



中文核心期刊
中国科技核心期刊
中国精品科技期刊
百种中国杰出学术期刊
中国科学引文数据库源刊

秸秆还田与施肥方式对稻麦轮作土壤细菌和真菌群落结构与多样性的影响

张翰林, 白娜玲, 郑宪清, 李双喜, 张娟琴, 张海韵, 周胜, 孙会峰, 吕卫光

引用本文:

张翰林, 白娜玲, 郑宪清, 等. 秸秆还田与施肥方式对稻麦轮作土壤细菌和真菌群落结构与多样性的影响[J]. [中国生态农业学报\(中英文\)](#), 2021, 29(3): 531–539.

在线阅读 View online: <https://doi.org/10.13930/j.cnki.cjea.200502>

(向下翻页, 阅读全文)

您可能感兴趣的其他文章

Articles you may be interested in

[秸秆还田条件下腐熟剂对不同质地土壤真菌多样性的影响](#)

Effect of straw maturing agents on fungal diversity in soil with different textures under returned straw conditions

[中国生态农业学报\(中英文\)](#). 2020, 28(7): 1061–1071 <https://doi.org/10.13930/j.cnki.cjea.190900>

[黄土高原旱地麦田26年免耕覆盖对土壤肥力及原核微生物群落多样性的影响](#)

Effect of long-term no-tillage with stubble on soil fertility and diversity of prokaryotic microbiome in dryland wheat soils on the Loess Plateau, China

[中国生态农业学报\(中英文\)](#). 2019, 27(3): 358–368 <https://doi.org/10.13930/j.cnki.cjea.180604>

[冬小麦免耕覆盖与有机栽培对土壤微生物群落组成的影响](#)

Effects of no-tillage, mulching and organic fertilization on soil microbial composition in winter wheat field

[中国生态农业学报\(中英文\)](#). 2019, 27(2): 267–276 <https://doi.org/10.13930/j.cnki.cjea.180583>

[不同秸秆还田方式对和田风沙土土壤微生物多样性的影响*](#)

Effectsofstrawincorporationmodesonmicrobialactivityandfunctionaldiversityinsandysoil

[中国生态农业学报](#). 2016, 24(4): 489–498 <https://doi.org/10.13930/j.cnki.cjea.150882>

[施肥及秸秆还田对砂姜黑土细菌群落的影响](#)

Effects of fertilization and straw incorporation on bacterial communities in lime concretion black soil

[中国生态农业学报](#). 2015, 23(10): 1302–1311 <https://doi.org/10.13930/j.cnki.cjea.150267>

张翰林, 白娜玲, 郑宪清, 李双喜, 张娟琴, 张海韵, 周胜, 孙会峰, 吕卫光. 稻麦轮作土壤细菌和真菌群落结构与多样性的影响[J]. 中国生态农业学报(中英文), 2021, 29(3): 531–539

ZHANG H L, BAI N L, ZHENG X Q, LI S X, ZHANG J Q, ZHANG H Y, ZHOU S, SUN H F, LYU W G. Effects of straw returning and fertilization on soil bacterial and fungal community structures and diversities in rice-wheat rotation soil[J]. Chinese Journal of Eco-Agriculture, 2021, 29(3): 531–539

秸秆还田与施肥方式对稻麦轮作土壤细菌和真菌群落结构与多样性的影响^{*}

张翰林^{1,2}, 白娜玲^{1,2}, 郑宪清^{1,2}, 李双喜^{1,2}, 张娟琴^{1,2}, 张海韵^{1,2},
周胜^{1,3}, 孙会峰^{1,3}, 吕卫光^{1,2**}

(1. 上海市农业科学院生态环境保护研究所/上海市设施园艺技术重点实验室/上海市农业环境保护监测站 上海 201403;
2. 农业部上海农业环境与耕地保育科学观测实验站 上海 201403; 3. 上海低碳农业工程技术研究中心 上海 201403)

摘要: 为探索秸秆还田与施肥方式 2 种农田措施对水稻-小麦(稻麦)轮作土壤微生物群落的影响, 阐释其对土壤细菌和真菌群落结构和多样性的影响机制, 本研究通过 7 年稻麦轮作长期定位监测试验, 设置无肥空白(CK)、常规施肥(RT)、秸秆还田+常规施肥(RS)和秸秆还田+缓释肥(SS)4 个处理, 采用 Illumina Miseq 高通量测序技术, 分析土壤细菌和真菌群落结构和多样性, 探索影响微生物群落的主控环境因子。结果表明, SS 作物产量在 2016 年和 2017 年分别比 RT 显著提高 11.6% 和 8.2% (水稻)、4.8% 和 3.6% (小麦), 与 RS 无显著差异。相比 RT, 秸秆还田处理显著降低了土壤 pH, 提升了土壤有机碳和铵态氮含量; 与 RS 相比, SS 处理提高了铵态氮含量。秸秆还田处理提升了真菌群落多样性, 但对细菌群落多样性无显著影响。SS 与 RS 在细菌真菌群落多样性方面均无显著差异。相关性分析表明, 细菌群落多样性与土壤 pH 呈负相关, 与总氮含量呈正相关; 真菌群落多样性则与土壤有机碳含量显著正相关。NMDS 分析表明, 施肥对于细菌群落结构影响较大(55.61%), 真菌群落结构则对秸秆还田响应更明显(26.94%)。与 RT 相比, 秸秆还田显著提升了细菌放线菌门、绿弯菌门、厚壁菌门的相对丰度, 同时显著提升了真菌子囊菌门的相对丰度, 降低了担子菌门和接合菌门的相对丰度, 加强了土壤碳氮循环能力并抑制了病原菌。SS 与 RS 相比, 仅提升了真菌子囊菌门的相对丰度。综上, 秸秆还田配施缓释肥有助于维持或者提高土壤养分有效性、作物产量及细菌真菌群落多样性, 可以促进土壤碳氮循环。

关键词: 土壤微生物; 群落结构; 土壤养分; 秸秆还田; 缓释肥; 高通量测序

中图分类号: S154.3

开放科学码(资源服务)标识码(OSID):



Effects of straw returning and fertilization on soil bacterial and fungal community structures and diversities in rice-wheat rotation soil^{*}

ZHANG Hanlin^{1,2}, BAI Naling^{1,2}, ZHENG Xianqing^{1,2}, LI Shuangxi^{1,2}, ZHANG Juanqin^{1,2}, ZHANG

* 国家重点研发计划项目(2016YFD0200804)、上海市科技兴农推广项目[沪农科推字(2018)第 4-14 号]和上海市农业科学院卓越团队建设计划项目[农科创 2017(A-03)]资助

** 通信作者: 吕卫光, 主要研究方向为农田生态。E-mail: lvweiguang@saas.sh.cn

张翰林, 主要研究方向为农田微生物驱动碳氮循环。E-mail: zhanghanlinchick@163.com

收稿日期: 2020-06-26 接受日期: 2020-11-23

* This study was supported by the National Key Research and Development Program of China (2016YFD0200804), Shanghai Agriculture Applied Technology Development Program, China (T20180414) and the Outstanding Team Program of Shanghai Academy of Agricultural Sciences [Nongke Chuang 2017(A-03)].

