



微生物学报

Acta Microbiologica Sinica

ISSN 0001-6209, CN 11-1995/Q

《微生物学报》网络首发论文

题目: ^{13}C -标记秸秆添加对DNA稳定性同位素探针试验结果的影响
作者: 詹雨珊, 张建伟, 冯有智
DOI: 10.13343/j.cnki.wsxb.20180079
收稿日期: 2018-02-11
网络首发日期: 2018-06-22
引用格式: 詹雨珊, 张建伟, 冯有智. ^{13}C -标记秸秆添加对DNA稳定性同位素探针试验结果的影响. 微生物学报. <https://doi.org/10.13343/j.cnki.wsxb.20180079>



网络首发: 在编辑部工作流程中, 稿件从录用到出版要经历录用定稿、排版定稿、整期汇编定稿等阶段。录用定稿指内容已经确定, 且通过同行评议、主编终审同意刊用的稿件。排版定稿指录用定稿按照期刊特定版式(包括网络呈现版式)排版后的稿件, 可暂不确定出版年、卷、期和页码。整期汇编定稿指出版年、卷、期、页码均已确定的印刷或数字出版的整期汇编稿件。录用定稿网络首发稿件内容必须符合《出版管理条例》和《期刊出版管理规定》的有关规定; 学术研究成果具有创新性、科学性和先进性, 符合编辑部对刊文的录用要求, 不存在学术不端行为及其他侵权行为; 稿件内容应基本符合国家有关书刊编辑、出版的技术标准, 正确使用和统一规范语言文字、符号、数字、外文字母、法定计量单位及地图标注等。为确保录用定稿网络首发的严肃性, 录用定稿一经发布, 不得修改论文题目、作者、机构名称和学术内容, 只可基于编辑规范进行少量文字的修改。

出版确认: 纸质期刊编辑部通过与《中国学术期刊(光盘版)》电子杂志社有限公司签约, 在《中国学术期刊(网络版)》出版传播平台上创办与纸质期刊内容一致的网络版, 以单篇或整期出版形式, 在印刷出版之前刊发论文的录用定稿、排版定稿、整期汇编定稿。因为《中国学术期刊(网络版)》是国家新闻出版广电总局批准的网络连续型出版物(ISSN 2096-4188, CN 11-6037/Z), 所以签约期刊的网络版上网络首发论文视为正式出版。

DOI: 10.13343/j.cnki.wsxb.20180079

^{13}C -标记秸秆添加对 DNA 稳定性同位素探针试验结果的影响

詹雨珊^{1,2}, 张建伟¹, 冯有智^{1*}

¹ 中国科学院南京土壤研究所, 土壤与农业可持续发展国家重点实验室, 江苏 南京 210008

² 中国科学院大学研究生院, 北京 100049

摘要:【目的】稳定性同位素探针技术(Stable isotope probing, SIP)是采用稳定性同位素示踪复杂环境中具有代谢活性微生物的有力工具。然而,在近期利用 SIP 技术的研究当中,我们发现 ^{13}C -标记物对试验本身有一定程度影响。例如研究土壤秸秆降解微生物,需将 ^{13}C -标记作物秸秆添加到土壤,利用微域培养实验和 DNA-SIP 技术解析主导降解微生物物种。但是 ^{13}C 秸秆的添加以及不同土壤肥力水平是否会影响土壤微生物群落有待商榷。【方法】本研究采集江西鹰潭红壤试验站三种施肥处理(Control、NPK、OM)水稻土壤,分别添加自然丰度(^{12}C)和 ^{13}C -标记的高丰度水稻秸秆,进行微域培养试验,研究两种秸秆添加下的响应物种以及不同丰度 C 对生物质气体的累积排放、细菌 α -多样性以及群落结构的影响。【结果】研究发现,三种施肥土壤下,两种丰度秸秆处理间 C 累计排放无差异。但是,寡营养条件(Control)下, ^{13}C -标记秸秆处理的细菌 α -多样性高, ^{12}C 秸秆处理群落异质性高,稳定性较差,无差异性物种;与 ^{12}C 秸秆处理相比,富营养条件(NPK 和 OM)下, ^{13}C -标记秸秆处理的细菌 α -多样性和群落结构无差异,但存在差异物种,主要集中于变形菌门和稀有物种。【结论】本研究的结果表明 ^{13}C 标记秸秆对微生物群落有一定影响,因此在后续 SIP 试验中,高丰度秸秆虽可被用来作为标记底物,但需谨慎。

关键词: ^{13}C -标记秸秆, DNA-SIP, 微域培养, 土壤微生物

微生物是生物地球化学循环的主要驱动者,在维持生态系统平衡方面发挥着“中枢”作用^[1]。自然生态系统中微生物多样性极其丰富,每克土壤最多含有 100 亿个微生物细胞,而且实验室可培养的微生物只占微生物总数的 0.1%–1.0%^[2],导致在很长时间内从物种水平上解析复杂环境中微生物群落生理代谢过程的分子机制具有较大难度。近些年来,一些具有革新性的方法发展起来,可将微生物的功能和分类鉴定联系起来^[3],其中包括稳定性同位素探针技术(SIP)^[4–5]。SIP 技术的原理是,当自然丰度很低的同位素经高度富集后作为底物被微生物吸收利用,成为生物组分的一部分,通过检测、跟踪特定组分中同位素的存在和含量,可以分析微生物的生物量、身份及功能^[6]。过去 10 年来,随着分子生态学的兴起,以 DNA 为靶标的稳定性核酸探针技术(DNA-SIP)技术进一步提升了 SIP 的灵敏度,并结合高通量测序技术,可以准确获得功能微生物目的基因,确定该微生物的种属关系及分类地位,在微生

基金项目: 国家自然科学基金(41430859); 中国科学院先导专项(XDB15020103)

*通信作者。E-mail: yzfeng@issas.ac.cn

收稿日期: 2018-02-11; 修回日期: 2018-04-11; 网络出版日期:

