

ISSN 1000-0933
CN 11-2031/Q

生态学报

Acta Ecologica Sinica



第32卷 第11期 Vol.32 No.11 2012

中国生态学学会
中国科学院生态环境研究中心
科学出版社

主办
出版



中国科学院科学出版基金资助出版

生态学报 (SHENTAI XUEBAO)

第32卷 第11期 2012年6月 (半月刊)

目 次

黑龙江省大兴安岭林区火烧迹地森林更新及其影响因子.....	蔡文华, 杨健, 刘志华, 等 (3303)
基于 B-IBI 指数的温榆河生态健康评价	杨柳, 李泳慧, 王俊才, 等 (3313)
川西亚高山暗针叶林不同恢复阶段红桦、岷江冷杉土壤种子损耗特征	马姜明, 刘世荣, 史作民, 等 (3323)
老龄阔叶红松林下层木空间分布的生境关联分析.....	丁胜建, 张春雨, 夏富才, 等 (3334)
内蒙古高原荒漠区四种锦鸡儿属植物灌丛沙包形态和固沙能力比较.....	张媛媛, 马成仓, 韩磊, 等 (3343)
角果藜的生长动态及其生殖配置.....	全杜娟, 魏岩, 周晓青, 等 (3352)
基于 MODIS/NDVI 时间序列的森林灾害快速评估方法——以贵州省为例	侍昊, 王笑, 薛建辉, 等 (3359)
祁连山西水林区土壤阳离子交换量及盐基离子的剖面分布.....	姜林, 耿增超, 李珊珊, 等 (3368)
水分和温度对春玉米出苗速度和出苗率的影响.....	马树庆, 王琪, 吕厚荃, 等 (3378)
施氮对水稻土 N ₂ O 释放及反硝化功能基因 (narG/nosZ) 丰度的影响	郑燕, 侯海军, 秦红灵, 等 (3386)
中国西北潜在蒸散时空演变特征及其定量化成因	曹雯, 申双和, 段春锋 (3394)
基于植被降水利用效率和 NDVI 的黄河上游地区生态退化研究	杜加强, 舒俭民, 张林波 (3404)
异速生长法计算秋茄红树林生物量.....	金川, 王金旺, 郑坚, 等 (3414)
乌兰布和沙漠沙蒿与油蒿群落的物种组成与数量特征.....	马全林, 郑庆中, 贾举杰, 等 (3423)
不同光强下单叶蔓荆的光合蒸腾与离子累积的关系.....	张萍, 刘林德, 柏新富, 等 (3432)
浑善达克沙地沙地榆种子雨的扩散规律.....	谷伟, 岳永杰, 李钢铁, 等 (3440)
咸水灌溉对沙土土壤盐分和胡杨生理生长的影响.....	何新林, 陈书飞, 王振华, 等 (3449)
外源 NO 对 NaHCO ₃ 胁迫下黑麦草幼苗光合生理响应的调节	刘建新, 王金成, 王鑫, 等 (3460)
呼伦贝尔草地植物群落与土壤化学计量学特征沿经度梯度变化.....	丁小慧, 罗淑政, 刘金巍, 等 (3467)
海南稻田土壤硒与重金属的含量、分布及其安全性.....	耿建梅, 王文斌, 温翠萍等 (3477)
江苏省典型区农田土壤及小麦中重金属含量与评价.....	陈京都, 戴其根, 许学宏, 等 (3487)
应用稳定同位素研究广西东方洞食物网结构和营养级关系	黎道洪, 苏晓梅 (3497)
利用细胞计数手段和 DGGE 技术分析松花江干流部分地区的细菌种群多样性	屠腾, 李蕾, 毛冠男, 等 (3505)
中国主要入海河流河口集水区划分与分类	黄金良, 李青生, 黄玲, 等 (3516)
基于 VGPM 模型和 MODIS 数据估算梅梁湾浮游植物初级生产力	殷燕, 张运林, 时志强, 等 (3528)
低温胁迫下虎纹蛙的生存力及免疫和抗氧化能力	王娜, 邵晨, 颜志刚, 等 (3538)
转 Bt 水稻土壤跳虫群落组成及其数量变化	祝向钰, 李志毅, 常亮, 等 (3546)
尼日利亚非洲蜂和安徽意大利蜜蜂及其杂交二代形态特征与微卫星 DNA 遗传多样性	余林生, 解文飞, 巫厚长, 等 (3555)
北京城市公园湿地休憩功能的利用及其社会人口学因素	李芬, 孙然好, 陈利顶 (3565)
基于协整理论的经济增长与生态环境变化关系分析——以重庆市渝东南地区为例	肖强, 胡聃, 肖洋, 等 (3577)
感潮河网区环境合作博弈模型及实证	刘红刚, 陈新庚, 彭晓春 (3586)
专论与综述	
国内外生态效率核算方法及其应用研究述评	尹科, 王如松, 周传斌, 等 (3595)
全球变化背景下的现代生态学——第六届现代生态学讲座纪要	温腾, 徐德琳, 徐驰, 等 (3606)
问题讨论	
流域环境要素空间尺度特征及其与水生态分区尺度的关系——以辽河流域为例	刘星才, 徐宗学, 张淑荣, 等 (3613)
研究简报	
不同光照强度对兴安落叶松几种主要防御蛋白活力的影响	鲁艺芳, 石蕾, 严善春 (3621)
木荷种源间光合作用参数分析	熊彩云, 曾伟, 肖复明, 等 (3628)
基于能值分析的深圳市三个小型农业生态经济系统研究	杨卓翔, 高阳, 赵志强, 等 (3635)

期刊基本参数: CN 11-2031/Q * 1981 * m * 16 * 342 * zh * P * ¥ 70.00 * 1510 * 37 * 2012-06



封面图说:爬升樟木沟的暖湿气流——樟木沟是中国境内横切喜马拉雅山脉南坡的几条著名大沟之一,它位于我国西藏聂拉木县境内的希夏邦马峰东南侧,延绵 5400km 的 318 国道在此沟中到达其最西头。从聂拉木县城到樟木口岸短短的 30km 中,海拔从 4000m 急降至 2000m。在大气环流作用下,来自印度洋的暖湿气流沿樟木沟不断费力地往上爬升,给该沟谷留下了大量的降水。尤其是在雨季到来时,山间到处是流水及悬垂崖头的瀑布,翠峰直插云霄,森林茂密苍郁,溪流碧澄清澈,奇花异葩繁多,风景美如画卷,气势壮丽非凡。

彩图提供: 陈建伟教授 北京林业大学 E-mail: cites.chenjw@163.com

DOI: 10.5846/stxb201105170640

祝向钰, 李志毅, 常亮, 袁一扬, 戈峰, 吴刚, 陈法军. 转 Bt 水稻土壤跳虫群落组成及其数量变化. 生态学报, 2012, 32(11): 3546-3554.
Zhu X Y, Li Z Y, Chang L, Yuan Y Y, Ge F, Wu G, Chen F J. Community structure and abundance dynamics of soil collembolans in transgenic Bt rice paddyfields. Acta Ecologica Sinica, 2012, 32(11): 3546-3554.

