氢和氧稳定同位素示踪湖泊蒸发的对比研究*

谢成玉¹ 肖 薇^{1,2} 徐敬争³ 朱珊娴⁴ 胡勇博¹ 李旭辉¹

(1. 南京信息工程大学大气环境中心 南京 210044; 2. 南京信息工程大学江苏省大气环境与装备技术协同创新中心 南京 210044; 3. 江苏省无线电科学研究所有限公司 无锡 214073; 4. 清华大学地球系统科学系 北京 100084)

摘要 氢氧稳定同位素被广泛用于水文循环过程的研究。本文观测了 2015 年太湖湖水 H²HO 和 H²¹⁸O 组分,分析了它们的时空变化规律及其控制因子,探讨亚热带大型浅水湖泊的同位素富集机 制;基于稳定同位素质量守恒法计算太湖蒸发量;评价了动力分馏学系数的传统湖泊算法与海洋算 法的适用性;重点分析了 H²HO 和 H²¹⁸O 示踪湖泊蒸发的效果,对比二者之间的差异。研究结果表明,在空间上,太湖湖水和河水的氢氧同位素在南部特别是东南部较为富集但在北部区域较为贫化,这 主要是受水流方向的控制,东南部湖水经历的蒸发时间较长,因此湖水中同位素累积较多;在季节上,冬季湖水同位素较贫化、春夏季较富集。对于 2015 年太湖的年蒸发量,用氢同位素示踪的结果 与观测值较一致,为 880mm;氧同位素的示踪结果略低,为 690mm。使用传统湖泊研究中对动力学分馏系数的取值,会导致蒸发被显著低估,而氧稳定同位素的示踪结果对动力学分馏系数的取值更为敏感,同时氢稳定同位素在同位素分馏过程中主要是平衡分馏效应占主导,因此 H²HO 在动力学分馏系数的参数化方案中影响较小,在实际应用中更为稳定。本文的研究结果表明了稳定同位素水文学研究中使用合适的动力学分馏系数的重要性。

关键词 太湖; 蒸发; $H^{2}HO$; $H_{2}^{18}O$; 同位素质量守恒模型; 动力学分馏系数 ε_{k} 中图分类号 X142 doi: 10.11693/hyhz20180300064

稳定同位素方法能为水文学、古气候学和气象学 研究提供独特的示踪信息。由于较轻的水分子(¹H₂¹⁶O) 和较重的水分子(H²HO和H₂¹⁸O)的饱和水汽压和扩散 率不同,在水汽相变过程中,较重的水分子会在液态 水中富集,从而形成同位素分馏效应,这是稳定同位 素方法示踪水循环的基础。氢氧稳定同位素(H²HO和 H₂¹⁸O)可应用于反演古气候变化(Jouzel *et al*, 2007; Steffensen *et al*, 2008),追踪水分传输过程(Kebede *et al*, 2012),量化水资源分布(Evaristo *et al*, 2015; Wassenaar *et al*, 2011),也是探讨湖泊水循环机理的最理想手段 (Longinelli *et al*, 2008; Bouchez *et al*, 2016)。稳定同位 素方法不仅能在全湖尺度上较为准确地计算出蒸发量 (包为民等, 2007)和其他水平衡参数(Elmarami *et al*, 2017),而且能通过水体中H²HO和H₂¹⁸O的富集信息反 映出区域水体的水文状况(Bocanega *et al*, 2013; Qian *et al*, 2014)和局地气象要素的变化特征(Yao *et al*, 2013; Tan, 2014),提供丰富的时空变化信息(史晓宜等, 2016)。因此,对于氢氧同位素在自然条件下的富集情况和控制机制研究是非常重要的。

湖泊蒸发是水循环的重要过程,稳定同位素方 法也被广泛用于计算湖泊蒸发。湖泊蒸发既是水循环 中的重要过程,也是地表水耗散中不可忽视的一项 (Bateni *et al*, 2012)。湖泊分布广泛,约占全球非冰川 陆地面积的3.7% (Verpoorter *et al*, 2014),湖泊内生物 活动极为频繁(Cole *et al*, 2007)。湖泊是珍贵的地表水 资源,与人类活动密切相关。大型湖泊的蒸发不仅会

通信作者:肖 薇,副教授, E-mail: Wei.xiao@nuist.edu.cn 收稿日期: 2018-03-25,收修改稿日期: 2018-10-15

^{*}国家自然科学基金项目,41475141号;国家自然科学基金项目,41505005号;国家自然科学基金项目,41575147号;江苏省 高校优势学科建设工程项目(PAPD);教育部长江学者和创新团队发展计划项目(PCSIRT)。谢成玉,博士研究生,E-mail: xiechengyu123@nuist.edu.cn

影响区域地表能量平衡、甚至会影响区域降水状况 和干湿特征(Samuelsson et al, 2010; Zhao et al, 2012), 乃至全球的气候变化(Xu et al, 1998)。因此大型湖泊 蒸发的特征、机制及量化是生态、水文、农业和气象 等领域一直关注的热点问题(Lenters et al, 2005)。蒸 发过程中的氢氧稳定同位素分馏的机制研究是稳定 同位素方法在水循环研究中的关键。由于同位素分馏 效应、湖泊水量的各个收支项(包括降水、入湖河水、 出湖河水和湖面蒸发)的同位素组分有明显差异。水 量平衡方程各项乘以对应的同位素组分、就形成同 位素质量守恒方法。同位素质量守恒方法已经被广泛 地用于湖泊水循环的研究, 如北美洲的五大淡水湖 (Gat et al, 1994; Jasechko et al, 2014)、非洲的爱德华 湖(Russell et al, 2006)、北极湖泊(Gibson, 2002)、日 本的琵琶湖(Taniguchi et al, 2000)、俄罗斯的贝加尔 湖(Seal II et al, 1998)、中国的青海湖(包为民等, 2007) 和青藏高原典型湖泊(高晶等,2008)等湖泊。

开放水面蒸发的同位素富集机制是稳定同位素 方法的关键问题。水面蒸发的同位素组分一般采用 Craig 和 Gordon 推出的模型计算(简称 Craig-Gordon 模型)(Craig et al, 1965)。基于水体和大气水汽的稳定 同位素组分($\delta_{\rm L}$ 和 $\delta_{\rm V}$)、大气相对于水表温度的相对湿 度(h),并考虑平衡分馏系数(ε_{eq})和动力学分馏系数 (ε_k) , Craig-Gordon 模型可以计算开放水面蒸发的同位 素组分($\delta_{\rm E}$)。其中不确定性较大的是动力学分馏系数 (ε_k) (Xiao et al, 2017)。在野外条件下,动力学分馏效 应既受到分子扩散过程的影响,也受到湍流传输过 程的影响、而如何量化湍流过程的影响程度是难点。 对于湖泊蒸发,大部分研究中 ε_k 的取值是基于实验 室的观测结果、为常数(H²HO 和 H₂¹⁸O 的 ε_k 分别是 12.5‰和 14.2‰, 简称 LK 系数)(Gonfiantini, 1986; Gibson et al, 2016a; Arnoux et al, 2017)。但是海洋研 究中的 ε_k 通常是用物理模型推导得到的(Merlivat et al, 1979)、在水面风浪较小的情况下、取值约为 5.5%和 6.2‰(简称 OS 系数)。由此可见, 湖泊和海洋研究中两 种算法差异很大。对于在野外条件下检验湖面 ɛk 的研 究一度受到 $\delta_{\rm E}$ 观测技术的限制, Xiao 等(2017)将离轴 积分腔输出光谱系统与通量扩散法相结合, 原位在线 观测太湖 $\delta_{\rm E}$, 通过 ¹⁸O 稳定同位素对 Craig-Gordon 模 型进行了直接检验,发现对于太湖 $\delta_{\rm E}$,OS系数更适用 于野外条件下的湖泊蒸发。本文不仅使用¹⁸O,而且通 过²H 这种稳定同位素手段进一步验证动力学分馏系 数的参数化方案在亚热带大型浅水湖泊的适用性。

