# ステレオカメラによるユリカモメの運動の解析

右衛門佐 誠<sup>1</sup>, 水口 毅<sup>1,2</sup>, 早川 美徳<sup>3</sup> 阪府大工<sup>1</sup>, JST さきがけ<sup>2</sup>, 東北大教情基セ<sup>3</sup>

# 1 実データをもとにした鳥の群れの研究

自然界では様々な生物が群れを為すことはよく知られている.その中でも,鳥の群れ はマガンのV字型編隊やムクドリの複雑な運動など様々な集団挙動を示す.これまで鳥 の群れを含め能動的な素子の集団運動の研究の多くは,数理モデルをもとにした数値計 算を中心に行われてきた[1].それは実データの取得が困難であることに起因する.しか し,近年の実測機器の性能の向上により実際に飛行している鳥の実データの取得が可能 となり,得られた実データに基づく研究が盛んに行われるようになった.鳥の群れの飛 行に関するデータを取得する方法にはステレオカメラを用いる方法[2,3]や,鳥の各個体 にGPS装置などの測定装置を装着する方法[4,5]などがある.前者はリモートセンシン グの代表的なものである.一方,後者は「バイオロギング」と呼ばれ,鳥に限らず測定 装置を動物の体に装着して野外に放しデータを得る研究方法で,動物行動学などの分野 で最近盛んに用いられている手法である.バイオロギングの手法を用いれば,水中を含 め観測場所も広がり,また,比較的長時間のデータが取得可能である.しかし,測定装 置の装着や記録データの回収の問題等もあり,全ての生物種に適用できる手法ではない. これに対して,ステレオカメラを用いた手法では面角に入るすべての個体が解析の対象 となり,条件さえ整えば大量のデータが取得可能である.

本稿ではまず鳥に関する実データをもとにした先行研究を数例紹介したあと,我々が 実施したステレオカメラによるユリカモメの群れの運動解析の結果について述べる.

## 1.1 Ballerini らによるムクドリの群れの解析 [2]

Ballerini らはステレオカメラシステムを用いて、数千羽のムクドリの群れの位置座標 を画像データから再構築することに成功した.彼らが用いたステレオカメラシステムは カメラ間の距離が 25m もある.各個体の相対位置に着目したところ、最近接個体では分 布に異方性があるが、着目する個体を離していくにつれて異方性が見られなくなること を発見した.つまり、ムクドリは最近接個体の位置は認識して自身の位置を決定してい るが、遠くの個体の位置はあまり意識していないということである.彼らはムクドリが 何番目の個体まで意識しているかを測定するため、異方性を測定する量を定義し、測定 したところ、6番目までは相対位置の分布に異方性が見られた(文献 [2]のFig.3を参 照).この論文で彼らは、ムクドリの個体間相互作用がこれまで主に数理モデルで考えら れてきたように何 m 離れているかという計量距離に応じて決まる相互作用ではなく、何 番目に近いかという位相距離に依存していると結論付けている.

### 1.2 早川のマガンの群れの研究[3]

早川は可動式のステレオカメラシステムを開発した. このシステムは三脚の上にヤン グ率の大きい金属棒を設置し、その両端にカメラを固定したものである. カメラ間の距 離は1m程度であり、画角を自由に変えることが可能である. 早川はこのシステムを用い て、マガンのV字型の群れの解析を行った. 解析するにあたり、群れの各個体が高さを一 定に保ったまま飛行していると仮定した. さらに、V字構造の1辺を直線でフィットし、 そこからの進行方向のずれに着目することで、V字構造の1辺の中に見られる揺らぎの 構造を1次元問題として考えることができる. 文献 [3]のFig. 3を見ると、V字構造の 1辺の中に見られる揺らぎの伝搬を見ることができる. また、文献 [3]のFig. 4のよう な例を見ると、相互作用の効果が前方の個体から後方の個体へしか伝搬しないと思われ る. このようなことを踏まえ、交通流のOVモデル(最適速度モデル)を用いて揺らぎ の伝搬が解析されている. なお、このシステムは本研究でも使用されている.

