# 盐度变化对秋茄种群遗传分化的影响

## **葛菁萍<sup>1,2</sup>,林 鹏**<sup>1</sup>

(1. 厦门大学生命科学学院, 厦门 361005; 2 黑龙江大学生命科学学院, 哈尔滨 150080)

摘要: 探讨盐分选择对秋茄种群遗传变异与遗传分化的影响。结果表明, 海沧、金山与浮宫 3 个亚种群的遗传变异性较小, 期望 杂合度(*H e*)分别为 0.301、0.253、0.304, 遗传一致度较高, 为 0.9778~0.9920, 但亚种群间遗传分化程度很小(0.0230), 表明仅 有 2.3% 的分化来自亚种群间, 而 97.7% 来自亚种群内部, 说明盐分选择对秋茄种群遗传分化影响不大, 这种遗传结构的维持 机制是秋茄亚种群之间强大的基因流(*N m* = 10.62)。 关键词: 秋茄: 遗传分化: 盐分选择

Effect of salinity on genetic differentiation of Kandelia candel population

GE Jing-Ping<sup>1, 2</sup>, L N Peng<sup>1</sup> (1. X iam en University, X iam en 361005, China; 2 H eilongjiang University, H arbin 150080, China) Acta Ecologica Sinica, 2004, 24(4): 730~735

Abstract K and elia cand el is a species of m angrove which are woody plant communities growing in tropical and subtropical areas along seashores and widely distributed in Guangdong, Guangxi, Hainan, Fujian and Taiwan provinces of China This study investigates the genetic structure of three Kandelia candel subpopulations grow ing on different soil salinity along Jiulong River of the Fujian province The three Kandelia candel subpopulations are Haicang, Jinshan and Fugong named after their location, and the soil salinity of each subpopulation is 10.26‰, 1.910‰ and 13.28‰, respectively. The aim s of this study were: (i) to analyze the genetic diversity in three K and elia candel subpopulations; (ii) to analyze the genetic differentiation and gene flow within the subpopulations; (iii) to investigate the effect of soil salinity on the forming of subpopulations Mutilocus enzyme electrophoresis (MLEE), using starch and polyacrylam ide gels, was used to detect the genetic diversity and differentiation in random ly selected young leaves in three sample sites The allozyme detected were: esterase (EST), superoxide dismutase (SOD), aspartate am ino transferase (AAT), peroxidase (POD), malic enzyme (ME), malate dehydrogenase (MDH) and alcohol dehydrogenase (ADH) representing 8 distinct allelic loci (Est-1, Est-2, Sod-1, A dh-1, A at-1, Pod-1, M e-1, M dh-1). A ccording to the allelic frequency of each allele, several other indices were also measured including the percentage of polymorphic loci (P), the expected heterozygosity (H e), the observed heterozygosity (H o), the fixation index (F), the genetic identity (I), the coefficient of gene differentiation ( $G_{ST}$ ,) and gene flow (N m). The results showed that the genetic diversity of three subpopulations is high, with an average of 0 286 However, the genetic diversity between the Haicang and Fugong subpopulations was small Most of the F values for the different alleles were smaller than 0, which indicated that these alleles were hybrid However, the genetic differentiation among each subpopulations was quite small ( $G_{ST} = 0.0230$ ), which indicated that only 2.3% of total differentiation was coming from inter-subpopulation whereas the rest (97.7%) was from intra-subpopulation At the same time, the genetic identity of the three subpopulations were quite high (I = 0.9850) and genetic distances were quite small, with a mean genetic distance of 0.0151. These results clearly show that the three K and elia candel subpopulations have a high degree of genetic identity and have little genetic differentiation, suggesting that the salinity differences may have little or no effect on their genetic differentiation of this species This low genetic differentiation may be a consequence of the significant gene flow among different K and elia candel subpopulations (Nm = 10.62).

