ナシ剪定枝の堆肥化過程における糸状菌相の変化

鈴木達哉・横山とも子・鈴木 健・伊東靖之

キーワード:ナシ,剪定枝,堆肥化,糸状菌群集構造,アミスギタケCNCB-L1株

I 緒 言

千葉県は、農業粗生産額で全国第一位のナシ産地であり、 県内のナシ園から排出される剪定枝は年間 11,000 t 以上と 推定される(香取, 2010). これらナシ剪定枝の処理策と して、堆肥化とそのナシ園等への施用は、資源循環的な観点 から望ましいといえる.しかし、ナシ剪定枝にはリグニンな ど難分解性有機物が多く含まれ、堆肥化してナシ園等に施用 するまでには長い時間がかかることから、千葉県内での取り 組み事例は限られている(堀越, 2005).

筆者らは、微生物を利用してナシ剪定枝を早期に分解・堆 肥化すべく、アミスギタケ(Polyporus arcularius)菌株 CNCB-L1株を選抜した(横山・吉井, 2006).本菌は、in vitro で高いナシ剪定枝分解能を有した.しかし、チップ化 したナシ剪定枝の堆積時に試験接種したところ、定着及び増 殖は困難であった.チップ化したナシ剪定枝には、多種多様 な糸状菌が生息していたことから、定着及び増殖が困難だっ た要因として、他の糸状菌から攻撃を受けている可能性が 考えられたが詳細は不明である.よって、本菌の利用法を確 立するには、まず堆肥化物の微生物相を詳細に調査すること が有効であると考えられる.

近年,土壤や堆肥など多種類の微生物が存在する環境試料 中の微生物群集構造の調査法として,生物工学的手法である 末端制限断片長多型法(以下,T-RFLP法とする)が利用さ れている(渡邊・境,2005).本法では,環境試料より抽 出した DNA から,対象の微生物群の調査指標となる DNA 断片を PCR で増幅し,制限酵素処理で得られた末端 DNA 断片を電気泳動で分離することで,試料の微生物群集構造の 指標となるピークパターン図を得る(澤ら,2006).微生 物を物理的に分離し,選択的あるいは非選択的な培地上で培 養する従来の調査法(以下,平板培養法とする)では,菌種 間での培地上での増殖速度に差があるため微生物相全体を 定量的に把握するのは困難である.一方,T-RFLP 法では,

受理日 2013 年 8 月 9 日

微生物から抽出した DNA そのものを解析対象としている ためこの問題は生じない.よって、ナシ剪定枝チップやその 堆肥化物の微生物相の調査法として、本法は適していると考 えられた.

そこで本研究では、野外でモデル的にナシ剪定枝を堆肥化 し、T-RFLP法を用いてナシ剪定枝チップ及びその堆肥化過 程の糸状菌相を調査した.そして、調査結果からCNCB-L1 株の利用法について考察した.

本研究は,県単農林業バイオマス資源化技術開発研究事業 「バイオマス資源の活用技術の開発」の一環として行った. 本研究を実施するにあたり,当農林総合研究センター「バイ オマス資源の活用技術の開発」研究プロジェクトのメンバー から貴重なご助言を頂いた.ここに記して感謝の意を表する.

Ⅱ 材料及び方法

1. 供試材料

2008年1月24日に、ナシ剪定枝(品種:あきづき,主 に一年生枝)を小型木材粉砕器で平均1cm角程度にチップ 化した.2008年2月13日に、野外に組んだ90×90×90cm の木枠中にチップを積み込み、表面をシートで被覆した.な お、C/N比を調整し、腐熟を促進するために、副資材とし て硫安を添加した.積み込んだチップは、概ね1か月間隔 で切り返し、適宜注水した.積み込み前のナシ剪定枝チップ 及び、積み込み後3か月目(5月14日)、5か月目(7月 17日)及び7か月目(9月17日)の切り返し前に木枠の上 部から堆肥化物を採取し、以下の解析に用いた.

