

白花オンシジウム (*PSYi*; *Oncidesea* Gower Ramsey) ('Honey Snow', MF-1) の申請書等の概要

目次

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.....	5
(1) 分類上の位置付け及び自然環境における分布状況.....	5
① 和名、英名及び学名.....	5
② 宿主の品種名又は系統名.....	5
③ 国内及び国外の自然環境における自生地域.....	6
(2) 使用等の歴史及び現状.....	7
① 国内及び海外における第一種使用等の歴史.....	7
② 主たる栽培地域、栽培方法、流通実態及び用途.....	9
(3) 生理学及び生態学的特性.....	10
イ. 基本的特性.....	10
ロ. 生息又は生育可能な環境の条件.....	14
ハ. 捕食性又は寄生性.....	14
ニ. 繁殖又は増殖の様式.....	15
ホ. 病原性.....	17
ヘ. 有害物質の產生性.....	17
ト. その他の情報.....	17
2. 遺伝子組換え生物等の調整に関する情報.....	17
(1) 供与核酸に関する情報.....	17
イ. 構成要素及び構成要素の由来.....	17
ロ. 構成要素の機能.....	21
ハ. 宿主の持つ代謝系を変化させる場合はその旨.....	22
(2) ベクターに関する情報.....	24
イ. 名称及び由来.....	24
ロ. 特性.....	24
(3) 遺伝子組換え生物等の調製方法.....	25
イ. 宿主内に移入された核酸全体の構成.....	25
ロ. 宿主に移入された核酸の移入方法.....	25
ハ. 遺伝子組換え生物等の育成の経過.....	25
(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.....	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 .....	29

(6) 宿主又は宿主の属する分類学上の種との相違.....	30
3. 遺伝子組換え生物等の使用等に関する情報 .....	34
(1) 使用等の内容 .....	34
(2) 使用等の方法 .....	34
(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 ..	35
(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 .....	35
(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 .....	35
(6) 国外における使用等に関する情報 .....	35
第二 項目ごとの生物多様性影響評価.....	36
1. 競合における優位性 .....	36
2. 有害物質の產生性 .....	37
3. 交雑性 .....	38
4. その他の性質 .....	39
第三 生物多様性影響の総合的評価.....	40
引用文献 .....	42
緊急措置計画書 .....	44
隔離ほ場試験計画書 .....	46
添付資料 .....	62

## 第一種使用規程承認申請書

令和3年11月25日

農林水産大臣 金子 原二郎 殿

環境大臣 山口 壯 殿

氏名 国立大学法人筑波大学

申請者 学長 永田 恭介

住所 茨城県つくば市天王台一丁目1番1

第一種使用規程の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、次の通り申請します。

遺伝子組換え生物等の種類の名称	白花オンシジウム ( <i>PSYi</i> ; <i>Oncidesea Gower Ramsey</i> ) ('Honey Snow', MF-1)
遺伝子組換え生物等の第一種使用等の内容	隔離ほ場における栽培、保管、運搬及び廃棄並びにこれらに付随する行為
遺伝子組換え生物等の第一種使用等の方法	<p>所在地：茨城県つくば市天王台一丁目1番1 名 称：筑波大学つくば機能植物イノベーション研究センター 遺伝子実験センター模擬的環境試験圃場III(隔離ほ場) 使用期間：承認日から令和7年5月31日まで</p> <p>1. 隔離ほ場の施設</p> <p>(1) 部外者の立入を防止するため、隔離ほ場を取り囲むようにフェンスを設置している。</p> <p>(2) 隔離ほ場であること、部外者は立入禁止であること及び管理責任者の氏名を明示した標識を見やすい所に掲げている。</p> <p>(3) 隔離ほ場で使用した機械、器具、靴等に付着した土、本組換えオンシジウムの残渣等を洗浄によって除去するための洗い場を設置するとともに、当該オンシジウム植物体の隔離ほ場の外への流出を防止するための設備を排水系統に設置している。</p> <p>(4) 本組換えオンシジウムの植物体が、野鳥等の食害により拡散することを防止するため、栽培期間中は防鳥網を設置する。なお、調査、作業等のために防鳥網を外す場合は、できる限り短時間とし、作業終了後、直ちに再度設置する。</p> <p>(5) 本組換えオンシジウムの栽培は鉢で行い、越冬性、越夏性試</p>

	<p>験以外の調査はビニール温室を設置して行う。</p> <p>2. 隔離ほ場での作業要領</p> <p>(1) 本組換えオンシジウム及び比較対照の非組換えオンシジウム以外の植物が、隔離ほ場内で生育することを、除草管理により最小限に抑える。</p> <p>(2) 本組換えオンシジウムを隔離ほ場の外に運搬し、又は保管する場合は、当該オンシジウムが漏出しない構造の容器に入れる。</p> <p>(3) オンシジウムに自然条件下での栄養繁殖性及び種子繁殖はないため、(2)により運搬又は保管する場合を除き、本組換えオンシジウムの栽培終了後は、当該オンシジウム及び比較対照の非組換えオンシジウムの根を含めた植物体全体を細断して隔離ほ場内にすき込む等により、確実に不活化する。ただし、花については、オートクレーブで不活化後、廃棄する。</p> <p>(4) 隔離ほ場で使用した機械、器具、靴等は、作業終了後、隔離ほ場内で洗浄すること等により、意図せずに本組換えオンシジウムが隔離ほ場の外に持ち出されることを防止する。</p> <p>(5) 隔離ほ場が本来有する機能が十分に発揮されるように、設備の維持及び管理を行う。</p> <p>(6) (1)から(5)までに掲げる事項について、第一種使用等を行う者に遵守させる。</p> <p>(7) 生物多様性影響が生ずるおそれがあると認められるに至った場合には、別に定める緊急措置計画書に基づき、速やかに対処する。</p>
--	--

1 第一 生物多様性影響の評価に当たり収集した情報

2 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) 分類上の位置付け及び自然環境における分布状況

4 ① 和名、英名及び学名

5 和名 オンシジウム

6 英名 *Oncidium Ochid*

7 学名 *Oncidesa*

8 ② 宿主の品種名又は系統名

9 第一種使用等に用いる組換え体の宿主には、ラン科 (*Orchidaceae*) オンシジウム属  
10 (*Oncidium*) とゴメサ属 (*Gomesa*) の人工交雑属オンシデッサ属 (*Oncidesa*, *Oncsa.*  
11 と略することがある) の園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統 (*Oncsa.*  
12 *Gower Ramsey* 'Honey Angel') を宿主として用いた。

13 従来、(旧) オンシジウム属、オドントグロッサム属 (*Odontoglossum*) と分類され  
14 ていた洋ランは、地理的に中南米の太平洋側に分布するグループを(新)オンシジウム属、  
15 大西洋側及びカリブ海島嶼に分布するグループをゴメサ属と整理された。これに伴い、  
16 オンシジウム属とゴメサ属は新たな人工交雫属であるオンシデッサ属と分類する (洋  
17 ラン大全編集部, 2018)。そのため、文献情報等では、(旧)オンシジウム属、オドント  
18 グロッサム属、(新)オンシジウム属とゴメサ属についての分類が混合している場合があ  
19 る。このため、本申請書においては、これらを取りまとめてオンシジウムと称する。

20 宿主であるオンシジウムの園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統 (*Oncsa.*  
21 *Gower Ramsey* 'Honey Angel') は、園芸種ゴールディアナ (*Oncsa. Goldiana*) と園芸  
22 種ギアナゴールド (*Oncsa. Guinea Gold*) の交雫によって育種された園芸種ゴワーラ  
23 ムゼイ (*Oncsa. Gower Ramsey*) から、わが国の育種家による体細胞変異体により開発  
24 された園芸種である (図 1)。花弁色は黄色 (斑なし) で、2010 年以降、台湾において  
25 最も重要な切り花用園芸種である。

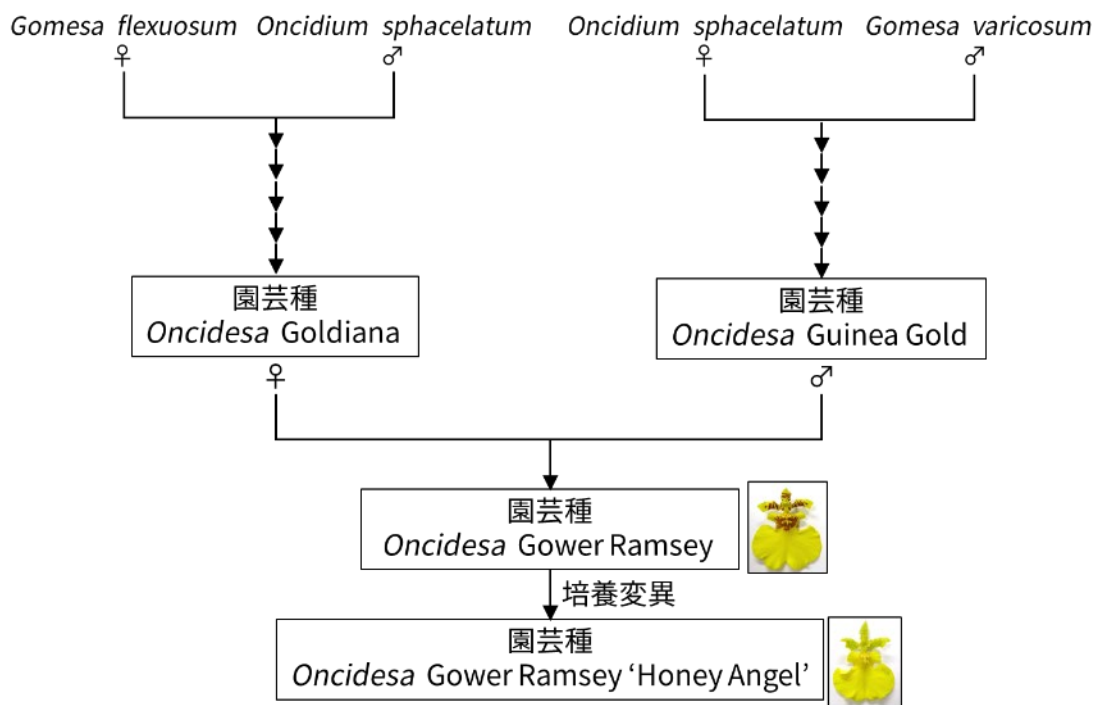


図1 本組換えオンシジウムの宿主となった園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統の育成図

### ③ 国内及び国外の自然環境における自生地域

ラン科植物は、現在、地球上に約3万種が存在すると推定されている（The Royal Botanic Gardens, Kew; American Orchid Society）。オンシデッサ属は人工交雑属であり、野生には存在しない。オンシデッサ属の一方の祖先であるオンシジウム属は、南米のアンデス山脈を含む太平洋側を原産とする（洋ラン大全編集部, 2018）。オンシデッサ属のもう一方の祖先である、ゴメサ属は、中南米を中心に分布し、メキシコとカリブ海の島々からブラジル南部に分布する（洋ラン大全編集部, 2018）。オンシジウム属及びゴメサ属は、以前は同属と分類されていたように、両者の生態は酷似しているが、両属とも多くは冷涼で湿度の高い山間部に生育する樹木に気根を出して着生するが、岩石に着生するものもある（岡田, 1992；洋ラン大全編集部, 2018）。

本組換えオンシジウムの宿主であるオンシデッサ属は人工交雫属であり、野生には存在しない。加えて、園芸種ゴワーラムゼイ及び園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェルを含む園芸種ゴワーラムゼイの派生園芸種では、配偶子形成における減数分裂に欠陥があり、稔性のある配偶子を形成することができないため、雌雄いずれも不稔である（詳細後述）。園芸種ゴワーラムゼイ及び園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統は、台湾の主力切花商品として、15年以上にわたり大規模栽培が行われているが、生産者の経験によると台湾及び日本で自生化したという報告はない。

49 (2) 使用等の歴史及び現状

50 ① 国内及び海外における第一種使用等の歴史

51 洋ランの栽培はヨーロッパから始まったもので、特にイギリスがその発祥とされて  
52 いる（塙本, 1956）。わが国へ最初に洋ランが持ち込まれたのは、1859 年に長崎の出島  
53 に上陸したグラバー（Thomas Blake Glover）によるという伝承がある（洋ラン大全編  
54 集部, 2018）。明治末期に世界各地の品物とともに他の多くの植物とともにヨーロッパ  
55 に持ち込まれ、愛好家による趣味の栽培が始まった（塙本, 1956）。明治 23 年（1890  
56 年）、東京農林学校に着任した福羽逸人が 10 坪の温室にオンシジウムを含む複数の洋  
57 ランを導入した記録が残る（塙本, 1956）。オンシジウムは、1823-1825 年にカリブ海  
58 地域からもたらされたとされる（塙本, 1956）。

59 オンシジウムの商業化が広く進んだのは、世界的にもこの 50 年ほどのことで、栽培  
60 化の歴史は浅い。過去数十年間、花弁色と花の咲かせやすさを中心に育種が進められて  
61 いるが、市場に受け入れられたのは、園芸種シャリーベイビー（*Oncsa. Sharry Baby*）、  
62 園芸種ゴールディアナ（*Oncsa. Goldiana*）、園芸種ゴワーラムゼイ、園芸種ゴワーラム  
63 ゼイ・ハニーエンジェル系統、園芸種ゴワーラムゼイ・レモンハート系統（*Oncsa. Gower Remsey 'Lemon Heart'*）等、ごく少数に限られている（表 1）。

64  
65

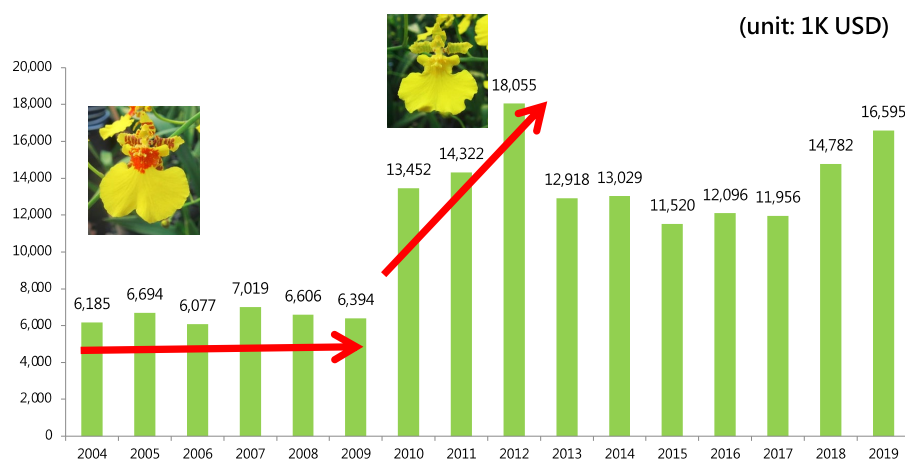
表1 商業的に利用されるオンシジウムの園芸種

園芸種名(用途)	花弁色	交配親	登録者/日時/国
<i>Oncsa. Sharry Baby</i> (切り花)	深紅	<i>Oncsa. Honolulu</i> × <i>Oncsa. Jamie Sutton</i>	D. O'Flaherty 1983年 米国
<i>Oncsa. Goldiana</i> (切り花/ガーデンフラワー)	黄色と深紅斑	<i>Gomesa flexuosum</i> × <i>Onc. sphacelatum</i>	F. Therton 1940年 米国
<i>Oncsa. Sweet Sugar</i> (鉢花)	黄色と深紅斑	<i>Oncsa. Aloha Iwananaga</i> × <i>Gomesa varicosum</i>	M. Sato 1990年 日本
<i>Oncsa. Wildcat</i> (切り花)	チョコレートブラウン、鮮やかな黄色、深紅	( <i>Oncidium fuscum</i> × <i>Rhynchostele ureskinneri</i> ) × ( <i>Oncidium leucochilum</i> × <i>Oncsa. Golden Guinea</i> )	
<i>Oncsa. Gower Ramsey</i> (切り花)	黄色と赤斑	<i>Oncsa. Goldiana</i> × <i>Oncsa. Guinea Gold</i>	Koh Keng Hoe 1977年 シンガポール
<i>Oncsa. Gower Ramsey</i> 'Honey Angel' (切り花)	黄色(斑なし)	<i>Oncsa. Goldiana</i> × <i>Oncsa. Guinea Gold</i> ( <i>Oncsa. Gower Ramsey</i> の 培養変異)	Okinawa AA 2002年 Tokyo Nursery 2005年 日本
<i>Oncsa. Gower Ramsey</i> 'Lemon Heart' (切り花)	黄色(斑なし)	<i>Oncsa. Goldiana</i> × <i>Oncsa. Guinea Gold</i> ( <i>Oncsa. Gower Ramsey</i> の 培養変異)	Occurred before <i>Oncidesa</i> Gower Ramsey 'Honey Angel'

67 ② 主たる栽培地域、栽培方法、流通実態及び用途

68 オンシジウムは、生花仕様の切り花及び鉢物が用途となる。わが国で流通する切り花  
69 のほとんどは海外からの輸入品である。わが国に輸入されるオンシジウムの9割は台  
70 湾からで、タイやベトナムなどが続く。台湾における切り花用オンシジウムは輸出額第  
71 1位の輸出用花き商品であり、そのうちの85%はわが国向けとなっている。台湾で栽  
72 培されるオンシジウムの主要園芸種は、1992年から2009年までは園芸種ゴワーラム  
73 ゼイであったが、2010年以降、本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワーラム  
74 ゼイ・ハニーエンジェル系統に置き換わった。図2に、台湾のオンシジウムの輸出額の  
75 推移及び主要園芸種を示すが、主要品種が園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系  
76 統に切り替わった時期を境に輸出額が急増した。

77



78 資料來源: 台灣農委會

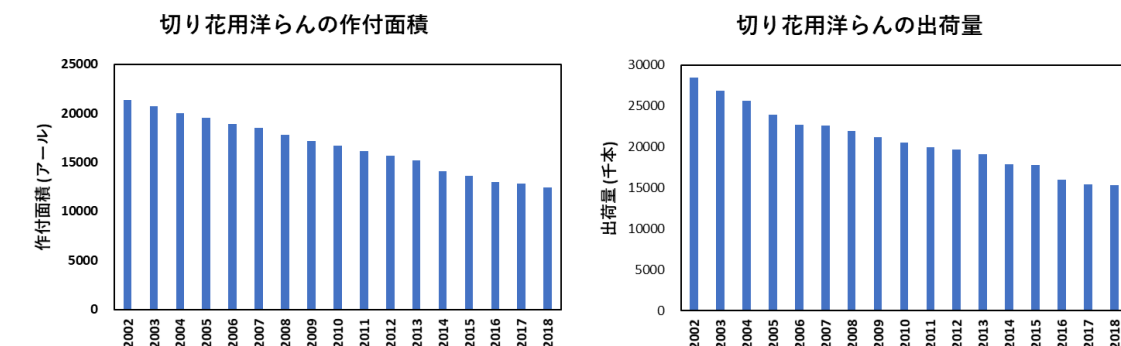
79 図2 台湾における切り花用オンシジウムの輸出額の推移  
80 (グラフ出典: 台湾農業委員会)