转 Bt 水稻土壤跳虫群落组成及其数量变化

祝向钰¹, 李志毅¹, 常亮², 袁一扬², 戈峰², 吴刚³, 陈法军^{1,*}

(1. 南京农业大学植物保护学院昆虫学系, 昆虫信息生态研究室, 南京 210095;

2. 中国科学院动物研究所, 北京 100101; 3. 华中农业大学植物保护系, 武汉 430070)

摘要: 以转 Bt 水稻恢复系“克螟稻”(*Cry1Ab* 纯合基因型)和“华恢 1 号”(*Cry1Ab+Cry1Ac* 融合基因型)以及融合基因型转 Bt 水稻杂交系“Bt 沙优 63”, 及其对照亲本水稻“秀水 11”、“明恢 63”和“沙优 63”稻田土壤跳虫类群为对象, 系统研究转 Bt 水稻种植下土壤跳虫群落组成及其数量动态变化, 以评价不同基因型和不同育品种系转 Bt 水稻种植下稻田土壤生态安全性。结果表明, 转 Bt 水稻种植导致土壤跳虫个别稀有类群的消失, 并显著影响半土生和真土生类群以及土壤跳虫总量, 但对群落多样性、均匀度和种类丰富度等影响不显著。与对照亲本相比, *Cry1Ab* 转 Bt 稻田半土生类群和土壤跳虫总量及其种类丰富度指标显著增加了 54.7%、44.4% 和 26.7%; *Cry1Ab+Cry1Ac* 转 Bt 杂交稻田球角跳属百分比和真土生跳虫数量显著增加了 212.3% 和 180.4%。就恢复系处理而言, 与 *Cry1Ab* 转 Bt 水稻相比, *Cry1Ab+Cry1Ac* 转 Bt 水稻种植导致棘跳属、球角跳属和原等跳属百分比以及半土生跳虫数量分别显著降低了 62.1%、56.7%、61.8% 和 43.4%, 同时, 显著提高了裔符跳属百分比达 88.2%。就 *Cry1Ab+Cry1Ac* 融合基因型转 Bt 水稻而言, 与恢复系相比, 转 Bt 杂交稻种植导致球角跳属和原等跳属百分比, 半土生类群和土壤跳虫总量及其种类丰富度和群落多样性显著增加了 312.9% 和 171.6%, 302.4% 和 233.2%, 以及 54.0% 和 26.7%, 同时, 显著降低了裔符跳属百分比达 65.5%。

关键词: 转基因水稻; 土壤指示物种; 功能类群; 群落指标; 生态安全

Community structure and abundance dynamics of soil collembolans in transgenic Bt rice paddyfields

ZHU Xiangyu¹, LI Zhiyi¹, CHANG Liang², YUAN Yiyang², GE Feng², WU Gang³, CHEN Fajun^{1,*}

1 Department of Entomology, College of Plant Protection, Nanjing Agricultural University, Laboratory of Insect Information and Ecology, Nanjing 210095, China

2 Institute of Zoology, Chinese Academy of Sciences, Beijing 100101, China

3 Department of Plant Protection, Huazhong Agricultural University, Wuhan 430070, China

Abstract: Rice is the most important food crop in the world, which feeds half of the world's human population. However the potentially ecological risk of transgenic Bt crops has been being one of the most important issues since the first biotech Bt crop was developed in 1986. Collembolan, one of the key functional groups of soil animals, has been widely used as bioindicator to monitoring soil environmental quality and ecological safety, owing to its large quantity of species and abundances, and the sensitive response to environmental disturbance. The effects of transgenic Bt rice on the community composition and abundance dynamics of soil collembolans were investigated by using the restorer lines, Kemingdao with *Cry1Ab* and Huahui-1 with *Cry1Ab+Cry1Ac*, and the hybrid Bt-SY63 with *Cry1Ab+Cry1Ac* in Shandong, China in 2010.

基金项目: 转基因生物新品种培育重大专项课题(2009ZX08012-005B, 2011ZX08012-005, 2011ZX08011-002); 教育部霍英东基金(122033); 高等院校基本科研业务费项目(KYZ201140)

收稿日期: 2011-05-17; **修订日期:** 2012-01-10

* 通讯作者 Corresponding author. E-mail: fajunchen@njau.edu.cn

Their respective nontransgenic parent control lines, Xiushuidao, Minghui-63 and Shanyou-63, were used as control. Some specifically rare groups of soil collembolan (e.g., Arrhopalites, Cribrochiurus and Isotoma for the pure-transgene restorer, Arrhopalites for the dual-transgene restorer, and Isotoma for the dual-transgene hybrid) were disappeared due to the planting of Bt rice. There were significant effects of Bt rice on the abundances dynamics of the hemiedaphic and euedaphic groups and total soil collembolans. However there was no significant effect on the genus richness and community diversity and evenness. Compared with nontransgenic control rice, the *Cry1Ab* Bt rice significantly increased the abundances of hemiedaphic group and total soil collembolans, and genus richness by 54.7%, 44.4%, 26.7%, respectively. The proportion of Hypogastrura and the abundance of Euedaphic group in the paddyfields of hybrid of *Cry1Ab+Cry1Ac* Bt rice increased by 212.3% and 180.4, compared with its nontransgenic parent control line. Comparison between the two restorer lines with *Cry1Ab* or *Cry1Ab+Cry1Ac* showed that the proportion of Onychiurus,, Hypogastrura Proisotoma, and the abundance of hemiedaphic group decreased by 62.1%, 56.7%, 61.8% and 43.4% respectively, and Folsomides increased by 88.2% in the paddyfields of *Cry1Ab+Cry1Ac* Bt rice. Comparison between the restorer line and hybrid with *Cry1Ab+Cry1Ac*, *Cry1Ab+Cry1Ac* rice increased the proportion of Hypogastrura and Proisotoma, by 312.9%, and 171.6%, the abundances of Hemiedaphic groups by 302.4%, the total soil collembolans 233.2%, as well as genus richness 54.0% and community diversity 26.7%, respectively. However it significantly decreased proportion of Folsomides by 65.5%. The results indicated that the adoption of transgenic Bt rice hybrid can improve the community stability and individual abundances of soil collembolan flora in paddyfield.

Key Words: Biotech rice; soil bioindicator; functional group; community index; environmental safety

水稻是我国主要的粮食作物之一,2009年11月27日中国通过了对转Bt抗虫水稻的生物安全认证,这一举措具有里程碑意义,对转基因作物在中国、亚洲乃至全世界的应用产生重大影响。转Bt基因抗虫水稻因其自身能合成杀虫蛋白,从而有效地降低了农药施用量,展现出广泛的应用前景。但是,随着转Bt基因抗虫作物大面积商品化推广使用,使得大量外源杀虫蛋白以植株残体、根系分泌物或花粉等形式进入土壤环境,进而延长土壤生物与转基因代谢产物的接触时间^[1]。虽然Bt蛋白在短期内对土栖动物无负面影响,但由于外源Bt蛋白的杀虫特性不同,以及复合基因代谢产物在土壤中的降解及其与土壤腐殖质酸、蒙脱石或铝羟基等的聚合物多样,进而对土壤生物产生诸多直接或间接的不确定性影响^[2],这也是转基因作物生态风险评估亟待明确的问题。

跳虫是一类广泛分布的小型节肢动物,大多喜好阴凉潮湿的土壤环境以及地表枯枝落叶层等。跳虫种类和数量极其丰富,与线虫和螨类一样是土壤生态系统中的主要功能类群,,并参与物质的分解^[3-4]。跳虫对土壤环境污染十分敏感,能敏感指示土壤环境的变化程度^[5-7]。国外常用来开展土壤污染的生态风险评价,如利用土壤跳虫的丰富度和多样性等来开展污染物对土壤环境的影响评估^[8],利用土壤跳虫的死亡率、繁殖率、生物富集以及行为效应等作为评估被污染土壤修复成功与否的生物标志物等^[9-12]。Al-Deeb等^[13]对转Cry3Bb基因棉田土壤弹尾虫的调查结果显示,转基因棉田和亲本对照棉田的弹尾虫数量没有差异。国内,应用土壤动物进行土壤生态风险评价的研究很少,仅见于转Bt基因作物的环境风险研究,如Yu等^[14]报道转Cry1Ab和转Cry1Ac基因棉花以及转CryⅢ基因马铃薯的外源Bt毒蛋白对土栖弹尾虫*Folsomia candida*和奥甲螨*Oppianitens*无显著影响。白耀宇等^[15]研究指出生活在转Bt水稻残体环境中的跳虫体内检测有微量Bt杀虫蛋白,但这对跳虫的发生量并无不良影响,相反,转Bt水稻稻田中跳虫数量反而显著高于对照亲本田。

与室内试验研究相比,大田试验研究是在开放的野外环境下进行的,因此,研究结果更具实用性,并能切实反映实际情况。目前,在大田层次上进行的转基因植物安全性研究报道较少,Wolfenbarger等^[16]认为转基因植物对非目标生物的影响取决于作物被改造的特征及其与生态系统其它部分复杂的关系。因此,大田环境下转基因水稻的安全性是目前急需解决的问题。本研究选取不同基因型(*Cry1Ab* vs. *Cry1Ab+Cry1Ac*)和不同

