长牡蛎(Crassostrea gigas)黑色壳表面微生物 多样性的研究^{*}

李玲玲 谢超伊 宋宏策 陈 熙 刘文娟 黄宝玉 张美溦 刘雅琼 魏 磊 王晓通

(鲁东大学农学院 烟台 264025)

摘要 为探究自然海区与室内养殖环境对软体动物壳色及壳表面细菌群落多样性的影响,以黑色 壳长牡蛎(*Crassostrea gigas*)为研究对象,在自然海区与室内环境分别暂养 30 d 后,对长牡蛎的壳色 及壳表面细菌群落的多样性和差异细菌功能进行分析。结果表明,室内养殖的黑壳长牡蛎出现较为 明显的壳褪色现象,其黑色素含量显著下降,远低于自然海区养殖的黑壳长牡蛎。16S rRNA 基因测 序结果显示,变形杆菌门(Proteobacteria)、拟杆菌门(Bacteroidetes)、蓝细菌(Cyanobacteria)为长牡蛎 壳表面的主要优势菌,其中变形杆菌的丰度超过 50%。在门水平上,放线菌(Actinobacteria)、俭菌超 门(Parcubateria)和 Bacterial rice cluster 1(BRC1)在室内、外养殖长牡蛎之间存在较为显著的差异 (*P*<0.05),而具有降解作用的放线菌和俭菌超门细菌在室内养殖的黑壳长牡蛎壳表面丰度较高。在属 水平上,两组之间存在显著差异的细菌共计 67 种。该研究揭示了不同生境条件下,黑壳长牡蛎壳表 面的微生物群落物种组成及差异,为解析长牡蛎壳色的形成机制提供了新的分析视角。 关键词 长牡蛎(*Crassostrea gigas*);细菌群落;高通量测序;黑色素;壳色

中图分类号 S917 doi: 10.11693/hyhz20210400082

颜色多态性是指在自然环境中,一个物种的不同或同一群体中不同个体呈现出两种或两种以上可 遗传的分离且不连续的颜色表型(Mckinnon *et al*, 2010)。贝壳颜色的不同会影响消费者的选择,日常生 活中,消费者更倾向于购买颜色鲜艳的海产品(Brake *et al*, 2004)。研究发现,贝壳颜色的不同对软体动物 的生长、繁殖、抗氧化等多个方面都会产生影响 (Adzigbli *et al*, 2020)。Ge等(2015)发现,紫壳长牡蛎 家系的存活率显著高于其他壳色。近年来,随着软体 动物选择育种研究的发展,贝壳颜色作为一种重要 的性状被广泛应用于多种软体动物的选育,例如:长 牡蛎(*Crassostrea gigas*),虾夷扇贝(*Patinopecten* yessoensis)(Sun et al, 2015)、三角帆蚌(Hyriopsis cumingii)(Chen et al, 2017),其中长牡蛎已被成功选 育出黑壳、紫壳、橙壳、金壳和白壳等多种壳色的新 品系(Zhu et al, 2018)。

软体动物的壳色通常是因不同色素沉积所形成, 例如: 吡咯、黑色素、卟啉、胆汁素、类胡萝卜素等, 其中黑色素的分布最为广泛(Stemmer *et al*, 2014; Williams, 2017; Liu *et al*, 2020)。黑色素可以保护生物 免受寄生虫、污染物、低温、氧化应激和紫外线的影 响,参与器官的发育调控,具有极为重要的作用 (Dubey *et al*, 2014)。黑壳长牡蛎不仅外壳黑,其外套 膜及闭壳肌痕均呈现黑色,富含黑色素,具有较高的

^{*} 国家自然科学基金项目,41906088 号;国家自然科学基金项目,41876193 号;山东省高等学校"青创科技计划", 2019KJF004 号;山东省贝类产业技术体系,SDAIT-14 号。李玲玲,硕士研究生,E-mail: lilingling0603@126.com;并列第一作者: 谢超伊,硕士研究生,E-mail: 2433040312@qq.com

通信作者:魏 磊,副教授, E-mail: lei819@126.com; 王晓通, 教授, E-mail: wangxiaotong999@163.com 收稿日期: 2021-04-06, 收修改稿日期: 2021-06-08

价值。研究表明,高浓度双酚 A (Bisphenol A, BPA) 暴露后,富含黑色素的黑壳长牡蛎组织未出现较为 明显的病理变化,表明黑壳长牡蛎与白壳长牡蛎相 比可能具有更强的免疫力(姜秋云,2019)。

微生物在动物的生存、生长代谢、营养物质吸收 等过程中发挥着重要的作用(Bang et al, 2018)。随着 高通量测序技术的发展,越来越多的研究采用高通 量测序的方法从种群结构、进化关系、群落多样性与 环境之间的协作关系等多个方面对微生物进行研究。 King 等(2012)首次利用 16S rRNA 基因测序技术对美 洲牡蛎(*Crassostrea virginica*)肠道和消化腺内的微生 物种群组成进行探究。目前高通量测序技术在双壳贝 类微生物多样性研究的应用主要集中在不同环境软 体动物各组织微生物群落组成情况及差异细菌的作 用分析 (Madigan et al, 2014; Dubé et al, 2019; Horodesky et al, 2020); 致病菌对软体动物生长发育 的影响等方面(Labare et al, 1990; Stevick et al, 2019)。 对双壳贝类壳表面微生物的研究相对较少。已有的研 究表明,变形杆菌是双壳贝类壳表面的主要优势细 菌,美洲牡蛎壳表面微生物群落主要由 α 变形杆菌 (Alphaproteobacteria) 组成, 而加州贻贝(*Mytilus californianus*) 壳表面微生物则以 γ 变形杆菌 (Gammaproteobacteria)为主(Pfister *et al*, 2014; Arfken *et al*, 2017)。

