

Plant Diversity Characteristics of Wetland in the Middle Reaches of the Yellow River

Tianliang Zhao

Shanxi Institute of Forest Inventory and Planning, Taiyuan Shanxi
Email: zhaotianliangk@163.com

Received: May 11th, 2017; accepted: May 26th, 2017; published: May 31st, 2017

Abstract

Taking the wetland plants in the middle reaches of the Yellow River as the research object, the phylogenetic tree of the wetland plants was constructed. Pedigree diversity index (PD), community lineage structure index (net genetic relationship index, NRI and recent interspecific relationship index, NTI), functional diversity index (FAD1, FD_p, FD_c, FRic, FEve, Rao and Dis) were used to analyze the phylogenetic diversity, pedigree structure and functional diversity of wetland plants in the middle reaches of the Yellow River were analyzed, and the species diversity index was also calculated. The main results are as follows: (1) Based on the APGIII classification system, the range of α diversity index (PD) of the 13 plots was calculated from the phylogenetic software Phylocom in the range of 706.894 - 2289.17, and the PD values were in the order of S1 > S12 > S3 > S6 > S2 > S4 > S5 > S13 > S9 > S7 > S11 > S8 > S10. By studying the structure of the community, we found that in the plots S1, S9, S12 and S13, the community lineage structure was the aggregation pattern, and the species had a tendency to gather. In the other plots, the relationship between NRI and NTI was positive and negative, which led to the inability to determine whether the community lineage was aggregated or divergent. The functional richness of plot S2 was the lowest, and plot S1 was the highest. The functional evenness of sample S2 was the lowest, and plot S4 was the highest. Since Rao's formula is not revised, the larger the value, the smaller the dispersion is, indicating that the likelihood of low dispersion of the plot S2 was greater. (2) PD showed significantly positive correlation with NRI ($p = 0.045$), negative correlation with NTI ($p = 0.015$), and positive correlation with species diversity index ($p = 0.000$). There was a significantly positive correlation between NRI and species diversity index ($p = 0.021$). There was no significant correlation between the other indices.

Keywords

Middle Reaches of the Yellow River, Wetland, Phylogenetic Diversity, Pedigree Structure, Functional Diversity

黄河中游湿地植物多样性特征研究

赵天梁

文章引用: 赵天梁. 黄河中游湿地植物多样性特征研究[J]. 世界生态学, 2017, 6(2): 112-123.
<https://doi.org/10.12677/ije.2017.62013>

山西省林业调查规划院，山西 太原
Email: zhaotianliangk@163.com

收稿日期：2017年5月11日；录用日期：2017年5月26日；发布日期：2017年5月31日

摘要

以黄河中游湿地植物为研究对象，构建了黄河中游湿地植物谱系树。采用谱系多样性指数(PD)、群落谱系结构指数(净谱系亲缘关系指数NRI和最近种间亲缘关系指数NTI)和7个功能多样性指数(功能丰富度指数FAD₁、FD_p、FD_c、FRic；功能均匀度指数FEve；功能离散度指数Rao、FDis)，分析了黄河中游湿地植物的谱系多样性、谱系结构与功能多样性，并计算了物种多样性指数(物种丰富度指数Patrick、物种均匀度指数Pielou和综合表示物种丰富度与物种均匀度的Shannon-Wiener以及Simpson指数)。结果表明：(1) 13个样地谱系多样性指数的范围在706.894~2289.170，PD值从大到小依次为：S1 > S12 > S3 > S6 > S2 > S4 > S5 > S13 > S9 > S7 > S11 > S8 > S10；样地S1、S9、S12和S13中，群落谱系结构为聚集模式，物种之间有聚集的趋势；其他样地中的NRI指数与NTI指数结果正负不一致；样地S2的功能丰富度最低，样地S1的功能丰富度最高，样地S2的功能均匀度最低，样地S4的功能均匀度最高，由于Rao的计算公式未修订，其值越大说明离散度越小，说明样地S2的功能离散度低的可能性较大。(2) PD与NRI、NTI、Patrick指数之间分别呈显著正相关($p = 0.045$)、显著负相关($p = 0.015$)和显著正相关($p = 0.000$)；NRI与Patrick指数之间呈显著正相关($p = 0.021$)，其余指数之间均无显著相关性。

关键词

黄河中游，湿地，谱系多样性，谱系结构，功能多样性

Copyright © 2017 by author and Hans Publishers Inc.

This work is licensed under the Creative Commons Attribution International License (CC BY).

<http://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>



Open Access

1. 引言

生物多样性是描述群落构建和生态系统功能的重要指标，与群落和生态系统的构建、生产力和稳定性等生态过程密切相关[1]，一直是生态学研究的核心问题。生物多样性不仅仅是物种多样性，还包括系统发育多样性和功能多样性[2]。事实上，物种多样性甚至可能是所有这些生物多样性维度中信息最少的，与之相比，系统发育多样性和功能多样性更能揭示群落和生态系统的构建、维持与功能[3]。研究表明，具有相同物种多样性的不同区域，它们的系统发育多样性和功能多样性可以不同；具有不同物种多样性的区域之间，也可以具有相似的水平的系统发育多样性和功能多样性[4] [5] [6] [7]。近100年来，群落生态学的研究非常关注系统发育多样性，早期的研究分析了群落中物种和属的比率，了解生物与非生物的相互作用是否在群落构建中起重要作用[8] [9] [10]。具体来说，物种与属的比率低表示系统过度分散，物种与属的比率高则表示系统发育聚集。这种研究方法持续了几十年，同样盛极一时的还有群落构建规则和20世纪60、70年代的零模型辩论[11] [12] [13] [14]。物种与属比率方法的基础是假设密切相关的物种更可能具有类似的生态位[15] [16] [17]。如果密切相关的物种倾向于共享类似的生态位，则通过非生物过滤的群落构建应该导致系统发育聚集，而通过生物相互作用导致的群落构建应该造成系统发育过度分散[18] [19]。Charles Darwin考虑到共同后裔的影响，最先提出生态位保守主义。具体来说，拥有最近的共