81

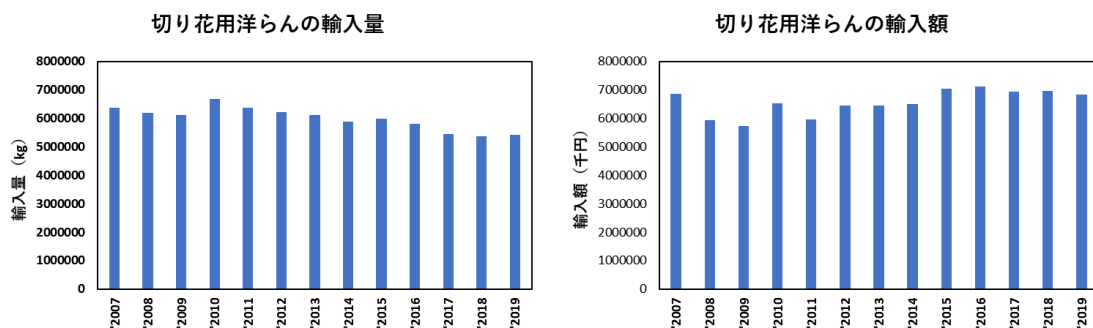
82 わが国でも、切り花用洋ランの国内栽培は少量ある。オンシジウムに限定した統計は  
83 なかったが、オンシジウムを含む切り花用洋ランの統計によると、切り花用洋ラン類の  
84 作付面積上位5県は、徳島県、沖縄県、福岡県、埼玉県、静岡県の順となっており、こ  
85 の5県で全国栽培面積の6割近くとなる(平成30年度花き生産出荷統計)。切り花用  
86 洋ラン類の栽培は、全て施設栽培で、露地での栽培はない(平成18年度花き生産出荷  
87 統計)。国内作付け及び出荷量は減少傾向にあり、2002年度から2018年度の17年間  
88 で、42%及び46%減少した(図3)。鉢物に関しても、国内数県にて洋ラン専門業者に  
89 よる高付加価値の小規模栽培にとどまっている。

90 一方、オンシジウムを含む切り花用洋ランの輸入量は近年増加している。2007~2019  
91 年までの13年間、わが国の切り花用洋ランの総輸入量は、5.4~6.7千トン、総輸入額  
92 は57~71億円で推移しており、大きな変動はない(図4)。オンシジウムを含む切り花

93 用洋ランの主要な輸入相手国は台湾であり、年間 1,871 トン（第 2 位、シェア約 35%）、  
94 約 32 億円（第 1 位、シェア約 47%）の輸入実績がある（貿易統計 2019 年）。  
95



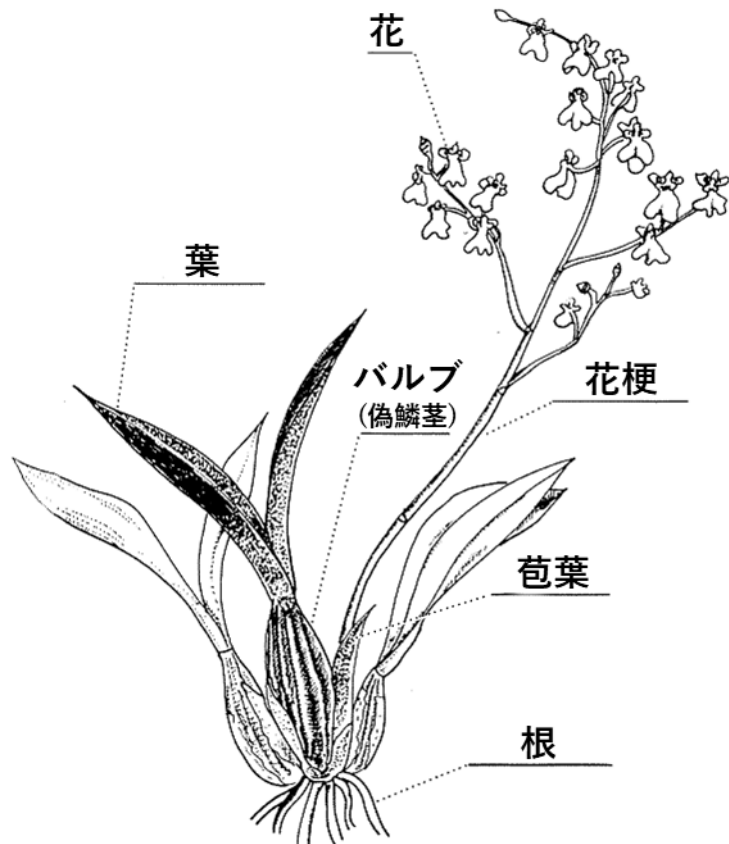
96 図 3 日本国での切り花用洋ランの作付面積（左）と出荷量（右）  
97 （データ出所：平成 30 年度花き生産出荷統計）  
98



99 図 4 わが国の切り花用洋ランの輸入量（左）及び輸入額（右）  
100 （データ出所：貿易統計 2019）  
101

102  
103 (3) 生理学及び生態学的特性  
104 イ. 基本的特性

105 本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統  
106 は、園芸種ゴワーラムゼイの培養変異株である。オンシジウム属、ゴメサ属及びそれら  
107 の人工交雑属であるオンシデッサ属は、バルブ（偽鱗茎）を有する着生ランである。1  
108 つのバルブからは、1～3 枚の葉及び複数の苞葉が生じる（図 5）。また、1 つのバルブ  
109 から 1 つの花梗が生じ、花梗には多数の花が形成される（図 5）。園芸種ゴワーラムゼ  
110 イ・ハニーエンジェル系統の花梗長は 30～130 cm と長く（図 5）、切り花用に向く。  
111 花は、3 枚の花弁（1 枚の唇弁及び 2 枚の側花弁）、3 枚のがく片、雌蕊と雄蕊が融合し  
112 た 1 本のずい柱、唇弁の先端の 4 つのがく（calyx）から構成される（図 6）。園芸種ゴ  
113 ワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統の花弁及びがく片は、完全に黄色（斑なし）であ  
114 ることを特徴とする（図 6）。



115

116

117

図5 オンシジウムのイラスト (岡田 (1992)より改変)



118

119

120

121

122

123

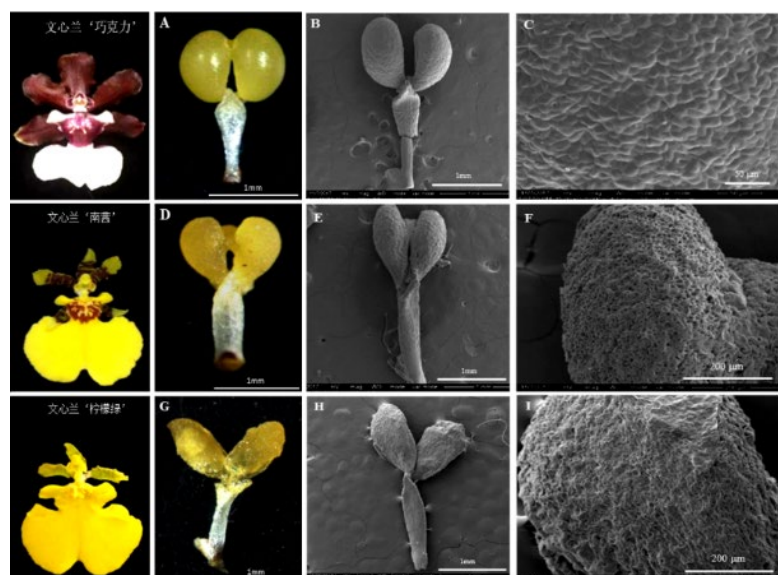
124

図6 園芸種ゴワーラムゼイ (左) 及び園芸種ゴワーラムゼイ・ハニー  
エンジェル系統 (右) の花

園芸種ゴワーラムゼイ及び園芸種ゴワーラムゼイ・ハニー・エンジェル系統を含むその派生園芸種は雄性不稔である (高ら, 2019; Ko et al., 2019)。園芸種ゴワーラムゼイ・ハニー・エンジェル系統を含む園芸種ゴワーラムゼイ派生園芸種は、花粉及び花粉塊形

成は認められるものの、稔性を有すオンシデッサ属園芸種シャリーベイビーの花粉及び花粉塊と比較して、小型・少量かつ奇形である（図 7）。また、園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統を含む園芸種ゴワーラムゼイ派生園芸種の花粉は、花粉発芽試験において花粉発芽は見られない（表 2）（高ら, 2019 ; Ko et al., 2019）。これらのことから、園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統を含む園芸種ゴワーラムゼイ派生園芸種は、花粉稔性がないと考えられている。園芸種ゴワーラムゼイ派生園芸種における花粉稔性欠失の原因是、配偶子形成における減数分裂の機能不全にあることが示唆されている（図 8）（Ko et al., 2019）。

133



134  
135 図 7 オンシジウムの花粉塊の比較

136 上段から切り花用園芸種のオンシデンサ属シャリーベイビー (*Oncsa. Sharry Baby*)  
137 (A, B, C)、園芸種ゴワーラムゼイ (*Oncsa. Gower Ramsey*) (D, E, F) 及び園芸種ゴ  
138 ワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統 (*Oncsa. Gower Ramsey 'Honey Angel'*)。園  
139 芸種シャリーベイビーは、花粉稔性を有する系統であり対照として示した。  
140 (G, H, I) の花全体（最右列）及び花粉塊の光学顕微鏡像 (A,D,E)、走査電子顕微  
141 鏡像 (B, C, F, G, H, I) を示す。（Ko et al., (2019) よりの転載）  
142

143 表 2 本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系  
 144 統の花粉の発芽率<sup>a</sup>.

試料	ショ糖濃度 <sup>b</sup>	花粉発芽 <sup>cd</sup>		
		3日目	10日目	15日目
<i>Oncidium</i> Gower Ramsey 'Honey Angel'	0%	—	—	—
	1%	—	—	—
	2%	—	—	—
	3%	—	—	—
	10%	—	—	—
<i>Oncidium</i> <i>sphacelatum</i> <sup>e</sup>	0%	—	+	++
	1%	+	+	+++
	2%	+	++	+++
	3%	++	+++	+++
	10%	+	+	+++

145 <sup>a</sup> 花粉発芽試験の培地は BK 培地 (Brewbaker and Kwack, 1963) を基本とし、ショ糖(0～  
 146 10%) 及び柱頭抽出物 (0.2%) を添加した。培養は、25°C、暗所で行い、花粉発芽率を  
 147 3、10、15 日目に調査した。

148 <sup>b</sup> BK 培地へ添加したショ糖の濃度

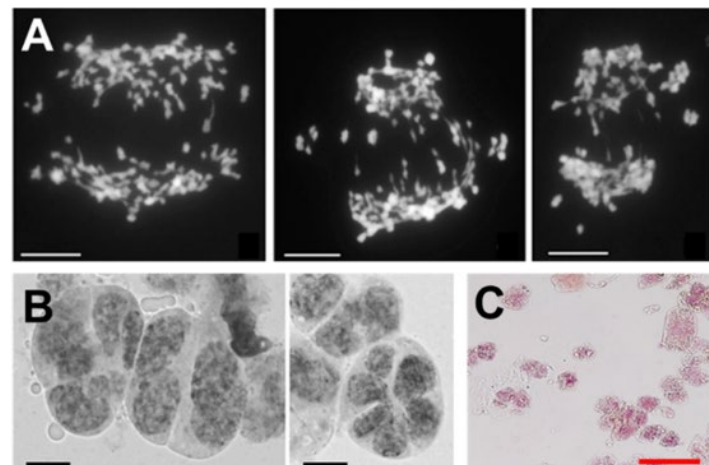
149 <sup>c</sup> 発芽率を調査した培養開始からの日数

150 <sup>d</sup> 花粉発芽率は、- (無し)、+ (少數)、++ (およそ半数)、+++ (多數) の 4 段階で評価した

151 <sup>e</sup> *Oncidium sphacelatum* Lind.は、対照として用いた

152 (Kao et al. (2019) より転載・改変)

153



154

155 図8 本組換えオンシジウムにおける減数分裂及び花粉の様子

156 減数分裂第I分裂後期の染色体の分離遅延がみられ、遅れにより染色体の分離の不均  
157 衡が生じる (A)。その結果、不均一な形状の小胞子が形成され (B)、最終的に不均一  
158 及び異常な形状の花粉粒が生じる(C)。その結果生じる花粉粒により、不規則な花粉塊  
159 形成はするものの不稳となる。減数分裂における染色体分配の不均衡は雄性配偶子形  
160 成だけでなく、雌性配偶子形成時にも生じると考えられる。スケールバーは 50 μm。  
161 (Kao et al. (2019) より転載・改変)

162

## 163 ロ. 生息又は生育可能な環境の条件

164 オンシジウム属及びゴメサ属の野生種の自然分布は、中南米カリブ海地域及び南米  
165 太平洋側の冷涼で湿度の高い山間部に生育する樹上に着生する。このため、冷涼で通気  
166 が良く、比較的日当たりが良い環境が好む。野生のオンシジウム属及びゴメサ属の仲間  
167 は、中温性（冬季夜間 10~15°C、昼間 17~18°Cを好む）と冷温性（冬季夜間 5~7°C、  
168 昼間 18°Cを好む）がある（塚本、1956）。オンシデッサ属園芸種は中温性で、生育適温  
169 は冬季夜間 10~15°Cとされる。オンシデッサ属園芸種の栽培が盛んな台湾は、冬季  
170 の最低気温は南部高雄市で 15.7°C (1981-2010 年の 1 月の平均最低気温)、台北市で  
171 13.9°C (同) である。また、わが国の栽培者の報告では、オンシジウムは最低気温 5~  
172 6°Cに保つことで越冬が可能であるという（岡田, 1992）。

173 オンシデッサ属園芸種の栽培が盛んな台湾の夏季の日平均気温は高雄市、台北市と  
174 もに 29.2°C (1981-2010 年の 7 月の日平均気温) であり、オンシジウムの耐暑性は比  
175 較的強いが、日射には弱いため、通常、栽培期間を通じて寒冷紗等により遮光して栽培  
176 される。

177

## 178 ハ. 捕食性又は寄生性

179 —

180

181 ニ. 繁殖又は増殖の様式

182 1) 種子の脱粒性、散布様式、休眠性及び寿命

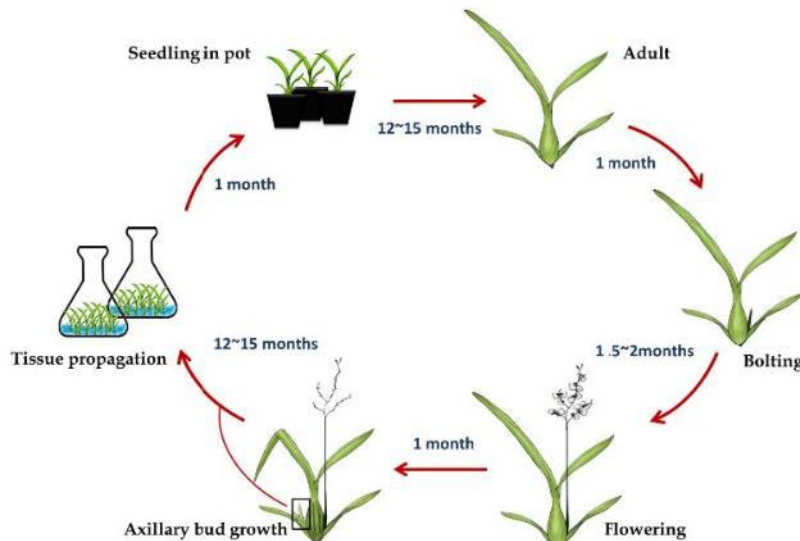
183 本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系

184 組は雌雄とともに不稔であり、種子を得ない。

185

186 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  
187 芽特性

188 バルブを持つランでは、花が終わった後のバルブから花序が生じた部位の反対側  
189 から新たな茎頂が生じ、それが新たなバルブへと成長することが可能である。このた  
190 め、人為的にバルブを切り分けることで、低頻度の栄養増殖は可能である（塚本、  
191 1956）。かつては商業栽培でも洋ランはこのような方法で増殖されており、大量にク  
192 ローン増殖ができなかつたため非常に高価であった。現在では、商業栽培用の洋ラン  
193 の増殖は、無菌培養系を利用した方法が確立している。図9として、本組換えオンシ  
194 ジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統を含むゴワーラ  
195 ムゼイ派生園芸種の商業栽培におけるプロトコーム様体 (Protocorm-like body; PLB)  
196 を用い、栄養増殖の方法を例示する。



197 図9 園芸種ゴワーラムゼイ及びその派生園芸種のPLBを用いた増殖法

198 園芸種ゴワーラムゼイ及びゴワーラムゼイ派生園芸種の商業栽培では、偽鱗茎より  
199 生じた茎頂組織から *in vitro* 培養系で誘導した PLB を用い、栄養増殖する。増殖した  
200 PLB からシュートを誘導し、これを栽培のための実生とする。実生は、温室で 12~15  
201 カ月栽培することで、偽鱗茎にペクチン、マンナン、デンプンなどの多糖類、オリゴ糖  
202 などを蓄積した成体となる (Wang et al., 2008)。偽鱗茎が十分に発達した後、1.5~2 カ  
203 月程度で花梗形成がみられる。花序は、平均 30~130 cm に成長し、多数の花を形成す  
204 る。花は自然界では 1 カ月以上持続するが、偽鱗茎から切り離された後も 2 週間程度  
205

206 は持続される。花が終わった後、偽鱗茎の花序が生じた部位の反対側から新たな茎頂を  
207 得る

208

209 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  
210 スを生ずる特性を有する場合はその程度

211 a. 自殖性、他殖性の程度、自家不和合性の有無  
212 本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイは、雌雄ともに不稔  
213 であり、自殖他殖いずれも不可である。

214

215 b. 近縁野生種との交雑性

216 i) 日本における近縁野生種  
217 わが国に、本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニ  
218 ーエンジェル系統あるいは他のゴワーラムゼイ派生園芸種の近縁野生種は存  
219 在しない。

220

221 ii) 近縁野生種と園芸品種との自然条件下での交雑性  
222 本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェ  
223 ル系統あるいは他のゴワーラムゼイ派生園芸種の近縁野生種は自然には存在  
224 しない。また、本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハ  
225 ニーエンジェル系統あるいは他のゴワーラムゼイ派生園芸種は、雌雄ともに不  
226 稔であり、自然条件での交雑性はない。