在黑壳长牡蛎的繁育过程中发现,成体长牡蛎 (壳长 10—12 cm 左右)经过约 30 d 室内养殖后,其外 壳表面颜色会变浅,失去光泽,出现壳褪色现象。在 自然海区中养殖的黑壳长牡蛎则未发生外壳褪色的 现象(图 1)。一般而言,不同的海区、不同的季节海 洋水体理化性质具有较大的差异,水体中微生物组 成和丰度随季节等因素的变化有所改变(Wang *et al*, 2020)。受水环境的影响,长牡蛎壳表面微生物组成上 可能存在较大的差异。本研究以海区正常养殖及发生 褪色现象的黑壳长牡蛎的壳表面微生物为研究对象, 对壳表面微生物的 16S rRNA 基因 V3—V4 区进行扩 增并测序,比较其微生物群落组成上的差异。从微生 物多样性的角度,探究了长牡蛎壳色的维持机制及 褪色现象发生的原因。



图 1 黑壳与褪色黑壳长牡蛎 Fig.1 *C. gigas* with black shells and faded black shells

1 材料与方法

1.1 实验材料

实验用黑壳长牡蛎均来自于山东省长岛县南长 山岛连城湾海区养殖的个体选育家系。选取 12 只壳 长(10—12 cm)、壳宽(4—6 cm)、壳高(2—3 cm)无显 著差异的个体作为实验对象。随机挑选其中 6 只黑壳 长牡蛎转入室内养殖实验室,使用 50 L 玻璃缸养殖, 定时投喂密度为 5.0×10⁵ 个/mL 的优质金藻,喂食 后 3 h 内换水一次,养殖用海水取自山东省烟台市周 边海区;另外 6 只则继续在南长山岛海区中吊笼养 殖。养殖期间,自然海区及室内环境的盐度、温度及 pH 如表 1 所示。养殖 30 d 后,分别对自然海区养殖 未褪色黑壳长牡蛎样本(B 组),实验室内养殖褪色黑 壳长牡蛎样本(F 组)外壳表面微生物进行取样。取样 时,使用消毒棉签蘸取牡蛎壳表面的微生物,随即将 棉签保存至 2 mL 的冻存管中,置于-80 °C 低温冰箱 保存。

表1 水环境基础指标

1ab.1	Basic indicators	of water environ	ment
分组	盐度	温度(°C)	pН
B 组	27.67±0.02	21.30±1.20	8.10±0.10
F 组	33.00±0.03	24.90 ± 0.70	$8.00{\pm}0.10$

1.2 壳色差异分析

利用 Image-Pro Plus 图像分析软件对实验所用黑 壳长牡蛎外壳的光密度值(optical density values, ODV)进行测量,用以表征壳表面的颜色变化。将长 牡蛎外壳清洗干净后,使用数码相机拍摄牡蛎壳照 片。拍照时,在相机的两边放置同等功率的日光灯, 以去除阴影的影响。测量/计数/尺寸/比例调节器设置 为牡蛎壳的轮廓,选定测定区域,进行光密度的测 定。强度校准设定为标准光密度,灰度值转换为光密 度值(ODV),范围从0(完全白色)到 2.0(完全黑色)。

1.3 DNA 的抽提与 PCR 扩增测序

使用 DNeasy®Power Water®Kit 试剂盒(QIAGEN) 进行基因组 DNA 的提取,利用 1%的琼脂凝胶电泳对 基因组 DNA 的质量进行检测。16S rRNA V3-V4 区的 PCR 扩增引物为 338F(5'-ACTCCTACGGGAGGC AGCAG-3')和 806R(5'-GGACTACHVGGGTWTCTAA T-3')。反应程序: 95 °C 30 min; 95 °C 30 s, 55 °C 30 s, 72 °C 45 s, 27 个循环; 72 °C 10 min。PCR 反应体系如 表 2 所示。

表 2 PCR 反应体系 Tab 2 PCR reaction system

试剂	体积	
5.0× FastPfu Buffer	4.0 µL	
2.5 mmol/L dNTPs	2.0 µL	
正向引物(5.0 µmol/L)	0.8 µL	
反向引物(5.0 µmol/L)	0.8 µL	
FastPfu Polymerase	0.4 µL	
牛血清白蛋白	0.2 µL	
Template DNA	10.0 ng	
ddH ₂ O	1.8 µL	

利用 2%琼脂糖凝胶电泳检测 PCR 扩增产物的质量,使用 AxyPrep DNA 胶回收试剂盒(Axygen Biosciences)切胶回收 PCR 产物,最后使用 Illumina MiSeq PE2500 测序平台进行测序。

1.4 16S rRNA 基因测序数据分析

为减少干扰数据的存在,对原始测序数据进行 如下的预处理:(1)数据质控与优化统计,使用 Prinseq 软件对测序数据质量进行控制,去除序列长 度小于 50 bp 的短片段和低复杂度序列。使用 FLASH 软件对测序数据进行拼接。(2) 去除嵌合体及靶区域 外序列,采用 Mothur 软件进行测序错误的矫正及去 除嵌合体的操作。(3) 操作分类单元(operational taxonomic units, OTU)注释,提取优化序列的非重复 序列,按照 97%相似性对非重复序列(不含单序列)进 行聚类。(4) 分类学注释,利用 Silva 数据库(https:// www.arb-silva.de/ 版本号: 132)进行 16S rRNA 基因 的比对。使用 RDP classifier 数据库(http://rdp.cme. msu.edu/misc/resources.jsp)进行物种分类学分析,统 计在各分类水平下微生物群落的组成情况。

