#### DOI: 10.11766/trxb202302210071

付瑞桐,万翔宇,杨馨逸,李德军,胡培雷,段鹏鹏,张玉玲.两种母岩发育森林土壤微生物生物量碳代谢的差异性[J].土壤学报,2024, 61(5):1432-1443.

FU Ruitong, WAN Xiangyu, YANG Xinyi, LI Dejun, HU Peilei, DUAN Pengpeng, ZHANG Yuling. Analysis of the Differences and Causes in Microbial Biomass Carbon Metabolism Characteristics of Forest Soils Developed From Two Types of Rocks[J]. Acta Pedologica Sinica, 2024, 61 (5): 1432–1443.

# 两种母岩发育森林土壤微生物生物量碳代谢的差异性\*

# 付瑞桐<sup>1,2</sup>,万翔宇<sup>1,2</sup>,杨馨逸<sup>2,3</sup>,李德军<sup>2,3</sup>,胡培雷<sup>2,3</sup>,段鹏鹏<sup>2,3†</sup>, 张玉玲<sup>1†</sup>

(1. 沈阳农业大学土地与环境学院,沈阳 110866; 2. 中国科学院亚热带农业生态研究所亚热带农业生态过程重点实验室,长沙 410125;3. 广西自治区重点实验室,中国科学院环江喀斯特生态系统观测研究站,广西环江 547100)

摘 要:针对不同母岩发育土壤的微生物生物量碳代谢特征及驱动因子不明确的科学问题,以石灰岩和碎屑岩两种母岩发育 的森林土壤为研究对象,利用<sup>18</sup>O-H<sub>2</sub>O标记测定微生物生长速率、微生物呼吸速率、微生物生物量碳利用效率(CUE)以及 微生物周转时间,并结合土壤理化性质、土壤有机质矿物保护特性和土壤酶活性以及微生物生物量和群落组成,明确岩性对 森林土壤微生物生物量碳代谢的影响机制。结果表明:石灰岩发育土壤的 pH 和 0.05mm~0.002 mm 粒径含量高于碎屑岩发 育土壤,而有机碳(SOC)、全氮(TN)、可溶性碳(DOC)、C:P和N:P却低于碎屑岩发育土壤(P<0.05);石灰岩发育 土壤交换性钙镁(Ca+Mg)和游离态铁铝((Fe+Al)))含量高于碎屑岩发育土壤,但非晶态铁铝((Fe+Al)))含量则低于 碎屑岩发育土壤;石灰岩发育土壤碳氮磷循环、相关酶活性均显著低于碎屑岩发育土壤(P<0.05);石灰岩发育土壤微生物 生物量磷(MBP)高于碎屑岩发育土壤,但微生物生物量碳(MBC)、真菌细菌比(F:B)和革兰氏阳性菌阴性菌比(G<sup>+</sup>:G<sup>-</sup>) 则显著低于碎屑岩发育土壤(P<0.05);石灰岩发育土壤微生物生长速率和周转速率显著高于碎屑岩发育土壤(P<0.05), 但微生物呼吸速率和 CUE 在两种土壤之间差异并不显著。土壤微生物生长速率和微生物周转速率均与土壤 pH、(Ca+Mg): (Fe+Al)<sub>o</sub>、(Ca+Mg):SOC、(Fe+Al)<sub>d</sub>:SOC 和革兰氏阴性细菌呈显著正相关(P<0.05),而与 DOC、铁铝结合态有机 碳、酶活性、MBC:MBN、F:B和G<sup>+</sup>:G<sup>-</sup>比呈显著负相关(P<0.05)。此外,土壤CUE与MBC和MBC:MBN呈显著 负相关 (P < 0.05); 微生物呼吸速率仅与酚氧化酶活性呈显著负相关 (P<0.05)。两种岩石发育的森林土壤微生物生物量碳 代谢受生物和非生物因素的控制,这一研究结果为解释不同母岩发育森林土壤有机碳库的差异提供参考。 关键词:石灰岩;碎屑岩;森林土壤;微生物生物量碳代谢;磷脂脂肪酸;酶;有机质 中图分类号: S154.1 文献标志码:A

# Analysis of the Differences and Causes in Microbial Biomass Carbon Metabolism Characteristics of Forest Soils Developed from Two Types of Rocks

<sup>\*</sup> 国家自然科学基金项目(U21A2007, U22A20560, 42107381)、广西优良用材林资源培育重点实验室课题项目(22-B-01-04)资助 Supported by the National Natural Science Foundation of China (Nos. U21A2007, U22A20560, 42107381), Project funded by Guangxi Key Laboratory of Superior Timber Trees Resource Cultivation (No.22-B-01-04)

 <sup>\*</sup> 通讯作者 Corresponding author, E-mail: pengpengduan@isa.ac.cn; zhangyuling@syau.edu.cn
 作者简介:付瑞桐(1997—),女,辽宁朝阳人,硕士研究生,主要研究方向为喀斯特地区土壤碳循环。E-mail: ruitongfu2022@163.com
 收稿日期: 2023-02-21; 收到修改稿日期: 2023-10-17; 网络首发日期(www.cnki.net): 2024-03-18

FU Ruitong<sup>1, 2</sup>, WAN Xiangyu<sup>1, 2</sup>, YANG Xinyi<sup>2, 3</sup>, LI Dejun<sup>2, 3</sup>, HU Peilei<sup>2, 3</sup>, DUAN Pengpeng<sup>2, 3†</sup>, ZHANG Yuling<sup>1†</sup> (1. College of Land and Environment, Shenyang Agricultural University, Shenyang 110866, China; 2.Key Laboratory of Agro-Ecological Processes in Subtropical Region, Institute of Subtropical Agriculture, Chinese Academy of Sciences, Changsha 410125, China; 3. Guangxi Key Laboratory of Karst Ecological Processes and Services, Huanjiang Observation and Research Station for Karst Ecosystems, Chinese Academy of Science, Huanjiang 547100, Guangxi, China)

