

# 花粉症対策品種の開発

## ①開発状況

花粉症が社会的に大きな問題となっています。都府県と連携し、スギ及びヒノキについて、成長や幹の通直性等に優れた精英樹の中から、平年では雄花が全く着かないか、極めてわずかで、花粉飛散量の多い年でもほとんど雄花が認められない品種として、「少花粉スギ・ヒノキ」を開発しています。

また、普通のスギと同様に雄花を着けるものの、花粉を全く生産しない「無花粉スギ品種」の開発を進めており、平成16年度には通直性に優れた「爽春」、平成19年度には精英樹と同等の形質を示す「スギ三重不穏(関西)1号」を開発しました。

さらに、無花粉スギ品種「爽春」と精英樹等の人工交配を行い、平成28年度及び29年度には成長・材質等に優れた無花粉スギ「林育不穏1号」及び「林育不穏2号」を、関係都県と連携し平成30年度及び令和元年度には「三月晴不穏1号」「三月晴不穏2号」「心晴れ不穏1号」、令和2年度には「心晴れ不穏2号」「立山 森の輝き1～10号」、令和4年度には「青森不穏5号」「青森不穏38号」「青森不穏46号」「心晴れ不穏3号」「心晴れ不穏4号」「三月晴不穏3号」を開発しました。



## ②精英樹との交配による無花粉スギの品種改良

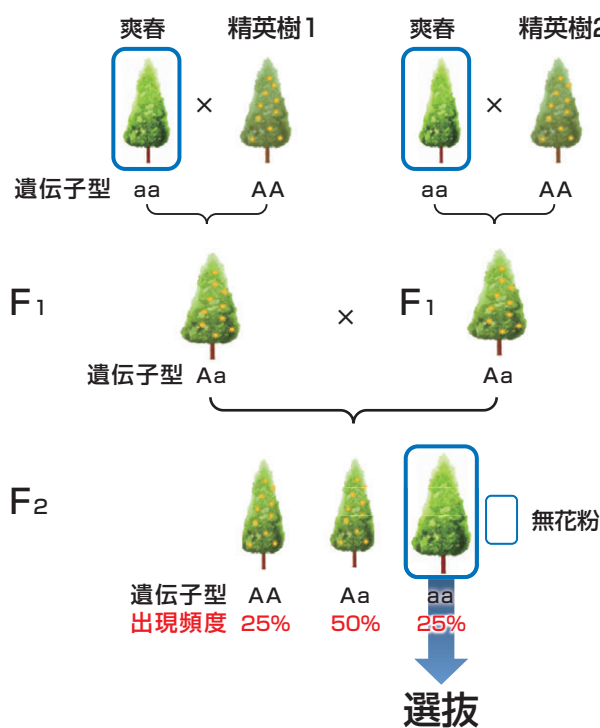
無花粉スギ品種「爽春」の雌花に、成長や材質等に優れた精英樹等の花粉を受粉させ、人工交配を重ねることで、成長や材質等に優れた無花粉スギの開発を進めています。

無花粉となる遺伝子は劣性なので、メンデルの法則で示されているとおりF<sub>1</sub>(雑種第1代)では無花粉となる遺伝子を持つ個体(Aa)ができ、これらを交配させたF<sub>2</sub>(雑種第2代)では無花粉となる個体(aa)が出てきます。作出されたF<sub>2</sub>(雑種第2代)を試験地に植栽し、花粉の有無と成長・材質等を調査し、それらF<sub>2</sub>個体(aa)の中から成長等に優れた無花粉スギの開発を進め「林育不稔1号」「林育不稔2号」を開発しました。

また、関係機関と連携し、無花粉遺伝子(Aa)を有し、今後の品種開発や採種園における種子生産のための花粉親等としての利用が期待される「無花粉遺伝子を有するスギ品種」を2品種、令和元年度に初めて開発しました。

さらに、「爽春」の無花粉遺伝子を高精度で検出できる遺伝子マーカーの開発により、無花粉となる遺伝子を持つ個体(Aa)の探索が容易となり、無花粉スギ品種開発の大幅な効率化が可能となりました。