类型(恢复系和杂交系)的转Bt水稻为研究材料,开展稻田土壤跳虫群落组成及数量动态研究,以进一步明确转Bt作物的土壤环境安全性。

1 材料与方法

1.1 供试转Bt水稻

试验所用转Bt水稻为3个转Cry1A抗虫水稻品系及其对照亲本,包括:转Bt水稻恢复系“克螟稻”(Cry1Ab纯合基因型;简称KMD)及其亲本“秀水11”(简称XSD),稻种由浙江大学原子能研究所提供;转Bt水稻恢复系“华恢1号”(Cry1Ab+CryAc融合基因型;简称HH1)及其亲本“明恢63”(简称MH63),转Bt水稻杂交系“Bt汕优63”(Cry1Ab+CryAc融合基因型;简称Bt-SY63)及其对照亲本“汕优63”(简称SY63),稻种均由华中农业大学植物科技学院提供。

1.2 试验地布局及耕种

试验地设在山东省宁津县南京农业大学植物保护学院气候变化创新研究基地(37.64°N, 116.8°E)。试验地由面积相等的6块相邻样地组成,KMD与XSD、HH1与MH63、Bt-SY63与SY63各东西向两块相邻样地,转基因及其对照亲本由西向东排列,3个水稻品系自南往北依次排列,这样由南向北,前两个水稻品系为恢复系的纯和基因型和融合基因型,后两个品系为融合基因型的恢复系和杂交系;每样地划分为4个小区,每小区5 m×20 m,且小区东西向和南北向玉米隔离带均为5 m。水稻于5月15日旱作直播,播种前按每亩50 kg氮肥、30 kg磷肥和20 kg钾肥施底肥,大田漫灌1次,并于水稻拔节期和孕穗期分别追施N肥(20 kg/666.7 m²)、P肥(12 kg/666.7 m²)和K肥(8 kg)各1次;此外,播种后间隔3周人工除草和灌溉各1次。

1.3 土壤取样、跳虫分离及其鉴定

自水稻播种后一个月,即6月11日开始,每30 d进行一次土壤采样,试验于11月8日结束,共采样6次。采样时,用100 mL环刀按照品种顺序逐个小区(重复)进行,每小区按S形取样方法取6环刀,每2环刀随机放入一自封袋中,做好标记后带回实验室分别进行分离鉴定。土壤跳虫的分离采用Tullgren干漏斗法,干漏斗上部为40W灯泡,干漏斗中部为金属网筛,网眼2 mm,干漏斗下部用装有浓度为75%酒精的白色塑料小瓶收集跳虫^[17]。将带回的每个土样混匀后,用100 mL标准环刀量取一环刀(即100 mL)土样置于干漏斗上,每次分离时间为48 h。将分离得到的跳虫按土样标号分别用酒精清洗,然后用霍式封固液封片,玻片做好标号后置于50—60 °C的烘箱中干燥1周,使虫体透明、肢体展开,以便进行分类鉴定。土壤跳虫鉴定由中国科学院动物所担任,鉴定到属,同时记录跳虫数量,转化为每平方米土壤跳虫数量,并进一步统计跳虫类群的多样性(H')、种类丰富度(SR)和均匀度(J)等指数^[18]。此外,按照殷秀琴等^[19]的方法,将土壤跳虫划分为优势类群(即个体数占总捕获量10%以上者)、常见类群(即个体数占总捕获量1%—10%者)和稀有类群(即个体数占总捕获量1%以下者)。同时,按照其活动位置,将土壤跳虫划分为土上生(地表活动)、真土生(土下活动)和半土生(地上地下活动)三类(表1)。

1.4 统计分析

用SPSS16.0统计软件进行试验数据的分析。对6月11—11月8日期间,共计6次采样的数据采用“双因子重复测量方差分析”(即Two-way Repeated Time ANOVA),分别比较2对恢复系的不同基因型(Cry1Ab纯合基因型KMD vs. Cry1Ab+Cry1Ac融合基因型HH1)或Cry1Ab+Cry1Ac融合基因型的2对育种品系(即恢复系HH1和杂交系Bt-SY63)转Bt水稻及其对照亲本大田土壤跳虫不同类群百分比组成、密度、多样性指数、种类丰富度和均匀性指数的差异。并进一步通过“群体成对T检验”(即Group-paired T test)统计分析调查期间转Bt水稻及其对照亲本间,以及不同水稻品种、不同功能群间以上指标数量动态的显著性差异($P<0.05$)。数据分析前,对绝对值数据进行对数转换,对百分比数据进行反正弦平方根转化,以符合正态分布假设。

2 结果与分析

2.1 不同基因型和不同育种品系转Bt水稻大田土壤跳虫群落结构

2.1.1 土壤跳虫科(属)及其类群组成

2009年6月15日—11月15日期间,转Bt水稻及其对照亲本稻田共发现6科12属土壤跳虫(表1)。其

表1 不同基因型(*Cry1Ab*纯合基因型 vs. *Cry1Ab+Cry1Ac*融合基因型)和不同育种品系(恢复系 vs. 杂交系)转Bt水稻大田土壤跳虫优势类群(>10%)、常见类群(介于1%和10%)和稀有类群(<1%)组成

科 Family	属 Genus	分布习性 Distribution	<i>Cry1Ab</i>		<i>Cry1Ab+Cry1Ac</i>		<i>Cry1Ab+Cry1Ac</i> 融合基因型恢复系		<i>Cry1Ab+Cry1Ac</i> 融合基因型杂交系	
			纯合基因型恢复系 Restorer of pure-transgene		Restorer of dual-transgenes		non-Bt rice (cv. MH63)		non-Bt rice (cv. SY63)	
			habitat	Restorer (cv. KMD)	Bt-rice (cv. XSD)	non-Bt rice (cv. HHI)	Bt-rice (cv. MH63)	non-Bt rice (cv. MH63)	Bt-rice (cv. SY63)	non-Bt rice (cv. SY63; 9)
长角跳科 Entomobryidae	长角跳属 <i>Entomobrya</i>	土上生	13.43±7.04	8.60±2.60 b	17.72±7.14	28.94±10.36 a, A	18.94±6.63	13.82±4.78 B		
钩圆跳科 Bourletiellidae	钩圆跳属 <i>Bourletiella</i>	土上生	1.66±1.66	5.06±4.93	4.58±4.58	2.80±1.76	0.83±0.83			
齿棘圆跳科 Arthropalidae	齿棘圆跳属 <i>Arthropalites</i>	土上生		0.46±0.46		0.71±0.65	0.22±0.22			
棘跳科 Onychiuridae	棘跳属 <i>Onychiurus</i>	真土生	9.44±5.98 a	10.26±6.25 a	3.58±2.34 b	1.25±1.14 b	4.07±1.82	4.18±3.71		
	唇棘跳属 <i>Probolaphorura</i>		4.17±4.17	6.36±4.02	6.39±4.31	1.92±1.75	1.95±1.95	1.24±1.24		
	<i>Cnibrochiarus</i>	真土生		0.76±0.76						
球角跳科 Hypogastruridae	球角跳属 <i>Hypogastrura</i>	真土生	7.53±3.12 a	9.68±3.73 a	3.26±1.57 b, B	3.42±3.12 b	*13.46±3.58 A	*4.31±3.13		
等节跳科 Isotomidae	畚符跳属 <i>Folsomides</i>	半土生	23.63±7.35 b	30.53±12.42	44.48±13.09 a, A	34.93±10.52 A	15.37±5.77 B	23.08±15.61 B		
	原等跳属 <i>Pristotoma</i>	半土生	37.97±12.40 a	26.29±13.26	14.50±9.08 b, B	25.28±4.05 B	39.38±13.17 A	48.10±15.14 A		
	等节跳属 <i>Isotoma</i>	半土生		0.46±0.46	2.08±2.08			2.51±2.51		
	他等跳属 <i>Isotomodes</i>	半土生	2.18±2.18	1.52±1.37	3.41±2.17	0.75±0.68	4.44±2.18	2.35±2.35		
	类符跳属 <i>Folsomina</i>	半土生					1.35±0.95	0.42±0.42		

