

文部省
国立遺伝学研究所要覧

NATIONAL INSTITUTE OF GENETICS

1990



大学共同利用機関
INTER-UNIVERSITY RESEARCH INSTITUTE



冬の本研究所正面玄関

目 次

はじめに	1	研究のねらいと研究活動	13
沿革(組織)	2	科学研究費等	41
沿革(施設)	3	共同研究	42
概 要	4	大学院受託学生	46
組 織	5	行 事	46
評議員会及び 運営協議会	8	研究を促進するための活動	47
研究所全景	10	国 際 交 流	48
予 算	12	総合研究大学院大学生命科 学研究科遺伝学専攻の概要	49

はじめに



遺伝学研究所は遺伝に関する学理の総合及びその応用の基礎的研究をつかさどり、あわせて遺伝学の指導、連絡及び促進をはかることを本務として、1949年（昭和24年）に設置され、昨年、創立40周年を迎えました。6年前（昭和59年度）には大学共同利用機関に改組転換し、1988年（昭和63年）にはさらに7つの大学共同利用機関を母体とする総合研究大学院大学の開学に伴い、生命科学研究所の遺伝学専攻を担当することとなり、昨年、博士課程の学生を初めて受け入れました。この間、本研究所は客員研究部門を含めて15研究部門及び4研究施設を擁するまでに成長し、国内外から数多くの研究者を受け入れて共同研究の成果をあげると共に、毎年十数件の研究集会を開催して研究交流を促進しています。

創設以来、数多くの優れた研究実績は、本研究所を我が国の遺伝学の中心として位置づけるとともに、その存在が世界的にも広く知られるようになりました。しかし、近年の遺伝学の急速な発展は、そのもたらした新しい研究方法と兼ねて、生物学に大きな変革をもたらし、本研究所の研究にも影響を与えるに至りました。本研究所はそれに対応して研究部門、実験動物保存のための部門の充実を計って参りましたが、対応は決して十分なものとは考えられず、これから研究所として推進すべき多くの課題を残しております。本研究所としては、学問の流れや、社会の要請を無視することなく、しかし主体的に、問題に取り組むべきと思います。これから我々はさらに困難な選択に直面することでしょう。所内外の皆様方の御助力と御理解の上に、将来の発展を目指したいと思います。御理解と御助力をお願いする次第です。

国立遺伝学研究所長

富澤純一

沿 革 (組織)

- 昭和24年6月1日 文部省設置法により文部省所轄研究所として設置。庶務部，研究第1部，研究第2部及び研究第3部の4部門で発足
- 8月10日 小熊 捍 初代所長就任
- 昭和28年1月1日 研究第1部から第3部をそれぞれ形質遺伝部，細胞遺伝部，生理遺伝部に改組
- 8月1日 生化学遺伝部新設
- 昭和29年7月1日 応用遺伝部新設
- 昭和30年9月15日 変異遺伝部新設
- 10月1日 木原 均 第2代所長就任
- 昭和35年4月30日 人類遺伝部新設
- 昭和37年4月1日 微生物遺伝部新設
- 昭和39年4月1日 集団遺伝部新設
- 昭和44年4月1日 森脇大五郎第3代所長就任，分子遺伝部新設
- 昭和49年4月1日 植物保存研究室新設
- 昭和50年3月1日 田島彌太郎第4代所長就任
- 10月1日 遺伝実験生物保存研究施設（動物保存研究室）新設
- 昭和51年10月1日 遺伝実験生物保存研究施設（微生物保存研究室）新設
- 昭和58年10月1日 松永 英 第5代所長就任
- 昭和59年4月12日 国立学校設置法の一部改正により大学共同利用機関に改組
遺伝実験生物保存研究センター，遺伝情報研究センター，実験圃場新設
- 昭和62年1月12日 DNA データバンク稼動
- 昭和63年4月8日 放射線・アイソトープセンター新設
- 平成元年10月1日 富澤純一第6代所長就任



資料展示室

沿 革 (施設)

- 昭和27年3月 別館新築
- 昭和36年9月 研究本館第1期第1次工事竣工
- 昭和38年1月 研究本館第1期第2次工事竣工
- 昭和39年3月 研究本館第1期第3次工事竣工
- 昭和43年3月 研究本館第2期工事竣工，研究本館計画完成
- 昭和46年3月 図書館新築
- 昭和47年3月 ネズミ飼育舎新築
- 昭和53年7月 遺伝実験生物保存研究施設研究棟新築
- 昭和55年5月 遺伝実験生物保存研究施設ネズミ附属棟，カイコ附属棟新築
- 昭和56年3月 遺伝実験生物保存研究施設微生物附属棟新築
- 昭和58年3月 排水処理施設新築
- 昭和59年3月 組換えDNA実験棟，野生イネ温室新築
- 昭和60年3月 実験圃場管理施設新築
- 昭和62年1月 遺伝情報研究センター棟，隔離温室，日長調節装置新築
- 3月 水田温室，桑温室新築
- 昭和63年12月 RI実験棟，中央機械室，RI排水処理施設新築



実験圃場管理棟



遺伝情報研究センター棟・RI実験棟

概 要

目 的

大学等における学術研究の発展に資するため、国立学校設置法（昭和24年5月31日法律第150号）第9条の2に基づき遺伝学に関する総合研究を行うことを目的として設置された大学共同利用機関である。

共同利用

全国の大学の教員その他の者で、研究所の目的たる研究と同一の研究に従事する者の利用に供するとともに、共同研究を行う。

国際交流

遺伝学の分野で国際的な学術交流を活発化するため、研究者の交流や国際シンポジウム等を開催する。

運 営

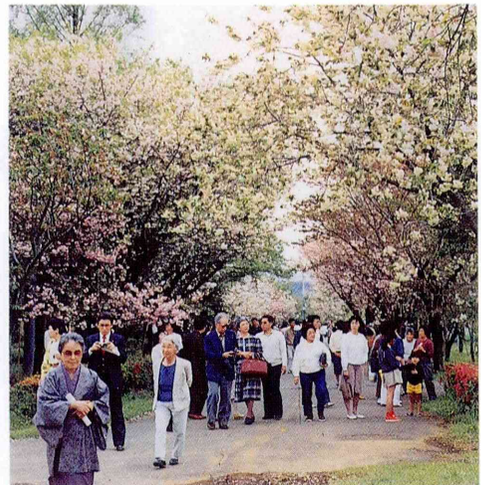
大学共同利用機関の研究所として円滑な運営を行うため、研究所の事業計画その他の管理運営に関する重要事項について、所長に助言する評議員会を置くとともに、共同研究計画に関する事項その他の研究所の運営に関する重要事項で、所長が必要と認めるものについて所長の諮問に応じる運営協議委員会を置く。また、所長の求めに応じ必要な事項について調査・検討を行うため、所内に各種委員会を置く。

大学院教育

大学の要請に応じ、当該大学の大学院における教育に協力する。



冬



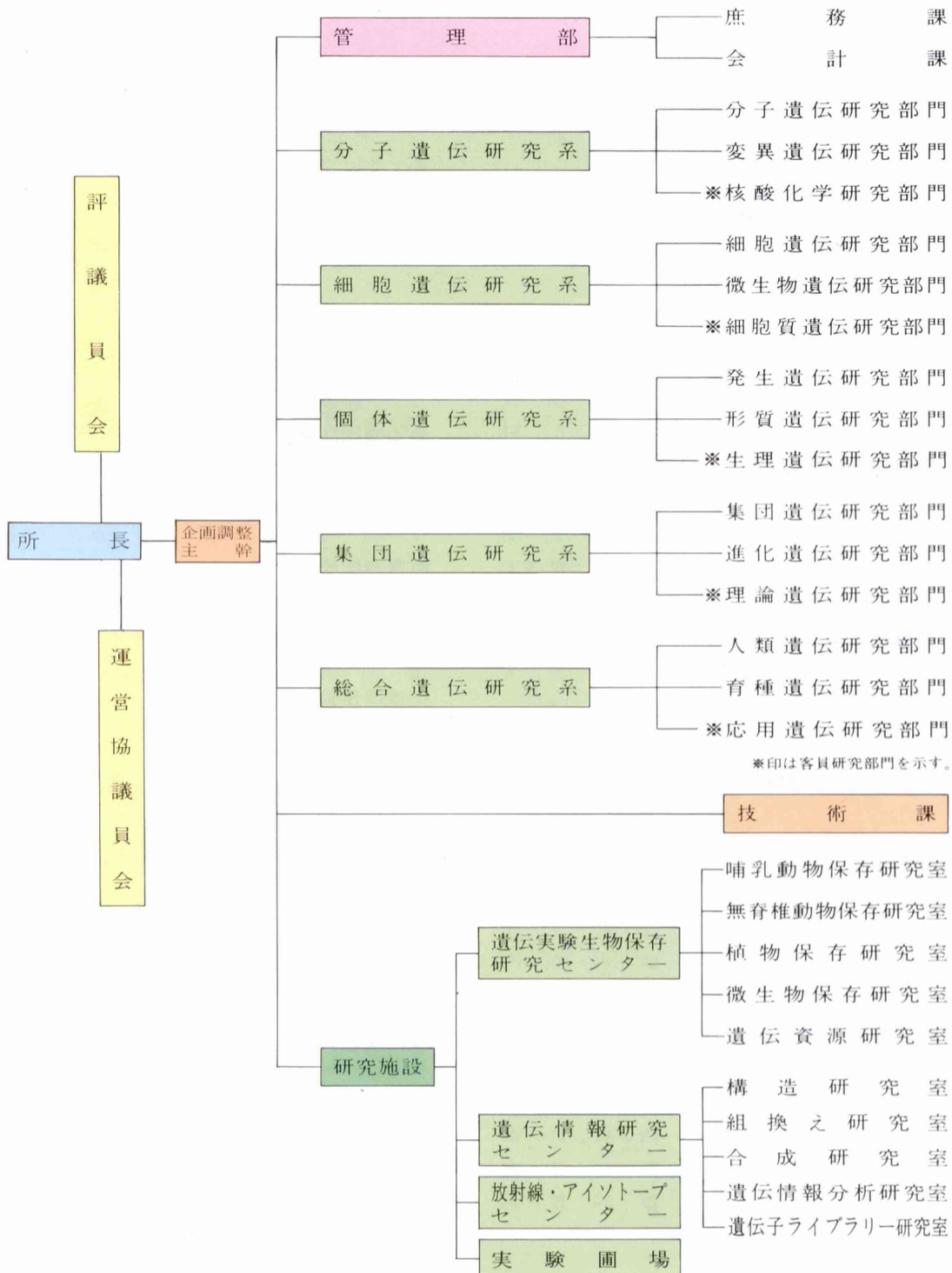
春

250余種に及んで系統保存している八重桜並木

組 織

(平成2年6月8日現在)

機 構 図



定員表 (平成2年度)

所長	教授	助教授	助手	小計	技官 (技術課)	事務職員等 (管理部)	合計
1	13 (5)	19 (5)	29	62 (10)	19	23	104 (10)

(注) ()内の数は客員研究部門の教官数(外数)である。

職員等 (平成2年6月8日現在)

所長 富澤純一
企画調整主幹(併) 原田朋子
(太田)

分子遺伝研究系

研究主幹(併) 石濱 明
分子遺伝研究部門
教授 石濱 明
助手 藤田 信之
助手 永田 恭介
助手 山岸 正裕
変異遺伝研究部門
教授 瀬野 悍二
助教授 山尾 文明
助手 手塚 英夫
助手 金田 澄子

核酸化学客員研究部門

助教授(併) 水本 清久
(東京大学医科学研究所)
助教授(併) 鮎澤 大
(東京大学応用微生物研究所)

細胞遺伝研究系

研究主幹(併) 森脇和郎
細胞遺伝研究部門
教授 森脇和郎
助教授 今井弘民
助手 城石俊彦
助手 後藤英夫
微生物遺伝研究部門
教授 堀内賢介
助教授 安田成一
助手 西村行進
助手 原弘志
助手 東谷篤志

細胞質遺伝客員研究部門

教授(併) 大坪 栄一
(東京大学応用微生物研究所)
客員助教授 米川 博通
(財東京都臨床医学総合研究所室長)

個体遺伝研究系

研究主幹(併) 杉山 勉
発生遺伝研究部門
教授 杉山 勉
助教授 藤澤 敏孝
助手 清水 裕
形質遺伝研究部門
助教授 村上 昭雄
助手 湊 清
助手 山田 正明

生理遺伝客員研究部門

教授(併) 澤田 康次
(東北大学電気通信研究所)

集団遺伝研究系

研究主幹(併) 原田朋子
(太田)
集団遺伝研究部門
教授 原田朋子
(太田)
助教授 高畑尚之
助手 館田英典
助手 田嶋文生
進化遺伝研究部門
助教授 五條堀 孝
助手 森山悦子
理論遺伝客員研究部門
客員教授 木村資生
助教授(併) 青木健一
(東京大学理学部)

総合遺伝研究系

研究主幹(併) 今村 孝

人類遺伝研究部門

教授 今村 孝

助教授 藤山 秋佐夫

助手 寶来 聰

助手 中島 衡

育種遺伝研究部門

教授 沖野 啓子
(森島)

助教授 佐野 芳雄

助手 平岡 洋一郎
(佐藤)

助手 平野 博之

応用遺伝客員研究部門

教授(併) 渡邊 武
(九州大学生体防御医学研究所)客員教授 米澤 勝衛
(京都産業大学国土利用開発研究所教授)

研究施設

遺伝実験生物保存研究センター

センター長(併) 沖野 啓子
(森島)

助教授 渡辺 隆夫

助手 宮下 信泉

助手 上田 均

助手 西村 昭子

助手 舘野 義男

遺伝情報研究センター

センター長(併) 瀬野 悍二

助教授 嶋本 伸雄

助教授 池村 淑道

助教授 廣瀬 進

助教授 宮澤 三造

助教授 小原 雄治

助手 林田 秀宜

助手 松本 健一

放射線・アイソトープセンター

センター長(併) 定家 義人

助教授 定家 義人

実験圃場

圃場長(併) 佐野 芳雄

助手 中村 郁郎

管理部

管理部長 原 俊男

庶務課

課長 神田 外喜雄

課長補佐 古田 剛一

庶務係長 澤入 新一郎

人事係長 酒井 清人

研究協力係長 秋山 啓剛

共同研究係長 大平 洋

会計課

課長 谷口 博史

課長補佐 岩城 英一

経理係長 渡邊 裕

用度係長 小田 敏雄

管財係長 山本 勉

施設係長 地中 剛

技術課

課長 鬼丸 喜美治

動物班

班長 三田 旻彦

第一技術係長 原田 和昌

第二技術係長 榊原 勝美

植物・微生物班

班長 田村 仁一

第二技術係長 原 登美雄

機器班

班長 越川 信義

第一技術係長 谷田 勝教

第二技術係長 原 雅子

定員表 (平成2年度)