同祖先的物种平均来说往往比其他物种更相似。物种与属比率方法的问题超出了生态位保守主义的假设，属于分类学等级，由于两个物种偏离，不能传达关于时间的详细信息。解决这个问题方案是使用具有分支长度的系统发育树，分支长度可以用于提供对分类和系统发育之间的亲缘关系更精确的测量。直到21世纪初，人们普遍认为生成群落系统发育树是不可能的。2005年，Webb和他的同事解决了这一问题，他们开发了用于构建植物群落的系统发育树的软件工具Phyloomatic，量化了群落的系统发育多样性，并探究了系统发育多样性与随机预期给定的物种多样性的高低[20]。这一发现引发了热带地区对于共存的植物物种间系统发育亲缘关系的大量研究[21]。功能多样性是指生物多样性中影响生态系统的功能及其组分，具有较高功能多样性的生态系统往往具有较强的功能，其生产力、抗干扰能力和稳定性较强[22]。为了更深入地解释物种多样性对于生态系统过程与功能的真实影响，Mouillot等[23]提出将功能多样性的内涵划分为功能丰富度(functional richness)、功能均匀度(functional evenness)和功能离散度(functional divergence)三个维度。因此，计算功能多样性时，应采用相对有效的指数对每个维度进行评价，以综合衡量功能多样性的大小。

黄河是我国的第二大河流，也是我国河流湿地资源的重要组成部分。对于黄河中游湿地植物多样性的研究涉及到资源可持续利用[24]、景观格局变化[25]、分类学多样性[26]、植被数量生态[27]、植物区系[28]、优势种种间关系[29]等方面。有关黄河中游湿地植物谱系多样性和功能多样性方面的研究尚属空白。

本研究以黄河中游湿地为研究对象，对黄河中游湿地的植被谱系多样性进行分析，试图阐明以期阐明2个科学问题：(1)黄河中游湿地植物的谱系多样性、谱系结构和功能多样性如何？(2)黄河中游湿地植物的物种多样性、谱系多样性、群落谱系结构和功能多样性这些指数互相之间有着怎样的关系？本研究旨在补充、完善黄河中游湿地植物多样性的研究成果，为黄河中游湿地植物群落的构建机制提供理论依据。

2. 研究区概况与研究方法

2.1. 研究区概况

研究区位于黄河中游湿地从河津市禹门口至万荣县汾河入河口处的河道及沿岸湿地，地理坐标： $35^{\circ}20' \sim 35^{\circ}39'N$, $110^{\circ}27' \sim 110^{\circ}36'E$ ，属于暖温带大陆性季风气候，夏季高温多雨，冬季寒冷干燥；年平均气温 $12^{\circ}C \sim 13^{\circ}C$ ，1月平均气温 $-4^{\circ}C$ ，7月平均气温 $27^{\circ}C$ 。年平均降水量 $500 \sim 550\text{ mm}$ ，无霜期 $180 \sim 200\text{ d}$ 。

2.2. 样地设置与调查

2013年9月，以黄河中游龙门至汾河入黄口段湿地植被为研究对象，在全面踏查的基础上，尽量选取人为干扰较小的地方设置样方并对其进行植物生态学调查。样方设置具体方案为：在研究区域内沿黄河东岸且平行于黄河河流方向设置一条样带，并沿样带每隔 1 km 设置一个样地，避开农田与人为干扰的区域，共设样地13个(图1)。在每个样地内，根据样地现有植被类型的数量，采用典型取样与随机取样相结合的方法进行样方设置，每样地设置样方 $10 \sim 30$ 个，其中草本植物样方面积为 $1\text{ m} \times 1\text{ m}$ ，灌木样方面积为 $5\text{ m} \times 4\text{ m}$ ；研究区域内共设置调查样方177个，其中灌木样方6个，草本样方171个。在植被调查中，主要记录样方内植物的种名、高度、盖度等，同时记录样带外植物种类，样带海拔、经纬度、生境特征、土壤类型及样地周围的人为干扰情况等。

