



HOKKAIDO UNIVERSITY

Title	アズキ萎凋病に関する研究
Author(s)	近藤, 則夫
Degree Grantor	北海道大学
Degree Name	博士(農学)
Dissertation Number	乙第4768号
Issue Date	1995-03-24
DOI	https://doi.org/10.11501/3101648
Doc URL	https://hdl.handle.net/2115/32785
Type	doctoral thesis
File Information	4768.pdf



アズキ萎凋病に関する研究

近 藤 則 夫

目 次

第1章. 緒言	1
第2章. 研究史	3
第3章. 発生状況と病原菌	7
1. 発生実態	7
2. 病徴, 発生消長及び収量に対する影響	10
(1) 発生消長と発病	10
(2) 収量に対する影響	12
3. 分化型とレース	13
(1) 宿主範囲の検討	14
(2) 近縁分化型との比較	20
(3) レースの存在	22
4. アズキの齢と発病	24
5. 考察	26
第4章. アズキ萎凋病菌の遺伝学的分類に関する研究	30
1. 体細胞和合性群による分類	31
2. 分子遺伝学的分類	46
3. 考察	50
第5章. 生態と防除に関する研究	53
1. アズキ萎凋病菌の分布	54
(1) レースの分布	54
(2) 十勝地方の土壌中における病原菌存在の検討	57
(3) 非耕地土壌中での萎凋病菌生存の有無	59
2. アズキ萎凋病菌の土壌中での生存	61
(1) 連作土壌中の菌量変動	61

(2) 土壤中厚膜孢子密度と発病	63
(3) 土壤中における厚膜孢子的形成	65
(4) 罹病残渣中での生存	67
(5) アズキ萎凋病菌の各種植物根への侵入および根圏土壤中菌量	69
3. アズキ萎凋病菌の分布に影響する要因	78
(1) 種子伝染	78
(2) 十勝土壌への罹病茎の混入	80
(3) 土壌凍結と厚膜孢子的の生存	81
4. 連輪作とアズキ萎凋病の発病	82
(1) 非寄主作物がアズキ萎凋病の発病と土壌中菌量に及ぼす影響	82
(2) 作物栽培歴とアズキ萎凋病菌の菌量	85
(3) アズキ萎凋病菌菌量と発病に及ぼす水稻栽培の影響	87
(4) 土壌消毒	92
5. 考察	94
第6章. 抵抗性品種の探索	99
1. 抵抗性母本の探索	99
2. レース3による抵抗性母本選抜	102
3. 圃場検定	105
4. 幼苗検定による選抜	122
5. アズキ萎凋病抵抗性の遺伝子分析	137
6. 考察	140
第7章. 総合考察	142
摘要	147
引用文献	156
図版説明	166
図版	

第1章 緒 言

北海道におけるアズキ栽培は畑作専業の十勝地方が主体であったが、1970年代からの水田再編政策の進展に伴い、空知、石狩、上川地方の水田転換畑での作付けが大幅に拡大した（土屋，1988）。その高い土壤水分あるいは湿潤状態になりやすい土壤条件により、転換畑で問題となる病気として考えられたのが、*Phytophthora vignae*によるアズキ茎疫病（土屋・児玉，1978b；北沢・柳田，1978）であり、その対策の1つが抵抗性品種「寿小豆」の奨励であった（土屋，1988）。「寿小豆」の作付け面積は1974年には14.3%，アズキ茎疫病が報告された1976年頃には20％程度となった。

このような中、1983年にアズキが急激に萎凋し、立ち枯れる「アズキ急性萎凋症」が石狩郡新篠津村の「寿小豆」にはじめて発見され（北沢・柳田，1984），激発地では7月末に全株枯死するなど惨状を呈した。1984年には深川市などでも発生が認められ、1985年の発生面積は空知、石狩地方だけで2000haを越え、新たに上川地方でも発生が確認された（児玉ら，1986）。

当初、この病気はアズキ立枯病として報告され（北沢・柳田，1984）混乱もあったが、その後、本論文で明らかにするように、アズキの新病害「アズキ萎凋病」と命名され（近藤・児玉，1989），今日まで研究が続けられている。本病の病原菌は土壤伝染性糸状菌である*Fusarium oxysporum* であるが、この病気はその激しさと数年に亘って土壤中に病原菌が生存することなど防除の困難さから、アズキの重要病害であるアズキ落葉病に匹敵するほどの重要性を持っており、アズキ生産に多大な影響を与えると予想された。

本病の防除対策試験として1985年から3年間、道立中央農業試験場と道立衛生研究所で生物農薬探索試験を行い、生物的防除法の確立を目指した（児玉・長谷川，1986）。この試験研究の中で本病原菌に対し有効な微生物を同定し、この微生物が

産生する拮抗性物質を単離するなど興味深い結果が得られた。しかし、温室内ではその効果が高かったものの、圃場での効果の判定にはさらに検討が必要であるとされ、残念ながら実用性を欠いた。

本研究は、アズキ萎凋病菌の北海道内における分布、レース構成、生態を明らかにすることにより、抵抗性品種の利用を含めた防除法確立のための基礎的知見を得る目的で行ったものである。

本試験を行うに当たり、北海道立十勝農試豆類第二科 村田吉平氏、島田尚典氏、藤田正平氏には貴重な種子の分譲、さらに遺伝子分析のための交配をしていただいた。また、北空知農業改良普及所 佐々木高行氏（現南羊蹄農業改良普及所）には本病の調査、圃場の選定に全面的に協力していただいた。そして、新篠津村 武田氏には貴重な畑を永年に亘り貸していただいた。この場をかりて謝意を表する。

元北海道立中央農業試験場病虫部長 赤井 純博士（現北海道植物防疫協会会長）、同斉藤 泉博士（現北海三共株式会社）、同病虫部長 土屋貞夫博士には終始暖かいご助言と激励を賜った。

北見農業試験場研究部長 児玉不二雄博士には本研究を行うに当たり、初期の頃から種々ご教授をいただき、貴重なご意見を頂いた。また、田村 修博士、角野晶大氏はじめ北海道立中央農業試験場病虫部病理科の皆様には圃場試験等で多大なご協力を頂いた。さらに小林喜六博士、秋野聖之氏はじめ北海道大学農学部植物寄生病学講座の各位には有益なご助言とご協力をして頂いた。各位に衷心から感謝の意を表する。

本論文の校閲の労をとっていただいた北海道大学農学部教授 生越 明博士、同教授 木村郁夫博士、同教授 喜久田嘉郎博士に対し深甚なる謝意を表する次第である。

第2章 研究史

1. 北海道におけるアズキの萎凋，あるいは立枯症状に関する研究

北海道において，これまで報告されている代表的なアズキ（*Vigna angularis* (Wild.) Ohwi et Ohashi）の萎凋，立枯症状の原因には，アズキ落葉病，アズキ茎疫病，アズキ立枯病およびアズキ茎腐細菌病があげられる（成田，1980）。その病原菌，症状などについては以下に示すように多くの研究があり，一般に病徴からそれらの区別は難しく，分離操作が必要となることが多い。そのため，これら病害を混同することが多々ある。

アズキ落葉病は1932年に初めて注目された病害（田中，1933）で，全道各地で発生したが，とくに1960年代後半から主としてアズキ産地の十勝地方で大発生し問題となり（赤井ら，1971），その後上川地方でも発生面積が増加した。ただ，水田転換畑がアズキ畑の大部分であったため，湛水化（水稻栽培）できることから防除の可能性はあった。実際，3か月湛水することでアズキ落葉病菌はほとんど死滅することが分かっている（田中ら，1984）。十勝地方は純畑作地域が多いため，この方法とはれず，輪作，抵抗性品種の利用により対応している。病原菌は最初 *Cephalosporium gregatum* とされ（成田ら，1971 a；成田ら，1971 b），ダイズについて既に報告があった Brown Stem Rot (Allington & Chamberlain, 1948) の生態種の可能性があるとされた。その後，病原菌は *Phialophora gregata* とするのが妥当とされ（Gams, 1971），寄生性試験の結果（Kobayashi et al., 1983）およびDNAの相同性比較試験から，アズキを侵す分化型は *P. gregata* f.sp. *azdukicola* とされた（Yamamoto et al., 1990）。

アズキ茎疫病は1977年，特に上川地方の水田転換畑で多発し問題となった（土屋・児玉，1978a）。この病原菌は，*Phytophthora vignae* f.sp. *adzukicola* と命名され（北沢・柳田，1978；土屋・児玉，1978b），レースも明らかになっている。

また、アズキ立枯病は古くから報告のある病害（半沢，1906；原，1942；鑄方，1949；渡邊，1960）であるが，その病原については明確な結論は得られておらず，*Fusarium* sp. あるいは*F. oxysporum* とされ，アズキ立枯病として扱われたものにはアズキ茎疫病が存在していた疑いがあるなど，問題があった。この原因はアズキ立枯病といわれる病気の症状は単一ではなく，茎腐れを主体とするものや，根腐れを主体とするものがあり，インゲン根腐病菌による根腐れ，維管束褐変，アズキ茎腐細菌病，アズキ落葉病，アズキ茎疫病などとの関係を検討する必要があるとされてきた。（成田，1980）。

そのような中，1983年に石狩地方新篠津村において，北沢・柳田（1984）によりアズキの急性萎凋症状が発見され，アズキ立枯病として発表された。病原菌は*Fusarium oxysporum*であり，新しい分化型の可能性があるとされ，また，その病徴，発生病長について報告された（児玉，1986）。その後，本病原菌は*Fusarium oxysporum*の新しい分化型*F. oxysporum* f.sp. *adzukicola* と命名された（Kitazawa&Yanagita, 1989）。しかし，この病名には疑問が残ることが指摘され，最終的に本症状に対してはアズキ立枯病という病名は用いるべきではなく，アズキ萎凋病とするのが妥当とされた。さらに本病原菌には3つのレースが存在することが明らかになった。（近藤・児玉，1989；Kondo & Kodama, 1989）。

防除法については，拮抗微生物を利用した生物学的防除法について検討され，*Pseudomonas aeruginosa*, *P. fluorescens* からChlororaphin, Phenazine-1-carboxylic acid, *P. cepacia* からpyrrolnitrin, *Streptomyces flavus* からmonazomycin like compoundを単離し，これらの微生物はポット試験において高い発病抑制効果を示した（Hasegawa et al., 1991）。

2. *Fusarium oxysporum*の分類に関する研究

*Fusarium*属菌の分類について最も基本となる仕事は，Wollenweber & Reinking（1935）による”Die Fusarien”である。これによると*Fusarium*菌は，16亜属

(section) , 65種, 55変種, 22型にまとめられ, その後の各分類体系の基礎となった。1940年代にはSnyder&Hansen (1940 ; 1941 ; 1945) の分類体系が発表され, 種を著しく広い概念でとらえ8種とし, その下に病原性を基本とした34分化型 (forma specialis) を提唱した。その後Raillio (1950) , Bilay (1956) , Gordon (1960) , Booth (1971) , Joffe (1974) などが新分類を発表した。これらの分類では, 種のほか変種を設けてかなり細分し, Wollenweberの後継者と目される Gerlach & Nierenberg (1982) は, 78種または変種を上げている。これらは Snyder & Hansenの分類体系とは基本的に異なる立場のものであるが, この中で一般的なのはBoothの分類体系である。一方, Snyder & Hansenの分類体系を発展させたものとして, Toussoun & Nelson (1968) , Messian & Cassini (1968) , Matsuo (1972) の分類がある。Nelson et al.. (1983) は, 分化型とレースの確立という植物病理学にとっては極めて都合が良い反面, 菌学的には不十分なSnyder & Hansenの分類体系に, 胞子形成細胞とその形成様式のような形態的な面も重視することでより分類を厳密にした。つまり, 伝統的な菌類分類に忠実な分類体系の長所を生かし, 上にあげた各分類体系の中の種名を交互に検索できるようにした, ” 実際的な同定” と彼らが強調する新しい体系を発表した。

Fusarium oxysporum は, 現在120以上の分化型とレースを含み, それぞれ宿主特異性を示す (Armstrong & Armstrong, 1981) ことが知られている。これらの決定には接種試験が欠かせないが, 病原性は温度(Williams, 1981), 宿主の齡 (Hart & Endo, 1981) , そして接種方法 (Kraft & Haugland, 1978) に影響されることが指摘され, 菌類遺伝学に基づく, 体細胞和合性 (VCG) による *F. oxysporum* の分類が試みられた (Puhara, 1985 ; Correll & Puhara, 1985) 。また, そのほか宿主・病原交互作用を用いなくて分類する方法としては, 免疫学的分類 (Wong et al., 1988) , 制限酵素断片長多型 (RFLP) による分類 (Manicom et al., 1990) , DNA-DNA再会合反応速度解析による分類 (Kuninaga & Yokosawa, 1989) など

による遺伝的類縁性の比較研究が主流となってきた。*Fusarium oxysporum*のリボソーマルDNAは高度に保存され変異がほとんどないとされ (Kistler et al., 1987) , 種あるいは亜種のレベルでの分類は困難とされた。一方, ミトコンドリアDNA (mtDNA) は, 抽出の簡便さとDNA分子の都合の良い大きさによりRFLP解析に好適で, mtDNA, レース, VCG間の関連性についていくつか報告があり, 分化型ごとに特有な関係が認められている(Jacobson & Gordon, 1990; Kistler et al., 1987; Leong & Holden, 1989; Manicom et al., 1990)。最近は迅速簡単に分化型間のみならず, レースの判別もできるRAPD法 (Random Amplified Polymorphic DNA) が利用されるようになってきた(Manulis et al. , 1994)。

第3章 アズキ萎凋病の発生状況と病原菌

1. 発生実態

1983年に石狩支庁管内新篠津村水田転換畑で多発したのを初めとして、石狩支庁管内では当別町、江別市、空知支庁管内では深川市、美瑛市、浦臼町、月形町、北村、岩見沢市、栗沢町、長沼町、南幌町、上川支庁管内では美深町、士別市、風連町、剣淵町、比布町、和寒町、旭川市、美瑛町、上富良野町、中富良野町、胆振支庁管内では鶴川町、後志支庁管内では倶知安町、黒松内町で発生が確認された（図1、表1、図版I-1）。1985年にはその発生面積は石狩、空知支庁管内で2000haを超え、1989年には発生面積約6000ha、被害面積440haで総アズキ栽培面積の1.1%を占めた。その後、発生が激しい圃場では他作物へ転換を余儀なくされたため、被害面積は減少し、1992年には発生面積2,400ha、被害面積65ha（被害面積率、0.2%）となったが、新篠津村、当別町、深川市の数カ所の連作圃場の年毎の発生推移は、数年前にはスポット状にわずかな発生であったのが、連作が続くに従い圃場全面に広がる傾向にあり、潜在的に発生危険圃場が多数あると考えられる。

また、新篠津村、当別町、江別市、岩見沢市および栗沢町では水田転換畑だけではなく、水稻苗畑の跡地にアズキを栽培して、そこに本病が発生する場合があります、本病の拡大、生態の面から興味深い。

1992年の調査では十勝支庁管内（浦幌町、豊頃町、池田町、本別町、芽室町、士幌町、音更町鹿追町、新得町、清水町、帯広市）、留萌支庁管内（遠別町、羽幌町、苫前町、小平町、留萌市）、北見支庁管内（訓子府町、北見市、佐呂間町、生田原町、遠軽町、丸瀬布町、白滝村）、胆振支庁管内（壮瞥町）および上川支庁管内の上川町、愛別町、名寄市では発生は認められなかった。また、空知支庁管内の幌加内町、砂川市、滝川市でも発生は認められなかった。

さらに、1993年度の調査においても、道南地方の長万部町、今金町、北桧山町、八

雲町，厚沢部町において発生は見られなかった。

以上のように本病の発生分布は主として石狩，空知，上川支庁管内を中心とした北海道中央部から西部に限られており，アズキの大産地である十勝支庁管内では発生が認められていない。

なお，生田原町産（自家採種）の「早生大粒1号」の種子からアズキ萎凋病菌が分離されたことがあり，種子伝染について注意する必要があると考えられる。

表1 アズキ萎凋病発生の確認された年度と発生市町村

年度	発生場所	備考
1983	新篠津村	水田転換畑
1984	美唄市	水田転換畑
	深川市	水田転換畑
1985	和寒町	水田転換畑
	旭川市	水田転換畑
	上富良野町	水田転換畑
	中富良野町	水田転換畑
	鶴川町	水稲苗畑あと
1986	北村	水田転換畑
1987	月形町	水田転換畑
	南幌町	水田転換畑
	栗沢町	水稲苗畑あと
1988	生田原町	種子から
1989	岩見沢市	水田苗畑あと
1990	当別町	水田転換畑
	江別市	水田転換畑
	長沼町	水田転換畑
1991	倶知安町	水田転換畑
	黒松内町	水田転換畑
	美瑛町	水田転換畑
1992	剣淵町	水田転換畑
	士別市	水田転換畑
	比布町	水田転換畑
	浦臼町	普通畑
1994	風連町	水田転換畑
	美深町	水田転換畑

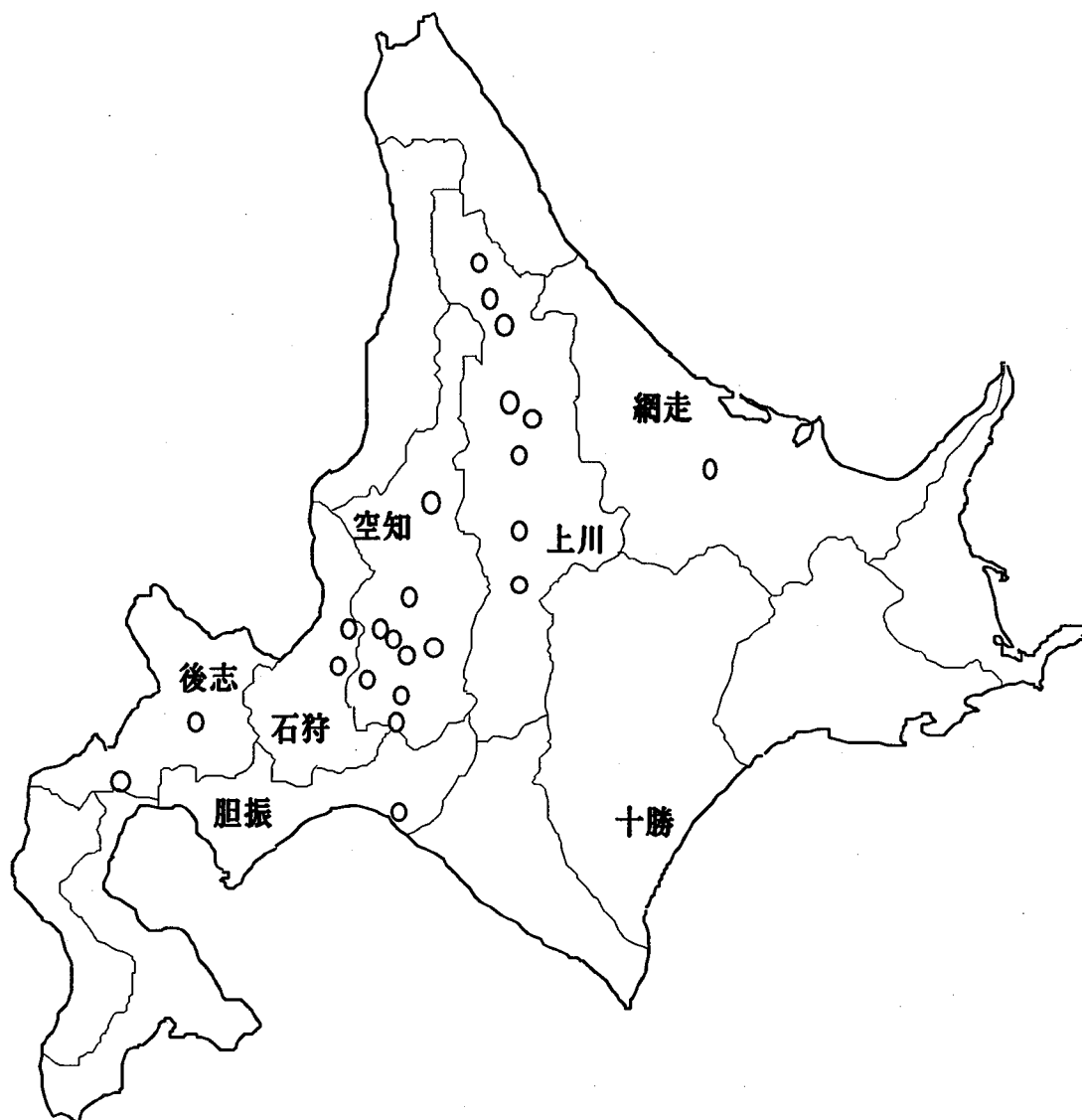


図1.アズキ萎凋病の発生分布

○ 発生地

2. 病徴，発生病消長及び収量に対する影響

本病は，アズキ茎疫病の常発地で発生が多いことから，病名に混乱があり，両病害を混同していた傾向がある。品種ごとの本病の発生病消長の差，病徴の正しい記載，そして発病が収量に及ぼす影響を明らかにすることを目的として本試験を行った。

(1) 発生病消長と病徴

初発の時期は品種によって異なるが，標準的な栽培（5月下旬播種）においては本病に感受性の品種の発病は，播種してからほぼ1月後の6月下旬から見られ（図2），「ハヤテショウズ」，「寿小豆」などの罹病性品種は，播種してから1月半から2月で90～100％発病した。一方，「宝小豆」，「エリモショウズ」などはこれら品種よりやや遅れ，2月半程で80～90％程度に達した。「ハツネショウズ」の発病率は2月半経過しても13％程度で，最終的に30％程度であった（図3）。

発病初期には初生葉が縁から黄化し，しだいに葉脈にえそが現われる（図版II-1）。また，本葉には葉脈えそのほかに萎縮症状が現れる（図版I-3）。特に「ハヤテショウズ」，「寿小豆」に比べて症状が現れるのに時間がかかる「エリモショウズ」のように葉脈のえそが明確ではなく，萎縮症状のみが顕著な品種もある。また，ときには水浸状の褐色斑紋が現れることもある。最終的には病株全体の葉がしおれ，枯れ上がってくる（図版I-2）。茎を切断すると維管束が褐変しており，導管には菌糸が充満している（図版II-3）。茎あるいは葉柄の維管束の褐変が激しくなると，茎表面も褐変する。さらに症状が進展すると落葉し，枯死する。枯死株の茎の表面には白桃色のスポロドキアを形成する。

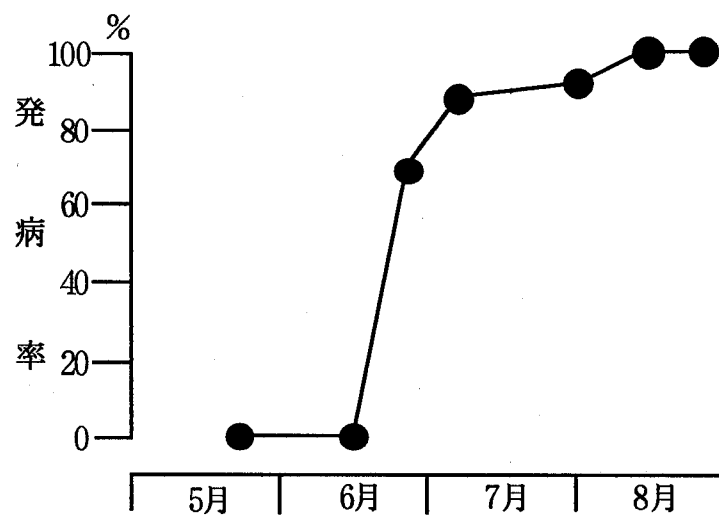


図2 アズキ萎凋病の発生病消長 (ハヤテショウズ)

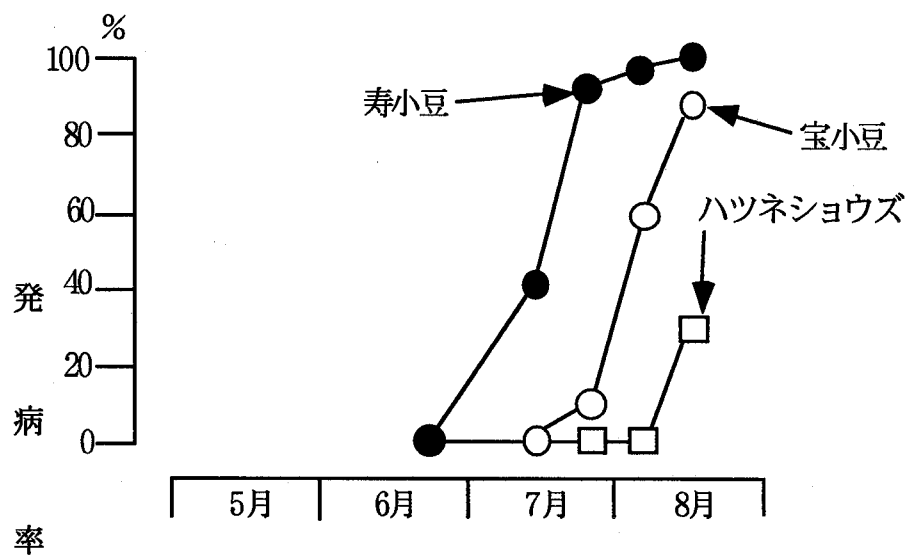


図3 アズキ萎凋病の発生病消長

(2) 収量に対する影響

材料と方法

1987年5月28日、新篠津村多発生圃場において「光小豆」、「宝小豆」、「寿小豆」を播種した。1区18m² (7.5m×2.4m) 4畝、2本立てとし、2反復した。9月29日に刈り取り乾燥後脱穀した。

結果

「寿小豆」は、8月までに草丈が10～15cm程度までしか生長せず100%枯死し、収穫は皆無であった。「宝小豆」も収穫時の発病率が45%で、収量は10a当り33.3kgと少なかった。一方、「光小豆」は発病率は30%であったものの188.9kgの収量が得られた。

無発病区との比較はできなかったが、「寿小豆」のように生育初期から発病率が高く、発病株のほとんどが枯死する弱い品種は収穫皆無となるなど、著しい被害を与えることは明かである。

表2 アズキ萎凋病多発生圃場における発病と収量

品 種	発病率		収 量 (kg/10a)
寿小豆	100 %	(240/240)	0.0
宝小豆	45	(108/240)	33.3
光小豆	30	(72/240)	188.9

3. 分化型とレース

北沢, 柳田 (Kitazawa & Yanagita, 1989) は, アズキ, インゲンマメ, ベニバナインゲン, リョクトウ, ササゲ, ダイズ, ソラマメ, エンドウ, ライマメにアズキから分離した *Fusarium oxysporum* 菌を接種し, 本菌はアズキのみに病原性を示すことを明らかにし, さらに *Fusarium oxysporum* f. sp. *phaseoli*, *Fusarium oxysporum* f. sp. *tracheiphilum* を供試して, それらに対するアズキ, インゲンマメ (ブラジル産を含む), ササゲの反応の結果から, この新しい病害は上記2分化型と異なるとし, 病名をアズキ立枯病, 分化型 *Fusarium oxysporum* f. sp. *adzukiicola* を提唱した。

本試験ではまず, マメ科以外の各種作物及びアズキに近縁の *Vigna* 属植物に対する病原性から宿主範囲, 各種マメ科作物に病原性を有する各分化型のアズキに対する反応を再度調べた。

また, *F. oxysporum* の多くの分化型にはレースが存在することが知られている。本病菌の場合にも, 様々なアズキ品種の反応から, レースの存否を確認した。さらに接種試験とは場でのアズキ品種の反応を比べることにより, スクリーニング法としての幼苗接種法の有効性を検討した。

(1) 宿主範囲の検討

材料と方法

各種作物への接種

菌株FA5（美唄市の発病株から分離）をバレイショしょ糖寒天培地(PSA)上で25℃ 1週間培養し、滅菌水に懸濁後3500rpm, 10分間遠沈して再懸濁した分生孢子懸濁液を土壤に混和（濃度 10^5 /g 土）して素焼鉢につめた。アズキを含む18種（表3）の植物の種子を3%次亜塩素酸ナトリウムで表面殺菌し、滅菌水で洗浄後播種し、温室に静置して28日後に発病の有無を調査した。また、同様にして得た菌株FA3（美唄市の発病株から分離）の分生孢子懸濁液を土壤に混和（濃度 10^5 /g土）して素焼鉢につめ、アズキ3品種、インゲンマメ10品種、ベニバナインゲン1品種の種子50粒を供試し、温室において発病の有無を確かめた。

浸漬接種方法

菌株KF646（新篠津村の罹病アズキから分離）をPSAで培養し、同様にして得た濃度 10^4 , 10^5 , および 10^6 /ml のそれぞれの懸濁液を用意した。パーミキュライトに25℃で7～10日間育て、初生葉が展開したアズキを抜き取り、根を水でよく洗い、用意した各濃度の分生孢子懸濁液に1時間浸漬し、無病土をつめたポットに移植して40日後に発病程度を比較した。なお、各処理において12～15本のアズキを供試した。

発病程度（Disease Severity Index: DSI）は接種各個体の発病の程度によって（0）発病指数1：無発病，維管束の褐変なし，（1）発病指数 10^1 ：外部病徴は認められないが維管束の褐変のみあり，（2）発病指数 2×10^2 ：葉脈えそ，葉の黄化などの外部病徴が認められ，維管束の褐変あり，（3）発病指数 10^3 ：枯死，をそれぞれ与え，次の式によって計算し， $DSI > 1$ を罹病性， $DSI \leq 1$ を抵抗性と判定した。

$$DSI = \log \{ \text{平均発病指数} \}$$

アズキ萎凋病発病土における各種マメ科作物の反応

1987年4月に採取した新篠津村および深川市圃場の病土を50×70×45cmの箱につめ、表6、7のような9種のマメ科作物を対照の「寿小豆」と交互にまいた。50日後に各作物の発病と胚軸（冠部）からの*F. oxysporum* の分離を駒田培地（駒田，1976）を用いて行った。分離された*F. oxysporum* 単孢子分離株は幼苗の浸漬接種法によりアズキ萎凋病菌か否かを判定した。

発病圃場における各種マメ科作物の反応

1988年6月2日、あるいは7月21日に新篠津村圃場に表8のようなマメ科作物9種をまき10月6日に発病を調査し、同様にアズキ萎凋病菌の感染について調べた。

結果

土壌接種法において、本菌はアズキのみに病原性を有することが明らかになった（表3）。本菌はアズキ以外の17属の植物には病気を起こさず、さらにインゲンマメ、ペニバナインゲン各品種に対しても病原性はなく、*F. oxysporum* f. sp. *phaseoli* とは異なる分化型に属することが確認された（表4）。

分生孢子による浸漬接種によって、自然発病と同様に初期には葉脈えそ症状が見られた（図版II-2）。接種濃度が 10^5 /ml（DSI=1.95）、 10^6 /ml（DSI=2.79）のとき「寿小豆」に発病が認められ、 10^4 /ml（DSI=0.60）では僅かに維管束褐変のみが見られたのみであった（表5）。一方、「光小豆」はいずれの濃度でも発病は認められなかった。以上のことから、分生孢子の浸漬接種の濃度は 10^6 /ml以上が適当であると考えた。

新篠津村、深川市の発病圃場から採取した病土において、供試した9種のマメ科作物には全く異常は認められなかった（表6、7）。リョクトウ、ササゲ、ダイズに高率で*F. oxysporum* が感染しており、胚軸あるいは冠部からは*F. oxysporum* が分離

されたが、シロクローバを除きアズキ萎凋病菌は検出されなかった。両土壤でシロクローバから分離される*F. oxysporum* の割合は他の作物に比べ少ないものの、アズキ萎凋病菌が約25あるいは31%検出された。

新篠津村発病圃場においては、シロクローバからはアズキ萎凋病菌は分離されなかったが、アカクローバ、赤種三尺ササゲからのみアズキ萎凋病菌が分離された。ただし、赤種三尺ササゲを含めて生育異常は認められなかった（表8，9）。以上のように本菌はシロクローバ、アカクローバ、赤種三尺ササゲに対して頻度は低いが寄生性が認められた。

表3 各種作物に対するアズキ萎凋病菌の病原性

供 試 作 物		品 種	供試個体数	発病数
アズキ	<i>Vigna angularis</i>	寿小豆	30	30
インゲンマメ	<i>Phaseolus vulgaris</i>	大正金時	21	0
ダイズ	<i>Glycine max</i>	北見白	21	0
ナス	<i>Solanum melongena</i>	千両ナス	53	0
トマト	<i>Lycopersicon esculentum</i>	桃太郎	57	0
キュウリ	<i>Cucumis sativas</i>	光3号	60	0
メロン	<i>Cucumis melo</i>	キングメルティ	30	0
ユウガオ	<i>Lagenaria siceraria</i>	FR相生	21	0
スイカ	<i>Citrullus lanatus</i>	縞王スイカ	57	0
ネギ	<i>Allium fistulosum</i>	石倉一本ネギ	57	0
タマネギ	<i>Allium cepa</i>	フラヌイ	66	0
イネ	<i>Oryza sativa</i>	みちこがね	60	0
コムギ	<i>Triticum aestivum</i>	ホロシリコムギ	60	0
エンバク	<i>Avena sativa</i>	—	51	0
トウモロコシ	<i>Zea mays</i>	ハニーバンタム	30	0
ダイコン	<i>Raphanus sativus</i>	耐病総太	59	0
ホウレンソウ	<i>Spinacia oleracea</i>	クレメント	54	0
ニンジン	<i>Daucus carota</i>	五寸太長	30	0

表4 アズキ萎凋病菌のインゲンマメに対する病原性

供 試 植 物		品 種	発病率 (%)
インゲンマメ	<i>Phaseolus vulgaris</i>	虎豆	0
		大正金時	0
		大手亡	0
		白金時	0
		姫手亡	0
		Black Valentine Bush	0
		Navy Bean	0
		Rossinha	0
		Red Kidney Bean	0
		Top Crop	0
ベニバナインゲン	<i>Phaseolus coccineus</i>	大白花	0
アズキ	<i>Vigna angularis</i>	寿小豆	100
		栄小豆	43
		光小豆	0

表5 アズキ萎凋病菌の孢子濃度とアズキの発病程度 (DSI^{a)})

孢子濃度 (孢子/ml)	品 種		
	寿小豆	宝小豆	光小豆
0	0.00	0.00	0.00
10 ⁴	0.00	0.60	0.00
10 ⁵	1.95	1.70	0.30
10 ⁶	2.79	2.50	0.48

a) Disease Severity Index

表6 アズキ萎凋病発病土(新篠津土壌)における各種マメ科作物の発病^{a)}とそれらの胚軸(茎)から分離される*Fusarium oxysporum*の病原性

マメ科作物	発病 ^{b)}	胚軸(茎)からの <i>F. oxysporum</i> の分離 ^{c)}	萎凋病菌 の割合 ^{d)} (%)	寿小豆の 発病 ^{b)} (対照)
緑豆	0/15	14/15	0/14 (0.0)	25/27
十六ササゲ	0/15	15/15	0/15 (0.0)	24/28
赤種三尺ササゲ	0/15	15/15	0/15 (0.0)	20/28
大正金時	0/15	15/15	0/15 (0.0)	23/28
改良早生大福	0/14	14/14	0/14 (0.0)	17/26
白鶴の子	0/13	13/13	0/13 (0.0)	28/28
三十日絹莢エンドウ	0/13	4/14	0/4 (0.0)	28/31
アカクローバ	0/33	8/33	0/8 (0.0)	25/26
シロクローバ	0/21	4/21	1/4 (25.0)	26/26

a) 試験は病土を箱につめて実施した

b) 発病本数/調査本数

c) *F. oxysporum* が分離された切片数/供試切片数

d) アズキ萎凋病菌菌株数/供試*F. oxysporum* 菌株数

表7 アズキ萎凋病発病土(深川土壌)における各種マメ科作物の発病^{a)}とそれらの胚軸(茎)から分離される*Fusarium oxysporum*の病原性

マメ科作物	発病 ^{b)}	胚軸(茎)からの <i>F. oxysporum</i> の分離 ^{c)}	萎凋病菌 の割合 ^{d)} (%)	寿小豆の 発病 ^{b)} (対照)
緑豆	0/15	12/15	0/12 (0.0)	19/24
十六ササゲ	0/15	14/15	0/14 (0.0)	14/27
赤種三尺ササゲ	0/10	7/10	0/7 (0.0)	15/24
大正金時	0/15	10/15	0/10 (0.0)	23/24
改良早生大福	0/15	15/15	0/15 (0.0)	31/31
白鶴の子	0/15	10/15	0/10 (0.0)	20/23
三十日絹莢エンドウ	0/15	5/15	0/5 (0.0)	25/26
アカクローバ	0/30	5/30	0/5 (0.0)	26/27
シロクローバ	0/25	13/25	4/13 (30.8)	27/28

a) 試験は病土を箱につめて実施した

b) 発病本数/調査本数

c) *F. oxysporum* が分離された切片数/供試切片数

d) アズキ萎凋病菌菌株数/供試*F. oxysporum* 菌株数

表8 圃場における各種豆科作物の各種マメ科作物の発病とそれらの胚軸（茎）から分離される *Fusarium oxysporum* の病原性

マメ科作物	発病 ^{a)}	胚軸（茎）からの <i>F. oxysporum</i> の分離 ^{b)}	萎凋病菌 の割合 ^{c)} (%)
緑豆	0/55	9/10	0/8 (0.0)
十六ササゲ	0/29	24/24	0/10 (0.0)
赤種三尺ササゲ	0/21	11/11	1/11 (9.1)
大正金時	0/32	17/17	0/11 (0.0)
改良早生大福	0/20	13/13	0/7 (0.0)
虎豆	0/14	7/8	0/8 (0.0)
白鶴の子	0/28	1/1	0/1 (0.0)
アカクローバ	0/32	24/50	0/10 (0.0)
シロクローバ	0/13	30/35	0/10 (0.0)

1988年6月2日 播種

a) 発病本数/調査本数

b) *F. oxysporum* が分離された切片数/供試切片数

c) アズキ萎凋病菌菌株数/供試 *F. oxysporum* 菌株数

表9 アズキ萎凋病発生圃場で生育したアカクローバ及びシロクローバからのアズキ萎凋病菌の分離

	胚軸（茎）からの <i>F. oxysporum</i> の分離 ^{a)}	萎凋病菌 の割合 ^{b)} (%)
アカクローバ	5/12	1/4 (25.0)
シロクローバ	2/14	0/2 (0.0)

1988年7月21日 播種

a) *F. oxysporum* が分離された切片数/供試切片数

b) アズキ萎凋病菌菌株数/供試 *F. oxysporum* 菌株数

(2) 近縁分化型との比較

材料と方法

供試した菌株は深川市の発病株から分離したKF843, American Type Culture Collection (ATCC) 中のATCC18131, ATCC42145, (*F. oxysporum* f.sp. *phaseoli*), ATCC16608, ATCC16609, ATCC16610 (*F. oxysporum* f.sp. *tracheiphilum*), および元北海道農業試験場 佐藤倫造氏より分譲された F05 (*F. oxysporum* f.sp. *medicaginis*) である。

表10に載せた供試植物の、播種7日から10日後の幼苗を(1)の方法に準じ、 10^6 孢子/mlの濃度に調整した孢子懸濁液に1時間浸漬し、殺菌土をつめたポットに移植した。これらを温室内(18~33℃)におき、40日後に発病の調査をした。

結果

KF843はアズキのほか発病率は「寿小豆」より低いながら(20%), ヤブツルアズキ(*Vigna angularis* var. *nipponensis* (Ohwi) Ohwi et Ohashi) を侵し、葉には典型的な病徴である葉脈えそが現れて後に枯死した(表10)。ケツルアズキ(*V. mungo* Hepper), ツルアズキ(*V. umbellata*), リョクトウ(*V. radiata* R.Wilczek)には病原性は認められなかった。アズキに対して*F. oxysporum* f. sp. *phaseoli*, *F. oxysporum* f. sp. *tracheiphilum* は、維管束褐変を示したのみで、外観症状は見られなかった。*F. oxysporum* f. sp. *phaseoli* はインゲンマメのほかササゲにも葉の黄化症状を示し発病率は低いながら病原性が認められた。一方, *F. oxysporum* f. sp. *tracheiphilum* はササゲのほかインゲンマメに対して地上部の病徴は明確でなかったものの根腐症状を起こした。これら両分化型及び*F. oxysporum* f. sp. *medicaginis* はアズキに病原性がないことから、アズキから分離された*F. oxysporum* はアズキのみを侵す、極めて宿主特異性が高い新分化型であると考えられる。

