

遺伝子組換え生物等の種類の名称	耐塩性ユーカリ (<i>codA, Eucalyptus camaldulensis Dehn.</i>) (12-5B)
遺伝子組換え生物等の第一種使用等の内容	隔離ほ場における栽培、保管、運搬及び廃棄並びにこれらに付隨する行為
遺伝子組換え生物等の第一種使用等の方法	<p>所在地：茨城県つくば市天王台 1-1-1 名称：筑波大学遺伝子実験センター模擬的環境試験ほ場（隔離ほ場） 使用期間：承認日から平成 21 年 12 月 31 日まで</p> <p>1 隔離ほ場の施設</p> <ul style="list-style-type: none"> (1) 部外者の立入りを防止するために、隔離ほ場を取り囲むように、フェンスを設置している。 (2) 隔離ほ場であること、部外者は立入禁止であること及び管理責任者の氏名を明示した標識を、見やすい所に掲げている。 (3) 土、遺伝子組換えユーカリの残渣等が付着した隔離ほ場で使用した機械、器具及び靴等を洗浄するための洗い場を設置しているとともに、遺伝子組換えユーカリの隔離ほ場の外への流出を防止するために、排水系統には沈殿槽及び網等を設置している。 (4) 遺伝子組換えユーカリの栽培区画を取り囲むように防風網を設置する。 <p>2 隔離ほ場での作業要領</p> <ul style="list-style-type: none"> (1) 遺伝子組換えユーカリ及び比較対照のユーカリ以外の植物が、隔離ほ場内の<u>使用区画</u>で生育することを最小限に抑える。 (2) 遺伝子組換えユーカリを隔離ほ場の外に運搬し、又は保管する場合は、遺伝子組換えユーカリが漏出しない構造の容器に入れる。 (3) (2)により運搬又は保管する場合を除き、遺伝子組換えユーカリの栽培終了後は、当該遺伝子組換えユーカリ及び比較対照のユーカリを隔離ほ場内にすき込む等により確実に不活化する。 (4) 花粉飛散を防止するために、花芽が形成された場合は、これらをすみやかに切除し、オートクレープにて不活化する。 (5) 隔離ほ場で使用した機械、器具及び靴等は、作業終了後、隔離ほ場内で洗浄すること等により、意図せずに遺伝子組換えユーカリが隔離ほ場の外に持ち出されることを防止する。

書式変更：フォント:Times

削除：している

- (6) 隔離場所が本来有する機能が十分発揮されるよう
に、設備の維持及び管理を行う。
- (7) (1)から(6)に掲げる事項による第一種使用等を行
う者に遵守させる。
- (8) 生物多様性影響が生ずるおそれがあると認められる
に至った場合は、別に定める緊急措置計画書に基づ
き、速やかに対処する。

削除:

書式変更: フォントの色: 赤

生物多様性影響評価書

第一 生物多様性影響の評価に当たり収集した情報

1. 宿主又は宿主の属する分類学上の種に関する情報

(1) 分類学上の位置づけ及び自然環境における分布状況

宿主は、フトモモ科(*Myrtaceae*)ユーカリ属(*Eucalyptus*)に属するユーカリ(*Eucalyptus camaldulensis* Dehnh.)^(文献 1)、オーストラリア名はリバーレッド・ガムである。2倍体で染色体数は、22である^(文献 2)。ユーカリが初めて世に紹介されたのは、1777年 Cook の第3回航海の時に採取された標本からである。ここで、多くの植物を採集し、イギリスに持ち帰った。当時ロンドンに滞在していたフランスの植物学者 C. L. B. L'Heritier はこの標本を検索し、1788年フトモモ科(*Myrtaceae*)にユーカリ属(*Eucalyptus*)を設け、種名を与えた^(文献 4)。

ユーカリ属は約 600 種存在するといわれているが、その大半はオーストラリア本土およびタスマニア島に自生し、ごく少数の種が本土北部に隣接するアジア太平洋地域の特定諸島に自生している。

ユーカリは日本原産の種ではなく、宿主植物である *E. camaldulensis* と交雑が可能な *Eucalyptus* 属植物の自然分布、及び近縁野生種の存在は報告されていないことから^(文献 3, 4)、本組換えユーカリと交雑可能な *Eucalyptus* 属植物は存在しないと考えられる。

(2) 使用等の歴史及び現状

19世紀以降、ヨーロッパ、インド、アフリカ、アメリカ、最近では東南アジアでも多く植林されている。建材、パルプ材あるいはユーカリオイルの材料などとして19世紀から盛んに海外で栽培されている^(文献 3, 5)。

葉から抽出したセンチャルオイルは、0.8%濃度の濃度で、ダニ類(Pyroglyphidae)への防除効果があることが知られている^(文献 10)。馬鹿地オーストラリアでは、ユーカリ属植物の地上部(葉)は、野生コアラの常食食料であることは公知であるが、数多くある種のうち 15 種ほどがそれに該当する^(文献 3, 5)。一方、日本では、沖縄や鹿児島の諸島などで茶や並みなどの肥料として利用されている。セルベメイトを主体とする各種作物質が产生され、ヨーロッパ、オセania 地域上

イルとして、これはアロマセラピーなどの民間療法に幅広く用いられている(文献 10)。

日本国内への導入は明治時代に始まった。記念植樹として植えられることが多く、主に緑化木として栽培管理されている。茨城、群馬、石川県を北限とし、関東以南の温暖地、とくに静岡、兵庫、高知、福岡の諸県に多い(文献 4)。鹿児島市では *E. camaldulensis* と *E. robusta* を街路樹に植栽している。また、鹿児島市平川動物園では、コアラ飼料用に *E. botryoides*, *E. camaldulensis*, *E. globulus*, *E. microcorys*, *E. moluccana*, *E. propinqua*, *E. punctata*, *E. robusta*, *E. rufida*, *E. saligna*, *E. tereticornis*, *E. viminalis* が植栽されている。沖縄では、*E. camaldulensis* と *E. robusta*, *E. viminalis* などの植栽が知られている。

つくば地区におけるユーカリ属の栽培は、個別の工場敷地などの緑化に限られている。*E. camaldulensis* については、私有地での栽培などを含めて数件程度で、体系的な栽培はみられない。これら状況は別紙 2 にあげる。

削除: では

削除: に導入された。

削除: 5

削除:

削除: (要確認)

(3) 生理学的及び生態学的特徴

イ 基本的特性

ユーカリは、生態学的には硬葉樹に属する常緑広葉樹である(文献 3)。雌雄同花で花色は白から淡黄色である(文献 6)。*E. camaldulensis* の日本における開花時期、結実時期については詳細に調べられた記述はないが、一般的に夏場(7-9月)に開花し、秋から冬(9-1月)にかけて結実する(文献 4)。成木は高さ 20-50 m、胸高直径 90-210 cm(文献 7)にまで成長する。材は赤色、光沢、耐久性があり、パルプ用にはおよそ 5-8 年で収穫できる(文献 5)。海外の原生地や適正栽培地では、樹高 40 m、樹幅 15 m 及び胸高直径 2 m の大木も存在する(文献 8)。日本では、公園緑地に樹高 10 m 程度のものが見られる(文献 4)。

削除: 5

ロ 生息又は生育可能な環境条件

ユーカリは、平均気温 25 °C を最適とし 15-29 °C で生育、種によっては、冰点下でも冬場生存できるが低温には適していない(文献 1)。乾燥、季節的冠水、多少の塩類土壌にも耐え、萌芽更新も可能であり、世界に広く植林されている(文献 5)。降雨量は、年 500-1,000 mm が適しており、生育期には相当量の降雨を必要とする(文献 4)。

削除: -

削除: -

削除: 8

ハ 繁殖又は増殖の様式

種子繁殖及び栄養繁殖が可能な多年生木本植物である(文献 3)。種子繁殖の場合、自殖、他殖共に可能であり、果実は種子が完熟すると破裂して種子を放出する(文献 6)。虫媒により花粉が伝達され、その際の媒介昆虫は、双翅目の昆虫が幅広く媒介する(文献 2, 6)。例としては、ハナアブ(*Eristalis tenax*)；ミツバチ類(*Apis* 属)；Ichneumonid wasps(*Gasteruption* 属)；クロバエ類(Calliphoridae)；マガタマハリバエ(*Epicampocera succincta*)；ノコギリハリバエ(*Compsilura concinnata*)；Syrphid flies(*Syrphus rectus*, *Allograpta obliqua*) 及び *Eupeodes*(formerly *Metasyrphus*) *americanus*(Weidemann)などである。

栄養繁殖の場合、挿し木及び取り木による増殖が可能である(文献 3)。

ニ 有害物質の產生性

ユーカリ属の中にはアレロバシー物質による毒性影響を及ぼすものがある。
E. camaldulensis のアレロバシー物質は 1,8-cineole, α-pinene, β-pinene および α-phellandrene のモノテルペノイドが主成分であり、その他 gallic acid, ferulic acid, p-coumaric acid, chlorogenic acid, caffeic acid などが同定されている(文献 4)。*E. camaldulensis* の有害物質のアレロバシー性は、日本で栽培できるユーカリ種間では、弱い部類に属することが知られている。文献 9 によると、相対的に近縁の *E. globulus* について、乾燥地上部の 50 % エタノール粗抽出物を腹腔内への注射投与によりマウスに投与した場合、LD₅₀ は、562.0 mg / kg であることが報告されている。

ホ ユーカリを摂食する昆虫等について

オーストラリアにおける摂食昆虫としては、コガネムシ類、ハムシ類、ゾウムシ類、ハバチ類のような葉を食するもの、キジラミ類、ヨコバイ類やカタカイガラムシ類のような樹液を吸う昆虫、ならびにカミキリムシ類や大型のボクトウガ類のような、その幼虫が樹木の木質部に穴を開けるいわゆる木食い虫が挙げられる。(文献 3)

日本では、名古屋市のユーカリ類栽培温室のユーカリ類を加害している鱗虫類の調査から、ハマキガ科のチャノコカクモンハマキ、ホソバチビヒメハマキとパンジロウツノエグリヒメハマキが確認された。(文献 16) また、沖縄県名護市のユーカリ類栽培ほ場では、ハマキガ科のパンジロウツノエグリヒメハマキ、

削除: 産

削除: 多感

削除: も

削除: 他感

削除: .

挿入: 日本で栽培できるユーカリ種間では、弱い部類に属することが知られている。

削除: 一方、*E. camaldulensis* については野生物に対する有害物質生産性は知られていない。

削除: 葉からのエッセンシャルオイルは、0.8 % 程度の濃度で、ダニ類(Pyroglyphidae)への防除効果があることが知られている(文献 10)。原産地オーストラリアでは、ユーカリ属植物の地上部(葉)は、野生コアラの常食食料であることは公知である(文献 3, 5)。一方、日本では、沖縄や奄美大島の諸島などで茶やあめなどの原料として利用されている。テルペノイドを主体とする芳香性物質が产生され、ユーカリエッセンシャルオイルとして、これはアロマセラピー

削除: し

挿入: し類の調査から、ハマキガ科のチャノコカクモンハマキ、ホソバチビヒメハマキ

削除: ギ

シャクガ科のオオトビスジエダシャクとミカンコエダシャク、ドクガ科のコシロモンドクガとマイマイガ沖縄亜種が確認された。(文献 16)

△ その他の情報

ユーカリ属のいくつかの種は、薬用植物としても原産地や海外の発展途上国で伝承的利用がされている(文献 9)。また、葉からの粗抽出液をノミや家庭害虫の殺虫剤として用いる場合もある(文献 10)。

削除: ホ

また、別紙 11 (文献 14, 15)に示すように異なる種のユーカリを用いて、遺伝子組換えユーカリをほ場評価している件数が多数あるが、これらについて環境影響があった報告はない。

削除: 1

削除: 2

2. 遺伝子組換え生物等の調製等に関する情報

(1) 供与核酸に関する情報

イ 構成及び構成要素の由来

耐塩性ユーカリ (*coda Eucalyptus camaldulensis Dehnh.*) (12-5B) (以下、本組換えユーカリとする)の作出に用いられた供与核酸の構成及び構成要素の由来は表 1 に示した通りである。組換え DNA 分子の構成図は図 1 に示した通りである。

書式変更: フォント: 斜体

削除: E.

削除: codA

ロ 構成要素の機能

本組換えユーカリの作出に用いられた供与核酸の構成要素の機能は表 1 に示した通りである。

削除: 3

目的遺伝子である *coda* 遺伝子 (表 1 対照区分 B) は、コリンからグリシンペタインを生産する酵素をコードする遺伝子である (文献 12)。グリシンペタインは、細胞の浸透圧を制御する物質である。植物における塩や乾燥による成長阻害は、浸透圧ストレスで誘導されることが知られている。いくつかの細菌や植物はペタインを適合溶質として利用して、浸透圧ストレスを緩和すると考えられている。

ipt 遺伝子 (表 1 対照区分 K) と R (組換え酵素) 遺伝子 (表 1 対照区分 H) は MAT ベクターの構成成分である (文献 14)。アグロバクテリウム・ツメファシエンス由來の *ipt* 遺伝子は植物ホルモンであるサイトカイニンを生産する。サイトカイニンは一般に植物の茎葉の分化を促進する効果があり、*ipt* 遺伝子の過剰発現によって、芽の塊の状態になる。次に、図 1 に示すように、R 遺伝子が RS (相同組換えを起こす部位) で組換え反応を起こし、RS に挟まれた R 遺伝子と *ipt* 遺伝子が欠失する。*ipt* 遺伝子が失われた細胞は、細胞内サイトカイニン濃度が低下し、正常な茎葉が伸長してくると予測されている。

表 1 形質転換・発現ベクター pMATCODA の各構成要素.