227

228 iii) 近縁野生種と園芸品種との人為的交雑性  
229 本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェ  
230 ル系統を含む園芸種ゴワーラムゼイ派生園芸種は雌雄ともに不稔であり、人為  
231 的にも交雑性することはない（表4）。

232

233 c. アポミクシスを生ずる特性を有する場合はその程度  
234 オンシジウム属園芸種において、アポミクシスを生じる特性は知られていない。

235

236 4) 花粉の生産量、稔性、形状、媒介方法、飛散距離及び寿命

237 a. 花粉の生産量及び形状  
238 オンシジウムは、他のラン科植物同様、数万個以上の花粉の集合体である花粉  
239 塊を形成する。本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニ  
240 ーエンジェル系統を含むゴワーラムゼイ派生園芸種は、小型かつ奇形で、花粉数  
241 も少ない（図7、図8）。

242  
243 b. 花粉の稔性  
244 本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル  
245 系統では、稔性のある花粉を形成しない（表2、図7）。

246  
247 c. 花粉の媒介方法  
248 ラン科植物は一般に昆虫により花粉が媒介される。オンシデッサ属洋ランは人  
249 工交雑属であり、花粉を媒介する昆虫は特定されていない。

250  
251 d. 花粉の飛散距離及び寿命  
252 ラン科植物の花粉は花粉塊を形成するため、一般に風により広範囲に飛散しな  
253 い。人工交雑種であるオンシデッサ属洋ランでは、花粉を媒介する昆虫は特定され  
254 ておらず、虫媒による飛散距離は観察されていない。園芸種ゴワーラムゼイ・ハニ  
255 エンジェル系統の花粉及び花粉塊は、そもそも花粉稔性を有さないため寿命は  
256 評価不能である。

257  
258 ホ. 病原性  
259 —  
260  
261 ヘ. 有害物質の產生性  
262 オンシデッサ属園芸種は、これまでに長期間の使用等の経験があるが、わが国を  
263 含めて有害物質を产生するとの報告はない。

264  
265 ト. その他の情報  
266 —  
267  
268  
269  
270 2. 遺伝子組換え生物等の調製に関する情報  
271 (1) 供与核酸に関する情報  
272 イ. 構成要素及び構成要素の由来  
273 本組換えオンシジウムの作出に用いられた供与核酸の構成及び構成要素の由来は表  
274 3に示した通りである。組換えDNA分子の構成図は図10、図11、図12に示した通り  
275 である。  
276

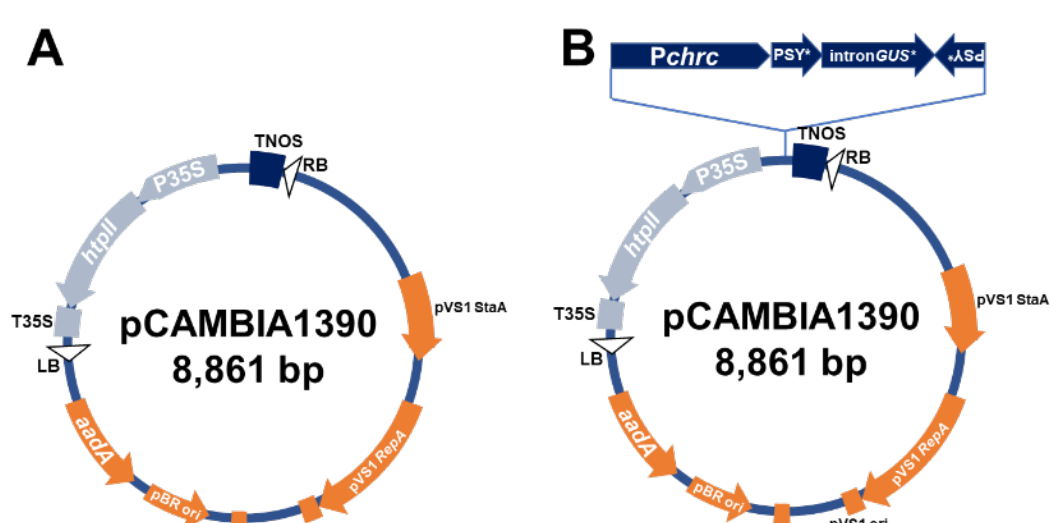
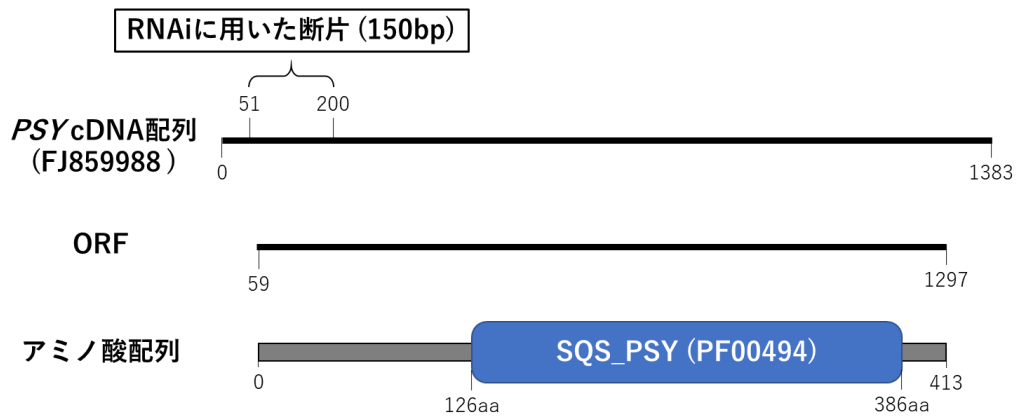
表3 供与核酸の構成、構成要素の由来及び機能

構成要素	塩基長(bp)	由来及び機能
フィトエンシンターゼ遺伝子発現抑制 RNAi 分子発現 カセット		
Pchrc	1,500	オンシデッサ属園芸種ゴワーラムゼイ ( <i>Oncsa. Gower Ramsey</i> ) 由来の花器官特異的な転写誘導活性を有する <i>chromoplast specific carotenoid associated</i> 遺伝子のプロモーター領域。本プロモータ下流に隣接する遺伝子を形質転換植物内で発現するために必須の構成要素である。本プロモーターは花器官特異的にプロモーター活性を発揮する (Chiou <i>et al.</i> , 2008)
PSY (部分配列)	150	オンシデッサ属園芸種ゴワーラムゼイ ( <i>Oncsa. Gower Ramsey</i> ) 由来のフィトエンシンターゼ ( <i>phytoene synthase; PSY</i> ) 遺伝子の cDNA の 150-bp (+51~200 bp) の部分配列 (図 10)。PSY 全長を含まず、また PSY の機能ドメイン (SQS_PSY (PF00494)、図 10) も含まないので、PSY の機能は有さない。GUS 部分配列を挟んで、インバートリピート構造となることで、植物細胞内で内生 PSY 遺伝子発現を RNA 干渉によって抑制する RNAi 分子を構成する。
GUS (部分配列)	750	大腸菌 ( <i>Escherichia coli</i> ) 由来の $\beta$ -glucuronidase 遺伝子の部分配列。GUS全長を含まず、機能を有する GUS タンパク質は発現しない。PSY 部分配列のインバートリピートの間に挟まれることで、植物細胞内で内生 PSY 遺伝子発現を RNA 干渉によって抑制する RNAi 分子を構成する。
NOS-T	1,125	アグロバクテリウム ( <i>Rhizobium radiobacter</i> ) 由来の Ti プラスミドのノパリン合成酵素遺伝子の 3'非翻訳領域で、転写を終結及び mRNA のポリ A 付加配列を含み、上流の遺伝子の転写を終結させる (Bevan <i>et al.</i> , 1983)
RB	162	アグロバクテリウム ( <i>R. radiobacter</i> ) 由来の T-DNA 右境界配列 (Right-border)。
LB	148	アグロバクテリウム ( <i>R. radiobacter</i> ) 由来の T-DNA 左境界配列 (Left-border)。
選択マーカーHPT 発現カセット		
35S-P	423	カリフラワーモザイクウイルス (CaMV) 由来の 35S RNA のプロモーター領域。本プロモータ下流に隣接する遺伝子を形質転換植物内で発現するために必須の構成要素である。CaMV ゲノムは環状二本鎖 DNA で、宿主植物の遺伝子発現系を利用して増殖するために必要な遺伝子を有している。

		このゲノムにコードされる 35S RNA のプロモーターは強力で、植物体のほとんど全ての器官で、何れの成長段階でも強く発現するため、外来遺伝子を植物で発現させる際によく用いられる (Mitsuhara <i>et al.</i> , 1996)
HPTII	1,026	大腸菌 ( <i>E. coli</i> ) 由来のハイグロマイシン B リン酸基転移酵素遺伝子。本酵素はハイグロマイシン B をリン酸化し、不活性化する。そのため、本酵素を発現する植物細胞はハイグロマイシン B 耐性となる (Gritz & Davies, 1983)。この機能を利用して、HPTII 遺伝子は選抜マーカー遺伝子として汎用される。本組換えオントジウムにおいても選抜マーカーとして利用した。
35S-T	175	カリフラワーモザイクウイルス (CaMV) 由来の 35S RNA の 3'非翻訳領域で、転写を終結及び mRNA のポリ A 付加配列を含み、上流の遺伝子の転写を終結させる (Barker <i>et al.</i> , 1983)。
非 T-DNA 領域		
pVS1 <i>StaA</i>	630	<i>Pseudomonas</i> 属細菌の pVS1 プラスミド由来のタンパク質をコードする遺伝子で、グラム陰性菌中でプラスミドの安定化に寄与する。
pVS1 <i>RepA</i>	1074	<i>Pseudomonas</i> 属細菌の pVS1 由来のレプリコン(DNA の複製を制御する最小機能複製単位)領域。アグロバクテリウムにおいてベクターの維持に必要な遺伝子 (Heeb <i>et al.</i> , 2000)。
pVS1 <i>oriV</i>	195	<i>Pseudomonas</i> 属細菌のプラスミド pVS1 由来のプラスミド DNA の複製起点共通配列。アグロバクテリウムにおける本プラスミドの複製開始点として機能する。
<i>bom</i>	141	pBR322 プラスミド由来の伝達起点因子。伝達には、伝達起点に特異的に働く <i>mob</i> ( <i>mobilization</i> ) 遺伝子群が必要で、本因子だけではプラスミドの伝達は起こらない (磯原ら, 1991)。
pBR ori	589	pBR322 プラスミド由来の複製開始点。大腸菌におけるプラスミドの複製開始点として機能する。
<i>aadA</i>	795	pBR322 プラスミド由来の <i>Aminoglycoside phosphotransferase</i> 遺伝子。アグロバクテリウム及び大腸菌に、スペクチノマイシン耐性を付与する。

278 いて生物多様性に影響を及ぼさない。

279



294 ロ. 構成要素の機能

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

297 本組換えオンシジウムの作出に用いられた供与核酸の構成要素の機能は表 3 に示し  
298 た。

299

300 2) 目的遺伝子及び選抜マーカーの発現により產生されるタンパク質の機能及び当該タン  
301 パク質がアレルギー性（食品としてのアレルギー性を除く）を有することが明らかと  
302 なっているタンパク質との相同性を有する場合はその旨

303

#### 304 【フィトエンシンターゼ遺伝子発現抑制 RNAi 分子 (*PSYi*)】

305 本組換えオンシジウムに導入された目的遺伝子により產生されるのは、園芸種ゴワ  
306 ラムゼイ由来の *PSY* 遺伝子 cDNA (全長約 1.4 kbp) の 5' 領域の 150 bp の部分配  
307 列及び大腸菌由来の  $\beta$ -glucuronidase (*GUS*) 遺伝子 (全長約 1.8 kbp) の 750 bp の部  
308 分配列より RNAi 分子 (*PSYi*) である (図 11、図 12B)。本 RNAi 分子は、宿主植物の  
309 内生フィトエンシンターゼ遺伝子の mRNA に対し、RNA 干渉を引き起こし、その発現  
310 を抑制する (Liu *et al.*, 2019)。

311 *PSY* 遺伝子は、園芸種ゴワラムゼイの花の主要色素であるネオキサンチン、ビオ  
312 ラキサンチン、ルテインを含むカロテノイド化合物の生合成経路の鍵酵素である、ゲラ  
313 ニルゲラニル二リン酸 (Geranylgeranyl diphosphate, GGPP) からフィトエンへの生  
314 合成を触媒するフィトエンシンターゼをコードする。本組換えオンシジウムに含まれ  
315 るのは、その 150 bp の部分配列であり、機能を有する PSY 酵素の発現に必要な情報を  
316 持たず、タンパク質は產生しない。

317 *GUS* 遺伝子は、D-グルクロン酸の  $\beta$  型配糖体に作用してそのグルクロニド結合を  
318 加水分解する酵素の一種である大腸菌の酵素 uidA をコードする。本組換えオンシジウ  
319 ムに含まれるのは、その 750 bp の部分配列であり、機能を有する uidA 酵素の発現に  
320 必要な情報を持たず、タンパク質は產生しないと考えられる。

321 本 RNAi 分子発現は、オンシデッサ属園芸種ゴワラムゼイにおいて、花弁特異的に  
322 転写活性を有する *chromoplast specific carotenoid associated (Chrc)* 遺伝子のプロモー  
323 ター領域 (P<sub>Chrc</sub>) の制御化で発現する (図 11、図 12B) (Liu *et al.*, 2019)。このため、  
324 本 RNAi 分子による *PSY* 遺伝子の転写抑制は、花器官のみで発揮される。

325

#### 326 【ハイグロマイシン B リン酸基転移酵素タンパク質】

327 アミノグリコシド系抗生物質であるハイグロマイシン B は、原核生物及び真核生物  
328 において、リボソーム上でのアミノアシル tRNA の認識やペプチジル tRNA の転座を  
329 妨害し、mRNA の誤読やタンパク質合成の阻害を引き起こし、生育を阻害する

330 (Cavanas *et al.*, 1978)。多くの植物もハイグロマイシン B に対して感受性を示す。ハイ  
331 グロマイシン B リン酸基転移酵素は、ATP のリン酸基をハイグロマイシン B へ転移  
332 する反応を触媒するキナーゼで、リン酸化されたハイグロマイシン B は生育阻害活性  
333 を失う (Rao *et al.*, 1983)。本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・  
334 ハニーエンジェル系統を含むオンシジウムも、ハイグロマシン B を含む培地上では、  
335 PLB を形成しない。一方、ハイグロマイシン B リン酸基転移酵素を発現する組換え体  
336 の PLB はハイグロマイシン B に抵抗性となるため、ハイグロマシン B を含む培地上  
337 で培養することにより組換え PLB を選抜できる。ハイグロマイシン B リン酸基転移酵  
338 素については古くから幅広く多様な植物種で使用されており、様々な実験データや論  
339 文等をもとに、ヒトや動物及び生物多様性に対して影響があったという報告はこれまで  
340 のところない (EFSA Panel on Genetically Modified Organisms, 2004)。

341

#### 342 【その他】

343 Ti プラスミドベクター及びアグロバクテリウムを用いた植物の形質転換では、Ti プ  
344 ラスミドベクターの T-DNA 領域のみが宿主植物の核ゲノム DNA 中に導入されるこ  
345 とが多いが、T-DNA 領域以外のベクター骨格を構成する DNA 配列が、宿主植物の核  
346 ゲノム DNA 中に導入される例も知られている (De Buck *et al.*, 2000 ; Kononov *et al.*,  
347 2002 ; Yin *et al.*, 2000)。本組換えオンシジウムでは、Ti プラスミドベクター全長が宿  
348 主植物の核ゲノム DNA 中に挿入されていると考えられる (後述)。

349 本組換えオンシジウムの形質転換に用いた pCAMBIA1390-pCHRC-PSYi ベクター  
350 の非 T-DNA 領域には、*Pseudomonas* 属細菌の pVS1 プラスミドに由来する *StaA* 遺伝  
351 子及び *RepA* 遺伝子、大腸菌の pBR322 プラスミド由来の *aadA* 遺伝子が含まれる。  
352 *StaA* 遺伝子及び *RepA* 遺伝子は、アグロバクテリウムにおける、本プラスミドベクタ  
353 ーの安定化や增幅に機能する、*aadA* 遺伝子は細菌において宿主のスペクチノマイシン  
354 耐性の付与に機能するタンパク質をコードする。これらの遺伝子は高等植物における  
355 発現調節配列を持ち合わせていないため、高等植物中では発現しないと一般的に認識  
356 されている。実際に、RT-PCR 法により、本組換えオンシジウムの葉及び花における pVS1-  
357 *StaA* 遺伝子、pVS1-*RepA* 遺伝子及び *aadA* 遺伝子の発現を調べたところ、いずれの発  
358 現も検出されなかった (別紙 5)。

359

#### 360 ハ. 宿主の持つ代謝系を変化させる場合はその旨

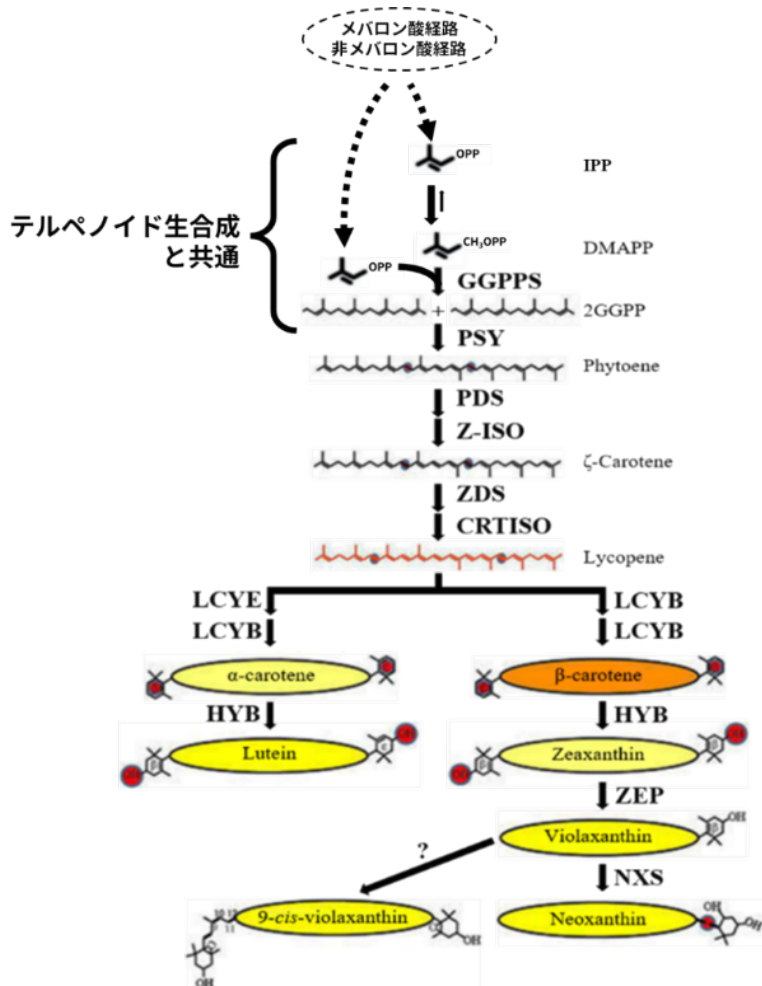
361 *PSY* 部分配列及び *GUS* 部分配列より構成される *PSYi* 分子は、本組換えオンシジウ  
362 ムの花器官の細胞において内生フィトエンシンターゼ遺伝子の mRNA に対し、RNA 干  
363 渉を引き起こし、その発現を抑制する (Liu *et al.*, 2019)。PSY タンパク質は、ゲラニ  
364 ルゲラニル二リン酸 (Geranylgeranyl diphosphate, GGPP) からフィトエンへの生合  
365 成を触媒する酵素で、園芸種ゴワーラムゼイの花器官の主要色素であるネオキサンチ

