

乌柏对南方根结线虫与地上不同食性昆虫互作的光合生理响应

刘亚珍¹, 项 瑶¹, 郭文锋², 高 旭¹, 李晓琼^{1,3*}

(1. 广西森林生态与保育重点实验室, 广西大学林学院, 南宁 530005; 2. 广西作物遗传改良生物技术重点实验室, 南宁 530007; 3. 广西友谊关森林生态系统定位观测研究站, 凭祥 532600)

摘要 本文通过比较乌柏对两种地上不同食性昆虫(专食性癞皮夜蛾、广食性斜纹夜蛾)与南方根结线虫互作的光合生理响应, 分析不同空间植食性生物间的互作关系及植物的响应机制。结果表明: 无南方根结线虫胁迫下, 2种地上不同食性昆虫对乌柏的净光合速率(P_n)、气孔导度(G_s)及胞间 CO_2 浓度(C_i)的影响与对照组无显著差异; 而南方根结线虫胁迫下, 2种地上昆虫显著降低了乌柏 G_s 及 C_i 。其中, 与对照组及癞皮夜蛾处理组相比, 南方根结线虫与斜纹夜蛾的共同胁迫显著降低了乌柏 P_n 、 G_s 及 C_i 。此外, 斜纹夜蛾为害增加了乌柏叶绿素含量, 南方根结线虫胁迫降低了叶绿素含量。因此, 南方根结线虫与斜纹夜蛾间形成一种加性效应, 并对乌柏光合生理产生了拮抗效应, 而这种效应在南方根结线虫与癞皮夜蛾间并不显著。由此可见, 乌柏对地上-地下植食性生物胁迫形成不足补偿机制, 且具体的响应机制与植食性生物的食性相关。

关键词 植食性生物互作; 专食性; 广食性; 光合生理; 叶绿素

中图分类号: S 433 文献标识码: A DOI: 10.16688/j.zwbbh.2018473

Photosynthetic physiology responses of *Sapium sebiferum* to the interactions between *Meloidogyne incognita* and aboveground herbivores with different diet breadths

LIU Yazhen¹, XIANG Yao¹, GUO Wenfeng², GAO Xu¹, LI Xiaoqiong^{1,3}

(1. Guangxi Key Laboratory of Forest Ecology and Conservation, Forestry College, Guangxi University, Nanning 530005, China;
2. Guangxi Crop Genetic Improvement and Biotechnology Laboratory, Nanning 530007, China;
3. Guangxi Youyiguan Forest Ecosystem Research Station, Pingxiang 532600, China)

Abstract To compare the interactive patterns of herbivores from different spaces and plant response mechanisms, the photosynthetic physiology responses of *Sapium sebiferum* to the interactions between two aboveground herbivores with different diet breadths (the specialist *Gadirtha inexacta* and the generalist *Spodoptera litura*) and *Meloidogyne incognita* were compared. The results showed that, without *M. incognita* herbivory, there was no significant differences in the net photosynthetic rate (P_n), stomatal conductance (G_s) and intercellular CO_2 concentration (C_i) of *S. sebiferum* among the two aboveground herbivores and the control. With the presence of *M. incognita*, the two aboveground herbivores significantly reduced the G_s and C_i of *S. sebiferum*. Compared with the control and the *G. inexacta* herbivory, the synergistic herbivory by *M. incognita* and *S. litura* significantly reduced P_n , G_s and C_i . Furthermore, *S. litura* herbivory increased the chlorophyll content, while *M. incognita* significantly decreased the chlorophyll content of *S. sebiferum*. Therefore, *M. incognita* and *S. litura* exerted an additive effect on each other, resulting in an antagonistic effect on the photosynthetic physiology of *S. sebiferum*. However, this pattern was not found between *M. incognita* and *G. inexacta*. Therefore, *S. sebiferum* formed an insufficient compensation mechanism to respond above-and below-ground herbivore interactions, and the specific responses are closely related to the diet breadths of herbivores.

Key words herbivore interactions; specialist; generalist; photosynthetic physiology; chlorophyll

收稿日期: 2018-11-12 修订日期: 2019-01-08

基金项目: 国家自然科学基金(31800423, 31660087); 广西自然科学基金青年基金(2018JJB30088); 广西农科院科学发展基金(2015YT97)。