プラスミド pMATCODA は、図 1 及び図 2 に示すように、4 つの発現ユニットから構成されている。その構成を以下に示す。また、各遺伝子のポジションは添付の別紙 4 プラスミドの全塩基配列表に対応している。

対象区分	遺伝子の名称等	由来及び機能	プラスミド pMATCODA 中での塩基配列開始点	プラスミド pMATCODA 中での塩基配列終了点	アクセスション番号
発現ユニット 1					
A	35S プロモーター	カリフラワーモザイクウイルス由来のプロモーター（植物中で構成的発現性）	2840	3674	V00141
B	コリンオキシダーゼ遺伝子 (<i>coda</i>)	<i>Athrobacter globiformis</i> 由来で、コリンからグリシンペタインを生産する酵素をコードする遺伝子である。グリシンペタインは、細胞の浸透圧を制御する物質である。	3698	5729	X84895
C	NOS タミネーター	<i>Agrobacterium tumefaciens</i> (LBA4404 株)	5777	6029	AE009420
発現ユニット 2					
D	NOS プロモーター	<i>Agrobacterium tumefaciens</i> (LBA4404 株)	6048	6370	X04881
E	GUS 遺伝子	大腸菌由来で β -グルクロニダーゼを発現する。	6393	8201	S69413
F	NOS タミネーター	<i>Agrobacterium tumefaciens</i> (LBA4404 株)	8272	8524	AE009420
発現ユニット 3					
G	35S プロモーター	カリフラワーモザイクウイルス由来のプロモーター（植物中で構成的発現性）	9132	9966	V00141
H	組換え酵素遺伝子 (R)	醤油酵母 (<i>Zygosaccharomyces rouxii</i>)。RS で組換え反応を起こし、RS に挟まれた遺伝子は、欠失する。	10003	11476	AX380956
I	NOS タミネーター	<i>Agrobacterium tumefaciens</i> (LBA4404 株)	11493	11743	AE009420

発現ユニット4					
J	ipt プロモーター	<i>Agrobacterium tumefaciens</i> (P022 株)。 ipt プロモーターは根・カルスで強い発現を示す。	11756	12431	AB025109
K	イソペンティニルホスホトランスクエラーゼ (ipt)構造遺伝子	<i>ipt</i> 遺伝子が失われた細胞は、細胞内サイトカイニン濃度が低下し、正常な茎葉が伸長してくると予測されている。	12440	13162	AB025109
L	ipt ターミネーター		13163	13753	AB025109
その他					
M	R タンパクの認識配列 RS	醤油酵母 (<i>Zygosaccharomyces rouxii</i>)。 RS で組換え反応を起こし、RS に挿まれた遺伝子は、欠失する。	8732	9111	X02398
N	R タンパクの認識配列 RS	醤油酵母 (<i>Zygosaccharomyces rouxii</i>)。 RS で組換え反応を起こし、RS に挿まれた遺伝子は、欠失する。	13756	14140	X02398
O	右側境界配列(RB)	Ti ブラスミド pTiT37 に由来するノバリン型 T-DNA の右側境界配列(25bp)を含む DNA 断片。右側境界配列は、T-DNA が <i>Agrobacterium tumefaciens</i> から植物ゲノムへの T-DNA の伝達の際、伝達の開始点として機能する。	2454	2479	AF485783
P	左側境界配列(LB)	Ti ブラスミド pTiA6 に由来する左側境界配列(25 bp)を含む DNA 断片。左側境界配列は、T-DNA が <i>Agrobacterium tumefaciens</i> から植物ゲノムへ伝達される際の終結点である。	14936	14968	AF485783

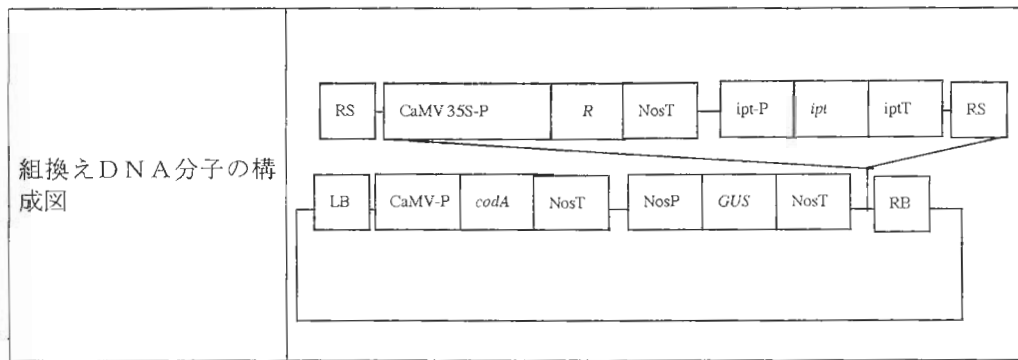
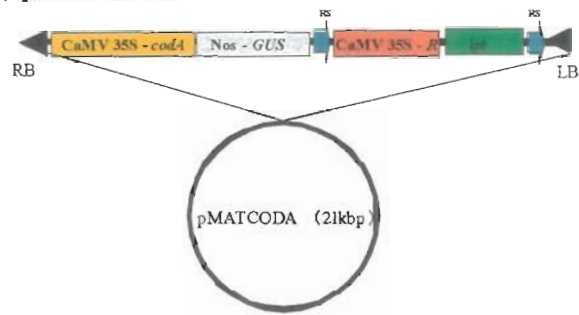


図1. 組換えDNA分子の構成図

(A) pMATCODA の構成図



(B) 植物の染色体DNA挿入後の遺伝子構成図

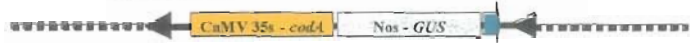


図2. プラスミド構成図 (A)植物移入時、(B)最終構成図

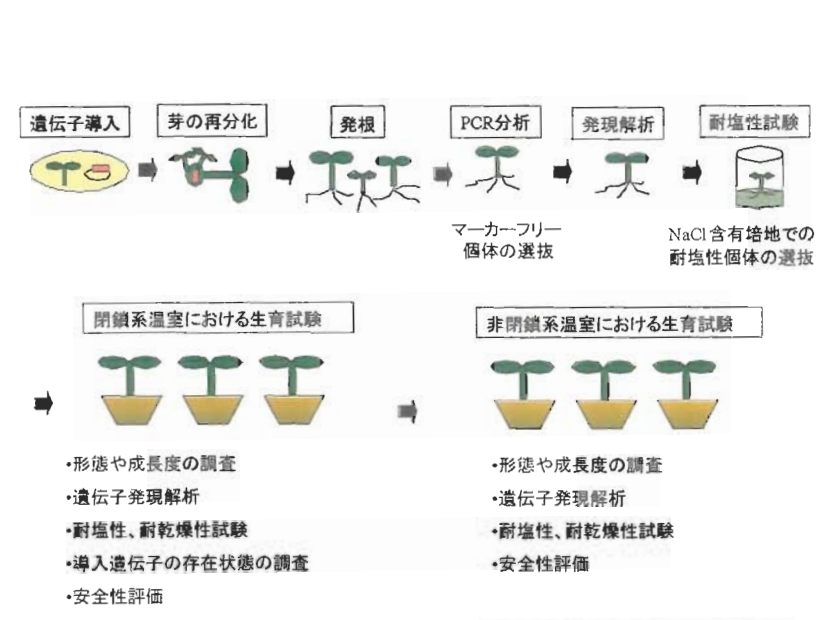


図3. 各生育段階における試験

(2) ベクターに関する情報(文献 13-15)

イ 名称及び由来

本組換えユーカリの作出に用いたプラスミドベクターの由来は pBR322 を原体とした pBIN19 である。pBR322 は、*E. coli* 由来の合成プラスミドである。

ロ 特性

pBIN19 は、微生物においてカナマイシン耐性を発現し、アグロバクテリウム及び大腸菌に伝達される。DNA 複製開始点 *ori* 配列を持つ 2 本鎖環状 DNA である。プラスミド全体は植物には伝達されないが、右側境界配列(LB)と左側境界配列(RB)に挟まれた領域の DNA (T-DNA 領域) はアグロバクテリウムの感染により、植物に伝達される。植物ゲノム DNA に挿入された後、RS に挟まれた部分は組換え酵素の作用により、欠失する。最終的な組換え植物では RS で挟まれた領域が切り出されてなくなったもので、環境中に拡散する可能性のある遺伝子はその欠失型である(別紙 5 (実験 3) 図 1)。これについては、PCR やダイレクトシーケンス等で、切り出しを確認したデータを別紙 5 (実験 3) 図 2 に示す。

(3) 遺伝子組換え生物等の調製方法

イ 宿主内に移入された核酸全体の構成

上記の pBIN19 ベクターの組換え機構により、T-DNA 領域を *E. camaldulensis* に導入した。宿主内に移入された本プラスミドベクターの構成要素については表 1 及び図 1 に示した。

ロ 宿主内に移入された核酸の移入法

プラスミドベクター-pMATCODA 中の T-DNA 領域をアグロバクテリウム法により *E. camaldulensis* に導入した。

ハ 遺伝子組換え生物等の育成経過(文献 13)

本組換えユーカリの開発は、平成 12 年より始まった。プラスミドベクタ-pMATCODA を保有するアグロバクテリウムを *E. camaldulensis* の成長点に感染させ、再生個体 12-5B を得た。除菌方法は、組織培養の培地中にカルベニシリソ (500 mg / L) の濃度で含有させた。その後、無菌苗をカルベニシリソなどの抗生物質を含まない MS 培地に移植し、アグロバクテリウム

削除: 5

ムの増殖がないことを確認している（別紙3）。

得られた再生個体について挿入遺伝子codAタンパクの発現解析と実際の耐塩性によりさらに選抜をすすめ、人工気象室、温室試験を経て、耐塩性及び植物体諸形質などから総合的に判断して本組換えユーカリが選抜された。第一次選抜までは組織培養個体を用い、組換え体の茎葉が分化してきた際に、200 mM NaClを含有させた培地に移植した。本申請に関わる遺伝子組換えユーカリは形質転換当代である。

なお、本申請は、平成15年度に大臣確認実験として環境影響試験温室にて行った実験であり（15文科振第159号、平成15年6月20日及び筑大研企画第03-40号、平成15年7月24日、実施開始平成15年8月12日、筑波大学遺伝子実験センター区画利用承認番号1）、これを隔離場で進展させるためのものである。

（4）細胞内に移入した核酸の存在状態及び当該核酸による形質発現の安定性

イ 核酸の存在状態

発根個体の葉の一部を採取しFAST DNA KIT(Q-BIO)によりゲノムDNAを抽出した。codA遺伝子の存在の有無を確認するために、別紙5に示すプライマーを用い、抽出したDNAを錆型としてPCR分析を行った。別紙5図1に示すように、codA遺伝子を検出するプライマーとipt遺伝子を検出するプライマーを用いた。その結果、正常に発根した組換え体は目的のcodA遺伝子は検出されたが、標識遺伝子であるiptの存在は認められなかった。従って、今回作成した組換え体はRS配列で挟まれた標識遺伝子部分を欠くマーカーフリー個体であると推測された。

閉鎖系温室で生育させた組換え体と非組換え体の葉から、ゲノムDNAを抽出しサザンハイブリダイゼーションを行った（別紙5図2）。ゲノムDNAは制限酵素EcoRIで切断し、0.8%アガロースで電気泳動した。プローブは、codA cDNA遺伝子をDIGラベルしたものを用い、化学発光検出した。別紙5図2に示すように、導入遺伝子は染色体に安定に組込まれたことが確認された。コピー数は12-5Bは1と考えられた。

ロ codA遺伝子の発現

遺伝子組換えユーカリにおける導入遺伝子の発現を確認するため、環境影響

評価温室（特定網室）で生育させた組換え体と非組換え体を用い、RNA の確認をノーザンハイブリダイゼーション法で、タンパク質の確認をウエスタンプロットにより行った。

ノーザンハイブリダイゼーション法は葉から抽出した、 $20\text{ }\mu\text{g}$ の全 RNA を変性 1.2 % アガロースで電気泳動後、ナイロンフィルター-Hybond N⁺ (Amersham Pharmacia Biotech 社) にプロッティングし行った。プローブは、*codA* cDNA 遺伝子と、内部標準として *ubiquitin* cDNA 遺伝子を DIG ラベルしたもの用い、化学発光検出した。別紙 7 図 1 に示すように、導入遺伝子は発現していると考えられた。

ウエスタンプロットは葉からタンパク質を抽出して行った。各 1 g の葉を採取し、ミクロ遠心管中、氷上ですりつぶした。抽出緩衝液 1 mL を加え攪拌した後、 $10,000 \times g$ で 10 分間遠心することによって、可溶性画分を調製して行った。可溶画分に含まれる可溶性タンパク質を SDS-PAGE で分離し、セミドライブロッターを用いてナイロン膜 (Immobilon PVDF; Millipore 社) に転写した。この膜をコリンオキシダーゼに対する抗体とともにインキュベートし、ECL Western blotting analysis system (Amersham Pharmacia Biotech 社) で検出した。コリンオキシダーゼに対する抗体は基礎生物学研究所の村田教授より譲り受けた。ウエスタンプロットによるタンパク質解析を行った結果、コリンオキシダーゼに対応する 64k Da の免疫応答性タンパク質の存在が確認された（別紙 7 図 2）。これらの結果は、導入した *codA* 遺伝子が正常にタンパクを生産していることが明らかになった。

発現形質について閉鎖系温室で、耐塩性と相關の高い耐乾燥性の試験を実施した。3 ヶ月毎日 100 mL 程度水やりをして生育させた個体を、2 週間水切りした。組換え体 12-5B は高い乾燥耐性が見られた。

環境影響評価温室において、3 ヶ月間毎日 100mL 程度水やりをして生育させた個体を、2 M の NaCl 溶液を 100 mL 各植物体に 1 度施与し、1 日置きに、100 mL 灌水し、1 週間放置した。組換え体 12-5B は耐性で、顕著な影響は見られなかつたが、非組換え体は著しく乾燥萎枯した。

発現の安定性については、別紙 7 実験 3 にあげるように、実験 1 と同様のノーザン解析により遺伝子発現の安定性を確認した。苗木を環境影響評価温室に移植後 18 ヶ月目に新規の展開をしている木化していない初年度の枝部分について、葉をサンプルし、*codA* 遺伝子の発現の安定性を見た。ノーザン解析による

と安定した遺伝子発現が認められた。また、発現形質については、別紙8図1に示すように耐塩性試験を行った。環境影響評価温室に移植後約18ヶ月目の植物体について、200 mM NaCl溶液400 mLを、20日間に渡り一日おきに計10回、灌注した。遺伝子組換えユーカリでは、枝先の若葉の萎みはあったものの顕著な影響は見られなかった(B)が、非組換え体葉が著しく乾燥萎枯(C)した。ゲノムサイズについてもフローサイトメトリーにより非組換え体との比較を行つたが、差異は認められなかった(別紙8表1)。

(5) 遺伝子組換え生物等の検出及び識別の方法並びにそれらの感度及び信頼度

サザンプロットによる特異的な検出、識別が可能であり、その検出感度については、約5 μgのゲノミックDNAを用いれば検出可能である。プローブは、*codA*cDNA遺伝子をDIGラベルしたものを行い、化学発光検出する。なお、PCRによる検出・同定方法に関しても、20 ng程度のゲノミックDNAを用いれば検出可能である。プライマー(*codA*: TCCAGCTCGGTCTCCTACATCCACCC, CGGTGTTGCGTCTTGGATGTAGT; *ipt*: ATGGATCTGCGTCTAATTTCGG, GACTTTTGCAGAAAATAATGGA)を用い、抽出したDNAを鑄型としてPCR分析[94 °C (1分)、55 °C (1分)、72 °C (1分)、35サイクル]を行う。

削除:

(6) 宿主又は宿主の属する分類学上の種との相違

イ *codA*遺伝子によってコードされる choline oxydaseは本組換えユーカリで恒常に発現している。

ロ 環境影響評価温室で平成15年に大臣確認実験を受けた後、形態及び生育の特性(別紙8及び別紙9)と有害物質の產生(別紙10)について調査した。下記に示すように、組換え体と非組換え体の間で顕著な差異は認められなかった。

a) 形態及び生育の特性(別紙9)

