差分吸收光谱法测量大气污染的浓度 反演方法研究*

周 斌 刘文清 齐 峰 李振壁 崔延军

(中国科学院安徽光学精密机械研究所环境监测研究室,合肥 230031))(2000年11月17日收到,2001年4月3日收到修改稿)

介绍了差分光学吸收光谱法(DOAS)测量大气污染气体浓度的基本原理,描述了对测量光谱所作的一些必要处理,对最小二乘法作了简单介绍,并将它用在 DOAS 方法中的浓度反演中,通过与当地监测站的数据进行对比,证明 了最小二乘法非常适用于 DOAS 方法中的浓度反演.

关键词:差分光学吸收光谱法,光谱处理,最小二乘法,环境监测 PACC:8670L

1 引 言

差分光学吸收光谱(DOAS)法是利用光线在大 气中传输时,各种气体分子在不同的波段对其有不 同的差分吸收的特性来反演这些气体在大气中浓度 的一种方法.该方法最初由 Noxon 和 Platt 等人^[1-3] 在 20 世纪 70 年代提出 经过一段时间的发展,目前 已渐渐成为进行大气污染模式研究和大气污染监测 的常用方法之一.

DOAS 方法具有一些传统监测方法所无法比拟 的优点,一套 DOAS 系统可以监测方圆几平方公里 的范围^[4] 测量结果比点测量仪器更具有代表性,该 方法在测量时不会影响被测气体分子的化学特性, 所以特别适合于测量一些性质比较活泼的气体分子 和离子的浓度,比如 NO₃,BrO 和 OH 等;DOAS 方法 可以用一台装置同时测量几种不同气体分子的浓 度,这对研究大气化学变化和污染物之间相互转化 规律有着非常重要的意义.

用 DOAS 方法测量气体浓度有很低的测量下限 ,最低检测浓度可小于 0.002mg/m³ ,由于要在同 一波段同时测量多种气体 ,所以数据处理方法显得 尤为重要 ,我们用最小二乘法拟合测量数据⁵¹来反 演气体浓度取得了非常好的效果 .本文主要介绍 DOAS 方法的测量原理 ,气体浓度的反演方法 ,测量 2 测量原理和仪器装置

2.1 测量原理

光源发出强度为 *I*₀ 的光 经过一定距离的传输 后 ,由于各种大气气体分子对其不同的差分吸收 ,使 其光谱的强度和结构都会发生相应的改变 ,我们设 其强度变为 *I* ,*I* 和 *I*₀ 之间的关系可由 Beer-Lambert 定律得出:

$$I(\lambda) = I_0(\lambda) \exp\left\{\sum_{i=1}^{n} [-\sigma_i(\lambda) - \sigma_i'(\lambda) - \varepsilon_n(\lambda)] - \varepsilon_n(\lambda) - \varepsilon_n(\lambda) \right\} + B(\lambda), (1)$$

这里, λ 表示波长, $\sigma_i(\lambda)$ 是所测第*i*种气体的分子 窄带吸收截面, $\sigma'_i(\lambda)$ 则是宽带吸收截面, N_i 是第*i* 种气体的浓度,*L* 表示光程,*n* 是所测气体的种类 数,一般为2—10, $\epsilon_{R}(\lambda)$ 和 $\epsilon_{M}(\lambda)$ 则分别是瑞利散 射系数和米散射系数,它们是随波长作慢变化, *B*(λ)是各种噪声之和,*B*(1)式两边取对数,可得

$$\ln \left[I_0(\lambda) I(\lambda) \right] = \sum_{i=1}^{n} \left[\sigma_i(\lambda) + \sigma'_i(\lambda) + \varepsilon_{R}(\lambda) + \varepsilon_{R}(\lambda) + \varepsilon_{M}(\lambda) \right] N_i L + B'(\lambda).$$
(2)

实际测量中 (2) 式可写为

极限和误差讨论等几方面的内容.

^{*} 中国科学院知识创新工程(批准号:kgcx2-403)资助的课题.