** Corresponding author, E-mail: lvweiguang@saas.sh.cn

Received Jun. 26, 2020; accepted Nov. 23, 2020

Haiyun^{1,2}, ZHOU Sheng^{1,3}, SUN Huifeng^{1,3}, LYU Weiguang^{1,2**}

(1. Eco-environmental Protection Institute of Shanghai Academy of Agricultural Sciences / Shanghai Key Laboratory of Horticultural Technology / Environmental Protection Monitoring Station of Shanghai City, Shanghai 201403, China; 2. Agricultural Environment and Farmland Conservation Experiment Station of Ministry Agriculture, Shanghai 201403, China; 3. Shanghai Low Carbon Agriculture Engineering Technology Research Center, Shanghai 201403, China)

Abstract: Straw returning and slow-release fertilizers are widely used in agriculture to reduce non-point source pollution and improve nitrogen use efficiency. However, there are few studies on the effect of straw return combined with slow-release fertilizers on the soil microbial community. This study determined how straw returning combined with fertilization affected the bacterial and fungal communities in rice-wheat rotation soil and the underlying mechanisms. Based on a seven-year rice-wheat rotation system monitoring experiment, four treatments were selected: no fertilizer (CK), regular chemical fertilization (RT), straw returning combined with chemical fertilization (RS), and straw returning combined with slow-release fertilizer (SS). The Illumina MiSeq platform was used to evaluate the community structure and diversity of soil bacteria and fungi and to detect the primary environmental factors affecting the microbial community. The results showed that the SS rice and wheat yields in 2016 and 2017 were significantly higher than the RT yields (by 11.6% and 8.2% in rice, and 4.8% and 3.6% in wheat, respectively); there was no difference between SS and RS yields. Compared to RT, straw returning significantly decreased soil pH and increased soil organic carbon (SOC) and ammonium nitrogen (NH_4^+ -N) contents; SS had more NH_4^+ -N than RS. The fungal community diversity was higher with straw returning than with RT, but there was no difference in the bacterial community diversity among fertilization treatments; the bacterial and fungal community diversities were the same between RS and SS. Correlation analysis showed that the bacterial community diversity was negatively correlated with pH and positively correlated with soil total nitrogen content, while the fungal community diversity was positively correlated with SOC. Non-metric multi-dimensional scaling analysis showed that fertilization had a greater effect on the bacterial community structure (55.61%), and straw returning had a greater effect on the fungal community structure (26.94%). Proteobacteria, Chloroflexi, and Acidobacteria (in successive order) were the dominant phyla across all treatments, accounting for 66.07%–71.76% of the total bacterial sequence data. Ascomycota, Basidiomycota, and Zygomycota (in successive order) were the dominant phyla across all treatments, accounting for 88.05%–89.04% of the total fungal sequence data. Compared with RT, the treatments with straw returning significantly increased the relative abundance of Actinobacteria, Chloroflexi, and Firmicutes in the bacterial community, and significantly increased the relative abundance of Ascomycota and decreased the relative abundance of Basidiomycota and Zygomycota in the fungal community. Ecological function analysis of these bacterial and fungal communities showed that straw returning may enhance soil carbon and nitrogen cycling and inhibit pathogens. Compared with RS, SS only increased the relative abundance of Ascomycota in the fungal community; there were no other differences between the relative abundances of bacteria and fungi in RS and SS at the phylum level. Straw returning with slow-release fertilizers can help maintain or improve soil nutrient availability, crop yield, and the diversity of bacterial and fungal communities and can promote soil carbon and nitrogen cycling.

Keywords: Soil microorganism; Community structure; Soil nutrient; Straw returning; Slow release fertilizer; High throughput sequencing

土壤微生物在陆地生态系统中具有重要作用，负责调节土壤养分的生物地球化学循环，促进植物生长，维持生态系统的稳定性^[1]。细菌作为土壤中最丰富的微生物种之一，在多种土壤生态过程中均起到重要的功能性作用，如分解有机质和促进土壤养分矿化等^[2]。真菌则是重要的分解者，可以分解土壤中植物残体和纤维素、半纤维素、木质素等难降解有机物，在降解过程中释放养分，促进植物生长^[3]。由于土壤中细菌、真菌群落对环境因素变化十分敏感，土壤细菌和真菌群落多样性常常被认为是揭示土壤质量状况的重要指标。一般来说，较高的细菌和真菌多样性表示土壤生态系统更加稳定和健康^[4-5]。

农作物秸秆是数量最大的农业可再生资源。随

着我国生态农业的大力提倡，农作物秸秆还田已成为农业资源循环利用的重要方式^[6]。秸秆还田可以通过改变土壤理化性状，直接或间接地影响土壤微生物群落。郭梨锦等^[7]发现短期(2年)水稻(*Oryza sativa* L.)、小麦(*Triticum aestivum* L.)秸秆还田显著提升了土壤细菌和真菌的生物量和多样性指数；而 Sun 等^[8]认为麦秸秆还田对土壤细菌群落的影响不大，且细菌群落受 pH 影响较大；Chen 等^[9]采用磷脂脂肪酸(PLFA)的研究发现，我国中东部 3 个水稻-小麦轮作地区中，只有 1 个地点的秸秆还田显著增加了细菌多样性，其余地点变化不显著；萨如拉等^[10]在砂壤土和中壤土的玉米(*Zea mays* L.)田开展秸秆配施秸秆腐熟剂研究，发现不同秸秆腐熟剂与土壤质地对真菌群落的影响并不相同。上述研究表明土

壤细菌和真菌群落对秸秆还田的响应受土壤质地、理化性质、地理位置等多种因素影响,因此加强秸秆还田在不同农业管理方式下对土壤微生物群落多样性影响的认识十分必要。

缓/控释肥料施用技术作为近年来农业部的一项主推技术,可以有效降低施肥次数和减轻养分流失,从而提高氮素利用率^[11],在华东地区已经逐步进行推广。Pan 等^[12]发现与常规化肥相比,单独施用缓释肥并没有显著改变土壤细菌数量与多样性。而孙会峰等^[13]的研究表明,与秸秆还田+常规化肥对比,秸秆还田配施缓释肥提高了水稻产量,提升了氮素利用率,具有良好的应用前景。但目前秸秆还田配施缓释肥对土壤微生物群落的影响还鲜有研究。本研究采用长期定位试验方式,应用 Illumina 高通量测序技术,考察比较水稻-小麦轮作秸秆还田配施常规施肥和缓释肥对土壤细菌和真菌群落结构和多样性的影响,识别特殊细菌和真菌种类,阐明影响微生物群落结构的主控环境因子,以期为华东地区农田秸秆还田与施肥技术优化提供科学依据。

1 材料与方法

1.1 试验区概况

试验在上海低碳农业工程技术研究中心定位试验基地进行,位于上海市奉贤区庄行镇(30°53'N, 121°23'E),年平均气温15.7℃,年降水量1162.0 mm,全年无霜期225 d。土壤类型为砂壤土,常年采用水稻-小麦两熟轮作制度。试验开始时部分土壤理化性质如下:pH 8.41,有机碳(SOC) 8.71 g·kg⁻¹,总氮(TN) 0.94 g·kg⁻¹,总磷(TP) 0.98 g·kg⁻¹。

