(参考資料1)

DNA マーカー (CAPS 法) によるイチゴ品種識別マニュアル

2007年8月

独立行政法人 農業・食品産業技術総合研究機構 野菜茶業研究所 野菜ゲノム研究チーム

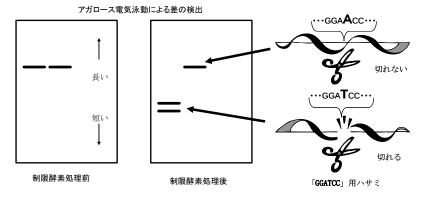
目次

1.	DNA マーカーと CAPS について	•	•	•	•	• 3	
2.	イチゴ葉からの DNA 抽出	•	•	•	•	• 4	
3.	PCR 法による目的 DNA 断片の増幅	•	•	•	•	• 6	
4.	制限酵素処理による増幅断片の消化	•	•	•	•	• 8	
5.	アガロースゲル電気泳動による多型の検出	•	•	•	•	• 9	
6.	トラブルシューティング	•	•	•	•	• 10	
7.	使用マーカー一覧表	•	•	•	•	• 11	
8.	イチゴ品種のマーカー遺伝子型	•	•	•	•	• 37	
9.	問合せ先	•	•	•	•	• 40	

1. DNA マーカーと CAPS について

ヒトがひとり一人違う DNA 配列をもっているように、イチゴの品種もそれぞれ異なる DNA 配列をもっています。このような配列の違いを手軽に検出する手段が DNA マーカーです。DNA マーカーには、ハイブリダイゼーションを行う RFLP、ランダム配列のプライマーを用いる RAPD、また生物に内在する短い塩基の繰り返し配列(マイクロサテライト)を検出する SSR 等様々な手法のものがあるが、本マニュアルでは制限酵素処理により配列差を検出する Cleaved Amplified Polymorphic Sequence (CAPS)を用いた品種識別法の実践法を紹介します。CAPS マーカーの利点は、安定な結果が得られやすく、検査をする人やサンプルの状態、DNA 抽出方法などによって結果が左右されにくいことです。また、手法も比較的シンプルで、DNA シーケンサなど高価な解析装置や高度な技術が必要ないことから、様々な検査機関で容易に取り組めることも挙げられます。

CAPS 法では、あらかじめ品種間で塩基配列に差があると分かっている遺伝子を標的として検出します。イチゴのゲノムの中から、該当遺伝子のみを PCR 法により選別し増幅しま



CAPSマーカーの仕組み

素)を選抜して処理を行います。その結果、制限 酵素で切断される DNA を保有する品種と、切断さ れない DNA を持つ品種とでは、処理後に残る DNA 断片の長さが異なります(図参照)。この長 さの違いはアガロースゲル電気泳動法により容易 に検出できます。

実際に分析に必要な手順についても図に示しました。所要時間は、ある程度技術に熟練した分析者が16サンプルについて5つのマーカーで分析する場合の概算です。

す。この段階では大部分 のマーカーにおいて増に された遺伝子の長さにん。 種間の差はありません。 しかし、遺伝子内部の起 列は異なっているため、 この配列の違いを認識する制限酵素(特定の塩 る制限酵素(特定の塩 を切がした。 ので DNA を切断する酵

実際の分析作業の流れ

1.DNA抽出(ガク片または果実20~50mg使用)

「所要時間: 2時間

2.DNAの増幅(PCR法)

「所要時間: 2時間

3.増幅産物の制限酵素処理

「所要時間: 1~2時間

4.電気泳動による分離と検出

「所要時間: 1時間

2. イチゴ葉からの DNA 抽出

(QIAGEN DNeasy Plant Mini kit/添付の説明書にほぼ従う)

- 1) イチゴサンプル (葉またはガク片) 50~100mgを破砕する。
- -細胞破砕装置(QIAGEN MM-300等)を使用する場合

専用チューブにサンプル及びジルコニアボール等の錘を入れ、付属の AP1 Buffer 400μ L、消泡剤(食品添加物:例ー信越化学工業 KM-72)一滴、及び付属の RNase A 4μ L を加えて破砕する。

- コンテスを用いる場合

1.5ml あるいは 2ml チューブにサンプル及び海砂を入れ、付属の AP1 Buffer 400μ L と付属の RNase A 4μ L を加えてコンテスで懸濁液様になるまで破砕する。

-液体窒素を用いる場合

乳鉢にサンプル及び海砂を入れ、液体窒素を加えて乳棒で粉末状に破砕する。サンプルが溶解しないよう手早く行うこと。続けて付属の AP1 Buffer 400μ L と付属の RNase A 4μ L を加え、混合して、ピペットマンで 1.5m1 あるいは 2m1 チューブに移す。

(注!! AP1 Buffer:室温が低い場合には沈殿することがあるので使用前に沈殿の有無を確認する。沈殿がある場合は保温し完全に沈殿がなくなった状態で使用する。)

- 2) 破砕液の入ったチューブを 65℃で 10 分間インキュベートする。その間、2~3 回チューブを振って懸濁液が沈殿しないよう混合する。
- 3) 2)に付属の AP2 Buffer 130 μL を加え、混合した後氷上で 5 分間インキュベートする。
- 4) 常温、15,000rpmで5分間遠心し、植物残滓や蛋白質、海砂を沈殿させる。
- 5) QIAshredder spin column (紫) を 2ml の collection tube (付属) の上にセッティングした状態で、4)の上清を column に移す。
- 6) 常温、15,000rpmで2分間遠心し、collection tubeに溶液を集める。
- 7) 6)の上清(約 400μL)を、沈殿を吸わないように注意しながら新しいエッペンドルフチューブに移す。(※ここで沈殿が出ない場合も多い。)
- 8) 7) に付属のAP3/E Bufferを 1.5 倍量(約 600μL)加え、ピペッティングで<u>しっかりと混合する</u>。ここで沈殿が生じることもある。

(注!! AP3/E Buffer:使用前に AP3 Bufferに指定量のエタノールを加える必要がある。)

- 9) DNeasy mini spin column (白) を 2mlのcollection tube (付属) の上にセッティング した状態で、8)の溶液 650μLを<u>沈殿ごと</u>columnに移す。
- 10) 常温、10,000rpm で1分間遠心し、collection tube に集まった溶液は廃棄し、column を同じ tube に再びセッティングする。(※この状態で DNA は column のメンブレンに吸着している。)
- 11) 9)で残った溶液を同じ column に移し、同様の操作を繰り返す。

12) column を新しい collection tube (付属) の上に移し、付属の AW Buffer 500µL を加えて常温、10,000rpm で 1 分間遠心する。

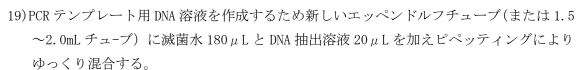
(注!!AW Buffer:使用前に指定量のエタノールを加える必要がある。)

- 13) collection tube の中身は廃棄し、これを同じ column に再セッティングする。
- 14) 12)の操作を繰り返す。ただし、遠心は常温、15,000rpm で 2 分間行い、メンブレンを 完全に乾燥させる。(ここで溶液が残ると、後の PCR 反応に悪影響を及ぼす。)
- 15) column を新しい 1.5~2.0mL チュ-ブに移し、65℃に温めた付属の AE Buffer 100μL を加え、5 分間放置する (右図)。

column

eppendorf tube

- 16) 常温、10,000rpmで1分間遠心する。
- 17) 15)、16)の操作を繰り返す。最終的に全量 200μL の DNA 溶液が得られる。
- 18) **200** μ L中 10 μ Lを 2%アガロースゲルにアプライして、抽出DNAを確認する(※電気泳動方法は、10 ページ参照)。ここで、薄くても目に見える量のDNAが得られていれば、PCRのテンプレートとして使用可能。得られていなければ、再度抽出を行う。



(注!!PCR テンプレートには、抽出 DNA を滅菌水で10倍希釈したものを用いる。)



3. PCR 法による目的 DNA 断片の増幅

1) プライマー溶液の取扱

- ・ 使用時以外は常時冷凍で保存する。
- ・ 本マニュアルでは、プライマーの濃度を5 pmol/μLに調整した例について記載する。

2) PCR 反応溶液の組成(1 反応分)

dH_2O (滅菌水)	6. 2 μL
10×PCR buffer (AmpliTaqGold付属)	2.0 μL
dNTP mix (AmpliTaqGold付属)	1.6 μL
Forward(Fw) primer (5 pmol/ μL)	4. 0 μL
Reverse(Rv) primer (5 pmol/ μL)	4. 0 μL
AmpliTaq Gold (5 unit/µL, Applied Biosystems 社製)	0.2 μL
DNA溶液 (前項 19) に従い、DNA溶液をdH ₂ 0で 10 倍希釈したもの)	2.0 μL (最適DNA量 2-20 ng)
合計	20.0 μL

注意!!

