#### DOI: 10.11766/trxb202303140100

李厚春, 李君剑, 张红, 张秀娟, 宁岳伟, 刘勇. 植被类型对煤矿区复垦土壤根际微生物的影响[J]. 土壤学报, 2023, LI Houchun, LI Junjian, ZHANG Hong, ZHANG Xiujuan, NING Yuewei, LIU Yong. Effect of Vegetation Type on Rhizosphere Microorganisms of Reclaimed Soils in Coal Mining Areas[J]. Acta Pedologica Sinica, 2023,

## 植被类型对煤矿区复垦土壤根际微生物的影响\*

## 李厚春<sup>1,2</sup>,李君剑<sup>1,2</sup>,张红<sup>1,2†</sup>,张秀娟<sup>1,2</sup>,宁岳伟<sup>1,2</sup>,刘勇<sup>1,2</sup>

(1. 山西大学黄土高原研究所,太原 030006; 2. 山西亚高山草地生态系统教育部野外科学观测研究站,山西宁武 036700)

摘要:煤矿开采改变了矿区土壤条件、地表植被覆盖和微生物生存环境。植被由于生长条件和根际分泌物的不同, 影响根际土壤微生物的组成和多样性。以山西省晋华宫煤矿复垦区侧柏、云杉、樟子松、油松、桧柏 5 种复垦植被为 研究对象,分析其土壤理化性质、根际土壤酶活性和微生物群落结构的差异性,并计算综合土壤肥力指数以反映不同 复垦植被的生态恢复效果。结果表明:不同植被对土壤物理和化学性质、土壤酶活性、根际微生物多样性和群落结构 具有显著影响,樟子松林具有最高的全碳、全氮含量,为微生物提供更多的碳氮等养分,导致其具有显著高的微生物 丰度和多样性;不同植被类型间微生物群落差异性显著,变形菌门、酸杆菌门、放线菌门和拟杆菌门是优势菌门,全 硫、容重和碱性蛋白酶是影响土壤根际微生物群落结构的关键因子;土壤综合肥力指数表明樟子松林和云杉林优于 其他植被。综上,不同植被对矿区生态恢复的效果具有一定差异,樟子松林和云杉林有助于提高根际土壤细菌多样性 和土壤肥力,研究可为半干旱区煤矿复垦区生态恢复的植被选择提供科学依据。 关键词:矿区复垦;复垦植被类型;土壤酶活性;根际微生物群落 中图分类号: S154 文献标志码:A

# Effect of Vegetation Type on Rhizosphere Microorganisms of Reclaimed Soils in Coal Mining Areas

LI Houchun<sup>1,2</sup>, LI Junjian<sup>1,2</sup>, ZHANG Hong<sup>1,2†</sup>, ZHANG Xiujuan<sup>1,2</sup>, NING Yuewei<sup>1,2</sup>, LIU Yong<sup>1,2</sup>

(1. Institute of Loess Plateau, Shanxi University, Taiyuan 030006, China; 2. Field Scientific Observation and Research Station of the Ministry of Education of Shanxi Subalpine Grassland Ecosystem, Ningwu, Shanxi 036700, China)

Abstract: [Objective] Long-term mining activities have caused serious damage to the ecological environment in the mining area. Soils near mining areas have reduced quality, decreased vegetation cover, and changed microbial habitats. Stripped soil and coal gangue are mixed to form hillocks and the exposed surface of the hillocks is highly susceptible to wind and water erosion, which has resulted in increasingly severe damage to the ecosystems, including changes in plant species composition and community structure, reduced biodiversity and productivity, deterioration of soil and microenvironment, and changes in the relationships between organisms. Hence, the ecological restoration of the coal mines is an urgent task. Interestingly, vegetation types may affect the composition and diversity of microbial communities in rhizosphere soil owing to the growth conditions, vegetation cover, root turnover rates, and the chemical composition of root exudates. Therefore, it is important to

<sup>\*</sup> 国家自然科学基金项目(U1910207、U22A20557)资助 Supported by the National Natural Science Foundation of China (Nos. U1910207, U22A20557)

<sup>†</sup> 通讯作者 Corresponding author, E-mail: zhanghong@sxu.edu.cn

作者简介: 李厚春(1998—), 男, 山西吕粱人, 硕士研究生, 主要从事微生物生态学研究。E-mail: lihouchun@alu.sxu.edu.cn 收稿日期: 2023-03-14; 收到修改稿日期: 2023-10-18; 网络首发日期(www.cnki.net):

explore the response of microbial community composition and diversity under different vegetation types in mining ecological restoration areas. [Method] The rhizosphere soils of five vegetation types (Platycladus orientalis, Picea asperata, Pinus sylvestris, Pinus tabuliformis, and Sabina chinensis) were collected in this study to detect the soil physicochemical properties, enzyme activities, and bacterial community structure. Also, we identified key environmental factors affecting rhizosphere bacterial communities using redundancy analysis and conducted a mantel-test analysis between dominant bacterial phyla and environmental factors. Structural equation models were established to explore the interactions between plants, soil, and microbes. Furthermore, the soil-integrated fertility index was calculated to analyze the ecological restoration effectiveness of different vegetation types. [Result] Vegetation types had significant effects on soil physicochemical properties, enzyme activities, bacterial community composition, and diversity. The P. sylvestris field had significantly higher total carbon content, total nitrogen contents, bacterial abundance, and diversity, while soil alkaline phosphatase and soil urease activities were significantly higher in the P. asperata field. The Proteobacteria, Acidobacteria, Actinobacteria, and Bacteroidetes were the dominant phyla of soil bacterial communities. Also, the dominant genera were RB41, Streptomyces, MND1, Ferruginibacter, and Variovorax. Total sulfur, soil bulk density, and soil alkaline protease were the key factors affecting the structure of rhizosphere soil bacterial communities. Our analysis revealed that vegetation types can directly affect soil physicochemical properties, soil enzyme activities, and bacterial community structure, as well as indirectly affect rhizosphere soil bacterial community structure through soil physicochemical properties and soil enzyme activities. Soil integrated fertility index indicated that *P. sylvestris* and *P. asperata* were superior to other vegetation in the ecological restoration of mining areas. [Conclusion] Vegetation types have significant effects on soil physicochemical properties, soil enzyme activity, and bacterial community in the rhizosphere. P. sylvestris and P. asperata can improve the rhizosphere soil bacterial diversity and soil fertility, which is beneficial to the ecological restoration of the coal mine reclamation area. This study provides a scientific basis for vegetation selection for ecological restoration of coal mine reclamation areas in semiarid regions.