物生态学和生物技术领域得到广泛关注和应用,成为耦合微生物遗传多样性与代谢多样性最有力的工具之一[7-8]。

碳作为重要的生命元素,在自然界中存在两种稳定形态(^{13}C 和 ^{12}C)。目前,一般都以 ^{13}C -标记的底物进行稳定同位素探针试验,建立微生物的分类信息与功能之间的联系。例如利用 DNA-SIP 技术并结合 16S rRNA 扩增子测序,在微域环境中通入 $^{13}\text{CH}_4$ 来示踪甲烷氧化菌^[9],或通入 $^{13}\text{CO}_2$ 来示踪自养型氨氧化细菌^[10]。Shrestha 等使用 ^{13}C -标记以及 ^{12}C 非标记秸秆进行微域培养试验,结合 RNA-SIP 技术来研究水稻土中秸秆降解微生物^[11]。Fan 等在土壤中添加 ^{12}C 或 ^{13}C -标记的玉米秸秆,研究秸秆降解过程中微生物及其耦合的 C、N 循环^[12]。这些 SIP 试验的理论基础是在土壤中添加含有 ^{13}C -标记的代谢底物,代谢活跃的微生物将摄入 ^{13}C -标记的“重碳底物”,最终通过同化作用进入核酸和磷脂脂肪酸中,形成较重的核酸或磷脂脂肪酸分子,而生理代谢活性微弱的微生物在短时间内不会积累含有“重碳”的核酸或磷脂脂肪酸分子。提取样品中的核酸或磷脂脂肪酸后,通过超高速密度梯度离心,将提取物分成 ^{13}C -标记(较重部分)和非 ^{13}C -标记(较轻部分),对较重部分进行进一步分析^[13-15]。

但是同种元素的不同稳定性同位素之间的物理化学性质(如在气相中的传导率、分子键能、生化合成和分解速率等)因质量上的不同常有微小差异,使反应物和生成物在同位素组成上有所差别^[16]。微生物在百分之百 ^{13}C -标记的十六烷培养基上的生长速度低于其在十六烷混和物上的生长速度^[17]。对藻类的研究还发现,H、C、O 和 N 同位素的取代能够改变包括核酸在内的一些物质在细胞内的数量和分布^[18]。以往 DNA-SIP 实验当中,与添加 ^{12}C 底物相比,添加 ^{13}C -标记的底物对微生物的代谢和核酸分布等也有一定影响,例如对光合微生物的研究发现,添加 ^{13}C -标记底物后,微生物 CO_2 累积排放量高于 ^{12}C -标记底物添加组^[19]。

目前应用 ^{13}C 示踪方法对土壤有机质来源、土壤有机质组分周转和植被演替方面进行了大量研究并日趋成熟,而对于植物-土壤碳循环中植物、微生物以及原生动物的角色及其循环机理研究较少,许多物理、化学和生物学过程还不十分清楚。以 DNA-SIP 技术为代表的新技术、新方法的涌现展现了重要的应用价值。在上述微域培养试验中,都默认将 ^{13}C -标记底物作为自然丰度(^{12}C)的替代物,但是 ^{13}C -标记底物添加后的土壤是否会影响土壤微生物分析结果,即不同形态的 C 同位素是否影响土壤微生物群落还有待考察,或者说 ^{13}C -标记底物作物自然丰度底物替代物的还原度有多高还尚未明确。基于此,在本研究中我们选取鹰潭红壤长期定位试验站三种不同施肥处理的土壤为研究对象,添加不同丰度秸秆(^{12}C 和 ^{13}C)进行微域培养试验,探究 ^{13}C -标记秸秆的添加对土壤微生物群落结构的影响。

1 材料和方法

1.1 高丰度秸秆的获取

将苗期水稻移栽到密封的培养箱中^[20],培养箱一共由 3 个控制体系组成:植物生长箱,温度及 CO_2 浓度的控制系统, $^{13}\text{CO}_2$ 的发生系统。整个控制体系的运行基于数据记录仪 (CR10x, Campbell Scientific, Logan, Utah, USA),通过温度传感器以及 CO_2 分析器对生长箱内的温度以及 CO_2 的浓度进行实时监测。通过 H_2SO_4 和 $\text{Na}_2^{13}\text{CO}_3$ (^{13}C 99%: Cambridge Isotope Laboratories, Andover, MA, USA)酸碱中和反应产生 $^{13}\text{CO}_2$,通入培养箱中,并控制箱体中 CO_2 浓度维持在 $178\text{--}208\text{ mg/m}^3$ 之间,当 CO_2 浓度高于设定值时,NaOH 溶液自动进入吸收多余的 CO_2 。标记 60 d 之后,停止培养,将水稻地上部取出并烘干、切成 2 cm

小段、混匀。经测定， $^{13}\text{C}/(^{12}\text{C}+^{13}\text{C})=70\%$ 。与此同时，在温室中常规培养自然丰度的水稻并获得秸秆。

1.2 室内微域培养

微域培养所用土壤采自鹰潭红壤长期定位试验站($28^{\circ}15'\text{N}$, $116^{\circ}55'\text{E}$)，经过 26 年不同施肥处理[化肥(NPK)、有机肥 (OM)、不施肥 (Control)]。风干过 10 目筛，取 10 g 土壤加入 50 mL 玻璃瓶中， 27°C 培养 3 d 之后，在不同施肥处理的土壤中加入 0.1 g 高丰度 ^{13}C -标记秸秆，调节含水率为最大田间持水量的 60%，另设 3 组对照，在不同施肥处理的土壤中添加自然丰度秸秆，每个处理 4 个平行，进行厌氧微域培养。分别于培养的第 5、10、15、20、25 d 采集气体，通过 ECD (Agilent 7890A, Agilent Technologies)测定 CO_2 、 CH_4 的浓度，用 GC-IRMS 的浓缩单元(Thermo Finnigan Delta C+and Precon, Thermo Finnigan, Bremen, Germany)测定 ^{13}C - CO_2 的丰度，获得微生物代谢及秸秆的降解情况。培养 25 d 结束之后，采集每个玻璃瓶中土壤样品，并于 -20°C 保存。

