炭素・窒素の安定・放射性同位体組成から見た海洋沈降粒子有機物の分解過程

中塚 武・半田暢彦・杉本多津宏¹・今泉茂巳²・原田尚美³・松本英二 (名古屋大学大気水圏科学研究所(現:¹トヨタ自動車、²岐阜県庁 ³日本海洋科学技術センター))

1. はじめに

マリンスノーや動物プランクトンの糞粒(フィーカルペレット)等の沈降粒子は、 海洋において、溶存物質濃度の鉛直分布を規定する中心的役割を担っており、その活 発な炭素等生元素の表層から深層への運搬能力(バイオロジカルポンプ)は、海洋表 面水の炭酸濃度を低め、間接的に大気中の二酸化炭素濃度をコントロールする、地球 表層の物質循環系の鍵を握る部分である。海洋の物理的な大循環モデルに化学・生物 過程を組み込んだ「海洋物質循環モデル」でも、この沈降粒子は基幹的部分として組 み込まれ (Bacastow and Maier-Reimer, 1990など) 、その海洋表層での生産量 (=新 生産量)および中・深層での分解率を精度良く決定すること(Martin et al, 1987な ど)は、海洋物質循環の過去・現在・未来を定量的に認識・予測する上で、極めて重 要であることとされてきた。そうした目的で、過去約20年間にわたり、沈降粒子を 捕捉するための、数多くのセジメントトラップ実験が行われてきたが、その中で明ら かとなってきたことの一つが、「海洋深層の沈降粒子の中には、海洋表層から直接沈 降してきたものの他に、直下の海底や周辺の大陸斜面から再懸濁した堆積物粒子が、 相当量含まれている」という事実である(Honjo et al., 1982など)。有機炭素・窒 素等の沈降粒子有機物のフラックスの鉛直変化から、その分解率等を正確に決定する ためには、この再堆積性の沈降粒子の影響を定量的に除去しなければならない。筆者 らの研究グループでは、沈降粒子有機物の炭素・窒素安定同位体比の時空間変動から、 その生成・分解過程の解析を進めると同時に、堆積物の放射性炭素同位体比が、表層 起源の沈降粒子のそれと比べて極めて低い値を持つことを利用して、沈降粒子への堆 積物からの再懸濁粒子の混入の影響についても検討を進めてきた(半田等、1993、中 塚・半田、1994)。本論では、過去数年にわたる観測によって蓄積した、それら同位 体組成のデータから、主に「堆積物粒子の沈降粒子への混入率の評価」および「表層 から来る沈降粒子の分解メカニズムの検討」を行う。

2. 試料と方法

本論で取り扱う沈降粒子試料は、図1に示した各地点に、表1の期間・深度にわた って、設置されたセジメントトラップによって、採取されたものである。設置地点は、 南からそれぞれ、赤道域、温帯域、亜北極域に位置すると共に、地形的には、深海平 原の真中、海溝の内部、海溝の外側数百kmといった場所に位置し、水平的にも鉛直的 にも、特徴的な同位体比のシグナルが得られることが期待できた。それぞれのセジメ ントトラップには、各13(または、21)個の自動交換式のサンプル採取ボトルが装着 表1. セジメントトラップの設置場所(水深)・深度・期間 (Table 1. Site location (water depth) and deployment depth and period of sediment traps)

	Location N	Water depth	n Deployment depth	n Period
(NNWP-02)	44°N,155°E	5305m	1335m, 4785m	89/6/30-90/5/21
(JT-06)	34°10'N,142°E	9200m	4789m, 8789m	90/3/25-91/2/20
(JT-07)			1674,4180,5687,8688	Sm 91/3/5-92/3/3
(CEPS-01)	0°N,175°E	4800m	830m, 4290m	90/10/15-91/9/18
(CEPS-03)			1700m, 4220m	92/9/22-93/8/24



図1. セジメントトラップの設置地点 (Fig.1. Site Locations of Sediment Traps)



(a)

(b)

図2. 沈降粒子の全有機炭素・全窒素のδ¹³C(a)、δ¹⁵N値(b)(時間荷重平均) 値)の空間分布 (Fig.2. Spatial distribution of δ^{13} C (a) and δ^{15} N (b) of total organic carbon and total nitrogen (temporal weighted mean values) in sinking particles.)

され、各設置期間内に等時間間隔で、各13(21)個の時系列サンプルが得られるよう になっている。各ボトルには、現場でのサンプルの腐敗防止のために、濾過海水で薄 めた5%ホルマリン溶液を、あらかじめ充填した。回収したサンプルの一部は、実験 室内で塩酸処理を行って、炭酸塩を除去した後、蒸留水で脱塩、乾燥し、その一部を、 Yanako CHN Corder (MS-1)による全有機炭素・全窒素含有量の分析に供した。元素分 析の残りの脱炭酸塩試料は、石英管中に酸化銅、還元銅各1gと共に真空封管し、85 0 ℃にて2時間燃焼して、含有の全有機炭素・全窒素を、それぞれCO2,N2ガスに変換 した (Minagawa et al., 1984) 。生成したCO₂,N₂ガスは、真空ライン中で冷媒法で分 離・精製し、それぞれMAT251質量分析計にて、その安定同位体比を測定した。また、 上記の方法で精製した、CO₂ ガスの一部は、Kitagawa et al.(1984)の鉄-水素還元 法にてグラファイト化して、名古屋大学年代測定資料研究センターのタンデム加速器 質量分析計で、その¹⁴C/¹³C 比を測定した。グラファイトターゲットは、測定後酸化 銅と共に石英管に真空封管し、1000℃で8時間の燃焼により再びCO2 化して、その¹³ C/¹²C 比をMAT251質量分析計にて測定し、グラファイトの¹⁴C/¹²C 比を計算すると共 に、グラファイト生成時の同位体分別効果の補正を行った。炭素・窒素の安定同位体 比、炭素の放射性同位体比は、それぞれ以下の方法で表示する。

