岡崎統合バイオサイエンスセンター **OKAZAKI INSTITUTE FOR** INTEGRATIVE BIOSCIENCE

時系列生命現象研究領域(神経分化) Department of Development, Differentiation and Regeneration (Section of Developmental Neurophysiology)

職員 (Staff)



教 授 岡村康司 (生理学研究所兼務)

東京大学医学部卒, 同医学系研究科修了, 医 学博士。東京大学医学部助手, ニューヨーク州 立大学ストーニーブルック校客員研究員,産業 技術総合研究所主任研究員(東京大学総合 文化研究科助教授併任)を経て平成13年5月 から現職。

専攻:神経生理学, 発生生物学。

Professor (concurrent, NIPS): OKAMURA, Yasushi, MD, PhD

1985 Graduated from University of Tokyo, Faculty of Medicine. 1989 Completed the doctoral course in Medical Science, University of Tokyo. 1995 Senior Researcher, National Institute of Bioscience and Human-Technology. 2001 Professor, NIPS.

Speciality: Developmental Neurobiology, Ion channel biophysics



助教授 東島眞一 (生理学研究所兼務)

東京大学理学部生物化学科卒, 同大学院博 士課程修了, 理学博士。基礎生物学研究所 助手, 科学技術振興事業団さきがけ研究専 任研究員,ニューヨーク州立大学ストーニー ブルック校客員研究員を経て平成15年11月

専攻:神経生理学, 発生神経科学。

Associate Professor (concurrent, NIPS): HIGASHIJIMA, Shin-ichi, PhD

1989 Graduated from University of Tokyo, Faculty of Science. 1994 Completed the doctoral course in Science, University of Tokyo. 1994 Research Associate, National Institute for Basic Biology. 1996 PREST Researcher. 1998 Research Scientist, State University of New York at Stony Brook. 2003 Associate Professor, NIPS.

Speciality: Developmental Neurobiology, Neurophysiology



助 手(兼務) 久木田 文 夫 (生理学研究所より出向)

東京大学理学部物理学科卒,同大学院博士 課程修了, 理学博士。昭和52年12月から現

専攻:神経の生物物理学,神経生理学。

Assistant Professor (NIPS): KUKITA, Fumio, PhD 1971 Graduated from the University of Tokyo, Faculty of Science. 1976 Completed the doctoral course in physics at the University of Tokyo, 1977 Research Associate, NIPS.

Speciality: Biophysics and Molecular Physiology



助 手(兼務) 岩崎広英 (生理学研究所より出向)

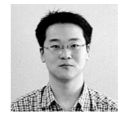
東京工業大学生命理工学部卒, 東京大学医 学系研究科修了, 医学博士, 理化学研究所基 礎科学特別研究員を経て平成14年4月から現

専攻:神経生物学。

Assistant Professor (NIPS): IWASAKI, Hirohide, PhD

1994 Graduated from Tokyo Institute of Technology, Department of Bioscience and Biotechno074-075-1102logy. 2001 Completed the doctoral course in Medical Science, University of Tokyo. 2001 Special Postdoctral Fellow, The Institute of Physical and Chemical Research (RIKEN). 2002 Research Associate.NIPS.

Speciality: Developmental Neurobiology



日本学術振興会特別研究員 村田喜理

明治薬科大学卒, 東京医科歯科大学医学系 研究科修了, 医学博士, 平成14年生理学研 究所非常勤研究員, 平成16年4月より現職。 専攻:神経生理学。

JSPS Research Fellow: MURATA, Yoshimichi, PhD

1996 Graduated from Meiji Pharmaceutical University, Faculty of Pharmacy. 2002 Completed the doctoral course in in Medical Science at Tokyo Medical and Dental University. 2002 Research fellow, NIPS, 2004 JSPS Research fellow.

