夏季长江口海水中自由生活和颗粒附着古菌群落的 组装过程研究^{*}

时静 左亚强 曹萍麟 樊英萍 曲 武 王健鑫

(浙江海洋大学海洋科学与技术学院 浙江舟山 316022)

摘要 长江口位于长江和东海的重要交互区域、是研究海洋微生物生态作用的典型环境、但当前 对海水中不同生活方式的海洋古菌在长江口的分布和组装过程尚未见系统的研究。采集夏季长江口 海水中不同生活方式的古菌样品、基于宏基因组技术分析其多样性、分布特征和环境驱动因素、利用 中性模型和零模型方法对其群落组装机制进行评估。研究结果显示泉古菌门(Crenarchaeota)是长江口 古菌群落中的优势菌群。在科分类水平上、不同生活方式古菌群落组成存在差异、Marine Group II 在 自由生活状态(FL)中更加丰富,而 Bathyarchaeia 在颗粒附着状态(PA)中拥有更高的相对丰度。自由 生活和颗粒附着古菌之间的相似性很高、说明多数古菌具有自由生活和颗粒附着的双重生活方式。 对两种生活方式下古菌群落都有显著影响的重要环境因子是温度、盐度和硅酸盐含量; 亚硝酸盐显 著影响自由生活的古菌群落、叶绿素 a 显著影响颗粒附着的古菌群落(P<0.05)。结合中性模型和零模 型、发现长江口海水中古菌群落的组装由随机性过程主导、生态漂变(76%贡献度)是颗粒附着古菌群 落的主要组装方式、而对自由生活的古菌群落、其组装受到扩散限制、均质扩散和生态漂变的影响。 长江口; 古菌; 自由生活方式; 颗粒附着方式; 组装过程; 16S rRNA 关键词 中图分类号 P735 doi: 10.11693/hyhz20220800216

河口处于海洋和陆地河流相互交汇的区域,是 海陆相互作用最为活跃、对流域自然变化和人为活动 响应最为敏感、与近岸环境变化最为密切的海域,具 有极其重要的生态学功能,同时也是全球变化的重 点研究对象(Hewson *et al*, 2004)。长江是中国第一大 河,平均年入海径流量占输入东海总径流量的 84.4%, 在陆源物质向东海的输送中起着重要作用(张东声, 2011)。大量营养盐的输入,对长江口和东海海域的生 态系统产生重要影响,同时长江口受到台湾暖流、浙 闽沿岸流和黄海沿岸流等水系的共同作用,使得长 江口形成错综复杂的河口环境和特殊的生态条件; 另外强烈的季风气候通过海气相互作用也影响长江 口及邻近海域的环流和温盐结构,使得该区域又是 中国海岸带陆-海相互作用研究的关键水域(宁修仁等, 2004),因此,长江口是中国乃至世界重要而典型的 河口生态系统。

古菌在各种海洋生态环境中广泛存在,是海洋 微型生物的重要组成成分。研究海洋古菌的多样性和 生态过程,对认识海洋生物资源、保护生态环境、可 持续性开发利用海洋资源具有重要的理论和现实意 义。河口的古菌群落组成已被证明受到不同环境条件 的影响,包括物理、化学以及生物因素(Zeng *et al*, 2007; Crump *et al*, 2000; Huang *et al*, 2022b),其分布、 组成及多样性与盐度、pH 值、海拔、气候和 C/N 比 等环境因子相关(Tripathi *et al*, 2013)。研究发现,海 洋浮游古菌在海洋水域表层相对广泛存在,而在中

^{*} 国家重点研发计划"蓝色粮仓科技创新"重点专项, 2019YFD0901305 号;浙江省省属高校基本科研业务费项目, 2021JD003 号;浙江省重点研发项目, 2021C02047 号;长江生态环境保护修复舟山驻点跟踪研究项目, SZGXZS2020068 号。时 静,硕士研 究生, E-mail: sjjenn@163.com

层海域浮游古菌处于原核细胞群体的优势地位,在 不同海域中古菌的分布也有变化(闫慧贞等, 2021)。 海洋浮游微生物可以根据生活方式分为两种类群: 自由生活型(free-living, FL)和颗粒附着型(particleattached, PA) (DeLong et al, 1993)。颗粒附着古菌定殖 颗粒有机物并将其分解为溶解有机物、颗粒附着古 菌可以通过密集的定殖和代谢活动对海水中的有机 颗粒产生反应(Ganesh et al, 2014),从而形成微生物 生长和碳循环的热点;而自由生活古菌能够在颗粒 附着微生物释放的溶解有机物中茁壮成长(Kiørboe et al, 2001; Allen et al, 2013)。这两种类群在海洋生态系 统中都发挥着重要作用(Azam et al, 2001)。颗粒附着 古菌在许多方面与自由生活类群完全不同、包括丰 度、形态、多样性和代谢活动(Pulido-Villena et al, 2014), 并且在组成和功能方面也都存在显著差异 (Suter et al, 2018).

确定性过程(或生态位驱动)和随机性过程控制 微生物类群的组装(Vellend *et al*, 2015)。确定性过程 强调生态选择的作用,通过同质选择(即跨地域相似 的环境条件引起的群落趋同)和异质选择(即跨地域异 质的环境条件引起的群落分歧)可以导致空间组成周 转率的变化(Vellend, 2010; Stegen *et al*, 2015)。随机过 程强调扩散和生态漂移在古菌组合形成中的作用, 与确定性生态选择无关(Zhou *et al*, 2017)。然而,普遍 的共识是确定性和随机性过程都可以同时促进群落 的聚集,尽管它们的相对重要性可能取决于生态系 统和环境条件(Leibold *et al*, 2006; Guo *et al*, 2018)。 对于确定性过程和随机性过程如何调控古菌群落的 组装,已在沿海海湾(Chen *et al*, 2016)和湖泊(Yan *et al*, 2017)等水生环境中开展探究两种过程的相对重要 性。然而,关于长江口海水中自由生活和附着颗粒的 古菌群落组装过程,相关研究还比较欠缺,其组装过 程的影响因素尚不清楚。