表10 各種マメ科作物に対する *Fusarium oxysporum* 4分化型の病原性比較

作物 品種		<i>F. oxysporum</i> f.sp.						
		<i>adzukicola</i>	<i>phaseoli</i>		<i>tracheiphilum</i>			<i>medicaginis</i>
		KF843	ATCC 18131	ATCC 42145	ATCC 16608	ATCC 16609	ATCC 16610	FO5
アズキ	寿小豆	15/15 ^{a)} (+) ^{b)}	0/15 (+)	0/15 (-)	0/15 (+)	0/15 (+)	0/15 (-)	0/15 (-)
ヤブツル	-	2/10 (+)	0/10 (+)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)
アズキ	-	0/10 (-)	0/10 (+)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)
ケツル	-	0/10 (-)	0/10 (+)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)
アズキ	-	0/10 (-)	0/10 (+)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)
リョクトウ	小粒緑豆1号	0/10 (-)	0/10 (+)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)
	張家口緑豆	0/10 (-)	0/10 (+)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)
	ツルアズキ	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)
ササゲ	十六ササゲ	0/10 (-)	3/10 (+)	0/10 (-)	10/10 (+)	2/10 (+)	4/10 (+)	0/10 (-)
	赤種三尺ササゲ	0/10 (-)	2/10 (+)	0/10 (-)	7/10 (+)	0/10 (-)	4/10 (+)	0/10 (-)
インゲン	大正金時	0/10 (-)	10/10 (+)	5/10 (+)	9/10 ^{c)} (-)	5/10 ^{c)} (-)	0/10 (-)	0/10 (-)
	改良早生大福	0/10 (-)	10/10 (+)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)
ダイズ	白鶴の子	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)
エンドウ	早生絹莢エンドウ	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)	0/10 (-)

a)発病株数／供試株数

b)(+)維管束の褐変が認められる。(-)維管束の褐変が認められない。

c)維管束褐変は認められないが根腐症状が現れた。

(3) レースの存在

材料と方法

罹病アズキから分離した菌株 KF646, KF895, KF648, KF1025 (新篠津村圃場産アズキから分離), F285 (中富良野町圃場産アズキから分離) KF654, KF655, KF843 (深川市圃場産アズキから分離) を用いて浸漬接種法により表11に示したアズキ32品種に接種し, その発病程度から抵抗性の有無を判定した。

また, 新篠津村圃場に各品種を1区1.2m², 株間10cm1粒まきで2反復播種し, 発病を調査して根部浸漬接種法による反応と比較した。

結果

本菌には3つのレースが存在することが明かになった(表-11)。レース1は「エリモショウズ」「寿小豆」「宝小豆」などを侵すが「光小豆」, 「ハツネショウズ」は侵すことができず, レース2は「光小豆」を, レース3は「ハツネショウズ」を侵す。「十育123号」, 「花小豆」, 「赤豆」, 「十系325号」, 「Acc68 (岩在54-22)」, 「円葉 (刈63号)」は, いずれのレースにも侵されない抵抗性の系統である。レースの判別品種として「十育123号」, 「ハツネショウズ」, 「光小豆」, 「寿小豆」を選び, 以後のレース検定に供試することとした。なお, 圃場検定の結果から, いずれのレースに対しても抵抗性を示さない品種は, DSIが約2.4~2.9以上となっている。このことは, ほとんどの個体が外部病徴を示し, しかも枯死する個体が多いということである。それに比べレース1に強い品種においては, レース2, 3に対しても高々DSIが1.7~2.3であり枯死する個体は稀であった。

また, 菌株KF646 (レース1) とKF1025 (レース3) は同一の圃場から分離されたということから, 圃場内には2つ以上のレースが混在することが推測された。

圃場における検定と幼苗の浸漬接種による検定を比較すると, レース3が示す反応と同様であることから, レース3を用いて幼苗で検定を行うことにより抵抗性品種の

スクリーニングが容易にでき、圃場検定の前に効率よく選択できると考えられた。

表11 アズキ品種の幼苗検定と圃場検定の比較

品種, 系統	幼苗検定								圃場 ^{b)}
	アズキ萎凋病菌株 ^{a)}								
	KF646	KF895	F285	KF648	KF654	KF655	KF843	KF1025	
花小豆 (刈154号)	0.00 R ^{c)}	...	0.00 R	...	0.20 R	...	0.24 R	0.20 R	0.09 R
赤豆	0.00 R	0.00 R	0.00 R	...	0.00 R	...	0.74 R	0.40 R	0.23 R
十育123号	0.00 R	0.00 R	0.00 R	0.00 R	0.24 R	0.00 R	0.00 R	0.00 R	0.28 R
十系325号	0.00 R	0.00 R	0.00 R	0.00 R	0.00 R	0.40 R	0.20 R	0.00 R	0.42 R
Acc68 (岩在54-22)	0.00 R	0.00 R	0.00 R	0.00 R	0.00 R	0.00 R	0.00 R	0.00 R	0.64 R
円葉 (刈63号)	0.00 R	...	0.00 R	...	0.00 R	...	0.00 R	0.00 R	0.85 R
ハツショウ	0.00 R	0.00 R	0.00 R	0.00 R	0.40 R	0.00 R	1.94 S	1.82 S	1.72 S
早生大粒1号	0.00 R	0.26 R	0.24 R	0.70 R	0.40 R	0.89 R	1.72 S	1.30 S	2.12 S
早稲大納言 (女)	0.00 R	0.00 R	0.24 R	2.14 S	2.30 S	2.48 S	2.09 S	1.40 S	1.97 S
光小豆	0.40 R	0.00 R	0.00 R	1.28 S	1.33 S	1.57 S	1.74 S	2.50 S	1.74 S
十育122号	0.68 R	0.63 R	0.24 R	1.94 S	1.84 S	1.76 S	1.60 S	1.70 S	2.34 S
円葉1号 (刈71号)	2.11 S	2.05 S	2.07 S	...	2.00 S	...	2.73 S	2.70 S	2.36 S
小豆早生系-3	2.43 S	2.34 S	...	...	...	1.10 S	2.85 S	2.00 S	2.44 S
茶殻早生	2.47 S	2.25 S	...	...	2.34 S	...	3.00 S	2.85 S	2.34 S
小豆早生系-4	1.58 S	...	...	...	2.30 S	...	2.67 S	2.60 S	2.49 S
知北種 (I) (愛知)	1.94 S	2.15 S	...	...	1.91 S	...	2.78 S	2.34 S	2.62 S
剣-3	1.59 S	2.38 S	...	...	2.58 S	...	2.94 S	2.56 S	2.59 S
小豆 (W28)	2.07 S	2.40 S	...	...	2.04 S	...	2.90 S	2.71 S	2.53 S
小豆早生系-1	1.94 S	1.53 S	...	...	2.73 S	...	2.73 S	2.48 S	2.60 S
石野小豆 (更別)	2.07 S	1.45 S	...	...	2.54 S	...	2.87 S	2.48 S	2.71 S
十育120号	2.23 S	2.48 S	...	...	2.65 S	...	2.83 S	2.60 S	2.69 S
不詳 (13)	2.43 S	1.34 S	...	...	1.66 S	...	2.80 S	2.55 S	2.66 S
リモショウ	1.93 S	1.91 S	...	1.36 S	2.26 S	2.46 S	2.94 S	2.76 S	2.66 S
栄小豆	2.18 S	1.86 S	2.22 S	2.31 S	2.64 S	2.65 S	2.94 S	2.80 S	2.63 S
蔓小豆 (更別)	2.58 S	...	...	...	2.20 S	...	2.82 S	2.50 S	2.71 S
中納言 (刈47号)	2.48 S	...	...	...	2.50 S	...	2.75 S	...	2.73 S
中国在来1	2.26 S	...	...	...	2.60 S	...	2.78 S	2.70 S	2.74 S
小豆 (M2)	1.97 S	...	...	...	2.50 S	...	2.54 S	2.49 S	2.66 S
宝小豆	2.56 S	2.37 S	2.34 S	2.48 S	2.75 S	2.82 S	2.73 S	3.00 S	2.66 S
寿小豆	2.86 S	2.18 S	2.20 S	2.35 S	2.00 S	2.76 S	3.00 S	2.83 S	2.95 S
ハヤショウ	2.58 S	...	...	...	3.00 S	...	2.87 S	...	2.94 S
斑小粒系-1号	2.22 S	...	2.60 S	...	2.70 S	...	3.78 S	2.90 S	2.91 S

a) 菌株はそれぞれ以下の場所から分離した。KF646, KF895, KF648, KF1025:新篠津村, F285:中富良野町, KF654, KF655, KF843:深川市

b) 圃場検定: 新篠津村, 1988年8月3日播種, 9月27日調査

c) 数字はDSI, R:抵抗性, S:罹病性を示す

4. アズキの齢と発病

アズキ萎凋病の病原性検定は、初生葉が展開した幼苗で検定することとしたが、果たしてこの条件が最適かどうか、齢が進んだアズキにも接種して確認する必要がある。

(3) の結果からもレースとアズキ品種の組み合わせによってはDSIがかなり変動する可能性があり、3つのレースについて検討した。

材料と方法

3%次亜塩素酸ナトリウムで滅菌、滅菌蒸留水で洗浄した「寿小豆」、「光小豆」、「ハツネショウズ」および「十育123号」の種子を5cm直径のバーミキュライトをつめたプラスチック製ポット（小ポット）に3粒まき、各品種10ポット用意した。これらのポットを12cm直径のバーミキュライトをつめたポットの上に置き（大ポット）、種子が発芽したところで各ポット1本立てとした。アズキの第2本葉が展開したときに静かに下のポットから根を抜き、3つのレース（KF646、KF654、KF843）の(3)の方法と同様にして用意した胞子懸濁液（濃度 10^6 /ml）に根を浸漬した。一晚浸漬後小ポットごと再びこれらが無病土をつめた大ポットに載せ8週間生育させて発病をみた。

結果

「寿小豆」のDSIは幼苗接種と同様ですべてのレースで発病した。しかし、「光小豆」でレース2, 3により、また、「ハツネショウズ」でレース3による幼苗接種の結果とは異なって発病が見られなかった。「光小豆」、「ハツネショウズ」ともそれらの胚軸から接種菌が分離されることから、アズキ萎凋病菌はこれらアズキ品種の種子の発芽の早い時期に侵入し、若い齢のときは発病させることができるが、アズキの齢が進むと発病が難しくなると考えられる（表12）。

表12 浸漬接種による第2本葉展開期アズキの発病

レース (菌株)	DSI ^{a)}			
	寿小豆	光小豆	ハツネショウズ	十育123号
1(KF646)	2.21	0.00	0.00	0.00
2(KF654)	2.71	0.00	0.00	0.00
3(KF843)	3.00	0.28	0.28	0.00

a) Disease Siverity Index.

5. 考察

1983年に新たに報告されたアズキの立枯性病害について、その病原解明の試験を行う中で、北沢・柳田（1984）が病名をアズキ立枯病、その病原菌を*Fusarium oxysporum*とし、さらに分化型を*F. oxysporum* f.sp. *adzukiicola*と命名したことに対し疑問点が浮かび上がった。つまり、すでに松尾（1980）によりアズキ立枯病の病原菌は*F. oxysporum* f.sp. *phaseoli* とされているにもかかわらず、北海道で発見された病害の病名をアズキ立枯病とした点である。そこで病原性、病徴について再度詳細な検討をした結果、本病害は*F. oxysporum* の新分化型による新しい病気であることを確認した。

アズキ立枯病についての報告は、半沢（1906）の記載が最初である。この中で、「アズキ立枯病は*Fusarium* sp. により起こる病害で、明治38年北海道札幌付近の小豆畑に蔓延して細菌病の比ではないこと、細菌病罹病小豆の茎幹部、地際部等に多数の菌叢をみ、一種の死物寄生菌(*F. roseum*) の寄生するのを認めたこと、本年北海道より得た小豆立枯病をみると茎幹に多数の紡錘状菌を付着していたこと、これらのことから、細菌の寄生によって衰弱した部分に死物的に多数の菌類の寄生したものか、あるいは紡錘状菌がその主因なのか確定することはできない」と述べ、後日の確証を待つとした。

原（1942）はこの報告を受け、「本病は全株萎凋し遂に枯死するもので、Oudemannによれば、*Phaseolus* 属作物に*Fusarium oxysporum* Schl.が寄生することなので或は其菌だと信ずるが、未だその証明はない」としている。

以上のように、これらの報告はアズキ立枯病があるとしているものの、その病徴記載は不十分で、病気については不明確である。それ以後もいくつかのアズキ立枯病についての報告があるので、比較のためにその中に記載されている病徴について表13に示した。さらにこれらの病徴とアズキ茎疫病の病徴がよく似ていることからアズキ茎疫病の記載も載せ比較した。

まず鑄方（1949）、渡邊（1960）は被害アズキは茎の地際部に暗褐色ないし紅褐色の変色部を生じ、茎の一侧に沿い上部に進展し葉柄にも変色部を生じるとしているが、この症状はアズキ茎疫病の記載（北沢・柳田，1978）とよく一致している。本研究で扱ったアズキ病害の場合にも茎の外側に褐変が認められるけれども、これはあくまで導管内から表皮に向かって広がったのであって、決して茎表面から菌が内側に侵入したのではない。本病は導管病であることが前提である。

また渡邊（1960）は発芽後間もない頃地際部が細くなって倒伏枯死するとしているが、本病は地際部から倒伏することはない。アズキ茎疫病でも苗立枯症状を示す（土屋，1983）ことがあり、この点でも渡邊の報告したアズキ立枯病によく似ている。北沢・柳田（1978）も、アズキ茎疫病は罹病茎上には一時期 *Fusarium* 菌の胞子を形成することが多く、鑄方（1949）の報告したアズキ立枯病に酷似していると考えしている。

さらに、接種試験あるいは自然発病でまず気づく外部病徴としては、葉のしおれのほか葉脈えそ、上葉の縮れなどであるが、このような記載は上記二報告には全く見られない。

もちろん排水の良好である方が発病し易いという渡邊（1960）の調査結果からも、それがすべてアズキ茎疫病であったとは主張できないが、渡邊の分離した菌が *F. oxysporum* f. sp. *phaseoli* であった（松尾，1980）ということ、これまで明らかにしてきた実験結果から、*F. oxysporum* f. sp. *adzukicola* によるアズキの病気をアズキ萎凋病、*F. oxysporum* f. sp. *phaseoli* による病気は、その病徴に疑問が残るもののアズキ立枯病とすべきと考えられた。松尾の記載では、渡邊の分離した菌はアズキに維管束の褐変を起こすとしており、この点でも本試験でもこの症状が再現されており、アズキ立枯病は *F. oxysporum* f. sp. *phaseoli* による病害、*F. oxysporum* f. sp. *adzukicola* による病害をアズキ萎凋病とするのが妥当である。

本試験により、アズキ萎凋病にはレースが3つ存在することが明かとなった。圃場

試験とレース 3 の接種の結果が各品種・系統の反応と一致することから、レース 3 を用いた検定を行うことで、より迅速な抵抗性品種の開発に寄与できると考えられる。この場合、接種に適切なアズキの齢は子葉が展開した時期であり、本葉 2 葉期頃には、耐病性のある品種では発病が難しいので注意する必要がある。

表13 アズキ立枯病, アズキ萎凋病およびアズキ茎疫病の病徴比較

部位	立枯病			萎凋病	茎疫病
	鑄方(1949)	渡邊(1960)	北沢・柳田(1984)	近藤・児玉(1989)	北沢・柳田(1978) 土屋(1983)
葉または葉柄	葉柄に変色部	葉柄に変色部	葉が縮れる	葉が縮れる	葉が急激に垂れ下がる
	乾燥枯死 水分不足の状 上葉は萎凋枯死して垂下 黄褐色に変じて落葉	下葉が萎凋 上葉にも萎凋が進み, 枯死して下垂する	上位葉が萎凋下垂, 乾燥して落葉	葉脈えそ黄化 しおれ 乾燥して落葉	萎凋, 乾涸 葉柄下垂
茎部	地際部に暗褐色乃至紅褐色の変色部 茎の一侧に沿い条状に速やかに上部に進展 乾燥枯死 下部から次第に灰白色に変じ, 表面に淡紅色のかびを生じる	根際部が細くなつて倒伏 地際部に暗褐色ないし紅褐色の変色部 茎の一侧に沿い条状に速やかに上部に進展して水分を失ったよう	地際部あるいは分枝節から赤褐色～暗褐色の条斑が茎の片側に沿って進展(葉柄にまで達した)	病徴が進むと外にも褐変が現れる 茎表面にスポロドキアをつくる	主茎の地際部, 下部分枝節に水浸状あるいは赤褐色, 楕円ないし不整形の病斑 主茎, 分枝の片側に沿って上下に進展し, 赤色～黒褐色の条斑となる
維管束	(記載なし)	(記載なし)	褐変	褐変	(記載なし)
全体	水分不足の状を呈す	被害部に白色～淡紅色のかびを密生	全体が矮小枯死	萎凋, 枯死	苗立枯症状 株全体が生気を失う Fusarium, Alternaria Cladosporium 属菌が二次的に寄生し, 病斑が淡紅色～灰褐色 発芽前立枯

第4章 アズキ萎凋病菌の遺伝学的分類に関する研究

Fusarium oxysporum は各種植物に対する病原性の有無により、多くの分化型に分けられている(Armstrong & Armstrong, 1981)。分化型を決定するのには原理的にはこれまで報告のある、すべての宿主に対して接種試験を行わなければならない。しかし、これには多大な時間と労力を要し、環境要素、宿主の齢、接種条件によってもその反応は異なることから(Bosland & Williams, 1988; Latin & Snell, 1986; Martyn & McLaughlin, 1983)、分化型の決定は難しい。このことから、植物の反応を介さず、簡便に、より正確に分化型を判別する方法が求められていた。

Puhalla (1985) は変異源を使わずに自然発生的に得た硝酸代謝変異を選ぶ手法を導入した。つまり、二つの相補的な硝酸塩非利用突然変異を得ることにより、ヘテロカリオン形成の有無を肉眼的に観察できるようにし、体細胞和合性群 (VCG: Vegetative Compatibility Group) に分類した。また、Correll et al. (1987) は、特異な制限遺伝子あるいは構造遺伝子に欠損がある *nit* 変異の表現型を選択するのに生理学的試験を導入して、Puhalla (1985) の仕事をより精密にし、この方法による分類をより能率的にした。

また、病原性試験では非病原性 *F. oxysporum* はある植物に対して非病原性であるとししか認識されず、遺伝的にどのような幅をもって土壤中に存在するのか知ることは、不可能である。ところが硝酸塩非利用突然変異を利用した体細胞和合性群による分類は、非病原性菌株の生態的位置を知る上で多大な情報を得ることを可能にしたのである(Correll & Puhalla, 1985; Gordon & Okamoto, 1990; Elias et al., 1990)。

本章では、まず北海道各地から分離、同定したアズキ萎凋病菌株と各種マメ科作物に病気を起こす各分化型との比較を体細胞和合性により行い、体細胞和合性群とレースとの関係を検討した。次にアズキに対し非病原性と判定された菌株について体細胞和合性群で分類し、アズキ萎凋病発生地と非発生地の比較を行った。

近年の分子生物学の発展に伴い、植物病原糸状菌においてもDNAレベルで類縁性を論じることが分類学のみならず、生態学的研究においても重要になってきている(柘植ら, 1992)。 *F. oxysporum* の各分化型についての研究においても、VCGと核DNAあるいはミトコンドリアDNAの制限酵素断片長多型 (RFLP) の関係、あるいは分化型間の類縁性を考察する報告が多数ある(Manicom et al., 1987; Manicom et al., 1990; Gordon & Okamoto, 1992a; Kistler et al., 1991; Whitehead et al., 1992)。さらに、病原性と非病原性 *F. oxysporum* の遺伝的類縁性についてもmtDNAハプロタイプから明らかにされようとしている (Gordon & Okamoto, 1992b)。また、Polymerase chain reaction法 (PCR法) を利用した種間、種内の変異、多様性についての報告も増えてきている (Manulis et al., 1994; Grajal-Martin et al., 1993)。

本章では、アズキ萎凋病、非病原性 *F. oxysporum* のリボソームRNA遺伝子 (rDNA) の internal transcribe spacer (ITS) 領域、ミトコンドリアリボソームRNA遺伝子 (mtDNA) の断片をPCR法により増幅することで、病原性、非病原性菌株間の遺伝的変異の検出を試みた。

1. 体細胞和合性による分類

材料と方法

アズキ萎凋病菌は1987年から1992年にかけて第3章、第1図に示した地点から採集した罹病アズキから分離した106株を供試した。また、分化型を決定するのに比較として供試した *F. oxysporum* ff. sp. *phaseoli* (ATCC18131, ATCC42145), *tracheiphilum* (ATCC16608, ATCC16609, ATCC16610), *medicaginis* (FO5) 計6菌株について、相互に和合性を検討した。「寿小豆」を用いた病原性試験により明らかになった非病原性 *F. oxysporum* については、罹病アズキから病原菌と同時に分離された3菌株、アズキ萎凋病発生圃場から分離された9圃場から83菌株、さらにアズ

キ萎凋病未発生地である十勝地方の27圃場から111菌株を供試した。

硝酸非利用突然変異株の選抜は、以下のように行った。Puhalla(1985)とCorrell et al. (1987)の方法に従い、窒素源として硝酸ナトリウムを加えた最少培地 (MM) に塩素酸カリウムを1.5%添加した変異菌作成培地 (MMC) , あるいはトウモロコシ寒天培地 (CMA: Difco社製) に同じく1.5%塩素酸カリウムを添加した変異菌作成培地 (CMAC) にMM上で生育した野生型の*F. oxysporum* 菌糸片を置いた。22~25℃で5~10日間培養し、良好な生育を示したセクターの先端菌糸をMM上に移し、薄い菌そうを呈する菌を変異菌として選抜した。

表現型の同定には、分離された変異菌株を0.05%亜硝酸ナトリウムあるいは0.02%ヒポキサンチンを加えたMM培地上で生育させ、両培地で良好な生育を示す菌を*nit1*、亜硝酸培地でのみ薄い菌そうを示す菌を*nit3*、ヒポキサンチン培地上でのみ薄い菌そうを示す菌をNitMとした。

相補性試験は、MM培地上でNitMと*nit1*あるいは*nit3*との組み合わせで直径6 cmのペトリ皿を用い、菌株間の距離を2 cmにして対峙培養し、25℃で2週間培養した。調査は接種後1週目と2週目に行い、ヘテロカリオンを形成し、野生型様の気中菌糸を形成した組み合わせのものを相補性があるとし、和合性群を決定した。一連のVCG決定方法はLeslie (1990) に依った。

結果

アズキ萎凋病菌のVCGs

アズキ萎凋病菌を含む4分化型間での体細胞和合性の検定において、*F. oxysporum* f. sp. *medicaginis* については、用いた菌株が自己不和合性で明らかではなかったものの、少なくとも*F. oxysporum* f. sp. *phaseoli*, *F. oxysporum* f. sp. *tracheiphilum* と和合性は認められず、アズキ萎凋病菌は*F. oxysporum* f. sp. *phaseoli*によるアズキ立枯病菌とは異なる分化型に属することが確認された (表

14)。

KF646A, 89-823, 90-1391(レース1), 90-808, (レース2), 90-750B, 90-833, 91-759 (レース3)を最初の体細胞和合性試験の組み合わせに用いた。その結果、7菌株は同一のVCGに属することが明らかになった。次に代表変異菌株90-750B/3 (NitM), 90-750B/10 (*nit1*) を検定菌とし、その他のアズキ萎凋病菌株について得られた*nit1*変異株は90-750B/3と、NitM変異株は90-750B/10と相補性試験を行って、同一のグループに属する株を選んだ。この両検定株と相補性を示さなかった株については、さらにこれらの中で相補性試験を繰り返してグループ分けを続けた。また、得られたNitMについては、すべての*nit1*株と相補性試験を行った。なお、NitMが得られたのは36菌株であった。この結果、106菌株中91菌株は同一のVCG (VCG0020HU) に属し、残りの菌株のうち3菌株ずつを含む二つのVCG (VCG0021HU, VCG0022HU) が存在することが認められた。加えて、0020HUと0021HU, 両VCGと相補性を示す2菌株(剣淵町から分離)から成るVCG (VCG0020/0021HU) を得た(表15, 16)。そのほか自己不和合性株が4菌株、単独の自己和合性株が3菌株認められた。なお、体細胞和合性群のコード番号はLeslie (1988)の方法に従い、0020から始めてHU (Hokkaido University) を番号の最後につけた。

レースとVCG,あるいは地域とVCGには特に対応関係はなく、菌株の大部分を占める0020HUには3レースすべてが含まれており、北海道内各地の菌株が含まれていた。相補性のある組み合わせではほとんどが2週間以内に、早い反応は菌糸が接触して1日ほどで(接種から5日ほど)強い反応を示した(図版III-1)。

表14 各種マメ科作物に対し病原性を有する *Fusarium oxysporum* 分化型間における相補性試験

番号	分化型	菌株	番号								
			1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	<i>adzukicola</i>	KF646A	+ ^{a)}	+	-	-	-	-	-	-	-
2		90-750B		+	-	-	-	-	-	-	-
3		KF654C			-	-	-	-	-	-	-
4	<i>phaseoli</i>	ATCC18131				-	-	-	-	-	-
5		ATCC42145					+	-	-	-	-
6	<i>tracheiphilum</i>	ATCC16608						-	-	-	-
7		ATCC16609							+	-	-
8		ATCC16610								+	-
9	<i>mrdisaginis</i>	FO5									-

a) + : 反応あり, - : 反応なし

表15 アズキ萎凋病菌のVCGとレースの関係

VCG No.	レース				合計
	1	2	3	nd. ^{a)}	
0020HU	34	12	29	12	87
0020/21HU	1	0	1	0	2
0021HU	3	0	0	0	3
0022HU	3	0	0	0	3
0023HU	1	0	0	0	1
0024HU	1	0	0	0	1
0025HU	1	0	0	0	1
002-HU	0	3	1	0	4
合計	44	15	31	12	102

a) レース未検定

0020HU:美瑛町, 江別市, 深川市, 生田原町, 岩見沢市,
北村, 倶知安町, 長沼町, 南幌町, 新篠津村,
当別町, 浦臼町, 美瑛市, 士別市, 剣淵町,
比布町, 鶴川町

0020/21HU:剣淵町

0021HU:剣淵町, 黒松内町

0022HU:新篠津村

0023HU:深川市

0024HU:新篠津村

0025HU:新篠津村

002-HU:新篠津村, 当別町, 深川市 (自己不和合性株)

表16 アズキ萎凋病菌のVCG, 菌株, レース及び分離場所

VCG No.	菌株	レース	分離場所
0020HU	91-759	3	美瑛町
	91-761	2	美瑛町
	91-762	2	美瑛町
	91-766	3	美瑛町
	91-776	3	美瑛町
	91-777 * a)	1	美瑛町
	91-778	1	美瑛町
	91-782	1	美瑛町
	90-1391 *	1	江別市
	90-1397	3	江別市
	KF-843	3	深川市
	87-396	1	深川市
	87-600		深川市
	90-750B *	3	深川市
	88-162	3	深川市
	88-186	2	深川市
	88-227	3	深川市
	88-513 *	1	深川市
	88-529	1	深川市
	88-1748	2	深川市
	88-1750	1	深川市
	88-1753	3	深川市
	F8	?	深川市
	88-787	1	生田原町
	88-790	2	生田原町
	88-793 *	1	生田原町
	89-808 *	1	岩見沢市
	89-813 *	3	岩見沢市
	89-823 *	1	北村
	89-825 *	2	北村
	89-1788	?	北村
	89-1806	?	北村
	91-497	3	倶知安町
	91-499	2	倶知安町
	91-500	1	倶知安町
	91-502	3	倶知安町
	91-503	1	倶知安町
	91-505	1	倶知安町
	91-508 *	3	倶知安町
	91-510	3	倶知安町
	91-786	1	倶知安町
	90-803	3	長沼町
	90-805	1	長沼町
	90-808	2	南幌町
	90-810	1	南幌町
	90-811	2	南幌町
	KF646A *	1	新篠津村
	F285	?	新篠津村
	F288	?	新篠津村

表16 (続) アズキ萎凋病菌のVCG, 菌株, レース及び分離場所

VCG No.	菌株	レース	分離場所
	88-131 *	3	新篠津村
	88-533 *	?	新篠津村
	88-592	3	新篠津村
	88-726	1	新篠津村
	88-731	2	新篠津村
	88-751 *	2	新篠津村
	88-886 *	1	新篠津村
	88-888	1	新篠津村
	88-890 *	?	新篠津村
	88-891	1	新篠津村
	88-908	1	新篠津村
	88-910 *	3	新篠津村
	90-316	3	新篠津村
	90-427 *	1	新篠津村
	91-125	1	新篠津村
	91-645	1	新篠津村
	91-812	1	新篠津村
	91-1515 *	?	新篠津村
	92-185	3	新篠津村
	92-187	3	新篠津村
	KF625	?	新篠津村
	KF647	?	新篠津村
	KF653	?	美唄市
	90-816	3	当別町
	90-833	3	当別町
	90-837	2	当別町
	90-838 *	1	当別町
	90-839	1	当別町
	92-154	1	浦臼町
	92-155	3	浦臼町
	92-156	3	浦臼町
	92-157 *	3	浦臼町
	92-164 *	3	士別市
	92-165	3	士別市
	92-174 *	1	剣淵町
	B-6	3	剣淵町
	92-202	1	比布町
	92-203	3	比布町
	92-204	3	比布町
	90-603	1	鶴川町
0020/21HU	B-2 *	3	剣淵町
	B-5 *	1	剣淵町
0021HU	B-3 *	1	剣淵町
	92-176 *	1	剣淵町
	91-726 *	1	黒松内町
0022HU	88-1704 *	1	新篠津村
	91-653	1	新篠津村
	91-696	1	新篠津村
0023HU	88-155 *	1	深川市

表16（続）アズキ萎凋病菌のVCG, 菌株, レース及び分離場所

VCG No.	菌株	レース	分離場所
0024HU	88-913 *	1	新篠津村
0025HU	88-1364 *	1	新篠津村
002-HU	KF654C *	2	深川市
	88-149 *	2	深川市
	90-836 *	3	当別町
	91-114 *	2	新篠津村

a) NitMが分離された菌株

非病原性 *F. oxysporum* のVCGs

発病圃場及び十勝地方のアズキ萎凋病未発生地のアズキ栽培圃場から分離した非病原性 *F. oxysporum* 菌株について、それぞれ86菌株、111菌株、計197菌株を供試して体細胞和合性群により分類した。MM培地上では強い反応からときに弱い反応まで組合せによってさまざまであったが（図版III-1）、これらすべてを同じVCGとみなした。なお、得られた各菌株のNitMについては、すべての *nit1* あるいは *nit3* と相補性試験を行った。これにより単独自己和合性株も含めて35（単独自己和合性株11株を含む）のVCGが認められた（表17, 18）。この中で単独自己和合性株を除くVCGではアズキ萎凋病発生地と未発生地（十勝地方）で共通なVCGは15であり、発生地単独のVCGは2、未発生地では7であった。最も多いVCGは発生地10、未発生地22菌株を含み、それぞれの地域中の割合は11.2%、19.1%を占めた。ただ、VCGを両地域まとめて菌株数の多い方から並べたとき、10番目までのVCGに含まれる菌株の割合は発生地、未発生地それぞれ71.3%、77.7%となり、その中にはそれぞれの地域単独のVCGは認められなかった。

アズキ萎凋病菌の変異株90-750B/3 (NitM)、90-750B/10 (*nit1*) との相補性についても検討したが、すべての組み合わせで反応は見られなかった。

表17 アズキ萎凋病発生地及び未発生地から分離された、アズキ
に対し非病原性の*Fusarium oxysporum* 菌株とVCG

VCG No.	発生地	未発生地	合計
2001	10	22	32
2002	12	11	23
2003	11	7	18
2004	2	14	16
2005	6	9	15
2006	8	6	14
2007	3	8	11
2008	4	4	8
2009	2	3	5
2010	3	2	5
2011	3	1	4
2012	0	4	4
2013	0	4	4
2014	2	1	3
2015	2	1	3
2016	1	1	2
2017	0	2	2
2018	0	2	2
2019	0	2	2
2020	0	2	2
2021	1	1	2
2022	0	2	2
2023	2	0	2
2024	2	0	2
単独自己和合性株	11	3	14
自己非和合性株	1	0	1
合計	86	111	197

表18 非病原性*Fusarium oxysporum* のVCG, 菌株
及び分離場所

VCG No.	菌 株	分離場所	
2001HU	88-1490	新篠津村	発病土壌
	89-631	深川市	発病土壌
	89-690	深川市	発病土壌
	89-1662	深川市	発病土壌
	90-1331	当別町	発病土壌
	90-1334	当別町	発病土壌
	90-1364	当別町	発病土壌
	90-1384	当別町	発病土壌
	91-724 * a)	黒松内町	発病基部
	T3-8	浦幌町	未発病土壌
	T5-21 *	豊頃町	未発病土壌
	T1-5	浦幌町	未発病土壌
	T6-3	豊頃町	未発病土壌
	T6-5 *	豊頃町	未発病土壌
	T10-2	本別町	未発病土壌
	T10-3	本別町	未発病土壌
	T12-9	本別町	未発病土壌
	T23-24	音更町	未発病土壌
	T24-1	鹿追町	未発病土壌
	TN2	芽室町	未発病土壌
	TN12	芽室町	未発病土壌
	TN19	芽室町	未発病土壌
	TN39	芽室町	未発病土壌
	TN44	芽室町	未発病土壌
	TN8	芽室町	未発病土壌
	T10-8	本別町	未発病土壌
	T27-4	新得町	未発病土壌
	T10-15	本別町	未発病土壌
	T7-13	池田町	未発病土壌
	T3-24	浦幌町	未発病土壌
	TN24	芽室町	未発病土壌

a) NitMが分離された菌株

表18 (続) 非病原性*Fusarium oxysporum* のVCG, 菌株
及び分離場所

VCG No.	菌 株	分離場所	
2002HU	88-1481	新篠津村	発病土壌
	88-1495	新篠津村	発病土壌
	88-1507 *	新篠津村	発病土壌
	88-1531	新篠津村	発病土壌
	88-1749	深川市	発病土壌
	89-728	深川市	発病土壌
	90-1304	新篠津村	発病土壌
	90-1969 *	南幌町	発病土壌
	91-721	黒松内町	発病茎部
	91-722	黒松内町	発病茎部
	92-1	新篠津村	発病土壌
	92-19	新篠津村	発病土壌
	T5-13	豊頃町	未発病土壌
	T6-7 *	豊頃町	未発病土壌
	T6-19 *	豊頃町	未発病土壌
	T6-20	豊頃町	未発病土壌
	T6-21	豊頃町	未発病土壌
	T14-4	士幌町	未発病土壌
	T18-1 *	中札内町	未発病土壌
	T27-13 *	新得町	未発病土壌
	T29-1	清水町	未発病土壌
	T30-12 *	清水町	未発病土壌
	TN-1 *	芽室町	未発病土壌
2003HU	88-1491 *	新篠津村	発病土壌
	88-1514	新篠津村	発病土壌
	88-1557 *	新篠津村	発病土壌
	89-515	新篠津村	発病土壌
	89-669	深川市	発病土壌
	90-1333 *	当別町	発病土壌
	90-1356 *	当別町	発病土壌
	90-1387 *	当別町	発病土壌
	91-840	新篠津村	発病土壌
	92-3 *	新篠津村	発病土壌
	92-22	新篠津村	発病土壌
	T3-23	浦幌町	未発病土壌
	T7-4	池田町	未発病土壌
	T12-1	本別町	未発病土壌
	T16-7	芽室町	未発病土壌
	T24-12	鹿追町	未発病土壌
	T25-21	鹿追町	未発病土壌
	TN36	芽室町	未発病土壌

表18 (続) 非病原性*Fusarium oxysporum* のVCG, 菌株
及び分離場所

VCG No.	菌 株	分離場所	
2004HU	90-1319 *	新篠津村	発病土壌
	90-1370	当別町	発病土壌
	T1-1	浦幌町	未発病土壌
	T1-2	浦幌町	未発病土壌
	T2-5	浦幌町	未発病土壌
	T3-20	浦幌町	未発病土壌
	T3-25	浦幌町	未発病土壌
	T5-6	豊頃町	未発病土壌
	T5-16	豊頃町	未発病土壌
	T8-2	池田町	未発病土壌
	T11-3	本別町	未発病土壌
	T19-7 *	中札内村	未発病土壌
	T23-6 *	音更町	未発病土壌
	T24-14	鹿追町	未発病土壌
	TN11 *	芽室町	未発病土壌
	TN42	芽室町	未発病土壌
2005HU	88-1545	新篠津村	発病土壌
	88-1549	新篠津村	発病土壌
	89-561	深川市	発病土壌
	89-562 *	深川市	発病土壌
	90-1305	新篠津村	発病土壌
	92-8	新篠津村	発病土壌
	T1-10	浦幌町	未発病土壌
	T11-6	本別町	未発病土壌
	T12-6	本別町	未発病土壌
	T12-14	本別町	未発病土壌
	T17-12 *	帯広市	未発病土壌
	T17-25 *	帯広市	未発病土壌
	T24-16	鹿追町	未発病土壌
	T26-15	鹿追町	未発病土壌
	TN7	芽室町	未発病土壌
2006HU	88-1470	新篠津村	発病土壌
	88-1482	新篠津村	発病土壌
	90-1325	当別町	発病土壌
	90-1351	当別町	発病土壌
	90-1995 *	南幌町	発病土壌
	91-695 *	新篠津村	発病土壌
	91-855	新篠津村	発病土壌
	92-12	新篠津村	発病土壌
	T7-12 *	池田町	未発病土壌
	T12-5	本別町	未発病土壌
	T17-20	帯広市	未発病土壌
	T17-25	帯広市	未発病土壌
	T23-23 *	音更町	未発病土壌
	TN30	芽室町	未発病土壌

表18 (続) 非病原性*Fusarium oxysporum* のVCG, 菌株
及び分離場所

VCG No.	菌 株	分離場所
2007HU	89-623	深川市 発病土壌
	89-685 *	深川市 発病土壌
	92-18	新篠津村 発病土壌
	T10-8	本別町 未発病土壌
	T17-16	帯広市 未発病土壌
	T21-18	帯広市 未発病土壌
	T22-5 *	音更町 未発病土壌
	T23-20	音更町 未発病土壌
	T25-5	鹿追町 未発病土壌
	T26-3	鹿追町 未発病土壌
	T27-12	新得町 未発病土壌
2008HU	88-1542	新篠津村 発病土壌
	89-605	深川市 発病土壌
	90-1310 *	新篠津村 発病土壌
	90-1311	新篠津村 発病土壌
	T7-4	池田町 未発病土壌
	T16-7 *	芽室町 未発病土壌
	T22-9	音更町 未発病土壌
	TN20 *	芽室町 未発病土壌
2009HU	88-1539	新篠津村 発病土壌
	88-1556 *	新篠津村 発病土壌
	T5-18 *	豊頃町 未発病土壌
	T10-10	本別町 未発病土壌
	T21-17 *	帯広市 未発病土壌
2010HU	88-1758	新篠津村 発病茎部
	88-1759	新篠津村 発病茎部
	88-1761 *	新篠津村 発病茎部
	T25-5	鹿追町 未発病土壌
	TN41	芽室町 未発病土壌
2011HU	89-1607	北村 発病土壌
	89-1654	深川市 発病土壌
	90-1357 *	当別町 発病土壌
	T30-18	清水町 未発病土壌
2012HU	T4-2 *	浦幌町 未発病土壌
	T5-12	豊頃町 未発病土壌
	T5-19	豊頃町 未発病土壌
	T24-7 *	鹿追町 未発病土壌
2013HU	T7-10 *	池田町 未発病土壌
	T9-2 *	池田町 未発病土壌
	T9-4 *	池田町 未発病土壌
	T9-9 *	池田町 未発病土壌

表18 (続) 非病原性 *Fusarium oxysporum* のVCG, 菌株
及び分離場所

VCG No.	菌 株	分離場所
2014HU	90-1388 92-7 * T7-14	当別町 新篠津村 池田町 発病土壌 発病土壌 未発病土壌
2015HU	88-1471 * 89-555 T4-4 *	新篠津村 深川市 浦幌町 発病土壌 発病土壌 未発病土壌
2016HU	90-1386 T5-9 *	当別町 豊頃町 発病土壌 未発病土壌
2017HU	T12-8 * T7-11	本別町 池田町 未発病土壌 未発病土壌
2018HU	T9-1 * T9-5 *	池田町 池田町 未発病土壌 未発病土壌
2019HU	T16-19 * TN38	芽室町 芽室町 未発病土壌 未発病土壌
2020HU	T10-1 T10-5 *	本別町 本別町 未発病土壌 未発病土壌
2021HU	89-639 * T18-2	深川市 中札内町 発病土壌 未発病土壌
2022HU	89-1797 * T1-9	北村 浦幌町 発病土壌 未発病土壌
2023HU	T3-16 * T19-1	浦幌町 中札内村 未発病土壌 未発病土壌
2024HU	90-1353 90-1364 *	当別町 当別町 発病土壌 発病土壌
2025HU	92-15 92-20 *	新篠津村 新篠津村 発病土壌 発病土壌
2026HU	92-17 *	新篠津村 発病土壌
2027HU	T27-11 *	新得町 未発病土壌
2028HU	89-1664 *	深川市 発病土壌
2029HU	T11-2 *	本別町 未発病土壌
2030HU	89-821 *	北村 発病土壌
2031HU	90-822 *	当別町 発病土壌

表18（続）非病原性*Fusarium oxysporum* のVCG，菌株
及び分離場所

VCG No.	菌 株	分離場所
2032HU	89-603 *	深川市 発病土壌
2033HU	89-1658 *	深川市 発病土壌
2034HU	92-53 *	新篠津村 発病土壌
2035HU	89-571 *	深川市 発病土壌
2036HU	T7-15 *	池田町 未発病土壌
2037HU	89-1665 *	深川市 発病土壌
2038HU	92-17 *	新篠津村 発病土壌
2039HU	92-11 *	新篠津村 発病土壌
200-HU	90-1307 *	新篠津村 発病土壌

