DOI:10.13866/j.azr.2022.04.13

阴山北麓荒漠区6种植物群落的土壤细菌特征

蒋星驰12, 李俊瑶12, 陈 峰3, 李盛林3, 温苏雅勒图4, 王国林4, 王少昆12

(1. 中国科学院西北生态环境资源研究院,乌拉特荒漠草原研究站,甘肃兰州 730000; 2. 中国科学院大学,

北京 100049; 3.巴彦淖尔市乌拉特国家级自然保护区管理局,内蒙古 巴彦淖尔 015000;

4. 乌拉特梭梭林蒙古野驴国家级自然保护区乌拉特后旗管理站,内蒙古 巴彦淖尔 015543)

摘 要:灌木、半灌木和小乔木是干旱荒漠区主要的植物类型,这些荒漠植物在维持荒漠区生物多样性和生态功能方面起着重要的作用。利用高通量测序技术,分析了阴山北麓荒漠区6种典型荒漠植物群落:红砂(Reaumuria songarica)、白刺(Nitraria tangutorum)、沙冬青(Ammopiptanthus mongolicus)、蒙古短舌菊(Brachanthemum mongolicum)、盐爪爪(Kalidium foliatum)和梭梭(Haloxylon ammodendron)的土壤细菌多样性和群落组成及其与土壤因子的关系。结果表明:(1)6种荒漠植物群落土壤理化性质差异显著,其中盐爪爪和红砂群落土壤水分和养分条件较好;(2)土壤细菌优势类群均为放线菌门(Actinobacteria)和变形菌门(Proteobacteria),两者占细菌总数的60%以上,优势细菌门所占比例在6种植物群落之间差异显著;(3)盐爪爪群落土壤特异性细菌物种数显著高于其他植物群落,盐爪爪与红砂群落的土壤细菌Shannon多样性指数显著高于其他植物群落,Shannon多样性指数动环境变化的响应更为敏感,土壤水分和养分越高,细菌Shannon指数越高;(4)冗余分析(RDA)结果表明:不同植物群落引起的土壤含水量、机械组成、pH和电导率的变化驱动了土壤细菌群落组成。

关键词: 阴山北麓荒漠区; 荒漠植物; 扩增子16S; 细菌多样性; 土壤因子

荒漠是我国北方重要的生态系统类型之一,干 旱荒漠区气候条件恶劣,植物群落结构简单,以灌 木、半灌木和小乔木为主要植被类型,其群落发育 和分布对土壤微环境产生着重要的影响^[1-2]。这些 荒漠植物具有防风固沙和水土保持的功能,是构建 我国北方绿色生态屏障和实施国家重大生态工程 的重要基础资源,在维持荒漠区生物多样性和生态 系统稳定性方面发挥着重要作用^[3-4]。

土壤微生物在生态系统养分循环、有机质分 解、土壤理化性质改善等方面发挥着重要功能^[5],其 多样性的下降和群落结构的简化会导致生态系统 稳定性的降低^[6];土壤微生物对环境变化非常敏感, 因此用作衡量土壤质量的指标^[7]。在荒漠生态系统 中,土壤微生物通过分解作用和生化作用释放凋落 物和土壤母质中的养分元素从而改善土壤^[8];同时, 由于高温、干旱等恶劣环境胁迫导致微生物死亡而 释放胞内有机物^[9],对荒漠生态系统土壤性质和植 物生长产生影响。植物通过根系分泌物及其周转 改变土壤微环境,从而影响土壤微生物群落结构和 多样性组成^[7,10]。地表植物是决定土壤微生物的关 键因素^[11-13],在相同的土壤环境条件下,种植不同植 物显著改变了土壤细菌群落组成^[14];大量研究结果 表明,土壤pH是影响土壤细菌群落组成最关键的 影响因子之一^[15-18];另外,土壤养分、土壤水分和土 壤机械组成在不同程度上影响着细菌群落组成及 其多样性^[18-22]。国内有关荒漠植物对土壤微生物群 落影响的研究已在塔里木荒漠区^[23]、河西走廊荒漠 区^[2]、阿拉善荒漠区^[24]等相继开展,但是在阴山北麓 荒漠区的相关研究鲜见报道。

阴山北麓荒漠区位于内蒙古自治区巴彦淖尔 市乌拉特后旗西北部,地处荒漠与草原过渡带,发 育着红砂(Reaumuria songarica)、白刺(Nitraria tangutorum)、沙冬青(Ammopiptanthus mongolicus)、蒙古 短舌菊(Brachanthemum mongolicum)、盐爪爪(Ka-

收稿日期: 2021-12-06; 修订日期: 2022-04-18

基金项目:国家科技基础资源调查专项(2017FY100200);国家自然科学基金(41771117);内蒙古乌拉特梭梭林-蒙古野驴国家级自然保护区生态监测项目(E1900504)

作者简介:蒋星驰(1997-),硕士研究生,研究方向为土壤微生物生态学. E-mail: pandalinux@163.com

通讯作者: 王少昆. E-mail: wangsk@lzb.ac.cn

lidium foliatum)、梭梭(Haloxylon ammodendron)等典型荒漠植物群落,这些荒漠植物在维持阴山北麓生态功能区生态系统的稳定性和服务功能方面发挥着重要的作用^[25]。本研究以6种典型荒漠植物群落为研究对象,分析不同荒漠植物群落对土壤微生物多样性和群落组成的影响有何差异,确定造成这种差异的关键环境因子,阐明荒漠区植物-土壤-微生物之间的关系,为认识阴山北麓荒漠生态系统结构和功能提供科学依据。

