

生理学研究所

National
Institute
for
Physiological
Sciences

2004

目 次

CONTENTS

卷 頭 言	1
Introduction	1
沿 革	3
A Short History of the Institute	4
概 要	6
Outlines of Institute	6
組 織	7
Organization of the Institute	7
運 営 会 議	8
Advisory Committee for Research and Management	8
職 員 等	9
Scientific Staff	12
研 究 系	18
Research Activities of the Institute	18
研究センター	62
Research Facilities	62
技 術 課	68
Technical Division	68
生理研・基生研共通施設	70
Facilities Shared by The Two Institutes	70
岡崎共通研究施設	71
Okazaki Research Facilities(NIPS)	71
研 究 員 等	80
共同研究等	81
総合研究大学院大学生命科学研究科生理科学専攻の概要	94
The Graduate University for Advanced Studies School of Life Science	95
大学院教育協力	96
Students from other universities	96
国 際 交 流	97
岡崎共通施設	100
Common Facilities in Okazaki	100
自然科学研究機構岡崎統合事務センター	102
位 置 図・配 置 図	103
Campus Map	103
交 通 案 内	104
Location	104

巻 頭 言

生理学研究所は昭和52年(1977年)5月2日に創設されました。生理学研究所の使命は「人体の機能を総合的に解明することを究極の目標に、生体を対象として、分子レベルから固体レベルにわたる各階層において先導的な研究を推進する」ことにあります。

生命科学は近年ますます高度化するとともに多様化しています。とくに、分子生物学や遺伝子工学の進展には目を眩らされるものがあります。生体機能の非侵襲的計測法の開発もまた人体機能の総合的解明を目指す研究に大きなインパクトを与えています。このような生命科学研究の流れの中で、生理学研究所は常に先導的な役割を果たしてまいりました。さらに、生理学研究所は研究者の育成機関としても大きな役割を果たしており、とくに、昭和63年10月に開学された総合研究大学院大学においては、生命科学専攻の生理学専攻を担当してまいりました。

生理学研究所は大学共同利用機関法人自然科学研究機構として、国立大学法人と同様、公共の機関であり、世界に開かれるべき機関であります。生理学研究所では、大学をはじめとする外部の研究機関との共同研究のほか、外国人研究者や留学生の受入れ、また、自然科学教育や生涯学習をはじめとする地域振興事業への協力、などにも力を注いでまいりました。

生理学研究所は今後とも創設以来の使命を遂行する覚悟であります。皆様方のご理解とご支援を切にお願い申し上げます。

生理学研究所長 水野 昇

医学博士。京都大学名誉教授。東京都神経科学総合研究所名誉所長。京都大学医学部医学科卒業。京都大学医学部助手、広島大学歯学部助教授、京都大学医学部助教授、京都大学医学部教授、大学院医学研究科教授、(財)東京都神経科学総合研究所長、(財)東京都医学研究機構東京都神経科学総合研究所長を歴任し、平成15年4月1日から生理学研究所長となる。

専攻：神経解剖学



INTRODUCTION

The National Institute for Physiological Sciences (NIPS) was founded on May 2, 1977. The mission of NIPS is to conduct leading researches of physiological sciences at various levels of the organization of living body for the purpose of understanding the functions of the human body.

The recent progress of the life science is really remarkable; it has made tremendous progress especially in the molecular biology and the genetic engineering. The non-invasive

recording technique of physiological functions has also given a big impact on the life science research. The NIPS has always played a leading role in the progression of physiological sciences both in Japan and abroad. The NIPS has also made a large contribution toward education and training of graduate students of many universities. Since October 1988, in particular, the NIPS has been in full charge of a Ph.D. course, "Physiological Sciences", in the Graduate University of Advanced Sciences.

The NIPS is open to the international community of natural science; it has not only collaborated with other domestic institutions including universities but also accepted many foreign guest scientists and students. The NIPS has further made every effort to contribute to the cultural activities in the local community, for instance, to natural science education in school and to scientific education for senior class society members.

We will continue to do our best to accomplish our mission. Your understanding and persistent support of our activity would be appreciated very much.

MIZUNO, Noboru, M.D., Ph.D. Director-General

1959 M.D., Kyoto University. 1962 Assistant Professor of Anatomy, Faculty of medicine, Kyoto University. 1966 Ph.D., Kyoto University. 1967 Research Fellow of Anatomy, Brain Research Institute, UCLA. 1970 Associate Professor of Anatomy, School of Dentistry, Hiroshima University. 1973 Associate professor of Anatomy, Faculty of Medicine, Kyoto University. 1975 Professor of Anatomy, Faculty of Medicine, Kyoto University. 1990 Professor of Morphological Brain Science, Graduate School of Medicine, Kyoto University. 1997 Director, Tokyo Metropolitan Institute for Neuroscience. 2003 Director-General, NIPS. Speciality: Neuroanatomy

沿革

1960年頃から生理学研究者の間に研究所設立の要望が高まり、日本生理学会を中心に種々検討がなされた。

1967年11月

日本学術会議は第49回総会において、人体基礎生理学研究所(仮称)の設立について内閣総理大臣に勧告した。

1973年10月

学術審議会は分子科学研究所、基礎生物学研究所(仮称)及び生理学研究所(仮称)を緊急に設立すべき旨、文部大臣に報告した。

1975年4月

昭和50年度予算に岡崎基礎総合研究所(仮称)調査費が計上された。

1975年5月

事務次官裁定により岡崎基礎総合研究所(仮称)調査会議が設置された。

1975年12月

岡崎基礎総合研究所(仮称)調査会議から文部大臣に報告が行われた。

1976年5月

昭和51年度予算に分子科学研究所調査室経費が計上され、5月10日、文部大臣裁定により分子科学研究所に調査室(定員5人)及び岡崎総合研究機構調査会議が設置された。

1976年6月

岡崎総合研究機構調査会議においては、昭和50年度の岡崎基礎総合研究所(仮称)調査会議の報告を踏まえ岡崎地区における総合研究機構はさしあたり基礎生物学及び生理学の2研究所より構成することとし、その具体的な事項について調査検討した。

1977年5月

生物科学総合研究機構(基礎生物学研究所、生理学研究所)が創設された。

(昭和52年)

国立学校設置法の一部を改正する法律(昭和52年法律第29号)の施行により生物科学総合研究機構が創設され、機構に基礎生物学研究所及び生理学研究所が設置された。創設初年度に設置された生理学研究所の組織は次のとおりである。

分子生理研究系	超微小形態生理研究部門
細胞器官研究系	生体膜研究部門
生体情報研究系	高次神経機構研究部門
生理機能研究施設	
技術課	

分子科学研究所の管理部が管理局となり、生物科学総合研究機構の事務を併せ処理することとなった。

1978年4月

生体調節研究系が設置され、併せて、同系に**高次神経性調節研究部門**が、分子生理研究系に**細胞内代謝研究部門**が、生体情報研究系に**神経情報研究部門**がそれぞれ設置された。

1979年4月

生体調節研究系に**高次液性調節研究部門**が、細胞器研究系に**機能協同研究部門**、**能動輸送研究部門**がそれぞれ設置された。

1980年4月

研究施設として**動物実験施設**が設置され、生体情報研究系に**液性情報研究部門**、**情報記憶研究部門**が設置された。

1981年4月

岡崎国立共同研究機構が創設された。

(昭和56年)

国立学校設置法の一部を改正する法律(昭和56年法律第23号)の施行により、分子科学研究所及び生物科学総合研究機構(基礎生物学研究所、生理学研究所)は、昭和56年4月14日をもって総合化され、3研究所は岡崎国立共同研究機構として一体的に運営されることとなった。

1982年4月

分子生理研究系に**神経化学研究部門**が設置された。

1984年4月

生体調節研究系に**生体システム研究部門**が設置された。

1988年10月

総合研究大学院大学が創設され、生理学研究所に同大学生命科学研究科生理科学専攻が置かれた。

1990年6月

研究施設として**統合生理研究施設**が設置された。

1998年4月

大脳皮質機能研究系が設置され、併せて、同系に**脳形態解析研究部門**、**大脳神経回路論研究部門**、及び**心理生理学研究部門**が設置された。また、生理機能研究施設が廃止され、研究施設として**脳機能計測センター**が設置された。

2000年4月

動物実験施設が廃止された。共通研究施設として、**統合バイオサイエンスセンター**、**計算科学研究センター**、**動物実験センター**、**アイソトープ実験センター**が設置された。

2003 年 4 月

統合生理研究施設が廃止された。

発達生理学研究系が設置され、併せて、同系に認知行動発達機構研究部門、生体恒常機能発達機構研究部門、生殖・内分泌系発達機構研究部門、環境適応機能発達研究部門が設置された。

また、分子生理研究系の超微小形態生理研究部門が分子神経生理研究部門に、生体情報研究系の神経情報研究部門が感覚認知情報研究部門に、生体調節研究系の高次神経性調節研究部門が感覚運動調節研究部門にそれぞれ改称された。

2004 年 4 月

大学共同利用機関法人自然科学研究機構が創設された。

国立大学法人法(平成15年法律第112号)の施行により、国立天文台、核融合科学研究所、基礎生物学研究所、生理学研究所及び分子科学研究所が統合再編され、大学共同利用機関法人自然科学研究機構となった。

分子生理研究系神経化学研究部門が神経機能素子研究部門に、生体情報研究系液性情報研究部門が神経シグナル研究部門に、生体調節研究系が統合生理研究系に、同系高次液性調節研究部門が計算神経化学研究部門にそれぞれ改称された。

岡崎国立共同研究機構管理局は大学共同利用機関法人自然科学研究機構岡崎統合事務センターとなった。

A SHORT HISTORY OF THE INSTITUTE

In 1960, many physiologists affiliated with the Physiological Society of Japan initiated a discussion on how to establish a central research institute for physiological sciences in this country.

In recent years, remarkable progress has been made in the life sciences throughout the world, particularly in the fields of molecular biology, cellular biology and physiology, and in areas concerning information processing and regulatory systems of higher animals. In view of these developments, there was a consensus among physiologists in Japan that a new type of research organization must be created, in parallel with the laboratories in universities, to pursue new approaches in the life sciences.

Through discussions among the physiologists, the following characteristics of such a new institute were considered to be of utmost importance.

1. Investigators from different fields should be able to collaborate on research projects in the life sciences with minimal restrictions.
2. Research communication among scientists from many fields should be closely coordinated.
3. Specialized, large-scale equipment required for multidisciplinary research, not routinely available in smaller laboratories of educational institutions, should be accessible, and proper training and maintenance should be provided.

A Committee for the Foundation of a Physiological Institute

was organized by Drs. MOTOKAWA K., KATSUKI Y., NATORI R., TOKIZANE T., INOUE A., UCHIZONO K., and many other leading physiologists in 1965. Thereafter, in order to establish such an institute, considerable effort was made by scientists and related government officials.

The following time table describes the history leading to the foundation of the Institute:

Nov, 1967

The Science Council of Japan officially advised the then Prime Minister, SATO Eisaku, that the establishment of an institute for Physiological Sciences was important, and urgently necessary for the promotion of life sciences in Japan.

The Science Council of the Monbusho (the Ministry of Education, Science and Culture) reported to the Minister of Education, Science and Culture that two institutes for scientific research of biological sciences, namely, the Institute for Physiological Sciences and the Institute for Basic Biology, should be established as early as possible.

May, 1976

The Preparing Office and the Research Council for the establishment of Institutes for Biological Sciences were opened in the Monbusho.

May, 1977

The Institute for Physiological Sciences (Director-General: Prof. UCHIZONO K.) was officially established which, together with the Institute for Basic Biology, constituted the National Center for Biological Sciences (President: Prof. KATSUKI Y.). Constituents of the Institute for Physiological Sciences at the time of inauguration were as follows.

Department of molecular physiology

Division of Ultrastructure Research

Department of Cell physiology

Division of Membrane Biology

Department of Information physiology

*Division of Neurobiology and Behavioral Genetics

Special Facilities for Physiological Research

Technical Division

April, 1978

In the second year the following laboratories were added:

Department of Molecular physiology

*Division of Intracellular Metabolism

Department of Information physiology

Division of Neural Information

Department of Biological Control System

Division of Neural Control

April, 1979

In the third year the following laboratories were added:

Department of Cell physiology

Division of Correlative Physiology

*Division of Active Transport

Department of Biological Control System
*Division of Cognitive Neuroscience

April, 1980

The following were added in the fourth year:

Department of Information physiology

Division of Humoral Information

*Division of Learning and Memory Research

Research Facilities

Division of Experimental Animals

April, 1981

A new organization, Okazaki National Research Institutes, comprised of three independent institutes (Institute for Molecular Science, Institute for Physiological Sciences, and Institute for Basic Biology) was established.

Previously, these institutes had been managed independently. However, on 14 April 1981, they were administratively amalgamated into one organization, and thereafter referred to collectively as the Okazaki National Research Institutes.

April, 1982

The following was added:

Department of Molecular physiology

Division of Neurochemistry

April, 1984

The following was added:

Department of Biological Control System

Division of System Neurophysiology

April, 1985

Prof. EBASHI S. was elected the Director-General of the Institute.

Octo, 1988

The Graduate University for Advanced Studies was founded and in the Institute the School of Life Sciences, Department of Physiological Sciences was established.

June, 1990

The following were added:

Department of Integrative Physiology

Sensory and Motor Function Research Project

Higher Brain Function Project

*Autonomic Function Research Project

Dec, 1991

Prof. HAMA K. was elected the Director-General of the Institute.

April, 1997

Prof. SASAKI K. was elected the Director-General of the Institute.

April, 1998

The following were added:

Department of Cerebral Research

Division of Cerebral Structure

Division of Cerebral Circuitry

Division of Cerebral Integration

A part of facilities in the complex of Physiological Research Facilities was reformed to the Center for Brain Experiment.

April, 2000

Division of Experimental Animals was transferred to the Research Facilities as shown below.

Center for Integrative Bioscience

•Department of Strategic Methodology

•Department of Development, Differentiation and Regeneration

•Department of Bio-Environmental Science

Research Center for Computational Science

Center for Experimental Animals

Center for Radioisotope Facilities

April, 2003

The following were added:

Department of Developmental Physiology

Division of Behavioral Development

Division of Homeostatic Development

Division of Reproductive/Endocrine Development

Division of Adaptation Development

April, 2004

Established National Institutes of Natural Sciences (NINS).

National Astronomical Observatory of Japan (NAOJ), National Institute for Fusion Science (NIFS), National Institute for Basic Biology (NIBB), National Institute for Physiological Sciences (NIPS) and Institute for Molecular Science (IMS) were integrated and reorganized into NINS by reason of enforcement of the National University Corporation Law.

In NIPS, Division of Neurochemistry in Department of Molecular Physiology was renamed to Division of Biophysics and Neurobiology, Division of Humoral Information in Department of Information Physiology was renamed to Division of Neural Signaling, Department of Biological Control System was renamed to Department of Integrative Physiology, and Division of Cognitive Neuroscience was renamed to Division of Computational Neuroscience, respectively.

The Administration Bureau turned into Okazaki Administration Office of NINS.

Asterisk (*) denotes adjunct divisions.

概 要

- 目 的** 大学における学術研究の発展に資するため、生理学に関する総合研究を行うことを目的とする。人体の生命活動の総合的な解明を究極の目標とし、随意運動の中枢機構、視覚聴覚等の情報処理、神経系の発生及び可塑性、興奮・分泌・輸送の分子機構等の究明を通じ、人体及び高等動物の生理機能について分析的、総合的な研究を行う。
- 設置形態** 国立大学法人法により、国立天文台、核融合科学研究所、基礎生物学研究所、生理学研究所及び分子科学研究所が大学共同利用機関法人自然科学研究機構となった。
- 組 織** 6 研究系、20 研究部門、1 センターと技術課を置いている。
- 共同利用** 全国の大学の教員その他の者で、研究所の目的たる研究と同一の研究に従事する者の利用に供するとともに共同研究を行う。
- 総合研究大学院大学生理学専攻の担当** 総合研究大学院大学は学部を持たない大学院だけの大学であり、大学院の課程は5年一貫制博士課程。同大学は大学共同利用機関との緊密な連携・協力の下で教育研究を実施しており、生理学研究所はその一専攻を担当している。授与する学位は博士(学術)、博士(理学)又は博士(医学)である。
- 大学院教育協力** 国立大学その他の大学の要請に応じ、当該大学の大学院における教育に協力する。
- 国際交流** 生理学の分野の国際的な学術交流を活発化するため、研究者の交流や国際シンポジウム等を開催する。
- 運営組織** 自然科学研究機構に、経営、教育研究及び機構運営に関する重要事項を審議するため経営協議会、教育研究評議会及び機構会議を置く。また、研究所に、研究教育職員の人事等、研究所の運営に関する重要事項で、所長が必要と認めるものについて所長の諮問に応じる運営会議を置く。
- 事務組織** 研究所の事務は、自然科学研究機構岡崎統合事務センターが処理する。

OUTLINES OF INSTITUTE

Objective: The objective of The National Institute for Physiological Sciences (NIPS) is conducting research programs in a comprehensive manner by elucidating structural basis and operational mechanism of our human body. Human body is composed of a numerous cells of a unique function of the constituent cells and delicate networks of signaling among them. To understand mechanisms of physiological function, it is essential to investigate responsible structures and their constituent materials, which may change dynamically during functional processes. Physiological scientists explore mechanisms of functions, by analyzing physical and chemical signals and their dynamic changes in the body.

Organization: NAOJ, NIFS, NIBB, NIPS and IMS were reorganized into NINS by reason of enforcement of the National University Corporation Law. The NIPS currently comprises 6 departments, 20 divisions, 1 center and Technical Division.

Joint Studies: As an inter-university research institute, NIPS entertains proposals for joint studies from domestic and foreign physiological scientists. Applications from domestic and foreign scientists are reviewed and controlled by the inter-university ad hoc committee.

Graduate Programs: The NIPS carries out two graduate programs.

1. Graduate University for Advanced Studies

The NIPS constitutes the Department of Physiological Science in the School of Life Science of the Graduate University for Advanced Studies. The University provides a five-year Ph. D. course, namely including both Master and Doctor courses, or a four-year Medical Science course. However, those who have completed a master's course in other universities or are qualified at an equivalent or higher level are eligible to apply for the three-year Ph. D. course which is consistent with Master course. The degree conferred on graduation is one of the three, Doctor of Philosophy (PhD), Doctor of Science (PhD) or Doctor of Medical Science (PhD).

2. Graduate Student Training Program

Graduate students enrolled in other universities and institutes are trained to conduct researches for fixed periods of time under the supervision of NIPS professors and associate professors.

Exchange Programs: To activate international collaborations among physiological scientists in the Institute and foreign organizations, scientist exchange programs are conducted.

System management

Management Council, Educational and Research Council and Board of Directors are established at NINS to inspect significant matters of management, education, research and administration. Advisory Committee for Research and Management in NIPS advises the Director-General on important matters in management of the Institute.

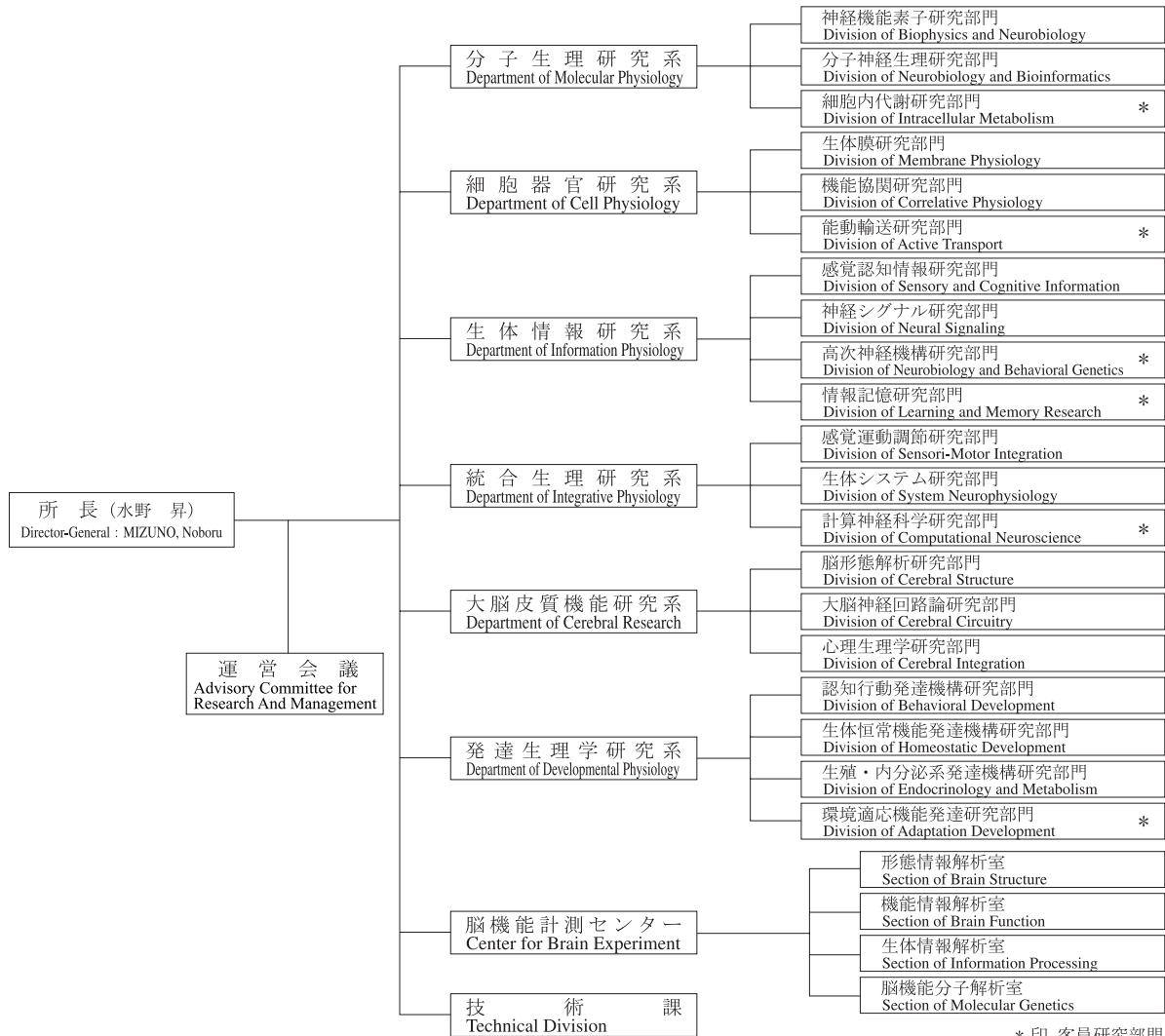
Administration: Administration of the institutes is managed at Okazaki Administration Office of NINS.

組 織 ORGANIZATION OF THE INSTITUTE

自然科学研究機構 National Institutes of Natural Sciences



生理学研究所 National Institute for Physiological Sciences



* 印 客員研究部門
Asterisk (*) denotes adjunct divisions.

岡崎共通研究施設 Okazaki Research Facilities



運 営 会 議

◎は議長、○は副議長

研究教育職員の人事等,研究所の運営に関する重要事項で, 所長が必要と認めるものについて所長の諮問に応じる。

(所外)

伊藤 和夫	岐阜大学医学部教授
内野 善生	東京医科大学医学部医学科教授
大森 治紀	京都大学大学院医学研究科教授
篠田 義一	東京医科歯科大学

大学院医歯学総合研究科教授

高井 義美	大阪大学大学院医学系研究科教授
高木 都	奈良県立医科大学医学部教授
丹治 順	東北大学大学院医学系研究科教授
松田 博子	関西医科大学医学部教授
水村 和枝	名古屋大学環境医学研究所教授

○矢田 俊彦 自治医科大学医学部教授

(所内)

池中 一裕	分子生理研究系教授
河西 春郎	細胞器官研究系教授
岡田 泰伸	細胞器官研究系教授
小松 英彦	生体情報研究系教授
井本 敬二	生体情報研究系教授
柿木 隆介	統合生理研究系教授
重本 隆一	大脳皮質機能研究系教授
川口 泰雄	大脳皮質機能研究系教授
定藤 規弘	大脳皮質機能研究系教授
伊佐 正	発達生理学研究系教授

◎永山 國昭 岡崎統合バイオサイエンスセンター教授

ADVISORY COMMITTEE FOR RESEARCH AND MANAGEMENT

Advisory Committee for Research and Management shall advise the Director-General of the Institute, upon his request, on important matters in management of the Institute.

Chairman

NAGAYAMA, Kuniaki Professor, Center for Integrative Bioscience

Vice-Chairman

YADA, Toshihiko Professor, Department of Physiology
Division of Integrative Physiology,
Jichi Medical School

ITO, Kazuo Professor, Faculty of Medicine, Gifu
University

UCHINO, Yoshio Vice-President, Professor & Chairman,
Department of Physiology, Tokyo Medical
University

OHMORI, Harunori Professor, Graduate School of Medicine,
Kyoto University

SHINODA, Yoshikazu Professor, Department of Systems
Neurophysiology, Graduate School of
Medicine, Tokyo Medical and Dental
University

TAKAI, Yoshimi Professor, Graduate School of Medicine,
Osaka University

TAKAKI, Miyako Professor, Department of Physiology
II, Nara Medical University

TANJI, Jun Professor, Graduate School of Medicine,
Tohoku University

MATSUDA, Hiroko Professor, First Department of Physiology,
Kansai Medical University

MIZUMURA, Kazue Professor, Research Institute of Environmental
Medicine, Nagoya University

IKENAKA, Kazuhiro Professor, NIPS

KASAI, Haruo Professor, NIPS

OKADA, Yasunobu Professor, NIPS

KOMATSU, Hidehiko Professor, NIPS

IMOTO, Keiji Professor, NIPS

KAKIGI, Ryusuke Professor, NIPS

SHIGEMOTO, Ryuichi Professor, NIPS

KAWAGUCHI, Yasuo Professor, NIPS

SADATOU, Norihiro Professor, NIPS

ISA, Tadashi Professor, NIPS

職 員 等

所 長	水 野 昇
副 所 長／教 授 (併)	岡 田 泰 伸
主 幹 (共同研究担当) (併)	重 本 隆 一
主 幹 (動物実験問題担当) (併)	池 中 一 裕
主 幹 (安全衛生担当) (併)	南 部 篤
主 幹 (研究連携担当(研究連携委員併任)) (併)	井 本 敬 二
主 幹 (広報渉外担当) (併)	柿 木 隆 介
主 幹 (教 育 担 当) (併)	小 松 英 彦
名 誉 教 授	内 菌 耕 二
名 誉 教 授	大 村 裕
名 誉 教 授	濱 清
名 誉 教 授	渡 辺 昭
名 誉 教 授	久 野 宗
名 誉 教 授	江 橋 節 郎
名 誉 教 授	亘 弘
名 誉 教 授	山 岸 俊 一
名 誉 教 授	森 茂 美
名 誉 教 授	小 幡 邦 彦
名 誉 教 授	金 子 章 道
名 誉 教 授	佐々木 和 夫
名 誉 技 官	大 平 仁 夫

分 子 生 理 研 究 系

神経機能素子研究部門

久保 義弘	教 授
立山 充博	助教授
三坂 巧	助 手
中條 浩一	研究員
長友 克広	特別共同利用研究員
藤原祐一郎	学振特別研究員

分子神経生理研究部門

池中 一裕	教 授
小野 勝彦	助教授
等 誠司	助教授
竹林 浩秀	助 手
田中 謙二	助 手
石井 章寛	研究員
小川 泰弘	研究員
丁 雷	学振外国人特別研究員
田中 久貴	特別協力研究員

政平 訓貴	特別共同利用研究員
東 幹人	特別共同利用研究員
中島 弘文	特別協力研究員

細胞内代謝研究部門 (客員研究部門)

曾我部正博	教 授 (名古屋大・医)
毛利 達磨	助 手
平田 宏聡	研究員

細 胞 器 官 研 究 系

生体膜研究部門

河西 春郎	教 授
村上 政隆	助教授
根本 知己	助 手
高橋 倫子	助 手
松崎 政紀	助 手
兒島 辰哉	研究員
岸本 拓哉	特別訪問研究員
都築 毅	特別共同利用研究員
緒方 衡	特別共同利用研究員
早川 泰之	特別協力研究員

機能協関研究部門

岡田 泰伸	教 授
SABIROV, Ravshan	助教授
檜原 康博	助 手
清水 貴浩	助 手
高橋 信之	助 手
SUBRAMANYAM, Muthangi, Veere Venkata	外国人研究職員
BESSONOVA, Svetlana	外国人研究職員
KURBANNAZAROVA, Ranokhon	外国人研究職員
SUN, Xin	外国人研究職員
DUTTA, Amal Kumar	学振外国人特別研究員
眞鍋 健一	研究員
浦本 裕美	研究員

能動輸送研究部門 (客員研究部門)

月田承一郎	教 授 (京大院・医)
鹿川 哲史	助教授 (国立精神・神経センター神経研究所)
東 晃史	助 手

生 体 情 報 研 究 系

感覚認知情報研究部門

小松 英彦	教 授
伊藤 南	助教授
郷田 直一	助 手

小川 正 助 手
鯉田 孝和 研究員

神経シグナル研究部門

井本 敬二 教 授
宮田麻理子 助教授
山肩 葉子 助 手
佐竹伸一郎 助 手
井上 剛 助 手

高次神経機構研究部門（客員研究部門）

八木 健 教 授(大阪大・細胞生体工学センター)
後藤由季子 助教授(東京大・分子細胞生物学研究所)
平林 敬浩 助 手
金子 涼輔 研究員
山口 幸子 特別共同利用研究員
田仲 祐介 特別協力研究員

情報記憶研究部門（客員研究部門）

西野 仁雄 教 授(名古屋市立大・医)
若森 実 助教授(鹿児島大・医)

統合生理研究系

感覚運動調節研究部門

柿木 隆介 教 授
金桶 吉起 助教授
乾 幸二 助 手
渡邊 昌子 助 手
井原 綾 研究員
和坂 俊昭 研究員
王 暁宏 学振外国人特別研究員
中村 舞子 特別共同利用研究員
岡本 秀彦 特別共同利用研究員
尾島 司郎 特別協力研究員
橋本 章子 特別共同利用研究員
辻 健史 特別共同利用研究員
藤岡 孝子 特別協力研究員
三木 研作 特別訪問研究員
軍司 敦子 特別訪問研究員
宮成 愛 特別共同利用研究員

生体システム研究部門

南部 篤 教 授
畑中 伸彦 助 手
橘 吉寿 助 手
喜多 均 特別訪問研究員

計算神経科学研究部門（客員研究部門）

川人 光男 教 授(国際電通研)
久木田文夫 助 手

大脳皮質機能研究系

脳形態解析研究部門

重本 隆一 教 授
初山 俊彦 助教授
深澤 有吾 助 手
田中 淳一 研究員
篠原 良章 学振特別研究員
馬杉(時田)美和子 学振特別研究員
LÖRINCZ, Andrea 外国人研究職員
SÜMEGI, Máté, Gergely 学振外国人特別研究員
LOPEZ-BENDITO, Guillemine 学振外国人特別研究員(欧米・短期)

大脳神経回路論研究部門

川口 泰雄 教 授
窪田 芳之 助教授
大塚 岳 助 手
荻部 冬紀 特別訪問研究員

心理生理学研究部門

定藤 規弘 教 授
本田 学 助教授
神作 憲司 助 手
齋藤 大輔 研究員
山本 幸子 研究員
豊田 浩士 専門研究職員
牧 陽子 特別共同利用研究員
宮本 順 特別共同利用研究員
Marie-Laure, Grillon 特別訪問研究員

発達生理学研究系

認知行動発達機構研究部門

伊佐 正 教 授
関 和彦 助 手
遠藤 利朗 助 手
吉田 正俊 助 手
熊谷 愁子 専門研究職員
宮地 まり 専門研究職員
坂谷 智也 研究員
鍵山 直子 専門研究職員
SOOKSAWAT, Thongchai 外国人研究職員
西村 幸男 研究員

PHONGPHANPHANEE, Penphimon 特別訪問研究員
 水野 鳳霞 特別協力研究員
 木下 雅恵 特別共同利用研究員
 武井 智彦 特別共同利用研究員

生体恒常機能発達機構研究部門

鍋倉 淳一 教 授
 張 一成 助教授
 前島 隆司 助 手
 渡部 美穂 研究員
 和氣 弘明 特別共同利用研究員
 溝口 義人 特別協力研究員
 PFEIFFER, Steven, E. 外国人研究職員
 PERFILEV, Sergei, Nikolaevich 外国人研究職員
 KRASILNIKOV, Oleg, Vladimirovich 外国人研究職員
 LUJAN-MIRAS, Rafael 外国人研究職員

生殖・内分泌系発達機構研究部門

箕越 靖彦 教 授
 志内 哲也 助 手
 岡本 士毅 助 手
 TASHMUKHAMEDOV, Bekjan 外国人研究職員
 LI, Yun-Qing 外国人研究職員

環境適応機能発達研究部門 (客員研究部門)

梶 秀人 教 授 (高知大・医)