366 ソ、ビオラキサンチン、ルテインを含むカロテノイド化合物の生合成経路の鍵酵素である  
367 (図 13)。このため、花器官における *PSY* 遺伝子の発現抑制は、カロテノイド化合物  
368 の蓄積を阻害することで、花色を園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統の黄色  
369 から白色へと変化させる (Liu et al., 2019)。

370 一方、*PSYi* 分子の発現カセットは、花器官で特異的にプロモーター発現活性を発揮  
371 する *Pchrc* プロモーター配列によって発現が調節される。このため、花器官以外では  
372 *PSYi* 分子の影響受けず *PSY* は正常に発現し、カロテノイド生合成及びその下流の代謝  
373 物の生合成には影響を与えないと考えられる。他の代謝系への影響がないことの確認  
374 の一例として、花序から揮発する揮発性化合物について調査を行ったが、本組換えオン  
375 シジウムと園芸種ゴワーラムゼイの間で違いは確認されなかった (図 14)。

376

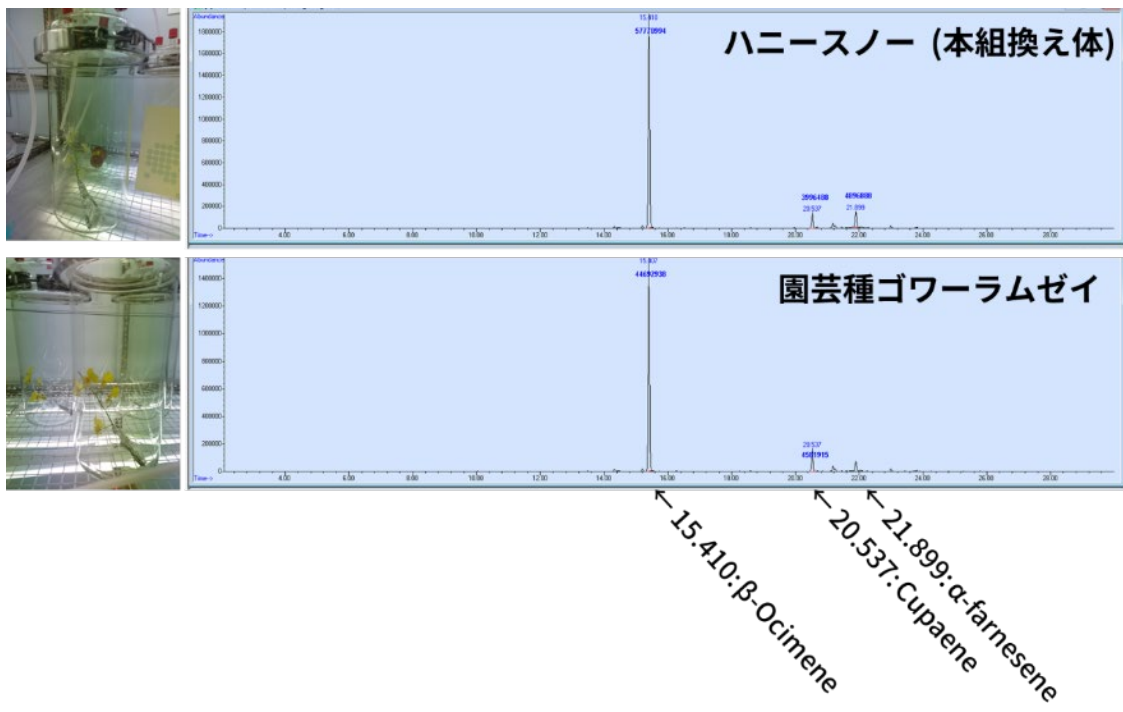
377



378

379 図 13 園芸種ゴワーラムゼイの花におけるカロテノイド生合成経路

380



381

382 図 14 本組換えオンシジウムと園芸種ゴワーラムゼイの花序からの揮発成分の比較

383 本組換えオンシジウム（ハニースノー）及び園芸種ゴワーラムゼイの花序を切除し、  
 384 集気瓶中に 4 時間封入し、揮発性成分を回収し、GC-MS 分析を行った (Agilent 7890B  
 385 GC system and 5977B GC/MSD; GC カラム HP-5MS (30m x 250  $\mu$ m x 0.25  $\mu$ m))。両  
 386 者から検出されたピークに大きな違はなかった。

387

388

389 (2) ベクターに関する情報

390 イ. 名称及び由来

391 本組換えオンシジウムの作出に用いられた pCAMBIA1390-pCHRC-PSYi は、バイナ  
 392 リーベクター pCAMBIA1390 (オーストラリア、Marker Gene Technologies Inc.) のマル  
 393 チクローニングサイトに *PChrc* プロモーター及び *PSY* 遺伝子の部分配列及び *GUS* 遺伝  
 394 子の部分配列からなる *PYSi* 分子を挿入したものである。

395

396 ロ. 特性

397 1) ベクターの塩基数及び塩基配列

398 本組換えオンシジウムの作出に用いられた pCAMBIA1390-pCHRC-PSYi の全塩基  
 399 数は 12,327bp である。pCAMBIA1390 の全塩基配列は、GenBank に公開されている  
 400 (アクセスションナンバー AF234307)。

401

402 2) 特定の機能を有する配列がある場合には、その機能

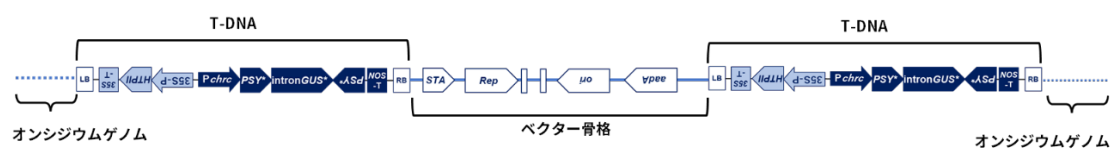
403 pCAMBIA1390 の非 T-DNA 領域は、大腸菌 (*E. coli*) のプラスミド pBR322 に由来  
404 する複製開始点 (pBR322 *ori*)、及び *Pseudomonas* 属細菌のプラスミド pVS1 に由来  
405 するレプリコン (DNA の複製を制御する最小機能複製単位, pVS1-*REP*) 及び複製共  
406 通配列複製開始点 (pVS *Sta*) (Itoh *et al.*, 1985) を有する。

407 pCAMBIA1390 の非 T-DNA 領域にはこのほかに細菌由来のスペクチノマイシン耐  
408 性遺伝子 (*aminoglycoside phosphotransferase, aadA*) が存在し、大腸菌及びアグロバ  
409 クテリウムにスペクチノマイシン耐性を付与する。

410 411 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  
412 本ベクターに感染性の知られている配列は含まれていない。

413 414 (3) 遺伝子組換え生物等の調製方法  
415 イ. 宿主内に移入された核酸全体の構成

416 本組換えオンシジウムには、組換え体の作出に用いられた pCAMBIA1390-pCHRC-  
417 PSYi の配列の約 6 kbp の T-DNA 領域 2 コピー及びベクター骨格の T-DNA 領域以外  
418 の配列が宿主核ゲノム配列に挿入されたと推察された (図 15) (別紙 2、別紙 3、別紙  
419 4)。



421 図 15 本組換えオンシジウムゲノムに挿入された外来遺伝子構造物の模式図

422 ロ. 宿主に移入された核酸の移入方法

423 424 宿主植物への外来核酸の移入にはアグロバクテリウム法を用いた。

425 ハ. 遺伝子組換え生物等の育成の経過

426 1) 核酸が移入された細胞の選抜の方法

427 428 2009 年 8 月から 11 月にかけて、本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワー  
429 ラムゼイ・ハニーエンジェル系統の PLB に pCAMBIA1390-pCHRC-PSYi を保持した  
430 アグロバクテリウムに感染させた後、ハイグロマイシン B (30 ppm) を含む培地で選  
431 抜・培養した (Liu *et al.*, 2019)。

432 433

435 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  
436 有無

437 無菌培養下で維持する本組換えオンシジウムから採取した葉片及び根片をカナマイ  
438 シン含有 (200 ppm) 及び非含有 0.5×MS 寒天培地に静置、または、無菌水に葉片を  
439 入れて懸濁後の上清をカナマイシン含有 (200 ppm) 及び非含有 0.5x MS 寒天培地に  
440 塗布し、それぞれ室温・暗所下で 1 週間培養し、バクテリアの増殖がないことを確認す  
441 ることで、選抜後の本組換えオンシジウムにアグロバクテリウムが残存しないことを  
442 確認した (別紙 6)。

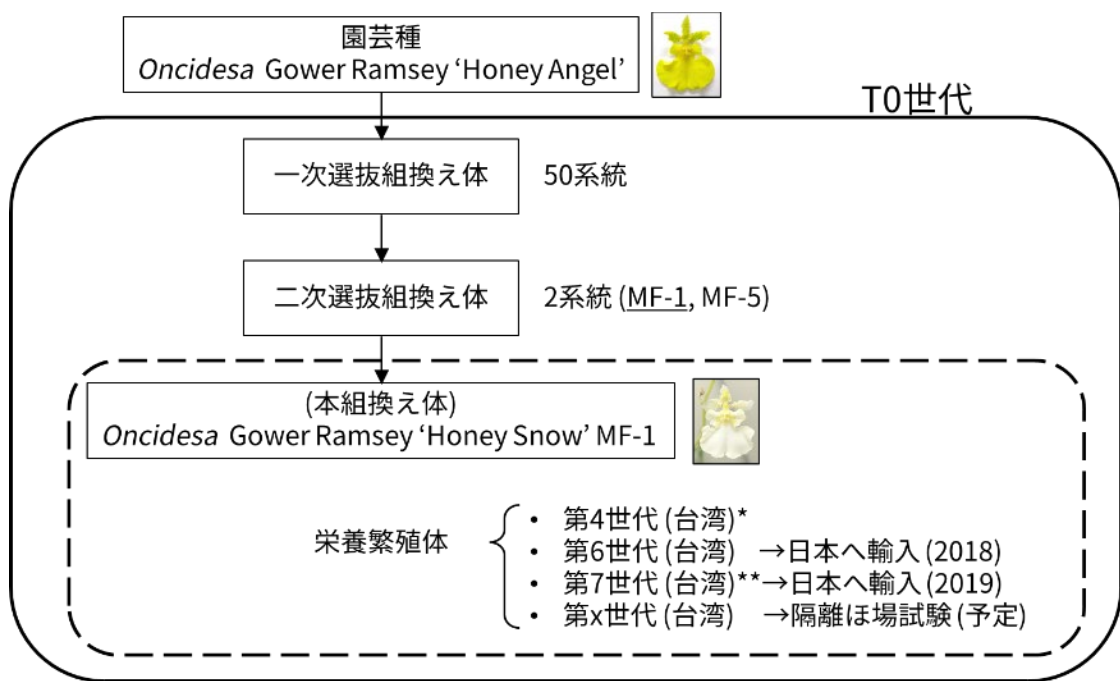
443

444 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  
445 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  
446 用いられた系統までの育成の経過

447 本組換えオンシジウムの育成図は図 1 及び図 16 に示した。1) で鉢上げした 50 系統  
448 について、花色を評価したところ、約 60%が淡黄色から白色の花弁を示した (Liu *et*  
449 *al.*, 2019)。さらに選抜を進め、最終的に、完全に白色の花を有し、花色以外の形質は  
450 宿主である園芸種ゴーラムゼイ・ハニーエンジェル系統と違いがない系統として、本  
451 組換えオンシジウム、ハニースノー系統 1 系統が単離された (図 16)(Liu *et al.*, 2019)。

452 本組換えオンシジウムは選抜後、台湾ではおよそ 10 世代栄養体繁殖が行われており、  
453 台湾における生物多様性影響評価に必要な情報の収集には第 4 世代が使用された。筑  
454 波大学つくば機能植物イノベーション研究センターは、第 6 世代及び第 7 世代が輸入  
455 されており、生物多様性影響評価の一部の試験は、第 7 世代及びその後代を使用して  
456 実施された(図 16)。

457



458

459 図 16 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た系統

460 \*及び\*\*を付けた系統(栄養繁殖体)を生物多様性影響に用いた。実線内は全てT0世代、破  
461 線内は承認範囲を示す。

462 \* 台湾でのフィールド調査(生物多様性影響試験)に用いた系統(栄養繁殖体)

463 \*\* わが国での生物多様性影響評価試験に用いた系統(栄養繁殖体)

464

465 (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

466 ① 移入された核酸の複製物が存在する場所(染色体上、細胞小器官内、原形質内の別)

467 本組換えオンシジウムと非組換えオンシジウム(園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエ  
468 ンジエル系統)の葉から、ゲノムDNAを抽出し、サザンハイブリダイゼーションを行  
469 い、pCAMBIA1390-pCHRC-PSYiベクターに由来する外来遺伝子がゲノム中の1  
470 か所にのみ安定して組み込まれていることを確認した(図17)。471 Tiプラスミドベクター及びアグロバクテリウムを用いた植物の形質転換では、Ti  
472 プラスミドベクターのT-DNA領域のみが宿主植物の核ゲノムDNA中に導入され  
473 ることが多いが、非T-DNA領域の配列が核ゲノムDNA中に導入される場合もある。  
474 本組換えオンシジウムの核ゲノムDNA中における非T-DNA領域の存在を確認  
475 したところ、T-DNA領域に加えて、pCAMBIA1390-pCHRC-PSYiプラスミドの非  
476 T-DNA領域のうち、pVS1プラスミド由来のStaA遺伝子及びRepA遺伝子、pBR322  
477 プラスミド由来のaadA遺伝子及び複製開始点のDNA断片が本組換えオンシジウム  
478 のゲノムDNA中に移入されていることを確認した(別紙2)。さらに、インバース  
479 PCR法にて、外来遺伝子構造物と隣接するオンシジウムゲノム配列を決定し、本組  
480 換えオンシジウムにおける外来挿入遺伝子の構造及び外来遺伝子構造物と隣接する

481 オンシジウムゲノム配列を決定した(別紙3)。  
482

483  
484

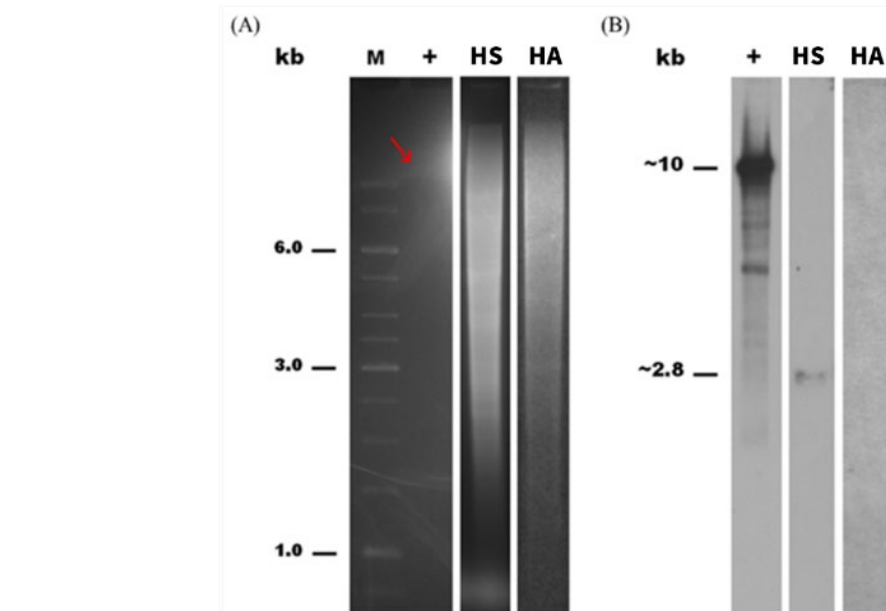


図 17 導入遺伝子の宿主核ゲノムへの組み込みの確認

485 本組換えオンシジウム(ハニースノー: HS)及びその宿主である園芸種ゴワーラム  
486 ゼイ・ハニーエンジェル系統(HA)から抽出したゲノムDNA 40  $\mu$ gを制限酵素EcoRV  
487 で一晩切断処理し、1%アガロースゲル電気泳動で展開した後、ナイロンメンブレンへ  
488 トランスファーした。陽性コントロールとしてpCAMBIA1390プラスミドDNA 10 ng  
489 を用いた(+)。プローブには、組換えオンシジウムの作出に用いたpCAMVBA1390-  
490 pCHRC-PSYiベクターのT-DNA上に座乗するハイグロマイシン耐性遺伝子(*HPTII*)  
491 の部分配列を用いた。 $^{32}$ P標識したプローブはオートラジオグラフィーにより検出した。  
492 本組換えオンシジウムのゲノムDNA消化物から、約2.8 kbp付近にただ1本のバンド  
493 が得られたことから、本組換えオンシジウムの外来遺伝子の挿入箇所は、1か所である  
494 と推定された。

495  
496

497 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

498 サザンハイブリダイゼーションにより、外来核酸は、本組換えオンシジウムのゲノム中のただ1か所であることが確認されている(図16)。一方で、Tiプラスミドベクター中のベクターフレームの配列がPCRにより増幅された(別紙2)。このことから、外来核酸の移入は、本組換えオンシジウムゲノム中のただ1か所にベクターフレームをはさみT-DNA配列が少なくとも2コピー以上タンデムで挿入されていると考えられた(別紙3)。そこで、定量ゲノミックPCRにより本組換えオンシジウムゲノム中のT-DNA領域及び非T-DNA領域の外来遺伝子構造物のコピー数を推定