Key words: Mining reclamation; Vegetation restoration types; Soil enzyme activity; Rhizosphere microbial community

2022年我国煤炭产量约为44.5亿吨,其中山西煤炭产量超13亿吨,占全国产量近三分之一, 在为国家提供充足煤炭能源的同时,也产生了约2052km<sup>2</sup>的煤炭采空区(废弃矿井)<sup>[1]</sup>。煤矿的露 天开采会对陆地生态系统造成严重干扰,通过开挖移除地表覆盖层,剥离的土壤和煤矸石混合形成 矸石山,影响土壤环境和植物群落,进而破坏微生物的生存环境<sup>[24]</sup>。矸石山裸露的土壤极易受到风 蚀和水蚀作用并发生自燃,因此矸石山修复成为矿区生态修复的重难点问题,其中植被修复是矿区 矸石山修复的主要修复方式之一<sup>[5]</sup>。植物由于生长条件、地表覆盖、根际渗出物的化学成分和根际周 转率的不同,可能影响土壤中微生物组成和多样性<sup>[6]</sup>。作为植物与土壤相互作用的微域环境,植物根 际通过分泌有机碳和抗菌物质等吸引有益微生物的富集,微生物能够促进凋落物和土壤有机质的分 解从而介导植物-土壤生态系统的物质循环<sup>[7-8]</sup>。因此,探究植被类型对微生物群落及生态系统功能的 影响,对矿区生态修复具有重要意义。

环境干扰能够改变土壤生物地球化学循环过程,进而影响土壤微生物组<sup>[9-10]</sup>。对黄土高原煤矿沉陷区土壤微生物多样性影响的研究表明,移植树木显著改变煤矿沉陷区土壤微生物多样性和群落结构<sup>[11]</sup>。榆树/杨树植物修复 10 年后煤矸石复垦区土壤生态功能研究发现,植物修复也显著改变土壤 微生物结构和功能<sup>[12]</sup>。然而上述研究多集中于非根际土壤,大多数植物-土壤-微生物的相互作用发生 在距离根际 1 mm 的根际土壤中<sup>[13]</sup>。此外,促进植物生长的根际细菌在陆地生态系统恢复中发挥重 大作用,比如通过促进固氮、矿物质降解,增强植物矿物质吸收等方法定植植物根部并促进植物生长<sup>[14]</sup>。高寒露天采煤扰动区植物根际微生物群落结构与功能演替机制研究表明,植物根际土壤中的 优势菌主要为采取 r 策略的变形菌<sup>[15]</sup>。然而,关于黄土高原半干旱区煤矸石复垦区植物修复对根际 土壤微生物的影响尚不清楚。

本研究利用 16S rRNA 高通量测序技术,探究山西大同晋华宫煤矿复垦区不同复垦植被下根际

土壤细菌群落结构和多样性。由于不同植被凋落物和根际分泌物的不同,从而影响土壤环境和微生物群落。据此,本研究主要目标是分析不同类型的复垦植被对于土壤理化性质和根际土壤微生物的影响,明确不同复垦植被类型对土壤理化性质、土壤肥力、酶活性及根际土壤细菌群落的影响,为半干旱区煤矿复垦区生态修复过程中的植被选择提供科学依据。

## 1 材料与方法

#### 1.1 研究区概况

晋华宫煤矿位于大同煤田东北端,为低山丘陵区,植被稀少,多为黄土覆盖。经纬坐标 N40°4′~40°10′, E113°6′~113°14′,海拔1200~1400 m。矿区地处晋西北地区,为温带大陆性季风气候, 年平均降雨量 400 mm 左右,冬季受寒流影响,气候寒冷干燥。晋华宫煤矿矸石山复垦区于 2005 年 完成复垦,并种植侧柏、樟子松、油松、云杉和桧柏用以生态修复。

#### 1.2 样品采集与分析

于 2021 年 7 月在侧柏、樟子松、油松、云杉和桧柏五种植被类型各设置 3 个重复样地,每个样地中选取 3 株植被,用土钻在距离树干 30 cm 处 5~20 cm 范围内钻取土壤与根的混合样品,挑出细根后先甩掉附着在根上的松散土壤,再将根部放入无菌袋中低温保存。将根部样品带回实验室后转移至 PBS 溶液中(130 mmol·L<sup>-1</sup> NaCl, 7 mmol·L<sup>-1</sup> Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>, 3 mmol·L<sup>-1</sup> KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>, pH 7.4),使用摇床室温振荡后,用消毒镊子挑除根系,最后离心收集根际土壤<sup>[16-17]</sup>。将收集到的土壤直接用于土壤酶活性和土壤微生物测定,使用自然风干、研磨和筛分后的土壤测定土壤理化性质。