²H 和 ¹⁸O 这两种稳定同位素的示踪效果也一直是 争议较大的一个问题。迄今为止、大多数学者采用¹⁸O 的计算,因其精度较高,同位素分馏模拟计算和观测方 法更为成熟(Gat, 1970; Vogt, 1976; Gao et al, 2011)。 Zimmermann 等(1970)认为因 ²H 相对稳定大力提倡 ²H 的使用。而 Jasechko 等(2014)同时使用两种同位素作为 示踪剂, 通过调整蒸发对大气水汽贡献的比例使两种 算法的结果逼近、将逼近的结果作为 Great Lakes 的蒸 发量、但计算结果明显低于水量平衡法和涡度相关法 研究得到的结果。Xiao 等(2017)发现采用氢同位素作为 示踪剂、计算得到的湖泊蒸发量对动力学分馏系数的 参数化方案不敏感,从而提出了氢同位素可能更适用 于稳定同位素质量守恒方法的假设。但是该文章并未对 稳定同位素质量守恒模型中各个变量的时空变化特征 及其不确定性进行充分地描述和讨论。那么.²H和¹⁸O 这两种稳定同位素哪一个更适用于示踪湖泊蒸发?要 明确这个问题,就需要在稳定同位素质量守恒模型的 框架下,同步观测各个水分收支项的同位素组分,平行 对比两种同位素示踪的结果、充分讨论其异同及机理。

针对以上问题,本文将以太湖为研究对象,在同 步观测湖水和大气水汽H²HO和H²¹⁸O组分的时空变 化规律和影响因素的基础上,将同位素质量守恒方 程和Craig-Gordon模型相结合计算湖面蒸发量,通过 详细对比²H和¹⁸O在整个参数化方案中的差异及在同 位素分馏机理上的差异,重点检验采用两种同位素 作为示踪剂的情况下稳定同位素质量守恒法在大型 开放浅水湖泊中的适用性,探讨动力学分馏系数的 参数化方案对蒸发量模拟值的影响,进一步验证了 Xiao等对两种同位素在C-G模型与同位素质量守恒耦 合过程中的假设。本文以太湖为例,结合大量前人的 经验,以开放性的方式讨论了²H和¹⁸O稳定同位素对 湖泊蒸发的示踪效果和各自的优缺点,解释了²H稳 定性的原因和¹⁸O广泛运用的便利,以期为稳定同位 素水文学研究提供数据支持和科学参考。

1 材料与方法

1.1 实验站点

本研究以太湖为研究对象,太湖地处长江三角 洲南部,位于江、浙两省交界处,湖泊面积约 2400km²,是我国第三大淡水湖泊,属于典型的大型 浅水湖泊。太湖流域位于亚热带季风气候区,多年平 均气温 16.2°C,平均降水量 1122mm(Lee *et al*, 2014), 总蓄水量可达 57.7×10⁸m³,平均水深小于 1.9m,多年 平均天然年径流量为 160.1×10⁸m³。

1.2 实验观测

1.2.1 水汽同位素观测 在中国科学院太湖湖泊 生态系统试验站(31°25′11″N, 120°12′50″E), 开展大 气水汽 H²HO 和 H₂¹⁸O 同位素组分的原位连续观测 (图 1)。该试验站位于太湖北部的梅梁湾湾口, 观测 仪器为基于离轴积分腔输出光谱技术的水汽同位素 分 析 仪 (Model 911-0004, Los Gatos Research, Mountain View, CA, USA), 进气口距离水面 3.5m, 同 步观测大气水汽 δ_V 中 H²HO 和 H₂¹⁸O 组分, 其月均值 最终输入公式(6)中用于计算 $\delta_{\rm E}$ 。



图 1 太湖采样点示意图

Fig.1 Sampling sites in the Taihu Lake 注: 五角星表示位于太湖北部的梅梁湾湾口处中国科学院太湖湖 泊生态系统试验站, 菱形代表湖面上的生态采样点, 蓝线代表入 湖河流, 绿线代表出湖河流, 红线代表入/出湖河流

1.2.2 湖水同位素观测 湖水同位素组分的采样 包括每日定点采样和每季度空间采样(图 1)。在太湖湖 泊生态系统试验站内进行定点采样,采样点距离湖岸 250m,采样时间为每日 13:00。空间采样在太湖湖面上 的 29 个采样点进行,2015 年每季度开展一次采样,具 体时间为 2 月 5 日、5 月 22 日、8 月 20 日和 11 月 17 日。用 300ml 的玻璃瓶收集水面以下 20cm 深度处的 湖水,封口后存放在 4°C 的冰箱内冷藏,过滤处理后 送往中国科学院地理科学与资源研究所生态系统网络 观测与模拟实验室,采用液态水同位素分析仪(Model DLT-100, Los Gatos Research, Mountain View, CA, USA)测定水样中 H²HO 和 H¹⁸O 的组分。

1.2.3 河水同位素观测 观测期间选取 51 个主要 河道采集水样。根据 2009 年太湖水文巡测资料、基于 监测的总河流水量占太湖的总出入水量 80%以上的原则,且所有断面距太湖段之间没有其他支流汇入,选择了这 51 个巡测站点断面。在全湖湖水采样的同一天,绕湖分别采集这 51 条河道水样,并记录各河道的水流方向。河水采样和分析方法同湖水样品。

1.2.4 湖面蒸发和气象要素观测 试验期间在太 湖湖泊生态系统试验站连续观测湖面蒸发量和气象 要素。其中三维超声风速计(CSAT3, Campbell Scientific Inc., Logan, UT)和开路式红外气体分析仪 (LI7500, LiCor, Lincoln, NE)观测三维风速、水汽密度 和 CO₂密度;用四分量辐射计(CNR4, Kipp & Zonen B. V., Delft, The Netherlands)观测向上和向下的长短 波辐射,从而计算净辐射;在小气候观测系统中,用 温湿度传感器(HMP155A, Vaisala Inc., Helsinki, Finland)观测空气温度和湿度等气象要素。水表面温 度根据斯蒂芬-玻尔兹曼定律用天空长波辐射和水面 长波辐射的观测值计算得到。

1.3 模型方法

1.3.1 同位素质量守恒法 对于一个内陆湖泊而 言,水量平衡方程为:

$$I = E + Q + \frac{\mathrm{d}V}{\mathrm{d}t},\tag{1}$$

式中, *V*为湖泊的蓄水量, d*V*/dt表示湖泊蓄水量的变 化量; *I*为总入湖水量(包括总入湖河水量*i*和降水量*p*, 即*I=i+p*); *E*为蒸发量; *Q*为总出湖水量; 本试验中忽 略湖水与地下水之间的交换。

水量平衡方程各项乘以其稳定同位素组分,即 可推导出湖泊的同位素质量守恒方程(Dincer, 1968):

$$I\delta_{\rm I} = E\delta_{\rm E} + Q\delta_{\rm Q} + \frac{d(V\delta_{\rm L})}{dt},\qquad(2)$$

式中, δ_L 为全湖湖水同位素组分的平均值; δ_I 由 $\delta_I \times I = \Sigma(\delta_i \times i + \delta_P \times p)$ 公式计算得出, 即 $\delta_I = \Sigma(\delta_i \times i + \delta_P \times p)/I$; δ_E 为湖面蒸发水汽的同位素组分; δ_Q 为太湖的出湖河 水同位素组分的权重平均值。

