

海産哺乳類を中心とした生態系モデリングのための 数理統計学的研究

メタデータ	言語: Japanese
	出版者: 水産総合研究センター
	公開日: 2024-10-02
	キーワード (Ja):
	キーワード (En): abundance estimation; ecosystem
	modeling; marine mammals; prey preference; stock
	structure
	作成者: 岡村, 寛
	メールアドレス:
	所属: 遠洋水産研究所
URL	https://fra.repo.nii.ac.jp/records/2010805
	This work is licensed under a Creative Commons

This work is licensed under a Creative Commons Attribution 4.0 International License.



博士号論文

海産哺乳類を中心とした生態系モデリングのための 数理統計学的研究^{*1}

岡村 寛*2

A statistical study for ecosystem modeling focused on marine $mammals^{*1}$

Hiroshi OKAMURA*2

Abstract Most of cetacean species are highly migratory and difficult to keep in captivity so that it is not easy to grasp precise status of the populations. On the other hand, the limitation of the management based on single species has been recognized and the demand on the ecosystem-based population assessment and management has been increasing over the world. It is important to know the status of the population precisely and accurately as far as we can in ecosystem-based approach. To extract information efficiently from the data in which a lot of uncertainty exist and grasp the status of the population precisely and accurately, the use of statistical models is essential. This paper focuses on population assessment of marine mammals and develops some statistical models. Furthermore, the competition between marine mammals and fishery is investigated using an ecosystem model.

Marine mammals are one of the important top-predators in an offshore ecosystem. The information on the distribution, migration, and stock structure is therefore indispensable to the construction of the offshore ecosystem model. In addition, the degree that the biological resource is affected by the catch greatly varies with the assumption of the stock structure in the procedure developed by the International Whaling Commission (IWC) for the management of large baleen whales. The regression analyses based on the generalized linear and additive models are useful for modeling the complicated phenomena such as the temporal-spatial structure of biological resources. In this paper, the spatial distribution and seasonal changes of the density of the western North Pacific minke whales was estimated using the generalized additive model so that there was no evidence that multiple stocks exist in the western North Pacific. On the other hand, the seasonal change of the density reproduced the aspect of migration of the minke whales well. The investigation of temporal-spatial distribution of biological resources using the regression models can be extensively useful for other species other than marine mammals.

Line transect sampling is a standard method for estimating the population size of marine mammals. One of the important assumptions in standard line transect sampling is that all animals on the trackline are detected without fail. However, the surfacing-diving behavior of marine mammals for respiration and feeding can lead to failures in detection

*1 東京大学審査学位論文(掲載するに際し投稿規定にそって一部修正した)

²⁰⁰³年9月16日受理 (Received on September 16, 2003)

水産総合研究センター業績 A 第43号 (Contribution No. A 43 from the Fisheries Research Agency)

^{**&}lt;sup>2</sup> 遠洋水産研究所 〒424-8633 静岡県静岡市清水折戸5-7-1 (National Research Institute of Far Seas Fisheries, 5-7-1, Shimizu-Orido, Shizuoka, Shizuoka, 424-8633, Japan)

even if they are on the trackline. As a result, the population size tends to be underestimated. Although the underestimation of the population size brings conservative effect on single-species management, it leads to another problem in ecosystem approach because the impact by consumption of predator is underestimated. Conventional methods for estimating the detection probability on the trackline have several problems. The flexible method developed in this paper modified and improved such problems. Simulation studies showed that the method is promising. In addition, it was confirmed that the present method is able to be applied to real data sets using Antarctic minke whales data.

The prey-predator interaction is extremely important in ecosystem modeling. If we can know preference of animals in laboratory, we can estimate diet composition of animals non-lethally by putting the information on the preference and the availability of animals obtained from sighting survey together. Preference for multiple food items can be measured in the laboratory by choice tests like cafeteria trials, in which an animal is initially offered a variety of foods that are equally available at the same time. However, the results of the multiple-choice experiments can be affected by many factors such as placement, amounts of foods, and the length of time that the experimental animal is permitted to eat. An alternative way to determine multiple-preference is to repeat a series of paired comparisons. The paired comparisons have an advantage over the multiple-choice tests because the design of each trial is simpler so that the conditions of the experiment can be easily controlled. The data collected from paired comparisons can be analyzed with the Bradley-Terry model. However, conventional Bradley-Terry model has some defects; for instance, it is not able to deal with the amount of consumption. This paper proposes a modification of the estimation method used in the Bradley-terry model. The maximum likelihood estimation based on a binomial distribution in the original model is replaced with the nonlinear least squares method. Furthermore, some simple methods to estimate the precision of parameters and to test several hypotheses on preferences are provided. The methods were applied to the analysis of food preference of a captive northern fur seal. The comparison between the method and the conventional Bradley-Terry model indicated that the statistical power of the method can be higher than the conventional one.

Finally, the ecosystem model off Sanriku area using Ecopath was constructed and the competition between consumption of whales and fishery was investigated by Ecosim. The strong competition was found under the setting of a certain parameter. The precise estimation of parameters and the appropriate incorporation of uncertainty are extremely important because the results are sensitive to the input parameters.

The statistical models developed in this paper gave improvements upon the previous ones in some ways. The population trajectory predicted from the ecosystem model tends to depend much on input parameter estimates. Therefore, the importance of estimation of the parameters used in ecosystem models will be increasing in the future. In the problems such as wildlife and ecosystem conservation, and a food shortage, reasonable assessment and management of aquatic resources is still more important. To construct ecosystem models incorporating uncertainty appropriately and making the best use of information the data have at the maximum is a big theme to be attained in the twenty one century.

Key words: abundance estimation, ecosystem modeling, marine mammals, prey preference, stock structure

付 録

目 次

- 第1章 緒 言
- 1-1 はじめに
- 1-2 研究の歴史
 - 1-2-1 海産哺乳類の分布・系群分析
 - 1-2-2 海産哺乳類の個体数推定
 - 1-2-3 海産哺乳類の食性分析
 - 1-2-4 生態系モデルによるアプローチ
- 1-3 記号
- 第2章 分布・系群構造の解明と回帰モデル
- 2-1 分布・系群構造解明の重要性
- 2-2 回帰モデルと北太平洋ミンククジラの分布・ 系群構造
 - 2-2-1 一般化線形モデル・一般化加法モデル
 - 2-2-2 ライントランセクト法
- 2-2-3 北太平洋ミンククジラの分布・系群構造 2-3 まとめ
- 第3章 目視調査からの個体数推定
 - 3-1 従来の個体数推定法の問題点
 - 3-2 調査線上の発見確率推定をあわせた個体数推 定法
 - 3-2-1 調査線上の発見確率の推定を可能にする 最近の方法
 - 3-2-2 新しいハザード確率モデル
 - 3-2-3 シミュレーションテスト
 - 3-2-4 適用例:南氷洋ミンククジラの個体数推定
 - 3-3 まとめ

第4章 海産哺乳類の餌嗜好性分析 4-1 食性研究の必要性 4-2 対比較実験による嗜好性推定法 4-2-1 ブラッドリー・テリーのモデルと適用上 の問題点 4-2-2 定量的データに対する分析モデル 4-2-3 適用例:キタオットセイの嗜好性分析 4-3 まとめ 第5章 生態系モデルを用いた漁業の影響評価 5-1 漁業生態系モデル 5-2 エコパス・エコシムとその西部北太平洋への 適田 5-2-1 エコパスによる生態学的アプローチ 5-2-2 エコシムと資源変動のシミュレーション 5-2-3 適用例:三陸沖エコパス・モデル 5-3 まとめ 第6章 総合討論 6-1 本論文で開発した統計モデルの利点と欠点 6-2 生態系モデルの重要性 6-3 将来の展望 摘要 謝 辞 文 献

第1章 緒 言

1-1 はじめに

水産資源の評価や管理の重要性は近年になって増加 する一方である。資源管理において,正確に個体群の 状態を知ることが肝要ではあるが,一般にデータがま ばらな水産生物資源や多くの鯨類のように高度回遊性 で飼育も困難な野生生物の正確な状態を知ることは容 易なことではない。そのため、単一種に基づいた資源 管理では、資源の相対的なトレンドの把握だけから管 理ができるようなモデルの開発が行われたり (Tanaka, 1980;田中, 1991)、様々な仮定の破れに頑 健な管理方式の開発などが進められたりしてきた (International Whaling Commission (以下IWC), 1999)。一方で,近年単一種に基づいた生物種の管理の 限界が認識され,生態系全体を考慮した資源評価・管 理への需要が高まってきている (University of Alaska Sea Grant, 1999)。生態系を考慮したアプロー チでは,多くの種の動態や環境要因などの外的要因を 統一的に扱う必要があり,それ故に単一種に比して多 方面から大きな不確実性の影響をこうむる可能性があ る。また,生態系の中に現れる構成種は様々な情報量 を持ち,ひとつの種のパラメータの誤差や偏りは関係 する種との関係を通じて累積し,生態系の評価を誤ら せる結果につながりかねない。生態系を考慮したアプ ローチにおいて,できるだけ精確に資源状態を把握す ることは,単一種だけを考えた資源管理よりもさらに 重要なものになると考えられる。

日本近海では鯨類が多くの魚類を捕食しており,漁 業と競合関係にあるのではないかという指摘がいくつ かの文献でなされた(Tamura and Ohsumi, 1999; 森下, 2002)。特に, Tamura and Ohsumi (1999)は, 鯨類は漁業の数倍の生物量を消費していると考えられ るという報告を行い,社会的な関心を呼んだ。しかし, ベーリング海で行われた生態系モデル研究では, 鯨類 の増加が生態系の歴史的な変動の主要因となるほどの 大きなインパクトを与えたとは評価されなかった (Trites *et al.*, 1999a)。鯨類をとりまく環境の正しい 評価とともに, 鯨類自身の評価もより精確に行う必要 性が高まっている。

不確実性の大きいデータから効率よく情報を引き出 し、生物資源の状態を正しく把握するためには、統計 モデルの活用が重要となる。本研究では、鯨類を中心 として、統計モデルを用いた分布・系群の把握、個体 数の評価を行う方法の開発を行う。また、飼育下の鰭 脚類の実験データを使用して、生態系モデルの中で重 要となる生物種間の関係を知る上で中心的な役割を果 たす食性・嗜好性の分析モデルの開発も行う。さらに、 それらの情報を利用することが可能な生態系モデルの 応用について述べる。

本論文の構成は次の通りである。第1章では、過去の 海産哺乳類の資源評価・管理の歴史と現状、および近 年の水産資源に対する生態系モデル研究の概要を述べ る。第2章では、鯨類資源を対象として、分布・系群 構造把握のための共変量モデルの応用について述べる。 第3章では、目視調査データから個体数推定を行う試 みについて、特に調査線上の見落とし率を補正する方 法について詳述する。第4章では、鰭脚類の実験デー タから、定量的に動物の嗜好性を調べる方法の開発を 行う。第5章では、近年のわが国近海での生態系モデ ルの開発とシミュレーションによる分析を行う。最後 に、第6章において、開発した統計モデルの長所・短 所、生態系モデル開発の重要性および将来の展望につ いて議論する。

1-2 研究の歴史

1-2-1 海産哺乳類の分布・系群分析

大型ヒゲクジラ類の管理において,系群の把握はき わめて重要であることが知られている。系群は,遺伝 的に他の生物集団と区別できる集団,あるいは遺伝的 に区別できなくとも,繁殖期,繁殖場,分布,回遊, 成長,成熟,生残など,独自の生物学的特徴を有する 同種内の分集団を意味する水産資源学の用語である。 しかし,厳密な定義づけは難しく,用語の使用に混乱 が見られる(中坊,2003)。このことはわが国だけのこ とではない。実際,国際捕鯨委員会の科学委員会でも 系群(stock)の定義があいまいであることが問題とな り,Stock Definitionという分科会が作られている事 実からも世界的な問題であることが分かる。本稿では, あいまいさは残るが,系群を「異なる資源として区別 しなければならない程度に交流が少ない同種内分集団」 (張,2003)として定義する。

ヒゲクジラ類の管理のために開発された改訂管理方 式(IWC, 1999)において, 系群の仮説は管理結果に 大きな影響を持つことが知られている。資源管理にお いて、捕獲枠はできるだけ小さな海域ごとに設定した 方が安全な管理が可能である。沿岸と沖合に別の系群 が存在するにもかかわらず,1つの系群と考えて沿岸 で捕獲を行うと、沿岸系群を枯渇させてしまう失敗を 招きやすいが、あらかじめ誤りを想定して管理海区を 小さくしておけば、その誤りに頑健なものになると考 えられるからである。しかし、やみくもに管理海区を 小さくすれば安全というわけではなく、系群間に移入・ 移出がある場合、ある狭い海域だけを管理単位として いては、真の変動を見極めることができず管理に失敗 することがあり得る(櫻本, 1996)。このため、改訂管 理方式では管理海区の定義を細かく定め、より安全な 管理ができるよう細かいルールが設定されている (IWC, 1999)。生態系の管理を考えるとき、事態はよ り複雑である。なぜなら、沿岸と沖合の系群では、し ばしば餌の種類や大きさが異なることが知られている。 また、捕食者と餌種の分布範囲は一般に一致しない。 この場合、生態系評価・管理の単位としてどのような 領域を考えるかが、単一種の管理よりも、結果になお 一層大きな影響を与えることになるであろう。

鯨類資源の系群の把握は、外部形態の違い,生物学 的パラメータの違い、体の模様、胎児の体長から換算 される妊娠日の違いなどによって行われてきたが、近 年では遺伝学的手法の発達に伴い、DNAを用いた系群 分析が主流となっており(後藤、上田,2002)、特に、 近年の計算能力の向上により、最尤法やベイズ法を用 いた系群識別のための遺伝解析手法の発展が目覚しい (岸野,1999; Pritchard *et al.*,2000; 北田,2001; Cui *et al.*,2002)。一方で、遺伝解析に用いる遺伝子マーカー によって系群の分析結果がしばしば異なることが知ら れている(張,2003)。北太平洋ミンククジラにおいて、 沿岸と沖合の集団が同じ系群に属するか別のものかと いうことが大きな問題となり、1994年、その解明を主 たる目的として日本政府は北西太平洋鯨類捕獲調査 (JARPN)を開始した。JARPNは1999年に終了した が、すべての遺伝子マーカーによって集団的な異質性 は検出されなかった。しかしながら、いくつかの遺伝 子マーカーのうちmtDNAのシークエンス分析による 結果は、沿岸と沖合の集団が5%水準では有意でない ものの、比較的異なる遺伝子頻度を持つことを示唆し ていた(後藤、上田、2002)。集団間の異質性の分析は、 事前に特定された海区によって行われたため、実際に は存在する遺伝的差異が検出できなかった可能性が指 摘され、総合的な情報を用いた系群分析の必要性が認 識された(IWC, 2001)。本稿では第2章において、 JARPNデータを使用した分布・系群に関する解析を 扱う。

1-2-2 海産哺乳類の個体数推定

海産哺乳類,特に鯨類資源の個体数は目視調査で得 られたデータから推定するのが一般的である。これは, 鯨類が呼吸のため頻繁に浮上するので,魚類などと異 なり目視による調査でその存在を確認することが可能 であることによる。沿岸性の小型鯨類の調査には航空 機を用いた調査もしばしば行われるが (Yoshida *et al.*, 1997; 吉田, 2002),大型で高度に回遊する鯨類には船 舶を用いた目視調査が一般的である (Buckland *et al.*, 1993; 笠松, 2000)。

目視調査は通常ライントランセクト法(線状調査法) と呼ばれる調査デザインのもとで実施され、個体数推 定に必要なデータが集められる。Burnham et al. (1980) やBuckland et al. (1993) は、この種の方法 の代表的な教科書であり,目視調査に関係した様々な 手法が網羅的に紹介されている。わが国の鯨類資源の 重要性・関心の大きさともあいまって,邦文で書かれ たこの手法の一般的な紹介をいくつかの文献で見るこ とができる(宮下, 1990;岸野, 1991;笠松, 2000;田中, 2002a)。また、本稿で扱う調査線上の発見確率推定を 伴う個体数推定についての最近の理論については、 Garner et al. (1999) を翻訳した「海産哺乳類の調査 と評価」に詳しい(白木原ら, 2002)。第3章において, 新しく開発した調査線上の発見確率推定を伴う鯨類個 体数推定法について詳述する。この方法を用いること により, 調査線上の見落とし率を補正した不偏な個体 数推定値を得ることが可能となる。

1-2-3 海産哺乳類の食性分析

生態系モデルの中の生物種をつなぐ大きな要素のひ とつは、"食う・食われる"の捕食・被食関係である。 それ故,ある種がどのような餌生物をどれだけ食べているのかをできるだけ正確に知ることはきわめて重要なこととなる。近年鯨類の胃内容物の研究は国内・国外で広く進められてきており,北太平洋海洋科学機構(PICES)では,太平洋の鯨類・鰭脚類・海鳥類の個体数・食性の分析結果がまとめられている(Hunt *et al.*, 2000)。

しかし, 野生生物の食性分析は標本の採集の困難さ もあって一般に難しく、特に嗜好性の研究においては 実験室で条件を制御した上での研究がしばしば行われ た (Manly, 1974; 中村, 山下, 1983; Rowley et al., 1989; Rogers, 1990)。嗜好性の有無は生態系モデルを 考える上で重要であるが、実験室ではあらかじめ量な どの条件を整えることが可能であるので影響を調べや すい。本稿では、嗜好性の差がより明瞭になるよう単 純化した形で実験を行う一対比較実験の統計分析を考 える。一対比較実験は官能検査などで多用されてきた (佐藤, 1985; David, 1988)。また、プロ野球の対戦結 果などは一対比較実験となるので、スポーツに関する 統計分析にも応用することが可能である(竹内,藤野, 1988)。一対比較実験の分析において、強力な道具とし て広く使われてきたものにブラッドリー・テリーモデ ルがある (Bradley and Terry, 1952; David, 1988; 竹内,藤野,1988;東京大学教養学部統計学教室,1992)。 第4章では,実験室で収集されたデータを用いたブラッ ドリー・テリーモデルによる嗜好性分析を扱う。従来 のブラッドリー・テリーモデルでは好き・嫌いのよう な定性的なデータを扱うのみであったが、本稿の方法 により定量的な消費量のデータを直接扱うことが可能 となる。

1-2-4 生態系モデルによるアプローチ

生態系モデルは、ある領域に生息する生物とその環 境をひとつのシステム (ecosystem) として構築され るモデルである。一般に、生態系内には複数の生物種 が存在するので、複数種の動態モデルが生態系モデル を構築する基礎となる。複数種モデル研究の歴史は長 く、古くはロトカ・ボルテラモデルなど、数理生態学 の分野で多くの先進的な研究が行われた (巌佐、1990; 寺本、1997)。しかし、理論的な研究が先行し、実際の データを用いて生態系の記述を行うという試みは十分 にはなされてこなかった。近年の計算機の発達は、膨 大なデータを取り扱い、複雑な数値計算を驚くべき速 さで行うことを可能にした。このことより、実際の水 産資源の調査・漁業データを用いて生態系モデルを構 築する試みが見られるようになってきた。

特に、海産哺乳類などの高次捕食者をも取り込んだ

生態系モデルとして近年よく知られるようになったも のはエコパス (Ecopath) モデル (Christensen et al., 2000; Pauly et al., 2000) とマルチスペック (Multspec) モデル (Bogstad, 1997) である。マルチ スペックモデルは、バレンツ海の資源管理のため、 タ ラ・ニシン・シシャモの3種類の生物の捕食関係・回 遊をモデル化し、それらをそれぞれの資源動態モデル に関連付けることによって、影響評価を行うシミュレー ションモデルである。これは、北洋海域生態系モデル において考えられていたLaevastu and Larkins (1981) やAndersen and Ursin (1977) の生態系モデ ルと同じくベバートン・ホルト型のモデル構造を有し ており、基本的には高次捕食者を中心に局所的な部分 に焦点をあてて生態系をモデル化するという点で、従 来の高次捕食者を中心とした多魚種VPA (Sparre, 1991; Hilborn and Walters, 1992) のような複数種モ デルと構造を一にし, 生態系モデルと呼ぶよりも複数 種評価・管理モデルと呼ぶ方が適当であるかもしれな い。さらに、マルチスペックの中で、鯨類の捕食の影 響評価もなされている。

一方, エコパス・モデルは数理生態学的な生態系全体のモデル化から出発して,水産資源学で通常得られるパラメータを用いて解析できるように工夫が加えられることにより開発された。基本的には,平衡状態を仮定したマスバランス・モデルであり,ある短期間の生態系のスナップショット的な記述と考えられるものであるが,近年さらに水産資源学のモデルを取り込むことによりエコシム (Ecosim),エコスペース(Ecospace)と呼ばれる時空間変動を扱うことを可能にしたモデルが開発され,生態系の評価に広く使われるようになってきた(Walters *et al.*, 1997, 1999, 2000)。

本稿では第5章において,エコパス・エコシムの紹 介を行い,三陸沖のデータに対してエコパス・モデル を構築し,エコシム・シミュレーションを適用する。

1-3 記号

本論文中で用いられる記号はすべて関連の項で説明 を行うが,読者の便のためここで一覧にして示すこと とする。

記号		意味
a		調査海域の面積
A, B, C	C,	目視調査の観察員
AIC		赤池情報量規準
		(Akaike's Information Criterion)
AICc		小標本の補正をした赤池情報量規準

ASL	有意水準の推定値
	(achieved significance level)
AT	気温(Air Temperature)を示す変数
В	ブートストラップ(bootstrap)繰り返
	し数(第2章)
В	バイオマス(biomass)(第 5 章)
BIC	ベイジアン情報量規準
	(Bayesian Information Criterion)
C	漁獲量(catch)
D	密度(density)(第3章)
D	不一致関数(discrepancy function)
	(第4章)
DC	摂餌組成(diet composition)
DI	密度指数(density index)
E	努力量(effort)
EE	捕食や漁獲によって利用されるバイオ
	マスの割合(ecotrophic efficiency)
EX	漁獲量など生態系外へのバイオマスの
	流出 (export)
E(X)	確率変数Xの期待値
g(0)	調査線上の発見確率
h	局所重み付き回帰のスパン
Н	ヘッシアン行列(Hessian matrix)
$I(\theta)$	フィッシャー情報量
	(Fisher information)
K	自由パラメータの数
L	目視調查努力量
l_j	j番目の部分トランセクト
LAT	緯度に関する共変量
lo	局所重み付き回帰
log	自然対数
$\log(L)$	対数尤度関数
LONG	経度に関する共変量
m	餌の数
Month	月に関する共変量
n	サンプル数(第2章,第3章)
n	対比較実験の繰り返し数(第4章)
$N(\mu, \sigma^2)$	平均μ,分散σ²の正規分布
N	個体数(第5章)
Р	個体数(第3章)
PB	バイオマスあたりの生産量
Pr(E)	事象Eの起こる確率
q	未条件付き発見確率
Q	それ以前にクジラが未発見かつ浮上し
	ているという条件での発見確率
QAIC	擬似尤度モデルに対する赤池情報量規
	準

岡村 寛

QBIC	擬似尤度モデルに対するベイジアン情
0.5	報重規準
QB	バイオマスあたりの消費量
S	群れサイズ
sp	平滑化スプライン関数
SA	目視可能性(sightability)の総合的指
	標の共変量
SS	海況(sea state)を示す共変量
SST	海表面水温に関する共変量
TL	栄養段階(trophic level)
u	二重発見(duplicate sighting)のパ
	ターン
υ	船の速度
var	分散 (variance)
w	有効探索幅(effective strip half
	-width)
x	横距離(perendicular distance)
x_{max}	横距離の最大値
χ_{ij}	餌 <i>i</i> と餌 <i>j</i> の対比較で餌iが食べられた
	割合
У	縦距離(forward distance)
Year	年に関する共変量
z	共変量(covariate)
α, β, \cdots	回帰モデルのパラメータ
χ^{2}	ピアソンのカイ二乗統計量(Pearson's
	chi-square statistics)
γ	発見関数Qの形状を決めるパラメータ
Γ	ガンマ関数(gamma function)
λ	ポアソン分布のパラメータ(第2章)
λ	浮上率に関するパラメータ(第3章)
μ	発見関数Qのレベルパラメータ
π	選好性パラメータ
θ	発見関数のパラメータのベクトル
σ	発見関数Qのスケールパラメータ
	(第3章)
σ	標準誤差・分散共分散行列の成分
	(第4章)

第2章 分布・系群構造の解明と回帰モデル

2-1 分布・系群構造解明の重要性

資源管理において,系群構造を把握することは非常 に重要である。鯨類資源の場合,改訂管理方式の中で 系群構造の仮定により捕獲が生物資源に与える結果は 大きく変わるので,シミュレーションによって広範囲 に渡る検討を行うことになっている。しかし,どこま でが尤もらしい系群仮説かでしばしば激しい議論となる(IWC, 2002a, 2002b, 2003)。資源構造の把握を誤れば、効率的な資源管理に対して大きな問題となる。

近年,系群構造の解明では,DNAを用いた遺伝的研 究が主流となっている。また,遺伝解析における統計 的手法の活用も目覚しいものがある(長谷川,岸野, 1996;北田,2001)。しかし,遺伝的な資源構造の把握 が完全に確立しているわけではなく,用いる遺伝子マー カーにより結果が異なる場合や,採集したサンプルに よって結果が大きく変わることも珍しくない(IWC, 2002b;張,2003)。総合的な情報を用いて,資源構造 に関する仮説を構築することが重要である。

さらに、生態系モデル構築の際、資源の分布範囲に 関する情報は重要な意味を持つ。沿岸と沖合、季節の 違いによって食べている餌の大きさや量が異なること が起こり得るからである。ここでは、目視調査による 密度の変動から回遊パターンや分布・系群構造を探る 方法について考察する。

2-2 回帰モデルと北太平洋ミンククジラの分布・系 群構造

2-2-1 一般化線形モデル・一般化加法モデル

一般化線形モデルは,線形回帰あるいは分散分析の 一般化ということができる(平松,1995)。近年はSAS (SASインスティテュートジャパン)やS-Plus(数理シ ステム)のような市販の統計ソフトによって容易に解 析が行えるため,漁業資源の単位努力量あたり漁獲量 (CPUE)の標準化のために広く利用されてきている (Hilborn and Walters, 1992; 平松, 1995; Quinn and Deriso, 1999)。

線形回帰は, 観測値 y がある未知数の線形式と誤差 の和に従っているというモデルを仮定するものである。 未知数はパラメータと呼ばれ, ある既知の値 x に関係 してy が決まるとすると, ε_iを平均 0, 分散一定の相 互に独立な同一分布に従う誤差項として, モデルは

$\mathbf{y}_i = \mathbf{a} + \mathbf{b}\mathbf{x}_i + \mathbf{z}_i \tag{2.1}$

のような形で表される。これはyのx上への線形回帰 方程式と呼ばれる。本稿では,yを応答変数,xを共 変量と呼ぶことにする。例えば,x:調査年,y: CPUE(単位努力量あたり漁獲量)に対してこのよう な関係を仮定することにより,CPUEの年変化を知る ことができる。年変化はパラメータbによって表され ているので,年変化を知るためには未知のbをデータ

24

から推定する必要がある。普通,最小二乗法を用いて パラメータを推定する(東京大学教養学部統計学教室, 1991)。これにより,CPUEは資源量の相対指数になっ ていると考えると,資源量の変化の傾向を推定するこ とが可能になる。しかし,CPUEは年だけの影響で単 調に直線的に変化するということは考えにくい。他に, 季節や船型の影響,調査海域などを共変量として線形 式の中に取り込むと,より柔軟な解析ができる。この ようなモデルは重回帰モデルと呼ばれる(東京大学教 養学部統計学教室,1991)。

他方,重回帰を用いても解決できない問題がある。 最小二乗推定値は、(2.1)のε,が独立に平均0で分散 σ^2 の正規分布に従うと仮定したモデルと同じ結果を与 える。しかし、CPUEの残差は一定分散の仮定を満た していないかもしれない。また、CPUEは0または正 の値をとり、負にはならないが、(2.1)のままでは推 定したモデルによって予測したCPUEがyの定義域を 越えて負になる年も出てくる可能性がある。このよう な状況に対応するため、次のようにモデルを変形する ことを考える。まず、CPUEは漁獲尾数÷努力量で定 義されているとして, 簡単のため努力量一定の場合を 考え、努力量の効果をとりあえず扱わないこととする。 よって, (2.1) の y を CPUE ではなく 漁獲 尾数 である とする。漁獲尾数 y は0 以上の任意の整数値をとる値 である。このような離散的な値を取る確率変数の代表 的な確率分布としてはポアソン分布がある (蓑谷, 1987, 1998)。そこで、 漁獲尾数 y はポアソン分布

$$\Pr(Y = y) = \frac{\lambda^{y} e^{-\lambda}}{y!}$$
(2.2)

に従う確率変数であると仮定する。 λ はポアソン分布 のパラメータである。今,我々の興味はCPUEと年の 関係であるが,ここではひとまず漁獲尾数と年の関係 に興味があるとする。漁獲尾数yと年を(2.1)のよう にリンクするため、モデルの形をととのえる必要があ る。(2.1)で,誤差項 ε の期待値をとると $E(\varepsilon)=0$ と なるので,E(y)=a+bxとなる。つまり,(2.1)は確 率変数yの期待値が線形モデルに従っていることを仮 定していることになる。これにならって,ポアソン分 布の期待値 $E(y)=\lambda$ が線形モデルに従うと仮定するこ とにする。しかし,正規分布の期待値 $E(y)=\mu$ は, $-\infty < \mu < \infty$ のような値を取りうるが,ポアソン分布 の期待値 λ は,定義域 $0 < \lambda < \infty$ を持つ。それ故に, 整合性をとるため,

$$\log(\lambda) = a + bx \tag{2.3}$$

というモデルを仮定することにする。(2.2) と (2.3) から未知パラメータを推定するために,最尤推定法を 用いることができる (蓑谷, 1997;東京大学教養学部統 計学教室, 1992; 平松, 1992)。最尤推定は,得られた データがもっとも起こりやすいパラメータを推定値と する方法である (平松, 1992)。例えば,上の (2.2) のポアソン分布の場合で,1個のデータyが得られたと き,(2.2) をパラメータ入の関数として,

$$L(\lambda \mid y) = \frac{\lambda^{y} e^{-\lambda}}{y!}$$
(2.4)

と書き, *L*(λ|y) を尤度関数と呼ぶ。得られたデータ の下で尤度関数を最大にするパラメータλが最も尤も らしい推定値として選ばれ,最尤推定値と呼ばれる。 通常,関数*L*を直接最大化するのではなく,これと1 対1の関係にある対数尤度関数 log(*L*) を最大化する ことが多い。

(2.4) の λ に (2.3) を代入し、 尤度関数の最大化 を行えば、興味の対象であるパラメータ b の推定値が 得られる。尤度最大化は通常、分散共分散行列を重み とする重み付き最小二乗法を用いて行われる (Dobson, 1990; 丹後, 2000)。一般には, 反復計算が 必要となるので,統計プログラムパッケージが利用さ れる。我々に馴染み深い確率分布である正規分布、指 数分布, 二項分布, ポアソン分布などは, 最尤法によっ て一意な解を持ち,統一的な扱いが可能となる (Dobson, 1990)。このように応答変数 y が正規分布や ポアソン分布を含む"良い"性質を持った確率分布 (指数分布族と呼ばれる)に従い、その期待値がある関 数(連結関数,リンク関数と呼ぶ)のもとで共変量 x の線形モデルによって記述されるモデルを一般化線形 モデル (GLM) と呼ぶ (McCullagh and Nelder, 1989; Dobson, 1990; 丹後, 2000)。従来の線形モデル では正規分布誤差に基づく連続変数のみしか考えるこ とができなかったが、一般化線形モデルによりはるか に広範囲のデータを取り扱う ことができるようになっ た。ポアソン分布のリンク関数は log であるが、二項 分布の場合には応答変数が成功か失敗の2値変数にな り, 期待値 E(y)=pは0から1の値をとるので, リン ク関数は logit を用いて,

$$logit(p) = log\{p/(1-p)\} = a + bx$$
 (2.5)

と仮定するのが普通である。

今までポアソン分布を用いて努力量が一定の場合を 考えたが、通常、漁獲量は努力量が変化すれば比例し て変化すると考えられる。我々が真に興味あるのは年 によるCPUEの変化であるから、モデルの中で努力量 を考慮する必要がある。これは、オフセットと呼ばれ るものを導入することにより解決される(McCullagh and Nelder, 1989)。オフセットは、回帰係数を1に 固定して推定しない共変量である。努力量Eを入れて、 (2.3)は、

 $\log(\lambda) = \log(E) + a + bx \tag{2.6}$

と書かれる。ここで、 $\log(E)$ はオフセットである。こ のとき、期待漁獲尾数 $\lambda = Ee^{a+ba}$ となるので、期待漁獲 尾数が努力量に比例することを仮定したモデルとなっ ている。(2.6)を尤度関数(2.4)に代入して、最尤推 定値を求めれば、各漁獲尾数が得られたときの努力量 の大きさを考慮した解析結果となる。

上で見たように一般化線形モデルは、々が扱えるデー タの範囲を大きく拡張した。しかし、一般化線形モデル の枠内では扱えないものも多くある。例えば、ポアソ ン分布は平均と分散が等しいという強い仮定を持つが、 しばしば生物は集中分布をしていると考えられるので、 この仮定は正しくないかもしれない。このように観測 された値の分散がモデルの仮定に従って計算されたも のより大きくなる現象を過分散(over-dispersion)と いう(丹後,2000)。この問題を解決するためには、後 でモデルの適合度の悪さの分だけ分散を膨らませる (擬似尤度法と呼ばれる)か、負の二項分布(箕谷, 1998)などを用いて集中分布を直接モデル化すること が考えられている。

また、ある水温では漁獲能率が高く、それより低い 水温でも高い水温でも漁獲が減少する場合を考える。 (2.6) で、xを水温とすると期待漁獲尾数λは単調に 増加するか減少するかしか記述できないので、ある水 温で漁獲のピークがあるようなデータを記述すること はできない。これを解決するひとつの方法として、 (2.6) の x に関する一次式を二次式にすることなどが 考えられる。もうひとつの方法は、非線形性をより直 接に扱うためにノンパラメトリックに共変量の構造式 をモデル化することである。このとき、例えば (2.6) は、

 $\log(\lambda) = \log(E) + f(x) \tag{2.7}$

と書くことができる。この場合, xの関数f(x) がど のような形のものであるか仮定する必要はなく, 散布 図平滑化法と呼ばれる方法を用いてデータから平滑な 関数を定めることができる (Hastie and Tibshirani, 1990; Chambers and Hastie, 1991)。散布図平滑化法 としては, 平滑化スプラインや局所重み付き回帰など が用いられる。このように、一般化線形モデルの線形 構造の部分を、より一般のノンパラメトリックな加法 モデルに拡張したものを一般化加法モデル(GAM) と呼ぶ。これにより、さらに柔軟な解析が可能となる。 一般化線形モデルには、パラメータがある確率分布

に従うとみなすランダム効果モデルや固定効果とラン ダム効果両方を含んだ一般化線形混合モデル(GLMM), 指数分布族のような確率分布を考えることなく,平均 と分散の関係だけからモデルを構築する擬似尤度法の ひとつである一般化推定方程式(GEE)などの拡張が 知られており,それぞれの状況においてより柔軟な解 析が可能となる(丹後,2000; Pawitan, 2001; Kitakado, 2003)。本稿では,一般化加法モデルを用 いて北太平洋ミンククジラの分布・系群構造,回遊パ ターンを探索する(Okamura *et al.*, 2001a)。ここで は,目視調査から得られた発見データを用いるので, 次に目視調査の基礎概念について述べる。

2-2-2 ライントランセクト法

鯨類の目視調査には通常ライントランセクト法が用 いられる (Burnham *et al.*, 1980; Hiby and Hammond, 1989; Buckland *et al.*, 1993)。ライント ランセクト法では,対象となる鯨類の生息域にあらか じめ調査線を引き,その上を船舶等で航走しながら動 物を探索し,自分の位置から動物が発見された時の動 物の位置までの距離を記録する (Fig. 1)。船舶での調 査の場合,対象海域を長方形の領域とすると,長方形 の一辺で調査開始点をランダムに設定し,そこからの こぎりの歯のような線を引いて調査ラインを設計する ことが多い (Fig. 2)。このようにして調査線を引くこ とで調査線間の移動による時間のロスがない効率の良 い調査が可能となるからである。

ライントランセクト法における重要な仮定は次の4 つである(Buckland *et al.*, 1993):

- 調査線上の動物は必ず発見される(調査線上にいる動物は確率1で発見される)。
- 2)動物は、それが観察者に反応して動く前の最初の 位置で発見される。
- 3)発見した動物までの距離は正確に測定される。

4) 調査ラインは調査海域にランダムに配置される。 特に,1)の仮定は重要で,観察を船の正面に集中し

たり, 観察者の数を増やしたりすることによって, 1) の仮定を満足するよう努めなければならない。2)は, 動物の動きがランダムで船の速度に比して十分遅いも のであるならば,大きな問題とはならない。船から逃 げたり接近してきたりするような一定の方向性がある 場合は大きな問題となる。3)については、測定誤差が ランダムであまり大きくないなら大きな問題とはなら ないが、一貫した偏りがある場合は問題となる。でき るだけ測定誤差を小さくするように、レンズ内に目盛 がついた双眼鏡を使用したり、観測台に角度目盛のつ いた板を設置したりする工夫がなされている。距離デー タをグループ化することや丸め誤差を考慮するために スメアリングという技法 (Butterworth, 1982a; Buckland and Anganuzzi, 1988)を用いることによっ て、ある程度の測定誤差は解析的に考慮することも可 能である。4)は、最初に述べたように、完全にランダ ムに配置すると移動によるロスの多い効率の悪い調査 となるので、調査ラインの開始点をランダムに選び、 ジグザグの線を引くことによって代用される。

Fig. 1のような調査においては、遠い距離にいるク

ジラは見落としが大きく,船舶に近い位置にいるクジ ラは発見しやすいと考えることは自然である。それ故, 見落とし率の推定のために発見した個体までの距離を 測定することが必要となる。個体数推定の際,必要と なる情報は調査線からの距離(発見した生物が船舶の 真横に位置するときの距離)であるが,船が移動して 真横に来たときにはそのクジラは潜水していて確認で きないかもしれず,そのため通常,目視したときのク ジラまでの直達距離(r)と調査線からクジラまでの目 視角度(θ)を計測し,その値から調査終了後

$$x = r \sin(\theta) \tag{2.8}$$

によって横距離を推定する (Fig. 1)。 個体数Pは, 密度をD, 調査海域の面積をa, 調査努



Fig. 1. The diagram of the line transect sampling



Fig. 2. Zig-zag trackline. It is often used in shipborne survey because of good efficiency

力量(調査船の総走航距離)をL,発見した対象の期 待数をE(n),対象の平均的な構成頭数(平均群れサイ ズ)をE(s)とするとき(鯨類はしばしば群れを構成す るので,発見単位を群れとして,各発見群の群れの大 きさを記録しておくことが必要となる),

$$D = \frac{E(n) \cdot E(s)}{2Lw}, \ P = aD$$
(2.9)

で与えられる (Buckland *et al*, 1993)。ここで, wは 横距離 x の発見関数 g(x) を積分したもので, x_m を目 視可能な最大横距離とするとき,

$$w = \int_0^{x_m} g(x) dx \tag{2.10}$$

である(Fig. 3)。 wは有効探索幅と呼ばれる (Burnham *et al.*, 1980; Hiby and Hammond, 1989; 宮下, 1990; Buckland *et al.*, 1993)。有効探索幅はあ る距離 x での発見確率を目視可能な範囲($0 \le x \le x_m$) で積分したものであるから、有効探索幅を x_m で割れば、 $0 \le x \le x_m$ での発見の成功確率が得られる。それ故に、 今、個体を発見したら1、見落としたら0という定義 変数 Iを導入すれば、調査中に個体を発見する確率は $Pr(I=1)=w/x_m$ となる。

(2.9) のパラメータをそれぞれの推定量で置き換え ることによって,密度の推定量は,

$$\hat{D} = \frac{nE(s)}{2L\hat{w}} \tag{2.11}$$

となる。nは調査において実際に観察された対象(群 れ)の総数である。"[^]"は推定量を意味する。

密度の分散の推定は, デルタ法 (Seber, 1982; 久野, 1986) を用いて,

$$\hat{var}(\hat{D}) \approx \hat{D}^{2} \left\{ \frac{\hat{var}(n)}{n^{2}} + \frac{\hat{var}(\hat{w})}{\hat{w}^{2}} + \frac{\hat{var}(\hat{E}(s))}{\hat{E}(s)^{2}} \right\}$$
(2.12)

として得られる。ここで、wの分散は後に述べるよう にフィッシャー情報量から解析的に得られる。nの分 散は部分トランセクト (l_i ; $i=1, 2, \cdots, k$)を用いた 経験的な推定量

$$v\hat{ar}(n) = L\sum_{i=1}^{k} l_i \left(\frac{n_i}{l_i} - \frac{n}{L}\right)^2 / (k-1)$$
 (2.13)

を用いる場合が多いが、最近は計算機能力の発達もあ りブートストラップ法などのモンテカルロ法に基づい た手法 (Efron and Tibshirani, 1993; Buckland et al., 1993) も広く利用されている。群れサイズの観察 値から求めた平均群れサイズは、小さな群れの方が大 きな群れよりも見落としやすい傾向にあることから, 過大推定になっている可能性がある(サイズバイアス と呼ばれる)。このことを考慮するため、群れサイズの 対数をとったものを対応する横距離での発見関数上に 回帰して、調査線上で発見確率は1であるという仮定 (g(0)=1)を利用することにより、回帰係数から平均 群れサイズを推定する方法がしばしば用いられる (Buckland et al., 1993)。これは、単純な直線回帰を 行うと、群れサイズの変動が大きいとき、群れサイズ の極端な観測値が回帰直線の当てはまりに大きな影響 を与えるので、群れサイズを対数変換してから直線回 帰を行うのである。(2.1)のyが群れサイズを対数変 換したもの, xを対応する横距離における発見関数の 値とすると、 $z = \log(s) = a + b \cdot g(x)$ の回帰係数a, b, 残差分散σ²を用いて, 平均群れサイズは,

$$\hat{E}(s) = \exp\{\hat{a} + \hat{b} + \operatorname{var}(\hat{z})/2\}$$
 (2.14)



Fig. 3. An example of detection function. The area below the detection function is the effective strip half-width.