脳機能計測センター

重本 隆一 センター長 (併)
 有井 達夫 助教授
 遠本 徹 助教授
 平林 真澄 助教授
 古家 園子 助 手
 上松 正和 特別共同利用研究員
 加藤 めぐみ 専門研究職員
 伊藤 潤哉 学振特別研究員

技 術 課

大庭 明生 課 長

研究系技術班

大河原 浩 班 長

分子生理研究系技術係

山本 友美 技術職員
 高木 正浩 技術職員
 山田 元 技術職員

細胞器官研究系技術係

小原 正裕 係 長
 高橋 直樹 技術職員
 神谷 絵美 技術職員

生体情報研究系技術係

伊藤 嘉邦 係 長
 戸川 森雄 技術主任
 福田 直美 技術職員
 三寶 誠 技術職員
 野村 博美 技術職員

統合生理研究系技術係

伊藤 昭光 係 長
 竹島 康行 技術職員

発達生理学研究系技術係

永田 治 係 長
 森 将浩 技術職員
 齊藤久美子 技術職員
 吉友 美樹 技術職員

大脳皮質機能研究系技術室

(伊藤 嘉邦)
 (神谷 絵美)

研究施設技術班

市川 修 班 長

脳機能計測技術係

山口 登 係 長
 吉村 伸明 技術職員
 佐藤 茂基 技術職員
 村田 安永 技術職員

動物実験技術係

佐治 俊幸 技術主任
 廣江 猛 技術職員
 高橋 知子 技術職員
 窪田 美津子 技術職員

電子顕微鏡技術係

前橋 寛 係 長

工作技術係

加藤 勝巳 係 長

岡崎共通研究施設 (生理学研究所関連)

岡崎統合バイオサイエンスセンター

時系列生命現象研究領域 (神経分化)

岡村 康司 教 授
 東島 眞一 助教授

岩崎 広英	助 手
木村有希子	研究員
西野 敦雄	学振特別研究員
鹿本（中山） 希世美	学振特別研究員
村田 喜理	学振特別研究員

戦略的方法論研究領域（ナノ形態生理）

永山 國昭	教 授
瀬藤 光利	助教授
大橋 正人	助 手
Danev, Radostin	専門研究職員
HUCEK, Stanislav	外国人研究職員
松本 友治	専門研究職員
内田 仁	専門研究職員
早坂 孝宏	専門研究職員
杉谷 正三	研究員

生命環境研究領域（細胞生理）

富永 真琴	教 授
富永 知子	助教授
柴崎 貢志	助手
森山 朋子	特別共同利用研究員
富樫 知也	特別共同利用研究員
東 智広	特別共同利用研究員
村山 奈美枝	特別共同利用研究員
三村 明史	特別共同利用研究員

動物実験センター

池中 一裕	センター長（併）
尾崎 毅	助教授
藤木 理代	特別協力研究員
ZHANG, Sumin	特別訪問研究員

計算科学研究センター

片岡 正典	助 手
-------	-----

※9月現在（編集中の異動はできる限り補正）

SCIENTIFIC STAFF

Director-General

MIZUNO, Noboru

Vice-Director-General

OKADA, Yasunobu

Chief Researcher

SHIGEMOTO, Ryuichi	Chief researcher in charge of Cooperative Studies
IKENAKA, Kazuhiro	Chief researcher in charge of Animal Experiment Problem
NAMBU, Atsushi	Chief researcher in charge of Safety Problem
IMOTO, Keiji	Chief researcher in charge of Research Planning
KAKIGI, Ryusuke	Chief researcher in charge of Liaison Business
KOMATSU, Hidehiko	Chief researcher in charge of Educational Problem

Emeritus Professor and Technical Staff

UCHIZONO, Koji	Emeritus Professor
OOMURA, Yutaka	Emeritus Professor
HAMA, Kiyoshi	Emeritus Professor
WATANABE, Akira	Emeritus Professor
KUNO, Motoy	Emeritus Professor
EBASHI, Setsuro	Emeritus Professor
WATARI, Hiroshi	Emeritus Professor
YAMAGISHI, Shunichi	Emeritus Professor
MORI, Shigemi	Emeritus Professor
OBATA, Kunihiko	Emeritus Professor
KANEKO, Akimichi	Emeritus Professor
SASAKI, Kazuo	Emeritus Professor
OHIRA, Hitoo	Emeritus Technical Staff

Department of Molecular Physiology

Division of Biophysics and Neurobiology

KUBO, Yoshihiro	Professor
TATEYAMA, Michihiro	Associate Professor
MISAKA, Takumi	Assistant Professor
NAKAJO, Koichi	Postdoctoral Fellow
NAGATOMO, Katsuhiro	Graduate student from other Universities

FUJIWARA, Yuichiro	JSPS Research Fellow
Division of Neurobiology and Bioinformatics	
IKENAKA, Kazuhiro	Professor
ONO, Katsuhiko	Associate Professor
HITOSHI, Seiji	Associate Professor
TAKEBAYASHI, Hirohide	Assistant Professor
TANAKA, Kenji	Assistant Professor
ISHII, Akihiro	Postdoctoral Fellow
OGAWA, Yasuhiro	Postdoctoral Fellow
DING, Lei	JSPS Postdoctoral Fellow
TANAKA, Hisataka	Guest researcher
MASAHIRA, Noritaka	Graduate student from other Universities
HIGASHI, Mikito	Graduate student from other Universities
NAKAJIMA, Hirofumi	Guest researcher

***Division of Intracellular Metabolism**

SOKABE, Masahiro	Adjunct Professor
MOHRI, Tatsuma	Assistant Professor
HIRATA, Hiroaki	Postdoctoral Fellow

Department of Cell Physiology

Division of Membrane Physiology

KASAI, Haruo	Professor
MURAKAMI, Masataka	Associate Professor
NEMOTO, Tomomi	Assistant Professor
TAKAHASHI, Noriko	Assistant Professor
MATSUZAKI, Masanori	Assistant Professor
KOJIMA, Tatsuya	Postdoctoral Fellow
KISHIMOTO, Takuya	Visiting researcher
TSUZUKI, Tsuyoshi	Graduate student from other Universities
OGATA, Sho	Graduate student from other Universities
HAYAKAWA, Yasuyuki	Guest researcher

Division of Correlative Physiology

OKADA, Yasunobu	Professor
SABIROV, Ravshan	Associate Professor
KASHIHARA, Yasuhiro	Assistant Professor
SHIMIZU, Takahiro	Assistant Professor
TAKAHASHI, Nobuyuki	Assistant Professor

SUBRAMANYAM, Muthangi, Veere Venkata	Researcher from abroad
BESSONOVA, Svetlana	Researcher from abroad
KURBANNAZAROVA, Ranokhon	Researcher from abroad
Sun, Xin	Researcher from abroad
DUTTA, Amal Kumar	JSPS Postdoctoral Fellow
MANABE, Kenichi	Postdoctoral Fellow
URAMOTO, Hiromi	Postdoctoral Fellow

***Division of Active Transport**

TSUKITA, Shoichiro	Adjunct Professor
KAGAWA Tetsushi	Adjunct Associate Professor
HIGASHI, Akifumi	Assistant Professor

Department of Information Physiology

Division of Sensory and Cognitive Information

KOMATSU, Hidehiko	Professor
ITO, Minami	Associate Professor
GODA Naokazu	Assistant Professor
OGAWA, Tadashi	Assistant Professor
KOIDA, Kowa	Postdoctoral Fellow

Division of Neural Signaling

IMOTO, Keiji	Professor
MIYATA, Mariko	Associate Professor
YAMAGATA, Yoko	Assistant Professor
SATAKE, Shinichiro	Assistant Professor
INOUE, Tsuyoshi	Assistant Professor

***Division of Neurobiology and Behavioral Genetics**

YAGI, Takeshi	Adjunct Professor
GOTOH, Yukiko	Adjunct Associate Professor
HIRABAYASHI, Takahiro	Assistant Professor
KANEKO, Ryosuke	Postdoctoral Fellow
YAMAGUCHI, Yukiko	Graduate student from other Universities
TANAKA, Yusuke	Guest researcher

***Division of Learning and Memory Research**

NISHINO, Hitoo	Adjunct Professor
WAKAMORI, Minoru	Adjunct Associate Professor

Department of Integrative Physiology

Division of Sensori-Motor Integration

KAKIGI, Ryusuke	Professor
KANEOKE, Yoshiki	Associate Professor
INUI, Koji	Assistant Professor
WATANABE, Shoko	Assistant Professor
IHARA, Aya	Postdoctoral Fellow
WASAKA, Toshiaki	Postdoctoral Fellow
WANG, Xiaohong	JSPS Postdoctoral Fellow
NAKAMURA, Maiko	Graduate student from other Universities
OKAMOTO, Hidehiko	Graduate student from other Universities
OJIMA, Shiro	Guest researcher
HASHIMOTO, Akiko	Graduate student from other Universities
TSUJI, Takeshi	Graduate student from other Universities
FUJIOKA, Takako	Guest researcher
MIKI, Kensaku	Visiting researcher
GUNJI, Atsuko	Visiting researcher
MIYANARI, Ai	Graduate student from other Universities

Division of System Neurophysiology

NAMBU, Atsushi	Professor
HATANAKA, Nobuhiko	Assistant Professor
TACHIBANA, Yoshihisa	Assistant Professor
KITA, Hitoshi	Visiting researcher

*Division of Computational Neuroscience

KAWATO, Mitsuo	Adjunct Professor
KUKITA, Fumio	Assistant Professor

Department of Cerebral Research

Division of Cerebral Structure

SHIGEMOTO, Ryuichi	Professor
MOMIYAMA, Toshihiko	Associate Professor
FUKAZAWA, Yugo	Assistant Professor
TANAKA, Junichi	Postdoctoral Fellow
SHINOHARA, Yoshiaki	JSPS Research Fellow
MASUGI(TOKITA), Miwako	JSPS Research Fellow
LÖRINCZ, Andrea	Researcher from abroad

SÜMEGI, Máté, Gergely JSPS Postdoctoral Fellow

LOPEZ-BENDITO, Guillermina JSPS Postdoctoral Fellow

Division of Cerebral Circuitry

KAWAGUCHI, Yasuo	Professor
KUBOTA, Yoshiyuki	Associate Professor
OTSUKA, Takeshi	Assistant Professor
KARUBE, Fuyuki	Visiting researcher

Division of Cerebral Integration

SADATO, Norihiro	Professor
HONDA, Manabu	Associate Professor
KANSAKU, Kenji	Assistant Professor
SAITO, Daisuke	Postdoctoral Fellow
YAMAMOTO, Yukiko	Postdoctoral Fellow
TOYODA, Hiroshi	Research Expert
MAKI, Yoko	Graduate student from other Universities
MIYAMOTO, Jun	Graduate student from other Universities
Marie-Laure, Grillon	Visiting researcher

Department of Developmental Physiology

Division of Behavioral Development

ISA, Tadashi	Professor
SEKI, Kazuhiko	Assistant Professor
ENDO, Toshiaki	Assistant Professor
YOSHIDA, Masatoshi	Assistant Professor
KUMAGAI, Yuko	Research Expert
MIYACHI, Mari	Research Expert
SAKATANI, Tomoya	Postdoctoral Fellow
KAGIYAMA, Naoko	Research Expert
SOOKSAWAT, Thongchai	Researcher from abroad
NISHIMURA, Yukio	Postdoctoral Fellow
PHONGPHANPHANEE, Penphimon	Visiting researcher
MIZUNO, Fonsha	Guest researcher
KINOSHITA, Masae	Graduate student from other Universities
TAKEI, Tomohiko	Graduate student from other Universities

Division of Homeostatic Development

Nabekura, Junichi	Professor
JANG, Il-Sung	Associate Professor

MAEJIMA, Takashi	Assistant Professor
WATANABE, Miho	Postdoctoral Fellow
WAKE, Hiroaki	Graduate student from other Universities
MIZOGUCHI, Yoshito	Guest researcher
PFEIFFER, Steven E.	Researcher from abroad
PERFILIEV, Sergei, Nikolaevich	Researcher from abroad
KRASILNIKOV, Oleg, Vladimirovich	Researcher from abroad
LUJAN-MIRAS, Rafael	Researcher from abroad

Division of Endocrinology and Metabolism

MINOKOSHI, Yasuhiko	Professor
SHIUCHI, Tetsuya	Assistant Professor
OKAMOTO, Shiki	Assistant Professor
TASHMUKHAMEDOV, Bekjan	Researcher from abroad
LI, Yun-Qing	Researcher from abroad

***Division of Adaptation Development**

KABA, Hideto	Adjunct Professor
--------------	-------------------

Center for Brain Experiment

ARII, Tatsuo	Associate Professor
TSUJIMOTO, Toru	Associate Professor
HIRABAYASHI, Masumi	Associate Professor
FURUYA, Sonoko	Assistant Professor
UEMATSU, Masakazu	Graduate student from other Universities
KATOU, Megumi	Research Expert
ITO, Junya	JSPS Research Fellow

OKAZAKI RESEARCH FACILITIES (Sectors cooperative with National Institute for Physiological Sciences)

Okazaki Institute for Integrative Bioscience

Department of Development, Differentiation and Regeneration

Section of Developmental Neurophysiology

OKAMURA, Yasushi	Professor
HIGASHIJIMA, Shin-ichi	Associate Professor
IWASAKI, Hirohide	Assistant Professor
KIMURA, Yukiko	Postdoctoral Fellow
NISHINO, Atsuo	JSPS Research Fellow
SIKAMOTO(NAKAYAMA), Kiyomi	JSPS Research Fellow

MURATA, Yoshimichi	JSPS Research Fellow
--------------------	----------------------

Department of Strategic Methodology

Section of Nano-Structure Physiology

NAGAYAMA, Kuniaki	Professor
SETOU, Mitsutoshi	Associate Professor
OHASHI, Masato	Assistant Professor
DANEV, Radostin	Research Expert
HUCEK, Stanislav	Researcher from abroad
MATSUMOTO, Tomoharu	Research Expert
UCHIDA, Hitoshi	Research Expert
HAYASAKA, Takahiro	Research Expert
SUGITANI, Shouzou	Postdoctoral Fellow

Department of Bio-Environmental Science

Section of Cell Signaling

TOMINAGA, Makoto	Professor
TOMINAGA, Tomoko	Associate Professor
SHIBASAKI, Koji	Assistant Professor
MORIYAMA, Tomoko	Graduate student from other Universities
TOGASHI, Kazuya	Graduate student from other Universities
HIGASHI, Tomohiro	Graduate student from other Universities
MURAYAMA, Namie	Graduate student from other Universities
MIMURA, Akihumi	Graduate student from other Universities

Center for Experimental Animals

OZAKI, Tsuyoshi	Associate Professor
FUJIKI, Satoyo	Guest researcher
ZHANG, Sumin	Visiting researcher

Research Center for Computational Science

KATAOKA, Masanori	Assistant Professor
-------------------	---------------------

Permanent Tenure 2004.9

Asterisk(*) denotes adjunct divisions.

名 誉 教 授



内 菌 耕 二 (UCHIZONO, Koji)

称号授与年月日:昭和60年4月14日。

医学博士。東京大学名誉教授。東京帝国大学医学部卒。新潟大学医学部教授, 東京大学医学部教授, 生理学研究所長, 岡崎国立共同研究機構長を歴任。前静岡県立大学長。

賞: 日本学士院賞。勲二等旭日重光章。



渡 辺 昭 (WATANABE, Akira)

称号授与年月日:平成4年4月1日。

医学博士。東京医科歯科大学名誉教授。東京大学医学部卒。東京医科歯科大学医学部教授, 生理学研究所教授を歴任。



大 村 裕 (OOMURA, Yutaka)

称号授与年月日:昭和63年4月1日

医学博士。九州大学名誉教授。九州大学大学院特別研究生第一期修了。鹿児島大学医学部教授, 金沢大学医学部教授, 九州大学医学部教授, 生理学研究所教授(客員)。富山医科薬科大学和漢薬研究所教授(客員), 日本臓器製薬(株)生物活性科学研究所長を歴任。ロシア医学アカデミー外国人会員。

賞: 日本学士院賞。日本医師会医学賞。国際摂食及び飲水生理学会賞。ハンガリーサミュエル・ラッツ賞, インド生理科学連合賞, アメリカ摂食行動賞, 国際病態生理学会会長賞, 国際肥満学会会長賞, 国際行動神経科学会賞, 日本肥満学会功労賞。



久 野 宗 (KUNO, Motoyuki)

称号授与年月日:平成4年4月1日。

医学博士。京都大学医学部卒。山口医科大学助手, 同大学講師, ユタ大学医学部助教授。ノースカロライナ大学医学部教授, 京都大学医学部教授, 生理学研究所客員教授を歴任。



濱 清 (HAMA, Kiyoshi)

称号授与年月日:昭和63年4月1日

医学博士。東京大学名誉教授。生理学研究所名誉教授。総合研究大学院大学名誉教授。九州帝国大学医学部卒。広島大学医学部教授, 大阪大学医学部教授, 東京大学医科学研究所教授, 生理学研究所教授, 早稲田大学人間科学部教授を歴任し, 平成3年12月から生理学研究所長, 平成9年4月から平成11年3月まで岡崎国立共同研究機構長。

昭和61年紫綬褒章, 平成2年日本学士院賞。平成8年日本学士院会員。平成11年勲二等旭日重光章。専攻: 神経解剖学。



江 橋 節 郎 (EBASHI, Setsuro)

称号授与年月日:平成5年4月1日

医学博士。東京大学名誉教授。東京帝国大学医学部卒。東京大学医学部教授を経て, 昭和58年4月から生理学研究所教授, 昭和60年4月から生理学研究所長, 平成3年4月から平成5年3月まで岡崎国立共同研究機構長, 昭和53年11月から日本学士院会員, 平成7年9月～平成12年5月まで日本学士院第2部部長, 平成12年5月～平成13年5月日本学士院幹事。

賞: 朝日文化賞, 日本学士院賞, 文化勲章, 勲一等瑞宝章, 国際生物学賞。専攻: 薬理学, 生物物理学, 分子生理学。



亘 弘 (WATARI, Hiroshi)

称号授与年月日:平成7年4月1日。

大阪大学医学部卒, 医学博士。大阪大学医学部助教授, 京都府立医科大学教授を経て昭和52年12月から平成7年3月まで生理学研究所教授。

専攻:分子生理学。



金子 章道 (KANEKO, Akimichi)

称号授与年月日:平成15年4月1日。

慶應義塾大学医学部卒, 医学博士。慶應義塾大学医学部助手, 専任講師, 助教授を経て昭和54年3月から平成5年3月まで生理学研究所教授。平成5年3月から平成10年3月まで生理学研究所客員教授。現在星城大学リハビリテーション学部教授。専攻:神経生理学。



山 岸 俊 一 (YAMAGISHI, Shunichi)

称号授与年月日:平成11年4月1日。

東北大医学部卒, 東京大学大学院第一基礎医学(生理学)課程修了, 医学博士。東京医科歯科大学助教授, 研究機構創設のための調査室次長を経て昭和52年5月から平成11年3月まで生理学研究所教授。

専攻:生体膜の生理学



佐々木 和 夫 (SASAKI, Kazuo)

称号授与年月日:平成16年4月1日。

京都大学医学部卒, 京都大学大学院医学研究科修了, 医学博士。京都大学医学部助手, 助教授, 教授を経て, 平成5年4月から平成7年3月まで生理学研究所教授。平成9年4月から平成15年3月まで生理学研究所長, 平成15年4月から平成16年3月まで岡崎国立共同研究機構長。



森 茂 美 (MORI, Shigemi)

称号授与年月日:平成14年4月1日。

北海道大学医学部卒業, 北海道大学大学院医学研究科博士課程(生理学)修了, 医学博士。米国オレゴン大学医学部研究員, 北海道大学助手, 講師, 旭川医科大学教授を経て平成5年4月1日から平成14年3月31日まで生理学研究所教授。

専攻:神経生理学。



小 幡 邦 彦 (OBATA, Kunihiro)

称号授与年月日:平成15年4月1日。

東京大学医学部卒, 東京大学大学院医学系研究科修了, 医学博士。東京医科歯科大学医学部助教授, 群馬大学医学部教授を経て昭和63年7月から平成15年3月まで生理学研究所教授。

専攻:神経生物学



大 平 仁 夫 (OHIRA, Hitoo)

名誉技官称号授与年月日:平成2年4月1日。

農学博士。東京農業大学昆虫研究室, 愛知教育大学教務職員, 昭和53年4月生物科学総合研究機構生理学研究所技術課長, 昭和56年4月岡崎国立共同研究機構生理学研究所技術課長を歴任。平成2年3月31日定年退官。

名 誉 技 官

分子生理研究系 DEPARTMENT OF MOLECULAR PHYSIOLOGY

神経機能素子研究部門 Division of Biophysics and Neurobiology

職員 (Staff)



教授 久保 義弘

東京大学医学部卒, 同医学系研究科博士課程修了, 医学博士。カリフォルニア大学サンフランシスコ校・ポスドク, 東京都神経科学総合研究所・副参事研究員, 東京医科歯科大学医学部・教授を経て, 平成15年12月から現職。
専攻: 分子生理学, 神経生物学。

Professor: KUBO, Yoshihiro, MD, PhD

1985 Graduated from University of Tokyo, Faculty of Medicine. 1989 Completed the doctoral course in Medical Science, University of Tokyo. 1989-2000 Researcher, Tokyo Metropolitan Institute for Neuroscience. (1991-1993: Post-doc, University of California, San Francisco). 2000 Professor, Tokyo Medical and Dental University Graduate School of Medicine. 2003 Professor, NIPS.
Specialty: Biophysics, Neurobiology



助教授 立山 充博

東京大学薬学部卒, 同大学院修了, 薬学博士。順天堂大学助手, 米国コロンビア大学博士研究員, CREST 研究員を経て, 平成16年6月から現職。
専攻: 薬理学, 生理学。

Associate Professor: TATEYAMA, Michihiro, PhD

1990 Graduated from University of Tokyo, Faculty of Pharmacology. 1995 Completed the doctoral course in Pharmacology, University of Tokyo. 1995-2000 Assistant Professor, Juntendo University School of Medicine. 2000-2002 Research Fellow, Columbia University. 2002-2004 Research Fellow, CREST. 2004 Associate Professor, NIPS.
Specialty: Pharmacology, Physiology



助手 三坂 巧

東京大学農学部卒, 東京大学大学院農学生命科学研究科修了。博士(農学)。日本学術振興会特別研究員を経て平成15年11月から現職。
専攻: 分子細胞生理学。

Assistant Professor: MISAKA, Takumi, PhD

1993 Graduated from the University of Tokyo, Faculty of Agriculture. 1998 Completed the doctoral course, University of Tokyo, Graduate School of Agricultural and Life Sciences. 2001 JSPS Research Fellow. 2003 Research Associate, NIPS.
Specialty: Molecular Cell Physiology



非常勤研究員 中 條 浩一

東京大学教養学部卒, 同大学院終了, 博士(学術)。平成16年4月から現職。
専攻: 分子生理学。

Research Fellow: NAKAJO, Koichi, PhD

1997 Graduated from University of Tokyo, College of Arts and Sciences. 1999 Completed the master course in Life Science, University of Tokyo Graduate School of Arts and Sciences. 2002 Completed the doctoral course in Life Science, University of Tokyo Graduate School of Arts and Sciences
Specialty: Molecular Physiology



日本学術振興会特別研究員 藤原 祐一郎

広島大学医学部卒, 東京医科歯科大学大学院医歯学総合研究科博士課程修了。博士(医学)。平成16年4月から現職。
専攻: 一般生理学。

JSPS Research Fellow: FUJIWARA, Yuichiro, MD, PhD

2001 Graduated from Hiroshima University, Faculty of Medicine. 2004 Completed the doctoral course in Medical Science, Tokyo Medical and Dental University. 2004 JSPS Research Fellow.
Specialty: General Physiology

研究内容

イオンチャネル、受容体、G 蛋白質等の膜関連蛋白は、神経細胞の興奮性とその調節に重要な役割を果たし、脳機能を支えている。本研究部門では、これらの神経機能素子を対象として、生物物理学的興味から「その精妙な分子機能のメカニズムと動的構造機能連関についての研究」に取り組み、また、神経科学的興味から「各素子の持つ特性の脳神経系における機能的意義を知るための個体・スライスレベルでの研究」を目指している。

具体的には、分子生物学的手法により、神経機能素子の遺伝子の単離、変異体の作成、tag の付加等を行い、卵母細胞、HEK293 細胞等の遺伝子発現系に再構成し、パッチクランプ等の電気生理学的手法、細胞内 Ca^{2+} イメージング・全反射照明下での FRET 計測等の光生理学的手法、細胞生物学的研究手法により、その分子機能を解析している。また、外部研究室との連携により、構造生物学的アプローチ、遺伝子改変マウスの作成も現在進行中である。

研究課題は以下の通りである。

- (1) 内向き整流性 K^+ チャネルの構造機能連関
- (2) 代謝型グルタミン酸受容体の多価陽イオン感知機能の分子基盤と生理的意義
- (3) 膜機能蛋白の動的構造変化の FRET 法による光生理学的解析
- (4) G 蛋白質調節因子 RGS の機能解析
- (5) ミトコンドリア分裂に関与する新規高分子量 GTP 結合タンパク質の機能解析
- (6) イオンチャネル型 ATP 受容体 P2X_2 ボアの発現密度依存的变化
- (7) イオンチャネル型 ATP 受容体の単粒子構造解析のための

蛋白精製

- (8) M-チャンネルのムスカリニック刺激による電流変化の分子機構
- (9) G 蛋白質結合型内向き整流性 K⁺チャンネルのリン酸化による機能修飾

Research works

Ion channels, receptors and G proteins play critical roles for the excitability and its regulation of neurons. We focus on these molecules which enable brain function. From the biophysical point of view, we study structure-function relationships, regulation mechanisms and dynamic structural rearrangements of ion channels and receptors. We also plan to study the functional significance of specific features of ion channels and receptors in the brain function by making knock-in mice and by studying their abnormalities in the synaptic transmission and whole animal behavior.

Specific themes of research projects currently running are as follows.

- (1) Structure-function relationship of inwardly rectifying K⁺ channels.
- (2) Molecular mechanisms and functional significance of the Ca²⁺/Gd³⁺ sensing function of metabotropic glutamate receptor.
- (3) Analysis of the dynamic structural rearrangements of ion channels and receptors by FRET measurement under evanescent field illumination.
- (4) cDNA cloning and functional analysis of RGS family, regulators of G protein signaling.
- (5) Cell biological analysis of a novel large GTP binding protein, mOPA, which causes fragmentation of mitochondria.
- (6) Expression density dependent changes of the pore properties of ATP receptor channel, P2X₂.
- (7) Purification of ATP receptor channel protein towards structural analysis.
- (8) Molecular mechanisms of the regulation of m- channel function by muscarinic stimulation.
- (9) Functional analysis of the regulation of G protein coupled inwardly rectifying K⁺ channel by phosphorylation.

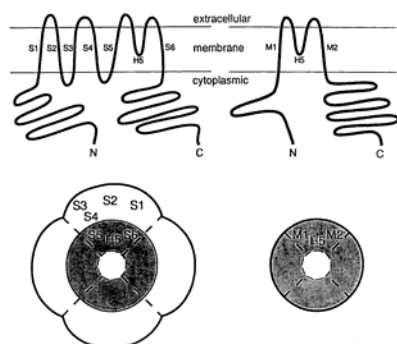


図 1 内向き整流性 K チャンネルと膜電位依存性 K チャンネルの構造の比較。

Fig. 1. Comparison of the structure of voltage-gated K channel and the inward rectifier K channel. (Kubo et al., Nature 1993)

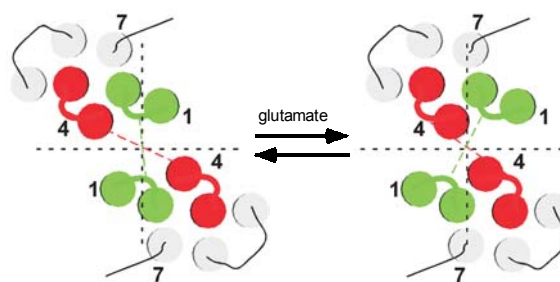


図 2 グルタミン酸結合に伴う代謝型グルタミン酸受容体細胞内領域の二量体構造の動的変化。-- 全反射照明下での FRET 解析 --

Fig. 2. Ligand-induced dynamic rearrangement of the intracellular dimeric conformation of metabotropic glutamate receptor. (Tateyama et al., Nature Structural & Molecular Biology, 2004)

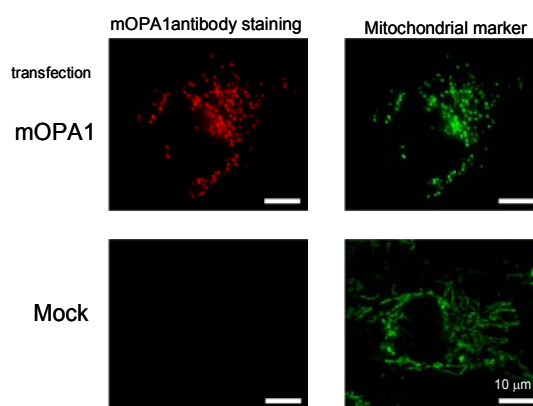


図 3 遺伝子導入した mOPA1 蛋白は、ミトコンドリアに発現し、ミトコンドリアを断片化する。

Fig. 3. mOPA1 protein localizes at mitochondria, and causes fragmentation of mitochondria. (Misaka et al., J. Biol. Chem., 2002)

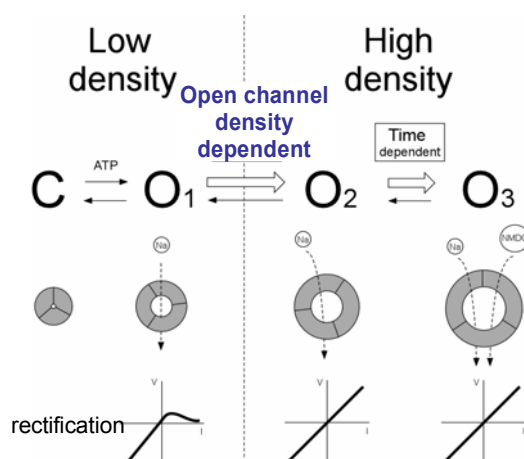


図 4 開状態にあるチャンネルの密度に依存する ATP 受容体チャンネル P2X₂ のポア構造の変化。

Fig. 4. Changes of the channel pore properties of ATP receptor channel P2X₂ depending on the open channel density. (Fujiwara and Kubo., J. Physiol. 2004)

分子神経生理研究部門 Division of Neurobiology and Bioinformatics

職員 (Staff)



教授 池中一裕

大阪大学理学部卒，同大学院理学研究科修士課程修了，理学博士。大阪大学蛋白質研究所助手，助教授を経て，平成4年11月から現職。
専攻：分子神経生物学。

Professor: IKENAKA, Kazuhiro, PhD

1975 Graduated from Faculty of Science, Osaka University. 1980 Graduated from doctoral course at Osaka University, PhD. 1980 Instructor at Institute for Protein Research, Osaka University. 1991 Associate Professor at Institute for protein Research, Osaka University. 1992 Professor, NIPS.
Specialty: Molecular Neurobiology



助教授 小野勝彦

岡山大学理学部卒，同大学院理学研究科修士課程修了，医学博士。岡山大学医学部助手，講師，米国ケースウェスタンリザーブ大学研究員，島根医科大学助教授を経て，平成15年3月から現職。
専攻：神経発生学。

Associate Professor: ONO, Katsuhiko, PhD

1980 Graduated from Faculty of Science, Okayama University. 1982 Graduated from master course at Okayama University. 1988 PhD from Okayama University Medical School. 1982 Research Associate at Okayama University Medical School, 1993 Assistant professor at Okayama University Medical School. 1995 Associate professor at Shimane Medical University. 2003 Associate professor at NIPS.
Specialty: Neural Development



助教授 等 誠司

東京大学医学部卒，臨床研修および神経内科トレーニングの後，同大学院医学系研究科博士課程修了，医学博士。理化学研究所基礎科学特別研究員，カナダ・トロント大学ポスドク，東京大学医学部助手を経て，平成15年9月から現職。
専攻：神経発生学，臨床神経学。

Associate Professor: HITOSHI, Seiji, MD, PhD

1988 Graduated from Faculty of Medicine, University of Tokyo. MD. 1993 Board-certified neurologist by Japanese Society for Neurology. 1997 PhD from Graduate School of Medicine, University of Tokyo. 1997 Special Postdoctoral Researcher at the Institute of Physical and Chemical Research (RIKEN). 1999 Postdoctoral Fellow at University of Toronto. 2003 Assistant Professor at University of Tokyo. 2003 Associate Professor at NIPS.
Specialty: Developmental Neurobiology, Neurology



助手 竹林浩秀 (休職中)

京都大学医学部卒，同大学院医学研究科修士課程修了，医学博士。日本学術振興会特別研究員を経て，平成14年8月から現職。
専攻：分子神経生物学。

Assistant Professor: TAKEBAYASHI, Hirohide, MD, PhD

1995 Graduated from Kyoto University, Faculty of Medicine. 1999 Graduated from the doctoral course at Kyoto University, MD. 2001 JSPS Research Fellow, 2002 Research Associate, NIPS.
Specialty: Molecular Neurobiology



助手 田中謙二

慶応義塾大学医学部卒，同大学病院精神神経科研修医修了，同大学院医学研究科博士課程修了。医学博士。生理学研究所リサーチ・アソシエイトを経て，平成16年6月から現職。
専攻：神経生化学，精神神経生物学。

Assistant Professor: TANAKA, Kenji, MD, PhD

1997 Graduated from Keio University, School of Medicine. 1997-1999 Clinical Fellow in Department of Neuropsychiatry, Keio University, School of Medicine. 2003 Completed the doctoral course in Keio University. 2003 JSPS Research Associate, NIPS. 2004 Assistant Professor, NIPS.
Specialty: Neurochemistry, Biological psychiatry



非常勤研究員 石井章寛

岡山理科大学理学部卒，同大学修士課程修了。総合研究大学院大学 生命科学研究科生理科学専攻修了。博士(理学)。平成16年4月から現職。

Research Fellow: ISHII, Akihiro, PhD

1999 Graduated from Okayama University of science, Faculty of Science. 2001 Completed the master course in biochemistry, Okayama University of science. 2004 Completed the doctoral course in Life Science, the Graduate University for Advanced Studies.
Specialty: Biochemistry, Molecular Neurobiology

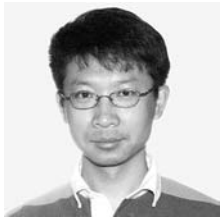


研究員(科学研究) 小川泰弘

明治薬科大学薬学部卒，同大学院薬学研究科修士課程修了，総合研究大学院大学 生命科学研究科生理科学専攻，理学博士。平成16年4月から現職。
専攻：分子神経生物学。

GASR Research Fellow : OGAWA, Yasuhiro, PhD

1999 Graduated from Meiji Pharmaceutical University, Faculty of Pharmacy. 2001 Completed the master course at Graduate School of Meiji Pharmaceutical University. 2004 Graduated the doctoral course in Life science, The Graduate University for Advanced Studies. 2004 reserch Fellow, NIPS.
Specialty: Molecular Neurobiology



学振外国人特別研究員 丁 雷
明治薬科大学薬学部卒，同大学院薬学研究科修士課程修了，総合研究大学院大学生命科学研究科生理科学専攻，理学博士。平成16年9月から現職。
専攻：分子神経生物学。

JSPS Postdoctoral Fellow: DING, Lei, MD, PhD

1990 Graduated from DaLian Medical University ,China. 2003 Completed doctoral course in medicine at the Hokkaido University. 2003 Research Fellow, NIPS. 2004 JSPS Postdoctoral Fellow.