 $\sigma X = (R \operatorname{sam}/R \operatorname{std} - 1) \cdot 1000 \quad (\%)$

ここで、XとRは、それぞれ、¹³Cと¹³C/¹²C、¹⁵Nと¹⁵N/¹⁴N、¹⁴Cと¹⁴C/¹²Cであり、 各表記中のスタンダードは、それぞれ米国ノースカロライナ州PeeDee層産の矢石化石 (PDB)、大気窒素 (AIR)、1950年に大気中で形成された-25‰の安定同位体比を持つ 木の1950年当時の値である (Stuiver and Polach, 1977)。測定誤差は、 δ^{13} C値、 δ^{15} N値の場合、繰り返し再現性にして、それぞれ、±0.1、0.2‰以内、 δ^{14} C値の 場合、標準偏差(1 σ)にして、10‰程度である。以下に述べるように、同位体比は、 沈降粒子の1年間の荷重平均値(数サンプル以上の平均値)にして表示するので、個 々の誤差の大きさについては、以下、表示しない。

3. 沈降粒子同位体組成の水平・鉛直分布とその特徴

本論では、主に沈降粒子の鉛直輸送に伴う分解過程や、そこへの堆積物からの再懸 濁粒子の混入の問題について検討する。ところで、各セジメントトラップ実験から得 られたデータは、各深度ともに、もともと、約1年間の時系列変化を含むデータであ る。それらは、表層水環境の季節変動等の情報を含む貴重なものであるが、その時系 列データを鉛直方向にそのまま比較した場合には、粒子の沈降にともなう上下トラッ プ深度間のタイムラグ等の影響で、単純な鉛直方向の変化の議論が難しい。そこで、 一般に、沈降過程での粒子の変質等を純粋に議論する場合には、時系列データを、あ らかじめ1年間の荷重平均値にして、鉛直的に比較することが多い(Walsh et al., 1988等)。本論でも、季節変動の議論等はひとまずおいて、同位体組成の1年間の荷 重平均値のデータを用いて、その空間分布を議論することとした。ただし、NNWP-02 および CEPS-01では、セジメントトラップの機械的トラブルにより、それぞれ上部の トラップにおいて、13期間中の後半6および5期間のサンプル採取が行えなかったた め、荷重平均操作は、上下層とも、前半の7および8期間のサンプルについてのみ、 行っている。

図2に沈降粒子全有機炭素・全窒素のδ¹³C、δ¹⁵N値の荷重平均値の空間分布を 示す。上部層のトラップにおける水平方向の比較では、δ¹³C値の場合、CEPS>JT> NNWPの順に、同位体比が低下した。これは、当該海域表層の水温変化傾向と調和的で あり、海洋表層で作られる植物プランクトンのδ¹³C値が、水温の高い赤道海域にお いて、その表層水中の低い遊離炭酸濃度([C02]aq) や高い光合成活性によって、炭 酸取り込み時の同位体分別効果が小さくなること(Laws et al., 1995)を反映し、他 の海域より高くなっていることに由来していると思われる。δ¹⁵N値の場合、水平方 向には、CEPS>NNWP>JTの順に変化した。CEPS地点の沈降粒子のる¹⁵N値は、通常、 外洋域で表層水に供給される唯一の窒素源である「深層からの硝酸のる¹⁵N値」(= 約6%:Liu and kaplan, 1991)より、遥かに大きい。これは、当西部赤道太平洋の 表層水に供給される硝酸が、直下の深層水からではなく、主に東部赤道太平洋の湧昇 域から表層を南赤道海流により運ばれてくること (Pena et al., 1994)、および、そ の西方向への表層移流中に植物プランクトンによりδ¹⁵N値の低い硝酸が優先的に取 り込まれ、その結果、当海域へ供給されるときには硝酸のδ¹⁵Ν値が著しく高くなっ たことを反映している (Altabet and Francois, 1994) 。また、JT地点での、低いる ¹⁵N値は、当黒潮海域における窒素固定能を持ったらん藻の存在により説明できる (窒素固定により生産された植物プランクトンのδ¹⁵N値は、0%程度)。本論では、 しかし、こうした水平方向の議論 (Nakatsuka et al., 1995) ではなく、鉛直方向へ の同位体比の変化について、以下、主に考察する。

