

## 毒死蜱降解菌 *Shingopyxis granuli* CP-2 土著细菌帮手的筛选<sup>\*</sup>

李梅<sup>1</sup>, 王中阳<sup>1,2</sup>, 荆莉莉<sup>1,3</sup>, 侯玉刚<sup>4</sup>, 马丽雅<sup>1</sup>, 生弘杰<sup>1</sup>, 余向阳<sup>1†</sup>

(1. 江苏省农业科学院农产品质量安全与营养研究所/省部共建国家重点实验室培育基地——江苏省食品安全重点实验室, 南京 210014; 2. 南京农业大学植物保护学院, 南京 210095; 3. 江苏海洋大学海洋食品与生物工程学院, 江苏连云港 222005; 4. 生态环境部南京环境科学研究所, 南京 210042)

**摘要:** 毒死蜱残留是食品安全中的一个重要问题, 应用微生物降解是消除其残留的有效方法。但其微生物降解受降解菌与目的环境中土著微生物互作关系的影响, 目前缺少对该微生态过程的研究。以毒死蜱降解菌 *Shingopyxis granuli* CP-2 为材料, 从毒死蜱降解菌-土著微生物互作的角度, 首先从土壤中分离出一批细菌, 并对其进行 16S rRNA 基因全长测序鉴定; 然后从中筛选对 CP-2 生长有促进作用的土著细菌帮手, 并结合以上测序数据分析帮手的相关生物信息学结果; 最后初步研究 CP-2 的土著细菌帮手对其降解毒死蜱的影响。结果表明, 分离到的 109 株土著细菌隶属于变形菌门、厚壁菌门、拟杆菌门和放线菌门; 其中 45 株细菌显著促进 CP-2 的生长, 属于 CP-2 的土著细菌帮手; 该帮手库中 45 株细菌主要隶属于 3 个门、4 个纲、7 个目、13 个科和 20 个属; 从中选择一株对 CP-2 生长促进作用较强的 B72 菌株, 检测发现, 该菌及其无菌发酵液显著促进 CP-2 对毒死蜱的降解。综上, 该研究建立由 45 株土著细菌构成的毒死蜱降解菌 CP-2 的帮手库, 为后续土壤中毒死蜱或者其他污染物的微生物降解相关研究及应用提供丰富的菌种资源, 且毒死蜱降解菌 CP-2 的土著细菌帮手显著促进其降解毒死蜱的能力, 为今后毒死蜱降解菌和土著细菌帮手们的共接种修复污染提供理论指导和技术支撑。

**关键词:** 细菌互作; 微生物修复; 土著细菌帮手; 降解菌; 毒死蜱

中图分类号: X53 文献标志码: A

## Screening of Indigenous Microbial Helpers for the Chlorpyrifos-degrading Bacterium *Shingopyxis granuli* CP-2

LI Mei<sup>1</sup>, WANG Zhongyang<sup>1,2</sup>, JING Lili<sup>1,3</sup>, HOU Yugang<sup>4</sup>, MA Liya<sup>1</sup>, SHENG Hongjie<sup>1</sup>, YU Xiangyang<sup>1†</sup>

(1. Institute of Food Safety and Nutrition, Jiangsu Academy of Agricultural Sciences/Jiangsu Key Laboratory for Food Quality and Safety—State Key Laboratory Cultivation Base of Ministry of Science and Technology, Nanjing 210014, China; 2. College of Plant Protection, Nanjing Agricultural University, Nanjing 210095, China; 3. School of Ocean Food and Biological Engineering, Jiangsu Ocean University, Lianyungang, Jiangsu 222005, China; 4. Nanjing Institute of Environmental Sciences, Ministry of Ecology and Environment,

\*国家自然科学基金项目(42207156, 32272600)、江苏省农业科技自主创新资金项目(CX(22)3131)和2023年南京市留学人员科技创新项目资助 Supported by the National Natural Science Foundation of China (Nos. 42207156 and 32272600), the Agricultural Science and Technology Innovation Fund of Jiangsu Province, China (No.CX (22) 3131), and 2023 Science and Technology Innovation Project for Overseas Students of Nanjing, China

†通讯作者 Corresponding author, E-mail: yuxy@jaas.ac.cn

作者简介: 李梅(1992—), 女, 云南大理人, 博士研究生, 助理研究员, 主要从事土壤微生物生态方面相关研究。E-mail: limei@jaas.ac.cn

收稿日期: 2023-11-20; 收到修改稿日期: 2024-03-11; 网络首发日期 ([www.cnki.net](http://www.cnki.net)):

**Abstract:** 【Objective】Chlorpyrifos residue poses a significant challenge to food safety. Microbial degradation which is called bioaugmentation is an effective approach for the elimination of such residues. Bioaugmentation often involves an invasion process requiring the establishment and activity of a foreign microbe in the resident community of the target environment. Interactions with resident micro-organisms, either antagonistic or cooperative, are believed to impact invasion. However, few studies have examined how the interactions between the invaded degrading bacteria and resident microorganisms in the target environment can influence microbial degradation. In this study, chlorpyrifos-degrading bacteria *Shingopyxis granuli* CP-2 was used as material, from the perspective of microbe-microbe interactions, to select resident bacterial helper of CP-2. 【Method】Soils from the field were first collected, a batch of bacteria from the soil was isolated by continuous dilution method, and identified by full-length sequencing of the 16S rRNA gene. The 16S rRNA gene sequences of all isolates were aligned using MUSCLE. Sequences in the alignment were trimmed at both ends to obtain maximum overlap using the MEGA X software, which was also used to construct taxonomic cladograms. A maximum-likelihood (ML) tree was constructed, using a general time reversible (GTR) + G + I model, which yielded the best fit to our data set. Bootstrapping was carried out with 100 replicates retaining gaps. A taxonomic cladogram was created using the EVOLVIEW web tool (<https://evolgenius.info//evolview-v2/>). The taxonomic status (phylum) of each rhizobacterial strain was also added as heatmap rings to the outer circle of the tree. The resident bacterial helper which could promote the growth of CP-2 was then screened by supernatant assay from the isolates isolated from soils, and the bioinformatics results of these helpers were analyzed. At last, a bacterial isolate which well promoted the growth of CP-2 was chosen, and its effect on CP-2's ability to degrade chlorpyrifos was investigated *in vitro*. 【Result】109 strains of indigenous bacteria were isolated and were classified into four main phyla: Proteobacteria (54.1%), Actinobacteria (14.8%), Firmicutes (15.6%), and Bacteroidetes (15.6%). Among them, 41.3% significantly inhibited the growth of CP-2, 17.4% had no significant effect on CP-2, and 41.3% (45 bacterial strains) significantly enhanced CP-2's growth and were identified as indigenous bacterial helpers of CP-2. The 45 bacterial strains in the helper bank mainly belong to 3 phyla, 4 classes, 7 orders, 13 families and 20 genera. One strain (B72), which exhibited a strong growth-promoting effect on CP-2 was selected to assess its impact on chlorpyrifos degradation by CP-2. The results demonstrated that both the bacterial strain B72 and its supernatant significantly promoted the chlorpyrifos degrading ability of CP-2. 【Conclusion】Together, the strains identified in this study provide valuable resources for future research and applications involving microbial degradation of soil toxicants such as chlorpyrifos or other pollutants. Furthermore, the indigenous bacterial helper of chlorpyrifos degrading bacterium CP-2 significantly promoted its ability to degrade chlorpyrifos, which offers theoretical guidance and technical support for potential co-inoculation strategies involving both chlorpyrifos-degrading bacteria and indigenous bacterial helpers aimed at pollution remediation.

