

И. КЛЕСМЕНТ, Нейла ЛИЛЛЕП, Эда УРМЕТ

ГЕОХИМИЯ ПОЧВЕННЫХ ЛИПОИДОВ С ТОЧКИ ЗРЕНИЯ ХИМИКОВ

В настоящей работе представлены результаты продолжения исследований состава углеводов почвы. Приводятся также данные по жирнокислотной части почв. В нашем прежнем сообщении [1] было показано, что почвенные углеводороды с поля вблизи пос. Люганузе (Кохтла-Ярвеский р-н) имеют своеобразный состав: для *n*-парафинов характерно бимодальное распределение, в пробах летних месяцев много низкокипящих углеводородов ($<C_{18}$) и относительно мало длинноцепочечных парафинов с большим и нечетным числом углеродных атомов (C_{29} , C_{31} , C_{33}), которые, по литературным данным, являются главными компонентами почвенных углеводов.

Одновременно (1975) были исследованы почвы из других местностей, в которых был другой, более обычный состав углеводов. Для накопления большего количества экспериментального материала в 1976 и 1977 гг. проводился отбор проб из трех почвенных сред, сильно различающихся по составу: 1) садовая почва с территории г. Кивиыли, 2) строительный песок (оттуда же), 3) лесная почва из дер. Васкяла Харьюсского р-на. В отличие от других проб, песок до отбора первой пробы был пропитан противозерозионным средством — нэрозином (средняя фракция сланцевой смолы). Это было связано с целью параллельно проводимой работы по исследованию превращения нэрозина на открытом воздухе. Необходимо отметить, что наличие нэрозина в песке на результаты настоящей работы (определение углеводородного и жирнокислотного состава липоидов) несколько не повлияло.

Отбор проб и их анализ проводился так же, как в [1]. Пробы отбирались в последней декаде каждого месяца (№ пробы в таблице соответствует номеру месяца взятия пробы). Липонды экстрагировались смесью спирта и бензола и разделялись на группы способом препаративной тонкослойной хроматографии [2]. Из другой части экстракта омылением спиртовой щелочью выделялись кислоты. Выходы и групповые составы липоидов представлены в таблице. Индивидуальный состав углеводов определялся газохроматографически на аппарате Хром-4, состав карбоновых кислот — на ЛХМ-8МД-5 с использованием неподвижных фаз различной полярности.

Для общей характеристики липоидов устанавливался их элементный состав и снимались ИК-спектры. Элементный состав почвенных липоидов не зависит от месяца отбора пробы. Липонды садовой почвы содержали (вес. %): С — 74,2—75,8, Н — 9,0—9,8, гетероэлементы — 14—16. Состав липоидов полевой почвы, исследованных нами ранее [1]: С —

Групповой состав почвенных липоидов

Месяц отбора пробы	Выход. вес. %	Алифатические углеводороды	Алкилбензолы	Полициклическая ароматика	Нейтральные гетероатомные соединения	Карбоновые кислоты
Садовая почва						
V	0,663	8,3	2,1	4,5	45,0	40,1
VI	0,665	7,3	7,4	6,5	41,3	37,5
VII	0,700	2,8	0,6	0,8	53,3	24,2
VIII	0,662	5,0	0,9	2,9		91,2
IX	0,650	9,5	3,9	6,0		80,6
X	0,604	4,4	2,2	3,7	49,8	39,9
Строительный песок, перемешанный с нэрозином						
V	0,184	9,7	4,8	4,5		81,0
VI	0,120	10,7	4,4	5,0		79,9
VII	0,079	17,6	4,0	6,2		72,2
VIII	0,105	4,1	4,0	1,6	62,9	27,4
IX	0,080	21,2	7,3	3,9		67,6
X	0,068	9,5	4,9	5,5	54,7	25,4
XI*	0,055	10,7	6,2	4,2	43,9	35,0

* Песок без нэрозина.

72,6—73,3, Н — 10,8—11,5, гетероэлементы — 15—16. Почвенные липоиды более южных районов СССР, выделенные из черноземов и красноземов [3], содержат углерода и водорода меньше, а гетероэлементов больше, чем исследованные нами.

