DOI: 10.5846/stxb201506041132

姬洪飞,王颖.分子生物学方法在环境微生物生态学中的应用研究进展.生态学报,2016,36(24): - . Ji H F, Wang Y.Advances in molecular approach applications in microbial ecology studies.Acta Ecologica Sinica,2016,36(24): -

分子生物学方法在环境微生物生态学中的应用研究 进展

姬洪飞^{1,2},王 颖^{1,2,*}

1 西北农林科技大学水土保持研究所黄土高原土壤侵蚀与旱地农业国家重点实验室,杨凌 712100
2 中科院水利部水土保持研究所,杨凌 712100

摘要:随着分子生物学方法的不断发展和改进,微生物在生态系统中的作用被更好的挖掘出来。目前快速发展的先进的分子生物学技术,已经开始应用于分析环境微生物的多样性、微生物的生物地理学及微生物对气候变化的响应等。一般环境微生物的研究目标主要有3个,即确定微生物的种类和多样性、微生物的功能或潜在作用及在特定时间点活跃的微生物等。然而,现有微生物的研究方法复杂多样,容易给研究者在方法的选择上带来困惑。本文将从微生物的多样性和功能研究两个方面介绍和分析相应的分子生物学方法,尤其是近年来快速发展的高通量测序、宏组学和单细胞水平研究方法(如纳米二次离子质谱与荧光原位杂交相结合的方法)等新技术及其应用情况,以期为研究者选择合适的研究方法进行环境微生物的研究提供依据。 关键词:微生物多样性;微生物功能;同位素标记;高通量测序;宏基因组/宏转录组;单细胞水平研究方法

Advances in molecular approach applications in microbial ecology studies

JI Hongfei^{1, 2}, WANG Ying^{1,2,*}

1 State Key Laboratory of Soil Erosion and Dryland Farming on Loess Plateau, Institute of Soil and Water Conservation, Northwest A&F University, Yangling 712100 China

2 Institute of Soil and Water Conservation, Chinese Academy of Sciences and Ministry of Water Resources, Yangling 712100, China

Abstract: Microorganisms inhabit almost every imaginable environment and are important players in biogeochemical cycles. With the development and improvement of molecular biology-based approaches, the functions and community composition of microorganisms in ecosystems can be explored in more detail than ever before. Rapidly advancing molecular techniques have been applied to questions regarding microbial diversity, biogeography, and responses to environmental changes. Studies of microorganisms in the environment generally focus on three objectives—determining which microorganisms are present, what their functions are, and which are active at a given time. Comprehending the range of techniques currently available can be daunting. To facilitate the selection of the appropriate approach by researchers to study microbial communities in the environment, we introduce molecular methods according to microbial diversity and function, such as the rapidly developing high-throughput sequencing, meta-omics, and microbial single-cell approaches (e.g., nano-scale secondary ion mass spectrometry-fluorescence *in situ* hybridization, NanoSIMS-FISH), and their applications in microbial ecology studies.

Key Words: microbial diversity; microbial function; isotope labeling; high-throughput sequencing; metagenomics/ metatranscriptomics; single-cell approaches

基金项目:国家自然科学基金项目(41301322);黄土高原土壤侵蚀与旱地农业国家重点实验室基金项目(K318009902-1303);陕西省自然科学基 金(2015JQ4111)

收稿日期:2015-06-04; 网络出版日期:2015-00-00

^{*} 通讯作者 Corresponding author.E-mail:yingwang@ nwsuaf.edu.cn

微生物包括细菌、古菌、真菌等,是生态系统的重要组成部分,几乎存在于所有已知的环境中,在生态系统 中起着非常重要的作用,如维持生态系统功能、直接参与碳、氮、硫、磷和一些金属的生物地球化学循环^[1]、加 快污染环境修复进程等^[2]。此外,微生物在生态系统对气候变化的响应方面也可能起着重要作用^[3]。基于 微生物在生态系统中所发挥的重要作用,环境和生态学研究的学者对理解生态系统中微生物的动态变化兴趣 渐浓。

目前环境微生物生态学的研究主要集中在确定所研究的环境中有哪些微生物存在和分析微生物在所研究的环境中起什么样的作用或执行哪个生态功能^[4]两个方面,此外,微生物之间以及微生物与环境因子之间的相互作用受到越来越多的关注。由于微生物个体小(平均直径约1µm),肉眼不可见且未知,微生物的研究方法的发展加速了研究者对微生物的认知。在过去的十多年中,微生物的研究方法得到了快速发展,且商业化迅速,特别是高通量测序、宏组学和单细胞水平研究方法(如纳米二次离子质谱与荧光原位杂交相结合的方法)等(图1)技术手段使微生物研究的难度和成本都得到了显著改善。随着研究方法的发展,微生物在生态系统中的作用可以被更好的挖掘出来。然而,快速发展的微生物研究方法,以及之前已有的研究方法,给不熟悉这些技术的研究者在方法的选择上带来了困惑。因此,本文将从微生物的多样性和功能分析两个方面对相应的研究方法进行阐述,并以1—2篇文献为例具体介绍相关方法在微生物生态学研究中的应用,以期为研究者选择合适的研究方法进行环境微生物的研究提供参考。

1 环境微生物的多样性分析

在很多微生物生态学的研究中,首先是分析所研究的环境中有哪些微生物,以及微生物的多样性和分布 情况。微生物研究的传统方法首先是获取环境样品,然后对其进行分离培养得到微生物的单菌株。然而,很 多微生物难以通过现有的培养方法得到^[5],使微生物的多样性分析受到很大限制。与传统分离培养方法不 同,现代分子生物学技术直接以从环境样品中提取的核酸(DNA 和 RNA)为分析对象,以特定的核酸片段为 生物标志物,理解该环境中微生物的组成和多样性,即将所提取的 DNA 进行目标片段的 PCR 扩增,得到的 PCR 产物通过多种技术来鉴定其组成的多态性,如群落结构分析的指纹图谱、微列阵(Microarray)和高通量测 序等。微生物多样性分析的研究中,PCR 扩增的目标片段可以选择微生物的一段相对保守而又足以区分不 同类群的基因区域,如细菌和古菌常用的 16S rRNA^[6]、真菌的 18S rRNA 或 ITS 区^[7]等;同时,一些微生物的 功能基因也可用于分析功能微生物的多样性,如氨氧化细菌的氨单加氧酶 amoA 基因(氨单加氧酶,催化硝化 作用的第一步)。得到目标基因的 PCR 产物后,可根据需求选择下面的方法进行微生物的多样性分析 (图 1)。