鉛直方向には、概ね全ての地点で、 δ^{13} C、 δ^{15} N値ともに、下方へ向けての低下 傾向が見られた。一般に、物理化学過程においては、軽い分子、即ち¹²Cや¹⁴Nで出 来ている分子の方が、¹³Cや¹⁵Nからなる分子より反応性に富む。それ故、単純に考 えれば、沈降時の有機物の分解過程でも、軽い分子が優先的に消失し、残った沈降粒 子中の有機物の同位体比は、高くなる(即ち、鉛直下方に向けて、 δ^{13} C、 δ^{15} N値 は増大する)はずである。しかし、 δ^{13} C値の場合には、分子種間のその値の差が著 しく、糖やアミノ酸などの高い δ^{13} C値の分子が、脂質などの低い δ^{13} C値の分子に 比べて優先的に分解するということで、こうした分解時の δ^{13} C値の低下は、堆積物 や懸濁粒子においては、説明されてきた(Spiker and Hatcher, 1984等)。ここで、 大きな問題になるのは、 δ^{15} N値の低下である。一般に、分解に伴う δ^{15} N値の低下 は、沈降粒子以外では全く確認されておらず、実際、懸濁粒子の δ^{15} N値は、鉛直下 方へ向けてむしろ増大する(Saino and Hattori,1980)。こうした沈降粒子 δ^{15} N値 の鉛直下方への低下をはじめて報告した Altabet et al.(1991)は、その説明として、 次の2つ、即ち、A. 重い δ^{15} N値を持つ特定の分子種の優先的分解、もしくは、B. 深層水中での軽いδ¹⁵N値を持った有機物の付加(=バクテリアによる周辺の硝酸の、 大きな同位体分別を伴う取り込み)の2つの可能性を示唆した。しかし、現在に至る まで、その具体的なメカニズムは一切、明らかとなっていない。

今回得られた、図2-bの結果には、更に幾つかの特徴が見られる。1つは、鉛直下 方への δ^{15} N値の減少率が、CEPS>NNWP>JTの順に小さくなり、もともと δ^{15} N値の 高い沈降粒子において、減少率が大きくなっているということである。これは、海洋 深層の広範な領域において、バクテリア起源の「同じ低さの δ^{15} N値」を持った有機 物が、沈降粒子に等しく付加しているとすれば説明でき、上記の Altabet et al.(19 91)のBの仮説を支持する。しかし、同時に、JT地点では、上記の2つの仮説では説 明できない「海溝内部での δ^{15} N値の鉛直分布の屈曲」が認められ、また、図3に見 られるように、沈降粒子フラックス自身が、鉛直下方へ向けてむしろ増大するという 現象も見られた。これらは、沈降粒子に対する下方からの、堆積物の再懸濁粒子の混 入の可能性を強く示唆しており、沈降粒子有機物の δ^{13} Cや δ^{15} N値の、沈降過程で の純粋な変化を議論するためには、それら再懸濁粒子の影響の除去が不可欠であるこ とを示している。

しかし、現実には、個々のセジメントトラップ実験における粒子の沈降過程での分 解率が分からないので、図3のプロファイルのみからでは、再懸濁成分の割合を定量 的に決定することはできない。そこで、本論で再懸濁成分の定量的評価のために用い るのが、沈降粒子有機炭素のδ¹⁴ C値である。一般に、沈降粒子の沈降速度は、100m /day程度(Deuser et al.,1990)であるから、表層から沈降してくる沈降粒子のδ¹⁴ C値が、沈降中に大きく変化することはあり得ない。それ故、図4に見られる、JT-0 6 や NNWP-02トラップでの、-100や-200‰といった低い値は、必然的に、堆積物から の再懸濁粒子の混入によってのみ、説明可能である。図中、3地点でのδ¹⁴ C値の鉛 直プロファイルは、深海平原の真中(CEPS-03)では、堆積物の再懸濁の影響がほとん ど見られないのに対して、海溝内部(JT-06)や海溝の周辺部(NNWP-02)では、堆積物 の再懸濁の影響が、特に下層のトラップにおいて、著しいことを示唆している。この ような海溝付近での堆積物の再懸濁の発生の原因については、第一に、大陸棚や大陸 斜面に近いことによる、深層の水平方向からの再懸濁粒子の輸送の可能性(Honjo et al., 1982)に加えて、第二に、これらの海域が大洋の西岸に位置することで、強い 深層流が流れていること(Hogg, 1983)にも由来する可能性がある。

4. δ¹⁴C値による堆積物からの再懸濁起源フラックスの計算-試論

図4の沈降粒子有機炭素の δ^{14} C値が、実際に、表層から来る沈降粒子の δ^{14} C値 と堆積物の再懸濁起源粒子の δ^{14} C値の混合で決まっているとすると、各サンプルの δ^{14} C値(δ^{14} Csink)について、以下の式が成り立つ。

$$\delta^{14} \text{Csink} = \delta^{14} \text{Cnew} \cdot (1 - \text{rc}) + \delta^{14} \text{Csed} \cdot \text{rc}$$
(1)



図3. 沈降粒子の全有機炭素(a)・全窒素(b)フラックス(時間平均値)の空間分 布(Fig.3. Spatial distribution of fluxes of sinking particulate total organic carbon(a) and total nitrogen(b)(temporal mean values))



- 図4. 沈降粒子の全有機炭素のδ¹⁴C値(時間荷重平均値)の空間分布 (Fig.4. Spatial distribution of δ¹⁴C of total organic carbon (temporal weighted mean values) in sinking particles.)
- 表2. トラップ周辺域での表層懸濁粒子及び表層堆積物のδ¹⁴C、δ¹³C、δ¹⁵N、 C/N比 (Table 2. δ¹⁴C, δ¹³C, δ¹⁵N and C/N ratios of surface water suspended particle and surface sediment organic matter around trap sites.)