によって推定される。ここで,

$$\operatorname{var}(\hat{z}) = \left[1 + \frac{1}{n} + \frac{(1 - \overline{g})^2}{\sum_{i=1}^n \{\hat{g}(x_i) - \overline{g}\}^2} \right] \hat{\sigma}^2 \qquad (2.15)$$

であり,
$$\bar{g} = \sum_{i=1}^{n} \hat{g}(x_i) / n$$
である。このとき, (2.15) を用い

て, 平均群れサイズの分散は,

$$\begin{aligned}
\hat{x}(\hat{E}(s)) &= \exp\{2(\hat{a} + \hat{b}) + \hat{x}(\hat{z})\} \\
&\times \{1 + \hat{x}(\hat{z})/2\} \hat{x}(\hat{z})/n
\end{aligned}$$
(2.16)

となる (Buckland *et al.*, 1993)。発見確率に関する 傾き *b* が0と有意に異ならないなら, 観測した群れサ イズの平均, 分散をそのまま用いる。

(2.11), (2.12) から, サイズバイアスがないとき, 個体数推定とその精度の推定に必要な情報はw以外す べて記録されたものか,記録された情報より容易に得 られる。また,サイズバイアスがある場合は,まず発 見関数を知ることが必要になる。それ故,目視による 個体数推定の中心的な課題は,有効探索幅wの推定,あ るいは同値に発見関数g(x)の推定であることが分かる。 有効探索幅は以下のようにして,記録された横距離の 情報から推定することが可能である。クジラを発見し たという条件でそのクジラが距離xにいる確率f(x)は, 条件付確率の考え方を利用して,

$$f(x) = \Pr(\mathcal{P} \circ \mathcal{$$

となる。それ故, f(0) = g(0)/wより, g(0) = 1なら ば, f(0)を推定すれば良いことになる。fは横距離 xの確率密度関数であるから, 尤度関数

$$L(\theta) = \prod_{i=1}^{n} f(x_i) = \prod_{i=1}^{n} \{g(x_i) / w\}$$
(2.18)

を最大化することによって,発見関数 g(x) の形状を 決めるパラメータ θ を推定することができる。 θ が推 定されれば, $w \geq f(0)$ は自動的に推定される。 θ の分 散は,フィッシャー情報量 $I(\theta)$ の推定量であるヘッ シアン行列 $H(\theta)$ から推定できる(Buckland *et al.*, 1993; 丹後, 2000)。フィッシャー情報量は対数尤度関 数の 2 階微分の期待値にマイナスをつけたものに等し く、ヘッシアンはフィッシャー情報量の期待値を外して、 最尤推定値 $\hat{\theta}$ で評価したものである。そのとき、f(0)の分散の推定量は、

$$\operatorname{var}\{f(0 \mid \underline{\hat{\theta}})\} = \left\{\frac{\partial f(0 \mid \underline{\hat{\theta}})}{\partial \underline{\theta}}\right\}^{T} H^{-1}(\underline{\hat{\theta}}) \frac{\partial f(0 \mid \underline{\hat{\theta}})}{\partial \underline{\theta}} \quad (2.19)$$

を用いて推定できる。有効探索幅の分散も上の式と同様にして計算可能である。ここで,<u></u>*θ*はパラメータのベクトルを(パラメータは1個とは限らないので,複数のパラメータによって発見関数が規定される場合を想定してベクトルで表記する),*T*は転置をとることを意味する。

発見関数 g(x)の形としては, 鯨類の場合, 連続ハザー ドレイト関数が用いられることが多い (Butterworth, 1982b; Buckland, 1985)。これは,

$$g(x) = 1 - \exp\{-(x / \sigma)^{-b}\} \quad (\sigma, b > 0)$$
(2.20)

という形で書かれる。この式で、b>0ならば、g(0)=1である。通常最適化の際、収束問題を考慮して、さら に $b\geq1$ という条件が置かれる(Buckland *et al.*, 1993)。 Fig. 3の発見関数はハザードレイト関数に従っている。

2-2-3 北太平洋ミンククジラの分布・系群構造

1994年から1999年にかけて行われた北西太平洋鯨類 捕獲調査(JARPN)は、西部北太平洋のミンククジ ラの系群構造を解明することを主な目的としていた (IWC, 2001; 後藤, 上田, 2002)。これは, 系群構造の 正確な特定が資源管理の上で極めて重要な意味を持つ ことによる。過去にミンククジラの商業捕鯨は沿岸域 に集中していたため、沖合にいるミンククジラの生物 データは存在しなかった。そのため、沖合に別の系群 がいる可能性が指摘された。沖合のミンククジラが沿 岸と別系群である場合、それを知らず沿岸域で捕獲を 行えば、沿岸資源を枯渇させる危険がある。JARPN 捕獲調査データから採取したミトコンドリアDNA (mt-DNA) による分析は西部北太平洋ミンククジラ が複数の系群構造を持つことを示唆しなかったが (Goto and Pastene, 2000), この分析は事前に特定化 された海区分けのもとで海区間のDNAのハプロタイプ の出現頻度を調べた結果だったため、不適当な事前の 海区分けがもたらした検出力の低下の問題が指摘され tz (Martien and Taylor, 2000; Taylor, 2000; Taylor and Chivers, 2000)。適切な海区分けを遺伝的なデー タに基づいて行って、その後同じ遺伝的なデータを用 いて系群の識別を行うと、同じデータを独立なサンプ

ルとして2度使用することになるという問題がある。 そのため、IWC科学委員会は、年、月、海況、水温の ような共変量を含む一般化線形モデルを用いて、目視 による発見データから空間的な密度の変動を調べるこ とにより、適当な系群境界の示唆を探ることを推薦し た(IWC, 2001)。2つの系群が存在するとして、事後 的にそれらの系群の境目となるミンククジラの密度が 薄くなる地点が特定できれば、その地点を境にして2 つの集団間のハプロタイプの出現頻度の違いを見るこ とによって、より検出力の高い遺伝分析が可能となる。 2つの集団は西部北太平洋海域で混合している可能性 があるが、ここでは1つは沿岸に存在し、1つは沖合 に存在することが想定されているため、両系群は分布 の裾で混合し、その地点では密度は低くなっていると いう考えに基づいている。また、このような遺伝情報 と異なるデータの分析により遺伝分析からは示唆され なかった情報を得る可能性もあるだろう。系群構造把 握のための遺伝分析法は確立しておらず、しばしば用 いる材料や手法によって異なった結果が得られること がある(IWC, 2002a)。得られた情報を多角的に解析 して,総合的な解析結果から判断することが重要であ る。本節では、線形回帰や一般化加法モデルを用いて 時空間的な密度構造の変化を調べる(Okamura et *al.*, 2001a)_o

用いたデータはJARPNの目視調査によって得られ

たデータの一部である。JARPNの目視調査は上で述べ たライントランセクト法に従って行われた。JARPN 目視データの詳細についてはMatsuoka et al. (2000) にある。JARPNでは、IWCによって事前に定められ た海区分け(Fig. 4)を用いて海区7, 8, 9, 11の目 視調査を行ったが、ここでは海区11を除く海区7、8、9 の目視データだけを用いることとする。これは、海区 11には季節により多くの日本海系群が入ってくること が知られており(後藤,上田,2002),海区11を除く海 区7,8,9に複数系群が存在するか、単一系群だけか らなるかというのが問題の焦点だったことによる (IWC, 2001)。1 度区画ごとにプールした努力量の分 布をFig. 5 に示す。目視調査が捕獲調査と同時に行わ れた影響により、海区の南部の努力量はまばらで、北 部海域に努力の集中が見られる。目視データを、発見 に関するもの(横距離、波の高さなど発見に影響を及 ぼす環境要因)と遭遇に関するもの(努力量,年,月, 日,1日の調査中の平均海水温のような環境要因)の2 つの部分に分けて解析を行い、それぞれのデータを用 いた解析の過程を発見プロセス、遭遇プロセスと呼ぶ ことにする。発見のデータからまず有効探索幅を推定 し、それと調査活動に関するデータをあわせて発見・ 遭遇したクジラの数を解析することにより、密度変化 を調べる。

まず, 以下のようにBeavers and Ramsey (1998)



Fig. 4. Sub-areas for the western North Pacific minke whales

の方法に従って共変量による効果を含む有効探索幅の 推定を行う。

(1) *i* 番目に発見したクジラの群れの横距離を*x_iとす*る。さらに、*i* 番目に発見した群れの共変量の集合を*z_i*=(*z_i*, …, *z_i*)とするとき、条件*z_i*のもとでの有効探索幅*w_i*は、

$$\log(w_i) = \beta_0 + \sum_{j=1}^{p} \beta_j z_{ij}$$
 (2.21)

であると仮定する。有効探索幅が発見距離の確率 分布の尺度パラメータとなっているなら、共変量 に対するlog(x_i)の最小二乗回帰は、定数項 β_0 以 外のパラメータの不偏推定値($\hat{\beta}_1, \dots, \hat{\beta}_p$)を与える (Ramsey *et al.*, 1987)。

- (2) 共変量に関して平均した値 z, を計算する。
- (3) 発見距離を

$$\tilde{x}_{i} = x_{i} \exp\{\sum_{j=1}^{p} \hat{\beta}_{j}(\overline{z}_{j} - z_{ij})\}$$
(2.22)

を用いることにより、(2)の平均共変量に対して 調整した値 xi を計算する。

- (4) 平均共変量のもとでの有効探索幅 \hat{w}_0 を推定す るために (2.22) の調整距離 \hat{x}_i を用いる。有効探 索幅 \hat{w}_0 の推定は,目視解析プログラムDISTANCE (Laake *et al.*, 1993; Thomas *et al.*, 2001) な どの一般に入手しやすいプログラムを用いて計算 可能である。
- (5) 定数項を,

$$\hat{\beta}_0 = \log(\hat{w}_0) - \sum_{j=1}^p \hat{\beta}_j \overline{z}_j$$
 (2.23)

によって推定する。これにより(β_0 , β_1 , …, β_p)の推定値が得られるので, *i*番目の群れの発見に 関する共変量が与えられたときの有効探索幅 w_i を 推定することが可能である。

(2.21)の共変量の選択において、赤池情報量規準
(Akaike's Information Criterion (AIC); Akaike, 1973, 1974)とともにベイジアン情報量規準(Bayesian Information Criterion (BIC); Schwarz, 1978)を用いることとする。AICは、カルバック-ライブラー情報量の不偏推定量の立場で導出され、通常

$$AIC = -2\log\{L(\hat{\theta})\} + 2K \qquad (2.24)$$

で与えられる(坂本ら, 1983; 豊田, 1997; Burnham and Anderson, 1998)。ここで, Lは尤度関数, $\hat{\theta}$ は 最尤推定量, Kは自由パラメータの数である。BICは, 近似的にベイズファクターの対数に一致するもので,

$$BIC = -2\log\{L(\hat{\theta})\} + \log(n)K \qquad (2.25)$$

となる (Kass and Raftery, 1995)。ここで, nはサ ンプル数である。すなわち, AICの自由パラメータ数 にかかる定数項 $2 \epsilon \log(n)$ で置き換えたものになって いる。

発見プロセスで考えた共変量は、気温(*AT*),目視可 能性の程度(*SA*),海況(*SS*)であった。簡単のためこ



Fig. 5. Search efforts surveyed by JARPN from April to September in 1994-1999. The amount of effort in one degree square cell is divided into six categories with a unit of 100 n.miles.

こでは、共変量間の交互作用は考えなかった。SAは発 見可能性に関する総合的な印象に基づいて航海士によっ て記録される幾分か主観的な指標である。SSは波の高 さに基づいている。よって、SAはSSより総合的な情 報に基づいているが、客観性を欠くものとなっている と考えられる。本稿では、SAとSSをカテゴリカル変 数として扱い、ATを連続変数として扱う。群れサイズ の効果は、2-2-2で述べた回帰に基づく方法を用い て考慮する。

次に、遭遇に関するパラメータの推定について述べ る。まず、地理的な密度の変動を調べることによって、 系群境界の示唆を得ることが本研究の目的であるから, 発見の緯度、経度の情報を共変量として取り扱う。緯 度・経度による変動は問題の焦点であり,特に柔軟に 分析する必要があるので一般化加法モデルを用いた非 線形モデルによる分析を行う。北太平洋ミンククジラ は、冬は赤道付近で繁殖を行い、夏はオホーツク海で 索餌することが知られている (Hatanaka and Miyashita, 1997)。そのため、JARPN調査で発見さ れるミンククジラはオホーツク海への回遊途上のもの であると考えられる。このことを考慮して, 共変量と して年、月もあわせて考慮することとする。さらに、 回遊の際、ミンククジラが特に好む水温があるかどう かを調べるため、水温も1つの共変量として扱うこと にする。最適水温の有無を見つけるのが目的であるの で、ここでも線形モデルの使用は適当でなく、一般化 加法モデルを使用することにする。

調査日kにおける期待遭遇群数を $E(n_k)$ とするとき, n_k はポアソン分布に従うとして,

というモデルを考える。この式は(2.7)と同じ構造を 持っている。ここで、 L_k は日kの努力量で、オフセッ トとして扱い、パラメータ推定に関係しないものとす る。 \hat{w}_k は上の方法で推定した日kの有効探索幅であ り、これもオフセットとする。Cは定数項、Yearは年 に関するカテゴリカルな共変量で1994年から1999年の 6つの値をとる。Monthは調査の行われた月で、4月 から9月の6つの値を取り得る。LATは1日の調査中 に移動した緯度の平均値であり、LONGは経度である。 SSTは該当する日の表面水温である。 $lo(\cdot, \cdot, 1/h)$ は局 所重み付き回帰であり、空間中の各点での期待値を、 その点に近い共変量に対する観測値の重み付き平均値 で推定する(Chambers and Hastie, 1991)。1/hはス パンと呼ばれ、各点で局所回帰を行うのに用いられる 全データ数の割合に対応する。1/hが大きければ、予 測曲線は滑らかになるが,あてはまりは悪くなる。逆 に、1/hが小さいならより粗い曲線になるが、あては まりは良くなる。sp(•)は自由度4の平滑化スプライン 関数である (Chambers and Hastie, 1991)。平滑化 スプラインの自由度は、局所重み付き回帰のスパンと 同じく、曲線の滑らかさを規定するものである。2次 の項に局所重み付き回帰を用いたのは、平滑化スプラ インによる高次元への拡張は非常に複雑な計算を必要 とするからである (Chambers and Hastie, 1991)。 局所重み付き回帰で2次の項を含むように拡張するの は容易である。他の2次の項の効果も見るため、考え られるすべての2次の項を(2.26)に付加し、モデル選 択を行った。例えば、(2.26) にlo(Year, Lat, 1/h)な どを加えて検討した。また,不必要な効果を取り除く ため、共変量を取り除いたモデルと(2.26)との比較も 行った。最終的に選ばれたモデルを後の議論に用いた。

(2.26) のモデルの形は, Cumberworth et al. (1996) やHedley et al. (1999) のカウンティングモ デルと呼ばれるものによく似たものになっている。共 変量であるYearとMonthは基本的にカテゴリカル変数 として入れられるが,他の共変量はスムーズ関数を用 いてモデルの中に入れられ、GLMとGAMを融合した 形のものとなっている。ここでは,表面水温をスプラ イン関数によって、緯度、経度は対にして局所重み付 き回帰によってモデル化した。局所重み付き回帰のス パン1/hの適当な値は、hを1ずつ動かしてAICまたは BICを最小化することによって選ばれる。このとき、 自由パラメータ数はパラメトリック部分のパラメータ 数とノンパラメトリック平滑化の等価自由度(Chambers and Hastie, 1991)の和として計算した。等価自 由度は、パラメトリック・モデルの自由度に対応した ノンパラメトリック・モデルの自由度で、整数値とは 限らない。スプライン関数の自由度は4に固定して, 選択を行わなかった。

1/hの値を決定した後で、標本分散が理論的な分散(ポアソン分布に対しては、<math>var(n) = E(n))を越えるか どうかを検討するため過分散(over-dispersion)の存 在を調べ(山田,北田,1997;丹後,2000),必要なら 過分散に関する調整を行った上で適当な共変量の選択 を行った。過分散の存在は、クジラがランダムに分布 するのではなく、集中分布していることを意味する。 ここでは、過分散の有無をノンパラメトリック・ブー トストラップ法(Efron and Tibshirani,1993)を用 いた仮説検定によって調べた。過分散に関するパラメー タを推定するために、モデル(2.26)にさらに緯度と 経度の組み合わせ以外の他のすべての2変数の交互作 用($\Sigma lo(X_i, X_i, 1/h)(i \neq j)$)を付加したものを推定 モデルとして期待値 $\mu_i = E(n_i)$ とその分散 $V(\mu_i)$ を計算した。これを用いて、過分散に関するパラメータ cは、ピアソンのカイ二乗統計量とその自由度から、

$$\hat{c} = \chi^2 / df \tag{2.27}$$

として計算した。ここで、 $\chi^2 = \sum_{i=1}^n \frac{(n_i - \hat{\mu}_i)^2}{V(\hat{\mu}_i)}, df = 全調$

査日数-*K*,*K*は自由パラメータの数である(Burnham and Anderson, 1998)。

c=1かc>1かを検定するために残差のリサンプリングによるブートストラップ法を実行した。ここでは、 ピアソン残差

$$r_i = \frac{n_i - \hat{\mu}_i}{V(\hat{\mu}_i)^{1/2}}$$
(2.28)

をリサンプリングの単位として用いた。ブートストラッ プサンプル r_i^* は、繰り返しを許してn 個の r_i の値か ら等しい確率1/nでそのひとつを抽出したものである。 B 個のブートストラップサンプルに対してそれぞれ、 (r_i^*, \dots, r_n^*)から過分散に関するパラメータ(c^*)を計 算した。このとき、有意水準の推定値ASLは

$$A\hat{S}L = \#\{c^{*b} < 1\} / B \tag{2.29}$$

として計算される (*b*=1, …, *B*)。ここで, #は{ }内 の条件を満たしたブートストラップサンプルの個数を 意味する。仮説 *c*=1は標準的な仮説検定の慣習に従え ば, 5%有意水準の片側検定で*ASL*<0.05なら棄却さ れると考えられる。

上のブートストラップ仮説検定でc=1が採択された ときには、変数選択はAIC、BICによって行うことと し、c>1が採択されたときは、QAIC (Burnham and Anderson, 1998)、QBIC (Okamura *et al.*, 2001a)を 用いてモデル選択を行うこととした。QAICとQBICは

$$QAIC = -2\log\{L(\hat{\theta})\}/\hat{c} + 2K \qquad (2.30)$$

$$QBIC = -2\log\{L(\hat{\theta})\}/\hat{c} + \log(n)K \qquad (2.31)$$

として計算される。

発見プロセスにおいて、AICおよびBICにより選択 されたモデルは共変量SAだけを持つものであった。推 定されたパラメータと平均有効探索幅をTable 1に示 す。ハザードレイト発見関数が、プログラム DISTANCEの中の有効な発見関数の中で最小のAIC を持っていたので、発見関数のモデルとして用いるこ とにした。北太平洋ミンククジラはほとんど1頭群れ であるので群れサイズの影響は小さく、有意ではなかっ た。SAの増加は有効探索幅を増加させるものであった (SAが小さいほど目視に良好な条件である)。

遭遇プロセスにおいて、AIC、BICを最小化するス パンはそれぞれ1/h=1/31、1/h=1/2であった。1/h=1/31では十分な平滑化がなされず、いかなる有効な示 唆も見出すことができなかった。そのため、本研究で はBICの結果のみを採用した。ただし、逆にBICの結 果は過剰に平滑化されている可能性があるので、いく つかのより大きなhの値についても検討を行った。

観測された過分散パラメータは1.47であった。ピア ソン残差を用いた10,000回のブートストラップ検定に よる結果,推定された有意水準はASL=0.0004であっ た。95%信頼区間は[1.195, 1.783]となった。以上より*c* >1が尤もらしいと考えられるので,以下では過分散 に対して調整したモデル選択規準QBICを用いた。

推定された有効探索幅を用いて,遭遇に関するモデ ルに対するモデル選択によって選ばれたモデルは,

$$E(n_k) = L_k \hat{w}_k \exp(C + lo(LAT, LONG, 1/2) + lo(Month, LAT, 1/2))$$
(2.32)

であった(QBIC=769.89)。2番目に小さなQBICを持つ

	Value	Standard Error	t value	Sample Size
SA1	-1.660	0.145	-11.436	51
SA2	-1.733	-1.733	-15.046	81
SA3	-1.495	-1.495	-17.782	152
SA4	-1.432	-1.432	-14.220	106
SA5	-0.856	-0.856	-3.600	19
$oldsymbol{eta}_{0}$	0.723			
				_
The estimated n	nean effective se	earch half-width		
w_{o}		0.452		

 $\ensuremath{\mathsf{Table 1.}}$ The estimates and the standard errors of the parameters for the detection process.

モデルは、共変量として*Year*+lo(LAT,LONG,1/2)+ lo(Month,LAT,1/2)を持っていた(QBIC=771.59; ここで、年は連続変数である)。hに対する感度解析の ため、上で選ばれたモデル(2.32)のhを増加させて、 QBICを調べた。依然としてh = 2を持つモデルが最小 QBICを持つモデルとして選ばれた。各共変量に対す る残差のプロットは任意の系統的な傾向を示さなかっ た。最終的に選ばれたモデルの平滑化プロットをFig. 6に示す。Fig. 6の上側のプロットは緯度と経度に関 する局所重み付き回帰から得たプロットで,下側のプ ロットは月と緯度の交互作用に関するものである。 Fig. 6は高緯度の密度が高い傾向にあり,月が進むと ともに高密度領域が北に動くことを示している。

最後に、1°×1°区画の月ごとの密度を最終的に選ば れたモデルから予測した(Fig. 7)。各区画内の月々 の密度指数は対数変換後に標準化することによって計



Fig. 6. Perspective plots of fitted loess smooth functions in the generalized additive model. The top plot is for latitude and longitude, and the bottom for month and latitude



Fig. 7. The predicted density indices of North Pacific minke whales in (a) April, (b) May, (c) June, (d) July, (e) August and (f) September. The density index calculated in one degree square cell is standardized after logarithm transformation. The figure in one degree square cell is the actual sighted number for schools of whales.



Fig. 7. (Continued)

算した。すなわち,密度指数を,次の標準化密度指数 $DI_{Lat,Long,Month} = \frac{\log(density(LAT,LONG,Month)) - \overline{\log(density(Month))}}{\sqrt{Var(\log(density(Month)))}}$ (2.33) によって与えた。ここで、 $density(LAT,LONG,Month) = \exp(C + \log(LAT,LONG,Month))$ (2.34) $\overline{\log(density(Month))} = \frac{1}{n_L} \sum_{LAT,LONG} \log(density(LAT,LONG,Month)) (2.35)$ $Var(\log(density(Month)))$ $= \frac{1}{n_L - 1} \sum_{LAT,LONG} (\log(density(LAT,LONG,Month))) (2.35)$ $Var(\log(density(Month))) = \frac{1}{\log(density(Month))} (2.35)$ $Var(\log(density(Month))) = \frac{1}{n_L - 1} \sum_{LAT,LONG} (\log(density(LAT,LONG,Month))) (2.35)$ $Var(\log(density(Month))) = \frac{1}{n_L - 1} \sum_{LAT,LONG} (\log(density(LAT,LONG,Month))) (2.36)$

である。 n_L はFig. 7の色つき区画数に等しい緯度と経度の組み合わせの数である。

2-3 まとめ

一般化加法モデル(GAM)は、北太平洋以外の領域 でも密度の分布パターンを知るために適用されている (Palka, 1995; Hedley *et al.*, 1999)。本稿でGAMを 用いて得た結果から、沿岸と沖合の間にミンククジラ の密度の顕著な減少は見られず、北西太平洋のミンク クジラが複数の系群を持つという証拠は得られなかっ た(Fig. 6, 7)。それ故、北太平洋海域をより適当な管理 海区に分割する必要性は支持されなかった。

モデル選択はAICではなくBIC(QBIC)を用いて行わ れた。AICはBICより大きなパラメータ数を持つモデ ルを選ぶ傾向があり、必要とされるパラメータ数を過 大推定する傾向があることが知られている(Kass and Raftery, 1995)。実際のところ, 局所重み付き回帰関 数に対するスパン(1/h)はBICでは0.5となったのに, AICは0.032というかなり小さな値をとった。しかし、 BICの結果は保守的にすぎる可能性もあり、選ばれた スパンが大きすぎて調査海域内の真の密度変動を見落 としている可能性は否定できない。そこで, AIC。 (Burnham and Anderson, 1998) や CAIC (Bozdogan, 1987)のような他の情報量規準の結果を 調べた。AIC。では1/h=0.05となり、CAICでは1/h=0.5となった。Burnham and Anderson (1998) は、 AIC。の使用を強く推薦しているが、この例でAIC。によ り選ばれたスパンの値はまだ非常に小さく、空間的な 構造を視覚的に見出すには実用的であるとは考えられ なかった。それ故, 1/h=0.25, 0.125の値に対して, Fig. 6, 7に対応するプロットを作成した。これらの プロットは,低緯度から高緯度にかけてある程度平滑 化の程度が減少したのを除けば, Fig. 6, 7のものと よく似ており,異なる印象を与えるものではなかった。 しかし,情報量規準として何をどのように用いるべき か,あるいは情報量規準以外のモデル選択法の利用に ついても将来的には考察されるべきである。

Fig. 6 は、時間の経過(季節変化)とともに高緯度 の密度は増加し、低緯度の密度は減少することを示し ている。この結果は、Hatanaka and Miyashita (1997)が提示した北太平洋ミンククジラの回遊パター ンと一致している。Fig. 7 は、このような季節的な密 度変化をさらに明確に示している。このような移動の 推定を餌生物の移動などと結合すれば、捕食・被食の より精確な影響を評価することができるようになると 考えられる。さらに、捕獲物から得られる性別や年齢、 性状態などの情報を組み合わせて、北太平洋ミンクク ジラの生活史をより詳細に探ることが期待される。

第3章 目視調査からの個体数推定

3-1 従来の個体数推定法の問題点

第2章でライントランセクト法による個体数推定法 について述べた。ライントランセクト法は, 鯨類の個 体数推定の標準的な方法であり, 鯨類をはじめとする 海産哺乳類の資源評価において頻繁に用いられてきた。 当初, IWCは鯨類個体数の評価のため, 標識放流によ る方法や個体群動態モデルを用いた方法などを用いて きたが, いずれも結果の信頼性に欠けるとして, 現在 ではこれらの方法を個体数推定のために利用すること は少ない。例えば, 標識放流においては再捕数の少な いことや標識の脱落の可能性(笠松, 2000)があり, 個体群動態モデルにおいてはCPUEが個体数に比例し ていないこと(田中, 2002b)が問題視された。目視 調査による個体数推定法はその理論的な進展に伴って, 現在では鯨類の個体数評価のための標準的な方法とし て確立している。

ライントランセクト法には第2章で述べたような4 つの仮定が課されている。特に,1)の調査線上の発見 確率が1(g(0)=1)であるという仮定は,海産哺乳類の 個体数推定における最も重要な問題として大きく扱わ れてきた(Buckland *et al.*, 1993)。鯨類資源の場合, 潜水浮上行動を繰り返し,浮上した時のみ発見するこ とが可能であるので,特に発見の難しい鯨類ではg(0)= 1という仮定はしばしば破られることが想定される。こ の仮定が成り立たなければ、 個体数は過小推定される ので、調査線上の見落としを失くすように、例えば観 察者の数を増やすとか、双眼鏡などを利用して目視範 囲を広げるなどの様々な工夫をなすことが必要である。 しかし、実際に調査デザインがg(0)=1の仮定を満た しているかを調べるためには,g(0)を推定する必要が ある。個体数の過小推定は、資源管理の面から見れば 個体数を低めに見積もり保守的であるという点から, 一見安全な値であると考えることができるが、資源管 理には個体数の正確な増加・減少傾向を知ることが重 要なことを考えると、年によってg(0)が異なるような 場合,管理上も問題となるということが考えられる (岸野, 1991)。また、鯨類を生態系モデル中のひとつ の構成要素として考えたとき,個体数の過小推定は, 餌生物へのインパクトを過小に見積もることになり, 複数種管理に問題をもたらすであろう。g(0)の推定も 込みにした鯨類の個体数推定法の開発は個体群の評価・ 生態系の評価において重要な課題である。 g(0) 推定 の問題点や歴史については、Buckland et al. (1993) に詳しい。特に、ミンククジラは、比較的小さなヒゲ クジラであるので、水面に浮上する体の一部や呼吸の 際の噴気がともに小さく、見落としが大きいことが考 えられる。ここでは、IWCで行われた南氷洋ミンクク ジラ調査内でg(0)を推定するために行われた実験の例 を簡潔に紹介する。

IWCのもとで毎年実施されている南氷洋ミンククジ ラ目視調査(IDCR/SOWER)では、変動速度実験と いうものが行われた (Buckland et al., 1993)。これ は速度を変えて船を走らせ、その発見率の差からg(0) を推定するというものである。船が止まっていたら,ク ジラが潜水・浮上を繰り返していてもいつかは発見で きるという考えに基づいている。IDCR/SOWERでは 速度を6 knotと12 knotで実験し, 遅いほうがg(0) = 1に近づくので、その差からg(0)の推定を試みた。しか し、この方法からの推定値はひどく精度が悪く、適用 結果のすべてにおいてg(0)の信頼区間の上限は1を越 え,g(0)の下限が1を越えることもあった(Butterworth, 1986)。Cooke (1985) は、船の速度が遅くなるとき、 クジラのランダムな動きの影響が相対的に大きくなっ て無視できなくなるというこの方法の問題点を指摘し た。方法は後に改良され、若干の精度の向上があった が、まだ十分ではなかった。

また, IDCR/SOWERにおいて独立観察者実験も行われた。これは,次のように目視調査の中で標識再捕法の考えを踏襲したものである(Buckland *et al.*, 1993)。互いに連絡を取り合わない観察者 *A* と観察者 *B* が調査線上でともにクジラ40頭を発見したとして,

そのうち両方から発見されたクジラの頭数は10頭とす る。 A, Bの見落とし率は等しいと仮定する。まず観 察者 A の発見は、本来なら N 個体見るところを、見 落としがあるので40頭しか見られなかったと考えられ る。次に、観察者 A と B の二重発見に注目して、A が 発見したクジラのうち, Bは見落としがなければ40頭 まるまる発見できたはずであるが、見落としにより 10頭しか発見できなかった。Aは全個体 N 頭中40頭を 発見し, BはAの発見40頭のうち10頭だけを発見した ので、2人の見落とし率は等しいという仮定から、40/ N=10/40より, N=160が得られる。見落としがなけ れば160頭見ていたところを、見落としにより40頭しか 見ていなかったのである。g(0)=40/160=10/40=1/4 である。160頭の4分の1であるから、実際発見された のは40頭の発見である。二重発見頭数は160×(1/4)²= 10頭である。

船舶を用いたこの方法のデザインには次の3つが考 えられる (Schweder, 1990)。

1) 2 隻の船を平行に走らせる

2) 2 隻の船を平行に走らせ、しかも1 隻を遅らせる

3) 1 隻の船に独立観察者を置く

この他に,飛行機やヘリコプターとの組み合わせも考 えられる(Buckland and Turnock, 1992)。1),2) の調査により,g(0)を推定する方法が考案された (Buckland, 1986, 1987; Kishino, 1986; Kishino *et al.*, 1988)が,異なる船上で記録された時間・位置を照合 してどれが二重発見であるかを判定する困難さ,3)に 比して費用がかかることなどから,3)の方法が現在, IDCR/SOWERで通過方式(Passing mode)の調査 として実施されている。尚,1隻の船上に違う範囲を 探索する独立観察者を置くことにより,1)または2)と 同様のデザインを作り出し,g(0)推定を行うことも可 能である(Buckland and Turnock, 1992)が,本稿 ではIWCが南氷洋で行っている調査のもとでのg(0)推 定を扱うため,1)または2)の調査デザインでの個体数 推定法をこれ以上扱わない。

3)の方法の問題点は,独立観察者が同じ船の上から 同じ視界の範囲を探索するため,クジラの発見が実際 には独立にならないことである。g(0)の推定法は北大 西洋のミンククジラ調査において特に発展した。北大 西洋ミンククジラ個体数推定の基礎となるモデルは, 離散ハザード関数に基づくハザード確率モデルである (Schweder, 1990; Schweder *et al.*, 1993, 1997)。g(0) 推定を可能にするモデルの多くが独立観察者によるク ジラの発見の独立性を仮定している (Alpizar-jara and Pollock, 1996; Borchers *et al.*, 1998a; Manly *et al.*, 1996; Quang and Becker, 1997)のに対して,ハ ザード確率モデルはクジラの発見の独立性を仮定せず, クジラの浮上の発見に独立性を仮定していることが特 徴である。

ここに、発見の独立性の問題を考える。標識再捕法 の考えを踏襲したg(0)推定法では、二重発見の頭数と して、160×(1/4)²=10頭という算定式が使われた。こ れは、暗に $A \ge B$ の発見が独立で $g_{AB}(0) = g_A(0)g_B(0)$ であることを仮定していることを意味する (ここで, 添え字A, Bは観察者A, Bの発見関数であることを意 味し, ABはA, B共通の発見の発見関数である)。し かし、潜水・浮上行動があるとこの独立性は成り立た ない。というのは、この場合、クジラが浮上していて 発見できる状態になっているという条件の下でだけ独 立となるからである。例えば、コインを振って表が出 たときだけ、二人の人が同時にサイコロを振るとして、 両方とも1の目をだす確率はいくらになるかという問 題を考える。この場合、ひとりがサイコロを振って1 の目をだす確率は1/6、同時に振って両方1の目とな る確率は(1/6)²=1/36であるから、二人の人をA、Bと して、 $Pr_A(1)Pr_B(1) = Pr_{AB}(1)$ である(ここで、 $Pr_A(1)$ $(Pr_B(1))$ はA(B)が1の目をだす確率, $Pr_{AB}(1)$ はAB両方とも1の目をだす確率とする)。これは独立性が成 り立っていることを意味するが、コインを振って表が出 たときだけという条件のもとでの独立性である(従って、 上の確率は $Pr_A(1)$ ではなく、 $Pr_A(1)$ 表)と条件付き確率 の形で書かれるべきものである)。コインを振って表が 出たという確率を考慮すると、A, Bがそれぞれ1の目を だす確率は1/2×1/6=1/12, AB両方とも1の目をだす 確率は $1/2 \times (1/6)^2 = 1/72$ となり, $Pr_A(1)Pr_B(1)$ $Pr_{AB}(1) = 2Pr_A(1)Pr_B(1) となる。 この例のように, A$ とBが独立にサイコロを振ったとしても、コインの表 裏によってサイコロを振るか振らないかが決まるとす ると、両者の独立性は満たされないことになる。サイ コロを振るという行動を浮上しているクジラの発見に, コインの表裏をクジラの浮上・潜水に置き換えると, 独立観察者を船上に配置したとしても発見の独立性が 成立しないことが理解できる。潜水・浮上行動により, 両者の二重発見の確率は、独立であるとした場合 (1/144)よりも大きくなっている(1/72)ことに注意し なければならない(潜水・浮上行動により発見に正の 相関が誘導されている)。先の一人が40頭、二人で10頭 の例で、これを知らず独立性を仮定して解析すると g(0) = 1/4であるが、今 $g_{AB}(0) = cg(0)^2(c>1; 上のコイ$ ンとサイコロ例では c=2) であるので、本来はg(0)= $1/(4\sqrt{c})$ であるはずである。 $\sqrt{c} > 1$ であるので,独立性 を仮定したままではg(0)を過大推定してしまう(真 のg(0) <1/4)。これは個体数の過小推定を導く。

本稿では,まず北大西洋で開発されたハザード確率 モデルの概要を述べ,それらを発展させて新しい個体 数推定法を開発する(Okamura *et al.*, 2003a)。

3-2 調査線上の発見確率推定をあわせた個体数推定 法

3-2-1 調査線上の発見確率の推定を可能にする最近 の方法

g(0)の推定を含んだ個体数推定モデルは北大西洋ミ ンククジラを対象として目覚しい発展をとげた。上に 見てきたように同一船上の独立観察者による目視デー タによる g(0) 推定の問題は、独立観察者の発見確率 g(x)の独立性を仮定したことによるものであった。発 見確率 g(x)に独立性を仮定するのではなく, 個体の浮 上を発見する確率をモデル化し, それが独立であると 仮定することはより自然である。このような考えに従っ て、鯨類のような潜水・浮上を繰り返す動物に対する 発見関数として離散ハザード関数Q(x, y)を用いたラ イントランセクト法が考案された (Schweder, 1990)。 この基本的なアイディアは次のようなものである。上 のコインとサイコロの例で、コインは浮上・潜水のパ ターン、サイコロは発見プロセスと考えると、コイン を投げて表が出た(クジラが浮上した)という条件の 下でのサイコロの1の目が出る確率(クジラを発見す る確率)は独立であった。このことより、クジラの浮 上後の位置での発見確率は独立性を満足すると考えて, モデルを構成することができる。浮上の位置は、横距 離xだけでは表すことができないので、前方の距離(縦 距離)も考えて,船から横距離 x,縦距離 yの位置に いるクジラの浮上を発見する確率Qを

Q(x, y)=Pr{(x, y)にいるクジラを発見 | クジラ は以前に未発見∩クジラが浮上} (3.1)

と定義する (Fig. 1)。このとき,相対位置 (*x*, *y*)で クジラが浮上しており,以前にはそのクジラを発見し ていないという条件の下で,二人の独立観察者が同時 にクジラを発見する確率は*Q*(*x*, *y*)²である。観察者は クジラを発見したら,それが船の真横に来るまでずっ と見ていて,浮上するごとに時間と位置を記録(トラッ キング)するとする。*A*が先に発見したとき,*B*がそ のクジラのある浮上を発見するなら"成功",*B*が発 見しないなら"失敗"と考えると,成功確率*Q*のベル ヌーイ試行となる。例えば,6個の浮上に関する独立 なデータがあって、成功が3回ならQ=1/2と推定でき る。従って、浮上発見の成功・失敗のデータから浮上 の発見確率Qが推定される。Qを用いてクジラの発見 関数g(x)を導くことができれば、さらにそれを積分 して有効探索幅を推定できる。このとき、g(0)=1を 仮定する必要性はないので、g(0) < 1が正しい時にも 個体数を推定できる。

個体数推定の際,我々が知りたい発見確率はクジラ を初めて発見する確率であり,それはPr(クジラを発見) = Pr(クジラを発見」以前に未発見) Pr(以前に未発 $見) = Q(x, y) E{<math>\Pi_{\text{Diff}}(1-Q)$ }という構造を持つ。クジ ラが (x, y) に来る以前に浮上していても見落とされ る確率は,以前の全ての場所で見落とされなければな らないので $\Pi_{\text{Diff}}(1-Q)$ となる。 Π_{Diff} は以前の全ての浮 上位置でそれを見落とした確率を掛け算するという意 味である。それ以前には見落としていて,(x, y)で初 めて発見する確率をgと書き,

$$q(x, y) = Q(x, y)E[\prod_{i \ge 1} \{1 - Q(X_i, Y_i)\}]$$
(3.2)

と定義する (Schweder, 1990)。ここで, (*X_i*, *Y_i*)は クジラが (*x*, *y*)に来る以前の浮上の相対位置 (*i*=1,2, …)である。