Speciality: Ion channel biophysics



日本学術振興会特別研究員

中 山 希世美

東京医科歯科大学卒, 筑波大学医学系研究 科修了, 医学博士。非常勤研究員を経て, 平 成16年4月から現職。

専攻:神経生理学。

JSPS Research Fellow: NAKAYAMA, Kiyomi, PhD

1995 Graduated from Tokyo Medical and Dental University. 2003 Completed the doctoral course in Medical Science, University of Tsukuba. 2004 Research Fellow, JSPS.

Speciality: Neurophysiology



日本学術振興会特別研究員

西 野 敦 雄

東京大学理学部卒,京都大学大学院理学研 究科中退, 理学博士, 東京大学大学院新領 域創成科学研究科助手を経て, 平成16年4 月から現職。

専攻:無脊椎動物学。

JSPS Research Fellow: NISHINO, Atsuo, PhD

1997 Graduated from University of Tokyo, Faculty of Science. 2001 Left

the doctor course in Graduate School of Science, Kyoto University. 2001 Research Associate, Graduate School of Frontier Sciences, University of Tokyo. 2004 JSPS Postdoctral Research Fellow.

Speciality: Invertebrate Zoology



非常勤研究員 木村有希子 (生理学研究所より出向) 埼玉大学卒,東京大学理学系研究科修了,理 学博士,平成16年4月から現職。 専攻:発生生物学。

Research Fellow (NIPS): KIMURA, Yukiko, PhD

1999 Graduated from Saitama University. 2004 Completed the doctoral course in biological sciences, the University of Tokyo. 2004 Research fellow. NIPS.

Speciality: Developmental biology

研究内容

イオンチャネルをはじめとする膜機能分子は、興奮性細胞機能の基本的な分子であり、その機能は、膜電位変化、細胞外からの伝達物質の刺激、細胞内の物理的な変化、機械的な刺激などにより、微妙にコントロールされる。そのうち特にイオンチャネルは、従来から生理学的及び分子的実体が研究されており、構造と機能の関係の理解が進んでいる。しかし、実際の細胞においては、複数の膜分子の発現を統合し、細胞の種類、細胞が形成される時間的な過程、細胞の置かれている状況に応じて調節されている。膜分子の発現が、どのように生理機能に合った形で制御されているのか? 発生過程においてどのように発現が制御され、どのような機能を有するか? 別々の遺伝子でコードされている多様な種類の膜機能分子を、一つの機能に集約する制御はどういうものか? これらを明らかにするため、以下の研究を行っている。

(1)神経細胞種特異的な機能が確立される機構の理解

中枢神経系ニューロンは、その神経回路内での役割に合った 興奮性を示す。たとえば小脳プルキンエ細胞は、速い周波数の 規則的な発火を特徴とするが、これには 特殊な Na チャネル電 流の性質が基盤となっている。脊髄ニューロンは、様々な投射 パターンの形成や伝達物質関連タンパクの発現によりリズミック な運動を実現する。発生過程においてニューロン種特異的な機 能が実現する分子機構を、ホヤ、マウス、ゼブラフィッシュなどを 用いて理解することを目指している。

(2)発生過程における電気的活動の役割の解明

イオンチャネルは発生過程で時期特異的な発現の制御をうけることで、後期の電気活動依存的な発生の調節に重要な役割を果たしている。これらの発生過程での チャネルの時間依存的制御に関する分子機構と、活動依存的発達につながる細胞内分子機構を明らかにするため、マウス脊髄、ゼブラフィッシュ、ホヤなどの系を用いて発生途中においてチャネルおよびトランス

ポーター分子の発現を分子生物学的に強制的に変化させる実験を行なっている。また、最近、発生に関連して発現する新たなイオンチャネル分子および関連分子を同定した。チャネル分子の構造機能連関に関して研究を行うとともに、これらの分子について生物種横断的な研究により生物個体レベルで担う役割を明らかにすることを目指している。

(3) 膜電位センサーとゲート機構に関する研究

電位依存性チャネルと類似した機構を示す新規電位感受性分子について構造機能連関の解析を進めている。イカ巨大神経線維の高速度細胞内灌流法による精密な電気生理学的測定とタンパク質科学の視点に立った理論的な取り扱いから電位センサーの構造機能連関の解明を行っている。Na チャネルや K チャネルのゲート機構における水や溶媒(非電解質)の役割を明らかにしつつある。

