I 緒 論

世界の稲作地帯の北限に位置する北海道の稲作は気象条件による制約が大きく,過去100年間に平均4年に一度の冷害を経験している。最近では,品種改良と栽培技術の発達により収量水準は著しく向上し,冷害年における減収率は低下してきた。しかし,収量の年次変動は未だ他府県に比べると高いのが現状であり,安定性の確立は,北海道稲作が抱える重要な課題となっている。さらに,米の品質についても,道産米は検査等級と食味の両面において府県産米に比べて劣り,特に,その食味の改善に対する社会的要請は極めて強い。

このような状況の下で、北海道立農業試験場では、米の品質や食味に関する育種を効率的に進めるため、1980年に、道立農試 4 場(中央、上川、道南、北見農試)による「優良米の早期開発プロジェクト」を発足させ、オートアナライザーをはじめとする機器分析をも用いて、成分育種を開始した。

この結果,しまひかり(北海道奨励品種決定,1981年),ともひかり(同,1983年),キタアケ(同,1983年),およびゆきひかり(同,1984年)など食味の良好な品種が相次いで育成され,北海道における品種構成は目まぐるしく変りつつある。しかし,これらの中で最も良食味とされるしまひかりやゆきひかりでさえも,その食味の水準は、府県の良食味品種として有名なコシヒカリやササニシキに比べるならば明らかに劣るのが実情である。

道産米の食味が不良とされる原因については、これまでに多くの研究がなされ(瀬戸・岡部 1963、竹生ら 1968、小山ら 1971、渡辺ら 1971、南・土居 1971、1973、佐々木ら 1977、稲津 1979)、その結果、道産米と府県産米とでは米の理化学的特性に大きな差異のあることが見出された。特に道産米では胚乳澱粉に占めるアミロース成分の割合(アミロース含量)が府県産米に比べて高いことが明らかにされた(稲津ら 1974)。そこで低アミロース化による食味改善のための育種が方向づけられ(稲津 1979)、今日に至っている。この間、前述の

オートアナライザーを用いてアミロース含量に関する大規模な選抜が実施されてきた。しかし、アミロース含量は登熟温度によって大きく変動し(Resurreccionら 1977)、低温下ではその含量が増加するので(稲津 1979)、登熟温度の低い北海道における低アミロース化の育種は必然的に環境条件の制約を受けることになる。

今後さらに道産米の食味を改善し、登熟温度などの環境条件に対する変動が比較的小さい品種を効率的に育成するためには、米の食味に大きく影響する胚乳澱粉をはじめ、蛋白質など、米粒成分に関する遺伝分析と生合成や貯蔵さらにはその分解といった生化学的な機構に関する遺伝学的な理解が必須となる。

この点に関して、従来トウモロコシで見出された胚乳の貯蔵成分に関する多様な突然変異体がイネでも誘発され(Satoh and Omura 1981)、それらを用いて分子レベルにおける研究が急速に進展しつつある。

イネの胚乳澱粉に関しては、アミロース成分を欠く糯米の他に高アミロース突然変異体(Yanoら 1985)や、低アミロース突然変異体が誘発され(Okuno 1976、天野 1977、Satoh and Omura 1981、菊地ら 1981)、それらのアミロースの生合成における役割も次第に明らかにされつつある。また、胚乳中の貯蔵蛋白質についても解析が進み、その形態や成分ならびに生合成過程が互いに異なる 2 種類の蛋白質顆粒(protein body)である PB - I と PB - II の 存在が明らかにされる など(Tanakaら 1980)、米粒蛋白質の育種にも新たな視点が提供された。

一方、米の食味とその理化学的特性との関係についてのこれまでの遺伝解析では、比較的遺伝変異の小さな材料を用いたものが多い。米の食味の推定をより確実にするためには、上記のような胚乳成分に関する多様な遺伝変異を有する材料を用いて解析することが重要と思われる。特に低アミロース性の突然変異体については、食味改善のた

めの育種素材としても注目され、現在、道産米の 食味改善にそれらの突然変異体の利用が進められ ている(菊地 1982、菊地ら 1985、江部ら 1985)。

本研究は、前述した北海道の「優良米の早期開発プロジェクト」の一部(遺伝変異の拡大と突然変異の利用)として実施されたものであり、主に胚乳澱粉のアミロース含量に関する遺伝分析ならびにアミロースの温度反応、低アミロース突然変異体の誘発と食味改善の育種への利用に関して育種学的研究を行った。

本研究の遂行と取りまとめにあたり、北海道大学農学部教授 木下俊郎先生には終始御懇篤な御指導、御激励と論文の御校関を賜った。ここに深甚の謝意を表する。また、御校関の労をおとりいただいた同教授 後藤寛治博士ならびに同教授津田周彌博士の両先生に謹んで感謝申し上げる。北海道大学名誉教授 高橋萬右衞門先生には研究の開始にあたり御懇篤な御指導を賜り、終始御激励を賜った。ここに謹んで感謝申し上げる。また、同助教授森宏一博士には研究の取りまとめに際して数々の貴重な御助言を賜った。ここに心から感謝申し上げる。

前北海道立上川農業試験場長 長内俊一博士に は研究開始以来,終始御懇篤な御指導,御鞭撻を 賜った。ここに忠心より感謝の意を表する。

北海道立上川農業試験場長仲野博之氏には研究の取りまとめに際し、特段の御配慮と御鞭撻を賜った。また、本研究の実施、取りまとめに際しては、同育種科長佐々木一男氏、特別研究員国広泰史氏(指定試験地主任)をはじめ、場員各位には特段の御配慮と御援助をいただいた。特に同育種科研究職員新橋登博士(現北見農試)には、貴重な材料を分与され、研究の遂行と取りまとめに際し多大の御協力を賜り、また、論議をともにしていただいた。育種科研究職員柳川忠男氏、同相川宗厳氏、同丹野久氏には研究の取りまとめに際

し多大の御協力をいただいた。

北海道立中央農業試験場長森義雄氏には終始 御激励いただいた。また、同、前稲作部長男沢良 吉氏ならびに現部長佐々木多喜雄博士はじめ同 部の職員各位には研究遂行上、特段の御援助をい ただいた。特に前育種科長森村克美博士(現北見 農試主任研究員)には研究の実施と取りまとめに あたり格別の御鞭撻をいただいた。また、同育種 科長三分一敬博士には取りまとめに際し貴重な 御助言をいただいた。また、試料の分析に際して は、同栽培第1科研究職員稲津脩博士の特段の御 援助をいただいた。また、育種科研究職員佐々木 忠雄氏(現中央農試企画情報室)、同前田博氏(現 北見農試普通作物科)、同新井利直氏には研究遂行 上、多大の御協力をいただいた。

北海道立遺伝資源センター場長 江部康成氏には研究の遂行にあたり、貴重な御示唆をいただき、また、実験に際して格別の便宜を与えられた。酵素活性の測定に際しては北海道立北見農業試験場小麦科の各位に多大の御協力をいただいた。特に、同研究職員 天野洋一博士には実験にあたり種々御配慮をいただくとともに、研究の取りまとめにあたり貴重な御助言をいただいた。同土屋俊雄氏(現上川農試)には分析手法の御指導をいただいた。また、普通作物科研究職員 楠谷彰人博士(現中央農試)には実験に御協力いただいた。

国立遺伝学研究所助教授佐野芳雄博士,北海道大学農学部前川雅彦博士には研究遂行上,貴重な御示唆と多大の御援助をいただいた。北海道大学農学部作物育種学教室の皆様には多大の御援助を受けた。特に、高牟禮逸朗氏には実験遂行上多大の御援助をいただいた。また、室井玲子氏には論文の取りまとめにあたり多大の御協力をいただいた。

ここに記し,深甚の謝意を表する。

II 胚乳のアミロース含量に関する遺伝分析

1. 北海道品種における遺伝変異

緒言

北海道の栽培品種のアミロース含量に関する遺伝変異については、稲津ら(1974)、佐々木ら(1977)、および新井ら(1980)による報告がある。本節では、北海道大学で長年にわたり保存されている北海道の在来品種、明治、大正、昭和初期の旧栽培品種および連鎖分析用の検定系統などを用いて、胚乳澱粉のアミロース含量(以下アミロース含量と称する)および白米蛋白含量(以下蛋白含量と称する)についての変異を調査した。

材料および方法

供試材料として、北海道大学(作物育種学教室) で保存中の新旧栽培品種59(自然突然変異系統を 含む)および検定系統66の計125系統を用いた。

これらは、1982年に札幌市(北海道大学試験圃場)、1984年に岩見沢市(道立中央農試稲作部)で それぞれ栽培した。耕種方法はそれぞれの慣行法 によった。

調査形質は1982年と1984年の両年にわたり、アミロース含量、蛋白含量、玄米の形態および玄米 果皮の着色性等であった。

玄米調査や出穂日の調査等は常法により行った。また、米粒成分の分析のための試料は、個体単位に収穫した後に脱穀し、特殊な系統(小粒や粒厚の薄いもの)を除いて、1.8~1.9mmの篩目で精選した玄米を、まず90%程度に搗精した後にブラベンダー社製のテストミルで粉砕し、50%メッシュのナイロン篩を通して得た。

アミロース含量の測定にはテクニコン社製のオートアナライザーを用い、稲津(1982)の方法によった。 1回のサンプル量は100mg とし、これに 0.05N の NaOH を5ml 加え、 $5\sim12$ 時間室温に 放置後、オートアナライザーにセットした。この 後は自動分析が進行し、まず固体処理サンプラー (SPS ホモジェナイザー) で懸濁液とした後に秤

量ポンプで一定量を授取して、分析カートリッジで希釈後さらにアルカリ液(IN-NaOH)と混合し、加熱槽において糊化させた。糊化後、中和してヨウ素液と混合して発色させ、その発色程度をフローセル中で660nmの波長で比色した。呈色度は記録紙上にベースラインからの高さとして表わされるが、アミロース含量への変換には、アミロース含量既知の標準品を同時に分析して得られた検量線を用いた。このようにして測定されたアミロース含量とMcCready法によるそれとの間には r=0.986**なる高い相関が認められている(稲津1982)。なお、この方法が確立される1981年以前には、アミロース含量は、同含量既知の農林20号に対する比率から求められた。

蛋白含量の測定にはテクニコン社製のインフラライザーを用い、新井(1982)の方法によった。インフラライザーは、物質の種類によってその光の吸収性が特異的であることを利用した近赤外光分析を自動的に行う装置であり、本法とケルダール法による蛋白含量との間には r=0.993**なる高い相関が得られている(新井 1982)。

なお、1982年は過去10年間(1985年現在)において平年に近い登熟温度であり、1984年は最も高温下に推移した。両年とも、出穂遅延や不稔などの障害の発生は認められず、生育は順調であった。

結 果

(1) 1982年調査による系統間変異

Table 1に,栽培品種(C群)と検定系統(T群)の2群について、それぞれの平均値、変異幅、標準偏差および変動係数を示した。いずれの形質についても、C群に比べて下群の変異がより大きかった。

C群のアミロース含量は17.6~24.2%の間に分布し、その変異幅は6.6%であったのに対して、T群では最高値が29.3%と極めて大きかった。本実験における検定系統中、C群の最高値を越える25%以上の含量を示したものは、供試系統の約30%

にも達した。これらの高アミロース系統の来歴を 調べたところ、そのほとんどはインド型と日本型 のイネ間の交雑によって育成された固定系統であ ることが明らかとなった。

蛋白含量についても T 群における変異が大きく, C 群の最高値の12.5%以上を示す 3 系統 (H-59, H-93, H-135) が見出された。これらの高蛋白系統の特徴としては,H-59が標識遺伝子の wx と g を有し,小粒でやや不稔の発生が多かったこ

と、H-135は dを有し、その多面作用により粒が極めて小さかったこと、H-93は外国稲との交雑後代系統であり、 粳種であるのにかかわらず玄米の外見がやや白色不透明であったことなどが注目された。

玄米の形態的特性に関しても T 群では多様であり、千粒重が12.3gの極小粒から同30.5gの大粒に至るまでの多様性がみられた。玄米の長さと幅の比による粒形についても極円粒からインド型

Table 1.	Comparisons of amylose and protein contents and five grain characters
	between Hokkaido cultivars(C) and Hokudai testers(T)

Character	Cultivar or tester	Number of lines	Mean	Range of variation	Standard deviation	Coefficient of variation(%)
Amylose content (%)	C T	13 41	21.6 23.7	17.6 -24.2 $16.8 -29.3$	2.11 2.91	9.8 12.3
Protein content (%)	C T	17 49	$10.4 \\ 10.7$	8.3 - 12.5 $8.0 - 14.5$	$\frac{1.23}{1.50}$	$\frac{11.8}{14.0}$
1000-grain weight (g)	C T	17 49	$21.2 \\ 20.5$	18.0 -24.5 $12.3 -30.5$	2.31 3.61	10.9 17.6
Grain length (mm)	C T	17 49	$\frac{5.29}{5.20}$	4.97 - 5.56 $3.59 - 6.71$	0.20 0.55	$\begin{array}{c} 3.8 \\ 10.6 \end{array}$
Grain width (mm)	C T	17 49	$\frac{3.10}{2.96}$	2.84 - 3.24 $2.38 - 3.30$	0.12 0.24	4.0 8.0
Grain shape index	C T	17 49	1.71 1.77	1.60 - 1.94 $1.14 - 2.45$	$\begin{array}{c} 0.10 \\ 0.26 \end{array}$	5.7 14.9
Grain thickness (mm)	C T	17 49	$\begin{array}{c} 2.10 \\ 2.03 \end{array}$	1.85 - 2.25 $1.45 - 2.34$	$0.09 \\ 0.13$	$\substack{4.1\\6.5}$

¹⁾ Grain shape index=Grain length/Grain width.

Table .2 Correlation coefficients related to amylose and protein contents and five grain characters in Hokkaido cultivars and Hokudai genetic testers

Non-waxy ¹⁾ Waxy ²⁾	P	L	W	L/W	Т	GW
Amylose content	-0.462**	0.388**	0.163	0.169	0.038	0.407**
Protein content (P)		-0.125	-0.417**	0.167	0.428**	-0.342**
Grain length (L)	-0.084		-0.137	0.802**	-0.031	0.707**
Grain width (W)	-0.024	-0.489		-0.697**	0.624**	0.402**
Grain shape (L/W)	0.076	0.763**	-0.927**		-0.394**	0.261
Grain thickness (T)	-0.160	-0.722**	0.825**	-0.901**		0.566**
1000-grain weight (GW)	-0.284	-0.235	0.840**	-0.715**	0.801**	

^{**:} Significant at the 1% level.

¹⁾ Upper diagonal means correlation in non-glutinous cultivars and Hokudai genetic testers, (n = 54).

²⁾ Lower diagonals means correlations in glutinous cultivars and Hokudai genetic testers, (n=12).