将公式(1)与公式(2)结合消除 Q, 即可计算出蒸发量:

$$E = \frac{V \times \frac{\mathrm{d}\delta_{\mathrm{L}}}{\mathrm{d}t} + \frac{\mathrm{d}V}{\mathrm{d}t} \times \left(\delta_{\mathrm{L}} - \delta_{\mathrm{Q}}\right) + I \times \left(\delta_{\mathrm{Q}} - \delta_{\mathrm{I}}\right)}{\delta_{\mathrm{Q}} - \delta_{\mathrm{F}}}.$$
 (3)

本文采用公式(3)计算太湖年蒸发量,时间步长为1个月。太湖入湖水量*i*、出湖水量*Q*和蓄水量*V*来源于太湖网(http://www.tba.gov.cn/)2015年1—12月《水情月报》。降水量*p*是太湖周边的无锡、东山、湖州气象站降水量的平均值。公式(3)中各同位素组分项的计

算方法不尽相同。对于湖水同位素组分而言,29个采 样点的 δ_L 值取算数平均值,作为当天的全湖 δ_L ;然后 对时间序列做线性内插,获得每日 δ_L ;进而算出全湖 δ_L 的月均值和该月 δ_L 的变化量 $d\delta_L/dt$ 。对于河水同位素 组分而言,依据燕姝雯等(2009)曾观测环太湖各河道 水量,计算各个分区(湖西区、武澄锡虞区、阳澄淀泖 区、杭嘉湖区、浙西区、太浦闸、望亭水利枢纽)的 δ_i 和 δ_Q 水量权重值;再根据水情月报中太湖各区水量, 计算入湖和出湖水量权重的 δ_i 和 δ_Q ;该 δ_i 和 δ_Q 代表采 样当日的数值,对时间序列做线性内插,获得每日 δ_i 和 δ_Q ,进而计算出各月 δ_i 和 δ_Q 。

降水同位素组分根据中国科学院常熟农业生态 试验站观测试验得到的经验公式计算(Liu *et al*, 2014), 降水中氧同位素组分 δ^{18} O_P根据月平均气温*T*($^{\circ}$ C)和月 总日照时数*S*(h)的经验公式模拟得出(见公式(4)),降 水中的氢同位素组分 δ^{2} H_P由公式(5)可得:

$$\delta^{18}O_{\rm P} = -7.654 - 0.006 \times T^2 + 0.023 \times S , \qquad (4)$$

$$\delta^2 H_{\rm P} = 8.77 \times \delta^{18} O_{\rm P} + 13.96 .$$
 (5)

太湖蒸发水汽中氢氧同位素组分用Craig-Gordon 模型计算:

$$\delta_{\rm E} = \frac{\alpha_{\rm eq}^{-1} \delta_{\rm L} - h \delta_{\rm V} - \varepsilon_{\rm eq} - (1-h) \times \varepsilon_{\rm k}}{1 - h + 0.001(1-h) \times \varepsilon_{\rm k}},\tag{6}$$

式中, h代表大气相对于水面的相对湿度, 等于大气 实际水汽压 e_a 与水面饱和水汽压 $e_s(T_s)$ 的比值; δ_L 为全 湖湖水同位素组分的平均值; δ_V 是大气水汽的H²HO 或H₂¹⁸O组分; ε_{eq} 和 α_{eq} 都是平衡分馏系数, 其中 α_{eq} >1, 无量纲; ε_{eq} =10³(1–1/ α_{eq}), 单位为‰。平衡分馏系数主 要受温度的影响, 计算方法如下: 对于H²HO:

 $\alpha_{\rm eq} = \exp\left(\frac{2.484 \times 10^4}{T_{\rm s}^2} - \frac{76.248}{T_{\rm s}} + 5.2610 \times 10^{-2}\right), \quad (7)$

对于H₂¹⁸O:

$$\alpha_{\rm eq} = \exp\left(\frac{1.137 \times 10^3}{T_{\rm S}^2} - \frac{0.1456}{T_{\rm S}} - 2.0667 \times 10^{-3}\right).$$
 (8)

式中, T_{s} 是太湖水表面温度(K),基于斯蒂芬玻尔兹曼 定律用天空长波辐射(L_{d} , W/m²)和水面长波辐射(L_{u} , W/m²)计算,公式为: T_{s} =[(L_{u} -(1- ε)× L_{d})/ $\varepsilon\sigma$]^{1/4},其中 ε 代 表湖泊表面比辐射率(ε =0.97),代表斯蒂芬玻尔兹曼 常数(=5.67×10⁻⁸W/(m²K⁴))。平衡分馏系数计算方法 的不确定性较小,是目前普遍被接受的计算方法。

在Craig-Gordon模型中,动力学分馏系数的不确

定性比较大(Xiao *et al*, 2017)。目前大多数人(Gibson *et al*, 2016b; Gibson *et al*, 2017)研究湖泊等各类内陆 水体时采用 ε_k 数值分别为12.5‰(H²HO)和14.2‰ (H²¹⁸O)。然而Merlivat和Jouzel通过物理学模型得到海 洋蒸发的动力学分馏系数 ε_k 是风速u的函数关系,如 果采用3.5m高度处的风速,则函数关系为: 对于H²HO:

$$\varepsilon_{\rm k} = 5.10 \times 10^{-4} u^4 - 1.61 \times 10^{-2} u^3 + 1.86 \times 10^{-1} u^2 - 1.01 u + 7.82 ,$$
(9)

$$\varepsilon_{\rm k} = 5.78 \times 10^{-4} u^4 - 1.82 \times 10^{-2} u^3 + 2.11 \times 10^{-1} u^2 - 1.14u + 8.86$$
(10)

由于Xiao等(2017)的研究已经表明OS系数更适 用于太湖蒸发同位素富集过程研究,本研究中的默 认ε_k是采用OS系数的算法。

1.3.2 Priestley-Taylor模型 Priestley-Taylor模型 是 基于能量平衡得出的计算水面蒸发的模型 (Priestley *et al*, 1972)。利用该模型计算太湖蒸发的具体公式:

$$E = \alpha \frac{S}{S+\gamma} \frac{R_{\rm n} - \Delta Q}{\lambda \rho_{\rm w}} \times 8.64 \times 10^7, \qquad (11)$$

式中, α 为 Priestley-Taylor 常数(默认值为 1.26); *S* 为 饱和水汽压-气温曲线的斜率(Pa/°C); γ 为干湿表常数 (Pa/K); R_n 为净辐射(W/m²); λ 为蒸发潜热(J/kg); ΔQ 为 水体热储量变化量(W/m²); ρ_w 为水汽密度(kg/m³)。需 要特别指出的是,由于本文的涡度相关观测站点位 于岸边,只有当风从湖面方向吹来时观测的水汽通 量信号能代表湖泊蒸发,经过风向筛选后的湖面蒸 发数据空缺较多,即便做数据差补,计算月蒸发量的 误差仍然较大。而 Lee 等(2014)和 Wang 等(2014)对比 Priestly-Taylor 模型和太湖多个站点上多年涡度相关 法的观测结果,发现采用默认 α 值的 Priestley-Taylor 模型模拟的月蒸发量与观测结果相近(偏差小于 4%)。 因此,本文采用该模型的模拟结果作为参考值,评价 稳定同位素质量守恒模型的估算结果。