2. DNA 抽出

1. の採取試料は、よく混合した後に、おおむね 1cm 以 上の粗大有機物を取り除き、500mg ずつチューブに小分け して-30℃で冷凍保存した. 上記冷凍保存試料から、市販 の DNA 抽出キット ISOIL for Beads Beating(ニッポンジ ーン)を用いて DNA を抽出した. DNA 抽出キットの使用 にあたって、試料からの DNA 抽出効率を高めるために、添 付マニュアルの手順であるビーズ破砕処理後に、65℃で1 時間加温する操作を加えた. DNA 抽出は各堆肥化物につき 独立して3回行い、混合して以下の解析に用いた.

3. T-RFLP 法

2. の抽出 DNA 溶液を鋳型として、糸状菌相調査用のプ

本報の一部は、日本微生物生態学会(2009 年 11 月, 東 広島市)において発表した.



写真1 ナシ剪定枝チップ及びその堆肥化物の様子
 注)(A)積み込み前のナシ剪定枝チップ,(B)積み込み後3か月目,(C)同5か月目,(D)同7か月目の堆肥化物(いずれも風乾物).

ライマーセット (ITS1F (5' - CTTGGTCATTTAGAGGAA GTAA-3') (Gardes and Bruns 1993) \geq ITS4 (5' -TCCTCCGCTTATTGATATGC-3' (Innis et al. 1990)) を用いて, PCR によりリボソーム DNA の内部転写スペー サー (ITS) 領域の DNA 断片を増幅した. ITS4 の5' 末端 は、予め FAM 蛍光色素 (Applied Biosystems) で標識した. 耐熱性 DNA 合成酵素として GoTaq (プロメガ)を用いた. 2. の抽出 DNA 溶液中に含まれる腐植成分による反応阻害 を軽減するため、反応液中に牛血清アルブミン(以下, BSA とする) (タカラバイオ) を終濃度 0.4mg/mL になるよう に添加した.反応条件は、95℃2分の後、95℃30秒、52℃ 30 秒, 72℃1 分のサイクルを 30 回繰り返し, 終了時に 72℃ 10 分処理とした. 増幅した DNA 断片は, Wizard SV Gel and PCR Clean-Up System (プロメガ)を用いて精製した 後,その一部を制限酵素 Msp I で切断した. 切断産物はエ タノール沈殿により精製し,滅菌水に溶解した後,その一部 を i-Di ホルムアミド, DNA 断片長スタンダード GeneScan 500 LIZ (Applied Biosystems) と混合した. 調製した試料 から, 3130xl Genetic Analyzer (Applied Biosystems) に より、 蛍光標識末端制限断片(以下, T-RF(複数の場合は T-RFs)とする)を長さに応じて分離しつつ、その蛍光を検 出した. さらに, DNA 断片解析ソフトウェア GeneMapper (Applied Biosystems) により、分離した T-RFs の長さ (bases) 及び検出した蛍光強度を数値化した蛍光ピーク高 さを解析し、ピークパターン(横軸に分離・検出された T-RFs

の長さを,縦軸に分離・検出された T-RF の蛍光ピーク高さ を示した二次元図)を得た.

4. クローンライブラリ解析

本解析は、3. で得られた T-RFs の由来となった糸状菌 種を推定するために行った.2. の抽出 DNA 溶液を鋳型と

第1表 各試料におけるT-RFsの検出数

試料		T-RFsの検出数		
(ナシ剪定枝チップ)		(個)		
積み込み前	40			
積み込み後	3か月目	4		
	5か月目	12		
	7か月目	16		

注) 蛍光ピーク高さ30以上の個数をカウントし, 検出数とした.

して、3. と同様のプライマーセットを用いて、PCR によ り DNA 断片を増幅した. DNA ポリメラーゼ、反応液中へ の BSA 添加濃度及び PCR の反応条件は、3. と同様とし た. 増幅した DNA 断片は、pT7Blue ベクター(Novagen)、 大腸菌 DH5a (タカラバイオ)を用いて、定法により TA-クローニングを行った. 1. の採取試料それぞれにつき、 96 クローンの塩基配列を解読した. 塩基配列解読には、 BigDye Terminator Cycle Sequencing Ready Reaction Kit

(Applied Biosystems) 及び 3130xl Genetic Analyzer (Applied Biosystems)を用いた.得られた塩基配列は, 塩基配列解析ソフトウェア GENETYX Ver.8(ゼネティッ クス)を用いてアセンブルした後,DDBJ(日本 DNAデー タバンク)の BLAST プログラムを用いて類似性の高い塩基 配列を決定した(Altschul et al., 1990).