Некоторые данные о составе почвенных липоидов можно получить также по их ИК-спектрам. Спектры всех исследованных проб похожи. Широкая, но малоинтенсивная полоса поглощения в области 3400—3100 $см^{-1}$ отвечает колебаниям водородной связи (ОН-группы). Серия полос в диапазоне 2918—2850, 1480, 1400—1380 $см^{-1}$ отвечает колебаниям СН-группы, а также симметричным и асимметричным колебаниям $СН_2$ - и $СН_3$ -групп. Характерная полоса в области 720 $см^{-1}$ соответствует колебаниям цепей $(СН_2)_n$, где $n > 4$. Для всех спектров характерны интенсивные полосы 1710—1730 $см^{-1}$, лежащие в области поглощения карбоксильных и карбонильных групп. Судя по ИК-спектрам, липоиды характеризуют алифатические структуры и кислородсодержащие функциональные группы.

Содержание липоидов в садовой почве в течение вегетационного периода изменяется мало (см. таблицу). Их концентрация (0,6—0,7%) в несколько раз больше, чем в полевой почве (0,08—0,12%) [1]. Но концентрация алифатических углеводородов в экстракте (4—10%) в несколько раз ниже, чем в полевых условиях (25—35%). Учитывая выходы липоидов и содержание углеводородов в них, оказывается, что концентрация парафинов в садовой и полевой почве одинакова. Содержание липоидов садовой почвы повышено за счет полярных соединений, значительную долю которых составляют кислоты. Количество липоидов в песке, в котором гумус и фотосинтезирующая растительность отсутствуют, в десять раз меньше, чем в садовой почве; оно составляет после вычета нэрозина 0,05—0,07%.

Состав почвенных парафинов по месяцам представлен на рис. 1. Он существенно отличается от состава, который был установлен для парафинов полевой почвы [1]. Парафины садовой почвы имеют исключи-

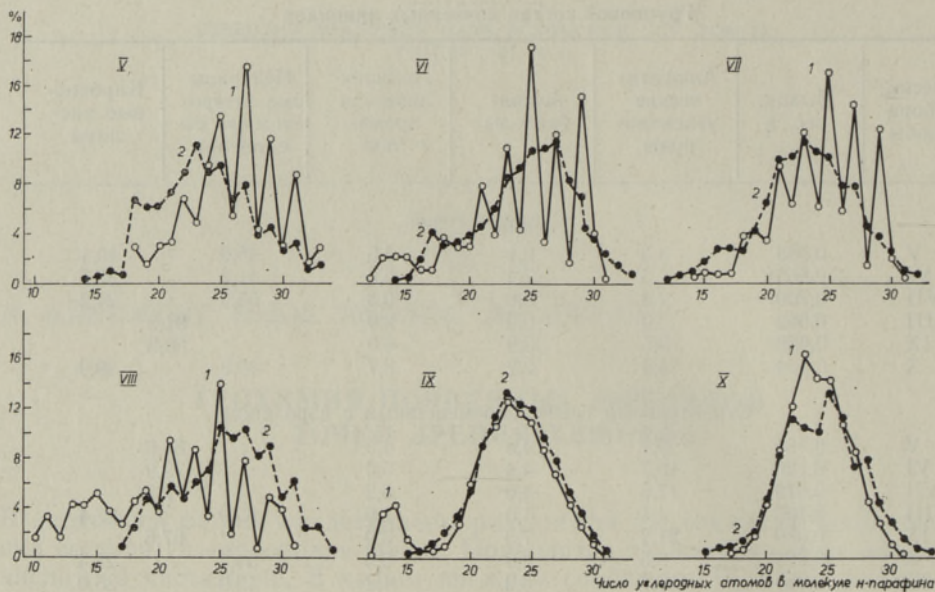


Рис. 1. Сезонное изменение состава почвенных *n*-парафинов. V—X соответствуют очередным номерам месяцев отбора проб (см. таблицу); 1 — парафины садовой почвы, 2 — парафины песка.