**Key words:** Bacterial interactions; Microbial remediation; Indigenous bacterial helper; Degrading bacteria; Chlorpyrifos

毒死蜱是广泛使用的有机磷杀虫剂，其残留是食品安全中的一个重要问题，应用微生物降解是消除其残留的有效方法<sup>[1-2]</sup>。自 20 世纪 70 年代以来，多株以毒死蜱为碳源和能源的降解菌被分离鉴定。*Pseudomonas*、*Bacillus*、*Arthrobacter*、*Stenotrophomonas*、*Sphingomonas* 等多个属的毒死蜱降解菌在纯培养条件下对毒死蜱表现出良好的降解能力<sup>[3]</sup>，但在实际应用中经常出现接入的降解菌存活率低、降解活性弱等问题<sup>[4]</sup>。原因之一可能是未考虑到应用降解菌进行实地生物修复的过程属于入侵过程，即要求外来微生物在目标环境的常驻微生物群落中定殖并在该环境中执行降解功能。降解菌与目标环境中常驻微生物之间的相互作用，无论是对抗性的还是协同性的，均会影响降解菌的入侵结果，进而影响其降解功能的发挥<sup>[5]</sup>。因此，探究污染土壤中土著微生物和毒死蜱降解菌之间的互作关系，对了解土著微生物影响降解菌存活及其降解功能发挥的机理至关重要。

外来微生物的入侵不仅受土壤环境非生物因素如环境温度<sup>[6]</sup>、资源有效性<sup>[7]</sup>等的影响，同时也受生物因素如微生物互作关系<sup>[8]</sup>等的影响。微生物间既存在相互抑制的关系，也存在相互促进的关系<sup>[9-11]</sup>。研究

表明,微生物之间的协同作用可促进环境中的污染物降解<sup>[12-13]</sup>。例如,阿特拉津降解菌 *Arthrobacter* sp. DNS10 与解磷菌 *Enterobacter* sp. P1(无阿特拉津降解能力)共培养条件下阿特拉津降解效果明显高于菌株 *Arthrobacter* sp. DNS10 纯培养条件。这说明 *Enterobacter* sp. P1 能够通过微生物交互作用来提高降解菌 *Arthrobacter* sp. DNS10 代谢阿特拉津的能力<sup>[14]</sup>; 地下水中微量污染物 2,6-二氯苯甲酰胺降解菌 *Aminobacter* sp. MSH1 用于生物修复时,目的环境中存在促进其矿化 2,6-二氯苯甲酰胺的土著微生物<sup>[5]</sup>。因此,在污染土壤中有意引入毒死蜱降解菌的背景下,也应关注是否存在降解菌的土著帮手,为降解菌提供生态位或促进降解菌在新环境的适应性,从而提高入侵成功率和毒死蜱降解率。本文以前期从土壤中分离的毒死蜱降解菌 *Shingopyxis granuli* CP-2 为材料,从土壤中分离筛选其细菌帮手,建立毒死蜱降解菌土著细菌帮手库,并初步研究 CP-2 的土著细菌帮手对其降解毒死蜱的影响,结果可为今后毒死蜱降解菌和土著细菌帮手的共接种修复污染提供理论指导和技术支撑。

## 1 材料与方法

### 1.1 供试材料

**1.1.1 供试菌株** 毒死蜱降解菌 *Shingopyxis granuli* CP-2 由南京农业大学生命科学学院提供,分离自毒死蜱污染土壤。

**1.1.2 主要试剂** Luria-Bertani (LB) 培养基:称取蛋白胨 10 g、酵母粉 5 g、NaCl 10 g,使用去离子水加以溶解,最终定容至 1 000 mL,调节 pH 至 7.0;胰酪大豆胨液体培养基 (TSB):称取胰蛋白胨 15 g·L<sup>-1</sup>,大豆蛋白胨 5 g·L<sup>-1</sup>,氯化钠 5 g·L<sup>-1</sup>,使用去离子水溶解,最终定容至 1 000 mL,调节 pH 至 7.0;胰酪大豆胨固体培养基 (TSA): TSB 培养基加 15 g·L<sup>-1</sup> 琼脂条;无菌缓冲溶液 (SM 缓冲液):七水硫酸镁 2.0 g·L<sup>-1</sup>,氯化钠 5.8 g·L<sup>-1</sup>,1 mol·L<sup>-1</sup> Tris-盐酸 (pH 7.5) 50 mL·L<sup>-1</sup>,2% 明胶 5 mL·L<sup>-1</sup>;以上培养基于 115 °C 高压灭菌 30 min,备用。

毒死蜱标准品 (99.9%) 购于德国 Dr.Eh-renstorfer GmbH 公司;乙腈 (色谱纯) 购于德国 Merk 公司。

### 1.2 研究内容及方法

**1.2.1 土著细菌分离、纯化与保存** 从田间采回的土样于 4 °C 冰箱保存,用于分离土著细菌。将 1 g 土样与 9 mL SM 缓冲溶液 30 °C 下在摇床中 180 r·min<sup>-1</sup> 振荡 30 min。使用无菌水将土壤悬液稀释至 10<sup>-5</sup>~10<sup>-6</sup>。然后将 100 μL 土壤悬液均匀地涂布于含有 TSA 培养基的培养皿。将连续梯度稀释涂布的平板于 30 °C 下温育 48 h。随后使用无菌牙签从每个样品挑取菌落形态有差异的菌株,分别接入含有 100 μL TSB 培养基 (为 TSA 的液体) 的 96 孔板中。随后将它们放置在摇床,30 °C 下 180 r·min<sup>-1</sup> 培养过夜,加入 100 μL 30% 甘油并充分混合,然后将其保存于 -80 °C 冰箱备用。将保存的菌液在 LB 平板上划线,共 122 株土著细菌,编号 (1~122) 标记后在恒温箱中培养,待平板中细菌完全长出,备用。