Ⅲ 結 果

1. 供試したナシ剪定枝チップの堆肥化の様子

積み込み前のナシ剪定枝チップ及び,積み込み後3か月 目,5か月目及び7か月目の堆肥化物の風乾物の様子を写 真1に示した.積み込み後3か月目,5か月目の堆肥は, 全体に茶褐色に変化した.積み込み後7か月目の堆肥は, 全体に黒褐色に変化し,残存するナシ枝片は容易に指で折 れる程度まで腐熟が進んでいた.また,見かけ上の体積は, 積み込み後7か月目までに,積み込み時の2/3程度に減少 した.

2. T-RFLP法による糸状菌相の把握

T-RFLP 法にて検出された **T-RFs** のうち, 蛍光ピーク 高さ 30 以上の **T-RFs** の検出数を第 1 表に示した. 蛍光ピ ーク高さ 30 未満のピークは, ノイズの可能性が高いと判 断した. 積み込み前のナシ剪定枝チップからは 40 個, 積 み込み後 3 か月目, 5 か月目及び 7 か月目の堆肥化物から は, それぞれ 4 個, 12 個, 16 個の **T-RFs** が検出された.

T-RFLP 法にて得られたピークパターンを第1図に示 した.積み込み期間の異なる試料ごとに,検出された全 **T-RFs**の蛍光ピーク高さを合計し,その1/20以上の蛍光 ピーク高さを持つ**T-RFs**(以下,主要**T-RFs**とする)を

試料	試料 クローン名 (ナシ剪定枝チップ)	割合 ¹⁾	推定された塩基配列の由来糸状菌種	スコア $^{2)}$	セルロース	リグニン
(ナシ剪定枝チップ)		(%)	(アクセッションNo.)	(bits)	分解能 ³⁾	分解能 ³⁾
積み込み前	А	21	Mycorrhizal fungal sp. shylhc (EU880596)	1049		
	В	19	Aureobasidium pullulans strac (DQ680687)	1140		
	С	14	Alternaria alternata strainc (FJ904919)	1053		
	D	11	Bulleromyces sp. PYCC 5739 1c (AF444670)	1037		
	\mathbf{E}	7	Uncultured fungus 18S rRNA gc (AM260879)	1013		
積み込み後 3か月目	F	42	Scedosporium apiospermum gc (AB489076)	1229		
	G	31	Zopfiella karachiensis straic (AY999128)	553		
	Н	16	Trichoderma longibrachiatum c (EU280095)	1296	0	
	Ι	8	Coprinopsis cinerea genes foc (AB097563)	1340		0
	\mathbf{J}	7	Cephalotheca foveolata gene c (AB278171)	1090		
積み込み後 5か月目	K	81	Phanerochaete chrysosporiumc (AF475147)	1241		0
	\mathbf{L}	4	Uncultured Cercophora clonec (DQ900985)	404		
	Μ	3	Foliar endophyte of Picea glc (AY561209)	632		
	Ν	3	Uncultured soil fungus clonec (EU826900)	289		
	0	3	Aspergillus fumigatus isolatc (GQ337429)	533		
積み込み後 7か月目	Р	33	Uncultured fungus 18S rRNA gc (AM260852)	220		
	\mathbf{Q}	29	Uncultured soil fungus clonec (DQ980587)	486		
	R	18	Uncultured soil fungus clonec (EU826909)	480		
	K	5	Phanerochaete chrysosporiumc (AF475147)	1233		0
	S	4	Cordvceps sinensis strain A1c (EF488439)	775		

第2表 クローンライブラリ解析によって得られた塩基配列の由来となった糸状菌種の推定

注1) 各試料から得られた全塩基配列数に占める当該塩基配列数の割合(%) を示す

2) データベース検索をかけた塩基配列と推定された塩基配列との類似性程度を数値化して示す.

3) セルロース分解能及びリグニン分解能の当否は、データベースで確認して示す.



- 注1)(A)積み込み前のナシ剪定枝チップ,(B)積み 込み後3か月目,(C)同5か月目,(D)同7 か月目の堆肥化物.
 - 2) 縦軸は蛍光ピーク高さを示す.
 - 3) 横軸は T-RFs の長さを 50~490bases で示す.

