

吉林省玉米种植区土壤真菌群落多样性变化及其驱动因子

王媛媛¹, 王继岩¹, 焉莉¹, 高强¹, 韩旭²

(1. 吉林省商品粮基地土壤资源可持续利用重点实验室 吉林农业大学 资源与环境学院, 吉林 长春 130118; 2. 生态环境部环境规划院总量控制与排放交易研究中心 北京 100000)

摘要: [目的] 探索影响吉林省玉米主产区土壤真菌群落结构的主要驱动因子, 为该省土壤质量恢复提供理论依据。[方法] 根据吉林省的生态环境和气候因素, 将吉林省分为东部湿润山区、中部半湿润平原区和西部半干旱平原区, 以这3个区域的玉米种植区土壤为主要研究对象, 采用高通量测序技术, 分析了土壤真菌群落组成, 并通过典范对应分析法进一步分析化学性质、酶活性特征、以及环境因子对真菌群落的影响。[结果] 3个玉米种植区的土壤化学性质和酶活性特征的差异性显著; 土壤真菌多样性差异不显著, 真菌菌群丰度呈现自西向东逐渐降低的趋势; 在各水平分类上, 子囊菌门(Ascomycota)和担子菌门(Basidiomycota)为土壤优势真菌菌门, 且西部半干旱平原区的子囊菌门类群显著高于中部半湿润平原区, 担子菌门与之相反; 粪壳菌纲(*Sordariomycetes*)为优势菌纲, 呈现自东向西逐渐增加的趋势; 酵母菌属(*Guehomycetes*)是优势菌属, 表现为: 中部种植区>西部种植区>东部种植区。[结论] 吉林省玉米种植区土壤真菌类群变化的主要气候驱动因子是积温、无霜期和年均温度, 土壤化学性质的主要驱动因子是土壤pH值。

关键词: 环境因子; 真菌; 多样性; 积温; 无霜期; 年均温度

文献标识码: A

文章编号: 1000-288X(2020)06-0101-06

中图分类号: S154.3

文献参数: 王媛媛, 王继岩, 焉莉, 等. 吉林省玉米种植区土壤真菌群落多样性变化及其驱动因子[J]. 水土保持通报, 2020, 40(6):101-106. DOI: 10.13961/j.cnki.stbctb.2020.06.015; Wang Yuanyuan, Wang Jiyan, Yan Li, et al. Change and driving factors of soil fungal community diversity in maize planting areas of Jilin Province [J]. Bulletin of Soil and Water Conservation, 2020, 40(6):101-106.

Change and Driving Factors of Soil Fungal Community Diversity in Maize Planting Areas of Jilin Province

Wang Yuanyuan¹, Wang Jiyan¹, Yan Li¹, Gao Qiang¹, Han Xu²

(1. Key Laboratory of Sustainable Utilization of Soil Resources in the Commodity Grain Bases of Jilin Province, College of Resource and Environmental Science, Jilin Agricultural University, Changchun, Jilin 130118, China; 2. Research Center for Total Emission Control and Trading, Chinese Academy for Environmental Planning, Beijing 100000, China)

Abstract: [Objective] The main driving factors affecting soil fungal communities in the main maize production areas were explored in order to provide theoretical basis for the restoration of soil quality in Jilin Province. [Methods] Jilin Province was divided into the humid mountainous area in the east, the semi-humid plain area in the middle and the semi-arid plain area in the west, according to the ecological environment and climate factors. Soils of maize planting area in these three regions was taken as the main research object. The composition of soil fungal community was analyzed by high-throughput sequencing technology, and canonical correspondence analysis were employed to further analyze the effect of chemical properties, enzyme activity characteristics of soils and environmental factors on fungal communities. [Results] The differences in chemical properties and enzyme activities among the three ecological regions were significant. There was no significant difference in fungal diversity, and the abundance of fungi decreased gradually from west to east. Ascomycota and Basidiomycota

收稿日期: 2020-06-21

修回日期: 2020-08-05

资助项目: 国家重点研发计划项目“北方玉米化肥农药减施技术集成与示范”(2017YFD0201804); 吉林省科学技术厅自然科学基金(20170101004JC)