**1.2.2 分离土著细菌菌种的鉴定** 土著细菌的分子生物学鉴定采用菌体直接扩增 16S rRNA 基因的方法。扩增用的 16S rRNA 基因序列引物为 27 F (5'-AGAGTTGATCCTGGCTCAG-3') 和 1492 R (5'-AAGGAGGTGATCCAGCCGCA-3'),浓度为 10 pmol·μL<sup>-1</sup>。反应体系包括: dNTP mix 4 μL、10×PCR 缓冲液 (含 0.75 μL 0.1 mol·L<sup>-1</sup> MgCl<sub>2</sub>) 5 μL、无菌水 36.5 μL 和 Taq DNA 连接酶 (5 U·μL<sup>-1</sup>) 0.5 μL,无菌枪头蘸微量菌体加入反应体系中,混匀。反应程序如下: 94 °C 5 min,之后进行 35 个循环,循环条件为 94 °C 1 min、52 °C 1 min 30 s 和 72 °C 1 min,最后 72 °C 10 min。将 PCR 扩增产物交由南京擎科生物技术有限公司进行纯化后测序。测序完成获得结果后,登录 <http://www.ncbi.nlm.nih.gov> 在线查询分析,利用 Blast 软件在基因库 (GenBank) 中与其他已知序列进行同源性比较,最后得到土著细菌的物种信息。

**1.2.3 分离土著细菌系统发育树的构建** 为明确从土壤中分离的土著细菌之间系统发育关系,采用了 MEGA X 软件的 MUSCLE 功能对 122 株细菌的 16S rDNA 全长序列进行比对<sup>[15]</sup>。通过手动检查比对质量,比对中的序列在两端被修整以获得最大的重叠。然后使用通用时间可逆 (GTR) + G + I 模型构造了最大似然 (ML) 树。最后利用 EVOLVIEW 网络工具 (<https://evolgenius.info/evolview-v2/>) 优化系统发育树。

为了显示系统发育与土著细菌分类地位之间的关系, 将每个菌株的分类状态(门水平)作为热图环添加至系统发育树的外圈。

**1.2.4** 从分离的土著细菌中筛选毒死蜱降解菌CP-2的帮手 从土壤筛选出122株细菌, 但由于后期从-80 °C冰箱将菌株划线活化时, 仅有109株细菌存活, 因此本实验检测109株土著细菌对毒死蜱降解菌CP-2生长的影响。采用发酵液培养的方法, 利用微孔板培养体系测定筛选的土著细菌对毒死蜱降解菌CP-2生长的影响。每株土著细菌先分别在液体LB培养基中培养48 h, 然后将培养液用离心机10 000 r·min<sup>-1</sup>离心10 min, 将离心后的上清液用0.22 μm滤膜过滤除菌, 得到每株菌的无菌发酵液, 备用。将活化后的CP-2在180 r·min<sup>-1</sup>、30 °C的摇床中培养过夜, 离心调整菌液在600 nm波长处的吸光值( $OD_{600}$ )为1, 备用。以每株土著细菌20 μL的发酵液作为处理分别加入事先加好180 μL浓度为20 mg·L<sup>-1</sup>毒死蜱的10% LB液体培养基的96孔板中, 再在每个处理中加入2 μL  $OD_{600}=1$ 的CP-2悬液, 设置阳性对照为加入200 μL浓度为20 mg·L<sup>-1</sup>毒死蜱的10% LB液体培养基和2 μL CP-2悬液, 阴性对照为加入200 μL浓度为20 mg·L<sup>-1</sup>毒死蜱的10% LB液体培养基, 每处理3重复。将96孔板置于180 r·min<sup>-1</sup>、30 °C的摇床, 培养36 h后检测 $OD_{600}$ 值, 表征CP-2的生长情况。当土著细菌发酵液对CP-2的生长有显著促进作用时, 认为该细菌是降解菌的帮手; 当土著细菌发酵液显著抑制降解菌生长时, 则认为该细菌是降解菌的抑制者。

**1.2.5** 土著细菌帮手促进CP-2降解毒死蜱的效果研究 选择对CP-2促进效果较好的72号土著细菌B72作为其细菌帮手, 研究B72菌体及其无菌发酵液促进CP-2降解毒死蜱的效果。将活化后的CP-2和B72分别在LB液体培养基中180 r·min<sup>-1</sup>、30 °C摇床过夜培养, 调整 $OD_{600}$ 为1, 备用。

B72菌体对CP-2降解毒死蜱的影响相关处理如下:CK处理:3 mL毒死蜱浓度为20 mg·L<sup>-1</sup>的10% LB培养基; CP-2处理:2 850 μL毒死蜱浓度为20 mg·L<sup>-1</sup>的10% LB培养基中加入150 μLCP-2菌液; B72处理:2 850 μL毒死蜱浓度为20 mg·L<sup>-1</sup>的10% LB培养基中加入150 μLB72菌液; CP-2+B72处理:2 850 μL毒死蜱浓度为20 mg·L<sup>-1</sup>的10% LB培养基中加入75 μLCP-2菌液和75 μLB72菌液。

B72的无菌发酵液对CP-2降解毒死蜱的影响相关处理如下:CK和CP-2处理同菌体实验; CP-2+B72无菌发酵液处理:2 550 μL毒死蜱浓度为20 mg·L<sup>-1</sup>的10% LB培养基中加入150 μLCP-2菌液和300 μLB72的无菌发酵液。每处理4重复。将以上处理分别加入无菌的10 mL玻璃离心管, 置于摇床30 °C、180 r·min<sup>-1</sup>避光培养。分别在0、12、24、36、48、60、72 h取样, 检测 $OD_{600}$ 值。随后按照实验室之前的方法<sup>[4]</sup>在每个时间点提取培养液中的毒死蜱, 并检测毒死蜱浓度。

