

湖沼に生息する細菌・ウイルスのメタゲノム解析
Metagenomics of prokaryotes and viruses in freshwater systems

京都大学 化学研究所 化学生命科学研究領域 岡崎 友輔

研究成果概要

本研究では、京都大学化学研究所スーパーコンピュータシステムを利用し、主に湖沼に生息する微生物の環境ゲノム解析を行っている。対象データは琵琶湖をはじめとする国内外の湖沼にて収集された、環境中の細菌・ウイルスに由来するメタゲノム・メタトランスクリプトーム情報、および湖沼より単離された真核微生物のゲノムシーケンス情報である。スーパーコンピュータにインストールされたバイオインフォマティクスソフトウェアを用いて、シーケンスリードのクオリティーコントロール、アセンブリ、ピニングを経たゲノム構築および遺伝子予測、加えてリードマッピングに基づくゲノム相対存在量・遺伝子相対発現量の決定、ゲノム微小多様性の解析を行った。さらにスーパーコンピュータ上に整備されている各種バイオインフォマティクスデータベースを活用し、配列アライメントおよび隠れマルコフモデルに基づく遺伝子の機能予測を行った。特に、Nanopore および PacBio シーケンサーより出力されたロングリードシーケンスデータを用いた解析に注力している。これを細菌のメタゲノム解析に応用することで、高品質なゲノムの構築、さらには環境中の細菌ゲノム上の構造多型の実態を明らかにした。当該領域にコードされた遺伝子の情報等から、ウイルス感染に対する防御が細菌ゲノム多様化の主要因の一つである可能性を示し、成果を論文として発表した。その一方で、湖に生息する外来の大型緑藻のゲノム解析にも取り組んでいる。ゲノムサイズが非常に大きなことが予想されているが、Illumina, Nanopore, PacBio の3つのプラットフォームから得られたゲノムシーケンス情報を組み合わせ、本システムの豊富なソフトウェアと計算資源を活用しながら、その解析に挑戦している。

発表論文(謝辞あり)

Okazaki Y, Nakano S, Toyoda A, Tamaki H. (2022) Long-read-resolved, ecosystem-wide exploration of nucleotide and structural microdiversity of lake bacterioplankton genomes. *mSystems*, e00433-22.