(4)ロコモーションの生理進化学的研究

原索動物ホヤ、オタマボヤ、魚類、哺乳類は、相互に保存された神経発生機構や神経回路構築を示しつつも、異なる細胞数とシステムの複雑性を有し、これによって異なる物理的環境への適応能力を実現している。ゲノムレベル、システムレベル、ニューロンレベルで複数の生物種の運動機能を特に脊髄神経回路に着目して解析することにより、脊椎動物運動機能の生物史的変遷を明らかにしようとしている。

Research works

Diverse types of membrane proteins act in concert to form excitabilities in neurons and muscle cells. To establish membrane excitabilities in the context of cell physiology and embryogenesis, single cells need to integrate expression of ion channels in a manner specific to subcellular compartments and developmental stages. We are studying remove function and regulation of membrane proteins, mainly ion channels, by focusing on the following biological events.

(1) How are neuron-subtype-specific functional traits established during development?

There are ten genes coding alpha-subunits of voltage-gated sodium channels (Nav channels) in mammals and four genes are expressed in CNS neurons. However, the same Nav channel gene, for example, Nav1.6, underlies diverse types of sodium currents which distribute on different compartments of neurons. Such diversity of Nav channel function may depend on interacting proteins or cellular environments. Spinal neurons consist of multiple populations with distinct functional properties including excitability, transmitter phenotype and innervation patterns. We aim to reveal how cell-specificity and diversity of neuronal functions are acquired in CNS development by integrating methods of electrophysiology, cell biology and molecular biology.

(2) How do membrane excitabilities play role in development?

Embryos at distinct developmental stages express different sets of ion channel molecules. In particular, Ca channel provide Ca2+ influx which plays important roles in several steps of development, including fertilization, morphogenesis, cell fate determination, cell migration, neurite extention and cell survival. However, little is known how membrane excitability leads to dynamic cellular events during development. We are trying to understand roles of electrical activities during development by modulating membrane excitabilities by using molecular biological tools in developing embryos. We also explore roles of novel membrane proteins related to membrane excitabilities.

(3) Structure-function relationship of voltage-dependent gating

Voltage sensors and ion-selective pores are two key modules intrinsic to ion channel molecules. Molecular and biophysical basis underlying voltage sensing and gating are being studied in native neurons and heterologous expression remove systems. Novel voltage-sensing protein has also been identified and its structure-function relationship is being studied.

(4) How is vertebrate locomotion system originated from the ancestral chordate?

Embryos of ascidian and appendiculum develop very rapidly into swimming tadpole-like larva and show conserved organization and behavior similar to primitive vertebrates. These larvae have a nervous system with much smaller number of neurons than in the vertebrate. Locomotion system in these lower chordates is being studied at both levels of cellular organization and electrophysiology with interest in comparing it with that in vertebrates.

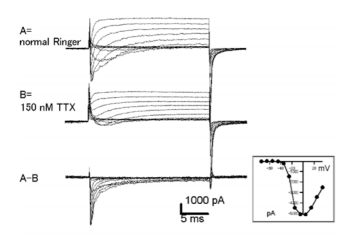


図1 ラット小脳プルキンエ細胞の細胞体から単離した Outside-out patch による電位依存性 Na チャネル電流の記録。TTX をかける前後で引き算を行い、Na チャネルを流れる電流のみを得ることができる。

Patch clamp recording of somal sodium currents from Purkinje neurons in slice preparation.