基金项目: 国家自然科学基金资助项目(39670135)

收稿日期: 2003-01-13; 修订日期: 2003-08-26

作者简介: 葛菁萍(1972~), 女, 黑龙江省齐齐哈尔人, 博士, 副教授, 主要从事生态遗传学研究。 E-m ail: gejingping9178@hotm ail com Foundation item: National Natural Science Foundation of China (No. 39670135)

Received date: 2003-01-13; Accepted date: 2003-08-26

Biography: GE Jing-Ping, Ph. D., A ssociate professor, maily engaged in genetic ecology. E-mail: gejingping9178@hotmail.com

4 期

Key words: Kandelia candel; genetic diversity; genetic differentiation 文章编号: 1000-0933 (2004) 04-0730-06 中图分类号: Q 945. 78 文献标识码: A

遗传分化在地理空间和微生境水平上都能发生[1],因此在研究物种遗传变异与分化时,一方面需探讨在大的地理范围上, 种群间基因交换的能力<sup>[2]</sup>,即用分子水平的证据来反映种群基因频率的变化<sup>[3~5]</sup>;另一方面也需要在微生境水平上,探讨选择 对种群形成亚种群的决定作用。这种选择压力很多、例如盐分、水分、温度、纬度等等。本研究既是用秋茄作试验材料、探讨在微 生境水平上, 盐分(选择压力)对秋茄亚种群遗传变异与分化的影响, 从而揭示在小生境范围内, 选择对植物种群内遗传分化的 影响及维持机制。

#### 1 材料与方法

#### 1.1 采样地点与样地自然状况

'沿福建省九龙江两岸分布有大量的秋茄群落。不同地点的秋茄群落其平均底泥盐度(20~40 cm)差别很大。据 1982 年统计 (见表 1), 沿九龙江沿岸, 从东屿到石美形成了盐度梯度。但是在不同的盐度上, 秋茄长势依然良好(除人为破坏外)。因此, 选择 了福建省九龙江口的一个秋茄种群,将其中底泥盐度有差别的3个地点划分为3个亚种群,按其所处位置定名为海沧(2426, 118 04 )、浮宫(24 24, 117 35 )、金山(24 26, 118 04 ) 亚种群,其中,海沦与金山样地相距约 5~ 6km。这 3 个样地的底泥盐度 分别为 10.26%、13.28%和 1.91%。

रर ।	Лижітн	水加州市北	泥鱼皮				
Table 1 Salinity of Kar	ndelia cande	1 population	along Jiulo	ngjiang Est	tuary		
地点	东屿	海沧	白礁	浮宫	琼头	石美	金山
Position	Dongyu	Haicang	Baijiao	Fugong	Qiongtou	Shimei	Jinshan
平均底泥盐度(1982 年 7 月数据)A verage salinity of soil (Data of July, 1982)(20~ 40cm) ‰ <sup>[6]</sup>	22 16	18 09	14.14	13 28	12 30	3 66	
平均底泥盐度(1998 年 4 月数据)A verage Salinity of soil (Data of April, 1998)(20~40cm) ‰		10 26		13 28			1. 91

1 2 样品采集及处理

1 2 1 样品采集 在各样地内,每隔 5~10m 选择长势良好的植株,采集当年萌生的幼嫩叶片,用棉花蘸取足够的水分包住茎 枝条的基部,保持叶片新鲜不变质,迅速携至实验室内,处理待测。

122 样品处理 取新鲜幼嫩叶片, 剪碎, 放入研钵中, 再加入适量的 Tris-HC1提取缓冲液, 研磨, 整个提取过程在冰镇条件 下进行。当研磨至匀浆状后,用4×7mm 的双层滤纸片(沁子)吸取匀浆液(即酶粗提液),上样电泳。或者存放于-70 冰箱中待 用。样品要尽量快速测完,以防止酶液变质,影响分析。

