

除草剤グリホサート誘発性雄性不稔、  
 チョウ目害虫抵抗性及び除草剤グリホサート耐性トウモロコシ  
 (*cry1A.105*, 改変 *cry2Ab2*, 改変 *cp4 epsps*, *Zea mays* subsp. *mays* (L.) Iltis)  
 (MON87427 × MON89034 × NK603,  
 OECD UI: MON-87427-7 × MON-89034-3 × MON-00603-6)  
 (MON87427, MON89034 及び NK603 それぞれへの導入遺伝子の組合せを有する  
 ものであって当該トウモロコシから分離した後代系統のもの (既に第一種使用  
 規程の承認を受けたものを除く。) を含む。)

申請書等の概要

第一種使用規程承認申請書 .....	1
生物多様性影響評価書 .....	3
第一 生物多様性影響の評価に当たり収集した情報 .....	3
1 宿主又は宿主の属する分類学上の種に関する情報 .....	3
(1) 分類学上の位置付け及び自然環境における分布状況 .....	3
① 和名、英名及び学名 .....	3
② 宿主の品種名又は系統名 .....	3
③ 国内及び国外の自然環境における自生地域 .....	3
(2) 使用等の歴史及び現状 .....	3
① 国内及び国外における第一種使用等の歴史 .....	3
② 主たる栽培地域、栽培方法、流通実態及び用途 .....	4
(3) 生理的及び生態学的特性 .....	5
イ 基本的特性 .....	5
ロ 生息又は生育可能な環境の条件 .....	5
ハ 捕食性又は寄生性 .....	5
ニ 繁殖又は増殖の様式 .....	5
① 種子の脱粒性、散布様式、休眠性及び寿命 .....	5
② 栄養繁殖の様式並びに自然条件において植物体を再生しうる 組織又は器官からの出芽特性 .....	6
③ 自殖性、他殖性の程度、自家不和合性の有無、近縁野生種との 交雑性及びアポミクシスを生ずる特性を有する場合はその程 度 .....	6
④ 花粉の生産量、稔性、形状、媒介方法、飛散距離及び寿命 .....	6
ホ 病原性 .....	7

へ	有害物質の産生性	7
ト	その他の情報	7
2	遺伝子組換え生物等の調製等に関する情報	7
(1)	供与核酸に関する情報	8
イ	構成及び構成要素の由来	8
ロ	構成要素の機能	8
①	目的遺伝子、発現調節領域、局在化シグナル、選抜マーカーその他の供与核酸の構成要素それぞれの機能	8
②	目的遺伝子及び選抜マーカーの発現により産生される蛋白質の機能及び当該蛋白質がアレルギー性を有することが明らかとなっている蛋白質と相同性を有する場合はその旨	14
③	宿主の持つ代謝系を変化させる場合はその内容	16
(2)	ベクターに関する情報	17
イ	名称及び由来	17
ロ	特性	17
①	ベクターの塩基数及び塩基配列	17
②	特定の機能を有する塩基配列がある場合は、その機能	17
③	ベクターの感染性の有無及び感染性を有する場合はその宿主域に関する情報	18
(3)	遺伝子組換え生物等の調製方法	18
イ	宿主内に移入された核酸全体の構成	18
ロ	宿主内に移入された核酸の移入方法	21
ハ	遺伝子組換え生物等の育成の経過	21
①	核酸が移入された細胞の選抜の方法	21
②	核酸の移入方法がアグロバクテリウム法の場合はアグロバクテリウムの菌体の残存の有無	21
③	核酸が移入された細胞から、移入された核酸の複製物の存在状態を確認した系統、隔離ほ場試験に供した系統その他の生物多様性影響評価に必要な情報を収集するために用いられた系統までの育成の経過	21
(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	25
①	移入された核酸の複製物が存在する場所	25
②	移入された核酸の複製物のコピー数及び移入された核酸の複製物の複数世代における伝達の安定性	25
③	染色体上に複数コピーが存在している場合は、それらが隣接しているか離れているかの別	27

④	(6)の①において具体的に示される特性について、自然条件の下での個体間及び世代間での発現の安定性	27
⑤	ウイルスの感染その他の経路を経由して移入された核酸が野生動植物等に伝達されるおそれのある場合は、当該伝達性の有無及び程度	27
(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性	28
(6)	宿主又は宿主の属する分類学上の種との相違	28
①	移入された核酸の複製物の発現により付与された生理学的又は生態学的特性の具体的な内容	28
②	以下に掲げる生理学的又は生態学的特性について、遺伝子組換え農作物と宿主の属する分類学上の種との間の相違の有無及び相違がある場合はその程度	30
a	形態及び生育の特性	30
b	生育初期における低温又は高温耐性	30
c	成体の越冬性又は越夏性	30
d	花粉の稔性及びサイズ	30
e	種子の生産量、脱粒性、休眠性及び発芽率	30
f	交雑率	30
g	有害物質の産生性	30
3	遺伝子組換え生物等の使用等に関する情報	31
(1)	使用等の内容	31
(2)	使用等の方法	31
(3)	承認を受けようとする者による第一種使用等の開始後における情報収集の方法	31
(4)	生物多様性影響が生ず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	31
(5)	実験室等での使用等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	31
(6)	国外における使用等に関する情報	31
第二	項目ごとの生物多様性影響の評価	33
1	競合における優位性	33
(1)	影響を受ける可能性のある野生動植物等の特定	33
(2)	影響の具体的内容の評価	33
(3)	影響の生じやすさの評価	33
(4)	生物多様性影響が生ずるおそれの有無等の判断	33
2	有害物質の産生性	34

(1)	影響を受ける可能性のある野生動植物等の特定.....	34
(2)	影響の具体的内容の評価.....	34
(3)	影響の生じやすさの評価.....	34
(4)	生物多様性影響が生ずるおそれの有無等の判断.....	34
3	交雑性.....	34
(1)	影響を受ける可能性のある野生動植物等の特定.....	34
(2)	影響の具体的内容の評価.....	34
(3)	影響の生じやすさの評価.....	34
(4)	生物多様性影響が生ずるおそれの有無等の判断.....	34
第三	生物多様性影響の総合的評価.....	35
	引用文献.....	36
	緊急措置計画書.....	45
	資料リスト.....	48

第一種使用規程承認申請書

平成 24 年 11 月 26 日

農林水産大臣  
環境大臣

郡司 彰 殿  
長浜 博行 殿

申請者 氏名 日本モンサント株式会社  
代表取締役社長 山根 精一郎 印  
住所 東京都中央区銀座四丁目 10 番 10 号

第一種使用規程について承認を受けたいので、遺伝子組換え生物等の使用等の規制による生物の多様性の確保に関する法律第 4 条第 2 項の規定により、次のとおり申請します。

<p>遺伝子組換え生物等の種類の名称</p>	<p>除草剤グリホサート誘発性雄性不稔、チョウ目害虫抵抗性及び除草剤グリホサート耐性トウモロコシ (<i>cry1A.105</i>, 改変 <i>cry2Ab2</i>, 改変 <i>cp4 epsps</i>, <i>Zea mays</i> subsp. <i>mays</i> (L.) Iltis) (MON87427 × MON89034 × NK603, OECD UI: MON-87427-7 × MON-89034-3 × MON-00603-6) (MON87427, MON89034 及び NK603 それぞれへの導入遺伝子の組合せを有するものであって当該トウモロコシから分離した後代系統のもの (既に第一種使用規程の承認を受けたものを除く。) を含む。)</p>
<p>遺伝子組換え生物等の第一種使用等の内容</p>	<p>食用又は飼料用に供するための使用、栽培、加工、保管、運搬及び廃棄並びにこれらに付随する行為</p>
<p>遺伝子組換え生物等の第一種使用等の方法</p>	<p>—</p>

## 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

#### 5 1 宿主又は宿主の属する分類学上の種に関する情報

##### (1) 分類学上の位置付け及び自然環境における分布状況

###### ① 和名、英名及び学名

10

和名：トウモロコシ

英名：corn, maize

学名：*Zea mays* subsp. *mays* (L.) Iltis

15

###### ② 宿主の品種名又は系統名

親系統の作出に使った品種名は以下のとおりである。

MON87427 は品種 LH198 × Hi-II を用いた。

20

MON89034 は品種 LH172 を用いた。

NK603 は品種 AW × CW を用いた。

###### ③ 国内及び国外の自然環境における自生地域

25

トウモロコシはイネ科トウモロコシ属に属する。原産地については決定的な説はなく、米国の南西部、メキシコ、中米及び南米にかけての複数地域がそれぞれ独立した起源であるとする説と、メキシコ南部単独を起源とする説がある (OECD, 2003)。なお、わが国における自然分布の報告はない。

30

##### (2) 使用等の歴史及び現状

###### ① 国内及び国外における第一種使用等の歴史

35

トウモロコシの栽培起源は今から 9,000 年前とされている (OECD, 2003)。その後、人類の手により育種、品種改良が行われ、紀元前 1500 年~200 年頃には、現代の栽培型に近いトウモロコシが出現し、メキシコ、メソアメリカの地から南北アメリカ大陸の各地に伝播した。長い栽培の歴史の中でフリント、デント、ポップ、スイート種などの多数の変異種が生じたと考えられて

いる。わが国へは天正 7 年 (1579 年) に長崎か四国に伝来したのが最初であるとされ、栽培の歴史は長い (菊池, 1987)。

## ② 主たる栽培地域、栽培方法、流通実態及び用途

5

現在、飼料としての利用が主流であるが、食用、食用油、澱粉などの食品としての用途も多岐にわたる (OECD, 2003; 菊池, 1987)。現在、トウモロコシは世界で最も広く栽培されている穀物で、米国、中国、ブラジル、アルゼンチン及びヨーロッパ諸国などを中心に、北緯 58 度から南緯 40 度に至る範囲

10

国連食糧農業機関 (FAO) の統計情報に基づくと、2010 年における全世界のトウモロコシの栽培面積は約 1 億 6 千万 ha であり、上位国を挙げると米国が 3,320 万 ha、中国が 3,252 万 ha、ブラジルが 1,268 万 ha、メキシコが 720

15

万 ha、インドが 718 万 ha、インドネシアが 423 万 ha、ナイジェリアが 352 万 ha となっている (FAOSTAT, 2012)。

現在、わが国で栽培されているトウモロコシは統計上、飼料用青刈りデントコーンと生食用のスイートコーンがあり、2011 年の青刈りデントコーンの作付面積は約 9 万 2,200ha で、収穫量は約 471 万トンであり (農林水産省, 2012a)、2011 年のスイートコーンの作付面積は約 2 万 5,000 ha で、収穫量は約 24 万 300 トンである (農林水産省, 2012b)。

20

わが国は 2011 年に海外から約 1,528 万トンのトウモロコシを飼料用、食品・工業用、そして栽培用として輸入している。その内訳は、飼料用として約 1,076 万トン、食品・工業用として約 452 万トン、そして栽培用として約 2,021 トンである。なお、栽培用として輸入している上位 3 カ国を挙げるとフランスが 872 トン、ニュージーランドが 221 トン、米国が 183 トンとなっている (財務省, 2012)。

25

30

わが国での飼料用トウモロコシの慣行栽培法は以下のとおりである。北海道から九州に至る慣行播種期は、4 月中~下旬から 5 月中~下旬が最も多い。適正栽植密度は 10a 当たり 6,000~8,000 本である。中耕、除草、土寄せは一連の作業で行い、生育初期に 2~3 回行う。収穫期は 9 月下旬から 10 月下旬で、関東や西南暖地ではやや早く、北海道や東北、東山ではやや遅い (瀧澤, 2001)。

35

なお、国内主要種苗メーカーの品種リストに基づくと、現在、一般に栽培用として市販されているトウモロコシのほとんどは一代雑種品種 (F1) であ

るため、収穫種子が翌年に栽培用として播種されることは一般的でない。

### (3) 生理的及び生態学的特性

#### 5 イ 基本的特性

—

#### 10 ロ 生息又は生育可能な環境の条件

10

トウモロコシ種子の発芽の最低温度は10~11°C、最適温度は33°Cとされている。実際に播種されるのは13~14°C以上である(中村, 2001a)。品種や地域によって栽培時期は多少異なるが、主に春に播種されて秋に収穫される一年生の作物である(瀧澤, 2001)。また、トウモロコシはもともと短日植物であり、その感光性は晩生種ほど敏感で、早生品種ほど鈍感である(柿本ら, 2001)。これら温度条件等の他、トウモロコシは吸水により種子重が乾燥重の1.6~2.0倍になったときに幼根(初生根又は種子根)が抽出し、子実発芽となる(戸澤, 2005)。また、トウモロコシの栽培には腐植に富む土壌が適し、pH5.5~8.0の範囲で栽培可能である(千葉, 1980)。

20

現在のトウモロコシは長期の栽培作物化により作られた作物であるため、自然条件下における自生能力を失っている(OECD, 2003)。

#### 25 ハ 捕食性又は寄生性

25

—

#### ニ 繁殖又は増殖の様式

30

##### ① 種子の脱粒性、散布様式、休眠性及び寿命

35

完熟した種子は雌穂の苞皮で覆われており、脱粒性はない。トウモロコシは長い間栽培植物として利用してきた過程で、自然条件下における自生能力を失っており、その種子を分散させるためには人間の仲介が必要である(OECD, 2003)。種子の休眠性は知られていない。また、収穫時に雌穂又は種子が地上に落下しても、土壌温度が10°Cに達し、適度な水分条件を伴うまで発芽しないため、その多くが自然状態では腐敗し枯死する(中村, 2001a; 菊池, 1987)。また、仮に発芽しても生長点が地上に出た後は6~8時間以上0°C以下

の外気にさらされると生存できない (OECD, 2003)。子実の活力を 6~8 年保存するには、子実水分 12%、温度 10°C、相対湿度 55%以内に保つことが必要である (OECD, 2003; 中村, 2001a)。