Specialty: Neural Development and Neuroanatomy

研究内容

(1) 神経系の発生過程において，神経系を構成する多くの細胞は共通の前駆細胞である神経上皮細胞から発生・分化してくる。分子神経生理部門では，神経上皮細胞からどのようにして種々の細胞種への分化決定がなされるのか分子・細胞生物学的に研究している。その中でも，グリア細胞の系譜については，未だ不明の点が多く，遺伝子改変マウスの作製，免疫組織学的手法や *in situ hybridization* 法並びにレトロウイルスによる細胞系譜解析を駆使して解析を進めている。また，再生医療を目指して神経幹細胞移植により脱髄マウスを治療することを試みている。

(2) 神経上皮層で増殖し分化の方向の決まった細胞は，機能する部位に向かって移動することが知られている。神経系で見られる細胞移動は，大脳や小脳の皮質形成過程でみられるニューロンの放射状移動については詳細に調べられているが，比較的長距離を移動する正接方向への移動やグリア前駆細胞の移動に関しては，不明な点が多い。このような細胞の移動様式や制御機構を明らかにするために，発達途上の脳内に様々な遺伝子を導入して，形態学的に解析している。

(3) 神経幹細胞は，脳を構成する全ての神経細胞・アストロサイト・オリゴデンドロサイトの前駆細胞である。発達期の胎仔脳のみならず成体脳にも存在し，成体脳の特定の部位における神経細胞の新生に関与している。神経幹細胞の発生から，増殖・維持・分化さらに老化に至るまでを制御している分子機構を解明し，神経幹細胞の生体内での挙動を明らかにすることを目指している。

(4) 脳の発達段階における糖蛋白質糖鎖構造を独自に開発した方法を用いて解析したところ，個人間で極めてよく保存されていることが明らかとなった。現在，脳の領域化や癌の発生・転移におけるN-結合型糖鎖の重要性について研究している。

(5) 以上の研究において開発した神経系における遺伝子導入技術を利用して遺伝子治療の基礎的研究を行っている。

Research works

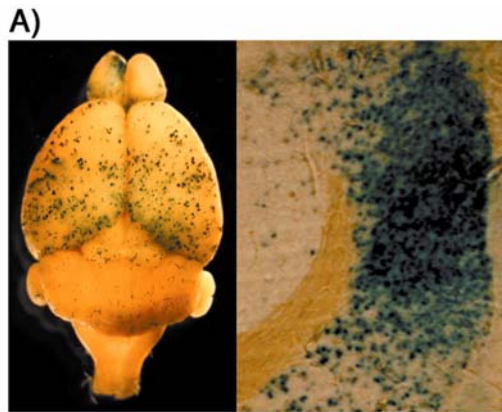
During the course of formation of the mammalian central nervous system, neuroepithelial cells differentiate into various kinds of cells to make a fine three-dimensional network. Our goal is to understand genetic control over these processes. As a first step, we have cloned several genes that are specifically expressed in a certain type of brain cells and are investigating their role on cell fate determination. Neural cells are known to leave the ventricular zone after their commitment, and migrate towards destinations. While radial neuronal migration has been studied extensively in the developing cerebral and cerebellar cortices, mechanisms underlining tangential migration of neuronal and glial progenitors remains unclear. We are employing *in ovo* or *in utero* electroporation method to introduce exogenous genes in developing central nervous system, and studying mode and mechanisms of neural cell migration.

We are making use of hereditary mutant mice that exhibit abnormal development of the nervous system. We also use *in situ* hybridization and immunohistochemical technique to study cell lineages during development of the nervous system.

Neural stem cells, which are ultimate lineage precursors to all neurons and glia in the mammalian brain, are present not only in embryonic but also in adult brains, and contribute to adult neurogenesis. We are investigating molecular mechanisms underlying the generation, proliferation, maintenance, differentiation, and senescence of the neural stem cells, which will clarify their *in vivo* kinetics and function.

An automated system to analyze N-linked sugar chains was developed to study their biological roles during development and tumorigenesis.

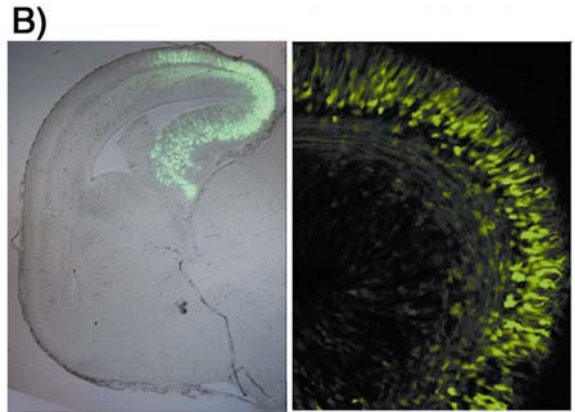
New retroviral vectors are also constructed for efficient gene delivery, which will be used for cancer gene therapy.



A)レトロウイルスによるマウス胎児脳内への遺伝子導入法の確立レトロウイルスベクターの力価を従来の約1000倍に高めることができたので、これをマウス胎児脳内に注入した。成体になったマウスの脳を調べたところ、効率よく遺伝子導入されていることが分かった。青色がレトロウイルス感染細胞を示す。

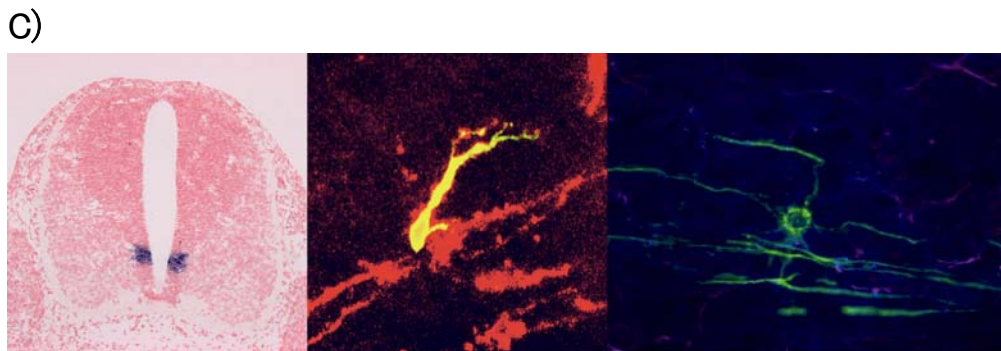
In Utero Gene Transfer Systems to the Embryonic Mouse Brains

A) We established retrovirus producer cell lines that enable us to generate high titer viruses. The retrovirus carrying lacZ gene was injected into an embryonic mouse brain in utero. The mouse was analyzed at adult stage. Numerous infected cells were observed throughout the brain.



B)エレクトロポレーション法によるマウス胎児脳への遺伝子導入マウス脳室内に緑色蛍光遺伝子(GFP)発現ベクターを注入した後、エレクトロポレーションを行った胎児脳の限局した領域に効率よく遺伝子導入できることが分かった。

B) In utero electroporation was carried out for plasmid DNA transfer. Green fluorescent protein (GFP) expression vector was injected into lateral ventricle and electroporated in utero. The cells in the restricted region were observed to express GFP



C) オリゴデンドロサイトの発生 左) オリゴデンドロサイト前駆細胞を生み出す pMN ドメイン。Olig2 遺伝子の in situ hybridization により、マウス胎生 12 日 脊髄腹側の pMN ドメインが青く染色されている。中央) 移動中のオリゴデンドロサイト前駆細胞。GFP (緑) とマーカー抗体の O4 (赤) で二重標識されている。右) ミエリンを形成するオリゴデンドロサイト。軸索に複数の突起を伸ばし、ミエリンを形成している成熟オリゴデンドロサイト (緑色) が観察される。

C) Oligodendrocyte Development(Left) pMN domain which is the site of oligodendrogenesis Expression of Olig2 gene in embryonic day 12 spinal cord. Olig2 (purple) is expressed ventral ventricular zone called pMN domain.(Middle) Migrating oligodendrocyte progenitor Oligodendrocyte progenitor is double-stained by anti-GFP antibody (green) and O4 antibody (red). O4 is an oligodendrocyte lineage specific marker(Right) Myelinating oligodendrocyte Mature oligodendrocyte (green) is observed with extending processes toward several axons.

細胞内代謝研究部門(客員研究部門) Division of Intracellular Metabolism

職員 (Staff)



教授 曾我部 正博

大阪大学大学院基礎工学研究科(生物工学)博士課程中退, 工学博士。大阪大学人間科学部助手を経て平成4年より名古屋大学医学部教授, 平成15年4月から現職を併任。
専攻: イオンチャネル, 細胞生物物理学。

Professor: SOKABE, Masahiro, PhD

1973 Graduated from Osaka University, Faculty of Engineering Sciences. 1975 Completed a master course in Physics, Osaka University. 1975 Research Associate, Osaka University, Faculty of Human Sciences. 1985 Lecturer. 1987 Associate Professor. 1992 Professor, Nagoya University School of Medicine, Department of Physiology. 1999 Professor, Nagoya University Graduate School of Medicine, Department of Cell Science. 2003 Adjunct Professor, NIPS.
Speciality: Ion Channel and Cell Biophysics, Neuroscience



助手 毛利 達磨

東京工業大学大学院総合理工学研究科博士課程修了, 理学博士。スタンフォード大学ホプキンス海洋研究所, マイアミ大学, カリフォルニア大学デービス校博士後研究員を経て平成8年4月から現職。
専攻: 細胞生物学, 細胞生理学。

Assistant Professor: MOHRI, Tatsuma, PhD

1978 Graduated from Yamaguchi University. 1981 Completed a master course in Physics, Kanazawa University. 1991 Completed a doctoral course in Life Chemistry, Tokyo Institute of Technology. 1991 Jean and Katsuma Dan Fellow, Hopkins Marine Station Stanford University. 1991 Postdoctoral Associate and 1993 Research Associate, University of Miami School of Medicine. 1995 Postdoctoral Researcher, University of California Davis. 1996 Research Associate, NIPS.
Speciality: Cell Biology, Cell Physiology



非常勤研究員 平田 宏聡

東北大学大学院理学部卒, 同大学院理学研究科博士課程修了, 理学博士。科学技術振興事業団技術員を経て平成15年11月から現職。
専攻: 細胞生物物理学。

Research Fellow: HIRATA, Hiroaki, PhD

1998 Graduated from Tohoku University, Faculty of Science. 2000 Completed a master course in Physics, Tohoku University. 2003 Completed a doctoral course in Physics, Tohoku University. May 2003 Research Fellow, JST. Nov 2003 Research Fellow, NIPS.
Speciality: Cell Biophysics

研究内容

細胞がエネルギーを消費しながら, 刺激に対して適切に応答する細胞シグナリングこそ命の源であり, そのからくりを究めることが生命科学の最終目標の一つです。本部門では, 電気生理学と先端バイオイメージングを主要な武器にしてイオンチャネルや細胞内シグナル分子の動態を測定し, 細胞応答に至るシグナルネットワークの時空間統御機構の解明を目指しています。具体的には以下の通りです。

(1) 機械刺激に対する細胞シグナリング機構:

すべての細胞は事実上何らかの機械刺激に晒されており, これに適切に応答しています。内耳有毛細胞や皮膚機械感受器の電気的応答をはじめ, 筋・骨の廃用性萎縮・脱灰や内皮細胞の血流依存的 NO 分泌などがその典型例です。しかし機械受容機構が明らかでないためにその分子機構は全く謎です。そこで, 代表的な細胞機械センサーである SA チャネルや細胞骨格/接着斑を対象にして, その構造機能連関や細胞シグナリングとの関わりを色々な機械刺激法を開発して研究しています(図1)。課題の一つとして, 内皮細胞における伸展依存性リモデリング(一軸周期伸展刺激に対して細胞が伸展軸に垂直に伸張する応答)を対象にしています(図2)。この中には, 機械刺激の大きさや方向の感知, シグナリングの時空間分業機構など, 未知で面白そうな問題が詰まっています。この反応の全過程を理解することが当面の目標です。

(2) 細胞内 Ca^{2+} のシグナリング:

細胞に, 機械刺激や生物活性物質などの刺激, あるいは他の細胞による刺激が加わった時に, 細胞は細胞内伝達物質としてカルシウムイオン(Ca^{2+})を増減させ, 様々な細胞機能を制御発現します。このような Ca^{2+} のシグナリングに注目してその機構の解明を目指しています。 Ca^{2+} イメージングは Ca^{2+} 結合性指示薬を用いて Ca^{2+} を視覚化することによって行います。さらに顕微操作や電気生理学的手法を加えて, 生きた細胞の経時的, 空間的計測を行います。上記の機械刺激時の細胞内 Ca^{2+} イメージングの他に, 受精機構, 卵成熟機構の研究として, 受精時の Ca^{2+} 増加や Ca^{2+} 振動機構, 卵成熟時の卵母細胞の自発的 Ca^{2+} 振動機構, 内分泌攪乱物質の卵母細胞への影響評価について研究しています。

Research works

Cell Signaling that generates proper cell responses to various stimuli is the essence of life. To understand its mechanism is one of the goals of life sciences. This division is aiming to elucidate the spatio-temporal regulation mechanisms underlying cell signaling, focusing on dynamics of ion channels, cytoskeletons, and adhesion molecules by use of the electrophysiological and advanced imaging techniques.

The subjects of research are,

(1) Cell signaling in response to mechanical stimuli:

Virtually every cell can properly respond to mechanical stimuli, e.g., electrical responses in the inner ear hair cells and cutaneous mechanoreceptors, disuse atrophy in muscle and bone under microgravity, or shear stress induced NO production in endothelial cells. However, its molecular mechanisms are largely unknown due to the ambiguity of mechanotransduction process in cells. We therefore focus on SA channels and cytoskeleton/focal adhesion complex as representative cell mechanosensors and investigate their roles in mechanosignaling through the development of innovative light microscopy and micro mechanical manipulation of the cell (Fig.1). A typical subject is stretch-induced shape remodeling, where endothelial cells align their long axis perpendicular to the stretch axis. This response includes many intriguing functions such as sensation of force direction or spatio-temporal integration of dynamics of stress fibers and focal adhesions during their rearrangement (Fig.2).

(2) Intracellular Ca^{2+} signaling:

When various mechanical stimuli such as induced by cell-cell interaction or stimuli induced by biological activators such as hormones are given to a cell, the cell exhibits intracellular Ca^{2+} changes as the responses to them. The Ca^{2+} changes are modulated and processed to the next signals leading to various significant cell functions. The process called intracellular Ca^{2+} signaling is one of the most significant and major signal transduction mechanisms in cells of almost all organisms. We use Ca^{2+} and Na^{+} imaging techniques, and electrophysiological methods to perform our experiments in addition to cellular manipulations such as microinjection of materials into cells. We presently focus on the Ca^{2+} signaling and investigate, besides the mechanisms aforementioned in 1), the mechanisms of a) fertilization, b) oocyte maturation in mammals, c) spontaneous Ca^{2+} oscillations in developing oocytes, and d) the effects of endocrine disruptors on oocytes and their assessments.

Application of mechanical stresses onto focal adhesion via actin stress fibers

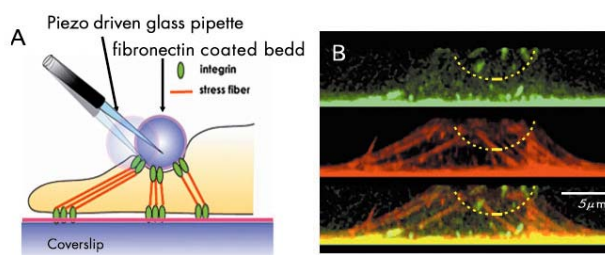


図1:細胞骨格(ストレスファイバー)を介した局所機械刺激法の模式図(左)。基質(細胞外マトリックス)であるフィブロネクチンをコートしたガラスビーズを細胞上面に付着させると、その接着面に接着斑様構造と、そこから底面の接着斑に連結するストレスファイバーが形成される。このビーズをピエゾ駆動のガラスピペットで動かし、ストレスファイバーを介して底面の接着斑に機械刺激を与えながら、底面でのインテグリンや Ca^{2+} の動態を近接場蛍光顕微鏡でリアルタイム測定する。右図は接着斑(上段、緑色の斑点構造)とストレスファイバー(中段、赤色の線維構造)とその重ね像(下段)で、細胞の側面投影蛍光イメージ。

Fig.1: Diagram for mechanical stimulation of focal adhesions through stress fibers. Left: Fibronectin-coated glass beads connected to the basal focal adhesions via stress fibers. By displacing the bead, we can apply localized mechanical stimuli onto focal adhesions, while recording the surface dynamics of intracellular calcium and integrin by near field microscopy. Right: Projected side views of focal adhesions (top, green spots), stress fibers (middle, red strands), and their superimposition (bottom) in an endothelial cell.

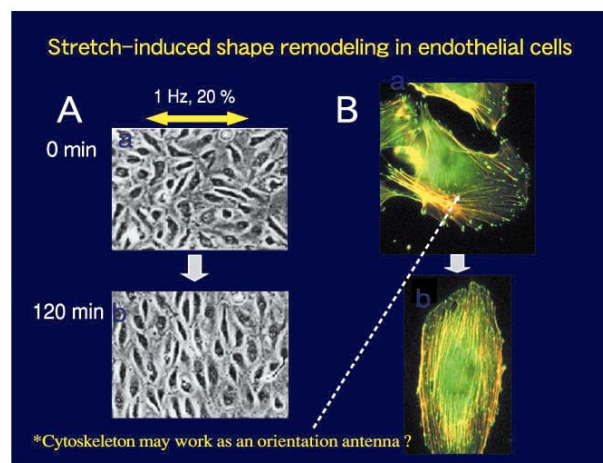


図2:伸展依存性リモデリング。内皮細胞をシリコン膜上で培養し、周期的な一方向伸展刺激(ここでは水平方向)を与えると、最初不定形であった細胞が1-2時間で伸展軸に垂直に配向した紡錘形へとリモデルする(左図)。このとき細胞内のストレスファイバー(オレンジ色の線維構造)と接着斑(緑色の斑点構造)は右図のように大きく変化する。

Fig.2: Stretch-induced shape remodeling. Left: When subjected to uniaxial cyclic stretch, endothelial cells cultured on an elastic silicon membrane change their shape from cobble stone like one to spindle like one with aligning their long axis perpendicular to the stretch axis. Right: Dynamic rearrangement of focal adhesions (green spots) and stress fibers (orange strands) before (top) and after (bottom) remodeling.

細胞器官研究系 DEPARTMENT OF CELL PHYSIOLOGY

生体膜研究部門 Division of Membrane Physiology

職員 (Staff)



教授 河西 春 郎

東京大学医学部医学科卒，同大学院博士課程修了，医学博士。マックスプランク研究所フェロー，東京大学医学部生理学教室助教授を経て平成11年12月から現職。
専攻：細胞生理学，神経生理学。

Professor: KASAI, Haruo, MD, PhD

1981 Graduated from the University of Tokyo, Faculty of Medicine. 1985 Completed doctoral course in Medicine at the University of Tokyo. 1988 Humboldt Fellow at the Max-Planck Institute. 1990 Research Associate and 1993 Associate Professor at the University of Tokyo. 1999 Professor, NIPS.

Specialty: Cell Physiology and Neurophysiology

助手 根本 知 己

東京大学理学部物理学科卒，東京工業大学大学院博士課程修了，博士(理学)。理化学研究所フロンティア研究員，同基礎科学特別研究員，東京大学医学部生理学教室リサーチ・アソシエイトを経て平成11年12月から現職。平成13年12月より科学技術振興機構戦略的創造研究個人型研究(さがけ研究21)研究員兼任。

専攻：細胞生理学，生物物理学。



Assistant Professor: NEMOTO, Tomomi, PhD

1991 Graduated from the University of Tokyo, Faculty of Science. 1996 Completed the doctoral course in applied physics at Tokyo Institute of Technology, Graduate School of Science and Engineering. 1996 Research Fellow of RIKEN. 1997 Research Fellow of the University of Tokyo. 1999 NIPS. 2001 doubled as a researcher, PREST, JST.

Specialty: Cell Physiology and Biophysics



助手 高 橋 倫 子

東京大学医学部医学科卒，同大学院博士課程修了，医学博士。東京大学医学部第三内科に入局の後，日本学術振興会特別研究員を経て平成12年4月から現職。さがけ研究21研究員兼任。

専攻：細胞生理学，内分泌代謝学。

Assistant Professor: TAKAHASHI, Noriko, MD, PhD

1992 Graduated from the University of Tokyo, Faculty of Medicine. 1994 Clinical Fellow of Internal medicine at the University of Tokyo. 1998 Completed doctoral course in medicine at the University of Tokyo. 1998 JSPS Research Fellow. 2000 Research Associate, NIPS.

Specialty: Cell Physiology and Endocrinology



助手 松 崎 政 紀

東京大学理学部生物化学科卒，同大学院医学系研究科博士課程修了，医学博士。平成14年1月から現職。
専攻：神経科学。

Assistant Professor: MATSUZAKI, Masanori, PhD

1994 Graduated from the University of Tokyo, Faculty of Science. 2001 Completed the doctoral course in Medicine at the University of Tokyo. 2002 Research Associate, NIPS.

Specialty: Neuroscience

研究内容

世界最大規模の2光子励起法の設備を構築して，神経・分泌細胞の新しい機能解析法の開発に成功し，

(1) 中枢シナプスの構造・機能連関，及び
(2) シナプスや分泌細胞(膵島，外分泌腺)での分泌＝開口放出の分子細胞機構に重要な新知見を得た。今後も，分子生物学，ケイジド試薬やパッチクランプとの共用に一層工夫を凝らして，神経・分泌細胞の根本機能の解明とその個体の機能への関与を明らかにしていくことを目指している(図1-4)。

Research works

We have developed new approaches, based on two-photon excitation microscopy, to the study of neurons and secretory cells. The application of these approaches has provided important insight into

(1) the structure-function relations of central synapses and
(2) the mechanisms of exocytosis in both neurons and secretory glands such as pancreatic islets and acini.

By further exploring the possible combination of two-photon excitation microscopy and novel caged compounds, patch-clamp methods, and molecular biological techniques, this laboratory aims to elucidate the molecular and cellular basis of synaptic and secretory cell function (Figs. 1-4).

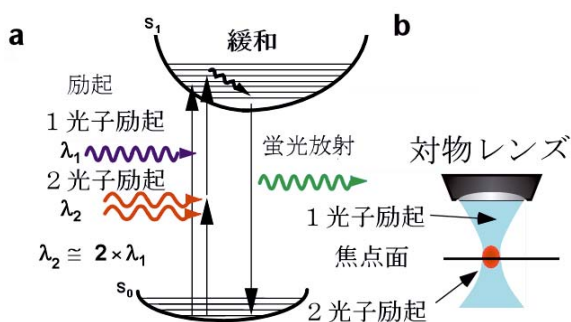


図1 2光子励起とは、フェムト秒の近赤外レーザーを対物レンズで集光することにより、2つの光子が同時に分子に吸収され励起を起こす現象である(図 a)。2光子吸収は焦点でしか起きないので(図 b)、焦点以外での無駄な吸収がなく、深部到達性が高く、レーザーを走査することで断層情報を得ることができる。従って、臓器標本における分子・細胞機構を調べるのに最善の方法論である。2光子励起法は応用されてまだ間がなく、その可能性の一部しかまだ使われていないことも魅力の一つである。今後、2光子励起法はその高い定量性と空間解像によって、微小電極やパッチクランプ法と肩を並べる方法論になると我々は考えている。

Figure 1. Two-photon excitation microscope Using infrared femto-second laser, two-photon excitation of molecules can be elicited by simultaneous absorption of two photons (a) at the focal point of an objective lens (b). Two-photon excitation imaging has deep tissue penetration, little out-of-focal light absorption and least phototoxic effects. Thus, it is most suitable for investigating molecular and cellular events within thick intact tissues. In addition, it allows simultaneous multi-color imaging and fluorescence correlation measurement. We have shown that such measurement can resolve exocytotic fusion events at nanometer resolution in the islet of Langerhans (Science 297(2002)1349).

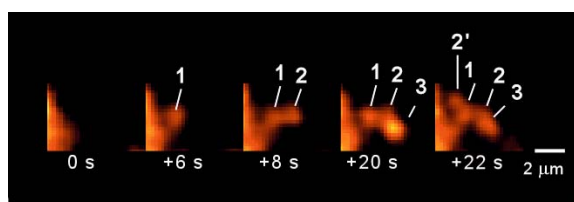


図3 2光子励起法を用いた開口放出の定量的測定法を確立した。この方法論は、観察する平面内のすべての開口放出を検出し、融合細孔の動態をナノメートル (1-20 nm) の解像で測定でき、また、すべての分泌細胞に適用可能である。この手法を用いることにより、小胞の動員が逐次的に細胞内に進む様式があることが明らかとなった。

Figure 3. Sequential exocytosis The deep tissue penetration of two-photon excitation imaging has revealed sequential progression of exocytosis deep into the cytosol in exocrine glands (Nature Cell. Biol. 3 (2001) 253).

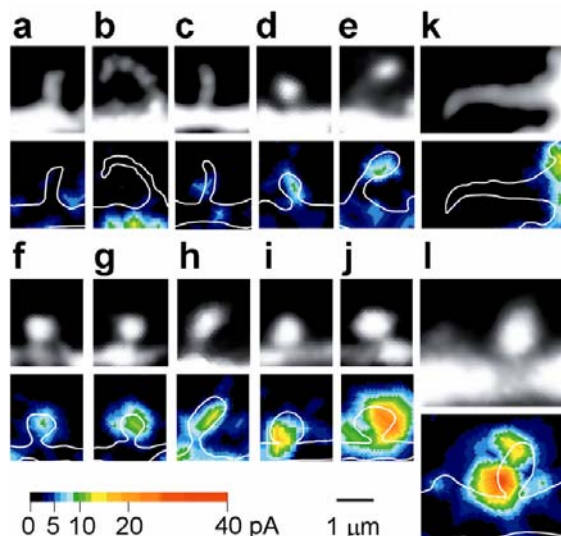


図2 2光子励起法を用いたケイジドグルタミン酸の局所的励起により、シナプス前終末からほぼ同じ時間空間解像でグルタミン酸を放出する技術を確認した。この方法により、大脳興奮性細胞の樹状突起のスパインの機能はその形態で決まる可能性が示唆された。即ち、スパイン頭部が大きい程グルタミン酸感受性が高く(d-l)、頭部の無い細いスパイン(a-c)やフィロポーディア(k)にはグルタミン酸感受性(AMPA型)が無い。**Figure 2.** Structure-function relationship of dendritic spines We have established the methodology that enables focal application of glutamate using the two-photon excitation microscope, and revealed that glutamate sensitivity is highly correlated with spine head volume in cerebral cortex (Nature Neurosci. 4(2001)1086). The structure-function relationship suggests that memory is stored as a structural form in the cortical neuronal networks.

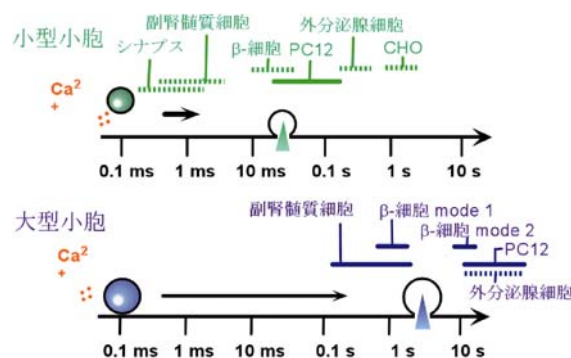


図4 神経・分泌細胞からの開口放出のし易さ(時定数)は細胞や分泌小胞の種類により大きく異なる。2光子励起法により、この多様性を決定する形態的分子の因子を同定する作業を進めている。

Figure 4. Diversity in the rate of exocytosis The rates of exocytosis exhibit marked diversity among different cell and vesicle types. This diversity is physiologically relevant and reflects the existence of various fusion-ready states of secretory vesicles at the plasma membrane (Trends Neurosci. 22 (1999) 88).

機能協関研究部門 Division of Correlative Physiology

職員 (Staff)



教授 岡田 泰伸

京都大学医学部卒，医学博士。京都大学医学部講師を経て平成4年9月から現職。
専攻：分子細胞生理学，細胞死の生理学。

Professor: OKADA, Yasunobu, MD, PhD

1970 Graduated from Kyoto University, Faculty of Medicine. 1974 Instructor and 1981 Assistant Professor, Kyoto University, Faculty of Medicine. 1992 Professor, NIPS.
Speciality: Molecular and Cellular Physiology



助教授 サビロブ ラブシャン

タシケント大学化学部卒，ウズベキスタン生化学研究所博士課程修了，理学博士。ウズベキスタン生理生物物理学研究所助教授を経て，平成11年10月から現職。
専攻：分子生理学，細胞生理学。

Associate Professor: SABIROV, RAVSHAN, PhD

1980 Graduated from Tashkent State University, Graduated from Chemistry. 1986 Completed the doctoral course in Biophysics, Institute of Biochemistry, Uzbek Academy of Sciences. 1987 Associate Professor, Physiology and Biophysics, Uzbek Academy of Sciences. 1999 Associate Professor, NIPS.
Speciality: Biophysics and Cell Physiology



助手 桧原 康博

富山大学文理学部卒，九州大学大学院理学研究科博士課程修了，理学博士。昭和58年7月から現職。
専攻：神経生物学。

Assistant Professor: KASHIHARA, Yasuhiro, PhD

1976 Graduated from Toyama University, Faculty of Science. 1983 Completed the doctoral course in Science, Kyushu University. 1983 Research Associate, NIPS.
Speciality: Neurobiology



助手 清水 貴浩

富山医科薬科大学薬学部卒，同大学院薬学研究科修士課程修了，総合研究大学院大学生命科学研究科博士課程修了，理学博士。生理学研究所非常勤研究員，日本学術振興会特別研究員を経て，平成14年7月から現職。
専攻：細胞生理学。

Assistant Professor: SHIMIZU, Takahiro, PhD

1995 Graduated from Toyama Medical and Pharmaceutical University, Faculty of Pharmaceutical Sciences. 2000 Completed the doctoral course in Life Science, the Graduate University for Advanced Studies. 2000 Research Fellow, NIPS. Apr 2002 JSPS Postdoctoral Fellow. Jul 2002 Research Associate, NIPS.
Speciality: Cell Physiology



助手 高橋 信之

京都大学農学部卒，同大学院医学研究科博士課程学修退学。医学博士。旧通産省旧産業技術融合領域研究所非常勤研究員，生物系特定産業技術研究推進機構派遣研究員を経て，平成14年12月から現職。
専攻：細胞生物学。

Assistant Professor: TAKAHASHI, Nobuyuki, PhD

1993 Graduated from Kyoto University, Faculty of Agriculture. 1999 Completed the doctoral course in Medicine, Kyoto University. Apr 1999 AIST Research Fellow. Oct 1999 BRAIN Research Fellow. Dec 2002 Research Associate, NIPS.
Speciality: Cell Biology



学振外国人特別研究員

ダッタ アマル クマル

ラジシャヒ大学医学部卒，総合研究大学院大学生命科学研究科博士課程修了，学術博士。研究員(科学研究)を経て，平成16年4月から現職。
専攻：細胞生理学。

JSPS Postdoctoral Fellow: DUTTA, Amal Kumar, PhD

1991 Graduated from Rajshahi University, Faculty of Medicine and Surgery. 2003 Completed the doctoral course in Life Science, the Graduate University for Advanced Studies. Apr 2003 MEXT Postdoctoral Fellow. Apr 2004 JSPS Postdoctoral Fellow.
Speciality: Cell Physiology



非常勤研究員 眞鍋 健一

総合研究大学院大学生命科学研究科生理学専攻博士課程修了，理学博士。科学技術振興機構研究員を経て，平成15年11月から現職。
専攻：細胞生理学。

Research Fellow: MANABE, Kenichi, PhD

2002 Completed the doctoral course in Life Science, the Graduate University for Advanced Studies. Nov 2002 JST Research Fellow. Nov 2003 Research Fellow, NIPS.
Speciality: Cell Physiology



研究員(科学研究) 浦本 裕美

日本女子大学家政学部卒，総合研究大学院
大学生命科学研究科博士課程単位取得退
学。科学技術振興機構研究員を経て，平成
16年4月から現職。
専攻：細胞生理学。

MEXT Postdoctoral Fellow: URAMOTO, Hiromi

1990 Graduated from Japan women's University, Department of Food and Nutrition. 2002 Left the doctoral course in Life Science, the Graduate University for Advanced Studies. Nov 2002 JST Research Fellow. Apr 2004 MEXT Postdoctoral Fellow.

