

## VII-27

## 水環境における VNC 状態の細菌類の検出

八戸高専 正会員 ○矢口 淳一 八戸高専 外館 ルミ子  
 正会員 金子伸一郎 西川 直毅  
 島山 亜希子

## 1. はじめに

水環境や水道水、排水中に活性のある微生物がどれだけ存在しているかは衛生学上非常に重要なポイントである。従来微生物の存在量は、寒天培地を使用した平板培養法によって測定されてきた。しかし、最近水環境中には生存しているものの培養できない状態にある細菌(Viable but nonculturable;VNC)が少なからず存在することが明らかになってきた。<sup>1)</sup>このような VNC 状態にある細菌類は従来の手法では計数できず、存在する細菌数を過小評価してしまう。そこで培養を行うことなく細菌数を計数する方法や活性のある細菌を評価する方法を確立し、これらの手法を用いて VNC の状態にある細菌の存在量について青森県内の 6 水域で調査を行ったので報告する。

## 2. 実験材料および方法

1) 調査水域 試料は青森県内の 5 河川（馬淵川、浅水川、新井田川、五戸川、奥入瀬川）と 1 湖沼（小川原湖）から 2004 年 12 月 14 日から 2005 年 1 月 6 日にかけて採水した。

2) 実験材料 理化学研究所微生物系保存施設から *Escherichia coli*(1649<sup>T</sup>), *Enterobacter aerogenes*(1235<sup>T</sup>)を購入して実験に用いた。染色に使用した蛍光試薬類は、4', 6-diamidino-2-phenylindole(DAPI), CTC(5- cyano-2,3-ditolyl tetrazolium chloride)(Polysciences 社), Baclight<sup>TM</sup> (Molecular Probes 社)である。

3) 細菌数計測 生菌数の計測には PGY 培地と R2A 培地を用い、20℃で 1 週間培養した。全菌数はポリカーボネートフィルター(Advantec 製, 孔径 0.2 μm)にろ過捕集後、蛍光染色剤 DAPI 溶液で染色し落射蛍光顕微鏡で計数した。また生理的活性のある細菌を評価する手法として、DVC 法、マイクロコロニー法、CTC 法、Baclight 試薬を使用した。4 つの方法とも全菌数測定法と同様、ポリカーボネートフィルター上に細菌を捕集し蛍光試薬を利用して計測するもので、表-1 に簡略にまとめた。これらの方法の詳細は解説<sup>2)</sup>を参照してほしい。

4) 蛍光顕微鏡 落射型蛍光顕微鏡はオリオニス製 BX41 を用いた。励起光源として水銀ランプを使用し、DAPI 染色には U 励起(U-MWU2)、CTC および Baclight 試薬には B 励起(U-MNIB2)を用いた。細菌数の計測では、蛍光顕微鏡下で視野をランダムに変え、1 サンプルにつき 10 視野以上計数を行った。

## 3. 結果と考察

1) 計数法の確立 購入した 2 つの細菌株を使用して平板培養法以外の細菌数計測法を検討した。表-1 に示したように、DAPI により核酸を染色された細菌は UV 励起光下で青白い蛍光を発した。呼吸活性がある細菌は CTC 染色によって B 励起光下で赤色蛍光を発し、DAPI と二重染色することによって呼吸能を持つ細菌のみ検出できる。また Baclight 試薬は 2 つの染色剤の細胞膜透過性の違いにより、細胞膜が破損された細菌は

表-1 細菌数計数方法の概略

	全菌数測定法	DVC法	マイクロコロニー法	CTC法	Baclight試薬
細菌の捕集	ポリカーボネートフィルター(0.2 μ m)				
試薬	無し	ナリジク酸	無し	CTC	propidium iodide
培養	無し	R2A	R2A	1/2R2A(リン酸無し)	無し
染色	DAPI	DAPI	DAPI	CTC-DAPI二重染色	SYTO9
蛍光観察	青白蛍光	伸長、肥大細胞	2個以上の細胞塊	赤色蛍光	死菌-赤、生菌-緑
備考	核酸染色	細胞分裂阻止	微小コロニー観察	呼吸活性	細胞膜破損

