

Studies on Development and Maintenance of Photosynthetic Capacity in Leaves of Assimilation Shoots in Rose

メタデータ	言語: jpn
	出版者:
	公開日: 2019-03-22
	キーワード (Ja):
	キーワード (En): Photosynthesis, rose, Rubisco,
	temperature, arching
	作成者: 牛尾, 亜由子
	メールアドレス:
	所属:
URL	https://doi.org/10.24514/00001422

原著論文

バラ同化専用枝葉の光合成能力の発達と維持に関する研究 †

牛尾亜由子

(平成20年7月4日受理)

Studies on Development and Maintenance of Photosynthetic Capacity in Leaves of Assimilation Shoots in Rose

Ayuko Ushio

Summary

Roses are widely cultivated in greenhouses. In rose cultivation, the basal shoots emerging in the early stage of growth are artificially bent down as assimilation shoots to effectively catch sunlight, and then the shoots that emerge successively are cut and used for rose products. This "shoot-bending" (or "arching") cultivation technique leads to a higher yield and high quality of the flowering shoot. This study investigated: I) the growth of photosynthetic organs in assimilation shoots, and II) development and senescence of photosynthetic capacity in assimilation shoots. To form assimilation shoots having higher photosynthetic capacity, low temperature (LT) is better than high temperature (HT). The optimum temperature for photosynthesis was approximately 20°C for LT grown leaf, and approximately 30°C for HT grown leaf. Decrease in photosynthetic rate with senescence of leaves was closely related with Rubisco content and nitrogen content, but less related with chlorophyll content. After leaf expansion, leaf nitrogen content greatly decreased in HT, and it was suggested that the photosynthetic rate greatly decreases if the temperature of bent assimilation shoots is high. The number of days necessary for flowering and the quality of cut rose depended on the temperature during growth. However, it is shown that fewer days are necessary for flowering and the quality of cut rose is better for assimilation shoots grown in LT than in HT.

Key Words: Photosynthesis, rose, Rubisco, temperature, arching

^{*} 東北大学博士論文 本論文の一部は Soil Science & Plant Nutrition 54(2) 253-258 (2008) において発表した.

世紀とものの

略語一覧

. 1

Cc	chloroplastic CO ₂ partial pressure, 果称体内 CO ₂ 分圧
Ci	intercellular partial pressure of CO。 華内 CO。
	分圧
CGR	crop growth rate, 群落生長率
Chl	chlorophyll, クロロフィル
Fv/Fm	maximal quantum efficiency of PSII, PSII 最大量
	子収率
gw	wall conductance, CO ₂ の拡散伝導率
Ja	rate of alternative electron flow, オルターナティ
	ブな電子伝達速度
Jf	rate of electron flow calculated from Chl
	fluorescence, クロロフィル蛍光より算出した
	電子伝達速度
Jg	rate of electron flow calculated from gas exchange,
	ガス交換より算出した電子伝達速度
LAI	leaf area index, 葉面積指数
LAR	leaf area ratio, 葉面積比
LDS	lithium dodecylsulfate, ドデシル酸リチウム
LWR	leaf weight ratio, 葉重比
NAR	net assimilation rate, 純同化率
NPQ	non-photochemical quenching, 非光化学系エネ
	ルギー消去
Rd	dark respiration, 暗呼吸速度
RGR	relative growth rate, 相対生長率
Rubisco	ribulose-1,5-bisphosphate carboxyase/oxygenase
SDS	sodium dodecylsulfate, ドデシル硫酸ナトリウ
	Д
SDS-PAGE	sodium dodecylsulfate polyaclylamide gel
	electophoresis, ドデシル硫酸ナトリウムポリア
	クリルアミドゲル電気泳動
SLA	specific leaf area, 比葉面積
Sr	Rubisco の specificity factor (VcKo/VoKc) 比特異
∆ pH	마정
$\sim h_{11}$	コイド ph に h に h の h の h の h
Φ PSI	quantum efficiency of PSI PSI 量子収率
Φ PSII	quantum efficiency of PSI, PSII 量子収率
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

緒 言

代表的な施設栽培作物であるバラは切りバラとして周 年生産が行われ、年間を通して連続的に収穫される.切 りバラ栽培では枝を人為的に折り曲げて同化専用枝と し、太陽光に対して水平方向に一定の葉面積を確保する アーチング仕立てが、ロックウール栽培を中心に普及し ている (Okawa and Suematsu 1999).同化専用枝の葉は周 年維持され、新たな採花枝を生産するエネルギーを供給 するソースとなる.同化専用枝葉群の光合成生産物を利 用して株元から発生する芽が生長して採花枝となり、こ れが株元から切りとられ、切りバラとして出荷される. この一連の採花サイクルが周年繰り返される.したがっ て同化専用枝の光合成生産は切りバラの品質や生産性に 影響を与えると考えられる.

このようにアーチング仕立ては同化専用枝葉群の光合 成生産で得られるエネルギーを採花枝の生産に利用する 栽培方法といえる.

採花枝の生産に相当する、同化専用枝葉群のバイオ マス生産速度 CGR は、LAI と NAR の積で表すことが できる. LAI は単位土地あたりの葉面積、NAR は純 同化率であり、単位葉面積あたりのみかけの光合成速 度を示す指標である(Lambers and Poorter 1992、佐伯 1965). CGR を増加させるためには LAI を高くする方法 と NAR を高くする方法がある. しかし LAI には種また は栽培条件固有の最適値があり、一定以上に高めても 生産性を上げることはできない. バラアーチング栽培に おける LAI 最適値は3程度であることが報告されている (Shimomura ら 2003).

このようにLAIを上げるだけでは生産性に限界があることから、さらなる生産性の向上を目指すにはNAR を上げる必要がある.同化専用枝葉群のNARを高めるためには、光合成能力の高い同化専用枝葉を形成させ、 この葉の光合成機能を高く維持することが望まれる.

同化専用枝管理の大まかな流れは、次の3つのステッ プから成る.まず同化専用枝形成過程、つぎに同化専用 枝維持管理過程、3番目に同化専用枝更新過程である. 同化専用枝形成過程は同化専用枝仕立て時期であり、挿 し木苗を定植し、初期発生枝を葉面積を確保できるまで 生育させてから折り曲げるまでの過程である.次の同化 専用枝維持管理過程は、連続採花期と一致する.この過 程では形成された同化専用枝を維持し、その光合成生産 によって株元から発生する採花枝を連続的に切りバラと して収穫する.最後の同化専用枝更新過程では,老化し て光合成能力の低下した同化専用枝を新しい同化専用枝 に更新する過程である.連続採花期の間,同化専用枝葉 は徐々に老化してくると考えられる.その際には株元か ら発生した枝を採花せずに葉面積を確保し,折り曲げて 次の同化専用枝として利用する.

このような一連の同化専用枝管理において、高い NAR を維持するためには、

- 1. 高い光合成能力を持つ同化専用枝葉群をつくる
- 2. 光合成特性にもとづき光合成能力を最大限活用した 栽培管理を行う
- 3. 葉の老化によって同化専用枝の光合成が低下した場 合にはすみやかに新しい同化専用枝へ更新する
- ことが必要であると考えられる.

そこで本研究では高生産を可能にする同化専用枝葉群 の最適栽培管理法を開発するために,第I章では同化専 用枝の生長および光合成機能の形成,第II章では同化専 用枝葉の光合成機能の維持,に関する研究を行った.第 I章,第II章において栽培の温度環境が与える影響につ いて明らかにするとともに,第II章において老化に伴う バラ葉の光合成能力の変化を明らかにすることを目的と した.さらに,同化専用枝葉群のNARを高めること, すなわち光合成能力を高めることが実際の生産性に寄与 するかどうか,第III章では同化専用枝光合成能力の違い が切りバラ生産に与える影響の解析を行い,議論した.

第 | 章 同化専用枝葉の生長および光合成機 能の形成

第1節 栽培温度が同化専用枝葉の光合成 および生長に与える影響の解析

1. 背景および目的

切りバラ栽培,特にロックウール栽培において,枝を 水平に折り曲げ,その葉を光合成のソースとして維持す る栽培方法が一般的である.生育初期に株元から発生す る枝を人為的に折り曲げ,太陽光を受けやすくする.そ の後に株元から発生した枝は,切りバラとして年間を通 して株元から切り取られる.このシュート折り曲げ栽培 方式は,アーチング仕立てと呼ばれ,高収量でかつ高品 質の切りバラを得る方法として素晴らしい成功を収めて いる (Okawa and Suematsu 1999).これは,折り曲げた枝 の葉群(同化専用枝葉群)の光合成生産によって、切り バラとなる採花枝に多量の炭水化物が供給されるためで ある.このようにこれらの葉の光合成能力は持続的な切 りバラ生産に重要な役割を持つ.

同化専用枝を用いて高い生産性を得るために,いくつ かのアプローチが考えられる.一つは葉面積指数 LAI を 最適にするアプローチであり,もうひとつは光合成能力 を高めるアプローチ,すなわち折り曲げ前の同化専用枝 の光合成能力を高め,折り曲げ後に高い光合成能力を維 持するというアプローチである.たとえば,アーチング 仕立てによる最適 LAI は3程度とされている (Shimomura ら 2003).しかし,折り曲げ前の同化専用枝の光合成能 力をいかにして高めることができるか,またその高い光 合成能力をいかにして折り曲げ後も維持することができ るかということはわかっていない.光合成能力の形成や 生長速度に影響を与える因子としては,養分と温度制御 があげられる.ここで,バラロックウール栽培において, 通常,養分は十分に与えるため,生育や光合成能力を制 限する因子にならない.

一方,施設内の温度環境は年間を通して変化する.温 度コントロールした栽培の場合でも、日本では施設内の 夏と冬の平均昼温は、およそ10℃異なる.このように、 温室内において温度は年間変動量の大きい気象因子で あるにもかかわらず、温度がバラ同化専用枝の個葉光合 成能力の形成や生育に与える影響は明らかにされていない.

そこで本研究では、折り曲げ前の同化専用枝形成過 程において栽培温度が個葉レベルでの光合成能力の形 成に与える影響を調べた.実験期間中、最上位の若い 完全展開葉を用いてすべての測定を行った.バラは一般 的に昼 20–30℃、夜 18–20℃程度の温度域で栽培され る (Beeson 1990, Bredmose 1998, Gonzalez-Real and Baille 2000, Jiao and Grodzinski 1998, Kim and Lieth 2003, Kool ら 1996).本研究では温度による差異を明確にするため、 昼 20℃/夜 15℃、昼 30℃/夜 25℃の 2 つの温度処理区 を設定し、折り曲げ前までの同化専用枝形成期間の栽培 を行った.さらに異なる温度下における同化専用枝の生 育速度の違いについて解析した.

2.方法

1)栽培

バラ ローテローゼ (Rosa hybrida L. cv. Asami Red (Rote rose)) を用いた. 5 枚葉の一枚および 5-6 cm の新 規発生枝のついたロックウール挿し木苗(ロックウー ルキューブ $5 \text{ cm} \times 5 \text{ cm} \times 5 \text{ cm}$)を、ロックウールマ ット (30 cm × 20 cm 幅 × 7.5 cm 高) に 3 個体ずつ定 植した.2つのロックウールマットをプラスチックコン テナに置き、定期的に培養液を与えて栽培した.栽培 は,茨城県つくば市の花き研究所のガラス温室で行っ た. 0.3 mM KH₂PO₄, 0.5 mM MgSO₄, 1 mM CaCl₂, 1 mM KCl, 0.5 mM NH₄NO₃, 1 mM KNO₃, 50 μ M Fe-EDTA, 50 μ M H₃BO₃, 9 µ M MnSO₄, 0.3 µ M CuSO₄, 0.8 µ M ZnSO₄, 0.1 μ M Na₂MoO₄ を含む培養液をコンテナあたり2L与 え、定植後 0-2 週間は週1回、定植後 2-4 週間は週2 回新しい培養液と交換した. 交換する新規養液の pH は HClで5.3に調整した. 定植1ヶ月後, 植物の地上部は 全長 25 cm 程度となり、5-8 枚の五枚葉が展開してい た. ここで植物を自然光型ファイトトロンに移動し,温 度処理を開始した.温度処理区は昼20℃/夜15℃,昼 30℃/夜25℃の2区とした(以下,それぞれ「LT」およ び「HT」という). 0.3 mM KH₂PO₄, 0.5 mM MgSO₄, 1 mM Ca(NO₃)₂, 2 mM NH₄NO₃, 2 mM KNO₃, 50 µ M Fe-EDTA, 50 μ M H₃BO₃, 9 μ M MnSO₄, 0.3 μ M CuSO₄, 0.8 μ M ZnSO₄ および 0.1 μ M Na₂MoO₄ を含む養液をコンテナあたり 5 L与え、週2回新しい養液と交換した.交換する新規養 液の pH は HCl で 5.3 に調整した. 温度処理開始後 42 日 栽培を行い、この間に発生したつぼみは小豆大ですべて 摘除した.