1.1 变性梯度凝胶电泳和末端限制性片段长度多态性

变性梯度凝胶电泳(DGGE)和末端限制性片段长度多态性(T-RFLP)均是通过电泳对 PCR 产物进行分型,从而分析微生物的多样性和相对丰富度,在分析环境中优势微生物群落(相对丰富度>1%的微生物种群)^[8]的变化方面具有较多的应用(表1)。DGGE 和 T-RFLP 是应用于环境微生物多样性分析中较早的分子生物学方法,不仅应用方便,分辨率高,且价格低廉。DGGE 主要用于分析低于 500 bp 的片段;T-RFLP 对低于 500 bp 的酶切片段分型精度较高,而高于 500 bp 的酶切片段分型精度则不足。DGGE 条带可通过切胶回收、构建克隆文库和测序来了解感兴趣的条带的系统发育信息或物种信息,而对于复杂的微生物群落组成(如土壤细菌的群落组成)的分析,T-RFLP 的分辨率高于 DGGE。

1.2 微列阵(Microarray)

基因微列阵用来分析样品中微生物的组成和多样性,已经用了将近20年,经历了数代的改进,常用的微 列阵有系统发育芯片(PhyloChips,用于识别微生物以及微生物之间的系统发育联系,分析微生物的多样性) 和功能基因芯片(GeoChips,用于研究功能基因的多样性和功能微生物的活性)。微列阵即为排满探针(用于 和样品 DNA 进行杂交的已知短序列)的芯片,通过探针提供生物的系统发育信息或功能性质信息、或者二者



图 1 微生物生态学研究中分子生物学方法的应用选择图^[4] Fig.1 Decision diagram for choosing a molecular approach for use in microbiology studies

均包含。当样品中的序列(纯菌、环境样品 DNA 或 RNA 的目标片段的荧光标记 PCR 产物或随机引物的荧光标记 PCR 产物)与探针进行杂交后,即可计算与探针匹配序列的相对荧光比例,从而获得微生物的多样性和相对丰富度信息。

基因微列阵的方法尤其适合识别不同时间、地点和处理之间的代表微生物或微生物群落的差别,此外,功能基因芯片还可以定量 C、N、S 和 P 循环、有机污染物降解和胁迫响应等相关的功能基因的变化。Aronson 等^[19]利用 3 代 PhyloChip(16S rRNA 基因微列阵,可以提供 60000 个左右不同 OTU 的信息),研究不同实验条 件下松林土壤甲烷循环的相关微生物,分析了土壤中甲烷氧化菌(Methanotrophs)和产甲烷菌(Methanogens)的多样性及其与土壤中甲烷通量变化之间的联系。该方法不仅检测到了目标群落在不同时间、地点和氮水平处理之间的差异,同时发现了群落中占少数的微生物的变化,而在克隆筛选的方法或深度不够的高通量测序中,这些少数微生物的差异均可能被忽略。Cong 等^[20]利用 GeoChip 5.0(覆盖了 393 个功能基因家族)分析了