品種に多くみられる長粒までの変異がみられ、その変異幅は極めて大きかった。また、玄米の果皮色の変異にも、着色遺伝子により、白から黄、赤、紫、黒紫色などの多様性がみられた。ただし、実用品種の育成に用いられている品質に関する基準(品位)に依ってこれらを評価するならば、大多数の検定系統は腹白や心白が多く(粳種)、粒形も不整で、粒の充実度の悪いものが多く、外見品質は劣った。

胚乳成分と玄米の形態的特性との関係を調べるため、7 形質間の相関係数を糯粳別に算出した (Table 2)。粳種では、アミロース含量が蛋白含量と負の相関($r=-0.462^{**}$)、また千粒重とは正 ($r=0.407^{**}$)の相関関係にあった。また、蛋白含量は玄米の幅、玄米の厚さ、および千粒重とそれぞれ $r=-0.417^{**}$ 、 $r=0.428^{**}$ および $r=-0.342^{**}$ なる相関関係を示した。糯種では蛋白含量と玄米の形態的特性との間には有意な相関関係は認められなかった。

Fig.1に、アミロース含量と蛋白含量についての 系統散布図を示した。栽培品種が分布する範囲(図中,実線で囲まれた部分,糯種は除く)の外にあ るものの多くは外国稲との交雑により育成された 北大検定系統であった。

(2) 1984年調査による系統間変異

Fig.2に,栽培品種(C群)と検定系統(T群)の125系統についてのアミロース含量の頻度分布を示した。参考のため、1984年に実施された奨励品種決定試験において供試された31系統のアミロース含量の頻度分布を同時に示した。

1982年と同様、検定系統におけるアミロース含量の変異幅が極めて大きく、その変異幅は13%から28%に及んだが、自然突然変異系統を含む在来品種や旧品種群からも25%以上の高アミロース系統が見出された。すなわち、北海道の在来種である赤稲(別名津軽早生、明治以前に青森県より移入)などであった。一方、これら C 群と T 群を比べるならば、1984年奨励品種決定試験に供試した材料に見られる変異より明らかに小さく、在来種に比べて必ずしも低アミロース化した傾向は認められなかった。

T 群の中には、アミロース含量が15%以下のものが新たに 4 系統見出された。これらのうち、 2 系統 (H-80, H-86) は d_i を有し、他の 2 系統はそれぞれ gl_i 、 nl_i 、Ur、および ri といった穂部の形態形質に関する標識遺伝子を有していた。

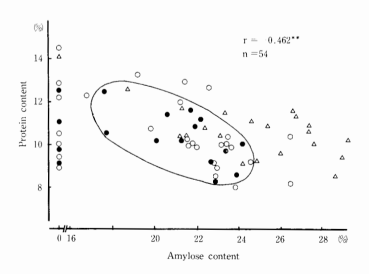


Fig. 1. Relation between amylose and protein contents in Hokkaido cultivars and genetic testers.

• : Hokkaido cultivars (n=17)

○ : Genetic testers (n=28)

 \triangle : Genetic testers (Japanese x foreign variety) (n=21)

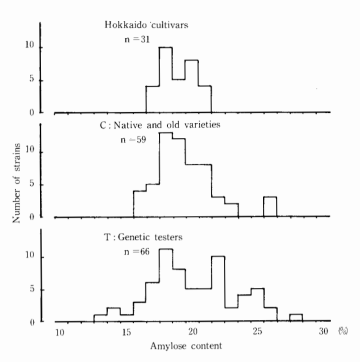


Fig. 2. Variation of amylose content in Hokkaido cultivars and genetic testers preserved in Hokkaido University.

また、T 群の中でアミロース含量が25%以上であったものは、すべてインド型イネとの交雑後代における固定系統であった。

考 察

国際イネ研究所 (IRRI) の調査によれば、インド型品種の中にはアミロース含量の高いものが多いが (Juliano and Pascual 1980)、これがインド型品種に多くみられる粘りの少ない炊飯特性の原因と考えられる (Julianoら 1965)。一方、日本型品種の大部分はアミロース含量が20%前後であり、品種間差はインド型のそれに比べて小さく(食糧研究所 1969)、北海道品種でさえも本州産米に比べれば3%程度高いものの(稲津ら 1974)、一般に栽培品種間の差異は比較的小さいと考えてよい(佐々木ら 1977)。

本実験では、北海道大学で保存中の在来種や旧品種ならびに外国稲(主にインド型イネ)との交雑後代から固定された検定系統から多数の高アミロース系統が見出された。これらのアミロース含量は25%以上30%近くまで分布し、また、15%以下の低アミロース系統も見出されており、北海道

における栽培品種の遺伝変異はもとより, 日本の 栽培品種における遺伝変異をも越えるものであっ た。

蛋白含量については、栽培品種では極めてまれな $14\sim15\%$ という高い含量を持つ検定系統が見出された。なお、 d_1 (大黒型矮性)の蛋白含量の高いことは平ら(1972)も見出しており、その理由としては、出穂期の稲体の窒素含量の高いことを挙げている。

この他, 玄米の形態についても, 検定系統は極めて多様な変異を有し, たとえば, 長粒種のインド型イネに類するものから, ほぼ円粒に近いものまで見られた。

北海道大学では、多年にわたりイネの遺伝学的 研究を進めており、日印間の交雑を古くから実施 して多数の固定系統を得ている。しかも、花青素 着色遺伝子をはじめとする多くの標識遺伝子を、 インド型から遠縁間交雑により選抜・固定させ、 検定系統の中に取り入れて来た。

今回,アミロース含量や蛋白含量についても,極めて多様な変異のあることが明らかとなった。 すなわち,検定系統の育成過程にあっては,直接 に分析の対象とならなかった遺伝形質について も、それらの変異が導入固定されて保存されて来 たと思われる。このように検定系統が潜在的に保 有している遺伝変異の実体が明らかにされたこと の意義は大きい。

本実験で見出された高アミロース系統の起源に ついては、系譜的に見て、 交雑親の外国稲に由来 すると推定される。

最近、Sano (1984) は日印間に見られるアミロース含量に関する品種間差異は、第1連鎖群に座乗していて胚乳澱粉の糯粳性を支配する wx 遺伝子座の差異によって説明できること、インド型品種では高アミロース性の Wxaを有し、日本型品種では低アミロース性の Wxbを有することを明らかにした。本研究においても、外国稲に起源する高アミロース性について、第Ⅱ章第3節で遺伝子分析を実施して同様の結果を得た。

このように、胚乳成分に関して、多様な変異を 有する検定系統に対して,一部の例外を除いて, 在来種を含む旧品種や近代品種における変異はむ しろ小さく, かつ、旧品種と新品種の差もほとん ど認められなかった。佐々木ら(1977)も、旧品 種群と比較的最近に育成された品種群とでは、ア ミロース含量についての差異は認められないこと を報告している。北海道において, 本格的なイネ の育種が開始されて以来100年の歴史の中で、アミ ロース含量や蛋白含量が品種改良の対象となった のは極く最近のことであり、それ以前には、糯性 を除いて胚乳成分は直接選抜の対象とならなかっ た。ただ、米の食味を通じて、これらの成分に対 しても一種の間接選抜が行われたことは否めな い。それは近代品種の胚乳成分が、在来種のそれ の変異からそれほど大きな変化のみられないこと からも裏付けられる。

現在、北海道で進められている食味改善の育種は、米の成分を改変し、食味を改良しようとするものであり、実際にアミロース含量に関する選抜が実施されている。そのような基礎として米粒の成分に関わる遺伝的制御機構を明らかにすることは、育種の効率化を図る上で極めて重要である。

北大検定系統は、標識遺伝子を有するのみでな く、胚乳成分についても多様な遺伝的変異を内蔵 していた。したがって、これらは米粒の成分に関する遺伝子分析の材料として育種の基礎的情報の 提供に役立つばかりでなく、米の成分育種を進め る上での遺伝子資源としても有用である。

2. 米粒成分ならびに形態的特性にかか わる突然変異体の人為誘発

緒言

イネの胚乳成分に関する変異体としては、アミロースを欠く糯性が最もよく知られているが、近年、トウモロコシと同様に澱粉をはじめとする多糖類の生合成に関する変異体が種々見出された(Satoh and Omura 1981)。特に、胚乳澱粉のアミロース成分の含量が顕著に低下する低アミロース性変異体として、玄米(胚乳)の外観が糯と粳の中間状の半透明となる dull 胚乳などや、また、これとは逆に、アミロース含量が粳の正常粒の1.5~2倍も含まれる高アミロース性などが、y線や化学的変異源により人為的に誘発されている(Satoh and Omura 1981、Okunoら 1983、Yanoら 1985)。

本節では、育種的に有用な低アミロース性の突 然変異を得る目的から、北海道の栽培品種を用い て変異源処理による人為誘発を試みた。

材料および方法

供試品種として,北海道の栽培品種であるしおかり(1961年,奨励品種決定)およびゆきひかり(1984年,同)を用いた。

変異源の処理は、しおかりでは、気乾種子の γ 線急照射 (20KR) による M_3 代種子に対してさらに EMS (ethyl methan sulfonate) 処理を行った。また、ゆきひかりでは、気乾種子に対する γ 線急照射 (20KR) を行った。

しおかりの γ 線照射とEMS処理後の M_1 代の養成は北大で行い、1978年に M_2 集団を岩見沢市の道立中央農試で栽培した。成熟期には極端に奇型的な変異体を除いて1,100個体を選抜し、このうちから563個体についてオートアナライザーによりアミロース含量を測定した。

また、ゆきひかりの場合には、種子の γ 線照射

を農水省放射線育種場に依頼し、1982年に鹿児島市において M_1 と M_2 を養成して世代促進を行った。1983年に M_3 集団 (2,700個体)を岩見沢市で養成し,成熟期に極端な奇型変異体を除いて900個体を選抜し、オートアナライザーでアミロース含量を測定した。

結 果

(1) しおかりの EMS 処理後代からの変異体の 選抜

Table 3には、圃場で M_2 代に選ばれた1,065個体の米粒の特性に関して、変異体の種類と出現率を示した。心白や腹白、大粒などの玄米の外観に関する異常は総計39個体となり、 M_2 個体の約4%に何らかの変異がみられたこととなる。

これらの可視的変異体と外見上何らの異常が認められなかった個体の合計563個体について,オートアナライザーによりアミロース含量を測定した(Fig. 3)。

大多数の個体では、原品種しおかりと同様のほぼ正規分布を示したが、アミロース含量比(ACR、しおかりのアミロース含量を100とする相対比率、%)が90%未満のものが4個体認められた。このうち、3個体は乳白米であったが、ACR80%のものは玄米の外見が正常であった。この変異体に

Table 3. Frequencies of mutants for grain characters found in the M₃ population of Shiokari treated with EMS

Mutant Character	No. of plant	Frequency ¹⁾ (%)
White core	4	0.38
White berry	7	0.66
Chalky (milky-white)	122)	1.13
Flat and chalky	3	0.28
Small grain	5	0.47
Big grain	6	0.56
Long grain	2	0.19
Total	39	3.66

¹⁾ Percentage of the mutants in 1,065 $M_{\rm 3}$ plants.

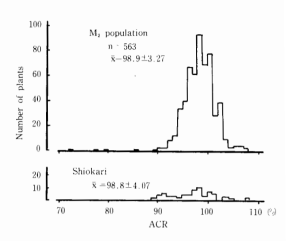


Fig. 3. Frequency distribution of the amylose content in M₂ population of Shiokari treated with EMS. ACR means amylose content ratio (%) to the standard amylose content of Shiokari.

S-20117なる系統番号を与えて試験を継続したところ、その後代も安定して原品種の70~80%のアミロース含量を示した。そこで SM-1と命名して以後の実験に供した。

このほかに得られた変異体についても、後代検 定を実施したが、現在系統保存中の材料の一部を Table 4に示した。

SM-1は、アミロース含量が原品種の約76%で、玄米は粳であるが、くびれ米の発生がやや多く、玄米品質はやや劣った。また、原品種に比べて約1週間早生となり、それにともなって短稈、短穂化した。

SM-2は、SM-1に比べてさらに2%程アミロース含量が低下したが、千粒重が16.1gで原品種に比べて約76%に減少し、外見も乳白状を呈した。

粒大に関する変異体としては、千粒重が17.9g の小粒から同27.6gの大粒まで種々の変異体が得 られた。

(2) ゆきひかりの γ 線照射後代からの変異体の選抜

Table 5には、M₃代の885個体中から見出された 玄米に関する変異体の種類とその出現頻度を示した。しおかりの場合と同様に全体の約3%に心白、大粒など計25個体の変異体が見出された。 さらに 玄米の外見が正常であった477個体についてアミ

²⁾ Amylose content of the three lines were low.

Mutant character	Line No.19	Heading date (1985)	Amylose content (%)	1000-grain weight (g)	Grade of ²⁾ grain quality
Low amylose	SM- 1	July. 30	15.9	21.0	2
do.	SM- 2	Aug. 7	13.9	16.1	1
Chalky	SM- 3	Aug. 10	20.1	19.1	1
White core	SM- 4	Aug. 7	21.1	20.8	2
do.	SM- 5	Aug. 6	20.5	19.1	2
do.	SM- 6	Aug. 7	20.1	19.0	1
do.	SM-12	Aug. 6	21.7	20.7	2
White berry	SM-11	Aug. 5	21.7	21.2	2
Small grain	SM- 7	Aug. 6	19.7	19.6	3
do.	SM- 8	Aug. 5	18.5	17.9	3
do.	SM- 9	Aug. 2	19.1	19.9	3
do.	SM-10	Aug. 8	18.7	18.4	2
Big grain	SM-13	Aug. 6	20.7	24.0	3
do.	SM-14	Aug. 8	22.7	27.2	2
do.	SM-15	Aug. 4	21.9	27.6	2
Check	Shiokari	Aug. 6	20.8	21.1	3

Table 4. Mutant lines for endosperm and grain characters induced from Shiokari

- 1) M_9 lines in 1985.
- 2) Visual observation (high score means good quality).

ロース含量を測定して、その結果を Fig. 4に示した。

調査年次の1983年は冷害年であったため、供試材料の出穂が遅延し、かつ登熟時の温度も低かったため、ゆきひかりのアミロース含量は平年に比べて4%程度高かった。 M_3 集団のアミロース含量の分布は、ゆきひかりと同様ほぼ正規分布を示したが、変異幅はゆきひかりよりも広く、19%程度のものから28%という高アミロース域にまで分布した。これらについて次年度以降、後代検定を行ったところ、アミロース含量はほぼ正常であった。ところが、Table 5に示したように M_3 個体において、同一穂内に乳白米を少数分離した個体の次代において、29.1%という極めて高いアミロース

高アミロース変異体の他に、後代検定により固定した変異体系統を Table 6に示した。顕著な低アミロース変異体は見出されなかったが、大粒や長粒など、玄米の形態に関する突然変異体が得ら

含量を有する個体を生じた。その後代は高アミロ

ース性系統としてほぼ固定した。

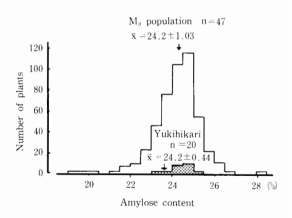


Fig. 4. Frequency distribution of amylose content in M_3 population of Yukihikari treated with the γ -ray irradiation.

れた。大粒変異体の中には、外見上の品質が低下 しないものがあった。

考 第

これまで報告されたアミロース含量に関する変 異体のほとんどは,玄米(胚乳)の外見にも異常 が認められており、dull 胚乳突然変異体では、糯に近い白色不透明のものから、糯と粳の中間的で

Table 5. Frequencies of mutants for grain characters in M₃ plants of Yukihikari treated with γ-ray irradiation

Mutant character	No. of plant	Frequency ¹⁾ (%)
White core or white berry	6	0.67
Chalky segregating ²⁾	33)	0.34
Small grain	6	0.67
Big grain	6	0.67
Round grain	4	0.45
Long grain	2	0.23
Total	25	2.82

- 1) Percentage of mutants in 885 M₃ plants.
- 2) Some chalky grains appeared in M₄ seeds.
- 3) One plant showed a segregation on the high amylose plant in M_{\bullet} .

