DOI: 10.5846/stxb201705080848

柴华,钟尚志,崔海莹,李杰,孙伟.植物呼吸释放 CO2碳同位素变化研究进展.生态学报,2018,38(8): - . Chai H, Zhong S Z, Cui H Y, Li J, Sun W.Variation in the carbon isotope composition of CO2 derived from plant autotrophic respiration. Acta Ecologica Sinica, 2018, 38(8): - .

植物呼吸释放 CO, 碳同位素变化研究进展

柴 华,钟尚志,崔海莹,李 杰,孙 伟*

东北师范大学草地科学研究所植被生态科学教育部重点实验室,长春 130024

摘要:稳定性碳同位素是研究碳循环的有效手段。植物呼吸释放 CO₂的碳同位素($\delta^{13}C_{R}$)变化是研究植物或生态系统与大气碳 交换的重要方法,并可以揭示植物的生理过程、碳分配方式及其对环境变化的响应。介绍了目前国内外关于植物 $\delta^{13}C_{R}$ 变化的 研究概况,植物不同器官 $\delta^{13}C_{R}$ 值及其日变化幅度趋势一致:叶片>根系>树干/茎,不同功能群植物其呼吸释放 CO₂碳同位素组 成存在差异。但植物 $\delta^{13}C_{R}$ 值日变化与呼吸底物的相关性在不同的研究中结果并不一致。导致植物呼吸 $\delta^{13}C_{R}$ 发生变化的主要 原因为光合同位素效应、呼吸底物的供给及呼吸代谢中间产物利用、碳代谢相关酶的活性、LEDR (light enhanced dark respiration)、植物的遗传特性及外部环境改变。目前国际上已有较多关于导致植物呼吸 $\delta^{13}C_{R}$ 发生变化原因的研究,但内在机制的研究尚未完善。该领域研究在国内鲜有报道,因此,亟需加强我国关于植物 $\delta^{13}C_{R}$ 短期变化及其潜在呼吸代谢机制的研究。 关键词:稳定碳同位素;植物自养呼吸;同位素效应;环境因素

Variation in the carbon isotope composition of CO₂ derived from plant autotrophic respiration

CHAI Hua, ZHONG Shangzhi, CUI Haiying, LI Jie, SUN Wei*

Key Laboratory of Vegetation Ecology, Ministry of Education, Institute of Grassland Science, Northeast Normal University, Changchun 130024, China

Abstract: Stable carbon isotopes have become an important tool to advance our understanding of carbon cycle processes. The carbon isotope signature of plant-respired $CO_2 (\delta^{13}C_R)$ is widely used for disentangling key physiological processes, carbon allocation, and responses to changing environmental conditions. In this review, we summarize short-term dynamics of $\delta^{13}C_R$. Plant organs differ in both their $\delta^{13}C_R$ values and the magnitude of their diel variation: leaf > root > trunk and stem. Plant functional types differ in the magnitude of the diurnal shift in $\delta^{13}C_R$. The correlation between the diel variation of $\delta^{13}C_R$ and the isotopic signature of the substrate is not consistent across various studies. The isotopic signature of respired CO_2 is determined by the isotope effects of photosynthetic carbon assimilation, respiratory substrate availability, the utilization of respiratory intermediates, and respiratory enzymes in connection with different carbon metabolic pathways, light enhanced dark respiration (LEDR), species-specific genetic characteristics, and changes in environmental factors. Despite recent advances in the underlying respiratory metabolic mechanisms. Stable isotope techniques have been employed in various ecological and environmental studies in China. However, not much work has been done in the field of plant $\delta^{13}C_R$ and its physiological mechanisms. We hope this review will strength our understanding of the recent advances in plant $\delta^{13}C_R$ research and promote the progress of in-depth research on plant respiratory metabolism in China.

壶(2412010KJ008)

收稿日期:2017-05-08; 网络出版日期:2017-00-00

* 通讯作者 Corresponding author.E-mail: sunwei@nenu.edu.cn

基金项目:国家重点基础研究发展计划项目(2015CB150800);国家自然科学基金项目(31270445,31570470);中央高校基本科研业务费专项资 金(2412016KJ008)

碳循环是最重要的生物地球化学循环之一^[1-2]。随着 CO₂浓度升高引起的气候变化,碳循环过程及其与 气候变化之间反馈调节机制成为生态学研究的一个热点^[3-4]。稳定性碳同位素技术作为探究碳循环过程的 重要手段,在不同时间和空间尺度生态与环境问题研究中得到广泛应用^[5-7]。同时,探究碳循环不同过程稳 定性碳同位素组成、变化趋势及其控制机制是当前生态学研究的另一个热点,有助于研究者更好地将碳同位 素技术应用于生态系统碳循环过程研究^[8]。

植物在生态系统与大气 CO₂交换过程中起到非常重要的作用^[9]。植物通过光合作用吸收大气中的 CO₂, 一部分光合产物储存在生物体中以维持自身的生长、繁殖等生命活动,另一部分通过植物的呼吸作用返回到 大气中。在此过程中,植物通过光合作用和呼吸作用对近地面大气中 CO₂的稳定性碳同位素组成(¹³CO₂丰 度)产生影响。其中,光合作用增加了近地面大气中的¹³CO₂丰度,而呼吸作用则趋于稀释空气中的¹³CO₂ 丰度^[10]。

植物呼吸释放 CO₂的碳同位素组成($\delta^{13}C_R$)受环境变化导致的光合判别和光合产物同位素组成影响,与 大气中的¹³CO₂存在显著差异^[11-13]。光合产物后续代谢过程的同位素分馏(isotope fractionation)也能够影响呼 吸底物的碳同位素组成和植物不同器官呼吸释放的 CO₂碳同位素组成,并通过改变碳同位素通量的时空变化 影响生态系统呼吸 CO₂的碳同位素组成,最终影响基于稳定性同位素技术的碳通量估测^[14-15]。因此,植物 δ^{13} C_R的碳同位素信号不仅有助于探究生态系统与大气的碳通量^[16-17],区分生态系统呼吸^[18-19],也能反映植物的 生理过程^[15]、碳分配方式^[20]及植物应对环境变化的适应策略^[21-22]。

