梁琳,韩志伟,李嘉伟,等. 2020. 北京春季沙尘和霾期间气溶胶的对比模拟研究 [J]. 气候与环境研究, 25(2): 125-138. LIANG Lin, HAN Zhiwei, LI Jiawei, et al. 2020. A Comparative Numerical Study of Aerosols during Dust and Haze Events in Beijing Springtime [J]. Climatic and Environmental Research (in Chinese), 25 (2): 125-138. doi:10.3878/j.issn.1006-9585.2019.19125

北京春季沙尘和霾期间气溶胶的对比模拟研究

梁琳^{1,2} 韩志伟¹ 李嘉伟¹ 李洁^{1,2} 高艳³ 武云飞¹

1 中国科学院大气物理研究所东亚区域气候—环境重点实验室,北京 100029
 2 中国科学院大学,北京 100049
 3 宁夏气象台,银川 750002

摘 要利用气象模式 WRF 驱动区域空气质量模式 RAQMS,模拟研究了 2014 年北京地区春季颗粒物及气溶胶 化学组分的时空变化,对比分析了沙尘期(3月17日、29日)和霾期(3月25~27日)的天气形势、气象要素 和气溶胶化学组分特征,比较了沙尘和人为气溶胶表面非均相化学反应对大气化学成分的影响及相对贡献。结果 显示,模式对于气象要素、PM2.5、PM10及其化学组分具有较好的模拟能力,考虑了气溶胶表面非均相化学反 应后明显提高了模式对 PM2.5 及气溶胶化学组分模拟的准确性。沙尘期间,沙尘对 PM10质量浓度贡献占主导 地位(50.7%),对 PM2.5 的贡献与有机气溶胶(OM)和人为排放的一次颗粒物(PPM)相当;霾期间,硝酸 盐 NO₃⁻(25.6%)和 OM(23.6%)对 PM2.5 的贡献最大,在 PM10中 NO₃⁻、PPM和 OM 的贡献相当。沙尘 期,粗粒子明显增加,在 PM10中所占比例与细粒子相当,为 45.5%;霾期,细粒子占主导地位,占 PM10质量 浓度的 85.6%。非均相化学反应使沙尘期间硫酸盐(SO₄²⁻)和 NO₃⁻浓度分别增加 16.9%和 83.8%,使霾期间的 SO₄²⁻和 NO₃⁻浓度分别变化了-2.5%、-5.7%、-3.4%、11.7%、18.6%和 58.5%,本文结果表明非均相化学反应 对二次无机气溶胶的生成有重要贡献。

关键词 北京 沙尘 霾 气溶胶组分 非均相化学反应
 文章编号 1006-9585(2020)02-0125-14 中图分类号 X16 文献标识码 A
 doi:10.3878/j.issn.1006-9585.2019.19125

A Comparative Numerical Study of Aerosols during Dust and Haze Events in Beijing Springtime

LIANG Lin^{1, 2}, HAN Zhiwei¹, LI Jiawei¹, LI Jie^{1, 2}, GAO Yan³, and WU Yunfei¹

1 Key Laboratory of Regional Climate–Environment for Temperate East Asia, Institute of Atmospheric Physics, Chinese Academy of Sciences, Beijing 100029

2 University of Chinese Academy of Sciences, Beijing 100049

3 Ningxia Meteorological Observatory, Yinchuan 750002

Abstract A regional air quality model system driven by the weather research and forecasting model is applied to investigate the distribution and evolution of aerosol components in Beijing during the springs of 2014. The synoptic conditions, meteorological variables, and characteristics of aerosol chemical components are comparatively analyzed. Moreover, the effects of heterogeneous reactions on dust and anthropogenic aerosol surface on chemical compositions

收稿日期 2019-08-26; 网络预出版日期 2019-10-22

作者简介 梁琳,女,1995年出生,硕士,主要从事空气质量模式和模拟研究。E-mail: lianglin@tea.ac.cn

通讯作者 韩志伟, E-mail: hzw@mail.iap.ac.cn

资助项目 国家自然科学基金重点项目 91644217

Funded by National Natural Science Foundation of China (NSFC, Grant 91644217)

during the dust (17 Mar and 29 Mar 2014) and haze (25-27 Mar 2014) periods are quantified and compared. The comparison with the observations indicates that the model is capable of reproducing the meteorological variables, PM2.5, and PM10, and their chemical component concentrations during the study period. Moreover, the inclusion of heterogeneous reactions apparently improves the prediction accuracy of PM2.5 and chemical component concentration. In dust days, dust is the dominant component of PM10 mass (50.7%), and its percentage contribution to PM2.5 is comparable to that of organic material (OM) and primary particulate matter (PPM). In hazy days, nitrate (25.6%) and OM (23.6%) contribute the most to PM2.5 mass. Meanwhile, the fractions of nitrate, PPM, and OM in PM10 are comparable. The fraction of coarse particle considerably increases during dusty days, with the mean fraction of 45.5% in PM10. In hazy days, fine particle dominates the PM10 mass, with a fraction of 85.6%. The heterogeneous reactions increase sulfate and nitrate concentrations by 16.9% and 83.8% in dusty days and by 14.5% and 45.0% in hazy days, respectively. On an average, the heterogeneous reactions lead to changes in near-surface SO₂, NO₂, O₃, sulfate, ammonium, and nitrate concentrations by -2.5%, -5.7%, -3.4%, 11.7%, 18.6%, and 58.5%, respectively, in Beijing during March 2014 thereby highlighting the important role of heterogeneous reactions in secondary aerosol formation.

Keywords Beijing, Dust, Haze, Aerosol component, Heterogeneous reaction

1 引言

气溶胶是大气污染物的主要成分,气溶胶浓度 的增加不仅会引起一系列环境问题,如空气质量恶 化,能见度降低,损害人体健康(Pope III et al., 1995; Schwartz et al., 1996),气溶胶还会通过散 射、吸收长短波辐射(直接效应)和改变云的微物 理性质和寿命(间接效应)对区域和全球辐射平衡 和气候产生影响(Forster et al., 2007)。气溶胶在 大气中会经历一系列的物理和化学过程,如平流、 扩散、干沉积、湿清除、多相化学等,其中气溶胶 非均相化学过程是气溶胶生成的重要途径之一,并 会对大气化学、辐射和云产生重要的影响(Jacob, 2000; Liao et al., 2003)。