1 材料与方法

1.1 研究区概况

研究区位于内蒙古巴彦淖尔市乌拉特后旗阴 山北麓荒漠区,该区域属于温带大陆性干旱季风气 候,春秋时间较短,夏季炎热干燥,冬季寒冷干旱; 年均降水量为180 mm,其中7—8月的降水量约占 全年降水量的70%,蒸发量为降水量的10倍左右; 最低气温-34.4 °C,最高气温37 °C,年均气温5.3 °C; 地带性土壤类型为棕钙土和灰棕漠土^[26-28]。主要植 被类型以荒漠灌木、半灌木或小乔木为主,包括红 砂、白刺、沙冬青、短舌菊、盐爪爪和梭梭等,伴生物 种有沙生针茅(Stipa glareosa)、骆驼蓬(Peganum harmala)、蒙古韭(Allium mongolicum)、戈壁天门冬 (Asparagus gobicus)等一年生或多年生草本植物。

1.2 研究方法

1.2.1 采样设计 分别选择以沙冬青(AM)、蒙古短 舌菊(BM)、梭梭(HA)、盐爪爪(KF)、白刺(NT)和红 砂(RS)为优势物种的典型荒漠植物群落为研究对 象,荒漠植物群落基本信息如表1所示。采用样线 法在每种植物群落样地分别设置5条100m长的平 行样线,样线之间相距20m,每条样线上相隔10m 设置1个取样点,用直径为3cm的土钻钻取0~20 cm的土壤,将每条样线中6个取样点的土壤混匀作 为1份样本,每类植物群落样地共计5份样本,每份 样本过2mm筛后分为3份。1份放置于无菌自封袋 中低温保存,用以提取DNA进行16S高通量测序, 分析其细菌群落组成;1份装入铝盒用烘干法测定 土壤含水率;1份风干后测定土壤的pH、电导率、机 械组成、全碳和全氮含量。取样过程中所用设备使 用75%酒精进行灭菌,以避免样品污染。

1.2.2 测定方法 土壤细菌群落组成采用高通量测序的方法测定。利用土壤DNA提取试剂盒,按照说明提取土壤总DNA,然后对土壤总DNA进行PCR扩增,细菌(16S)扩增引物采用515F-907R^[29],将PCR产物纯化后对16S中V3-V4区域进行Miseq扩增子测序。测序数据经过拼接、质控、去接头达到优化效果,按照97%相似性对非重复序列(不含单序列)进行OTU聚类,在聚类过程中去除嵌合体,得到OTU的代表序列与OTU丰度表,其代表序列对应Silva数据库注释细菌不同水平的系统分类。

土壤pH(水土比为2.5:1)和电导率(EC)(水土 比为5:1)分别采用SX800的pH探头和电导率探头 测定,机械组成采用干筛法测定,土壤含水率 (SWC)采用烘干法(105℃,12h)测定,土壤全碳 (TC)和全氮(TN)利用元素分析仪测定。

1.2.3 数据分析 土壤细菌的 Alpha 多样性采用 Chao1丰富度指数(式1)、Shannon多样性指数(式2) 和PD系统发育多样性指数(式3)衡量。研究采用

表1 不同荒漠植物群落基本信息

Tab. 1 vegetation information of different desert plant communities						
群落类型	经纬度	海拔/m	物种丰富度/个	植被盖度/%	优势种高度/cm	伴生种
沙冬青群落	107°1.53′E,	1333	6.60±0.46	20.20±0.77	91.80±13.38	沙生针茅(Stipa glareosa)
(AM)	41°45.30'N					
蒙古短舌菊群落	106°22.86'E,	1191	8.00±0.75	20.40±1.51	50.80±2.42	矮脚锦鸡儿(Caragana brachypoda)
(BM)	41°43.25′N					
梭梭群落	107°0.57'E,	1308	3.00±0.28	21.20±3.13	153.20±30.09	沙蒿(Artemisia desertorum)
(HA)	41°45.06′N					
盐爪爪群落	107°20.04′E,	1499	3.60±0.36	45.00±2.10	37.80±2.58	红砂(Reaumuria songarica)
(KF)	41°46.20'N					
白刺群落	106°30.49′E,	1444	8.20±0.95	57.00±8.67	51.60±4.97	雾冰藜(Bassia dasyphylla)
(NT)	41°33.03′N					
红砂群落	106°58.38′E,	1662	5.00±0.49	20.53±3.59	14.20±1.86	珍珠猪毛菜(Salsola passerina)
(RS)	41°25.84'N					

基于物种多度的Bray-curtis指数(式4)进行Beta多 样性计算,利用OTU丰度数据计算Bray-curtis距离 矩阵,通过热图和主坐标分析(PCoA)进行可视化^[30]。

$$S_{\rm Chaol} = S_{\rm obs} + \frac{n_1(n_1 - 1)}{2(n_2 + 1)} \tag{1}$$

$$H_{\text{Shannon}} = -\sum_{i=1}^{S_{\text{dis}}} \frac{n_i}{N} \ln \frac{n_i}{N}$$
(2)

$$PD = \sum L_i \tag{3}$$

$$\beta = \frac{\sum_{i=1}^{S_{obs}} |x_{ij} - x_{ik}|}{\sum_{i=1}^{S_{obs}} |x_{ij} + x_{ik}|}$$
(4)

式中:*S*_{Chaol}表示估计的OTU数;*S*_{obs}表示实际检测到的OTU数;*n*₁表示只含有1条序列的OTU数目;*n*₂表示只含有2条序列的OTU数目;*n*_i表示第*i*个OTU所含的序列数;*N*表示检测到的序列数总和;*L*_i表示所有OTU构建的系统发育树中第*i*条分枝的长度;*x*_{ij}是物种*i*在群落*j*中的个体数;*x*_{ik}是物种*i*在群落*k*中的个体数。