2 结果与分析

2.1 太湖湖水和河水中氢氧稳定同位素组分的空间 和时间变化特征

2.1.1 太湖湖水和河水中氢氧稳定同位素组分的空间 变化特征 2015 年太湖湖水氢氧同位素组分 $\delta^2 H_L$ 、 $\delta^{18}O_L$ 和过量氘 $d_L(d_L = \delta^2 H_L - 8\delta^{18}O_L)$ 的季节空间分布特 征如图 2 所示。每季度太湖湖水氢氧同位素组分都是 在太湖东南部区域最为富集, $\delta^2 H_L 在 5$ 月达到最大值 -20.7‰, $\delta^{18}O_L$ 也在 5 月达到最大值-2.9‰。而 $\delta^2 H_L$ 和 $\delta^{18}O_L$ 的每季度贫化区域大多出现在太湖北部, $\delta^2 H_L$ 和 $\delta^{18}O_L$ 在 2 月均达到最小值, 分别是-53.8‰和-7.9‰。 湖水 $\delta^2 H_L$ 和 $\delta^{18}O_L$ 在 5 月全湖差异性最小, 分别是 6.3‰和 1.5‰。 $\delta^2 H_L$ 在 11 月全湖差异性最大, 可达 29.1‰; $\delta^{18}O_L$ 在 2 月全湖差异性最大, 为 4.5‰。在太 湖东北角区域, 太湖湖水 $\delta^{2}H_{L}$ 和 $\delta^{18}O_{L}$ 在冬季和秋季 都相对较低。太湖湖水过量氘 d_{L} 空间分布特征与 $\delta^{2}H_{L}$ 和 $\delta^{18}O_{L}$ 相反, 各个季节的 d_{L} 高值出现在西北部和中 部区域, 8月出现最大值 11.7%, 而 d_{L} 低值主要分布 在太湖东部, 5月出现最低值–3.8%, d_{L} 在 5月全湖差 异性最大, 为 14.5%, 在 2 月全湖差异性最小, 为 9.4%。



图 2 2015 年太湖湖水和河水同位素组分的空间分布 Fig.2 The spatial patterns of isotopic compositions of Taihu Lake water and its tributary rivers water in 2015

2015 年每季度太湖河流中氢氧同位素组分 $\delta^{2}H_{L}$ 、 $\delta^{18}O_{L}$ 和过量氘 d_{L} 如图 2 所示。河流中氢氧同 位素组分的分布趋势与太湖湖水的分布特征相似, 呈现东南部的河流氢氧同位素组分较为富集的特征, $\delta^{2}H_{L}$ 在 5 月达到最大值–19.4‰, $\delta^{18}O_{L}$ 也在 5 月达到 最大值–2.3‰,均比太湖湖水同位素组分的最高值 偏高。每季度河流 $\delta^{2}H_{L}$ 、 $\delta^{18}O_{L}$ 的低值大部分出现在 太湖的西侧,其中 $\delta^{2}H_{L}$ 和 $\delta^{18}O_{L}$ 的最低值均出现在 2 月,分别为–55.2‰和–8.0‰。河流 $\delta^{2}H_{L}$ 和 $\delta^{18}O_{L}$ 的 空间差异性比太湖湖水空间差异性大,最大值均出 现在 2 月,可达 29.6‰和 4.6‰;河流 $\delta^{2}H_{L}$ 在 5 月空 间差异性最小,为 11.5‰,河流的 $\delta^{18}O_{L}$ 在 8 月空间 差异性最小,为 3.4‰。河流过量氘 $d_{\rm L}$ 与湖水 $d_{\rm L}$ 相 似,河流 $d_{\rm L}$ 的空间分布与 δ^{2} H_L和 δ^{18} O_L相反,高值 大部分在太湖西部,低值主要分布在太湖东南部, 其中最高值和最低值均在 5 月出现,分别为 22.0‰ 和 5.6‰,在 5 月空间差异性最大,为 27.7‰,而在 2 月差异性最小,为 11.4‰。

2.1.2 太湖湖水和河水中氢氧稳定同位素组分的时间变化规律 2015 年太湖湖水氢氧稳定同位素组分的时间变化规律如图 3 所示。对于每季度空间采样而言, 全湖 δ^2 H_L和 δ^{18} O_L的平均值在 2 月均达到最小值,分别 为-35.9‰±7.4‰(平均值±空间采样点数据的 1 倍标准 差)和-5.1‰±1.2‰;在 5 月均达到最大值,分别为 $-24.3\%\pm 1.4\%和-3.7\%\pm 0.3\%;$ 全湖 $d_{\rm L}$ 平均值在 8 月达 到最大值,为 7.1‰±2.7‰。对于每天定点采样而言,从 梅梁湾湖水同位素组分的时间序列可以看出, δ^2 H_L、 δ^{18} O_L和 $d_{\rm L}$ 的全年变化范围分别为-42.5‰— -21.8‰、 -6.8‰— -2.7‰和-11.1‰—18.2‰; 2015 年 δ^2 H_L和 δ^{18} O_L变化趋势一致,从 4 月开始逐渐富集并在 6 月中 旬达到最大值,随后逐渐贫化,在 7 月份达到最小值, $d_{\rm L}$ 的变化趋势正好相反。对比空间采样获得的全湖平均 值与定点采样获得的单点数据,可以发现二者变化趋 势一致,但存在系统差异,全湖 δ^2 H_L、 δ^{18} O_L和 $d_{\rm L}$ 平均 值与同期的梅梁湾湖水同位素组分的差值的变化范围 为: 0.7‰—3.7‰、-0.2‰—0.8‰和-3.1‰—2.4‰。

图 3 同时展示了 2015 年每季度太湖入湖河流和 出湖河流的氢氧同位素组分的平均值。从时间变化上 看,入湖河流的 $\delta^2 H_L$ 、 $\delta^{18}O_L$ 和 d_L 在 2 月达到最低值, 分别是-43.1‰、-6.2‰和 6.6‰,并在 5 月达到最大 值,分别是-25.5‰、-4.3‰和 9.1‰。同时出湖河流 的 $\delta^2 H_L$ 、 $\delta^{18}O_L$ 和 d_L 也在 5 月达到最高值,分别是 -22.3‰、-3.6‰和 6.9‰,但在 8 月达到最低值,分别 是-31.2‰、-4.7‰和 6.7‰。对比发现,出湖河流的 $\delta^2 H_L$ 、 $\delta^{18}O_L$ 最为富集,湖水其次,入湖河流最低;然 而三者的 d_L 相差不大,较为接近。



图 3 2015 年太湖湖水和河水的氢氧同位素组分的时间序列

Fig.3 The time series of isotopic compositions of the Taihu Lake water and its tributary rivers water in 2015

2.2 太湖水量收支项的时间变化特征

2015 年太湖水量收支各项的时间序列图如图 4 所示。其中总入湖水量和总出湖水量在太湖各项水量





收支中所占比重分别为 10.9%和 11.4%。太湖各项水 量存在显著的季节变化,在夏季较高。2015 年 6 月 24日—7月1日太湖遭遇了罕见的连续强降水天气,6 月太湖降水量猛增,高达 599mm,周边河道的总入 水量 *i* 也在 6 月达到最大值,同期太湖总出水量 *Q* 相 对较低,但也高于其它月份。湖泊蓄水量 *V* 逐渐增加 并在 7 月达到峰值,随后太湖水量逐渐降低。

2.3 太湖蒸发的计算结果分析

2.3.1 Priestley-Taylor 模型的计算结果 用 Priestley-Taylor 模型计算的 2015 年太湖的月蒸发量的时 间序列和气象观测数据如图 5 所示。2015 年 1—5 月气 温逐渐升高,近地面大气压强减小,月蒸发量逐渐增加; 6 月因降雨频繁,水表净辐射明显下降,该月蒸发量骤 减;7月和 8 月蒸发量再次升高,8 月达到全年最高(月蒸



图 5 2015 年每月太湖的蒸发量模拟值、以及气压、气温和水表净辐射观测值 Fig.5 The simulated monthly evaporation and observed atmospheric pressure, air temperature, and net radiation at water surface in Taihu Lake in 2015