不同小写字母和不同大写字母分别表示转Bt水稻及其对照亲本之间,不同基因型转Bt水稻恢复系KMD(*Cry1Ab*纯和基因型)与HH1(*Cry1Ab+Cry1Ac*融合基因型)(或其对照亲本XSD与MH63)之间,以及*Cry1Ab+Cry1Ac*融合基因型育种品系恢复系HH1与杂交系Bt-SY63(或其对照亲本MH63与SY63)之间差异显著;成对T检验:P<0.05

中,长角跳科的长角跳属、钩圆跳科的钩圆跳属以及齿棘圆跳科的齿棘圆跳属为土上生类群;棘跳科的棘跳属、原棘跳属和 *Cribrochiurus*,以及球角跳科的球角跳属为真土生类群;等节跳科的裔符跳属、原等跳属、等节跳属、似等跳属和类符跳属为半土生类群。由表1可见,裔符跳属和原等跳属为转Bt水稻及其对照亲本大田优势类群,长角跳属是除XSD外其它水稻大田优势类群;此外,棘跳属还是XSD大田优势土壤跳虫类群,球角跳属还是Bt-SY63大田优势土壤跳虫类群;XSD的稀有类群为齿棘圆跳属, *Cribrochiurus* 和等节跳属,MH63的稀有类群为齿棘圆跳属和似等跳属,SY63的稀有类群为类符跳属;除了优势类群和稀有类群外,其它为常见类群。相对于纯合基因型恢复系(如齿棘圆跳属、*Cribrochiurus* 和等节跳属)、融合基因型恢复系(如齿棘圆跳属)和融合基因型杂交系(如等节跳属)而言,转Bt水稻种植导致个别土壤跳虫稀有类群的消失(表1)。

统计分析进一步显示,对转Bt水稻恢复系处理而言,不同基因型对棘跳属($F=17.25, P<0.001$)和球角跳属($F=6.95, P<0.05$)影响显著(表2);与Cry1Ab转Bt水稻相比,Cry1Ab+Cry1Ac转Bt水稻可显著降低棘跳属、球角跳属和原等跳属百分比的62.1%、56.7%和61.8%($P<0.05$;表1),并显著增加裔符跳属百分比达88.2%($P<0.05$;表1)。对Cry1Ab+Cry1Ac处理而言,不同育种品系可显著影响钩圆跳属($F=4.76, P=0.049<0.05$)、球角跳属($F=17.02, P=0.0009<0.001$)和原等跳属($F=10.96, P=0.0079<0.01$)百分比,且转基因处理还可显著影响球角跳属百分比($F=6.63, P=0.024<0.05$;表2);与对照亲本相比,转Bt杂交稻种植可显著增加球角跳属百分比的212.3%;与转Bt水稻恢复系相比,转Bt杂交稻种植可显著提高球角跳属和原等跳属百分比的312.9%和171.6%,并显著降低裔符跳属百分比的65.5%($P<0.05$;表1)。

表2 转Bt水稻恢复系的基因型(纯合基因型 vs. 融合基因型)和转基因处理(转Bt基因 vs. 非转Bt基因),以及融合基因型育种品系类型(恢复系 vs. 杂交系)和转基因处理(转Bt基因 vs. 非转Bt基因)对土壤跳虫属类组成、数量和群落参数等影响的两因子重复测量方差分析(P值)

Table 2 Two-way Repeated ANOVAs to clarify the effects of different genotypes (Pure Cry1Ab vs. Dual Cry1Ab+Cry1Ac) or breed (Restorer vs Hybrid) cultivars of transgenic Bt rice on the genus components, abundance and community indexes of soil collembolans (P)

测定指标 Measured indexes	转Bt水稻恢复系 (纯合基因型 vs. 融合基因型)			融合基因型育种品系 (恢复系 vs. 杂交系)		
	Restorers of Bt rice (Pure genotype vs. Dual genotype)			Breeding cultivars of dual Bt rice (Restorer vs. Hybrid)		
	基因型 Genotype	转基因 Transgenic	基因型× Genotype× Transgenic	育种系 lBreeding	转基因 Transgenic	育种系× 转基因 Breeding× Transgenic
属类组成/%	钩圆跳属 Bourletiella			0.049 *	0.50	0.93
Genus components	棘跳属 Onychiurus	0.0009 ***	0.84	0.15		
	球角跳属 Hypogastrura	0.022 *	0.67	0.47	0.0009 ***	0.024 *
	原等跳属 Proisotoma				0.0079 **	0.15
数量动态 Abundances' dynamics	土上生类群 Epedaphic	0.51	0.60	0.37	0.72	0.62
	真土生类群 Euedaphic	0.001 ***	0.18	0.055	0.006 **	0.019 *
	半土生类群 Hemiedaphic	0.000 ***	0.009 **	0.17	0.001 ***	0.85
科属丰富度 Genus richness (S)	总类群 Total	0.000 ***	0.012 *	0.038 *	0.001 ***	0.48
					0.001 ***	0.24
					0.001 ***	
群落多样性 Community diversity (H')		0.006 **	0.33	0.39	0.027 *	0.54
群落均匀度 Community evenness (J)		0.015 *	0.37	0.19	0.19	0.63

* $P<0.05$; ** $P<0.01$; *** $P<0.001$

2.2 不同基因型和不同育种品系转Bt水稻大田土壤跳虫数量差异

2.2.1 土壤跳虫总发生量

对转Bt水稻恢复系处理而言,不同基因型($F=41.0, P=0.000<0.001$)及转Bt处理($F=8.7, P=0.012$)都显著影响土壤跳虫总量,且存在显著的交互作用($F=5.5, P=0.038<0.05$)(表2)。其中,与对照亲本水稻相比,Cry1Ab转Bt水稻土壤跳虫累计发生量显著降低了44.4%($P<0.05$;图1D)。与Cry1Ab转Bt水稻相

比, *Cry1Ab+Cry1Ac* 转 Bt 水稻恢复系土壤跳虫累计发生量显著降低了 51.4% ($P<0.05$; 图 1D)。对 *Cry1Ab+Cry1Ac* 处理而言, 不同育品种系间土壤跳虫发生动态差异显著 ($F=17.0$, $P=0.001$; 表 2); 其中, 与转 Bt 水稻恢复系相比, 转 Bt 杂交稻土壤跳虫发生量增加显著, 调查期间累计发生量增加 233.2% ($P<0.05$; 图 1D)。

2.2.2 土上生、真土生和半土生土壤跳虫发生量

不同基因型 ($F=21.2$, $P=0.001$ 和 $F=27.1$, $P<0.001$) 和不同育品种系 ($F=11.0$, $P=0.006$ 和 $F=18.0$, $P=0.001$) 稻田真土生和半土生跳虫类群发生动态差异显著, 且转 Bt 处理可显著影响融合基因型转 Bt 水稻处理真土生跳虫 ($F=7.3$, $P=0.019<0.05$) 和转 Bt 水稻恢复系处理半土生跳虫发生动态 ($F=9.9$, $P=0.009<0.001$; 表 2)。与对照亲本相比, *Cry1Ab* 转 Bt 水稻显著降低了半土生跳虫发生动态, 其累计发生量减少达 54.7% ($P<0.05$; 图 1C); *Cry1Ab+Cry1Ac* 转 Bt 水稻杂交系显著提高了真土生类群土壤跳虫发生动态, 其累计发生量增加达 180.4% ($P<0.05$; 图 1B)。此外, 与 *Cry1Ab* 转 Bt 水稻相比, *Cry1Ab+Cry1Ac* 转 Bt 水稻恢复系显著降低了半土生土壤跳虫发生动态, 其累计发生量降低达 43.4% ($P<0.05$; 图 1C); 与 *Cry1Ab+Cry1Ac* 转 Bt 水稻恢复系相比, *Cry1Ab+Cry1Ac* 转 Bt 杂交稻显著提高了半土生跳虫发生量, 其累计发生量增幅达 302.4% ($P<0.05$; 图 1C)。