2)生長解析

温度処理開始0日から42日までの期間,2週間おきに 植物をサンプリングした.葉面積測定後,葉と茎に分け て,80℃の通風乾燥機で3日間乾燥させた.ロックウー ルキューブおよびロックウールマットは通風乾燥機で7 日間以上乾燥させ,根のみを分別し,慎重にピンセット で取り出した.葉,茎,根のそれぞれの乾物重を測定し た.1つのロックウールマットから得られた根の乾物重 をマットあたりの植物個体数で割った値を根の乾物重と した.

相対成長速度 RGR,純同化率 NAR,葉面積比 LAR,

比葉面積 SLA, 葉重比 LWR を乾物重と葉面積から算出 した.

- RGR 乾物重の相対的増加率 RGR = (ln W₂-ln W₁)/(t₂-t₁) W: 乾物重 t: 時間
- NAR おおよそみかけの光合成速度を示す. NAR = { $(W_2 - W_1) \times (\ln W_2 - \ln W_1)$ } / { $(t_2 - t_1) \times (L_2 - L_1)$ } L:葉面積
- LAR 植物個体の乾物重に対する葉面の広がり程度を 表したもの

 $LAR = (L_1 / W_1 + L_2 / W_2) / 2$

- SLA 単位葉乾物重あたりの葉面積. 逆数は葉の厚さ の指標. SLA=L/Lw Lw:葉乾物重
- LWR 全乾物重に占める葉乾物重の割合 LWR = Lw / W

3) Chl, Rubisco, 全窒素の定量

最上位の若い展開葉を温度処理開始後0,14,42日に サンプリングし、-80℃で保存した. 凍結保存サンプル を分析に用いた. Chl および窒素含量の定量は、磨砕バ ッファーとして 0.8%(v/v) 2-メルカプトエタノール, 4 mM ヨード酢酸, 20%(v/v) グリセロールを含む 100 mM ナトリウム - リン酸バッファー (pH 7.5) を用いる以外は Makino and Osmond (1991) に従った. 凍結保存したサ ンプルを磨砕し、その磨砕液の一部からキエルダール分 解後ネスラー法により葉の窒素を比色定量し, Chl をア セトンで抽出後 Arnon (1949) の方法により Chl 量を定 量した. Rubisco 定量は Makino and Osmond (1991) の方 法を一部改変して行った. 凍結サンプルを液体窒素でパ ウダー状につぶし、石英砂とともに 0.8%(v/v) 2-メルカ プトエタノール,4mMヨード酢酸,20%(v/v)グリセロー ルおよび2%(w/v)ポリビニルピロリドンを含む100 mM ナトリウム - リン酸バッファー (pH 7.5) で磨砕した. 磨 砕液の一部をとり、終濃度4%(w/v)となるようLDS、終 濃度2% (v/v) となるよう2-メルカプトエタノールを加 え100℃で90秒処理し、LDS化した.LDS化した後に SDS-PAGE を行うことによって Rubisco 定量を行った. 標準タンパクは、イネ (ノトヒカリ) (Oryza sativa L. cv. Notohikari) を用いた.

4) ガス交換測定

測定時間は、9時から12時の間とした.ポータブル ガス交換光合成測定装置(LI-6400, Li-Cor, Lincoln, NE, USA) により、LI-6400-40 チャンバーを用いてガス交換 測定を行った.光強度は光飽和条件である 1000 μ mol quanta m⁻² s⁻¹ (10% 青色 LED を含む赤色 LED 光源)と し、二酸化炭素分圧 37 Pa で、ほぼ一定の飽差(1.0-1.2 kPa)の下,LTの植物は葉温 20℃,HTの植物は葉温 30 ℃でそれぞれ測定を行った.栽培を行っている自然光型 ファイトトロン内において測定した.葉の老化の影響を 排除し、光合成能力形成に対する環境応答を明らかにす るため、異なる若い葉を用いて経時的に測定を行った. 温度処理開始から 0-10 日までは葉裏に赤みが残る若い 展開葉を、それ以降は若い最上位完全展開葉を測定に用 いた. さらに、同一条件下での光合成速度を比較するた め,温度処理開始後14日と42日のLT,HTの植物をロ ックウールマットごと実験室内の人工気象器内に移し, 葉温 25℃で光合成速度を同様にして測定した.

3.結果

1)葉の光合成速度,窒素含量,Rubisco含量

LT および HT, それぞれの生育温度下における光合成 速度の変化を第1図に示した.温度処理開始後7日ま では,HTの光合成速度がLTより高かったが,10日か ら18日の期間には有意な差は見られなくなった.さら に42日にはLTがHTを大きく上回った.第1表にLT, HTともに同一葉温25℃で測定した光合成速度を示した. 25℃での光合成速度は14日においてLTでわずかに高い 傾向が認められたが,その差は拡大し,42日にはLTが HTを大きく上回った.気孔コンダクタンスについても 光合成速度と同様の傾向を示した.14日には葉内二酸化 炭素分圧は両区で差はなかったが,42日にはHTで高く なった.第2表に葉の全窒素,Chl,Rubisco含量を示し た.窒素含量とRubisco含量は14日にはわずかにLTで 高い傾向が見られた.42日には,窒素,Chl,Rubisco含 量すべてがLTで顕著に高くなった.Rubisco含量はLT でHTの2.8倍高かった.LTでは温度処理開始後,これ らの光合成関連成分が一貫して増加したが,HTでは14 日以後減少した.



第1図 異なる温度下で栽培した葉のそれぞれの生育温 度下における光合成速度の変化.

横軸は温度処理開始後の日数を示す. ●は LT 葉の平均を、○は HT 葉の平均を示す. バーは標準偏差を示す. 光合成測定は光強度 1000 μ mol m² s¹ (10% blue LEDs in red LEDs), 飽差 1.0-1.2 kPa, 大気二酸化炭素分圧 37 Pa でそれぞれ生育昼温と同じ葉温で行った. ** は t 検定により 1% 水準の有意差があることを示す.

Day	Phoyosynthesis $(CO_2 \ \mu mol \ m^{-2}s^{-1})$	Stomatal conductance (mol m ⁻² s ⁻¹)	Intercellular CO ₂ (Pa)
14	30/25℃ 18.3 ± 1.4 *	0.35 ± 0.06	27.3 ± 1.4
	20/15°C 20.3 ± 2.1	0.37 ± 0.05	26.7 ± 1.4
42	30/25°C 15.5 ± 1.7 **	0.24 ± 0.03 **	24.6 ± 1.5 **
	20/15°C 24.8 ± 1.3	0.30 ± 0.03	22.1 ± 1.3

第1表 異なる温度下で生育した最上位展開葉における葉温25℃での光合成速度,気孔コンダクタンス,葉内CO²分圧

データは平均±標準偏差で表されている(n=5-14).

*と**はそれぞれt検定により5%水準または1%水準の有意差があることを示す.

温度処理開始後0,14,42日目にサンプリングを行った.

Day		Total N (mmol m ⁻²)	Chl (mmol m ⁻²)	Rubisco(g m ⁻²)
0		112 ± 20	0.36 ± 0.04	1.8 ± 0.1
14	30/25° C	139 ± 7 _*	0.65 ± 0.05	3.7 ± 0.1
	20/15° C	171 ± 10	0.68 ± 0.03	4.5 ± 0.6
42	30/25 ℃	104 ± 9 **	0.45 ± 0.01 **	2.0 ± 0.1 **
	20/15 ℃	187 ± 31	0.75 ± 0.11	5.5 ± 0.3

第2表 異なる温度下で生育した最上位展開葉における全窒素, ChlおよびRubisco含量

データは平均±標準偏差で表されている(n=3-4).

*と ** はそれぞれt検定により5%または1%の有意差があることを示す.

温度処理開始後0,14,42日目にサンプリングを行った.

2)植物生長解析

第3表に個体乾物重,器官別乾物重および 葉面積を示した.HTの個体乾物重は0-28 日までは LT より大きかったが、42 日には両 区に明確な差がなかった.葉面積は、全期間 を通じて HT のほうが LT に比べ大きかった. 根乾物重には明確な差は見られなかった.個 体レベルでの生長解析の結果を第2図に示し た. RGR は処理開始直後から 14 日までは LT よりHTで高かったが、14-28日にはその差 が減少し, 28-42 日には逆転して LT で高く なった. NAR の変化は RGR とほぼ同じ傾向 を示し、28-42日にはLTの方がHTより高 かった. LAR は全期間を通して HT で高かっ た. LWR と SLA は 14-28 日には両区で明 確な差がないが、全般的に HT で高い傾向が 認められた. このようにHTにおいて、LWR と SLA が高いことが LAR を高めている要因 であった.



第2図 温度処理開始後の RGR, NAR, LAR, LWR および SLA の推移 温度処理開始後14日ごとに生長解析を行いこれらのパラメーターを算出した. 黒はLTを, 白はHTを示す. バーは標準偏差を示す. *と ** はそれぞれ t 検定 により5% 水準および1% 水準の有意差があることを示す.

第3表	温度処理開始後日数と	:異なる温度下で生	育したバラ	の個体乾物重,	器官別乾物重およ	び葉面積の推移
-----	------------	-----------	-------	---------	----------	---------

Day		Total dry weight (g)	Leaf dry weight (g)	Stem dry weight (g)	Root dry weight (g)	Leaf area (m² plant ⁻¹)
0		1.41 ± 0.16	0.53 ± 0.11	0.40 ± 0.08	0.48 ± 0.04	0.013 ± 0.003
14	ΗT	3.45 ± 0.24 **	2.16 ± 0.18 **	0.80 ± 0.12 **	0.50 ± 0.10	0.049 ± 0.009 **
	LT	2.68 ± 0.46	1.42 ± 0.40	0.61 ± 0.11	0.65 ± 0.03	0.029 ± 0.009
28	ΗT	8.71 ± 1.34 **	5.68 ± 0.89 **	2.13 ± 0.51 **	0.91 ± 0.04	0.112 ± 0.016 **
	LT	5.61 ± 0.69	3.64 ± 0.54	1.18 ± 0.18	0.79 ± 0.08	0.078 ± 0.018
42	ΗT	15.94 ± 2.26	10.46 ± 1.63	4.06 ± 0.73	1.41 ± 0.15	0.223 ± 0.033 **
	LT	14.56 ± 1.77	9.11 ± 1.30	3.71 ± 0.53	1.74 ± 0.19	0.144 ± 0.016

データは,平均±標準偏差で表されている(第0日でn=17,第14日から第28日の間でn=11-12,第42日でn=5).

*と**はそれぞれt検定により5%または1%の有意差があることを示す.

20

4.考察

LT で形成された同化専用枝葉は、温度処理開始後 7日までは光合成速度が抑制されたが、その後光合成 能力が高められた(第1図,第1表). これと似た傾 向がいくつかの低温性植物、たとえばホウレンソウ (Holaday ら 1992), シロイヌナズナ (Strand ら 1999), 冬 オオムギ (Hurry ら 1994), 冬コムギ (Hurry ら 1995) で 報告されている.これらの植物では、5-10℃の低温栽 培によっていくつかの光合成系酵素,例えば Rubisco やフルクトース -1,6- ビスフォスファターゼ,スクロー スリン酸合成酵素などの活性が上昇していた. Rubisco は、大気二酸化炭素分圧、光飽和の下で光合成を律速 する因子である (Evans 1986, Makino ら 1985). Yamori ら (2005) は低温下で生育したホウレンソウの Rubisco 含量が増大することを報告している. さらに, Sage and Kubien (2007)は、低温に馴化した植物は Rubisco 含量 を高める応答を示す傾向があることを指摘している. 第2表に見られるように低温では葉の窒素含量が増加 していることから, 窒素の増加に伴って光合成成分が 増加している可能性がある.本試験では,生育温度下 での光合成速度は温度処理開始直後にはLT で低かっ た. 低温下で形成されたバラ葉の光合成能力の上昇と Rubisco 含量の増加は低温に対する馴化応答の一つと考 えられる. イネのような亜熱帯作物は 20/17℃程度の低 温下で栽培すると葉の光合成速度は減少し, 回復しな い (Hirotsu ら 2004).