半透明のもの, さらには dull 性が極めて弱く正常の 類に近いものまでが見出されている (Satoh and Omura 1981)。

一般に、胚乳の透明度はそのアミロース含量に 比例しており、上記の dull胚乳突然変異体は玄米 の外見より選抜されたものである。

本実験では、玄米の外見が通常の粳米と変わらぬ変異体を得ることを目的としたので、肉眼的には正常と思われる M_2 または M_3 個体についてアミロース含量を測定した。このような実験は、短時間に大量のサンプルの測定が可能なオートアナライザーの導入によって初めて可能となったもので、この結果、しおかりから1個体ではあるが、玄米の外見が正常でアミロース含量が平年でも $15\sim16\%$ を示す低アミロース突然変異体を見出すことができた。

Table 6. Mutant lines for endosperm and grain characters induced from Yukihikari

Mutant character	Line No.11	Heading date (1985)	Amylose content (%)	1000-grain weight (g)	Grade of grain quality
High amylose	YM-123	Aug. 5	32.9	18.6	1
White core	YM-129	Aug. 4	22.3	22.0	3
do.	YM-133	Aug. 4	22.5	22.3	
White berry	YM-117	Aug. 4	19.9	22.0	3
do.	YM-120	Aug. 6	20.1	21.3	3
Small grain	YM-124	Aug. 8	19.7	20.1	5
do.	YM-127	Aug. 7	20.5	20.6	4
do.	YM-130	Aug. 6	20.3	20.3	5
Big grain	YM-119	Aug. 6	20.9	26.5	1
do.	YM-141	Aug. 9	20.5	26.6	3
do.	YM-146	Aug. 11	21.9	28.4	5
do.	YM-145	Aug. 7	21.1	23.1	5
do.	YM-149	Aug. 7	20.5	23.1	4
Round grain	YM-135	Aug. 5	20.3	23.0	4
do.	YM-137	Aug. 7	20.3	22.0	5
do.	YM-138	Aug. 7	20.1	21.8	5
Long grain	YM-131	Aug. 6	20.3	21.7	5
do.	YM-144	Aug. 7	20.3	21.4	5
Yukihikari		Aug. 6	20.7	22.6	5

M₅ lines in 1985.

²⁾ Visual observation (high score means good quality).

この突然変異体の誘発に成功した当時,北海道におけるアミロース含量の最低レベルはほぼ20%前後とされており,それ以下の低アミロース含量は,登熟温度が制限要因となって困難と思われていた。本突然変異体の誘発により,登熟温度の低い北海道においても,20%以下のアミロース含量の品種育成の可能なことが初めて示された。

なお, SM-1は低アミロース以外にも早生化を 示した (Table 4)。

ゆきひかりからは SM-1と同程度の低アミロース変異体は得られなかったが、高アミロース突然変異体が見出された。この玄米は中心部が粉質で、外見は乳白米に類似していた。本変異体は収穫時の玄米水分が正常に比べて 2%程度も高く、パーキン・エルマー社製の Grain Amylase Analyzerによって測定された α -アミラーゼの活性値は原品種の 5 倍を示した。

また、別に、F₂種子に対する y 線照射の次代の M₃集団からも、アミロース含量が30%以上の高アミロース変異体が見出されている。

粒大に関する多様の変異体も、しおかりとゆきひかりより誘発された。大粒は、イネの多収性育種の素材として利用可能であるが、しおかりの大粒突然変異系統(SM-14)の収量性について調べた結果、追肥栽培では原品種より多収となった(菊地・木下 1982)。この SM-14の大粒には不完全優性遺伝子が関与しており、大粒種「房吉」の関与遺伝子である LK-f と同一座の遺伝子であることが明らかとなった(菊地ら、未発表)。

前節で明らかにされたように、玄米の形態とアミロース含量との間には相関関係が認められる例が知られている。しおかりから誘発された粒大変異体の中には、SM-2やSM-8のように小粒で低アミロースのものや、大粒でやや高アミロースのもの(SM-14)が見出され、玄米千粒重とアミロース含量との間には正の、千粒重と蛋白含量との間には負の高い相関関係が認められた。これらの現象が粒大に関与する遺伝子の多面作用によるのか、粒大変異から2次的に生じた変異であるのかは明らかではないが、このような粒大突然変異体は、胚乳澱粉の集積機構と胚乳成分の関係を解析する上で興味深い素材と思われる。

また、大粒種では通常腹白や心白が発生しやすく、LK-f のように大粒遺伝子が腹白発生にも関与することが知られているが(武田・斎藤 1980)、本実験で誘発された大粒突然変異体のほとんどでも、原品種に比べて玄米の見かけの品質が劣っていた。しかし、ゆきひかりの大粒変異体(YM-146)では、心白や腹白の発生が極めて少なかった。したがって、良質の大粒系統として育種素材となろう。

以上のように、胚乳成分や玄米の形態に関する各種の変異体が得られたことから、遺伝変異の拡大には、突然変異法が極めて有効な手段であるといえよう。北海道では、過去数十年にわたり、府県品種との交雑育種によって、多収性や良質性の導入を計って来たが、そこで問題となったのは、早熟性、耐冷性とそれらの有用形質の結びつけであった。この点、北海道品種中に誘発された変異体は変異形質以外は原品種と同一であることから、晩生で一般に耐冷性の弱い府県品種からの形質を交雑により導入することに比べて育種素材として有利と思われる。

近年, 胚乳や胚に関する人為突然変異の誘発方法として NMU (N-methyl-N-nitrosourea) などの化学薬品による受精卵処理法 (Satoh and Omura 1979) などが開発されており、今後さらに突然変異育種を積極的に進める必要がある。

3. 胚乳のアミロース含量に関する遺伝 子分析

1) 戻し交雑集団における分析

緒言

日本型イネとインド型イネのアミロース含量に関する差異は、Wx 蛋白の生成量を異にする2種の遺伝子、Wx^aと Wx^bのちがいによることが明らかにされたが(Sano 1984)、日本型内で認められるアミロース含量の品種間差異が、このようなWx 遺伝子の分化だけによって説明されるのか、あるいは wx 座と独立の他の遺伝子(系)によるのかは明らかではない。

本節では、アミロース含量の大きく異なる粳品種を1回親として用い、戻し交雑によって糯品種

の遺伝的背景へ導入された起源を異にする Wx 遺伝子についての同質遺伝子系統を作成し、Wx 遺伝子による効果とそれ以外のアミロース含量に およばす遺伝子(系)の関係を分析した。

材料および方法

Table 7には、Wx遺伝子の供与親(一回親)である10種の粳品種と反復親となった3種の糯品種を示した。コシヒカリと北陸110号は府県における典型的な低アミロース性品種であり、特にコシヒカリは日本で最も良食味の品種として有名である。走錦と北海早生1号は北海道の旧品種であり、いずれも低アミロース性である。なお、北海早生1号は陸稲である。Century Patna 231は米国原産の低アミロース品種であり、Arpa Saly はソ連原産で高アミロース性である。上系6487は上川農業試験場で育成された高アミロース系統であるがポルトガルと称する外国稲との交雑後代よりの育成系統である。

SM-1はしおかりから、また NM-391、N8 ES No. 58は、ニホンマサリと農林 8 号よりそれぞれ

人為的に誘発された低アミロース性突然変異系統であり、N8 ES No. 58については wx とは独立の dull 胚乳に係る遺伝子を有することが知られている(Okunoら 1983)。SM-1は次節で明らかにされるように、wx とは独立の単純劣性遺伝子を保有する。NM-391の低アミロース性にも、dull 遺伝子の関与することが次節において明らかにされた。

反復親のおんねもち, 道北糯18号および渡育糯213号はいずれも北海道の糯品種または育成系統であり, それぞれ早生, 中生, 晩生の各熟期における糯の代表系統として選定された。

上記の1回親と反復親の間で,糯品種を雌性親とする連続戻し交雑が数世代にわたり実施された。本実験で用いた材料の系統名と世代を Table 8に示した。アミロース含量の分析には $B_4 \sim B_7$ 世代の各 F_2 集団について,粳個体群のみを用いた。

供試材料は、1983年には旭川市(上川農試)で養成された。1回親のうち外国稲の晩生種は人工気象箱で養成された。なお、1983年は冷害年であったため、出穂期が遅延し、登熟期間の温度も低

Table 7.	List of the strains used in the production of Wx isogenic lines in the genetic backgrounds	3
	of three glutinous endosperm lines	

C+:	Amylose	Am	ylose content ((%)	Orinin
Strain	type	(22-18)1)	(28-18)1)	field	- Origin
Wx donor parents	(10.10				
NM-391	Low	9.9	5.3	_	Mutant induced from Nihonmasari
N8 ES No. 58	do.	_	$(9.7)^{2)}$	_	Mutant induced from Nomin No. 8
SM-1	do.	16.4	15.1	18.4	Mutant induced from Shiokari
Hashirinishiki	do.	18.3	15.1	22.1	Hokkaido cultivar
Hokkaiwase 1	do.	18.2	15.4	19.9	do.
Koshihikari	do.	20.4	17.1	—	Honshu (Mainland) cultivar
Hokuriku 110	do.	18.5	14.5	-	do.
Century Patna 231	do.	18.1	15.5	_	Cultivar from U. S. A.
Jokei 6487	High	26.5	24.3	26.3	Strain used in Hokkaido
Arpa Saly	do.	26.2	25.2	24.1	Cultivar from U. S. S. R.
Recurrent parents					
Onne-mochi	Glutinous	0	0	0	Hokkaido cultivar
Dohoku-mochi 18	do.	0	0	0	do.
Toiku-mochi 213	do.	0	0	0	do.

¹⁾ Day and night temperature in the phytotoron (°C).

²⁾ Green house condition.

Back ground	Ot	nne-moc	hi	Doho	ku-moc	hi-18	Toik	u-moch	i-213
Wx-donor	Line No.	Gener 1983	ration 1984	Line No.	Gener 1983	ration 1984	Line No.	Gener 1983	ration 1984
P 1 Century Patna 231	BC- 1	B_4F_2	B_5F_2	BC-11	B_5F_2	B_6F_2	BC-21	$B_{5}F_{2}$	B_6F_2
P 2 Koshihikari	- 2	B_6F_2	$\mathrm{B_7F_2}$	-12	B_6F_2	$B_{7}F_{2}$	-22	$B_{\text{6}}F_{\text{2}}$	$\mathrm{B_7F_2}$
P 3 Hokuriku 110	- 3	B_6F_2	B_7F_2	-13	B_6F_2	$B_7 F_2$	-23	$B_{\rm 6}F_{\rm 2}$	$\mathrm{B}_7\mathrm{F}_2$
P 4 Hashirinishiki	- 4	B_6F_2	$\mathrm{B_7F_2}$	-14	B_6F_2	$B_{7}F_{2} \\$	-24	$B_{\rm 6}F_{\rm 2}$	$B_{7}F_{2} \\$
P 5 N8 ES No. 58	- 5	B_6F_2	B_7F_2	-15	$B_{6}F_{2} \\$	B_7F_2	-25	$B_{6}F_{2} \\$	B_7F_2
P 6 Arpa Saly	- 6	B_6F_2	B_7F_2	-16	$\mathrm{B}_6\mathrm{F}_2$	B_7F_2	-26	$\mathrm{B}_{6}\mathrm{F}_{2}$	$B_{7}F_{2} \\$
P 7 Jokei 6487	- 7	B_6F_2	$\mathrm{B_7F_2}$	-17	B_6F_2	B_7F_2	-27	$B_{\rm 6}F_{\rm 2}$	$\mathrm{B_7F_2}$
P 8 Hokkaiwase 1	- 8	$\mathrm{B}_5\mathrm{F}_2$	B_6F_2	-18	$\mathrm{B}_{5}\mathrm{F}_{2}$	B_6F_2	-28	$B_{\mathfrak{s}}F_{\mathfrak{s}}$	$\mathrm{B}_6\mathrm{F}_2$
P 9 NM-391	- 9	$\mathrm{B}_5\mathrm{F}_2$	B_6F_2	-19	B_5F_2	B_6F_2	-29	$B_{\mathfrak{s}}F_{\mathfrak{s}}$	B_6F_2
P10 SM-1	-10	B_4F_2	B_5F_2	-20	B_4F_2	B_5F_2	-30	B_4F_2	B_5F_2

Table 8. List of Wx isogenic lines used in the experiments

かったが、障害型不稔の発生は認められなかった。 1984年の材料は、岩見沢市(中央農試)で養成された。なお、1984年は高温年であり、登熟時の気温が高く、一般品種のアミロース含量の水準は極めて低かった。

結 果

(1) 異なる Wx 遺伝子を有する同質遺伝子系 統の育成

Table 9には、戻し交雑で育成した BC-1から BC-30までの30系統について、 BnF_2 集団の粳個体のアミロース含量の系統内分布を示した。これによると、P6と P7を 1 回親とする 6 系統(BC-6、-7, -16, -17, -26, -27)およびP9を1 回親とする BC -19を除いた残り23系統のアミロース含量は、それらのほとんどが23~24%に集中する分布を示した。これに対して、P6と P7を 1 回親とする 6 系統のアミロース含量は27~28%であり、明らかに他の系統に比べて高アミロース性であった。BC-19では、系統内の個体間変異が大きく、他の個体に比べて著しく低アミロース性の個体を分離したが、同じく P9を 1 回親とする他の 2 系統 (BC-9, BC-29) では、このような分離を生じなかった。

Table 9には、1回親のアミロース含量を示したが、低アミロース性親からの Wx 遺伝子をもつ同質遺伝子系統のアミロース含量は、いずれの系統

もそれらの1回親より高かった。これに対して、高アミロース性の1回親とそのWx遺伝子を保有するとみられる同質遺伝子系統は、いずれもアミロース含量が高く、 $25\sim26\%$ の値を示した。

P6と P7を1回親とする6系統のアミロース含量の平均値は27.7%で、その他の24系統の平均値23.9%に比べると3.8%高かった。また、P6と P7を1回親とする系統以外の系統群について遺伝的背景毎にまとめた平均値は、おんねもちが23.8%、道北糯18号が23.5%、渡育糯213号が24.5%であり、おんねもち群と渡育糯213号群の差でさえわずか0.7%に過ぎなかった。

各系統内におけるアミロース含量の個体間変異は、BC-19を除いて、その幅は3%以内であった。早生のおんねもちの遺伝的背景における変動が他の2品種に比べてやや大きい傾向がみられた。

BC-19において分離した低アミロース個体の玄米では、その1回親のNM-391の表現型に類似し、やや不透明であった。

次に1984年の結果を Table 10に示した。1983年とほぼ同様の結果が得られたが、P6と P7をそれぞれ1回親とする高アミロース群では、アミロース含量の平均値が26.7%で、前年の27.7%に比べると約1%の低下がみられたの対し、他の系統では、1983年の23.9%に対して20.9%となり、3%の低下となった。このため、両群間の差は、1983

Back ground					Onne-	mochi								Do	hoku-	mochi	-18			
Amylose				Isoge	enic lin	e (BC	-No.)							Isoge	enic lir	ne (BC	-No.)			
content	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20
8 %																				
9									P9											
10																				
11																				
12																				
13					(P5)															
14																				
15																				
16										P10									1	
17																				
18	P11)		P3	P4				P8												
19																				
20		P2																		
21																			1	
22	1			2				1	1	1					5				2	
23	3	3	4	10	14			9	10	2	13	13	23	17	7			11	3	12
24	8	4	6	2	4				5	7	1		2					3	3	6
25	2																			1
26						P6	P7									2	6			
27						5	4									8	3			
28						2														
29																				
30																				
No. of pls.	14	7	10	14	18	7	4	10	16	10	14	13	25	17	12	10	9	14	10	19
Mean	24.2	23.9	24.0	23.4	23.7	28.0	27.7	23.5	23.5	23.9	23.6	23.5	24.3	23.5	23.0	28.1	27.9	23.7	22.7	23.9
S. D	0.73	0.36	0.48	0.41	0.32	0.51	0.03	0.25	0.60	0.51	0.34	0.17	0.26	0.24	0.23	0.22	0.40	0.28	2.09	0.43

Table 9. Amylose content of Wx isogenic lines in 1983

1) P1—P10: Wx donor parents, see Table 8.