506 したところ、T-DNA 領域及び非 T-DNA 領域の挿入数は 2 及び 1 程度と特定した  
507 (図 15, 別紙 4)。

508 本組換えオニシジウムは、雌雄両配偶子形成に機能欠失があり子孫は残せないた  
509 め、後代における移入された核酸の伝達の安定性は評価していない。

510  
511 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  
512 かの別

513 本組換えオニシジウムには、複数コピーの T-DNA 配列の挿入が推察されるが、サ  
514 ザンハイブリダイゼーションで 1 つのバンドのみを検出し、かつ、インバース PCR  
515 による挿入位置に隣接するオニシジウムゲノム配列が決定されたことから、ゲノム  
516 の 1 か所にのみ挿入されていると結論した。

517  
518 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  
519 代間での発現の安定性

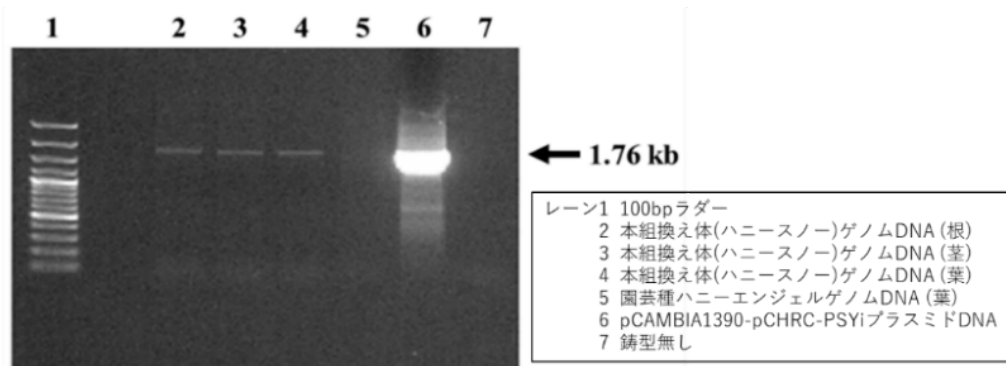
520 —

521  
522 ⑤ ウィ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に伝達され  
523 るおそれのある場合は、当該伝達性の有無及び程度

524 —

525  
526 (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

527 本組換えオニシジウムは、導入核酸中の人為的に連結されたセグメント間、具体的に  
528 は、*PChrc* プロモーター及び RNAi 分子中の *GUS* 部分配列に設計したプライマー対を  
529 用いたゲノミック PCR による検出及び非組換え体との識別が可能である(図 18、別紙  
530 6)。PCR による検知法の詳細な実験条件は、別紙 7 に示す。図 18 に示す通り、根、花  
531 梗、葉のいずれの器官から抽出した 100-250 ng のゲノム DNA から検出が可能である。



532  
533 図 18 本組換えオニシジウムの PCR 法による検出の概要

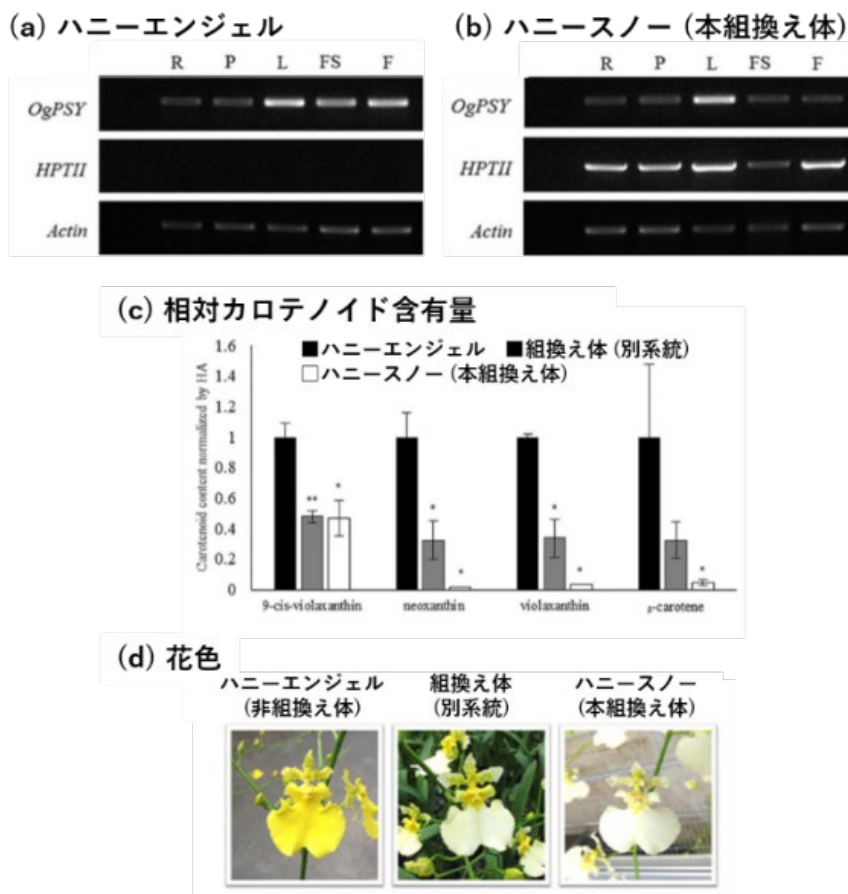
534 詳細については別紙 7 として示す。

535 (6) 宿主又は宿主の属する分類学上の種との相違

536 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または形態学的特性の  
537 具体的な内容

538 本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統  
539 の花は黄色であるが、本組換えオンシジウムでは花器官でカロテノイド生合成系の鍵  
540 酶素であるフィトエンシンターゼをコードする *PSY* 遺伝子を RNA 干渉により発現抑  
541 制することで、花色が白色に変化した（図 19）（Liu et al., 2019）。

542 また、選抜マーカーとして、*HPTII* 遺伝子を共導入されたため、抗生物質ハイグロ  
543 マイシン B に対して耐性が付与されている。



544

545 図 19 本組換えオンシジウムとその宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエン  
546 ジェル系統との相違点

547 (a)(b) RT-PCR による園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統及び本組換え  
548 オンシジウム（ハニースノー）の各器官（R: 根、P: 偽鱗茎、L: 葉、FS: 花茎、F:  
549 花）における内生フィトエンシンターゼ遺伝子の転写物量。（c）園芸種ゴワーラムゼ  
550 イ・ハニーエンジェル系統を 1 としたときの花における各種カロテノイドの相対含  
551 有量。（d）園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統及び本組換えオンシジウ  
552 ムの花色。Liu et al. (2019) より転載・改変。

553

554 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  
555 する分類学上の種との相違の有無及び相違がある場合にはその程度

556 1) 形態及び生育の特性

557 台湾で実施された研究は場試験の結果では、本組換えオシジウムと本組換え  
558 オシジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統の間で  
559 花色以外の形質、具体的に、葉の枚数、PLB 培養からバルブ数、節数、花成までの  
560 日数、花の大きさ、花の形状、花数に違いはなかった（表 6）。

561

表 6 台湾で行われたほ場試験による本組換えオシジウム（ハニースノー）とその宿  
主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統との形態及び生育の比較

	ハニーエンジェル		ハニースノー		P値 <sup>b</sup>
	平均値 <sup>a</sup>	標準誤差 <sup>a</sup>	平均値 <sup>a</sup>	標準誤差 <sup>a</sup>	
シート当たりの葉 数	4.8	0.1	4.6	0.2	0.56
偽鱗茎数	1.0	0.0	1.0	0.0	—
節数	2.4	0.2	2.4	0.2	0.66
花成時間 （低温期 <sup>c</sup> ）	51.4 (日)	1.1	50.7 (日)	1.1	0.75
（高温期 <sup>d</sup> ）	44.6 (日)	0.8	45.3 (日)	0.5	0.62
花の大きさ （幅）	2.35 (cm)	0.01	2.37 (cm)	0.01	0.69
（縦）	3.30 (cm)	0.01	3.31 (cm)	0.01	0.86
花の形状	Flat with wide lip	—	Flat with wide lip	—	—
花色	明るい黄色	—	白色	—	—
花茎たりの花数	162.1	1.7	174.6	1.3	0.61

<sup>a</sup> 10 個体を用いた試験から得た観測値の平均又は標準誤差を示す

<sup>b</sup> t 検定による有意確率（各 n= 10）

<sup>c</sup> 栽培期：3 月～5 月

<sup>d</sup> 栽培期：6 月～8 月

562

563 2) 生育初期における低温又は高温耐性

564 オシジウムの商業栽培において、台湾南部（嘉義市や台南市）では夜温が 5  
565 ～6°Cまで下がる日が 2～3 日続くことがあるが、植物にはダメージがないことが  
566 経験的に知られている。また、台湾内陸部（南投市、台中市）では夜温が 0°C近く

567 まで下がり、霜が下りることもある。霜が下りた葉は、部分的に障害を受けるが、  
568 すぐに回復し、枯死することがないことが経験的に知られている。

569 高温に関しては、台湾の栽培地域で障害の報告はないが、オンシジウムは、強  
570 い日差しには弱いので、通常、夏季は寒冷紗で50%程度遮光して栽培する。

571 本組換えオンシジウムとその宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジ  
572 エル系統の間の相違は、花色のみであり、生育初期における低温又は高温耐性に違  
573 いあるとは考えにくい。

574

### 575 3) 成体の越冬性又は越夏性

576 通常の商業栽培では、PLB 培養により増殖するため、台湾での越冬性のデータ  
577 はない。

578 オンシジウム（オンシデッサ属）に関する越夏性に関してはあまり情報がない  
579 が、その祖先であるオンシジウム属及びゴメサ属は、中南米の低緯度地域に分布す  
580 るものの、両属とも多くは冷涼で湿度の高い山間部に生育する樹木に気根を出し  
581 て着生するため（岡田, 1992; 洋ラン大全編集部, 2018）、高温にもそれ程強くない。  
582 また、台湾の栽培地域でも、通常、夏季は寒冷紗で50%程度遮光して栽培してお  
583 り、強い日差しには弱い。

584 本組換えオンシジウムとその宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジ  
585 エル系統の間の相違は、花色のみであり、成体の越冬性又は越夏性に違いあるとは  
586 考えにくい。

587

### 588 4) 花粉の稔性及びサイズ

589 前述の通り、本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイ及びそ  
590 の派生園芸種は、稔性のある花粉を形成することができない。また前述の通り、園  
591 芸種ゴワーラムゼイ及びその派生園芸種は花粉及び花粉塊の形成は見られるもの  
592 の、花粉稔性を有するオンシデッサ属植物と比較し、小さく奇形である（図7、図  
593 8）。本組換えオンシジウムにおいても、その宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハ  
594 ニーエンジェル系統との正逆交雑試験や他ラン科植物の種間交雑試験により、稔  
595 性がないことが確認されたことから、花粉の稔性はないことを確認した（表3、表  
596 4）。

597

598

599 表 3 本組換えオンシジウムとその宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系  
 600 統との正逆人工交雑試験

種子親 X	ハニーエンジェル系統 X	ハニースノー系統（本組換え体） X
花粉親	ハニースノー 系統（本組換え体）	ハニーエンジェル系統
交配箇花数	30(10)	25(10)
交雑率	0/30(10)	0/25(10)

601

602

603 表 4 本組換えオンシジウムの花粉と他種との種間交雑試験

		種子親		
		<i>Oncsa.</i> Twinkle 'Red'	<i>Oncsa.</i> Kaizumic Dilight 'Green Stone'	<i>Phalenopsis</i> <i>Aphrodite</i> 'N2K01'
花粉親	ハニーエンジェル (園芸種)	0/2	0/6	0/6
	ハニースノー (本組換え体)	0/2	0/6	0/6
	自家交雑	0/2	0/2	0/2

604

605

##### 606 5) 種子の生産量、脱粒性、休眠性及び発芽率

607 園芸種ゴワーラムゼイ及びその派生園芸種では、稔性のある配偶子ができない  
 608 ため、種子は得られない。本組換えオンシジウムにおいても、園芸種ゴワーラムゼ  
 609 イ・ハニーエンジェル系統と同様に種子は得られない。

610

611

##### 6) 交雑率

612 前述の通り、園芸種ゴワーラムゼイ及びその派生園芸種では、稔性のある配偶子  
 613 ができないため、種子は得られない。本組換えオンシジウムにおいても、その宿主  
 614 である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統との正逆交雑試験や他ラン  
 615 科植物の種間交雑試験により、稔性がないことが確認されたことから、花粉の稔性  
 616 はないことが確認されている（表3、表4）。

617

618

##### 7) 有害物質の產生性

619 オンシジウム園芸種において、有害物質產生性の報告はない。本組換えオンシジ  
 620 ウムにおける、i) 根から分泌され他の植物に影響を与える可能性のある有害物質

の產生性、ii) 根から分泌され土壤微生物に影響を与える可能性のある有害物質の產生性、及び iii) 植物が枯死した後に他の植物に影響を与える可能性のある有害物質の產生性の試験として、土壤微生物の平板培養試験（土壤の代わりに水苔を調査）及びサンドイッチ試験を実施し、いずれの結果においても、園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統と本組換えオンシジウムの間で有意な差は検出されなかった（Ko *et al.*, 2019）（別紙 8）。

### 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

隔離ほ場における栽培、保管、運搬及び廃棄並びにこれらに付随する行為

#### (2) 使用等の方法

所在地：茨城県つくば市天王台一丁目 1 番 1（図 20、図 21、図 22）

名称：筑波大学つくば機能植物イノベーション研究センター  
遺伝子実験センター模擬的環境試験ほ場III（隔離ほ場）

使用期間：承認日から令和 7 年 5 月 31 日

##### ① 隔離ほ場の施設（図 23）

- 1) 部外者の立入を防止するため、隔離ほ場を取り囲むようにフェンスを設置している。
- 2) 隔離ほ場であること、部外者は立入禁止であること及び管理責任者の氏名を明示した標識を見やすい所に掲げている。
- 3) 隔離ほ場で使用した機械、器具、靴等に付着した土、本組換えオンシジウムの残渣等を洗浄によって除去するための洗い場を設置するとともに、当該オンシジウム植物体の隔離ほ場の外への漏出を防止するための設備を排水系統に設置している。
- 4) 本組換えオンシジウムの栽培は鉢で行い、越冬性、越夏性試験以外の調査は隔離ほ場区内に設置したビニール温室にて行う。

##### ② 隔離ほ場での作業要領

- 1) 本組換えオンシジウム及び比較対照の非組換えオンシジウム以外の植物が、隔離ほ場内で生育することを、除草管理により最小限に抑える。
- 2) 本組換えオンシジウムを隔離ほ場の外に運搬し、又は保管する場合は、当該オンシジウムが漏出しない構造の容器に入れる。
- 3) オンシジウムに自然条件下での栄養繁殖性及び種子繁殖はないため、(2)により運搬又は保管する場合を除き、本組換えオンシジウムの栽培終了後は、当該オ

657           ンシジウム及び比較対照の非組換えオンシジウムの根を含めた植物体全体を細  
658           断して隔離ほ場内にすき込むか、オートクレーブ等で不活化後廃棄する。ただし、花については、オートクレーブ等で不活化後、廃棄する。

660           4) 隔離ほ場で使用した機械、器具、靴等は、作業終了後、隔離ほ場内で洗浄する  
661           こと等により、意図せずに本組換えオンシジウムが隔離ほ場の外に持ち出され  
662           ることを防止する。

663           5) 隔離ほ場が本来有する機能が十分に発揮されるように、設備の維持及び管理を  
664           行う。

665           6) 1)から 5)までに掲げる事項について、第一種使用等を行う者に遵守させる。

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

668

669           (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  
670           —

671

672           (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  
673           の措置  
674           本申請書に添付した緊急措置計画書を参照

675

676           (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  
677           等の結果  
678           —

679

680           (6) 国外における使用等に関する情報  
681           本組換えオンシジウムは、台湾国立大学植物科学研究所の葉開温教授のグループに  
682           より育成された (Liu *et al.*, 2019)。2016 年 10 月に、第二種使用目的で、筑波大学  
683           に導入されている。以後、筑波大学で、同上の葉教授との共同研究として、第二種使  
684           用として、温室での実用栽培に近い条件で栽培室にて、生物多様性影響評価と他形質  
685           評価を行ってきてている。台湾では、2017 年に行政院農業委員会 (Council of  
686           Agriculture) により、栽培植物の展示と一般栽培が承認されている。米国では、農務  
687           省動植物検疫所 (USDA-APHIS) の AIR (Am I Regulated) 制度にて、2020 年 6 月に  
688           日本あるいは台湾から本組換えオンシジウムの切り花の米国への輸入ができることが  
689           認められている。

690

691 第二 項目ごとの生物多様性影響評価

692 1. 競合における優位性

693 (1) 影響を受ける可能性のある野生動植物の特定

694 本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統  
695 を含む園芸種ゴワーラムゼイ派生園芸種は、配偶子形成に係る減数分裂の過程に欠陥  
696 があり、稔性を有す花粉及び花粉塊を形成することはない（図 7、図 8）（高ら, 2019；  
697 Ko *et al.*, 2019）。

698 一方で、バルブを形成するラン科植物では、花が終わった後のバルブから、翌年、  
699 花序が生じた部位の反対側から新たな茎頂が生じ、それが新たなバルブへと成長する  
700 ことが可能である。このため、人為的にバルブを切り分けることで、低頻度の栄養増  
701 殖は可能ではある（塚本, 1956）。栄養繁殖は人工的に管理された環境でのみ見られる  
702 現象であり、自然界では有性増殖による繁殖が一般的である（塚本, 1956）。

703 本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統  
704 を含む園芸種ゴワーラムゼイ派生園芸種は、5～6°Cに保つことで越冬させることができ  
705 ることが知られる（岡田, 1992）。わが国における洋ラン栽培は、ほぼすべて施設園  
706 芸であり、露地での越冬性に関する知見は少ないが、本第一種使用等を実施する茨城  
707 県つくば市では、12月から3月までの間、日最低気温の平均値が5°C以下となること  
708 から自然環境中での越冬は難しいと考えられる（表7、表8）。

709 本組換えオンシジウムとその宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル  
710 系統との相違は、花色と抗生物質ハイグロマイシンへの耐性であり、その他の生態及  
711 び生育に相違はない（第一の2の(6)の②の1及び表3）。花色の黄色から白色への変  
712 化により訪花昆虫相に変化が起こる可能性はある。しかし、本組換えオンシジウム及  
713 び本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統  
714 を含む園芸種ゴワーラムゼイ派生園芸種の送粉昆虫はわが国で特定されていないこ  
715 と、また、そもそも本組換えオンシジウム及び本組換えオンシジウムの宿主である園  
716 芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統を含む園芸種ゴワーラムゼイ派生園芸種  
717 は、稔性のある花粉及び花粉塊を形成しないことから、訪花昆虫の変化が本組換えオ  
718 ンシジウムの自然界における競合における優位性に作用する可能性は低いと考えら  
719 れる。抗生物質ハイグロマイシン耐性が付与された遺伝子組換え植物はこれまでに多  
720 数の使用例があり、自然環境下で競合の優位性に作用したという報告はされていない  
721 （EFSA Panel on Genetically Modified Organisms, 2004）。