第一作者: 王媛媛(1992—), 女, (满族), 辽宁省阜新市人, 硕士研究生, 研究方向为土壤环境。Email: 942311365@qq.com。

通讯作者: 焉莉(1980—), 女(汉族), 吉林省长春市人, 博士, 副教授, 硕士生导师, 主要从事农业环境管理。Email: yanlijau@163.com。

were the dominant fungal groups in phylum levels, and the Ascomycota group in the western semi-arid plain was significantly higher than that in the central semi-humid plain area. In contrast, Basidiomycota had an opposite trend. Sordariomycetes was the dominant class, showing a increasing trend from east to west, Guehomyces was the dominant genus, which was showing as follows: central planting area > Western planting area > Eastern planting area. [Conclusion] Accumulated temperature, frost-free period and annual average temperature are the main climatic driving factors that influence the change of dominant groups of soil fungi, and soil pH value is the main driving factor of soil chemical properties.

Keywords: environmental factors; fungi; diversity; accumulated temperature; frost-free period

土壤是植物赖以生存的基础,土壤微生物对外界的感知能力极为敏感,不仅是评价土壤肥力的主要指标,也是土壤生态系统的重要组成。土壤微生物群落反映的土壤质量和生态系统变化是判定土壤的性质和生态功能的重要指标^[1]。真菌是土壤中的主要分解者之一,对外界变化更为敏感、直观,可以通过调节土壤中营养元素的周转,影响养分资源的分配和化学组成^[2]。同时,土壤真菌与土壤生态环境具有复杂的相互作用,其群落结构组成和多样性因不同管理措施、地理环境、植被类型、土壤肥力、pH 值、温度、降水等综合因子的改变而发生相应的变化^[3]。Thormann 等^[4]研究发现,土壤真菌群落受土地利用方式和管理模式等因素的影响,且真菌降解土壤有机质的能力要远远超过细菌的降解能力;Shen 等^[5]研究表明,土壤电导率和 pH 值在一定程度上影响土壤的真菌群落组成。真菌与自然环境以及田间管理等人为因素存在代谢、交流、转化等相互作用^[6]。Illumina MiSeq 高通量测序技术相对于微生物稀释平板菌落计数法、Biolog, PLFA 分析法等,具有局限性小、准确率高、灵敏度好及单次分析样品量大等优点^[7],是近年来分析土壤真菌和细菌等微生物群落结构组成和相对丰度的重要工具。

目前,对于土壤微生物群落结构和功能的研究引起了越来越多专家学者的关注,杨泽良^[8]对玉米地根际土壤微生物群落结构研究发现玉米真菌与土壤养分没有显著相关性,与 pH 值呈负相关。程跃扬^[9]研究土地利用方式对土壤真菌群落结构的影响发现碱解氮是影响真菌结构与功能类群的主要因素。在土壤微生物中,真菌在有机质分解、土壤肥力演变、土壤结构形成等方面发挥重要作用,其群落结构及多样性与土壤生态系统健康密切相关^[10]。目前大多数研究主要针对小范围的相同气候条件下土壤微生物的影响因子分析,但对于空间区域性条件下不同气候因子和土壤养分对土壤微生物群落结构的差异性及相关性的影响鲜为报道。为此,本研究依据吉林省地形地貌、气候条件及玉米种植区特点,将吉林省划分为东部湿润山区、中部半湿润平原区和西部半干旱平原区

3 个种植区^[11-12],以吉林省玉米种植区土壤为研究对象,分析种植区土壤理化性质及酶活性特征,探讨环境因子及土壤养分对吉林省土壤微生物真菌群落结构的影响,寻找影响吉林省玉米种植区土壤真菌群落结构的主要驱动因子,为吉林省土壤质量恢复提供一定的理论依据。

