

# 講座，研究および研究室の主要研究業績

## 〈医学科〉

### 講座（特設診療科を含む）

## 基礎医学

### 解剖学講座 肉眼・神経

教授：河合 良訓 神経解剖学  
講師：前田 光代 神経解剖学

#### 教育・研究概要

##### I. 神経系の研究

中枢神経系の正常機能や疾患を理解するためには、個々の機能を実現している神経回路の構成とその作動原理を解明することが重要であるという観点に立って研究を推進している。

延髄孤束核の局所神経ネットワークの基本構成を明らかにするために、パッチクランプ法と細胞内染色法やその他の手法を用いて定量定性的ニューロンタイプ解析を行い機能との関連を解析している。これまでに以下のことを明らかにしてきた。

##### 1. 回路形成ニューロンの形態学的化学的特徴の定量定性化

神経突起の分岐や広がり、細胞サイズ、機能分子の発現プロフィールの分析結果から、孤束核を構成する神経細胞は、細胞体のサイズ（細胞体面積  $150 \mu\text{m}^2$  を境界に）によって小型と中～大型の少なくとも二つのグループから構成されることがわかった。細胞体のサイズの違いは、軸索側枝の広がりも反映していた。小型ニューロンの軸索側枝は孤束核内に広く分布し、他の孤束核ニューロンと広範にシナプスを形成することを示唆していた（平均軸索分岐数 31.5）。一方、中～大型ニューロンは、軸索側枝の発達が悪く（平均軸索分岐数 1.04）、主に孤束核外に投射する投射型グルタミン酸ニューロンであり、その細胞体は内側亜核に局在する。小型ニューロンは、さらに GABA 細胞とグルタミン酸細胞に分けられ、前者の軸索は孤束核内のみにとどまる。細胞体の局在は前者が主に交連亜核、内側亜核に偏在するの対して、後者は核内に一様に分布し、その

軸索には孤束核内に分布するもの以外に核外に投射する主軸索が存在する。

##### 2. 興奮性・抑制性シナプス入力パターンの特徴とネットワーク構成

シナプス後電流を解析すると、成熟動物の小型ニューロンと中～大型ニューロンの間では、グルタミン酸性（興奮性）シナプス後電流と GABA 性（抑制性）シナプス後電流の出現頻度の相対比率に大きな差異が認められた。すなわち、興奮性シナプス入力の比率は小型ニューロンの約 96% に対し、中～大型ニューロンでは約 31% であった。以上、形態学的電気生理学的所見を総合すると孤束核内の局所神経ネットワークの極めて特徴的な構成が明らかとなってきた。すなわち、グルタミン酸性小型ニューロンは、その軸索側枝でお互いにシナプス結合して再帰性（共鳴性）興奮回路を形成し、強い持続性の興奮性シナプス活動を維持している。これらのニューロンの投射性軸索は内臓知覚伝導路の一部を構成する。この回路で生成される興奮性シナプス活動は、GABA ニューロンを介して、反転した形で中～大型のニューロンに伝えられる。中～大型ニューロンはこのように tonic な抑制性バックグラウンドシナプス活動を有し、圧受容・化学受容反射等の末梢知覚入力を核外（腹外側延髄や視床下部等）に統合中継し、反射回路の一部を構成していることがわかった。このように、成獣の孤束核では興奮性および抑制性の局所神経回路が極めて分化した形で機能していることがわかった。

##### 3. 局所回路の生後分化

成獣でみられる分化した局所神経ネットワークは、生後発達の過程で胎生型から成獣型に急速に変化することによって構築されてくることがわかった。すなわち、成獣ラットにおいては、自発性の興奮性（グルタミン酸性）もしくは抑制性（GABA 性）シナプス活動のうちどちらか一方の際立った優位性が、ニューロンタイプの違いに応じて観察される。一方、生直後（生後 1 - 3 日）の孤束核ニューロンでは、