		δ ¹ C	ST3C	8 ¹³ N	C/N
(JT-06)	Surface POM (CB-1-2) ¹	+27			
	Surface Sediment (LM-6) ²	-291	-20.9	5.7	8.6
(NNWP-02)	Surface POM (DE-2) ³	-44			
	Surface Sediment (DR-13)	4 -291	-20.6	5.5	7.1

¹ 200m (1987.6.7), ² 0-1cm, ³ 50m (1985.8.11: 46°42.9'N, 162°22.4'E) ⁴ 0-5cm (δ^{14} C), 4-12cm (δ^{13} C, δ^{15} N, C/N) (53°09.7'N, 177°19.4'E) ここで、 δ^{14} Cnew、 δ^{14} Csedは、それぞれ、表層から直接沈降してくる粒子および 堆積物から再懸濁した粒子の δ^{14} C値であり、rc は、沈降粒子中の全有機炭素に占 める堆積物の再懸濁成分の割合である。式(1)を変形すると、rc を求める式、

 $rc = (\delta^{14}Cnew - \delta^{14}Csink) / (\delta^{14}Cnew - \delta^{14}Csed)$ (2)

が得られる。

この式(2)から、実際に、rc を求めるためには、 δ^{14} Cnew、 δ^{14} Csedを各ト ラップ地点において、決定することが必要である。その決め方には、第一に、沈降粒 子の同位体組成やフラックスの時空間分布データから、(仮定を幾つかおいて)計算 で求める方法と、第二に、実際の表層水の植物プランクトン(懸濁粒子)や堆積物の δ^{14} C値を測定して決める方法がある。それぞれ、「仮定の信頼性」や「測定データ の普遍性」といった問題点をはらんでいるが、今回は、後者の方法を採った。δ¹⁴C new、 δ^{14} Csedを、決定するのに用いたサンプルの由来と、それぞれの δ^{14} C、 δ^{1} ³C、δ¹⁵N値、C/N比のデータを、各トラップ地点毎に、表2に示す。各々の、分 析方法は、本論2章に述べた沈降粒子の分析法に準じた。尚、CEPS-01,03については、 図4のプロファイルから「この地点では堆積物の再懸濁の影響はない」と判断して、 式(2)の計算は行わず、あらかじめ、rc=0とした。表2の中で、JT地点につい ては、堆積物・表層懸濁粒子ともに、トラップの直下(LM-6)および、直上のサンプ ル (CB-1-2) を用いているが、NNWP-02 地点については、完全に同じ場所のサンプル がなかったため、表層懸濁粒子については、同じ北西部北太平洋のDE-2地点から、堆 積物については、極前線以北の北部北太平洋海域を代表するものとして、ベーリング 海南部のDR-3地点 (渡邊、1988; Nakatsuka et al., 1995)の値を採用した。この場 の表層懸濁粒子のδ¹⁴C値が、JT地点のそれと比べて低いのは、冬期の活発な鉛直混 合により、下層からの「古い水」の供給が盛んであることを反映していると思われる。 一方、堆積物表層の値は、生物擾乱等を反映して、予想通り、表層水中の懸濁物に比 べてかなり低くなっている(表2)。

図5-aに、式(2)と図4・表2のデータを使って求めた、JT-06およびNNWP-02の 沈降粒子有機炭素に対する、堆積物からの再懸濁粒子の混入率(rc)の鉛直プロフ ァイルを示す(JT-07 については、 δ^{14} C値の測定をしていないので、表示していな い)。ここで、更に沈降粒子全窒素に対する同様の計算を行うために、堆積物粒子の 再懸濁の際には、粒子のC/N比(表2)は保存されるとして、以下の式を用いた。

 $rn = rc \cdot (C/N) sink/(C/N) sed$ (3)

ここで、rnは、沈降粒子全窒素に対する堆積物からの再懸濁成分の混入比、(C/N)sink,sedは、それぞれ、対象となる沈降粒子サンプルと堆積物のC/N比である。図5-bに、rnの計算結果を示す。図5では、海溝内部(JT06)やその周辺(NNWP02)



(a)

沈降粒子の全有機炭素(a)・全窒素(b)フラックス中の堆積物からの再懸濁 図5. 成分の割合(時間荷重平均値)の空間分布 (Fig.5. Spatial distribution of resuspended sedimentary organic carbon (a) and total proportions of nitrogen (b) (temporal weighted mean values) in sinking particles.)



表層から直接沈降してくる沈降粒子の全有機炭素(a)・全窒素(b)のフラッ 図6. クス (時間平均値) の空間分布 (Fig.6. Spatial distribution of fluxes of non-resuspended sinking particulate total organic carbon (a) and total nitrogen (b) (temporal mean values).)



(a)

(b)

表層から直接沈降してくる沈降粒子の全有機炭素 (a)・全窒素 (b)の δ^{13} C 図7 (a) 、δ¹⁵N値(b) (時間荷重平均値)の空間分布 (Fig.7. Spatial distribution of δ^{13} C (a) and δ^{15} N (b) of non-resuspended sinking particulate total organic carbon (a) and total nitrogen (b) (temporal weighted mean values).)