※DNAの10倍希釈には滅菌水の代わりにTE bufferを使用しないこと。

- **※Primer はマーカーごとに異なるため、「7. 品種識別用マーカー情報」を参照して適切なものを選択すること。** Primer 「F3H-Fw(N)」および「APX2-Rv」は、複数のマーカーで 併用するので、注意する。
- ※Polymerase (AmpliTaq Gold) は常に氷上で取扱うこと。他の試薬は、常温で溶解後直ちに氷上に移すこと。
- ※ (ポイント!!) 反応溶液の作成は、以下の順序で行うこと。
 - ① dH₂O、PCR buffer、dNTP mix (順不同) を混合し、<u>氷上でよく冷やす</u>。
 - ② 十分に冷えた①に、氷上で Primer 溶液を加える。以下の操作は全て氷上で行う。
 - ③ AmpliTaq Gold を加える。
 - ④ DNA 溶液を加える。

実際には数サンプル分の同時分析を行うことが多い。その場合、<u>CAPSマーカーごとに</u>まとめてプレミックス溶液を作成すると省力できる。以下に、6 サンプルを同時に分析する際のプレミックス組成と手順を例として記す。

-6 サンプル分プレミックス (余裕分含め7サンプル分) dH₂0 (滅菌水) 43. 4 μL 10×PCR buffer (AmpliTagGold 付属) $14.0 \mu L$ dNTP mix (AmpliTagGold 付属) 11.2 μ L Forward (Fw) primer (5 pmo $1/\mu L$) 28.0 μ L Reverse (Rv) primer (5 pmo $1/\mu L$)

28.0 μ L

AmpliTaq Gold (5 unit/µL) $1.4 \mu L$ 合計 126. 0 μL

注意!!

※操作の注意点は前々ページに記載されたものに従う。

※Polymerase は最後に加え、溶液全体を絶対に泡が立たないようにゆっくりと混合する。

各サンプルの DNA 希釈溶液 2 μ L を、それぞれの PCR 反応用チューブ (0.2 μ L チューブ、 96 サンプル用プレート等) に入れておく。

プレミックスを必要サンプル数+余裕分作成し、氷上で18 µLずつDNAの入ったチューブに 分注する。このとき、DNA溶液との混合操作をする必要はない。

軽く遠心して溶液をチューブの底に集める。その後サーマルサイクラーにかけるまで、氷 上に保存する。

3) PCR 反応の条件

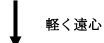
 $94^{\circ}\!\mathrm{C}$ 10分 94°C 30 秒 $55^{\circ}\!\mathrm{C}$ 30 秒 ×35 回繰り返す $72^{\circ}\!\mathrm{C}$ 30 秒 $72^{\circ}\!\mathrm{C}$ 7 分間 $4^{\circ}\!\mathrm{C}$ ∞

PCR 反応終了後、DNA の増幅を確認する。20 μ L 中 5 μ L を 2%アガロースゲルにアプライし て、増幅の有無を確認する。(※電気泳動方法は、10ページ参照)

4. 制限酵素処理による増幅断片の消化

(1 サンプル分の溶液組成)

PCR 増幅溶液	$5.0~\mu~\mathrm{L}$
10×制限酵素用バッファ	- 1.0 μL
滅菌水	$3.6~\mu~\mathrm{L}$
制限酵素 4 Unit <mark>※</mark>	$0.4~~\mu~{ m L}$
合計	10 μL
	I



※37℃、2時間インキュベート

この溶液についても PCR 反応溶液と同様、マーカーごとに必要サンプル分のプレミックス溶液を調整することで省力化できる。あらかじめ PCR 増幅溶液 $5.0~\mu$ L をチューブに入れておき、プレミックス溶液を $5.0~\mu$ L ずつ分注する。

どの PCR 増幅産物に対してどの制限酵素で処理するかは、7. 品種識別用マーカー情報を 参照すること。6 サンプルを同時に分析する際のプレミックス組成を例として記している。

注意!!

※制限酵素処理温度の基本は 37℃であるが、中には 55℃(BseGI)、60℃(BseBI)や 65℃(TaqI)のものがあるので注意するととともに、「7. 品種識別用マーカー情報」の留意点を参考にする。

※制限酵素は氷上で取り扱い、プレミックスには最後に加えて泡が立たないようにゆっくり混合すること。

5. アガロースゲル電気泳動による多型の検出

9ページで処理した反応溶液全量(\sim 10 μ L)を 2.0%アガロースゲルにアプライし、電気泳動により以下の方法で多型を確認する。

1) アガロースゲル(2.0%)の作成(ミューピッド大ゲル使用の場合)

・ $0.8\,\mathrm{g}$ のアガロースを計量し、 $100\mathrm{ml}$ 三角フラスコに入れる。 $1\times\mathrm{TAE}$ (TBE でも可) $40\mathrm{ml}$ を加えてよく混ぜる。

・電子レンジ内で温めてアガロースを溶解させる。この時、完全に溶解していることを 確認する。

1

・10mg/mlのエチジウムブロマイド溶液 $2.0\,\mu$ Lを加えて、良く混ぜる。コームを立てたゲル作成用ユニットの中に、泡立たないように流し込み、固まるまで放置する。

※エチジウムブロマイドは変異源であるので取り扱いには注意する。

2) 電気泳動

- ・指定量の DNA 溶液をパラフィルム上にとり、約 1/6 量の 6×ローディングバッファ
- ー (DNA 溶液 10μ L なら 2μ L) を添加し、よく混ぜる。

・全量を泳動漕にセットした 2.0%アガロースゲルにアプライし、 $1\times TAE$ (ゲルが TBE の場合 TBE)中で、ローディングバッファーの色素がゲルの 3/4 程度に来るまで電気泳動を行う。鮮明な像を出すためには電圧は 100V 以下が望ましい。

1

ゲルを紫外線照射下に置き、多型を確認・撮影する。第9章の電気泳動写真と比較し、 多型のタイピングを行う。

※抽出 DNA の有無や、PCR 増幅の有無を確認する場合は、泳動距離は上記の 1/5 程度で十分です。

アガロース濃度が 2.0%であれば、ゲルのサイズやエチジウムブロマイドの量・電気泳動の方 法等は基本的に実施されている研究機関の常用法で問題ありません。

6. トラブルシューティング

(症状 1) PCR 反応を行っても、目的のバンドが増幅しない。下の方にぼやけたもの(プライマーダイマー)が大量に出る。

※ダイマーが大量に出ても、目的のバンドが多型検出に十分量増幅されていれば問題ありません。

- ・プライマーのデザイン上、PCRに反応前にダイマーを作ってしまっている可能性があります。
- 対策 1) 氷上操作を徹底してください。プライマーを含む溶液を 4℃以上にしないでください。
- 対策 2) 毎回使用前にプライマーの熱変成を行ってみてください。

使用する量の Forward 及び Reverse プライマー溶液を、同一の 0.2m1 PCR 用チューブに入れる。

 \downarrow

サーマルサイクラーにセットして95℃で15分熱変成し、その後直ちに氷上に移し、3-5分急冷する。

 \downarrow

全量をよく冷えたプレミックス溶液に加える。

・DNA溶液を原液のまま使用すると、増幅しないことがあります。必ず 10 倍に希釈して使用してください。

(症状 2) PCR 反応でそれらしいバンドは増幅するが、制限酵素処理後に明確な品種間多型が出ない。

• Ampli Taq Gold以外のpolymeraseを使用すると、このようなことが起こる場合があります。

(症状3)制限酵素処理後、はっきりした品種間多型は見られるが、酵素切断の切れ残りのようなバンドが現れるため、正しい多型の判断が難しい。

- 対策1)毎回使用前にプライマーの熱変成を行ってみてください(方法は上記)。
- 対策 2) アニーリング温度が適切でない(低い)可能性があります。サーマルサイクラーの機種によって温度が微妙に違いますので、予備試験で 0.5~1.0℃ずつ上げながらお使いの機種の適温条件を設定してください。但し、上げすぎる(約 60℃以上)とDNAが増幅されなくなります。
- 対策 3)制限酵素処理にエアーインキュベーターを用いている場合、酵素処理が不十分な可能性があります。ウォーターバスかサーマルサイクラーを用いてインキュベートを行ってください。

7. 使用マーカー一覧表

イチゴ品種識別に使用するマーカーについての、必要なプライマー配列情報、およびそれ に組み合わせる制限酵素等の情報を下記に記載しました。

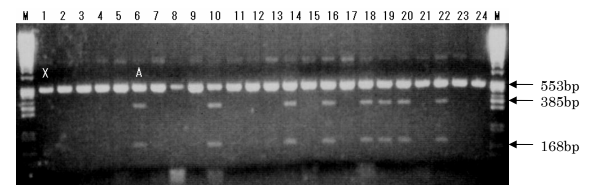
- ーマーカー名は対象遺伝子の略称と使用する制限酵素名を併記したものです。
- -写真は23品種・系統(レーン6と14は同じ品種で再現性を示している)においてマーカーで解析した場合得られる電気泳動後の像です。

番号	品 種 名	番号	品 種 名	番号	品 種 名
1	とよのか	9	サンチーゴ	17	純ベリー
2	女峰	10	ピーストロ	18	リンダモール
3	とちおとめ	11	アイストロ	19	栃の峰
4	章姫	12	紅ほっぺ	20	とちひめ
5	さちのか	13	けいきわせ	21	さがほのか
6	アイベリー	14	アイベリー	22	久留米 9323 号
7	レッドパール	15	さつまおとめ	23	福岡 S6 (あまおう)
8	濃姫	16	ひのみね	24	宝交早生