### 1.3 数据处理

试验数据处理使用Excel 2013和SigmaPlot 12.5等统计分析软件。图片处理采用Adobe Illustrator CS6软件。两个处理比较分析方法为t检验(*t-test*),  $P < 0.05$ 表示有显著差异。

## 2 结果

### 2.1 分离的土著细菌在门水平物种组成

为了明确分离土著细菌门水平的分类地位、物种组成和多样性, 基于16S rRNA基因对每株菌进行分类鉴定, 并用系统发育树呈现结果(图1)。分析显示, 分离的土著细菌主要隶属于4个门, 分别为变形菌门(*Proteobacteria*)、厚壁菌门(*Firmicutes*)、拟杆菌门(*Bacteroidetes*)和放线菌门(*Actinobacteria*), 分别占细菌总分离数的54.1%、14.8%、15.6%和15.6%。鉴定结果表明, 分离的土著细菌覆盖了土壤中通常存在的主要细菌类群。

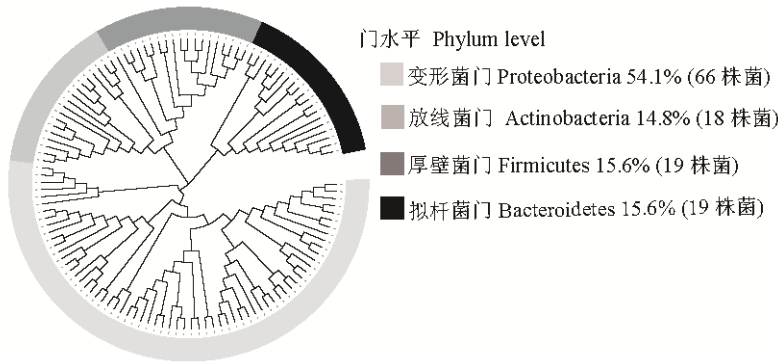
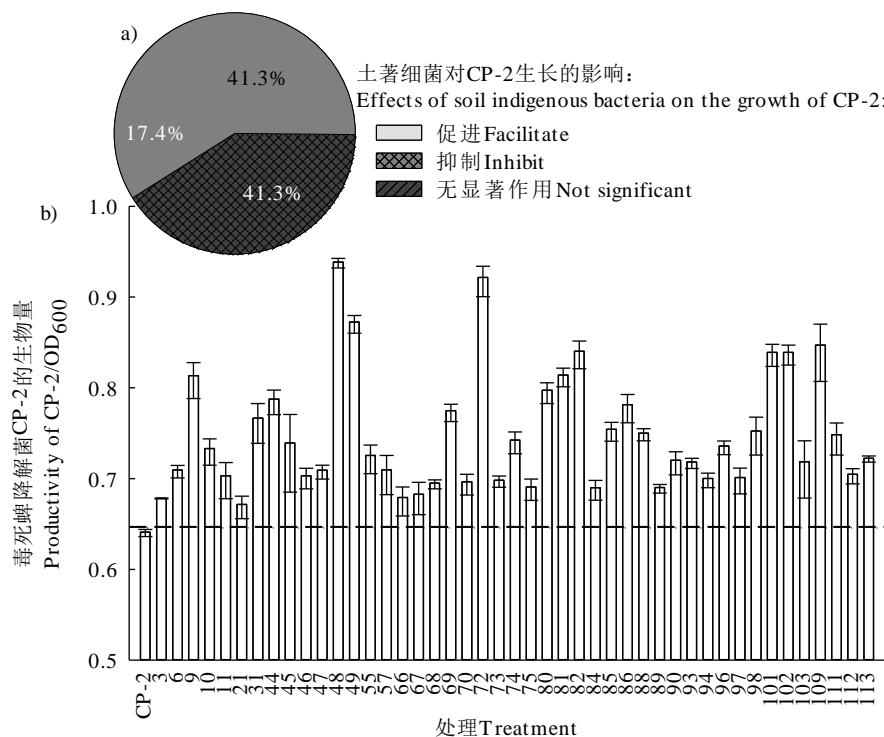


图 1 分离土著细菌门水平的物种多样性和分类

Fig.1 Diversity and classification of isolated indigenous bacteria in the soil at phylum level

## 2.2 土著细菌对毒死蜱降解菌 CP-2 生长的影响

分离的土著细菌中, 有 41.3% 显著抑制毒死蜱降解菌 CP-2 的生长, 17.4% 对毒死蜱降解菌 CP-2 的生长无显著影响, 41.3% 显著促进毒死蜱降解菌 CP-2 的生长(图 2a), 最后一类菌株被称为毒死蜱降解菌 CP-2 的细菌帮手。显著抑制 CP-2 生长的细菌中, 来自于变形菌门(Proteobacteria)、厚壁菌门(Firmicutes)、拟杆菌门(Bacteroidetes)和放线菌门(Actinobacteria)的比例分别为 36.2%、37.5%、78.9% 和 18.8% (表 1); 对 CP-2 生长无显著作用的土著细菌中, 来自以上四个门的比例分别为 12.1%、12.5%、21.1% 和 37.5% (表 1); CP-2 的细菌帮手中, 来自以上四个门的比例分别为 51.7%、50.0%、0.0% 和 43.8% (表 1)。



注: CP-2 为毒死蜱降解菌编号, 3~113 为土著细菌编号。采用 *t* 检验,  $P < 0.05$  表示有显著性差异。下同。 Note: CP-2

is the number for chlorpyrifos degrading bacteria, and 3~113 are the numbers for indigenous bacteria. The *t*-test was used,

and  $P < 0.05$  indicated a significant difference. The same as below.

