

近赤外分析法による暖地型牧草の成分および栄養価の推定

(5) 沖縄県主要暖地型牧草 4 草種を用いた粗タンパク質含有率および乾物消化率の統一検量線作成

長利真幸 守川信夫 當眞嗣平* 望月智代**

I 要 約

暖地型牧草の成分と栄養価を迅速に測定するために、沖縄県主要暖地型牧草であるギニアグラス、パンゴラグラス（品種：トランスバーラ）、ジャイアントスタークリス、ローズグラス（品種：カタンボラ）の4草種試料400点を用い、近赤外分析法(NIRS)による統一検量線の作成および推定精度の検証を行った。分析項目は粗タンパク質(CP)含有率と乾物消化率、試料サイズは粉碎試料(1 mm)と細断試料(200~300 mm)、検量線の作成方法については線形重回帰分析(MLR)と部分最小二乗法による回帰分析(PLS)を用いて比較検討した。

1. CPについて、MLRを用いた検量線の推定精度は粉碎試料で $r=0.979$, SDP=0.80, EI=8.71%, 細断試料で $r=0.974$, SDP=0.88, EI=9.58%となった。PLSを用いた検量線の推定精度は、粉碎試料で $r=0.990$, SDP=0.57, EI=6.20%, 細断試料で $r=0.979$, SDP=0.78, EI=8.49%となり、PLSがMLRより高い推定精度を得た。

2. 乾物消化率について、MLRを用いた検量線の推定精度は粉碎試料で $r=0.950$, SDP=2.56, EI=14.97%、細断試料で $r=0.944$, SDP=2.71, EI=15.84%となった。PLSを用いた検量線の推定精度は、粉碎試料で $r=0.964$, SDP=2.18, EI=12.74%, 細断試料で $r=0.949$, SDP=2.60, EI=15.20%となり、PLSがMLRより高い推定精度を得た。

3. 試料サイズについては、CP、乾物消化率とともに粉碎試料を用いた検量線がより高い精度を示したが、細断試料においても十分な精度を得ることができた。

4. 沖縄県主要暖地型牧草4草種を用いた統一検量線においても、単草種で作成した検量線と同等の推定精度を得た。

II 緒 言

NIRSは非破壊的な分析法であることから、迅速かつ同時に多成分の分析が可能であること、試薬・薬品が不要であり安価であること、化学分析に比べて高度な分析技術を必要としないことなど多くの利点を持つため、早くから飼料分析に応用され実用化されている。

著書らは^{1~4)}、NIRSを用いてギニアグラス、トランスバーラ、ジャイアントスタークリス、ローズグラスのCPおよびペプシンセルラーゼ法による乾物消化率(*in vitro*)での検量線を作成し、高い推定精度を得た。しかし、農家の草地では2草種以上の牧草を混播している例もあり、複数の草種を混合させた状態での推定精度についても検討する必要がある。本報では、上記の沖縄県主要暖地型牧草4草種すべての試料を用い、CPと乾物消化率についての統一検量線を作成し、その推定精度を検証した。加えてサンプルの粉碎作業を省力化するために粉碎試料と、細断試料について比較検討したので報告する。

III 材料および方法

1. 供試試料および調製

供試試料であるギニアグラス、トランスバーラ、ジャイアントスタークリス、ローズグラスは本試験場(国頭マージ土壌)で、圃場、生育ステージ、刈取間隔を変えて採取した400点を用い、化学分析値の成分範囲が同程度になるように検量線作成用試料240点と検定用試料160点に分けた。試料は200~300 mmに細断し、縮分したものを2つに分け72°Cで48時間乾燥させた後、片方はカッティングミル(1 mmメ

*現沖縄県家畜改良センター **現沖縄県工業技術センター

ッショ)にて粉碎し、もう一方はそのまま細断試料とした。

2. 分析方法

乾物消化率はペプシンセルラーゼ法⁵⁾、CPはケルダール法⁶⁾により求めた。

3. 検量線の作成

近赤外分光光度計は NIRSystem 社 Model-6500 型を用いて 1100nm～2500nm の波長のスペクトルを測定し、得られた原スペクトルについては 2 次微分処理(微分条件: GAP0, Segment20)を行った。粉碎試料は標準セルを用いた反射法による 2 回の反復測定、細断試料は長方形型セルを用いた反射法による 3 回の反復測定^{7), 8)}を行った。検量線作成については NSAS ソフトウェアを用い、MLR と PLS の 2 種類の方法で行った。

MLR は成分由来の官能基が持つ吸収波長を説明変数として用いる重回帰分析である。波長については、尖突なピークは避け、波長の変化に対して安定した幅の広い吸収帯を選択⁹⁾した。また、補正のための波長を追加していき、第 1 波長から第 4 波長までの組み合わせにて、検量線の候補を作成した。