Makino ら (1994) は、低温で栽培した葉において気孔 コンダクタンスが低下することを報告しているが,バ ラではLT で形成された葉の気孔コンダクタンスが上昇 した(第1表). これも、バラにおける長期的低温環境 に対する馴化応答と考えられる. 温度処理開始直後か ら 28 日までは HT の RGR が高く, また LAR は全期間 HT で高かった(第2図). 葉面積も全期間を通してHT の方が大きかった(第3表). これらの結果から、同化 専用枝として必要な葉面積を得るまでの栽培期間、す なわち最適 LAI に達するまでの栽培期間は HT のほう が短いことが示唆された. このように HT は葉の展開 速度が速いことが温度処理開始後初期の高い成長速度 につながっていると考えられる.しかし、葉面積あた りの光合成能力はLT で高まる傾向にあり、最終的な光 合成能力はLTの方が高いことが明らかとなった.この ことは同化専用枝を折り曲げ,同一の LAI として仕立

てた場合に, 葉面積あたりの光合成能力の高いLT で形 成された葉群を持つ同化専用枝の方が高い光合成生産 力を持つことを示している.

パプリカ (Nilwik 1981) やライムギ (Huner 1985) にお いて低温下で LAR や SLA の減少が報告されている. この植物では、低温で葉面積が狭く、厚い葉を形成す る特性が観察されている.バラにおいても、LT でこれ と同様な形態的特徴が観察された(第2図).

Loveys ら (2002) は植物種ごとに NAR の栽培温度 に対する応答は異なり,これが異なる栽培温度下での RGR を決定していると報告している.バラでは LT で NAR が高まる応答が見られた(第2図).これが後半の RGR の増加につながっていると考えられる.LT におけ る NAR の増加は,LAR の減少に対する個体レベルで の補償作用かもしれない.LT における NAR の増加は, 葉面積あたりの Rubisco 含量の増加によると考えられ る(第2表).

第2節 栽培温度が同化専用枝葉の個葉光合 成特性に与える影響

1. 背景および目的

光合成適温は,栽培温度によって変化することが古 くから報告されている (Berry and Bjorkman 1980, Badger ら 1982, Hikosaka ら 1999). バラ栽培において,施設内 温度環境は年間を通して大きく変動することから,光 合成適温もこれに応答して変動する可能性が考えられ る.これまでバラの光合成適温は 20 - 30℃程度とされ (Kim and Lieth 2003, Pasian and Lieth 1989, Lieth and Pasian 1990),栽培時の温度環境の影響について調べた例はな い.そこで,本研究では異なる温度条件下で形成され たバラの葉の光合成特性を明らかにすることを目的とし た.これによって,形成された同化専用枝葉群の光合成 を最大にする栽培管理法の確立に資することが期待され る.また,切りバラ栽培では光合成促進をねらった二酸 化炭素施肥が普及していることから,高二酸化炭素施肥 下での光合成についても議論する.

2. 方 法

1)栽培方法

栽培方法は第 I 章第 1 節に従った.ガラス温室で定植 時から栽培し、定植 1 ヶ月後、植物個体を 30/25℃ (HT) または 20/15℃ (LT) 条件のファイトトロンに移動し、 温度処理を開始した.また、ガラス温室で 2 月に定植し、 栽培した個体を温度処理開始と同時期の定植 1 ヶ月以降 もそのままガラス温室内で 25℃換気、20℃暖房の設定 で栽培する試験区を設けた.定植 1 ヶ月以降の試験期間 中のガラス温室内の日平均気温は 22℃であった.この ように、ガラス温室栽培区は HT と LT のほぼ中間的な 温度管理となった.

2) ガス交換測定

栽培を行っている自然光型ファイトトロンから実験 室に設置した人工気象器内に植物個体をロックウール ごと移動し,個体周囲の環境を調節した上で測定した. LI6400のチャンバーを人工気象器の内部に差し込み, 個葉の光合成を測定した.測定葉温は15-40℃の範囲 とし,測定葉温に対して人工気象器内の気温を追随させ て環境をコントロールした.温度処理開始後42日程度 のバラ葉を用いて個葉光合成測定を2つの二酸化炭素分 圧下(大気分圧,または高二酸化炭素分圧100 Pa CO₂) で行った.その他の測定条件は第 I 章第 1 節に従った.

3. 結 果

LT 葉の大気二酸化炭素分圧下での光合成適温は葉温 20℃, HT 葉では 30℃であった (第3図A). HT 葉は LT 葉に比べ高温での光合成速度が維持された. 高二酸化炭 素施用 (100 Pa CO₂) 時の光合成適温は LT 葉で葉温 20 ℃~35℃, HT 葉は 35℃であった (第3図B). 日平均 気温 22℃のガラス温室で栽培された葉についてみると (第4図), 大気二酸化炭素分圧下での光合成適温は 25℃, 高二酸化炭素施用 (100 Pa CO₂) 時の光合成適温は 25 – 35℃であった.



第3図 異なる温度下で生育した葉における葉温と光合 成速度の関係

(A) 大気二酸化炭素分圧下(37 Pa), (B) 高二酸化炭素分圧下(100 Pa) で測定. ●は LT 葉の平均を, ○は HT 葉の平均を示す. バーは標準偏差を示す.



第4図 ガラス温室(日平均気温22℃)下で生育した葉 における葉温と光合成速度の関係

●は大気二酸化炭素分圧下(37 Pa)での光合成速度の平均を、○は 高二酸化炭素分圧下(100 Pa)での光合成速度の平均を示す.バーは 標準偏差を示す.

4.考察

周年生産のために品種改良されたバラの栽培品種で は、光合成適温は 20-30 ℃程度である (Kim and Lieth 2003, Pasian and Lieth 1989, Lieth and Pasian 1990). バラ の野生種では、同一環境で栽培した場合でも寒冷地に 自生する種と温暖な地に自生する種で光合成適温が異 なり,寒冷地に自生する種の適温は低いことが報告さ れている (Ueda ら 2000). 本研究において, バラ葉光合 成適温は葉形成時の栽培温度に馴致することが明らか となった(第3図). 同一種でも, 栽培温度が異なると 光合成適温がシフトする現象が知られている (Berry and Bjorkman 1980, Badger & 1982, Hikosaka & 1999, Sage and Kubien 2007). しかし周年生産される温室栽培作物にお ける光合成適温の変動に関する知見は見当たらない.環 境を制御できる温室であっても通常の施設の場合は年間 の温度変化は大きく、バラでは葉形成時の気温によって 光合成適温が季節変動すると考えられる. 高二酸化炭素 分圧下での光合成速度はLT 葉では、低温でも光合成速 度の十分な増加が認められるが, HT 葉ではほとんど増 加しない(第3図B). バラ栽培では冬の短日期に光合 成促進のため二酸化炭素施用が普及しており, LT 葉は 低温でも二酸化炭素施用による光合成促進効果が期待で きると考えられる. 平均気温が HT と LT の中間となる ような温度下のガラス温室で形成されたバラ葉は、HT とLTの光合成適温のほぼ中間値を示した(第4図).

第3節 栽培温度が同化専用枝葉の過剰光エネ ルギー発生および光阻害に与える影響

1. 背景および目的

第1節の結果より,光合成適温は栽培温度に馴致す ることが明らかとなった.このことは,葉形成時の栽 培温度によって光合成による光利用能力に差が生じるこ とを示している.光合成によって利用される光エネルギ ーと光消去系によって消去される光エネルギーを上回る 過剰な光エネルギーは,光阻害を引き起こし,光合成を 低下させる.特に低温域での光合成速度の低下には,光 阻害が関与する可能性が高い.そこで,異なる温度条件 下で形成された葉の様々な温度下での過剰光エネルギー 発生を明らかにし,光阻害の受けやすさに差があるか明

らかにする必要がある.変動する環境条件下では葉の光 消費能力を超えた過剰光エネルギーによって葉の光合成 機能がダメージを受け、光阻害による光合成能の低下を まねくことが数々の実験によって明らかになっており, これが生産性低下の要因となることが報告されている (Powles 1984). しかし、バラのアーチング栽培において 同化専用枝葉の光合成機能の健全性が重要であるにも かかわらず、環境要因の変動に対応した同化葉の光エネ ルギー代謝の変化と光阻害の関係については調べられて いない. 光合成で消費されない過剰光エネルギー消去の 代謝系として, ①吸収した光エネルギーを熱として放散 する系 (Demmig-Adams and Adams 1992, Demmig-Adams b 1995, Demmig-Adams and Adams 1996, Horton b 1996, Gilmore 1997), ②光化学系 I で酸素に電子を渡し, 活 性酸素消去系酵素によって水へと変換する water-water cycle に代表されるオルターナティブな電子伝達系 (Asada 1996, Miyake and Yokota 2000) がある. water-water cycle は活性酸素消去系として機能するだけでなく、電 子伝達によってチラコイド膜を介したΔ pH を形成する ことができ, このΔ pH によってキサントフィルによる 熱放散系が機能する (Asada 1999, 2000). 葉形成期の栽 培環境の違いによってストレスの受けやすさ、光阻害の 程度に差異があるのかを明らかにすることは栽培管理に おいて重要な情報となると考えられる. 葉形成時の栽培 温度の異なる同化専用葉を供試し、様々な温度下で光阻 害に対する感受性を比較する.また,光阻害がみられな かった場合,光阻害回避機構を明らかにし,葉における 光エネルギー代謝の環境応答について解析する.

2.方法

1)栽培方法

第 I 章第1節に従った. HT, LT で栽培し, それぞれの温度下で形成された葉を用いた.

2) Fv/Fmの測定

温度処理開始後 40 日の HT 葉, LT 葉を用いた.切り 葉をシャーレにつけ、温度を 15-40 \mathbb{C} の任意にコント ロールした人工気象器に入れ、800-1000 μ mol m⁻² s⁻¹ の強光を 60 分後照射し、室温 25 \mathbb{C} の実験室内で 30 分 暗黒下に置いた後, Chl 蛍光 *Fv/Fm* を測定した.測定は LI6400-40 で行った.

3) ガス交換 – Chl 蛍光測定

第 I 章第 2 節のガス交換測定に従った. それぞれの温 度下で形成された温度処理開始後 40-45 日の最上位完 全展開葉を用いた. 測定は LI6400-40 で行った. 光強度 は 200, 500, 1000 μ mol m⁻² s⁻¹ とし, 大気二酸化炭素分 圧下で測定した.

4) Chl蛍光のパラメータの計算

光合成速度が定常に達した時に Chl 蛍光測定装置を用いて蛍光強度を求め,次の各パラメータを計算した.

Excess:

大気二酸化炭素分圧下でのデータを用いて PSII に吸 収された光エネルギーのうち,電子伝達系にも流れず, 熱放散で消去されなかった過剰な光エネルギー *Excess* を 算 出 した (Demming-Adams ら 1996). photochemical quenching を示すパラメータ qP は

qP = (Fm' - F) / (Fm' - Fo')

という式で表される (Schreiber ら 1994). この値を以下 の式に代入して求めた.

 $Excess = (1-qP) \times Fv'/Fm'$

1-Fv'/Fm':

光照射下では PSII の最大量子収率(Fv/Fm)よりも 酸化型 Q_A の量子収率(Fv'/Fm')の方が低い値を示す が,これは Δ pH に依存した熱放散が行われるためで あるといわれている(Demmig-Adams and Adams 1996, Demmig-Adams 6 1996). そこで Demmig-Adams and Adams (1996)は、全てのエネルギーが光化学反応に使 われる場合に Fv/Fmは 1.0 になることから、PSII の吸収 した光エネルギーのうち PSII アンテナで熱として消去 される割合を示すパラメータ(1-Fv'/Fm')を考案した. この値は

$$1 - Fv' / Fm' = 1 - (Fm' - Fo') / Fm'$$

で求めることができる.

5) 光合成および光呼吸で利用された電子の消費速 度(Jg)の算出

Rubiscoの carboxylase 反応により光合成が, oxygenase 反応により光呼吸が生じるが, これらの各反応速度は, 以下のように計算した.

$$A = Vc - 0.5Vo - Rd$$

(ただし, $A: CO_2$ 純同化速度, Vc: RuBP carboxylation 反応速度, Vo: RuBP oxygenasion 反応速度, Rd: day respiration を示す) であり, また

$$Vo = \frac{Vc \times pO_2}{Sr \times Cc}$$

(ただし、*pO*2: 酸素分圧, *Sr*: Rubiscoの比特異係数, *Cc*: 葉緑体内 CO₂分圧) である (von Caemmerer and Farquhar 1981) から式変形により

$$Vc = \frac{A + Rd}{1 - \frac{pO_2}{2 \times Sr \times Cc}}$$

と表すことができる.