目前,国际上关于植物 $\delta^{13}C_R$ 的碳同位素组成、短期变化特征及其潜在生理机制已开展了一系列的研究工作^[8,14,23],提出了底物同位素控制、呼吸中间产物分配、光照增强暗呼吸(LEDR, light – enhanced dark respiration)、呼吸过程同位素分馏变化等生理生态机制,但内在机制尚不清楚。本文通过概述国内外植物呼吸释放¹³CO₂短期动态变化的研究概况,分析影响植物 $\delta^{13}C_R$ 短期变化的潜在机制,旨在推动稳定性碳同位素技术在生态系统碳循环研究中的应用。

1 植物呼吸释放¹³CO₂短期动态变化研究概况

近年来,国内外学者针对植物 $\delta^{13}C_R$ 短期动态变化开展了一系列研究工作,发现植物 $\delta^{13}C_R$ 短期动态存在 同种植物不同器官以及植物功能群差异。植物叶片暗呼吸释放 CO₂碳同位素组成有较大的变异性,变化范围 为:(-31.9±0.3)‰—(-13.8±1.0)‰,昼夜变化幅度的最大值为 11.5‰;树干/茎暗呼吸释放 CO₂碳同位素 组成变化范围为:(-32.1±0.8)‰—(-21.2±0.3)‰,昼夜变化幅度的最大值为 4.0‰;植物根系暗呼吸释放 CO₂碳同位素组成变化范围为:(-33.3±0.5)‰—(-16.3±1.9)‰,昼夜变化幅度的最大值为 5.4‰^[23]。

不同功能群植物 $\delta^{13}C_R$ 昼夜变化幅度研究较少,且结果存在不一致性。Priault 等^[3]通过对 16 种植物叶片 暗呼吸研究发现,不同功能群植物存在 $\delta^{13}C_R$ 昼夜变化差异:慢速生长和芳香类植物的 $\delta^{13}C_R$ 有昼夜变化,幅度 范围为 1.4‰—7.9‰;草本、快速生长植物 $\delta^{13}C_R$ 则没有显著的昼夜变化。Cui 等^[24]通过对 22 种植物叶片暗 呼吸研究发现,C₃植物和 C₄植物 $\delta^{13}C_R$ 夜间变化幅度差异不显著,并且 $\delta^{13}C_R$ 夜间变化幅度在木本植物、杂类 草和禾草之间也没有显著的差异。植物 $\delta^{13}C_R$ 的功能群差异需要深入研究。

植物暗呼吸释放 CO₂碳同位素组成与呼吸底物碳同位素组成的相关性研究结果并不一致:部分研究表明,植物 $\delta^{13}C_R$ 与呼吸底物碳同位素组成具有相关性,但植物 $\delta^{13}C_R$ 的变化幅度大于呼吸底物碳同位素组成的 变化范围^[17, 25-29];也有一些研究表明,植物呼吸底物碳同位素组成并没有显著的昼夜变化,但植物 $\delta^{13}C_R$ 却有 显著的变化^[28,30-33];此外,也有研究表明植物 $\delta^{13}C_R$ 的变化幅度与呼吸底物的碳同位素组成呈负相关关 系^[27,34]。植物自养呼吸底物十分复杂,可以分为快速周转和慢速周转碳水化合物两类,其构成和稳定性碳同

位素组成均有差异,很难在提取过程中将二者区分开,这也是导致植物δ¹³C_R与底物碳同位素组成之间关系不确定的原因之一^[35]。总体而言,目前对植物叶片δ¹³C_R与呼吸底物碳同位素组成关系研究较多,但缺乏对植物其它特定组织的研究,如树干、茎、根系呼吸释放CO2碳同位素组成及其潜在生理机制的研究。

迄今为止,国内关于植物 δ¹³C_R短期动态变化的研究鲜有报道。近年来,植物 δ¹³C_R的动态变化及其调控 机制是生态学的研究热点之一,但国内关于此方面的研究较少。因此,亟需加强我国关于植物 δ¹³C_R碳同位素 组成及其潜在呼吸代谢机制的研究。

2 植物 $\delta^{13}C_R$ 短期变化的驱动机制

碳从大气经由植物叶片、茎、根系和土壤返回大气过程中涉及众多物理和生化过程,与之相关的同位素分馏和同位素判别(isotope discrimination)效应显著改变¹³C 丰度。

Farquhar 等^[36]对同位素分馏和同位素判别给出定义:"同位素分馏"是指某一反应过程中同位素以不同 的比例分配到不同的物质中;而"同位素判别"是指某一反应中或某催化剂由于同位素在质量上的差异,使其 对重同位素有识别和排斥的作用,致使产物的重同位素含量减少的现象。同位素分馏表示的是反应物同位素 组成改变的效果,而同位素判别表示的是造成反应物同位素组成改变的一种过程或原因^[37]。受生长环境、遗 传特性、功能群差异影响,植物光合、呼吸过程相关同位素效应存在变异,导致呼吸释放 CO₂碳同位素组成和 短期变化幅度存在差异。已有研究结果表明,这些因素对植物 δ¹³C_R的作用并不是单一进行的,而是共同影响 并可能存在相互作用^[3,23]。

2.1 光合作用及其产物的同位素效应

2.1.1 光合碳同位素效应

植物通过光合作用合成¹³C 贫化的含碳化合物,这些光合产物是植物呼吸的主要底物。因此,光合碳固定过程中,碳同位素分馏能够通过改变光合产物稳定性碳同位素组成,进而影响植物 $\delta^{13}C_R$ 及其变化幅度。植物叶片光合碳固定过程对于¹³C 的同位素分馏主要包含两个过程:(1)大气中的 CO₂经由植物气孔向叶片扩散时发生同位素分馏(4.4‰)。¹²C、¹³C 在化学性质上没有明显的差别,但由于质量上的细微差异使得大气中¹³ CO₂的扩散速率比¹²CO₂慢,植物优先吸收¹²CO₂而排斥¹³CO₂。因此,进入叶肉细胞间隙的 CO₂其¹³C 丰度低于大气 CO₂;(2)CO₂同化过程中,二磷酸核酮糖羧化酶(ribulose bisphosphate carboxylase, RuBPCase, 29‰)和磷酸烯醇式丙酮酸羧化酶(phosphoenolpyruvate carboxylase, PEPCase, 5.7‰)对稳定性碳同位素存在分馏作用,溶解在细胞质中的¹²CO,优先通过酶的作用结合为磷酸甘油酸,因此合成的光合产物¹³C 贫化^[10]。