5 ② 栄養繁殖の様式並びに自然条件において植物体を再生しうる組織又は器官からの出芽特性

10 トウモロコシは栄養繁殖はせず、種子繁殖する。自然条件において植物体を再生しうる組織又は器官からの出芽特性があるという報告はこれまでのところない。

③ 自殖性、他殖性の程度、自家不和合性の有無、近縁野生種との交雑性及びアポミクシスを生ずる特性を有する場合はその程度

15 トウモロコシは雌雄同株植物の一年生作物で、典型的な風媒花であり、95~99%は他家受粉によって作られた種子により繁殖するが、自家受粉も可能である (OECD, 2003; 千藤, 2001; 西牧, 1987)。トウモロコシと交雑可能なのは、同じ *Z. mays* 種に含まれ *Z. mays* subsp. *mays* (L.) Iltis の亜種として分類される一年生のテオシント (*Z. mays* subsp. *mexicana*) 及び *Tripsacum* 属である。  
20 トウモロコシとテオシントは近接している場合に自由に交雑するが、*Tripsacum* 属との交雑は非常に稀である (OECD, 2003)。テオシントはメキシコからグアテマラにかけて分布しており、*Tripsacum* 属の分布地域は北アメリカ東南部、コロンビアからボリビアにかけてのアンデス東側の低地、この属の中心地と考えられるメキシコ、グアテマラに大きく三分されている (柿本, 25 1981)。わが国では、テオシント及び *Tripsacum* 属の野生種は報告されていない。

④ 花粉の生産量、稔性、形状、媒介方法、飛散距離及び寿命

30 トウモロコシの一本の雄穂には 1,200~2,000 個の小穂があり、1,600 万~3,000 万個の花粉粒を形成する (中村, 2001b; 柿本ら, 2001)。花粉の寿命は盛夏のほ場条件下では 24 時間以内であるが、環境により大きく異なる (中村, 2001b)。花粉の 1 粒当たりの重量は約  $3.4 \times 10^{-7}$ g であり (松井ら, 2003)、球形で直径は 90~100 $\mu$ m である (Raynor et al., 1972)。トウモロコシは風媒による  
35 受粉が主であり、雄穂の開花によって飛散した花粉は、雌穂から抽出した絹糸に付着して発芽し、24 時間以内に受精を完了する (OECD, 2003)。また、トウモロコシの花粉は風により飛散するが、隔離距離は、林、高層建築物などの遮蔽物の有無などにより異なり、200~400m とされている (千藤, 2001)。

ホ 病原性

—

5

ヘ 有害物質の産生性

トウモロコシにおいて、自然条件下で周囲の野生動植物等の生育又は生息に影響を及ぼす有害物質の産生は報告されていない。

10

ト その他の情報

トウモロコシは 1579 年にわが国に導入されて以来、長期間の使用経験があるが、これまでトウモロコシが自然条件下で自生した例は報告されていない。

15

## 2 遺伝子組換え生物等の調製等に関する情報

除草剤グリホサート誘発性雄性不稔、チョウ目害虫抵抗性及び除草剤グリホサート耐性トウモロコシ (*cry1A.105*, 改変 *cry2Ab2*, 改変 *cp4 epsps*, *Zea mays* subsp. *mays* (L.) Iltis) (OECD UI: MON-87427-7 × MON-89034-3 × MON-00603-6) (以下、「本スタック系統トウモロコシ」という。) は、以下の 3 つの遺伝子組換えトウモロコシを従来の交雑育種法を用いて育成したスタック系統である。

25

- a) 除草剤グリホサート誘発性雄性不稔及び除草剤グリホサート耐性トウモロコシ MON87427 (改変 *cp4 epsps*, *Zea mays* subsp. *mays* (L.) Iltis) (MON87427, OECD UI: MON-87427-7) (以下、「MON87427」という。)
- b) チョウ目害虫抵抗性トウモロコシ (*cry1A.105*, 改変 *cry2Ab2*, *Zea mays* subsp. *mays* (L.) Iltis) (MON89034, OECD UI: MON-89034-3) (以下、「MON89034」という。)
- c) 除草剤グリホサート耐性トウモロコシ(改変 *cp4 epsps*, *Zea mays* subsp. *mays*(L.) Iltis) (NK603, OECD UI: MON-00603-6) (以下「NK603」という。)

35

MON87427 の雄性生殖組織では、改変 *cp4 epsps* 遺伝子の発現が *e35S* プロモーターと *hsp70* イントロンの組合せによって制御されているため、改変 CP4 EPSPS 蛋白質は発現しないか、発現しても微量であり、除草剤グリホサ

ート耐性は付与されていない。そのため、MON87427 は 8 葉期 (V8) 頃から 13 葉期 (V13) 頃にかけての栄養生長期における除草剤グリホサート散布により雄性不稔が誘発される。この雄性不稔が誘発された MON87427 をハイブリッド種子生産の場で雌親として利用することにより、現在のハイブリッド種子の生産に用いられている手作業や機械で行う除雄の必要性がなくなるか、大幅に削減することができる。したがって、この MON87427 特有の除草剤グリホサート耐性能を育種又は種子生産の際に利用することにより、2008 年 10 月 14 日に第一種使用規程の承認を受けたチョウ目害虫抵抗性及び除草剤グリホサート耐性トウモロコシ (MON-89034-3 × MON-00603-6) との F1 ハイブリッド種子 (本スタック系統トウモロコシ) を従来の除雄作業に比べて効率的に生産することが可能となる。しかし、本掛け合わせ品種では NK603 由来の除草剤グリホサート耐性が全組織中に付与されているため、除草剤グリホサートの散布によって雄性不稔が誘発されることはない。

なお、本スタック系統トウモロコシは F1 ハイブリッドとして商品化されることから、収穫される種子には遺伝的分離により本スタック系統トウモロコシの親系統それぞれへの導入遺伝子の組合せからなるスタック系統トウモロコシが含まれる。

## (1) 供与核酸に関する情報

### イ 構成及び構成要素の由来

MON87427、MON89034 及び NK603 のそれぞれの作出に用いられた供与核酸の構成と構成要素の由来は、表 1~表 3 (p9~13) に示したとおりである。

### ロ 構成要素の機能

① 目的遺伝子、発現調節領域、局在化シグナル、選抜マーカーその他の供与核酸の構成要素それぞれの機能

MON87427、MON89034 及び NK603 のそれぞれの作出に用いられた供与核酸の構成要素の機能は、それぞれ表 1~表 3 (p9~13) に示した。そのうち、目的遺伝子である *cryIA.105* 遺伝子、改変 *cry2Ab2* 遺伝子及び改変 *cp4 epsps* 遺伝子の詳細についても、それぞれ表 1~表 3 (p9~13) に記載した。

表 1 MON87427 の作出に用いた PV-ZMAP1043 の各構成要素の由来及び機能<sup>1</sup>

構成要素	プラスミド中の位置	由来及び機能
T-DNA 領域		
B <sup>注1</sup> -Left Border	1-442	T-DNA を伝達する際に利用される左側境界領域を含む <i>Agrobacterium tumefaciens</i> に由来にする DNA 断片 (Barker et al., 1983)。
Intervening Sequence	443-483	DNA クローニングの際に利用された配列
P <sup>注2</sup> - <i>e35S</i>	484-1,104	トウモロコシの花粉での活性がわずかである (Hamilton et al., 1992) カリフラワーモザイクウイルス (CaMV 35S) のプロモーター (Odell et al., 1985) をもとに作成されたプロモーター。CaMV 35S プロモーターの活性を高める機能を有するドメインをタンデムの状態で 2 つ有しているため (McPherson and Kay, 1994)、組織特異的な発現様式を変えることなく転写活性が高められている。 <i>e35S</i> プロモーターも CaMV 35S プロモーターと同様にトウモロコシの花粉及びタペート細胞での活性が低いことが確認されている (CaJacob et al., 2004)。
Intervening Sequence	1,105-1,125	DNA クローニングの際に利用された配列
I <sup>注3</sup> - <i>hsp70</i>	1,126-1,929	<i>Z. mays</i> (トウモロコシ) の熱ショック蛋白質遺伝子 ( <i>hsp70</i> ) のイントロン (Brown and Santino, 1997)。
Intervening Sequence	1,930-1,953	DNA クローニングの際に利用された配列
TS <sup>注4</sup> - <i>CTP2</i>	1,954-2,181	<i>Arabidopsis thaliana</i> (シロイヌナズナ) の 5-エノールピルビルシキミ酸-3-リン酸合成酵素 (EPSPS) 遺伝子 ( <i>ShkG</i> ) の葉緑体輸送ペプチドをコードする配列 (Klee et al., 1987)。改変 CP4 EPSPS 蛋白質を葉緑体へと輸送する。
CS <sup>注5</sup> -改変 <i>cp4 epsps</i>	2,182-3,549	<i>Agrobacterium</i> CP4 株由来の 5-エノールピルビルシキミ酸-3-リン酸合成酵素 (CP4 EPSPS) をコードしている <i>aroA</i> ( <i>epsps</i> ) 遺伝子のコード配列 (Barry et al., 2001; Padgett et al., 1996a)。
Intervening Sequence	3,550-3,555	DNA クローニングの際に利用された配列
T <sup>注6</sup> - <i>nos</i>	3,556-3,808	転写を終結させポリアデニル化を誘導する <i>A. tumefaciens</i> 由来のノバリン合成酵素遺伝子の 3' 非翻訳領域 (Bevan et al., 1983)。
Intervening Sequence	3,809-3,835	DNA クローニングの際に利用された配列
B-Right Border	3,836-4,192	T-DNA を伝達する際に利用される右側境界領域を含む <i>A. tumefaciens</i> に由来の DNA 断片 (Depicker et al., 1982; Zambryski et al., 1982)。

<sup>1</sup> 本表に記載された情報に係る権利及び内容の責任は日本モンサント株式会社に帰属する。

表 1 MON87427 の作出に用いた PV-ZMAP1043 の各構成要素の由来及び機能  
(続き)

構成要素	プラスミド 中の位置	由来及び機能
外側骨格領域		
Intervening Sequence	4,193-4,328	DNA クローニングの際に利用された配列
<i>aadA</i>	4,329-5,217	トランスポゾン Tn7 由来の 3''(9)-O-ヌクレオチジルトランスフェラーゼ (アミノグリコシド改変酵素) の細菌プロモーター及びコーディング配列並びに 3'非翻訳領域 (Fling et al., 1985)。スペクチノマイシン及びストレプトマイシン耐性を付与する。
Intervening Sequence	5,218-5,747	DNA クローニングの際に利用された配列
OR <sup>注7</sup> - <i>ori-pBR322</i>	5,748-6,336	pBR322 から単離された複製開始領域であり、 <i>Escherichia coli</i> においてベクターに自律増殖能を付与する (Sutcliffe, 1979)。
Intervening Sequence	6,337-6,763	DNA クローニングの際に利用された配列
CS- <i>rop</i>	6,764-6,955	ColE1 プラスミドに由来するプライマー蛋白質のリプレッサーのコーディング配列であり、 <i>E.coli</i> 中においてプラスミドのコピー数を維持する (Giza and Huang, 1989)。
Intervening Sequence	6,956-8,463	DNA クローニングの際に利用された配列
OR- <i>ori V</i>	8,464-8,860	広宿主域プラスミド RK2 に由来する複製開始領域であり、 <i>Agrobacterium</i> においてベクターに自律増殖能を付与する (Stalker et al., 1981)。
Intervening Sequence	8,861-8,946	DNA クローニングの際に利用された配列

注<sup>1</sup> B-Border (境界配列)

5 注<sup>2</sup> P-Promoter (プロモーター)

注<sup>3</sup> I-Intron (イントロン)

注<sup>4</sup> TS-Targeting Sequence (ターゲティング配列)

注<sup>5</sup> CS-Coding Sequence (コード配列)

注<sup>6</sup> T-Transcription Termination Sequence (転写終結配列)

10 注<sup>7</sup> OR-Origin of Replication (複製開始領域)

表 2 MON89034 の作出に用いた PV-ZMIR245 の各構成要素の由来及び機能<sup>2</sup>

構成要素	サイズ (bp)	由来及び機能
<b>T-DNA I 領域</b>		
B <sup>a</sup> -Right Border (右側境界領域)	357	<i>Agrobacterium tumefaciens</i> に由来する、ノパリン型 T-DNA 領域の右側境界配列を含む DNA 断片。右側境界配列は、T-DNA が <i>A. 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利用される (Depicker et al., 1982)。
P <sup>b</sup> - <i>e35S</i>	621	二重エンハンサー領域 (Kay et al., 1987) を持つ、カリフラワーモザイクウイルス (CaMV) 35SRNA (Odell et al., 1985) のプロモーターと 9bp リーダー配列。恒常的に目的遺伝子を発現させる。
L <sup>c</sup> - <i>Cab</i>	61	コムギ葉緑素 a/b 結合蛋白質の 5'末端非翻訳リーダー領域。目的遺伝子の発現を活性化させる (Lamppa et al., 1985)。
I <sup>d</sup> - <i>Ract1</i>	480	イネ・アクチン遺伝子のイントロン (McElroy et al., 1991)。目的遺伝子の発現を活性化させる。
CS <sup>e</sup> - <i>cry1A.105</i>	3,534	Cry1A.105 蛋白質をコードする遺伝子。
T <sup>f</sup> - <i>Hsp17</i>	210	コムギ熱ショック蛋白質 17.3 の 3'末端非翻訳領域。転写を終結させ、ポリアダニル化を誘導する (McElwain and Spiker, 1989)。
P <sup>b</sup> - <i>FMV</i>	564	Figwort Mosaic Virus 由来の 35S プロモーター (Rogers, 2000)。植物体の全組織で恒常的に目的遺伝子を発現させる。
I <sup>d</sup> - <i>Hsp70</i>	804	トウモロコシ熱ショック蛋白質 70 遺伝子の第 1 イントロン (Brown and Santino, 1997)。目的遺伝子の発現を活性化させる。
TS <sup>g</sup> - <i>SSU-CTP</i>	401	トウモロコシのリブローソム 15S-リボソーム RNA の小サブユニットの輸送ペプチドで、第 1 イントロン配列を含む (Matsuoka et al., 1987)。下流に連結した蛋白質を色素体へと輸送する。
CS <sup>e</sup> - <i>改変 cry2Ab2</i>	1,908	<i>B. thuringiensis</i> に由来する改変 Cry2Ab2 蛋白質をコードする遺伝子 (Widner and Whitely, 1989)。
T <sup>f</sup> - <i>nos</i>	253	<i>A. tumefaciens</i> T-DNA 由来のノパリン合成酵素 ( <i>nos</i> ) 遺伝子の 3'非転写領域で、mRNA の転写を終結させ、ポリアダニル化を誘導する (Bevan et al., 1983)。
B <sup>a</sup> -Left Border (左側境界領域)	442	<i>A. tumefaciens</i> に由来する左側境界配列を含む DNA 断片。左側境界配列は、T-DNA が <i>A. tumefaciens</i> から植物ゲノムへ伝達される際の終結点である (Barker et al., 1983)。

