DOI: 10.11766/trxb202209070496

李玉洁, 葛蕾, 胡聪, 王璐瑶, 郭官清, 武国干, 王翠, 宋丽莉, 孙宇, 王金斌, 曾海娟, 徐勤青, 全哲学, 李鹏. 土壤真菌群落和潜 在功能对施加外源 Bt 毒素的响应[J]. 土壤学报, 2024, 61 (3): 848-861.

LI Yujie, GE Lei, HU Cong, WANG Luyao, GUO Guanqing, WU Guogan, WANG Cui, SONG Lili, SUN Yu, WANG Jinbin, ZENG Haijuan, XU Qinqing, QUAN Zhexue, LI Peng. The Response of Soil Fungal Communities and Potential Functions to the Application of Exogenous Bt Toxins[J]. Acta Pedologica Sinica, 2024, 61 (3): 848–861.

土壤真菌群落和潜在功能对施加外源 Bt 毒素的响应*

李玉洁^{1,2},葛 蕾²,胡 聪²,王璐瑶²,郭官清²,武国干²,王 翠², 宋丽莉²,孙 宇²,王金斌²,曾海娟²,徐勤青^{3†},全哲学⁴,李 鹏^{2†} (1.上海海洋大学食品学院,上海 201306; 2.上海市农业科学院生物技术研究所,农业农村部农业转基因生物安全评价(环境)重点实验 室,上海市农业遗传育种重点实验室,上海 201106; 3.山东省农业技术推广中心,济南 250003; 4.复旦大学生命科学学院,上海 200433)

摘 要:转 Bt (Bacillus thuringiensis)基因植物和 Bt 菌生物农药释放的 Bt 毒素是一类具有生物毒性的潜在环境外源污染物, Bt 毒素环境行为和生态效应是转基因植物和植物用转基因微生物安全风险评价的重要内容,但是外源 Bt 毒素对土壤真菌群 落和潜在功能的影响还不清楚。以施加不同浓度 Bt 毒素处理土壤和未施加 Bt 毒素对照土壤为研究对象,分析 Bt 毒素在土 壤中的持留动态;同时采用真菌 18S rRNA 基因高通量测序技术,分析施加 Bt 毒素对土壤真菌群落和功能多样性的影响。 结果表明,Bt 毒素施加量和培养时间均可以显著影响土壤真菌群落香农指数和关联网络的负相关性比例及模块数,因而没有 对土壤真菌群落差异性逐渐变大。施加 Bt 毒素提高了土壤真菌群落香农指数和关联网络的负相关性比例及模块数,因而没有 对土壤真菌群落的多样性和稳定性产生负面影响。上述结果表明,评估 Bt 毒素的环境行为及微生态效应要关注 Bt 毒素施加 量及其长期影响。随着 Bt 毒素施加量增加, Phymatotrichopsis、Homalogastra、Geosmithia 和 Apiotrichum 等真菌以及参与 蛋白质降解、碳素代谢和磷素代谢的功能基因编码酶相对丰度显著升高,推测上述真菌物种和潜在功能参与了 Bt 毒素在土 壤中的降解和转化过程。研究结果为转 Bt 基因植物、Bt 重组菌生物农药以及 Bt 毒素的生态安全风险评价提供了科学参考和 理论依据。

The Response of Soil Fungal Communities and Potential Functions to the Application of Exogenous Bt Toxins

LI Yujie^{1, 2}, GE Lei², HU Cong², WANG Luyao², GUO Guanqing², WU Guogan², WANG Cui², SONG Lili², SUN Yu², WANG Jinbin², ZENG Haijuan², XU Qinqing^{3†}, QUAN Zhexue⁴, LI Peng^{2†}

^{*} 国家自然科学基金面上项目(32071657)、上海市自然科学基金面上项目(19ZR1434400)、上海市科技创新行动计划技术标准项目 (20DZ2202900)和上海市农业科学院攀高计划(PG21211)资助 Supported by the National Natural Science Foundation of China (No. 32071657), the Natural Science Foundation of Shanghai(No. 19ZR1434400), the "Science and Technology Innovation Action Plan"-Technical Standards of Shanhgai (No. 20DZ2202900), and the Talent Project of SAAS (No. PG21211)

 ^{*} 通讯作者 Corresponding author, E-mail: pengli13@fudan.edu.cn; xuqinqing1982@163.com
 作者简介: 李玉洁(1997—), 女,山东潍坊人,硕士研究生,主要从事土壤微生物生态学研究。E-mail: 1187571462@qq.com
 收稿日期: 2022-09-07;收到修改稿日期: 2023-01-02;网络首发日期(www.cnki.net): 2023-03-30

(1. College of Food Sciences and Technology of Shanghai Ocean University, Shanghai 201306, China; 2. Biotechnology Research Institute of Shanghai Academy of Agricultural Sciences, Key Laboratory of Biosafety Assessment (Environment) of Agricultural Genetically Modified Organisms of Ministry of Agriculture and Rural Affairs, Shanghai Key Laboratory of Agricultural Genetics and Breeding, Shanghai 201106, China; 3. Shandong Agricultural Technology Extension Center, Jinan 250003, China; 4. School of Life Sciences of Fudan University, Shanghai 200433, China)

Abstract: [Objective] Bt toxins released from Bt plants and Bt biopesticides are potential exogenous pollutants in the environment with biocidal activity. The environmental behavior and ecological effects of Bt toxins are the focus of safety risk assessment of transgenic plants and transgenic microorganisms. Fungus is an important component of soil microbes and plays a key role in maintaining soil ecosystem stability, but the dynamic response of soil fungal communities and potential functions to exogenous Bt toxins remains unclear. [Method] In this study, the retention dynamics of Bt toxins in soils incorporated with different concentrations of Bt toxins were analyzed, and high-throughput sequencing technology of fungal 18S rRNA gene was used to analyze the effects of Bt toxins application on the soil fungal community and functional diversity. [Result] The results showed that the concentration of water-dissolved Bt toxins in soil decreased significantly with the prolongation of soil incubation time, and the amounts of water-dissolved Bt toxins in soil with initial Bt toxins concentrations of 50, 100 and 500 ng·g⁻¹ decreased to those of control soil on the 100th day. Both the application of Bt toxins and incubation time could significantly affect the composition of the soil fungal community, and with an increase of initial Bt toxins concentration and prolongation of soil incubation time, the difference in soil fungal community gradually widened. The application of Bt toxins increased the Shannon index of the soil fungal community, the negative correlation and modules of the association network, and thus it did not adversely affect the diversity and stability of the soil fungal community. [Conclusion] The results indicate that the initial concentration of Bt toxins and its long-term effects should be of concern when assessing the environmental behavior and micro-ecological effects of Bt toxins. With the increase of Bt toxins concentration, the relative abundances of Phymatotrichopsis, Homalogastra, Geosmithia and Apiotrichum increased significantly, as well as functional genes encoding enzymes involved in protein degradation, carbon metabolism and phosphorus metabolism. It is speculated that the above-mentioned fungal taxa and potential functions were involved in the degradation and transformation process of Bt toxins in the soil. This study provides a scientific reference and theoretical basis for the ecological safety risk assessment of Bt plants, Bt recombinant biopesticides and Bt toxins. Key words: Bt toxins; Bt plants; BT biopesticides; Community diversity; Biosafety risk assessment

