

Partage des ressources et parentèle chez la marmotte à ventre jaune

Resource Sharing and Kinship in Yellow-Bellied Marmots

ARMITAGE K.B.

Department of Systematics and Ecology, The University of Kansas, LAWRENCE, KS 66045-2106 USA

Le partage des ressources, mesuré par le chevauchement des espaces utilisée, est orienté principalement envers la parenté proche et ne soutient pas l'hypothèse de la distribution proportionnelle des bénéfices selon laquelle ceux-ci sont distribués en proportion du degré d'apparentement. La formation matrilineaire est le mécanisme social par lequel les femelles de la marmotte à ventre jaune tentent de maximiser la valeur sélective globale en exagérant la composante directe de la valeur sélective.

Mots-clés : Marmotte à ventre jaune, valeur sélective globale, utilisation de l'espace, apparentement, valeur sélective directe, matrilineaire.

Resource sharing, measured as space-use overlap, is directed primarily toward close kin and does not support the proportional distribution of benefits hypothesis in which benefits are distributed in proportion to the degree of relatedness. Matrilineal formation is the social mechanism whereby female yellow-bellied marmots attempt to maximize inclusive fitness by emphasizing the direct fitness component.

Key words: Yellow-bellied marmot, inclusive fitness, space-use, relatedness, direct fitness, matriline.

СОВМЕСТНОЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ РЕСУРСОВ И РОДСТВО У ЖЕЛТОБЕРЮХИХ СУРКОВ

Совместное использование ресурсов, определяемое как перекрывание используемого пространства, направлено главным образом на близких родственников и не подтверждает гипотезу о пропорциональном распределении преимуществ, согласно которой преимущества распределяются пропорционально степени родства. Группировки по материнской линии являются социальным механизмом, посредством которого самки желтобрюхих сурков пытаются максимально увеличить совокупную приспособленность, усиливая компонент приспособленности родичей.

Ключевые слова : Совокупная приспособленность, использование пространства, приспособленность родичей, матрилиния

Introduction

La théorie évolutionniste la plus courante prédit que les individus devraient maximiser leur valeur sélective globale (Hamilton 1964) ; c'est-à-dire qu'un individu devrait agir pour faciliter le succès reproducteur des individus avec qui ils partagent des gènes à travers la parenté. Ainsi, un individu peut accroître à la fois sa valeur sélective directe à partir de ses descendants et sa valeur sélective indirecte à partir de ses apparentés. En théorie, quatre cousins partagent la même aptitude génétique qu'un descendant direct, et un frère le même équivalent génétique qu'un descendant direct. Ainsi un individu peut orienter les bénéfices à des parents de divers degrés d'apparentement de façon à maximiser sa valeur sélective globale. Ces bénéfices peuvent être distribués en proportion du degré d'apparentement (Weigel 1981) ou peuvent être préférentiellement dirigés seulement envers les parents proches (Altman 1979). Étonnamment, il y a très peu de tentatives pour examiner ce problème dans les populations naturelles et le degré avec lequel les animaux sociaux tentent de maximiser la composante directe de la valeur sélective globale reste un domaine controversé. Les marmottes sont des animaux intéressants pour explorer les rapports entre apparentement et valeur sélective globale d'une part, du fait de la variété de leurs systèmes sociaux (Armitage 1992) et d'autre part, parce que les liens de parenté de tous les membres d'un groupe social peuvent être déterminés et les relations sociales de chaque animal observé directement. Ce travail rend compte des relations entre le partage des ressources et la parenté d'une colonie de marmottes à ventre jaune (*Marmota flaviventris*) chez qui un nombre important de degrés d'apparentement apparaît.