所長	教授	助教授	助手	小計	技官 (技術課)	事務職員等 (管理部)	合計
1	13 (5)	19 (5)	29	62 (10)	19	23	104 (10)

(注) ()内の数は客員研究部門の教官数 (外数)である。

職員等 (平成2年7月16日現在)

所長 富澤純一
企画調整主幹(併) 原田朋子
(太田)

分子遺伝研究系

研究主幹(併) 石濱 明
分子遺伝研究部門

教授 石濱 明
助手 藤田 信之
助手 永田 恭介
助手 山岸 正裕

変異遺伝研究部門

教授 瀬野 悍二
助教授 山尾 文明
助手 手塚 英夫
助手 金田 澄子

核酸化学客員研究部門

助教授(併) 水本 清久
(東京大学医科学研究所)
助教授(併) 鮎澤 大
(東京大学応用微生物研究所)

細胞遺伝研究系

研究主幹(併) 森脇和郎
細胞遺伝研究部門

教授 森脇和郎
助教授 今井弘民
助手 城石俊彦
助手 後藤英夫

微生物遺伝研究部門

教授 堀内賢介
助教授 安田成一
助手 西村行進
助手 原弘志
助手 東谷篤志

細胞質遺伝客員研究部門

教授(併) 大坪栄一
(東京大学応用微生物研究所)
客員助教授 米川博通
(財東京都臨床医学総合研究所室長)

個体遺伝研究系

研究主幹(併) 杉山 勉
発生遺伝研究部門

教授 杉山 勉
助教授 藤澤敏孝
助手 清水 裕

形質遺伝研究部門

助教授 村上昭雄
助手 湊 清
助手 山田正明

生理遺伝客員研究部門

教授(併) 澤田康次
(東北大学電気通信研究所)

集団遺伝研究系

研究主幹(併) 原田朋子
(太田)
集団遺伝研究部門

教授 原田朋子
(太田)
助教授 高畑尚之
助手 館田英典
助手 田嶋文生

進化遺伝研究部門

助手 森山悦子

理論遺伝客員研究部門

客員教授 木村資生
助教授(併) 青木健一
(東京大学理学部)

総合遺伝研究系

研究主幹(併) 今村 孝
人類遺伝研究部門

教授 今村 孝
助教授 藤山 秋佐夫
助手 寶来 聰
助手 中島 衡

育種遺伝研究部門

教授 沖野 啓子
(森島)
助教授 佐野 芳雄
助手 平岡 洋一郎
(佐藤)
助手 平野 博之

応用遺伝客員研究部門

教授(併) 渡邊 武
(九州大学生体防御医学研究所)
客員教授 米澤 勝衛
(京都産業大学国土利用開発研究所教授)

研究施設

遺伝実験生物保存研究センター

センター長(併) 沖野 啓子
(森島)
助教授 渡辺 隆夫
助手 宮下 信泉
助手 上田 均
助手 西村 昭子
助手 舘野 義男

遺伝情報研究センター

センター長(併) 瀬野 悍二
教授 池村 淑道
教授 五條堀 孝
助教授 嶋本 伸雄
助教授 廣瀬 進
助教授 宮澤 三造
助教授 小原 雄治
助手 林田 秀宜
助手 松本 健一
助手 林 茂生

放射線・アイソトープセンター

センター長(併) 定家 義人
助教授 定家 義人

実験圃場

圃場長(併) 佐野 芳雄
助手 中村 郁郎

管理部

管理部長 原 俊男

庶務課

課長 神田 外喜雄
課長補佐 古田 剛一
庶務係長 澤入 新一郎
人事係長 酒井 清人
研究協力係長 秋山 啓剛
共同研究係長 大平 洋

会計課

課長 谷口 博史
課長補佐 岩城 英一
経理係長 渡邊 裕
用度係長 小田 敏雄
管財係長 山本 勉
施設係長 地中 剛

技術課

課長 鬼丸 喜美治
動物班
班長 三田 旻彦
第一技術係長 原田 和昌
第二技術係長 榊原 勝美
植物・微生物班
班長 田村 仁一
第二技術係長 原 登美雄
機器班
班長 越川 信義
第一技術係長 谷田 勝教
第二技術係長 原 雅子

評議員会及び運営協議員会

評議員会

研究所の事業計画その他の管理運営に関する重要事項について、所長に助言する。

評議員（五十音順）

- 飯野 徹 雄 早稲田大学教授（人間科学部）
- 市川 惇 信 東京工業大学教授（大学院総合理工学研究科）
- 今堀 宏 三 鳴門教育大学長
- 大井 龍 夫 京都女子大学教授（家政学部）
- 岡田 節 人 岡崎国立共同研究機構長
- 尾上 久 雄 滋賀大学長
- 木村 資 生 国立遺伝学研究所名誉教授
- 桑原 章 吾 東邦大学理事長
- 佐野 博 敏 東京都立大学長
- 菅野 晴 夫 (財)癌研究会癌研究所長
- 杉村 隆 国立がんセンター総長
- 高浪 満 京都大学化学研究所長
- 竹内 郁 夫 岡崎国立共同研究機構基礎生物学研究所長
- ◎長倉 三 郎 総合研究大学院大学長
- 野島 庄 七 帝京大学薬学部長
- 野村 達 次 (財)実験動物中央研究所長
- 濱井 修 東京大学教授（文学部）
- 山縣 弘 忠 京都大学教授（農学部）
- 由良 隆 京都大学ウィルス研究所長

運営協議員会

共同研究計画に関する事項その他の研究所の運営に関する重要事項で、所長が必要と認めるものについて所長の諮問に応じる。

運営協議員

所外（五十音順）

- 石和 貞 男 お茶の水女子大学教授（理学部）
- 大澤 省 三 名古屋大学教授（理学部）
- 岡田 益 吉 筑波大学教授（生物科学系）
- 竹内 拓 司 東北大学教授（理学部）
- 武部 啓 京都大学教授（医学部）
- 常脇 恒一郎 京都大学教授（農学部）
- 中島 哲 夫 玉川大学教授（農学部）
- 福田 一郎 東京女子大学教授（文理学部）
- 三浦 謹一郎 東京大学教授（工学部）
- 吉川 寛 大阪大学教授（医学部）

所内（省令順）

- 石濱 明 教授（分子遺伝研究系）
- 瀬野 悍 二 教授（分子遺伝研究系）
- 森脇 和 郎 教授（細胞遺伝研究系）
- 堀内 賢 介 教授（細胞遺伝研究系）
- 杉山 勉 教授（個体遺伝研究系）
- 原田 朋 子 教授（集団遺伝研究系）
(太田)
- 今村 孝 教授（総合遺伝研究系）
- 沖野 啓 子 教授（総合遺伝研究系）
(森島)

各種委員会

所長の求めに応じ必要な事項について調査検討する。

委員会名

委員長

系統保存委員会	森脇 和郎	土井良 宏	九州大学教授(農学部)
DNAデータ研究利用委員会	石濱 明	野村 達次	(財)実験動物中央研究所長
組換えDNA実験安全委員会	瀬野 悍二	山村 研一	熊本大学教授(医学部)
予算委員会	石濱 明	由良 隆	京都大学教授 (ウイルス研究所)
施設整備委員会	今村 孝	吉川 寛	大阪大学教授(医学部)
将来計画委員会	瀬野 悍二	DNAデータ研究利用委員会	
大学院教育研究委員会	堀内 賢介	所外委員 (五十音順)	
セミナー委員会	高畑 尚之	伊藤 彬	(財)癌研究会癌研究所物理部長
図書委員会	沖野 啓子 (森島)	磯野 克巳	神戸大学教授(理学部)
共通機器委員会	今村 孝	内田 久雄	帝京大学教授(理工学部)
電子計算機委員会	原田 朋子 (太田)	大井 龍夫	京都女子大学教授 (家政学部)
放射線安全委員会	瀬野 悍二	大澤 省三	名古屋大学教授(理学部)
発明委員会	今村 孝	金久 實	京都大学教授(化学研究所)
動物実験委員会	森脇 和郎	清水 信義	慶応義塾大学教授(医学部)
排水等処理委員会	杉山 勉	堀 寛	広島大学助教授 (原爆放射能医学研究所)
実験圃場運営委員会	佐野 芳雄	松原 謙一	大阪大学教授 (細胞工学センター)
系統保存委員会		宮田 隆	九州大学助教授(理学部)
所外委員 (五十音順)		吉川 寛	大阪大学教授(医学部)

組換えDNA実験安全委員会

所外委員 (五十音順)

岩 槻 邦 男	東京大学教授(理学部)	青 木 久 尚	日本大学教授 (国際関係学部)
岡 田 益 吉	筑波大学教授(生物科学系)	岩 城 之 徳	日本大学教授 (国際関係学部)
笠 原 基知治	法政大学兼任講師		
木 下 俊 郎	北海道大学教授(農学部)		
齋 尾 乾二郎	東京大学教授(農学部)		
阪 本 寧 男	京都大学教授(農学部)		
常 脇 恒一郎	京都大学教授(農学部)		

研究所全景

土地総面積 105,957㎡
 内訳 { 研究所敷地 95,925㎡
 { 敷地 10,032㎡
 { 建物総面積(建面積) 11,808㎡
 { 延面積 20,130㎡
 (平成2年4月1日現在)

- 1 本館
- 2 トレーサー実験棟
- 3 職員集会所
- 4 渡り廊下(本館-トレーサー実験棟)
- 5 自動車車庫
- 6 放射線実験室
- 7 第2ネズミ飼育室
- 8 特別養蚕
- 9 研修舎
- 10 孵卵育雛舎

- 11 ファイロシ温室
- 12 ファイロシ温室
- 13 堆肥舎
- 14 養蚕室
- 15 図書館
- 16 第1ネズミ飼育室
- 17 内部照射実験棟
- 18 桑温室
- 19 遺伝実験生物保存研究棟
- 20 機械棟
- 21 廃棄物保管庫
- 22 ネズミ附属棟
- 23 カイコ附属棟
- 24 微生物附属棟
- 25 排水処理棟
- 26 組換えDNA実験棟
- 27 野生イネ温室
- 28 動物飼育装置上屋
- 29 実験圃場管理棟
- 30 日長調節装置
- 31 遺伝情報研究センター棟
- 32 隔離温室
- 33 水田温室
- 34 桑温室
- 35 R-I実験棟
- 36 中央機械室
- 37 ベレット温室



予 算 (歳出予算)

平成2年度当初

(単位：千円)

人	件	費	578,493
物	件	費	639,038
合		計	1,217,531



アサガオの自家受粉



シヨウゲツ (松月)
 優美な花で里桜の代表品種 枝が横に張るので広い公園などに適し、植栽される。小花柄長く、垂れて咲く。花卉23-35枚

研究のねらいと研究活動

分子遺伝研究系

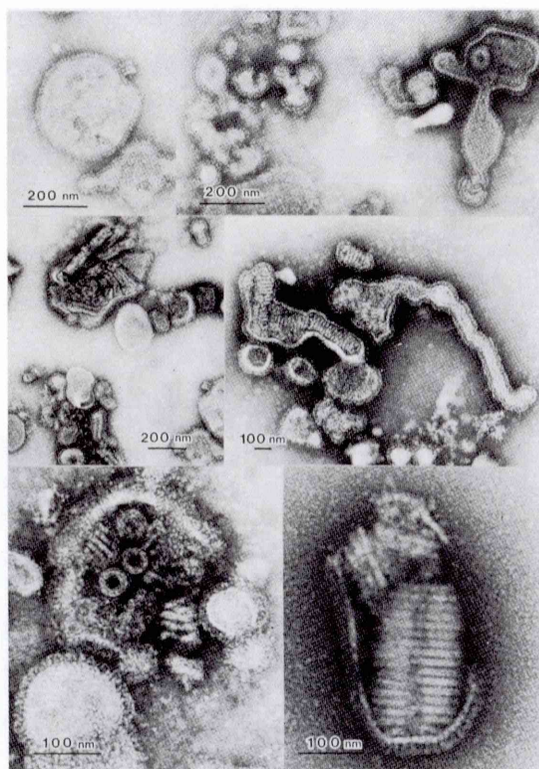
1. 分子遺伝研究部門では、原核細胞、真核細胞及び動植物ウイルスにおける遺伝情報の転写とその制御の機構を分子レベルで研究している。
2. 変異遺伝研究部門では、染色体複製と組換えの機構や、突然変異誘発機構とそれを修復する細胞機能を分子レベルで研究している。
3. 核酸化学客員研究部門では、核酸の構造及び機能の化学的研究を基盤として、染色体の複製や発現制御機構の解明をめざしている。



内部照実験棟



隔離ネズミ処理装置



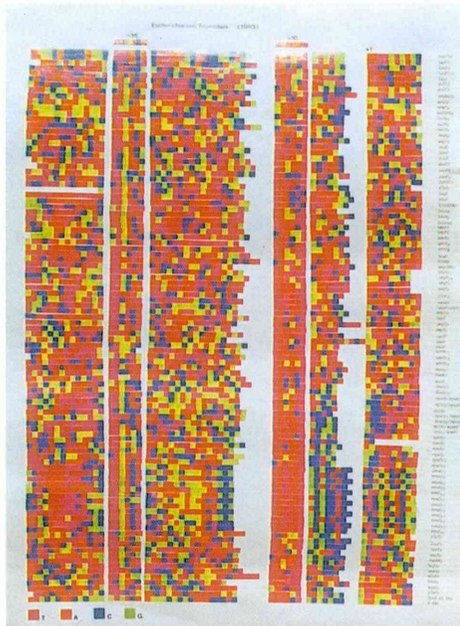
インフルエンザウイルスの粒子と遺伝子の構造。

遺伝子は8本のRNA分節よりつくられている。

分子遺伝研究部門

遺伝子は、細菌（大腸菌）でも数千、ヒトではその100～1,000倍もあると推定されている。ところが、そのうちで発現されているものは、大腸菌では数10%以下、ヒトでは、1%以下である。生物が、その生活環境に応じて、どの遺伝子を、どれ程に発現させるかを定める調節のしくみを分子の水準で理解することは、分子遺伝学の究極の目標のひとつである。分子遺伝研究部門では、遺伝子の発現が主として遺伝子からRNAが転写されてできる段階で調節されることに注目し、転写とその調節の機構の解明を目的とした研究を行っている。

- (1) **原核生物の転写制御の研究**：当研究室で開発された試験管内混合転写系を利用して、大腸菌遺伝子の転写信号強度の調節機構や、転写装置RNAポリメラーゼの機能変換による転写制御機構の解明が進められている。
- (2) **真核生物の転写制御の研究**：真核生物の転写装置の分子の実体を解明する目的で、分裂酵母などのRNAポリメラーゼの構成サブユニット遺伝子のクローニングと構造解析が進められている。
- (3) **ウイルスの転写制御の研究**：動植物ウイルスの転写制御を解明する目的で、ウイルス粒子から純化されたRNAポリメラーゼの分子解剖による多機能酵素の実体の解析と、感染細胞における、その構造と機能の変動の様相が分子の水準で解析されている。