* 通信作者 E-mail: lixiaqiong100@163.com

在一定的植食性生物密度和为害范围内,植物光合生理具有一定的自然补偿能力。被植食性生物取食后,植物主要表现出三种补偿机制:植食性生物为害对植物生长有害即不足补偿^[1];被植食性生物取食植物不受影响即完全补偿^[2];植食性生物取食利于植物生长即超越补偿^[3]。被某些病虫害侵染后植物光合作用增强,如 *Essigella californica* 取食辐射松 *Pinus radiata*^[4];相反地,被某些病虫害侵染使植物光合作用降低^[5],如日本金龟子 *Popillia japonica* 取食大豆 *Glycine max*^[5]、二斑叶螨 *Tetranychus urticae* 为害棉花 *Gossypium* spp.^[6]。植物介导的地上-地下植食性生物互作在塑造植食性生物群落动态和群落结构中具有重要作用^[7-8]。此外,植食性生物的食性也是影响植物-植食性生物互作的重要因素^[8-9]。然而,已有的研究多集中于单一空间/食性下植食性生物对植物光合生理的影响^[10],鲜少涉及地上-地下植食性生物互作及来自不同空间植食性生物对植物光合生理的影响^[11-12]。

乌柏 *Sapium sebiferum* 隶属大戟科 Euphorbiaceae 乌柏属 *Sapium*,落叶乔木,观赏价值高,是重要的药用材料和化工原料^[13-14]。为害乌柏的植食性生物种类繁多^[15],常见的有专食性癞皮夜蛾 *Gardirtha inexacta*、乌柏卷象 *Apoderus bicallosicollis*,广食性油桐尺蠖 *Buzura suppressaria*、斜纹夜蛾 *Spodoptera litura* 等地上植食性生物及南方根结线虫 *Meloidogyne incognita* 等地下植食性生物^[15-16]。这些地上、地下植食性生物时常同时发生,共同对乌柏的生长造成危害。Huang 等^[17]发现红胸律点跳甲 *Bikasha collaris* 地上成虫促进地下同种幼虫的存活,而幼虫的存在抑制了成虫的存活。而 Li 等^[18]研究发现有地下昆虫存在时,乌柏卷象的取食和红胸律点跳甲的存活率都显著降低。研究地上、地下植食性生物互作对乌柏光合生理的影响,能深入了解乌柏生理生态响应机制,为今后更好地开发利用乌柏及其虫害防治提供理论依据。然而,以往这方面的研究较少。因此,本研究通过比较地上 2 种不同食性植食性生物(专食性癞皮夜蛾、广食性斜纹夜蛾)与南方根结线虫互作下乌柏的光合生理响应,以揭示地上-地下植食性生物互作机理,进一步阐明植物对地上-地下植食性生物互作的生理响应机理。

1 材料与方法

1.1 供试材料的准备

所有供试苗木均为乌柏幼苗。乌柏种子于广西桂林植物研究所内采集,参照刘亚珍等^[19]的方法对乌柏种子进行层积处理。2017 年 6 月初,将种子放于装有体积为 50% 壤土和 50% 草炭土的苗盘,在广西大学林学院实验基地温室内育苗。7 月底,选择生长状况良好、长势一致的乌柏幼苗移栽到装有 50% 壤土和 50% 草炭土的灭菌土壤的花盆中,每盆 1 株。植物随机摆放,为隔绝其他昆虫取食,用 80 目尼龙网罩(高 100 cm,直径 27 cm)罩住整个植株。试验采用全因子设计,即地上 3 种处理(癞皮夜蛾、斜纹夜蛾、对照)×地下 2 种处理(南方根结线虫、无线虫),共 6 个处理,每处理 5 次重复,共 30 盆植物。

试验所需癞皮夜蛾和斜纹夜蛾均在野外大发生时采集,并在实验室内进行人工饲养,以获得虫龄一致的 2 龄幼虫进行试验。南方根结线虫在番茄苗根部进行扩繁,备用。

1.2 地上、地下植食性生物取食处理

南方根结线虫悬浮液的配制参考刘维志^[20]的方法,2 龄幼虫的浓度为 2 000 头/mL。线虫接种参照刘亚珍等^[19]的方法,向南方根结线虫处理组加入 2 mL 上述南方根结线虫悬浮液,同时在无线虫组加入 2 mL 无菌水。

1 个月后,选取根部有 10 个左右明显根结、长势一致的乌柏幼苗开展试验。在对应的地上不同食性昆虫处理组放置 1 头癞皮夜蛾或斜纹夜蛾 2 龄幼虫,连续取食 7 d 后移走。每隔 20 d,重复进行 1 次地上昆虫取食处理,共取食 3 次。地上昆虫取食处理结束 7 d 后,进行乌柏光合生理测定。

1.3 测定指标及方法

光合指标:用 Li-6400 便携式光合测定仪,选取被测植株顶端完全展开且正常生长的第 3~5 片叶进行光合指标测定。设定光照强度(PAR)为 1 500 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2 \cdot \text{s})$,测定时间为 08:00—18:00,测定指标包括净光合速率(P_n)、蒸腾速率(T_r)、气孔导度(G_s)、胞间 CO_2 浓度(C_i),并计算水分利用效率($\text{WUE} = P_n / T_r$)。

光合-光响应测定:利用 Li-6400 便携式光合作用测定系统测定光合-光响应曲线。光合有效辐射设定为 0、50、100、200、400、600、800、1 000、1 200、