1 材料与方法

1.1 研究区域

吉林省土地面积约 $1.87 \times 10^7 \text{ hm}^2$,属温带大陆性季风气候,四季分明,年平均降水量为 400~600 mm,日照时数为 2 259~3 016 h。本研究将吉林省玉米种植带分为东部湿润山区、中部半湿润平原区和西部半干旱平原区 3 个种植区。东部湿润山区的年均温度在 2.9~5.5 °C,年降雨量均值为 735.08 mm,有效积温均值为 2 569.25 °C,无霜期均值为 132 d;中部半湿润平原区的年均温度在 4.3~6.4 °C,年降雨量均值为 605.41 mm,有效积温均值为 2 826.41 °C,无霜期均值为 142 d;西部半干旱平原区的年均温度在 4.3~5.8 °C,年降雨量均值为 442.43 mm,有效积温均值为 2 949.76 °C,无霜期均值为 143 d。

1.2 土壤样品采集

本研究采样点主要位于东部湿润山区的通化市、白山市和延边市;中部半湿润平原区的四平市、长春市、辽源市和吉林市;西部半干旱平原区的白城市和松原市。采样时间是 2018 年的 6—7 月,采用五点采样法,采样深度 0—20 cm,共采集了 3 个种植区的 72 份土壤样品,每份样品 3 次重复,以保证试验的准确度。采集后的土壤样品一部分过筛 2 mm,风干保存,用于测定土壤理化性质和酶活性;另一部分置于 -80 °C 冰箱进行高通量测序。

1.3 测定项目与方法

(1) 土壤理化性质测定指标:测定方法参考《土壤农化分析》^[13],pH 值—电位法(水土比 2.5:1)、有机质—重铬酸钾(外加热法)、碱解氮—碱解扩散法、速效磷—钼锑抗比色法(碳酸氢钠浸提)、速效

钾—火焰光度法(乙酸铵浸提)。

(2) 土壤酶活性测定指标:脲酶活性—苯酚钠—次氯酸钠比色法^[14]、蔗糖酶活性—3,5-二硝基水杨酸比色法^[15]、磷酸酶活性—磷酸苯二钠比色法^[15]。

(3) 土壤真菌高通量测序分析:保存于一80℃冰箱中的土壤样品首先参照 Fast DNA SPIN 试剂盒(MP Biomedicals, 美国)说明提取土壤总 DNA, 然后采用真菌特异引物(ITS1/ITS2)对样品进行扩增, 真菌 ITS 片段采用正向引物 ITS1 (5'-GGAAGTA-AAAGTCGTAACAAGG-3')和反向引物 ITS2 (5'-GCTGCGTTCTTCATCGATGC-3')扩增, 采用 Illumina Miseq 平台对 PCR 扩增产物进行高通量测序。

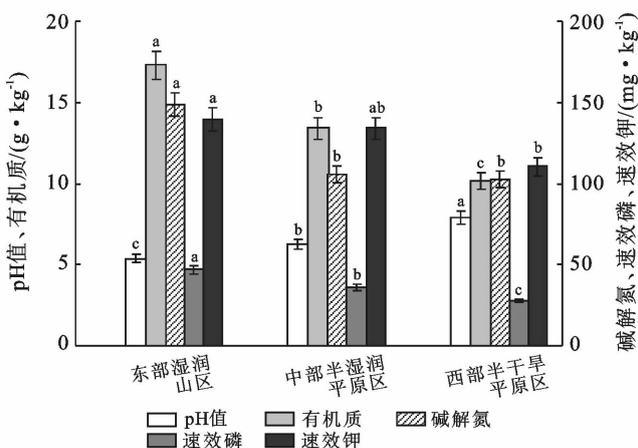
1.4 数据分析

使用 Canoco4.5 软件进行 CCA 分析, 采用 Excel 制表并作图分析真菌门、纲、属相对丰度, 利用 SPSS 19.0 做单因素方差及差异性分析。

2 结果与分析

2.1 土壤化学性质

通过吉林省不同玉米种植区土壤化学性质(图 1)分析可知, 不同种植区土壤化学性质差异性显著。吉林省玉米种植区土壤 pH 均值为 6.58, 且呈现自东向西逐渐增加的趋势; 有机质均值为 13.11 g/kg, 碱解氮均值为 111.93 mg/kg, 速效磷均值为 35.42 mg/kg, 速效钾均值为 128.08 mg/kg, 其含量均呈现自东向西逐渐降低的趋势。各种植区主要土壤类型有所不同, 东部湿润山区的有机质及速效养分含量较高, 土壤类型以暗棕壤和白浆土为主; 中部半湿润平原区有机质含量相对较高, 以黑土为主; 西部半干旱平原区肥力相对较低, 以黑钙土为主。



