科学研究費助成事業

研究成果報告書



平成 26 年 5月 27 日現在

機関番号: 1 4 1 0 1
研究種目: 基盤研究(B)
研究期間: 2011 ~ 2013
課題番号: 2 3 3 8 0 1 4 0
研究課題名(和文)土壌圏における水分・窒素・炭素統合循環モデルの構築
研究課題名(英文)Fate and Transport of Nitrogen and Organic Matter in Soils based on a Coupled Nitro gen-Carbon Cycling Model
研究代表者
取出 伸夫(TORIDE, Nobuo)
三重大学・生物資源学研究科・教授
研究者番号:70212074
交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 15,300,000 円 、(間接経費) 4,590,000 円

研究成果の概要(和文):不飽和土中の有機物分解に伴う窒素成分の移動予測を行うために,LEACHMの窒素・炭素循環 連結モデルをPHREEQCプログラムで表現し,HP1プログラムを用いてHYDRUSと連結した.それにより,非等温の不飽和土 中の有機物分解と窒素成分の移動予測が可能となった.また,還元状態の生じる水田土に対して,湛水条件下の土カラ ム中の酸化還元電位と溶存酸素のモニタリング実験を行い,表面酸化層,還元層の発達過程を明らかにした.

研究成果の概要(英文): In order to predict the fate and transport of nitrogen in soils as a result of dec omposition of organic matter, we implemented a coupled carbon and nitrogen cycling model based on the LEAC HM code using the PHREEQC program. The carbon and nitrogen cycling model described with PHREEQC was linked with HYDRUS-1D using the HP1 code. Various nitrogen transport scenarios could be demonstrated for the app lication of organic matter to a variable-saturated soil under nonisothermal conditions. Furthermore, oxida tion-reduction potential and dissolved oxygen were monitored in a ponded saturated paddy soil column to ob serve the formation of the surface oxidation layer and the reduced layer.

研究分野:農学

科研費の分科・細目:農業工学・農業土木学・農村計画学

キーワード:土壌圏 窒素循環 炭素循環 水循環 不飽和水分移動 有機化 無機化

1.研究開始当初の背景

近年,農地への有機物連用が土壌炭素の蓄 積を促進するため温暖化緩和技術として期 待されている.しかし,有機物の多量投入は 亜酸化窒素(N₂O)発生と窒素溶脱を増加さ せる懸念がある.農地への過剰な肥料成分の 投入は, 窒素成分による地下水汚染を引き 起こしている。土壌中の窒素循環は,窒素成 分の有機化,無機化といった形態変化が土中 の炭素循環と連動して進行する現象である。 そのため、土中の窒素循環と炭素循環の連結 モデルが開発されてきた.一方,窒素成分の 溶脱は,土中水分の移動により生じる.その ため,土中の窒素循環と移動の予測のために は,窒素と炭素の連結循環モデルに加えて, 土中の水分移動モデルとの結合が必要であ る、しかし、作物の根群域である水分不飽和 帯では,降雨,灌漑,排水,蒸発,蒸散,凍 結,融解などにより,水分飽和から乾燥状態 の土中を水分が移動する極めて複雑な現象 である,窒素・炭素の連結モデルに対応した 不飽和水分移動モデルは限られている.水分 移動の適用条件が限定される場合や,開発後 のサポートが終了していて, さらなる改良が 実質上不可能な場合が多い.そのため,土中 の窒素循環と移動モデルは,不飽和水分移動 モデルとの結合が残された最も大きな課題 である.また,このモデルは,公開を前提に プログラム開発を行う必要がある.

2.研究の目的

土壌圏中の窒素は、有機態窒素の無機化、 硝化,脱窒,無機態窒素の有機化といった形 態変化を繰り返しながら循環し,土中水分の 移動に伴い溶脱により下方へと移動する、本 研究では,土中の水分溶質移動モデル,窒素 の形態変化モデル,炭素の形態変化モデルを 連結した水分・窒素・炭素統合循環モデルを 提案し,より高い精度の土中の窒素の循環と 移動予測を行う。そのために,窒素と炭素循 環を結合する C/N 比と窒素の形態変化およ び分解反応の速度定数の検討, 飽和から乾燥 領域までの不飽和透水係数の高い精度の測 定に重点的に取り組む.また,水分飽和の水 田土カラム中の窒素成分の動態に関するモ ニタリングを行う.さらに , プログラムは 公開し,幅広く現場圃場での窒素成分の動態 データを解析し,土中の窒素循環と移動現象 の体系化を図る.