随着中国经济和城市化的持续发展,能源消耗 和机动车保有量不断增加,人为活动导致污染物的 排放和大气中气溶胶浓度均处在较高的水平,空气 污染已成为我国普遍存在的最重要环境问题之一 (Chan and Yao, 2008),北京作为中国的首都,其大 气环境问题备受国内外关注。城市地区大气气溶胶 浓度受到多种人为和自然排放源的影响,如民用、 机动车、工业、生物质燃烧以及沙尘气溶胶的输送 等(Sun et al., 2001; Zhang et al., 2013)。近年来, 我国对霾的特征、来源、形成机制和演变过程开展 了许多研究。Zhang et al. (2013)对北京 PM2.5 的 来源进行了观测研究,确定了沙尘、煤炭燃烧、生 物质燃烧、交通、工业排放和二次无机气溶胶是 PM2.5 的六大主要来源。Li and Han (2016)利用 空气质量模式研究了华北地区冬季霾期间污染物的 输送过程,发现北京近地面的 PM2.5 约有 44% 来 自局地贡献,56% 来自周边区域输送。Sun et al. (2015)利用观测数据并结合 ISORROPIA 模式对 北京霾期污染物特征进行了研究,结果显示大气中 颗粒物主要为细粒子,其主要成分为有机气溶胶 (OM)和二次无机气溶胶(SIA),二者占细粒 子质量浓度的 77.1%。Zhao et al.(2013)对冬季华 北地区霾事件中的气溶胶化学及光化学特征进行研 究,发现二次气溶胶的形成是霾发生的重要原因之 一,并且霾发生时,气溶胶的散射、吸收系数和光 学厚度增加,气溶胶的消光作用增强。

春季中国北方会同时受到沙尘暴和霾的影响, 而其中高浓度的气态前体物和气溶胶,有利于非均 相化学反应的发生和二次气溶胶的产生。以往研究 显示,在污染过程中,非均相化学反应扮演重要的 角色,可以改变气态前体物和气溶胶化学组分的浓 度。Li and Han (2010)利用空气质量模式研究发 现,春季中国东部沙尘表面非均相化学反应可使无 机盐浓度明显增加; Zheng et al. (2015)利用 WRF-CMAQ 研究了华北地区冬季霾期间气溶胶表 面非均相化学反应对气溶胶化学组分和 PM2.5 浓度 的影响,发现考虑非均相化学反应可提高模式对无 机盐气溶胶浓度模拟的准确性; Li et al. (2018b) 利用嵌套网格空气质量预报模式研究了冬季华北地 区霾期间非均相反应对 O, 及无机气溶胶的影响, 结果表明非均相化学反应会使 O,浓度降低,硫酸 盐浓度增加,并对热力学平衡产生影响。Li et al. (2014)利用 WRF-Chem 研究了华北地区 HONO 的生成机制及其所产生的影响,发现非均相反应 是 HONO 生成的重要途径之一,会促进二次气溶 胶的产生。

以上研究提升了对我国华北地区大气污染特征 和形成机制的认识,但是对气溶胶非均相化学反应 机制的认识仍有不足,对不同气溶胶载体上发生的 非均相化学过程的对比分析较少。本研究利用区域 空气质量模式 RAQMS,对 2014 年 3 月北京地区 气溶胶及其化学组分进行了模拟研究,对比分析了 沙尘期(3月17日、29日)和霾期(3月25~ 27日)天气形势、气象要素和气溶胶化学组分特 征,比较了沙尘和人为气溶胶表面非均相化学反应 对大气化学成分的影响及相对贡献。本研究结果为 进一步认识华北地区大气污染特征和非均相化学反 应机制及其贡献提供参考。

2 模式介绍和参数

区域空气质量模式 RAQMS (Regional Air Quality Model System) 是建立在地形追随球坐标系 上的三维欧拉模式。模式中考虑了大气化学成分 (气体与气溶胶)在大气中的一系列物理化学过 程,包括污染物的源排放、输送、扩散、干/湿沉 降、云物理过程、多相化学反应等过程。该模式已 用于研究东亚地区霾、沙尘暴、酸沉降、对流层臭 氧等一系列大气环境问题(An et al., 2002; Han et al., 2004, 2006, 2008; Li and Han, 2010, 2016; Li et al., 2018a)。模式中, 气相化学反应模块采用 CB-IV 机制, 共包含了 37 种气体成分, 91 个化学 反应(Gery et al., 1989), 热力学平衡过程由 ISORROPIA 模式计算(Nenes et al., 1998), 二次 有机气溶胶的产生采用 Volatility Basis Set (VBS) 模型 (Donahue et al., 2006; Han et al., 2016)。 气溶胶粒子分为细粒子和粗粒子两个粒径段,代 表 PM2.5 (空气动力学直径在 2.5 µm 以下的颗粒 物)和 PM2.5~10(空气动力学直径在 2.5~ 10 μm 的颗粒物)。沙尘气溶胶在 0.43~42 μm 粒 径范围内共分为10档,沙尘气溶胶的产生、干沉 积和湿清除等物理过程采用 Han et al. (2004) 中 的方案。硫酸盐的核化过程由 McMurry and Friedlander(1979)方案描述。气体向粒子表面质 量传输过程采用 CIT 方案(the California/ Carnegie-Mellon Institute of Technology) (Meng et al., 1998)。硫酸盐及其他无机气溶胶的干沉积速率根

据 Walcek et al. (1986) 方案计算得到。黑碳和有 机碳的干沉积速度参照 Chung and Seinfeld (2002) 取为 0.1 cm/s。沙尘气溶胶的干沉积速度由阻力模 型计算 (Han et al., 2004)。次网格云内混合、液 相化学转化和湿清除过程的参数化方案采用 RADM (Regional Acid Deposition Model)中的一 维云物理子模块和液相化学模块 (Chang et al., 1987)。RAQMS 模式曾参加国际大气化学模式比 较计划 Model Inter Comparison Study for Asia phase II (MICS-Asia II) (Carmichael and Ueda., 2008; Han et al., 2008)。

模式中包括了 9 个沙尘表面发生的非均相化学 反应(表1),其中吸附系数的选取根据 Li and Han (2010);模式还包括了 NO₃、NO₂、N₂O₅、HO₂ (Jacob, 2000)和 SO₂、NO₂ 在硫酸铵 [(NH₄)₂SO₄] 表面发生的非均相化学反应(Cheng et al., 2016; Li et al., 2018b)(表 2)。由于黑碳(BC)的吸湿性 弱,因此模式中不考虑其表面的非均相反应。模式 中(NH₄)₂SO₄的密度取为 1.8 g cm⁻³,几何平均半 径取为 0.18 μm。

气溶胶表面非均相化学反应过程由以下公式 表达:

$$\frac{\mathrm{d}C_{\mathrm{i}}}{\mathrm{d}t} = -k_i C_i,\tag{1}$$

其中,*C_i*为第*i*种反应物的质量浓度,*t*为时间, *k_i*为第*i*种反应物的一阶反应速率常数,由以下公 式计算得到(Jacob, 2000):

$$k_i = \left(\frac{r}{D_{gi}} + \frac{4}{v_i \gamma_i}\right)^{-1} \cdot A, \tag{2}$$

其中, r 为气溶胶粒子半径, D_{gi} 为气体分子扩散系数, v_i 为气体分子平均速度, A 为气溶胶表面积, γ_i 为非均相反应的吸附系数。沙尘和 (NH₄)₂SO₄ 表面上各反应吸附系数如表 1、表 2 所示。

(NH₄)₂SO₄ 吸湿增长导致的粒径变化由 Gerber (1985)的经验公式计算得到:

$$R_{\rm w} = \left(\frac{c_1 R_{\rm d}^{c_2}}{c_3 R_{\rm d}^{c_4} - \log S} + R_{\rm d}^3\right)^{1/3},\tag{3}$$