大腸菌各種遺伝子の転写開始点を指令する信号（プロモーター）の構造 RNA合成開始点の上流2カ所に共通構造（-10信号と-35信号）がある。



研究者

変異遺伝研究部門

当研究部門では体細胞遺伝学及び分子生物学の方法論を用い、哺乳類細胞のゲノムDNAの安定保持機構の解明を、特に核酸代謝、DNA複製及び修復との関連で進めている。その成果は、遺伝的変異の誘発機構、及び関連の遺伝性疾患や発がんの分子機構の理解につながる。

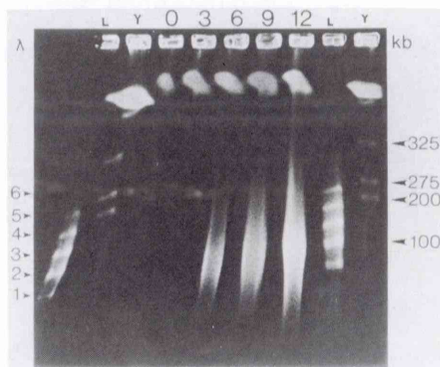
- (1) **増殖必須遺伝子の発現を指標にした細胞周期制御機構の研究**：体細胞は増殖と分化の両面をもつが、その選択は細胞周期に依存する。したがって、細胞周期の研究は単に増殖のみならず細胞分化の研究につながる。当研究部門では増殖律速酵素であるチミジル酸合成酵素 (thymidylate synthase) の遺伝子をヒト細胞からクローン化し、同遺伝子を種々にデザインして作成したミニ遺伝子を駆使し、細胞周期制御機構の解明に取り組んでいる。
- (2) **生理的ストレスによる変異誘発機構の研究**：抗葉酸剤 Methotrexate や弗化ピリミジン 5-fluorouracil によるチミジル酸合成酵素の阻害は細胞内デオキシヌクレオチドプールの不均衡をもたらし、DNAの複製に連動した致死性的特異的2重鎖切断を誘発する。その結果は染色体異常や姉妹染色分体交換、遺伝子組換えの誘発につながる。DNA切断に関与する誘導性エンドヌクレアーゼ及び切断部位の特異性の研究をすすめている。本現象は体細胞がもつ潜在的自爆能の一つであろう。ちなみに、精神遅滞等の臨床症状を伴う男児のX染色体の脆弱部位 (fragile site) は本チミジル酸ストレスで誘発される。
- (3) **DNA損傷修復機構の突然変異体マウスを用いた研究**：毛細血管拡張性失調症 (ataxia telangiectasia) は高発がん性の遺伝疾患である。患者由来の細胞はX線及び γ 線に高感受性で、DNA損傷の修復過程の障害が指摘されている。当研究部門では、上記の疾患に酷似し、かつ免疫不全を示す突然変異体マウス *wasted* を用いて障害の臓器特異性及び関連修復酵素の研究をすすめている。



放射線高感受性のマウス突然変異体 *wasted* (左) とその兄弟の正常なマウス



研究者

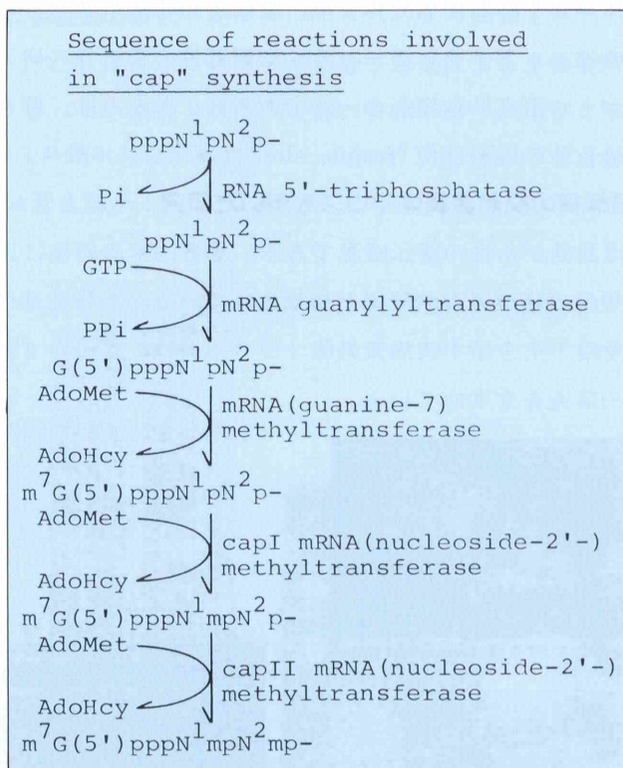


チミジル酸ストレスは染色体DNAを100キロ塩基対毎に切断する (パルスフィールド電気泳動による解析結果)。

核酸化学客員研究部門

DNA または RNA ゲノムの化学的特徴とゲノムの複製・転写における情報伝達機構の相関が、分子論的立場から研究されている。

- (1) ウイルスゲノム RNA の転写・複製機構を解明する目的で, *in vitro* RNA 合成系が開発され, この過程に関与するウイルス及び宿主細胞因子の実体の解析が進められている。
- (2) RNA 先端のキャップ構造形成に関与する酵素の遺伝子構造と発現様式, 及びキャップ構造形成と転写の相関に関する研究が進められている。
- (3) 細胞周期における染色体の構造と機能の変換を, 温度感受性培養細胞株を分離し, 体細胞遺伝学・分子遺伝学的に解析する研究が進められている。



細胞遺伝研究系

1. 細胞遺伝研究部門では、遺伝学的な観点から種分化の過程を解明するために、ネズミ類を主体に細胞-、免疫-、生化学-及び分子-遺伝学的な変異の探索を進めている。
また、野生由来高頻度遺伝的組換えマウスを用いた遺伝子組換え分子機構の研究も進んでいる。一方、発癌に対する宿主の遺伝的要因の究明、遺伝子欠損致死突然変異マウスを対象とするトランスジェニック実験系の確立、昆虫類を中心とした核型進化機構の解明等もそれぞれ重要な研究課題である。
2. 微生物遺伝研究部門では、大腸菌及びそのファージにおけるDNA複製の開始と終結、染色体の分配、細胞分裂の機構、ペプチドグリカンの生合成、染色体上の遺伝子の配列と構造、ミュータントバンクの解析などに関する研究を進めている。
3. 細胞質遺伝客員研究部門では、原核及び真核生物の細胞質因子を研究し、それを利用して遺伝子の機能と構造を解明しようとしている。



◀大腸菌の変異株(上)と野生株(下)の蛍光顕微鏡写真。DNAと結合する蛍光色素DAPIで染色したもの。細胞の中で青白く光って見えるのが染色体。上の写真は、複製した染色体を娘細胞へうまく分配できなくなる温度感受性変異株(par変異株)で、高温では大きな染色体をもつ細長い細胞となり、同時に染色体を失った細胞を放出する。この変異株は、“大腸菌のミュータントバンク”から見出された。



▶実験用マウス育成に貢献した江戸時代の愛玩用マウス(河鍋暁斎の絵)

細胞遺伝研究部門

この研究部門ではマウスを主体にその種分化の過程を遺伝学的な手法、とくに染色体C-バンド、生化学的遺伝子の頻度、ミトコンドリアDNAの制限酵素地図、リボゾームDNAの一次構造などから解析する研究を行っている。この結果、日本産野生マウス亜種の遺伝学的な独自性が明らかになって来た。実験用マウスは遺伝学的研究の長い歴史を持ち、哺乳動物遺伝学の研究材料としてもっとも優れたものであるが、これを基盤として、同じ種に属する野生マウスの変異に豊む遺伝子に着目すれば、より新しい研究の発展を期待することができる。

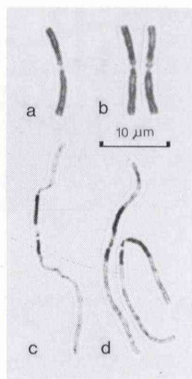
この材料に立脚した独自の研究として、日本産野生マウスの細胞抗原遺伝子(H-2)を導入したコンジュニック系統の育成、DNAレベルにおけるH-2遺伝子やリボゾーム遺伝子の分析、H-2領域の遺伝的組換えを促進する遺伝子の単離とDNA一次構造の分析、亜種間雑種における減数分裂機構の解明などを進めている。

一方、発癌に対する遺伝要因の研究もマウスを材料として行っており、とくにH-2コンジュニック系統および野生由来系統を用いた個体レベルでの遺伝学的なアプローチを進めている。また、染色体不等交叉による遺伝子欠損致死突然変異を復帰させるトランスジュニック実験系も開発中である。

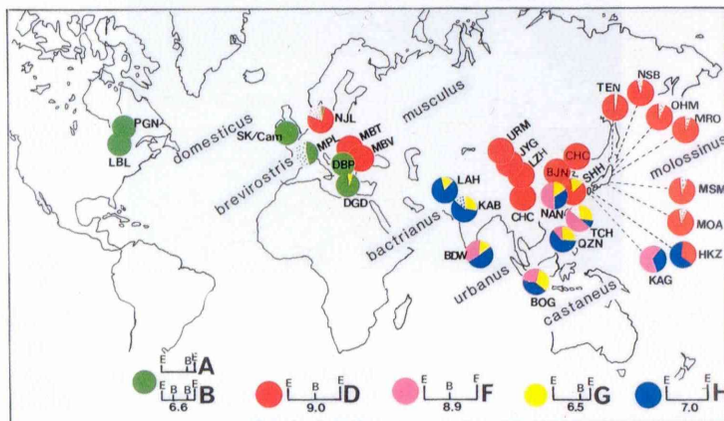
マウスを主体とする研究の他に、アリ類の種分化と核型変化の関係を染色体進化という観点から分析する研究が行われてきたが、染色体進化機構の考察は動物種全般を対象とするより広いものになって来た。



研究者



トビキバハリアリの染色体
a. c. : 雄 $n=1$ b. d. : 働きアリ $2n=2$
c. d. : C-バンド



主なハツカネズミ亜種分化とリボゾーム遺伝子DNAの変異

微生物遺伝研究部門

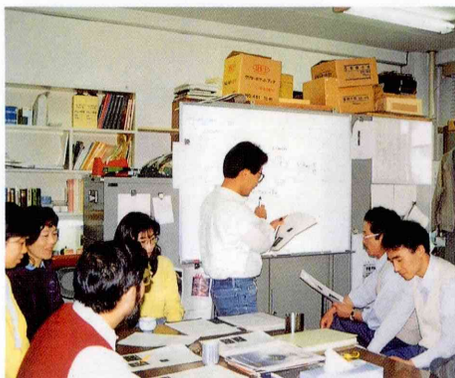
微生物遺伝研究部門では、大腸菌におけるDNA複製、核分裂、細胞分裂の機構の研究を、遺伝学的、生化学的、並びに組換えDNAなどの手法によって研究している。この目的のために、最も研究に適した実験系として、つぎの4方向からの研究が進行中である。

- (1) 繊維状ファージのDNA複製に関する研究：複製開始及び終結におけるDNA・蛋白間及び蛋白・蛋白間の特異的相互作用の研究
- (2) 大腸菌染色体の複製に関する研究：ori C（下図）からの複製開始を制御する因子に関する研究
- (3) 大腸菌染色体の分配に関する研究：染色体分配に必須のDNAトポイソメラーゼの研究
- (4) 細胞分裂に関する研究：細胞分裂遺伝子、細胞表層を構成するサキュルス（写真下右）の形成機構、ペニシリン結合蛋白の細胞分裂への役割などの研究

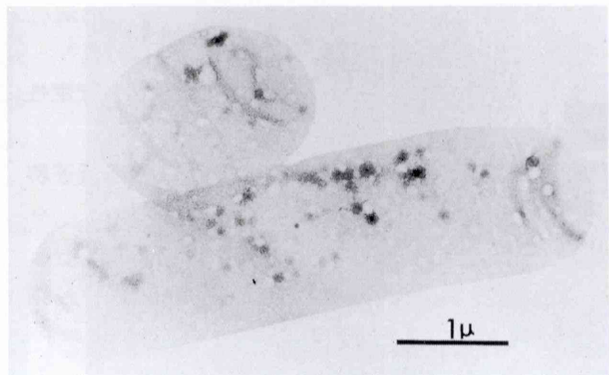
以上の方向からの研究を推進することにより、細胞が整然とその巨構造をつくり、生長し、分裂する全過程を分子水準で明らかにすることを究極の目的としている。

```
GATCTATTTA TTTAGAGATC TGTTCTATTG TGATCTCTTA TTAGGATCGC
ACTGCCCTGT GGATAAG AAG GATCCGGCTT TTAAGATCAA CAACCTGGAA
AGGATCATTACTGTGAATG ATCGGTGATC CTGGACCGTA TAAGCTGGGA
TCAGAATGAG GGGTTATACA CAACTCAAAA ACTGAACAAC AGTTGTTCTT
TGGATACTA CCGGTTGATC CAAGCTTCT GACAGAGTTA TCCAC
```

染色体の複製に必要な最小限の情報を含むDNA領域 大腸菌の全染色体(470万塩基対)が複製できるのは、ここに示したわずか245塩基対のDNA領域が存在することによっている。黄色に示した配列に複製タンパク質が結合することから始まる一連の反応を経て、この領域の近傍から染色体の複製が開始する。



研究者



細菌の細胞分裂の構造担体と考えられるペプチドグリカン・サキュルス分子の電子顕微鏡写真

細胞質遺伝客員研究部門

1. 動物細胞における唯一の核外遺伝子としてミトコンドリアDNAは種々の分野の研究者の注目を集めてきている。当研究部門では、ミトコンドリアDNAがマウスの亜種分化に伴い、どのようにして一次構造上の変化を起こすかということ、制限酵素による切断型、及びDNAシーケンシングの手法を用いて検討している。

これまでの結果から、制限酵素切断型変異とマウスの亜種分化には強い相関関係があることから、マウスにおいてはミトコンドリアDNAの制限酵素切断型が亜種分化の標識として利用できることが明らかになっている。

このことを用いて、現在までに、(1)実験用マウスは、欧州産の野生マウスのごく小さい集団を核にアジア産マウスの遺伝子がブレンドされて出来上がったものであること、(2)元来、モロシヌスと呼ばれていた、日本産野生マウスは、独立した亜種ではなく、東南アジア産のキャストネウス亜種とユーラシア大陸に広く分布するムスクルス亜種が“混血”してできたものらしいことを明らかにしてきた(右図参照)。