Speciality: Cell Physiology



科学技術振興機構研究員

井上 華

早稲田大学教育学部卒，同大学院理工学研究
科修士課程修了，総合研究大学院大学生
命科学研究科博士課程修了，理学博士。平
成15年4月から現職。
専攻：細胞生理学。

JST Research Fellow: INOUE, Hana, PhD

1997 Graduated from Waseda University, Faculty of Education. 1999 Completed the master course in Science and Engineering, Waseda University. 2003 Completed the doctoral course in Life Science, the Graduate University for Advanced Studies. 2003 JST Research Fellow.

Speciality: Cell Physiology

研究内容

細胞機能のすべては，細胞膜におけるチャネル(イオンチャネル，水チャネル)やトランスポーター(キャリア，ポンプ)の働きによって担われ，支えられている。私達は容積調節や吸収・分泌機能や環境情報受容などのように最も一般的で基本的な細胞活動のメカニズムを，チャネル，トランスポーター，レセプター，センサー，メッセンジャーなどの機能分子の働きとして細胞生理学的に解明し，それらの異常と疾病や細胞死との関係についても明らかにしようとしている。主たる研究課題は次の通りである。

(1)「細胞容積調節の分子メカニズムとその生理学的役割」：細胞は(異常浸透圧環境下においても)その容積を正常に維持する能力を持ち，このメカニズムには各種チャネルやトランスポーターやレセプターの働きが関与している(図1)。これらの容積調節性膜機能分子，特に容積感受性クロライドチャネル，の分子同定を行い，その活性メカニズムと生理学的役割を解明する。

(2)「アポトーシス，ネクローシス及び虚血性細胞死の誘導メカニズム」：容積調節能の破綻は細胞死(アポトーシスやネクローシス)にも深く関与する(図2)。これらの細胞死誘導メカニズムを分子レベルで解明し，その破綻防御の方策を探索する。特に，脳神経細胞や心筋細胞の虚血性細胞死の誘導メカニズムを生理学的に解明する。

(3)「バイオ分子センサーチャネルの分子メカニズムの解明」：イオンチャネルはイオン輸送や電気信号発生のみならず，環境因子に対するバイオ分子センサーとしての機能を果たし，他のチャネルやトランスポーター制御にも関与する多機能性蛋白である。アニオンチャネルや ATP チャネルの容積センサー機能およびストレスセンサー機能の分子メカニズムを解明し，それらを用いたナノデバイスの開発をめざす。

(4)「消化管上皮細胞の分泌・吸収メカニズム」：小腸の溶質吸収細胞，大腸や小腸の Cl⁻ 分泌細胞，胃の酸分泌細胞，膵臓のインスリン分泌細胞，肝臓の星細胞などの細胞機能におけるチャネルやトランスポーターの役割について研究する。

Research works

All of the cell functions are performed or supported by operation of channels (ion and water channels) and transporters (carriers and pumps) located on the membrane. The objectives of our division work are to elucidate molecular mechanisms of most general cell activities, such as volume regulation, absorption/secretion and environmental signal reception, to clarify roles of channels, transporters and receptors in these fundamental functions from the viewpoint of integrative biology, and to throw the light on the relationship between these malfunctions and diseases or cell death, as well as to study the multifunctionality of channel and transporter during cell functions or malfunctions.

The main subjects of our current research are as follows:

(1) "Molecular mechanisms of cell volume regulation and their physiological roles": Most cells regulate their cell volume even under anisotonic conditions. In the volume regulation mechanisms, a number of channels, transporters and receptors are involved (Fig.1).

We are investigating to identify volume-regulatory membrane machineries, including the volume-sensitive anion channel, and to clarify their physiological roles.

(2) "Induction mechanisms of apoptotic, necrotic and ischemic cell death": Dysfunction of cell volume regulation is associated with necrotic and apoptotic cell death (Fig. 2) which is coupled to persistent swelling (necrotic volume increase: NVI) and shrinkage (apoptotic volume decrease: AVD). Our aim is to pioneer the new field of 'PHYSIOLOGY OF CELL DEATH' through elucidation of the mechanisms of cell volume regulation and their dysfunction. We are attempting to focus our studies on the mechanisms of ischemic cell death of brain neurons and cardiac myocytes.

(3) "Molecular mechanisms of biosensor channel functions": Channels are multifunctional proteins involved not only in electric signal generation and ion transport but also in sensing the environmental factors or stress. We aim at elucidating molecular

mechanisms of volume- and stress-sensing functions of anion and ATP channels as well as at developing nanometer-scaled devices of these biosensor channels.

(4) "Mechanisms of secretion and absorption in gastrointestinal cells": Activities of channels and transporters are prerequisites to functions in solute-absorbing enterocytes, Cl^- -secreting enterocytes, gastric acid-secreting parietal cells, insulin-secreting β cells, and so on. We are investigating their roles.

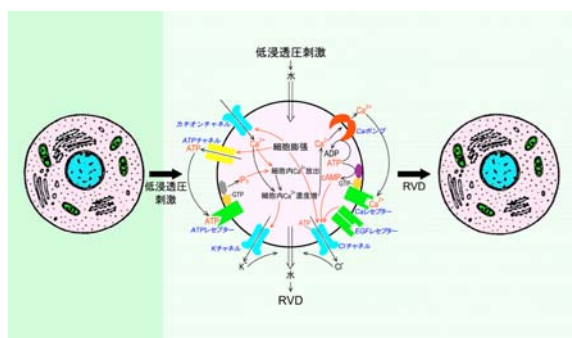


図1: 低浸透圧環境下での細胞容積調節 (RVD: 調節性容積減少) とそのメカニズム.

Fig. 1 Molecular mechanism of the regulatory volume decrease (RVD). [after Okada et al. 2001, J. Physiol. 532, 3-16]

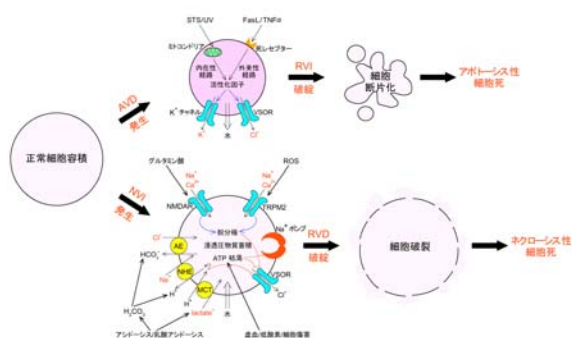


図2: 細胞容積調節破綻とアポトーシス性及びネクロトーシス性細胞死 (RVI: 調節性容積増加, AVD: アポトーシス性容積減少, NVI: ネクロトーシス性容積増加, VSOR: 容積感受性 Cl^- チャンネル)

Fig. 2 Roles of channels and transporters in the induction of apoptotic volume decrease (AVD) and apoptotic cell death as well as in that of necrotic volume increase (NVI) and necrotic cell death. [after Okada et al. 2004, Pflügers Arch. 448, 287-295]

能動輸送研究部門(客員研究部門) Division of Active Transport

職員 (Staff)



教授 月田 承一郎

東京大学医学部卒, 同大学院修了, 医学博士。東京大学医学部講師, 都臨床研室長, 生理学研究所教授を経て平成7年4月より京都大学大学院医学研究科教授。平成14年4月より現職を併任。
専攻: 細胞生物学。

Professor: TSUKITA, Shoichiro, MD, PhD

1977 Graduated from University of Tokyo, Faculty of Medicine. 1981 Completed the doctoral course in Medicine, University of Tokyo. 1981 Lecturer, University of Tokyo, Faculty of Medicine. 1985 Director, Tokyo Metropolitan Institute of Medical Science. 1989 Professor, NIPS. 1994 Professor, Kyoto University, Faculty of Medicine. 2002 Concurrent Professor NIPS.
Speciality: Cell Biology



助教授 鹿川 哲史

大阪大学理学部卒, 同大学院理学研究科博士課程修了, 博士(理学)。生理学研究所助手を経て熊本大学助教授。平成15年7月より現職を併任。
専攻: 分子神経生物学。

Associate Professor: KAGAWA, Tetsushi, PhD

1987 Graduated from Osaka University Faculty of Science. 1992 Graduated from the doctoral course at Osaka University, PhD. 1993 Research Fellow, NIPS. 1994 Research Associate, NIPS. 1996-1998 Research Associate, the Salk Institute for Biological Studies. 2002 Associate Professor, IMEG, Kumamoto University. 2003 Adjunct Associate Professor, NIPS.
Speciality: Molecular Neurobiology



助手 東 晃史

東北大学理学部, 東京大学理学系大学院修了, 理学博士。東京大学医学部助手を経て昭和52年12月から現職。
専攻: 「ヒト・ゲノム言語解析」の概念を提案中。
<http://www.nips.ac.jp/~higashi/>

Assistant Professor: HIGASHI, Akifumi, PhD

1968 Graduated from Tohoku University, Faculty of Science. 1973 Completed the doctoral course in Science, the University of Tokyo. 1975 Research Associate in Physiology, the University of Tokyo, Faculty of Medicine. 1977 Research Associate, NIPS.
Speciality: Neurophysiology, Neurochemistry

研究内容

本研究部門では, 細胞間の接着の情報が如何にして細胞膜を横切って核へ伝達され, そして伝達された情報が如何にして細胞の増殖や分化を制御しているかという問題に焦点を絞って研究を行っている。このような問題を解析することは, 多細胞動物の形づくりの分子機構の理解のためだけでなく, 細胞の癌化や癌細胞の転移の分子機構を理解するためにも重要である。

具体的には, 接着分子カドヘリンが働く場である Adherens Junction(AJ)と呼ばれる細胞間接着装置を単離する方法を開発することに成功したので, この単離 AJ を構成する蛋白質群の構造・機能解析を行ってきた。これまですでに多くの新しい蛋白質を同定しており, それらの cDNA の単離も進んでいる。その詳しい解析の結果, これらのうちの多くが, 癌抑制遺伝子産物として機能する可能性が示されるに至っている。これらの蛋白質群のさらに詳細な解析により, 接着の情報が細胞の増殖・分化を抑制する機構を, 分子レベルで明らかにできる可能性が高い。

さらに, 最近, このAJ単離分画の中に, 上皮細胞や内皮細胞の機能に必須であるタイトジャンクション(TJ)も多く含まれていることに気づき, この分画からTJで機能する接着分子, オクルディンとクローディンを同定することに成功した。この発見は, 多細胞生物がその体のなかでホメオスタシスを保つ機構を理解する上で重要な情報を与えるもので, 分子細胞生物学に新しい分野がうまれつつある。

Research works

In this division, we are trying to clarify how cell-cell adhesion signals are transmitted to the nucleus and how these signals regulate the cell proliferation and differentiation in general. These studies are important for better understanding the molecular mechanism not only behind the development of multi-cellular organisms but also behind the tumorigenesis and metastasis of cancer cells.

First, we developed an isolation procedure for adherens junctions, where cadherins work as major cell adhesion molecules, and using this fraction we identified and examined several novel adherens junction proteins. Interestingly, many of these proteins have been shown to function as tumor suppressors, suggesting that the studies along this line will clarify the relationship between the cell-cell adhesion signals and the regulation of cell proliferation and differentiation.

Second, we noticed that tight junctions are also enriched in the above fraction, and using this fraction we successfully identified two distinct types of adhesion molecules, occludin and claudin, which work at tight junctions. These studies will open a new way to analyze the molecular mechanism behind the compartmentalization in multi-cellular organisms in general.

生体情報研究系 DEPARTMENT OF INFORMATION PHYSIOLOGY

感覚認知情報研究部門 Division of Sensory and Cognitive Information

職員 (Staff)



教授 小松 英彦

静岡大学理学部卒, 大阪大学大学院基礎工学研究科博士課程修了, 工学博士。弘前大学医学部助手, 同講師, 米国 NIH 客員研究員, 電子技術総合研究所主任研究官を経て平成6年10月から教授(併任), 平成7年4月から現職。
専攻: 神経生理学。

Professor: KOMATSU, Hidehiko, PhD

1982 Completed the doctoral course in Osaka University. 1982-1988 Hirosaki University. 1985-1988 National Eye Institute, U.S.A. 1988-1995 Electrotechnical Laboratory. 1995 Professor, NIPS.
Speciality: Neurophysiology



助教授 伊藤 南

大阪大学基礎工学部卒, 同大学院基礎工学研究科博士課程修了, 工学博士。理化学研究所フロンティア研究員, 米国ロックフェラー大学博士研究員を経て平成10年1月から現職。
専攻: 神経生理学。

Associate Professor: ITO, Minami, PhD

1989 Completed the doctoral course in Osaka University. 1989-1994 Riken Institute. 1994-1998 Rockefeller University. 1998 Associate Professor, NIPS.
Speciality: Neurophysiology



助手 小川 正

大阪大学基礎工学部卒, 同大学院基礎工学研究科修士課程修了, 工学博士。郵政省通信総合研究所研究官を経て平成10年4月から現職。
専攻: 制御工学。

Assistant Professor: OGAWA, Tadashi, PhD

1992 Completed the master course in Osaka University. 1998 received Ph.D. from Osaka University. 1992-1998 Communications Research Laboratory. 1998 Research Associate, NIPS.
Speciality: Control Engineering



助手 郷田 直一

京都大学工学部卒, 同大学院人間・環境学研究科博士課程修了, 博士(人間・環境学)。(株)国際電気通信基礎技術研究所研究員を経て平成15年9月から現職。
専攻: 視覚心理物理学

Assistant Professor: GODA, Naokazu, PhD

1998 Completed the doctoral course in Kyoto University. 1998-2003 ATR. 2003 Research Associate, NIPS.
Speciality: Visual Psychophysics



非常勤研究員 鯉田 孝和

東京工業大学理学部卒, 同大学院総合理工学研究科博士課程修了, 工学博士。平成12年4月から現職。
専攻: 視覚心理物理学。

Research Fellow: KOIDA, Kowa, PhD

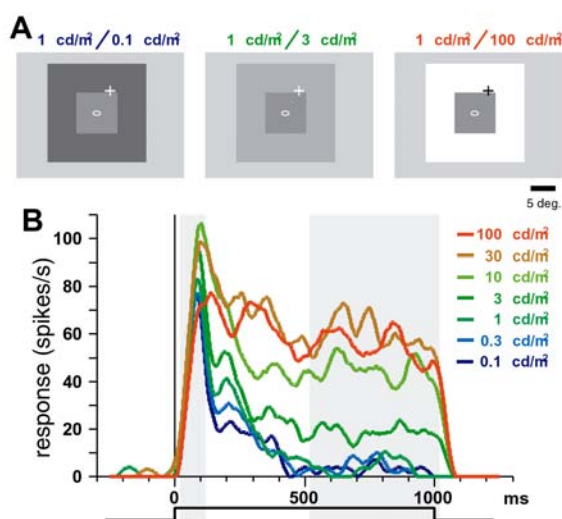
2000 Completed the doctoral course in Tokyo Institute of Technology. 2000 Research Fellow, NIPS.
Speciality: Visual Psychophysics

研究内容

感覚認知情報部門は視知覚および視覚認知の神経機構を研究対象としている。我々の視覚神経系は複雑な並列分散システムである。そこでは数多くの脳部位が異なる役割を果たしつつ、全体として統一のとれた視知覚を生じる精巧な仕組みがあると考えられる。また網膜に映る外界の像は二次元であるにもかかわらず、その三次元的な構造を正しく理解するための仕組みもなわっている。視知覚におけるこれらの問題を解明するために、大脳皮質視覚野ニューロンの刺激選択性や活動の時間パターンと知覚、行動の関係を分析している。具体的な課題としては、
(1) 物体の表面の属性(色や明るさ)が大脳皮質でどのように表現されているか、
(2) 視覚入力がないところでも色や明るさが知覚される充填とよばれる知覚現象がどのような神経機構で生じるか、
(3) さまざまな向きの局所の輪郭の情報がどのように組み合わされて図形パターンが表現されるか、
(4) さまざまな刺激の中から特定の刺激を見つけて選択する視覚的注意の機構といった問題に関して実験を行なっている。

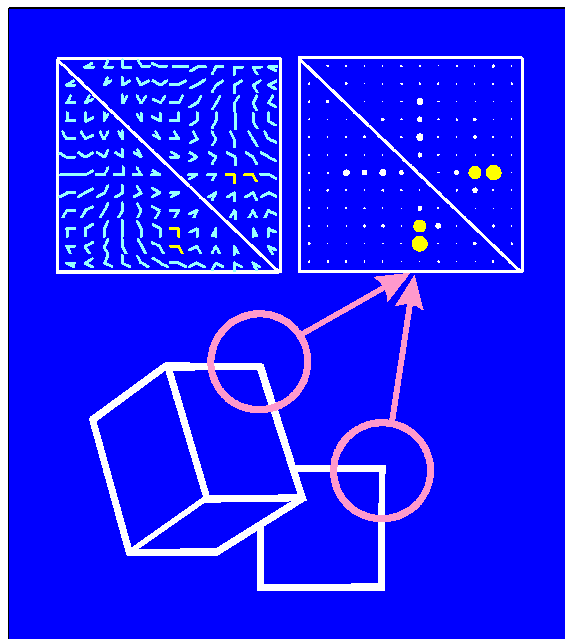
Research works

The main purpose of this division is to study the neural mechanisms of visual perception. The human visual system is a complicated parallel and distributed system where several neural structures play different roles, but are still able to generate a unified and integrated precept of the outer world. This system also has sophisticated mechanisms that enable reconstruction of three-dimensional structures from two-dimensional retinal images. To understand the neural substrates of these abilities in our visual system, we are recording neuronal activities from the primary visual cortex and extrastriate visual areas. We are analyzing the stimulus selectivity of neurons to determine the representation of various kinds of visual features, such as color, motion, shape and depth. We are also studying the dynamics of visual information processing in the cortex by analyzing the temporal pattern of neural activities. In addition, to explore the ways in which various visual features contribute to visual perception, psychophysical experiments are conducted in this laboratory.



視覚一次野(V1)のニューロンの一部は受容野をおおう面の明るさの情報を伝えている。このサルのV1ニューロンは面の輝度によって活動の強さが変化しただけではなく、面のまわりの輝度によっても活動が変化した。このようなニューロンの活動の変化は知覚される面の明るさの変化によく対応している。異なる色の線は、受容野をおおう面の輝度が同じで周りの輝度が異なる刺激に対する反応の時間経過を示している。

Some neurons in the primary visual cortex (V1) of the monkey code information of the brightness of the surface on the receptive field. The activity of this neuron varied with the change in the luminance of the surface as well as the change in the luminance of the surrounding region. The activities of this neuron seem to parallel the perceived brightness of the surface. Different colors represent different luminance of the surround while the luminance of the surface is constant.



輪郭線中の折れ曲がり刺激に対するサルV2野ニューロンの反応選択性。左上は折れ曲がり刺激のセットを表す。12方向より選んだ2本の直線成分をつなぎ合わせて作られている。右上は一つのV2野ニューロンの応答。反応強度を円の直径で表す。特定の直線成分の組み合わせ(つまり輪郭線の折れ曲がり)に対して選択的な反応を示す。V2野は下に示したように図形の輪郭線中の折れ曲がりを検出する最初のステップであると考えられる。

Stimulus selectivity of a monkey V2 neuron to angle stimuli. Top left: angle stimuli were made of a combination of two straight half lines directed toward one of 12 directions. Top right: responses of a V2 neuron to the angle stimulus set. Response amplitude is represented as the diameter of disks. Many V2 neurons exhibited selective responses to particular angles. It is suggested that V2 is the first step to extract information of angles embedded within the contour of objects as shown schematically at the bottom.

神経シグナル研究部門 Division of Neural Signaling

職員 (Staff)



教授 井本 敬二

京都大学医学部卒，医学博士。国立療養所宇多野病院医師，京都大学医学部助手，講師，助教授，マックス・プランク医学研究所研究員を経て，1995年4月から現職。
専攻：分子細胞神経生理学。

Professor: IMOTO, Keiji, MD, PhD

Graduated from Kyoto University Faculty of Medicine. Medical Staff, National Utano Hospital. Instructor, Lecturer, and Associate Professor, Kyoto University Faculty of Medicine. Research Associate, Max-Planck-Institut für medizinische Forschung. 1995 Professor, NIPS.

Specialty: Molecular and cellular neurophysiology



助教授 宮田 麻理子

東京女子医科大学卒，医学博士。理化学研究所フロンティア研究員，基礎科学特別研究員，東京女子医科大学助手を経て，2002年8月から現職。
専攻：神経生理学。

Associate Professor: MIYATA, Mariko, MD, PhD

Graduated from Tokyo Women's Medical University Graduate School. Research Scientist in Frontier Research System, RIKEN. Research associate in Tokyo Women's Medical University. 2002 Associate Professor, NIPS.

Specialty: Neurophysiology



助手 山 肩 葉子

京都大学大学院医学研究科博士課程修了，医学博士。京都大学医学部助手，ロックフェラー大学研究員を経て，1991年9月より現職。
専攻：生化学，神経化学。

Assistant Professor: YAMAGATA, Yoko, MD, PhD

Graduated from Kyoto University Graduate School of Medicine. Research Associate, Kyoto University Faculty of Medicine. Postdoctoral Fellow, The Rockefeller University. 1991 Research Associate, NIPS.

Specialty: Biochemistry, Neurochemistry



助手 佐竹 伸一郎

名古屋大学大学院理学研究科博士課程修了，理学博士。三菱化学生命科学研究科博士別研究員，科学技術振興事業団 CREST 研究員を経て，2002年9月より現職。
専攻：神経生理学，神経生化学。

Assistant Professor: SATAKE, Shinichiro, PhD

Graduated from Nagoya University Graduate School of Science. Postdoctoral Fellow of Mitsubishi Kagaku Institute of Life Science, Research Fellow of CREST (JST). 2002 Research Associate, NIPS.

Specialty: Neurophysiology, Neurochemistry



助手 井上 剛

東京大学大学院薬学研究科博士課程修了，薬学博士。Case Western Reserve 大学研究員，NIPS 非常勤研究員を経て2003年7月より現職。
専攻：神経生理学。

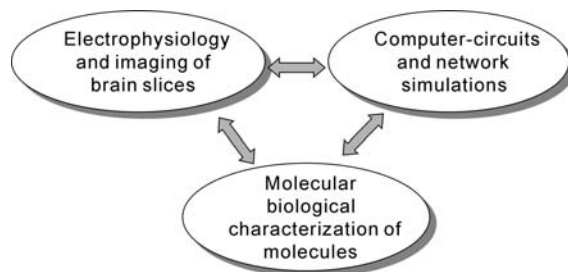
Assistant Professor: INOUE, Tsuyoshi, PhD

Graduated from University of Tokyo Graduate School of Pharmaceutical Sciences. Postdoctoral Fellow of Case Western Reserve University. 2003 Research Fellow, NIPS. 2003 Research Associate, NIPS.

Specialty: Neurophysiology

研究内容

神経シグナル部門(旧 液性情報部門)では，分子生物学的な手法と生理学的手法を用いて，脳神経系における情報の伝達および統合のしくみを，分子・細胞のレベルから理解することを目的として研究を行っている。その一手段として，自然発症の遺伝子変異もしくは遺伝子改変モデル動物などを用い，分子の機能を正常コントロールと比較し，複雑な生体システムにおける分子の機能を明らかにしてきている。具体的には脳のスライス標本を用いて，神経回路の機能を系統的に検討している。また分子・細胞レベルからの神経回路理解に向けて，計算論的なアプローチなども導入しつつある。



現在行っている主に研究は下記のとおりである。

(1) 電位依存性カルシウムチャネルの分子的功能解析と異常により起こる神経変性疾患の病態解明

本チャネルの異常により，ヒト，マウスで小脳失調症やてんかんなどの神経疾患が起こることが知られている。しかし変異がいかに神経疾患を起こすかに関してはほとんど知見がない。われ

われはいろいろな測定方法をあわせて用い、1分子の異常が脳機能にどのような影響を与えるかを検討している。

小脳の異常として失調症が現れるが、その発症には平行繊維からプルキンエ細胞へのシナプス伝達異常がもっとも深く関係していることが明らかとなってきた。また海馬や大脳皮質でも同様の解析を進めており、1分子の異常がどのようにして、てんかんを引き起こすのかということが次第に理解されてきている。

(2) 視床における感覚情報処理機構とその異常

視床は脳のほぼ中央に位置し、感覚情報を大脳皮質に送る中継核である。近年の研究で、末梢から脊髄神経細胞へどのように感覚情報がコードされるか、またその基盤にある様々な分子の存在が明らかとなってきたが、視床でどのような処理が行われるかに関しては知見が乏しい。

われわれは、視床の神経細胞に非常に多く存在する分子である PLC β 4 が炎症性疼痛に関係することを発見した。感覚情報の一つである‘痛覚’に変化を来すこのモデルを用い、視床神経細胞が行う感覚情報処理機構を神経回路のレベルで解明することをめざしている。

(3) 異なる2つのシナプスの間で見られる相互作用

神経細胞間の情報伝達を仲介するシナプスは、伝達される情報の性質により興奮性シナプスと抑制性シナプスに大別される。シナプスでは、興奮や抑制が通常一方に伝達されるが、最近、シナプス伝達は一方通行に進むだけでなく、逆行性の伝達や、異シナプス性 heterosynaptic 伝達をすることがわかってきた。われわれは、脳幹の下オリーブ核から小脳プルキンエ細胞へ投射する登上線維の興奮性伝達物質が、籠細胞から同じプルキンエ細胞に入力する抑制性シナプス伝達を抑制すること(脱抑制)を見出した。プルキンエ細胞を興奮させると同時に脱抑制を起こすことにより、小脳皮質のアウトプットを強化するという巧妙な仕掛けであると考えられるが、その分子的メカニズムと生理的意義を明らかにしようとしている。

Research works

Using molecular biological and electrophysiological methods, we investigate the molecular and cellular mechanisms for transduction and integration of information in the nervous system. We are particularly interested in the *in vivo* roles of neurotransmitter receptors and ion channels.

Since molecular genetic analyses have revealed that mutations of functionally critical molecules cause neurological disorders, we also analyze the effects of mutations on the functions of affected molecules, neurons and neuronal circuits. Recently, we have started to make a computational approach, incorporating computer-based neurons into brain slice measurements, together with computational simulation of network functions (Fig.1). The following are currently ongoing major projects.

(1) Molecular biological analysis of voltage-gated calcium channels and functional studies of their-associated neurological disorders. Recently, mutations of the voltage-gated calcium

channels were found to be associated with neurological disorders of human and mice, which include cerebellar ataxia and some forms of seizure disorders.

We try to elucidate the relation how a single mutation can affect brain functions, consequently to result in neurological manifestations, mainly using brain slice preparations (Fig 2).

We are also studying the neuronal networks in the cerebellum, the hippocampus and the cerebral cortex.

(2) Integration of sensory inputs in the thalamus. The thalamus is located approximately in the center of the brain, and relays the sensory information to the cerebral cortex. Recent studies revealed the mechanism of processing the sensory information at the peripheral nerves and the spinal cord, little is known about the operational mechanisms in the thalamus.

We have identified PLC β 4, which is abundantly expressed in the thalamus, as a key molecule for inflammatory pains. Currently we analyze a model mice lacking the PLC β 4 gene, and try to understand the role of thalamic neurons in the sensory processing system.

(3) Interaction between heterologous synapses. The synapses, which mediate information between neurons, can be classified into two types; excitatory and inhibitory. Although, in principle, the direction of information in the synapse is uni-directional, recent studies showed that synaptic transmission can be retrograde or heterosynaptic. We found that the excitatory neurotransmitters released from climbing fiber terminals (projecting to cerebellar Purkinje cells from the inferior olive in the brain stem) suppress the inhibitory synaptic transmission from basket cells to Purkinje cells (dis-inhibition). Combination of excitatory input and suppression of inhibitory input seems a refined mechanism to enhance the cerebellar output. We are trying to elucidate the molecular mechanism and physiological significance of the interesting phenomenon.

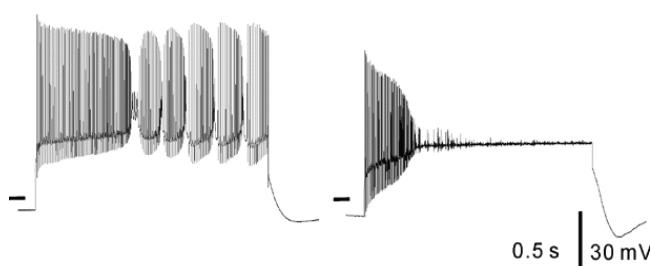


図 2. プルキンエ細胞の発火パターン

正常のプルキンエ細胞(左)では、規則正しい活動電位発火パターンを示すが、失調症の rolling マウスでは、途絶えてしまうパターンを示す(右)。

Figure 2. Firing pattern of the cerebellar Purkinje cells.

A normal Purkinje cells exhibits a bursting pattern of action potential generation (left), but a Purkinje cells from an ataxic rolling mice shows only an abortive pattern of firing (right).

