科学研究費助成事業 研究成果報告書



平成 26 年 5 月 3 1 日現在

機関番号: 12102 研究種目: 挑戦的萌芽研究 研究期間: 2012~2013

課題番号: 24658282

研究課題名(和文)遺伝子改変による産業用オイル・スクアレンを蓄積するユーフォルビア及びトマトの作出

研究課題名(英文) Production of Euphorbia and tomato plants, which accumulate squalene

研究代表者

三浦 謙治 (Miura, Kenji)

筑波大学・生命環境系・准教授

研究者番号:00507949

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 3,200,000円、(間接経費) 960,000円

研究成果の概要(和文): 植物体内の乳液とよばれる部分にステロール類を多く蓄積するEuphorbia tirucalliの組織培養系を整備した。カルスの誘導、不定芽の誘導に成功した。また、スクアレン合成系をトマトへ移植を行ったが、発現量の高いトマトが得られなかった。 乳液組織に発現するタンパク質を二次元電気泳動により展開したところ、約70種類のスポットが得られた。このうち10ケについてLC-MS/MSによる同定を行ったところ、分泌型タンパク質といったタンパク質を同定した。

研究成果の概要(英文): The methods for plant tissue culture of Euphorbia tirucalli was established. The callus and adventitious buds were induced. Squalene synthesis pathway in Euphorbia tirucalli was transfor med into tomatoes, but tomatoes with high expression of squalene synthase were not obtained.

Total proteins in latex tissue of Euphorbia tirucalli were obtained and 2-D electrophoresis was performe d. About 70 spots were obtained. Among them, 5 were identified by LC-MS/MS. Epdermis-specific secreted protein was included.

研究分野: 農学

科研費の分科・細目: 境界農学・応用分子細胞生物学

キーワード:遺伝子 バイオテクノロジー 植物

1.研究開始当初の背景

Euphorbia tirucalli は乳管とよばれる組織 から分泌される乳液にステロール類を約 50%蓄積する植物である。しかも、このステ ロール類は茎を切断することで容易に採取 可能であることから、資源植物の1つとして 考えられている。そのため、これまでも E. tirucalli を用いて可燃性化合物生産を目指し た研究が行われてきた。しかし、遺伝子の同 定等もほとんど行われておらず、遺伝子工学 的改変技術も確立されていなかった。また、 ステロール類という様々な種類の混合物で あることから、精製困難で工業的に使用しに くい点から実用化には至っていない。このこ とから、ある種類のステロールを多く蓄積す る植物を作出することは、精製の面からも有 用と考えられてきた。

2.研究の目的

本研究では、ステロール類合成系の出発物質であるスクアレンを蓄積させる植物を作出することを目的とした。これには、E. tirucalliのほか、トマトへのスクアレン合成系の移植も行った。また、E. tirucalliにおける乳液の機能を明らかにすることを目的として、乳液内に存在するタンパク質を同定することを目的とした。

3.研究の方法

(1) E. tirucalli におけるスクアレン合成系に関わる遺伝子の特定及び形質転換法の確立。ステロール類の出発材料であるスクアレンはスクアレン合成酵素(SS)によって合成され、スクアレンエポキシダーゼ(SE)によりスクアレンからステロール類が生合成され始める。そこで、スクアレン過剰発現にはSSの過剰発現とともにSEの活性抑制を行う必要がある。SS過剰発現及びSEのRNAiを行うベクターを作出し、形質転換を行う必要がある。上記ベクターを構築し、形質転換系の確立を目指した。

(2) *E. tirucalli* の乳液に存在するタンパク 質の特定。乳液内には液体中の約 50%がステ ロール類と考えられている。このことから、 乳液内に存在するタンパク質がステロール 生成等に係っている可能性が考えられる。そ こで、この乳液内に存在するタンパク質を二 次元電気泳動し、得られたスポットを LC-MS/MSにかけることで、乳液内に存在する タンパク質の同定を行った。

(3) スクアレンを蓄積するトマトの作出

E. tirucalliでは形質転換系が確立していないことから、E. tircalliに存在するスクアレン合成系を他の植物に移植することで、スクアレンを大量に蓄積する植物をつくるということを行った。具体的にはカロテノイド類を多く蓄積するトマトを用いた。カロテノイド類の出発材料であるファルネシルニリン酸はスクアレンの前駆物質でもある。そこでトマトに E. tirucalli 由来の Etss を過剰発現させ、トマト内在性の SISE を RNAi するベクターを作出し、これをトマトに導入する。こうしてスクアレンをより蓄積するトマトの作出を行う。