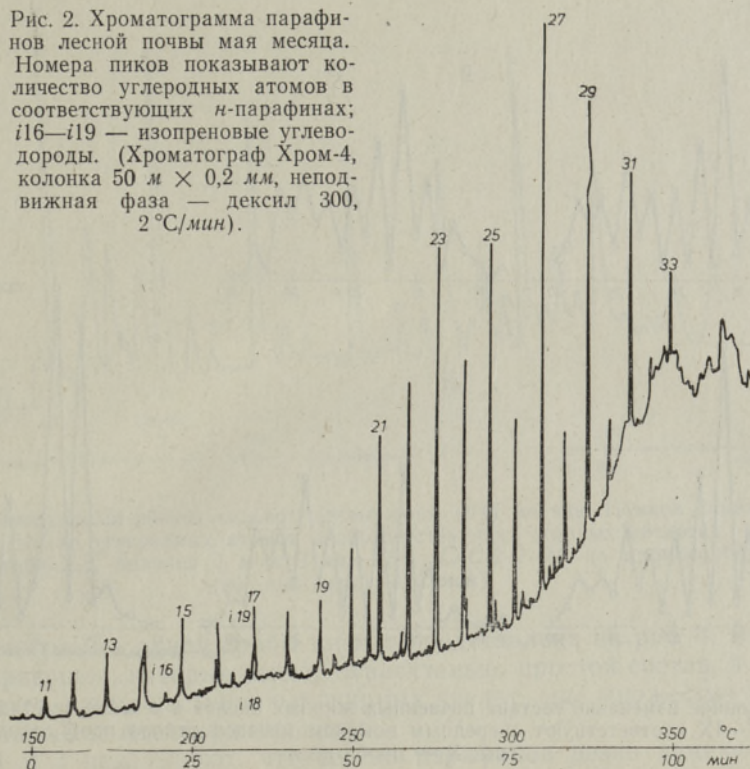
тельно нормальное строение, изопреновые углеводороды присутствуют в следовых количествах, гомологов с низким молекулярным весом ($<C_{20}$) мало, главные компоненты — C_{23} , C_{25} , C_{27} и C_{29} , состав парафинов летом изменяется незначительно, но с конца сентября — коренным образом. Все эти показатели не были характерны для полевых углеводородов.

Углеводороды песка, в отличие от других липоидов, имеют невысокую «нечетность», которая осенью полностью исчезает. Самое интересное явление — то, что осенью углеводороды в песке и садовой почве имеют точно совпадающий состав и одинаково низкий коэффициент «нечетности» (КН — соотношение концентраций парафинов с нечетным и четным числом атомов углерода).

Происхождение почвенных парафинов уже обсуждалось при исследовании полевых углеводородов [1]. Углеводороды с высоким КН образуются в высших фотосинтезирующих растениях, и после распада последних самые стабильные их составляющие (воски) сохраняются в почве. Углеводороды с КН, близким к единице, имеют бактериальное происхождение, в нашем случае углеродные цепи бактериальных парафинов, образующихся осенью, немного короче, чем у восковых парафинов. Основная часть содержит 21—27 атомов углерода, высшую концентрацию имеет C_{23} . Бактериальные парафины образуются также летом, на это указывает то обстоятельство, что с укорочением углеродной цепи парафинов их КН уменьшается: в период июнь—август C_{21} и C_{23} имеют средний КН — 1,9, а парафины C_{25} , C_{27} и C_{29} — 4,5. Подобное явление было отмечено также у полевых парафинов [1].

Часть парафинов, присутствующих в песке, может иметь экзогенное происхождение, так как парафины подобного состава присутствуют в выхлопных газах двигателей внутреннего сгорания и в воздухе [4, 5], где источники их образования самые различные. Парафины с КН, близким к единице, с максимумом при C_{23} установлены в эстонском горючем

Рис. 2. Хроматограмма парафинов лесной почвы мая месяца. Номера пиков показывают количество углеродных атомов в соответствующих *n*-парафинах; *i*16—*i*19 — изопреновые углеводороды. (Хроматограф Хром-4, колонка 50 м × 0,2 мм, неподвижная фаза — дексил 300, 2 °С/мин).