2.3. 数据分析

2.3.1. 谱系树构建

应用Phyloomatic在线进化树生成工具获得基于被子植物分类系统III(APGIII)的进化树。

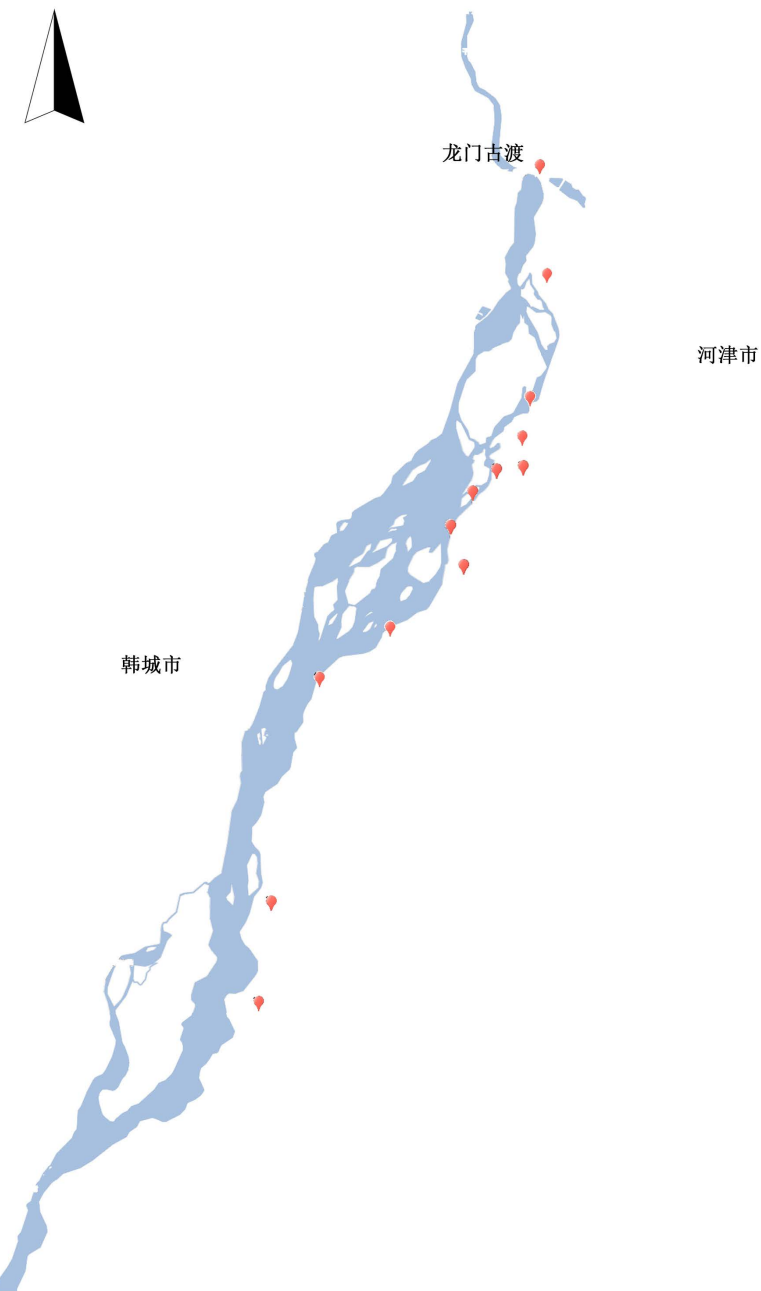


Figure 1. Location of the sample plots
图 1. 样地位置示意图

2.3.2. 谱系指数

(1) 谱系多样性

利用 Phylocom 软件中的 pd 模块计算每块样地的谱系多样性(PD)。

(2) 群落谱系结构

将每个样地的植物视为一个群落，通过净谱系亲缘关系指数(net relatedness index, NRI)和最近种间亲缘关系指数(nearest taxon index, NTI)分析各样地的群落谱系结构。

NRI 和 NTI 的计算公式如下[30]:

$$NRI_{sample} = -1 \times \frac{MPD_{sample} - MPD_{randsample}}{sd(MPD_{randsample})} \quad (1)$$

$$NTI_{sample} = -1 \times \frac{MNTD_{sample} - MNTD_{randsample}}{sd(MNTD_{randsample})} \quad (2)$$

上式中， NRI_{sample} 、 NTI_{sample} 、 MPD_{sample} 和 $MNTD_{sample}$ 代表群落中实际的观测值， $MPD_{randsample}$ 和 $MNTD_{randsample}$ 代表物种在构建的谱系树上随机 999 次组合计算后获得的平均值， Sd 为标准差。 MPD (mean phylogenetic distance, 种间平均进化距离) 是群落中所有物种对间平均的进化距离； $MNTD$ (mean nearest phylogenetic taxon distance, 最近种间平均进化距离) 则代表任意一个物种与群落中与自己亲缘关系最近的一个物种的平均进化距离。可以看出，它们的值越小，物种间的亲缘关系越近。

当 NRI 和 NTI 指数 > 0 时，代表样地中的物种比从物种库中随机抽样组成的群落具有更高的谱系聚集度，表明群落结构趋向于亲缘相似的物种聚集在一起；当 NRI 和 NTI 指数 < 0 时，代表物种间亲缘关系比从物种库中随机抽样组成的群落更分散，表明群落结构趋向于亲缘关系疏远的物种聚集在一起；当 NRI 和 NTI 指数 $= 0$ 时，表示群落谱系结构是随机的。可以看出， NRI 量度所有物种整体的相似度，而 NTI 则更关心最相似的物种间的影响[30]。

2.3.3. 功能多样性

根据研究区的实际情况，本研究共选定了 10 种功能特征指标：种子扩散方式、传粉方式、固氮类型、生活史、生活型、植物叶型、盖度、株高、频度、始花期。为定量研究功能多样性，将研究方法所对应的指数分为功能丰富度、功能均匀度和功能离散度 3 个维度进行研究，本研究在功能多样性研究时，功能丰富度选取了 FAD1、FDp、FDc、FRic 4 个指数；功能均匀度选取 FEve 指数；功能离散度选取了 Rao、FDis 2 个指数，上述 7 个指数均采用 FDiversity 软件进行计算。