差异性分析采用One-way ANOVA和LSD检验, 相关性分析采用Pearson相关,显著水平为P<0.05。 可视化作图主要使用R包ggplot2^[31],UpSet图使用R 包UpSetR^[32],PCoA和RDA的相关分析和绘制采用 R包vegan^[33]。

2 结果与分析

2.1 典型荒漠植物群落土壤理化性质

6种典型荒漠植物群落土壤的理化性质差异较

大(表2)。HA群落土壤粗砂(CS)含量显著高于其 他植物群落,KF群落土壤粗砂含量显著低于其他植 物群落,RS和KF群落的土壤黏粉粒(SC)含量显著 高于其他植物群落;KF群落的土壤含水量(SWC)显 著高于其他植物群落;6种植物群落土壤均呈碱性, 其中,HA群落土壤pH最高,KF群落土壤pH最低; KF群落的土壤电导率(EC)显著高于其他植物群 落;KF和RS群落土壤全氮(TN)和全碳(TC)含量均 显著高于其他4个植物群落。总体来说,KF和RS 群落的土壤条件较好。

2.2 土壤细菌群落组成

乌拉特荒漠草原6种典型荒漠植物群落土壤细 菌群落组成存在一定差异。从OTU水平分析可知, 6中植物群落土壤细菌共有的OTU种类数为1617 种,不同植物群落土壤细菌OTU总数表现出:HA> NT>BM>AM>RS>KF。KF拥有最多的特有OTU种 类(255种),其次分别为:HA(133种)、RS(88种)、BM (83种)、NT(51种)和AM(48种)(图1)。

从细菌门水平群落组成分析可知,6种荒漠植物对土壤细菌群落结构影响有一定差异(图2)。放线菌门(Actinobacteria)和变形菌门(Proteobacteria)为细菌优势菌门,分别占细菌总数的33.98%和26.48%,其中,放线菌门在AM、BM、HA、KF、NT、RS中分别占39.09%、32.49%、34.19%、25.69%、34.61%、37.36%,变形菌门在这6种植物群落土壤中分别占比为25.05%、31.90%、31.38%、24.02%、28.28%、18.27%。次优势菌门为绿弯菌门(Chloroflexi, 8.23%)、酸杆菌门(Acidobacteria, 6.35%)、拟杆菌门

表2 不同荒漠植物群落土壤理化性质特征

Tab. 2	Characteristics of so	il physicochemical	properties in	different desert	plant community
--------	-----------------------	--------------------	---------------	------------------	-----------------

	机械组成/%			今水东		山巳玄	今 気 今 号	今 碑今号	
	粗砂 0.1~2 mm	细砂 0.05~0.1 mm	黏粉粒 <0.05 mm	占小平 /%	рН	/(µS·cm ⁻¹)	王氮百里 /%	王峽百里 /%	碳氮比
沙冬青(AM)	79.51±2.86b	$19.15{\pm}2.44\mathrm{b}$	1.34±0.42a	1.58±0.09a	9.04±0.06ab	91.78±5.93a	0.01±0.00a	0.32±0.02a	27.70±1.00c
蒙古短舌菊 (BM)	78.84±1.22b	$20.01 \pm 1.17 bc$	1.16±0.09a	2.57±0.19a	8.87±0.04ab	120.68±8.40a	0.01±0.00a	0.23±0.02a	15.97±0.54a
梭梭(HA)	$89.01{\pm}1.80{\rm c}$	10.53±1.68a	0.46±0.12a	$3.03 \pm 0.18 ab$	9.83±0.10c	$239.46{\pm}25.72{\rm ab}$	0.01±0.00a	0.37±0.01a	$30.81{\pm}0.78\mathrm{d}$
盐爪爪(KF)	55.54±1.60a	$39.99{\pm}1.69\mathrm{d}$	$4.47{\pm}0.64{\rm b}$	$12.09{\pm}1.60{\rm c}$	8.77±0.05a	$985.00{\pm}66.93{\rm c}$	$0.09{\pm}0.00{\rm c}$	$1.16 \pm 0.08 c$	13.42±0.26a
白刺(NT)	$71.62{\pm}0.87\mathrm{b}$	$26.77{\pm}0.84{\rm c}$	1.61±0.06a	3.23 ± 0.12 ab	$9.07{\pm}0.03{\rm b}$	124.62±16.98a	0.02±0.00a	0.29±0.02a	16.02±025a
红砂(RS)	$73.38{\pm}1.99\mathrm{b}$	$20.86{\pm}1.35{\rm bc}$	$5.76{\pm}0.74{\rm b}$	$5.79{\pm}0.39\mathrm{b}$	9.11±0.10b	$419.70 \pm 82.11 \mathrm{b}$	$0.04\pm0.00\mathrm{b}$	$0.70\pm0.06\mathrm{b}$	$19.72{\pm}0.36\mathrm{b}$
F	37.08	37.56	23.53	32.07	29.76	57.47	70.57	170.20	138.20
Р	< 0.001	< 0.001	< 0.001	< 0.001	< 0.001	< 0.001	< 0.001	< 0.001	< 0.001

注:同一列不同字母表示不同灌木群落土壤的理化性质差异显著(P<0.05)。

(Bacteroidetes, 5.87%)、浮霉菌门(Planctomycetes, 4.80%)、芽单胞菌门(Gemmatimonadetes, 3.88%),厚壁菌门(Firmicutes, 3.84%)和粘球菌门(Myxococcota, 2.28%),优势菌门与次优势菌门占细菌总数的 95%以上(图2a)。通过Kruskal-Wallis H检验可知, 放线菌门、变形菌门、绿弯菌门、拟杆菌门、浮霉菌 门、芽单胞菌门和厚壁菌门所占比例在6种植物群 落之间差异显著(P<0.01)(图2b)。