#### 1.3 土壤理化性质和酶活性的测定

土壤容重(SBD)使用环刀法测定;土壤 pH 使用玻璃电极 pH 计(STARTER300, Ohaus,美国)测定,土水比1:2.5;全碳(TC)、全氮(TN)、全硫(TS)使用元素分析仪(Vario MACRO cube, Elmenter,德国)测定<sup>[18]</sup>。土壤酶活性的测定使用生工生物工程(上海)股份有限公司的试剂 盒测定,按照试剂盒说明书进行操作。其中,土壤碱性蛋白酶(S-ALPT)采用福林酚比色法测定; 土壤碱性磷酸酶(S-AKP/ALP)采用磷酸苯二钠比色法测定;土壤脲酶(S-UE)采用靛酚比色法; 土壤脱氢酶(S-DHA)采用2,3,5-三苯基四唑氯化物比色法(TTC法)<sup>[19]</sup>。

#### 1.4 土壤 DNA 提取与高通量测序

根际土壤微生物高通量测序在美格基因科技有限公司(广东)完成,方法为:采用 Advanced Soil DNA Kit 土壤试剂盒提取 DNA,以 DNA 为模板,使用带 barcode 的特异引物及 TaKaRa Premix Taq®Version2.0 (TaKaRa BioTechnology Co.Dalian, China)进行 PCR 扩增,细菌 16S rRNA 基因 V4-V5 区采用引物(515F:5'-GTGCCAGCMGCCGCGGTAA-3';806R:5'-CCGTCAATTCMTTTRAGTTT)。使用 Illumina Nova 6000 平台进行 PE250 测序,测序结果经 fastp (V0.14.1) 质控后,利用 usearch-fastq-mergepairs (V10)进行拼接。OTU 采用 Uparse 软件聚类,比对 Silva 16S rRNA 数据库 (v132) 完成注释。

#### 1.5 数据处理与分析

使用单因素方差分析不同植被类型下土壤理化性质、根际土壤酶活性、细菌  $\alpha$  多样性和优势菌 门差异性,使用非度量多维尺度分析 (NMDS)根际土壤细菌群落  $\beta$  多样性。使用冗余分析 (RDA) 确定影响根际土壤细菌群落的关键环境因子,并对优势菌门与环境因子之间进行 Mantel test 分析。使用偏最小二乘路径分析模型分析植被-土壤-细菌群落的相互作用。通过主成分分析 (PCA) 计算各特征值的贡献率,根据累进贡献率确定各主成分评价值 ( $a_i$ ),并确定各主成分的评价值 ( $Z_i$ ),从而计算综合主成分评价值,即综合肥力指标 (integrated fertility index, IFI) <sup>[20-21]</sup>,公式如下:

$$IFI = \sum a_i Z_i / \sum a_i$$

统计学分析与绘图使用 R 4.1.3 的 ggcor、vegan、ggplot2、factoextra 包完成<sup>[22-23]</sup>。

## 2 结 果

#### 2.1 不同植被类型对煤矿区复垦土壤性质与酶活性的影响

不同植被类型下土壤理化性质见表 1,樟子松林土壤容重(1.36 g·mL<sup>-1</sup>)显著低于其他植被样地, 5 种复垦植被根际土壤 pH 均偏碱性,云杉林和樟子松 pH 最低(P<0.05)。桧柏林全碳、全氮和全 硫含量显著高于其他样地,分别为 29.91、1.38、1.82 g·kg<sup>-1</sup>。侧柏林和油松林全氮和全硫含量显著低 于其他样地,且侧柏林全碳含量亦低于其他植被(P<0.05)。

根际土壤酶活性在不同植被样地中表现出差异性(表 1),油松林根际土壤碱性蛋白酶活性为 0.271 µmol·d<sup>-1</sup>·g<sup>-1</sup>,显著高于其他样地,桧柏林显著最低(P < 0.05)。云杉林具有显著高的碱性磷酸 酶和脲酶活性(P < 0.05),分别为 20 947 µmol·d<sup>-1</sup>·g<sup>-1</sup>、933.5 mg·d<sup>-1</sup>·g<sup>-1</sup>。桧柏表现出最低的碱性蛋白酶活性(0.051 mg·d<sup>-1</sup>·g<sup>-1</sup>),侧柏表现出最低的脲酶活性(355.5 mg·d<sup>-1</sup>·g<sup>-1</sup>)。土壤脱氢酶在不同复垦 植被根际土壤间差异不显著(P > 0.05)。

表1 不同植被恢复情景煤矿区土壤性质与酶活性

Table 1 Soil properties and enzyme activity in coal mining areas under different vegetation restoration scenarios