Bt 毒素(Bt toxin)是苏云金芽孢杆菌(Bacillus thuringiensis, Bt)在芽孢形成过程中产生的具有高 度特异性杀虫活性的晶体蛋白(Insecticidal Crystal Protein, ICP)^[1],由晶体蛋白基因(Crystal protein, *Cry*)和溶细胞毒素基因(Cytolytic toxin, *Cyt*)两 种 Bt 基因编码^[2-3]。Bt 基因主要应用于转 Bt 基因植 物和 Bt 菌生物农药。目前抗虫(转 Bt 基因)/耐除 草剂复合性状转基因作物在全球的种植面积最大, 中国批准商业化种植的转 Bt 基因作物是转基因抗虫 棉^[4]。将 Bt 基因通过人工遗传修饰改造后转入植物 中表达的 Bt 毒素可通过根系分泌物、花粉和植物残 体等方式释放到土壤环境中^[5-6]。此外,Bt 菌生物农 药已成为世界上应用最为广泛的微生物杀虫剂,占 生物农药生产量和使用量的 90%左右,已广泛应用 于农业、林业和环境卫生害虫的防治中^[7]。但是目 前 Bt 菌生物农药存在杀虫谱较窄、稳定性较差和残 效期较短的弊端,从而限制了其更广泛的应用。通 过基因工程技术构建高效、广谱的重组 Bt 基因和制 备 Bt 重组工程菌成为 Bt 菌生物农药研究重点^[8]。 Wang等^[9]将鞘翅目高毒力的 Cry3Aa7 基因通过电击 转化到对鳞翅目害虫高毒力野生菌株 G03 中获得重 组工程菌 G033A,其是国内获批农药登记的第一例 转基因 Bt 工程菌^[10]。转 Bt 基因植物和 Bt 重组工程 菌表达释放的 Bt 毒素与土壤原有 Bt 菌表达的 Bt 原 毒素在结构和功能等方面存在较大差异,因而被视 为具有生物毒性的环境外源物质,其潜在环境生态 风险受到广泛关注^[3.11-12]。Bt 毒素在环境中残留和 积累超过了昆虫消耗及环境因子对其的钝化,可能 对环境中微生物的数量、群落结构和功能产生潜在 影响^[13]。为了加强对转基因产品的监控和管理,转 基因植物和植物用转基因微生物在批准商业化生产 前必须进行环境安全性评价^[14],而 Bt 毒素对微生物 群落和功能多样性的影响成为生物安全研究领域中 的前沿热点^[15]。

土壤微生物是土壤中最活跃的部分,不仅对维 持土壤生态系统中的物质循环和能量代谢发挥着重 要作用[16],而且由于土壤微生物对环境干扰的敏感 性,微生物群落和功能多样性可以作为生态系统健 康监测的标准生态指标[17-18]。土壤微生物群落是由 丰度较高的优势菌属以及低丰度菌属构成,不同菌 种通过直接或间接的相互作用形成复杂的共发生网 络,但微生物多样性不足以解析微生物各个物种间 的相互作用[18]。近年来,关联网络分析被广泛应用 来研究微生物的共发生模式,使物种间的直接互作 或生态位共享特征得到较好的重现,对于理解微生 物生态系统的稳定性至关重要[19-21]。真菌是土壤微 生物的重要组成部分,参与植物残体的分解^[22],推 动土壤养分的循环^[23],对环境变化有指示作用^[24], 因此,解析土壤真菌群落结构与潜在功能对施加外 源 Bt 蛋白的响应规律可更好地理解 Bt 毒素的环境 行为和微生物生态效应。由于可培养的微生物种类 只占总量的1%~10%^[25-26],基于传统的微生物平板 培养的分析方法无法分析微生物群落中的稀有物 种。近年来,基于核糖体 RNA 高通量测序技术被应 用到微生物生态学研究中,为全面评估 Bt 毒素对土 壤微生物群落结构的影响提供了可靠的技术手段。 由于功能上高度保守,序列上的不同位置具有不同 的变异速率,核糖体 RNA(rRNA)是目前在微生 物分子生态学上最为有用以及应用最广泛的分子标 记^[27]。18S rRNA 基因为编码真核生物核糖体小亚基 rRNA的 DNA 序列, 通过 18S rRNA 基因序列比对, 可以分析不同分类水平真核生物的系统发育关系。 基于核糖体 RNA 高通量测序技术覆盖了环境样品 中的全部微生物,因此可以更加全面真实地反映微 生物群落组成,为研究微生物群落结构与功能、微 生物对环境变化的响应与反馈等开辟了一条新的 途径。

本研究揭示了 Bt 毒素在土壤中的持留动态;同 时采用真菌 18S rRNA 基因高通量测序技术,分析 不同培养时间的土壤真菌群落和功能多样性对施加 Bt 毒素的响应规律;构建土壤真菌群落的物种关联 网络图,解析真菌群落物种之间互做关系及群落稳 定性, 探讨真菌群落演替与 Bt 毒素之间的相关关系, 系 统阐明施加外源 Bt 毒素对土壤微生态的影响, 为 Bt 毒 素的环境安全评价提供理论基础和参考策略。

1 材料与方法

1.1 外源 Bt 毒素施加及土壤微宇宙培养

土壤样品采集于上海市农业科学院(31°13'18"N. 121°19'10" E)蔬菜大棚,大棚土壤中没有种植过转 Bt 基因作物。于 2021 年 5 月 16 日使用五点随机取 样法采集 0~20 cm 土壤样品,装入无菌密封袋,放 入冰桶带回实验室。土样充分混匀后,过2 mm 钢 筛,称取100g土壤转移至培养瓶中。本研究施加 的外源 Bt 毒素为 Cry1Ab(99.0%纯度, EnviroLogix Inc., Portland, Maine, USA), Cry1Ab 毒素是目前 世界上应用最为广泛的杀虫毒素之一^[28]。基于转 Bt 基因作物组织(如叶、根和茎)中的水溶性 Bt 毒素 含量在几十到几百 ng·g^{-1[29-30]},因此本研究将土壤 中 Cry1Ab 毒素的初始浓度设置为 0、5.0、10.0、50.0、 100.0 和 500.0 ng·g⁻¹干土。将含有不同浓度 Bt 毒素 土壤的培养瓶在 28℃室内避光放置进行土壤培养, 土壤含水量保持在 60%。在土壤培养的 1、5、10、 50、100 d 采集各浓度处理中的 3 个重复样本,同时 采集未施加 Bt 毒素的土样作为对照, 共计采集 93 个土壤样本。部分土壤样品保存于-20℃,进行微生 物总 DNA 提取和真菌 18S rRNA 基因高通量测序, 其余部分保存于 4℃,用于土壤中水溶性 Bt 毒素含 量测定。