2.3.4. 物种多样性指数

采用的 4 个物种多样性指数是：反映物种丰富度的 Patrick 指数、反映物种均匀度的 Pielou 指数、综合反映物种丰富度及均匀度的 Shannon-Wiener 指数和 Simpson 指数。各指数的计算公式如下[26]：

Patrick 指数为：

$$D = S \quad (3)$$

Shannon-Wiener 指数为：

$$H' = -\sum(P_i \ln P_i) \quad (4)$$

Pielou 均匀度指数为：

$$E_1 = \frac{H'}{\ln(S)} \quad (5)$$

Simpson 指数为：

$$D = 1 - \sum P_i^2 \quad (6)$$

式中， S 为每一样方的物种总数； $P_i = Ni/N$ ，其中 Ni 为第 i 个种的综合优势比指标， N 为 S 个种的全部综合优势比之和。

2.3.5. 谱系多样性与传统多样性指数之间的关系

为进一步了解谱系多样性与传统多样性指数之间的关系，利用 SPSS17.0 对 PD、NTI、NRI 和物种多样性指数做相关性分析，并在此基础上对有显著相关关系的指数做回归分析。

3. 结果与分析

3.1. 黄河中游湿地植物谱系树构建

利用谱系软件包 Phylocom 4.2, 对研究区域的 72 个非被子植物物种构建了谱系树, 并利用 Figtree v1.4.3 软件生成谱系树(图 2)。我们在 13 个样地中调查所得的非被子植物物种数目分别为 38、15、14、13、11、15、9、9、10、8、9、28、13(表 1)。

3.2. 黄河中游湿地植物谱系多样性

黄河中游湿地 13 个样地的谱系多样性如表 1, ntaxa 为物种数, PD 是指包含且仅包含群落中物种的系统发育树形图中所有分枝长度之和。13 个样地的谱系多样性指数的范围在 706.894~2289.170, PD 值从大到小依次为: S1 > S12 > S3 > S6 > S2 > S4 > S5 > S13 > S9 > S7 > S11 > S8 > S10。可以看出, 物种数多的样地如 S1、S2、S6 和 S12, 它们的 PD 值也较大, 而物种数少的样地如 S7、S8、S10 和 S11, 它们的 PD 值也较小。

3.3. 黄河中游湿地植物的群落谱系结构

在黄河中游湿地的 13 个样地中, 存在不同的谱系结构(表 2、表 3)。样地 S1、S9、S12 和 S13 中, 种间平均进化距离 MPD 分别是 256.7111、244.7538、262.9594、264.491 百万年, 最近种间平均进化距离 MNTD 分别是 80.4883、99.196、90.8059、92.5331 百万年, MPD 与 MNTD 小于随机谱系距离和随机种间最近谱系距离, 即净谱系亲缘关系指数(net relatedness index, NRI)和最近种间亲缘关系指数(nearest taxon index, NTI) > 0 , 由此得出, 样地 S1、S9、S12 和 S13 中, 群落谱系结构为聚集模式, 物种之间有聚集的趋势。其他的样地中, NRI 指数与 NTI 指数结果正负不一致, 无法判定群落谱系结构是聚集还是发散。

3.4. 黄河中游湿地植物的功能多样性

由 7 个功能多样性指数的计算公式可知, 功能多样性的计算与物种数量和物种自身的功能特征有关。由表 4 可知, FAD1 指数的变化范围为 1.11~6.50; FD_p 指数的变化范围为 3.391~16.370; FD_c 指数的变化范围为 3.687~17.166, 上述 3 个指数值的最大值和最小值分别对应样地 S1 和样地 S2。FRic 指数的变化范围为 0.080~2.557, 最大值和最小值分别对应样地 S10 和样地 S13。FEve 指数的变化范围为 0.057~0.740, 最大值和最小值分别对应样地 S4 和样地 S2。Rao 指数的变化范围为 0.813~3.494, 最大值和最小值分别对应样地 S13 和样地 S2。FDis 指数的变化范围为 0.504~1.640, 最大值和最小值分别对应样地 S4 和样地 S2。

综合各个指数的定义以及上述计算结果, 样地 S2 的功能丰富度最低, 样地 S1 的功能丰富度最高, 样地 S2 的功能均匀度最低, 样地 S4 的功能均匀度最高, 由于 Rao 的计算公式未修订, 其值越大说明离散度越小, 说明样地 S2 的功能离散度低的可能性较大。

3.5. 黄河中游湿地植物谱系多样性与传统多样性指数之间的关系

通过相关性分析可知, 谱系多样性(PD)与净谱系亲缘关系指数(NRI)之间在 0.05 水平上呈显著正相关($r = 0.564, p = 0.045$), 谱系多样性(PD)与最近种间亲缘关系指数(NTI)之间在 0.05 水平上呈显著负相关($r = -0.656, p = 0.015$), 谱系多样性(PD)与物种丰富度(Patrick)之间在 0.01 水平上呈显著正相关($r = 0.982, p = 0.000$), 净谱系亲缘关系指数(NRI)与物种丰富度(Patrick)之间在 0.05 水平上呈显著正相关($r = 0.630, p = 0.021$)。其余指数之间均无显著相关关系($p > 0.05$)。