1.2 试验设计

试验自2011年水稻季开始至2017年水稻季结束。水稻试验品种为‘花优14’,每年6月中旬进行人工插秧,栽插行株距20 cm×25 cm,11月上旬收获。小麦试验品种为‘扬麦12号’,每年12月上旬播种,行距16 cm,5月下旬收获。设置常规施肥(RT)、秸秆还田+常规施肥(RS)、秸秆还田+缓释肥(SS)和不施肥对照(CK)共4个处理。每个处理设置3个重复,所有重复均采用随机区组设计。每个长方形小区面积为60 m²,四周用水泥垄和防渗膜隔开。试验所用肥料为普通尿素、树脂和硫磺双包膜尿素、过磷酸钙和硫酸钾。根据上海地区水稻和小麦的平均施肥量,3个施肥处理均施用相同的纯量氮、磷、钾(水稻季分别为225 kg·hm⁻²、112.5 kg·hm⁻²和255 kg·hm⁻²,小麦季分别为180 kg·hm⁻²、90 kg·hm⁻²和204 kg·hm⁻²)。

RT 和 RS 中氮肥按基肥、蘖肥、穗肥比例 5 : 3 : 2 施用,SS 氮肥则作基肥一次性施入。在 RS 和 SS 中,稻麦两季均在作物收获后,将秸秆深翻还田,翻耕深度约为 10~15 cm,还田量为秸秆产生量的 1/2。秸秆的养分含量测定后计入总施肥量,稻秸秆和麦秸秆的平均氮、磷、钾含量分别为 3.3 g·kg⁻¹、1.9 g·kg⁻¹、13.5 g·kg⁻¹ 和 3.8 g·kg⁻¹、2.4 g·kg⁻¹、18.4 g·kg⁻¹。

在试验的最后一季水稻收获期(2017年11月5日)采集土壤样本。每个小区采用 S型取样法随机采集 5 个土样(0~20 cm)并混合成 1 个样本。土样储存在低温保鲜袋中,立即带回实验室。一部分样品风干后进行土壤理化性质测定,另一部分则保存在 -20℃ 下进行 DNA 提取和高通量测序分析。

1.3 测定项目与方法

土壤理化性质和作物产量测定: pH 采用电位法测定(水土比为 2.5 : 1), 土壤总有机碳(SOC)采用重铬酸钾氧化分光光度法测定, 总氮(TN)采用凯氏定氮法测定, 土壤铵态氮(NH_4^+ -N)采用靛酚蓝比色法测定, 土壤硝态氮(NO_3^- -N)采用紫外分光光度法测定, 总磷(TP)采用酸溶-钼锑抗比色法测定, 速效磷(AP)采用碳酸氢钠提取-钼锑抗比色法测定^[14]。**水稻和小麦产量测定:** 每季作物人工收割后进行晾晒,含水量降至 14.5% 后, 脱粒机脱粒计算产量。

高通量测序分析: 取 0.5 g 土样, 采用 MoBio PowerSoil®DNA 提取试剂盒(12888)提取土壤 DNA。将纯化后的基因组 DNA 作为聚合酶链反应(PCR)的模板。细菌 V3-V4 区扩增引物采用 515F (5'-GTGCCAGCMGCCGCGG-3')/907R(5'-CCGTCA ATTCTTTTRAGTT-3')^[15], 真菌 ITS1 区段扩增引物采用 ITS5(5'-GGAAGTAAAGTCGTAACAAG G-3')/ITS4(5'-TCCTCCGCTTATTGATATGC-3')^[16]。PCR 采用 25 μL 反应体系: 10 倍 PCR buffer 5 μL (with MgCl₂), dNTP 0.5 μL, 正向反向引物各 0.5 μL, Tap 酶 0.25 μL (250 U), DNA 模板 1 μL, ddH₂O 补齐至 25 μL。PCR 反应策略: 98℃ 预变性 3 min, 98℃ 15 s, 50℃ 30 s 和 72℃ 30 s, 分别进行 25 个(细菌)和 35 个(真菌)循环, 最后在 72℃ 下延伸 7 min。PCR 产物用 1.7% 琼脂糖凝胶电泳检测后, 送至上海派森诺生物科技有限公司, 在 Illumina MiSeq 测序平台上进行高通量测序分析。获得原始序列后进行质量控制,之后在 97% 序列相似性水平上聚类成可操作的分类单元(Operational Taxonomic Units, OTUs)。对照 RDP 和 UNITE 数据库进行分类注释, 获取对应的细菌和真菌分类学信息。

1.4 统计分析

采用 Tukey's-HSD 单因素方差分析(ANOVA)对各处理间的理化指标差异显著性进行分析(SPSS 19.0)。细菌和真菌的丰富度和多样性采用 Chao1 和 Shannon 指数表征(Mothur, v 1.30.1)。采用非度量多维尺度分析(non-metric multidimensional scaling, NMDS)确定细菌和真菌的群落结构差异(R 语言, v 3.0.2)。通过 Galaxy 在线分析平台(<http://huttenhower.sph.harvard.edu/galaxy/>)，应用 LEfSe 分析揭示导致细菌和真菌群落显著差异的物种。采用 Pearson 相关性分析法研究细菌和真菌多样性与环境因子之间的关联度。

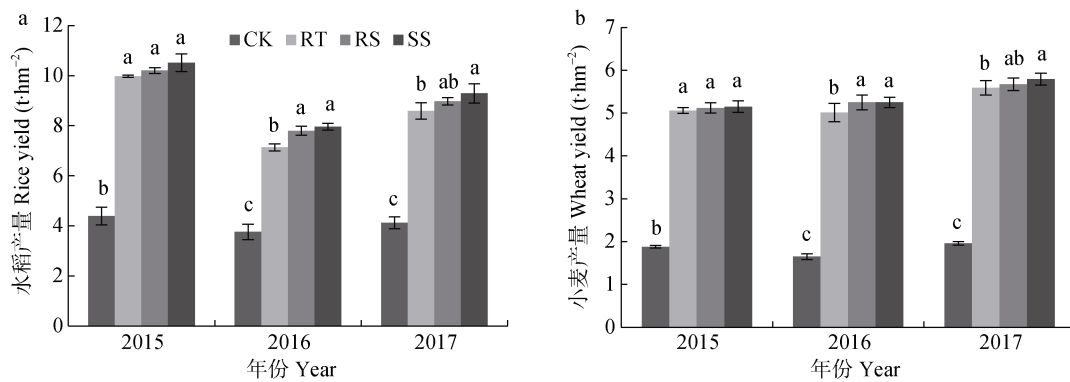


图 1 2015—2017 年秸秆还田与施肥方式对水稻(a)和小麦(b)产量的影响

Fig. 1 Effects of straw returning and fertilization on rice (a) and wheat (b) yields in 2015–2017

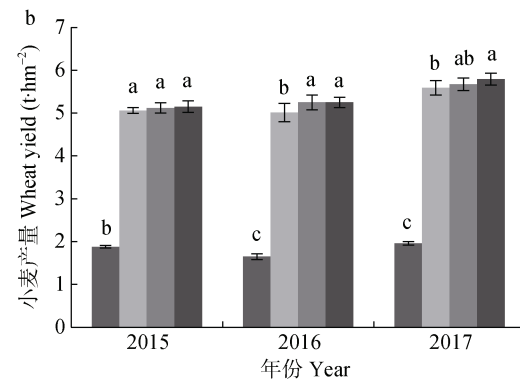
CK: 不施肥空白；RT: 常规施肥；RS: 秸秆还田+常规施肥；SS: 秸秆还田+缓释肥。不同小写字母表示同一年份不同处理间差异显著($P<0.05$)。CK: no fertilizer; RT: conventional fertilization; RS: straw returning + conventional fertilization; SS: straw returning + slow-release fertilization. Different lowercase letters indicate significant differences among treatments in the same year at $P<0.05$.