年の3.8%から5.8%へと2%増大した。

(2) アミロース含量に及ぼす遺伝的背景と登熱 温度の影響

3種の遺伝的背景毎に、高アミロース性系統を除いた低アミロース系統群の平均値をみると、おんねもちが20.0%、道北糯18号が20.5%、渡育糯213号が22.3%となり、晩生の渡育糯213号群の方が早生のおんねもち群に比べて2.3%高かった。そこで、P6、P7、P2およびP10の4系統を1回親とする12系統について出穂後の40日間の平均気温とそれぞれのアミロース含量の関係をみたところ、Fig. 5に示したように、P6、P7を1回親とする系統群では両者の間に全く相関が認められなかったのに対して、P2とP10を1回親とする系統群ではr=-0.944**なる負の有意な相関係数が得られ、これらの系統群におけるアミロース含量の変動が

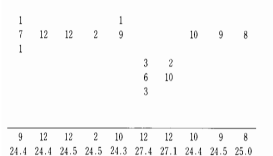
登熟温度と密接な関係をもつことが示された。

低アミロース系統群内におけるアミロース含量の系統間差異に関して、1984年の結果について、各遺伝的背景毎に分散分析を行ったところ(Table 11)、3種の遺伝的背景とも系統間差異が有意となった。特に渡育糯213号の背景で系統間差異が最も大きかった。

考察

イネの第 I 連鎖群の糯遺伝子 (wx) 座はアミロースの生合成において重要な働きを有していると考えられる。トウモロコシでは、wx 座は、澱粉結合型の澱粉合成酵素である NDPG - glucosyl transferase の構造遺伝子と推定されており(Echt and Schwart 1981)、wx 遺伝子はこの酵素を生成しえないか、もしくは機能を喪失した不

			To	oiku-n	ochi-2	213			
			Isoge	enic lir	ie (BC-	No.)			
21	22	23	24	25	26	27	28	29	30



 $0.54 \quad 0.17 \quad 0.16 \quad 0.10 \quad 0.30 \quad 0.57 \quad 0.21 \quad 0.20 \quad 0.17 \quad 0.20$

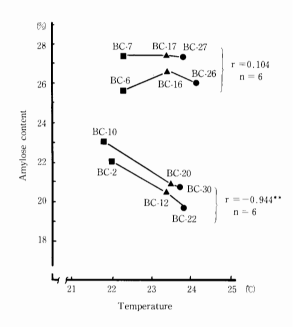


Fig. 5. Relation between the mean temperature during the ripening period (40 days after heading) and amylose content in Wx isogenic lines.

Table 10. Amylose content and heading date of Wx isogenic lines in 1984

Recurrent parent		Onne-mochi			Dohoku-n	nochi-18	Toiku-mochi-213		
Wx donor parent	Strain No.	Heading date	Amylose consent Mean ±S. D.	Strain No.	Heading date	Amylose content Mean ±S. D.	Strain No.	Heading date	Amylose content Mean ±S.D.
Century Patna 231	BC- 1	July 23	20.4 ± 0.40	BC-11	July 25	21.0 ±0.31	BC-21	Aug. 3	20.9 ±1.05
Koshihikari	- 2	22	19.7 ± 0.31	-12	27	20.5 ± 0.63	-22	3	21.9 ± 0.72
Hokuriku 110	- 3	24	19.0 ± 0.31	-13	28	20.5 ± 0.62	-23	3	22.3 —
Hashirinishiki	- 4	23	20.8 ± 0.65	-14	27	20.8 ± 0.49	-24	3	21.8 ± 0.53
N8 ES No. 58	- 5	21	18.9 ± 0.42	-15	22	19.5 ± 0.90	-25	3	
Arpa Saly	- 6	20	26.0 ± 0.61	-16	27	26.6 ± 1.42	-26	2	25.6 ± 0.70
Jokei 6487	- 7	22	27.3 ± 0.34	-17	27	27.4 ± 1.10	-27	2	27.3 ± 0.31
Hokkaiwase 1	- 8	23	19.8 ± 0.63	-18	28	20.4 ± 0.72	-28	3	22.7 ± 0.53
NM-391	- 9	24	20.3 ± 0.53	-19	28	20.8 ± 0.28	-29	4	23.4 ± 0.42
SM-1	-10	23	20.7 ± 0.78	-20	26	20.8 ± 0.27	-30	4	23.0 ± 0.24
Mean ¹⁾		July 22.9	20.0 ± 0.50		July 26.4	20.5 ± 0.53		Aug. 3.4	22.3 ±0.58
Mean2)		July 21.0	26.7 ± 0.48		July 27.0	27.0 ± 1.26		Aug. 2.0	26.5 ± 0.51

1) Mean for low amylose strains.

2) Mean for high amylose strains (BC-6, 7 BC-16, 17 and BC-26, 27).

Recurrent parent	Source	d. f.	S. S.	M. S.	F
Onne-mochi					
	Inter-line	7	30.731	4.390	14.917**
	Intra-line	53	15.596	0.294	
	Total	61	46.327		
Dohoku-mochi 18					
	Inter-line	7	12.942	1.849	5.8065**
	Intra-line	61	19.422	0.318	
	Total	68	32.364		
Toiku-mochi 213					
	Inter-line	5	30.613	6.123	14.683**
	Intra-line	32	13.335	0.417	
	Total	37	43.948		

Table 11. Variance analysis for amylose content in Wx isogenic lines in 1984

活性な酵素を生成し,その結果としてアミロース が合成されないと考えられている。

最近、イネでもこのwx座の遺伝子産物(Wx蛋白)に関する解析が進み、標性では、このWx蛋白が全く生成されないか、あるいは生成量が極めて少ないこと、また粳性には、Wx蛋白の生成量の多い Wx^a 遺伝子と生成量の少ない Wx^b の2種類があり、 Wx^a は高アミロース性インド型品種群に、 Wx^b は低アミロース性の日本型品種群に多く見られることが明らかになった(Sano 1984)。

本実験においては、戻し交雑によって高アミロース性の2系統からの Wx を入れた同質遺伝子系統が、他の系統に比べて明らかに高アミロース含量を示したことから、これらの Wx 遺伝子が高アミロース性の発現に関与していることが強く示唆された。これら2種の1回親のうち、Arpa Salyはソ連原産の高アミロース品種であり、上系6487はポルトガル(原産地不詳)なる外国稲から由来しているので、これらの品種の Wx 遺伝子が Wxaと同一である可能性が極めて強い。

これに対して、その他の1回親から導入された Wx 遺伝子をもつ同質遺伝子系統のアミロース含量はいずれも1回親より高含量で、かつ、系統間差が極めて小さく、互いにほぼ似た値を示した。したがって、本実験に用いられた低アミロース性

系統のもつ Wx 遺伝子は、アミロース含量から推定する限り、すべて Sano (1984) の Wxbに相当するとみてよい。ただ、これらの系統間には、極めてわずかではあるが、アミロース含量に差異が認められた。これが、Wx 遺伝子の何らかの構造的差異を反映することは否定できない。しかし、観察された系統間差異が、3 品種の遺伝的背景を通じて再現性の認められないこと、また、後述するように、低アミロース性の同質遺伝子系統では登熱温度によるアミロース含量の変動が認められることなどから、これらの系統間差異は環境変動によると考えられる。

^{**:} Significant at the 1% level.

となった。

一方、北海道品種と府県品種の間にみられるアミロース含量の差異に関しては、同一の登熟温度条件下では両者のアミロース含量に顕著な差が認められないことから、アミロース含量に関する大きな遺伝的差異は存在しないと考えられている(佐々木ら1980、江部1982)。本実験の結果も、Wx遺伝子に関して、この考えを支持するものであり、北海道品種のWx遺伝子は、コシヒカリのような本州の低アミロース品種と同一である可能性が高く、このことは、今後、北海道における低アミロース育種を進める上で重要な知見と言えよう。

2) F₂集団における分析

緒 言

前節において、SM-1、NM-391およびN8ES No. 58の有するそれぞれの低アミロース遺伝子が wx 座とは独立であること、また、コシヒカリや北海

早生1号などの有する低アミロース性にも wx 座 以外の遺伝子(系)の関係することが示された。

本節では、SM-1および NM-391の低アミロース性や、高アミロース性突然変異に関与する遺伝子分析を行った。また、北海道品種で比較的アミロース含量の低い農林20号と、比較的高いイシカリとの間で交雑実験を行い、アミロース含量に関する遺伝変異の解析を試みた。

材料および方法

供試系統とその特性を Table 12に示した。前述のように、SM-1はしおかりから誘発された低アミロース性突然変異体の後代系統であり、そのアミロース含量は原品種の約80%にまで減少している。K-583067は農林 8 号の低アミロース性突然変異系統である N8ES No. 58にイシカリを交配して育成された低アミロース系統である。永系84268は NM-391と道北36号から同様にして育成された低アミロース系統であり、NM-391に由来する低アミロース遺伝子を保有していると推定され

Table 12. strains used in the experiment

Strain	Amylose type	Origin or marker genes
Low amylose strains		
SM-1	Low	Mutant induced from Shiokari
K-583067	do.	F ₈ line (N8 ES No.58×Ishikari), dull endosperm
E-84268	do.	F₅line (NM-391×Kitaake). dull endosperm
High amylose strains		
K-594583	High	M₄mutant from T-214×K-114
K-60202	do.	M ₄ mutant from (T-214×K-110) × K-114
Cultivars (Hokkaido)		
Norin 20	Intermediate	
Ishikari	do.	
Shiokari	do.	
Linkage testers		
A-5	Intermediate	$C^{\text{Bp}} A Rc Rd I - Bf^+$
A-58	Glutinous	wx C ^B A Pr Pn Ph
H-59	do.	wx lg d-2
H-69	Intermediate	$C^{Bp} A nl - 1 gl - 1$
H-143	do.	st-2
H-337	High	Cl gl-1
Wx isogenic lines		
BC-16- <i>wx</i>	Glutinous	wx
BC-17	High	High amylose W_X
BC-19	Intermediate	Normal amylose Wx
BC-19- <i>du</i>	Low	Dull endosperm originated from NM-391

No.	Cross co	ombination	No. of F₂plants	Tested Generation	Year of experiment
1.	Norin 20 ×	Ishikari	281	F_2 , F_3	1981, 1982
2.	Shiokari ×	SM-1	170	F_2-F_4	1982-1985
3.	SM-1 ×	A-5	81	F_2 , F_3	1983, 1984
4.	H-59 ×	SM-1	84	F_2 , F_3	1983, 1984
5.	H-69 ×	SM-1	161	F_2 , F_3	1983, 1984
6.	H-143 ×	SM-1	124	$\mathbf{F}_{\mathtt{2}}$	1985
7.	SM-1 \times	K-583067	264	$\mathbf{F}_{\mathtt{2}}$	1985
8.	SM-1 ×	E-84268	172	$\mathbf{F_2}$	1985
9.	BC-19-du ×	BC-19	351	$\mathbf{F}_{\mathbf{z}}$	1985
10.	BC-19-du ×	BC-16-wx	428	\mathbf{F}_2	1985
11.	BC-19-du ×	BC-17	208	F^2	1985
12.	Shiokari ×	H-337	357	$\mathbf{F}_{\mathtt{2}}$	1979
13.	K-594583 ×	A-5	249	$\mathbf{F_{2}}$	1985
14.	K-594583 ×	A-58	270	$\mathbf{F_2}$	1985
15.	K-594583 ×	K-60202	203	$\mathbf{F}_{\mathtt{2}}$	1985

Table 13. List of cross combinations used

Table 14. Amylose and protein contents and five agronomic characters

Strain or population	Heading date	Culm length (cm)	Panicle length (cm)	No. of panicles	1000-grain weight (g)	Amylose content (%)	Protein content (%)
SM-1	Ang. 1	47.4	14.2	24.0	19.1±1.04	13.9 ± 0.45	12.7 ± 0.26
Shiokari	Ang. 7	60.8	17.1	19.1	19.9 ± 1.26	20.0 ± 0.79	10.7 ± 0.43
F1 (SM-1 x Shiokari)	Ang. 1	43.2	12.5	23.6	21.1 ± 1.18	19.6 ± 0.11	$12.2 \!\pm\! 0.34$

る。BC-16-wx は前節の BC-16の B_sF_2 集団の糯個体に由来する糯系統であり、その遺伝的背景は道北糯18号である。

A-5, H-59, H-69, H-143および H-337はいずれも北大検定系統である。

遺伝子分析に供した交雑組合わせを Table 13 に示した。 F_2 集団は個体単位に栽植し、成熟期に個体毎に収穫してアミロース含量や蛋白含量の分析に供した。

結 果

(1) しおかり突然変異 (SM-1) の有する低アミロース性および早生化に関する遺伝子分析

Table 14には、SM-1とその原品種のしおかり、およびそれらの F_1 植物の特性とアミロース含量、蛋白含量を示した。SM-1はしおかりに比べて 1 週間程度早生化し、稈長、穂長も短かった。玄米

千粒重はほぼ等しいかわずかに小粒で、アミロース含量は原品種の約70%に低下した。蛋白含量は原品種より約19%多く、高蛋白となった。しおかり \times SM-1の F_1 植物では、出穂はSM-1と同じになり、原品種よりも早かった。稈長、穂長などもSM-1に近い値であった。千粒重は両親より1 \sim 2g重かった。アミロース含量はしおかりよりやや低かったが、ほとんど差は認められなかった。蛋白含量はしおかりよりも高く、SM-1と同程度の値を示した。

Fig. 6には、しおかり×SM-1の F_2 におけるアミロース含量の変異を示した。いずれの集団も連続分布を示したが、しおかりより低アミロースのものが分離しており、集団 B では、 $15\sim16\%$ と $18\sim19$ %の 2 箇所に頂点を有する 2 頂分布となり、ほぼ17%を境に、低アミロース群と正常群の 2 つに分けられた。

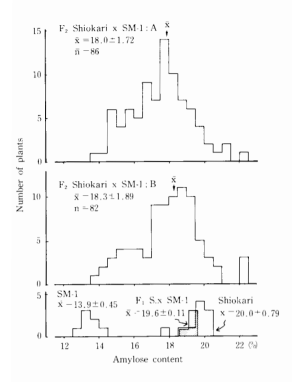


Fig. 6. Frequency distribution of amylose content in the F_1 and F_2 populations of the cross, Shiokari (S) \times SM-1.

また、F₂個体の出穂日(主稈の出穂日)については Fig. 7のような分布が得られ、8月6日を境に、早生群と晩生群の2分が可能となった。

出穂日群毎に、アミロース含量について F₂個体の群別を試みた結果を Table 15に示した。出穂日のクラスが(3)~(5)の晩生群ではアミロース含量が17%未満の個体はみられなかったが、A、B いずれの集団においても、正常アミロース群と低アミロース群の個体数が 3 : 1 の比率に適合した。そこで SM-1の低アミロース性が単純劣性遺伝子 lam (t)によって支配されるとする遺伝子仮説をたてて F₃の後代検定を行った。

一方、 F_2 の出穂日の分布から、SM-1の早生性には単純優性遺伝子の関与が推定された。この仮定を確かめるためにも、 F_3 後代検定を行った(Table 16)。 F_2 全個体(168個体)について、それぞれ $20\sim24$ 個体からなる F_3 系統を養成して、2日毎に出穂調査を行い、 F_3 系統をその出穂パターンから

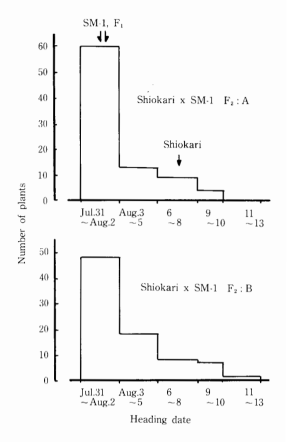


Fig. 7. Freguency distribution of heading date in the F₂ population of the cross, Shiokari × SM-1.