注:不同小写字母表示在 5% 水平上差异显著。下同。

图 1 吉林省不同玉米种植区土壤化学性质

2.2 土壤酶活性

从图 2 可知, 吉林省玉米种植区土壤的脲酶活性

为 36.6 mg/(g·d), 东部湿润山区和西部半干旱平原区的脲酶活性显著高于中部半湿润平原区; 蔗糖酶活性均值为 120.7 mg/(g·d), 呈现自东向西逐渐减少的趋势。磷酸酶活性与土壤 pH 值有一定相关, 东部湿润山区的 pH 值偏酸性, 酸性磷酸酶含量最高; 西部半干旱平原区 pH 值偏碱性, 碱性磷酸酶活性显著高于其他两种种植区。

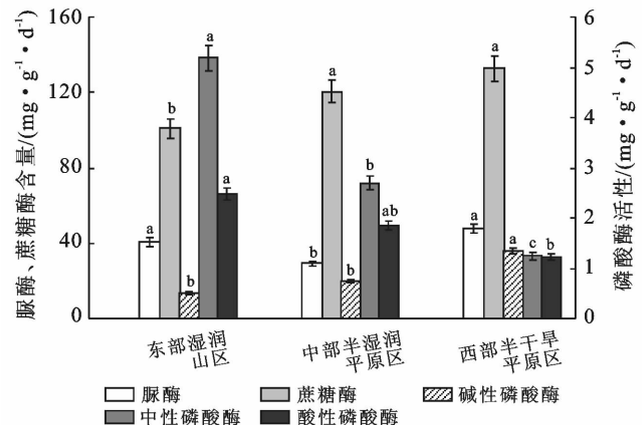


图 2 吉林省不同玉米种植区土壤酶活性

2.3 土壤真菌群落 Alpha 多样性指数

由表 1 可知, 通过 Chaol 指数和 ACE 指数可知, 东部湿润山区的土壤真菌丰富度显著小于西部半干旱平原区和中部半湿润平原区。根据吉林省各种种植区的 Chaol 和 ACE 变异系数可看出, 西部半干旱平原区的变异系数最小, 说明西部半干旱平原区的样本相对中部和东部种植区来说更为均匀。Shannon 和 Simpson 指数的侧重点有所差异, 前者侧重于物种丰富度, 后者则侧重于物种均匀度; 3 个玉米种植区土壤真菌群落 Simpson 指数的平均数都为 0.95, 变异系数均小于 5%; Shannon 指数平均数在 5.94~6.16 之间且变异系数均较低, 说明吉林省 3 个种植区的真菌多样性差异不显著。

2.4 土壤真菌群落结构组成

在门水平分类上(图 3), 土壤真菌丰度较高的前 9 个门种类分别为子囊菌门(Ascomycota)、担子菌门(Basidiomycota)、结核菌门(Zygomycota)、壶菌门(Chytridiomycota)、隐真菌门(Rozellomycota)、虫门(Cercozoa)、纤毛门(Ciliophora)、球囊菌门(Glomeromycota)、新丽鞭毛菌门(Neocallimastigomycota)。从真菌门水平相对丰度图中可知, 子囊菌门(69.34%~77.98%)和担子菌门(14.83%~23.88%)为吉林省 3 个玉米种植区土壤真菌的优势菌门, 西部半干旱平原区的子囊菌门显著高于中部半湿润平原区, 而担子菌门与之相反; 3 个种植区的结核菌门也存在显著差异, 呈自东向西逐渐降低的趋势。

表 1 吉林省不同玉米种植区土壤真菌群落 Alpha 多样性指数

玉米种植区	统计指标	Simpson	Chao1	ACE	Shannon
东部湿润山区	平均值	0.95 ^a	443.53 ^b	441.59 ^b	5.94 ^a
	标准差	0.02	132.59	129.50	0.67
	变异系数/%	2.17	29.89	29.33	11.31
中部半湿润平原区	平均值	0.95 ^a	573.01 ^a	577.15 ^a	6.08 ^a
	标准差	0.04	142.53	142.52	0.75
	变异系数/%	4.53	24.87	24.69	12.39
西部半干旱平原区	平均值	0.95 ^a	627.09 ^a	632.49 ^a	6.16 ^a
	标准差	0.04	104.88	108.88	0.67
	变异系数/%	4.11	16.73	17.21	10.94