1 500 $\mu\text{mol}/(\text{m}^2 \cdot \text{s})$ 。采用非直角双曲线模型^[21]，结合一般线性模型对光响应曲线进行拟合，得到最大净光合速率(P_{\max})、暗呼吸速率(R_d)、表观光合量子效率(φ)，并计算光饱和点(LSP)及光补偿点(LCP)。

叶绿素含量：使用便携式叶绿素测定仪(SPAD-502 plus)，测定乌柏叶片叶绿素含量，每株乌柏重复测定4次，取平均值。

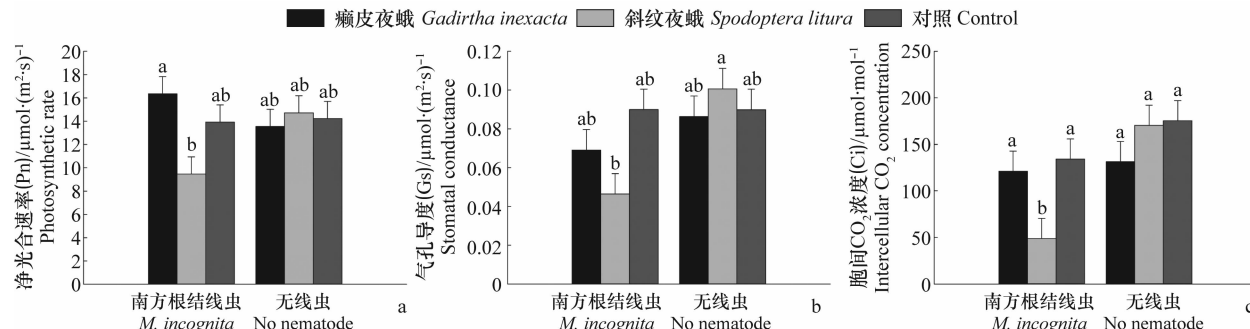
1.4 分析统计

采用双因素方差分析比较地上不同食性昆虫及南方根结线虫胁迫对乌柏叶片光合能力的影响，将地下植食性生物处理(南方根结线虫、无线虫)、地上不同食性昆虫处理(癞皮夜蛾、斜纹夜蛾、对照)作为固定因素，并考虑二者的交互效应。对差异显著的因变量，再采用 Student-Newman-Keuls 法进行多重比较。所有数据均采用 SPSS 20.0 进行统计，并用 SigmaPlot 12.5 绘图。

2 结果与分析

2.1 地上不同食性昆虫及地下南方根结线虫对乌柏光合指标的影响

地上昆虫与南方根结线虫互作显著影响乌柏



数值代表平均值±标准误，不同字母表示多重比较结果在 $P<0.05$ 水平差异显著。下同

Values are means ± SE, means with the different letters were significantly different at $P<0.05$ level by post-hoc test. The same below.

图 1 南方根结线虫与地上不同食性昆虫胁迫对乌柏 P_n 、 G_s 及 C_i 的影响

Fig. 1 Effects of *Meloidogyne incognita* and aboveground herbivores with different diet breadths on P_n , G_s and C_i of *Sapium sebiferum*

南方根结线虫胁迫对乌柏 T_r ($F_{1,24}=8.254$, $P=0.008$) 及 WUE ($F_{1,24}=7.292$, $P=0.012$) 有显著影响(表 1)。在南方根结线虫胁迫下，乌柏 T_r 显著降低(图 2a)，而乌柏 WUE 显著增加(图 2b)。地上昆虫胁迫及地上昆虫与南方根结线虫互作对乌柏 T_r 及 WUE 未造成显著影响(表 1)。

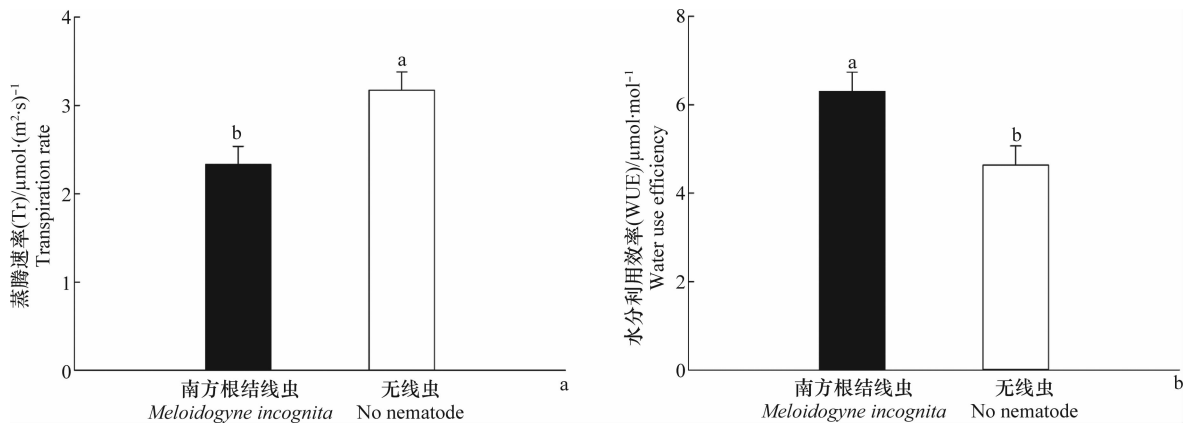
P_n ($F_{2,24}=3.833$, $P=0.036$)(表 1)。无南方根结线虫胁迫时，地上 2 种不同食性昆虫对乌柏 P_n 的影响与对照组间无显著差异；有南方根结线虫胁迫时，癞皮夜蛾处理组乌柏 P_n 显著高于斜纹夜蛾处理组，与对照组间无显著差异，斜纹夜蛾处理组乌柏 P_n 与对照组间也无显著差异(图 1a)。