2.分子遺伝学的分類

材料と方法

DNAの抽出

表19, 20に示した*F. oxysporum* 各分化型29菌株, 非病原性*F. oxysporum* 49菌株, および*F. lateritium*, *F. solani*, *F. moniliforme*, *F. roseum* の単孢子分離株を0.2%酵母抽出エキス(Difco社製)加用ジャガイモ蔗糖寒天培地で培養した。この液体培地を9 cm直径シャーレ5枚に20ml分注して, それぞれの菌株を接種し5日間25℃で培養した。菌体を吸引ろ過し, 液体窒素を加えて乳鉢で磨碎(約4~5 g)した。その粉体を30mlプラスチック管に移し, 10mlの抽出用緩衝液(100mM Tris, pH 8.0; 50mM EDTA; 100mM NaCl; 10mM p-mercaptoethanol; 1% SDS)を加え, 混合した。懸濁液を65℃で10分間保ち, その後5 mlの氷冷した5 M酢酸カリウム(酢酸カリウム 29.4g, 酢酸 11.5ml を蒸留水で100mlとしてオートクレーブ滅菌)を加えた。この懸濁液を20分間氷上に置いた。4℃, 10000 G 10分間の遠沈のあと, 上清は10mlのphenol/chloroform/isoamyl alcohol(25:24:1)で抽出した。核酸は2倍量の無水エタノール(-20℃)で沈澱させ, 5分間室温に保った。試料は5000 Gで15分間遠心し, ペレットは70%エタノールで1回洗った。エタノールは減圧して除き, 30分間乾燥した。試料に1 mlのTE(10mM Tris, 1 mM EDTA, pH7.4)を加えて60分間室温に置いた後に, -20℃で保存した。

DNAの増幅

オリゴヌクレオチドプライマーはWhite et al. (1990)によりまとめられたリボソームRNA遺伝子(rDNA)の増幅用プライマーを利用した。核内リボソームRNA反復ユニットの内部のスペーサー領域を増幅するためにITS1(5'-TCCGTAGGTGAACCTGCGG-3')とITS4(5'-TCCTCCGCTTATTGATATGC-3'), ミトコンドリア小rDNAにはMS1(5'-CAGCAGTCAAGAATATTAGTCAATG-3')とMS2(5'-GCCGATTATCGA

ATTAAATAAC-3'), ミトコンドリア大rDNAにはML1(5'-GTACTTTTGCATAATG
GGTCAGC-3')と ML4(5'-GAGGATAATTTGCCGAGTTCC-3'), ML5(5'-CTCGGCA
AATTATCCTCATAAG-3')とML6(5'-CAGTAGAA GCTGCATAGGGTC-3'), ML7
(5'-GACCCTATGCAGCTTCTACTG-3')とML8(5'-TTATCCCTAGCGTAACTTT
TATC-3')を用いた。

反応用チューブに10×Taq用緩衝液10 μ l, dNTP混合液 (2 mMの各dNTPを含む)
4 μ lを混合し, 各プライマーを0.2 μ M, Taqポリメラーゼを2.5 Uになるように滅菌
蒸留水を加え50 μ lとして, これに5 μ g/mlとした各DNA試料50 μ lを加えて反応溶
液100 μ lとした。次に1滴の鉱物油を加え, 微量遠心機で短時間遠心した。この反応
混合液をサーマルサイクラーで次の要領で反応させた。すなわち, 最初の変性を94℃
で4分間, 続いて94℃変性1分間, 55℃でアニーリング1分間, 72℃で伸長2分間
のサイクルを30回繰り返し, 最後の伸長を72℃で10分間とした。

増幅産物はTBE緩衝液 (1000ml中Tris 10.8g, ほう酸 5.5g, EDTA 0.05M
(pH 8.0)を含む) 中1.5%低温融解アガロースゲルで電気泳動し, ゲルは0.1 μ g/mlエ
チディウムブロマイド溶液で染色した。

結果

プライマーITS1とITS4による増幅産物の大きさは, すべての菌株で約480bpであっ
た (図版IV-1)。MS1とMS2の組み合わせでは, 約700bpと610bpの増幅産物が認
められた*F. oxysporum* f. sp. *asparagi* を除いて*F. oxysporum* の各分化型では約
700bpのバンドが1本のみ見られ, *F. solani* f.sp. *pisi* で610bp, *F. roseum* f.
*celealis*で740bpであった (表19, 図版IV-3)。アズキに対し非病原性の*F.*
*oxysporum*についてはバンドが1本 (700bp) のみの菌株と, 2本
(610bp, 700bp) の2型が認められた (表20, 図版IV-2)。また, ML1とML4で
はすべての菌株については行わなかったが, 約920bpの増幅産物が病原性, 非病原性

を問わず得られた。なお、ML5とML6およびML7とML8ではいずれの菌株でも増幅産物は得られなかった。

表19 Fusarium属菌各種の菌株と3組のプライマー組み合わせを供試してPCR法により増幅されたrDNA断片長(bp)

	VCG	菌株番号	プライマー組み合わせ		
			ITS1,4	MS 1,2 ≡bp	ML 1,4
<i>F. o. adzukicola</i>	0020HU	KF646A	480	700	920
		90-750B	480	700	920
		92-174	480	700	- a)
		88-592	480	700	-
		88-131	480	700	-
		91-653	480	700	-
		88-227	480	700	-
		91-761	480	700	-
	0020/21HU	B-2	480	700	920
	0021HU	B-3	480	700	920
	0022HU	88-1704	480	700	920
	0024HU	91-653	480	700	920
	002-HU	KF654C	480	700	920
		ATCC42145	480	700	-
<i>F. o. phaseoli</i>		ATCC18131	480	700	920
<i>F. o. tracheiphilum</i>		ATCC16609	480	700	920
<i>F. o. medicaginis</i>		FO5	480	700	-
<i>F. o. asparagi</i>		R2-5	480	700,610	-
<i>F. o. cucumerinum</i>		507	480	700	-
<i>F. o. raphani</i>		494	480	700	-
<i>F. o. batatas</i>		SUF221	480	700	-
<i>F. o. melonis</i>		487	480	700	-
<i>F. o. lycopersici</i>		515	480	700	-
<i>F. o. lini</i>		512	480	700	-
<i>F. o.</i> (クリムソンクローバより分離)		2-5	480	700	-
<i>F. o.</i> (インゲンマメより分離)		KF901-3	480	700	-
<i>F. lateritium</i>		488	480	700	-
<i>F. solani</i> f.sp. <i>pisi</i>		477	480	610	-
<i>F. moniliforme</i>		CB89318	480	700	-
<i>F. roseum</i> f. <i>celealis</i>		SUF554	480	740	-

a) 未検討

ATCC42145, ATCC18131, ATCC16609はAmerican Type Culture Collectionより入手

SUF221, SUF554は信州大学より分譲

CB89318は京都府立農業総合研究所より分譲

FO5は北海道農業試験場より分譲

その他は北海道大学保存菌株

表20 非病原性*F. oxysporum* の各VCGに属する菌株と3組のプライマー
組み合わせを供試してPCR法により増幅されたrDNA断片長(bp)

VCG	菌株番号	ITS1,4	MS 1,2	ML 1,4
2001HU	TN39	480	700,610	- a)
	T6-3	480	700	-
	89-690	480	700	-
	TN12	480	700	-
	T10-3	480	700	-
	90-1334	480	700,610	-
	T1-5	480	700,610	-
	T3-24	480	700	920
	TN19	480	700,610	920
	TN41	480	700,610	920
	90-1384	480	700	920
2002	T29-1	480	700	-
	T5-13	480	700,610	-
	T14-4	480	700	-
	88-1495	480	700,610	-
	89-728	480	700,610	-
	88-1481	480	700	-
	90-1969	480	700,610	-
	TN1	480	700	-
	T27-13	480	700,610	920
2003	T7-4	480	700	-
	T25-21	480	700	920
	92-3	480	700	920
	89-669	480	700	920
2004	90-1370	480	700	-
	TN11	480	700	-
	T1-1	480	700	920
	90-1319	480	700	920
2005	T24-16	480	700	-
	90-1305	480	700	-
2006	90-1995	480	700	-
2007	89-685	480	700,610	-
	T21-18	480	700	-
	92-18	480	700	920
2008	90-1310	480	n.a. b)	920
	T16-7	480	700	920
	90-1311	480	700	920
2009	T10-10	480	700	920
	88-1539	480	700	920
2014	92-7	480	700	920
2016	90-1386	480	700	-
2017	T7-11	480	700	-
2019	T16-19	480	700	-
2020	T10-5	480	700	920
2022	89-1797	480	700,610	-
2025	92-20	480	700	920
2034	92-53	480	700	-
2039	92-11	480	700	920

a) 未検討 b) 増幅されず

3. 考察

F. oxysporum の各分化型はそれぞれ固有のVCGとなることから、これまで多数報告されている(Puhalla, 1985; Correll et al., 1987; Kleijn, J. 1989; Elmer & Stepens, 1989; Baayen, 1993)。本研究においてもアズキ萎凋病菌は宿主が近縁と考えられる3つの分化型のいずれの分化型とも相補性を示さなかった。本病害は病原性試験で明らかにしたように、アズキ立枯病を起こす(松尾, 1980) *F. oxysporum* f.sp. *phaseoli* とは異なる分化型に属する *F. oxysporum* によって起こることが明らかであり、従って病名もアズキ萎凋病とすることが適当であることが確認された。

アズキ萎凋病菌のVCGの構成は、レース1, 2, 3はほとんどの菌株(約85%)が同一のVCGに属し、その他に単独の自己和合性VCGを含む少数の菌株から成るVCGが存在するという特徴を示した。これは *F. oxysporum* f.sp. *lycopersici* とよく似たレースとVCGの関係である(Elias & Schneider, 1991)。

他の分化型のレースとVCGの関係については、Correll (1991)の総説に詳しいが、この中で提案されているVCGとレースの進化モデルから見ると、アズキ萎凋病菌はここでいうIII型の特徴を表している。つまり、各レースが共通のVCGから進化してきたというモデルである。レースとVCGには1対1の関係が見られないため相補性検定でレースを決定することはできないが、VCGによる分類は、病原菌の遺伝的な多様性を検出できるとともに、非病原性 *F. oxysporum* と区別する有効な方法である。ただ、問題となるのが次の4点である。つまり、(1) *nit* 変異株を作りにくい菌株の取り扱い、(2)自己非和合性菌株の取り扱い、(3)弱い反応を示す組み合わせをどのように判断するか、(4)複数のVCGと反応する菌株の取り扱いである。

(1), (2)についてはVCGによる分類の最大の弱点であり、ミトコンドリアRNA遺伝子の制限酵素断片長多型(Kistler et al., 1987; Gordon & Okamoto, 1992a; Gordon & Okamoto, 1992b)による検出など、分子遺伝学的手法が必要になってく

る。

次に弱い反応をどのように扱うかであるが、この問題については Gordon & Okamoto (1990) が議論している。弱い反応の原因については、*Ophiostoma ulmi* (Brasier, 1984), *Cryphonectria parasitica* (Anagnostakis & Waggoner, 1981) の例のように遺伝的類縁性が低いためなのか、Gordon & Okamoto (1990) が示したように、同一の菌株の組み合わせでも使用した *nit* 変異株によって異なる可能性もあり、明らかでないとしている。彼らも推測しているように弱い反応でも細胞質的相互連絡が可能と考えられ、異なる VCG とすることには賛同できない。

最後に複数の VCG と相補性のある菌株、いわゆる” Bridging Isolate ”の問題であるが、Katan et al (1991) は *F. oxysporum* f. sp. *radicis-lycopersici* の VCG に関する報告で、進化の観点からこのような菌株は VCG の集中化過程の段階を意味するのか、あるいは反対に、新しい VCG を形成し多様化の段階を示しているのではないかと述べて、他の分化型内の VCG 間にも存在する可能性があると考えしている。アズキ萎凋病の場合、剣淵町あるいは黒松内町という本病害の発生地域の周辺に近い所で、既存の VCG から新たな VCG への多様化が見られつつあるのではないかと考えた。

植物病理学的側面から見て非病原性 *F. oxysporum* は、いくつかの報告で示されたように (Alabouvette et al., 1984; Schneider, 1984), 病原菌との拮抗作用について関心が払われてきた。そこで問題になって来るのは、どのくらい非病原性 *F. oxysporum* に遺伝的多様性が存在するのか、拮抗作用を有する系統がどのくらいの占有度で存在するのか、あるいはそもそも遺伝的相違の有無を証明できるのか否かであった。

Correll et al. (1987) は非病原性 *F. oxysporum* についても硝酸還元能欠損変異菌を用いた相補性試験により分類できることをセロリからの分離菌について示した。このように体細胞和合性群という、遺伝的に類似した群に簡単に分けることができる

ようになり、上記のセロリの根からの非病原菌の分類の例のほか、トマトの根からの非病原性株の分類について (Elias et al., 1990) など、いくつかの報告がなされてきた。その後 Gordon & Okamoto (1990, 1992a, 1992b) は、メロン栽培地の非病原性株の VCG による分類をするとともに、*F. oxysporum* f. sp. *melonis* も含めた、*F. oxysporum* 株の mtDNA のハプロタイプを比較することにより、VCG 間の関係について考察している。

アズキ萎凋病は道央から西部にのみ存在し、アズキの大産地である十勝地方で未だ発生は見られないので、*F. oxysporum* の個体群構造が未発生地と発生地でどのような差異を示すのか、両地の非病原性株について VCG による分類を試みた。調べた菌株の大部分 (70% 以上) は 10 の共通の VCG に含まれ、明確な違いは認められなかった。

ミトコンドリアの制限酵素断片長他型 (RFLP) を比較することで *F. oxysporum* の分化型間、あるいは非病原性株との系統発生学的な研究がなされてきている (Kistler et al., 1987, Gordon & Okamoto, 1992b)。しかし、病原性とミトコンドリア遺伝子の関連についてはほとんど明らかになっていない。Xue & Goodwin (1994) は *Leptosphaeria maculans* の強病原性株と弱病原性株のミトコンドリア大 rDNA の V 領域の挿入塩基配列の違いから病原性の違いを説明しようとしたが、その機能については明らかにしていない。本研究においても比較的研究が進んでいる ITS 領域とミトコンドリア rDNA 領域を PCR 法により増幅することで、病原菌と非病原菌の系統発生学的比較を目的にしたが、アズキ萎凋病菌と非病原性株には明確な差は認められなかった。ただ、非病原性株の中にプライマー MS1 と MS2 で増幅したとき 2 本のバンドを示す株が相当数存在したことが病原性株と異なっていた。しかし、この意味については不明である。

第5章 生態と防除に関する研究

第3章の結果より、アズキ萎凋病は北海道中央部を中心として発生しており、十勝地方を中心とした北海道東部には一部例外はあるが、存在しないことが明らかになった。また、同時にアズキ萎凋病菌には3つのレースが存在することが確認された。そこで、これらレースの分離頻度は発生地により異なるか否か検討し、非耕地土壌及び未だ発生の見られない十勝地方の土壌から直接*Fusarium oxysporum* を分離して病原性を検定することで、さらに詳しく本菌の分布について検討した。

Fusarium oxysporum の土壌中における生存形態は厚膜胞子であるとされる (Schippers & van Eck, 1981)。宿主が活着している間、導管内に繁殖していた菌は宿主の枯死後導管周辺の柔組織細胞の死滅に伴って、しばらく腐生生活を営み、栄養の欠乏あるいは他の微生物の繁殖による代謝産物の集積により、厚膜胞子を形成し、耐久生存の生活を始めると考えられている(小倉, 1980)。

厚膜胞子の生存には作物の根が大きな影響を与える。連作、あるいは輪作によって土壌中の菌量がどのように変化するか、それを把握することは耕種的防除法を確立する上で重要なことである。本章では、様々な条件下における土壌中菌量を測定し、効果的な防除法を確立することを目的とした。

また、病気の伝搬には罹病残渣、病原菌汚染種子が関わるが多いが、十勝地方にアズキ萎凋病の発生が見られないことに関して、これらの要因との関係について考察した。また、発生地である北海道中央部と十勝地方で異なる環境要因のうち、土壌凍結とアズキ萎凋病菌の生存についても検討した。

1. アズキ萎凋病菌の分布

(1) レースの分布

材料と方法

北海道各地から採集されたアズキ発病株からアズキ萎凋病菌を分離した。これから得られた単孢子分離株をレース検定品種に接種してレースを判定した。第4章3(1)と同様にして接種を行った。

結果

レースの頻度分布は圃場あるいは地域により異なったが、全体的にみてレース1が106菌株で最も多く、レース2と3はそれぞれ33と39でほぼ同率であった(表21)。石狩、空知、上川支庁管内では同様な傾向を示した。調査した21圃場では同一の圃場から複数のレースが分離された。また、倶知安町の例では同一の発病アズキから複数のレースが分離された(表22)。ほとんどの圃場では複数のレースが混在している可能性が高いと考えられる。

表21 罹病アズキから分離されたアズキ萎凋病菌のレース

採集場所		圃場	供 試	分離株数		
		No.	菌株数	レース 1	レース 2	レース 3
石狩地方	新篠津村	1	4	2	1	1
		2	2	1	1	0
		3	2	1	0	0
		4	4	0	0	3
	当別町	1	5	4	0	1
		2	5	2	1	0
		3	8	1	3	4
		4	10	2	4	2
	江別市	1	11	7	0	2
		2	9	8	0	0
		3	3	1	0	0
	南幌町	1	5	5	0	0
		2	6	1	2	1
	小計		74	35	12	14
空知地方	岩見沢市	1	4	4	0	0
		2	6	4	1	1
	美瑛市	1	2	1	1	0
	深川市	1	3	0	2	1
		2	2	2	0	0
		3	2	2	0	0
		4	3	2	0	1
		5	2	0	1	0
		6	2	2	0	0
		7	3	0	1	2
	長沼町	1	5	1	2	1
	浦臼町	1	4	1	0	3
	北村	1	2	2	0	0
		2	5	5	0	0
		3	7	6	1	0
	小計		52	32	9	9
上川地方	士別市	1	2	0	0	2
	中富良野町	1	2	2	0	0
	剣淵町	1	4	3	0	1
	美瑛町	1	25	16	5	2
	比布町	1	3	1	0	2
	小計		36	22	5	7
後志地方	倶知安町	1	7	6	0	1
	黒松内町	1	3	1	0	0
	小計		10	7	0	1
胆振地方	鶴川町	1	7	6	1	0
	合計		179	102	27	31

表22 単一アズキから分離されるアズキ萎凋病菌のレース

No.	個体 ^{a)} 供試 菌株数	分離株数		
		レース1	レース2	レース3
1	8	2	1	4
2	7	1	3	3
3	4	1	2	1
合計	19	4	6	8

a) 罹病アズキは1991年後志管内俱知安町の圃場で採集した

(2) 十勝地方の土壌中における病原菌存在の検討

材料と方法

1988年と1992年に十勝地方の合計40地点より採取したそれぞれの土壌約1kgから、駒田培地を用いて希釈平板法により *Fusarium oxysporum* を分離し、その土壌中菌量を測定するとともに、前に述べた方法と同様にしてアズキ萎凋病菌の検定を行った。なお、1988年の試験では、アズキ落葉病選択分離培地 (Kobaysashi et al., 1981) を用いてアズキ落葉病菌の菌量についても調べた。

結果

調査した40地点の *F. oxysporum* の土壌中菌量は $0.4 \sim 48.3 \times 10^2$ cfu/乾土であり、分離された659菌株にアズキ萎凋病菌は存在しなかった (表23)。なお、1992年の調査は8月に行ったこともあってか、アズキ萎凋病はもちろんアズキ落葉病の症状はいずれの圃場でも認められなかった。

表23 十勝地方アズキ栽培圃場土壌から分離した*Fusarium oxysporum* のアズキに対する病原性

年	採集場所	圃場No.	<i>F. oxysporum</i> の菌量 (cfu/g of dry soil)	<i>F. oxysporum</i> f.sp. <i>adzukiicola</i> の頻度 ^{a)}	<i>Phialophora</i> <i>gregata</i> の菌量 (cfu/g of dry soil)	
1988	芽室町	1	9.5×10 ²	0/16	6.6×10 ³	
		清水町	1	5.9	0/18	11.0
		本別町	1	5.4	0/29	0.0
	豊頃町	1	0.4	0/2	0.0	
		浦幌町	1	2.7	0/11	0.0
			2	2.1	0/8	0.0
	3		3.1	0/10	0.0	
	池田町	1	3.1	0/10	0.0	
		2	2.9	0/8	0.6	
		3	12.3	0/38	0.0	
1992	浦幌町	1	5.3	0/10	-	
		2 ^{b)}	7.5	0/15	-	
		3 ^{c)}	36.3	0/25	-	
		4	2.9	0/6	-	
	豊頃町	1	14.8	0/25	-	
		2	48.2	0/25	-	
	池田町	1	7.2	0/15	-	
		2	4.5	0/9	-	
		3	4.2	0/10	-	
	本別町	1	7.1	0/16	-	
		2	7.0	0/12	-	
		3	8.9	0/21	-	
		4	0.9	0/2	-	
	士幌町	1 ^{d)}	3.0	0/25	-	
		2	9.1	0/25	-	
	芽室町	1	10.2	0/25	-	
	帯広市	1	10.1	0/25	-	
		2	2.1	0/5	-	
		3	8.2	0/18	-	
	中札内町	1	7.5	0/25	-	
		2	5.4	0/11	-	
	音更町	1	8.3	0/11	-	
		2	12.2	0/25	-	
	鹿追町	1	27.6	0/25	-	
		2	9.2	0/22	-	
		3	7.2	0/15	-	
	新得町	1	17.1	0/25	-	
		2	3.4	0/8	-	
	清水町	1	7.4	0/7	-	
		2	10.9	0/20	-	
合計				0/659	-	

a) 萎凋病菌数/供試菌株数

b) 水田 (S30年代), テンサイ, ジャガイモ, 豆類

c) インゲンマメあと

d) ジャガイモ, コムギ, テンサイ (15年)

（３）非耕地土壌中でのアズキ萎凋病菌生存の有無

新篠津村は1955年頃より開拓された地域であり、開拓初期の頃は実に全耕地の70%をアズキが占めていたこともあった（北海道農務部，1957）。現在，防風林地帯になっているところもかつては畑であった所が多く，アズキ萎凋病の起源を探る上で重要と考え，非耕地の土壌中に本菌が存在するか否か調査を行った。

材料と方法

新篠津村の発生圃場付近の8箇所の非耕地土壌約1kgから駒田培地を用い，*Fusarium oxysporum* を分離して，第3章3（1）の方法でアズキ萎凋病菌か否かを検定した。

土壌の採集地は，激発圃場隣接地1カ所を含む防風林内6カ所，河畔1カ所，泥炭採集地1カ所である。

結果

3箇所の非耕地土壌からアズキ萎凋病菌が分離されたが（表24），泥炭採集地からは分離されなかった。アズキ萎凋病菌が分離された3地点のうち発生畑近傍防風林を除いて少なくとも10年以上は水田が周辺にある地点であり，罹病残渣，病土の混入の可能性も考えられるが，アズキ栽培圃以外でも相当生存できる可能性がある。また，一般の発病畑と同様にいずれのレースも存在した。

表24 非耕地土壌（新篠津村）からのアズキ萎凋病菌の分離

採取月日	発生畑近傍防風林		河畔雑木林		水田横防風林	
	<i>Fusarium</i> oxysporum ^{a)} (乾土1 g)	萎凋病菌 分離頻度 ^{b)} (レース)	<i>Fusarium</i> oxysporum (乾土1 g)	萎凋病菌 分離頻度 (レース)	<i>Fusarium</i> oxysporum (乾土1 g)	萎凋病菌 分離頻度 (レース)
1988. 7.20	240	1/10 (3)	-	-	-	-
11.18	280	1/10 (1)	1100	1/14 (1)	1000	1/25 (1)
1989. 6.14	200	0/23	-	-	-	-
10.14	1300	0/30	-	-	-	-
1990. 4.26	1300	2/47 (1,2)	450	0/31	1400	0/41
11.13	690	2/31 (2,2)	-	-	-	-

a) 土壌から分離された全 *Fusarium oxysporum* の菌量

b) アズキ萎凋病菌数／供試菌株数

2. アズキ萎凋病菌の土壌中での生存

(1) 連作土壌中の菌量変動

材料と方法

1987年から1992年まで石狩支庁管内新篠津村連作圃場（1984年発生が認められ、その後アズキを連作）の土壌を10箇所から計2kgを採取し、風乾した。これから土壌希釈平板法により選択分離培地（駒田培地）で *Fusarium oxysporum* を分離した。分離した *Fusarium oxysporum* についてアズキ萎凋病菌であるか否かを確認するため、幼苗検定法で述べたと同様の方法で「寿小豆」あるいは「斑小粒系1号」を用いて接種試験を行った。また、分離されたアズキ萎凋病菌について検定品種を用い、接種試験によりレース検定を行った。

結果

土壌の採取時期により変動はあるが、全 *Fusarium oxysporum* の菌量は $1.1 \times 10^3 \sim 1.7 \times 10^4$ cfu/g 乾土であるのに対し、アズキ萎凋病菌の割合から推定される菌量は $5.0 \times 10^2 \sim 4.1 \times 10^3$ cfu/g 乾土で、その割合は 4.0～34.0%であった（表25）。1990年7月、1991年6月、7月にはその他の時期と比べ菌量は高い水準となったが、これは、この時期は丁度アズキに病徴が現れる時期に重なっており、茎表面に形成したスポロドキアからの胞子を計測した可能性がある。その他は $3 \sim 5 \times 10^2$ cfu/g 乾土程度であった。

レースの頻度はレース1が圧倒的に多く、レース2と3はほぼ同程度の頻度であった。

表25 連作土壌中におけるアズキ萎凋病菌の菌量変動と各レースの頻度

年	日時	全 <i>F. oxysporum</i> (cfu/g 乾土)	萎凋病菌 ^{a)} 割 合	レース		
				1	2	3
1987	5.19	1700	31.4% (11/35)	7	1	1
	5.28	2800	13.7 (17/124)	5	1	3
	10.15	3800	22.4 (19/85)	-	-	-
1988	5.19	1100	14.3 (28/196)	20	3	4
	7.20	2400	27.0 (69/256)	39	3	3
	9. 7	3100	26.7 (4/15)	24	1	2
1989	5. 8	1800	12.5 (2/16)	-	-	-
	6. 4	1400	10.0 (4/10)	3	0	1
1990	4.26	7200	4.1 (2/49)	2	1	2
	6.26	8600	4.0 (2/50)	-	-	-
	7. 6	13000	12.8 (6/47)	-	-	-
	7.26	17000	4.2 (2/48)	-	-	-
	11.13	3200	8.5 (4/47)	-	-	-
1991	5.13	12000	4.0 (2/50)	1	1	0
	6.19	14000	8.0 (4/50)	-	-	-
	8.10	8400	10.0 (5/50)	-	-	-
	7.20	12200	34.0 (17/50)	-	-	-
	9.13	11300	8.0 (4/50)	-	-	-
1992	4.22	8000	4.1 (2/49)	-	-	-
	6.10	5200	6.3 (3/48)	-	-	-

a) 病原性を検定した*F. oxysporum* 菌株に占めるアズキ萎凋病菌の割合
(アズキ萎凋病菌数/供試菌株数)

(2) 土壌中厚膜胞子密度と発病

材料と方法

厚膜胞子の作成は以下のように行った。20gアズキ切断茎, 5mMKNO₃と0.5%ブドウ糖を含む栄養培地125mlを500mlフラスコに入れ、滅菌した。これにレース1 (KF646A) レース2 (KF654C), レース3 (90-750B) の胞子懸濁液を接種し2週間培養した。これを滅菌ペーパータオル上で2週間乾燥させ、細かく碎いて50メッシュの篩を通して厚膜胞子を含むアズキ残渣を得た。滅菌した川砂にこれらを所定量混和して素焼きポットにつめ、「寿小豆」を播種して温室内においた。発病の有無は40日後に確認した。

結果

レース1 (KF654A), レース2 (KF646C) は10²cfu/ g 乾土 以下の菌量るとき発病率は12%と低かったのに対し、レース3 (90-750B) では菌量が50cfu/ g 乾土でも80%以上の発病率を示し、病原力が高いと考えられる(図4)。また、アズキの発病には先に述べた10²cfu/ g 乾土オーダーのアズキ萎凋病菌の土壌中菌量で十分であることが推定される。

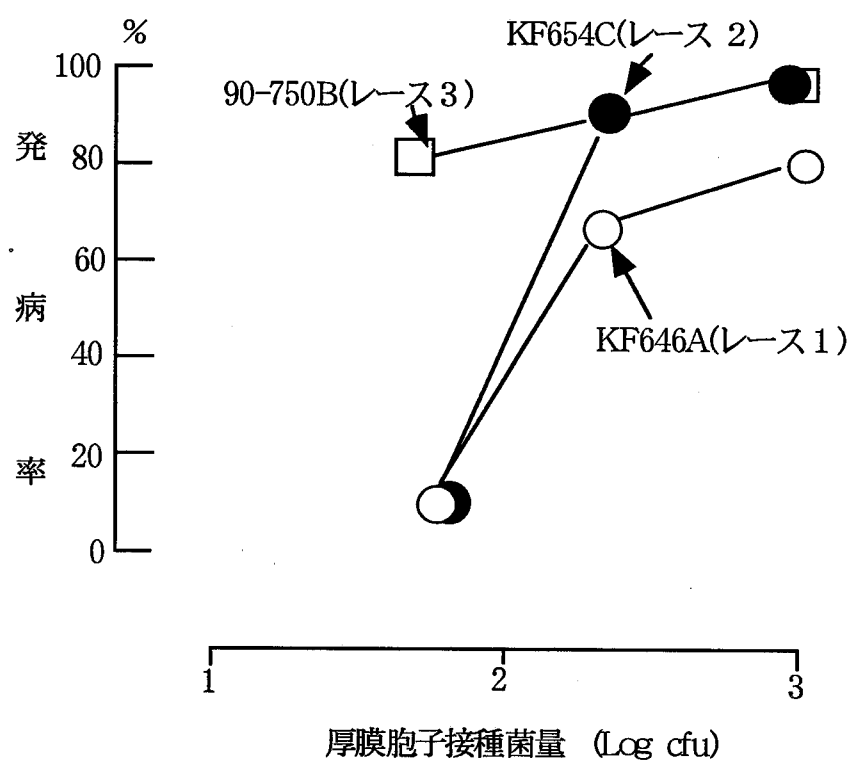


図4 アズキ萎凋病菌厚膜胞子量と発病

(3) 土壌中における厚膜胞子の形成

材料と方法

9 cm直径ペトリ皿中のジャガイモ蔗糖寒天培地にアズキ萎凋病菌の各レースを生育させ、滅菌ガラス小片を間にしてスライドガラスを菌叢の上に置き1週間培養（25℃）した。表面に菌糸が伸びたスライドガラスを静かにはぎとり、新篠津村発病土壌（蒸留水を風乾土に対し25%加える）中に垂直に埋没して室温（20～25℃）に置いた。埋没後1，4および10日目に各2枚ずつのスライドガラスを病原菌の付着した面を傷めないように静かに掘り上げて風乾した。風乾したスライドガラスは火炎固定後石炭酸ローズベンガル液（ローズベンガル1.0 g，5%フェノール100ml，塩化カルシウム100mg）で染色，水洗，風乾して顕微鏡観察を行った。観察は×40の対物レンズを用いて、任意10視野について厚膜胞子数を測定した。

結果

埋没時の菌体の状態は原形質の充満した菌糸であり，ところどころ小型分生胞子が認められた。厚膜胞子形成数は菌株により異なったが、埋没した後1～4日目に菌糸に形成された（図5，図版III-2）。菌糸は次第に原形質の染色性が失われていった。

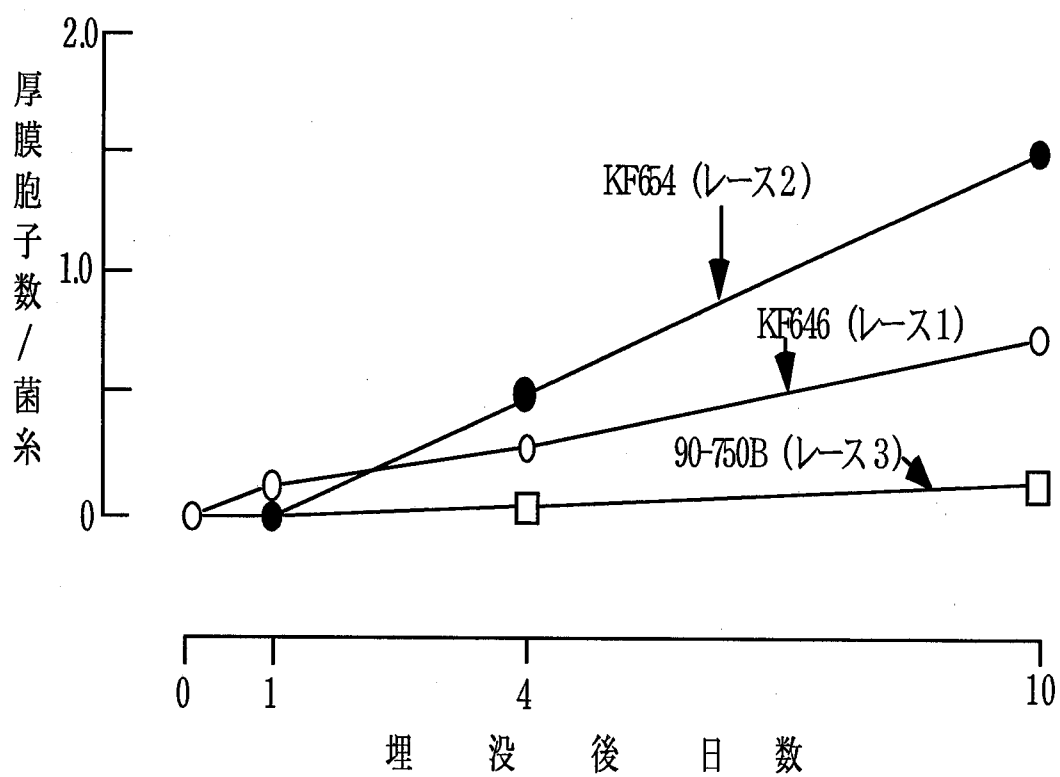


図5 土壤中に埋没した菌糸に形成されるアズキ萎凋病菌の厚膜孢子

(4) 罹病残渣中での生存

材料と方法

1988年9月に採集したアズキ萎凋病発病「エリモショウズ」(新篠津村圃場産)の茎(15cmに切断)を2カ月自然乾燥させ、11月にナイロンスッキングに10本ずつつめた。これらを1m×1m枠内のアズキ萎凋病無発生の自然土壌の地上部(0cm)、地下部10cm、20cmおよび30cmに設置し、所定の時期に取り出し、アズキ萎凋病菌を分離して生存の有無を確かめた。その方法は、5gの茎を100mlの滅菌水とともにホモジナイザーで15000rpm、5分間磨碎して10倍あるいは100倍に希釈して駒田培地にひろげ、*F. oxysporum*の菌叢数を計測した。分離された菌について「寿小豆」を用いて前述のように病原性検定を行った。

また、大きな根、茎などを取り除いた新篠津村アズキ連作圃場土500gに2000mlの水道水を加え、よく攪拌した後数分間静置し、浮遊した残渣を32メッシュ、100メッシュのふるいを通した。この操作を10回行ってふるい上に残った残渣を上述の方法で磨碎してアズキ萎凋病菌の残渣に含まれる菌量を推定した。

結果

地表においた罹病茎は251週後でも原形を保っていたが、地中に埋没した茎は細かい断片に分解していた。しかし、その罹病残渣の埋没位置にかかわらず、 $4.2 \times 10^4 \sim 3.5 \times 10^5$ /g 乾燥残渣の菌量を示し、その変動幅は小さかった(表26)。この残渣を顕微鏡で観察すると厚膜胞子が多数観察され(図版V-2)、厚膜胞子の形で長期間に亘って、ほぼ一定の菌量が維持されていた。

自然発病圃場から得た残渣は、32あるいは100メッシュのふるいに残った、細かい残渣で、普通土壌希釈平板法ではこのぐらゐの残渣も含めて計測していると考えられる。乾土1g中に換算すると、土壌希釈平板法で測定したときの菌量の10分の1から100分の1になること(表27)から、土壌中では厚膜胞子の大部分が遊離した状態で、

単独で存在していると考えられる。

表26 アズキ萎凋病菌の罹病残渣中での生存

埋没後期間 (週)	罹病残さ の位置 深さ(cm)	<i>F. oxysporum</i> の分離 (1g乾燥残渣中の数)	萎凋病菌割合 ^{a)} %
87	0	5.2×10^4	83.7 (41/49)
	10	1.3×10^5	41.7 (20/48)
	20	2.4×10^5	49.0 (24/49)
	30	3.1×10^5	31.3 (15/48)
139	0	5.1×10^5	48.0 (24/50)
	10	1.3×10^5	32.0 (16/50)
	20	2.1×10^5	34.0 (17/50)
	30	3.2×10^5	34.0 (17/50)
181	0	2.0×10^5	64.0 (32/50)
	10	3.9×10^5	36.0 (18/50)
	20	5.5×10^5	34.7 (17/49)
	30	5.8×10^5	48.0 (24/50)
223	0	1.3×10^5	56.0 (28/50)
	10	6.4×10^5	22.0 (11/50)
	20	8.8×10^5	40.0 (20/50)
	30	4.0×10^5	20.0 (10/50)
251	0	4.2×10^5	90.0 (45/50)
	10	3.2×10^5	46.0 (23/50)
	20	3.9×10^5	68.0 (34/50)
	30	6.9×10^5	38.0 (19/50)

a) () 内の数字は、アズキ萎凋病菌数/供試した*F. oxysporum*数

表27 土壌中植物残渣からのアズキ萎凋病菌の分離

メッシュ	'88.5.19			'88.7.20			'90.11.13		
	<i>F. oxy</i> ^{a)} の菌量	萎凋病菌割合 ^{b)} %		<i>F. oxy</i> の菌量	萎凋病菌割合 %		<i>F. oxy</i> の菌量	萎凋病菌割合 %	
32	128	40.0	(20/50)	19	20.0	(8/40)	31	10.0	(5/50)
100	97	4.1	(2/49)	34	39.1	(18/46)	23	8.0	(4/50)

a) *F. oxy.* は乾土 1 g 中の残渣内の *F. oxysporum* 数、

b) () 内の数字は、アズキ萎凋病菌数/供試した *F. oxysporum* 数

(5) アズキ萎凋病菌の各種植物根への侵入および根圏土壤中菌量

材料と方法

アズキ根への侵入

アズキ萎凋病菌のアズキへの侵入時期を調べるため、50×60×40cmの箱につめた新篠津村圃場病土に「寿小豆」，「光小豆」をまき、所定の日数後に土から取り出して以下の方法で*F. oxysporum* を分離した。すなわち、アズキ根を流水で一晩洗浄し、100ppmストレプトマイシン硫酸塩を加え、滅菌蒸留水をリン酸でpH4.0とし、その溶液中で1時間ゆるやかに攪拌して表面殺菌した。滅菌蒸留水で3回洗浄後濾紙で水分をとって駒田培地にのせた。得られた単孢子分離株については「寿小豆」を用いてアズキ萎凋病菌であるか否かの検定をした。

また、23℃の恒温室においたポット（直径20cm，高さ30cm）に新篠津村発病圃場土をつめて上記と同様の方法で「寿小豆」，「光小豆」，「ハツネショウズ」および「十育123号」について分離、検定を行った。

さらに（2）と同様にして作成した厚膜胞子を土壤中濃度が 5.0×10^2 cfu/ g 乾土になるようによく滅菌川砂と混和し、同様の試験を行った。100mm×80mm×8mmの亚克力製の根箱につめ3%次亜塩素酸で表面殺菌した「寿小豆」と「十育123号」種子をまいた。20℃の恒温室において3，7，10日後に発芽した種子を取り出し、3%次亜塩素酸で表面殺菌し滅菌蒸留水でよくすすぎ、よく水分をとって駒田培地に置床した。なお、分離された*F. oxysporum*については接種試験によりアズキ萎凋病菌であることを確認した。

アズキ品種と根圏土壤中の菌量

1992年6月10日新篠津村圃場に「十育127号」，「十育131号」，「エリモショウズ」を1区3m²に、1粒ずつ10cm間隔で3畝まいた。9月16日に発病率を調査後、各品種5株を抜き取り根圏土壤中菌量を土壤希釈平板法で測定し、分離された*F.*

oxysporum について幼苗検定を行ってアズキ萎凋病菌の割合を推定した。

また、大箱（50cm x 70cm x 45cm）に新篠津村発病土壌をつめ、これに1993年6月29日に上記の品種をまいて、7月8日（初生葉展開期）、8月20日（第5本葉展開期）、9月30日（枯凋期）にそれぞれ5本抜き取り根圏土壌から分離して、上記と同様にしてアズキ萎凋病菌の割合を出し、アズキ萎凋病菌に及ぼす品種の影響を考察した。さらに1994年6月2日に「エリモショウズ」を栽培した大箱に再び「エリモショウズ」，「十育127号」のあとに「十育127号」，「十育131号」のあとに「エリモショウズ」を播種して同様に土壌中菌量と発病率を測定した。

各種作物根へのアズキ萎凋病菌の侵入と根圏土壌中菌量

1992年4月新篠津村発病圃場から採取した土壌を20cm直径、25cmの高さのポットにつめ、表34に示した作物を播種した。20℃のコイトロン内で3カ月栽培し、茎を切断して枯死させ、2週間水を供給しないで保持した。これから根を掘りだし、洗浄せずに分離まで4℃にて保存した。分離法は水道水で1時間洗い、次いで滅菌水中で2時間振とうし、3%次亜塩素酸ナトリウムで滅菌、滅菌水で洗浄後駒田培地のせる方法で行った。分離された菌は前述と同様にしてアズキ萎凋病菌か否か検定した。