現在は、この制限酵素切断型多型で得られた基礎的データをもとに、DNAシーケンシングの手法を用い、亜種内及び亜種間など進化の時間が非常に短い場合について、(1)塩基置換がミトコンドリアDNAを構成する4つの塩基、G、A、T、Cのどれに起こり易いのか、(2)ミトコンドリアDNA上の塩基置換の起こり方を、核遺伝子と比較すること、などを研究している。



mt DNA からみた日本産野生マウスの集団

2. バクテリアのプラスミド上に存在する種々の特異な遺伝子の作用 (gene action) に興味を持ち次のような研究を行っている。

(1) 動く遺伝子トランスポゾンの研究

イ) トランスポゾンの最小単位である挿入因子 IS (insertion sequence) の一つ IS1 がコードし自身の転移に必要なタンパク質トランスポゼースの発現にフレームシフト機構が関与することを見いだした。このフレームシフトが起こる部位の特定及びそれに必要なシグナル配列を同定することによってその機構を解析している。

ロ) ISとは異なる大型のトランスポゾン Tn3 のトランスポゼースを精製しそれらが作用する部位 (末端逆向き配列) のドメインの解析と、Tn3 転移の分子機構の解明を *in vitro* で行っている。

(2) プラスミド R100 の細胞内における安定性に関与する遺伝子の作用機構を分子レベルで追求

(3) 接合によるDNA伝達に関与する遺伝子群 (tra) の分子遺伝学的解析 DNA伝達に直接関与する遺伝子の同定と遺伝子産物 (ニックェース, ヘリケース, DNA結合タンパク質など) を単離精製しその性質を調べることによって、DNA伝達の分子レベルにおける機構を追求している。最近DNA伝達初期反応であるDNAニッキングの *in vitro* 系を開発した。

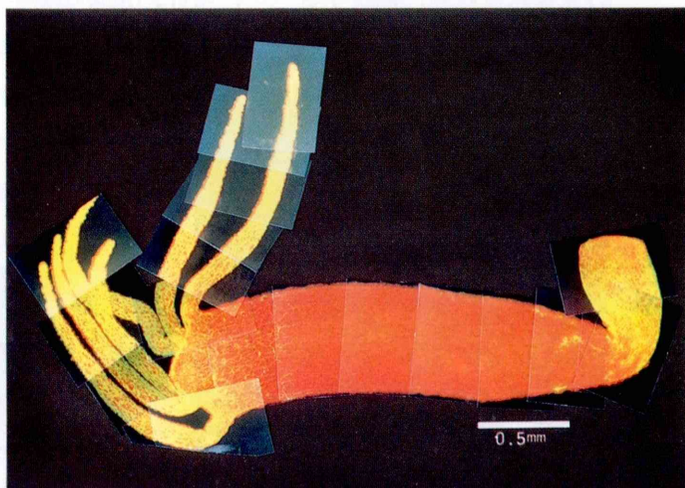
当研究部門ではそのほかに植物 (イネ, アワ) の新規トランスポゾン及び高度繰り返し配列の検索を行い植物育種の可能性を追求している。またプラスミドDNA融解の微細構造を物理化学的に解析しDNA上の機能的部位との対応をつけている。

個体遺伝研究系

1. 発生遺伝研究部門では、淡水ヒドラを対象として、発生過程上に異常がある突然変異系統を多数分離・同定し、それらを利用して動物の形がつくられる基本機構の解明や、細胞の分裂と分化を制御している基本機構の解明をめざして研究を行っている。
2. 形質遺伝研究部門では、カイコ、ショウジョウバエ、エリ蚕などの昆虫を対象として、個体の発生・生長過程においていろいろの遺伝形質がいつどのような機構で発現するのか、遺伝子・染色体・細胞・個体レベルで研究を進めている。
3. 生理遺伝客員研究部門では、最近のヒドラ再生研究の結果に基づきヒドラ形態形成過程を説明する新しい理論モデルの構築をめざして研究を行っている。



器官形成を完了したカイコの胚
(体長：約2mm)



ヒドラの散在神経ネットワーク
(黄色に染まっている)は頭部と
足部に集中している



カイコ幼虫には外観の性差は見られないが、雌性決定染色体にゼブラ遺伝子を転座させると、雌はゼブラ模様を呈する。



突然変異で神経細胞を全部失った無神経ヒドラは運動も捕食もできない。しかし人工給餌すると、成長、出芽して増殖を行う。

発生遺伝研究部門

ヒドラは多細胞動物中でもっとも単純な体制を持つ動物の一種であり、また非常に強い再生力を持つことが昔からよく知られている。日本産チクビヒドラ (*Hydra magnipapillata*) の体長は約5 mm位ある。このヒドラの頭と足を実体顕微鏡下でメスで切り落とすと、5～6日後には元の個体と区別できない位完全な個体が再生する。

ところが、チクビヒドラの突然変異系統の中には、この再生過程に異常を示すものが多い。例えば、ある系統は足は正常に再生するが、頭は再生せず無頭ヒドラになる。また別の系統では、本来足が再生する場所に頭ができて双頭のヒドラができてしまう。

このような突然変異系統は、再生をつかさどる基本機構のどこかに重大な異常が生じていると考えられる。このように再生や発生機構に異常を示す突然変異系統を多く分離して、その異常性を詳細に解析することにより、正常な発生機構の根本原理を解明する研究を現在すすめている。



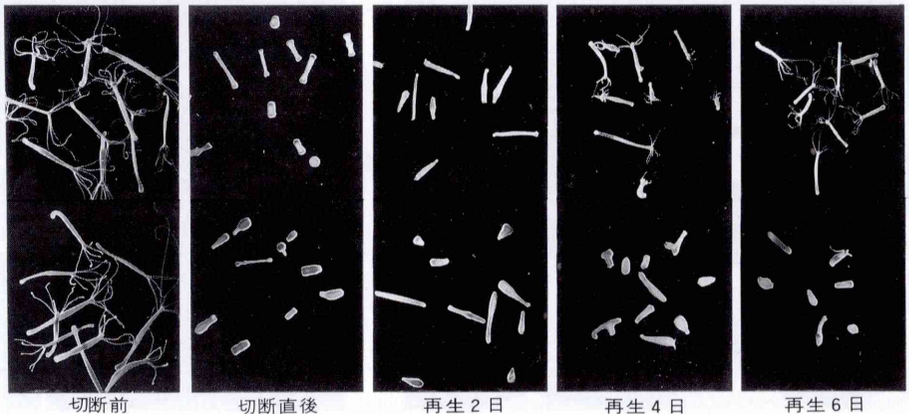
水草に付着している
日本産チクビヒドラ



ヒドラ実験室

正常再生を行う
野生系統ヒドラ

頭部再生のでき
ない突然変異系
統ヒドラ



切断前

切断直後

再生2日

再生4日

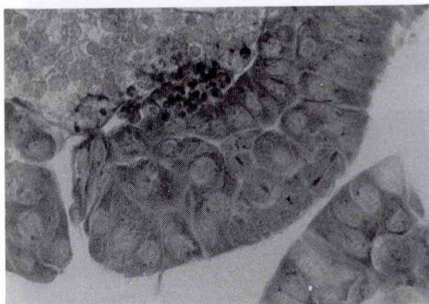
再生6日

形質遺伝研究部門

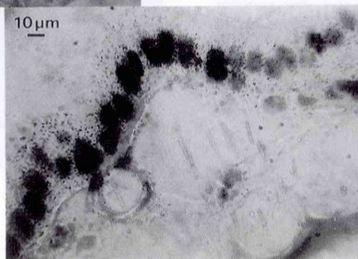
高等生物の体は、1個の受精卵から始まり、これが細胞分裂を繰り返し多くの細胞となり、生長とともに種々の異なった組織や器官に分化する。形質遺伝研究部門では、1個の細胞から、そのような特定な機能や形態を持った組織への分化がどのような仕組みで起こるか、それら種々の形質は胚発生過程のいつ・どこで発現するか、また、生長・変態・加齢・生殖などの後胚発生過程はどのような遺伝子系によって支配されているかなどの生活史形質の究明をカイコ、エリ蚕、ショウジョウバエなどの遺伝学を始めとする生物学の実験材料に広く利用・研究されてきた昆虫を対象として進めている。

遺伝子は内分泌・細胞質等の内的、あるいは、光周期・温度などの外的な環境と関連しながら発現する。カイコでは化性、眠性等の内外環境によって異なった反応を示す多くの系統が知られている。これらの系統が、野蚕の進化においてカイコの家畜化される道程で、光周期・気温等のような物理的な外的環境と、どのように係わりながら形成されて来たかを明らかにすることは、適応現象を理解する上にも、またカイコの起源を知ることにも関連して興味ある問題である。それらの生態遺伝学的解析と平行して、外的環境情報の受容体としての脳・神経系の働き、また、それら情報が比較的長期間記憶され次の世代の形質に反映するプロセスは、どのような仕組みによるのか等々の神経生理と遺伝子支配との関係の解析も進めている。エリ蚕は古くから生長変態の内分泌学的研究の対象とされてきたが、これに関与する遺伝子系の作用機序について外・真皮形成・脱皮などを指標として究明している。

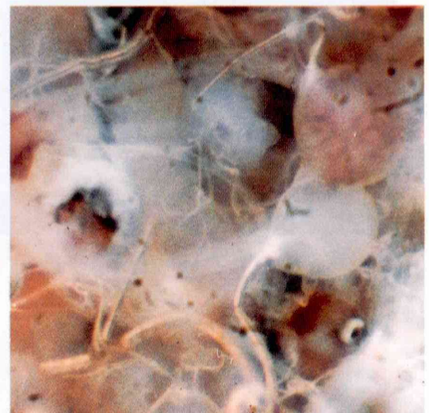
ショウジョウバエを対象とした研究では、細胞分化の仕組みを知る目的で、胚発生異常を示す種々な突然変異の解析、「性」の決定の仕組みを知る目的で、微生物（SR因子）の感染によって惹起される雄性致死現象の解析等が進められている



ショウジョウバエ初期胚腹部での神経細胞の形成（神経芽細胞よりの神経節細胞の形成を示す特徴的なダルマ型細胞分裂）



エリ蚕4令幼虫表皮細胞での同調的なH⁺-チミジンの取り込み

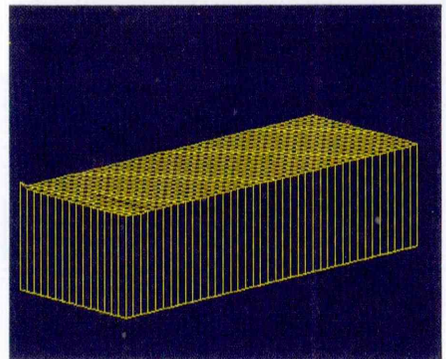
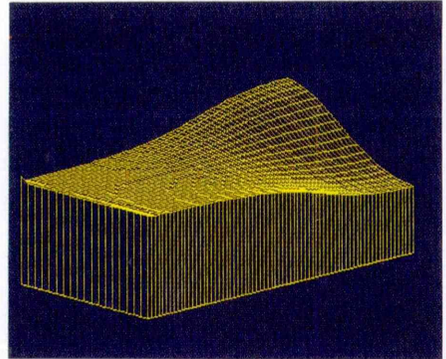
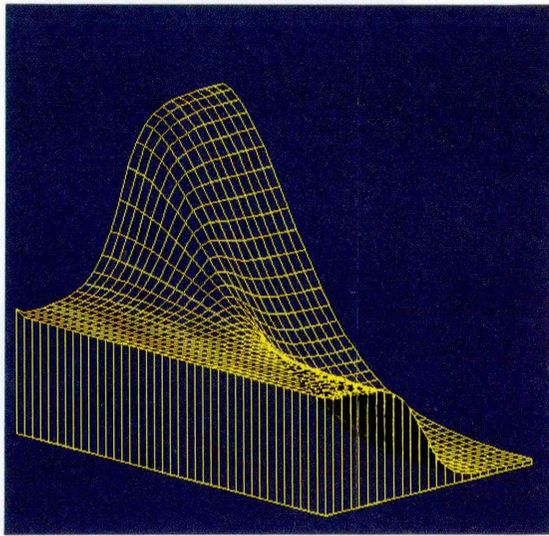


カイコ神経球細胞のモザイク
野性型雌由来（あずき色）と変異型由来（白色）のモザイク神経球を示す

生理遺伝客員研究部門

生物のなかには無生物と非常によく似た形を持つものがある。樹木の枝分かれと樹枝状結晶の形や、生物の表皮細胞の配列と熱対流でできたセルの配列などは互いによく似ている。このような類似は偶然の一致とも考えられる。しかし、両者の形態形成の仕組みに生物無生物の違いを越えた基本的共通点がある可能性も考えられる。後者の立場から、生物の形作りを無生物と共通の機構で理解しようという試みが行われてきた。反応拡散機構でヒドラ頭部形成を説明するのもその一つである。

当部門ではヒドラの形態形成過程に反応拡散機構が関与するかどうかの理論的検討を行っている。微小組織の再生過程ではその可能性を強く支持する結果が得られている。一方、他のタイプの実験からは同機構では考慮されていない他の要因も再生に重要であることが明らかにされている。これらの最近の発展に対し、理論面からの新たな対応が必要である。当部門ではヒドラ形態形成をうまく説明できる基本的に単純で現実的な理論モデルの構築をめざし、理論研究者と実験研究者が共同研究をすすめている。



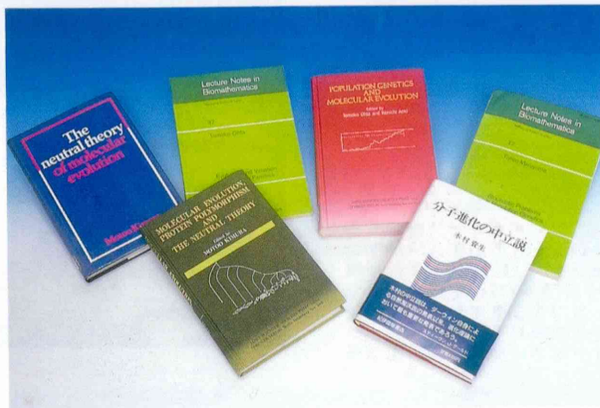
反応拡散モデルのコンピューターシミュレーション系のサイズに応じて異なるパターンが形成される

集団遺伝研究系

1. 集団遺伝研究部門では、生物集団の遺伝的構造を支配する法則の探求をめざして研究を進めている。分子レベルにおける種内変異と進化の仕組みを確率過程として扱う理論的研究、特に遺伝子系図学と重複遺伝子の進化について研究を行っている。また微少効果を持つ突然変異と量的形質についても理論的研究を行っている。
2. 進化遺伝研究部門では、生物進化の遺伝的機構の研究を進めている。特に、DNAの塩基配列データに基づく分子進化の研究やその解析に必要な方法論の開発などを行っている。
3. 理論遺伝客員研究部門では、集団遺伝モデルの解析、実験データの統計的分析などの理論面に関する研究を進めている。とくに中立説に関する理論の発展及びそれを検証するための実験データの分析やDNAデータの比較研究を行っている。