сланце-кукерсите [6] и в ряде других горючих сланцев [7, 8], в каменном угле [9], в гуминовых и фульвокислотах, выделенных из черноземной почвы [10]. Нами было ранее установлено, что такие бактериальные парафины присутствуют также в фульвокислотах, выделенных из каменного угля месторождения Шураб Таджикской ССР.

С апреля по октябрь были выделены липоиды из лесной почвы. Их выход составлял 0,11—0,18%, содержание в них парафинов — 5—10%. Судя по этим данным, концентрация парафинов в лесной почве в несколько раз ниже, чем в садовой и полевой почве. Парафины представлены преимущественно гомологами, имеющими длинную углеродную цепь, — типичными восковыми парафинами (рис. 2). В основном количестве парафинов изменения в течение летнего периода были незначительные, и резкого перехода к бактериальному режиму не наблюдалось. В весенних пробах лесной почвы было установлено небольшое количество *n*-1-олефинов (рис. 2), повышенную концентрацию имели C_{14} и C_{16} — гомологи с четным числом углеродных атомов. Наличие следовых количеств олефинов было обнаружено также в некоторых пробах после их длительного выдерживания (несколько месяцев) в лаборатории. В живых организмах углеводородов мало, особенно олефинов. Предполагается, что олефины образуются в результате дегидратации жирных спиртов, которые содержат четное число углеродных атомов. Такой механизм образования олефинов возможен в данном случае. Однако восковые спирты имеют более длинную углеродную цепь, чем это было установлено для олефинов. По мнению многих исследователей, процесс биологического окисления парафинов идет через дегидрирование с промежуточным образованием олефинов, которые затем окисляются до спиртов, альдегидов, кетонов и жирных кислот. Но легче окисляются

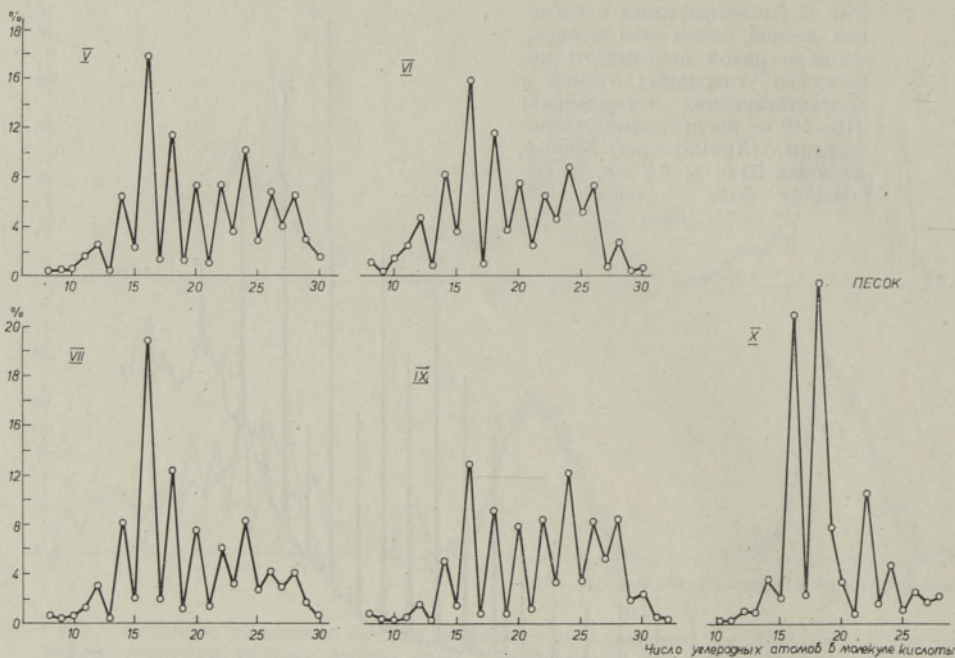


Рис. 3. Сезонное изменение состава почвенных жирных кислот в течение вегетационного периода. V—IX соответствуют очередным номерам месяцев отбора проб садовой почвы; X — проба песка.