このとき有効探索幅は次のようにして推定される。 エリア内のクジラの密度をDとする。単位時間あたり 期待される浮上回数を λ 回とすると、微小時間dt、微 小エリアdxdyで発見される期待頭数は $2D\lambda q(x, y)$ dtdxdyである。係数2は船の左右両側で発見があるこ とによる。群れの大きさが発見確率に与える効果を無 視すると、(2.9)より、発見される頭数の期待値E(n)は2DLwである。それ故、wに(2.10)を適用すると、

$$E(n) = 2DLw = \iiint 2D\lambda q(x, y) dt dx dy = 2DL \int_0^\infty g(x) dx$$
(3.3)

となる。ここで, $L = \int v dt (v は船の速度で一定とする)$ であり,

$$g(x) = \left(\frac{\lambda}{v}\right) \int_0^\infty q(x, y) dy$$
(3.4)

である。g(x)を知れば有効探索幅は求まり,個体数が 計算できる。この有効探索幅は潜水・浮上のプロセス を考慮に入れたものなので,g(0) < 1のときの個体数 推定値となりうる。(3.4)で,vは船の速度(一定)な ので既知であるが,単位時間あたりの(期待)浮上回 数 λ は未知である。それ故, λ の値を知らなければ, 有効探索幅ひいては個体数の推定ができない。 Schweder (1990)は、ミンククジラに装着したラジオ・

トラッキング装置から得たデータを用い、シミュレー ションを活用することによりg(0)を推定した。シミュ レーションのやり方は以下の通りである。まず、広い 海域を想定して、コンピュータ内でクジラを仮想した 点をそのエリアにばらまく。ひとつひとつの点(クジ ラ) にランダムにラジオ・トラッキングデータから得 られた潜水・浮上プロセスを付加する。これによって, ある時間には潜水していていない(消える)ことにな り、ある時間では存在する。この海域に速度 v で船を 走らせる。位置(x, y)にいるクジラを発見する確率は Q(x, y)であるが,消えているときには発見できない。 発見されたクジラはエリアから取り除かれる。このよ うにして得られたデータから,通常の連続ハザードレ イト関数(2.20)を用いて個体数 N_eを推定すると、こ れはg(0) <1を補正していない個体数である。今,シ ミュレーションであるから真の個体数 N_T は分かって いるので, $g(0) = N_e/N_T$ によって, g(0)が推定できる。 ここでは、ベルヌーイ試行によってQを推定し、それ とラジオ・トラッキングデータからシミュレーション を構築してg(0)を推定するので、独立観察者実験デー タと潜水・浮上に関する外部情報しか用いていない。 最終的に、通常の目視調査による個体数は、g(0)=1 を仮定して連続ハザードレイト関数により別に推定し, 上記シミュレーション法で推定したg(0)で割ってやり, g(0) <1 を考慮した個体数推定値を得るという方法で ある(目視調査の一部だけで独立観察者実験を行い, 全海域では独立観察者をおかない通常のライントラン セクト法に従ったので,このような方法を用いている)。 この方法は、横距離 x のみで定義されるクジラの発見 関数g(x)の独立性 $g_{AB}(x) = g_A(x) g_B(x)$ を用いていな い。用いられているのは、浮上の発見確率の独立性 $Q_{AB}(x, y) = Q_A(x, y)Q_B(x, y)$ である。それ故,先に提 起された発見の依存性の問題は生じない。

Schweder et al. (1993) は,独立観察者実験だけで なく通常の目視データも同時に用いて発見関数を推定 する新しい方法を提示した。これは,次のようなシミュ レーション尤度法 (simulated likelihood method) に基づくものである (Schweder and Host, 1992)。 先のシミュレーションは実際の目視プロセスを模した ものである。従って,得られるデータ (距離,角度) の分布は実際の目視調査によって得られたものと同じ ようになるはずである。逆に,実際の観測の距離,角 度分布とシミュレーションによる分布がまったく違っ ていたら,これはQの推定が間違っていたと推測され る。このことは,通常の目視調査による発見位置の情 報がQの情報を持っていることを示す (上の方法ではQの推定に通常の目視調査の発見距離の情報を使わず, Qと通常の目視調査のg(x)を別々に推定していた)。 これより、独立観察者実験と通常の目視調査の距離情 報を使って、より正確にQを推定することが可能であ る。Qのパラメータを θ とし、 $Q = Q(x, y | \theta)$ と書く。 このとき、最大化すべき対数尤度は

$$\log L(\theta) = \log L_B(\theta) + \log L_I(\theta)$$
 (3.5)

と書かれる。ここで、 L_B は独立観察者の発見に伴うベ ルヌーイ試行の尤度関数、 L_I は位置データの尤度関数 である。位置データの方は、まず θ を決めてQを固定 し、それに従ってシミュレーションを行うことにより 位置のデータ β =[ER, EX, Pr(X>0.5)/Pr(X<0.1)] を得る。ここで、ERは目視までの直達距離の期待値、 Xは横距離をあらわす確率変数、EXはその期待値、Pr は確率を示す。これが目視調査からの観測と合致する ように、すなわち(3.5)の尤度関数を最大にするよう に θ を変えて計算を繰り返し、最適な θ を決定するの である。(3.5)の対数尤度を最大にして θ が決まった ら、再びシミュレーションをすることにより、g(0)推 定値が得られる。この方法は、位置データの(近似) 尤度をシミュレーションによって導出することから、 シミュレーション尤度法と呼ばれた。

一方で、シミュレーションに基づかない方法も考案 された。 横距離 x の確率密度は f(x) = g(x)/w ($w = \int g(x)dx$) であり、g(x)は (3.4) で計算できる。ラ ジオ・トラッキングデータから浮上パターンのデータ が得られているとすると、(3.2) を使ってqを数式で書 き下すことができる。それ故、発見位置に関する尤度 はSchweder *et al.* (1993) のようにシミュレーション を使わなくても推定が可能である(Cooke, 1992)。こ の考えに基づく発見位置の対数尤度関数は、

 $\log L_{I}(\beta) = \sum \log q - \log \int q \, dx \, dy \tag{3.6}$

と書くことができる。Cooke (1992) はさらにシミュ レーションテストによって、ベルヌーイ尤度と位置尤 度をあわせた方が精度の良い推定になること、g(0)を 単独で推定するよりも有効探索幅wを直接推定した方 が、精度が良いことなどを示した。また、浮上の系列 でなく平均浮上率の正確な推定値を得ることが重要で あることも指摘した。

さらに、Cooke (1994) は浮上がポアソン過程に従 うと仮定したとき、(3.2) は、

$$q(x, y) = Q(x, y) \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_{y}^{\infty} Q(x, y) dy\right\}$$
(3.7)

と表せるとした。これは, 微分方程式

$$\partial q(x, y) / \partial y = -(\lambda / v)Q(x, y)q(x, y)$$
 (3.8)

を解くことにより得られる。シミュレーションによっ て,(3.7)を用いた推定値は,観測された浮上パター ンに基づく(3.2)のものと大きく変わらないことが示 されたので(Cooke, 1994),その後の多くのハザード 確率モデルでは,ずっとシンプルな(3.7)が使われる こととなった(Cooke, 1997; Schweder *et al.*, 1997; Skaug and Schweder, 1999)。Cooke(1994)は,ブー トストラップ法を用いて個体数推定の精度の中にλの 不確実性を取り入れる方法を提案している。

近年には、Schweder et al. (1997) により、ずっと 洗練されたハザード確率モデルが提唱されている。彼 らは(3.7)のポアソン過程に従う浮上プロセスを用い, 二重発見を同時二重発見と遅れ二重発見に分け,それ ぞれを3項確率モデルとベルヌーイ試行モデルで表現 して尤度を構成し、 測定誤差や二重発見の判定誤りを シミュレーション尤度法で扱う方法を採用した。 Schweder et al. (1997) により, 北大西洋ミンククジ ラ個体数推定のために得られた情報を最大限に活かし たモデルが与えられたと言える。Cooke and Leaper (1998) は一般的なハザード確率モデルの構造を与え, クジラの浮上のトラッキングが必要ないモデルを提唱 した。これにより, 目視観察員は通常の目視調査と同 じように一定の目視努力量でクジラの探索に従事する ことができるようになった。さらにCooke (2001)は, ラジオ・トラッキングデータなどの外部情報を用いな くとも, 平均浮上率λを尤度関数の中で推定すること が可能であることを示した。しかし、Cooke (2001) のモデルは近似的な尤度関数を用いていたため、尤度 原理に基づく統計手法の使用ができないという欠点が 指摘されている (Skaug, 2001)。

一方, Skaug (1997) と Skaug and Schweder (1999) は, 横距離だけを使った比較的容易に取り扱えるハザード確率モデルを提案している。それ以前に発見していないという条件のもとで, 観察者 A または B が浮上しているクジラを発見する確率は,

$$Q_{A\cup B} = Q_A + Q_B - Q_{A\cap B} = Q_A + Q_B - Q_A Q_B \quad (3.9)$$

である。(3.7)から浮上パターンをポアソン過程で近 似したときの発見確率は,

$$g(x) = 1 - \exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon} \int_0^\infty Q(x, y) dy\right\}$$
(3.10)

である (Butterworth, 1982b) ことから, A または Bの 少なくともどちらか一方がクジラを発見する確率は, (3.10) のgとQに添え字 $A \cup B$ をつけて, (3.9) を代入すると,

$$g_{A\cup B}(x) = 1 - \exp\left[-\frac{\lambda}{\upsilon} \int_0^{\infty} \{Q_A(x, y) + Q_B(x, y) - Q_A(x, y)Q_B(x, y)\}dy\right]$$
(3.11)

となる。(3.10) は(3.4) と付録1の公式1から導出 される。これから,(3.11) を横距離 x で積分した有効 探索幅を w_{AUB} と書くとき,対数尤度関数

$$\log(L) = \sum_{i=1}^{n_A} \log\{g_{A\cup B}(x_i) - g_B(x_i)\} + \sum_{j=1}^{n_B} \log\{g_{A\cup B}(x_j) - g_A(x_j)\} + \sum_{k=1}^{n_{AB}} \log\{g_A(x_k) + g_B(x_k) - g_{A\cup B}(x_k)\} - n\log w_{A\cup B}$$
(3.12)

を最大化することによって、パラメータを推定し、個 体数を推定することができる。ここで、 n_{A} 、 n_{B} 、 n_{AB} は それぞれAの単独発見(Aは発見したがBは見落とし)、 Bの単独発見、AとBの二重発見の個数を示し、n= $n_{A}+n_{B}+n_{AB}$ である。このとき、Schweder (1990)やCooke (1992, 1994)と同様に、浮上率に関するパラメー タ λ はライントランセクト法による目視データからで はなく、別の実験データから推定されなければならな い。このモデルは、シンプルなモデルであるのと同時 に、Cooke and Lepaer (1998)で与えられたモデル と同じくクジラの浮上のトラッキングが必要ないこと が特徴的である。

3-2-2 新しいハザード確率モデル

南氷洋ミンククジラの個体数はIWCのもとで毎年実 施されているIDCR/SOWERを通して推定されている。 IDCR/SOWERは、南極海を6海区に分けて、毎年順 番に1つの海区を目視調査することにより南極海にい るクジラの個体数を調べることを主な目的とし、1978 年から開始され,現在南極海の全周調査の3周目を終 えようとしているところである。ただし、最近年では 目的の多様化により、1海区を複数年に分けて調査す ることが多くなり、6年間で南極海全周の調査が完了 するわけではなくなってきている。これまでのデータ を用いた標準的なライントランセクト法による解析か ら、2周目に比して3周目では南氷洋ミンククジラの 個体数が大きく減少をしているという結果が得られて いる。すなわち、2周目の推定値766,000頭(CV=0.091) に対し、3周目の推定値は268,000頭(CV=0.093)であ る。ただし3周目は調査が未完成であるので, 推定値 に未調査域のものが含まれていない(Branch and Butterworth, 2001)。国際捕鯨委員会・科学委員会 (IWC/SC)は、このきわめて大きな減少に対して、実際 の減少ではなく、何らかの理由によるみかけの減少の 可能性も否定できないとして、次の原因をあげている。

- 調査線上の発見確率の変化 経験の浅い目視観察員が増えたことにより、調査線 上の発見確率g(0)が2周目から3周目に移って減少 した可能性がある。
- 2. 平均群れサイズの変化

観測された群れサイズの平均値の減少から考えて, 資源の中の群れサイズの組成の変化により1頭群れ が増加し,発見が難しくなった可能性がある。

- 調査海域の変更
 2周目までは南緯60度以南を調査していたが、3周目 からは比較的低密度の北部海域に調査範囲が拡大した。
- 水縁位置の変化
 氷縁にはミンククジラが多く分布するが、年による
 氷の変動により調査範囲は変動する。
- 5. 氷縁より南にいるクジラの割合の変化 氷により船舶が入っていけない海域にもクジラが分 布できる領域があって,そこに入り込んでいる可能 性がある。
- 調査の開始時期の変化
 2周目から3周目にかけて調査開始時期は遅くなっていった。これによりミンククジラの回遊のピークを逃している可能性がある。
- "ミンククジラらしい"と分類されるクジラの割合の変化 調査の記録方法の変更により、近年、種の同定が疑わしいクジラは"ミンククジラらしい"と記録され、

個体数推定には用いられていない。

8. 通過方式に比較した接近方式の偏りの変化 南氷洋鯨類目視調査では、通過方式(Passing mode)と呼ばれる調査線上からの逸脱を厳密に禁止 した調査と、発見したクジラの種・群れの大きさの 確認のため調査線を離れて群れまで確認に行く接近 方式(Closing mode)という調査を同時に行ってい る。接近方式は、調査線を離れることや、群れ確認 中の発見(二次発見と呼ばれ、個体数推定に含まれ ない)により偏りが生じる可能性が指摘されている (Branch and Butterworth, 2001)。この偏りが年 によって変化している可能性がある。

上にあげたいくつかの原因については既に解析が行 われ調べられてきているが、特に近年、目視観察者の 世代交代により南氷洋での目視調査経験の少ない若い 観察者が増えたことなどから, IDCR/SOWER調査の 2 周目と3 周目でg(0)の値が減少した可能性が大きい のではないかという指摘がしばしば行われた (Mori et al., 2002, 2003; Okamura et al., 2002)。これを受け て,科学委員会はIDCR/SOWERデータに対するg(0) 推定の必要性を認識し,南氷洋ミンククジラの個体数 推定のためにg(0)=1という仮定を持たないモデルの 開発をひとつの課題としてあげた (IWC, 2002c)。

これまでに提案されたモデルには、南氷洋のミンク クジラへの適用にあたって次のような問題点があった。 まず, Schweder et al. (1997) のモデルは, 最初に発 見した独立観察者が、その発見したミンククジラを他 の独立観察者が発見するまで、あるいは船の真横を通 過するまで、観察追跡(トラッキング)しなければい けない。このような調査デザインは、南氷洋の独立観 察者を伴う調査では採用されてこなかった。南氷洋の 調査では、双眼鏡を用いて目視調査を行うため、観察 追跡をすることは困難であるという問題点がある。さ らに、浮上に関するパラメータを外部から推定してや らなければならないが、ほとんどすべてが1頭群れから なる北大西洋ミンククジラと異なり、南氷洋ミンクク ジラは群れを構成すること、また発見の手がかりは噴 気であったり体の一部であったりなど多岐に渡るため, 目視調査とは別の実験から浮上率を推定することがは るかに難しくなる。例えば、数十頭の群れの浮上時間 を目による観測で計測するのはきわめて困難であるし、

機器による測定は装着の困難さはもとより費用の面か ら考えて,現行では実現不可能である。Skaug and Schweder (1999)のモデルは,観察追跡の必要性がな いという点で,南氷洋ミンククジラのデータに適用可 能である。しかし,なお浮上に関する外部データが必 要であるし,横距離しか用いないことにより,精度の 悪化が生じていると考えられる。

Cooke and Leaper (1998) は, Schweder *et al.* (1997) に似た尤度関数に基づき,観察追跡の必要のないモデルを提案した。さらに, Cooke (2001) は同時二重発見と遅れ二重発見の区別は浮上に関するパラメータの推定を可能にする情報を持つであろうと指摘した。ただし, Cookeが提唱した一連のモデルは正確な尤度に基づかない近似モデルで (Cooke, 2001; Skaug, 2001),発見関数の中の共変量の取り扱いはかなり複雑な計算を必要とする。

また、北大西洋の調査では、独立観察者はトップバレルと呼ばれる特別に設置された観察台の上とブリッジの上(アッパーブリッジ)に配置され、記録者はブリッジにいて記録を行っていた。ブリッジの記録者は一般には、クジラを観察することなく、二重発見の判定は調査終了後、発見時間や発見位置の記録を照合して判定された。ところが、南氷洋の調査では、独立観察者はトップバレルとさらに特別に設置された独立観察者観察台(IOP)に配置され、記録者や他の観察者がアッパーブリッジに配置されていた(Fig. 8)。このデザインにより、南氷洋の調査では、アッパーブリッ



Fig. 8. The diagram of Antarctic sighting survey with independent observers.

ジにいる独立観察者でない観察者もクジラの発見に寄 与することができ、二重発見の判定は調査中に洋上で 行われた。また、アッパーブリッジにいる観察者の発 見数もかなりの数になるので、この情報を用いないこ とは大きな情報の損失となる。

Okamura et al. (2003a)は、従来のモデルに対し て、南氷洋のミンククジラ調査に適用可能なより拡張 的で一般的なハザード確率モデルを提案した。このモ デルは、Skaug and Schweder (1999)のモデルを基 礎にして、同時二重発見と遅れ二重発見の区別が可能 なように、尤度関数を拡張したものである。これによ り、外部データに依存することなく、浮上に関するパ ラメータを推定することが可能となった。また、より 柔軟性を高めるため、縦距離、横距離の両方を考慮し、 さらにアッパーブリッジの観察者の発見情報も取り込 めるようになっている。

さらに、Cooke (2001) 同様に、目視調査でとられ るデータから浮上率に関するパラメータを推定できる ことは、Okamura *et al.* (2003a)の非常な利点となっ ている。動物は、群れサイズが大きくなると発見しや すくなると考えられるので、群れサイズ別に発見関数 や有効探索幅が推定できることが望ましい。2章で紹 介されたような共変量モデルを利用すれば、一般化線 形モデルに類似した方法で群れサイズの影響等を取り 込んだ柔軟なモデルを構成することが可能となる。

Okamura *et al.* (2003a) のモデルについて詳述す る。3-2-1と同様に、それまでに発見されていないク ジラの浮上を発見する確率をQ(x, y)で表す。簡単の ため、距離の測定誤差やクジラの移動は考えないこと にする。Q(x, y)の形には、ロジスティック関数など 様々な柔軟な関数形を仮定することができるが、ここ ではSkaug and Schweder (1999) で提案された発見関 数を一部変形したものを用いることとする。観察者を 区別する記号を で表すことにすると、発見関数*Q*は

$$Q_{\kappa}(x,y) = \mu_{\kappa} \exp\{-(x/\sigma_{\kappa})^{\gamma_1} - (y/\sigma_{\kappa})^{\gamma_2}\}$$
(3.13)

で表される。ここで、 は独立観察者 A または B であ る。 $0 \le Q(x,y) \le 1$ を満たすように、各パラメータに $0 < \mu \le 1, \sigma > 0, \gamma_1, \gamma_2 > 0$ という制限をおく。この ハザード確率関数から、(3.10)を用いて得られる横距 離 x に対する発見関数は、

$$g_{\kappa}(x) = 1 - \exp[-\lambda v^{-1} c_2^{\kappa} \exp\{-(x / \sigma_{\kappa})^{\gamma_1}\}] \qquad (3.14)$$

となる。ここで、 $c_2^{\kappa} = \sigma_{\kappa} \mu_{\kappa} \gamma_2^{-1} \Gamma(\gamma_2^{-1})$ であり、 Γ はガン マ関数

$$\Gamma(p) = \int_0^\infty x^{p-1} e^{-x} dx \tag{3.15}$$

である。

独立観察者からの動物の最初の発見に対して、それ が各独立観察者の単独発見であったのか、両方の独立 観察者による二重発見であったのかの判定が可能であ るとする。さらに二重発見は、両観察者によってその 動物の同じ浮上が見られたか(同時二重発見)、それと も、ある観察者が先に動物の浮上を発見した後、別の 観察者が同じ動物の別の浮上を見たか(遅れ二重発見) で区別することが可能であるとする。このように二重 発見を同時か遅れかによって区別することは、最初に Schweder *et al.* (1997)によって行われ、Cooke (2001)によってその区別が浮上に関する情報を与える ことを可能にするという指摘がなされた。このとき、2 人の独立観察者、あるいは2つの独立観察場所を*A、B* の記号で区別すると、発見は次の5つの互いに独立な 発見パターンに類別される。

- 独立観察者Aの単独発見,独立観察者Bはその動物を見落とす(*u*=A)
- 独立観察者Bの単独発見,独立観察者Aはその動物を見落とす(u=B)
- 独立観察者AとBの同時二重発見,同じクジラの 浮上を同時に発見する(u=A×B)
- 4) 独立観察者Aの発見後, 独立観察者Bが別の浮上 を発見する遅れ二重発見(*u*=A→B)
- 5) 独立観察者Bの発見後,独立観察者Aが別の浮上 を発見する遅れ二重発見(*u*=*B*→*A*)

各発見は発見位置の記録を持つが、上の4)と5)の遅 れ二重発見の場合には、時間遅れをもって同じクジラ からの別の浮上が発見されるため、2つの縦距離が記 録されることになる。どちらかの観察者によって最初 に記録される発見の縦距離を y_i 、後で発見されたもの の縦距離を y_2 で書くことにする。それ故、上の1)から3) で縦距離 yはスカラー量、4)と5)では2次元のベクト ルとなるが、下では簡単のためどちらの場合も記号 yで表すことにする。上のカテゴリー分け(u)と距離の 記録(x, y)に関するn 個の独立な発見記録{(x_i , y_i , u_i), $i=1, \cdots, n$ }が得られたとき、対数尤度関数は、

$$\log(L_{AB}) = \sum_{i=1}^{n} \log q_{AB}(x_i, y_i, u_i)$$
(3.16)

ここで,

$$\frac{\lambda}{v}Q_A(x,y)\{1-Q_B(x,y)\}\exp\left\{-\frac{\lambda}{v}\int_y^\infty Q_{A\cup B}(x,y')dy'\right\}\exp\left\{-\frac{\lambda}{v}\int_y^y Q_B(x,y')dy'\right\}\qquad u=A$$

$$\frac{\pi}{v}Q_B(x,y)\{1-Q_A(x,y)\}\exp\left\{-\frac{\pi}{v}\int_y^w Q_{A\cup B}(x,y')dy'\right\}\exp\left\{-\frac{\pi}{v}\int_0^y Q_A(x,y')dy'\right\} \qquad u=B$$

 $q_{AB}(x, y, u) = w_{A\cup B}^{-1} \left\{ \begin{array}{l} \frac{\lambda}{v} Q_A(x, y) Q_B(x, y) \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_{y}^{\infty} Q_{A\cup B}(x, y') dy'\right\} & u = A \times B \\ \left(\frac{\lambda}{v}\right)^2 Q_A(x, y_1) Q_B(x, y_2) \{1 - Q_B(x, y_1)\} \exp\left(-\frac{\lambda}{v} \left[\int_{y_2}^{\infty} Q_B(x, y') dy' + \int_{y_1}^{\infty} Q_A(x, y') \{1 - Q_B(x, y')\} dy'\right]\right) & u = A \to B \\ \left(\frac{\lambda}{v}\right)^2 Q_B(x, y_1) Q_A(x, y_2) \{1 - Q_A(x, y_1)\} \exp\left(-\frac{\lambda}{v} \left[\int_{y_2}^{\infty} Q_A(x, y') dy' + \int_{y_1}^{\infty} Q_B(x, y') \{1 - Q_A(x, y')\} dy'\right]\right) & u = B \to A \end{array}$ (3.17)

$$Q_{A\cup B}(x, y) = Q_A(x, y) + Q_B(x, y) - Q_A(x, y)Q_B(x, y)$$
(3.18)

$$g_{A\cup B}(x) = 1 - \exp\{-(\lambda/\nu)\int_0^\infty Q_{A\cup B}(x, y)dy\}$$
(3.19)

$$w_{A\cup B} = \int_0^\infty g_{A\cup B}(x) dx \tag{3.20}$$

となる。上の $Q_{A\cup B}$ は(3.9)と同じで、独立観察者AまたはBがある特定の浮上をはじめて発見する確率であり、 $g_{A\cup B}$ はその発見関数、 $w_{A\cup B}$ は対応する有効探索幅である。発見関数(3.13)のもとでは、 $g_{A\cup B}(x)$ は、

$$g_{A\cup B}(x) = 1 - \exp(-\lambda v^{-1} [c_2^A \exp\{-(x/\sigma_A)^{\gamma_1}\} + c_2^B \exp\{-(x/\sigma_B)^{\gamma_1}\} - c_2^{A,B} \exp\{-(x/\sigma_A)^{\gamma_1} - (x/\sigma_B)^{\gamma_1}\}])$$
(3.21)

となる。ここで,

$$c_2^A = \sigma_A \mu_A \gamma_2^{-1} \Gamma(\gamma_2^{-1})$$
 (3.22)

$$c_2^B = \sigma_B \mu_B \gamma_2^{-1} \Gamma(\gamma_2^{-1})$$
 (3.23)

$$c_2^{A,B} = \{(1/\sigma_A)^{\gamma_2} + (1/\sigma_B)^{\gamma_2}\}^{-1/\gamma_2} \mu_A \mu_B \gamma_2^{-1} \Gamma(\gamma_2^{-1})$$
 (3.24)
である。
たとえば、(3.17) の4 行目の式は、

$$q_{AB}(x, y_1, y_2, A \to B)$$

$$= w_{A\cup B}^{-1} \frac{\lambda}{\upsilon} Q_A(x, y_1) \{1 - Q_B(x, y_1)\} \exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon} \int_{y_1}^{\infty} Q_{A\cup B}(x, y') dy'\right\}$$

$$\times \frac{\lambda}{\upsilon} Q_B(x, y_2) \exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon} \int_{y_2}^{y_1} Q_B(x, y') dy'\right\}$$
(3.25)

を整理することによって得られたものである。最初の 項は基準化のための係数wkugと位置(x, y1) での浮上 が最初の発見となり,それを独立観察者Aは発見した が,Bは見落としたということを意味する確率を掛け たものである。第2の項はy1からy2までの間の浮上は 観察者Bによって見られなかったが,(x, y2)ではじめ て観察者Bによっても発見がなされるという確率であ る。他の項も同様に導出される。(3.17)の各項を距離 x,yで積分して足し合わせれば1となることが確かめ られる (Appendix 1)。

飛行機調査などでしばしば見られるように、もし横 距離xの記録だけが行われ、縦距離yの記録をしなかっ た場合には、n個の独立な発見{(x_i, u_i)、 $i=1, \dots, n$ } の対数尤度関数は、

$$\log(L_{AB}) = \sum_{i=1}^{n} \log q_{AB}(x_i, u_i)$$
(3.26)

となる。ここで、 $q_{AB}(x, u)$ は、

$$q_{AB}(x,u) = w_{A\cup B}^{-1} \left\{ \begin{array}{ll} \exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon}\int_{0}^{\infty}Q_{B}(x,y)dy\right\} - \exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon}\int_{0}^{\infty}Q_{A\cup B}(x,y)dy\right\} & u = A \\ \exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon}\int_{0}^{\infty}Q_{A}(x,y)dy\right\} - \exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon}\int_{0}^{\infty}Q_{A\cup B}(x,y)dy\right\} & u = B \\ \int_{0}^{\infty}\frac{\lambda}{\upsilon}Q_{A}(x,y)Q_{B}(x,y)\exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon}\int_{y}^{\infty}Q_{A\cup B}(x,y')dy'\right\}dy & u = A \times B \\ \left\{\int_{0}^{\infty}\frac{\lambda}{\upsilon}Q_{B}(x,y)\left[\exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon}\int_{y}^{\infty}Q_{B}(x,y')dy'\right\} - \exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon}\int_{y}^{\infty}Q_{A\cup B}(x,y')dy'\right\}\right]dy & u = A \to B \\ \left\{\int_{0}^{\infty}\frac{\lambda}{\upsilon}Q_{A}(x,y)\left[\exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon}\int_{y}^{\infty}Q_{A}(x,y')dy'\right\} - \exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon}\int_{y}^{\infty}Q_{A\cup B}(x,y')dy'\right\}\right]dy & u = B \to A \end{array}\right.$$

$$(3.27)$$

である。この式は, Appendix 1 で与えられている公式1

$$\int_{0}^{\infty} [f(x) \exp\{-\int_{x}^{\infty} f(z)dz\}] dx = 1 - \exp\{-\int_{0}^{\infty} f(x)dx\}$$
(3.28)

を用いて, 導出することができる (詳細はAppendix 1)。 本稿では簡単のため, (3.16), (3.17) に基づく横距 離と縦距離を用いたモデルをPFDM (Perpendicular and Forward Distance based Model), (3.26), (3.27) に基づく横距離だけを用いたモデルをPDM (Perpendicular Distance based Model) と呼ぶこと にする。パラメータを推定するため, 最尤法の原理に 従って対数尤度関数Tog(L_{AB})を最大化する (平松, 1992; Pawitan, 2001)。

次に、アッパーブリッジの観察者の発見を含む場合

察台IOPにいる観察者をA, Bの記号で区別し, 完全独 立観察者と呼び, アッパーブリッジ等にいる観察者を Cの記号で表し, 不完全独立観察者と呼ぶことにする (Fig. 8)。Cの発見は, A, Bには伝達されないので, その部分は独立であるが, A, Bの発見はCに即座に伝 達されるので独立性は崩れてしまう。この意味で, こ こでは"不完全"という用語を用いた。

完全独立観察者Aと不完全独立観察者Cの場合,完 全独立観察者が発見を行った後の不完全独立観察者に よる遅れ二重発見は起こりえないことを考慮して,対 数尤度関数は,

$$\log(L_{AC}) = \sum_{i=1}^{n} \log q_{AC}(x_i, y_i, u_i)$$
(3.29)

となり、ここで、

$$q_{AC}(x,y,u) = w_{A\cup C}^{-1} \left\{ \begin{array}{cc} \frac{\lambda}{\upsilon} \{Q_A(x,y) - Q_A(x,y)Q_C(x,y)\} \exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon}\int_y^{\infty} Q_{A\cup C}(x,y')dy'\right\} & u = A \\ \frac{\lambda}{\upsilon} \{Q_C(x,y) - Q_A(x,y)Q_C(x,y)\} \exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon}\int_y^{\infty} Q_{A\cup C}(x,y')dy'\right\} \exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon}\int_0^y Q_A(x,y')dy'\right\} & u = C \\ \frac{\lambda}{\upsilon} Q_A(x,y)Q_C(x,y) \exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon}\int_y^{\infty} Q_{A\cup C}(x,y')dy'\right\} & u = A \times C \end{array} \right\}$$

$$\left[\left(\frac{\lambda}{v}\right)^{2}Q_{C}(x,y_{1})Q_{A}(x,y_{2})\{1-Q_{A}(x,y_{1})\}\exp\left(-\frac{\lambda}{v}\left[\int_{y_{2}}^{\infty}Q_{A}(x,y')dy'+\int_{y_{1}}^{\infty}Q_{C}(x,y')\{1-Q_{A}(x,y')\}dy'\right]\right)\ u=C\to A$$
(3.30)

を考える。北大西洋の場合,記録員はブリッジにいる が,南氷洋の調査では記録員はアッパーブリッジにお り,目視探索にも積極的に従事している。また,アッ パーブリッジには,船長や他の観察員もおり,発見活 動にかなりの努力量をそそいでいる。現行のg(0)=1 を仮定した南氷洋でのミンククジラ個体数推定では, 独立観察者による発見とともに,アッパーブリッジ等 での発見記録も用いられており,それらのサンプル数 は全体の相当な割合を占めている。アッパーブリッジ の発見も解析に取り込むことは大きなメリットとなる であろう。しかし,アッパーブリッジにいる記録員を である。今,記号は上で述べられたものと同じ意味を 持つ。

次に、南氷洋で行われているような調査デザインを 想定して、2人の完全独立観察者A、Bと1人の不完全 独立観察者Cがいる場合を考える。この場合、発見の タイプは16のパターンに分類される。例えば、3人の 観察者が時間遅れをもって、あるひとつのクジラを発 見したとする。最初に、Cが発見して、次にA、最後 にBが発見したとすると、縦距離の記録は y_1, y_2, y_3 $(y_1 > y_2 > y_3)の3つがあることになる。このとき、この$ 発見タイプが得られる確率は、

$$\begin{split} & q_{ABC}(x, y_1, y_2, y_3, C \to A \to B) \\ &= w_{A \cup B \cup C}^{-1} \left(\frac{\lambda}{v}\right)^3 Q_B(x, y_3) \{Q_A(x, y_2) - Q_{AB}(x, y_2)\} \{Q_C(x, y_1) - Q_{CA}(x, y_1) - Q_{CB}(x, y_1) + Q_{ABC}(x, y_1)\} \\ & \times \exp \left(-\frac{\lambda}{v} \left[\int_{y_3}^{\infty} Q_B(x, y') dy' + \int_{y}^{\infty} \{Q_{A \cup B}(x, y') - Q_B(x, y')\} dy' + \int_{y_1}^{\infty} \{Q_{A \cup B \cup C}(x, y') - Q_{A \cup B}(x, y')\} dy'\right]\right) \end{split}$$

はじめとする観察者は,独立観察者からの発見の情報 を得るので,独立観察者とはならず,上で導出された 方法をそのまま用いることはできない。このことを考 慮するため,上と同様にトップバレルと独立観察者観 となる。ここで、 $Q_{AB} = Q_A Q_B$, $Q_{ABC} = Q_A Q_B Q_C$ などの 記号を用いて、

(3.31)

$$Q_{A\cup B\cup C} = Q_A + Q_B + Q_C - Q_{AB} - Q_{BC} - Q_{CA} + Q_{ABC}, \quad (3.32)$$

$$g_{A\cup B\cup C}(x) = 1 - \exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon}\int_0^\infty Q_{A\cup B\cup C}(x, y)dy\right\}, (3.33)$$

$$w_{A\cup B\cup C} = \int_0^\infty g_{A\cup B\cup C}(x) dx \tag{3.34}$$

などである。3人の観察者による発見関数の完全な詳細については、Appendix 2 に記載した。

以上で,発見関数推定に必要な尤度関数の形はすべ て特定化された。発見関数は群れの大きさや天候条件 などで変わると考えるのは自然なので,共変量として 様々な効果をモデルの中に取り込めることが望ましい。 共変量の効果は,次のようにしてモデルの中に取り込 まれる。まず,(3.13)の発見関数の中には, μ とのを 通して,共変量の効果が取り込まれる。 $\sigma > 0$, $0 < \mu$ <1を考慮して,リンク関数はそれぞれlogとlogitを使 うことにする。それ故,共変量(z)を考慮したモデルでは,

$$\log(\sigma) = a_0 + \sum a_j z_{ji} \tag{3.35}$$

$$logit(\mu) = log\{\mu / (1 - \mu)\} = b_0 + \sum b_j z_{ji} \qquad (3.36)$$

となる。ここで、*a*、*b*は推定すべきパラメータを表す。 同様に、浮上に関するパラメータ入にも共変量効果を 取り込むことが可能である。 $\lambda > 0$ なので、 $\log | \rangle / 2$ 関数を用いて、

$$\log \lambda = c_0 + \sum c_j z_{ji} \tag{3.37}$$

とすることにより, 共変量の効果をあわせることがで きる。この場合, *c* が推定すべきパラメータである。 このとき, 赤池の情報量規準AICなどを用いて, モデ ル選択を行うことが可能である。

個体数の推定は、次のようにして行われる。まず、 上の発見関数モデルに対して、最尤法により推定され るパラメータのベクトルをひとまとめにして、 θ で表 す。このとき、発見関数g(x)は改めて、

$$g(x \mid \underline{\theta}_{ij}) = 1 - \exp\left[-\{\lambda(\underline{\theta}_{ij})/\nu\}\int_0^\infty Q(x, y \mid \underline{\theta}_{ij})dy\right] (3.38)$$

と書くことができる。ここで、 θ_{ii} は部分トランセクトjでi番目に発見されたクジラに関するパラメータのベクトルである($i=1, ..., n_j; j=1, ..., J$)。推定すべきパラメータを明示した有効探索幅は、

$$w(\underline{\theta}_{ij}) = \int_0^\infty g(x \mid \underline{\theta}_{ij}) dx \qquad (3.39)$$

となり,この記号を用いて,部分トランセクト上及び

全トランセクトにわたっての密度推定量

$$\hat{D}_{j} = \frac{1}{2l_{j}} \sum_{i=1}^{n_{j}} \frac{1}{\hat{w}(\hat{\theta}_{ij})}$$
(3.40)

$$\hat{D} = \sum_{j=1}^{J} \frac{l_j}{L} \hat{D}_j$$
(3.41)

が得られる (Cooke, 1987; Hiby and Hammond, 1989; Borchers *et al.*, 1998b)。これはホルビッツ・ト ンプソン型の推定量である (Horvitz and Thompson, 1952; 岸野, 1999)。

調査面積を*a*で表すと、トランセクト周辺の密度と 調査域全体での密度が等しいと仮定して、個体数推定 値は

$$\hat{P} = a \cdot \hat{D} \tag{3.42}$$

から計算することができる。この個体数推定値の漸近 分散は,

$$\begin{aligned} \hat{\operatorname{var}}(\hat{P}) = \left[\left\{ \frac{dP(\underline{\theta})}{d\underline{\theta}} \right\}^T I(\underline{\theta})^{-1} \frac{dP(\underline{\theta})}{d\underline{\theta}} \right]_{\underline{\theta} = \underline{\theta}} \\ + \frac{a^2}{J - 1} \sum_{j=1}^J \frac{l_j}{L} (\hat{D}_j - \hat{D})^2 \end{aligned} (3.43)$$

となる。 ここで, $I(\theta)$ はフィッシャー情報量 (Pawitan, 2001)で, ヘッシアン行列などで代用され る (丹後, 2000)。部分トランセクト上の発見が0であっ たときは, (3.43) で $\hat{D}_j=0$ と仮定することにする。 (3.43)の導出は, Appendix 3 に与えられる。(3.43) は個体群が同質なものであるという条件を課せば, 古 典的な分散推定量 (2.12) に一致することがわかる。 信頼区間はBuckland *et al.* (1993)と同様に, 密度が 正規分布あるいは対数正規分布に従うことを仮定して 構成することができる。通常, 密度は正の値を取るこ とや当てはまりの良さのため, 対数正規分布を仮定す ることが多い。

動物が群れを構成するものであるときは,密度推定 量は,

$$\hat{D} = \frac{1}{2L} \sum_{j=1}^{J} \sum_{i=1}^{n_j} \frac{s_{ij}}{\hat{w}(\hat{\theta}_{ij})}$$
(3.44)

によって与えられる。ここで, *s*_{ij} は各発見の群れサイズである。分散推定量は(3.43)と同様に導かれる。

調査領域が層化されている場合,層ごとに個体数推 定値を計算する必要があるが,二重発見の標本数は一 般に小さいため,発見関数の推定も層ごとに行うと大 きな偏りが生じる可能性がある。それ故に,発見関数 の推定を層ごとのデータをプールして推定する必要が ある場合がある。このとき,有効探索幅は層間で共通 のものであることを考慮して,全体の個体数推定量と その分散は,

$$\hat{P}_{all} = \sum_{h} a_h \hat{D}_h \tag{3.45}$$

$$\begin{aligned} \operatorname{var}(\hat{P}_{all}) = & \left[\left\{ \frac{dP_{all}(\underline{\theta})}{d\underline{\theta}} \right\}^T I(\underline{\theta})^{-1} \frac{dP_{all}(\underline{\theta})}{d\underline{\theta}} \right]_{\underline{\theta} = \underline{\theta}} \\ &+ \sum_h \frac{a_h^2}{J_h - 1} \sum_{j=1}^{J_h} \frac{l_{j,h}}{L_h} (\hat{D}_{j,h} - \hat{D}_h)^2 \end{aligned}$$
(3.46)

によって与えられる。ここで、添字 h は各層をあらわす。

3-2-3 シミュレーションテスト

3-2-2で開発した新しいハザード確率モデルの性能を調べるため、複数の観察者をもつライントランセ クトデータをシミュレーションにより生成した。シミュ レーションデータは次の方法で作られた。調査船上に 3人の観察者を配置し、A、Bを完全独立観察者、Cを 不完全独立観察者とする。調査海域として、大きさR= $L\times 2W$ の長方形の領域を考える。領域をd個の等し い面積を持つ部分領域 $R_s=(L/d)\times 2W$ に分割して、 各部分領域内にクジラを想定してP/d点をばらまく。 全領域のP個の点はそれぞれ浮上率 λ のポアソン過程 に従って、潜水・浮上を繰り返すとする。各観察者は 各点が船の前方にいて浮上しているときだけ、(3.13) の発見確率で点を発見することができるとする。船は 調査開始点(0, W)から終了点(L, W)までを速度vで 進み、全領域の調査にはd日間を要するとする。

不完全独立観察者をデータ解析に含むことが真に効 果的かどうかを調べるため、不完全独立観察者の発見 能力は完全独立観察者より劣るようにパラメータの調 整を行った。しかし、単純さのため完全独立観察者の 発見能力は等しいとした。また、ここでは群れの効果 は考えず, すべて1頭群れであるとした。以上のこと を踏まえて、実際にシミュレーションデータ発生の際 icit, L=1,000, W=4, P=1,000, d=10, v=10, $\lambda =$ 5, $\mu_A = \mu_B = 0.7$, $\mu_C = 0.6$, $\sigma_A = \sigma_B = 1.5$, $\sigma_C = 1.2$, $\gamma_1 = \gamma_2 = 2$ を選択した。観察者A, B, C すべてに対 して,発見した時間,発見物までの横距離,縦距離, 調査日,発見された点の識別数字が記録された(すな わち、洋上で正確に二重発見を判定できることを意味 する)。シミュレーションデータは点の位置をランダム に変えることにより繰り返され、100個のデータセット が作られた。

密度推定においても、同じく(3.13)の発見関数が

仮定された。すなわち,正しい発見関数の形状を知っ ていたことになる。単純さのため,パラメータ推定の 際,あらかじめ (3.13)の中で $\mu_A = \mu_B$, $\sigma_A = \sigma_B$, $\gamma_1 = \gamma_2$ という制約をおいた。さらに,不完全独立観察者 を含む場合は,PFDMだけを扱った。密度推定量と分 散は,(3.41),(3.43)を用いて計算した。

100個のシミュレーションデータに開発したモデルを 適用した。発見されたクジラの数と期待値との差は5 %以下であった。このことよりデータ生成がうまくいっ ていたことが示唆される。Table 2 からTable 4 に, 推定されたパラメータとg(0),有効探索幅,密度を 100個のデータに対して平均した値を示す。Table 2 は, 2 人の完全独立観察者の発見データだけを用いた場合 の結果を与える。ここで、浮上率に関するパラメータ λ は5(シミュレーションデータ生成の際の真の値)で あるということは既知であるとしてあらかじめ与えら れ,推定しなかったので、最尤法によって γ , μ , σ だ けが推定された。PDM,PFDM両方のモデルのもとで 推定されたパラメータや密度は、不偏で良い精度を持 ち、全体的に満足いく結果を示した。

Table 3 は浮上率 λ に関するパラメータを外から与 えず,最尤推定のプロセスの中で推定した結果である。 PDM, PFDMともに個体数推定値に10%程度の正の偏 りが見られ,精度も λ を外から与えた場合に比して低 下した。しかし,極端な低下は見られず,なお満足の いく結果であるように思われる。密度推定値の精度の 低下は,推定された λ/v の大きな変動係数から来てい ると考えられる。これは, λ/v の推定のためには遅れ 二重発見の情報が重要になるが,この場合のシミュレー ションの設定では遅れ二重発見のサンプル数は小さかっ たため生じたことであると推察される。PFDMは,小 さな差ではあるが,精度の立場からみてPDMよりもす ぐれている。このことはまた,条件付確率とフィッシャー 情報量の関係から,

$$-E\left[\frac{d^{2}\log\{f_{\theta}(x,y)\}}{d\theta^{2}}\right]$$

$$=-E\left[\frac{d^{2}\log\{f_{\theta}(x)\}}{d\theta^{2}}\right]-E\left[\frac{d^{2}\log\{f_{\theta}(y\mid x)\}}{d\theta^{2}}\right]$$
(3.47)

が成り立つので,最尤推定量の一致性から,大標本の ときPDMの方が悪い精度となることが理論的に推察さ れる。

Table 4 は,不完全独立観察者を含んだ結果である。 ここでは,(3.29)の1人の完全独立観察者(A)と1人 の不完全独立観察者(C)を持つモデルと付録2にある2 人の完全独立観察者(A,B)と1人の不完全独立観察者 (C)を持つモデルを完全独立観察者の場合に用いたも

Table 2. Results that applied the proposed models to the simulated completely independent observer data, given $\lambda/\nu=0.5$. All the models have the same form of detection function. The values show the averaged values over 100 estimates for 100 simulation data sets and "CV in the simulation" means the coefficient of variation for 100 estimates. $n_{A\cup B}$ is the average of the total number of animals that the combined observer detected. is the detection probability on the trackline of $A \cup B$. $w_{A\cup B}$ is the effective strip half-width of $A \cup B$. $D_{A\cup B}$ is the average of the density estimates based on the sighting information of $A \cup B$. %bias=100($D_{A\cup B} - 0.125$)/0.125. CV($D_{A\cup B}$) denotes the averaged value over CV estimates calculated from equation (3.43) for 100 simulation data sets. RMSE= $\sqrt{\operatorname{var}(D_{A\cup B}) + bias^2}$.