 $R(\lambda) = \sum_{i=1}^{n} \sigma_i(\lambda)N_iL + P(\lambda) + B'(\lambda), (3)$ 其中 $R(\lambda)$ 是光源光谱 $I_0(\lambda)$ 与测量光谱 $I(\lambda)$ 之比 的自然对数 , $P(\lambda)$ 是包括瑞利散射 ,米散射 ,探测器 响应 ,各种气体的宽带吸收以及光源本身等所引起 的一种宽带光谱结构 ,所以 ,测量得到 $R(\lambda)$ 以后 , 除去其中的 $P(\lambda)$,只要有足够的数据点 ,利用最小 二乘法进行数据处理 ,就可得出各种气体浓度 N_i 的值

2.2 仪器装置

整套仪器主要包括光源、发射和接收系统、角反 射镜、石英光纤、单色仪、快速扫描装置(RSD)、光电 倍增管(PMT)、高速 A/D转换卡和计算机,仪器的光 路和电路图如图1所示.



图1 仪器的光路和电路图

仪器的工作过程是: 氙灯发出的光由望远镜中 的次镜 *M*₁ 反射到主镜的外面一部分, 被准直为平 行光射向远处的角反射镜, 从角反射镜反回的光被 主镜的里面一部分会聚, 经次镜 *M*₂ 再次反射后, 最 后聚集在光纤的入射端面. 光通过光纤后, 入射到单 色仪的入射狭缝, 经单色仪分光以后, 照射到单色仪 的出射窗口, 按波长大小排列成一条光谱, 旋转扫描 装置上的狭缝(宽度也是0.1mm)在出射窗口焦平面 位置对光谱进行扫描, 扫描频率为 150Hz, 通过狭缝 的光照射到光电倍增管的接收端面, 光电倍增管将 光信号转变为电信号, 最后经过 A/D 转换送入计算 机进行处理. 狭缝每扫描一次就可得到一条光谱, 实 际工作中为了提高信噪比, 一般将 40000 条光谱平 均后再进行处理, 所以每次测量周期大约为 5min. 光程应为光源到角反射镜距离的两倍, 测量结果是 整个光路上气体浓度的平均值.

3 光谱处理

实际测量过程中,由于工作环境温度的变化,工 作电压微小的波动以及机械精度和振动等外部环境 因素的影响,会使得光源光谱与测量光谱的比值光 谱 $R(\lambda)$ 与事先存放在计算机里的分子吸收截面 $\sigma_{i}(\lambda)$ 之间不是完全的重合,这种不重合会给浓度反 演带来很大的影响,为了消除这种影响,就要将比值 光谱 $R(\lambda)$ 进行平移、压缩或拉伸等处理.另外,在 用最小二乘法反演待测气体浓度之前,必须将(3)式 中比值光谱 $R(\lambda)$ 中的慢变化成分 $P(\lambda)$ 除去^[6].

3.1 光谱的平移

由于温度等因素的变化使得比值光谱 $R(\lambda)$ 与 分子吸收截面 $c(\lambda)$ 之间发生相对的平移,如果这种 平移只是一个常数,可以通过平移光谱的方法来消 除,即将比值光谱 $R(\lambda)$ 分别向左和向右平移 1—10 个通道数,然后计算 $R(\lambda)$ 与 $c(\lambda)$ 之间的相关系 数,这些相关系数的分布应该类似于抛物线,找到其 中的最大值,该点对应的值即是比值光谱 $R(\lambda)$ 应 该平移的通道数.一般情况下该点的位置应该在中 间附近,如果最大值的位置在最左或最右,则说明仪 器校准有问题,必须对仪器重新进行校准.