電子計算機室



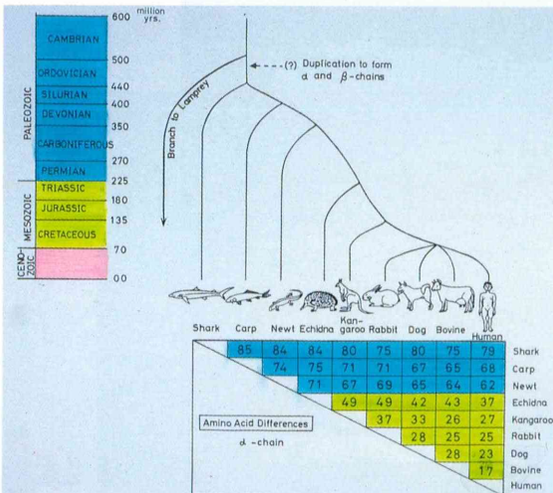
集団遺伝研究系研究者による最近の主な著書

集団遺伝研究部門

1つ1つの個体ではなく、それが集まってできた集団(主として繁殖社会)を対象として、その内にどのような遺伝子がどんな割合で含まれるか、またどのような法則の下に遺伝的組成が変化していくかを研究するのが集団遺伝学で、種内変異や生物進化の問題とも深いかわりがある。たとえば日本人は全体として1つの集団をなし、肉体的、精神的な特徴は個人ごとに差があるが、そのかなりの部分は遺伝的なものと考えられる。さらに血液型や体内の化学物質(主としてタンパク質)など目に見えない特徴についても予想外に多くの遺伝的な変異が存在する。集団中に、このような変異がいかにして保有されるかは重要な研究課題である。集団遺伝学の研究においては実際の生物集団の調査以外に、数学的モデルの解析や、電子計算機に有性繁殖を行う生物集団のまねをさせる模擬実験(モンテカルロ実験)も行われる。

本研究部門ではこういった仕事も含め各種の研究が行われている。その内でも学界の注目を集めるようになったのは集団遺伝学の数学的理論と分子レベル(遺伝子の内部構造)での進化の知見とを結び合わせて、新しい分野を開拓する仕事である。この研究から生まれた分子進化中立説、すなわち、「分子レベルでの進化の仕組みを説明するためにはダーウィンの自然淘汰説だけでは十分でなく、自然淘汰に中立な突然変異遺伝子が集団中で偶然によって増減する現象も極めて重要な役割を果たしている」と主張する学説は大きな論争をまき起こした。この中立モデルを出発点として、急速に進歩する分子生物学の知識を取り入れたより広範な

集団遺伝学の確率モデルについて解析を行っている。大規模な重複構造を持つ多重及び超遺伝子族の進化と起源の問題、核外の遺伝因子(ミトコンドリアなど)の集団内変異と進化、遺伝子系図学、微小効果を持つ突然変異と量的形質の関係などが重要な課題である。



脊椎動物の系統樹とヘモグロビン α 鎖の比較



研究者

進化遺伝研究部門

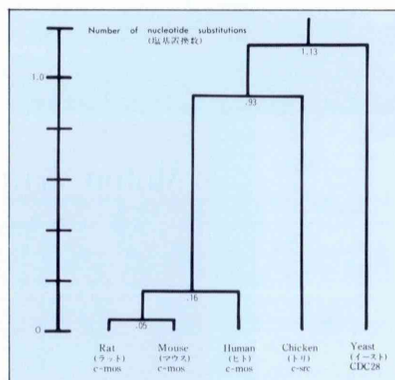
生物進化の遺伝学的機構を解明するための理論的研究を行っている。

DNA解析技術の進歩とともに、最近多くの遺伝子などの塩基配列が明らかにされた。これらのデータを比較分析することにより、遺伝子の進化の歴史が明らかになる。この部門では、分子進化の研究に役立つ分析方法の開発及びショウジョウバエを始めとするいろいろな生物やウイルスの相互進化の特徴を明らかにしようとする研究を進めている。特に、最近では、レトロウイルスというがんウイルスのRNAゲノムは、宿主DNAより約百万倍速く進化することを明らかにした。こうした知見は、RNAウイルスの分子進化だけでなく、レトロウイルスによるヒトの白血病やAIDSの疫学的病像を探る上でも有用であることが期待されている。

また、塩基配列やアミノ酸配列のデータベースを利用して、遺伝子の機能的ドメインに存在する特徴的なパターン（「モチーフ」という）の抽出と分類を、大型電子計算機を用いて行っている。これらのモチーフの抽出と分類は、未知の遺伝子の探索やさまざまな遺伝子の進化的な歴史を解明する上で重要と考えられている。



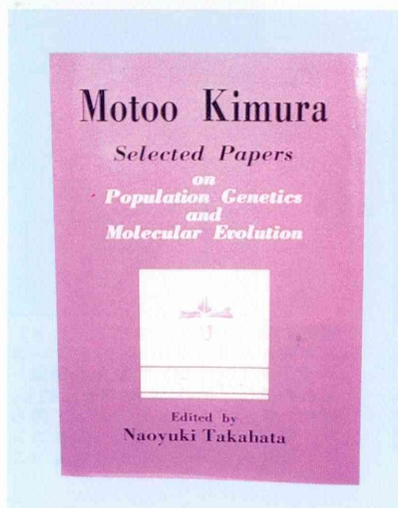
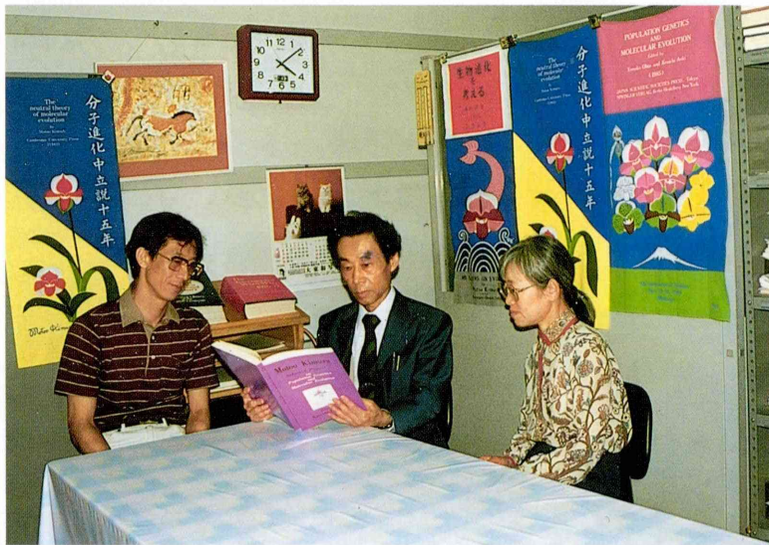
研究者



哺乳動物（ラット、マウス、ヒト）とトリに肉腫を起こす発がん遺伝子（c-mos）とイースト菌の細胞分裂制御遺伝子（CDC28）の進化的関係。この系統樹はそれぞれの遺伝子のDNA配列を比較し、塩基置換数（図の縦軸）を推定することによって得られた。このことより、発がん遺伝子は細胞分裂をコントロールする遺伝子と進化的に深いつながりをもつことが示唆される。

理論遺伝客員研究部門

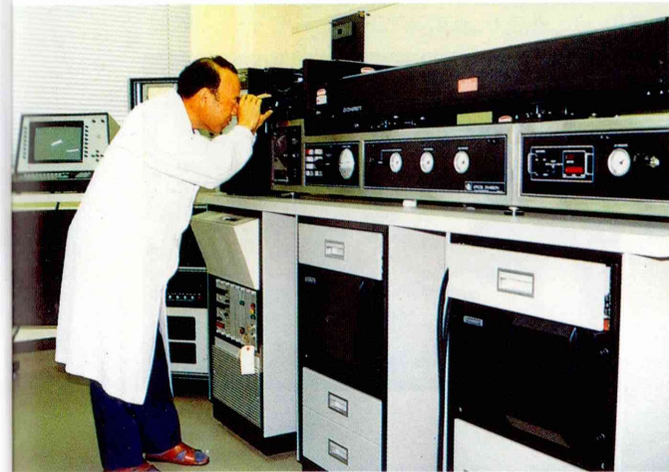
木村前教授が客員教授として、集団遺伝学の数字的理論及び分子進化の機構について研究を行っている。特に中立説を発展させるための理論及びDNAデータ解析によるその検証が当分の主な課題である。また、拡散モデル（一種の偏微分方程式を使用する方法）による有限集団における遺伝子頻度の確率過程の解析も重要な研究課題である。この方法を集団間競争と非相加的遺伝子相互作用（エピスタシス）を含む場合に拡張する仕事も行っている。青木東京大学助教授は、客員助教授として遺伝子と文化の共進化、その他の社会生物学の問題について研究を行っている。



これは木村客員教授の重要な論文を集め、高畑助教授が編集して一冊の本にまとめたものである。今後集団遺伝学の確率過程や分子進化について勉強しようという若い人に役立つであろう。

総合遺伝研究系

1. 人類遺伝研究部門では、ヒトにおける各種の遺伝現象を、分子・細胞・個体・集団の各レベルで研究し、それらを統合的に理解することをめざしている。とくに物質代謝の異常や悪性腫瘍の発生に関与する宿主要因の解析、細胞の増殖と分化の調節機構に係わる遺伝子変異とそれにもとづく活性タンパク質分子の構造と合成異常、DNA塩基配列からみた日本人集団の遺伝的特徴などに関して研究を進めている。
2. 育種遺伝研究部門では、有用生物に関する遺伝学的研究、とくにイネを対象として、化と適応に関する諸問題や遺伝子の発現機構に関する研究を行っている。
3. 応用遺伝客員研究部門では、医学または農学領域における遺伝学の応用に関係した基礎的研究を行っている。



人類遺伝研究部門 エピックス753型セルソーター



人類遺伝実験室



野生イネ集団の生態遺伝学的調査(タイ国)

人類遺伝研究部門

この部門では、ヒトの正常並びに異常形質に係わる遺伝現象を、遺伝子DNAと染色体との関連のもとに、分子・細胞・個体・集団の各レベルからアプローチして研究し、それらを統合的に理解することをめざしている。

例えば、新生児150人に1人は何らかの染色体異常を持っており、その多くは精神的・身体的な発達の遅れを伴ってくる。また、単一座位の遺伝子異常による遺伝病の種類は3,000を超えるが、一生の間にそのどれかの異常を発現するリスクのあるものは新生児コホートの約1%と推定される。大多数の染色体異常と優性遺伝病の一部は、健康な親の配偶子に生じた新生突然変異によることが判っている。本研究部門では、各種のがん、白血病細胞や網膜芽細胞種などを手掛りとして、こうした突然変異と細胞の増殖・分化の調節異常並びに腫瘍化の成因についての分子遺伝学研究を進めている。

また、分子病の遺伝要因について、ヘモグロビン、酵素などのタンパク質の構造・機能並びに合成の変異やDNAの塩基配列の上から研究している。

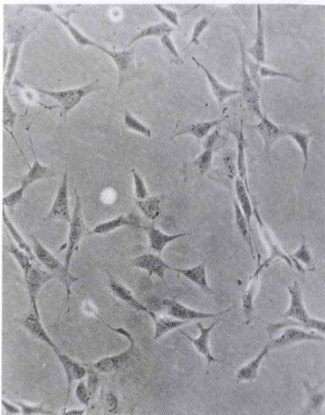
ヒトのミトコンドリアには約16,500塩基対からなる環状DNAが含まれ、それは母系遺伝をする。このDNAを各種の制限酵素で切断し、アガロースゲル電気泳動によって切断パターンを識別すると、顕著な個人差が見られる。いま15種類の制限酵素による型の組み合わせで分類すると、日本人は少くも22種類のタイプに分けられるが、各タイプ間の塩基置換数に基づいて、それらの系統関係を探ることにより研究している。

さらに、遺伝病理学の立場からみた日本人の特徴は何か、日本人にとくに多い(または少ない)遺伝病はどれか、今日の少産少死パターンが21世紀を通して長く続き自然淘汰が緩んだ場合、日本人の遺伝的健康は将来どのように変化すると予想されるか、といった問題についても考察を加えている。

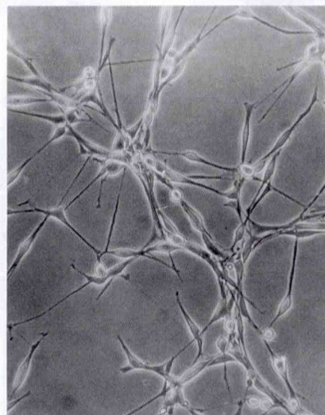


研究者

NIH3T3



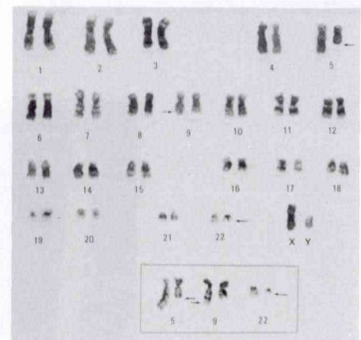
Transformant



ヒト・プロトオンコジン (H-RAS) の変異をもつ発がん遺伝子を導入・形質転換することによりがん化したマウス NIH3T3 細胞。

左：導入前

右：導入後



ヒト・急性リンパ性白血病細胞における染色体改変像 9番および22番相互転座にもとづく9q+および22q- (フィラデルフィア染色体)。その他5q- (5番染色体長腕欠損) などの変化がみられる。

育種遺伝研究部門

育種遺伝研究部門では有用生物の遺伝及び育種に関する基礎的研究を行っている。有用生物の遺伝的改良をめざす育種は、人間の管理の下での動植物の小進化に他ならないという観点から、進化と適応のしくみ及び有用特性の遺伝的基礎を明らかにすることをこの部門の課題としている。

現在の研究対象は、野生及び栽培イネで、その進化と適応に関する諸問題にさまざまな角度からとりくんでいる。イネには3つの主要な分化の方向、(1)野生イネから栽培イネへの分化、(2)祖先野生稲の中の種内分化、(3)栽培イネの中のインド型、日本型への品種分化、が考えられる。私共は、世界各地から採集され当研究所に保存されている多数の野生・栽培イネ系統を用いて実験的研究を積み重ね、新たに熱帯生育地の生態遺伝学的調査を続けながら、これらの分化の原因と過程を追求してきたが、まだ未解決の問題も多い。現在進行中の主な研究課題は、(a)遠縁系統間の雑種に現われる不稔性を支配する遺伝子の分析、(b)独立の遺伝座の間で特定の遺伝子組み合わせが多くなり系統分化をもたらす機構、(c)遺伝的には近縁だが非常に違う適応をしている野生イネの生態型分化の遺伝的機構、(d)モチ遺伝子座の発現調節機構、(e)rDNA非転写領域の分化、(f)出穂特性に関与する遺伝子の同定とその分布、(g)配偶子の競争とその適応的意義、(h)プラントオパール分析による過去のイネ品種の型の推定、などである。それ自身を検出するのが必ずしも容易でない適応に関与する遺伝子を同定したりその行動を追跡するのに、アイソザイムは有用な分子的マーカーである。そのためにアイソザイムの遺伝子分析とそれらを染色体地図上に位置づける作業も継続している。