$n_{A\cup B}$	$g_{A\cup B}(0)$	$w_{A\cup B}$	$D_{A\cup B}$	%bias	$\mathrm{CV}(D_{A \cup B})$	RMSE
200.98	0.504	0.804	0.125		-	
196.69	0.499	0.787	0.125	0.307	0.089	0.011
0.066	0.043	0.059	0.086	-	0.118	-
196.69	0.496	0.779	0.127	1.689	0.105	0.014
0.066	0.048	0.089	0.104	-	0.102	-
	$\begin{array}{c} n_{A\cup B} \\ 200.98 \\ 196.69 \\ 0.066 \\ 196.69 \\ 0.066 \end{array}$	$\begin{array}{c ccc} n_{A\cup B} & g_{A\cup B}(0) \\ \hline 200.98 & 0.504 \\ \hline 196.69 & 0.499 \\ 0.066 & 0.043 \\ \hline 196.69 & 0.496 \\ 0.066 & 0.048 \\ \hline \end{array}$	$n_{A \cup B}$ $g_{A \cup B}(0)$ $w_{A \cup B}$ 200.98 0.504 0.804 196.69 0.499 0.787 0.066 0.043 0.059 196.69 0.496 0.779 0.066 0.048 0.089	$n_{A\cup B}$ $g_{A\cup B}(0)$ $w_{A\cup B}$ $D_{A\cup B}$ 200.98 0.504 0.804 0.125 196.69 0.499 0.787 0.125 0.066 0.043 0.059 0.086 196.69 0.496 0.779 0.127 0.066 0.048 0.089 0.104	$n_{A\cup B}$ $g_{A\cup B}(0)$ $w_{A\cup B}$ $D_{A\cup B}$ % bias 200.98 0.504 0.804 0.125 196.69 0.499 0.787 0.125 0.307 0.066 0.043 0.059 0.086 - 196.69 0.496 0.779 0.127 1.689 0.066 0.048 0.089 0.104 -	$n_{A \cup B}$ $g_{A \cup B}(0)$ $w_{A \cup B}$ $D_{A \cup B}$ % bias $CV(D_{A \cup B})$ 200.98 0.504 0.804 0.125 - 196.69 0.499 0.787 0.125 0.307 0.089 0.066 0.043 0.059 0.086 - 0.118 196.69 0.496 0.779 0.127 1.689 0.105 0.066 0.048 0.089 0.104 - 0.102

Table 3. Results that applied the proposed models to the simulated completely independent observer data, with λ/v estimated in the model. Details as for Table 2.

	λ / v	$n_{A\cup B}$	$g_{A\cup B}(0)$	$\mathcal{W}_{A \cup B}$	$D_{A\cup B}$	%bias	$\mathrm{CV}(D_{A \cup B})$	RMSE
TRUE	0.500	200.98	0.504	0.804	0.125		-	
Model (3.16)	0.456	196.69	0.467	0.735	0.137	9.595	0.169	0.026
CV in the simulation	0.234	0.066	0.148	0.147	0.177	-	0.151	-
Model (3.26)	0.463	196.69	0.466	0.734	0.138	10.017	0.171	0.027
CV in the simulation	0.270	0.066	0.155	0.155	0.183	-	0.160	-

Table 4. Results that applied the proposed models to the simulated completely independent observers and incompletely independent observer data. Details as for Table 2 except the combination of observers.

Model (3.29)	λ / v	$n_{A\cup C}$	$g_{A\cup C}(0)$	$\mathcal{W}_{A \cup C}$	$D_{A\cup C}$	%bias	$\mathrm{CV}(D_{A\cup C})$	RMSE
TRUE	0.500	165.18	0.457	0.661	0.125		-	
$\lambda/v=0.5$ given	-	158.08	0.441	0.632	0.126	1.017	0.117	0.015
CV in the simulation	-	0.069	0.072	0.095	0.123	-	0.128	-
λ / v estimated	0.476	158.08	0.411	0.587	0.151	20.402	0.362	0.060
CV in the simulation	0.410	0.069	0.293	0.291	0.426	-	0.365	-
Model(3.31), Appendix 2	λ / v	$n_{A\cup B\cup C}$	$g_{A\cup B\cup C}(0)$	$\mathcal{W}_{A \cup B \cup C}$	$D_{A\cup B\cup C}$	%bias	$\operatorname{CV}(D_{A \cup B \cup C})$	RMSE
TRUE	0.500	219.11	0.539	0.876	0.125		-	
$\lambda/v=0.5$ given	-	214.95	0.535	0.861	0.125	0.054	0.077	0.010
CV in the simulation	-	0.061	0.031	0.052	0.078	-	0.130	-
$\lambda/v=0.5$ given	0.459	214.95	0.504	0.809	0.135	7.964	0.149	0.022
CV in the simulation	0.187	0.061	0.116	0.121	0.146	-	0.125	-

のと同じシミュレーションデータに対してフィットし, 性能の調査を行った。特に, λ/v が与えられたとき, 精度・不偏性の立場から見て非常に満足いく結果が得 られた。 λ/v がモデルの中で推定されたとき,1人の 完全独立観察者(A)と1人の不完全独立観察者(C)を持 つモデルの場合には,精度の激しい低下が見られた。

一方で,2人の完全独立観察者(A,B)と1人の不完全 独立観察者(C)を持つモデルは,偏り,精度ともに2人 の完全独立観察者(A,B)の場合よりも改善が見られた。

全体として,(3.41),(3.43)に基づく密度推定値,漸 近分散は,真の値によく一致し,満足いく結果を示した。

3-2-4 適用例:南氷洋ミンククジラの個体数推定

南極海でのミンククジラの個体数はこれまでg(0)= 1を仮定して推定された(Branch and Butterworth, 2001)。IDCR/SOWERではトップバレル, 独立観察者 観察場所 (通過方式の場合のみ), アッパーブリッジに 多くの観察者を有するので、g(0)=1に近い値である だろうと考えられてきたためである。しかし、先に述 べたようにIDCR/SOWER調査の3周目の個体数は2 周目の個体数よりかなり減少しているという結果が得 られる可能性がでてきたことがあり、その原因追求の 過程でg(0)がどのように変化してきたかを調べる必要 性が指摘された(IWC, 2002c)。ここでは、上で提示 した方法がIDCR/SOWERのデータに適用可能かどう かを見ることを主目的として,実際のデータへのモデ ルのあてはめを試みる。ここで用いたデータは, 1989 /90年, 1993/94年にIDCR/SOWER調査で得られた Area Iと呼ばれる海域の目視データである。本稿では g(0)の推定を主目的とするため、通過方式による独立 観察者目視データだけを用い、接近方式におけるデー タを使用しなかった。用いたモデルは、2人の完全独 立観察者と1人の不完全独立観察者の場合のモデルで, トップバレルと独立観察者観察台以外の場所で行われ たすべての発見を不完全独立観察者によるものとした (ほとんどは、アッパーブリッジにおける発見であるが、 なかにはブリッジなどでの発見も含まれる)。この応用 では群れサイズだけを共変量として考えた。IDCR/ SOWERの通過方式の群れサイズは過小推定されてい る傾向があることが知られている (Branch and Butterworth, 2001)。しかし、ここではその影響は無 視して解析を行った。また、上で提案した方法は、二 重発見が同時であるか遅れであるかの区別を必要とす る。しかし、IDCR/SOWERデータはそのような区別 をした記録は持たず、二重発見かどうかが分かるだけ である。それ故,暫定的に15秒以下の間隔で記録され

た二重発見を同時二重発見とみなし,それ以上の時間 差の二重発見データは遅れ二重発見とした。ただし, 発見距離,角度の情報をもとに一部の修正は行ったの で,厳密に時間の情報だけで判別を行ったわけではな い。測定された距離や角度は実際には測定誤差やまる めの影響をこうむる。これは,たとえば,遅れ二重発 見で遅れて観察された縦距離が先の発見より遠い位置 にあるという矛盾したデータを生じるなどの問題を生 む。このことを避けるため,ここではある縦距離だけ を残して,他の縦距離については積分することとした。 このとき,たとえばA→Bの遅れ二重発見の確率は,

$$q(x, y, A \to B) = w_{A \cup B \cup C}^{-1} \frac{\lambda}{v} (Q_A - Q_{AB}) \\ \left\{ 1 - \exp\left(-\frac{\lambda}{v} \int_0^y Q_B dy'\right) \right\} \exp\left(-\frac{\lambda}{v} \int_y^\infty Q_{A \cup B \cup C} dy'\right)^{(3.48)}$$

となる。

調査海域は4つの層にわけられていたが,発見関数 の適用は層をプールしたデータに対して行った。これ は、サンプル数が小さいとき、二重発見数も非常に小 さくなり, 層別にg(0)を含んだ推定を行うことを困難 にあるいは信用できないものにすることを避けるため である。この例において, 推定すべきパラメータはγ1, γ_2 , σ , μ , λ である(ここでは、観察者による差は ないとしている)。群れサイズの影響を考慮するため, σ , μ , λ には上で紹介した方法を用いて群れサイズ の自然対数をとったものをリンクした。各パラメータ から群れサイズの効果を順に取り除いて、AICを比較 した結果、1989/90のデータに対しては、 σ 、 μ は群れ サイズの効果を持ち, λは群れサイズの影響を受けて いないというモデルが選ばれ、1993/94のデータに対 しては、 σ , λ が群れサイズの効果を持ち、 μ は群れ サイズの影響はないというモデルが選ばれた。

群れサイズ1,2,3に対して観察された横距離のヒ ストグラムをFig.9に示す。Fig.9には、モデルから 予測された各横距離区間幅の期待観測数と、比較のた め、群れサイズの自然対数の共変量を持つg(0)=1を 仮定したモデルから予測される期待観測数が挿入され ている。g(0)=1を仮定したモデルでは、いずれかの 観察者によるクジラの最初の発見データだけが用いら れ、二重発見の情報は用いられなかった。発見関数に は(2.20)の連続ハザードレイト関数を用い、共変量 (群れサイズの対数)はThomas et al.(2001)にした がってスケールパラメータ σ にリンクされた。横距離 が0のところで予測された値はあまりうまく適合せず、 g(0)の値はそれほど信頼性が高いようには思われない。しかし、ホルビッツ・トンプソン推定量(3.44)に基



Fig. 9. The observed perpendicular distance frequency distribution along with the values estimated by the proposed hazard probability model (hpm, \bullet) and continuous hazard rate model (hrm, \triangle) at a school size =1, 2, and 3.

づいて個体数推定を行うとき有効探索幅の推定値が直接に用いられるので,推定された個体数結果はg(0)に対してある程度頑健であると考えられる。Table 5 に,領域全体と各層ごとに,提案したモデルとg(0) = 1を仮定したモデルによる個体数推定値を示す。1989/90年から1993/94年のトレンドの推定値は提案したハザード確率モデルに対しては1.40,g(0) = 1を仮定したモデルに対しては1.26となった。g(0) = 1を仮定したモデルに対しては1.26となった。g(0) = 1を仮定したモデルに対しては1.26となった。g(0) = 1を仮定したモデルに対しては1.26となった。g(0) = 1を仮定したモデルに対しては1.26となった。f(0) = 1を仮定したモデルに対しては1.26となった。f(0) = 1を仮定したモデルに対しては1.26となった。f(0) = 1を仮定したモデルに対しては1.26となった。f(0) = 1を仮定したモデルに対しては1.26となった。f(0) = 1をの定した個体数

3-3 まとめ

3-2-2で開発した方法は, Skaug and Schweder (1999)が開発したモデルを基本に, Schweder *et al.* (1997)やCooke (2001)の利点を取り込んだより拡張 的で一般的なモデルとなっている。シミュレーション テストや実際のデータへの適用はこの方法の有効性を 示した。本方法は,北大西洋の方法とは異なって発見 したクジラを特に追跡する必要性がなく,独立観察者 を取り入れた上で通常の目視調査のやり方にのっとっ た調査を行えば良いので,大きな混乱を招くことなく 日本近海の目視調査にも適用可能である。実際, Miyashita *et al.* (2002)では,オホーツク海での独立 観察者実験を提案しており,Okamura *et al.* (2003a) のモデルを1つの候補モデルとしてあげている。

生態系モデルへの入力データとして、特にトップダ ウン型の生態系を考えるとき、高次捕食者の個体数を 正確に知ることは重要である。ここで紹介された方法 は、従来の海産哺乳類の目視調査による個体数推定法 を基礎にして、調査・解析に若干の変更を加えること によって偏りを取り除いたより正確な個体数推定値を 得ることを可能にした。モデルの柔軟性を向上させる ため、第2章の共変量モデルは、ここでも有効に活用 される。ここでは、使用しなかったが一般化加法モデ ル (GAM; Hastie and Tibshirani, 1990) や一般化 線形混合モデル (GLMM; Pawitan, 2001) に従うよ うなモデルを前章同様に活用して、時空間構造をより 適切に扱うことができる (Bravington, 2002; Cooke, 2002; Okamura *et al.*, 2003b; Skaug *et al.*, 2002)。

一方,実際のIDCR/SOWERデータでは,完全独立 観察者と不完全独立観察者の同時二重発見と完全独立 観察者の単独発見を区別することは難しい。また,通 過方式のもとで観察された群れサイズは過小推定となっ ている傾向があるので,これをそのまま用いることに は問題がある。さらに,距離の測定誤差の影響,二重 岡村 寛

Table 5. Horvitz-Thompson estimates of minke whale density and population size in IDCR/SOWER 1989/90 and 1993/94 surveys, along with estimated coefficients of variation (CV), where A is area size (n.miles²), L is survey distance (n.miles), n_s is number of schools sighted, E(s) is estimated mean school size, D_s is density of schools, D_w is density of whales, and P is estimated population size.

Hazard probability model (3.44) based on perpendicular and forward distance including school size as a covariate without the assumption of g(0)=1.

			-	- · ·								
	Stratum	А	L	ns	$n_{\rm s}/L$	E(s)	$D_{\rm s}$	$D_{\rm w}$	Р	CV	Total	CV
1989/90	EN	153,029	750.2	45	0.060	1.326	0.048	0.063	9,700	0.293		
	ESB	62,594	793.1	66	0.083	1.637	0.061	0.099	6,206	0.613		
	WN	168,761	606.7	32	0.053	1.495	0.041	0.061	10,374	0.269		
	WS	45,128	830.9	200	0.241	1.406	0.189	0.266	12,017	0.233	38,297	0.173
1993/94	EN	293,196	762.5	11	0.014	1.136	0.031	0.036	10,474	0.663		
	ES	72,249	598.1	74	0.124	1.479	0.212	0.314	22,703	0.400		
	WN	251,735	550.2	8	0.015	1.000	0.036	0.036	8,974	0.333		
	WS	50,596	566.7	51	0.090	1.347	0.167	0.225	11,387	0.257	53,538	0.262

Hazard rate model including school size as a covariate through the scale parameter with the assumption of g(0)=1.

S	Stratum	E(s)	$D_{\rm s}$	$D_{\rm w}$	Р	CV	Total	CV
1989/90	EN	1.411	0.037	0.052	7,927	0.289		
	ESB	1.846	0.048	0.089	5,556	0.666		
	WN	1.679	0.032	0.053	8,967	0.259		
	WS	1.545	0.145	0.225	10,141	0.228	32,590	0.176
1993/94	EN	1.261	0.019	0.024	7,087	0.635		
	ES	1.852	0.149	0.276	19,928	0.440		
	WN	1.000	0.020	0.020	5,123	0.291		
	WS	1.588	0.112	0.178	9,019	0.245	41,156	0.261

発見判定の誤り,浮上がポアソン過程に従っていると いう仮定,クジラが船に反応して動いた場合の個体数 推定に対する影響の大きさの推定など,将来解決され るべき問題は多い。しかし,本稿で開発されたモデル は,そうした多くの要因を取り込んだモデルの基礎を なすものと考えられる。Okamura *et al.* (2003b)は, 通過方式のもとで観察された群れサイズの過小推定の 問題を解決する方法を提案している。

南氷洋のミンククジラのデータへの適用により,本 方法が実際のデータにも適用可能であることが示され たが,より正確な推定値を得るためにはさらに多くの ことを考慮に入れる必要がある。本稿では,測定され た距離や角度の測定誤差を無視して解析を行ったが, 実際にはこの誤差は無視できないほど大きいものであ り得る。スメアリング (Buckalnd and Anganuzzi, 1988)のような方法を用いるとともに,測定誤差が大 きいと考えられる遠方の距離で記録されたデータを使 用しないことも必要になるであろう。また,調査船に 極端に近い場所での発見は、クジラが船に対する影響 を受けている可能性が高いので、これらのデータも削 除する必要があるかもしれない。標準的なライントラ ンセクト法においては、大雑把な方法として、データ の5%あるいは $\hat{g}(x) = 0.15$ となるxの値で距離デー タを削除することが薦められている(Buckland *et al.*, 1993)。独立観察者を伴う本稿のような方法の場合にも、 シミュレーションなどを通して、適当なデータ削除の ルールを調べることは有用であろう。

第4章 海産哺乳類の餌嗜好性分析

4-1 食性研究の必要性

これまで,系群構造の正確な把握のため個体群の生 息域の境界を決めること(第2章)や,そこに生息す る個体群の正確な数を知ること(第3章)に関して述 べてきた。これらはもちろん生態系モデルに必要なデー
タであり、その正確な把握は単一種のみを評価する場 合よりもさらに重要であるが、基本的には従来の単一 種評価・管理の延長線上での研究が可能である。単一 種モデルを越えて生態系モデルに至るとき最も特徴的 な要因のひとつは、"食う食われる"の関係であり、 それをモデル化するためには食性の研究が極めて重要 なものとなる。近年になって生態系研究の重要性が増 すとともに、海産哺乳類等の食性について多くの情報 が収集されてきている(Pauly *et al.*, 1998; Trites *et al.*, 1997; Hunt *et al.*, 2000)。しかし、野外の研究で は十分なサンプルを集めるのが難しく、行動の多様性 や消化により、真の食性について明確な答えを獲得す るのは困難きわまりない。

本稿では、実験室データに基づく食性の研究に焦点 を当てることとする。動物が餌を食べるのは2つの要 因によって決定される。ひとつは、餌の有効性であり、 もうひとつは動物の嗜好性である。有効性は、その餌 がどこにどのように分布しているのか、どれだけいる のか、といったことから決まり、第2章で紹介したよ うなCPUEの分析法が情報を与えてくれる。また、 VPA(Virtual Population Analysis)のような方法 を用いて、年齢別年別漁獲量データに基づき絶対個体 数を直接推定することも可能である(平松、2001)。ま た、逆に食べられる餌の立場から見ても同様に、捕食 者の生物量と餌の好まれる程度や食べられやすさによっ て、その関係が決まってくる。鯨類のような捕食者の 量を決定するには第2章、第3章の目視調査に基づく

複数の餌に対する嗜好性は、等しく有効な様々なタ イプの餌を同時に動物に与えることにより調べること ができる。しかし、この種の実験は、餌の配置場所、 餌の量、食餌時間など様々な要因によって影響され、 同時に複数の餌の嗜好性を調べる実験は、そのような 影響をコントロールすることが困難である(Rogers、 1990)。複数の餌の嗜好性を知るための別の方法は、順 番に1対の餌を取り出し、すべての組み合わせに対して 対比較実験を繰り返すことである。このとき、実験回 数は増加するが、実験のデザインは単純なものとなり、 実験条件を同質に保つことが容易となるという利点が ある。それ故、本稿では、対比較実験による嗜好性実 験データの解析に焦点を絞ることとする。

4-2 対比較実験による嗜好性推定法

個体数推定法が利用できる。

4-2-1 ブラッドリー・テリーのモデルと適用上の 問題点

対比較で集められたデータから、餌の好みや試合の 勝ち負けを調べるためにしばしば用いられるモデルと してブラッドリー・テリーのモデルが広く知られてい る(Bradley and Terry, 1952; Bradley 1953, 1954, 1955, 1976; 佐藤, 1985; David, 1988; 竹内, 藤野, 1988)。m種類の餌のうち2つを順に取り出して,動 物がどちらを好んでより多くを食べるかを実験したと する。その結果から,各餌が好まれている程度 π_i を推 定する。餌*i*, *j*を用いた実験の回数を $n_{ij}(=n_{ji})$ とし,*i* が*j*より好まれた(多く食べられた)回数を確率変数 X_{ij} ($i \neq j$; *i*, $j=1, \cdots, m$)であらわす。引き分けはない と仮定して, X_{ij} が2項分布 $B(n_{ij}, p_{ij})$ に従うとする。 p_{ij} は餌*i* が*j*より多く食べられる確率である。ブラッ ドリー・テリーモデルにおいて*i* 番目の餌が*j*番目の 餌より好まれて多く食べられる確率は,

$$p_{ij} = \frac{\pi_i}{\pi_i + \pi_j} \tag{4.1}$$

で与えられる。ここで,πは餌の好み(好まれ具合) を示すパラメータである。このとき,好みの大きさの 推定値は,二項分布モデル

$$\Pr(X_{ij} = x_{ij}; i \neq j; i, j = 1, ..., m)$$

= $\prod_{i} \prod_{j>i} \left\{ \frac{n_{ij}!}{x_{ij}! x_{ji}!} \times \frac{1}{(\pi_i + \pi_j)^{n_{ij}}} \right\}_{i=1}^m \pi_i^{t_i}$ (4.2)

に基づく最尤法から得られる(竹内,藤野,1988)。ここで、 x_{ij} はiがjより好まれた回数の観測値、 $t_i = \sum_{j \neq i} x_{ij}$ はすべての組み合わせでi番目の餌が好まれた総回数である。

二項分布に基づくブラッドリー・テリーモデルの応 用は、主にプロ野球のようなスポーツの総当たり戦の 対戦結果、心理測定、官能試験、人事評価などの定性 的な解析に限られてきた (Bradley, 1953; Hopkins, 1954; Davidson and Farquhar, 1976; Colgan and Smith, 1985; 佐藤, 1985; David, 1988; 竹内, 藤野, 1988; Jin et al., 1994)。これは、これまで多くの応 用においては好みや強さを決めるために勝ち負けの数 だけが用いられてきたためである。しかし、動物によ る食べ物の嗜好性実験の場合に、各実験で食べられた 餌の量の情報は勝ち負けの数以上に重要である。例え ば、餌Aが餌Bより0.1%だけ多く食べられたときと、 餌Cが餌Bより10%多く食べられたときでは、直感的 に餌Cは餌Aよりもずっと好まれていると考えることが できる。しかし、定性的な勝ち負けのみの記録データ では, AもCも同じように好まれているという結論を 得ることになる。それ故に、消費された餌の量の情報

を含んだ嗜好性の順序付けは,勝ち負けのみの解析よ りも大きな検出力を有する可能性がある。こうした問 題を克服するために,定量的なデータに基づいた解析 法を開発することはきわめて重要である。

本稿では、連続変数を扱うためブラッドリー・テリー モデルで用いられた推定法に修正を加える(Okamura et al., 2001b)。そのとき、二項分布に基づく最尤推定 は正規分布に基づく最尤推定に置き換えられる。さらに パラメータの精度と嗜好性に関するいくつかの仮説を検 定するためのシンプルな方法を提示する。方法は、水族館 で飼育されていた北太平洋オットセイ(Callorhinus ursinus)の嗜好性を調べるために実施された対比較デー タに適用され、勝ち負けだけに基づく従来のブラッド リー・テリーモデルの結果と比較される。

4-2-2 定量的データに対する分析モデル

m種類の餌があるとする。このとき、すべての餌の 組み合わせに対する対比較実験1セットはm(m-1)/2回の対比較を繰り返すことにより得られる。m(m-1)/22回の実験は、さらにn回繰り返される。

1回の対比較実験で、餌*i*と餌*j*が動物に同時に提示 されるとして、そのとき消費されたそれぞれの餌の量 kC_i, C_j であったとする。そのとき、餌*i*が餌*j*より好 まれる程度を比 $C_i/(C_i + C_j)$ で推定すると考えるのは 自然である。それゆえに、餌*i*が餌*j*より好まれる程 度を(4.1)のブラッドリー・テリーモデルと同様に、

$$p_{ij} = \frac{\pi_i}{\pi_i + \pi_j} \quad (i \neq j) \tag{4.3}$$

とする。ここで、すべての π_i は正で、 $\sum \pi_i = 1$ とする。

 π_i は餌iが好まれる程度の相対的な大きさで、推定すべきパラメータである。

餌 *i* と *j* の組み合わせの対比較の *k* 回目の繰り返し で、消費された餌の全量に対して餌 *i* が消費された量 の比率を確率変数と考え、観測された値を x_{ijk} (*i*=1,…, *m*-1; *j*=2,…,*m*, *j*>*i*; *k*=1,…,*n*| ここで、*m*は餌の種 類の数、*n* は対比較実験の繰り返し数)と書く。すな わち、餌 *i* と *j* の *k*回目の対比較実験での餌 *i* の消費 量を C_i 、餌 *j* の消費量を C_j とするとき、 $x_{ijk}=C_{ik}/(C_{ik}$ + C_{jk}) とする。そのとき、上の考察から、 x_{ijk} の期待 値は、

$$E_{k}(x_{ijk}) = \frac{\pi_{i}}{\pi_{i} + \pi_{j}} \tag{4.4}$$

となる。 π_i の推定値は不一致関数

$$D = \sum_{k=1}^{n} \sum_{i=1}^{m-1} \sum_{j>i}^{m} (x_{ijk} - p_{ij})^2 = \sum_{k=1}^{n} \sum_{i=1}^{m-1} \sum_{j=i}^{m} (x_{ijk} - \frac{\pi_i}{\pi_i + \pi_j})^2 (4.5)$$

を最小化することによって得られる。ここで, $\pi_i \ge 0$ ($\forall i$)の条件を課すこととする。このとき, \hat{p}_{ij} の最小 二乗推定値は $\bar{x}_{ij} = (1/n) \sum_{h} x_{ijh}$ である。一意な解を得る ために,条件 $\sum \pi_i = 1$ のような基準化が必要となる。 これは制約条件付きの最適化法を用いることにより実 行される(大野,磯田, 1993)。(4.5)の代わりに,

$$D' = n \sum_{i=1}^{m-1} \sum_{j>i}^{m} (\bar{x}_{ij} - \frac{\pi_i}{\pi_i + \pi_j})^2$$
(4.6)

を最小化して*π*_iの推定値を得ても結果は変わらない。 このことは、二乗和の分解

$$\sum_{k=1}^{n} \sum_{i=1}^{m-1} \sum_{j>i}^{m} (x_{ijk} - \frac{\pi_i}{\pi_i + \pi_j})^2 = n \sum_{i=1}^{m-1} \sum_{j>i}^{m} (\overline{x}_{ij} - \frac{\pi_i}{\pi_i + \pi_j})^2 + \sum_{k=1}^{n} \sum_{i=1}^{m-1} \sum_{j>i}^{m} (\overline{x}_{ij} - x_{ijk})^2$$
(4.7)

により確かめられる。繰り返し数が多いとき,(4.5) の代わりに(4.6)を用いることにより計算時間は飛躍 的に短縮される。実験動物がどちらの餌も食べなかっ たため実験が成立しない場合があるとき,対比較の繰 り返し数がそれぞれの対で異なる場合が考えられる。 このときは,餌 $i \ge j$ の対比較の数 $en_{ij} \ge lot$,(4.6)を

$$D' = \sum_{i=1}^{m-1} \sum_{j>i}^{m} n_{ij} (\bar{x}_{ij} - \frac{\pi_i}{\pi_i + \pi_j})^2$$
(4.8)

としてやればよい。

モデルの適切さや精度を推定するためには,一般に 確率分布を決める必要がある。上の非線形最小二乗推 定値は,正規分布誤差のもとでの最尤推定値に等しい。 ここでは,

$$x_{ijk} = p_{ij} + \varepsilon_{ijk} = \frac{\pi_i}{\pi_i + \pi_j} + \varepsilon_{ijk}$$
(4.9)

として、 ε_{ijt} は独立に平均0、分散 σ^2 の正規分布に従うと仮定する。 x_{ijk} は比率のデータなので、正規分布誤差を仮定するのは不自然であるが、このような仮定をおいた理由は後述する。このとき、対数尤度関数は、

$$\log L = -\frac{nm(m-1)}{4}\ln(2\pi\sigma^2)$$

$$-\frac{1}{2\sigma^2} \sum_{k=1}^{n} \sum_{i=1}^{m-1} \sum_{j>i}^{m} (x_{ijk} - \frac{\pi_i}{\pi_i + \pi_j})^2 \quad (\sum \pi_i = 1)$$
(4.10)

となり、 σ^2 の最尤推定値は(4.10)を σ^2 で微分して0 とおくことにより、

$$\hat{\sigma}^2 = \frac{2\hat{D}}{nm(m-1)}$$
 (4.11)

となる。ここで,

$$\hat{D} = \sum_{k=1}^{n} \sum_{i=1}^{m-1} \sum_{j>i}^{m} \left(x_{ijk} - \frac{\hat{\pi}_i}{\hat{\pi}_i + \hat{\pi}_j} \right)^2$$
(4.12)

である。 $\hat{\sigma}^2$ は最尤推定量であり、不偏推定量とならない。不偏推定量は、自由度を考慮して、

$$\tilde{\sigma}^2 = \frac{2D}{(nm-2)(m-1)}$$
 (4.13)

によって得られる。 ε_i, のプロットは,正規性の仮定 が適当かどうかの視覚的な診断を与える。

推定されたパラメータの分散・共分散は、フィッシャー 情報量から近似的に、

$$[I(\hat{\pi}_{ij})](i,j) = E\{-\frac{\partial^2 \log(L)}{\partial \pi_i \partial \pi_j}\}\Big|_{\pi=\hat{\pi},\sigma^2=\hat{\sigma}^2}$$
(4.14)

$$\hat{\sigma}_{ij} = Cov(\hat{\pi}_i, \hat{\pi}_j) = [I(\hat{\pi}_{ij})]^{-1}(i, j) / n$$
 (4.15)

となる (i, j=1, …, m-1)。ここで, $\sum \pi_i = 1$ に注 意して 2 階微分を行えば,

$$E\{-\frac{\partial^2 \log(L)}{\partial \pi_i \partial \pi_i}\} = (\sigma^2)^{-1}\{\sum_{j\neq i}^{m-1} \frac{\pi_j^2}{(\pi_i + \pi_j)^4} + \sum_{j\neq i}^{m-1} \frac{\pi_j^2}{(\pi_j + \pi_m)^4} + \frac{1}{(\pi_i + \pi_m)^2}\}$$
(4.16)

$$E\{-\frac{\partial^{2}\log(L)}{\partial\pi_{i}\partial\pi_{j}}\} = (\sigma^{2})^{-1}\{\frac{\pi_{i}}{(\pi_{i} + \pi_{m})^{3}} + \frac{\pi_{j}}{(\pi_{j} + \pi_{m})^{3}} - \frac{\pi_{i}\pi_{j}}{(\pi_{i} + \pi_{j})^{4}} + \sum_{l\neq i,j}^{m-1} \frac{\pi_{l}^{2}}{(\pi_{l} + \pi_{m})^{4}}\} (i \neq j)$$

$$(4.17)$$

が得られる。餌 $i \ge j$ の対比較の繰り返し数が一定で はなく n_{ij} であるときは、(4.16)、(4.17)は、

$$E\{-\frac{\partial^2 \log(L)}{\partial \pi_i \partial \pi_i}\} = (\sigma^2)^{-1}\{\sum_{j\neq i}^{m-1} \frac{n_{ij}}{n} \frac{\pi_j^2}{(\pi_i + \pi_j)^4} + \sum_{j\neq i}^{m-1} \frac{n_{jm}}{n} \frac{\pi_j^2}{(\pi_j + \pi_m)^4} + \frac{n_{im}}{n} \frac{1}{(\pi_i + \pi_m)^2}\}$$

$$E\{-\frac{\partial^{2}\log(L)}{\partial\pi_{i}\partial\pi_{j}}\} = (\sigma^{2})^{-1}\{\frac{n_{im}}{n}\frac{\pi_{i}}{(\pi_{i}+\pi_{m})^{3}} + \frac{n_{jm}}{n}\frac{\pi_{j}}{(\pi_{j}+\pi_{m})^{3}} - \frac{n_{ij}}{n}\frac{\pi_{i}\pi_{j}}{(\pi_{i}+\pi_{j})^{4}} + \sum_{l\neq i,j}^{m-1}\frac{n_{im}}{n}\frac{\pi_{l}^{2}}{(\pi_{l}+\pi_{m})^{4}}\} (i\neq j)$$
(4.19)

となる。 π_m に対する分散, 共分散は,

$$_{mm} = \sum_{i=1}^{m-1} \sum_{j=1}^{m-1} \hat{\sigma}_{ij} , \quad \hat{\sigma}_{im} = -\sum_{j=1}^{m-1} \hat{\sigma}_{ij} \quad (i = 1, \cdots, m-1) \quad (4.20)$$

で与えられる。

ここでは2つの仮説検定を考える。ひとつは、ブラッ ドリー・テリーモデルの適合度に関するもので、もう ひとつは嗜好性に差があるかどうかの検定である。最 初の検定の対立仮説は、 $H_i: P_{ij} \neq \pi_i / (\pi_i + \pi_j)$ と書 かれる。この対立仮説のもとでの対数尤度関数は、

$$\log L' = -\frac{nm(m-1)}{4}\ln(2\pi\sigma_1^2) - \frac{d}{2\sigma_1^2} \quad (4.21)$$

となる。ここで、 $d = \sum_{k=1}^{n} \sum_{i=1}^{m-1} \sum_{j>i}^{m} (x_{ijk} - p_{ij})^2$ である。対立 仮説のもとでの最尤推定値は、

$$\hat{p}_{ij} = \frac{1}{n} \sum_{k=1}^{n} x_{ijk} , \ \hat{\sigma}_1^2 = \frac{2\hat{d}}{nm(m-1)}$$
 (4.22)

であるから,それぞれの最尤推定値を(4.10),(4.22) に代入して,尤度比検定統計量

$$-2\log\lambda_1 = 2\{\log(\hat{L}') - \log(\hat{L})\}$$
(4.23)

を得る。繰り返し数が大きいとき、帰無仮説(ブラッドリー・テリーモデルが正しい)のもとで(4.23)は 自由度 $\nu = m(m-1)/2$ -(m-1) = (m-1)(m-2)/2のカイ 二乗分布に従う。この検定は、(4.7)をもとに考えれ ば分散分析のF検定に対応するものとなる。

第2の検定の対立仮説は、 H_2 : $\pi_1 = \pi_2 = \cdots = \pi_m = 1/m$ である。この場合、対立仮説の方がパラメータ節約的 で、ブラッドリー・テリーモデルの特別な場合として 含まれるので、対立仮説 H_2 は、通常の仮説検定の枠組 みでは帰無仮説となっていることに注意する必要があ る。 H_2 のもとでの対数尤度関数は、

$$\log L'' = -\frac{nm(m-1)}{4}\ln(2\pi\sigma_2^2) - \frac{\delta}{2\sigma_2^2}$$
(4.24)
となる。ここで、 $\delta = \sum_{k=1}^{n} \sum_{i=1}^{m-1} \sum_{j>i}^{m} (x_{ijk} - 1/2)^2$ である。H₂の
もとでの σ_2^2 の最尤推定値は、

$$\hat{\sigma}_2^2 = \frac{2\delta}{nm(m-1)} \tag{4.25}$$

となる。このとき、それぞれの最尤推定値を(4.10)、 (4.24) に代入して、尤度比検定統計量 $-2\log\lambda_2 = 2\{\log(\hat{L}) - \log(\hat{L}'')\}$ (4.26)

を得る。繰り返し数が大きいとき、対立仮説(すべて の餌に対する嗜好性は等しい、通常の仮説検定ではこ ちらが帰無仮説となる)のもとで(4.26)は自由度 $\nu = m-1$ のカイ二乗分布に従う。