光合碳同位素判别仅在白天发生,但其不仅影响白天 δ¹³C_R,也可能影响夜晚 δ¹³C_R。植物夜晚呼吸利用 底物主要是日间光合所积累的淀粉,淀粉在合成和分解过程中存在一定的时间差异,清晨和上午合成的淀粉 处于淀粉颗粒的核心,通常在凌晨时分被分解利用^[32,38]。白天光照、温度等环境条件变化导致的光合判别变 化会通过影响淀粉颗粒不同部位稳定性碳同位素组成进而影响夜晚 δ¹³C_R。然而,δ¹³C_R的昼夜变化并不能完 全由光合碳同位素判别解释^[23]。光合产物后续代谢过程同样存在潜在的同位素判别,例如,暗呼吸和光合产 物由叶片向植物下游组织输出过程亦伴随同位素判别^[39]。基于同位素模型预测研究发现,夜晚蓖麻(*Ricinus communis* L.)的韧皮部和菜豆(*Phaseolus vulgaris* L.)、林烟草(*Nicotiana sylvestris* Speg.)、向日葵(*Helianthus annuus* L.)的叶片糖类 δ¹³C 值的变异度远大于预计的仅受光合判别作用的值^[29,40]。因此,在研究植物 δ¹³C_R 的短期变化时,既要考虑光合产物形成过程的同位素判别,又不能忽视光合产物后续代谢过程同位素效应的 作用。与其它器官相比,叶片暗呼吸释放 CO₂呈¹³C 富集态势,而叶片的 δ¹³C 值却低于植物其它器官,光合产 物后续代谢过程同位素判别可以解释这种普遍观测到的植物器官间碳同位素差异现象^[39]。

2.1.2 光合产物后续代谢过程同位素分馏

在卡尔文循环中,代谢分支点以及磷酸丙糖(triose phosphate, TP, 光合作用合成的最初糖类)向细胞溶质输出或继续在卡尔文循环中使用均存在碳同位素分馏^[41]。在植物叶绿体中,卡尔文循环形成磷酸丙糖,经

过各种酶的催化形成淀粉。在此过程中由于醛缩酶(aldolase)同位素效应的影响,使得淀粉中¹³C的丰度高于 可溶性糖^[42-43],而剩余的¹³C 贫化的磷酸丙糖合成蔗糖从叶绿体中输出,进而改变呼吸底物的¹³C 组成。同 时,白天光合作用积累的淀粉在夜晚分解用于植物呼吸代谢和向其它器官的光合产物输出,造成叶片和植物 韧皮部输出糖类δ¹³C 值的昼夜差异,白天蔗糖中¹³C 贫化,夜晚蔗糖中¹³C 富集^[29,40]。植物韧皮部的蔗糖混合 了具有不同代谢历史和滞留时间的蔗糖分子^[25],其δ¹³C 值取决于植物最初积累淀粉的δ¹³C 值,以及糖类在 植物茎部由上至下的传输距离^[23]。总体来讲,糖类在植物由上往下的传输过程中,由于同位素分馏的作用, 使得不同类型和不同部位的呼吸底物δ¹³C 值及其日变化幅度存在差异,从而影响植物茎和根呼吸释放 CO₂ 的δ¹³C₉值及其日变化幅度。

2.2 呼吸碳同位素分馏

由于植物呼吸代谢过程中细胞、组织以及植物类型的不同,导致不同的代谢途径呼吸释放的 CO₂同位素 组成存在差异。植物呼吸过程碳同位素分馏包括糖类分子结构上¹³C 不均衡分布 (non-statistical ¹³C distribution)导致的裂解分馏、呼吸酶的同位素效应、次生代谢过程中的同位素分馏^[10]。

2.2.1 裂解分馏

由于醛缩酶的同位素分馏效应,导致葡萄糖分子中¹³C的不均匀分布,与葡萄糖分子整体¹³C丰度相比, 其中C-3和C-4富含¹³C,而其它位置的碳则呈¹³C贫化趋势(表1)^[43-45]。不同光合途径植物在葡萄糖分子¹³C 分布不均匀性上存在差异,主要是因为光呼吸导致二磷酸核酮糖(RuBP)分子内部结构存在差异,在光合作 用下二磷酸核酮糖还原为磷酸丙糖,最终合成糖类物质^[45]。

表1 葡萄糖分子内部¹³C的不均衡分布(不同位置 C 原子相对于葡萄糖分子 δ¹³C 平均值的差值)

Table 1 Intramolecular carbon is	sotope distribution	in glucose (δ^{13} (2 values are deviat	ions from the mea	an δ^{13} C of the who	le molecule)
碳分子 C atom	C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	C-6
玉米葡萄糖 Maize Glucose	0.9	-0.1	-0.7	5.2	-0.1	-4.8
甜菜葡萄糖 Sugar Beet Glucose	-1.3	-0.9	1.9	6.3	-1.1	-4.9

C-1:葡萄糖分子中第一位碳原子, C-2:葡萄糖分子中第二位碳原子, 后同, 数据来源于 Rossmann^[44]

在糖酵解过程中,葡萄糖首先活化为1,6-二磷酸果糖,然后裂解为3-磷酸甘油醛和磷酸二羟丙酮,接着3-磷酸甘油醛氧化释放能量,并最终生成丙酮酸。在此过程中,从富含¹³C葡萄糖的C-3和C-4转化为C-1的丙酮酸,在丙酮酸脱氢酶(PDH)作用下释放富含¹³C的CO₂。含有相对¹³C贫化碳分子的乙酰辅酶A(Acetyl CoA)既可以进入柠檬酸循环,经过脱羧作用,分解产生ATP(adenosine triphosphate),又可以被用于合成次生代谢产物^[3]。当所有乙酰辅酶A均用于呼吸作用时,所产生CO₂的¹³C丰度与底物葡萄糖一致;当部分乙酰辅酶A用于合成次生代谢产物时,呼吸释放CO₂的¹³C丰度则高于底物葡萄糖^[23](图1)。很多研究发现植物暗呼吸释放CO₂的¹³C丰度高于其呼吸底物的¹³C丰度,并归因于乙酰辅酶A未完全用于呼吸分解所导致的同位素分馏^[46-50]。