早生固定、早生~晩生分離、および晩生固定の3種類に分類したところ、一対の遺伝子による1:2:1の比に適合した。したがって、SM-1は優性の早生遺伝子、Ef(t)を有することが明らかとなった。 F_3 検定から、前年の F_2 の遺伝子を推定したところ、出穂クラス(1)、(2)ではEf(t) Ef(t) またはEf(t) +であり、(3)、(4)では++であり、 F_2 で誤判別をした個体は全体でわずか3個体であった。

次に、 F_3 系統の中から、早生固定、分離および 晩生固定の3種を層別に合計20系統を抽出し、それらのアミロース含量を個体単位で測定した。その結果、アミロース含量について低アミロース固定、分離および正常固定の3種に分類できた(Fig. 8)。これらの F_3 代について、アミロース型と出穂型の同時分離を調べたところ、Table 17に示した

Table 15. Relation between amylose content and heading date in F_2 of the cross, Shiokari $\times SM^{-1}$

	Heading	Amylos	e content in F ₂		Goodne	ess of fit
Cross	Ç	≥17%	<17%	Total	(3	: 1)
	date in F ₂	++,+lam(t)	lam(t) lam(t)		x^2	P.
A	(1)July 31-Aug. 2	41	19	60		
	(2)Aug. 3-Aug. 5	9	4	13		
	(3)Aug. 6-Aug. 8	9	0	9		
	(4)Aug. 9-Aug.10	4	0	4		
	Total (A)	63	23	86	0.140	0.7-0.8
В	(1)July 31-Aug. 2	35	13	48		
	(2)Aug. 3-Aug. 5	14	4	18		
	(3)Aug. 6-Aug. 8	8	0	8		
	(4)Aug. 9-Aug.10	7	0	7		
	(5)Aug.11-Aug.13	1	0	1		
	Total (B)	65	17	82	0.797	0.3-0.5
	Total (A + B)	Obs. 128	40	168		
		Cal. 126.0	42.0	168.0	0.127	0.7 - 0.8
		(3:1)	Homogeneity $x^2 = 0.809$	d.f. = 1, I	P = 0.3 - 0.5	5

Table 16. F_3 progeny tests for heading date in the cross of Shiokari \times SM-1

	Heading	Estimated		Se	gregation in F3 line			Goodne	ess of fit
Cross	date	genotype		Early fixed	Segregation	Late fixed	Total		2:1)
	in F ₂	in F_2		Ef(t) Ef(t)	Ef(t)+	++	-	x ²	P
A	(1)July 31-Aug. 2)	(a) P((a) P((b))		18	40	2	60		
	(2)Aug. 3-Aug. 5 EJ	(t) $Ef(t)$, $Ef(t) +$		2	11	0	13		
	(3)Aug. 6-Aug. 8	+ +		0	0	9	9		
	(4)Aug. 9-Aug.10 ⁵	7 7		0	0	4	4		
	Total(A)			20	51	15	86	3.558	0.1-0.2
В	(2)July 31-Aug. 2	1) P((1) P((1))		19	29	0	48		
	(2)Aug. 3-Aug. 5 Ef (t) $Ef(t)$, $Ef(t) +$		4	14	0	18		
	(3)Aug. 5-Aug. 8			0	0	8	8		
	(3)Aug. 6-Aug.10	+ +		0	0	7	7		
	(5)Aug. 9-Aug.13			1	0	0	1		
	Total(B)			24	43	15	82	2.171	0.3-0.5
	Total (A+B)		Obs.	44	94	30	168	4.714	0.05-0.1
			Cal.	42.0	84.0	42.0	168.0		
					Homogeneity x^2	= 2.892, d.f.=	= 2, P = 0	.2-0.3	

Talbe. 17. Segregations of amylose content and heading type in the F₃ lines of the cross, Shiokari × SM-1.

	Ear	Segreg		ite	σ 1	Go	odness	of fit	Estimated
line	Norma		Norma		Total	Ratio		P	F ₂ genotype
3525	13	10	0	0	23	3:1	4.19	0.02-0.05	Ef(t) Ef(t) + lam(t)
3535	17	6	0	0	23	do.	0.01	0.9-0.95	do.
3537	19	4	0	0	23	do.	0.71	0.3-0.5	do.
Total	49	20	0	0	69	do.	0.58	0.3-0.5	
3517	0	24	0	0	24	_			Ef(t) Ef(t) lam(t) lam(t)
3528	0	24	0	0	24	-			do.
3510	15	0	7	0	22	3:1	0.55	0.3-0.5	Ef(t) + + +
3522	0	16	0	8	24	3:1	0.89	0.3-0.5	Ef(t) + lam(t) lam(t)
3548	0	18	0	6	24	do.	0		do.
3551	0	15	0	9	24	do.	2.00	0.1-0.2	do.
Total	0	49	0	23	72	do.	1.85	0.1-0.2	
3505	15	4	3	1	23	9:3:3:1			Ef(t) + + lam(t)
3507	13	3	2	4	22	do.			do.
3514	14	2	5	2	23	do.			do.
3519	13	4	5	1	23	do.			do.
3520	12	5	5	0	22	do.			do.
3527	10	7	4	3	24	do.			do.
3538	7	7	5	3	22	do.			do.
Total	84	32	29	14	159	do.	2.17	0.5-0.7	-
3573	0	0	24	0	24	-			++++
3570	0	0	21	3	24	3:1	2.00	0.1-0.2	+ + + lam(t)
3571	0	0	0	22	22	-			+ + lam(t) lam(t)
3576	0	0	0	24	24	-			+ + lam(t) lam(t)

Table 18. Effect of the genes for earliness Ef(t) and low amylose endosperm lam(t) on the amylose content in the genetic background of Shiokari

Strain		Cons	tres		Heading	Temper	ature(°C)	Amylose	Rela	ative
Strain		Gene	otype		date	T11)	T2 ²⁾	content (%)	val	ues
Shiokari	+	+	+	+	Aug. 8	24.8	21.1	20.8	100	
$A-16^{3)}$	+	+	lam(t)	lam(t)	Aug. 7	24.8	21.3	17.3	83 16	00 -
$A-1^{3)}$	Ef(t)	Ef(t)	+	+	Aug. 3	25.0	22.4	18.9	91	100
$A - 8^{3}$	Ef(t)	Ef(t)	lam(t)	lam(t)	Aug. 3	25.0	22.4	16.1	77 9	3 85

^{1), 2)} Mean temperature for 20 and 40 days after heading, respectively.

³⁾ Isogenic lines (F_5) derived from the cross, Shiokari \times SM-1.

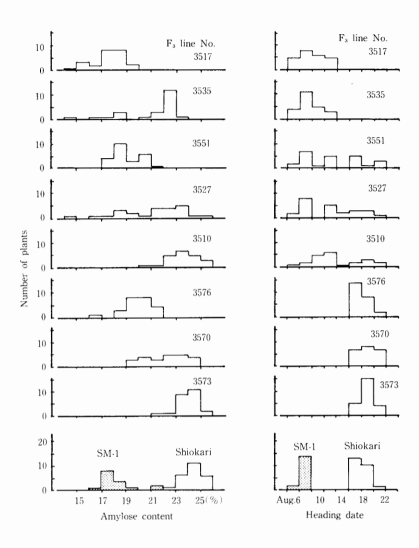


Fig. 8. Frequency distributions of amylose content and heading date in the F₃ lines from the cross, Shiokari × SM-1.

ように、lam(t)と Ef(t) なる 2 種の遺伝子による独立分離にもとづく仮説が満足された。この F_3 検定の結果、 F_2 で正常型と判定されていた 2 個体はいずれも lam(t) を有していたことが明らかとなった。Ef(t)と lam(t)の間の組換え型である lam(t)単独ではアミロース含量を原品種の83~85%に低下させ、また Ef(t) 単独でも91~93%にまで低下させることが明らかとなった(Table 18)。これら両遺伝子の作用は累積的であり、Ef(t) lam(t) なる遺伝子型では77%にまで減少した。

lam(t)と各連鎖群の標識遺伝子との連鎖関係

を明らかにするため、SM-1と4種の検定系統との間の交雑の F_2 集団について、アミロース含量を調べた。

次に、Table 19に示した8個の標識遺伝子につ

Cross	Marker		Numl	ber of F ₂	plants	-	Amylose content (Mean ± S.D.)		F-test	T-test
combination	gene		A	a	Total	A	a	A-a		
SM-1 × A-5	Rd	(III)+	43	23	66	23.48±1.69	23.13±1.50	0.35	1.27	0.982
do.	I−Bf	(V)	63	18	81	23.00 ± 1.66	25.02 ± 1.18	-2.02	1.99	4.807**
do.	Rc	(IV)	66	15	81	23.36 ± 1.62	23.85 ± 2.37	-0.49	2.14*	0.963
$H-69 \times SM-1$	C	(I)	119	42	161	24.06 ± 1.88	23.68 ± 1.83	0.38	1.05	1.134
do.	fs-1	(VI + IX)	113	43	156	24.11±1.69	23.64 ± 2.31	0.47	1.87**	1.403
do.	nl-1	(VI + IX)	126	35	161	24.40 ± 1.53	22.39 ± 2.07	2.01	1.82**	6.332**
H-143 \times SM-1	gh-1	(VI + IX)	97	27	124	24.88 ± 1.21	25.21 ± 0.72	-0.33	2.75**	1.348
do.	st-2	(VI + IX)	100	23	123	25.07 ± 1.03	24.42 ± 1.41	0.65	1.88*	2.539

Table 19. Relationship between amylose content and linkage markers in F_z populations of the crosses involving SM-1,

, ** : Significant at the 5% and 1% levels, respectively.

+: Linkage group.

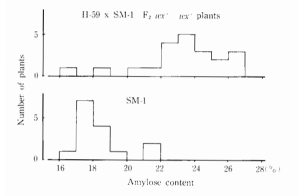


Fig. 9 Frequency distribution of amylose content in glutinous plants of the F_2 population of the cross, H-59 \times SM-1.

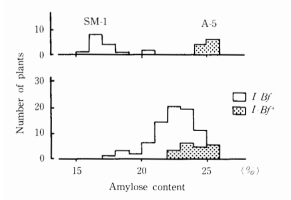


Fig. 10. Frequency distributions of amylose content in F_2 population of the cross, SM-1 \times A-5 (Akamuro).

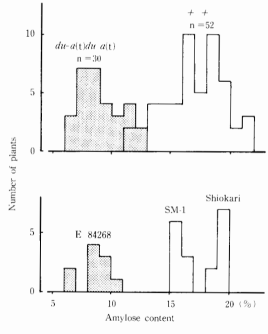


Fig. 11. Frequency distributions of amylose content in du–a(t) du–a(t) and + + of F_2 plants of the cross, SM– $1 \times E$ –84268 and the parental strains.

いて、それぞれ標識形質の優性個体群と劣性個体群に分けて、それらの群間のアミロース含量差について、有意性検定を行った。Rd、Rc、C、fs-1、gh-1およびst-2では、両群の分散の異なる場合がみられたが、平均値の差は有意とならなかった。これに対して、I-Bf と nl-Iでは、それぞれ有意差が認められた。nl-Iについては、nl-I個体群の方が低アミロースとなったため連鎖とは言い難いが、I-Bf の場合には、Fig. 10に示したように、A-5赤室と同じファロー (Bf I-Bf+) をもつI-Bf+群に低アミロース個体が全く出現しなかった。供試個体数が少なく、かつ連鎖の相が相反であるが、I-Bf と lam(t)の連鎖関係が示唆された。

K-583067と永系84268(E84268)は、それぞれ農林8号とニホンマサリより由来したdull性遺伝子を有すると推定される。それらの玄米は、白色不透明ないし半透明のいわゆるdull性を呈する。そこでそれぞれ SM-1と交雑した F_2 集団の玄米の表現型を dull 群、正常群および dull 分離群の 3群に分けて、dull 群と正常群についてアミロース含量の分布を見た (Fig. 11, 12)。いずれの交雑組合わせにおいても、正常群には SM-1より高アミロース性の個体を多数分離した。また、dull 群のアミロース含量は顕著に低かったが、SM-1×E84268では $11\sim13\%$ 、また SM-1×K583067では $14\sim20\%$

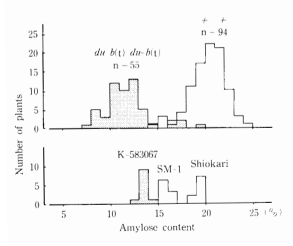


Fig. 12. Frequency distributions of amylose content in du–b(t) du–b(t) and + of F_2 plants of the cross, SM-1 \times K-583067 and the parental strains.

の範囲において、肉眼観察による dull 性の発現程度とアミロース含量との関係がしばしば逆転するような場合も生じた。

(2) SM-1の高蛋白性に関する遺伝

Table 14に示したように、SM-1はその原品種に比べて早生でかつ高蛋白となり、優性の早生遺伝子 Ef(t)の関与することが推測された。そこで、 F_2 における蛋白含量と早生遺伝子との関係を調べたところ、Fig. 13に示すような、SM-1、しおかり、 F_1 、および F_2 の蛋白含量の頻度分布が得られた。 F_1 は SM-1に近く、 F_2 は両親の中間値付近を平均値とする連続分布となった。早生群(Ef(t)) では、蛋白含量の平均値が11.5%を示し、晩生群の10.4%に比べて1.1%高く、その差は統計的に有意であった。なお、早生群には少数の低蛋白個体が、また、晩生種にも少数の高蛋白個体を生じた。

(3) NM-391の有する dull 性胚乳と低アミロース性に関する遺伝子分析

NM-391に由来する低アミロース性を有する BC-19-duと、これとほとんど同一の遺伝的背景を有する粳系統 BC-19との F₂集団において、

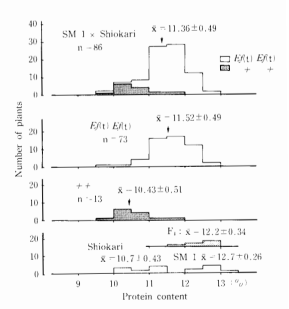


Fig. 13. Frequency distributions of protein content in shiokari, SM-1, F₁s and F₂ population of the cross. Shiokari × SM-1.

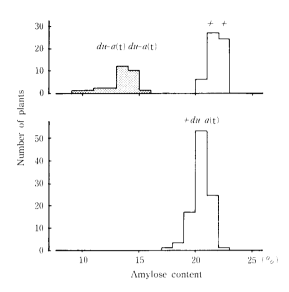


Fig. 14. Frequency distributions of amylose content in F_2 population of the cross, BC-19 $-du \times$ BC-19.

F₂個体に稔ったF₃代の玄米胚乳の分離にもとづいて、dull ホモ群、dull 分離群および正常ホモ群の3群に分類した。群別に、アミロース含量の頻度分布をFig. 14に示した。dull ホモ群のアミロース含量は顕著に低く、正常ホモ群および dull 分離群とはアミロース含量によって明確に区別できた。各群の個体数の比率では、dull ホモ群の出現頻度の低い傾向が認められたが、各群の観察値の比はほぼ1:2:1の比に適合する結果となり、BC-19-duの dull 胚乳には劣性遺伝子 du-a(t) が関与すると推定された(Table 20)。

次に、同じく BC-16より派生した糯系統と BC-19-du との間で交雑を行ったところ (Table 21)、 F_2 個体に稔った F_3 代の玄米の胚乳における分離では次の 7型が認められた。すなわち、①正常粒のみ、②正常粒と dull 粒が分離、③ dull 粒のみ、④正常粒と糯粒が分離、⑤正常粒と糯粒と dull 粒が分離、⑥ dull 粒と糯粒が分離、⑦糯粒のみの計7型である。これの F_3 の分離型は、du-a(t)と ux

Table 20. F₂ segregations of dull endosperm genotypes confirmed by F₃ progeny test

Cross	Decoletion	N1	Dull en	dosperm	T-4-1		ess of fit 2:1)
combination	Population	Normal	hetero	homo	Total -	χ^2	p
BC-19- <i>du</i> × BC-19	: 1	44	93	28	165	5.78	0.05-0.1
	: 2	57	100	29	186	9.48	0.001-0.01
	Total	101	193	57	351		
	Cal.	87.75	175.50	87.75	351.0	14.52	< 0.001
				Homogenei	ty (d. f. $= 2$)	0.74	0.5-0.7
$BC-19-du \times BC-16-wx$: 1	46	92	34	172	2.51	0.2-0.3
	: 2	25	96	31	152	11.00	0.001-0.01
	Total	71	188	65	324		
	Cal.	81.0	167.0	81.0	324.0	8.57	0.01-0.02
				Homoger	neity (d. f. = 2)	4.94	0.05-0.10
$BC-19-du \times BC-17$: 1	125	72	11	208		
	Cal.	52.0	104.0	52.0	208.0	144.65	< 0.001
	(Cal. 9:6:1)	(117.0)	(78.0)	(13.0)	(208.0)	(1.32)	(0.5-0.7)
SM-1 × E-84268	: 1	33	55	17	105	5.11	0.05-01
	: 2	19	35	13	67	1.21	0.5-0.7
	Total	52	90	30	172		
	Cal.	43.0	86.0	43.0	172.0	6.00	0.02-0.05
				Homoger	neity (d. f. = 2)	0.32	0.8-0.9

が独立で、かつwxがdu-a(t)に対して上位性となる遺伝子仮説により説明可能であった。この仮説による理論数に対する観察数の適合度は良くなった。しかし、du-a(t)のみの分離は1:2:1の比に良く適合した。

上系6487に由来する高アミロース性の Wx アレーレを持つ BC-17と BC-19- du との交雑の F_2 集団では、 F_2 個体に稔った F_3 代の玄米の分離により、正常ホモ群、dull ヘテロ群および dull ホモ群の 3 群に分けられたが、正常ホモ群の個体数が dull ヘテロ群に比べて著しく多く、1:2:1 の比に適合せず、むしろ 9:6:1 に良く適合した(Table 20)。アミロース含量については、Fig 15

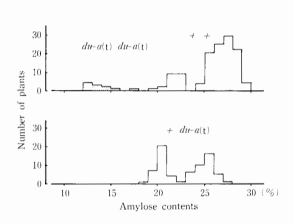


Fig. 15. Frequency distributions of amylose content in F_2 population of the cross, BC-19 $-du \times$ BC-17.