ほとんど全ての単一細胞から、ニューロンタイプの違いに関係なく、興奮性シナプス後電流と抑制性シナプス後電流の双方がほぼ一定の比率（興奮性比率：68～75%）で観察されることが確認された。すなわち、生直後の孤束核ニューロンは、その細胞の形態と関係なくシナプス結合を形成していること（未分化な局所ネットワークの存在）が示唆された。また、このような胎生型から成熟型への神経ネットワークの移行が生後6～7日に急速に起こることもわかった。この時期は、圧受容反射や化学受容反射が機能し始める時期と一致し、自律神経機能に関する反射機能の発現には、局所神経ネットワークの成熟がともなうことを示唆している。われわれは、この時期を内臓知覚系における臨界期と見なし、臨界期前後に起こる回路構成変化の様々な局面の解析を進めている。

延髄孤束核において生後1週を境にして急速なシナプス結合の再編成には必要なシナプス結合の強化と不必要なシナプス結合の除去が含まれていると考えられる。そこで次の3つの観点から臨界期における回路再編成の解析を試みている。(1)臨界期に一致した遺伝子発現調節：生後発達に伴うシナプス関連機能分子の遺伝子発現の網羅的検索。速いGABA性シナプスに直接関与するA型GABA受容体サブユニットやNMDA受容体サブユニット等の遺伝子発現を調べた結果、臨界期に一致した発現変化は認められなかった。このことは回路再編成が遺伝プログラムによって規定されるのではなく、神経活動に依存した現象であることを示唆していた。(2)シナプス除去の電子顕微鏡学的解析。臨界期に一致した軸索細胞体型のGABA性シナプス数の減少、ニューロン細胞体近傍での孤児性GABA性ブトンの出現、アストロ細胞突起によるニューロン細胞体の被覆等の所見を得た。(3)活動依存的シナプス再編成。今後、(3)の可能性に関して解析を進める予定である。

#### 4. 局所回路シナプス結合様式、ニューロンの幾何学的 (geometric) 特徴、回路ダイナミクスの3者間の相関関係解析

局所回路シナプス結合様式は、回路を構成するニューロン間のシナプス連結によって形成される。シナプスは軸索と樹状突起の間に形成されるため、その結合様式は細胞体の位置や軸索・樹状突起の存在密度等のgeometricなパラメータによって規定される。

これらgeometricな定量的パラメータと、電気生理学的に記述されるシナプス後電流、スパイク発生

様式、閾値下膜電位等の回路ダイナミクスの定性定量的特徴との相関関係を解析している。局所回路における情報処理の意味を考察する。

## II. グリア系の研究

神経回路の形成や再編成には、神経細胞だけでなくグリア細胞も積極的に関与する可能性が示唆されている。われわれはその可能性を探るために、神経回路の発達形成や再編成にともなう、グリア細胞、特にアストロ細胞の突起の形態的变化に注目して研究を進めている。回路形成にともなうグリア細胞のさまざまな物質の動態変化とともにシナプス構造との関連について調べている。

## III. 実習遺体や出土標本を利用した研究

実習遺体、当教室が保有する各種作成標本や出土標本を用いて各種計測を行い、変異の意義や計測値の時間的変遷の意義を検討している。

### 「点検・評価」

1. コース基礎医科学Iのユニット「細胞から個体へ」の講義・実習、コース基礎医科学IIのユニット「神経系」「生殖器系」講義および「形態系実習」、症候学演習の医学科カリキュラムを分担した。また、看護専門学校における「解剖生理学」の講義も担当している。解剖学実習では、実習時間の短縮に伴う実習指針の改定、手順の簡略化を検討し、その成果が得られつつある。

2. 講座の研究活動を活性化するために、実験室・実験機器等の大幅な整備拡張を行ってきており、実験データを研究成果として公表して行く段階に入っている。研究者の育成を視野に入れながら、より質の高い研究を目指してアクティビティを維持していく必要がある。