1.3 土壤总 DNA 提取

称取 0.5 g 培养 25 d 的土壤样品，采用 FastDNA SPIN Kit for Soil (MP Biomedicals, Santa Ana, CA)试剂盒和 Fast Prep TM FP120 核酸提取仪，按照试剂盒说明书提取微生物总 DNA，将提取到的 DNA 溶解于 100 μL ddH₂O 中，使用 NanoDrop1000 (Thermo Fisher Scientific, Waltham, MA, USA) 测定其浓度，保存于 -20°C 。

1.4 细菌 16S rRNA 的 Illumina Miseq 高通量测序

用引物 519F (CAGCMGCCGCGGTAAATWC)和 907R (CCGTCAATTCMTTTRAGTTT)来扩增细菌 16S rRNA 基因的 V4-V5 区^[21]。为了标记每一个样品，在 519F 引物前段加一段 5 bp 长度的已知序列。PCR 扩增在 50 μL 体系中进行：4 μL 脱氧核糖核酸三磷酸盐(2.5 mmol/L)；2 μL 正、反向引物(10 mmol/L)；0.4 μL Taq DNA 聚合酶；1 μL 模板 DNA，其余以无菌超纯水补齐。PCR 反应程序为： 94°C 5 min； 95°C 45 s， 56°C 45 s， 72°C 60 s，35 个循环； 72°C 延伸 7 min，每个 DNA 样品做 3 个重复并将其合并，QIAquick PCR Purification kit (QIAGEN)纯化 PCR 产物，NanoDrop ND-1000 (Thermo, USA)测定产物浓度，将所有产物等摩尔混合后，用 MiSeq Reagent Kit v2 (2 \times 250 cycles)构建测序文库，并参照仪器说明书上机测序。

1.5 高通量数据分析

测序下机数据使用 FLASH 进行双端序列拼接^[22]。使用 UPARSE^[23]对拼接序列进行质控，保留质量值大于 25、长度大于 300 bp 的序列并按照 97%的相似度进行聚类获得 OTUs (operational taxonomic units, 操作分类单元)，从每个 OTUs 选取一个代表序列，采用 PyNAST 进行多序列比对^[24]，构建系统发育树，在 80%的置信度水平采用 RDP Classifier 对代表序列进行注释分类^[25]。本实验共获得高质量序列 670133 条，最少 8171 条，最多 50902 条，抽取 8000 条进行后续多样性和群落结构分析。使用 OTU richness 和 PD (Faith's phylogenetic diversity)两种多样性指数来表征细菌群落的多样性，在 QIIME 中完成计算。用 QIIME 计算加权的 Bray-Curtis 距离进行群落比较，并用 non-metric multidimensional scaling (NMDS) plots 将其可视化。主坐标分析(Principal coordinates analysis, PCoA)使用 R 软件中的 ape 数据包进行。PCoA 的距离计算方法为 Bray-Curtis distance。数据已上传到数据库(Accession no.

SRP131395)。

1.6 差异物种的分析

在 R (Version 3.1.2)中使用 `edgeR` 和 `dplyr` 以及 `gplots` 包绘制曼哈顿图^[26]。通过比较 ¹³C-标记组和 ¹²C 秸秆组土壤 DNA 序列相对丰度, 阈值线以上的为显著差异物种, 即为响应物种。

1.7 数据分析

运用 SPSS 13.0 进行统计分析, 并使用 Tukey 检验进行多重比较($P < 0.05$)。用 R software (the `vegan` package, Version 3.1.2)对 ¹³C-标记, ¹²C 秸秆处理组进行组间差异检验 (PERMANOVA)^[27]。

2. 结果和分析

2.1 土壤本底理化性质的测定

3 种土壤理化性质如表 1 所示, 总 N、有效 N、土壤有机质、总 P、有效 P 在施肥处理尤其是 OM 处理中最高, 在 Control 处理中最低。总 K 以及 pH 值在 3 种土壤中相近。

表 1. 供试鹰潭土壤的化学特性

Table 1. The Chemical information of Yingtan soil

lements	Total N/ (g/kg)	AN/ (mg/kg)	SOM/ (g/kg)	AP/ (mg/kg)	AK/ (mg/kg)	Total K/ (g/kg)	Total P/(mg/kg)	P
Control	0.83±0.06a	62.83±7.24a	13.70±1.38a	0.28±0.12a	126.67±17.47b	16.77±0.49a	304.33±13.05a	5.25-
NPK	1.13±0.13b	83.87±9.09b	18.40±2.15b	2.56±0.44b	70.00±7.21a	15.67±0.68a	534.33±56.98b	5.36-
OM	1.24±0.08b	101.53±8.73c	19.90±1.78b	5.84±0.66c	106.00±2.00b	15.73±1.11a	714.33±21.50c	5.33-

2.2 C 累计排放量

C 排放量在培养过程中逐渐增加, 培养 25 天后, 比较各组 C 累计排放量。从图 1 中可以看出, C 累积排放量在施肥(NPK, OM)和不施肥(Control)处理间有明显差异($P < 0.01$), 即施肥土壤[1.290 g/kg (NPK)、1.370 g/kg (OM)]高于不施肥土壤[1.054 g/kg (Control)]。在同一种施肥方式下, ¹³C-标记秸秆添加后 C 的累计排放量(0.991、1.251、1.331 g/kg)有低于 ¹²C 秸秆组(1.054、1.290、1.370 g/kg)的趋势, 但是统计学上差异不明显。秸秆的矿化率在两种秸秆添加下(Control: 26.35%、24.78%; NPK: 32.26%、31.28%; OM: 34.26%、33.29%)无差异。施肥处理显著高于不施肥处理: NPK 处理比 Control 处理高 24.33%, OM 处理比 Control 处理高 32.18%。