<sup>a</sup>B – border (境界配列)

5 <sup>b</sup>P – promoter (プロモーター)

<sup>c</sup>L – leader (リーダー配列)

<sup>d</sup>I – intron (イントロン)

<sup>e</sup>CS – coding sequence (コーディング配列)

<sup>f</sup>T – transcript termination sequence (転写終結配列)

10 <sup>g</sup>TS – targeting sequence (ターゲティング配列)

<sup>2</sup> 本表に記載された情報に係る権利及び内容の責任は日本モンサント株式会社に帰属する。

表 2 MON89034 の作出に用いた PV-ZMIR245 の各構成要素の由来及び機能 (続き)

構成要素	サイズ (bp)	由来及び機能
<b>T-DNA II 領域*</b>		
B-Right Border (右側境界領域)	357	<i>A. tumefaciens</i> に由来する、ノパリン型 T-DNA の右側境界配列を含む DNA 断片。右側境界配列は、T-DNA が <i>A. 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利用される (Depicker et al., 1982)。
T- <i>nos</i>	253	<i>A. tumefaciens</i> T-DNA 由来のノパリン合成酵素 ( <i>nos</i> ) 遺伝子の 3'転写領域で、mRNA の転写を終結させ、ポリアダニル化を誘導する (Bevan et al., 1983)。
CS- <i>nptII</i>	795	<i>E. coli</i> のトランスポゾン Tn5 に由来する遺伝子 (Beck et al., 1982)。ネオマイシンフォスフトランスフェラーゼ II をコードし、植物にカナマイシン耐性を付与する。遺伝子導入の際、組換え体植物を選抜するためのマーカーとして用いられる (Fraley et al., 1983)。
P-35S	324	カリフラワーモザイクウイルス (CaMV) の 35S プロモーター領域 (Odell et al., 1985)。恒常的に目的遺伝子を発現させる。
B-Left Border (左側境界領域)	442	<i>A. tumefaciens</i> に由来する左側境界配列を含む DNA 断片。左側境界配列は、T-DNA が <i>A. tumefaciens</i> から植物ゲノムへ伝達される際の終結点である (Barker et al., 1983)。
<b>外側骨格領域</b>		
OR <sup>a</sup> - <i>ori V</i>	397	広域宿主プラスミド RK2 から単離された複製開始領域であり、 <i>A. tumefaciens</i> においてベクターに自律増殖能を付与する (Stalker et al., 1981)。
CS- <i>rop</i>	192	<i>E. coli</i> 中でのプラスミドのコピー数の維持のためにプライマー蛋白質を抑制するコーディング配列 (Giza and Huang, 1989)。
OR <sup>a</sup> - <i>ori-PBR322</i>	589	pBR322 から単離された複製開始領域であり、 <i>E. coli</i> においてベクターに自律増殖能を付与する (Sutcliffe, 1979)。
<i>aadA</i>	889	トランスポゾン Tn7 由来のアミノグリコシド改変酵素である 3''(9)-O-nucleotidyltransferase の細菌プロモーター、コード領域及びターミネーター。スペクチノマイシンあるいはストレプトマイシン耐性を付与する (Fling et al., 1985)。

<sup>a</sup>OR – Origin of Replication (複製開始領域)

5 \* MON89034 には T-DNA II 領域は導入されていない。

表 3 NK603 の作出に用いた PV-ZMGT32L の各構成要素の由来及び機能<sup>3</sup>

構成要素	サイズ (Kbp)	由来及び機能
改変 <i>cp4 epsps</i> 遺伝子カセット①		
P-ract1	0.9	イネ由来のアクチン 1 遺伝子のプロモーター領域。目的遺伝子を発現させる (McElroy et al., 1990)。
ract1 intron	0.5	イネ・アクチン遺伝子のイントロン。スプライシングの効率を高めることによって、目的遺伝子を発現させる (McElroy et al., 1991)。
CTP 2	0.2	シロイヌナズナの <i>epsps</i> 遺伝子の中で、EPSPS 蛋白質の N 末端側に存在する葉緑体輸送ペプチド部分をコードする配列である (Klee et al., 1987)。目的蛋白質を細胞質から葉緑体へと輸送する。
改変 <i>cp4 epsps</i>	1.4	<i>Agrobacterium</i> CP4 菌株由来の 5-エノールピルビルシキミ酸-3-リン酸合成酵素遺伝子 (Padgett et al., 1996a; Barry et al., 1997)。
NOS 3'	0.3	<i>Agrobacterium tumefaciens</i> T-DNA 由来のノパリン合成酵素 (NOS) 遺伝子の 3'非翻訳領域で、mRNA の転写を終結させ、ポリアダニル化を誘導する (Bevan et al., 1983)。
改変 <i>cp4 epsps</i> 遺伝子カセット②		
E35S	0.6	カリフラワーモザイクウイルス(CaMV)の 35S プロモーター (Odell et al., 1985) 及び二重エンハンサー領域を持つ (Kay et al., 1987)。恒常的に目的遺伝子を発現させる。
ZmHsp70 Intron	0.8	トウモロコシの熱ストレス蛋白質 (heat shock protein) 遺伝子のイントロン。ZmHsp70 イントロンは植物における外来遺伝子の発現量を高めるために用いられる (Rochester et al., 1986)。
CTP2	0.2	シロイヌナズナの <i>epsps</i> 遺伝子の中で、EPSPS 蛋白質の N 末端側に存在する葉緑体輸送ペプチド部分をコードする配列である (Klee et al., 1987)。目的蛋白質を細胞質から葉緑体へと輸送する。
改変 <i>cp4 epsps</i>	1.4	<i>Agrobacterium</i> CP4 菌株由来の 5-エノールピルビルシキミ酸-3-リン酸合成酵素遺伝子 (Padgett et al., 1996a; Barry et al., 1997)。
NOS 3'	0.3	<i>Agrobacterium tumefaciens</i> T-DNA 由来のノパリン合成酵素 (NOS) 遺伝子の 3'非翻訳領域で、mRNA の転写を終結させ、ポリアダニル化を誘導する (Bevan et al., 1983)。

<sup>3</sup> 本表に記載された情報に係る権利及び内容の責任は日本モンサント株式会社に帰属する。

- ② 目的遺伝子及び選抜マーカーの発現により産生される蛋白質の機能及び当該蛋白質がアレルギー性を有することが明らかとなっている蛋白質と相同性を有する場合はその旨

5

—害虫抵抗性蛋白質<sup>4</sup>—

### 【Cry1A.105 蛋白質】

10 MON89034 で発現する Cry1A.105 蛋白質は、Cry1Ab 蛋白質のドメイン I と II、Cry1F 蛋白質のドメイン III、Cry1Ac 蛋白質の C 末端ドメインにより構成される合成 Bt 蛋白質であり、異なる Bt 蛋白質のドメインを組み合わせることにより標的チョウ目害虫に対する殺虫活性を高める目的で開発された。

15 Cry1A.105 蛋白質の殺虫スペクトラムについては、人工飼料に混合した Cry1A.105 蛋白質を 5 種類のチョウ目昆虫を含む 15 種類の昆虫種に混餌投与することにより調査を行った。その結果、Cry1A.105 蛋白質は、トウモロコシの主要チョウ目害虫であるコーンイヤールーム (*Helicoverpa zea*) (MacRae et al., 2005)、ブラックカットワーム (タマヤナガ) (*Agrotis ipsilon*) (MacRae, 2005)、  
20 フォールアーミーワーム (ツマジロクサヨトウ) (*Spodoptera frugiperda*) (MacRae, 2005)、サウスウエスタンコーンボロー (*Diatraea grandiosella*) (MacRae, 2005)、ヨーロッパアンコーンボロー (ヨーロッパアワノメイガ) (*Ostrinia nubilalis*) (MacRae et al., 2006a) の幼虫に対して殺虫活性を示したが、  
チョウ目昆虫以外のミツバチ (Richards, 2006a; Richards, 2006b) やテントウムシ (Paradise, 2006b) などの益虫に対しては殺虫活性を示さなかった。

25 以上のことから、Cry1A.105 蛋白質は構成要素であるチョウ目害虫に殺虫活性を示す Cry1Ab 蛋白質、Cry1F 蛋白質及び Cry1Ac 蛋白質と同様にチョウ目害虫のみに選択的に殺虫活性を示し、それ以外の昆虫種に対しては殺虫活性を持たないことが確認された。

---

<sup>4</sup>土壤中に一般的に存在するグラム陽性菌である *B. thuringiensis* の産生する Bt 蛋白質は、標的昆虫の中腸上皮の特異的受容体と結合して陽イオン選択的小孔を形成し、その結果、消化プロセスを阻害して殺虫活性を示すことが知られている (Hofmann et al., 1988; Slaney et al., 1992; Van Rie et al., 1990)。また、これまでの研究から Bt 蛋白質は複数のドメインから構成され、各ドメインが持つ機能も明らかにされている。例えば、Bt 蛋白質は、ドメイン I、II、III と C 末端ドメインにより構成されており、ドメイン I は消化プロセスを阻害する陽イオン選択的小孔の形成、ドメイン II は特異的な受容体の認識、ドメイン III は受容体との結合性、そして C 末端ドメインは Bt 蛋白質の結晶構造に関与していることが明らかにされている (de Maagd et al., 2001; Masson et al., 2002)。

## 【改変 Cry2Ab2 蛋白質】

MON89034 で発現する改変 Cry2Ab2 蛋白質の殺虫スペクトラムについては、  
5 人工飼料に混合した改変 Cry2Ab2 蛋白質を、4 種類のチョウ目昆虫を含む 15  
種類の昆虫種に混餌投与することにより調査を行った。その結果、改変  
Cry2Ab2 蛋白質は、試験に用いた 4 種類の主要チョウ目害虫の中でコーンイ  
ヤーワーム (MacRae et al., 2006a)、フォールアーミーワーム (MacRae et al.,  
2006b)、及びヨーロッパアンコーンボラー (MacRae et al., 2006a) の幼虫に対  
10 して殺虫活性を示したが、ブラックカットワーム (MacRae et al., 2006b) に対  
しては殺虫活性を示さなかった。また、チョウ目害虫以外のミツバチ (Maggi,  
2000b; Maggi, 2000a) やテントウムシ (Paradise, 2006a) などの益虫に対  
しても、殺虫活性を示さなかったことから、改変 Cry2Ab2 蛋白質は特定のチョウ  
目害虫のみに選択的に殺虫活性を示し、それ以外の昆虫種に対しては殺虫活  
15 性を持たないことが確認された。

なお、改変 *cry2Ab2* 遺伝子がコードする改変 Cry2Ab2 蛋白質は、クローニ  
ングの際に用いる制限酵素切断部位を付加するため、野生型 Cry2Ab2 蛋白質  
と比較して N 末端のメチオニンの後にアスパラギン酸が 1 つ挿入されている。

20 ー除草剤耐性蛋白質ー

## 【改変 CP4 EPSPS 蛋白質】

NK603 で発現する改変 CP4 EPSPS 蛋白質は、除草剤グリホサートに対する  
25 耐性を付与する。植物はグリホサートを処理すると 5-エノールピルビルシキ  
ミ酸-3-リン酸合成酵素 (酵素番号: E.C.2.5.1.19、以下、「EPSPS 蛋白質」とい  
う。) が阻害されることにより蛋白質合成に必須の芳香族アミノ酸を合成で  
きなくなり枯れてしまう。改変 CP4 EPSPS 蛋白質は、グリホサート存在下で  
も活性阻害を受けないため、結果として本蛋白質を発現する組換え植物では  
30 シキミ酸合成が正常に機能して生育することができる。

なお、改変 *cp4 epsps* 遺伝子は、野生型 CP4 EPSPS 蛋白質の機能活性を変  
更せずに植物中での発現量を高めるために野生型 *cp4 epsps* 遺伝子の塩基配列  
に改変を加えたものであり、改変 CP4 EPSPS 蛋白質のアミノ酸配列に関して  
は N 末端から二番目のセリンがロイシンに改変されているのみである。

35

親系統で発現する Cry1A.105 蛋白質、改変 Cry2Ab2 蛋白質及び改変 CP4

EPSPS 蛋白質が既知のアレルゲンと類似のアミノ酸配列を共有するかどうかデータベース (AD\_2012<sup>5</sup>) を用いて比較したところ、既知アレルゲンと構造的に類似性のある配列は共有していなかった。

5 ③ 宿主の持つ代謝系を変化させる場合はその内容

**【Cry1A.105 蛋白質及び改変 Cry2Ab2 蛋白質】**

10 Cry1A.105 蛋白質及び改変 Cry2Ab2 蛋白質は、いずれも *Bacillus thuringiensis* に由来する結晶体の殺虫性蛋白質 (Bt 蛋白質) である。これらの Bt 蛋白質が殺虫活性を発揮するメカニズムについては数多くの研究がなされており (OECD, 2007)、これまでのところ Bt 蛋白質が他の機能を有するとの報告はない。よって、これらの Bt 蛋白質が酵素活性を持つとは考えられず、宿主の代謝系を変化させることはないと考えられる。