Priault 等^[3]通过丙酮酸¹³C 标记研究表明,在丙酮酸脱羧反应和柠檬酸循环中均存在碳同位素分馏。灌 木植物欧洲半日花(*Halimium halimifolium* L.)在丙酮酸脱氢酶的作用下,释放富含¹³C 的 CO₂,而剩余的丙酮 酸进入次生代谢的碳通量超过进入柠檬酸循环的碳通量数倍,致使 $\delta^{13}C_R$ 的日变化幅度增加;而快速生长的草 本植物三角紫叶酢浆草(*Oxalis triangularis* A. St-Hil.)的次生代谢活动和柠檬酸循环都保持低的活性,因此 $\delta^{13}C_R$ 的日变化幅度不明显(图 1)。

2.2.2 PEPCase 对植物释放 CO₂的再固定

PEPCase 能够催化植物体内呼吸释放 CO₂的再固定(CO₂ refixation),该过程伴随碳同位素判别效应(5. 7‰)^[36],对植物非光合组织呼吸释放 CO₂碳同位素组成有重要影响。所有植物器官中均存在 PEPCase^[51-52],不同器官 PEPCase 酶活性的差异会导致同位素呼吸分馏上存在差异^[53]。由于 PEPCase 的作用使得生成的



图 1 植物呼吸代谢中间产物利用对暗呼吸 δ¹³C_R的影响

Fig.1 Major expected fluxes of respiratory substrates explaining δ¹³C of dark-respired CO₂ depending on the respiratory energy demand PDH: 丙酮酸脱氢酶 pyruvate dehydrogenase; KC: 柠檬酸循环 Krebs Cycle; 粗体 C 代表含有高丰度的¹³C, 阴影部分表示主要的呼吸底物的 通量,黑色箭头代表碳的通量,改绘自 Priault^[3]

有机物质中¹³C 丰度高于未被固定 CO₂的丰度,同时降低了由植物向大气的 CO₂呼吸释放通量。理论上 PEPCase 酶活性与植物 $\delta^{13}C_R$ 值呈正相关关系,但研究表明植物根、茎的 PEPCase 与 $\delta^{13}C_R$ 值并没有相关 性^[23]。因此,PEPCase 可能并不是导致植物 $\delta^{13}C_R$ 变化的关键因素。

2.3 光照增强暗呼吸

当植物叶片从光照条件立即转变为黑暗条件时,呼吸释放 CO₂量呈显著增加趋势,这种现象被称为光照 增强暗呼吸(LEDR)^[54]。LEDR 不仅导致植物叶片呼吸释放 CO₂量的增加,也影响呼吸释放 CO₂的碳同位素 组成,δ¹³C_R值表现为先增加后降低的趋势,植物叶片 δ¹³C_R的日变化幅度增加,δ¹³C_R值增加的时间一般会持 续 5—20 分钟^[55-56]。LEDR 现象对叶片暗呼吸释放 CO₂碳同位素组成影响程度依赖于光照强度,一般随着光 强的增加而增加^[54, 57-59]。在光照条件下,植物自养器官中与糖酵解和柠檬酸循环相关酶的活性受到抑 制^[60-61],导致柠檬酸循环处于非闭合的状态^[62-63],而苹果酸则在 PEPCase 的作用下得到积累。当植物叶片由 光照条件转入黑暗条件后,呼吸酶抑制作用解除,催化苹果酸分解,释放富含¹³C 的 C-4,导致呼吸释放 CO₂的 碳同位素组成改变,LEDR 的瞬时效应在自然条件下不仅出现在白天,晴天日落后也会持续约 90 分钟,显著 影响夜晚初期生态系统呼吸释放 CO₂同位素组成^[64]。因此,采用容器收集植物叶片呼吸时需要慎重确定培 养时间^[3]。

2.4 环境因素对植物δ¹³C_B短期变化的影响

环境因素能够影响植物 δ¹³C_R及其变化幅度。DeNiro 和 Epstein^[65]的研究发现夜间温度的变化会通过影 响呼吸酶的活性改变¹³C/¹²C 分馏,促使叶片 δ¹³C_R发生变化。随着叶片温度的升高,呼吸底物由碳水化合物 转为脂肪(¹³C 相对贫化),导致植物叶片呼吸 CO₂的 δ¹³C_R值持续下降^[47]。Schnyder 和 Lattanzi^[66]的研究也表 明生长在高温环境中(25℃/23℃,白天/夜晚)的黑麦草(*Lolium perenne* L.)其根系呼吸底物和呼吸释放 CO₂的 δ¹³C 值(-21.7‰、-24.9‰)均高于生长在低温环境中的 δ¹³C 值(15℃/14℃,白天/夜晚)(-22.8‰、-28.3‰)。

水分条件会通过影响光合碳同位素判别,改变呼吸底物的δ¹³C值,使植物呼吸CO₂的δ¹³C_R发生改变^[67]。 叶片内外水蒸汽压差的增加通常会降低气孔导度^[68],使大气CO₂经气孔进入叶片的量减少,导致胞间CO₂和 空气CO₂分压比(*P_i*/*P_a*)降低,同位素判别会随着*P_i*/*P_a*的降低而降低,同时增加了¹³C的同化,因此植物呼吸 CO₂的δ¹³C_R值和日变化幅度均会发生改变^[36]。在干旱胁迫下,水分条件的限制降低了气孔导度和*P_i*/*P_a*的 日变化幅度,导致光合碳同位素判别日变化幅度不明显^[69],并且干旱胁迫会显著的降低呼吸分馏,影响与呼 吸底物相关联的植物呼吸 $\delta^{13}C_{R}$ 值^[47-48]。例如,在美国亚利桑那州沙漠生态系统的研究结果表明,干旱季节 叶片呼吸 $\delta^{13}C_{R}$ 值显著高于雨季^[32]。