- 2 つのプライマー配列はプライマー名に続けて記載しています。プライマー名は遺伝子の略称と Fw(forward) もしくは Rv(reverse)を併記しており、これまでの発表論文(下記)と配列等が異なるものには(N)を添加しています。F3H-Fw(N)、APX2-Rv は、複数の PCR に併用するプライマーであるので注意して下さい。
- Kunihisa, M., N. Fukino and S. Matsumoto. 2003. Development of cleavage amplified polymorphic sequence (CAPS) markers for identification of strawberry cultivars. *Euphytica* 134: 209-215
- Kunihisa, M., N. Fukino and S. Matsumoto. 2005. CAPS markers improved by cluster-specific amplification for octoploid strawberry (*Fragaria ananassa* Duch.) cultivar identification, and their disomic inheritance. *Theor. Appl. Genet.* 110: 1410-1418
- -- コメント・留意点は、必ず参考にして下さい。基本の制限酵素処理温度(37℃)とは異なるマーカーについてはここに記載しています。
- ーバンドサイズの欄は、PCRで増幅されるバンドおよび制限酵素処理後に現れる多型バンドのおおよそのサイズを示しています。
- ー制限酵素溶液プレミックス欄に6サンプル分の基本的なプレミックス組成を記しました。

DFR-Hin6 I (DFR-HhaI)

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー A H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



多型タイプ: A、X

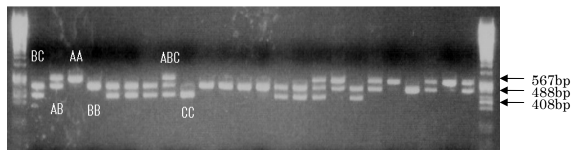
補足: 多型バンドが最も薄いマーカーで検出に注意を要する(電気泳動距離を短めにする)。

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
DFR-Fw	GAGACCCTGGTCCGTCG	17	<i>Hin</i> 6 I	37°C
DFR-Rv	CCTCCGAACTGTCTTTGCTTTGAG	24	HINO I	37 C

多型バンドサイズ (下線の有無で判断)	制限酵素反応液分量
PCR 增幅産物: 553 bp 多型A: 553 bp, <u>385 & 168 bp</u> 多型 X: 553 bp	6+1 サンプル分 <u>Fermentas Hin</u> 6 I (10U/μL) Hin 6 I 2.8 μL Buffer Tango 7.0 μL H ₂ 0 25.2 μL

APX-Mlu I

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー A H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



多型タイプ: AA、BB、CC 、AB、BC、ABC

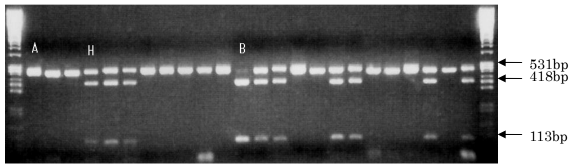
補足: PCR 増幅の段階で2通りのバンドが増幅される。制限酵素処理後さらにもう一通りのバンドが検出できる。

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
APX-Fw	GTGGTCACACCTTGGTGC	18	<i>M1u</i> I	37°C
APX-Rv	AGTATAATATTTAAGCAGAATGCAGACTTC	30	MIU 1	31 C

多型バンドサイズ (下線の有無で判断)	制限酵素反応液分量
PCR 增幅産物: 567 bp or/and 488 bp 多型ABC: 567 bp, 488 bp, 408 bp 多型AB: 567 bp, 488 bp 多型BC: 488 bp, 408 bp 多型AA: 567 bp 多型AB: 488 bp 多型AB: 488 bp 多型CC: 408 bp	6+1サンプル分 <u>Fermentas MIuI (10U/μL)</u> MIuI 2.8 μL BufferR 7.0 μL H ₂ 0 25.2 μL

CHI-Pvu II

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー λ H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



多型タイプ:A、B、H

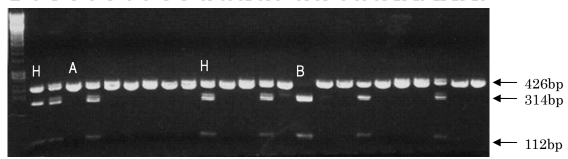
プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
CHI-Fw	AGGAGTTGACAGAGTCGGTTG	21	Pvu ∏	37°C
CHI-Rv	GACTTGTGAGTATGATAGTCTGCTG	25	Pvun	37 C

多型バンドサイズ (下線の有無で判断)	制限酵素反応液分量
PCR 増幅産物:531 bp	6+1 サンプル分
多型A: <u>531 bp</u>	Fermentas <i>Pvu</i> ΙΙ (10U/μL)
多型H: <u>531 bp</u> , <u>418 bp</u> ,113bp	<i>Pvu</i> II 2. 8 μ L
多型B: <u>418 bp</u> , 113bp	BufferG 7.0 μ L
	$\rm H_2O$ 25. 2 μ L

F3H-NcoI(N)

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー A H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)

M 1 2 3 4 5 6 7 8 3 13 11 12 1314 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24



多型タイプ: A、H、B

補足 1:314bp バンドの上部に薄いバンドが出る場合があるが(レーン 2/4/10 等)、タイピング上は無視する。

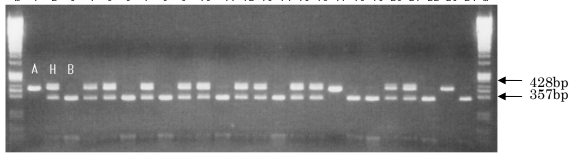
補足 2: フォワードプライマーが他のマーカー(F3H2-Dde I)と共通 補足 3: プライマーペアが他のマーカー(F3H-Eam1104 I)と共通

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
F3H-Fw(N)	ACCATGGACATGTGAGTATACTTT	24	Nco I	37°C
F3H-Rv(N)	ACTAAGGAACTCATACTCAACCA	23	NCO 1	37 C

多型バンドサイズ	制限酵素反応液分量		
PCR 增幅産物: 426 bp	6+1 サンプル分		
多型 A: 426 bp	NEB Nco I (10U/μL) 2.8 μL		
多型 H: 426 bp, 314 & 112 bp	Buffer 4 7.0 μL		
多型 B: 314 & 112 bp	H ₂ 0 25.2 μL		

F3H-Eam1104 I (EarI) (N)

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー λ H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



多型タイプ:A、B、H

補足1:フォワードプライマーが他のマーカー(F3H2-HpaⅡ)と共通

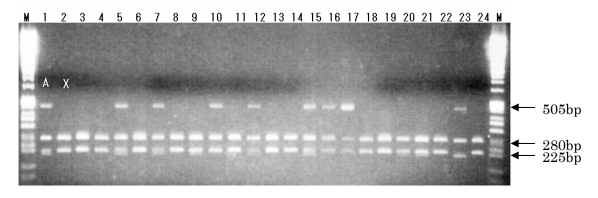
補足2:プライマーペアが他のマーカー(F3H-NcoI)と共通

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
F3H-Fw(N)	ACCATGGACATGTGAGTATACTTT	24	<i>Eam</i> 1104 I	37°C
F3H-Rv (N)	ACTAAGGAACTCATACTCAACCA	23	<i>Eam</i> 1104 1	37 C

多型バンドサイズ (下線の有無で判断)	制限酵素反応液分量
PCR 増幅産物: 428 bp 多型A: <u>428 bp</u> 多型H: <u>428 bp</u> , <u>357 bp</u> 多型B: <u>357 bp</u>	$6+1$ サンプル分 $\underline{\text{Fermentas } \textit{Eam} 1104 \text{ I } (10\text{U}/\mu\text{L})}$ $\underline{\textit{Eam} 1104 \text{ I}}$ 2.8 μL Buffer Tango 7.0 μL $\underline{\text{H}}_2\text{O}$ 25.2 μL

F3H2-Hpa **II** (N)

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー A H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



多型タイプ:A、X

補足 1: フォワードプライマーが他のマーカー (F3H-Eam1104 I (N)) と共通

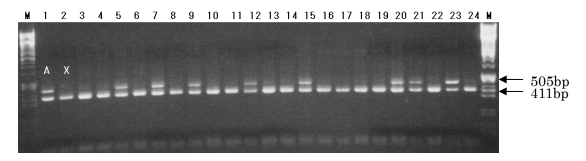
補足 2: プライマーペアが他のマーカー(F3H2-Dde I)と共通

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
F3H-Fw(N)	ACCATGGACATGTGAGTATACTTT	24	И П	37°C
F3H2-Rv (N)	CCCAAATAATGTGTCAATACATATACGAT	29	Hpa I I	37 C

多型バンドサイズ (下線の有無で判断)	制限酵素反応液分量		
	6+1 サンプル分		
PCR 增幅産物: 505 bp	Fermentas $\mathit{Hpa} \Pi$ (10U/ μ L)		
多型A: <u>505 bp</u> , 280 & 225 bp	<i>Hpa</i> I 2. 8 μ L		
多型 X: 280 & 225 bp	Buffer Tango 7.0 μL		
	$\mathrm{H_{2}O}$ 25. 2 μ L		

F3H2-DdeI(N)

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー A H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



多型タイプ: A、X

補足1:505bp バンドはやや薄く見にくいため、泳動を長めにするなど分離を徹底する。

補足2:フォワードプライマーが他のマーカー(F3H-NcoI)と共通

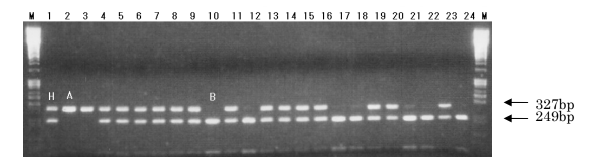
補足3:プライマーペアが他のマーカー(F3H2-HpaII)と共通

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
F3H-Fw(N)	ACCATGGACATGTGAGTATACTTT	24	Dde I	37°C
F3H2-Rv(N)	CCCAAATAATGTGTCAATACATATACGAT	29	<i>ν</i> α <i>e</i> 1	37 C