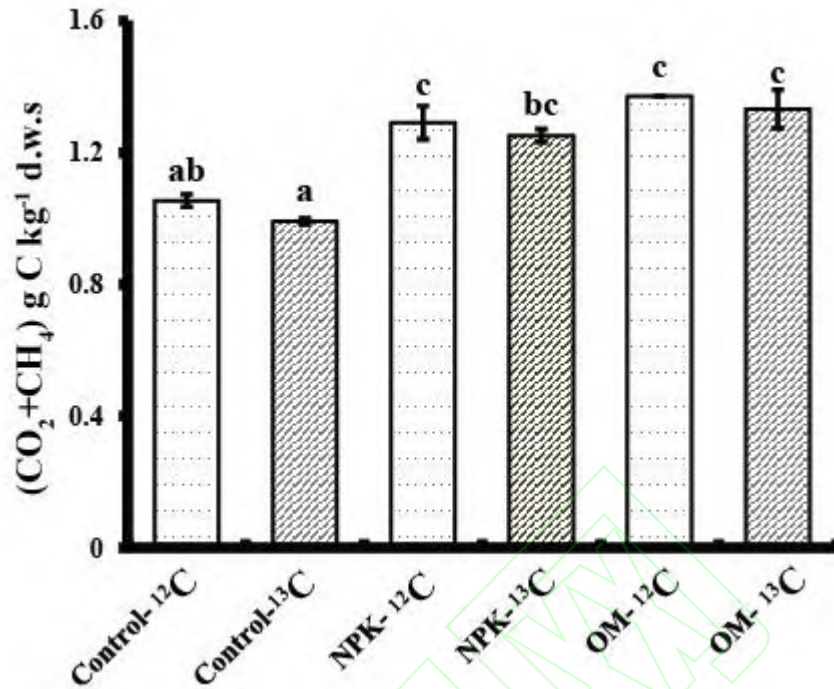


图 1. 微域培养 25 d 后 CO₂+CH₄ 的累计排放量

Figure 1. Biogas (CO₂ and CH₄) production rates from the soil microcosms after 25 days.

2.3 添加不同秸秆水稻土细菌α-多样性指数分析

我们分别对三种施肥处理下，添加 ¹²C 秸秆和 ¹³C-标记秸秆的土壤细菌群落进行 observed_otus (图 2-A)和 Phylogenetic diversity (图 2-B)多样性分析。在 Control 处理下，¹³C-标记处理组土壤细菌多样性显著高于 ¹²C 处理组 ($P < 0.01$)。在 NPK 和 OM 处理组中，添加 ¹²C 秸秆和 ¹³C-标记秸秆土壤细菌群落α-多样性没有显著差异。

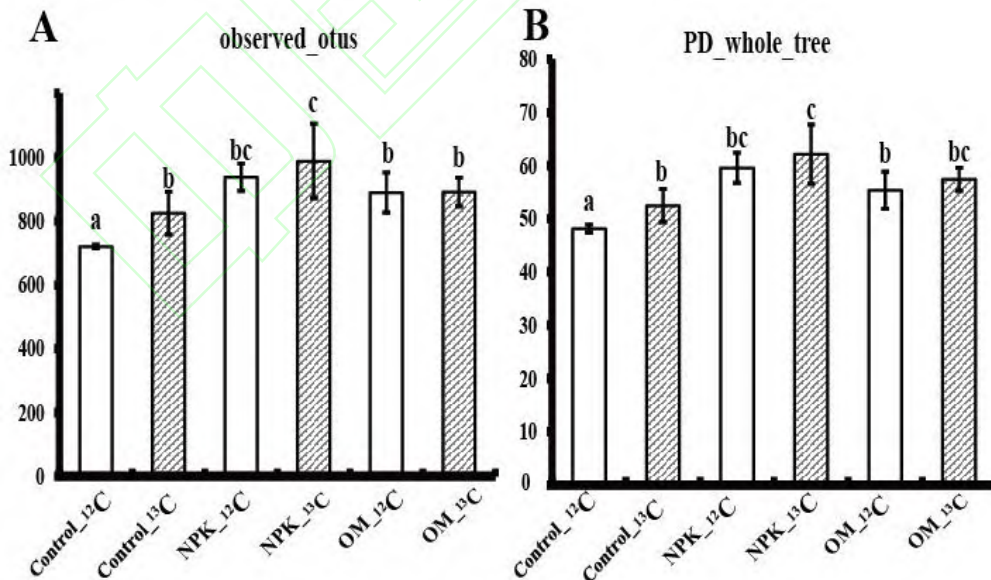


图 2. 细菌群落 observed_otus (A)和 Phylogenetic Diversity (B)多样性指数分析

Figure 2. Bacterial observed_otus (A) and phylogenetic diversity (B) indices in different samples.

2.4 添加不同秸秆水稻土细菌群落分异

利用非度量多维尺度分析 Nonmetric multidimensional scaling (NMDS)(图 3)分析基于

Bray-Curtis distance 的不同秸秆和施肥处理的细菌群落分异情况。从图 3 中可以看出，不同施肥处理土壤细菌群落分异明显，而同一种施肥方式 ^{12}C 秸秆和 ^{13}C -标记秸秆处理的细菌群落聚在一起，说明土壤本身的肥力水平是影响细菌群落结构的主要因素。进一步的置换检验显示，在 3 种不同的施肥处理下， ^{12}C 秸秆和 ^{13}C -标记秸秆处理下，细菌群落组成均无差异。