15

**【改変 CP4 EPSPS 蛋白質】**

20 改変 CP4 EPSPS 蛋白質と機能的に同一である EPSPS 蛋白質は、芳香族アミノ酸を生合成するためのシキミ酸経路を触媒する酵素蛋白質であるが、本経路における律速酵素ではなく、EPSPS 蛋白質の活性が増大しても、本経路の最終産物である芳香族アミノ酸の濃度が高まることはないと考えられている (Padgett et al., 1996b; Ridley et al., 2002)。また、EPSPS 蛋白質は基質であるホスホエノールピルビン酸塩とシキミ酸-3-リン酸塩 (以下、「S3P」という。) と特異的に反応することが知られており (Gruys et al., 1992)、これら以外に唯一 EPSPS 蛋白質と反応することが知られているのは S3P の類似体であるシキミ酸である。しかし、EPSPS 蛋白質のシキミ酸及び S3P との反応について、反応の起こりやすさを示す特異性定数 (Specificity constant)  $k_{cat}/K_m$  の値で比較すると、EPSPS 蛋白質のシキミ酸との反応特異性は、EPSPS 蛋白質の S3P との反応特異性の約 200 万分の 1 に過ぎず (Gruys et al., 1992)、シキミ酸が EPSPS 蛋白質の基質として反応する可能性は極めて低い。よって、改変 CP4 EPSPS 蛋白質が宿主の代謝系を変化させることはないと考えられる。

30

---

<sup>5</sup> AD\_2012 : Food Allergy Research and Resource Program Database (FARRP)

(<http://www.allergenonline.com>) から得られた配列をもとに作成されたデータベースで、2011 年 12 月の時点で 1,603 配列が含まれる。

(2) ベクターに関する情報

イ 名称及び由来

5 親系統の作出に用いられたプラスミド・ベクターは以下のとおりである。

MON87427: *E. coli* 由来のベクター pBR322 をもとに構築された  
PV-ZMAP1043

MON89034: *E. coli* 由来のベクター pBR322 をもとに構築された PV-ZMIR245

10 NK603: *E. coli* 由来のベクター pUC119 をもとに構築された PV-ZMGT32

ロ 特性

15 ① ベクターの塩基数及び塩基配列

親系統の作出に用いられたプラスミド・ベクターの塩基数は以下のとおりである。

MON87427: PV-ZMAP1043; 8,946 bp

20 MON89034: PV-ZMIR245; 17,600 bp

NK603: PV-ZMGT32; 9,308 bp

② 特定の機能を有する塩基配列がある場合は、その機能

25 選抜マーカーとして利用された抗生物質耐性遺伝子は以下のとおりである。

MON87427: スペクチノマイシンやストレプトマイシン耐性を付与する *aadA*  
遺伝子

MON89034: スペクチノマイシンやストレプトマイシン耐性を付与する *aadA*  
遺伝子及びカナマイシン耐性を付与する *nptII* 遺伝子

30 NK603: カナマイシンやネオマイシンなどのアミノグリコシド系抗生物  
質耐性を付与する *nptII* 遺伝子

なお、いずれの抗生物質耐性遺伝子も宿主には導入されていない。

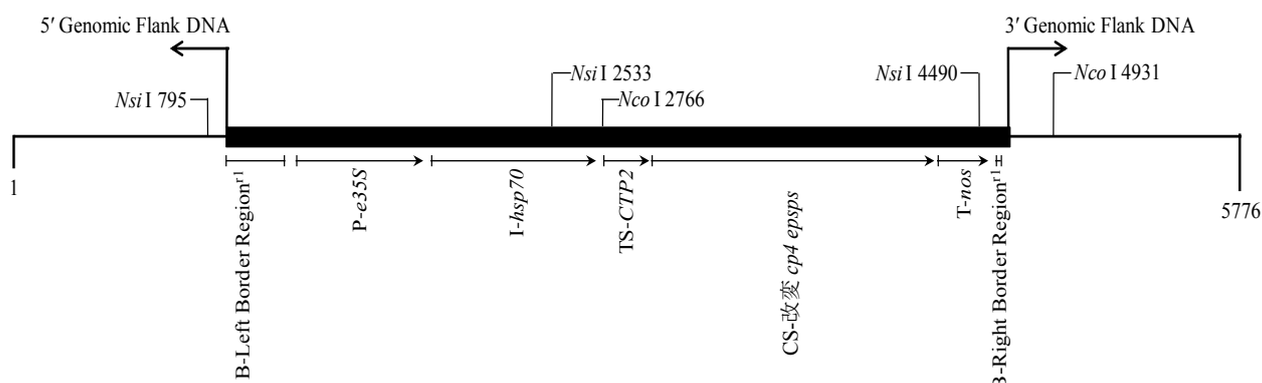
③ ベクターの感染性の有無及び感染性を有する場合はその宿主域に関する  
情報

5 PV-ZMAP1043、PV-ZMIR245 及び PV-ZMGT32 の感染性はいずれも知られていない。

### (3) 遺伝子組換え生物等の調製方法

10 イ 宿主内に移入された核酸全体の構成

MON87427、MON89034 及び NK603 の宿主内に移入された供与核酸の構成要素の位置と制限酵素による切断部位を、それぞれ図 1~図 3 (p19~20) に示した。



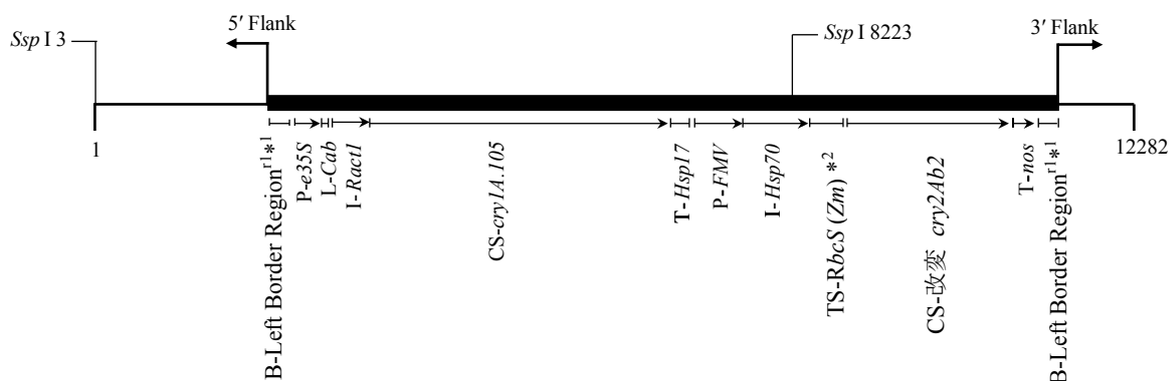
\*1: r1 は、B-Left Border Region 及び B-Right Border Region が MON87427 において導入前と比較して短くなっていることを意味する。

5

図 1 MON87427 に移入された核酸全体の構成図<sup>6</sup>

構成図中の直角に曲がった矢印は導入遺伝子の 5' 及び 3' 末端とそれに続く近傍のトウモロコシ内在性配列を示している。構成図中の構成要素及び制限酵素切断部位の位置は推定された位置で示している。

10



\*1: r1 は、B-Left Border Region が MON89034 において導入前と比較して短くなっていることを意味する。

15 \*2: TS-RbcS (Zm) は MON89034 の生物多様性影響評価書では "TS-SSU-CTP" としていた。

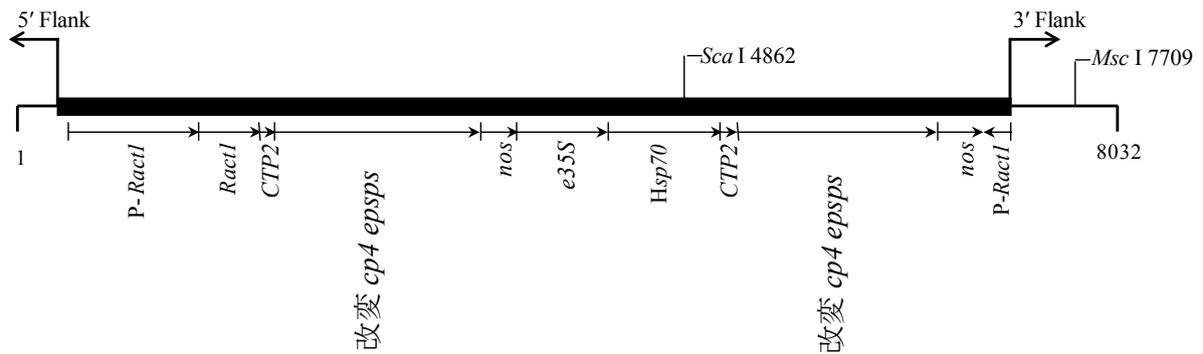
図 2 MON89034 に移入された核酸全体の構成図<sup>7</sup>

構成図中の直角に曲がった矢印は導入遺伝子の 5' 及び 3' 末端とそれに続く近傍のトウモロコシ内在性配列を示している。構成図中の構成要素及び制限酵素切断部位の位置は推定された位置で示している。

20

<sup>6</sup> 本図に記載された情報に係る権利及び内容の責任は日本モンサント株式会社に帰属する。

<sup>7</sup> 本図に記載された情報に係る権利及び内容の責任は日本モンサント株式会社に帰属する。



5

図 3 NK603 に移入された核酸全体の構成図<sup>8</sup>

構成図中の直角に曲がった矢印は導入遺伝子の 5'及び 3'末端とそれに続く近傍のトウモロコシ内在性配列を示している。構成図中の構成要素及び制限酵素切断部位の位置は推定された位置で示している。

10

<sup>8</sup> 本図に記載された情報に係る権利及び内容の責任は日本モンサント株式会社に帰属する。

ロ 宿主内に移入された核酸の移入方法

宿主内への核酸の移入については以下の方法を用いて行った。

- 5 MON87427: アグロバクテリウム法によりプラスミド・ベクター PV-ZMAP1043 の T-DNA 領域を移入した。  
MON89034: アグロバクテリウム法によりプラスミド・ベクター PV-ZMIR245 の T-DNA I 領域及び T-DNA II 領域を移入した。その後、T-DNA II 領域を遺伝的分離により除去した。
- 10 NK603: パーティクルガン法によりプラスミド・ベクター PV-ZMGT32 の一部である PV-ZMGT32L を移入した。

ハ 遺伝子組換え生物等の育成の経過

- 15 ① 核酸が移入された細胞の選抜の方法

形質転換細胞の選抜は、以下を添加した培地を用いて行った。

- MON87427: グリホサート  
MON89034: パロモマイシン
- 20 NK603: グリホサート

- ② 核酸の移入方法がアグロバクテリウム法の場合はアグロバクテリウムの菌体の残存の有無

- 25 MON87427 及び MON89034 において、培地へカルベニシリンを添加することによりアグロバクテリウムの除去を行った。なお、親系統の評価において、MON87427 及び MON89034 にアグロバクテリウム菌体が残存していないことは、カルベニシリン無添加の培地に MON87427 及び MON89034 を移した後に、その培地上でアグロバクテリウムのコロニーが形成されていないことを観察
- 30 することで確認した。なお、NK603 においては、宿主への核酸の導入はパーティクルガン法により行ない、アグロバクテリウム法は用いていない。

- ③ 核酸が移入された細胞から、移入された核酸の複製物の存在状態を確認した系統、隔離ほ場試験に供した系統その他の生物多様性影響評価に必要な
- 35 情報を収集するために用いられた系統までの育成の経過

5 本スタック系統トウモロコシは、既に承認された MON87427、MON89034、及びNK603 を交雑育種法により育成したスタック系統である。図 4 (p23) に本スタック系統トウモロコシの育成例を示す。なお、以下に MON87427、MON89034、NK603 及び本スタック系統トウモロコシのわが国における申請・認可状況を記載した (表 4, p24)。

5

10

15

20

【社外秘につき非開示】

【社外秘につき非開示】

図 4 本スタッフ系統トウモロコシの育成図

表 4 MON87427、MON89034、NK603 及び本スタック系統トウモロコシの  
わが国における申請・認可状況<sup>9</sup>

5

平成 25 年 1 月現在

	食品 <sup>1)</sup>	飼料 <sup>2)</sup>	環境 <sup>3)</sup>
MON87427	2012年4月 申請	2012年4月 申請	2011年5月 第一種使用規程申請 2012年2月 パブリック・コメント 結果の公表
MON89034	2007年11月 安全性確認	2007年10月 安全性確認	2008年1月 第一種使用規程承認
NK603	2001年3月 安全性確認	2003年3月 安全性確認	2004年11月 第一種使用規程承認
本スタック系統 トウモロコシ	■■■■ <sup>10</sup> 申請予定	■■■■ <sup>10</sup> 届出予定	2012年11月 第一種使用規程申請

<sup>1)</sup> 食品衛生法に基づく。

<sup>2)</sup> 飼料の安全性の確保及び品質の改善に関する法律に基づく。

<sup>3)</sup> 遺伝子組換え生物等の使用等の規制による生物の多様性の確保に関する法律に基づく。

10

<sup>9</sup> 本表に記載された情報に係る権利及び内容の責任は日本モンサント株式会社に帰属する。

<sup>10</sup> 社外秘につき非開示

(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

① 移入された核酸の複製物が存在する場所

5

MON87427、MON89034 及び NK603 の導入遺伝子は核ゲノム中に存在することが確認されている。

② 移入された核酸の複製物のコピー数及び移入された核酸の複製物の複数世代における伝達の安定性

10

**【MON87427】**

サザンブロット分析による導入遺伝子の解析の結果、MON87427 の核ゲノム中の 1 ヲ所に導入遺伝子が 1 コピー存在することが親系統の評価で確認された。また、親系統の評価において、導入遺伝子は安定して後代に遺伝していることが複数世代におけるサザンブロット分析によって示された (Arackal et al., 2010)。

