利用多轴差分吸收光谱技术反演对流层 NO₂

徐晋,谢品华*,司福祺,窦科,李昂,刘 宇,刘文清

中国科学院安徽光学精密机械研究所环境光学与技术重点实验室, 安徽 合肥 230031

摘 要 介绍了基于多轴差分吸收光谱技术(MAX DOAS) 反演对流层 NO₂ 的方法。利用差分吸收光谱技术(DOAS),扣除太阳夫琅和费结构及 Ring 效应的影响,拟合得到了大气中 NO₂ 的差分斜柱浓度 dSCD,结合不同观测方向的测量结果分析得到了对流层大气中 NO₂ 的差分斜柱浓度($\Delta S CD$),结合辐射传输模型 SCIATRAN 计算得到了大气质量因子(AMF),并进一步计算得到了对流层 NO₂ 的垂直柱浓度(VCD)信息。为确保数据的准确性和可比性,将计算结果与长光程差分吸收光谱仪(LP DOAS)的测量结果进行对比,二者具有较好的一致性,其相关系数 R^2 分别为 0 940 27 和 0 969 24。

关键词 大气光学; 对流层垂直柱浓度; 多轴差分吸收光谱技术; 大气质量因子 中图分类号: 0433 4 文献标识码: A **DOI**: 10 3964/j issn 1000 0593(2010) 09 2464 06

引 言

随着全球工业化速度的加快和人口的增多,大气环境问 题日渐突出。NO₂ 是一种棕褐色、有刺激性气味并且具有很 强腐蚀作用的气体,在空气中浓度很低,属于一种痕量气 体。虽然 NO₂ 含量很低,但却在大气的光化学过程中起着重 要的作用,对环境和人类生活有着非常重要的影响,测量大 气中 NO₂ 的浓度对于控制城市中的大气污染有着极其重要 的意义。

当前用于测量 NO₂ 的设备很多,包括点式化学发光测 量法、长光程主动差分光学吸收光谱法等,但他们都只是测 量近地面 NO₂ 的浓度,无法得到整个对流层大气中的 NO₂ 浓度分布信息。多轴差分吸收光谱仪(multi axis differential optical absorption spectroscopy, MAX DOAS) 是基于被动 DOAS 原理的一种大气痕量气体测量的仪器,以太阳散射光 为光源,利用 Lambert Beer 定律能够测量整层 NO₂ 的浓度 分布,结合不同的离轴角度还能得到对流层 NO₂ 的速度 分布,结合不同的离轴角度还能得到对流层 NO₂ 的垂直柱 浓度信息及廓线信息。最早的地基 MAX DOAS 出现在 Mill er 等^[1] 在格陵兰的实验中,真正意义上的 MAX DOAS 于 2001 年春出现在了测量高速公路边 NO₂ 排放和变化中^[2] 和 Hömninger 在北极地区开展的 BrO 及其垂直分布研究中^[3]。 目前地基 MAX DOAS 技术主要用于边界层痕量气体(如 NO₂, SO₂, BrO 等) 柱浓度和廓线研究、大气气溶胶研究^[4] 以及火山的排放研究等。

本文中利用自己研制的地基 MAX DOAS 在北京奥运期 间对奥运场馆附近 NO₂ 的测量数据,利用多轴差分吸收光 谱技术结合辐射传输模型 SCIATRAN 计算得到了对流层 NO₂ 垂直柱浓度信息;将测量结果分别与安装在同一站点的 LP DOAS 结果和 OMI 结果进行了对比,对比的一致性说明 了利用多轴差分吸收光谱技术获取对流层 NO₂ 垂直柱浓度 的可行性。

1 原 理

被动 DOAS 技术是以太阳光为光源,利用气体分子对太 阳光辐射的特征吸收对 气体进行定性、定量测量的一种光谱 探测技术。入射光经过气体吸收和散射衰减后的光强和原始 光强的定量关系可由 Lambert-Beer 定律给出

$$\ln\left[\frac{I(\lambda)}{I_0(\lambda)}\right] = -\sigma(\lambda) \int_0^L c(s) \,\mathrm{d}s \tag{1}$$

其中, $I(\lambda)$ 为经过气体吸收和散射后的光谱强度, $I_0(\lambda)$ 为光 的原始强度(或称参考光谱强度), $o(\lambda)$ 是气体在波长 λ 处的 吸收截面, L 是入射光穿过大气的路径长度, c(s) 是气体浓 度。

由于大气中存在多种气体的吸收、瑞利散射和米散射,

收稿日期: 2009 12-12, 修订日期: 2010 03 16

作者简介:徐晋, 1981年生, 中国科学院安徽光学精密机械研究所博士研究生 e mail: jxu@ aiofm. ac. cn

* 通讯联系人 e mail: phxie@ aiofm.ac.cn

© 1994-2010 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net

基金项目:国家自然科学基金项目(40805015),国家高技术研究发展计划(863)项目(2006AA06A303)和中国科学院知识创新工程重大项目 (kzex Fyw-06 01)资助