由于红树植物叶片内均富含单宁<sup>[6]</sup>,因此酶提取液采用复杂的Tris-HCI提取液<sup>[7,8]</sup>,并适当加以改进。

### 13 电泳及酶谱分析

实验采用垂直板型不连续聚丙烯酰胺凝胶(PGE)和水平切片淀粉凝胶(SGE)两种凝胶类型。共测定了 7 个酶系统 8 个位 点 其中 PGE 浓缩胶和分离胶的浓度分别为 2.5% 和 7.0%, pH 分别为 6.7 和 8.9; SGE 采用美国 Sigm a 公司的水解淀粉(S-5691), 淀粉胶浓度为 12%, 相应凝胶缓冲液为 Tris-硼酸-EDTAN a4 (pH 8.6) (# 10)。用于本次实验的酶系统、代码、位点数目 及缓冲系统等详见表 2。 酶组织化学染色方法见文献 8。

Table 2 The enzyme systems, E	C code, numbers of lo	ciand buffer systems of Kandelia candel s	ubpopulation s
	E C 代码	凝胶类型(括号内为缓冲液)	位点数目
Enzyme system	E.C. code	Type of gel(buffer in parentheses)	N um bers of loci
酯酶 (EST)Esterase	E.C. 3. 3. 3-	SGE (TVB)	2
超氧物歧化酶(SOD)Superoxide dismutase	E.C. 1. 15. 1. 1	SGE (# 10)	1
天冬氨酸转氨酶(AAT)A spartate	E.C.2.6.1.1	SGE (# 10)	1
过氧化物酶 (POD)Peroxidase	E.C. 1. 11. 1. 7	PGE	1
苹果酸酶(ME)Malic enzyme	E.C. 1. 1. 40	SGE (TVB)	1
苹果酸脱氢酶 (MDH)M alate dehydrogenase	E. C. 1. 1. 37	PGE (& SGE# 10)	1
乙醇脱氢酶(ADH)A lcohol dehydrogenase	E. C. 1. 1. 1. 1	SGE (# 10)	1

#### 表 2 秋茄种群的酶系统 E C 代码、位点数目和缓冲系统

14 计算方法

© 1994-2006 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net

#### **141** 遗传变异的计算

多态位点百分率(*P*)  $P = (k/n) \times 100\%$ , *k* 为多态酶位点的数目, *n* 为所测定酶位点的总和。多态位点的标准按N ei 氏的 0.99 划分, 即最常见的等位基因出现的频率小于或等于 0.9%

杂合度(H), 即杂合位点的百分数 期望杂合度  $H e = \sum_{i=1}^{n} \left( 1 - \sum_{j=1}^{m,i} q_{ij}^{2} \right) / n$ , 观察杂合度  $H o = \sum_{i=1}^{n} \left( 1 - \sum_{j=1}^{m,i} p_{ij} \right) / n$ 式中,  $q_{ij}$ 为第 i 个位点上第 j 个等位基因的频率,  $p_{ij}$ 为第 i 个位点上第 j 个等位基因观察到的纯合基因型频率。

平均每位点有效等位基因数(A e)

$$A e = \sum_{i=1}^{n} \left( 1 / \sum_{j=1}^{m} q_{ij}^2 \right) / n$$

F = 1 - H o/H e

 $G_{ST} = D_{ST} / H_T$ 

式中, qij 为第 i 个位点上第 j 个等位基因的频率。

固定指数(F)

1.4.2 遗传分化的测定

基因分化系数(GsT)

式中,Dst为种群间的基因多样度;Ht 为基因多样度总量。

遗传距离, 采用Nei氏的标准遗传距离  $I = \sum_{\nu} \sum_{i} X i Y i / \sqrt{\sum_{\nu} \sum_{i} X i^2 \cdot \sum_{\nu} \sum_{i} Y i^2} D = - \ln I$ 

基因流, 采用W right 的  $F_{ST}$ 法统计出的  $F_{ST}$ 值来计算  $Nm = (1 - F_{ST})/4F_{ST}$ 

- 2 实验结果
- 2.1 秋茄亚种群的遗传变异性

表3是秋茄3个亚种群的等位基因频率及标准差。

#### 表3 秋茄亚种群的等位基因频率(括号内为标准差)

Table 3 Allelic frequencies of subpopulations of K. candel(standard errors in parentheses)