在本项研究中,我们对夏季长江口海水中不同 生活方式的古菌多样性、群落分布、环境驱动因素和 组装过程进行调查。本研究的目标是:(1)识别长江 口中不同生活方式的古菌群落组成;(2)探究自由生 活和颗粒附着古菌的环境驱动因素;(3)理解自由生 活和颗粒附着的古菌组装生态过程(确定性和随机性 过程)。我们的目标是提供一个生态视角,以帮助了解 控制河口自由生活和颗粒附着古菌组装过程的影响 因素。

1 材料与方法

1.1 采样地点和样品采集

2019 年 7 月,项目组成员搭载浙江海洋大学"浙 渔科 2 号"科学考察船,在长江口及其邻近海域选择 五个站位进行样品采集(站点设置如图 1 所示)。



图 1 长江口采样站点示意图 Fig.1 The sampling stations in the Changjiang (Yangtze) River estuary

利用 SBE32 采样器(Washington Seabird Company, Washington, USA),在每个位点分别采集表层(深度 0~2 m)和底层(深度约 20 m)海水。每层采水 6 L (分 3 个重复样,每个样品 2 L),依次通过 3 μ m 孔径滤膜 (polycarbonate, Millipore, USA)和 0.22 μ m 孔径滤膜 (polycarbonate, Millipore, USA)进行过滤。过滤后,将 滤膜(3 μ m 和 0.22 μ m)分别转移到 5 mL 冻存管中,立 即放入-20 °C 冰箱中短期保存。航次结束后将样品立 即储存在-80 °C 的低温冰箱中长期保存,以待后续 分析。3 μ m 孔径滤膜上的微生物被作为附着颗粒生 活的微生物群落,而 0.22 μ m 孔径滤膜上的微生物被 作为自由生活的微生物群落(LaMontagne *et al*, 2003; Liu *et al*, 2019; Zhao *et al*, 2021)。

1.2 海水环境参数测量

每个采样点现场海水的温度、盐度、pH 和溶解 氧(DO)等环境参数由温盐深仪(CTD, SBE 32 型)直接 测得。根据国家标准——海洋监测规范进行海水理化 性质测定(中华人民共和国国家质量监督检验检疫总 局等, 2007),设定 3 个平行样,其中 NO₃浓度测定采 用铜镉柱还原法,NO₂浓度测定采用重氮偶联法, COD 浓度测定采用高锰酸钾滴定法,SiO₄²⁻浓度测定 采用硅钼蓝法,PO₄³⁻浓度测定采用磷钼蓝法,总碱度 TA 浓度测定采用 pH 电位滴定法, chl *a* 浓度测定采用 荧光光度法。

1.3 DNA 提取、PCR 扩增和测序

使用 Fast DNA SPIN Kit for Soil 试剂盒 (Q-BIOgene)提取滤膜的微生物总 DNA,使用 NanoDrop 2000 分光光度计(Thermo Scientific)检测 DNA 浓度。使用引物 515F (5'-GTGCCAGCMGCCGC GG-3')和 907R (5'-CCGTCAATTCMTTTRAGTTT-3') 对 16S rRNA 基因的 V4-V5 区进行 PCR 扩增。PCR 反应体系为: $5 \times TransStart \ FastPfu$ Buffer 4 μ L, 2.5 mmol/L dNTPs 2 μ L, 上游引物(5 μ mol/L) 0.8 μ L, 下 游引物(5 μ mol/L) 0.8 μ L, $TransStart \ FastPfu$ DNA 聚 合酶 0.4 μ L,模板 DNA 10 ng,补足至 20 μ L,每个样 本 3 个重复。PCR 产物混合后使用 2%琼脂糖凝胶回 收,送至上海元莘生物有限公司使用 Illumina 公司的 HiSeq2500 平台进行扩增子测序。原始数据上传至 NCBI 数据库,序列号为 PRJNA754510。

1.4 数据分析

原始数据序列采用 Fastp (https://github.com/ OpenGene/fastp, 0.20.0 版)软件进行质控, 过滤长度 小于 200 bp 和质量差(读码质量分数<25)的原始序列 (Chen *et al*, 2018);利用 FLASH (http://www.cbcb.umd. edu/software/flash, 1.2.7 版)软件对序列进行拼接 (Magoč *et al*, 2011);利用 USEARCH 筛选、去除标签 和引物,并用 unoise3 方法进行 ASV 聚类(Alloui *et al*, 2015);利用 SILVA classifier 对每条序列进行物种分 类注释,比对 Silva 16S rRNA 数据库(v138),设置比对 阈值为 70% (Pruesse *et al*, 2012),将注释得到的"叶绿 体" "真核生物"和"线粒体"的分类单元进行过滤。

使用 R 软件的 vegan (Oksanen *et al*, 2013)程序包 计算 α-多样性指数,包括 ACE、Chao 1、Observed 和 Shannon 指数等。使用显著性差异检验(Tukey's HSD)比较自由生活和颗粒附着两组微生物之间的 α-多样性差异。β-多样性基于 Bray-Curtis 距离的主坐标 分析(PCoA),进行不同生活方式古菌群落组成差异 的可视化分析。利用相似性分析(ANOSIM)进行显著 性检验。使用 fastTree 软件将过滤比对后的序列生成 系统进化发育树(Price *et al*, 2010)。运用冗余分析 (RDA)探究环境因子与古菌群落之间的相关性(Ter Braak *et al*, 2002),同时结合 permutation (1000 次)测 试,对排序结果进行生物统计学检验。

1.5 古菌群落组装过程的量化

采用 Sloan 的中性群落模型评估随机扩散和生态 漂移对长江口海水中自由生活和附着颗粒微生物群 落聚集的影响(Sloan *et al*, 2006)。同时采用零模型对 微生物不同组装过程进行区分(Stegen *et al*, 2013)。使 用 R 软件中的 microeco 程序包计算自由生活和附着 颗粒群落的组装过程(Liu *et al*, 2021)。利用 β -平均最 近分类单元距离(β MNTD)来描述群落之间的成对系 统发育周转,使用 β -最近分类单元指数(β NTI)来表示 环境影响,并使用观察到的 β MNTD 和 β MNTD 零模 型之间的标准差进行计算。确定性过程包括同质选择 (β NTI 的值<-2)和异质选择(β NTI 的值>2); β NTI 的值 范围从-2 到 2 被归类为随机过程。然后我们计算了 基于 Bray-Curtis 的 Raup-Crick 度量(RCbray), RCbray 的值<-0.95, -0.95~+0.95, >+0.95 分别代表均质扩散、 生态漂移和扩散限制。