图 2 土著细菌对毒死蜱降解菌 CP-2 生长的影响 (a. 对 CP-2 生长有不同作用的土著细菌比例; b. 显著促进 CP-2 生长的土著细菌)

Fig.2 Effects of soil indigenous bacteria on the growth of CP-2 (a. Proportion of indigenous bacteria with different effects on CP-2 growth; b. Indigenous bacteria that significantly promote CP-2 growth)

表 1 不同门类的土著细菌对 CP-2 生长有抑制、促进或无作用的细菌所占的比例

**Table 1** The proportion of bacterial isolates per phylum whose supernatant showed inhibitory, stimulatory or no effect on CP-2 growth

Phylum	The proportion of indigenous bacteria with different effects on CP-2 growth/%		
	促进	抑制	无显著作用
			Facilitate
变形菌门 Proteobacteria	51.7	36.2	12.1
放线菌门 Actinobacteria	43.8	18.8	37.5
厚壁菌门 Firmicutes	50.0	37.5	12.5
拟杆菌门 Bacteroidetes	0.0	78.9	21.1

所有分离的土著细菌中有 45 株属于 CP-2 的帮手（图 2b），其中 48 号菌、72 号菌对毒死蜱降解菌 CP-2 的促进作用最为明显，本研究将 72 号细菌作为后续检测影响 CP-2 降解毒死蜱的帮手，编号为 B72。将菌株 B72 的 16S rRNA 序列进行同源比对，并构建系统进化树，结果如图 3 所示，发现该菌株与赖氨酸芽孢杆菌属 (*Lysinibacillus* sp.) 相似度较高，且与耐硼赖氨酸芽孢杆菌 (*Lysinibacillus xylanilyticus*) 同源性高达 100%，初步鉴定为耐硼赖氨酸芽孢杆菌 (*Lysinibacillus xylanilyticus*)。

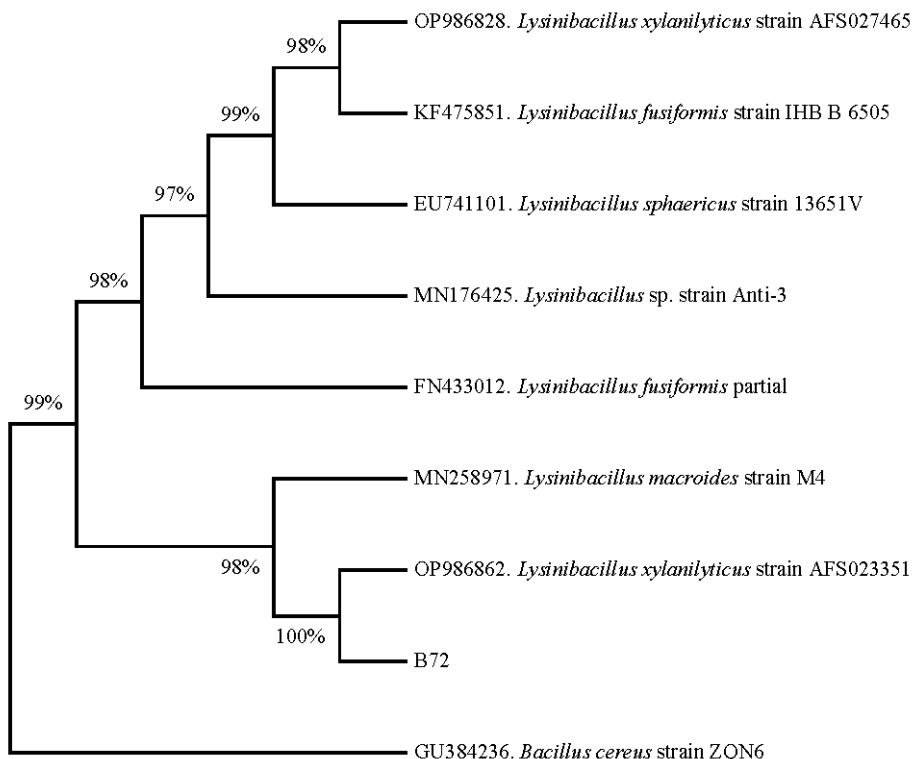


图 3 菌株 B72 的系统进化树

Fig.3 The phylogenetic relationship of bacterial strain B72

### 2.3 毒死蜱降解菌 CP-2 土著细菌帮手库的物种信息

通过菌体直接扩增 16S rRNA 基因的方法,可得到 45 株毒死蜱降解菌 CP-2 土著细菌帮手的物种信息(图 4):这 45 株细菌帮手主要隶属于 3 个门,分别为变形菌门(Proteobacteria)、厚壁菌门(Firmicutes)和放线菌门(Actinobacteria),分别占总分离细菌数的 66.67%、17.78% 和 15.56%。拟杆菌门(Bacteroidetes)中未筛选到毒死蜱降解菌 CP-2 的帮手。这些细菌帮手隶属于 4 个纲、7 个目、13 个科和 20 个属,其中三个丰度比较高的属为假单胞菌属(*Bacillus*)、不动杆菌属(*Acinetobacter*)和类芽孢杆菌属(*Paenibacillus*),丰度分别占总分离细菌数的 15.6%、11.1% 和 11.1%,这三个属的总比例达到了 37.8%。