で、鉛直下方に向けて、急激に再懸濁粒子の混入率が増大してゆく様子が、分かる。 図3の、沈降粒子有機炭素・窒素フラックスの鉛直プロファイルから、rc、rn の割合で含まれる再懸濁成分を引いて、純粋に表層から沈降してくる沈降粒子有機炭 素・窒素フラックスの鉛直分布を求めたのが、図6である。それぞれ鉛直下方に向け て、ほぼ一様に減少傾向を示し、粒子の沈降に伴う分解が生じていることが分かる。

5. 粒子の沈降に伴うδ¹⁵N,δ¹³C値の鉛直変化

第3章で議論したように、粒子の沈降に伴うδ¹⁵N値の変化は、従来の単純な有機物の分解過程とは異なるプロセスの存在の可能性を示唆していたが、その定量的議論には、堆積物の再懸濁成分からの影響の除去が不可欠であった。「堆積物粒子の再懸 濁の際には、そのδ¹⁵N値は(既に十分な分解を経ていることにより)変化しない」 と仮定すると、沈降粒子全窒素の見かけのδ¹⁵N値(δ¹⁵Nsink)は、以下の式で決 まると考えられる。

 $\delta^{15} \text{Nsink} = (1 - \text{rn}) \cdot \delta^{15} \text{Nnon-sed} + \text{rn} \cdot \delta^{15} \text{Nsed}$ (4)

ここで δ^{15} Nnon-sed、 δ^{15} Nsedは、それぞれ、表層から直接沈降してきた沈降粒 子、および堆積物から再懸濁してきた粒子の、δ¹⁵N値である。この式(4)と、図 2、図5、表2に示した δ^{15} Nsink、rn、 δ^{15} Nsed を用いれば、表層から直接沈 降してくる過程での、沈降粒子の δ^{15} N値(δ^{15} Nnon-sed)の鉛直変化が計算でき る。 δ^{13} C値についても、全く同様に、その δ^{13} Cnon-sed を計算することができる。 図7に、それら δ^{13} Cnon-sed、 δ^{15} Nnon-sed の鉛直変化の結果を示す。図2-b の生データの中では、NNWP-02やJT-06のように、鉛直下方に向けてのδ¹⁵N値の減少 率が、他の海域と比べて小さい、もしくは、むしろ増大するという事例が見られたが、 堆積物からの再懸濁成分の補正を行った結果、その鉛直分布は、海域・深度によらず 深さ方向にほぼ一定の減少傾向を示した(図7-b)。つまり、沈降粒子における δ^{15} N値の鉛直下方へ向けての変化は、海域によらない普遍的減少率を持った現象である ことが分かる。このことは、第3章で議論した、仮説B(同一の軽いδ¹⁵Ν値をもっ た窒素が、バクテリア等により全海域の深層の沈降粒子に等しく取り込まれることで、 元々の沈降粒子のる¹⁵N値の高い海域ほど、深層へ向けてのる¹⁵N値の変化率が大き い)を支持せず、そのメカニズムが、仮説A(沈降過程でのδ¹⁵N値の高い分子の優 先的分解)に近いものである可能性を示唆する。粒子の沈降に伴う同様の普遍的減少 傾向は、 δ^{13} C値にもみられた(図7-a)。しかし、その減少率は、JT-06 において のみ異常に大きいものとなり、筆者らの研究グループが、過去にも報告してきたよう に(中塚・半田、1994)、「海溝の内部ではる¹³C値の異常に低い成分が、特別に付 加している可能性」を示唆している。それ故、海溝内部のδ¹³C値の変化については、 他の海域と同じメカニズムでは、説明できない可能性がある。

これら、粒子の沈降に伴う普遍的なδ¹⁵N(およびδ¹³C)値の減少のメカニズム

は何であろうか。本論では、沈降粒子 δ^{15} N値の鉛直下方へ向けての減少傾向をはじ めて報告した上記の Altabet at al.(1991)等でも、全く議論されてこなかった、 δ^{15} N値と δ^{13} C値の関係から、1つの仮説を提案したい。本論で、これまでの議論で 明らかとなったことは、「海域によらず比較的一定の、 δ^{15} Nと δ^{13} C値の鉛直下方 への減少が、認められる」ということであるが、 δ^{15} N値と δ^{13} C値が同じ方向に同 時に変化することは、上述の仮説A(有機物の分子種レベルでの選択的分解)では説 明しにくい。なぜなら、 δ^{13} C値の減少を一般的に説明できる「高い δ^{13} C値を持つ 糖やアミノ酸の、低い δ^{13} C値を持つ脂質に対する、優先的分解」では、 δ^{15} N値を 減少させることができないからである(窒素の入っている分子は、このなかでアミノ 酸だけであり、脂質には入っていないから)。