位点	等位基因	金山	海沧	浮宫	种群水平
Locus	A lleles	J in shan	Haicang	Fugong	Pop. level
<i>Est</i> -1	А	0 500(0 050)	0 500(0 077)	0 500(0 057)	0 500(0 034)
	В	0 500(0 050)	0 500(0 077)	0 500(0 057)	0.500(0.034)
Est-2	А	1. 000(0. 000)	1. 000(0. 000)	1. 000(0. 000)	1. 000(0 000)
S od -1	А	0 951(0 021)	0 952(0 033)	0 987(0 013)	0.964(0.013)
	В	0.049(0.021)	0 048(0 033)	0 013(0 013)	0.036(0.013)
A dh-1	А	1. 000(0 000)	1. 000(0. 000)	1. 000(0. 000)	1. 000(0 000)
A at-1	А	0. 630(0. 048)	0 643(0 074)	0 615(0 055)	0 627(0 033)
	В	0 370(0 048)	0 357(0 074)	0 385(0 055)	0. 373(0. 033)
Pod-1	А	0 765(0 042)	0 477(0 075)	0 652(0 059)	0 670(0 032)
	В	0 235(0 042)	0 500(0 075)	0 348(0 059)	0 326(0 032)
	С	0.000(0.000)	0 023(0 023)	0 000(0 000)	0 005(0 005)
M e-1	А	0.000(0.000)	0 000(0 000)	0 130(0 046)	0 069(0 025)
	В	1. 000(0 000)	0 950(0 049)	0 833(0 051)	0 902(0 029)
	С	0.000(0.000)	0 050(0 049)	0 037(0 026)	0.029(0.017)
<i>M dh</i> <sup>-1</sup>	А	0.064(0.028)	0 276(0 059)	0 207(0 053)	0.170(0.027)
	В	0.000(0.000)	0 034(0 024)	0 017(0 017)	0.016(0.009)
	С	0. 423(0. 056)	0 224(0 055)	0 328(0 062)	0 335(0 034)
	D	0 462(0 056)	0 345(0 062)	0 397(0 064)	0 407(0 035)
	Е	0 051(0 025)	0 121(0 043)	0 052(0 029)	0 072(0 019)

在秋茄所检测的 8 个位点中,有 2 个是单态位点(*Est*-2 、*A dh*-1),其余的都为多态位点。*Est*-1 位点的两个等位基因在 3 个 亚种群中的频率完全相同,*S od*-1A、*S od*-1B、*A at*-2A、*A at*-2B、*P od*-1A、*P od*-1B、*M e*-1D 以及*M dh*-1E 这 9 个等位基因的 频率在 3 个亚种群中差别不大。共出现了两个稀有等位基因,一个是海沧亚种群的 *P od*-1C,另一个是浮宫亚种群的*M e*-1A。

从秋茄亚种群的遗传变异性可以看出(表 4),秋茄亚种群的等位基因数目以金山最小,为 1.875,海沧和浮宫最大,为 2.250。亚种群各项遗传变异性指标的平均值小于种群水平。

秋茄各亚种群有效等位基因数目以海沧的最大为 1.747; 金山的最小为 1.505, 平均值为 1.641, 小于种群水平(1.647)。秋茄各亚种群的遗传多样性(*H e*)比较高。就平均值而言, 海沧与浮宫的遗传多样性相差无几, 分别为 0.301 和 0.304。3 个亚种群 遗传多样性平均值(0.286)小于种群水平的遗传多样性(0.294)。