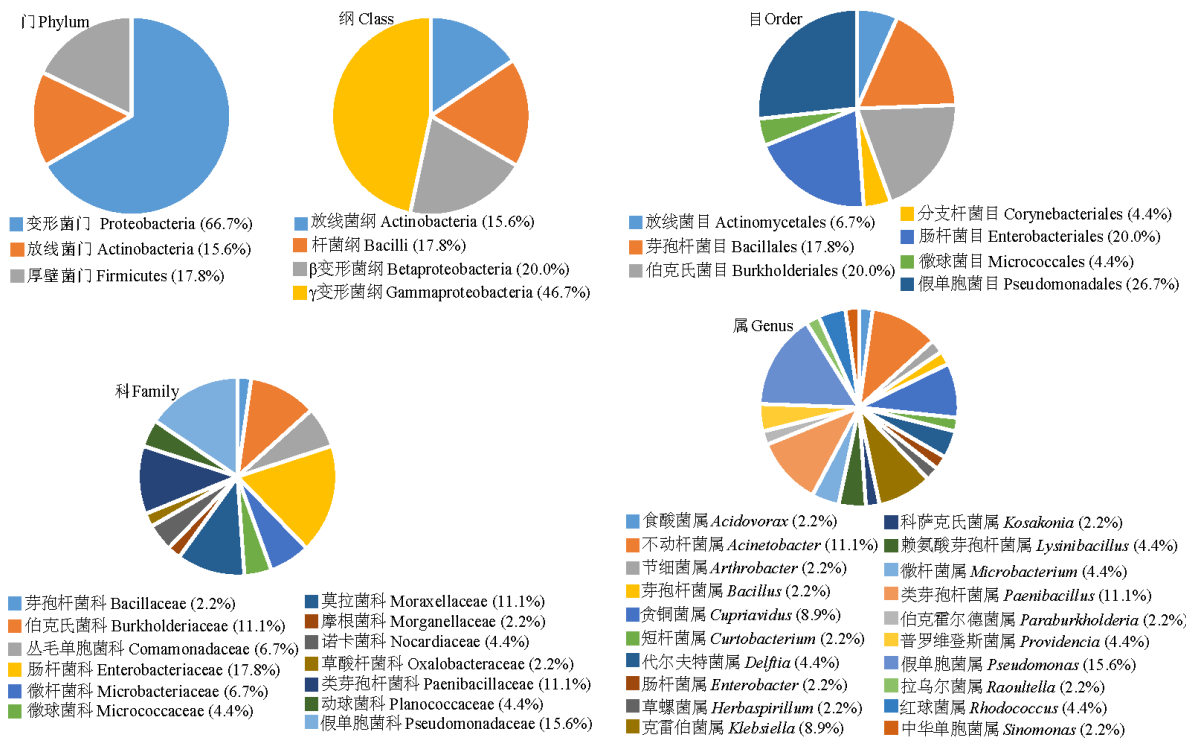
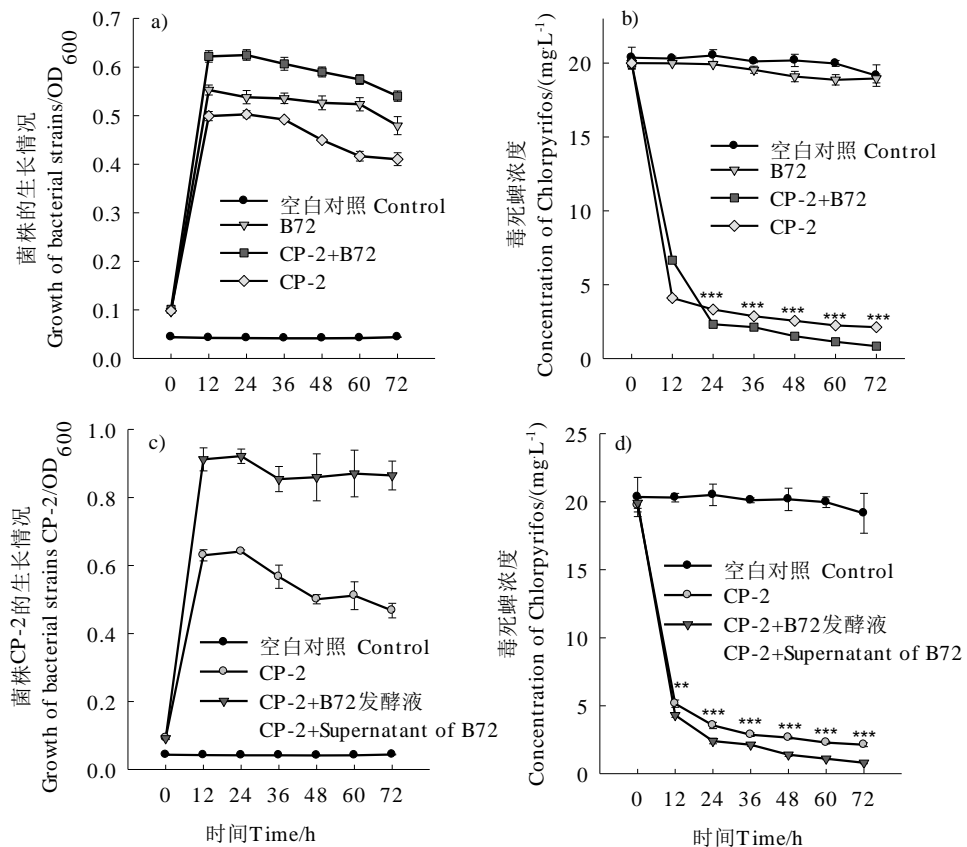


图 4 毒死蜱降解菌 CP-2 细菌帮手库的物种信息

Fig.4 Species information of the bacteria that significantly promoted CP-2 growth

### 2.4 土著细菌帮手对降解菌 CP-2 降解毒死蜱的影响

将毒死蜱降解菌 CP-2 和筛选出的土著细菌帮手 B72 及其无菌发酵液在含浓度为 20 mg·L<sup>-1</sup> 毒死蜱的液体培养基中共培养 72 h 后,分析菌株的生长情况和体系中毒死蜱的浓度。图 5a 和图 5c 表明,毒死蜱降解菌 CP-2 和土著细菌帮手 B72 均在培养 12 h 后进入平台期,两株菌共培养时生物量高于各自单独培养时的生物量,且 B72 菌株的无菌发酵液显著促进降解菌 CP-2 的生长。图 5b 和图 5d 显示,空白对照处理组(仅加入培养基和毒死蜱)中毒死蜱在 0~60 h 内基本不降解,培养 72 h 后培养基中毒死蜱有少量降解。菌株 B72 处理组中毒死蜱在 0~72 h 内也基本不降解(图 5b),说明在本实验条件下,菌株 B72 不具备降解毒死蜱的能力。毒死蜱降解菌 CP-2 在 0~12 h 时间段内对毒死蜱的降解速度最快,培养体系中毒死蜱的浓度由 12 h 的 5 mg·L<sup>-1</sup> 左右到 72 h 的 2 mg·L<sup>-1</sup> 左右(图 5b 和图 5d)。与单独加毒死蜱降解菌 CP-2 的处理相比,加了细菌帮手 B72 后,0~12 h 对毒死蜱的降解速率有所降低,但从 24 h 开始,到 72 h,细菌帮手 B72 均显著促进 CP-2 对毒死蜱的降解(图 5b)。与菌体培养实验结果不同,B72 菌株的无菌发酵液从 12 h 开始就显著促进 CP-2 对毒死蜱的降解(图 5d)。



注: B72 为毒死蜱降解菌 CP-2 的土著细菌帮手。\*\*、\*\*\*分别表示  $P<0.01$  和  $P<0.001$ 。Note: B72 is an indigenous bacterial helper of chlorpyrifos degrading bacterium CP-2. \*\*, \*\*\* represent  $P<0.01$  and  $P<0.001$ , respectively.