预处理完成后,进行如下的统计分析:(1)使用 Mothur 软件对微生物群落进行 Alpha 多样性分析。 使用 Shannon 指数绘制稀疏曲线,以反映测序量的合 理性。(2)使用 Qiime 软件进行 Beta 多样性分析。(3) 利用 Wilcox 秩和检验(Wilcoxon rank-sum test)进行组 间显著性差异检验,使用 FDR (false discovery rate)对 P值进行校正。(4)利用线性判别分析(linear discriminant analysis effect size, LEfSe)筛选出在两组 之间存在显著性差异,具有生物学意义的物种,并估 算每个物种所产生的影响。比较策略选择 all-against -all。(5)基于皮尔逊相关系数分析环境因素与壳表面 微生物群落之间的关系。

2 结果

2.1 壳色变化分析

ODV 值的大小可间接反映黑壳表面的色素变化 情况,测定结果如图 2 所示。B 组长牡蛎外壳表面的 平均 ODV 值为 0.68, F 组长牡蛎外壳表面的平均 ODV 值为 0.34, B 组平均 ODV 值是 F 组的 2 倍, 两 组样本平均 ODV 值存在极显著的差异(*P*<0.01)。相



图 2 灰度对比确定壳体色素沉积的平均光密度值(ODV) Fig.2 The mean optical density values (ODV) of shell pigmentation determined by the grayscale comparison 注: **表示两组之间存在极显著差异(P<0.01) 比于自然海区养殖的长牡蛎, 室内养殖的长牡蛎外 壳颜色变浅, 出现较为明显的褪色现象。

2.2 细菌群落 Alpha 多样性分析

测序结果显示,有效序列数目在 43 782—52 116 之间,序列平均长度为 417.20 bp。本次测序共获得的 4 728 个 OTU,涵盖 43 个门,99 个纲,199 个目,362 个科、665 个属,1 271 个种。两组样本的平均覆盖度 (Coverage)均在 98%以上,Coverage 指数接近于 1, 测序深度基本覆盖样本中的所有物种。Alpha 多样性 指数可反映微生物群落的丰富度与均匀度,常使用 Shannon 指数、Simpson 指数、ACE 指数和 Chao 指数的大小表征。结果显示: B 组的 Shannon 指数、ACE 指数和 Chao 指数略高于 F 组,而 F 组 Simpson 指数 更高(表 3)。Wilcoxon 秩和检验显示,两组样本的各 Alpha 多样性指数之间无显著性差异。稀疏曲线显示, 随着测序数据量的增加,曲线逐渐趋于平缓,当测 序数据量在 10 000 时,测序数据达到饱和(图 3)。上 述分析结果表明,两组长牡蛎壳表面微生物群落物 种组成较为丰富,微生物群落的丰富度、均匀度均 较高。

表 3 细菌群落 Alpha 多样性指数 Tab.3 The alpha diversity index of bacterial communities

分组	Shannon 指数	Simpson 指数	ACE 指数	Chao 指数
В	5.90±0.20	$0.013 {\pm} 0.01$	2 931.35±706.85	2 895.14±667.22
F	5.73±0.58	0.019 ± 0.02	2 636.07±418.82	2 612.74±415.41





Fig.3 Sparse curve of 16S rRNA sequencing data

2.3 Beta 多样性分析

在 OTU 水平上, 基于 Bray-Curtis 距离算法, 利 用非度量多维尺度分析(non-metric multidimensional scaling, NMDS)反映细菌群落的 Beta 多样性。NMDS 分析结果显示, 组内各个样本点分布区域比较密集, 微生物群落结构相似, 差异较小(图 4)。B 组和 F 组的 细菌形成了两个不同的群落空间结构, Beta 多样性存 在显著差异(Stress=0.124, P<0.01)。使用相似性分析 (analysis of similarities, ANOSIM), 探究两组样本间 的微生物群落组成的差异性。ANOSIM 分析结果表明, 两组样本的组间差异明显大于组内差异, 两组间的 微生物群落结构差异显著(R=0.307, P<0.05)。上述分 析结果显示, B 组与 F 组之间的微生物群落分布差异 较大, 而分组内的样本差异较小。



图 4 非度量多维尺度分析(NMDS)

 Fig.4 Non-metric multidimensional scaling (NMDS) analysis
注:图中每个点代表一个样品,点与点之间的距离表示样品间物
种组成差异程度,同一颜色表示同一组的样品。紫色圆点为黑壳 (B 组),橙色三角为褪色黑壳(F 组)

2.4 微生物群落结构组成分析

Venn 图可以直观的反映两组样本细菌群落 OTU 组成的差异性和重叠关系。两组样本微生物共有 OTU 数目为 3 456 (图 5)。在 B 组中, OTU 的数目共计 4 130, 独有 OTU 的数目 674, 独有 OTU 占 B 组 OTU 总数 的 16.32%。 独 有 OTU 多 隶 属 于 酸 杆 菌 门 (Acidobacteria)、拟杆菌门(Bacteroidetes)、俭菌超门 (Parcubateria)等。在 F 组中, OTU 数目共计 4 054, 独