樹高及び胸高直径について、別紙9にあげるように組換え体と非組換え体の間で、統計学的な差異は認められなかった。葉型についても大きさや外観に差異はなかった。樹形や葉色などの形態外観についても別紙9の写真にあげるように組換え体と非組換え体の間で顕著な差異はみられない。

b) 生育初期における低温または高温耐性

生育初期における低温耐性試験は行っていないが、隔離ほ場試験において行う予定である。非組換え体苗木については、隔離ほ場において冬期に半数の苗木は枯死した。種子について、日本列島においては、冬期以前に発芽したもの、多くは冬期の低温で枯死する。また関東以北では、霜柱等の凍害もあり、発芽苗が越冬することはほとんどないことが公知として試験研究機関等で認められている。春期に発芽した苗は、在来の草本などに対して競合性がないため、生存の優位性がないことも RITE 等試験研究機関で報告されている。

c) 成体の越冬性または越夏性

成体の越冬性試験は行っていないが、隔離ほ場試験において行う予定である。非組換え体苗木については、別紙 11 図 2 及び図 3 に示すように、辛うじて越冬する株もあるが、半数は枯死した。

d) 花粉の稔性及び直径

1 年生の苗木では開花はみられなかった。

e) 種子の生産性、休眠性及び発芽率

1 年生の苗木では開花はみられなかった。*E. camaldulensis* の開花時期については詳細に調べられた記述はないが、一般的に夏場（7-9月）に開花し、秋から冬（9-1月）にかけて結実する（文献 4）。 *E. camaldulensis* の開花は、日本の中部で通常樹木年齢 10 年くらいから開花がみられる。育種利用の際に、温室等で多様な操作を行うことにより、人為的に開花を促進させることが可能であるが、4-5 年齢の樹木における開花は、極めて困難である（文献 5）。*E. camaldulensis* の場合は、虫媒が主体であるため他殖率が、70% 程度と報告されている（文献 5）。日本においては、*E. camaldulensis* を好んで訪花する昆虫は特定されていない。

f) 交雑性

E. camaldulensis の虫媒による花粉飛散距離の報告はないが、他種のユーカリ花粉の飛散距離は外国において詳細に調べられている。オーストラリア・ビ

削除: 置

挿入: 置いては、冬期以前に発芽したもの、多くは冬期の低温で枯死する。また関東以北では、霜柱等の凍害もあり、発芽苗が越冬することはほとんどないことが公知として試験研究機関等で認められている。春期に発芽した苗は、在来の草本などに対して競合性がないため、生存の優位性がないことも RITE 等試験研究機関で報告されている。

削除:

挿入: *E. camaldulensis* の開花時期については詳細に調べられた記述はないが、一般的に夏場（7-9月）に開花し、秋から冬（9-1月）にかけて結実する（文献 4）。*E. camaldulensis* の開花は、日本の中部で通常樹木年齢 10 年くらいから開花がみられる。育種利用の際に、温室等で多様な操作を行うことにより、人為的に開花を促進させることが可能であるが、4-5 年齢の樹木における開花は、極めて困難である（文献 5）。*E. camaldulensis* の場合は、虫媒が主体であるため他殖率が、70% 程度と報告されている（文献 5）。日本においては、*E. camaldulensis* を好んで訪花する昆虫は特定されていない。

削除: 率

挿入: 率

削除: 性

クトリア州東部での 13 年生 *E. regnans* でアイソザイム分析による花粉飛散距離は 42m であった（文献 17）。さらに、ブラジルの採種園ではリン酸の放射性同位元素でラベルした花粉を用いて測定した結果、最長 300m の飛散が認められたが、大部分は 100m 以内であった（文献 5）。

花粉飛散の結果として、雑種種子の形成が考えられるが、オーストラリアの植林では、開放受粉による雑種種子の形成率は、*E. nitens* と *E. ovata* の間では、0.4% と報告されている（文献 18）。オーストラリアのユーカリ林（*E. macrorhyncha*）において、最大 5km 離れたところで、*E. regnans* との雑種樹木が報告されている例がある。これは蜜を摂取する鳥類による種子飛散と考えられている（文献 5）。

海外では、同種の樹木が同所的に存在し、開花期がそろわないと他殖はおこりにくいと報告されている（文献 5）。よって、地理的に隔離されている個別の樹木について、開花期がたとえそろっても、距離的隔離があるため、他殖が起こりにくいと考えられる。

Eucalyptus 属内における種間の自然交雑は、生理的、遺伝的及び物理的要因によって影響を受けることが知られている（文献 19）。自然での近縁種間交雑の例は報告されているが、一般的に亜属内であっても分類節が変わると雑種弱性や致死性が認められている。*E. camaldulensis* についても同様であり、例えば、日本でも公園などで鑑賞栽培がみられる *E. globulus* との自然交雫は非常に起こりにくくことが認知されている（文献 20）。これは花器の構造、生理的様態及び遺伝的因子に起因し、多様な要素を配慮し技術的に操作されないと人工交配は成功しないことが知られている（文献 21）。本邦においては、宿主植物である *E. camaldulensis* と交雫が可能な *Eucalyptus* 属植物の自然分布は報告されていないことから、本組換えユーカリと交雫可能な *Eucalyptus* 属植物は存在しないと考えられる。また、本組換えユーカリは開花していないため試験していない。

g) 有害物質の產生（別紙 10）

閉鎖系温室及び環境影響評価温室で生育させた組換え体と非組換え体の葉から農業環境研究所報告第 8 号の方法に従って、フェノール性酸を抽出し、高速液体クロマトグラフィーを行った。その結果、別紙 10（実験 1）図 1 に示すように、組換え体と非組換え体で定性的な差異は認められなかった。

削除: した

挿入: したが、大部分は 100m 以内であった（文献 5）。 [14]

削除: *Eucalyptus*

挿入: *Eucalyptus nitens* と *E. ovata* の間では、0.4% と報告されている（文献 18）。オーストラリアのユーカリ林（*E. macrorhyncha*）において、最大 5km 離れたところで、*E. regnans* との雑種樹木が報告されている例がある。これは蜜を摂取する鳥類による種子飛散と考えられている（文献 5）。

海外では、同種の樹木が同所的に存在し、開花期がそろわないと他殖はおこりにくいと報告されている（文献 5）。よって、地理的に隔離されている個別の樹木について、開花期がたとえそろっても、距離的隔離があるため、他殖が起こりにくいと考えられる。

書式変更: フォント:Times, (なし) 太字

書式変更: フォント:Times

書式変更: フォント:Times

書式変更: インデント: 左 1 字

削除:

サンドイッチ法によるアレロバシー物質の検定：閉鎖系温室で生育させた組換え体と非組換え体の葉を用いて農業環境研究成果第14号の方法に従って、サンドイッチ法によるアレロバシー物質の検定を行った。検定植物としてレタス(Great Lakes 366)を用いた。その結果、別紙10(実験2)表1に示すように、形質転換体と非組換え体で差異は認められなかった。環境影響評価温室からのサンプルの鉢込み試験の結果の分散分析について、環境影響評価温室で生育させた組換え体と非組換え体の葉を用いて農業環境研究成果第14号の方法に従って、サンドイッチ法によるアレロバシー物質の検定を行った。検定植物としてレタス(Great Lakes 366)を用いた。10個体を1反復とし、4反復試験した。幼根及び上胚軸の長さについて測定した。その結果、別紙10(実験2)表2に示すように、分散分析によると組換え体と非組換え体で差異は認められなかった。

削除: 他感

削除: 他感

削除: 他感

また、これとは別に、ユーカリ栽培土壌を用いての発芽試験について、環境影響評価温室で生育させた組換え体と非組換え体のポットから採取した土壌を用いて発芽試験を行った(別紙10(実験2)表3)。検定植物としてレタス(Great Lakes 366)を用いた。種子30粒を1反復とし、4反復試験した。発芽率は、組換え体と非組換え体のポット土壌それぞれ70%程度で差異はなかった。

栽培土壌における微生物相への影響評価：本組換えユーカリの栽培土壌における微生物相への影響評価について、環境影響評価温室で、遺伝子組換えユーカリを6か月間(温室移植後8ヶ月目)30リットルの園芸用土にてポット栽培し、根圏土壌30gをサンプルした。当土壌を、滅菌水270mLと共に500mL容量の三角フラスコにて、10分間震盪したのち、滅菌水で希釈して寒天平板培地に塗布した。土壌1gあたりの糸状菌、放線菌及び細菌のコロニー数(CFU/g)を別紙10(実験3)表1に示すように、比較した。各系統について、3反復を行い、ダンカンマルチプルレンジテストによる有意差検定を行った。組換え体と非組換え体の間で有意な差は認められず、本組換えユーカリの栽培土壌における微生物相への影響はないと考えられた。

閉鎖系温室サンプルでのガスクロマトグラフィー：閉鎖系温室及び環境影響評価温室で生育させた組換え体と非組換え体から、農業環境研究所報告第8

号の方法に従って、揮発性物質を捕集し、ガスクロマトグラフィーを行った。
その結果、別紙 10（実験 4）図 1 に示すように、組換え体と非組換え体で定性的な差異は認められなかった。

3. 遺伝子組換え生物等の第一種使用等の情報

(1) 遺伝子組換え生物等の第一種使用等の内容

隔離ほ場における栽培、保管、運搬及び廃棄並びにこれらに付随する行為

削除: そ

(2) 遺伝子組換え生物等の第一種使用等の方法

所在地：茨城県つくば市天王台 1-1-1

名称：筑波大学遺伝子実験センター模擬的環境試験ほ場（隔離ほ場）

使用期間：承認された日から平成 21 年 12 月 31 日

1. 隔離ほ場の施設：(別紙 12 及び 13)

- (1) 部外者の立入りを防止するために、隔離ほ場を取り囲むように、フェンスを設置している。
- (2) 隔離ほ場であること、部外者は立入禁止であること及び管理責任者の氏名を明示した標識を、見やすい所に掲げている。
- (3) 土、遺伝子組換えユーカリの残渣等が付着した隔離ほ場で使用した機械、器具及び靴等を洗浄するための洗い場を設置しているとともに、遺伝子組換えユーカリの隔離ほ場の外への流出を防止するために、排水系統には沈殿槽及び網等を設置する。
- (4) 遺伝子組換えユーカリの栽培区画を取り囲むように防風網を設置している。

削除: している

2. 隔離ほ場での作業要領

- (1) 遺伝子組換えユーカリ及び比較対照のユーカリ以外の植物が、隔離ほ場内の使用区画で生育することを最小限に抑える。
- (2) 遺伝子組換えユーカリを隔離ほ場の外に運搬し、又は保管する場合は、遺伝子組換えユーカリが漏出しない構造の容器に入れる。
- (3) (2)により運搬又は保管する場合を除き、遺伝子組換えユーカリの栽培終了後は、当該遺伝子組換えユーカリ及び比較対照のユーカリを隔離ほ場内にすき込む等により確実に不活化する。
- (4) 花粉飛散を防止するために、花芽が形成された場合は、これらをすみやかに切除し、オートクレーブにて不活化する。
- (5) 隔離ほ場で使用した機械、器具及び靴等は、作業終了後、隔離ほ場内で洗浄すること等により、意図せずに遺伝子組換えユーカリが隔離ほ場の外に持ち出されることを防止する。

(6) 隔離ほ場が本来有する機能が十分発揮されるように、設備の維持及び管理を行う。

(7) (1)から(6)に掲げる事項について第一種使用等を行う者に遵守させる。

(8) 生物多様性影響が生ずるおそれがあると認められるに至った場合は、別に定める緊急措置計画書に基づき、速やかに対処する。

3. 生物多様性影響が生じるおそれのある場合における生物多様性影響を防止するための措置

申請書に添付した緊急措置計画書を参照

4. 実験室等での使用又は第一種使用等が予定されている環境と類似の環境での使用等の結果

閉鎖系温室及び環境影響評価温室での形質評価について行い、別紙8及び9に示すように、顕著な差異がないことが認められた。

5. 国外における使用等に関する情報

中国の研究関係者から得た間接的な情報によると、本申請と別の研究として、中国において耐塩性を付与した遺伝子組換えユーカリのほ場試験が行われている。研究内容の詳細は明らかとなっていないため、直接の比較はできないが、非組換えユーカリと遺伝子組換えユーカリの間には生物多様性に影響を生じるおそれのある相違は報告されていない。

削除:

生物多様性影響の恐れがあると認められた時には添付書類の緊急措置計画書に定められた生物多様性影響を効果的に防止するための措置を確実に担保すること。

書式変更: インデント: 左: 0 mm

削除: 恐

削除: の

削除: ,

挿入: , 本申請と別の研究として

削除: ,

挿入: ,

削除: 直接に比較はできないが、

削除: これまでに、

削除: ,

削除: 類似の遺伝子を用いた本申請とは異なる組換え体ユーカリ系統についてほ場試験が行われているが、

削除: 比較して

削除: が

削除: ような

第二 項目ごとの生物多様性影響の評価

1. 競合に関する優位性

(1)影響を受ける可能性のある野生動植物の特定

別紙 11 (隔離ほ場)にあげるように、非組換え体ユーカリ *E. camaldulensis* の苗木(30 cm 高で越冬)は成長が緩慢で、周辺の 1 年生草本に席巻されいる。非組換え体ユーカリ *E. globulus* の大きめの苗木(80 cm 高で越冬)においても、周辺の 1 年生草本と競合しておらず、周辺草本の成長が著しい。上

って、苗木に限れば成長は弱い。

第一、2、(6)、a)項(P13)に示すように、環境影響評価試験温室においては、本組換えユーカリと非組換えユーカリとの間に生育特性に顕著な差異は認められていない。

本組換え体ユーカリは耐塩性を有するが、塩類濃度の高い土壌での栽培やや塩水灌水が行われない限り耐塩性による競合における優位性はないと考えられる。本組換え体ユーカリについては隔離ほ場での管理された栽培が行われる。また申請書の隔離ほ場内の施設や作業要領に記載されているように、管理された人工的な条件である隔離ほ場での野生動植物への影響のおそれはないと判断された。

削除: ,

削除: また、本遺伝子組換えユーカリにより、影響を受けると想定される野生動植物等は特定されなかった。

削除: ため、

挿入: ため、

(2)影響の具体的な評価

該当せず

(3)影響の生じやすさの評価

該当せず

(4)生物多様性影響が生じるおそれの有無の判断

以上の事から本組換えユーカリは、我が国の自然条件下で生育した場合の特性は非組換えユーカリとの間に大きな相違がないと考えられ、限定された環境で一定の作業要領を備えた隔離ほ場で使用する範囲内では、競合に関する優位性に関して、影響を受ける可能性のある野生動植物等は特定されず、生物多様性影響が生ずるおそれはないと判断された。

2. 有害物質の產生性

(1)影響を受ける可能性のある野生動植物の特定

これまでにユーカリが、日本における自然生態系に対して生物多様性に著しく影響を生じさせるような有害物質を産生させる報告はされていない。一方、*E. camaldulensis* のアレロパシー物質は 1,8-cineole, α -pinene, β -pinene および α -phellandrene のモノテルペノイドが主成分であり、その他 gallic acid, ferulic acid, p-coumaric acid, chlorogenic acid, caffeic acid などが同定されている（文献 4）。*E. camaldulensis* の有害物質のアレロパシー性は、日本で栽培できるユーカリ種間では、弱い部類に属することが知られている。

オーストラリアにおける摂食昆虫としては、コガネムシ類、ハムシ類、ゾウムシ類、ハバチ類のような葉を食するもの、キジラミ類、ヨコバイ類やカタカイガラムシ類のような樹液を吸う昆虫、ならびにカミキリムシ類や大型のボクトウガ類のような、その幼虫が樹木の木質部に穴を開けるいわゆる木食い虫が挙げられる。（文献 3）