選び、試料間で比較したところ、試料ごとに主要 T-RFs は特異的だった.

3. クローンライブラリ解析による主要糸状菌群の推定

クローンライブラリ解析によって得られたクローンの 塩基配列について類似性の高い塩基配列を検索し,その由 来となった糸状菌種を推定した結果を第2表に示した.例

えば、積み込み前のナシ剪定枝チップから得られたクロー ン A は菌根菌由来と推定され、同試料から得られたクロ ーンのうち 21%がクローン A と同様の塩基配列であった. 同様に、積み込み前のナシ剪定枝チップから得られたクロ ーン B 及び D は酵母類, クローン C は葉上生息菌にそれ ぞれ由来したと推定された.積み込み後3か月目,5か月 目の堆肥化物から得られたクローン F, G 及び K は, Scedosporium 属菌, Zopfiella 属菌及びマクカワタケ属菌 にそれぞれ由来したと推定された.積み込み後7か月目の 堆肥化物から得られたクローン P, Q 及び R は、土壌等 に生息する糸状菌群に由来したと推定された.

4. クローンライブラリ解析によって得られた塩基配列と T-RFLP法によって得られたT-RFsとの比較

3. の解析で得られた主要なクローンの塩基配列から, 当該塩基配列を制限酵素 Msp I で切断した際に出現が予 想される末端制限断片の長さを計算し、2. で検出された 主要 T-RFs ヘクローンを割り当てた. 例えば, 積み込み 前のナシ剪定枝チップから検出された T-RFs のうち,最 も高い蛍光ピークである長さ 74bases の T-RF には、クロ ーンライブラリ解析で最も割合の高かったクローン D を 割り当てた.この場合,検出された T-RFs の長さと,ク ローン D の塩基配列から出現が予想される末端制限断片 の長さとの差は、+3 bases だった. 同様に、他の主要 T-RFs についても、クローンライブラリ解析によって得られたク ローンを割り当てた. これらの長さの差は+1~+4 bases



- 第2図 セルロース分解菌及びリグニン分解菌の出現 割合の推移
- 注)各菌の出現割合は、クローンライブラリ解析で得られたクローン数に占める、セルロース分解能あるいはリグニン分解能を有する糸状菌種に由来することが推定されたクローン数の割合とした.

だった(データ未掲載).

5. セルロース分解能又はリグニン分解能を有する糸状菌 群の発生程度の推定

各クローンの推定された由来糸状菌について、セルロー ス分解能又はリグニン分解能の有無をデータベースで確 認し、その結果を第2表に示した.また、各試料から得ら れた全クローン数に占めるセルロース分解能又はリグニ ン分解能を有する糸状菌種が由来となったクローン数の 割合(以下、セルロース分解菌又はリグニン分解菌の出現 割合とする)を第2図に示した.セルロース分解菌の出現 割合は、積み込み前のナシ剪定枝チップでは0%、積み込 み後3か月目、5か月目及び7か月目の堆肥化物では、そ れぞれ 16.2%、0%、0%だった.一方、リグニン分解菌 の出現割合は、積み込み前のナシ剪定枝チップでは0%、 積み込み後3か月目、5か月目及び7か月目の堆肥化物で は、それぞれ 8.1%、81.6%、5.9%だった.

Ⅳ 考 察

本研究では, ナシ剪定枝分解菌 CNCB-L1 株の利用法に ついて知見を得るために, T-RFLP 法を用いてナシ剪定 枝チップ及びその堆肥化過程の糸状菌相を調査した.

試料中の糸状菌相の調査には、従来、平板培養法を用い るのが一般的だった(加藤・小木曾、1998).しかし、 平板培養法では、培地上での菌種間での増殖速度の差によ って微生物相全体を定量的に把握するのは困難である.一 方、糸状菌相を DNA レベルで調査する T-RFLP 法では、 この問題が生じず、試料に含まれる微生物相の種類とその 変遷を把握するのに適している(渡邊・境、2005).本 研究では、堆肥の糸状菌相変化の把握を目的にしていたた め、T-RFLP 法を適用した.