3.研究の方法

本研究では,主に次の4点についての焦点 を当て,それぞれの要素に対する発展を図る.

(1) 水分・窒素・炭素統合循環モデルの構築 土中の窒素の形態変化の無機化,硝化,脱 窒に加えて,有機炭素の分解反応も一次分解 反応で表し,その上で窒素の有機化に C/N 比 を考慮した窒素・炭素の循環モデルを不飽和 水分移動モデルに組み込んだ水分・窒素・炭 素統合循環モデルを構築する.窒素・炭素循 環モデル反応は,LEACHM モデル(Hutson, 2005)に基づき PHREEQC を用いて開発する. そして,HP1 プログラムを用いて不飽和水 分・溶質移動プログラム HYDRUS との連結を 行う.

(2) 有機物分解における分解速度定数と反応パラメータの検討

ー連の有機物分解の一次分解反応定数と 諸反応パラメータを,既往の水田土を用いた 有機物分解のインキュベーション試験の NH₄ ガスの発生量の時間変化に基づき決定する. PHREEQC による窒素・炭素の循環モデルに対 して最適化プログラム(PEST)を用いて,NH₄ ガスのデータとモデルの計算値を適合する パラメータ値を決定する.

(3) 水田土カラム中の窒素移動実験

微生物活動は,土中の水分量,温度,pH,酸化還元状態(Eh)などに影響されるが,水田では畑と異なる還元状態が窒素の形態変化に影響を与える.そこで,水分飽和した水田土をアクリル円筒カラムに充填して湛水したときの,地表面付近に酸化還元電位,溶存酸素濃度,電気伝導度の経時変化を測定する.浸透水中の硝酸濃度,水分フラックスなどが異なる条件下での表面酸化層,脱窒による土の還元の進行の観察を行う.

(4) 不飽和透水係数の推定精度の向上とデ ータの蓄積

吸引法,加圧板法,水分吸脱着水ポテンシャル装置により広範囲に水分保持特性を測定した土に対して,蒸発法を用いて不飽和透水係数の逆解析による推定を行う.とりわけ, 我が国広く分布し,団粒構造の発達した黒ボク土に対して,Durnerモデルを用いて不飽和透水係数の決定を行う.

4.研究成果

(1) 水分・窒素・炭素統合循環モデル

Fig.1 は, LEACHM の炭素・窒素分解モデ ルの模式図である.





2 種類の有機物分解プール *i* (= 1, 2)中の 有機態炭素 (Org-C)は,バイオマスの炭素画 分(Bio-C),腐植の炭素画分(Hum-C), CO₂ に分解される(経路 1,2,3).

$$Org - C \rightarrow Bio - C + Hum - C + CO_2$$
 [1]

有機態炭素の分解速度は,一次分解反応 で与える.

$$\frac{dC_{\text{Org-C}i(d)}}{dt} = -k_{\text{Org}i}C_{\text{Org-C}}$$
[2]

$$\frac{dC_{\text{Org-C}i(d)}}{dt} = -k_{\text{Org}i}C_{\text{Org-C}}$$
(1)

有機物分解プール中で生成されるバイオマス は,再び有機物として分解される.分解反応 におけるそれぞれの生成割合を一定と仮定 すると,Bio-C,Hum-C,CO2の生成速度を Org-Cの分解速度で表すことができる.異なる 経路で分解と生成が生じるそれぞれの成分の 正味の変化速度は,分解速度と生成速度の 和として[2]式に基づき Org-C 濃度の関数とし て表せる.

有機態窒素(Org-N)は,バイオマスの窒素 画分(Bio-N)と腐植の窒素画分(Hum-N)に 利用される.

$$Org - N \rightarrow Bio - N + Hum - N$$
 (2)

この窒素経路の分解と生成速度は,有機物, バイオマス,腐植の C/N 比を用いて,[1]式の 有機炭素の分解,生成速度と関連づけられる. この Org-N の分解過程で,Org-N の分解によ る窒素成分の供給が Bio-N と Hum-N の生成 の要求を上回ると,余剰分は NH4 として無機 化される.逆に,供給が不足すると,土中の NH4 が有機化されて利用される.バイオマス, 腐植の C/N 比が,10 で[1]式の CO2 の生成割 合が 0.5 のとき,C/N 比 20 以上の有機物では 有機化,20 以下の有機物では無機化が生じ る.有機態窒素のそれぞれの成分の正味の 変化速度も,有機態炭素の場合と同様に Org-C の濃度の関数として表せる.