http://www.ecologica.cn

		Table 1 Application	is of molecular approaches in envir	onmental microbiology	
应用方法 Method	分辨率 Resolution	联用技术 Techniques used in combination	样品种类 Sample types	分析指标 Types of items analyzed	缺点 Disadvantages
变性梯度凝胶电泳/末端限制性 片段长度多态性 DGGE/T-RFLP	群落水平(相对丰富 度>1%的微生物群 落)	定量 PCR, 克隆库	土壤、沉积物、水体等环境样品 的 DNA/RNA	细菌、真菌、古菌以及功能菌如 氨氧化菌、反硝化菌和甲烷氧化 菌等的群落组成和数量	DGGE 的一个条带可能不止一个物种,对感兴趣的条带需要进行克隆测序来验证 ^[9] ,T- 腿的条带需要进行克隆测序来验证 ^[9] ,T- RFLP 的每个T-RF 片段不一定代表一个物种,
		稳定同位素标记,定 量 PCR,克隆库	土壤、沉积物、水体等环境样品 的 DNA/RNA	环境中活跃的细菌、真菌以及功 能菌如氢氧化菌和甲烷氧化菌 等的群落组成和数量	造成对微生物群落多样性的低估, T-RFIP 在 电泳过程中可能会出现一定的飘移 ^[10] ,需要 与克隆库相结合来确定
微列 Microarray	群落水平	PhyloChip	土壤、沉积物、水体等环境样品的 DNA/RNA	细菌、古菌以及功能菌氨氧化细菌、甲烷氧化酶和 菌、甲烷氧化菌和产甲烷菌的群 落组成和相对丰富度	微列阵可以同时检测几于甚至百万条序列,但 是探针的设计以及列阵中片段退火带来的偏 差也可使结果不准确 ^[11]
		GeoChip	土壤、沉积物、水体等环境样品的 DNA/RNA	C、N 循环和胁迫响应的基因的 组成和丰富度	
		稳定同位素标记	土壤、沉积物、水体等环境样品 的 DNA/RNA	环境中活跃的细菌、真菌、C、N 循环和胁迫响应的基因的组成 和丰富度	
高通量测序 High-throughput sequencing	群落水平	稳定同位素标记, 定 量 PCR	土壤、沉积物、水体等环境样品 的 DNA/RNA	环境中或环境中活跃的细菌、真菌、古菌以及功能菌如氨氧化 菌、丙菌以及功能菌如氨氧化 菌、反硝化菌和甲烷氧化菌等的 群落组成和数量	454 测序中,对一条序列中的同一碱基的多次 重复很难做到准确定量 ^[12] ;Illumina 测序在测 定 GC 含量高的序列区域时容易产生偏差 ^[13] ; 得到的序列多为几百个碱基或者更短,组成完
宏基因组/宏转录组 Metagenomics/ metatranscriptomics	群落水平	稳定同位素标记, Illumina 测 序/454 焦磷酸测序	土壤、沉积物、水体等环境样品 的 DNA/RNA	环境中整个群落或环境中活跃 微生物群落的性质,包含环境微 生物的种类和功能信息等	整的基因有一定困难;即使获得整条序列,由 于很多基因的功能还不清楚,得到的序列与已 知的基因或潜在功能区进行比对时,很难获得 由序列到功能的准确图谱
拉曼光谱-荧光原位杂交 Raman-FISH	单细胞水平	稳定同位素标记	纯菌、水体或水体培养物中的微 生物细胞	Raman 信号检测, 荧光成像, 细 菌, 奈降解菌等	Raman 检测到光谱偏移的同位素标记需求量较高,需达到 10 atom% ^[14] ;NamoSIMS 不是高通量技术,且检测区域较小(1—50 µm),需要与透射电子显微镜(TEM),扫描电子显微镜(SEM)或X射线显微镜方法等相结合来更好的选择并锁定检测目标 ^[15] 。FISH 样品的自发
纳米二次离子质谱-荧光原位杂 交 NanoSIMS-FISH	单细胞水平	CARD-FISH, HISH, 稳定同位素标记	纯菌、沉积物、水体或水体培养 物中的微生物细胞	元素和同位素成像(¹² C ⁻ , ¹³ C ⁻ , ¹² C ¹⁴ N ⁻ , ¹² C ¹⁵ N ⁻ , ¹⁹ F ⁻),细菌、C和N循环相关的微 生物等	荧光易影响或掩盖探针的荧光信号,可通过采用 CARD-FISH 来增强荧光信号[16]或采用卤素探针(与纳米二次离子质谱相结合)[17]来改善;样品的制备过程也可能会影响微生物细胞的同位素组成,如引人新的 12C ^[18] 等

表1 分子生物学方法在环境微生物生态学中的应用情况

4

5

热带雨林土壤微生物的功能基因的组成和多样性,发现所检测到的基因类型与生物地球化学过程有关,如碳、 氮和磷循环相关的功能基因,其中,碳循环相关基因包括易降解和难降解底物的相关微生物基因,在三个取样 地点之间显著不同,典范对应分析(canonical correspondence analysis)和多元回归树分析(multivariate regression tree analysis)均显示土壤有效氮含量与土壤微生物功能基因的组成和代谢潜力显著相关。

1.3 高通量测序

Sanger 测序已经用了几十年,测序质量高,序列长度达 750—1000 bp。该方法无法测混合序列,需首先建 立克隆文库,即将目标序列转移到寄主细胞(一般为 *Escherichia coli*)中进行培养,形成单菌株,然后对单菌株 中的目标序列进行测序,在分析微生物多样性较高的环境样品时,费时且费用高。

在过去十年中,测序方法得到了很大改进,在 Sanger 测序方法的基础上,用不同颜色的荧光标记四种不同的 dNTP,当 DNA 聚合酶合成互补链时,每添加一种 dNTP 就会释放出相应的荧光,捕捉到的荧光信号经过 特定的计算机软件处理,从而获得待测 DNA 的序列信息,即边合成边测序,也称为二代测序。该方法以微生 物目标基因的 PCR 产物为样本进行测序,一个反应得到几万至几百万条序列,测序的广度和深度大大提高。目前用于环境样品中微生物多样性分析的常用方法有 2 种,即 Roche Inc 公司的 454 焦磷酸测序和 Illumina Inc 公司的 MiSeq/HiSeq 测序,这两种高通量测序方法通过在每个样品的引物上加标签来识别不同样品的序列,均可以同时分析多个环境样品,并得到大量序列。此外,高通量列阵(The Access Array 48.48, AA48.48, Fluidigm Corporation, South San Francisco, CA, USA)通过使用阵列芯片,可同时进行 2304 个 PCR 的扩增,将样品定量 PCR 和序列文库 PCR 在一个反应中同时完成,该 PCR 产物可直接用于二代测序分析,仅需 5 h,与二代测序相结合,可同时得到微生物的群落组成和丰富度信息,简化二代测序样本的制备程序^[21]。目前,很多研究中应用的测序方法依然是 454 焦磷酸测序。然而,Roche 于 2013 年 10 月声明 454 焦磷酸测序的通量大大提高,序列长度不断改进,费用也有所降低。因此,Illumina 平台测序以及其他一些测序方法(如 Helicons,Pacific Biotechnology 和 Oxford Nanopore System 的单分子测序)在今后的环境微生物研究中将会有更多的应用。