すべての餌に対する嗜好性が等しいという仮説が棄 却されたとき、ある餌iとiのどちらが好まれるかな ど特定の問題に興味があるなら、第2章、第3章と同 様に、尤度比検定やAICを用いることが可能である。 しかし、この場合調べたい餌の数が増えると、すべて のモデルの数は非常に大きくなってしまう。例えば、 m個の餌があったとき、何も制約条件がないモデルは 1個,あるひとつの餌の組み合わせの嗜好性が等しく あとは異なるモデルの数は_mC₂個,ある3つの餌の嗜 好性が等しくあとは異なるモデルは mC₃ 個などで,全 部で2^mのオーダーで考慮すべきモデルの数は増加する。 それ故に、餌数が多いときAICなどでモデル選択を行 うならば、ステップワイズ検定などの効率的な方法を 行うことが望ましい。別の方法として、 $\sqrt{n}(\hat{\pi}_1 - \pi_1), \cdots,$ $\sqrt{n}(\hat{\pi}_m - \pi_m)$ が平均 0,分散・共分散行列[σ_{ij}]の非 正則な多変量正規分布に従うこと(Bradley, 1955)を 利用して、多重比較を行う方法がある。多変量正規分 布に従って, $\pi_i = \pi_i$ のとき,

$$(\hat{\pi}_i - \hat{\pi}_i) / (\hat{\sigma}_{ii} - 2\hat{\sigma}_{ii} + \hat{\sigma}_{ii})^{1/2}$$
 (4.27)

は標準正規分布に従うので,2つの特定のπが等しい という仮説を大標本のもとでの漸近理論に従って検定 することができる(Manly,1974)。このとき,我々は わずかに一度非線形最適化計算を行えばよく,必要と される検定はm(m-1)/2回だけである。ボンフェロー ニの方法に基づく多重比較は,餌の種類が多くなれば, 検出力が低下する。ホルムの方法やシェーファーの方 法は単純なボンフェローニの方法よりも検出力が高い ことが知られている(永田,吉田,1997)。

4-2-3 適用例:キタオットセイの嗜好性分析

水族館で飼育されていたオットセイに対して、7種 類の餌による対比較実験を行った。実験には2カ月間 を要した。使用した餌は、マサバ(common mackerel: Scomber japonicus)、ニジマス (rainbow trout: Oncorhynchus mykiss)、ホッケ (Atka mackerel: Pleurogrammus azonus)、スケトウダラ (walleye pollock: Theragra chalcogramma)、 イカナゴ

(Pacific sand lance: Ammodytes personatus), ZNメイカ (common squid: Todarodes pacificus), アジ (horse mackerel: Trachurus japonicus) であった。1 日に二度(午前,午後),オットセイに二種類の餌を与 えた。それぞれの餌は2kgずつとした。1回の対比較 実験の後、餌はすべて片付けられた。実験はオットセ イが総重量で2kgを食べたとき、あるいは2kgの餌を 食べ尽くす前に5分間が経過したときに終了とした。 毎日餌の組み合わせを変更し、すべての餌の組み合わ せを調べた。午前中と午後の実験では、餌の組み合わ せは変えず配置だけを変えた。また、餌に対する学習 効果を回避するため、同じ餌を続けて与えないように 順番を工夫した。こうして、すべての餌の組み合わせ に対して対比較実験を完成させるのに21日間を必要と した (7×6/2=21)。ここでは、午前・午後の餌の配 置の効果は考慮せず、1日の総食餌量を1つのデータ 単位として考えた。この実験を3回繰り返したので, 全部で3セットのデータが得られた (n=3)。

対比較実験で食べられた餌の全量をTable 6 に示す。 食べられた餌の総量から決定される餌の好みの順序は, マサバ>ニジマス>ホッケ>スケトウダラ>イカナゴ >スルメイカ>アジであった。一方, Table 7 は, 餌 の勝ち負け(食べられた餌の量の多少)のみに基づい て点数をつけた餌の順序を与えている。この場合, 順 序は直接量に基づくものとは若干異なる印象を与え, マサバ=ニジマス>ホッケ>スケトウダラ>スルメイ カ=イカナゴ>アジとなった。点数による嗜好性の比 較では, マアジとニジマス, スルメイカとイカナゴの 優劣はつけられない。

4-2-2 で提示された方法をTable 6 のデータに適 用した。この場合,m=7,n=3であった。まず分散の 同質性を調べるため、ハートレイ検定を行った(石村、 1992; Sokal and Rohlf, 1995)。結果の統計量F_{max}は 有意に大きくはなく、等分散性は棄却されなかった。 Table 8の上の表はパラメータ推定の結果である。推 定された順位は、マサバ>ニジマス>ホッケ>スケト ウダラ>イカナゴ>スルメイカ>アジであった。この 結果は、消費された餌の全量に基づく順位と一致した。 Table 8の下表は、Table 7の勝ち負けデータから二 項分布を仮定して推定した通常のブラッドリー・テリー モデルのパラメータ推定値である。この場合も、Table 7で得られた順序と一致していた。この一致は理論的 に証明することができる (David, 1988)。一方で, 正 規誤差ブラッドリー・テリーモデルから推定された嗜 好性順位と食べられた全餌量から得られた順位とはい つも一致するわけではない。これは、ここで導いた正 規誤差ブラッドリー・テリーモデルが直接に量ではな

く,食べた量の比から算出される率を扱っているため である。二項ブラッドリー・テリーモデルの適合度検定 結果は有意とはならず,適合度が悪いとはいえないこと が示唆された。

パラメータの標準誤差は、(4.15)、(4.20)から計算 された(Table 8)。パラメータ推定のための最適化と 標準誤差推定のための行列計算は、S-Plus(Version 4.0)の組み込み関数*nlminb、solve*などを用いて計算 された(Venables and Ripley, 1997)。Table 9 は4– 2–2 のモデルのもとで推定されたパラメータの相関行 列を示している。すべての相関は小さく、その絶対値 は大きくても0.45であった。

さらに、仮定された正規誤差の適切さの評価を行っ た。Fig. 10 は (4.9) から得られた残差プロットであ る。図中の破線は、(4.13) から計算された $2\overline{\sigma}$ と $-2\overline{\sigma}$ の値を示している。正規分布の仮定が正しければ、観測 値のほぼ95%はこの破線で囲まれた範囲内にあるべき であるが、この例では96.8%が± $2\overline{\sigma}$ を示す破線の中に 含まれていた。コルモゴルフ・スミルノフ検定は2つ のデータセットの一致性を見るためのひとつの方法で ある (Keeping, 1995)。ここでは、正規分布 $N(0, \tilde{\sigma}^2)$ から1,000個のランダムデータを発生させて、それぞれを観測された残差データと対にして1,000回 2 標本コル モゴルフ・スミルノフ検定を行った。有意差が得られた確率は0.143 (標準誤差0.058)であった。よって、5 %有意水準でみて有意ではなかったので、等分散の正規誤差の仮定はこのデータに対して合理的であったと考えることができる。

仮説検定の結果をTable 10 に与えた。ブラッドリー・ テリーモデルの適合度検定は5%有意水準で有意とは ならず (P値=0.386,自由度=15),ブラッドリー・テ リーモデル (4.3)が不適当であるということは示唆さ れなかった。一方,等しい嗜好性に関する検定は強い 有意性を示唆した (P値<0.0001;自由度=6)。この結 果は動物が提示された餌に対してある嗜好性をもって 摂餌したことを示唆している。最後にTable 11 は,ホ ルムの方法によって多重比較を行った結果である。高 順位の餌の嗜好性パラメータπと低順位の餌のπの差 は強く有意であった。高順位間,低順位間では大きな 差は見られなかった。

Table 6. The total amount of each food eaten in the paired-comparison experiment of a northern fur seal. Each value in the matrix shows the total amount of food (i) eaten (unit: kg) in the paired comparison between the row (i) and the column (j)

e Total	Order
101	
5 38.36	1
37.61	2
34.94	3
5 32.99	4
16.18	5
14.77	6
11.08	7
9 185.92	
5 E E T 1 9	erel 38.36 5 38.36 3 37.61 18 34.94 55 32.99 7 16.18 1 14.77 11.08 99 185.92

Table 7. The wins and losses in the paired-comparison experiment of a northern fur seal. Each value in the matrix shows the number of wins of food (i) in the paired comparison between the row (i) and the column (j), where it is judged that food (i) defeated food (j) when food (i) was eaten more than food (j) in each trial.

	Common mackerel	Rainbow trout	Atka mackerel	Walleye pollock	Pacific sand lance	Common squid	Horse mackerel	Total	Order
Common mackerel	-	2	2	3	3	2	3	15	1
Rainbow trout	1	-	3	2	3	3	3	15	1
Atka mackerel	1	0	-	3	3	2	3	12	3
Walleye pollock	0	1	0	-	3	3	3	10	4
Pacific sand lance	0	0	0	0	-	2	2	4	5
Common squid	1	0	1	0	1	-	1	4	5
Horse mackerel	0	0	0	0	1	2	-	3	7
Total	3	3	6	8	14	14	15	63	

Table 8. The comparisons of the estimated ratings, the precisions and the order between the normal Bradley-Terry model (the upper table) and the binomial Bradley-Terry model (the lower table) for sample data

Normal BT model	Estimate	Standard Error	CV	Order
Common mackerel	0.268	0.033	0.123	1
Rainbow trout	0.247	0.031	0.125	2
Atka mackerel	0.205	0.026	0.129	3
Walleye pollock	0.165	0.022	0.134	4
Pacific sand lance	0.048	0.009	0.190	5
Common squid	0.038	0.008	0.203	6
Horse mackerel	0.029	0.006	0.221	7
Discrepancy	1.145			
$n \times m(m-1)/2$	63			
$\sigma^{2}(\mathrm{MLE})$	0.018			
$\sigma^{2}(\mathrm{Unbiased})$	0.020			
Log-Likelihood	36.847			
Binomial BT model	Estimate	Standard Error	CV	Order
Common mackerel	0.3799	0.301	0.792	1
Rainbow trout	0.3799	0.301	0.792	1
Atka mackerel	0.1388	0.147	1.058	3
Walleye pollock	0.0735	0.088	1.193	4
Pacific sand lance	0.0103	0.017	1.613	5
Common squid	0.0103	0.017	1.613	5
Horse mackerel	0.0072	0.012	1.688	7
Test for goodness of f	Chi-square 18.22	df 15	P-value 0.251	

Table 9. The correlation matrix estimated for the ratings estimated from sample data. The value on the row (i) and the column (j) of the matrix shows the correlation between the rating of food (i) and that of food (j).

	Common mackerel	Rainbow trout	Atka mackerel	Walleye pollock	Pacific sand lance	Common squid	Horse mackerel
Common mackerel	1.000	-0.404	-0.344	-0.300	-0.218	-0.208	-0.195
Rainbow trout	-0.404	1.000	-0.302	-0.254	-0.174	-0.167	-0.157
Atka mackerel	-0.344	-0.302	1.000	-0.172	-0.146	-0.082	-0.078
Walleye pollock	-0.300	-0.254	-0.172	1.000	0.008	0.008	0.006
Pacific sand lance	-0.218	-0.174	-0.146	0.008	1.000	0.388	0.390
Common squid	-0.208	-0.167	-0.082	0.008	0.388	1.000	0.422
Horse mackerel	-0.195	-0.157	-0.078	0.006	0.390	0.422	1.000

Table 10. The results of the likelihood ratio tests for the appropriateness of the Bradley-Terry model and the equal preference for sample data

Hypothesis	Test statistics	Degree of Freedom	P-value
Apprpriateness of model	15.937	15	0.386
Equality of preference	101.231	6	0.000

Table 11. The results of the multiple tests under Holm's method. The adjusted significance level was used instead of 5% in the hypothesis testing of the difference in the two ratings to retain the experimentwise significance level of 5%.

Order	1	2	3	4	5	6	7	
	Common mackerel	Rainbow trout	Atka mackerel	Walleye pollock	Pacific sand lance	Common squid	Horse mackerel	Order
Common mackerel	-	0.302	0.099	0.011	0.000	0.000	0.000	1
Rainbow trout	-	-	0.183	0.027	0.000	0.000	0.000	2
Atka mackerel	-	-	-	0.143	0.000	0.000	0.000	3
Walleye pollock	-	-	-	-	0.000	0.000	0.000	4
Pacific sand lance	-	-	-	-	-	0.163	0.017	5
Common squid	-	-	-	-	-	-	0.109	6
Horse mackerel	-	-	-	-	-	-	-	7

...significant at the adusted level



Fig. 10. The plot of residuals with 63 observations for sample data from equation (4.9). The two dotted lines are upper and lower 5% lines. The fitted model is the Bradley-Terry model that has a normal distribution.

4-3 まとめ

食べられた餌の量に基づく嗜好性の分析に現在確立 した手法は定まっていないように思われる。正規誤差 を持つブラッドリー・テリーモデルはそのような手法 の基礎をなすものである。Rowley *et al.* (1989) は食 べられた量の情報をもとに正準判別分析を行った。こ の種の方法は多次元の順序付けを与える。本稿で与え られた正規誤差のもとでのブラッドリー・テリーモデ ルはRowley *et al.* (1989) のデータにも適用可能であ り,1次元の順序を与えるので解釈が容易である。ま た,モデルの適切さや従来の統計手法に従った検定な ども行える。 0から1の値をとるデータに正規誤差の仮定をおく ことは明らかに不合理である。それにもかかわらず, ここで正規誤差モデルを用いた理由は,正規誤差モデ ルがすべての有効なデータを用いることを可能にし, 対比較の結果全勝の餌があっても安定した解を与える ことが可能であったからである。竹内,藤野(1988) にあるように,二項ブラッドリー・テリーモデルは, 尤度が発散するため,推定プロセスの中で全勝データ を同時に扱うことができない。全勝データはその餌に 対する強い嗜好性を示唆していると考えることは自然 であるので,このデータを推定プロセスから取り除く ことは推定結果に偏りを生む原因となるであろう。こ の意味で,量データを直接扱うことができ,全勝デー タも扱えるモデルである正規誤差ブラッドリー・テリー モデルは利点があるといえる。もし動物が1回の対比 較でどちらの餌も食べなかったら,二項ブラッドリー・ テリーモデルと同様に (Jin et al., 1994),ここで提 示されたモデルもそのデータを扱うことはできない。 しかし,そのとき食欲がなかったと考えれば,このこ とは大きな問題とはならないであろう。自然に全勝デー タを扱うことができるより進んだ解析法として,0デー タを特別扱いして,ある確率で0をとり,それ以外で は対数正規分布に従うとするモデル(平松,1995)や, ブートストラップによる方法の応用(Manly,1991) が考えられるが,本稿では取り上げなかった。

本稿の例では,等分散性の仮定は満足されていたが, 一般には分散は不均一である場合が多いであろう。検定 により分散の不均一性が確認された場合は,等分散の仮 定を弱める必要がある。しかしその場合,全勝データを 扱えるなどの利点は損なわれるので(全勝なら分散は0 になるので),層化により分散が異なる2つのグループ に分けるなどの限定的な分散不均一性の取り扱いが現実 的であるように思われる。また,分散の穏やかな不均一 性の結果は全体的な有意性検定に対しては重大ではない ということが知られている(Sokal and Rohlf, 1995)。

提示された正規誤差ブラッドリー・テリーモデルは, 通常のブラッドリー・テリーモデルとサーストン・モ ステラーのモデル (ケースV)の一種の統合であると 考えることもできる (Mosteller, 1951; David, 1988)。 正規誤差モデルの使用は確率的取り扱いを容易にし, もとのブラッドリー・テリーモデルで考案されていた 方法をすこしの変更で用いることを可能にした。例え ば,対比較を行うときに提示の順序の効果がある場合 (David, 1988)や複数の捕食者がいる場合などにモデ ルを拡張することは容易である。

Manly(1974)は摂食された個数を扱う実験におい て選択実験を2つに分類している。ひとつは、タイプ 1選択実験と呼ばれるもので、餌密度が実験期間中に 変わらない場合の実験で、もうひとつのタイプ2選択 実験は餌密度がその消費に従って実験期間中に変わる ものである。本稿で提示された正規誤差モデル内に、 餌密度の項を含むことによってタイプ1選択実験は容 易に扱えるであろう。タイプ2への拡張については、 より複雑なモデルが必要となる。Manly(1974)は、 タイプ1実験は比較的単純で、タイプ2実験は嗜好性 の効果を弱める傾向があるので、可能ならタイプ1実 験を計画するべきであると指摘している。

本稿では,動物が本来持っている嗜好性を調べるた め,実験室で与える餌の量を等しくし,餌密度の違い による効果を取り除いている。自然界では,餌の密度 は種間で大きく異なり,その生息場所・捕まえやすさ なども様々である。今後は,野外の観察採集データを 組み合わせることにより,これらの影響下での嗜好性 の評価手法を開発するとともに,実験のデザインもそ のような影響の評価を行えるものにする工夫が必要と なるであろう。また,第2章や第3章で与えられた回 帰モデルやその拡張を取り込む形でより洗練されたア プローチを考案することも可能と考えられる。それに もかかわらず,正規誤差モデルは単純さと応用の広さ から十分な利点を有している。より現実に即したモデ ル開発の際の基礎として本稿で提示されたモデルが役 立つことが期待される。

第5章 生態系モデルを用いた漁業の影響評価

5-1 漁業生態系モデル

第2章,第3章で生物資源の分布範囲,個体数など の評価を得,第4章で餌の嗜好性を扱った。こうした情 報は生態系を考える上で基礎となるインプットデータ を構成すると考えられる。個体群に関する分布やパラ メータの不偏で精度の良い推定値を得ることは生態系 モデルの信頼性の向上に有益なものとなる。本稿では 特に,近年世界中で広く利用されてきている生態系モ デル,エコパス・エコシムの紹介(松田,岡村,2002) を行い,三陸沖データを用いてエコパス・モデルを構 築し,さらにエコシム・シミュレーションの適用を行 う(Okamura *et al.*, 2001c; Okamura *et al.*, 2003c)。 ここでは,第2章から第4章で開発した方法を用いる ことにより得られる情報を扱わないが,将来それらを 取り込むことにより,どのような改善が期待されるか を議論する。

5-2 エコパス・エコシムとその西部北太平洋への適 用

5-2-1 エコパスによる生態学的アプローチ

エコパス(Ecopath)は、ある期間で生態系のバイ オマスの流れは全体として釣り合っているという仮定 のもとに、連立方程式

$$B_i \cdot PB_i \cdot EE_i - \sum_{j=1}^n B_j \cdot QB_j \cdot DC_{ji} - EX_i = 0 \quad (5.1)$$

を解くことによって、未知パラメータを推定する方法 を基礎とする (Christensen *et al.*, 2000)。ここで、 上の記号はそれぞれ、 B_i :種iのバイオマス (資源重 量), PBi: 種 i の資源重量あたりの生産量, EE_i : 種 iの生産量のうちで捕食や漁獲によって利用される部分 の割合(0から1までの値をとる), QB: 捕食者 jの 資源重量あたりの消費量, DC_i: 捕食者 j の餌のうち 種 i が占める重量割合(摂餌組成), EX_i:種 i の漁獲 などによる生態系外へのバイオマスの流出、を意味す る。上の連立方程式を解くことにより、一般に種 iの 中でひとつのパラメータだけ $(B_i, PB_i, QB_i, EE_i O$ うちどれか)が推定される。 $EX_i \ge DC_i$ はすべての i に対して常に与えられていなければならない。通常推 定するパラメータとしては, EE が適当である。とい うのは他のパラメータは水産資源学の従来の方法によ りモデルの外で推定することが可能であるからである。 資源重量はVPA(平松, 2001)などを用いて, PBは平 衡状態にあるとき全死亡係数に等しいという仮定を用 いて、QBは体重や遊泳速度、水温などからの摂餌量の 推定式を用いて推定されうる。もちろん, EE の値を 仮定して、他のパラメータを推定することも可能であ る(あらかじめEEを仮定するときは、通常0.8から 0.95ぐらいの値を与える)。EEの値は0から1までの 値をとるので,パラメータを推定したときにEEが1 を越えると釣り合いがとれていないことになり問題で ある。このようなときは、他のパラメータやDCの値な どを合理的な範囲で調整して釣り合いがとれるように する必要がある。

エコパスのひとつの利点は, EE以外のパラメータが 従来の水産資源学での知見から推定されることからも 分かるように、モデルを動かすのに必ずしも新たに調 査をする必要がないということである。不明部分は近 縁種の情報から仮定することも可能であるし,実際, 開発者らは生態系内の種を情報不足により削除してし まうよりは、あて推量でも何らかの値を入れることを 薦めている。これは、ユーザーが大きな影響はないと 考えて削除したものが、モデルの中では大きな影響を 持ち得ること、また感度解析やベイズ的なリサンプリ ング法による不確実性の考慮を行うことも可能である (この方法はエコレンジャー(Ecoranger)と呼ばれてい る)ことによるのであろう。この特徴は、従来の生態 系モデルと比べてデータ構築を非常に容易なものとし た。従来の生態系モデルは非常に多くの知見、パラメー タを必要とするものというイメージが強かったが、エ コパスのインプットデータの作成ははるかに容易であ る。これが、エコパスが世界中で広く利用されている ことのひとつの大きな理由と思われる。様々な魚種の 生物学的パラメータはフィッシュベース(FishBase) と呼ばれるホームページから入手することも可能であ る (http://www.fishbase.org/search.cfm)。

エコパスのプログラムをホームページからダウンロードして、インストールすると4つのサンプルデータが入っ ているので、それらを使ってエコパスの操作法を実践 的に学ぶことができる。新たな生態系のデータを作成 するとき、新規作成ボタンを押すと、最初にデトライ タス1種だけが表示される。これは、エコパスが必ず最 低でも1つのデトライタスを必要とすることを意味する。 つまり、エコパスはデトライタスからマグロ、クジラ まで、生態系全体の構成種を(公平に)モデル化し、 これは従来水産資源学で知られてきた低次生産か高次 捕食者のどちらかに中心を置いた生態系モデルと異な るもうひとつの大きな特徴となっている。

エコパスの中で連立方程式を解く時間は非常に早い。 これは、最初から行列演算を行うのではなく、できる だけ推定するパラメータを減らすようアルゴリズムが 工夫されているからである。アルゴリズムの詳細な式 はプログラムのヘルプファイルに記載されている。エ コパスプログラムが有する詳しいヘルプファイルやマ ニュアルの存在も利用者増の一翼を担っているものと 考えられる。

モデルの形から、このままでは各種が平衡状態にあ るという仮定の下でしかモデルを扱えないが、現在の モデルではBA(Biomass Accumulation)というパラ メータも指定することができ、非平衡状態も扱うこと が可能である。BAは次年の資源重量の増加分(または 減少分)である。これはデフォルトでは全生物種で0 になっているが、十分に開発されている魚種に対して この値を指定することは特に重要となる。

エコパスのインプットデータから、未知パラメータ の推定値を得ると、その推定結果を使って様々な生態 学的指標を出力することができる。例えば、生態系内 の各種の入出力は等しいとした式

消費量=生産量+呼吸量+同化されない食物量(5.2)

のもとで、エコパスで推定したパラメータから、呼吸 量、同化されない食物量を計算することができる。こ の釣り合い式は、生態系のエネルギーの流れを視覚的 に表示するフロー・ダイアグラムを描くときの基本的 な値となる。フロー・ダイアグラムでは、箱型で各種 を表し、箱の面積はその種の資源重量の対数値に比例 するように描かれる。箱は栄養段階の低いものから高 いものへ下から上へと並べられる。フロー・ダイアグ ラムの一例をFig. 11 に示す。資源重量や生産量、呼 吸量などを図中に書き込むことも可能であるが、繁雑 になるのでここではダイアグラムだけを示した。エコ パスの中で種*i*の栄養段階は、

$$TL_i = 1 + \sum_{j=1}^{n} DC_{ij} \cdot TL_j$$
 (5.3)

で計算される。ここで、DC_{ij} は種 i の食餌量のうち餌 j の比率であり、TL_iは餌 j の栄養段階である。デトライ タスや植物プランクトンの栄養段階は1に等しいとし て、下から順番に計算する。

こうして計算される栄養段階などを使って,エコパ ス内では理論生態学の概念に基づく様々な計算をし, 視覚的に分かりやすい形で結果の表示を行うことがで きる。例えば,栄養段階を離散的な値に分類して,各 栄養段階でのエネルギー・フローや資源重量を3次元 ピラミッドにして出力したり,ある栄養段階のものか ら特定の種までのエネルギーの流れの全ての経路を表 示したりすることが可能である。

ここでは、特にMixed trophic impacts (MTI) と いう概念を紹介する。これは、ある種の資源重量の増 加が生態系内の他の種の資源重量に与える影響の評価 を行うものである。MTIは種の数の大きさの正方行列 の形で表され、行の種が増加したときの列の種への効 果をあらわす。最初に、i行j列成分(種iと種jの交 互作用を表す)は、

$$MTI_{ij} = DC_{ij} - FC_{ji}$$
(5.4)

で計算される。ここで、DCijは上で定義されたものと

同じであり、 FC_i は餌jが捕食された量のうち捕食者iによるものの割合である。MTIは最終的に、上の式か ら得られた行列に恒等行列を加えてから、逆行列を計 算することによって得られる。結果は、上向きの棒と 下向きの棒による相対的なインパクトの大きさで表示 される。上向きの棒は、行の種が少し増加したとき、 列の種も増加傾向を示すことを表し、下向きの棒は逆 に行種の増加が列種を減少させる効果を持つことを示 す。漁業が存在すれば、種の中に漁業も含んだ結果が 表示される。

このMTIの結果は、エコパスの釣り合いが実現され ているある期間のみで成り立つもので、長期間にわたっ てこの効果が続くと考えるべきではない。これは、生 物量が変わっていくと摂餌組成も変わっていくはずで あるが、その効果はMTIの中では考慮されていないか らである。摂餌組成の変化を考慮した生物量の変動に よる生態系へのインパクトは、次に説明するエコシム によって扱うことが可能である。

5-2-2 エコシムと資源変動のシミュレーション

エコシム(Ecosim)は、特に漁業の変化が生態系に 長期的にどのような影響を与えるかを見るために考え 出されたシミュレーションモデルである。エコシムは 推定されたパラメータを含むエコパスのインプットデー タを基礎に構築されるものであるから、エコパスと独



Fig. 11. An example of the flow diagram output by Ecopath. From the top to the bottom, apex predator, juvenile apex, mesopelagics, epipelagics, benthic fish, benthopelagics, zooplankton large, benthos, micro zooplankton, phytoplankton, and detritus.

立に扱われるものではなく,エコパスを拡張・発展し たものと考えるべきである。

エコシムでは、上で述べられたように生物重量の変 化に伴う摂餌組成の変化を考慮することを可能にする ため、捕食者 *j* による餌 *i* の捕食量を

$$C_{ij} = v_{ij} a_{ij} B_i B_j / (v_{ij} + v'_{ij} + a_{ij} B_j)$$
(5.5)

によって定義している。ここで、 a_{ij} は捕食者jによる 餌iの有効探索率であり、 $v_{ij} \geq v'_{ij}$ はバルネラビリティー・ パラメータ(vulnerability parameter)と呼ばれるも ので、餌生物を捕食者に対して有効な状態にあるもの とそうでないものとに分けたときの2つの状態間の交 換率である。 v_{ij} は捕食者が利用できない状態から利用 できる状態への移行率であり、 v'_{ij} は利用可能な状態か ら利用可能でない状態への移行率である(Fig. 12)。 バルネラビリティー・パラメータは、第4章の嗜好性 と密接に関係している(Appendix 4)。

この*C_{ij}*を用いてエコシムの基本式は,エコパスの基 本式 (5.1)を

$$B_{i} \cdot PB_{i} - \sum_{j=1}^{n} B_{j} \cdot QB_{j} \cdot DC_{ji} - PB_{i} \cdot B_{i}(1 - EE_{i}) - EX_{i} = 0$$
(5.6)

のように書き換えたとき、右辺の0を生物重量の時間 による変化率 dB_i/dt で置き換え、 $B_i \cdot PB_i \epsilon_{g_i} \sum C_{j_i}$ で、 $\sum B_j \cdot QB_j \cdot DC_{j_i}$ を上の $\sum C_{i_j}$ で置き換えることにより 得られるものであり、

$$dB_i / dt = g_i \sum_{j=1}^n C_{ji} - \sum_{j=1}^n C_{ij} + I_i - (M_i + F_i + e_i)B_i \quad (5.7)$$

と書かれる。ここで、 g_i は純成長効率 (net growth efficiency) と呼ばれるもので PB_i/QB_i で計算され、 I_i は移入してくる資源重量、 M_i は捕食以外の自然死亡率、 F_i は漁獲率、 e_i は漁獲以外の生態系外への流出割合である。

上の式の微分方程式を解くことにより、時間的な資

源の変動が計算される。エコパスのインプットデータ でBAが全種に対して0であるときは、それで生態系は 釣り合いがとれているのであるから、漁業を変化させ ないとエコシムシミュレーションを実行しても何も変 わらず、相対資源量の時間的な変動は一定のままとな る。漁獲率の値を変えたときにはじめて、生態系への 影響を見て取ることができる。漁獲率の変化はコンピュー タ上でマウスを使ってスケッチして任意の形で与える ことも可能である。

上の式で,エコパスにはなかったが,新たに与えら れた値として v_{ii} , v'_{ii} の値がある (a_{ii} はエコパス推定値 と*v_{ij}*, *v'_{ij}*から求まる (Appendix 4)。これは後で述べ るように、他の情報を追加することにより推定するこ とも可能であるが、そうでないとき任意にユーザーが 指定してやらなければならない。エコシムプログラム 中では $v_{ij} = v'_{ij}$ という仮定がおかれている。最初に、デ フォルト値として全種に対して一定の値 $v_{ii} = v = 0.3$ が 与えられている。このバルネラビリティー・パラメー タは非常に重要な値で、プログラム中で0から1まで の値を与えることになっているが、この値が小さい(0に近い)と生態系はボトムアップ型のものになり, 大きい(1に近い)とトップダウン型のものになるこ とが理論的に知られている(Christensen et al., 200 0)。小さなバルネラビリティー・パラメータの値を選 んだとき、生態系はかなり安定したものとなり、大き な回復力を示すようになる。大きなバルネラビリティー・ パラメータの値を選ぶと、生態系は不安定になり、激 しく振動し回復しなくなることもしばしばである。こ のことは、バルネラビリティー・パラメータを大きく したときのトップダウン型モデルはロトカ・ボルテラ 型モデルに近づいていくので、ロトカ・ボルテラモデ ルがしばしば周期振動を示す(巌佐, 1990)ことから 想像に難くない。バルネラビリティー・パラメータを 推定しない場合には、バルネラビリティー・パラメー タの値を中高低3つの場合に設定してシミュレーショ ンを行うなどの配慮が必要となろう。



Fig. 12. The diagram of the vulnerability parameter. v and v' are the vulnerability parameters, which denote the exchange rate between available and nonavailable states. a_{ij} is the search rate of prey i by predator j.

バルネラビリティー・パラメータを推定するために は、時代の異なる2つのエコパスインプットデータを 構成することから推定する方法、進化生態学的見地か ら最適値を推定する方法、時系列データを利用するも のなどいくつかの方法がある。上に述べたようにバル ネラビリティー・パラメータの大きさは生態系の安定 性を決めるので、逆に時代の異なる2つのエコパスデー タがあれば、その変動からバルネラビリティー・パラ メータが推定可能である。進化生態学的な方法は, 生 物が採餌(forage)に時間をかけすぎるとその分,捕食 者に狙われる危険が増すので、両者の間にはあるバラ ンスがあると考えて(5.5)の消費量を生物が捕食に要 する時間の関数として書き換え、(5.7)式を生物量Bで 割った(*dB*/*dt*)/*B*が最大になるようなバルネラビリティー ・パラメータを選ぶものである。採餌時間はエコシム の中で自動的に計算される (Christensen et al., 2000)。 しかし、現在のところ、最も有効であると考えられて いるのは最後の時系列データを用いる方法である。こ の方法では、少なくともひとつの漁獲率の時系列を与 えて、それによる資源の変動とCPUEなどの資源量指 数データとの差を最小にするようにバルネラビリティー・ パラメータを推定する。

エコパス,エコシムの基本モデルは,上にあるよう に年齢情報をプールしたプロダクションモデル型であ り、プログラムは詳細な年齢情報を取り込める形には なっていない。しかし、エコシムの中では遅延差分モ デル(delay-difference model)を用いることにより,生 活史を考慮することができる (Hilborn and Walters, 1992; Walters *et al.*, 2000)。そのためには、エコパ スインプットデータ作成の際、生活史を考慮するべき 種を成熟(adult)と未成熟(juvenile)の2つのグループ に分けておくことが必要となる。エコシムを実行する とき、成熟グループと未成熟グループをリンクするよ うに設定すると、未成熟から成熟への加入が遅延差分 モデルにより組み込まれることになる。遅延差分モデ ルの基本的な式は、成熟をA、未成熟をJと書くとき、 次のように与えられる:

$$B_{A,t+1} = e^{-Z_{A,t}} [\alpha_{A,t}(C_{A,t})N_{A,t} + \rho_A B_{A,t}] + I_A + w_{J,k,t} N_{J,k,t}$$
(5.8)

$$N_{A,t+1} = N_{A,t} e^{-\lambda_{A,t}} + N_{J,k,t}$$
(5.9)

$$N_{J,1,t+1} = R(B_{A,t}, N_{A,t}, C_{A,t})$$
(5.10)

$$N_{Jat+1} = e^{-Z_{Jt}} N_{Ja-1t} \quad (a = 1, \dots, k)$$
 (5.11)

$$w_{J,a,t+1} = w_{J,a-1,t} + g'C_{J,t} / N_{J,t}$$
(5.12)

死亡率= $M_{A,0} + e_{A,0} + F_{A,t} + \Sigma C_{A,j} / B_{A,t}$, $Z_{J,t}$ は未成熟 $\mu - \mathcal{P}$ の全死亡率 $M_{J,0} + e_{J,0} + F_{J,t} + \Sigma C_{J,j} / B_{J,t}$, L_{A} は移入 してくる成熟個体の生物量, $N_{J,a,t}$ は年齢 (月単位) a, 時間tの未成熟個体の数, $R(B_{A,t}, N_{A,t}, C_{A,t})$ は成熟個体 の生物重量, 個体数, 消費量から月tに産み出される 年齢 (月単位) 0の未成熟個体の数を予測する再生産 関数, hは未成熟から成熟に加入する年齢 (月単位), $w_{J,a,t}$ は年齢a, 時間tの体重, $C_{J,t}$ は月tの未成熟個体 による全消費量, $N_{J,t}$ は月tのはじめの未成熟個体の成 長効率, $\alpha_{A,t}(C_{A,t}) \ge \rho_{A}$ はそれぞれ成長モデ $\mu w_{A,t} = \alpha$ + $\rho w_{A,t_1}$ の切片と傾きであり,切片 α は月tの成熟個 体の消費量 $C_{A,t}$ に依存すると仮定されている。

このような遅延差分モデルによる生物の年齢とサイ ズ構造のモデル化は成長に伴う摂餌組成の変化,死亡, 加入プロセスの変化の明確な表現を可能にするもので ある。生活史のモデル化は特に,成熟と未成熟で餌種 が異なる高次捕食者(例えば,未成熟ではプランクト ン食であるが,成熟すると小魚を食べるようになるも の)について行うことが重要であると考えられる。

長期的な資源の変動を見る際,環境変動をどのよう に取り込むかは興味深いところであるが,現在のとこ ろエコシムは環境要因と各魚種の関係を直接モデル化 することは出来ない。しかし,あらかじめ捕食量など がある関数形に従うと仮定することにより,各種の生 物重量あたり消費量(QB)を季節的あるいは長期的に変 動させて間接的に環境の影響を扱うことが可能である。 1次生産者に対しては,生物量の変動を直接モデル化 することができる。

また,エコシムの重要なプログラムルーチンとして 最適な漁獲方針を探索する機能がある。この場合は, エコパス内で漁業を管理目的に合うよう分類を行い (例えば,延縄漁業,トロール漁業,…,など),なお かつ各種の市価や船舶運用の経費等を設定しておくこ とが必要となる。そうした場合,経済価値や生物資源 保護などの目的関数の重み付き和を最大にするように 将来の漁獲戦略(漁獲率の値)を計算することが可能 である。この種のプログラムを用いることにより,従 来の単一種資源管理との比較などを通じて複数種一括 管理の可能性を探ることも可能となるであろうことが 期待される。

5-2-3 適用例:三陸沖エコパス・モデル

近年, 鯨類はかなりの量の海洋資源を利用しており, 太平洋においては漁業生産の少なくとも数倍にのぼる であろうという報告がなされた(Trites *et al.*, 1997; Tamura and Ohsumi, 1999)。そのような研究を基礎 として、日本政府は2000年から第2期北西太平洋鯨類 捕獲調査(JARPN II)を開始した(藤瀬, 2002)。 JARPN IIの主目的は、鯨類の餌消費や嗜好性の調査 に基づいてその摂餌生態や海洋生態系での地位、ひい ては鯨類を含む海洋漁業資源の生態系を考慮した管理 方式の確立である。将来の生態系を考慮した管理 方式の確立である。将来の生態系を考慮した複数魚種 一括管理方式の完成に向けて、生態系モデルの構築は その基礎情報を与える。近年、世界中で生態系モデル によるアプローチに対する興味が高まっているが、そ の中でもエコパス・エコシムは広く適用が行われてい る代表的なモデルである(Christensen *et al.*, 2000)。

エコパス・エコシムを用いた先駆的研究のひとつと して、Trites et al. (1999a)のベーリング海東部にお けるエコパス・モデルの分析がある。彼らの研究の目 的は、1950年代の海産哺乳類の捕獲による減少が1950 年代から1980年代にかけてのスケトウダラの激増を説 明することができるかどうかを明らかにすることにあっ た。彼らはその解析結果から、ベーリング海東部の主 要な魚種の生物重量に見られた変化の大きさは単に捕 食・被食の関係性だけからは説明できず、環境変動の ようなレジーム・シフトを含む他の要因の影響がより 重要だったであろうと結論した。また、Trites et al. (1999b)では、エコパス・エコシムは管理道具として は時機尚早ではあるが、科学的道具として役立つと結 論している。

ここでは、北太平洋三陸沖で鯨類の捕食と漁業の間 に競合関係が在り得るのかを調べるために、三陸沖エ コパス・モデルを構築し、エコシム・シミュレーショ ンによって検討を行う(Okamura *et al.*, 2001c; Okamura *et al.*, 2003c)。JARPN IIの予備調査にお いて、摂餌生態調査は主に、ミンククジラ管理海区 (Fig. 3)のひとつとして設けられた海区7にて行わ れた。これは、予備調査のため比較的狭い海域での調 査となったことと、漁業資源と鯨類捕食圧の直接的な 関係を知るため関心の高い沿岸領域に調査海域を絞っ たことによる。それ故、ここでのエコパス・モデルも 主に三陸沖で得られたデータを中心として構築した。

三陸沖エコパス・モデルの構築にあたって,興味の 主な対象は鯨類の捕食の影響であったので,多くの鯨 種をプールせず別々に取り込むこととし,例えば,ハ クジラ類はマッコウクジラ,ツチクジラ,イシイルカ, コビレゴンドウ(タッパナガ),その他のハクジラ類の 5つのカテゴリーに分けた。また,将来の複数種管理 への応用を考えて,たとえよく似た生活史を持つもの であったとしても,TAC対象種をはじめとする日本の 商業漁業の中の重要魚種は別々に扱うことにした。例 えば,サンマ,マイワシ,カタクチイワシなどは小型 浮魚でよく似た栄養段階にあるが,日本の漁業の中で 非常に重要な種であるので,鯨類の餌の小型浮魚とし てひとくくりにせず,別個に扱うこととした。

結果として、三陸沖エコパス・モデルは30種類の構 成要素を持つこととなった(Table 12)。用いたイン プットパラメータをTable 12(*B*, *PB*, *QB*, *EE*), Table 13(摂餌組成*DC*), Table 14(漁獲量*C*)に示 す。インプットパラメータとその他の重要な仮定に対 する根拠はAppendix 5 に与えた。大部分のデータは一 般に入手可能な文献を利用した。鯨類のバイオマスに 関する情報はGovernment of Japan(2000)のAppe ndix 1 のTable 1 にある海区 7 のデータからとった。 摂餌組成のデータはHunt *et al.*(2000)のAppendix 10.11と10.12を用いた。魚類に関する情報は様々な文 献から集めたが、適当な情報がなかったときは、 Trites *et al.*(1999a)の中の類似種のパラメータやイ ンターネット上のフィッシュベースにある近縁種の情 報等を使用した。

エコパスにより推定した未知パラメータの結果を Table 15 に与える。深海性のイカ類と底棲無脊椎動物 のバイオマスはEEを0.95と仮定して推定した。大部分 の構成種は大きなEEを持っていたが、いくつかの種 については比較的小さなEEが見られた。EEの小さな 種はその種の情報の不足を反映しているように思われ る。この結果はパラメータの変更の必要性を示唆する が、それらが一般に低次の栄養段階のもので重要魚種 でなかったことから、ここでは修正をほどこさなかっ た。このことは仮定された捕食者-餌のリンクのもと で、極端な影響は与えないと考えられる。構築したエ コパスにMTIを適用した結果をFig. 13 に与える。鯨 類の増加が魚類に与えるインパクトは短い期間ではき わめて小さい。しかし、いくつかの魚類の増加は鯨類 のバイオマスに幾分か正の作用を施すように見える。

さらに、長期的な鯨類の捕食と漁業資源の関係を調 べるために、エコシム・シミュレーションを行った。 ここでは、4つのシナリオのもとで、将来50年間の各 構成種の相対バイオマスの変化をシミュレーションし た。4つのシナリオを

シナリオ 1: 今後50年間鯨類の捕獲率を0とする

シナリオ 2: 今後50年間魚類の漁獲率を0とする

シナリオ 3: 今後50年間鯨類の捕獲率を2倍にする シナリオ 4: 今後50年間魚類の漁獲率を2倍にする と定めた。

エコシム結果は、バルネラビリティー・パラメータの設定の影響を強く受けるので、0.3と0.6の2つのバルネラビリティー・パラメータの設定のもとでシミュ

レーションを行った。0.3はエコシムのデフォルト値で あり、0.6はその2倍である。ここでは、BAを仮定し なかったので、漁業の変化がないときは、相対バイオ マスの曲線は一定のままである。

さらに、バルネラビリティー・パラメータを三陸沖 の漁業資源の時系列データを用いて予備的に推定する ことを試みた。使用したデータは1987年から1999年ま でのマイワシ、マサバ、スルメイカの漁獲率とバイオ マス推定値である(Fig. 14, Appendix 5)。

また,生態系における鯨類の個別の役割を調べるた め,主要な大型鯨類であるミンククジラ,ニタリクジ ラ,マッコウクジラを生態系から取り除いたときの影 響をエコシムによって同様に検討した。ミンククジラ, ニタリクジラ,マッコウクジラは2000年のJARPN II の捕獲対象種であった。

エコシムの結果をFig. 15からFig. 22に示す。各図 で縦軸の目盛は異なっていることに注意が必要である。 Fig. 15と16は、シナリオ1のもとで、それぞれバルネ ラビリティー・パラメータ=0.3とバルネラビリティー・ パラメータ=0.6のときの相対バイオマスの変化を示し ている。鯨類のバイオマスの増加は一部のイカ類を除 いて餌生物の減少をもたらした。高いバルネラビリティー を設定したときの鯨類のバイオマス変化の振幅は、低 いバルネラビリティーの時に比してかなり大きく、い くつかの魚類の相対バイオマスは数十パーセントから1 00パーセントまでの間で減少し、鯨類は逆に数十パー

Table 12. Basic input parameters. B: Biomass (t/km^2) , PB is production/biomass (/year), QB: consumption/biomass (/year), EE: ecotrophic efficiency, P/Q is production/consumption.