注:同行中不同小写字母表示在 5%水平上差异显著。

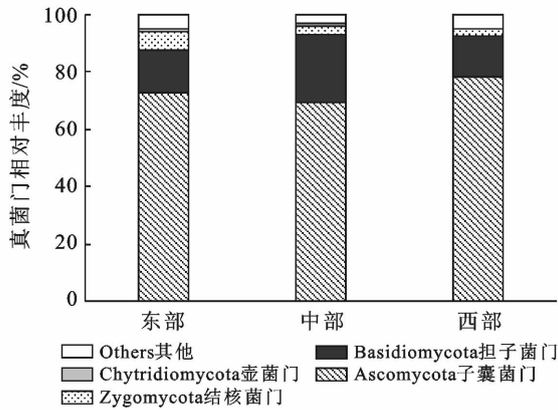


图 3 真菌门水平相对丰度

纲水平分类上选取丰度排名前 20 的物种,其中粪壳菌纲(Sordariomycetes)的相对丰度最高,为主要优势菌纲;其次为银耳纲(Tremellomycetes)、散囊菌纲(Eurotiomycetes)、伞菌纲(Agaricomycetes)和座囊菌纲(Dothideomycetes),其丰度均大于 5%。粪壳菌纲和座囊菌纲呈现自东向西逐渐增加的趋势,散囊菌纲呈现自东向西逐渐降低的趋势,而银耳纲和伞菌纲表现为中部半湿润平原区最高。

属水平上真菌丰度较高的有酵母菌属(*Gueho-mycetes*, 3.06%~8.83%)、青霉菌属(*Penicillium*, 1.50%~5.40%)和被孢霉属(*Mortierella*, 1.82%~5.66%),其中酵母菌属为主要的优势菌属。中部半湿润平原区相对丰度较高的菌属有酵母菌属、青霉菌属、腐殖霉属、被孢霉属和香笔属,其属所占比例均大于 2%。东部半湿润山区相对丰度较高的菌属有酵母菌属、腐殖霉属、被孢霉属、假裸囊菌属、曲霉属、木霉属和粗糙孔菌属。而西部半干旱平原区相对丰度较高的菌属为酵母菌属、青霉菌属、金担子菌属、茎点霉属和支顶孢属。3 个种植区排名前 20 的菌属一致,说明 3 个种植区的真菌群落结构较为相似,但不同种植区的优势菌属含量有细微差异。由图 4 可知,吉林省

3 个种植区中,中部半湿润平原区的酵母菌属和腐殖霉属含量最高,青霉菌属、茎点霉属和金担子菌属呈现自东向西逐渐增加的趋势,被孢霉属、曲霉属真菌、假裸囊菌属和木霉属呈现自东向西逐渐减少的趋势。

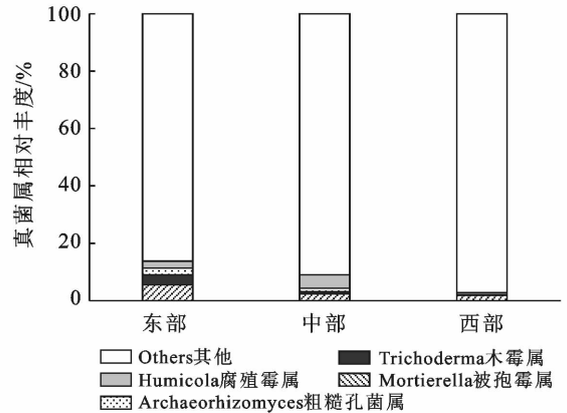
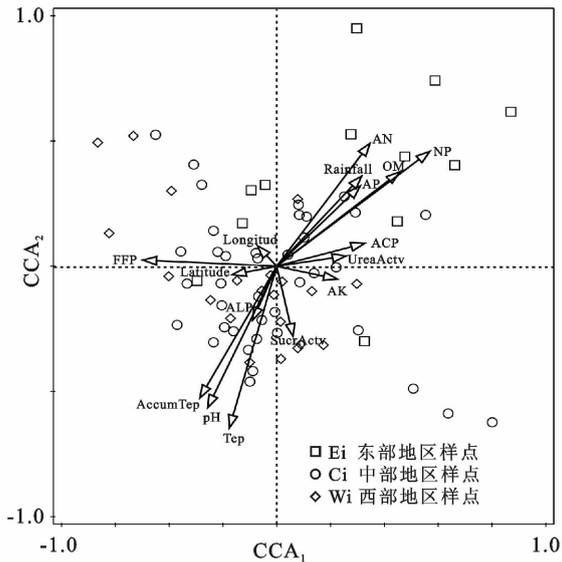