二代测序的测序广度和深度较克隆文库的方法大大提高,尤其是提高了对数量上占少数的微生物群落的 覆盖,不仅能从群落水平上揭示微生物群落组成的变化,还能从更细的微生物分类水平上显示微生物群落的 具体变化,在环境样品的 16S rRNA、18S rRNA、真菌的 ITS 区和功能基因的分析中均有应用^[6-7,22-3]。寒带针 叶林在全球的占地面积约为 11%,占土壤有机碳储量的 16%,一般认为地上部的植物残体是土壤有机碳累积 的主要来源。而 Clemmensen 等^[24]等通过分析北方森林土壤年代序列的有机碳组成发现,50%—70%的土壤 有机碳储量源于根系和根系伴生微生物,且稳定同位素标记与真菌 ITS 区的 454 焦磷酸测序相结合的研究结 果表明,在不同地点之间,有机碳累积差异最大的土壤剖面中,根系伴生真菌均占优势,说明根系伴生真菌在 生态系统的碳动态中起重要的调节作用。Hermann-bank^[21]将高通量列阵与二代测序的方法相结合,分析了 肠道微生物的丰富度和组成,结果表明,不同肠道位置或腹泻情况下的肠道微生物组成和丰富度不同,腹泻与 链球菌属(*Streptococcus*)成员的数量显著降低相关,尤其是非解乳链球菌(*S. alactolyticus*)。尽管目前高通量 列阵与二代测序相结合的方法的应用较少,该研究依然显示了高通量列阵在定量不同样品中微生物的丰富度 的同时,通过与二代测序相结合具有快速得到微生物系统发育信息的潜力。

2 环境微生物的功能性质和基因表达分析

除了理解微生物的多样性和群落组成之外,很多时候还需要分析这些微生物成员的功能,如微生物的多 样性与其功能性质有什么样的联系,以及微生物与其所在生态系统中的能量和养分流动是如何相互作用的 等。微生物功能分析常用的方法包括稳定同位素标记与微生物 DNA 或 RNA 分析相结合的方法、功能基因微 列阵(见1.2)、微生物宏基因组和宏转录组分析及单细胞水平研究方法来识别目标微生物的种类和功能的 方法。

2.1 稳定同位素标记与 DNA 或 RNA 相结合

将水体、土壤、沉积物以及其他生态系统中的微生物的种类和功能联系起来一直是微生物生态学研究的 主要目标之一。过去二十几年的研究中,环境微生物的种类和功能研究已经得到了大量结果,而二者的直接 联系,仍然是个薄弱环节^[25]。稳定同位素和放射性同位素技术将不可培养的微生物种类和代谢功能相联系 起来,是微生物生态学发展中的重要进步。稳定同位素探针技术(Stable isotope probing,SIP))采用稳定同位 素(如¹³C,¹⁵N和¹⁸O等)标记的底物^[26-28],使利用这些底物的微生物的标志物(DNA、RNA、蛋白质或磷脂脂肪 酸(PLFA))被标记(表 2),从而从群落水平识别环境中活跃的微生物以及微生物之间的相互作用。

Table 2	Comparison of methodological consideration	ns for DNA-SIP, RNA-SIP, PLFA-SIP and protein-SIP
性质 Trait	应用比较 Comparison of biomarkers' applicability	解析 Explanation
敏感性 Sensitivity	DNA <rna<plfa<蛋白质< td=""><td>DNA-SIP 需要同位素的标记丰度较高,¹³ C 达到 15—20%,¹⁵ N 达到 30%左右,而蛋白质标记只需 1%的标记丰度;RNA 的标记速度是 DNA 的 6.5 倍</td></rna<plfa<蛋白质<>	DNA-SIP 需要同位素的标记丰度较高, ¹³ C 达到 15—20%, ¹⁵ N 达到 30%左右,而蛋白质标记只需 1%的标记丰度;RNA 的标记速度是 DNA 的 6.5 倍
培养时间 Incubation time	DNA>RNA>PLFA>蛋白质	培养时间与敏感性直接相关,DNA-SIP 需要的培养时间最长,也更容易带来微生物交叉取食的偏差
分类学分辨率 Taxonomic resolution	DNA≈RNA>蛋白质 >PLFA	PLFA-SIP 只区分较大的分类群, DNA 或 RNA-SIP 可提供属水平或者 更低水平的分类信息。与 16S rRNA 相比, 蛋白序列的数据库现有信 息受到很大程度的限制
代谢活性预测 Indication of metabolic abil	DNA <rna<蛋白质 lity</rna<蛋白质 	蛋白质是代谢活性最明确的指示指标,DNA 只显示代谢潜力
提取容易程度 Ease of extraction	DNA ≈ PLFA> RNA>蛋白质	DNA 和 PLFA 在不同介质中均可以按照步骤提取获得,而 RNA 和蛋白质在环境样品中的提取有一定困难
稳定性 Stability	DNA≈PLFA> 蛋白质>RNA	DNA 和 PLFA 相对稳定,蛋白质可能变性,mRNA 非常容易降解

表 2 DNA-SIP、RNA-SIP、PLFA-SIP 和 protein-SIP 方法方面的比较^[2]

SIP 实验虽然只能应用于富集培养物或环境群落的密闭培养实验(bottle experiment),但是该方法是目前 唯一可以将微生物种类和代谢功能直接联系起来的方法,还可用于分析植物和微生物之间的相互作用。其 中,DNA-SIP 和 RNA-SIP 均可将微生物的系统发育信息或功能基因信息与其代谢过程相联系起来,操作较容 易,且分辨率高,在环境样品,尤其是较复杂的环境样品的分析中(如土壤)应用广泛,并常与其他 DNA 或 RNA 分析的方法相结合来分析环境样品中活跃代谢标记底物的微生物群落组成,如荧光实时定量 PCR、 DGGE^[22]、T-RFLP^[23]、微列阵^[29]和高通量测序(目标基因或宏组学)^[22-23,30]等(表1)。缺氧的水稻土壤微生 物对甲烷排放的贡献占全球甲烷排放的 10%—25%,而甲烷产生的主要碳源是植物残体和根系分泌物,识别 活跃代谢植物残体和根系分泌物且产生甲烷的微生物种群具有重要的环境意义。Lu 等^[31]通过采用¹³CO₂代 替空气中的 CO₂对水稻进行脉冲标记,分析根际土壤活跃代谢根系分泌物的微生物,发现根际土壤中古菌 Rice Cluster I 显著同化了¹³C,说明该类古菌在植物分泌物或残体分解产生甲烷的过程中起着重要的作用。 Kim 等^[23]采用¹³C-甲苯标记海洋沉积物中微生物,通过 DNA-T-RFLP 分析发现,与轻 DNA 组分(理论上为¹²C-DNA)相比,重 DNA 组分(理论上为¹³C-DNA)中酶切片段为 485 bp 的峰占优势,系统发育上属于硫单胞杆菌 属(*Desulfuromonas*);通过宏基因组学的方法,发现该菌除了具有严格厌氧菌的 II 型苯甲酰辅酶 A 还原酶之 外,还具有兼性厌氧菌的I-型苯甲酰辅酶 A 还原酶,另外,还识别出了各种厌氧电子受体和编码末端氧化酶的 相关基因,从而推断出该属微生物代谢甲苯的潜力。