© 1994-2006 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net

表4 秋茄各亚种群的遗传变异性

_		Т	able 4 Genetic variand	e of subpopulations of	K. candel		_
	位点	金山	海沧	浮宫	亚种群水平	种群水平	
_	Locus	J in shan	Haicang	Fugong	Subpop. level	Pop. level	_
	A	1. 875	2 250	2 250	2 115	2 250	
	P %	62 5	75. 0	75. 0	70 83	75. 0	
	A e	1. 505	1. 747	1. 672	1. 641	1. 647	
	H e	0 253(0 091)	0 301(0 101)	0 304(0 094)	0 286(0 093)	0 294(0 093)	
	Но	0 388(0 158)	0 484(0 168)	0 457(0 151)	0.447(0.015)	0 437(0 015)	

秋茄各亚种群的观察杂合度普遍高于期望杂合度,从种群水平上看也是如此(Sod-1除外)。整体杂合度过量也可以由 Fm 反映出来。与Hardy-Weinberg 平衡的偏差主要来自种群个体之间, 表现在 Fis 所占的比例都较大(Sod-1 除外)。

总的来看,秋茄亚种群水平的遗传变异性小于种群水平(a ep 和 H ep 除外)。在各亚种群中,海沧与浮宫之间在各项指标上 都相差很小, 这也体现在这两个亚种群之间的遗传一致度也最高。

2.2 秋茄亚种群间的遗传分化

秋茄亚种群间的分化程度很小(表 5),为 0.0230,表明仅有 2.3% 的分化来自亚种群间,而 97.7% 来自亚种群内部。其总的 ;遗传多样性HT为 0.2924.亚种群内遗传多样性Hs为 0.2857, 而亚种群间Dst仅为 0.0067。在多态位点中, 以Me-1 的分化度 最大,为 0.0666, Est-1 的最小,为 0.0000,位点平均值为 0.0260。

	Та	ble 5 Genetic di	fferentiation betw	een K. candel sub	population s		
位点Locus	Н т	H s	Dst	$G_{ST}$	F <sub>IS</sub>	F <sub>IT</sub>	$F_{ST}$
Est-1	0 5000	0 5000	0 0000	0 0000	- 1.000	- 1.000	0 000
S od - 1	0 0701	0 0706	0 0005	0 0079	0 329	0 334	0 008
A at-1	0 4663	0 4665	0 0002	0 0006	- 0 590	- 0 589	0 001
P od -1	0 4451	0 4710	0 0259	0 0551	- 0 519	- 0 435	0 055
<i>M e</i> -1	0 1276	0. 1367	0 0091	0 0666	- 0 036	0 032	0 066
M dh-1	0 6762	0 6942	0 0180	0 0259	- 0 402	- 0 366	0 026
全部位点All locus	0 2857	0 2924	0 0067	0 0230	- 0 551	- 0 516	0 023

表 5 秋茄亚种群间的遗传分化

从对秋茄 3 个亚种群等位基因的固定指数 F 的分析看出 (表 6), 绝大部分都为负值, 表明这些等位基因杂合过量, 而亚 种群间的固定指数 Fst 值也很低, 平均为 0.023, 这与 Gst 值完 全相同,表明各基因在3个亚种群间的分化是很低的。从对多 态位点的 F-统计量进一步分析看出, M e-1 的分化度最大, 为 0.066; Est-1 的分化度最小, 仅为 0.000。不少位点的种群固定 指数(FIT)小于 0, 说明杂合体过量, 并且是由各亚种群的 FsT 造成的。

分别对秋茄3个亚种群的遗传距离和遗传一致度进行统 计表明(表 7), 3个亚种群的遗传一致度很高, 平均为 0.9850; 反之表明其分化程度很低,其中以海沧和浮宫亚种群间的遗 传一致度最高为 0.9920, 金山和海沧的遗传一致度最低, 为 0.9778

秋茄各亚种群间的最大、最小和标准遗传距离都很小(表 7 和 8), 其平均值分别为 0.0153, 0.0111 和 0.0151。3 个亚种 群间都以浮宫和海沧之间的遗传距离最小(0.0081,0.0056, 0.0080), 以海沧和金山之间的遗传距离最大(0.0227, 0.0165, 0.0225)。分析表明,3个亚种群之间的相似程度很高,分化很 小,盐分含量的差别对其遗传分化几乎没产生影响。