1422

Fig.5 The Venn diagram analysis of OTU level

有 OTU 的数目为 598, 独有 OTU 占 F 组 OTU 总数的 14.75%。F 组 独 有 OTU 多 隶 属 于 变 形 杆 菌 门 (Proteobacteria)、 拟 杆 菌 门 (Bacteroidetes)、 Latescibacteria 菌及浮霉菌门(Planctomycetes)等。从 微生物的组成上看,两组之间独有的 OTU 数目相对 较少,所占比例较小,但分类较为丰富,隶属于多个 细菌门类。

对长牡蛎壳表面的微生物群落组成分析,主要 在门(phylum)和属(genus)两个分类学水平上展开。门 水平上,微生物群落主要由 10 个细菌门组成,各样 本中细菌丰度的差异如图 6a 所示。变形杆菌是主要 的优势菌,在两组样本中的丰度超过 50.00%,且以α 变形杆菌的红杆菌科(Rhodobacteraceae)为主。拟杆菌 门为第二优势菌,在 B 组和 F 组中的丰度分别为 19.70% 和 20.20%。 其他优势菌如: 蓝细菌 (Cyanobacteria)、放线菌门(Actinobacteria)、酸杆菌门 (Acidobacteria)及浮霉菌门(Planctomycetes)等,在样 本中的丰度均超过 1.00%,但丰度较低(表 4)。



图 6 门水平(a)和属水平(b)上各样本细菌群落结构组成 Fig.6 Bacteria community composition of each samples at levels of phylum (a) and genus (b)

	丰度(%)		
初种名称 ——	B 组	F 组	
变形杆菌门(Proteobacteria)	54.66	50.18	
拟杆菌门(Bacteroidetes)	19.70	20.20	
蓝细菌门(Cyanobacteria)	9.04	7.90	
放线菌门(Actinobacteria)	3.78	6.14	
酸杆菌门(Acidobacteria)	2.77	1.82	
浮霉菌门(Planctomycetes)	1.56	2.36	
俭菌超门(Parcubateria)	1.20	2.19	
Saccharibacteria	1.17	1.18	
软壁菌门(Tenericutes)	0.67	2.14	
SBR1093	1.50	1.13	
其他	3.94	3.85	

表 4 门水平优势菌的丰度 Tab.4 Abundance of phylum level dominant species

属水平上,丰度排名为前 25 的细菌丰度差异结 果如图 6b 所示。*norank_c_Cyanobacteria* 的丰度超过 7.00%,是主要的优势细菌。属水平上,两组中丰度均 超过 1.00%的细菌有 4 种隶属于变形杆菌门,它们分 别 是: *unclassified_f_Rhodobacteraceae*、*norank_f_* JTB255marine_benthic_group 、 Candidatus_Tenderia 和 norank_f_OCS116_clade, 其 中 unclassified_ f_Rhodobacteraceae 的丰度超过 4.00%。Aquimarina 细菌在两组样本中的丰度仅次于 norank_c_ Cyanobacteria和unclassified f Rhodobacteraceae (表5)。

表 5 属水平优势菌的丰度 Tab.5 Abundance of dominant species at genus level

物种之称	丰度(%)	
10/11 11/0	В	F
norank_cCyanobacteria	7.73	7.13
unclassified_fRhodobacteraceae	4.72	5.36
Aquimarina	3.99	4.69
norank_fJTB255_marine_benthic_group	3.93	3.48
unclassified_cGammaproteobacteria	3.51	3.79
unclassified_fFlavobacteriaceae	3.20	3.72
norank_fOCS116_clade	1.82	3.29
norank_fSva0996_marine_group	1.83	3.15
Candidatus_Tenderia	2.79	1.68
Granulosicoccus	2.26	2.09
norank_oAcidimicrobiales	1.07	2.40
norank_fSaprospiraceae	1.43	1.76
norank_pParcubacteria	1.07	1.91
norank_pSaccharibacteria	1.17	1.79
unclassified_fMycoplasmataceae	0.67	2.14
Roseovarius	1.64	1.00
norank_pSBR1093	1.50	1.13
norank_cOM190	0.91	1.63

		续表
物种夕积	丰度(%)	
ተወለተ፣ ርጋ ላህ	В	F
norank_fFlammeovirgaceae	1.51	0.73
norank_oBD7-8_marine_group	0.53	1.34
norank_f_piscursckettsiaceae	0.93	0.81
Robiginitomaculum	1.31	0.36
$unclassified_f_Porticoccaceae$	1.05	0.26
vibrio	0.16	0.54
其他	48.10	43.71

2.5 组间差异显著性检验

Wilcox 秩和检验结果显示: 放线菌门、俭菌超门 和 Bacterial rice cluster 1 (BRC1)在两组之间存在较为 显著的差异(P<0.05)。放线菌门和俭菌超门的细菌在 F 组的丰度极显著高于 B 组的丰度(P<0.01), 且放线 菌门和俭菌超门细菌的丰度之间存在极显著的相关 性(P < 0.01)。而 BRC1 菌则在 B 组的丰度(0.03%)显 著高于 F 组(0.01%)(*P*<0.05)。皮尔逊相关分析表明, 放线菌门、俭菌超门细菌的丰度与黑色素含量之间存 在显著的负相关性(*P*<0.05), BRC1 细菌的丰度与黑 色素的含量无明显的相关性。

属水平上,67个属在两组间存在显著性差异(P<0.05), 其中有19个属在两组间存在极显著性差异(P<0.01)。如 图7所示,属水平上,平均丰度处于前25的细菌,有



图 7 两组样本差异分析

Fig.7 Analysis of sample difference between the two groups 注: **表示两组之间存在极显著差异(P < 0.01), *表示两组之间存在显著差异(P < 0.05)