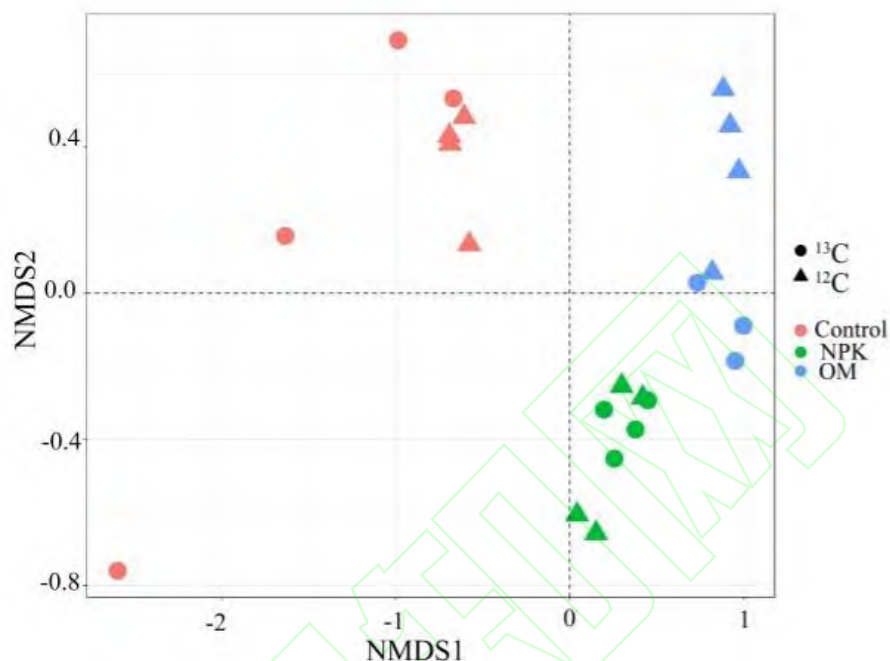


图 3. 不同秸秆添加下细菌群落结构的 NMDS 分布

Figure 3. The nonmetric multidimensional scaling of bacterial community compositional structure as indicted by different straw amendments.

2.5 不同秸秆添加下细菌群落结构的 PCoA 分析

主坐标分析结果显示(图 4-A)，依然是不同施肥处理土壤细菌群落结构差异较大。而在同一种施肥方式下，不同秸秆添加处理没有明显分开，说明施肥处理对细菌群落的影响大于不同丰度秸秆处理。此外，Control 处理下， ^{12}C 秸秆处理下细菌群落异质性高于 ^{13}C -标记秸秆处理(图 4-B)($P < 0.01$)，而在其他两种施肥处理下， ^{12}C 秸秆和 ^{13}C -标记秸秆添加后细菌群落均无异质性。

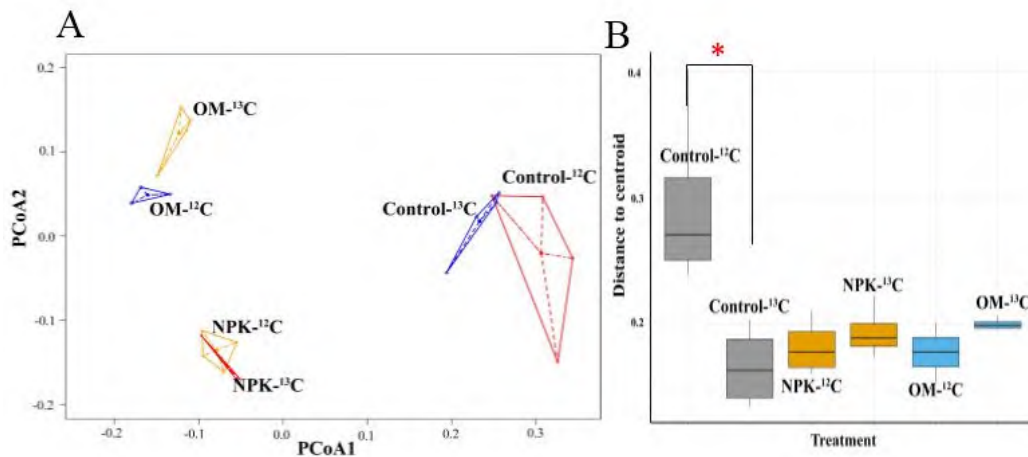


图 4. 不同施肥处理下添加不同秸秆后土壤细菌 PCoA(A)和 PERMDISP(B)分析

Figure 4. Principal Coordinates Analysis (PCoA) plot (A) depicts the Bray-Curtis distance of bacterial communities in ¹²C straw and ¹³C-straw treatments by different fertilization regimes. Box plot (B) shows bacterial community's distance to centroid of in each treatment.

2.6 ¹²C 和 ¹³C-标记秸秆添加下差异物种的比较

Manhattan 图中，阈值线以上的实心圆代表的是 ¹³C-标记秸秆和 ¹²C 秸秆处理相比，细菌群落中增加的 OTU。从图 5 中可以看出，Control 处理下，¹³C-标记秸秆和 ¹²C 秸秆相比，所有物种均没达到阈值，说明没有物种差异。在 NPK 处理下，变形菌门中一个 OTU 在 ¹²C 秸秆处理下丰度较高(空心圆)，即存在差异物种；在 OM 施肥处理下，差异物种主要分布在稀有物种(Others)中的少数 OTUs，表现为在 ¹³C-标记秸秆处理下增加(实心圆)，其他门类物种在 2 种秸秆的添加下均无差异。