1.2 水溶性 Bt 毒素含量测定

称取通 1 g 土壤于 50 mL 离心管中,加入 3 mL 十二烷基苯磺酸钠 (SDS)提取缓冲液 (pH = 7.4)。 室温 200 r·min⁻¹下摇床中震荡 12 h, 8 000 r·min⁻¹ 室温离心 20 min。吸取上清液转移至 30 kD 超滤管 (Millipore Filter Corporation)中,4000 r·min⁻¹离心 20 min 后,吸取上清液于 1.5 mL 离心管中,采用 Cry1Ab/Ac 酶联免疫定量检测试剂盒 (Quanti-PlateTM Kit for Cry1Ab/Cry1Ac, EnviroLogix Inc., Portland, Maine, USA)测定土壤中水溶性 Bt 毒素 含量,重复测量 3 次,取 3 次重复数值的平均值。

1.3 土壤微生物总 DNA 抽提

土壤微生物总 DNA 提取采用 Fast DNA Spin kit

for soil 试剂盒 (MP Biomedicals, Santa Ana, CA)。 根据试剂盒操作说明提取 0.5 g 土壤样品微生物总 DNA, 并使用 Nanodrop ND-1000 超微量分光光度 计 (NanoDrop Technologies, Wilmington, DE) 和 1%的凝胶电泳检测 DNA 浓度和质量,将 DNA 于 -20 ℃保藏备用,进行后续测序分析。

1.4 真菌 18S rRNA 基因测序及生物信息学分析

委托上海美吉生物医药科技有限公司基于 Illumina Miseq PE300/NovaSeq PE250 平台,采用引 物 SSU0817F (5'-TTAGCATGGAATAATRRAATA GGA-3') 和 1196R (5'-TCTGGACCTGGTGAGTTT CC-3')对 93 个土壤样本真菌 18S rRNA 基因 V5-V7 可变区进行高通量测序,具体测序步骤参见 Li 等^[15] 和张永杰等^[31]。真菌原始序列已经提交至 NCBI SRA (https://www.ncbi.nlm.nih.gov/sra/), 登录号 为 SRP392775。施加不同浓度 Bt 毒素的土壤经过不 同时间培养后,真菌群落组成的差异通过基于 Brav-Curtis 距离的主坐标分析(PCoA)进行分析。 相似性分析 (Analysis of similarities, ANOSIM), 是一种非参数检验,用来检验组间(两组或多组) 差异是否显著大于组内差异,从而判断分组是否有 意义。首先利用距离算法(默认 Bray-Curtis)计算 两两样品间的距离,然后将所有距离从小到大进行 排序,按以下公式计算 R 值,之后将样品进行置换, 重新计算 R*值, R*大于 R 的概率即为 P 值。本研 究选择相对丰度前 200 的真菌属进行 LEfSe(Linear discriminant analysis effect size)分析。LEfSe分析 是将线性判别分析与非参数的 Kruskal-Wallis 以及 Wilcoxon 秩和检验相结合,从而筛选关键的生物标 记物 Biomarker (关键群落成员)^[32]。在差异物种 进化分支图(Cladogram)中,由内至外辐射的圆圈 代表了由门至属(或种)的分类级别。差异物种的 LDA 值分布图颜色代表对应分组, 柱状图的长度代 表差异物种的贡献度大小(即为 LDA Score),本研 究的图中展示了 LDA Score 大于设定值(默认设置 为 3) 的条件下不同组间丰度有显著差异的物种, 即每组内丰度显著高于其他各组的 Biomarker。 PICRUSt2(Phylogenetic Investigation of Communities by Reconstruction of Unobserved States) 是一款基于标 记基因序列来预测功能丰度的软件^[33]。本研究基于 真菌 18S rRNA 基因测序信息,采用 PICRUSt2 预测

真菌编码酶来提供真菌群落功能组成的信息。关联 网络图是用来探究微生物之间的相互关系,本研究 选择相对丰度前 200 的真菌属水平物种构建真菌群 落关联网络。基于随机矩阵理论(Random matrix theory, RMT)方法,通过计算 Spearman 相关系数 和 Jaccard 距离,确定微生物共现网络的阈值。通过 Permutation 和 Bootstrap,迭代 1 000 次获得 Spearman 相关系数和 Jaccard 距离的 P 值。然后使 用 Brown's 方法合并上述 P 值。采用错误发现率 (False discovery rate, FDR)对 P 值进行校正,将具 有显著性(P < 0.05, r > 0.6)的关系构建关联网路 图。使用 R 语言 igraph 包和 Gephi 对网络进行可视 化^[34]。节点间的连线的粗细代表物种之间的相关性 大小,线条越粗,相关性越大;红色线条表示正相 关,灰色线条表示负相关。

1.5 数据统计分析

采用 SPSS 26.0 软件 (SPSS Inc, Chicago, IL, USA)对 Bt 毒素含量、真菌物种及真菌群落多样性 指数 (香农指数 (Shannon index, H')、辛普森指数 (Simpson index, D)、丰富度指数 (Richness index, R)和均匀度指数 (Evenness index, E))进行单因 素方差分析 (One-way ANOVA),具体计算公式参 见文献[22,35]。使用 Fisher 氏最小显著差检验 (Fisher's least significant difference, 简称 LSD 检验) 进行多重比较,显著性差异水平设置为 P < 0.05。

2 结 果

2.1 Bt 毒素在土壤中持留

不同土壤培养时间的水溶性 Bt 毒素含量如图 1 所示。未施加 Bt 毒素的对照土壤中,其原有的 Bt 菌产生的水溶性 Bt 毒素含量范围为 0.282~ 0.312 ng·g⁻¹干土,在不同培养时间没有表现出显著 差异(图 1a)。Bt 毒素的初始浓度为 5 和 10 ng·g⁻¹ 的土壤,经过 1d 培养后,其水溶性 Bt 毒素含量显 著降低(图 1b,图 1c),在第 5 天下降到对照土壤 中水溶性 Bt 毒素含量水平。Bt 毒素初始浓度为 50、 100 和 500 ng·g⁻¹的土壤,随着培养时间延长,其水 溶性 Bt 毒素含量显著降低,在第 100 天下降到对照 土壤水平(图 1d-图 1f)。



注: Bt 毒素初始浓度为 0 ng·g⁻¹(a)、5 ng·g⁻¹(b)、10 ng·g⁻¹(c)、50 ng·g⁻¹(d)、100 ng·g⁻¹(e)、500 ng·g⁻¹(f) 土壤。Note: Soil with Bt toxins initial concentration of 0 ng·g⁻¹(a), 5 ng·g⁻¹(b), 10 ng·g⁻¹(c), 50 ng·g⁻¹(d), 100 ng·g⁻¹(e), 500 ng·g⁻¹(f).



2.2 土壤样本真菌测序结果及测序深度评估

通过对 93 个土壤样本真菌的 18S rRNA 基因进 行测序,总计获得 4 359 089 条有效序列,经过优化 过滤低质量序列得到 4 273 657 条优质序列。供试土 壤样品序列经拆分、去冗余后在 97%的相似度下进 行 OTU 聚类,总计获得 541 个 OTUs。微生物多样 性测序分析中可以用稀释曲线来验证测序数据量是 否足以反映样品中的物种多样性。基于 93 个土壤样 本在 OTUs 水平的观测物种数目(Observed OTUs, Sobs)和香农指数的稀释曲线均趋于平缓,表明测 序深度已经基本覆盖到土壤样本真菌的所有物种 (图 2)。



注: (a) 基于 OTUs 水平的 Sobs 稀释曲线; (b) 基于 OTUs 水平的 Shannon 稀释曲线。Note: (a) Sobs rarefaction curves based on OTUs levels; (b) Shannon rarefaction curves based on OTUs levels.