4. 研究成果

(1) E. tirucalli におけるスクアレン合成系に関わる遺伝子の特定及び形質転換系の確立を目標に研究を行った。 Etss および Etse の遺伝子を単離し、Etssの過剰発現及び Etse の RNAi を行うためのベクターを作出した。 E. tirucalli への形質転換系であるが、カルスへの感染及び再分化による植物体の再生、または不定芽の誘導とその不定芽への感染を行った。まずカルスの構築であるが、2mg/L



図1.カルス化した E.tirucalli。

NAA, 1 mg/L 2,4-D, 0.22 mg/L BAP(benzyl amino purine)によってカルスを誘導することに成功した(図1)。カルスへの感染の前に再分化が上手くいかないと植物個体へ再

生できないので、再分化を試みた。再分化に関してはTDZ(thidiazuron)やBAPといったサイトカイニンやオーキシン量を変化させて検討したが、再分化には至らなかった。



図 2 . *E.tirucalli* における不定芽の誘導。 1cm の茎の部分から約 0.5cm の不定芽が 見られた。

そこで不定芽の誘導を行った。TDZ, BAP, NAA 量を変化させて E.tirucalli からの不定 芽の誘導を行った。0.5mg/L TDZ, 0.5mg/L BAP を用いた場合、不定芽が見られた(図2)。この不定芽から植物体を再生させるため、TDZ, BAP 量を変化させたが、このまま枯死してしまい、再分化には至らなかった。E.tirucalli では形質転換系の確立の前に再分化系の確立が重要であることが示された。由来が異なる植物種も含めて再分化系のしやすさを検討する必要がある。

(2) E. tirucal lii 乳液中に存在するタンパク 質の抽出を行い、二次元電気泳動によりタン パク質を展開した。乳液内に存在するタンパ ク質は種類が少なく、はっきりとスポットが 見られたものは 70 種類であった。このスポ ットの強度を比較し、濃いスポット(発現量 が多い) から10ケを LC-MS/MS により、タ ンパク質の同定を行った。その結果、5ケの タンパク質の同定に成功し、 epidermis-specific secreted glycoprotein, pentatricopeptide, hypothetical protein, peroxidas, ricin-agglutinin といったタン パク質が乳液内に存在することが明らかに なった。これらのタンパク質はステロール類 生成というよりも病原菌からの防御応答な どに関わっていることが考えられる。これら のタンパク質の実際の機能に関してはシロ イヌナズナ等、他の植物への形質転換等を行 うことで検証する必要がある。

(3)スクアレンを蓄積するトマトの作出のた め、EtSSを過剰発現させ、SISEをRNAiによ って抑制するためのベクターを作製した。こ のベクターをトマトの形質転換を行い、16個 体の形質転換植物が得られた。ただし、この うち半分のみしか種をつけなかったことか ら、導入した遺伝子が何らかの影響を及ぼし ている可能性も考えられる。得られた8個体 を野生型と比較したところ、植物体の大きさ や葉の大きさ、果実の大きさ等、ほとんど変 化がなかった。これらの8個体からRNAを調 製し、RT-PCR を行ったところ、EtSS の発現 量はわずかであった。発現量の少ないことか ら、野生型と形質転換植物に大きさ等の差が 見られなかったものと考えられる。現在、新 たに形質転換を行って、発現量の高い個体を 選抜する予定である。

5. 主な発表論文等

(研究代表者、研究分担者及び連携研究者に は下線)

[雑誌論文](計2件)

Miura K, Tada Y (2014) Regulation of water, salinity, and cold stress responses by salicylic acid. Frontiers Plant Sci. 5(4), 1-12、査読無

Doi: 10.3389/fpls.2014.00004

Miura K (2013) Nitrogen and phosphorus nutrition under salinity stress. In "Ecophysiology and Responses of Plants under Salt Stress", 425-441 査読無

Doi:10.1007/978-1-4614-47474_16

[学会発表](計2件)

三浦謙治 「基礎から応用へのつなぎとして ~ 筑波大学遺伝子実験センター共同研究拠点における研究状況」生物系 3 共同 研究 拠点 合同 シンポジウム、2014/2/21、岡山大学資源植物研究所三浦謙治 「植物における一過的タンパク質発現系とその利用」第 31 回日本植物

細胞分子生物学会(札幌)大会、2013/9/12、 北海道大学

〔その他〕

ホームページ等

http://www.gene.tsukuba.ac.jp/~kmiura/

6.研究組織

(1)研究代表者

三浦 謙治 (MIURA KENJI) 筑波大学・生命環境系・准教授 研究者番号:00507949

(2)研究分担者

野中 聡子 (NONAKA SATOKO) 筑波大学・生命環境系・助教 研究者番号:50580825