722 本組換えオンシジウムには、T-DNA領域以外にベクター骨格由来のDNA断片が  
723挿入されている。ベクター骨格由来には、*Pseudomonas*属細菌のpVS1プラスミドに  
724 由来する *StaA* 遺伝子及び *RepA* 遺伝子、大腸菌のpBR322プラスミド由来の *aadA*  
725 遺伝子が含まれるが、本組換えオンシジウム中では発現しないことが確認されており、  
726 競合の優位性に作用することはない。

727 以上から、第一種使用規程に従い本組換えオンシジウムを隔離ほ場で栽培する限り、  
728 本組換えオンシジウムが隔離ほ場外で繁殖するおそれではなく、かつ、本組換えオンシ  
729 ジウムは、非組換えオンシジウムに比べて競合における優位性が高まるとは考え難く、  
730 ばかりでなく、かつ、本申請においては隔離ほ場での栽培に限定されることから、影  
731 韻を受ける可能性のある野生動植物等は特定されない。

732

733 (2) 影響のある具体的な内容

734 —

735

736 (3) 影響の生じやすさの評価

737 —

738

739 (4) 生物多様性影響が生ずるおそれの有無等の判断

740 本組換えオンシジウムを第一種使用規程に従って使用等した場合に、競合における  
741 優位性について影響を受ける野生動植物等が特定されなかつたことから、生物多様性  
742 影響が生じるおそれはないと判断した。

743

744 2. 有害物質の產生性

745 (1) 影響を受ける可能性のある野生動植物等の特定

746 オンシジウムが日本の自然生態系に対して生物多様性に著しく影響を生じさせる  
747 ような有害物質を產生しているという報告はされていない（第一の1の(3)の④の4)  
748 のf）。

749 本組換えオンシジウムに導入した目的遺伝子は、内生の *PSY* 遺伝子の転写抑制す  
750 る RNAi 分子であり、かつ、花器官で特異的に発現する。このため、花器官でのカロ  
751 テノイド生合成の代謝のみに影響を与えるが、花器官での揮発性炭化水素等、その他の  
752 代謝系に直接影響しないと考えられる。

753 ハイグロマイシン B リン酸基転移酵素は、ハイグロマイシン B をリン酸化する酵  
754 素であるが、基質特異性が高く、ハイグロマイシン B 類似のアミノグリコシド系抗生  
755 物質の一部の化合物のみをリン酸化することが報告されており、宿主の代謝系を変化  
756 させることはないものと考えられる。

757 本組換えオンシジウムには、T-DNA 領域以外にベクター骨格由来の DNA 断片の  
758 一部または全部が挿入されていることが確認されている。ベクター骨格由来には、  
759 *Pseudomonas* 属細菌の pVS1 プラスミドに由来する *StaA* 遺伝子及び *RepA* 遺伝子、  
760 大腸菌の pBR322 プラスミド由来の *aadA* 遺伝子が含まれるが、本組換えオンシジウ  
761 ム中では発現しないことが確認されており、宿主の代謝系を変化させることはないも  
762 のと考えられる。

763 加えて、また、第一の 2 の(6)の②の 7) に記したとおり、本組換えオンシジウムと  
764 非組換えオンシジウムとの比較から、根圈土壤法及びサンドイッチ法によるバイオア  
765 ッセイによって他の植物に対する有害物質の產生性に有意差が検出されず、希釈平板  
766 法により栽培土壤中の主要微生物の集団頻度においても有意差が検出されなかった。

767 これらのことより、有害物質の產生性において本組換えオンシジウムより直接的な  
768 影響を受ける可能性がある野生動植物等は特定されなかった。

769

770 (2) 影響の具体的な内容

771 —

772

773 (3) 影響の生じやすさの評価

774 —

775

776 (4) 生物多様性影響が生ずるおそれの有無等の判断

777 本組換えオンシジウムを第一種使用規程に従って使用等した場合に、有害物質の產  
778 生性について影響を受ける野生動植物等が特定されなかったことから、生物多様性影響  
779 が生じるおそれはないと判断した。

780

781 3. 交雑性

782 (1) 影響を受ける可能性のある野生動植物の特定

783 本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統  
784 を含むオンシデッサ属は人工交雑属であり、野生には存在しない。また、オンシデッ  
785 サ属の交雑親にあたるオンシジウム属及びゴメサ属の自然分布は、中南米カリブ地域  
786 及び南米大陸太平洋側地域であり、わが国にそれらの野生種は存在しない。

787 また、本組換えオンシジウム及びその宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエ  
788 ンジェル系統を含むゴワーラムゼイ派生園芸種は、配偶子形成に係る減数分裂の過程  
789 に欠陥があり、稔性を有す雌雄いずれの配偶子も形成することはないことが強く示唆  
790 される（表 4, 図 7, 図 8）（高ら, 2019 ; Ko *et al.*, 2019）。

791 本組換えオンシジウムに導入された供与核酸は配偶子形成に関与しない。また、交  
792 雜試験でも、本組換えオンシジウムが稔性を持たないことが確認されている（表 2、  
793 表 3）。

794 これらのことより、本組換えオンシジウムは自他を問わず交雑するこではないため、  
795 交雑する可能がある野生種は特定されない。

796

797 (2) 影響の具体的な内容の評価

798 —

799

800 (3) 影響の生じやすさの評価

801 —

802

803 (4) 生物多様性影響が生ずるおそれの有無等の判断

804 本組換えオンシジウムと交雑可能な野生種は特定されなかったことから、生物多様  
805 性影響が生じるおそれはないと判断した。

806

807 4. その他の性質

808 該当しない。

809

810 第三 生物多様性影響の総合的評価

811 競合における優位性について：

812 オンシジウムは、愛好家による栽培も含め国内においてオンシジウムは 100 年以  
813 上栽培されてきた歴史があるが、これまでに野外に逸出して自然条件下で定着した  
814 との報告はない。また、わが国よりもさらに温暖な風土を持ち、かつ、大規模なオン  
815 シジウムの商業栽培が行われている台湾においても、これまでに野外に逸出して自  
816 然条件下で定着したとの報告はない。

817 本組換えオンシジウムは、園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統に、花器  
818 官特異的なカロテノイド生合成の抑制、及び、抗生物質ハイグロマイシン耐性を付与  
819 したものであり、その他の生態及び生育について、園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエ  
820 ソンジェル系統との間で相違はない。また、花器官特異的なカロテノイド生合成の変化  
821 に伴う花色の黄色から白色への変化により、訪花昆虫相に変化が起こる可能性はある。  
822 しかし、本組換えオンシジウム及び本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴ  
823 ワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統を含む園芸種ゴワーラムゼイ派生園芸種の送  
824 粉昆虫はわが国で特定されていないこと、また、そもそも本組換えオンシジウム及び  
825 本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統  
826 を含む園芸種ゴワーラムゼイ派生園芸種は、稔性のある花粉及び花粉塊を形成しな  
827 いことから、訪花昆虫の変化が本組換えオンシジウムの自然界における競合におけ  
828 る優位性に作用する可能性は低いと考えられる。また、本組換えオンシジウムには、  
829 T-DNA 領域以外にベクター骨格由来の DNA 断片が挿入されているが、ベクター骨  
830 格上の遺伝子は本組換えオンシジウム中では発現しないことが確認されており、競  
831 合の優位性に作用することはない。このことから、本組換えオンシジウムは、園芸種  
832 ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系統に対して競合における優位性はないと考え  
833 られる。

834 以上のことから、本組換えオンシジウムの競合における優位性に起因する生物多  
835 様性影響が生じるおそれないと判断された。

836

837 有害物質産生性について：

838 オンシジウムが日本の自然生態系に対して生物多様性に著しく影響を生じさせる  
839 ような有害物質を産生しているという報告はない。

840 本組換えオンシジウムでは、花器官特異的にカロテノイド生合成の鍵酵素の一つ  
841 である、フィトエンシンターゼをコードする内生の *PSY* 遺伝子の転写が抑制される。  
842 このため、花器官において、カロテノイド生合成が抑制されることで、宿主の黄花か  
843 ら白花に花色が変化している。その一方で、花器官のにおける他の代謝系、及び花器官  
844 以外での代謝系には影響がないと考えられる。

845 加えて、本組換えオンシジウムは、*HPTII* 遺伝子によりハイグロマイシンホスホ

846 トランスフェラーゼが発現しているが、ハイグロマイシンホスホトランスフェラー  
847 ゼが生物多様性に影響を与える有害物質として作用するという報告はない (EFSA  
848 Panel on Genetically Modified Organisms, 2004)。

849 本組換えオンシジウムには、T-DNA 領域以外にベクター骨格由来の DNA が挿入  
850 されているが、ベクター骨格上の遺伝子は本組換えオンシジウム中では発現しない  
851 ことが確認されており、有害物質を產生することはない。

852 また、第一の 2 の(6)の②の 7) に記したとおり、本組換えオンシジウムと非組換  
853 換えオンシジウムとの比較から、根圈土壌法、サンドイッチ法及び希釀平板法のいずれ  
854 の手法を用いた場合も、他の植物や栽培土壌中の微生物に与える潜在的な影響に違  
855 いは認められなかった。

856 以上のことから、本組換えオンシジウムの有害物質の產生性に起因する生物多様  
857 性影響が生じるおそれないと判断された。

858  
859 交雑性について：

860 本組換えオンシジウムの宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエンジェル系  
861 統を含むオンシデッサ属は人工交雑属であり、わが国を含めその野生種は自然界に  
862 存在しない。

863 加えて、本組換えオンシジウム、及び、その宿主である園芸種ゴワーラムゼイ・ハ  
864 ニーエンジェル系統を含む園芸種ゴワーラムゼイ派生園芸種は、配偶子形成に係る減  
865 数分裂の過程に欠陥があり、稔性を有す雌雄いずれの配偶子も形成することはないと  
866 強く示唆される (表 4、図 7、図 8) (高ら, 2019 ; Ko *et al.*, 2019)。また、本組換え  
867 オンシジウムに導入された供与核酸は、いずれも、園芸種ゴワーラムゼイ・ハニーエ  
868 ジュエル系統を含むゴワーラムゼイ派生園芸種の稔性不稔を回復させる機能は有し  
869 ない。このことは、本組換えオンシジウムを用いた交雑試験でも確認されている (表  
870 2、表 3)。

871 これらのことより、本組換えオンシジウムは自他を問わず交雑することはないため、  
872 交雑する可能がある野生種は特定されない。

873  
874 以上のことから、本組換えオンシジウムの交雑性に起因する生物多様性影響が生  
875 じるおそれないと総合的に判断される。

- 877 引用文献
- 878 American Orchid Society. Orchids Plus (オンライン) <https://www.orchidsplus.com/orchid->
- 879 abbreviations/ (引用日: 2020年5月4日)
- 880 Barker RF, Idler KB, Kemp JD. Nucleotide sequence of the T-DNA region from the
- 881 *Agrobacterium tumefaciens* octopine Ti plasmid pTi15955. *Plant Mol. Biol.* 2: 335-
- 882 350, 1983
- 883 Kononov ME, Bassuner B, Gelvin SB. Integration of T-DNA binary vector 'backbone'
- 884 sequences into the tobacco genome: evidence for multiple complex patterns of
- 885 integration. *Plant J.* 11: 945-957, 2002
- 886 Bevan MW, Flavell RB, Chilton MD. A chimeric antibiotic resistance gene as a selectable
- 887 marker for plant cell transformation. *Nature* 304: 184-187, 1983
- 888 Cavañas MJ, Vazquez D, Modolell J. Dual interference of hygromycin B with ribosomal
- 889 translocation and with aminoacyl-tRNA recognition. *Eur. J. Biochem.* 87: 21-27, 1978
- 890 Chiou CY, Wu K, Yeh KW. Characterization and promoter activity of chromoplast specific
- 891 carotenoid associated gene (CHRC) from *Oncidium* Gower Ramsey. *Biotechnol. Lett.*
- 892 30: 1861-1866, 2008
- 893 De Buck S, De Wilde C, Van Montagu M, Depicker A. T-DNA vector backbone sequences
- 894 are frequently integrated into the genome of transgenic plants obtained by
- 895 *Agrobacterium*-mediated transformation. *Molecular Breeding* 6: 459-468, 2000
- 896 EFSA Panel on Genetically Modified Organisms. Opinion of the Scientific Panel on
- 897 Genetically Modified Organisms on the use of antibiotic resistance genes as marker
- 898 genes in genetically modified plants. 48: 1-18, 2004
- 899 Gritz L, Davies J. Plasmid-encoded hygromycin B resistance: the sequence of *hygromycin B*
- 900 *phosphotransferase* gene and its expression in *Escherichia coli* and *Saccharomyces*
- 901 *cerevisiae*. *Gene* 25: 179-188, 1983
- 902 Heeb S, Itoh Y, Nishijyo T, Schnider U, Keel C, Wade J, Walsh U, O'Gara F, Haas, D.
- 903 Small, stable shuttle vectors based on the minimal pVS1 replicon for use in gram-
- 904 negative, plant-associated bacteria. *Mol. Plant Microbe. Interact.* 13: 232-237, 2000
- 905 Itoh Y, Haas D. Cloning vectors derived from the *Pseudomonas* plasmid pVS1. *Gene* 36: 27-
- 906 36, 1985
- 907 Ko SS, Liu YC, Chung MC, Shih MC, Mohammadmehdi H, Oguchi T, Watanabe KN, Yeh
- 908 KW. Environmental biosafety assessment on transgenic *Oncidium* orchid modified
- 909 by RNA interference of *Phytoene Synthase* genes. *Plant Biotechnology* 36: 181-185,
- 910 2019
- 911 Liu YC, Yeh CW, Chung JD, Tsai CY, Chiou CY, Yeh KW. Petal-specific RNAi-mediated
- 912 silencing of the *phytoene synthase* gene reduces xanthophyll levels to generate new

- 913        *Oncidium* orchid varieties with white-colour blooms. *Plant Biotechnology J.* 17: 2035-  
914        2037, 2019
- 915        Mitsuhashi I, Ugaki M, Hirochika H, Ohshima M, Murakami T, Gotoh Y, Katayose Y,  
916        Nakamura S, Honkura R, Nishimiya S, Ueno K, Mochizuki A, Tsugawa H, Otsuki Y,  
917        Ohashi Y. Efficient promoter cassettes for enhanced expression of foreign genes in  
918        dicotyledonous and monocotyledonous plants. *Plant Cell Physiol.* 37: 49-59, 1996
- 919        Rao RN, Hobbs JN, Alborn Jr WE, Kirst HA, Paschal JW. Genetic and enzymatic basis of  
920        hygromycin B resistance in *Escherichia coli*. *Antimicrob. Agents Chemother* 24: 689-  
921        695, 1983
- 922        The Royal Botanic Gardens, Kew. World Checklist of Selected Plant Families (*Oncidium*).  
923        (オンライン) [https://wcsp.science.kew.org/namedetail.do?name\\_id=139096](https://wcsp.science.kew.org/namedetail.do?name_id=139096). (引用  
924        日: 2020年6月25日)
- 925        The Royal Botanic Gardens Kew. World Checklist of Selected Plant Families (*Gomesa*). (オ  
926        シライン) [https://wcsp.science.kew.org/namedetail.do?name\\_id=91261](https://wcsp.science.kew.org/namedetail.do?name_id=91261). (引用日:  
927        2020年6月25日)
- 928        Yin Z., Wang GL. Evidence of multiple complex patterns of T-DNA integration into the rice  
929        genome. *Theoretical and Applied Genetics* 100: 461-470, 2000
- 930        岡田弘. 園主が教える図解洋ランつくりコツのコツ. 東京, 農山漁村文化協会, 1992
- 931        高玉莹, 时欢, 王云, 陈燕, 赖钟雄, 叶开温, 高玉莹. 文心兰不育花粉粒形态学观察及相关基  
932        因的克隆及表达分析 (訳: オンシジウム不稔花粉粒の形態学的観察及び関連遺伝子の  
933        クローニングと発現分析). *西北植物學報* 38: 17-26, 2019
- 934        塚本洋太郎. 原色薔薇洋蘭図鑑, 大阪, 保育社, 1956
- 935        洋ラン大全編集部. 洋ラン大全—有料花から珍ラン奇ランまで—, 東京, 誠文堂新光社,  
936        2018
- 937        磯原豊司雄, 鎌田博. アグロバクテリウム感染系—Ti プラスミド、Ri プラスミドを用いて  
938        —. 化学と生物 29: 659-665, 1991
- 939
- 940

941

## 緊急措置計画書

942

令和3年11月25日

943

944

氏名 国立大学法人 筑波大学

945

学長 永田 恭介

946

住所 茨城県つくば市天王台一丁目1番1

947

第一種使用規程の承認を申請している白花オンシジウム (*PSYi*; *Oncidesea Gower Ramsey*) (Honey Snow, MF-1) (以下、本 LMO という) の第一種使用等において、生物多様性への影響が生ずる可能性が示唆された場合、弊学は生物多様性への影響のリスク評価を実施する。このリスク評価に基づき、生物多様性に及ぼす影響に応じた管理計画を設定し、こうした危険度を軽減する方法への協力などを必要に応じて行う。さらに、特定された危険性の重大性や起こりうる確率から判断して、生物多様性への影響が生ずるおそれがあると認められた場合は、当該影響を効果的に防止するため、特定された問題に応じ、以下のことを行う。なお、生物多様性への影響が生ずるおそれがあると認められた場合とは、本 LMO に関して、科学的にわが国の生物多様性に影響を生ずることが立証された場合のことである。

958

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

961

令和4年6月現在

筑波大学遺伝子組換え実験安全委員会 委員	
生命環境系・教授	柴 博史
生命環境系・准教授	小野 道之
生命環境系・教授	中村 豪
生命環境系・助教	櫻井 啓輔
生命環境系・准教授	橋本 義輝（副委員長）
人間系・教授	宮本 昌子
生命環境系・准教授	岡根 泉
医学医療系・准教授	桝 正幸
医学医療系・准教授	宮腰 昌利
医学医療系・准教授	竹内 薫
生命環境系・准教授	平川 秀彦

医学医療系・教授	杉山 文博
医学医療系・准教授	工藤 崇（副委員長）
生命環境系・教授	渡邊 和男（委員長）
生存ダイナミクス研究センター・講師	岡林 浩嗣
国立研究開発法人 農業・食品産業技術総合研究機構 食品研究部門 食品加工・素材研究領域・バイオ素材開 発グループ・上級研究員	稻岡 隆史

