

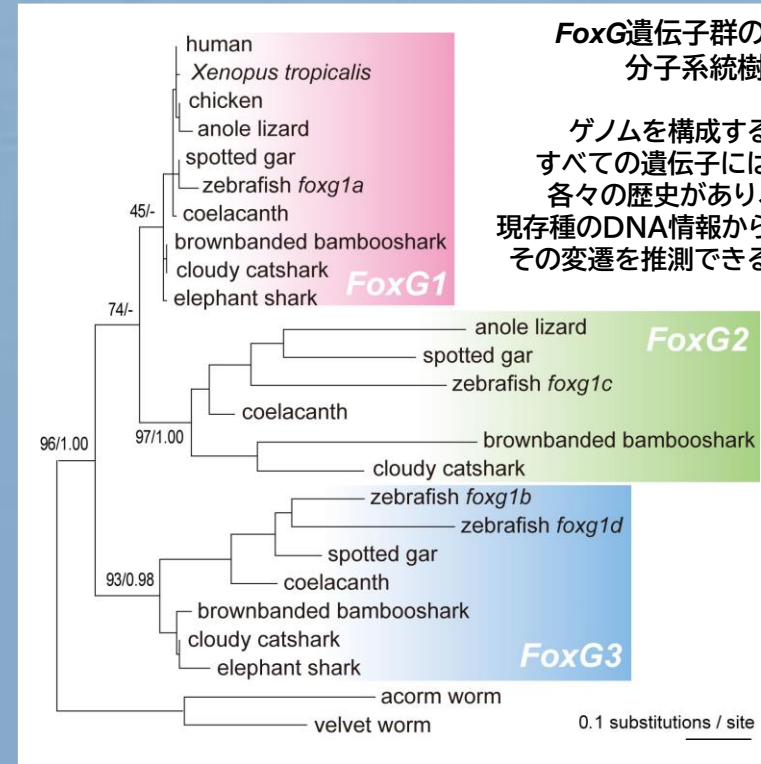
多様な動物種間の違いは進化の過程でどう生じたのか？

これを理解するため、違いの原因となるゲノムDNA配列の変化を見つけ出す

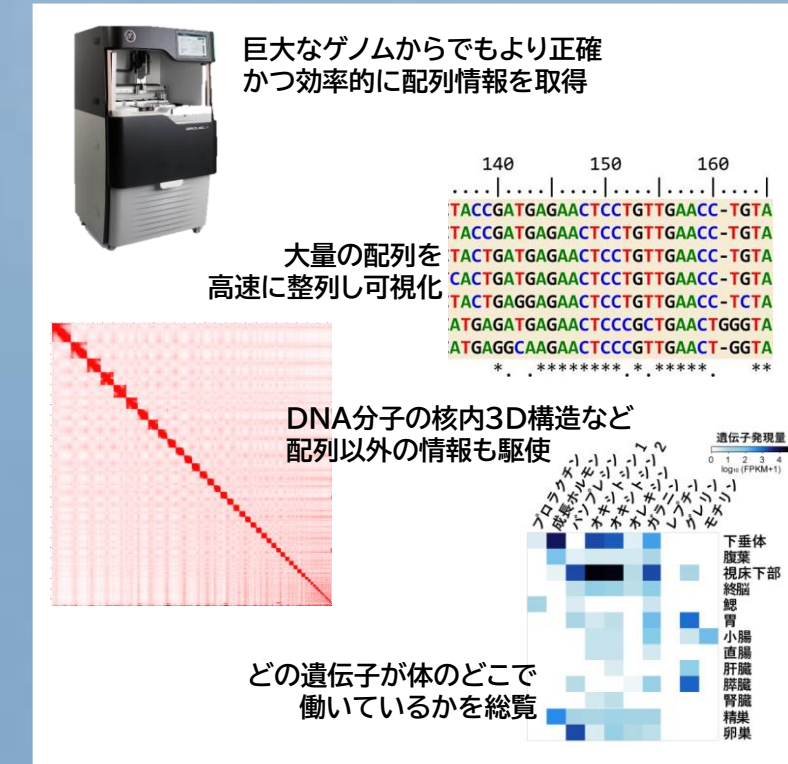


実験動物ではない生物で分子研究を実施するための基盤づくり

分子進化学・ゲノム情報学・発生生物学などの知見を統合



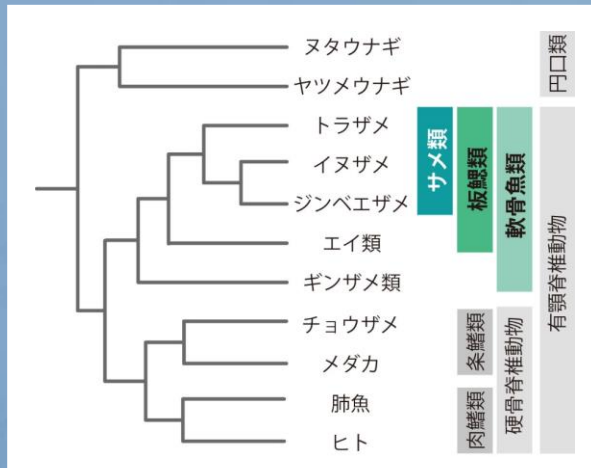
ゲノムDNAを読み取り
過去にいつ何が起きたのかを解釈



ゲノム全体を調べるための情報解析手法の高度化

軟骨魚類(サメやエイ)のゲノム進化

同じ「サカナ」とはいえ、
多くの食用魚が含まれる硬骨魚類(条鰓類)
とは別の進化をたどってきた



進化上重要な位置を占める
サメを調べずに脊椎動物は語れない

サメ・エイの卵を
見たことはありますか？

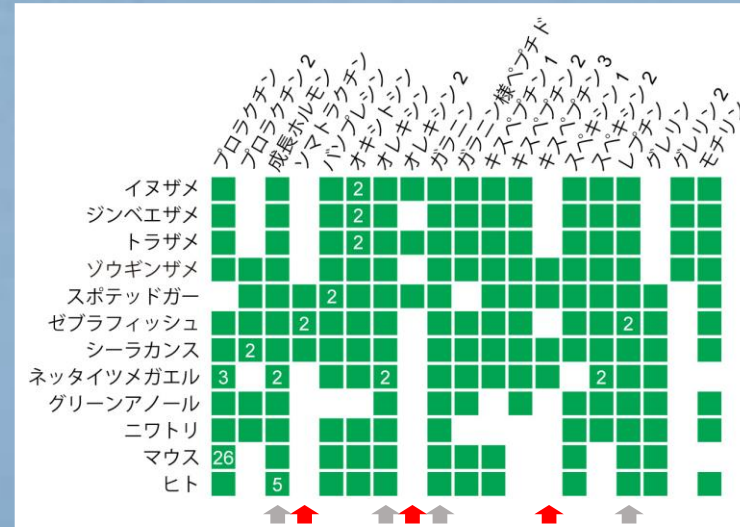


ちなみに、最大の魚類ジンベエザメは胎生