图 4 真菌属水平相对丰度

2.5 环境因子对土壤真菌群落组成的影响

为进一步研究吉林省不同玉米种植区土壤真菌群落组成与环境因子的关系,采用典范对应分析方法,对土壤化学性质、酶活性、气候因子(积温、无霜期、年均降雨量和年均温度等)与土壤真菌群落的关系进行研究,寻找影响土壤真菌群落组成的驱动因子。通过图 5 可知,气候因子中积温、无霜期和年均温度对土壤真菌微生物群落结构影响程度最高,土壤化学性质中 pH 值对土壤的影响程度最高。年均降雨量(rainfall)、酸性磷酸酶(ACP)、中性磷酸酶(NP)、碱解氮(AN)、速效磷(AP)、速效钾(AK)、脲酶活性(urease activity)和有机质(OM)之间夹角为锐角,pH 值、积温(accumulated Tep)、年均温度(Tep)、碱性磷酸酶(ALP)之间,pH 值与蔗糖酶(sucrase activity)之间均为锐角,表明这几种环境因子之间呈正相关关系,可能具有一定的协同效应。从吉林省玉米不同种植区的真菌群落分布看,西部半干

旱平原区的土壤样品大部分分布在横坐标轴的负方向,东部湿润山区的土壤样品真菌分布主要在 CCA 横坐标轴的正方向,而中部半湿润平原区的土壤样品真菌分布主要集中在坐标轴附近。西部、东部和中部种植区样本真菌分布有很大部分重合,说明 3 个地区有很大的相似性;但东部和西部相对距离较远,说明两个种植区中的土壤微生物真菌群落结构又有各自相对独特的特点。



注: Accum Tep 代表积温; FFP 代表无霜期; Tep 代表年均温度; Rainfall 代表年均降雨量; ALP 代表碱性磷酸酶活性; Sucrase Activity 代表蔗糖酶活性; Urease Activity 代表脲酶活性; NP 代表中性磷酸酶活性; OM 代表有机质含量; AN 代表碱解氮含量; AK 代表速效钾含量; AP 代表速效磷含量。

图 5 不同种植区真菌群落与环境因子的典范对应分析 (CCA)

3 讨论

3.1 积温、无霜期和年均温度对土壤真菌微生物的影响

土壤微生物对不同环境因子的响应存在差异性,真菌作为微生物区系的主要组成部分,是土壤生态系统健康与否的重要指标^[16]。本研究发现积温、无霜期和年均温度是影响该区域土壤真菌群落结构的重要气候因子。3 个种植区真菌群落有很大的相似性主要是由于他们有相似的区域气候特征,而差异性的存在可能主要是由于 3 个生态区不同的地形地貌的形成了各自小气候特征。东部地区隶属长白山脉海拔高,年均温度较低,无霜期较短;而中部地区属于世界黄金玉米带,气候条件非常有利于玉米生长,产量也是全省最高的地区;西部地区积温较高,年均温度与中部地区相似,但由于相对干旱且土壤大多为盐碱地而使得土壤微生物结构与中部也略有不同。有研