日本では、名古屋市のユーカリ類栽培温室のユーカリ類を加害している鱗類の調査から、ハマキガ科のチャノコカクモンハマキ、ホソバチビヒメハマキとバンジロウツノエグリヒメハマキが確認された（文献 16）。しかし、非組換え体 *E. camaldulensis* の隔離ほ場での事前栽培では、これら鱗類のほ場での存在やこれらの食害と考えられる状況はこれまで認められなかった。よって、ユーカリを特定として摂取する昆虫への影響のおそれはない判断された。

当該第 1 種使用は、隔離ほ場で行うものであり、栽培のために環境が制御された人工的な場所である。また隔離ほ場自体が、大学の敷地内の施設等で囲まれているため、ここから外部生態系への生物多様性影響が生じるおそれないと判断された。

本組換えユーカリは、耐塩性を choline oxydase の機能により付与されているが、当該酵素は有害物質に該当しない。本組換えユーカリと対象の非組換えユーカリとの間で、第一、2-(6)、(g) 及び別紙 10 に記載したように、参考として液体クロマトグラフィー（別紙 10（実験 1））及びガスクロマトグラフィー（別紙 10（実験 4））により比較した。その結果、それぞれの溶出パターンに定性的差異はなく、新たな物質（ピーク）は認められなかった。サ

削除: 天

挿入: 天然の生態系に対して

削除: の

削除: 他惑

書式変更: インデント: 左 2 字

削除: し

挿入: し類の調査から、ハマキガ科のチャノコカクモンハマキ、ホソバチビヒメハマキとバンジロウツノエグリヒメハマキが確認された（文献 16）。しかし、非組換え体 *E. camaldulensis* の隔離ほ場での事前栽培では、これら鱗類のほ場での存在やこれらの食害と考えられる状況はこれまで認められなかった。よって、ユーカリを特定として摂取する昆虫への影響のおそれはない判断された。

削除: し

挿入: し類のほ場での存在やこれらの食害と考えられる状況はこれまで認められなかった。よって、ユーカリを特定として摂取する昆虫への影響のおそれはない判断された。

書式変更: インデント: 左 2 字

ンドイッチ法の定性試験結果には、顕著な違いは認められなかった(別紙10(実験2))。上記定性試験を確認するためのバイオアッセイとしての鋤き込み試験においても統計学的に顕著な差異は認められなかった。土壤サンプルの主要微生物の集団頻度においても統計学的に顕著な差異は認められなかつた。

このため、影響を受ける可能性のある野生動植物等は特定されなかつた。

(2)影響の具体的な評価

該当せず

(3)影響の生じやすさの評価

該当せず

(4)生物多様性影響が生じる恐れの有無の判断

以上から、本組換えユーカリは、我が国の自然条件下で生育した場合の特性は明らかにされていないが、非組換えユーカリとの間に大きな相違はないと考えられ、限定された環境で一定の作業要領を備えた隔離場における栽培、保管、運搬、廃棄及びこれらに付随する行為の範囲内では、有害物質の产生性に関して、生物多様性影響を生じるおそれがないと判断された。

3. 交雑性

(1)影響を受ける可能性のある野生動植物の特定

E. camaldulensis の虫媒による花粉飛散距離の報告はないが、他種のユーカリ花粉の飛散距離は外国において詳細に調べられている。オーストラリア・ビクトリア州東部での13年生 E. regnans でアイソザイム分析による花粉飛散距離は42mであった(文献17)。さらに、ブラジルの採種園ではリン酸の放射性同位元素でラベルした花粉を用いて測定した結果、最長300mの飛散が認められたが、大部分は100m以内であった(文献5)。

花粉の飛散の結果として、雑種種子の形成が考えられるが、オーストラリアの植林では、開放受粉による雑種種子の形成率は、E. nitens と E. ovata の間では、0.4%と報告されている(文献18)。オーストラリアのユーカリ林(E.

削除: した

削除: Eucalyptus

挿入: Eucalyptus nitens と E. ovata の間では、0.4%と報告されている(文献18)。オーストラリアのユーカリ林(E. macrorhyncha)において、ここから最大5kmはなれた

書式変更: フォント:Times, (なし) 太字

書式変更: フォント:Times

書式変更: フォント:Times

macrorhyncha)において、ここから最大 5km離れたところで、E. regnansとの雑種樹木が報告されている例がある。これは蜜を摂取する鳥類による種子飛散と考えられている（文献5）。

削除：はなれた

E. camaldulensis の開花は、日本の中部で通常樹木年齢 10 年くらいから開花がみられる。育種利用の際に、温室等で多様な操作を行うことにより、人为的に開花を促進させることが可能であるが、4~5 年齢の樹木における開花は、極めて困難である（文献5）。E. camaldulensis の場合は、虫媒が主体であるため他殖率が、70% 程度と報告されている（文献5）。日本においては、E. camaldulensis を好んで訪花する昆虫は特定されていない。海外では、同種の樹木が同所的に存在し、開花期がそろわないと他殖はおこりにくいと報告されている（文献5）。よって、地理的に隔離されている個別の樹木について、開花期がたとえそろっても、距離的隔離があるため、他殖が起こりにくいと考えられる。

種子について、日本列島においては、冬期以前に発芽したものの、多くは冬期の低温で枯死する。また関東以北では、霜柱等の凍害もあり、発芽苗が越冬することはほとんどないことが公知として試験研究機関等で認められている。春期に発芽した苗は、在来の草本などに対して競合性がないため、生存の優位性がないことも RITE 等試験研究機関で報告されている。

削除：是

本邦においては、E. camaldulensis を含め本組換えユーカリと交雑が可能なEucalyptus 属植物の自然分布は報告されていない。従って、本組換えユーカリが交雑して、生物多様性影響を生じるおそれのある野生動植物等は特定されなかった。そして、本組換え体は、隔離は場で栽培管理されるものであり、花芽形成が認められたら切除するので、交雫の可能性はない。

削除：

書式変更：インデント：左 1 字

(2)影響の具体的内容の評価

該当せず

(3)影響の生じやすさの評価

該当なし

(4)生物多様性が生じるおそれの有無の判断

以上のことから、本組換えユーカリは、交雫性に関して、生物多様性影

響が生ずるおそれないと判断された。

4.その他の性質

該当なし

第三 生物多様性影響の総合的評価

競合における優位性に関する形質について、本組換えユーカリと対照の非組換えユーカリとの間で有意差がないと判断した。本組換え体ユーカリは耐塩性を有するが、塩類濃度の高い土壤での栽培や塩水灌水が行われない限り耐塩性による競合における優位性ないと考えられる。本組換え体ユーカリについては隔離ほ場での管理された栽培が行われるため、人工的な条件である隔離ほ場での野生動植物への影響のおそれはないと判断された。以上から、本組換えユーカリは、非組換えユーカリとの間に大きな相違ないと考えられ、限定された環境で一定の作業要領を備えた隔離ほ場における栽培、保管、運搬及び廃棄並びにこれらに付随する行為により、競合における優位性に関して、生物多様性影響を生じるおそれがないと判断された。

有害物質の产生に関して、本組換えユーカリは、耐塩性を choline oxydase の機能により付与されているが、当該酵素は有害物質に該当しない。また、本組換えユーカリと対象の非組換えユーカリとの間で、液体クロマトグラフィー分析による定性試験、サンドイッチ法試験、鋤き込み試験、土壤の主要微生物の集団頻度においても統計学的に顕著な差異は認められなかった。このため、有害物質生産性がないと判断された。当該第1種使用は、隔離ほ場で行うものであり、栽培のために環境が制御された人工的な場所である。また隔離ほ場自体が、大学の敷地内の施設等で用まれているため、有害物質の產生がかりにあっても、外部生態系への生物多様性影響が生じるおそれはないと判断された。

交雑性について本邦においては、*E. camaldulensis* を含め本組換えユーカリと交雑が可能な *Eucalyptus* 属植物の自然分布は報告されていない。開花は実験期間に起こる可能性は低く、仮に開花及び自殖による種子が形成されても、冬期の温度で苗は枯死する。また、本組換え体は、隔離ほ場で栽培管理されるものであり、花芽形成が認められたら切除するため、交雑の可能性はない。従って、本組換えユーカリが交雑して、生物多様性影響を生じるおそれはないと判断された。

以上のことから、本組換えユーカリは、限定された環境で一定の作業要領を備えた隔離ほ場における栽培、保管、運搬及び廃棄並びにこれらに付随する行為により、我が国の生物多様性に影響が生じるおそれがないと結論された。なお、隔離ほ場配置図は、別紙12及び13に示している。

削除: ,

削除: あ

挿入: ありにあっても、外部生態系への生物多様性影響が生じるおそれはないと判断された。

削除: 発芽や

書式変更: インデント: 最初の行: 0 mm

削除:

緊急措置計画書

平成17年3月16日

氏名 国立大学法人 筑波大学

学長 岩崎洋一

住所 茨城県つくば市天王台 1-1-1

第一種使用規定の承認を申請している耐塩性ユーカリ (*codA*, *Eucalyptus camaldulensis* Dehnh.) (12-5B) (以下、本 LMO という) の第一種使用等において、生物多様性影響が生ずる可能性が示唆された場合、弊学は生物多様性影響のリスク評価を実施する。このリスク評価に基づき、生物多様性に及ぼす影響に応じた管理計画を設定し、こうした危険度を軽減する方法への協力など必要に応じて行う。さらに、特定された危険性の重大性や起こりうる確率から判断して、生物多様性影響が生ずるおそれがあると認められた場合は、当該影響を効果的に防止するため、特定された問題に応じ、以下のことを行う。なお、生物多様性影響が生ずるおそれがあると認められた場合とは、本 LMO に関して、科学的に我が国の生物多様性に影響を生ずることが立証された場合のことである。

削除: *E. camaldulensis* codA 12-5B.

- 1 第一種使用等における緊急措置をとるための実施体制及び責任者は以下に示す通りとする。

※個人情報につき公開しない

2 第一種使用等の状況の把握の方法

第一種使用等の状況は、筑波大学遺伝子実験センター実験従事者から得られた情報により把握するとともに、筑波大学組換え DNA 実験安全委員会の委員による査察を行う。

3 第一種使用等をしている者に緊急措置を対処する必要があること及び緊急措置の内容を周知するための方法

実験従事者に直接口頭で伝え、事実を記録する。

4 遺伝子組換え生物等を不活性化し又は拡散防止措置を執ってその使用等を継続するための具体的な措置等

具体的な措置として、本 LMO を隔離ほ場内で鋤き込むか抜き取ってオートクレーブあるいは焼却処理するなどして隔離ほ場外への本 LMO の放出が行われないようにすること、また隔離ほ場周辺をモニタリングすることにより本 LMO が隔離ほ場外へ放出されていないことを確認すること等、必要な措置を実行する。

5 文部科学大臣及び環境大臣への連絡体制

生物多様性影響が生じる可能性が示唆された場合、弊学はそのことを直ちに文部科学省及び環境省に報告する。

別紙 目録

- 別紙 1 実験従事者
- 別紙 2 つくば市周辺におけるユーカリ栽培状況 / 海外での試験状況
- 別紙 3 海外でのユーカリを用いた遺伝子組換え体の第 1 種使用例
- 別紙 4 プラスミド pMATCODA の全塩基配列
- 別紙 5 宿主内における供与 DNA の存在状態
- 別紙 6 閉鎖系温室における組換えユーカリからの *Agrobacterium* 残存性検定結果
- 別紙 7 供与 DNA 由来の発現形式
- 別紙 8 環境影響評価温室における組換えユーカリの耐性評価
- 別紙 9 環境影響評価温室における組換えユーカリの生育評価
- 別紙 10 組換えユーカリと非組換えユーカリから放出される成分の分析結果
(高速液体クロマトグラフィーのチャートと鋤き込み試験)
環境影響評価温室で生育させた組換え体と非組換え体から、揮発性物質を捕集し行ったガスクロマトグラフィーの分析結果
- 別紙 11 隔離ほ場での非組換えユーカリの生育状況と植生との競合の有無
- 別紙 12 屋外特定区画 外略図
- 別紙 13 実験ほ場配置

※個人情報につき公開しない

別紙2 つくば市周辺におけるユーカリ栽培状況 / 海外での試験状況

1 調査方法

つくば市に設置予定の遺伝子組換えユーカリの屋外試験場を中心とした半径 10 km の範囲において植栽されているユーカリの分布状況を現地調査により把握した。分布が認められた場合は、その位置、規模、種類等を明らかにした。

図1に示す調査範囲のうち、以下に示す緑地においてユーカリ植栽の可能性が高いと考え、これら緑地周辺を中心に調査を行った。

- 茨城県およびつくば市が管理する都市公園等
- 研究機関、工場等
- 街路樹
- 造園業者圃場等

2 調査結果

(1)植栽ユーカリ属の分布状況の把握

(a)茨城県およびつくば市が管理する都市公園等

つくば市内において 141 公園（総面積 1,908,693 m²）が整備・管理されていている。現地調査の結果、これら都市公園の主な植栽樹種はアラカシ、シラカシ、サクラなどで、ユーカリはすべての公園において植栽されていなかった。

(b)研究機関、工場等

現地において、研究機関、工場等を調査した結果、表2-1に示す3地点で植栽されたユーカリを確認した。

表2-1 ユーカリの植栽地確認場所

No.	植栽ユーカリ確認施設	目的	栽培方法	確認場所
1	国立科学博物館附属 筑波実験植物園	展示	温室	つくば市天久保 4-1-1
2	国立医薬品食品衛生研究所 筑波薬用植物栽培試験場	試験	ビニールハウス	つくば市八幡台 1
3	日立電線株式会社	緑化	野外	土浦市木田余町 3550 番地

(c)街路樹、造園業者圃場等

街路樹、造園業者等を調査した結果、表2-2に示す1地点で植栽されたユーカリを確認した。

表2-2 ユーカリの植栽地確認場所

No.	植栽ユーカリ確認施設	目的	栽培方法	確認場所
4	新治村役場	緑化	野外	新治郡新治村藤沢 975 番地

(2) ユーカリ植栽地詳細調査

(1)で把握されたユーカリ植栽地において、ユーカリ属の生育状況等詳細な調査を実施し、表 2-3 にまとめ、確認地点は図 2-1 及び図 2-2 に示した。

表 2-3 ユーカリ属の生育状況等詳細調査結果

No.	植栽ユーカリ 確認施設	植 栽 状 況						
1	国立科学博物 館附属筑波実 験植物園	目的			栽培方法	樹種と本数	栽培時期	
		展示	サバンナ気候の植物展示用に植 栽している。		温室		—	
		生育状況	樹高	直径	生育	花芽	結実	
				約 14 m	—	良好	なし	
備 考		・温室内のため、定期的に伐採している。 ・温室は自動開閉のため、夏場の日中は開きっぱなしである。 ・ <i>E. camaldulensis</i> 、 <i>E. globulus</i> はかつて植栽されていが、成長が早く、また日本国内で比較的どこでも見ることができるので、展示をやめ野外に植えかえた。その後、枯死した。						
2	国立医薬品食 品衛生研究所 筑波薬用植物 栽培試験場	目的			栽培方法	樹種と本数	栽培時期	
		試験	国内外の薬用植物遺伝資源の収 集・保存を行っている。		ビニールハウス	<i>E. citriodora</i>	—	
		生育状況	樹高	直径	生育	花芽	結実	
				—	—	—	—	
備 考		・調査実施日は、施設内へ立ち入りはできなかった。						
3	日立電線(株) 土浦工場	目的			栽培方法	樹種と本数	栽培時期	
		緑化	土浦工場が建設された当時、「成 長が早い」という樹種特性に縁起 をかつぎ植栽した。		野外	<i>E. spp.</i> 15 本	S38 頃	
		生育状況	樹高	直径	生育	花芽	結実	
				約 20 m	—	良好	—	
備 考		・民間施設のため、施設内への立ち入りはできなかった。						
4	新治村役場	目的			栽培方法	樹種と本数	栽培時期	
		緑化	保健センターが設立された頃に、 おそらく記念樹として植栽され たが詳細は不明である。		温室	<i>E. camaldulensis</i> (未同定)	H1 頃	
		生育状況	樹高	直径	生育	花芽	結実	
				約 20 m	50 cm	良好	なし	
備 考		—						