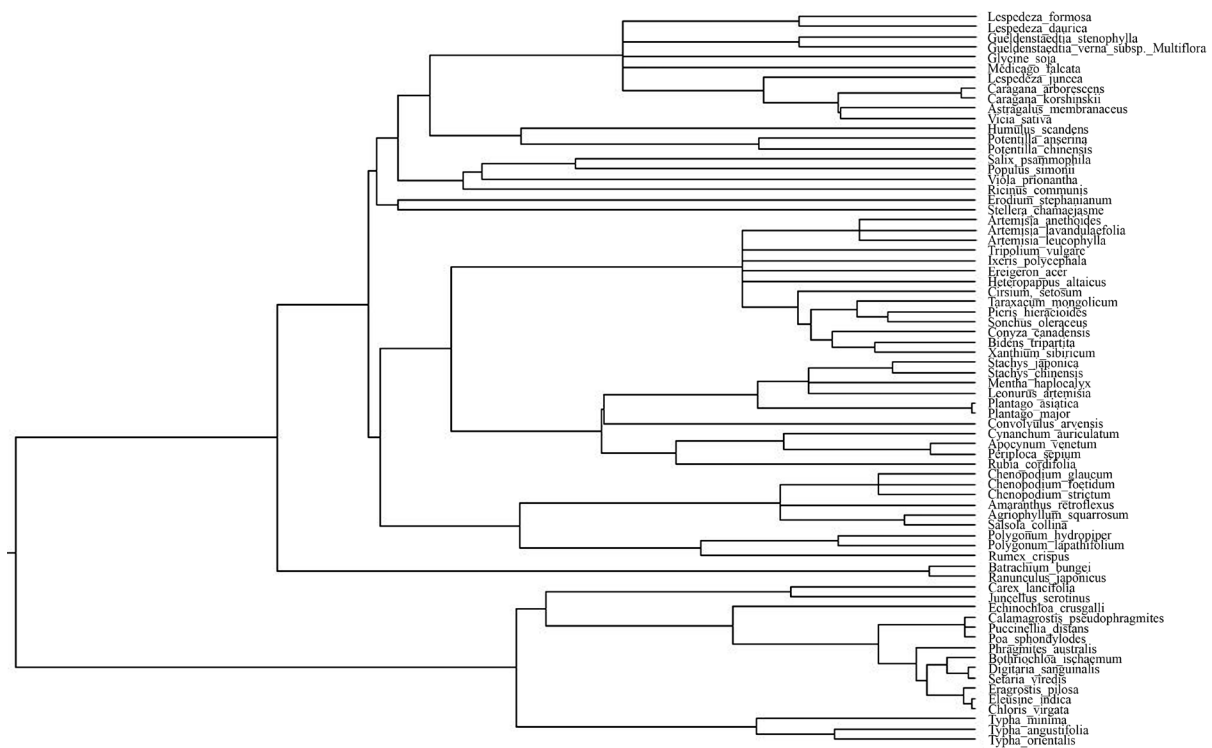


Figure 2. Summary of the phylogenetic tree assembled for the plant at the wetland of middle Yellow River
图 2. 黄河中游湿地植物谱系树构建

Table 1. The phylogenetic diversity of the plant in the wetland of middle Yellow River
表 1. 黄河中游湿地植物谱系多样性

Sample plot	Ntaxa	PD
S1	38	2289.170
S2	15	1091.737
S3	14	1256.528
S4	13	1078.085
S5	11	1064.369
S6	15	1132.213
S7	9	834.023
S8	9	733.092
S9	10	855.464
S10	8	706.894
S11	9	826.147
S12	28	1916.922
S13	13	1004.153

注: S1: 河津市禹门口河漫滩; S2: 河津市黄河河道间滩地; S3: 河津市汾河 2 号坝; S4: 河津市汾河 7 号坝; S5: 河津市连伯滩西; S6: 河津市汾河 9 号坝; S7: 河津市汾河 14 号坝; S8: 河津市汾河 25 号坝; S9: 阙西侧; S10: 万荣县西范控导工程西侧; S11: 万荣县上信王村西侧; S12: 汾河入河口; S13: 南谢控导工程南侧。下同。

Table 2. Mean phylogenetic distance (MPD), random phylogenetic distance ($MPD_{randsample}$), standard deviation of the $MPD_{randsample}$ ($sd.MPD_{randsample}$) and the net relatedness index (NRI) of the plant in the wetland of middle Yellow River
表2. 黄河中游湿地植物种间平均进化距离、随机谱系距离、随机谱系距离标准偏差和净谱系亲缘关系指数

Sample plot	MPD	MPD.rnd	MPD.sd	NRI
S1	256.7111	266.2562	7.4837	1.2754
S2	274.4647	266.3036	15.7406	-0.5185
S3	265.2552	267.1905	16.6426	0.1163
S4	276.0204	265.9164	18.0562	-0.5596
S5	287.9835	266.7764	20.3128	-1.044
S6	270.4194	266.5124	15.7697	-0.2478
S7	281.9979	266.3708	24.3792	-0.6410
S8	266.6970	266.6897	23.8757	-0.0003
S9	244.7538	266.6399	21.6621	1.0103
S10	270.9844	265.9624	25.2823	-0.1986
S11	280.6851	266.9697	22.9722	-0.5970
S12	262.9594	266.8500	9.6457	0.4033
S13	264.4910	266.7221	17.7761	0.1255