如果定义; 气体的柱浓度

$$S_j = \int c(s) \mathrm{d}s$$

则方程(1)可写为

$$\ln\left[\frac{I(\lambda)}{I_0(\lambda)}\right] = -\sum_{j} \sigma_j(\lambda) S_j - \sigma_{\text{Ray}}(\lambda) S_{\text{Ray}} - \sigma_{\text{Mie}}(\lambda) S_{\text{Mie}}(2)$$

o, 表示气体; 的吸收截面。由于瑞利散射和米散射引起的光 强衰减随波长为"慢变化",因此将测量到的光谱进行高通数 字滤波,即可除去光谱中的慢变化,再经过低通滤波,可减 少高频噪声的影响,最终得到差分光学厚度 $\tau(\lambda)$

$$T(\lambda) = \ln \frac{I(\lambda)}{I_0(\lambda)} = -\sum_j \sigma_j(\lambda) S_j$$
(3)

最后将标准拟合参考光谱(实验室精确测定的气体的标准光 谱)与处理后得到的差分吸收光谱进行最小二乘拟合,可同 时获得多种气体的柱浓度 S_i 。

地基 MAX DOAS 技术是被动 DOAS 技术的一种,它通 过测量天顶方向和几个离轴方向的大气吸收光谱来获取大气 中污染气体的空间分布。在监测过程中,反射镜指向正北, 通过步进电机带动反射镜分别转至 5°, 10°, 15°, 20°和 90°完 成一个测量循环,从而实现对不同角度的测量,图1所示为 MAX DOAS 的原理示意图。



实验系统 2

图 2 所示为地基 MAX DOAS 系统的结构示意图,它主 要由棱镜、望远镜、光纤、光谱仪、控制电机、计算机等组 成。实验中光谱仪温度控制在 25 ℃, 它能测量的光谱范围 为 290~407 nm, 分辨率为 0 6 nm。每次测量平均 100 次, 并可根据光谱强度的大小、自动调整积分时间、以得到较好 的信噪比。在每个角度测量完成以后、电机驱动望远镜后方 的挡光板挡住光路,进行背景测量。最终测量得到的光谱数 据通过一条 USB 线传输至控制计算机中存储并计算,得到 NO₂的浓度信息。

实验数据处理 3

3.1 光谱数据处理

在数据处理时需要对太阳辐射的特征结构、大气效应等 进行处理,以准确获得污染气体的斜柱浓度,主要考虑的是

hina Academic Journal Electronic



Fig 2 Experimental setup of ground based MAX DOAS

太阳夫琅和费结构的去除和 ring 效应的修正。太阳夫琅和费 结构是由于太阳光球原子的选择性吸收和发射引起的。在紫 外/可见波段的太阳散射光中占有重要的地位[3],会给污染 气体的反演造成很大影响, 因此必须去除。 一般 采用测量光 谱除以夫琅和费参考光谱的方法进行去除。ring 效应是光在 大气中传输的过程中、由于大气分子的旋转拉曼散射而造成 的夫琅和费结构变浅的现象[6],如果不去除,将无法完全去 除夫琅和费结构对反演结果的影响、从而造成较大偏差、尤 其是对于浓度较低的污染气体。本文中利用 Fish 的方法获 取 ring 光谱结构^[7], 然后将其作为一种气体截面参与气体浓 度的反演。将测量到的光谱数据利用 DOAS 方法进行计算, 这里选用 2008 年 8 月 16 日中午 12 点的一条 90° 方向的测量 光谱为夫琅和费参考谱,即 I₀。在反演时,参与拟合的痕量 气体包括 NO₂ 和 O₄,选用 294 K 的 NO₂ 吸收截面^{8]}以及 O_4 吸收截面^[9],在拟合前先将高分辨吸收截面跟仪器函数 进行卷积, 仪器函数通过 334 nm 处的一个汞的发射峰确定。 图 3 所示为选取的 8 月 22 日 15 点 08 分的一条测量光谱进 行反演计算的例子,实线表示各种吸收截面,虚线表示测量 光谱中的吸收。

为了得到较好的拟合结果和较低的剩余噪声,选取360 ~ 390 nm 波段进行拟合计算,得到 NO₂ 的差分斜柱浓度 dSCD 为 1 16 × 10¹⁷ molec • cm⁻²、剩余噪声约为 5 4 × 10^{-3}