多型バンドサイズ	制限酵素反応液分量 (予備試験用プレミックス)
PCR 増幅産物: 505 bp 多型 A: 505 bp, 411 bp 多型 X: 411 bp	$6+1 \!$

F3H3-AccI(N)

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー λ H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



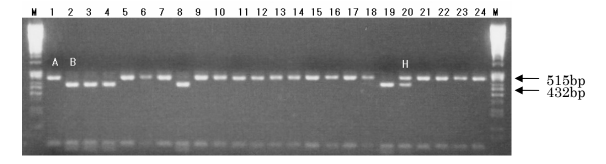
多型タイプ:A、H、B

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
F3H3-Fw	TAATAGGGTCTAGGTGCGTGG	21	Acc I	37°C
F3H3-Rv(N)	ACCCAAATAATGTGTCAATACATATAAGAC	30	ACC 1	31 C

多型バンドサイズ	制限酵素反応液分量		
PCR 増幅産物: 327 bp	<u>6+1 サンプル分</u>		
多型 A:327 bp	NEB Acc I (10U/ μ L) 2.8 μ L		
多型 H: 327 bp, 249 bp	Buffer 4 $7.0 \mu L$		
多型 B: 249 bp	H_2O 25. 2 μ L		

CTI1-HinfI

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー λ H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



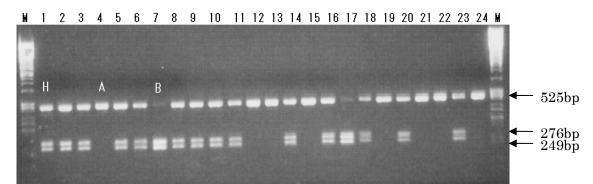
多型タイプ:A、H、B

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
CTI1-Fw	TTCTAATGATCAACACCTACTTTCCC	26	<i>Hinf</i> I	37°C
CTI1-Rv	GTAGCCCACCCGCCTG	16	TINI I	31 C

多型バンドサイズ	制限酵素反応液分量
PCR 増幅産物: 593 bp	<u>6+1 サンプル分</u>
多型 A:515 bp	Fermentas $\mathit{Hinf}\mathrm{I}$ (10U/ $\mu\mathrm{L}$) 2.8 $\mu\mathrm{L}$
多型 H: 515 bp, 432 bp	Buffer R $7.0 \mu L$
多型 B: 432 bp	$\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ 25. 2 $\mu\mathrm{L}$

MSR-Alu I

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー λ H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



多型タイプ:A、B、H

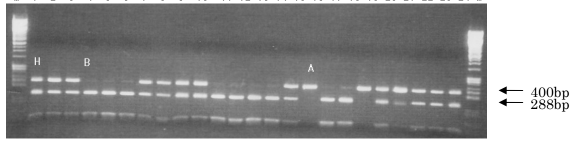
プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
MSR-Fw	AGCACTTTCACCATAGGCATAATC	24	<i>Alu</i> I	37°C
MSR-Rv	CCTTGAGCATAAATGAACTGGCA	23	AIU I	37 C

多型バンドサイズ (下線の有無で判断)	制限酵素反応液分量	
PCR 増幅産物: 525 bp 多型A: <u>525 bp</u> 多型H: <u>525 bp</u> , <u>276 & 249 bp</u> 多型B: <u>276 & 249 bp</u>	6+1 サンプル分 <u>NEB Alu I (10U/μ L)</u> Alu I 2.8 μ L Buffer2 7.0 μ L H ₂ O 25.2 μ L	

PGPA-AccI(N)

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー A H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)

M 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 M



多型タイプ:A、H、B

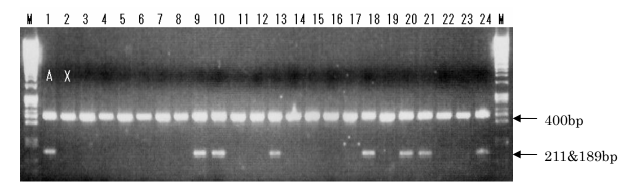
補足:プライマーペアが他のマーカー (PGPA-RsaI) と共通

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
PGP-FwA	CCTCACCTTCCTCGAGCTC	19	4 a a I	37°C
PGP-RvA(N)	AAGTCTATCCGATCAAAGTTCATG	24	Acc I	31 C

多型バンドサイズ	制限酵素反応液分量
PCR 增幅産物: 400 bp	<u>6+1 サンプル分</u>
多型 A: 400 bp	NEB Acc I (10U/ μ L) 2.8 μ L
多型 H: 400 bp, 288 bp	Buffer 4 $7.0 \mu L$
多型 B: 288 bp	$\mathrm{H_{2}O}$ 25. 2 μ L

PGPA-Rsa I (N)

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー λ H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



多型タイプ:A、X

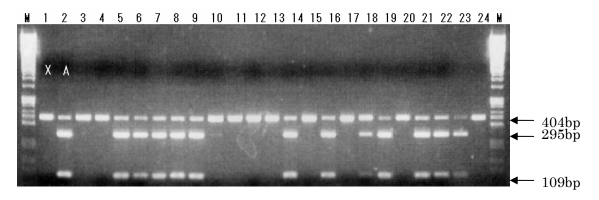
補足:プライマーペアが他のマーカー (PGPA-AccI) と共通

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
PGP-FwA	CCTCACCTTCCTCGAGCTC	19	D I	27°€
PGP-RvA (N)	AAGTCTATCCGATCAAAGTTCATG	24	<i>Rsa</i> I	37℃

多型バンドサイズ (下線の有無で判断)	制限酵素反応液分量
PCR 增幅産物: 400 bp 多型A: 400 bp, <u>211 & 189 bp</u> 多型 X: 400 bp	6+1 サンプル分 NEB Rsa I (10U/μL) 2.8 μL Buffer1 7.0 μL H ₂ O 25.2 μL

PGPB-Rsa I

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー λ H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



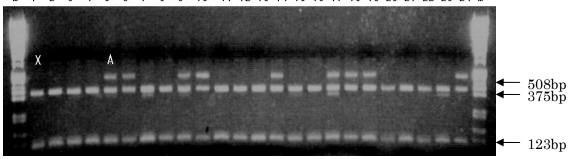
多型タイプ:A、X

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
PGP-FwB	ACCTCACCTTCCTTGAGCTT	20	D I	37°C
PGP-RvB	GACAAGTCTATCCGATCAAAGTTCATA	27	<i>Rsa</i> I	37 C

多型バンドサイズ (下線の有無で判断)	制限酵素反応液分量
PCR 増幅産物: 404 bp 多型A: 404 bp, <u>295 bp</u> , 109 bp 多型 X: 404 bp	6+1 サンプル分 NEB Rsa I (10U/μL) 2.8 μL Buffer1 7.0 μL H ₂ 0 25.2 μL

APX2-Dra I

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー λ H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



多型タイプ:A、X

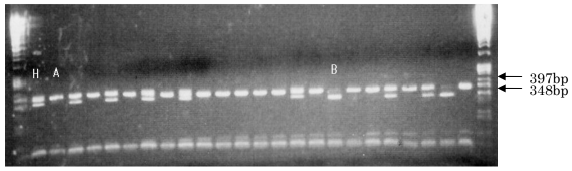
補足:リバースプライマーが他のマーカー(APX3-Dra I 、APX4-Taq I)と共通

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
APX2-FwA	CAGAGGCCTCATCGCCG	17	л. Т	37°C
APX2-Rv	TCAGGTCCACCGGTGACC	18	<i>Dra</i> I	37 C

多型バンドサイズ (下線の有無で判断)	制限酵素反応液分量
PCR 增幅産物: 508 bp 多型A: <u>508bp</u> , 375bp, 123bp 多型 X: 375bp, 123bp	6+1 サンプル分 Fermentas Dra I $(10U/\mu$ L) 2.8 μ L Buffer Tango 7.0 μ L H_2 0 25.2 μ L

APX3-Dra I (N)

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー A H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



多型タイプ:A、B、H

補足1:タイプBは制限酵素処理が不十分になりやすい。

補足 2:リバースプライマーが他のマーカー(APX2-Dra I、APX4-Taq I)と共通

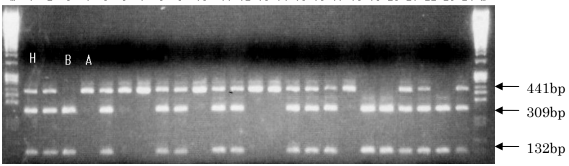
プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
APX3-Fw(N)	GGCCTCATCGCCGAG	15	D I	37°C
APX2-Rv	TCAGGTCCACCGGTGACC	18	<i>Dra</i> I	37 C

多型バンドサイズ (下線の有無で判断)	制限酵素反応液分量		
PCR 增幅産物: 525 bp	6+1 サンプル分		
多型A: <u>397 bp</u>	<u>Fermentas DraΙ (10U/μL)</u> 2.8 μL		
多型H: <u>397 bp</u> , <u>348 bp</u>	Buffer Tango 7.0 μL		
多型B: <u>348 bp</u>	H_2O 25. 2 μ L		

APX4-Taq I (N)

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー λ H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)

M 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 **M**



多型タイプ:A、B、H

補足 1:リバースプライマーが他のマーカー(APX2-Dra I 、APX3-Dra I)と共通

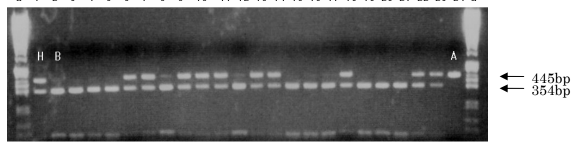
補足2:制限酵素処理は65℃

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
APX4-Fw(N)	CTCCGATCCCTATCTTTTCTTT	20	$T_0 \sim 1$	65°C
APX2-Rv	TCAGGTCCACCGGTGACC	18	Taq I	65 C