2.3 土壤细菌多样性

不同植物群落土壤细菌 Alpha 多样性存在一定 的差异(图3),RS 群落的土壤细菌丰富度 Chao1 指 数最低,且显著低于 HA 群落,其他群落之间无显著 差异;土壤细菌 Shannon 多样性表现为:KF>RS> BM>NT>HA>AM,其中,KF 群落的土壤细菌 Shannon 指数显著高于 AM、BM、HA 和 NT 群落,RS 群落 土壤细菌 Shannon 指数显著高于 BM、HA 和 NT 群 落;土壤细菌系统发育多样性 PD 指数与丰富度 Chao1 指数相似,RS 群落的土壤细菌 PD 指数最低, 且显著低于 HA 和 NT 群落。综上所述,RS 群落土壤 细菌多样性指数与其他植物群落差异较大。

利用 Bray-curtis 指数计算 Beta 多样性, 通过热 图可视化发现, AM 与 BM、NT 与 HA 的 Beta 多样性

接近,而KF与RS、AM和BM群落的Beta多样性差 异较大(图4a)。进一步采用主坐标分析研究不同 植物群落土壤细菌组成的Beta多样性(图4b),从 PCoA二维图可以看出,不同植物群落的土壤细菌群 落能很好地聚在一起,其中RS和KF与其他群落分 离明显,AM、BM、HA和NT群落聚在一起,且有部分 重叠,说明RS和KF群落土壤微生物组成与其他4 种植物群落有较大差异。PC1轴和PC2轴分别解释 了细菌群落总变异的32.99%和24.11%,ANOSIM (P=0.001)分析结果表明,不同植物群落的土壤细菌 Beta多样性差异显著。

2.4 土壤细菌群落与环境因子的关系

对门水平具有显著性关联(P<0.05)的环境因子 (图 5a),按照其关联的门水平数目,从大到小分别 为:粗砂(CS,17个)=全碳含量(TC,17个)>细砂 (FS,15个)=含水率(SWC,15个)=电导率(EC,15 个)=全氮含量(TN,15个)>黏粉粒(SC,12个)>物 种丰富度(SPE,11个)>植被盖度(COV,10个)>碳 氮比(C:N,5个)>优势种高度(HEI,3个)>pH 值 (pH,2个)。

土壤细菌群落与环境因子的Pearson相关分析 结果表明(图5b),细菌群落的PD指数与优势种高



注:AM表示沙冬青,BM表示蒙古短舌菊,HA表示梭梭,KF表示盐爪爪,NT表示白刺,RS表示红砂。下同。 图1 基于OTU水平的UpSet图 Fig.1 UpSet diagram based on OTU level



图2 基于门水平的细菌群落丰度

Fig. 2 Relative abundance of bacterial community at phylum level

度(HEI)显著正相关,与黏粉粒含量(SC)和物种丰 富度(SPE)显著负相关;Chao1指数与优势种高度 (HEI)和粗砂(CS)显著正相关,与黏粉粒(SC)、电导 率(EC)、全氮含量(TN)和碳含量(TC)显著负相关; Shannon指数与黏粉粒(SC)、含水率(SWC)、细砂 (FS)、电导率(EC)、全氮含量(TN)和全碳含量(TC) 显著正相关,与优势种高度(HEI)、粗砂(CS)、pH值 (pH)和碳氮比(C:N)显著负相关。

为了进一步探究影响土壤细菌群落结构的环 境因子,研究使用决策曲线分析(DCA)方法分析了



图 3 不同植物群落土壤细菌 Alpha 多样性 Fig. 3 Soil bacterial alpha diversity in each community





细菌的OTU数据,得到梯度长度(Lengths of Gradient)的第一轴长度为1.7455(<3),因此排序分析模 型使用冗余分析(RDA)。以环境因子数据为解释 变量,以土壤细菌OTU数据为响应变量构建的RDA 分析结果表明(图6),解释变量与响应变量之间的 相互关系50.01%可以被RDA前两轴所解释,其中 第一轴解释了30.17%细菌群落结构驱动信息,第二 轴解释了19.84%细菌群落结构驱动信息。置换检 验(置换次数为999次)结果表明:RDA全模型、 RDA1轴和RDA2轴满足极显著相关(P<0.01),说明 环境因子对土壤细菌群落结构有明显的驱动作 用。对解释变量进行检验发现(表3),含水率 (SWC)、粗砂(CS)、黏粉粒(SC)、pH值(pH)和电导 率(EC)是影响6类土壤细菌群落结构的关键环境 因子(P<0.05)。

3 讨论

3.1 阴山北麓荒漠区土壤细菌群落组成特征

研究中不同植被类型区域中存在特定的OTU 种类,其中盐爪爪群落土壤细菌的特定OTU种类最 多。这可能是因为盐爪爪在生长过程对Na⁺和Cl⁻有 较高富集效果,在不同NaCl浓度下微生物的碳源代 谢活性会发生变化,因此,该区域细菌群落的演变 要适应高盐环境^[34]。不同区域植被通过凋落物和 根系分泌物驱动生境变化,环境过滤作用使部分细 菌只能适应特定生境而在其他区域灭绝,最终形成 区域特有的种类^[14]。



注:CS表示粗砂,FS表示细砂,SC表示黏粉粒,SWC表示含水率,pH表示pH值,EC表示电导率,TN表示全氮含量,TC表示全碳含量,C:N表示碳氮比, SPE表示物种丰富度,COV表示植被盖度,HEI表示优势种高度。下同。

