



令和 5 年 5 月 31 日

報道解禁（日本時間）

6 月 3 日 午前 3 時

報道機関 各位

熊本大学
名古屋大学
新潟大学
宮崎大学
東京大学大学院理学系研究科

深刻な農業被害をもたらす線虫が植物のシグナル伝達をハイジャック！？

－農業被害を防ぐ新技術への期待－

（ポイント）

- 線虫による農業被害は年間数十兆円にも上りますが、これまで線虫そのものを駆除するしかなく、駆除標的にあたる具体的な物質については未解明でした。
- 世界で初めて、植物に感染する線虫の寄生メカニズムの一端が、植物のペプチドホルモンハイジャックであることを発見しました。
- 本研究成果をきっかけとして、動物と植物間の相互作用を理解するだけでなく、農作物の収量増加やストレス耐性付与など、農業分野へのイノベーションが期待されます。

（概要説明）

熊本大学大学院先端科学研究所附属生物環境農学国際研究センターの澤 進一郎センター長、中上 知博士研究員、東京大学大学院理学系研究科東山 哲也教授、名古屋大学佐藤 良勝特任准教授、野田口 理孝特任教授、近藤 竜彦講師、宮崎大学井田 隆徳准教授、新潟大学岡本 晓准教授らの研究グループが、世界で初めて、植物に感染する線虫の寄生メカニズムの一端が、植物のペプチドホルモンハイジャックであることを発見しました。線虫による農業被害は年間数十兆円にも上ります。しかしながらこれまで線虫そのものを駆除するしかなく、駆除標的にあたる具体的な物質については未解明でした。本成果により、標的物質が明確になり、ペプチド^{*1}を利用した新しい防除手法の開発が期待されます。現在ペプチドを使った農業技術が注目され始めており、植物感染性線虫防除でも、その技術が花開くきっかけの物質になると考えています。

線虫（ネコブセンチュウ）は、根に寄生し、コブを作つて植物の栄養を奪い、農作物を枯らします。今回、我々は、モデル植物のシロイヌナズナ^{*2}を用いて、線虫が根にコブを形成する際に、シロイヌナズナのペプチドホルモンを利用し、光合成によって作られた糖を葉から根に無理やり移動させていることを発見しました。通常は根への糖輸送シグナルは働いていません。根に線虫が感染すると、まず線虫はその輸送シグナルの担い手である CLE ペプチドホルモンを働かせることで、地上部の維管束で糖のトランスポーターを誘導します。すると糖は根に運ばれます。つまり、線虫はコブの形成に必要なエネルギー（糖）を得るために、植物の CLE ペプチドホルモン伝達をハイジャックしているのです。今後、線虫がどのようにして、CLE 遺伝子を活性化しているかなどメカニズムの詳細を解析する予定です。

土壤の線虫を死滅させる方法としては、現在は土壤燻蒸剤の散布が効果的ですが、農業従事者への負担や環境への影響から、燻蒸剤によらない防除法が求められています。本成果により、CLE ペプチドと競争的、受容体に結合する物質（アンタゴニスト）を合成し、土壤に撒くことで、根のコブによる被害を抑えることができると考え、試みる予定です。また、この仕組みをブロックするような品種改良を行い、線虫に強い作物を作る予定です。この成果をきっかけとして、農業分野にイノベーションがもたらされると確信しています。