2 结果与分析

2.1 海水理化参数分析

各采样点的环境指标测定结果见表 1 所示。COD 在不同采样点之间的变化范围是 0.948~3.358 mg/L;

DO 值的范围是 3.756~5.381 µmol/L; 温度在 23.37~ 26.63 °C 之间变化: 盐度的变化范围在 17.75~29.71 之间; pH 值在 7.91~8.21 范围内变化; chl a 在 0.41~ 6.82 μg/L 范围内变化。SiO₄-在样本之间的变化范围

是 22.853~57.498 mg/L; PO₄³⁻的值在 0.48~1.55 mg/L 之间变化; NO₂的浓度在 29.832~191.699 mg/L 范围内 变化; NO5浓度的变化范围是 0.254~ 1.315 mg/L; TA 在 2.24~2.69 mg/L 范围内波动。

表 1 各采样点的环境参数指标数据 Tab.1 Environmental factors of each sampling sites DO/ PO_4^{3-} $SiO_4^{2-}/$ COD NO_{2}^{-} TA/ chl a/ 采样点 盐度 温度/°C pН $NO_{3}/(mg/L)$ $(\mu mol/L)$ (mg/L) (mg/L) /(mg/L) /(mg/L) (mg/L) $(\mu g/L)$ A1BF 22.581 4.536 37.910 1.546 43.275 0.254 25.29 7.9 3.194 2.630 0.406 A1BP 37.910 22.587 25.29 79 4.536 1.546 43.275 3.194 0.254 2.630 0 4 0 6 A1SF 22.312 25.43 7.9 4.567 40.483 1.087 48.502 3.358 0.196 2.686 0.812 A1SP 22.315 25.43 7.9 4.567 40.483 1.087 48.502 3.358 0.196 2.686 0.812 3.923 0.929 A2BF 29.706 23.37 8.0 190.442 0.759 22.853 1.193 2.512 2.445 A2BP 0.929 29.706 23.37 8.0 3.923 190.442 0.759 22.853 1.193 2.512 2.445 A2SF 20.936 26.09 8.0 5.047 191.699 0.731 48.138 0.679 2.415 1.387 1 3 3 7 A2SP 20.936 26.09 8.0 5.047 191.699 0.731 48.138 1.337 0.679 2.415 1.387 A3BF 26.979 24.29 5.214 49.134 0.478 30.512 1.315 2.572 1.786 8.0 1 4 5 0 A3BP 26.979 24.29 8.0 5.214 34.306 0.478 30.512 1.450 1.315 2.572 1.786 A3SF 17.875 26.63 4.319 93.421 0.834 57.498 1.009 0.717 2.542 3.517 8.1 A3SP 17.877 26.63 4.319 93.421 0.834 57.498 1.009 0.717 2.542 8 1 3 517 0.910 A4BF 23.743 24.53 8.0 5.381 29.832 0.562 39.629 2.150 2.448 0.851 A4BP 23.743 24.53 8.0 5.381 29.832 0.562 39.629 2.150 0.910 2.448 0.851 A4SF 19.279 4.005 84.191 0.525 54.945 0.891 2.312 6.820 25.97 8.2 1.812 A4SP 19.279 25.97 8.2 4.005 84.191 0.525 54.945 1.812 0.891 2.312 6.820 A5BF 20.865 25.00 8.0 4.608 33.383 0.825 55.431 1.302 0.756 2.382 0.843 A5BP 20.760 5.460 33.383 0.825 55.431 0.756 2.382 25.03 8.0 1.302 0.843 A5SF 17.760 25.67 8.0 3.756 48.719 0.712 45.220 0.948 0.640 2.239 1.594

48.719 注: A1, A2, A3, A4, A5 分别代表不同的采样点; B 代表底层, S 代表表层; F 代表自由生活方式, P 代表颗粒附着生活方式

0.712

45.220

0.948

基于 Pearson 方法显示各采样点环境因子之间的 相关性, 如图 2 所示。温度与硅酸盐浓度呈显著正相 关(P<0.01), 与盐度呈显著负相关关系(P<0.01)。硅酸 盐与盐度呈负相关关系。叶绿素 a 和 pH 呈显著正相 关(P<0.01)。亚硝酸盐分别和磷酸盐、化学需氧量呈 正相关关系(P<0.05)。

8.0

3.756

25.67

2.2 自由生活和附着颗粒古菌的多样性

A5SP

17.760

经过质控和序列优化、在所有自由生活和颗粒 附着的古菌样本中得到1812712条高质量序列、并 且将序列聚类划分为个 897 个 ASVs。我们基于 Chao 1、ACE、Coverage 和 Shannon 指数比较了自由生活 (FL)和颗粒附着(PA)古菌群落的 α 多样性指数。自由 生活群落的 Chao 1、ACE、Coverage 指数的平均值都 显著低于附着颗粒古菌(P<0.01), 如图 3 所示。反映 自由生活古菌多样性的 Shannon 指数平均为 2.988, 而颗粒附着古菌的 Shannon 指数平均为 3.238、在颗 粒附着组中的 Shannon 平均多样性指数高于自由生 活组,但它们之间没有显著差异。

0.640

2.239

1.594

基于 Bray-Curtis 距离建立的 PCoA 分析显示样 本按照古菌的不同生活方式分离不明显, 附着颗粒 群落的置信区间包含了自由生活古菌样本、结果如 图 4 所示。同时用 ANOSIM 方法检验, 得到的 R 值 为 0.057 44, P 值是 0.15, 结果显示自由生活和颗粒附 着样本之间十分相似,没有明显的分离。



图 2 长江口海水中基于 Pearson 显示各环境因子间相关性的热图

Fig.2 The Pearson-based heatmap showing the correlation among environmental factors in the seawater of the Changjiang River estuary

注:相关性系数显示左下方矩形框中。红色表示正相关,蓝色表示负相关;**表示 P<0.01,*表示 P<0.05



图 3 自由生活和附着颗粒古菌群落的多样性指数 Fig.3 Diversity indices of free-living and particle-attached archaeal communities 注: 箱线图上方的**表示差异显著, ns 表示无显著差异