(卵ではなく赤ちゃんを産む)です

海の中の「スローライフ」を支える分子メカニズムを解析中

ゲノム中に残る「必須」ではない遺伝子

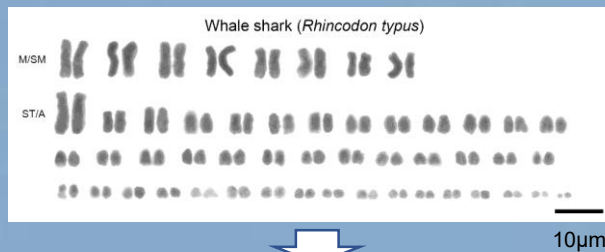
進化の過程では、新規形質に寄与する遺伝子の「獲得」に加えて
遺伝子の「欠失」も断続的に起きてきた



「必須」な遺伝子(↑)
→機能は種間で類似

消えやすい遺伝子(↑)
→機能に傾向は？

遺伝子は「付け加え」だけで多様化したのではない



これら102本のDNA配列と対応付け、種間で比較

ゲノム配列の比較から分かってきたこと

ゲノムの肥大化は、反復配列の増加による
ジンベエザメとヒトのゲノムサイズは同程度
サメ類ではDNA配列が変化する速度が低下

「消えやすい遺伝子」を残している
サメ(トラザメ)の胚でそれらが働く場所を調べ、機能を推測



「消えやすい遺伝子」(FoxG2など)は機能活性部位が狭く、ゲノム内で偏在

大学院生をはじめとする研究メンバーを募集中

Twitter: @KurakuLabMSM