高次神経機構研究部門(客員研究部門) Division of Neurobiology and Behavioral Genetics

職員 (Staff)



教授 八木 健

東京都立大学理学部卒, 日本赤十字社退社, 千葉大学大学院理学研究科修士課程修了, 東京大学大学院理学研究科博士課程修了, 理学博士。理化学研究所基礎特別研究員, 生理学研究所助手を経て, 大阪大学大学院生命機能研究科教授。平成12年10月から生理学研究所客員教授併任。
専攻: 生物学。

Professor: YAGI, Takeshi, PhD

1984 Graduated from University of Tokyo Metropolitan Faculty of Science. 1984 Researcher of the Blood Center of Red Cross in Japan. 1988 Completed the master course in Biology, the University of Chiba. 1991 Completed the doctoral course in Biochemistry, the University of Tokyo. 1991 Postdoctoral Fellow, RIKEN Institute. 1993 Research Associate, NIPS. 1997 Associate Professor, NIPS. 2000 Professor, Institute for Molecular and Cellular Biology of Osaka University. 2000 Adjunct Professor, NIPS.
Speciality: Molecular Biology, Developmental Biology



助教授 後藤 由季子

東京大学理学部生物化学科卒, 東京大学理学系研究科生物科学専攻修了, 理学博士。日本学術振興会特別研究員, 京都大学ウイルス研究所助手, Fred Hutchinson Cancer Research Center 研究員, Harvard Medical School/Child-rens Hospital 研究員を経て平成11年3月より東京大学助教授。平成14年9月から生理学研究所客員助教授併任, 平成15年4月から国立遺伝学研究所客員助教授併任。
専攻: 生物学。

Associate Professor: GOTOH, Yukiko, PhD

1987 Graduated from University of Tokyo. 1992 Graduated from the PhD. course, University of Tokyo. 1992 Postdoctoral Fellow, University of Tokyo. 1993 Research Associate, Kyoto University. 1996 Visiting Scientist, Fred Hutchinson Cancer Research Center. 1997 Visiting Scientist, Harvard Medical School. 1999 Associate Professor, University of Tokyo. 2002 Adjunct Associate Professor, NIPS.
Speciality: Cell Biology



助手 平林 敬浩

昭和大学薬学部卒, 昭和大学大学院薬学研究科修了, 薬学博士。昭和大学共同研究施設助手を経て平成14年9月から現職。
専攻: 分子神経生物学。

Assistant Professor: HIRABAYASHI, Takahiro, PhD

1992 Graduated from Faculty of Pharmaceutical Sciences, Showa University. 1997 Completed the doctoral course in Pharmaceutical Sciences, Showa University. 1997 Research Associate, Showa University. 2002 Research Associate, NIPS.
Speciality: Molecular Neurobiology



非常勤研究員 金子 涼輔

大阪府立大学農学部卒, 京都大学大学院農学研究科博士課程修了, 博士(農学)。平成13年5月から現職。
専攻: 生物学。

Research Fellow: KANEKO, Ryosuke, PhD

1996 Graduated from Faculty of Agriculture, Osaka Prefecture University. 2001 Completed the doctoral course in Kyoto University. 2001 Research Fellow, NIPS.
Speciality: Biology

研究内容

脳は長い生命進化の頂点にあり, ハードとソフトが渾然一体となったシステムである。脳を知ることは脳の構造と機能およびそのダイナミックな関係を明らかにすることである。このためには, 脳の構造の形成原理, 脳の神経回路網の機能原理, 回路網のダイナミックな構造変換原理を実体としての脳を基盤に解明することが必要不可欠である。高次神経機構部門では, 「記憶・学習」および「神経ネットワークの形成」の分子機構解明を目的に研究を進めている。具体的には, マウス胚幹細胞を用いた発生工学及び遺伝工学的手法により, 中枢神経系の形成・機能に関与する遺伝子座を改変したマウス個体を作製し, 個体レベルでの脳神経系の形成, シナプス機能および学習行動について解析を行うアプローチを採っている。

すでに, 脳で発現するチロシンリン酸化酵素 Fyn の遺伝子座を改変した変異マウスの作成に成功し, これらの分子が哺乳動物の脳形成・行動制御に重要な機能をもっていることを明らかにした。また, シナプス可塑性に中心的役割を果たしているグルタミン酸受容体チャネル遺伝子のノックアウトマウスを作成し, NMDA 受容体チャネルの $\epsilon 1$ サブユニットが海馬シナプスの長期増強と空間学習に関与することを明らかにした。さらに, グルタミン酸受容体チャネルの $\delta 2$ サブユニット欠損マウスでは, 小脳のシナプス長期抑圧とシナプス形成が障害され, 運動協調機能が著しく低下し, ていることを示した。これらの研究は分子生物学, 発生工学, 解剖学, 生理学, 薬理学, 行動学を適用する総合的アプローチであり, 内外の研究者との共同研究も積極的に行っている。現在, 得られた変異マウスの結果をふまえながら脳形成・行動様式を制御している新たな分子や分子メカニズムの解明を模索するとともに, 計画共同研究により神経ネットワーク形成にかかわる遺伝子座変換マウスの作製を行っている。さらに, 脳の部位や時期特異的に遺伝子および機能分子を制御する方法論の開発と学習・記憶の分子メカニズムの解析を進めている。

Research works

The research efforts of this division are focused on determining how mammalian behavior and brain formation are regulated by genetic information. We have developed a gene targeting technique to produce mutant mice using murine embryonic stem (ES) cells. This technique allows us to knock out several genes which are thought to regulate long-term potentiation of synaptic transmission (LTP) and/or neural network formation. The biochemical, histological and behavioral abnormalities in the mutant mice are being examined. Recent interest has focused on mutant mice lacking Fyn, one of the tyrosine kinases in the brain; these animals show impaired in their suckling behavior and spatial learning in the milk pool. To understand the mechanism operating between the absence of Fyn and these behavioral abnormalities, we are seeking to identify the brain regions where the behavior is controlled and the molecules which regulate the behavior in conjunction with Fyn.

情報記憶研究部門(客員研究部門) Division of Learning and Memory Research

職員 (Staff)



教授 西野 仁雄

和歌山医科大学卒, 医学博士。富山医薬大助教授, 生理学研究所客員助教授を経て, 名古屋市立大教授, 名古屋市立大院医学研究科長。平成12年4月から生理学研究所客員教授。
専攻: 脳神経生理学。

Professor: NISHINO, Hitoo, MD, PhD

1966 Graduated from Wakayama Medical College. 1988 Professor, Nagoya City University Medical School. 2000 Adjunct Professor, NIPS.
Speciality: Brain physiology



助教授 若森 実

九州大学歯学部卒, 東北大学大学院医学研究科修了, 博士(医学)。シンシナチ大学博士研究員, 助手, 生理学研究所助手, 鹿児島大学医学部助教授を経て, 京都大学大学院工学研究科助教授。平成14年4月から現職。
専攻: 細胞生理学。

Associate Professor: WAKAMORI, Minoru, DDS, PhD

1987 Graduated from Kyushu University, Faculty of Dentistry. 1992 Completed the doctoral course in Neurophysiology, Tohoku University, School of Medicine. 1992 Postdoctoral fellow, University of Cincinnati College of Medicine. 1995 Research Associate, University of Cincinnati College of Medicine. 1995 Research Associate, NIPS. 2001 Associate Professor, Kagoshima University. 2004 Associate Professor, Kyoto University.
Speciality: Molecular Neurophysiology

研究内容

本部門では、「ES 細胞及び神経幹細胞の分化・発達と再生・再建医学への応用」というテーマと「陽イオンチャネルの機能解析」というテーマで研究を行っている。

高齢化社会となった今日, いろいろな脳機能障害で悩む人が増え, 障害脳機能を神経移植によって再建しようとする再生・再建医学が注目されている。神経幹細胞は, EGF/FGF 存在下の無血清培地中で無限に増殖し, 年単位にわたって自己再生能を維持する。大量に調整することが出来るので, 神経移植における有力なドナー細胞候補である。しかし分化の段階で, 大半の神経幹細胞はニューロンでなくグリア細胞になる。したがって, (1)グリア細胞でなくニューロンに分化させる手だて, さらに(2)ドーパミン, GABA, コリン作動性など, 目的とする表現型のニューロンへ分化させる手だて, の研究が必要となる。

われわれは, 神経幹細胞の分化に外部環境因子が大きな影響をもつことを明らかにした。胎仔ラットの中脳腹側部から得た神経幹細胞を, EGF/FGF 存在下で増殖させ, 片側パーキンソン病モデルラットの両側の線条体に移植すると, 正常側の線条体より, ドーパミン入力を欠如した側の線条体で, より強く TH 陽性ニューロンへ分化した。これは, ドーパミン入力を欠如した線条体の環境が, 中脳神経幹細胞をドーパミンニューロンへ分化させるのに適していることを示している。すなわち, 内因性の遺伝子プログラムに, 外因性の環境因子が作用し, 分化が完成する。

ドーパミン入力を欠如した線条体には, bFGF, GDNF をはじめとする種々の栄養因子, レセプター, サイトカイン等のメッセージの発現が高まっている。これらの中で, プライオトロピン (PTN: FGF と同様にヘパリンに結合する成長関連分子) は, ドーパミンニューロンの生存維持を高めるだけでなく, ES 細胞から調整した神経幹細胞のドーパミンニューロンへの分化を強く促進することを明らかにした。

このように, ES 細胞及び神経幹細胞からドーパミンニューロンへの分化・発達機構の解明と神経細胞細胞の移植による脳機能の再建を目指している。

神経科学分野への分子生物学的手法の導入により, 電気生理学的手法や薬理学的手法で同定されていたチャネルや受容体の遺伝子レベルでの同定が急速に進んだ。更に近年では, 電気生理学的手法や薬理学的手法では未だ記録されていない分子も同定されてきている。例えば, 陽イオンチャネルである受容体活性化 TRP チャネルは神経細胞に存在することは示唆されているが, その選択的薬物がないため神経細胞から同定された電流として記録されていない。そこで, 先ず, これらの分子を組換え発現系で強制発現させ生物物理学的機能解析を進めている。この知見をもとに 神経細胞から陽イオン電流を記録し, この陽イオン電流がどの受容体活性化 TRP チャネルと対応するかを決定する。最終的には TRP チャネルによって形成される陽イオンチャネルの生理的機能を解明することを目指している。また, 陽イオンチャネルをターゲットとした新薬開発のための基礎的データを提供することも目指している。

Research works

In advanced countries the span of human life has been extended in these decades and the relative population of aged people has been increased. In such societies many people are suffering from various brain dysfunction such as ischemia, Parkinson disease, dementia, Alzheimer disease, and so on. The main research project of this division is "regeneration of nervous system and reconstruction of disturbed brain function". The current aim of research is to study the mechanisms of differentiation of neural stem cells and their development after transplantation in the brain.

p037-038 (10) Neural stem cells proliferate infinitely in serum-free medium supplemented with EGF/FGF and they maintain self-renewing ability over years. Thus, by culturing stem cells, we can get a good amount of cells that would be offered for donor cells in neural transplantation. However, once the neural stem cells were cultured with an ordinary medium with serum, most of them differentiate to astrocytes and only a few to neurons. We have reported that once the mesencephalic stem cells (progenitors) were transplanted in the striata of hemiparkinson model rat, they develop to dopaminergic (DAergic) neurons more extensively in DA-depleted striatum than in intact striatum. This suggests that both genetic background (memory) and environmental cues (conditioning or learning) work together and the final fate of differentiation would be completed. The characterization of the environmental cues that are involved in differentiation of stem cells is now underway using PCR-Select cDNA subtraction, in situ hybridization, SAGE and so on.

Another research project of this division is "Functional characterization of Ca^{2+} -permeable channel". Recent molecular biological analyses have revealed the existence of many cation channels in neurons. However, permeation properties, activation mechanisms, and physiological roles of some channels remain unknown. To address these questions, we characterize electrophysiological properties of cloned cation channels and native cation channels in brain neurons.

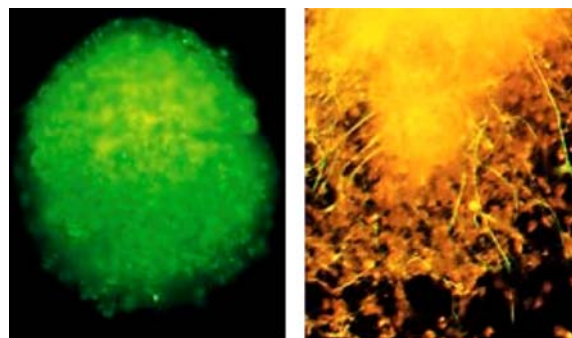


図1. ラット中脳神経幹細胞の増殖(左)と分化(右)。

Proliferation and differentiation of neural stem cells. Left, proliferation of rat mesencephalic stem cells in serum-free medium with FGF. Right, differentiation in vitro with serum.

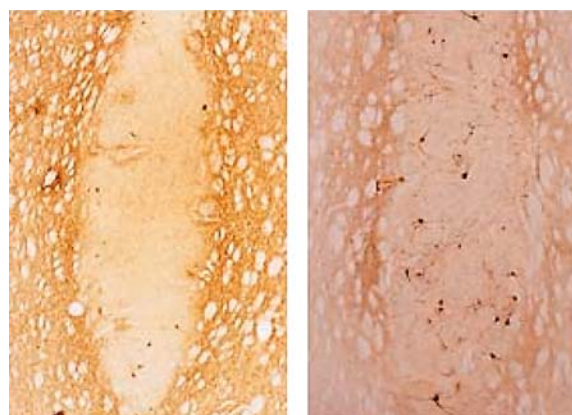


図2. 中脳神経幹細胞は、正常の線条体(左)よりドーパミンを欠乏した線条体(右)に移植した方がより強く TH 陽性細胞(ドーパミンニューロン)に分化する。

Survival after transplantaion in the striatum: intact striatum(left) and DA-depleted striatum (right). Mesencephalic stem cells differentiate to DAergic neurons (tyrosine hydroxylase immunoreactive cells) more extensively in DA-depleted striatum.

統合生理研究系 DEPARTMENT OF INTEGRATIVE PHYSIOLOGY

感覚運動調節研究部門 Division of Sensori-Motor Integration

職員 (Staff)



教授 柿木 隆介

九州大学医学部卒, 医学博士。佐賀医科大学助手, ロンドン大学研究員, 佐賀医科大学講師を経て平成5年3月から現職。
専攻: 神経生理学, 神経内科学。

Professor: KAKIGI, Ryusuke, MD, PhD

1978 Graduated from Kyusyu University, Faculty of Medicine. 1981 Clinical Associate, Department of Internal Medicine, Saga Medical School. 1983-1985 Research Fellow, The National Hospital for Nervous Diseases, University of London. 1992 Assistant Professor, Department of Internal Medicine Saga Medical School. 1993 Professor, NIPS.
Speciality: Neurophysiology



助教授 金 桶 吉 起

名古屋大学医学部卒, 同大学院修了, 医学博士。米国エモリー大学神経内科助手を経て平成7年9月から現職。
専攻: 神経生理学, 神経内科学。

Associate Professor: KANEOKE, Yoshiki, MD, PhD

1984 Graduated from Nagoya University, Faculty of Medicine. 1992 Completed the doctoral course in Neurology, Nagoya University, 1992-1995 Research Fellow & Assistant Professor, Department of Neurology, Emory University, U.S.A. 1995 Associate Professor, NIPS.
Speciality: Neurology, Neurophysiology



助手 乾 幸 二

佐賀医科大学医学部卒, 三重大学大学院医学研究科修了。博士(医学)。三重大学医学部助手を経て平成13年8月から現職。
専攻: 精神医学, 神経生理学。

Assistant Professor: INUI, Koji, MD, PhD

1989 Graduated from Saga Medical School, Faculty of Medicine. 1994 Completed the doctoral course in Psychiatry, Mie University. 1994 Assistant Professor, Department of Psychiatry, Mie University. 2000 Research fellow, 2001 Research Associate, NIPS.
Speciality: Neurophysiology, Psychiatry



助手 渡 邊 昌 子

佐賀医科大学医学部卒, 総合研究大学院大学生物科学研究科生理科学専攻修了。博士(医学)。生理学研究所非常勤研究員を経て, 平成11年9月から現職。
専攻: 神経生理学, 神経内科学。

Assistant Professor: WATANABE, Shoko, MD, PhD

1992 Graduated from Saga Medical School. 1999 Completed the doctoral course in Life Science, the Graduate University for Advanced Studies. 1999 Research Associate, NIPS.
Speciality: Neurophysiology, Neurology

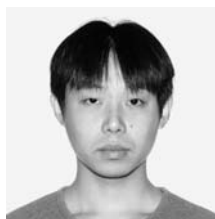


非常勤研究員 井 原 綾

大阪大学医学部卒, 同大学院修了, 博士(保健学)。平成15年4月から現職。
専攻: 神経生理学, 臨床検査学。

Research Fellow: IHARA, Aya, PhD

1998 Graduated from Osaka University, Faculty of Medicine, School of Allied Health Sciences. 2000 Completed the master course in Language and Culture, Osaka University Graduate School of Language and Culture. 2003 Completed the doctoral course in Health Science, Osaka University Graduate School of Medicine.
Speciality: Neurophysiology



研究員(科学研究) 和 坂 俊 昭

徳島大学総合科学部卒, 同大学院人間・自然環境研究科修了, 筑波大学大学院体育科学研究科単位取得済み退学, 博士(理学)。平成16年4月より現職。
専攻: 運動生理学, 神経生理学。

Research Fellow: WASAKA, Toshiaki, PhD

1997 Graduated from Faculty of Integrated Arts and Sciences, The University of Tokushima, 1999 Graduated from Master course in Human and Natural Environment Sciences, The University of Tokushima, 2004 Graduated from Doctoral course in Health and Sports Sciences, University of Tsukuba, 2004 Research Fellow, NIPS.
Speciality: Exercise physiology, Neurophysiology



学振外国人特別研究員 王 曉宏

中国医科大学医学部卒, 中国医科大学大学院神経病学専攻修士課程修了, 総合研究大学院大学生物科学研究科生理科学専攻修了。博士(理学)。平成16年9月より現職。
専攻: 神経内科学, 神経生理学。

JSPS Postdoctoral Fellow: WANG Xiaohong, MD, PhD

1993 Graduated from China Medical University, 2000 Graduated from Master Course in Neurology, China Medical University, 2004 Completed the doctoral course in Life Science, the Graduate University for Advanced Studies. 2004 Research Fellow, NIPS. 2004 JSPS Postdoctoral Fellow.
Speciality: Neurology, Neurophysiology

研究内容

主としてヒトを対象とし、非侵襲的に脳波、脳磁図を用いて脳機能の解明を行っている。現在、以下のようなプロジェクトが進行中である。

(1) ヒトに各種感覚刺激(体性感覚、痛覚、聴覚、臭覚)を与えた時の脳磁場(誘発脳磁場)を計測し、知覚や認知のプロセスを解明する。

(2) ヒトに様々な心理的タスクを与えた時に出現する脳磁場(事象関連脳磁場)を計測し、記憶、認知、言語理解といった高次脳機能を解明する。

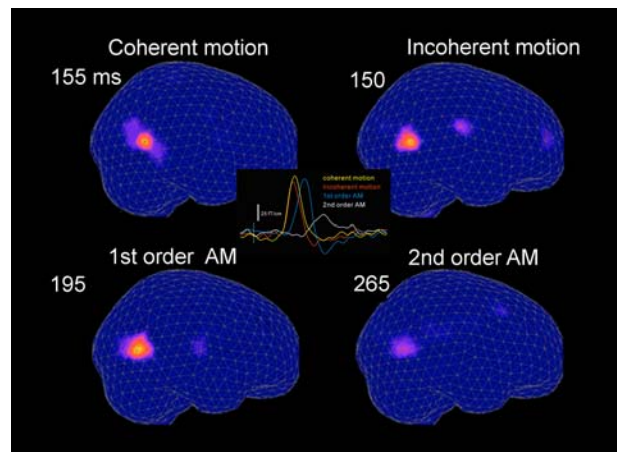
(3) ヒトに各種視覚刺激(格子縞反転刺激、仮現運動、ランダムドット運動、顔など)を与えた時の脳磁場を計測し、視覚認知機構の分析を行っている。

また超小型磁場計測装置(Micro-SQUID)を用いて研究を行っている。これは世界最小かつ最新鋭のものであり、動物実験およびヒトの限局した部位(末梢神経、脊髄など)の詳細な検索に大きな威力を発揮することが期待されている。

Research works

We mainly investigate human brain functions non-invasively using magnetoencephalography (MEG) and electroencephalography (EEG). The following investigations are in progress at present.

- (1) Sensory system: By recording the magnetic responses to visual, auditory and somatosensory stimuli, the organization of sensory processing in the human brain is being investigated. Particularly, our interest focused on underlying mechanisms of somatosensory and pain perception.
- (2) Motor system: Cerebral cortical activities related to voluntary movement are being investigated with the performance of various kinds of motor tasks such as finger movement and vocalization. We also study motor evoked potentials following magnetic stimulation applied to the scalp.
- (3) Even-related brain responses: By using a various kinds of psychophysical tasks or paradigms, we investigated the cognitive processing of the brain (higher brain functions) related mainly to language and visual perception such as face. Underlying mechanism of perceptive process of an apparent motion is one of major topics.
- (4) Micro-SQUID: We recently started to use very small SQUID (superconducting quantum interference device) system termed "micro-SQUID". We expect that the micro-SQUID is very useful to investigate brain functions in animals such as monkeys and cats.



[各種視覚性運動刺激による脳磁場反応]

Minimum norm estimate による脳磁場反応の推定電流分布を示す。刺激により反応の頂点潜時は大きく異なるが、活動の中心はいつも同じ部位(ヒト MT/V5+付近)にあることがわかる。

AM: Apparent motion(仮現運動)

MEG responses following various kinds of visual motion stimulation

Activated regions estimated by minimum current estimate. Peak latencies of responses are different depending on stimulation, for example 155 msec following coherent motion, activated regions are almost consistent, around human homologue MT/V5+ region.

AM: Apparent motion



[ELEKTA-Neuromag 社製306チャンネル脳磁場計測装置]

306-channel helmet-shaped MEG recording system (ELEKTA-Neuromag, Finland)

生体システム研究部門 Division of System Neurophysiology

職員 (Staff)



教授 南部 篤

京都大学医学部卒, 医学博士。京都大学医学部助手, 米国ニューヨーク大学医学部博士研究員, 生理学研究所助教授, 東京都神経科学総合研究所副参事研究員を経て, 平成14年11月から現職。
専攻: 神経生理学。

Professor: NAMBU, Atsushi, MD, PhD

1982 Graduated from Kyoto University, Faculty of Medicine. 1985 Research Associate, Kyoto University, School of Medicine. 1989 Postdoctoral Fellow, New York University, Faculty of Medicine. 1991 Associate Professor, NIPS. 1995 Director, Tokyo Metropolitan Institute for Neuroscience. 2002 Professor, NIPS.

Speciality: Neurophysiology



助手 畑中 伸彦

奥羽大学歯学部卒。同大学病院研修医, 同大学歯学部助手, 東京都神経科学総合研究所非常勤研究員, 同流動研究員を経て, 平成15年4月から現職。
専攻: 神経生理学, 神経解剖学。

Assistant Professor: HATANAKA, Nobuhiko, DDS

1996 Graduated from Ohu University, Faculty of Dentistry. 1996 Resident at Ohu University Hospital. 1997 Research Associate, Ohu University, Faculty of Dentistry. 1998 Research Fellow, Tokyo Metropolitan Institute for Neuroscience. 2003 Research Associate, NIPS.

Speciality: Neurophysiology, Neuroanatomy



助手 橘 吉寿

大阪大学歯学部卒, 同大学院歯学研究科博士課程修了, 博士(歯学)。生理学研究所非常勤研究員を経て, 平成15年11月から現職。
専攻: 神経生理学。

Assistant Professor: TACHIBANA, Yoshihisa, DDS, PhD

1999 Graduated from Osaka University, Faculty of Dentistry. 2003 Completed the doctoral course in Dental Sciences, Graduate School of Osaka University. 2003 Research Fellow, NIPS. 2003 Research Associate, NIPS.

Speciality: Neurophysiology

研究内容

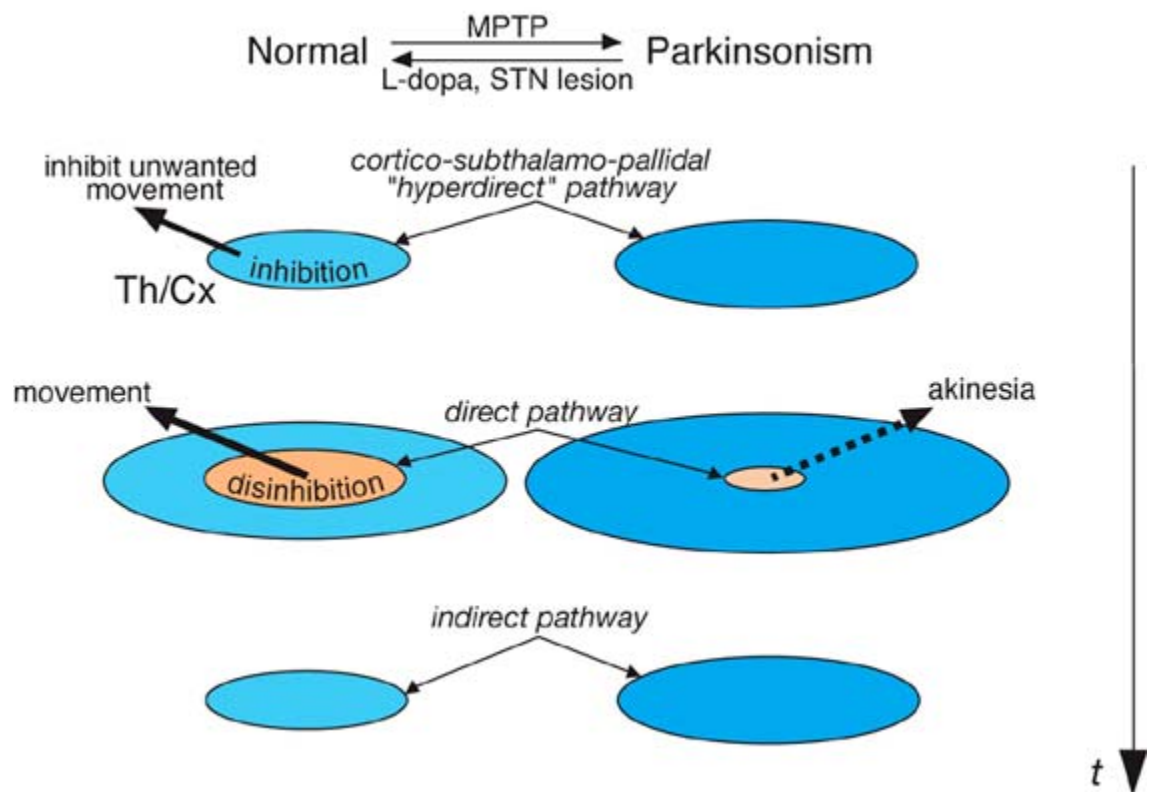
日常生活において私達は周りの状況に応じて最適な行動を起こしたり, あるいは自らの意志によって運動を起こすことにより様々な目的を達成している。このような運動には, 例えばピアノを弾くような手指を巧妙・精緻に自由に使いこなす随意性の高い運動から, 歩行や咀嚼などのように半ば自動化されたものまで幅広く存在する。このような運動を制御している脳の領域は, 大脳皮質運動関連領域と, その活動を支えている大脳基底核と小脳であると考えられている。本研究部門においては, これらの脳領域を中心に脳をシステムとして捉え, 様々な運動を可能にしている脳内メカニズムを明らかにしようとしている。

具体的には, 動物実験により1) 神経解剖学あるいは電気生理学的手法を用い線維連絡や連絡の様式を調べ, 情報がどの領域からどの領域にどのように流れているか明らかにする; 2) 実際に運動しているときに, どのような脳領域がどのように活動しているかを電氣的に神経活動を記録したり, 超音波ドプラー法により脳血流を観察することにより調べる; 3) 薬物などを注入し, ある領域やある神経経路を一時的にブロックし, どのような機能が失われるかを神経活動の変化とともに調べることによって, その領域の機能を明らかにする; などを行っている。また, 例えばパーキンソン病などのように, 運動に関連したこれらの脳領域に病変が生じると運動遂行が著しく障害される。このような病態に関する研究も行っている。

Research works

Living animals, including human beings, get many pieces of information from the external and internal environments, integrate them to make decision for appropriate behavioral activity, and finally take action based on self-intension. The major goal of our research programs is to elucidate the mechanisms underlying higher motor functions involving the cerebral cortex, basal ganglia and cerebellum.

By employing a wide range of neurophysiological and neuroanatomical techniques, we aim to explore such intricate brain functions. The current topics under study are as follows: 1) Elucidation of information flows through the neuronal networks by electrophysiological and anatomical methods; 2) Monitoring of dynamic activities of the brain during voluntary movements by electrophysiological recordings of neuronal activity and by measurement of changes in blood flow using Doppler ultrasound method; 3) Investigation of the functions of the certain areas of the brain by local injection of neuronal blockers. We also put our efforts on the elucidation of the pathophysiology of movement disorders, such as Parkinson's disease.



大脳基底核の動的モデル。正常な際には(左)、ハイパー直接路・直接路・間接路を介する情報が順に視床・大脳皮質(Th/Cx)に到達し、必要な運動のみが正確なタイミングで発現する。パーキンソン病の際には(右)、視床・大脳皮質を十分脱抑制できなくなり、運動を引き起こすことが困難になる。L-ドーパ投与あるいは視床下核ブロックは脱抑制を復活させることにより、パーキンソン病の諸症状を改善すると考えられる(左)。

Dynamic model of basal ganglia function. The "hyperdirect, direct and indirect" pathways dynamically control the activity of the thalamus and cerebral cortex (Th/Cx), and release only the selected motor program at the appropriate timing (left). In the parkinsonian state (right), reduced disinhibition in the thalamus and cortex through the "direct" pathway results in akinesia. After L-dopa application or STN lesion, inputs through the "direct" pathway can induce sufficient disinhibition to execute movements (left).

計算神経科学研究部門(客員研究部門) Division of Computational Neuroscience

職員 (Staff)



教授 川人光男

昭和51年東京大学理学部卒, 昭和56年大阪大学大学院基礎工学研究科修了, 工学博士。昭和56同大学助手, 講師を経て, 昭和63年より ATR 視聴覚機構研究所, 平成15年に ATR 脳情報研究所所長。
専攻: 計算論的神経科学。

Professor: KAWATO, Mitsuo, PhD

1976 Graduated from Tokyo University, Faculty of Science. 1981 Completed the doctoral course in Engineering Science, Graduate School of Engineering Science, Osaka University. 1981 Research Associate and then Lecturer, Osaka University. 1988 Senior Researcher, ATR Auditory and Visual Perception Research Labs. 2003 Director of ATR Computational Neuroscience Labs.
Specialty: Computational Neuroscience

研究内容

計算論的神経科学の手法を用いて脳の機能を理解することを目指す。

(1) 小脳は運動制御のための神経機構であると考えられてきたが, 道具を使う, 人の意図を推測するなど, 人間らしい「こころの働き」にも貢献していることが解ってきた。小脳を含む脳全体のネットワークが, 高次な認知機能をどのように実現しているかを解明する。

(2) 人間は様々な環境に適応し, 巧みに運動を制御して道具を扱う。このような運動の制御と学習のメカニズムを理解し, その神経機序を探ることを目指す。

(3) 今日の実験神経科学により得られる大量のデータの理解は, 確かな理論に裏打ちされた計算手法を必要としている。そこで MEG データからの信号源推定などの, 新たな計算モデルとソフトウェアツールの開発を目指す。

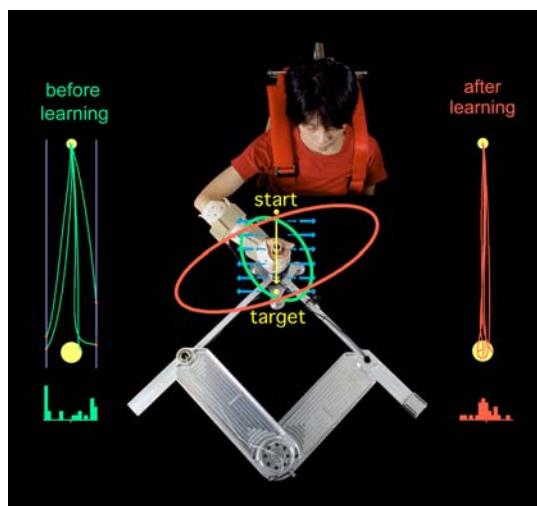
Research works

Information-processing aspects of brain functions cannot be revealed simply by accumulating knowledge about brain loci or substances. Computational approaches are thus used to elucidate the mechanisms of how the brain works.

(1)The cerebellum was believed to be a neural organ for motor control. However, the recent studies have shown that it contributes to the cognitive functions specific to humans. Handling tools and reading people's minds are one of these functions. We clarify the neural mechanisms behind the cognitive functions that include the cerebellum.

(2)Humans have a potential to adapt to different environments. They are proficient in controlling their movements and handling various tools. Our goal is to understand the learning and control mechanisms of our motor system and determine their neural substrates.

(3)Interpretation of massive neurobiological data requires solid computational frameworks. For neuroscience, we develop computational models and software tools for estimating signal sources from MEG data.



不安定な方向に延長された剛性楕円体。
Stiffness elongated in an unstable direction

大脳皮質機能研究系 DEPARTMENT OF CEREBRAL RESEARCH

脳形態解析研究部門 Division of Cerebral Structure

職員 (Staff)



教授 重本 隆一

京都大学医学部卒。医学博士。京都大学附属病院神経内科にて研修後、京都大学医学部助手を経て、平成10年12月から現職。
専攻: 神経解剖学。分子神経科学。

Professor: SHIGEMOTO, Ryuichi, MD, PhD

1985 Graduated from Kyoto University Faculty of Medicine. 1986 Resident, Kyoto University Hospital. 1989 Instructor, Kyoto University Faculty of Medicine. 1998 Professor, NIPS.

Speciality: Neuroanatomy and molecular neuroscience



助教授 初山 俊彦

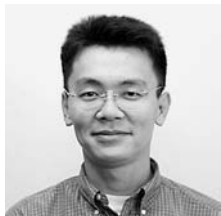
京都大学医学部卒。医学博士。京都大学医学部助手、ロンドン大学研究員、長崎大学医学部助手を経て、平成11年4月から現職。
専攻: 神経生理学、神経薬理学。

Associate Professor:

MOMIYAMA, Toshihiko, MD, PhD

1988 Graduated from Kyoto University Faculty of Medicine. 1990 Instructor, Kyoto University Faculty of Medicine. 1994 Research Fellow, University College London. 1996 Assistant Professor, Nagasaki University School of Medicine. 1999 Associate Professor, NIPS.