我々の成果は、動物と植物間の相互作用を理解するだけでなく、農作物の収量増加やストレス耐性付与など、農業分野への貢献が期待されています。

本研究成果は令和 5 年 6 月 2 日に科学雑誌「Science Advances」に掲載されます。

（説明）

【背景】

線虫は、線形動物門に属する生き物の総称です。この線虫類の中には、私たちヒトにも感染するアニサキスのような動物感染性線虫や、植物に感染する植物感染性線虫などがあり、その種類は 1 億種類以上存在するとも推定されています。その中でも大きな問題となっているのが、根に寄生して農作物を枯らしたり、商品価値を奪ったりする、植物感染性線虫です。土壤中に生息する植物感染性線虫により、世界で年間数十兆円にも上る農作物被害があると試算されています。さらに、植物感染性線虫の一種であるサツマイモネコブセンチュウは、九州から東北地方まで猛威を振るっていますが、その被害は、地球温暖化の影響でさらに拡大すると考えられています。また、サツマイモネコブセンチュウは土壤中に生息するため、駆除が非常に困難であるという問題もあります。これまでに、土壤燻蒸剤がセンチュウの駆除に効果的であることが分かっていますが、農業従事者への身体的な負担や健康面への影響、環境負荷の観点から、燻蒸剤によらない防除法の開発が望まれています。

サツマイモネコブセンチュウは、感染の過程で植物の根に侵入し、根瘤と呼ばれるコブを形成します。一度根瘤が形成されると、その部分では水や栄養分の吸収が行えなくなってしまう上に、ネコブセンチュウが植物から栄養を奪ってしまいます（図 1 A）。ネコブセンチュウは、さまざまなエフェクター因子^{*3}を植物細胞に打ち込むことで、植物に根瘤を作らせていますが、これまで、植物側がどのように応答し、根が根瘤に変化するかは分かっていませんでした。

サツマイモネコブセンチュウは土壤中で根に感染するため、その様子を解析することは非常に困難です。我々は、これまでに、透明な寒天培地を用いた、根瘤形成の解析システムを開発しています（図 1 B, C）。これにより、根瘤形成を簡便に可視化でき、大規模な解析を行うことが可能となりまし

た。この解析システムを用いて、シロイヌナズナ変異体を使った、大規模な遺伝学解析を行い、根瘤形成における分子機構の解明を試みました。

[研究の内容と成果]

根瘤が形成される際に、植物組織内で何が起こっているかを調べるために、我々はこれまでに、網羅的な遺伝子発現解析を行いました。今回そのデータを詳細に解析したところ、*CLE* 遺伝子群^{*4}と呼ばれる、一連の遺伝子群が、根瘤形成過程で活性化されることが分かりました。さらに、*CLE* 遺伝子の機能欠損変異体においては、根瘤形成数が減少したことから、*CLE* 遺伝子は根瘤形成を正に制御する遺伝子であることが分かりました（図 2 A）。

CLE 遺伝子はペプチドをコードする遺伝子です。また、その *CLE* ペプチドが機能するためには、受容体が必要です。そこで次に、さまざまな受容体の機能欠損変異体を用いて解析を行ったところ、*CLV1* 受容体^{*5}が *CLE* ペプチドと直接結合し、根瘤形成を制御することが分かりました（図 2 A）。また、興味深いことに、接木により *CLV1* は根ではなく、地上部で機能することが明らかとなりました。このことは、根瘤で活性化した *CLE* ペプチドが地上部まで運ばれ、地上部の *CLV1* 受容体により認識され、地上部から根へシグナルが伝わり、根瘤が形成されることを意味しています（図 2 B）。また、*CLV1* 受容体の発現領域の *SUC* 遺伝子（糖のトランスポーター）の発現量が上がっていることから、通常よりも多くの糖が篩管を通って根に輸送されている可能性があることが分りました（図 2 B）。

サツマイモネコブセンチュウは、植物が元来持つ、*CLE* 長距離シグナル伝達機構をハイジャックして、根瘤形成を誘導していることが分かったのです。

[今後の展開]

今後、センチュウがどのようにして、*CLE* 遺伝子を活性化しているのか、解明していく予定です。品種改良やゲノム編集により *CLE* の活性化を抑えることができれば、センチュウ耐性品種の開発にも貢献できます。また、地上部の *CLV1* をペプチド競合剤などで阻害できれば、燻蒸剤に代わるセンチュウ防除法になり得ることが期待できます。

ペプチドは人体に対して毒性が全くなく、自然界では容易に分解されるため、環境負荷もありません。また、地上部であれば、地中に農薬を投入するような土壤燻蒸剤よりもはるかに簡便に処理することが可能であり、サステナブルな農業に必要不可欠なペプチド農業分野の開拓が期待できます。世界で年間数十兆円にも上る線虫被害が劇的に低減できる可能性をひめており、本研究は、農業分野にイノベーションをもたらすと確信しています。