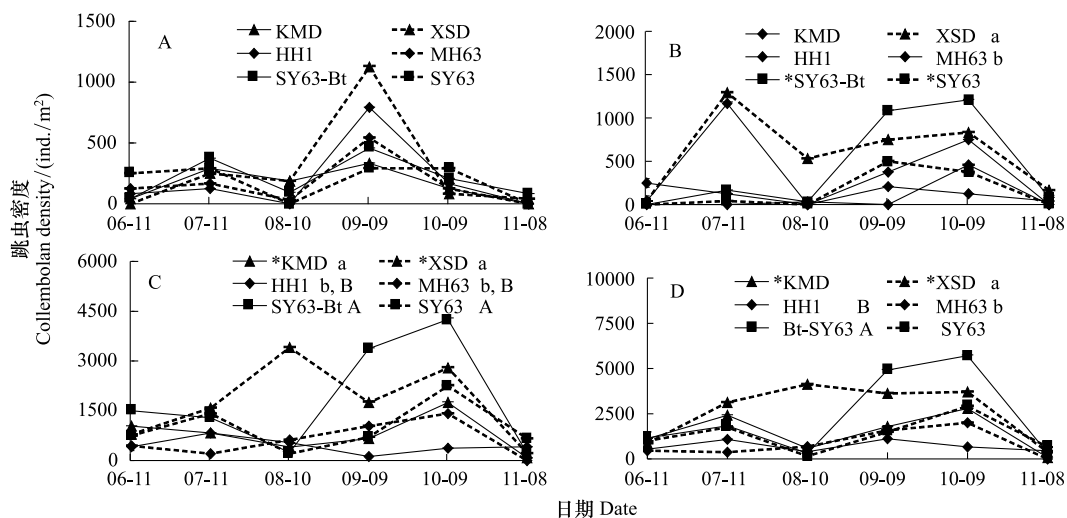


图 1 不同基因型(纯合基因型 vs. 融合基因型)和不同品系(恢复系 vs. 杂交系)转 Bt 水稻与对照亲本大田土壤跳虫土上生(A)、真土生(B)和半土生(C)类群及其总类群(D)发生动态

Fig. 1 Abundance dynamics of the epedaphic (A), euedaphic (B), hemiedaphic (C) and total groups (D) of soil collembolans occurred in paddyfields of different genotype (pure *Cry1Ab* cv. KMD vs. dual *Cry1Ab+Cry1Ac* cv. HH1) and different breeding lines (Restorer cv. HH1 vs Hybrid cv. Bt-SY63) of Bt rice and the respective controls of parental lines (cv. XSD, MH63 and SY63) of non-transgenic rice

不同小写字母和不同大写字母分别表示转 Bt 水稻及其对照亲本之间, 以及不同基因型转 Bt 水稻 *Cry1Ab* 纯合基因型 KMD 与 *Cry1Ab+Cry1Ac* 融合基因型 HH1(或其对照亲本 XSD 与 MH63)之间, 以及不同 *Cry1Ab+Cry1Ac* 融合基因型育品种系恢复系 HH1 与杂交系 Bt-SY63(或其对照亲本 MH63 与 SY63)之间差异显著; 群体成对 *T* 检验: $P<0.05$

2.3 土壤跳虫种类丰富度, 群落多样性以及群落均匀性指标

在土壤跳虫种类丰富度方面, 对转 Bt 水稻恢复系处理而言, 不同基因型可显著影响土壤跳虫种类丰富度 ($F=26.38$, $P<0.001$; 表 2)。其中, 与对照亲本相比, *Cry1Ab* 转 Bt 水稻显著降低了土壤跳虫种类丰富度, 发生期平均降幅达 26.7% ($P<0.05$; 图 2A)。此外, 对 *Cry1Ab+Cry1Ac* 融合基因型处理而言, 不同育品种系间土壤跳虫种类丰富度差异也达显著水平 ($F=20.3$, $P=0.001$; 表 2)。与转 Bt 水稻恢复系相比, 转 Bt 水稻杂交系显著增加了土壤跳虫种类丰富度, 发生期平均增幅达 54.0% ($P<0.05$; 图 2A)。

在土壤跳虫群落多样性方面, 尽管不同基因型可显著影响恢复系处理稻田土壤跳虫群落多样性 ($F=11.2$, $P=0.006<0.01$; 表 2), 但 *Cry1Ab* 转 Bt 水稻与 *Cry1Ab+Cry1Ac* 转 Bt 水稻恢复系稻田土壤跳虫群落多样性差异不显著 ($P>0.05$; 图 2B)。对 *Cry1Ab+Cry1Ac* 处理而言, 不同育品种系间土壤跳虫群落多样性差异

显著($F=6.4$, $P=0.027<0.05$; 表2);与转Bt水稻恢复系相比,转Bt杂交稻显著提高了土壤跳虫群落多样性,平均增幅达16.9% ($P<0.05$;图2B)。

在土壤跳虫群落均匀性方面,对转Bt水稻恢复系而言,不同基因型处理可显著影响稻田土壤跳虫群落均匀性($F=8.0$, $P=0.015$;表2),但Cry1Ab转Bt水稻与Cry1Ab+Cry1Ac转Bt水稻恢复系稻田土壤跳虫群落均匀性差异不显著($P>0.05$;图2C)。对Cry1Ab+Cry1Ac处理而言,不同育种品系间及转Bt水稻与其对照亲本间土壤跳虫群落均匀性差异均不显著($P>0.05$;表2和图2C)。

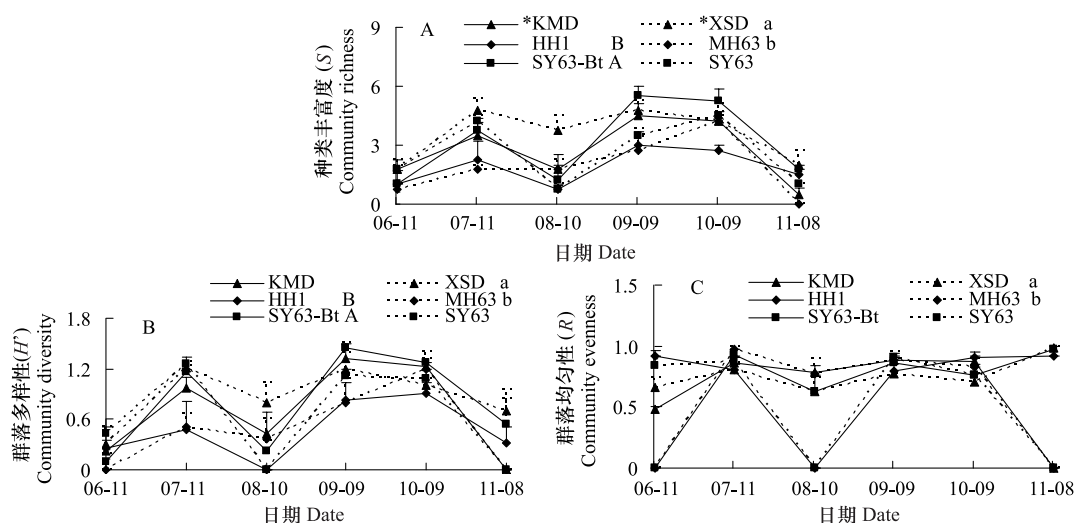


图2 不同基因型(纯合基因型 vs. 融合基因型)和不同品系(恢复系 vs. 杂交系)转Bt水稻与对照亲本大田土壤跳虫种类丰富度(A),群落多样性(B)和群落均匀性(C)

Fig. 2 Genus richness (A), community diversity (B) and evenness (C) of soil collembolans in paddyfields of different genotype (pure Cry1Ab cv. KMD vs. dual Cry1Ab+Cry1Ac cv. HH1) and different breadling lines (Restorer cv. HH1 vs Hybrid cv. Bt-SY63) of Bt rice and the respective controls of parental lines (cv. XSD, MH63 and SY63) of non-transgenic rice

不同小写字母和不同大写字母分别表示转Bt水稻及其对照亲本之间,以及不同基因型转Bt水稻Cry1Ab纯合基因型KMD与Cry1Ab+Cry1Ac融合基因型HH1(或其对照亲本XSD与MH63)之间,以及不同Cry1Ab+Cry1Ac融合基因型育种品系恢复系HH1与杂交系Bt-SY63(或其对照亲本MH63与SY63)之间差异显著;群体成对T检验: $P<0.05$

