

滑走細菌の検出に用いる LAMP 法の開発

堅田昌英

和歌山県水産試験場

Development of Loop-Mediated Isothermal Amplification Methods for Detection of *Tenacibaculum maritimum* Suzuki, Nakagawa, Harayama and Yamamoto Causing the Gliding Bacterial Disease

Masahide Katata

Wakayama Prefectural Fisheries Experiment Station

緒言

マダイ *Pagrus major* (Temminck and Schlegel), ブリ *Seriola quinqueradiata* Temminck and Schlegel, クロマグロ *Thunnus orientalis* (Temminck and Schlegel), トラフグ *Takifugu rubripes* (Temminck and Schlegel) およびヒラメ *Paralichthys olivaceus* (Temminck and Schlegel) 等の海産魚や海水飼育中のサケ科魚類の滑走細菌症の原因となる細菌は、長年にわたって *Flexibacter maritimus* Wakabayashi, Hikida and Masumura とされてきた (Wakabayashi *et al.*, 1986). しかし、同種は *Flexibacter* 属の基準種である *F. flexilis* Soriano と系統分類学的に離れており、更に既存のどの属にも分類しがたいことが指摘されたことから (Bernardet *et al.*, 1996), 新たに *Tenacibaculum* 属を設けて基準種を *T. maritimum* Suzuki, Nakagawa, Harayama and Yamamoto とすることが提案され (Suzuki *et al.*, 2001), 現在に至っている (高橋, 2013).

滑走細菌症に感染すると、口吻部のびらん、尾柄部から尾鰭にかけての白い変色、尾鰭の欠損、体表のスレ・発赤等が認められるようになり、生簀や水槽の隅の方を緩慢に遊泳していることが多くなる (若林, 2004; 高橋, 2013). 本疾病の迅速診断は、体表あるいは鰓の患部組織から小片を採取してウェットマウント標本を作製し、顕微鏡で観察して多数の長桿菌の存在を確認することで行われる (若林, 2004). しかし、ごく初期の感染魚や患部の菌相が変化した病魚では *T. maritimum* の数が少なく、観察できない場合がある (若林, 2004). また、形態のよく似た他の細菌が存在する場合もある (若林, 2004). このような状況もあって、*T. maritimum* の同定・検出法として、16S rRNA 遺伝子を標的とした PCR 法が開発されている (Toyama *et al.*, 1996). しかし、検査結果が出るまでに 6 時間程度必要であり、サンプリングした当日に養殖業者へ診断結果を伝えられないのが現状である.

LAMP (Loop-mediated Isothermal Amplification) 法は、PCR 法と同じく、特異的な DNA 領域を増幅する高感度な手法であるが、PCR 法よりも増幅効率が高く、短時間で増幅可能であることから (Notomi *et al.*, 2000), 早く診断結果が出るため、魚病の迅速診断に応用可能である.

そこで、本研究では、迅速で簡便かつ高感度な *T. maritimum* の検出系を確立することを目的に、LAMP 法による検出系の反応条件等について検討を行った.

材料および方法

1. 供試サンプル

Toyama *et al.* (1996) の PCR 法によって *T. maritimum* に感染していることを確認したマダイ 0 歳魚 1 尾 (和歌山県内の養殖漁場からサンプリング) の体表患部組織から, QIAamp DNA Stool Mini Kit (株式会社キアゲン) を用いて, 添付されている説明書に従って DNA 抽出を行い, LAMP 法に供した. また, Toyama *et al.* (1996) の PCR 法によって *T. maritimum* に感染していないことを確認したマダイ 0 歳魚 1 尾 (和歌山県内の養殖漁場からサンプリング) の体表組織からも同様に DNA 抽出を行い, 陰性コントロールとした. また, LAMP 法の反応特異性の検討には, 表 4 に示す各種病原体等の抽出 DNA を用いた. なお, これらも上述した同様の方法で DNA 抽出を行った.

2. LAMP 法プライマーの設計

LAMP 法のプライマーは, PCR 法 (Toyama *et al.*, 1996) により増幅される領域 (*T. maritimum* 16S rRNA 遺伝子領域 GenBank アクセションナンバー NR113825 増幅サイズ 1,078bp) を標的配列として設計した. また, 同遺伝子領域の塩基配列について, ClustalW Version 2.1™ (<http://clustalw.ddbj.nig.ac.jp>) を用いてアライメント解析を行い, 標的とした配列が種特異的であることを確認した上で設計した. LAMP 法による増幅反応を円滑に行うために, LAMP 法プライマー設計支援ソフトウェア PrimerExplorer V5™ (<https://primerexplorer.jp/lampv5/index.html>) を用いて, 4 種類のプライマーを設計した (表 1).