に示したように、dull ホモ群のアミロース含量の 分布が Fig. 14に示す BC-19- $du \times$ BC-19の dull 群の場合に類似していたが,正常ホモ群ではアミロース含量は20~22%の正常粳に相当する個体群の他に25~30%の高アミロース個体を多数分離した。この正常個体と高アミロース個体の観察数はそれぞれ21個体と104個体で,ほぼ1:3の比に適合した($\chi^2=4.48$, p=0.025-0.05)。しかし,dull ヘテロ群では高アミロース個体の出現に正常群に比べて少なかった。

(4) 高アミロース性に関する遺伝子分析 高アミロース性突然変異系統である K -594583

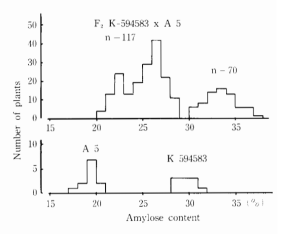


Fig. 16. Frequency distribution of amylose content in F_2 population of the cross, K- $594583 \times A$ -5.

Table 21. Combined segregations of glutinous and dull endosperm in the F_2 populations of the cross, BC-19- $du \times$ BC-16-wx

			+ +			+ wx			T-4-1	Goodness of fit	
Cross		++	+ du	du du	+ +	+ du	du du		Total -	x ²	P.
A	Obs.	25	29	5	21	63	29	47	219		
	Cal.	13.69	27.38	13.69	27.38	54.75	27.38	54.75	219.0	18.99	0.01-0.001
В	Obs.	20	26	13	5	70	18	57	209		
	Cal.	13.06	26.13	13.06	26.13	52.25	26.13	52.25	209.01	29.76	< 0.001
Total	Obs.	45	55	18	26	133	47	104	428	-	
	Cal.	26.75	53.50	26.75	53.50	107.0	53.50	107.0	428.0	34.64	< 0.001
							Но	megeneity	$\chi^2 = 14.11$,	d. f. = 6,	P = 0.02 - 0.05.

Confirmed by F₃ progeny test.

²⁾ Expected ratio is 1:2:1:2:4:2:4.

Constantian		Amylose	content	Total	Goodne	ess of fit	
Cross combination		Normal	High	Total	χ²	P	
K-594583 x A-5	Obs.	177	70	247			
	Cal. (3:1)	185.25	61.75	247.0	1.470	0.2-0.3	
K-594583 x A-58	Obs.	37	8	451)			
	Cal. (3:1)	33.75	11.25	45.0	1.252	0.2-0.3	
K-594583 x K-60202	Obs.	0	196	196	_	-	
Shiokari x H-337	Obs.	80	277	357			
	Cal. (1:3)	89.25	267.75	357.0	1.647	0.1-0.2	

Table 22. F₂ segregations of the high amylose types derived from the two testers (K-594583 and H-337)

1) wx^+ wx^+ plants in the F_2 population.

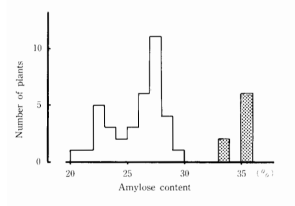
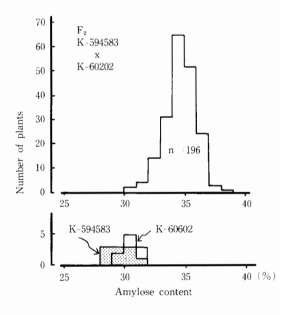


Fig. 17. Frequency distribution of amylose content in wx^+ wx^+ plants derived from F_2 population of the cross, K-594583 \times A-58.

と北大検定系統 A-5 赤室との交雑の F_2 集団におけるアミロース含量の頻度分布図を Fig. 16に示した。 F_2 は20%から39%に至る極めて広い変異幅を示し、22~23%、26~27%ならびに33%付近の計 3 箇所に頂点が認められた。30%以上の極めて高いアミロース含量の個体が70個体も分離しており、高アミロース性単純劣性遺伝子、ham(t)を仮定した場合の分離比に良く適合する結果となった(Table 22)。

糯性の検定系統 A-58黒色稲の二との交雑の F_2 集団では、wx wx: wx+: ++ をほぼ1:2:1 に分離したが、このうち++個体におけるアミロ



Fgi. 18. Frequency distribution of amylose content in F_2 population of the cross, K-594583 \times K-60202.

ース含量を Fig. 17に示した。K-594583×A-5の場合(Fig. 16)と類似する分布となり、粳個体では正常と高アミロース性個体をほぼ3:1に分離した(Table 22)。

K-594583と同様に、雑種集団 $(F_2$ 種子) に γ 線 を照射して誘発された空系60202 (K-60202) との 交雑の F_2 では、すべて30%以上の高アミロース性 個体のみとなった (Fig. 18, Table 22)。また、両

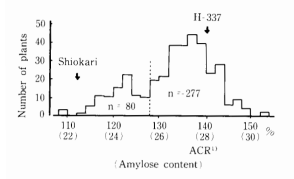


Fig. 19. Frequency distribution of amylose content in the F₂ population of the cross, Shiokari × H-337.
1) Amylose content ratio (in percent) to the standard amylose content of Norin

20.

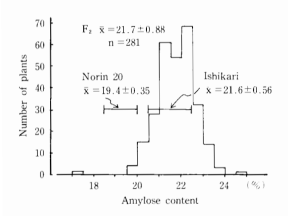


Fig. 20. Frequency distribution of amylose content in F_2 population of the cross, Norin $20 \times Ishikari$.

親より高アミロース含量となる個体を多く分離し た。

(5) H-337の有する高アミロース性に関する遺 伝子分析

高アミロース性の北大検定系統 H-337としおかりとの交雑の F_2 では, 正常型と高アミロース性をほぼ 1:3 に分離した (Table 22, Fig.19)。したがって, H-337は高アミロース性の優性もしくは不完全優性遺伝子, Ham(t) を有すると推定された。また, Ham(t) は H-337の有する 2 種の標識遺伝子, Cl と gl-l とは独立関係にあった (Table 23)。

(6) 農林20号 \times イシカリの F_2 におけるアミロース含量の変異

農林20号は北海道品種の中で比較的低アミロー

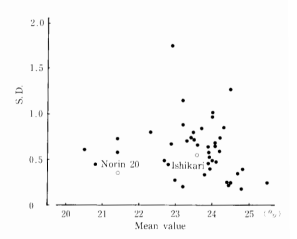


Fig. 21. Relationship between mean value and standard deviation (S.D.) for amylose content in F₃ Lines chosen from F₂ population of the cross, Norin 20 × Ishikari.

Table 23. Combined segregations of the amylose type and marker genes in th F_2 population of Shiokari $\times H$ -337

Marker			F ₂ segr	egation		Goodness of fit			
gene	Amylose type Marker gene	High		Normal		Total	(9:3:3:1)		
(A)		A	+	A	+		x 2	P	
Cl	Obs.	211	66	60	20	357			
	Cal.	200.81	66.94	66.94	22.31	357.00	1.489	0.25-0.50	
gl- 1	Obs.	221	56	63	17	357			
	Cal.	200.81	66.94	66.94	22.31	357.00	5.314	0.05-0.10	

ス性であったが、本実験では、イシカリより約2%低いに過ぎなかった。両品種の交雑の F_2 集団におけるアミロース含量の頻度分布は正規分布に近かった(Fig. 20)。なお、 F_2 集団において、アミロース含量と出穂期ならびに玄米千粒重との間に、それぞれr=0.520**、r=0.278**なる相関係数が算出された。

前年度に養成した F_2 集団から育成した F_3 系統について、系統内のアミロース含量の個体間変異を調べたところ、系統平均値の高いものと低いものではいずれも標準偏差が小さく、中間値のものはそれが大きい傾向が認められた(Fig. 20)。また、 F_2 個体のアミロース含量と F_3 系統平均値の親子相関係数は r=0.334 (n=42) で、5%水準で有意となった。

考 察

本節では、まず SM-1と NM-391に由来する低 アミロース性について遺伝子分析を行った。SM-1と NM-391にはそれぞれ wx とは独立の 劣性遺 伝子である lam(t)と du-a(t)が関与しており、そ れらは互いに独立であることが交雑実験から明ら かになった。SM-1のもつ lam(t)は NM-391のも つ du-a(t)に比べてそのアミロース含量の低下度 が小さく、玄米の外見は正常であった。したがっ て、lam(t)の場合は玄米の表現型からの遺伝子分 析は不可能であった。また、F₂におけるアミロー ス含量の変異も連続的で, 出穂の早晩性との関連 性が認められた。F₃代における後代検定の結果、 SM-1の早生化には優性の早生突然変異遺伝子 Ef(t)が関与することが明らかとなり, さらに低 アミロース性についても lam(t)の関与すること を確かめることができた。

一般に、アミロース含量は登熟温度の影響を強く受ける。北海道の通常の気象条件では、出穂の早い品種では登熟温度が高く、晩生種ではこれが低くなるので、アミロース含量の出穂早晩による変動が大きい。アミロース含量の接近した品種間、すなわち農林20号×イシカリの F_2 集団では、出穂日とアミロース含量との間にr=0.520**なる正の相関係数が得られ、出穂の早晩を通じて登熟温度の影響を強く受けることがわかった。早生種のア

ミロース含量が低い理由としては、登熟温度による効果の他に、低アミロース性遺伝子を持っているか、あるいは、早生遺伝子自体がアミロース含量に対して多面作用を有していることが考えられる。

SM-1の有する早生遺伝子 Ef(t)は登熟温度によるのとは独立に、単独でアミロース含量を低下させる作用を有することが明らかになった(Table 18)。この Ef(t)のアミロース低下作用は、早生化そのものにより、すなわち、endogeneous な要因(たとえば稈長、穂長といった植物のサイズ)の変化をもたらすことに付随して生じた可能性がある。このことは、前節で明らかにされた栽培品種や検定系統に見出された粒大とアミロース含量との関係とともに、子実における澱粉合成におよぼす温度の影響を示唆する興味深い現象と思われる。

また、SM-1の高蛋白性も Ef(t)による早生化によって説明できたが、これも子実における貯蔵蛋白の集積に対する endogeneous な要因を解析する上で興味深い。早生化による子実の高蛋白化は、早生種の出穂時における体内窒素濃度が晩生種に比べて高い(石塚・田中1969) ことによると考えられており(平ら1972、徐・茶村1979)、早生遺伝子と稲体の窒素吸収特性との関連を探る上には、早生遺伝子に関する同質遺伝子系統が有用な素材となろう。

NM-391の dull 胚乳と低アミロース性には du-a(t)の関与することが明らかとなった。この du-a(t)はアミロース含量に対する低下作用が著しく,正常型の半分程度にまで減少させ,かつ,アミロース含量の温度反応が著しく,低温登熟年において dull 胚乳の表現型は正常型に近づくことが知られているが(江部ら 1985, 菊地ら 1985), F_2 集団の分析を行った1985年では, dull 性粒は通常の 粳米および糯米から明瞭に区別できた。 さらに,同質遺伝子系統のように遺伝的背景が斉一な場合には,du-a(t)の作用は表現型からも,またアミロース含量からも明確に判別できた(Fig. 14)。

SM-1と dull 胚乳の2系統との交雑のF₂集団においては、アミロース含量の中間域で胚乳の表現型とアミロース含量との間に逆転関係を生じる

ことがあり、dull 性でもアミロース含量が高く、表現型が正常で、低アミロース性のものがみられた (Fig. 11, Fig. 12)。すなわち、dull 性の程度は必ずしもアミロース含量によって決まるものではないことが示され、dull 状に濁らない低アミロース米の育成も可能と思われた。

du-a(t) と正常型との交雑の F_2 集団では,du-a(t) の出現頻度の過少となる傾向が認められた。特に,高アミロース性の Wx 遺伝子をもつ BC-17 と交雑した F_2 では du-a(t) ホモの出現頻度が極めて少なく,また,du-a(t) に関してヘテロと思われる個体の出現頻度も少なく,表現型の分離比は 1:2:1 ではなく,むしろ 9:6:1 に良く適合した。交雑に用いた BC-19-du と BC-17はそれぞれ道北糯18号に対して戻し交離を $6\sim7$ 回繰り返して育成した同質遺伝子系統であるので,wx 座と du-a(t) 座以外の遺伝的背景はほぼ同一であ

る。したがって、この現象には du-a(t)と Wx の相互作用が関係している可能性が高い。

高アミロース性突然変異体が、異なる雑種集団よりそれぞれ独立に誘発されたが、遺伝子分析の結果、wxとは独立のham(t)が関与することが明らかとなった。また、K-594583とK-60202は同一のアレーレをもつことが同定された。さらに、ゆきひかりからの高アミロース性突然変異を含め、既報の高アミロース性遺伝子であるae(amylose extender)とも同定実験を行う必要がある。

北大検定系統のもつ高アミロース性には、優性もしくは不完全優性の単遺伝子、*Ham*(t)が関与していることが明らかとなり、上記の高アミロース性遺伝子とは異なることが推定されたが、これがインド型イネに多く見られる *Wx*^aと同一かどうかは今後の同定実験を必要とする。

III アミロース含量の温度反応

緒言

イネの胚乳澱粉のアミロース含量は登熟温度によって大きく影響され、一般に同一の遺伝子型であっても低温条件下ではアミロース含量が高くなり、高温条件下では低くなることが知られている(Resurreccionら 1977、稲津 1979、茶村ら 1979、山内ら 1982)。日本型イネとインド型イネでは登熟温度によるアミロース含量の変動に違いがみられ、アミロース含量の高いインド型イネでは温度反応が小さいのに対し、日本型イネではかなり大きい(Resureccionら 1977)。

本章では、低アミロース系統や高アミロース系 統について、気象条件の大きく異なる年次間での 比較や、人工気象箱を用いた制御環境下での温度 反応を調査した。

材料および方法

- 1) 1982年から1984年までの 3 ケ年にわたる奨励品種決定試験(岩見沢市)において、3 ケ年に共通して供試した15品種(育成途中の系統を含む)に関するデータを用いた。3 ケ年とも、同一圃場、同一肥料条件(N, P_2O_5 , K_2O それぞれ0.80, 0.97, 0.69kg/a)、ほば同一の移植日(5 月23~24日)であった。解析には標準施肥区のデータのみを用いた。1982年は過去10年間(1985年現在)の平年に近く、1983年は典型的な遅延型冷害年であり、1984年は高温年であった。
- 2) 第 II 章第 3 節の1)で用いられた Wx 座についての同質遺伝子系統のうち、おんねもちを反復親とする遺伝的背景でコシヒカリ、北海早生1号、SM-1および上系6487を1回親とするBC系統と上記の1回親を供試した。人工気象箱に、3段階の温度条件を設定し、開花期に供試材料を搬入して成熟期まで温度処理を継続した。温度条件は、高温区(H区)が日中30℃一夜間20℃で、以下同様に、中温区(M区)が25℃-20℃、低温区(L区)が25℃-15℃であった。ここでいう日中とは午前 9 時から午後 5 時まで、夜間とは午後 5