### これまでの無花粉スギの品種改良の方法

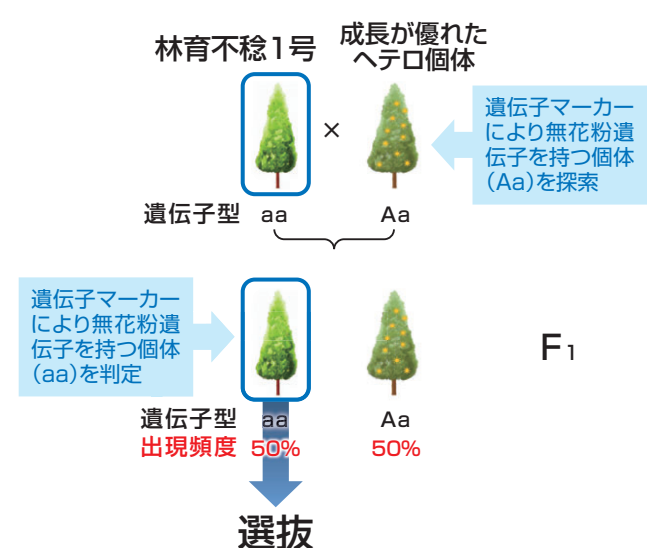


爽春のF<sub>2</sub>(雑種第2代)から、花粉を全く出さない特性と、精英樹の優れた成長性を兼ね備えた、初期成長に優れた無花粉スギ2品種を開発



無花粉スギ品種「林育不稔1号」  
6年次樹高6.6m  
※スギの精英樹とほぼ同等

### 遺伝子マーカーの活用による新たな方法



交配世代の短縮：2世代→1世代

無花粉遺伝子の有無の判定時間の短縮：数年→数日  
高精度の判定技術：100%の判定率\*

\*令和3年3月段階

無花粉スギ品種開発の大幅な効率化が可能に

エリートツリー等、より成長に優れた系統との交配を行い、さらに成長に優れた無花粉スギ品種の開発を目指します

## マツノザイセンチュウ抵抗性品種の開発

### ①松くい虫被害状況

松くい虫被害(マツ材線虫病)は、マツノマダラカミキリにより運ばれた体長約1mmの線虫であるマツノザイセンチュウがマツの樹体内に侵入することにより引き起こされるマツの伝染病です。

被害は明治時代から発生していたのですが、昭和40年代後半以降西日本各地で激甚な被害をもたらし、その後北上を続け、現在は北海道を除く全国で被害が発生しています。

林木育種センターでは、府県と連携しマツノザイセンチュウ抵抗性品種の開発を進めており、令和4年度までに590品種を開発しています。



#### <国内における松くい虫の被害と対応>

- |              |  |
|--------------|--|
| 明治38年(1905年) | 長崎県において最初の被害報告   |
| 昭和16年(1941年) | 「松虫害防除対策研究委員会」兵庫県の被害地で対策検討                                   |
| 昭和26年(1951年) | 「松くい虫等その他の森林病害虫の駆除予防に関する法律」公布                                |
| 昭和46年(1971年) | 清原・徳重(国立林業試験場[現森林総合研究所])が接種試験により<br>マツノザイセンチュウが枯損の原因であることを解明 |
| 昭和52年(1977年) | 「松くい虫防除特別措置法」公布  |
| 昭和53年(1978年) | マツノザイセンチュウ抵抗性育種事業を開始   |
| 昭和57年(1982年) | 「松くい虫被害対策特別措置法」公布<br>抵抗性品種の育成と供給体制の充実が盛り込まれる                 |
| 昭和60年(1985年) | マツノザイセンチュウ抵抗性のアカマツ92品種、クロマツ16品種を開発                           |
| 平成4年(1992年)  | 「松くい虫被害対策特別措置法」改正<br>東北地方等マツノザイセンチュウ抵抗性育種事業を開始               |
| 平成22年(2010年) | マツノザイセンチュウ抵抗性クロマツの第2世代品種の開発                                  |
| 平成29年(2017年) | マツノザイセンチュウ抵抗性アカマツの第2世代品種の開発                                  |
| 平成30年(2018年) | マツノザイセンチュウ抵抗性検定技術の改良及びその技術を活用した品種の開発                         |

## ②マツノザイセンチュウ抵抗性品種の開発方法

### ①激害地から抵抗性候補木を選抜



激害地で生き残った個体から抵抗性候補木を選抜



抵抗性候補木から小枝や種子を採取

### ②マツノザイセンチュウの人工接種による抵抗性の検定



抵抗性候補木の苗木



マツノザイセンチュウの人工接種



抵抗性品種  
(健全)