#### 表 6 秋茄 3 个亚种群多态位点等位基因的固定指数 F

Table 6 The fixation indices of alleles of polymorphic loci in three 

suppopulation	SOLK. Calldel			
位点	等位基因	金山	海沧	浮宫
Locus	A llele	J in shan	Haicang	Fugong
<i>Est</i> -1	А	- 1.000	- 1.000	- 1.000
	В	- 1.000	- 1.000	- 1.000
S od -1	А	0 790	- 0 500	- 0.013
	В	0 790	- 0 500	- 0.013
A at-1	А	- 0.587	- 0 556	- 0 625
	В	- 0.587	- 0 556	- 0 625
Pod-1	А	- 0.090	- 0 913	- 0.401
	В	- 0.090	- 1.000	- 0.401
	С	0 000	- 0 023	0.000
M e-1	А	0 000	0 000	- 0.149
	В	0 000	- 0 053	0.067
	С	0 000	- 0 053	- 0.038
M dh-1	А	- 0.068	- 0 381	- 0.261
	В	0 000	- 0 036	- 0.018
	С	- 0.733	- 0 289	- 0.487
	D	- 0.651	- 0 374	- 0.369
	Е	- 0.054	- 0 137	- 0.055

733

在秋茄种群内部的基因流动情况如何呢?用wright的 Fsr方法计算出的基因流见表 %。

秋茄亚种群间的基因流很大,平均为 10.62。在各位点中, 以*A at*-1 最大,高达 249.75,*S od*-1 次之,为 31.00。由此可见, 如此强大的基因流足以克服秋茄亚种群间的遗传分化。

3 讨论

植物种群遗传变异性的分布情形和该物种的地理分布情 形、生态特征都有关系<sup>[9,2]</sup>。而且在一个地区内,亚种群间生境 的差异,也有可能影响到这个种群的生态或遗传本质<sup>[10,11]</sup>。一 般而言,红树林生长在沼泽区内,环境均一,存在着潮汐变化 和盐度的变化<sup>[12~15]</sup>。这些因子的影响使红树林的植被形式与 其它陆生木本植物截然不同。它的遗传结构也很难与其它生 态系中的物种的遗传结构相比较。

九龙江口 3 个秋茄亚种群间的遗传分化很低, Gsr 仅为 2.30%,也就是说,亚种群间的遗传变异在全部遗传变异中仅 占 2.30%,其余 97.7%都存在于各亚种群内。从而表明盐度选 择所起的作用不大。

种群内遗传分化是植物种群的普遍现象,不同物种种群 内遗传分化不同,影响植物种群内遗传分化的因素很多,主要 是微生境的异质性。不同的基因型在不同的微生境上适合度 相异,导致具相同基因型的个体集聚在较适宜的生境上。但 是,在本研究中,虽然生境出现异质性(底泥盐分含量不同), 却对该生境下3个秋茄亚种群间的遗传分化影响不大,而且 相似的情况也在其它研究中报道过。例如,黄生<sup>(16)</sup>对台湾淡水 河口不同干湿状态条件下的秋茄的研究表明,该地不同微生 境的秋茄种群未有分化(*Fsr*=0.043)。综合水分和盐度对秋 茄种群内分化影响不大的结果,究其原因有二:一是由于秋茄 为虫媒异花授粉,配子为随机分布,在各亚种群内的变异也是 表 7 秋茄亚种群之间的遗传一致度(下三角)和标准遗传距离(上三 角)(括号内为标准差)

 Table 7
 Genetic identity (below diagonal) and standard genetic

 distance (above diagonal)
 between subpopulations of K. candel

 (standard errors in parentheses)