Abstract: [Objective] Microbial biomass carbon(C)metabolism is vital in the formation and stabilization of organic C in soil, constituting a critical parameter in the models of terrestrial ecosystems. Yet, the variances in the microbial C metabolism indices in soils developed from different lithological origins remain undefined. [Method] To address the scientific gap in the characteristics and driving factors of microbial biomass C metabolism in soils developed from different rocks, we sampled forest soils developed from limestone and clastic rocks as research objects. Using <sup>18</sup>O-H<sub>2</sub>O labeling, we measured the microbial growth rate, respiration rate, carbon use efficiency (CUE), and turnover time. Combined with soil physicochemical properties, soil organic matter mineral protection characteristics, soil enzyme activity, and microbial biomass and community composition, we clarified the influencing mechanism of lithology on forest soil microbial biomass C metabolism. [Result] The findings indicate that the pH and the  $0.002 \sim 0.05$  mm particle content in limestone-derived soils surpass those in clastic rock-derived soils, whereas soil organic carbon (SOC), total nitrogen (TN), dissolved organic carbon(DOC), C: P and N: P ratios were lower in limestone-derived soils (P<0.05). The limestone-developed soils had a higher content of exchangeable calcium and magnesium (Ca/Mg) and free iron and aluminum ((Fe+Al)<sub>d</sub>) than the clastic rock-developed soils, but the content of amorphous iron and aluminum((Fe+Al),) was lower than that in the clastic rock-developed soils. Furthermore, the enzyme activity related to C, N, and P cycling in limestone-developed soils was significantly lower than that in clastic rock-developed soils (P < 0.05). In addition, the microbial biomass phosphorus (MBP) in limestone-developed soils was higher than that in clastic rock-developed soils, but microbial biomass carbon(MBC), fungi: bacteria ratio (F: B), and Gram-positive to Gram-negative bacteria ratio (G<sup>+</sup>: G<sup>-</sup>)were significantly lower than those in clastic rock-developed soils (P < 0.05). The microbial growth rate and turnover rate in limestone-derived soils were significantly higher than in clastic rock-derived soils (P < 0.05), but there was no significant difference in the microbial respiration rate and CUE between the two types of soils. Correlation analysis revealed that the soil microbial growth rate and turnover rate were significantly positively correlated with soil pH, (Ca+Mg): (Fe+Al)<sub>o</sub>, (Ca+Mg): SOC,  $(Fe+Al)_d$ : SOC, and Gram-negative bacteria(P < 0.05), and significantly negatively related to DOC, organic C bound to iron and aluminum, enzyme activity, MBC: MBN, F: B, and  $G^+$ :  $G^-$  ratio(P < 0.05). The soil CUE was significantly negatively correlated with MBC and MBC: MBN (P<0.05) while microbial respiration rate was only significantly negatively correlated with phenol oxidase activity (P<0.05). In summary, the higher pH, weaker amorphous iron-aluminum mineral protection, lower microbial resource limitation, and larger bacterial biomass (especially Gram-negative bacteria) in limestone-derived soils may lead to greater microbial motility in these soils and stronger substrate availability, resulting in larger microbial growth and turnover rates. However, there was no difference in the soil microbial biomass CUE between the two rock types, which may be due to the similar soil C: N ratio. Conclusion The microbial biomass C metabolism of forest soils developed from two types of rocks is controlled by biological and non-biological factors. These research results provide a new mechanism for explaining the differences in organic carbon pools in forest soils developed from different rocks.

Key words: Limestone; Clastic rock; Forest soil; Microbial biomass carbon metabolism; PLFA; Enzymes; Organic matter

土壤是陆地生态系统最大的碳库,土壤碳库的 微量变化均会引起大气中二氧化碳(CO<sub>2</sub>)浓度的 剧烈变化<sup>[1]</sup>。尽管土壤微生物量仅占土壤有机质库 的 1%~3%,但微生物通过氧化与还原过程和生长 与死亡过程显著影响土壤有机碳(SOC)的形成与

稳定性<sup>[2-3]</sup>。微生物群落的生理代谢特征,如生长速 率、呼吸速率、微生物生物量碳利用效率(CUE) 和周转时间对 SOC 的形成与稳定起至关重要的作 用<sup>[4-5]</sup>。土壤底物质量和数量、微生物生物量和群落 组成、酶活性以及 pH 均会显著影响土壤微生物生

物量碳代谢特征<sup>[6-8]</sup>。通常而言,细菌偏好高质量的 底物,而真菌偏好低质量的底物,因此,底物质量 通过改变微生物群落组成而进一步影响微生物生物 量碳代谢特征<sup>[9]</sup>。如在土壤有机质含量丰富的土壤 中,微生物主要以真菌为主,由于真菌生物量的C: N 较大,因此其 CUE 大于以细菌为主的土壤<sup>[10]</sup>。但 也有研究认为,较高的土壤 pH 和氮素有效性会促 进细菌生长,从而提高 CUE<sup>[11]</sup>。此外,土壤质地和 金属矿物也会影响底物可利用性以及酶或微生物活 性,进而影响微生物生物量碳代谢特征<sup>[12-14]</sup>。高黏 粒或铁铝氧化物含量有利于保护土壤有机质免受微生 物分解,从而降低微生物生长速率和 CUE<sup>[13, 15-16]</sup>。 但也有研究认为, 黏粒含量不影响 CUE, 但却显著 影响微生物周转速率[17]。这些不同的结果表明,目 前对微生物生物量碳代谢特征的驱动因子尚未有统 一结论,需要进一步深入探讨。

我国喀斯特地区横跨中国西南部的8个省份, 是世界上最大的喀斯特地区之一。贵州省位于西南 喀斯特的中心地带,喀斯特地区占据全省面积的 62%[18]。其中以石灰岩为主的喀斯特土壤具有土壤 pH 和钙、镁含量相对较高的特点, 而以碎屑岩为主 的非喀斯特土壤则具有土层较厚、土壤 pH 呈酸性、 土壤铁铝含量高等特点[19]。岩性会在很大程度上影 响土壤的理化性质[20]、植被生长[21]以及微生物群 落、组成和功能的差异<sup>[22]</sup>。不同岩性土壤中铁铝氧 化及交换性钙(Ca)、镁(Mg)含量也会影响微生 物生物量碳代谢,相对于铁铝氧化物,较高的交换 性 Ca、Mg 含量会促进微生物代谢熵<sup>[23]</sup>。不同岩性 会导致相关微生物的组成和多样性的差异,也会显 著影响微生物生物量碳代谢的差异<sup>[24-25]</sup>。然而,石 灰岩发育的土壤和碎屑岩发育的土壤微生物生物 量碳代谢特征的差异及其原因如何?目前仍尚不 明确。

本研究假设石灰岩发育的土壤高 pH 会促进微 生物生长和提高 CUE, 而碎屑岩发育的土壤较高的 铁铝含量会限制底物的可利用性进而抑制微生物生 长和降低 CUE。基于此,本研究选取以石灰岩发育 的喀斯特森林土壤和碎屑岩发育的非喀斯特森林土 壤,分析土壤基础理化性质、有机质矿物保护特性、 酶活性和微生物群落组成,明确不同岩性下土壤微 生物生物量碳代谢特征的差异及其原因,阐明不同 岩性对土壤微生物生物量碳代谢的调控机制。研究 结果为深入理解不同母岩发育的森林土壤有机碳库 的差异提供理论依据。

## 1 材料与方法

#### 1.1 研究区概况

研究区位于贵州省绥阳县宽阔水保护区的林区 (28°14′24″N, 107°11′24″E)。该区的平均海拔为 1300~1350m,为典型的亚热带湿润季风气候,年 平均降水量为1160 mm,年平均气温为14℃。该 地区以众多的喀斯特地质构造为特征,喀斯特地区 母岩以石灰岩为主,同一地区非喀斯特地区母岩以 碎屑岩为主。森林植被为典型亚热带常绿落叶阔叶 混交林,根据联合国粮农组织/联合国教科文组织的 分类体系,石灰岩之上为钙质岩石土(钙质土壤), 碎屑岩之上为铁铝土(红壤)。