发量 174mm); 9 月入秋后气温下降, 蒸发量逐月递减。

就太湖的年蒸发量而言,研究者们也采用多种方 法进行了估算。本文 Priestley-Taylor 模型估算的 2015 年太湖总蒸发量总计 2.3×10⁹m³,即 953mm。沈行毅采 用彭曼修正法估算的太湖年均蒸发量约为 1000mm/年 (沈行毅,1984);Qin 等(2007)用水量平衡方程计算了太 湖在 2001 年 5 月—2002 年 4 月的蒸发量约为 760mm; 而高雅琦等(2016)通过涡度相关法计算了 2012 年太湖 全年蒸发量为 1066mm;Wang 等(2014)估算的 2011— 2012 年的太湖年蒸发量为 1040mm。由此可见,不同 研究方法和不同时间段太湖年蒸发量变化较大,2015 年太湖蒸发量处于中等水平。

2.3.2 稳定同位素质量守恒方程的计算结果 稳定同位素质量守恒方程(公式(3))可以用于计算太湖的年蒸发量,其中各项的数值和不确定性如表 1 所示。太湖年平均蓄水量 *V* 为 54.2×10⁸m³,年入湖水总量 *I* 为

 $142.6 \times 10^8 \text{m}^3$ 、水量不确定性均取其观测值的 10%(Xiao et al, 2017)。太湖蓄水的年变化量 dV/dt 为 7.5×10⁸ m³, 其不确定性为观测值的 20%。根据本实 验液态水同位素分析仪的测量精度、太湖各项水量 的 H²HO 和 H²¹⁸O 同位素组分的不确定性分别为 0.3%和 0.1‰, 再根据水量权重计算后, $\delta^2 H_1$, $\delta^2 H_0$ 和 $\delta^2 H_L$ 年均值分别为-38.8‰、-27.8‰和-31.0‰, $\delta^{18} O_I$ 、 $\delta^{18}O_0$ 和 $\delta^{18}O_L$ 年均值分别为-5.8‰、-4.2‰和-4.6‰。 太湖蒸发水汽中的同位素 $\delta_{\rm E}$ 由 Craig-Gordon 模型计 算可得,最终 $\delta^2 H_E$ 为-107.8‰,不确定性为 2.6‰; $\delta^{18}O_E$ 为-18.4‰,不确定性为 0.3‰,对比发现 H₂¹⁸O 的计算精度相对于 H²HO 更高。基于以上数据, 通过 蒙特卡洛模拟法得出了 2015 年太湖的年蒸发量 E. 氢同位素的计算结果为 21.4(±1.5)×10⁸m³(相当于年 蒸发量为 880mm), 氧同位素的计算结果为 16.8(±1.4)×10⁸m³(相当于年蒸发量为 690mm)。

	表 1 同位素质量守恒法的各项年值及其不确定性
Tab. 1	Annual values and uncertainty of the items in the isotopic mass balance model

稳定同位 素种类	δ_{I} (‰)	$\delta_{ m Q}$ (‰)	$\delta_{ ext{L}}$ (‰)	$\delta_{ ext{E}}$ (‰)	$d\delta_{L}/dt$ (‰)	$\frac{\mathrm{d}V/\mathrm{d}t}{(\times 10^8\mathrm{m}^3)}$	$V (\times 10^8 \text{m}^3)$	$I (\times 10^8 \text{m}^3)$	$\frac{E}{(\times 10^8 \text{m}^3)}$	
H ² HO	-38.8 ± 0.4	-27.8 ± 0.3	-31.0 ± 0.3	-107.8 ± 2.6	3.0 ± 0.3	7.5 ± 1.5	54.2 ± 5.4	142.6 ± 14.3	21.4 ± 1.5	
${\rm H_{2}}^{18}{\rm O}$	-5.8 ± 0.1	-4.2 ± 0.1	-4.6 ± 0.1	-18.4 ± 0.3	0.2 ± 0.1	7.5 ± 1.5	54.2 ± 5.4	142.6 ± 14.3	16.8 ± 1.4	
注: δ_{l} 、 δ_{0} 、 δ_{L} 、 δ_{L} 为水量权重年均值, d δ_{L}/dt 、d V/dt 为年变化量, V 为年均值, I 、 E 为年总和量										

2.3.3 同位素质量守恒法和 Priestley-Taylor 模型结果对比 同位素质量守恒法和 Priestley-Taylor 模

型结果对比如图 6 所示。同位素质量守恒法中,使用 LK 系数, H²HO 计算得 2015 年太湖的年蒸发量为





824(±59)mm, H₂¹⁸O 计算结果为 464(±38)mm; 但使用 OS ε_k , H²HO 计算结果为 880(±63)mm, H₂¹⁸O 计算结 果为 690(±56)mm; 对比发现, 估算大型浅水湖泊蒸 发时, ε_k 采用海洋算法能使结果更接近 Priestley-Taylor 模型的结果, 且 H²HO 的计算结果比 H₂¹⁸O 更 稳定。

3 讨论

3.1 湖水同位素组分时空变化的影响因素

湖水氢氧稳定同位素组分的富集程度是由水面 蒸发分馏的强弱和蒸发时间的长短共同决定(Xiao et al, 2016)。太湖中尺度涡度通量网的观测结果表明太 湖月蒸发量的空间差异可以忽略不计(王伟, 2014), 所以太湖湖水同位素的空间变化并非是由蒸发量的 空间差异引起的。太湖湖水的运动方向是由西北流向 东南,而"引江济太"工程会从太湖东北部的望虞河 (图 1 中右上角红线所示)将长江水引入太湖, 2015 年 的"引江济太"发生在 1 月 1 日—2 月 16 日和 10 月 26 日—11 月 24 日。由此可见,太湖湖水同位素组分的 空间分布主要是受到水流方向的控制,水在太湖内 经历蒸发的时间越长,湖水 δ^2 H 和 δ^{18} O 值越高, 过量 氘值则越低,因此也呈现出出湖河流的 δ^2 H 和 δ^{18} O 最 为富集,而入湖河流的 δ^2 H 和 δ^{18} O 最为贫化的空间分

太湖局部氢氧同位素组分存在一定的不规律, 其时空变化的影响因素也有很多,其中降水是重要 因素之一。梅梁湾单点的 $\delta^2 H_L \pi \delta^{18} O_L \alpha 6$ 月达到峰 值却在7月贫化至最低,因5月太湖全湖随着温度的 不断升高(图 5),湖水同位素不断富集达到最大,降 水量骤减,5月全湖 $\delta^2 H_L \pi \delta^{18} O_L$ 达到峰值(图 4),因 梅梁湾湖水同位素组分与全湖存在一定的时间相位 差(图 3),梅梁湾的湖水同位素信号在六月达到峰值。 而 6月 24 日—7月1日太湖遭遇了连续强降水天气, 降水量突增,因太湖的东侧与黄海相近,夏季太湖受 海洋气团的控制,海洋气团同位素较贫化,通过降雨 大大降低湖水同位素信号(徐敬争等,2016),因此梅 梁湾湖水中的 $\delta^2 H_L$ 和 $\delta^{18} O_L$ 在 7月骤降。

除降水外、出入湖水和温度对太湖局部氢氧同 位素组分时空变化的影响也至关重要。在5月太湖西 部即湖西区的河水同位素较为富集, H 尤为明显, 同 时全湖差异性较小。经分析 2015 年 1-12 月《水情 月报》数据发现、湖西区的河流是太湖的主要入湖河 流、其流域的入湖水量占年总入湖水量的 67.6%。在 地理位置上,湖西区与无锡市接壤,主要汇集历经漫 长的蒸发富集的河流等内陆水,而 5 月是一个明显的 升温干旱少雨的月份(图 4、图 5)、湖西区周边的内陆 河流中水同位素以分子扩散为主、即平衡分馏效应显 著,因此造成了5月湖西区的河流水同位素组分²H明 显富集的现象(Zimmermann, 1979)。也正因为湖西区的 河水同位素局部富集、原本同位素丰富度较为贫化的 西北部湖水同位素得到一定高丰富度的河水的补充, 与太湖东南部的富集同位素之间的差异大大缩小、使 得湖水 $\delta^2 H_L$ 和 $\delta^{18} O_L$ 在 5 月全湖差异性最小。