	-	-			
Group name	В	PB	QB	EE	P/Q
Minke whale	0.035	0.02	6.44		
Bryde's whale	0.002	0.02	5.444		
Other baleen whale	0	0.02	4.688		
Sperm whale	0.024	0.02	4.594		
Baird's beaked whale	0.04	0.02	5.791		
Dali's porpoise	0.017	0.06	14.39		
Short-finned pilot whale	0.036	0.06	8.399		
Other toothed whale	0.1	0.06	11.657		
Northern fur seal	0.001	0.06	18.744		
Sea birds	0.003	0.8	34.375		
Albacore	0.004	0.54	2.5		
Swordfish	0	0.6	6.4		
Skipjack tuna	0.025	1.08	32.57		
Blue Shark	0.059	0.48	1.5		
Pollock	1.339	0.5	2.64		
Lanternflsh	5.2	0.9	25.276		
Common squid	0.109	3.2	10.667		
Flying squid	0.073	3.2	10.667		
Deep sea squid		106	5.333	0.95	
Micronectonic squid	2.042	3.2	10.667		
Mackerni	0.134		9.3		0.3
Pomfret	0.047		6		0.3
Sardine	0.986	1.04	22		
Anchovy	1.666	2.15	23		
Saury	1.71	1.05	5		
Benthic invertebrates		1048	7.69	0.95	
Large zooplankton	50	5	22		
Small zooplankton	55	6	22		
Phytoplankton	33.083	97.482			
Detritus	165.415				

Table 13. Diet compos	ition.	The	colu	ums	sum	up 1.																					
prey/predater	-	2	3	4	2	9	2	8	6	10 1	1	2 15	3 14	15	16	3 17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27 2	82
Minke whale																											
Bryde's whale																											
Other baleen whale																											
Sperm whale																											
Baird's beaked whale																											
Dali's porpoise																											
Short-finned pilot whale																											
Other toothed whale							J	00.(
Northern fur seal							J	00.(
Sea birds							J	00.(
Albacore																											
Swordfish																											
Skipiack tuna																											
Blue Shark																											
Pollock	0.10																										
Lanternflsh	0.10	0.20	0.05	0.05	0.20	0.70 (0.10 (.17		0.	05	0.0	0.0	2 0.0	2	0.1(0 0.10	0.10		0.02	0.15						
Common squid					0.10	0.05 (0.10	0	.15 0.	60.	0	20 0.0)2 0.2	0		0.0	5			0.01	0.45						
Flying squid				0.05	0.05	_	0.10	0	.15 0.	.05	0	20 0.0)2 0.2	0			0.02			0.01	0.10						
Deep sea squid				0.60	0.10	_	0.20 ().20	0.	.05	0	20 0.0)2 0.2	0			0.30	_		0.01	0.10						
Micronectonic squid			0.05	0.05	0.10	0.05 (0.20 ().30 0	.16 0.	60.	0	20 0.0)2 0.2	0		0.0	5 0.05	0.05		0.01	0.05						
Mackerni	0.10	0.20	0.05	0.10	0.10	0.10 0).20. ().15 0	.30	0.	05 0	20 0.0	0.0	2													
Pomfret					0.05	0.05	J	0.01 0	.06 0.	.14 0.	05	00	1 0.0	4													
Sardine	0.20	0.10			0.05)	0.03 ().03 0	0.00	.14 0.	05	04	0.0	4 0.0	2		0.10	_		0.02	0.02						
Anchovy	0.20	0.10	0.05	0.10	0.10	0.05 (0.05 ().10 0	0.00	.14 0.	05	04	0.0	4 0.0	4	0.1(0 0.10	0.10		0.12	0.10						
Saury	0.20				0.05)	0.03 ().03 0	.06 0.	.14 0.	40		0.0	4 0.0	5	0.2(0 0.10	0.20		0.02	0.01						
Benthic invertebrates				0.05	0.10		J).02	0.	.04				0.10	0	0.1(0	0.10									
Large zooplankton	0.05	0.30	0.40						0.	.10 0.	03	0.0)5	0.4!	5 0.6	0 0.3(0 0.10	0.30	0.60	0.50	0.02	1	0.20 (0.10			
Small zooplankton	0.05	0.10	0.40						0.	.03 0	32			0.35	5 0.4	0 0.1(0 0.10	0.10	0.40	0.30		0.30	0.80 (0.90	0	.10	
Phytoplankton																						0.70			0	.80 0.	.90
Detritus																	0.03	0.05							00.1	.10 0.	10
Total	1.00	1.00	1.00	1.00	1.00	1.00	1.00	1.00 1	.00 1	00 1.	00 1.0	00 1.0	0 1.0	0 1.00	0 1.0	0 1.00	0 1.00	1.00	1.00	1.00	1.00	1.00	1.00	1.00]	1.00	.00 1.	00.

-..... 0 un oo The ocition 0 Diot セントの増加を示した。一般にバルネラビリティーが 高いとき,生態系はトップダウン型となるので,この 結果は自然なものである。Fig. 17,18は,シナリオ2 のもとでの結果である。このシナリオのもとでの魚類 への影響は非常に大きいが,鯨類への影響は全体的に それほど大きくはない。しかし,魚類を餌とする鯨類 への影響は無視できない大きさである。魚類の相対バ イオマスは,低いバルネラビリティー・パラメータの 時は数十パーセントの増加だったが,高いバルネラビ リティー・パラメータのときは数百パーセントの増加 を示した。いくつかの鯨類は数十パーセントの増加を 示した。Fig. 19,20は、シナリオ3のもとでの結果で ある。鯨類の減少は,競合生物である大型魚類と餌で ある小型魚類の数十パーセントから100パーセントの範 囲での増加をもたらした。スルメイカや小型浮遊イカ は減少傾向を示し,減少は特にバルネラビリティー・ パラメータが大きいとき顕著であった。これは,鯨類 以外の捕食生物の増加による間接的な影響であると考 えられる。Fig. 21, 22は、シナリオ4のもとでのシミュ レーション結果である。魚類に対する漁獲率の減少は 魚類の相対バイオマスの劇的な変化をもたらした。多 くの魚類,特に大型で高次捕食者に属するものは,バ ルネラビリティー・パラメータの設定

Table 14. Catches for whales and fishes separately. The unit is $t/km^2/vear$.

-/ / J			
Group name	Whaling	Fishery	Total
Minke whale	0.0005	0	0.0005
Bryde's whale	0	0	0
Other baleen whale	0	0	0
Sperm whale	0	0	0
Baird's beaked whale	0.0005	0	0.0005
Dali's porpoise	0.00063	0	0.00063
Short-finned pilot whale	0.0005	0	0.0005
Other toothed whale	0.0005	0	0.0005
Northern fur seal	0	0	0
Sea birds	0	0	0
Albacore	0	0.00123	0.00123
Swordfish	0	0.00005	0.00005
Skipjack tuna	0	0.00492	0.00492
Blue Shark	0	0.01767	0.01767
Pollock	0	0.40167	0.40167
Lanternflsh	0	0	0
Common squid	0	0.03284	0.03284
Flying squid	0	0.02178	0.02178
Deep sea squid	0	0	0
Micronectonic squid	0	0.61261	0.61261
Mackerni	0	0.04031	0.04031
Pomfret	0	0.01405	0.01405
Sardine	0	0.39454	0.39454
Anchovy	0	0.74959	0.74959
Saury	0	0.76957	0.76957
Benthic invertebrates	0	0.1	0.1
Large zooplankton	0	0	0
Small zooplankton	0	0	0
Phytoplankton	0	0	0
Detritus	0	0	0
Total	0.00263	3.16083	3.16346

のとき,いくつかの魚類の相対バイオマスは振動を示 した。鯨類は数十パーセント減少したが,餌の不足の ためであろうと考えられる。しかし,鯨類に対する致 命的な効果というほどではなかった。

次に、時系列データにフィットすることによってバ ルネラビリティー・パラメータを推定した結果につい て述べる。単純さのために、ここでは全体で1つのバ ルネラビリティー・パラメータだけを推定した。すな わち、バルネラビリティー・パラメータはどの種も一 定で同じであると仮定した。時系列データから推定さ れたバルネラビリティー・パラメータはおよそ0.59で あった。また、補助情報として進化的に安定な戦略 (ESS)のもとでのバルネラビリティー・パラメータの 推定も行ったが、ESSのもとでのバルネラビリティー・ パラメータは0.49であった(バルネラビリティー・パ ラメータはすべての生物種に対して計算されるが、こ の数字はエコシムの中で計算される"Overall"バルネ ラビリティー・パラメータである(Christensen *et al.*, 2000))。これらの結果は、西部北太平洋のバルネラビ リティー・パラメータは0.3よりも0.6の方に近い可能 性を示唆した。ただし、時系列データへのフィットの 視覚的な判定は、マイワシの時系列データの変動をう まく説明できないことを示唆した。マイワシの時系列 データは3種のうちで最も大きな変化を示すものだっ

Table 15. Ecopath estimates. TL is trophic level, B is biomass, PB is production/biomass, QB is consumption/biomass, and EE is ecotrophic efficiency. Italics represents estimates obtained by solving simultaneous linear equations.

Group name	TL	В	PB	QB	EE
Minke whale	4.0	0.035	0.02	6.44	0.72
Bryde's whale	3.7	0.002	0.02	5.44	0.00
Other baleen whale	3.3	0.000	0.02	4.69	0.00
Sperm whale	4.3	0.024	0.02	4.59	0.00
Baird's beaked whale	4.2	0.040	0.02	5.79	0.62
Dali's porpoise	4.2	0.017	0.06	14.39	0.63
Short-finned pilot whale	4.3	0.036	0.06	8.40	0.23
Other toothed whale	4.2	0.100	0.06	11.66	0.67
Northern fur seal	4.4	0.001	0.06	18.74	0.69
Sea birds	4.2	0.003	0.80	34.38	0.91
Albacore	3.7	0.004	0.54	2.50	0.56
Swordfish	4.5	0.000	0.60	6.40	0.50
Skipjack tuna	4.0	0.025	1.18	32.57	0.17
Blue Shark	4.5	0.059	0.48	1.50	0.63
Pollock	3.1	1.339	0.50	2.64	0.63
Lanternflsh	3.1	5.200	0.90	25.28	0.23
Common squid	3.6	0.109	3.20	10.67	0.96
Flying squid	4.0	0.073	3.20	10.67	0.36
Deep sea squid	3.4	0.457	1.60	5.33	0.95
Micronectonic squid	3.1	2.042	3.20	10.67	0.21
Mackerni	3.3	0.134	2.79	9.30	0.99
Pomfret	4.4	0.047	1.80	6.00	0.92
Sardine	3.0	0.986	1.04	22.00	0.99
Anchovy	3.0	0.666	2.15	23.00	0.58
Saury	3.0	1.710	1.05	5.00	0.99
Benthic invertebrates	2.0	0.619	1.48	7.69	0.95
Large zooplankton	2.1	50.000	5.00	22.00	0.43
Small zooplankton	2.0	55.000	6.00	22.00	0.36
Phytoplankton	1.0	33.083	97.48	-	0.61
Detritus	1.0	165.415	-	-	0.12



Fig. 13. The result of mixed trophic impacts (MTIs) for the western North Pacific Ecopath model. MTIs shows the combined direct and indirect trophic impacts that an infinitesimal increase of any of the groups on the left is predicted to have on the groups in the columns.



Fig. 14. The employed time series data. Circle plots show relative biomass referred to left-side axis and square plots show fishing rate referred to right-side axis. Top graph is for sardine, middle for mackerel, and bottom for common squid.

岡村 寛



Fig. 15. The result of Ecosim dynamic simulation. The change of relative biomass without catches for whales during future 50 years (v=0.3).



Fig. 16. The result of Ecosim dynamic simulation. The change of relative biomass without catches for whales during future 50 years (v=0.6).



Fig. 17. The result of Ecosim dynamic simulation. The change of relative biomass without any fisheries except whaling during future 50 years (v = 0.3).



Fig. 18. The result of Ecosim dynamic simulation. The change of relative biomass without any fisheries except whaling during future 50 years (v=0.6).

岡村 寛



Fig. 19. The result of Ecosim dynamic simulation. The change of relative biomass with double fishing rate for whales during future 50 years (v=0.3).



Fig. 20. The result of Ecosim dynamic simulation. The change of relative biomass with double fishing rate for whales during future 50 years (v=0.6).



Fig. 21. The result of Ecosim dynamic simulation. The change of relative biomass with double fishing rate for fishes during future 50 years (v=0.3).



Fig. 22. The result of Ecosim dynamic simulation. The change of relative biomass with double fishing rate for fishes during future 50 years (v=0.6).

岡村 寛



Fig. 23. TThe result of Ecosim dynamic simulation. The change of relative biomass without minke whale using high fishing rate (F=10) during future 50 years (v=0.6).



Fig. 24. The result of Ecosim dynamic simulation. The change of relative biomass without Bryde's whale using high fishing rate (F = 10) during future 50 years (v=0.6).



Fig. 25. The result of Ecosim dynamic simulation. The change of relative biomass without sperm whale using high fishing rate (F=10) during future 50 years (v=0.6).

t (Fig. 14)_o

最後に、ミンククジラ、ニタリクジラ、マッコウク ジラを順に生態系から取り除いて、各種が生態系に与 える影響を別々に調べた(Fig. 23, 24, 25)。ミンク クジラの除去は魚類の大きな変動をもたらした(Fig. 23)。このことは、ミンククジラがFig. 16, 20の変動 にかなり大きな貢献をなしたことを示唆している。ニ タリクジラの除去はわずかな影響しか示さなかった (Fig. 24)。マッコウクジラ除去の効果の大きさはミン ククジラのものとよく似ていた(Fig. 25)。

5-3 まとめ

エコパス・エコシムは、これまで水産資源学で用い られてきた生態系モデルと異なって、ずっと複雑で広 範な食物連鎖を扱えること、たくさんの生物種を取り 込めること、各々の構成種に過度に多くのパラメータ を必要としないこと、などの特徴を持っている。この 研究では、パラメータを選ぶ際、できるだけ最近年の もので合理的な値を用いるよう心掛けたが、その不確 実性を十分に考えることはできなかった。そのことも あって、鯨類のパラメータは幾分保守的なものを用い

ている。例えば, 個体数推定の際, 第3章で考えたg(0) は大部分の鯨種に対して1に仮定されているし, PBは 大型鯨類には0.02, 小型鯨類には0.06という比較的保 守的な設定をおいた。消費量計算にはTrites et al. (1997) で用いられた公式(Appendix 5)を用いたが, これは一般的に保守的な値を与えるものである。また, 主にミンククジラの影響を中心に考えたため、いくつ かの鯨種については不十分な取り扱いの結果となった。 例えば、イシイルカは冬に捕獲されるが、個体数推定 値は5月から9月にかけてのものを用いた。夏季には イシイルカの大部分はオホーツク海におり、冬の捕獲 は南下してきた資源を捕獲した結果であると考えられ るので、シミュレーション結果で見られたイシイルカ 資源の大きな変動はこうしたデータの矛盾を含んだも のであることが考えられる。いくつかの種は同様に捕 獲と個体数推定値の間に時間的なずれを持っていた。 このような問題の解決のためには、回遊の効果を考慮 したり、生息域全体をモデル化したりする努力が必要 であろう。回遊の考慮と生態系全体でのモデリングの ために、エコシムを空間的に拡張したエコスペース (Ecospace)の利用が役に立つかもしれない(Walters et al., 1999)_o

MTIの結果 (Fig. 13) はTrites et al. (1999a) の ものによく似ていて、鯨類のバイオマスの変化は、他 の種のバイオマスの変化にほとんどあるいは全く影響 を与えなかった。しかし、これは短期の影響であるこ とに注意しなければならない。エコシムにおけるバル ネラビリティー・パラメータの推定結果は比較的高い 値を示唆した。そして高いバルネラビリティー・パラ メータの時には, 鯨類の捕食と漁業の間に競合関係が ある可能性が示唆された事実から, 西部北太平洋にお いて鯨類と漁業の間の競合関係の存在は否定できなかっ た。これは、西部北太平洋での捕鯨や漁業の生態系へ の影響は, Trites et al. (1999a) のベーリング海東部 の結果と比較して相対的に大きなものである可能性を 示唆する。このことは、北太平洋で観察された十数年 周期の小型浮魚の魚種交替現象(Matsuda et al., 1991, 1992)に対して、高いバルネラビリティー・パ ラメータから帰された捕食・被食の影響の貢献が無視 できない大きさの影響を与えていた可能性を示唆して いるのかもしれない。このような考えから, 現時点で, 鯨類と漁業の競合関係を否定することはできない。し かし, バルネラビリティー・パラメータを全体で1つ だけ推定したこと、使用した時系列データの精度や最 小化した目的関数の重みなどの考慮を行わなかったこ と, エコパスで用いたパラメータの不確実性を十分考 慮していないことなどから、この問題の結論に達する ためには、さらなる解析と調査が必要である。マイワ シの相対バイオマスに対する適合度は悪く, エコシム はマイワシ資源の変動を説明することはできなかった。 北太平洋の浮魚資源の魚種交替現象には環境変動が大 きな役割をはたしていることがしばしば指摘されてい る。将来、環境変動をモデルの中に取り込むことがき わめて重要となるであろう。環境変動をモデルの中に 取り込まないまま,環境変動の影響を強く受ける魚種 の時系列データを用いてバルネラビリティー・パラメー タを推定することは誤った答えを導く危険があると考 えられる。環境要因の取り込みとあわせて、 Appendix 4に述べたように、バルネラビリティー・パラメータ は個体数推定値とその変動、嗜好性に密接に関係して いるので, 第3章の方法を用いたより正確な個体数推 定値とそのトレンド,第4章の嗜好性の分析結果を取 り込むことにより、 バルネラビリティー・パラメータ のより正確な推定が可能になることが期待される。

バルネラビリティー・パラメータを0.6と高めに設定 して、ミンククジラ、ニタリクジラ、マッコウクジラ を取り除いたとき、ミンククジラとマッコウクジラの 除去は生態系に大きな影響を与えたが、ニタリクジラ の除去はほとんど影響を持たなかった。鯨類の摂餌組 成は、北太平洋漁業機構報告書14 (Hunt et al., 2000) に基づいている。その報告書の中でミンククジラの食 性はFujise et al. (1996)の北太平洋鯨類捕獲調査結 果が引用されているが、ニタリクジラの食性はPauly et al. (1998) をもとにしている。Pauly et al. (1998) の食性データは全海洋の情報に基づいているので、ニ タリクジラの食性における動物プランクトンの比率は 非常に高いものになっている。しかし,西部北太平洋 ではおそらくニタリクジラはかなりの量の魚類を餌に していると考えられている。ここで考えたニタリクジ ラはミンククジラに比して沖合性のクジラであるので, 食性の問題とあわせて考えると、影響の希薄化があっ た可能性がある。鯨類の個体数推定値は先にも述べた ように、g(0)=1を仮定した幾分か保守的なものであ るので、第3章の方法を用いて得られた推定値を使う と結果が変わる可能性も否定できない。また,分布や 回遊の影響も考えて、より広範囲の検討が必要となる であろう。その際には、第2章で考えた方法が役立つ と考えられる。

エコシムの捕食-被食関係ではバルネラビリティー の概念が中心的な役割を果たしているが、数理生態学 では寺本(1990, 1997), 松田(1991) にあるように捕 食のスイッチングが研究されてきた。捕食のスイッチ ングとは、捕食者がより高い確率で獲得できる餌に選 択を切り換えることである。エコシムの解析結果では, バルネラビリティー・パラメータが大きいときサバが 激しく減少しほとんど絶滅してしまうように見えるが, これは捕食のスイッチングの効果がエコシムでは考え られていないことがひとつの原因であるかもしれない。 実際には、それがいくら好みの餌であっても、餌が少 なくなって捕獲効率が悪くなったら、他の餌で間に合 わせることになるであろう。特に、ミンククジラは雑 食性で日和見的な食性を持ち、そのとき密度が高い餌 が胃内容物に出現するということが知られている (Kasamatsu and Tanaka, 1992; 笠松, 2000)。三陸 沖でミンククジラの捕食の影響が大きいことを考える と,種間関係の正確な予測のためには,捕食のスイッ チング効果をモデルの中に取り入れることが重要であ ろう。捕食のスイッチングは餌の競争関係の緩和に寄 与し、生態系の安定化をもたらすことが知られている (寺本, 1997)。将来, 生態系モデルを利用した漁業管 理を行うためには,捕食の飽和やスイッチング効果を 考慮したより現実にあったモデルの構築が必要となる であろう。

本稿で見たように,北太平洋には多くの種が存在し, 生態系モデルは複雑なものとなる。 鯨類の捕食と餌資 源の問題を考える際,南氷洋のような比較的単純な生 態系においてモデルを構築することからはじめるのが 良いかもしれない。南極海における生態系モデルを用 いた研究は既に行われてきているが (Mori and Butterworth, 2003),将来北西太平洋と南氷洋の比較 を通して,生態系の観点に基づく様々な知見が得られ ることが期待される。

本稿の生態系モデルは三陸沖の鯨類等高次捕食者を 含むわが国ではじめて構築されたエコパス・モデルで あり, 今後さらに修正・改良がなされていくべきもの である。ここでは鯨類の捕食と魚類の競合関係の有無 を探るのが目的であり、上でも述べたように、本稿で 与えられたいくつかの結果は具体的な魚種の運命を示 す正確な予測にはなっていない。Trites et al. (1999b)が指摘したように、現時点でエコパスやエコ シムを資源管理の目的で用いるのはまだ早計であろう。 現行では、科学的事実の探索を目的とするひとつの道 具として用いるべきである。鯨類と漁業の競合の存在 を否定することはできなかったが、不確実性の幅広い 調査を含むより詳細な検討が必要である。鯨類等海産 哺乳類の各パラメータの不確実性の推定には、第2章 から第4章で与えた個々の評価手法が役に立つ。餌種 の不偏推定値や不確実性の影響も十分に考慮されなけ ればならないが,分布や回遊の推定には第2章の基本 的な考え方を用いることができるし、トロール調査や 音響調査などによる個体数・生物量の推定でライント ランセクト法の考え方は役に立つ。さらに、嗜好性の 分析法も魚類等に適用可能なものと考えられる。生態 系モデル自身の開発はもちろん重要であるが、その基 礎データとなる個々の資源評価の精度の向上も重要な 課題である。また、得られたパラメータの不確実性を 生態系モデルへどのように取り込むかが今後の課題の ひとつであるが、コンピュータの計算能力の発達もあ り、近い将来より柔軟性のある生態系モデルを開発す ることが可能となるであろう。

第6章 総合討論

第2章から第4章までの解析法の長所と不足点・問 題点を考察し,第5章の生態系モデル適用結果をふま えて生態系モデルを用いた資源評価・管理の利点・欠 点を議論する。さらに今後必要な統計モデル・生態系 モデルの展望を述べる。

6-1 本論文で開発した統計モデルの利点と欠点

本研究の第2章から第4章ではそれぞれ,分布・系 群構造の解明,個体数の把握,食性(嗜好性)の検討 に焦点をあてた統計モデルの開発と適用結果の紹介を 行った。方法は、基本的に最尤法に基づいている。最 尤法は、柔軟なモデリングを可能にし、非常に広い範 囲の生物データに適用可能である(平松、1992; Pawitan, 2001)。

第2章では、一般化線形モデル・一般化加法モデル の応用を見た。一般化線形モデルを用いれば、従来の 線形回帰や分散分析を超えて、問題をより適切に扱う ことが可能である。一般化線形モデルでは手にあまる 複雑な問題を扱うとき、本稿で紹介した一般化加法モ デルや一般化線形混合モデル(Kashiwagi and Yanagimoto, 1992; Pawitan, 2001)の利用はパラメー タ節約的で柔軟な記述を可能にする。一般化線形混合 モデルの利用は一般に複雑な計算を必要とし、市販の 統計ソフトで行うのは困難になるという問題がある。

AICのような情報量規準の使用は、有意水準に基づ く検定や多重比較のような手法の必要性を回避し、よ り客観的で解釈しやすい選択が行える(Johnson, 1999; Anderson *et al.*, 2000)。本稿では扱わなかった が、選択されたモデルの条件付けではなく、モデル選 択に伴う不確実性を推定プロセスの中で扱う方法も開 発されてきている(Buckland *et al.*, 1997; Burnham and Anderson, 1998)。モデル選択に伴う不確実性を 考慮しなければ、精度の過小推定となる危険があるの で、注意が必要である。

第3章では, 目視調査データに基づく海産哺乳類の 個体数推定の問題を取り上げた。不偏な個体数推定値 は、動物の生態系内の地位を知る上で非常に重要なも のとなる。ここでは、特に調査線上の発見確率g(0)の 推定を伴う個体数評価手法を扱った。調査線上の発見 確率の推定は1980年代に国際捕鯨委員会のミンククジ ラの個体数推定において広く取り上げられたのをはじ めとして (Butterworth et al., 1982; Kishino, 1986; Buckland, 1987; Kishino et al., 1988), 近年でもラ イントランセクト法のひとつの主要なテーマとしてし ばしば新しい手法の報告がなされている(白木原ら, 2002)。本研究で紹介した方法は、潜水行動によって離 散的な有効性のみを持つ動物に対する従来の独立観察 者実験を組み合わせた個体数推定法(ハザード確率モ デル)の利点を統合・拡張し、これまでのライントラ ンセクト法にのっとった調査のもとで得られる情報を 最大限に生かしながら、g(0)の推定を込みにした個体 数推定値を得ることを可能にした。 すなわち, 従来の g(0)推定法では発見したクジラの追跡などの調査デザ インの変更や, 潜水時間に関する外部データの必要性, 情報の不完全な使用、近似尤度の使用などの問題点が あったが、本研究の方法では、そのような問題点は改 良・修正され,柔軟で一般化した推定量を与えること に成功した。この方法を用いることにより,従来の目 視調査において,独立観察者を設けること以外に調査 の方法を大きく変更することなく,g(0)の推定を含む 個体数推定が可能となる。それ故,原理上,過去の目 視データからの個体数推定値との比較も可能となるで あろう。

第3章の方法は,第2章の方法と組み合わせて,時 空間的変動を考慮した個体群動態の解析に用いること が可能である。複数年にわたる個体数推定値は,鯨類 の年による回遊・分布の違いによって,標本誤差で考 えられるよりも大きな変動を示すことが知られている (Punt et al., 1997; Skaug et al., 2002)。そのよう なモデルのプロセスに起因する誤差を扱うために,カ ルマン・フィルターのような状態空間モデルを用いる 手法が有効に働くであろう(松原, 1992; Borchers et al., 2002)。さらに,そのようにして構成された個体群 動態モデルは,生態系モデルの構成種の基本的な動態 モデルとして活用することが可能となる。

目視調査のひとつの問題点は、それが多くの時間・ 費用を必要とすることである。資源評価において、目 視データと捕獲や他の調査からのデータをあわせて、 同時に解析することができれば精度向上につながり、 現在の精度のレベルを落とさずに目視の努力量を削減 することが可能となる。原住民生存捕鯨によって捕獲 されているホッキョククジラの資源評価で用いらてい るベイジアン・シンセシス法は、多くの情報を統合し て資源評価を行う方法のひとつの例である(Raftery *et al.*, 1995)。

第4章では、食性の問題を取り上げた。餌の利用度 は、捕食者の嗜好性と餌の有効度を掛け合わせて推定 される。従って、仮に実験室内で餌の嗜好性が正確に 把握され, さらに密度のような有効度が第2章, 第3 章の方法を用いて調査データから正確に知られるなら ば、致死的な方法を用いず動物の摂餌組成を知ること が可能である。致死的調査がそぐわない絶滅危惧種な どの生態系での地位の把握の場合,実験室で嗜好性の 情報を得る方法は極めて有効なものとなるであろう。 第5章のエコパスの摂餌組成のパラメータが量データ に基づいて与えられるように、捕食・被食の関係を知 るためには定量的な情報が重要である。本稿では、定 量的な食性の情報を扱う最初の試みとして、従来のブ ラッドリー・テリーモデルを修正して正規分布誤差に 基づいたモデルを提示した。従来の二項分布に基づく ブラッドリー・テリーモデルでは、勝ち・負けのよう な定性的なデータしか扱えず、対比較で必ず一方の餌 が食べられた(全勝)データを扱えないなどの解析上

の問題点があった。全勝データを扱わない場合、嗜好 性に偏りが生じる危険性がある。正規分布で扱うこと により, 定量データを用いることが可能であり, 全勝 データの取り扱いは容易になる。一方,正規誤差モデ ルの使用は比率データに正規誤差を仮定するような矛 盾をもたらす。特に、小標本のデータしか集められな い場合、大きな問題となる可能性がある。しかし、連 続変数の分布では全勝データのような境界値の扱いは 難しい。最尤法、ベイズ法、ブートストラップ法を効 果的に使用することにより、より良いモデルを構成す ることが可能かもしれない。食性に関する部分が統計 モデルとして矛盾なく組み立てられたとき、第2章, 第3章のモデルと組み合わせることによって, 生態系 モデルの基礎をなすモデルの全容が形作られることと なる。さらに、それらの組み合わせは生態系モデル・ エコシムの最も重要なパラメータであるバルネラビリ ティーと密接に関係しており、バルネラビリティー・ パラメータの推定法の確立が将来の課題の一つである。 第5章のまとめで述べたように、食性に関しては、捕 食のスイッチング効果なども扱えるようモデルを改良 することが必要になるであろう。また、実験を工夫し て,動物の学習効果などを定量的に調べることも可能 と考えられる。

近年の計算技術の発達もあって、いくつかの様相を ひとつのモデルの中で統一的に扱う試みが既になされ てきている(Borchers *et al.*, 2002)。モデルが複雑に なるにつれて、計算時間の速いADモデルビルダー (Otter Research Ltd.)のような最適化ソフト(Quinn and Deriso, 1999)やマルコフ連鎖モンテカルロ法 (繁桝, 1995; Meyer and Millar, 1999; 岸野, 1999; 丹 後, 2000; Link *et al.*, 2002)などの使用が必要になっ てくるであろう。生態系モデルはある程度複雑なもの にならざるを得ないので、効率の良いプログラムの作 成は単一種評価・管理に比してより重要な問題である。

6-2 生態系モデルの重要性

第5章で生態系モデル・エコパスを用いた解析結果 を与えた。エコパス・エコシムは広範な生態系の記述, 扱いやすさなど従来の水産資源学で考えられてきた生 態系モデルにはなかった特徴を持っている。白木原ら (2002) はその序文で,Borchers (1999) を引用して, g(0)推定を伴う個体数推定値を"標識再捕法とライン トランセクト法の結婚"と述べている。この言い方を 借りるならば,エコパス・エコシムは"数理生態学と 水産資源学の生態系モデルの結婚"のような印象を受 ける。互いの利点・欠点を合わせて,モデルはより洗 練されていくであろう。

鯨類の捕食による漁業への影響を定量的に評価する ような問題において, 生態系モデルが果たす役割は大 きい。生態系モデルを考えるとき、多岐にわたるデー タ、複雑なリンク関係、未知の部分の影響などにより、 多くの不確実性が生じることが想像される。個々の種 の不確実性を正確に捉えて, 生態系モデルの中に反映 させることが重要である。エコパスの中では、感度解 析やベイズ解析などで幅広く不確実性を扱うことが可 能となっている (Christensen et al., 2000)。一方, エコシムでは、エコパスの釣り合いを基礎にしてシミュ レーションを行うため, エコパスでバランスしないモ デルは扱えない。それ故,感度解析等が自由に行えな い制限がある。また、エコパス・モデルの基本計算で は、連立方程式を解いて未知パラメータを推定してお り、柔軟な形で不確実性の扱いを取り込むのを妨げる ものとなっている。第2章から第4章で扱われたよう な統計モデルのもとで,個体群動態,捕食・被食関係 が記述されるなら、ずっと自然な形で不確実性を取り 扱うことが可能になるであろう。マルチスペックから さらに発展した生態系モデル・ボーミコン (Bormicon) やガジェット (Gadget) は、各モデルコ ンポーネントを尤度関数によって記述することが可能 である (http://www.hafro.is/gadget)。しかし、こ れらのモデルは複雑で、バレンツ海周辺の生態系モデ ルのために開発されており、現時点で十分な柔軟性が あるとは言いがたい。

生態系モデルに基づく複数種一括管理は従来の単一 種管理を改善するものである(Ulltang, 1995)。マル チスペックやエコパス・エコシムの利点・欠点の統合 と統計モデルの組み合わせは、より幅広く安全で効率 的な資源管理手法をもたらすであろう。

6-3 将来の展望

生態系モデルによる資源評価・管理では、様々な情 報を同時に扱う必要がある。不確実性の大きな水産資 源の管理において、それぞれの種の平均値などを用い た決定論的アプローチでは、将来の予測を誤る可能性 が大きい。しかし、不確実性の大きさを十分に考慮し たとしても、あまりにも大きな不確実性のため将来予 測のばらつきが大きすぎて、なんら有効な行動がとれ ないことが懸念される。生態系モデルによる評価・管 理のための入力データとなる個々の種の資源評価を有 効な情報を最大限に活かして、不偏で精度の良い推定 を得ることがきわめて重要である。本稿で提示された 統計モデルは、いくつかの点で従来のアプローチの改 良を与えた。今後さらに改良を加えることにより,生 態系モデルのインプットパラメータを与えるための標 準的な手法と成り得るであろう。

不確実性を柔軟に扱うためベイズ法の利用なども積 極的に取り入れられていくべきである。ベイズ法にお いては,現在の情報から得られた資源評価結果は将来 に事前分布として利用され,将来のデータと組み合わ すことにより結果の精度が逐次的に改良されていく。 また,直接的なデータ以外の情報や知識も積極的に活 用することが可能である。さらに,ベイズ法は意思決 定と結びついていることから,生態系モデルを利用し た複数種の一括管理においても有効な考え方のひとつ となるであろうと考えられる。

生態系モデルにおいては、基本的に生態系を構成す るすべての生物の情報が必要とされる。しかし、一般 に漁業対象種以外の生物の情報は少なく、生物種間で 情報量の大きさに差が見られる。生態系評価・管理を 意識して有用生物以外の生物の調査研究に力を入れる ことも重要であるが、データから直接推定されない隠 れた構造を許すモデルの開発も有用になるであろう。 自然保護、生態系保全、食糧危機など我々が抱える問 題の上で、合理的な水産資源の評価・管理はますます 重要なものとなってきている。不確実性を取り込み、 有効なデータの持つ情報を最大限に生かした生態系モ デルを構築することは21世紀のわれわれの大きな課題 である。

摘 要

- (1)海産哺乳類による捕食の漁業への影響の定量化が 求められている。そのためには、生態系モデルの 利用が必要となる。生態系モデルは一般に複雑で 大きな不確実性を被るので、より正確で精度の良 い個体群評価手法が不可欠となる。本研究では、 より精確な個体群の特性値を得るための数理統計 的手法を検討した。
- (2) 生物の生息域,回遊,系群の情報を得ることは個体群管理・生態系モデル構築の上で非常に重要なものとなる。回帰モデルの利用は,複雑な現象のモデル化に有効である。特に,近年計算機能力の発達とともに,使いやすい統計ソフトが普及してきた。統計ソフトの中の一般化線形モデルや一般化加法モデルを用いると,従来のものより柔軟なモデル化が可能になる。
- (3)北太平洋ミンククジラの密度分布に一般化加法モデルを適用することにより、密度の空間的な分布、季節的な変動を推定した。空間的な密度の変動から、複数系群の証拠は得られなかった。季節的な

密度の変動は、ミンククジラの回遊の様子をよく 再現した。

- (4) 個体群の大きさはきわめて重要な情報である。個体群の大きさを過小推定することは管理のためには安全なようではあるが、捕食者の過小推定は餌種へのインパクトを過小推定することになり、餌となる魚類の立場では危険である。調査デザイン、統計モデルを工夫することにより、より妥当な推定量を開発することが可能である。鯨類の個体数推定は調査線上の見落としを考慮しないと過小推定になることが知られていたが、従来の方法を拡張してより一般的な個体数推定モデルを開発した。
- (5) シミュレーションにより、開発した個体数推定法 は有効であることを確認した。南氷洋ミンククジ ラの目視調査データにモデルを適用し、方法が実 データに適用可能であることを確かめた。
- (6) 食性は生態系モデルの鍵となる情報である。実験 室で嗜好性を知ることができれば、目視調査のような非致死的個体数推定法とあわせて、非致死的 に自然界での摂餌組成を推定することが可能であ る。対比較におけるブラッドリー・テリーモデル では、消費量の情報を直接扱えない、全勝データ を扱えないなどの欠点により、検出力の低下、偏 りの問題が想定されるので、連続変量のまま定量 的なデータを扱う方法を構築した。
- (7)水族館で飼育しているキタオットセイの対比較実験による消費量データに開発したモデルを適用した。推定結果は、開発したモデルが従来のモデルより感度の良い嗜好性の推定をなしうることを示唆した。
- (8) 生態系モデルの一例として、エコパス・エコシム を紹介した。エコパス・エコシムは生態系全体の 生物種のモデルとなっていること、水産資源学で 通常得られる情報を主に用いて作成可能であると いった特徴がある。
- (9) 三陸沖ェコパスを構築し、エコシム・シミュレーションによって、鯨類と漁業の競合関係の有無を調べた。あるパラメータの設定では、競合関係の存在が支持され、パラメータの精度の良い推定、不確実性の取り込みの重要性が確認された。重要なパラメータの推定には、本稿で開発した統計モデルが有効であると考えられる。
- (10)状態空間モデルやベイズ法を用いて、個々の個体 群評価の際、より柔軟、適切に不確実性を扱うこ とが可能になるであろう。さらに、それらを組み 合わせることにより、生態系モデルの中の複雑で 広範な不確実性を適切に処理することが可能にな

ることが期待される。

謝 辞

本研究をとりまとめるにあたり,終始ご指導を賜る とともに,本論文の御校閲を頂いた東京大学海洋研究 所白木原國男教授に心から厚く御礼申し上げます。ま た,本論文の御校閲を頂いた同松田裕之助教授,同宮 崎信之教授,同大学大学院岸野洋久教授,遠洋水産研 究所鯨類生態研究室長加藤秀弘博士に深く感謝の意を 表します。

さらに本研究を遂行するにあたり数々のご指導と有 益なご助言を頂いた遠洋水産研究所数理解析研究室長 平松一彦博士,鯨類管理研究室長宮下富夫氏,混穫生 物研究室清田雅史氏,数理解析研究室竹内幸夫氏,数 理解析研究室庄野 宏氏,外洋資源部長川原重幸氏, 低緯度域海洋研究室岡崎 誠氏,中央水産研究所谷津 明彦博士,東京水産大学北門利英氏,ケープタウン大 学森 光代氏,日本鯨類研究所松岡耕二氏,袴田高志 氏に厚く御礼申し上げます。

最後に、本研究をすすめるにあたっての家族の献身 的な協力と理解に心から感謝いたします。

文 献

- Akaike H., 1973: Information theory and an extension of the maximum likelihood principle, in "International Symposium on Information Theory, 2nd ed. "(ed. by Petran B. N. and Csaaki F.), Akadèemiai Kiadi, Budapest, pp. 267-281.
- Akaike H., 1974: A new look at the statistical model identification. *IEEE Transact. Auto*matic Control, AC-19, 716-723.
- Alpizar-jara R. and Pollock K. H., 1996: A combination line transect and capture-recapture sampling model for multiple observers in aerial surveys. *Environ. Ecol. Statist.*, **3**, 311-327.
- Andersen K. P. and Ursin E., 1977: A multispecies extension of the Beverton and Holt theory of fishing, with accounts of phosphorus circulation and primary production. *Medd Dan Fisk* -Havunders NS, 7, 319-435.
- Anderson D. R., Burnham K. P., and Thompson W. L., 2000: Null hypothesis testing: problems, prevalence, and an alternative. J. Wildlife Manage., 64(4), 912-923.