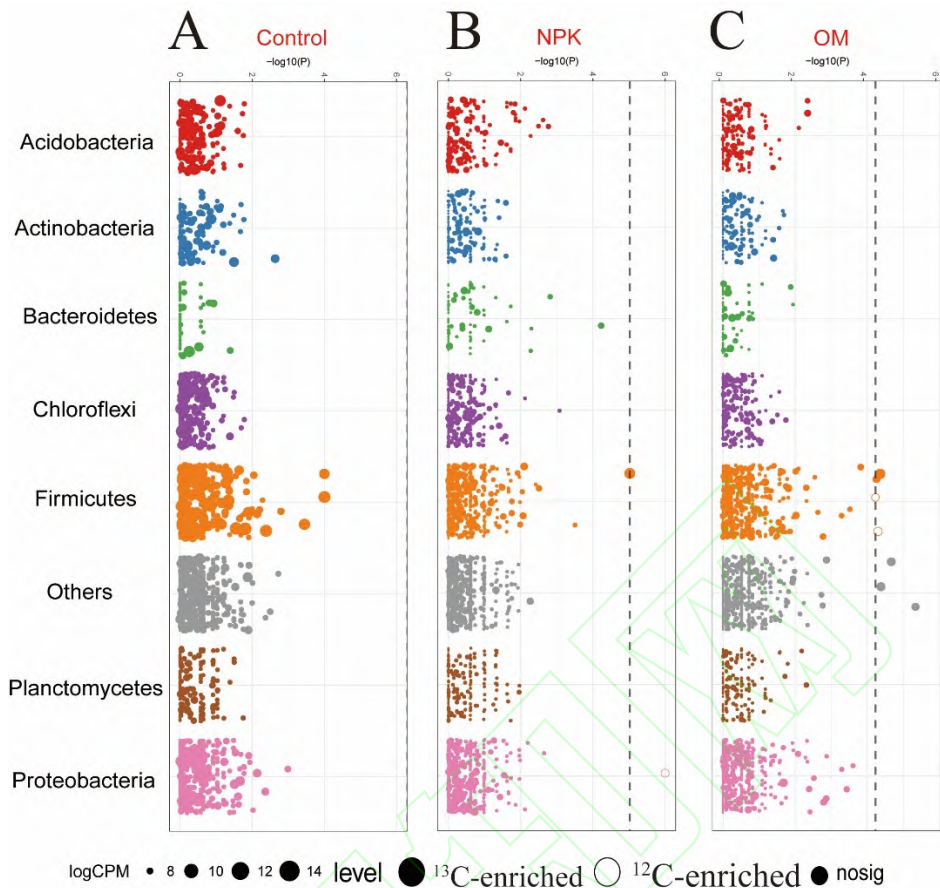


图 5. 不同施肥处理下 ^{13}C -标记秸秆添加和 ^{12}C 秸秆差异物种分析

Figure 5. Changes in bacterial species among ^{12}C straw and ^{13}C -straw under different fertilizations. Solid circles in Manhattan plots represent the positively responding OTUs (defined as the responders) between ^{13}C - and ^{12}C -straw treatments of Control (A), NPK (B) and OM (C).

3 讨论

DNA-SIP 技术在生物地球化学循环与微生物降解研究中得到了广泛关注，是研究复杂环境中微生物生理生态过程分子机制的重要手段，具有广阔的应用前景^[28]。目前，关于 ^{13}C -标记物本身对土壤微生物群落结构影响的研究很少。在前人使用 DNA-SIP 技术的部分研究当中，我们观察到相比自然丰度添加物， ^{13}C -标记物的使用对一些微生物指标有或多或少的影响。Feng 等^[19]通过添加 ^{12}C 和 ^{13}C -标记碳源进行 DNA-SIP 微域培养试验，解析水稻土微生物作为初级生产者在光驱动下对碳的同化作用，研究发现， ^{12}C 、 ^{13}C -碳源添加下的 CO_2 排放差异较明显；培养 2 周后， ^{13}C -碳源处理组 CO_2 的浓度急速下降，而 ^{12}C -碳源处理组下降缓慢。Fan 等^[12]通过 DNA-SIP 微域研究玉米秸秆降解过程中的微生物耦合 C、N 循环，土壤的呼吸测定结果与本实验结果类似，即在培养初期 ^{13}C -标记处理较 ^{12}C 处理气体排放少。由于微生物群落结构决定其生态功能，我们进而推测造成土壤呼吸的差异很可能是 ^{13}C -标记物对土壤微生物群落和物种丰度造成了影响。

2 种碳同位素处理下微生物群落结构和响应物种均有细微差异，该结果也和前人的结果相一致^[12,19]。在我们的试验中，不同丰度秸秆处理的细菌群落结构在 3 种施肥处理土壤中均没有分异(图 3)，但是在寡营养条件下，PERMDISP 分析显示，相比 ^{13}C -标记秸秆， ^{12}C 秸秆

造成细菌群落的异质性较大(图 4-B)。结合群落 α -多样性低的特性, 我们猜想高丰度的秸秆可能需要一个更加多样化或者一些特殊的微生物群落参与代谢“重碳”, 而自然丰度秸秆的添加并不会激发这部分较特殊微生物的活性, 因而多样性较低。而且很容易受到样本本身或者外界环境的影响, 因而群落的异质性也会较高。对于 NPK 和 OM 土壤, N 素和土壤有机质含量远远高于 Control 土壤(表 1), 微生物群落结构没有受到高丰度秸秆添加的影响, 群落也无异质性, 原因可能是在高养分含量条件下, 土壤理化性质本身在微生物群落构建方面占主导地位, 因而在短时间内 ^{13}C -标记物的添加还不足以改变微生物群落结构。

在响应物种方面, 在较肥沃土壤, 如本实验 25 年长期施肥的 NPK 和 OM 中, 2 种秸秆处理下虽没有群落结构的差异, 但有部分土壤微生物物种差异, 即与 ^{12}C 秸秆处理相比, ^{13}C -标记秸秆增加和减少了土壤部分微生物物种。秸秆(^{12}C 、 ^{13}C)本身就是一种有机底物, 当秸秆施入水稻土中, 会刺激微生物生长^[29]。Control 处理土壤肥力较低, 寡营养类型微生物占主导^[30], 对于添加的营养物质, 其微生物表现出普适性, 因而不同秸秆添加下微生物没有表现出物种差异。但是在高养分条件下, 微生物有了偏好性, 相比这种更易代谢的自然丰度秸秆, ^{13}C -标记秸秆携带“重碳”可能会增加了土壤中部分微生物的代谢负担, 因而对于“重碳”和“轻碳”, 微生物表现出特异性, 进而出现一些物种差异。此外, 前期的研究结果表明, 施肥是有利于秸秆降解^[31-33], 并且肥力越高的土壤, 越有利于增加微生物代谢活性。这时候微生物对 ^{12}C 、 ^{13}C -标记的秸秆的添加就会更加区别对待, 因此在 OM 处理中差异物种最多。