图 5 菌株 B72 对 CP-2 生长 (a) 和降解毒死蜱的影响 (b), 以及菌株 B72 的无菌上清液对 CP-2 生长 (c) 和降解毒死蜱的影响 (d)

Fig.5 Effects of strain B72 on CP-2 growth (a) and degradation of chlorpyrifos (b), and effects of sterile supernatant of strain B72 on CP-2 growth (c) and degradation of chlorpyrifos (d)

### 3 讨论

#### 3.1 土壤污染微生物修复

土壤污染, 如重金属、石油烃、微塑料和农药等污染物, 对土壤健康造成了严重的威胁<sup>[16-18]</sup>。众所周知, 微生物修复是一种利用生物修复污染土壤的经济、高效且环境友好的方法, 已有多种具备高效生物修复能力的细菌、真菌、藻类等微生物物种成功用于降低土壤中有毒污染物的毒性<sup>[19-20]</sup>。本研究分离的土著细菌主要隶属于 4 个门, 分别为变形菌门 (Proteobacteria)、厚壁菌门 (Firmicutes)、拟杆菌门 (Bacteroidetes) 和放线菌门 (Actinobacteria), 与大部分相关研究相似, 筛选的土著细菌覆盖了土壤中通常存在的主要细菌类群<sup>[10, 21]</sup>。这些细菌为后续土壤中毒死蜱或者其他污染物的微生物降解相关研究及应用提供了丰富的菌种资源。

#### 3.2 微生物之间互作关系及其对毒死蜱降解菌降解毒死蜱的影响

微生物之间广泛存在便利型的互作关系, 微生物可通过交叉喂养<sup>[22]</sup>、分子通信<sup>[23]</sup>或生产公共物质<sup>[24]</sup>等方式来促进彼此的生长。对于细菌之间互惠或共生关系的机制, 有研究已经证明主要是因为细菌群落

中的成员能够相互利用或受益于彼此产生的代谢产物<sup>[11]</sup>。例如，蜡状芽孢杆菌产生的肽聚糖可促进若干属于噬细菌-黄杆菌属（*Cytophaga-Flavobacterium*）的菌株生长<sup>[25]</sup>。微生物产生的铁载体也可被其他具有铁载体蛋白受体的细菌作为公共物品接受，在环境中获得有限的铁以维持生长和代谢，从而增加群落生物量<sup>[26]</sup>。毒死蜱降解菌的细菌帮手对其促进机制很可能与某些代谢物有关，因为在本研究中，细菌帮手的无菌上清液促进了降解菌的生长（图 2b 和 5c）。后续实验中需进一步检测细菌帮手分泌的促进毒死蜱降解菌生长的具体物质。

本研究中毒死蜱降解菌 CP-2 在 0~12 h 对 20 mg·L<sup>-1</sup> 毒死蜱的降解速率最高，在 12 h 时降解率达 75% 以上（图 5b 和图 5d），原因之一可能是菌株 CP-2 在 0~12 h 处于对数生长期，需要大量的营养物质。在 0~12 h 内，毒死蜱降解菌的土著细菌帮手菌体本身并未促进反而抑制其对毒死蜱的降解（图 5b），可能由于本研究中所用培养基（10% LB）营养比较贫瘠，前 12 h 属于两株菌生长的对数期，培养体系中两株菌之间形成激烈的营养竞争关系<sup>[27]</sup>，导致 CP-2 降解毒死蜱的速率有所减慢。而到后期，体系中培养基的营养物质消耗殆尽，降解菌 CP-2 可能开始利用其细菌帮手 B72 产生的物质生长增殖，并继续降解毒死蜱。因此，菌株 B72 在 24 h 开始促进降解菌 CP-2 对毒死蜱的降解（图 5b）。但从本研究可以看出菌株 CP-2 对 20 mg·L<sup>-1</sup> 毒死蜱的降解能力很强，后续实验需要考虑设置更高的浓度，这样土著帮手对降解菌降解能力的促进作用应该会更显著。

应用微生物降解毒死蜱是消除其残留的有效方法<sup>[2]</sup>。对于微生物降解毒死蜱的相关研究大多数是关于如何筛选出高效毒死蜱降解菌并对其进行鉴定以及优化降解条件来提高降解效率<sup>[28-30]</sup>。而本研究则使用已经筛选得到的毒死蜱高效降解菌 *Shingopyxis granuli* CP-2 作为研究材料，分离出土著微生物，研究它们与降解菌的互作关系，从而筛选出降解菌的土著微生物帮手。相较于使用单一降解菌株对毒死蜱进行生物修复，本研究为毒死蜱降解菌的实际应用提供了一种新思路，即与其土著细菌帮手共接种，提高其生长增殖能力以及降解毒死蜱的能力。但本研究仅检测了毒死蜱降解菌细菌帮手库中的一株——菌株 B72 对毒死蜱降解菌 CP-2 降解毒死蜱能力的影响，且仅在严格控制条件的体外试验中进行了此实验。后续研究需要检测土著细菌帮手库中的其他成员对毒死蜱降解菌 CP-2 降解毒死蜱能力的影响，揭示其中的机理，并在实际土壤中验证室内得到的结果，为后续应用作准备。

## 4 结 论

本研究从土壤分离 109 株土著细菌，隶属于变形菌门、厚壁菌门、拟杆菌门和放线菌门，涵盖了土壤中通常存在的主要细菌类群。基于分离的土著细菌对毒死蜱降解菌 CP-2 生长的影响，建立由 45 株土著细菌构成的毒死蜱降解菌 CP-2 的帮手库，隶属于 3 个门、13 个科和 20 个属，且筛选的土著细菌帮手显著促进毒死蜱降解菌 CP-2 降解毒死蜱的能力。本研究中筛选的菌株可为后续土壤中毒死蜱或者其他污染物的微生物降解相关研究及应用提供丰富的菌种资源，研究结果为今后毒死蜱降解菌和土著细菌帮手们的共接种修复污染提供理论指导与技术支撑。

致 谢 诚挚地感谢南京农业大学生命科学学院洪青教授团队为本研究提供毒死蜱降解菌 *Shingopyxis granuli* CP-2。

## 参考文献 (References)

- [1] Foong S Y, Ma N L, Lam S S, et al. A recent global review of hazardous chlorpyrifos pesticide in fruit and vegetables: Prevalence, remediation and actions needed[J]. Journal of Hazardous Materials, 2020, 400: 123006.
- [2] Dar M A, Kaushik G, Villarreal-Chiu J F. Pollution status and bioremediation of chlorpyrifos in environmental matrices by the application of bacterial communities: A review[J]. Journal of Environmental Management, 2019, 239: 124-136.