2.2 宏基因组学和宏转录组学

微生物基因组和转录组,即提取一种已知生物的 DNA 或 RNA,不进行目标片段的 PCR 扩增,随机打断成 几百个碱基的片段进行测序,得到全面的遗传信息,也称为鸟枪测序法。与基因组学和转录组学不同的是,宏 基因组学和宏转录组学反映的是多种生物或环境中整个群落的特征,包含环境微生物的全部遗传信息,相比 于 16S rRNA,除了群落中各种微生物群落的分类信息外,宏组学更包含了所有微生物的基因信息,有助于对 微生物群落的潜在功能进行深入分析^[32]。宏基因组学的挑战有 2 个方面,一是从随机测序的短序列中识别 和定量基因功能,二是将这些功能基因片段与其他可以作为分类信息参考的基因联系起来,一般功能基因主 要通过将测得的短序列与已经发表的或已注释的基因组进行比对来识别^[4],与已有的参考数据库信息直接 相关。宏转录组学和宏基因组学的区别在于,宏转录组学可以实时反映微生物群落的基因表达情况,得到的 信息包括样品中哪些生物在当前是活跃的,以及它们在做什么。微生物细胞和环境样品中(如土壤) RNA 的 滞留时间显著低于 DNA,因此,环境样品中提取的 RNA 理论上是该样品当前生物基因表达的一个快照。深 度宏组学研究常用来理解复杂微生物群落的动态,然而,这类项目(尤其是在土壤中)所需的计算资源依然受 到限制,如计算机硬件和数据处理方面。目前,虽然计算所需硬件的限制仍然存在,但是数据处理方面发展迅 速,如 WebCarma^[33], MG-RAST^[34], Galaxy^[35]和 GenePattem^[36]等工具已经得到了广泛的应用。

宏基因组学和宏转录组学呈现的是多种生物或环境中整个群落的特征,包含环境微生物的全部遗传信息;与稳定同位素标记相结合,较其他微生物多样性分析的方法,宏组学

可以更全面的反应代谢特定底物的微生物的信息。随着测序技术的发展,宏组学的方法在环境微生物的 研究中已有较多的应用,包括土壤、湖泊和海洋等生态系统^[23,30,37]。Xia 等^[38]采用宏基因组学和宏转录组学 的方法分析了高温下纤维素厌氧降解产生甲烷的过程的微生物群落,结果表明,在纤维素高温降解过程中,热 袍菌(*Thermotogales*)对β-糖的消耗是纤维素水解过程中的关键步骤;尽管纤维素发酵过程产生大量的乙酸, 嗜乙酸甲烷八叠球菌(*Methanosarcinales*)的丰富度较嗜氢甲烷杆菌(*Methanobacteriales*)低 60%,而关键基因的 转录活性结果表明,乙酸降解产甲烷途径的活跃程度显著高于嗜氢产甲烷途径,说明嗜乙酸产甲烷菌在数量 上占少数并不代表其代谢活性低。

2.3 单细胞水平研究方法识别目标微生物的种类和功能

稳定同位素与微生物的 DNA 或 RNA(DNA/RNA-SIP)相结合,可以从群落水平将微生物的种类、组成与 其功能相联系起来,但是对微生物单细胞水平的代谢活性以及不同种类微生物细胞的代谢活性的差异等信息 依然难以揭示。随着单细胞成像方法的改进,结合稳定同位素或放射性同位素标记和荧光原位杂交 (Fluorescence *in situ* hybridization, FISH),可将微生物的数量、种类和功能以及一些微生物之间的相互作用从 视觉上展现在图片中。放射性自显影技术(Microautoradiography, MAR)是最早的微生物单细胞活性的测定方 法之一,灵敏度高,放射性底物的检测量最低可达 10⁻¹⁰—10⁻¹⁵ mg^[39],然而,该方法的应用受到标记元素的限 制,标记元素需要同时具有放射性和合适的半衰期两个条件。拉曼光谱学显微技术(Raman spectroscopy, Raman)和纳米二次离子质谱(Nano-scale secondary ion mass spectrometry, nanoSIMS)技术的发展,使单细胞成 像的方法得到补充。

拉曼光谱技术是根据原子质量高的重同位素(如¹³C和¹⁵N)产生的拉曼光谱波长较轻同位素短,来分析 微生物细胞的代谢功能。例如,当微生物利用¹³C标记的底物以后,一些生物标志物的拉曼波长变短,如核 酸、蛋白质、碳水化合物和脂类等^[14]。此外,尽管每个物种均可以检测到核酸、蛋白质、碳水化合物和脂类等 生物标志物,但是不同物种所产生图谱的峰高有一定差异,因此,每个物种产生的拉曼图谱不同,说明拉曼光 谱技术还具有生成全细胞指纹图谱(whole-organism fingerprints)的潜力^[40]。

