



令和3年3月23日

熊本大学
微生物化学研究所
科学技術振興機構（JST）

新たな除草剤候補化合物クマモナミドを発見

（ポイント）

- 放線菌^{*1}に由来する天然化合物クマモナミドを発見し、全合成法を確立して様々な誘導体を合成し、強力な除草活性を持つ化合物KANDを開発しました。
- クマモナミド及びKANDは植物細胞に必要な細胞内構造物である微小管^{*2}を壊す活性を持ち、既知の除草剤とは異なる作用機序を持つことを発見しました。
- クマモナミド及びKANDは雑草の防除に優れる一方でヒトの細胞や土壌中の微生物への毒性が少ないので人や環境に優しく、SDGsに貢献する除草剤の開発につながる可能性があります。

（概要説明）

熊本大学国際先端科学技術研究機構の石田喬志助教、檜垣匠准教授、熊本大学先端科学研究所の谷時雄教授、澤進一郎教授、石川勇人教授（現所属・千葉大学大学院薬学研究院）、微生物化学研究所の五十嵐雅之第2生物活性部部長らによる研究グループは、農薬開発に役立つ新たな天然化合物として、土壤微生物である放線菌の培養上清からN-アルコキシピロール化合物「クマモナミド」を発見しました（図1）。さらに、クマモナミドに分子構造の近い化合物を多数合成し、その中からクマモナミック酸が植物の成長を抑える活性を持つことを見いだしました。このクマモナミック酸を元にさらに強力な除草活性を持つ化合物の開発を進め、KANDという強力な成長阻害効果を持つ化合物の開発に成功しました。

KANDは植物細胞に必要な細胞内構造物である微小管を壊し、植物細胞の細胞分裂を阻害して植物の成長を抑制する作用を示します。KANDの植物成長抑制作用はこれまでに報告されている除草剤とは異なるものであり、新たな除草剤開発に向けたリード化合物となり得ます。

クマモナミドやKANDは多様な植物種に対して成長阻害効果を示す一方で、ヒトの培養細胞や細菌に対する顕著な毒性は示しませんでした。このため、クマモナミドは野外において除草剤として実用化された際に、ヒトにも環境にも負荷を与えないという点で大きなメリットにつながる可能性があります。

本研究成果は、令和3年3月23日（英国時間）に科学雑誌「*Scientific reports*」に掲載されます。

本研究は、科学技術振興機構（JST）A-STEP機能検証フェーズ試験研究タイプ「細菌由来新規アルカロイドを先導物質とした植物成長抑制剤の開発」の支援を受けて実施したものです。

（説明）

[背景]

除草剤を含む様々な農薬は近代農業において重要な役割を果たしてきました。これまでに多くの除草剤が開発されて農作物の生産性向上に貢献してきましたが、除草剤耐性雑草が出現するとこれを防除するための新たな除草剤が必要になるため、常に新たな候補化合物の探索が行われています。

[研究の内容]

本研究者らは、土壤に含まれる放線菌の培養上清から新規*N*-アルコキシピロール化合物であるクマモナミドを単離することに成功しました。さらにクマモナミドの全合成法を確立して多様な類縁体（分子構造が近い化合物）を合成し、植物の成長に与える影響に注目した生物活性試験を行いました。その結果、クマモナミド類縁化合物であるクマモナミック酸が植物の成長を抑える活性を持つことを発見しました。続けて、構造活性相関研究※3によりクマモナミック酸にさらに改良を加えてKANDという強力な化合物を開発し、細胞生物学的な解析を行ったところ、KANDは植物細胞に必須な微小管を壊して細胞分裂を阻害する活性を持っていることを解明しました。KANDはクマモナミドやクマモナミック酸に比べて低濃度で植物の生長を阻害し、高濃度のKANDを処理された植物は発芽できなくなります（図2）。また、クマモナミドやKANDの作用は既知の除草剤とは大きく異なることから、新たな除草剤開発につながる有用な化合物であると結論付けました。

[展開]

