## 平成30年度 京都大学化学研究所 スーパーコンピュータシステム 利用報告書

## スギゲノムの解読と解析

## Genome sequencing and analysis of Japanese cedar

東京大学 大学院新領域創成科学研究科 メディカル情報生命専攻 笠原 雅弘

## 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、スギゲノムの解読と解析を行う。また、利用開始から間もないため、主に今後の京都大学化学研究所スーパーコンピューターシステムの利用計画について述べる。

スギ花粉症は日本で大きな社会問題となっており、その解決は喫緊の課題である。特に、 高度成長期に植えられ、花粉を大量に放出している(伐採にはちょうど適した時期の)スギ人 工林を伐採し新たに植林を行う(条件が悪い土地ではあるいは植えない)ことが重要である。し かし、輸入材と比べた場合に日本林業の商業的な採算性は厳しく、特に私有地のスギ人工林 の植え替えを促進するには多額の補助金を注ぎ込む必要があり、財政事情が厳しい政府ある いは地方自治体では二の足を踏んでいた。

また、スギ花粉を出さないいわゆる無花粉スギ(雄性不稔スギ)はスギ花粉症への抜本的対策として期待されているが、自然変異体を利用しているため原因遺伝子は不明であり、各地の気候に適し商業的に優れた特性を持つ様々な雄性不稔スギを大量生産することはできない。

これらの課題を解決するための基礎研究として我々はスギゲノム配列を解読している。スギゲノム(約11Gb)はヒトゲノム(約3Gb)の3.8倍の大きさを持ち、予備解析の結果、ヒトゲノムより遙かに解読が難しいゲノム構造(極めて頻度の高い反復配列)を持っていることが分かっており、ゲノム解読には予測不能な極めて大きな計算量を必要とすることが予想されている。

このため、今後改良していく自作のソフトウェアや MaSuRCA, Flye, HERA, wtdbg2, Pilon, BUSCO などの、各種ゲノムアセンブラーや各種ゲノム解析ソフトを用いてスギゲノム概要配列 の構築・解析を行っていくことを予定している。

本年度は弊ラボの研究員である藤野健と共に本解析を行い、本アカウントでは主に環境構築やスーパーコンピューターシステム毎に必要なカスタマイズを行った。

発表論文(謝辞あり)

該当無し

発表論文(謝辞なし)

該当無し