本研究在长江口及其邻近海域海水样品中鉴定 得到古菌共 41 门 250 科 442 属。从门水平上看(图 5), 泉古菌门(Crenarchaeota)在自由生活和附着颗粒古菌 群落中均表现出明显优势,其相对丰度占总数的 56%。其他较为丰富的门类包括 Thermoplasmatota、 Hydrothermarchaeota 和盐杆菌门(Halobacterota)。从 科水平的物种组成上来看(图 6),长江口及其邻近海 域中的优势古菌是 Nitrosopumilaceae,在两种不同生 活方式之间都较为丰富(FL: 53%, PA: 52%),其他主 要的古菌类别还有 Marine Group II 和 Bathyarchaeia 等。Marine Group II 在自由生活类群中的相对丰度较 高(39%), Bathyarchaeia 在颗粒附着类群中的相对丰 度较高(8%)。



图 5 自由生活和附着颗粒古菌群落的物种组成(门水平)

Fig.5 Species composition of free-living and particle-attached archaeal communities (at phylum level)



图 6 自由生活和附着颗粒古菌群落的物种组成(科水平)

2.4 驱动自由生活和颗粒附着古菌群落的环境因素

对古菌样本、古菌群落与环境因子间相关性进行 分析发现,自由生活的古菌群落第一轴和第二轴分 别解释了总变异的 98.4%和 1.6%;而附着颗粒的古 菌群落第一轴和第二轴分别解释了总变异的 72.2% 和 27.7% (图 7),这表明环境因子在很大程度上能够 解释长江口及其邻近海域海水古菌群落的变异。从图 7 中可知,温度、硅酸盐和盐度是影响自由生活和颗 粒附着古菌群落的主要环境因子。Marine Group II 与 亚硝酸盐、盐度、DO 环境因子之间呈正相关关系; Nitrosopumilaceae 与温度、硅酸盐之间呈正相关关系。

Mantel-test 分析表明, 自由生活和颗粒附着古菌 群落与不同的环境变量显著相关, 具体如表 2 所示。 自由生活和附着颗粒群落都主要受到温度, 盐度和 硅酸盐的影响。自由生活类群还受到亚硝酸盐的影响; 而附着颗粒古菌中受叶绿素 *a* 的影响。



图 7 自由生活和附着颗粒古菌群落的 RDA 分析(科水平) Fig.7 Species composition of free-living and particle-attached archaeal communities (at family level) 注:图中圆点代表样品,黑色射线代表环境因子,红色射线代表古菌的科水平;射线越长代表着该因素对研究对象的影响程度越大;黑 色射线与红色射线之间的夹角代表某类古菌与环境因子之间的相关性

表 2 基于 Pearson 系数对群落相似性和环境因素之间的 相关性的 Mantel 检验

Tab.2 The Mantel test for correlation between community similarity and environmental factors based on the Pearson's coefficient

	coefficient	
因子	FL	PA
	相关性	相关性
盐度	0.547 7**	0.482 5*
温度	0.628 2**	0.562 4**
DO	0.092 5	0.000 9
NO_3^-	0.130 5	0.127 6
PO_4^{3-}	0.130 5	-0.039 9
SiO_4^{2-}	0.581 4**	0.440 8*
COD	0.115 3	-0.157 0
TA	-0.028 5	-0.118 2
NO_2^-	0.353 0*	0.116 5
chl a	0.224 5	0.484 1*
pН	0.200 2	0.348 2

注:*表示显著相关性(P<0.05);**表示极显著相关性(P<0.01)

2.5 自由生活和附着颗粒古菌组装过程分析

中性群落模型用于评估随机扩散和生态漂变对 长江口自由生活(FL)和颗粒附着(PA)古菌群落组装过 程的影响,如图 8 所示。总的来说,ASV 的发生频率与 中性群落模型表现出中等程度的吻合(*R*²=0.562)。然而, 该模型的拟合度在不同生活方式之间的顺序为:附 着颗粒生活方式(PA: *R*²=0.562)>自由生活方式(FL: *R*²=0.551)。估计的迁移率(*m*)中,自由生活古菌群落 (*N*_m=113 21)>颗粒附着古菌群落(*N*_m=797 9),表示物 种迁移与古菌群落的不同生活方式有关,且自由生 活古菌群落比颗粒附着古菌群落的扩散程度更高。

我们基于最近种间平均进化距离(MNTD)的系统 发育分析,以验证古菌群落中观察到的差异与随机 群落的预期差异之间的一致性,探究古菌群落的构 建机制。随机过程包括扩散限制、同质扩散和漂变, 是构建古菌群落的最重要过程,在自由生活和附着 颗粒群落构建中的贡献率都为 100% (图 9)。相比之



图 8 中性群落模型评估长江口自由生活(FL)和附着颗粒(PA)古菌群落中随机性过程

Fig.8 Assessment of the effects of random dispersal and ecological drift on the assembly of free-living (FL) and particle-attached (PA) archaeal communities in the Changjiang River estuary in neutral community models

注: R²表示中性模型的拟合度, N_m是元群落规模(N)与迁移率(m)的乘积,量化了对群落之间扩散的估计。蓝色实线表示最适合中性模型, 蓝色虚线表示模型预测的 95%置信区间





下, 生态漂变是形成附着颗粒群落的最重要过程 (76%的贡献率), 扩散对附着颗粒古菌群落结构的影 响较小。然而, 在自由生活古菌群落的数据集中, 扩 散限制、均匀化扩散和生态漂移分别占 38%、27%和 35%, 表明各生态过程在推动长江口海水样本中自由 生活古菌群落聚集方面发挥相同重要性的作用。