3.2 动力学分馏系数引起的不确定性

湖泊蒸发的动力学分馏系数取值是同位素质量 守恒法中一个不确定性较大的系数。 ε_k 的不同取值直 接影响了 Craig-Gordon 模型的 δ_E ,从而影响蒸发模拟 值(Farquhar *et al*, 1989; Barkan *et al*, 2007)。同位素质 量守恒计算的太湖蒸发对 ε_k 的敏感性如图 7 所示。以 H²HO 为示踪剂, ε_k 如果从湖泊系数 12.5‰变为海洋 系数 6.2‰, $\delta^2 H_E$ 增加 6.5‰,全湖年蒸发量的模拟值 将增加 57mm。以 H₂¹⁸O 为示踪剂, ε_k 从湖泊值 14.2‰ 变成海洋值 7.1‰, $\delta^2 H_E$ 增加 8.7‰,模拟的全湖年蒸 发量增加 226mm。此外,Dansgaard 也认为 ε_k 若存在 4‰的不确定性, 会引起来自海洋的大气水汽中¹⁸O 的 4‰不确定性,则根据冰芯 H₂¹⁸O 反演的古温度有 5K 的偏差(Dansgaard, 1964)。由此可见, ε_k 算法的不



6

8

同位素质量守恒法中 $\epsilon_{\rm L}$ 对 $\delta_{\rm F}$ 和 E 的影响 图 7 Fig.7 The influence of ε_k on δ_E and E in isotopic mass balance method

确定性会引起湖泊蒸发量估算结果和相关研究结果 的明显偏差。

9 10 11 12 13

 $\epsilon_{\rm k}(^{2}{\rm H})$ (‰)

8

7

3.3 同位素质量守恒法中 H²HO 和 H₂¹⁸O 的对比

-126

5 6

同位素质量守恒法通过²H和¹⁸O两种不同种类 的稳定同位素示踪太湖蒸发、差异显著、从微观角度 分析、因二者的同位素分馏效果不同产生差异。同位 素分馏的过程分为两类、一类因轻重同位素分子之 间的饱和水气压差造成的H₂O 更容易蒸发到空气中, 而 $H^{2}HO$ 和 $H_{2}^{18}O$ 在水中富集,称为平衡分馏效应, 另一类则是同位素以分子扩散形式传输的过程,称 为动力分馏效应(Craig et al, 1965; Horita et al, 2008)。 在同位素质量守恒法中, ε_{eq} 和 ε_k 分别体现平衡分馏和 动力分馏的强弱, C-G模型中的 ε_k (²H)和 ε_k (¹⁸O)相近, 无论是 OS 算法(ε_k (²H)=5.7‰, ε_k (¹⁸O)=6.4‰)还是 LK 算法(ε_k (²H)=12.5‰, ε_k (¹⁸O)=14.2‰), 二者都在同一 数量级上,动力分馏的强度差别不大,而在平衡分馏 过程中, $\varepsilon_{eq}(^{2}H)=81.1$ ‰, $\varepsilon_{eq}(^{18}O)=9.9$ ‰, $\varepsilon_{eq}(^{2}H)$ 约是 ε_{eq} (¹⁸O)的 8 倍(Majoube, 1971)。对比可见, H₂¹⁸O 的 ε_k 和 ε_{ea} 量级相当,因此由 C-G 模型公式可知, δ_{E} 对 ε_{k} 的变化响应明显。但是, ${}^{2}H$ 的 ε_{eq} 比 ε_{k} 大一个数量级, ε_{k} 的变化对 $\delta_{\rm E}$ 的相对影响较弱。所以在太湖蒸发估算 的结果中,²H的计算结果比¹⁸O更为稳定。

²H 和 ¹⁸O 这两种稳定同位素哪一个能更好地示 踪蒸发过程,这是值得探讨的问题。目前,大部分稳 定同位素水文学的研究都采用¹⁸O为示踪剂(Gibson, 2002; Coenders-Gerrits et al, 2014)。1970年 Gat 在 Tabgha 码头通过蒸发皿试验观测得出 ε_k ⁽¹⁸O)应在 13.0‰—16.0‰、并提出在同位素质量守恒的运用中 选择¹⁸O作为示踪元素的前提是模型中各项数据误差 较小。Fontes 等(1979)在 Titicaca Lake 的¹⁸O 质量守

恒试验反向验证了 Gat 对 ε_{t} (¹⁸O)的结果。由于 ¹⁸O 相 对于²H 的更易测量、¹⁸O 的质量守恒法一直并被广泛 应用于其他野外观测、例如、Gao 通过¹⁸O 平衡法证 明了融化的冰川水对青藏高原的湖泊水量存在补给 作用(Gao et al, 2014); Elmarami 等(2017)通过¹⁸O的 监测结合质量守恒原理,得出在暴雨期德国 Silbersee Lake 的湖水存在地表水的大量交换。而对于²H, 1965 年 Craig 和 Gordon 在实验中发现自然条件下²H 的动 力学分馏系数与试验的预测不吻合、当时对于这一 现象基本理论无法解释。Zuber(1983)后来认为前者是 由于相对湿度较低造成的、因为相对湿度越低、野外 实测的 $\varepsilon_k(^2H)$ 与实验室预测的 $\varepsilon_k(^2H)$ 偏差越大, 并通 过 Burdur 等三个湖泊的观测数据证实了这一点。另 外,在同位素质量守恒法的运用中 Zimmermann 较为 提倡使用²H 作为示踪元素,²H 的同位素分馏过程主 要受平衡分馏效应的控制,其动力学分馏系数较小, 减小了 ε_k ⁽²H)对模型结果带来的误差,所以 ²H 对动力 学分馏系数的误差不敏感、其计算结果也更为稳定 (Zimmermann, 1979),

12

10

ε_k(¹⁸Ο) (‰)

14

有许多科学家在运用同位素手段时会同时观测 $H^{2}HO$ 和 $H_{2}^{18}O$ 的丰度, 以便提高计算准确性, 例如 Dincer 利用同位素质量守恒法计算 Beysehir 湖泊的年 入湖量时发现¹⁸O的计算结果较²H偏大,年出湖水量 二者较为接近(Dincer, 1968)。Jasechko 和 Jibson 根据 2007年北美五大湖的春夏观测数据、将²H和¹⁸O的计 算结果无限逼近得出了最优年平均蒸发速率,但相对 于五大湖环境研究实验室的结果和一些观测结果偏低 (Jasechko et al, 2014)。本文的研究结果表明²H 计算的 蒸发量与实测值更为接近、且对动力学分馏系数敏感 性较弱,从这个角度讲,²H 是更为稳定的示踪剂。

83

4 结论

本文的结果表明 2015 年太湖湖水和河水中氢氧 同位素组分有明显的时间和空间变化特征,湖水氢 氧同位素组分与相连的河水中氢氧同位素组分的空 间分布特征基本一致,呈现东南部富集和北部区域 贫化的分布状态,这种空间变化特征主要受水流方 向的控制。太湖湖水的氢氧稳定同位素组分的单点观 测和全湖观测的时间变化动态较一致,但是存在系 统偏差。

