長野県のニホンザル地域個体群の保護 管理を目的とした遺伝的モニタリング法の検討と 応用

森光由樹, 泉山茂之 (野生動物保護管理事務所)

長野県内に生息しているニホンザルの有害駆除 頭数は、昨年度815頭にも及んだ。生息地の分断・ 縮小や増加数を上回る大量捕殺などによりすでに いくつかのニホンザルの地域個体群は絶滅もしく は孤立化が進んでいる。このようなニホンザルが おかれた危機的状況の中で、保護管理のための基 礎資料を明らかにし、科学的根拠をもとに保護管 理を行うことは、目下の急務である。本研究の目 的はミトコンドリアDNAの変異を利用して、地 域個体群の関係ならびに地域間の個体移住の状況 を調査することで地域個体群の遺伝的モニタリン グの方法の検討をおこなうことである。著者らは、 昨年度から長野県内の7つの地域個体群(北アル プス・中央アルプス・南アルプス・御獄・南木曾・ 鬼無里・上信髙原) で駆除された個体および学術 捕獲した個体、計290個体から分析に必要な試料 を採取した。DNA試料の調製は、定法に従って夕 ンパク質分解酵素で消化後、フェノール・クロロ ホルムで処理しDNAを抽出した。抽出したDNA からミトコンドリアDNAのDループ可変域、約 480塩基対をPCRにて増幅し、シーケンサーにて 塩基配列分析を行った。その結果、北アルプス・ 南アルプス・上越高原の各地域個体群から得られ た試料はそれぞれ異なった配列を示し、この方法 による遺伝的モニタリングが可能であることを明 らかにしえた。今後は、上記の方法を用いて、今 までに材料採取した個体の分析を進める予定であ る。

ヒトウイルスDNAの各種サル染色体への組込み 田口尚弘(高知医大・第1解剖)

ヒトヘルペスウイルスはヒトにおいては体 力の低下時に活性化され病変を引き起こすが、 通常、潜在的にウイルスDNAがゲノムに組み込 まれていても、問題ないことは知られている。 その存在様式はランダムに染色体上に組み込ま れているとされている。最近私がヒトヘルペス ウイルス6 (HHV-6) DNAをプローブとして蛍 光インサイチュウ・ハイブリダイゼーションで 調べたヒトの細胞(白血病患者及び正常人由 来)では22番染色体長腕の末端部及び1番染 色体長腕にその存在を確認した。そこで、ヒト 以外の数種の霊長類および類人猿以外のサルに おいて、ヒトと同様な方法でウイルスDNAの存 在を調べることを計画した。これまでチンパン ジー1例、ニホンザル4例、カニクイザル3例 について検索した。チンプでアクロセントリッ ク染色体の末端にシグナルを持つことを観察で きた。他のものでは陰性の結果を得ている。ま た、ウイルスに起源を持つ癌遺伝子Akt 3 遺伝子 のマッピングをチンプとニホンザルで行った。 その結果、チンプでは1番染色体長腕の末端部 に、ニホンザルでは1番染色体短腕の末端にそ れぞれのシグナルを確認した。癌遺伝子Akt3の 座位はチンプとニホンザルでのシンテニーと一 致していた。今後、さらに検索を効率的に進め るために、FISH法に加えて、PRINS法及び PCR法を使った検索を行う予定である。