表 1 *T. maritimum* 検出のための LAMP 法プライマー塩基配列

原因細菌	プライマー名	塩基配列
<i>T. maritimum</i>	TM-F3	CGGACATTTACAAGGTGCT
	TM-B3	GGCTGCTCATTGTCCATACC
	TM-FIP	AACAATAGGGGTTGCGCTCGTTGGTTGTCGTCAGCTCGTG
	TM-BIP	CTGCCGGTGCAAACCGTGAGTGTGTAGCCCAGGACGTAAG

3. LAMP 法の実施

Loopamp® DNA 増幅試薬キット (栄研化学株式会社) に添付されている説明書に従って, 2× Reaction Mix (RM), 今回設計したプライマー, 鎖置換型 DNA 合成酵素 (*Bst* DNA ポリメラーゼ), Loopamp® 蛍光・目視検出試薬 (栄研化学株式会社) およびキット添付の蒸留水を混合し, マスターミックスを作製した. 0.2 ml の Loopamp® 反応チューブ (栄研化学株式会社) を用い, 23 μ l のマスターミックスと抽出 DNA 溶液 2 μ l を入れ, 1 サンプルあたりの最終液量を 25 μ l とした. LAMP 反応は, ブロックインキュベーター BI-516H (株式会社アステック) で行い, 所定時間経過後, ウォーターバス BM400 (ヤマト科学株式会社) で 95°C・2 分間のインキュベーションをすることで酵素を失活させ, 反応を停止させた. 反応終了後, ハンディー紫外線ランプ LUV-6 (アズワン株式会社) を用いて, 反応チューブ底面より紫外線 (波長 365 nm) を照射し, 反応チューブ側面より目視で観

察して、蛍光の有無を確認した。緑色の蛍光を発すれば陽性、陰性コントロールと同様に蛍光を発しなければ陰性と判定した。

4. 反応条件等の検討

LAMP 法の最適な反応条件を把握するため、反応温度は 62°C から 70°C まで 2°C ずつ変えて検証した。また、反応時間は 10 分間から 60 分間まで 10 分間ずつ変えて検討した。

LAMP 法の最適な反応温度および反応時間を把握した後、反応特異性を検証するため、表 4 に示す各種病原体等の抽出 DNA を LAMP 法に供して、増幅の有無を調べた。また、*T. maritimum* について、同一の抽出 DNA 溶液を 10^{-6} まで 10 倍段階希釈して LAMP 法と PCR 法 (Toyama *et al.*, 1996) に供し、検出感度を比較した。

結果および考察

1. LAMP 法の反応温度および反応時間

LAMP 法の反応温度の検討結果を表 2 に、反応時間の検討結果を表 3 に示す。最適な反応温度を検討するために、反応時間を 60 分間に固定して検証した結果、64~68°C において陽性反応が認められた。反応温度が高過ぎても、低過ぎても陰性であったことから、陽性反応が認められた温度帯の中間域に相当する 66°C が反応温度として最適であると考えられた。

次に、最適な反応時間を検討するために、反応温度を 66°C に固定して実験した結果、50~60 分間の反応で陽性を示した。50 分間の反応でも陽性であったが、反応時間が短くなると陰性になり、50 分間は陽性の下限時間であることから、より正確を期すために、60 分間の反応時間が最適であると考えられた。

以上の結果から、66°C で 60 分間の反応を行えば LAMP 法で確実に検出できることが示された。

表 2 LAMP 法の反応温度の検討
(反応時間：60 分間)

反応温度	<i>T. maritimum</i>
62°C	—
64°C	+
66°C	+
68°C	+
70°C	—

表 3 LAMP 法の反応時間の検討
(反応温度：66°C)

反応時間	<i>T. maritimum</i>
10 分	—
20 分	—
30 分	—
40 分	—
50 分	+
60 分	+

2. LAMP 法の反応特異性

LAMP 法の反応特異性の検討結果を表 4 に示す。上述した結果を受けて、検討は 66°C・60 分間の反応条件で行った。*T. maritimum* の検出系は、他の病原体等の DNA に対して交差反応を示さなかつ

た。つまり、本研究で構築した LAMP 法は、対象とする *T. maritimum* 以外の DNA では陽性反応は見られず、反応特異性が高いことが示された。

表 4 LAMP 法の反応特異性の検討 (66°C・60 分間)

