



PacBio Microbiome ウェビナー

マイクロバイオーム研究の最前線

2025/11/05(水) 14:00-15:00 日本語·無料

『HiFiロングリードシークエンスを応用した 腸内細菌叢解析の高度化』

演者: 須田 亙 先生

理化学研究所 生命医科学研究センター 共生微生物叢研究チーム チームディレクター



Dr. Wataru Suda

要旨:

腸内細菌叢研究は、高速シークエンサーによるメタゲノム解析や16S rRNA遺伝子アンプリコン解析を基盤として大きく発展してきた。

しかしながら、従来広く用いられてきたショートリードシークエンサーによるショットガンメタゲノム解析では、リード長が数百塩基に限られるため、得られるコンティグは短く、細菌の染色体全体やプラスミド、ファージなどの染色体外遺伝要素を完全長で解読することは極めて困難であった。

近年、精度の向上が著しいロングリードシークエンサーにより、1リードが10 kb以上に及ぶ配列データが得られるようになった。これにより、複雑な細菌叢を構成する微生物の遺伝因子を高精度にアセンブルできるようになり、同一種内での染色体構造の多様性や、さまざまな染色体外遺伝要素を網羅的に明らかにすることが可能となってきた。また、16S rRNA遺伝子アンプリコン解析についても、従来のショートリードシークエンサーでは、9つ存在する可変領域のうち2~3領域のみを対象とせざるを得ず、分類精度は科~属レベルにとどまっていた。

一方、ロングリードシークエンサーの導入により16S rRNA遺伝子 全長を対象とするアンプリコン解析が可能となり、種から株レベルに 迫る高精度の同定が実現している。

このように、ロングリードシークエンス技術の活用によって腸内細菌 叢解析の解像度は飛躍的に向上し、新たな知見の獲得が加速 している。

本ウェビナーでは、PacBio社のロングリードシークエンサーを用いた 最新の腸内細菌叢研究の事例を紹介する。