Méthodes

La façon dont l'espace est utilisé a été choisi comme une mesure indirecte du partage des ressources. Le domaine vital de chaque animal doit comprendre les ressources, surtout des aires d'affouragement et de terriers, nécessaires à la croissance, la reproduction et l'hibernation. L'utilisation de l'espace dans la colonie de Picnic (Armitage 1974) a été déterminée en superposant une maille calibrée à une photographie de cette colonie. A intervalle régulier, les coordonnées de la position de chaque animal visible ont été enregistrées. L'ensemble des mailles, où une marmotte a été enregistrée, détermine le domaine vital. La surface ainsi couverte est désignée sous le terme de domaine (une surface plate bi-dimensionnelle). Cependant, plusieurs mailles sont utilisées répétitivement. En incorporant la fréquence à laquelle chaque maille a été utilisée, on obtient un domaine vital tridimensionnel, appelé utilisation de l'espace (Armitage 1989). Le degré avec lequel l'utilisation de l'espace d'un animal est identique à celui d'un autre animal a été mesuré par un indice simple de similarité. Chaque année le recouvrement de l'espace utilisé, exprimé en pourcentage, a été déterminé pour tous les membres de la colonie. Les données présentées ont été obtenues entre 1980 et 1993 inclus. Les animaux qui se sont dispersés, ainsi que les mâles ont été exclus à l'exception des jeunes de l'année. Tous les membres de la population ayant été capturés chaque année depuis 1962, les liens de parenté de la plupart des résidents sont connus. Cependant, quelquefois, les portées se sont mélangées avant que les liens de maternité soient précisés. Ces individus de parenté incertaine n'ont pas été pris en compte dans l'analyse.

Le rapport prévisible entre les liens de parenté et le recouvrement de l'espace utilisé a été calculé sur la base de la valeur moyenne de recouvrement lorsque l'apparentement $r = 0,5$ et en postulant que la valeur moyenne de recouvrement correspondant aux autres valeurs de r est réduite proportionnellement à celle de r . Par exemple, nous pouvons prédire que la moyenne de recouvrement pour $r = 0,25$ correspond à la moitié de la valeur moyenne de recouvrement lorsque $r = 0,5$.

Résultats

Les valeurs moyennes de recouvrement de l'espace varient de 42,3% pour $r = 0,5$ à 1,3% pour $r = 0,015$ (Fig. 1). Pour toutes les valeurs de r inférieures à 0,5 (à l'exception de 0,015); la moyenne calculée de recouvrement a été inférieure à celle prédite. Pour les marmottes non apparentées, ces valeurs mesurées ont été supérieures à celles prévues. Pour les valeurs de r comprises entre 0,031 et 0,25, la moyenne prédite a été supérieure d'un écart-type à la valeur calculée. Il est intéressant de noter que la moyenne de recouvrement des marmottes non apparentées a été plus élevée que celle des marmottes apparentées à 0,125 ou moins. Les valeurs de recouvrement de l'espace utilisé varient de 0 pour tous les groupes apparentés jusqu'à 86% pour les marmottes liées à 0,5. En-dessous de $r = 0,125$, l'étendue décroît fortement. Ces résultats ne soutiennent pas l'hypothèse selon laquelle les bénéfices sont fournis en fonction du degré de parenté, mais supporte l'hypothèse d'une distribution inégale biaisée des parents proches, particulièrement ceux reliés entre eux par 0,5.

Cependant, la forte variation des valeurs de recouvrement de l'espace utilisé quand $r = 0,25$ ou plus nécessite une explication. De façon nette, certains individus dont le r est égal à 0,3125 ou 0,25 partagent l'espace à un degré plus fort que certains individus reliés entre eux par 0,5. Pour expliquer cette forte variation des valeurs de recouvrement il est donc nécessaire d'examiner avec soin la structure et la dynamique sociale d'une population. Cet examen sera présenté dans la discussion après la description des patrons d'utilisation de l'espace par différents groupes.

Les animaux liés entre eux par 0,5 se trouvaient dans trois catégories ; mèresdescendants, membres d'une même portée, et membres de portées différentes. Pour chacun d'eux, la moyenne de recouvrement diminue au fur et à mesure que les individus vieillissent (Fig. 2). Cependant, en moyenne, les membres d'une même portée maintiennent un fort recouvrement même à l'âge adulte, comme la mère et sa descendance, alors que les adultes de portées différentes, bien qu'ils soient liés à 0,5, présentent la moyenne la plus faible, même si celle-ci reste supérieure à celle des animaux dont la liaison est de 0,25 ou moins (Fig 1). Dans ces trois groupes, la variation est supérieure chez les adultes. De la même façon, l'espacement entre individus de la même portée chez la marmotte chenue (*M. caligata*) augmente avec l'âge (Barash 1989: 215).