反省：Peer-reviewを経た、国際競争力のある原著論文・研究成果を発信し続ける必要がある。

## 研究業績

### I. 原著論文

- 1) Negishi Y, Kawai Y. Cell-location specific developmental rewiring in visceral sensory nucleus. *Neurosci Res* 2009; 65 (Suppl. 1) : S213-4.
- 2) 荒川廣志, 郷田憲一, 吉村 昇, 倉持 章, 齊藤彰一, 加藤智弘, 貝瀬 満, 田尻久雄, 加藤孝邦, 河合良訓, 鈴木大輔, 藤宮峯子. 下咽頭・頸部食道の解剖学的検討. *耳鼻展望* 2009; 52(4) : 252.
- 3) 吉田啓晃, 木下一雄, 平野和宏, 中山恭秀, 角田 亘,

安保雅博, 河合良訓. 股関節屈曲・外転・外旋肢位の制限因子の検討 遺体解剖による股関節深層外旋筋群の観察. 理学療法学 2009; 36 (Suppl. 2): 1224.

- 4) 荒川廣志, 郷田憲一, 吉村 昇, 炭山和毅, 貝瀬 満, 田尻久雄, 加藤孝邦, 河合良訓, 鈴木大輔, 藤宮峯子. 下咽頭下端の解剖学的検討 内視鏡像との対比. 耳鼻展望 2009; 52(2): 112-3.
- 5) 荒川廣志, 貝瀬 満, 郷田憲一, 吉村 昇, 炭山和毅, 倉持 章, 小林 剛, 田尻久雄, 河合良訓, 鈴木大輔, 藤宮峯子, 絹笠祐介. 食道胃摘出標本における Gastroesophageal flap valve (GEFV) の解剖学的検討. Gastroenterol Endosc 2009; 51 (Suppl. 1): 906.

### III. 学会発表

- 1) 根岸義勝, 河合良訓. 内臓知覚核における亜核領域特異的微小回路生後再編成. 第32回日本神経科学大会. 名古屋, 9月.

### V. その他

- 1) 河合良訓監修. 3D 踊る肉単. 東京: エヌ・ティー・エス, 2009.

## 解剖学講座 組織・発生

|           |             |
|-----------|-------------|
| 教授: 岡部 正隆 | 解剖学・発生学     |
| 教授: 橋本 尚詞 | 形態学・細胞生物学   |
| 講師: 立花 利公 | 解剖学・微細形態学   |
| 講師: 鈴木 英明 | 先天異常        |
| 講師: 重谷 安代 | 神経発生学・進化発生学 |
| 助教: 辰巳 徳史 | 発生学・分子生物学   |

### 教育・研究概要

#### I. ポリプテルスのゲノム基盤情報の構築

水棲脊椎動物から陸棲脊椎動物が進化した際に、その形態の違いがどのようなゲノム機能の変化によってもたらされたのかを明らかにするため、原始的な条鰭類魚類であるポリプテルスを用いた形態学的、ゲノム科学的研究を行っている。本年度は、神経胚期から孵化直後の仔魚から抽出した mRNA を用いて EST 解析を行った。cDNA ライブラリーは兵庫県立大学の餅井 真博士との共同研究、シーケンシングは国立遺伝学研究所で行った。結果として、5'EST を 52,441 リード、3'EST を 47,232 リード完了し、約 10 万のシーケンスを得た。現在、そのデータの解析を行っている。

#### II. マウス GCM1 および GCM2 タンパク質に対する特異的抗体の作成

本年度より、各種脊椎動物の棲息環境中のカルシウムに着目し、進化の過程で環境が器官の発生機構や生理機能にどのような影響を与えたのかを遺伝子ネットワークの構造の違いとして明らかにする研究を開始した。血中カルシウム濃度調節を行う多様な器官の発生とその生理機能を司る転写制御因子 GCM を中心に、マウスにおける遺伝子ネットワークを明らかにするため、本年度はマウス GCM1 および GCM2 タンパク質にそれぞれ特異的かつクロマチン免疫沈降反応に用いることが可能なウサギの抗体を作製した。また Gcm1 および Gcm2 遺伝子のコンディショナルノックアウトマウスを作製するためのターゲティングベクターの構築を開始した。抗体の作製は本学 DNA 医学研究所分子免疫学研究部との共同で行った。

#### III. 後肢運動失調マウスにおける鉄代謝

我々の開発した常染色体劣性遺伝子による進行性