大気 CO_2/O_2 分圧下で, Rubisco の触媒反応により 1 分 子の CO_2 が RuBP と反応したとき, カルビンサイクル では 2NADPH を消費する. また 1 分子の O_2 が RuBP と 反応したとき, 光呼吸回路でも 2NADPH を消費する. 1 分子の NADPH の生成には 2e が必要であることから, 2NADPH の生成に各 4e が非循環的電子伝達から供給さ れることが必要となる. 従って, 光合成および光呼吸で 利用された電子の消費速度 (*Jg*) は

$$Jg = 4Vc + 4Vo$$

として計算することができる (*Jg*の単位は µmol e⁻m⁻² s⁻¹).

本論文では,この *Jg* を計算するにあたり,以下のようにしてパラメータを決定した.

Rd: 暗呼吸(Dark での CO₂ 放出速度)を*Rd*として計算に用いた.

Sr:比特異係数は以下の式により求められる

$$Sr = \frac{V_{c\,max} \times K_o}{V_{o\,max} \times K_c}$$

(ただし, Vcmax: carboxylase 活性の Vmax, Vomax: oxygenase 活

性の V_{max}, K_c: carboxylase 活性の K_m, K_o: oxygenase 活性の K_m)

$$Ja = Jf - Jg$$

この値は当然,温度によって変わるため,ホウレン ソウにおいて調べられている Rubisco の V_{max} , K_m 値の 温度レスポンス (Jordan and Ogren 1984) を用いて V_{max} , K_m 値を算出し, Sr を求めた.

 $Cc: 葉内 CO_2 分圧 Ci から, 葉緑体内 CO_2 分圧 Cc を算$ $出した. 葉内 CO_2 分圧 Ci は細胞間隙の CO_2 分圧であり,$ $実際に光合成を行っている葉緑体内の CO_2 分圧 Cc は細$ 胞間隙から葉緑体までの拡散抵抗のため若干低下する.細胞間隙間から葉緑体までの拡散伝導度 <math>gw は

 $gw = 0.5 \text{ mol m}^{-2} \text{ s}^{-1}$

と見積られている (von Caemerer and Evans 1991, Makino ら 1994). これにより, *Cc* は以下の式で計算される.

Cc = Ci - A/gw (Harley 5 1992)

6) PSIIにおける電子伝達速度(Jf)の計算

Genty ら (1989) によると酸化型 Q_A の割合 (qP) と酸 化型 Q_A の量子収率 (Fv'/Fm')の積が PSII の量子収率 (Φ PSII) を表し

$$\Phi PSII = qP \times Fv'/Fm'$$

= (Fm'-F)/(Fm'-Fo') × (Fm'-Fo') /Fm'
= (Fm'-F)/Fm'

の式で計算できる. これより PSII における電子伝達速度 (*Jf*) は,以下の式で求めることができる.

 $Jf = PPFD \times \alpha \times \Phi PSII$

本論文では、 α を以下の測定より算出した.弱光下では Alternative Electron Flow はなく、Jg がJf に等しいとい う仮定のもと、光強度 200 μ mol quanta m⁻² s⁻¹ において 大気 CO₂ 分圧および O₂ 分圧がそれぞれ 37 Pa および 2 kPa であるという条件で様々な葉温下でガス交換 -Chl 蛍 光測定を行い、得た蛍光値より算出した.

7) Alternative Electron Flowへ流れる電子速度 (Ja)の計算

alternative electron flow は電子伝達系へ流れた電子の うち Rubisco の oxygenase 反応にも carboxylase 反応にも 使われなかった電子の流れを示し,主には water-water cycle もしくは PSII cyclic への電子の流れを表し (Miyake and Yokota 2000, 2001)

3. 結 果

LT 葉および HT 葉について様々な温度条件下での生育温 度の違いによる過剰光エネルギー生成の特性をガス交換– Chl 蛍光同時測定によって調べた(第5図). 過剰光エネル ギーを示す蛍光パラメータ Excess は15℃において HT が若 干高い傾向が見られたものの,生育温度 (HT, LT)による 明確な違いは認められなかった(第5図). Excess は葉形 成時の生育温度にかかわらず,低温で高く35℃まで一貫 して低下し,40℃でわずかに増加に転じる傾向が観察さ れた(第5図). Fv/Fm について調べたところ,LT 葉お よび HT 葉ともに特に Excess の高い15℃を含めたすべて の温度域において Fv/Fm は健全なレベルである0.8 程度 となり,光阻害は認められなかった(第4表). 異なる温



第5図 Excess の温度依存性

●はLT 葉の平均を, ○は HT 葉の平均を示す. バーは標準偏差を 示す. 測定は光強度 1000 µ mol m² s⁻¹で行った. ** は t 検定によ り 1% 水準の有意差があることを示す.

第4表	強光処理時の温度によるFv/Fr	nの変化

LT	HT	
0.819 ± 0.011	0.822 ± 0.007	
0.816 ± 0.010	0.815 ± 0.009	
0.816 ± 0.002	0.800 ± 0.018	
0.797 ± 0.007	0.800 ± 0.010	
	LT 0.819 ± 0.011 0.816 ± 0.010 0.816 ± 0.002 0.797 ± 0.007	

度下で生育した葉の,過剰光消去機構を比較した. 蛍光パ ラメータ1-Fv'/Fm'は熱放散を、Jgはガス交換より算 出した電子伝達速度, JfはChl 蛍光より算出した電子伝達 速度, Ja はオルターナティブな電子伝達系を表す.光強 度の増加とChl 蛍光パラメータの変化を見たのが第6図, 第7図および第8図である.1-Fv'/Fm'は、Jgの増加に 伴って増加した(第6図A, B, C). HT葉では, Jgの高 い強光条件下では葉温 15, 25, 35℃すべてにおいて, LT 葉に比べ高い1-Fv'/Fm'を維持していた(第6図A, B, C). *If*と*Jg*の関係についてみると, 葉温 15, 25, 35℃す べてにおいて、Jf は Jg の増加とともに直線的に増加した (第6図A, B, C). Jaは Jf と Jg の差で表される. 葉温 15℃では、LT 葉では HT 葉に比べ光強度の増加による Jf の増加に伴って、Ja すなわちオルターナティブな電子 伝達系への光エネルギーの流れを相対的に増大させ、1 - Fv'/Fm'を維持していた(第7図A). 一方, HT 葉は 光強度が増加してもオルターナティブな電子伝達の増大 は見られなかった (第7図A). Jf/Jgの増加は、オルタ

ーナティブな電子伝達速度の相対的な増加を表す. 第8 図 A より, 光強度の低いときは HT, LT の Jf/Jg に差は 認められないが、光強度が強い場合(第8図B, C)の葉 温 15℃における Jf/Jg は LT の方が HT より高い傾向が 認められた.このように、LT葉は低温下で機能するオ ルターナティブな電子伝達系を発達させていると考えら れた. 葉温 25℃, 35℃では,LT 葉だけでなく HT 葉に おいても光強度増加とともにオルターナティブな電子伝 達系へ流れる光エネルギーの増加が認められた(第7図 B, C). 第8図Cより, 光強度が強い場合 (1000 μ mol m⁻² s⁻¹)の葉温 35℃での Jf/Jg は、LT より HT の方が高い 傾向があった.以上のことから,LTは高温から低温域 に至るまでオルターナティブな電子伝達系が過剰光を消 去に関わること, HT は熱放散系が過剰光消去に機能す ることがわかった. 高温では HT はオルターナティブな 電子伝達系を機能させ、高い熱放散を維持していた(第 6 図 C, 第 7 図 C, 第 8 図 C).



第6図 異なる光強度における 1-Fv'/Fm' および Jf の Jg 依存性

●、▲および■はそれぞれ LT における光強度 1000, 500 および 200 μ mol m⁻² s⁻¹の測定値を、○、△および□はそれぞれ HT における 光強度 1000, 500 および 200 μ mol m⁻² s⁻¹の測定値を示す. 測定は (A) 15°C, (B) 25°C, (C) 35°C で行った. 図中実線は回帰直線を示す. 回帰直線の式および相関係数は以下のとおり. (A) LT: 1 - Fv/Fm' 対 Jg について y = 0.00155 x + 0.184, r² = 0.657, Jf 対 Jg について y = 1.38 x - 18.2, r² = 0.952, HT: 1 - Fv/Fm' 対 Jg について y = 0.00312 x + 0.247, r² = 0.355, Jf 対 Jg について y = 0.738 x + 10.2, r² = 0.905, (B) LT: 1 - Fv/Fm' 対 Jg について y = 0.00312 x + 0.247, r² = 0.355, Jf 対 Jg について y = 0.738 x + 10.2, r² = 0.905, (B) LT: 1 - Fv/Fm' 対 Jg について y = 0.00043 x + 0.260, r² = 0.171, Jf 対 Jg について y = 1.55 x - 30.7, r² = 0.922, HT: 1 - Fv/Fm' 対 Jg について y = 0.00236 x + 0.194, r² = 0.424, Jf 対 Jg について y = 1.21 x - 4.72, r² = 0.936, (C) LT: 1 - Fv/Fm' 対 Jg について y = 0.00148 x + 0.195, r² = 0.826, Jf 対 Jg について y = 1.32 x - 12.3, r² = 0.960, HT: 1 - Fv/Fm' 対 Jg について y = 0.00427 x + 0.0584, r² = 0.723, Jf 対 Jg について y = 1.47 x - 15.7, r² = 0.918.



第7図 異なる光強度における Jaの Jf 依存性

●、▲および■はそれぞれ LT における光強度 1000, 500 および 200 µ mol m⁻² s⁻¹の測定値を、○、△および□はそれぞれ HT における光 強度 1000, 500 および 200 µ mol m⁻² s⁻¹の測定値を示す。測定は (A) 15℃, (B) 25℃, (C) 35℃で行った。図中実線は回帰直線を示す。回 帰直線の式および相関係数は以下のとおり. (A) LT: y = 0.309 x - 16.3, r² = 0.799, HT: y = -0.226 x + 7.25, r² = 0.244, (B) LT: y = 0.407 x - 28.2, r² = 0.847, HT: y = 0.226 x - 9.38, r² = 0.553, (C) LT: y = 0.272 x - 12.3, r² = 0.773, HT: y = 0.376 x - 14.9, r² = 0.802.



第8図 Jf/Jgの温度依存性

●、▲および■はそれぞれ LTにおける光強度光強度 (A)200, (B)500お よび (C)1000 μ mol m-2 s-1の測定値の平均を、○、△および□はそれぞ れ HTにおける光強度 (A)200, (B)500および (C)1000 μ mol m-2 s-1の測 定値の平均を示す.バーは標準偏差を示す. 白抜きは HTを, 黒塗りは LTを示す.*と** はそれぞれ t 検定により 5%水準または 1%水準の 有意差があることを示す.

4.考察

異なる温度下で生育した葉の過剰光エネルギー発生 の程度を様々な葉温下で比較したところ, HT, LT とも に低温域で特に過剰光が増大する傾向が認められた(第 5図). 低温下では、カルビンサイクル酵素の機能低下 (Kingston-Smithら 1997) により光合成が低下するため 過剰光による光阻害をより受けやすい状態となる.しか し、過剰光の増大する低温下であっても Fv/Fm の低下 は見られず(第4表),バラ葉は葉形成時の生育温度に かかわらず,幅広い温度に対して機能する過剰光消去系 を十分備えていることが示唆された. 低温域での光合成 速度の低下は、光阻害によるものではないことが分かっ た. バラ葉は短期的な温度環境の変化に対して光阻害を 受けることは無く,発生する過剰光エネルギーを安全 に消去する能力があることが示唆された. そこで、異な る温度下で生育した葉の過剰光消去機構を比較した(第 6図,第7図,第8図). HTはLTに比べ熱放散系が過剰 光消去に機能し、光阻害回避に貢献していることが示唆 された(第6図). さらに,LT葉は低温下で機能するオ ルターナティブな電子伝達系を発達させていることも示 唆された(第7図,第8図). HT 葉は低温下ではオルタ ーナティブな電子伝達系は機能しないが, 高温下でオル ターナティブな電子伝達系を機能させ(第7図,第8図), 高い熱放散を維持していたと考察された.

まとめ

バラ葉の光合成能力は養分条件が同一であっても,栽 培温度環境に強く依存することがわかった.LTにおい て,光合成速度は温度処理開始直後に抑制されたが,そ の後葉の光合成能力が高められた.光合成能力の増加は 葉面積あたりの Rubisco 含量,窒素含量の増加に関連し ていた.同化専用枝葉形成過程において葉面積あたりの 葉の光合成能力を高めるためにはLTの方がHTより適 していると考えられた.

大気二酸化炭素分圧下での光合成適温はLT 葉では葉 温 20℃, HT 葉では葉温 30℃となり,栽培昼温に馴致 する応答が見られた.LT 葉では低温を含めた広い温度 領域で高二酸化炭素施用効果が認められた.HT 葉は低 温での施用効果がほとんど見られなかった.