将稳定同位素质量守恒方程和 Craig-Gordon 模型相结合估算了太湖蒸发量,证明了采用稳定同位素质量守恒方程估算亚热带大型浅水湖泊的蒸发是可行的,同时模型计算结果表明目前被广泛用于湖泊蒸发研究的动力学分馏系数偏高,而海洋研究中采用的动力学分馏系数更适用于太湖蒸发的示踪。

对比 ²H 和 ¹⁸O 这两种稳定同位素,因氢氧稳定 同位素分馏效应存在差异,氢同位素的分馏过程主 要是平衡分馏效应为主导,动力学分馏效应较小,而 氧同位素的分馏过程中两种分馏效应同等重要,在 模型计算过程中,动力学分馏系数的不确定性对 ²H 的应用影响较小,而对 ¹⁸O 的影响较大,因此两种同 位素的模拟效果也不同,结果证明以 ²H 为示踪剂计 算太湖蒸发与观测值更接近,而且更加稳定。我们认 为,检验在自然条件下动力学分馏系数的取值以及 ²H 和 ¹⁸O 的适用性对于稳定同位素水文学研究及其 它相关研究是非常重要的。

参考文献

- 王 伟, 2014. 太湖能量收支及其对气候变化的响应. 南京: 南京信息工程大学博士学位论文
- 史晓宜, 蒲 焘, 何元庆等, 2016. 典型温冰川区湖泊的稳定 同位素空间分布特征. 环境科学, 37(5): 1685—1691
- 包为民, 胡海英, 瞿思敏等, 2007. 稳定同位素方法在湖泊水 量平衡研究中的应用. 人民黄河, 29(8): 29—30
- 沈行毅, 1984. 太湖水面蒸发量的气候学计算. 水文, (4): 12—18
- 徐敬争,肖 薇,肖启涛等,2016. 湖水氢氧同位素组分的时 间 变 化 特 征 及 影 响 因 子 分 析 . 环 境 科 学,37(7): 2470—2477
- 高 晶,姚檀栋,田立德等,2008. 羊卓雍错流域湖水氧稳定 同位素空间分布特征.冰川冻土,30(2):338—343
- 高雅琦, 王咏薇, 胡 诚等, 2016. 2012 年太湖蒸发量变化特 征及蒸发模型评估研究. 气候与环境研究, 21(4): 393—404
- 燕妹雯,余 辉,张璐璐等,2011.2009 年环太湖入出湖河流水量及污染负荷通量.湖泊科学,23(6):855—862

Arnoux M, Barbecot F, Gibert-Brunet E et al, 2017. Impacts of

changes in groundwater recharge on the isotopic composition and geochemistry of seasonally ice-covered lakes: insights for sustainable management. Hydrology and Earth System Sciences, 21(11): 5875–5889

- Barkan E, Luz B, 2007. Diffusivity fractionations of H₂¹⁶O/H₂¹⁷O and H₂¹⁶O/H₂¹⁸O in air and their implications for isotope hydrology. Rapid Communications in Mass Spectrometry, 21(18): 2999–3005
- Bateni S M, Entekhabi D, 2012. Relative efficiency of land surface energy balance components. Water Resources Research, 48(4): W04510
- Bocanegra E, Londoño O M Q, Martínez D E et al, 2013. Quantification of the water balance and hydrogeological processes of groundwater–lake interactions in the Pampa Plain, Argentina. Environmental Earth Sciences, 68(8): 2347—2357
- Bouchez C, Goncalves J, Deschamps P et al, 2016. Hydrological, chemical, and isotopic budgets of Lake Chad: a quantitative assessment of evaporation, transpiration and infiltration fluxes. Hydrology and Earth System Sciences, 20(4): 1599–1619
- Coenders-Gerrits A M J, van der Ent R J, Bogaard T A *et al*, 2014. Uncertainties in transpiration estimates. Nature, 506(7487): E1-E2
- Cole J J, Prairie Y T, Caraco N F *et al*, 2007. Plumbing the global carbon cycle: Integrating inland waters into the terrestrial carbon budget. Ecosystems, 10(1): 172–185
- Craig H, Gordon L I, 1965. Deuterium and oxygen-18 variation in the ocean and the marine atmosphere. In: Tongiorgi E ed. Stable Isotopes in Oceanographic Studies and Paleotemperatures. Pisa, Italy: Lab Geol Nucl, 277–374
- Dansgaard W, 1964. Stable isotopes in precipitation. Tellus, 16(4): 436-468
- Dincer T, 1968. The use of oxygen 18 and deuterium concentrations in the water balance of lakes. Water Resources Research, 4(6): 1289–1306
- Elmarami H, Meyer H, Massmann G, 2017. Combined approach of isotope mass balance and hydrological water balance methods to constrain the sources of lake water as exemplified on the small dimictic lake Silbersee, northern Germany. Isotopes in Environmental and Health Studies, 53(2): 184–197
- Evaristo J, Jasechko S, McDonnell J J, 2015. Global separation of plant transpiration from groundwater and streamflow. Nature, 525(7567): 91-94
- Farquhar G D, Ehleringer J R, Hubick K T, 1989. Carbon isotope discrimination and photosynthesis. Annual Review of Plant Physiology and Plant Molecular Biology, 40: 503—537
- Fontes J C, Boulange B, Carmouze J P et al, 1979. Preliminary oxygen-18 and deuterium study of the dynamics of Lake Titicaca. In: Isotopes in Lake Studies. Vienna: International Atomic Energy Agency, 207—229
- Gao J, Yao T, Joswiak D, 2014. Variations of water stable isotopes (delta O-18) in two lake basins, southern Tibetan Plateau. Annals of Glaciology, 55(66): 97–104

- Gat J R, 1970. Environmental isotope balance of Lake Tiberias. In: Isotopes in Lake Studies. Vienna: International Atomic Energy Agency, 109—127
- Gat J R, Bowser C J, Kendall C, 1994. The contribution of evaporation from the Great Lakes to the continental atmosphere: estimate based on stable isotope data. Geophysical Research Letters, 21(7): 557-560
- Gibson J J, 2002. Short-term evaporation and water budget comparisons in shallow Arctic lakes using non-steady isotope mass balance. Journal of Hydrology, 264(1-4): 242-261
- Gibson J J, Birks S J, Jeffries D *et al*, 2017. Regional trends in evaporation loss and water yield based on stable isotope mass balance of lakes: The Ontario Precambrian Shield surveys. Journal of Hydrology, 544: 500–510
- Gibson J J, Birks S J, Yi Y *et al*, 2016a. Stable isotope mass balance of fifty lakes in central Alberta: Assessing the role of water balance parameters in determining trophic status and lake level. Journal of Hydrology: Regional Studies, 6: 13-25
- Gibson J J, Birks S J, Yi Y, 2016b. Stable isotope mass balance of lakes: a contemporary perspective. Quaternary Science Reviews, 131: 316—328
- Gonfiantini R, 1986. Environmental isotopes in lake studies. In: Fritz P, Fontes J C H eds. Handbook of Environmental Isotope Geochemistry. Elsevier: Amsterdam, 3: 113–168
- Horita J, Rozanski K, Cohen S, 2008. Isotope effects in the evaporation of water: a status report of the Craig-Gordon model. Isotopes in Environmental and Health Studies, 44(1): 23-49
- Jasechko S, Gibson J J, Edwards T W D, 2014. Stable isotope mass balance of the Laurentian Great Lakes. Journal of Great Lakes Research, 40(2): 336–346
- Jouzel J, Masson-Delmotte V, Cattani O *et al*, 2007. Orbital and millennial Antarctic climate variability over the past 800,000 years. Science, 317(5839): 793–796
- Kebede S, Travi Y, 2012. Origin of the δ^{18} O and δ^{2} H composition of meteoric waters in Ethiopia. Quaternary International, 257: 4—12
- Lee X H, Liu S D, Xiao W *et al*, 2014. The Taihu eddy flux network: an observational program on energy, water, and greenhouse gas fluxes of a large freshwater lake. Bulletin of the American Meteorological Society, 95(10): 1583–1594
- Lenters J D, Kratz T K, Bowser C J, 2005. Effects of climate variability on lake evaporation: Results from a long-term energy budget study of Sparkling Lake, northern Wisconsin (USA). Journal of Hydrology, 308(1-4): 168-195
- Liu J R, Song X F, Yuan G F *et al*, 2014. Stable isotopic compositions of precipitation in China. Tellus B: Chemical and Physical Meteorology, 66(1): 22567
- Longinelli A, Stenni B, Genoni L *et al*, 2008. A stable isotope study of the Garda lake, Northern Italy: Its hydrological balance. Journal of Hydrology, 360(1-4): 103-116
- Majoube M, 1971. Fractionnement en oxygène 18 et en deutérium entre l'eau et sa vapeur. Journal de Chimie Physique et de Physico-Chimie Biologique, 68: 1423—1436