#### 1.2 土壤样品采集

2018年9月,在两种母岩发育的森林土壤区域 分别选择了 5 个样地,每个样地面积为 20 m × 20m,每个样地植被覆盖度相似、林木年龄相近 (60 ±5 年);每个样地采用"网格"型布设 10 个采 样点,采集 0~15 cm 表层土壤, 10 个采样点均匀 混合1个土壤样本(去除可见的有机残体),两种母 岩发育土壤分别采集5个土壤样本(作为5次复重), 共计10个土壤样本。随后将采集的土壤运回实验室 处理,新鲜的土壤被筛分(2mm)并均质化,去除 细根和其他植物碎片。将土壤样品分为三部分,其 中一部分新鲜土壤样品立即放入 4℃冰箱中, 用于 土壤微生物生物量碳(MBC)、微生物生物量氮 (MBN)、微生物生物量磷(MBP)和酶活性分析; 另一部分放入-20℃冰箱中,用于磷脂脂肪酸 (PLFA)提取以及微生物代谢指标的测定;其余部 分进行风干,用于测定其他理化性质,如pH、有机 碳(SOC)、全氮(TN)、全磷(TP)、有机质分组、 土壤质地、金属铁铝氧化物和交换性 Ca、Mg 等。

#### 1.3 测定项目与方法

(1) 土壤基本理化性质的测定。土壤 pH 采用 电位法测定(土/水为1:2.5 w/v)(FE28-Standard, 瑞士); SOC 采用重铬酸钾容量法测定; TN 采用元 素分析仪(Elementar wario MAX cube,德国)测定; TP 采用  $H_2SO_4 + HClO_4$  溶液消化钒钼黄比色法测 定;土壤可溶性有机碳(DOC)采用 0.5 mol·L<sup>-1</sup> K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 溶液浸提,湿氧化法—有机碳分析仪(TOC-Vwp, 德国)测定;土壤粒径采用激光粒度仪(Mastersizer 2000,英国)测定;MBC、MBN采用氯仿熏蒸-0.5 mol·L<sup>-1</sup> K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 溶液浸提,湿氧化法—有机碳分析仪 (TOC-Vwp,德国)测定,MBP采用氯仿熏蒸-0.5 mol·L<sup>-1</sup> NaHCO<sub>3</sub>浸提,AA3(AatoAnalyzer,德国) 流动分析测定,其含量等于熏蒸与未熏蒸样本的差 值,再分别除以转化系数,其中,MBC、MBN 和 MBP 的转化系数分别为 0.45、0.45 和 0.40。

(2)土壤有机质矿物保护指标的测定。利用铁 (Fe)、铝(Al)氧化物和交换性 Ca、Mg 含量来表征 有机质矿物保护特性<sup>[26]</sup>。采用柠檬酸–碳酸氢钠–二亚 硫酸钠测定游离态 Fe、Al 氧化物((Fe+Al)<sub>d</sub>),采用 草酸萃取法测定非晶态 Fe、Al 氧化物((Fe+Al)<sub>o</sub>); 用乙酸铵提取可交换性 Ca、Mg,浸提后的溶液均使用 电感耦合等离子发射光谱仪测定(ICP-OES,美国)。

(3)土壤有机质物理分组及金属结合态有机碳 测定。用 0.5%的六偏磷酸钠作为分散剂,用恒温振 荡器振荡 18 h,震荡后将土壤悬浊液立即过 53 µm 筛,筛分得到<53 µm 矿物结合态有机质<sup>[27]</sup>,60℃烘 干研磨过 100 目筛后,用 0.5 mol·L<sup>-1</sup> Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 浸提, 后用总有机碳分析仪(TOC-Vwp,日本)测定 DOC 浓度,得到的含量为 Ca、Mg 结合态有机碳(OC-Ca/ Mg);残余土壤烘干研磨过 100 目筛后,一式两份, 一份加柠檬酸–碳酸氢钠–二亚硫酸钠,另一份加碳 酸氢钠–氯化钠,均采用 1.0 mol·L<sup>-1</sup> 氯化钠溶液冲 洗,然后在 60℃的烘箱中干燥以进行有机碳分析, 差值即为铁铝结合态有机碳(OC-Fe/Al)<sup>[28]</sup>。

(4)土壤酶活性的测定。参照 Saiya-Cork 等<sup>[29]</sup> 的方法测定 β-葡萄糖苷酶(BG)、β-木糖苷酶(BX)、 α-葡萄糖苷酶(AG)、纤维生物糖甘酶(CBH)、β-乙酰葡糖胺糖苷酶(NAG)、亮氨酸氨基肽酶(LAP)、 酸性磷酸酶(AP)以及两种氧化酶:酚氧化酶(PPO) 和过氧化氢酶(PER)活性。具体方法如下:取1g 新鲜土壤,加入 125 mL 的三水合乙酸钠缓冲液 (50 mmol·L<sup>-1</sup>),用磁力搅拌器连续搅拌 10 min 使其 均质化,后用移液器取 200  $\mu$ L 移于 96 孔黑色微孔 板。用 4-甲基羟基香豆素(MUB)作为标准物测定 水解酶活性(LAP 采用 7-氨基-4-甲基香豆素(AMC) 为标准物),不同胞外酶加入对应的底物,微平板置 于黑暗环境下经过 25 ℃恒温 4 h 培养后,加入 10  $\mu$ L 1 mol·L<sup>-1</sup> NaOH 终止反应,用多功能酶标仪 (Infinite M200 PRO, 瑞士) 在 365 nm 和 450 nm 激 发波长测定水解酶的荧光度。PPO 和 PER 测定用 DOPA 和 0.3% H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 做底物, 置于 20 ℃黑暗条件下 分别培养 24 h 和 18 h, 酶活性用微孔板分光光度计 测定 460 nm 处吸光值。酶活性表示为 nmol·g<sup>-1</sup>·h<sup>-1</sup>。