有機化が生じるとき,NH₄の利用可能量が 少なくなると,NH₄の存在量が有機物分解を 制限し,分解速度を遅くする.ここで,1日間 のNH₄の利用可能最大量として,トータル濃 度 C_{NH4} の1/10を仮定する.そして,1日間の 有機物の最大分解量 $C_{Org-Ci, \max}$ を定義する. この $C_{Org-Ci, \max}$ と[2]式の分解量の大きさに 応じて,3段階の有機化過程を定義する. [第1段階] 十分なNH₄が存在するため, C_{NH4} は有機物分解に影響を及ぼさない.

[第2段階] NH₄の存在量が少ないため,有 機物の分解速度を C_{Org-Ci, max} に減少させる.

[第3段階] さらに NH4の存在量が少ないため,アンモニアの有機化を停止させる.そして, バイオマスと腐植の生成をゼロとし,[2]式の分 解速度を 0.1 倍とした有機物分解が生じ,炭 素経路では二酸化炭素のみ,窒素経路では NH₄の無機化のみが生じると仮定する.

なお,非常に C/N 比が高い有機物が NH4 のない土中に投入されると, C/N 比を保ちな がらゆっくり第3段階の分解が進行し, NH4 が 蓄積した段階で第2段階が始まり, バイオマス のリサイクルとNH4の有機化によりC/N 比は低 下し始める.その後 NH4 が増加する状況であ れば第1段階に移行し,最終的にはNH4の無 機化に転じる.

また, 土中に投入された尿素肥料は, 有機物の分解経路とは別に, NH4 に無機化される. そして, さらに硝化, 脱窒により形態変化する. これらの分解および生成反応も, 有機物分解と同様に一次反応で表す.

有機物分解と形態変化による炭素と窒素成 分の連鎖反応は、PHREEQC プログラムで表 現できる.それにより、HP1プログラムを用いて、 非等温、非定常水分流れの生じる土中の有 機物分解と窒素成分の移動の計算が可能と なる.Fig.2,3は、異なるCN比の有機物を初 期のC_{NH4}が非常に小さい表層25cmのシルト 土層に与えたときの、それぞれ硝化が生じな い場合の浸潤過程のOrg-C濃度とC_{NH4}分布 の変化の計算例である.NH4の有機化が生じ る条件では、C_{NH4}に応じて有機化の3段階が 生じるので、複雑な分布となる.なお、同じ条 件では、HP1とLEACHMの計算結果はほぼ 一致した.

窒素・炭素循環連結モデルは,3 個以上の 有機物プール,NH4⁺と NO3⁻の植物根の選択 的吸収,気相中のCO2の拡散,NH4⁺の陽イオ ン交換とNO3⁻の陰イオン交換による変異荷電 への吸着などを考慮することなどの改良を行う 予定である.その際,PHREEQC プログラムの 部分を独立して変更が可能な点が HP1 を用 いる利点である.



Fig. 1 土中の有機物分解に伴う有機炭素分布 の変化





(2) 有機物分解における分解速度定数と反応 パラメータの検討

広瀬(1973)は,乾田作土層から採取した 風乾土(水田土)100gに対して炭素400mg相 当のC/N比が異なる様々な10種類の植物遺 体を加え,70日間の無機態窒素量と炭酸ガス 量を測定した.無機態窒素量については継時 的に測定されていたが、炭酸ガスについては 70日後の発生量しか測定されていなかった. そのため,今回は無機態窒素量の変化に対し て窒素・炭素循環モデルを適用した.

まず,水田土のみの無機態窒素量から水田 土の分解定数を決定した.次に,水田土と植 物遺体を2種類の分解プールと考え,無機態 窒素の測定値は,水田土のみの窒素生成量と 植物遺体からの生成量の和と仮定し,植物遺 体の分解定数を決定した.その際,70日間で 有機物は完全に分解すると仮定して,腐植の 生成割合を決定し,無機態窒素量の測定値と 計算値を適合させた.ただし,C/N比が小さ く分解の遅い植物遺体に対しては,140日後 の無機態窒素量を推定し,腐食の生成割合を 決定した.