PLS は多変量解析法である主成分分析法を応用した方法で、全波長域における少数の無相関な主成分(因子)を説明変数として用いる解析法である。因子の選択については NSAS ソフトウェアを用いた。

4. 検量線の検定

作成した検量線は検定用試料 40 点により推定精度の検証を行い、最適な検量線を決定した。推定精度の検証は、検定試料を未知飼料とした検量線の推定値と化学分析値の相関係数(r)、推定誤差の標準偏差(SDP)、および推定精度の評価指標である EI¹⁰⁾を用いて比較した。

IV 結果および考察

供試試料の成分範囲を表 1 に示した。検量線の検定においては、検量線を作成した試料と同様な種類・レンジを持った試料群を用いることが最も良いとされている。今回の供試試料では、CP での検量線作成用および検定用試料の成分レンジについては 19.23%、18.38%、乾物消化率では 35.99%、34.21% と幅広いレンジが得られた。

表 1 供試試料の成分範囲 (%DM)

検量線 作成用試料	分析項目	n	最小値	最大値	レンジ	平均	SD
	CP	240	4.68	23.91	19.23	11.42	4.05
	IVDMD	240	39.16	75.15	35.99	55.50	8.55
検定用試料	分析項目	n	最小値	最大値	レンジ	平均	SD
	CP	160	4.88	23.26	18.38	11.15	3.86
	IVDMD	160	39.74	73.95	34.21	54.80	8.22

注1) CP : 粗タンパク質含有率

2) IVDMD : 乾物消化率 (*in vitro*)

3) レンジ : 最大値 - 最小値

MLR および PLS による検量線作成結果を表 2 に示した。MLR による検量線では CP の粉碎試料で 3 波長、細断試料で 4 波長、乾物消化率では各 4 波長を選択したものが最も良い検量線となった。波長については CP の粉碎試料で 2164nm、細断試料で 2188nm を第 1 波長に選択しており、これらはタンパク質の代表的な吸収がある^{11), 12)}とされている波長付近であった。乾物消化率では、粉碎試料でタンパク質の代表的な吸収付近である 2188nm を第 1 波長に、細断試料でリグニンの吸収があるとされる波長付近^{12), 13)} 1670nm を第 1 波長に選択した。リグニンは粗繊維の主たる構成物質で、植物の生長が進むとともに増大し、消化率とは負の相関を示すとされていること¹⁴⁾から乾物消化率と密接に関係があると思われる。

PLS による検量線においては、CP の粉碎試料で因子数 7、細断試料で 8、乾物消化率の粉碎試料で因子数 8、細断試料で 9 を選択した検量線が最も良いであった。

表2 MLRおよびPLSによる検量線の作成結果

項目	試料サイズ	MLR法						PLS法		
		1	2	3	4	r	SEC	因子数	r	SEC
CP	粉碎	2164	2106	1982		0.983	0.74	7	0.992	0.52
CP	細断	2188	2120	1664	1150	0.978	0.86	8	0.989	0.61
IVDMD	粉碎	2188	1676	1350	2212	0.958	2.46	8	0.972	2.03
IVDMD	細断	1670	1718	2268	1198	0.952	2.63	9	0.962	2.37

注1) MLR: 線形重回帰分析

2) PLS: 部分最小二乗法による回帰分析

3) r: 検量線作成における相関係数

4) SEC: 検量線における標準誤差

MLR および PLS により作成した検量線の推定精度を表3に示した。MLR を用いた CP での検量線の推定精度は、粉碎試料で $r=0.979$, SDP=0.80, 細断試料で $r=0.974$, SDP=0.88, 乾物消化率では、粉碎試料で $r=0.950$, SDP=2.56, 細断試料で $r=0.944$, SDP=2.71 となった。

MLRにおいては推定する目的成分の吸収波長とされる波長を選択することが重要であり、CPについてはこれに準じる結果で、高い推定精度を得た。乾物消化率のように多くの物質が関与したものでは、検量線に用いる波長の特定は難しいとされているが、今回の検量線作成では、タンパク質およびリグニンを中心とした纖維成分の波長を選択する事によって十分な推定精度を得ることができた。これら CP および乾物消化率における波長の選択や推定精度については、前報^{1~4)}にて報告した各草種での検量線と同様の傾向を示した。