(5) 土壤磷脂脂肪酸的提取。土壤微生物生物 量采用磷脂脂肪酸(PLFA)方法测定,根据调整后 的 Bligh-Dyer<sup>[30]</sup>方法提取。首先称取 2~3g 冷冻干 燥后的土于 50 mL 玻璃离心管中, 按顺序加入柠檬 酸缓冲液、氯仿和甲醇(体积比 0.8:1:2), 震荡 离心后收集下层氯仿相,依次加入氯仿、丙酮和甲 醇,溶液通过 SPE 柱萃取获得磷脂,最后依次定量 加入甲醇甲苯混合液(体积比1:1),氢氧化钾-甲 醇溶液(0.2 mol·L<sup>-1</sup>)、正己烷氯仿混合液(体积比 4:1)、醋酸溶液(0.3 mol·L<sup>-1</sup>)和去离子水,收集 上层溶液,氮气吹干后溶于正己烷,转移至棕色进 样瓶中,采用稳定同位素质谱仪(Delta V Adwantage, Themo Fisher, 美国)。i15:0、a15:0、 i16:0、i17:0 指示革兰氏阳性菌 (G<sup>+</sup>); C16:1 ω7c、C18:1ω7c 指示革兰氏阴性菌 (G<sup>-</sup>); 16: 0-10Me 指示放线菌;指示真菌(F)的脂肪酸标记 物为 C18:2ω6c、C18:1ω9c; 革兰氏阳性菌、阴 性菌和放线菌的总和为细菌(B)<sup>[31]</sup>。用F:B以及 G<sup>+</sup>:G<sup>-</sup>表征微生物群落组成。

(6) 土壤微生物生物量碳代谢特征的测定。将 0.4g鲜土经预培养48h之后加入2mL螺帽冻存管 中。用移液枪在其中一组加入 97 atom% <sup>18</sup>O 标记水, 使最终土壤水中的<sup>18</sup>O 丰度达到 20%,并保持 60% 田间持水量;另一组加入同样体积的未标记超纯水, 作为自然丰度。将2mL 冻存管中的土壤样品在涡旋 仪上轻轻混匀,然后打开螺帽,并将其立即转移至 50 mL 培养瓶中密封, 在 25 ℃条件下培养 24 h。 在结束之后,抽取 30 mL 气体,注入已经用氦气清 洗过的 12 mL 顶空瓶中,用气相色谱仪 GC-6890 (7890 A, Agilent Technologies, 美国)测定 CO<sub>2</sub>浓 度。然后取出2mL冻存管、盖上螺帽,保存于-80 ℃ 用于 DNA 提取 (DNeasy<sup>®</sup> PowerSoil<sup>®</sup> Pro Kit)。使 用微孔板分光光度计(<sup>®</sup>M200,奥地利 Tecan)定量 DNA 浓度。将 30 µL DNA 加入到银胶囊中, 然后 在 60℃的烘箱中干燥过夜以除去任何水。随后使用 通过稳定同位素比质谱仪(MAT253, Thermo Fisher, 美国) 偶联的高温元素分析仪(HT-EA Thermo

5期

Fisher, 美国 ) 测量 <sup>18</sup>O 丰度和总 O 含量<sup>[32]</sup>。

微生物生长速率(C<sub>growth</sub>, μg·g<sup>-1</sup>·d<sup>-1</sup>, 以 C 计) 表示为:

$$C_{\text{growth}} = \frac{f_{\text{DNA}} \times \text{DNA}_{\text{produced}} \times 1\,000}{\text{DW} \times t}$$
(1)

式中, DW 为土壤干质量 (g); *t* 为培养时间 (h);  $f_{DNA}$  为转换因子, 即微生物生物量碳 (mg·kg<sup>-1</sup>) 与 DNA 浓度的比值 ( $\mu$ g·g<sup>-1</sup>)。

微生物呼吸速率(*C*<sub>respiration</sub>, μg·g<sup>-1</sup>·d<sup>-1</sup>,以 C 计)表示为:

$$C_{\text{respiration}} = \frac{D_{\text{CO}_2}}{\text{DW} \times t} \times \frac{p \times n}{R \times T} \times V_{hs} \times 1\,000 \qquad (2)$$

式中, p 为大气压力 (kPa); n 为 C 元素的分子质 量 (12.01 g·mol<sup>-1</sup>); R 为理想气体常数 (8.314 J·mol<sup>-1</sup>·K<sup>-1</sup>); T 为气体的绝对温度 (295.15 K);  $V_{hs}$ 为培养瓶的体积 (L);  $D_{CO_2}$ 为 24 h 培养期 CO<sub>2</sub>浓 度的增加量 (×10<sup>-6</sup> mg·kg<sup>-1</sup>)。

微生物生物量碳利用效率(CUE)表示为:

$$CUE = \frac{C_{growth}}{C_{growth} + C_{respiration}}$$
(3)

式中,各项物理意义同前。

微生物量生物量碳周转时间( $T_{turnover}$ , d)表示为:

$$T_{\rm turnover} = \frac{\rm MBC}{C_{\rm growth}} \tag{4}$$

式中, *C*<sub>growth</sub> 同式 (1); MBC 为微生物生物量碳 (mg·kg<sup>-1</sup>, 以C计)。

#### 1.4 数理统计方法

SPSS 25.0 进行独立样本 T 检验比较两种母岩 发育土壤的理化性质、矿物保护性质、酶活性、微 生物生物量和群落组成以及微生物生物量碳代谢 之间的差异(*P*<0.05)。采用相关性分析(Correlation analysis)明确土壤基础理化性质、矿物保护、酶 活性、微生物生物量和群落组成对微生物呼吸、生 长和 CUE 的影响,并用 Origin 2019 图表进行绘制。 用 R4.2.2 的"*corrplot*"包进行相关性分析并绘制 热图。

# 2 结 果

#### 2.1 土壤基础理化特征

由表 1 可以看出,两种母岩发育土壤 pH、SOC、 TN 和 DOC 存在显著差异,其中,碎屑岩发育土壤 pH 较石灰屑岩发育土壤显著降低 31.3%,但 SOC、 TN 和 DOC 却分别较石灰岩发育土壤显著增加 60.8%、41.5%和 344.9%。两种母岩发育土壤 TP 含 量差异并不显著。碎屑岩发育土壤的 C:P 和 N:P 较石灰岩发育土壤显著提高 42.6%和 26.3%,而 C:N 差异并不显著。石灰岩发育土壤的 0.05~0.002mm 粒径含量显著高于碎屑岩发育土壤, 而< 0.002 mm 粒径和> 0.05 mm 粒径含量却相反。

#### 2.2 土壤盐基离子及矿物结合态有机碳含量

碎屑岩发育土壤交换性 Ca、Mg 以及游离态 Al (Al)<sub>d</sub>含量较石灰岩发育土壤显著降低 91.3%、93.8% 和 26.9%,但非晶态铁(Fe)<sub>o</sub>、非晶态铝(Al)<sub>o</sub>较 石灰岩发育土壤显著升高了 133.3%和 101.1%(图 1)<sub>o</sub> 碎屑岩发育土壤的交换性 Ca、Mg(Ca+Mg)与 (Fe+Al)<sub>o</sub>、交换性 Ca、Mg(Ca+Mg)与 SOC 和 (Fe+Al)<sub>d</sub>与 SOC 的比值分别较石灰岩发育土壤显 著降低 96.5%、95.2%和 46.9%(图 1),碎屑岩发育 土壤的(Fe+Al)<sub>o</sub>与 SOC 的比值、OC-Ca/Mg 和 OC-Fe/Al 却较石灰岩发育土壤显著提高了 38.4%、 93.1%和 57.1%(图 1)<sub>o</sub>