栽培温度にかかわらず過剰光エネルギーの多い低温で あっても光阻害は受けていないことがわかった.

第11章 同化専用枝葉の光合成機能の維持

第1節 同化専用枝葉の老化に伴う光合成能力 の変動

1. 背景および目的

葉の光合成能は、老化に伴って低下することが知られ ている (Thomas and Stoddard 1980, Smart 1994). アーチン グ法において生産性を向上させるには、同化専用枝葉群 の光合成能を、高いレベルで長期にわたって維持するこ とが重要であると考えられる.同化専用枝形成後の連続 採花期には同化専用枝の葉が長期間維持管理されること になるが、この間徐々に葉の老化が進行すると考えられ る.しかし、バラは常緑樹であることから、葉の老化の 判断が難しく、老化がどの程度の期間で起こるのかとい うことはわかっていない.同化専用枝群の光合成能を一 定レベル以上に維持するには, 古い同化専用枝の光合成 能が低下したところで若い葉を持つ新しい枝を水平に折 り曲げ、新たな同化専用枝とする、すなわち同化専用枝 の更新を行う必要がある.同化専用枝の更新を適切に行 うためには、同化専用枝の葉の光合成能や光合成速度が 老化に伴ってどのように変化するのかを知る必要がある.

アーチング法によるバラの場合、その独自の栽培方

法によって通常の葉の老化とは異なる特徴を示す可能性 がある.通常,生長に伴って下位葉は上位葉に遮光され 光があたりにくくなるが,アーチング法では同化専用枝 は水平に折り曲げられているため,老化が進んでも常に 強い光を受けやすい状態にある.葉の老化による光合成 速度の低下は通常光環境と密接に関連しており,遮光さ れる下位葉で老化は促進される(Evans 1989, Hikosaka ら 1994).しかし,アーチング栽培では枝を水平に折り曲げ て維持することから,同化専用葉の光条件は変わらない. 光条件の変わらない条件で,人工的に維持管理されるア ーチング栽培での同化専用枝葉の光合成能が,どのよう に変動するかは未解明である.

そこで、形成された同化専用枝葉の光合成能力が老化 に伴ってどのように維持され、低下するのかを明らかに することを本章における第一の目的とし、老化過程にお ける光合成速度、葉の窒素含量、Rubisco含量、Chl含量 の変動について調べた。

また、老化過程における光合成速度の低下に関わる要因として、老化に伴う光阻害または光傷害の発生の可能性もある.光は光合成に不可欠な要因であるが、その一方で光合成で利用できない過剰な光エネルギーはしばしば光阻害を引き起こし、結果として光合成を低下させるという問題がある.一般的に、このような光合成の低下は光傷害と言われている.老化に伴って葉の光合成能が低下すると、光合成で消費できない過剰光が生じやすくなっていく.実際、老化葉は光阻害を受けやすいことが知られている (Murchie ら 1999, Kar ら 1993, Jiao ら 2003). アーチング法による同化専用枝は、光を最大限に吸収しそれを光合成に利用できるというメリットがある一方、光合成機能の低下した老化葉においては利用しきれない強光を受けた場合に、光阻害を受けやすいというリスクを伴う可能性が高い.

このように、アーチング法によるバラの同化専用枝, 特に老化した同化専用枝は、光阻害を受けやすいという 特性を有している.しかし、アーチング法によるバラの 同化専用枝における光阻害の実態は明らかにされていな い.そこで、本章では、同化専用枝葉は老化過程におい て光阻害を受けているのか、明らかにすることを第二の 目的とした.仮に、バラ葉の老化過程において光阻害が 発生する傾向が認められれば、Chl 蛍光によって最大量子 収率を測定することによって簡易に老化を判定でき、同 化専用枝光合成能力の簡易判定技術につながる.

また,葉の老化は,老化過程における光以外の環境要 因によっても影響を受けると考えられる.例えば,光環 境に差がなくても、施肥窒素が不足すると葉の老化が促進されることが知られているが(Hikosaka ら 1994),バラ 養液栽培では十分窒素が与えられるため、窒素不足の影響は除外できる.しかし、長期間維持管理される同化専 用枝葉群は、葉形成後の温度環境が葉形成時と異なる場合が十分考えられる.そこで、本章の第三の目的として、 葉形成後の同化専用枝維持管理温度が葉の老化にどのような影響を与えるか、明らかにすることを目的とした.

2. 方 法

1)栽培方法

第 I 章第 1 節に従って同化専用枝を LT で栽培した. LT で形成された枝を折り曲げ,同化専用枝とした. 葉裏 から赤色の消えた展開直後の完全展開葉の隅に展開日を 書き込んだシールを貼り付け,完全展開後日数を区別す るための目印とした.展開直後の葉,老化中期葉(展開 後およそ 90 日),老化後期葉(展開後 150 日)について 光合成速度,窒素含量,Rubisco含量,Chl含量を調べた.

2) 光合成速度, 窒素含量, Rubisco含量, Chl含量の 測定

第Ⅰ章第1節に従って行った.光合成測定時の葉温は 栽培昼温と同じ20℃とした.

3) Fv/Fmの測定

栽培しているファイトトロン内で,着生葉を用いて測 定を行った.晴れた日の昼12時にアルミホイルで葉を 30分間覆い,暗黒条件とした.その後,LI6400-40を用 いて Chl 蛍光 Fv/Fm 測定を行った.第 I 章第2節に従 って行った.

4)栽培方法 温度処理

第 I 章第 1 節に従って同化専用枝を LT または HT で栽 培し、同化専用枝を仕立てた.同化専用枝形成後、一部 の個体を LT から HT へ、または HT から LT へ移動した. このように、同化専用枝維持管理期間の温度が異なる処 理を行った.同化専用枝形成温度→同化専用枝維持温度 とすると、HT → HT、HT → LT、LT → HT、LH → LH の4つの試験区を設けた.同化専用枝形成後、温度処理 区を移動した日に全試験区一斉に展開直後の完全展開葉 の隅に展開日を書き込んだシールを貼り付け、完全展開 後日数を区別するための目印とした.その後一定期間ご とにリーフディスクをサンプリングし、窒素含量の定量 に供した.

3. 結果

1)折り曲げ後の同化専用枝葉の老化に伴う光合成 成分の推移

20/15℃(LT)で形成された枝を折り曲げ,同化専用枝 とした.展開直後の葉,老化中期葉(展開後およそ90日), 老化後期葉(展開後150日)について光合成速度,窒素 含量,Rubisco含量,Chl含量を調べた(第9図,第10図). その結果,光合成速度は,老化に伴い低下した(第9図). 光合成速度の減少と窒素含量およびRubisco含量との相 関は高かったが,Chl含量との相関は低かった(第10図). 葉の完全展開後の日数経過とともに葉の窒素含量, Rubisco含量,Chl含量がどのように変化するか調べた (第11図).その結果,窒素およびRubisco含量は日数経 過に伴って直線的に減少する傾向がみられたが,Chlは 100日までほぼ一定で,その後減少に転じた.

このようにバラ葉の老化に伴う光合成能力の減少はChl 含量の減少と一致せず、葉色から葉の光合成能力を診断 することはできないことがわかった.完全展開後90日程 度で葉の窒素含量は完全展開直後の64%に低下し、光合 成速度は66%に減少した.150日では展開直後の32%に 光合成速度が低下し、窒素含量とRubisco含量はそれぞ れ49%と40%に減少した.



第9図 葉老化過程における光合成速度の変化

展開直後 (new leaf),展開後およそ 90 日 (mid old leaf),展開後およ そ 150 日 (old leaf)の平均を示す.バーは標準偏差を示す. a, b, c は それぞれ 5% 水準で有意差があることを示す.





第10図 葉老化過程における光合成速度と(A)窒素含量, (B) Rubisco 含量,(C) Chl 含量との関係

○は展開直後の葉 (new leaf) を、△は展開後およそ 90 日経過した 葉 (mid old leaf) を、□は展開後およそ 150 日経過した葉 (old leaf) を示す. 回帰直線の式および相関係数は以下のとおり. (A) y = 7.81 x, $r^2 = 0.820$, (B) y = 2.17 × 10⁻¹ x, $r^2 = 0.875$, (C) y = 3.81 × 10⁻² x, $r^2=0.459$.

2) バラ葉老化に伴う光阻害の解析

光阻害は、Chl 蛍光解析によって得られる最大量子収 率 Fv/Fm によって評価できる.このような観点から、 老化に伴う光合成能力の低下によって Fv/Fm に変化が 見られるか、晴れた日の昼に同化専用枝を調べたところ、 老化葉はわずかに Fv/Fm の低下が見られたが、光合成 の著しく低下した老化葉であっても健全なレベルである 0.8 付近の値を維持していた(第12 図).従って、バラ

第11図 葉老化過程における葉の(A)窒素含量,(B)
 Rubisco含量,(C) Chl 含量の平均の変動
 バーは標準偏差を示す. 横軸は展開後の日数を示す.

同化専用枝葉は、老化過程において光阻害を受けていないことが示唆された.

3) 温度が同化専用枝葉の老化速度に与える影響

バラにおいて,光合成速度の減少は葉の窒素含量の 減少と一致していたことから(第10図),老化にとも なう光合成能力の低下の指標として窒素含量に着目し, 葉の窒素含量の変動に栽培温度が与える影響を調べた. 20/15℃(LT),30/25℃(HT)という2つの異なる昼温



第12図 葉老化過程における Fv/Fm の平均の変動 バーは標準偏差を示す.a, b はそれぞれ 5% 水準で有意差がある ことを示す.

/ 夜温で同化専用枝を形成した後,一部の個体を 20/15
℃(LT)から 30/25℃(HT)へ,または 30/25℃(HT)
から 20/15℃(LT)へ移動した(第13図).その結果,
葉の形成温度の違いにかかわらず葉が完全展開した後の
温度管理が低い場合(LT)に比べ,高い場合(HT)は,窒
素含量低下の速度が速く,老化が促進された(第13図).

4.考察

バラ葉の老化に伴う光合成速度の低下について, Aiken and Hanan (1975) は採花枝の第一節の5枚葉につ いて調べ,葉裏から赤色の消えた時点を完全展開葉とみ なした場合,完全展開後8日で光合成速度が最大になり, 16日以降には半減すると述べている.さらに,採花期

となる完全展開後40日目には、最大時の20%程度まで 減少するという結果が示されている.この結果は、アー チング栽培された同化専用枝葉の光合成速度の減少程 度と比較すると著しく早い. 採花枝では発達中の花蕾が 強力なシンクになっていると考えられるが、 採花枝の下 位葉は生長に伴って陰になるため、被陰によって老化が 促進され光合成産物だけでなく,葉の窒素転流が促進さ れるためにこのように老化速度が速い傾向があるのか もしれない. または, Aiken and Hanan (1975)の報告で 採花期の光合成速度が大幅に低下した要因として, 葉の 老化によるものでなく、花蕾の発達がほぼ完了し、光合 成産物が葉に蓄積したために糖による光合成抑制がお きた可能性を指摘している. Lieth and Pasian (1990) は葉 齢と光合成速度の関係を調べ,葉齢 70-90 日で光合成 速度は最大時の半分程度になるという結果を示してい る.この報告での葉齢は完全展開後日数ではなく,葉展 開後の日数と考えられることから、光合成速度が最大に なった時期を完全展開時として換算すると,完全展開後 55-75日に光合成速度が半減している計算になる.ア ーチング栽培した同化専用枝の光合成速度は、完全展開 後90日程度でも展開直後の66%程度は保っていた (第9図).従って、アーチング栽培された同化専用

(第9図). 従って, アーチンク栽培された同化専用 枝葉はこれまでの報告 (Aiken and Hanan 1975, Lieth and Pasian 1990) と比較して葉の老化に伴う光合成速度の低 下が遅く,上位葉による被陰がないため老化が抑制され, より長期間光合成能力を高いレベルで保つことができる と考えられる.

施肥窒素が不足すると葉の老化が促進されることが知 られているが,バラの養液栽培では十分窒素が与えられ



第13図 同化専用枝葉展開後の温度環境がバラ葉老化に与える影響

(A) HT で形成された同化専用枝葉を HT(○)または温度処理区を移動し LT(●)で管理した. (B) LT で形成された同化専用枝葉を LT(●)または温度処理区を移動し HT(○)で管理した. プロットは平均を,バーは標準偏差を示す. 横軸は温度処理区移動開始からの日数を示す.