[用語解説]

*1 ペプチド：アミノ酸が 2 個以上連結した短いタンパク質。ペプチドの中には、ホルモンとしての生理活性を示すものが存在する。

*2 シロイヌナズナ：アブラナ科の一年草（学名：*Arabidopsis thaliana*）。植物体のサイズが小さい、世代間隔が短い及び遺伝子導入が容易などの理由から、モデル植物として幅広く利用されている。

* 3 **エフェクター因子**：ネコブセンチュウが植物に感染するために、植物に打ち込む因子。タンパク質を含むカクテルのようなものであると考えられている。

* 4 **CLE 遺伝子群**：ペプチドを作るための遺伝子を構成するグループ。ほぼ全ての陸上植物に保存されていると考えられる。

* 5 **CLV1 受容体**：CLE ペプチドを認識し、シグナルを伝えるために必要な受容体。ペプチドホルモンと受容体のペアには特異性がある。ステロイド系ホルモンは細胞膜を通過できるのに対して、ペプチドホルモンは通過できないため、受容体を必要とするからである。

(論文情報)

○論文タイトル

“Root-knot nematode modulates plant CLE3-CLV1 signaling as a long-distance signal for successful infection”

○論文著者・所属

Satoru Nakagami¹, Michitaka Notaguchi², Tatsuhiko Kondo³, Satoru Okamoto^{4, 5}, Takanori Ida⁶, Yoshikatsu Sato⁷, Tetsuya Higashiyama⁸, Allen Yi-Lun Tsai^{1, 9}, Takashi Ishida^{1, 10}, and Shinichiro Sawa^{1, 9, 10, 11}

¹Graduate School of Science and Technology, Kumamoto University.

²Bioscience and Biotechnology Center, Nagoya University.

³Graduate School of Bioagricultural Sciences, Nagoya University.

⁴Graduate School of Science and Technology, Niigata University.

⁵Japan Science and Technology Agency, Precursory Research for Embryonic Science and Technology.

⁶Department of Bioactive Peptides, Frontier Science Research Center, University of Miyazaki.

⁷Institute of Transformative Bio-Molecules (WPI-ITbM), Nagoya University.

⁸Department of Biological Sciences, Graduate School of Science, University of Tokyo.

⁹International Research Center for Agricultural & Environmental Biology, Kumamoto University.

¹⁰International Research Organization for Advanced Science and Technology (IROAST), Kumamoto University.

¹¹Institute of Industrial Nanomaterial (IINA), Kumamoto University.

○雑誌名 Science Advances

○DOI : [10.1126/sciadv.adf4803](https://doi.org/10.1126/sciadv.adf4803)

○URL : <https://www.science.org/doi/10.1126/sciadv.adf4803>



図 1. サツマイモネコブセンチュウとシロイヌナズナを用いた根瘤形成の解析システム。

(A)サツマイモネコブセンチュウを赤い試薬で染色した写真。赤い線形のものが成長前のセンチュウ、瓢箪形のものが成長中のセンチュウ。白く見えるものがシロイヌナズナの根と根瘤。