图5 环境因子与细菌群落的相关性分析

Fig. 5 Correlation analysis between environmental factors and bacterial community





表3	基于F	XDA 模型的环境因子置换检验
	Tab. 3	Permutation test for RDA

环境因子	df自由度	Variance方差	F值	P值
SWC	1	0.052	14.316	0.001***
CS	1	0.008	2.254	0.036*
SC	1	0.042	11.487	0.001***
$_{\rm pH}$	1	0.025	6.954	0.001***
EC	1	0.011	3.058	0.005**
TN	1	0.004	1.098	0.359
TC	1	0.004	1.213	0.267
CN	1	0.006	1.749	0.103
SPE	1	0.004	1.229	0.264
COV	1	0.004	1.115	0.322
HEI	1	0.003	0.908	0.496

注:*表示通过了P<0.05的显著性检验;**表示通过了P<0.01的显著性检验;***表示通过了P<0.01的显著性检验。

本研究表明,不同植物群落中土壤细菌在门水 平上均以放线菌门和变形菌门为优势菌,与相关研 究保持一致^[35-36]。这可能是因为放线菌门和变形菌 门的胁迫环境功能适应能力强,有研究指出,放线 菌具有的丝状结构和孢子形成机制,使它们在干旱 环境中保持竞争优势,而变形菌门作为细菌中最大 的一门,保持较高的物种丰富度与功能多样性^[37-39]。 在次优势菌门中,绿弯菌门可能因为在高温下生长 良好并且有进行光合作用的能力^[40],适应了阴山北 麓荒漠区夏季白天高温、地表较裸露和光照时间长 的条件占据了优势生态位;浮霉菌门与其他细菌门 类存在关联,其中包括了芽单胞菌门,因为浮霉菌 门的生长通常由群落中其他细菌提供的必需营养 物质支持^[41],在数据上也观察到浮霉菌门(平均丰 度 4.80%) 和芽单胞菌门(平均丰度 3.88%) 的丰度 接近。

3.2 土壤因子对土壤微生物的影响

不同的植被类型在调节生境小气候与输入植 物源养分存在差异,进而影响到土壤理化性质与微 生物群落的演替[42],笔者的研究也表明,不同区域 的土壤理化性质存在差异,细菌门类群丰度不同, 并且部分门类细菌与不同的环境因子显著相关,这 可能是因为环境因子的组合驱动使不同微生物的 生态位宽度变化。Shannon多样性由于强调群落物 种的均一性,在信息增益的机制下导致该指标对于 群落变化更加敏感,环境因子的变化导致OTU丰度 变化,Shannon指标就会变化;而Chao1指标与PD指 标更多强调物种是否存在,所以对于环境因子的变 动带来的物种丰度变化并不敏感;通过相关性分析 发现, Shannon 指数与黏粉粒、含水率、细砂、电导 率、全氮含量和全碳含量显著正相关,而这些指标 与土壤营养状况相关,因此细菌群落的Shannon指 数一定程度上反映了土壤养分条件。

通过构建RDA分析,认为土壤含水率、粗砂、黏 粉粒、pH和电导率是影响该区域土壤细菌组成的关 键因子。有研究表明,土壤含水率通过改变微生物 的生活条件,导致微生物结构多样性和活性的变 化,潮湿环境下土壤微生物生长速度更快、有机物 分解能力更强^[43]。粗砂、黏粉粒的含量与土壤的机 械组成相关,土壤粒径的组成会影响土壤内部空气 与水分^[44],而土壤颗粒越细,对碳、氮等营养物质的吸 附能力越强[45],最终决定微生物的生长条件。以往的 研究发现,pH对土壤微生物群落有重要影响^[46-47],但 pH对不同生态系统中土壤微生物的影响机制尚不 明确,因为pH可能是金属离子浓度、水分、盐度等 多类土壤特性的混合体[48],反映微生物复杂的生活 环境。土壤电导率作为电化学特征,反映土壤盐分 含量、养分状况和土壤含水率等理化信息,一定程 度上反映土壤的养分状态[49],也是微生物可利用资源 的体现。在干旱半干旱地区存在灌丛肥岛效应^[50],植 被的冠幅形状会影响风沙沉积与局部遮阴,凋谢物 和分泌物影响了土壤有机物输入状况,这些都直接 或间接影响了局部牛境,因此,不同的植被类型对 土壤细菌群落结构施加的影响存在差异。本研究 区域阴山北麓荒漠区植被稀疏,土壤干燥贫瘠,有

限的土壤水分与营养资源对微生物群落显得尤为 重要,最终表现为土壤含水率、机械组成、pH和电导 率对细菌群落有显著驱动作用。

4 结论

阴山北麓荒漠区6种典型荒漠植物群落土壤细 菌的优势类群均为放线菌门(Actinobacteria)和变形 菌门(Proteobacteria),两者占细菌总数的60%以上, 盐爪爪与红砂群落的土壤细菌Shannon多样性指数 显著高于其他植物群落。研究表明,荒漠植物群落 的土壤细菌Shannon多样性对环境变化的响应更敏 感,且土壤水分和养分越好,细菌Shannon指数越 高;土壤含水率、机械组成、pH和电导率共同驱动了 土壤细菌群落结构组成,这4类土壤因子对于荒漠 土壤健康至关重要。

参考文献(References):