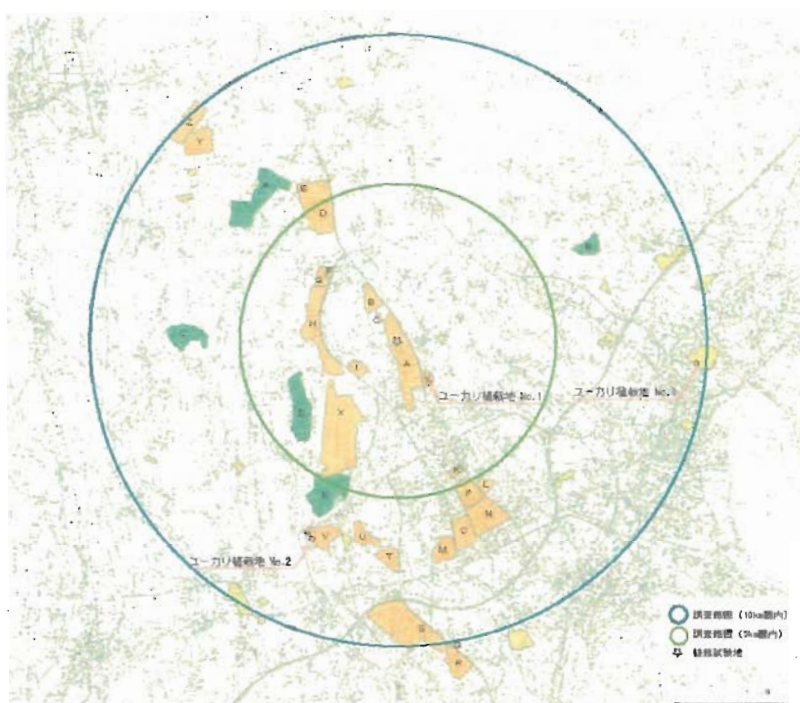


図 2-1 研究機関及び工場等で植栽されたユーカリの分布

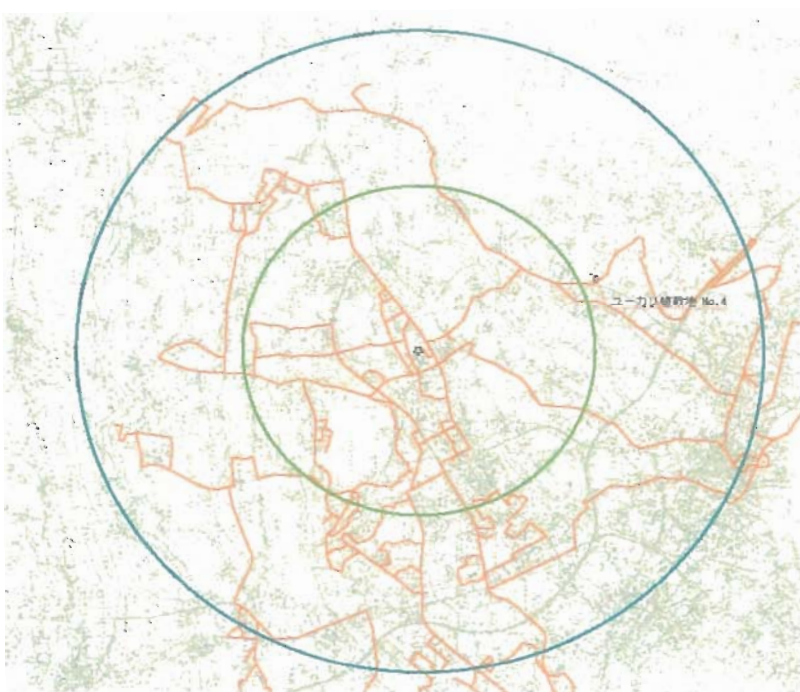
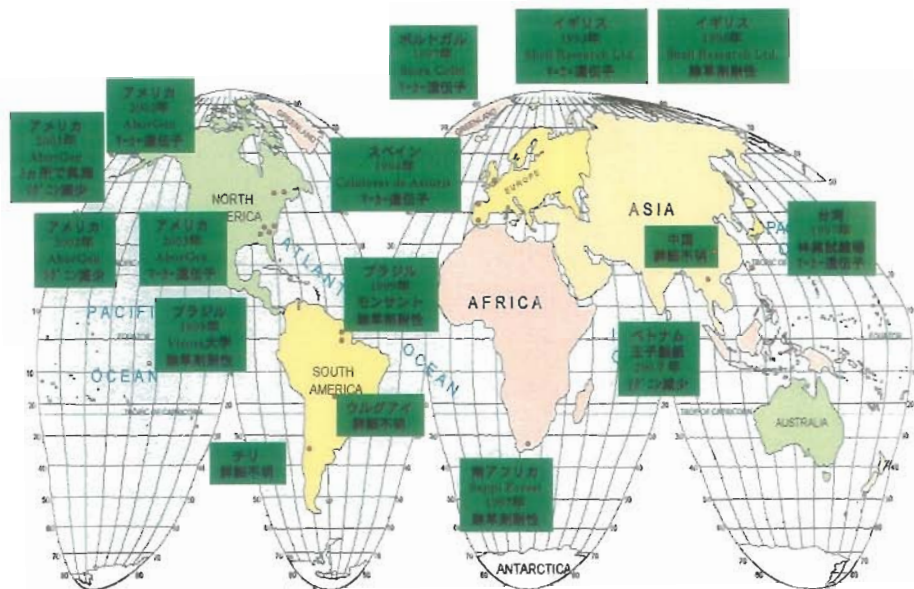


図 2-2 業者等で植栽されたユーカリの分布

別紙3 海外でのユーカリを用いた遺伝子組換え体の第1種使用例



別紙4 プラスミド pMATCoda の全塩基配列

tgagcgtcgaaaggcgctcggtctgcctgctcggtatgtacttaccagctccgcgaagtgcgtttatggagcgcatggggac
tgcttggcaatcacgcgcacccccccggcgtttagcgctaaaaaaagtcatggcttcgcgcgggaccaccccattcatgacccatgcgg
ctcgctcttcgcatttcgcgcggcaggatcgatgcggccagctcgccgtgcgcgggtcgatggcgg
caggccgcccaggccggccaggatcgatgcggccagctcgccgtgcgcggacgtgcatacgccacgacgcgg
ggccaggcggcggatcgatgcggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccgg
gctgccttcctgggttgttcatcagccatccgcgttgc
gttgagcaccgcaggatcgatgcggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccgg
gatacaccaaggaaatctacacgaacccttgcggaaaatcgttatatcgatgcggaaaaggatggatataccggaaaatcgctataatgac
gaaggcagggttatgcagcgaaaagcgccacgcgttccgcggatctttatgcggatccgcgtatccgcggatccgcgcgg
cgaggcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
ggggcggggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
cccgcattctgtggataaccgtattaccgccttgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
aagcggaaagagcgcggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccggccgg
acggcgctgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
gtcacccttcgcgttgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
cgaccgcgttgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
gcggccgtgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
cctgaagctgcggccggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
cagtgcgtcgagcgcggccgcgttgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
gtctacgcgcacgcgttgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
ggcggccggccatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
tttcacgcctttaatccgcgttgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
tgaaggcggggaaacgcacaatctgtatgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
gaactgacagaaccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
ttcgcttacgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
ggccaggccggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
atggtagagaggctacgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
gcaggtaaaagattcaggactactgcgtcaaggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
ttgcgttacaaaccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
gacctaacagaactcgccgtaaagactggcgaaacagttccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
cacgacacacttgcgttccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
ctcctcggttccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
aaggccatcggttgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
tcttcaagcaagtggattgtgtatctccactgcgttgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
agttcatttcatttgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
tggtagctcaagcttgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
tgccagcaacggcgaaagactgcgttgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
cggtccggccggccggccgtcgccggccggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
cgagggtgtcgatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
gcgcgcgtt
caagtcggccaccggctggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
cgggactccggccggccgtcgccggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
cgcaagttcaacacccggccaccggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg
ctacatccaccgcgtcgagcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcggatccgcgg

gagtcttacgactcaatgacaagaagaaaatctcgtaacatggggaggcacgacacacttgtactccaaaaatataagatacgtctc
agaagaccaaaggcaattgagactttcaacaaaggtaatatccggaaacctcctcgattccatgtcccagctatctgtactttatttgaa
gatagtggaaaaggaaggtggccctacaaatgccatattgcgataaaggaaaggccatgttgaagatgcctctgcccacagtggccaaaga
tggacccccacccacgaggagcatgtggaaaagaagacgttccaaccacgttcaaagcaagtggattgtatctccactgacgtaag
ggatgacgacaatcccactatcctcgcaagacccttcttatataaggaaagttcatttgcgatgtatctccactgacgtaag
ccgggtggcagtcatttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
cccttacaccagatctctaaaataaagacatttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
atggcaatttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
gattttccactaaaacggtatccttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
gttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
aagattaatgtatgaaatcactaaaatcgctgaaacacaggaaactatttggggtttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
cgccctacaacaaaagccgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
tttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
aaaggacgatgcgacccgcgttgcgactagattcatacccttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
gattaccagcttcaggaacagtcttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
aaagcgcatttaggcaggcatgtgacagcttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
gaagaagggttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
aatatcacagccaaagggcgtgtgagttggatccaaatagcaacccttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
ttgatggctcggtatggaaagaatgcagaaataatccaaatggatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
gagttataagttacaagcaagaagtcccgaggcgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
aagcgcggaaagatttcgcgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
cttaagattgaatcttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
gttatttatgagatgggttttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
atcgccgcgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
tttaacaacgaaggtatggcgtaaaagaaaaatgtatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
aatatcaactgtcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
cgccgtttaaggatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
caaataattacaaacgatctcactctgtcgccagcaatggtaatcagcgcagacaagtggcagtaagcgcggaaaacgtccccgagtggc
aatagctgcctctgtatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
acactgtgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
agtacactctctaattccaaatcaatttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
gacgtcgaccgcgttagtgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
acgaccaacagtggaaagaactgaaaggacgcggctatacccttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
aaggctgtatggggagggtgtataatttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
ttattggagtgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
gttacgcggccgcgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
tcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
cgctcaggatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
aatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
caagtgcgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
gtcttagatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
aagagtaataacacccattttacattataaataatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
cggttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
gatcaactgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
aacgggttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
ataatttagtttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
ttcatcaatcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
actctatcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
ccgtaaaaaggccgcgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt
gacaggactataaagataccaggcgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgttgcgatgtt

aaaaaaaaactcaggccgcagtcggtaacctcgccatacagccgggcagtgacgtcatgtctgcgcggaaatggacgaacagtgggctatgtcgaa
gcttaaatcgccgcagcgctggcttttacgcgtatgacagtcgcggaaagacgggttgcgcacgttgcgttatgcgttatgcgcacgcgt
ggcgcttgcgttatgacgcgttgcgttgcacccttgacgtgttatggatgacggatggctggccgttatgcgttatgcgttatgcgcac
gtaatcagaacgatatacgcagcattgagccgcataacctgaatctgaggcagcacccgcacggctggacggaaagtgcgttatca
aaatcggtggactgcgtatgcacaatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgc
caagctataaggttattgtctgggttcaagcattgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgc
atgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgc
ctcctcatttcatttcatttcatttcatttcatttcatttcatttcatttcatttcatttcatttcatttcatttcatttcatttcatt
cggtataatcttacctatcacctcaaattgtcgctggttatgcgtccccccgaacacgacggcacccgcgaccactatgc
aaggtaaaaattgcggcccccgcattgaagtccgtatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgc
ggcacctggcgtatgtcgatgccagcacctgcggcacgtcaatgcgtccggcgtcgctcggtatgcgttatgcgttatgc
atcccgcaatggcaaggactgcgcgtccataaaaatggggtagggccgttcacgcgcacaggcgcagccctggtaaaa
ttagcgg
aaatattgtttaaaagcaggttaaaagacaggttagcggtggccaaaaacggcgaaacccttgcgttatgcgttatgc
cccctcaatgtcaataggtgcgcctcatctgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgc
caagtgtcaataccgcaggcacttatcccaggctgtccacatcatctgtggaaactgcgtaaatcaggc
tggccagctccacgtcgccggccaaatcgagcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgcgttatgc
tcatctgtcagtgaggccaaagtttcccgcgaggatccacaacgcggccggccgggttatgcgttatgcgttatgc
tgcaggccatagacggccgcagccagccagccaggcaaccagcccg

LOCUSC AF485783 14758 bp circular DNA

別紙5 宿主内における供与DNAの存在状態

(実験1) 発根個体の葉の一部を採取しFAST DNA KIT(Q-BIO)によりゲノムDNAを抽出した。*codA*遺伝子の存在の有無を確認するために、図1に示すプライマー(*codA*: TCCAGCTCGGTCTCCTACATCCACCCGA, CGGTGTTGCGTCTGGGATGTAGT; *ipt*: ATGGATCTCGTCAATTTCGG, GACTTTTGCAGAAATAATGGA)を用い、抽出したDNAを鑄型としてPCR分析[94 °C(1分)、55 °C(1分)、72 °C(1分)、35サイクル]を行った。図1に示すように、*codA*遺伝子を検出するプライマーと*ipt*遺伝子を検出するプライマーを用いた。その結果、正常に発根した組換え体は目的の*codA*遺伝子は検出されたが、標識遺伝子である*ipt*の存在は認められなかった。

従って、今回作成した形質転換体はRS配列で挟まれた標識遺伝子部分を欠くマーカーフリー個体であると推測された。

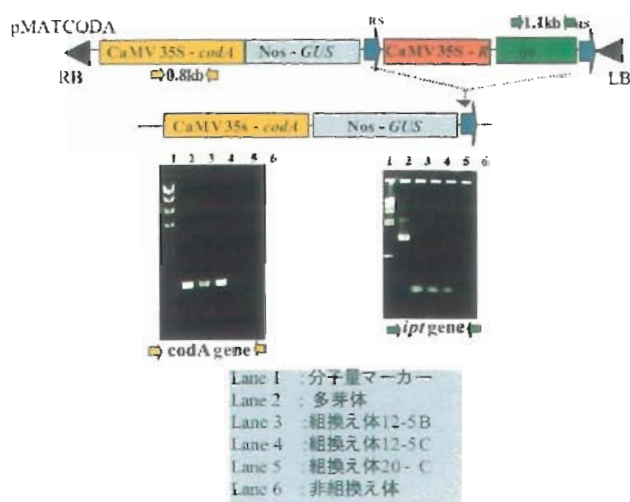


図1. PCR分析

(実験2) 閉鎖系温室で生育させた形質転換体と非形質転換体の葉から、ゲノムDNAを抽出しサザンハイブリダイゼーションを行った。ゲノムDNAは制限酵素EcoRIで切断し、0.8%アガロースで電気泳動した。プローブは、*codA*cDNA遺伝子をDIGラベルしたものを用い、化学発光検出した。図2に示すように、導入遺伝子は染色体に安定に組込まれ、コピー数は12-5Bと12-5Cが1、20-Cが2と考えられた。