图 2 土壤样本真菌测序数据的稀释曲线

Fig. 2 Rarefaction curves of fungal sequencing data from soil samples

2.3 土壤真菌群落多样性

施加外源 Bt 毒素的土壤和未施加 Bt 毒素的对 照土壤经过不同时间培养后,其真菌群落构成均发 生显著改变(图 3a)。PCoA 结果显示,在土壤培养 1d 时,与未施加 Bt 毒素的对照土壤相比,仅 Bt 毒 素初始浓度为 500 ng·g⁻¹ 土壤真菌群落组成发生了 明显改变(图 3b),表明真菌群落结构改变的程度 与施加 Bt 毒素浓度有密切关系;随着土壤培养时间 延长,施加低浓度 Bt 毒素的土壤真菌群落组成也逐 渐发生了明显变化(图 3c-图 3f),在培养 100 d 后,



注: 所有样本的 PCoA 分析 (a); 不同初始 Bt 毒素浓度的土壤培养 1 d (b)、5 d (c)、10 d (d)、50 d (e)、100 d (f) 的真菌 PCoA 分析; 初始 Bt 毒素为 0 ng·g⁻¹ (g)、5 ng·g⁻¹ (h)、10 ng·g⁻¹ (i)、50 ng·g⁻¹ (j)、100 ng·g⁻¹ (k)、500 ng·g⁻¹ (1) 土壤不同培养 时间的真菌 PCoA 分析。Note: PCoA analysis of all samples (a). Fungal PCoA analysis of soil incubated at different initial Bt toxin concentrations on 1d (b), 5 d (c), 10 d (d), 50 d (e), 100 d (f). Initial Bt toxin of 0 ng·g⁻¹ (g), 5 ng·g⁻¹ (i), 50 ng·g⁻¹ (j), 100 ng·g⁻¹ (g), 5 ng·g⁻¹ (i), 50 ng·g⁻¹ (j), 100 ng·g⁻¹ (g), 5 ng·g⁻¹ (i), 50 ng·g⁻¹ (j), 100 ng·g⁻¹ (k), 500 ng·g⁻¹ (l) fungal PCoA analysis of soils with different incubation times.

图 3 土壤真菌群落组成的主坐标分析 Fig. 3 PCoA analysis of soil fungal community composition Bt 毒素初始浓度为 5 ng·g⁻¹土壤真菌群落结构也发 生显著改变(图 3f)。此外,未施加 Bt 毒素的对照 土壤和施加 Bt 毒素土壤在不同培养时期,其真菌群 落组成均出现了明显变化,且群落改变的程度会随 时间延长而逐渐加剧(图 3g-图 31),说明土壤培养 时间增强了土壤真菌群落的多样性演替。相似性分 析(ANOSIM)结果表明,不同 Bt 毒素施加浓度或 不同土壤培养时间的土壤真菌群落组成存在极显著 差异(*P*=0.001)。

鉴于 Bt 毒素施加浓度和土壤培养时间均可以 影响土壤真菌群落组成,本研究选取 Bt 毒素初始浓 度最高(500 ng·g⁻¹)和土壤培养时间(100 d)最长 的土壤处理样本 BT500_100(3 个重复)与其培养 时间的对照土壤样本 BT500_1(3 个重复)、其未施 加 Bt 毒素的对照土壤样本 BT0_100(3 个重复)以 及其空白对照的土样样本 BT0_100(3 个重复)为研 究对象,继续进行真菌群落多样性分析(图 4)。土 壤真菌群落多样性指数分析结果表明,未施加 Bt 毒素的对照土壤培养 100 d 后,香农指数显著降低; Bt 毒素初始浓度 500 ng·g⁻¹的土壤经过培养 100 天 后,其香农指数显著提高(图 4a);辛普森指数和 均匀度指数均表现为类似结果(图 4b,图 4d)。值 得注意的是,丰富度指数在各个样本之间没有显著 性差异(图 4c)。



图 4 土壤真菌群落多样性指数的差异性分析 Fig. 4 Analysis of diversity index of soil fungal communities

LEfSe 分析的物种进化分支图展示了真菌多级 物种层级组成(图 5a)。LDA 图表明土壤样本 BT500_100 与 BT0_100 有 15 个显著差异的真菌属 (图 5b, LDA score > 3, P < 0.05)。Cladosporium、 Paratritirachium 和 Conidiobolus 等 5 个真菌属在土 壤样本 BT0_100 显著富集, Phymatotrichopsis、 Homalogastra、Geosmithia 和 Apiotrichum 等 10 个 真菌属在 BT500_100 显著富集(图 5b),说明在施加 Bt 毒素的土壤样本 BT500_100 中富集的真菌属明显高于对照土壤样本 BT0_100。图 5c 展示从门到属分类水平上的真菌丰度前 20 的差异物种。T 检验分析表明,Cladosporium、Robbauera和 Geosmithia 等物种相对丰度在 BT500_100 与 BT0_100 之间有显著差异(图 5c)。

3期



注:(a)真菌群落的物种进化分支图,由内至外辐射的圆圈代表了由门至属(或种)的分类级别。在不同分类级别上的每一个 小圆圈代表该水平下的一个分类,小圆圈直径大小与相对丰度大小呈正比。无显著差异的物种统一着色为黄色,差异物种跟随组进 行着色,红色节点表示在红色组别中起到重要作用的微生物类群,绿色节点表示在绿色组别中起到重要作用的微生物类群。(b)LDA 值分布柱状图,图中展示了 LDA Score 大于设定值 3 的显著差异的真菌属。(c) 各个分类水平上显著差异的真菌物种。Note: (a), Cladogram of fungal community taxa, circles radiating from the inside to the outside represents taxonomic levels from phylum to genus (or species). Each small circle at different taxonomic levels represents a taxon at that level, and the size of the small circle diameter is proportional to the relative abundance size. Significantly different species are unified and colored in yellow, and differential species are colored following the group, with red nodes indicating microbial taxa that play an important role in the red groups and green nodes indicating microbial taxa that play an important role in the green groups.(b), LDA score distribution histogram, the figure shows the fungal genera with a significant difference in LDA Score over the set value of 3. (c), Fungal taxa differ significantly at different taxonomic levels.

