

つの種の重複遺伝子に生じた同じ塩基置換。b) 同化置換：1つの種の重複遺伝子の片方に生じ、それにより重複遺伝子間で同じ塩基になる置換。c) 異化置換：1つの種の重複遺伝子の片方に生じ、それにより重複遺伝子間で異なる塩基になる置換。a)あるいはb)の座位が連続するとそれを含む領域の遺伝子変換を強く支持する。逆に共通祖先に生じたc)が保存されている領域は遺伝子変換を否定する。こうして同定された遺伝子変換領域は重複遺伝子間で相同な領域とよく一致していた。これによりC_α遺伝子はヒト上科の共通祖先で遺伝子重複し、ヒト上科の進化過程で遺伝子変換を繰り返してきたことが明らかになった。

DNA多型現象の霊長類の系統分化と個体識別研究への応用

中堀 豊・中込 弥男 (小児医療研セ)
竹中 修 (霊長類研)

ヒトのY染色体よりクローン化したDNA断片をプローブとして用い、種々な霊長類に対しサザンブロット法による解析を行った。これらのプローブにより検出される座位は、必ずしもY染色体上に止らず、Xないし常染色体上に座位を占める場合も少なからず見られ、また進化の過程で常染色体からY染色体上に移動した事例も経験した。

87-4 a クローンは、ヒトのXおよびY染色体上に座位を占めるが、チバンジー、旧世界猿6種の内3種(ニホンザルなど)、新世界猿2種の内1種(フサオマキザル)、牛において同様の所見を示した。他方、旧世界猿の3種(ミドリザルなど)、新世界猿であるタマリン、マウスやラットでは、Xのみに座位が認められ、Y染色体上には相同の塩基配列が検出されなかった(サザンブロットにより解析した限りにおいて)。

X染色体上の座位が極めて良く進化的に保存されていたことから、本クローンにつき詳細な解析を行ったところ、本座位は歯のエナメル質合成に際して先導的に合成される蛋白アメロゲンと判明した。ヒトのX上とY上の座位、さらに文献的に報告のある牛及びマウスの座位の塩基配列の比較により、何れにおいても3個のエクソンと、中間のイントロンが識別された。進化的に保存の程度の低いY染色体上の座位がcDNA型の偽遺伝子でなく、エクソン/イントロン構造を保持し

ていたことは注目に値するが、ヒトと種々な程度の近縁関係にある霊長類における、XとY両染色体(種によってはXのみ)上の本遺伝子の構造は興味深いものがあり、今後の課題である。

免疫グロブリンD_H遺伝子形成過程の分子進化学的研究

市原 慶和・黒沢 良(藤田学園保健衛生大)

免疫グロブリンによる抗原認識の多様性は主に高頻度変異領域の多様性によると考えられている。重鎖の場合にはD_H遺伝子を中心とするCDR III領域が抗原認識に特に重要であり、我々はヒトおよびマウスについてD_H遺伝子の構造解析を進めてきた。その結果、ヒトについて6種類の全く異なるD_H遺伝子が9kbのDNA領域に存在し、この単位が4回繰り返されていることを明らかにした。またマウスではヒトのD_Aと相同と考えられるD_{FL16}、D_{SP2}が共通の祖先型D_H遺伝子から進化した可能性を示し、D_A以外のヒトD_H遺伝子はマウスには認められないことを示した。今回はヒトに見出されたD_H遺伝子の重複がどの霊長類において検出されるかを解析することにより、D_H遺伝子の進化過程を明らかにすることを目的として研究を行った。各種サル血球細胞からDNAを抽出してHind III消化、アガロース電気泳動後常法に従いヒト各種D_H遺伝子をプローブとしたサザンハイブリダイゼーションを行った。その結果、チンパンジー、オランウータン、テナガザル、アカゲザル、ミドリザル、リスザル、タマリンにおいて複数のバンドが観察された。このことはこれら真猿類におけるD_H遺伝子の重複を示している。一方オオギャラゴ、ワオキツネザルではどのプローブでもほぼ単一のバンドしか認められず、これら原猿類では9kbの1単位のみを有すると考えられた。またマウス、ジャコウネズミ、ツパイではヒトD_H遺伝子とハイブリダイズするバンドは認められなかった。以上の結果から原猿類においてヒト型D_H遺伝子を有すること、D_H遺伝子単位の重複が原始原猿類から真猿類が分岐する時点に起こったことが示唆された。マウスではD_Aを残して他のヒト型D_H遺伝子を欠失したと考えられる。これらのことをより明確にするためにオオギャラゴ、ワオキツネザルのD_H遺伝子のクローニングとその構造解析、マウスD_H遺伝子を