120℃、30分間オートクレーブした滅菌新篠津村土壌に 4×10^3 cfu/ g 乾土となるように厚膜孢子形成土壌（KF646A/13（*nit1*）を供試して作成）を混和し、各種作物を播種して8週間後に駒田培地を使い、根と根圏土壌から接種菌を分離した。接種菌の確認はMM培地で行った。なお、厚膜孢子を含む土壌は次のようにして作成した。すなわち、0.2%酵母抽出物を含むジャガイモ蔗糖液体培地（100mlフラスコ）で25℃5日間培養した菌体（菌株KF646A/13：*nit1*）を蒸留水で5分間洗い、20枚の菌体マットを150mlの蒸留水を加えてミキサーで1分間混合した。これを3500G、10分間遠心し、再度150mlの蒸留水に懸濁して風乾した土壌1kgによく混合した。この土

壤をプラスチックの袋にいれ、4週間25℃で培養した。その後風乾して使用まで4℃で保存した。

結果

アズキ根への侵入

自然発病土壌で生育させたアズキ各品種を駒田培地に置いた場合、まず子葉あるいは子葉付近の根から菌叢が現れ、続いて主根中間部、あるいは側根からも分離された（図版V-1）。播種後2～3日ではアズキ萎凋病菌は分離されなかったが、7あるいは8日目に供試したすべての品種で分離されるようになった（表28, 29）。しかし、10日目、あるいは13日目には旺盛に*F. oxysporum* が根から出現したものの、アズキ萎凋病菌は再び検出できなくなった。また、この傾向は罹病性、抵抗性品種にかかわらず同様であった。

厚膜胞子接種土壌では自然発病土とは異なり、播種3日後から7, 10日目まで下胚軸と、それに接した根の付近からのみ*F. oxysporum* が分離され、どの時期においてもアズキ萎凋病菌は分離された（表30）。

表28 病土における播種後日数と根から分離されるアズキ萎凋病菌（室外）

播種後日数	寿小豆	光小豆
2	0/3 ^{a)}	0/3
8	3/4	2/4
13	0/3	0/3

a) アズキ萎凋病菌数／供試*F. oxysporum*株数

表29 病土における播種後日数と根から分離される
アズキ萎凋病菌 (23℃恒温室)

播種後日数	寿小豆	光小豆	ハツネヨウメ	十育123号
3	0/18 ^{a)}	0/46	0/46	0/30
7	2/49	3/50	6/50	1/26
10	0/50	0/50	0/50	0/50

a) アズキ萎凋病菌数/供試*F. oxysporum* 株数

表30 接種土壌における播種後日数と根から
分離されるアズキ萎凋病菌 (20℃恒温室)

播種日数	寿小豆	十育123号
3	3/4 ^{a)}	2/4
7	7/9	6/8
10	4/4	4/5

a) アズキ萎凋病菌数/供試*F. oxysporum* 株数

アズキ品種と根圏土壤中の菌量

自然発病圃場においては、これまでの品種試験の結果と同様に「十育127号」，「十育131号」は全くアズキ萎凋病は発病しなかった。また、根圏土壤中の全 *Fusarium oxysporum* の菌量は「エリモショウズ」を含めた3品種でほとんど同じ程度であったが、アズキ萎凋病菌の割合は「十育127号」で0%，「育131号」で3.6%と抵抗性の2品種では低かった（表31）。一方「エリモショウズ」では22.2%と高かった。

枠圃場で行った試験では、播種前の全 *F. oxysporum* の菌量は 3.6×10^3 cfu/g 乾土で、アズキ萎凋病菌の割合3/41から推定されるアズキ萎凋病菌の菌量は、 2.6×10^2 cfu/g 乾土であった（表32）。「エリモショウズ」は8月には62%が発病したが、「十育127号」，「十育131号」は、全く発病しなかった。「エリモショウズ」の場合、発病株のほかに無病徴の株の根圏土壤中菌量を測定した。無病徴株の場合、発病株ほど菌量は増えなかったが、菌量は発病株に次いで高く、 1.5×10^3 cfu/g 乾土（9月30日）と推定された。

一方、抵抗性の2品種の根圏土壤中菌量とは明らかな差が認められた。12月の根雪前の土壤中菌量は、抵抗性品種栽培区では $1.4 \sim 4.2 \times 10^2$ cfu/g 乾土に対し、「エリモショウズ」栽培区では 2.0×10^3 cfu/g 乾土と推定された。この傾向は翌年も同様であり、6月の播種時のアズキ萎凋病菌菌量は、「エリモショウズ」あとで 2.8×10^3 cfu/g 乾土，「十育127号」あとで 1.5×10^2 cfu/g 乾土，「十育131号」あとで 4.9×10^2 cfu/g 乾土であった（表33）。この菌量を反映してアズキ萎凋病発病率は「エリモショウズ」連作区で62.5%，「十育131号」あとの「エリモショウズ」で25.0%となった。

表31 アズキ各品種根圏土壌におけるアズキ萎凋病菌密度（自然発病土壌）

品 種	発病率 (%)	土壌中の <i>F. oxysporum</i> 菌量 (cfu/g 乾土)	萎凋病菌割合 ^{a)} (%)
十育127号	0.0	2.0×10^3	0.0 (0/49)
十育131号	0.0	1.0×10^3	3.6 (1/28)
エリモショウズ	82.1	2.0×10^3	22.2 (10/45)

a) () 内は, アズキ萎凋病菌菌株数/供試*F. oxysporum*菌株数

表32 アズキ各品種根圏土壌におけるアズキ萎凋病菌密度（枠圃場^{a)}）

品 種	根圏土壌中 <i>F. oxysporum</i> の菌量 ^{b)} ($\times 10^3$)			土壌中菌量 ($\times 10^3$)
	7/8	8/20 ^{c)}	9/30	12/14
十育127号	2.0 (0/5)	14.0 (1/42)	3.1 (2/50)	2.2 (3/47)
十育131号	12.0 (2/30)	39.0 (0/50)	3.3 (0/44)	2.5 (8/48)
エリモウズ（発病）	-	94.0 (7/50)	39.0 (47/50)	4.6 (22/50)
エリモウズ（健全）	12.0 (1/27)	10.0 (3/45)	26.0 (26/44)	

- a) 播種前（4月16日）の土壌中菌量は 3.6×10^3 （アズキ萎凋病菌の割合：3/41）
b) () 内はアズキ萎凋病菌菌株数/供試*F. oxysporum*菌株数
c) 8月20日の発病率はエリモショウズ62%（13/21）、十育127号、十育131号は0%であった。

表33 アズキ各品種根圏土壌におけるアズキ萎凋病菌密度

品種（前作）	播種時の 土壌中菌量 ^{a)}	発病率 ^{b)} （％）
エリモシヨウズ（エリモシヨウズ）	1.3×10^4 (10/46)	62.5
エリモシヨウズ（十育131号）	7.8×10^3 (3/48)	25.0
十育127号（十育127号）	7.1×10^3 (1/48)	0.0

a) （ ）内はアズキ萎凋病菌菌株数／供試 *F. oxysporum* 菌株数

b) 1994年9月2日の発病率

各種作物根へのアズキ萎凋病菌の侵入と根圏土壌中菌量

自然発病土壌では根から分離されたのはアズキとコムギのみであった（表34）。ジャガイモと水稻は非病原性の *F. oxysporum* の根への着生率も低かった。接種土壌においてはアズキ、インゲンマメ、コムギのアズキ萎凋病菌分離率が高く、根圏土壌中菌量は接種菌量の100倍から300倍に増加していた（表35）。一方、テンサイ、水稻ではアズキ萎凋病菌分離率は低く、根圏土壌中菌量はほとんど変化しないか、あるいは水稻の場合は1/8ほどに減少した。アズキ萎凋病菌の水稻根への着生が困難であると考えられる。

表34 自然発病土壌（新篠津土壌）における各種作物根からのアズキ萎凋病菌の分離

供試作物（品種）	<i>F.o.</i> の分離率 ^{a)}	萎凋病の分離 ^{b)}
アズキ（寿小豆）	13/13	2/13
ジャガイモ（男爵いも）	0/10	0/10
インゲンマメ（改良早生大福）	16/17	0/12
テンサイ（モノミドリ）	28/28	0/11
トウモロコシ（スイートコーン）	19/19	0/12
コムギ（チホクコムギ）	14/16	1/11
水稻（ゆきひかり）	8/52	0/7

a) *F.oxysporum* が分離された切片／供試切片

b) アズキ萎凋病菌株数／供試菌株数

表35 人工接種土壌におけるアズキ萎凋病菌の各種作物根への着生と根圏土壌中菌量

供試作物（品種）	萎凋病菌分離率 ^{a)} (%)		根圏土壌中菌量 ^{b)} (cfu/g dry soil)
アズキ（寿小豆）	25/47	(53.2)	170,000
インゲンマメ（金時豆）	15/30	(50.0)	300,000
テンサイ（モノミドリ）	7/58	(12.1)	1,700
コムギ（チホクコムギ）	15/26	(57.7)	100,000
水稻（ゆきひかり）	0/19	(0.0)	130

a) 萎凋病菌が分離された根切片数／供試切片数

b) 播種時の土壌中菌量は1,000 cfu/g乾土

3. アズキ萎凋病菌の分布に影響する要因

(1) 種子伝染

材料と方法

1988年10月に発病，無発病まとめて収穫し，脱穀した新篠津村アズキ萎凋病発病圃場産の「エリモショウズ」種子を塩化第二水銀で殺菌し滅菌水で洗浄後，駒田培地に置き*F. oxysporum* を分離した。これらの単孢子分離株について「寿小豆」を用いて病原性検定を行った。

また，新篠津村産の「エリモショウズ」発病株莢から滅菌ピンセットで種子を取り出し，同様にして検定を行った。

結果

脱穀後の種子の28.6%からアズキ萎凋病菌が分離された（表36）。脱穀作業をとおさないで直接莢から種子を無菌的に取り出したときの分離率は21%あまりとなり（表37），脱穀作業の有無にかかわらず分離率は変わらなかった。本病の種子伝染が考えられた。

表36 収穫したエリモショウズ種子（新篠津村発病圃場）からのアズキ萎凋病菌の分離

供試種子数	<i>F. oxysporum</i> が分離された 種子数	萎凋病菌数／供試菌数
189	24	6/21(28.6%)

表37 罹病したエリモショウズの種子からのアズキ萎凋病菌の分離

個体 No.	全節数	褐変が認められる 最上位節	供試 種子の 節No.	<i>F. oxysporum</i> が分離された 種子割合 ^{a)}	萎凋病菌が 分離された 割合 ^{b)}
1	14	9	5	7/9	0/1
			8	18/19	1/3
2	9	9	5	15/15	0/3
			6	7/7	1/1
3	9	9	3	3/5	0/1
			6	5/6	1/5

(2) 十勝土壤への罹病茎の混入

材料と方法

新篠津村の発病圃場から得た「エリモシヨウズ」罹病茎を20×30×7 cmの箱につめた十勝農試落葉病検定圃場土（表15の1988年芽室町圃場1）にすき込み、「エリモシヨウズ」を播種し発病を見た。試験は温室内（18～28℃）で行い、40日後に抜き取りアズキ胚軸から駒田培地で分離し確認した。また、第1回の試験終了直後、再び第2回試験として「エリモシヨウズ」を播種して発病を見た。

結果

罹病残渣を混入することにより、十勝地方土壤においてもアズキ萎凋病が起き、続けてアズキを栽培しても1回目と発病率は変わらないことから（表38），十勝地方の土壤が抑止型土壤である可能性は低い。

表38 アズキ萎凋病未発生土壤での罹病残渣混入によるアズキ萎凋病の発生

土壤及び残渣の処理		発病率（％）			
土壤殺菌	残渣混入	第1回試験		第2回試験	
+	+	23.9	(17/71)	55.6	(25/45)
+	—	0.0	(0/36)	0.0	(0/22)
—	+	23.3	(14/60)	39.5	(17/43)
—	—	0.0	(0/67)	0.0	(0/42)

(3) 土壌凍結と厚膜胞子の生存

材料と方法

2-(5)と同様にして作成した 1.4×10^4 cfu/g 乾土の菌密度に調整し、40%の蒸留水を加えてポリプロピレン製容器につめ、密閉した。これを4℃および-20℃において所定の時期に菌量を計測した。

結果

-20℃においては4℃と比べると若干菌量は低いが、ほとんど最初に接種した菌量と変化がなく、16週間菌量が維持され(表39)、土壌凍結は本菌の生存に影響を与えなかった。

表39 土壌温度とアズキ萎凋病菌の生存

温度 (℃)	接種後の時間 (週)						
	0	1	2	4	8	12	16
4	1.4	3.1	1.9	2.0	3.1	2.4	2.4
-20	1.4	2.6	1.5	1.3	1.7	1.5	1.4

4. 連輪作とアズキ萎凋病の発病

(1) 非宿主作物がアズキ萎凋病の発病と土壌中菌量に及ぼす影響

材料と方法

アズキ萎凋病多発生圃場（新篠津村，1985年7月には，圃場全体にほぼ100%発生した）の各区50m²に畝幅60cmとして，株間はインゲンマメ「大正金時」，ジャガイモ「メークイン」，テンサイ「モノヒル」，トウモロコシ「ハニーバンタム」は30cmとし，コムギ「はるひかり」は畝間30cmで10 a 当たり10Kg条播きした。これらを2年連作，あるいはインゲンマメ，ジャガイモ，コムギを栽培した後アズキ「エリモショウスズ」を栽培し，発病率を調べた。

これと同時に根圏土壌中の*F. oxysporum* の菌量を土壌希釈平板法により，また，分離された*F. oxysporum* 中のアズキ萎凋病菌の割合は，「寿小豆」で病原性を検定して調べた。各年の播種あるいは苗の移植日は，1986年5月19日，1987年5月21日，1988年5月20日，1989年6月3日であり，アズキの発病率は1988年は9月4日，1989年は9月8日に調査した。

結果

インゲンマメを2年連作することにより，アズキ連作区での発病率が98%に対して75%と若干低下したが，他の作物では連作区とほとんど差が認められなかった（表40）。また，3年間アズキ以外の作物，すなわちインゲン，ジャガイモ，コムギを栽培することにより連作区と比べ発病率は低下したが，依然50%以上の発病率であった。

土壌中の菌量については検出限界以下であったためかアズキ萎凋病菌が検出されないことがあった。非宿主作物が栽培されている間の菌量はアズキ連作区より少ない傾向があった（表41，42，43）。しかし，再びアズキを栽培すると菌量は連作区と同程度となり，菌量の面からみても2年あるいは3年これらの作物を導入しても発病抑制は困難であることが推定される。

表40 非宿主作物導入によるアズキ萎凋病の発病

圃場 No.	栽培来歴 ^{a)}				発病率 (%)	
	'86	'87	'88	'89	'88	'89
1	KB	PO	SW	AB	-	56.0
2	KB	KB	AB	AB	74.9	96.0
3	PO	PO	AB	-	90.9	-
4	BE	BE	AB	-	94.4	-
5	SC	SC	AB	-	97.9	-
6	SW	SW	AB	-	97.9	-
7	Ab	AB	AB	AB	98.0	95.0

a) AB:アズキ, KB:インゲンマメ, SW:春小麦, PO:ジャガイモ, BE:テンサイ, SC:トウモロコシ

表41 非宿主作物導入によるアズキ萎凋病土壌中菌量変動(1987年)

圃場 No. ^{a)}	土壌中 <i>F. oxysporum</i> の菌量 (萎凋病菌株数/供試菌株数) 10 ³ cfu/g乾土					
	5.19		5.28		10.15	
1	-	-	5.2	(4/37)	5.0	(1/15)
2	-	-	3.0	(1/41)	2.6	(ND ^{a)} /15)
3	-	-	4.3	(3/42)	4.3	(ND/15)
4	-	-	4.0	(ND/42)	3.6	(ND/15)
5	-	-	6.3	(2/36)	4.2	(1/14)
6	-	-	1.5	(4/37)	7.1	(1/14)
7	1.7	(11/35)	2.8	(17/124)	3.8	(19/85)

a) 表40と同じ圃場

表42 非宿主作物導入によるアズキ萎凋病土壌中菌量変動(1988年)

圃場 No. ^{a)}	土壌中 <i>F. oxysporum</i> の菌量 (萎凋病菌株数/供試菌株数) 10 ³ cfu/g 乾土					
	5.19		7.20		9.7	
1	3.9	(3/17)	1.1	(ND ^{b)} /13)	4.7	(1/11)
2	2.0	(1/15)	0.2	(ND/8)	6.2	(10/14)
3	4.9	(ND/28)	1.2	(1/16)	6.3	(7/15)
4	5.6	(1/15)	0.4	(ND/13)	7.1	(6/11)
5	3.6	(ND/15)	0.4	(1/8)	7.3	(2/5)
6	7.3	(1/15)	1.5	(1/15)	7.7	(7/14)
7	1.1	(28/196)	2.4	(69/256)	3.1	(4/15)

a) 表40と同じ圃場

b) NDは萎凋病菌が検出できなかったことを示す。

表43 非宿主作物導入によるアズキ萎凋病土壌中菌量変動(1989年～1990年)

圃場 No. ^{a)}	土壌中 <i>F. oxysporum</i> の菌量 (萎凋病菌株数/供試菌株数) 10 ³ cfu/g 乾土					
	6.4		9.8		4.26	
1	3.8	(3/35)	5.7	(8/55)	8.6	(2/46)
2	-	-	7.1	(20/56)	6.3	(1/47)
7	1.4	(4/40)	-	-	7.2	(2/49)

a) 表40と同じ圃場

(2) 作物栽培歴とアズキ萎凋病菌の菌量

材料と方法

実際の圃場における連輪作との関係をさらに探るため、実態調査を行った。調査した圃場ではほとんどアズキ、水稻、コムギが栽培作物であった。1989年から1990年にかけて、水田転換畑のアズキ萎凋病発生地域あるいはその隣接地などから土壌を2kg採取し、前述の方法と同様にしてアズキ萎凋病菌の菌量を推定した。また、その圃場について作物栽培歴の聞き取りを行った。

結果

アズキ栽培から次のアズキ栽培までの期間、水稻の作付けが連続し、かつ、その回数が多いほど土壌中の菌量が少ない傾向にあった。一方、コムギをアズキの間に栽培した圃場では菌量はアズキ連作区と変わらない場合が多く、アズキ栽培後6作コムギを栽培してもアズキ連作区とほとんど変わらないところがあった（表44）。

表44 作物栽培歴とアズキ萎凋病菌の土壌中菌量

採集場所 ^{a)}	栽 培 歴 ^{b)}										採集年月日	土壌中菌量 ^{c)}	
	82	83	84	85	86	87	88	89	90				
1 深川市		R	A	A	R	R	AWWW	W			89.10.13	4300	(23/24)
2 深川市		R	R	R	R	R	R	A			89.10.13	3800	(2/26)
3 深川市			AW	WW	WW	WW	WA	O			89.10.13	2600	(12/49)
4 深川市			AW	WW	WW	WWW	AWWW	W			89.10.13	700	(1/52)
5-1 深川市			A	R	R	R	R	R			89.10.13	10	(0/1)
5-2 深川市			R	R	R	R	R	R			89.10.13	400	(0/14)
5-3 深川市			A	AW	WW	WW	WW	A			89.10.13	2500	(8/48)
5-4 深川市		W	W	A	A	AW	WW	WA			89.10.13	7100	(28/40)
5-5 深川市		W	W	A	A	A	A	AW	W		89.10.13	3800	(32/50)
5-6 深川市		W	W	A	A	A	A	A			89.10.13	9300	(45/46)
6-1 深川市			R	R	A	A	A	V			89.10.13	900	(4/30)
6-2 深川市			R	A	V	A	AW	WW	W		89.10.13	1500	(15/49)
6-3 深川市		R	R	R	R	R	A	AW	W		89.10.13	800	(2/32)
6-4 深川市			R	A	R	R	R	R			89.10.13	30	(0/6)
7 深川市	R	SW	WW	WW	A	P	A	A			89.10.13	5600	(13/38)
8 新篠津村	A	AW	WW	WW	WW	WW	WW	WW	WW		88.11.18	3400	(7/16)
9 南幌町	W	AW	WW	AW	W	AW	W	A			89. 7.15	2900	(3/49)
10 北村					R	R	R	A			89. 7.29	5800	(25/50)
11-1 北村	W	AW	W	AW	W	AW	W	A			89. 7.29	680	(9/35)
11-2 北村	W	AW	W	AW	W	AW	W	A			89. 7.29	700	(32/48)
12-1 深川市	R	R	R	R	AW	WL	L	A			89. 9.12	4500	(7/38)
12-2 深川市	R	R	R	R	AL	LW	W	A			89. 9.12	1600	(0/46)
13 当別町								A	A		90. 8. 3	8900	(17/27)
14 当別町								A	A		90. 8. 3	3400	(7/42)
15 当別町							WW	WW	A		90. 8. 3	9100	(35/49)
16 当別町								BA	BA		90. 8. 3	2900	(29/48)
17 鶴川町			BA	BA	BA	BA	BA	BA	BA		90. 8. 6	4200	(41/50)
18 長沼町							WW	WW	A		90. 8. 1	5000	(1/31)
19 南幌町					A		WW	WW	A		90. 8. 1	5300	(10/45)

a) 同一番号は隣接する同一農家圃場を示す

b) A:アズキ, W:秋小麦, R:水稻, B:水稻苗床, S:春小麦, O:タマネギ, P:カボチャ, L:食用ユリ, V:野菜

c) 土壌中の *Fusarium oxysporum* 数(cfu/g 乾土), (萎凋病菌数/供試菌数)

(3) アズキ萎凋病菌菌量と発病に及ぼす水稻栽培の影響

材料と方法

1987年に水田転換した深川市のアズキ萎凋病激発圃土壤（A圃場）を1988年から1992年まで5年間毎年4月あるいは5月に圃場20箇所から計40Kg採取し、枠（45×70×40cm）につめた。5月下旬に「エリモショウズ」と「光小豆」をまいて（2反復）その発病を見た。

また、上の圃場と1988年から転換した深川市の圃場（B圃場）、1984年から既に水田に転換していた新篠津村の圃場3カ所についてそれぞれ水田と畦畔から、所定の日に土壤を10箇所から2kg採取して常法によりアズキ萎凋病菌菌量の変動を調べた。

結果

「エリモショウズ」の場合、A圃場において前年には100%の発病率であったが1年間水稻を作付けすることでそれが34.8%に低下し、さらに水稻作付け回数が増えるほど低下していった、4年以上作付けすると発病は見られなくなった（表45）。一方、「光小豆」では、水稻作付け前は87%の発病率が水稻作付けにより、2.2%になり、それ以降、作付け回数を増やすと全く病気は見られなくなった。また、水稻1回作付け後の枠圃場内土壤の菌量は、「エリモショウズ」栽培区で「光小豆」栽培区の5～38倍と推定された。

深川市A圃場の土壤中菌量は転換後1年目、2年目には8月末から9月初めに病原菌が検出されなくなったものの10月中旬に再び分離された（表46）。ところが3年目以降は5年目の春から夏にかけて検出されたが、7年目まで秋期に再び菌量が増加することはなかった。B圃場では4年目の春から夏にかけてに一時高い菌量を示したが、転換2年目以降、秋にはほとんど検出されなかった（表47）。

新篠津村圃場においては6年目以降アズキ萎凋病菌が検出されなくなり、深川市圃場とほぼ同様な結果となった（表48）。また、いずれの圃場でも畦畔からは時々検出

されるのみで圃場内ほど菌量は高くなかった。

いずれの圃場でもレース 1 が分離される頻度が高かった。

表45 水稻栽培後の土壌におけるアズキ萎凋病の発生

水稻作付け回数	年 月 日	発病率 (%)	
		エリモショウズ	光小豆
1	1988.8.30	9.0	0.0
		(8/89) ^{a)}	(0/90)
	9.13	11.2	0.0
		(10/89)	(0/90)
	9.30	34.8	2.2
		(31/89)	(2/90)
2	1989.8.22	12.3	0.0
		(8/65)	(0/71)
3	1990.8.13	4.4	0.0
		(3/71)	(0/71)
4	1991.9.13	0.0	0.0
		(0/42)	(0/43)
5	1992.9.16	0.0	0.0
		(0/15)	(0/15)

a) 発病株数/全株数

表46 水稻栽培とアズキ萎凋病菌菌量の変動（深川市，A圃場）

		水 田				畦 畔			
年 月 日		土壌中の <i>F. oxysporum</i> 及び萎凋病菌菌量 ^{a)}				レース			土壌中の <i>F. oxysporum</i> 及び萎凋病菌菌量
						1	2	3	
			%						%
1987.	4.10	1600	33.3	(7/21)	2	1	1	-	-
	6.4	1500	43.5	(10/23)	5	0	3	-	-
	7.1	2300	48.6	(18/37)	9	1	2	-	-
	8.27	30	0.0	(0/1)	-	-	-	3200	0.0 (0/12)
	10.21	10	100.0	(1/1)	0	0	1	1200	18.8 (3/16)
1988.	5.2	680	31.3	(5/16)	2	1	0	6500	-
	6.11	1800	27.8	(5/18)	3	1	1	-	-
	7.14	760	6.3	(1/16)	0	1	0	5600	7.1 (1/14)
	8.3	640	14.3	(2/14)	2	0	0	5000	0.0 (0/13)
	9.8	400	0.0	(0/13)	-	-	-	2100	0.0 (0/9)
	10.18	190	42.9	(3/7)	3	0	0	6700	0.0 (0/15)
1989.	4.19	50	25.0	(1/4)	1	0	0	20	-
	6.27	40	0.0	(0/2)	-	-	-	1900	4.3 (1/23)
	7.24	110	0.0	(0/5)	-	-	-	-	-
	9.12	280	0.0	(0/21)	-	-	-	6900	8.1 (3/37)
	10.12	220	0.0	(0/23)	-	-	-	1000	0.0 (0/38)
1990.	4.26	160	0.0	(0/9)	-	-	-	5100	2.1 (1/48)
	8.1	190	0.0	(0/7)	-	-	-	9500	0.0 (0/50)
	11.13	170	0.0	(0/14)	-	-	-	5700	2.1 (1/47)
1991.	5.13	2600	2.0	(1/50)	1	0	0	11000	4.1 (2/49)
	7.30	1000	2.1	(1/47)	1	0	0	19000	0.0 (0/50)
	9.13	900	0.0	(0/13)	-	-	-	11000	0.0 (0/50)
	11.13	920	0.0	(0/32)	-	-	-	5000	2.3 (1/44)
1992.	4.22	30	0.0	(0/4)	-	-	-	600	0.0 (0/29)
	8.11	400	0.0	(0/19)	-	-	-	2200	2.1 (1/48)
	11.13	170	0.0	(0/7)	-	-	-	2400	0.0 (0/48)
1993.	4.6	700	0.0	(0/21)	-	-	-	3700	0.0 (0/43)
	11.14	40	0.0	(0/2)	-	-	-	-	-

a) *F. oxysporum*菌量(cfu/ g 乾土)，アズキ萎凋病菌の割合，（ ）内の数字は，アズキ萎凋病菌数/供試した*F. oxysporum*数

表47 水稻栽培とアズキ萎凋病菌菌量の変動（深川市，B 圃場）

年 月 日	水 田					畦 畔				
	土壌中の <i>F. oxysporum</i> 及び萎凋病菌菌量 ^{a)}				レース	土壌中の <i>F. oxysporum</i> 及び萎凋病菌菌量				
					1 2 3					
%					%					
1988.	5.2	1100	13.3	(2/15)	0 2 0	1700	-	-	-	
	6.11	1000	36.8	(7/19)	3 0 2	-	-	-	-	
	7.14	490	8.3	(1/12)	1 0 0	2400	6.3	(1/16)		
	8.3	1400	13.3	(2/15)	1 0 1	1700	0.0	(0/13)		
	9.8	280	0.0	(0/10)	- - -	1600	0.0	(0/12)		
1989.	10.18	560	29.4	(5/17)	5 0 0	430	0.0	(0/14)		
	4.19	130	10.0	(1/10)	1 0 0	340	0.0	(0/11)		
	6.27	120	0.0	(0/5)	- - -	1500	0.0	(0/23)		
	7.24	370	7.9	(3/28)	3 0 0	-	-	-		
	9.12	610	3.2	(1/31)	1 0 0	2900	0.0	(0/36)		
1990.	10.12	200	0.0	(0/25)	- - -	2100	0.0	(0/41)		
	4.26	790	2.7	(1/37)	1 0 0	3200	4.2	(2/48)		
	8.1	140	0.0	(0/7)	- - -	4400	0.0	(0/48)		
	11.13	280	0.0	(0/29)	- - -	1300	2.0	(1/50)		
	1991	.5.13	3200	10.2	(5/49)	5 0 0	7100	2.1	(1/47)	
7.30		1400	18.8	(9/48)	8 1 0	10000	0.0	(0/50)		
9.13		1300	0.0	(0/24)	- - -	8500	0.0	(0/25)		
11.13		900	3.3	(1/33)	- - -	8000	0.0	(0/43)		
1992.		4.22	90	0.0	(0/2)	- - -	1500	2.8	(1/36)	
	8.11	680	0.0	(0/30)	- - -	4400	2.0	(1/50)		
	11.13	330	0.0	(0/15)	- - -	6300	2.0	(1/50)		
	1993.	4.6	670	5.0	(1/20)	- - -	5200	0.0	(0/11)	
		11.14	860	0.0	(0/29)	- - -	-	-	-	

a) *F. oxysporum* 菌量(cfu/ g 乾土)，アズキ萎凋病菌の割合，（ ）内の数字は，アズキ萎凋病菌数/供試した *F. oxysporum* 数

表48 水田化したアズキ萎凋病発生土壤中での菌量の変動（新篠津村圃場）

年 月 日	水 田			畦 畔		
	土壌中の <i>F. oxysporum</i> 及び萎凋病菌菌量 ^{a)}			土壌中の <i>F. oxysporum</i> 及び萎凋病菌菌量		
		%			%	
1988. 5.19	0	-	-	0	-	-
7.20	100	75.0	(3/4)	240	6.7	(1/15)
9.7	20	-	-	130	0.0	(0/13)
1989. 5.8	0	-	-	130	-	-
6.14	20	0.0	(0/1)	70	-	-
7.14	20	0.0	(0/1)	-	-	-
9.8	0	-	-	40	-	-
1990. 4.26	0	-	-	6600	0.0	(0/50)
1991. 11.13	120	0.0	(0/6)	600	0.0	(0/17)

a) *F. oxysporum*菌量(cfu/ g 乾土), アズキ萎凋病菌の割合, () 内の数字は, アズキ萎凋病菌数/供試した*F. oxysporum*数

(4) 土壤消毒

材料と方法

1990年6月29日、新篠津村アズキ萎凋病発生圃場において1区5m² (1m×5m) にダゾメット粉粒剤 (3,5-ジメチルテトラヒドロ-2H-1,3,5-チアジン-2-チオン, 有効成分95%) を1.5kg (30kg/10a) 散布し、よく混和してビニールフィルムで被覆した。7日後の7月6日にビニールフィルムを除去し、ガス抜きをしたあと7月26日に「寿小豆」を播種した。なお、処理区、無処理区ともに3反復行い、土壌中の*F. oxysporum* およびアズキ萎凋病菌菌量は前述のように測定した。糸状菌数はローズベンガル培地 (KH₂PO₄ 1.0g, MgSO₄・7H₂O 0.5g, ペプトン5.0g, グルコース10.0g, ローズベンガル0.003g, 寒天20g, 蒸留水1000ml), 細菌と放線菌は1/2希釈のNutrient Agar (栄研社製) を用いて、希釈平板法により測定した。

また、土壤消毒が翌年の発病に及ぼす影響を見るために、1991年7月20日から2週間同様な方法でダゾメット粉粒剤を120m²に処理した。翌1992年6月10日、そこに「エリモショウズ」を播種して、発病率と土壌中の菌量を測定した。

結果

1990年試験の場合、発病率は無処理92.0%に対し、処理区15.3%と顕著な発病率の差が認められた (図版V-3)。処理直後から*F. oxysporum* の菌量は無処理区の1/100ほどになり、アズキ萎凋病菌は全く検出されなかった (表49)。

また、1991年から1992年にかけての試験においても、処理区の発病率は無処理区の1/3となり、効果が認められた (表50)。ただ、アズキ萎凋病菌密度は処理当年から翌年4月までは明らかに低下していたが、翌年6月の播種時期には無処理と変わらない菌量であった。

表49 土壌消毒によるアズキ萎凋病菌菌量の変動と発病軽減効果 (1990年度試験)

月日	処理	発病率	土壌中の <i>F. oxysporum</i> 及び萎凋病菌菌量 ^{a)}			糸状菌 ×10 ⁴	細菌 ×10 ⁶	放線菌 ×10 ⁶
6.29	無処理	-	86.0	4.0	(2/50)	11.0	7.0	5.3
7.6	無処理	-	130.0	12.8	(6/47)	17.0	20.0	5.1
	処理	-	1.7	0.0	(0/5)	0.5	320.0	0.4
7.26	無処理	-	170.0	4.2	(2/48)	11.0	9.4	6.4
	処理	-	1.4	0.0	(0/5)	1.2	92.0	1.9
9.7	無処理	92.0	-	-	-	-	-	-
	処理	15.3	-	-	-	-	-	-

a) *F. oxysporum* 菌量(×10²cfu/ g 乾土), アズキ萎凋病菌の割合,
() 内の数字 は, 萎凋病菌数/ 供試した *F. oxysporum* 数

表50 土壌消毒によるアズキ萎凋病菌菌量の変動と発病軽減効果 (1991年度試験)

月日	処理	発病率	土壌中の <i>F. oxysporum</i> 及び萎凋病菌菌量 ^{a)}			糸状菌 ×10 ⁴	細菌 ×10 ⁶	放線菌 ×10 ⁶
1991								
7.20	無処理	—	122.0	34.0	(17/50)	19.5	10.3	6.5
8.10	無処理	—	86.4	10.0	(5/50)	14.1	27.4	4.8
	処理	—	14.3	8.0	(4/50)	7.6	51.1	4.4
9.13	無処理	—	113.3	8.0	(4/50)	21.3	24.2	4.3
	処理	—	1.8	0.0	(0/3)	3.3	38.5	5.0
11.13	無処理	—	159.1	6.1	(3/49)	25.8	62.1	3.7
	処理	—	22.4	6.0	(3/50)	6.3	69.0	4.8
1992								
4.22	無処理	—	80.1	4.1	(2/49)	18.8	38.2	5.4
	処理	—	0	—	—	1.6	19.2	5.8
6.10	無処理	—	52.8	6.3	(3/48)	11.6	17.8	2.7
	処理	—	30.8	14.0	(7/50)	5.5	25.4	4.5
9.16	無処理	43.0	—	—	—	—	—	—
	処理	15.8	—	—	—	—	—	—

a) *F. oxysporum* 菌量(×10²cfu/ g 乾土), アズキ萎凋病菌の割合,
() 内の数字は, 萎凋病菌数/ 供試した *F. oxysporum* 数

5. 考察

アズキ萎凋病の発生地において各レースは、その分離頻度は各圃場で異なるものの、すべてのレースが混在して分布している可能性が高いと考えられる。また、十勝地方の土壌から分離した*F. oxysporum* の中にアズキ萎凋病菌は存在せず、本菌は十勝地方にはもともと存在しなかった可能性が高い。

アズキ連作圃場、各種作物を栽培した輪作圃場、また、激発圃場での水稻作付け後の水田における本病原菌量の推移について調べた。土壌伝染性病害の輪作あるいは、湛水による発病軽減効果についてはこれまで多数の報告があり、下長根ら（1980）は多くの例をまとめている。オオムギ、アルファルファ、コムギ、トウモロコシの輪作によるインゲンマメ根腐病の発生軽減（Maloy & Burkholder, 1959; Snyder et al., 1959; 宇井ら, 1973）、アルファルファとの輪作によるトマト萎凋病、ジャガイモ萎凋病の軽減（Goss & Afenasiev, 1938）のように成功の場合もあり、逆に病気を増加させる効果も作物によってはある。トマト萎凋病に対するダイズ、クローバの栽培（松田, 1970）、サツマイモつる割病に対する5年輪作も全く効果がないという例もある（Poole, 1936）が、一般に非宿主であるイネ科作物及びアルファルファを含む輪作体系はフザリウム病を軽減する傾向があるとされる。

発病軽減効果が現れる原因として次の3つに要約される。1）土壌中病原菌密度の低下、2）病原力の低下、3）複合病の軽減による発病抑制である。

病原菌密度に関して、本病連作圃場において、播種前には全体の*F. oxysporum* の密度は $1.1 \sim 12.0 \times 10^3$ に対し、本病原菌は $1.6 \sim 5.3 \times 10^2$ と推定された。一般に自然圃場における、播種直前の菌量は厚膜胞子数を測定しているに等しいと推測され（Schippers & van Eck, 1981）、厚膜胞子密度と発病の試験から50cfu/g 乾土以上あれば発病に十分な量であり、この菌量は妥当と考えられる。松田（1970）は、キュウリつる割病の場合発生を顕著にするのに 3×10^3 /g 乾土以上を必要としており、本病の場合とは際立った違いが認められる。

*Fusarium*病菌は土壤中で菌糸から容易に厚膜胞子を形成することが知られていて(駒田, 1976), 土壤微生物の代謝産物により誘発された溶菌を伴って厚膜胞子が形成されると考えられている。本菌も土壤中では菌糸に速やかに厚膜胞子を形成することが明らかであり, おそらく生育期間中, 茎表面に生じたスポロドキアからの大型分生胞子も土壤中で厚膜胞子に転換するものと考えられる。

本病に対する他作物の菌密度に及ぼす影響については, 3作(インゲンマメ, ジャガイモ, トウモロコシ)栽培することで確かに発病率は対照と比べ減少したが, 菌量低下が原因か否かは判然としなかった。ネグサレセンチュウの量と発病にも明確な関連はなく(未発表), 複合病の軽減効果の面からも3作で低下する事の原因とは考えにくい。確かにこれら作物を栽培すると僅かだが発病は低下するが, 本病の防除には不十分である。

他作物との関連という点で実態調査を行い, 栽培歴と菌密度の関係を調べた。傾向として水稻の作付け年数が長いところで菌密度は低く, 激発圃場に隣接する圃場であっても水稻栽培が6年以上のところでは, ほとんど病原菌は検出されなかった。一方, イネ科でもコムギ後では7作以上作付けしても, 連作圃場と変わらない菌密度を示した。また, これらコムギ作の後から分離されたアズキ萎凋病菌の病原性試験においても, これらの圃場のアズキの発病は軽減せず, 病原力がコムギ栽培で低下する可能性は低い。コムギは輪作作物としては不適であると考えられた。*F. oxysporum* f. sp. *vasinfectum* の場合も宿主であるワタの栽培後より, イネ科作物特にオオムギ後のほうが菌量が増加することがある(Smith & Snyder, 1975)など, 残渣を利用して腐生的に生存する能力が高いと考えられる。

水稻栽培(田畑輪換), 湛水による防除についてはスイカつる割病, バナナ萎凋病(Meredith, 1970), トマト萎凋病(木谷ら, 1968), キュウリつる割病(松田ら, 1979)の例があり, 耕種的防除法としては基本となる防除法である。本病の場合も水稻作付けにより顕著に発病は減少し, 5~6年後には発病は認められなくなって効

果的な方法であると考えられた。ただ、湛水期間中は検出限界以下に菌量は減少するが、秋以降になると再び病原菌が分離されることが、水田に転換後3年から4年目まで見られたことから、本菌の完全な死滅には相当の年月が必要である。

湛水と*F. oxysporum*の生存に関する研究は駒田（1976）に詳しいが、この中でトマト萎凋病菌、キュウリつる割病菌については水稻作期間程度の湛水は病原菌の生存には影響を与えず、病原菌は4ヶ月後も相当生存しており、3年間水稻を栽培しても逆に菌量が増加することもあったとしている。また、水稻根圏の菌量に対する影響は認めていない。しかし、本病の場合これとは異なり、1年栽培してもある程度効果があり、5年～6年水稻を導入することでほとんど防除できると考えた。幸いなことに本病の発生分布はほとんどが水田転換畑に集中しており、水稻栽培による防除が可能である。

罹病性及び抵抗性アズキへの病原菌の侵入について自然発病土における試験では7～8日目に根から分離されるようになり、培地上では主として子葉下部付近から分離されることから、本菌の侵入場所はこの部分と推察される。ところがその後10～13日目には分離された*F. oxysporum*の中にアズキ萎凋病菌が含まれていないことから、腐生性の*F. oxysporum*が急速に増殖したと考えられる。また、アズキの抵抗性に関係なく侵入が認められることから、抵抗性の機作は進展抵抗性と考えられる。

抵抗性品種と罹病性品種の根圏における菌量の違いについては、*F. oxysporum* f.sp. *pisi* (Buxton, 1957), *F. oxysporum* f. sp. *lycopersici* (Alon et al., 1974), *F. oxysporum* f. sp. *vasinfectum* (Katan & katan, 1988) について報告がある。抵抗性の品種の根圏土壌では菌量が小さく、その機作として根からの滲出物の孢子発芽に対する直接的な抑制、あるいは他の微生物の活動促進による病原菌の抑制など考えられたが、依然として明らかではない。いずれにしても抵抗性品種の根圏では菌の増殖を促進しないために菌密度に差が生じると考えている。ワタの場合 (Katan, et al., 1983) 抵抗性品種の後に罹病性品種を栽培しても発病が少ないことが