#### 2.3 土壤酶活性

石灰岩发育土壤碳循环相关酶(AG、BX、 CBH)、氮循环相关酶(NAG、LAP)和磷循环相关 酶活性(AP)均显著低于碎屑岩发育土壤(图2), 分别降低了91.2%、87.6%、63.8%、67.9%、68.3% 和76.7%。石灰岩和碎屑岩发育土壤过氧化氢酶 (PER)存在显著差异,石灰岩发育土壤较碎屑岩发 育土壤显著降低了71.8%(图2),而酚氧化酶(PPO) 无显著差异。

#### 2.4 土壤微生物生物量及 PLFA 指标

两种母岩发育土壤的 MBC 和 MBP 均存在显著 差异(表 2),其中,碎屑岩发育土壤的 MBC 较石 灰岩发育土壤提高 32.9%,而 MBP 却降低了 37.9%。 碎屑岩发育土壤的 F:B和 G<sup>+</sup>:G<sup>-</sup>显著高于石灰岩 发育土壤。两种母岩发育土壤的 PLFA 总量、真菌、 细菌含量以及 G<sup>+</sup>、放线菌含量并无显著差异。两种

Table 1 Basic properties of the tested solis					
指标	石灰岩发育土壤	碎屑岩发育土壤	Р		
Index	Limestone developed soils	Clastic rock developed soils			
pH	6.29±0.24	4.32±0.20	< 0.01		
土壤有机碳 SOC/(g·kg <sup>-1</sup> )	54.27±8.08	87.27±15.86	< 0.01		
全氮 TN/(g·kg <sup>-1</sup> )	4.61±0.86	6.52±1.61	< 0.05		
全磷 TP/(g·kg <sup>-1</sup> )	0.55±0.16	0.59±0.14	>0.05		
溶解性有机碳 DOC/(mg·kg <sup>-1</sup> )	230.16±27.46	1023.96±51.02	< 0.01		
碳氮比 C:N	14.00±2.56	15.88±2.25	>0.05		
碳磷比 C:P	274.10±85.86	390.88±58.05	< 0.05		
氮磷比 N:P	19.54±4.56	24.67±2.20	< 0.05		
<0.002 mm /%	16.58±4.03	19.31±4.48	>0.05		
0.05~0.002 mm /%	72.75±3.06	65.95±2.79	< 0.01		
>0.05 mm /%	10.66±1.25	14.74±5.55	>0.05		

表1 试验土壤基本理化性质

 Table 1
 Basic properties of the tested soils

注:表中数值为"平均值±标准差"。P<0.05表示两种母岩发育土壤之间存在显著差异,P<0.01表示两种母岩发育土壤之间存在显著差异。下同。Note: The values in the table are the "mean ± standard deviation" of five experimental replicates. *P*<0.05 indicates a significant difference between soils developed from different parent rocks (*P*<0.01) indicates a highly significant difference between soils developed from different parent rocks. The same as below.



注: "\*"、 "\*\*" 和 "\*\*\*" 分别表示两种母岩发育土壤在 P<0.05、P<0.01 和 P<0.001 水平上差异显著。下同。Note: "\*", "\*\*" and "\*\*\*" indicate that soils developed from different parent rocks are significantly different at the P<0.05, 0.01 and P<0.001 levels, respectively. The same as below.

图 1 不同母岩发育土壤有机质矿物保护特性 Fig. 1 Mineral protection of soils with different lithological development



图 2 两种母岩发育土壤的酶活性

Fig. 2 Enzyme activity of soils developed from two different parent rocks

#### 表 2 两种母岩发育土壤微生物生物量和 PLFA 指标

Table 2 Microbial biomass and PLFA of soils with different lithological development

指标	石灰岩发育土壤	碎屑岩发育土壤	D
Index	Limestone developed soils	Clastic rock developed soils	P
微生物生物量碳 MBC/(mg·kg <sup>-1</sup> )	1080.38±121.15	1435.80±167.89	< 0.01
微生物生物量氮 MBN/(mg·kg <sup>-1</sup> )	141.90±21.03	161.98±20.72	>0.05
微生物生物量磷 MBP/(mg·kg <sup>-1</sup> )	56.99±14.07	35.36±13.31	< 0.05
总磷脂脂肪酸 Total PLFA/(nmol·g <sup>-1</sup> )	415.13±125.81	268.34±40.75	>0.05
细菌 Bacteria/(nmol·g <sup>-1</sup> )	363.31±160.74	229.07±37.28	>0.05
真菌 Fungi/(nmol·g <sup>-1</sup> )	51.83±21.35	39.27±3.94	>0.05
革兰氏阳性菌 G <sup>+</sup> /(nmol·g <sup>-1</sup> )	126.58±65.01	122.98±24.14	>0.05
革兰氏阴性菌 G <sup>-</sup> /(nmol·g <sup>-1</sup> )	149.82±61.63	53.11±9.85	< 0.01
放线菌 Actinomycete/(nmol·g <sup>-1</sup> )	86.91±38.37	52.97±6.70	>0.05
真菌细菌比 F:B	$0.14{\pm}0.01$	0.17±0.02	< 0.05
革兰氏阳性菌阴性菌比 G <sup>+</sup> ∶G <sup>-</sup>	0.83±0.16	2.34±0.43	< 0.01

61 卷

母岩发育土壤微生物群落组成有显著差异,其中碎 屑岩发育土壤 F:B和 G<sup>+</sup>:G<sup>-</sup>比值显著大于石灰岩 发育土壤。

#### 2.5 土壤微生物生物量碳代谢指标

如图 3 所示,石灰岩发育土壤与碎屑岩发育土

壤的微生物生长速率存在显著差异,且较碎屑岩发育土壤显著升高了 80.6% (*P*<0.01)。但石灰岩发育 土壤较碎屑岩发育土壤的微生物生物量周转时间显 著降低了 58.1% (*P*<0.001)。而微生物呼吸速率和 CUE 在两种土壤之间差异并不显著 (*P*>0.05)。





Fig. 3 Indicators of microbial C metabolism in soils with different lithological development

通过相关性分析可以看出(图 4), 土壤 CUE 仅与 MBC 和 MBC: MBN 呈显著负相关;微生物呼 吸速率仅与 PPO 活性呈显著负相关;土壤微生物生长速 率与土壤 pH、(Ca+Mg): (Fe+Al)<sub>o</sub>、(Ca+Mg): SOC、(Fe+Al)<sub>d</sub>:SOC呈显著正相关,而与DOC、 C:P、N:P以及OC-Fe/Al呈显著负相关关系。微 生物生长速率除与细菌和革兰氏阴性细菌呈显著正 相关外,与其他大多数微生物性质均呈显著负相关。



