

法を開発しなければならない。本研究は、野生状態のチンパンジーから採取可能な生物標本として体毛（のちに食物のしがみかすも）をとりあげ、父子判定を目標として、DNAの抽出とPCR法によるDNAの増幅を試みたものである。

西部タンザニアの野生チンパンジー数個体からセルフグルーミングのあとで拾い集めた体毛、および霊長類研究所の父子関係のわかっている個体の体毛を実験に用い、それが十分に可能であることを確認した。

体毛の保存は、1年程度なら乾燥標本でよい（三角紙などに入れる）。

しかし、体毛を拾い集めるという手法では、他個体の体毛の混入の可能性を排除することができない。そこで、他個体の生物標本の採取の可能性をほぼ排除でき、しかも野生状態で個体別に採取できるものとして、食物としてしがんだあとにはき出す植物の繊維質に着目した。

飼育個体にサトウキビをあたえ、そのしがみかすに口腔内上皮細胞がまじってはき出されること、およびそれからDNAが抽出できることを確認した。体毛と同様に、PCR法による増幅ののち、父子判定にも使える。しがみかすは、(1)量を集めやすいことと(2)抽出されるDNAの劣化の度合いが格段に小さいという2つの利点をもつ。

しがみかすの保存には、最終エタノール濃度が50%以上になるように無水エタノールを加えて、密閉できる容器に入れておく。DNAの劣化をおさえるために、最終濃度1mMになる程度のEDTAを添加することが望ましいが、なければなしでよい。アルコールは、メタノールでもよいだろう。この保存法は、筋肉片など、DNA抽出を目的とした他の組織標本にも同様に適用できる。

PCR法で増幅する父子判定用のDNA領域には、個体差の現われやすいVNTR領域をえらぶ。

計画3-2:

ニホンザル雌の繁殖戦略

光永総子（京都大・霊長研）

雌の性行動は内分泌学的動態、特に性線ステロイドホルモンの影響下にあるといわれ、対雄交渉の頻度やパターンを論ずるに際しては、個々の雌の生殖生理学的状態の把握が必要不可欠である。

京都大学霊長類研究所内の複雄複雌ニホンザル放飼グループ（若桜グループ）を対象とし、末梢血中ステロイドホルモン濃度測定による卵巢機能、排卵、妊娠等の生理状態のモニタリングを行い、性行動と照合した。今回は妊娠した雌（n=11）についての分析を試み、以下の結果が得られた。なお全個体が、その交尾期の初回排卵で受胎したため非妊娠性月経周期の繰り返しはなかった。

交尾：卵胞期に出現し、排卵とよく同調していた。排卵までの血中エストラジオール動態は、どの個体もほぼ同様であったが、射精出現頻度は非授乳経産雌、未經産雌、授乳中の経産雌の順に高かった。排卵後は黄体由来のプロゲステロン量の増減パターンや、同ホルモンの主分泌が胎盤に切り替わるまでの時期、再度減少するまでの時間に個体差が認められ、これが排卵後および着床後の交尾の出現と対応していることが示唆された。

過度の性的活性の表出：非授乳雌で、排卵の前後と妊娠7～9週に持続的なエストラスコールが高頻度で出現し、これらは、グリメイス・grimace、ヘッドダッキング・head-ducking、体の平伏、痙攣状の動き、物体や相手をつかむ行動・grasping等を伴っていた。エストラスコールと時期を同じくして、非授乳雌で交尾相手の雄へのマウンティングが見られた。また授乳雌を含む6個体に、排卵前後に集中して雌同志のマウンティングやボノボの性器こすりに似た行動が観察された。

以上のように同一個体内での性行動の経時変化は基本的に生殖生理学的状態の変化に伴っていることがわかった。今後、更にこれらを修飾する要因を検討するため、より深い生理学および行動学的解析が必要である。

計画3-3:

父子判定にもとづくニホンザルの行動解析

井上美穂（京都大・霊長研）

本研究では、これまで多型を示す遺伝マーカーが少ないために判別が不可能であったニホンザルの父子関係をDNAの多型により判定し、これによって今まで不明だったオスの繁殖史を明らかにすることを目的としている。霊長類研究所放飼場のニホンザル若桜グループにおいて、1974年から1988年に生まれた子ども48頭の父子判定を行った。