其中, R_d 、 R_w 分别为 (NH₄)₂SO₄ 气溶胶的干半径 和湿半径, S为相对湿度(以小数表示), c_1 、 c_2 、 c_3 和 c_4 分别取常数 0.4809、3.082、3.11×10⁻¹¹ 和-1.428。

非均相化学反应的吸附系数与相对湿度密切相

关,因此根据 Liao and Seinfeld (2005),假设在 相对湿度大于 50% 时,反应 (10) - (13)发生, 反应 (2)和反应 (14)分别采用 Vlasenko et al. (2006)和 Zheng et al. (2015)的方案,表示为 相对湿度 RH 的函数如下:

$$\gamma_2 = 0.01593 e^{0.02592\text{RH}},\tag{4}$$

$$\gamma_{14} = \begin{cases} \gamma_{\text{low}}, \text{RH} \in [0, 50\%] \\ \gamma_{\text{low}} + \frac{(\gamma_{\text{high}} - \gamma_{\text{low}})}{(\text{RH}_{\text{max}} - 50)} \cdot (\text{RH} - 50), \\ \text{RH} \in (50\%, \text{RH}_{\text{max}}] \\ \gamma_{\text{high}}, \text{RH} \in (\text{RH}_{\text{max}}, 100\%] \end{cases}$$
(5)

其中,吸附系数下、上限γ_{low}、γ_{high}分别为 2×10⁻⁵、5×10⁻⁵, RH_{max}为70%。

模式中人为排放源采用清华大学发展的中国多 尺度排放清单模型(Multi-resolution Emission Inventory for China, MEIC)(http://www.meicmodel. org/[2019-02-23])。清单时间段与研究时段一致, 水平分辨率为 0.5° (纬度) × 0.5° (经度), MEIC 清单包括了来自5个行业(工业、交通、民用、电 力、农业)10种主要大气成分(NO_x、SO₂、

表1 沙尘表面非均相反应及吸附系数

Table 1Heterogeneous reactions and uptake coefficientson the dust surface

	非均相化学反应	吸附系数
1	$H_2O_2 \rightarrow Product$	1×10^{-4} (Li and Han, 2010)
2	$HNO_3 \rightarrow NO_3^-$	公式 (4)
3	$SO_2 \rightarrow SO_4^{2-}$	1.32×10^{-3} (Li and Han, 2010)
4	$O_3 \rightarrow 1.5O_2$	3×10^{-5} (Li and Han, 2010)
5	OH→Product	1×10^{-4} (Li and Han, 2010)
6	$HO_2 \rightarrow 0.5H_2O_2$	1×10^{-1} (Li and Han, 2010)
7	$N_2O_5 \rightarrow 2NO_3^-$	2.2×10^{-2} (Li and Han, 2010)
8	$NO_2 \rightarrow 0.5 NO_3^- + 0.5 HONO$	4.4×10^{-5} (Li and Han, 2010)
9	NO ₃ →NO ₃ ⁻	2×10^{-1} (Li and Han, 2010)

表 2 (NH₄)₂SO₄ 表面非均相化学反应及吸附系数

Table 2Heterogeneous reactions and uptake coefficientson the (NH4)2SO4 surface

非均相化学反应	吸附系数
10 $HO_2 \rightarrow 0.5H_2O_2$	0.2(Jacob, 2000)
11 $N_2O_5 \rightarrow 2HNO_3$	0.02(Zhang and Carmichael, 1999)
12 NO ₂ \rightarrow 0.5HNO ₃ +0.5HONO	1×10^{-4} (Jacob, 2000)
13 $NO_3 \rightarrow HNO_3$	1×10^{-3} (Jacob, 2000)
$14 \text{ SO}_2 + \text{NO}_2 \rightarrow \text{SO}_4^{2-}$	公式 (5)

NMVOC、NH₃、CO、CO₂、PM2.5、PMcoarse、 OC、BC)。生物质燃烧源来自全球生物质燃烧排 放数据 GFEDv2 (Global Fire Emission Database version2),包括 NO_x、NMVOC、CO、BC、OC 等物种。植被排放的挥发性有机物来自全球排放清 单 GEIA (Global Emissions InitiAtive)。

WRF的初始和边界条件采用 NCEP 提供的 6 h 1 次的 1°(纬度)×1°(经度)再分析资料。 RAQMS 水平方向采用经纬度投影网格,分辨率为 0.5°(纬度)×0.5°(经度),垂直方向为 σ-z坐标, 由地面起至 10 km 共分为 12 层,边界层内 7 层。 模式水平分辨率与排放源完全一致。模式模拟区域 (18°N~53°N,90°E~135°E)包含了中国大部分 区域及周边地区。本文模拟时间段为 2014 年 2 月 24 日 08:00(北京时间,下同)至 3 月 31 日 23:00, 其中前五天为初始化时段。图 1 显示本研究关注的 华北地区。

本文的观测资料,地面气象观测数据来源于中 国气象科学数据共享服务网(http://cdc.cma.gov.cn/ [2018-05-30]),包括2m高度气温、2m相对湿 度和10m高度风速,每三小时一次,文本使用的 是北京54511站(39°8'N,116°47'E)数据。 PM10逐时质量浓度的观测数据来自北京市环境保 护检测中心网站(http://106.37.208.233:20035/



图1 研究区域(华北地区)和地形

Fig. 1 Study domain of focus (Beijing-Tianjin-Hebei) with topography

[2018-05-10])),本文选取北京6个站点(4个 城区站和2个郊区站)平均值代表北京 PM10 浓 度。在中国科学院大气物理研究所铁塔分部 (39°58'N, 116°22'E), PM2.5 逐时质量浓度采 用 5030 型颗粒物同步混合监测仪 (SHARP 5030 Monitor)在线测得; 硫酸盐、硝酸盐、铵盐、 OM、BC 的质量浓度由 R&P Partisol® 2025 型连续 颗粒物采样器和 MiniVoL TAS 颗粒物采样器采样 并在特定温度(20~23℃)和相对湿度(35%~ 45%)下平衡 24 h 后由电子天平对样品进行称重 分析得到,其中 OM 和 BC 质量浓度采用 DRI-2100A 碳气溶胶分析仪根据 IMPROVE 热光反射法测得, 硫酸盐和硝酸盐由离子色谱法分析得到(ICS-1500)。气溶胶化学组分的采样时间段为 2014 年 3月1~12日,采样时间为每天的07:00至19:00 和 19:00 至次日 7:00 (Ma et al., 2017)。

3 结果与分析

3.1 排放源

表 3 给出了 2014 年 3 月京津冀地区主要污染物的月排放总量,3 月 1~15 日京津冀地区仍处在供暖期。VOC 排放量最大,为 150.1 Gg month⁻¹, BC 排放量最小,为 8.2 Gg month⁻¹。NO_x 排放量为 149.6 Gg month⁻¹,约为 NH₃ 排放量的 6.4 倍, SO₂ 排放量的 1.6 倍。一次有机碳气溶胶(OC)的排放量为 16.9 Gg month⁻¹,约为 BC 排放量的 2 倍。人为排放的一次细颗粒物(PPM2.5)排放量 为 31.0 Gg month⁻¹,约为 OC 排放量的 2 倍。