- Li W, Li Y, Lyu J, et al. Rhizosphere effect alters the soil microbiome composition and C, N transformation in an arid ecosystem[J]. Applied Soil Ecology, 2022, 170: 104296.
- [2] 李欣玫, 左易灵, 薛子可, 等. 不同荒漠植物根际土壤微生物群 落结构特征[J]. 生态学报, 2018, 38(8): 2855-2863. [Li Xinmei, Zuo Yilin, Xue Zike, et al. Characteristics of microbial community structure in rhizosphere soil of different desert plants[J]. Acta Ecologica Sinica, 2018, 38(8): 2855-2863.]
- [3] 李新乐, 鲍芳, 吴波, 等. 荒漠植物白刺新固定碳在植物-土壤 系统中的分配[J]. 草业学报, 2019, 28(2): 36-43. [Li Xinle, Bao Fang, Wu Bo, et al. Distribution of newly fixed carbon of *Nitraria tangutorum* in the plant-soil system[J]. Acta Prataculturae Sinica, 2019, 28(2): 36-43.]
- [4] 苏闯. 内蒙古灌丛和荒漠植物群落多样性格局及群落构建[D]. 呼和浩特: 内蒙古大学, 2019. [Su Chuang. Diversity Pattern and Community Assembly of Shrub and Desert Plant Communities in Inner Mongolia[D]. Hohhot: Inner Mongolia University, 2019.]
- [5] Prestel E, Regeard C, Salamitou S, et al. The bacteria and bacteriophages from a Mesquite Flats site of the Death Valley desert[J]. Antonie Van Leeuwenhoek, 2013, 103(6): 1329–1341.
- [6] Wagg C, Bender S F, Widmer F, et al. Soil biodiversity and soil community composition determine ecosystem multifunctionality
 [J]. Proceedings of the National Academy of Sciences, 2014, 111 (14): 5266–5270.
- [7] Ben-David E A, Eli Z, Yoni S, et al. Assessment of the spatial distribution of soil microbial communities in patchy arid and semi-arid landscapes of the Negev Desert using combined PLFA and DG-GE analyses[J]. Fems Microbiology Ecology, 2011(3): 492–503.

- [8] Ouyang S, Tian Y, Liu Q, et al. Nitrogen competition between three dominant plant species and microbes in a temperate grassland[J]. Plant & Soil, 2016, 408(1-2): 121-132.
- [9] Kieft T L, Soroker E, Firestone M K. Microbial biomass response to a rapid increase in water potential when dry soil is wetted[J]. Soil Biology and Biochemistry, 1987, 19(2): 119–126.
- [10] 袁仁文,刘琳,张蕊,等. 植物根际分泌物与土壤微生物互作关系的机制研究进展[J]. 中国农学通报, 2020, 36(2): 26-35. [Yu-an Renwen, Liu Lin, Zhang Rui, et al. The interaction mechanism between plant rhizosphere secretion and soil microbe: A review[J]. Chinese Agricultural Science Bulletin, 2020, 36(2): 26-35.]
- [11] Schmid M W, Moorsel S, Hahl T, et al. Effects of plant community history, soil legacy and plant diversity on soil microbial communities[J]. Journal of Ecology, 2021, 36(2): 26–35.
- [12] Kourtev P S, Ehrenfeld J G, Hggblom M. Exotic plant species alter the microbial community structure and function in the soil[J]. Ecology, 2002, 83(11): 3152–3166.
- [13] 滕泽宇,肖生春,陈小红,等. 阿拉善荒漠5种灌丛下土壤细菌 特征[J]. 中国沙漠, 2021, 41(4): 34-44. [Teng Zeyu, Xiao Shengchun, Chen Xiaohong, et al. The soil bacterial condition beneath five shrub species in the central Alxa[J]. Journal of Desert Research, 2021, 41(4): 34-44.]
- [14] Wang S K, Zuo X A, Zhao X Y, et al. Dominant plant species shape soil bacterial community in semiarid sandy land of northern China[J]. Ecology and Evolution, 2018, 8(3): 1693–1704.
- [15] Lauber C L, Hamady M, Knight R, et al. Pyrosequencing-based assessment of soil pH as a predictor of soil bacterial community structure at the continental scale[J]. Applied and Environmental Microbiology, 2009, 75(15): 5111–5120.
- [16] Zhalnina K, Dias R, Quadros P D D, et al. Soil pH determines microbial diversity and composition in the park grass experiment[J]. Microbial Ecology, 2015, 69(2): 395–406.
- [17] 魏艳晨,陈吉祥,王永刚,等. 荒漠植物珍珠猪毛菜根际土壤细菌多样性与土壤理化性质相关性分析[J]. 中国农业科技导报, 2022, 24(5): 209-217. [Wei Yanchen, Chen Jixiang, Wang Yonggang, et al. Analysis of bacterial diversity in the rhizosphere soil of *Salsola passerina* and its correlation with the soil physical and chemical properties[J]. Journal of Agricultural Science and Technology, 2022, 24(5): 209-217.]
- [18] 周桔, 雷霆. 土壤微生物多样性影响因素及研究方法的现状与 展望[J]. 生物多样性, 2007, 15(3): 306-311. [Zhou Ju, Lei Ting. Review and prospects on methodology and affecting factors of soil microbial diversity[J]. Biodiversity Science, 2007, 15(3): 306-311.]
- [19] Cederlund H, Wessén E, Enwall K, et al. Soil carbon quality and nitrogen fertilization structure bacterial communities with predictable responses of major bacterial phyla[J]. Applied Soil Ecology, 2014, 84: 62–68.
- [20] Zhou X Qi, Guo Z Y, Chen C R, et al. Soil microbial community structure and diversity are largely influenced by soil pH and nutri-

ent quality in 78-year-old tree plantations[J]. Biogeosciences, 2017, 14(8): 2101-2111.