Voltage-gated sodium currents were recorded in outside-out patch mode. TTX-sensitive component was obtained as the sodium current component after subtraction of trace before and after bath application of TTX

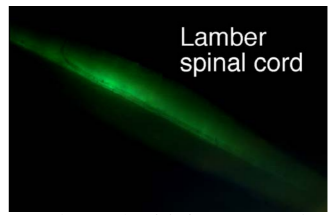


図2 発生途上のマウス胎児の脊髄に遺伝子導入を行ってクラゲの発 光タンパクである GFP を発現させたもの。このような手法を用いてチャ ネルやトランスポーター遺伝子を強制発現させ、小脳や脊髄において発 生過程での電気的活動の役割を明らかにしようとしている。

Forced gene expression in developing mouse central nervous system. Developing spinal cord neurons of mouse embryo are visualized by electroporation of GFP gene.

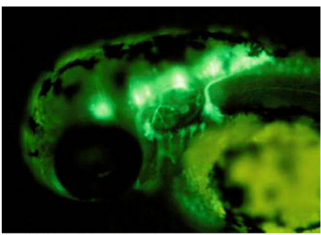


図3 生きたままニューロンを蛍光タンパクの発現によって可視化したトランスジェニックゼブラフィッシュ。

Studies with zebrafish as a model system to understand molecular mechanisms underlying development of neuronal wiring and neurophysiology of locomotion.

In the transgenic zebrafish, remove neurons are easily identified by fluorescence of GFP in live animals.

戦略的方法論研究領域(ナノ形態生理) Department of Strategic Methodology (Section of Nano-Structure Physiology)

職員 (Staff)



教 授 永 山 國 昭 (生理学研究所兼務)

東京大学理学部卒,同大学院修了,理学博士。日本電子(株)生体計測学研究室長,科学技術振興事業団プロジェクト総括責任者,東京大学教養学部教授,生理学研究所教授を経て平成13年2月から現職。

専攻:生物物理学,電子線構造生物学,生理 現象の熱統計力学。

Professor (concurrent, NIPS): NAGAYAMA, Kuniaki, PhD

1968 Graduated from University of Tokyo. 1973 Completed the doctoral course in Science, University of Tokyo. 1974 Research Associate, University of Tokyo. 1984 Director, Biometrology Lab, JEOL Ltd. 1990 Project Leader, Nagayama Protein Array Project, ERATO, JRDC. 1993 Professor, The University of Tokyo. 1997 Professor, NIPS. 2001 Professor, Okazaki Institute for Integrative Bioscience (OIB).

Speciality: Biophysics, Electron Microscopy



助教授 村上政隆 (生理学研究所より出向)

京都府立医科大学卒, 医学博士。大阪医科 大学助手, 生理学研究所助教授を経て平成 15年4月から現職。

専攻:分子生理学,外分泌腺分泌機構とエネルギー供給,傍細胞輸送。

Associate Professor (NIPS):

MURAKAMI, Masataka, MB, M.D.

1976 Graduated from Kyoto Prefectural University of Medicine. 1976 Research Associate, Osaka Medical College. 1981 Doctor of Medicine in Physiology of Osaka Medical College. 1983 Postdoctorial Fellow, Department of Physiology, University of Sydney. 1985 Associate Professor, NIPS. 2003 Associate Professor, OIB (Seconded from NIPS).

Speciality: Physiology of exocrine glands, Energy metabolism and transport of electrolyte and water, Paracellular Transport.



助教授 瀬藤光利

東京大学医学部卒,医学博士。東京大学医学部助手,さきがけ21研究者を経て平成15年11月から現職。

専攻:解剖学, 細胞生物学, 細胞内輸送, 受容体動態, 老化。

Associate Professor: SETOU, Mitsutoshi, MD, PhD

1994 Graduated from University of Tokyo, School of Medicine. 1998 Research Associate, University of Tokyo, School of Medicine. 2001 Doctor of Medicine in Cell biology and anatomy of University of Tokyo, School of Medicine. 2002 Principal Investigator of PRESTO, Japan Science and Technology Corporation. 2003 Associate Professor.