枯祉米刑	密重 Dulle		合复 Tatal	<b></b> 公理 T-4-1	全硫	碱性蛋白酶	碱性磷酸酶		脱氢酶
<b>恒</b> 板 关 空	谷里 Bulk		主资(Iotal	主w Iotal	Total	Alkaline	Alkaline	脲酶 Urease	Dehydrogen
Vegetatio	density	рН	nitrogen	carbon	sulfur	protease	phosphatase	$/(mg \cdot d^{-1} \cdot g^{-1})$	ase
n type	/(g·cm <sup>-3</sup> )		/(g·kg <sup>-1</sup> )	/(g·kg <sup>-1</sup> )	/(g·kg <sup>-1</sup> )	$/(\mu mol \cdot d^{-1} \cdot g^{-1})$	$/(\mu mol \cdot d^{\text{-1}} \cdot g^{\text{-1}})$		$/(mL \cdot h^{-1} \cdot g^{-1})$
РО	1.47±0.02a	8.17±0.02a	0.50±0.18b	12.39±2.73d	0.64±0.04c	$0.107 \pm 0.001c$	7 115±379d	355.5±11.5d	$1.28 \pm 0.46a$
SC	1.43±0.03b	8.13±0.02ab	1.38±0.22a	29.91±2.94a	1.82±0.15a	$0.051 \pm 0.007 d$	2454±551e	$428.8 \pm 11.4c$	$1.24 \pm 0.19a$
PS	1.36±0.01c	8.09±0.01c	1.18±0.02a	25.86±0.44b	1.13±0.05b	$0.175 \pm 0.007a$	$11\ 070 \pm 584c$	752.9±15.3c	$1.42 \pm 0.26a$
PA	1.42±0.02b	8.08±0.01c	0.80±0.02b	17.53±0.83c	0.33±0.03d	$0.197 {\pm} 0.005 b$	20 947±1 322a	933.5±28.5a	$1.72 \pm 0.15a$
PT	1.41±0.03b	8.12±0.02bc	0.80±0.02b	23.65±0.63b	0.86±0.09c	$0.271 \pm 0.039 b$	$16732\pm1313b$	462.7±7.7b	$1.23 \pm 0.62a$

注: PO 代表侧柏, SC 代表桧柏, PS 代表樟子松, PA 代表云杉, PT 代表油松; 平均值±标准差; 同一列中小写字母表示不同植被复 垦根际土壤样地之间的差异显著 (*P* < 0.05, *n* = 3)。下同。Note: PO means *Platycladus orientalis*, SC means *Sabina chinensis*, PS means *Pinus sylvestris*, PA means *Picea asperata*, and PT means *Pinus tabuliformis*; Means±standard deviation; Lowercase letters indicate differences between vegetation reclamation rhizosphere soil samples (*P* < 0.05, *n* = 3). The same below.

#### 2.2 不同植被类型对煤矿区复垦土壤根际细菌多样性的影响

不同植被复垦类型根际土壤细菌的 α 多样性存在显著差异 (*P*<0.05;图 1a)。樟子松林和云杉 林具有显著高于其他样地的 Chao1 指数,分别为 3 624、3 588,说明樟子松林和云杉林有较高的菌 群丰富度,侧柏林 Chao1 指数 (2 894)显著低于其他样地 (*P*<0.05);Observerd OTUs 在五个不 同复垦样地的根际土壤中差异显著,其中樟子松林 Observerd OTUs 指数 (3 627)显著高于其他四个 样地,其次为云杉林根际土壤,侧柏林的 Observerd OTUs 指数最小 (*P*<0.05)。Observerd OTUs 指 数结果与 Chao1 指数结果基本一致,均表现出樟子松林根际土壤菌群丰富度最高,其次为云杉林, 侧柏林菌群丰度最低。

樟子松林的 Shannon 指数 (9.89) 显著高于其他复垦样地,说明樟子松林有最高的群落多样性, 其次为云杉林和桧柏林,侧柏林和油松林的 Shannon 指数最低 (*P* < 0.05); Simpson 指数在不同植 被复垦样地中具有显著性的差异,其中侧柏林最高,樟子松林最低 (*P* < 0.05)。Simpson 指数越低,

土壤学报 Acta Pedologica Sinica

群落多样性越高,因此 Simpson 指数结果与 Shannon 指数结果一致,均表现出樟子松林具有最高的 群落多样性,其次为云杉林,侧柏林群落多样性最低。综上,樟子松林根际土壤细菌多样性和丰度 显著高于其他样地。

基于 Bray-Curtis 相似性系数对不同植被复垦类型根际土壤中细菌群落进行非度量多维尺度 (NMDS)分析,结果如图 1b 所示。NMDS 图谱显示每个植被复垦类型的 3 次重复基本聚在一起, 说明本研究细菌群落结构样本重复性较好,且胁迫系数(Stress)较小(0.062)。单因素方差分析表 明不同复垦植被根际土壤细菌群落之间存在显著差异(*r*=0.853, *P*=0.001)。



图1 不同植被类型下根际土壤细菌群落 α 多样性(a)和 NMDS 分析(b)

Fig. 1 Alpha diversity (a) and NMDS analysis (b) of rhizosphere soil bacteria in different regeneration scenarios

#### 2.3 不同植被类型对煤矿区复垦土壤细菌群落组成的影响

根据分类学分析结果,5个样地中所选取的15个样本得到的12345个OTU共分为33个门(Phyla),不同植被复垦类型根际土壤中主要的细菌群落组成相似,但相对丰度却有较大的差异。图2反映不同植被类型根际土壤相对丰度前10的细菌门水平构成为:变形菌门、酸杆菌门、放线菌门、拟杆菌门、芽单胞菌门、绿弯菌门、浮霉菌门、疣微菌门、蓝藻菌门和未分类部分,其中变形菌门、酸杆菌们、放线菌门、拟杆菌门优势菌门,各相对丰度约为22.78%~28.78%、11.75%~25.29%、9.78%~25.68%、10.24%~15.81%,总的相对丰度达到69.46%~82.01%。