今回供試したナシ剪定枝チップの堆肥化物は, 堆肥化程

度の目安となる C/N 比の変化等の測定は行っていないが, 観察から積み込み期間に応じて木質成分の分解が進んだ ことが確認された(写真 1).また,積み込み後 7 か月目 の堆肥は,藤原(2003)の指標に従い,指での剪断性を 調査したところ,熟成状態に達したと推察された.よって, 今回供試した試料は,堆肥化過程の初期から後期に亘って の糸状菌相を調査するのに適していたと考えられる.

T-RFLP 法によって検出された各試料の T-RFs の検出 個数から,積み込み前のナシ剪定枝チップでは,多種の糸 状菌が存在し,特定の糸状菌による優占度合いは比較的低 いと推察された.これに対し,堆肥化過程のそれでは,特 定の糸状菌による優占度合いが高まったと推察された(第 1表).さらに,T-RFLP 法で得られたピークパターン図 の試料間での比較から,ナシ剪定枝チップの堆肥化過程を 通じて常時出現する糸状菌はほとんどなく,堆肥化の進展 に伴って糸状菌相全体に大きな変化が起きたと考えられ る.これらと同様の傾向は,2009 年の冬に積み上げたナ シ剪定枝堆肥の T-RFLP 解析でも確認された(データ省 略).これら傾向が一般的なものかどうかについては,今 後さらに調査点数を増し,検討する必要がある.

T-RFLP 法によって検出された各試料の主要 T-RFs に ついて, クローンライブラリ解析によって得られたクロー ンを割り当てたところ, 両者の長さには+1~+4bases の差 が認められた. Pandey ら (2007) は, T-RFLP 法にお いて検出された T-RFs は, その DNA 断片に蛍光色素が 付着しているため, 電気泳動度が若干異なる, すなわち検 出される長さが実際の長さから若干ずれることを示して いる. 今回の割り当てで確認され, T-RFLP 法で検出され た T-RF の長さと, 割り当てられた塩基配列から予想され た末端制限断片の長さとの差も, 上記と同様の理由により 生じたと推察される.

T-RFLP 法及びクローンライブラリ解析によって推定 された各試料の主要糸状菌種のうち,セルロース分解能又 はリグニン分解能を有する糸状菌種の出現割合から,ナシ 剪定枝の堆肥化の初期には,セルロース分解菌が優占種と なり,中後期には,リグニン分解菌が優占種となったと考 えられる(第2図).一般に,木質物の堆肥化過程では, セルロースの分解に比べてリグニンの分解は遅れるとさ れている(藤原,2003).今回得られた,セルロース分 解能又はリグニン分解能を有する糸状菌種の出現割合か ら予想される優占種の推移は,この知見と合致するものだ った.

T-RFLP 法及びクローンライブラリ解析によって推定 された,各試料の主要糸状菌種の中で,マクカワタケ属菌 は,CNCB-L1株と分類上の位置づけ及び栄養特性が近い 菌であり,その発生消長はCNCB-L1株を接種して,ナシ 剪定枝チップに定着させる際の参考になると考えられる. 両菌はともに、リグニン分解能が非常に高い白色腐朽菌で ある(横山・吉井、2006;杉浦ら、2010).マクカワタ ケ属菌は、積み込み後のナシ剪定枝チップでは発生が認め られず、積み込み後5か月目に高い優占度を示した.この ことから、CNCB-L1株を接種しても、積み込み時あるい は積み込み後間のないナシ剪定枝チップでは定着させる ことは困難であるものの、積み込み後数か月目の時期、例 えば、本研究に用いた堆肥では、3~5か月の間であれば、 定着させられる可能性があることが示された.今後は、本 研究で得られた示唆を参考に、積み込み期間の異なる堆肥 化物に対して、さまざまな量のCNCB-L1株接種を行い、 最適な接種時期や接種量についてさらに検討していく必 要がある.

Ⅴ 摘 要

野外でモデル的に堆肥化したナシ剪定枝を材料に, T-RFLP 法を用いてナシ剪定枝チップ及びその堆肥化過 程の糸状菌相を調査した.さらに,上記のデータから,ナ シ剪定枝分解菌 CNCB-L1 株の利用法について考察した.