- Merlivat L, Jouzel J, 1979. Global climatic interpretation of the deuterium-oxygen 18 relationship for precipitation. Journal of Geophysical Research, 84(C8): 5029–5033
- Priestley C H B, Taylor R J, 1972. On the Assessment of Surface Heat Flux and Evaporation Using Large-Scale Parameters. Monthly Weather Review, 100(2): 81–92
- Qian H, Wu J H, Zhou Y H *et al*, 2014. Stable oxygen and hydrogen isotopes as indicators of lake water recharge and evaporation in the lakes of the Yinchuan Plain. Hydrological Processes, 28(10): 3554—3562
- Qin B Q, Xu P Z, Wu Q L *et al*, 2007. Environmental issues of Lake Taihu, China. Hydrobiologia, 581(1): 3–14
- Russell J M, Johnson T C, 2006. The water balance and stable isotope hydrology of lake edward, Uganda-Congo. Journal of Great Lakes Research, 32(1): 77—90
- Samuelsson P, Kourzeneva E, Mironov D, 2010. The impact of lakes on the European climate as simulated by a regional climate model. Boreal Environment Research, 15(2): 113—129
- Seal II R R, Shanks III W C, 1998. Oxygen and hydrogen isotope systematics of Lake Baikal, Siberia: implications for paleoclimate studies. Limnology and Oceanography, 43(6): 1251-1261
- Steffensen J P, Andersen K K, Bigler M et al, 2008. High-resolution greenland ice core data show abrupt climate change happens in few years. Science, 321(5889): 680–684
- Tan M, 2014. Circulation effect: response of precipitation δ^{18} O to the ENSO cycle in monsoon regions of China. Climate Dynamics, 42(3—4): 1067—1077
- Taniguchi M, Nakayama T, Tase N et al, 2000. Stable isotope studies of precipitation and river water in the Lake Biwa basin, Japan. Hydrological Processes, 14(3): 539–556
- Verpoorter C, Kutser T, Seekell D A *et al*, 2014. A global inventory of lakes based on high resolution satellite imagery. Geophysical Research Letters, 41(18): 6396–6402
- Vogt H J, 1976. Isotopentrennung bei der Verdunstung von Wasser, Staatsexamensarbeit. Heidelberg: Master Dissertation of Institut fur Umweltphysik
- Wang W, Xiao W, Cao C *et al*, 2014. Temporal and spatial variations in radiation and energy balance across a large freshwater lake in China. Journal of Hydrology, 511: 811—824
- Wassenaar L I, Athanasopoulos P, Hendry M J, 2011. Isotope hydrology of precipitation, surface and ground waters in the Okanagan Valley, British Columbia, Canada. Journal of Hydrology, 411(1-2): 37-48
- Xiao W, Lee X H, Hu Y B *et al*, 2017. An experimental investigation of kinetic fractionation of open-water evaporation over a large lake. Journal of Geophysical Research, 122(21): 11651—11663
- Xiao W, Wen X F, Wang W et al, 2016. Spatial distribution and temporal variability of stable water isotopes in a large and shallow lake. Isotopes in Environmental and Health Studies, 52(4-5): 443-454
- Xu X Y, Zhang R D, Xue X Z et al, 1998. Determination of

evapotranspiration in the desert area using lysimeters. Communications in Soil Science and Plant Analysis, 29 (1-2): 1-13

- Yao T D, Masson-Delmotte V, Gao J *et al*, 2013. A review of climatic controls on δ^{18} O in precipitation over the Tibetan Plateau: Observations and simulations. Reviews of Geophysics, 51(4): 525–548
- Zhao L, Jin J M, Wang S Y *et al*, 2012. Integration of remote-sensing data with WRF to improve lake-effect precipitation simulations over the Great Lakes region. Journal of Geophysical Research, 117(D9): D09102

Zimmermann U, 1979. Determination by stable isotopes of underground inflow and outflow and evaporation of young artificial groundwater lakes. In: Isotopes in Lake Studies. Vienna: International Atomic Energy Agency, 87–94

- Zimmermann U, Ehhalt D H, 1970. Stable isotopes in the study of the water balance of Lake Neusiedl, Austria. In: Isotopes in Hydrology. Wien: International Atomic Energy Agency, 129—138
- Zuber A, 1983. On the environmental isotope method for determining the water balance components of some lakes. Journal of Hydrology, 61(4): 409-427

COMPARISON OF USING HYDROGEN AND OXYGEN ISOTOPES IN TRACING WATER EVAPORATION IN TAIHU LAKE

XIE Cheng-Yu¹, XIAO Wei^{1, 2}, XU Jing-Zheng³, ZHU Shan-Xian⁴, HU Yong-Bo¹, LI Xu-Hui¹

Yale-NUIST Center on Atmospheric Environment, Nanjing University of Information Science and Technology, Nanjing 210044, China;
 Jiangsu Collaborative Innovation Center of Atmospheric Environment and Equipment Technology, Nanjing University of Information Science and Technology, Nanjing 210044, China;
 Jiangsu Radio Scientific Institute Co., LTD, Wuxi 214073, China;
 Department of Earth System Science, Tsinghua University, Beijing 100084, China)

Abstract Hydrogen and oxygen isotopes are widely used in the studies on the hydrologic cycle. In this study, we compared the performance of using H^2HO and $H_2^{-18}O$ compositions to track water evaporation in Taihu Lake and its tributary rivers, analyzed the spatial pattern and temporal variability and their controlling factors, and investigated the isotopic enrichment mechanism. Based on the isotopic mass balance model, we simulated the evaporation over the lake and evaluated the appropriateness of kinetic fractionation factors. The results show that, in space, the hydrogen and oxygen isotopes of Taihu Lake water and river water are more concentrated in the south, especially in the southeast, but are more depleted in the northern region, which is controlled mainly by the direction of water flow, because the southeastern part of the lake experienced longer and stronger evaporation so more isotopes were accumulated there; in the season, lake water isotope is more depleted in the winter but more abundant in spring and summer. The evaporation of Lake Taihu in 2015 was better estimated using hydrogen isotope as the tracer (880 mm) than oxygen isotope tracer (690 mm) that underestimated. Traditional studies on lake water evaporation using a kinetic fractionation factor may lead to a significant underestimation of evaporation, and oxygen stable isotope is more sensitive to determine the kinetic fractionation factor. In hydrogen stable isotope fractionation, the equilibrium fractionation effect is dominant, so H^2HO has less influence on the parameterization scheme of the kinetic fractionation factor and is more stable in practical application. The results of this study demonstrate the importance of using appropriate kinetic fractionation factors in stable-isotope hydrology studies. Taihu Lake; evaporation; H²HO; H₂¹⁸O; isotopic mass balance model; kinetic fraction factor ε_k Key words