- 3 讨论
- 3.1 自由生活和附着颗粒古菌群落的物种组成和多 样性 古菌群落组成的结果表明,长江口及其邻近海

域中的优势菌是 Nitrosopumilaceae, 在两种不同生活 方式之间都较为丰富。Marine Group II 在自由生活组 中更加丰富, 而 Bathyarchaeia 在附着颗粒组中拥有 更高的相对丰度。有研究表明, 自由生活的 Marine Group II 的基因组构成(Orsi *et al*, 2015)和多样性不同 于颗粒附着组(Galand *et al*, 2009), Marine Group II 被 确定为自由生活组中的主要成分(Li *et al*, 2020)。 Marine Group II 在咸淡水交互区域的丰度较高, 具有 异养代谢特征, 该类群在河口区域有机质转化过程 中发挥重要作用(Xie *et al*, 2018)。Bathyarchaeia 代谢 多样性高, 具有丰富的碳代谢潜能, 可能会附着在富 含碳的颗粒上,受到富含碳营养颗粒的选择。本研究 发现,泉古菌门(Crenarchaeota)是长江口古菌群落中 的优势菌群。而在中国北方边缘海域(Li *et al*, 2022) 和韩国西海岸潮滩中(Kim *et al*, 2008),广古菌门 (Euryarchaeota)是最主要的门,这与我们的研究结果 不一致,可能是潮汐和沿海沉积物的理化性质带来 的差异,另外,研究发现广古菌门在富含海洋沉积物 的区域丰度较高,与它们执行蛋白质再矿化作用有 关(Li *et al*, 2022)。

基于 Bray-Curtis 的主成分分析显示自由生活古 菌群落和附着颗粒古菌群落之间没有显著的差异性, 类似研究结果也出现在其他海洋环境、在对北极峡 湾古菌群落和多样性的研究中发现、自由生活和附 着颗粒古细菌群落之间未存在明显的生态位划分 (Jain et al, 2021)。本研究表明 Shannon 多样性指数在 颗粒附着组分中更高、没有表现出显著差异、但是不 同生活方式古菌群落又显示它们之间丰富度具有显 著差异。通常河口颗粒附着微生物多样性程度会较高 (Crump et al, 1999), 因为河口是海水和淡水的混合, 多种来源的沉积物和颗粒物在此发生再悬浮。可能的 原因是在长江口环境中,系统的流体动力学极大地延 长颗粒附着细菌的停留时间。而自由生活的微生物被 冲刷得更快(Crump et al, 2000; Smith et al, 2013)。自由 生活古菌在与颗粒之间发生频繁的附着和被冲刷过 程、导致自由生活古菌和附着颗粒古菌之间的主坐 标存在明显的重叠。古菌群落很大程度上在自由生活 与颗粒附着两种生活方式之间转化流通。河口的微生 物群落也影响陆地、淡水和海洋生物群落之间的营养 物质交换(Cole et al, 2001; Bauer et al, 2013)。

3.2 驱动不同生活方式古菌群落的环境因素

我们的冗余分析和 Mantel 分析结果表明, 温度、 盐度和硅酸盐对长江口及邻近海域海水中古菌群落 有显著影响。相关研究中也证实了温度、盐度是影响 古菌群落聚集的重要因子(Kellogg *et al*, 2009; Li *et al*, 2021),而盐度对微生物的群落成分和多样性具有非 常重要的影响(Liu *et al*, 2013)。另外, 硅酸盐与古菌 分布也表现出统计学上的显著相关性。海水中硅的主 要来源是陆地上的硅酸盐矿物风化,由径流输入海 洋,长江径流每年为长江入海口输送大量的硅酸盐 (崔彦萍等, 2013)。有研究显示河流筑坝等人类活动 对长江口物质循环的影响较为明显,并可能改变河 口区域硅循环的原有规律,在三峡大坝建成后硅酸 盐成为了对长江口以及东海区域微生物群落具有显 著影响的环境因素(刘敏, 2011), 这与本研究结果一致。而在黄河口的研究显示, Na、Ca 含量和水深对微 生物群落影响较大, 可能的原因是 Na 含量的改变会 间接改变 Ca 的含量(Yin *et al*, 2022)。

对于不同生活方式的古菌、亚硝酸盐对自由生 活类群有显著影响,而叶绿素 a 对颗粒附着古菌有显 著影响。环境因子亚硝酸盐与 Nitrosopumilacea 呈负 相关关系、在长江口自由生活组中相对丰度较高 Nitrosopumilaceae 是氨氧化古菌, 是黑暗海洋中已知 最丰富的化能自养菌(Pachiadaki et al, 2017)、它们将 氨氧化成亚硝酸盐,因此它们之间具有负相关性。同 时,亚硝酸盐作为氮循环的中间产物,能够同化亚硝 酸盐还原为氨、或是同化硝酸盐为亚硝酸盐、而有研 究表明、随机性过程对同化硝酸盐还原和氨氧化具 有影响(Su et al, 2022), 这可能是由于微生物的群落 组装如随机性能够通过影响微生物间的群落关系如 氦循环进而影响微生物的群落结构。 叶绿素 a 含量与 藻类息息相关、是反映海洋生态系统中富营养化的 有效指标(周艳蕾等, 2017)。颗粒附着细菌是河口颗 粒有机物的主要降解者, 也是河口食物链的重要部 分(Crump et al, 1998)。有研究结果认为颗粒附着微生 物组分的变化可能由死亡或衰老藻类的特定栖息地 决定, 其组成影响当地的碎屑食物网以及随后颗粒 附着古菌的异养生长和活动(Ploug et al, 2008)。海水 中藻类衰老或死亡的碎屑颗粒提供了可附着的底物, 显著影响颗粒附着古菌组分。

3.3 不同生活方式古菌组装过程

对古菌在确定性与随机性模式及其季节性方面 的组装机制的相关研究表明、环境因素的季节性变 化调节了细菌群落组装的确定性、随机性平衡、然而 对于自由生活和颗粒附着古菌群落在河口的群落组 成差异尚不清楚。本研究通过中性模型和零模型评估 了长江口及邻近海域海水环境中不同生活方式古菌 群落组装过程的差异、结果显示古菌群落的聚集由 随机性过程主导。长江口的古菌群落受到环境扰动的 影响、环境异质性大。长江口盐度的较大变化反映该 区域受到明显的潮汐作用、多重水团和径流汇聚、水 动力过程强烈。这种复杂的河口生态环境和剧烈的水 动力变化影响了古菌群落的组装过程。强烈的水动力 过程干扰强度超过了生态环境过滤, 致使随机性过 程主导了长江口中古菌群落的聚集。对黄河口的研究 表明、细菌组装会受到同质扩散和扩散限制的影响、 而真菌会受到生态漂变的影响(Huang et al, 2022a)。