研究者



柱頭上で発芽したイネの花粉 花粉管を伸ばし、核はその中を通して卵細胞に達する。



雄しべ・雌しべが大きく、他家受粉に都合のよい花の構造をもつ野生イネ

応用遺伝客員研究部門

1. この部門では、医学領域における遺伝学への応用に関する研究として、ヒトBリンパ球系細胞における免疫グロブリン遺伝子の発現調節並びに重症複合免疫不全症候群の成因を解析している。免疫グロブリン遺伝子の再構成は、B細胞系列でのみ起こるが、再構成を終えた活性型免疫グロブリン遺伝子であっても、B細胞以外の組織細胞に移入した場合その発現はみられない。すなわち、その発現は組織特異的である。ヒト骨髄腫細胞からグロブリン遺伝子のプロモーターあるいはエンハンサー領域のオクタマー配列に結合する核タンパク質を精製し、それらが結合する領域の塩基配列を決定した。これらのタンパク質成分を使って、免疫グロブリン遺伝子の組織特異的な発現の制御機構並びにそれに係わる核タンパク質遺伝子のクローン化を進めている。

2. 農学領域における研究として現在行われているのは、植物自生集団における遺伝変異の保有機構とその収集及び人工的維持に関する理論的研究である。この研究は、遺伝変異保有のメカニズムを明らかにするという集団遺伝学の基本的問題だけでなく、資源生物を実際に収集する際、種々の制約条件の下でいかに効率的に多様な遺伝変異を収集するか、またその変異をできるだけ減少させずに維持するための世代更新法の検討など、実用的に重要な問題も含まれている。これらのことは、野生稲や栽培稲をその自生地で採集し当研究所で維持しつつ研究を行っている育種遺伝研究部門及び遺伝実験生物保存研究センター植物保存研究室のスタッフが現に直面している問題であり、実験的・理論的両側面から協力して研究が進められている。



収穫したイネを乾燥するインドネシア・スマトラ島の農民。農作業を集中させないため、また天候不順による減収の危険を分散させるため、一軒の農家は出穂期の違ういろいろな品種（籾の色も違う）を栽培している。

遺伝実験生物保存研究センター

特性の分析が十分に行われ、また遺伝的に高い均一性を持つ生物材料を注意深い管理の下に維持・保存することは、遺伝学研究の基盤として極めて重要である。またこのような遺伝実験生物のもつ特性をふまえて独創的な研究を進めることも大切である。このため当研究所では研究部門とは別に哺乳動物、無脊椎動物、植物、微生物、遺伝資源の5研究室によって構成される遺伝実験生物保存研究センターをもうけ、重要な遺伝子や生物系統の保存・分譲、これら実験生物の遺伝的特性の開発等に関する研究、系統に関する情報の収集・システム開発等の活動を行っている。



遺伝実験生物保存研究センター



ショウジョウバエ実験室

1. 哺乳動物保存研究室

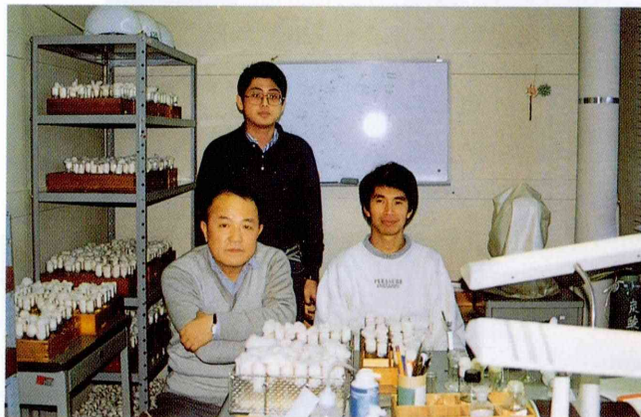
マウスの基準近交系、突然変異系統、コンジェニック系統、リコンビナントインブリード系統、ラットの近交系及び野生マウス集団から遺伝子を導入した新しい免疫遺伝学研究用系統を開発して維持すると共に、これらの系統の初期胚及び精子の凍結保存を進めている。また、発癌を制御する宿主の遺伝的要因に関する免疫及び細胞遺伝学的研究を行っている。



マウス胚の凍結保存実験

2. 無脊椎動物保存研究室

ショウジョウバエ、カイコの研究用系統の維持を行うと共にショウジョウバエ集団に保有される変異の収集と解析及び種分化に関与する遺伝子の研究を行っている。また、ショウジョウバエとカイコの発生に関与する遺伝子の分子生物学的研究も行っている。



ショウジョウバエ実験室

3. 植物保存研究室

イネ、ムギ、サクラ、アサガオの系統保存を行っている。このうちイネは過去25年以上にわたって熱帯アジアを含むイネの自生地から収集したもので、他に類のない貴重な遺伝資源であり、これらの材料は所内外の多くの研究者によってイネの遺伝学的解析のために利用されている。



野生イネ温室

4. 微生物保存研究室

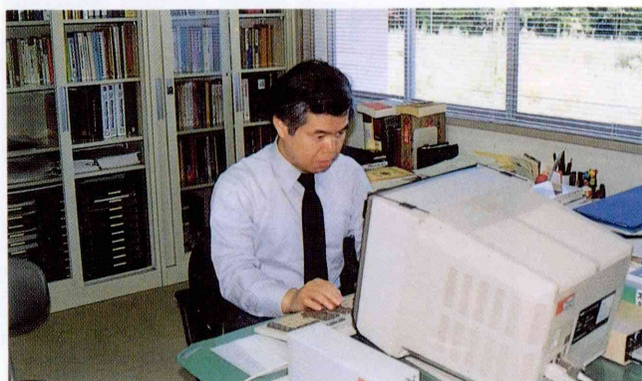
大腸菌、サルモネラ菌、枯草菌、その他バクテリオファージやプラスミドの系統の収集保存と、特性開発の研究を行っている。研究面では特に、大腸菌の温度感受性細胞分裂変異系統を使用し、細胞分裂を制御する遺伝子の解析等の研究を行っている。



微生物保存実験室

5. 遺伝資源研究室

分子系統学における理論的研究とデータ解析を行っている。また、広く遺伝資源生物に関する国内外の情報を収集、解析、整理し、所内外の研究者に情報の提供を行っている。



遺伝資源研究室

遺伝情報研究センター

遺伝学の中で遺伝情報に関する研究の占める比重が急速に増加し、重要性が高まる状況の中で、本研究センターは研究所内外の強い要請のもとに設置された。本研究センターは遺伝情報に関する分子レベルの主として実験的研究を行う4研究室とコンピュータによる情報解析の研究を行う1研究室の合わせて5研究室からなり、これらは互いに有機的つながりを保ちながら、それぞれ独立な研究活動を進めると共に、研究所の他研究部門及び他研究機関との共同研究を行っている。



遺伝情報研究センター



ワークステーション

1. 構造研究室

遺伝子の発現を目的に応じて調節するためには、DNAやRNAポリメラーゼなどの分子がいくつか集まって特別な構造体を作らなければならない。この構造体の構成と機能を明らかにするために、独創的な技術を開発して駆使し、分子生物学的技術と併用して研究を行っている。遺伝子DNAの機能ユニット全体を固定化して、発現調節のための構造体1分子の運動をリアルタイムで追跡したり（1分子ダイナミクス）、構造体の時間的変化を化学反応として解析して、転写や翻訳の発現調節機構を解明している。



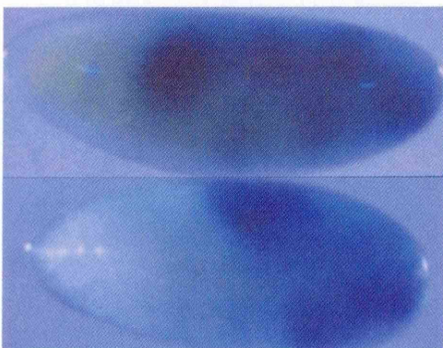
RNAポリメラーゼの1分子ダイナミクス

2. 組換え研究室

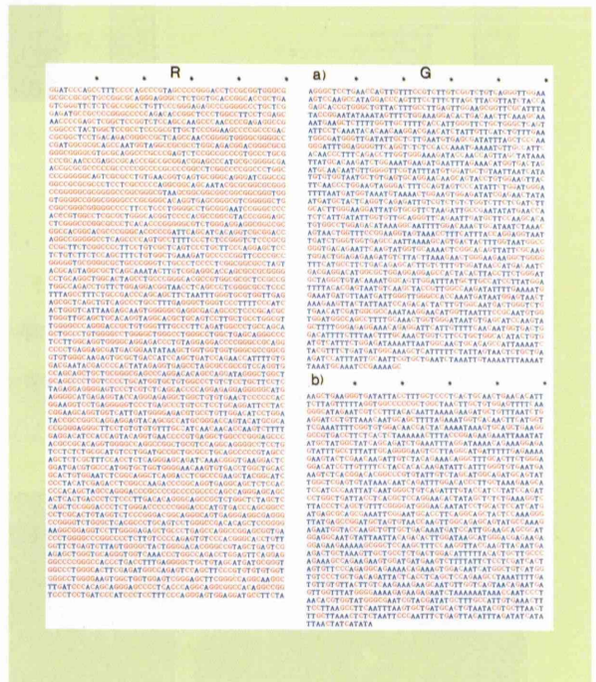
高等脊椎動物染色体には光学顕微鏡で観察できる染色バンド（GやRバンド）が存在し、DNAの巨大なオーダー（mbオーダー）でのGC含量モザイク構造と関係することが示唆されている。ヒト遺伝子のコドン選択パターン解析を出発点とした我々の研究は、光学顕微鏡レベルの巨大GC含量モザイク構造が分子レベルでも観察されることを示している。下図ではヒト染色体のRバンド上の遺伝子とGバンド上の2つの遺伝子の塩基配列の例について、GとC塩基の部位を赤色で、AとT塩基を青色で印字している。光学顕微鏡レベルの予想と一致して、Rバンド遺伝子がGとCに富み、Gバンド遺伝子がAとTに富むことが明らかである。ヒト染色体遺伝子を中心に、この現象のより詳細な解析を進めている。

3. 合成研究室

発生や分化の分子機構を解明するには遺伝子発現に関する基礎的研究が必須である。本研究室では、人工合成DNAと遺伝子操作技術を利用して真核生物DNAの高次構造と発生や分化にあずかる遺伝子の発現制御に関する研究を行っている。



◀ ショウジョウバエの胚
上：野生株 下：fushi-tarazu遺伝子の調節領域の変異株



放射線・アイソトープセンター

当センターは各種放射線やラジオアイソトープ（放射性同位元素）を、遺伝子の機能と構造の研究に利用するための共同利用施設として昨年度発足した。

当センターの前身はおよそ30年前に設立された放射線実験室であり、歴史的に次のように整備されてきた。昭和27年X線実験室新設、昭和31年、34年放射線実験室新增設、昭和35年照射用特別室新設、昭和39年ガンマー線照射温室新設、昭和42年中性子照射室新設、昭和50年内部照射棟新設、昭和52年トレーサー棟 I, II 新設。昭和63年新R I棟新設。この間に備えられたX線、ガンマー線、中性子の発生装置と各種の放射線測定装置を用いて、多くの放射線遺伝学上の研究がなされて来た。近年では放射性同位元素をトレーサーとして用いた実験が多く行われるようになっている。

昭和63年度には、放射性同位元素を用いた研究のための施設を拡充する目的で新R I棟を建設した。ここでは、核酸や蛋白質の素材である化学物質を放射性同位元素で標識して細胞に取り込ませ、放射性同位元素で標識された核酸や蛋白質を分析することや、遺伝子である核酸やその素材を試験管の中で直接標識し、酵素を用いて合成、分析する研究がなされる。主に用いられる放射性同位元素は ^3H 、 ^{14}C 、 ^{32}P などであり、これらは弱い透過力のベータ線を放出するが極めて微量でも検出できる。このため他の方法では検出できない微量の反応も測定でき、現代の遺伝子の研究には不可欠なものである。

当センターの研究室ではセンターの管理運営に携わる傍ら次のような研究を行っている。

1. 線虫 *Caenorhabditis elegans* 生殖細胞の放射線遺伝学

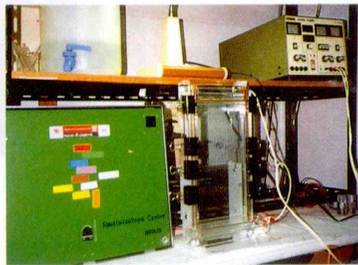
*C.elegans*は体長1mmで約1,000個の細胞から成り、半透明なことを利用した顕微鏡観察から、個々の細胞が受精卵からどのような細胞分裂を経て出来たかが完全に解っている唯一の動物である。遺伝解析やDNA解析も非常に進んでいる。このような利点を生かして生殖細胞におけるDNA修復の研究を進めることにより、多細胞生物の生殖細胞におけるDNA修復の機構の解明を目指している。

2. バクテリアの増殖と分化を制御する遺伝子の研究

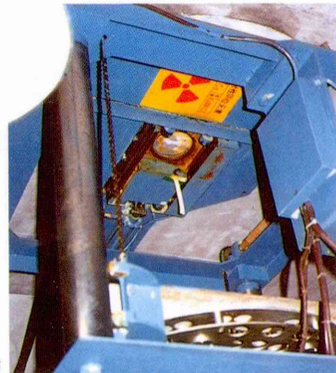
枯草菌は栄養劣化に直面するとただ一回の不等分裂を経て孢子へと分化する。細胞分裂を支配する遺伝子がどのような機構でこの不等分裂に関わって細胞分化に関与しているかを研究している。



研究者



放射性同位元素を用いた電気泳動によるDNA塩基配列決定実験



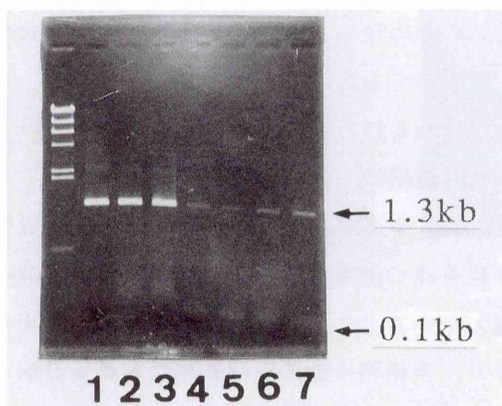
^{137}Cs ガンマー線源

実験圃場

実験圃場は、おもに植物関係の研究に用いられる実験材料を栽培、管理しており、水田、畑、温室群と実験圃場管理棟から構成されている。東南アジア地域から採取したイネの系統を出穂させるための日長処理装置、冬の間イネやクワを栽培するためのイネ水田温室、クワ温室あるいは植物を隔離栽培するための隔離温室などの特徴ある施設がある。