82

- 有元康司,河村章人,1998:中部北太平洋アカイカ釣 り漁場における餌魚類特性,イカ類資源研究会議 報(平成8年度), pp. 70-80.
- Beamish R. J., Leask K. D., Ivanov O. A., Balanov A. A., Orlov A. M., and Sinclair B., 1999: The ecology, distribution, and abundance of midwater fishes of the Subarctic Pacific gyres. *Prog. Oceanogr.*, 43, 399-442.
- Beryaev V. A. and Ivanov A. N., 1999: Dynamic processes in the fish community of the Northwest Pacific, in "Ecosystem dynamics of the Kuroshio-Oyahsio Transition Region (Proc. Int. Mar. Sci. Symp., August 1998) "(ed. by Terazaki M. *et al.*), pp. 79-193.
- Beavers S. C. and Ramsey F. L., 1998: Detectability analysis in transect surveys. J. Wildlife Manage., 62(3), 948-957.
- Bogstad B., Hauge K. H., and Ulltang Ø., 1997: MULTSPEC - A multi-species model for fish and marine mammals in the Barents Sea. J. North. Atl. Fish. Sci., 22, 317-341.
- Borchers D. L., 1999: Composite mark-recapture line transect surveys, in "Marine Mammal Survey and Assessment Methods "(ed. by Garner G. W. *et al.*), A. A. Balkema Publishers, Netherlands, pp. 115-126.
- Borchers D. L., Zucchini W., and Fewster R. M., 1998a: Mark-recapture models for line transect surveys. *Biometrics*, 54, 1207-1220.
- Borchers D. L., Buckland S. T., Goedhart P. W., Clarke E. D., and Hedley S. L., 1998b: Horvitz-Thompson estimators for doubleplatform line transect surveys. *Biometrics*, 54, 1221-1237.
- Borchers D. L., Buckland S. T., and Zucchini W., 2002: Estimating animal abundance - closed populations -, Springer-Verlag, London, 314pp.
- Bozdogan H., 1987: Model selection and Akaike's information criterion (AIC): The general theory and its analytical extensions. *Psychometrika*, 52(3), 345-370.
- Bradley R. A., 1953: Some statistical methods in taste testing and quality evaluation. Biometrics, 9, 22-38.
- Bradley R. A., 1954: Incomplete blockrankanalysis: on the appropriateness of the model for a method of paired comparisons. *Biometrics*, **10**,

375-390.

- Bradley R. A., 1955: Rankanalysis of incomplete blockdesigns Ⅲ. Some large-sample results on estimation and power for a method of paired comparisons. *Biometrika*, **42**, 450-470.
- Bradley R. A., 1976: Science, statistics, and paired comparisons. *Biometrics*, **32**, 213-232.
- Bradley R. A. and Terry M. E., 1952: The rankanalysis of incomplete blockdesigns I. The method of paired comparisons. *Biometrika*, 39, 324-335.
- Branch T. A. and Butterworth D. S., 2001: Southern Hemisphere minke whales: standardized abundance estimates from the 1978/79 to 1997/98 IDCR-SOWER surveys. J. Cetacean Res. Manage., 3(2), 143-174.
- Bravington M., 2002: Spatial analyses of southern hemisphere minke whale data, allowing for size bias and sightability. Paper SC/54/IA21, presented to the IWC Scientific Committee, April, Shimonoseki (unpublished), 18pp.
- Buckland S. T., 1985: Perpendicular distance models for line transect sampling. *Biometrics*, **41**, 177-195.
- Buckland S. T., 1986: Estimating minke whale density - a suggested procedure. *Rep. Int. Whal. Commn.*, **36**, 469-470.
- Buckland S. T., 1987: Estimation of minke whale numbers from the 1984/85 IWC/IDCR Antarctic sightings data. *Rep. Int. Whal. Commn.*, 37, 263-268.
- Buckland S. T. and Anganuzzi A. A., 1988: Comparison of smearing methods in the Analysis of minke sightings data from IWC/IDCR Antarctic cruises. *Rep. Int. Whal. Commn.*, 38, 257-263.
- Buckland S. T. and Turnock B. J., 1992: A robust line transect method. *Biometrics*, 48, 901-909.
- Buckland S. T., Anderson D. R., Burnham K. P., and Laake J. L., 1993: Distance Sampling: estimating abundance of biological populations, Chapman and Hall, London, 446pp.
- Buckland S. T., Burnham K. P., and Augustin N. H., 1997: Model selection: an integral part of inference. *Biometrics*, **53**, 603-618.
- Burnham K. P., Anderson D. R. and Laake J. L., 1980: Estimation of density from line transect

sampling of biological populations. *Wildlife Monograph*, **72**, 1-202.

- Burnham K. P. and Anderson D. R., 1998: Model selection and inference: A practical information-theoretic approach, Springer-Verlag, New York, 353pp.
- Butterworth D. S., 1982a: On the functional form used for g(y) for minke whale sightings, and bias in its estimation due to measurement inaccuracies. *Rep. Int. Whal. Commn.*, **32**, 883-888.
- Butterworth D. S., 1982b: A possible basis for choosing a functional form for the distribution of sightings with right angle distance: some preliminary ideas. *Rep. Int. Whal. Commn.*, **32**, 555-558.
- Butterworth D. S., 1986: A note on the analysis of the 1980/1981 variable speed experiment. *Rep. Int. Whal. Commn.*, **36**, 485-489.
- Butterworth D. S., Best P. B., and Basson M., 1982: Results of analysis of sighting experiments carried out during the 1980/81 Southern Hemisphere minke whale assessment cruise. *Rep. Int. Whal. Commn.*, **32**, 819-834.
- Chambers J. M. and Hastie T. J., (eds.) 1991: Statistical models in S, Chapman and Hall, New York, 500pp.
- Christensen V, Walters C. J., and Pauly D., 2000: Ecopath with Ecosim: a User's Guide, October 2000 Edition, Fisheries Centre, University of British Columbia, Vancouver, Canada and ICLARM, Penang, Malaysia, 130pp.
- 張 成年,2003:まぐろ・かじき類の系群判別. 資源 管理談話会報,**31**,29-38.
- Colgan P. W. and Smith J. T., 1985: Experimental analysis of food preference transitivity in fish. *Biometrics*, 41, 227-236.
- Cooke J. G., 1985: Notes on the estimation of whale density from line transects. *Rep. Int. Whal. Commn.*, **35**, 319-23.
- Cooke J. G., 1987: Estimation of the population of minke whales in Antarctic area IVW in 1984/85. Rep. Int. Whal. Commn., 37, 273-276.
- Cooke J. G., 1992: Investigation of surfacing-based methods for the estimation of g(0) and effective strip w_i dths for shipborne surveys of minke whales. Paper SC/44/NAB17 presented

to the IWC Scientific Committee, June, Glasgow (unpublished), 14pp.

- Cooke J. G., 1994: A re-analysis of experimental data to estimate g(0) for shipboard surveys of minke whales in the North Atlantic. Paper SC/46/NA8 presented to the IWC Scientific Committee, May, Puerto Vallarta (unpublished), 20pp.
- Cooke J. G., 1997: An implementation of a surfacing-based approach to abundance estimation of minke whales from shipborne surveys. *Rep. Int. Whal. Commn.*, 47, 513-528.
- Cooke J. G. and Leaper R., 1998: A general modelling frameworkfor the estimation of whale abundance from line transect surveys. Paper SC/50/RMP21 presented to the IWC Scientific Committee, April, Muscat (unpublished), 16pp.
- Cooke J. G., 2001: A modification of the radial distance method for dual-platform linetransect analysis, to improve robustness. Paper SC/53/IA31 presented to the IWC Scientific Committee, July, Hammersmith (unpublished), 7pp.
- Cooke J. G., 2002: Progress report on analysis of IDCR/SOWER data. Paper SC/54/IA1 presented to the IWC Scientific Committee, April, Shimonoseki (unpublished), 7pp.
- Cui G., Punt A. E., Pastene L. A., and Goto M., 2002: Bayes and empirical Bayes approaches to addressing stockstructure questions using mtDNA data, with an illustrative application to North Pacific minke whales. J. Cetacean Res. Manage., 4(2), 123-134.
- Cumberworth S. L., Buckland S. T., and Borchers D. L., 1996: A spatial modelling approach for the analysis of line transect data. Paper SC/48/O12 presented to IWC Scientific Committee, May, Aberdeen (unpublished), 11pp.
- David H. A., 1988: The Method of Paired Comparisons, Oxford University Press, New York, 188pp.
- Davidson R. R. and Farquhar P. H., 1976: A bibliography on the method of paired comparisons. *Biometrics*, **32**, 241-252.
- Dobson A. J., 1990: An introduction to generalized linear models, Chapman and Hall, New York,

174pp.

- Dolganova N. T. and Mokrin N. M., unpublished: Features of Japanese flying squid (*Todarodes pacificus*) feeding in the Sea of Japan, Unpublished manuscript, pp. 1-12.
- Efron B. and Tibshirani R. J., 1993: An Introduction to the Bootstrap, Chapman and Hall, Ne w York, 436pp.
- 藤瀬良弘,2002:鯨類捕獲調査が目指すもの,「鯨類資 源の持続的利用は可能か」(加藤秀弘,大隅清治編), 生物研究社,東京,pp.34-44.
- Fujise Y., Iwasaki T., Zenitani R. Araki J., Matsuoka K., Tamura T., Aono S., Yoshida T., Hidaka H., Nibe T., and Tohyama D., 1996: Cruise report of the Japanese whale research program under a special permit for North Pacific minke whales in 1995 with the result of a preliminary analysis of data collected. Paper SC/48/NP13 presented to the IWC Scientific Committee, May, Aberdeen (unpublished), 39pp.
- 古橋正祐, 1987:ハダカイワシ科魚類の分布と食性. 水産海洋研究会報, 51(4), 334-339.
- Garner G. W., Amstrup S. C., Laake J. L., Manly B. F. J., McDonald L. L., and Robertson D. G., (eds.) 1999: Marine mammal survey and assessment methods, A. A. Balkema Publishers, Netherlands, 287pp.
- Goto M. and Pastene L. A., 2000: Population structure in the western North Pacific minke whales based on RFLP and sequencing analyses of mtDNA control region, using data from the 1994-1999 JARPN surveys. Paper SC/F2K/J11 presented to the IWC Scientific Committee Workshop to review the Japanese Whale Research Programme under special permit for North Pacific minke whales (JARPN), February, Tokyo (unpublished), 16pp.
- 後藤睦夫,上田真久,2002: 鯨類における遺伝学的手 法を用いた系群判別,「鯨類資源の持続的利用は可 能か」(加藤秀弘,大隅清治編),生物研究社,東 京,pp.99-105.
- Government of Japan, 2000: Research plan for cetacean studies in the western North Pacific under special permit (JARPN II) (Feasibility study plan for 2000 and 2001). Paper SC/52/O1 presented to the IWC Scientific

Committee, June, Adelaide (unpublished), 68pp.

- 長谷川政美, 岸野洋久 1996: 分子系統学, 岩波書店, 東京, 257pp.
- Hastie T. J. and Tibshirani R. J., 1990: Generalized Additive Models, Chapman and Hall, London, 335pp.
- Hatanaka H. and Miyashita T. 1997: On the feeding migration of Okhotsk Sea - West Pacific stock of minke whales, estimates based on length composition data. *Rep. Int. Whal. Commn.*, **47**, 557-64.
- Hedley S., Buckland S. T., and Borchers D. L., 1999: Spatial modelling from line transect data. J. Cetacean Res. Manage., 1(3), 255-64.
- Hiby A. R. and Hammond P. S., 1989: Survey techniques for estimating abundance of cetaceans. *Rep. Int. Whal. Commn.* (Special issue II), 47-80.
- Hilborn R. and Walters C. J., 1992: Quantitative fisheries stock assessment - choice, dynamics and uncertainy -, Chapman and Hall, New York, 570pp.
- 平松一彦, 1992:最尤法による水産資源の統計学的研 究-パラメータ推定とモデル選択-.遠洋水研報, 29, 57-114.
- 平松一彦, 1995: 統計モデルによるCPUEの標準化.北 日本底魚部会報, 28, 87-97.
- 平松一彦, 2001: VPA (Virtual Population Analysis), 平成12年度資源評価体制確立推進事業報告書-資 源解析手法教科書-, 日本水産資源保護協会, pp. 104-128.
- 北海道大学水産学部, 1980-98: 海洋調查漁業試験要報, pp. 22-41.
- Hopkins J. W., 1954: Incomplete block rank analysis: some taste test results. *Biometrics*, 10, 391-399.
- Horvitz D. G. and Thompson D. J., 1952: A generalization of sampling without replacement from a finite universe. J. Ameri. Stat. Assoc., 47, 663-685.
- 堀田秀之,小川 達, 1955: 海区別カツオの食餌組成 について. 東北水研報, **43**, 62-82.
- Huggins R. M., 1989: On the statistical analysis of capture experiments. *Biometrika*, **76**, 133-140.
- Hunt Jr., G. L., Kato H., and McKinnell S. M., 2000: Predation by marine birds and mammals

in the subarctic North Pacific Ocean. *PICES* Sci. Rep., **14**, 165pp.

- International Whaling Commission, 1999: Report of the Scientific Committee. Annex N: The Revised Management Procedure (RMP) for Baleen Whales. J. Cetacean Res. Manage., 1 (Suppl.), 251-258.
- International Whaling Commision, 2001: Report of the workshop to review the Japanese Whale Research Programme under Special Permit for North Pacific minke whale (JARPN), Tokyo, 7-10 Feburary 2000. J. Cetacean Res. Manage., 3(Suppl.), 377-398.
- International Whaling Commission, 2002a: Report of the Scientific Committee. Annex D: Report of the Sub-Committee on the Revised Management Procedure. J. Cetacean Res. Manage., 4 (Suppl.), 93-147. http://www.iwcoffice.org/
- International Whaling Commission, 2002b: Report of the Workshop on North Pacific common minke whale (*Balaenoptera acutorostrata*) Implementation Simulation Trials. Paper SC/54/Rep1 presented to the IWC Scientific Committee, April 2002 (unpublished), 59pp.
- International Whaling Commission, 2002c: Report of the Scientific Committee. Annex G: Report of the Sub-Committee on the Comprehensive Assessment of Whale Stocks - In-Depth Assessments. J. Cetacean Res. Manage., 4(Suppl.), 192-229. http://www.iwcoffice.org/
- International Whaling Commission, 2003: Report of the Scientific Committee. Annex D: Report of the Sub-Committee on the Revised Management Procedure. J. Cetacean Res. Manage., 5 (Suppl.), 107-153. http://www.iwcoffice.org/
- 石村貞夫, 1992: 分散分析のはなし, 東京図書, 東京, 373pp.
- 巖佐 庸, 1990: 数理生物学入門, HBJ出版局, 東京, 352pp.
- Jin K., Speed T. P., Klitz W., and Thomson G., 1994: Testing for segregation distortion in the HLA complex. *Biometrics*, **50**, 1189-1198.
- Johnson D. H., 1999: The insignificance of statistical significance testing. J. Wildlife Manage., 63(3), 763-772.
- 笠松不二男, 2000: クジラの生態, 恒星社厚生閣, 東 京, 230pp.

- Kasamatsu F. and Tanaka S., 1992: Annual changes in prey species of minke whales taken off Japan 1948-87. Nippon Suisan Gakkaishi, 58(4), 637-651.
- Kashiwagi N. and Yanagimoto T., 1992: Smoothing serial count data through a state-space model. *Biometrics*, 48, 1187-1194.
- Kass R. E. and Raftery A. E., 1995: Bayes factors. J. Am. Stat. Assoc., 90, 773-95.
- Kato H. and Iwasaki T., 1998: Japan progress report on cetacean research May 1997 to March 1998. Paper SC/50/Prog.Rep.Japan presented to the IWC Scientific Committee, April 1998 (unpublished), 18pp.
- Kato H., 1999: Japan progress report on cetacean research April 1998 to May 1998. Paper SC/51/Prog.Rep.Japan presented to the IWC Scientific Committee, May 1999 (unpublished), 19pp.
- Kato H., 2000: Japan progress report on cetacean research April 1999 to April 2000. Paper SC/52/Prog.Rep.Japan presented to the IWC Scientific Committee, June 2000 (unpublished), 23pp.
- 加藤光宏, 荻野隆太, 樋田史郎, 三谷 勇, 2000: 関 東周辺のマサバの食性について, 関東近海のマサ バについて (平成11年の調査および研究成果), pp. 104-109.
- Kawasaki T. and Kumagai A., 1984: Food habits of the far eastern sardine and their implication in the fluctuation pattern of the sardine stocks. Bull. Jpn. Soc. Sci. Fish., 48, 1657-1663.
- Keeping E. S., 1995: Introduction to Statistical Inference, Dover publications, inc., New York, 451pp.
- 木立 孝, 1967: 本州太平洋系群カタクチイワシの食 性について. 東海区漁場海況概報, **38**, 38-45.
- Kishino H., 1986: On parallel ship experiments and the line transect method. *Rep. Int. Whal. Commn.*, **36**, 491-495.
- Kishino H., Kasamatsu F., and Toda T., 1988: On the double line transect method. *Rep. Int. Whal. Commn.*, **38**, 273-279.
- 岸野洋久, 1991: ライントランセクト・サンプリング による鯨類のモニタリング,「鯨類資源の研究と管 理」(桜本和美,加藤秀弘,田中昌一編),恒星社 厚生閣,東京, pp. 117-131.

- 岸野洋久,1999: 生のデータを料理する-統計科学に おける調査とモデル化-,日本評論社,東京, 227pp.
- 北田修一, 2001: 栽培漁業と統計モデル分析, 共立出版, 東京, 335pp.
- Kitakado T., 2003: Likelihood approaches for fish population analysis. *Fish. Sci.*, 68 (Suppl.), 105-108.
- 河野成美, 1984: 夏季,北太平洋の亜寒帯境界周辺海 域に出現する表層性魚類の分布様式と餌生物の関 係,北大水産学部修士論文,142pp.
- 久野英二, 1986: 動物の個体群動態研究法 I -個体数 推定法-, 共立出版, 東京, 114pp.
- Laake J. L., Buckland S. T., Anderson D. R., and Burnham K. P., 1993: Distance User's Guide, Version 2.0, Colorado Cooperative Fish and Wildlife Research Unit, Colorado State University, Fort Collins, CO., 72pp.
- Laevastu T. and Larkins H. A., 1981: Marine fisheries ecosystem: Its quantitative evaluation and management. Fishing News Bookes Ltd, Farnham, 162pp.
- Link W. A., Cam E., Nichols J. D., and Cooch E. G., 2002: Of bugs and birds: Markov chain Monte Carlo for hierarchical modeling in wildlife research. J. Wildlife Manage., 66(2), 277-291.
- 槙原 誠,田中 彰,大竹二雄,1980:昭和53年度さ め新資源開発調査報告書(北太平洋海域),海洋水 産資源開発センター報,**17**,221pp.
- Manly B. F. J., 1974: A model for certain types of selection experiments. *Biometrics*, **30**, 281-294.
- Manly B. F. J., 1991: Randomization, bootstrap and Monte Carlo methods in biology, Chapman and Hall, New York, 399pp.
- Manly B. F. J., McDonald L. L., and Garner G. W., 1996: Maximum likelihood estimation for the double-count method with independent observers. J. Agri. Biol. Environ. Stat., 1, 170-189.
- Martien K. K. and Taylor B. L., 2000: The limitations of hypothesis testing as a means of demographically delineating independent units, Paper SC/F2K/J3 presented at the JARPN Review Meeting, February, Tokyo (unpublished), 32pp.
- 松原 望, 1992: 統計的決定, 日本放送出版協会, 東

京, 166pp.

- Matsuda H., Wada T., Takeuchi Y., and Matsumiya Y., 1991: Alternative models for species replacement of pelagic fishes. *Res. Pop. Ecol.*, **33**, 41-56.
- Matsuda H., Wada T., Takeuchi Y., and Matsumiya Y., 1992: Model analysis of the effect of environmental fluctuation on the species replacement pattern of pelagic fishes under interspecific competition. *Res. Pop. Ecol.*, **34**, 309-319.
- 松田裕之, 1991: 野生生物の餌料選択と捕食者-被食者 系の安定性. 中央水研報, 2, 51-62.
- 松田裕之, 岡村 寛, 2002: 生物資源の持続的管理, 「生態系とシミュレーション」(楠田哲也, 巌佐庸 編),朝倉書店, 東京, pp. 46-61.
- Matsuoka K., Hakamada T., Fujise Y., and Miyashita T., 2000: Distribution pattern of minke whales based on sighting data during the JARPN 1994-1999, Paper SC/F2K/J16 presented to the JARPN review meeting, February, Tokyo (unpublished), 6pp.
- Meyer R. and Millar R. B., 1999: BUGS in Bayesian stock assessments. *Can. J. Fish. Aquat. Sci.*, **56**, 1078-1086.
- McCullagh P. and Nelder J.A., 1989: Generalized Linear Models, 2nd ed., Chapman and Hall, London, 511pp.
- 蓑谷千凰彦, 1987: 統計学の話, 東京図書, 東京, 293pp.
- 蓑谷千凰彦, 1997: 推測統計の話, 東京図書, 東京, 308pp.
- 蓑谷千凰彦, 1998: すぐに役立つ統計分布, 東京図書, 東京, 266pp.
- 宮下富夫,1990: 鯨類の資源量推定−現状と問題点−, 「海の哺乳類 その過去・現在・未来」(宮崎信之, 粕谷俊雄編),サイエンティスト社,東京,pp. 167-185.
- Miyashita T., 1991: Stocks and abundance of Dall's porpoises in the Okhotsk sea and adjacent waters. Paper SC/43/SM7 presented to the IWC Scientific Committee, May, Reykyavik(unpublished), 24pp.
- Miyashita T., Kato H., and Vladimirov V., 2002: Plan for the North Pacific minke whale sighting surveys in the Sea of Okhotsk in 2002, Paper SC/54/RMP9 presented to the IWC

Scientific Committee, April, Shimonoseki (unpublished), 4pp.

- Mori M., Butterworth D. S., and Matsuda H., 2002: Comparison of duplicate sighting rate for southern hemisphere whales between the 2nd and 3rd circumpolar surveys of IWC/IDCR-SOWER, Paper SC/54/IA16 presented to the IWC Scientific Committee, April, Shimonoseki (unpublished), 18pp.
- Mori M. and Buttreworth D. S., 2003: Consideration of multi-species interactions in the Antarctic ~ An initial model of the minke whaleblue whale - krill interaction, Paper SC/55/ SH17 presented to the IWC Scientific Committee, May, Berlin (unpublished), 21pp.
- Mori M., Butterworth D. S., Brandao A., Rademeyer R. A., Okamura H., and Matsuda H., 2003: Observer experience and minke whale sighting ability in IWC/IDCR-SOWER surveys. J. Cetacean Res. Manage., 5(1), 1-11.
- 森下丈二, 2002: なぜクジラは座礁するのか?, 河出 書房新社, 東京, 238pp.
- Mosteller F., 1951: Remarks on the method of paired comparisons: I. The least squares solution assuming equal standard deviations and equal correlations. *Psychomtrika*, **16**, 3-9.
- 永田 靖,吉田道弘,1997:統計的多重比較法の基礎, サイエンティスト社,東京,187pp.
- 内藤政治,村上幸一,小林 喬,1977:北西太平洋亜 寒帯水域における外洋性イカ類の成長と食物,北 大水産学部北洋研業績集,特別号,339-351.
- 中坊徹次, 2003: 系群あれこれ-水産資源学における 種内個体群. 資源管理談話会報, **31**, 3-22.
- 中村和雄,山下善平,1983:鳥による食物選好度の表示.日本応用動物昆虫学会誌,**27**(2),131-135.
- 小達和子, 1977: サンマの食性について. 東北水研報, 38, 75-88.
- Ohizumi H., Kuramochi T., Kubodera T., Yoshioka M., and Miyazaki N., 2003: Feeding habits of Dall's porpoises (*Phocoenoides dalli*) in the subarctic North Pacific and the Bering Sea basin and the impact of predation on mesopelagic micronekton. *Deep-Sea Research I*, 50(5), 593-610.
- Okamura H., Matsuoka K., Hakamada T., Okazaki M., and Miyashita T., 2001a: Spatial and temporal structure of the western North

Pacific minke whale distribution inferred from JARPN samples. J. Cetacean Res. Manage., **3**(2), 193-200.

- Okamura H., Kiyota M., and Hiramatsu K., 2001b: Quantitative analysis of paired comparison data using the Bradley-Terry model with a normal distribution. Jap. J. Biometrics, 21(2), 1-14.
- Okamura H., Yatsu A., Miyashita T., and Kawahara S., 2001c: The development of the ecosystem model for the western North Pacific area off Japan, Paper SC/53/O9 presented to the IWC Scientific Committee, July, Hammersmith (unpublished), 36pp.
- Okamura H., Mori M., and Matsuoka K., 2002: The possibility of a decrease of g(0)due to changed observer behavior on the 3rd circumpolar set of southern hemisphere minke whale surveys. J. Cetacean Res. Manage., 4(Suppl.), 219.
- Okamura H., Kitakado T., Hiramatsu K., and Mori M., 2003a: Abundance estimation of diving animals by the double-platform line transect method. *Biometrics*, **59**(**3**), 512-520.
- Okamura H., Kitakado T., and Mori M., 2003b: An improved method on line transect sampling in the Antarctic minke whales survey, Paper SC/55/IA5 presented to the IWC Scientific Committee, May, Berlin (unpublished), 20pp.
- Okamura H., Yatsu A., and Hiramatsu K., 2003c: Fisheries management based on ecosystem models. - A case study using Ecopath and Ecosim -. Fish. Sci., 68(Suppl.), 154-157.
- Okutani T., 1962: Diet of the common squid, Ommastrephes pacificus landed around Ito port, Shizuoka Prefecture. *Bull. Tokai Reg. Fish. Res. Lab.*, **32**, 41-47.
- 大野 豊, 磯田和男, 1993: 数値計算ハンドブック, オーム社, 東京, 1153pp.
- Palka D., 1995: Influences on spatial patterns of Gulf of Maine harbor porpoises, in "Whales, Seals, Fish and Man" (ed. by Blix A. S., Walloe L., and Ultang Ø.), Elsevier, New York, pp. 69-75.
- Pauly D., Trites A. W., Capuli E., and Christensen V., 1998: Diet composition and trophic levels
of marine mammals. *ICES J. Mar. Sci.*, **55**, 467-481.

- Pauly D., Christensen V., and Walters C., 2000: Ecopath, Ecosim, and Ecospace as tools for evaluating ecosystem impact of fisheries. *ICES* J. Mar. Sci., 57, 697-706
- Pawitan Y., 2001: In all likelihood: statistical modeling and inference using likelihood, Oxford University Press, New York, 528pp.
- Pritchard J. K., Stephens M., and Donnely P., 2000: Inference of population structure using multilocus genotype data. *Genetics*, **155**, 945-959.
- Punt A. E., Cooke J. G., Borchers D. L., and Strindberg S., 1997: Estimating the extent of additional variance for Southern Hemisphere minke whales from the results of the IWC/IDCR cruises. *Rep. Int. Whal. Commn.*, 47, 431-434.
- Quang P. X. and Becker E. F., 1997: Combining line transect and double count sampling techniques for aerial surveys. J. Agri. Biol. Environ. Stat., 2, 230-242.
- Quinn T. J., II and Deriso R.B., 1999: Quantitative fish dynamics, Oxford University Press, New York, 542pp.
- Raftery A. E., Givens G. H., and Zeh J. E., 1995: Inference from a deterministic population dynamics model for bowhead whales (with discussion). J. Am. Stat. Assoc., 90, 402-430.
- Ramsey F. L., Wildman, V., and Engbring, J., 1987: Covariate adjustment to effective area in variable-area wildlife surveys. *Biometrics*, 43, 1-11.
- Rogers A. R., 1990: Evaluating preference in laboratory studies of diet selection. Can. J. Zool., 68, 188-190.
- Rowley I., Russell, E., and Palmer, M., 1989: The food preferences of cockatoos: an aviary experiment. Aust. Wildlife Res., 68, 188-190.
- 坂本慶行,石黒真木夫,北川源四郎, 1983: 情報量統 計学,共立出版,東京, 236pp.
- 櫻本和美, 1996: クジラ類資源の管理とIWC,「クジラ に学ぶ」(北原 武編),成山堂書店,東京, pp. 98-122.
- 佐藤 信, 1985: 統計的官能検查法, 日科技連出版社, 東京, 351pp.

- Schwarz G., 1978: Estimating the dimension of a model. Ann. Statist., **6**, 461-464.
- Schweder T., 1990: Independent observer experiments to estimate the detection function in line transect sureys of whales. *Rep. Int. Whal. Commn.*, **40**, 349-355.
- Schweder T. and Host G., 1992: Integrating experimental data and survey data to estimate g(0): a first approach. *Rep. Int. Whal. Commn.*, **42**, 575-582.
- Schweder T., Oien N., and Host G., 1993: Estimates of abundance of northeastern Atlantic minke whales in 1989. *Rep. Int. Whal. Commn.*, **43**, 323-331.
- Schweder T., Skaug H. J., Dimakos X. K., Langaas M. and Oien N., 1997: Abundance of northeastern Atlantic minke whales, estimates for 1989 and 1995. *Rep. Int. Whal. Commn.*, 47, 453-483.
- Seber G. A. F., 1982: The estimation of animal abundance and related parameters, 2nd ed., Griffin, London, 654pp.
- 繁桝算男, 1995: 意思決定の認知統計学, 朝倉書店, 東京, 156pp.
- 白木原国雄,岡村 寛, 笠松不二男, (監訳) 2002: 海産哺乳類の調査と評価, 鯨研叢書, 9, (財)日本 鯨類研究所,東京, 169pp.
- Shuntov V. P., Radchenko V. I., Chuchukalo V. I., Efimkin A. Ya., Kuznetsova N. A., Lapko V. V., Poltev Yu. N., and Senchenko I. A., 1993a: Structure of planktonic and nektonic communities in the upper epipelagic zone in the western Bering Sea and Pacific Waters off Kamchatka in the period of anadromous migrations of salmon. *Russian J. Mar. Biol.*, 19(4), 231-239.
- Shuntov V. P., Radchenko V. I., Chuchukalo V. I., Efimkin A. Ya., Kuznetsova N. A., Lapko V. V., Poltev Yu. N., and Senchenko I. A., 1993b: Structure of planktonic and nektonic communities in the upper epipelagic zone of the Sakhalin-Kuril region in the period of anadromous migrations of salmon. *Russian J. Mar. Biol.*, **19**(4), 240-247.
- Shuntov V. P., Lapko V. V., Nadtpchiy V. V., and Samko Ye. V., 1995: Annual changes in Ichothyocenes of the upper epipelagic zone of

the Sakhalin-Kuril region. J. Ichthyol., **35**(1), 32-43.

- Skaug H. J., 1997: Perpendicular distance line transect methods based on integrated spatial hazard probability models. *Rep. Int. Whal. Commn.*, 47, 493-497.
- Skaug H. J. and Schweder, T., 1999: Hazard models for line transect surveys with independent observers. *Biometrics*, 55, 29-36.
- Skaug H. J., 2001: Plans for next year's analysis of the NILS 1996-2001 data. Paper SC/53/RMP2 presented to the IWC Scientific Committee, July, Hammersmith (unpublished), 11pp.
- Skaug H. J., Oien N., Bothun G., and Schweder T., 2002: Abundance of northeastern Atlantic minke whales for the survey period 1996-2001. Paper SC/54/RMP5 presented to the IWC Scientific Committee, April, Shimonoseki (unpublished), 47pp.
- Sokal R. R. and Rohlf F. J., 1995: Biometry, 3rd ed., W. H. Freeman and Company, New York, 887pp.
- Sparre P., 1991: Introduction to multispeices virtual population analysis. *ICES Mar. Sci. Symp.*, **193**, 12-21.
- 竹内 啓,藤野和建,1988:スポーツの数理科学-もっ と楽しむための数字の読み方-,共立出版,東京, 181pp.
- Tamura T. and Ohsumi S., 1999: Estimation of total food consumption by cetaceans in the world's oceans, The Institute of Cetacean research, 16pp.
- Tanaka S., 1980: A theoretical consideration on the management of a stock-fishery system by catch quota and on its dynamical properties. *Nipposn Suisan Gakkaishi*, 46(12), 1477-1482.
- 田中昌一, 1991: 一つのモデル独立型鯨類資源管理方 式の提案,「鯨類資源の研究と管理」(櫻本和美, 加藤秀弘,田中昌一編),恒星社厚生閣,東京, pp. 184-197.
- 田中昌一, 2002a: 南極海ミンククジラの資源調査, 「データサンプリング」(神保雅一編), 共立出版, 東京, pp. 57-86.
- 田中昌一,2002b: 漁獲努力量とCPUE 捕鯨をめぐっ て, 鯨研叢書,**8**,(財)日本鯨類研究所,東京, 56pp.

- 丹後俊郎, 2000: 統計モデル入門, 朝倉書店, 東京, 246pp.
- Taylor B. L., 2000: Genetic population structure in the western North Pacific minke whale: an analysis of mtDNA data. Paper SC/F2K/J6 presented to the JARPN review meeting, February, Tokyo (unpublished), 4 pp.
- Taylor B. L. and Chivers S. J., 2000: An example of the calculation of the statistical power to detect population sub-division in North Pacific minke whales, Paper SC/F2K/J7 presented to the JARPN review meeting, February, Tokyo (unpublished), 12 pp.
- 寺本 英, 1990: ランダムな現象の数学, 吉岡書店, 京都, 106pp.
- 寺本 英, 1997: 数理生態学, 朝倉書店, 東京, 183pp.
- Thomas L., Laake J. L., Strindberg S., Marques F. F. C., Borchers D. L., Buckland S. T., Anderson D. R., Burnham K. P., Hedley S. L., and Pollard J. H., 2001: Distance 4.0. Beta 4, Research Unit for Wildlife Population Assessment, University of St. Andrews, UK. (Internet homepage address: http://www.ruwpa.stand.ac.uk/distance/)
- 東京大学教養学部統計学教室編, 1991: 基礎統計学I: 統計学入門,東京大学出版会,東京, 307pp.
- 東京大学教養学部統計学教室編,1992: 基礎統計学Ⅲ: 自然科学の統計学,東京大学出版会,東京, 366pp.
- 豊田 正, 1997: 情報の物理学, 講談社, 東京, 135pp.
- Trites A. W., Christensen V., and Pauly D., 1997: Competition between Fisheries and Marine mammals for prey and primary production in the Pacific Ocean. J. North Atlantic Fish. Sci., 22, 173-187.
- Trites A. W., Livingston P. A., Vasconcellos M. C., Mackinson S., Springer A. M., and Pauly D., 1999a: Ecosystem change and the decline of marine mammals in the Eastern Bering Sea: testing the ecosystem shift and commercial whaling hypotheses. *Fish. Centre Res. Rep.*, 7, 100pp.
- Trites A. W., Livingston P. A., Vasconcellos M. C., Mackinson S., Springer A. M., and Pauly D., 1999b: Ecosystem considerations and the limitations of ecosystem models in fisheries management: insights form the Bering sea, in

90

"Ecosystem Approaches for Fisheries Management", Alaska Sea Grant College Program, pp. 609-619.

- 辻田時美, 1982: デトリタスー海洋水の新しい有機物 像-. 海洋科学, **14**(**8**), 466-472.
- Ulltang Ø., 1995: Multispecies modeling and management with reference to the institute of marine research's multispecies model for the Barents Sea, in "Whales, Seals, Fish and Man" (ed. by Blix A. S., Walloe L., and Ultang Ø.), Elsevier, NewYork, pp. 659-670.
- (社)海と渚環境美化推進機構,1999:平成10年度海の
 生態系と漁業に関する調査報,241pp.
- University of Alaska Sea Grant, 1999: Ecosystem approaches for fisheries management, University of Alaska Sea Grant, Fairbanks, 738pp.
- Venables W. N. and Ripley B. D., 1997: Modern Applied Statistics with S-Plus, 2nd ed., Springer-Verlag, New Yrok, 548pp.
- Walters C., Christensen V., and Pauly, D., 1997: Structuring dynamic models of exploited ecosystems from trophic mass-balance assessments. *Rev. Fish Biol. Fish.*, 7, 139-172.
- Walters C., Pauly D., and Christensen V., 1999: Ecospace: prediction of mesoscale spatial patterns in trophic relationships of exploited ecosystems, with emphasis on the impacts of marine protected areas. *Ecosystems*, 2, 539-554.

- Walters C. J., Kitchell J. F., Christensen V., and Pauly D., 2000: Representing density dependent consequences of life history strategies in aquatic ecosystems: Ecosim II. *Ecosystems*, 3, 70-83.
- 山田作太郎, 北田修一, 1997: 生物資源統計学, 成山 堂, 東京, 263pp.
- 谷津明彦, 1995: 南太平洋における外洋表層性魚類の 生物地理学的研究,特にアロッナスAllothunnus fallaiの生態的役割について.遠洋水研報, 32, 1-145.
- Yatsu A., Nishida H., Ishida M., Tomosada A., Kinoshita T., and Wada T., 2001: Trajectories of Catch and Stock Abundance of Dominant Small Pelagic Fishes and Common Squid with Some Related Environmental Indices around Japan. PICES Sci. Rep., 18, 175-178.
- Yoshida H., Shirakihara K., Kishino H., and Shirakihara M., 1997: A population size estimate of the finless porpoise, *Neophocaena phocaenoides*, from aerial surveys in Ariake Sound and Tachibana Bay, Japan. *Res. Pop. Ecol.*, **39**, 239-247.
- 吉田英可,2002: 鯨類の資源量推定のための飛行機目 視調査-スナメリに対する調査-,「鯨類資源の持 続的利用は可能か」(加藤秀弘,大隅清治編),生 物研究社,東京,pp.162-167.

Appendix1 (3.17)の各項の期待値の和が1になることの証明

最初に,次の公式1を証明する。

公式 1.
$$\int_0^\infty [f(x)\exp\{-\int_x^\infty f(y)dy\}]dx = 1 - \exp\{-\int_0^\infty f(x)dx\}$$

[証明]

f(x) exp{
$$-\int_x^{\infty} f(y)dy$$
} = $\frac{d}{dx} [exp{ $\int_{\infty}^x f(y)dy$ }]
だから、$

$$\int_{0}^{\infty} [f(x) \exp\{-\int_{x}^{\infty} f(y)dy\}] dx = \int_{0}^{\infty} \frac{d}{dx} [\exp\{\int_{\infty}^{x} f(y)dy\}] dx$$
$$= \left[\exp\{\int_{\infty}^{x} f(y)dy\}\right]_{0}^{\infty} = 1 - \exp\{-\int_{0}^{\infty} f(x)dx\}$$

[証明終]

公式1を使って、(3.17)の各項の期待値の和が1になること、すなわち

 $\sum_{u} \iint q_{AB}(x, y, u) dx dy = 1$

を示すことができる。これは、(3.17)の式が確率密度関数になっていることを意味している。

まず、(3.17)の第4項、第5項で、後の発見に対する縦距離y2に関して[0, y1]の範囲で積分する。このとき、第4 項は、適当な式変形と公式1のもとで、

$$w_{A\cup B}^{-1} \frac{\lambda}{v} Q_A(x, y_1) \{1 - Q_B(x, y_1)\} \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_{y_1}^{y_1} Q_{A\cup B}(x, y') dy'\right\} \int_0^{y_1} \frac{\lambda}{v} Q_B(x, y_2) \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_{y_2}^{y_1} Q_B(x, y') dy'\right\} dy_2$$

= $w_{A\cup B}^{-1} \frac{\lambda}{v} Q_A(x, y_1) \{1 - Q_B(x, y_1)\} \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_{y_1}^{\infty} Q_{A\cup B}(x, y') dy'\right\} \left[1 - \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_0^{y_1} Q_B(x, y') dy'\right\}\right]$

,

が示される。同様にして、第5項は、

$$w_{A\cup B}^{-1} \frac{\lambda}{v} Q_B(x, y_1) \{1 - Q_A(x, y_1)\} \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_{y_1}^{\infty} Q_{A\cup B}(x, y') dy'\right\} \left[1 - \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_{0}^{y_1} Q_A(x, y') dy'\right\}\right]$$

となる。

第1項と第4項,第2項と第5項をそれぞれ足し合わせると,

$$w_{A\cup B}^{-1} \frac{\lambda}{v} Q_A(x, y_1) \{1 - Q_B(x, y_1)\} \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_{y_1}^{\infty} Q_{A\cup B}(x, y') dy'\right\}$$
$$w_{A\cup B}^{-1} \frac{\lambda}{v} Q_B(x, y_1) \{1 - Q_A(x, y_1)\} \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_{y_1}^{\infty} Q_{A\cup B}(x, y') dy'\right\}$$

が得られる。これらをさらに足し合わせて、残った第3項を加えると、

$$\begin{split} & w_{A\cup B}^{-1} \frac{\lambda}{v} [Q_A(x, y_1) \{1 - Q_B(x, y_1)\} + Q_B(x, y_1) \{1 - Q_A(x, y_1)\} \\ & + Q_A(x, y_1) Q_B(x, y_1)] \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_{y_1}^{\infty} Q_{A\cup B}(x, y') dy'\right\} \\ & = w_{A\cup B}^{-1} \frac{\lambda}{v} Q_{A\cup B}(x, y_1) \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_{y_1}^{\infty} Q_{A\cup B}(x, y') dy'\right\} \end{split}$$

となる。これを再び公式1を用いて, y₁で積分すると,

$$w_{A\cup B}^{-1}\left[1 - \exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon}\int_0^\infty Q_{A\cup B}(x, y)dy\right\}\right] = w_{A\cup B}^{-1} \times g_{A\cup B}(x)$$

公式2.