而在九龙江河口和台湾海峡附近的微生物群落,包括细菌和古菌,都会受到异质选择和扩散限制的影响(Yue et al, 2022)。Wu等(2021)在研究珠江口微生物群落时,发现自由生活群落和颗粒附着微生物群落都会受到同质选择作用的影响,这说明微生物群落。会受到随机性组装的影响。不同河口生态系统环境的微生物群落组装机制存在差异,其中开放流域系统由于不断地生态漂变或者水文混合,这种现象会更加明显(Bracken et al, 2013; Meyerhof et al, 2016)。

本研究结果显示、在不同生活方式古菌群落的 聚集过程中、颗粒附着古菌群落的组装过程以生态 漂变为主,而自由生活古菌群落中,扩散限制、均质 扩散和生态漂变都很重要。河口环境中、颗粒有机物 质和浮游植物会形成富含有机物的颗粒(Prahl et al, 1997), 被大量微生物定殖, 导致河口通常有大量颗 粒附着古菌、有时占总群落的 45%、比在其他海洋系 统中丰度更高(Kirchman, 1993; Simon et al, 2002)。可 供古菌定殖的颗粒有浮游植物和有机物碎屑等,这 些颗粒的分布通常不是均匀的、例如浮游植物在海 水表层富集、有机物颗粒发生沉降在海水底层富集。 可供古菌附着的底物颗粒的局部集中会增加颗粒附 着古菌的相对丰度、从而导致颗粒附着古菌的群落 结构不平衡,这种不平衡极容易引起生态漂变(Xun et al, 2019)。河口和沿岸海水中富含有机颗粒、相比 于自由生活古菌群落、颗粒附着古菌群落容易与这 些底物颗粒结合从而导致局部古菌群落丰度的增加、 产生更多生态漂变过程。自由生活古菌群落直接生活 在海水环境中、而颗粒附着细菌随着颗粒可以扩展 其生活环境,因而颗粒附着古菌群落相比于自由生 活群落、受到更小的扩散限制。

4 结论

长江口自由生活和颗粒附着古菌群落的 α 多样 性指数差异显著, β 多样性显示它们之间高度相似, 这意味着古菌群落在自由生活和颗粒附着之间发生 频繁转换,具有多种代谢灵活性。古菌群落组成以 泉古菌门为主,在科水平显示出显著差异。RDA 分 析显示温度、盐度和硅酸盐是显著影响古菌群落的 环境因子,亚硝酸盐和叶绿素 *α* 分别显著影响自由 生活和颗粒附着古菌群落结构。长江口古菌群落组 装以随机性过程为主,强烈的水动力干扰影响主导 长江口中古菌群落的聚集。这拓展了人们对河口环 境自由生活和颗粒附着古菌群落特征、环境驱动因 子及组装机制的认识。

参考文献

- 中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局,中国国家标准 化管理委员会,2007. 海洋监测规范 第4部分:海水分析: GB 17378.4-2007[S]. 北京:中国标准出版社:1-18.
- 宁修仁, 史君贤, 蔡昱明, 等, 2004. 长江口和杭州湾海域生物生产力锋面及其生态学效应[J].海洋学报, 26(6): 96-106.
- 刘敏, 2011. 我国黄、东海典型生态过程中的微生物群落结构 [D]. 北京: 中国科学院研究生院(海洋研究所): 1-2.
- 闫慧贞,徐邹洋,陈文杰,等,2021.环梅山岛海域春季浮游 古菌群落空间分布特征研究[J].微生物学报,61(9): 2709-2725.
- 张东声,2011. 长江口及其邻近海域微生物的多样性和生态分 布特征研究[D]. 杭州:浙江大学:1-3.
- 周艳蕾, 张传松, 石晓勇, 等, 2017. 黄渤海海水中叶绿素 a 的 分布特征及其环境影响因素[J]. 中国环境科学, 37(11): 4259-4265.
- 崔彦萍, 王保栋, 陈求稳, 等, 2013. 三峡水库三期蓄水前后 长江口硅酸盐分布及其比值变化[J]. 环境科学学报, 33(7): 1974-1979.
- ALLEN A E, ALLEN L Z, MCCROW J P, 2013. Lineage specific gene family enrichment at the microscale in marine systems [J]. Current Opinion in Microbiology, 16(5): 605-617.
- ALLOUI T, BOUSSEBOUGH I, CHAOUI A, et al, 2015. Usearch: A Meta Search Engine based on a New Result Merging Strategy [J]. Journal of South-central College For Nationalities(Natural Sciences), 2015: 269-272.
- AZAM F, LONG R A, 2001. Sea snow microcosms [J]. Nature, 414(6863): 495-498.
- BAUER J E, CAI W J, RAYMOND P A, *et al*, 2013. The changing carbon cycle of the coastal ocean [J]. Nature, 504(7478): 61-70.
- BRACKEN L J, WAINWRIGHT J, ALI G A, et al, 2013. Concepts of hydrological connectivity: research approaches, pathways and future agendas [J]. Earth-Science Reviews, 119: 17-34.
- CHEN H, ZHANG H, XIONG J, *et al*, 2016. Successional trajectories of bacterioplankton community over the complete cycle of a sudden phytoplankton bloom in the Xiangshan Bay, East China Sea [J]. Environmental Pollution, 219: 750-759.
- CHEN S F, ZHOU Y Q, CHEN Y R, *et al*, 2018. Fastp: an ultra-fast all-in-one FASTQ preprocessor [J]. Bioinformatics, 34(17): i884-i890.
- COLE J J, CARACO N F, 2001. Carbon in catchments: connecting terrestrial carbon losses with aquatic metabolism [J]. Marine and Freshwater Research, 52(1): 101-110.
- CRUMP B C, ARMBRUST E V, BAROSS J A, 1999. Phylogenetic analysis of particle-attached and free-living bacterial communities in the Columbia River, its estuary, and the adjacent coastal ocean [J]. Applied and Environmental Microbiology, 65(7): 3192-3204.
- CRUMP B C, BAROSS J A, 2000. Archaeaplankton in the

Columbia River, its estuary and the adjacent coastal ocean, USA [J]. FEMS Microbiology Ecology, 31(3): 231-239.