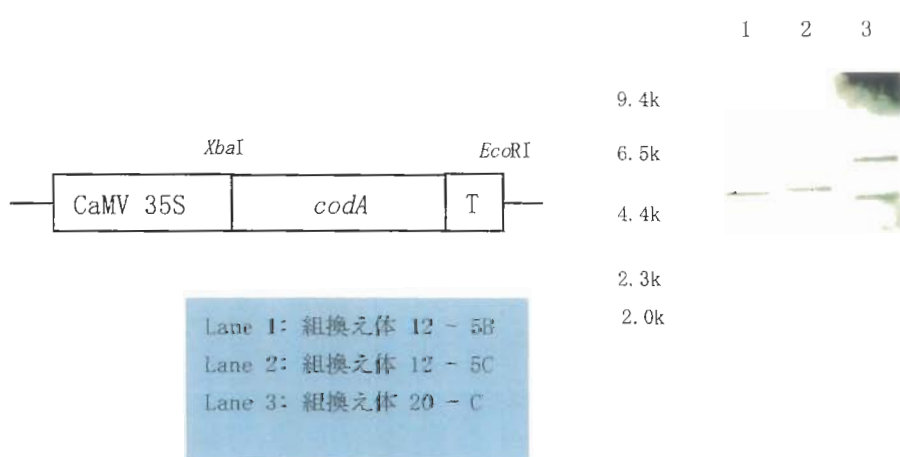


図2 サザンハイブリダイゼーション

(実験 3)



図 1. 植物導入部分の遺伝子構造

植物導入部分の遺伝子構造と RS 配列に挟まれた構造部分が欠失したデータ

各組換え体 3 系統と非組換え体の葉から抽出したゲノム DNA を鋳型として、図 1 の矢印部分の PCR プライマーを用いて PCR 反応 [94 °C (1 分)、55 °C (1 分)、72 °C (1 分)、35 サイクル] を行った。その結果、図 2 に示すように、組換え体では RS 配列に挟まれた *ipt* 遺伝子と組換え酵素遺伝子 *R* が抜け落ちた場合に予測される 1.7 kbp に DNA 断片が増幅された。以上から、組換え体のゲノム DNA 上には RS 配列に挟まれた領域は存在しないと考えられた。

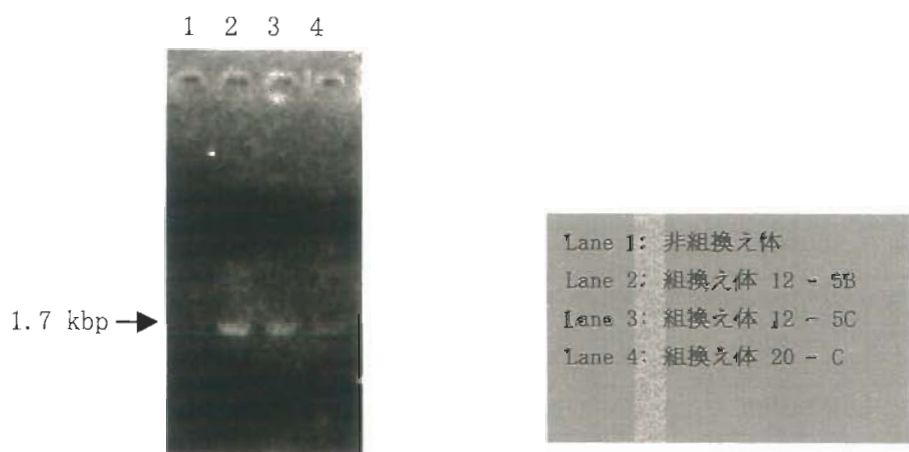


図 2. RS 配列部分 PCR の結果

別紙6 閉鎖系温室における組換えユーカリからの *Agrobacterium* 残存性検定結果

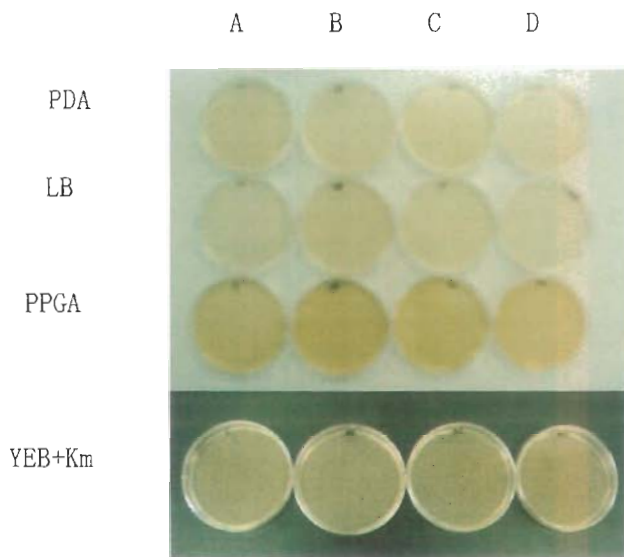
Agrobacterium の残存性について

閉鎖系温室における組換えユーカリからの *Agrobacterium* の分離

(実験1) 閉鎖系温室で生育させた組換え体と非組換え体から、農業環境研究所報告第8号の方法に従って、4サンプルの茎葉を採取し、振とう法により PDA、LB、PPGA、YEB+Km ($50 \mu\text{g} / \text{ml}$) 培地上に微生物を分離した。*Agrobacterium tumefaciens* EHA105 株と類似のコロニーをもつものは、組換え体と非組換え体いずれからも検出されなかった(表1、図1)。

表1 ユーカリ茎葉からの微生物の検出

	<i>Agrobacterium tumefaciens</i> の検出			
	PDA	LB	PPGA	YEB+Km
非形質転換体	0	0	0	0
形質転換体 12-5B	0	0	0	0
形質転換体 12-5C	0	0	0	0
形質転換体 20-C	0	0	0	0



- A: 非組換え体
- B: 組換え体 12-5B
- C: 組換え体 12-5C
- D: 組換え体 20-C

別紙7 供与 DNA 由来遺伝子の発現形式

(実験1) *codA* 遺伝子の発現

特定網室で生育させた若い苗木を形質転換体と非形質転換体の葉から、全 RNA を抽出しノーザンハイブリダイゼーションを行った。全 RNA 20 μ g を変性 1.2 %アガロースで電気泳動し、ナイロンフィルターHybond N^t (Amersham Pharmacia Biotech 社) にプロッティングした。プローブは、*codA* cDNA と、内部標準としてユビキチン cDNA (*ubi*) を DIG ラベルしたもの用い、化学発光検出した。図1に示すように、導入遺伝子は安定に発現していると考えられた。



図1 *codA* 遺伝子の発現

(実験2) *codA* タンパク質の発現

特定網室で生育させた非組換え体および組換え体の葉 1 g を採取し、ミクロ遠心管中、氷上ですりつぶした。抽出緩衝液 1 mL を加え攪拌した後、10,000 $\times g$ で 10 分間遠心することによって、可溶性画分を調製した。可溶画分に含まれる可溶性タンパク質を SDS-PAGE で分離し、セミドライプロッターを用いてナイロン膜 (Immobilon PVDF; Millipore 社) に転写した。この膜をコリンオキシダーゼに対する抗体とともにインキュベートし、ECL Western blotting analysis system (Amersham Pharmacia Biotech 社) で検出した。コリンオキシダーゼに対する抗体は基礎生物学研究所の村田教授より譲り受けた。ウエスタンプロットによるタンパク質解析を行った結果、コリンオキシダーゼに対応する 64 kDa の免疫応答性タンパク質の存在が確認された(図2)。これらの結果は、導入した *codA* 遺伝子が正常にタンパクを生産していることが明らかになった。

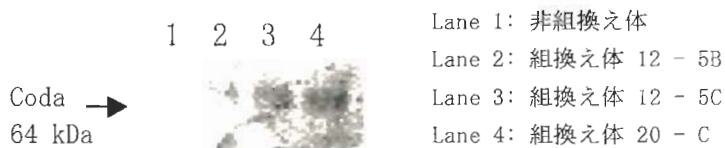


図2. *codA* タンパクの発現

(実験 3) *codA* 遺伝子の発現の安定性

苗木を特定網室(環境影響評価温室 A)に移植後 18 ヶ月目に新規の展開をしている木化していない初年度の枝部分について、葉をサンプルし、*codA* 遺伝子の発現の安定性を見た。

形質転換体と非形質転換体の葉から、全 RNA を抽出しノーザンハイブリダイゼーションを行った。変性 1.2 % アガロースで電気泳動した。プローブは、*codA* cDNA と内部標準としてユビキチン cDNA (*ubi*)を DIG ラベルしたものとを用い、化学発光検出した。図 3 に示すように、導入遺伝子は安定に発現していると考えられた。

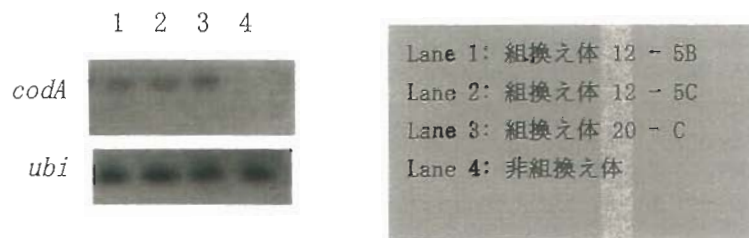


図 3 *codA* 遺伝子の発現

別紙8 環境影響評価温室における組換えユーカリの耐性評価

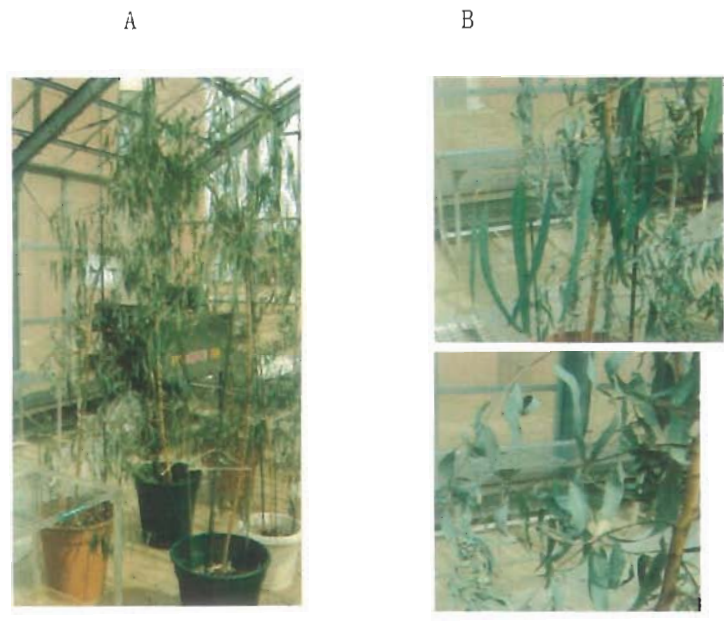


図1 環境影響評価温室に移植後約18ヶ月目の植物体について、200 mM NaCl溶液400 mLを、20日間に渡り一日おきに計10回、灌注した。遺伝子組換えユーカリでは、枝先の若葉の萎みはあったものの顕著な影響は見られなかった(B)が、非組換え体葉が著しく乾燥萎枯(C)した。平成17年2月24日撮影。

A: 左手前は非組換え体、右手前は12-5B

B: 12-5B

C: 非組換え体

表1 環境影響表か温室Aに移植後18ヶ月目の植物体におけるフローサイトメトリーによる倍数性の検定。
3葉／株、3株の平均を示す。

系統	ゲノムサイズ(Mbp / 1C)	CV(%)
非組換え体ユーカリ下位枝の成熟葉	678.2	9.50
非組換え体ユーカリ上位枝の若葉	647.3	8.32
12 - 5B 下位枝の成熟葉	657.5	8.01
12 - 5B 上位枝の若葉	625.4	7.12
イネ(T65)	430.0	4.85

イネのゲノムサイズを 430 Mbp / 1C として推定した。

別紙9 特定網室における組換えユーカリの生育評価

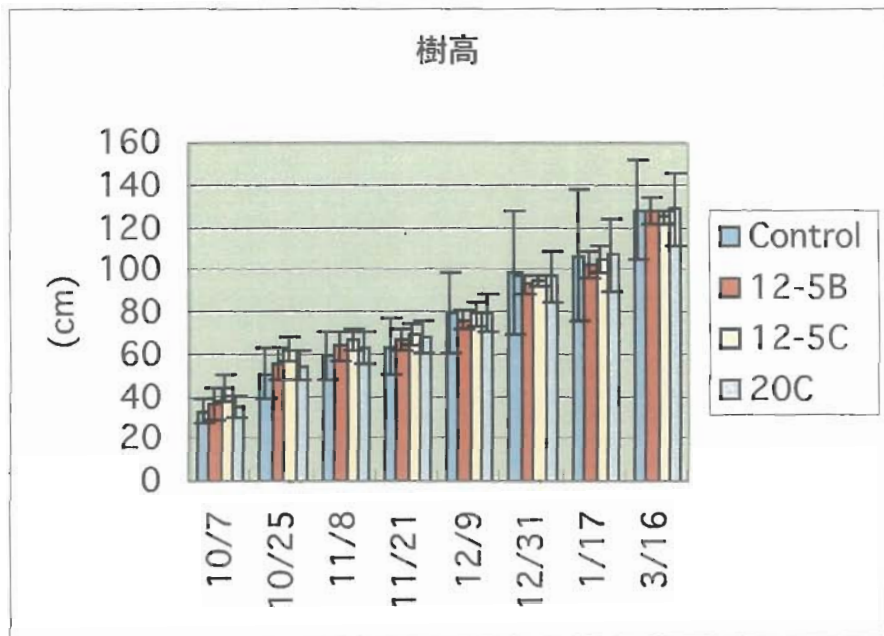


図1 樹高の推移 (平成 15年 10月～平成 16年 3月、5株平均)