Les animaux liés à 0,25 se trouvaient dans trois catégories ; demi-frères paternels, grand-mère/petits enfants, et tante/niece (Fig. 3). Le recouvrement moyen le plus élevé (9,7%) s'observe entre adultes et jeunes (relation de type tante/niece) et cette catégorie présente aussi la plus grande variation des

valeurs. Cette variation est la même que celle observée chez des animaux reliés par 0,3125 (Fig. 1) ; tous ces individus étaient de portées différentes mais avaient le même père et n'étaient apparentés que faiblement par leurs mères. Le partage de l'espace des catégories tante/niece décroît de jeunes aux un-an jusqu'aux adultes. La moyenne pour les adultes de la catégorie tante/niece (3,5%) n'était que légèrement plus élevée que celle des adultes non apparentés (3,2%). De la même façon, tous les groupes de demi-frères paternels avaient un faible recouvrement, particulièrement quand un adulte ou un-an était associé avec un animal plus jeune (Fig. 3). Dans ce cas aussi, la variation était plus importante parmi les adultes. Finalement, le recouvrement de l'espace utilisé est bas entre les grand-mères et leur petits enfants jeunes.

Discussion

L'espace permet l'analyse de quatre types d'organisation : (1) la forte variation des valeurs pour les jeunes de portées différentes apparentés à 0,3125 ; (2) un fort recouvrement de l'espace parmi les paires tantes/nieces (adulte/jeune) ; (3) la grande variation des valeurs de recouvrement pour les mères et leurs descendants adultes et membres adultes de leur portée ; et (4) le fort recouvrement de quelques membres de portées différentes ou les demi-soeurs paternelles adultes. Tous ces patrons d'organisation sont le résultat de la formation et de la différenciation au cours du temps des lignées matrilineaires (Armitage 1984).

En 1983, la marmotte 855 est devenue résidente à *Lower Picnic* et en 1991 a recruté 6 filles reproductrices (Armitage 1992). Les sept femelles ont formées 3 lignées matrilineaires (Tableau 1). Ainsi, la matrilinee 1 comprenait la matriarche et deux soeurs de portées différentes ; la seconde matrilinee, une paire de soeurs de la même portée ; et la matrilinee 3, deux soeurs de portées différentes. Tous leurs descendants ont eut le même père et tous ces descendants sont apparentés aux femelles adultes au travers de leurs mères ; donc $r = 0,3125$. Dans chaque matrilinee, les jeunes ont présenté un fort recouvrement spatial, expliquant ainsi les fortes valeurs de la distribution (Fig. 1). Cependant, les jeunes de différentes matrilinees ont présenté un taux de recouvrement faible ou nul, expliquant ainsi les valeurs faibles de la distribution. Du fait de l'existence d'un plus grand nombre de valeurs pour les jeunes entre matrilinees que pour ceux d'une même matrilinee, la valeur moyenne est relativement basse et plus faible que celle prédite à partir de l'hypothèse de la distribution proportionnelle des bénéfices.

La même formation matrilineaire explique la grande variation des valeurs de recouvrement des espaces utilisés quand l'adulte est une tante et les jeunes ses nieces (Fig. 3). Ainsi le recouvrement était élevé entre les jeunes de 478 et leur tante 497 et entre les jeunes de 497 et leur tante 478. Au contraire, le recouvrement de l'espace utilisé était faible entre les jeunes des femelles dans une matrilinee et leurs tantes des autres matrilinees. Comme il y a beaucoup plus de comparaisons de recouvrement entre les matrilinees qu'au sein de celles-ci, la moyenne de recouvrement était seulement de 9,7%.

La même matrilinee illustre la forte étendue de la variation des valeurs de recouvrement de l'espace utilisé entre les mères/descendants adultes et les adultes compagnons de portées. Ainsi, la marmotte 855 présentait un important recouvrement de l'espace utilisé avec ses filles de la matrilinee 1, mais de très faibles valeurs de recouvrement avec ses filles des matrilinees 2 et 3 (Tableau 1). Au contraire, la marmotte 761 avait un fort recouvrement avec sa soeur 100, d'une portée différente, mais un faible recouvrement avec sa soeur de portée 733.

Le fort recouvrement entre un adulte et ses demi-soeurs adultes paternelles se présentait à *Upper Picnic*. Les soeurs de la même portée ont occupé le site en 1980 et ont établi une matrilinee. Ensuite, les descendants trois générations plus tard avaient le même père, mais différentes mères (il y avait un lien de parenté distant et très bas au travers des arrières grands-mères). Comme ils étaient dans la même matrilinee, ils partageaient l'espace. La plupart des demi-frères adultes paternels vivent dans des matrilinees différentes et le recouvrement de l'espace utilisé est très bas, d'où la valeur moyenne basse (Fig. 3).