## 1.3 Nagyらの伝書鳩の群れの中の階層構造の研究 [4]

Nagy らは伝書鳩の群れの各個体に GPS 装置を設置することにより、ハトの群れの位置データを取得することに成功した。そのデータを統計力学で用いられてきた手法を用いて解析した。具体的には、群れの各個体のペアに対して水平方向の速度の相関関数を  $C_{ij}(\tau) = \langle v_i(t) \cdot v_j(t+\tau) \rangle$  と定義し、これを最大とする $\tau$ を個体iに対する個体jの遅延時間 $\tau_{ij}^*$ とした。遅延時間 $\tau_{ij}^*$ は運動方向を真似するのにかかる時間で、これが正であると個体jが個体iに追随していることを表す。群れの中の全てのペアに対して、遅延時間 $\tau_{ij}^*$ を求めることで、群れの中に追随関係で構築されるネットワークを描くことに成功した。そして、そのネットワークが階層構造であるということを報告している(文献 [4]のFigure 3を参照)。群れの中に階層構造があるということは、リーダーの存在を意味している。論文では群れ全体での平均的な遅延時間が正のものつまり群れの中で平均的に運動を真似される個体が群れの中で先頭方向に位置する傾向が見られる。また、平均的な遅延時間が負の個体でも単独での帰巣能力が高い個体がいるため、帰巣能力と遅延時間の間には強い関係性は見られない。

#### 1.4 Usherwood らのハトの群れに関する空力学的見地からの研究 [5]

Usherwood らはハトの群れの各個体に GPS 装置と加速度センターを装着し、そのデー タの解析を行った。彼らは得られたデータを解析することで、これまでの研究とは異な り、鳥の羽ばたきによる振動の数値化に成功している。論文ではハトが曲がるときに、遠 心力と重力を考慮し最適に傾いているということが報告されている(文献 [5]の Figure 1 を参照).また、群れの密度が増えるにつれて、羽ばたきの振幅が小さくなり振動数が 増加することも、報告されている(文献 [5]の Figure 3を参照).これは集団で飛行する とエネルギー的に得をするという従来からの考え方 [6] に反する.彼らはこのことに関し て、密度が増加するにつれてまわりの個体の作る気流の影響でより綿密に自らの位置を 調節しなければならないためではないかと主張している.

# 2 ユリカモメの運動の解析

本研究ではステレオカメラシステムを用いて、ユリカモメの群れの動画データから各 個体の3次元位置座標を再構築し、その時系列の解析を行った。本研究で用いたステレ オカメラシステムは早川が開発したものであり(1.2節,[3])、1.1節[2]で用いられてい るシステムと異なり可動式であり、これまで限定的であった画角の自由度を上げること に成功したものである。そのため、観測場所を限定されることなく、川に沿って飛行す るユリカモメの多様な群れの形態を撮影することが可能となった。

#### **2.1** 羽ばたき運動の数値化

ユリカモメはその振る舞いが、先行研究で報告されているものと定性的に異なると考 えられる。例えば、各個体の位置がマガンほど定常的なものでなく、しかし、ムクドリ ほど複雑でない。また、ユリカモメの羽ばたきの振動数は3~4 Hz 程度とムクドリに比 べて小さく、測定距離は20~100 m と小さいので、詳細なデータが得やすい。得られた 時系列データを解析した結果、これまでのステレオカメラを用いた研究では時間的もし くは空間的な解像度の限界から困難であった鳥の羽ばたき運動を数値化することに成功 した。この詳細に関しては文献 [7] に記載している。

今回は、その結果を踏まえ各個体の相対位置の分布に着目した解析を行った.

### 2.2 最近接個体との相対位置の分布

ユリカモメの群れの振る舞いは多様であり、その様子は数十羽程度でかたまり状に集 団で飛行することもあれば、百羽を超えひも状に長く続くときもある(図1).これら の群れの違いは個体数以外に群れの構造そのものに違いがあるように見られる.そこで、 群れの構造の違いを特徴付けるために最近接個体との相対位置の関係に着目した.



(a) かたまり状.



(b) ひも状.