在本研究中, ^{13}C -标记物的使用对本底微生物会有一定程度的影响, 比如生物质气体排放、细菌 α -多样性和响应物种等。就目前大部分的研究结果显示, 这种差异几乎不影响靶目标微生物, 因此 ^{13}C -标记的方法是可以被用来追踪代谢微生物的, 但是需谨慎。此外, 这种影响在不同的肥力或营养状况下表现也不同, 比如在寡营养环境, 如本研究的 Control 处理中, 高丰度秸秆对微生物群落 α -多样性及异质性有影响, 对响应物种无影响, 而在富营养环境, 如施肥条件下, 高丰度秸秆添加对微生物群落及异质性无影响, 但是却有物种差异。该现象说明土壤本身的肥力状况也能够影响微生物对外源碳同位素的同化。本研究仅局限于酸性红壤, 其他不同理化性质的土壤, 是加强还是弱化 ^{13}C 同位素秸秆对微生物群落的影响, 还不得而知, 因此还需开展更多的相关实验来验证。而且本研究只是以秸秆降解的细菌群落为例, 因此今后还需进一步靶标更多的微生物类型, 完善土壤微生物的分析, 以期更好地为 ^{13}C -标记物能否替代 ^{12}C 这一科学问题提供更多有价值的的数据。

参考文献:

- [1] Harris J. Soil microbial communities and restoration ecology: facilitators or followers? *Science*, 2009, 325(5940): 573-574.
- [2] Gans J, Wolinsky M, Dunbar J. Computational Improvements Reveal Great Bacterial Diversity and High Metal Toxicity in Soil. *Science*, 2005, 309(5739): 1387-1390.
- [3] Hinrichs KU, Hayes JM, Sylva SP, Brewer PG, DeLong EF. Methane-consuming archaeobacteria in marine sediments. *Nature*, 1999, 398(6730): 802-805.
- [4] Lu YH, Conrad R. In situ stable isotope probing of methanogenic archaea in the rice rhizosphere. *Science*, 2005, 309(5737): 1088-1090.
- [5] Morris SA, Radajewski S, Willison TW, Murrell JC. Identification of the functionally active methanotroph population in a peat soil microcosm by stable-isotope probing. *Applied and Environmental Microbiology*, 2002, 68(3): 1446-1453.
- [6] Chen Z, Luo XQ, Hu RG, Wu MN, Wu JS, Wei WX. Impact of long-term fertilization on the

-
- composition of denitrifier communities based on nitrite reductase analyses in a paddy soil. *Microbial Ecology*, 2010, 60(4): 850-861.
- [7] Liu H, Jiang GM, Zhuang HY, Wang KJ. Distribution, utilization structure and potential of biomass resources in rural China: with special references of crop residues. *Renewable and Sustainable Energy Reviews*, 2008, 12(5): 1402-1418.
- [8] Neufeld JD, Wagner M, Murrell JC. Who eats what, where and when? Isotope-labelling experiments are coming of age. *The ISME Journal*, 2007, 1(2): 103-110.
- [9] Radajewski S, Webster G, Reay DS, Morris SA, Ineson P, Nedwell DB, Prosser JI, Murrell JC. Identification of active methylotroph populations in an acidic forest soil by stable-isotope probing. *Microbiology*, 2002, 148(8): 2331-2342.
- [10] Whitby CB, Hall G, Pickup R, Saunders JR, Ineson P, Parekh NR, McCarthy A. ^{13}C incorporation into DNA as a means of identifying the active components of ammonia-oxidizer populations. *Letters in Applied Microbiology*, 2001, 32(6): 398-401.
- [11] Shrestha M, Shrestha PM, Conrad R. Bacterial and archaeal communities involved in the *in situ* degradation of ^{13}C -labelled straw in the rice rhizosphere. *Environmental Microbiology Reports*, 2011, 3(5): 587-596.
- [12] Fan FL, Yin C, Tang YJ, Li ZJ, Song AL, Wakelin SA, Zou J, Liang YC. Probing potential microbial coupling of carbon and nitrogen cycling during decomposition of maize residue by ^{13}C -DNA-SIP. *Soil Biology and Biochemistry*, 2014, 70: 12-21.
- [13] Radajewski S, Ineson P, Parekh NR, Murrell JC. Stable-isotope probing as a tool in microbial ecology. *Nature*, 2000, 403(6770): 646-649.
- [14] Murrell JC, Whiteley AS. *Stable Isotope Probing and Related Technologies*. Washington DC: ASM Press, 2011.
- [15] Radajewski S, McDonald IR, Murrell JC. Stable-isotope probing of nucleic acids: a window to the function of uncultured microorganisms. *Current Opinion in Biotechnology*, 2003, 14(3): 296-302.
- [16] Post DM. Using stable isotopes to estimate trophic position: Models, methods, and assumptions. *Ecology*, 2002, 83(3): 703-718.
- [17] Simpson PC, Roach D, Woolley AT, Thorsen T, Johnston R, Sensabaugh GF, Mathies RA. High-throughput genetic analysis using microfabricated 96-sample capillary array electrophoresis microplates. *Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America*, 1998, 95(5): 2256-2261.
- [18] Wang J, Lu JM, Hocevar SB, Farias PAM, Ogorevc B. Bismuth-coated carbon electrodes for anodic stripping voltammetry. *Analytical Chemistry*, 2000, 72(14): 3218-3222.
- [19] Feng YZ, Lin XG, Zhu JG, Jia ZJ. A phototrophy-driven microbial food web in a rice soil. *Journal of Soils and Sediments*, 2011, 11(2): 301-311.
- [20] Bei QC, Liu G, Tang HY, Cadisch G, Rasche F, Xie ZB. Heterotrophic and phototrophic $^{15}\text{N}_2$ fixation and distribution of fixed ^{15}N in a flooded rice-soil system. *Soil Biology and Biochemistry*, 2013, 59: 25-31.
- [21] Feng YZ, Chen RR, Hu JL, Zhao F, Wang JH, Chu HY, Zhang JB, Dolfing J, Lin XG. *Bacillus asahii* comes to the fore in organic manure fertilized alkaline soils. *Soil Biology and Biochemistry*, 2015, 81: 186-194.
- [22] Magoč T, Salzberg SL. FLASH: fast length adjustment of short reads to improve genome assemblies. *Bioinformatics*, 2011, 27(21): 2957-2963.
- [23] Edgar RC. UPARSE: highly accurate OTU sequences from microbial amplicon reads. *Nature*