不同植被类型根际土壤中优势菌门的相对丰度存在差异(图2)。侧柏林根际土壤中变形菌门相 对丰度显著高于其他样地(P<0.05),其次为云杉林,桧柏林根际土壤和油松林根际土壤的变形菌 门相对丰度之间无显著差异(P>0.05),但均显著低于其他样地(P<0.05);油松林根际土壤酸杆 菌门显著高于其他样地,其次为樟子松林,云杉林根际土壤酸杆菌门相对丰度最低(P<0.05);放 线菌门在不同植被复垦样地之间存在显著性差异,其中侧柏林根际土壤放线菌门相对丰度显著高于 其他复垦样地,其次为云杉林,油松林根际土壤放线菌门最低(P<0.05);油松林根际土壤拟杆菌 门相对丰度显著最高,其次为侧柏林,桧柏林,云杉林和樟子松林之间差异不显著(P>0.05),但 显著低于其他两个样地(P<0.05)。



图 2 不同植被类型门水平相对丰度前 10 的细菌群落组成

Fig. 2 Bacterial community composition of the top 10 phylum level relative abundance in different regeneration scenarios 不同植被类型根际土壤相对丰度前 10 的细菌属水平组成为: *RB41*、链霉菌属(*Streptomyces*)、*MND1、Ferruginibacter、*贪噬菌属(*Variovorax*)、鞘氨醇单胞菌属(*Sphingomonas*)、*Steroidobacter*、苔藓杆菌属(*Bryobacter*)、*Haliangium*、类诺卡氏属(*Nocardioides*)(图 3)。不同植被类型根际 土壤中优势菌属的相对丰度存在差异,其中 *RB41、Ferruginibacter、MND1、Haliangium* 在油松根际 土壤中占有优势,贪噬菌属(*Variovorax*)、类诺卡氏属(*Nocardioides*)在云杉根际土壤中占有优势, 链霉菌属(*Streptomyces*)、*Steroidobacter* 在侧柏根际土壤中占有优势,在桧柏和樟子松根际土壤中占优的分别为鞘氨醇单胞菌属(*Sphingomonas*)和苔藓杆菌属(*Bryobacter*)。



#### 图 3 优势属与样地关系(a)和不同植被类型细菌群落优势属热图(b)

Fig. 3 Relationships between dominant genera and sample sites(a) and Heat map of dominant genera of bacterial communities in different

#### 2.4 不同植被类型下根际土壤细菌群落结构与环境因子关系

vegetation types(b)

晋华宫煤矿复垦区 5 个不同植被复垦类型的根际微生物群落与土壤环境因子的冗余分析(RDA) 表明:第一主成分轴和第二主成分轴分别能够解释根际土壤微生物组成和生境因子关系变异的 78.89% 和 10.35%(图 4a)。不同复垦植被根际土壤微生物较分散,相同复垦植被根际土壤微生物较集中, 这与 NMDS 分析结果相一致。通过对每个环境因子的 Monte Carlo 显著性检验显示:全硫、碱性蛋 白酶对土壤细菌组成具有极显著影响(P<0.01),土壤容重具有显著影响(P<0.05)。

冗余分析中箭头长度和夹角表明:芽单胞菌门、绿弯菌门与全碳、全氮、全硫呈正相关,拟杆菌门、变形菌门与之相反,拟杆菌门、变形菌门与碱性蛋白酶、碱性磷酸酶、pH呈正相关;酸杆菌门与碱性蛋白酶、全碳呈正相关,放线菌门与之相反,放线菌门与脲酶、土壤容重、土壤脱氢酶、pH呈正相关。

进一步方差分解分析(VPA)结果表明,根际土壤酶环境因子、土壤养分环境因子和土壤容重与 pH 因子分别从不同维度影响了不同复垦植被根际土壤的微生物群落(图 4b)。在复垦植被根际土壤 微生物群落构建过程中,土壤酶环境因子、土壤养分因子和土壤容重与 pH 因子总共可以解释 71.26% 的微生物群落变异,其中土壤酶环境因子和土壤理化因子共解释 33.51%,土壤容重与 pH 因子和土 壤养分因子共解释 32.28%。



图 4 微生物与环境因子的 RDA 分析排序(a)和 VPA 分析(b)

Fig. 4 Ranking chart of RDA analysis (a) and VPA analysis (b) of microbial and environmental factors

以植物类型、土壤理化、土壤酶活性和细菌多样性与组成构建偏最小二乘路径分析模型(图 5a), 模型结果表明,植被对土壤理化、土壤酶活性、细菌群落具有积极影响,土壤理化也对细菌群落具 有积极影响,而土壤酶活性对土壤理化和细菌群落具有负影响。结果说明植被能够直接影响细菌群 落,也能通过影响土壤理化和土壤酶活性间接影响细菌群落。

由 Mantel 检验(图 5b)可知,变形菌门与脲酶、碱性蛋白酶显著相关( $r=0.2 \sim 0.4$ ,  $P=0.01 \sim 0.05$ );酸杆菌门与脲酶、碱性磷酸酶、土壤容重显著相关( $r=0.2 \sim 0.4$ ,  $P=0.01 \sim 0.05$ ),与pH 极显著相关( $r \ge 0.4$ , P < 0.01);放线菌门与碱性蛋白酶、pH 极显著相关( $r=0.2 \sim 0.4$ , P < 0.01); 拟杆菌门与碱性蛋白酶、全硫极显著相关( $r \ge 0.4$ , P < 0.01)。



图 5 植被、土壤和细菌相互作用的偏最小二乘分析模型(a)和优势门与环境因子的 Mantel test 分析(b) Fig. 5 Partial least squares path modeling for the interaction between vegetation, soil, and bacteria (a) and Mantel test analysis of dominant phylum and environmental factors (b)