このとき、図 2に示すように個体の運動方向を 基準とした座標系  $(\xi, \eta, \zeta)$ (以下,鳥座標)を導入 し,相対位置の解析を行った. $\xi$ 軸は個体の平均的 な運動方向であり、 $\xi$ 軸に垂直な平面内で地面と平 行な方向に $\eta$ 軸をとり、鉛直方向の成分が最大の方 向に $\zeta$ 軸をとる.図 2では、鳥の画像の上に座標 系を描いているが、この座標系はあくまで個体の 運動方向を基準とした座標系であり、 $\xi$ 軸や $\eta$ 軸が 鳥の頭軸方向や翼長方向と一致するとは限らない ことに注意が必要である.また、実際に羽ばたい



図 2: 鳥座標の模式図.

ている鳥の速度や運動方向は羽ばたきによる振動成分を含んでおり,研究で使用してい るシステムではその振動成分をとらえることが可能であるが[7],本稿では振動成分を取 り除いた量を解析対象としている.

図 3 は鳥座標を用いて最近接個体との相対位置の分布を調べたものである. 左段 (A) と 右段 (B) では異なる群れのデータである. (A) がかたまり状で飛行している群れで, (B) がひも状で飛行している群れであり, (A) は観測時間が 5 秒, 個体数が 2 2 羽, (B) は観 測時間が 1 0 秒, 個体数が 3 5 羽である. ただし, (A) ではほとんどの個体が常に画角に 入っているが, (B) では観測時間内で画角内への個体の出入りがある. (A) では  $\xi$  方向と  $\eta$  方向の両方向の分布で 0 を中心とした双峰性が見られ,マガンの V字型編隊に似た構造 が見られる. また, (A) と (B) を比較すると $\eta$  方向の分布の双峰性は共通する構造であり,  $\eta$  方向に他の方向に比べ強い秩序があるようにみれる. また, ピークの位置は ±0.7m の ところに見られ,これはユリカモメにとって翼長の 2 倍程度である. これは文献 [8] で述 べられているように,各個体が前の個体の作る気流を利用して飛行していることを示唆 している.

さらに、 $\xi$ 方向の分布に関して、(A)では見られた双峰性が(B)では単峰になっている ことがわかる.つまり、(A)では最近接個体が真横に並ぶことを避けているのに対し、(B) では逆に真横に並ぶことを選択していることになる.また、 $\zeta$ 方向の分布の分散が(A)に 比べ(B)は大きいことがわかる.これは(A)は平面的な群れの構造をしていることに対 して、(B)は $\zeta$ 方向にも群れが広がり3次元的な群れの構造をしていることを示唆してい る.これらの相違が図1の2つを比較した時に直感的に感じる違いを示しているように 思われる.

今後は解析するデータ量を増やすとともに、複数個体の相対的位置関係(1.1節)や羽 ばたきの周期,方向,位相との関係等について調べる予定である.さらに、ソアリング や一斉飛び立ちなどのユリカモメに関するその他の現象の解析も行う予定である.また、 可能であれば他の種類の鳥と比較することも考えている.



図 3: 最近接個体の相対位置の分布. A と B で異なる群れのデータを示している. A がかたまり状の群れで, B がひも状の群れである.

# 参考文献

- T. Vicsek et al., Novel Type of Phase Transition in a system of Self-DrivenParticles, Phys. Rev. Lett. 75, 1226 (1995).
- [2] M. Ballerini *et al.*, Interaction ruling animal collective behavior depends on topological rather than metric distance: evidence from a field study, *PNAS* **105**, 1232 (2008).
- [3] Y. Hayakawa, Spatiotemporal dynamics of skeins of wild geese, *Europhys. Lett.* **89**, 48004 (2010).
- [4] M. Nagy et al., Hierarchical group dynamics in pigeon flocks, Nature 464, 890 (2010).
- [5] J. Usherwood *et al.*, Flying in a flock comes at a cost in pigeons, *Nature* **474**, 494 (2011).
- [6] H. Weimerskirch et al., Enegry saving in flight formation, Nature 413, 697 (2001).
- [7] 右衛門佐 誠, 水口 毅, 早川 美徳, ユリカモメの群れ運動の解析, 京都大学数理解析 研究所講究録 1796, 22 (2012).
- [8] T. Sugimoto, A theoretical analysis of formation flight as a nonlinear self organizing phenomenon, *IMA J. of Applied Mathematics* **68**, 441 (2003).