3.2 模式验证

3.2.1 气象要素

图 2 及表 4 给出了 2014 年 3 月北京地面气象 要素(2 m 气温、2 m 相对湿度、10 m 风速) 3 h 模拟值与观测值的对比情况。模式较好地反映了上 表 3 2014 年 3 月京津冀地区主要大气成分月排放总量 Table 3 Emissions of major chemical components in the Beijing-Tianjin-Hebei region during Mar 2014 Gg month⁻¹

	月排放总量
SO ₂	94.3
NO_x	149.6
NH ₃	23.5
BC	8.2
OC	16.9
PPM2.5	31.0
VOC	150.1

述气象要素随时间的变化特征。其中气温模拟效果 最好,模拟与观测值的相关系数为0.94,均一化平 均偏差(NMB)为-6.2%,相对湿度、风速模拟 值与观测值的相关系数分别为0.78和0.52,NMB 分别为5.7%、3.1%。

3.2.2 PM2.5、PM10 浓度

图 3 给出了 2014 年 3 月北京逐时 PM2.5 和 PM10 观测和模拟(基准试验 Exp,包含气溶胶表 面非均相反应)的质量浓度。对比结果显示,模式 能够较好地反映研究时段内 PM2.5、PM10 浓度随 时间的变化趋势。其中,3月17日为一次沙尘暴 影响北京的污染过程,模式模拟的 PM10 浓度峰值 和峰值时间(3月17日10:00,沙尘暴到达时间) 与观测结果非常接近,峰值浓度分别为511.6 μg m⁻³和 506.5 μg m⁻³。但是模式模拟与观测结果仍 有一定偏差,如模拟的 17 日沙尘持续时间比观测 略短,模式低估了 26~27 日霾期间的 PM2.5 浓 度等。

表 5 给出了模式与观测对比的统计值。研究时 段内模拟和观测 PM2.5 和 PM10 的相关系数分别 为 0.75 和 0.74,均一化偏差分别为 2.4% 和-10.2%。 上述偏差可能与下垫面类型、排放源强度、模式网 格分辨率以及二次气溶胶形成机制的不确定性有

表 4	2014 年 3 月北京 2 m 气温、2 m 相对湿度、10 m 风速的模拟与观测对比的统计值	

Table 4Statistics of the model performance for 2-m air temperature, 2-m relative humidity, and 10-m wind speed in Beijingduring Mar 2014

				统计值	
	观测平均值	模拟平均值	相关系数	平均偏差	均一化平均偏差
2 m气温	10.3°C	9.6°C	0.94	-0.63°C	-6.2%
2 m相对湿度	36.5%	38.6%	0.78	2.1%	5.7%
10 m风速	2.6 m/s	2.7 m/s	0.52	0.1 m/s	3.1%

关。总之,模式对 PM10 和 PM2.5 质量浓度有较好的模拟能力。

3.2.3 气溶胶组分浓度

图 4 给出了 3 月 1~12 日模式模拟(基准试验 Exp,包含气溶胶表面非均相反应)和观测的北京地面 12 h 平均 PM2.5 及其主要化学组分 [硫酸盐(SO_4^{2-})、硝酸盐(NO_3^-)、铵盐(NH_4^+)、OM、BC]质量浓度。结果显示模式可以合理地反映 PM2.5 及其各组分浓度随时间的变化趋势,特别是从清洁天到霾天浓度的变化,但模式对重霾期间(例如 2~3 日)的气溶胶组分浓度有所低估,这主要与二次气溶胶化学生成机制的不确定性有

关。表 6 的统计结果显示 PM2.5、NH₄⁺、SO₄²⁻、NO₃⁻、BC和OM浓度的模拟值与观测值的相关系数分别为 0.79、0.82、0.72、0.85、0.77和 0.77,均一化平均偏差分别为 1.9%、0.57%、-1.5%、-5.3%、0.5%和-2.4%,以上统计说明模式总体上对 PM2.5及其气溶胶组分有好的模拟能力。此外,表 6 还显示相较于 Expl(不包含气溶胶表面非均相反应过程),考虑了气溶胶表面非均相反应 后 (Exp),模式明显改进了 PM2.5和无机气溶胶 组分浓度的模拟效果,与观测更接近。

由于吸附系数 y 是影响非均相化学的重要参数 而且存在较大的不确定性,因此,在 Exp 试验基

统计值

表 5 2014 年 3 月北京 PM2.5、PM10 质量浓度模拟(Exp)与观测对比的统计值 Table 5 Statistics of the model performance for PM2.5 and PM10 concentrations (Exp) in Beijing during Mar 2014

		观测平均值/μg m ⁻³	模拟平均值/μg m ⁻³	相关系数	平均偏差/μg m ⁻³	均一化平均偏差
PM2.5浓度		91.1	93.3	0.75	2.2	2.4%
PM10浓度		136.9	122.9	0.74	-13.9	-10.2%
	25 25 25 2 3 10 3 2 3 3 2 3 2 3 3 2 3 2 3 3 2 3 3 2 3 3 2 3 3 2 3 3 2 3 3 5 5 5 5		MAAAAA	MAN MAN	^{莫拟值} 观测 ^{英拟值} 观测	
	8 6 m 2 m 2 m 2 m 2 m 2 m 2 m 2 m 2 m 2 m	(c) 1日 3日 5日 7日 3月		ин 19日 21日 :	模拟值 — 观测	

图 2 2014 年 3 月北京(a) 2 m 气温、(b) 2 m 相对湿度和(c) 10 m 风速观测和模拟值

Fig. 2 Observed and simulated (a) 2-m air temperature, (b) 2-m relative humidity, and (c) 10-m wind speed in Beijing during Mar 2014

日期



图 3 2014 年 3 月北京逐时(a) PM2.5、(b) PM10 质量浓度观测和模拟值(Exp) Fig. 3 Observed and simulated hourly concentrations of (a) PM2.5 and (b) PM10 (Exp) in Beijing during Mar 2014

表 6 2014 年 3 月 1~12 日北京 PM2.5、SO₄²⁻、NO₃⁻、NH₄⁺、BC、OM 12 h 平均浓度模拟与观测对比的统计值 Table 6 Statistics of the model performance for PM2.5, sulfate, nitrate, ammonium, OM, and BC concentrations in Beijing during 1–12 Mar 2014

				统计值	
	观测平均值/μg m ⁻³	Exp平均值(Exp1平均值)/µg m ⁻³	相关系数	平均编差/µg m ⁻³	均一化平均偏差
PM2.5浓度	96.5	98.3 (87.8)	0.79	1.8	1.9%
SO4 ²⁻ 浓度	12.8	12.6 (11.3)	0.72	-0.2	-1.5%
NO ₃ ⁻ 浓度	16.6	15.8 (9.6)	0.85	-0.88	-5.3%
NH4 ⁺ 浓度	9.3	9.3 (7.0)	0.82	0.05	0.57%
BC浓度	3.6	3.6 (3.6)	0.77	0.02	0.5%
OM浓度	34.0	33.1 (32.4)	0.77	-0.81	-2.4%