南方根结线虫处理 ($F_{1,24}=7.587$, $P=0.011$) 及地上昆虫与南方根结线虫互作 ($F_{2,24}=3.427$, $P=0.049$) 对乌柏 G_s 有显著影响(表 1)。南方根结线虫与斜纹夜蛾协同胁迫下的乌柏 G_s 显著低于斜纹夜蛾单独胁迫，而其他 5 种地上-地下取食处理(癞皮夜蛾×无线虫、斜纹夜蛾×无线虫、对照×无线虫、南方根结线虫×癞皮夜蛾、南方根结线虫×对照)间的乌柏 G_s 不存在显著差异(图 1b)。

南方根结线虫处理 ($F_{1,24}=10.724$, $P=0.003$) 及地上昆虫与南方根结线虫互作 ($F_{2,24}=3.544$, $P=0.045$) 对乌柏 C_i 有显著影响(表 1)。有南方根结线虫胁迫时，斜纹夜蛾处理组植株 C_i 显著低于癞皮夜蛾处理组和对照组植株，而癞皮夜蛾处理组与对照组间不存在显著差异；无南方根结线虫胁迫时，地上 2 种不同食性昆虫未对乌柏 C_i 造成显著影响(图 1c)。

2.2 地上不同食性昆虫及地下南方根结线虫对乌柏光合生理指标的影响

南方根结线虫胁迫对乌柏 P_{\max} ($F_{1,24}=9.622$, $P=0.007$) 和 LSP ($F_{1,24}=8.133$, $P=0.012$) 有显著影响(表 2)。南方根结线虫胁迫显著增大了乌柏 P_{\max} (图 3a) 和 LSP(图 3b)。地上不同食性昆虫及地上昆虫与南方根结线虫互作对乌柏 P_{\max} 和 LSP 无显著影响(表 2)。

图 2 地下取食处理对乌柏 T_r 及 WUE 的影响Fig. 2 Effects of belowground herbivory treatments on T_r and WUE of *Sapium sebiferum*表 1 南方根结线虫及地上不同食性昆虫对乌柏光合指标影响的方差分析结果¹⁾Table 1 ANOVA analysis of the effects of *Meloidogyne incognita* and aboveground herbivores with different diet breadths on the photosynthetic characteristics of *Sapium sebiferum*

方差来源 Variance source	自净光合速率(P_n)		气孔导度(G_s)		胞间CO ₂ 浓度(C_i)		蒸腾速率(T_r)		水分利用效率(WUE)		
	由Photosynthetic 度rate		Stomatal conductance		Intercellular CO ₂ concentration		Transpiration rate		Water use efficiency		
	df	F	P	F	P	F	P	F	P	F	
地上昆虫处理 AG herbivore treatment	2,24	1.995	0.158	1.295	0.292	2.235	0.129	1.020	0.376	2.409	
南方根结线虫处理 <i>M. incognita</i> treatment	1,24	0.583	0.453	7.587	0.011	10.724	0.003	8.254	0.008	7.292	0.012
地上昆虫处理×南方根结线虫处理 AG herbivore× <i>M. incognita</i> treatment	2,24	3.833	0.036	3.427	0.049	3.544	0.045	1.001	0.382	2.652	0.091

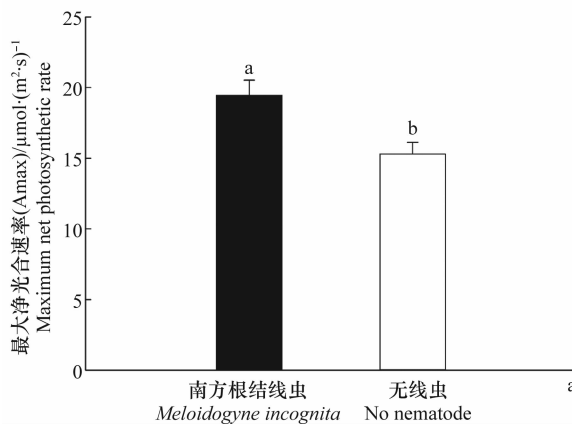
1) 在 $P < 0.05$ 水平差异显著的结果以加粗表示。下同。Significant results with P value < 0.05 are shown in bold. The same below.