- [21] Ma L, Guo C, Lyu X, et al. Soil moisture and land use are major determinants of soil microbial community composition and biomass at a regional scale in northeastern China[J]. Biogeosciences, 2015, 12(8): 2585–2596.
- [22] 丁一秀,谢荣辉,高安琪,等.内蒙古西部地区土壤微生物数量及其土壤理化特性[J].干旱区研究,2017,34(6):1294-1303.
 [Ding Yixiu, Xie Ronghui, Gao Anqi, et al. Quantity of soil microbes and soil physiochemical properties in West Inner Mongolia
 [J]. Arid Zone Research, 2017, 34(6): 1294-1303.]
- [23] 王卫霞, 罗明, 潘存德. 塔里木河下游几种荒漠植物根际土壤微 生物及其活性[J]. 中国沙漠, 2010, 30(3): 571-576. [Wang Weixia, Luo Ming, Pan Cunde. Microorganisms and its biological activity in rhizospheric soil around desert plants at the lower reaches of Tarim River, Xinjiang, China[J]. Journal of Desert Research, 2010, 30 (3): 571-576.]
- [24] 张鹏,李颖,王业林,等. 短脚锦鸡儿灌丛对植物群落和土壤微 生物群落的促进效应研究[J]. 干旱区研究, 2021, 38(2): 421– 428. [Zhang Peng, Li Ying, Wang Yelin, et al. The positive effect of *Caragana breviflora* shrubs on plant communities and soil microbial communities in the Inner Mongolia desert region[J]. Arid Zone Research, 2021, 38(2): 421–428.]
- [25] 祝萍,刘鑫,郑瑜晗,等.北方重点生态功能区生态系统服务权 衡与协同[J]. 生态学报, 2020, 40(23): 8694-8706. [Zhu Ping, Liu Xin, Zheng Yuhan, et al. Tradeoffs and synergies of ecosystem services in key ecological function zones in northern China[J]. Acta Ecologica Sinica, 2020, 40(23): 8694-8706.]
- [26] 张文才.关于对乌拉特荒漠草原生态环境的分析及发展林业的 几点意见[J]. 内蒙古林业科技, 1982(4): 40-44. [Zhang Wencai. Some opinions on the analysis of ecological environment of Ulat Desert grassland and the development of forestry[J]. InnerMongolia Forestry Science and Technology, 1982(4): 40-44.]
- [27] 贾昆峰. 乌拉特后旗植物图鉴[M]. 呼和浩特: 内蒙古人民出版 社, 2014: 9-13. [Jia Kunfeng. Botanical Guide of the Rear Banner of Urat [M]. Hohhot: Inner Mongolia People's Publishing House, 2014: 9-13.]
- [28] 曲浩,赵学勇,王少昆,等.乌拉特荒漠草原不同植被群落对土 壤碳、氮的影响[J]. 草业科学, 2014, 31(3): 355-360. [Qu Hao, Zhao Xueyong, Wang Shaokun, et al. Effects of different vegetation communities on soil carbon and nitrogen contents in Urad desert steppe[J]. Pratacultural Science, 2014, 31(3): 355-360.]
- [29] Caporaso J G, Lauber C L, Walters W A, et al. Global patterns of 16S rRNA diversity at a depth of millions of sequences per sample [J]. Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America, 2011, 108(Suppl. 1): 4516–4522.
- [30] 张金屯,米湘成,曹科. Beta 多样性度量方法研究进展[J]. 山西 大学学报(自然科学版), 2022, 45(3): 826-843. [Zhang Jintun, Mi Xiangcheng, Cao Ke. Research progress of Beta-diversity measurement methods[J]. Journal of Shanxi University(Natural Science

Edition), 2022, 45(3): 826-843.]

- [31] Ginestet C. Ggplot2: Elegant graphics for data analysis[J]. Journal of the Royal Statistical Society, 2011, 174(1): 245–246.
- [32] Conway J R, Lex A, Gehlenborg N, et al. UpSetR: An R package for the visualization of intersecting sets and their properties[J]. Bioinformatics, 2017, 33(18): 2938–2940.
- [33] Oksanen J, Blanchet F G, Friendly M, et al. vegan community ecology package version 2.5–7 November 2020.
- [34] 陈禹竹, 唐琦勇, 顾美英, 等. 盐爪爪根部微生物分布特征及盐浓度对碳源代谢分析的影响[J]. 微生物学通报, 2019, 46(11): 2900-2908. [Chen Yuzhu, Tang Qiyong, Gu Meiyin, et al. Microbial distribution characteristics around the roots of *Kalidium foliatum* and the effect of salt concentrations on microbial metabolism analysis[J]. Microbiol China, 2019, 46(11): 2900-2908.]
- [35] Zhang W, Zhang G S, Liu G X, et al. Bacterial diversity and distribution in the southeast edge of the Tengger Desert and their correlation with soil enzyme activities[J]. Journal of Environmental Sciences, 2012, 24(11): 2004–2011.
- [36] Mchugh T A, Compson Z, van Gestel N, et al. Climate controls prokaryotic community composition in desert soils of the southwestern United States[J]. Fems Microbiology Ecology, 2017, 93(10), doi.org/10.1093/femsec/fix116.
- [37] Kinsbursky R S, Degani R, Baranes G, et al. Root-microbial population dynamics in a soil profile under the canopy of the desert shrub Zygophyllum dumosum[J]. Journal of Arid Environments, 1990, 19(3): 261–267.
- [38] Gao B. Conserved indels in protein sequences that are characteristic of the phylum Actinobacteria[J]. International Journal of Systematic & Evolutionary Microbiology, 2005, 55(6): 2401–2412.
- [39] Fierer N, Bradford M A, Jackson R B. Toward an ecological classification of soil bacteria[J]. Ecology, 2007, 88(6): 1354–1364.
- [40] Hanada S, Takaichi S, Matsuura K, et al. Roseiflexus castenholzii gen. nov., sp. nov., a thermophilic, filamentous, photosynthetic bacterium that lacks chlorosomes[J]. International Journal of Systematic and Evolutionary Microbiology, 2002, 52(1): 187–193.
- [41] Kaboré O D, Godreuil S, Drancourt M. Planctomycetes as host-associated bacteria: a perspective that holds promise for their future isolations, by mimicking their native environmental niches in clinical microbiology laboratories[J]. Frontiers in Cellular and Infection Microbiology, 2020, 519301, doi.org/10.3389/fcimb.2020. 519301.
- [42] Delgado-Baquerizo M, Oliverio A M, Brewer T E, et al. A global atlas of the dominant bacteria found in soil[J]. Science, 2018, 359 (6373): 320–325.
- [43] Borowik A, Wyszkowska J. Soil moisture as a factor affecting the microbiological and biochemical activity of soil[J]. Plant Soil and Environment, 2016, 62(6): 250–255.
- [44] 李善家,王福祥,从文倩,等.河西走廊荒漠土壤微生物群落结构及环境响应[J/OL].土壤学报:1-12[2022-04-18]. http://kns. cnki.net/kcms/detail/32.1119.P.20220307.1015.002.html. [Li Shan-