础上,针对比较重要的反应(11)、(12)和 (14),通过敏感性试验研究了不同吸附系数 γ 对 非均相反应生成硝酸盐和硫酸盐的影响。当反应 (11)的 γ 取为 0.1 时(Jacob, 2000),硝酸盐浓 度比 Exp 试验结果增加了 2.6 μ g m⁻³(均一化平均 偏差为10.8%);当反应(12) γ 取为1×10⁻³ 时(Jacob, 2000),硝酸盐浓度增加了 7.4 μ g m⁻³(均一化平 均偏差为 39.2%);当反应(14)的 γ_{low} 和 γ_{high} 根 据 Li et al.(2018b)分别取为1×10⁻⁶、1×10⁻⁴ 时,硫酸盐浓度降低了 1.1 μ g m⁻³(均一化平均偏 差为-10.2%)。上述试验反映了吸附系数 γ 不同取 值对无机盐气溶胶的影响,但目前吸附系数 γ 取值 变化范围很大,需要进一步开展实验室和外场观测 实验研究。

3.3 沙尘期和霾期

3.3.1 天气形势及气象要素

图 5 给出了 2014 年 3 月 PM10 和 PM2.5 浓度 观测值以及 2 m 相对湿度、10 m 风速观测值的时 间序列。根据中国海洋大学所提供的韩国气象局地 面天气图(http://222.195.136.24/forecast.html[2018-11-10])可知,3月16日08:00沙尘发生前期,蒙 古国中部地区已有气旋存在并在其后侧形成较强的 冷锋。在高空西北气流的作用下,蒙古气旋向东南 方向移动,于3月17日08:00到达华北地区,此 时北京位于该气旋的西南侧,受该系统影响,北京 风向为偏北风,风速升高达到 6 m/s,相对湿度迅 速下降至 20%(图 5b)。在强气流的作用下,源 于戈壁地区的大量沙尘进入北京,PM10浓度在 3月17日10:00达到 506.5 μg m⁻³,由于大风作 用,以人为气溶胶为主的 PM2.5 浓度迅速下降至



图 4 2014 年 3 月 1 ~12 日北京 (a) PM2.5、(b) SO₄²⁻、(c) NO₃⁻、(d) NH₄⁺、(e) BC、(f) OM 12 h 平均浓度模拟值 (Exp) 与观测 值对比

Fig. 4 Observed and simulated 12-h average concentrations of (a) PM2.5, (b) SO_4^{2-} , (c) NO_3^{-} , (d) NH_4^{+} , (e) BC, and (f) OM (Exp) in Beijing during 1–12 Mar 2014

42.5 μg m⁻³ (图 5a)。3 月 18 日 08:00,随着气旋 向东北方向移出我国,此次沙尘过程结束,北京位 于西伯利亚高压中心外围,风向为东北风。另外, 相较于此次事件,北京在 3 月 29 日(图 5a)也发 生了一次较弱的沙尘事件。

3月22日11:00为霾发生前期,华北地区存在 低压,此时北京位于该低压中心西侧,风向为偏北 风。3月25日14:00,北京受均压场影响,等压线 稀疏并无明显的气压梯度,大气状态较稳定,风向 为西南风,风速较小,日均风速为1.4 m/s,此时 南部暖湿气流输送至北京地区使相对湿度增加,当 日最大相对湿度达到 70%(图 5b)。较小的风速 和较高的相对湿度不利于污染物的扩散,有利于气 溶胶表面非均相反应生成二次气溶胶,进而加重了 霾的污染,此时 PM2.5 的日均浓度为 262.4 µg m⁻³。 3月 28 日 08:00,北京位于西伯利亚高压中心外围 东南侧,较强的偏北风使霾过程结束。

3.3.2 PM 浓度及其化学组分

表 7 列出了北京沙尘和霾期间 PM2.5、PM10 中主要气溶胶组分的贡献率(百分比)。表中以 3 月 17 日和 29 日两次较强的沙尘过程代表沙尘时 段,以3月 25~27 日的重霾期代表霾时段。表中 显示,沙尘期间,PM2.5中沙尘所占比例最大 (27%),其次为人为排放的一次颗粒物(PPM) 和 OM,分别占 PM2.5 总浓度的 20.4% 和 18.5%。 PM10 中最主要成分也是沙尘,对 PM10 的贡献率 为 50.7%;而 PPM、OM 和 NO₃⁻分别占 PM10 总 浓度的 15.7%、10.9% 和 9.5%。沙尘期间,粗粒子 (空气动力学直径< 2.5 μm)在 PM10 中所占比例分别为 45.5% 和 54.5%。

霾期间(3月25~27日),PM2.5中NO₃-占比 最大,为25.6%;其次为OM和PPM,分别占 PM2.5质量浓度的23.6%和20.4%,SO₄²⁻的贡献 率低于NO₃⁻,为13.5%。PM10中主要成分也为 NO₃⁻,占PM10总浓度的25.3%,其次为PPM和OM, 其贡献率分别为23.8%和21.9%。霾期,粗、细粒 子在PM10中所占比例分别为14.4%、85.6%。

以上的对比分析表明,在沙尘期间,沙尘对

PM10 质量浓度的贡献占主导地位,对 PM2.5 的贡献与 OM 和 PPM 相当; 霾期, NO₃⁻和 OM 对 PM2.5 的贡献最大,而在 PM10 中 NO₃⁻、PPM 和 OM 的贡献相当,沙尘在霾期间的贡献较小。总之,沙尘期间粗粒子明显增加,在 PM10 中所占比例与细粒子相当,而在霾期间,则细粒子占主导地位。

图 6 给出了北京沙尘期(3月16~17日)、 霾期(3月25~27日)以及3月平均 PM2.5 和 PM10质量浓度以及地面风场的空间分布。沙尘期 间,PM2.5 的高值主要出现在华北地区(图 6a), 浓度为130~210 μg m⁻³,虽然沙尘输送对北京 PM2.5 有一定贡献,但主要来源于人为排放和二次 产生。图 6b显示,沙尘期间 PM10浓度高值位于 蒙古南部和内蒙古西部,此次沙尘过程影响了我国 内蒙古、宁夏、陕西、山西、河北等地。

霾期间(3月25~27日), PM2.5(图 6c)、 PM10(图 6d)浓度高值主要分布在华北地区、四

表 7 模式模拟沙尘(2014年3月17日、29日)和霾(25~27日)期间 PM2.5、PM10 中主要成分的相对贡献(Exp) Table 7 Simulated fractions of the major aerosol components in PM2.5 and PM10 mass concentrations (Exp) during the dust (17 Mar and 29 Mar) and haze (25–27 Mar 2014) episodes