图 3 地下取食处理对乌柏最大净光合速率及光饱和点的影响

Fig. 3 Effects of belowground herbivory treatments on Amax and LSP of *Sapium sebiferum*

2.3 地上不同食性昆虫及南方根结线虫对乌柏叶片叶绿素含量的影响

地上不同食性昆虫($F_{2,24} = 4.513, P = 0.023$)及南方根结线虫处理($F_{1,24} = 4.536, P = 0.045$)对乌柏叶片叶绿素含量有显著影响(表 3)。与对照组相比,斜纹夜蛾的取食显著增加了乌柏叶片叶绿素

含量,而癞皮夜蛾的取食未对乌柏叶片叶绿素含量产生显著影响,且地上 2 个处理组间并无显著差异(图 4a)。此外,南方根结线虫胁迫显著减少了乌柏叶片叶绿素含量(图 4b)。而地上昆虫与南方根结线虫互作($F_{2,24} = 0.540, P = 0.591$)并未对乌柏叶片叶绿素含量造成显著影响(表 3)。

表 2 南方根结线虫及地上不同食性昆虫对乌柏光合生理指标影响的方差分析表

Table 2 ANOVA analysis of the effects of *Meloidogyne incognita* and aboveground herbivores with different diet breadths on the photosynthetic physiology of *Sapium sebiferum*

方差来源 Variance source	自由度 df	最大净光合速率(P_{max})		表观光合量子效率(φ)		暗呼吸速率(R_d)		光补偿点(LCP)		光饱和点(LSP)	
		Maximum net photosynthetic rate	F	Apparent quantum yield	F	P	Dark respiration	F	Light compensation point	F	P
地上昆虫处理 AG herbivore treatment	2,24	0.100	0.906	0.220	0.805	3.107	0.072	3.362	0.060	0.150	0.861
南方根结线虫处理 <i>M. incognita</i> treatment	1,24	9.622	0.007	0.061	0.808	1.170	0.295	0.022	0.883	8.133	0.012
地上昆虫处理×南方根结线虫处理 AG herbivore× <i>M. incognita</i> treatment	2,24	0.479	0.628	0.350	0.710	0.007	0.993	0.142	0.869	0.893	0.429

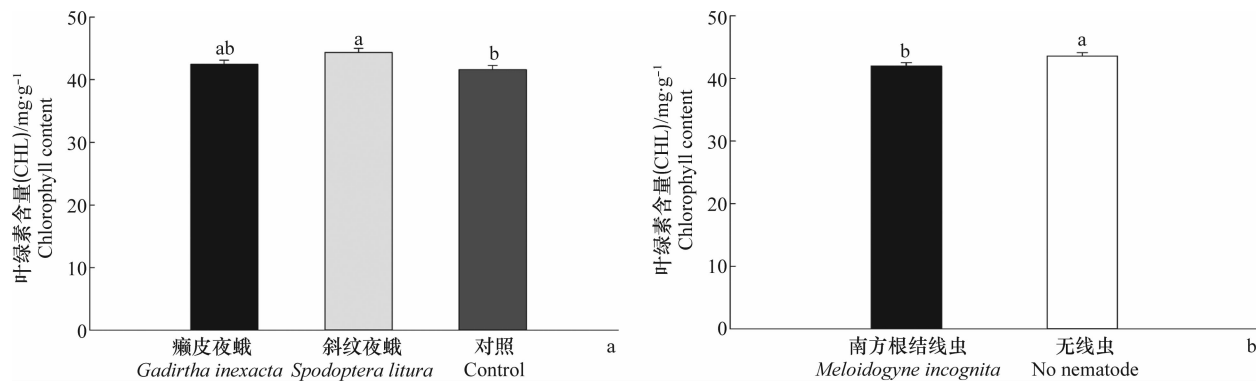


图 4 地上不同食性昆虫胁迫及地下取食处理对乌柏叶片叶绿素含量的影响

Fig. 4 Effects of aboveground herbivores with different diet breadths and belowground herbivory treatments on the chlorophyll content of *Sapium sebiferum*

表 3 南方根结线虫及地上不同食性昆虫对乌柏叶绿素含量影响的方差分析结果

Table 3 ANOVA analysis of the effects of *Meloidogyne incognita* and aboveground herbivores with different diet breadths on the chlorophyll content of *Sapium sebiferum*

方差来源 Variance source	自由度 df	叶绿素含量 Chlorophyll content	
		F	P
地上昆虫处理 AG herbivore treatment	2,24	4.513	0.023
南方根结线虫处理 <i>M. incognita</i> treatment	1,24	4.536	0.045
地上昆虫处理×南方根结线虫处理 AG herbivore× <i>M. incognita</i> treatment	2,24	0.540	0.591