- CRUMP B C, BAROSS J A, SIMENSTAD C A, 1998. Dominance of particle-attached bacteria in the Columbia River estuary, USA [J]. Aquatic Microbial Ecology, 14: 7-18.
- DELONG E F, FRANKS D G, ALLDREDGE A L, 1993. Phylogenetic diversity of aggregate-attached vs. free-living marine bacterial assemblages [J]. Limnology and Oceanography, 38(5): 924-934.
- GALAND P E, CASAMAYOR E O, KIRCHMAN D L, *et al*, 2009. Unique archaeal assemblages in the Arctic Ocean unveiled by massively parallel tag sequencing [J]. The ISME Journal, 3(7): 860-869.
- GANESH S, PARRIS D J, DELONG E F, et al, 2014. Metagenomic analysis of size-fractionated picoplankton in a marine oxygen minimum zone [J]. The ISME Journal, 8(1): 187-211.
- GUO X, FENG J, SHI Z, *et al*, 2018. Climate warming leads to divergent succession of grassland microbial communities [J]. Nature Climate Change, 8(9): 813-818.
- HEWSON I, FUHRMAN J A, 2004. Bacterioplankton species richness and diversity along an estuarine gradient in Moreton Bay, Australia [J]. Appl Environ Microbiol, 70: 3425-3433.
- HUANG L B, BAI J H, WANG J J, et al, 2022a. Different stochastic processes regulate bacterial and fungal community assembly in estuarine wetland soils [J]. Soil Biology and Biochemistry, 167: 108586.
- HUANG Y, QU W, FAN Y P, *et al*, 2022b. Archaeal diversity in the seawater of Changjiang River estuary reveals its adaptability to bottom seawaters [J]. Journal of Oceanology and Limnology, 003: 040.
- JAIN A, KRISHNAN K P, 2021. Marine Groupdominate particle-attached as well as free-living archaeal assemblages in the surface waters of Kongsfjorden, Svalbard, Arctic Ocean [J]. Antonie van Leeuwenhoek, 114(5): 633-647.
- KELLOGG C T E, DEMING J W, 2009. Comparison of free-living, suspended particle, and aggregate-associated bacterial and archaeal communities in the Laptev Sea [J]. Aquatic Microbial Ecology, 57(1): 1-18.
- KIM B S, KIM B K, LEE J H, et al, 2008. Rapid phylogenetic dissection of prokaryotic community structure in tidal flat using pyrosequencing [J]. The Journal of Microbiology, 46(4): 357-363.
- KIØRBOE T, JACKSON G A, 2001. Marine snow, organic solute plumes, and optimal chemosensory behavior of bacteria [J]. Limnology and Oceanography, 46(6): 1309-1318.
- KIRCHMAN D L, 1993. Particulate detritus and bacteria in marine environments [M]. Aquatic Microbiology: an Ecological Approach. Oxford: Blackwell Scientific Publishing: 321-341.
- LAMONTAGNE M, HOLDEN P, 2003. Comparison of free-living and particle-associated bacterial communities in

a coastal lagoon [J]. Microbial Ecology, 46(2): 228-237.

- LEIBOLD M A, MCPEEK M A, 2006. Coexistence of the niche and neutral perspectives in community ecology [J]. Ecology, 87(6): 1399-1410.
- LI J T, GU L Y, BAI S J, et al, 2021. Characterization of particle-associated and free-living bacterial and archaeal communities along the water columns of the South China Sea [J]. Biogeosciences, 18(1): 113-133.
- LI J, GU L, BAI S, *et al*, 2020. Characterization of particleassociated and free-living bacterial and archaeal communities along the water columns of the South China Sea [J]. Biogeosciences, 18(1): 113-133.
- LI M Y, HE H, MI T Z, *et al*, 2022. Spatiotemporal dynamics of ammonia-oxidizing archaea and bacteria contributing to nitrification in sediments from Bohai Sea and South Yellow Sea, China [J]. Science of the Total Environment, 825: 153972.
- LIU C, CUI Y, LI X, et al, 2021. Microeco: an R package for data mining in microbial community ecology [J]. FEMS Microbiology Ecology, 97(2): fiaa255.
- LIU K, HOU J, LIU Y, et al, 2019. Biogeography of the free-living and particle-attached bacteria in Tibetan lakes [J]. FEMS Microbiology Ecology, 95(7): fiz088.
- LIU Y Q, YAO T D, JIAO N Z, et al, 2013. Salinity impact on bacterial community composition in five high-altitude lakes from the Tibetan Plateau, Western China [J]. Geomicrobiology Journal, 30(5): 462-469.
- MAGOČ T, SALZBERG S L, 2011. FLASH: fast length adjustment of short reads to improve genome assemblies [J]. Bioinformatics, 27(21): 2957-2963.
- MEYERHOF M S, WILSON J M, DAWSON M N, et al, 2016. Microbial community diversity, structure and assembly across oxygen gradients in meromictic marine lakes, Palau [J]. Environmental Microbiology, 18(12): 4907-4919.
- OKSANEN J, BLANCHET F G, KINDT R, *et al*, 2013. Package 'vegan' [J]. Community Ecology Package, Version, 2(9): 1-295.
- ORSI W D, SMITH J M, WILCOX H M, *et al*, 2015. Ecophysiology of uncultivated marine euryarchaea is linked to particulate organic matter [J]. The ISME Journal, 9(8): 1747-1763.
- PACHIADAKI M G, SINTES E, BERGAUER K, et al, 2017. Major role of nitrite-oxidizing bacteria in dark ocean carbon fixation [J]. Science, 358(6366): 1046-1051.
- PLOUG H, IVERSEN M H, FISCHER G, 2008. Ballast, sinking velocity, and apparent diffusivity within marine snow and zooplankton fecal pellets: implications for substrate turnover by attached bacteria [J]. Limnology and Oceanography, 53(5): 1878-1886.
- PRAHL F G, SMALL L F, EVERSMEYER B, 1997. Biogeochemical characterization of suspended particulate matter in the Columbia River estuary [J]. Marine Ecology Progress Series, 160: 173-184.
- PRICE M N, DEHAL P S, ARKIN A P, 2010. FastTree 2-approximately maximum-likelihood trees for large