多型バンドサイズ (下線の有無で判断)	制限酵素反応液分量		
PCR 增幅産物: 441 bp	6+1 サンプル分		
多型A: <u>441 bp</u>	Fermentas Taq I $(10U/\mu$ L) 2.8 μ L		
多型H: <u>441 bp</u> , <u>309 bp</u> , 132 bp	Buffer Taq I 7.0μ L		
多型B: <u>309 bp</u> , 132 bp	$\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ 25. 2 μ L		

AUB-Hin6I(HhaI)(N)

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー λ H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



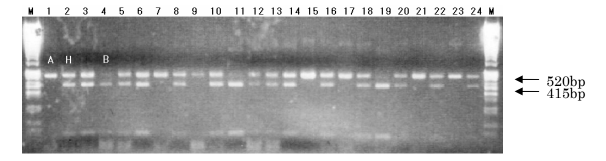
多型タイプ:A、H、B

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
AUB-Fw(N)	GGGTGTTTGTGAATTRGTTTGC	22	<i>Hin</i> 6 I	37°C
AUB-Rv(N)	TACATACTGCCCCCAGA	18	HINO I	31 C

多型バンドサイズ	制限酵素反応液分量		
	(予備試験用プレミックス)		
PCR 增幅産物: 445 bp	<u>6+1 サンプル分</u>		
多型 A: 445 bp	Fermentas Hin 6 I (10U/ μ L) 2.8 μ L		
多型 H: 445 bp, 354 bp	Buffer Tango $7.0 \mu L$		
多型 B: 354 bp	$\rm H_2O$ 25. 2 μ L		

OLP-DdeI

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー λ H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



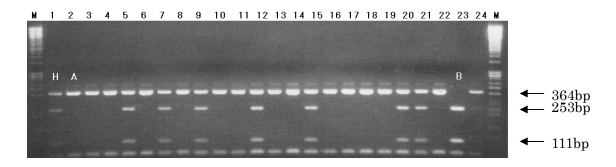
多型タイプ:A、H、B

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
OLP-Fw	TGTGTCCAAAACCGATCAGTATTGC	25	Dde I	37°C
OLP-Rv	TCTTTCAGAGTGGTACGTACCCC	23	<i>Dae</i> 1	37 C

多型バンドサイズ	制限酵素反応液分量 (予備試験用プレミックス)
PCR 増幅産物: 520 bp	6+1 サンプル分
多型 A: 520 bp	NEB <i>Dde</i> I (10U/μL) 2.8 μL
多型 H: 520 bp, 415 bp	Buffer 3 7.0 μL
多型 B: 415 bp	H ₂ O 25.2 μL

CTI2-MboI(N)

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー λ H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



多型タイプ:A、H、B

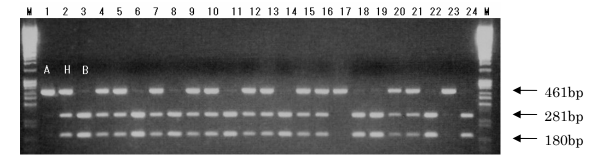
補足:プライマーペアが他のマーカー (CTI2-Bsh1236 I) と共通

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
CTI2-Fw(N)	CAAAGCATGCATGATCGTAGTG	22	<i>M</i> T	37°C
CTI2-Rv(N)	CTCCGATTGCCTTACCCGC	19	Mbo I	37 C

多型バンドサイズ	制限酵素反応液分量			
PCR 增幅産物: 461 bp	<u>20+4 サンプル分</u>			
多型 A:364 bp	Fermentas Mbo I (10U/ μ L) 9.6 μ L			
多型 H: 364 bp, 253 & 111 bp	Buffer R $24.0~\mu\mathrm{L}$			
多型 B: 253 & 111 bp	H_2O 86. 4 μ L			

CTI2-Bsh1236I(N)

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー A H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



多型タイプ:A、H、B

補足1:プライマーペアが他のマーカー (CTI2-Mbo I) と共通

補足 2:461bp のバンドが切れ残り、タイプ B とタイプ H の判定しにくい場合があるかも知

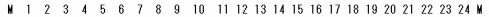
れないが、切れ残りのバンドは薄いので、判定は可能である。

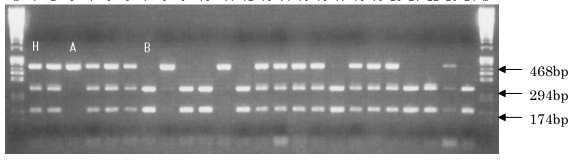
プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
CTI2-Fw(N)	CAAAGCATGCATGATCGTAGTG	22	D-1.100C I	37°C
CTI2-Rv(N)	CTCCGATTGCCTTACCCGC	19	<i>Bsh1236</i> I	31 C

多型バンドサイズ	制限酵素反応液分量		
PCR 増幅産物: 461 bp 多型 A: 461 bp 多型 H: 461 bp, 281 & 180 bp 多型 B: 281 & 180 bp	6+1 サンプル分 Fermentas Bsh1236 I(10U/µL) 2.8 µL Buffer R 7.0 µL H ₂ O 25.2 µL		

CYT-BsaB I (N)

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー λ H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)





多型タイプ:A、B、H

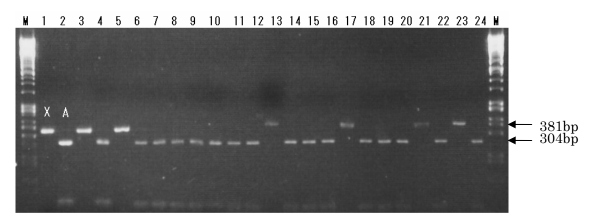
補足:制限酵素処理は60℃

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
CYT-Fw(N)	CCAGCCATAATGTCTTAC	18	<i>Bsa</i> B I	60℃
CYT-Rv	CCGTACTTGAGCCTATCTGACTGG	24	<i>DSa</i> D 1	60 C

多型バンドサイズ (下線の有無で判断)	制限酵素反応液分量		
PCR 增幅産物: 468 bp	6+1 サンプル分		
多型A: <u>468 bp</u>	<u>NEB <i>Bsa</i>B I (10U/ μ L)</u> 2.8 μ L		
多型H: <u>468 bp</u> , <u>294 &174 bp</u>	Buffer2 $7.0 \mu L$		
多型B: <u>294 &174 bp</u>	$\rm H_2O$ 25. 2 μ L		

tRNA-BseG I (FokI)

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー λ H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



多型タイプ:A、X

補足1:母系遺伝する葉緑体遺伝子マーカー

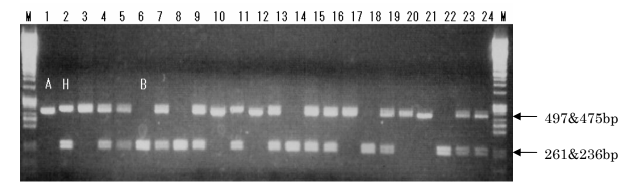
補足2:制限酵素処理は55℃

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
tRNA-Fw	CATTTCACAAACAGATCTGAGCGG	24	<i>Bse</i> G I	55°C
tRNA-Rv	TTATTTGAACTGGTGACACGAGGA	24	bseg 1	99 C

多型バンドサイズ (下線の有無で判断)	制限酵素反応液分量
PCR 増幅産物: 381 bp 多型A: <u>304 bp</u> 多型X: <u>381 bp</u>	6+1 サンプル分 Fermentas Bse G I $(10U/\mu L)$ 2.8 μL Buffer Tango 7.0 μL H_2 O 25.2 μL

PYDA-Hae**Ⅲ**

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー A H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



多型タイプ:A、B、H

補足 1:497 bp と 475 bp のバンドは区別しない。

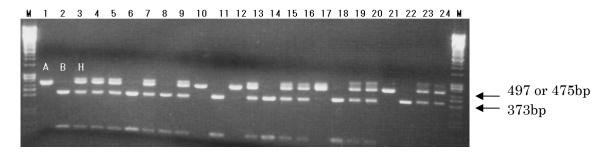
補足2:プライマーペアが他のマーカー (PYDA-Cfr13I) と共通

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
PYD-FwA	CTTTCAGGTAAGGAACATGATCAAG	25	ИШ	37°C
PYD-RvA	GTAAGAACTTAACAAAACCATAATCTCTCTA	31	Hae Ⅲ	37 C

多型バンドサイズ (下線の有無で判断)	制限酵素反応液分量
PCR 増幅産物: 497 bp or 475 bp	6+1 サンプル分
多型A: <u>497 bp or 475 bp</u>	<u>NEB Hae</u> Ⅲ 2.8 μ L
多型H: <u>497 bp or 475bp</u> , <u>261 & 236 bp</u>	Buffer2 $7.0 \mu L$
多型B: <u>261 & 236 bp</u>	H_2O 25. 2 μ L

PYDA-Cfr13I

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー A H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