3 讨论

本研究发现,无南方根结线虫胁迫情况下,地上不同食性昆虫对乌柏 P_n 、 G_s 及 C_i 无显著影响;而南方根结线虫胁迫情况下,2 种地上不同食性昆虫均显著降低了乌柏 G_s 及 C_i 。其中,与对照组及癞皮夜蛾处理组相比,南方根结线虫与斜纹夜蛾的共同胁迫显著降低了乌柏 P_n 、 G_s 及 C_i 。此外,斜纹夜蛾为害增加了乌柏叶绿素含量,南方根结线虫胁迫降低了叶绿素含量。因此,南方根结线虫与斜纹夜蛾间形成一种加性效应,从而对乌柏的光合生理产生了拮抗效应,而这种效应在南方根结线虫与癞皮夜蛾

间并不显著,说明地上-地下植食性生物互作类型受植食性生物食性的影响^[19, 22]。类似地,Maron 等研究发现为害地上花朵、种子的昆虫与为害根部的蛀虫对羽扇豆 *Lupinus micranthus* 种子形成拮抗效应^[23];而刘亚珍等^[19]发现地上-地下害虫互作对乌柏的生长及其生物量分配产生了加性效应。

地上-地下植食性生物互作类型及植物的响应受植物种类及基因型^[18, 24]的影响。本文中,南方根结线虫与斜纹夜蛾的共同胁迫对乌柏光合生理产生拮抗作用,诱导乌柏形成不足补偿机制。Wurst 等^[25]发现,一种地下金针虫 *Agriotes* sp. 对北美车前草 *Plantago virginica* 不同基因型环烯醚萜苷类物质

产生不同的诱导响应,从而影响地上昆虫的危害。虫害胁迫后,植物通过自身生长以减弱植食性生物对自身生长发育的危害^[26]。Kaplan 等^[27]发现取食烟草根部的线虫因能阻止烟草防御性物质生物碱的合成,而增加了叶面植食性毛虫的危害,而毛虫的取食诱导增加了烟草向根部的氮转运,又增加了根部线虫的危害水平。

植物对植食性生物胁迫的响应也受植食性生物食性^[22]的影响。例如,Huang 等^[28]和王毅^[29]研究发现美国乌柏种群对专食性昆虫的抗性降低,对广食性昆虫的抗性不变。植食性生物食性对植物生理生态光合特性也能产生很大影响^[10, 30]。在本研究中,与对照组和癞皮夜蛾处理组相比,斜纹夜蛾为害显著增加了乌柏叶片叶绿素含量。此外,植食性生物口器类型^[9]也会对植物-植食性生物互作产生影响。越来越多的试验表明,咀嚼式口器昆虫主要诱导植物产生茉莉酸介导的防御,而刺吸式口器昆虫则诱导水杨酸介导的植物响应^[12, 31]。

叶绿素在植物光合作用吸收和传递光能过程中起重要作用。大部分研究发现病虫害侵染后,植物叶绿素含量呈现降低趋势^[32-34]。糖槭 *Acer saccharum* 被梨带蓟马 *Taeniothrips inconsequens* Uzel 取食后叶绿素含量明显降低^[34];小蠹虫侵染云南松 *Pinus yunnanensis* Franch. 后降低了其叶绿素含量^[33]。相反地,蓝桉 *Eucalyptus globulus* 遭受虫害后,叶片叶绿素含量反而增加^[35];郭素民发现喜旱莲子草 *Alternanthera philoxeroides* 在受到害虫胁迫后,其叶绿素含量明显升高^[36]。而本研究中,广食性斜纹夜蛾取食显著增加了乌柏叶片叶绿素含量,而南方根结线虫胁迫显著减少了乌柏叶片叶绿素含量,说明植物对不同食性植食性生物胁迫已进化出了不同的响应机制。此外,植物的适应性^[37]、病虫害的为害程度及为害持续时间^[38]均对植物光合作用机制产生影响。

本文研究发现,乌柏对地上-地下植食性生物的胁迫产生不足补偿机制,且与植食性生物的食性及种类相关。因此,研究不同空间植食性生物互作下植物的光合生理特性,能深入了解其生理生态响应策略,阐明植物-植食性生物互作及协同进化机制,并为植物病虫害防御提供理论依据^[10, 23, 27]。

参考文献

[1] GARCÍA I, MENDOZA R. Impact of defoliation intensities on

plant biomass, nutrient uptake and arbuscular mycorrhizal symbiosis in *Lotus tenuis* growing in a saline-sodic soil [J]. *Plant Biology*, 2015, 14(6): 964–971.