不同处理也同样显著改变了土壤理化性质(表 1)。与 RT 相比, 秸秆还田的 2 个处理显著降低了 pH, 并提升了 SOC 和 NH_4^+ -N 含量, SS 的 AP 含量也较

2 结果与分析

2.1 秸秆还田与施肥方式对水稻-小麦轮作体系产量和土壤理化性质的影响

不同试验处理显著影响了水稻和小麦产量(图 1)。SS 的水稻产量在 2016 年和 2017 年分别为 $8.0 \text{ t}\cdot\text{hm}^{-2}$ 、 $9.3 \text{ t}\cdot\text{hm}^{-2}$, 小麦产量分别为 $5.4 \text{ t}\cdot\text{hm}^{-2}$ 、 $5.8 \text{ t}\cdot\text{hm}^{-2}$, 均显著高于 RT, 分别高出 11.6% 和 8.2% (水稻)、4.8% 和 3.6% (小麦); 与 RS 相比, 3 年内稻麦产量均无显著差异。与 RT 相比, RS 仅在 2016 年稻、麦产量显著升高, 分别高出 9.3% 和 4.8%, 其余均无显著差异。



RT 显著提高, 表明秸秆还田对农田土壤养分条件改善明显。与 RS 相比, SS 除显著提升 NH_4^+ -N 含量以外, 其他指标均无显著差异。

表 1 秸秆还田与施肥方式对水稻-小麦轮作土壤理化性质的影响

Table 1 Soil properties of rice-wheat rotation fields under different treatments of straw returning and fertilization

处理 Treatment	pH	土壤有机碳 Soil organic carbon ($\text{g}\cdot\text{kg}^{-1}$)	总氮 Total nitrogen ($\text{g}\cdot\text{kg}^{-1}$)	铵态氮 Ammonia nitrogen ($\text{mg}\cdot\text{kg}^{-1}$)	硝态氮 Nitrate nitrogen ($\text{mg}\cdot\text{kg}^{-1}$)	总磷 Total phosphorus ($\text{g}\cdot\text{kg}^{-1}$)	有效磷 Available phosphorus ($\text{mg}\cdot\text{kg}^{-1}$)
CK	$8.43\pm0.13\text{a}$	$8.43\pm0.31\text{c}$	$0.91\pm0.08\text{b}$	$63.51\pm2.74\text{c}$	$4.10\pm0.15\text{a}$	$0.95\pm0.06\text{b}$	$30.49\pm1.02\text{c}$
RT	$8.21\pm0.15\text{b}$	$9.03\pm0.56\text{b}$	$1.01\pm0.10\text{a}$	$64.68\pm3.45\text{c}$	$4.33\pm0.18\text{a}$	$1.15\pm0.09\text{a}$	$31.91\pm1.31\text{bc}$
RS	$8.03\pm0.16\text{c}$	$10.52\pm0.55\text{a}$	$1.04\pm0.09\text{a}$	$75.60\pm3.11\text{b}$	$4.42\pm0.21\text{a}$	$1.12\pm0.08\text{a}$	$33.12\pm1.25\text{ab}$
SS	$8.09\pm0.11\text{c}$	$11.26\pm0.62\text{a}$	$1.05\pm0.11\text{a}$	$92.23\pm4.08\text{a}$	$4.34\pm0.16\text{a}$	$1.14\pm0.10\text{a}$	$34.27\pm1.33\text{a}$

CK: 不施肥空白；RT: 常规施肥；RS: 秸秆还田+常规施肥；SS: 秸秆还田+缓释肥。表中数据为 3 个数值的平均值±标准误；同列数据后不同字母表示处理间差异显著($P<0.05$)。CK: no fertilizer; RT: conventional fertilization; RS: straw returning + conventional fertilization; SS: straw returning + slow-release fertilization. Date in the table are mean±SE. Values followed by different letters in a column are significantly different ($P<0.05$)。

2.2 秸秆还田与施肥方式对土壤细菌和真菌群落多样性的影响

各施肥处理的土壤细菌群落丰富度和多样性分别采用 Chao1 和 Shannon 指数表征, 结果显示其受

施肥影响显著(表 2)。3 个施肥处理的细菌群落 Chao1 和 Shannon 范围分别为 2760~2795 和 9.74~9.77, 均显著高于 CK, 且彼此之间无显著差异; 各施肥处理土壤真菌群落多样性则是受秸秆还田影响显著, 2 个

秸秆还田处理的真菌群落 Chao1 和 Shannon 范围分别为 630~631 和 6.48~6.51, 均显著高于 RT 和 CK,

但 SS 和 RS 之间无显著差异, RT 的真菌群落多样性指数最低, 但与 CK 之间无显著差异。

表 2 稻秆还田与施肥方式对水稻-小麦轮作土壤细菌和真菌群落多样性指数(Chao1 和 Shannon)的影响
Table 2 Soil bacterial and fungal community diversity indexes (Chao 1 and Shannon) of rice-wheat rotation fields under different treatments of straw returning and fertilization

处理	细菌 Bacteria		真菌 Fungi	
	Chao1	Shannon	Chao1	Shannon
CK	2365±157b	9.52±0.07b	571±19b	5.83±0.23b
RT	2766±121a	9.74±0.11a	559±31b	5.65±0.25b
RS	2795±132a	9.77±0.10a	630±25a	6.51±0.35a
SS	2760±89a	9.74±0.12a	631±40a	6.48±0.28a

CK: 不施肥空白; RT: 常规施肥; RS: 稻秆还田+常规施肥; SS: 稻秆还田+缓释肥。表中数据为 3 个数值的平均值±标准误; 同列数据后不同字母表示处理间差异显著($P<0.05$)。CK: no fertilizer; RT: conventional fertilization; RS: straw returning + conventional fertilization; SS: straw returning + slow-release fertilization. Date in the table are mean ± SE. Values followed by different letters in a column are significantly different ($P<0.05$)。