- 積み込み前のナシ剪定枝チップでは、多種の糸状菌が 存在し、特定の糸状菌による優占度合いは比較的低かっ たのに対し、堆肥化過程のそれでは、特定の糸状菌によ る優占度合いが高まったと考えられた。
- 積み込み後3か月目のナシ剪定枝チップではセルロー ス分解菌の出現が,積み込み後5か月目のナシ剪定枝チ ップでは、リグニン分解菌が出現したと考えられた.
- 3. CNCB-L1株と栄養特性の近い白色腐朽菌のナシ剪定 枝チップの堆肥化過程における発生消長から, CNCB-L1株をナシ剪定枝チップ又はその堆肥化物に接 種し,定着させるには,積み込み後数か月目の時期に接 種する必要があることが示唆された.

Ⅵ 引用文献

Altschul, S.F., W. Gish, W. Miller, E.W. Myers, and D.J. Lipman (1990) Basic local alignment search tool. J. Mol. Biol. 215 : 403-410.

- 藤原俊六郎(2003) 堆肥のつくり方・使い方. 152pp. 農 文協.
- Gardes, M. and T.D. Bruns (1993) ITS primers with enhanced specificity for basidiomycetes - application to the identification of mycorrhizae and rusts. *Mol. Ecol.* 2 : 113-118.
- 堀越明(2005)県内ナシ剪定枝処理の現状と資源循環的な 活用法. < http://www.pref.chiba.lg.jp/ninaite/ fukyuushidou/kenkyuu-h17/documents/h17nasisen nteisi.pdf>
- Innis , M.A., D.H. Gelfand, J. J. Sninsky and T.J. White (1990) PCR protocols: a guide to methods and applications. pp 315-322. Academic Press.
- 加藤博美・小木曽正敏(1998) 豚ふん堆肥の一次発酵にお ける微生物相の特性.土肥講演要旨集.44:311.
- 香取茂夫(2010) なし剪定枝処理に関する対策の現状. < http://www.pref.chiba.lg.jp/ninaite/network/h20-fuky uu/nashisentei.html>
- Pandey, J., K. Ganesan, and R.K. Jain (2007) Variations in T-RFLP profiles with differing chemistries of fluorescent dyes used for labeling the PCR primers. J. Microbiol. Methods. 68 : 633-638.
- 澤嘉弘・柴田均・増永二之・松本真悟・山本達之・稲田郷・
 田中利幸(2006) T-RFLP をもちいた微生物群集構造の解析方法.特許情報.特開 2006-94803 (P2006-94803A).
- 杉浦立樹・山岸賢治・平井浩文・河岸洋和(2010)高活性 リグニン分解菌 Phanerochaete sordida YK-624 株に おける新規リグニンペルオキシダーゼ高発現株のリグ ニン分解特性.木材学会誌. 56:382-387.
- 横山とも子・吉井幸子(2006)ナシ樹木廃材分解剤及びナ シ樹木廃材分解方法.特許情報.特開 2006-272114 (P2006-272114A).
- 渡邊克二・境雅夫(2005) 7.土壤微生物の群集構造解析(その3) MERFLP法とT-RFLP法,原理と適用(土壌中の遺伝子・遺伝子情報…何ができるのか,何がわかるのか). 土肥誌. 76:925-927.

Changes in Fungal Community Structure during Composting of Pear Branch Prunings

Tatsuya SUZUKI, Tomoko YOKOYAMA, Takeshi SUZUKI and Yasuyuki ITO

Key words : composting, fungal community structure, pear, *Polyporus arcularius* strain CNCB-L1, branch prunings

Summary

To find an efficient method for inoculating waste wood from pear trees with *Polyporus arcularius* strain CNCB-L1, which is capable of efficiently decomposing this wood, we investigated the changes in fungal community structure during composting of pear branch prunings. Fungal community structure was assessed by using terminal restriction fragment length polymorphism (T-RFLP).

- 1. Fewer peaks were detected by T-RFLP profiling of pear branch prunings after the start of composting than before. This suggested that specific fungi became predominant during composting.
- 2. Cellulolytic fungi predominanted on pear branch prunings 3 months after the start of composting, whereas lignin decomposing fungi predominated 5 months after composting began.
- 3. These results imply that if inoculation with *Polyporus arcularius* strain CNCB-L1 were performed not before composting but some months after the start, it may be possible to grow this strain on pear branch prunings.