るため、窒素不足の影響は除外できる.また、葉の老化 は光条件によって影響を受け、被陰されると陰になった 葉から光の当たっている葉に窒素が転流され、陰になっ た葉の老化が促進される (Evans 1989, Hikosaka ら 1994).

葉の光合成速度は、葉齢の違いを含めて窒素含量と比 例関係が認められることが多くの植物で認められている (Evans 1989). これは, 葉の窒素の多くが葉緑体に存在す るためである. 例えば草本植物では, 光合成能力および 窒素含量は完全展開直後に最大となり、その後の老化過 程では時間の経過とともに直線的に低下することが報告 されている (Thomas and Stoddart 1980, Smart 1994). 一方, 常緑樹では、葉の老化パターンが草本植物と異なる場合 がある. 常緑樹のうちいくつかの種では、老化に伴う光 合成能力と窒素含量の減少が一致しているが (Field and Mooney 1983, Kitajima ら 1997), 窒素含量は老化後期まで ほぼ変わらないのに光合成能力が徐々に減少する種も存 在することが報告されている (Kitajima ら 2002 and 2005). このように、寿命の長い常緑樹では、老化過程における 光合成能力の低下と窒素含量の減少が必ずしも一致しな い場合がある.本研究でのバラの葉の老化過程において は、光合成速度と葉の窒素含量には高い相関が見られた (第10図). このことから,老化葉における光合成能力と 窒素の関係において、バラは草本植物と同じタイプであ るといえる. また, C3 植物の草本植物では葉の窒素のう ち 20-30% が Rubisco タンパクに使われている (Evans and Seemann 1989, 牧野, 前 1994). イネにおいて, 葉の光合 成速度と Rubisco 含量との関係が定量解析され、大気二酸 化炭素分圧,光飽和条件のもとで,光合成速度は Rubisco 含量によって律速されることが報告されている (Makino ら 1984). バラ老化葉において、光合成速度ともっとも高 い相関を示したのは Rubisco 含量であった (第10図). ま た,葉の老化過程において,Rubiscoの分解はChlや他の 可溶性タンパクに先行しておこることが報告されており (Makino ら 1983), Rubisco 含量の減少が Chl 含量の減少に 比べて先行するという点で、バラの場合と一致していた (第11図). このように、バラの葉の老化過程では Chl 含 量の低下する前からすでに光合成能力の低下がおこるこ とから、葉色から老化の程度を判断することはできない. 葉色に変化が見られる段階は老化後期であり、すでに大 部分の光合成能力が失われていた(第9図,第11図).

次に、バラ葉の老化と光阻害について考察する.バラ 葉の老化過程において、光阻害は起こらないことが明ら かとなり(第12図)、Chl 蛍光解析から老化レベルの判 断はできないことがわかった.バラの葉の老化過程では、 Chl 含量は Rubisco 含量よりも減少が遅く,光合成能力の 低下に対して集光機能が相対的に高くなると考えられる. さらに、同化専用枝は人為的に水平に折り曲げ光を受け やすくしているため、老化葉では過剰光エネルギーが発 生しやすい条件にある. それにもかかわらず, 老化葉で 光阻害が見られなかったことから、バラ老化葉では高い 光阻害の回避能を持っていることが推察される.本研究 においては、光合成能力の大きく低下した老化葉でも光 阻害を受けやすい傾向は認められなかったが、一方で老 化葉は光阻害を受けやすいという報告もある. 例えば, Murchie ら (1999) はイネ葉の老化に伴って葉の配向が垂直 方向から水平に変化して日中強光にさらされるため、光 阻害を受けやすくなることを報告している.他にも、老 化葉が光阻害を受けやすくなることがいくつか報告され ている (Kar ら 1993, Jiao ら 2003). このような光阻害に対 する応答の差は,アーチング法独特の光環境要因に起因 する可能性が考えられる.弱光で生育した植物は、強光 で生育した植物より光阻害を受けやすい (Demming-Adams and Adams 1992, Long ら 1994, Osmond 1994). 老化に伴っ て被陰される通常老化葉に比べて、アーチング法では同 化専用枝は葉形成期以降も常時強光を受けやすい条件下 にあり、そのためにかえって過剰光に対する回避機構を 強化する特性を獲得したのかもしれない.

また,葉の老化速度は,葉形成後の温度管理によって 明確な差があった(第13図).折り曲げ後の同化専用枝 の温度管理が高温の場合に窒素含量の減少が早く,光合 成速度の低下はより早いと推定された.第1章の結果よ り,葉形成時の栽培温度が高温であると,葉の光合成能 力が低い葉が形成される.このように,光合成能力の低 い葉を高温で維持管理した場合,葉の老化が促進される ため光合成能力は著しく低下する.従って,高温管理と なる夏季に同化専用枝の光合成能力を一定以上に保つた めには,同化専用枝の更新をより短期間で行う必要があ ると考えられる.一定以下の長さの採花枝は,折り曲げ て同化枝とするなど,短期間での同化専用枝葉の更新は 有用な対策であるといえる.

アーチング栽培では夏の連続採花によって樹勢が低下 し,秋冬期の収量が低下することが問題となっているが, その要因の一つとして夏期高温管理による同化専用枝光 合成能の低下が関与しているかもしれない.HTで形成さ れた葉をLTで維持管理した試験区は,夏に形成された葉 がその後の秋冬に同化専用枝として残存した場合と似て いると考えられる.高温期に形成された葉は,たとえ若 い葉であっても光合成能力が低く,秋冬期に気温の低下 する条件下でこれが維持管理された場合, 葉の光合成能 力は比較的ゆるやかに低下すると考えられるが、同化専 用枝の光合成能力は相対的に低いと考えられる.よって, 秋冬期に気温がある程度低下してから形成された光合成 能力の高い葉に同化専用枝を更新したほうが良いことが 推定される.しかし、秋冬期は短日低照度となるため新 たな採花枝の発生が少ない上、採花枝のシュートの長さ が長くなるため、一定以下の長さの採花枝を折り曲げる 方式の同化専用枝の更新が行われにくい. このため, 高 温期に形成された光合成能力の低い葉、さらに高温維持 管理によって老化が促進された葉が秋冬期に持ち越され、 生産性低下の一因となる可能性が考えられる. 秋冬期に 採花枝を収穫する際,下位葉を数節残して収穫すると, ほとんどの品種で冬の切り花本数が増加したことが報告 されている (乾 1996). 低温期に形成された光合成能力の 高い葉を一定程度株に残して同化葉として利用すること で、同化専用枝葉の更新と同様に光合成能力の向上に役 立つのかもしれない.

第2節 老化葉における光阻害回避機構の解析

1. 背景および目的

バラ葉老化過程では集光系 Chl は Rubisco よりも減少 が遅く、光合成能力の低下に対して集光機能が相対的に 高くなると考えられる. さらに、同化専用枝は人為的に 水平に折り曲げ光を受けやすくしているため、老化葉で は過剰光エネルギーが発生しやすい条件にあると考えら れる. それにもかかわらず, 老化葉で光阻害が見られな かったことから,バラ老化葉では何らかの光阻害回避機 構を持っていることが推察された.そこで、本節では、 バラ葉老化過程における光阻害回避機構を明らかにする ことを目的とした.光阻害回避機構として,熱放散系, オルターナティブな電子伝達系が存在する. オルターナ ティブな電子伝達のうち主要な代謝系として water-water cycle があるが、ほかに PSI 循環型電子伝達系も低二 酸化炭素分圧下 (Cornic ら 2000) や低温下 (Clarke and Johnson 2001) での光阻害回避に機能するという報告が ある. water-water cycle は活性酸素消去系として機能す るだけでなく、電子伝達によってチラコイド膜を介し た ΔpH を形成することができ、この ΔpH によって、 キサントフィルによる熱放散系が機能する (Asada 1999, Asada 2000). PSI 循環型電子伝達系もチラコイド膜を

介したΔ pH 形成に貢献できることから,熱放散による 過剰光消去に関与することが指摘されている (Endo ら 1999, Miyake ら 2004, Miyake ら 2005). そこで,熱放散, オルターナティブな電子伝達, PSI 循環型電子伝達系が バラ葉の老化に伴ってどのように変化するか調べた.

2. 方 法

1)栽培方法

第Ⅱ章第1節に従った.LTで形成された同化専用枝葉 をそのままLTで管理した.

2)ガス交換-Chl蛍光測定および1-Fv'/Fm', Jf, Jgの算出

第 I 章のガス交換 -Chl 蛍光測定に従った. 測定葉温 は 20°C,光強度 1000 μ mol m⁻² s⁻¹,二酸化炭素分圧 37 Pa で測定した. 1-*Fv'/Fm'*, *Jf*, *Jg* の算出に関しても第 I 章に従った.

3) ガス交換-Chl蛍光-P700⁺吸収測定およびΦPSI,Φ PSIIの算出

Hirotsu ら (2004) の方法に従い測定し, PSI 量子収率 (ΦPSI), PSII 量子収率(ΦPSII)を算出した. 測定葉 温は 20℃,光強度 1000 μ mol m⁻² s⁻¹,二酸化炭素分圧 37 Pa で測定した.

3. 結果

老化中期,老化後期には1-Fv'/Fm'が増加したが, 老化中期と後期の間には差がなかった(第14図).Jfは 老化が進むにつれて低下したが,Jf/Jgは葉齢のステー ジにかかわらず一定であった(第14図).これは,オル ターナティブな電子伝達の相対割合は,老化が進行して も変わらないことを示している. Φ PSI, Φ PSII は老化 に伴って徐々に減少し,光合成速度との関係をプロット するとほぼ同じ傾きの直線となった(第15図).しかし, Φ PSI と光合成速度の回帰直線の y 切片はΦ PSII と光 合成速度の回帰直線の y 切片より高い値であることから (第15図),Φ PSI/Φ PSII は老化後期に大きく増加した(第 16 図).このことは,光合成速度が低下し,電子伝達が 著しく減少する老化後期には PSI 循環型電子伝達が増加 することを示している.

4.考察

光合成能力の低下する老化葉は光阻害を受けやすい, または光ストレス感受性が増加する特性があることが報 告されている (Kar ら 1993, Jiao ら 2003). それに対し, バラ葉老化過程において, PSII は健全な状態を保ってい た (第 12 図).

若い葉に比べ,老化中期,および老化後期には明らかに1-Fv'/Fm'が増加した(第14図A)ことから,老化



第 14 図 葉老化過程における (A) 1-Fv'/Fm', (B) Jf および (C) Jf / Jg の変動

バーは標準偏差を示す. a, b, c はそれぞれ 5% 水準で有意差があることを示す.



CO₂ assimilation rate (μ mol CO₂ m⁻² s⁻¹)

第15図 (A) Φ PSI および (B) Φ PSII と光合成二酸化炭 素同化速度の関係

○は展開直後の葉 (new leaf) を、△は展開後およそ 90 日経過した 葉 (mid old leaf) を、□は展開後およそ 150 日経過した葉 (old leaf) を示す. 回帰直線の式および相関係数は以下のとおり. (A) y = $0.0182 \text{ x} + 0.1973, r^2 = 0.775,$ (B) y = $0.0168 \text{ x}, r^2 = 0.924.$



第16図 葉老化過程におけるΦ PSI/Φ PSII の変動

バーは標準偏差を示す. a, b はそれぞれ 5% 水準で有意差がある ことを示す. 過程における光合成の低下で発生した過剰光は熱放散系 によって消去されると考えられた.クローバー(Yoo ら 2003), コムギ(Lu ら 2003), イネ(Murchie ら 1999)な どの老化葉においても熱放散を示すパラメータである NPQ または 1-Fv'/Fm'が増大することが報告されてお り,老化葉ではキサントフィルサイクルによる熱放散が 光合成機能を保持するために重要な働きを持つと考えら れる.

次に、オルターナティブな電子伝達系について考える. Jf/Jgの増加は、オルターナティブな電子伝達速度の相 対的な増加を示す.バラ葉老化過程においては、老化に 伴って電子伝達速度 Jf は低下するが, オルターナティ ブな電子伝達系が相対的に増大する傾向は認められなか った(第14図B, C). このことは、バラ葉では老化に 伴ってオルターナティブな電子伝達系へ流れる電子の絶 対量は減少することを示している.これまでに、老化に 伴ってオルターナティブな電子伝達系の主要な代謝系で ある water-water cycle を構成する活性酸素消去系酵素活 性が低下することがタバコ (Ohe ら 2005), クルミ (Longa ら 1994) において報告されている. また、シロイヌナ ズナでは,ストレス誘導性の活性酸素消去系酵素の発 現が老化に伴って低下するという報告もある (Orendi ら 2001). 老化によって活性酸素消去系の活性が低下する と,過剰光から生成する活性酸素を捕捉できず,これが 光化学系にダメージを与えて老化が促進されるという仮 説が提唱されている (Ohe ら 2005, Jiao ら 2003). バラ葉 老化における活性酸素消去系の酵素活性の変動は調べて いないが、老化に伴う water-water cycle 酵素活性低下に よる光酸化ダメージのリスクを回避するため、バラ老化 葉では、オルターナティブな電子伝達系を過剰光消去系 として積極的に利用する応答はみられないのかもしれな い.