### 2.5 不同植被类型的土壤肥力指数(IFI)

综合土壤理化性质、根际土壤酶活性和细菌多样性计算土壤肥力指数 IFI(图 6)。运用主成分 分析,抽取特征向量值大于1的主成分3个,其特征向量值分别为4.556、4.038、1.107,累进贡献 率为97.008%。第一主成分贡献率达到45.559%,其中pH、脲酶、土壤脱氢酶载荷系数大;第二主 成分贡献率达到40.375%,其中全氮、全碳载荷系数高;第三主成分贡献率达到11.073%,其中碱性 蛋白酶载荷系数高。将不同复垦植被样地的主成分得分和贡献率进行加权,获得土壤肥力指数,由 大到小依次为樟子松、云杉、桧柏、油松、侧柏,表明樟子松林和云杉林有助于提高根际土壤细菌 多样性和土壤肥力。



图 6 主成分分析(a)、主成分累计贡献率(b)和主成分得分(c)



3 讨 论

不同植被类型由于凋落物和根际分泌物的不同,进而影响土壤碳氮磷等营养元素的含量和土壤 微生物特征<sup>[24]</sup>。本研究发现樟子松林、桧柏林具有显著高的全碳和全氮(P<0.05)(表1),这可 能是由于不同植被在凋落物质量和根际分泌物不同导致。植物凋落物对于土壤碳的输入具有重要贡 献,土壤中微生物大多是异养,土壤中丰富的营养物质能够为土壤微生物维持其生命活动提供能量 <sup>[25]</sup>。在植被恢复过程中,添加外源碳有机肥会刺激酶活性的提高,为微生物提供碳源和能量,提高 微生物生物量<sup>[26]</sup>。本研究中樟子松林相对高的碳氮等营养元素同样导致其具有显著高的微生物丰度 和微生物多样性(图 1a)。

土壤酶主要由土壤微生物和植物根际产生,土壤微生物通过释放于环境中的酶,介导土壤有机 质的降解和碳氮磷等营养元素的吸收同化<sup>[27-28]</sup>。本研究中不同植被之间酶活性差异较大(表1),可 能是因为不同植被根际分泌物和根际微生物区系存在差异。蛋白酶和脲酶是土壤氮素循环相关的酶 <sup>[29]</sup>,蛋白酶可以将蛋白质分解为小的肽链和氨基酸,为植物生长提供氮素和能量<sup>[30]</sup>。研究中碱性蛋 白酶极显著影响(*P*<0.01)土壤微生物,且与大多数优势菌门显著相关(*P*<0.05)(图4),可见 碱性蛋白酶能更好地指示根际微生物的变化。此外,土壤微生物能够产生碱性磷酸酶和酸性磷酸酶, 但植物根只能产生酸性磷酸酶,碱性磷酸酶可以被视为磷需求的指标<sup>[31]</sup>。土壤脲酶在土壤有机碳-氮 键的水解过程种发挥作用,可以反映土壤氮素供应情况<sup>[31]</sup>。云杉林的碱性磷酸酶和脲酶显著高于其 他样地(*P*<0.05)(表1),这可能是由于云杉林较低的全氮、全碳等营养物质导致较高的氮、磷 元素获得酶活性。

土壤细菌群落受到不同植被类型影响,如不同植被类型对黄土根际土壤微生物过程和群落结构 具有影响<sup>[32]</sup>。本文非度量多维尺度分析(NMDS)结果同样表明各样地之间微生物群落差异性显著 (图1)。在本研究中,变形菌门、酸杆菌门、放线菌门、拟杆菌门是优势菌门(图2),这与朔州 平朔煤矿土壤中细菌优势门研究结果基本一致<sup>[33]</sup>,优势属主要为*RB41*、链霉菌属(*Streptomyces*)、 *MND1、Ferruginibacter、*贪噬菌属(*Variovorax*)等(图3),且优势属相对丰度在不同植被类型中 存在差异。不同植被类型的优势菌门也存在显著差异(图2),其中变形菌门中包含与植物共生的固 氮细菌,可以提高植物固氮能力,其丰富度可以反应土壤有机质等养分含量情况<sup>[34]</sup>,因此 Mantel test 分析表明变形菌门与脲酶、碱性蛋白酶显著相关(*P*<0.05)(图5)。酸杆菌门可以通过代谢产酸 降低碱性土壤的 pH<sup>[35]</sup>,在本研究中酸杆菌门也表现出与 pH 极显著相关(*P*<0.01)。作为 k-策略 细菌代表的放线菌门在矿区门水平的相对丰度较高,并且放线菌与碱性蛋白酶、pH 极显著相关(图 4)。RDA 研究发现全硫、容重与土壤微生物显著相关(图 4),这主要是复垦区采用土石混排的覆 土方式,使土壤中含有煤矸石,改变了土壤紧实度、透水透气情况,增加了土壤全硫含量,不同复 垦植被对环境因子适应能力不同从而显著影响土壤微生物群落结构。

本研究偏最小二乘路径分析模型表明,植被对土壤理化、土壤酶活性和细菌群落组成与多样性 产生了显著的正效应,也间接通过影响土壤理化和土壤酶活性来影响土壤细菌群落组成和多样性(图 5a)。在植物-土壤-微生物的之间的的物质和能量循环中,植物根部向根际分泌了大量的化合物,分 泌物影响养分循环,形成土壤理化性质,并作为营养物质和信号作用于与根部相关的微生物群落<sup>[35-36]。有研究表明,在拟南芥中三萜类分泌的改变影响微生物组的组成,苹果酸的分泌因叶子病原体 感染而改变,吸引了地下生物控制微生物,分泌的酚酸被植物相关的微生物选择性的代谢<sup>[37]</sup>。此外, 酶是土壤微生物实现其生态功能的重要驱动因素,土壤生态酶化学计量法研究发现黄土高原植被恢 复后土壤微生物养分代谢受磷限制<sup>[38]</sup>。本研究分析了植被类型对煤矿区复垦土壤根际微生物的影响, 不仅为半干旱区煤矿复垦区生态恢复的植被选择提供科学依据,同时为矿区生态恢复研究领域中植 物与土壤微生物互作的研究提供方法与思路。</sup>