マツノザイセン  
チュウ接種後の  
マツの幼木

抵抗性のないマツ  
(枯れかけている)

**合格判定**

マツノザイセンチュウ  
抵抗性品種  
アカマツ314品種  
クロマツ276品種※  
(令和5年3月31日現在)

### ④抵抗性苗木の普及



海岸防砂林へのマツノザイセンチュウ抵抗性苗木の植栽

### ③抵抗性採種園の造成

東北、関東、関西、九州地方の府県にアカマツ37箇所、クロマツ55箇所(令和3年3月31日現在)の採種園が造成され、抵抗性マツの種子生産が行われています。



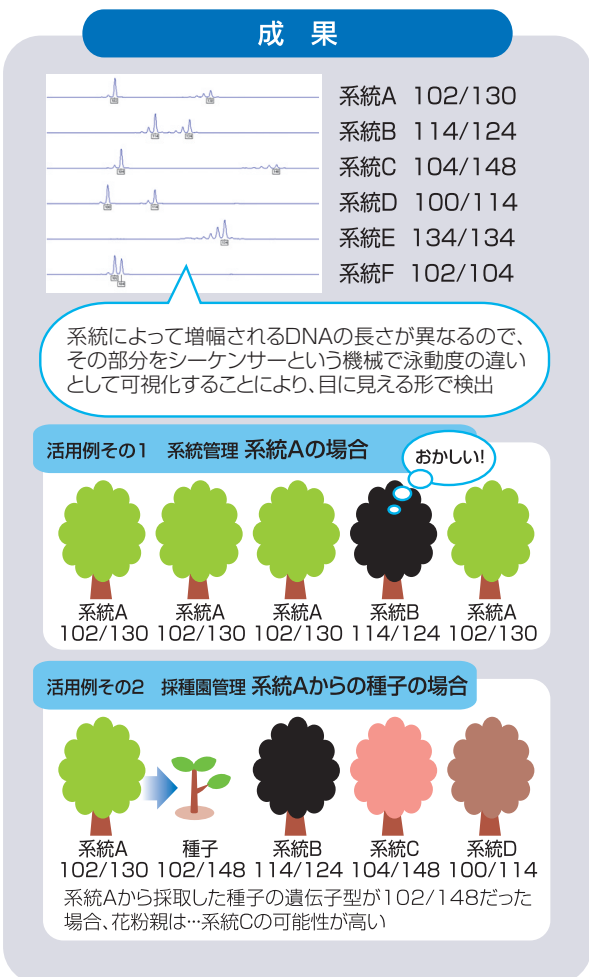
マツノザイセンチュウ抵抗性品種により造成した府県の採種園

※マツノザイセンチュウ抵抗性品種同士の交配による第2世代品種アカマツ57品種、クロマツ67品種を含む

## DNAによる林木の系統管理



スギは全国から3,000系統以上の精英樹が選抜されており、これらの精英樹を用いた検定林や採種圃が設定されています。各々の系統を外観から見分けることは難しいのでDNAを用いることにより正確な系統管理を進めています。