PLS を用いた CP での検量線の推定精度は、粉碎試料で $r=0.990$, SDP=0.57, 細断試料で $r=0.979$, SDP=0.78, 乾物消化率では粉碎試料で $r=0.964$, SDP=2.18, 細断試料で $r=0.949$, SDP=2.60 となった。MLR に比べ PLS では解析に用いる情報量を飛躍的に増やすことができ、物質由来の吸収とノイズを分離し易く、オーバーフィッティングが避けられる⁷⁾等の利点が挙げられている。そのため、牧草の栄養成分項目に関係なく PLS を用いた検量線の報告は多数あり^{15~17)}、比較的精度の高い検量線が作成できるとされている。

MLR と PLS を推定精度で比較すると、試料サイズ(粉碎・細断)や測定項目(CP・乾物消化率)において、PLS で作成した検量線が SDP, r ともに優れた結果となった。これらは前報^{1~4)}にて報告した各草種での検量線と同様の傾向であった。PLS において作成した検量線における NIR 値と化学分析値との関係を図1に示した。図1のように CP, 乾物消化率について、NIRS 推定値と化学分析値との間に高い相関が確認できた。

表3 検定試料におけるMLRおよびPLSによる検量線の推定精度

項目	試料サイズ	MLR				PLS			
		r	SDP	EI	評価	r	SDP	EI	評価
CP	粉碎	0.979	0.80	8.71	A	0.990	0.57	6.20	A
CP	細断	0.974	0.88	9.58	A	0.979	0.78	8.49	A
IVDMD	粉碎	0.950	2.56	14.97	B	0.964	2.18	12.74	B
IVDMD	細断	0.944	2.71	15.84	B	0.949	2.60	15.20	B

注1) MLR: 線形重回帰分析

2) PLS: 部分最小二乗法による回帰分析

3) r: 検量線検定における相関係数

4) SDP: 検量線の検定における標準誤差

5) EI=2×SDP/レンジ×100 (%)

A=very good (~12.4) B=good (12.5~24.9) C=fair (25.0~37.4) D=poor (37.5~49.9)

E=very poor (50.0~)

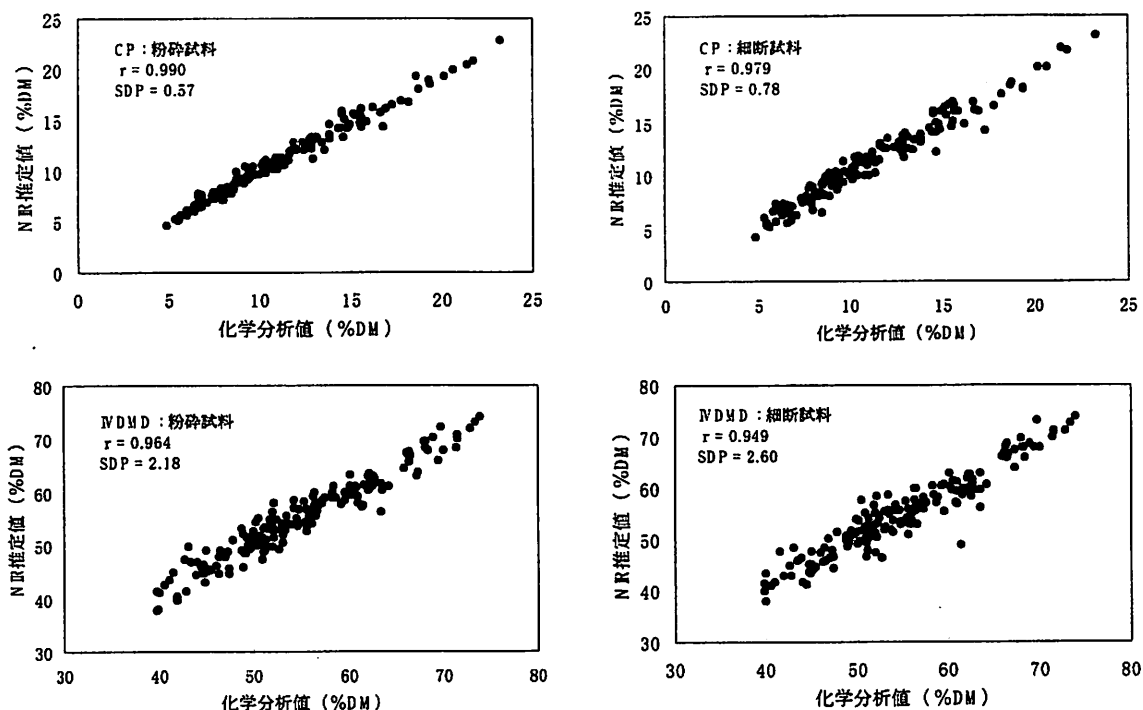


図1 PLSにより作成した検量線の検定用試料におけるNIRS値と化学分析値との関係

注) 供試試料は4草種160点について行い、すべてプロットした。

推定精度の評価指標であるEIにおいて、粉碎試料によるCPの検量線ではMLRで8.71%, PLSでは6.20%, 細断試料においてもMLRで9.58%, PLSで8.49%と、すべてにおいてA評価となった。粉碎試料による乾物消化率については、MLRで14.97%, PLSでは12.74%, 細断試料においてもMLRで15.84%, PLSで15.20%と、すべてにおいてB評価であった。以上の結果は、前報^{1~4)}にて報告した各草種でのEIと比較しても大きな差はなく、実用に耐えうる十分な推定精度であったと考えられる。