7 种在两组之间存在显著差异,其中 norank_f_ OCS116_clade、 norank_f_Sav0996_marine_group、 norank_o_Acidimicrobiales、norank_f_Parcubacteria、 norank_c_OM190在F组中丰度较高,与B组存在较 大差异。B 组中,玫瑰变色菌属(Roseovarius)、 Robiginitomaculum的丰度较高,与F组存在显著差异 (P<0.05)。除此之外,科尔维尔氏菌属(Colwellia)在B 组的丰度显著高于 F 组,其相对丰度仅次于 norank_o_NB1-j。norank_f_OCS116_clade、norank_f_ Sav0996_marine_group 和 norank_f_Parcubacteria 细 菌丰度与长牡蛎黑色素含量之间存在显著的负相关 关系(P<0.05)。其他几种差异细菌的丰度与长牡蛎黑 色素含量之间无显著的相关性。在两组中,存在显著 差异的细菌属多隶属于变形杆菌门、放线菌门、浮霉 菌门及拟杆菌门等,变形杆菌门是丰度最高的细菌。 在两组样本中丰度较高的物种,比如: norank_c_ Cyanobacteria 菌、 unclassified_f_Rhodobacteraceae 和 Aquimarina 则在两组样本中不存在显著性差异。

LDA 分布柱状图表明: 当 LDA 阈值设定为 3.00 时,两组样本间共有 17 个物种的丰度存在显著差异 (P<0.05)(图 8)。B 组中 Robiginitomaculum、科尔维尔 氏菌属、玫瑰变色菌属和 OM60_NOR5_clade 等细菌 分值较高,其中 Robiginitomaculum 的 LDA 分值最大 (LDA=3.75),产生的影响较大。F 组的 norank_f_ OCS116_clade、norank_o_Acidimicrobiales、norank_f_ Sav0996_marine_group、norank_p_Parcubacteria 等细 菌的分值较高,与 B 组存在显著差异(P<0.05), norank_ f_OCS116_clade 是 LDA 分值最大的细菌(LDA=3.88)。





2.6 环境因素对微生物群落的影响

利用皮尔逊相关系数反映微生物群落与水体环 境之间的正负相关性。如图 9 所示:属水平上,相对 丰度在前 25 的细菌中,有 5 种细菌丰度与水体环境 之间存在相关性。norank_c_OM190、norank_f_ OCS116_clade、norank_f_Sva0996_marine_group、 norank_o_Acidimicrobiales、norank_p_Parcubacteria 与盐度和温度之间存在显著的正相关,与 pH 之间存 在显著的负相关(P<0.05)。而 Roseovarius 与 pH 之间 存在显著的正相关,与盐度和温度则呈现负相关关 系(P<0.05)。

3 讨论

研究表明,外壳表面沉积不同种类的色素使贝 类呈现出多彩的颜色。外壳表面黑色素的沉积使长牡 蛎呈现黑色(Williams, 2017)。本实验所用长牡蛎富含 黑色素,不仅外壳黑,外套膜和闭壳肌痕均呈现黑 色。目前,对于长牡蛎黑色素的发生机制尚未有明确 的结论。Yu 等(2017)的研究表明,视黄醛脱氢酶、酪 氨酸酶和细胞色素 P450 等基因家族可能在长牡蛎黑 色素沉积过程中发挥重要作用。

已有对长牡蛎微生物群落的研究多集中在不同 组织之间。在长牡蛎鳃、外套膜和血淋巴中,变形杆



图 9 水体性质与微生物群落之间的相关性

Fig.9 Relativity between water property and microbial community 注: **表示两组之间存在极显著差异(P < 0.01), *表示两组之间存在显著差异表示(P < 0.05)

菌为主要优势细菌;而消化腺中变形杆菌、拟杆菌及 放线菌的丰度较高(Fernández et al, 2014; Lokmer et al, 2016)。针对牡蛎壳表面微生物的研究相对较少。 例如: Arfken 等(2017)发现, 美国大西洋沿岸的美 洲牡蛎(Crassostrea virginica) 売表面微生物群落组 成 主 要 以 α 变 形 杆 菌 中 的 鞘 氨 醇 单 胞 菌 科 (Sphingomonadaceae)、Erythrobacteraceae 科和红杆菌 科(Rhodobacteraceae)为主。在韩国沿海废弃牡蛎壳表 面、变形杆菌所占比例达到了 41%、其次为拟杆菌 (36.4%), 厚壁菌(Firmicutes)所占比例不足 10%(Math et al, 2010)。本研究显示, 两种不同环境中的长牡蛎 売表面的主要优势菌同样为变形杆菌门, 其丰度超 过 50%, 以 α 变形杆菌为主。变形杆菌是海洋细菌中 最重要的类群, α变形杆菌占海洋微生物总数的 10% 左右(Park et al, 2014; 张作峰等, 2020)。并且山东烟 台周边海域海洋水体中 α 变形杆菌亦是第一优势菌 (张艳, 2010)。因此、长牡蛎所处水体环境与壳表面优 势细菌的组成具有极大的相似性。

进一步的分析显示,在微生物群落的组成上,两 种水体环境中长牡蛎壳表面的微生物群落组成上存在 一定差异。门水平上,BRC1 细菌在 B 组的丰度远高于 F 组,而放线菌门和俭菌超门在 F 组的丰度更高。