ー方で、有機物の分子種レベルでの選択的分解ではなくて、生物粒子種レベル(別の言い方をすれば、生態学的地位のレベル)での選択的分解(というより分離)というメカニズムならば、この困難を解消できる。Wada et al. (1987)は、南極海の食物連鎖を同位体的にマッピングして、その同位体比が食物連鎖の栄養段階を1つ上がる毎に、 δ^{15} Nと δ^{13} C値にして、3.3‰ および約2‰ずつ増大することを示した。また、吉岡(1994)も、食物連鎖に沿って、 δ^{15} Nと δ^{13} C値が、それぞれ、3から5‰および1‰ずつ増大することを、多くの水域食物連鎖の中で確認している。図7にみられる δ^{15} Nと δ^{13} C値の鉛直変化率の相互の間の比は、表3に示すように、(JT-06を除いて)2から5の間に入り、上述の食物連鎖に伴う同位体分別による、変化の関係と調和的である。つまり、図7にみられた「沈降粒子には、海域によらず比較的一定の δ^{15} Nと δ^{13} C値の鉛直下方への減少が認められる」という事実は、食物連鎖上の栄養段階の高い生物(動物プランクトン、バクテリアなど)を起源とする粒子(= δ^{15} Nと δ^{13} C値が、ともに高い)が、粒子の沈降過程で、優先的に沈降粒子から脱離してゆくというメカニズムで、説明できる。図7は、そのメカニズムが、表層付近だけでなく、深層水の中においても継続的に生じるものであることを示している。

沈降過程で「栄養段階の高い生物を起源とする粒子」が、優先的に分解(脱離)しているとすれば、どのくらいの高さの栄養段階の生物に由来する粒子が、分解(脱離)しているのであろうか。この分解(脱離)時の同位体分別の大きさをεとすると、沈降過程でのδ¹⁵N値の変化は、レーリーモデルによって、以下の式で表せる。

$$\delta^{15} \text{Ndeep} = \delta^{15} \text{Nshallow} + \varepsilon \cdot \ln (\text{Fd/Fs})$$
(5)

ここで、 δ^{15} N deep、 δ^{15} N shallow は、それぞれ各地点での、深い方、および浅い 方のトラップにおける、表層から直接沈降してきた粒子の δ^{15} N 値 (δ^{15} N non-sed) であり、Fd, Fsは、それぞれの深度のトラップでの、表層から直接沈降してきた沈 降粒子の全窒素のフラックスである。図7-b、図6-bのデータを使って、各地点毎に 式(5)から、 ϵ を計算したのが、表4である。食物連鎖上で栄養段階を1つ上がる 毎に、 δ^{15} N値が、 3.3‰増大する(Wada et al.,1987)とすれば、表4の結果から、 表3. 沈降粒子の沈降に伴うる¹⁵N値とる¹³C値の変化の関係 (Table 3. relationship between variations of る¹⁵N and る¹³C values during settling process of sinking particles.)

	NNWP-02	JT-06	CEPS-01	CEPS-03
$(\Delta \delta^{15} N / \Delta \delta^{13} C)$	2.0	0.3	2.2	4.6
	10.000 884 EB 1	<u> </u>		

表4. 沈降粒子の沈降に伴うδ¹⁵N値の変化の見かけ上の同位体分別係数 (Table 4. Apparent isotopic fractionation factor (ε) of δ¹⁵N during settling process of sinking particles.)

	NNWP-02	JT-06	CEPS-01	CEPS-03
(ε)	4.5	5.2	8.2	8.5

Seasonal Variation in delta-15N of Sinking Particle (CEPS-01)



図8. CEPS-01 における沈降粒子全窒素のδ¹⁵N値の時空間変動 (Fig.8. Spatiotemporal distribution of δ¹⁵N of sinking particulate total nitrogen at CEPS-01.)

計算上、沈降過程で分解(脱離)する粒子の栄養段階は、全体の平均と比べて、1.4 から、2.6 段階上位のものであることになる。ただし、もちろんこれは平均値であっ て、実際には様々な δ^{15} N値を持った(様々な栄養段階の)粒子が、ある範囲で同時 に分解(脱離)しているに違いない。低緯度海域(CEPS01、03)で、この見かけの ϵ が、高緯度海域(NNWP02)に比べて大きいのは、この海域で、表層水の成層化が比較 的発達していて、植物プランクトン生産に対する、新生産(実際に沈降粒子化する部 分)の割合(f値:Eppley and Peterson,1979)が、小さく(=沈降前に、動物プラ ンクトンなどによって捕食され、消失する有機物の割合が大きく)、その分、表層水 中でより複雑な(=より栄養段階の高い部分を持つ)食物連鎖系が発達していること を反映しているのかも知れない。

この「栄養段階の高い生物を起源とする粒子の優先的脱離」というメカニズムにつ いては、しかし、1つ1つの大型沈降粒子の中で、実際に起きている分別過程なのか、 それとも、異なる栄養段階の生物を起源とする異なる沈降粒子の間での沈降速度や分 解率等の違いを反映した、見かけ上のものなのかは、現段階では不明である。ただし、 図8に見られるように、鉛直方向への沈降粒子る¹⁵N値の変化は、時間的にも、比較 的一定の大きさを保ったまま推移することから、そのメカニズムが、かなり定常的な ものであることは間違いない。それ故、植物プランクトンブルーム時の植物プランク トン凝集体(低いる¹⁵N値を持ち、速い沈降速度を持つ)のような、一過性の沈降粒 子媒体と、それ以外の通常時の沈降粒子(ゆっくり沈降=良く分解する?)の分解レ ートの差、のような単純なものだけでは、この見かけのる¹⁵N・る¹³C値の鉛直変化 は、説明できない。今後、顕微鏡下の観察も含めたより細かいメカニズムの解明が、 沈降粒子の分解(消失)過程の定量的把握のためにも、必要である。