報告されているが、アズキ萎凋病の場合も同様の結果となった。今後この機作を明らかにする必要がある。

Fusarium菌による病気においては、発病の激しい地域と、連作によっても病害の発生しない、あるいは拡大しない地域が存在することが、発病抑制型土壌として注目され、その要因についてこれまで多くの報告がなされている(Burke, 1965; Smith & Snyder, 1971; Wensley, 1963; Smith, 1977)。道内における本病の分布が偏っている原因が、十勝地方の土壌が発病抑止型土壌によることなのか否か調べた。その結果、罹病残渣を十勝土壌に混入すると発病が認められたことから、十勝土壌が発病抑止型土壌とは考えられない。また、環境要因の一つとして気温、特に冬季の凍結が菌の分布に影響することが、コムギあるいはイネ科牧草の雪腐病で知られている(富山, 1955)。ここでは十勝地方が土壌凍結地帯として良く知られている(土谷, 1983)ので、土壌凍結が本病病原菌の生存にどのような影響を与えるかを調べた。実験室において長期の凍結にもかかわらず、それほどの菌量の低下はなく、土壌凍結は本菌の分布に影響する要因ではないと考えられた。

前年まで発病が全くなかった所に突然、アズキを連作すると坪状にアズキ萎凋病が発生することがあった。そのような場所は多くが前年にアズキの脱穀作業を行った所で、罹病残渣がその感染源であると考えられる。現在までのところ発病が認められていない十勝地方にも罹病残渣を持ち込むことで容易に発病させることができるので、今後発生地の拡大に注意する必要がある。また、実験的に明らかにはできなかったが、自然発生圃場産のアズキ種子から病原菌が分離されたことから、種子による伝搬も懸念される。

土壌消毒は施設園芸などの集約的、高収益の作物に適用し易いが、畑作物の土壌病害に利用する方法としては、スポット的な発生をしている場合、それ以上の拡大を防止するために行うのが最適な方法であると考え。ダゾメット粉粒剤などの土壌消毒剤は、アズキ萎凋病に対し効果が高いので、本病の拡大防止のためには有効な方法で

あると考えられた。

第6章 抵抗性品種の探索

アズキ萎凋病の病原菌の同定などに混乱があり、アズキ萎凋病の正しい認識がなされていなかったため、本病はアズキ落葉病、アズキ茎疫病のように育種目標にはなっていなかった。しかし、その実態が明らかになるに従い、その重要性が指摘されるようになった（近藤・児玉，1989）。これまでの結果から、畑作物の輪作など耕種的防除法はほとんど効果がなく、水稻栽培では被害が相当な程度まで低下するのには5～6年の栽培が必要ということで、即効性は期待できない。そこで、既存のたとえば「エリモショウズ」なみの品質を有し、かつアズキ萎凋病に対し抵抗性の品種への期待が大きい。

抵抗性の品種を育成しようとする場合、最も必要とされるのは、遺伝資源となる抵抗性育種素材と、抵抗性の系統を確実にかつ能率的に選抜するための検定法である。北海道立十勝農業試験場は、日本で唯一のアズキ育種場所であり遺伝資源が豊富なことから、同場の協力を得てこの中から抵抗性育種素材の探索を行うこととした。また、検定法については第3章の結果から、幼苗を用いた抵抗性品種のスクリーニングが効率的にできると考えられた。

本章では抵抗性母本の探索に圃場検定、あるいは幼苗検定を行い、続いて各交配系統の抵抗性の圃場検定、あるいは交配後世代が比較的新しい系統の幼苗検定を行って有望な品種・系統を選抜した。次に代表的系統・品種のアズキ萎凋病抵抗性遺伝子分析を行い、その抵抗性の遺伝様式を明らかにすることを目的として本研究を行った。

1. 抵抗性母本の探索

材料と方法

アズキ萎凋病抵抗性母本探索のため72品種、系統（表51）について新篠津村の発生圃場において試験を行った。試験区は1区1.2m²、株間10cm1粒まきで2反復した

(1987年5月28日は種)。施肥量は農家慣行法によった (N: 3.0, P₂O₅: 16.0, K₂O: 9.0Kg/10a)。調査は7月10日及び30日に圃場で外部病徴が現われた本数から発病率を, 9月4日には維管束の褐変程度を基準に下記の式から発病度を算出した。なお9月4日の発病率はアズキを採取してから調査まで期間をおいたため, 外部病徴を見分けられなかった。

$$\text{発病度} = \frac{\sum (\text{指数} \times \text{当該個体数})}{\text{全個体数} \times 5} \times 100$$

指数	発病程度
0	無発病
1	維管束の褐変が全節数の25%以下
2	維管束の褐変が全節数の50%以下
3	維管束の褐変が全節数の75%以下
4	維管束の褐変が全節数の100%以下
5	枯死

結果

7月30日(播種63日後)で「十系325号」「十系337号」「十系350号」「十育118号」「十育123号」「円葉(刈63号)」「花小豆」「Acc岩在54-22」「Acc1056」の発病率が0%であり, 抵抗性と判定された(表51)。

抵抗性の母本となった品種を検討した結果, 「十系325号」「十系337号」は「黒小豆(岡山)」から, 「十系350号」「十育118号」は「円葉(刈63号)」から, 「十育123号」は「小長品-10」から抵抗性が由来したと推定される。

表51 アズキ萎凋病激発圃場における抵抗性品種の選抜

No. 品種・系統	発病率 (%) 発病度			No. 品種・系統	発病率 (%) 発病度		
	7月10日	7月30日	9月4日		7月10日	7月30日	9月4日
1 2020	27.9	80.0	65.7	37 小豆 (W74)	49.8	93.8	76.8
2 2025	13.2	24.7	47.4	38 小豆 (W30)	17.4	91.3	79.0
3 6041	26.8	80.5	70.6	39 小豆 (M2)	4.0	64.9	73.0
4 6067	1.9	30.8	40.8	40 小豆 (W69)	14.0	98.0	70.7
5 6133	6.8	87.4	86.4	41 小豆 (W14)	1.9	64.9	86.4
6 十系185号	8.4	66.3	92.3	42 小豆 (W28)	16.9	44.2	58.3
7 十系207号	0.0	47.7	49.2	43 小豆早生系-4	6.5	70.1	85.2
8 十系325号	0.0	0.0	3.2	44 北庚1号 (端野)	16.9	91.2	82.8
9 十系337号	0.0	0.0	21.2	45 早生円葉 (女)	14.7	85.4	95.7
10 十系350号	0.0	0.0	9.7	46 不詳 (13)	9.1	68.5	86.7
11 十系399号	25.7	83.1	51.4	47 小豆早生系-1	3.1	72.2	95.9
12 十育80号	2.1	12.6	24.0	48 小豆早生系-3	8.5	68.2	85.5
13 十育96号	1.4	11.5	32.3	49 石野小豆 (更別)	9.6	63.2	82.9
14 十育106号	15.2	94.1	85.6	50 川島小豆 (北見)	13.7	71.6	75.0
15 十育108号	10.4	50.0	81.6	51 浦佐 (島根)	8.3	56.5	40.9
16 十育115号	7.0	85.7	88.8	52 栃木円葉1号 (刈79号)	10.3	79.8	74.0
17 十育117号	63.9	91.1	96.8	53 早生 (刈82号)	17.3	71.2	61.0
18 十育118号	0.0	0.0	22.3	54 高橋早生 (刈87号)	28.5	97.2	68.9
19 十育119号	61.8	98.6	94.0	55 中納言 (刈47号)	23.1	80.6	49.3
20 十育120号	11.4	83.2	79.9	56 早生小豆 (刈91号)	12.9	75.6	69.6
21 十育122号	19.1	33.3	26.8	57 円葉 (刈63号)	0.0	0.0	24.3
22 十育123号	0.0	0.0	17.2	58 岩手大納言	6.7	80.9	72.6
23 茶殻早生	9.7	47.7	76.2	59 花小豆	0.0	0.0	3.3
24 ハツショウ	92.2	100.0	100.0	60 Acc岩在54-22	0.0	0.0	2.2
25 光小豆	0.0	28.2	12.3	61 知北種 (口) (愛知)	10.3	58.2	53.6
26 宝小豆	4.9	42.4	74.1	62 剣先 (刈4号)	21.3	79.7	76.5
27 榮小豆	5.3	52.7	43.1	63 小納言 (刈55号)	43.7	77.0	68.2
28 寿小豆	57.5	87.4	97.3	64 円葉 (刈61号)	9.1	82.2	66.5
29 ハツショウ	8.0	42.4	34.3	65 円葉 (刈71号)	19.0	85.5	58.5
30 エリショウ	9.6	82.6	82.0	66 能登小豆	67.9	97.2	100.0
31 早生大納言	3.1	8.2	22.5	67 Acc175 (西根在3M)	24.1	89.1	71.5
32 早生大粒1号	4.8	56.0	46.8	68 茶小豆 (中国)	34.9	72.2	66.3
33 アカイトイゴ	0.0	15.4	28.5	69 中国在来1	91.3	100.0	100.0
34 ベニイトイゴ	7.5	67.5	71.8	70 USSR-3 (g)	63.5	92.3	81.9
35 アカイトイゴ	9.7	62.5	68.2	71 Acc1055	16.0	58.7	70.6
36 斑小粒系-1	69.7	100.0	100.0	72 Acc1056	0.0	0.0	3.2

2. レース 3 による抵抗性母本選抜

材料と方法

1989年、1990年には33品種についてレース 3 (KF843) による前述と同様な幼苗検定と圃場検定 (区制は1区1.2m², 株間10cm 1粒まき, 2反復, 1989年6月12日播種, 8月17日調査あるいは1990年6月13日播種, 8月12日調査) を行った。また、1991年、1992年、1993年は幼苗検定のみをレース 3 (90-750B) を供試して行った。

結果

十系440号とAcc86を除く31品種についてはレース 3 を用いた幼苗検定と圃場検定の結果は一致した (表52)。十系440号の場合、幼苗検定での判定は罹病性 (DSI=1.93), 圃場検定では抵抗性 (DSI=0.30), Acc86の場合、幼苗検定でDSI=1.31, 圃場検定でDSI=0.77となった。このように幼苗検定と圃場検定の結果が異なるのはこれらの2系統のみであり、その理由は明らかではない。ただ、DSIは比較的低く、初生葉に病徴が現れたのみで全く弱い系統ではなく、耐病性といってよいかもしれない。

アズキ萎凋病抵抗性母本の候補を5年間で28品種選抜した (表52, 53)。

表52 抵抗性品種作出のための幼苗検定によるアズキ母本の選抜と圃場検定の比較

年度	品種, 系統	DSI ^{a)}	
		幼苗検定 (KF843)	ほ場検定 (新篠津村)
1989	7カサ けゴン	2.02 S ^{b)}	1.64 S
	金時 (長野)	2.78 S	2.52 S
	美甘大納言	2.41 S	2.31 S
	小長品-10	0.00 R	0.00 R
	浦佐 (島根)	2.40 S	2.01 S
	丸葉 (刈68号)	0.00 R	0.83 R
	黒小豆 (岡山)	0.00 R	0.00 R
	京都大納言	2.18 S	2.13 S
	大納言 (兵庫)	2.80 S	2.99 S
	川島小豆 (北見)	2.67 S	2.77 S
	十育80号	1.30 S	2.04 S
	十育96号	2.02 S	2.12 S
	十育125号	0.24 R	1.00 R
	十系207号	1.95 S	1.72 S
	十系323号	0.00 R	0.79 R
	十系337号	0.00 R	0.00 R
	十系350号	0.00 R	0.64 R
	十系440号	1.93 S	0.30 R
	十系425号	0.00 R	0.79 R
	Acc71	0.00 R	1.00 R
	Acc86	1.31 S	0.77 R
	Acc160	2.57 S	2.45 S
	Acc161	0.40 R	1.00 R
	Acc266	0.00 R	0.54 R
	Acc1056	0.00 R	0.72 R
	寿小豆	2.65 S	2.86 S
1990	清原春小豆	0.00 R	1.00 R
	黒小豆 (刈114)	2.69 S	2.96 S
	十育91号	1.74 S	2.87 S
	姉子系-1	1.64 S	2.66 S
	Acc787	2.97 S	2.80 S
	Acc1090	2.86 S	2.56 S
	Acc1553	0.45 R	0.90 R
	十育118号	0.34 R	1.00 R

a) Disease Severity Index b) S : 罹病性反応, R : 抵抗性反応

表53 抵抗性品種作出のための幼苗検定によるアズキ母本の選抜

年度	品種, 系統	DSI ^{a)}	
		幼苗検定 (90-750B)	
1991	Acc33	0.63	R ^{b)}
	Acc66	0.51	R
	Acc261	1.79	S
	Acc349	0.00	R
	Acc422	0.33	R
	Acc830	1.96	S
	Acc843	2.08	S
	Acc912	2.24	S
	Acc1054	2.35	S
	Acc1205	2.64	S
	Acc1250	2.37	S
	Acc1490	2.30	S
	Acc1553	1.81	S 1992
	小豆(W20)	2.02	S
	早生大粒(W13)	1.88	S
	小豆(日試)(W24)	1.43	S
	Acc239	0.22	R
	Acc385	1.16	S
	Acc910	2.85	S
	十系560号	0.00	R
	92089	2.08	S
	8624F5-6	0.19	R 1993
	Acc62	0.58	R
	Acc820	0.31	R
	Acc826	0.47	R
	Acc1085CBu	2.81	S
	Acc2038	2.94	S
	北育3号-3	0.81	R
	十系34号	2.43	S
	エリモショウズ	2.79	S
	ハツネショウズ	1.23	S
	アカネダイナゴン	1.22	S

a) Disease Severity Index

b) S : 罹病性反応, R : 抵抗性反応

3. 圃場検定

材料と方法

1988年から1992年まで5年間、新篠津村発病圃場において十育系統、十系系統、予備選抜系統のアズキ萎凋病抵抗性検定試験を行った。区制は1区1.2m²、株間10cm 1粒まきとし、2反復した。施肥は農家慣行法とした。各年度の播種、調査月日、供試系統数は表54のとおりである。

結果

5年間で616系統について検定を行った（表55, 56, 57, 58, 59, 60）。その中から「十育127号（十系454号）」は、4年間供試して、いずれの年においても抵抗性反応を示し、1994年には「きたのおとめ」として品種登録された。

表54 圃場検定試験設計

年度	は種月日	調査月日	供試系統数
1988	6/ 2	8/ 1	103
	8/ 3	9/27	42
1989	6/12	8/ 7	145
1990	6/12	8/16	115
1991	6/19	8/27	107
1992	6/10	9/ 1	104
合計			616

表55 1988年度アズキ萎凋病抵抗性品種・系統検定試験

No.	品種, 系統	世代	組合せ		DSI	判定
			母	父		
1	十育120号	F12	アサダイゴン	中国在来1	2.73	S
2	十育122号	F10	十育106号	十系207号	2.57	S
3	十育123号	F9	十育97号	小長品-10	0.13	R
4	十育125号	F8	ハヤテショウ	2032	0.42	R
5	十系425号	F8	エリモショウ	2025	0.10	R
6	十系429号	F8	エリモショウ	2036	0.00	R
7	十系431号	F8	ハヤテショウ	2032	2.04	S
8	十系436号	F8	十育115号	2036	0.26	R
9	十系438号	F9	十系207号	美甘大納言	2.57	S
10	十系440号	F9	十系207号	美甘大納言	1.46	S
11	十系442号	F9	十系207号	美甘大納言	2.48	S
12	十系450号	F8	十育80号	十育106号	2.06	S
13	十系454号	F8	エリモショウ	2025	0.00	R
14	十系456号	F7	エリモショウ	2032	0.12	R
15	十系457号	F7	エリモショウ	2032	0.00	R
16	十系458号	F7	エリモショウ	丸葉(刈68号)	1.75	S
17	十系459号	F7	エリモショウ	寿小豆	2.68	S
18	十系460号	F7	エリモショウ	寿小豆	2.62	S
19	十系461号	F7	エリモショウ	寿小豆	2.78	S
20	十系462号	F7	寿小豆	2032	1.51	S
21	十系463号	F7	寿小豆	2032	0.10	R
22	十系464号	F7	十系316号	十育113号	0.10	R
23	十系465号	F7	十系316号	十育113号	0.11	R
24	十系466号	F7	十系316号	十育113号	0.87	R
25	十系467号	F7	ハヤテショウ	2036	1.75	S
26	十系468号	F7	ハヤテショウ	2036	0.36	R
27	十系469号	F7	ハヤテショウ	2036	1.81	S
28	十系470号	F7	ハヤテショウ	2036	0.42	R
29	十系471号	F7	ハヤテショウ	2036	1.44	S
30	十系472号	F7	寿小豆	浦佐(島根)	2.25	S
31	十系473号	F6	十系316号	十育80号	1.13	S
32	十系474号	F6	十系316号	浦佐(島根)	0.10	R
33	8001	F6	光小豆	十系337号	0.00	R
34	8002	F6	光小豆	十系337号	0.12	R
35	8003	F6	光小豆	十系337号	1.27	S
36	8004	F6	光小豆	十系337号	0.00	R
37	8005	F6	光小豆	十系337号	1.95	S
38	8006	F6	光小豆	十系337号	0.00	R
39	8007	F6	光小豆	十系337号	1.51	S
40	8008	F6	光小豆	十系337号	0.00	R
41	8009	F6	光小豆	十系337号	0.00	R
42	8010	F6	光小豆	十系337号	0.29	R
43	8011	F6	光小豆	十系337号	0.00	R
44	8012	F6	光小豆	十系337号	0.15	R
45	8013	F6	光小豆	十系337号	1.52	S
46	8014	F6	光小豆	十系337号	0.00	R
47	8015	F6	光小豆	十系337号	0.10	R
48	8016	F6	光小豆	十系337号	0.00	R
49	8017	F6	光小豆	十育116号	1.44	S
50	8018	F6	光小豆	十育116号	1.25	S

表55 (続) 1988年度アズキ萎凋病抵抗性品種・系統検定試験

No.	品種, 系統	世代	組合せ		DSI	判定
			母	父		
51	8 0 1 9	F6	光小豆	十育116号	2.20	S
52	8 0 2 0	F6	ハヤテショウズ	黒小豆 (岡山)	0.00	R
53	8 0 2 1	F6	ハヤテショウズ	黒小豆 (岡山)	0.12	R
54	8 0 2 2	F6	ハヤテショウズ	黒小豆 (岡山)	1.47	S
55	8 0 2 3	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	0.12	R
56	8 0 2 4	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	0.13	R
57	8 0 2 5	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	1.50	S
58	8 0 2 6	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	0.12	R
59	8 0 2 7	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	0.00	R
60	8 0 2 8	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	1.33	S
61	8 0 2 9	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	0.00	R
62	8 0 3 0	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	1.76	S
63	8 0 3 1	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	1.93	S
64	8 0 3 2	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	0.00	R
65	8 0 3 3	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	0.00	R
66	8 0 3 4	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	0.00	R
67	8 0 3 5	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	0.13	R
68	8 0 3 6	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	0.11	R
69	8 0 3 7	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	0.00	R
70	8 0 3 8	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	1.46	S
71	8 0 3 9	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	0.40	R
72	8 0 4 0	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	0.42	R
74	8 0 4 2	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	2.21	S
75	8 0 4 3	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	1.13	S
76	8 0 4 4	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	1.13	S
77	8 0 4 5	F6	エリモショウズ	黒小豆 (岡山)	0.00	R
78	8 0 4 6	F6	十系323号	十育80号	0.11	R
79	8 0 4 7	F6	十系323号	十育80号	1.97	S
80	8 0 4 8	F6	十系323号	十育80号	0.00	R
81	8 0 4 9	F6	十系323号	十育80号	0.00	R
82	8 0 5 0	F6	十系323号	十育80号	0.12	R
83	8 0 5 1	F6	十系323号	十育80号	0.31	R
84	8 0 5 2	F6	十系323号	十育80号	0.00	R
85	8 0 5 3	F6	十系323号	十育80号	0.00	R
86	8 0 5 4	F6	十系323号	十育80号	0.14	R
87	8 0 5 5	F6	十系323号	十育80号	0.00	R
88	8 0 5 6	F6	エリモショウズ	浦佐 (島根)	2.90	S
89	8 0 5 7	F6	エリモショウズ	浦佐 (島根)	2.77	S
90	8 0 5 8	F6	エリモショウズ	浦佐 (島根)	2.76	S
91	8 0 5 9	F6	エリモショウズ	浦佐 (島根)	2.68	S
92	8 0 6 0	F6	エリモショウズ	浦佐 (島根)	2.92	S
93	8 0 6 1	F6	エリモショウズ	浦佐 (島根)	2.77	S
94	8 0 6 2	F6	エリモショウズ	浦佐 (島根)	2.69	S
95	8 0 6 3	F6	エリモショウズ	浦佐 (島根)	2.63	S
96	8 0 6 5	F6	エリモショウズ	浦佐 (島根)	2.67	S
97	8 0 6 6	F6	光小豆	十育116号	2.80	S
98	8 0 6 7	F6	十育113号	十育80号	2.64	S
99	8 0 6 8	F6	十育113号	十育80号	2.49	S
100	8 0 6 9	F6	十育113号	十育80号	2.69	S
101	8 0 7 0	F6	十育113号	十育80号	2.61	S

表55 (続) 1988年度アズキ萎凋病抵抗性品種・系統検定試験

No.	品種, 系統	世代	組合せ		DSI	判 定
			母	父		
102	8 0 7 1	F6	十育113号	十育80号	2.54	S
103	8 0 7 2	F6	斑小粒系-1	栄小豆	2.73	S
104	寿小豆				2.91	S
105	ハツシヨウ				1.91	S

表56 1988年度アズキ萎凋病品種・系統抵抗性検定試験

No.	品種, 系統	世代	組合せ		DSI	判定
			母	父		
1	8411-2	F5	十育116号	浦佐(島根)	2.49	S
2	8411-6	F5	十育116号	浦佐(島根)	2.65	S
3	8501-1	F5	不詳(13)	十系325号	0.09	R
4	8501-2	F5	不詳(13)	十系325号	1.73	S
5	8501-4	F5	不詳(13)	十系325号	2.34	S
6	8504-1	F5	エリモウズ	十育118号	0.00	R
7	8504-2	F5	エリモウズ	十育118号	2.40	S
8	8504-3	F5	エリモウズ	十育118号	0.00	R
9	8504-4	F5	エリモウズ	十育118号	1.59	S
10	8504-5	F5	エリモウズ	十育118号	1.75	S
11	8504-6	F5	エリモウズ	十育118号	1.55	S
12	8504-7	F5	エリモウズ	十育118号	1.60	S
13	8504-8	F5	エリモウズ	十育118号	0.30	R
14	8504-9	F5	エリモウズ	十育118号	0.27	R
15	8504-10	F5	エリモウズ	十育118号	1.71	S
16	8504-11	F5	エリモウズ	十育118号	2.42	S
17	8504-12	F5	エリモウズ	十育118号	0.40	R
18	8504-13	F5	エリモウズ	十育118号	0.14	R
19	8504-14	F5	エリモウズ	十育118号	2.38	S
20	8504-15	F5	エリモウズ	十育118号	0.00	R
21	8504-16	F5	エリモウズ	十育118号	1.27	S
22	8504-17	F5	エリモウズ	十育118号	1.89	S
23	8507-18	F5	エリモウズ	十育118号	2.15	S
24	8504-19	F5	エリモウズ	十育118号	0.26	R
25	8504-20	F5	エリモウズ	十育118号	1.69	S
26	8504-21	F5	エリモウズ	十育118号	1.93	S
27	8504-22	F5	エリモウズ	十育118号	2.01	S
28	8504-23	F5	エリモウズ	十育118号	0.00	R
29	8504-24	F5	エリモウズ	十育118号	0.66	R
30	8504-25	F5	エリモウズ	十育118号	1.91	S
31	8504-26	F5	エリモウズ	十育118号	2.32	S
32	8504-27	F5	エリモウズ	十育118号	2.19	S
33	8504-28	F5	エリモウズ	十育118号	1.35	S
34	8504-29	F5	エリモウズ	十育118号	0.24	R
35	8504-30	F5	エリモウズ	十育118号	1.69	S
36	8504-31	F5	エリモウズ	十育118号	1.61	S
37	8413-1	F5	小豆(w74)	浦佐(島根)	2.27	S
38	8413-2	F5	小豆(w74)	浦佐(島根)	2.36	S
39	8413-3	F5	小豆(w74)	浦佐(島根)	2.37	S
40	8413-4	F5	小豆(w74)	浦佐(島根)	2.42	S
41	8413-5	F5	小豆(w74)	浦佐(島根)	1.84	S
42	8413-6	F5	小豆(w74)	浦佐(島根)	2.44	S
43	寿小豆				2.94	S
44	ハツネウズ				1.77	S

表57 1989年度アズキ萎凋病抵抗性品種・系統検定試験

No.	品種, 系統	世代	組合せ		DSI	判定
			母	父		
1	十育124号	F10	十系276号	十育106号	2.98	S
2	十育125号	F9	ハヤテショウズ	2032	1.00	R
3	十育126号	F10	十系207号	美甘大納言	2.72	S
4	十育127号	F9	エリモショウズ	2025	0.60	R
5	十育128号	F9	エリモショウズ	寿小豆	2.17	S
6	十育129号	F8	エリモショウズ	ホウガイシロショウズ	1.63	S
7	十系425号	F9	エリモショウズ	2025	0.79	R
8	十系450号	F9	十育80号	十育106号	1.92	S
9	十系462号	F8	寿小豆	2032	1.85	S
10	十系466号	F8	十系316号	十育113号	0.49	R
11	十系474号	F7	十系316号	浦佐(島根)	0.47	R
12	十系480号	F7	光小豆	十系337号	0.78	R
13	十系481号	F7	ハヤテショウズ	黒小豆(岡山)	0.51	R
14	十系482号	F7	エリモショウズ	黒小豆(岡山)	0.63	R
15	十系483号	F7	エリモショウズ	黒小豆(岡山)	0.19	R
16	十系484号	F7	エリモショウズ	黒小豆(岡山)	0.45	R
17	十系485号	F7	エリモショウズ	黒小豆(岡山)	0.35	R
18	十系486号	F7	エリモショウズ	黒小豆(岡山)	0.68	R
19	十系487号	F7	エリモショウズ	黒小豆(岡山)	0.00	R
20	十系488号	F7	エリモショウズ	黒小豆(岡山)	0.00	R
21	十系489号	F7	エリモショウズ	黒小豆(岡山)	0.00	R
22	十系490号	F7	十系323号	十育80号	0.43	R
23	十系491号	F7	十系323号	十育80号	0.46	R
24	十系492号	F7	エリモショウズ	浦佐(島根)	2.13	S
25	十系493号	F7	エリモショウズ	浦佐(島根)	2.48	S
26	十系494号	F7	エリモショウズ	浦佐(島根)	2.81	S
27	十系495号	F7	十育113号	十育80号	2.61	S
28	十系496号	F7	十育113号	十育80号	2.16	S
29	十系497号	F7	十育113号	十育80号	2.56	S
30	十系498号	F6	十育120号	十系350号	1.00	R
31	十系499号	F6	十育120号	十系350号	1.00	R
32	9001	F6	ハヤテショウズ	Acc86	1.00	R
33	9002	F6	ハヤテショウズ	Acc86	1.00	R
34	9003	F6	ハヤテショウズ	Acc86	1.00	R
35	9004	F6	ハヤテショウズ	Acc86	1.00	R
36	9005	F6	ハヤテショウズ	Acc86	1.58	S
37	9006	F6	ハヤテショウズ	Acc86	0.96	R
38	9007	F6	ハヤテショウズ	Acc86	0.94	R
39	9008	F6	ハヤテショウズ	Acc86	0.97	R
40	9009	F6	ハヤテショウズ	Acc86	1.00	R
41	9010	F6	ハヤテショウズ	Acc86	0.66	R
42	9011	F6	ハヤテショウズ	Acc86	0.97	R
43	9012	F6	ハヤテショウズ	Acc86	1.44	S
44	9013	F6	ハヤテショウズ	Acc86	1.00	R
45	9014	F6	ハヤテショウズ	Acc86	1.00	R
46	9015	F6	ハヤテショウズ	Acc86	1.94	S
47	9016	F6	ハヤテショウズ	Acc86	1.00	R
48	9017	F6	ハヤテショウズ	Acc86	1.92	S
49	9018	F6	ハヤテショウズ	Acc86	1.00	R
50	9019	F6	小豆(w69)	Acc86	0.97	R
51	9020	F6	小豆(w69)	Acc86	0.76	R

表57 (続) 1989年度アズキ萎ちょう病抵抗性品種・系統検定試験

No.	品種, 系統	世代	組合せ		DSI	判定
			母	父		
52	9 0 2 1	F6	十系3 2 3号	茶小豆 (中国)	0.97	R
53	9 0 2 2	F6	十系3 2 3号	茶小豆 (中国)	1.81	S
54	9 0 2 3	F6	十系3 2 3号	茶小豆 (中国)	0.86	R
55	9 0 2 4	F6	十系3 2 3号	茶小豆 (中国)	0.24	R
56	9 0 2 5	F6	十系3 2 3号	茶小豆 (中国)	0.54	R
57	9 0 2 6	F6	十系3 2 3号	茶小豆 (中国)	0.92	R
58	9 0 2 7	F6	十系3 2 3号	茶小豆 (中国)	0.00	R
59	9 0 2 8	F6	十系3 2 3号	茶小豆 (中国)	0.95	R
60	9 0 2 9	F6	十系3 2 3号	茶小豆 (中国)	0.93	R
61	9 0 3 0	F6	十系3 2 3号	茶小豆 (中国)	0.90	R
62	9 0 3 1	F6	十系3 2 3号	茶小豆 (中国)	0.15	R
63	9 0 3 2	F6	十系3 2 3号	茶小豆 (中国)	0.93	R
64	9 0 3 3	F6	十系3 2 3号	茶小豆 (中国)	0.70	R
65	9 0 3 4	F6	十系3 2 3号	茶小豆 (中国)	0.51	R
66	9 0 3 5	F6	十系3 2 3号	茶小豆 (中国)	0.48	R
67	9 0 3 6	F6	十系3 2 3号	茶小豆 (中国)	0.71	R
68	9 0 3 7	F6	十系3 2 3号	茶小豆 (中国)	0.70	R
69	9 0 3 8	F6	不詳 (13)	十系3 2 5号	1.74	S
70	9 0 3 9	F6	不詳 (13)	十系3 2 5号	1.59	S
71	9 0 4 0	F6	十育1 1 9号	5 1 3 5	0.98	R
72	9 0 4 1	F6	十育1 1 9号	5 1 3 5	0.37	R
73	9 0 4 2	F6	十育1 1 9号	5 1 3 5	1.00	R
74	9 0 4 3	F6	十育1 1 9号	5 1 3 5	1.19	S
75	9 0 4 4	F6	十育1 1 9号	5 1 3 5	1.00	R
77	9 0 4 6	F6	イリモショウ	十育1 1 8号	0.77	R
78	9 0 4 7	F6	イリモショウ	十育1 1 8号	1.94	S
79	9 0 4 8	F6	イリモショウ	十育1 1 8号	0.45	R
80	9 0 4 9	F6	イリモショウ	十育1 1 8号	2.29	S
81	9 0 5 0	F6	イリモショウ	8 2 0 4 F5-5	0.74	R
82	9 0 5 1	F6	イリモショウ	8 2 0 4 F5-5	0.85	R
83	9 0 5 2	F6	イリモショウ	5 1 3 5	0.89	R
84	9 0 5 3	F6	イリモショウ	5 1 3 5	0.94	R
85	9 0 5 4	F6	イリモショウ	5 1 3 5	0.66	R
86	9 0 5 5	F6	イリモショウ	5 1 3 5	0.55	R
87	9 0 5 6	F6	十育1 1 6号	浦佐 (島根)	2.11	S
88	9 0 5 7	F6	十育1 1 6号	浦佐 (島根)	1.89	S
89	9 0 5 8	F6	十育1 1 6号	浦佐 (島根)	2.78	S
90	9 0 5 9	F6	十育1 1 6号	浦佐 (島根)	2.26	S
91	9 0 6 0	F6	豆 (w7 4)	浦佐 (島根)	2.84	S
92	9 0 9 8	F6	十育1 1 3号	Acc 2 6 6	2.44	S
93	9 0 9 9	F6	十育1 1 3号	Acc 2 6 6	0.78	R
94	9 1 0 0	F6	十育1 1 3号	Acc 2 6 6	0.26	R
95	9 1 0 1	F6	十育1 1 3号	Acc 2 6 6	2.53	S
96	9 1 0 2	F6	十育1 1 3号	Acc 2 6 6	0.81	R
97	9 1 0 3	F6	十育1 1 3号	Acc 2 6 6	2.80	S
98	9 1 0 4	F6	十育1 1 3号	Acc 2 6 6	2.56	S
99	9 1 0 5	F6	十育1 1 3号	Acc 2 6 6	2.43	S
100	9 1 0 6	F6	十育1 1 3号	Acc 2 6 6	2.59	S

表57 (続) 1989年度アズキ萎凋病抵抗性品種・系統検定試験

No.	品種, 系統	世代	組合せ		DSI	判定
			母	父		
101	9 1 0 7	F6	十育1 1 3号	Acc 2 6 6	2.81	S
102	9 1 0 8	F6	十育1 1 3号	Acc 2 6 6	1.65	S
103	9 1 0 9	F6	十育1 1 3号	Acc 2 6 6	1.93	S
104	9 1 1 0	F6	十育1 1 3号	Acc 2 6 6	2.80	S
105	9 1 1 1	F6	十育1 1 3号	Acc 2 6 6	1.31	S
106	9 1 1 2	F6	十育1 1 3号	Acc 2 6 6	2.79	S
107	9 1 1 3	F6	十育1 1 3号	Acc 2 6 6	2.19	S
108	9 1 2 2	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	2.99	S
109	9 1 2 3	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	2.99	S
110	9 1 2 4	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	2.85	S
111	9 1 2 5	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	2.89	S
112	9 1 2 6	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	2.70	S
113	9 1 2 7	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	2.74	S
114	9 1 2 8	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	2.45	S
115	9 1 2 9	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	2.65	S
116	9 1 3 0	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	2.57	S
117	9 1 3 1	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	3.00	S
118	9 1 3 2	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	3.00	S
119	9 1 3 3	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	2.99	S
120	9 1 3 4	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	2.94	S
121	9 1 3 5	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	2.69	S
122	9 1 3 6	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	2.81	S
123	9 1 3 7	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	2.85	S
124	9 1 3 8	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	2.95	S
125	9 1 3 9	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	2.83	S
126	9 1 4 0	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	2.78	S
127	9 1 4 1	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	2.88	S
128	9 1 4 2	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	2.79	S
129	9 1 4 3	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	3.00	S
130	9 1 4 4	F6	ハヤテショウズ	大納言 (兵庫)	2.69	S
131	9 1 4 5	F6	2 0 2 0	京都大納言	2.78	S
133	9 1 4 7	F6	2 0 2 0	京都大納言	2.99	S
134	9 1 4 8	F6	2 0 2 0	京都大納言	2.85	S
135	9 1 4 9	F6	2 0 2 0	京都大納言	2.28	S
136	9 1 5 0	F6	2 0 2 0	京都大納言	2.54	S
137	9 1 5 1	F6	2 0 2 0	京都大納言	2.93	S
138	9 1 5 2	F6	2 0 2 0	京都大納言	2.94	S
139	9 1 5 3	F6	2 0 2 0	京都大納言	2.95	S
140	9 1 5 4	F6	2 0 2 0	京都大納言	2.10	S
141	9 1 5 5	F6	2 0 2 0	京都大納言	2.76	S
142	9 1 5 6	F6	2 0 2 0	京都大納言	2.72	S
143	9 1 5 7	F6	2 0 2 0	京都大納言	2.78	S
144	9 1 5 8	F6	2 0 2 0	京都大納言	2.98	S
145	9 1 5 9	F6	2 0 2 0	京都大納言	2.97	S
146	寿小豆				2.96	S
147	ハツネショウズ				2.06	S
148	十育1 2 3号				0.61	R

表58 1990年度アズキ萎凋病抵抗性品種・系統検定試験

No.	品種, 系統	世代	組合せ		DSI	判定
			母	父		
1	十育124号	F11	十系276号	十育106号	3.00	S
2	十育125号	F10	ハヤテショウ	2032	1.00	R
3	十育126号	F11	十系207号	美甘大納言	2.60	S
4	十育127号	F10	エリモショウ	2025	0.22	R
5	十育128号	F9	エリモショウ	寿小豆	2.87	S
6	十育129号	F9	エリモショウ	ネギイシロショウ	2.90	S
7	十育130号	F9	エリモショウ	浦佐(島根)	2.99	S
8	十系466号	F9	十系316号	十育113号	0.57	R
9	十系481号	F8	エリモショウ	黒小豆(岡山)	0.73	R
10	十系483号	F8	エリモショウ	黒小豆(岡山)	0.55	R
11	十系486号	F8	エリモショウ	黒小豆(岡山)	0.00	R
12	十系491号	F8	十系323号	十育80号	0.38	R
13	十系498号	F7	十育120号	十系350号	1.37	S
14	十系499号	F7	十育120号	十系350号	1.00	R
15	十系500号	F7	ハヤテショウ	Acc86	1.00	R
16	十系501号	F7	ハヤテショウ	Acc86	0.99	R
17	十系502号	F7	ハヤテショウ	Acc86	0.97	R
18	十系503号	F7	ハヤテショウ	Acc86	1.00	R
19	十系504号	F7	十系323号	茶小豆(中国)	1.00	R
20	十系505号	F7	十系323号	茶小豆(中国)	0.51	R
21	十系506号	F7	十系323号	茶小豆(中国)	0.49	R
22	十系507号	F7	不詳(13)	十系325号	1.00	R
23	十系508号	F7	十育119号	5135	0.99	R
24	十系509号	F7	十育119号	5135	1.00	R
25	十系510号	F7	エリモショウ	十育118号	0.64	R
26	十系512号	F7	エリモショウ	5135	2.60	S
27	十系513号	F7	十育116号	浦佐(島根)	0.95	R
28	十系521号	F7	十育113号	Acc266	0.30	R
29	90001	F7	エリモショウ	十系337号	1.00	R
30	90002	F7	エリモショウ	十系337号	0.31	R
31	90003	F7	エリモショウ	十系337号	0.20	R
32	90004	F7	エリモショウ	十系337号	0.29	R
33	90005	F7	エリモショウ	十系337号	0.30	R
34	90006	F7	エリモショウ	十系337号	0.00	R
35	90007	F7	エリモショウ	十系337号	0.34	R
36	90008	F7	エリモショウ	十系337号	0.00	R
37	90009	F7	エリモショウ	十系337号	0.00	R
38	90010	F6	十系350号	ハツネショウ	0.79	R
39	90011	F6	十系350号	ハツネショウ	0.94	R
40	90012	F6	十系350号	ハツネショウ	0.93	R
41	90013	F6	十系350号	ハツネショウ	0.90	R
42	90014	F6	十系350号	ハツネショウ	0.87	R
43	90015	F6	十系350号	ハツネショウ	0.64	R
44	90016	F6	十系350号	ハツネショウ	0.56	R
45	90017	F6	十系350号	ハツネショウ	0.68	R
46	90018	F6	十系350号	ハツネショウ	0.91	R
47	90019	F6	十系350号	ハツネショウ	0.96	R
48	90020	F6	十系350号	ハツネショウ	0.84	R
49	90021	F6	十系350号	ハツネショウ	0.79	R
50	90022	F6	十系350号	ハツネショウ	0.67	R
51	90023	F6	十系350号	ハツネショウ	2.99	S

表58 (続) 1990年度アズキ萎凋病抵抗性品種・系統検定試験

No.	品種, 系統	世代	組合せ		DSI	判定
			母	父		
52	90024	F6	十系350号	ハツショウ	0.89	R
53	90025	F6	十系350号	ハツショウ	2.36	S
54	90026	F6	十系350号	ハツショウ	2.41	S
55	90027	F6	十系350号	ハツショウ	2.44	S
56	90028	F6	十育120号	十系350号	1.00	R
57	90029	F6	十育120号	十系350号	0.98	R
58	90030	F6	小豆(M2)	十系350号	0.50	R
59	90031	F6	小豆(M2)	十系350号	0.36	R
60	90032	F6	小豆(M2)	十系350号	0.78	R
61	90033	F6	小豆(M2)	十系350号	0.78	R
62	90034	F6	小豆(M2)	十系350号	0.22	R
63	90035	F6	小豆(M2)	十系350号	0.79	R
64	90036	F6	小豆(M2)	十系350号	0.87	R
65	90037	F6	小豆(M2)	十系350号	2.45	S
66	90038	F6	小豆(M2)	十系350号	1.85	S
67	90039	F6	小豆(W30)	十系350号	0.89	R
68	90040	F6	小豆(W30)	十系350号	0.56	R
69	90041	F6	小豆(W30)	十系350号	1.80	S
70	90042	F6	小豆(W30)	十系350号	2.30	R
71	90046	F6	6041	十系350号	2.11	S
72	90047	F6	6041	十系350号	0.85	R
73	90048	F6	6041	十系350号	2.60	S
74	90049	F6	6041	十系350号	0.64	R
75	90050	F6	6041	十系350号	1.73	S
76	90051	F6	十育119号	十系350号	0.89	R
77	90052	F6	十育119号	十系350号	0.98	R
78	90053	F6	十育119号	十系350号	0.47	R
79	90054	F6	十育119号	十系350号	0.75	R
80	90055	F6	エリショウ	十系350号	0.96	R
81	90056	F6	エリショウ	十系350号	0.97	R
82	90057	F6	エリショウ	十系350号	0.13	R
83	90058	F6	エリショウ	十系350号	0.76	R
84	90059	F6	エリショウ	十系350号	2.92	R
85	90060	F6	エリショウ	十系350号	0.92	R
86	90061	F6	エリショウ	8204F5-23	0.25	R
87	90062	F6	エリショウ	8204F5-23	0.73	R
88	90063	F6	エリショウ	8204F5-23	0.29	R
89	90064	F6	エリショウ	8204F5-23	0.22	R
90	90065	F6	エリショウ	8204F5-23	0.25	R
91	90066	F6	エリショウ	8204F5-23	0.56	R
92	90067	F6	エリショウ	8204F5-23	0.38	R
93	90068	F6	エリショウ	8204F5-23	0.41	R
94	90069	F6	エリショウ	8204F5-23	0.58	R
95	90070	F6	エリショウ	8204F5-23	0.67	R
96	90071	F6	エリショウ	8204F5-23	0.22	R
97	90072	F6	エリショウ	8204F5-23	0.66	R
98	90073	F6	エリショウ	8204F5-23	0.92	R
99	90074	F6	エリショウ	8204F5-23	0.83	R
100	90075	F6	十育80号	十系350号	1.00	R
101	90076	F6	十育80号	十系350号	1.00	R
102	90077	F6	十育80号	系350号	0.91	R