Speciality: Neurophysiology and neuropharmacology



助手 深澤 有吾

横浜市立大学文理学部卒。理学博士。三菱化学生命科学研究科特別研究員を経て、平成13年10月から現職。
専攻: 内分泌学、分子神経科学。

Assistant Professor: FUKAZAWA, Yugo, PhD

1988 Graduated from Yokohama City University Faculty of Science. 1997 Completed the doctoral course in Science. 1997 Post-doctoral fellow, Mitsubishi Kagaku Institute of Life Sciences. 2001 Research Associate, NIPS.

Speciality: Molecular neuroscience, Endocrinology



非常勤研究員 田中 淳一

東京理科大学薬学部卒業、総合研究大学院大学生命科学研究科博士課程修了、理学博士。平成16年4月から現職。

専攻: 神経生理学。

Research Fellow: TANAKA, Junichi, PhD

1999 Graduated from Tokyo University of Science, Faculty of Pharmaceutical Sciences. 2003 Completed the doctoral course in Science, The Graduate University for Advanced Studies. 2004 Research Fellow, NIPS.

Speciality: Neurophysiology



日本学術振興会特別研究員

篠原 良章

京都大学医学部卒、京都大学大学院医学研究科博士課程修了、医学博士。非常勤研究員を経て、平成14年4月から現職。

専攻: 分子神経科学。

JSPS Postdoctoral Fellow:

SHINOHARA, Yoshiaki, MD, PhD

1996 Graduated from Ibaraki University, Faculty of Education. 1998 Completed the master course in Education, Ibaraki University. 2001 Completed the doctoral course in Life Science, the Graduate University for Advanced Studies. 2001 JSPS Research Fellow.

Speciality: Molecular neuroscience



日本学術振興会特別研究員

馬杉(時田) 美和子

京都府立医科大学卒、京都大学大学院医学研究科博士課程修了、医学博士。非常勤研究員を経て、平成14年4月から現職。

専攻: 分子神経科学、神経解剖学。

JSPS Postdoctoral Fellow:

MASUGI-TOKITA, Miwako, MD, PhD

1995 Graduated from Kyoto University Faculty of Medicine. 1999 Completed the doctoral course in Medicine. Research Fellow, NIPS. 2001 CREST Research Fellow, NIPS. 2002 JSPS Postdoctoral Fellow.

Speciality: Molecular neuroscience and Neuroanatomy



外国人研究職員 Andrea Lörincz

ハンガリーセグド大学理学部卒、神経生物学博士課程修了、理学博士、平成16年5月1日より現職。

Visiting Scientist: LÖRINCZ, Andrea, PhD

2000 Graduated from University of Szeged Faculty of Science. 2004 Completed the doctoral course in Neurobiology. Research Fellow, NIPS.

Speciality: Neuroanatomy



日本学術振興会外国人特別研究員

Máté Sümegi

ハンガリーセゲド大学理学部卒，分子細胞生物学博士課程修了，理学博士，平成16年5月1日より現職。

JSPS Postdoctoral Fellow: SÜMEGI, Máté, PhD

2000 Graduated from University of Szeged Faculty of Science. 2004 Completed the doctoral course in Molecular and Cell Biology. Research Fellow, JSPS.

Speciality: Molecular biology

研究内容

脳における情報のやりとりは，神経細胞膜上に存在する，伝達物質受容体やチャネル，トランスポーターなどの分子によって担われ，制御されている。本部門ではこれらの分子の局在関係や動態を詳細に観察し，シナプス，神経回路，システム，個体行動の各レベルにおける，機能分子の役割を分子生物学的，形態学的小説および生理学的方法を総合して解析する。特に，各レベルや方法論のギャップを埋めることによって，脳の統合機能の独創的な理解を目指す。最近，凍結切断レプリカを用いた標識法で生体内分子の局在を1分子レベルで同定する新たな方法論を開発し，記憶学習に伴う生体内分子動態を電気生理学や行動学的方法と合わせて解析している。

(1) グルタミン酸受容体および GABA 受容体の脳における電子顕微鏡の局在を，特にシナプスとの位置関係や，受容体刺激によって制御される各種チャネル分子との共存に注目して，解析する。特に，凍結切断レプリカ免疫標識法を用いて，複数の分子の共存関係を電子顕微鏡レベルで解析したり(図1)記憶，学習の基礎となる，シナプスの可塑的变化に伴う分子の動きを解析したりしている。これらの結果と，個体の学習行動や電気生理学的モデル実験，培養細胞などのモデル系を用いた機能分子の局在可視化を組み合わせ，機能分子の局在制御メカニズムと生理的意義を探索。

(2) 中脳辺縁系，前脳基底核等の情動行動に関与する脳内部位とこれから大脳皮質への出力機構について，また痛みの伝達に関与する脊髄，脳幹部位について，シナプス伝達機構および生理活性物質によるその修飾機構を，スライスパッチクランプ法を中心とした電気生理学的手法を用いて解析する(図2)とともに，それらの分子の基盤を明らかにする。

(3) ヒトの脳神経症状を引き起こす自己抗体のうち，受容体やチャネル分子などの機能分子に作用するものをスクリーニングし，機能阻害のメカニズムを探索するとともに，それらの分子の脳の高次機能や統合機能における生理的役割を明らかにしていく。これまでに，代謝調節型グルタミン酸受容体(mGluR1)に反応する自己抗体を発見し，この抗体をマウス脳に注入することにより，患

者に見られたような小脳失調を再現することに成功している(図3)。

Research works

The transmission of information in the brain is controlled and regulated by various functional molecules, including receptors, channels and transporters located on the plasma membrane of neuronal and glial cells. The main purpose of this division is to investigate the functional roles of these molecules in the synaptic transmission, neuronal circuits, systematic organization of the brain and animal behaviors, by analyzing their localization, movements, and functions using morphological, electrophysiological, and molecular biological techniques. Special attentions are being made to combine these different techniques efficiently and elucidate the integrated brain functions.

The main projects are as follows.

(1) Ultrastructural analysis of the localization of glutamate and GABA receptors, especially in spatial relation to the synapses, and colocalization of these receptors with various channel molecules regulated by receptor activation. Visualization of these functional molecules in the plastic changes, or pathological conditions, using *in vitro* model systems as well as *in vivo*. For example, we have recently found colocalization of various subunits of glutamate (Fig.1) and GABA receptors using a newly developed SDS-digested freeze-fracture replica labeling method. This method is highly sensitive and useful for quantification of number and density of receptor and channel molecules.

(2) Analysis of synaptic transmission and its modulation in nigro-striatal or mesolimbic dopaminergic system (Fig.2), and cholinergic system in the basal forebrain. These systems are involved in various psychological functions. The regulation of output from these systems to cerebral cortex is also studied. Another issue is the analysis of pain-perception systems in the spinal cord or brain stem. These studies are carried out using mainly slice-patch-clamp technique. The molecular bases of these mechanisms are also being elucidated.

(3) Screening autoantibodies acting on functional molecules such as receptors and channels from patients with neurological symptoms, analyzing the mechanisms underlying the obstruction of functions, and elucidating the physiological roles of these molecules in the integrated brain functions. Recently, we found autoantibodies that specifically block activation of metabotropic glutamate receptor, mGluR1, from patients with cerebellar ataxia. Passive transfer of the patients' IgG into mice caused severe but reversible ataxia (Fig.3), providing the first evidence that autoantibodies can cause central nervous system disease by functional blocking of neuronal receptors.



図1:AMPA 型(5nm 金標識)および GluRd2 型(10nm 金標識)グルタミン酸受容体の小脳における共存

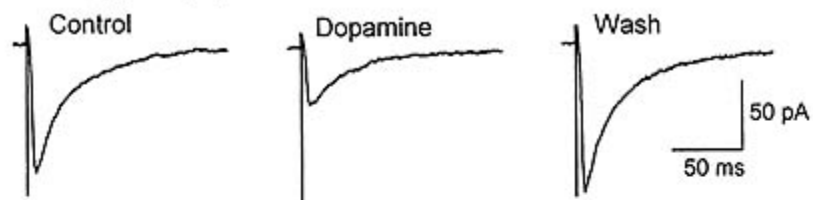
Fig.1 Co-localization of AMPA-type (5nm gold particles) and GluRd2 (10nm gold particles) glutamate receptors in the cerebellum.



図3:代謝調節型グルタミン酸受容体(mGluR1)阻害自己抗体をマウス小脳に注入することによって再現された小脳失調

Fig.3 Ataxia caused by passive transfer of an mGluR1-blocking autoantibody into the cerebellum.

Evoked inhibitory postsynaptic currents



Miniature inhibitory postsynaptic currents

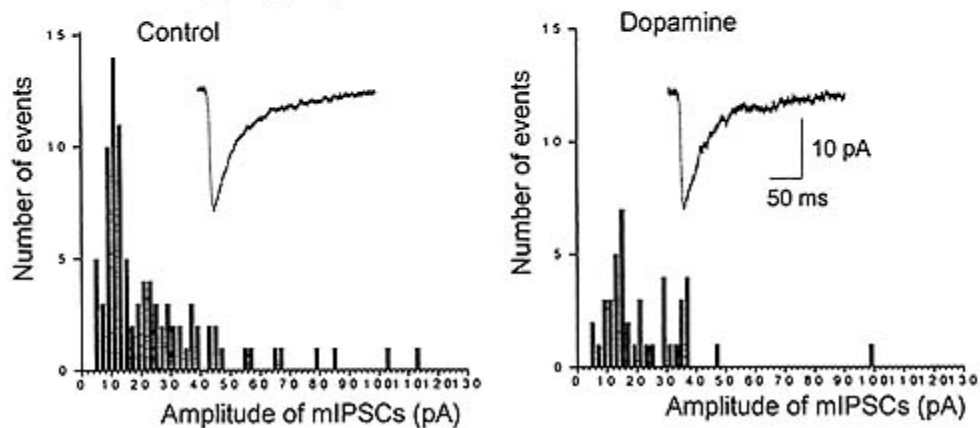


図2:ドパミンによる基底核シナプスの GABA 放出に対するシナプス前抑制

Fig.2 Presynaptic inhibition of GABA release in basal ganglia synapses by dopamine.

大脳神経回路論研究部門 Division of Cerebral Circuitry

職員 (Staff)



教授 川口 泰雄

東京大学医学部卒，同大学院医学系研究科博士課程修了，医学博士。生理学研究所助手，理化学研究所フロンティア研究員，チームリーダーを経て，平成11年1月から現職。
専攻：神経科学。

Professor: KAWAGUCHI, Yasuo, MD, PhD

1980 Graduated from the University of Tokyo, Faculty of Medicine. 1984 Research Associate, NIPS. 1985 Completed the doctoral course at the University of Tokyo. 1989 Research fellow, RIKEN. 1993 Laboratory head, RIKEN. 1999 Professor, NIPS.
Speciality: Neurophysiology

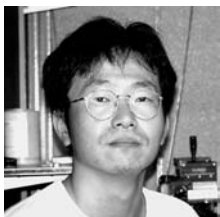


助教授 窪田 芳之

大阪府立大学総合科学部卒，大阪大学大学院医学研究科修士課程修了，同博士課程修了，医学博士。日本学術振興会特別研究員，テネシー大学研究員，香川医科大学助手，ブリティッシュコロンビア大学研究員，理化学研究所基礎科学特別研究員，フロンティア研究員を経て，平成13年10月から現職。
専攻：神経解剖学，神経科学。

Associate Professor: KUBOTA, Yoshiyuki, PhD

Graduated from the master course (1984) and doctor course (1988) at Osaka University, Faculty of Medicine. 1989 Research fellow, University of Tennessee, Dept Anatomy and Neurobiology. 1990 Research Associate, Kagawa Medical School. 1991 Research fellow, RIKEN. 2001 Associate Professor, NIPS.
Speciality: Neuroanatomy, Neuroscience

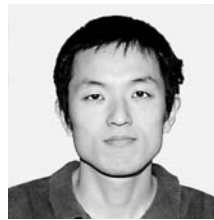


助手 大塚 岳

大阪大学基礎工学部卒，大阪大学大学院基礎工学研究科修士課程修了，大阪大学大学院工学研究科博士課程修了，工学博士。Duke大学研究員を経て2004年6月から現職。
専攻：神経科学。

Assistant Professor: OTSUKA, Takeshi, PhD

1997 Graduated from Osaka University, Faculty of Engineering Science. 1999 Graduated from the master course at Osaka University, Graduate School of Engineering Science. 2002 Graduated from the doctoral course at the Osaka University, Graduate School of Engineering. 2002 Research Associate, Duke University Medical Center. 2004 Assistant Professor, NIPS.
Speciality: Neuroscience



非常勤研究員 苅部 冬紀

東京農工大学農学部卒，東京大学大学院農学生命科学研究科修士課程修了，同大学院同研究科博士課程修了，農学博士。理化学研究所フロンティア研究員を経て平成14年4月から現職。
専攻：神経科学。

Research Fellow: KARUBE, Fuyuki, PhD

1993 Graduated from Tokyo University of Agriculture and Technology, Faculty of Agriculture. 1995 Graduated from the master course at the University of Tokyo. 1998 Graduated from the doctoral course at the University of Tokyo, PhD. 1998 Research fellow, RIKEN. 2002 Research fellow, NIPS.
Speciality: Neuroscience

研究内容

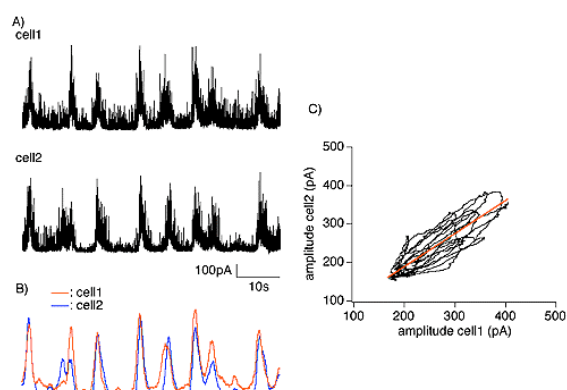
大脳皮質は多くの領域から構成され，それぞれが機能分担をすることで知覚，運動，思考といった我々の複雑な活動を支えている。皮質の機能を理解するためには，皮質のそれぞれの領域に存在している機能単位としての内部回路の構造とその中で行われている情報処理に関する知識が必要となるが，今のところ，あまり解明されていない。たとえば，皮質の神経回路は種々のタイプの神経細胞から構成されていることは知られているが，個々の神経細胞の情報処理方式・空間配置や，また，それらの神経結合の法則性に関してはほとんど理解されていない。さらに，神経細胞は，信号の伝達の手段として軸索終末から化学物質を放出するが，化学物質の種類によりそれらが回路網にどのような影響を与えるかについても明らかにする必要がある。本部門では，大脳皮質の内部回路の構造的・機能的解析を行ない，その回路の意味を理解することを目的としている。そのために，局所回路における神経細胞の生理的・化学的特徴，機能的単位構造，各神経細胞間のシナプス結合様式などを電気生理学・免疫組織化学・形態学の技術を用いて調べ，皮質のモデル化のための基礎的データを得ることを目指している。GABA作働性の非錐体細胞に重点をおいて，その機能的分類を行い，生理的同定法と特異的化学的マーカーを利用して，サブタイプごとのシナプス伝達の生理的性質を調べるとともに，それらの神経結合を定量的に解析している。

Research works

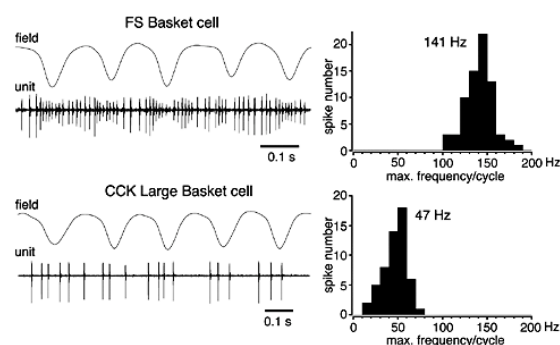
The neocortex is composed of many functionally-differentiated areas to support the complex activities such as perception, movement and thinking. To understand the function of the cortex, the knowledge of the internal structure of a functional unit in each area is necessary, but not well elucidated yet. Although several types of neurons are involved in the cortical function, the way of information processing in each type of cells and the connection rules among them have not been well understood. Different types of neurons release different chemical substances. How each substance affects the activity of local circuits also need to be understood.

The research in this laboratory concerns the structural and functional analysis of the internal circuits of the cerebral cortex. Physiological characterization of local circuit neurons, functional unit structures in local circuits, and connectional paths among neuronal subtypes will be investigated by electrophysiological, immunohistochemical and morphological techniques to establish the fundamental basis for modeling of the cortical circuitry.

In parallel with functional classification of GABAergic nonpyramidal cells in the frontal cortex, we are investigating the physiological properties of synaptic transmission of each type and their synaptic connections quantitatively.



二つの皮質細胞からの GABA 作働性の抑制性シナプス電流。アセチルコリンという伝達物質で、それらが時間的に同期して起きるようになる。GABAergic inhibitory postsynaptic currents recorded from two cortical neurons. Cholinergic stimulation synchronized the GABAergic inhibitions.

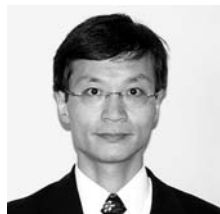


大脳皮質 GABA 作働性細胞の発火様式。皮質内で起きる周期的興奮に対するスパイク発射の仕方は、抑制性細胞のサブタイプによって異なる。

GABAergic neuron subtypes show different firing patterns during the cortical rhythmic activity.

心理生理学研究部門 Division of Cerebral Integration

職員 (Staff)



教授 定藤 規弘

京都大学医学部卒，同大学院修了，医学博士。米国 NIH 客員研究員，福井医科大学高エネルギー医学研究センター講師，助教授を経て平成11年1月から現職。
専攻：医療画像，神経科学。

Professor: SADATO, Norihiro, MD, PhD

1983 Graduated from Kyoto University School of Medicine. 1994 Completed the doctoral course in Medical Sciences, Kyoto University. 1993-95 Visiting Research Fellow, NINDS, NIH. 1995 Lecturer, Fukui Medical University. 1998 Associate Professor, Fukui Medical University. 1999 Professor, NIPS.
Speciality: Functional neuroimaging



助教授 本田 学

京都大学医学部卒，同大学院修了，博士医学。米国 NIH 客員研究員，日本学術振興会研究員を経て平成11年4月から現職。
専攻：臨床神経学，システム神経科学。

Associate Professor: HONDA, Manabu, MD, PhD

1988 Graduated from Kyoto University School of Medicine. 1995 Completed the doctoral course in Medical Sciences, Kyoto University. 1995-97 Visiting Research Fellow, NINDS, NIH. 1997 Clinical Fellow, Department of Brain Pathophysiology, Kyoto University School of Medicine. 1998 JSPS Research Associate. 1999 Associate Professor, NIPS.
Speciality: Clinical Neurology, system neuroscience



助手 神作 憲司

千葉大学医学部卒，同大学院修了，医学博士。米国 NIH 客員研究員を経て平成16年2月から現職。
専攻：システム神経科学，神経画像。

Assistant Professor: KANSAKU, Kenji, MD, PhD

1995 Graduated from Chiba University School of Medicine. 2000 Completed the doctoral course in Medical Sciences, Chiba University. 2000-2001 Research Fellow, CREST. 2001-04 Visiting Associate, NINDS, NIH. 2004 Assistant Professor, NIPS.
Speciality: Systems Neuroscience Neuroimaging



非常勤研究員 齋藤 大輔

徳島大学総合科学部卒，同大学院人間環境研究科修士課程修了，同大学院医学研究科博士課程修了。平成14年4月から現職。
専攻：生理心理学。

Research Fellow: SAITO, Daisuke, PhD

1996 Graduated from Faculty of Integrated Arts and Sciences, Tokushima University. 1998 Completed the master course in Human and Natural Environment sciences, Tokushima University. 2003 Completed the doctoral course in Medical Sciences, Tokushima University. 2002 Research Fellow, NIPS.

Speciality: Functional neuroimaging



非常勤研究員 山本 幸子

北九州大学文学部卒，九州大学大学院人間環境学研究科修士課程修了，同博士課程修了，博士(人間環境学)。平成15年4月から現職。
専攻：心理学，神経科学。

Research Fellow: YAMAMOTO, Yukiko, PhD

1998 Graduated from Department of Literature, Kitakyushu University. 2000 Completed the master course in Human Environmental Studies, Kyushu University. 2004 Completed the doctoral course in Human Environment studies, Kyushu University. Environmental Studies. 2003 Research Fellow, NIPS.

Speciality: Psychology Neuroscience



科学技術振興事業団研究員

中村 聡

千葉大学医学部卒，福井医科大学大学院修了，博士(医学)。日本学術振興会研究員を経て平成14年1月から現職。
専攻：神経科学。

JST Research Fellow: NAKAMURA, Satoshi, MD, PhD

1992 Graduated from Chiba University School of Medicine. 1999 Completed the doctoral course in Medical Sciences, Fukui Medical University. 1999 JSPS Research Fellow. 2002 JST Research Fellow.

Speciality: Functional neuroimaging



科学技術振興事業団研究員

荒牧 勇

東京大学教育学部卒，同大学院教育学研究科修士課程修了，同博士課程単位取得退学。国立身体障害者リハビリテーションセンター研究所流動研究員を経て平成14年7月から現職。
専攻：神経科学。

JST Research Fellow: ARAMAKI, Yu, MS

1996 Graduated from Department of Education, University of Tokyo. 1998 Completed the master course, Graduate School of Education, University of Tokyo. 2001 Graduated from the doctoral course, Graduate School of Education, University of Tokyo. 1999 Research Fellow, Research Institute National Rehabilitation Center for the Disabled. 2002 JST Research Fellow.

Speciality: Neuroscience



科学技術振興事業団研究員

田 邊 宏 樹

国際基督教大学教養学部卒，大阪大学大学院医学研究科修士課程修了，同博士課程修了，博士(医学)。通信総合研究所 柳田結集型特別グループ研究員を経て平成14年12月から現職。

専攻:神経科学，心理学。

JST Research Fellow: TANABE, Hiroki, PhD

1991 Graduated from College of Liberal Arts, International Christian University. 1998 Completed the doctoral course in Medical Sciences, Osaka University. 1998 Research Fellow, Communications Research Laboratory. 2002 JST Research Fellow.

Speciality: Neuroscience and psychology



研究員(科学研究) 豊 田 浩 士

京都大学医学部卒，同大学院医学研究科博士課程修了。医学博士。平成15年10月から現職。

専攻:脳機能画像

Research Fellow: TOYODA, Hiroshi, MD, PhD

1994 Graduated from Faculty of Medicine, Kyoto University. 2002 Completed the doctoral course in Medical Sciences, Kyoto University Graduate School of Medicine. 2003 Research Fellow, NIPS.

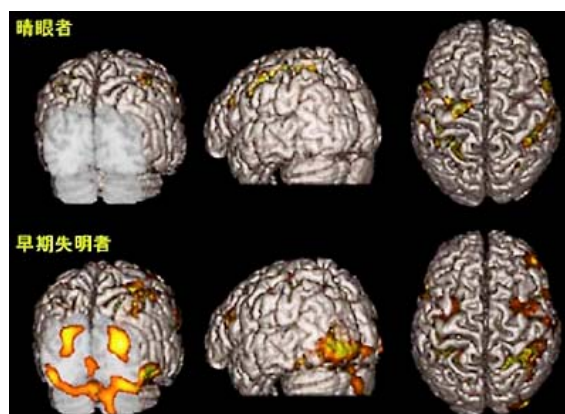
Speciality: Functional neuroimaging

研究内容

認知，記憶，思考，行動，情動，感性などに関連する脳活動を中心に，ヒトを対象とした実験的研究を推進している。脳神経活動に伴う局所的な循環やエネルギー代謝の変化をとらえる脳機能イメージングと，時間分解能にすぐれた電気生理学的手法を統合的にもちいることにより，高次脳機能を動的かつ大局的に理解することを目指している。特に，機能局在と機能連関のダイナミックな変化を画像化することにより，感覚脱失に伴う神経活動の変化や発達および学習による新たな機能の獲得など，高次脳機能の可塑性（＝ヒト脳のやわらかさ）のメカニズムに迫ろうとしている。

Research works

The goal of Division of Cerebral Integration is to understand the physiology of human voluntary movement and other mental processing including language using noninvasive functional neuroimaging technique, mainly fMRI. In particular, understanding of the mechanisms of plastic change in the human brain accompanied by learning, sensory deafferentation, and development is the main focus of our research activities. Multimodality approach including EEG, MEG, and NIR is considered when appropriate.



視覚障害者の点字弁別課題における両側一次視覚野の脳賦活
早期視覚障害者における右示指による点字弁別課題中の脳賦活状態を，高分解能 MRI に重畳した(下段)。黄色く示した部位で，課題遂行中に統計的に有意に血流が増加したことを示している。一方晴眼者(上段)では後頭葉の賦活は全く見られない。視覚障害者では，後頭葉への視覚情報入力に欠損しているにも関わらず，点字読を含む触覚課題によって一次視覚野に劇的な神経活動が生じていることがわかる。幼少時からの視覚脱失により脳の可塑性が発揮されたものと考えられる。(上図)

Figure 1. Activation in a sighted (upper row) and blind subject (bottom row) during tactile discrimination tasks similar to reading Braille. The primary and association visual cortices of the blind are activated bilaterally (bottom row) whereas no such activation in the sighted. Only pixels with significant increase in cerebral blood flow during the task were superimposed on surface-rendered high resolution MRI. This is an example of cross-modal plasticity of human brain due to early visual deafferentation and/or long-term training of Braille reading. Depicted by functional MRI using high Tesla (3T) machine.

発達生理学研究系 DEPARTMENT OF DEVELOPMENTAL PHYSIOLOGY

認知行動発達機構研究部門 Division of Behavioral Development

職員 (Staff)



教授 伊佐 正

東京大学医学部卒，同医学系研究科修了，医学博士。スウェーデン王国イエテボリ大学客員研究員，東京大学医学部助手，群馬大学医学部助教授を経て平成8年1月から現職。
専攻：神経生理学。

Professor: ISA, Tadashi, MD, PhD

1985 Graduated from University of Tokyo, Faculty of Medicine. 1989 Completed the doctoral course in Science in University of Tokyo. 1989 Research Associate in University of Tokyo. 1993 Lecturer in Gunma University, School of Medicine. 1996 Professor, NIPS.
Speciality: Neurophysiology



助手 関 和彦

新潟大学教育学部卒，筑波大学医学系大学院博士課程修了，医学博士。国際武道大講師，米国 Washington 大学客員研究員を経て平成13年4月から現職。
専攻：神経生理学，運動生理学。

Assistant Professor: SEKI, Kazuhiko, PhD

1988 Graduated from Niigata University, Faculty of Education. 1998 Completed the doctoral course in Tsukuba University, Faculty of Medicine. 1998 Lecturer in International Budo University, Postdoctoral fellow in University of Washington (Seattle). 2001 Research Associate, NIPS.
Speciality: Neuroscience



助手 遠藤 利朗

大阪大学基礎工学部生物工学科卒，同修士課程修了，総合研究大学院大学博士課程修了，理学博士，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：神経生理学。

Assistant Professor: ENDO, Toshiaki, PhD

1996 Graduated from Faculty of Engineering Science, Osaka University. 2000 Completed the doctoral course in Life Science in the Graduate University for Advanced Sciences. 2000 Research Fellow, NIPS. 2002 Research Associate, NIPS.
Speciality: Neuroscience



助手 吉田 正俊

東京大学薬学部卒，東京大学大学院薬学系専攻博士課程中退，医学博士。科学技術振興事業団心象プロジェクト研究員，科学研究費(特別推進)研究支援員を経て平成15年6月から現職。
専攻：認知神経科学，神経生理学

Assistant Professor: YOSHIDA, Masatoshi, PhD

1992 Graduated from University of Tokyo, Department of Pharmaceutical Sciences. 1996 Predoctoral Fellow at NIPS and University of Tokyo. 2003 Obtained PhD from University of Tokyo. 2003 Postdoctoral Fellow at University of Tokyo. 2003 Research Associate, NIPS.
Speciality: Cognitive Neuroscience and Neurophysiology



非常勤研究員 西村 幸男

日本大学文理学部卒，横浜国立大学大学院教育学研究科修了，千葉大学大学院医学研究科修了，医学博士。平成15年4月から現職。
専攻：神経生理学，運動生理学。

Research Fellow: NISHIMURA, Yukio, PhD

1995 Graduated from Nihon University, Faculty of Science. 2003 Completed the doctoral course in University of Chiba, Faculty of Humanity and Medicine. 2003 Postdoctoral Fellow, NIPS.
Speciality: Neuroscience



研究員(科学研究) 坂谷 智也

東京大学理学部生物化学科卒，同修士課程修了，総合研究大学院大学生命科学研究科博士課程修了，理学博士，平成16年4月から現職。
専攻：神経科学。

Postdoctoral Fellow: SAKATANI, Tomoya, PhD

1997 Graduated from the University of Tokyo, Faculty of Science. 1999 Completed the master course in Biophysics and Biochemistry at the University of Tokyo, Graduate School of Science. 2004 Completed the doctoral course in Physiological Sciences at the Graduate University for Advanced Studies, School of Life Science. 2004 Postdoctoral Fellow, NIPS.
Speciality: Neuroscience



外国人研究職員

ペルフィリエフ セルゲイ

1991年サントペテルブルグ大学博士課程。1994年より現在まで，サントペテルブルグ大学生理学研究所主任研究員。

Visiting professor: PERFILIEV, Sergei N. PhD

1991 St. Petersburg University, PhD Program. 1994 Present; Research Scientist, Laboratory of Sensorimotor Systems, Institute of Physiology, St. Petersburg University.

研究内容

認知行動発達機構研究部門では脳による運動制御、特に眼球のサッケード運動系及び手指の物体把持 (grasping) 運動について大規模及び局所神経回路の構造解析、神経活動による情報のコーディング、さらには損傷時の機能代償機構を研究している。

1. 眼球のサッケード運動系

サッケードは我々が「よりよく見たい」と思うものを注視するために行なう素早い眼球運動である。その反応時間や軌道、正確さは「注意」の影響を優れてよく反映する。我々はサッケード運動系に対する「注意」などの高次脳機能による修飾作用の神経機構を以下のような実験系を用いて多角的に研究し、分子レベルから個体の心理・行動までをつなげる統合的な研究を目指している。特にサッケード運動を制御する重要な中枢である中脳上丘を中心に研究を進めている。

(1) マウス、ラットの脳スライス標本(主に中脳上丘)におけるスライスパッチクランプ法を用いた電気生理学的解析。特に異なる層の間の相互作用、高頻度バースト発火の生成機構、GABA 作動性抑制の機能的意義、NMDA 受容体の機能、アセチルコリンによる修飾作用など。

(2) 麻酔下動物(ラット、サル)における上丘、大脳皮質をめぐる大規模神経回路及び上丘局所神経回路のシナプス機構の解析。

(3) 遺伝子改変マウスを用いたサッケード運動の解析によるサッケード制御回路の分子機構の解析。

(4) 覚醒サルにおける電気生理学、薬物微量注入法を用いたサッケード制御系の動的特性の解析。

(5) 大脳皮質一次視覚野損傷後のサッケード運動制御機構の解析を通じた「膝状体外視覚経路」の機能の解明。

2. 手指の把持運動

手指を 1 本 1 本器用に独立して動かす動作は霊長類において最も高度に発達した運動である。従来このような手指の器用な運動は、進化において霊長類において初めて現れてくる皮質脊髓路細胞から手指筋の運動ニューロンへの直接結合によるものと考えられてきた。しかし、最近我々は霊長類において皮質脊髓路から手指筋運動ニューロンに至る経路には直接結合のほかに頸髄の介在ニューロンを介する間接的な経路も存在することを明らかにし、さらに直接経路を切断し、間接経路のみを残したサルにおいても 1-3 週間の回復期を経て器用な物体把持運動 (precision grip) が可能になることを見出した。このことは脊髓介在ニューロン系を上手く使うことで相当レベルにまで機能代償を行なうことができることを意味しており、リハビリテーションの可能性を追求する上で重要な知見である。さらに我々はこのような機能代償が脊髓のみの局所的な可塑性によって起きているのではなく、大脳、小脳を含む大規模な神経ネットワークの中で学習と一部共通するメカニズムで起きていると考え、機能代償時の大脳皮質レベルでの可塑性について電気生理学実験、PET に

よる脳賦活イメージングや遺伝子発現の解析など多面的に解析を進めている。

Research works

We are investigating the neural systems controlling saccadic eye movements and grasping hand movements. We analyze the structure of local circuits and large-scaled networks involved in these motor systems and neural coding of behavioral parameters in these systems. We are also interested in plastic compensatory mechanism following lesion of related structures as detailed below;

1. Saccadic eye movements;

Saccades are rapid eye movements that we execute to capture a visual target in space. Reaction times, trajectories and endpoints of saccades are strongly influenced by attentional state. We investigate the modulatory mechanism of the saccade generator circuits by cognitive functions such as attention by combining multidisciplinary approaches as summarized below. Especially our interest is focused on the superior colliculus (SC), a midbrain structure that plays a key role in generation of saccades.