3 讨论与展望

土壤是生态系统中物质循环和能量转化过程的重要场所,而土壤生物又是土壤质量评价的重要生物指标。特定环境下的土壤动物群落结构通常是稳定的,当环境发生变化时,群落结构也随之发生相应改变。跳虫作为土壤动物的三大功能类群之一,种类丰富,个体密度大,多样性高,是评价土壤质量最重要的指示物种之一^[20-23]。本文通过研究3种转Cry1A品系水稻(即Cry1Ab纯合基因型恢复系“克螟稻”,Cry1Ab+Cry1Ac融合基因型恢复系“华恢1号”和杂交系“Bt汕优63”)及其对照亲本(秀水11、明恢63和汕优63)稻田土壤跳虫群落组成和数量动态,以期对转基因水稻恢复系不同基因型(即Cry1Ab纯合基因型和Cry1Ab+Cry1Ac融合基因型)和Cry1Ab+Cry1Ac融合基因型不同育种类型(即恢复系和杂交系)转Bt水稻生态安全性做出评价。结果显示,不同基因型和不同育种方式都显著影响了大田土壤跳虫的群落组成,发生量和相关群落指数;但与对照亲本相比,转Bt基因处理对土壤跳虫的影响大都表现不显著,然而对不同生活类群的跳虫出现了不同的影响,这可能与食物源有关;其中,土上生的类群主要为植食性的,真土生的类群多为菌食性的,半土生的类群多为腐食性的。由于转基因水稻是稻田生态系统的初级生产者,产生的毒性物质通过植株残体和根系分泌物等进入土壤,与土壤腐殖质酸、蒙脱石或铝羟基等的聚合,进而延长土壤生物与转基因代谢产物的接触时间^[1],改变根际微环境,导致根际微生物群落结构发生变化^[24],最终会破坏稻田土壤食物链,因此食物源的变化最终导致了不同生活类群土壤跳虫的不同反应。James等报道转Bt基因作物的Bt蛋白可通过根系分泌物

及作物残体进入土壤中,影响土壤中的无脊椎动物以及养分循环^[25]。

与融合基因型转Bt水稻恢复系相比,融合基因型转Bt水稻杂交系显著提高了稻田球角跳属百分比。此外,与对照亲本相比,融合基因型转Bt水稻也显著提高了稻田真土生类群土壤跳虫数量。白耀宇等^[15]研究结果表明,在Bt稻残体环境中生活的跳虫有微量Bt杀虫蛋白,但这对其数量的增长并无不良影响,Bt稻田中跳虫数量反而显著高于对照田的。可见,转Bt水稻大田土壤跳虫功能类群对不同基因型和不同育种类型的反应不同。纯合基因型恢复系对大田土壤跳虫的负面作用较大,而融合基因杂交系对大田土壤跳虫不但没有不良影响,相反还能促进土壤跳虫类群数量增加。另一方面融合基因型中的杂交系较恢复系在半土生类群和总跳虫数量,以及群落多样性和均匀度上影响较小。可见,生产中转Bt水稻杂交系的推广有利于提高土壤跳虫数量和种类丰富度,增加土壤跳虫群落的稳定性,进而有利于其土壤生态功能的发挥。

本研究结果还表明,不同类型土壤跳虫对不同基因型和不同育种类型的转Bt水稻的响应不同。各种跳虫对环境扰动所表现出的不一致性可能与跳虫自身的环境适应能力及其生态可塑性,以及种间竞争能力等相关。Benedict等^[26]和Sachs等^[27]认为温度、土壤湿度及肥料等环境因素可影响转Bt基因植物外源蛋白的表达量。周冬生等^[28]的试验结果也证明了这一点。Hagvar^[29]指出环境胁迫下竞争可能对群落组成起着一定的作用。但仅仅通过土壤跳虫群落生态学研究很难对转Bt水稻的环境安全性做出正确而清晰的评价。国内外已开展了相关土壤跳虫的生态毒性测试来评价土壤污染的生态风险研究^[30-31],包括利用同工酶凝胶电泳和酶活性检测的方法^[32]对酯酶同工酶进行研究,并以此作为评价转基因植物对昆虫等环境生物影响的检测和监测手段。另外,近年来,在跳虫繁殖率抑制实验评估基础上兴起的跳虫分子生态效应研究也逐渐被关注,而将土壤跳虫生物毒性测试与新技术,如跳虫芯片技术^[33]等相结合进行土壤生态风险评价则是未来研究发展的重要方向。相信,随着土壤学、生态学,分子生物学和环境科学等学科间的交叉渗透和发展,对土壤跳虫生态毒理学研究将会有更深层次的认识和发展,而利用土壤跳虫作为环境指示生物将是开展转基因作物环境风险评价的重要研究手段和有利工具。

致谢:本研究在土壤样品的分离和鉴定工作中得到了中国科学院动物研究所种群生态与全球变化研究组的支持与协助,在土壤样品采集与分离过程中得到本实验室党志浩和万贵钧同学的帮助,特此致谢。

References:

- [1] Saxena D, Stotzky G. Bt toxin uptake from soil by plants. *Nature Biotechnology*, 2001, 19(3): 199-199.
- [2] Crecchio C, Stotzky G. Biodegradation and insecticidal activity of the toxin from *Bacillus thuringiensis* subsp. *Kurstaki* bound on complexes of montmorillonite-humic acids-Al hydroxypolymers. *Soil Biology and Biochemistry*, 2001, 33(4/5): 573-581.
- [3] Chen J X, Ma Z C, Yan H J, Zhang F. Roles of springtails in soil ecosystem. *Biodiversity Science*, 2007, 15(2): 154-161.
- [4] Ge F. *Advanced Ecology*. 2nd ed. Beijing: Science Press, 2008:417-418.
- [5] Ke X, Liang W J, Yu W T, Xie R D, Weng C L, Yang Y M, Yin W Y. Community structure and seasonal change of soil micro-arthropodes in the Lower Reaches of Liaohe River Plain under different land utilization. *Chinese Journal of Applied Ecology*, 2004, 15(4): 600-604.
- [6] Ponge J F, Gillet S, Dubs F, Fedoroff E, Haese L, Sousa J P, Lavelle P. Collembolan communities as bioindicators of land use intensification. *Soil Biology and Biochemistry*, 2003, 35(6): 813-826.
- [7] Wu D H, Zhang B, Chen P. Community structure of soil collembolas in the middle and west plains of Jilin Province. *Acta Entomologica Sinica*, 2005, 48(6): 935-942.
- [8] Fountain M T, Hopkin S P. *Folsomia candida* (Collembola): a standard soil arthropod. *Annual Review of Entomology*, 2005, 50: 201-222.
- [9] ISO (International Standard Organization). No. ISO11267. *Soil Quality-Inhibition of Reproduction of Collembola (Folsomia candida) by Soil Pollutants*. Geneva: International Standard Organization, 1999.
- [10] Fava F, Di Gioia D, Marchetti L. Role of the reactor configuration in the biological detoxification of a dump site-polychlorobiphenyl-contaminated soil in lab-scale slurry phase conditions. *Applied Microbiology and Biotechnology*, 2000, 53(2): 243-248.
- [11] Juvonen R, Martikainen E, Schultz E, Joutti A, Ahtiainen J, Lehtokari M. A battery of toxicity tests as indicators of decontamination in composting oily waste. *Ecotoxicology and Environmental Safety*, 2000, 47(2): 156-166.
- [12] Diez J A, De la Torre A I, Cartagena M C, Carballo M, Vallejo A, Muñoz M J. Evaluation of the application of pig slurry to an experimental crop using agronomic and ecotoxicological approaches. *Journal of Environmental Quality*, 2001, 30(6): 2165-2172.
- [13] Al-Deeb M A, Wild G E, Blair J M, Todd T C. Effect of Bt corn for corn rootworm control on nontarget soil microarthropods and nematodes.