15

**【MON89034】**

サザンブロット分析による導入遺伝子の解析の結果、MON89034 の核ゲノム中の 1 ヲ所に導入遺伝子が 1 コピー存在することが親系統の評価で確認された。また、親系統の評価において、導入遺伝子は安定して後代に遺伝していることが複数世代におけるサザンブロット分析によって示された (Rice et al., 2006)。

25

なお、MON89034 の導入遺伝子の塩基配列を解析した結果、*cry1A.105* 遺伝子の発現を制御する P-*e35S* の 5'末端領域とそれに隣接する右側境界領域が、相同組換えにより T-DNA II 領域内の左側境界領域と *nptII* 遺伝子の発現を制御する P-*35S* の 5'末端領域と置き換わっていることが明らかとなった。しかしながら、この相同組換えは蛋白質をコードする領域中では起こっておらず、最も近いオープンリーディングフレームである *Cry1A.105* 蛋白質のコード領域についても、*Cry1A.105* 蛋白質が各組織で正常に発現していることが確認されていることから、この相同組換えにより新たなオープンリーディングフレームは形成されていないと考えられた。

30

35

## 【NK603】

5 サザンブロット分析による導入遺伝子の解析の結果、NK603の核ゲノミック DNA 中の 1 ヲ所に、改変 *cp4 epsps* 遺伝子カセット①及び②からなる導入遺伝子領域が 1 コピー存在することが確認された。導入遺伝子は安定して後代に遺伝していることが複数世代におけるサザンブロット分析によって示された (日本モンサント株式会社, 2001)。

10 また、NK603 においては、その 3'末端近傍には *Ract1* プロモーターの 217bp の断片が導入遺伝子の 3'末端近傍に逆方向で存在していることがサザンブロット分析及び 3'末端の塩基配列を分析することにより明らかになった。

15 なお、この 3'末端近傍の 217 bp の断片に関連して、strand-specific RT-PCR を行ったところ、導入遺伝子の *Ract1* プロモーター又は *e35S* プロモーターのいずれかから始まって *nos* 3'ターミネーターをリードスルーしていると考えられる長い転写産物が見つかった。しかし、NK603 においては改変 CP4 EPSPS 蛋白質のみが認められ、改変 CP4 EPSPS 蛋白質を含むフュージョン蛋白質は検出されなかった。これは、ターミネーターをリードスルーした転写産物においても、ターミネーターの上流に停止コドンが保存されているためと考えられた。以上のことから、このリードスルーは安全性評価に影響を与えないと結論され、2004 年 11 月、農林水産省及び環境省より遺伝子組換え生物等の使用等の規制による生物の多様性の確保に関する法律に基づく第一種使用規程 (食用又は飼料用に供するための使用、栽培、加工、保管、運搬及び廃棄並びにこれらに付随する行為) の承認を受けた。

25 また、NK603 の導入遺伝子において *e35S* プロモーターで誘導される改変 *cp4 epsps* 遺伝子中のコード領域の 5'末端から 456 番目及び 641 番目の塩基がそれぞれ、植物発現用プラスミド中の塩基と比較してチミン (T) からシトシン (C) に変化していた。このうち、456 番目の塩基の変化はアミノ酸の変化には結びつかないが、641 番目の塩基の変化により *e35S* プロモーターによって発現する改変 CP4 EPSPS 蛋白質において N 末端から 214 番目のアミノ酸が元の CP4 EPSPS 蛋白質ではロイシンだったのが、プロリンに変わることが判明した (この蛋白質を以下、「L214P」という)。

35 L214P に関して、N 末端から 214 番目のプロリンは EPSPS ファミリーの活性に必須の 7 つのアミノ酸には含まれていないこと、このアミノ酸の変化は EPSPS の活性部位及び三次元構造に影響を及ぼさないこと、L214P と改変 CP4 EPSPS 蛋白質の酵素活性や免疫反応性が同等であることより、L214P と

改変 CP4 EPSPS 蛋白質の構造と機能は同等であると考えられた。

L214P が既知の接触アレルゲンと機能上重要なアミノ酸配列を共有するかどうか、データベース (AD\_2010<sup>11</sup>) を用いて比較したところ、既知アレルゲンと構造的に類似性のある配列を共有していなかった。

5 この塩基の変化は複数の世代で確認されており、安定して後代に遺伝していることが認められた。

③ 染色体上に複数コピーが存在している場合は、それらが隣接しているか離れているかの別

10

MON87427、MON89034 及び NK603 は全て 1 コピーなので該当しない。

④ (6)の①において具体的に示される特性について、自然条件の下での個体間及び世代間での発現の安定性

15

発現の安定性については以下のように親系統の評価で確認した。

MON87427: ウェスタンブロット分析による蛋白質の発現確認 (Beyene and Niemeyer, 2009; Tauchman, 2010)

20

MON89034: ウェスタンブロット分析による蛋白質の発現確認 (Hartmann et al., 2006)

NK603: 育成の過程で除草剤グリホサート散布を行い、改変 CP4 EPSPS 蛋白質が複数世代で発現していることを確認した (日本モンサント株式会社, 2001)。

25

⑤ ウイルスの感染その他の経路を経由して移入された核酸が野生動植物等に伝達されるおそれのある場合は、当該伝達性の有無及び程度

30

MON87427、MON89034 及び NK603 に移入された核酸の配列には伝達を可能とする配列を含まないため、ウイルスの感染その他の経路を経由して野生動植物等に伝達されるおそれはない。

---

<sup>11</sup> AD\_2010 : Food Allergy Research and Resource Program Database (FARRP)

(<http://www.allergenonline.com>) から得られた配列をもとに作成されたデータベースで、2009 年 12 月の時点で 1,471 配列が含まれる。

(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性

5 導入遺伝子及びその周辺の核ゲノムの DNA 配列をプライマーとして用いる PCR により、MON87427、MON89034 及びNK603 それぞれを特異的に検出することが可能である (Kelly, 2006; Rice et al., 2006; Cavato et al., 2001)。

本スタック系統トウモロコシを検出及び識別するためには、上記の方法をトウモロコシの種子一粒ごとに行う必要がある。

10

(6) 宿主又は宿主の属する分類学上の種との相違

① 移入された核酸の複製物の発現により付与された生理学的又は生態学的特性の具体的な内容

15

本スタック系統トウモロコシには各親系統に由来する以下の特性が付与されている。

20

MON87427: 導入遺伝子に由来する改変 CP4 EPSPS 蛋白質による除草剤グリホサート誘発性雄性<sup>12</sup>及び除草剤グリホサート耐性。除草剤グリホサート誘発性雄性不稔の形質は、8葉期 (V8) 頃から13葉期 (V13) 頃にかけての栄養生長期に除草剤グリホサートを散布することで発揮される。これは MON87427 の雄性生殖組織では、改変 *cp4 epsps* 遺伝子の発現が *e35S* プロモーターと *hsp70* イントロンの組合せによって制御されているため、改変 CP4 EPSPS 蛋白質は発現しないか、発現しても微量であり、それによる除草剤グリホサート耐性が付与されていないためである。

25

MON89034: 導入遺伝子に由来する Cry1A.105 蛋白質及び改変 Cry2Ab2 蛋白質によるチョウ目害虫抵抗性

30

NK603: 導入遺伝子に由来する改変 CP4 EPSPS 蛋白質による除草剤グリホサート耐性

---

<sup>12</sup>本スタック系統トウモロコシではNK603由来の除草剤グリホサート耐性が全組織中に付与されていることより、MON87427由来の除草剤グリホサート誘発性雄性不稔の形質は発揮されない。

これらの蛋白質の機能的な相互作用の可能性について、害虫抵抗性蛋白質及び除草剤耐性蛋白質間の各観点から検討した。

#### 害虫抵抗性蛋白質間での機能的な相互作用について

5 第 1-2-(1)-ロ-② (p14~16) に記載したように、Cry1A.105 蛋白質及び改変 Cry2Ab2 蛋白質はチョウ目害虫に対して殺虫活性を示す。また、第 1-2-(1)-ロ-  
③ (p16) に記載したように、これらの Bt 蛋白質が殺虫活性を発揮するメカニズ  
ムについては数多くの研究がなされており (OECD, 2007)、これまでのところ Bt  
10 蛋白質が他の機能を有するとの報告はない。よって、これらの Bt 蛋白質が酵素  
活性を持つとは考えられず、宿主の代謝系を変化させることはないと考えられ  
る。

また、これらの導入した遺伝子により発現する蛋白質は殺虫効果の特異性に  
関与する領域に変化が生じているとは考え難く、殺虫効果に対する影響を及ぼ  
すことはないと考えられる。したがって、本スタック系統トウモロコシにおい  
15 て各親系統が有する殺虫効果が相加的に高まることはあり得るが、お互いの作  
用に影響を及ぼし合うことによる相乗効果や拮抗作用が生じることは考え難い。

#### 除草剤耐性蛋白質間での機能的な相互作用について

20 第 1-2-(1)-ロ-③ (p16) に記載したように、改変 CP4 EPSPS 蛋白質は高い基質  
特異性を有し、宿主の代謝系を変化させることはないと考えられる。

#### 害虫抵抗性蛋白質と除草剤耐性蛋白質間での機能的な相互作用について

25 害虫抵抗性蛋白質と除草剤耐性蛋白質は、それぞれ異なる作用を持ち、独立  
して作用していると考えられ、また酵素活性を持たない又は高い基質特異性を  
有することから、相互に影響を及ぼす可能性は考え難い。

以上のことから、本スタック系統トウモロコシにおいて、それぞれの親系統  
由来の発現蛋白質が相互作用を示す可能性は低いと考えられた。

30 したがって、本スタック系統トウモロコシと宿主の属する分類学上の種であ  
るトウモロコシとの生理学的又は生態学的特性の相違については、親系統であ  
る MON87427、MON89034 及び NK603 を個別に調査した結果に基づき評価した。

- ② 以下に掲げる生理学的又は生態学的特性について、遺伝子組換え農作物と宿主の属する分類学上の種との間の相違の有無及び相違がある場合はその程度

5

前項で述べたとおり、本スタック系統トウモロコシにおいて、それぞれの親系統由来の発現蛋白質が植物代謝経路に新たな影響を及ぼす可能性は低いと考えられる。したがって、本スタック系統トウモロコシと宿主の属する分類学上の種であるトウモロコシとの生理学的又は生態学的特性の相違は、親系統である MON87427 (日本モンサント株式会社, 2011; Eberle and Sammons, 2009)、  
10 MON89034 (日本モンサント株式会社, 2007) 及びNK603 (日本モンサント株式会社, 2001) について個別に調査した a~g の結果に基づき評価することができ、親系統と対照の非組換えトウモロコシには相違がないことが確認されている。

- 15 なお、生理学的又は生態学的特性に関する情報は日本版バイオセーフティクリアリングハウスホームページ<sup>13</sup> から参照できる。

- a 形態及び生育の特性
- b 生育初期における低温又は高温耐性
- 20 c 成体の越冬性又は越夏性
- d 花粉の稔性及びサイズ
- e 種子の生産量、脱粒性、休眠性及び発芽率
- f 交雑率
- g 有害物質の産生性

25

---

<sup>13</sup>各親系統の生理学的又は生態学的特性に関する情報は以下の URL から参照できる。  
[MON87427]  
[http://www.bch.biodic.go.jp/download/lmo/public\\_comment/H23\\_11\\_17\\_MON87427ap3.pdf](http://www.bch.biodic.go.jp/download/lmo/public_comment/H23_11_17_MON87427ap3.pdf)  
[MON89034]  
[https://ch.biodic.go.jp/bch/OpenDocDownload.do?info\\_id=1002&ref\\_no=1](https://ch.biodic.go.jp/bch/OpenDocDownload.do?info_id=1002&ref_no=1)  
[NK603]  
[https://ch.biodic.go.jp/bch/OpenDocDownload.do?info\\_id=88&ref\\_no=1](https://ch.biodic.go.jp/bch/OpenDocDownload.do?info_id=88&ref_no=1)

### 3 遺伝子組換え生物等の使用等に関する情報

#### (1) 使用等の内容

5

食用又は飼料用に供するための使用、栽培、加工、保管、運搬及び廃棄並びにこれらに付随する行為。

#### (2) 使用等の方法

10

—

#### (3) 承認を受けようとする者による第一種使用等の開始後における情報収集の方法

15

—

#### (4) 生物多様性影響が生ず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

20

申請書に添付した緊急措置計画書を参照。

#### (5) 実験室等での使用等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

25

—

#### (6) 国外における使用等に関する情報

30

MON87427、MON89034、NK603 及び本スタック系統トウモロコシの諸外国における申請・認可状況は以下の表 5 (p32) に示したとおりである。

表 5 MON87427、MON89034、NK603 及び本スタック系統トウモロコシの諸外国における申請・認可状況<sup>14</sup>

2013年1月現在

機関	安全性審査の種類	MON87427	MON89034	NK603	本スタック系統トウモロコシ*
米国食品医薬品庁 (FDA)	食品・飼料	2012年4月 安全性確認	2007年8月 安全性確認	2000年10月 安全性確認	—*
米国農務省 (USDA)	環境	2010年10月 申請	2008年7月 安全性確認	2000年9月 安全性確認	—*
カナダ保健省 (Health Canada)	食品	2012年6月 安全性確認	2008年5月 安全性確認	2001年2月 安全性確認	—*
カナダ食品検査庁 (CFIA)	環境・飼料	2012年6月 安全性確認	2008年6月 安全性確認	2001年3月 安全性確認	15
欧州食品安全機関 (EFSA)	食品・飼料	2012年6月 申請	2009年10月 安全性確認	2004年10月 安全性確認	15
オーストラリア・ニュージーランド 食品基準機関 (FSANZ)	食品	2012年7月 安全性確認	2008年12月 安全性確認	2002年6月 安全性確認	—*
台湾食品薬物管理局 (TFDA)	食品	15	2008年7月 安全性確認	2003年4月 安全性確認	15
韓国食品医薬品庁 (KFDA)	食品	15	2009年4月 安全性確認	2004年7月 安全性確認	15
韓国農村振興庁 (RDA)	環境	15	2009年3月 安全性確認	2002年12月 安全性確認	15
中国農業部 (MOA)	環境・食品・ 飼料	15	2010年12月 安全性確認	2005年7月 安全性確認	—*