Le fort recouvrement de l'espace utilisé par des marmottes à ventre jaune étroitement apparentées est similaire au patron d'utilisation de l'espace par l'unité familiale chez la marmotte alpine (*M. marmota*). La famille partage l'espace mais il y a peu de chevauchement avec les familles voisines (Perrin *et al.* 1993). En contraste, il y a peu de recouvrement d'espace utilisé par les femelles de *M. monax* (Meier 1992), chez qui, en effet, chaque individu forme sa propre matrilinee.

Deux conclusions majeures deviennent apparentes. D'abord, les bénéfices ne sont pas distribués proportionnellement à la parenté, mais sont concentrés sur les parents proches, particulièrement ceux

(Perrin *et al.* 1993). En contraste, il y a peu de recouvrement d'espace utilisé par les femelles de *M. monax* (Meier 1992), chez qui, en effet, chaque individu forme sa propre matriline. Deux conclusions majeures deviennent apparentes. D'abord, les bénéfices ne sont pas distribués proportionnellement à la parenté, mais sont concentrés sur les parents proches, particulièrement ceux liés par 0,5. Du fait que les valeurs de recouvrement des parents liés entre eux par 0,125 ou moins sont inférieures à celles des animaux non apparentés, les parents reliés par $r < 0,25$ peuvent être considérés comme s'ils n'étaient pas apparentés. Les adultes non apparentés ont de plus fortes valeurs de recouvrement d'espace quand ils sont en conflit et un mâle adulte réalise des excursions dans le domaine vital d'un autre et initie des comportements agonistiques, d'où résulte le déplacement de la femelle subordonnée par la femelle dominante d'une partie ou de tout son domaine vital (Armitage 1992).

Deuxièmement, l'organisation matrilineaire est le mécanisme social par lequel les marmottes femelles à ventre jaune tentent de maximiser leur valeur sélective globale. Quoique il ne soit pas toujours clair pour quelle raison un individu particulier forme une matriline, l'appartenance à une matriline est rarement le fait d'animaux liés entre eux par $r < 0,5$. La plupart des matrilineaires sont des associations mère/fille avec des groupes soeur/soeur formant environ 22% de toutes les matrilineaires (Armitage 1989). La familiarité avec les membres de la matriline semble être la base du lien social et dans de rares circonstances inclut des individus reliés entre eux par 0,25 mais jamais $< 0,25$. Tous les recouvrements d'espace utilisés par des individus liés entre eux par $< 0,25$ se produisent aux frontières des domaines vitaux (Fig. 10, Table 5 in Armitage 1989). La structure et la fonction matrilineaire indiquent fortement que les marmottes à ventre jaune tentent de maximiser leur valeur sélective directe et que les bénéfices pour la valeur sélective indirecte sont une conséquence secondaire des stratégies de la première.

Tableau 1. Lignées matrilineaires à Lower Picnic en 1989. Chaque femelle est identifiée par le numéro de la marque d'oreille gauche. Les soeurs d'une même portée sont listées dans la même ligne.
Table 1. Matriline groups at Lower Picnic in 1989. Each female is identified by her left ear-tag number. Littermate sisters are listed in the same row.

Matrilines		
1	2	3
855	478, 497	
761		733
100		
		386

Figure 1. Relation entre recouvrement de l'espace utilisé et le degré d'apparentement chez les femelles de la marmotte à ventre jaune.
The relationship between space-use overlap and degree of relatedness for female yellow-bellied marmots.

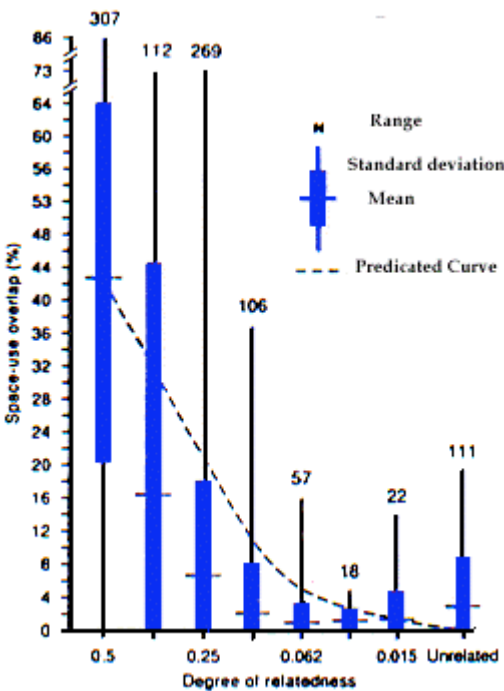


Figure 2. Recouvrement de l'espace utilisé par les marmottes à ventre jaune apparentées à 0,5.
Space-use overlap for yellow-bellied marmots belonging to kinship groups whose members are related by 0.5.