3.2 光谱的压缩和拉伸

当由温度等因素引起的比值光谱 *R*(λ)与分子 吸收截面 *d*(λ)之间的相对平移不是一常数,而是随 着光谱波长(通道数)的增加而呈现线性或非线性变 化时,就要对比值光谱 *R*(λ)进行压缩或拉伸.这种 变换的方法是,在对光谱进行扫描时,设采样点数为 *m*,测量光谱 *I* 中的实际数据点数为 *s*,每一数据点 对应光谱中的一个波长值,任意波长处的光谱强度 则是对应数据点的值,测量光谱中第 *j* 个数据点的 值是扫描光谱*I*′中相应位置处*k_j* 个采样点的强度值 之和,*k_i* 可用多项式表示为

$$k_j = \sum_{d=0}^{q} r_d \times j^d.$$
 (4)

如果 k_j 等于 r_0 ,则说明测量光谱中每一点的值都是 扫描光谱中相同数量采样点的强度值之和,这时我 们认为光谱仅仅是平移的,假如 $r_d \neq 0$,我们认为光 谱被压缩或拉伸了.这时测量光谱 I(j)可表示为

$$I(j) = \int_{j}^{j+k_{j}} I'(j') dj' , \qquad (5)$$

j'对应于扫描光谱 I'中的采样点.通过变换 $\lambda = \lambda_0 + aj$, a 是一常数,就可将以通道数表示的光谱 I(j)变为以波长表示的光谱 $I(\lambda)$.上面变换中的系数 r_d 也是通过找最佳相关系数的方法确定的.通过这种方法就可以将比值光谱 $R(\lambda)$ 压缩或拉伸.

3.3 慢变化光谱 *P*(λ)的消除

从(3)式中可以看出,比值光谱 $R(\lambda)$ 图 2 曲线 *a*)中不但有各种分子的差分吸收光谱,而且还包含 了由瑞利散射、米散射和分子的宽带吸收等在内的 慢变化光谱 $P(\lambda)$.可以用多项式拟合的方法来消 除慢变光谱 $P(\lambda)$,可以用多项式拟合的方法来消 除慢变光谱 $P(\lambda)$,对比值光谱 $R(\lambda)$ 作 5 次多项式 拟合(根据实际情况拟合次数可以大于 5 也可以小 于 5)得拟合曲线(图 2 曲线 *b* 所示),该拟合曲线可 以认为是光谱 $R(\lambda)$ 中的慢变化,即 $P(\lambda)$,然后从 光谱 $R(\lambda)$ 减去 $P(\lambda)$ 所剩余的光谱就可认为是各 种分子的差分吸收之和光谱(图 2 曲线 *c* 所示).



图 2 曲线 *a* 是比值光谱 *R*(λ),曲线 *b* 是慢变光谱 *P*(λ),曲 线 *c* 是从 *R*(λ)冲减去 *P*(λ)以后的比值光谱

4 数据处理

将原始的比值光谱经过光谱平移、压缩或拉伸, 去除慢变化之后所得的比值光谱可以认为是只含有 各种分子的差分吸收之和和噪声的光谱.由于其中 包含了多种分子的差分吸收,为了同时反演它们的 浓度,我们使用了最小二乘法,通过数据拟合的方法 来实现浓度反演.

4.1 最小二乘法的原理

假设实验中测得一组数据点(x_i , y_i) i = 1, 2,

$$\phi(x) = \sum_{l=1}^{n} u_l \phi_l(x), \qquad (6)$$

设法找到一组解 u_l(l=1,2,...,n),使得

$$\sum_{i=1}^{m} [\phi(x_i) - y_i]^2$$
 (7)

有最小值,这时的 ⋪ x)就可以认为是该组数据点的 最佳解析表达式.