病原体等	<i>T. maritimum</i>
<i>Tenacibaculum maritimum</i>	+
<i>Edwardsiella tarda</i>	—
<i>Vibrio anguillarum</i>	—
<i>Lactococcus garvieae</i> (I 型)	—
<i>Lactococcus garvieae</i> (II 型)	—
<i>Streptococcus iniae</i>	—
<i>Streptococcus parauberis</i>	—
<i>Xenohalotis californiensis</i>	—
RSIV	—
KHV	—
<i>Cardicola opisthorchis</i>	—
<i>Cardicola orientalis</i>	—
<i>Cardicola forsteri</i>	—
<i>Enteromyxum leei</i>	—
<i>Enteromyxum fugu</i>	—
<i>Sphaerospora fugu</i>	—
<i>Kudoa septempunctata</i>	—
<i>Kudoa thyrsites</i>	—
<i>Kudoa lateolabracis</i>	—

3. LAMP 法と PCR 法の検出感度比較

LAMP 法と PCR 法 (Toyama *et al.*, 1996) の検出感度比較の結果を表 5 に示す。反応特異性の検討と同様に、LAMP 法の反応条件は 66°C・60 分間とした。*T. maritimum* の検出系は、LAMP 法の方が PCR 法よりも検出感度が高く、PCR 法の 100 倍の検出感度を示した。粘液胞子虫性やせ病原虫やクロマグロ住血吸虫を検出するための LAMP 法では、検出感度が PCR 法の 100~1,000 倍であったことが報告されているが (堅田・奥山, 2017; 堅田, 2018), 本研究においても、LAMP 法が PCR 法よりも高感度な検出系であることが示された。

表 5 LAMP 法 (66°C・60 分間) と PCR 法の
感度比較： *T. maritimum* 検出

希釈倍率	LAMP 法	PCR 法
10 ⁰	+	+
10 ⁻¹	+	+
10 ⁻²	+	+
10 ⁻³	+	+
10 ⁻⁴	+	—
10 ⁻⁵	+	—
10 ⁻⁶	—	—

以上の結果から、本研究で確立した *T. maritimum* の LAMP 法による検出系は、反応特異性および検出感度ともに問題なく、本疾病の迅速な検出・診断法として実用可能であると考えられた。

LAMP 法は、PCR 法よりも増幅反応を阻害する夾雑物の影響を受けにくいことが分かっており、コイヘルペスウイルスを検出するための LAMP 法では、簡易抽出法で得られた粗精製 DNA 溶液や、コイ *Cyprinus carpio* Linnaeus 組織から抽出した夾雑物を多く含む粗精製 DNA 溶液を鋳型としても問題なく増幅反応が確認されたことが報告されている (吉野ら, 2006)。本研究では、DNA 抽出キットを用いて精製された DNA 溶液を反応に供したが、DNA の簡易抽出法を取り入れることで、サンプルの DNA 抽出から結果判定に至るまでの時間をより短縮することができると考えられる。

本疾病の対策として、50g 以下のカレイ目魚類の稚魚に対して、プロノポールが水産用医薬品 (消毒剤) として承認されており (農林水産省, 2018)、薬浴による魚体表面の消毒が行われている。しかし、本薬はスズキ目魚類を始め、カレイ目魚類以外には本疾病の治療薬として使用することができないため、発症群を分養して放養密度を抑える対策が取られている (水野, 1992; 若林, 2004)。本疾病による被害を広げないためには感染を早期に発見し、迅速に対応することが求められるが、ごく初期の感染魚では *T. maritimum* の数が少なく、検鏡では観察できない場合がある (若林, 2004)。そこで、高感度な分子生物学的検査手法が重要性を帯びてくるが、本研究で確立した LAMP 法は、PCR 法よりも迅速かつ簡便で、高感度な検出を可能とすることから、本疾病を早期に発見し、速やかに対策を講じるという現場での対応において、有力な検査ツールになり得ると考えられる。

本研究で構築した LAMP 法をはじめ、高感度な検出系は、微量な病原体を検出することができるため、養殖漁場への種苗導入前の健康診断には適切な手法である。しかし、魚病検査 (魚病診断) の場合、検出された病原体が、検査対象としている魚介類の主たる死因となっているかどうかを十分に検証しなければならない。そのためには定量解析が必要になってくるが、伝染性皮下造血器壊死症ウイルス (IHNV) の LAMP 法による検出系において、リアルタイム濁度測定装置を用いて LAMP 反応をモニタリングすることによって、定量解析が可能であることが報告されている (Sudhakaran *et al.*, 2008)。本研究で確立した LAMP 法は定性的なものであるが、今後は魚病診断への応用を視野に入れて、本疾病の原因菌が定量的に検出できる LAMP 法の検出系を確立していくことが課題である。