962

963 2 第一種使用等の状況の把握の方法

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

966

967 3 第一種使用等をしている者に緊急措置に従って対処する必要があること及び緊急措置の  
968 内容を周知するための方法

969 実験従事者に直接口頭で伝え、事実を記録する。

970

971 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  
972 具体的な措置等

973 生物多様性影響を生ずる恐れがあると認められた場合は、直ちに本組換えオンシジウ  
ムの栽培を中止し、栽培中の本組換えオンシジウムは隔離ほ場内に鋤き込み等による不  
975 活化を行うよう実験従事者に対し、指示する。さらに、隔離ほ場周辺を調査し、環境中に  
976 放出された本組換えオンシジウムが存在した場合は、それを回収し、隔離ほ場内に鋤き込  
977 む等による不活化を行う。

978

979 5 農林水産大臣及び環境大臣への連絡体制

980 生物多様性への影響が生じる可能性が示唆された場合、弊学はそのことを直ちに農林  
981 水産省及び環境省に報告する。

## 隔離ほ場試験計画書

983

983

984 第一部 受容環境

## 985 1. 隔離ほ場の所在地等

986 (1) 名称

987 筑波大学つくば機能植物イノベーション研究センター

988 遺伝子実験センター模擬的環境試験圃場 III(隔離ほ場)

989 (2) 住所

990 茨城県つくば市天王台一丁目1番1

991 (3) 電話番号

992 029-853-6006

993 (4) 地図

994 図 20 及び図 21 に示す。

995

996 2. 責任者等

997 (1) 隔離ほ場試験の責任者

998 筑波大学つくば機能植物イノベーション研究センター・助教 小口 太一

999 (2) 隔離ほ場管理責任者

筑波大学つくば機能植物イノベーション研究センター・助教 津田 麻衣

1001

1002 3. 試験期間

1003 承認日から令和7年5月31日まで

1004

1005 4. 施設概要

部外者の立入りを防止するために、隔離ほ場を取り囲むように、高さ 230 cm のフェンス（有刺鉄線、メッシュフェンス（メッシュの大きさ、縦 110 mm x 横 46 mm）、コンクリート基部）を設置している。隔離ほ場であること、部外者は立入禁止であること及び管理責任者の氏名を明示した標識を、見やすい所に掲げている。土、遺伝子組換え体の残渣等が付着した隔離ほ場で使用した機械、器具及び靴等を洗浄するための洗い場を設置しているとともに、遺伝子組換え体の隔離ほ場の外への流出を防止するため、排水系統には沈殿槽及び網等を設置している（図 22）。試験栽培期間中、隔離ほ場内に設置しているビニルハウスを使用し、出入り口及び側窓に防鳥網を準備した。

1016 5. 面積

1017 (1) 隔離ほ場全体の面積

1018 851 m<sup>2</sup>

1019 (2) 試験に使用する面積

1020 約 18.6 m<sup>2</sup>

1021 (3) 試験区の配置図

1022 図 22 に示す

1023

1024 6. 隔離ほ場の周辺環境

1025 (1) 隔離ほ場周辺の地形

1026 隔離ほ場のあるつくば市は茨城県の南西部の関東平野に位置する。隔離ほ場のある筑波大学は、筑波・稻敷台地と呼ばれる標高 20~30 m の関東ローム層に覆われた平坦な地形に位置する。約 2.5 km 離れた場所には桜川があり、また南北に小貝川、谷田川、西谷田川などの河川がある。

1030 (2) 土地利用状況

1031 隔離ほ場の周辺は大学構内である。隔離ほ場の周構内は 6 m 以上の高さの街路樹で囲まれている。また、大学の周辺は、畠、民家が散在しているが、500 m 以上離れている。隔離ほ場から半径 500 m の範囲にはオンシジウム栽培農家はない。

1034 (3) 周辺の環境保護区

1035 隔離ほ場は、環境省の定める自然保護地域（国立公園、国定公園、自然環境保全地域等）ではない。また、最も近い自然保護地域は、水郷筑波国定公園の筑波地区及び水郷地区（霞ヶ浦）であり、茨城県土浦市の霞ヶ浦まで約 7 km である。

1038 (4) 気象条件の平年値

1039 ① 隔離ほ場の最寄りの気象庁の観測所である、つくば（館野）観測所（茨城県つくば市長峰 1 番 2）における気象データの平年値を表 8 に示す。

1041 ② 隔離ほ場の最寄りの気象庁の観測所である、つくば（館野）観測所における過去 3 年分の気象データを表 9 に示す。

1043 (5) 台風の襲来履歴

1044 隔離ほ場のある関東地域への過去 10 年間の台風の接近数を表 10 に示す。

1045 (6) 過去 10 年間の隔離ほ場冠水の状況

1046 大学構内の使用予定隔離ほ場及び周辺の隔離ほ場において、過去 10 年間にわたって冠水した記録はない。

1048 (7) 強風による被害の状況

1049 大学構内の使用予定の隔離ほ場及び周辺の隔離ほ場施設は、過去 10 年間にわたって被害を受けた記録はない。

1051 (8) 市町村が策定するハザードマップ上の位置づけ

1052 つくば市の災害ハザードマップでは浸水が想定される区域とはなっていない  
1053 ([https://www.city.tsukuba.lg.jp/\\_res/projects/default\\_project/\\_page\\_/001/000/602/p5-6.pdf](https://www.city.tsukuba.lg.jp/_res/projects/default_project/_page_/001/000/602/p5-6.pdf))。

1055 つくば市の災害ハザードマップでは、茨城県南部を震源とするマグニチュード  
1056 7.3 の地震又はつくば市の直下を震源とするマグニチュード 6.9 の地震が起きた場  
1057 合の震度は最大で震度 6 強が予想されている

1058 ([https://www.city.tsukuba.lg.jp/\\_res/projects/default\\_project/\\_page\\_/001/000/602/p39-40.pdf](https://www.city.tsukuba.lg.jp/_res/projects/default_project/_page_/001/000/602/p39-40.pdf))。

1060 (9) 隔離ほ場における鳥獣害の被害

1061 隔離ほ場にはフェンスが設置され、ビニルハウス出入り口及び側窓には網を設置  
1062 するが、鳥獣の被害が考えられる。

## 1063 7. 隔離ほ場周辺の生物相

1064 (1) 遺伝子組換え農作物を隔離ほ場で栽培等を行うことによって、影響を受ける可能  
1065 性のある野生動物等及びその中に希少種が含まれる場合はその名称等  
1066 影響を受ける可能性のある野生動物等はない。

1067 (2) 交雑可能な近縁野生種及びその中に希少種が含まれる場合はその名称等  
1068 交雑可能な近縁野生種はない。

## 1070 8. 栽培管理

1071 (1) 栽培履歴

1072 2018 年 7 月～2020 年 4 月までの青紫色ファレノプシス (CcF3'5'H, Phalaenopsis  
1073 Wedding Promenade)(311) の第一種使用 (18-46P-0002) が行われた。それ以前の  
1074 栽培履歴はない。

1075 (2) 気象災害時の対応

1076 気象災害が起こった場合、まず試験区域における被害状況を確認し、必要と判断し  
1077 た場合には緊急措置計画書に従って速やかに対策を講ずる。

1078 (3) 栽培終了後の利用計画

1079 現段階で、本遺伝子組換えオンシジウムの栽培終了後の栽培計画はない。

1080 (4) 隔離ほ場試験における生物多様性影響の安全対策に関する措置

1081 ① 隔離ほ場の施設

1082 (1) 部外者の立入を防止するため、隔離ほ場を取り囲むようにフェンスを設置し  
1083 ている。

1084 (2) 隔離ほ場であること、部外者は立入禁止であること及び管理責任者の氏名を  
1085 明示した標識を見やすい所に掲げている。

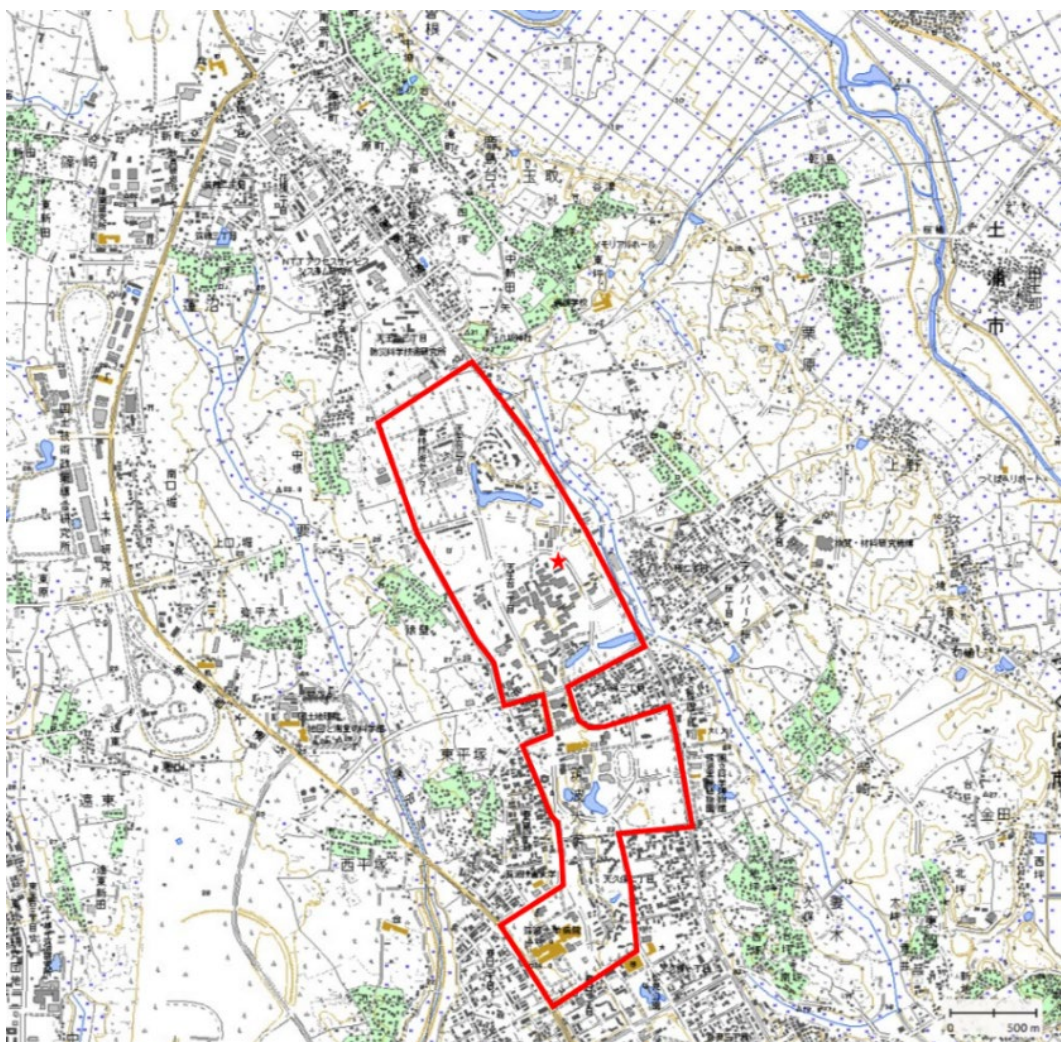
- 1087 (3) 隔離ほ場で使用した機械、器具、靴等に付着した土、本組換えオンシジウム  
1088 の残さ等を洗浄によって除去するための洗い場を設置するとともに、当該オ  
1089 ンシジウムの隔離ほ場の外への漏出を防止するための設備を排水系統に設置  
1090 している。
- 1091 (4) 本組換えオンシジウムの植物体が、野鳥等の食害により拡散することを防止  
1092 するため、栽培期間中は防鳥網を設置する。なお、調査、作業のために防鳥網  
1093 を外す場合には、できる限り短時間とし、作業終了後、直ちに再度設置する。
- 1094 (5) 本組換えオンシジウムの栽培は鉢で行う。また、越冬性、越夏性試験以外の  
1095 調査はビニルハウスを設置して行う。
- 1096
- 1097 ② 隔離ほ場での作業要領
- 1098 (1) 本組換えオンシジウム及び比較対照の非組換えオンシジウム以外の植物  
1099 が、隔離ほ場内で生育することを、除草管理により最小限に抑える。
- 1100 (2) 本組換えオンシジウムを隔離ほ場の外に運搬し、又は保管する場合は、当  
1101 該オンシジウムが漏出しない構造の容器に入れる。
- 1102 (3) オンシジウムに自然条件下での栄養繁殖性及び種子繁殖はないため、(2)  
1103 により運搬又は保管する場合を除き、本組換えオンシジウムの栽培終了後  
1104 は、当該オンシジウム及び比較対照の非組換えオンシジウムの根を含めた  
1105 植物体全体を細断して隔離ほ場内にすき込む等により、確実に不活化す  
1106 る。ただし、花については、オートクレーブで不活化後、廃棄する。
- 1107 (4) 隔離ほ場で使用した機械、器具、靴等は、作業終了後、隔離ほ場内で洗浄  
1108 すること等により、意図せずに本組換えオンシジウムが隔離ほ場の外に持  
1109 ち出されることを防止する。
- 1110 (5) 隔離ほ場が本来有する機能が十分に発揮されるように、設備の維持及び管  
1111 理を行う。
- 1112 (6) (1)から(5)までに掲げる事項について、第一種使用等を行う者に遵守させ  
1113 る。
- 1114 (7) 生物多様性影響が生ずるおそれがあると認められるに至った場合には、別  
1115 に定める緊急措置計画書に基づき、速やかに対処する。

表 7 本組換えオンシジウムの生物多様性影響評価における調査項目の概要

調査項目	特定網室試験	隔離ほ場試験	調査方法	結果の概要
1. 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並びに染色体上に仮コピーが存在している場合には、隣接しているか離れているかの別	○		サザン解析による解析した。	移入された核酸は組換え体ゲノム中の 1 か所にのみ存在した。
	○		栄養繁殖によって増殖した個体における安定性を確認した。	組換え体当代と栄養繁殖個体の間に差異は見られなかった。
	○		目的及び目的以外の移入された核酸及び隣接するゲノム塩基配列を解析した。	インバース PCR により、挿入位置に隣接するオンシジウムゲノム配列を単離し、シークエンスを決定した。
			定量ゲノミック PCR によりゲノム中の T-DNA 領域及び非 T-DNA 領域のコピー数を解析した。	T-DNA 領域及び非 T-DNA 領域の挿入数は 2 及び 1 程度と決定された。
2. 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について、自然条件下での個体間及び世代間での安定性	○		RT-PCR 法により解析した。	移入された RNAi の標的となる遺伝子の発現の低下を確認した。
	●		栄養繁殖によって増殖した個体間におけるその安定性を継続調査予定。	
3. 花色の安定性	○		目視による観察により調査した。	組換え体の花色は複数世代にわたり、白色で安定していた。

		●	隔離ほ場における花色の安定性を調査予定。	
4. 形態の特性	○		偽鱗茎、節数、花の大きさ、花の形状、花色、花茎あたりの花数を調査した。	宿主と組換え体の間で違いはなかった。
		●	隔離ほ場において上記と同様の調査を実施する予定。	
5. 生育の特性	○		葉数、花成時間を調査した。	宿主と組換え体の間で違いはなかった。
		●	隔離ほ場において同様の調査を実施する予定。	
6. 種子の生産量等		●	隔離ほ場においても稔実しないことを確認する予定。	
7. 幼苗の低温又は高温耐性		●	隔離ほ場における幼苗の生育を調査予定。	
8. 成体の越冬又は越夏性		●	隔離ほ場における越冬及び越夏を調査予定。	
9. 花粉稔性	○		花粉発芽率を調査した。	宿主、組換え体とも、花粉稔性はない。
10. 花粉のサイズ	○		花粉及び花粉塊のサイズを調査した。	宿主、組換え体とも花粉及び花粉塊は、稔性のある同属栽培種と比較し、奇形で小さい。
11. 交雑率	○		人工交配による正逆	宿主、組換え体と

			交配により交雑性を調査した。	も交雑性はない。
	○		人工交配により他園芸種との種間交雑性を調査した。	宿主、組換え体とも交雑性はない。
12. 有害物質の產生性				
根から分泌され他の植物に影響を与えるもの	○		根圈土壤法にて調査した。	宿主と組換え体の間で差異は認められなかった。
	●		隔離ほ場でポット栽培後の培土（水苔）について、根圈土壤法にて調査予定。	
根から分泌され土壤微生物に影響を与えるもの	○		平板培養法にて調査した。	宿主と組換え体の間で差異は認められなかった。
	●		隔離ほ場でポット栽培後の培土（水苔）について、平板培養法にて調査予定。	
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	○		サンドイッチ法にて調査した。	宿主と組換え体の間で差異は認められなかった。
	●		隔離ほ場でポット栽培した植物体について、サンドイッチ法にて調査予定。	
13. アグロバクテリウムの残存性	○		培養法及びアグロバクテリウムのゲノムに座上する遺伝子を標的とした PCR 法で残存性を調査した。	本組換え体にアグロバクテリウムの残存がないことが確認された。
14. 訪花昆虫		●	隔離ほ場にて訪花昆虫相の調査を予定。	