纳米二次离子质谱可以检测任何稳定性同位素和具有合适半衰期的任何放射性同位素,常用于分析生物 样品中的 C、N、P、S、O、H 和卤族元素等^[41],得到复杂微生物群落中微生物细胞代谢活性的成像。此外,测定 同位素的比值信息(例如¹³C/¹²C),可以用于计算单细胞的元素吸收速率,分析元素的代谢途径^[25],为环境中 微生物的单细胞生态学和代谢潜力的研究打开了一个前所未有的窗口。该方法对同位素比值的分析具有非 常高的灵敏度和准确度(理论上为 1‰)^[25,42],与其他单细胞的研究方法相比,具有非常高的优势。另外,纳 米二次离子质谱与荧光原位杂交的方法相结合时,探针中的荧光标记由卤素代替,即可在同一张图像中同时 显示微生物的种类和功能^[17],可以避免将荧光原位杂交的图像与 NanoSIMS 分析的图像难以正确联系起来的问题。

拉曼光谱技术和纳米二次离子质谱的分辨率可达微米甚至纳米级别,通过放射性或稳定性同位素底物标 记分析纯培养或环境微生物细胞的代谢活性,结合原位杂交来确定目标微生物的系统发育信息^[43],尽管这些 方法目前主要应用于相对简单的环境,如水体、纯培养微生物或富集培养物等^[43-44],在土壤微生物的研究中 的应用还需要更多的探索和优化,这些方法的应用增强了对环境微生物种类和功能之间联系的理解,同时为 将微生物如动植物一样在单个生物水平上进行研究提供了契机。Raman-FISH 作为一种单细胞水平非破坏性 的方法,在微生物生态学研究中的应用还较少。到目前为止,只有¹³C标记的研究结果。通过¹³C₁₀-萘标记结 果表明,地表水中绿脓杆菌(Pseudomonas spp.)可以显著吸收同化¹³C₁₀-萘,且单个绿脓杆菌细胞之间¹³C的含 量不同[45],说明这种方法除了同时检测微生物的种类和功能外,还具有识别微生物细胞代谢异质性的潜力。 NanoSIMS-FISH 在微生物生态学中的应用较 Raman-FISH 广泛,在微生物碳、氮和硫循环的研究中均有应 用^[43,46-47]。Musat 等^[47]研究寡营养湖水中3种厌氧光合细菌,闪囊菌(Lamprocystis purpurea)、奥氏着色菌 (Chromatium okenii)和泥生绿菌(Chlorobium clathratiforme)对无机碳(H¹³CO₃)和氮(¹⁵NH₄)的吸收特征,结果 表明,仅占细胞总数0.3%的奥氏着色菌贡献了光合细菌碳吸收总量的70%和氮吸收总量的40%,说明丰富 度较低的奥氏着色菌在该湖水的碳氮循环过程起着主要作用。Dekas 等[48]采用15 N,标记培养实验与 NanoSIMS-FISH 分析相结合,发现厌氧甲烷氧化团聚颗粒可以进行生物固氮,且生物固氮由厌氧甲烷氧化古 菌完成,此外,部分固定的氮可以转运至与其共生的非固氮的硫还原细菌中,该研究不仅揭示了全球碳、氮和 硫循环之间的联系,还显示出将同位素标记技术与 NanoSIMS-FISH 联合使用,使微生物细胞的生理组成元素 及其相关代谢和转运过程的研究可视化的潜力。

3 总结与展望

微生物在全球尺度上调控着生物地球化学循环过程,影响生态系统的功能。理解生态系统功能,从群落 和单细胞水平揭示自然环境中微生物的种类和功能、微生物之间以及微生物与环境因子之间的相互作用是必 不可少的。分子生物学方法的发展和进步为环境微生物的研究提供了方便,但是不同方法有其内在的局限性 (表1),在方法的选择和应用上需根据研究具体情况进行选择。例如,高通量测序、宏组学和单细胞水平研究 的方法均是近些年快速发展的方法,与 DGGE 和 T-RFLP 等传统方法相比,微生物的多样性或功能基因的分 析的广度、深度和分辨率均有显著提高,显示出了其前所未有的优势和应用前景。然而,这些方法本身仍存在 一些问题:(1)高通量测序得到的多为几百个碱基或者更短的序列,组成完整的基因有一定困难;即使获得整 条序列,由于很多基因的功能还不清楚,很难获得由序列到功能的准确图谱;(2)单细胞水平研究方法中, Raman 检测到光谱偏移的同位素标记量需达到 10 atom%^[14];FISH 样品的自发荧光易影响或掩盖探针的荧光 信号:样品的制备过程中,固定和脱水等步骤也可能会影响微生物细胞的同位素组成^[18]等。此外,基于 PCR 的方法,由于引物的选择以及 PCR 本身的问题易对微生物的理解带来偏差,如产生假序列(chimeras)(可通 过生物信息学分析移除,如Bellerophon^[49]、ChimeraSlayer^[50]等软件),另外,得到的信息主要以易于被PCR扩 增出的优势种群为主,而对环境中丰度较低的稀有微生物种群认识不足。未来的工作中,宏组学和单细胞水 平研究的方法将有助于揭示自然环境中微生物整个群落的分类、功能信息以及丰度较低但发挥重要功能作用 的微生物种群。由于目前用于阐明微生物群落组成和功能的方法均基于参考数据库,这些参考数据库主要是 由克隆、Sanger测序或基因组等组成,即使新测序技术和单细胞水平技术有巨大的应用潜力,基于培养方法的 研究依然要继续,如果没有这些基础数据,不仅很多序列的功能都难以辨认,用于识别环境微生物种类或功能 的核酸探针的准确性也受到限制。随着微生物分子生物学方法(测序技术、单细胞水平研究技术等)的不断 改进和数据分析工具的不断发展,对环境中微生物群落组成、微生物之间的相互作用的认识以及对生态系统 的功能的理解也在不断增加,为检验和构思生态学理论提供新机遇[4],也为提出环境修复、自然生态系统和 农业生态系统的可持续管理的新方法奠定基础。

参考文献(References):