Speciality: Cell Biology and Anatomy, Intracellular transport, Receptor dynamics, Aging



助手大橋正人

京都大学理学部卒,同大学院修了,理学博士。ドイツ,ハイデルベルク大学研究員,生理学研究所助手を経て平成15年7月から現職。 専攻:細胞生物学。

Assistant Professor: OHASHI, Masato, PhD

1986 Graduated from Kyoto University, Faculty of Science. 1992 Completed the doctoral course in Science, Kyoto University. 1992 Postdoctoral Fellow, Department of Neurobiology, University of Heidelberg. 1996 Research Associate, NIPS. 2003 Research Associate, OIB. Speciality: Cell Biology



非常勤研究員 杉谷正三

東京大学教養学部卒,同大学院総合文化研究科修了,学術博士。平成15年10月より現職。

専攻:電子線構造生物学。

Postdoctoral Fellow: SUGITANI, Shouzou, PhD

1997 Graduated from University of Tokyo. 2002 Completed the doctoral course in Arts and Sciences, University of Tokyo. 2002 Postdoctoral Fellow, OIB

Speciality: Biophysics, Electron Microscopy



研究員(科学研究) 松本友治

東京大学理学部卒,京都大学大学院理学研究科修了,理学博士。京都大学総合人間学部非常勤講師,生理学研究所非常勤研究員を経て,平成14年4月から現職。

専攻:生物物理学,電子線構造生物学。

Postdoctoral Fellow: MATSUMOTO, Tomoharu, PhD

1993 Graduated from University of Tokyo. 2000 Completed the doctoral course in Biological Sciences, Kyoto University. 2000 Research Fellow, NIPS. 2002 Postdoctral Fellow, OIB.

Speciality: Biophysics, Structural Biology



研究員(科学研究) ダネフ ラドスチン

ソフィア大学(ブルガリア)物理学部卒,同大学修士課程修了,総合研究大学院大学生命科学研究科修了,理学博士。生理学研究所非常勤研究員を経て平成16年4月より現職。 専攻:電子線構造生物学。

Postdoctoral Fellow: DANEV, Radostin, PhD

1997 Graduated from Faculty of Physics, Sofia University, Sofia, Bulgaria. 2001 Completed the doctoral course in Science, The Graduate University for Advanced Studies, NIPS, Okazaki. 2001 Postdoctral Fellow, NIPS. 2002 Research fellow, OIB.

Speciality: Solid State Physics, Electron Microscopy



研究員(科学研究) 内田 仁 日本大学工学部卒,名古屋工業大学大学院 工学研究科修了,工学博士。アイシン化工 (株)を経て平成16年4月より現職。 専攻:有機合成化学,セラミックス材料化学。

Postdoctoral Fellow: UCHIDA, Hitoshi, PhD

1992 Graduated from Nihon University. 2004 Completed the doctoral course in Applied Chemistry, Nagoya Institute of Technology. 1994 AISIN CHEMICAL CO.,LTD. 2004 Postdoctoral Fellow, OIB. Speciality: Organic Synthesis, Ceramics Chemistry



外国人研究職員 フーチェック スタニスラフ

プラハ大学(チェコ共和国)数学物理学部卒,同大学院修了,理学博士。チェコ共和国物理学研究所博士研究員,チェコ共和国寄生虫学研究所研究員,(株)キャンパス派遣研究員を経て,平成16年5月より現職。専攻:電子線構造生物学。

Visiting Scientist: HUCEK, Stanislav, PhD

1991 Graduated from Charles University in Prague, Faculty of Mathematics and Physics, Czech Republic. 1998 Completed the doctoral course in Electronics and Vacuum Physics, Charles University. 1998 Research Scientist, University of South Bohemia, Faculty of Biological Sciences. 2001 Postdoctoral Fellow, NIPS. 2003 Postdoctoral Fellow, OIB. Speciality: Electron Microscopy and Crystallography

研究内容

新しい学問領域は、新しい方法論の発見・発明によりスタートすることが多い。例えば、現在医学の診断に幅広く使われている磁気共鳴イメージングは、もともと分光装置として誕生した磁気共鳴(NMR)から生まれ、近年は機能イメージングとして脳研究にまで利用されている。