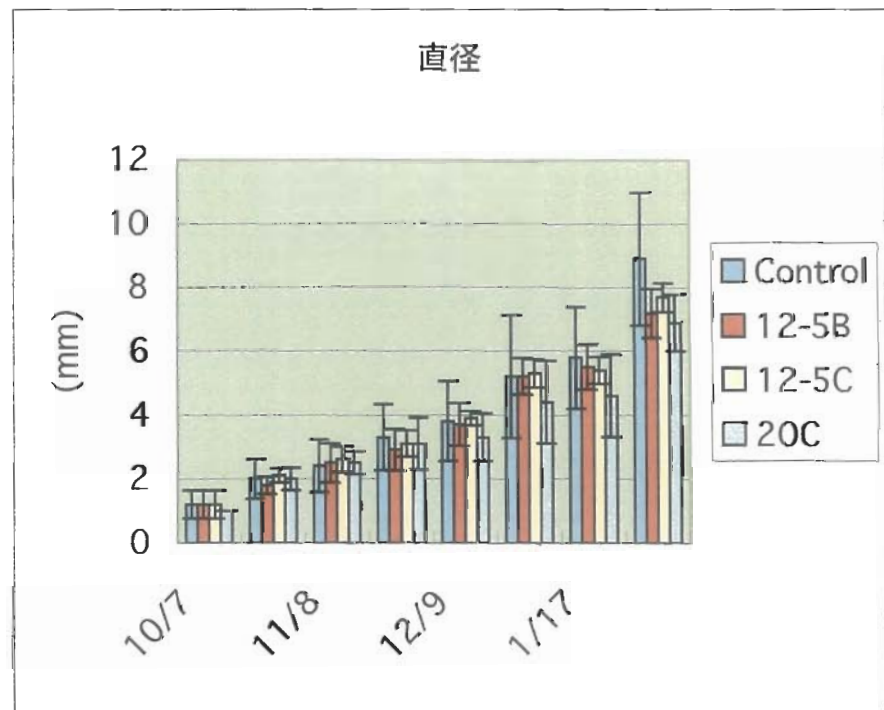


図2 茎の直径の推移 (平成 15年 10月～平成 16年 3月、5株平均)



図3 平成15年12月9日撮影 茶色ポットは非組換え体、他のポットは組換え体、両者に顕著な形態や成長の差異は認められない。

因子A × 因子B

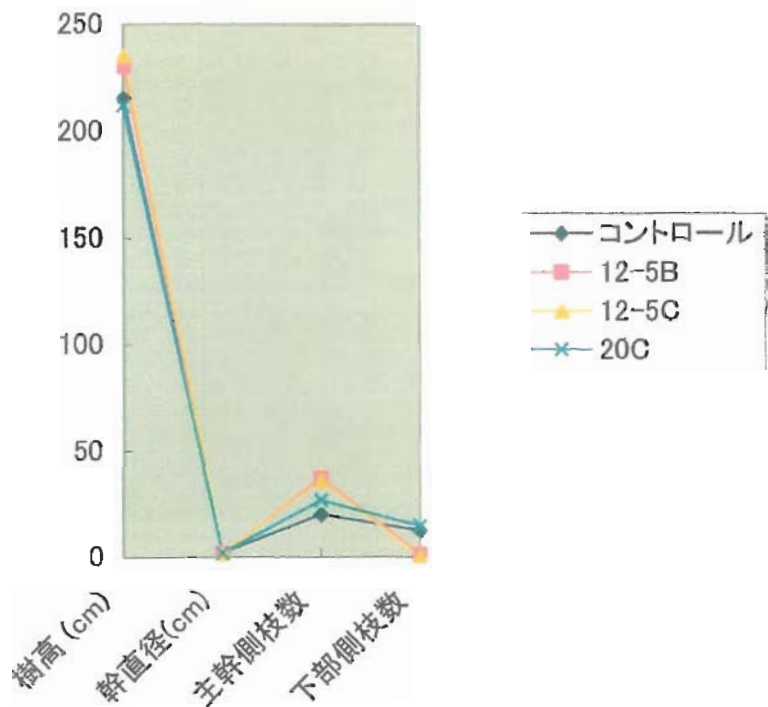


図4 平成16年11月19日（外気温が低くなり、非加温で成長が緩慢になった時期）における特定網室での基本形質の比較。単因子ANOVAによるとそれぞれの形質での有意な差は、樹高及び幹直徑では認められなかった。主幹側枝数では、組換え体12-5B及び12-5Cで非組換え体（コントロール）に比べて枝数が多くなる傾向が有った。一方、下部側枝数の方で、組換え体12-5B及び12-5Cで少なくなっており、総側枝数では有意な差はなかった。



図5 平成16年3月19日撮影。
両者に顕著な形態や成長の差異は認められない。
茶色ポットは非組換え体、他のポットは組換え体。



図6 平成16年6月26日撮影。
灌水及び施肥を制限し、徒長しないように成長を抑制しているが、
樹高は約2mとなっている。
茶色ポットは非組換え体、他のポットは組換え体。



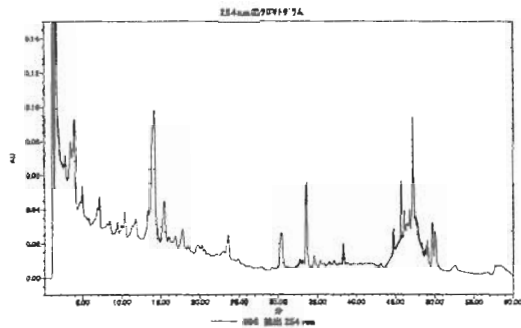
図7 平成 17年 2月 24日撮影。
灌水及び施肥を制限し、徒長しないように成長を抑制しているが、
樹高は約 3 m となっている。
茶色ポットは非組換え体、他のポットは組換え体。

別紙 10 組換えユーカリと非組換えユーカリから放出される成分の分析結果

有毒物質産生の有無

(実験 1) 閉鎖系温室で生育させた形質転換体と非形質転換体の葉から農業環境研究所報告第 8 号の方法に従って、フェノール酸を抽出し、高速液体クロマトグラフィーを行った。その結果、図 1 に示すように形質転換体と非形質転換体で差異は認められなかった。

(A) 非組換え体



(B) 組換え体 12 - 5B

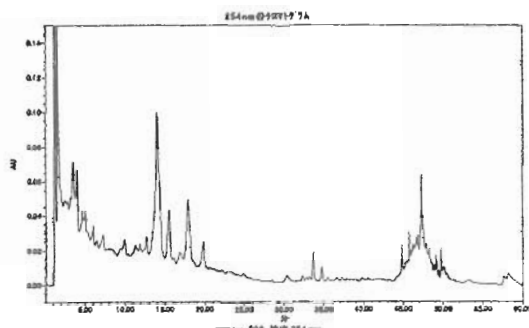


図 1 非組換え体と組換え体のフェノール系物質の高速液体クロマトグラフィーのチャート

(実験 2)

表1 閉鎖系温室で生育させた形質転換体と非形質転換体の葉を用いて農業環境研究成果第14集の方法に従って、サンドイッチ法による他感物質の検定を行った。検定植物としてレタス(Great Lakes 366)を用いた。その結果、表1に示すように形質転換体と非形質転換体で差異は認められなかった。

表1. 鋤き込み試験

	個体数	幼根長 (mm)	上胚軸 (mm)
非形質転換体	10	4.0	9.2
形質転換体 12 - 5B	10	4.3	9.3
形質転換体 12 - 5C	10	3.9	9.7
形質転換体 20 - C	10	4.2	9.3

表1の結果に関する分散分析

サンドイッチ法 分散分析結果 1

胚軸

要因	d. f.	S. S.	M. S.	F	P	判定
系統	3	1.475	0.4917	0.0942	0.9628	ns
誤差	36	187.900	5.2194			
全体	39	189.375				

根

要因	d. f.	S. S.	M. S.	F	P	判定
系統	3	1.0	0.333	0.2198	0.8820	ns
誤差	36	54.6	1.517			
全体	39	55.6				

表2 環境影響評価温室Aからのサンプルの鍬込み試験の結果の分散分析

環境影響評価温室Aで生育させた形質転換体と非形質転換体の葉を用いて農業環境研究成果第14集の方法に従って、サンドイッチ法による他感物質の検定を行った。検定植物としてレタス(Great Lakes 366)を用いた。10個体を1反復とし、4反復試験した。幼根及び上胚軸の長さについて測定した。その結果、表に示すように分散分析によると形質転換体と非形質転換体で差異は認められなかった。

サンドイッチ法 分散分析結果2(4反復)

幼軸

要因	d.f.	S.S.	M.S.	F	P	判定
系統	3	26.6186	8.8729	1.5671	0.1999	ns
反復	3	17.9186	5.9729	1.0549	0.3703	ns
系統X反復	9	7.7563	0.8618	0.1522	0.9978	ns
誤差	144	815.3000	5.6618			
全体	159	867.5938				

根

要因	d.f.	S.S.	M.S.	F	P	判定
系統	3	4.725	1.5750	0.7431	0.5280	ns
反復	3	17.825	5.9420	2.8034	0.0420	*
系統X反復	9	2.225	0.2472	0.1166	0.9993	ns
誤差	144	305.200	2.1190			
全体	159	329.975				

表3 レタス種子発芽試験

ユーカリ栽培土壌を用いての発芽試験について、環境影響評価温室Aで生育させた形質転換体と非形質転換体のポットから採取した土壌を用いて発芽試験を行った。検定植物としてレタス(Great Lakes 366)を用いた。種子30粒を1反復とし、4反復試験した。発芽率は、形質転換体と非形質転換体のポット土壌それぞれ70%程度で差異はなかった。

発芽試験分散分析結果

要因	d.f.	S.S.	M.S.	F	P	判定
系統	3	0.0075	0.0025	0.2308	0.8782	ns
誤差	12	0.1300	0.0108			
全体	15	0.1375				

(実験 3) 遺伝子組換えユーカリの栽培土壤における微生物相への影響評価

環境影響評価温室 A で、遺伝子組換えユーカリを 6 か月間（温室移植後 8 ヶ月目）30 リットルの園芸用土にてポット栽培し、根圏土壤 30 g をサンプルした。当土壤を、滅菌水 270 mL と共に 500 mL 容量の三角フラスコにて、10 分間震盪したのち、滅菌水で希釀して寒天平板培地に塗布した。土壤 1 gあたりの糸状菌、放線菌及び細菌のコロニー数 (CFU / g) を下記表 1 に示す。各系統について、3 反復行い、分散分析を行った。F 値で優位な差は認められず、遺伝子組換えユーカリの栽培土壤における微生物相への影響はないと考えられた。

表 1 遺伝子組換えユーカリの栽培土壤における微生物相への影響評価

系統	糸状菌	放線菌	細菌
非組換え体ユーカリ	1.95 x 10 ⁵	4.92 x 10 ⁵	9.64 x 10 ⁶
組換え体 12 - 5B	1.92 x 10 ⁵	4.77 x 10 ⁵	9.66 x 10 ⁶
組換え体 12 - 5C	2.21 x 10 ⁵	4.31 x 10 ⁵	1.11 x 10 ⁷
組換え体 20 - C	1.81 x 10 ⁵	6.47 x 10 ⁵	1.02 x 10 ⁷

糸状菌

要因	d. f.	S. S.	M. S.	F.	P	判定
系統	3	2.674 x 10 ⁹	8.913 x 10 ⁸	1.6721	0.2492	ns
誤差	8	4.264 x 10 ⁹	5.330 x 10 ⁸			
全体	11	6.938 x 10 ⁹				

放線菌

要因	d. f.	S. S.	M. S.	F.	P	判定
系統	3	7.892 x 10 ¹⁰	2.631 x 10 ¹⁰	1.4354	0.3028	ns
誤差	8	1.466 x 10 ¹¹	1.833 x 10 ¹⁰			
全体	11	2.256 x 10 ¹²				

細菌

要因	d. f.	S. S.	M. S.	F.	P	判定
系統	3	4.289 x 10 ¹²	1.4298 x 10 ¹²	0.7790	0.5380	ns
誤差	8	1.468 x 10 ¹³	1.8354 x 10 ¹²			
全体	11	1.897 x 10 ¹³				

(実験 4) 閉鎖系温室で生育させた組換え体と非組換え体から、農業環境研究所報告第 8 号の方法に従って、揮発性物質を捕集し、ガスクロマトグラフィーを行った。その結果、図 1 に示すように形質転換体と非形質転換体で差異は認められなかった。

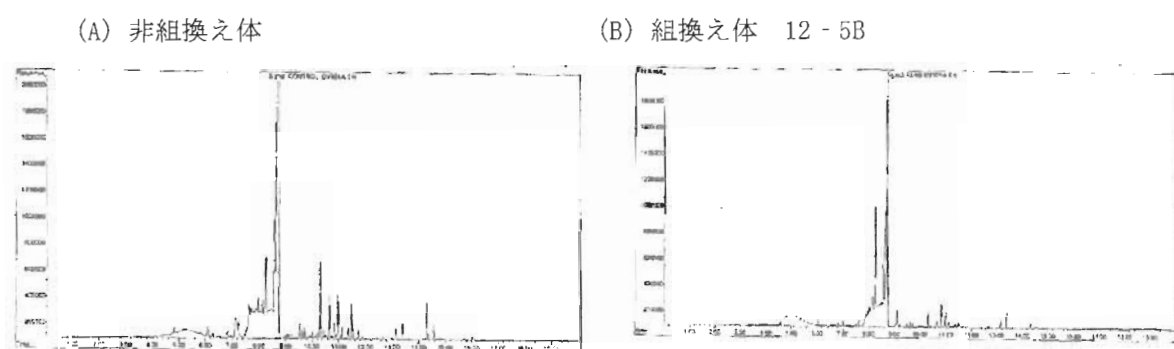


図 1 非組換え体と組換え体の揮発性物質のガスクロマトグラフィーのチャート

別紙11 隔離ほ場での非組換えユーカリの生育状況と植生との競合の有無

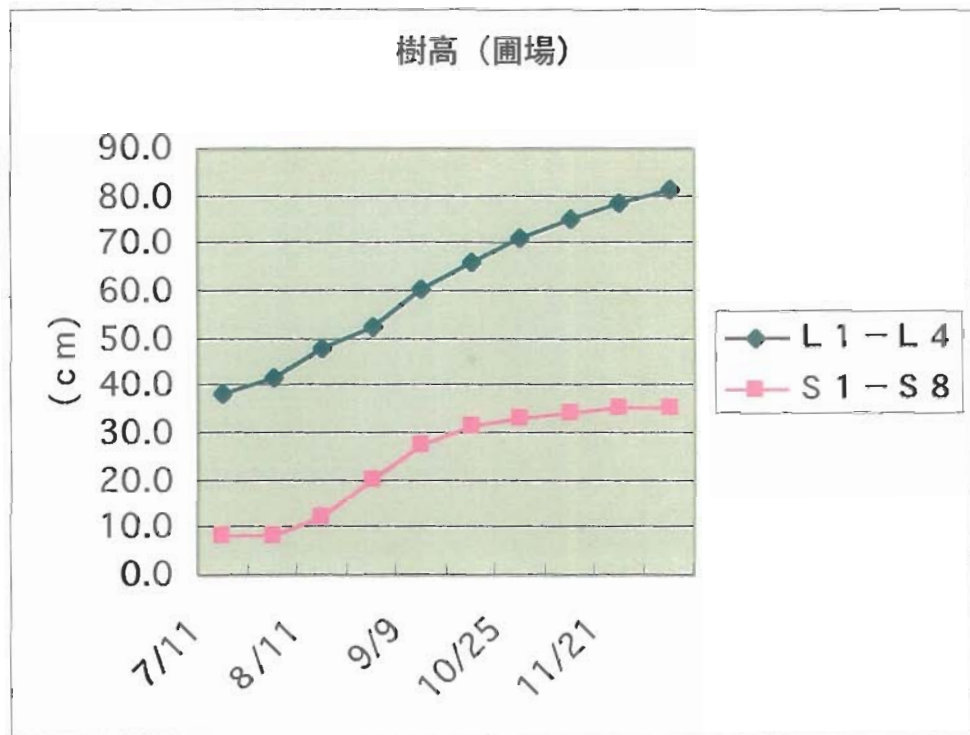


図1 非組換え体ユーカリの隔離ほ場（屋外特定区画）の生育調査 L1-L4 は *E. globules* 4 株の平均樹高、S1-S8 は、*E. camaldulensis* 8 株の平均樹高（平成 15 年 7 月～ 11 月、以後は、低温で成長認められず）