バラ老化後期葉では、 Φ PSI/ Φ PSII は大きく増加し、 PSI 循環型電子伝達が促進されていた(第16図). PSI 循環型電子伝達によってチラコイド膜を介した Δ pH を 形成し、熱放散を維持していると考えられた. PSI 循環 型電子伝達は Δ pH を形成できるが water-water cycle と 異なり有害なラジカルを生成しないことから、老化葉 では PSI 循環型電子伝達が重要な役割を持つと考えられ る.

まとめ

アーチング栽培において葉の老化にともなう光合成 速度の低下は、Chl含量の低下に先立って発生すること がわかった. 20/15℃(LT)で形成した葉を同一温度で管 理すると、展開後90日程度で展開直後の66%程度に光 合成速度が低下した. 展開後150日では、展開直後の 32%に大きく低下した. LTで管理した場合でも、展開 後90日程度で新しい同化葉と交換するのが望ましいこ とがわかった. 光合成速度の低下した老化した同化専用 枝葉において、光阻害は見られなかった. 折り曲げ後の 同化専用枝の温度管理が高温では葉の老化がより早いた め、更新時期を早める必要がある.

第Ⅲ章 同化専用枝光合成能力の違いが切り バラ生産に与える影響の解析

1. 背景および目的

本研究は同化専用枝の NAR を高めることで切りバラ の生産性や品質向上につながるのではないか,という仮 説の元で行っている.しかし,NAR を高めることが生 産性に寄与するかどうかは明らかでない.そこで,本章 において実際に光合成能の異なる葉群からなる同化専用 枝を仕立て,採花枝の生育と品質にどのような影響があ るのか比較し,同化専用枝葉群の NAR を高めることが 生産性向上につながるか検証することを目的とした.

2. 方 法

LT と HT で同化専用枝を形成させ,光合成能力の異 なる葉群を得た.LAI をおよそ3程度に一定に揃えて, 同化専用枝を仕立てた後,同一環境下(LT または HT) において同化専用枝を維持管理し,採花枝の生育を調査 した.同化専用枝形成後,一部の個体をLT から HT へ, または HT から LT へ移動した.試験区は各区 12 株と した.株あたりの採花枝を2本にそろえるように株元の 芽を整理し,一番花の到花日数および切り花品質(切り 花長および新鮮重)を調査した.

3. 結果

採花枝の到花日数および切り花品質は、採花枝が生育 する期間の温度環境に強く依存していた(第5表).し かし,採花期間を同一環境下で管理した試験区を比較す ると、葉の光合成能の高いLT で仕立てた同化専用枝は HT で仕立てた同化専用枝に比べ採花枝の到花日数が短 縮し、切り花長および切り花新鮮重が増加して切り花品 質が向上した(第5表,第17図,第18図).LTで同化 専用枝を形成しHTで採花枝を栽培したもの(LT→HT) と,HTで同化専用枝を形成し,採花枝をHTで栽培し たもの(HT→HT)とを比較すると、切り花長の長さが 60 cm を超えたものは、LT \rightarrow HT が 42% であったのに 対し, HT→HT は 17% であった (第 17 図). HT で同化 専用枝を形成しLTで採花枝を栽培したもの(HT→LT) と,LTで同化専用枝を形成しLTで採花枝を栽培した もの(LT→LT)とを比較すると、切り花長の長さが80 cm を超えたものは、LT→LT が 57% であったのに対し、 $HT \rightarrow LT$ は30%であった(第18図).

4.考察

切り花品質は新鮮重が重く、切り花長が長いほど良い とされる.バラ同化専用枝葉が持つ光合成能力は、採花 枝の生育に影響する重要な因子であり,光合成能の高 いLT で仕立てた同化専用枝はHT で仕立てた同化専用 枝に比べ採花枝の到花日数が短縮し,切り花品質が向上 することがわかった(第5表,第17図,第18図).到花 日数が短縮するということは採花期間が短くなることを 示しており,採花サイクルの回転数が増加することから 生産性が向上することが示される.これまでにアーチン グ栽培において切りバラ生産性向上のために同化専用枝 LAI を最適化する方法が試みられ,LAI が3程度でもっ とも収量,品質が良いことが報告されていた(Shimomura ら 2003).本研究において,同化専用枝葉群のNAR を 高めることでも切りバラ品質が向上することが明らかと なり,また生産性が向上する可能性も示された(第5表, 第17図,第18図).

一方,採花枝の到花日数および切り花品質は,採花枝 が生育する期間の温度環境にも強く依存していた(第5 表). Mor ら (1979) は切り上げ方式で仕立てた場合のバ ラ生産において,新しい採花枝の生長が前の生長サイク ルの葉の光合成産物の転流にどの程度依存するか調べ た.その結果,新しい採花枝の生長は発芽から花蕾形成 までは採花の際に残した葉の光合成産物に大きく依存す るが,出蕾以降は採花枝自身の葉の光合成同化産物で採 花枝の生育がまかなわれることを報告した.採花枝栽培 温度が到花日数および切り花品質に深く関与するという 本研究の結果は,採花枝の出蕾以降の生長に対して同化

100

80



第17図 HT で採花枝を栽培した場合の切り花長の分布 HT およびLTで同化専用枝を栽培した後,HT に移した.



第18図 LT で採花枝を栽培した場合の切り花長の分布 HT およびLT で同化専用枝を栽培した後、LT に移した.

第5表	光合成能力の異なる同化専用枝によって生産	された採花枝の新鮮重合計(Total fresh weigh	t), 切り花新鮮重
(Fresh w	veight), 切り花長(Stem length), 到花日数(Days)		

Growth temperature for flowering shoots		НТ		LT
Growth temperature for assimilation shoots	HT	LT	HT	LT
Total fresh weight (g)	471	551	1056	1577
Fresh weight (g)	20	23	44	66 *
stem length (cm)	48.5	56.7 *	64.5	83.4 *
Days	35.0	30.0 *	60.0	52.0 *

Total fresh weight は試験区 12株から生産された採花枝 24本の新鮮重の合計を示す.

*は採花枝栽培温度が同一の試験区間でt検定により5%有意差があることを示す.

専用枝の光合成生産の寄与が採花枝自身の光合成生産に 比較して低いためかもしれない.

まとめ

採花枝生育のときの温度環境は採花枝の生育に大き な影響を与え、低温で切花品質が良好となるが到花日数 が長くなる特徴を示した.しかし、同一環境下では光合 成能が高い葉を持つ同化専用枝の方が収穫した採花枝の 切花品質が良好となり、到花日数も短縮した.採花枝生 育時の温度環境に関わらず、光合成能力の高い同化専用 枝を形成、維持すれば切花生産、品質が高まる可能性が 示された.

摘要

- ○高い光合成能力を有するバラ同化専用枝葉を形成する ためには、LTの方が HT よりも適していた.
- ○個葉光合成の温度馴化を見ると、大気二酸化炭素分圧下での光合成適温はLTで形成された葉では葉温20℃付近、HTで形成された葉では葉温30℃付近となり、栽培昼温に馴致する応答が見られた.また、LTで形成された葉では低温を含めた広い温度領域で高二酸化炭素施用効果があることが示唆された.
- ○葉の老化に伴う光合成速度の減少は Rubisco 含量や窒 素含量と相関が高く, Chl 含量との相関は低かった.
- ○展開後の葉の窒素含量はHTで大きく低下し、折り曲 げ後の同化専用枝の温度が高温であると光合成速度の 低下が大きいと推察された.

○採花枝の到花日数および切り花品質は採花枝が生長す る期間の温度環境に強く依存していたが、同一温度環 境下で比較すると、葉の光合成能の高いLTで仕立て た同化専用枝はHTで仕立てた同化専用枝に比べ採花 枝の到花日数が短縮し、切り花品質が向上することが わかった。

引用文献

- Aikin, WJ. and J. J. Hanan. 1975. Photosynthesis in the Rose; Effect of light intensity, water potential and leaf age. J. Amer. Hort. Sci. 100:551-553
- Arnon, D. I. 1949. Copper enzymes in isolated chloroplasts polyphenoloxidase in Beta vulgaris. Plant Physiol. 24:1-15
- Asada, K. 1996. Radical production and scavenging in the chloroplasts. In Photosynthesis and the Environment. Edited by Baker NR, pp. 123-150. Kluwer Academic Publishers, Dordrecht, The Netherlands
- Asada, K. 1999. The water-water cycle in chloroplasts. scavenging of active oxygen and dissipation of excess photons., Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol. 50:601-639
- Asada, K. 2000. The water-water cycle as alternative photon and electron sinks., Phil. Trans. Roy. Soc. Lond. B 355:1419-1431
- Badger, MR., O. Bjorkman, P. A. Armond. 1982. An analysis of photo synthetic response and adaptation to temperature in higher plants. temperature acclimation in the desert evergreen., Plant Cell Environ. 5:85-99
- Beeson, RC. 1990. Riblose 1,5-bisphosphate Carboxylase/Oxygenase activities in leaves of greenhouse roses. J. Exp. Bot. 41:59-65

- Berry, J and O. Bjorkman. 1980. Photosynthetic response and adaptation to temperature in higher plants., Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol. 31:491-543
- Bredmose, NB. 1998. Growth, flowing, and postharvest performance of single-stemmed rose (Rosa hybrida L.) plants in response to light quantum integral and plant population density. J. Amer. Soc. Hort. Sci. 123:569-576
- Clarke, J. E. and G. N. Johnson. 2001. In vivo temperature dependence of cyclic and pseudocyclic electron transport in barley, Planta 212:808-816
- Cornic, G., N. G. Bukhov, C. Wiese, R. Bligny and U. Heber. 2000. Flexible coupling between light-dependent electron and vectorial proton transport in illuminated leaves of C3 plants. Role of photosystem I dependent proton pumping. Planta 210:468-477
- Demming-Adams, B. and W. W. Adams. 1992. Photoprotection and other responses of plants to high light stress Annu. Rev. Plant Plant Physiol. Plant Mol. Biol. 43:599-626
- Demmig-Adams, B., W. W. Adams, B. A. Logan and A. S. Verhoeven. 1995. Xanthophyll cycle-dependent energy dissipation and flexible photosystem II efficiency in plants acclimated to light stress. Aus. J. Plant Physiol. 22: 249
- Demmig-Adams, B. and W. W. Adams. 1996. Xanthophyll cycle and light stress in nature. Uniform response to excess direct sunlight among higher plant species. Planta 198: 460-470
- Demmig-Adams, B., W. W. Adams, D. H. Barker, B. A. Logan, D. R. Bowling and A. S. Verhoeven. 1996. Using chlorophyll fluorescence to assess the fraction of absorbed light allocated to thermal dissipation of excess excitation. Physio. Plant. 98: 253-264
- Endo, T., T. Shikanai, A. Takahashi, K. Asada and F. Sato. 1999. The role of chloroplastic NAD(P)H dehydrogenase in photoprotection. FEBS Lett. 20:5-8.
- Evans, J. R. 1986. The relationship between CO2-limited photosynthetic rate and ribulose-1,5-bisphosphate carboxylase content in two nuclear cytoplasm substitution lines of wheat and the coordination of ribulose-1,5-bisphosphate carboxylation and electron transport capacities. Planta. 167:351-358
- Evans, J. R. 1989. Partitioning of nitrogen between and within leaves grown under different irradiance. Aust. J. Plant Physiol. 16:533-548
- Evans, J. R. and J. R. Seemann. 1989. Photosynthesis, edited by Briggs WR, Alan R. Liss Inc., New York, p. 183
- Field, C., H. A. Mooney. 1983. Leaf age and seasonal effects on light, water, and nitrogen use efficiency in a California shrub. Oecologia 56:348-355
- Genty, B., J. Briantais and N. Baker. 1989. The relationship between

the quantum yield of photosynthetic electron transport and quenching of chlorophyll fluorescence. Biochim. Biophys. Acta 990:87-92