究证明,温度对光合作用影响最大,温度升高影响了凋落物的数量和质量,增加了碳的有效性,增高 C/N 比值^[17],明显提高土壤真菌的活性和丰富度^[18],从而改变了土壤微生物群落的结构和功能。近年来,也有少数研究证明了积温^[19]、年均温度^[20]、无霜期^[21]对作物产量的影响程度,与本研究结果相符。还有研究发现,土壤真菌对土壤温度、湿度、养分含量等因素的变化十分敏感^[22],真菌群落结构及多样性也会受到季节变化的影响^[23]。土壤真菌多样性与土壤生态环境密不可分,且土壤微生物群落结构主要受地理因素、土壤养分、管理模式以及气候条件等多种因素的影响,不同种植区的环境会导致土壤真菌种类和数量的差异性^[24],这一结论与 Davide 等^[25]研究结果一致。

3.2 pH 值对土壤真菌的影响

土壤和植物间的相互作用可以直接或间接地影响土壤真菌群落组成和多样性,土壤的化学性质与真菌群落结构和多样性有着密切的联系。本次研究结果发现 pH 值是影响土壤真菌微生物群落结构的重要化学因素。这与韩世忠等^[26]人的研究结果一致。同样,王楠楠等^[27]人的研究均证明了土壤 pH 值对土壤真菌群落结构与组成影响显著。巨天珍等^[28]研究认为,真菌更喜欢在偏酸性的土壤中生存。地理因素和人为因素都会在一定程度上导致土壤质量发生变化,例如,施肥可以改变土壤的特性,长期施用氮肥造成土壤 pH 值下降,有机质含量下降,土壤中真菌群落密度增加^[29],长期施用有机肥也会引起土壤微生物组成差异,提高土壤中微生物群落多样性^[30],显著降低土壤真菌与细菌的比率,从而改变真菌和细菌的群落结构^[31]。也有相关研究认为^[32],土壤碱解氮含量也是导致土壤真菌群落变化的重要因素。真菌群落结构必然会受到土壤环境因子的直接或间接的影响,但就本研究而言,土壤 pH 是导致吉林省不同种植区玉米主产区真菌群落结构和多样性变化的重要化学驱动因素。

4 结论

积温、无霜期和年均温度是影响吉林省玉米种植区土壤真菌优势类群变化的主要气候驱动因子;pH 值是主要化学驱动因子。随着全球气候变暖,气候变化将不可避免,同时由于施肥影响,土壤多呈酸化趋势,随之必将带来土壤微生物环境的变化,进而影响土壤质量和作物生产。因此应多关注吉林省玉米种植区土壤真菌群落变化趋势,以便采取合理的管理措施以改善并恢复土壤质量。

[参 考 文 献]