多型タイプ:A、H、B

補足1: 497 bp と 475 bp のバンドは区別せず、2 本検出できても1本とみなす。

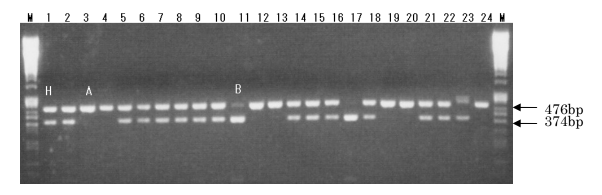
補足2:プライマーペアが他のマーカー (PYDA-HaeIII) と共通

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
PYD-FwA	CTTTCAGGTAAGGAACATGATCAAG	25	C£19 I	37°C
PYD-RvA	GTAAGAACTTAACAAAACCATAATCTCTCTA	31	Cfr13 I	37 C

多型バンドサイズ	制限酵素反応液分量
PCR 增幅産物: 497 or 475 bp	<u>6+1 サンプル分</u>
多型 A: 497 or 475 bp	Fermentas $\it Cfr13I$ (10U/ μL) 2.8 μL
多型 H: 497 or 475 bp, 373 bp	Buffer Tango 7.0 μ L
多型 B: 373 bp	$\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ 25. 2 μ L

PYDB-HaeⅢ(N)

電気泳動像の例 (M は分子量マーカー λ H/H、番号に該当する品種名を 12 ページの表に記載)



多型タイプ:A、B、H

補足:476bp のバンドが切れ残る場合もあるが、374bp のバンドとの量比から判定する

プライマー	Sequence	Base	制限酵素	処理温度
PYD-FwB (N)	CAACTTTGAGTCTTTATGATGAATTGA	27	HaeⅢ	37°C
PYD-RvB (N)	ACCAAGTAGAAACTTACGTTAAGTTA	26	паеш	37 C

多型バンドサイズ (下線の有無で判断)	制限酵素反応液分量
PCR 增幅産物: 476 bp	6+1 サンプル分
多型A: <u>476 bp</u>	<u>NEB <i>Hae</i>ΙΙΙ</u> 2. 8 μ L
多型H: <u>476 bp</u> , <u>374 bp</u>	Buffer2 $7.0 \mu L$
多型B: <u>374 bp</u>	H_2O 25. 2 μ L

7. イチゴ品種のマーカー遺伝子型(1)

※「N」は特定の品種において PCR 増幅されないマーカーです。この品種の識別には利用しないことを推奨します。

		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25
		H		J	4		U	,	0	9	10	11	12	13	14	10	10	17	10	וט		21	22	23	24	20
番号	品種名	DFR-Hin6 I	APX-MluI	CHI-PvuII	F3H-NcoI(N)	F3H-Eam1104I(N)	F3H2-HpaII(N)	F3H2-DdeI(N)	F3H3-AccI(N)	CTI1-Hinfl	MSR-AluI	PGPA-AccI(N)	PGPA-RsaI(N)	PGPB-RsaI	APX2-Dral	APX3-DraI(N)	APX4-TaqI(N)	AUB-Hin6I(N)	OLP-DdeI	CTI2-MboI(N)	CT12-Bsh1236I(N)	CYT-BsaBI(N)	tRNA-BseGI	PYDA-HaeⅢ	PYDA-Cfr13I	PYDB-HaeIII(N)
1	アイストロ	Χ	BB	Α	Α	В	Χ	Χ	Н	Α	Н	В	Χ	Χ	Χ	Α	Н	Н	В	Α	В	Α	Α	Н	В	В
2	アイベリー	Α	BC	Н	Α	В	Χ	Χ	Н	Α	Н	В	Χ	Α	Α	Α	Α	Н	Н	Α	В	Н	Α	В	В	Н
3	あかしゃのみつこ	Α	AB	Η	Α	В	Χ	Χ	Η	Α	Α	В	Χ	Α	Α	Α	Н	В	Н	Α	В	Α	Α	Н	В	Н
4	あかねつ娘	Α	BC	Α	Α	В	Α	Х	Н	Α	Н	В	Χ	Х	Α	Α	Α	Н	Н	Α	В	В	Α	Н	Н	В
5	アキタベリー	Α	AB	Н	В	Α	X	X	В	Α	Α	Α	X	X	Α	Α	Α	В	Н	Α	Α	В	Α	Α	Α	Α
<u>6</u> 7	章姫 マスカウー イブ	X	BB	Н	Н	Н	X	X	Н	В	Α	В	X	X	X	Α	Α	В	В	Α	Н	Н	Α	Н	Н	Α
8	アスカウェイブ アスカルビー	X	AB AB	A	A H	B H	A X	X	H A	A	A H	B B	A X	X	X	H	H B	A H	A H	A	B H	B H	X A	B H	B B	H
9	アマテラス	X	BC	Н	A	Н	X	A	В	A	Н	В	Â	X	X	Н	A	Н	H	Н	Н	Н	A	А	Н	В
10	アロマ	A	BC	Α	Н	Н	X	Х	Н	Α	Α	Н	Х	X	Â	В	Н	Н	H	Α	Н	В	A	A	Н	Н
11	あわなつか	Х	AB	В	N	N	Χ	Χ	В	Α	Н	Н	Χ	Α	Α	Н	Α	В	H	N	N	В	Α	В	В	H
12	アンテール	Х	AB	Α	Н	Н	Х	Х	Α	В	Н	Н	Х	Α	Χ	Α	Н	В	Н	Α	Н	Н	Α	Н	В	Н
13	苺香	Χ	BB	Α	Н	Н	Χ	Χ	В	В	Α	Н	Χ	Χ	Χ	Α	Н	В	В	Α	Η	В	Α	В	В	Α
14	いちご中間母本農1号	Χ	BC	Н	Α	Η	Χ	Α	Н	Α	Η	Н	Χ	Χ	Χ	Α	Н	Н	В	Н	Η	Η	Α	Н	Η	Н
15	いちご中間母本農2号	Χ	AB	Α	Α	В	Χ	Χ	В	Α	Η	Α	Χ	Α	Α	Α	Α	В	В	Α	В	Н	Α	Н	Η	Α
16	いわお1号	Χ	CC	Н	Α	Α	Χ	Α	В	Α	В	Α	Χ	Χ	Α	Α	Н	Α	Н	В	Α	Н	Α	Α	Α	Н
17	エッチエスー138	Α	BB	Α	В	Α	Х	Х	Н	Α	Α	Α	Χ	Α	Α	Α	Α	В	Α	Α	Α	В	Α	Α	Α	Н
18	エバーベリー	Χ	BC	Н	Α	Α	Χ	Α	Н	Α	Н	Н	Χ	Α	Α	Α	Н	В	Н	В	Α	Н	Α	Н	Н	В
19	越後姫	Χ	BB	Α	Α	Н	Α	Α	В	Α	Α	Н	Α	Χ	Α	Н	В	В	Α	Н	Н	В	Α	Н	Н	Α
20	円雷	Α	ABC	Α	Н	Н	Х	Х	Н	В	Н	Н	X	X	Х	Н	Α	Α	Н	Н	Α	В	Α	В	В	В
21	<u>王香</u> 大石四季成(大石四季成2号)	X	AB AB	A H	B A	A	X	X A	H	H A	H A	H	X	X A	A	A	A	H B	H	A B	A	B B	A	H	H B	A B
23	大给	X	BC	А	Н	Н	X	Х	В	Α	Н	Н	X	Α	Х	Α	Н	Н	Н	А	Н	В	A	А	Н	В
24	尾瀬はるか	A	AA	Н	Α	Н	Χ	A	Н	Α	Α	Α	X	X	X	Α	Α	Α	Α	Α	В	В	A	Н	H	Н
25	おとめ心	Α	AB	Α	Α	Н	Χ	Α	В	Α	Α	Н	X	Α	A	Н	Α	Н	Α	Н	Н	В	X	Н	H	Α
26	かなみひめ	Х	AB	Α	Α	В	Х	Х	Α	В	Α	Н	Х	Χ	Х	Н	Н	В	В	Α	В	Н	Х	Н	Ξ	Α
27	きたえくぼ	Α	AB	Н	Α	Α	Α	Α	В	В	Α	Н	Χ	Α	Α	Α	Α	Н	Н	Н	Α	В	Α	Α	Α	Α
28	北の輝	Α	AA	Α	Α	Н	Χ	Α	В	Α	Α	Α	Χ	Χ	Α	Α	Α	Н	Α	Н	Н	В	Α	Н	Н	Н
29	京虹	Α	AB	Α	Α	В	Χ	Χ	Н	В	Н	Н	Χ	Χ	Χ	Α	Н	Н	Н	Α	В	Α	Α	Н	Н	Н
30	清香	Α	BB	Н	Α	В	Χ	Χ	Α	Α	Α	В	Χ	Α	Χ	Α	Α	В	Н	Α	В	Α	Α	В	В	Н
31	熊研い548(ひのしずく)	X	BB	Α	A H	Н	Α	Α	Н	Α	В	Α	X	X	Α	Α	Н	В	В	Н	Н	H	X	Α	Α	Η:
32	久能早生 久留米103号	X A	BC BB	H	Н	H A	X	X A	B H	A	H B	ВВ	X	A	A X	B H	H B	H B	B H	A H	H A	H	A	A	ΙI	H B
34	久留米49号	X	ABC	Α	Α	Н	Х	Α	Н	Н	Н	Н	A	Х	X	Н	В	В	Α	Н	Н	Н	X	A	Н	H
35	久留米56号	X	BB	Н	Α	В	Α	X	В	Α	Α	В	X	Α	X	Н	A	Н	В	Α	В	В	X	Н	Η	Α
36	久留米57号	A	AB	В	Н	Н	Χ	Χ	В	Α	Α	Н	X	Α	Α	В	Н	Н	В	Α	Н	В	Х	В	В	H
37	久留米IH1号	Х	BB	Α	Α	Α	Α	Α	В	Α	В	В	Α	Χ	Х	Α	Α	В	Α	В	Α	Α	Х	Α	Α	Α
38	久留米IH4号	Х	BC	Н	Α	Α	Χ	Α	В	Α	Η	Н	Χ	Χ	Α	Α	Н	Н	Н	В	Α	В	Α	Α	Α	Н
39	クワンシェ	Α	BC	Α	Α	Н	Χ	Α	В	Α	Н	Н	Α	Χ	Α	Α	Α	Н	Н	В	Α	В	Χ	Α	Α	Н
40	けいきわせ	Χ	BB	Н	Н	Н	Χ	Χ	Н	Α	Α	В	Α	Χ	Χ	Α	Α	Н	Н	Α	Н	Н	Χ	Н	Н	Α
41	けんたろう	Х	AB	Н	Н	Α	Χ	Α	Н	Α	Н	Н	Х	Α	Α	Α	Α	Н	Α	В	Α	В	Α	Α	Α	Н
42	紅寿	X	BB	H	Н	Н	Α	X	Н	Α	В	В	X	Α	X	Α	В	В	В	Α	Н	В	X	Н	В	Н
43	紅福	X	AB	H	A	B H	X	X A	В	Α	Н	A H	X A	A	A	A	H	H B	H A	Α	B H	H B	X	A	A	A H
44	さがほのか さちのか	X	BB BC	A H	A	Н	A	A	B H	A	A H	В	X	A	X A	H	Н	В	H	H	Н	H	X	H	H	Н
46	さつまおとめ	X	BC	А	Α	Н	Α	Α	Н	Α	А	Н	X	Х	Х	Н	Н	В	А	Н	Н	Н	A	Н	Н	Н
47	サトホロ	Â	AB	В	Α	В	Х	Х	В	Α	Α	Α	A	X	A	Α	Н	A	В	Α	В	В	A	Н	Н	A
48	さぬき姫	Х	AB	A	Α	В	X	X	Н	Α	Н	Α	Х	A	Х	Α	Α	В	A	Α	В	Н	X	Α	Α	Н
49	サマープリンセス	Α	BC	Н	Н	Н	Χ	Χ	Н	Α	Α	Н	Χ	Α	Α	Α	Α	В	В	Α	Н	Н	Α	Н	В	В
50	サマーベリー	Α	BB	Н	Α	В	Χ	Χ	В	Α	Н	В	Χ	Χ	Α	Н	Н	Н	Н	Α	В	В	Α	В	В	В