2.3 稻秆还田与施肥方式对土壤细菌和真菌群落组成的影响

土壤细菌群落在门水平上的组成如图 2a 所示。水稻-小麦轮作土壤优势细菌门(相对丰度>10%)有变形菌门(Proteobacteria, 29.2%~33.9%)、绿弯菌门(Chloroflexi, 21.0%~27.2%)、放线菌门(Actinobacteria, 12.2%~16.4%)和酸杆菌门(Acidobacteria, 9.7%~12.5%), 其余相对丰度高于 1% 的细菌门还有拟杆菌门(Bacteroidetes, 2.5%~4.3%)、芽单胞菌门(Gemmatimonadetes, 3.0%~3.5%)、硝化螺旋菌门(Nitrospirae, 3.1%~3.3%)和厚壁菌门(Firmicutes, 1.9%~3.3%)。与 RT 相比, 2 个稻秆还田处理(SS 和 RS)均提升了放线菌门、绿弯菌门和厚壁菌

门的相对丰度, 分别平均提高 30.2%、13.0% 和 63.5%。SS 和 RS 之间各细菌门相对丰度均无显著差异。

土壤真菌群落在门水平上的组成(相对丰度>1%)如图 2b 所示。水稻-小麦轮作土壤主要有子囊菌门(Ascomycota, 51.0%~69.8%)、担子菌门(Basidiomycota, 11.9%~24.7%)、接合菌门(Zygomycota, 1.6%~12.7%)和球囊菌门(Glomeromycota, 5.0%~5.8%)。与 RT 相比, 2 个稻秆还田处理(SS 和 RS)显著提升了子囊菌门的相对丰度, 平均提高 32.3%, 并且降低了担子菌门和接合菌门的相对丰度, 分别平均减少 46.8% 和 36.9%。与 RS 相比, SS 仅在子囊菌门有提高, 其他真菌门相对丰度均无显著差异。

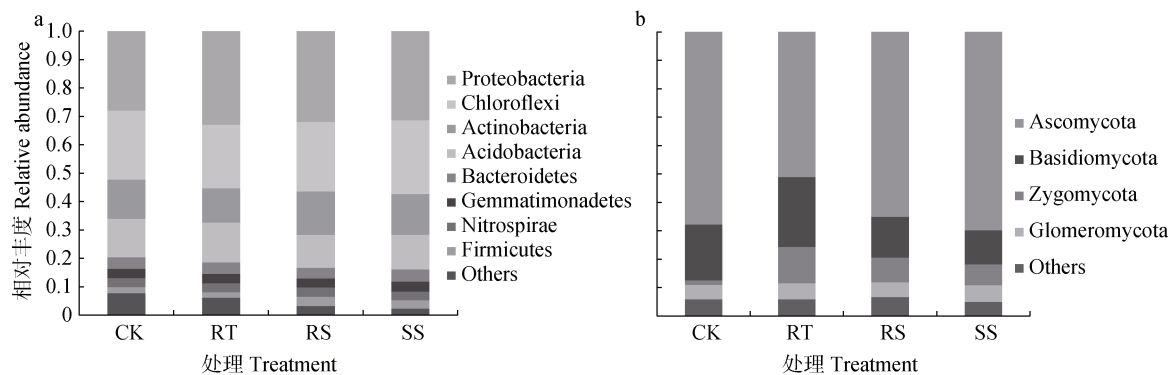


图 2 稻秆还田与施肥方式对水稻-小麦轮作土壤细菌(a)和真菌(b)门水平群落组成的影响

Fig. 2 Effects of straw returning and fertilization on community composition of soil bacteria (a) and fungi (b) in phylum level of rice-wheat rotation fields

CK: 不施肥空白; RT: 常规施肥; RS: 稻秆还田+常规施肥; SS: 稻秆还田+缓释肥。CK: no fertilizer; RT: conventional fertilization; RS: straw returning + conventional fertilization; SS: straw returning + slow-release fertilization.

LEfSe 分析结果显示, 不同处理细菌群落(图 3a)有 5 个存在显著差异的类群(LDA 值>3)。其中与 SS 相关 1 项, 为植物栖居菌属(*Phytohabitans*, 放线菌门); 与 RT 相关 2 项, 草杆菌科(*Oxalobacteraceae*, 变形菌

门)和马赛菌属(*Massilia*, 变形菌门); 与 CK 相关 2 项, β-变形菌纲(*Betaproteobacteria*, 变形菌门)和亚硝化单胞菌目(*Nitrosomonadales*, 变形菌门)。真菌群落(图 3b)中有 7 个存在显著差异的类群(LDA 值>3)。其中与 SS

相关 1 项, 多孢囊霉目(Diversisporales, 球囊菌门); 与 RS 相关 2 项, 珊瑚菌属(*Clavaria*, 担子菌门)和牛肝菌目(Boletales, 担子菌门); 与 RT 相关 3 项, 蛙粪霉目

(Basidiobolales, 接合菌门)、蛙粪霉科(Basidiobolaceae, 接合菌门)和蛙粪霉属(*Basidiobolus*, 接合菌门); 与 CK 相关 1 项, 弯孢霉属(*Curvularia*, 子囊菌门)。

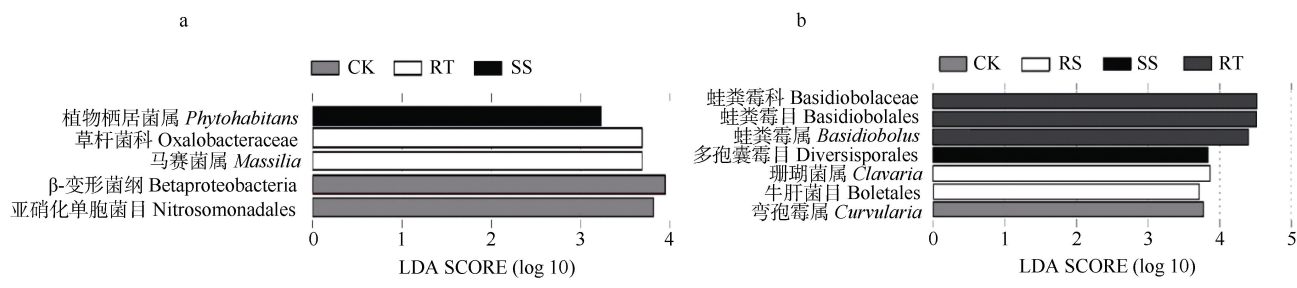


图 3 稼秆还田与施肥方式下水稻-小麦轮作土壤细菌(a)和真菌(b)LEfSe 分析(LDA 值>3)

Fig. 3 LEfSe analysis of soil bacterial (a) and fungal (b) taxa (LDA score>3) of rice-wheat rotation fields under different treatments of straw returning and fertilization

CK: 不施肥空白; RT: 常规施肥; RS: 稼秆还田+常规施肥; SS: 稼秆还田+缓释肥。CK: no fertilizer; RT: conventional fertilization; RS: straw returning + conventional fertilization; SS: straw returning + slow-release fertilization.