注：种间平均进化距离、随机谱系距离、随机谱系距离标准偏差的单位均为百万年。

Table 3. Mean nearest phylogenetic taxon distance (MNTD), random nearest phylogenetic taxon distance ($MNTD_{randsample}$), standard deviation of the $MNTD_{randsample}$ ($sd.MNTD_{randsample}$) and the nearest taxon index (NTI) of the plant in the wetland of middle Yellow River

表3. 黄河中游湿地植物最近种间平均进化距离、随机种间最近谱系距离、随机种间最近谱系距离标准偏差和最近种间亲缘关系指数

Sample plot	MNTD	MNTD.rnd	MNTD.sd	NTI
S1	80.4883	83.5968	7.7898	0.399
S2	91.956	116.4997	19.2826	1.2728
S3	120.2386	118.9454	20.0553	-0.0645
S4	108.1331	124.078	22.7543	0.7007
S5	126.3905	132.3012	26.0998	0.2265
S6	90.0597	116.3319	19.7216	1.3322
S7	111.4051	143.8008	30.4122	1.0652
S8	87.8753	145.2884	30.2627	1.8972
S9	99.196	139.1492	27.4834	1.4537
S10	93.5483	153.5007	33.1387	1.8091
S11	109.6547	143.6556	31.3459	1.0847
S12	90.8059	92.7586	11.0631	0.1765
S13	92.5331	124.9262	21.873	1.481

注：最近种间平均进化距离、随机种间最近谱系距离、随机种间最近谱系距离标准偏差的单位均为百万年。

Table 4. Functional diversity index of 13 sample plots in the wetland of middle Yellow River
表 4. 黄河中游湿地 13 个样地的功能多样性指数

Sample plot	FAD1	FDp	FDc	FRic	FEve	Rao	FDis
S1	6.50	16.370	17.166	0.433	0.633	3.253	1.627
S2	1.11	3.391	3.687	1.567	0.057	0.813	0.504
S3	4.60	14.333	13.828	1.448	0.633	2.456	1.253
S4	4.83	14.175	14.543	0.842	0.740	3.288	1.640
S5	4.00	11.830	11.567	2.005	0.537	2.440	1.283
S6	4.86	14.284	13.607	1.856	0.573	3.323	1.533
S7	4.11	10.821	10.499	1.388	0.609	2.453	1.341
S8	5.33	13.497	13.253	1.071	0.487	2.460	1.457
S9	4.20	10.956	11.032	0.976	0.576	2.686	1.484
S10	5.60	13.804	12.986	0.080	0.632	2.414	1.410
S11	4.13	11.918	11.806	1.936	0.593	3.273	1.635
S12	4.02	11.516	10.541	1.908	0.498	2.724	1.346
S13	3.25	10.602	10.175	2.557	0.449	3.494	1.633

黄河中游湿地植物物种多样性如表 5, 通过计算谱系多样性与传统多样性指数之间的关系(表 6)可知, 物种丰富度指数 Patrick 与净谱系亲缘关系指数(NRI)之间的相关性最强 R^2 高达 0.985, 说明黄河中游湿地植物群落物种具有生态位保守性。二者之间的最优拟合函数为线性关系($y = 49.656x + 362.202$), 其余指数之间的相关性较弱($R^2 < 0.7$)。

4. 结论与讨论

生境过滤作用会导致群落内的物种适应能力相似、亲缘关系相近, 表现为谱系的聚集; 相反, 竞争排斥作用会导致群落内物种亲缘关系较远, 表现为谱系的发散[31]。本研究中, 样地 S1、S9、S12 和 S13 的物种之间有聚集的趋势, 说明在这几个样地中以生境过滤作用为主导; 其他样地内的 NRI 与 NTI 值正负不一致, 这种情况与群落的健康稳定程度有关, 群落中的脆弱物种如果消失, 就会导致其生态系统功能下降[32]。

群落的构建会受到研究尺度、环境因子和人类活动的影响和控制。随研究尺度的变化, 群落聚集程度也随之发生改变[33]。在小尺度上, 中国东北温带森林的群落构建中, 竞争作用非常重要[34]。对黑龙江省的兴安落叶松的研究结果表明, 在小空间尺度上以密度制约效应为主, 谱系结构为发散; 空间尺度越大, 密度制约效应越弱, 谱系结构则变为聚集[35]。对长白山植物的调查研究结果显示, 海拔、林分郁闭度、坡度及土壤腐殖质厚度都会显著影响群落的谱系结构[36]。梅里雪山针阔混交林群落乔木层物种谱系结构于较低海拔呈现谱系聚集于较高海拔地区则为谱系发散[37]。不同采伐干扰方式、干扰程度与不同的放牧强度都会影响植物群落谱系结构[38] [39] [40]。

本研究着重从谱系多样性与功能多样性两个维度来研究黄河中游湿地植物的多样性, 并分析了各多样性指数之间的相关性, 发现功能多样性与各多样性指数之间无显著相关关系。其原因在于它们的定义与计算公式不同, 各自所表征的生态学意义也不相同。湿地植物会受到湿地特殊的水文与土壤条件影响, 本研究只是黄河中游湿地谱系多样性与群落构建研究的一个开端, 在今后的研究中, 还需加入环境因子与人为活动的研究, 进一步揭示黄河中游湿地植物群落构建机制。