\*FDA、USDA、Health Canada、FSANZ 及び MOA においてスタック系統は規制されていないため、申請は行っていない。

5

また、MON87427、MON89034、NK603 及び本スタック系統トウモロコシのわが国における申請・認可状況は表 4 (p24) に記載した。

<sup>14</sup> 本表に記載された情報に係る権利及び内容の責任は日本モンサント株式会社に帰属する。

<sup>15</sup> 社外秘につき非開示

## 第二 項目ごとの生物多様性影響の評価

本スタック系統トウモロコシは MON87427、MON89034 及び NK603 から、交雑育種法により作出した。

5

本スタック系統トウモロコシにおいて発現する *B. thuringiensis* に由来する害虫抵抗性蛋白質 (Cry1A.105 蛋白質及び改変 Cry2Ab2 蛋白質) は酵素活性を持つとは考えられず、宿主の代謝系を変化させることはないと考えられる。また、これらの蛋白質は殺虫効果の特異性に関与する領域に変化が生じていないと考えられるため、殺虫効果に対する影響を及ぼすこと及び害虫抵抗性蛋白質間で相互作用が生じることは考え難い。

10

次に、本スタック系統トウモロコシにおいて発現する除草剤耐性蛋白質 (改変 CP4 EPSPS 蛋白質) は高い基質特異性を有し、宿主の代謝系を変化させることはないと考えられる。また、各蛋白質の基質は異なり、関与する代謝経路も互いに独立している。

15

さらに、害虫抵抗性蛋白質と除草剤耐性蛋白質は、それぞれの有する機能が異なるため、相互に影響を及ぼす可能性は考え難い。

したがって、本スタック系統トウモロコシにおいて、それぞれの親系統由来の発現蛋白質が植物代謝経路に新たな影響を及ぼす可能性は低いと考えられた。

20

以上のことから、本スタック系統トウモロコシの生物多様性影響の評価は、MON87427、MON89034 及び NK603 の諸形質を個別に調査した結果に基づいて実施した。なお、各親系統の生物多様性影響の評価結果については学識経験者によりとりまとめられており、これらの結果を資料 1~資料 3 として添付した。以下の「1 競合における優位性」、「2 有害物質の産生性」、「3 交雑性」の各項目について、資料 1~資料 5 のとおり、各親系統において生物多様性影響が生ずるおそれはないと結論されている。このため、本スタック系統トウモロコシは、競合における優位性、有害物質の産生性及び交雑性に起因する生物多様性影響が生ずるおそれはないと判断された。

25

30

### 1 競合における優位性

- (1) 影響を受ける可能性のある野生動植物等の特定
- (2) 影響の具体的内容の評価
- (3) 影響の生じやすさの評価
- (4) 生物多様性影響が生ずるおそれの有無等の判断

35

## 2 有害物質の産生性

- (1) 影響を受ける可能性のある野生動植物等の特定
- (2) 影響の具体的内容の評価
- 5 (3) 影響の生じやすさの評価
- (4) 生物多様性影響が生ずるおそれの有無等の判断

## 3 交雑性

- 10 (1) 影響を受ける可能性のある野生動植物等の特定
- (2) 影響の具体的内容の評価
- (3) 影響の生じやすさの評価
- (4) 生物多様性影響が生ずるおそれの有無等の判断

### 第三 生物多様性影響の総合的評価

本スタック系統トウモロコシは MON87427、MON89034 及び NK603 から、交雑育種法により作出した。

- 5 本スタック系統トウモロコシにおいて発現する害虫抵抗性蛋白質 (Cry1A.105 蛋白質及び改変 Cry2Ab2 蛋白質) は酵素活性を持つとは考えられず、宿主の代謝系を変化させることはないと考えられる。また、これらの蛋白質は殺虫効果の特異性に関与する領域に変化が生じていないと考えられるため、殺虫効果に対する影響を及ぼすこと及び害虫抵抗性蛋白質間で相互作用が生じる
- 10 ことは考え難い。

次に、本スタック系統トウモロコシにおいて発現する除草剤耐性蛋白質 (改変 CP4 EPSPS 蛋白質) は高い基質特異性を有し、宿主の代謝系を変化させることはないと考えられる。また、各蛋白質の基質は異なり、関与する代謝経路も互いに独立している。

- 15 さらに、害虫抵抗性蛋白質と除草剤耐性蛋白質は、それぞれの有する機能が異なるため、相互に影響を及ぼす可能性は考え難い。

- したがって、これらの蛋白質が相互作用を示すことはないと考えられ、本スタック系統トウモロコシにおいて親系統に由来する生理学的又は生態学的特性は変化していないと考えられた。このことから、本スタック系統トウモロコシ
- 20 の生物多様性影響は、各親系統の生物多様性影響評価に基づき評価できると判断した。

- 各親系統において、競合における優位性、有害物質の産生性及び交雑性に起因する生物多様性影響が生ずるおそれはないと評価されていることから、総合的評価として、本スタック系統トウモロコシ並びに MON87427、MON89034 及び NK603 それぞれへの導入遺伝子の組合せを有するものであって当該トウモロコシから分離した後代系統のものを第一種使用規程に従って使用した場合に、
- 25 わが国の生物多様性に影響を生ずるおそれはないと判断された。

## 引用文献

- 5 Arackal, S.M., C.W. Garnaat, K.R. Lawry, Z. Song, R.L. Girault, J.R. Groat, L.F. Ralston, J.D. Masucci and Q. Tian. 2010. Molecular characterization of MON 87427. Monsanto Technical Report MSL0021822. St. Louis, Missouri. (社内報告書)
- 10 Barker, R.F., K.B. Idler, D.V. Thompson and J.D. Kemp. 1983. Nucleotide sequence of the T-DNA region from the *Agrobacterium tumefaciens* octopine Ti plasmid pTi15955. *Plant Molecular Biology* 2: 335-350.
- 15 Barry, G.F., G.M. Kishore, S.R. Padgett and W.C. Stallings. 1997. Glyphosate-tolerant 5-enolpyruvylshikimate-3-phosphate synthases. Patent 5,633,435, U.S. Patent Office, Washington, D.C.
- Barry, G.F., G.M. Kishore, S.R. Padgett and W.C. Stallings. 2001. Glyphosate-tolerant 5-enolpyruvylshikimate-3-phosphate synthases. Patent 6,248,876, U.S. Patent Office, Washington, D.C.
- 20 Beck, E., G. Ludwig, E.A. Auerswald, B. Reiss and H. Schaller. 1982. Nucleotide sequence and exact localization of the neomycin phosphotransferase gene from transposon Tn5. *Gene* 19: 327-336.
- 25 Bevan, M., W.M. Barnes and M.-D. Chilton. 1983. Structure and transcription of the nopaline synthase gene region of T- DNA. *Nucleic Acids Research* 11: 369-385.
- Beyene, A. and K. Niemeyer. 2009. Assessment of CP4 EPSPS protein level in corn tissues collected from MON 87427 produced in U.S. field trials during 2008. Monsanto Technical Report MSL0022370. (社内報告書)
- 30 Brown, S.M. and C.G. Santino. 1997. Enhanced expression in plants. Patent 5,593,874, U.S. Patent Office, Washington, D.C.
- 35 CaJacob, C.A., P.C.C. Feng, G.R. Heck, M.F. Alibhai, R.D. Sammons and S.R. Padgett. 2004. Engineering resistance to herbicides. Pages 353-372 in *Handbook of Plant Biotechnology*. P. Christou and H. Klee (eds.). John Wiley & Sons, Ltd., Hoboken, New Jersey.

- 5 Cavato, T.A., M.Y. Deng and R.P. Lirette. 2001. Amended Report for MSL-16857: Confirmation of the Genomic DNA Sequences Flanking the 5' and 3' Ends of the Insert in Roundup Ready Corn Event NK603. Monsanto Technical Report St Louis. (社内報告書)
- de Maagd, R.A., A. Bravo and N. Crickmore. 2001. How *Bacillus thuringiensis* has evolved specific toxins to colonize the insect world. Trends in Genetics 17: 193-199.
- 10 Depicker, A., S. Stachel, P. Dhaese, P. Zambryski and H.M. Goodman. 1982. Nopaline synthase: Transcript mapping and DNA sequence. Journal of Molecular and Applied Genetics 1: 561-573.
- Eberle, M. and B. Sammons. 2009. Assessment of the effect of cold stress on the growth of MON 87427 under growth chamber conditions. Monsanto Technical Report MSL0022023. St. Louis, Missouri. (社内報告書)
- 15 FAOSTAT. 2012. World corn production 2010. Food and Agriculture Organization of the United Nations, Rome, Italy. <http://faostat.fao.org/site/567/DesktopDefault.aspx?PageID=567> [Accessed September 25, 2012].
- 20 Fling, M.E., J. Kopf and C. Richards. 1985. Nucleotide sequence of the transposon Tn7 gene encoding an aminoglycoside-modifying enzyme, 3''(9)-O-nucleotidyltransferase. Nucleic Acids Research 13: 7095-7106.
- 25 Fraley, R.T., S.G. Rogers, R.B. Horsch, P.R. Sanders, J.S. Flick, S.P. Adams, M.L. Bittner, L.A. Brand, C.L. Fink, J.S. Fry, G.R. Galluppi, S.B. Goldberg, N.L. Hoffman and S.C. Woo. 1983. Expression of bacterial genes in plant cells. Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America 80: 4803-4807.
- 30 Giza, P.E. and R.C.C. Huang. 1989. A self-inducing runaway-replication plasmid expression system utilizing the Rop protein. Gene 78: 73-84.
- 35 Gruys, K.J., M.C. Walker and J.A. Sikorski. 1992. Substrate synergism and the steady-state kinetic reaction mechanism for EPSP synthase from *Escherichia coli*. Biochemistry 31: 5534-5544.

- Hamilton, D.A., M. Roy, J. Rueda, R.K. Sindhu, J. Sanford and J.P. Mascarenhas. 1992. Dissection of a pollen-specific promoter from maize by transient transformation assays. *Plant Molecular Biology* 18: 211-218.
- 5
- Hartmann, A., K. Neimeyer and A. Silvanovich. 2006. Assessment of the Cry1A.105 and Cry2Ab2 protein levels in tissues of insect-protected corn MON 89034 produced in 2005 U.S. field trials. Monsanto Technical Report MSL 20285. (社内報告書)
- 10
- Hofmann, C., H. Vanderbruggen, H. Hofte, J. Van Rie, S. Jansens and H. Van Mellaert. 1988. Specificity of *Bacillus thuringiensis*  $\delta$ -endotoxins is correlated with the presence of high-affinity binding sites in the brush border membrane of target insect midguts. *Biochemistry* 85: 7844-7848.
- 15
- Kay, R., A. Chan, M. Daly and J. McPherson. 1987. Duplication of CaMV 35S promoter sequences creates a strong enhancer for plant genes. *Science* 236: 1299-1302.
- Kelly, R.A. 2006. Corn RHS HAM027 event specific EndPoint TaqMan PCR. Monsanto Technical Report BQ-QC-10456-01. St. Louis, Missouri. (社内報告書)
- 20
- Klee, H.J., Y.M. Muskopf and C.S. Gasser. 1987. Cloning of an *Arabidopsis thaliana* gene encoding 5-enolpyruvylshikimate-3-phosphate synthase: Sequence analysis and manipulation to obtain glyphosate-tolerant plants. *Molecular and General Genetics* 210: 437-442.
- 25
- Lamppa, G.K., G. Morelli and N.-H. Chua. 1985. Structure and developmental regulation of a wheat gene encoding the major chlorophyll a/b-binding polypeptide. *Molecular and Cellular Biology* 5: 1370-1378.
- 30
- MacRae, T.C. 2005. Insecticidal activity of the Cry1A.105 *Bacillus thuringiensis* protein against five lepidopteran pests of corn. Monsanto Technical Report MSL-20056. St Louis, Missouri. (社内報告書)
- 35
- MacRae, T.C., C.R. Brown and S.L. Levine. 2005. Evaluation of the potential for interactions between the *Bacillus thuringiensis* proteins Cry1A.105 and Cry2Ab2. Monsanto Technical Report MSL-19859. St Louis, Missouri. (社内報告書)

- MacRae, T.C., C.R. Brown and S.L. Levine. 2006a. Evaluation of potential for interactions between the *Bacillus thuringiensis* proteins Cry1A.105, Cry2Ab2, and Cry3Bb1. Monsanto Technical Report MSL-20270. St. Louis, Missouri. (社内報告書)
- 5 MacRae, T.C., C.R. Brown and S.L. Levine. 2006b. Spectrum of insecticidal activity of *Bacillus thuringiensis* Cry2Ab2 protein. Monsanto Technical Report MSL-20229. St. Louis, Missouri. (社内報告書)
- 10 Maggi, V.L. 2000a. Evaluation of the dietary effect(s) of insect protection protein 2 on honey bee larvae. Monsanto Technical Report MSL-16175. St Louis, Missouri. (社内報告書)
- 15 Maggi, V.L. 2000b. Evaluation of the dietary effect(s) of insect protection protein 2 on adult honey bees (*Apis mellifera* L.). Monsanto Technical Report MSL-16176. St Louis, Missouri. (社内報告書)
- 20 Masson, L., B.E. Tabashnik, A. Mazza, G. Préfontaine, L. Potvin, R. Brousseau and J.-L. Schwartz. 2002. Mutagenic analysis of a conserved region of domain III in the Cry1Ac toxin of *Bacillus thuringiensis*. Applied and Environmental Microbiology 68: 194-200.
- 25 Matsuoka, M., Y. Kano-Murakami, Y. Tanaka, Y. Ozeki and N. Yamamoto. 1987. Nucleotide sequence of cDNA encoding the small subunit of ribulose-1,5-bisphosphate carboxylase from maize. Journal of Biochemistry 102: 673-676.
- 30 McElroy, D., A.D. Blowers, B. Jenes and R. Wu. 1991. Construction of expression vectors based on the rice actin 1 (*Act1*) 5' region for use in monocot transformation. Molecular and General Genetics 231: 150-160.
- 35 McElroy, D., W. Zhang, J. Cao and R. Wu. 1990. Isolation of an efficient actin promoter for use in rice transformation. The Plant Cell 2: 163-171.
- McElwain, E.F. and S. Spiker. 1989. A wheat cDNA clone which is homologous to the 17 kd heat-shock protein gene family of soybean. Nucleic Acids Research 17: 1764.
- McPherson, J.C. and R. Kay. 1994. Method for enhanced expression of a protein. Patent 5,359,142, U.S. Patent Office, Washington, D.C.