> 图 5 土壤样本 BT500 100 与 BT0 100 真菌群落的 LEfSe 分析 Fig. 5 LEfSe analysis of fungal communities in soil samples between BT500 100 and BT0 100

土壤样本 BT500_100 与 BT0_100 的 PICRUSt2 功能预测分析结果表明, 总共有 870 个真菌功能基 因编码酶参与了 Bt 毒素施加后的土壤物质和能量 的转化过程。采用 T 检验分析相对丰度前 50 个真菌 酶的差异性,结果表明 39个真菌酶发生显著变化。

相对于 BT0_100, BT500_100 有 38 个真菌酶相对丰 度显著增加, 仅1个真菌酶 NAD(+) ADP 核糖转 移酶(EC: 2.4.2.30)相对丰度显著降低(图 6)。 其中参与蛋白质降解(三肽基肽酶 IEC: 3.4.14.9)、 碳素代谢(几丁质酶 EC: 3.2.1.14、乙醛脱氢酶 EC:

1.2.1.3、L-阿拉伯糖异构酶 EC: 5.3.1.4、α-葡萄糖

苷酶 EC: 3.2.1.20、β-葡萄糖苷酶 EC: 3.2.1.21 等) 编码酶相对丰度显著升高。 三磷酸腺苷酶 L-阿拉伯糖异构酶 ** 葡聚糖1.4-α葡糖苷酶 肽基脯氨酰异构酶 DNA指导性RNA聚合酶* 胞外-α-唾液酸酶* DNA指导性DNA聚合酶* 非特异性单加氧酶 组蛋白乙酰基转移酶 蛋白酶体内肽酶复合物 丝氨酸/苏氨酸蛋白磷酸酶* H⁺转运双区ATP酶^{*} NADPH:醌还原酶 ** 丝氨酸/苏氨酸激酶-双特异性激酶* 3-氧代酰基-[酰基载体-蛋白质]还原酶 ** 胆碱脱氢酶 水杨酸盐1-单氧酶 ** 谷胱甘肽转移酶 ** 乙醇脱氢酶 ** β-葡萄糖苷酶 ** 1-烷基-2-乙酰基甘油磷酸胆碱酯酶 蛋白-酪氨酸磷酸酶* 几丁质酶 DNA连接酶(ATP) 几丁质合成酶 NAD(+)ADP核糖转移酶 ** 羧酸酯酶 5.6 4-香豆素-CoA连接酶 ** 酸性磷酸酶 * 酚类2-单氧酶 ** 5 5 三酰甘油脂酶 ** 醛脱氢酶(NAD(+)) ** 5.4 含黄素的单氧酶 羰基还原酶(NADPH) ** 5.3 -钙转运ATP酶 酰胺酶 环己酮单氧酶* 5.2 -长链脂肪酸--CoA连接酶 ** L-氨基己二酸-semialdehyde脱氢酶* 5.1 葡聚糖1,3-β-葡糖苷酶 烯酰-CoA水合酶 喹啉--细胞色素--C还原酶* 5.0 泛素水解酶1 α-葡萄糖苷酶 ** 49 核糖核酸酶P

BT0_100

BT500_100

注: 蓝色星号表示相对于 BT0_100, BT500_100 的真菌功能基因编码酶的相对丰度显著降低; 红色星号表示相对于 BT0_100, BT500_100 的真菌功能基因编码酶的相对丰度显著升高; 一个星号对应 5%的显著性水平, 即 P < 0.05; 两个星号对应 1%的显著性水 平, 即 P < 0.01。Note: The blue asterisks indicate a significant decrease in the relative abundance of fungal functional genes encoding enzymes for BT500_100 relative to BT0_100. The red asterisks indicate a significant increase in the relative abundance of fungal functional genes encoding enzymes for BT500_100 relative to BT0_100. One asterisk corresponds to a 5% significance level, P < 0.05. Two asterisks correspond to a 1% significance level, P < 0.01.

图 6 真菌功能基因编码酶的相对丰度热图

Fig. 6 Heatmap of the relative abundance of fungal functional genes encoding enzymes

2.4 土壤真菌群落关联网络

采用关联网络分析用于寻找土壤真菌群落在施 加 Bt 毒素及土壤培养过程中呈现的共现或互斥的 固有模式,探究微生物群落中是否存在特定的模块 单元(Module)以完成特定的生态功能,并据此寻 找整个群落的组成变化的关键物种。对照土壤样本

腺苷酸环化酶

三肽基肽酶I *

Poly(A)-特异性核糖核酸酶 **

甘露寡糖-1,2-α-甘露糖苷酶 ** 甘露内酯-1,6-α-甘露糖苷酶 ** 4.8

4.7

和磷素代谢(酸性磷酸酶 EC: 3.1.3.2)的功能基因

BT0_100的真菌群落的正负相关比例分别是 89.37% 和 10.63%, 土壤处理样本 BT500_100 的真菌群落的 正负相关比例分别是 75.98%和 24.02% (图 7a, 图 7b); BT0_100 网络节点形成 13 个主要模块, BT500_100 网络节点形成 15 个主要模块 (图 7c, 图 7d)。关联 网络图中节点度 (Node degree)越高,表明其与其 他节点关联的边数(Edge)越高,被视为微生态群 落中的关键物种。BT500_100 真菌群落的 9 个关键 物种(Goniomonas、Cercomonas、Mycamoeba、 Aplanochytrium、Colpoda、Leptomyxa、Morus、 Nuclearia 和 Parafuscospora)的节点度均大于 7, 为该微生态群落中的关键物种。



注:(a)基于正负相关性的土壤样本 BT0_100 真菌网络分析;(b)基于正负相关性的土壤样本 BT500_100 真菌网络分析;(c) 基于模块化的土壤样本 BT0_100 真菌网络分析;(d)基于模块化的土壤样本 BT500_100 真菌网络分析。Note:(a), Fungal network analysis of BT0_100 in soil samples based on positive and negative correlation;(b), Fungal network analysis of BT500_100 in soil samples based on positive and negative correlation;(c), Fungal network analysis of BT0_100 in soil samples based on modularity;(d), Fungal network analysis of BT500_100 in soil samples based on modularity.

图 7 土壤真菌群落的关联网络分析 Fig. 7 Correlation network analysis of soil fungal communities

2.5 土壤真菌群落与水溶性 Bt 毒素的相关性

鉴于施加外源 Bt 毒素可以显著改变土壤真菌 群落结构(图3),选取不同培养时间的 Bt 毒素施 加浓度最高土壤处理样本(500 ng·g⁻¹)为研究对象, 分析其土壤真菌物种与水溶性 Bt 毒素相关关系(图8), 结果表明真菌物种 *Bipolaris*、*Paratritirachium* 和 *Leucosporidium* 具有较高平均度,其相对丰度与水 溶性 Bt 毒素含量为显著正相关关系(P < 0.05); *Cyrtolophosis*、*Phascolodon*、*Goniomonas*、 *Marine_Group*、*Phymatotrichopsis* 具有较高平均度, 其相对丰度与水溶性 Bt 毒素含量为显著负相关关 系(P < 0.05)。