4 结 论

不同植被复垦类型对土壤理化、根际土壤酶活性和细菌群落具有显著影响,樟子松林显著降低 土壤 pH,缓解土壤碱性,降低土壤容重,增加土壤养分,能够为微生物提供更加适宜的条件,导致 其具有显著高的细菌丰度和多样性。不同植被之间细菌群落差异性显著,变形菌、放线菌、酸杆菌、 拟杆菌门是其优势菌门,全硫、土壤容重和碱性蛋白酶是影响细菌结构组成的关键因子。以土壤理 化性质、根际土壤酶活性和细菌多样性计算综合土壤肥力指数,表现为樟子松林和云杉林有助于提 高根际土壤细菌多样性和土壤肥力,从而有利于煤矿复垦区的生态恢复。

#### 参考文献(References)

- [1] Department of Natural Resources of Shanxi Province. Turning waste into treasure: 128 million cubic metres of coal bed methane extracted and utilised in Shanxi coal mining areas[EB/OL]. (2022-08-18)[2023-06-25]. https://zrzyt.shanxi.gov.cn/xw/chnl399/202208/t20220818\_6958608.shtml. [山西省自然资源厅. 变废为宝 山西煤炭采空区煤层气抽采利用 1.28 亿立方米[EB/OL]. (2022-08-18)[2023-06-25]. https://zrzyt.shanxi.gov.cn/xw/chnl399/202208/t20220818\_6958608.shtml.]
- [2] Yu H, Chen C, Shao C F. Spatial and temporal changes in ecosystem service driven by ecological compensation in the Xin'an River Basin, China[J]. Ecological Indicators, 2023, 146: 109798.
- [3] Glina B, Mendyk Ł, Piernik A, et al. Local weather conditions determine DOC production and losses from agricultural fen soils affected by openpit lignite mining[J]. Catena, 2022, 211: 106012.
- [4] Chang Y Y, Chen F, Zhu Y F, et al. Influence of revegetation on soil microbial community and its assembly process in the open-pit mining area of the Loess Plateau, China[J]. Frontiers in Microbiology, 2022, 13: 992816.
- [5] Liu J, Zhang S W, Li E W, et al. Effects of cubic ecological restoration of mining wasteland and the preferred restoration scheme[J]. Science of the Total Environment, 2022, 851: 158155.
- [6] Li M J, Song Z, Li Z B, et al. Populus root exudates are associated with rhizosphere microbial communities and symbiotic patterns[J]. Frontiers in Microbiology, 2022, 13: 1042944.
- [7] Senthilnathan A, D'Andrea R. Niche theory for positive plant-soil feedbacks[J]. Ecology, 2023, 104(4): e3993.
- [8] Farooq T H, Chen X Y, Shakoor A, et al. Unraveling the importance of forest structure and composition driving soil microbial and enzymatic responses in the subtropical forest soils[J]. Forests, 2022, 13(10): 1535.
- [9] Ye G H, Chu B, Tang Z S, et al. Soil microbial and macroinvertebrate functional diversity in response to Zokor disturbance in Tibetan alpine meadow[J]. Catena, 2023, 225: 107014.
- [10] Mi W H, Guo S K, Ma J Z, et al. Long-term different fertilization regimes impact on the fate of root-derived C and microbial community structure in paddy soil[J]. European Journal of Soil Biology, 2023, 116: 103487.
- [11] Guo Y N, Liu X H, Tsolmon B, et al. The influence of transplanted trees on soil microbial diversity in coal mine subsidence areas in the Loess Plateau of China[J]. Global Ecology and Conservation, 2020, 21: e00877.
- [12] Bai D S, Yang X, Lai J L, et al. In situ restoration of soil ecological function in a coal gangue reclamation area after 10 years of elm/poplar phytoremediation[J]. Journal of Environmental Management, 2022, 305: 114400.
- [13] Hartmann A, Rothballer M, Schmid M. Lorenz Hiltner, a pioneer in rhizosphere microbial ecology and soil bacteriology research[J]. Plant and Soil, 2008, 312(1): 7-14.
- [14] Wang Y, Li W Q, Du B H, et al. Effect of biochar applied with plant growth-promoting rhizobacteria (PGPR) on soil microbial community composition and nitrogen utilization in tomato[J]. Pedosphere, 2021, 31(6): 872-881.
- [15] Wang H F, Liu H L, Yang T H, et al. Mechanisms underlying the succession of plant rhizosphere microbial community structure and function in an alpine open-pit coal mining disturbance zone[J]. Journal of Environmental Management, 2023, 325: 116571.
- [16] Edwards J, Johnson C, Santos-Medellín C, et al. Structure, variation, and assembly of the root-associated microbiomes of rice[J]. Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America, 2015, 112(8): E911-E920.
- [17] He X H, Yang Y Z, Yuan Z L. Protocol for sampling of root and rhizosphere soils from trees in natural fields//Microbiome protocols ebook[M]. 2021, Bio-101: e2003655. https://bio-protocol.org/bio101/MPB. [何兴华,杨预展,袁志林. 野外树木根系取样及根际土收集操作规程//微生

物组实验手册[M]. 2021, Bio-101: e2003655. https://bio-protocol.org/bio101/MPB.]