соединения с длинной углеродной цепью, и бактериальные процессы проходят неселективно — эти показатели не согласуются с данными настоящей работы.

Вторая важная группа соединений в почвенных липоидах — жирные кислоты. Их количество превышает количество углеводов. Состав кислот по месяцам изображен на рис. 3. Кислоты, как продукты биосинтеза, представлены преимущественно «четными» гомологами. В данном случае самый интересный вопрос — генетическая связь между *n*-парафинами и жирными кислотами. Предполагается, что в организмах и в седиментах парафины образуются небологическим путем при декарбоксилировании жирных кислот. Поэтому целесообразно сравнить состав парафинов и кислот. В отличие от парафинов, кислоты представлены гомологами с более короткой цепью (C_8 — C_{32}), во всех пробах основным компонентом является пальмитиновая кислота (C_{16}), которая обычно превалирует также и в других биологических продуктах. В течение вегетационного периода состав кислот изменяется мало, изменений не наблюдается и осенью. Коэффициент четности (КЧ) — отношение кислот с четным числом углеродных атомов к кислотам с нечетным числом углеродных атомов, в отличие от парафинов, в начале гомологического ряда выше, чем в конце. Для C_{14} — C_{20} КЧ составляет 7,6, а в длинноцепочечной области C_{22} — C_{28} он равен 2,7. Учитывая, что при декарбоксилировании этот коэффициент (показатель биологического происхождения) не может увеличиваться (в длинноцепочечной области кислоты имеют $КЧ=2,7$, а парафины, соответственно, — $КН=4,5$), суммарный продукт найденных в почве кислот не может быть источником почвенных парафинов с высоким КН. Парафины бактериального происхождения, конечно, могут образоваться из длинноцепочечных кислот.

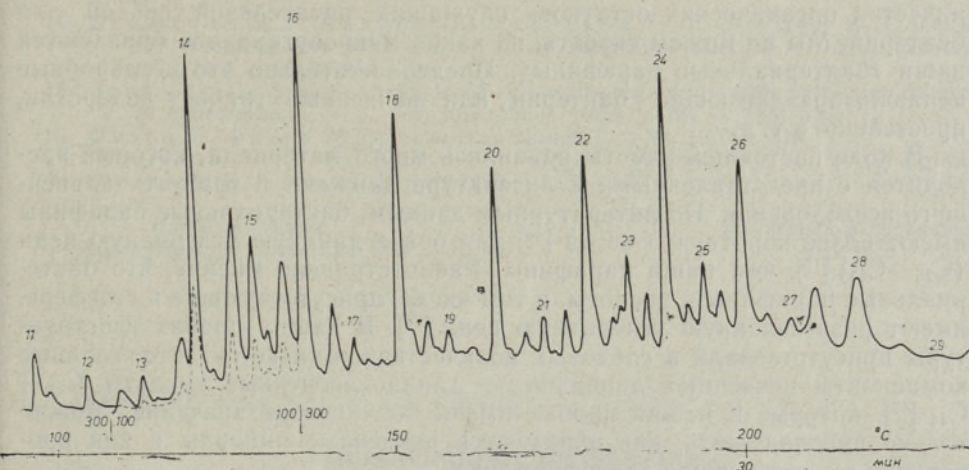


Рис. 4. Хроматограмма кислот садовой почвы июня (VI) месяца. Номера пиков показывают количество углеродных атомов в соответствующих жирных кислотах. (Хроматограф ЛХМ-8МД-5, колонка 1 м × 3 мм, 1,5% LAC-2-R-446 на хромосорбе WAW (80—100 меш.), 4 °C/мин).

Хроматограмма одной пробы кислот представлена на рис. 4. В отличие от парафинов, которые имеют относительно простой состав, в пробе присутствует, кроме насыщенных жирных кислот, еще множество соединений, которые не идентифицированы.