このように、各学問分野の急速な発展の裏には新しい方法論の発見がある。その方法論が、新しい分野を生み出すきっかけを与え、それがまた新しい方法論を次々に生む。こうした革新的方法論を戦略的方法論と呼ぶ。

統合バイオサイエンスという新しい学際領域は、領域間の単なる和では確立し得ない困難さを持っている。そこで、領域全体を引っ張る新しい方法論のブレークス ルーが必要となる。すなわち、従来の方法では見えなかった1分子レベルの3次元構造解析、分子レベルの機能の入出力解析、細胞系のその場の機能観測などを可能にする戦略的方法論が期待されている。

具体的には,以下の研究を行っている。

(1)電子位相顕微鏡の開発と応用一「電磁波・物質波の位相と 振幅の観測」を可能とする電子位相顕微鏡(位相差法,微 分干渉法,複素観測法)を応用し、チャネル分子などの1粒 子構造解析と2次元結晶解析を行う。また1分子の DNA の配列を直読する細胞生物学的手法および高速 DNA シークエンサーを開発する。

- (2)物質輸送研究 I-水,イオン,基質の経細胞及び傍細胞輸送機構,開口分泌の分子機構とエネルギー供給の分子機構の研究を行う。
- (3)神経伝達物質受容体および内分泌受容体の細胞内輸送制 御の観点から個体の老化制御の研究を行っている。受容体 の細胞内輸送制御に重要な各種の翻訳後修飾の可視化技 術の開発も行っている。
- (4) 物質輸送研究 II-エンドサイトーシスはゴルジ体への外向き輸送とリソソームへの内向き輸送間の選別装置として働き,細胞内膜系の分子の運命を決定する。このエンドサイトーシス経路をめぐる細胞内膜系の選別輸送の分子機構および細胞のシグナル伝達,極性形成などにおける役割を研究する。

Research works

A novel methodology, when it is very informative, gives an aid to the opening of a novel scientific field. For example, MRI originally born from NMR in chemistry and primarily developed for diogonoes has outgrown to cover almost all medical sciences. We call such a productive innovation, emerged from an old regime but creative to a new field, as a strategic methodology. Integration of biosciences might bring about such a difficulty that a simple sum of constituent disciplines never makes a good start. Fusion of different disciplines can be encouraged by novel breakthroughs in methodology. The expected are new methods for three-dimensional structural analysis of single biological molecules and the in situ functional observation of complex biological systems.

This laboratory works on above methodological themes by relying on the technical breakthrough of imaging methods such as electron microscopy.

- (1) Development and application of electron-phase microscopy: Different kinds of phase observation schemes have been developed including the novel optical principle for the reconstruction of complex wavefunctions. They are expected to enhance the contrast which is inherently very poor in electron microscopy of biological samples. Applications are:
 - 1) direct visualization and determination of primary structures (sequences) of a single DNA molecule,
 - structural and functional analyses of membrane proteins with the aid of single particle analysis and systematic two-dimensional crystallization.

- (2) Biological transports: Transcellular and paracellurar mechanisms for transport of water, electrolytes, and substrates are investigated by laying much emphasis on molecular mechanism of exocytosis and energy supply for transport in the exocrine glands.
- (3) Aging process is, at least partially, regulated by the intracellular transport of neurotransmitter receptors and hormone receptors. We investigate the mechanism of receptor traffic especially via posttranslational modifications. Toward this goal, we have identified several novel modification enzymes and we are developing new technologies to visualize posttranslational modifications in vivo.
- (4) Sorting in the endocytic pathway: The endocytic pathway functions as a sorting station for molecules that are destined either for lysosomes (a degrative pathway) or for recycling pathways, thereby determining the fate of endomembrane molecules. The physiological roles and the mechanisms of sorting in the endocytic pathway are investigated.