微生物性质 Microbial properties

图 4 土壤微生物生物量碳代谢指标与土壤性质、矿物保护性质和微生物性质之间的相关性

Fig. 4 The Spearman's correlations between microbial biomass C metabolism (growth, respiration, CUE and turnover time) with soil physiochemical, mineral protection and microbial properties

微生物量周转时间与土壤 pH、(Ca+Mg):(Fe+Al)。、 (Ca+Mg):SOC、(Fe+Al)d:SOC 均呈显著负相 关,而与SOC、DOC、粉粒含量以及OC-Ca/Mg和 OC-Fe/Al呈显著正相关性。微生物量周转时间除与 革兰氏阴性细菌呈显著负相关外,与其他大多数微 生物性质均呈显著正相关性(P<0.05)。

## 3 讨 论

#### 3.1 两种母岩发育土壤的微生物属性的差异

不同母岩发育土壤的性质,如 pH、SOC、养分 等会表现出不同程度的差异<sup>[33]</sup>。石灰岩发育土壤 pH 较高,碎屑岩发育土壤 pH 较低,这主要是因为与 石灰岩发育土壤相比碎屑岩发育土壤中含有较高的 碳酸根和钙离子<sup>[34]</sup>。土壤有机质与矿物之间的相互 作用被认为是控制土壤有机质稳定性的关键机制<sup>[35]</sup>。 本研究结果表明,石灰岩发育土壤中交换性 Ca、 Mg 含量较高,表明石灰岩发育土壤中的 Ca、Mg 保护作用更强,碎屑岩发育土壤中 Fe、Al 含量高, 表明碎屑岩发育土壤中的 Fe、Al 保护作用更强。 Ca 通过促进有机质和矿物表面之间 Ca<sup>2+</sup>桥的形成 来促进有机质的稳定[36]。一方面能够限制底物的可 获取性从而抑制微生物活性,另一方面通过吸附复 杂有机质降解的胞外酶降低其活性,从而减少有机 质的分解<sup>[37]</sup>。然而很多研究表明 Fe、Al 矿物对于 SOC 的保护作用更强<sup>[18, 25, 38]</sup>。段勋等<sup>[39]</sup>研究表明, Fe 介导的 SOC 固持机制主要取决于自身的矿物学 特性,能够通过吸附、络合、共沉淀和夹层复合等 方式形成 Fe 结合态有机碳,从而对 SOC 起到直接 的矿物保护作用。

岩性的差异也会造成微生物生物量、酶活性和 群落组成的差异。碎屑岩发育土壤的 MBC 含量较高,可能是因为其 DOC 含量较高,微生物可直接利 用。此外,研究表明 MBC 与土壤碳、氮含量存在 显著正相关关系,即 MBC 与土壤碳、氮含量存在 显著正相关关系,即 MBC 与土壤中可利用的碳、 氮的变化同步<sup>[40]</sup>。本研究发现碎屑岩发育土壤碳、 氮、磷循环相关的酶活性均显著高于石灰岩发育土 壤,这表明碎屑岩发育土壤具有更高的微生物活性, 这可能是由于碎屑岩发育土壤具有更高的碳可利用 性会刺激微生物胞外酶的分泌<sup>[41]</sup>。本研究中碎屑岩 发育的土壤C:P和N:P均显著高于石灰岩发育土 壤,而 MBP 却显著低于石灰岩发育土壤,说明相对 于石灰岩发育土壤,碎屑岩发育土壤中的磷相对受 限,这与 Chen 等<sup>[42]</sup>在非喀斯特森林土壤的磷限制 程度较喀斯特森林土壤更为明显的研究结果相一 致。相对于 G<sup>+</sup>, G<sup>-</sup>更易受养分有效性所约束<sup>[43]</sup>,因 此,碎屑岩发育土壤中磷有效性较低,导致 G<sup>-</sup>相对 较低,G<sup>+</sup>:G<sup>-</sup>较大。

# 3.2 两种母岩发育的森林土壤微生物生物量碳代 谢差异的可能原因

微生物代谢特征,如生长、呼吸、CUE 和周转 时间通常受土壤 pH、质地、计量学、酶活性和微生 物群落组成所影响<sup>[12, 44-47]</sup>。本研究中,石灰岩发育 土壤 pH 显著高于碎屑岩发育土壤,这可能会导致 微生物群落组成发生改变,因为随 pH 升高,细菌 和 G<sup>-</sup>相对丰度会随之增加<sup>[48-49]</sup>, 这与本研究结果一 致。由于相对于 G<sup>+</sup>和真菌, G<sup>-</sup>和细菌偏好利用来源 于植物的易利用 SOC<sup>[9, 43]</sup>,同时,高土壤 pH 有利 于细菌生长<sup>[11]</sup>。因此,石灰岩发育土壤较高的微生 物生长和周转速率可能是由于高 pH 导致的群落改 变所致。此外,养分限制也会影响微生物生长代谢, 如氮添加会显著促进真菌生长, 而磷会增加细菌 生长,说明氮和磷分别是真菌和细菌生长的限制 养分<sup>[50-51]</sup>。本研究结果发现,石灰岩发育土壤C:P 和 N:P 显著低于碎屑岩发育土壤, 说明碎屑岩发 育土壤更受磷限制 (表2),这可能会导致细菌生长 受限,因此进一步降低微生物生长速率和周转速率。 从酶活性来看,碎屑岩发育土壤碳氮磷获取酶活性 显著低于石灰岩发育土壤,这表明碎屑岩土壤微生 物更受资源限制。由于资源限制会显著降低土壤微 生物生长<sup>[52-54]</sup>,这可能是碎屑岩发育土壤微生物生 长低于石灰岩发育土壤的另一原因。

土壤中短续态 Fe、Al 矿物含量越高,将会导致 微生物生长和呼吸受限,这是由于矿物保护一方面 可以影响微生物群落组成,另一方面能够约束微生 物生长与移动以及底物的可获得性<sup>[18]</sup>。本研究发现, 碎屑岩发育土壤中短续态 Fe、Al 矿物含量显著高于 石灰岩发育土壤,从而导致微生物生长受限。粉黏 粒(<0.05 mm 粒径)丰富的土壤一方面能够为微生 物提供生长场所(特别是细菌),使其能够更有效地 利用外源碳,从而促进微生物生长<sup>[44, 55]</sup>;另一方面, 粉黏粒丰富的土壤往往有着更高的土壤 pH<sup>[55]</sup>。相对 于碎屑岩发育土壤,石灰岩发育土壤粉黏粒含量更高,这也会导致其微生物生长速率更高。为了保持 微生物自身养分计量学的平衡,土壤微生物生物量 CUE 随土壤 C:N升高而降低<sup>[46.56-57]</sup>。而本研究中 两种土壤 C:N比无显著差异,这可能是导致 CUE 差异在两种母岩之间差异不显著的重要原因(图3)。