4.2 最小二乘法在反演浓度中的应用

假设在某一波段要测量 *n* 种气体的浓度 ,即比 值光谱 *R*(λ)是由这 *n* 种气体吸收截面线性组合而 成的 ,如(3)式所示 ,设光谱的数据点数是 *m*(*m* > *n*)光谱中第 *i* 个数据点的值 *R*(λ_i)应该是这 *n* 种 气体在该点的吸收截面大小的线性组合 ,即

 $R(\lambda_i) = u_1 \sigma_{i1} + u_2 \sigma_{i2} + ... + u_n \sigma_{in}$, (8) 其中 u_1 , u_2 ,..., u_n 是拟合系数, σ_{ij} 分别是第j种气体在第i个数据点的吸收截面大小.对所有的数据 点来说,可用一方程组表示为

$$\begin{bmatrix} \sigma_{11} & \sigma_{12} & \dots & \sigma_{1n} \\ \sigma_{21} & \sigma_{22} & \dots & \sigma_{2n} \\ \sigma_{m1} & \sigma_{m2} & \dots & \sigma_{mn} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} u_1 \\ u_2 \\ u_n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} R(\lambda_1) \\ R(\lambda_2) \\ R(\lambda_n) \end{bmatrix}. \quad (9)$$

由于 m 大于 n ,所以该方程组是一超定方程组 ,通 过解该超定方程组可得出拟合系数 u_1 , u_2 ,… , u_n , 再根据拟合系数 ,最后可以得到各种气体的浓度 N_j = u_i/L ,L 为光程.

我们模拟了一组数据以验正该方法的适用性. 图 3 是 SO₂,O₃,NO₂的浓度分别为 0.0099mg/m³ (SO₂),0.031mg/m³(O₃),0.021mg/m³(NO₂)在波长 290—299nm 之间的差分吸收光谱和模拟的噪声,噪 声强度为^[7]

$$\overline{D} = 3 \times \left[\frac{1}{m-1} \times \sum_{i=1}^{m} d_i^2\right]^{1/2} = 1.67 \times 10^{-4}$$
 ,

(10)

 d_i 为噪声中第 i 个点噪声的大小. 将这些差分吸收 光谱与噪声叠加起来作为测量信号光谱 $R(\lambda)$.利 用上面介绍的最小二乘数据处理方法反演这几种气 体的浓度,得到的结果分别是, SO_2 为 0.011mg/m³, O_3 为 0.0295mg/m³, NO₂ 为 0.020mg/m³. 可以看出, 这种方法处理的结果与实际浓度非常接近.



图 3 浓度分别为 0.010mg/m² 0.0295mg/m³ 0.020mg/m³ 的 SO₂, O₃,NO₂的差分吸收光谱和噪声



图 4 SO₂, O₃, NO₂ 的测量相对误差与噪声强度之间的关系

4.3 噪声对测量结果的影响

在这种数据处理方法中,噪声的大小对测量结 果的影响非常大.从上面的结果中可以看出,同样强 度的噪声对 O₃ 和 NO₂ 的影响要比 SO₂ 大,这是因为 SO₂ 的差分吸收比 O₃ 和 NO₂ 大将近一个数量级,也 就是同样的噪声对差分吸收较小的气体影响比较 大.图 4 是前面所模拟的几种气体的差分吸收光谱 叠加上不同强度的噪声,测量结果的相对误差与噪 声强度之间的关系.由图可见,噪声越大,测量的相 对误差也越大,尤其是 NO₂ 的相对误差增加的 最快.

4.4 测量下限的讨论

仪器的测量下限是仪器的一个重要指标,也是 衡量我们这种浓度反演方法是否适用的尺度.我们 以 NO₂ 为例来讨论仪器的测量下限,NO₂ 在 289298nm 范围内的差分吸收截面大小大约为 10⁻²⁰量 级,仪器工作时的典型噪声强度大约为 1.5×10⁻⁴, 假定当相对误差大于 10% 时,认为测量结果不准确,实际中我们共测量 500 个点的数据,通过使用上述方法进行数据拟合.当 NO₂ 的浓度为 0.0016mg/m³ 时,得出相对误差为 10.02%,所以可以认为该仪器在 289—298nm 范围内,对 NO₂ 的测量下限浓度是 0.0016mg/m³,完全满足对大气中 NO₂ 的测量要求. 在该波段对 SO₂ 浓度的测量下限更低,因为 SO₂ 在这次段的差分吸收截面更大.所以,对于 DOAS 系统,仪器的测量下限主要是由气体的差分吸收截面、噪声强度和测量的数据点等共同决定的.