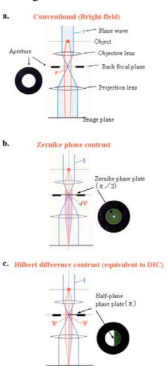
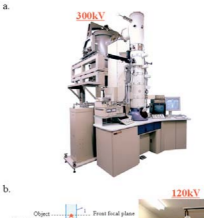


図 1. 電子位相顕微鏡法の3種

- a. 焦点はずし(デフォーカス)を導入し、分解能を犠牲にしてコントラストを向上する通常法(明視野法)。
- b. ゼルニケ(Zernike)位相版(π/2 シフト)を対物レンズ後焦点面に挿入し、正焦点で高コントラストを回復する Zernike 位相差法。
- c. 半円位相版(πシフト)を後焦点面に挿入し、微分干渉光学顕微鏡と 同じような地形図的位相像を得るヒルベルト(Hilbert)微分法。

Fig. 1 Three kinds of schemes for electron-phase microscopy.

- a. Conventional (bright-field) method to enhance the image contrast at the expense of a dehancement of the spatial resolution by defocusing.
- b. Zernike phase contrast method to enhance the image contrast under the just focus condition by inserting a Zernike phase plate to the objective backfocal plane.
- c. Hilbert differential method to obtain phase contrast images similar to light-microscopic DIC (Differential-Interference-Contrast) images by inserting a half-plane π phase plate to the objective back-focal plane.



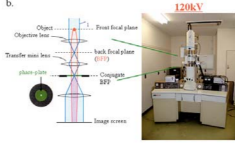


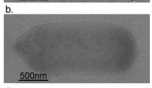
図 2. 2つの電子位相顕微鏡装置

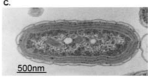
- a. 300kV 分析型極低温電子顕微鏡(FEG, He-ステージおよび ω -フィルター搭載)に位相板を挿入。
- b. 120kV 電顕をモデルチェンジし、対物レンズ後方にトランスファーダブレットを付加することで位相板の加熱や精密位置決めを容易にした位相法専用機。

Fig. 2 Two kinds of electron-phase microscope models.

- a. 300kV analytical cryo-electron microscope (equipped with a FEG, a Hestage and a $\,\omega$ -filter) equipping phase plates at the back-focal plane.
- b. 120kV TEM particularized to the phase contrast observation by furnishing a lens system immediately below the objective and fasillitating heating and precise positioning of phase plates.







- 図 3. シアノバクテリアの 300kV 全 細胞氷包埋像と 100kV プラスチック 包埋切片像。
- a. Hilbert 微分法で観察したシアノ バクテリア 300kV 氷包埋像。無 染色にもかかわらず細胞内構造 が 2nm の分解能で見える。
- b. 通常法で同一サンプルを観察した ときのシアノバクテリア 300kV 氷包埋像。コントラストが低いた め内部構造を特定できない。
- c. 固定, 脱水, プラスチック包埋, 電子染色して得たシアノバクテリアの 100kV 切片像。化学的処理は時間がかかり(~数日), かつ細胞内構造を破壊する。従って切片像では 10nm 以下の微細構造を議論するのが困難である。
- Fig. 3 Comparison of 300kV and 100kV TEM images for ice-embedded and plastic-embedded cyanobacterial cells.
- a. A 300kV Hilbert differential image for an ice-embedded cyanobacterial whole cell, which holds a resolution sufficient for the identification of subcellular structures down to 2nm.
- b. A 300kV conventional image shot for just the same sample as shown in a., of which low contrast makes it difficult to identify subcellular structures.
- c. A 100kV conventional image for a plastic-embedded and thin-sectioned cyanobacterial cell, which was prepared with a chemical fixation, dehydration and a heavy metal staining. Due to the harsh and lengthy chemical treatments, subcellular structures are heavily damaged making their morphological preservation hard.