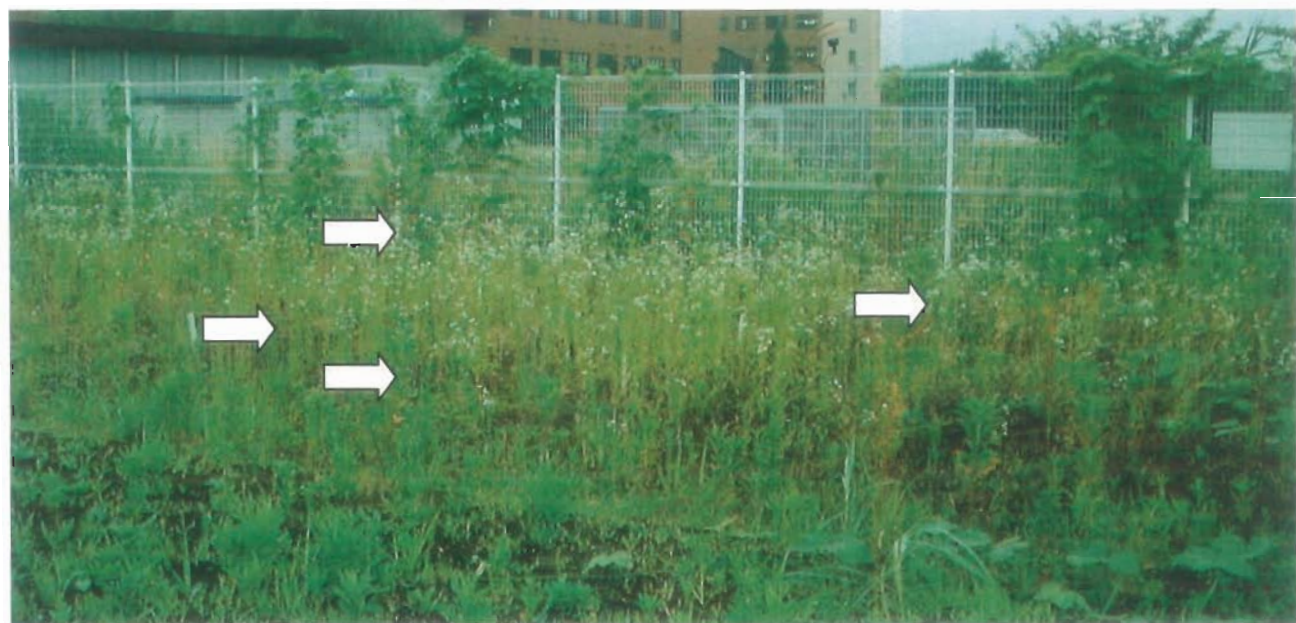


図2 非組換え体ユーカリ（矢印）の隔離ほ場での成育状況。前年 8 本定植したが、4 本は越冬できず、4 本のみ生き残った。1 年生草本の生育が旺盛で競合できない。（平成 16 年 6 月 13 日）

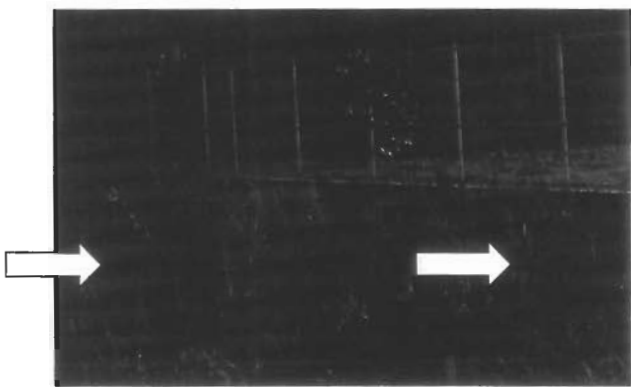
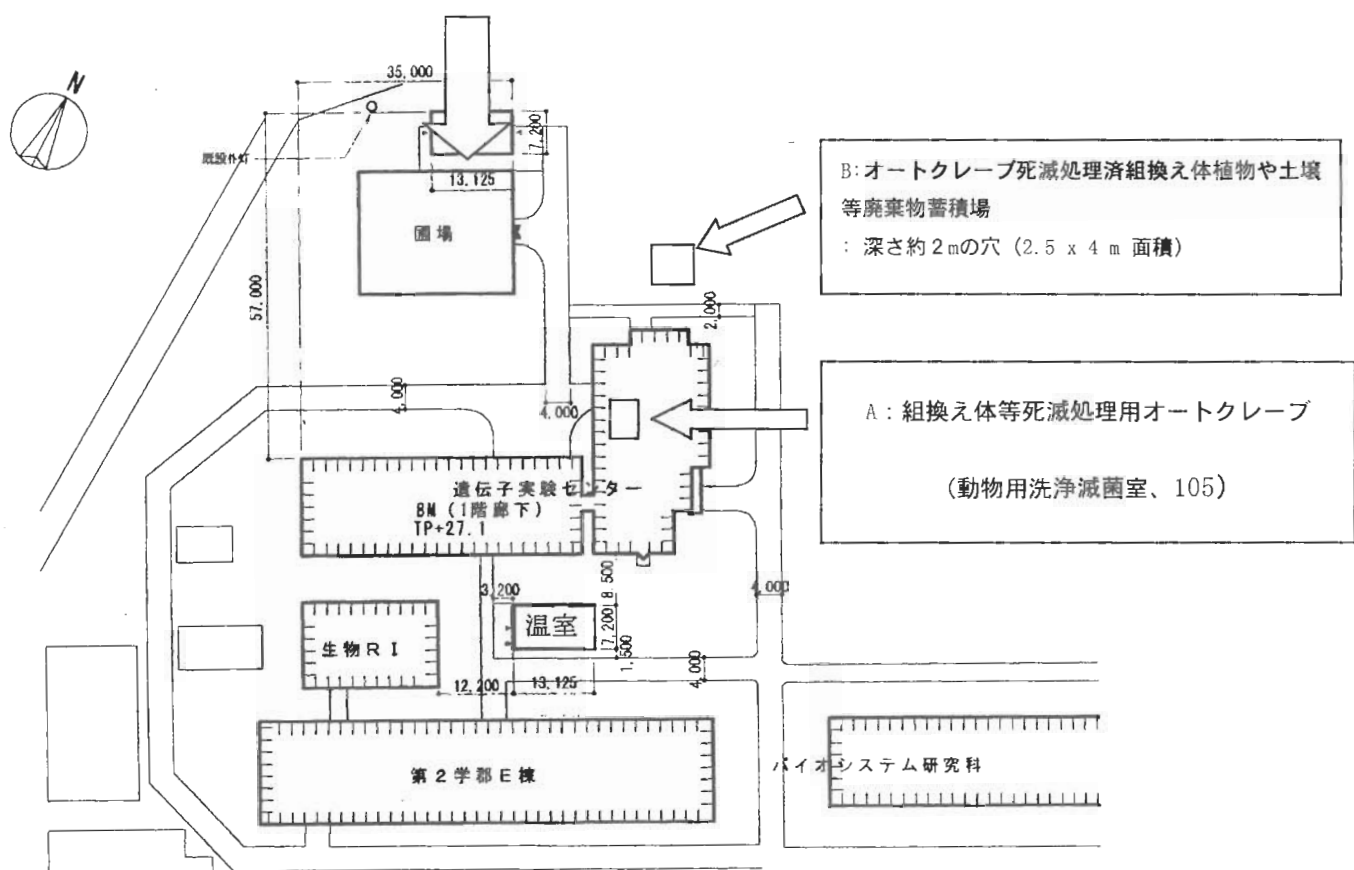


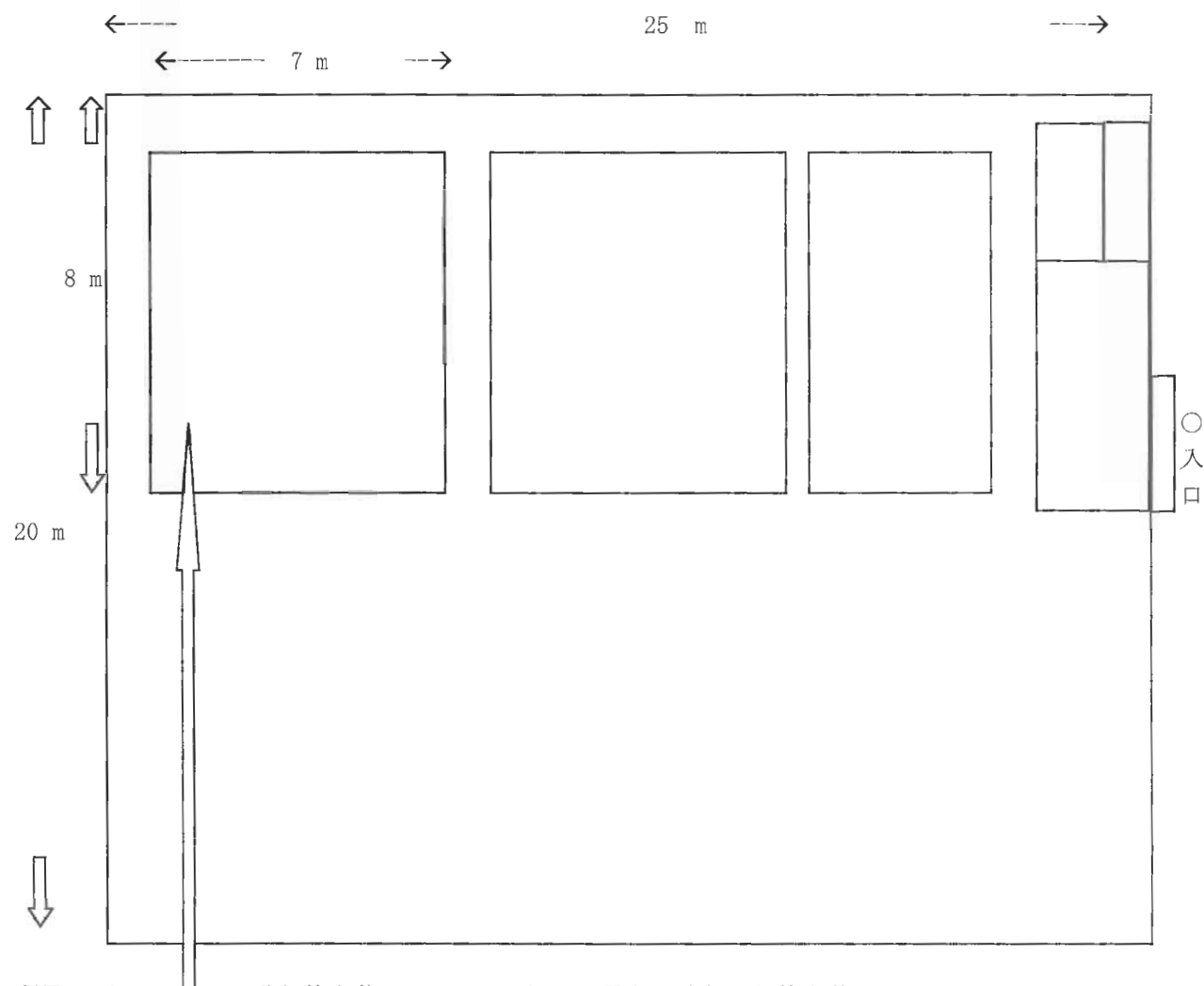
図3 非組換え体ユーカリ（矢印）の隔離ほ場における2年目の越冬状況。かろうじて生存している。（平成17年2月4日撮影）

別紙12 屋外特定区画概略図

遺伝子実験センター隔離ほ場（屋外特定区画）（下矢印）及び周辺拡大図



別紙 13 実験ほ場配置



利用区画 N: 非組換え体、A, B, C それぞれ異なる遺伝子組換え体

N	N	N	N	N	N
N	A	B	C	N	N
N	C	A	N	B	N
N	B	N	A	C	N
N	N	A	C	B	N
N	A	C	B	N	N
N	N	N	N	N	N

別紙 文献情報

1.
http://www.hort.purdue.edu/newcrop/duke_energy/Eucalyptus_camaldulensis.html
2. Eucalyptus seed, D. J. Boland, M. I. H. Brooker and J. W. Turnbull 著, CSIRO Australia, (1980)
3. ユーカリの生物学、L.O. プライオー著、石倉成行訳、朝倉書店、(1981)
4. 未来の生物資源ユーカリ -そのバイオテクノロジーとバイオサイエンス-、西村弘行 編、内田老鶴園 刊、(1987)
5. Eucalypt domestication and breeding, K. Eldridge, J. Davison, C. Harwood and G. van Wyk. Oxford University Press, (1993)
6. Field guide to Eucalypts South-eastern Australia, M. I. H. Brooker and D. A. Kleinig, Inkata Press, Sydney, (1983)
7. Nutrition of Eucalyptus, P. M. Attiwill and M. A. Adams, CSIRO Publishing, (1996)
8. 日本野生植物図鑑、八坂書房、(1999)
9. *Eucalyptus globules*. MEDICINAL PLANTS OF THE WORLD. Vol. 2. Humana Press, New Jersey. Ross, I. A., (2001)
10. Medical Botany, Lewis, W.H. & M.P.F. Elvin-Lewis, Wiley, NY, (1977)
11. Ebinuma H and Komamine A, In Vitro Cell. Dev. Biol.-Plant, vol. 37, p. 103-113, (2001)
12. Hayashi H et al, Plant J., vol. 12, p. 133-142, (1997)
13. 河岡 明義 等、第70回紙パルプ研究発表会、p. 2-7, (2003)
14. OECD Database of Field Trials, <http://webdominol.oecd.org/ehs/biotrack.nsf>
15. ILSI, <http://www.cropcomposition.org/>
16. 那須 義次 等, “日本においてユーカリ類を加害する鱗翅類、日本応用動物昆虫学

会, vol. 48, p. 123–133, 2004

17. Sedgley, M and Griffin, A. R. Sexual Reproduction of Tree Crops. Academic Press, London. (1989)
18. Barbour, R.C., B.M. Pott and R.E. Vaillancourt Gene flow between introduced and native *Eucalyptus* species: Exotic hybrids are establishing in the wild. Australian J. Bot. 51(4): 429–439, (2003)
19. Potts, B.M. and H.S. Dungey. Interspecific hybridization of *Eucalyptus*: key issues for breeders and geneticists. New Forests 27: 115–138, (2004)
20. Meddings, R.A.J.A. McComb, M.C. Calver, S.R. Thomas and R.A. Mazanec. *Eucalyptus camadulensis* x *globulus* hybrids. Australian Journal of Botany 51: 319–331, (2003)
21. Patterson, B., R.E. Valliancounrt, D.J. Pilbeam abd B.M. Pott. Factors affecting variation in outcrossing rate in *Eucalyptus globulus*. Australian J. Bot. 52(6): 773–780, (2004)