不同的生长环境也会影响植物 $\delta^{13}C_{R}$ 值, Klumpp 等^[50]研究发现, 生长在低密度下的向日葵 $\delta^{13}C_{R}$ 值高于 生长在高密度下的 $\delta^{13}C_{R}$ 值。环境因素对植物呼吸 $\delta^{13}C_{R}$ 值的影响往往表现为综合作用, 不同时间尺度(昼 夜、季节性)环境变化会改变与呼吸底物相关联的叶片暗呼吸 $\delta^{13}C_{R}$ 的数值和日变化程度^[19,33]。例如, Sun 等^[70-71]通过探究不同植被类型(C₃和 C₄) $\delta^{13}C_{R}$ 对于环境变化的响应发现, 季节性的环境变化不仅影响呼吸代 谢底物碳同位素值, 也能够通过影响底物量进而影响呼吸代谢中间产物乙酰辅酶 A 的利用, 最终改变 $\delta^{13}C_{R}$ 值和日变化幅度。此外, 植物在受到来自自然条件的胁迫时(例如凋萎或衰老、长期处于黑暗条件), 会发生 呼吸底物的转变^[19], 呼吸底物类型(可溶性糖、淀粉、脂类、氨基酸)间在碳同位素组成上存在差异, 进而对 $\delta^{13}C_{R}$

3 结论与展望

植物 $\delta^{13}C_{R}$ 的短期动态变化能够反映植物碳分配方式、碳代谢生理过程、植物与环境相互作用等重要生理 生态过程,探究植物呼吸释放碳同位素组成变化有助于推进陆地生态系统碳循环的研究。不同植物类型以及 植物的不同器官 $\delta^{13}C_{R}$ 值均存在差异。多数研究表明植物不同部位 $\delta^{13}C_{R}$ 值差异及变化幅度趋势一致,表现 为:叶片 $\delta^{13}C_{R}$ >根系 $\delta^{13}C_{R}$ >树干/茎 $\delta^{13}C_{R}$,但植物暗呼吸释放的 $\delta^{13}C_{R}$ 与呼吸底物的变化趋势并不一致。同 位素效应、呼吸底物的供给和消耗、糖类分子¹³C 的不均匀分布、碳代谢相关酶的活性、LEDR、植物的遗传特性 及外部环境等因素均可以改变植物 $\delta^{13}C_{R}$ 值及其变化幅度。总体上说,导致植物 $\delta^{13}C_{R}$ 发生变化的原因可以归 纳为以下几点:(1)植物呼吸底物的 $\delta^{13}C$ 值发生变化;(2)植物在不同时期利用的呼吸底物不同,而这些呼吸 底物中 $\delta^{13}C$ 值存在差异;(3)植物呼吸代谢中对中间产物利用方式的变化,导致植物 $\delta^{13}C_{R}$ 值发生变化。

近年来,随着科学技术的发展,为研究植物暗呼吸碳同位素组成的动态变化及内在控制机制提供了广阔 的前景。随着稳定性碳同位素标记技术的成熟,利用¹³C标记进而追踪植物同化和释放的碳同位素,可直接、 有效的定期监测植物不同器官及其暗呼吸碳同位素组成变化趋势及对环境变化的响应。稳定性同位素质谱 仪(Isotope Ratio Mass Spectrometer, IRMS)是测定植物暗呼吸释放 CO₂碳同位素组成的较为成熟的方法,具有 样品用量少、测量精确性高等优点。但设备存在结构复杂,体积大,造价较高,且测试样品容易受到污染等缺 陷。激光吸收光谱法(Laser Absorption Spectroscopy, LAS)、特定化合物同位素分析(Compound Specific Isotope Analysis, CSIA)、核磁共振技术(Nuclear Magnetic Resonance, NMR)、纳米二次离子质谱技术(Nano-scale Secondary Ion Mass Spectrometer, Nano SIMS)具有快速测定、高敏感度、高精确度、增加可重复性等优点,为研 究植物暗呼吸和内在控制机制提供了更为多样化的手段。

关于导致植物暗呼吸发生变化的原因已有了较多的研究,但内在调控机理尚不明晰。在未来的研究中, 研究者可关注以下几方面的研究:(1)植物暗呼吸 $\delta^{13}C_{R}$ 值对外部环境变化及植物特性(例如:叶肉细胞导度) 的响应;(2)植物同化产物 $\delta^{13}C$ 值与呼吸释放 $\delta^{13}C_{R}$ 的比较及其在不同时空尺度的动态变化;(3)不同功能群 植物暗呼吸 $\delta^{13}C_{R}$ 的变化及其与呼吸代谢活动的关系;(4)不同生态系统碳同位素通量以及对生态系统呼吸 $\delta^{13}C_{R}$ 的贡献率。

研究植物 $\delta^{13}C_{R}$ 有助于我们更好地了解植物尺度碳的流动,以及植物与生态系统的碳交换。目前,国际上已有较多关于 $\delta^{13}C_{R}$ 值短期变化的研究,但我国关于此方面的研究鲜有报道,以期通过本文增进国内关于植物呼吸碳同位素领域研究的了解,推动相关研究工作的深入开展。

参考文献(References):

 ^[1] Falkowski P, Scholes R J, Boyle E, Canadell J, Canfield D, Elser J, Gruber N, Hibbard K, Högberg P, Linder S, Mackenzie F T, Moore III B, Pedersen T, Rosenthal Y, Seitzinger S, Smetacek V, Steffen W. The global carbon cycle: a test of our knowledge of earth as a system. Science,

2000, 290(5490): 291-296.