実験圃場では、これらの施設を利用して関連研究部門の研究者の要請に基づいた実験材料の栽培、管理を通じて、それらの研究に協力している。また遺伝実験生物保存センターの植物保存研究室の系統保存業務に協力し、イネ、ムギをはじめイネ、サクラ、アサガオの実験系統を維持、管理するために、種子の更新や株保存を行っている。

実験圃場研究室では、助手1名が配属され、イネ、ダイズ、ペチュニアなどの植物個体及び培養細胞の形態形成、生理形質、適応制御などに関する遺伝現象を突然変異体の作成、遺伝子の解析、植物の形質転換などの方法によって解析を試みている。また、PCR法を応用して古代種子を含めたイネの系統識別に関する研究も行っている。



写真の説明

古代種子の葉緑体DNA断片のPCR法による増幅
古代種子（4，5：明治38年，6，7：平安時代）
からPCR法によって現在のイネの葉（1，2）及び
種子（3）に対応する葉緑体DNA断片（1.3 Kb）が
増幅できるので、古代のイネの系統分化を研究できる
可能性が開けてきた。



倭性青渦木立丸咲き



総風鈴獅子牡丹咲き

アサガオの突然変異系統

科学研究費補助金 (平成2年度)

(計 200,700千円)

科学研究費補助金研究課題

- がん特別研究** 54,700千円
 がん研究のための実験動物の維持と開発
 がん細胞における染色体の不安定化と再配列に関与する因子の分子遺伝学的研究
- 重点領域研究** 99,500千円
 野生遺伝子の導入による生物機能モデル動物の開発
 コドン選択
 ミトコンドリアDNAからみた現存および先史モンゴロイド集団の起源と系統
 再生を制御する遺伝子の解析
 DNA複製における大腸菌 IHF 蛋白の役割
 大腸菌の細胞分裂に関与する遺伝子群の構造と機能
 ヒドラ幹細胞の増殖と分化の制御機構
 イネ種子におけるアミロース蓄積の遺伝的制御に関する分子生物学的研究
 新しい分子生物学を取り入れた進化集団遺伝学の展開
- 総合研究** 8,000千円
 日本産野生動物種の起源に関する遺伝学的研究
- 一般研究** 28,700千円
 複製開始におけるDNAと蛋白の相互作用
 栽培イネの品種分化に関与する生殖的隔離機構の遺伝子レベルでの解析
 RNAポリメラーゼの機能ドメインの解析
 ヒドラ細胞接着分子
 綿虫 *C. elegans* の胚発生各期に特異的に発現される遺伝子群の解析
 ヒドラ刺細胞分化過程で特異的に発現する遺伝子の解析
 ヒトチミジル酸合成酵素遺伝子の発現調節機構について
 染色体のバンド構造に依存しないマッピング技術の開発と応用に関する研究
- 奨励研究** 7,700千円
 DNA配列に周期的パターンをもたらす要因についての集団遺伝学的研究
 イネ *waxy* 座遺伝子の発現制御機構に関する研究
 ヒト染色体バンド構造と遺伝子塩基配列の関係の解析
 MHCの持つ生物機能のトランスジェニックマウスによる解析
 分裂酵母RNAポリメラーゼIIの構造と機能
 C末端プロセッシングによる大腸菌膜蛋白質の機能発現制御
 ペプチドホルモン遺伝子を主とした集団遺伝学的研究
 マウス染色体における遺伝子増幅機構の研究
- 試験研究** 2,100千円
 AIDSウイルス合成ワクチンのための総合的方法論を目指した試験的研究

共同研究 (平成2年度)

課 題 名	提案代表者名
1. キメラ遺伝子を用いた大腸菌RecA蛋白質の機能と構造の解析	小 川 智 子 (大阪大学理学部)
2. インフルエンザウイルスRNA合成酵素の機能解析	中 田 進 (東京理科大学基礎工学部)
3. 大腸菌の増殖段階移行に伴うリボゾームとRNAポリメラーゼの動態の研究	和 田 明 (京都大学理学部)
4. 哺乳類遺伝子の転写調節因子の機能的解析	小 泉 信 滋 (労働省産業医学総合研究所)
5. 日本脳炎ウイルスのRNAポリメラーゼの機能解析	竹 上 勉 (金沢医科大学総合医学研究所)
6. インフルエンザ・ウイルスRNA転写酵素の構造と機能の解析	井 口 義 夫 (帝京大学理工学部)
7. マイクロコッカスのRNAポリメラーゼと転写シグナルに関する研究	大 澤 省 三 (名古屋大学理学部)
8. ポリアミンによる大腸菌遺伝子発現調節機序	五十嵐 一 衛 (千葉大学薬学部)
9. アデノウイルスにおける複製と転写の制御相関機構	花 岡 文 雄 (理化学研究所)
10. 哺乳動物細胞における突然変異抑制作用の研究	黒 田 行 昭 (麻布大学)
11. バクテリオファージT3DNA詰込み系を用いたチミジン飢餓誘発DNA切断の分子機構に関する研究	藤 澤 久 雄 (京都大学理学部)
12. 哺乳動物細胞内デオキシヌクレオシド三リン酸プールの不均衡が誘導するDNA二本鎖切断の分子機構	綿 矢 有 佑 (岡山大学薬学部)
13. 日本産野生マウスを中心としたハツカネズミ各亜種の反復配列DNAの研究	栗 原 靖 之 (放射線医学総合研究所)
14. 補体系制御系蛋白質群の遺伝子解析と新しい機能の研究	坂 井 俊之助 (金沢大学がん研究所)
15. 中国産野生ハツカネズミ亜種における遺伝的分化および形態分類に関する研究	土 屋 公 幸 (宮崎医科大学)
16. アジア産ハツカネズミ野生集団におけるMup-1遺伝子の多型と分布	松 島 芳 文 (奥羽大学歯学部)
17. マウスのter遺伝子のmappingとその遺伝子発現様式の解析	野 口 基 子 (静岡大学理学部)
18. 野生マウスと近交系マウスにおけるDNA修復酵素活性の比較	池 永 満 生 (京都大学放射線生物研究センター)

19. 種間・亜種間雑種における雄性不妊要因の細胞生物学的研究
日下部 守 昭 (理化学研究所)
20. 組換え“hot spot”に関する分子・細胞遺伝学的研究
戸 張 よし子 (東京都立大学理学部)
21. トビキバハリアリの系統分化に関する細胞遺伝学的並びに分子遺伝学的研究
平 井 啓 久 (熊本大学医学部)
22. 大腸菌ispA 遺伝子の機能について
藤 崎 真 吾 (岐阜大学教養部)
23. 大腸菌DNA複製に与える酵素群の精製
小 川 徹 (名古屋大学理学部)
24. 宿主・ベクター系の保存・開発に関する研究
橋 本 保 (ヘキストジャパン医薬総合研究所)
25. 大腸菌のDNA複製におけるDnaK蛋白質の機能
神 原 祥 公 (国立予防衛生研究所)
26. 薬剤耐性プラスミドR6K DNAの複製開始調節機構の分子論的解析
犬 塚 學 (福井医科大学)
27. 大腸菌の細胞分裂過程を触媒する膜蛋白PB P3の分子解剖
山 本 義 弘 (兵庫医科大学)
28. ミトコンドリアDNAの多型からみた腔腸動物ヒドロゾアの系統分類
久保田 信 (北海道大学理学部)
29. ヒドラ細胞成長因子様物質とその再生に果す役割
花 井 一 光 (九州大学理学部)
30. カイコにおける遺伝的野生型(ワイルドタイプ)の推定—寄生バエの寄主選択性を指標として—
島 田 順 (東京農工大学農学部)
31. 昆虫における老化指標の確立と寿命を規定する遺伝子の探索
小山内 実 (東京都老人総合研究所)
32. 画像解析によるカイコの繭型の測定とその品種分化に関する研究
中 田 徹 (北海道大学農学部)
33. 遺伝子系図学理論の人類集団への応用
斎 藤 成 也 (東京大学理学部)
34. 分子レベルにおける進化を記述する確率過程モデルの研究
伊 藤 栄 明 (統計数理研究所)
35. 遺伝的浮動と自然淘汰の相互作用の数理的研究
飯 塚 勝 (筑紫女学園短期大学)
36. ヒトのゲノムにのみ特異的に存在するDNA領域の構造解析
植 田 信太郎 (東京大学理学部)
37. プロテアーゼ遺伝子群におけるクリングル構造の分子進化学的研究
高 橋 敬 (島根医科大学)
38. 日本人の遺伝子地図に関する研究
安河内 幸 雄 (東京医科歯科大学難治疾患研究所)
39. 人類遺伝学的観点からみた味覚・嗅覚障害とその環境背景因子との対応についての解析—特に臭気(その成分)の総合解析学の確立と

- その基礎および臨床医学とのかかわりに関する研究
40. 細胞増殖抑制機構に対する分子・細胞遺伝学的研究
41. Ca^{2+} 依存性タンパク質修飾因子 CAL1 の機能発現に関する遺伝生化学的研究
42. 大腸癌抑制遺伝子の分子遺伝学的解析
43. ブータンおよびバングラデッシュのイネの生態遺伝学的解析
44. イネ品種の生殖隔離に関与する遺伝子の地理的分布とその発現機構
45. 同位酵素分析法による作物の品種分化に関する研究
46. 高等動物におけるアルコール脱水素酵素アイソザイムの器官特異的発現についての進化遺伝学的研究
47. 高等植物における生殖生長への転換と花芽形成時での遺伝子の発現構造
48. ショウジョウバエ初期胚の凍結保存の研究
49. ショウジョウバエの多型種と単型種における誘発突然変異率の相違
50. 種分化に関与する遺伝子の細胞遺伝学的研究
51. 高等植物の遺伝子発現調節の分子機構
52. 生物材料カタログの整備ならびにデータベース化
53. タンパク質の 1 分子ダイナミックスに用いる光学プローブの開発
54. ニワトリ胚繊維芽細胞が分泌するオートクライン増殖因子の cDNA クローニングと塩基配列の決定
55. 染色体バンド構造と遺伝子塩基配列との関係の解析
56. 遺伝子機能領域のコンピュータスクリーニング
57. 分裂酵母の細胞分裂時に特異的に出現するタンパク質の遺伝子のクローニング
58. SLE 患者より分離した抗原 DNA の高次構造の解析
59. 牛白血病ウイルスの転写因子 XBL-1 タンパク質の *in vitro* 転写系における活性検索
- 二木 安之 (信州大学医学部)
- 仁保 喜之 (九州大学医学部)
- 大矢 禎一 (東京大学理学部)
- 森 正樹 (九州大学医学部)
- 島本 義也 (北海道大学農学部)
- 石川 隆二 (弘前大学農学部)
- 小西 猛朗 (九州大学農学部)
- 矢原 徹一 (東京大学理学部附属植物園)
- 長戸 康郎 (東北大学農学部)
- 黒田 行昭 (麻布大学)
- 井上 寛 (大阪外国語大学)
- 山本 雅敏 (宮崎医科大学)
- 米田 好文 (東京大学遺伝子実験施設)
- 菅原 秀明 (理化学研究所)
- 柳田 敏雄 (大阪大学基礎工学部)
- 渡辺 一雄 (広島大学総合科学部)
- 猪子 英俊 (東海大学医学部)
- 西田 泰伸 (中京大学教養部)
- 瓜谷 真裕 (静岡大学理学部)
- 寺田 邦彦 (秋田大学医学部)
- 櫻井 通陽 (農林水産省家畜衛生試験場)

60. アデノウイルス初期遺伝子の転写制御機構の解析 半田 宏 (東京大学医学部)
61. 哺乳動物細胞のDNA Topologyに関する研究 岡田 浩 佑 (広島大学医学部附属病院)
62. タイズ致死変異体の部分欠損染色体の分子遺伝学的解析 海妻 矩 彦 (岩手大学農学部)
63. ヒドラ散在神経系形成機構の解析 小 泉 修 (福岡女子大学家政学部)

研究会名

1. 転写にかかわる分子群～原核生物・真核生物・ウイルス・オルガネラ～
2. 体細胞変異株を用いた細胞増殖機構の研究
3. 遺伝学的にみた日本産野生動物種の起源
4. 日本産アリ類の系統進化に関する基礎研究
5. 造血幹細胞増殖分化の機構の学際的研究
6. ヒト染色体の物理的地図と遺伝的連鎖地図作成：その現状と展望
7. 植物生態遺伝学の2つのトピックスー異種間相互作用と種子発芽の問題をめぐってー
8. 最近の植物染色体研究のまとめー遺伝子と表現型を結ぶ考察ー
9. 高等動物における器官分化の遺伝的ヒエラルキー
10. イネの遺伝子資源の評価とマッピング
11. 遺伝子発現の翻訳調節
12. 枯草菌の分子遺伝学と菌株及びDNAの系統保存に関する研究会
13. 生物系無生物系のパターン形成

提案代表者名

開催予定年月日

饗 場 弘 二 (筑波大学化学系)	2.12.10～12.11
小 山 秀 機 (横浜市立大学本原生物学研究所)	2.12.7～12.8
米 川 博 通 (東京都臨床医学総合研究所)	3.1.8～1.9
近 藤 正 樹 (白梅学園短期大学)	2.12.1～12.3
仁 保 喜 之 (九州大学医学部)	3.1.20
堀 雅 明 (放射線医学総合研究所)	2.6.29～6.30
松 村 正 幸 (岐阜大学農学部)	2.12.7～12.8
福 田 一 郎 (東京女子大学文理学部)	2.12.20～12.21
長 戸 康 郎 (東北大学農学部)	2.12.6～12.7
岩 田 伸 夫 (九州大学農学部)	2.12.13～12.14
中 村 義 一 (東京大学医学科学研究所)	2.5.14～5.15
吉 川 寛 (大阪大学医学部)	2.9.7～9.8
沢 田 康 次 (東北大学電気通信研究所)	2.11.29～12.1

大学院受託学生

国立遺伝学研究所は、遺伝学に関する総合研究の中核として共同利用に供するとともに、研究者の養成等についても各大学の要請に応じて、大学院における教育に協力し、学生の研究指導を行うことができる（国立学校設置法第9条の2第3項、大学院設置基準第13条第2項、大学共同利用機関組織運営規則第2条第3項）。

以上の規定をふまえて、昭和59年度から全国の国・公・私立大学の大学院学生を受託学生として受け入れている。

行 事

研究所の一般公開

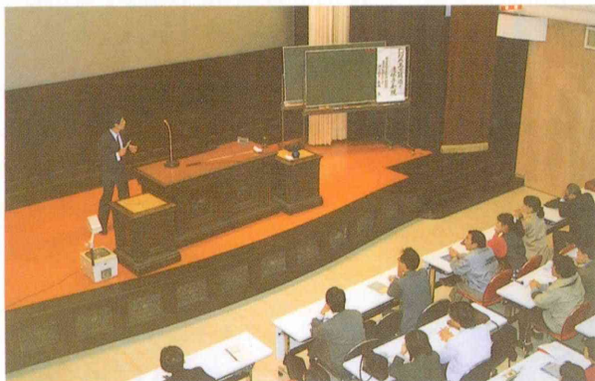
科学技術週間における行事の一環として、各研究部門の展示及び学術講演を行い、学術映画を上映し、研究所の一部を公開して一般の見学に供している。