観察者Aの単独発見(u=A)のときの垂直距離 x での発見確率は,

$$w_{A\cup B}^{-1} \int_{0}^{\infty} \frac{\lambda}{v} (Q_{A} - Q_{AB}) \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_{y}^{\infty} Q_{A\cup B}(x, y') dy'\right\} \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_{0}^{y} Q_{B}(x, y') dy'\right\} dy$$
$$= w_{A\cup B}^{-1} \left[\exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_{0}^{\infty} Q_{B}(x, y) dy\right\}_{-0}^{-1} \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_{0}^{\infty} Q_{A\cup B}(x, y) dy\right\}\right]$$

となる。

[証明]

$$\begin{split} &Q_A - Q_{AB} = Q_A - Q_A Q_B = Q_{A\cup B} - Q_B \quad \not \pm \ \mathcal{Y}, \\ &w_{A\cup B}^{-1} \int_0^\infty \frac{\lambda}{v} (Q_A - Q_{AB}) \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_y^\infty Q_{A\cup B}(x, y') dy'\right\} \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_0^y Q_B(x, y') dy'\right\} dy \\ &= w_{A\cup B}^{-1} \int_0^\infty \frac{\lambda}{v} (Q_{A\cup B} - Q_B) \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_y^\infty Q_{A\cup B}(x, y') dy'\right\} \exp\left[-\frac{\lambda}{v} \left\{\int_0^\infty Q_B(x, y') dy' - \int_y^\infty Q_B(x, y') dy'\right\}\right] dy \\ &= w_{A\cup B}^{-1} \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_0^\infty Q_B(x, y) dy\right\} \int_0^\infty \frac{\lambda}{v} (Q_{A\cup B} - Q_B) \exp\left[-\frac{\lambda}{v} \int_y^\infty \{Q_{A\cup B}(x, y') - Q_B(x, y')\} dy'\right] dy \end{split}$$

最後の式に, 公式1を適用すれば,

$$= w_{A\cup B}^{-1} \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_{0}^{\infty} Q_{B}(x, y) dy\right\} \left(1 - \exp\left[-\frac{\lambda}{v} \int_{0}^{\infty} \{Q_{A\cup B}(x, y) - Q_{B}(x, y)\} dy\right]\right)$$
$$= w_{A\cup B}^{-1} \left[\exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_{0}^{\infty} Q_{B}(x, y) dy\right\} - \exp\left\{-\frac{\lambda}{v} \int_{0}^{\infty} Q_{A\cup B}(x, y) dy\right\}\right]$$
[$ext{itflike}$]

この公式2を用いると、(3.27)を導くことができる。それ故、公式1、公式2を用いることにより、垂直横距離だ けのモデルや不完全独立観察者を含むモデルの発見関数に対しても、同様にして各項の期待値の和が1になることを示 すことができる。

(3.27)の第4項と第5項の和は、公式1を用いると、

$$\begin{split} & w_{A\cup B}^{-1} \left(\int_{0}^{\infty} \frac{\lambda}{v} Q_{B}(x, y) \left[\exp\left\{ -\frac{\lambda}{v} \int_{y}^{\infty} Q_{B}(x, y') dy' \right\} - \exp\left\{ -\frac{\lambda}{v} \int_{y}^{\infty} Q_{A\cup B}(x, y') dy' \right\} \right] dy \\ & + \int_{0}^{\infty} \frac{\lambda}{v} Q_{A}(x, y) \left[\exp\left\{ -\frac{\lambda}{v} \int_{y}^{\infty} Q_{A}(x, y') dy' \right\} - \exp\left\{ -\frac{\lambda}{v} \int_{y}^{\infty} Q_{A\cup B}(x, y') dy' \right\} \right] dy \right) \\ & = w_{A\cup B}^{-1} \left[1 - \exp\left\{ -\frac{\lambda}{v} \int_{0}^{\infty} Q_{B}(x, y) dy \right\} + 1 - \exp\left\{ -\frac{\lambda}{v} \int_{0}^{\infty} Q_{A}(x, y) dy \right\} - \int_{0}^{\infty} \frac{\lambda}{v} (Q_{A} + Q_{B}) \exp\left\{ -\frac{\lambda}{v} \int_{y}^{\infty} Q_{A\cup B}(x, y') dy' \right\} dy \right] \end{split}$$

となる。最後の式の第3項に、(3.27)の第3項を加えると、

$$\begin{split} & w_{A\cup B}^{-1} \left[\int_0^\infty \frac{\lambda}{\upsilon} Q_A(x, y) Q_B(x, y) \exp\left\{ -\frac{\lambda}{\upsilon} \int_y^\infty Q_{A\cup B}(x, y') dy' \right\} dy - \int_0^\infty \frac{\lambda}{\upsilon} (Q_A + Q_B) \exp\left\{ -\frac{\lambda}{\upsilon} \int_y^\infty Q_{A\cup B}(x, y') dy' \right\} dy \right] \\ &= -w_{A\cup B}^{-1} \int_0^\infty \frac{\lambda}{\upsilon} Q_{A\cup B}(x, y) \exp\left\{ -\frac{\lambda}{\upsilon} \int_y^\infty Q_{A\cup B}(x, y') dy' \right\} dy = -w_{A\cup B}^{-1} \left[1 - \exp\left\{ -\frac{\lambda}{\upsilon} \int_0^\infty Q_{A\cup B}(x, y) dy' \right\} \right] \end{split}$$

が得られる。従って、同時・遅れの区別をしない二重発見の確率は、

$$w_{A\cup B}^{-1}\left[1 - \exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon}\int_0^{\infty}Q_A(x, y)dy\right\} - \exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon}\int_0^{\infty}Q_B(x, y)dy\right\} + \exp\left\{-\frac{\lambda}{\upsilon}\int_0^{\infty}Q_{A\cup B}(x, y)dy\right\}\right]$$

となる。これから、導かれるパターン別の発見確率は、

岡村 寛

$$\left[\exp\left(-\frac{\lambda}{\upsilon}\int_{0}^{\infty}Q_{B}(x,y)dy\right) - \exp\left(-\frac{\lambda}{\upsilon}\int_{0}^{\infty}Q_{A\cup B}(x,y)dy\right) \right] \qquad u = A$$

$$q_{AB}(x,u) = w_{A\cup B}^{-1} \left\{ \exp\left(-\frac{\lambda}{v}\int_{0}^{\infty}Q_{A}(x,y)dy\right) - \exp\left(-\frac{\lambda}{v}\int_{0}^{\infty}Q_{A\cup B}(x,y)dy\right) \qquad u = B \right\}$$

 $\left[1 - \exp\left(-\frac{\lambda}{v}\int_{0}^{\infty}Q_{A}(x,y)dy\right) - \exp\left(-\frac{\lambda}{v}\int_{0}^{\infty}Q_{B}(x,y)dy\right) + \exp\left(-\frac{\lambda}{v}\int_{0}^{\infty}Q_{A\cup B}(x,y)dy\right) \quad u = AB$ となり、この式はSkaug and Schweder (1999) の発見確率の式に他ならない。すなわち、Okamura *et al.* (2003a)

の発見確率は、その特別な場合としてSkaug and Schweder (1999)の発見確率を含むことが分かる。

Appendix 2 3人の観察者によるハザード確率関数の詳細

2人の完全独立観察者と1人の独立観察者の下での発見確率は、次の16のパターンに類別される。 単独観察者による発見:

$$\begin{aligned} q_{ABC}(x, y, A) &= w_{A\cup B\cup C}^{-1} \frac{\lambda}{v} \{ Q_A(x, y) - Q_{AB}(x, y) - Q_{AC}(x, y) + Q_{ABC}(x, y) \} \\ &\times \exp\left[-\frac{\lambda}{v} \{ \int_0^y Q_B(x, y') dy' + \int_y^\infty Q_{A\cup B\cup C}(x, y') dy' \} \right], \\ q_{ABC}(x, y, B) &= w_{A\cup B\cup C}^{-1} \frac{\lambda}{v} \{ Q_B(x, y) - Q_{AB}(x, y) - Q_{BC}(x, y) + Q_{ABC}(x, y) \} \\ &\times \exp\left[-\frac{\lambda}{v} \{ \int_0^y Q_A(x, y') dy' + \int_y^\infty Q_{A\cup B\cup C}(x, y') dy' \} \right], \\ q_{ABC}(x, y, B) &= w_{A\cup B\cup C}^{-1} \frac{\lambda}{v} \{ Q_B(x, y) - Q_{AB}(x, y) - Q_{BC}(x, y) + Q_{ABC}(x, y) \} \\ &\times \exp\left[-\frac{\lambda}{v} \{ \int_0^y Q_A(x, y') dy' + \int_y^\infty Q_{A\cup B\cup C}(x, y') dy' \} \right], \end{aligned}$$

ここで、 $Q_{AB} = Q_A Q_B$, $Q_{ABC} = Q_A Q_B Q_C$ 等の記号を使用した。 同時二重発見:

$$\begin{split} q_{ABC}(x, y, A \times B) &= w_{A \cup B \cup C}^{-1} \frac{\lambda}{v} \{ Q_{AB}(x, y) - Q_{ABC}(x, y) \} \exp\left\{ -\frac{\lambda}{v} \int_{y}^{\infty} Q_{A \cup B \cup C}(x, y') dy' \right\}, \\ q_{ABC}(x, y, B \times C) &= w_{A \cup B \cup C}^{-1} \frac{\lambda}{v} \{ Q_{BC}(x, y) - Q_{ABC}(x, y) \} \\ \times \exp\left[-\frac{\lambda}{v} \{ \int_{0}^{y} Q_{A}(x, y') dy' + \int_{y}^{\infty} Q_{A \cup B \cup C}(x, y') dy' \} \right], \\ q_{ABC}(x, y, C \times A) &= w_{A \cup B \cup C}^{-1} \frac{\lambda}{v} \{ Q_{CA}(x, y) - Q_{ABC}(x, y) \} \\ \times \exp\left[-\frac{\lambda}{v} \{ \int_{0}^{y} Q_{B}(x, y') dy' + \int_{y}^{\infty} Q_{A \cup B \cup C}(x, y') dy' \} \right], \\ q_{ABC}(x, y, A \times B \times C) &= w_{A \cup B \cup C}^{-1} \frac{\lambda}{v} Q_{ABC}(x, y) \exp\left\{ -\frac{\lambda}{v} \int_{y}^{\infty} Q_{A \cup B \cup C}(x, y') dy' \right\} \end{split}$$

遅れ二重発見:

$$\begin{split} q_{ABC}(x, y, A \to B) &= w_{A \cup B \cup C}^{-1} \left(\frac{\lambda}{v}\right)^2 Q_B(x, y_2) \{Q_A(x, y_1) \\ &- Q_{AB}(x, y_1) - Q_{CA}(x, y_1) + Q_{ABC}(x, y_1) \} \\ &\times \exp \left[-\frac{\lambda}{v} \{\int_{y_2}^{y_1} Q_B(x, y') dy' + \int_{y_1}^{\infty} Q_{A \cup B \cup C}(x, y') dy' \} \right] \end{split}$$

$$\begin{split} & q_{ABC}(x, y, A \times C \to B) = w_{A\cup B\cup C}^{-1} \left(\frac{\lambda}{v}\right)^{2} Q_{B}(x, y_{2}) \{Q_{CA}(x, y_{1}) - Q_{ABC}(x, y_{1})\} \\ & \times \exp\left[-\frac{\lambda}{v} \{\int_{y_{2}}^{y_{2}} Q_{B}(x, y') dy' + \int_{y_{1}}^{y_{2}} Q_{A\cup B\cup C}(x, y') dy'\}\right], \\ & q_{ABC}(x, y, B \to A) = w_{A\cup B\cup C}^{-1} \left(\frac{\lambda}{v}\right)^{2} Q_{A}(x, y_{2}) \{Q_{B}(x, y_{1}) - Q_{AB}(x, y_{1}) - Q_{CB}(x, y_{1}) + Q_{ABC}(x, y_{1})\} \\ & \times \exp\left[-\frac{\lambda}{v} \{\int_{y_{2}}^{y_{2}} Q_{A}(x, y') dy' + \int_{y_{1}}^{y_{2}} Q_{A\cup B\cup C}(x, y') dy'\}\right], \\ & q_{ABC}(x, y, B \times C \to A) = w_{A\cup B\cup C}^{-1} \left(\frac{\lambda}{v}\right)^{2} Q_{A}(x, y_{2}) \{Q_{CB}(x, y_{1}) - Q_{ABC}(x, y_{1})\} \\ & \times \exp\left[-\frac{\lambda}{v} \{\int_{y_{2}}^{y_{2}} Q_{A}(x, y') dy' + \int_{y_{1}}^{y_{2}} Q_{A\cup B\cup C}(x, y') dy'\}\right], \\ & q_{ABC}(x, y, C \to A) = w_{A\cup B\cup C}^{-1} \left(\frac{\lambda}{v}\right)^{2} Q_{A}(x, y_{2}) \{Q_{C}(x, y_{1}) - Q_{CA}(x, y_{1}) - Q_{CB}(x, y_{1}) + Q_{ABC}(x, y_{1})\} \\ & \times \exp\left[-\frac{\lambda}{v} \{\int_{0}^{y_{2}} Q_{A}(x, y') dy' + \int_{y_{2}}^{y_{2}} Q_{A\cup B}(x, y') dy'\right], \\ & q_{ABC}(x, y, C \to A) = w_{A\cup B\cup C}^{-1} \left(\frac{\lambda}{v}\right)^{2} Q_{B}(x, y_{2}) \{Q_{C}(x, y_{1}) - Q_{CA}(x, y_{1}) - Q_{CB}(x, y_{1}) + Q_{ABC}(x, y_{1})\} \\ & \times \exp\left[-\frac{\lambda}{v} \{\int_{0}^{y_{2}} Q_{A}(x, y') dy' + \int_{y_{2}}^{y_{2}} Q_{A\cup B}(x, y') dy' + \int_{y_{1}}^{y_{2}} Q_{A\cup B\cup C}(x, y') dy'\right], \\ & q_{ABC}(x, y, C \to A) = w_{A\cup B\cup C}^{-1} \left(\frac{\lambda}{v}\right)^{2} Q_{AB}(x, y') dy' + \int_{y_{1}}^{y_{2}} Q_{A\cup B\cup C}(x, y') dy'\right], \\ & q_{ABC}(x, y, C \to A \times B) = w_{A\cup B\cup C}^{-1} \left(\frac{\lambda}{v}\right)^{2} Q_{AB}(x, y') dy' + \int_{y_{1}}^{y_{2}} Q_{A\cup B\cup C}(x, y') dy'\right], \\ & \left\{ q_{ABC}(x, y_{1}, y_{2}, y_{3}, C \to A \to B) \right\} \\ & \left\{ w_{A\cup B\cup C}^{-1} \left(\frac{\lambda}{v}\right)^{2} Q_{B}(x, y') dy' + \int_{y_{1}}^{y_{2}} Q_{A\cup B\cup C}(x, y') dy'\right\} \right\}, \\ & \left\{ w_{AB\cup B\cup C}^{-1} \left(\frac{\lambda}{v}\right)^{2} Q_{B}(x, y') dy' + \int_{y_{1}}^{y_{2}} Q_{A\cup B\cup C}(x, y') dy'\right\} \right\}, \\ & \left\{ w_{AB\cup C}^{-1} \left(\frac{\lambda}{v}\right)^{2} Q_{A}(x, y') dy' + \int_{y_{1}}^{y_{2}} Q_{A\cup B\cup C}(x, y') dy'\right\} \right\}, \\ & \left\{ w_{AB\cup C}^{-1} \left(\frac{\lambda}{v}\right)^{2} Q_{A}(x, y') dy' + \int_{y_{1}}^{y_{2}} Q_{A\cup B\cup C}(x, y') dy'\right\} \right\}, \\ & \left\{ w_{AB\cup C}^{-1} \left(\frac{\lambda}{v}\right)^{2} Q_{A}(x, y') dy' + \int_{y_{1}}^{y_{2}} Q_{A\cup B\cup C}(x, y'$$

$$= w_{A\cup B\cup C}^{-1} \left(\frac{\lambda}{v}\right)^{3} Q_{A}(x, y_{3}) \{Q_{B}(x, y_{2}) - Q_{AB}(x, y_{2})\} \{Q_{C}(x, y_{1}) - Q_{CA}(x, y_{1}) - Q_{CB}(x, y_{1}) + Q_{ABC}(x, y_{1})\} \\ \times \exp\left[-\frac{\lambda}{v} \{\int_{y_{3}}^{y_{2}} Q_{A}(x, y') dy' + \int_{y_{2}}^{y_{1}} Q_{A\cup B}(x, y') dy' + \int_{y_{1}}^{\infty} Q_{A\cup B\cup C}(x, y') dy'\}\right].$$

完全独立観察者A,Bと不完全独立観察者Cの同時二重発見が区別できないときは、例えば、AとA×Cを区別しないでAの単独発見として扱い、上の第1式と第6式の和の発見確率

$$\begin{aligned} q_{ABC}(x, y, A \cup A \times C) &= q_{ABC}(x, y, A) = w_{A \cup B \cup C}^{-1} \frac{\lambda}{v} \{ Q_A(x, y) - Q_{AB}(x, y) \} \\ \times \exp \left[-\frac{\lambda}{v} \{ \int_0^y Q_B(x, y') dy' + \int_y^\infty Q_{A \cup B \cup C}(x, y') dy' \} \right] \end{aligned}$$

などを用いる (Okamura *et al.*, 2003b)。また、縦距離 y で積分して垂直横距離 x だけが有効なときの発見関数を作ることや、適当な積分によって x, yの区間データだけがある場合の発見関数を作ることが可能である。

Appendix 3 (3.43)の分散公式の導出

(3.43) の $\hat{P}(\hat{\theta})$ の漸近分散公式の導出はHuggins (1989) に従う。 パラメータ θ は既知であるとして、 θ が与えられたとき、個体数Pのホルビッツ・トンプソン推定量は

$$\hat{P}(\theta) = \sum_{i=1}^{n} a / \{2Lw(\theta_i)\} = \sum_{i=1}^{P} d_i a / \{2Lw(\theta_i)\} = \sum_{i=1}^{P} d_i / q_i$$

となる。ここで、 d_i は個体iが発見されたとき1、見落とされたとき0となる定義関数である(添字jは煩雑さを避けるため省略した)。 $E(d_i) = q_i$ より、

,

$$E(\hat{P}) = (a / 2L) \sum_{i=1}^{P} E\{d_i / w(\theta_i)\} = P$$

となり、 **P**は不偏推定量である。

尤度関数を $L(\theta) = \prod_{i=1}^{n} p_i(x \mid \theta)$ と書くとき、スコア関数は

$$S(\theta) = d\{\log L(\theta)\} / d\theta = \sum_{i=1}^{p} d_i \times d\{\log L_i(\theta)\} / d\theta = \sum_{i=1}^{p} d_i U_i$$

と書くことができる (Pawitan, 2001)。このとき,

$$E(d_i U_i) = \int \frac{dL_i(\theta)/d\theta}{L_i(\theta)} p_i(x \mid \theta) q_i dx = q_i \frac{d}{d\theta} \int p_i(x \mid \theta) dx = 0$$

であるから, $E(d_iU_i) = 0$ が得られる。

従って、
$$Cov(d_i, d_j) = 0 \ (i \neq j)$$
, $E(d_i U_i) = 0 \ge \hat{P}(\theta) - P = \sum_{i=1}^{P} \{ (d_i - q_i) / q_i \}$ を使えば、
 $Cov\{S(\theta), \hat{P}(\theta) - P\} = E\left\{ \sum_{i=1}^{P} d_i U_i (d_i - q_i) / q_i \right\} = E\left(\sum_{i=1}^{P} d_i^2 U_i / q_i\right) - E\left(\sum_{i=1}^{P} d_i U_i\right) = 0$

となる。それ故に、 $S(\theta)$ と $\hat{P}-P$ はそれぞれ同じ分布からの独立な確率変数の和となり、中心極限定理を用いると、

$$(\{S(\theta)\}^T, \hat{P} - P)^T \sim N\left(\mathbf{0}, \begin{pmatrix} I(\theta) & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \operatorname{var}\{\hat{P}(\theta)\} \end{pmatrix}\right)$$

となる。ここで、 $I(\theta)$ はフィッシャー情報量である。これより、 $S(\theta) \approx -I(\hat{\theta})(\theta - \hat{\theta})$ と最尤推定量の漸近不偏性により、近似的に

$$((\hat{\theta} - \theta)^T, \{\hat{P}(\theta) - P\})^T \sim N\left(0, \begin{pmatrix} I(\theta)^{-1} & \mathbf{0} \\ \mathbf{0} & \operatorname{var}\{\hat{P}(\theta)\} \end{pmatrix}\right)$$

が得られる。

最尤推定量θが与えられれば、ホルビッツ・トンプソン推定量(3.41)を得る。テイラー級数展開の1次近似により、

$$\hat{P}(\hat{\theta}) - P = \hat{P}(\theta) - P + (\hat{\theta} - \theta)^T [d\hat{P}(\theta) / d\theta]_{\theta^*}$$

が得られる。ここで、 θ^* は $\hat{\theta}$ と θ の間にある値を持つ。

従って,上で与えられた関係と最尤推定量の漸近正規性を用いると,

$$\hat{P}(\hat{\theta}) - P \sim N(0, c(\theta))$$

が成り立つ。ここで、 $c(\theta) = [d\hat{P}(\theta)/d\theta]^{T} I(\theta)^{-1} [d\hat{P}(\theta)/d\theta] + \operatorname{var}\{\hat{P}(\theta)\}$ である。

+分大きな*n*に対して,*c*(θ)の最初の項は $[d\hat{P}(\theta)/d\theta]^T I(\theta)^{-1} [d\hat{P}(\theta)/d\theta]|_{\theta=\hat{\theta}}$ で,第2項は経験的な推定量 $a^2 \sum l_j (\hat{D}_j - \hat{D})^2 / L(J-1)$ で代用される。第2項の経験的な推定量は部分トランセクトごとの個体数推定量をランダム サンプルとみなす近似を行っている。この経験推定量は個体群が不均一な分布を示すとき,特に有効である。

次に、個体群が同質で距離以外の共変量によって発見確率が異ならないとすると、(3.41)、(3.43)から古典的な推 定量が得られることを示す。ここでは、簡単のため、群れサイズを考えない。発見距離以外の共変量により発見関数 が変わらないとき、

 $w(\underline{\theta}_{ij}) = w$

となる。それ故,密度推定値は,

$$\hat{D} = \frac{1}{2L} \sum_{j=1}^{J} \sum_{i=1}^{n_j} \frac{1}{\hat{w}(\hat{\theta}_{ij})} = \frac{1}{2L} \sum_{j=1}^{J} \sum_{i=1}^{n_j} \frac{1}{\hat{w}} = \frac{n}{2L\hat{w}}$$

となり ($n = \sum n_j$), これは古典的な推定量 (2.11) と一致している。

分散については、簡単のため、<u> θ </u>=wとみなしてしまえば、 $I(\underline{\theta})^{-1}$ =var(w)で、 $dD/d\theta = dD/dw = -n/(2Lw^2)$ であるから、(3.43) 式第1項は、

$$\left(\frac{n}{2L\hat{w}^2}\right)^2 \operatorname{var}(\hat{w}) = \hat{D}^2 \times CV^2(\hat{w})$$

である。(3.43) 式第2項は,

$$\begin{aligned} &\frac{1}{J-1} \sum_{j=1}^{J} \frac{l_j}{L} (\hat{D}_j - \hat{D})^2 = \frac{1}{J-1} \sum_{j=1}^{J} \frac{l_j}{L} \left(\frac{n_j}{2l_j \hat{w}} - \frac{n}{2L \hat{w}} \right)^2 \\ &= \frac{1}{(2L\hat{w})^2} L \frac{1}{J-1} \sum_{j=1}^{J} l_j \left(\frac{n_j}{l_j} - \frac{n}{L} \right)^2 = \left(\frac{n}{2L\hat{w}} \right)^2 \frac{\operatorname{var}(n)}{n^2} = \hat{D}^2 \times CV^2(n) \end{aligned}$$

となる。よって、(3.43) 式から得られる分散は、

 $var(\hat{D}) = \hat{D}^2 \cdot \{ CV^2(\hat{w}) + CV^2(n) \}$

であり, (2.12) と一致する。それ故, 距離以外の共変量を考慮しないときの推定量は古典的なライントランセクト法の推定量に一致することが示せた。

Appendix 4 エコシムのバルネラビリティー・パラメータと嗜好性との関係

(5.5)の中で $v_{ij} \ge a_{ij}$ の2つが未知のパラメータとなっているが、どちらか一方を決めることにより、他方は自然に決まる。なぜなら、エコパスの推定値を用いて捕食者 *j* による餌 *i* の消費量 $Q_{ij} = B_j^{EP} \times QB_j \times DC_{ji}$ を計算して、エコパスから得られた推定値 B_i^{EP} 、 B_j^{EP} とともに(ここで、上付き記号EPはエコパスの推定値を意味する)、(5.5)に代入すると、 $C_{ij} = Q_{ij}$ だから、

$$a_{ij} = 2v_{ij}Q_{ij} / (v_{ij}B_i^{EP}B_j^{EP} - Q_{ij}B_j^{EP})$$

となり、*v*_{ij}を与えれば、*a*_{ij}が推定されることが分かる。

今,捕食者 jの餌 i に対する嗜好性 π_{i} は, Manly (1974) に従い,

$$DC_{ji} = \frac{\pi_{ji}B_i^{EP}}{\sum_i \pi_{ji}B_i^{EP}}$$

により与えられると仮定する。ここでは,

$$\sum_{i} \pi_{ji} = 1$$

という制約条件を置くことにする。

このとき,エコシムシミュレーションのある時点での嗜好性ť"は,

$$\frac{C_{ij}}{\sum_{i} C_{ij}} = \frac{\pi'_{ji}B_i}{\sum_{i} \pi'_{ji}B_i}$$

で表される。このときも, t_{ji}と同様に,

$$\sum_{i} \pi'_{ji} = 1$$

という制約条件を課す。

 C_{ij} の式 (5.5) に, 上の a_{ij} の式を代入すると,

$$\begin{split} C_{ij}(B_i, B_j) &= a_{ij} v_{ij} B_i B_j / (2v_{ij} + a_{ij} B_j) \\ &= \{ 2v_{ij}^2 Q_{ij} B_i B_j / (v_{ij} B_i^{EP} B_j^{EP} - Q_{ij} B_j^{EP}) \} / \{ 2v_{ij} + 2v_{ij} Q_{ij} B_j / (v_{ij} B_i^{EP} B_j^{EP} - Q_{ij} B_j^{EP}) \} \\ &= (2v_{ij}^2 Q_{ij} B_i B_j) / \{ 2v_{ij} (v_{ij} B_i^{EP} B_j^{EP} - Q_{ij} B_j^{EP}) + 2v_{ij} Q_{ij} B_j \} \\ &= v_{ij} Q_{ij} B_i B_j / \{ v_{ij} B_i^{EP} B_j^{EP} + Q_{ij} (B_j - B_j^{EP}) \} \end{split}$$

となる。 だから, $Q_{ij} = B_j^{EP} \times QB_j \times DC_{ji} = B_j^{EP} \times QB_j \times \{\pi_{ji}B_i^{EP} / \sum \pi_{ji}B_i^{EP}\}$ さらに

$$x_{ij} = \frac{v_{ij}B_i^{EF}}{Q_{ij}}$$

とおくと, エコシムのある時点での嗜好性の式は,

$$\frac{\pi_{ji}^{\prime}B_{i}}{\sum_{i}\pi_{ji}^{\prime}B_{i}} = \frac{\frac{\pi_{ji}B_{i}^{EP}}{\sum\pi_{ji}B_{i}^{EP}}B_{j}^{EP}QB_{j}x_{ij}B_{i}B_{j}/\{x_{ij}B_{i}^{EP}B_{j}^{EP} + (B_{j} - B_{j}^{EP})B_{i}^{EP}\}}{\sum_{i}\frac{\pi_{ji}B_{i}^{EP}}{\sum\pi_{ji}B_{i}^{EP}}B_{j}^{EP}QB_{j}x_{ij}B_{i}B_{j}/\{x_{ij}B_{i}^{EP}B_{j}^{EP} + (B_{j} - B_{j}^{EP})B_{i}^{EP}\}} = \frac{\pi_{ji}x_{ij}B_{i}/\{x_{ij}B_{j}^{EP} + (B_{j} - B_{j}^{EP})\}}{\sum\pi_{ji}x_{ij}B_{i}/\{x_{ij}B_{j}^{EP} + (B_{j} - B_{j}^{EP})B_{i}^{EP}\}}$$

となる。式を整理すると,

$$\pi_{ji}' = C \times \pi_{ji} x_{ij} / \{ x_{ij} B_j^{EP} + (B_j - B_j^{EP}) \}$$

 $\texttt{CCC, } C = \sum_{i} \pi'_{ji} B_i / [\sum_{i} \pi_{ji} x_{ij} B_i / \{x_{ij} B_j^{EP} + (B_j - B_j^{EP})\}] \texttt{CBS}_{o}$

 x_{ij} は v_{ij} とエコパスの中のパラメータの関数であったから、複数年の嗜好性と個体数の情報があれば、バルネラビリティー・パラメータを推定することが可能となることが分る。

 $x_{ij} = x_j$ のときは,

$$\pi'_{ji} = C \times \pi_{ji} x_j / \{ x_j B_j^{EP} + (B_j - B_j^{EP}) \}$$

であるから, i に関係ない項をまとめて, Aとすると,

$$\pi'_{ii} = A \times \pi_{ii}$$

であるが、 $\sum \pi'_{ii} = \sum \pi_{ii} = 1$ から、A = 1となり、

$$\pi'_{ji} = \pi_{ji}$$

となり,嗜好性は一定であることが分かる。逆に, $x_{ij} \neq x_j$ のときには,みかけの嗜好性は変化するので,それを用い $\tau_{x_{ij}}, v_{ij}$ を推定することが可能であろう。

Appendix 5 三陸沖エコパス・モデルのインプットデータの詳細

• 鯨類

鯨類は、ミンククジラ、ニタリクジラ、その他のヒゲクジラ類、マッコウクジラ、ツチクジラ、イシイルカ、コビ レゴンドウ(タッパナガ)、その他のハクジラ類の8つのカテゴリーに分けられた。このうち、ミンククジラ、ニタリ クジラ、マッコウクジラはJARPN II予備調査の捕獲対象種である(Government of Japan, 2000)。ツチクジラ、 イシイルカ、コビレゴンドウはまたJARPN IIの評価対象であるが、小型捕鯨により捕獲されたサンプルのデータを 用いることになっている(Kato and Iwasaki, 1998; Kato, 1999, 2000)。

鯨類のバイオマスのデータは、Government of Japan (2000)のものを用いた。そこでは、5~7月と8~9月の 個体数推定値が提示されていたので、2つの推定値の算術平均をそれぞれのバイオマスとみなした。

大型鯨類,小型鯨類のバイオマスあたり生産量 (PB) は,それぞれ0.02,0.06に決定された。これらの値はTrites et al. (1999a)のものと同じである。

消費量 (QB) はTrites et al. (1997) の中の公式

Q=365NR

を用いて計算した。ここで、Nは個体数、Rは体重Wの個体の日間捕食量で、R=0.1W^{0.8}によって与えられる。

摂餌組成は、Hunt et al. (2000)の付表10.11, 10.12から取られた。この表の情報は主にPauly et al. (1998)に 基づいていたが、ミンククジラの摂餌組成はFujise et al. (1996)、イシイルカの摂餌組成はOhizumi et al. (2003) を基礎にして作られた。それ故、特にミンククジラとイシイルカに対しては、西部北太平洋の最近の調査結果が取り 入れられたものとなっている。Hunt et al. (2000)の付表は餌生物を8種類にカテゴリー分けしているが、本稿で構 築された三陸沖エコパス・モデルではより多くの具体的な種類の餌が想定されている。そこで、Hunt et al. (2000) の餌カテゴリーの比率を関係する具体的な餌種に分配した。例えば、Hunt et al. (2000)の付表においてあるクジラ が小型浮魚を30%食べていたという結果があった場合には、それ以外に任意の有効な情報がなければ、サンマ、マイ ワシ、カタクチイワシをそれぞれ10%の比率で食べると仮定した。ミンククジラの餌については、Kasamatsu and Tanaka (1992)や笠松 (2000)も参考にした。エコパス作成後、バランスをとるため、データの若干の修正を行った。 捕獲量は1998年から2000年の間に国際捕鯨委員会に提出された最近の日本のプログレスレポートを用いて計算され た (Kato and Iwasaki, 1998; Kato, 1999, 2000)。さらに、ミンククジラに対する調査捕獲データが加えられた。 インイルカは冬に漁業が行われ、主に夏のものである目視調査による個体数推定値とは矛盾があるので、暫定的に全 捕獲数に夏のオホーツク海と三陸沖の全個体数推定値に対する三陸沖の個体数の比を掛けて補正を行った (Miyashita, 1991)。また、インイルカにはイシ型イシイルカとリクゼン型イシイルカの2型が知られるが、三陸沖 のものはリクゼン型がほとんどであると考えられるので、リクゼン型の数値を採用した。

·海獣類,海鳥類

海獣類の情報はHunt *et al.* (2000) から取られた。PBはTrites *et al.* (1999a) と同じ値を用い, *QB*は上と同じ 式*Q*=365*NR*を用いて計算した。

海鳥類の情報 (*B*, *QB*, *DC*など) もまたHunt *et al.* (2000) から抽出した。*PB*はTrites *et al.* (1999a) の情報 を用いた。

魚類

PBは基本的にPB=Z (全死亡率)=F(漁獲死亡率)+M(自然死亡率)を用いて推定した(Christensen *et al.*, 2000)。漁獲死亡率と自然死亡率は海と渚環境美化推進機構(1999), Trites *et al.*(1999a), フィッシュベース(Fis hBase:http://www.fishbase.org/search.cfm)を用いて推定された。いくつかの種のPBは総食物変換効率(純成長 効率)g=(P/B)/(Q/B)を用いて推定した。gは普通0.1から0.3の間にあることが知られている。QBは,必要なときは、フィッシュベースの中のプログラムを用いて推定した。

メバチ,メカジキ,カツオ,ヨシキリザメのような高次捕食者のバイオマスは,北海道大学水産学部(1980-98)か ら得られた。摂餌組成に関する情報は、日本の様々な文献から得られた数値を根拠に作成した(メバチ:河野(1984), メカジキ:谷津(1995),カツオ:堀田,小川(1955)と河野(1984),ヨシキリザメ:槙原ら(1980)と河野(1984))。 イカ類, スケトウダラ, ハダカイワシのバイオマスの情報は, 水産庁の資源評価票 (http://kokushi.job.affrc.go. jp/digest/shigenlist.htm) やBeamish *et al.* (1999) から得られた。深海性イカ類のバイオマスは*EE*=0.95と仮定 して, エコパスの中で推定した。摂餌組成は, スケトウダラについてはTrites *et al.* (1999a), スルメイルカについ てはOkutani (1962) とDolganova and Mokrin (unpublished), ハダカイワシについては古橋 (1987), アカイカ については内藤ら (1977) と有元, 河村 (1998) を用いて構成された。

マサバ,マイワシ,カタクチイワシ,サンマのバイオマスは水産庁の資源評価票から,シマガツオについては Beryaev and Ivanov (1999)の数字を用いた。摂餌組成は出版された文献(マサバ:加藤ら (2000) と河野 (1984), シマガツオ:河野 (1984),マイワシ:Kawasaki and Kumagai (1984),カタクチイワシ:木立 (1967),サンマ: 小達 (1977))から集められた。

底棲動物のバイオマスはEE=0.95の仮定のもとエコパスの中で推定された。他のパラメータはTrites *et al.* (1999a) を参考に決められた。

•プランクトン, デトライタス

動物プランクトンのバイオマスは、Shuntov *et al.* (1993a, b and 1995) から推定された。*PB*, *QB*, *DC*はTrites *et al.* (1999a) から取られた。植物プランクトンのバイオマスは、海と渚環境美化推進機構(1999) の情報を用いた。 デトライタスのバイオマスはおおざっぱに植物プランクトンのバイオマスに(2×10¹⁶)/(4×10¹⁵) を掛けて計算された(辻田, 1982)。

•時系列データ

バルネラビリティー・パラメータ推定のための時系列データとして,1987年から1999年までのマサバ,マイワシ, スルメイカの漁獲率とバイオマスが用いられた(マイワシ,マサバ:Yatsu *et al.*, 2001, スルメイカ:谷津(私信))。 それぞれの時系列データのプロットはFig. 14に与えられている。図から,マイワシの相対バイオマスの変化は非常に 激しかったが,マサバ,スルメイカは比較的安定しているようにみえる。

海産哺乳類を中心とした生態系モデリングのための数 理統計学的研究

岡村 寛(遠洋水産研究所) 多くの鯨類のように,高度回遊性を持ち,飼育の困 難な生物の正確な資源状態を知ることは容易ではない。 一方で近年,単一種に基づいた生物種の管理の限界が 認識され,生態系全体を考慮した資源評価・管理への 需要が高まってきている。生態系モデルは一般に多く の不確実性を被るので,生態系を考慮したアプローチ では,各生物の資源状態をできるだけ正確で精度良く 把握する必要がある。また,不確実性の大きいデータ から効率よく情報を引き出し,生物資源の状態を正し く把握するためには,統計モデルの活用が重要となる。

本論文の構成は次の通りである。第1章では、過去 の海産哺乳類の資源評価・管理の歴史と現状、および 近年の水産資源に対する生態系モデル研究の概要を述 べた。第2章では、鯨類資源の分布・系群構造把握の ための共変量モデルの開発と北太平洋ミンククジラへ の適用を行った。北太平洋ミンククジラの空間的な分 布,季節的な変動を推定した結果,複数系群が存在す るという証拠は得られなかった。密度の季節変動は、 ミンククジラの回遊の様子をよく再現しており、本方 法の有効性が確認された。回帰モデルを利用した時空 間分布の把握は、他の水産資源の分布・回遊の把握に も有効に働くと考えられ、本方法を広く水産生物の動 態の分析に応用することが可能である。第3章では、 目視調査線上の見落とし率の補正を含む新しい個体数 推定法の開発を行い、シミュレーションや実際のデー タへの適用により本方法の有効性を確認した。従来の 調査線上の発見確率推定法では、発見したクジラの追 跡などの調査デザインの変更や、潜水時間に関する外 部データの必要性、情報の不完全な使用、近似尤度の 使用などいくつかの問題点があった。そのような問題 点を改良・修正することにより、柔軟で一般化した推 定量を与える方法を開発した。第4章では、鰭脚類の 実験データから、定量的に動物の嗜好性を調べる方法 の開発を行った。従来のモデルでは、消費量の情報を 直接扱えない,1種類の餌のみが利用される全勝デー タを扱えないなどの欠点により,検出力の低下,偏り の問題が想定されるが、それらの欠点を解消した方法 を開発した。さらにパラメータの精度と嗜好性に関す るいくつかの仮説を検定するためのシンプルな方法を 提示した。第5章では, 生態系モデル・エコパスを三 陸生態系に適用し、鯨類と漁業の競合関係の検証を行っ た。パラメータの設定によっては、競合関係の存在が 支持され、パラメータの精度の良い推定、不確実性の 取り込みの重要性が確認された。最後に、第6章にお いて、本論文で開発した統計モデルの長所・短所、生 態系モデル開発の重要性および将来の展望について議 論した。

No. 10, 18-100 (2004)