6. まとめ

緯度的・地形的に異なる3つの海域で、実施されたセジメントトラップ実験で得られた沈降粒子の有機炭素・窒素の δ^{15} N・ δ^{13} C値は、特徴ある鉛直下方へ向けた普遍的減少傾向を示したが、海溝域および海溝周辺域では、堆積物の再懸濁粒子の影響と思われる、 δ^{15} N・ δ^{13} C値の鉛直変化パターンの「ずれ」が、認められた。

沈降粒子有機炭素の δ^{14} C値、および表層懸濁粒子、表層堆積物の δ^{14} C値から、 各沈降粒子サンプルへの「堆積物からの再懸濁フラクション」を計算し、更に、表層 堆積物の δ^{15} N・ δ^{13} C値を用いて、沈降粒子の δ^{15} N・ δ^{13} C値への再懸濁成分の 混入を補正したところ、表層から直接沈降してきた沈降粒子の有機炭素・窒素の δ^{15} N・ δ^{13} C値は、海域・深度によらず普遍的な、鉛直下方へ向けた減少率を示した。

この沈降過程での、 δ^{15} N・ δ^{13} C値の同時的減少は、「食物連鎖上の栄養段階の 高い生物を起源とする粒子が、沈降の過程で、優先的に沈降粒子から脱離してゆく」 というメカニズムで、説明することができた。このことは、これまで一次反応モデル で表されてきた、沈降粒子の分解過程が、実際にはかなり複雑な様相を呈したもので ある可能性を、示唆している。

謝辞 All asimptics) modifies lie retainsee all edantin bedeinge-H to

本研究を進めるに当たっては、まず、セジメントトラップ実験に際して、東京大学 海洋研究所淡青丸、北海道大学水産学部北星丸、金属探鉱事業団白嶺丸の各研究航海 において、船長、乗組員、乗船研究者の皆さんに大変お世話になった。また、同位体 比の測定を行うに当たっては、京都大学生態学研究センターの和田英太郎教授や、国 際日本文化研究センターの北川浩之氏らに、ご教授賜った。最後に、タンデム加速器 質量分析計による放射性炭素濃度の測定に際しては、名古屋大学年代測定資料研究セ ンターの中村俊夫助教授、池田晃子氏に、大変なお世話になった。以上の方々に、厚 く御礼申し上げる次第である。

引用文献 main ainking particles in deep waters tils implied 赫文用 引

- Altabet, M.A. and Francois, R. (1994) : Sedimentary nitrogen isotopic ratio as a recorder for surface ocean nitrate utilization. *Global Biogeochem. Cycles*, 8, 103-116.
- Altabet, M.A., Deuser, W.G., Honjo, S. and Stienen, C. (1991) : Seasonal and depth related changes in the source of sinking particles in the North Atlantic. *Nature*, **354**, 136-139.
- Bacastow, R. and Maier-Reimer, E. (1990) : Ocean-circulation model of the carbon cycle. *Climate Dynamics*, 4, 95-125.
- Deuser, W.G., Muller-Karger, F.E., Evans, R.H., Brown, O.B., Esaias, W.E. and Feldman, G.C. (1990) : Surface-ocean color and deep-ocean carbon flux: how close a connection ?. Deep-Sea Res., 37, 1331-1343.
- Eppley, R.W. and Peterson, B.J. (1979) : Particulate organic matter flux and planktonic new production in the deep ocean. *Nature*, **282**, 677-680.
- 半田暢彦・杉本多津宏・伊藤雅彦・才野敏郎(1993):沿岸-海溝系における物質輸 送過程について. 名古屋大学加速器質量分析計業績報告書(IV). pp.53-59.
- Hogg, N.G. (1983) : A note on the deep circulation of the western North Atlantic: its nature and causes. *Deep-Sea Res.*, **30**, 945-961.
- Honjo, S., Spencer, D.W. and Farrington, J.W. (1982) : Deep advective transport of lithogenic particles in the Panama Basin. *Science*, **218**, 883-884.
- Kitagawa, H., Masuzawa, T., Nakamura, T. and Matsumoto, E. (1993) : A batch preparation method of graphite targets with low background for AMS ¹⁴C measurements. *Radiocarbon*, 35, 295-300.
- Laws, E.A., Popp, B.N., Bidigare, R.R., Kennicutt, M.C. and Macko, S.A. (1995) : Dependence of phytoplankton carbon isotopic composition on growth rate and [CO₂]aq: Theoretical considerations and experimental results. *Geochim. Cosmochim. Acta*, 59, 1131-1138.

Liu, K-K. and Kaplan, I.R. (1989) : The eastern tropical Pacific as a source

of ¹⁵N-enriched nitrate in seawater off southern California. *Limnol. Oceanogr.*, **34**, 820-830.