BRC1 细菌广泛存在于富含有机物的环境中 (Kadnikov et al, 2019), 目前尚未成功培养出 BRC1 细 菌门的菌株, BRC1 细菌的具体功能尚不清晰, 仍需 进一步的研究。在 F 组中、放线菌所占比例达到了 6.14%、约是 B 组的两倍。放线菌广泛存在于各种环 境中、具有强大的生物合成潜力、能够产生具有较强 抗菌活性的次级代谢产物。放线菌还具有降解有机物 的作用、其产生的水解酶可降解各种生物聚合物、例 如:纤维素、木聚糖和几丁质,在氮碳循环过程中发 挥着重要的作用(Manivasagan et al, 2013; Fernández et al, 2014)。除放线菌外, 在 F 组的长牡蛎壳表面发 现, 俭菌超门的丰度(2.19%)高于 B 组(1.20%)。俭菌 超门细菌的基因组几乎都在1 Mb 以下, 缺乏能量代 谢的关键基因。因此, 俭菌超门细菌无法单独生活, 需要与其他微生物共生生活,例如放线菌等(Nelson et al, 2015)。相关性分析结果表明、俭菌超门与放线 菌的丰度存在极显著的相关性(P<0.01)。 俭菌超门的 部分细菌同样具有降解功能,可以降解环境中的纤 维素和甲壳素(Nelson et al, 2015; 陶晔等, 2020)。长 牡蛎壳中的黑色素不溶于水, 与蛋白质、多糖等生物 聚合物结合紧密(何成等, 2017)。F组中, 放线菌和俭 菌超门细菌的大量聚集可能促进了长牡蛎壳表面生 物聚合物的降解过程,从而发生了壳褪色现象。

门水平上,存在显著差异的细菌的数目较少,多 数细菌的丰度无较大的差异。属水平上,差异细菌的 数目较多,超过 50 个属在两组之间存在显著的差异。 相比于 F 组,玫瑰杆菌属、科尔维尔氏菌属和 *Robiginitomaculum* 在 B 组长牡蛎黑壳表面的丰度均 较高。

玫瑰杆菌属广泛存在于各种海洋介质中,比如 海水、沉积物、海冰等。玫瑰杆菌属通过脱甲基途径 和裂解途径将海洋中的有机硫化物二甲基疏基丙酸 内盐(Dimethylsulfoniopropionate,DMSP)代谢分解, 参与硫循环(Sun et al, 2016)。在本次测序中,玫瑰杆 菌属在 B 组的丰度为 1.64%,高于 F 组的 1.00%。推 测其可能的原因是水体环境的不同造成细菌丰度的 差异。科尔维尔氏菌属是嗜冷菌,在海冰、极地沉积 物、深海海沟中均有发现(Nogi et al, 2004)。科尔维 尔氏菌属具有降解碳氢化合物的作用,在溢油环境 中,可大量检出(Gutierrez et al, 2013; Mason et al, 2014)。Robiginitomaculum 与科尔维尔氏菌的作用相 似,同样具有降解碳氢化合物的作用。富含碳氢化合 物的沉积物中 Robiginitomaculum 菌的丰度和多样性 都会升高(Guibert et al, 2012; Hestetun et al, 2015)。

在南长山岛养殖的黑壳长牡蛎壳表面,科尔维尔 氏菌和 *Robiginitomaculum* 的丰度均高于室内养殖的 长牡蛎。可能是由于外源水体的排放,导致渤海湾水 体中的碳氢化合物含量较高,促进了具有降解功能细 菌的繁殖,例如科尔维尔氏菌和 *Robiginitomaculum*。 因此,水体环境可能对细菌的丰度产生较大的影响。 然而,由于科尔维尔氏菌属和 *Robiginitomaculum* 属 细菌难以独立培养,在长牡蛎壳色维持方面所起到 的作用尚不明确,仍需进一步的探索。

微生物群落的组成是动态的,受地理环境的影响较大,随盐度、温度、pH 值等环境因素的变化而变化(Prieur et al, 1990; Harris, 1993; Jing et al, 2019)。 自然海区养殖的长牡蛎生活环境复杂多变,在潮汐、 波浪等风力或水力的作用下,水体不断混合,水体微 生物处于不断的变化之中。皮尔逊相关性分析结果表 明,在两组样本中存在显著差异细菌的丰度与水体 环境之间存在较强的相关性。其中 norank_c____ OM190 、 norank_f__OCS116_clade 、 norank_f___ Sva0996_marine_group、norank_o__Acidimicrobiales、 norank_p__Parcubacteria 细菌的丰度与盐度和温度 之间存在显著的正相关关系,与 pH 之间存在显著的 负相关关系(P < 0.05)。而 *Roseovarius* 细菌的丰度与 pH 之间存在显著的正相关关系,与盐度和温度则呈 现显著的负相关关系(P < 0.05)。因此,环境条件与微 生物丰度之间相关性较强,并可影响微生物的丰度。

4 结论

与自然海区相比,室内养殖的长牡蛎发生了壳 褪色现象,且黑色素含量显著下降。壳表面微生物多 样性分析表明,两种环境中养殖的长牡蛎微生物群 落在种类组成上无较大的差异,但是细菌的丰度有 所不同。变形杆菌门是长牡蛎壳表面微生物群落的主 要优势菌,其丰度在两组中超过 50%。褪色黑壳长牡 蛎表面具有降解作用的细菌丰度较高,例如放线菌 门和俭菌超门,推测其可能参与长牡蛎壳褪色过程, 环境条件的不同可影响长牡蛎壳表面细菌的丰度。本 研究从微生物多样性的角度,解析了黑壳长牡蛎壳 表面褪色现象的可能原因。