- [2] Scholze M, Kaminski T, Knorr W, Blessing S, Vossbeck M, Grant J P, Scipal K. Simultaneous assimilation of SMOS soil moisture and atmospheric CO₂ in-situ observations to constrain the global terrestrial carbon cycle. Remote Sensing of Environment, 2016, 180: 334-345.
- [3] Priault P, Wegener F, Werner C. Pronounced differences in diurnal variation of carbon isotope composition of leaf respired CO₂ among functional groups. New Phytologist, 2009, 181(2): 400-412.
- [4] IPCC. Climate Change 2013: the Physical Science Basis. Contribution of Working Group I to the Fifth Assessment Report of the Intergovernmental Panel on Climate Change. Cambridge, United Kingdom and New York, NY, USA: Cambridge University Press, 2013.
- [5] Yakir D, da Silveira Lobo Sternberg L. The use of stable isotopes to study ecosystem gas exchange. Oecologia, 2000, 123(3): 297-311.
- [6] Ostle N, Ineson P, Benham D, Sleep D. Carbon assimilation and turnover in grassland vegetation using an *in situ* ¹³CO₂ pulse labelling system.
 Rapid Communications in Mass Spectrometry, 2000, 14(15): 1345-1350.
- [7] 易现峰, 张晓爱. 稳定性同位素技术在生态学上的应用. 生态学杂志, 2005, 24(3): 306-314.
- [8] Bowling D R, Pataki D E, Randerson J T. Carbon isotopes in terrestrial ecosystem pools and CO₂ fluxes. New Phytologist, 2008, 178(1): 24-40.
- [9] Beer C, Reichstein M, Tomelleri E, Ciais P, Jung M, Carvalhais N, Rödenbeck C, Arain M A, Baldocchi D, Bonan G B, Bondeau A, Cescatti A, Lasslop G, Lindroth A, Lomas M, Luyssaert S, Margolis H, Oleson K W, Roupsard O, Veenendaal E, Viovy N, Williams C, Woodward F I, Papale D. Terrestrial gross carbon dioxide uptake: global distribution and covariation with climate. Science, 2010, 329(5993): 834-838.
- [10] 林光辉. 稳定同位素生态学. 北京: 高等教育出版社, 2013.
- [11] Fung I, Field C B, Berry J A, Thompson M V, Randerson J T, Malmström C M, Vitousek P M, Collatz G J, Sellers P J, Randall D A, Denning A S, Badeck F, John J. Carbon 13 exchanges between the atmosphere and biosphere. Global Biogeochemical Cycles, 1997, 11(4): 507-533.
- [12] Pataki D E, Ehleringer J R, Flanagan L B, Yakir D, Bowling D R, Still C J, Buchmann N, Kaplan J O, Berry J A. The application and interpretation of Keeling plots in terrestrial carbon cycle research. Global Biogeochemical Cycles, 2003, 17(1): 1022.
- [13] Mortazavi B, Chanton J P, Smith M C. Influence of ¹³C-enriched foliage respired CO_2 on $\delta^{13}C$ of ecosystem-respired CO_2 . Global Biogeochemical Cycles, 2006, 20(3): GB3029.
- [14] Ghashghaie J, Badeck F W. Opposite carbon isotope discrimination during dark respiration in leaves versus roots a review. New Phytologist, 2014, 201(3): 751-769.
- [15] Ghashghaie J, Badeck F W, Lanigan G, Nogués S, Tcherkez G, Deléens E, Cornic G, Griffiths H. Carbon isotope fractionation during dark respiration and photorespiration in C₃ plants. Phytochemistry Reviews, 2003, 2(1/2): 145-161.
- [16] Knohl A, Werner R A, Brand W A, Buchmann N. Short-term variations in δ^{13} C of ecosystem respiration reveals link between assimilation and respiration in a deciduous forest. Oecologia, 2005, 142(1); 70-82.
- [17] Kodama N, Barnard R L, Salmon Y, Weston C, Ferrio J P, Holst J, Werner R A, Saurer M, Rennenberg H, Buchmann N, Gessler A. Temporal dynamics of the carbon isotope composition in a *Pinus sylvestris* stand: from newly assimilated organic carbon to respired carbon dioxide. Oecologia, 2008, 156(4): 737-750.
- [18] Bowling D R, Tans P P, Monson R K. Partitioning net ecosystem carbon exchange with isotopic fluxes of CO₂. Global Change Biology, 2001, 7 (2): 127-145.
- [19] Unger S, Máguas C, Pereira J S, Aires L M, David T S, Werner C. Disentangling drought-induced variation in ecosystem and soil respiration using stable carbon isotopes. Oecologia, 2010, 163(4): 1043-1057.
- [20] Damesin C, Lelarge C. Carbon isotope composition of current-year shoots from *Fagus sylvatica* in relation to growth, respiration and use of reserves.
 Plant, Cell & Environment, 2003, 26(2): 207-219.
- [21] Keitel C, Adams M A, Holst T, Matzarakis A, Mayer H, Rennenberg H, Geßler A. Carbon and oxygen isotope composition of organic compounds in the phloem sap provides a short-term measure for stomatal conductance of European beech (*Fagus sylvatica L.*). Plant, Cell & Environment, 2003, 26(7); 1157-1168.
- [22] Pate J, Arthur D. δ^{13} C analysis of phloem sap carbon: novel means of evaluating seasonal water stress and interpreting carbon isotope signatures of foliage and trunk wood of *Eucalyptus globulus*. Oecologia, 1998, 117(3): 301-311.
- [23] Werner C, Gessler A. Diel variations in the carbon isotope composition of respired CO₂ and associated carbon sources: a review of dynamics and mechanisms. Biogeosciences, 2011, 8(9): 2437-2459.
- [24] Cui H Y, Wang Y B, Jiang Q, Chen S P, Ma J Y, Sun W. Carbon Isotope composition of nighttime leaf-respired CO₂ in the agricultural-pastoral zone of the Songnen Plain, Northeast China. PLoS One, 2015, 10(9): e0137575.
- [25] Brandes E, Kodama N, Whittaker K, Weston C, Rennenberg H, Keitel C, Adams M A, Gessler A. Short-term variation in the isotopic composition of organic matter allocated from the leaves to the stem of *Pinus sylvestris*: effects of photosynthetic and postphotosynthetic carbon isotope fractionation. Global Change Biology, 2006, 12(10): 1922-1939.