- PRUESSE E, PEPLIES J, GLÖCKNER F O, 2012. SINA: accurate high-throughput multiple sequence alignment of ribosomal RNA genes [J]. Bioinformatics, 28(14): 1823-1829.
- PULIDO-VILLENA E, BAUDOUX A C, OBERNOSTERER I, et al, 2014. Microbial food web dynamics in response to a Saharan dust event: results from a mesocosm study in the oligotrophic Mediterranean Sea [J]. Biogeosciences, 11(19): 5607-5619.
- SIMON M, GROSSART H P, SCHWEITZER B, et al, 2002. Microbial ecology of organic aggregates in aquatic ecosystems [J]. Aquatic Microbial Ecology, 28(2): 175-211.
- SLOAN W T, LUNN M, WOODCOCK S, et al, 2006. Quantifying the roles of immigration and chance in shaping prokaryote community structure [J]. Environmental Microbiology, 8(4): 732-740.
- SMITH M W, ZEIGLER ALLEN L, ALLEN A E, *et al*, 2013. Contrasting genomic properties of free-living and particle-attached microbial assemblages within a coastal ecosystem [J]. Frontiers in Microbiology, 4: 120.
- STEGEN J C, LIN X J, FREDRICKSON J K, et al, 2013. Quantifying community assembly processes and identifying features that impose them [J]. The ISME Journal, 7(11): 2069-2079.
- STEGEN J C, LIN X, FREDRICKSON J K, et al, 2015. Estimating and mapping ecological processes influencing microbial community assembly [J]. Frontiers in Microbiology, 6: 370.
- SU H L, WU C C, HAN P Y, et al, 2022. The microbiome and its association with antibiotic resistance genes in the hadal biosphere at the Yap Trench [J]. Journal of Hazardous Materials, 439: 129543.
- SUTER E A, PACHIADAKI M, TAYLOR G T, et al, 2018. Freeliving chemoautotrophic and particle-attached heterotrophic prokaryotes dominate microbial assemblages along a pelagic redox gradient [J]. Environmental Microbiology, 20(2): 693-712.
- TER BRAAK C J, SMILAUER P, 2002. CANOCO reference manual and CanoDraw for Windows user's guide: software for canonical community ordination (version 4.5) [EB/OL]. https://www.wur.nl/en/research-results/research-institutes/sh

ow/canoco-for-visualization-of-multivariate-data.htm.

- TRIPATHI B M, KIM M, LAI-HOE A, et al, 2013. pH dominates variation in tropical soil archaeal diversity and community structure [J]. FEMS Microbiology Ecology, 86(2): 303-311.
- VELLEND M, 2010. Conceptual synthesis in community ecology [J]. Quarterly Review of Biology, 85(2): 183-206.
- VELLEND M, SRIVASTAVA D S, ANDERSON K M, et al, 2015. Assessing the relative importance of neutral stochasticity in ecological communities [J]. Oikos, 123(12): 1420-1430.
- WU W X, XU Z M, DAI M H, et al, 2021. Homogeneous selection shapes free-living and particle-associated bacterial communities in subtropical coastal waters [J]. Diversity and Distributions, 27(10): 1904-1917.
- XIE M W, CHEN M, WANG W X, 2018. Spatial and temporal variations of bulk and colloidal dissolved organic matter in a large anthropogenically perturbed estuary [J]. Environmental Pollution, 243: 1528-1538.
- XUN W B, LI W, XIONG W, *et al*, 2019. Diversity-triggered deterministic bacterial assembly constrains community functions [J]. Nature Communications, 10(1): 3833.
- YAN Q, STEGEN J C, YU Y, et al, 2017. Nearly a decade-long repeatable seasonal diversity patterns of bacterioplankton communities in the eutrophic Lake Donghu (Wuhan, China) [J]. Molecular Ecology, 26(14): 3839-3850.
- YIN X B, WANG W T, WANG A H, *et al*, 2022. Microbial community structure and metabolic potential in the coastal sediments around the Yellow River Estuary [J]. Science of the Total Environment, 816: 151582.
- YUE Y H, TANG Y, CAI L, et al, 2022. Co-occurrence relationship and stochastic processes affect sedimentary archaeal and bacterial community assembly in estuarinecoastal margins [J]. Microorganisms, 10(7): 1339.
- ZENG Y H, LI H Y, JIAO N Z, 2007. Phylogenetic diversity of planktonic archaea in the estuarine region of East China Sea [J]. Microbiological Research, 162(1): 26-36.
- ZHAO D, GAO P, XU L, et al, 2021. Disproportionate responses between free-living and particle-attached bacteria during the transition to oxygen-deficient zones in the Bohai Seawater [J]. Science of the Total Environment, 791: 1480-1497.
- ZHOU J Z, NING D L, 2017. Stochastic community assembly: does it matter in microbial ecology? [J]. Microbiology and Molecular Biology Reviews, 81(4): e00002-17.

THE ASSEMBLING OF FREE-LIVING AND PARTICLE-ATTACHED ARCHAEA COMMUNITIES IN THE CHANGJIANG RIVER ESTUARY IN SUMMER

SHI Jing, ZUO Ya-Qiang, CAO Ping-Lin, FAN Ying-Ping, QU Wu, WANG Jian-Xin (Marine Science and Technology College, Zhejiang Ocean University, Zhoushan 316022, China)

Abstract The Changjiang (Yangtze) River estuary is a typical area for studying the ecological role of marine microorganisms. However, there is no systematic study on the distribution and assembling of marine archaea in different lifestyles in the estuary. In this study, samples of archaea with different lifestyles were collected from seawater of the estuary in summer. Metagenomic technology was used to sequence the archaea; and their diversity, distribution, and environmental drivers were analyzed. Neutral and null model methods were used to study the mechanism of community assembling. Results show that the Crenarchaeota was the dominant archaea in the estuary. At family level, compositions of archaeal communities varied with lifestyle state. For examples, Marine Group II was more abundant in free-living state, while Bathyarchaeia was richer in particle-attached state. Similarity between free-living and particle-attached archaea was high, indicating that most archaea could live in a dual life styles of free-living and particle-attachment. Temperature, salinity, and silicate content were key factors affecting remarkably the archaeal communities of both lifestyles. Nitrite affected significantly the free-living archaea community, and chlorophyll-a significantly affected the particle-attached archaea community. As revealed in the neutral model and zero model, assembling of the archaea community in the estuary was controlled by stochastic processes, and ecological drift (76% in contribution) was the main assembling way of particles adhesion. For the free-living life of archaea community, the assembling relied on the diffusion limit, homogeneous diffusion, and ecological drift.

Key words Changjiang River estuary; archaea; free-living; particle-attachment; assembling; 16S rRNA