表58 (続) 1990年度アズキ萎凋病抵抗性品種・系統検定試験

No.	品種, 系統	世代	組合せ		DSI	判定
			母	父		
103	9 0 0 7 8	F6	十育80号	十系350号	1.00	R
104	9 0 0 7 9	F6	十育80号	5 1 3 5	1.00	R
105	9 0 0 8 0	F6	十育80号	5 1 3 5	1.00	R
106	9 0 0 8 1	F6	十育80号	5 1 3 5	1.70	S
107	9 0 0 9 6	F6	十育80号	十系393号	2.51	S
108	9 0 0 9 7	F6	十育80号	十系393号	2.23	S
109	9 0 0 9 8	F6	十育80号	十系393号	2.75	S
110	9 0 0 9 9	F6	十育80号	十系393号	2.64	S
111	9 0 1 0 0	F6	十育80号	十系393号	2.60	S
112	9 0 1 0 1	F6	十育80号	十系393号	1.00	R
113	9 0 0 4 3	F6	十系399号	十系350号	1.00	R
114	9 0 0 4 4	F6	十系399号	十系350号	1.00	R
115	9 0 0 4 5	F6	十系399号	十系350号	1.00	R
116	寿小豆				3.00	S
117	十育123号				0.76	R

表59 1991年度アズキ萎凋病抵抗性品種・系統検定試験

No.	品種, 系統	世代	組合せ		DSI	判定
			母	父		
1	十育124号	F12	十系276号	十育106号	2.98	S
2	十育126号	F12	十系207号	美甘大納言	2.61	S
3	十育127号	F11	ワシショウ	2025	0.00	R
4	十育130号	F9	ワシショウ	浦佐(島根)	2.69	S
5	十育131号	F10	十系316号	十育113号	0.45	R
6	十育132号	F9	ハヤシショウ	Acc86	0.92	R
7	十系483号	F9	ワシショウ	黒小豆(岡山)	0.10	R
8	十系500号	F8	ハヤシショウ	Acc86	0.88	R
9	十系504号	F8	十系323号	茶小豆(中国)	0.58	R
10	十系507号	F8	不詳(13)	十系325号	0.78	R
11	十系509号	F8	十育119号	5135	0.61	R
12	十系528号	F8	ワシショウ	十系337号	0.27	R
13	十系529号	F8	ワシショウ	十系337号	0.24	R
14	十系530号	F8	ワシショウ	十系337号	0.24	R
15	十系531号	F8	ワシショウ	十系337号	0.00	R
16	十系532号	F8	ワシショウ	十系337号	0.18	R
17	十系533号	F7	十系350号	ハツショウ	0.71	R
18	十系534号	F7	十系350号	ハツショウ	0.69	R
19	十系536号	F7	小豆(M2)	十系350号	0.69	R
20	十系537号	F7	小豆(M2)	十系350号	0.73	R
21	十系539号	F7	6041	十系350号	0.41	R
22	十系541号	F7	6041	十系350号	0.46	R
23	十系542号	F7	十育119号	十系350号	0.39	R
24	十系543号	F7	ワシショウ	8204F5-23	0.23	R
25	十系544号	F7	ワシショウ	8204F5-23	0.16	R
26	十系545号	F7	ワシショウ	8204F5-23	0.31	R
27	十系546号	F7	十育80号	十系350号	0.49	R
28	十系547号	F7	十育80号	5135	0.77	R
29	91001	F6	小豆(M2)	十育123号	0.38	R
30	91002	F6	小豆(M2)	十育123号	0.17	R
31	91003	F6	小豆(M2)	十育123号	0.27	R
32	91004	F6	小豆(M2)	十育123号	0.27	R
33	91005	F6	小豆(M2)	十育123号	0.43	R
34	91006	F6	小豆(M2)	十育123号	0.61	R
35	91007	F6	十育119号	十育123号	2.19	S
36	91008	F6	十育119号	十育123号	0.98	R
37	91009	F6	十育119号	十育123号	0.14	R
38	91010	F6	十育119号	十育123号	1.87	S
39	91011	F6	十育119号	十育123号	0.33	R
40	91012	F6	十育119号	十育123号	0.11	R
41	91013	F6	十育119号	十育123号	0.37	R
42	91014	F6	十系440号	ハツショウ	0.83	R
43	91015	F6	十系440号	ハツショウ	1.35	S
44	91016	F6	十系440号	ハツショウ	1.16	S
45	91017	F6	十系440号	ハツショウ	0.90	R
46	91018	F6	十系440号	ハツショウ	0.60	R
47	91019	F6	十系440号	ハツショウ	0.21	R
48	91020	F6	十系440号	ハツショウ	0.52	R
49	91021	F6	十系440号	ハツショウ	0.86	R
50	91022	F6	十系440号	ハツショウ	0.68	R
51	91023	F6	十系440号	ハツショウ	1.33	S

表59 (続) 1991年度アズキ萎凋病抵抗性品種・系統検定試験

No.	品種, 系統	世代	組合せ		DSI	判定
			母	父		
52	91024	F6	十系440号	ハツシヨウズ	0.66	R
53	91025	F6	十系440号	ハツシヨウズ	0.85	R
54	91026	F6	十系440号	ハツシヨウズ	0.46	R
55	91045	F6	7067	十系350号	0.43	R
56	91046	F6	7067	十系350号	0.50	R
57	91047	F6	7067	十系350号	0.13	R
58	91048	F6	7067	十系350号	0.74	R
59	91049	F6	7067	十系350号	0.59	R
60	91050	F6	7067	十系350号	0.00	R
61	91051	F6	7067	十系350号	0.19	R
62	91052	F6	7067	十系350号	0.24	R
63	91053	F6	7067	十系350号	0.60	R
64	91054	F6	7067	十系350号	0.48	R
65	91055	F6	7067	十系350号	0.00	R
66	91056	F6	7067	十系350号	0.11	R
67	91057	F6	7067	十系350号	0.63	R
68	91058	F6	7067	十系350号	0.12	R
69	91059	F6	7067	十系350号	0.33	R
70	91060	F6	7067	十系350号	0.46	R
71	91061	F6	7067	十系350号	0.27	R
72	91062	F6	十系438号	十育123号	0.60	R
73	91063	F6	十系438号	十育123号	0.54	R
74	91064	F6	十系438号	十育123号	0.33	R
75	91065	F6	光小豆	十系399号	0.72	R
76	91066	F6	光小豆	十系399号	1.54	S
77	91067	F6	光小豆	十系399号	2.73	S
78	91068	F6	光小豆	十系399号	2.70	S
79	91069	F6	光小豆	十系399号	1.90	S
80	91070	F6	光小豆	十系399号	1.71	S
81	91071	F6	光小豆	十系399号	0.85	R
82	91072	F6	光小豆	十系399号	0.75	R
83	91073	F6	光小豆	十系399号	0.70	R
84	91074	F6	光小豆	6041	1.65	S
85	91075	F6	光小豆	6041	0.90	R
86	91076	F6	光小豆	6041	0.72	R
87	91077	F6	光小豆	6041	2.09	S
88	91078	F6	光小豆	6041	2.29	S
89	91079	F6	光小豆	6041	2.38	S
90	91080	F6	光小豆	6041	0.48	R
91	91081	F6	光小豆	6041	1.82	S
92	91082	F6	光小豆	6041	2.22	S
93	91083	F6	光小豆	6041	1.48	S
94	91084	F6	光小豆	6041	1.41	S
95	91104	F6	6067	十育120号	2.42	S
96	91105	F6	6067	十育120号	2.78	S
97	91106	F6	6067	十育120号	0.91	R
98	91107	F6	6067	十育120号	1.29	S
99	91108	F6	6067	十育120号	0.85	R
100	91109	F6	6067	十育120号	2.48	S
101	91110	F6	6067	十育120号	2.41	S
102	91111	F6	6067	十育120号	1.61	S

表59 (続) 1991年度アズキ萎凋病抵抗性品種・系統検定試験

No.	品種, 系統	世代	組合せ		DSI	判 定
			母	父		
103	9 1 1 1 2	F6	6 0 6 7	十育120号	0.88	R
104	9 1 1 2 5	F6	6 0 6 7	6 1 3 3	発芽不良	-
105	9 1 1 2 6	F6	6 0 6 7	6 1 3 3	発芽不良	-
106	9 1 1 2 7	F6	6 0 6 7	6 1 3 3	発芽不良	-
107	9 1 1 2 8	F6	6 0 6 7	6 1 3 3	発芽不良	-
116	寿小豆				2.97	S
117	十育123号				0.24	R

表60 1992年度アズキ萎凋病抵抗性品種・系統検定試験

No.	品種, 系統	世代	組合せ		DSI	判定
			母	父		
1	十育127号	F12	リモショウ	2025	0.00	R
2	十育131号	F11	十系316号	十育113号	0.20	R
3	十育132号	F9	ハヤシショウ	Acc86	0.22	R
4	十育133号	F10	十育113号	十育80号	2.87	S
5	十系507号	F9	不詳(13)	十系325号	0.52	R
6	十系529号	F9	リモショウ	十系337号	0.20	R
7	十系532号	F9	リモショウ	十系337号	0.23	R
8	十系542号	F8	十育119号	十系350号	0.19	R
9	十系545号	F8	リモショウ	8202F5-23	0.00	R
10	十系554号	F7	十育119号	十育123号	0.88	R
11	十系555号	F7	十育119号	十育123号	0.00	R
12	十系561号	F7	7067	十系350号	0.00	R
13	十系562号	F7	7067	十系350号	0.00	R
14	十系563号	F7	7067	十系350号	0.00	R
15	十系564号	F7	十系438号	十育123号	0.10	R
16	十系568号	F7	光小豆	6041	2.64	S
17	十系573号	F7	6067	十育120号	2.36	S
18	91125	F7	6067	6133	1.33	S
19	91127	F7	6067	6133	1.00	R
20	91128	F7	6067	6133	1.68	S
21	92001	F6	十育120号	十育123号	0.00	R
22	92002	F6	十育120号	十育123号	0.11	R
23	92003	F6	十育120号	十育123号	0.00	R
24	92004	F6	十育120号	十育123号	0.00	R
25	92016	F6	十系350号	十育123号	0.00	R
26	92017	F6	十系350号	十育123号	0.00	R
27	92018	F6	十系350号	十育123号	0.00	R
28	92019	F6	十系350号	十育123号	0.00	R
29	92020	F6	十系350号	十育123号	0.00	R
30	92021	F6	十系350号	十育123号	0.00	R
31	92022	F6	十系350号	十育123号	0.18	R
32	92023	F6	十系350号	十育123号	0.18	R
33	92024	F6	十系350号	十育123号	0.00	R
34	92025	F6	十系350号	十育123号	0.10	R
35	92026	F6	十系350号	十育123号	0.00	R
36	92027	F6	十系350号	十育123号	0.00	R
37	92028	F6	十系350号	十育123号	0.00	R
38	92029	F6	十系350号	十育123号	0.00	R
39	92030	F6	十系350号	十育123号	0.00	R
40	92031	F6	十系350号	十育123号	0.23	R
41	92032	F6	十系350号	十育123号	0.00	R
42	92033	F6	十系350号	十育123号	0.00	R
43	92034	F6	十系350号	十育123号	0.00	R
44	92035	F6	十系350号	十育123号	0.00	R
45	92036	F6	十育119号	十系408号	0.00	R
46	92037	F6	十育119号	十系408号	0.00	R
47	92038	F6	Acc1553	十系350号	0.00	R
48	92039	F6	Acc1553	十系350号	0.00	R
49	92040	F6	Acc1238	十系399号	0.00	R
50	92041	F6	十系459号	8049	0.00	R
51	92042	F6	十系459号	8049	0.00	R

表60 (続) 1992年度アズキ萎凋病抵抗性品種・系統検定試験

No.	品種, 系統	世代	組合せ		DSI	判定
			母	父		
52	9 2 0 4 3	F6	十系4 5 9号	8 0 4 9	2.66	S
53	9 2 0 4 4	F6	十系4 5 9号	8 0 4 9	0.00	R
54	9 2 0 4 5	F6	十系4 5 9号	8 0 4 9	1.73	S
55	9 2 0 4 6	F6	十系4 5 9号	8 0 4 9	0.00	R
56	9 2 0 4 7	F6	十系4 5 9号	8 0 4 9	0.00	R
57	9 2 0 4 8	F6	十系4 5 9号	8 0 4 9	0.12	R
58	9 2 0 4 9	F6	十系4 5 9号	8 0 4 9	0.00	R
59	9 2 0 5 0	F6	十系4 5 9号	8 0 4 9	0.00	R
60	9 2 0 5 1	F6	十系4 5 9号	8 0 4 9	0.00	R
61	9 2 0 5 2	F6	十系4 5 9号	8 0 4 9	0.00	R
62	9 2 0 5 3	F6	エリモショウズ	8 0 3 9	0.00	R
63	9 2 0 5 4	F6	エリモショウズ	8 0 3 9	0.00	R
64	9 2 0 5 5	F6	エリモショウズ	8 0 3 9	2.48	S
65	9 2 0 5 6	F6	エリモショウズ	8 0 3 9	0.00	R
66	9 2 0 5 7	F6	エリモショウズ	8 0 3 9	0.00	R
67	9 2 0 5 8	F6	エリモショウズ	8 0 3 9	0.00	R
68	9 2 0 5 9	F6	エリモショウズ	8 0 3 9	0.00	R
69	9 2 0 6 0	F6	エリモショウズ	8 0 3 9	0.41	R
70	9 2 0 6 1	F6	エリモショウズ	8 0 3 9	0.00	R
71	9 2 0 6 2	F6	エリモショウズ	8 0 3 9	0.00	R
72	9 2 0 6 3	F6	エリモショウズ	8 0 3 9	0.00	R
73	9 2 0 6 4	F6	エリモショウズ	8 0 3 9	0.00	R
74	9 2 0 6 5	F6	エリモショウズ	8 0 3 9	0.00	R
75	9 2 0 6 6	F6	エリモショウズ	8 0 3 9	0.10	R
76	9 2 0 6 7	F6	エリモショウズ	8 0 3 9	0.00	R
77	9 2 0 6 8	F6	エリモショウズ	8 0 3 9	2.08	S
78	9 2 0 6 9	F6	エリモショウズ	8 0 3 9	0.00	R
79	9 2 0 7 0	F6	エリモショウズ	8 0 3 9	0.00	R
80	9 2 0 7 1	F6	エリモショウズ	8 0 3 9	0.00	R
81	9 2 0 7 2	F6	十育1 2 2号	十育1 2 3号	0.00	R
82	9 2 0 7 3	F6	十育4 3 8号	十系4 2 5号	0.00	R
83	9 2 0 7 4	F6	十育4 3 8号	十系4 2 5号	0.00	R
84	9 2 0 7 5	F6	十育4 3 8号	十系4 2 5号	1.89	S
85	9 2 0 7 6	F6	十育4 3 8号	十系4 2 5号	0.00	R
86	9 2 0 7 7	F6	十育4 3 8号	十系4 2 5号	0.00	R
87	9 2 0 7 8	F6	十育4 3 8号	十系4 2 5号	0.00	R
88	9 2 0 7 9	F6	十育4 3 8号	十系4 2 5号	2.09	S
89	9 2 0 8 0	F6	十系4 3 8号	8 0 3 9	0.27	R
90	9 2 0 8 1	F6	十系4 3 8号	8 0 3 9	0.00	R
91	9 2 0 8 2	F6	十系4 3 8号	8 0 3 9	0.00	R
92	9 2 0 8 3	F6	十系4 3 8号	8 0 3 9	0.00	R
93	9 2 0 8 4	F6	十系4 3 8号	8 0 3 9	0.00	R
94	9 2 0 8 5	F6	十系4 3 8号	8 0 3 9	0.00	R
95	9 2 0 9 4	F6	十育1 2 2号	8 4 1 5 F5	0.00	R
96	9 2 0 9 5	F6	十育1 2 2号	8 4 1 5 F5	1.60	S
97	9 2 0 9 6	F6	十育1 2 2号	8 4 1 5 F5	0.00	R
98	9 2 0 9 7	F6	十育1 2 2号	8 4 1 5 F5	0.00	R
99	9 2 0 9 8	F6	十育1 2 2号	8 4 1 5 F5	0.00	R
100	9 2 0 9 9	F6	十育1 2 2号	8 4 1 5 F5	2.72	S
101	9 2 1 0 0	F6	十育1 2 2号	8 4 1 5 F5	2.96	S
102	9 2 1 0 1	F6	十育1 2 2号	8 4 1 5 F5	2.05	S

表60 (続) 1992年度アズキ萎凋病抵抗性品種・系統検定試験

No.	品種, 系統	世代	組合せ		DSI	判定
			母	父		
103	9 2 1 0 2	F6	十育1 2 2号	8 4 1 5 F5	0.00	R
104	9 2 1 0 3	F6	十育1 2 2号	8 4 1 5 F5	0.56	R
105	寿小豆				3.00	S
106	十育1 2 3号				0.12	R

4. 幼苗検定による選抜

材料と方法

十勝農業試験場豆類第2科で育成したアズキ系統の中から、アズキ萎凋病抵抗性の有望品種が特性検定試験で選抜されてきたので、レースごとの反応を確認した。表61に示した孢子形成用液体培地で各菌株を3週間培養し、4重のガーゼでろ過した分生孢子様菌体を 10^6 /ml濃度にして、この懸濁液に子葉展開期の各系統12~15本の苗を1晩浸漬した。これらをポットにつめた無発病土壌に移植し、40日後に前述の基準で調査し、判定した。供試菌株はKF646A(レース1)、KF654C(レース2)、90-750B(レース3)である。

同様に、育成系統の中からアズキ萎凋病抵抗性品種を選抜するため、菌株90-750B(レース3)あるいはB-6(レース3、1993年剣淵町の罹病アズキから分離)を用いて幼苗検定を行った。

次に、幼苗検定法によりF5、F6世代の抵抗性系統選抜を行った。菌株はKF843(レース3)を用いた。

なお、液体培地(児玉, 1983)で形成した接種源を用いて、PDA培地で培養した分生孢子による接種方法と同様に「寿小豆」、「光小豆」、「ハツネショウズ」に接種して各レースについて病原性を確認した。

結果

「十育127号」、「十育131号」、「十育132号」は3つのレースに対して抵抗性の反応を示した(表63)。また、1993年と1994年の試験では、対照の「エリモショウズ」、「ハツネショウズ」、「アカネダイナゴン」を除く34品種・系統が抵抗性であった(表64, 65)。「ハヤテショウズ」、「エリモショウズ」はもとより、すべての抵抗性の品種の胚軸からもアズキ萎凋病菌の各レースが再分離され、維管束の褐変などの症状がないにもかかわらず病原菌が侵入していた。

液体培地で培養した接種源を用いても先の結果と同様であり(表62)、本接種源は

幼苗検定に有効である。この方法で接種試験を行った結果、「十系350号」，「十育123号」，「十系337号」，「6067」を交配母本とすることで、高い確率で抵抗性系統を選抜できた（表66，67）。このほかにも「8202F5-23」，「十系379号」，「5135」，「十系393号」を交配母本とすることも有効であった。「十系440号」については、幼苗試験で弱いながら罹病性の反応を示し、圃場では抵抗性を示す系統であるが、これを母本としたときほとんどが抵抗性であることから、抵抗性系統と考えて差し支えないと考えられた。

ただ、罹病性と判定された「光小豆」×「6041」の組み合わせでも抵抗性系統が相当選抜されたことについては、今後さらに検討する必要がある。

表61 液体培地の組成

K ₂ HPO ₄	0.5g
MgSO ₄	0.5g
KCl	0.5g
Fe-EDTA	10.0mg
しょ糖	30.0g
L-アスパラギン	2.0g
酵母抽出物	1.0g
蒸留水	1.0L

表62 液体培地で形成した接種源による発病比較

菌株	レース	品 種		
		寿小豆	光小豆	ハツネショウズ
KF646	1	2.21	0.45	0.00
KF654	2	2.56	1.45	0.28
KF843	3	2.73	1.52	1.34

表63 アズキ萎凋病抵抗性有望品種の幼苗検定

系統・品種	DSI		
	レース1 (KF646A)	レース2 (KF654C)	レース3 (90-750B)
十育127号	0.00 R	0.00 R	0.00 R
十育131号	0.00 R	0.00 R	0.20 R
十育132号	0.00 R	0.00 R	0.40 R
ハヤテショウズ	2.28 S	2.63 S	2.98 S
エリモショウズ	1.91 S	2.28 S	2.60 S

表64 幼苗検定による有望系統の探索 (1993年試験)

系統名	母	父	DSI
十育134号	TA 290017	十系325号	0.79 R
十育135号	十育80号	十系393号	2.24 S
十育136号	十系438号	十育123号	0.00 R
十系542号	十育119号	十系325号	0.51 R
十系556号	十育119号	十系350号	0.62 R
十系573号	6067	十育120号	0.94 R
十系576号	6067	6133	0.77 R
十系582号	十系350号	十育123号	0.19 R
十系583号	十系350号	十育123号	0.00 R
十系584号	十系350号	十育123号	0.33 R
十系585号	十系350号	十育123号	0.00 R
十系586号	十系350号	十育123号	0.00 R
十系587号	十系350号	十育123号	0.43 R
十系588号	十系350号	十育123号	0.41 R
十系589号	十系350号	十育123号	0.47 R
十系590号	Acc1553	十系350号	0.00 R
十系591号	十系459号	8049	0.33 R
十系593号	エリモショウズ	8039	0.33 R
十系594号	十系438号	十系425号	0.19 R
93002	十系491号	十系485号	0.00 R

供試菌株は90-750B (レース3)

表65 幼苗検定による有望系統の探索 (1994年試験)

系統名	母	父	DSI	
			B-6	90-750B
十育136号	十系438号	十育123号	0.49 R	0.58 R
十育137号	7067	十系350号	0.31 R	0.58 R
十系585号	十系350号	十育123号	0.64 R	0.67 R
十系594号	十系438号	十系425号	0.49 R	0.81 R
十系604号	十系491号	十系485号	0.76 R	0.80 R
十系605号	9043	十系487号	0.30 R	0.76 R
十系606号	十育127号	十系485号	0.81 R	0.88 R
十系607号	十育127号	十系485号	0.81 R	0.86 R
十系608号	十育127号	十系485号	0.56 R	0.87 R
十系609号	十育127号	十系485号	0.71 R	0.97 R
十系610号	十育127号	十系485号	0.85 R	0.93 R
十系611号	8064	十育123号	0.60 R	0.97 R
十系612号	8064	十系425号	1.56 S	2.48 S
十系613号	8064	十系425号	0.83 R	0.88 R
十系614号	十系459号	Acc71	2.35 S	2.72 S
十系615号	十育125号	8064	1.43 S	2.40 S
十系616号	十育122号	8039	0.00 R	0.41 R
十系622号	8419F5	十系459号	3.00 S	3.00 S
十系36号			2.03 S	2.06 S
94011			1.47 S	1.98 S
94017			0.00 R	0.18 R
94025			2.60 S	2.75 S
94032			2.62 S	2.81 S
Acc2100			3.00 S	3.00 S
エリモシヨウズ			2.74 S	2.96 S
ハツネシヨウズ			2.09 S	1.79 S
アカネダイナゴン			1.17 S	1.98 S

表66 幼苗検定法による系統選抜

試験年度	世代	交配組合わせ	抵抗性 系統数	罹病性 系統数
1989	F5	<u>十系350号</u> ×ハツネショウズ	58	24
		十育120号× <u>十系350号</u>	44	7
		小豆 (M2) × <u>十系350号</u>	52	10
		小豆 (W30) × <u>十系350号</u>	32	6
		エリモショウズ× <u>十系350号</u>	27	17
		6041× <u>十系350号</u>	74	13
		十育119号× <u>十系350号</u>	34	6
		エリモショウズ×8202F5-23	28	9
		十育80号× <u>十系350号</u>	6	0
		十育80号× <u>十系379号</u>	3	2
		十育80号×5135	27	9
		十育80号× <u>十系393号</u>	10	9
		エリモショウズ× <u>十系337号</u>	37	2
1990	F5	光小豆× <u>十系339号</u>	76	1
		十育119号× <u>十育123号</u>	53	0
		光小豆×6041	81	32
		十系440号×ハツネショウズ	77	2
		7067× <u>十系350号</u>	139	0
		<u>6067</u> × <u>十育120号</u>	34	51
		十系438号× <u>十育123号</u>	18	4
		小豆 (M2) × <u>十育123号</u>	67	6
		<u>6067</u> ×6133	26	14

下線は抵抗性であることが明かな交配母本

表67 幼苗検定による系統選抜

世代	交配組合せ	系統番号	DSI	系統番号	DSI	系統番号	DSI
F5	十系350号 ハツネヨウズ	870101	0.00 R	870129	1.74 S	870157	0.00 R
		870102	0.00 R	870130	0.00 R	870158	0.00 R
		870103	0.23 R	870131	0.00 R	870159	0.00 R
		870104	1.97 S	870132	0.00 R	870160	1.94 S
		870105	0.00 R	870133	0.00 R	870161	0.00 R
		870106	0.00 R	870134	1.47 S	870162	0.00 R
		870107	0.00 R	870135	0.00 R	870163	0.00 R
		870108	0.00 R	870136	0.00 R	870164	0.00 R
		870109	0.00 R	870137	0.00 R	870165	2.16 S
		870110	1.04 S	870138	0.00 R	870166	0.00 R
		870111	1.97 S	870139	0.00 R	870167	2.21 S
		870112	2.17 S	870140	2.20 S	870168	0.00 R
		870113	0.00 R	870141	1.57 S	870169	0.00 R
		870114	0.00 R	870142	0.00 R	870170	2.92 S
		870115	1.04 R	870143	1.44 S	870171	1.48 S
		870116	1.93 S	870144	1.93 S	870172	0.00 R
		870117	0.00 R	870145	2.03 S	870173	0.00 R
		870118	0.00 R	870146	0.00 R	870174	0.20 R
		870119	0.00 R	870147	0.00 R	870175	0.00 R
		870120	2.27 S	870148	0.00 R	870176	0.20 R
		870121	1.67 S	870149	0.00 R	870177	1.44 S
		870122	1.47 S	870150	1.51 S	870178	2.21 S
		870123	0.00 R	870151	0.00 R	870179	0.00 R
		870124	0.00 R	870152	0.20 R	870180	0.00 R
		870125	0.00 R	870153	0.00 R	870181	0.00 R
		870126	0.00 R	870154	0.00 R	870182	2.40 S
		870127	0.00 R	870155	0.00 R		
		870128	0.00 R	870156	0.45 R		
F5	十育120号 十系350号	860201	0.00 R	860218	1.47 S	860235	0.00 R
		860202	0.00 R	860219	0.00 R	860236	0.00 R
		860203	0.00 R	860220	0.00 R	860237	1.61 S
		860204	0.00 R	860221	0.00 R	860238	1.18 S
		860205	0.00 R	860222	0.00 R	860239	0.00 R
		860206	0.00 R	860223	0.00 R	860240	0.00 R
		860207	0.00 R	860224	0.00 R	860241	0.00 R
		860208	0.00 R	860225	0.00 R	860242	0.43 R
		860209	0.00 R	860226	0.00 R	860243	2.39 S
		860210	0.00 R	860227	0.00 R	860244	0.00 R
		860211	0.00 R	860228	1.61 S	860245	1.47 S
		860212	0.00 R	860229	2.21 S	860246	0.00 R
		860213	0.00 R	860230	0.00 R	860247	1.81 S
		860214	0.00 R	860231	0.00 R	860248	0.00 R
		860215	0.00 R	860232	0.00 R	860249	0.00 R
		860216	0.00 R	860233	0.00 R	860250	0.00 R
		860217	0.00 R	860234	0.00 R	860251	0.00 R

表67 (続) 幼苗検定による系統選抜

世代	交配組合せ	系統番号	DSI	系統番号	DSI	系統番号	DSI
F5	小豆 (M2) 十系350号	860301	0.00 R	860322	0.00 R	860343	0.00 R
		860302	0.00 R	860323	0.00 R	860344	0.00 R
		860303	0.00 R	860324	0.00 R	860345	0.00 R
		860304	2.11 S	860325	0.00 R	860346	1.21 R
		860305	0.00 R	860326	0.00 R	860347	0.00 R
		860306	0.00 R	860327	0.00 R	860348	0.20 R
		860307	2.30 S	860328	0.00 R	860349	0.00 R
		860308	0.00 R	860329	0.00 R	860350	1.44 S
		860309	0.00 R	860330	2.13 S	860351	0.00 R
		860310	0.00 R	860331	0.00 R	860352	0.00 R
		860311	0.00 R	860332	0.20 R	860353	0.00 R
		860312	0.00 R	860333	0.00 R	860354	0.00 R
		860313	0.00 R	860334	0.00 R	860355	1.18 S
		860314	2.00 S	860335	0.00 R	860356	0.00 R
		860315	0.00 R	860336	0.00 R	860357	1.44 S
		860316	0.00 R	860337	1.21 S	860358	0.00 R
		860317	0.00 R	860338	0.00 R	860359	0.00 R
		860318	0.00 R	860339	0.00 R	860360	1.86 S
		860319	0.00 R	860340	1.61 S	860361	0.00 R
		860320	0.00 R	860341	0.00 R		
		860321	0.00 R	860342	0.00 R		
F5	小豆 (W30) 十系350号	860401	0.00 R	860414	1.83 S	860427	0.00 R
		860402	0.00 R	860415	0.00 R	860428	1.98 S
		860403	0.00 R	860416	0.00 R	860429	0.00 R
		860404	0.00 R	860417	0.00 R	860430	0.00 R
		860405	0.00 R	860418	0.00 R	860431	0.00 R
		860406	0.00 R	860419	0.00 R	860432	0.00 R
		860407	0.00 R	860420	2.43 S	860433	1.50 S
		860408	0.00 R	860421	1.71 S	860434	0.00 R
		860409	0.00 R	860422	0.00 R	860435	1.48 S
		860410	0.00 R	860423	0.00 R	860436	0.00 R
		860411	0.00 R	860424	0.24 R	860437	0.00 R
		860412	0.00 R	860425	0.00 R	860438	0.00 R
		860413	0.00 R	860426	0.00 R		

表67 (続) 幼苗検定による系統選抜

世代	交配組合せ	系統番号	DSI	系統番号	DSI	系統番号	DSI
F5	6041 十系350号	860601	0.00 R	860630	0.00 R	860659	0.00 R
		860602	0.00 R	860631	0.00 R	860660	1.15 S
		860603	0.00 R	860632	0.00 R	860661	0.00 R
		860604	1.44 S	860633	0.00 R	860662	0.00 R
		860605	0.00 R	860634	0.34 R	860663	0.00 R
		860606	0.00 R	860635	0.00 R	860664	0.00 R
		860607	0.00 R	860636	0.00 R	860665	0.00 R
		860608	0.00 R	860637	0.00 R	860666	0.00 R
		860609	0.00 R	860638	1.15 S	860667	2.39 S
		860610	0.00 R	860639	0.00 R	860668	0.00 R
		860611	0.00 R	860640	0.00 R	860669	0.00 R
		860612	0.00 R	860641	1.34 S	860670	0.00 R
		860613	2.66 S	860642	0.00 R	860671	0.00 R
		860614	0.00 R	860643	0.00 R	860672	0.00 R
		860615	0.00 R	860644	0.26 R	860673	0.00 R
		860616	0.00 R	860645	0.00 R	860674	0.00 R
		860617	0.00 R	860646	0.00 R	860675	0.00 R
		860618	0.00 R	860647	1.93 S	860676	0.00 R
		860619	0.22 R	860648	0.00 R	860677	0.00 R
		860620	0.20 R	860649	0.00 R	860678	0.00 R
		860621	1.50 S	860650	0.00 R	860679	0.00 R
		860622	0.00 R	860651	0.00 R	860680	0.00 R
		860623	2.27 S	860652	0.00 R	860681	0.00 R
		860624	0.00 R	860653	0.00 R	860682	0.00 R
		860625	0.00 R	860654	0.00 R	860683	0.00 R
		860626	0.00 R	860655	1.50 S	860684	0.00 R
		860627	0.00 R	860656	0.00 R	860685	0.00 R
		860628	0.00 R	860657	0.00 R	860686	2.03 S
		860629	1.91 S	860658	2.30 S	860687	0.00 R
F5	十育119号 十系350号	850201	0.00 R	850215	0.00 R	850229	0.00 R
		850202	0.00 R	850216	0.00 R	850230	0.00 R
		850203	0.00 R	850217	0.00 R	850231	0.00 R
		850204	2.59 S	850218	0.00 R	850232	0.00 R
		850205	0.00 R	850219	0.00 R	850233	1.93 S
		850206	0.00 R	850220	0.00 R	850234	0.00 R
		850207	0.00 R	850221	1.25 S	850235	0.00 R
		850208	2.30 S	850222	0.00 R	850236	0.00 R
		850209	0.00 R	850223	2.07 S	850237	0.00 R
		850210	2.19 S	850224	0.00 R	850238	0.00 R
		850211	0.00 R	850225	0.00 R	850239	0.00 R
		850212	0.00 R	850226	0.00 R	850240	0.00 R
		850213	0.00 R	850227	1.93 S	850241	0.00 R
		850214	0.00 R	850228	0.00 R		

表67 (続) 幼苗検定による系統選抜

世代	交配組合せ	系統番号	DSI	系統番号	DSI	系統番号	DSI
F5	エリモショウズ 十系350号	850601	1.18 S	850616	0.00 R	850631	0.00 R
		850602	0.00 R	850617	1.74 S	850632	0.00 R
		850603	1.15 S	850618	0.00 R	850633	0.00 R
		850604	2.60 S	850619	0.18 R	850634	0.00 R
		850605	0.00 R	850620	1.96 S	850635	0.00 R
		850606	0.00 R	850621	0.00 R	850636	0.00 R
		850607	1.15 S	850622	2.30 S	850637	2.46 S
		850608	0.00 R	850623	2.65 S	850638	0.00 R
		850609	0.00 R	850624	0.00 R	850639	0.00 R
		850610	1.71 S	850625	0.00 R	850640	2.87 S
		850611	0.00 R	850626	0.00 R	850641	2.74 S
		850612	2.45 S	850627	0.00 R	850642	0.00 R
		850613	0.00 R	850628	2.87 S	850643	2.92 S
		850614	0.00 R	850629	0.00 R	850644	0.00 R
		850615	1.58 S	850630	1.87 S		
F5	エリモショウズ 8202F5-23	850701	0.00 R	850714	0.00 R	850727	0.00 R
		850702	0.00 R	850715	0.00 R	850728	0.00 R
		850703	0.00 R	850716	1.83 S	850729	0.00 R
		850704	0.00 R	850717	0.00 R	850730	0.00 R
		850705	0.00 R	850718	0.00 R	850731	2.00 S
		850706	0.00 R	850719	1.69 S	850732	0.00 R
		850707	1.44 S	850720	1.41 S	850733	0.00 R
		850708	1.77 S	850721	0.00 R	850734	0.00 R
		850709	1.61 S	850722	0.00 R	850735	0.00 R
		850710	0.00 R	850723	0.00 R	850736	2.36 S
		850711	0.00 R	850724	0.00 R	850737	0.00 R
		850712	0.00 R	850725	0.00 R		
		850713	0.00 R	850726	1.91 S		
F5	十育80号 十系350号	851001	0.00 R	851003	0.00 R	851005	0.00 R
		851002	0.00 R	851004	0.00 R	851006	0.00 R
F5	十育80号 十系379号	851101	0.00 R	851104	0.13 R	851107	2.48 S
		851102	0.00 R	851105	0.00 R	851108	0.00 R
		851103	2.11 S	851106	1.44 S		
F5	十育80号 5135	851201	0.00 R	851213	0.00 R	851225	0.00 R
		851202	0.00 R	851214	2.52 S	851226	0.00 R
		851203	2.44 S	851215	0.00 R	851227	0.00 R
		851204	0.00 R	851216	1.73 S	851228	0.00 R
		851205	0.00 R	851217	2.43 S	851229	2.09 S
		851206	0.00 R	851218	0.00 R	851230	2.24 S
		851207	0.00 R	851219	0.00 R	851231	0.00 R
		851208	0.00 R	851220	0.00 R	851232	0.00 R
		851209	2.48 S	851221	0.00 R	851233	0.00 R
		851210	0.00 R	851222	0.00 R	851234	1.94 S
		851211	0.00 R	851223	0.00 R	851235	1.50 S
		851212	0.00 R	851224	0.00 R	851236	0.00 R

表67 (続) 幼苗検定による系統選抜

世代	交配組合せ	系統番号	DSI	系統番号	DSI	系統番号	DSI
F5	十育80号 十系393号	851901	1.65 S	851908	2.01 S	851915	0.71 R
		851902	0.24 R	851909	1.24 R	851916	0.58 R
		851903	2.25 S	851910	2.19 S	851917	0.45 R
		851904	0.47 S	851911	2.54 S	851918	0.00 R
		851905	2.05 S	851912	0.60 R	851919	0.79 R
		851906	0.36 R	851913	1.51 S		
		851907	0.55 R	851914	2.31 S		
F6	エリモショウズ 十系337号	850501	0.00 R	850514	0.00 R	850527	0.00 R
		850502	0.00 R	850515	0.00 R	850528	0.00 R
		850503	0.00 R	850516	0.00 R	850529	0.00 R
		850504	0.00 R	850517	0.00 R	850530	0.00 R
		850505	0.00 R	850518	0.00 R	850531	0.00 R
		850506	0.00 R	850519	0.00 R	850532	0.00 R
		850507	0.00 R	850520	0.00 R	850533	0.20 R
		850508	0.00 R	850521	0.00 R	850534	0.00 R
		850509	0.00 R	850522	0.00 R	850335	0.00 R
		850510	0.00 R	850523	0.00 R	850536	2.08 S
		850511	0.00 R	850524	0.00 R	850537	1.15 S
		850512	0.00 R	850525	0.00 R	850538	0.00 R
		850513	0.00 R	850526	0.00 R	850539	0.00 R
F5	光小豆 十系399号	860801	0.63 R	860824	0.65 R	860847	0.00 R
		860802	0.91 R	860825	0.49 R	860848	0.00 R
		860803	0.85 R	860826	0.45 R	860849	0.00 R
		860804	0.86 R	860827	0.66 R	860850	0.00 R
		860805	0.96 R	860828	1.93 S	860851	0.00 R
		860806	0.91 R	860829	0.22 R	860852	0.24 R
		860807	0.49 R	860830	0.94 R	860853	0.20 R
		860808	0.85 R	860831	0.20 R	860854	0.20 R
		860809	0.97 R	860832	0.00 R	860855	0.00 R
		860810	0.87 R	860833	0.00 R	860856	0.00 R
		860811	0.77 R	860834	0.34 R	860857	0.00 R
		860812	0.83 R	860835	0.45 R	860858	0.00 R
		860813	0.60 R	860836	0.00 R	860859	0.20 R
		860814	0.74 R	860837	0.22 R	860860	0.00 R
		860815	0.81 R	860838	0.22 R	860861	0.00 R
		860816	0.85 R	860839	0.20 R	860862	0.22 R
		860817	0.91 R	860840	0.00 R	860863	0.20 R
		860818	0.82 R	860841	0.00 R	860864	0.00 R
		860819	0.94 R	860842	0.00 R	860865	0.34 R
		860820	0.91 R	860843	0.00 R	860866	0.00 R
		860821	0.22 R	860844	0.00 R	860867	0.20 R
		860822	0.72 R	860845	0.00 R		
		860823	0.62 R	860846	0.00 R		