- [18] Zhang G L, Gong Z T. Soil survey laboratory methods[M]. Beijing: Science Press, 2012. [张甘霖, 龚子同. 土壤调查实验室分析方法[M]. 北京: 科学出版社, 2012.]
- [19] Guan S Y. Soil enzyme and its research method[M]. Beijing: Agriculture Press, 1986. [关松荫. 土壤酶及其研究法[M]. 北京: 农业出版社, 1986.]
- [20] Yang S, He X Y, Su Y R, et al. Effects of parent rock and land use pattern on soil fertility in Karst region of Northwest Guangxi[J]. Chinese Journal of Applied Ecology, 2010, 21(6): 1596-1602. [杨珊, 何寻阳, 苏以荣, 等. 岩性和土地利用方式对桂西北喀斯特土壤肥力的影响[J]. 应用生态学报, 2010, 21(6): 1596-1602.]
- [21] Li J J, Liu F, Zhou X M. Effects of different reclaimed scenarios on soil microbe and enzyme activities in mining areas[J]. Environmental Science, 2015, 36(5): 1836-1841. [李君剑, 刘峰, 周小梅. 矿区植被恢复方式对土壤微生物和酶活性的影响[J]. 环境科学, 2015, 36(5): 1836-1841.]
- [22] Wickham H. ggplot2: elegant graphics for data analysis[M]. 2nd ed. Cham, Switzerland: Springer, 2016.
- [23] Kassambara A. Factoextra: Extract and visualize the results of multivariate data analyses [R package factoextra version 1.0.7][CP]. 2020.
- [24] Shahzad T, Chenu C, Genet P, et al. Contribution of exudates, arbuscular mycorrhizal fungi and litter depositions to the rhizosphere priming effect induced by grassland species[J]. Soil Biology & Biochemistry, 2015, 80: 146-155.
- [25] Smith J L, Paul E A. Chapter 7: The significance of soil microbial biomass estimations[M]//Bollag J M, Stotzky G. Soil biochemistry. New York: Routledge, 2017: 357-398.
- [26] Li J J, Yan J X, Li H J. Effects of different reclaimed measures on soil carbon mineralization and enzyme actives in mining areas[J]. Acta Ecologica Sinica, 2015, 35(12): 4178-4185. [李君剑, 严俊霞, 李洪建. 矿区不同复垦措施对土壤碳矿化和酶活性的影响[J]. 生态学报, 2015, 35(12): 4178-4185.]
- [27] Ma J, Gonzalez-Ollauri A, Zhang Q, et al. Ecological network analysis to assess the restoration success of disturbed mine soil in Zoucheng, China[J]. Land Degradation & Development, 2021, 32(18): 5393-5411.
- [28] Sinsabaugh R L, Hill B H, Follstad Shah J J. Ecoenzymatic stoichiometry of microbial organic nutrient acquisition in soil and sediment[J]. Nature, 2009, 462(7274): 795-798.
- [29] Du E Z, Terrer C, Pellegrini A F A, et al. Global patterns of terrestrial nitrogen and phosphorus limitation[J]. Nature Geoscience, 2020, 13(3): 221-226.
- [31] Juma N G, Tabatabai M A. Hydrolysis of organic phosphates by corn and soybean roots[J]. Plant and Soil, 1988, 107(1): 31-38.
- [32] Ma J, Lu Y Q, Zhang Q, et al. Effects of coal mining subsidence on soil microbial community in the Loess Plateau[J]. Acta Pedologica Sinica, 2021, 58(5): 1278-1288. [马静, 卢永强, 张琦, 等. 黄土高原采煤沉陷对土壤微生物群落的影响[J]. 土壤学报, 2021, 58(5): 1278-1288.]
- [33] Zhang P F. Research on the differences of soil microbial community structure under different/vegetation restoration in Reclaimed Land of Pingshuo Opencast Mine[D]. Beijing: China University of Geosciences(Beijing), 2016. [张鹏飞. 平朔矿区不同植被恢复方式下的土壤微生物群落结构 差异研究[D]. 北京: 中国地质大学(北京), 2016.]
- [34] Wan P, Hu Y B, Zhang G Q, et al. Soil bacterial communities under *Pinus tabulaeformis* Carr. and *Bupleurum chinense* plantations at Xiaolongshan Mountain of Gansu Province[J]. Acta Ecologica Sinica, 2018, 38(17): 6016-6024. [万盼, 胡艳波, 张弓乔, 等. 甘肃小陇山油松与柴胡栽培土 壤细菌群落特征[J]. 生态学报, 2018, 38(17): 6016-6024.]
- [35] Zhalnina K, Louie K B, Hao Z, et al. Dynamic root exudate chemistry and microbial substrate preferences drive patterns in rhizosphere microbial community assembly[J]. Nature Microbiology, 2018, 3(4): 470-480.
- [36] Staley C, Ferrieri A P, Tfaily M M, et al. Diurnal cycling of rhizosphere bacterial communities is associated with shifts in carbon metabolism[J]. Microbiome, 2017, 5(1): 65.
- [37] McLaughlin S, Zhalnina K, Kosina S, et al. The core metabolome and root exudation dynamics of three phylogenetically distinct plant species[J]. Nature Communications, 2023, 14(1): 1649.
- [38] Xu M P, Li W J, Wang J Y, et al. Soil ecoenzymatic stoichiometry reveals microbial phosphorus limitation after vegetation restoration on the Loess Plateau, China[J]. Science of the Total Environment, 2022, 815: 152918.

(责任编辑:卢萍)