(1) Electrophysiological analysis of local circuits of the SC by using in vitro slice preparation. We are investigating the interaction among different layers of the SC, neural mechanism for generation of high frequency presaccadic burst activities, role of GABAergic inhibition, role of NMDA receptors and modulation by cholinergic inputs.

(2) Analysis of local circuit of SC and large scaled network involving the cerebral cortex for saccade generation in anesthetized animals (rodents and non-human primates).

(3) Molecular mechanism of saccade generator circuits by using genetically manipulated mice.

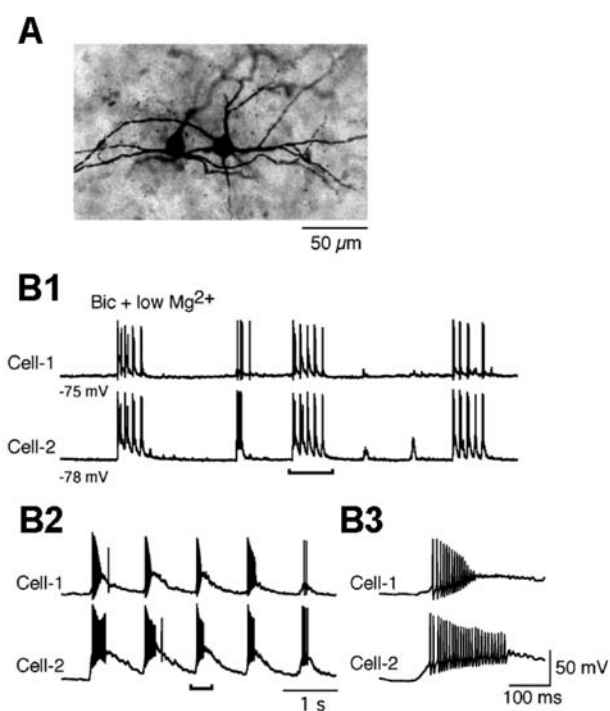
(4) Analysis of dynamic properties of saccade-related circuits by applying electrophysiological and pharmacological techniques in awake behaving non-human primates.

(5) Clarifying the function of the “extrageniculate visual pathway” by analyzing the performance of visually guided saccades in non-human primates in which the primary visual cortex is unilaterally removed.

2. Dextrous hand movements

Ability to control movements of individual fingers is uniquely developed in primates. It has been supposed that individual finger movements depend on direct connection of corticospinal neurons with motoneurons of intrinsic hand muscles, which appears first in primates phylogenetically. However, recently we clarified the existence of oligosynaptic (indirect) cortico-motoneuronal pathways mediated by interneurons in the

cervical spinal cord. Moreover, we observed the behavior of the monkeys in which direct cortico-motoneuronal connections are transected while the indirect pathway remained intact and found that the monkeys can perform precision grip after 1-3 weeks of recovery period. This result indicates that the indirect cortico-motoneuronal pathways can compensate the performance of precision grip to a great deal, which would open up the possibility of neuro-rehabilitation. Furthermore, we think that such compensatory process is not caused simply by the plastic mechanism in the spinal cord but also would involve plastic change in the large-scaled networks involving the cerebral cortex and cerebellum, which may share some common mechanism with learning. To explore the basic mechanism involved in the compensatory mechanisms, we use multidisciplinary approaches including electrophysiology, non-invasive brain imaging with positron emission tomography (PET) and analysis of gene expression by DNA microarray and in situ hybridization.

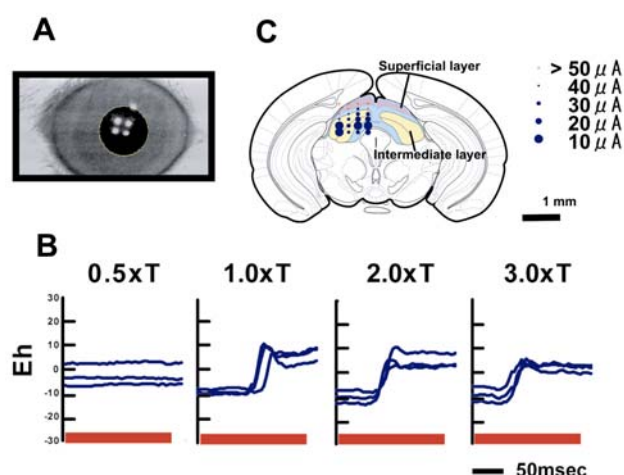


(図1) 上丘中間層におけるバースト生成機構

スライス標本において近傍の2個のニューロンから細胞内電位を同時記録し、細胞外液にビククリンを投与し、 Mg^{2+} 濃度を下げると自発的に同期する脱分極が発生する。

Figure 1. Neural mechanism of burst generation in the intermediate gray layer of the superior colliculus (SC).

When we simultaneously record the membrane potential of a pair of neurons in the intermediate gray layer of the SC by whole cell patch clamp technique (A; distance < 100 μm) and apply bicuculline and lower the Mg^{2+} concentration, the neuron pair exhibit synchronous depolarization and bursting spike activities (B).

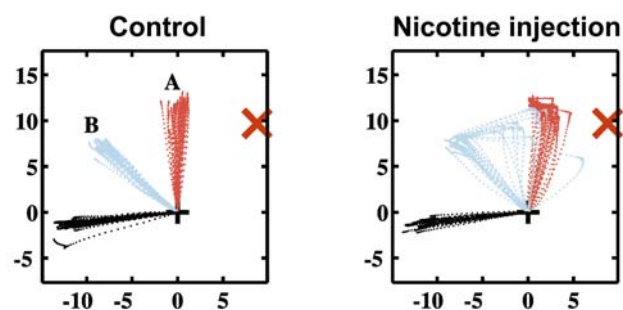


(図2) マウスのサッケード運動

マウスの眼球位置を我々の研究室で開発された高速度ビデオカメラによるon-line計測システムで計測する。中脳上丘の電気刺激でサッケード運動が誘発される。

Figure 2. Saccadic eye movements of mice.

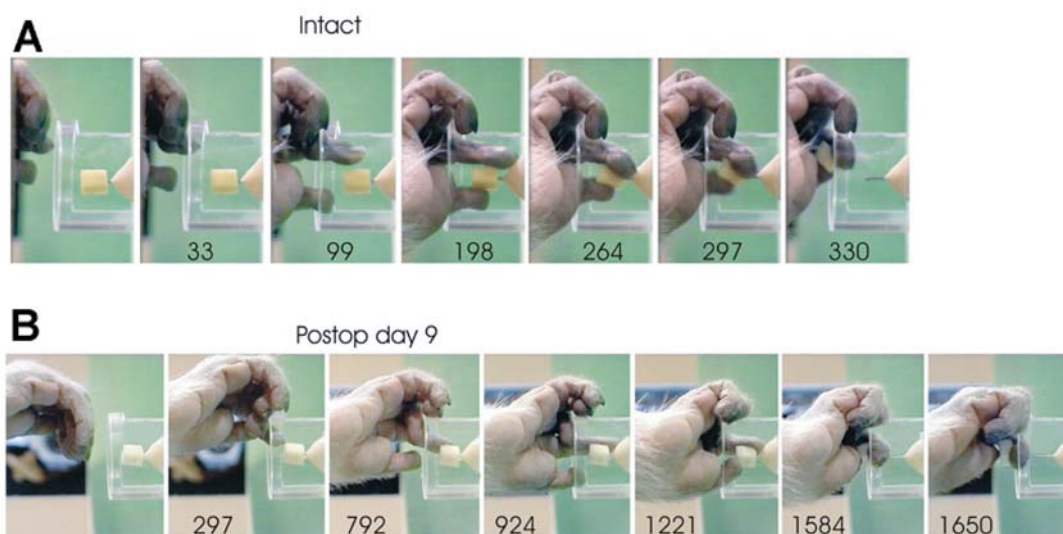
A. We developed a high speed on-line videooculography which detects border of cornea with 240 Hz time resolution. B. When we apply high frequency repetitive stimulation to the SC, saccade-like rapid movements are induced. C. The threshold for induction of saccades was low in the deeper layer of the SC.



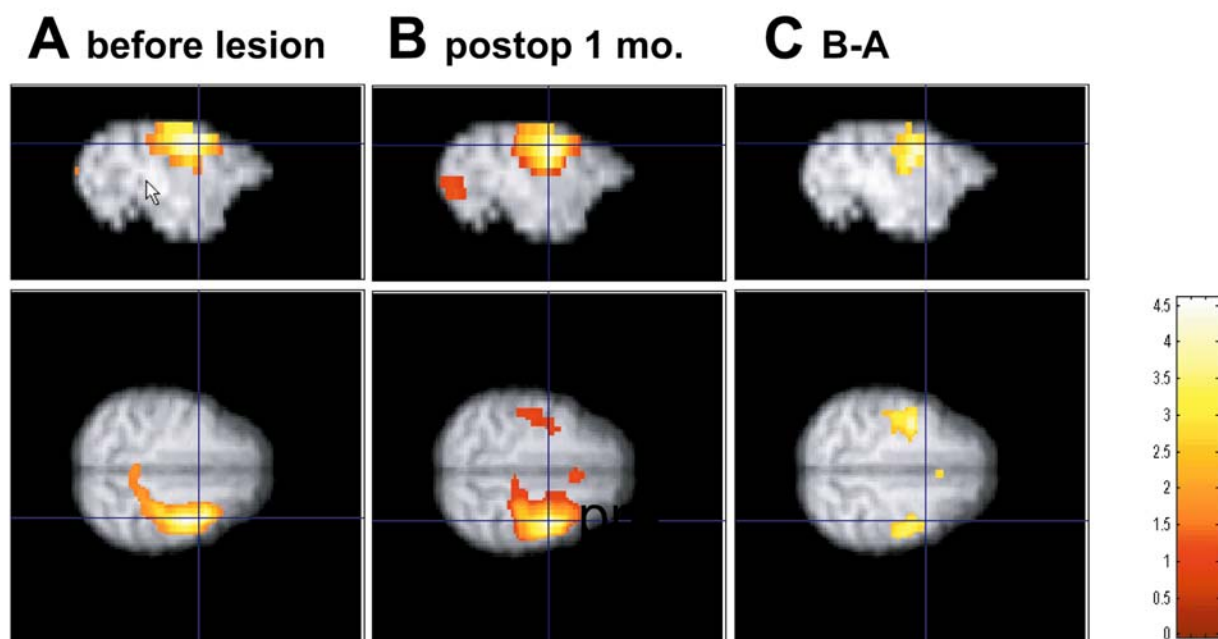
(図3) サルの上丘の神経活動がサッケードの軌道、終点に与える影響
サルの上丘の中で、空間の×印の部位へ向かうサッケードを制御する部位にニコチンを微量注入すると、少し離れた部位に向かうサッケードの終点と軌道が×点の方へシフトする。

Figure 3. Effect of local injection of nicotine on trajectory and endpoints of saccades in monkeys.

When we locally injected nicotine into the deeper layer of the SC in monkeys to elevate the neuronal activities around the injection site, the endpoints were shifted and trajectories were curved to the “affected area” whose center is marked with the red cross.



(図4) 頸髄 C5 レベルで側索の背側部を切断し、皮質脊髄路を遮断したサルの手術前(A)と手術後 9 日(B)の手指の precision grip。
Figure 4. Precision grip before (A) and after (B) the complete lesion of the lateral corticospinal tract at C5.



Uncorrected t-test $p < .05$

(図5) 頸髄 C5 レベルで皮質脊髄路を遮断する前(A)と 1 ヶ月後(B)のサルの到達-把持運動実行中の PET による脳賦活イメージング。C はBからAを差し引いたもの。

Figure 5. Imaging of brain activation by PET scanning before lesion of the lateral corticospinal tract at C5 (A) and 1 month after the lesion (B) and subtraction of A from B (C).

生体恒常機能発達機構研究部門 Division of Homeostatic Development

職員 (Staff)



教授 鍋倉 淳一

九州大学医学部卒, 医学博士, 東北大学医学部助手, 秋田大学医学部助教授, 九州大学医学研究院助教授を経て, 平成13年11月から現職。
専攻: 神経生理学, 発達生理学。

Professor: Nabekura, Junichi, MD, PhD

1980 Graduated from Kyushu University, School of Medicine. 1986 Completed the doctoral course in Medical Sciences, Kyushu University. 1986 Research Fellow, Washington University. 1991 Assistant Professor, Department of Neurophysiology, School of Medicine, Tohoku University. 1993 Associate Professor, Department of Physiology, School of Medicine, Akita University. 1995 Associate Professor, Kyushu University, Graduate School of Medical Sciences. 2003 Professor, NIPS.
Speciality: Neuroscience



助教授

張 一成 (ジャン イルソン)

慶熙大学薬学部卒, 同大学修士課程修了。九州大学大学院医学系研究院修了, 博士(理学)。日本学術振興会外国人特別研究員 平成16年4月から現職。

Associate Professor: JANG, IL-SUNG, PhD

1994 Graduated from Kyunghee University, Faculty of Pharmacy. 1996 Completed the master course in Microbiology, Kyunghee University. 2002 Completed the doctor course in Physiology, Kyushu University. 2004 JSPS postdoctoral fellow for foreign researcher.
Speciality: Neurophysiology



助手 前島 隆司

大阪大学基礎工学部卒, 同大学院修士課程修了, 金沢大学大学院医学系研究科博士過程修了, 医学博士。日本学術振興会特別研究員を経て, 平成16年4月より現職。
専攻: 神経生理学。

Assistant Professor: MAEJIMA, Takashi, PhD

1996 Graduated from Osaka University, Faculty of Engineering Science. 2002 Completed the doctoral course in Medical Science, Kanazawa University. 2002 JSPS Postdoctoral Fellow. 2004 Assistant Professor, NIPS.
Speciality: Neurophysiology



非常勤研究員 渡部 美穂

早稲田大学人間科学部卒, 同大学院修士課程修了。日本医科大学大学院医学研究科修了。博士(医学)。平成16年4月から現職。
専攻: 神経内分泌学。

Research Fellow: WATANABE, Miho, PhD

1996 Graduated from Waseda University, Faculty of Human Sciences. 1998 Completed the master course in Human Sciences, Waseda University. 2004 Completed the doctoral course in Medicine, Nippon Medical School. 2004 Research Fellow, NIPS.
Speciality: Neuroendocrinology

研究内容

発達後期には神経回路機能の再編成がおこる。これは既に機能している神経回路における現象であるため, しばしば行動, 感覚やリズムなど個体の脳機能の大きな変化として表現される。

この発達期における神経回路機能の再編成のメカニズムを回路およびシナプスレベルで解明する。

さらに, この変化に対する個体環境/神経活動による制御機構を解明する。

また, 外傷や虚血などの障害後には未熟期の回路機能の性質が再現し, 回復期には発達と同じような回路機能の変化が再現される可能性について, 種々の穿孔パッチクランプ法を始めとする電気生理学的手法や種々の方法で解析を行なっている。近年は, 神経回路発達に対して特に重要であり, それ自体に著明な変化がおこる GABA 作動性回路について, 発達制御機構を含めて解明を進めている。

(1) 成熟における代表的抑制性伝達物質である GABA/グリシンは, 未熟期にはシナプス後細胞に脱分極を引き起こし, 直接および間接的に興奮性作用を示す。この発達に伴う GABA/グリシンの興奮性から抑制性極作用のスイッチに関して, 細胞内クロールイオン調節機構の発達変化, およびその制御機構について検討を進めている。

(2) 新たに見つかった神経回路の発達再編である「神経伝達物質自体が単一神経終末内で GABA からグリシンへスイッチする」メカニズムについて, 神経終末内関連分子, 制御因子や回路活動の関連などを多角的に解析する。また, なぜ未熟期には GABA が重要であるのかを検討する。

(3) 神経成長因子による GABA 受容体機能の修飾作用の発達変化を大脳皮質感覚野において検討しており, 感覚入力による制御について検討している。脳由来神経成長因子(BDNF)は視覚野細胞において未熟期では膜表面 GABAA 受容体の急速な減少を引き起こすが, 成熟期には増加へとスイッチすることを明らかにした。この変化と発達期における感覚入力との関連, および細胞内メカニズムの解明を進めている。

(4) 障害後におけるグルタミン酸受容体や GABA 受容体機能の可塑的变化について, NMDA 受容体未熟機能再現や GABA の興奮性作用の再獲得のメカニズムについて, 多角的に解析を加えている。

mechanisms for re-acquisition of cellular and functional immature characteristics in the process of recovery after the cell damage, e.g. GABA excitation resulting from rapid down-regulation of KCC2 expression after neuronal injury, and dominant expression of immature NMDA receptor subunits associated with the alteration of its function.

Research works

In the last stage of neural development, a massive re-arrangement of neuronal circuits takes place. This is associated with an alteration of neuronal circuits which is already functioned, resulting in the changes in various brain functions e.g. behavior, sensory function and biological rhythm. Our research aim is to understand the developmental re-arrangement of brains function at neuronal circuits and synaptic levels by using various electrophysiological methods and molecular approach. In addition, their modulation by the neural activity driven by intrinsic factors and environments is also studied.

Another question is whether the neural rearrangement could re-appear during the recovery after various brain damages, e.g. brain ischemia and injury.

(1) One of our recent targets is to elucidate the developmental plasticity of GABAergic system. In immature animals, GABA induces neuronal depolarization and often acts as an excitatory substance. We study on the cellular and molecular mechanisms of the switch of GABA action from depolarization to hyperpolarization during development. Intracellular Cl^- concentration decreases during development, resulted from developmental switch of intracellular Cl^- regulators, e.g. $\text{K}^+ \text{Cl}^-$ cotransporter2(KCC2) and $\text{Na}^+, \text{K}^+, \text{Cl}^-$ cotransporter 1 (NKCC1). In addition, immediately after neuronal damages, KCC2 rapidly down-regulated in their expression and function, resulting in GABA-induced excitation in injured neurons.

(2) We recently reported a new form of synapse development. Transmitters to the lateral olive neurons, auditory relay neurons, switch from GABA in the immature to glycine in the mature. The transmitter switch proceeds with single synaptic terminals. This could be one of unique synaptic plasticity in developing neural circuits. We now focus on elucidating underlying mechanisms, e.g. related trophic factors.

(3) We also investigate the rapid action of BDNF on GABAergic system of developing visual cortex and hippocampus of rat/mouse. BDNF rapidly upregulates the surface GABA-A receptor and induces long term enhancement of GABA-induced currents in amplitude. BDNF action switches to rapid down-regulates surface GABA-A receptor in the mature. Underlying mechanisms, including neural activity and GABA-A receptor associated protein, is now under investigation.

(4) In addition, we are interested in elucidating the underlying

生殖・内分泌系発達機構研究部門 Division of Endocrinology and Metabolism

職員 (Staff)



教授 箕越 靖彦

愛媛大学医学部卒，愛媛大学大学院医学研究科博士過程終了，医学博士。同大学医学部助手，講師，助教授，ハーバード大学医学部 Lecturer を経て平成15年11月から現職。

専攻：代謝・内分泌学。

Professor: MINOKOSHI, Yasuhiko, MD, PhD

1983 Graduated from Ehime University School of Medicine. 1987 Completed the doctoral course in Science in Ehime University. 1987 Research Associate in Ehime University. 1993 Lecturer in Ehime University School of Medicine. 1997 Associate Professor in Ehime University School of Medicine. 2003 Lecturer in Harvard Medical School. 2003 Professor, NIPS.

Speciality: Endocrinology and metabolism



助手 岡本 士毅

北海道大学獣医学部卒，同大学院獣医学研究科博士課程修了，獣医学博士。

日本学術振興会特別研究員，東京都臨床医学総合研究所常勤流動研究員を経て平成16年4月から現職。

専攻：神経免疫学，幹細胞生物学。

Assistant Professor: OKAMOTO, Shiki, VMD, PhD

1996 Graduated from Faculty of Veterinary Medicine, Hokkaido University, 2000 Completed the doctoral course in Veterinary Medicine in Hokkaido University. 2000 JSPS Research Fellow. 2001 Researcher in Tokyo Metropolitan Institute of Medical Science. 2004 Assistant Professor, NIPS.

Speciality: Neuroimmunology, Stem cell biology



助手 志内 哲也

徳島大学総合科学部卒，同大学院人間自然環境研究科修士課程修了，愛媛大学大学院医学系研究科博士課程修了，医学博士。愛媛大学医学部助手，平成16年3月より現職。

専攻：代謝・内分泌学，運動生理生化学。

Assistant Professor: SHIUCHI, Tetsuya, PhD

1997 Graduated from Faculty of Integrated Arts and Sciences, The University of Tokushima. 1999 Completed the master course in Graduate School of Human and Natural Environment Sciences, The University of Tokushima. 2003 Completed the doctoral course in Ehime University School of Medicine. 2003 Research Associate, Ehime University School of Medicine. 2004 Research Associate, NIPS.

Speciality: Endocrinology and metabolism, Biochemical physiology of exercise

研究内容

ヒトをはじめとする動物生体は，内的ならびに外的環境の変化に即応しながらも体内の内部環境をできるだけ一定に保とうとする機構を備えており，広くホメオスタシス(恒常性維持機構)として知られている。とりわけ視床下部は，ホメオスタシスの調節系である自律神経系，内分泌系，免疫系をとりまとめる高位中枢として，個体の生命保持ならびに系統維持のための基本的な諸活動を調整する働きを営んでいる。本研究部門では，ホメオスタシスの中でも特に，摂食行動とエネルギー消費機構からなる生体のエネルギーバランスに注目し，視床下部が生体のエネルギーバランスに対してどのような調節作用を営んでいるかを明らかにすると共に，その破綻が肥満や糖尿病の発症とどう関わるかを解明することを目指している。主たる研究課題は以下の通りである。

- (1) 視床下部における摂食行動の調節機構。
- (2) 糖・脂質代謝に及ぼす視床下部－交感神経系の調節機構。
- (3) 生体の免疫反応，体温調節，摂食行動を統合的に調節する視床下部のシグナル伝達機構。

Research works

The animal body has an integrated-regulatory system for “homeostasis” that maintain a normal, constant-internal state by responding to changes in both the external and internal environments. Within the central nervous system, the hypothalamus is a critical center that regulates these homeostatic activities by integrating autonomic nervous system, endocrine system and immune function. In this division, we are extensively investigating the role of hypothalamus in body energy balance in mammals. These studies are now important for better understanding the molecular mechanisms behind pathophysiology of obesity and diabetes mellitus. The main subjects of our current research are as follows;

- (1) Molecular mechanism of the hypothalamic regulation of food intake.
- (2) Regulatory role of the hypothalamic-sympathetic nervous system in glucose and lipid metabolism.
- (3) Signaling mechanism in the hypothalamus that integrates immune reaction, body temperature regulation and feeding behavior.

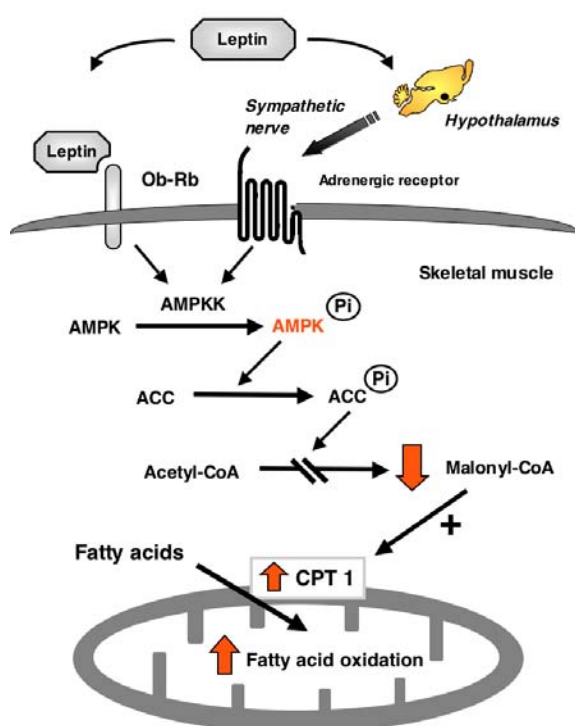


図1: 骨格筋での脂肪酸酸化(エネルギー消費)を促進するレプチンの調節機構

レプチンは、骨格筋のレプチン受容体 Ob-Rb を介して直接的に、並びに視床下部? 交感神経系を介して間接的に、骨格筋の AMPKK(AMP キナーゼ・キナーゼ)/AMPK(AMP キナーゼ)を活性化する。活性化した AMP キナーゼは acetyl-CoA carboxylase(ACC)をリン酸化することによってその活性を抑制し、malonyl-CoA 量を減少させる。malonyl-CoA 量の低下は脂肪酸をミトコンドリアに取り込む酵素、carnitine-palmitoyl transferase 1(CPT1)を活性化させ、その結果脂肪酸酸化が亢進する。

Regulatory mechanism of leptin-induced fatty acid oxidation in muscle. Leptin activates AMP kinase kinase (AMPKK)/AMP kinase (AMPK) in muscle directly through the leptin receptor Ob-Rb in muscle and indirectly through the hypothalamic-sympathetic nervous system. Activated AMP kinase phosphorylates acetyl-CoA carboxylase (ACC) and inhibits the activity, which decreases malonyl-CoA content. Decrease of malonyl-CoA content stimulates fatty acid oxidation by activating carnitine-palmitoyl transferase 1 (CPT1) in mitochondria.

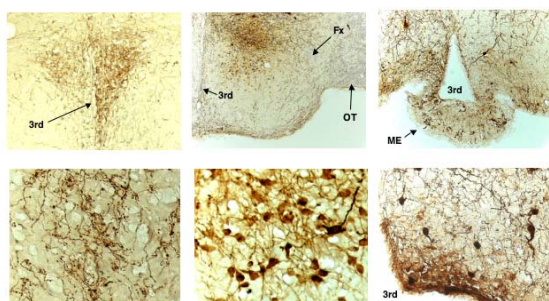


図2: 視床下部における変異型 AMP キナーゼの発現
エネルギーバランス調節に及ぼす視床下部 AMP キナーゼの調節作用を明らかにするため、アデノウイルスを用いて視床下部内側部に dominant negative AMP キナーゼあるいは constitutively-active AMP キナーゼを発現させた。写真は enhanced GFP の特異抗体を用いた免疫染色。アデノウイルスベクターは変異型 AMP キナーゼとともに enhanced GFP を発現する。

左上: 室傍核, 左下: 室傍核(拡大), 中央上: 視床下部腹内側および外側部, 中央下: 視床下部腹内側核(拡大), 右上: 弓状核および正中隆起, 右下: 弓状核(拡大), 3rd: 第3脳室, ME: 正中隆起, Fx: 脳弓, OT: 視索

Expression of mutated AMP kinase in the hypothalamus

To explore the role of hypothalamic AMP kinase in body energy balance, we injected adenovirus expressing dominant negative AMP kinase or constitutively-active AMP kinase into the medial hypothalamus. The photographs are immunohistochemistry with a specific antibody against enhanced GFP encoded in the AMP kinase-adenovirus. Left-upper: low magnification of paraventricular hypothalamus (PVH), Left-lower: high magnification of PVH, Middle-upper: low magnification of medial and lateral hypothalamus, Middle-lower: high magnification of ventromedial hypothalamus (VMH), Right-upper: low magnification of arcuate hypothalamus (ARH), Right-lower: high magnification of ARH. 3rd: third ventricle; ME: median eminence; Fx: fornix; OT: optic tract

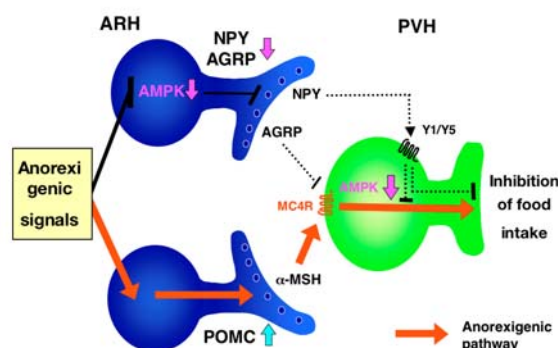


図3: 摂食行動の調節に関わる弓状核-室傍核神経回路網と AMP キナーゼ

弓状核(ARH)には摂食行動を促進する NPY/AGRP ニューロンと摂食行動を抑制する POMC ニューロンが発現している。POMC ニューロンは α -MSH を分泌して室傍核(PVH)におけるメラノコルチン4受容体(MC4R)を活性化して摂食行動を抑制する。一方 NPY/AGRP ニューロンは NPY と AGRP を分泌し、AGRP は MC4R を競合的に抑制、NPY は MC4R の下流シグナルを抑制する。レプチンなど摂食抑制シグナルは、ARH での AMP キナーゼ活性を低下させることにより NPY/AGRP ニューロンの活動を抑制する。また、MC4R は PVH での AMP キナーゼの活性低下を引き起こす。視床下部における AMP キナーゼの活性抑制はレプチンによる摂食抑制作用に必須である。

Regulatory role of AMP kinase in the arcuate and paraventricular hypothalamus in food intake

Arcuate hypothalamus (ARH) expresses both POMC anorexiogenic and NPY/AGRP orexigenic neurons. POMC anorexiogenic neurons release α -MSH and activate melanocortin 4 receptor (MC4R) in paraventricular hypothalamus (PVH). In contrast, NPY/AGRP neurons release both NPY and AGRP; AGRP inhibits MC4R competitively, and NPY inhibits downstream signal of MC4R. Anorexiogenic signals including leptin inhibits NPY/AGRP neurons by decreasing AMP kinase activity in ARH and activates MC4R signaling in PVH. Activated MC4R also decreases AMP kinase activity in PVH. The suppression of AMP kinase in the hypothalamus is necessary for leptin-induced anorexic effect.

環境適応機能発達研究部門(客員研究部門) Division of Adaptation Development

職員 (Staff)



教授 梶 秀 人

鹿児島大学農学部獣医学科卒, 同大学院修士課程修了, 徳島大学大学院栄養学研究科博士課程修了, 保健学博士。高知医科大学医学部助手, 助教授, 鹿児島大学農学部教授を経て, 高知医科大学(平成15年10月から統合により高知大学)医学部教授。平成15年11月から生理学研究所客員教授。
専攻: 神経科学。

Professor: KABA, Hideto, DVM, PhD

1974 Graduated from Kagoshima University, Faculty of Agriculture.
1976 Completed the master course in Agriculture, Kagoshima University.
1982 Completed the doctoral course in Nutrition, University of Tokushima.
1980 Instructor and 1988 Associate Professor, Kochi Medical School. 1995 Professor, Kagoshima University, Faculty of Agriculture. 1997 Professor, Kochi Medical School. 2003 Adjunct Professor. NIPS.
Speciality: Neuroscience.

研究内容

感受性の高い時期に成立し, 生存に不可欠な3種の匂いの記憶・学習のメカニズムを解析している。

(1) 雌マウスに形成される交配雄の匂い(フェロモン)の記憶

雄マウスの尿中フェロモンは元来, 雌のフェロモン情報処理系(鋤鼻系)を刺激して血中プロゲステロン濃度を低下させて発情をもたらす作用がある。雌マウスが交尾刺激を引き金として交配雄のフェロモンを記憶すると, その後はこのフェロモンによる発情(流産)が起こらなくなり, 妊娠は保障される。このフェロモン記憶は, 鋤鼻系の最初の中継部位である副嗅球に生ずるシナプスの可塑的变化によって支えられている。交尾刺激により賦活されたノルアドレナリン神経の働きを引き金として, 種々の情報分子が関わり, 僧帽細胞と顆粒細胞との間の相反性相互シナプスに可塑的变化が生ずることを明らかにしてきた(図1)。以上の成果を基盤として, フェロモン記憶の分子メカニズムを解析している。

(2) 幼若ラットにおける匂い学習

ラットは就巢性の哺乳動物なので, 生まれたときは耳も聞こえないし, 目も見えない。子はおもに嗅覚と体性感覚に頼って外部環境との関係を発達させる。子は未熟であるため母親による世話を相当必要としているが, 母親の乳首がどこにあるかを定め, それにたどりつき, 吸乳するといった行動は子にゆだねられている。生後間もない時期に匂いの学習を促す感受性期が存在する。ひとたび乳首の匂いに対する学習が成立すると, 子はこの匂いに対して愛着を獲得し, この匂いに反応して乳首を探

す行動を強く起こすことになる。実験的には, 体性感覚刺激を無条件刺激として匂いの古典的条件付けを成立させることができる。われわれは, 生後 11 日目のラットに匂いと電撃を 30 分間, 対提示し, この匂いに対する嫌悪学習を成立させるという方法を用いている。この匂い学習は, 電撃により賦活されたノルアドレナリン神経の働きを引き金として, 主嗅球の僧帽細胞と顆粒細胞の相反性相互シナプスが深く関わり, 転写因子 CREB(cyclic AMP response element-binding protein)の発現とそのリン酸化を介して成立することを明らかにしてきた。LTP=記憶・学習かという問題に着目しながら, 学習の分子メカニズムを解析している。

(3) 母親による子の匂いの記憶

オキシトシン(OT)を脳室に投与すると, 母性行動が速やかに誘起されるという観察は重要である。なぜなら, 処女雌ラットは子どもの匂いをいやがり, これを避けることが知られており, かつ現在まで, この忌避反応に打ち勝って速やかに母性行動を誘起する物質はオキシトシン以外まだ知られていないからである。われわれは, 分娩時の産道刺激によって脳室に OT が放出され, この OT が嗅球に達して子の匂い信号を嗅球のレベルで抑制し, 引いては母性行動の速やかな開始へと導くことを示していた。われわれは最近, OT は単に嗅球でシナプス伝達を修飾するのみならず, シナプス可塑性を誘導することを明らかにした。OT によるシナプス可塑性のメカニズムを解析している。

Research works

We are currently examining the neural mechanisms of olfactory learning in three specialized contexts that occur during sensitive periods of enhanced neural plasticity.