- Odell, J.T., F. Nagy and N.-H. Chua. 1985. Identification of DNA sequences required for activity of the cauliflower mosaic virus 35S promoter. *Nature* 313: 810-812.
- 5 OECD. 2003. Consensus document on the biology of *Zea mays* subsp. *mays* (maize). ENV/JM/MONO(2003)11. Series on Harmonisation of Regulatory Oversight in Biotechnology No.27. Organisation of Economic Co-operation and Development, Paris, France.
- 10 OECD. 2007. Consensus document on safety information on transgenic plants expressing *Bacillus thuringiensis*-derived insect control proteins. ENV/JM/MONO(2007)14. Series on Harmonisation of Regulatory Oversight in Biotechnology No. 42. Organisation of Economic Co-operation and Development, Paris, France.
- 15 Padgette, S.R., D.B. Re, G.F. Barry, D.E. Eichholtz, X. Delannay, R.L. Fuchs, G.M. Kishore and R.T. Fraley. 1996a. New weed control opportunities: Development of soybeans with a Roundup Ready™ gene. Pages 53-84 in *Herbicide-Resistant Crops: Agricultural, Environmental, Economic, Regulatory, and Technical Aspects*. S.O. Duke (ed.). CRC Press, Inc., Boca Raton, Florida.
- 20 Padgette, S.R., N.B. Taylor, D.L. Nida, M.R. Bailey, J. MacDonald, L.R. Holden and R.L. Fuchs. 1996b. The composition of glyphosate-tolerant soybean seeds is equivalent to that of conventional soybeans. *Journal of Nutrition* 126: 702-716.
- 25 Paradise, M.S. 2006a. Evaluation of potential dietary effects of Cry2Ab2 protein on the ladybird beetle, *Coleomegilla maculata* (Coleoptera: Coccinellidae). Monsanto Technical Report MSL-20151. St Louis, Missouri. (社内報告書)
- 30 Paradise, M.S. 2006b. Evaluation of potential dietary effects of Cry1A.105 protein on the ladybird beetle, *Coleomegilla maculata* (Coleoptera: Coccinellidae). Monsanto Technical Report MSL-20150. St Louis, Missouri. (社内報告書)
- 35 Raynor, G.S., E.C. Ogden and J.V. Hayes. 1972. Dispersion and deposition of corn pollen from experimental sources. *Agronomy Journal* 64: 420-427.
- Rice, J.F., B.J. Wolff, J.R. Groat, N.K. Scanlon, J.C. Jennings and J.D. Masucci. 2006.

- Amended report for MSL-20072: Molecular analysis of corn MON 89034. Monsanto Technical Report MSL-20311. St. Louis, Missouri. (社内報告書)
- 5 Richards, K.B. 2006a. Evaluation of the dietary effect(s) of a Cry1A.105 protein on adult honeybees (*Apis mellifera* L.). Monsanto Technical Report MSL-20354. St Louis, Missouri. (社内報告書)
- 10 Richards, K.B. 2006b. Evaluation of the dietary effect(s) of a Cry1A.105 protein on honeybee larvae (*Apis mellifera* L.). Monsanto Technical Report MSL-20249. St Louis, Missouri. (社内報告書)
- 15 Ridley, W.P., R.S. Sidhu, P.D. Pyla, M.A. Nemeth, M.L. Breeze and J.D. Astwood. 2002. Comparison of the nutritional profile of glyphosate-tolerant corn event NK603 with that of conventional corn (*Zea mays* L.). Journal of Agricultural and Food Chemistry 50: 7235-7243.
- 20 Rochester, D.E., J.A. Winer and D.M. Shah. 1986. The structure and expression of maize genes encoding the major heat shock protein, *hsp70*. The EMBO Journal 5: 451-458.
- Rogers, S.G. 2000. Promoter for transgenic plants. Patent 6,018,100, U.S. Patent Office, Washington, D.C.
- 25 Slaney, A.C., H.L. Robbins and L. English. 1992. Mode of action of *Bacillus thuringiensis* toxin CryIII<sub>A</sub>: An analysis of toxicity in *Leptinotarsa decemlineata* (Say) and *Diabrotica undecimpunctata howardi* Barber. Insect Biochemistry and Molecular Biology 22: 9-18.
- 30 Stalker, D.M., C.M. Thomas and D.R. Helinski. 1981. Nucleotide sequence of the region of the origin of replication of the broad host range plasmid RK2. Molecular and General Genetics 181: 8-12.
- 35 Sutcliffe, J.G. 1979. Complete nucleotide sequence of the *Escherichia coli* plasmid pBR322. Pages 77-90 in Cold Spring Harbor Symposia on Quantitative Biology, Cold Spring Harbor, New York.
- Tauchman, S. 2010. Demonstration of the presence of CP4 EPSPS protein in corn leaf

and seed samples of MON 87427 across multiple generations by western blot analysis. Monsanto Technical Report MSL0022026. St. Louis, Missouri. (社内報告書)

5 Van Rie, J., S. Jansens, H. Höfte, D. Degheele and H. Van Mellaert. 1990. Receptors on the brush border membrane of the insect midgut as determinants of the specificity of *Bacillus thuringiensis* delta-endotoxins. Applied and Environmental Microbiology 56: 1378-1385.

10 Widner, W.R. and H.R. Whitely. 1989. Two highly related insecticidal crystal proteins of *Bacillus thuringiensis* subsp. *kurstaki* possess different host range specificities. Journal of Bacteriology 171: 965-974.

15 Zambryski, P., A. Depicker, K. Kruger and H.M. Goodman. 1982. Tumor induction by *Agrobacterium tumefaciens*: Analysis of the boundaries of T-DNA. Journal of Molecular and Applied Genetics 1: 361-370.

柿本 陽一 1981 トウモロコシの起源と特性 I 植物としての分類 類縁関係  
畑作全書 第7巻 雑穀編 農山漁村文化協会 東京

20 柿本 陽一・山田 実 2001 トウモロコシの起源と特性 III 植物としての特性  
転作全書 第三巻 雑穀 農山漁村文化協会 東京 pp. 34-38

菊池 一徳 1987 トウモロコシの生産と利用 光琳 東京

25 財務省 2012 財務省貿易統計  
<http://www.customs.go.jp/toukei/info/index.htm> [Accessed Sep 25 2012]

千藤 茂行 2001 トウモロコシの品種生態 IV 採種 転作全書 第三巻 雑穀  
農山漁村文化協会 東京

30 瀧澤 康孝 2001 子実用トウモロコシの栽培 II 栽培の実際 転作全書 第三  
巻 雑穀 農山漁村文化協会 東京 pp. 110-128

35 千葉 浩三 1980 図集・作物栽培の基礎知識 栗原浩(編) 農山漁村文化協会  
東京

戸澤 英男 2005 トウモロコシ ー歴史・文化、特性・栽培、加工・利用ー 農

山漁村文化協会 東京

中村 茂文 2001a 生育のステージと生理, 生態 I 種子と発芽 転作全書  
第三巻 雑穀 農山漁村文化協会 東京 pp. 41-43

5

中村 茂文 2001b 生育のステージと生理, 生態 III 生殖生長期の生理, 生  
態 転作全書 第三巻 雑穀 農山漁村文化協会 東京 pp. 50-53

10 西牧 清 1987 13. 食用作物 トウモロコシ 農学大事典 第 2 次増訂改版  
農学大事典編集委員会 (編) 養賢堂 東京 pp. 536-541

日本モンサント 2001 除草剤グリホサートの影響を受けない組換えトウモロ  
コシ NK603 系統の模擬的環境利用における環境安全性評価

15 日本モンサント株式会社 2007 チョウ目害虫抵抗性トウモロコシ(cry1A.105,  
改変 cry2Ab2, *Zea mays* subsp. *mays* (L.) Iltis) (MON89034, OECD UI:  
MON89034-3) の隔離ほ場における生物多様性影響評価試験結果報告書 (社内  
報告書).

20 日本モンサント株式会社 2011 除草剤グリホサート誘発性雄性不稔及び除草  
剤グリホサート耐性トウモロコシ (改変 cp4 epsps, *Zea mays* subsp. *mays* (L.) Iltis)  
(MON87427, OECD UI: MON-87427-7)の隔離ほ場における生物多様性影響評価  
試験結果報告書 (社内報告書).

25 農林水産省 2012a 23 年産飼料作物の収穫量 (全国農業地域別・都道府県別)  
(2) 青刈りとうもろこし  
<http://www.e-stat.go.jp/SG1/estat/List.do?lid=000001087011> [Accessed Sep 25 2012].

30 農林水産省 2012b 平成 23 年産 秋冬野菜、指定野菜に準ずる野菜等の作付け  
面積、収穫量及び出荷量  
[http://www.maff.go.jp/j/tokei/kouhyou/sakumotu/sakkyou\\_yasai/pdf/yasai\\_syutou11.pdf](http://www.maff.go.jp/j/tokei/kouhyou/sakumotu/sakkyou_yasai/pdf/yasai_syutou11.pdf)  
f [Accessed Sep 25 2012].

35 松井正春・斉藤 修 2003 III 農業環境技術研究所における Bt トウモロコシ緊  
急調査 4. Bt 組換えトウモロコシ花粉中の Bt トキシンの検出 2. 生物検定に  
よる検出 農業環境研究叢書 第 14 号 遺伝子組換え作物の生態系への影響評価  
農業環境技術研究所 つくば pp. 55-62

丸山 寛治 1981 トウモロコシの品種生態 I 品種の基本特性 畑作全書 第  
7巻 雑穀編 農山漁村文化協会 東京 pp. 83-89

## 緊急措置計画書

平成24年11月26日

5

氏名 日本モンサント株式会社  
代表取締役社長 山根 精一郎  
住所 東京都中央区銀座四丁目10番10号

10

第一種使用規程の承認を申請している除草剤グリホサート誘発性雄性不稔、チヨウ目害虫抵抗性及び除草剤グリホサート耐性トウモロコシ (*cry1A.105*, 改変 *cry2Ab2*, 改変 *cp4 epsps*, *Zea mays* subsp. *mays* (L.) Iltis) (MON87427 × MON89034 × NK603, OECD UI: MON-87427-7 × MON-89034-3 × MON-00603-6) (以下、「本スタック系統トウモロコシ」という。) 並びに MON87427、MON89034 及び NK603 のうち2系統の組合せからなるスタック系統トウモロコシの第一種使用等において、生物多様性影響が生ずるおそれがあると、科学的根拠に基づき立証された場合、以下の措置を執ることとする。

20

1 第一種使用等における緊急措置を講ずるための実施体制及び責任者

平成24年11月現在

社内委員	
*	日本モンサント株式会社 代表取締役社長 東京都中央区銀座四丁目 10 番 10 号 (電話番号 03-6226-6080)
	日本モンサント株式会社 農薬規制・環境部 部長
	日本モンサント株式会社 バイオ規制・環境部 部長
	日本モンサント株式会社 バイオ規制・環境部 油糧作物担当課長
	日本モンサント株式会社 広報部 部長
	日本モンサント株式会社 広報部

5 \*: 管理責任者

2 第一種使用等の状況の把握の方法

10 弊社は、モンサント・カンパニーと連絡をとり、種子、穀物生産、収穫物の状況に関し、種子製造、種子供給、販売、穀物取扱業者など使用の可能性がある関係各者から可能な限り情報収集を行う。

15 3 第一種使用等をしている者に緊急措置を講ず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

20 弊社は、モンサント・カンパニーと連絡をとり、生産農家や穀物取扱業者などの取引ルートへ本スタック系統トウモロコシ及び本スタック系統トウモロコシの親系統のうち2系統の組合せからなるスタック系統トウモロコシの適切な管理、取扱いなどの生物多様性影響のリスクとその危機管理計画について情報提供を行う。

4 遺伝子組換え生物等を不活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の内容

- 5 生物多様性影響を生ずるおそれがあると認められた場合、弊社は、モンサント・カンパニーの協力のもと、本スタック系統トウモロコシ及び後代分離系統トウモロコシが環境中に放出されないように必要かつ適切な措置をとるとともに、環境中に放出された本スタック系統トウモロコシ及び本スタック系統トウモロコシの親系統のうち2系統の組合せからなるスタック系統トウモロコシが、環境  
10 中で生存しないように不活化する。

5 農林水産大臣及び環境大臣への連絡体制

- 15 弊社は、信憑性のある証拠及びデータにより生物多様性影響が生ずるおそれが示唆された場合、直ちに農林水産省消費・安全局農産安全管理課及び環境省自然環境局野生生物課に報告する。