		沙尘	SO4 ²⁻	NH4	NO ₃	BC	PPM	ОМ	细粒子	粗粒子
沙尘期	PM2.5	27.0%	11.8%	7.6%	11.0%	3.8%	20.4%	18.5%		
	PM10	50.7%	6.9%	4.1%	9.5%	2.3%	15.7%	10.9%	54.5%	45.5%
霾期	PM2.5	1.4%	13.5%	12.5%	25.6%	3.0%	20.4%	23.6%		
	PM10	3.5%	11.8%	10.7%	25.3%	2.9%	23.8%	21.9%	85.6%	14.4%



图 5 2014 年 3 月北京(a) PM2.5、PM10 浓度观测值和(b) 2 m 相对湿度、10 m 风速观测值

Fig. 5 (a) Observed concentrations of PM2.5 and PM10 and (b) 2-m relative humidity and 10-m wind speed in Beijing during Mar 2014

川东部、重庆和内蒙古西部地区。北京霾天气发生 时,内蒙古西部出现很强的沙尘天气,但由于华北 地区处于偏南风控制下,沙尘并未影响到北京。华 北地区 PM2.5、PM10 浓度近似,由细粒子主导, 约为 200~250 μg m⁻³。 2014年3月中国月均 PM2.5 浓度高值主要集 中在华北地区、长江中游、长三角地区、四川东部 及重庆(图 6e)。其中华北地区月均 PM2.5 浓度 约为 120~200 μg m⁻³。3 月是沙尘天气频发的季 节,新疆东部、甘肃北部、内蒙古西部等地区受沙



图 6 模式模拟的 (a、b) 沙尘期 (2014 年 3 月 16~17 日), (c、d) 霾期 (25~27 日) 和 (e、f) 月平均 PM2.5、PM10 质量浓度和地 面风场 (单位: m s⁻¹) 空间分布

Fig. 6 Simulated spatial distributions of PM2.5 and PM10 concentrations and wind vector (units: $m s^{-1}$) averaged over the (a, b) dust episodes (16–17 Mar 2014), (c, d) haze episodes (25–27 Mar 2014), and (e, f) monthly concentrations of Mar 2014

尘影响, PM10 浓度高于中国东部, 超过 300 μg m⁻³,
华北地区 PM10 浓度约为 150~250 μg m⁻³ (图 6f)。
3.3.3 非均相反应对大气化学的影响

为研究气溶胶非均相反应对大气化学成分的影 响,本文设计了4组数值试验:基准试验(Exp, 包含气溶胶表面非均相反应过程)、敏感试验1 (Expl, 不包含气溶胶表面非均相反应过程)、 敏感试验2(Exp2,只包括沙尘表面非均相反 应)、敏感试验3(Exp3,只包括硫酸铵表面非均 相反应)。图7给出了2014年3月北京气溶胶表 面非均相反应导致各物质(SO2、NO2、O3、 NH₄⁺、SO₄²⁻、NO₃⁻) 日均浓度的绝对变化(Exp-Exp1) 和相对变化率 [(Exp-Exp1)/Exp1]。结 果显示,考虑气溶胶表面非均相化学反应后, SO_2 、 NO_2 、 O_3 浓度下降, SO_4^{2-} 、 NO_3^{-} 、 NH_4^{+} 浓 度增加,其中NO2和NO3¯浓度变化大于SO2和 SO4²⁻浓度变化。在沙尘和霾期间,非均相化学反 应导致的大气成分变化大于清洁天。需要说明的 是,除了3月17日的沙尘暴期间(08:00后)为沙 尘气溶胶主导外,3月2~3日、18~19日和28~ 29日均为沙尘和霾共存时段,非均相反应在沙尘 和人为气溶胶表面同时发生。

表 8 给出了 2014 年 3 月北京气溶胶非均相反 应导致各物质(SO₂、NO₂、O₃、NH₄⁺、SO₄²⁻、 NO₃⁻)浓度的相对变化率[(Exp-Exp1)/Exp1], 为了区分不同气溶胶表面非均相反应的贡献,表中 还分别给出了沙尘期间沙尘表面非均相反应的影响 和霾期间(NH₄)₂SO₄表面非均相反应的影响(括号 中的数字)。表 7显示,在沙尘期间(3月17日、 29日),PM10浓度中沙尘占50.7%,(NH₄)₂SO₄浓度占 11.0%,此时以沙尘表面的非均相反应(1)-(9)为主;而在霾期间(25~27日),PM10浓 度中沙尘占 3.5%,(NH₄)₂SO₄浓度占 22.5%,此时 的非均相反应主要是发生于 (NH₄)₂SO₄ 表面的反应 (10) - (14)。

沙尘期间,非均相反应使 SO2浓度减少了 4.3%, 主要通过反应(3)和(14)消耗 SO2 并生 成 SO4²⁻,同时使 SO4²⁻浓度增加了 16.9%,由于沙 尘浓度比 (NH4)2SO4 浓度大,因此沙尘表面反应 (3)的贡献超过反应(14)。反应(8)、(12) 和(14)消耗 NO2 使 NO2 的浓度减少了 7.5%,由 于沙尘浓度高,所以反应(8)主导了NO2浓度的 降低,其单独贡献为-5.6%。沙尘期间,O3浓度 减少了 6.6%, 主要是在沙尘表面通过反应(4) 损 耗。另外,非均相反应导致的 NO2 浓度降低也会 影响 O₃浓度(Tang et al., 2004)。反应(2)、 (7)、(8)、(9)、(11) - (13) 均影响 NO₃⁻ 的生成, 且反应(8)和(12)生成的HONO 会光 解生成 OH 自由基, OH 自由基浓度的增加又会促 进 SO₄²⁻和 NO₃⁻的生成 (Li et al., 2014), 间接影 响无机盐浓度;沙尘期间,NO3~浓度升高了 83.8%, 其中沙尘表面的反应(2)、(7)-(9) 的贡献约为 60%, 大于 (NH₄)₂SO₄ 表面的反应 (11) - (13) 的贡献。由于非均相反应使大气中 SO? 和 NO2浓度降低,进而导致 NH3与大气中 H_2SO_4 和 HNO₃反应生成 NH₄⁺的反应减弱,因此 沙尘表面非均相反应导致大气中 NH4⁺的浓度降低 (-5.8%), 但是由于 (NH₄)₂SO₄ 表面非均相反应 使 NH4⁺浓度的增加大于沙尘非均相反应导致的 NH4⁺浓度减小,因此总体上非均相反应使 NH4⁺浓 度增加了 9.2%。

霾期间(3月25~27日),反应(14)消耗
SO₂并生成SO₄²⁻,使SO₂浓度减少了3.2%,
SO₄²⁻浓度增加了14.5%。非均相反应(8)、(12)和(14)使NO₂浓度变化了-7.9%,其中

表 8 模式模拟沙尘期(2014 年 3 月 17 日、19 日)、霾期(25~27 日)以及 2014 年 3 月期间非均相反应引起各物质浓度的 变化率 [(Exp-Exp1)/Exp1]

Table 8Simulated mean percentage changes in chemical species caused by heterogeneous reactions averaged over the dustepisodes (17 Mar and19 Mar 2014), haze episodes (25–27 Mar 2014), and Mar 2014 in Beijing