- Barnard R, Leadley P W, Hungate B A. Global change, nitrification, and denitrification: a review. Global Biogeochemical Cycles, 2005, 19 (1); GB1007.
- [2] Uhlik O, Leewis M C, Strejcek M, Musilova L, Mackova M, Leigh M B, Macek T. Stable isotope probing in the metagenomics era: a bridge towards improved bioremediation. Biotechnology Advances, 2013, 31(2): 154-165.
- [3] Mackelprang R, Waldrop M P, DeAngelis K M, David M M, Chavarria K L, Blazewicz S J, Rubin E M, Jansson J K. Metagenomic analysis of a permafrost microbial community reveals a rapid response to thaw. Nature, 2011, 480(7377): 368-371.
- [4] Zimmerman N, Izard J, Klatt C, Zhou J Z, Aronson E. The unseen world: environmental microbial sequencing and identification methods for ecologists. Frontiers in Ecology and the Environment, 2014, 12(4): 224-231.
- [5] Epstein S S. The phenomenon of microbial uncultivability. Current Opinion in Microbiology, 2013, 16(5): 636-642.
- [6] Tringe S G, Hugenholtz P. A renaissance for the pioneering 16S rRNA gene. Current Opinion in Microbiology, 2008, 11(5): 442-446.
- [7] Nilsson R H, Ryberg M, Abarenkov K, Sjökvist E, Kristiansson E. The ITS region as a target for characterization of fungal communities using emerging sequencing technologies. FEMS Microbiology Letters, 2009, 296(1): 97-101.
- [8] Kirk J L, Beaudette L A, Hart M, Moutoglis P, Klironomos J N, Lee H, Trevors J T. Methods of studying soil microbial diversity. Journal of Microbiological Methods, 2004, 58(2): 169-188.
- [9] 邢德峰,任南琪.应用 DGGE 研究微生物群落时的常见问题分析. 微生物学报, 2006, 46(2): 331-335.
- [10] 余素林,吴晓磊,钱易.环境微生物群落分析的 T-RFLP 技术及其优化措施.应用与环境生物学报,2006,12(6):861-868.
- [11] Gentry T J, Wickham G S, Schadt C W, He Z, Zhou J. Microarray applications in microbial ecology research. Microbial Ecology, 2006, 52(2): 159-175.
- [12] Loman N J, Misra R V, Dallman T J, Constantinidou C, Gharbia S E, Wain J, Pallen M J. Performance comparison of benchtop high-throughput sequencing platforms. Nature Biotechnology, 2012, 30(5): 434-439.
- [13] Minoche A E, Dohm J C, Himmelbauer H. Evaluation of genomic high-throughput sequencing data generated on Illumina HiSeq and Genome Analyzer systems. Genome Biology, 2011, 12: R112-R112.
- [14] Huang W E, Stoecker K, Griffiths R, Newbold L, Daims H, Whiteley A S, Wagner M. Raman-FISH: combining stable-isotope Raman spectroscopy and fluorescence *in situ* hybridization for the single cell analysis of identity and function. Environmental Microbiology, 2007, 9(8): 1878-1889.
- [15] Pett-Ridge J, Weber P K. NanoSIP: NanoSIMS applications for microbial biology. Methods in Molecular Biology, 2012, 881; 375-408.
- [16] Eickhorst T, Tippkotter R. Improved detection of soil microorganisms using fluorescence in situ hybridization (FISH) and catalyzed reporter deposition (CARD-FISH). Soil Biology and Biochemistry, 2008, 40(7): 1883-1891.
- [17] Li T L, Wu T D, Mazéas L, Toffin L, Guerquin-Kern J L, Leblon G, Bouchez T. Simultaneous analysis of microbial identity and function using NanoSIMS. Environmental Microbiology, 2008, 10(3): 580-588.
- [18] Peteranderl R, Lechene C. Measure of carbon and nitrogen stable isotope ratios in cultured cells. Journal of the American Society for Mass Spectrometry, 2004, 15(4): 478-485.
- [19] Aronson E L, Dubinsky E A, Helliker B R. Effects of nitrogen addition on soil microbial diversity and methane cycling capacity depend on drainage conditions in a pine forest soil. Soil Biology and Biochemistry, 2013, 62: 119-128.
- [20] Cong J, Liu X D, Lu H, Xu H, Li Y D, Deng Y, Li D Q, Zhang Y G. Available nitrogen is the key factor influencing soil microbial functional gene diversity in tropical rainforest. BMC Microbiology, 2015, 15: 167-167.
- [21] Hermann-Bank M L, Skovgaard K, Stockmarr A, Larsen N, Mølbak L. The gut microbiotassay: a high-throughput qPCR approach combinable with next generation sequencing to study gut microbial diversity. BMC Genomics, 2013, 14: 788-801.
- [22] Lu L, Jia Z J. Urease gene-containing Archaea dominate autotrophic ammonia oxidation in two acid soils. Environmental Microbiology, 2013, 15 (6): 1795-1809.
- [23] Kim S J, Park S J, Cha I T, Min D, Kim J S, Chung W H, Chae J C, Jeon C O, Rhee S K. Metabolic versatility of toluene-degrading, ironreducing bacteria in tidal flat sediment, characterized by stable isotope probing-based metagenomic analysis. Environmental Microbiology, 2014, 16 (1): 189-204.
- [24] Clemmensen K E, Bahr A, Ovaskainen O, Dahlberg A, Ekblad A, Wallander H, Stenlid J, Finlay R D, Wardle D A, Lindahl B D. Roots and associated fungi drive long-term carbon sequestration in boreal forest. Science, 2013, 339(6127): 1615-1618.