Table 5. Species diversity index of the plant in the wetland of middle Yellow River
表 5. 黄河中游湿地植物物种多样性

Sample plot	Patrick	Shannon-Wiener	Pielou	Simpson
S1	41	0.365	0.229	0.06
S2	16	0.22	0.219	0.118
S3	16	0.37	0.212	0.066
S4	14	0.384	0.215	0.062
S5	11	0.286	0.214	0.093
S6	16	0.459	0.223	0.044
S7	10	0.31	0.227	0.08
S8	9	0.359	0.22	0.07
S9	11	0.315	0.218	0.078
S10	8	0.365	0.195	0.072
S11	10	0.303	0.224	0.086
S12	28	0.295	0.226	0.084
S13	13	0.255	0.22	0.103

Table 6. The regression of phylogenetic diversity index and species diversity index
表 6. 黄河中游湿地植物谱系多样性与传统多样性指数之间的回归方程

因变量	自变量	拟合方程	R ²
	NRI	$y = 270.177x^2 + 313.456x + 1046.924$	0.394
PD	NTI	$y = 1570.761e^{-0.398x}$	0.519
	Patrick	$y = 49.656x + 362.202$	0.985
Patrick	NRI	$y = 5.717x^3 + 3.825x^2 + 1.702x + 13.610$	0.506

基金项目

山西省基础研究计划项目(2014021032-3)。

参考文献 (References)

- [1] Tilman, D., Reich, P.B., Knops, J., et al. (2001) Diversity and Productivity in a Long-Term Grassland Experiment. *Science*, **294**, 843-845. <https://doi.org/10.1126/science.1060391>
- [2] Swenson, N.G. (2011) The Role of Evolutionary Processes in Producing Biodiversity Patterns, and the Interrelationships between Taxonomic, Functional and Phylogenetic Biodiversity. *American Journal of Botany*, **98**, 472-480. <https://doi.org/10.3732/ajb.1000289>
- [3] 贾鹏, 杜国祯. 生态学的多样性指数: 功能与系统发育[J]. 生命科学, 2014, 26(2): 153-157.
- [4] Gray, A. (1846) Analogy between the Clora of Japan and That of the United States. *American Journal of Sciences and Arts*, **2**, 175-176.
- [5] Wen, J. (2003) Evolution of Eastern Asian and Eastern North American Disjunct Distributions of Flowering Plants. *Annual Review of Ecology and Systematics*, **30**, 421-455. <https://doi.org/10.1146/annurev.ecolsys.30.1.421>
- [6] Latham, R.E., Ricklefs, R.E., Ricklefs, R.E., et al. (1993) Continental Comparisons of Temperate-Zone Tree Species Diversity. In: *Species Diversity in Ecological Communities: Historical and Geographical Perspectives*, 294-314.
- [7] Guo, Q., Ricklefs, R.E. and Cody, M.L. (1998) Vascular Plant Diversity in Eastern Asia and North America: Historical