		各物质浓度变化率								
	SO ₂	NO ₂	O ₃	$\mathrm{SO_4}^{2-}$	$\mathrm{NH_4}^-$	NO ₃ ⁻				
沙尘期	-4.3% (-2.9%)	-7.5% (-5.6%)	-6.6% (-6.1%)	16.9% (9.6%)	9.2% (-5.8%)	83.8% (59.3%)				
霾期	-3.2% (-3.1%)	-7.9% (-6.4%)	-5.5% (-1.5%)	14.5% (13.8%)	20.6% (26.0%)	45.0% (32.6%)				
2014年3月	-2.5%	-5.7%	-3.4%	11.7%	18.6%	58.5%				

注: 括号中数字为相应气溶胶表面非均相反应的影响。



图 7 模式模拟 2014 年 3 月北京非均相反应导致各物质浓度日均变化量(Exp-Exp1)和相对变化率[(Exp-Exp1)/Exp1)] Fig. 7 Simulated daily mean changes (Exp-Exp1) and percentage changes [(Exp-Exp1)/Exp1] in chemical components due to heterogeneous reactions in Beijing during Mar 2014

反应(12)和(14)贡献率为-6.4%; 非均相反 应使 NO₃⁻和 NH₄⁺浓度分别增加 45% 和 20.6%,其 中 (NH₄)₂SO₄表面反应(11)-(13)起主要作 用,贡献分别为 32.6% 和 26%,而沙尘表面非均 相反应使 NH_4^+ 浓度减少,因此总非均相反应导致 的 NH_4^+ 浓度变化减小。另外,反应(12)生成的 HONO 会光解生成 OH 自由基进而促进 SO_4^{2-} 和 NO_3^- 的生成。 对比发现,在沙尘和霾期间,非均相反应导致的 SO₂、NO₂、O₃和 SO₄²浓度的相对变化相当, 但沙尘期非均相反应导致 NO₃ 浓度的变化大于霾 期,这主要是由于沙尘表面非均相反应(2)、 (7)和(9)的作用。

总之,气溶胶表面的非均相反应可使大气中气体浓度降低,二次无机气溶胶浓度增加,是二次无机气溶胶形成的重要途径之一。非均相反应使2014年3月北京月均SO₂,NO₂,O₃、SO₄²⁻、NH₄⁺和NO₃⁻浓度分别变化了-2.5%、-5.7%、-3.4%、11.7%、18.6%和58.5%。以往研究显示,沙尘期间,超过20%的SO₄²⁻和70%的NO₃⁻可由非均相化学反应生成(Tang et al., 2004; Wang et al., 2018),重霾期间,非均相化学反应可使NO₃⁻浓度增加76%(Zheng et al., 2015)。本文的结果与上述工作的结果基本一致。

4 结论

本文利用区域空气质量模式 RAQMS 重点对 2014年北京春季沙尘期(3月17日、29日)和霾 期(3月25~27日)气溶胶进行了模拟研究,主 要结论如下:

(1)模式对 PM2.5、PM10 及其化学组分有 较好的模拟能力, PM2.5、PM10 逐时浓度的模拟 与观测值之间的相关系数分别为 0.75、0.74, 气溶 胶组分浓度的相关系数均大于 0.72,模式考虑了气 溶胶表面非均相化学反应后明显提高了对气溶胶组 分模拟的准确性。

(2) 沙尘期间,沙尘对 PM10 浓度贡献占主 导地位(50.7%),对 PM2.5 的贡献与 OM 和 PPM 相当;霾期间,NO₃⁻(25.6%)和 OM (23.6%) 对 PM2.5 的贡献最大,而在 PM10 中 NO₃⁻、 PPM 和 OM 的贡献相当,沙尘的贡献小。沙尘过 程中粗粒子明显增加,在 PM10 中所占比例为 45.5%,与细粒子相当;霾期间,细粒子占主导地 位,为 85.6%。

(3) 非均相化学反应使大气中气体浓度降低,二次无机气溶胶浓度增加,使北京月均 SO₂、NO₂、O₃、SO₄²⁻、NH₄⁺和 NO₃⁻浓度分别变化了 -2.5%、-5.7%、-3.4%、11.7%、18.6% 和 58.5%。 非均相化学反应使沙尘期间 SO₄²⁻和 NO₃⁻浓度分别 增加了 16.9% 和 83.8%,使霾期间的 SO₄²⁻和 NO₃⁻ 浓度分别增加了 14.5% 和 45.0%,以上结果表明非 均相反应是二次气溶胶形成的重要途径。

参考文献(References)

- An J L, Ueda H, Wang Z F, et al. 2002. Simulations of monthly mean nitrate concentrations in precipitation over East Asia [J]. Atmos. Environ., 36(26): 4159–4171. doi:10.1016/S1352-2310(02)00412-0
- Carmichael G R, Ueda H. 2008. MICS-Asia II: The model intercomparison study for Asia phase II [J]. Atmos. Environ., 42(15): 3465–3467. doi:10.1016/j.atmosenv.2007.10.003
- Chan C K, Yao X H. 2008. Air pollution in mega cities in China [J]. Atmos. Environ., 42(1): 1–42. doi:10.1016/j.atmosenv.2007.09.003
- Chang J S, Brost R A, Isaksen I S A, et al. 1987. A three-dimensional Eulerian acid deposition model: Physical concepts and formulation [J]. J. Geophys. Res.: Atmos., 92(D12): 14681–14700. doi:10.1029/ JD092iD12p14681
- Cheng Y F, Zheng G J, Wei C, et al. 2016. Reactive nitrogen chemistry in aerosol water as a source of sulfate during haze events in China [J]. Science Advances, 2(12): e1601530. doi:10.1126/sciadv.1601530
- Chung S H, Seinfeld J H. 2002. Global distribution and climate forcing of carbonaceous aerosols [J]. J. Geophys. Res.: Atmos., 107(D19): 4407. doi:10.1029/2001JD001397
- Donahue N M, Robinson A L, Stanier C O, et al. 2006. Coupled partitioning, dilution, and chemical aging of semivolatile organics [J]. Environ. Sci. Technol., 40(8): 2635–2643. doi:10.1021/es052297c
- Forster P, Ramaswamy V, Artaxo P, et al. 2007. Changes in atmospheric constituents and in radiative forcing [M]//Climate Change 2007: The Physical Science Basis. Contribution of Working Group I to the Fourth Assessment Report of the Intergovernmental Panel on Climate Change. Solomon S, Qin D, Manning M, et al, Eds. Cambridge, United Kingdom and New York, NY, USA: Cambridge University Press: 129–234.
- Gerber H E. 1985. Relative-humidity parameterization of the navy aerosol model (NAM) [R]. NRL Report 8956.
- Gery M W, Whitten G Z, Killus J P, et al. 1989. A photochemical kinetics mechanism for urban and regional scale computer modeling [J]. J. Geophys. Res.: Atmos., 94(D10): 12925–12956. doi:10.1029/JD094iD10p12925
- Han Z W, Ueda H, Sakurai T. 2006. Model study on acidifying wet deposition in East Asia during wintertime [J]. Atmos. Environ., 40(13): 2360–2373. doi:10.1016/j.atmosenv.2005.12.017
- Han Z W, Ueda H, Matsuda K, et al. 2004. Model study on particle size segregation and deposition during Asian dust events in March 2002
 [J]. J. Geophys. Res.: Atmos., 109(D19): D19205. doi:10.1029/2004JD004920
- Han Z, Sakurai T, Ueda H, et al. 2008. MICS-Asia II: Model intercomparison and evaluation of ozone and relevant species [J]. Atmos. Environ., 42(15): 3491–3509. doi:10.1016/j.atmosenv.2007. 07.031
- Han Z W, Xie Z X, Wang G H, et al. 2016. Modeling organic aerosols over east China using a volatility basis-set approach with aging mechanism in a regional air quality model [J]. Atmos. Environ., 124: 186–198. doi:10.1016/j.atmosenv.2015.05.045