表-2 調査水域の水質

	採水地点	採水日	水温	pH	DO	電気伝導度	TOC
(単位)			°C		mg/L	μs/cm	mg/L
小川原湖	湖心	2004.12.14	6.8	7.13	12.63	2990	4.6
馬渕川	根城大橋	2004.12.27	3.7	7.06	11.01	146	2.3
浅水川	豊崎	2004.12.27	4.6	7.21	10.14	158	3.7
五戸川	尻引橋	2005.1.06	2.2	7.14	14.57	161	1.9
新井田川	新井田大橋	2005.1.06	3.2	7.45	13.58	9190	3.6
奥入瀬川	幸運橋	2005.1.06	3.1	6.99	14.68	20	2.7

Propidium iodide で染色され、問題ない細菌は SYTO9 に染色されてそれぞれ B 励起光下で赤色蛍光と緑色蛍光を発した。

2) 調査水域の水質 表-2 に調査した水域の水質を示した。小川原湖と新井田川の採水地点では他の河川に比べて電気伝導度が著しく高く、これは海水が遡上して浸入しているためだと考えられる。また小川原湖では TOC 濃度も高く、富栄養化が進行している。

3) 計測法の比較 図-1 に DAPI と Bac-light 試薬によって計数した全菌数と PGY と R2A 培地を用いた平板培養法によって計数した生菌数を示した。Bac-light 試薬では、赤色蛍光と緑色蛍光を発した細菌を合わせて全菌数とした。DAPI による計数結果とほぼ同数で、6つの水域とも  $1 \times 10^7$  個/mL 前後となっている。一方、生菌数は  $1 \times 10^4$  ~  $10^5$  個/mL の範囲で、全菌数より 2 ~ 3 オーダー低くなっている。また R2A 培地と PGY 培地を比較すると、五戸川を除いて R2A 培地の計数結果の方が多く、PGY 培地より貧栄養の R2A 培地の方がこれらの水域に適していたことが知られる。DAPI による全菌数と R2A 培地による生菌数の比率は、0.08 ~ 2.16% であった。図-2 には生理的活性のある細菌の検出法として使用した、4つの方法で求めた細菌数を全菌数に対する比率

として示した。新井田川と奥入瀬川では、CTC で赤色蛍光を示す細菌が  $5.79 \times 10^4$  未満となり検出できなかった。また馬渕川では、培養期間が長すぎたためマイクロコロニーが多数発生し計数できなかった。図-2 に示した4つの水域とも Bac-light 試薬による計数結果が最も多く、呼吸活性のある細菌を検出できる CTC 法が最小となった。顕微鏡下で直接細胞形態変化や微視的コロニーを観察する DVC 法とマイクロコロニー法はその中間の値を示した。

<参考文献> 1)木暮一啓, 科学, Vol. 69, No. 6, p 508-516 (1999)

2)木暮一啓; 培養不能細菌、月刊海洋号外 No. 33 (2003)

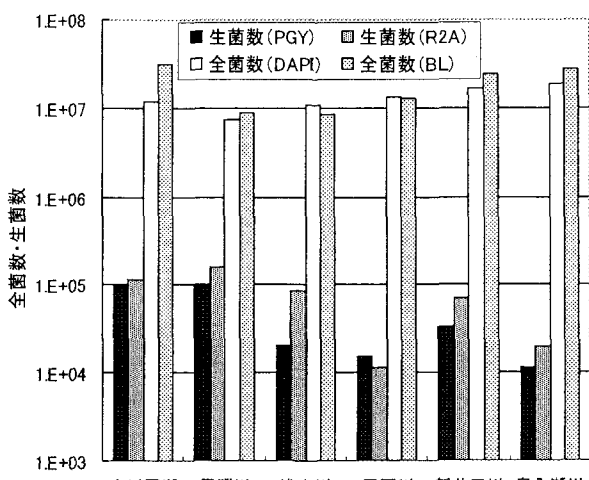


図-1 全菌数と生菌数の比較

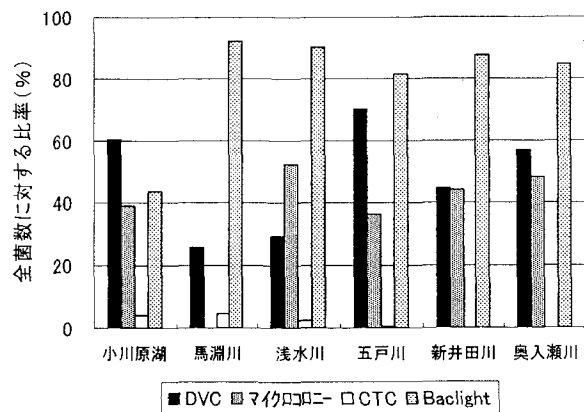


図-2 生理的活性のある菌の比率