- [1] 于树,汪景宽,李双异.应用 PLFA 方法分析长期不同施肥处理对玉米地土壤微生物群落结构的影响[J].生态学报,2008,28(9):4221-4227.
- [2] 陈志豪,梁雪,李永春,等.不同施肥模式对雷竹林土壤真菌群落特征的影响[J].应用生态学报,2017,28(4):1168-1176.
- [3] Anderson I C, Cairney J W G. Diversity and ecology of soil fungal communities: Increased understanding through the application of molecular techniques [J]. Environmental Microbiology, 2004,6(8):769-779.
- [4] Thormann M N. Diversity and function of fungi in peatlands: A carbon cycling perspective [J]. Canadian Journal of Soil Science, 2006,86(3):281-293.
- [5] Shen W, Gao N, Min J, et al. Influences of past application rates of nitrogen and a catch crop on soil microbial communities between an intensive rotation [J]. Acta Agriculturae Scandinavica (Section B): Soil & Plant Science, 2016, 66(2): 97-106.
- [6] Braga R M, Dourado M N, Araújo W L. Microbial interactions: ecology in a molecular perspective [J]. Brazilian Journal of Microbiology, 2016, 47: 86-98.
- [7] 夏围围,贾仲君.高通量测序和 DGGE 分析土壤微生物群落的技术评价[J].微生物学报,2014,54(12):1489-1499.
- [8] 杨泽良,李萍芳,薛涛,等.玉米根际土壤微生物群落结构及多样性季节变化特征[J].西南农业学报,2020,33(5):1001-1010.
- [9] 程跃扬,靳振江,王晓彤,等.土地利用方式对会仙岩溶湿地土壤真菌群落和功能类群的影响[J].环境科学,2020(9):4294-4304.
- [10] 乔鹏云.放牧对陇东半干旱草地土壤微生物的影响[D].甘肃兰州:兰州大学,硕士学位论文,2008.
- [11] 王寅,郭聃,高强,等.吉林省不同生态区玉米施氮效果与氮肥利用效率差异[J].土壤学报,2016,53(6):1464-1475.
- [12] 焉莉,王寅,冯国忠,等.吉林省农田土壤肥力现状及变化特征[J].中国农业科学,2015,48(23):4800-4810.
- [13] 鲍士旦.土壤农化分析[M].北京:中国农业出版社,2005.
- [14] 丰骁,段建平,蒲小鹏,等.土壤脲酶活性两种测定方法的比较[J].草原与草坪,2008(2):70-72.
- [15] 关松荫.土壤酶及其研究法[M].北京:中国农业出版社,1986:120-276.
- [16] 张晶,张惠文,李新宇,等.土壤真菌多样性及分子生态学研究进展[J].应用生态学报,2004,15(10):1958-1962.
- [17] Hu S, Chapin F S, Firestone M K, et al. Nitrogen limitation of microbial decomposition in a grassland under elevated CO₂[J]. Nature, 2001,409(6817):188-191.
- [18] Zhang W, Parker K M, Luo Y, et al. Soil microbial responses to experimental warming and clipping in a tallgrass prairie [J]. Global Change Biology, 2005,11(2):266-277.
- [19] 王鹤龄.增温和降水变化对半干旱区春小麦影响及作物布局对区域气候变化的响应研究[D].兰州:甘肃农业大学,2013.
- [20] 魏星,王品,张朝,等.温度三区理论评价气候变化对作物产量影响[J].自然资源学报,2015,30(3):470-479.
- [21] 王玲,马树庆,赵丹丹,等.1961—2015年白城市玉米生长季气象要素变化分析[J].气象灾害防御,2018,25(3):32-37.
- [22] 王艳云,郭笃发.不同植物类型下土壤真菌群落研究[J].基因组学与应用生物学,2017,36(2):696-701.
- [23] Lazzaro A, Hilfiker D, Zeyer J. Structures of microbial communities in Alpine soils: Seasonal and elevational effects [J]. Frontiers in microbiology, 2015, 6: 1330-1340.
- [24] Johannes R, Philip C B, Erland B. Contrasting soil pH effects on fungal and bacterial growth suggest functional redundancy in carbon mineralization [J]. Applied and Environmental Microbiology, 2009,75(6):1589-1596.
- [25] Davide F, Elke S, Guillaume L, et al. Mineral vs organic amendments: Microbial community structure, activity and abundance of agriculturally relevant microbes are driven by long-term fertilization strategies [J]. Frontiers in Microbiology, 2016,39(2):18-19.
- [26] 韩世忠,高人,李爱萍,等.中亚热带地区两种森林植被类型土壤微生物群落结构[J].应用生态学报,2015,26(7):2151-2158.
- [27] 王楠楠,杨雪,李世兰,等.降水变化驱动下红松阔叶林土壤真菌多样性的分布格局[J].应用生态学报,2013,24(7):1985-1990.
- [28] 巨天珍,陈源,常成虎,等.天水小陇山红豆杉(*Taxus chinensis* (Pile.) Rehd)林土壤真菌多样性及其与生态因子的相关性[J].环境科学研究,2008,21(1):128-132.
- [29] Zhou Jing, Jiang Xin, Zhou Baoku, et al. Thirty four years of nitrogen fertilization decreases fungal diversity and alters fungal community composition in black soil in Northeast China [J]. Soil Biology and Biochemistry, 2016,95:135-143.
- [30] Wei Dan, Yang Qiang, Zhang Junzheng, et al. Bacterial community structure and diversity in a black soil as affected by long-term fertilization [J]. Pedosphere, 2008,18(5):582-592.
- [31] 魏巍,许艳丽,朱琳,等.长期施肥对黑土农田土壤微生物群落的影响[J].土壤学报,2013,50(2):372-380.
- [32] 孙倩,吴宏亮,陈阜,等.宁夏中部干旱带不同作物根际土壤真菌群落多样性及群落结构[J].微生物学通报,2019,46(11):2963-2972.