- Environmental Entomology, 2003, 32(4): 859-865.
- [14] Yu L, Berry R E, Croft B A. Effects of *Bacillus thuringiensis* toxins in transgenic cotton and potato on *Folsomia candida* (Collembola: Isotomidae) and *Oppia nitens* (Acaria: Orbatidae). Journal of Economic Entomology, 1997, 90(1): 113-118.
- [15] Bai Y Y, Jiang M X, Cheng J A. Impacts of transgenic *cryl Ab* rice on two collembolan species and predation of *Microvelia horvathi* (Hemiptera: Veliidae). Acta Entomologica Sinica, 2005, 48(1): 42-27.
- [16] Wolfenbarger L L, Phifer P R. The ecological risks and benefits of genetically engineered plants. Science, 2000, 290(5499): 2088-2093.
- [17] Yin W Y. Subtropical Soil Animals of China. Beijing: Science Press, 1992: 1-95.
- [18] Wu D H, Yin W Y, Yan R Q. Influence of vegetation reclamation type on the characteristics of soil collembola community in seriously alkalinized and degraded grasslands of Songnen Plain. China Environmental Science, 2008, 28(5): 466-470.
- [19] Yin X Q, Wang H X, Zhou D W. Characteristics of soil animals' communities in different agricultural ecosystem in the Songnen Grassland of China. Acta Ecologica Sinica, 2003, 23(6): 1071-1078.
- [20] Urzelai A, Hernández A J, Pastor J. Biotic indices based on soil nematode communities for assessing soil quality in terrestrial ecosystems. The Science of the Total Environment, 2000, 247(2/3): 253-261.
- [21] Schloter M, Dilly O, Munch J C. Indicators for evaluating soil quality. Agriculture, Ecosystems and Environment, 2003, 98(1/3): 255-262.
- [22] Parisi V, Menta C, Gardi C, Jacomini C, Mozzanica E. Microarthropod communities as a tool to assess soil quality and biodiversity: a new approach in Italy. Agriculture, Ecosystems and Environment, 2005, 105(1/2): 323-333.
- [23] Li Y J, Wu J H, Chen H L, Chen J K. Nematodes as bioindicator of soil health// methods and applications. Chinese Journal of Applied Ecology, 2005, 16(8): 1541-1546.
- [24] Oger P, Petit A, Dessaux Y. Genetically engineered plants producing opines alter their biological environment. Nature Biotechnology, 1997, 15(4): 369-372.
- [25] James R R. Utilizing a social ethic toward the environment in assessing genetically engineered insect-resistance in trees. Agric Human Values, 1997, 14(3): 237-249.
- [26] Benedict J H, Sachs E S, Altman D W, Deaton W R, Kohel R J, Ring D R, Berberich S A. Field performance of cottons expressing transgenic CryIA insecticidal proteins for resistance to *Heliothis virescens* and *Helicoverpa zea*. Journal of Economic Entomology, 1996, 89(1): 230-238.
- [27] Sachs E S, Benedict J H, Stelly D M, Taylor J F, Altman D W, Berberich S A, Davis S K. Expression and segregation of genes encoding CryIA insecticidal proteins in cotton. Crop Science, 1998, 38(1): 1-11.
- [28] Zhou D S, Wu Z T, Wang X L, Ni C G, Zheng H J, Xia J. Influence of fertilization and environmental temperature on the resistance of Bt transgenic cotton to cotton bollworm. Journal of Anhui Agricultural University, 2000, 27(4): 352-357.
- [29] Hägvar S. Effects of liming and artificial acid rain on Collembola and Protura in coniferous forest. Pedobiologia, 1984, 27(5): 341-354.
- [30] Scott-Fordsmand J J, Krogh P H, Weeks J M. Responses of *Folsomia fimetaria* (Collembola: Isotomidae) to copper under different soil copper contamination histories in relation to risk assessment. Environmental Toxicity and Chemistry, 2000, 19(5): 1297-1303.
- [31] Eom I C, Rast C, Veber A M, Vasseur P. Ecotoxicity of a polycyclic aromatic hydrocarbon (PAH)-contaminated soil. Ecotoxicology and Environmental Safety, 2007, 67(2): 190-205.
- [32] Benton M J, Guttman S I. Electrophoretic evidence of esterase inhibition in larval caddisflies exposed to inorganic mercury. Water Environment Research, 1997, 69(2): 240-243.
- [33] Van Straalen N M. Community structure of soil arthropods as bioindicator of soil health. Pankhurst C E, Double B M, Gupta V V S R, eds. CAB International, 1997: 235-264.

参考文献:

- [3] 陈建秀, 麻智春, 严海娟, 张峰. 跳虫在土壤生态系统中的作用. 生物多样性, 2007, 15(2): 154-161.
- [4] 戈峰. 现代生态学(第二版). 北京: 科学出版社, 2008: 417-418.
- [5] 柯欣, 梁文举, 宇万太, 谢荣栋, 翁朝联, 杨毅明, 尹文英. 下辽河平原不同土地利用方式下土壤微节肢动物群落结构研究. 应用生态学报, 2004, 15(4): 600-604.
- [7] 吴东辉, 张柏, 陈鹏. 吉林中、西部平原区土壤弹尾虫群落结构的比较. 昆虫学报, 2005, 48(6): 935-942.
- [15] 白耀宇, 蒋明星, 程家安. 转Bt基因水稻对两种弹尾虫及尖钩宽尾蝽捕食作用的影响. 昆虫学报, 2005, 48(1): 42-47.
- [17] 尹文英. 中国亚热带土壤动物. 北京: 科学出版社, 1992: 1-95.
- [18] 吴东辉, 尹文英, 阎日青. 植被恢复方式对重度退化草原土壤跳虫群落的影响. 中国环境科学, 2008, 28(5): 466-470.
- [19] 殷秀琴, 王海霞, 周道玮. 松嫩草原区不同农业生态系统土壤动物群落特征. 生态学报, 2003, 23(6): 1071-1078.
- [23] 李玉娟, 吴纪华, 陈惠丽, 陈家宽. 线虫作为土壤健康指示生物的方法及应用. 应用生态学报, 2005, 16(8): 1541-1546.
- [28] 周冬生, 吴振廷, 王学林, 倪春耕, 郑厚今, 夏静. 施肥量和环境温度对转Bt基因棉抗虫性的影响. 安徽农业大学学报, 2000, 27(4): 352-357.