Рис. 1 и 3 показывают, что состав парафинов резко изменяется в сентябре, в то время, как состав кислот не меняется. Здесь необходимо все-таки учитывать, что парафины являются летучими соединениями, а кислоты находятся в составе малолетучих эфиров, которые накапливаются в почве. Вследствие этого кратковременные изменения в новой биологической продукции могут остаться незамеченными, так как мы анализируем суммарный накопленный продукт. Из-за летучести углеводов их в почве может быть значительно больше, чем показывают анализы.

Интересный состав имеют кислоты песка — 70% из них составляют самые распространенные в природе жирные кислоты: пальмитиновая и стеариновая (C₁₆, C₁₈). Кислоты имеют высокий КЧ — 9,1. Состав кислот и парафинов существенно различается, никакой непосредственной генетической связи они иметь не могут. Точно такой же состав и у кислот и парафинов, выделенных из гумусовых веществ почвы [10]. Довольно часто встречаются седименты, в битумоиде которых присутствуют кислоты с высоким КЧ, а парафины имеют более длинную углеродную цепь и низкий КН: эстонский горючий сланец [6], девонский сланец Ухтинского месторождения [8], современные осадки [11], продукты лабораторного диагенеза органического вещества [12].

Общая закономерность состоит в том, что с увеличением возраста fossilized *n*-алканов их цепи становятся короче и КН уменьшается [7, 8]. Это явление считают обусловленным катагенетическими процессами, которые протекают при повышенных температурах. Роль бактериальных процессов при образовании геоллипидов в литературе обсуждалась мало.

В настоящее время установлено [13], что после прекращения фотосинтетических процессов в холодное время количество бактерий в почве увеличивается. Это связано с попаданием в почву осенью большого ко-

личества органических остатков, служащих питательной средой для бактерий. Мы не можем сказать, из каких микроорганизмов образуются наши «бактериальные парафины». Предположительно это — аэробные целлюлозоразлагающие бактерии или почвенные грибы, водоросли, простейшие и т. д.

В ходе настоящей работы появилось много материала, который расходуется с представленными в литературе данными и требует дальнейшего исследования. По литературным данным, бактериальные парафины имеют более короткую ($<C_{20}$) [14] или более длинную углеродную цепь ($C_{25}-C_{31}$) [15], чем наши парафины. Распространено мнение, что бактериальные парафины и кислоты, в том числе, присутствующие в геосфере, имеют разветвленную углеродную цепь [16]. В наших пробах изоструктуры присутствовали в следовых количествах. Считается, что главные компоненты почвенных липоидов — длинноцепочечные кислоты $C_{22}-C_{34}$ [17], которые в наших пробах имели подчиненное значение. Можно только предположить, как образуются почвенные липоиды и как происходит их дальнейшая трансформация.

В зависимости от места взятия пробы составы липоидов существенно различались. Углеводороды и кислоты песка могли образовываться там же, но могли быть и постороннего (экзогенного) происхождения. В составе почвенных липоидов отражаются многие химические, биологические, почвенные, метеорологические и т. д. факторы, для выяснения взаимосвязи между которыми требуется дальнейшая работа.

Авторы выражают благодарность С. Салусти и Е. Бондарь за проведение газохроматографического анализа.