(B, C)透明な寒天培地を用いたアッセイシステム。CはBの破線部分の拡大画像。根瘤形成の様子が容易に観察できる。

B A

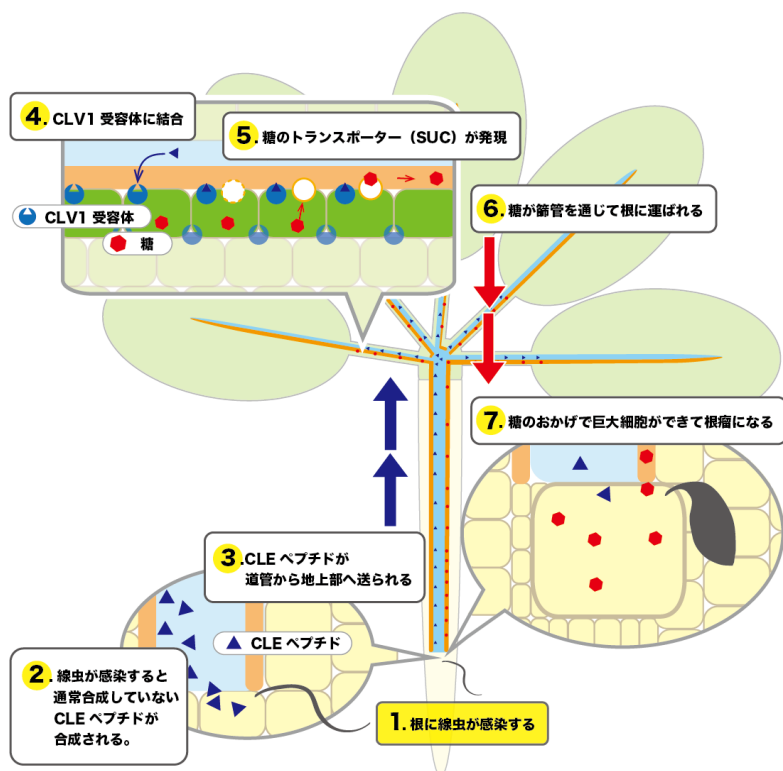
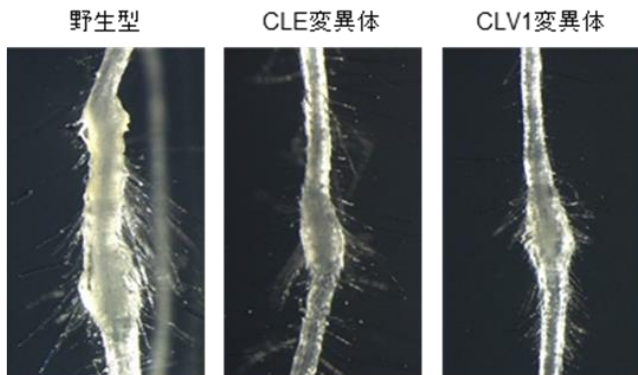


図 2 . CLE-CLV1 経路が根瘤形成を誘導する。

(A) CLE (中央)、CLV1 (右) 変異体における根瘤の写真。野生型植物（左）と比べ、変異体では根瘤の数が少ない。

(B) 本研究の概略図。根に線虫が感染すると、CLE ペプチドが作られ、地上部へと運ばれ、地上部で CLV1 受容体に認識される。CLV1 の下流において糖のトランスポーター (SUC) が活性化され、糖が根へと運ばれることで、根瘤形成が誘導される。

【お問い合わせ先】

<研究に関するご質問>

熊本大学大学院先端科学研究所

附属生物環境農学国際研究センター

教授 澤 進一郎

電話 : 080-4365-8483

Mail : sawa@kumamoto-u.ac.jp

博士研究員 中上 知

電話 : 080-6433-5357

Mail : sing_yesterday_for_me1218@yahoo.co.jp

新潟大学自然科学系（農学部）

准教授 岡本 晓

電話 : 025-262-6169

Mail : okamoto@agr.niigata-u.ac.jp

宮崎大学 フロンティア科学総合研究センター

准教授 井田 隆徳

電話 : 0985-85-9738

Mail : a0d203u@cc.miyazaki-u.ac.jp

<報道に関するご質問>

熊本大学総務部総務課広報戦略室

電話 : 096-342-3271

Mail : sos-koho@jimu.kumamoto-u.ac.jp

新潟大学広報事務室

電話 : 025-262-7000

Mail : pr-office@adm.niigata-u.ac.jp

東京大学大学院理学系研究科 理学部・広報室

電話 : 03-5841-8856

Mail : media.s@gs.mail.u-tokyo.ac.jp

宮崎大学 企画総務部総務広報課

電話 : 0985-58-7114

Mail : kouhou@of.miyazaki-u.ac.jp

名古屋大学広報課

電話 : 052-789-3058