ACTA ECOLOGICA SINICA Vol. 32 ,No. 11 June ,2012(Semimonthly)
CONTENTS

Controls of post-fire tree recruitment in Great Xing'an Mountains in Heilongjiang Province	CAI Wenhua, YANG Jian, LIU Zhihua, et al (3303)
The assessment of river health using Benthic-Index of biotic integrity for Wenyu River	YANG Liu, LI Yonghui, WANG Juncai, et al (3313)
Consume of soil seeds of <i>Betula albo-sinensis</i> and <i>Abies faxoniana</i> in different natural successional stages of subalpine dark coniferous forest in western Sichuan, China	MA Jiangming, LIU Shirong, SHI Zuomin, et al (3323)
Habitat associations of understorey species spatial distribution in old growth broad-leaved Korean pine (<i>Pinus koraiensis</i>) forest	DING Shengjian, ZHANG Chunyu, XIA Fucai, et al (3334)
Nabkha morphology and sand-fixing capability of four dominant <i>Caragana</i> species in the desert region of the Inner Mongolia Plateau	ZHANG Yuanyuan, MA Chengcang, HAN Lei, et al (3343)
Growth dynamics, biomass allocation and ecological adaptation in <i>Ceratocarpus arenarius</i> L.	QUAN Dujuan, WEI Yan, ZHOU Xiaoqing, et al (3352)
A rapid assessment method for forest disaster based on MODIS/NDVI time series: a case study from Guizhou Province	SHI Hao, WANG Xiao, XUE Jianhui, et al (3359)
Soil cation exchange capacity and exchangeable base cation content in the profiles of four typical soils in the Xi-Shui Forest Zone of the Qilian Mountains	JIANG Lin, GENG Zengchao, LI Shanshan, et al (3368)
Impact of water and temperature on spring maize emergence speed and emergence rate	MA Shuqing, WANG Qi, LÜ Houquan, et al (3378)
Effect of N application on the abundance of denitrifying genes (<i>narG/nosZ</i>) and N ₂ O emission in paddy soil	ZHENG Yan, HOU Haijun, QIN Hongling, et al (3386)
Temporal-spatial variations of potential evapotranspiration and quantification of the causes in Northwest China	CAO Wen, SHEN Shuanghe, DUAN Chunfeng (3394)
Analysis of ecosystem degradation and recovery using precipitation use efficiency and NDVI in the headwater catchment of the Yellow River basin	DU Jiaqiang, SHU Jianmin, ZHANG Linbo (3404)
An assessment method of <i>Kandelia obovata</i> population biomass	JIN Chuan, WANG Jinwang, ZHENG Jian, et al (3414)
Quantitative characteristics and species composition of <i>Artemisia sphaerocephala</i> and <i>A. ordosica</i> communities in the Ulanbu Desert	MA Quanlin, ZHENG Qingzhong, JIA Jujie, et al (3423)
Photosynthesis and transpiration in relation to ion accumulation in <i>Vitex trifolia</i> under varied light intensity	ZHANG Ping, LIU Linde, BAI Xinfu, et al (3432)
Diffusion of elm seed rain in Otindag Sand Land	GU Wei, YUE Yongjie, LI Gangtie, et al (3440)
Effect of saline water irrigation on sand soil salt and the physiology and growth of <i>Populus euphratica</i> Oliv.	HE Xinlin, CHEN Shufei, WANG Zhenhua, et al (3449)
Regulation of exogenous nitric oxide on photosynthetic physiological response of <i>Lolium perenne</i> seedlings under NaHCO ₃ Stress	LIU Jianxin, WANG Jincheng, WANG Xin, et al (3460)
Longitude gradient changes on plant community and soil stoichiometry characteristics of grassland in Hulunbeir	DING Xiaohui, LUO Shuzheng, LIU Jinwei, et al (3467)
Concentrations and distributions of selenium and heavy metals in Hainan paddy soil and assessment of ecological security	GENG Jianmei, WANG Wenbin, WEN Cuiping, et al (3477)
Heavy metal contents and evaluation of farmland soil and wheat in typical area of Jiangsu Province	CHEN Jingdu, DAI Qigen, XU Xuehong, et al (3487)
The studies on the food web structures and trophic relationships in Guangxi Dongfang Cave by means of stable carbon and nitrogen isotopes	LI Daohong, SU Xiaomei (3497)
Analysis of bacterial diversity in the Songhua River based on nested PCR and DGGE	TU Teng, LI Lei, MAO Guannan, et al (3505)

Preliminary delineation and classification of estuarine drainage areas for major coastal rivers in China	HUANG Jinliang, LI Qingsheng, HUANG Ling, et al (3516)
Estimation of spatial and seasonal changes in phytoplankton primary production in Meiliang Bay, Lake Taihu, based on the Vertically Generalized Production Model and MODIS data	YIN Yan, ZHANG Yunlin, SHI Zhiqiang, et al (3528)
Viability and changes of physiological functions in the tiger frog (<i>Hoplobatrachus rugulosus</i>) exposed to cold stress	WANG Na, SHAO Chen, XIE Zhigang, et al (3538)
Community structure and abundance dynamics of soil collembolans in transgenic Bt rice paddyfields	ZHU Xiangyu, LI Zhiyi, CHANG Liang, et al (3546)
Morphological characteristics and microsatellite DNA genetic diversity of Nigeria African honey bee, Anhui <i>Apis mellifera</i> and theirs hybrid generation II	YU Linsheng, XIE Wenfei, WU Houchang, et al (3555)
Effects of social-demographic factors on the recreational service of park wetlands in Beijing	LI Fen, SUN Ranhai, CHEN Liding (3565)
Co-integration theory-based analysis on relationships between economic growth and eco-environmental changes: taking the south- east district in Chongqing city as an example	XIAO Qiang, HU Dan, XIAO Yang, et al (3577)
The cooperative environmental game model in the Tidal River Network Regions and its empirical research	LIU Honggang, CHEN Xingeng, PENG Xiaochun (3586)

Review and Monograph

Review of eco-efficiency accounting method and its applications	YIN Ke, WANG Rusong, ZHOU Chuanbin, et al (3595)
Overview on the 6th international symposium on modern ecology series of 2011	WEN Teng, XU Delin, XU Chi, et al (3606)

Discussion

Scale analysis of environmental factors and their relationship with the size of hierarchical aquatic ecoregion: a case study in the Liao River basin	LIU Xingcai, XU Zongxue, ZHANG Shurong, et al (3613)
---	--

Scientific Note

Effects of different light intensities on activities of the primary defense proteins in needles of <i>Larix gmelinii</i>	LU Yifang, SHI Lei, YAN Shanchun (3621)
An analysis of photosynthetic parameters among <i>Schima superba</i> provenances	XIONG Caiyun, ZENG Wei, XIAO Fuming, et al (3628)
Research on three small-scale agricultural ecological-economic systems in Shenzhen City based on energy analysis	YANG Zhuoxiang, GAO Yang, ZHAO Zhiqiang, et al (3635)

《生态学报》2012 年征订启事

《生态学报》是中国生态学学会主办的自然科学高级学术期刊,创刊于 1981 年。主要报道生态学研究原始创新性科研成果,特别欢迎能反映现代生态学发展方向的优秀综述性文章;研究简报;生态学新理论、新方法、新技术介绍;新书评介和学术、科研动态及开放实验室介绍等。

《生态学报》为半月刊,大 16 开本,280 页,国内定价 70 元/册,全年定价 1680 元。

国内邮发代号:82-7 国外邮发代号:M670 标准刊号:ISSN 1000-0933 CN 11-2031/Q

全国各地邮局均可订阅,也可直接与编辑部联系购买。欢迎广大科技工作者、科研单位、高等院校、图书馆等订阅。

通讯地址:100085 北京海淀区双清路 18 号 电 话:(010)62941099; 62843362

E-mail: shengtaixuebao@rcees.ac.cn 网 址: www.ecologica.cn

编辑部主任 孔红梅

执行编辑 刘天星 段 靖

生态学报

(SHENTAI XUEBAO)

(半月刊 1981 年 3 月创刊)

第 32 卷 第 11 期 (2012 年 6 月)

ACTA ECOLOGICA SINICA

(Semimonthly, Started in 1981)

Vol. 32 No. 11 (June, 2012)

编 辑 《生态学报》编辑部
地址:北京海淀区双清路 18 号
邮政编码:100085
电话:(010)62941099
www.ecologica.cn
shengtaixuebao@rcees.ac.cn

Edited by Editorial board of
ACTA ECOLOGICA SINICA
Add: 18, Shuangqing Street, Haidian, Beijing 100085, China
Tel: (010) 62941099
www.ecologica.cn
Shengtaixuebao@rcees.ac.cn

主 编 冯宗炜
主 管 中国科学技术协会
主 办 中国生态学学会
中国科学院生态环境研究中心
地址:北京海淀区双清路 18 号
邮政编码:100085

Editor-in-chief FENG Zong-Wei
Supervised by China Association for Science and Technology
Sponsored by Ecological Society of China
Research Center for Eco-environmental Sciences, CAS
Add: 18, Shuangqing Street, Haidian, Beijing 100085, China

出 版 科 学 出 版 社
地址:北京东黄城根北街 16 号
邮政编码:1000717

Published by Science Press
Add: 16 Donghuangchenggen North Street,
Beijing 1000717, China

印 刷 行 科 学 出 版 社
地址:东黄城根北街 16 号
邮政编码:100717
电话:(010)64034563

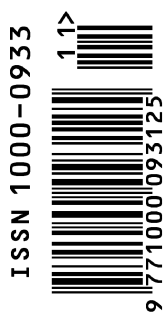
Printed by Beijing Bei Lin Printing House,
Beijing 100083, China

订 购 国 外 发 行
全国各 地邮局
中国国际图书贸易总公司
地址:北京 399 信箱
邮政编码:100044

Distributed by Science Press
Add: 16 Donghuangchenggen North
Street, Beijing 1000717, China
Tel: (010) 64034563
E-mail: journal@cspg.net

广 告 经 营 许 可 证
京海工商广字第 8013 号

Domestic All Local Post Offices in China
Foreign China International Book Trading
Corporation
Add: P. O. Box 399 Beijing 100044, China



ISSN 1000-0933
CN 11-2031/Q

国内外公开发行

国内邮发代号 82-7

国外发行代号 M670

定价 70.00 元