表67 (続) 幼苗検定による系統選抜

世代	交配組合せ	系統番号	DSI	系統番号	DSI	系統番号	DSI
F5	光小豆 6041	8609001	0.94 R	8609039	0.36 R	8609077	0.71 R
		8609002	1.17 S	8609040	0.45 R	8609078	1.34 S
		8609003	0.00 R	8609041	0.53 R	8609079	0.53 R
		8609004	0.00 R	8609042	0.20 R	8609080	1.05 S
		8609005	0.00 R	8609043	0.47 R	8609081	0.45 R
		8609006	0.22 R	8609044	0.00 R	8609082	0.81 R
		8609007	0.22 R	8609045	1.25 S	8609083	0.88 R
		8609008	0.71 R	8609046	0.45 R	8609084	0.53 R
		8690009	0.00 R	8690047	0.38 R	8690085	0.70 R
		8609010	0.23 R	8609048	0.71 R	8609086	0.47 R
		8609011	0.69 R	8609049	0.81 R	8609087	0.91 R
		8609012	1.11 S	8609050	0.34 R	8609088	0.88 R
		8609013	0.00 R	8609051	0.53 R	8609089	1.07 S
		8609014	0.00 R	8609052	0.45 R	8609090	1.74 S
		8609015	0.36 R	8609053	1.31 S	8609091	0.00 R
		8609016	0.00 R	8609054	0.58 R	8609092	1.45 S
		8609017	0.00 R	8609055	1.41 S	8609093	1.25 S
		8690018	0.20 R	8690056	1.32 S	8690094	1.16 S
		8609019	0.69 R	8609057	0.77 R	8609095	1.49 S
		8609020	0.00 R	8609058	0.53 R	8609096	1.16 S
		8609021	0.60 R	8609059	0.83 R	8609097	0.53 R
		8609022	1.91 S	8609060	0.34 R	8609098	0.78 R
		8609023	0.74 R	8609061	0.24 R	8609099	1.17 S
		8609024	0.00 R	8609062	0.20 R	8609100	1.15 S
		8609025	0.79 R	8609063	0.22 R	8609101	0.30 R
		8609026	0.38 R	8609064	1.11 S	8609102	1.94 S
		8690027	1.28 S	8690065	0.49 R	8690103	2.26 S
		8609028	1.33 S	8609066	1.03 S	8609104	0.74 R
		8609029	0.97 R	8609067	0.45 R	8609105	1.08 S
		8609030	0.71 R	8609068	1.05 S	8609106	0.34 R
		8609031	0.58 R	8609069	0.55 R	8609107	2.46 S
		8609032	0.49 R	8609070	0.00 R	8609108	1.00 R
		8609033	1.18 S	8609071	0.58 R	8609109	2.20 S
		8609034	0.45 R	8609072	0.34 R	8609110	0.38 R
		8609035	1.00 R	8609073	0.47 R	8609111	1.08 S
		8690036	2.57 S	8690074	0.00 R	8690112	0.86 R
		8609037	0.49 R	8609075	0.53 R	8609113	1.10 S
		8690038	0.00 R	8690076	0.36 R	8690114	1.99 S

表67 (続) 幼苗検定による系統選抜

世代	交配組合せ	系統番号	DSI	系統番号	DSI	系統番号	DSI
F5	十系440号 ハツネショウ	871301	0.34 R	871328	0.00 R	871355	0.00 R
		871302	0.20 R	871329	0.00 R	871356	0.00 R
		871303	0.23 R	871330	0.00 R	871357	0.00 R
		871304	0.36 R	871331	0.00 R	871358	0.00 R
		871305	0.20 R	871332	0.00 R	871359	0.00 R
		871306	0.00 R	871333	0.53 R	871360	0.00 R
		871307	0.20 R	871334	0.00 R	871361	0.00 R
		871308	0.20 R	871335	0.00 R	871362	0.00 R
		871309	0.00 R	871336	0.00 R	871363	0.00 R
		871310	2.31 S	871337	0.00 R	871364	0.00 R
		871311	0.00 R	871338	0.00 R	871365	0.00 R
		871312	0.22 R	871339	0.00 R	871366	0.00 R
		871313	0.53 R	871340	0.20 R	871367	0.00 R
		871314	0.22 R	871341	0.00 R	871368	0.00 R
		871315	0.20 R	871342	0.00 R	871369	0.00 R
		871316	0.22 R	871343	0.00 R	871370	0.24 R
		871317	1.45 S	871344	0.00 R	871371	0.00 R
		871318	0.24 R	871345	0.00 R	871372	0.00 R
		871319	0.00 R	871346	0.00 R	871373	0.00 R
		871320	0.20 R	871347	0.00 R	871374	0.00 R
		871321	0.00 R	871348	0.00 R	871375	0.00 R
		871322	0.00 R	871349	0.00 R	871376	0.00 R
		871323	0.00 R	871350	0.00 R	871377	0.00 R
		871324	0.00 R	871351	0.00 R	871378	0.00 R
		871325	0.00 R	871352	0.00 R	871379	0.28 R
		871326	0.00 R	871353	0.00 R		
		871327	0.00 R	871354	0.00 R		
F5	7067 十系350号	8715126	0.00 R	8715130	0.00 R	8715134	0.00 R
		8715127	0.00 R	8715131	0.00 R	8715135	0.00 R
		8715128	0.00 R	8715132	0.00 R	8715136	0.00 R
		8715129	0.00 R	8715133	0.00 R	8715137	0.22 R
F5	6067 6133	861701	1.93 S	861715	1.03 S	861729	0.00 R
		861702	0.22 R	861716	0.23 R	861730	0.94 R
		861703	0.00 R	861717	0.00 R	861731	2.59 S
		861704	0.00 R	861718	0.57 R	861732	1.90 S
		861705	0.00 R	861719	0.48 R	861733	0.22 R
		861706	0.22 R	861720	0.00 R	861734	0.00 R
		861707	2.51 S	861721	2.52 S	861735	2.00 S
		861708	0.54 R	861722	0.00 R	861736	1.94 S
		861709	0.00 R	861723	0.00 R	861737	2.23 S
		861710	0.00 R	861724	1.91 S	861738	1.97 S
		861711	1.94 S	861725	0.49 R	861739	0.00 R
		861712	0.22 R	861726	0.00 R	861740	0.60 R
		861713	0.22 R	861727	0.20 R		
		861714	1.85 S	861728	2.77 S		

表67 (続) 幼苗検定による系統選抜

世代	交配組合せ	系統番号	DSI	系統番号	DSI	系統番号	DSI
F5	7067 十系350号	8715001	0.00 R	8715043	0.00 R	8715085	0.00 R
		8715002	0.23 R	8715044	0.00 R	8715086	0.00 R
		8715003	0.00 R	8715045	0.00 R	8715087	0.00 R
		8715004	0.00 R	8715046	0.00 R	8715088	0.00 R
		8715005	0.00 R	8715047	0.00 R	8715089	0.00 R
		8715006	0.00 R	8715048	0.00 R	8715090	0.00 R
		8715007	0.00 R	8715049	0.00 R	8715091	0.00 R
		8715008	0.00 R	8715050	0.00 R	8715092	0.00 R
		8715009	0.00 R	8715051	0.00 R	8715093	0.00 R
		8715010	0.00 R	8715052	0.00 R	8715094	0.00 R
		8715011	0.00 R	8715053	0.00 R	8715095	0.00 R
		8715012	0.00 R	8715054	0.00 R	8715096	0.00 R
		8715013	0.00 R	8715055	0.00 R	8715097	0.00 R
		8715014	0.00 R	8715056	0.00 R	8715098	0.00 R
		8715015	0.00 R	8715057	0.00 R	8715099	0.00 R
		8715016	0.00 R	8715058	0.00 R	8715100	0.00 R
		8715017	0.00 R	8715059	0.00 R	8715101	0.00 R
		8715018	0.00 R	8715060	0.00 R	8715102	0.00 R
		8715019	0.00 R	8715061	0.00 R	8715103	0.00 R
		8715020	0.00 R	8715062	0.00 R	8715104	0.00 R
		8715021	0.00 R	8715063	0.00 R	8715105	0.00 R
		8715022	0.00 R	8715064	0.00 R	8715106	0.00 R
		8715023	0.00 R	8715065	0.00 R	8715107	0.00 R
		8715024	0.00 R	8715066	0.00 R	8715108	0.00 R
		8715025	0.00 R	8715067	0.00 R	8715109	0.00 R
		8715026	0.00 R	8715068	0.00 R	8715110	0.00 R
		8715027	0.00 R	8715069	0.00 R	8715111	0.00 R
		8715028	0.00 R	8715070	0.00 R	8715112	0.00 R
		8715029	0.00 R	8715071	0.00 R	8715113	0.00 R
		8715030	0.00 R	8715072	0.00 R	8715114	0.00 R
		8715031	0.00 R	8715073	0.00 R	8715115	0.00 R
		8715032	0.00 R	8715074	0.00 R	8715116	0.00 R
		8715033	0.00 R	8715075	0.00 R	8715117	0.00 R
		8715034	0.00 R	8715076	0.00 R	8715118	0.00 R
		8715035	0.00 R	8715077	0.00 R	8715119	0.00 R
		8715036	0.00 R	8715078	0.00 R	8715120	0.00 R
		8715037	0.00 R	8715079	0.00 R	8715121	0.00 R
		8715038	0.00 R	8715080	0.00 R	8715122	0.00 R
		8715039	0.00 R	8715081	0.00 R	8715123	0.00 R
		8715040	0.00 R	8715082	0.00 R	8715124	0.00 R
		8715041	0.00 R	8715083	0.00 R	8715125	0.00 R
		8715042	0.00 R	8715084	0.00 R		

表67 (続) 幼苗検定による系統選抜

世代	交配組合せ	系統番号	DSI	系統番号	DSI	系統番号	DSI
F5	6067 十育120号	862201	2.74 S	862230	1.17 S	862259	2.13 S
		862202	2.63 S	862231	0.20 R	862260	1.88 S
		862203	2.01 S	862232	0.00 R	862261	1.20 S
		862204	2.30 S	862233	0.00 R	862262	0.00 R
		862205	0.60 R	862234	2.00 S	862263	1.15 S
		862206	2.66 S	862235	0.00 R	862264	2.36 S
		862207	2.35 S	862236	0.23 R	862265	0.22 R
		862208	2.64 S	862237	0.22 R	862266	0.00 R
		862209	2.52 S	862238	1.18 S	862267	1.28 S
		862210	0.34 R	862239	0.00 R	862268	1.18 S
		862211	2.59 S	862240	1.91 S	862269	1.53 S
		862212	2.46 S	862241	0.45 R	862270	1.18 S
		862213	0.62 R	862242	0.00 R	862271	0.20 R
		862214	2.79 S	862243	0.00 R	862272	2.10 S
		862215	2.71 S	862244	1.61 S	862273	1.21 S
		862216	2.40 S	862245	2.00 S	862274	0.00 R
		862217	2.64 S	862246	1.94 S	862275	1.68 S
		862218	2.82 S	862247	0.00 R	862276	2.45 S
		862219	2.65 S	862248	0.00 R	862277	0.20 R
		862220	2.64 S	862249	0.00 R	862278	0.00 R
		862221	0.00 R	862250	0.00 R	862279	0.00 R
		862223	2.23 S	862252	1.17 S	862281	2.06 S
		862224	0.00 R	862253	1.45 S	862282	2.51 S
		862225	0.00 R	862254	0.00 R	862283	2.00 S
		862226	0.00 R	862255	1.24 S	862284	1.17 S
		862227	1.83 S	862256	0.00 R	862285	2.33 S
		862228	0.00 R	862257	2.24 S		
		862229	0.34 R	862258	1.50S		
F5	小豆 (M2) 十育123号	870901	0.00 R	870926	1.17 S	870951	0.00 R
		870902	0.00 R	870927	1.18 S	870952	0.00 R
		870903	0.00 R	870928	0.00 R	870953	0.00 R
		870904	0.00 R	870929	0.00 R	870954	1.17 S
		870905	0.00 R	870930	1.18 S	870955	0.00 R
		870906	0.00 R	870931	0.00 R	870956	0.00 R
		870907	0.00 R	870932	0.00 R	870957	0.00 R
		870908	0.00 R	870933	0.00 R	870958	0.00 R
		870909	0.00 R	870934	0.00 R	870959	0.00 R
		870910	0.00 R	870935	0.00 R	870960	0.00 R
		870911	0.00 R	870936	0.00 R	870961	0.00 R
		870912	0.00 R	870937	0.00 R	870962	1.15 S
		870913	0.00 R	870938	0.00 R	870963	0.00 R
		870914	0.00 R	870939	0.00 R	870964	0.00 R
		870915	0.00 R	870940	0.00 R	870965	0.00 R
		870916	0.00 R	870941	0.00 R	870966	0.00 R
		870917	0.00 R	870942	0.00 R	870967	0.00 R
		870918	0.00 R	870943	0.00 R	870968	0.00 R
		870919	0.00 R	870944	0.00 R	870969	0.00 R
		870920	0.00 R	870945	0.00 R	870970	0.00 R
		870921	0.00 R	870946	0.00 R	870971	0.00 R
		870922	0.00 R	870947	0.00 R	870972	0.00 R
		870923	1.18 S	870948	0.00 R	870973	0.00 R
		870924	0.00 R	870949	0.00 R		
		870925	0.00 R	870950	0.00 R		

表67 (続) 幼苗検定による系統選抜

世代	交配組合せ	系統番号	DSI	系統番号	DSI	系統番号	DSI
F5	十系438号 十育123号	870701	0.00 R	870709	0.00 R	870717	0.00 R
		870702	0.00 R	870710	1.15 S	870718	0.00 R
		870703	0.00 R	870711	0.00 R	870719	0.00 R
		870704	0.00 R	870712	1.94 S	870720	0.00 R
		870705	0.00 R	870713	1.23 S	870721	0.00 R
		870706	0.00 R	870714	0.00 R	870722	1.15 S
		870707	0.00 R	870715	0.20 R		
		870708	0.00 R	870716	0.00 R		
F5	十育119号 十育123号	871001	0.00 R	871019	0.00 R	871037	0.00 R
		871002	0.00 R	871020	0.00 R	871038	0.00 R
		871003	0.00 R	871021	0.00 R	871039	0.00 R
		871004	0.00 R	871022	0.00 R	871040	0.00 R
		871005	0.00 R	871023	0.00 R	871041	0.00 R
		871006	0.00 R	871024	0.00 R	871042	0.00 R
		871007	0.00 R	871025	0.00 R	871043	0.00 R
		871008	0.00 R	871026	0.00 R	871044	0.00 R
		871009	0.00 R	871027	0.00 R	871045	0.00 R
		871010	0.00 R	871028	0.00 R	871046	0.00 R
		871011	0.00 R	871029	0.00 R	871047	0.00 R
		871012	0.00 R	871030	0.00 R	871048	0.00 R
		871013	0.00 R	871031	0.00 R	871049	0.00 R
		871014	0.00 R	871032	0.00 R	871050	0.00 R
		871015	0.00 R	871033	0.00 R	871051	0.00 R
		871016	0.00 R	871034	0.00 R	871052	0.00 R
		871017	0.00 R	871035	0.00 R	871053	0.00 R
		871018	0.00 R	871036	0.00 R		

5. アズキ萎凋病抵抗性の遺伝子分析

材料と方法

レース判定品種の「光小豆」「ハツネショウズ」「十育123号」と3レースすべてに罹病性の「斑小粒系1号」と交配を行い、それぞれのF1, F2の各レースに対する反応を見、 χ^2 分析により遺伝子分析を行った。接種法は、前述の方法と同様である。

「光小豆」「ハツネショウズ」「十育123号」の抵抗性遺伝子座についてその異同を検討した。「光小豆」と「十育123号」, 「ハツネショウズ」と「十育123号」の交配から得たF1, F2の, レース1, レース2に対する反応からそれを推定した。

また, レース2あるいはレース3を「光小豆」に接種したときの発病率を「斑小粒系1号」の場合と比較した。浸根接種した両品種の苗30本づつを40×30×10cmの同一の箱（中に滅菌土壌をつめた）に移植し, 発病を見た。実験は3反復した。

結果

「光小豆」と「斑小粒系1号」のF2のレース1に対する抵抗性と罹病性の分離比は1 : 3と推定され, 「光小豆」のレース1に対する抵抗性は1対の劣性遺伝子に支配されていると考えられた。同様に「ハツネショウズ」のレース1, 2に対する抵抗性は1対の劣性遺伝子に支配されていることが明らかになった（表68）。ただ, これら抵抗性遺伝子の遺伝子座についての異同については明らかではない。

一方, 「十育123号」のレース1, 2, 3に対する抵抗性は1対の優性遺伝子に支配されていることが明かになり, 「十育123号」の抵抗性遺伝子は「光小豆」, 「ハツネショウズ」の抵抗性遺伝子のとは異なる遺伝子座に存在すると推定された（表69）。

「斑小粒系1号」は100%発病したのに対し, 「光小豆」は, 平均でレース2に対して9.9%, レース3に対しては16.3%と, 供試したすべての個体が発病することはない（表70）。

表68 アズキ萎凋病抵抗性の遺伝子分析

レース (菌株)	品種と交配	供試 本数	分 理論比	離 観察比	χ^2 値	P
1 (KF646)	光小豆	30	All R	30R: 0S	...	...
	ハツネショウ	30	All R	30R: 0S	...	...
	十育123号	27	All R	27R: 0S	...	...
	斑小粒系1号	30	All S	0R: 30S	...	...
	F1 (光小豆×斑小粒系1号)	3	All S	2R: 1S	...	...
	F2 (光小豆×斑小粒系1号)	120	1R: 3S	39R: 81S	3.60	0.05~0.10
	F1 (ハツネショウ×斑小粒系1号)	14	All S	10R: 4S	...	...
	F2 (ハツネショウ×斑小粒系1号)	120	1R: 3S	31R: 89S	0.04	0.80~0.90
	F1 (十育123号×斑小粒系1号)	33	All R	33R: 0S	...	...
	F2 (十育123号×斑小粒系1号)	67	3R: 1S	51R: 16S	0.08	0.70~0.80
	光小豆	30	All S	20R: 10S	...	...
	ハツネショウ	30	All R	30R: 0S	...	...
	十育123号	30	All R	30R: 0S	...	...
	斑小粒系1号	30	All S	0R: 30S	...	...
	F1 (光小豆×斑小粒系1号)	20		7R: 13S	...	...
	F2 (光小豆×斑小粒系1号)	149	All S	52R: 97S	...	...
2 (KF654)	F1 (ハツネショウ×斑小粒系1号)	15	All S	3R: 13S	...	...
	F2 (ハツネショウ×斑小粒系1号)	99	1R: 3S	27R: 72S	0.27	0.50~0.70
	F1 (十育123号×斑小粒系1号)	30	All R	30R: 0S	...	...
	F2 (十育123号×斑小粒系1号)	132	3R: 1S	102R: 30S	0.36	0.50~0.70
	光小豆	33	All S	11R: 19S	...	...
	ハツネショウ	30	All S	21R: 9S	...	...
	十育123号	29	All R	29R: 0S	...	...
	斑小粒系1号	30	All S	0R: 30S	...	...
	F1 (光小豆×斑小粒系1号)	19		6R: 13S	...	...
	F2 (光小豆×斑小粒系1号)	120	All S	4R: 116S	...	...
	F1 (ハツネショウ×斑小粒系1号)	8		6R: 2S	...	...
	F2 (ハツネショウ×斑小粒系1号)	120	All S	7R: 113S	...	...
	F1 (十育123号×斑小粒系1号)	31	All R	31R: 0S	...	...
	F2 (十育123号×斑小粒系1号)	213	3R: 1S	165R: 48S	0.69	0.30~0.50
	光小豆	33	All S	11R: 19S	...	...
	ハツネショウ	30	All S	21R: 9S	...	...
	十育123号	29	All R	29R: 0S	...	...
	斑小粒系1号	30	All S	0R: 30S	...	...
3 (KF843)	F1 (光小豆×斑小粒系1号)	19		6R: 13S	...	...
	F2 (光小豆×斑小粒系1号)	120	All S	4R: 116S	...	...
	F1 (ハツネショウ×斑小粒系1号)	8		6R: 2S	...	...
	F2 (ハツネショウ×斑小粒系1号)	120	All S	7R: 113S	...	...
	F1 (十育123号×斑小粒系1号)	31	All R	31R: 0S	...	...
	F2 (十育123号×斑小粒系1号)	213	3R: 1S	165R: 48S	0.69	0.30~0.50

表69 十育123号と光小豆及びハツネショウズの抵抗性遺伝子座について

レース	組み合わせ ^{a)}	分 理論比	離 観察値	χ^2 値	P
1 (KF646A)	HIK×123 F1	All R	9R: 0S		
	HIK×123 F2	13R:3S	85R:10S	3.426	0.02-0.05
	HAT×123 F1	All R	10R: 0S		
	HAT×123 F2	13R:3S	78R:11S	2.386	0.05-0.10
2 (KF654C)	HAT×123 F1	All R	10R: 0S		
	HAT×123 F2	13R:3S	68R:10S	1.800	0.10-0.20

a)HIK: 光小豆, HAT: ハツネショウズ, 123: 十育123号

表70 レース 2, 3 の光小豆と斑小粒系 1 号に対する病原力の比較

レース (菌株)	反復	品種	R:S
2 (KF654)	1	光小豆	28: 2
		斑小粒系1号	0:30
	2	光小豆	28: 2
		斑小粒系1号	0:30
	3	光小豆	17: 4
		斑小粒系1号	0:25
3 (KF843)	1	光小豆	26: 5
		斑小粒系1号	0:25
	2	光小豆	23: 7
		斑小粒系1号	0:30
	3	光小豆	28: 3
		斑小粒系1号	0:30

6. 考察

アズキ萎凋病菌のレースを明らかにし、多数の品種・系統の圃場での反応との関連を明らかにする過程で、レース3を用いた幼苗検定が抵抗性品種選抜に有効であることが明らかになり(Kondo & Kodama, 1989)、主として抵抗性系統を交配親として22組み合わせ、1217系統を検定した。その結果、高率で抵抗性系統が選抜された。圃場検定も同時に行って5年間で616系統を検討したが、幼苗検定法は圃場検定より大量、正確かつ迅速に抵抗性系統の選抜が可能であることは明らかである。これまでの結果から、アズキ萎凋病の防除法として最も効果的であるのが抵抗性品種の栽培であるが、これらの系統の中から将来有望な品種が選抜されることが考えられる。

抵抗性の遺伝子分析から「十育123号」（抵抗性は「小長品-10」に由来すると考えられる）の抵抗性遺伝子と「光小豆」あるいは「ハツネショウズ」の抵抗性遺伝子は複対立遺伝子ではないことが明らかになった。さらに、「十育123号」は「光小豆」あるいは「ハツネショウズ」が持つ抵抗性遺伝子は持たないと考えられ、すべてのレースに抵抗性を示す抵抗性遺伝子のみを有する品種である。一方、「赤豆」は「ハツネショウズ」の親品種であるが、すべてのレースに抵抗性の反応を示し、「ハツネショウズ」の抵抗性遺伝子の他に、これとは別の遺伝子座に座乗する抵抗性遺伝子を持つと考えられ、抵抗性遺伝子を複数持つ品種の一例であろう。

他の品種・系統についての抵抗性遺伝子分析は、部分的ながらそのほかに「花小豆（刈154号）」について行った（未発表）。この品種は「十育123号」と同様にすべてのレースに抵抗性を示すが、その抵抗性遺伝子は異なるようである。抵抗性に関与する遺伝子は複数存在する可能性があり、抵抗性かつ良質品種を育種する上で今後それを明らかにする必要がある。また、「光小豆」あるいは「ハツネショウズ」が「寿小豆」や「ハヤテショウズ」のように接種個体のほとんどが発病するということがなく、常に一部のみしか発病しないことから、これらの抵抗性には主働遺伝子のほかに微動遺伝子が関与している可能性があり、多様な抵抗性遺伝子を持つと考えられ

る。

また、「黒小豆（岡山）」「円葉（刈63号）」「小長品-10」は、アズキ萎凋病の抵抗性の遺伝子素材で、いずれも本州から採集された品種・系統である。現在までの所、本州ではアズキ萎凋病の発生は確認されていない。これら品種・系統あるいはこれらを母本とする品種がどのくらい本州に分布しているか明らかではないが、本州に何故本病が存在しないのかという問題を考える上で、抵抗性の品種・系統の存在は重要な鍵になると考えられる。これまでのアズキ落葉病の抵抗性品種の育種結果とアズキ萎凋病の抵抗性品種・系統の選抜結果を比べると大部分の品種・系統は両病害に対する抵抗性、罹病性が一致している。ちなみに「十育127号」として4年間圃場試験に供試し、幼苗検定でも各レースに対する反応を確認した「きたのおとめ」も両病害に対して抵抗性であり、2つの病気に抵抗性の品種は比較的容易に選抜できると考えられる。中にはアズキ萎凋病に抵抗性、アズキ落葉病に罹病性、またその逆の反応を示す系統も見つかったが、同じ導管病に対する抵抗性の機作を考える上で興味深い。おそらく、アズキ萎凋病の抵抗性に関与する遺伝子がアズキ落葉病に対しても多面発現的に作用するのか、両病害の抵抗性遺伝子が強い連鎖関係にあるのだろう。

将来的には「浦佐（島根）」のようなアズキ茎疫病抵抗性品種を利用して、アズキ茎疫病も含めた3病害に抵抗性の品種育成が可能と考えられる。

第7章 総合考察

アズキ萎凋病は、1983年に北海道石狩支庁新篠津村で初めて発見された病害である。その後、空知、上川支庁管内で発生が確認され、面積は少ないものの後志、胆振支庁管内でも発生している。しかし、北海道のアズキ生産の40%以上を占める大産地である十勝支庁管内では未だ発生は認められていない。

アズキの主要な土壌病害であるアズキ落葉病は1960年代後半から、そして1970年代中頃からはアズキ茎疫病の発生が認められてきたが、アズキ立枯病も古くからアズキの病害として注目されてきた病害の一つである。当初、アズキ萎凋病はアズキ立枯病として報告され、その分化型は*Fusarium oxysporum* f. sp. *adzukiicola* とされた。しかし、アズキ立枯病の病原菌は*F. oxysporum* f. sp. *phaseoli* として既に記載されていること、病徴など記載と異なる点が多いことから、本研究で再確認を行った。各種作物に対する病原性試験、病徴の検討からこれまでのアズキ立枯病の報告とは異なり、新病害であることを確認した。なお、病原菌の分化型は、先命権の関係からそのまま*F. oxysporum* f. sp. *adzukiicola* とされた。

また、32品種・系統を用いた接種試験の結果、アズキ萎凋病には3つのレースが存在し、レース1、2および3と名付けた。これら3レースは本病が発生している所からほとんど同時に分離されたが、レース1の分離頻度が他の2レースに比べ高かった。レース1に侵されるのは最も弱い品種と判断されるが、この中には「エリモショウズ」、「寿小豆」、「ハヤテショウズ」など主要品種が含まれており、発生の拡大が懸念された。

本病の発生は主として北海道中央から西部の水田転換畑で、1960年代から始まった水田再編政策の進展に伴い、アズキ栽培が増えた地域にあたる。1976年に発見されたアズキ茎疫病が1977年には大発生したこともあり、抵抗性品種が求められ、

「寿小豆」が比較的抵抗性であったので、20%ほどの作付け率に増えた。しかし、後に明らかになったように、「寿小豆」はアズキ萎凋病に対しては最も弱く、激的な症状を示すため、アズキ萎凋病の存在を際立たせたのではないかと考えられる。発見当初は先に述べた病名の混乱もあり、明確にアズキ萎凋病と他の病害を区別することができず、一部アズキ茎疫病と判断して積極的に「寿小豆」に転換して行き、アズキ萎凋病が大発生した場所もあった。1983年の新篠津村での大発生も同様な状況だったのではないかと考えられる。また、発生地で作物栽培歴とアズキ萎凋病の土壌中菌量調査あるいは、各作物根圏でのアズキ萎凋病菌の推移から、転作作物としてのコムギはアズキ萎凋病の菌量にはほとんど影響しないと考えられる。*F. oxysporum* f. sp. *vasinfectum* はオオムギ栽培後のほうがワタ栽培後より菌量が増加することがある(Smith & Snyder, 1975)など、アズキ萎凋病菌もコムギ残渣を利用して生存する可能性が高い。水稻の栽培はこれとは対照的に菌量を減少させ、発病率を低下させる。水田化については効果があるという報告(松田ら, 1979)と、それほど効果が認められないという報告(駒田, 1976)があるが、アズキ萎凋病に対しては効果的な防除方法である。

アズキ萎凋病は現在のところ、北海道中央～西部に発生しているのみで、北海道以外ではその発生の報告はない。十勝地方の各地のアズキ栽培土壌からアズキ萎凋病菌の分離を試みたが、全く検出できなかった。一方、発生地付近の防風林内、河畔など非耕地土壌からも、3レースすべてがみつかり、本病原菌の拡大、起源を考察する上で興味深い。どのようにしてこの分化型が生じてきたか、アズキの栽培歴もそれほど変わらない十勝地方で何故発生しなかったか、その機構は依然として不明である。十勝地方の土壌に罹病残渣を接種するとアズキ萎凋病が同様な発病程度で起きることから、発病抑止型土壌の可能性はないと考える。また、十勝地方の土壌凍結が病原菌の生存に及ぼす影響について検討したが、凍結状態で厚膜胞子は長期間生存しており、全く関係が認められなかった。品種も

罹病性である「エリモショウズ」が70%程を占め、当然病原菌が存在すれば発病が認められると予想され、品種による影響もないと考えられる。

広い発生面積、発見の経緯などを考えるとアズキ萎凋病の発生の起源は新篠津村から当別町付近ではないかと推測される。新篠津村と当別町の発生が激しい地域はほとんど隣接するところで、同一地域として考えてよい。

F. oxysporum は有性世代を欠く糸状菌であるため、その遺伝的な多様性については不明なことが多いが、近年、硝酸還元能欠損株を利用した体細胞和合性群により分類する方法が確立され、遺伝的背景が明らかにできるようになった。アズキ萎凋病菌の個体群構造についてもこの方法で検討した。その結果、ほとんどが一つの群に属し（85%）、その中には3つのレースがすべて含まれていた。いずれの地域の菌株も遺伝的にはほぼ同一な集団と考えられる。

主として新篠津村土壌にはいくつかの別の体細胞和合性群が存在しており、遺伝的に多様性が大きいと考えられる。病原菌の起源について言及した中で有名なのは、*Phytophthora infestans* のメキシコ中央高地起源説である(Niederhauser, 1991)。この説の証拠として病原菌の集団が病原性も含めて様々な遺伝的マーカーに関して多様性を示すことをあげている。また、Vavilov (1928) は栽培作物の起源についてではあるが、集団の遺伝的変異性はその種が発祥し、他の地域への分布の中心となった地域に最も高いと提唱した。これらに従うと、先に述べた地域が発生の起源地の可能性が高いと考えられる。実際この地域は1950年代の開拓期にアズキ栽培に偏っていた経緯もあり、淘汰圧が働いたと推測される。また、発生地の周辺部に近い剣淵町では、この最大のVCGと小さなVCGを結びつける、つまり両方のVCGと相補性を示すVCGが存在しており、新しいVCGの成り立ちについての一つの証拠ではないかと考えられる。

発生地の偏りが両地域の非病原性株のVCGと関係があるか否かについて、アズキ萎凋病菌について調べたと同様な方法で非病原性の*F. oxysporum* についても

遺伝的多様性について調べた。アズキ萎凋病の発生地と未発生地で特に顕著な頻度の差は一つのVCGに認められたが、確認された35VCGsのうち上位10VCGsの中に両地域とも70%以上の菌株が含まれ、優先するVCGsはほぼ同様と考えてよい。アズキ萎凋病菌と非病原性株の間には*F. oxysporum* f. sp. *asparagi* (Elmer & Snyder, 1989) のように相補性は認められる場合はなかった。

Kistler et al. (1987) は、*F. oxysporum* のrDNAの制限酵素サイトは *Neurospora* 属菌に比べ変異が少なく、種レベルで現れるもので分化型段階では検出できないと論議している。それに対しmtDNAのRFLPは個体群間の遺伝的相違を探索できるとし、アブラナ科作物に病原性のある*F. oxysporum*各分化型について調べ、明瞭な違いを認めた。さらに、PCR法を用い、ランダムな単一プライマーを使うRAPD法により、簡便に分化型を判別することを目的とした報告がなされた (Manulis et al., 1994)。このような方法は、遺伝的な分類、系統発生的研究に多大な威力を発揮すると思うが、その病原性がどのような機能で発現されるのか明らかにするのは困難である。Xue & Goodwin (1994) は、*Leptosphaeria maculans* の強病原性株と弱病原性株の病原性の違いをその機能については明らかにしていないものの、ミトコンドリア大rDNAのV領域の挿入塩基配列の違いから説明しようとした。本論文でもrDNAのITS領域のほか、ミトコンドリア小rDNAとミトコンドリア大rDNAについて同様なプライマーを用いて検討したが、分化型間はもとより、病原性と非病原性菌株の間でも増幅産物に明らかな違いは、一部を除いて認められなかった。今後、ミトコンドリアDNAの他の部分の塩基配列さらに構造の検討が必要と考えられる。

アズキ萎凋病菌のレースの検討の過程から、アズキ萎凋病抵抗性の多数の品種・系統を圃場検定、あるいは幼苗検定で選抜することができた。幼苗検定法は簡易検定法として優れており、短期間で多数の品種・系統を検定できる。また、アズキ落葉病とアズキ萎凋病抵抗性の強い連鎖あるいは多面発現が推測されたことに

より、アズキ落葉病の接種試験が難しいことを考慮して、アズキ萎凋病による検定で同時にアズキ落葉病抵抗性系統の選抜ができる可能性がある。このためには遺伝子分析など、まだ検討すべきことは残っているが、両病害の反応を多数比較する限りでは充分現実性がある方法と考えられる。本病の防除法として5年から6年水稻を栽培することで本病の発生を防ぐことができると結論したが、この方法は効果的であるが時間がかかることもあり、計画的な運営が必要である。一方、抵抗性品種の栽培は農業生産のコストを下げ、アズキ生産への貢献は大である。アズキ萎凋病の他、アズキ落葉病、アズキ茎疫病すべてに抵抗性の品種を育成することが望まれている。

摘 要

1983年にアズキが急激に萎凋し、立ち枯れる「アズキ急性萎凋症」が北海道石狩郡新篠津村の「寿小豆」にはじめて発見された。激発地では7月末に全株枯死するなど惨状を呈した。発見当初、この病害の病名について混乱が生じたのでそれを整理した。次いで、病原菌の生態、分類について検討し、抵抗性品種の利用も含めた防除法を確立する目的で本研究を行った。

1. 発生状況と病原菌

(1) 発生実態

アズキ萎凋病の発生分布は主として石狩、空知、上川支庁管内を中心とした北海道中央部から西部に限られており、アズキの大産地である十勝支庁管内では発生が認められていない。

(2) 病徴

初発の時期は品種によって異なるが、標準的な栽培（5月下旬播種）においては本病に感受性の品種の発病は、播種してからほぼ1月後の6月下旬から見られ、発病初期には初生葉が縁から黄化し、しだいに葉脈にえそが現われる。また、本葉には葉脈えそのほかに萎縮症状が現れる。また、「ハヤテショウズ」、「寿小豆」に比べて症状が現れるのに時間がかかる「エリモショウズ」のように葉脈のえそが明確ではなく、萎縮症状のみが顕著な品種もある。また、ときには水浸状の褐色斑紋が現れることもある。最終的には病株全体の葉がしおれ、枯れ上がってくる。茎を切断すると維管束が褐変しており、導管には菌糸が充満している。

(3) 病原菌の同定と病名

接種試験では、アズキ萎凋病菌はアズキ以外の17属の植物には病気を起こさず、さらにインゲンマメ、ベニバナインゲン各品種に対しても病原性はない。また、

近縁の宿主の病原菌である, *F. oxysporum* f. sp. *phaseoli* , *F. oxysporum* f. sp. *tracheiphilum* は, *F. oxysporum* f. sp. *medicaginis* はアズキに対し病原性を示さなかった。これらのことから本菌はアズキのみを侵す *F. oxysporum* の新分化型であることが再確認された。

そこで本病害をアズキ萎凋病, 病原菌を *F. oxysporum* f. sp. *adzukiicola* とし, アズキ立枯病菌である *F. oxysporum* f. sp. *phaseoli* とは異なる分化型であることが認められた。

(4) レースの存在

アズキ萎凋病菌には3つのレースが存在することが明かになった。レース1は「エリモショウズ」「寿小豆」「宝小豆」などを侵すが「光小豆」, 「ハツネショウズ」は侵すことができず, レース2は「光小豆」を, レース3は「ハツネショウズ」を侵す。「十育123号」, 「花小豆」, 「赤豆」, 「十系325号」, 「Acc68 (岩在54-22)」, 「円葉 (刈63号)」は, いずれのレースにも侵されない抵抗性の系統である。レースの判別品種として「十育123号」, 「ハツネショウズ」, 「光小豆」, 「寿小豆」を選び, 以後のレース検定に供試することとした。

また, 圃場における検定と幼苗の浸漬接種による検定を比較すると, レース3が示す反応と同様であることから, レース3を用いて幼苗で検定を行うことにより抵抗性品種のスクリーニングが容易にでき, 圃場検定の前に効率よく選択できると考えた。

2. アズキ萎凋病菌の遺伝学的分類

(5) 萎凋病菌の体細胞和合性による分類

硝酸塩非利用突然変異株を利用した体細胞和合性により, アズキ萎凋病菌 *F. oxysporum* f. sp. *adzukiicola* とアズキ立枯病菌 *F. oxysporum* f. sp. *phaseoli* と

の比較を行った。両者に和合性は認められず、この分類法によってもアズキ萎凋病菌はアズキ立枯病菌とは異なる分化型に属することが確認された。

検定した萎凋病菌106菌株中91菌株は同一のVCG (VCG0020HU) に属し、残りの菌株のうち3菌株ずつを含む二つのVCG (VCG0021HU, VCG0022HU) が存在することが認められた。加えて、0020HUと0021HU, 両VCGと相補性を示す2菌株から成るVCG (VCG0020/0021HU) を得た。そのほか自己不和合性株が4菌株、単独の自己和合性株が3菌株認められた。

レースとVCG,あるいは地域とVCGには特に対応関係はなく、菌株の大部分を占める0020HUには3レースすべてが含まれており、北海道内各地の菌株が含まれていた。

(6) 非病原性 *F. oxysporum* の体細胞和合性による分類

アズキ萎凋病発病圃場及び十勝地方の未発生アズキ圃場から分離した非病原性 *F. oxysporum* 菌株について、それぞれ86菌株, 111菌株, 計197菌株を供試して体細胞和合性群により分類した。単独の和合性群を含めて35群認められた。VCGを両地域まとめて菌株数の多い方から並べたとき、10番目までのVCGに含まれる菌株の割合は発生地, 未発生地それぞれ71.3%, 77.7%となり、その中にはそれぞれの地域単独のVCGは認められなかった。

(7) リボソームRNA遺伝子からの増幅断片の比較

F. oxysporum f. sp. *adzukiicola* 11菌株, *F. oxysporum* 11分化型計12菌株, *F. solani* f. sp. *pisi*, *F. roseum* f. *cerealis*, *F. moniliforme*, *F. lateritium* 各1菌株, 非病原性 *F. oxysporum* 50菌株について検討した。

核内リボソームRNA反復ユニットの内部のスペーサー領域(プライマーITS1とITS4)の増幅産物, ミトコンドリア大rDNA(プライマーML1とML4)の増幅産物は同様の大きさで差はなかった。ミトコンドリア小rDNA(プライマーMS1とMS2)から, *F. oxysporum* f. sp. *asparagi*を除いて *F. oxysporum* の各分化型

では約700bpの増幅産物が得られ、*F. solani* f.sp. *lisi* で約610bp、*F. roseum* f. *cerealis* で約740bpであった。アズキに対し非病原性の*F. oxysporum* についてはバンドが1本（700bp）のみの菌株と、2本（610bp、700bp）の2型が認められた。

3. 生態と防除に関する研究

(8) レースの分布

レースの頻度分布は圃場あるいは地域により異なったが、全体的にみてレース1が106菌株で最も多く、レース2と3はそれぞれ33と39でほぼ同率であった。ほとんどの圃場では複数のレースが混在している可能性が高いと考えられる。

(9) 十勝地方の土壌中における病原菌存在の検討

調査した十勝地方40地点の*F. oxysporum* の土壌中菌量は $0.4 \sim 48.3 \times 10^2$ cfu/g 乾土であり、分離検定した659菌株にアズキ萎凋病菌は存在しなかった。

(10) 非耕地土壌中でのアズキ萎凋病菌生存の有無

3箇所の非耕地土壌からアズキ萎凋病菌が分離されたが、このうち発生畑近傍防風林を除いて少なくとも10年以上は水田が周辺にある地点であり、アズキ栽培圃以外でも相当生存できる可能性がある。また、一般の発病畑と同様にいずれのレースも存在した。

(11) 連作土壌中の菌量変動

土壌の採取時期により変動はあるが、全*Fusarium oxysporum* の菌量は $1.1 \times 10^3 \sim 1.7 \times 10^4$ cfu/g 乾土であるのに対し、アズキ萎凋病菌の推定される菌量は $5.0 \times 10^2 \sim 4.1 \times 10^3$ cfu/g 乾土で、その割合は4.0～34.0%であった。レースの頻度はレース1が圧倒的に多く、レース2と3はほぼ同程度の頻度であった。

(12) 土壌中厚膜孢子密度と発病

アズキの発病には 10^2 cfu/g 乾土オーダーのアズキ萎凋病菌の土壌中菌量で十

分であることが推定された。ただ、レース 1 (KF654A) , レース 2 (KF646C) は 10^2 cfu/ g 乾土以下の菌量るとき発病率は12%と低かったのに対し、レース 3 (90-750B) では菌量が50cfu/ g乾土でも80%以上の発病率を示し、病原力が高いと考えられる。

(13) 土壌中における厚膜胞子の形成

アズキ萎凋病菌の厚膜胞子形成頻度は菌株により異なったが、埋没した後1～4日目にいずれの菌株の菌糸にも形成された。菌糸は次第に原形質の染色性が失われていった。

(14) 罹病残渣中での生存

罹病残渣を地表、地下10cm, 20cm, 30cmにおき、罹病残渣中のアズキ萎凋病菌の生存菌量を測定した。地表においた罹病茎は約5年後でも原形を保っていたが、地中に埋没した茎は細かい断片に分解していた。しかし、その罹病残渣の埋没位置にかかわらず、約5年間 $4.2 \times 10^4 \sim 3.5 \times 10^5$ /1g乾燥残渣の菌量を示し、その変動幅は小さかった。この残渣を顕微鏡で観察すると厚膜胞子が多数観察され、厚膜胞子の形で長期間に亘って、ほぼ一定の菌量が維持された。