## 資料リスト

- 5 資料 1 生物多様性影響評価検討会での検討の結果「除草剤グリホサート誘発性雄性不稔及び除草剤グリホサート耐性トウモロコシ (改変 *cp4 epsps*, *Zea mays* subsp. *mays* (L.) Iltis) (MON87427, OECD UI: MON-87427-7) 」  
(総合検討会における検討日: 2011 年 9 月 9 日)
- 10
- 資料 2 生物多様性影響評価検討会での検討の結果「チョウ目害虫抵抗性トウモロコシ (*cry1A.105*, 改変 *cry2Ab2*, *Zea mays* subsp. *mays* (L.) Iltis) (MON89034, OECD UI: MON89034-3) 」  
(総合検討会における検討日: 2007 年 10 月 4 日)
- 15
- 資料 3 生物多様性影響評価検討会での検討の結果「除草剤グルホシネート耐性トウモロコシ (改変 *cp4 epsps*, *Zea mays* subsp. *mays*(L.) Iltis) (NK603, OECD UI: MON-00603-6) 」  
(総合検討会における検討日: 2004 年 5 月 28 日)
- 20

## 生物多様性影響評価検討会での検討の結果

名称：除草剤グリホサート誘発性雄性不稔及び除草剤グリホサート耐性トウモロコシ  
(改変 *cp4 epsps*, *Zea mays* subsp. *mays* (L.) Iltis)(MON87427, OECD UI:  
MON-87427-7)

第一種使用等の内容：食用又は飼料用に供するための使用、栽培、加工、保管、運搬  
及び廃棄並びにこれらに付随する行為

申請者：日本モンサント株式会社

### (1) 生物多様性影響評価の結果について

本組換えトウモロコシは、大腸菌由来のプラスミド pBR322 などをもとに構築された  
プラスミド PV-ZMAP1043 の T-DNA 領域をアグロバクテリウム法により導入し作出さ  
れている。

本組換えトウモロコシは、アグロバクテリウム CP4 株由来の改変 CP4 EPSPS 蛋白質  
(5-エノールピルビルシキミ酸-3-リン酸合成酵素) をコードする改変 *cp4 epsps* 遺伝子等  
を含む T-DNA 領域が染色体上に 1 コピー組み込まれ、複数世代にわたり安定して伝達  
されていることが遺伝子の分離様式やサザンブロット分析により確認されている。また、  
これら遺伝子が複数世代にわたり安定して発現していることがウエスタンブロット分析  
により確認されている。

なお、本組換えトウモロコシは、除草剤グリホサートによる雄性不稔を誘発するため、  
改変 *cp4 epsps* 遺伝子の発現が *e35S* プロモーターによって制御されている。このため、  
本組換えトウモロコシの改変 CP4 EPSPS 蛋白質は、タペート細胞及び小孢子において  
は発現しないかあるいは発現しても微量であるのに対し、栄養組織及び雌性生殖組織に  
おいては除草剤グリホサート耐性を付与するのに十分な量を発現している。

### (ア) 競合における優位性

宿主の属する分類学上の種であるトウモロコシは、我が国において長期にわたる使用  
等の実績があるが、我が国の自然環境下で自生した例は報告されていない。

2010 年に我が国の隔離ほ場において、本組換えトウモロコシの競合における優位性  
に関わる諸形質について調査が行われた結果、収穫期の地上部重の平均値について、本  
組換えトウモロコシが 0.72 kg、対照の非組換えトウモロコシが 0.78 kg であり、統計学  
的有意差が認められた。しかし、認められた差はわずかであり、同時期に調査した形態  
及び生育の特性並びに種子の生産量における他の項目で統計学的有意差や違いが認めら  
れなかったことから、認められた差異が競合における優位性を高めるものではないと考  
えられた。

また、2008 年に米国ほ場で実施された栽培試験の花粉の調査項目のうち、花粉の稔  
性について、本組換えトウモロコシが 99.7%、対照の非組換えトウモロコシが 98.9%で、  
統計学的有意差が認められた。しかし、本組換えトウモロコシ及び対照の非組換えトウ

モロコシの花粉の稔性はどちらも高く、本組換えトウモロコシの値は商業栽培品種 4 品種の平均値の範囲よりわずかに高い程度であったことから、花粉稔性において認められた差異が競合における優位性を高めるとは考え難い。

本組換えトウモロコシは、栄養組織及び雌性生殖組織において除草剤グリホサートに耐性を持つ改変 CP4 EPSPS 蛋白質を産生するが、除草剤グリホサートを散布されることが想定しにくい自然条件下において除草剤グリホサート耐性であることが競合における優位性を高めるとは考え難い。

以上より、影響を受ける可能性のある野生動植物等は特定されず、競合における優位性に起因する生物多様性影響が生ずるおそれはないとの申請者による結論は妥当であると判断した。

#### (イ) 有害物質の産生性

宿主の属する分類学上の種であるトウモロコシは、我が国において長期にわたる使用等の実績があるが、有害物質の産生性は報告されていない。

本組換えトウモロコシは、栄養組織及び雌性生殖組織において除草剤グリホサートに耐性を持つ改変 CP4 EPSPS 蛋白質を産生するが、当該蛋白質は既知アレルゲンと構造的に類似性のある配列を有さないことが確認されている。また、改変 CP4 EPSPS 蛋白質は芳香族アミノ酸を生合成するためのシキミ酸経路を触媒する酵素蛋白質であるが、本経路における律速酵素ではなく、EPSPS 活性が増大しても、本経路の最終産物である芳香族アミノ酸の濃度が高まることはないことが確認されている。

我が国の隔離ほ場において、本組換えトウモロコシの有害物質（根から分泌され他の植物及び土壤微生物に影響を与えるもの、植物体が内部に有し枯死した後に他の植物に影響を与えるもの）の産生性の有無を土壤微生物相試験、鋤込み試験及び後作試験により検討した結果、本組換えトウモロコシと対照の非組換えトウモロコシとの試験区の間には統計学的有意差は認められなかった。

以上より、影響を受ける可能性のある野生動植物等は特定されず、有害物質の産生性に起因する生物多様性影響が生ずるおそれはないとの申請者による結論は妥当であると判断した。

#### (ウ) 交雑性

我が国において、トウモロコシが野生化した事例はなく、また交雑可能な近縁野生種であるテオシントの自生も報告されていないことから、本組換えトウモロコシの交雑性に起因して生物多様性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った。

以上より、交雑性に起因する生物多様性影響が生ずるおそれはないとの申請者による結論は妥当であると判断した。

#### (2) 生物多様性影響評価を踏まえた結論

以上を踏まえ、本組換えトウモロコシを第一種使用規程に従って使用した場合に、我が国における生物多様性に影響が生ずるおそれはないとした生物多様性影響評価書の結論は妥当であると判断した。

(別紙)

生物多様性影響評価検討会での検討の結果

- 1 (略)
- 2 (略)
- 3 (略)
- 4 名称：チョウ目害虫抵抗性トウモロコシ

(*cry1A.105*, 改変 *cry2Ab2*, *Zea mays* subsp. *mays* (L.) Iltis)

(MON89034, OECD UI: MON-89034-3)

第一種使用等の内容：食用又は飼料用に供するための使用、栽培、加工、  
保管、運搬及び廃棄並びにこれらに付随する行為

申請者：日本モンサント(株)

(1) 生物多様性影響評価の結果について

ア 競合における優位性

宿主が属する生物種であるトウモロコシ (*Zea mays* subsp. *mays* (L.) Iltis) は、我が国において長期にわたり栽培等がなされているが、これまで自生化した例は報告されていない。

我が国の隔離ほ場試験において、本組換えトウモロコシの形態及び生育特性 (19 項目) 並びに種子の生産量に関する特性 (4 項目) が調査されている。形態及び生育特性では雌穂径にのみ、種子の生産量の特性では一穂着粒数にのみ、非組換えトウモロコシとの間で、それぞれ有意差がみられた。しかしながら、これらの項目の平均値は、これまで隔離ほ場試験で対照に用いられた非組換えトウモロコシの最小値・最大値と比

較した場合、従来のトウモロコシにおける変動の範囲内であり、これらの差異のみにより競合における優位性が高まるとは考えにくい。

本組換えトウモロコシには、移入された *cry1A.105* 遺伝子及び改変 *cry2Ab2* 遺伝子によりチョウ目害虫抵抗性が付与されている。しかし、自然環境下において、チョウ目害虫による食害がトウモロコシの生育を困難にさせる主な要因ではないと考えられるため、これらの性質により競合における優位性が高まるとは考えにくい。

以上より、影響を受ける可能性のある野生動植物等は特定されず、競合における優位性に起因する生物多様性影響が生ずるおそれはないとの申請者による結論は妥当であると判断した。

#### イ 有害物質の産生性

宿主が属する生物種であるトウモロコシについては、野生動植物に影響を及ぼすような有害物質を産生するとの報告はなされていない。

我が国での隔離ほ場試験において、本組換えトウモロコシの有害物質（根から分泌され他の植物へ影響を与えるもの、根から分泌され土壤微生物に影響を与えるもの、植物体が内部に有し枯死した後に他の植物に影響を与えるもの）の産生性が調査されているが、非組換えトウモロコシとの間で有意差は認められていない。

本組換えトウモロコシは、チョウ目昆虫に殺虫活性を有する *Cry1A.105* 蛋白質及び改変 *Cry2Ab2* 蛋白質を産生する。したがって、本組換えトウモロコシを栽培した場合、花粉で発現する両蛋白質により、環境省レッドデータブック（2006 年版）に記載されたチョウ目昆

虫に影響を与える可能性が考えられるものの、ほ場周辺の花粉飛散度の調査の結果からその範囲は限定されるため、本組換えトウモロコシから飛散する花粉により個体群レベルで影響を受ける可能性は極めて低いと考えられる。

なお、Cry1A.105 蛋白質及び改変 Cry2Ab2 蛋白質は、アミノ酸配列の相同性検索の結果、既知のアレルゲンと構造的に類似性のある配列を持たないことが確認されている。

以上より、影響を受ける可能性のある野生動植物等は特定されず、有害物質の産生性に起因する生物多様性影響が生ずるおそれはないとの申請者による結論は妥当であると判断した。

#### ウ 交雑性

我が国の自然環境中にはトウモロコシと交雑可能な野生植物は生育していないことから、影響を受ける可能性のある野生植物は特定されず、交雑性に起因する生物多様性影響が生ずるおそれはないとの申請者による結論は妥当であると判断した。

#### (2) 生物多様性影響評価書を踏まえた結論

以上を踏まえ、本組換えトウモロコシを第一種使用規程に従って使用した場合に、生物多様性影響が生ずるおそれはないとした生物多様性影響評価書の結論は妥当であると判断した。

(別紙)

- 1 名称：除草剤グリホサート耐性トウモロコシ (*cp4 epsps*, *Zea mays* subsp. *mays* (L.)  
Iltis) (NK603, OECD UI:MON-00603-6)  
第一種使用等の内容：食用又は飼料用に供するための使用、栽培、加工、保管、運搬  
及び廃棄並びにこれらに付随する行為  
申請者：日本モンサント(株)

(1) 生物多様性影響評価の結果について

競合における優位性

宿主が属する生物種であるトウモロコシ (*Zea mays* subsp. *mays* (L.) Iltis.) については、これまで我が国において第一種使用等がなされているが、我が国において自生化するとの報告はされていない。

本組換えトウモロコシについては、移入された *cp4 epsps* により除草剤であるグリホサートへの耐性が付与されているが、グリホサートが自然環境下で選択圧になるとは考えにくい。また、我が国の隔離ほ場における調査の結果、100粒重において非組換えトウモロコシとのわずかな差が認められたことを除き、競合における優位性に関わる諸形質に有意差はないことが確認されている。これらのことから本組換えトウモロコシが非組換えトウモロコシよりも競合において優位になるとは考えにくい。

このことから、影響を受ける可能性のある野生動植物等は特定されず、競合における優位性に起因する生物多様性影響が生ずるおそれはないとの申請者による結論は妥当であると判断した。

有害物質の産生性

宿主が属する生物種であるトウモロコシについては、野生動植物等に影響を与える有害物質を産生するとの報告はされていない。

本組換えトウモロコシは、グリホサートへの耐性を有する CP4 EPSPS 蛋白質を産生するが、本蛋白質が有害物質であるとする報告はされていない。また、EPSPS 蛋白質は芳香族アミノ酸を合成するシキミ酸経路を触媒する酵素であるが、当該経路の律速要素ではないことが明らかになっており、*cp4 epsps* を移入された他の遺伝子組換えトウモロコシでは芳香族アミノ酸含量に変化がないことが確認されていることから、本組換えトウモロコシにおいて芳香族アミノ酸が過剰に産生されることはないと考えられる。更に、EPSPS 蛋白質はホスホエノールピルビン酸及びシキミ酸 - 3 - リン酸と特異的に反応する酵素であることから、CP4 EPSPS 蛋白質が他の物質の反応を触媒して異なる物質が産生されることはないと考えられる。

また、我が国の隔離ほ場試験において、有害物質の産生性(根から分泌され他の植物に影響を与えるもの、根から分泌され土壤微生物に影響を与えるもの、植物体が内部に有し他の植物に影響を与えるもの)を調査しているが、非組換えトウモロコシとの有意差は認められていない。

これらのことから、影響を受ける可能性のある野生動植物等は特定されず、有害物質の産生性に起因する生物多様性影響が生ずるおそれはないとの申請者による結論は妥当であると判断した。

交雑性

我が国の自然環境中にはトウモロコシと交雑可能な野生種は生育していない。このことから、影響を受ける可能性のある野生動植物等は特定されず、交雑性に起因する生物多様性影響が生ずるおそれはないとの申請者による結論は妥当であると判断した。

(2) 生物多様性影響評価書を踏まえた結論

本組換えトウモロコシを第一種使用規程に従って使用した場合に生物多様性影響が生ずるおそれはないとした生物多様性影響評価書の結論は妥当であると判断した。