## 4 结 论

通过对采自于贵州喀斯特区域的两种不同母岩 发育土壤的微生物生物量碳代谢特征研究表明,石 灰岩发育土壤微生物生长速率和微生物量周转速率 高于碎屑岩发育土壤。这主要是由于石灰岩发育土 壤 pH 更高、较弱的非晶态铁铝矿物保护作用、更 低的微生物资源限制以及较大的细菌(特别是革兰 氏阴性细菌)生物量所致。因此,鉴于微生物生物 量碳代谢特征是直接决定土壤矿物结合态有机碳的 主要驱动因素,所以在全球变化背景下评估 SOC 形 成和稳定性方面必须要考虑岩性调控因素。

### 参考文献(References)

- Karhu K, Alaei S, Li J, et al. Microbial carbon use efficiency and priming of soil organic matter mineralization by glucose additions in boreal forest soils with different C : N ratios[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2022, 167: 108615.
- [2] Gunina A, Kuzyakov Y. From energy to (soil organic) matter[J]. Global Change Biology, 2022, 28 (7): 2169–2182.
- [3] Camenzind T, Mason-Jones K, Mansour I, et al. Formation of necromass-derived soil organic carbon determined by microbial death pathways[J]. Nature Geoscience, 2023, 16 (2): 115-122.
- Schimel J. Modeling ecosystem-scale carbon dynamics in soil: The microbial dimension[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2023, 178: 108948.
- [5] Peng T, Ma S L, Ma C X, et al. Effects of long-term monocropping on soil microbial metabolic activity and diversity in topsoil and subsoil horizons of *Lycium barbarum* fields[J]. Acta Prataculturae Sinica, 2023, 32 (1): 89—98. [彭形,马少兰,马彩霞,等. 长期单作 对枸杞园不同土层土壤微生物代谢活性和多样性的影响[J]. 草业学报, 2023, 32 (1): 89—98.]
- [6] Schimel J, Weintraub M N, Moorhead D. Estimating microbial carbon use efficiency in soil: Isotope-based and enzyme-based methods measure fundamentally different aspects of microbial resource use[J]. Soil Biology and

Biochemistry, 2022, 169: 108677.

- Kästner M, Miltner A, Thiele-Bruhn S, et al. Microbial necromass in soils—Linking microbes to soil processes and carbon turnover[J]. Frontiers in Environmental Science, 2021, 9: 756378.
- [8] Kallenbach C M, Frey S D, Grandy A S. Direct evidence for microbial-derived soil organic matter formation and its ecophysiological controls[J]. Nature Communications, 2016, 7 (1): 1–10.
- [9] Xu X F, Wang N N, Lipson D, et al. Microbial macroecology: In search of mechanisms governing microbial biogeographic patterns[J]. Global Ecology and Biogeography, 2020, 29 (11): 1870-1886.
- Gavazov K, Canarini A, Jassey V E J, et al. Plant-microbial linkages underpin carbon sequestration in contrasting mountain tundra vegetation types[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2022, 165: 108530.
- [11] Silva-Sánchez A, Soares M, Rousk J. Testing the dependence of microbial growth and carbon use efficiency on nitrogen availability, pH, and organic matter quality[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2019, 134: 25-35.
- [ 12 ] Kleber M, Bourg I C, Coward E K, et al. Dynamic interactions at the mineral-organic matter interface[J]. Nature Reviews Earth & Environment, 2021, 2 (6): 402-421.
- [ 13 ] Wilhelm R C, Lynch L, Webster T M, et al. Susceptibility of new soil organic carbon to mineralization during dry-wet cycling in soils from contrasting ends of a precipitation gradient[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2022, 169: 108681.
- [ 14 ] Hartmann M, Six J. Soil structure and microbiome functions in agroecosystems[J]. Nature Reviews Earth & Environment, 2023, 4 (1): 4–18.
- [ 15 ] Sokol N W, Sanderman J, Bradford M A. Pathways of mineral-associated soil organic matter formation : Integrating the role of plant carbon source, chemistry, and point of entry[J]. Global Change Biology, 2019, 25 (1): 12-24.
- Finley B K, Mau R L, Hayer M, et al. Soil minerals affect taxon-specific bacterial growth[J]. The ISME Journal, 2022, 16 (5): 1318—1326.
- [ 17 ] Wang C, Qu L R, Yang L M, et al. Large-scale importance of microbial carbon use efficiency and necromass to soil organic carbon[J]. Global Change Biology, 2021, 27 (10): 2039-2048.
- [ 18 ] Wang S J, Li R L, Sun C X, et al. How types of carbonate rock assemblages constrain the distribution of Karst rocky desertified land in Guizhou Province, PR China: Phenomena and mechanisms[J]. Land Degradation & Development, 2004, 15 (2): 123-131.
- [ 19 ] Hu P L, Zhang W, Chen H S, et al. Lithologic control of

microbial-derived carbon in forest soils[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2022, 167: 108600.

- [20] Hahm W J, Riebe C S, Lukens C E, et al. Bedrock composition regulates mountain ecosystems and landscape evolution[J]. Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America, 2014, 111 (9): 3338-3343.
- [21] Jiang Z H, Liu H Y, Wang H Y, et al. Bedrock geochemistry influences vegetation growth by regulating the regolith water holding capacity[J]. Nature Communications, 2020, 11 (1): 1-9.
- [ 22 ] Weemstra M, Peay K G, Davies S J, et al. Lithological constraints on resource economies shape the mycorrhizal composition of a Bornean rain forest[J]. New Phytologist, 2020, 228 (1): 253–268.
- [ 23 ] Possinger A R, Weiglein TL, Bowman M M, et al. Climate effects on subsoil carbon loss mediated by soil chemistry[J]. Environmental Science & Technology, 2021, 55 (23): 16224-16235.
- [ 24 ] Brandt L, Stache F, Poll C, et al. Mineral type and land-use intensity control composition and functions of microorganisms colonizing pristine minerals in grassland soils[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2023, 182: 109037.
- [ 25 ] Stone B W G, Dijkstra P, Finley B K, et al. Life history strategies among soil bacteria—Dichotomy for few, continuum for many[J]. The ISME Journal, 2023, 17(4): 611—619.
- [ 26 ] Chen L Y, Liu L, Qin S Q, et al. Regulation of priming effect by soil organic matter stability over a broad geographic scale. Nature Communications, 2019, 10: 5112.
- [ 27 ] Cotrufo M F, Ranalli M G, Haddix M L, et al. Soil carbon storage informed by particulate and mineral-associated organic matter[J]. Nature Geoscience, 2019, 12 (12): 989—994.
- Wang S M, Jia Y F, Liu T, et al. Delineating the role of calcium in the large-scale distribution of metal-bound organic carbon in soils[J]. Geophysical Research Letters, 2021, 48 (10): 11-21.
- [ 29 ] Saiya-Cork K R, Sinsabaugh R L, Zak D R. The effects of long term nitrogen deposition on extracellular enzyme activity in an *Acer saccharum* forest soil[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2002, 34 (9): 1309–1315.
- [ 30 ] Bligh E G, Dyer W J. A rapid method of total lipid extraction and purification[J]. Canadian Journal of Biochemistry and Physiology, 1959, 37 (8): 911-917.
- [ 31 ] Guo J F, Yang Z J, Lin C F, et al. Conversion of a natural evergreen broadleaved forest into coniferous plantations in a subtropical area: Effects on composition of soil microbial communities and soil respiration[J]. Biology and Fertility of Soils, 2016, 52 (6): 799-809.