- Martin, J.H., Knauer, G.A., Karl, D.M. and Broenkow, W.W. (1987) : VERTEX: carbon cycling in the northeast Pacific. *Deep-Sea Res.*, **34**, 2667-2685.
- Minagawa, M., Winter, D.A. and Kaplan, I.R. (1984) : Comparison of Kjeldahl and combustion methods for measurement of nitrogen isotope ratios in organic matter. Anal. Chem., 56, 1859-1861.
- 中塚 武・半田暢彦(1994): 深海における粒状有機物の起源と輸送.名古屋大学加 速器質量分析計業績報告書(V). pp.154-160.
- Nakatsuka, T., Handa, N. and Imaizumi, S. (1995) : Spatial and temporal variation of δ 15N in sinking particles in deep waters : its implication for the origin and transport of particulate organic matter. in "*Biogeochemical Processes and Ocean Flux in the Western Pacific*" eds. by H.Sakai and Y.Nozaki, TERRAPUB, Tokyo, pp.355-374.
- Nakatsuka,T., Watanabe,K., Handa,N., Matsumoto,E. and Wada,E. (1995) : Glacial to interglacial surface nutrient variations of Bering deep basins recorded by δ^{13} C and δ^{15} N of sedimentary organic matter. *Paleoceanogr.*, 10, 1047-1061.
- Pena, M.A., Lewis, M.R. and Cullen, J.J. (1994): New production in the warm waters of the tropical Pacific Ocean. J. Geophys. Res., 99, 14,255-14,268.
- Saino, T. and Hattori, A. (1980) : ¹⁵N natural abundance in oceanic suspended particulate matter. *Nature*, **283**, 752-754.
- Spiker, E.C. and Hatcher, P.G. (1984) : Carbon isotope fractionation of sapropellic organic matter during early diagenesis. *Org. Geochem.*, 5, 283-290.
- Stuiver, M. and Polach, H.A. (1977) : Discussion Reporting of ¹⁴C Data. Radiocarbon, 19, 355-363.
- Wada, E., Terasaki, M., Kabaya, Y. and Nemoto, T. (1987) : ¹⁵N and ¹³C abundances in the Antarctic Ocean with emphasis on the biogeochemical structure of the food web. *Deep-Sea Res.*, **34**, 829-841.
- Walsh, I, Dymond, J. and Collier, R. (1988) : Rates of recycling of biogenic compounds of settling particles in the ocean derived from sediment trap experiments. *Deep-Sea Res.*, 35, 43-58.
- 渡邊一樹(1990): ベーリング海深海盆の堆積作用と堆積年代測定.名古屋大学大学 院理学研究科大気水圏科学専攻修士論文.76p.
- 吉岡崇仁(1994): 生態物質循環における安定同位体の分布. in" 微生物の生態19,小 池勲夫編、学会出版センター、東京、pp.139-161.

Decompositional process of marine sinking particulate organic matter in the viewpoint of stable and radioactive isotopic ratios of carbon and nitrogen

Takeshi Nakatsuka, Nobuhiko Handa, Tatsuhiro Sugimoto¹, Shigemi Imaizumi², Naomi Harada³ and Eiji Matsumoto

(Institute for Hydrospheric-Atmospheric Sciences (Present affiliation: ¹Toyota Motorcar Corporation, ²Governmental Office of Gifu Prefecture, ³Japan Marine Science and Technology Center))

Sinking particles were collected using year-long time-series sediment trap systems, at different three latitudinal and geomorphological sites in western North Pacific ocean. The δ^{13} C and δ^{15} N values of sinking particulate organic carbon and nitrogen decreased downward, while some different vertical profiles of δ^{13} C and δ^{15} N were also demonstrated at sites inside and near the trenchs, probably due to resuspension of sedimentary particles.

We calculated the proportions of resuspended sedimentary organic carbon and nitrogen in sinking particles, based on δ^{14} C values of sinking particle and those at surface water suspended particle and surface sediment. After removal of the influence of resuspended sedimentary particles, common downward decreasing trends of δ^{13} C and δ^{15} N values in sinking particles were found, independently from the locality and depth of sediment traps.

We can explain these simultaneous downward decreases in $\delta^{13}C$ and $\delta^{15}N$ values of sinking particles, as the result of a mechanism that the particles originated from higher trophic level organisms are preferentially decomposed during settling process of sinking particles. This suggested that the decompositional process of sinking particulate organic matter is more complicated than that ever described in usual first-order decompositional models.

- Nakatsuka, T., N. Harada, E. Matsumoto, N. Handa, T. Oba, M. Ikehara, H. Matsuoka, and K. Kimoto (1995) : Glacial-interglacial migration of an upwelling field in the western equatorial Pacific recorded by sediment ¹⁵N/¹⁴N. Geophysical Research Letter, 22(18), 2525-2528.
- 2. Nakatsuka, T., K. Watanabe, N. Handa, E. Matsumoto, and E. Wada (1995) : Glacial to interglacial surface nutrient variations of Bering deep basins recorded by δ^{13} C and δ^{15} N of sedimentary organic matter. Paleoceanography, 10(6), 1047-1061.
- 9. 中塚 武(1995): 海洋深層における粒子状有機炭素の起源と輸送-炭素同位体 組成(¹⁴C/¹²C,¹³C/¹²C)からの評価-月刊 海洋, 号外 8, 121-126.
- 4. 中塚 武(1995): 堆積物窒素同位体比による西赤道太平洋における湧昇・海流
 系変動の復元.
 月刊 海洋, 27, 483-487.