摘 要

本研究では、滑走細菌 *T. maritimum* を検出するための LAMP 法を開発した。LAMP 法のプライマーは、既に確立されている PCR 法と同様に、16S rRNA 遺伝子領域を標的として設計した。LAMP 法の最適な反応時間および反応温度を検討した結果、66°C で 60 分間の反応を行うことで、確実に検出できることが示された。また、他の病原体等から抽出した DNA との交差反応は見られず、反応特異性が認められた。更に、当該 LAMP 法は、上述した PCR 法の 100 倍の検出感度を示した。本研究で確立した *T. maritimum* の LAMP 法による検出系は、反応特異性および検出感度ともに問題なく、本疾病の検出・早期診断法として実用可能であると考えられた。

本研究を進めるにあたり、サンプリングにご協力いただきました養殖現場の方々に感謝申し上げます。

引用文献

- Bernardet, J.-F., P. Segers, M. Vancanneyt, F. Berthe, K. Kersters and P. Vandamme. 1996. Cutting a gordian knot: Emended classification and description of the genus *Flavobacterium*, emended description of the family *Flavobacteriaceae* and proposal of *Flavobacterium hydatis* nom. nov. (Basonym, *Cytophaga aquatilis* Strohl and Tait 1978). *Int. J. Syst. Bacteriol.* 46:128-148.
- 堅田昌英. 2018. クロマグロ住血吸虫の検出に用いる LAMP 法の開発. 和歌山県農林水産試験研究機関研究報告. 6:131-137.
- 堅田昌英・奥山芳生. 2017. 粘液孢子虫性やせ病原因虫の検出に用いる LAMP 法の開発. 魚病研究. 52:104-107.
- 水野芳嗣. 1992. ヒラメの滑走細菌症の発生要因と対策について. 養殖. 29(5):113-117.
- Notomi, T., H. Okayama, H. Masubuchi, T. Yonekawa, K. Watanabe, N. Amino and T. Hase. 2000. Loop-mediated isothermal amplification of DNA. *Nucleic Acids Res.* 28:e63.
- 農林水産省. 2018. 水産用医薬品の使用について. 31:14.
- Sudhakaran, R., T. Mekata, T. Kono, K. Supamattaya, N. T. H. Linh, M. Sakai and T. Itami. 2008. Rapid detection and quantification of infectious hypodermal and hematopoietic necrosis virus in whiteleg shrimp *Penaeus vannamei* using real-time loop-mediated isothermal amplification. *Fish Pathol.* 43:170-173.
- Suzuki, M., Y. Nakagawa, S. Harayama and S. Yamamoto. 2001. Phylogenetic analysis and taxonomic study of marine *Cytophaga*-like bacteria: proposal for *Tenacibaculum* gen. nov. with *Tenacibaculum maritimum* comb. nov. and *Tenacibaculum ovolyticum* comb. nov. and description of *Tenacibaculum mesophilum* sp. nov. and *Tenacibaculum amylolyticum* sp. nov. *Int. J. Syst. Evol. Microbiol.* 51:1639-1652.
- 高橋幸則. 2013. 海産魚の細菌感染症と診断法. pp.45-47. 青木 宙 編著. 魚介類の微生物感染症の治療と予防. 恒星社厚生閣. 東京.
- Toyama, T., K. Kita-Tsukamoto and H. Wakabayashi. 1996. Identification of *Flexibacter*

maritimus, *Flavobacterium branchiophilum* and *Cytophaga columnaris* by PCR targeted 16S ribosomal DNA. *Fish Pathol.* 31:25-31.

若林久嗣. 2004. 海産魚の滑走細菌症. pp.214-220. 江草周三・若林久嗣・室賀清邦 編著. 魚介類の感染症・寄生虫病. 恒星社厚生閣. 東京.

Wakabayashi, H., M. Hikida and K. Masumura. 1986. *Flexibacter maritimus* sp. nov., a pathogen of marine fishes. *Int. J. Syst. Bacteriol.* 39:213-216.

吉野 学・渡 一・小島 禎・池戸正成. 2006. LAMP (Loop-Mediated Isothermal Amplification) 法によるコイヘルペスウイルスの高感度迅速検出. 魚病研究. 41:19-27.