- [2] JULIEN M H, BOURNE A S. Compensatory branching and changes in nitrogen content in the aquatic weed *Salvinia molesta* in response to disbudding [J]. *Oecologia*, 1986, 70(2): 250–257.
- [3] 盛承发. 生长的冗余—作物对于虫害超越补偿作用的一种解释[J]. 应用生态学报, 1990, 1(1): 26–30.
- [4] EYLES A, SMITH D, PINKARD E A, et al. Photosynthetic responses of field-grown *Pinus radiata* trees to artificial and aphid-induced defoliation [J]. *Tree Physiology*, 2011, 31(6): 592–603.
- [5] ALDEA M, HAMILTON J G, RESTI J P, et al. Indirect effects of insect herbivory on leaf gas exchange in soybean [J]. *Plant Cell & Environment*, 2010, 28(3): 402–411.
- [6] REDDALL A, SADRAS V O, WILSON L J, et al. Physiological responses of cotton to two-spotted spider mite damage [J]. *Crop Science*, 2004, 44(3): 835–846.
- [7] FORISTER M L, WILSON J S. The population ecology of novel plant-herbivore interactions [J]. *Oikos*, 2013, 122(5): 657–666.
- [8] HUANG Wei, SIEMANN E, LI Xiao, et al. Species-specific defence responses facilitate conspecifics and inhibit heterospecifics in above-ground herbivore interactions [J]. *Journal of Comparative Physiology*, 2014, 197(11): 1031–1042.
- [9] JOHNSON S N, CLARK K E, HARTLEY S E, et al. Aboveground-belowground herbivore interactions: a meta-analysis [J]. *Ecology*, 2012, 93(10): 2208–2215.
- [10] ZOU J, ROGERS W E, SIEMANN E. Differences in morphological and physiological traits between native and invasive populations of *Sapium sebiferum* [J]. *Functional Ecology*, 2010, 21(4): 721–730.
- [11] ALI J G, AGRAWAL A A. Specialist versus generalist insect herbivores and plant defense [J]. *Trends in Plant Science*, 2012, 17(5): 293–302.
- [12] SOLER R, ERB M, KAPLAN I. Long distance root-shoot signalling in plant-insect community interactions [J]. *Trends in Plant Science*, 2013, 18(3): 149–156.
- [13] 张均. 浅析乌柏的开发利用[J]. 林业科技通讯, 2007, 35(3): 2603.
- [14] 陈景震,张良波,李培旺. 乌柏开发利用研究进展[J]. 湛江师范学院学报, 2012, 33(3): 111–113.
- [15] 张家亮,王毅,丁建清. 乌柏害虫名录[J]. 中国森林病虫, 2015, 34(5): 25–35.
- [16] 洪承昊,陈京元,查玉平. 乌柏主要害虫及防治策略[J]. 湖北林业科技, 2010(6): 65–67.
- [17] HUANG Wei, SIEMANN E, YANG Xuefang, et al. Facilitation and inhibition: changes in plant nitrogen and secondary metabolites mediate interactions between aboveground and belowground herbivores [J]. *Proceedings Biological Sciences*, 2013, 280(1767): 20131318.