- [25] Kuypers M M M, Jørgensen B B. The future of single-cell environmental microbiology. Environmental Microbiology, 2007, 9(1): 6-7.
- [26] Radajewski S, Ineson P, Parekh N R, Murrell J C. Stable-isotope probing as a tool in microbial ecology. Nature, 2000, 403(6770): 646-649.
- [27] Cadisch G, Espana M, Causey R, Richter M, Shaw E, Morgan J A W, Rahn C, Bending G D. Technical considerations for the use of ¹⁵N-DNA stable-isotope probing for functional microbial activity in soils. Rapid Communications in Mass Spectrometry, 2005, 19(11): 1424-1428.
- [28] Schwartz E. Characterization of growing microorganisms in soil by stable isotope probing with H₂¹⁸O. Applied and Environmental Microbiology, 2007, 73(8): 2541-2546.
- [29] Putkinen A, Larmola T, Tuomivirta T, Siljanen H M P, Bodrossy L, Tuittila E S, Fritze H. Peatland succession induces a shift in the community composition of *Sphagnum*-associated active methanotrophs. FEMS Microbiology Ecology, 2014, 88(3): 596-611.
- [30] Dumont M G, Pommerenke B, Casper P. Using stable isotope probing to obtain a targeted metatranscriptome of aerobic methanotrophs in lake sediment. Environmental Microbiology Reports, 2013, 5(5): 757-764.
- [31] Lu Y H, Conrad R. In situ stable isotope probing of methanogenic archaea in the rice rhizosphere. Science, 2005, 309(5737): 1088-1090.
- [32] 刘莉扬,崔鸿飞,田埂.高通量测序技术在宏基因组学中的应用.中国医药生物技术,2013,8(3):196-200.
- [33] Gerlach W, Jünemann S, Tille F, Goesmann A, Stoye J. WebCARMA: a web application for the functional and taxonomic classification of unassembled metagenomic reads. BMC Bioinformatics, 2009, 10: 430-430.
- [34] Meyer F, Paarmann D, D'Souza M, Olson R, Glass E M, Kubal M, Paczian T, Rodriguez A, Stevens R, Wilke A, Wilkening J, Edwards R A. The metagenomics RAST server-a public resource for the automatic phylogenetic and functional analysis of metagenomes. BMC Bioinformatics, 2008, 9: 386-386.
- [35] Goecks J, Nekrutenko A, Taylor J, The Galaxy Team. Galaxy: a comprehensive approach for supporting accessible, reproducible, and transparent computational research in the life sciences. Genome Biology, 2010, 11(8): R86-R86.
- [36] Reich M, Liefeld T, Gould J, Lerner J, Tamayo P, Mesirov J P. GenePattern 2.0. Nature Genetics, 2006, 38(5): 500-500.
- [37] Fierer N, Lauber C L, Ramirez K S, Zaneveld J, Bradford M A, Knight R. Comparative metagenomic, phylogenetic and physiological analyses of soil microbial communities across nitrogen gradients. The ISME Journal, 2012, 6: 1007-1017.
- [38] Xia Y, Wang Y B, Fang H H P, Jin T, Zhong H Z, Zhang T. Thermophilic microbial cellulose decomposition and methanogenesis pathways recharacterized by metatranscriptomic and metagenomic analysis. Science Reports, 2014, 4: 6708-6708.
- [39] Sorokin Y I. Radioisotopic Methods in Hydrobiology. Heidelberg: Springer, 1999.
- [40] Huang W E, Griffiths R I, Thompson I P, Bailey M J, Whiteley A S. Raman microscopic analysis of single microbial cells. Analytical Chemistry, 2004, 76(15): 4452-4458.
- [41] Boxer S G, Kraft M L, Weber P K. Advances in imaging secondary ion mass spectrometry for biological samples. Annual Review of Biophysics, 2009, 38: 53-74.
- [42] Orphan V J, Turk K A, Green A M, House C H. Patterns of ¹⁵N assimilation and growth of methanotrophic ANME-2 archaea and sulfate-reducing bacteria within structured syntrophic consortia revealed by FISH-SIMS. Environmental Microbiology, 2009, 11(7): 1777-1791.
- [43] Musat N, Foster R, Vagner T, Adam B, Kuypers M M M. Detecting metabolic activities in single cells, with emphasis on nanoSIMS. FEMS Microbiology Reviews, 2012, 36(2): 486-511.
- [44] Abraham W R. Applications and impacts of stable isotope probing for analysis of microbial interactions. Applied Microbiology and Biotechnology, 2014, 98(11): 4817-4828.
- [45] Huang W E, Ferguson A, Singer A C, Lawson K, Thompson I P, Kalin R M, Larkin M J, Bailey M J, Whiteley A S. Resolving genetic functions within microbial populations: in situ analyses using rRNA and mRNA stable isotope probing coupled with single-cell raman-fluorescence *in situ* hybridization. Applied and Environmental Microbiology, 2009, 75(1): 234-241.
- [46] 胡行伟, 张丽梅, 贺纪正. 纳米二次离子质谱技术(NanoSIMS)在微生物生态学研究中的应用. 生态学报, 2013, 33(2): 348-357.
- [47] Musat N, Halm H, Winterholler B, Hoppe P, Peduzzi S, Hillion F, Horreard F, Amann R, Jorgensen B B, Kuypers M M M. A single-cell view on the ecophysiology of anaerobic phototrophic bacteria. Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America, 2008, 105(46): 17861-17866.
- [48] Dekas A E, Poretsky R S, Orphan V J. Deep-sea archaea fix and share nitrogen in methane-consuming microbial consortia. Science, 2009, 326 (5951): 422-426.
- [49] Huber T, Faulkner G, Hugenholtz P. Bellerophon: a program to detect chimeric sequences in multiple sequence alignments. Bioinformatics, 2004, 20(14): 2317-2319.
- [50] Haas B J, Gevers D, Earl A M, Feldgarden M, Ward D V, Giannoukos G, Ciulla D, Tabbaa D, Highlander S K, Sodergren E, Methé B, DeSantis T Z, The Human Microbiome Consortium, Petrosino J F, Knight R, Birren B W. Chimeric 16S rRNA sequence formation and detection in Sanger and 454-pyrosequenced PCR amplicons. Genome Research, 2011, 21(3): 494-504.