利用 DOAS 方法将所有角度的测量光谱进行拟合计算, 就得到了 NO₂ 的差分斜柱浓度 dSCD 的时间序列图, 如图 4 所示。图中给出的是8月8日、8月9日、8月13日、8月17 日、8月23日和8月24日共6天的计算结果。以8月17日 结果为例, 如图 4(b), 从图中可以看出, 较小角度下的测量 结果比较大角度下要大,最大差值5°结果比90°结果高约4~ 5倍,这是由于在一个循环中dSCD是NO。浓度沿整个光程 积分的结果, 而在较小角度下光穿过大气的路径比较长, 其 测量结果也就是在这个较长路径上浓度的积分值。

3 2 对流层 NO₂ 的垂直柱浓度 VCD 的获取

利用上面方法得到的 NO2 dSCD 结果包含了对流层吸收 和平流层吸收两部分信号,由于本文讨论的是对流层 NO, 因此必须去除平流层吸收。由于在每一个循环中都有一个 Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net



Results for MAX DOAS in five directions, the results of 8, 9, 13, 17, 23 and 24 August were shown Fig 4

90°方向的测量谱, 而该角度上测量的结果相比其他角度而 言,对流层 NO2 吸收信号较弱,而在太阳天顶角近似不变的 情况下、平流层吸收对各个角度基本相同じ,所以利用其他 非90°方向的测量结果减去90°方向的测量结果,便得到了对 流层 NO₂ 的差分斜柱浓度 △SCD, 它仅仅反映对流层 NO₂ 浓度的变化情况。即 6月99年-2010 China Academic Journal Electronic Publishing

$$\Delta SCD = dS CD_{\alpha \neq 90} - dS CD_{\alpha = 90}$$
(4)

垂直柱浓度 VCD 与 △SCD 之间满足关系式

$$VCD = \Delta SCD (\lambda, \vartheta, \alpha, \phi) / \Delta AMF$$
 (5)

式中: ϑ 为太阳天顶角, α 为望远镜仰角, ϕ 为相对方位角, AMF 为大气质量因子。为了将 $\triangle SCD$ 转换为 VCD, 需要计 AMF ights reserved. http://www.cnki.net

本文采用辐射传输模型 SCIAT RAN^[10] 计算了大气质量 因子AMF。云的存在对痕量气体反演及AMF 的计算有很大 影响^[11],在本文的计算中,选取了 6个无云天气情况下的结 果进行计算。气溶胶消光系数廓线是最重要的影响因素,在 计算时分三段得到气溶胶消光系数廓线: 1 500 m 以上取 LOWT RAN 数据库中的结果作为背景,500~1 500 m 高度 范围内取安装于同一站点的激光雷达的测量结果,500 m 以 下范围内对气溶胶消光廓线进行了指数关系假设;同时输入 数据库中对应的北纬 4^S 地区的 NO₂ 廓线,并参考 LP DOAS 测量结果对其进行了修正,如图 5(b)所示;结合当地 的经纬度、海拔等地理信息,代入模型进行计算。图 5(a)所 示为计算的不同的太阳天顶角下 5 个角度的 *AMF* 值。



Fig 5 AMF results under different solar zenith angles calculated with SCIATRAN (a), NO₂ profile used in calculation (b)

由式(5)结合计算得到的对流层 NO₂ 差分斜柱浓度 $\triangle SCD 和 AMF$,计算得到了8月8日、8月9日、8月13日、 8月17日、8月23日和8月24日共6天的从6点到18点期 间的 NO₂ 垂直柱浓度,如图6所示。在计算中,利用S, 10, 15°和 20°4 个角度得到的差分斜柱浓度分别计算了
 NO₂的垂直柱浓度,从结果可以看出,4 个角度得到了比较
 一致的结果,由于 NO₂ VCD 跟观测方式无关,这也说明了
 AMF 计算的正确性。



Fig 6 NO₂ VCDs calculated for six days (8, 9, 13, 17, 23 and 24 August)

在获取对流层 NO₂ VCD 时,误差来源大致可分为 3 部 分:系统误差、DOAS 计算误差和辐射传输模型计算误差。 其中系统误差主要包括系统电子噪声误差和仪器函数误差, 其大小约为 0 8%;DOAS 计算误差包括参考光谱、吸收截 面、拟合波段的选取以及最小二乘法计算等引入的误差,其 Bremen University);辐射传输模型计算中的误差主要是在 计算 *AMF* 时选取的不同的气溶胶模式、太阳天顶角、痕量 气体廓线等引入的,约为 5%^[12]。

3 3 计算结果的对比验证

为确保数据的正确性和可比性,将计算得到的对流层

大小约为 9.75% (可参考 Macro Bruns 2004 的博士论文— NO₂ VCD 结果跟安装在同一站点的一台主动长光程差分吸 © 1994-2010 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net 收光谱仪(LP DOAS)进行对比。将 LP DOAS 测量结果转换 为边界层(边界层高度参考安装在同一站点的激光雷达数据) 内 NO₂ VCD, 然后选取8月15日和8月23日的测量结果小时均值进行对比, 如图7所示。