- Jacob D J. 2000. Heterogeneous chemistry and tropospheric ozone [J]. Atmos. Environ., 34(12-14): 2131–2159. doi:10.1016/S1352-2310(99)00462-8
- Li J W, Han Z W. 2010. A modeling study of the impact of heterogeneous reactions on mineral aerosol surfaces on tropospheric chemistry over East Asia [J]. Particuology, 8(5): 433–441. doi:10.1016/j.partic.2010.03.018
- Li J W, Han Z W. 2016. A modeling study of severe winter haze events in Beijing and its neighboring regions [J]. Atmos. Res., 170: 87–97. doi:10.1016/j.atmosres.2015.11.009
- Li J W, Han Z W, Yao X H. 2018a. A modeling study of the influence of sea salt on Inorganic aerosol concentration, size distribution, and deposition in the western Pacific Ocean [J]. Atmos. Environ., 188: 157–173. doi:10.1016/j.atmosenv.2018.06.030
- Li J, Chen X S, Wang Z F, et al. 2018b. Radiative and heterogeneous chemical effects of aerosols on ozone and inorganic aerosols over East Asia [J]. Science of the Total Environment, 622–623: 1327–1342. doi:10.1016/j.scitotenv.2017.12.041
- Li Y, An J L, Gultepe I. 2014. Effects of additional HONO sources on visibility over the North China Plain [J]. Adv. Atmos. Sci., 31(5): 1221–1232. doi:10.1007/s00376-014-4019-1
- Liao H, Adams P J, Chung S H, et al. 2003. Interactions between tropospheric chemistry and aerosols in a unified general circulation model [J]. J. Geophys. Res.: Atmos., 108(D1): 4001. doi:10.1029/2001JD001260
- Liao H, Seinfeld J H. 2005. Global impacts of gas-phase chemistry-aerosol interactions on direct radiative forcing by anthropogenic aerosols and ozone [J]. J. Geophys. Res.: Atmos., 110(D18): D18208. doi:10.1029/2005JD005907
- Ma Q X, Wu Y F, Zhang D Z, et al. 2017. Roles of regional transport and heterogeneous reactions in the PM2.5 increase during winter haze episodes in Beijing [J]. Science of the Total Environment, 599–600: 246–253. doi:10.1016/j.scitotenv.2017.04.193
- McMurry P H, Friedlander S K. 1979. New particle formation in the presence of an aerosol [J]. Atmos. Environ., 13(12): 1635–1651. doi:10.1016/0004-6981(79)90322-6
- Meng Z Y, Dabdub D, Seinfeld J H. 1998. Size-resolved and chemically resolved model of atmospheric aerosol dynamics [J]. J. Geophys. Res.: Atmos., 103(D3): 3419–3435. doi:10.1029/97JD 02796
- Nenes A, Pandis S N, Pilinis C. 1998. ISORROPIA: A new thermodynamic equilibrium model for multiphase multicomponent inorganic aerosols [J]. Aquatic Geochemistry, 4(1): 123–152. doi:10.1023/A:1009604003981
- Pope III C A, Thun M J, Namboodiri M M, et al. 1995. Particulate air pollution as a predictor of mortality in a prospective study of U. S. adults [J]. American Journal of Respiratory and Critical Care

Medicine, 151(3): 669-674. doi:10.1164/ajrccm.151.3.7881654

- Schwartz J, Dockery D W, Neas L M. 1996. Is daily mortality associated specifically with fine particles? [J]. Journal of the Air and Waste Management Association, 46(10): 927–939. doi:10.1080/10473289.1996.10467528
- Sun J M, Zhang M Y, Liu T. 2001. Spatial and temporal characteristics of dust storms in China and its surrounding regions, 1960–1999: Relations to source area and climate [J]. J. Geophys. Res.: Atmos., 106(D10): 10325–10333. doi:10.1029/2000JD900665
- Sun K, Liu X G, Gu J W, et al. 2015. Chemical characterization of sizeresolved aerosols in four seasons and hazy days in the megacity Beijing of China [J]. Journal of Environmental Sciences, 32: 155–167. doi:10.1016/j.jes.2014.12.020
- Tang Y H, Carmichael G R, Kurata G, et al. 2004. Impacts of dust on regional tropospheric chemistry during the ACE-Asia experiment: A model study with observations [J]. J. Geophys. Res.: Atmos., 109(D19): D19S21. doi:10.1029/2003JD003806
- Vlasenko A, Sjogren S, Weingartner E, et al. 2006. Effect of humidity on nitric acid uptake to mineral dust aerosol particles [J]. Atmospheric Chemistry and Physics, 6(8): 2147–2160. doi:10.5194/acp-6-2147-2006
- Walcek C J, Brost R A, Chang J S, et al. 1986. SO₂, sulfate and HNO₃ deposition velocities computed using regional landuse and meteorological data [J]. Atmos. Environ., 20(5): 949–964. doi:10.1016/0004-6981(86)90279-9
- Wang Z, Pan X L, Uno I, et al. 2018. Importance of mineral dust and anthropogenic pollutants mixing during a long-lasting high PM event over East Asia [J]. Environmental Pollution, 234: 368–378. doi:10.1016/j.envpol.2017.11.068
- Zhang Y, Carmichael G R. 1999. The role of mineral aerosol in tropospheric chemistry in East Asia—A model study [J]. J. Appl. Meteor., 38(3): 353–366. doi:10.1175/1520-0450(1999)038<0353: TROMAI>2.0.CO;2
- Zhang R, Jing J, Tao J, et al. 2013. Chemical characterization and source apportionment of PM2.5 in Beijing: Seasonal perspective [J]. Atmos. Chem. Phys., 13(14): 7053–7074. doi:10.5194/acp-13-7053-2013
- Zhao X J, Zhao P S, Xu J, et al. 2013. Analysis of a winter regional haze event and its formation mechanism in the North China Plain [J]. Atmospheric Chemistry and Physics Discussions, 13(1): 903–933. doi:10.5194/acpd-13-903-2013
- Zheng B, Zhang Q, Zhang Y, et al. 2015. Heterogeneous chemistry: A mechanism missing in current models to explain secondary inorganic aerosol formation during the January 2013 haze episode in North China [J]. Atmos. Chem. Phys., 15(4): 2031–2049. doi:10.5194/acp-15-2031-2015