2.4 稼秆还田与施肥方式对土壤细菌和真菌群落结构的影响

通过 NMDS 分析可以发现, CK 延 X 轴方向与其他 3 种施肥处理明确分离(图 4a), 不施肥土壤细菌群落结构与其他 3 种施肥处理差异显著, 解释度为 55.61%, 而 3 个施肥处理细菌群落结构之间则分离

不明显, 说明施肥与否对细菌群落结构变化影响显著; 4 个处理的真菌群落结构相比细菌群落结构分离趋势更加明显(图 4b), 延 X 轴 CK、RT 与 RS、SS 明显分离, 解释度为 26.94%, 说明真菌群落结构对于稼秆还田措施的响应更加显著, 而 RS 和 SS 之间的真菌群落结构差异不明显。

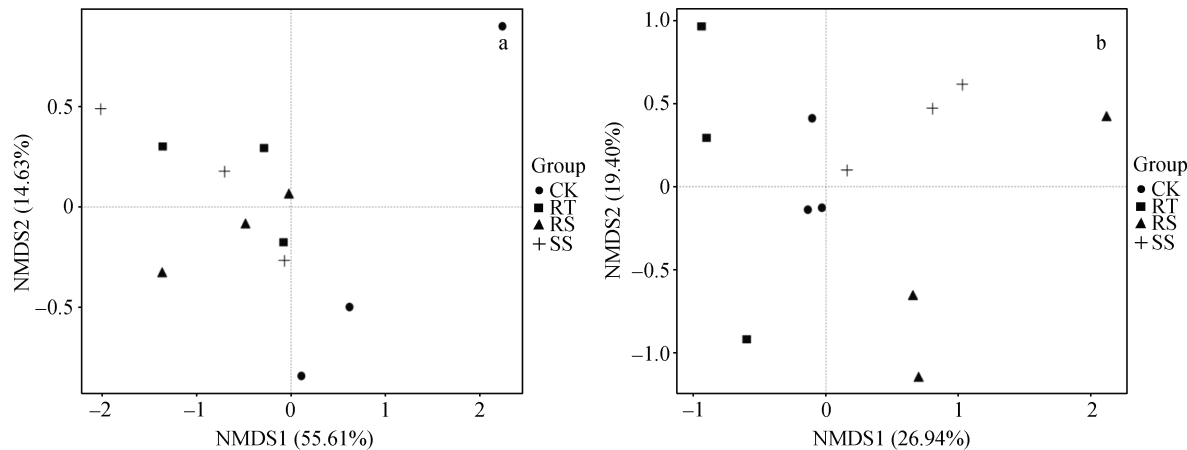


图 4 稼秆还田与施肥方式下水稻-小麦轮作土壤细菌(a)和真菌(b)群落 NMDS 分析

Fig. 4 NMDS analysis of soil bacterial (a) and fungal (b) communities of rice-wheat rotation fields under different treatments of straw returning and fertilization

CK: 不施肥空白; RT: 常规施肥; RS: 稼秆还田+常规施肥; SS: 稼秆还田+缓释肥。CK: no fertilizer; RT: conventional fertilization; RS: straw returning + conventional fertilization; SS: straw returning + slow-release fertilization.

2.5 土壤细菌和真菌群落多样性与环境因子间的关联性

土壤细菌和真菌丰富度及多样性指数(Shannon 和 Chao1)与土壤性质的相关分析结果如表 3 所示。pH 影响细菌群落多样性最显著, 与细菌多样性呈显著负相关($P<0.01$), 本研究中 pH 均高于 8, 说明趋

近中性的 pH 更有利于细菌群落的多样性; 同时细菌群落多样性还与 TN 呈显著正相关($P<0.05$), 氮素养分供应更易改变细菌群落多样性; 真菌群落多样性则仅与 SOC 呈显著正相关($P<0.05$), 与其他指标均无显著相关, 说明有机物的输入对于真菌群落多样性影响显著。

表3 水稻-小麦轮作土壤细菌和真菌多样性指数(Shannon 和 Chao1)与理化性质间的相关性分析
Table 3 Correlation analysis between bacterial and fungal diversity indexes (Shannon and Chao1) and soil properties of rice-wheat rotation fields

	指标 Index	pH	土壤有机碳 Soil organic carbon	总氮 Total nitrogen	铵态氮 Ammonia nitrogen	硝态氮 Nitrate nitrogen	总磷 Total phosphorus	有效磷 Available phosphorus
细菌 Bacteria	Shannon	-0.838**	0.516	0.766*	0.409	0.635	0.629	0.500
	Chao1	-0.824**	0.584	0.764*	0.407	0.625	0.650	0.496
真菌 Fungi	Shannon	-0.557	0.703*	0.448	0.527	0.375	0.137	0.588
	Chao1	-0.576	0.725*	0.479	0.553	0.396	0.176	0.535

和*分别表示 $P<0.01$ 和 $P<0.05$ 水平显著相关。 and * mean significant correlation at $P<0.01$ and $P<0.05$ levels, respectively.

3 讨论与结论

本研究中, 与常规施肥相比, 稻秆还田处理均显著降低了土壤 pH, 这可能是因为稻秆有机物的大量输入, 在分解过程中导致有机酸增加^[17], 降低了 pH; 同时, 稻秆还田通过外源性有机物输入、提升土壤微生物固碳能力和矿化能力等, 也显著促进了土壤 SOC 的显著提升^[18]。土壤 NH_4^+ -N 含量在稻秆还田条件下显著提高, 原因可能是有机物的添加改善了土壤结构, 增强了土壤对 NH_4^+ -N 截留率^[19], 且配施缓释肥进一步提升了 NH_4^+ -N 含量, 这与 Wu 等^[20]的研究结果相似。缓释尿素通过对氮素养分的缓慢释放, 提升了土壤 NH_4^+ -N 的持续供应能力。本研究结果表明, 稻秆还田配施缓释肥较常规施肥均有效提升了稻麦产量, 这与孙会峰等^[13]的研究结果相似, 稻秆还田与缓释肥配施提升了土壤养分供给水平, 且能提高作物的养分利用率, 从而促进作物生长^[20]。

本研究发现, 稻秆还田处理并未显著提升土壤细菌群落多样性, 与前人研究结果相似^[8,21], 但同时也有一些研究认为稻秆还田可以显著提升细菌群落多样性。这可能与稻秆还田的年限因素有关, 如郭梨锦等^[7]和周阳等^[22]的研究均为短期稻秆还田(2 年和 1 年), 对土壤细菌群落的促生作用明显, 而在稻秆还田年限超过 3 年时(本研究稻秆还田年限为 7 年)^[8,21], 对于细菌群落多样性的影响则趋于不显著, 除此之外细菌群落也可能受土壤类型、气候条件和种植作物等多因素的综合影响。本研究中稻秆还田处理的真菌群落多样性均有显著提高, 一方面可能是由于纤维素、木质素等有机物随稻秆输入土壤, 刺激了真菌的生长^[3]; 另一方面稻秆还田促进了土壤团聚体的形成, 为真菌的生长创造了良好的条件^[23]。稻秆还田条件下, 配施常规化肥和缓释肥并没有对细菌和真菌群落多样性产生显著影响, 说明配施缓