由于 MAX DOAS 测量的是整个对流层 NO₂ VCD 结果, 而 LP DOAS 的结果是 假定的均匀边界层内的 NO₂ VCD,因 此 MAX DOAS 测量结果要偏高,如图 8 所示,但在 15 日上 午和 23 日下午却出现了反常,这可能是由于在上下班交通 高峰期繁重的交通排放使得边界层内 NO₂ 浓度迅速升高所 致。从一天的变化趋势来看,MAX DOAS 测量结果与 LP DOAS 测量结果具有比较好的一致性,二者都观测到了一天 中上下班期间出现的 NO₂ 高值现象。这也说明,在这段时间 里 MAX DOAS 测量的 NO₂ 结果主要受地面活动影响,自由 对流层大气对其影响不大。将二者结果进行相关性分析,其 相关系数 R² 分别为 0.940 27 和 0.969 24。

4 结 论

作为一种光学遥测手段, MAX DOAS 以其实时、在线、 多种气体同时测量等优点, 更加符合未来环境监测仪器的发 展趋势。本文利用多轴差分吸收光谱技术结合安装在北京奥 运场馆附近的一台 MAX DOAS 在奥运期间的测量数据分析 得到了对流层 NO₂ 的垂直柱浓度信息,并将计算结果跟安 装在同一站点的 LP DOAS 进行了对比, 对比结果显示出二 者有较好的一致性, 这充分说明了利用多轴差分吸收光谱技 术获取对流层 NO₂ 的可行性。

参考文献

- [1] Miller H L, Weaver A, Sanders R W, et al Tellus B, 1997, 49(5): 496.
- [2] Friedeburg C, Pundt I, Mettendorf K U, et al. Atmospheric Environment, 2005, 39(5): 977.
- [3] Hönninger G, Platt U. Atmospheric Environment, 2002, 36(15): 2481.
- [4] SI Fur qi, XIE Pirr hua, LIU Jiar guo, et al (司福祺, 谢品华, 刘建国, 等). Spectroscopy and Spectral Analysis (光谱学与光谱分析),
 © 19984-28(10) Chilla Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net

- [5] Hönninger G, von Friedeburg C, Platt U. Atmos. Chem. Phys., 2004, 4: 231.
- [6] Grainger J F, Ring J. Nature, 1962, 193: 762.
- [7] Wagner T, Chance K, Frie U, et al. Proc. of the 1st DOAS Workshop, Heidelberg, 13 14 September, 2001. 1.
- [8] Vandaele A C, Hermans C, Simon P C, et al. J. Quant. Spectrosc. Radiat. Transfer., 1998, 59: 171.
- [9] Greenblatt G D, Orlando J J, Burkholder J B, et al. J. Geophys. Res., 1990, 95: 18577.
- [10] Rozanov A, Rozanov V, Burrow J D, et al. J. Quant. Spectros. Radiat. Transfer., 2001, 69: 491.
- [11] Wang P, Stammes P, Boersma F. Proceedings of Atmospheric Science Conference. Published on CDROM, ESRIN, Frascati Italy, 2006.
 72.

Retrieval of Tropospheric NO₂ by Multi Axis Differential Optical Absorption Spectroscopy

XU Jin, XIE Pirr hua * , SI Fur qi, DOU Ke, LI Ang, LIU Yu, LIU Werr qing

Key Laboratory of Environmental Optical & Technology, Anhui Institute of Physical Science, Chinese Academy of Sciences, Hefei 230031, China

Abstract A method of retrieving NO₂ in troposphere based on Multi Axis Differential Optical Absorption Spectroscopy (MAX DOAS) was introduced. The differential slant column density (dSCD) of NO₂ was evaluated by Differential Optical Absorption Spectroscopy (DOAS), removing the Fraunhofer structure and Ring effect. Combining the results of different observing directions, the tropospheric NO₂ differential slant column density (ΔSCD) was evaluated, and the air mass factor (AMF) was calcur lated with the radiative transfer model SCIATRAN and the tropospheric NO₂ vertical column density (VCD) was retrieved. To ensure the accuracy of the results, it was compared with the results of long path differential optical absorption spectroscopy (LP DOAS), a good accordance was shown with the correlation coefficients of 0 940 27 and 0 969 24.

Keywords Atmospheric optics; Tropospheric vertical column density; Multiaxis differential optical absorption spectroscopy; Air mass factor

(Received Dec. 12, 2009; accepted Mar. 16, 2010)

* Corresponding author