- [3] Huang Y H, Zhang W P, Pang S M, et al. Insights into the microbial degradation and catalytic mechanisms of chlorpyrifos[J]. Environmental Research, 2021, 194: 110660.
- [4] Zhan H L, Ge J, Cheng J F, et al. Effects of endophyte inoculation in rice on the degradation of chlorpyrifos in paddy soil[J]. Jiangsu Agricultural Sciences, 2020, 48(14): 278-282. [詹红林, 葛静, 程江峰, 等. 内生菌定植水稻对稻田土壤中毒死蜱降解的影响[J]. 江苏农业科学, 2020, 48(14): 278-282.]
- [5] Vandermaesen J, Du S Y, Daly A J, et al. Interspecies interactions of the 2, 6-dichlorobenzamide degrading *Aminobacter* sp. MSH1 with resident sand filter bacteria: Indications for mutual cooperative interactions that improve BAM mineralization activity[J]. Environmental Science & Technology, 2022, 56(2): 1352-1364.
- [6] Wei Z, Huang J F, Yang T J, et al. Seasonal variation in the biocontrol efficiency of bacterial wilt is driven by temperature-mediated changes in bacterial competitive interactions[J]. Journal of Applied Ecology, 2017, 54(5): 1440-1448.
- [7] Yang T J, Wei Z, Friman V P, et al. Resource availability modulates biodiversity-invasion relationships by altering competitive interactions[J]. Environmental Microbiology, 2017, 19(8): 2984-2991.
- [8] Li M, Wei Z, Wang J N, et al. Facilitation promotes invasions in plant-associated microbial communities[J]. Ecology Letters, 2019, 22(1): 149-158.
- [9] Hassani M A, Durán P, Hacquard S. Microbial interactions within the plant holobiont[J]. Microbiome, 2018, 6(1): 58.
- [10] Li M, Pommier T, Yin Y, et al. Indirect reduction of *Ralstonia solanacearum* via pathogen helper inhibition[J]. ISME Journal, 2022, 16(3): 868-875.
- [11] Gu S H, Wei Z, Shao Z Y, et al. Competition for iron drives phytopathogen control by natural rhizosphere microbiomes[J]. Nature Microbiology, 2020, 5(8): 1002-1010.
- [12] Li M T, Zhao X M, Zhang X F, et al. Biodegradation of 17 $\beta$ -estradiol by bacterial co-culture isolated from manure[J]. Scientific Reports, 2018, 8(1): 3787.
- [13] Xu X H, Zarecki R, Medina S, et al. Modeling microbial communities from atrazine contaminated soils promotes the development of biostimulation solutions[J]. ISME Journal, 2019, 13(2): 494-508.
- [14] Jiang Z, Zhang X Y, Wang Z Y, et al. Enhanced biodegradation of atrazine by *Arthrobacter* sp. DNS10 during co-culture with a phosphorus solubilizing bacteria: *Enterobacter* sp. P1[J]. Ecotoxicology and Environmental Safety, 2019, 172: 159-166.
- [15] Kumar S, Stecher G, Li M, et al. MEGA X: Molecular evolutionary genetics analysis across computing platforms[J]. Molecular Biology and Evolution, 2018, 35(6): 1547-1549.
- [16] Xu J M, He L Z, Tang X J, et al. Problems and suggestions on safe utilization of heavy metal(lloid)-contaminated farmlands in China[J]. Acta Pedologica Sinica, 2023, 60(5): 1289-1296. [徐建明, 何丽芝, 唐先进, 等. 中国重金属污染耕地土壤安全利用存在问题与建议[J]. 土壤学报, 2023, 60(5): 1289-1296.]
- [17] Riedo J, Wettstein F E, Rösch A, et al. Widespread occurrence of pesticides in organically managed agricultural soils-the ghost of a conventional agricultural past?[J]. Environmental Science & Technology, 2021, 55(5): 2919-2928.
- [18] Feng X Y, Sun Y H, Zhang S W, et al. Ecological effects of microplastics on soil-plant systems[J]. Acta Pedologica Sinica, 2021, 58(2): 299-313. [冯雪莹, 孙玉焕, 张书武, 等. 微塑料对土壤-植物系统的生态效应[J]. 土壤学报, 2021, 58(2): 299-313.]
- [19] Löffler F E, Edwards E A. Harnessing microbial activities for environmental cleanup[J]. Current Opinion in Biotechnology, 2006, 17(3): 274-284.
- [20] Coban O, de Deyn G B, van der Ploeg M. Soil microbiota as game-changers in restoration of degraded lands[J]. Science, 2022, 375(6584): abe0725.
- [21] Xia Q, Rufty T, Shi W. Soil microbial diversity and composition: Links to soil texture and associated properties[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2020, 149: 107953.
- [22] Pacheco A R, Moel M, Segré D. Costless metabolic secretions as drivers of interspecies interactions in microbial ecosystems[J]. Nature Communications, 2019, 10(1): 103.
- [23] Striednig B, Hilbi H. Bacterial quorum sensing and phenotypic heterogeneity: How the collective shapes the individual[J]. Trends in Microbiology, 2022, 30(4): 379-389.

- [24] Kramer J, Özkaya Ö, Kümmel R. Bacterial siderophores in community and host interactions[J]. *Nature Reviews Microbiology*, 2020, 18(3): 152-163.
- [25] Peterson S B, Dunn A K, Klimowicz A K, et al. Peptidoglycan from *Bacillus cereus* mediates commensalism with rhizosphere bacteria from the *Cytophaga-Flavobacterium* group[J]. *Applied and Environmental Microbiology*, 2006, 72(8): 5421-5427.
- [26] Figueiredo A R T, Özkaya Ö, Kümmel R, et al. Siderophores drive invasion dynamics in bacterial communities through their dual role as public good versus public bad[J]. *Ecology Letters*, 2022, 25(1): 138-150.
- [27] Li M, Pommier T, Yin Y, et al. Resource availability drives bacteria community resistance to pathogen invasion via altering bacterial pairwise interactions[J]. *Environmental Microbiology*, 2022, 24(12): 5680-5689.
- [28] Elzakey E M, El-Sabbagh S M, Eldeen E E N, et al. Bioremediation of chlorpyrifos residues using some indigenous species of bacteria and fungi in wastewater[J]. *Environmental Monitoring and Assessment*, 2023, 195(6): 779.
- [29] Uniyal S, Sharma R K, Kondakal V. New insights into the biodegradation of chlorpyrifos by a novel bacterial consortium: Process optimization using general factorial experimental design[J]. *Ecotoxicology and Environmental Safety*, 2021, 209: 111799.
- [30] Eissa F, Mahmoud H, Massoud O, et al. Biodegradation of chlorpyrifos by microbial strains isolated from agricultural wastewater[J]. *Journal of American Science*, 2014, 10(3): 98-108.

(责任编辑: 陈荣府)