生命環境研究領域(細胞生理) Department of Bio-Environmental Science (Section of Cell Signaling)

職員 (Staff)



教授富永真琴

愛媛大学医学部卒,医学博士。生理学研究 所助手,カリフォルニア大学サンフランシスコ 校博士研究員,筑波大学講師,三重大学教 授を経て平成16年5月から現職。 専攻:分子細胞生理学。

Professor: TOMINAGA, Makoto, MD, PhD

1984 Graduated from Ehime University, Faculty of Medicine. 1992 Graduated from Kyoto University, Graduate School of Medicine. 1993-1999 Assistant Professor, National Institute for Physiological Sciences. 1996-1999 Research Fellow, University of California at San Francisco. 1999-2000 Lecturer, University of Tsukuba. 2000-2004 Professor, Mie University School of Medicine. 2004 Professor, Okazaki Institute for Integrative Bioscience.

Specialty: Cellular and Molecular Physiology



助教授 富永知子

愛媛大学医学部卒、医学博士。生理学研究所助手、カリフォルニア大学サンフランシスコ校博士研究員、獨協医科大学助教授、三重大学講師を経て平成16年6月から現職。 専攻:分子細胞生物学。

Associate Professor: TOMINAGA, Tomoko, MD, PhD

1984 Graduated from Ehime University, Faculty of Medicine. 1990-1993 Research Fellow, Kyoto University. 1993-1995 Research Fellow, National Institute for Basic Sciences and National Institute for Physiological Sciences. 1995 Assistant Professor, National Institute for Physiological Sciences. 1996-1999 Research Fellow, University of California at San Francisco. 1999-2000 Associate Professor, Dokkyo University School of Medicine. 2003-2004 Lecturer, Mie University School of Medicine. 2004 Associate Professor, Okazaki Institute for Integrative Bioscience.

Specialty: Cellular and Molecular Biology

研究内容

分子細胞生物学的、生化学的、発生工学的、電気生理学的 手法を用いて TRP チャネルを中心として痛み刺激受容・温度 受容の分子機構の解明を行っている。また、哺乳動物細胞での 細胞接着と細胞運動に関わる情報伝達経路、イオンチャネルの 解析を行っている。

(1) 痛み刺激受容の分子機構の解明に関する研究:主に感

覚神経細胞、異所性発現系を用いて感覚神経終末における侵害刺激受容の分子機構を明らかにする。この研究には、遺伝子 欠損マウスの行動薬理学的解析も行う。

- (2)温度受容の分子機構の解明に関する研究:既知の温度 受容体の異所性発現系を用いた解析、変異体等を用いた構造 機能解析、感覚神経細胞を用いた電気生理学的な機能解析、 組織での発現解析、遺伝子欠損マウスを用いた行動解析を通し て温度受容機構の全容解明を目指している。新規温度受容体 の探索も進めている。
- (3)細胞接着と細胞運動に関わる情報伝達機構の解明に関する研究:哺乳動物細胞での Rho ファミリー蛋白質を中心とした細胞運動に関わる情報伝達経路および分子の解析を分子細胞生物学的・生化学的手法を用いて進めており、遺伝子改変動物の解析も行っている。また、細胞運動に関わる機械刺激感受性イオンチャネルの探索も進めている。

Research works

We mainly investigate molecular mechanisms of nociception and thermosensation by focusing on TRP ion channels. We also investigate signal transductions involved in cell adhesion and cell movement in mammalian cells. Molecular cell biological, biochemical, developmental biological and electrophysiological techniques are utilized to achieve the above objectives. The followings are major projects in progress.

- (1) Molecular mechanisms of nociception: Capsaicin receptor TRPV1 is an ion channels activated by different noxious stimuli. We try to clarify the nociceptive mechanisms at peripheral nerve endings by focusing on TRP ion channels, especially TRPV1 and TRPV4.
- (2) Molecular mechanisms of thermosensation: Temperature sensing ability is conferred by ion channels of the TRPV, TRPM and TRPA families. We try to clarify the molecular mechanisms of thermosensation by focusing on TRPV and TRPM channels. We are also trying to isolate a novel thermosensitive channels.
- (3) Molecular mechanisms involved in cell adhesion and cell movement: We try to understand underlying mechanisms for cell motility by focusing on signal transduction cascade involving Rho and its related proteins. We are also trying to isolate a novel mechanosensitive ion channels involved in cell movement.