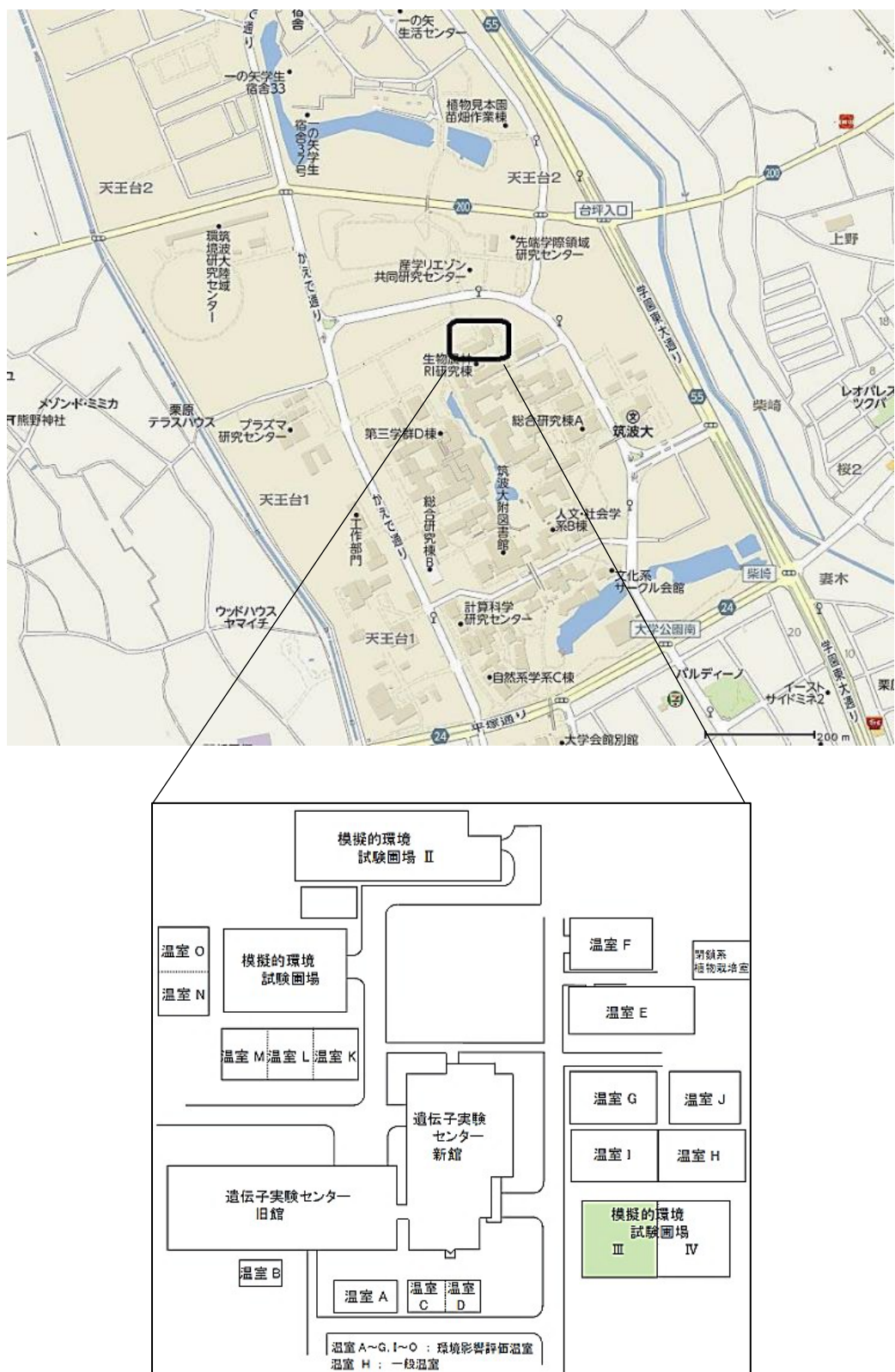


1118

1119 図 20 筑波大学地形図

1120 國土交通省國土地理院 web サイト <http://watchizu.gsi.go.jp/> より得たもの改変。  
1121 赤線で囲まれた領域が筑波大学（筑波キャンパス）を示す。★はつくば機能植物イノベーション研究センタ  
1122 一遺伝子実験センターの場所を示す。

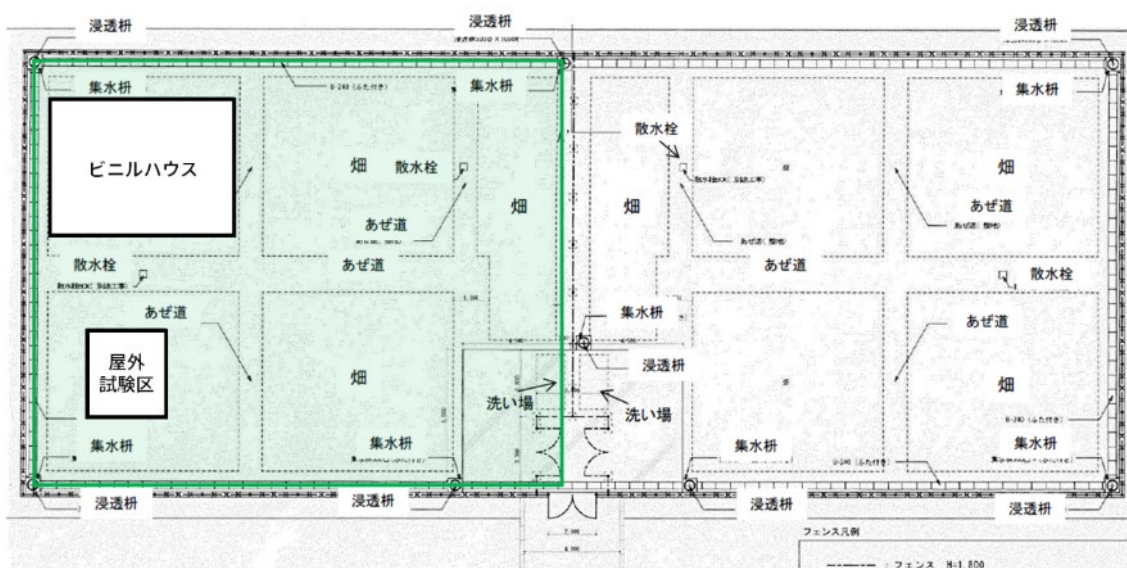
1123



1124

1125 図21 つくば機能植物イノベーション研究センター遺伝子実験センター及び隔離圃場の  
1126 所在

1127



1128

1129

1130

1131

1132

1133



周野外ほ離隔

隔離ほ場内部

## 洗い場

1134

1135

1136

1137

1138

表8 茨城県つくば市における気象データの平年値

要素	降水量(mm)		気温(℃)			風速・風向		月日照時間 (時間)
	月合計	日降水量 の月平均	日平均	日最高	日最低	平均風速 (m/s)	最多風向 (16方位)	
統計期間	1991-2020	1991-2020	1991-2020	1991-2020	1991-2020	1991-2020	1991-2020	1991-2020
資料年数	30	30	30	30	30	30	30	30
1月	50.6	25.1	3.1	9.3	-2.8	2.3	西北西	206.8
2月	47.1	22.5	4.2	10.2	-1.8	2.5	北西	181.8
3月	95.5	30.1	7.7	13.6	1.7	2.6	北東	182.6
4月	109.8	34.1	12.8	18.7	6.9	2.8	北東	181.4
5月	129.8	40.8	17.4	22.7	12.3	2.6	東	182.8
6月	131.8	38.2	20.8	25.2	16.9	2.3	東	129.3
7月	134.6	43.3	24.6	29.1	21.0	2.4	南	152.8
8月	118.2	53.7	25.9	30.6	22.1	2.4	南	182.8
9月	187.6	69.2	22.3	26.8	18.5	2.3	北東	136.4
10月	193.5	69.3	16.6	21.3	12.1	2.1	北東	138.4
11月	79.1	31.7	10.5	16.3	5.2	1.9	北西	153.6
12月	48.5	22.2	5.3	11.5	-0.5	2.1	北西	185.7

1139

1140 気象庁過去の気象データ・ダウンロードよりつくば館野のデータを入手し、解析した（ア  
 1141 クセス2022年2月24日）。

1142 <https://www.data.jma.go.jp/gmd/risk/obsdl/index.php>

1143

1144

1145

表9 茨城県つくば市における過去3年分の気象データ

年	月	降水量(mm)			気温(℃)			風速(m/s)						月日照時間 (時間)			
		最大		月平均	日最高	日最低	最高	最低	平均		最大		最大瞬間				
		1日	1時間						風速	風向	風速	風向	風速	風向			
2018	1	21.0	9.5	5.0	1.5	2.4	8.6	-3.7	14.6	-6.8	2.3	西北西	8.6	西北西	18.3	西北西	220.1
	2	7.5	3.0	1.0	0.5	3.5	9.4	-2.6	13.7	-7.0	2.1	北東	8.6	北西	17.0	北西	178.1
	3	163.0	45.5	13.5	6.0	10.2	16.6	3.7	24.9	-2.4	2.5	北東	9.1	南南東	17.1	西北西	199.3
	4	98.0	47.0	10.5	4.0	15.5	21.6	9.3	28.7	2.9	2.7	南南西	11.9	南南西	21.7	南南西	204.6
	5	164.0	46.5	20.0	5.0	18.4	23.9	13.1	28.5	5.5	2.5	南南西	8.7	南	15.8	南	196.1
	6	86.0	22.5	7.0	2.0	21.5	25.8	17.9	32.4	12.8	2.6	北東	10.4	南	17.5	南	167.7
	7	107.0	44.0	24.0	12.5	27.5	32.3	23.5	36.7	18.2	2.8	南南西	9.2	南南西	17.4	南南西	226.2
	8	71.5	26.5	15.0	8.0	27.0	32.1	22.8	37.4	14.3	2.7	南南西	10.7	南南西	19.1	北東	211.2
	9	256.0	34.0	24.5	12.5	22.1	26.5	18.7	32.4	11.3	2.4	北東	12.3	南	24.2	南	91.5
	10	47.0	19.0	15.5	5.0	17.8	22.5	13.2	32.7	5.7	2.1	北東	16.5	南	32.7	南南西	148.6
	11	42.5	19.5	7.0	2.5	12.2	17.4	7.3	22.8	0.5	1.7	北東	5.3	北北西	10.0	東北東	156.4
	12	31.0	13.5	5.0	1.5	5.9	11.8	0.4	21.4	-5.3	1.9	北西	7.9	西北西	15.7	西南西	155.6
2019	1	16.5	16.5	5.0	1.5	3.0	10.3	-3.6	15.5	-7.1	2.2	西北西	8.9	西北西	18.2	北西	238.4
	2	44.5	26.5	5.0	1.5	5.3	10.9	-0.5	19.0	-4.9	2.0	北西	8.5	北西	16.1	西北西	139.4
	3	102.0	43.5	11.0	2.5	8.9	14.8	2.9	24.2	-2.7	2.3	西北西	10.1	南南西	18.1	南西	182.9
	4	82.0	18.0	5.0	1.5	12.3	18.4	6.2	24.6	-2.3	2.5	北東	8.6	南南西	15.6	北西	204.2
	5	95.5	65.5	29.0	8.0	18.7	24.7	12.6	34.1	2.7	2.5	南南東	8.1	南南東	15.3	南東	238.6
	6	141.5	54.5	8.0	2.0	20.9	24.9	17.1	30.6	13.4	2.3	北東	6.8	南南西	14.6	北東	133.5
	7	160.0	32.5	14.5	7.0	23.5	27.0	20.8	34.2	17.3	2.2	北東	8.0	南	14.5	南	82.2
	8	57.5	12.0	11.0	8.5	27.4	31.8	23.9	35.5	20.4	2.2	南	8.5	南南西	20.2	北北西	192.4
	9	172.5	104.0	26.5	8.5	23.8	28.5	19.8	34.9	14.7	2.1	北東	12.3	北西	29.6	東北東	158.3
	10	377.0	147.5	31.5	7.0	18.4	22.3	14.8	29.7	10.3	2.3	北東	17.8	南	32.5	南南東	116.7
	11	106.0	40.5	7.5	2.5	11.2	16.8	5.9	22.9	-2.0	1.8	北東	8.4	北西	16.2	北西	175.9
	12	65.5	24.5	9.5	3.5	6.7	12.1	1.6	19.3	-4.0	1.8	北西	9.4	西北西	18.9	北西	134.3
2020	1	131.5	71.5	26.5	15.0	5.4	10.9	0.1	17.5	-4.9	1.9	北西	8.3	西	16.4	西北西	162.3
	2	23.0	9.0	4.0	1.0	6.3	12.4	0.3	17.6	-7.9	2.2	北東	9.7	南南西	17.8	西	196.2
	3	103.0	38.5	5.5	2.0	9.4	15.3	3.3	23.4	-3.5	2.5	北西	9.9	西北西	19.7	西北西	181.4
	4	194.5	73.5	15.5	4.0	11.5	17.3	5.5	23.7	-0.1	2.6	北東	9.4	北北東	20.8	北北東	201.3
	5	132.0	49.0	18.0	14.5	18.4	23.6	13.7	28.6	6.8	2.3	南	7.4	南	15.0	北東	172.6
	6	199.5	50.0	16.0	6.5	22.3	26.6	18.5	33.1	15.3	2.3	北東	9.0	南南西	18.2	南南西	143.1
	7	233.5	36.5	17.0	12.0	23.4	26.8	20.9	30.7	16.9	2.4	南	10.8	南	22.6	南南西	47.0
	8	63.0	61.5	43.0	20.5	27.8	33.1	23.5	36.5	20.1	2.0	南	6.9	南	14.4	北北西	269.4
	9	70.0	20.0	20.0	13.0	23.5	27.7	20.4	34.7	12.5	2.3	北東	7.2	南	13.5	南西	121.2
	10	165.0	53.0	5.0	1.5	16.0	20.6	12.0	25.8	2.7	1.6	北西	4.4	北西	9.1	東北東	112.4
	11	14.0	7.0	2.5	1.0	11.8	17.7	6.1	24.4	0.8	1.8	北西	7.8	西北西	16.0	北西	171.5
	12	7.0	4.5	2.5	1.0	5.2	11.7	-0.6	15.8	-6.2	1.8	西北西	7.2	北西	14.0	北西	183.7

1146

1147 気象庁過去の気象データ・ダウンロードより茨城県つくば市館野の観測データを入手した

1148 (アクセス2021年2月24日)

[1149 https://www.data.jma.go.jp/gmd/risk/obsdl/index.php](https://www.data.jma.go.jp/gmd/risk/obsdl/index.php)

1150

1151

表 10 関東甲信地方への過去 10 年間の台風の接近数

年	1月	2月	3月	4月	5月	6月	7月	8月	9月	10月	11月	12月	年間
2011							1		1				2
2012						1			1	1			2
2013									1	2			3
2014							1	1		2			4
2015									1				1
2016								4	1	1			6
2017							1	1	1	2			5
2018						1	1	2	2	1			6
2019						1	1		1	1			4
2020									1	1			2

1152

1153 台風の中心が茨城県、栃木県、群馬県、埼玉県、千葉県、東京都（島しょ部を除く）、神奈川  
 1154 県、山梨県、長野県のいずれかの気象官署から 300 km 以内に入った場合とする。接近は 2 か  
 1155 月にまたがる場合があり、各月の接近数の合計と年間の接近数とは必ずしも一致しない。

1156 (気象庁ウェブサイト、気象統計情報ページ、アクセス 2021 年 2 月 25 日)

1157 [https://www.data.jma.go.jp/yoho/typhoon/statistics/accession/kanto\\_koshin.html](https://www.data.jma.go.jp/yoho/typhoon/statistics/accession/kanto_koshin.html)

1158

1159

1160 第二部 隔離ほ場での試験計画

1161

1162 隔離ほ場での本組換えオンシジウムの生物多様性影響評価試験の研究調査項目として、  
1163 次の 7 項目を予定する。

1164

- 1165 (1) 花の形態及び花色に関する調査
- 1166 (2) 形態及び生育特性に関する調査
- 1167 (3) 雄性不稔の確認調査
- 1168 (4) 生育初期における低温または高温耐性に関する調査
- 1169 (5) 越冬性、越夏性に関する調査
- 1170 (6) 訪花昆虫相に関する調査
- 1171 (7) 有害物質の產生性に関する調査

1172

1173 それぞれの項目についての実験計画は以下のとおりである。

1174

- 1175 (1) 花器官の形態形成及び花色に関する調査

1176 目的 : 本組換えオンシジウムの花の形態及び花色の安定性を調査する。  
1177 場所 : 隔離ほ場のビニルハウス  
1178 数量 : 本組換えオンシジウム及びその宿主植物、各 12~15鉢。  
1179 実施方法 : 本組換えオンシジウムをプラスチック鉢に定植してビニルハウスで栽培  
1180 し、目視による花色及び花器官の形態の調査を行う。

1181

- 1182 (2) 花器官以外の形態及び生育特性に関する調査

1183 目的 : 本組換えオンシジウムの花器官以外の形態及び生育特性を調査し、宿主  
1184 植物と比較する。  
1185 場所 : 隔離ほ場のビニルハウス  
1186 数量 : 本組換えオンシジウム及びその宿主植物、各 12~15鉢。試験 (1)と兼  
1187 ねる。  
1188 実施方法 : 本組換えオンシジウムをプラスチック鉢に定植してビニルハウス温室で  
1189 栽培し、草型外観及び生育速度などを調査し、宿主植物と比較する。

1190

- 1191 (3) 雄性不稔の確認調査

1192 目的 : 本組換えオンシジウムが花粉を産生できないことを確認する。  
1193 場所 : 隔離ほ場のビニルハウス  
1194 数量 : 本組換えオンシジウム及びその宿主植物、各 12~15鉢。試験 (1)と兼ね  
1195 る。

1196 実施方法：本組換えオンシジウムをプラスチック鉢に定植してビニルハウス温室で  
1197 栽培し、花粉產生の有無を調査する。

1198

1199 (4) 生育初期における低温又は高温耐性に関する調査

1200 目的：本組換えオンシジウム幼苗の低温又は高温耐性を宿主と比較する。

1201 場所：隔離ほ場のビニルハウス及び屋外

1202 数量：本組換えオンシジウム及びその宿主植物幼苗ともに、各群 6鉢。

1203 実施方法：本組換えオンシジウム幼苗をプラスチック鉢に定植して隔離ほ場内の屋  
1204 外で栽培し、冬期間あるいは夏期間における生育や草型外観等を調査し、  
1205 宿主植物と比較する。

1206

1207 (5) 越冬性、越夏性に関する調査

1208 目的：本組換えオンシジウムの越冬性、越夏性を宿主と比較する。

1209 場所：隔離ほ場のビニルハウス及び屋外

1210 数量：宿主及び組換えオンシジウムともに、各群 6鉢。

1211 実施方法：本組換えオンシジウムをプラスチック鉢に定植して隔離ほ場の屋外栽培  
1212 し、冬期間あるいは夏期間における生存率や健全性等を調査し、宿主植  
1213 物と比較する。

1214

1215 (6) 訪花昆虫相に関する調査

1216 目的：本組換えオンシジウムへの訪花昆虫相を調査し、宿主植物と比較する。

1217 場所：隔離ほ場のビニルハウス

1218 数量：本組換えオンシジウム及びその宿主植物、各 12～15 鉢。試験（1）と兼ね  
1219 る。

1220 実施方法：晴天微風日を選び、ビニルハウスの出入り口を開放し、プラスチック鉢  
1221 に定植した本組換えオンシジウム及びその宿主植物に訪花する昆虫の採  
1222 取及び観察を行い、訪花昆虫の同定を行う。

1223

1224 (7) 有害物質の產生性に関する調査

1225 目的：本組換えオンシジウムの有害物質の產生性を調査し、宿主と比較する。

1226 場所：隔離ほ場のビニルハウス

1227 数量：本組換えオンシジウム及びその宿主植物、各 12～15 鉢。試験（1）と兼ね  
1228 る。

1229 実施方法：本組換えオンシジウムをプラスチック鉢に定植して隔離ほ場のビニルハ  
1230 ウスで栽培し、サンドイッチ法による葉のアレロパシー活性のバイオアッ  
1231 セイ、平板希釀培養法による培養土（水苔で代替）中の微生物生菌数調査、

1232 水苔を封入した寒天培地による根滲出物に関するアレロパシー活性のバ  
1233 イオアッセイ等を実施し、宿主植物と比較する。