Methods, 2013, 10(10): 996-998.

- [24] Pais FSM, Ruy PC, Oliveira G, Coimbra RS. Assessing the efficiency of multiple sequence alignment programs. *Algorithms for Molecular Biology*, 2014, 9(1): 4.
- [25] Wang Q, Garrity GM, Tiedje JM, Cole JR. Naïve Bayesian classifier for rapid assignment of rRNA sequences into the new bacterial taxonomy. *Applied and Environmental Microbiology*, 2007, 73(16): 5261-5267.
- [26] Zgadzaj R, Garrido-Oter R, Jensen DB, Koprivova A, Schulze-Lefert P, Radutoiu S. Root nodule symbiosis in *Lotus japonicus* drives the establishment of distinctive rhizosphere, root, and nodule bacterial communities. *Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America*, 2016, 113(49): E7996-E8005.
- [27] Anderson MJ, Walsh DCI. PERMANOVA, ANOSIM, and the Mantel test in the face of heterogeneous dispersions: What null hypothesis are you testing? *Ecological Monographs*, 2013, 83(4): 557-574.
- [28] Friedrich MW. Stable-isotope probing of DNA: insights into the function of uncultivated microorganisms from isotopically labeled metagenomes. *Current Opinion in Biotechnology*, 2006, 17(1): 59-66.
- [29] Lukas S, Potthoff M, Dyckmans J, Joergensen RG. Microbial use of ¹⁵N-labelled maize residues affected by winter temperature scenarios. *Soil Biology and Biochemistry*, 2013, 65: 22-32.
- [30] Fierer N, Bradford MA, Jackson RB. Toward an ecological classification of soil bacteria. *Ecology*, 2007, 88(6): 1354-1364.
- [31] Reinertsen SA, Elliott LF, Cochran VL, Campbell GS. Role of available carbon and nitrogen in determining the rate of wheat straw decomposition. *Soil Biology and Biochemistry*, 1984, 16(5): 459-464.
- [32] Chen RR, Senbayram M, Blagodatsky S, Myachina O, Dittert K, Lin XG, Blagodatskaya E, Kuzyakov Y. Soil C and N availability determine the priming effect: microbial N mining and stoichiometric decomposition theories. *Global Change Biology*, 2014, 20(7): 2356-2367.
- [33] Koranda M, Kaiser C, Fuchslueger L, Kitzler B, Sessitsch A, Zechmeister-Boltenstern S, Richter A. Fungal and bacterial utilization of organic substrates depends on substrate complexity and N availability. *FEMS Microbiology Ecology*, 2014, 87(1): 142-152.

Effect of ^{13}C -labeled straw on the results of DNA stable isotope probing experiments

Yushan Zhan^{1,2}, Jianwei Zhang¹, Youzhi Feng^{1*}

¹ State Key Laboratory of Soil and Sustainable Agriculture, Institute of Soil Science, Chinese Academy of Sciences, Nanjing 210008, Jiangsu Province, China

² Graduate University of Chinese Academy of Sciences, Beijing 100049, China

Abstract: **[Objective]** DNA-based stable isotope probing (DNA-SIP) is a powerful tool for tracing substrate assimilated microorganisms in complex environments. However, in recent studies involving SIP, we found that ^{13}C utilization may interfere with experiment results. For example, when microcosm and DNA-SIP are applied to study straw degradation microorganism, ^{13}C -labeled straw is bound to be amended, but whether the amendment as well as the fertilization of soil will affect the microbial communities is still unknown. **[Methods]** We sampled three fertilized (Control, NPK, OM) paddy soil from Yingtan red soil ecological experimental station to study the difference of biogas emission, microbial diversity and responding species among three fertilized soils and two kinds of straw. Microcosms were conducted with ^{12}C and ^{13}C -labeled straw amendments afterwards. **[Results]** We found that no difference of accumulative C emission was detected among three soils with ^{12}C and ^{13}C -labeled straw amendments. Under oligotrophic (Control) conditions, soil bacterial communities of ^{13}C -labeled treatment represented a higher diversity while microbial heterogeneity was higher in ^{12}C -labeled treatment, and discrepant species were hardly detected between these two treatments. Under copiotrophic (NPK and OM) conditions, bacterial communities of ^{13}C -labeled straw treatment performed no difference on both their diversity and structure, but discrepant species were detected, mainly belong to Proteobacteria and rare species. **[Conclusion]** Our results showed that ^{13}C -labeled straw did affect bacterial communities to some extent. Hence, as labeling substrate, high abundance straw can be applied, but it need to be cautious in

Supported by the Key Fund of National Natural Science Foundation of China (41430859) and by the Pilot Project of Chinese Academy of Sciences (XDB15020103)

*Corresponding author. E-mail: yzfeng@issas.ac.cn

Received: 11 February 2018; Revised: 14 April 2018; Published online:

the following SIP experiments.

Keywords: ^{13}C -labeled straw, DNA-SIP, microcosm, soil microorganisms

(本文责编: 李磊)

《微生物学报》未排版校对, 仅用于网络首发