ЛИТЕРАТУРА

1. Клесмент И., Лиллеп Н. К геохимии почвенных углеводородов Северной Эстонии. — Изв. АН ЭССР, Хим., 1978, т. 27, № 1, с. 8—14.
2. Klèsment, I. Application of chromatographic methods for biogeochemical investigations. — J. Chromatogr., 1974, v. 95, p. 705—714.
3. Аммосова Я. М., Орлов Д. С., Садовникова Л. К. Почвенные липоиды. — В кн.: Природа органического вещества современных и ископаемых осадков. М., 1973, с. 91—101.
4. Hauser, T. R., Pattison, J. N. Analysis of aliphatic fraction of air particulate matter. — Environ. Sci. Technol., 1972, v. 6, N 6, p. 549—555.
5. Gelpi, E., Nooner, D. W., Oró, J. Ubiquiti of hydrocarbons in nature: aliphatic hydrocarbons in dust samples. — Geochim. et cosmochim. acta, 1970, v. 34, p. 421—425.
6. Уров К., Рядур А., Клесмент И., Эйзен О. Алифатические углеводороды в кукерсите и близлежащей среде. — Изв. АН ЭССР, Хим. Геол., 1976, т. 25, № 3, с. 179—186.
7. Гуляева Н. Д., Арефьев О. А., Петров А. А. Закономерности распределения нормальных и изопреноидных алканов в горючих сланцах. — Химия тв. топлива, 1977, № 6, с. 25—31.
8. Уров К. Э., Листрем А. И. Сравнительная характеристика органического вещества девонского и юрского горючих сланцев Ухтинского месторождения. — Химия тв. топлива, 1977, № 2, с. 71—77.
9. Allan, J., Douglas, A. G. Variations in the content and distribution of *n*-alkanes in a series of carboniferous vitrinites and sporinites of bituminous rank. — Geochim. et cosmochim. acta, 1977, v. 41, N 9, p. 1223—1230.
10. Schnitzer, M., Neyroud, J. A. Alkanes and fatty acids in humic substances. — Fuel, 1975, v. 54, N 1, p. 17—19.
11. Matsuda, H., Koyama, T. Early diagenesis of fatty acids in lacustrine sediments — I. — Geochim. et cosmochim. acta, 1977, v. 41, p. 777—783.
12. Johnson, R. W., Galder, J. A. Early diagenesis of fatty acids and hydrocarbons in a salt marsh environment. — Geochim. et cosmochim. acta, 1973, v. 37, p. 1943—1955.
13. Рахно П. Х. Сезонная количественная динамика почвенных бактерий. Таллин, изд. АН ЭССР, 1964.

14. Дедюхина Э. Г., Андреев Л. В., Попков Г. П., Ерошин В. К. Биосинтез углеводов алканокисляющими микроорганизмами. — Микробиология, 1972, № 4, с. 664—667.
15. Jones, J. G. Studies on lipids of soil micro-organisms with particular reference to hydrocarbons. — J. Gen. Microbiol., 1969, v. 59, p. 145—152.
16. Физер Л., Физер М. Органическая химия. Т. 2. М., 1970, с. 618.
17. Morrison, R. I. Soil lipids. — In: Organic geochemistry, ed. by G. Eglinton and M. T. J. Murphy. Berlin, 1969, p. 558—575.

Институт химии
Академии наук Эстонской ССР

Поступила в редакцию
6/II 1978

I. KLESMENT, Neila LILLEP, Eda URMET

MULLALIPIIDIDE GEOKEEMIAST

Mullaliipiidide kohta leidub kirjanduses mitmesuguseid andmeid. Käesolevas töös uuritud aiamulla põhilised *n*-parafiinid on C₂₀—C₂₉ (kõige rohkem on C₂₃); metsamullas on rohkem pikema ahelaga parafiine. Vegetatsiooniperioodil sisaldab enamik parafiine paaritud arvu süsinikuaatomeid, sügisel nende koostis ühtlustub, sest parafiine toodavad ainult bakterid. Liivas leidub ainult bakteriaalseid parafiine.

Mulla rasvhapped on lühema ahelaga kui parafiinid (C₁₀—C₃₀); põhilised homologid kõigis proovides on C₁₆ ja C₁₈. Enamik parafiine ei moodustu rasvhapetest. Mullaliipiidide koostist mõjustavad paljud tegurid.

I. KLESMENT, Neila LILLEP, Eda URMET

ON THE GEOCHEMISTRY OF SOIL LIPIDS

(An approach of chemists)

In the garden soil *n*-paraffins are mostly represented by C₂₀—C₂₉, C₂₃ prevailing, but in the forest soil paraffins have mostly a longer chain. During the vegetation period the majority of paraffins are odd carbon numbered, while in autumn their composition is levelled since paraffins are produced only by bacteria. In sand only bacterial paraffins are present.

Soil fatty acids have shorter chains than paraffins (C₁₀—C₃₀). The main homologues in all samples are C₁₆ and C₁₈. The majority of paraffins are not formed from fatty acids. The composition of soil lipids depends on many factors.