4.5 最小二乘法的实际应用举例

将最小二乘法实际应用在测量中,取得了良好的效果.图5中的*C*是2000年7月20日13时50分在中科院安徽光机所(安徽合肥)所测的一条比值光谱,通过浓度反演后,得出 SO₂,O₃,NO 的浓度分别是0.011mg/m³,0.037mg/m³和0.016mg/m³,*D*是它们的差分吸收光谱之和,noise 是从光谱*C*中减去*D*后的剩余噪声,其强度为2.5×10⁻⁴,从曲线拟合和剩余噪声中可以看出计算结果非常好.



图 5 C 是 2000 年 7 月 20 日 13 时 50 分的比值光谱, D 是浓度 分别为 0.011mg/m³ 0.037mg/m³ 和 0.016mg/m³ 的 SO₂ O₃ 和 NO₂ 的差分吸收光谱之和, noise 是 C 减去 D 后的剩余光谱

5 测量结果

图 6 是 2000 年 8 月 1—22 日在安徽合肥西郊中 国科学院安徽光机所进行连续实验的测量结果,测 量距离 618m,仪器离地面高度约 18m,测量对象是 SO₂,NO₂和 O₃,每种气体的测量时间大约是 5min.



图 6 2000 年 8 月 1-21 日 SO2, NO2 和 O3 的测量结果

从图可见,在这个测量位置 SO₂ 和 NO₂ 的浓度 非常低,SO₂ 在这段时间内浓度的平均值是0.0081 mg/m³,NO₂浓度的平均值为0.018mg/m³,比市区污 染物的浓度明显低很多,这是因为我们的测量位置 远离合肥市区,而且周围又没有工业区和其他污染 源,故这里的空气质量非常好,这与我们的测量结果 比较符合.

6 结 论

作为结论,我们将差分吸收技术应用在环境测 量中,并根据该原理设计了一套 DOAS 系统,将最小 二乘法和其他的一些光谱处理技术用在数据处理 上,成功地反演出了大气中多种被测气体的浓度,用 该套系统对周围环境进行了长期观测,得到的数据 与实际情况符合得很好.该技术的完善和发展将为 今后的环境空气质量监测提供一个简单、实用、准确 的方法.

- [1] U. Platt, D. Perner, Geophys. Res., 84(1979), 6329.
- [2] U. Platt, D. Perner, Geophys. Res., 85(1980), 7453.
- [3] J.F.Noxon, Science, 189(1975), 547.
- [4] Hans Edner, Par Ragnarson, et al., Applied Optics, 32(1993), 327.
- [5] David M. Haaland, Robert G. Easterling, Applied Spectroscopy, 36 (1982), 665.
- [6] John M. C. Plane, Chia-Fu Nien, Rev. Sci. Instrum, 63(1992), 1867.
- [7] Jochen Stutz, Ulrich Platt, Applied Optics, 35(1996), 6041.

STUDY OF CONCENTRATION RETRIEVING METHOD IN DIFFERENTIAL OPTICAL ABSORPTION SPECTROSCOPY FOR MEASURING AIR POLLUTANTS

ZHOU BIN LIU WEN-QING QI FENG LI ZHEN-BI CHUI YAN-JUN

(Anhui Institute of Optics & Fine Mechanics , Chinese Academy of Sciences , Hefei 230031 , China)
 (Received 17 November 2000 ; revised manuscript received 3 April 2001)

ABSTRACT

The principle of differential optical absorption spectroscopy (DOAS) for measuring the concentration of air pollutants is presented. The adjustment of measured spectra and the least-squares method are also described. We have been using this method in retrieving the concentration of air pollutants and measuring the air pollutants for a long time and the results were coincident with circumstances. This method was proved very suitable for retrieving the concentration of air pollutants in DOAS system and provides a good technique for environmental monitoring.

Keywords : DOAS, spectrum adjustment, least-squared method, environmental monitoring PACC : 8670L