3 讨 论

3.1 土壤培养过程中水溶性 Bt 毒素的含量变化

Bt 作物和 Bt 重组工程菌释放的 Bt 毒素在土壤 中持留及降解动态,是评价其环境风险大小的核心 问题^[36]。Saxena 等^[37]、Stotzky^[38-39]研究发现转 *Bt* 基因植物和土壤 Bt 菌释放 Bt 毒素进入土壤中,会 迅速被土壤颗粒和腐殖酸吸附形成结合态 Bt 毒素, 难以被微生物降解从而保持较长时间的生物活性。 土壤对 Bt 毒素的吸附作用受到 Bt 毒素类型、土壤 性质和环境条件的影响^[40]。Valldor 等^[28]报道目前常 用的磷酸盐吐温缓冲液(PBST)只能提取土壤中水 溶性 Bt 毒素,被土壤颗粒吸附的结合态 Bt 毒素所 占比例较高且较难被提取,无法用酶联免疫法 (ELISA)进行测定。汪海燕^[11]以克螟稻为试材,建 立了 CrylAb 毒素纯化制备方法、土壤中 CrylAb 蛋 白的提取方法以及 HPT 蛋白酶联免疫分析方法,并 在此基础上研究了实验室条件下源于克螟稻秸秆的 Cry1bA 毒素在土壤中的吸附和降解规律。Li 等^[41] 研究发现初始浓度为 50 和 100 ng·g⁻¹的 Cry1Ac 在 土壤培养 1 d 后,水溶性 Bt 毒素浓度迅速降低;在 10d 后,其浓度接近其所用分析方法的最低检出浓 度。本研究采用美国环境保护署指定的标准 ELISA 定量试剂盒,分析了 Cry1Ab 毒素在土壤中降解情 况,结果也发现 Cry1Ab 毒素进入土壤中,其水溶 性 Cry1Ab 毒素浓度迅速降低,但是 Cry1Ac 初始浓 度为 50、100 和 500 ng·g⁻¹的土壤经过 50d 培养后, 其水溶性 Cry1Ab 毒素浓度仍然显著高于对照土壤 (图 1),本研究结果与 Li 等^[41]研究结果差异的原因 可能是所采用的测定方法、Bt 毒素类型或土壤理化 性质不同。Bt 毒素在土壤中会进行一系列复杂的物 理、化学和生物过程,包括土壤吸附、解吸附、生 物降解和转化等。付庆灵^[40]研究发现,Bt 毒素进入 土壤中 2 h 后便基本达到吸附-解吸附动态平衡状 态,因此推测本研究中土壤培养 1 d 后,水溶性 Bt 毒素含量迅速降低主要是由土壤颗粒吸附引起;而 随着培养时间的延长,土壤微生物对水溶性 Bt 毒素 的降解作用是其含量降低的主要原因。



注: 网络图中的圆形节点代表真菌属水平的物种; 圆形节点的度越大, 节点越大; 网络图中的方形节点代表 Bt 毒素。Note: The circular nodes in the network diagram represent taxa at the fungal genus level. The larger degree of the circular node, the larger the node. The square nodes in the network diagram represent Bt toxins.



3.2 Bt 毒素对土壤真菌群落影响的评估

Bt 毒素在土壤生态系统中长期积累,一方面可 能使靶标害虫对该毒素的选择压增加,从而增加抗 性,缩短转 Bt 基因植物的应用时间;另一方面可能 对其他非靶标生物例如土壤微生物的群落组成和多 样性等造成不利影响,从而破坏土壤生态系统健康 与稳定性。农业农村部发布的《转基因植物安全评 价指南(2022年修订)》中明确要求,需要进行转 基因植物与外源基因表达蛋白对微生物群落结构和 多样性影响的评估,但是目前相关研究主要集中于 转基因植物^[15.35], Bt 毒素研究相对较少,其微生态 效应亟待系统阐释。Li 等^[41]采用末端限制性片段长 度多态性(T-RFLP)指纹图谱技术分析了施加不同 浓度 Cry1Ac 毒素对土壤真菌群落多样性的影响, 结果表明在土壤培养的 100 d 中,土壤真菌群落结 构没有发生显著改变。在本研究中,施加 Bt 毒素和 培养时间均可以显著影响土壤真菌群落组成,且随 着施加 Bt 毒素浓度增加和土壤培养时间延长,土壤 真菌群落差异性逐渐变大(图3)。本结果研究与 Li 等^[41]研究结果不一致,原因可能与分析微生物群落 所采用方法不同有关。本研究采用真菌 18S rRNA

3期

基因进行测序,总计获得 541 个 OTUs。而 Li 等^[41] 采用 T-RFLP 指纹图谱技术得到的真菌 OTUs 数目 为 65~85 个。与 T-RFLP 等低通量测序方法相比, 基于二代高通量技术的微生物多样性测序能同时对 样品中的优势物种、稀有物种以及一些未知的物种 进行检测,可以获得更加全面和准确的物种分类和 群落组成。基于本研究结果,同时考虑到转 *Bt* 基因 植物在不同生长期通过根系分泌物、花粉和植物残 体等方式向环境中释放 Bt 毒素数量不同^[5, 12],建议 对转 *Bt* 基因植物和 Bt 毒素的微生态效应的评估应 该要考虑其长期影响及 Bt 毒素施加量。

在本研究中,相对于未施加 Bt 毒素的对照土 壤, Bt 毒素初始浓度 500 ng·g⁻¹ 的土壤经过培养 100 d 后,其真菌群落的丰富度指数没有显著改变, 但其香农指数显著提高(图 4), 说明施加外源 Bt 毒素虽然没有改变真菌物种在分类水平上的数目, 但是提高了真菌物种的丰度,从而提高了真菌群落 多样性。值得注意的是,随着培养时间延长,施加 Bt 毒素土壤的水溶性 Bt 毒素含量显著降低, 在 100 d 下降至对照土壤水平(图 1)。Valldor 等^[28]向 土壤中施加¹⁴C标记的Cry1Ab毒素,在土壤微生物 生物量碳中检测到了¹⁴C,表明微生物参与了 Bt 毒 素碳素转化过程。因此推测本研究向土壤中施加外 源 Bt 毒素后, 土壤中水溶性 Bt 蛋白可以作为土壤 真菌的底物和营养,从而提高了真菌丰度和多样性。 微生物生态系统稳定性是指微生物群落抵抗外界环 境变化、干扰和保持系统平衡的能力^[20]。施加外源 Bt 毒素是否对微生物群落结构稳定性产生影响,目 前少见相关报道。微生物关联网络中特定模块数和 物种之间的负相关比例是评估群落稳定性的两个常 用指标^[17]。本研究采用相对丰度前 200 的真菌属水 平物种构建的关联网络中,土壤样本 BT500 100 真 菌群落的负相关比例和模块数均明显高于对照土壤 样本 BT0 100, 表明施加外源 Bt 毒素提高了土壤真 菌群落的稳定性。