	金山	海沧	浮宫
	J in shan	Haicang	Fugong
金山Jinshan	_	0 0225(0 0165)	0 0149(0 0097)
海沧Haicang	0 9778	—	0 0080(0 0055)
浮宫 Fugong	0.9852	0 9920	_

表 8 秋茄亚种群之间的最大遗传距离(下三角)和最小遗传距离(上 三角)(括号内为标准差)

Table 8The maximum genetic distance (below diagonal) andminimum genetic distance (above diagonal) between subpopulationsof K. candel(standard errors in parentheses)

	金山	海沧	浮宫	
	J in shan	Haicang	Fugong	
金山Jinshan	_	0 0165(0 0107)	0 0112(0 0066)	
海沧 Haicang	0 0227(0 0641)	—	0 0056(0 0036)	
浮宫 Fugong	0 0150(0 0620)	0 0081(0 0769)	_	

表9 秋茄亚种群间的基因流

Table 9	Gene flow between K.	candel subpopulations
位点Locus	FST	N m
E st-1	0 000	0 000
S od -1	0 008	31. 00
A at-1	0 001	249. 75
Pod-1	0 055	4.30
M e-1	0 066	3.54
<i>M dh</i> -1	0 026	9.37
平均M ean	0 023	10. 62

随机分布,因而使遗传分化度偏低;二是由于秋茄的胚轴受潮水携带,种子的传播是随机散布。这样使秋茄有极为顺畅的基因流。黄生<sup>[16]</sup>在研究中发现秋茄的*Nm* = 5.56,而本研究发现其*Nm* 高达 10.62。如此强大的基因流足以克服秋茄种群内由于盐分选择而导致的分化。类似的研究也在青冈(*Cyclobalanopsis glauca*)种群内开展过。青冈种群内的分化也很低,*Gsr* 仅为0.976%。这一方面是由于青冈为风媒传粉植物,种子靠重力传播;另一方面是由于青冈亚种群间的*Nm* = 7.37~26.07,远大于1,完全可以防止由于遗传漂变导致的遗传分化<sup>[17,18]</sup>。

种群内遗传分化受环境异质性的影响,而分化不大则受到物种生物学性质的作用。 李军<sup>[19]</sup>对浙江金华北山南坡野大豆的研究发现,各样本内遗传分化程度与外界环境无关,也就是说不受环境异质性的影响。这与胡志昂<sup>[20]</sup>的结论相一致:即种群内遗传多态现象的成因是突变,随机漂变是其分布格局的主要因素。

种群内遗传分化的大小还与物种的交配系统有关。Gottlieb<sup>[21]</sup>指出,自交植物有两种极端的情况,某些种在各个位点上几 乎都是同一个基因;在另一些自交种的群体之间一些位点等位基因频率变化很大,会出现在某一些群体里一个等位基因的频率 很低,而在另一些群体里有很高的频率甚至固定(100%)的现象。因此自交种种群内遗传分化很大<sup>[22]</sup>,而杂交植物的群体杂合 性在种群间很接近,甚至一个等位基因在所有群体里都是最常见的基因。野生大豆亚种群内存在着大量的遗传分化,这与野生 大豆为自交植物有关<sup>[19]</sup>。而青风,秋茄都为杂交植物<sup>[7,15]</sup>,因此其种群内的遗传分化不大。

#### References

- [1] Schnabek A, Ham rick J L. Organization of genetic diversity within and among populatons of *Gled itsia triacanthos* (Legum inosae). Amer. J. B ot , 1990, 77(8): 1060~1069.
- [2] Loveless M D, Ham rick J L. Ecological determinants of genetic structure in plant populations A nnu. Rev. Ecol Syst., 1984, 15: 65~
   © 1994-2006 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net

4期

95.