(15) アズキ萎凋病菌のアズキ根への侵入

自然発病土壌に播種したアズキの場合、選択分離培地に置くと、まず子葉あるいは子葉付近の根からアズキ萎凋病菌の菌叢が現れ、続いて主根中間部、あるいは側根からも分離された。播種後2～3日ではアズキ萎凋病菌は確認されなかったが、7あるいは8日目に供試したすべての品種で分離されるようになった。しかし、10日目、あるいは13日目には*F. oxysporum* が根から旺盛に出現したものの、アズキ萎凋病菌は再び検出できなくなった。また、この傾向は罹病性、抵抗性品種にかかわらず同様であった。

厚膜胞子接種土壌では自然発病土とは異なり、播種3日後から7, 10日目まで下胚軸と、それに接した根の付近からのみ*F. oxysporum* が分離され、どの時期

においてもアズキ萎凋病菌は分離された。

(16) アズキ品種と根圏土壤中の菌量

自然発病圃場、柰圃場において品種と根圏土壤中のアズキ萎凋病菌菌量の関係について検討した。「十育127号」,「十育131号」などの根圏土壤中の本菌菌量は罹病性品種「エリモショウズ」よりはるかに低かった。柰圃場試験では12月の根雪前の本菌の土壤中菌量は、抵抗性品種栽培区では $1.4\sim 4.2\times 10^2$ cfu/g乾土に対し、「エリモショウズ」栽培区では 2.0×10^3 cfu/g乾土と推定された。この傾向は翌年も同様であり、6月の播種時の本菌菌量は、「エリモショウズ」あとで 2.8×10^3 cfu/g乾土,「十育127号」あとで 1.5×10^2 cfu/g乾土,「十育131号」あとで 4.9×10^3 cfu/g乾土であった。この菌量を反映して本病発病率は「エリモショウズ」連作区で62.5%,「十育131号」あとの「エリモショウズ」で25.0%となった。

(17) 各種作物根へのアズキ萎凋病菌の侵入と根圏土壤中菌量

接種土壌においてアズキ、インゲンマメ、コムギからのアズキ萎凋病菌分離率が高く、根圏土壤中菌量は接種菌量の100倍から300倍に増加していた。一方、テンサイ、水稻ではアズキ萎凋病菌の分離率は低く、根圏土壤中菌量はほとんど変化しないか、あるいは水稻の場合は1/8ほどに減少した。アズキ萎凋病菌の水稻根への着生が困難であると考えられた。

(18) 種子伝染

脱穀後のアズキ種子の28.6%からアズキ萎凋病菌が分離された。脱穀作業をとおさないで直接莢から種子を無菌的に取り出したときの分離率は21%あまりとなり、脱穀作業の有無にかかわらず分離率は変わらなかった。本病の種子伝染が考えられた。

(19) 十勝土壌へのアズキ罹病茎の混入と発病

アズキ罹病残渣を混入することにより、十勝地方土壌においてもアズキ萎凋病

が起き、続けてアズキを栽培しても1回目と発病率は変わらないことから、十勝地方の土壌が抑止型土壌である可能性は低いと考えられた。

(20) 土壌凍結が厚膜胞子の生存に及ぼす影響

-20℃においては4℃と比べると若干菌量は低いが、ほとんど最初に接種した菌量と変化がなく、16週間菌量が維持され、土壌凍結は本菌の生存に影響を与えなかった。

(21) 非宿主作物がアズキ萎凋病の発病と土壌中菌量に及ぼす影響

2年あるいは3年インゲン、ジャガイモ、コムギを導入しても発病抑制は困難であった。

(22) 各種作物の栽培歴とアズキ萎凋病菌の菌量

実際の圃場における連輪作との関係をさらに探るため、実態調査を行った。調査した圃場ではほとんどアズキ、水稻、コムギが栽培作物であった。アズキ栽培から次のアズキ栽培までの期間、水稻の作付けが連続し、かつ、その回数が多いほど土壌中の菌量が少ない傾向にあった。一方、コムギをアズキの間に栽培した圃場では菌量はアズキ連作区と変わらない場合が多かった。

(23) 水稻栽培の菌量と発病に及ぼす影響

「エリモショウズ」の場合、前年には100%の発病率であった土壌で1年間水稻を作付けすることにより34.8%に低下し、さらに水稻作付け回数が増えるほど低下していった。4年以上作付けすると発病は見られなくなった。一方、「光小豆」では、水稻作付け前は87%の発病率が水稻作付けにより、2.2%になり、それ以降、作付け回数を増やすと全く病気は見られなくなった。また、水稻1回作付け後の枠圃場内土壌の菌量は、「エリモショウズ」栽培区で「光小豆」栽培区の5～38倍と推定された。

土壌中菌量は転換後1年目、2年目には8月末から9月初めに病原菌が検出されなくなったものの10月中旬に再び分離された。ところが3年目以降は5年目の

春から夏にかけて検出されたが、7年目まで秋期に再び菌量が増加することはなかった。また、畦畔からは時々検出されるのみで圃場内ほど菌量は高くなかった。

いずれの圃場でもレース1が分離される頻度が高かった。

(24) 土壌消毒の効果と土壌中のアズキ萎凋病菌菌量の変動

当年処理の場合、発病率は無処理92.0%に対し、ダゾメット粉粒剤を30kg/10a土壌に混和して殺菌処理した区では15.3%と顕著な差が認められた。処理直後から*F. oxysporum* の菌量は無処理区の1/100ほどになり、アズキ萎凋病菌は全く検出されなかった。

また前年処理区の発病率は無処理区の1/3となり、効果が認められた。

4. 抵抗性品種の探索

(25) 抵抗性母本の探索

圃場試験の結果から、アズキ萎凋病抵抗性母本として、「円葉（刈63号）」「花小豆」「Acc岩在54-22」「Acc1056」「黒小豆（岡山）」「小長品-10」が選抜された。また、レース3を用いた幼苗検定と圃場検定より、アズキ萎凋病抵抗性母本の候補を4年間で23品種選抜した。

(26) 圃場検定による選抜

5年間で616系統について検定を行った。その中から「十育127号（十系454号）」は、4年間供試していずれの年においても抵抗性反応を示し、1994年には「きたのおとめ」として品種登録された。

(27) 幼苗検定による系統選抜

「十系350号」、「十育123号」、「十系337号」、「6067」を交配母本とすることで、高い確率で抵抗性系統を選抜できた。このほかにも「8202F5-23」、「十系379号」、「5135」、「十系れた。また、レース3を用いた幼苗検定と圃場検定より、アズキ萎凋病抵抗性母本の候補を4年間で23品種選抜した。

(28) アズキ萎凋病抵抗性の遺伝子分析

「光小豆」と「斑小粒系1号」のF₂のレース1に対する抵抗性と罹病性の分離比は1:3と推定され、「光小豆」のレース1に対する抵抗性は1対の劣性遺伝子に支配されていると考えられた。同様に「ハツネショウズ」のレース1, 2に対する抵抗性は1対の劣性遺伝子に支配されていることが明らかになった。

一方、「十育123号」のレース1, 2, 3に対する抵抗性は1対の優性遺伝子に支配されていることが明かになり、「十育123号」の抵抗性遺伝子は「光小豆」, 「ハツネショウズ」の抵抗性遺伝子のとは異なる遺伝子座に座乗すると推定された。

引用文献

赤井 純・坪木和夫・後木利三. 1971. 十勝地方に多発したアズキ落葉病の発生と被害について. 日植病報 37:168.

Alabouette, C., Couteadier, Y., and Louvet, J. 1984. Studies on disease suppressiveness of soils. X. *Comparison of the fungal microflora colonizing the roots of muskmelons growing in a wilt-suppressive and a wilt-conducive soil.* Agronomie(Paris) 4: 135-140.

Allington, W.B. and Chamberlain, D.W. 1948. Brown stem rot of soybean. Phytopathology 38: 793-802.

Alon, H., Katan, J. and Keder, N. 1974. Factors affecting penetrance of resistance to *Fusarium oxysporum* f.sp. *lycopersici* in tomatoes. Phytopathology 64: 455-461.

Anagnostakis, S. L., and Waggoner, P. E. 1981. Hypovirulence, vegetative compatibility, and the growth of cankers of chestnut blight. Phytopathology, 71: 1198-1202.

Armstrong, G. M., and Armstrong, J. K. 1981. *Formae speciales and races of Fusarium oxysporum causing wilt diseases.* pp 391-399 in: *Fusarium: Diseases, Biology, and Taxonomy.* P. E. Nelson, T. A. Toussoun, and R. J. Cook, eds. Pennsylvania State University Press, University Park. 457pp.

Baayen, R. P. 1993. *Examination of the relationships between vegetative compatibility groups and races in Fusarium oxysporum f.sp. dianthi*. Plant Pathology 42: 839-850.

Bilai, V. I. 1955. *The Fusaria*(Biology and Systematics). Akad. Nauk. Ukr. SSR, Kiev. 320pp.

Booth, C. 1971. *The Genus Fusarium.* Commonwealth Mycological Institute, Kew, Surrey, UK. 237pp.

Bosland, P.W., and Williams, P. H. 1987. *An evaluation of Fusarium oxysporum from crucifers based on pathogenicity, isozyme polymorphism, vegetative compatibility and geographical origin.* Can. J. Bot. 65: 2067-2073.

Brasier, C. M. 1984. Inter-mycelial recognition systems in *Ceratocystis ulmi*: their physiological properties and ecological importance. In *The Ecology and Physiology of the Fungal Mycelium*. Edited by D. H. Jennings and A. D. M. Rayner. Cambridge University Press, Cambridge. pp. 451-497.

Burke, D. W. 1965. *Fusarium* root rot of beans and the behavior of the pathogen in different soils. *Phytopathology* 55: 1122-1126.

Buxton, E. W. 1957. Differential rhizosphere effects of three pea cultivars on physiologic races of *Fusarium oxysporum* f. *lisi*. *Trans. Brit. Mycol. Soc.* 40: 305-317.

Correll, J. C. 1991. The relationship between species, races, and vegetative compatibility groups in *Fusarium oxysporum*. *Phytopathology* 81: 1061-1064.

Correll, J. C., Klittich, C. J. R., and Leslie, J. F. 1987. Nitrate nonutilizing mutants of *Fusarium oxysporum* and their use in vegetative compatibility tests. *Phytopathology* 77: 1640-1646.

Correll, J. C., and Puhalla, J. E. 1985. Vegetative compatibility groups among nonpathogenic root-colonizing strains of *Fusarium oxysporum*. *Can. J. Bot.* 64: 2358-2361.

Elias, K. S. and Schneider, R. W. 1991. Vegetative compatibility groups in *Fusarium oxysporum* f.sp. *lycopersici*. *Phytopathology* 81: 159-162.

Elias, K. S., Schneider, R. W., and Lear, M. M. 1990. Analysis of vegetative compatibility groups in nonpathogenic populations of *Fusarium oxysporum* isolated from symptomless tomato roots. *Can. J. Bot.* 69: 2089-2094.

Elmer, W. H. and Stephens, C. T. 1989. Classification of *Fusarium oxysporum* f.sp. *asparagi* into vegetatively compatible groups. *Phytopathology* 79: 88-93.

Gams, W. 1971. Cephlosporium-artige Schimmelpilze (*Hyphomycetes*). Gustav Fischer Verlag, Stuttgart. pp. 226.

Gerlach, W., and Nierenberg, H. 1982. The genus *Fusarium* - A Pictorial Atlas. *Mitt. Biol. Bundesanst. Land-Forstwirtschaft-Dahlem* 209: 1-406.

Gordon, W. L. 1960. The taxonomy and habitats of *Fusarium* species from tropical and temperate regions. Can. J. Bot. 38:643-658.

Gordon, T. R. and Okamoto, D. 1990. Vegetative compatibility groupings in a local population of *Fusarium oxysporum*. Can. J. Bot. 69: 168-172.

Gordon, T. R. and Okamoto, D. 1992a. Variation in mitochondrial DNA among vegetatively compatible isolates of *Fusarium oxysporum*. Exp. Mycol. 16:245-250.

Gordon T. R. and Okamoto, D. 1992b. Variation within and between populations of *Fusarium oxysporum* based on vegetative compatibility and mitochondrial DNA. Can. J. Bot. 70: 1211-1217.

Goss, R. W. and Afenasiev, M. M. 1938. Influence of rotations under irrigation on potato scab, Rhizoctonia canker, and Fusarium wilt. Nebr. Agr. Exp. Sta. Bull. 317: 1-18.

Grajal-Martin, M. J. , Simon, C. J., and Muehlbauer, F. J. 1993. Use of random amplified polymorphic DNA(RAPD) to characterize race 2 of *Fusarium oxysporum* f.sp. *pisi*. Phytopathology. 83: 612-614.

半沢 旬. 1906. 小豆の病害. 五 小豆の立枯病. 立枯病. 興農雑誌 14:176.

原 摂祐. 1942. 小豆の病害と其防除法 11.立枯病. 農業及び園芸 17:631.

Hart, L. P., and Endo, R. M. 1981. The effect of time of exposure to inoculum, plant age, root development, and root wounding on Fusarium yellows of celery. Phytopathology 71:77-79.

Hasegawa, S., Kondo, N., and Kodama, F. 1991. Suppression of Fusarium wilt of adzuki bean by rhizosphere microorganisms. in: Naturally Occurring Pest Bioregulators. Hedin, P. A., Editor. pp. 407-416. American Chemical Society, Washington, DC 1991.

北海道立農業試験場. 1957. 開拓地土壤調査報告書 (昭和32年度) . pp. 24-27.

鑄方末彦. 1949. 第4章 小豆及び緑豆. V. 食用作物学上巻, 朝倉書店, 東京.

Joffe, A. Z. 1974. A modern system of *Fusarium* taxonomy. Mycopathol. Mycol. Appl. 53:201-228.

Katan, J., Fisher, G., and Grinstein, A. 1983. Short- and long-term effects of soil solarization and crop sequence on *Fusarium* wilt and yield of cotton in Israel. Phytopathology 73: 1215-1219.

Katan, T., and Katan, J. 1988. Vegetative-compatibility grouping of *Fusarium oxysporum* f.sp. *vasinfectum* from tissue and the rhizosphere of cotton plants. Phytopathology 78: 852-855.

Katan, T., Zamir, D., Sarfatti, M., and Katan, J. 1991. Vegetative compatibility groups and subgroups in *Fusarium oxysporum* f.sp. *radicis-lycopersici*. Phytopathology 81: 255-262.

Kistler, H. C., Boseland, P. W., Benny, U., Leong, S., and Williams, P. H. 1987. Relatedness of strains of *Fusarium oxysporum* from crucifers measured by examination of mitochondrial and ribosomal DNA. Phytopathology 77: 1289-1293.

Kistler, H. C., Momol, E. A., and Benny, U. 1991. Repetitive genomic sequences for determining relatedness among strains of *Fusarium oxysporum*. Phytopathology 81: 331-336.

木谷清美・国安克人・夏目孝男. 1968. 転換畑におけるラジノクローバ白絹病の防除に関する研究. 四国農試報 18: 139-160.

北沢健治・柳田麒作. 1978. アズキ茎疫病の病原菌について. 日植病報 44: 74-75.

北沢健治・柳田麒作 1984. アズキ立枯病の病原菌 *Fusarium oxysporum* Schl.について. 日植病報 50: 643-645.

Kitazawa, K., and Yanagita, K. 1989. *Fusarium oxysporum* Schl. f.sp. *adzukicola* n.f.sp., a wilt fungus of *Phaseolus angularis*. Ann. Phytopath. Soc. Japan 55: 76-78.

Kleijin, J. 1989. The *Elegans* fusaria causing wilt disease of carnation. II. Distinction of vegetative compatibility groups. Neth. J. Pl. Path. 95: 185-194.

Kobayashi, K., Kondo, N., Ui, T., Tachibana, H., and Aota, T. 1983. Difference in pathogenicity of *Phialophora gregata* isolates from adzuki bean in Japan and from soybean in the United States. Plant Disease 67: 387-388.

Kobayashi, K., Tanaka, F., Kondo, N., and Ui, T. 1981. A selective medium for isolation of *Cephalosporium gregatum* from soil and populations in adzuki bean field soils estimated with the medium. Ann. Phytopath. Soc. Japan 47: 29-34.

児玉不二雄. 1983. タマネギ乾腐病とその防除に関する研究. 北海道立農業試験場報告. 39. 1-65.

児玉不二夫・長谷川伸作. 1986. アズキ立枯病とその生物防除の可能性. 今月の農業 30 : 22-27.

児玉不二雄・五十嵐文雄・赤井 純・長谷川伸作. 1986. アズキ立枯病の発生病長. 日植病報 52:142.

駒田 旦. 1976. 野菜のフザリウム病菌, *Fusarium oxysporum* の土壌中における活性評価技術に関する研究. 東海近畿農業試験場研究報告 29 : 132-269.

Kondo, N. and Kodama, F. 1989. *Fusarium oxysporum* f. sp. *adzukiicola*, causal agent of adzuki bean wilt, and detection of three races of the fungus. Ann. Phytopath. Soc. Japan 55: 451-457.

近藤則夫・児玉不二雄. 1989. アズキ立枯病とその病原菌. 植物防疫 43 : 384-388.

Kraft, J. M., and Haglund, W. A. 1978. A reappraisal of the race classification of *Fusarium oxysporum* f.sp. *pisi*. Phytopathology 68:273-275.

Kuninaga, S., and Yokosawa, R. 1989. Genetic relatedness within and between formae speciales of *Fusarium oxysporum* as measured by DNA-DNA reassociation kinetics. Ann. Phytoph. Soc. Japan 55:216-223.

Latin, R. X., and Snell, S. J. 1986. Comparison of methods for inoculation of muskmelon with *Fusarium oxysporum* f.sp. *niveum*. Plant Disease 67: 493-495.

Leslie, J. F. 1988. A proposal for numbering vegetative compatibility groups

of formae speciales in *Fusarium*. *Fusarium notes*. An international Newsletter 7: 4-5.

Leslie, J.F. 1990. Genetic exchange within and asexual populations of the genus *Fusarium*. In *FUSARIUM WILT OF BANANA*. pp. 37-48. Ploetz, R.C. edit. APS Press, St. Paul, Minnesota, USA.

Manicom, B. Q., Bar-Joseph, M., Kotze, J.M., and Becker, M. M. 1990. A restriction fragment length polymorphism probe relating vegetative compatibility groups and pathogenicity in *Fusarium oxysporum* f.sp. *dianthi*. *Phytopathology* 80:336-339.

Manicom, B. Q., Bar-Joseph, M., Rosner, A., Vigodsky-Haas, H., and Kotze, J. M. 1987. Potential applications of random DNA probes and restriction fragment length polymorphisms in the taxonomy of the Fusaria. *Phytopathology* 77: 669-672.

Maloy, O. C. and Burkholder, W. H. 1959. Some effects of crop rotation on the *Fusarium* root rot of bean. *Phytopathology* 49: 583-587.

Manulis, S., Kogan, N., Reuven, M., and Ben-Yephet, Y. 1994. Use of the RAPD technique for identification of *Fusarium oxysporum* f. sp. *dianthi* from carnation. *Phytopathology* 84: 98-101.

Martyn, R. D., and Mclaughlin, R. J. 1983. Effects of inoculum concentration on the apparent resistance of watermelons to *Fusarium oxysporum* f.sp. *niveum*. *Plant Disease* 67: 493-495.

松田 明. 1970. 希釈平板法による土壌病害診断. 植物防疫. 24: 322-324.

松田 明・尾崎克己・下長根 鴻. 1979. 水田土壌における *Fusarium oxysporum* の分布, ならびに転換畑の土壌静菌作用の変動について. 茨城県農試研報 20: 17-30.

Matsuo, T. 1972. Taxonomic studies of phytopathogenic Fusaria in Japan. *Rev. Plant Prot. Res.* 5:34-45.

松尾卓見. 1980. その他のフザリウム病. 作物のフザリウム病. 全国農村教育協会. 東京. p.469.

Meredith, D. S. 1970. Major banana diseases: Past and present status. *Rev.*

Pl. Path. 49: 539-543

Messiaen, C. M., and Cassini, R. 1968. Recherches sur les fusarioses. La systematique des *Fusarium*. Ann. Epiphyt. 19:387-454.

成田武四. 1980. (III) アズキ. 北海道農作物病害総覧. p. 236-250. 北海道農務部農業改良課, 札幌.

成田武四・赤井 純・坪木和夫. 1971a. アズキ落葉病菌 *Cephalosporium* 菌について. 日植病報 37: 168-169.

成田武四・赤井 純・坪木和夫. 1971b. アズキ落葉病菌とその病原菌. 植物防疫 25: 353-358.

Nelson, P. E., Toussoun, T. A., and Marasas, W. F. O. 1983. *Fusarium* species: An Illustrated Manual for Identification. Pennsylvania State University Press, University Park. 193pp.

Niederhauser, J. S. 1991. *Phytophthora infestans*: The Mexican connection. pp25-45. in: *Phytophthora*. J. A. Lucas, R. C. Shattock, D. S. Shaw, and L. R. Cooke, eds. Cambridge University Press, England.

小倉寛典. 1968. 土壤病原菌の腐生生活に関する研究 第5報 植物残渣上の糸状菌の推移. 高知大研報. 17: 13-24.

小倉寛典. 1980. 第3節 土壤中におけるフザリウム菌の生態 作物のフザリウム病. 全国農村教育普及協会, 東京. pp.103-135.

小倉寛典・山田 巧. 1975. 土壤病原菌の腐生生活に関する研究 第6報 病原型および腐生型の *Fusarium oxysporum* の土壤中での変動. 高知大研報. 24: 115-121.

Poole, F. R. 1936. The necessity of rotation of crop for the control of diseases of the sweet potatos. Phytopathology 29: 750.

Puhalla, J. E. 1985. Classification of strains of *Fusarium oxysporum* on the basis of vegetative compatibility. Can. J. Bot. 63: 179-183.

Raillo, A. 1950. Griby roda *Fusarium*. State Publ. Moskva. Gos. izd-vo selk-hoz. lit-ry. 415pp.

Schippers, B. and van Eck, W. H. 1981. Formation and survival of chlamydospore in *Fusarium*. in *Fusarium : Disease, Biology, and Taxonomy*. Nelson, P.E., Toussoun, T. A., and Cook, R. J. The Pennsylvania State University.

Schneider, R. W. 1984. Effects of nonpathogenic strains of *Fusarium oxysporum* on celery root infection by *F. oxysporum* f. sp. *apii* an anovel use of the Lineweaver-Burk double reciprocal plot technique. *Phytopathology* 74: 646-653.

下長根鴻・尾崎克己. 1980. 第4節 生態的防除（耕種的・生物的）作物のフザリウム病. 全国農村教育普及協会, 東京. pp338-360.

Smith, S. N. 1977. Comparison of germination of pathgenic *Fusarium oxysporum* chlamydospores in host rhizosphere soils conducive and suppressive to wilts. *Phytopathology* 67: 502-510.

Smith, S. N., and Snyder, W. C. 1971. Relationship of inoculum density and soil types to severity of *Fusarium* wilt of sweet potato. *Phytopathology* 57: 511-517.

Smith, S. N., and Snyder, W. C. 1975. Persistence of *Fusarium oxysporum* f.sp. *vasinfectum* in fields in the absence of cotton. *Phytopathology* 65:190-196.

Snyder, W. C. and Hansen, H. N. 1940. The species concept in *Fusarium*. *Am. J. Bot.* 27: 64-67.

Snyder, W. C. and Hansen, H. N. 1941. The species concept in *Fusarium* with reference to section *Martiella*. *Am. J. Bot.* 28: 738-742.

Snyder, W. C. and Hansen, H. N. 1945. The species concept in *Fusarium* with reference to section *Dicolor* and other sections. *Am. J. Bot.* 32:657-666.

Snyder, W.C. Schroth, M.V. and Christou, T. 1959. Effect of plant residues on root rot of bean. *Phytopathology*. 67: 501-510.

田中文夫・土屋貞夫・近藤則夫・小林喜六. 1984. 転作地帯のアズキ落葉病に対する田畑輪換の効果. *日植病報*. 50 : 98-99.

田中一郎. 1933. 注意すべき病虫害. 病虫害雑誌 20:299-304.

Taylor, G. S. 1964. *Fusarium oxysporum* and *Cylindrocarpon radicicola* in relation to their association with plant roots. Trans. Br. Mycol. Soc. 47: 381-391.

富山宏平. 1955. 麦類雪腐病に関する研究. 北農試報告 47: 1-234.

Toussoun, T. A. and Nelson, P. E. 1968. A pictorial guide to the identification of *Fusarium* species. Pa. Sta. Univ. Press, Pa, pp.1-51.

柘植尚志・草場基章・足立嘉彦. 1992. 植物病原糸状菌のRFLP. 植物防疫 46: 315-319.

土谷富士夫. 1983. 農地の土壌凍結作用とその現状. 北海道の農業気象 35: 39-46.

土屋貞夫. 1988. アズキ茎疫病とその防除に関する研究. 北海道農業試験場報告. 72: 1-76.

土屋貞夫・児玉不二雄. 1978a. 上川管内におけるアズキ茎疫病の病原菌と発生状況. 日植病報 44: 75.

土屋貞夫・児玉不二雄. 1978b. アズキ茎疫病とその病原菌. 植物防疫 32: 357-360.

宇井格生・赤井 純・内記 隆・伊藤征男. 1973. 連作及びオオムギ休閑跡地に栽培したインゲンの根腐病発生と被害. 北大農文紀要. 8: 386-390.

Vavilov, N. I. 1928. Geographische Genzentren unsere Kulturpflanzen. Verhandelungen des V. Int. Kongr. Vererb. Wissenschaft. Berlin 1927. Aeits. f. Ind. Abst. u. Vernerbungl. Suppl. 1: 342-369.

Warren, W. H., and Kommedahl, T. 1973. Fertilization and wheat refuse effects on *Fusarium* species associated with wheat roots in Minnesota. Phytopathology 63: 103-108.

渡邊龍雄. 1960. アズキの立枯病とその防ぎ方. 農業及び園芸 35: 1312-1316.

Wensly, R. H., and McKeen, C. D. 1963. Populations of *Fusarium oxysporum* f. *melonis* and their relation to the wilt potential of two soils. Can. J. Microbiol. 9: 237-249.

White, T. J., Bruns, T., Lee, S., and Taylor, J. 1990. Amplification and direct sequencing of fungal ribosomal RNA genes for phylogenetics. in: PCR Protocols: a Guide to Methods and Applications. ed. Innis, M. A., Gelfand, D. H., Sninsky, J. J., and White, T. J. pp.315-322. Academic Press: New York.

Whitehead, D. S., Goddington, A., and Lewis, B. G. 1992. Classification of races by DNA polymorphism analysis and vegetative compatibility grouping in *Fusarium oxysporum* f.sp. *lisi*. Physiological and Molecular Plant Pathology 41: 295-305.

Williams, P. H., ed. 1981. Fusarium yellows. pp124-129 in: Screening Crucifers for Multiple Disease Resistance. University of Wisconsin, Madison.

Wollenweber, H. W. and Reinking, O. A. 1935. Die Fusarien, ihre Beschreibung, Schadwirkung und Bekämpfung. Paul Parey, Berlin. 355pp.

Wong, W. C., White, M., and Wright, I. G. 1988. Production of monoclonal antibodies to *Fusarium oxysporum* f.sp. *cubense* race 4. Lett. appl. Microbiol. 6: 39-42

Xue, B. and Goodwin, P. H. 1994. Inserts and G-C rich DNA sequences in the mitochondrial large ribosomal subunit of *Leptosphaeria maculans*. Mycol. Res. 98: 445-452.

Yamamoto, H., Kobayashi, K. and Ogoshi, A. 1990. Isozyme polymorphism in *Phialophora gregata* isolates from adzuki bean and soybean in Japan. Ann. Phytopath. Soc. Japan 56:584-590.

図版説明

図版 I

1. 圃場におけるアズキ萎凋病の発生状況（深川市）
2. 落葉し、枯死状態になった罹病アズキ
3. 本葉の縮葉症状

図版 II

1. 本葉に現れた葉脈のえそ症状（自然発病株）
2. 病原菌の接種により再現された葉脈えそ症状
3. アズキ導管内のアズキ萎凋病菌菌糸

図版中のBarは5 μ mを示す

図版 III

1. MM培地上での相補性試験
2. 土壤に埋没したアズキ萎凋病菌（KF654C）菌糸に形成された厚膜孢子

図版中のBarは10 μ mを示す

図版 IV

1. ITS1 とITS4により増幅されたDNA断片

F. oxysporum f. sp. *adzukicola* (レーン1, KF646A; レーン2, KF654C; レーン3, 90-750B; レーン4, 88-1704; レーン5, 91-653), *F. oxysporum* f. sp. *asparagi* (レーン6, R2-5), *F. solani* f. sp. *pisi* (レーン7, 477), *F. roseum* f. *cerealis* (レーン8, SUF554), *F. moniliforme* (レーン9, CB89318), *F. lateritium* (レーン10, 488), M, マーカー : ϕ x174のHae III 断片

2. MS1とMS2により非病原性*F. oxysporum* から増幅されたDNA断片

レーン1, T16-19; レーン2, 88-1495; レーン3, 89-728; レーン4, 88-1481; レーン5, 90-1305; レーン6, 89-1797; レーン7, TN-11; レーン8, 90-1969; レーン9, T7-11; レーン10, 90-1334; レーン11, T1-5; レーン12, TN-1; レーン13, T24-16; レーン14, 90-1995; レーン15, 90-1386; M, マーカー : ϕ x174のHae III 断片

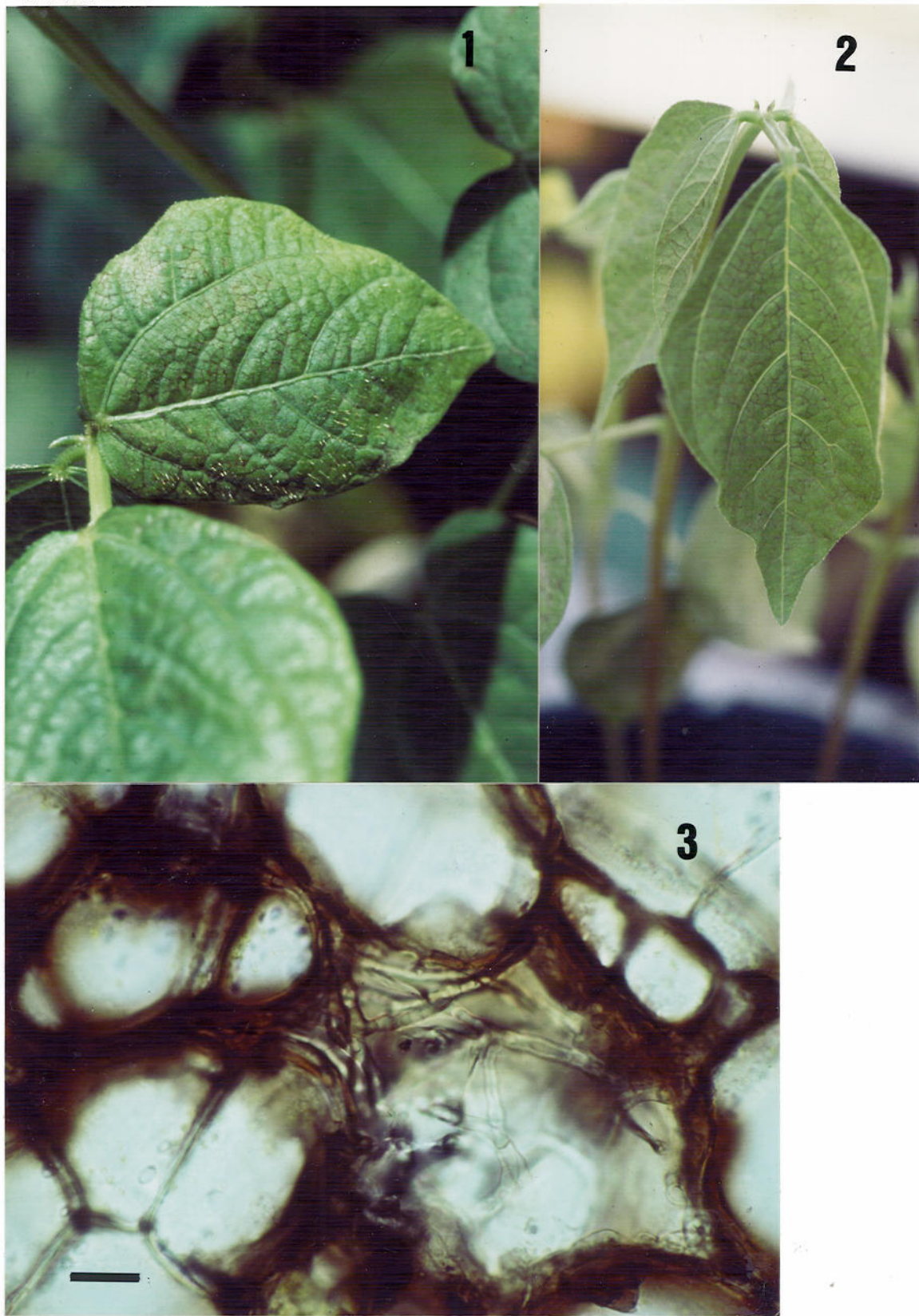
3. MS1とMS2によりFusarium属菌各種の菌株より増幅されたDNA断片
レーン1, *F. oxysporum* f. sp. *adzukicola* (KF646A); レーン2, *F. oxysporum* f. sp. *asparagi* (R2-5); レーン3, *F. oxysporum* f. sp. *cucumerinum* (507); レーン4, *F. oxysporum* f. sp. *raphani* (494); レーン5, *F. oxysporum* f. sp. *batatas* (SUF221); レーン6 *F. oxysporum* f. sp. *melonis* (487); レーン7, *F. oxysporum* f. sp. *lycopersici* (515); レーン8, *F. oxysporum* (クリムソンクローバより分離、2-5); レーン9, *F. oxysporum* f. sp. *lini* (512); レーン10, *F. oxysporum* f. sp. *phaseoli* (ATCC42145); レーン11, *F. oxysporum* f. sp. *tracheiphilum* (ATCC16609); レーン12, *F. lateritium* (488); レーン13, *F. moniliforme* (CB89318); レーン14, *F. solani* f. sp. *pisii* (477); レーン15, *F. roseum* f. *cerealis* (SUF554); M, マーカー: ϕ x174のHae III断片

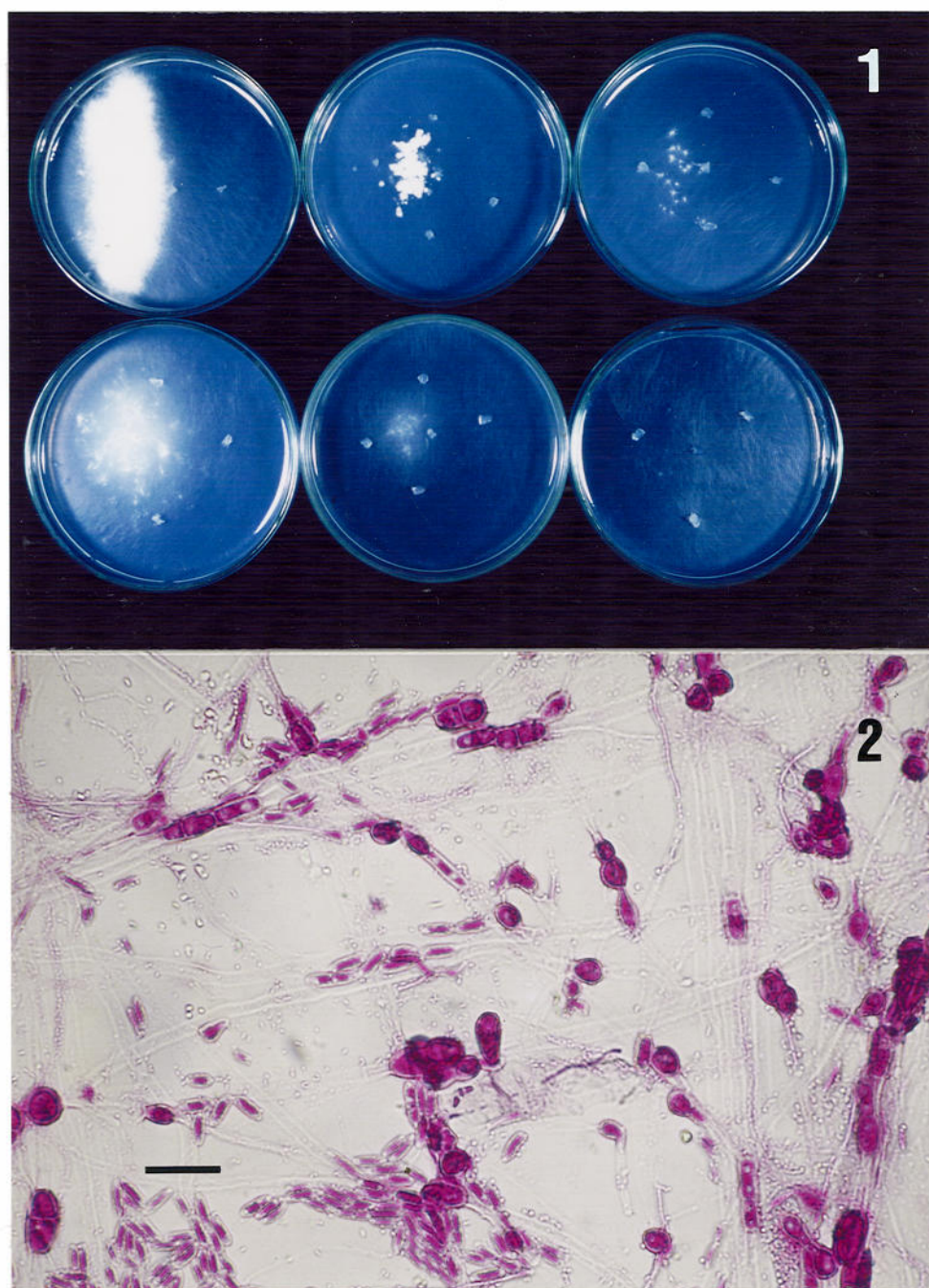
図版 V

1. 播種7日後のアズキから分離された*F. oxysporum*
2. 罹病残渣中に確認された厚膜胞子
図版中のBarは10 μ mを示す
3. ダゾメット粉粒剤による土壌消毒の効果

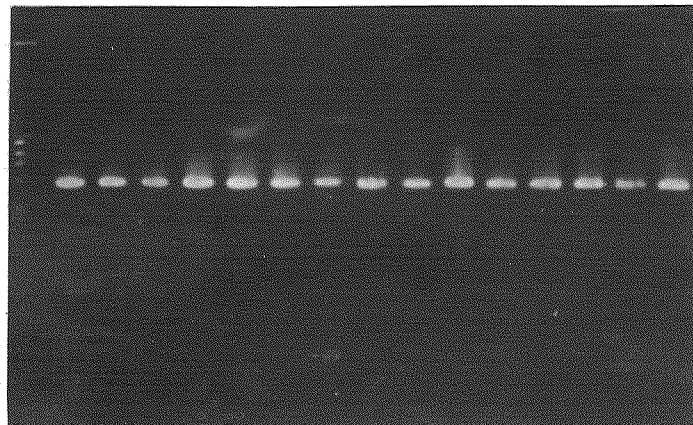


图版II



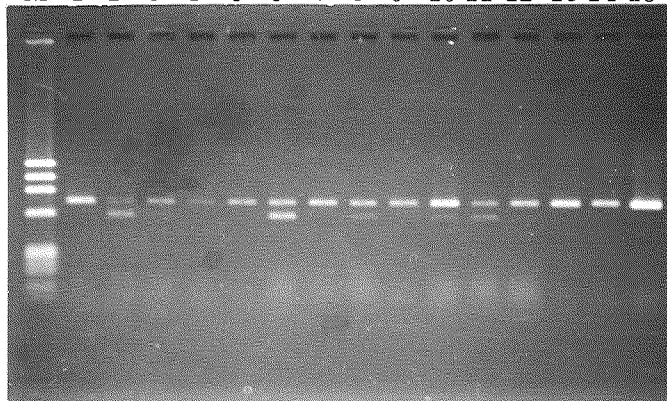


M 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15



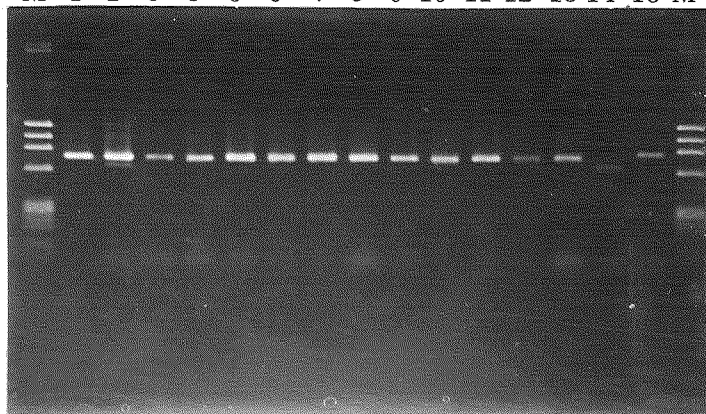
1

M 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15



2

M 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 M



3

図版V



図版 V