3.3 参与 Bt 毒素降解和转化的潜在真菌物种和 功能

Bt 毒素作为有机碳和有机氮的化合物,其在土 壤微生物的作用下,进行着碳素和氮素的代谢过程。 探索微生物物种和潜在功能与 Bt 毒素碳、氮素循环

之间的关系,成为评价 Bt 毒素生态效应的新切入 点。本研究通过 LEfSe 分析发现, 相对于 BT0 100, *Phymatotrichopsis*、*Homalogastra*、*Geosmithia* 和 Apiotrichum 等 10 个真菌属在 BT500 100 显著富集 (图 5)。真菌物种 Cyrtolophosis、Phascolodon、 Goniomonas、Marine Group、Phymatotrichopsis 相对 丰度与水溶性 Bt 毒素含量为显著负相关关系(图 8)。 上述结果说明, 施加 Bt 毒素可以显著提高上述这些 物种的丰度,并且土壤中水溶性 Bt 毒素含量随着培 养时间延长而降低,因而推测这些物种可以高效同化 来自 Bt 毒素的碳素和氮素。值得注意的是, LEfSe 分析和关联网络分析均发现 Phymatotrichopsis 与水 溶性 Bt 毒素有密切关系。Uppalapati 等^[42]报道 Phymatotrichopsis 可以利用单糖、双糖或多糖作为碳 源,并且其可以产生淀粉酶和具有碳素分解的代谢途 径。Geosmithia 作为腐生真菌广泛生活在各种植物基 质、土壤或食物中,可以能利用包括有机酸和氨基酸 在内广泛碳源来促进菌体生长^[43],因而推测这些真 菌可能通过多糖水解、糖酵解和有机酸代谢等碳素利 用途径参与到 Bt 毒素的碳素转化过程中。PICRUSt2 功能预测结果表明,施加 Bt 毒素可以显著提高参与 蛋白质降解、碳素代谢和磷素代谢的功能基因编码酶 相对丰度(图 6),表明真菌群落的物种多样性和潜 在多功能性对外源 Bt 毒素的响应是一致的。此外, Bt 毒素是含氮有机化合物-蛋白质, 蛋白质会水解为 氨基酸,进而通过氨化作用和硝化作用转化生成铵态 氮和硝态氮^[44]。在上述的土壤氮素循环过程中,氮 素代谢功能微生物发挥了关键作用,但是在本研究中 没有发现驱动氮素循环的功能基因编码酶显著变化, 主要归因于细菌在氮素循环微生物中占主导地位,所 占比例 95%, 真菌仅占 3%^[45]。

4 结 论

本研究解析了土壤真菌群落和潜在功能对施加 外源 Bt 毒素的动态响应规律,施加 Bt 毒素和培养 时间均可以显著影响土壤真菌微生态,但是未检测 到施加 Cry1Ab 毒素对土壤真菌群落多样性和稳定 性产生负面影响。基于本研究结果,建议对转 Bt 基 因植物、Bt 重组菌生物农药和 Bt 毒素的微生态效应 的评估应该要关注 Bt 毒素施加量及其长期影响。

参考文献(References)

- [1] Hannay C L. Crystalline inclusions in aerobic sporeforming bacteria[J]. Nature, 1953, 172 (4387): 1004.
- [2] Shan Y M. Discovery and activity analysis of novel insecticidal genes from *Bacillus thuringiensis*[D]. Harbin: Northeast Agricultural University, 2019. [单月 明. 苏云金芽胞杆菌新型杀虫基因的发掘与活性分析 [D]. 哈尔滨:东北农业大学, 2019.]
- [3] Wu J Y, Wei L, He J L, et al. Characterization of a novel Bacillus thuringiensis toxin active against Aedes aegypti larvae[J]. Acta Tropica, 2021, 223: 106088.
- [4] James C. Brief 55: Global Status of Commercialized Biotech/GM Crops: 2019[R]. ISAAA: Ithaca, NY. 2019.
- [5] Losey J E, Rayor L S, Carter M E. Transgenic pollen harms monarch larvae[J]. Nature, 1999, 399 (6733): 214.
- Liu J, Liang Y S, Hu T, et al. Environmental fate of Bt proteins in soil: Transport, adsorption/desorption and degradation[J]. Ecotoxicology and Environmental Safety, 2021, 226: 112805.
- [7] Wei Q, Zhu X H, He J C, et al. Toxicity comparison and lethal phenotypes of five microbial insecticides against three major rice pests in laboratory research[J]. Plant Protection, 2022, 48 (4): 165-174. [魏琪,朱旭晖, 何佳春,等. 5 种微生物杀虫剂对 3 种水稻主要害虫的 室内毒力比较及致死表型观察[J]. 植物保护, 2022, 48 (4): 165—174.]
- [8] Ding X Z, Luo Z H, Xia L Q, et al. Cloning and expression of the cry1Ac-tchiB fusion gene from *Bacillus Thuringinesis* and *Tobacco* and its insecticidal synergistic effect[J]. Acta Microbiologica Sinica, 2007, 47 (6): 1002—1008. [丁学知, 罗朝晖,夏立秋,等.苏云金芽 胞杆菌 cry1Ac 与烟草几丁质酶 tchiB 双价基因克隆表 达及其杀虫增效作用研究[J]. 微生物学报, 2007, 47 (6): 1002—1008.]
- [9] Wang G J, Zhang J, Song F P, et al. Engineered *Bacillus thuringiensis* GO33A with broad insecticidal activity against lepidopteran and coleopteran pests[J]. Applied Microbiology and Biotechnology, 2006, 72 (5): 924–930.
- [10] Liu H M, Xu G J. Microbial pesticide *Bacillus thuringiensis* G033A[J]. Pesticide Science and Administration, 2018, 39 (4): 59—60. [刘华梅,许 国建. 微生物农药苏云金杆菌 G033A[J]. 农药科学与 管理, 2018, 39 (4): 59—60.]
- [11] Wang H Y. Study on environmental behavior and bioeffects of Bt transgenic rice and expressed products of its exogenous gene[D]. Hangzhou: Zhejiang University, 2007. [汪海燕. Bt 水稻及其外源基因表达蛋白的环境 行为与生物学效应[D]. 杭州:浙江大学, 2007.]
- Li Y J, Wang C, Ge L, et al. Environmental behaviors of Bacillus thuringiensis (Bt) insecticidal proteins and their effects on microbial ecology[J]. Plants : Basel, Switzerland, 2022, 11 (9): 1212.

- Belousova M E, Malovichko Y V, Shikov A E, et al. Dissecting the environmental consequences of *Bacillus thuringiensis* application for natural ecosystems[J]. Toxins (Basel), 2021, 13 (5): 355.
- [14] Agricultural Genetically Modified Organisms Safety Management Office of the Ministry of Agriculture and Rural Affairs. Notice of the Agricultural Genetically Modified Organisms Safety Management Office of the Ministry of Agriculture and Rural Affairs on publicly soliciting opinions on the "Guidelines for the Safety Evaluation of Genetically Modified Plants (Revised in 2022) "[Z]. 2022. [农业农村部农业转基因生物安全管 理办公室.农业农村部农业转基因生物安全管理办公 室关于公开征求《转基因植物安全评价指南(2022 年 修订)》意见的通知[Z]. 2022.]
- [15] Li P, Xue Y, Shi J L, et al. The response of dominant and rare taxa for fungal diversity within different root environments to the cultivation of Bt and conventional cotton varieties[J]. Microbiome, 2018, 6 (1): 184.
- [16] Li P, Wu G G, Li Y J, et al. Long-term rice-crayfish-turtle co-culture maintains high crop yields by improving soil health and increasing soil microbial community stability[J]. Geoderma, 2022, 413: 115745.
- [17] de Vries F T, Griffiths R I, Bailey M, et al. Soil bacterial networks are less stable under drought than fungal networks[J]. Nature Communications, 2018, 9: 3033.
- [18] Qiu L P, Zhang Q, Zhu H S, et al. Erosion reduces soil microbial diversity, network complexity and multifunctionality[J]. The ISME Journal, 2021, 15 (8): 2474–2489.
- [19] Fuhrman J A. Microbial community structure and its functional implications[J]. Nature, 2009, 459 (7244): 193-199.
- [20] He J Z, Li J, Zheng Y M. Thoughts on the microbial diversity-stability relationship in soil ecosystems[J]. Biodiversity Science, 2013, 21 (4): 412-421. [贺纪正,李晶,郑袁明. 土壤生态系统微生物多样性-稳定性关系的思考[J]. 生物多样性, 2013, 21 (4): 412-421.]
- [21] Banerjee S, Walder F, Büchi L, et al. Agricultural intensification reduces microbial network complexity and the abundance of keystone taxa in roots[J]. The ISME Journal, 2019, 13 (7): 1722–1736.
- [22] Li P, Li Y C, Shi J L, et al. Rice straw return of different decomposition days altered soil fungal community structure[J]. Acta Ecologica Sinica, 2017, 37 (13): 4309—4317. [李鵬,李永春,史加亮,等.水稻秸秆还 田时间对土壤真菌群落结构的影响[J]. 生态学报, 2017, 37 (13): 4309—4317.]
- [23] Sheng Y Y, Cong J, Lu H, et al. Soil fungal diversity of the timberline ecotone in Shennongjia National Park[J]. Acta Ecologica Sinica, 2018, 38 (15): 5322—5330. [盛 玉钰, 丛静, 卢慧, 等. 神农架国家公园林线过渡带土 壤真菌多样性[J]. 生态学报, 2018, 38 (15): 5322—5330.]