释肥与常规化肥一样可以维持土壤微生物群落多样性稳定。

土壤细菌和真菌群落多样性与土壤性质息息相关。本研究发现细菌群落多样性与 pH 呈显著负相关, 与 TN 呈正相关, 这与前人研究结果相似^[8,21]。pH 被认为是微生物群落的指示性指标, 越趋近于中性越有利于细菌群落多样性^[24]。土壤 TN 含量与施肥直接相关, 施肥可以直接提供大量氮素养分供给细菌群落的生长, 促进其多样性的增加^[5]。本研究中, 真菌群落多样性与 SOC 呈正相关, 与何敏红等^[25]的研究结果一致, 原因可能是真菌更易并可以更有效地利用有机质, 有机质的输入有利于真菌群落生长。

本研究结果显示, 与常规施肥处理相比, 稻秆还田显著提升了放线菌门、绿弯菌门和厚壁菌门的相对丰度。前人研究发现, 放线菌门在稻秆降解中起重要作用, 可以产生有效降解有机碳的活性酶, 加速稻秆等有机物的降解, 其丰度与微生物的作物稻秆分解能力呈正比^[26-27]。绿弯菌门是一种广泛报道的异养寡养菌和兼性厌氧菌, 具有将大分子有机物降解至小分子有机物的能力, 对土壤 pH 十分敏感, 在中性 pH 下生长旺盛^[28]。厚壁菌门同样在有机物分解中有重要意义, 可以促进纤维素的降解, 是一种碳循环促进菌^[26,29]。上述分析表明, 稻秆还田通过有机物输入和改善土壤 pH, 可以加速有机物分解和养分释放, 有效加强稻麦轮作土壤碳循环。在稻秆还田条件下缓释肥和常规施肥对于细菌群落影响不明显, 这与 Wu 等^[20]的研究结果相似, 与常规施肥相比, 芹菜施用缓释肥并没有显著改变土壤微生物群落结构。

本研究中, 稻秆还田显著提升了真菌群落中子囊菌门的相对丰度, 降低了担子菌门和接合菌门的相对丰度。中子囊菌门是真菌群落中最丰富和最主要的一门, 是土壤有机质(腐殖质、稻秆、枝条等)的主要分解者, 具有分解木质纤维素的重要能力, 在不

同类型的农业土壤中广泛存在^[30-31]。秸秆还田条件下, 配施缓释肥比常规施肥更能提高中子囊菌门的相对丰度, 其相对丰度增长有助于土壤碳氮循环能力的提升。担子菌门同样具有分解木质纤维素的能力, 但属于寡养微生物, 适应相对贫瘠的营养环境^[32], 其丰度与 C/N 呈反比^[33], 担子菌门相对丰度的降低也说明了秸秆还田增加了土壤碳含量, 提高了 C/N, 同时改善了土壤的营养状态, 增加了土壤养分的有效性。接合菌门主要包括寄生虫、小动物病原体和一些真菌^[34], 秸秆还田能够降低接合菌门相对丰度说明其具有控制部分病原菌的能力。同时根据 LEfSe 分析结果, 常规施肥处理中蛙粪霉属显著高于其他处理, 该属是已知的人类病原菌^[35]。这说明长期常规施肥会使稻麦轮作系统土壤病原菌数量提升, 而秸秆还田可以有效降低病原菌数量。

通过以上分析可知, 秸秆还田配施缓释肥/常规化肥与常规施肥处理相比, 均有效改善了土壤理化性状, 进而提升了真菌群落多样性。细菌和真菌群落结构方面则显著提升了放线菌门、绿弯菌门、厚壁菌门和中子囊菌门的相对丰度, 显示了其对水稻-小麦轮作系统碳氮循环能力的增强。同时降低了接合菌门的相对丰度, 具有降低土壤病原菌数量的潜力。与配施常规化肥相比, 秸秆还田配施缓释肥显著提升了土壤 NH₄⁺-N 含量, 水稻和小麦产量(2017 年)也有所提升, 显著提高了真菌中子囊菌门的相对丰度, 显示了秸秆还田配施缓释肥技术提高土壤养分有效性和作物养分吸收的潜力。同时, 结合一次性施肥节省人力、适宜机械化操作等优点, 秸秆还田配施缓释肥技术在未来具有较好的应用前景。后续研究还应从不同作物生育期、不同土壤深度的角度, 进一步揭示秸秆还田与不同施肥方式搭配对土壤系统健康的影响。

参考文献 References

- [1] LI X B, HE H B, ZHANG X D, et al. Distinct responses of soil fungal and bacterial nitrate immobilization to land conversion from forest to agriculture[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2019, 134: 81–89
- [2] HAMM A C, TENUTA M, KRAUSE D O, et al. Bacterial communities of an agricultural soil amended with solid pig and dairy manures, and urea fertilizer[J]. Applied Soil Ecology, 2016, 103: 61–71
- [3] 王小玲, 马琨, 伏云珍, 等. 免耕覆盖及有机肥施用对土壤真菌群落组成及多样性的影响[J]. 应用生态学报, 2020, 31(3): 890–898
- WANG X L, MA K, FU Y Z, et al. Effects of no-tillage, mulching, and organic fertilization on soil fungal community composition and diversity[J]. Chinese Journal of Applied Ecology, 2020, 31(3): 890–898
- [4] SILVA M C P E, SEMENOV A V, SCHMITT H, et al. Microbe-mediated processes as indicators to establish the normal operating range of soil functioning[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2013, 57: 995–1002
- [5] HOLLISTER E B, SCHADT C W, PALUMBO A V, et al. Structural and functional diversity of soil bacterial and fungal communities following woody plant encroachment in the southern Great Plains[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2010, 42(10): 1816–1824
- [6] 逯非, 王效科, 韩冰, 等. 稻田秸秆还田: 土壤固碳与甲烷增排[J]. 应用生态学报, 2010, 21(1): 99–108
- LU F, WANG X K, HAN B, et al. Straw return to rice paddy: Soil carbon sequestration and increased methane emission[J]. Chinese Journal of Applied Ecology, 2010, 21(1): 99–108
- [7] 郭梨锦, 曹湊贵, 张枝盛, 等. 耕作方式和秸秆还田对稻田表层土壤微生物群落的短期影响[J]. 农业环境科学学报, 2013, 32(8): 1577–1584
- GUO L J, CAO C G, ZHANG Z S, et al. Short-term effects of tillage practices and wheat-straw returned to rice fields on topsoil microbial community structure and microbial diversity in central China[J]. Journal of Agro-Environment Science, 2013, 32(8): 1577–1584
- [8] SUN R B, ZHANG X X, GUO X S, et al. Bacterial diversity in soils subjected to long-term chemical fertilization can be more stably maintained with the addition of livestock manure than wheat straw[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2015, 88: 9–18
- [9] CHEN Z M, WANG H Y, LIU X W, et al. Changes in soil microbial community and organic carbon fractions under short-term straw return in a rice-wheat cropping system[J]. Soil and Tillage Research, 2017, 165: 121–127
- [10] 萨如拉, 杨恒山, 邵继承, 等. 秸秆还田条件下腐熟剂对不同质地土壤真菌多样性的影响[J]. 中国生态农业学报(中英文), 2020, 28(7): 1061–1071
- SA R L, YANG H S, TAI J C, et al. Effect of straw maturing agents on fungal diversity in soil with different textures soil under return straw conditions[J]. Chinese Journal of Eco-Agriculture, 2020, 28(7): 1061–1071
- [11] YANG Y C, ZHANG M, LI Y C, et al. Controlled release urea improved nitrogen use efficiency, activities of leaf enzymes, and rice yield[J]. Soil Science Society of America Journal, 2012, 76(6): 2307–2317
- [12] PAN P, JIANG H M, ZHANG J F, et al. Shifts in soil bacterial communities induced by the controlled-release fertilizer coatings[J]. Journal of Integrative Agriculture, 2016, 15(12): 2855–2864
- [13] 孙会峰, 周胜, 付子轼, 等. 秸秆与缓释肥配施对水稻产量及氮素吸收利用率的影响[J]. 中国稻米, 2015, 21(4): 95–98
- SUN H F, ZHOU S, FU Z S, et al. Effects of application of controlled-release fertilizer combined with wheat straw on rice yield and nitrogen use efficiency[J]. China Rice, 2015, 21(4): 95–98
- [14] 中国科学院南京土壤研究所. 土壤理化分析[M]. 上海: 上