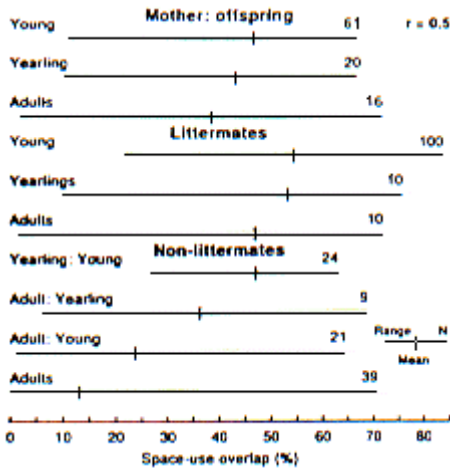
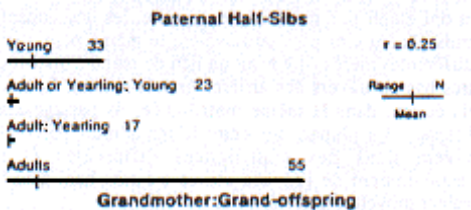
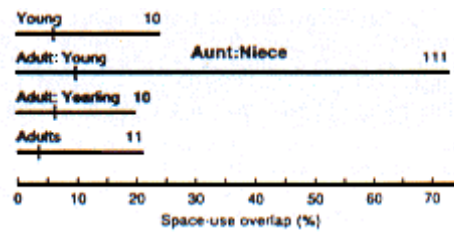


Figure 3. Recouvrement de l'espace utilisé par les marmottes à ventre jaune apparentées à 0,25
Space-use overlap for yellow-bellied marmots belonging to kinship groups whose members are related by 0.25.





Introduction

Current evolutionary theory predicts that individuals should maximize their inclusive fitness (Hamilton 1964); that is, an individual should act to facilitate the reproductive success of those individuals with whom they share genes through kinship. Thus, an individual may gain both direct fitness from descendants and indirect fitness from non-descendent kin. In theory, four cousins convey the same genetic fitness as one offspring and a sib carries the same genetic equivalent as an offspring. Thus an individual may direct benefits to kin of various degrees of relatedness in order to maximize its inclusive fitness. These benefits may be distributed in proportion to the degree of relatedness (Weigel 1981) or benefits may be preferentially directed only towards close relatives (Altman 1979). Surprisingly, there are few attempts to explore this problem in field populations and the degree to which social animals attempt to maximize the direct component of inclusive fitness remains an area of controversy.

Marmots are excellent animals for exploring the relationship between relatedness and inclusive fitness because of the variety of social systems (Armitage 1992) and because relatedness of all members of a social group can be determined and the social relations of each animal can be directly observed.

Herein I report the relationship between resource sharing and "kinship" for a colony of yellow-bellied marmots (*Marmota flaviventris*) in which a wide range of degrees of relatedness occurred.

Methods

The use of space was chosen as an indirect measure of resource sharing. The home range of each animal must include the resources, especially foraging areas and burrows, necessary for growth, reproduction, and hibernation. Use of space was determined for Picnic Colony (Armitage 1974) by overlaying a calibrated grid on a photograph of the colony. At regular intervals, the position of each animal aboveground was recorded as a pair of grid coordinates. All grids in which an individual marmot was recorded determined its home range. The area covered is designated the domain (a 2-dimensional flat surface). However, many grids were used repeatedly. Incorporating the frequency with which each grid was used produced a 3-dimensional home range designated space-use (Armitage 1989). The degree to which the space-use pattern of one animal was identical to that of another individual was measured by a simple similarity index. Each year the space-use overlap, measured as percent, was determined for all members of the colony. The data reported here were collected from 1980 to 1993, inclusively. Animals that dispersed are not included and males are excluded except for young of the year. Because all members of the population were trapped every year since 1962, the relatedness of most residents was known. However, there were some years in which litters intermingled before maternity could be determined. Those individuals of uncertain relatedness were excluded from the analysis.