Fig.3 は,各植物遺体の無機態窒素量の実 測値と計算結果である.C/N比が20程度以下 の植物遺体では,分解初期化から無機化が進 行し,無機態窒素は増加した.C/N比が小さ いほど分解が速い.特にC/N比が10以下の 植物遺体は,10日程度で無機化はほぼ終了し た。C/N比が高いウィーピングラスと稲わら では,分解初期において有機化が生じ,無機 態窒素は減少した.

実測値に適合した計算値により,C/N 比が 20 以上の植物遺体では,分解初期において土 から無機化された無機態窒素の有機化が生 じること,さらに分解が進行すると,CO2の発 生により C/N 比は 20 以下に低下し,窒素の 無機化が生じる有機物分解過程へと変化し, 最終的に NH4 と腐植に分解される過程が明ら かになった.



Fig.3 無機態窒素生成量の実測値と適合値

(3) 水田土カラム中の窒素移動実験

水田における作物の生育やメタン・亜硝酸 ガスの発生に関与する土中の炭素・窒素循環 を考えるには,炭素や窒素の形態変化を規定 する表面酸化層と還元層の形成過程を理解 する事が重要である.そこで,空間分解能500 µmで酸化還元電位(Eh)と溶存酸素量(DO) を測定できるマイクロセンサを用いて土壌 表面と下層の還元の進行の違いや表面酸化 層の形成に,浸透速度が与える影響を明らか にすることを目的に一次元カラム実験を行った.

畑土試料に乾土あたり 5 mg のグルコース を基質として加え,内径 5 cm,高さ 15 cmの アクリル円筒カラムに乾燥密度 1.4 g/cm3 で 均一に充填した.試料表面から 0.2 cm 深に Eh と DO 測定用のマイクロセンサを鉛直方向 に,2.5 と 7.5 cm 深に Eh 測定用の白金電極 を設置した.試料下端から毛管飽和後,マリ オット管を用いて試料上端に 1 cm の湛水を 与えた 浸透水のEh は 280 mV でDO は 6.5 mg/L である.また任意の時間にマイクロセンサを 地表から 10 μ m/s で土中へ挿し込み,表面 から 2 cm 深の Eh と DO のプロファイルを 100 μ m 間隔で測定した.

試料や実験条件が等しくても,実験毎に浸 透速度が異なった(Fig. 4).条件Flux_Lは 実験開始から浸透速度が一定で0.02 cm/dで あり,条件Flux_Hは4日以降に浸透速度が 上昇し10 cm/dとなった.Fig.5は,Flux_L とFlux_Hの0.2 cm,2.5 cm 深のEhの経時 変化である.いずれの条件でも,2.5 cm以深 の Eh は試料飽和後 300 mV 以下まで急降下し, しばらく安定した後に上昇し,3 日以降に再 び下降した.これは有機物分解による電子の 放出と H₂ ガスの発生,酸化物の還元にそれぞ れ対応する.一方,0.2 cm 深の Eh は 2.5 cm 深より的高く不安定で,浸透速度によって異 なった.Flux_L では 100 mV で安定したが, Flux_H では 5 日以降から 300 mV まで上昇し 酸化的になった.

Fig. 6 は, 1, 2, 12 日後の Eh と D0 分布 である.初期の Eh は全層で 300 mV 以下と還 元的で D0 も 0.1 mg/L 以下と嫌気的だった. 通水から 1 日後では, Flux_L では変化が見ら れなかったが, Flux_H では表面近傍の Eh と D0 がやや上昇した.通水を 10 日以上継続さ せても Flux_L の Eh と D0 の分布は通水 1 日 後から ほとん ど変化が見られなかった. Flux_H では土壌表面近傍に Eh が 400 mV 以上 で D0 も 2 mg/L 以上の酸化的で好気的な層が 0.6 cm 形成された.浸透速度の違いによって 表面酸化層の形成に有無が生じたのは, D0 の 供給量によると考えられる.





