論文審査の結果の要旨

申請者氏名	和田	朋子	
1 110 11 20 11	7 H HH	11/1 1	

担子菌による木材腐朽は木質構造の強度低下や損壊の大きな原因のひとつになる。このことから、木質住宅や木製外構施設の維持管理のために木材腐朽担子菌の動態をモニタリングすることは重要な課題と言える。これまで、その目的に対しては腐朽の疑われる箇所から担子菌を採取・培養し、その菌糸形態を観察することで評価を行ってきた。しかしながら、このような培養を介した手法は、時間と手間が必要とされるだけでなく、難培養性の菌は検出されない、さらに腐朽初期段階における菌の検出ができないなど多くの問題点がある。これに対して、ポリメラーゼ鎖反応(PCR)によって増幅されたリボゾーム DNA(rDNA)断片の塩基配列解析から腐朽菌を同定する手法が最近開発された。PCR 法は菌を単離することなく同定できるという利点がある一方で、木材含有成分による PCR 阻害や、鋳型 DNA を得るために多量のサンプルが必要となる等の問題点が残されている。そこで、本研究ではこれらの問題点を克服するため、極微量のゲノム DNA を鋳型として非特異的な DNA 増幅を行う枯草菌ファージ Phi29 DNA ポリメラーゼに着目し、この増幅法とその後段に PCR による rDNA 断片の増幅を組み合わせることで、微量試料から培養過程を経ずにそこに存在する担子菌類を同定する手法を開発した。さらに、腐朽材中の担子菌叢中における各菌の存在比を定量モニタリングするための DNA 増幅条件の確立を行った。

本研究では、まず担子菌類の木材腐朽菌の菌糸、胞子ならびに木材腐朽菌を植菌後 1 週間経過した木片を破砕し得られた木粉試料約 1 mg を Phi29 DNA ポリメラーゼによる非特異的増幅に供し、その後、担子菌 rDNA に特異的なプライマーを用いた PCR を行うことによって、そこに存在する木材腐朽菌の rDNA の検出が可能であること、さらに rDNA のInternal Transcribed Spacer (ITS)領域の塩基配列を BLAST 検索に供することで菌株同定ができることを示した。また、上記の手法を利用する実地試験として、木造住宅の周囲に埋設したベイトステーション用器具中に設置後一年経過した木片中に存在する担子菌の同定を行った。その結果、16 箇所のベイトステーションから得た合計 160 検体中、103 の検体については ITS 領域の塩基配列の解析ができた。また、このうち 80 検体については、データベース上に種名あるいは属名が登録されている担子菌あるいはその近縁種と 92・100 %の相同性で同定された。残りの 23 検体は、データベース上に登録されていない配列、難培養性の菌、種属の明らかにされていない担子菌であった。同定された 80 検体の菌種は 10属 17種に及び、一軒の家屋敷地内で得た腐朽木材中においても非常に多様な担子菌が存在していることが明らかとなった。

上記の結果から、微量の腐朽木材から担子菌類の同定ができる一方で、腐朽木材中には 多種の担子菌が存在することが示されたことから、木材腐朽への各担子菌の関与などをモ ニタリングするためには菌叢中での各菌の量比を定量的に評価することが必要となった。 そこで、二種類の木材腐朽菌から抽出したゲノム DNA を混合したサンプルに対して、Phi29 DNA ポリメラーゼによる DNA の非特異的増幅および引き続く PCR による ITS 領域の特 異的増幅を行い、得られた PCR 産物に対して PCR-Restriction Fragment Length Polymorphism (RFLP)法によって増幅条件における混合比の定量性を評価した。まず、 Phi29 DNA ポリメラーゼを用いた非特異的 DNA 増幅法の条件を検討した。その結果、鋳 型 DNA 濃度が低いほど増幅効率が良いことが示され、増幅にあたっては初期 DNA 濃度 1 pg/μ1以下とすることが適切であることが明らかとなった。次に、2種の木材腐朽菌ゲノム 溶液を 1:1 の比に混合し、Phi29 DNA ポリメラーゼで増幅した後、さらに PCR-RFLP 解 析に供した。その結果、非特異的 DNA 増幅時間に関わらず PCR の指数的増幅期ではゲノ ムの混合割合がほぼ反映されていたのに対して、PCR での DNA 増幅が完了したプラトー 期になると混合割合が反映されておらずバイアスが生じていることが明らかとなった。こ のバイアスの発生原因について検証するため、リアルタイム PCR から得た増幅産物の Tm 値を PCR の指数的増幅期とプラトー期で比較した結果、サイクル数の増加に伴い、高温側 に Tm があるピークが優先的に増幅することが明らかとなった。

以上の結果に基づき、微量試料から培養過程を経ずに菌叢中に存在する担子菌類をモニタリングするために、Phi29 DNA ポリメラーゼによる非特異的増幅と PCR 増幅を組み合わせた手法を以下の通り確立した。腐朽木材から得た微量木粉から DNA を抽出する。これを 1/10 オーダーで逐次希釈した各試料液を調製する。得られた各試料液に対して、Phi29ポリメラーゼにより DNA の非特異的増幅を 18 時間行う。その結果、DNA 増幅が確認できたサンプルを用いて、定められた条件下において PCR を 20 サイクル行う。得られた PCR 産物に対して、PCR-RFLP 解析を行って試料中に存在する各担子菌の存在比を求める。また、PCR-RFLP のパターンに基づいて分類した各菌に対して、それぞれの菌種の同定を ITS 領域の配列情報解析により行う。

以上、本研究により木材の腐朽環境に存在する担子菌類のモニタリングを目的とした新たな手法の開発されたことは、木材保存学における学術上、応用上貢献することが少なくない。よって、審査委員一同は、本論文が博士(農学)の学位論文として価値あるものと認めた。