- 海科学技术出版社, 1981: 62–142
Nanjing Institute of Soil Science, Chinese Academy of Sciences. Soil Physical and Chemical Property Analysis[M]. Shanghai: Shanghai Scientific and Technical Publishers, 1981: 62–142
- [15] ZHOU J Z, WU L Y, DENG Y, et al. Reproducibility and quantitation of amplicon sequencing-based detection[J]. The ISME Journal, 2011, 5(8): 1303–1313
- [16] SCHOCHE C L, SEIFERT K A, HUHN DORF S, et al. Nuclear ribosomal internal transcribed spacer (ITS) region as a universal DNA barcode marker for *Fungi*[J]. Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America, 2012, 109(16): 6241–6246
- [17] HU X J, LIU J J, WEI D, et al. Soil bacterial communities under different long-term fertilization regimes in three locations across the black soil region of Northeast China[J]. Pedosphere, 2018, 28(5): 751–763
- [18] ZHU J, PENG H, JI X H, et al. Effects of reduced inorganic fertilization and rice straw recovery on soil enzyme activities and bacterial community in double-rice paddy soils[J]. European Journal of Soil Biology, 2019, 94: 103116
- [19] ABUJABHAH I S, BOUND S A, DOYLE R, et al. Effects of biochar and compost amendments on soil physico-chemical properties and the total community within a temperate agricultural soil[J]. Applied Soil Ecology, 2016, 98: 243–253
- [20] WU Y P, WU J X, MA Y J, et al. Dynamic changes in soil chemical properties and microbial community structure in response to different nitrogen fertilizers in an acidified celery soil[J]. Soil Ecology Letters, 2019, 1(3/4): 105–113
- [21] 张鑫, 周卫, 艾超, 等. 稼秆还田下氮肥运筹对夏玉米不同时期土壤酶活性及细菌群落结构的影响[J]. 植物营养与肥料学报, 2020, 26(2): 295–306
ZHANG X, ZHOU W, AI C, et al. Effects of nitrogen management on soil enzyme activities and bacterial community structure in summer maize growing stages under straw incorporation[J]. Journal of Plant Nutrition and Fertilizers, 2020, 26(2): 295–306
- [22] 周阳, 黄旭, 赵海燕, 等. 麦秸秆和沼液配施对水稻苗期生长和土壤微生物的调控[J]. 土壤学报, 2020, 57(2): 479–489
ZHOU Y, HUANG X, ZHAO H Y, et al. Regulation of wheat straw and biogas slurry application on rice seedling growth and soil microorganism[J]. Acta Pedologica Sinica, 2020, 57(2): 479–489
- [23] 张鹏, 贾志宽, 王维, 等. 稼秆还田对宁南半干旱地区土壤团聚体特征的影响[J]. 中国农业科学, 2012, 45(8): 1513–1520
ZHANG P, JIA Z K, WANG W, et al. Effects of straw returning on characteristics of soil aggregates in semi-arid areas in southern Ningxia of China[J]. Scientia Agricultura Sinica, 2012, 45(8): 1513–1520
- [24] KAISER K, WEMHEUER B, KOROLKOW V, et al. Driving forces of soil bacterial community structure, diversity, and function in temperate grasslands and forests[J]. Scientific Reports, 2016, 6: 33696
- [25] 何敏红, 何跃军, 吴春玉, 等. 石漠化强度对喀斯特植被演替过程土壤真菌组成及多样性的影响[J]. 菌物学报, 2019, 38(4): 471–484
HE M H, HE Y J, WU C Y, et al. Effects of rocky desertification intensity on soil fungal composition and diversity during karst vegetation succession[J]. Mycosistema, 2019, 38(4): 471–484
- [26] FAN F L, YIN C, TANG Y J, et al. Probing potential microbial coupling of carbon and nitrogen cycling during decomposition of maize residue by ¹³C-DNA-SIP[J]. Soil Biology and Biochemistry, 2014, 70: 12–21
- [27] TRIVEDI P, ANDERSON I C, SINGH B K. Microbial modulators of soil carbon storage: integrating genomic and metabolic knowledge for global prediction[J]. Trends in Microbiology, 2013, 21(12): 641–651
- [28] XU M, XIAN Y, WU J, et al. Effect of biogas slurry addition on soil properties, yields, and bacterial composition in the rice-rape rotation ecosystem over 3 years[J]. Journal of Soils and Sediments, 2019, 19(5): 2534–2542
- [29] ZHAO S C, QIU S J, XU X P, et al. Change in straw decomposition rate and soil microbial community composition after straw addition in different long-term fertilization soils[J]. Applied Soil Ecology, 2019, 138: 123–133
- [30] SOUZA R C, MENDES I C, REIS-JUNIOR F B, et al. Shifts in taxonomic and functional microbial diversity with agriculture: How fragile is the Brazilian Cerrado?[J]. BMC Microbiology, 2016, 16: 42
- [31] WANG F, LIANG Y T, JIANG Y J, et al. Planting increases the abundance and structure complexity of soil core functional genes relevant to carbon and nitrogen cycling[J]. Scientific Reports, 2015, 5: 14345
- [32] SUN Q Q, WANG R, HU Y X, et al. Spatial variations of soil respiration and temperature sensitivity along a steep slope of the semiarid Loess Plateau[J]. PLoS One, 2018, 13(4): e0195400
- [33] PROCTER A C, ELLIS J C, FAY P A, et al. Fungal community responses to past and future atmospheric CO₂ differ by soil type[J]. Applied and Environmental Microbiology, 2014, 80(23): 7364–7377
- [34] SPATAFORA J W, CHANG Y, BENNY G L, et al. A phylum-level phylogenetic classification of zygomycete fungi based on genome-scale data[J]. Mycologia, 2016, 108(5): 1028–1046
- [35] GRYGANSKYI A P, HUMBER R A, SMITH M E, et al. Phylogenetic lineages in *Entomophthoromycota*[J]. Persoonia-Molecular Phylogeny and Evolution of Fungi, 2013, 30(1): 94–105