時から翌朝9時までである。

供試材料は1/5000のワグネルポットにポット当り2株植え(2個体/株または1個体/株)とし、開花期までは大型のビニルハウス内で養成した。施肥量はポット当り、N、 P_2O_5 、 K_2O それぞれ0.64, 0.72, 0.648 であった。

収穫は株単位で行い、常法により脱穀、精米してアミロース含量の分析に供した。調査には 4 ~ 8株を用いた。

3) 第II章第3節の2)で遺伝子分析を行い,第 IV章第1節で育成した低・高アミロース系統を用いた。比較のため数種の栽培品種を供試した。

年次変動を1983年と1984年のデータについて見た。戸外における栽培は生産力試験に準ずる方法で実施したが、1983年については一部系統栽培試験のデータを用いた。

人工気象箱による登熟試験では、1985年については2)と同じである。1986年は、高温区(H区)28℃-24℃で、以下同様に中温区(M区)26℃-20℃、低温区(L区)24℃-18℃とした。材料の養成方法はすべて2)と同様である。なお、調査株は1系統当り8株を用いた。

4) 第Ⅱ章第1節で供試した北大検定系統125系統を1984年に温室で栽培し、戸外でのアミロース含量との比較を試みた。移植は水田とほぼ同時期の6月上旬に行った。栽植密度は15cm×10cmで1株1本植えとした。温室での出穂は水田に比べて10日前後早かったが、登熟期間中は極めて高温に推移し、ほとんどの系統が出穂した7月9日から7月28日の期間における出穂後40日間の平均気温は25.5~28.0℃で、平均27.4℃であった。一方、戸外においては、ほとんどの系統が出穂をみた7月20日から8月10日の出穂後40日間の日平均気温は20.4℃から24.1℃で、平均22.5℃であった。

結 集

(1) 北海道品種におけるアミロース含量の年次変動

Table24には、岩見沢市で実施した奨励品種決定基本調査のうち、1982年から1984年の3ヶ年に共通して供試された15品種の出穂日、登熟温度(出穂後40日間の日平均気温の平均、ただし日平均気温は(日最高気温+日最低気温)÷2、よりもとめた)、アミロース含量、蛋白含量を示した。

15品種の平均値によると、出穂期は、低温年であった1983年には、高温年であった1984年に比べて25日間も遅くなった。登熟温度も1983年には18.4℃で、1984年の23.2℃に対して4.8℃も低かった。アミロース含量は、1983年が24.6%と極めて高かったのに対して、高温年の1984年には19.1%と5.5%も低下した。蛋白含量は、1983年の8.7%に比べて1984年は8.1%と0.6%低下した。1982年は、これらの調査項目のいずれについても1983年と1984年の中間の値を示した。ただし、蛋白含量については1982年と1983年の差は小さかった。

次に品種との関係についてみると、同一年次内における早生種と晩生種の出穂期の差は $8\sim12$ 日となり、高温年ではその差は小さかった。登熟温度は早生種で高く、晩生種で低く、その差は低温年では2.5℃、高温年では1.2℃であった。

アミロース含量の品種間差異(変異幅)は低温年で $22\sim26\%$ で、その差は4%であった。高温年では $17.1\%\sim21.1\%$ と全体にアミロース含量のレベルが低下したが、その品種間差異は4%で、3ケ年ともに同一の値であった。

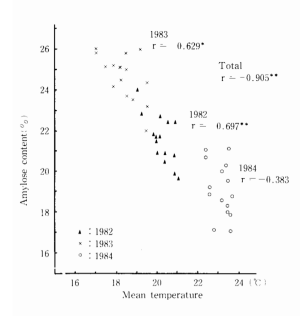
蛋白含量の品種間差異は2.1~2.5%で、いずれの年次もほぼ同様の値を示した。

Fig. 22には、登熟温度とアミロース含量の関係を示した。 3 ケ年を通じてみるとアミロース含量と登熟温度の間には r = -0.905**なる高い相関関係がみられ、登熟温度が低いほどアミロース含量の高くなる傾向が明らかであった。各年次毎に

Table 24.	Heading date, mean temperature during the ripening stage, amylose and
	protein content in the yield trials at Iwamizawa in 1982, '83 and '84

N.	Name of	Nr. 4 . 14	Hea	ading d	ate	Mean t	tempera	ture ¹⁾	Amylos	e conte	nt(%)	Protein content(%)		
No.	variety	Maturity	'82	'83	'84	'82	'83	'84	'82	'83	'84	'82	'83	'84
1	Hayakogane	Early	Aug.5	Aug.17	Jul.25	21.1	19.5	23.6	19.7	22.0	17.1	9.5	9.8	9.4
2	Kitaake	do.	6	17	24	20.9	19.5	23.6	20.8	24.3	18.8	9.6	9.3	8.6
3	Tomohikari	do.	6	17	24	20.9	19.5	23.6	19.9	23.2	17.9	9.3	10.0	8.8
4	Ishikari	Medium	7	20	27	20.6	18.5	23.4	22.4	25.0	20.3	8.9	9.0	8.5
5	Tomoyutaka	do.	6	18	26	20.9	19.1	23.5	22.4	26.0	21.1	8.2	8.5	7.9
6	Yukihikari	do.	9	19	26	20.4	18.8	23.5	20.5	23.5	18.3	8.7	8.7	8.0
7	Kuiku 118	do.	9	20	26	20.4	18.5	23.5	20.9	23.7	18.0	9.0	8.8	8.4
8	Kuiku 119	do.	10	20	26	20.2	18.5	23.5	22.7	25.8	19.5	7.9	7.8	7.5
9	Michikogane	do.	12	21	28	20.0	18.2	23.2	21.5	24.5	18.6	8.9	8.8	8.2
10	Kitahikari	do.	12	22	28	20.0	17.9	23.2	21.7	25.2	20.0	8.7	8.4	7.9
11	Sorachi	do.	12	21	30	20.0	18.2	22.8	21.7	25.1	17.2	7.9	8.4	8.3
12	Eiko	do.	14	25	31	19.9	17.5	22.6	21.8	25.1	18.9	8.1	8.8	7.9
13	Shimahikari	Late	13	22	31	20.0	17.9	22.6	20.9	24.2	19.2	8.9	8.7	7.7
14	Yukara	do.	16	27	Aug. 1	19.3	17.0	22.4	22.9	26.0	20.7	8.1	8.2	7.3
15	Matsumae	do.	17	27	1	19.1	17.0	22.4	24.0	25.9	21.0	7.1	7.9	7.1
M	lean .		Aug.10	Aug.21	Jul.28	20.2	18.4	23.2	21.6	24.6	19.1	8.6	8.7	8.1
R	ange (minmax.)		5-17	17-27	24	19.1	17.0	22.4	19.7	22.0	17.1	7.1	7.9	7.1
	_				Aug. 1	-21.1	-19.5	-23.6	-24.0	-26.0	-21.1	-9.6	-10.0	-9.4
S.	. D.		3.8	3.3	2.8	0.58	0.83	0.46	1.08	1.17	1.31	0.69	0.61	0.6
C	. V. (%)		-	-	-	2.9	4.5	2.0	5.5	4.8	6.9	8.0	7.0	7.4

¹⁾ Mean temperature for 40 days after heading ($^{\circ}$).



Total 11 Protine content (%) 0.19210 9 8 88 8 1983 00 7 =0.7091984 1982 6 r = 0.673**r = 0.735* 16 18 20 22 24 26 ℃ Mean temperature

Fig. 23. Relationship between protein content and mean temperature during ripening stage (40 days after heading).

Fig. 22. Correlation between amylose content and mean temperature during ripening stage (40 days after heading).

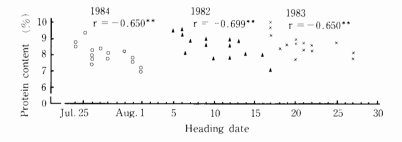


Fig. 24. Relationship between protein content and heading date in the yield trial.

みると、1982年と1983年ではいずれも有意な負の 相関関係が認められたのに対して、高温年では相 関関係が認められなかった。

蛋白含量と登熟温度の関係を Fig. 23に示した。 各年次とも蛋白含量は登熟温度と高い正の相関関係が認められたが、3ケ年全体としては相関関係が認められなかった。同様に、蛋白含量と出穂期の関係も同一年次内では高い負の相関関係が認められたのに対して、3ケ年を合わせてみると出穂日との間に関係が認められなかった(Fig. 24)。1982年からの3ケ年を通して蛋白含量との有意な相関が認められたのは、出穂の早晩性を表わすと 考えられる各年次内の出穂順位であった(1982年r = -0.699**, 1983年r = -0.690**, 1984年r = -0.654**, 1982-1984年r = -0.618**)。

Fig. 25には、1983年と1984年におけるアミロース含量と玄米千粒重との関係を示した。1984年では、両形質の間に r = 0.723**なる正の有意な相関係数が得られ、千粒重の小さいものほどアミロース含量の低い傾向を示した。千粒重と出穂期あるいは登熟温度との間には有意な相関は認められなかった。

1983年には、アミロース含量と千粒重の間の相関は、15品種を用いて r = 0.411となり有意でなか

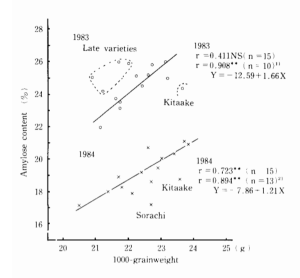


Fig. 25. Relationship between amylose content and 1000-grain weight in 1983 and 1984.

- Excluding 4 late varieties and Kitaake.
- 2) excuding Kitaake and Sorachi.

ったが、登熟の不良な晩生種と千粒重が重くてアミロース含量の低いキタアケの計5品種を除くならば、r=0.908**と極めて高い正の相関関係が認められた。1983年の場合も、千粒重と出穂期もしくは登熟温度との間には有意な相関関係は認められなかった。

なお、1982年にもアミロース含量と千粒重との 間に上記と同様の関係が見出された。

蛋白含量と千粒重の関係では、3ケ年全体でr=-0.379*と有意な負の相関関係が認められたが、各年次内ではいずれの年も有意ではなかった。

アミロース含量と蛋白含量は各年次とも高い負の相関関係を示したが(1982年r=-0.847**, 1983年r=-0.822**, 1984年r=-0.712**), 3ケ年全体ではr=-0.667と相関関係が認められなかった。

(2) Wx 同質遺伝子系統におけるアミロース含量の温度反応

Table 25には供試材料ならびに人工気象箱を用いたアミロース含量の温度反応を示した。BC-2, BC-8, BC-10はそれぞれコシヒカリ, 北海早生1号および SM-1に由来する Wx 遺伝子を有し, そ

のアミロース含量はいずれもほぼ同じ値を示した。これに対して、BC-7は高アミロース性の上系6487に由来する Wx 遺伝子を有しており、そのアミロース含量は通常の環境条件下では25%以上となった。

温度処理による効果は明らかで、L区のアミロース含量は全系統の平均で22.3%、M区では20.4%、H区では16.0%であり、L区のアミロース含量を100とするならば、M区、H区はそれぞれ91%、72%まで低下した。(なお、これらの値をここでは低下指数と呼ぶこととする。)

BC-2, BC-8, BC-10の3系統のアミロース含量はいずれも互いに類似した値を示し、H区の低下指数も同様であった。これらの一回親のうち、コシヒカリはBC-2に比べて1~2%程度アミロース含量が低かったものの、H区でのアミロース含量の低下指数はBC-2、BC-8, BC-10が互いに類似していた。一方、BC-8とBC-10の一回親である北海早生1号とSM-1は、BC-8やBC-10に比べてL区ではそれぞれ3.8%、4.9%とアミロース含量が低かったが、H区ではこの差がそれぞれ7.4%と6.0%にまで拡大した。北海早生1号とSM-1のH区におけるアミロース含量はいずれも10%以下となり、その低下指数はそれぞれ48%と58%であり、コシヒカリやBC-2、BC-8、BC-12に比べて低下が著しかった。

これに対して、高アミロース性のBC-7とその一回親である上系6487は他の系統に比べて顕著にアミロース含量が高く、H区においてもBC-7が23.9%、上系6487は24.5%を示した。またH区におけるアミロース含量の低下指数は85~86%で他の系統に比べて大きい値となった。

Fig. 26に示すように, 高アミロース系統 (上系 6487と BC7) および低アミロース系統 (SM-1と北 海早生 1号) の温度反応は特異的であった。

(3) 低および高アミロース系統におけるアミロ ース含量の温度反応

Table 26に供試系統を示した。これらの系統の内、低アミロース系統は、前章の遺伝子分析に用いた3種の低アミロース遺伝子を保有する育成系統である。SM-2については関与遺伝子が明らかでないが、低アミロース性で玄米が乳白色の表現

BC line	Amylose	Amy	lose co	ontent	Redu	ction in	Difference (%)	
Wx donor	type	L	M	H 1)	L	M	Н	L-H
BC-2	Intermediate	22.4	20.8	14.8	100	93	66	7.6
Koshihikari	Low	20.5	18.4	13.8	100	90	67	6.7
BC-8	Intermediate	22.1	20.0	16.2	100	90	73	5.9
Hokkaiwase 1	Low	18.3	14.7	8.8	100	80	48	9.5
BC-10	Intermediate	21.7	21.0	15.8	100	97	73	5.9
SM-1	Low	16.8	13.8	9.8	100	82	58	7.0
BC-7	High	28.1	27.2	23.9	100	97	85	4.2

Table 25. Effects of temperature during ripening stage on the amylose contents of Wx isogenic lines and their donor parents

1) L: Temperature condition at 24℃ day for 8 hours (9 a. m.-5 p. m.) and 15℃ night for 16 hours (5 p. m.-9 a. m.).

27.4

24.5

100

96

86

4.0

28.5

M: Temperature condition at 25℃ day-20℃ night.

do.

Jokei 6487

H: Temperature condition at 30°C day-20°C night.

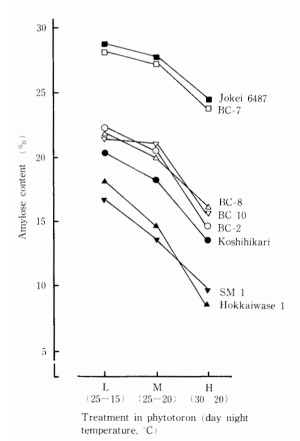


Fig. 26. Effects of temperature treatment during repening stage on the amylose content of BC lines and their recurrent parents in 1985.

型を有していた。

高アミロース系統 K-594583は Wx と独立の高アミロース性遺伝子 ham (t)を有する。YM-123はゆきひかりから y 線で誘発した高アミロース性突然変異系統であるが、その関与遺伝子は明らかではない。

Table 26には、1983年と1984年におけるアミロース含量とその年次間差を系統毎に示した。低温年の1983年においては、栽培品種のアミロース含量がすべて24%以上となったが、低アミロース系統は、K-58472を除いてすべて20%以下となった。特に du-b(t)を保有する系統ではアミロース含量が15%前後と一番低かった。これに対して、du-a(t) および lam(t) を有する系統では18~19%で、高温年における粳品種とほぼ同様の値を示した。

高温年であった1984年におけるアミロース含量は、1983年に比べて平均で5%程度低かった。最も低かったのはdu-a(t)をもつ2系統であり、1983年に比べて $8\sim9\%$ も低く、2系統の平均値で10.6%となった。次いで、du-b(t)をもつ2系統が低く、12.6、13.5%で、1983年に比べて約2%低下した。lam(t)を有する3系統ではいずれも15%まで低下し、1983年に比べて $2.6\sim5.6\%$ 低下した。栽培品種では最も低いゆきひかりで18.2%、最も高いイシカリでも20.4%と1983年に比べて

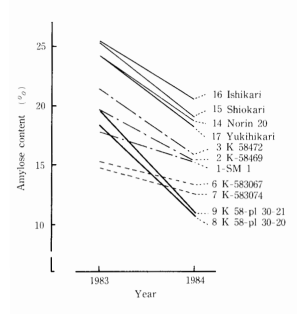


Fig. 27. Year to year fluctuation of amylose content in low amylose strains.