イチゴ品種のマーカー遺伝子型(2)

※「N」は特定の品種において PCR 増幅されないマーカーです。この品種の識別には利用しないことを推奨します。

		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25
			_	_			Ť	•	Ť	Ť											-					
		I	Ιτ	II	ŝ	F3H-Eam1104I(N)	F3H2-HpaII(N)	F3H2-DdeI(N)	F3H3-AccI(N)	Ψ	Ţ	PGPA-AccI(N)	PGPA-Rsal(N)	saI	al	APX3-DraI(N)	APX4-TaqI(N)	(Z	Ie	CTI2-MboI(N)	CT12-Bsh1236I(N)	CYT-BsaBI(N)	ឆ្ន	IIIe	13I	PYDB-HaeIII(N)
番号	品種名	DFR-Hin6	APX-MluI	CHI-PvuII	F3H-NcoI(N)	110	lpaI)de	Acc	C∏1−Hinfl	MSR-AluI	Acc	Rsa	PGPB-Rsal	APX2-DraI	Dra	Гаф	AUB-Hin6I(N)	OLP-Dde]	[oq]	12:	saB	tRNA-BseGI	PYDA-HaeIII	PYDA-Cfr13I	laeI
笛写	前性石		Ϋ́	ᄪ	Z T	Ξam	2−⊦	 - 	13-/	-111	SR	Α-,	-∀	PB	X2	(3−ا	·-+)	3-H	Ъ	2−ľ	Bsh	-B	₹	DA-	-AC	B-F
		DF	⋖	С	F3	Ξ	-3H	F3H	F3H		Σ	ЗGР	рg	PG	ΑF	۸P	β	4UE	0	СТІ	_I2-	ΣΥΤ	늄	ЬΥ	PYI	٦
							1					_	_			,	,	,)				п
51	サワベリー	Α	ABC	Н	Α	В	Χ	Χ	Α	В	В	Н	Χ	Α	Α	Α	Η:	Н	В	Α	В	Α	Α	В	В	Α
52 53	サンチーゴ 讃麗	X	CC AB	A	A	H B	X	A X	H	A	H	H	A	A X	A	Н	H	Н	A B	H	НВ	ВВ	A X	H	ΙI	H
54	眼鹿 しずたから	Â	BB	В	N	N	X	X	В	A	H	Н	Х	X	A	A	Н	A	В	N	N	В	Â	А	Н	A
55	しずちから	Χ	BB	В	Α	В	Х	Χ	В	Α	Ή	Α	Χ	Χ	Α	Α	Н	Α	В	Α	В	В	Α	Н	Н	Α
56	しずのか	Α	BB	Τ	Η	Η	Χ	Χ	В	Α	Η	В	Α	Χ	Α	Α	Н	Α	В	Α	Η	В	Α	Н	Н	Н
57 58	しゅうこう 純ベリー2	X	BC AB	H A	A H	В	A X	X	B H	Α	Н	B H	X	A	A X	Α	B H	H B	H	Α	B H	H	A	H	B B	A
59	春訪	X	BC	A	Н	H A	X	A	Н	A	H	Н	X	A	X	A H	Н	Н	А	A H	A	Н	X	А	A	H
60	新女峰	Χ	AB	Α	Н	Н	Х	Χ	Α	В	Н	Н	Χ	Α	Х	Α	Н	В	Н	Α	Н	Н	Α	Н	В	Н
61	スルガエース	Χ	BB	Н	Н	Α	Χ	Α	В	Α	В	Н	Χ	Α	Α	Α	Н	Н	Н	Н	Α	Α	Χ	Α	Α	Α
62	スルガレッド	X	ABC	Α	Н	Ξ:	X	X	Н	Α	В	Η:	Χ	Α	Α	Α	Α	В	H :	Α	Ξ:	В	Α	В	В	В
63 64	<u>セコイア</u> セレナータ	A	AA BB	H A	A H	H A	X	A	B B	A	A	H	X	X	A	H A	H A	H B	H	H B	H A	B A	A X	H A	H A	H A
65	ダイアモンドベリー	X	BB	A	Н	A	X	A	Н	A	A	Н	A	Χ	Х	Н	В	В	Н	Н	A	Н	X	A	Н	Н
66	ダナー	Α	ABC	Α	Н	Α	Χ	Α	Н	В	Н	Α	Χ	Χ	Α	Α	Α	Н	Α	Η	Α	В	Α	Н	Η	Η
67	千鶴	Χ	ВС	Α	Н	Α	Α	Χ	В	Α	Ξ:	Н	Χ	Α	Χ	Α	Н	В	Α	Α	Α	Ŧ,	Α	Α	Н	H
68	つぶろまん デコルージュ	A	AB	Α	A	A B	X	X	В	H A	Н	A	X	X	A X	Α	Α	Н	H	A	Α	B B	Α	A B	A B	エエ
69 70	デコルージュ としひめ	A X	AA BB	H A	A	В	X	X	B B	В	A	B H	X	X	X	A	A H	A H	В	A	B B	Н	A	Н	Н	A
71	とちおとめ	X	AA	Α	Α	В	X	Χ	A	В	Н	Н	Χ	Χ	Χ	Н	В	В	Н	Α	В	Α	X	Α	Н	Α
72	栃の峰	Α	AB	Α	Α	В	Χ	Χ	Н	В	Α	Α	Χ	Α	Α	Α	В	В	В	Α	В	Н	Α	Н	Н	Α
73	とちひとみ	Α	AB	В	Α	Ŧ:	Х	Α	Η:	Α	Α	Н	Χ	Χ	Α	Н	Н	В	Н	Ξ:	Η:	В	X	Н	В	H
74 75	<u>とちひめ</u> とねほっぺ	A X	AA AB	A	A	ΗI	X	A	H	H B	H	H	A X	X A	X	H A	B H	B B	H A	H A	H B	H B	A	A H	H B	A B
76	とよのか	X	BC	A	Н	A	Â	A	Ή	A	H	Н	A	Х	X	Н	H	Н	A	Н	A	Н	X	A	A	Н
77	女峰	Χ	AB	Α	Η	Ξ	Χ	Χ	Α	В	Η	Н	Χ	Α	Χ	Α	Н	В	Н	Α	Н	Н	Α	Н	В	Η
78	濃姫	Χ	ABC	Α	Α	В	Χ	Χ	Н	В	Н	Н	Χ	Α	Х	Α	Н	В	Н	Α	В	Α	Α	В	В	H
79 80	はつくに 花笠おとめ	X A	AB ABC	A	A B	H A	X	A X	B A	A B	A	H B	A X	X	X	A	B A	H	A H	H A	H A	B B	X A	H A	H	H B
81	早紅	X	BB	A	Н	Н	X	X	Н	A	Н	Н	X	A	X	A	A	В	В	A	Н	В	A	В	В	A
82	はるのか	Α	ВС	Α	Н	Α	Α	Α	Н	Α	Ή	Н	Χ	Α	Х	Н	Н	В	Н	Ή	Α	Η	Α	A	A	В
83	はるよい	Α	ВС	Α	Α	Н	Α	Α	В	Α	Н	Н	Χ	Α	Α	Α	Н	Н	Н	Н	Н	Н	Α	Н	Н	H
84 85	ピーストロ ぴぃひゃらどんどん	A X	BB AB	A	H	ΗH	A X	X	B A	A B	H	H	A X	X A	A X	A	A H	H B	H	A	H	B H	A	A H	A B	ΙI
86	ひたちひめ	X	AB	Н	А	В	X	X	A	В	Н	Н	Χ	Х	X	A	Н	В	В	A	В	Н	X	A	A	A
87	ひのみね	Α	ABC	Α	Н	Н	Α	Χ	Н	Α	Н	Α	Х	Α	Х	Α	Н	В	Н	Α	Н	Η	Α	Н	Н	Н
88	ビバローザ	Χ	BB	Н	Α	Α	Χ	Α	В	Н	Н	В	Α	Α	Α	Α	Н	В	Α	Н	Α	Н	Χ	Α	Н	Α
89	ひまつり	X	BC	Α	Н	Α	Α	Α	Н	Α	Н	Н	Α	Χ	Χ	Н	Н	Н	Α	Н	Α	Н	X	Α	Α	Н
90	<u>ひみこ</u> 媛育	A X	BC BB	A B	A	H A	X	A	B H	A	H A	H	A	X A	A	H A	A B	A B	A B	H B	H A	B H	X	H A	H	A H
92	ふくあや香	X	CC	A	Н	H	X	X	Н	A	A	В	X	Α	Χ	Α	Н	В	Н	A	Н	В	A	В	В	A
93	福岡S6(あまおう)	Χ	AA	Α	Α	Α	Α	Α	Н	Α	Н	Н	Χ	Α	Χ	В	В	Н	Α	В	Α	Н	Χ	Н	Н	Η
94	福岡S7号	Χ	AA	Α	Α	В	Α	Χ	Η:	Α	Ξſ	H	X	Α	Α	Ξ.	В	Н	Н	Α	В	В:	X	Α	Α	В
95 96	福羽 ふくはる香	A X	BB BC	A	A H	A	A X	A	H	A H	B A	B B	A X	A	X	H	H	B B	ВН	ВН	A	НВ	X	A	IΙ	В
96	ふくはる音 ふさのか	X	AB	A	A	H	A	X	A	Η	A	A	X	X	X	Н	B	В	Н	A	H	Н	A	A	В	A
98	ペチカ	A	AB	В	Α	: В	X	X	В	Ξ Α	ξE	В	Χ	X	A	Н	Н	В	Н	A	В	В	X	Н	В	В
99	べにあたご	Χ	BB	Α	Α	В	Α	Α	Н	Α	В	Н	Α	Χ	Χ	Α	Н	В	Н	Α	В	В	Χ	В	В	Н
100	紅ほっぺ	Χ	BB	В	Α	Н	Α	Α	В	Α	Α	В	Χ	Χ	Χ	Α	Н	В	Н	Н	Н	В	Α	Α	Α	Α