- [24] Liang JG, Jiao Y, Liu PC, et al. Arbuscular mycorrhizal fungi as a potential indicator to assess effects of genetically modified crops on soil microorganisms[J]. Acta Agriculturae Zhejiangensis, 2018, 30 (7): 1267—1272. [梁晋刚, 焦悦, 刘鹏程, 等. 丛枝菌根真 菌作为指示性物种评估转基因作物对土壤微生物影响 的研究概述[J]. 浙江农业学报, 2018, 30 (7): 1267—1272.]
- [25] Amann R I, Ludwig W, Schleifer K H. Phylogenetic identification and *in situ* detection of individual microbial cells without cultivation[J]. Microbiological Reviews, 1995, 59 (1): 143-169.
- Ghazanfar S, Azim A, Ghazanfar M, et al. Metagenomics and its application in soil microbial community studies: Biotechnological[J]. Journal of Animal and Plant Sciences, 2010, 6 (2): 611–622.
- [27] Li X R. Using ribosomal RNA pyrosequencing to explore the microbial community structure[D]. Shanghai: Fudan University, 2011. [李晓然. 基于核糖体 RNA 高通量测 序分析微生物群落结构[D]. 上海:复旦大学, 2011.]
- [28] Valldor P, Miethling-Graff R, Martens R, et al. Fate of the insecticidal Cry1Ab protein of GM crops in two agricultural soils as revealed by ¹⁴C-tracer studies[J]. Applied Microbiology and Biotechnology, 2015, 99(17): 7333-7341.
- [29] Rui Y K, Yi G X, Zhao J, et al. Changes of Bt toxin in the rhizosphere of transgenic Bt cotton and its influence on soil functional bacteria[J]. World Journal of Microbiology and Biotechnology, 2005, 21 (6): 1279–1284.
- [30] Xiao M Q, Dong S S, Li Z L, et al. Effects of water management practices on residue decomposition and degradation of Cry1Ac protein from crop-wild *Bt* rice hybrids and parental lines during winter fallow season[J]. Ecotoxicology and Environmental Safety, 2015, 122: 275–289.
- [31] Zhang Y J, Cui N B, Zhang L Z, et al. Fungal diversity during raw vinegar brewing process as revealed by high-throughput sequencing[J]. Acta Microbiologica Sinica, 2020, 60(7): 1358—1369.[张永杰,崔宁波, 张丽珍,等. 基于 DNA 高通量测序分析生料酿醋过程 中的真菌多样性[J]. 微生物学报,2020,60(7): 1358—1369.]
- [32] Fang D X, Zhao G, Xu X Y, et al. Microbial community structures and functions of wastewater treatment systems in plateau and cold regions[J]. Bioresource Technology, 2018, 249: 684-693.
- [33] Douglas G M, Maffei V J, Zaneveld J R, et al. PICRUSt2 for prediction of metagenome functions[J]. Nature Biotechnology, 2020, 38 (6): 685-688.
- [34] Zhang J H, Wang J Y, Meng Z X, et al. Soil microbial richness predicts ecosystem multifunctionality through co-occurrence network complexity in alpine meadow[J].

Acta Ecologica Sinica, 2022, 42(7): 2542—2558.[张 君红,王健宇,孟泽昕,等. 土壤微生物多样性通过共 现网络复杂性表征高寒草甸生态系统多功能性[J]. 生 态学报, 2022, 42(7): 2542—2558.]

- Li P, Ye S F, Liu H, et al. Cultivation of drought-tolerant and insect-resistant rice affects soil bacterial, but not fungal, abundances and community structures[J]. Frontiers in Microbiology, 2018, 9: 1390.
- [36] Bai Y Y, Jiang M X, Cheng J A. Temporal expression patterns of Cry1Ab insecticidal protein in Bt rice plants and its degradation in paddy soils[J]. Acta Ecologica Sinica, 2005, 25 (7): 1583—1590. [白耀宇,蒋明星, 程家安. Bt 水稻 Cry1Ab 杀虫蛋白表达的时间动态及其 在水稻土中的降解[J]. 生态学报, 2005, 25 (7): 1583—1590.]
- [37] Saxena D, Flores S, Stotzky G. Insecticidal toxin in root exudates from *Bt* corn[J]. Nature, 1999, 402 (6761): 480.
- [38] Stotzky G. Persistence and biological activity in soil of insecticidal proteins from *Bacillus thuringiensis* and of bacterial DNA bound on clays and humic acids[J]. Journal of Environmental Quality, 2000, 29 (3): 691-705.
- [39] Stotzky G. Persistence and biological activity in soil of the insecticidal proteins from *Bacillus thuringiensis*, especially from transgenic plants[J]. Plant and Soil, 2005, 266 (1): 77–89.
- [40] Fu Q L. The adsorption and rematining of *Bacillus thuringinesis* toxin in minerals and soil colloids[D].
 Wuhan: Huazhong Agricultural University, 2009. [付庆 灵. Bt 毒素在矿物和土壤胶体上的吸附和残留研究[D].
 武汉:华中农业大学, 2009.]
- [41] Li Z L, Bu N S, Chen X P, et al. Soil incubation studies with Cry1Ac protein indicate no adverse effect of *Bt* crops on soil microbial communities[J]. Ecotoxicology and Environmental Safety, 2018, 152: 33-41.
- Uppalapati S R, Young C A, Marek S M, et al. *Phymatotrichum* (cotton) root rot caused by *Phymatotrichopsis omnivora*: Retrospects and prospects[J]. Molecular Plant Pathology, 2010, 11 (3): 325–334.
- [43] Pepori A L, Bettini P P, Comparini C, et al. Geosmithia-Ophiostoma : A new fungus-fungus association[J]. Microbial Ecology, 2018, 75: 632–646.
- [44] Dohrmann A B, Küting M, Jünemann S, et al. Importance of rare taxa for bacterial diversity in the rhizosphere of Bt- and conventional maize varieties[J]. The ISME Journal, 2013, 7 (1): 37–49.
- [45] Nelson M B, Martiny A C, Martiny J B H. Global biogeography of microbial nitrogen-cycling traits in soil[J]. Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America, 2016, 113 (29): 8033-8040.