一般公開 熱心に見つめる市民

公開講演会

年1回、秋、東京で本研究所教官を講師として、一般を対象に遺伝学公開講演会を開催している。



公開講演会（国立科学博物館講堂）

研究を促進するための活動

内部交流セミナー

研究所内における研究経過を発表し討論する会で、盛夏の時期を除き隔週の水曜日に開かれる。

抄読会

新しい研究論文の抄読会で、盛夏の時期を除き隔週の水曜日に開かれる。

Biological Symposia

外国の関係者来訪の際、随時開催、講演討論を行う。

日本遺伝学会三島談話会

研究所及び付近在住の会員で組織され、原則として月1回、研究成果発表とそれに関する討論を行う。



内部交流セミナー



Biological Symposia

国際交流

受入部門	共同研究者	氏名	研究項目	期間	所属	備考
遺伝情報 研究センター	孫冠誠	広瀬進	蚕の遺伝子発現に 関する研究	昭63.9.1～ 平2.3.31	中国農業科学院蚕業 研究所 中華人民共和国	
細胞遺伝 研究部門	王永紅	森脇和郎	野生マウスの遺伝 的特性の分析	昭64.1.7～ 平2.9.25	中国衛生部 蘭州生物制品研究所 中華人民共和国	
細胞遺伝 研究部門	王風山	森脇和郎	医学実験動物につ いて	平元.4.11～ 平2.4.10	中国実験動物開発セ ンター 中華人民共和国	
細胞遺伝 研究部門	Djoko Tjahjono Iskandar	今井弘民	ヒト及びその他の 哺乳類におけるミ トコンドリアDN A、染色体並びに 染色体プローピン グ技術修得	平元.3.2～ 平元.5.30	バンドン工科大学 インドネシア	
遺伝情報 研究センター	李豊倩	広瀬進	カイコの遺伝子発 現機構の研究	平2.2.1～ 平3.1.31	農業科学院蚕業研究 所 中華人民共和国	
分子遺伝 研究部門	Richard S. Hayward	石浜明	遺伝情報転写制御 機構の研究	平2.3.1～ 平2.5.31	エジンバラ大学分子 生物学研究部門 イギリス	
発生遺伝 研究部門	Charles N. David	藤沢敏孝	ヒドラ幹細胞の増 殖と分化の制御に ついて	平2.3.9～ 平2.3.28	ミュンヘン大学動物 研究所 西ドイツ	



第3回DNAデータバンク国際諮問委員会
平成2年3月（三島）

総合研究大学院大学生命科学研究科遺伝学専攻の概要

1. 目的

総合研究大学院大学は、大学共同利用機関との緊密な連係及び協力の下に、その優れた研究機能を活用して、高度の、かつ国際的にも開かれた大学院の教育研究を行い、新しい学問分野を開拓するとともに、それぞれの専門分野において学術研究の新しい流れに先導的に対応できる幅広い視野を持つ、創造性豊かな研究者を養成することを目的とする。

2. 教育研究の概要

遺伝学は、生命現象を遺伝子との関連のもとに解明する学問で、分析的であると同時に極めて学際的性格を備えている。この学問は、従来から生物学の一分野にとどまらず、理学・農学・医学・薬学等の隣接分野とも深い関わりをもってきたが、近年の分子レベルにおける遺伝学の目覚ましい発展に伴って、今日では広く生命科学の中核として重要な役割を担うようになった。

本専攻は、母体となる国立遺伝学研究所で進められている分子・細胞・個体・集団の各研究分野及びこれらを基盤とする応用的研究分野において、遺伝学の最先端を学習させるとともに、高度でかつ独創性のある研究題目について、数多くの実験生物系統と、よく整備されたDNAデータベース並びに放射線アイソトープ装置等をも活用して教育研究をする。

3. 教育研究の特色

遺伝学は独創的・先端的で高度かつ学際的の学問であることの特殊性から5大講座に設置する特色ある各授業科目をすべて選択性としています。また、各大講座には演習を設け、積極的な受講を促すとともに研究指導の指針としています。

更に、母体となる国立遺伝学研究所において実施される定期的な研究活動（内部交流セミナー、抄読会、**Biological Symposia**等）の参加を義務づけるとともに、国立遺伝学研究所に既存する遺伝実験生物保存研究センター、遺伝情報研究センター、放射線・アイソトープセンター及び実験圃場が持つ機能、施設・設備等を十分に活用できるようになっています。

4. 大講座・教育研究指導分野の内容

大 講 座	指 導 分 野	分 野 の 内 容
分 子 遺 伝 学	分子構造学	遺伝物質の分子構造原理を化学的物学的に教育研究する
	分子機能学	遺伝物質の機能とその制御を分子の水準で教育研究する
	分子形成学	遺伝物質の形成原理と形成機構を分子の水準で教育研究する
細 胞 遺 伝 学	細胞遺伝学	真核生物の染色体組換え機構、細胞増殖機構、染色体を指標とした種分化の機構、細胞質遺伝因子の構造等を教育研究する
	哺乳類遺伝学	哺乳動物に特有な遺伝機構を教育研究する
	微生物遺伝学	原核生物の細胞分裂機構、染色体複製機構、細胞質遺伝因子の遺伝機構等を教育研究する
個 体 遺 伝 学	発生遺伝学	動物の形態を決定する遺伝機構及びその基盤をなす細胞分裂・分化の機構を教育研究する
	形質遺伝学	遺伝的形質の発現過程及び変異生成過程を教育研究する
	行動遺伝学	動物の行動を制御する遺伝機構を教育研究する
集 団 遺 伝 学	集団遺伝学	集団の遺伝的構成変化の法則に関して教育研究する
	進化遺伝学	生物進化の遺伝的機構を表現型と分子の両レベルで教育研究する
	分子進化学	DNAや蛋白質の構造を理論的かつ実験的に解析し、遺伝子進化の過程と仕組みを教育研究する
応 用 遺 伝 学	人類遺伝学	DNA及び蛋白質分子レベルの変異を中心に代謝異常や腫瘍の発生にかかる遺伝要因並びに人類集団の遺伝的特性に関して教育研究する
	植物遺伝学	有用植物の進化、適応に関する遺伝学的研究及び遺伝資源生物の収集・保存・情報化の理論と技術に関して教育研究する

5. 修了要件及び学位の種類

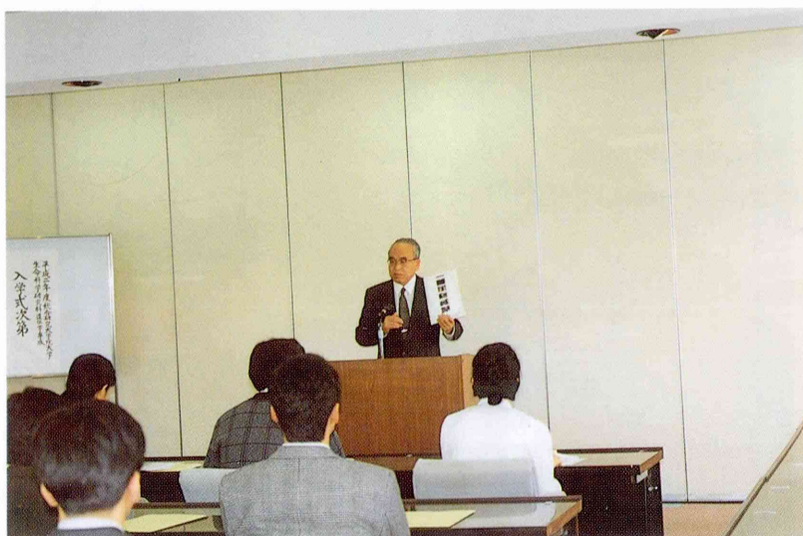
(1) 修了要件

3年以上在学し、本専攻で定めた授業科目について、10単位以上修得し、かつ、必要な研究指導を受けた上、博士論文を提出し、その審査及び最終試験に合格することを必要とする。

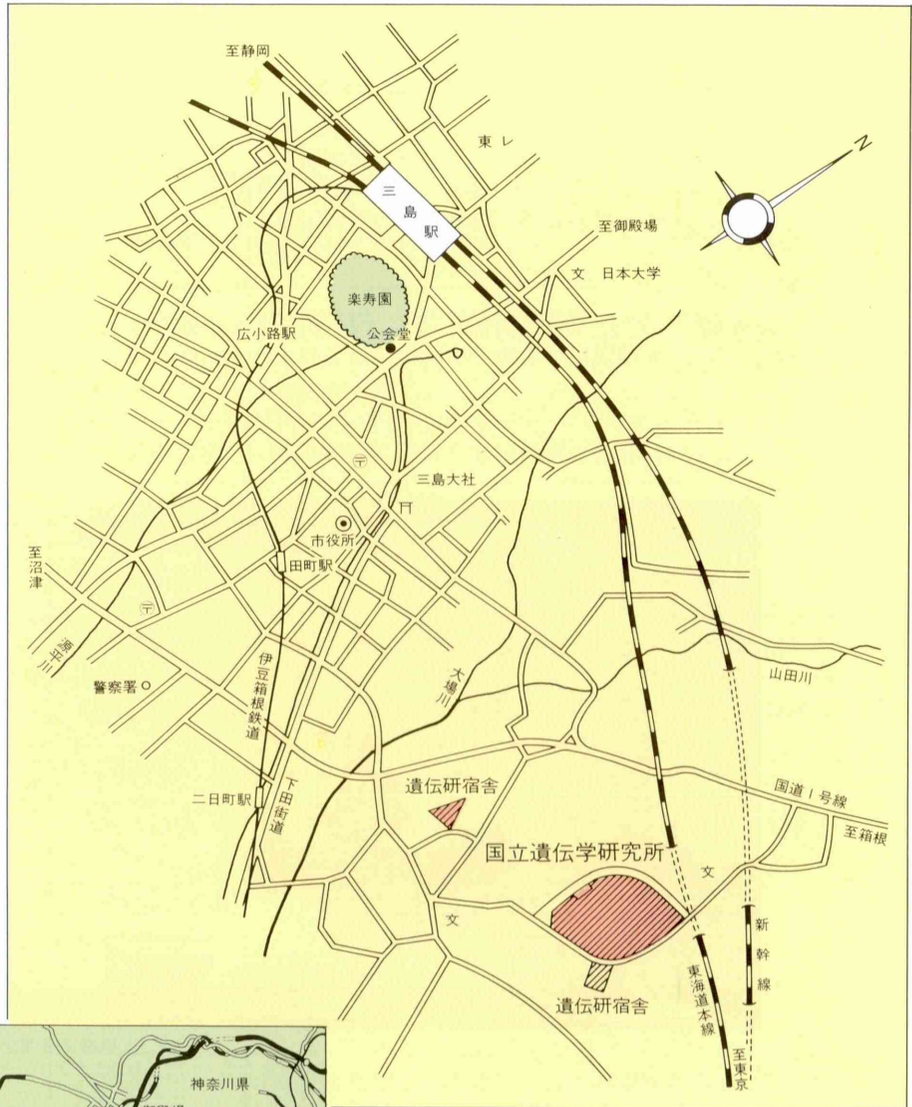
ただし、在学期間に関しては、優れた研究業績を上げた者については、短縮することがある。

(2) 学 位

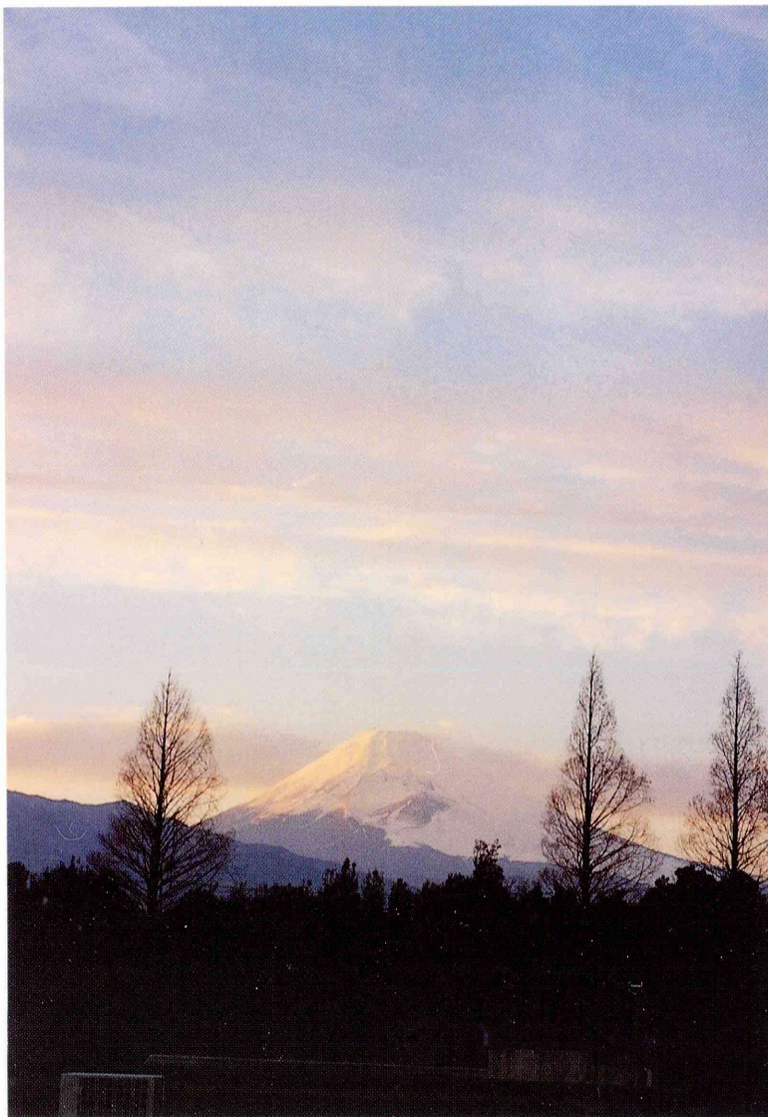
理学博士 なお、研究内容によっては学術博士が授与される。



平成2年度入学式



平成2年6月 発行
 国立遺伝学研究所要覧 1990
 NATIONAL INSTITUTE OF GENETICS
 国立遺伝学研究所管理部庶務課
 〒411 静岡県三島市谷田1111
 TEL 0559-75-0771 (代表)



本研究所構内から夕映えの富士山を眺望する。



シンボルマークは減数分裂第一中期の分裂像を図案化したもので、「地球の歴史は地層に、生物の歴史は染色体に記されてある」（木原 均、1946）を表している。

国立遺伝学研究所

〒411 静岡県三島市谷田1111

電話 <0559> 75-0771 (代表)

ファクシミリ <0559> 71-3651