参考文献

- 何 成,于文超,蔡忠强等,2017.酸碱粗提配合超声破碎法 制取可溶性长牡蛎(Crassostrea gigas)黑色素的研究.海 洋与湖沼,48(3):634—639
- 张 艳, 2010. 山东近岸海域水体细菌多样性研究. 青岛: 中 国海洋大学硕士学位论文
- 张作峰,曾令宇,王兆守等,2020.功能化石墨烯对海洋环境 中细菌群落结构及生长的影响.厦门大学学报(自然科学 版),59(2):271—277
- 姜秋云,2019. 黑壳与白壳长牡蛎免疫力的比较分析. 上海: 上海海洋大学硕士学位论文
- 陶 晔, 邢 鹏, 2020. 候选门级辐射类群(CPR)细菌研究进 展. 微生物学报, 60(6): 1284—1303
- 葛建龙,李琪,于红等,2015.长牡蛎3种壳色家系间杂交子代 生长和存活比较.水产学报,39(3):345—352
- Adzigbli L, Wang Z M, Li J H et al, 2020. Survival, retention rate and immunity of the black shell colored stocks of pearl oyster *Pinctada fucata martensii* after grafting operation. Fish & Shellfish Immunology, 98: 691—698
- Arfken A, Song B, Bowman J S et al, 2017. Denitrification potential of the eastern oyster microbiome using a 16S rRNA gene based metabolic inference approach. PLoS One, 12(9): e0185071
- Bang C, Dagan T, Deines P et al, 2018. Metaorganisms in extreme environments: do microbes play a role in organismal adaptation?. Zoology, 127: 1—19
- Brake J, Evans F, Langdon C, 2004. Evidence for genetic control of pigmentation of shell and mantle edge in selected families of Pacific oysters, *Crassostrea gigas*. Aquaculture, 229(1-4): 89-98
- Chen X J, Liu X J, Bai Z Y et al, 2017. HcTyr and HcTyp-1 of Hyriopsis cumingii, novel tyrosinase and tyrosinase-related

protein genes involved in nacre color formation. Comparative Biochemistry and Physiology Part B: Biochemistry and Molecular Biology, 204: 1-8

- Dubé C E, Ky C L, Planes S, 2019. Microbiome of the black-lipped pearl oyster *Pinctada margaritifera*, a multi-tissue description with functional profiling. Frontiers in Microbiology, 10: 1548
- Dubey S, Roulin A, 2014. Evolutionary and biomedical consequences of internal melanins. Pigment Cell & Melanoma Research, 27(3): 327–338
- Fernández N T, Mazón-Suástegui J M, Vázquez-Juárez R et al, 2014. Changes in the composition and diversity of the bacterial microbiota associated with oysters (*Crassostrea* corteziensis, Crassostrea gigas and Crassostrea sikamea) during commercial production. FEMS Microbiology Ecology, 88(1): 69–83
- Guibert L M, Loviso C L, Marcos M S et al, 2012. Alkane biodegradation genes from chronically polluted subantarctic coastal sediments and their shifts in response to oil exposure. Microbial Ecology, 64(3): 605—616
- Gutierrez T, Singleton D R, Berry D *et al*, 2013. Hydrocarbon-degrading bacteria enriched by the *Deepwater Horizon* oil spill identified by cultivation and DNA-SIP. The ISME Journal, 7(11): 2091—2104
- Harris J M, 1993. The presence, nature, and role of gut microflora in aquatic invertebrates: a synthesis. Microbial Ecology, 25(3): 195–231
- Hestetun J T, Fourt M, Vacelet J et al, 2015. Cladorhizidae (Porifera, Demospongiae, Poecilosclerida) of the deep Atlantic collected during Ifremer cruises, with a biogeographic overview of the Atlantic species. Journal of the Marine Biological Association of the United Kingdom, 95(7): 1311–1342
- Horodesky A, Castilho-Westphal G G, Pont G D *et al*, 2020. Metagenomic analysis of the bacterial microbiota associated with cultured oysters (*Crassostrea* sp.) in estuarine environments. Anais da Academia Brasileira de Ciencias, 92(S1): e20180432
- Jing X Y, Gou H L, Gong Y H *et al*, 2019. Seasonal dynamics of the coastal bacterioplankton at intensive fish-farming areas of the Yellow Sea, China revealed by high-throughput sequencing. Marine Pollution Bulletin, 139: 366–375
- Kadnikov V V, Mardanov A V, Beletsky A V et al, 2019. Phylogeny and physiology of candidate phylum BRC1 inferred from the first complete metagenome-assembled genome obtained from deep subsurface aquifer. Systematic and Applied Microbiology, 42(1): 67–76
- King G M, Judd C, Kuske C R et al, 2012. Analysis of stomach and gut microbiomes of the eastern oyster (*Crassostrea* virginica) from coastal Louisiana, USA. PLoS One, 7(12): e51475
- Labare M P, Weiner R M, 1990. Interactions between *Shewanella colwelliana*, oyster larvae, and hydrophobic organophosphate pesticides. Applied and Environmental Microbiology, 56(12): 3817—3821