- and Ecological Explanations. *Botanical Journal of the Linnean Society*, **128**, 123-136.
<https://doi.org/10.1111/j.1095-8339.1998.tb02111.x>
- [8] Jaccard, P. (1926) Le coefficient générique et le coefficient de communauté dans la flore marocaine. *Mémoires de la Société Vaudoise des Sciences Naturelles*, **2**, 385-403.
- [9] Jaccard, P. (1940) Coefficient générique réel et coefficient générique probable. *Bulletin De La Societe Vaudoise Des Sciences Naturelles*, **61**, 117-136.
- [10] Elton, C. (1946) Competition and the Structure of Ecological Communities. *Journal of Animal Ecology*, **15**, 54-68.
<https://doi.org/10.2307/1625>
- [11] Simberloff, D.S. (1970) Taxonomic Diversity of Island Biotas. *Evolution*, **24**, 23-47. <https://doi.org/10.2307/2406712>
- [12] Grant, P.R. and Abbott, I. (1980) Interspecific Competition, Island Biogeography and Null Hypotheses. *Evolution*, **34**, 332-341. <https://doi.org/10.2307/2407397>
- [13] Harvey, P.H., Colwell, R.K., And, J.W.S., et al. (2003) Null Models in Ecology. *Annual Review of Ecology and Systematics*, **14**, 189-211. <https://doi.org/10.1146/annurev.es.14.110183.001201>
- [14] Jarvinen, O. (1982) Species-to-Genus Ratios in Biogeography: A Historical Note. *Journal of Biogeography*, **9**, 363-370. <https://doi.org/10.2307/2844723>
- [15] Wiens, J.J. and Graham, C.H. (2005) Niche Conservatism: Integrating Evolution, Ecology and Conservation Biology. *Annual Review of Ecology Evolution and Systematics*, **36**, 519-539.
<https://doi.org/10.1146/annurev.ecolsys.36.102803.095431>
- [16] Peterson, A.T., Soberón, J. and Sanchez-Cordero, V. (1999) Conservatism of Ecological Niches in Evolutionary Time. *Science*, **285**, 1265-1267. <https://doi.org/10.1126/science.285.5431.1265>
- [17] Wiens, J.J., Ackerly, D.D., Allen, A.P., et al. (2010) Niche Conservatism as an Emerging Principle in Ecology and Conservation Biology. *Ecology Letters*, **13**, 1310-1314. <https://doi.org/10.1111/j.1461-0248.2010.01515.x>
- [18] Webb, C.O., Ackerly, D.D., McPeek, M.A., et al. (2002) Phylogenies and Community Ecology. *Annual Review of Ecology and Systematics*, **33**, 475-505. <https://doi.org/10.1146/annurev.ecolsys.33.010802.150448>
- [19] Cavenderbares, J., Ackerly, D.D., Baum, D.A., et al. (2004) Phylogenetic over Dispersion in Floridian Oak Communities. *The American Naturalist*, **163**, 823-843. <https://doi.org/10.1086/386375>
- [20] Webb, C.O. and Donoghue, M.J. (2005) Phylomatic: Tree Assembly for Applied Phylogenetics. *Molecular Ecology Resources*, **5**, 181-183. <https://doi.org/10.1111/j.1471-8286.2004.00829.x>
- [21] Webb, C.O. (2000) Exploring the Phylogenetic Structure of Ecological Communities: An Example for Rain Forest Trees. *The American Naturalist*, **156**, 145-155. <https://doi.org/10.1086/303378>
- [22] Petchey, O.L. and Gaston, K.J. (2006) Functional Diversity: Back to Basics and Looking Forward. *Ecology Letters*, **9**, 741-758. <https://doi.org/10.1111/j.1461-0248.2006.00924.x>
- [23] Mouillot, D., Mason, W.H., Dumay, O., et al. (2005) Functional Regularity: A Neglected Aspect of Functional Diversity. *Oecologia*, **142**, 353-359. <https://doi.org/10.1007/s00442-004-1744-7>
- [24] 上官铁梁, 宋伯为, 朱军, 等. 黄河中游湿地资源及可持续利用研究[J]. 干旱区资源与环境, 2005, 19(1): 7-13.
- [25] 郭东罡, 上官铁梁, 白中科, 等. 黄河中游连伯滩湿地景观格局变化[J]. 生态学报, 2011, 31(18): 5192-5198.
- [26] 李帅, 张婕, 上官铁梁, 等. 黄河中游湿地植物分类学多样性研究[J]. 植物科学学报, 2015, 33(6): 775-783.
- [27] 秦晓娟. 山西平陆黄河湿地植被数量生态研究[D]: [硕士学位论文]. 太原市: 山西大学, 2015.
- [28] 樊杰, 上官铁梁, 宋伯为. 黄河中游(禹门口-桃花峪)河漫滩种子植物区系地理研究[J]. 植物科学学报, 2003, 21(4): 332-338.
- [29] 李秋玲, 范庆安, 马晓勇, 等. 山西黄河湿地植被优势种群种间关系[J]. 生态学杂志, 2007, 26(10): 1516-1520.
- [30] 陈英. 常绿阔叶林谱系多样性对幼苗存活率的影响[J]. 植物生态学报, 2009, 33(6): 1084-1089.
- [31] 柴永福, 岳明. 植物群落构建机制研究进展[J]. 生态学报, 2016, 36(15): 4557-4572.
- [32] Mcwilliams, W., Moisen, G.G. and Czaplewski, R.L. (2009). *Forest Inventory and Analysis (FIA) Symposium 2008*, Park City, 21-23 October 2008, 56.
- [33] 黄建雄, 郑凤英, 米湘成. 不同尺度上环境因子对常绿阔叶林群落的谱系结构的影响[J]. 植物生态学报, 2010, 34(3): 309-315.
- [34] Zhang, J., Hao, Z., Song, B., et al. (2009) Fine-Scale Species Co-Occurrence Patterns in an Old-Growth Temperate Forest. *Forest Ecology and Management*, **257**, 2115-2120.
- [35] 冷海楠, 崔福星, 张荣涛, 等. 兴安落叶松林植物群落谱系结构研究[J]. 黑龙江科学, 2014(12): 10-12.

-
- [36] 刘巍, 曹伟. 长白山植物群落谱系结构及环境因子对其的影响[J]. 干旱区资源与环境, 2013, 27(5): 63-68.
 - [37] 李志. 梅里雪山针阔混交林沿海拔梯度的群落谱系结构、数量分类与排序[D]: [硕士学位论文]. 昆明市: 云南大学, 2015.
 - [38] 卜文圣, 许涵, 臧润国, 等. 不同采伐干扰方式对热带山地雨林谱系结构的影响[J]. 林业科学, 2014, 50(4): 15-21.
 - [39] 宋凯, 米湘成, 贾琪, 等. 不同程度人为干扰对古田山森林群落谱系结构的影响[J]. 生物多样性, 2011, 19(2): 190-196.
 - [40] 王建勋. 基于不同放牧强度的高寒草原植物功能性状及群落谱系构建研究[D]: [博士学位论文]. 北京: 中国农业大学, 2016.

Hans 汉斯

期刊投稿者将享受如下服务:

- 1. 投稿前咨询服务 (QQ、微信、邮箱皆可)
- 2. 为您匹配最合适的期刊
- 3. 24 小时以内解答您的所有疑问
- 4. 友好的在线投稿界面
- 5. 专业的同行评审
- 6. 知网检索
- 7. 全网络覆盖式推广您的研究

投稿请点击: <http://www.hanspub.org/Submission.aspx>

期刊邮箱: ije@hanspub.org