- [26] Brandes E, Wenninger J, Koeniger P, Schindler D, Rennenberg H, Leibundgut C, Mayer H, Gessler A. Assessing environmental and physiological controls over water relations in a Scots pine (*Pinus sylvestris* L.) stand through analyses of stable isotope composition of water and organic matter. Plant, Cell & Environment, 2007, 30(1): 113-127.
- [27] Gessler A, Keitel C, Kodama N, Weston C, Winters A J, Keith H, Grice K, Leuning R, Farquhar G D. δ^{13} C of organic matter transported from the leaves to the roots in *Eucalyptus delegatensis*: short-term variations and relation to respired CO₂. Functional Plant Biology, 2007, 34(8): 692-706.
- [28] Gessler A, Tcherkez G, Peuke A D, Ghashghaie J, Farquhar G D. Experimental evidence for diel variations of the carbon isotope composition in leaf, stem and phloem sap organic matter in *Ricinus communis*. Plant, Cell & Environment, 2008, 31(7): 941-953.
- [29] Werner C, Wegener F, Unger S, Nogués S, Priault P. Short-term dynamics of isotopic composition of leaf-respired CO₂ upon darkening: measurements and implications. Rapid Communications in Mass Spectrometry, 2009, 23(16): 2428-2438.
- [30] Wegener F, Beyschlag W, Werner C. The magnitude of diurnal variation in carbon isotopic composition of leaf dark respired CO₂ correlates with the difference between δ^{13} C of leaf and root material. Functional Plant Biology, 2010, 37(9): 849-858.
- [31] Rascher K G, Máguas C, Werner C. On the use of phloem sap δ^{13} C as an indicator of canopy carbon discrimination. Tree Physiology, 2010, 30 (12): 1499-1514.
- [32] Sun W, Resco V, Williams D G. Diurnal and seasonal variation in the carbon isotope composition of leaf dark-respired CO₂ in velvet mesquite (*Prosopis velutina*). Plant, Cell & Environment, 2009, 32(10): 1390-1400.
- [33] Hymus G J, Maseyk K, Valentini R, Yakir D. Large daily variation in ¹³C-enrichment of leaf-respired CO₂ in two Quercus forest canopies. New Phytologist, 2005, 167(2): 377-384.
- [34] Gessler A, Tcherkez G, Karyanto O, Keitel C, Ferrio J P, Ghashghaie J, Kreuzwieser J, Farquhar G D. On the metabolic origin of the carbon isotope composition of CO₂ evolved from darkened light-acclimated leaves in *Ricinus communis*. New Phytologist, 2009, 181(2): 374-386.
- [35] Nogués S, Tcherkez G, Cornic G, Ghashghaie J. Respiratory carbon metabolism following illumination in intact French bean leaves using ¹³C/¹²C isotope labeling. Plant Physiology, 2004, 136(2): 3245-3254.
- [36] Farquhar G D, Ehleringer J R, Hubick K T. Carbon isotope discrimination and photosynthesis. Annual Review of Plant Physiology and Plant Molecular Biology, 1989, 40: 503-537.
- [37] 林光辉, 柯渊. 稳定同位素技术与全球变化研究//李博. 现代生态学讲座. 北京: 科学出版社, 1995.
- [38] Zeeman S C, Smith S M, Smith A M. The diurnal metabolism of leaf starch. Biochemical Journal, 2007, 401(1): 13-28.
- [39] Cernusak L A, Tcherkez G, Keitel C, Cornwell W K, Santiago L S, Knohl A, Barbour M M, Williams D G, Reich P B, Ellsworth D S, Dawson T E, Griffiths H G, Farquhar G D, Wright I J. Why are non-photosynthetic tissues generally ¹³C enriched compared with leaves in C₃ plants? Review and synthesis of current hypotheses. Functional Plant Biology, 2009, 36(3): 199-213.
- [40] Tcherkez G, Farquhar G, Badeck F, Ghashghaie J. Theoretical considerations about carbon isotope distribution in glucose of C₃ plants. Functional Plant Biology, 2004, 31(9): 857-877.
- [41] Werner C, Schnyder H, Cuntz M, Keitel C, Zeeman M J, Dawson T E, Badeck F W, Brugnoli E, Ghashghaie J, Grams T E E, Kayler Z E, Lakatos M, Lee X, Máguas C, Ogée J, Rascher K G, Siegwolf R T W, Unger S, Welker J, Wingate L, Gessler A. Progress and challenges in using stable isotopes to trace plant carbon and water relations across scales. Biogeosciences, 2012, 9(8): 3083-3111.
- [42] Gleixner G, Scrimgeour C, Schmidt H L, Viola R. Stable isotope distribution in the major metabolites of source and sink organs of Solanum tuberosum L.: a powerful tool in the study of metabolic partitioning in intact plants. Planta, 1998, 207(2): 241-245.
- [43] Gleixner G, Schmidt H L. Carbon isotope effects on the fructose-1,6-bisphosphate aldolase reaction, origin for non-statistical ¹³C distributions in carbohydrates. Journal of Biological Chemistry, 1997, 272(9): 5382-5387.
- [44] Rossmann A, Butzenlechner M, Schmidt H L. Evidence for a nonstatistical carbon isotope distribution in natural glucose. Plant Physiology, 1991, 96(2): 609-614.
- [45] Hobbie E A, Werner R A. Intramolecular, compound-specific, and bulk carbon isotope patterns in C₃ and C₄ plants: a review and synthesis. New Phytologist, 2004, 161(2): 371-385.
- [46] Park R, Epstein S. Metabolic fractionation of C¹³& C¹² in plants. Plant Physiology, 1961, 36(2): 133-138.
- [47] Duranceau M, Ghashghaie J, Badeck F, Deleens E, Cornic G. δ^{13} C of CO₂ respired in the dark in relation to δ^{13} C of leaf carbohydrates in *Phaseolus vulgaris* L. under progressive drought. Plant, Cell & Environment, 1999, 22(5); 515-523.
- [48] Ghashghaie J, Duranceau M, Badeck F W, Cornic G, Adeline M T, Deleens E. δ^{13} C of CO₂ respired in the dark in relation to δ^{13} C of leaf metabolites: comparison between *Nicotiana sylvestris* and *Helianthus annuus* under drought. Plant, Cell & Environment, 2001, 24(5): 505-515.
- [49] Tcherkez G, Nogués S, Bleton J, Cornic G, Badeck F, Ghashghaie J. Metabolic origin of carbon isotope composition of leaf dark-respired CO₂ in French bean. Plant Physiology, 2003, 131(1): 237-244.