A predicted relationship between relatedness and space-use overlap was calculated by using the mean value of space-use overlap for $r = 0.5$ as the base value and assuming that the mean value of space-use overlap for all other r values was reduced by the same proportion the r value was reduced. For example, the mean space-use overlap for $r = 0.25$ was predicted to be one-half the mean value for $r = 0.5$.

Results

Mean values of space-use overlap varied from 42.3% at $r = 0.5$ to 1.3% at $r = 0.015$ (Fig. 1). At all

r values below 0.5 (except 0.015) the mean calculated space-use overlap was lower than the predicted value. For unrelated marmots, the measured value was higher than the predicted value. Between $r = 0.031$ and 0.25, the predicted mean fell above one standard deviation of the calculated mean. Interestingly, the mean space-use value for unrelated marmots was greater than that for all marmots related by 0.125 or less. Space-use overlap values ranged from 0 for all relatedness groups to a high of 86% for marmots related by 0.5. Below $r = 0.125$, the range decreases markedly. These results do not support the hypothesis that benefits are allocated in proportion to the degree of relatedness, but support the hypothesis that benefits are distributed disproportionately to close kin, especially those related by 0.5.

However, the wide range of space-use overlap values when $r = 0.25$ or greater requires explanation. Clearly, some individuals of $r = 0.3125$ or 0.25 share space to a greater degree than some individuals related by 0.5. Therefore, a close examination of the social structure and social dynamics of the population is necessary to explain the wide range in space-use overlap values. This examination will be presented in the discussion after describing patterns of space-use for different groups. Animals related by 0.5 were placed in three groups; mother:offspring, littermates, and nonlittermates. For each group, mean space-use overlap decreases as individuals become older (Fig. 2). However, littermates on average maintain a high overlap even into adulthood. Mother:offspring also maintain a high space-use overlap into adulthood whereas nonlittermate adults, although related by 0.5, have the lowest mean value, but still higher than the mean value for animals related by 0.25 or less (Fig 1). In all three groups, the range was greatest for adults. Similarly, spacing between individual full-sib hoary marmots (*M. caligata*) increases with age (Barash 1989: 215).

Animals related by 0.25 were placed in three groups; paternal half-sibs, grandmother:grand-offspring, and aunt:niece (Fig. 3). The highest mean space-use overlap (9.7%) occurred between adults and young (aunt:niece relationship) and this group also had the widest range of values. The range was the same as that of animals related by 0.3125 (Fig. 1); all of these individuals were nonlittermates that had the same father and were distantly related through their mothers. Space sharing by aunt:niece groups decreased from young to yearlings to adults. The mean space-use for the adult aunt:niece group (3.5%) was only slightly higher than that for unrelated adults (3.2%). Similarly, all groups of paternal half-sibs had low space-use overlap, especially when an adult or yearling was associated with a younger animal (Fig. 3). Again, the widest range was among adults. Finally, space-use overlap is low between grandmothers and their grandoffspring young.

Discussion

Space permits an analysis of four patterns: (1) the wide range of values for young nonlittermates related by 0.3125; (2) high space-use overlap among aunt:niece (adult:young) pairs; (3) the wide range of space-use overlap for mother:offspring adults and littermate adults; and (4) the high space-use overlap of some nonlittermate or paternal half-sister adults. All of these are a consequence of the formation and differentiation through time of matriline (Armitage 1984). In 1983, 855 became resident in Lower Picnic and by 1991 recruited six reproductive daughters (Armitage 1992). The seven females formed three matriline (Table 1). Thus matriline one consisted of the matriarch and two nonlittermate sisters; matriline two consisted of a pair of littermate sisters, and matriline three consisted of two nonlittermate sisters. All of their offspring had the same father and all offspring were related to the adult females through their mothers; therefore $r = 0.3125$. Within each matriline, young had high space-use overlap, thus accounting for the high end of the range of values (Fig. 1). However, young of different matriline had low or no space-use overlap, thus accounting for the values at the low end of the range. Because there were more values for young between matriline than within matriline, the mean value was relatively low and lower than predicted from the "proportional distribution of benefits" hypothesis. The same matrilineal formation accounts for the wide range of space-use overlap values when the adult is an aunt and the young are nieces (Fig. 3). Thus overlap was high between the young of 478 and their aunt 497 and between the young of 497 and their aunt 478. Conversely, space-use overlap was low between the young of females in one matriline and their aunts in the other matriline. Because there were many more overlap comparisons between matriline than within matriline, mean space-use overlap was only 9.7%.