- Gilmore, A. M. 1997. Mechanistic aspects of xanthophyll cycle-dependent photoprotection in higher plant chloroplasts and leaves. Physiol. Plant. 99:197-209
- Gonzalez-Real, M. M. and A. Baille. 2000. Changes in leaf photosynthetic parameters with leaf position and nitrogen content within a rose plant canopy (Rosa hybrida). Plant Cell Environ. 23:351-363
- Harley, P. C., F. Loreto, G. D. Marco and T. D. Sharkey. 1992. Theoretical considerations when estimating the mesophyll conductance to carbon dioxide flux by analysis of the response of photosynthesis to carbon dioxide. Plant Physiol. 98:1429-1436
- Hikosaka, K., I. Terashima and S. Katoh. 1994. Effects of leaf age, nitrogen nutrition and photon flux density on the distribution of nitrogen among leaves of a vine (Ipomoea tricolor Cav.) grown horizontally to avoid mutual shading of leaves. Oecologia 97:451-457
- Hikosaka, K., A. Murakami and T. Hirose. 1999. Balancing carboxylation and regeneration of ribulose-1,5-bisphosphate in leaf photosynthesis. temperature acclimation of an evergreen tree, Quercus myrsinaefolia., Plant Cell Environ., 22:841-849
- Hirotsu, N., A. Makino, A. Ushio and T. Mae. 2004. Changes in the thermal dissipation and the electron flow in the water-water cycle in rice grown under conditions of physiologically low temperature. Plant Cell Physiol. 45:635-644
- Holaday, A. S., W. Martindale, R. Alred, A. L. Brooks and R. C. Leegood. 1992. Changes in activities of enzymes of carbon metabolism in leaves during exposure of plants to low temperature. Plant Physiol. 98:1105-1114
- Horton, P., A. V. Ruban and R. G. Walters. 1996. Regulation of light harvesting in green plants. Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol. 47:655-684
- Huner, N. P. A. 1985. Morphogical, anatomical, and molecular consequences of growth and development at low temperature in Secale cereal L. cv. Puma. Amer. J. Bot. 72:1290-1306
- Hurry, V. M., G. Malmberg, P. Gardeström and G. Öquist. 1994. Effects of a short-term shift to low temperature and of long-term cold hardening on photosynthesis and ribulose 1,5-bisphosphate carboxylase/oxygenase and sucrose phosphate synthase activity in leaves of winter rye(Secale cereale L.). Plant Physiol. 106:983-990
- Hurry, V. M., Ä. Strand, M. Tobiæson, P. Gardeström and G. Öquist 1995. Cold hardening of spring and winter wheat and rape results

in differential effects on growth, carbon metabolism, and carbohydrate content. Plant Physiol. 109:697-706

- 乾 正嗣 1996. バラ溶液栽培のアーチング仕立て法における冬季 の採花法が開花枝の発生特性および採花本数に及ぼす影 響. 静岡農試研報 41:25-33
- Jiao, D., B. Ji and X. Li. 2003. Characteristics of chlorophyll fluorescence and membrane-lipid peroxidation during senescence of flag leaf in different cultivars of rice. Photosynthetica 41:33-41
- Jiao, J. and B. Grodzinski. 1998. Environmental influence on photosynthesis and carbon export in greenhouse roses during development of the flowering shoot. J. Amer. Hort. Sci. 123:1081-1088
- Jordan, D. B. and W. L. Ogren. 1984. The CO2/O2 specificity of ribulose 1,5-bisphosphate carboxylase/oxygenase. Planta 161:308-313
- Kar, M., P. Streb, B. Hertwig and J. Feierabend. 1993. Sensitivity to photodamage increases during senescence in excised leaves. J. Plant Physiol. 141:538-544
- Kim, S. H. and J. H. Lieth. 2003. A coupled model of photosynthesis, stomatal conductance and transpiration for a rose leaf (Rosa hybrida L.). Ann. Bot. 91:771-781
- Kingston-Smith, A. H., J. Harbinson, J. Williams and C. H. Foyer. 1997. Effect of chilling on carbon assimilation, enzyme activation, and photosynthetic electron transport in the absence of photoinhibition in maize leaves. Plant Physiol. 114:1039-1046
- Kitajima, K., S. S. Mulkey, M. Samaniego and S. J. Wright . 2002. Decline of photosynthetic capacity with leaf age and position in two tropical pioneer tree species. Amer. J. Bot. 89:1925-1932
- Kitajima, K., S. S. Mulkey and S. J. Wright. 1997. Decline of photosynthetic capacity with leaf age and position in two tropical canopy tree species. Amer. J. Bot. 84:702-708
- Kitajima, K., S. S. Mulkey, S. J. Wright. 2005. Variation in crown light utilization characteristics among tropical canopy trees. Ann. Bot. 95:535-547
- Kool, M. T. N., A. D. Westerman and C. H. M. Rou-Haest. 1996. Importance and use of carbohydrate reserves in above-ground stem parts of rose cv. Motrea. J. Hort. Sci. 71: 893-900
- Lambers, H. and H. Poorter. 1992. Inherent variation in growth rate between higher plants. a search for physiological causes and ecological consequences. Adv. Ecol. Res. 23:187-260
- Lieth, J. H. and C. C. Pasian. 1990. A model for net photosynthesis of rose leaves as a function of photosynthetically active radiation, leaf temperature, and leaf age. J. Amer. Hort. Sci. 115:486-491
- Long, S. P., S. Humpheries and P. G. Falkowski. 1994. Photoinhibition of photosynthesis in nature. Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol. 45:633-662

- Longa, M. A., L. A. del Rio, J. M. Palma. 1994. Superoxide dismutases of chestnut leaves, Castanea sativa. Characterization and study of their involvement in natural leaf senescence. Phisiol. Plant. 92:227-232
- Loveys, B. R., I. Scheurwater, T. L. Pons, A. H. Fitter and O. K. Atkin. 2002. Growth temperature influence the underlying components of relative growth rate. an investigation using inherently fast- and slow-growing plant species. Plant Cell Environ. 25:975-987
- Lu, Q., X. Wen, C. Lu, Q. Zhang and T. Kuang. 2003. Photoinhibition and photoprotection in senescent leaves of field grown wheat plants. Plant Physiol. Biochem. 41:749-754
- Makino, A., T. Mae and K. Ohira. 1983. Photosynthesis and ribulose 1,5-bisphosphate carboxylase in rice leaves. changes in photosynthesis and enzymes involved in carbon assimilation from leaf development through senescence. Plant Physiol. 73:1002-1007
- Makino, A., T. Mae and K. Ohira. 1984. Relation between nitrogen and ribul ose-1,5-bisphosphate carboxylase in rice leaves from emergence through senescence. Plant Cell Physiol. 25:429-437
- Makino, A., T. Mae and K. Ohira. 1985. Photosynthesis and ribulose-1,5-bisp hosphate carboxylase/oxygenase in rice leaves from emaergence through senescence. Quantitative analysis by carboxylation/ox ygenation and regeneration of ribulose-1,5-bisphosphate. Planta 166:414-420
- Makino, A. and B. Osmond. 1991. Effects of nitrogen nutrition on nitrogen partitioning between chloroplasts and mitchondria in pea and wheat. Plant Physiol. 96:355-362
- 牧野 周・前 忠彦. 1994. 化学と生物 32:409
- Makino, A., H. Nakano and T. Mae. 1994. Effects of growth temperature on the responce of ribulose-1,5-bisphosphate carboxylase, electron transport comportents, and sucrose synthesis enzymes to leaf nitrogen in rice, and their relationships to photosynthesis. Plant Physiol. 105:1231-1238
- Miyake, C. and A. Yokota. 2000. Determination of the rate of photoreduction of O₂ in the water-water cycle in watermelon leaves and enhancement of the rate by limitation of photosynthesis. Plant Cell Physiol. 41:335-343
- Miyake, C. and A. Yokota. 2001. Cyclic Flow of Electrons within PSII in Thylakoid Membranes. Plant Cell Physiol. 42:508-515
- Miyake, C., Y. Shinzaki, M. Miyata and K. Tomizawa. 2004. Enhancement of cyclic electron flow around PSI at high light and its contribution to the induction of non-photochemical quenching of Chl fluorescence in intact leaves of Tobacco plants. Plant Cell Physiol. 45:1426-1433

- Miyake, C., S. Horiguchi, A. Makino, Y. Shinzaki, H. Yamamoto and K. Tomizawa. 2005. Effects of light intensity on cyclic electron flow around PSI and its relationship to non-photochemical quenching of Chl fluorescence in Tobacco leaves. Plant Cell Physiol. 46:1819-1830
- Mor, Y. and A. H. Halevy. 1979. Translocation of 14C-assimilation in roses. Physiol. Plant. 45:177-182
- Murchie, E. H., Y. Z. Chen, S. Hubbart, S. Peng and P. Horton. 1999. Interactions between Senescence and leaf orientation determine in situ patterns of photosynthesis and photoinhibition in field grown rice. Plant Physiol. 119:553-563
- Nilwik, H. J. M. 1981. Growth analysis of Sweet Pepper (Capsicum annuum L.) 1.The influence of irradiance and temperature under glasshouse conditions in winter. Ann. Bot. 48:129-136
- Ohe, M., M. Rapolu, T. Mieda, Y. Miyagawa, Y. Yabuta, K. Yoshimura and S. Shigeoka. 2005. Decline in leaf photooxidative-stress tolerance with age in tobacco. Plant Sci. 168:1487-1493
- Ohkawa, K. and M. Suematsu. 1999. Arching cultivation techniques for growing cut- roses. Acta Hort. 482:47-51
- Orendi, G., P. Zimmermann, C. Baar and U. Zentgraf. 2001. Loss of stress-introduced expressions of catalase 3 during senescence in Arabidopsis thaliana is lower in mature-senescent than in young barley leaves. Plant Physiol. 161:301-314
- Osmond, C. B. 1994. What is photoinhibition? Some insights from comparisons of shade and sun plants. In Photoinhibition of Photosynthesis. From Molecular Mechanisms to the Field. Edited by N. R. Baker and J. R. Bowter 1-24, BIOS Scientific, Oxford
- Pasian, C. C. and J. H. Lieth. 1989. Analysis of the response of net photosynthesis of rose leaves of varying ages to photosynthetically active radiation and temperature. J. Amer. Hort. Sci. 114:581-586
- Powles, S. B. 1984. Photoinhibition of photosynthesis induced by visible light. Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol. 35:15-44
- 佐伯敏郎 1965. 植物の"生長解析" Bot. Mag. Tokyo 78:111-119
- Sage, R. E. and D. S. Kubien. 2007. The temperature response of C3 and C4 photosynthesis. Plant Cell Environ. 30:1086-1106
- Schreiber, U., W. Bilger and C. Neubauer. 1994. Chlorophyll fluorescence as a nonintrusive indicator for rapid assessment of in vivo photosynthesis. In Ecophysiology of photosynthesis. Edited by Schulze, E.D. and Caldwell M.M. pp.49-70. Springer-Verlag, Berlin.
- Shimomura, N., K. Inamoto, M. Doi, E. Sakai and H. Imanishi. 2003. Cut Flower Productivity and Leaf Area Index of Photosynthesizing

Shoots Evaluated by Image Analysis in "Arching" Roses. J. Jpn. Soc. Hort. Sci. 72:131-133

- Smart, C. M. 1994. Gene expression during leaf senescence. New Phytologist 126:419-448
- Strand, Ä., V. Hurry, S. Henkes, N. Huner, P. Gustafsson, P. Gardeströ m and M. Stitt. 1999. Acclimation of Arabidopsis thaliana leaves developing at low temperature. Increasing cyto-plasmic volume accompanies increased activities of enzymes in Calvin cycle and in the sucrose-biosynthesis pathway. Plant Physiol. 119:1387-1397
- Thomas, H. and J. L. Stoddart. 1980. Leaf senescence. Annu. Rev. Plant Physiol. 31:83-111
- Ueda, Y., S. Nishihara, H. Tomita and Y. Oda. 2000. Photosynthetic response of Japanese rose species Rosa bracteata and Rosa rugosa to temperature and light. Sci. Hort. 84:365-371
- von Caemmerer, S. and G. D. Farquhr. 1981. Some relationships between the biochemistry of photosynthesis and the gas exchange of leaves. Planta 153:376-387
- von Caemmerer, S. and J. R. Evans. 1991. Determination of the average partial pressure of CO₂ in chloroplasts from leaves of several C₃ plants. Aus. J. Plant Physiol. 18:287-305
- Yamori, W., K. Niguchi and I. Terashima. 2005. Temperature acclimation of photosynthesis in spinach leaves. analyses of photo synthetic components and temperature dependencies of photosynthetic partial reactions. Plant Cell Environ. 28:536-547
- Yoo, S. D., D. H. Gree, W. A. Laing and M. T. Mcmanus. 2003. Change in photosynthetic efficiency and carotenoid composition in leaves of white clover at different development stages. Plant Physiol. Biochem. 41:749-754