- Liu H X, Tan K S, Zhang X X et al, 2020. Comparison of gut microbiota between golden and brown noble scallop *Chlamys nobilis* and its association with carotenoids. Frontiers in Microbiology, 11: 36
- Lokmer A, Kuenzel S, Baines J F et al, 2016. The role of tissue-specific microbiota in initial establishment success of Pacific oysters. Environmental Microbiology, 18(3): 970–987
- Madigan T L, Bott N J, Torok V A et al, 2014. A microbial spoilage profile of half shell Pacific oysters (*Crassostrea* gigas) and Sydney rock oysters (*Saccostrea* glomerata). Food Microbiology, 38: 219–227
- Manivasagan P, Venkatesan J, Sivakumar K et al, 2013. RETRACTED: marine actinobacterial metabolites: current status and future perspectives. Microbiological Research, 168(6): 311–332
- Mason O U, Han J, Woyke T *et al*, 2014. Single-cell genomics reveals features of a *Colwellia* species that was dominant during the Deepwater Horizon oil spill. Frontiers in Microbiology, 5: 332
- Math R K, Islam A, Hong S J et al, 2010. Metagenomic characterization of oyster shell dump reveals predominance of *Firmicutes* bacteria. Microbiology, 79(4): 509–519
- Mckinnon J S, Pierotti M R, 2010. Colour polymorphism and correlated characters: genetic mechanisms and evolution. Molecular Ecology, 19(23): 5101–5125
- Nelson W C, Stegen J C, 2015. The reduced genomes of Parcubacteria (OD1) contain signatures of a symbiotic lifestyle. Frontiers in Microbiology, 6: 713
- Nogi Y, Hosoya S, Kato C et al, 2004. Colwellia piezophila sp. nov., a novel piezophilic species from deep-sea sediments of the Japan Trench. International Journal of Systematic and Evolutionary Microbiology, 54(5): 1627–1631
- Park S, Jung Y T, Won S M et al, 2014. Granulosicoccus undariae sp. nov., a member of the family Granulosicoccaceae isolated from a brown algae reservoir and emended description of the genus Granulosicoccus. Antonie van Leeuwenhoek, 106(5): 845–852
- Pfister C A, Gilbert J A, Gibbons S M, 2014. The role of macrobiota in structuring microbial communities along rocky shores. PeerJ, 2: e631
- Prieur D, Mével G, Nicolas J L *et al*, 1990. Interactions between bivalve molluscs and bacteria in the marine environment. Oceanography and Marine Biology: an Annual Review, 28: 277—352
- Stemmer K, Nehrke G, 2014. The distribution of polyenes in the shell of *Arctica islandica* from North Atlantic localities: a confocal Raman microscopy study. Journal of Molluscan Studies, 80(4): 365—370
- Stevick R J, Sohn S, Modak T H *et al*, 2019. Bacterial community dynamics in an oyster hatchery in response to probiotic treatment. Frontiers in Microbiology, 10: 1060
- Sun J, Todd J D, Thrash J C *et al*, 2016. The abundant marine bacterium *Pelagibacter* simultaneously catabolizes dimethylsulfoniopropionate to the gases dimethyl sulfide

and methanethio. Nature Microbiology, 1(8): 16065

- Sun X J, Yang A G, Wu B et al, 2015. Characterization of the mantle transcriptome of Yesso Scallop (*Patinopecten yessoensis*): identification of genes potentially involved in biomineralization and pigmentation. PLoS One, 10(4): e0122967
- Wang Y P, Li G H, Shi F et al, 2020. Taxonomic diversity of pico-/nanoeukaryotes is related to dissolved oxygen and productivity, but functional composition is shaped by limiting nutrients in eutrophic coastal oceans. Frontiers in Microbiology, 11: 601037
- Williams S T, 2017. Molluscan shell colour. Biological Reviews, 92(2): 1039—1058
- Yu W C, He C, Cai Z Q et al, 2017. A preliminary study on the pattern, the physiological bases and the molecular mechanism of the adductor muscle scar pigmentation in Pacific oyster Crassostrea gigas. Frontiers in Physiology, 8: 699
- Zhu Y J, Li Q, Yu H et al, 2018. Biochemical composition and nutritional value of different shell color strains of Pacific Oyster Crassostrea gigas. Journal of Ocean University of China, 17(4): 897—904

MICROBIAL DIVERSITY ON SURFACE OF BLACK-SHELL CRASSOSTREA GIGAS

LI Ling-Ling, XIE Chao-Yi, SONG Hong-Ce, CHEN Xi, LIU Wen-Juan, HUANG Bao-Yu, ZHANG Mei-Wei, LIU Ya-Qiong, WEI Lei, WANG Xiao-Tong (School of Agriculture, Ludong University, Yantai 264025, China)

Abstract To explore the effects of natural water and indoor environment on the shell color and bacterial community diversity of molluses, the melanin-rich *Crassostrea gigas* was cultured in the natural water and indoor environment for 30 days. The diversity of bacterial community structure and the function of different bacteria on the shell color and shell surface of the *C. gigas* was analyzed. Results show that the black-shelled *C. gigas* cultured indoor showed obvious shell fading phenomenon and the melanin content was significantly decreased, which was much lower than the black-shelled *C. gigas* cultured in natural water. 16S rRNA gene sequencing showed that Proteobacteria, Bacteroidetes, and Cyanobacteria were the main dominant bacteria on the surface of *C. gigas* shells and the abundance of Proteobacteria exceeded 50%. At the phylum level, Actinobacteria, Parcubateria, and Bacterial rice cluster 1 (BRC1) were significantly different between the two groups (P < 0.05). Among them, the Actinobacteria and Parcubateria bacteria with degrading effect was relatively high in the surface of the black-shelled *C. gigas* grown indoor. At the genus level, there were 67 species of bacteria with significant differences between the two groups. This study revealed the species composition and differences of the microbial community on surface of oyster shell under different habitat conditions, and provided a new analytical perspective for the oyster shell color manipulation.

Key words Crassostrea gigas; bacterial community; high-throughput sequencing; melanin; shell color