- [18] LI Xiaoqiong, GUO Wenfeng, SIEMANN E, et al. Plant genotypes affect aboveground and belowground herbivore interactions by changing chemical defense [J]. *Oecologia*, 2016, 182(4):1107–1115.
- [19] 刘亚珍, 覃志伟, 项瑶, 等. 天敌互作对乌桕生长及生物量的影响[J]. 西南林业大学学报(自然科学), 2018, 38(1):196–201.
- [20] 刘维志. 植物病原线虫学[M]. 北京: 中国农业出版社, 2000.
- [21] 叶子飘, 于强. 光合作用光响应模型的比较[J]. 植物生态学报, 2008, 32(6):1356–1361.
- [22] KAPLAN I, SARDANELLI S, DENNO R F. Field evidence for indirect interactions between foliar-feeding insect and root-feeding nematode communities on *Nicotiana tabacum* [J]. *Ecological Entomology*, 2010, 34(2):262–270.
- [23] MARON J L, SIMMS E L. Rodent-limited establishment of bush lupine: field experiments on the cumulative effect of granivory [J]. *Journal of Ecology*, 2010, 89(4):578–588.
- [24] HUANG Wei, DING Jianqing. Effects of generalist herbivory on resistance and resource allocation by the invasive plant, *Phytolacca americana* [J]. *Insect Science*, 2016, 23(2):191–199.
- [25] WURST S, VAN DAM N M, MONROY F, et al. Intraspecific variation in plant defense alters effects of root herbivores on leaf chemistry and aboveground herbivore damage [J]. *Journal of Chemical Ecology*, 2008, 34(10):1360–1367.
- [26] STRAUSS S Y, AGRAWAL A A. The ecology and evolution of plant tolerance to herbivory [J]. *Trends in Ecology & Evolution*, 1999, 14(5):179–185.
- [27] KAPLAN I, HALITSCHKE R, KESSLER A, et al. Physiological integration of roots and shoots in plant defense strategies links above-and belowground herbivory [J]. *Ecology Letters*, 2008, 11(8):841–851.
- [28] HUANG Wei, SIEMANN E, GREGROYS S, et al. Resource allocation to defence and growth are driven by different responses to generalist and specialist herbivory in an invasive plant [J]. *Journal of Ecology*, 2010, 98(5):1157–1167.
- [29] 王毅. 外来入侵植物防御昆虫能力的进化——以乌桕为例 [D]. 北京: 中国科学院研究生院, 2012.
- [30] PATTISON R R, GOLDSTEIN G, ARES A. Growth, biomass allocation and photosynthesis of invasive and native Hawaiian rainforest species [J]. *Oecologia*, 1998, 117(4):449–459.
- [31] TOG T, KJF V, JANSEN J J, et al. Correction: plants know where it hurts: root and shoot Jasmonic acid induction elicit differential responses in *Brassica oleracea* [J/OL]. *PLoS ONE*, 2013, 8(6):e65502.
- [32] 赵德斌, 刘桂华, 唐燕平, 等. 方翅网蝽对两种类型悬铃木光合作用的影响[J]. 林业工程学报, 2011, 25(3):36–40.
- [33] 梁军生, 陈晓鸣, 王健敏, 等. 受小蠹虫不同阶段为害的云南松光合生理反应分析[J]. 林业科学研究, 2009, 22(3):407–412.
- [34] ELLSWORTH D S, TYREE M T, PARKER B L, et al. Photosynthesis and water-use efficiency of sugar maple (*Acer saccharum*) in relation to pear thrips defoliation [J]. *Tree Physiology*, 1994, 14(6):619.
- [35] EYLES A, PINKARD E A, O'GRADY A P, et al. Role of corticular photosynthesis following defoliation in *Eucalyptus globulus* [J]. *Plant Cell & Environment*, 2010, 32(8):1004–1014.
- [36] 郭素民. 入侵植物喜旱莲子草对天敌的响应及机制研究[D]. 临汾: 山西师范大学, 2014.
- [37] BUENO A D F, BUENO R C O D F, NABITY P D, et al. Photosynthetic response of soybean to twospotted spider mite (Acari: Tetranychidae) injury [J]. *Brazilian Archives of Biology & Technology*, 2009, 52(4):825–834.
- [38] DALLAGNOL L J, RODRIGUES F A, CAVATTE P C, et al. Alterations on rice leaf physiology during infection by *Bipolaris oryzae* [J]. *Australasian Plant Pathology*, 2011, 40(4):360–365.

(责任编辑: 杨明丽)

(上接 213 页)

- [14] BRAKER G, FESEFELDT A, WITZE K P. Development of PCR primer systems for amplification of nitrite reductase genes (*nirK* and *nirS*) to detect denitrifying bacteria in environmental samples [J]. *Applied and Environmental Microbiology*, 1998, 64(10): 3769–3775.
- [15] BRAKER G, ZHOU Jizhong, WU Liyou. Nitrite reductase genes (*nirK* and *nirS*) as functional markers to investigate diversity of denitrifying bacteria in Pacific northwest marine sediment communities [J]. *Applied and Environmental Microbiology*, 2000, 66(5): 2096–2104.
- [16] 李阜棣, 喻子牛, 何绍江. 农业微生物学实验技术[M]. 北京: 中国农业出版社, 1996: 21–34.
- [17] 李振高, 骆永明, 滕应. 土壤与环境微生物研究法[M]. 北京: 科学出版社, 2008: 56–68.
- [18] 陈哲, 陈春兰, 秦红灵, 等. 化肥对稻田土壤细菌多样性及硝化、反硝化功能菌组成的影响[J]. 生态学报, 2009, 29(11): 6142–6147.
- [19] 李晔, 孙丽娜, 杨继松, 等. 基于 PCR-DGGE 的重金属污染土壤微生物种群指纹分析[J]. 生态环境学报, 2010, 19(9): 2204–2208.
- [20] PETER M, MARK A, BOHLKE J K, et al. Methods for measuring denitrification: diverse approaches to a difficult problem [J]. *Ecological Applications*, 2006, 16(6): 2091–2122.
- [21] PRIEME A, BRAKER G, TIEDJE M. Diversity of nitrite reductase (*nirK* and *nirS*) gene fragments in forested upland and wetland soils [J]. *Applied and Environmental Microbiology*, 2002, 68(4): 1893–1900.
- [22] THROBACK IN, ENWALL K, JARVIS A, et al. Reassessing PCR primers targeting *nirS*, *nirK* and *nosZ* genes for community surveys of denitrifying bacteria with DGGE [J]. *FEMS Microbiology Ecology*, 2004, 49: 401–417.

(责任编辑: 杨明丽)