V 引用文献

- 長利真幸・守川信夫・當眞嗣平・望月智代(2003)近赤外分析法による暖地型牧草の成分および栄養価の推定(1)ギニアグラスにおける粗タンパク質含有率および乾物消化率の検量線作成, 沖縄畜試研報, 41, 113-117
- 長利真幸・守川信夫・當眞嗣平・望月智代(2003)近赤外分析法による暖地型牧草の成分および栄養価の推定(2)パンゴラグラスにおける粗タンパク質含有率および乾物消化率の検量線作成, 沖縄畜試研報, 41, 118-122
- 長利真幸・守川信夫・當眞嗣平・望月智代(2004)近赤外分析法による暖地型牧草の成分および栄養価の推定(3)ジャイアントスタークリークにおける粗タンパク質含有率および乾物消化率の検量線作成, 沖縄畜試研報, 42, 37-41
- 長利真幸・守川信夫・當眞嗣平・望月智代(2004)近赤外分析法による暖地型牧草の成分および栄養価の推定(4)ローズグラスにおける粗タンパク質含有率および乾物消化率の検量線作成, 沖縄畜試研報, 42, 42-46
- Goto, I. and D. J. Minson(1977)Prediction of the dry matter digestibility of tropical grasses using a pepsin-cellulase assay, *Animal Feed Science and technology*, 2, 247-253
- 自給飼料品質評価研究会(2001)改訂粗飼料品質評価ガイドブック, 日本草地畜産種子協会, 8-9

- 7) 自給飼料品質評価研究会(2001)改訂粗飼料品質評価ガイドブック, 日本草地畜産種子協会, 53-69
- 8) 水野和彦・榎原敏之・杉田紳一・中山貞夫(1998)近赤外線反射測定法(NIRS)によるオーチャードグラス未粉碎試料の化学分析および分解率の簡易推定法, 日本草地学会誌, 44(別), 266-267
- 9) 甘利雅拡・阿部亮・田野良衛・柾木茂彦・芹沢駿治・古賀照章(1987)近赤外分析法による粗飼料の成分分析と栄養価の推定法 I. キャリブレーションの精度と未知飼料の推定精度, 日本草地学会誌, 33(3), 219-226
- 10) 水野和彦・石栗敏機・近藤恒夫・加藤忠司(1988)近赤外線反射率測定法による乾草の成分および栄養価の推定 I. 成分および栄養価の推定精度とその評価, 草地試験場研究報告, 38, 35-46
- 11) ニレコーNIRSシステムズ(1994)近赤外分光分析法技術資料III, 18-19
- 12) 自給飼料品質評価研究会(2001)改訂粗飼料品質評価ガイドブック, 日本草地畜産種子協会, 61
- 13) 甘利雅拡・阿部亮・河野澄夫・趙夾光(1991)近赤外スペクトルにおける粗飼料中の纖維性成分の吸収特性, 畜産試験場研究報告, 51, 17-27
- 14) 阿部亮(1988)炭水化物成分を中心とした飼料分析法とその飼料栄養価評価法への応用 3)酸性データージェント纖維とリグニン定量, 畜産試験場研究資料第2号, 23-29
- 15) 堀内一明・脇大作・町田豊・千葉明宏(2000)飼料作物の品質評価法の確立 第2報. 近赤外分析におけるローズグラス中の硝酸態窒素の検量線作成, 鹿児島県畜産試験場研究報告, 33, 55-57
- 16) 梅田剛利・小山太・高椋久次郎(2001)近赤外分光法による肉牛ふん堆肥の無機塩類含量の推定, 福岡県農業総合試験場研究報告, 20, 105-108
- 17) 金谷千津子・丸山富美子・清水雅代・赤江静雄・斎藤堅伸・石崎和彦・土屋いずみ・清水政浩・平尾賢一(1999)近赤外分析法による粗飼料の中性データージェント纖維(NDF)の推定精度, 富山県畜産試験場研究報告, 14, 29-31

研究補助：小浜健徳, 竹内千夏, 平良樹史, 具志堅興司