イチゴ品種のマーカー遺伝子型(3)

※「N」は特定の品種において PCR 増幅されないマーカーです。この品種の識別には利用しないことを推奨します。

		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25
番号	品種名	DFR-Hin6 I	APX-MluI	CHI-PvuII	F3H-NcoI(N)	F3H-Eam1104I(N)	F3H2-HpaII(N)	F3H2-DdeI(N)	F3H3-AccI(N)	CTI1-Hinfl	MSR-AluI	PGPA-AccI(N)	PGPA-RsaI(N)	PGPB-Rsal	APX2-DraI	APX3-DraI(N)	APX4-TaqI(N)	AUB-Hin6I(N)	OLP-DdeI	CTI2-MboI(N)	CTI2-Bsh1236I(N)	CYT-BsaBI(N)	tRNA-BseGI	PYDA-HaeIII	PYDA-Cfr13I	PYDB-HaeIII(N)
	紅豊	Χ	ABC	Α	Н	Α	Α	Α	Н	Α	Ξ	Ξ	Α	Χ	Α	Α	Ξ	Ξ	Η	Ξ	Α	Ξ	Χ	Ξ		Α
102	ベリースター	Α	BB	Α	Α	Α	Χ	Α	Н	Α	Α	В	Χ	Χ	Χ	Α	Η	В	Н	В	Α	Τ	Α	Α	Н	В
103	ベルルージュ	Α	AB	Η	Α	В	Α	Χ	В	Α	Α	Α	Χ	Χ	Α	Α	Α	В	Н	Α	В	В	Α	Α	Α	Α
104	芳玉	Α	BB	Α	Α	Α	Α	Α	В	Α	В	Н	Α	Α	Α	Α	Н	Н	В	В	Α	Н	Χ	Α	Н	Н
105	宝交早生	Χ	AB	Н	Α	В	Χ	Χ	В	Α	Α	Н	Α	Χ	Α	Α	Н	Α	Н	Α	В	В	Α	Н	Н	Α
106	堀田ワンダー	Χ	BB	Н	Н	Α	Α	Α	Н	Α	В	В	Α	Α	Χ	Η	Н	В	Н	Н	Α	Н	Α	Α	Н	В
107	マラー	Х	ABC	Н	Α	В	Χ	Х	В	Н	В	Н	Х	Χ	Α	Α	Α	В	Н	Н	Н	В	Α	В	В	Н
108	美濃娘	Χ	AB	Α	Α	Н	Х	Α	Н	Α	Α	В	Α	Х	Х	Α	Η	В	Α	Α	Н	Н	Α	В	В	Н
109	みよし	Χ	AB	Н	Ν	N	Х	Χ	В	Α	Α	Η	Х	Α	Α	Α	Η	В	Н	N	N	В	Х	Α	Н	В
110	ミランシエ	Х	BB	Н	N	N	Χ	Х	В	Α	Н	В	Х	Α	Α	Α	Α	В	Н	В	Α	Α	Х	Α	Α	Α
111	明宝	Α	BC	Α	В	Α	Α	Χ	В	Α	Α	В	Χ	Α	Α	Α	Н	Н	В	Α	Α	Н	Α	Α	Α	Н
	めぐみ	Α	ВС	Н	Α	Α	Α	Α	В	Α	В	Η	Α	Х	Х	Α	Η	В	Α	Н	Н	Н	Х	Α	Α	В
	盛岡16号	Α	AB	Н	В	Α	Х	Χ	В	Α	Α	Α	Х	Х	Α	Α	Α	В	Н	Α	Α	В	Α	Α	Α	Α
	八雲(幸玉)	Χ	BB	Α	Ν	N	Х	Χ	В	Α	Η	Η	Х	Х	Α	Α	Α	Н	Н	N	N	В	Α	Η	Н	Α
115	やよいひめ	Χ	AA	Α	Α	В	Х	Χ	Н	Α	В	Н	Х	Х	Х	Η	Η	В	Α	Α	В	Н	Α	Н	В	Н
116	夢甘香	Χ	CC	Α	Α	В	Α	Χ	В	Α	Α	В	Х	Α	Α	Α	Α	В	Н	Α	В	Н	Α	Η	Н	Α
117	ゆめのか	Α	AB	Α	Α	Н	Х	Α	Н	Α	Η	Η	Х	Х	Α	Α	Η	В	Α	Н	Н	В	Х	Η	В	В
	リンダモール	Α	BC	Н	Α	В	Х	Χ	В	Α	Η	В	Α	Х	Α	Α	Α	Н	Н	Α	В	Η	Α	В	В	Н
	ルージューテーエム	Α	CC	Α	Α	Α	Х	Α	В	Α	Α	Н	Α	Χ	Х	Α	Α	Α	Α	Н	Н	В	Α	Н	Н	Н
120	麗紅	Χ	BC	Α	Α	Н	Α	Χ	Н	Α	Н	В	Х	Α	Х	Н	Н	В	В	Α	Н	Н	Α	Н	В	Н
	レッドパール	Х	BC	Α	Α	Н	Α	Α	Н	Α	В	Н	Х	Α	Х	Н	Α	Н	Ā	Ĥ	H	В	A	H	Н	Н
122		Α	BB	Н	Α	В	Х	Х	В	Α	Н	В	Α	Х	Α	Н	Α	Н	Н	Α	В	В	Α	В	В	Н
	Elsanta	Х	AB	Н	Α	В	Х	Х	В	Α	Α	Α	Х	Α	Α	Α	Α	В	Н	Н	Н	В	Х	Ā	A	Α
	Paiaro	A	AA	Н	Α	Н	X	A	В	Α	Α	Н	X	X	X	Н	A	A	Α	H	H	В	A	В	В	Н
	Tioga	X	BB	В	Α	Н	X	A	В	Α	В	Н	A	X	À	Н	Α	В	В	Н	H	В	A	H	Н	H

8 問合せ先

御質問等あれば下記まで御連絡下さい。

〒514-2392 三重県津市安濃町大字草生 360 独立行政法人 農業・食品産業技術総合研究機構 野菜茶業研究所 野菜ゲノム研究チーム

上席研究員 松元 哲

E-mail: ssmats@affrc.go.jp TEL/FAX:059-268-4655(直)

〒305-8666 茨城県つくば市観音台 3-1-1 独立行政法人 農業・食品産業技術総合研究機構 野菜茶業研究所 業務用野菜研究チーム 研究員 國久美由紀

E-mail: miyuky@affrc.go.jp TEL/FAX: 029-838-8529 (直)