- Zheng Q, Hu Y T, Zhang S S, et al. Growth explains microbial carbon use efficiency across soils differing in land use and geology[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2019, 128: 45-55.
- [ 33 ] Wilson S G, Dahlgren R A, Margenot A J, et al. Expanding the Paradigm: The influence of climate and lithology on soil phosphorus. Geoderma, 2022, 421: 115809.
- [34] Zhu D N, Zou S Z, Zhou C S, et al. Desorption characteristics and hysteresis of adsorbed cadmium in calcareous soils on Karst area[J]. Environmental Chemistry, 2016, 35 (7): 1407—1414. [朱丹尼, 邹 胜章,周长松,等. 岩溶区石灰性土壤对 Cd<sup>2+</sup>吸附的 解吸特性及滞后效应[J]. 环境化学, 2016, 35 (7): 1407—1414.]
- [ 35 ] Schrumpf M, Kaiser K, Guggenberger G, et al. Storage and stability of organic carbon in soils as related to depth, occlusion within aggregates, and attachment to minerals[J]. Biogeosciences, 2013, 10(3): 1675–1691.
- [ 36 ] Rowley M C, Grand S, Adatte T, et al. A cascading influence of calcium carbonate on the biogeochemistry and pedogenic trajectories of subalpine soils, Switzerland[J]. Geoderma, 2020, 361: 114065.
- [ 37 ] Qin S Q, Kou D, Mao C, et al. Temperature sensitivity of permafrost carbon release mediated by mineral and microbial properties[J]. Science Advances, 2021, 7( 32): 11-21.
- Ye C L, Chen D M, Hall S J, et al. Reconciling multiple impacts of nitrogen enrichment on soil carbon: Plant, microbial and geochemical controls[J]. Ecology Letters, 2018, 21 (8): 1162-1173.
- [39] Duan X, Li Z, Liu M, et al. Research progress on iron-mediated soil organic carbon fixation and mineralization[J]. Advances in Earth Science, 2022, 37 (2): 202—211. [段勋,李哲,刘淼,等. 铁介导的土 壤有机碳固持和矿化研究进展[J]. 地球科学进展, 2022, 37 (2): 202—211.]
- [40] Wang W H, Yu Y N, Xie J Q, et al. Accumulation and stoichiometric characteristics of soil carbon, nitrogen and phosphorus in different afforestation models in south subtropical region of China[J]. Acta Ecologica Sinica, 2023, 43 (5): 1793—1803. [王薇菡, 虞依娜, 谢嘉淇, 等. 中国南亚热带不同造林模式碳汇林土壤碳、氮、磷 的积累及化学计量特征[J]. 生态学报, 2023, 43 (5): 1793—1803.]
- [41] [孙彩丽,王艺伟,王从军,等.喀斯特山区土地利用 方式转变对土壤酶活性及其化学计量特征的影响[J]. 生态学报,2021,41(10):4140--4149.]
- [ 42 ] Chen H, Li D J, Xiao K C, et al. Soil microbial processes and resource limitation in Karst and non-Karst forests[J]. Functional Ecology, 2018, 32 (5): 1400–1409.
- [ 43 ] Fanin N, Kardol P, Farrell M, et al. The ratio of

Gram-positive to Gram-negative bacterial PLFA markers as an indicator of carbon availability in organic soils[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2019, 128: 111–114.

- [ 44 ] Islam M R, Singh B, Dijkstra F A. Microbial carbon use efficiency of glucose varies with soil clay content: A meta-analysis[J]. Applied Soil Ecology, 2023, 181: 104636.
- [ 45 ] Jones D L, Cooledge E C, Hoyle F C, et al. pH and exchangeable aluminum are major regulators of microbial energy flow and carbon use efficiency in soil microbial communities[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2019, 138: 107584.
- [ 46 ] Mganga K Z, Sietio O M, Meyer N, et al. Microbial carbon use efficiency along an altitudinal gradient. Soil Biology and Biochemistry, 2022, 173: 108799.
- [ 47 ] Pold G, Kwiatkowski B L, Rastetter E B, et al. Sporadic P limitation constrains microbial growth and facilitates SOM accumulation in the stoichiometrically coupled, acclimating microbe-plant-soil model[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2022, 165; 108489.
- Yang T H, Li X J, Hu B, et al. Soil microbial biomass and community composition along a latitudinal gradient in the arid valleys of southwest China[J]. Geoderma, 2022, 413: 115750.
- Zheng H F, Vesterdal L, Schmidt I K, et al. Ecoenzymatic stoichiometry can reflect microbial resource limitation, substrate quality, or both in forest soils[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2022, 167: 108613.
- [ 50 ] Kamble P N, Bååth E. Comparison of fungal and bacterial

growth after alleviating induced N-limitation in soil[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2016, 103: 97–105.

- [51] Nottingham A T, Hicks L C, Ccahuana A J Q, et al. Nutrient limitations to bacterial and fungal growth during cellulose decomposition in tropical forest soils[J]. Biology and Fertility of Soils, 2018, 54 (2): 219-228.
- [ 52 ] Feng X H, Qin S Q, Zhang D Y, et al. Nitrogen input enhances microbial carbon use efficiency by altering plant-microbe-mineral interactions[J]. Global Change Biology, 2022, 28 (16): 4845—4860.
- [53] Johnston E R, Kim M, Hatt J K, et al. Phosphate addition increases tropical forest soil respiration primarily by deconstraining microbial population growth[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2019, 130: 43-54.
- [ 54 ] Morris K A, Richter A, Migliavacca M, et al. Growth of soil microbes is not limited by the availability of nitrogen and phosphorus in a Mediterranean oak-savanna[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2022, 169: 108680.
- [ 55 ] Angst G, Pokorný J, Mueller C W, et al. Soil texture affects the coupling of litter decomposition and soil organic matter formation[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2021, 159: 108302.
- [ 56 ] Khan K S, Joergensen R G. Stoichiometry of the soil microbial biomass in response to amendments with varying C/N/P/S ratios[J]. Biology and Fertility of Soils, 2019, 55 ( 3 ): 265-274.
- [57] Sinsabaugh R L, Turner B L, Talbot J M, et al. Stoichiometry of microbial carbon use efficiency in soils[J]. Ecological Monographs, 2016, 86(2): 172–189.

(责任编辑: 檀满枝)