(4) 不飽和透水係数の推定精度の向上とデー タの蓄積

日本各地の4種類の黒ボク土に対して,蒸 発法を用いて bimodal van Genuchten (vG) モデルのバラメータを逆解析により決定し た.モデルを水分保持曲線の実測値に適合し た初期値を用いると,推定パラメータの数に かかわらず収束は速い.また飽和付近から低 圧力水頭 h までの実測データに適合した bimodal VG モデルの水分保持曲線のパラメー タ値を固定すると,透水係数の2個のパラメ ータ(Ks, l)のみの最適化により不飽和透 水係数 K(h)の推定が可能であった.しかし階 段状の水分保持曲線の平坦な中間圧力領域 における正確な測定は難しいため,結果全体 に対する最適な結果を得るために bimodal VG モデルのパラメータはすべて適合すること が望ましい.乾燥領域の低圧力領域までの水 分保持曲線のデータを目的関数に含めると, モデルの適用範囲は,-10⁴ cm 程度まで広がっ た.とりわけ,鏡面冷却露点式水ポテンシャ ル計(WP4)による-5000 cm から-10⁴ cm 程度 までの水分保持曲線の測定が有効であるこ とを示した.水分保持曲線の不飽和透水係数 推定への重要性は他の土においても同じで あり,本研により,低水分領域究の不飽和透 水係数の測定精度を高めることができた (Fig. 7).





Fig.74種類の黒ボク土の水分保持曲線と不 飽和透水係数

5.主な発表論文等 (研究代表者、研究分担者及び連携研究者に は下線)

〔雑誌論文〕(計 18件)

Rudiyanto, <u>N. Toride, M. Sakai</u>, and M. Th., van Genuchten, 2013. Estimating the unsaturated hydraulic conductivity of Andisols using the evaporation method, J. Jpn. Soc. Soil Physics,查読有, 125, 3-15.

<u>渡辺晋生</u>,長田友里恵,<u>坂井勝,取出伸夫</u> 2013,水分級脱着測定装置"AquaLab VSA" を用いた低水分領域の水分保持曲線の測 定,土壌の物理性,査読有,124,43-49. Rudiyanto,

<u>Toride, N. M. Sakai</u>, and J. Šimůnek, A hysteretic model of hydraulic properties for dual-porosity soils, Soil Sci. Soc. Am. J., 査読有, 77, 1182-1188, doi:10.2136/sssaj2012.0339n, 2013.

Toride, N., and D. Chen, Fate and transport of nitrogen in soils based on a coupled nitrogen-carbon cycling model using the HP1 code., Proceedings of the 4th International Conference "HYDRUS Software Applications to Subsurface Flow and Contaminant Transport Problems", edited by J. Šimůnek, M. Th. van Genuchten, and R. Kodešová, March 21-22, 2013, Dept. of Soil Science and Geology, Czech University of Life Sciences, Prague, Czech Republic, 査読 978-80-213-2380-3, pp. 有 , ISBN: 365-376, 2013.

陳代文,<u>取出伸夫</u>,2012,HP1 プログラム を用いた窒素・炭素循環連結モデルによる 土中の有機物分解と窒素移動の予測,2012 土壌水分ワークショップ論文集,査読 無,46-51.

[学会発表](計 35件) 三木真隆,<u>取出伸夫</u>,窒素・炭素循環連結 モデルによる土中の有機物分解の検討, 土壤物理学会,2013.10.26,福島 竹内萌実,<u>渡辺晋生,取出伸夫</u>,湛水土 壌表面近傍の Eh と DO の空間分布,土壌物 理学会, 2013.10.26, 福島 長田友里恵,渡辺晋生,取出伸夫,2013. 鏡 面冷却式露天計を用いた土の水分保持曲 線の測定法,日本土壌肥料学会,2013.9.13, 名古屋, 陳代文,<u>取出伸夫</u>,2012,HP1 プログラム を用いた窒素・炭素循環連結モデルによる 土中の有機物分解と窒素移動の予測,2012 土壌水分ワークショップ 2012.12.21,東 京 〔図書〕(計 0件) 〔産業財産権〕 出願状況(計 0件) 取得状況(計 0件) 6.研究組織 (1)研究代表者 取出 伸夫 (TORIDE, Nobuo) 三重大学・大学院生物資源学研究科・教授 研究者番号:70212074 (2)研究分担者 渡辺 晋生(WATANABE, Kunio) 三重大学・大学院生物資源学研究科・准 教授 研究者番号:10335151 斎藤 広隆 (SAITO, Hirotaka) 東京農工大学·(連合)農学研究科(研究 院)・准教授 研究者番号:70447514 坂井 勝(SAKAI, Masaru) 三重大学・大学院生物資源学研究科・講 師 研究者番号:70608934 橋本 洋平 (HASHIMOTO, Yohei) 東京農工大学・生物資源学研究科・准教 授 研究者番号:80436899