DNAを使えば、ある系統に別の系統が混入してしまうという間違いが防げ、また親子解析が可能になるので、異なる系統間での交配を管理することもできます

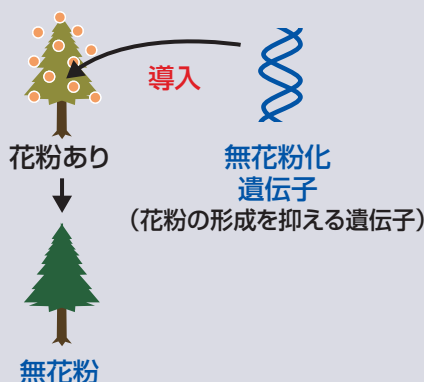
## 林木育種におけるバイオテクノロジーの開発

### ①遺伝子組換え・ゲノム編集による無花粉スギの開発

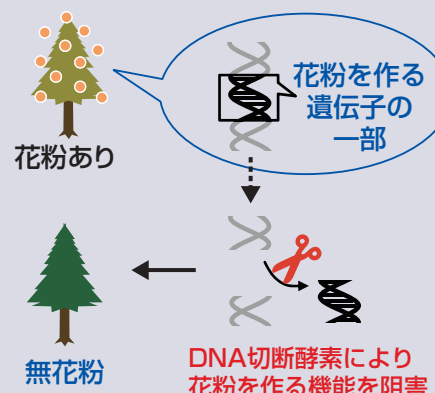
遺伝子組換え技術は目的とする遺伝子のみを導入する技術であり、効率良く短期間に品種改良することができます。また、近年植物自身が持つ遺伝子そのものを狙って、その機能を改変できるゲノム編集技術も注目されています。これらの先進的バイオテクノロジーを用いて、スギ花粉症対策に有効で、かつ優れた成長や材質を兼ね備えた無花粉スギ品種を開発する研究に取り組んでいます。

#### 遺伝子組換えとゲノム編集の違い

##### 遺伝子組換えによる育種

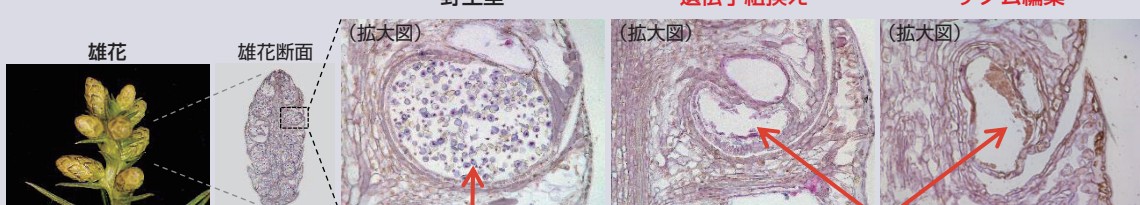


##### ゲノム編集による育種



#### 開発した無花粉スギの雄花内部の様子

野生型



遺伝子組換え

ゲノム編集

#### 無花粉スギ作製の実際の手順



スギの未熟種子から細胞の塊を作製



遺伝子組換え  
ゲノム編集



不定胚の誘導

※ 不定胚:受精によらず組織培養により人為的に誘導される胚



発芽



培養瓶で育成

ジベレリンを噴霧して雄花を形成させ、雄花の断面を顕微鏡で観察し、花粉の有無を調査

## ②カギカズラの組織培養と栽培技術の開発

カギカズラは、国内に自生するつる性の常緑樹木です。カギカズラの側枝には釣り針状のトゲがあり、このトゲを付けた側枝を乾燥させたものが生薬「チョウトウコウ」です。チョウトウコウは神經過敏、不眠などの精神神經症状の他、高血圧症の随伴症状や認知症の周辺症状の改善に効果があるとされる漢方薬の原料です。国内で流通しているチョウトウコウは全てが中国産ですが、国産のチョウトウコウの生産を目指すため、カギカズラの組織培養による優良系統のクローニング苗作製や、栽培技術の開発に取り組んでいます。



生薬「チョウトウコウ」



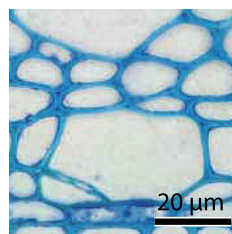
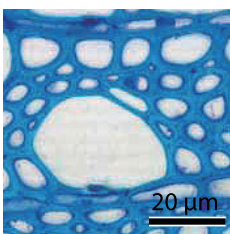
組織培養により作製したカギカズラのクローニング苗



組織培養で作製したカギカズラの栽培試験

## ③木質の改変技術の開発

樹木は何十年・何百年と成長する中で二酸化炭素を吸収し、樹体に大量の木質を蓄積します。木質とは細胞が產生した細胞壁のことであり、細胞壁はセルロース、ヘミセルロース、リグニンなどから構成されます。私たちは、遺伝子組換え技術を利用してポプラに遺伝子を導入し、木質バイオマスの増産や細胞壁成分の改質を行っています。また、ゲノム編集技術を用いてポプラおよびスギが元々持つ遺伝子を改変することにより、木質の形成過程の解明に取り組んでいます。



木質が増強され細胞壁が厚くなった組換えポプラ(左)と非組換えポプラ(右)



リグニン量が低減し幹が赤くなった組換えポプラ(左)と非組換えポプラ(右)

非組換えポプラ(左)とゲノム編集により目的の遺伝子を破壊したポプラ(右)

木質形成の遺伝子を破壊したため、幹の強度が弱くなり匍匐性を示す