

失われた生態システムの多様性解明に向けた古代DNA研究の展開

足立 淳 データ科学研究系 准教授

2015年5月19日 統計数理研究所 オープンハウス

目的: 失われた生態システムの多様性の解明
大量絶滅という現象を進化の枠組みで考える

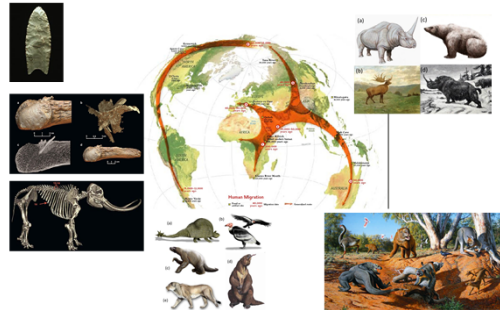
- 人類の歴史は地球環境の破壊の歴史でもある
- 地質時代に繰り返された大量絶滅と現在進行形のヒトによる大量絶滅を比較
- 遺伝的多様性は生物多様性の評価に重要
- 現存生物の遺伝情報だけではなく、過去の様々な年代の遺伝情報が必要

古代 DNA の研究

過去の多様性の変遷が辿れるようになる

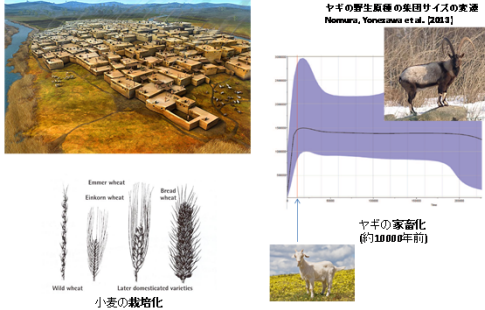
① 現生人類の世界中への拡散

狩猟採集と大型動物相の絶滅



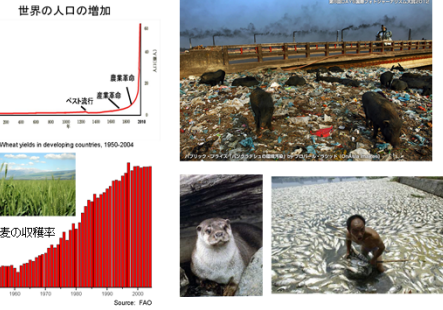
② 農耕・牧畜の開始

野生原種の絶滅または集団サイズの縮小



③ 産業革命・農業革命と人口増加

生態システムの劇的な変化と環境破壊

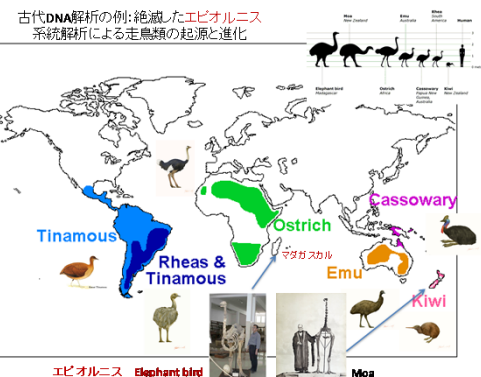
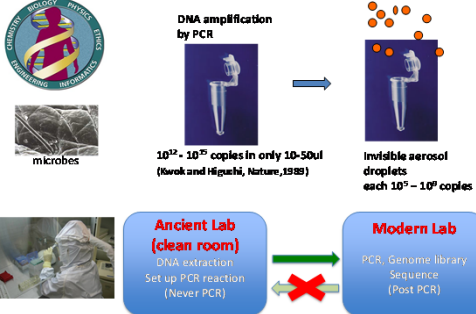


古代 DNA 解析の問題点

- Low quantity of surviving DNA, damaged and short fragment length
- Genome amplification:
 - from low amount of DNA
 - Amplification bias
- Contamination:
Artificial DNA from human and lab environments
Microbes grow in fossil samples
- Bioinformatics:
Fragment, no paid-end, DNA damage...

コンタミを防ぐ実験室の確立が重要

Laboratory contamination



エピオルニスと走鳥類の系統樹