- [3] Xu B, Zhao SW, Zou S H. Electrophoresis analysis on proteins of wild soybean seeds in China: geographical distribution of allele frequency of Ti and Sp and the origin of soybean Soybean Science, 1985, (4): 7~13.
- [4] Chiang YC Genetic and quantitative variation in wild soybean (Glycine soja) populations D issertation A bstracts International, 1985, 47: 490
- [5] Kiang Y T, Chiang Y C. Comparing differentiation of wild soybean (Glycine soja Sieb & Zucc ) populations based on isozymes and quantitative traits Bot Bull A cad. S in , 1990, 31: 129~ 142
- [6] Lin P. Mang rove V egetation. Beijing: Ocean Press, 1984.
- [7] Chen X Y. Mating system and inbreeding depression of Cyclobalanopsis glauca Diaoqiao of Huangshan A cta Ecologica Sinica, 1997, 17 (5): 463~ 468
- [8] Wang Z R. A nalysis on plant allozyme Beijing: Science Press, 1996
- [9] Ham rick JL, Linhart YB, Mitton JB. Relationship between history characteristics and electrophoretically detectable genetic variation in plants Ann. Rev. Ecol. Syst., 1979, 10: 173~ 200
- [10] Ham rick J L. Isozymes and the analysis of genetic structure in plant populations, In: D. E. Soltis and P. S. Soltis eds Isozyme in Plant B iology. Portland: Dioscorides Press, 1989. 73~ 86
- [11] HartlDL ed A primer of population genetics 2nd Sunderland: Sinayer Associates, 1987.
- [12] Chou C H, Bi C C. Dynamic distribution of nutrients and variations of environmental factors in Tam shui estuary ecosystem. Proc N atl Sci Conc B. Roc., 1990, 14: 131~ 141.
- [13] Dan S T, Intri E. Factors affecting the death of mangrove trees in the Pedada Strait Indragiri Hilir, Riau (Indonesia), with reference to the site condition Bull Penelition H utan, 1990, 10(531): 33~ 48
- [14] Lugo A E, Snedaker S C. The ecology of mangroves Ann. Rev. Ecol. Syst., 1974, 5: 39~ 64.
- [15] Tom linson P B. The botany of mangroves Cambridge: Cambridge University Press, 1986
- [16] Huang S. Genetic structure of Kandelia candel population in certain district B iological D iversity, 1994, 2(2): 68~75.
- [17] Wright S Evolution in Mendelian populations Genetics, 1931, 16: 97~ 159.
- [18] Slatkin M. Gene flow and geographic structure of natural populations Science, 1987, 236: 787~792.
- [19] LiJ, Tao Y, Zheng SZ Study on genetic differentiation of wild soybean population on the level of isozyme A cta B otanica Sinica, 1995, 37(9): 669~ 676
- [20] Hu ZA, Wang H Z Genetic structure of natural soybean population A cta B otanica S inica, 1985, 27(6): 599~ 604
- [21] Gottlieb L D. Electrophoretic evidence and plant populations Progress in Phytochem, 1981, 7: 1~46
- [22] Ann N Y. Bartonella graham ii infecting rodents display high genetic diversity over short geographic distances A cad. S ci , 2003, 990: 233~ 235

#### 参考文献:

- [3] 徐豹,赵树文,邹淑华 中国野生大豆种子蛋白质的电泳分析: Ti和 Sp 各等位基因频率地理分布与大豆起源问题 大豆科学, 1985, (4): 7~ 13.
- [6] 林鹏 红树林 北京: 海洋出版社, 1984.
- [7] 陈小勇 黄山钓桥青冈种群交配系统及近交衰退 生态学报, 1997, 17(5): 463~468
- [8] 王中仁 植物等位酶分析 北京:科学出版社,1996
- [16] 黄生 秋茄(K and elia cand el)的区域性种群遗传结构 生物多样性, 1994, 2(2): 68~ 75.
- [19] 李军,陶芸,郑师章 同工酶水平上野生大豆种群内分化的研究 植物学报,1995,37(9):669~676
- [20] 胡志昂, 王洪新 北京地区野大豆天然群体遗传结构 植物学报, 1985, 27(6): 599~ 604.