[50]	Klumpp K, Schäufele R,	Lötscher M, Latta	nzi F A, Feneis	s W, Schnyder H.	C-isotope com	nposition of CO_2	respired by shoots a	and roots:
	fractionation during dark res	spiration? Plant, Ce	ell & Environmen	nt, 2005, 28(2): 2	241-250.			

- [51] Hibberd J M, Quick W P. Characteristics of C₄ photosynthesis in stems and petioles of C₃ flowering plants. Nature, 2002, 415(6870): 451-454.
- [52] Berveiller D, Damesin C. Carbon assimilation by tree stems: potential involvement of phosphoenolpyruvate carboxylase. Trees, 2008, 22(2): 149-157.
- [53] Badeck F W, Tcherkez G, Nogués S, Piel C, Ghashghaie J. Post-photosynthetic fractionation of stable carbon isotopes between plant organs-a widespread phenomenon. Rapid Communications in Mass Spectrometry, 2005, 19(11): 1381-1391.
- [54] Atkin O K, Evans J R, Ball M C, Siebke K, Pons T L, Lambers H. Light inhibition of leaf respiration: the role of irradiance and temperature// Moller I M, Gardestrom P, Gliminius K, Glaser E, eds. Plant Mitochondria: from Gene to Function. Leiden: Backhuys Publishers, 1998: 567-574.
- [55] Barbour M M, McDowell N G, Tcherkez G, Bickford C P, Hanson D T. A new measurement technique reveals rapid post-illumination changes in the carbon isotope composition of leaf-respired CO₂. Plant, Cell & Environment, 2007, 30(4): 469-482.
- [56] Werner C, Hasenbein N, Maia R, Beyschlag W, Máguas C. Evaluating high time-resolved changes in carbon isotope ratio of respired CO₂ by a rapid in-tube incubation technique. Rapid Communications in Mass Spectrometry, 2007, 21(8): 1352-1360.
- [57] Reddy M M, Vani T, Raghavendra A S. Light-enhanced dark respiration in mesophyll protoplasts from leaves of pea. Plant Physiology, 1991, 96 (4): 1368-1371.
- [58] Xue X, Gauthier D A, Turpin D H, Weger H G. Interactions between photosynthesis and respiration in the green alga *Chlamydomonas reinhardtii* (characterization of light-enhanced dark respiration). Plant Physiology, 1996, 112(3): 1005-1014.
- [59] Atkin O K, Evans J R, Siebke K. Relationship between the inhibition of leaf respiration by light and enhancement of leaf dark respiration following light treatment. Australian Journal of Plant Physiology, 1998, 25(4): 437-443.
- [60] Tcherkez G, Farquhar G D. Carbon isotope effect predictions for enzymes involved in the primary carbon metabolism of plant leaves. Functional Plant Biology, 2005, 32(4): 277-291.
- [61] Nunes-Nesi A, Sweetlove L J, Fernie A R. Operation and function of the tricarboxylic acid cycle in the illuminated leaf. Physiologia Plantarum, 2007, 129(1): 45-56.
- [62] Tcherkez G, Mahé A, Gauthier P, Mauve C, Gout E, Bligny R, Cornic G, Hodges M. In folio respiratory fluxomics revealed by ¹³C isotopic labeling and H/D isotope effects highlight the noncyclic nature of the tricarboxylic acid "cycle" in illuminated leaves. Plant Physiology, 2009, 151 (2): 620-630.
- [63] Sweetlove L J, Beard K F M, Nunes-Nesi A, Fernie A R, Ratcliffe R G. Not just a circle: flux modes in the plant TCA cycle. Trends in Plant Science, 2010, 15(8): 462-470.
- [64] Barbour M M, Hunt J E, Kodama N, Laubach J, McSeveny T M, Rogers G N D, Tcherkez G, Wingate L. Rapid changes in δ^{13} C of ecosystemrespired CO₂ after sunset are consistent with transient ¹³C enrichment of leaf respired CO₂. New Phytologist, 2011, 190(4): 990-1002.
- [65] DeNiro M J, Epstein S. Mechanism of carbon isotope fractionation associated with lipid synthesis. Science, 1977, 197(4300): 261-263.
- [66] Schnyder H, Lattanzi F A. Partitioning respiration of C3-C4 mixed communities using the natural abundance ¹³C approach-testing assumptions in a controlled environment. Plant Biology, 2005, 7(6): 592-600.
- [67] Brugnoli E, Farquhar G D. Photosynthetic fractionation of carbon isotopes//Leegood R C, Sharkey T D, von Caemmerer S, eds. Photosynthesis: Physiology and Metabolism. Berlin: Springer, 2000: 399-434.
- [68] Oren R, Sperry J S, Katul G G, Pataki D E, Ewers B E, Phillips N, Schäfer K V R. Survey and synthesis of intra-and interspecific variation in stomatal sensitivity to vapour pressure deficit. Plant, Cell & Environment, 1999, 22(12): 1515-1526.
- [69] Valladares F, Pearcy R W. Interactions between water stress, sun-shade acclimation, heat tolerance and photoinhibition in the sclerophyll Heteromeles arbutifolia. Plant, Cell & Environment, 1997, 20(1): 25-36.
- [70] Sun W, Resco V, Williams D G. Environmental and physiological controls on the carbon isotope composition of CO₂ respired by leaves and roots of a C₃ woody legume (*Prosopis velutina*) and a C₄ perennial grass (*Sporobolus wrightii*). Plant, Cell & Environment, 2012, 35(3): 567-577.
- [71] Sun W, Resco V, Williams D G. Nocturnal and seasonal patterns of carbon isotope composition of leaf dark-respired carbon dioxide differ among dominant species in a semiarid savanna. Oecologia, 2010, 164(2): 297-310.