貪食性細菌Uab amorphumの培養・保存法

Uab amorphum SRT547株(=JCM 39082)は真核生物が行う貪食(phagocytosis)のように他の細菌・細胞を包み込みながら捕食することができるPlanctomycetota門の細菌です*。JCMでは本菌株をエサ菌となるAltermonas macleodii との共培養にて維持・提供しています。

培養

- 1. JCM Medium No. 1273をレシピ通りに調製し、オートクレーブ滅菌します。その後、培地を細胞培養用フラスコ中に適量(培養面積25cm²サイズで20 ml程度)を分注します。
- 2. 培養済みのカルチャーから継代する時はフラスコ底面をピペットで軽く撹拌してから5%量程度のカルチャーを接種し、25℃で静置培養します。特に問題なければ1週間程で倒立顕微鏡にて細胞が観察できます。2~3週間ぐらいまでは細胞数が増えていきますが、その後に細胞数は減少します。

細胞の観察およびPCRによる検出

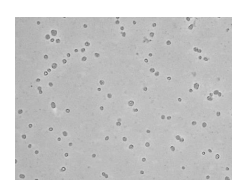
- 1. 本菌株の細胞の多くはフラスコ底面上に存在しており、Uab細胞の観察には倒立顕微鏡の使用をお勧めします。正立顕微鏡で培養液を直接観察しても、エサ菌であるAltermonas macleodii の細胞しか観察できないかもしれません。
- 2. 16S rRNA遺伝子の特異的配列をターゲットとするPCR検出法を使って、本菌株の存在を確認することも可能です。JCMでは次のプライマーを使用しています。

PhgoF3: 5'-TTCCATGCAAGTCGAGCGAG PhgoR2: 5'-GGAACACATTCACCGCAGTAT

凍結保存

- 1. 本菌株は凍結保存によって長期保存が可能です。保護剤として10% trehalose、10% glycerinが使用できます。
- 2. これらの保護剤は、復元培養液に含まれるとエサ菌であるAltermonas macleodii が必要以上に生育してしまい、結果としてUab amorphumが生育できない可能性があります。このために、復元培養時には凍結保存の融解液を一旦遠心して、保護剤をできる限り取り除いてから培養して下さい。





倒立顕微鏡を用いた培養物の観察(右図は細胞の様子:大きい細胞がUab細胞)

*Shiratori, T. et al. Phagocytosis-like cell engulfment by a planctomycete bacterium. *Nat. Commun.* **10**: 5529, 2019.