The same matrilineal formation exemplifies the wide range of space-use overlap values for mother:offspring adults and littermate adults. Thus, 855 had high space-use overlap with her daughters in matriline 1, but very low values of overlap with her daughters in matriline 2 and 3 (Table 1). Conversely, 761 had high overlap with her nonlittermate sister 100, but low overlap with her littermate sister 733.

The high overlap of adult:adult paternal half-sisters occurred at Upper Picnic. Littermate sisters occupied the area in 1980 and established a matriline. Subsequently, descendants three generations later had the same father, but different mothers (there was a distant and very low relatedness through great-grandmothers). Because they were in the same matriline, they shared space. Most adult paternal half-sibs live in different matriline and space-use overlap is very low, hence the low mean value (Fig. 3).

The high space-use overlap of close-kin among yellow-bellied marmots is similar to the pattern of space-use by the family unit of the alpine marmot (*M. marmota*). The family shares space but there is little overlap with neighbouring families (Perrin et al., 1993). By contrast, there is little overlap in space-use by female woodchucks (Meier 1992). In effect, each individual woodchuck forms a matriline of one.

Two major conclusions are apparent. First, benefits are not distributed proportionately by kinship, but are concentrated on close kin, particularly those related by 0.5. Because the mean values for space-use overlap for kin related by 0.125 or less are lower than the mean value for unrelated animals, kin related by < 0.25 can be considered to be treated as if they were unrelated. Unrelated adults have higher values of space-use overlap when they are in conflict and one adult makes excursions into the home range of another and initiates agonistic behavior, which results in the dominant female displacing the subordinate female from part or all other home range (Armitage 1992).

Second, matrilineal organization is the social mechanism whereby female yellow-bellied marmots attempt to maximize inclusive fitness. Although it is not always clear why particular individuals form a matriline, membership in a matriline rarely includes animals related by < 0.5 . Most matriline are mother:daughter associations with sister:sister groups forming about 22% of all matriline (Armitage 1989). Familiarity with members of a matriline seems to be the basis for social bonding and under rare circumstances includes individuals related by 0.25, but never < 0.25 . All space-use overlap of individuals related by < 0.25 occurs at the boundaries of the home ranges (Fig. 10, Table 5 in Armitage 1989). Matrilineal structure and function strongly indicate that yellow-bellied marmots attempt to maximize direct fitness and that indirect fitness benefits arise as a secondary consequence of direct fitness strategies.

Bibliographie / References

- ALTMANN S. A. 1979. Altruistic behaviour: the fallacy of kin deployment. *Anim. Behav.*, 27: 958-959.
- ARMITAGE K. B. 1974. Male behaviour and territoriality in the yellow-bellied marmot. *J. Zool. Lond.*, 172: 233-265.
- ARMITAGE K. B. 1984. Recruitment in yellow-bellied marmot populations: kinship, philopatry, and individual variability. In *Biology of Ground-Dwelling Squirrels*, J. O. Murie & G. R. Michener eds., University of Nebraska Press, Lincoln: 377-403.
- ARMITAGE K. B. 1989. The function of kin discrimination. *Ethol. Ecol. Evol.*, 1: 111-121.
- ARMITAGE K. B. 1992. Social organization and fitness strategies of marmots. *Proc. 1st Int. Symp. on Alpine Marmot*, Bassano B., Durio P., Gallo Orsi U., Macchi E. eds., Torino: 89-94.
- BARASH D. P. 1989. *Marmots Social Behavior and Ecology*. Stanford University Press, California.
- HAMILTON W. D. 1964. The genetical evolution of social behaviour. *J. Theoret. Biol.*, 7: 1-52.
- MEIER P. T. 1992. Social organization of woodchucks (*Marmota monax*). *Behav. Ecol. Sociobiol.*, 31: 393-400.
- PERRIN C., D. ALLAINE & M. LE BERRE 1993. Socio-spatial organization and activity distribution of the alpine marmot *Marmota marmota*: preliminary results. *Ethology* 93: 21-30.
- WEIGEL R. M. 1981. The distribution of altruism among kin: a mathematical model. *Am. Nat.*, 118: 191-201.