クマモナミドやKANDは新たな作用機序を持つ化合物で、安価な材料から合成可能であることから、これまでにない除草剤の開発につながる可能性があります。既にクマモナミド関連化合物に関する特許を取得し、民間企業との産学連携研究開発による除草剤開発を開始しています。

[用語解説]

※1：放線菌

放線菌は土壤中に生息する一群の微生物の総称で、様々な代謝物を合成する能力を持つことが知られている。これまでに放線菌に由来する多数の化合物が医薬品や農薬として利用されたり、新薬開発のリード化合物として活用さ

れたりしている。

※2：微小管

微小管は真核生物の細胞内に普遍的に存在する、細胞骨格と呼ばれる細胞内構造物の一種。動物・植物・微生物間わずほぼ同じ基本構造を持ち、細胞内の物質輸送や運動の制御、細胞分裂の装置となるなど必須の働きを担うことが知られている。植物細胞では細胞膜の内側表層に張り付いて表層微小管を形成する。

※3：構造活性相関研究

同じ基本骨格を持つ化合物群の活性は、その基本骨格に結合している置換基により強弱が変化する。置換基構造や物理化学的性質の違いと生物活性の強弱の関係性を構造活性相関と呼び、これを解明するために様々な類縁体化合物を作製して生物活性を試験する方法を構造活性相関研究と呼ぶ。

図1 クマモナミドの構造式

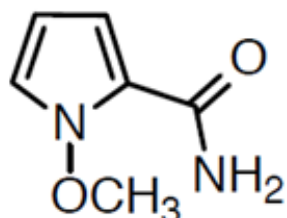
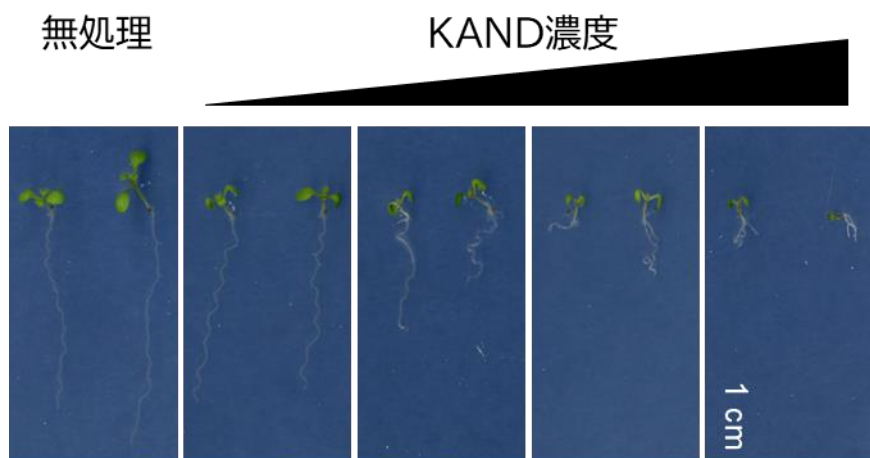


図2 KANDによる植物（シロイヌナズナ）への成長阻害作用



(論文情報)

論文名 : Discovery, characterization and functional improvement of kumamonamide as a novel plant growth inhibitor that disturbs plant microtubules

著者 : Takashi Ishida, Haruna Yoshimura, Masatsugu Takekawa, Takumi Higaki, Takashi Ideue, Masaki Hatano, Masayuki Igarashi, Tokio Tani, Shinichiro Sawa, Hayato Ishikawa

掲載誌 : Scientific reports

doi : 10.1038/s41598-021-85501-1

URL : <https://www.nature.com/articles/s41598-021-85501-1>

【お問い合わせ先】

熊本大学国際先端科学技術研究機構

担当 : 石田喬志

電話 : 096-342-3436

e-mail : [ishida-takashi\[at\]kumamoto-u.ac.jp](mailto:ishida-takashi@kumamoto-u.ac.jp)

< JST 事業にすること >

科学技術振興機構 産学連携展開部 地域イノベーショングループ

〒102-0076 東京都千代田区五番町 7 K's 五番町

電話 : 03-6272-4732 Fax : 03-3238-5373

e-mail : [mp\[at\]jst.go.jp](mailto:mp@jst.go.jp)