jia, Wang Fuxiang, Cong Wenqian, et al. Microbial community structure and environmental response of desert soil in Hexi Corridor[J/OL]. Acta Pedologica Sinica: 1-12[2022-04-18]. http://kns.cnki.net/kcms/ detail/32.1119.P.20220307.1015.002.html.]

- [45] 哈里·阿力腾别克,崔雨萱,刘慧霞,等. 短期封育对伊犁绢蒿荒 漠草地土壤氮及其粒径组成的影响[J]. 草地学报, 2022, 30(1): 134-143. [Hali Alitengbieke, Cui Yuxuan, Liu Huixia, et al. Effects of short-term grazing exclusion on soil nitrogen and particle size composition of *Seriphidium transiliense* desert grassland[J]. Acta Agrestia Sinica, 2022, 30(1): 134-143.]
- [46] Fierer N, Jackson R B. The diversity and biogeography of soil bacterial communities[J]. Proceedings of the National Academy of Sciences, 2006, 103(3): 626–631.
- [47] 王少昆, 赵学勇, 贾昆峰, 等. 乌拉特荒漠草原小针茅(Stipa kl-emenzii)群落土壤细菌多样性及垂直分布特征[J]. 中国沙漠, 2016, 36(6): 1564-1570. [Wang Shaokun, Zhao Xueyong, Jia Kunfeng, et al. Soil bacterial diversity and its vertical distribution in

Stipa klemenzii community of Urad Desert Steppe[J]. Journal of Desert Research, 2016, 36(6): 1564–1570.]

- [48] Feeser K L, Van Horn D J, Buelow H N, et al. Local and regional scale heterogeneity drive bacterial community diversity and composition in a polar desert[J]. Frontiers in Microbiology, 2018, 01928, doi.org/10.3389/fmicb.2018.01928.
- [49] 潘昭隆, 刘会芳, 赵帅翔, 等. 基于土壤电导率控制的养分供给 对设施番茄生长、产量和品质的影响[J]. 中国土壤与肥料, 2022(1): 163-171. [Pan Zhaolong, Liu Huifang, Zhao Shuaixiang, et al. Effects of nutrient supply based on soil EC control on tomato growth, yield and quality[J]. Soil and Fertilizer Sciences in China, 2022(1): 163-171.]
- [50] 瞿王龙,杨小鹏,张存涛,等. 干旱、半干旱地区天然草原灌木及 其肥岛效应研究进展[J]. 草业学报, 2015, 24(4): 201-207. [Qu Wanglong, Yang Xiaopeng, Zhang Cuntao, et al. Shrub-mediated "fertile island" effects in arid and semi-arid grassland[J]. Acta Prataculturae Sinica, 2015, 24(4): 201-207.]

Soil bacterial characteristics of six plant communities in the desert areas to the North of Yinshan Mountains

JIANG Xingchi^{1,2}, LI Junyao^{1,2}, CHEN Feng³, LI Shenglin³, Wensuyaletu⁴, WANG Guolin⁴, WANG Shaokun^{1,2}

(1. Urat Desert-Grassland Research Station, Northwest Institute of Eco-Environment and Resources, Chinese Academy of Sciences, Lanzhou 730000, Gansu, China; 2. University of Chinese Academy of Sciences, Beijing 100049, China; 3. Bureau of Urat National Nature Reserve in Bayannur City, Bayannur 015000, Inner Mongolia, China; 4. Urad Rear Banner Management Station of National Nature Reserve of *Haloxylon ammodendron* and *Equus hemionus*, Bayannur 015543, Inner Mongolia, China)

Abstract: Shrubs are the main plant forms in arid desert areas and play an important role in maintaining biodiversity and ecological functions in these areas. We utilized high-throughput sequencing technology to analyze the soil bacterial diversity of six typical desert plant communities in the desert areas to the north of the Yinshan Mountains: *Reaumuria songarica, Nitraria tangutorum, Ammopiptanthus mongolicus, Brachanthemum mongolicum, Kalidium foliatum,* and *Haloxylon ammodendron*. The results showed the following: (1) The dominant phyla of soil bacteria in the six vegetation communities were Actinobacteria and Proteobacteria. (2) The Shannon diversity index of bacteria is sensitive to environmental changes. The higher the Shannon index, the better the soil nutrient status. (3) Soil moisture content, mechanical composition, pH value, electrical conductivity, and vegetation type are all factors that significantly drive the composition of the bacterial community structure.

Keywords: desert areas to the North of Yinshan Mountains; desert plant; 16S; bacterial diversity; soil factors