5.0~6.4%も低下した。

これらの系統の年次変動を Fig. 27に示した。低アミロース系統では du-a(t)をもつ2 系統の年次変動が最も著しかった。これに対して、農林8号由来の du-b(t)をもつ系統では年次変動は極めて小さかった。SM-1の年次変動もやや小さく、lam(t)をもつ他の2 系統の年次変動の大きさは SM-1と栽培品種との中間であった。

これらの年次変動にみられた系統間差異について人工気象箱による実験との対比を試みた。実験は1985年と1986年の2ヶ年にわたって行われ、供試系統と供試年次ならびにH区、M区、L区の各区におけるアミロース含量をTable 27に示した。 du-a(t)をもつ道北43号(NM-391×イシカリより育成)と永系84265A(NM-391×キタアケの後代)の2系統のアミロース含量はM区で10%以下、H区では5%以下となり、温度反応が極めて著しかった。M区、H区では dull 胚乳の程度が著

Table 26. Amylose content of the strains used in the experiment

			Amylose		Amylos			
No.	Strain	Gene		Pa	ddy fie	eld	Phytotore	on (H-L)1)
			type	1983	1984	diff.	1985	1986
1	SM-1	lam(t)	Low	17.8	15.2	2.6	9.8-16.4	13.2-18.5
2	K-58469	do.	do.	19.5	15.3	4.2		
3	K-58472	do.	do.	21.4	15.8	5.6		
4	SM-2	Unkown	do.					10.2 – 13.5
5	K-583063	du-b(t)	do.					7.7 - 11.6
6	K-583067	do.	do.	15.2	13.5	1.7		
7	K-583074	do.	do.	14.8	12.6	2.2	8.0-13.1	
8	K-58-pl-30-20	du- a (t)	low-very low	19.4	10.5	8.9		
9	K-58-pl-30-21	do.	do.	18.4	10.7	7.7		
10	Dohoku-43	do.	do.				3.4 - 12.5	5.2 - 11.9
11	E-84265A	do.	do.					2.7 - 7.3
12	K-594583	ham(t)	High				25.7-33.9	22.3-32.0
13	YM-123	Unknown	do.					22.6-24.6
14	Norin 20		Intermediate	24.1	18.6	5.5	14.7 - 19.7	13.8-19.2
15	Shiokari		do.	25.4	19.0	6.4	15.8-22.1	15.8-21.1
16	Ishikari		do.	25.4	20.4	5.0		17.5-22.3
17	Yukihikari		do.	24.1	18.2	5.9	15.1-21.4	15.2-20.5
18	Hayakogane		do.				13.7-22.1	13.8-20.8

L: Temperature conditions at 25°C day for 8 hours (9 a. m.-5 p. m.) and 15°C for night 16 hours (5 p. m.-9 a. m.) in 1985 and 24°C day-18°C night in 1986.

²⁾ H: Temperature conditions at 30°C day-20°C night in 1985 and 28°C day-24°C night in 1986.

Table 27. Effects of temperature during ripening stage in the amylose contents of mutant strains

Strain	Amylose	Year	Amylose content (%)			Redu	ction ir	ndex	Difference
	type		L	M	— <u>H</u> 1)	L	Μ .	H	(L-H)
SM-1	Low	1985	16.4	14.4	9.8	100	88	60	6.6
do.	do.	1986	18.5	16.7	13.2	100	90	71	5.3
SM-2	do.	1986	13.5	12.6	10.2	100	93	76	3.3
K-583063	do.	1986	11.6	11.2	7.7	100	97	66	3.9
K-583074	do.	1985	13.1	11.8	8.0	100	90	61	5.1
Dohoku 43	Low-very low	1985	12.5	8.8	3.4	100	70	27	9.1
do.	do.	1986	11.9	8.4	5.2	100	71	44	6.7
E-84265A	do.	1986	7.3	5.5	2.7	100	75	37	4.6
K-594583	High	1985	33.9	31.9	25.7	100	94	76	8.2
do.	do.	1986	32.0	28.6	22.3	100	89	70	9.7
YM-123	do.	1986	24.6	25.6	22.6	100	104	92	2.0
Norin 20	Intermediate	1985	19.7	18.9	14.7	100	96	75	5.0
do.	do.	1986	19.2	17.3	13.8	100	90	72	5.4
Shiokari	do.	1985	22.1	19.5	15.8	100	88	71	6.3
do.	do.	1986	21.1	19.4	15.8	100	92	75	5.3
Ishikari	do.	1986	22.3	19.9	17.5	100	89	78	4.8
Yukihikari	do.	1985	21.4	19.5	15.1	100	91	71	6.3
do.	do.	1986	20.5	19.5	15.2	100	95	74	5.3
Hayakogane	do.	1985	22.1	19.8	13.7	100	90	62	8.4
do.	do.	1986	20.8	19.2	13.8	100	92	72	7.0

1) Temperature conditions are as follows;

L: 25°C day for 8 hours (9 a. m.-5 p. m.) and 15°C night for 16 hours (5 p. m.-9 a. m.) in 1985, and 24°C day-18°C night in 1986.

M: 25°C day-20°C night in 1985 and 26°C day-20°C night in 1986.

H: 30°C night in 1985 and 28°C day-24°C night in 1986.

しく、H区では外見上ほぼ糯米と同様であった。 道北43号よりも低アミロース性の永系84265Aで はL区ですでに10%以下のアミロース含量となっ たが、この系統ではやや不稔の発生が多かった。

du-b(t)をもつ2系統では、H区で10%以下のアミロース含量となった。K-583063では低アミロース系統中、SM-2に次いでアミロース含量が少なかった。

SM-1は、1985年の H 区で10%以下であったが、高温下のアミロース含量の低下度は栽培品種と類似していた。

高アミロース系統の K-594583は L 区で30%以上, M 区でも30%前後と極めて高いアミロース含量を示したが, H 区では低下が著しく, 1983年のH 区で22.3%とほぼ通常の粳米のレベルまで低

下した。これに対して、ゆきひかりからの高アミロース突然変異体である YM-123では L 区、M 区のアミロース含量は25%前後で、K-594583に比べて $3.0\sim7.4\%$ 程度低かった。しかし、H 区では22.6%で K-594583とほぼ同じ値となった。

栽培品種については、各処理区とも品種間差異が認められたが、これは戸外の栽培における結果と大体一致した。すなわち、栽培品種の中で比較的高アミロース性のイシカリでは、人工気象箱においても、アミロース含量の比較的低い品種である農林20号、はやこがね、ゆきひかりに比べてアミロース含量が高かった。また、栽培品種の中では、はやこがねの温度反応が他の品種に比べてやや大きく、M区とH区の間でのアミロース含量の低下が大きかった。

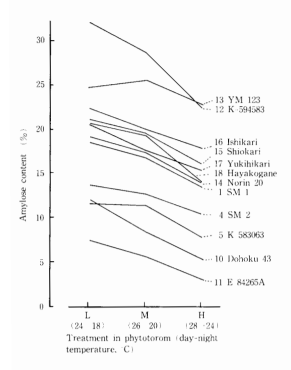


Fig. 28. Effect of temperature treatment on the amylose content of the 13 strains in phytotron.

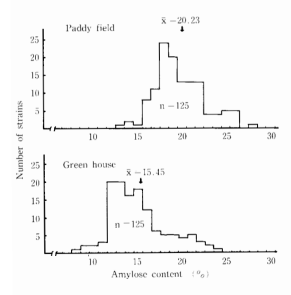


Fig. 29. Frequency distributions of amylose content of the genetic stocks grown in the paddy field and greenhouse.

以上の結果を Fig. 28にまとめて図示した。L区と M区、M区と L区の間ではアミロース含量の変動パターンの異なる傾向が認められた。すなわち、YM-123、SM-2、K-583063では L区と M区の間での変動が小さかったのに対して、K-594583、道北43号ではアミロース含量の低下が大きかった。栽培品種中では、ゆきひかりの低下が他の品種に比べてやや大きかった。M区と H区の間の変動は、K-594583とはやこがねで大きく、他の系統では SM-2の低下がやや小さかった以外はほぼ同様の傾向を示した。

(4) 温室と圃場条件による差異

Fig. 29には供試125系統のアミロース含量に関 する頻度分布を栽培場所別に示した。戸外の水田 では13%から28%の間に分布し、平均20.2%であ ったが、温室で栽培した系統では8%から24%の 間に分布し、平均15.5%であり、戸外条件に比べ て平均5%程アミロース含量が低下した。高温条 件下でのアミロース含量を見るために、温室と戸 外の両条件下でのアミロース含量の相関図を Fig. 30に示した。これによると大多数の系統では 温室条件でアミロース含量がかなり低下したが, その程度には品種間差異が認められた。高温条件 下でもアミロース含量は低下せず、むしろ増加す る系統も見出された。H-29はクロリナ遺伝子 (chl), H-47はもつれ遺伝子(la)を有する晩生 種であった。H-99, H-101, H-126, H-165はい ずれも外国稲(主としてインド型イネ)との交雑 後代の固定系統でいずれも晩生種であった。両栽 培条件のアミロース含量の間には全体としてr= 0.705**なる有意な相関係数が得られた。

考 察

アミロース含量は登熟温度に大きく影響され、一般に低温条件下ではアミロース含量が高く、高温条件下では低いことが知られている。Resurreccionら(1977)は日本型イネの藤坂 5 号では高温登熟条件下でアミロース含量が顕著に低下するのに対し、高アミロース性のインド型イネの IR20ではそのような現象が認められなかったことを報告しており、最近、佐野ら(1985)も高アミロース性の Wx^aでは Wx^bに比べて Wx 蛋白、アミロ

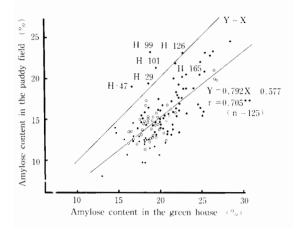


Fig. 30. Correlation of the amylose content between the croppings in paddy field and green house.

ース含量とも温度反応が小さいことを明らかにした。また、しおかりとその低アミロース性突然変異系統である SM-1の Wx 蛋白の生成量は登熟温度に影響され、低温条件では生成量が多く、このためアミロース含量が増加することが明らかとなった (Sano ら 1985 a)。このように、アミロース含量の温度反応の機構については Wx 座を中心に解析が進みつつあるが、その品種間差異の実体については不明の点が多い。

本章ではまず、アミロース含有の年次変動を蛋白含量や玄米の千粒重との関連において解析した。本実験では1982年からの3ヶ年を通して、登熟温度とアミロース含量の間に高い負の相関々係が認められた(r=-0.905**)。しかし登熟温度とアミロース含量の関係は年次によって異なり、1982年と1983年においては両者の間に負の相関々係が認められたのに対し、登熟校温度の高かった1984年には両者の間の相関は認められず、しかもアミロース含量に明らかな品種間差異が認められた。この点について、山内ら(1982)も高温年(1978年)では登熟温度とアミロース含量の間に相関がみられなかったことを報告している。

一方,蛋白含量は、環境条件、特に窒素の施肥量などによる影響を強く受けることが知られているが(木戸・梁取 1968、平ら 1970、本庄 1971b、南・土居 1973、Hillerislambers ら 1973、Gomez

and Datta 1975、平ら 1977、山内・大内 1982)、 本実験における蛋白含量の年次変動は比較的小さ かった。各年次では登熟温度と正の相関々係が認 められたが、3ヶ年全体としては相関が認められ ず、この点でもアミロース含量の場合とは異なっ ていた。3ケ年を通して蛋白含量と相関が認めら れた形質は品種の相対的な早晩性を示す出穂順位 であり、早生では蛋白含量が高かった。したがっ て, 本実験の範囲内では, 蛋白含量の品種間差異 は登熟温度ではなく、出穂の早晩性によって大き く左右されていた。品種の早晩性と米の蛋白含量 の関係については, 前章で述べたように一般に 早生種が晩生種に比べて高いとする報告が多い (木戸·梁取1968, 本庄1971a, 平·平1972, Hillerislamber ら 1973, 平ら 1977, 佐々木ら 1977、徐·茶村 1979)。平ら(1977)および徐·茶 村(1977)は早生種は晩生種に比べて出穂時の稲 体の窒素濃度の高いことを指摘している。

アミロース含量と玄米千粒重の間に正の相関々 係が認められ、小粒ほど低アミロース性を示した。 佐々木ら(1977)も北海道の新旧栽培品種につい てこのような関係を認めているが、本研究におい ても, すでに述べたように, 北大検定系統やしお かりの粒大に関する突然変異系統,農林20号× イシカリの F₂集団においてこのような関係を認 めた。ただし、本実験の場合にはゆきひかりなど、 最近の育成品種に小粒で良質かつ低アミロース性 のものが多く、それより以前に育成された食味の 不良なイシカリやともゆたかでは千粒重が大きく アミロース含量が高い傾向があるために, このよ うな相関々係を生じたとも考えられ、粒大と品質 あるいはアミロース含量との関係についてはさら に検討を必要とする。なお、最近、上川農試で育 成されたキタアケは千粒重が重い割にはアミロー ス含量が低く注目された。

高アミロース性の Wx 遺伝子を有する同質遺伝子系統は、他の正常アミロース含量を示す同質遺伝子系統に比べて登熟温度によるアミロース含量の変動が小さいことが前章において示されたが、人工気象箱を用いた本実験の結果からもこの関係が確かめられた。Resurreccion ら(1977)の報告によると高アミロース性のインド型イネの

IR20では、29℃以下では高温ほどアミロース含量が増加する傾向にあり、本実験で用いた高アミロース系統の場合とはやや異なるようでであった。このことは、高アミロース系統の温度反応が wx 座以外の遺伝的要因によっても影響されることを示しているものと思われる。

なお、低アミロース性の一回親の中では、コシ ヒカリに比べて SM-1と北海早生1号の温度反応 が大きかった。全供試系統についてみると、低ア ミロース含量のものほど、高温条件下でのアミロ ース含量の低下の大きい傾向が認められた。

本実験では、低アミロース系統においても温度 反応に関する系統間差異が見出された。N8ES No.8に由来する du-b (t) では低温条件下でのア ミロース含量の増加が小さく、du-a(t)に比べて 温度反応が明らかに小さかった。したがって、dull 遺伝子も種類によって、アミロース含量の温度反 応の異なることが示された。このことは、アミロース含量に関する遺伝的制御機構を探る上から興 味深いばかりでなく、登熟温度が変動してもアミロース含量が安定して低いような品種育成の可能性を示唆するものである。

2種の高アミロース系統間でも温度反応について差異がみられたので、これらについては、既報の ae との同定実験を進める必要がある。

栽培品種では、登熟温度を一定にしてもアミロース含量に品種差異が認められ、その温度反応についても差異が認められた。はやこがねでは高温下でのアミロース含量の低下が著しかったが、ゆきひかりでは低温から中温区のアミロース含量の低下がやや大きいという特徴が見出された。

北大検定系統中には、高温登熟条件下でもアミロース含量の低下しない系統が見出された。今後、アミロース含量の温度による変動の小さい系統の特性を調べるとともに、温度反応を簡易でかつ正確に検定しうる制御環境下での手法についても検討を進める必要がある。