(1) Learning of male pheromonal signals by female mice

Male pheromones in mice usually induce oestrus in grouped females and pregnancy block in newly-mated females by initiating a neuroendocrine reflex that suppresses the secretion of prolactin and subsequent progesterone. When a female is mated with a male partner, she forms a memory to the urinary pheromones of the male, thereby preventing his pheromones from inducing pregnancy block. We have demonstrated that the neural changes underlying this memory occur in the accessory olfactory bulb (AOB), the first relay in the vomeronasal system, depend upon mating-induced enhancement of α -adrenergic transmission in the AOB and involve changes at the reciprocal synapses between mitral and granule cells. We are examining the memory mechanisms in greater detail using behavioural pharmacological, neurophysiological and molecular biological approaches.

(2) Olfactory learning in young rats

Rats are altricial and pups are confined to the nest environment with the main sensory input mediated by the olfactory and somatosensory modalities. Pups, however, must learn the odour of

the mother to ensure nipple attachment and orientation to the mother. In fact, there is a developmentally determined sensitive period, during which olfactory learning is enhanced. On postnatal day 12, young rats show an aversion to an odour to which they had been exposed along with presentations of foot shock on postnatal day 11. We have indicated that the mitogen-activated protein kinase/extracellular-signal regulated kinase (MAPK/ERK)-cyclic AMP response element-binding protein (CREB) phosphorylation pathway is required for the long-term, but not the short-term, facilitation process of aversive olfactory learning in young rats. This learning paradigm is particularly appropriate for pharmacological studies in freely behaving animals. We are examining the cellular mechanisms and also approaching the issue of whether long-term potentiation (LTP) is the memory mechanism for aversive olfactory learning in the olfactory bulb.

(3) Maternal memory in rats

Intracerebroventricular injections of oxytocin (OT) induce full maternal behaviour in virgin rats without maternal experience. This observation is of particular importance because virgin rats find pup odours aversive and, thus far, no other peptide has induced a rat to overcome this aversion. Our studies have previously demonstrated that the olfactory bulb is a critical site where OT acts to induce a rapid onset of maternal behaviour. Our studies have further demonstrated that OT not only modulates synaptic transmission at the reciprocal synapses between mitral and granule cells but also induces LTP at these synapses. We are investigating the cellular mechanism for OT-induced LTP.

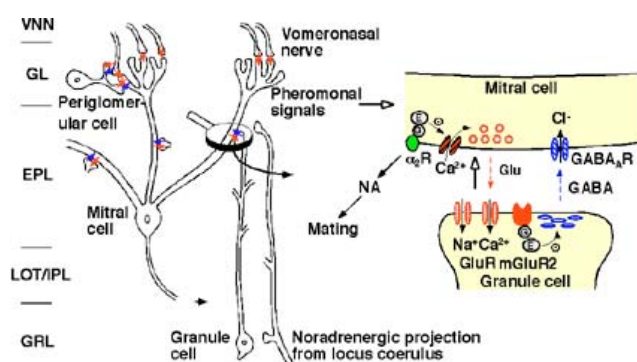


図1 副嗅球内神経回路とフェロモン記憶を支えるシナプス可塑性のメカニズム

Figure 1. Major synaptic interconnection in the AOB and a cellular mechanism for pheromonal memory formation

脳機能計測センター CENTER FOR BRAIN EXPERIMENT

形態情報解析室 Section of Brain Structure

職員 (Staff)



助教授 有井 達夫

東北大学理学部卒, 名古屋大学大学院理学研究科修士課程修了, 同工学研究科博士課程修了, 工学博士。レーゲンスブルク大学助手, 名古屋大学助手を経て昭和54年10月から現職。
専攻: 電子顕微鏡学。

Associate Professor: ARII, Tatsuo, PhD

1967 Graduated from Tohoku University, Faculty of Science. Completed the doctoral course in Engineering, Nagoya University. 1972 Research Associate, Nagoya University. 1973 Research Associate, Regensburg University. 1976 Research Associate, Nagoya University. 1979 Associate Professor, NIPS.
Speciality: Electron Microscopy



助手 古家 園子

東京大学薬学部卒, 同大学院博士課程修了, 薬学博士。日本医科大学助手を経て昭和53年3月から現職。
専攻: 培養細胞の形態生理学。

Assistant Professor: FURUYA, Sonoko, PhD

1970 Graduated from University of Tokyo, Faculty of Pharmacy. Completed the doctoral course in Pharmacy, University of Tokyo. 1975 Research Associate, Nihon Medical College. 1978 Research Associate, NIPS.
Speciality: Tissue Culture and Histology

研究内容

脳機能を脳神経系の微細構造や神経結合から研究することを目的としている。設備としては超高压電子顕微鏡(H-1250M型: 常用加速電圧 1,000kV)を備えている。本装置は医学・生物学専用としては国内唯一の超高压電子顕微鏡であり, 常に技術的改良が加えられると共に, 画像解析方法や観察方法に関しても開発が行われている。この装置を用いた全国共同利用実験が行われている。この共同利用実験は(I)生体微細構造の三次元解析, (II)生物試料の高分解能観察, (III)生物試料の自然状態における観察の三課題を主な柱としている。

またよりマクロなレベルの形態研究用として, 各種の細胞の初代培養や継代培養, 脳スライスの培養, モノクローナル抗体の

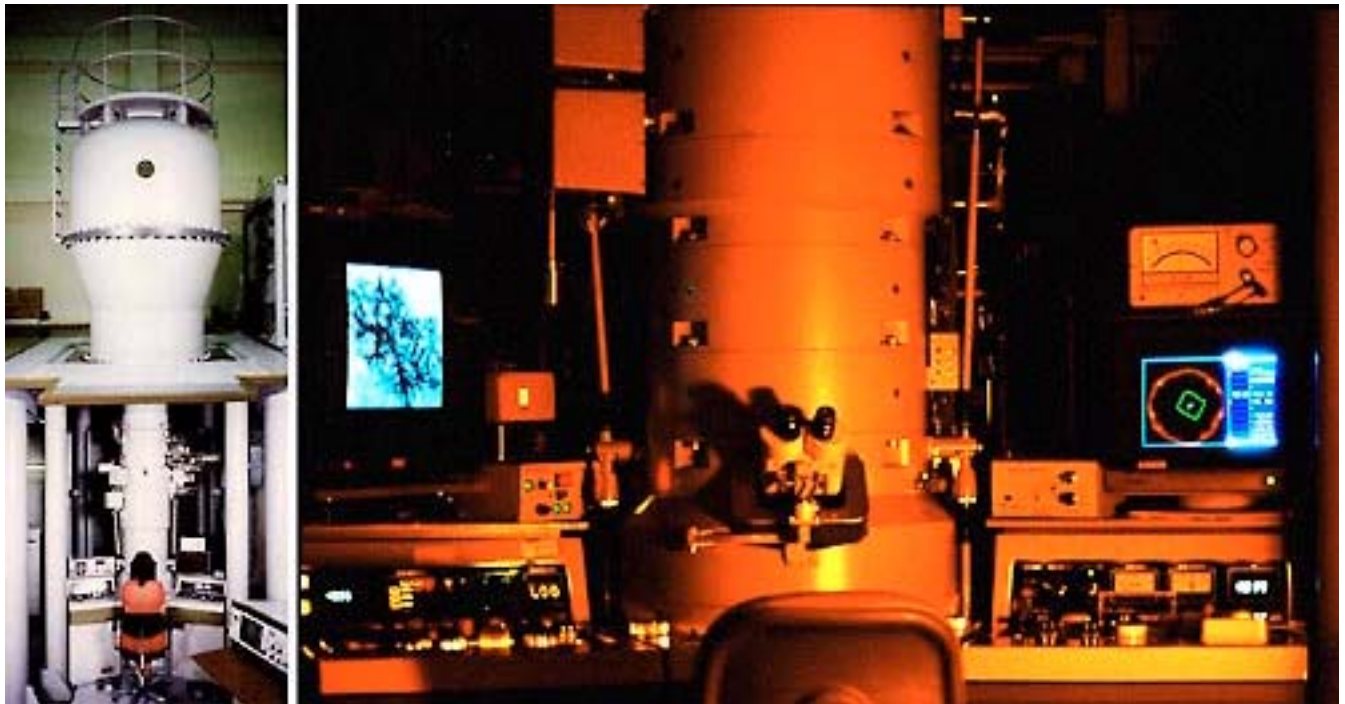
作成を行える設備および凍結切片やパラフィン切片等の標本作成用設備を備えている。これらの試料を観察するためにビデオ観察も行える各種の光学顕微鏡設備を備えている。

Research works

The ultimate object of this laboratory is to clarify the relations between structures and functions in the brain. To study them, a high voltage electron microscope (H-1250M) which is specially designed for biological and medical research is available since 1982. The daily accelerating voltage of the microscope is 1,000kV. The pressure near the specimen position is less than 7×10^{-6} Pa and the magnification ranges 1k to 1,000k times. Transmission images of thick specimens till about 5 μ m can be taken.

Since this is the only high voltage electron microscope in the biological field in Japan, the collaborative programs are carried out by about 15 research groups from Universities etc. on three projects: 1) Three-dimensional analysis of fine structures of biological specimens 2) High resolution observation of biological specimens 3) Observation of biological specimens in their natural conditions.

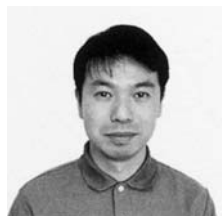
Facilities for tissue culture and light microscopy are also provided. Cryostats, microtomes and fluorescence microscopes with a high-resolution colour cooled CCD camera system are prepared for immunohistochemistry. Inverted microscopes with a time lapse video system are prepared to observe cultured cells.



医学生物学用超高压電子顕微鏡(H-1250M 型: 常用加速電圧 1,000kV)
High voltage electron microscope (H-1250M: 1,000kV)
Specially designed for the exclusive use of medical and biological specimens

機能情報解析室 Section of Brain Function

職員 (Staff)



助教授 達本 徹

京都大学医学部卒，同大学院医学研究科博士課程修了，博士(医学)。彦根市立病院内科医長，生理学研究所助手，京都大学医学研究科助手を経て平成11年4月から現職。
専攻：脳生理学。

Associate Professor: TSUJIMOTO, Toru, MD, PhD

1986 Graduated from Kyoto University, Faculty of Medicine. 1990 Completed the doctoral course in Medicine, Kyoto University. 1993 Research Associate, NIPS. 1994 Research Associate, Kyoto University. 1999 Associate Professor, NIPS.
Speciality: Neurophysiology

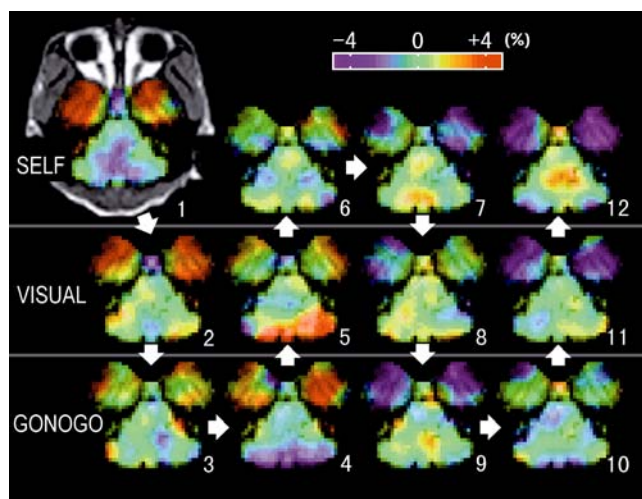


図1 3種類の運動をしている時の脳活動状態(1日分の計測例)
手でレバーを動かして報酬を得る次の3通りの課題をサルに学習させた。(1)自分のペースで動かす(SELF 課題)。(2)眼前で光がついたら動かす(VISUAL 課題)。(3)赤と緑の光がランダムな順序でつくので緑の時だけ動かす(GONOGO 課題)。これら3つの課題を图中的1から12の数字の順序で2分間ずつ計測した。脳活動状態は一見ランダムな変動を示すが、計測を繰返して統計学的に有意な変化を抽出し、脳の立体図上に表示したものが図2, 3, 4である。

Figure 1. Brain activity during three kinds of movement tasks (a specimen record in one day).

The monkey was engaged in hand movement tasks to get a reward in three different sets of circumstances; i.e. the self-initiated movement task (SELF), the visually-initiated movement task (VISUAL), and the color-discriminating go/no-go task with asymmetrical reinforcement (GONOGO). Arrows and numbers indicate the order in which they were taken. Although the activity fluctuates, a statistical analysis across repetitive measurements can extract the significant activity changes (Figures 2, 3, and 4)

研究内容

思考, 判断, 意志などを司る脳のしくみを明らかにするためには, ヒトの脳を研究する必要がある。非侵襲的な脳機能検査法がこのために有用である。しかし現在のところそれらによる情報だけでは不十分であり, 脳活動をより直接的に記録あるいは操作できる動物実験を行うことも必要不可欠である。このような観点から, 脳の高次機能を司る神経機構の解明を目的として, サルとヒトを対象とした実験研究を相互に関連させながら進めている。研究手法としては, 大脳皮質電位の直接記録法, PET (陽電子断層撮影法), 脳磁図などを併用している。

Research works

To understand the brain mechanism underlying our mental ability such as cognition, voluntary movement, thinking, or will, we have to experiment on the human brain. Some non-invasive techniques for measuring brain are certainly useful for the purpose. However, they are still insufficient in their quality of information. To overcome the limitations, researches on the brain are carried out here in both the human subjects and the monkey using many techniques including direct recordings of cortical field potential, magnetoencephalography, and positron emission tomography in complementary manners.

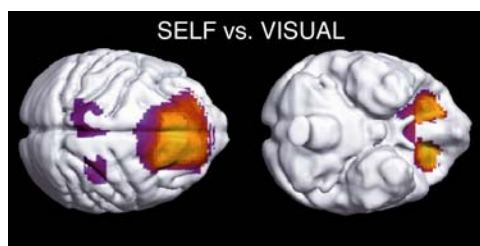


図2 SELF 課題のときに活性化する領域
Figure 2. Regions activated in SELF task.

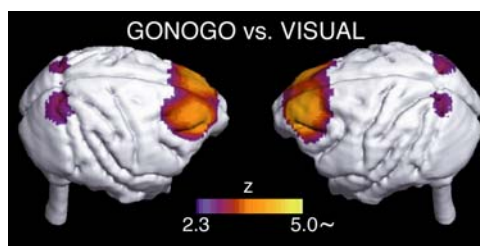


図3 GONOGO 課題のときに活性化する領域
Figure 3. Regions activated in GONOGO task.



図4 課題を1日に何度も繰返していると脳活動が漸減する領域
課題の種類とは無関係であり, 「やる気」の減退と関係している可能性がある。

Figure 4. Regions of significant decrease in activity during task repetition in a day.

The decline in the activity of the limbic and prefrontal regions may be a reflection of a decline in the willingness.

生体情報解析室 Section of Information Processing

今や研究を進める上で、コンピュータや情報ネットワークはなくてはならないものになっています。当室では、データ解析やシミュレーションのための HP ES45 を中核とする生体情報解析システムを始め、高速で安定した情報ネットワークやそれを利用した様々な情報サービス、高画質デジタルカラープリンタ等の端

末・周辺装置群を運用し、所内の研究に活用されています。また、これらの設備を有効に利用するための技術開発を進めています。

Computing and network support is indispensable for research activity. In this section, we have a HPES45 system for data analyses and simulation and two technical staffs support high-speed and reliable network and peripheral device for in-house information service, high-quality digital color printing, etc. Technological developments for the best use of these facilities are also underway.



生体情報解析システム



ネットワークサーバ群

脳機能分子解析室 Section of Molecular Genetics

職員 (Staff)



助教授 平林 真澄

名古屋保健衛生大学(現:藤田保健衛生大学)衛生学部卒, 農学博士。雪印乳業株式会社生物科学研究所研究員, (株)ワイエスニューテクノロジー研究所発生生物学研究室室長, 生理学研究所客員助教授を経て, 平成14年4月から現職。
専攻: 実験動物学。

Associate Professor: HIRABAYASHI, Masumi, PhD

1981 Graduated from Faculty of Hygiene, Fujita Health University. 1981 Research Fellow, Laboratory Animal Center, Fujita Health University. 1983 Researcher, Research Institute of Life Science, Snow Brand Milk Products, Co. Ltd. 1992 Group Leader, YS New Technology Institute, Inc. 2001 Adjunct Associate Professor, 2002 Associate Professor, NIPS. Speciality: Laboratory Animal Science



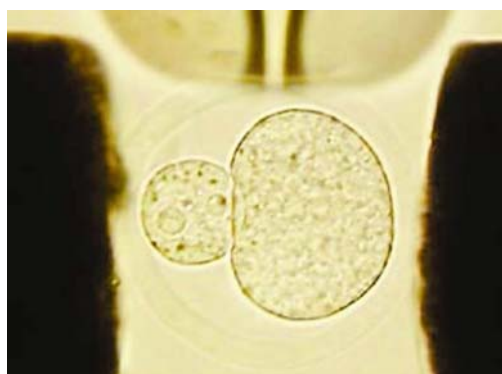
日本学術振興会特別研究員

伊藤 潤 哉

広島大学生物生産学部卒, 同大学大学院生物圏科学研究科修了, 博士(農学)。平成16年4月から現職。
専攻: 生殖生物学, 発生工学。

JSPS Postdoctoral Fellow: ITO, Junya, PhD

1999 Graduated from Hiroshima University, Faculty of Applied Biological Science. 2004 Completed the doctoral course in Applied Biological Science, Hiroshima University. 2004 JSPS Research Fellow. Speciality: Reproductive Biology, Developmental Engineering



A) 電気融合によるラット卵子の前核置換

A) The second nuclear transfer by electrical fusion technique



B) 再構築したラットの2細胞期卵子

B) A reconstructed 2-cell stage rat embryo

連続核移植によるクローンラット胚の作製: A) ラット体細胞核を除核未受精卵子に導入後, 薬剤処理により活性化させる。形成した疑似前核と除核受精卵をこのように電極ではさみ, 直流パルスをかけて融合させる。B) 電気融合後に14時間, 体外培養することによって, 2細胞期に発生したラットの再構築卵子が得られる。

Production of cloned rat embryos by serial nuclear transfer

A) Rat somatic cell nuclei were injected into enucleated oocytes (1st nuclear transfer: NT), and the couplets were activated with a chemical treatment. The pseudo-pronucleus derived from the 1st NT embryos and enucleated zygotes were fused by DC pulse (2nd NT).

B) A reconstructed 2-cell stage rat embryo was obtained 14 hr after the electrical fusion.

研究内容

21世紀は脳機能に代表されるような複雑な生物反応機構の解明に科学がどこまで迫れるかが問われることになり, 外科的手術が可能で, 脳地図の解析が進み, かつ心理生理学的解析にも汎用されているラットが, 今後ますます分子レベルの研究に利用されてくる。これまでの技術水準では, ES細胞株の樹立そのものが困難なことから, マウス以外の動物では外来遺伝子の導入はできても内在性の遺伝子を狙って破壊する「遺伝子ターゲティング」ができなかった。しかしクローンヒツジ“ドリー”の誕生を契機に, 核移植(クローン作製)技術を応用すれば体細胞等の細胞からキメラを介さないでもノックアウト動物が作製できると証明された。

脳機能分子解析室ではノックアウトラットの作製技術を開発することを目的に, ラットのES細胞株やGFP遺伝子を導入したトランスジェニックラットの胎児期における脳神経細胞, 生殖細胞, 繊維芽細胞などの細胞株を樹立することを目指している。これと並行して, ラット卵子に適した, 核移植・活性化・体外培養の各方法を決定し, クローンラット作製技術の確立に取り組んでいる。

Research works

Our research subjects include the reproductive biotechnology to understand gamete interactions during fertilization and the development of novel methodology to produce transgenic animals. Among them, we have a special interest in the increasing demand for production of gene-targeted (KO: knock-out) rats because use of rats rather than mice is advantageous in aspects of microsurgery and mapping of brain functions. Embryonic stem cell line and nuclear transfer (cloning) protocol have not yet been established in rats, attributing to slow progress of brain research. At present, we devote all our skills (e.g. in vitro fertilization, animal cloning, microinsemination) to look for the possibility of producing KO rats, and also provide collaborative services to produce transgenic mice and rats by DNA microinjection.

生理学研究所伊根実験室 THE INE MARINE LABORATORY

生理学研究所伊根実験室は、生理学研究所の附属施設として京都府与謝郡伊根町に昭和61年に開設された。海生生物を用いた生理学の研究を目的とした臨海実験室として、世界的にもユニークな施設である。これまでヤリイカを中心としたイカ類を用いた神経生理学の研究で有名である。現在、ゲノム解析の対象となっている原索動物の実験にも用いられている。生理学研究所の研究者を窓口として施設の利用が可能である(現在ホームページ整備中)。実験室は風光に恵まれた若狭湾国定公園と山陰海岸国立公園の境目の丹後半島北西端に位置する。宮津天橋立方面を望む実験室は伊根湾外湾に面し、水質の良い海水に恵まれており、実験室前の海は豊かな漁場となっている。四季を通じて豊富な日本海の家産動物を入手することができ、ヒトデ、ウニ、オタマボヤ、プランクトンなどの採集に適している。実験室は舟屋で有名な伊根町亀島(旧伊根村)の集落から 800m 程離れており、静かな環境に恵まれ、落ち着いた雰囲気の研究に専念できる。実験室には1階に水槽室、浴室、台所、居室、電気室、2階に電気生理実験室及び準備室、工作室、寝室などが設けられている。



伊根実験室(京都府与謝郡伊根町)

技 術 課 TECHNICAL DIVISION

概要

技術課は、研究所が推進する研究と大学共同利用機関としての共同研究を技術面で支援し、促進することを主要業務とする技術者組織である。

課は研究所長に直属し、課長、班長、係長、主任、係員をおく職階制で組織され、電気回路、機械工作、コンピュータ、遺伝子工学、生化学分析、細胞培養、顕微鏡、遺伝子導入動物の作製・飼育・繁殖等の多様な分野の技術者で構成されている。

課員は研究系技術班もしくは研究施設技術班のいずれかに所属し、各研究部門や研究施設・センターに出向している。両技術班はそれぞれの研究現場で先端的研究の技術支援をし、特に研究施設技術班は、研究所内外の共同研究に用いられる大型研究機器の保守・管理も行っている。これらの技術支援に加え、共通業務(研究所の設備・機器の維持と管理および研究会やサプライショップの運営)および積極的な自己研鑽活動(技術研究会の開催や技術報告誌の発行)も行い、研究所における研究活動への寄与と課への先端技術の導入ならびに技術向上に努めている。

毎週定例のミーティングを開き、上述の研究活動の円滑な推進を図るとともに、研究所の研究動向に対応した新技術の導入や技術課題を遂行する場として技術部会を設けて活動を行い、その技術蓄積を研究所主催の『生理学実験技術トレーニングコース』の一コースの技術指導に活かしている。また毎年『業務報告会』を開き、課員の業務の相互理解と技術情報の交換を行っている。

特に課の重要な研鑽活動として毎年『生理学技術研究会』を開催し、口演とパネル展示による技術研修および研究者による技術講演と討論を行い、全国の大学・研究機関の技術者との技術交流を積極的に進めている。また奨励研究採択課題による課題報告型技術シンポジウムも開催している。

課のこれらの研究支援や自己研鑽活動および生理学技術研究会等については、『技術課報告』および『生理学技術研究会報告』にまとめられている。

Outline

The Technical Division is an organization of technical staffs to support research activities in the Institute.

This organization is under the direction of the Director-General of Institute. It is organized in a management system with Head, Section Chief, Unit Chief, Assistant Unit Chief and Staff.

The Technical Division is composed of the technicians, who are covering a wide diversity of fields, such as electric circuitry, mechanical machine tooling, computing, gene engineering, biochemical analysis, cell culture, microscope, raising and reproduction of gene-implanted animals and so on.

The Technical Division is divided into two groups, i.e. one for Departments and another of Research Center or Laboratory. The personnel belonging to the Departments support mainly the researchers in the Departments. Those belonging to the Research Center or Laboratory are maintaining and controlling common research equipment for use in joint research projects by scientists of inside and outside of the Institute.

In addition to these technical supports, the Division is conducting common operations (maintenance and control of equipment, machinery and other installations at the Institute, and management of research meeting and supply shops).

Beside the Division conducts self-study activities by organizing technical research meeting and by publishing technical reports, in order to improve the technical abilities of individual members. A technical committee is organized to allow the Institute to obtain new technologies vital to the research and to dissolve technically challenging subjects.

Every year, "Operation Report Meeting" is held to promote the mutual understandings of technical operations and to exchange general information in the Division.

The Annual Meeting of Technical Research is held for the purpose of exchanging technological information among technicians working in all universities and research institutes in the country. In the Meeting, discussions are made through oral presentations, panel exhibitions and lectures with technical practice.

These study activities and technical research meetings conducted at the Technical Division are summarized and published in "Annual Report of Technical Division" and in "Annual Report of Technical Research Meeting."



Annual Meeting of Technical Research

職員 (Personnel directory)



課長 大庭 明生
Head
OBA Akio



班長 市川 修
研究施設技術班
Section Chief
ICHIKAWA Osamu



班長 大河原 浩
研究系技術班
Section Chief
OKAWARA Hiroshi



係長 小原 正裕
細胞器官研究系技術係
Unit Chief
OHARA Masahiro



係長 伊藤 嘉邦
生体情報研究系技術係
Unit Chief
ITO Yoshikuni



係長 伊藤 昭光
統合生理研究系技術係
Unit Chief
ITO Akimitsu



係長 永田 治
発達生理学研究系技術係
Unit Chief
NAGATA Osamu



係長 山口 登
脳機能計測技術係
Unit Chief
YAMAGUCHI Noboru



係長 前橋 寛
電子顕微鏡技術係
Unit Chief
MAEBASHI Hiroshi



係長 加藤 勝己
工作技術係
Unit Chief
KATO Katsumi



主任 戸川 森雄
生体情報研究系技術係
Assistant Unit Chief
TOGAWA Morio



主任 佐治 俊幸
動物実験技術係
Assistant Unit Chief
SAZI Toshiyuki



係員 高木 正浩
分子生理研究系技術係
Staff
TAKAGI Masahiro



係員 山本 友美
分子生理研究系技術係
Staff
YAMAMOTO Tomomi



係員 山田 元
分子生理研究系技術係
Staff
YAMADA Gen



係員 神谷 絵美
細胞器官研究系技術係
Staff
KAMIYA Emi



係員 高橋 直樹
細胞器官研究系技術係
Staff
TAKAHASHI Naoki



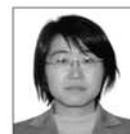
係員 鈴木 恵
細胞器官研究系技術係
Staff
SUZUKI Megumi



係員 福田 直美
生体情報研究系技術係
Staff
FUKUTA Naomi



係員 三寶 誠
生体情報研究系技術係
Staff
SANBO Makoto



係員 野村 博美
生体情報研究系技術係
Staff
NOMURA Hiromi



係員 竹島 康行
統合生理研究系技術係
Staff
TAKESHIMA Yasuyuki



係員 森 将浩
発達生理学研究系技術係
Staff
MORI Masahiro



係員 齋藤 久美子
発達生理学研究系技術係
Staff
SAITO Kumiko



係員 吉友 美樹
発達生理学研究系技術係
Staff
YOSHITOMO Miki



係員 吉村 伸明
脳機能計測技術係
Staff
YOSHIMURA Nobuaki



係員 佐藤 茂基
脳機能計測技術係
Staff
SATO Shigeki



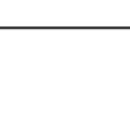
係員 村田 安永
脳機能計測技術係
Staff
MURATA Yasuhisa



係員 廣江 猛
動物実験技術係
Staff
HIROE Takeshi



係員 高橋 知子
動物実験技術係
Staff
TAKAHASHI Tomoko



係員 窪田 美津子
動物実験技術係
Staff
KUBOTA Mitsuko

生理研 基生研 共通施設 FACILITIES SHARED BY THE TWO INSTITUTES

生理学研究所及び基礎生物学研究所に共通する施設として、現代の生物科学研究を総合的に推進しうよう、高度な実験研究設備を総合的に配置した共通施設を以下のように、各研究所の分担により設置している。

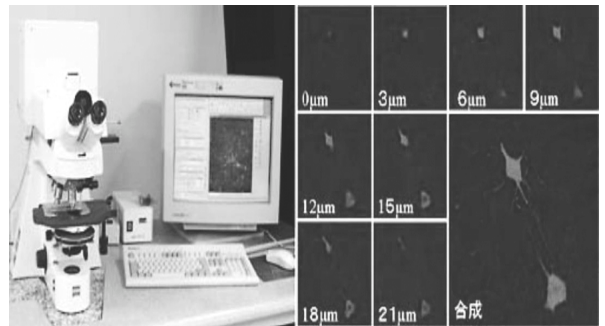
National Institute for Physiological Sciences and National Institute for Basic Biology are sharing facilities which are inevitable for conducting biological researches, but rather expensive to be supported only by one institution.

電子顕微鏡室

透過型、走査型電子顕微鏡や共焦点レーザー走査顕微鏡を用いて生物細胞、組織または生体分子の微細構造の観察を行う。さらに、コンピュータによる画像処理、画像計測、画像出力(フィルムレコーダー、フルカラープリンター)も行う。

Electron Microscopy Room

Fine structures of tissues, cells or macromolecules can be studied using laser scanning microscopy, and both transmission and scanning electron microscopy in this room. We also provide instruments for picture processing of the observed images.



共焦点走査型レーザー顕微鏡(電子顕微鏡室)

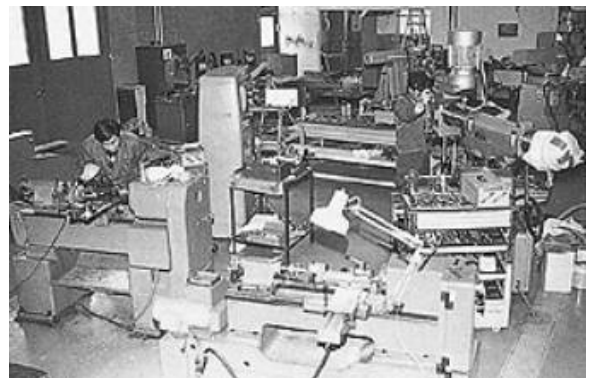
Laser scanning microscope with three-dimensional reconstruction
(Electron microscopy room)

機器研究試作室

NC放電加工機、精密旋盤などの精密工作機械類を設備し、大型実験装置から小型精密機器に至るまで、各種の実験用機器や電子機器の製作、開発や改良、補修などを研究者と一体になって行う。また室では生理研、基生研の若手研究者や技官を対象に医学・生物学の実験研究に使用される装置や器具を題材にして、機械工作基礎講座を開講している。

Instrument Design Room

Custom-designed equipments, which are not commercially available, can be constructed in this room. The machine shop is equipped with various types of machines such as milling machines and drill presses. The electronic shop is equipped with various types of test instruments used for construction and measurement calibration of electronic devices.



実験機器の開発現場(機器研究試作室)

Machine shop for construction of medical and biological apparatuses
(Instrument design room)

分析室

タンパク質や遺伝子の解析、合成・精製、および物質の構造解析から画像解析にわたる幅広い分析を行う約 70 種の各種分析機器を設置している。それらにより生物学研究に必要な分子生物学的および物理学的測定を行う。

Analysis Room

About 70 kinds of analytical equipments (biological, physical, chemical and optical) are available. The room serves for amino acid sequence analysis, and chemical syntheses of peptides to support researchers in two institutes.



質量分析装置(分析室)

Mass Spectrometry system for biological specimen
(Analysis Room)

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 真一 (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月から現職。

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月から現職。

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)

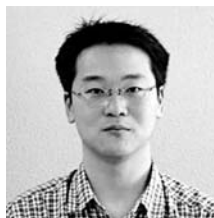
東京工業大学生命理工学部卒, 東京大学医学系研究科修了, 医学博士, 理化学研究所基礎科学特別研究員を経て平成14年4月から現職。

専攻: 神経生物学。

Assistant Professor (NIPS): IWASAKI, Hirohide, PhD

1994 Graduated from Tokyo Institute of Technology, Department of Bioscience and Biotechnology 074-075-1102logy. 2001 Completed the doctoral course in Medical Science, University of Tokyo. 2001 Special Postdoctoral 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 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 Postdoctoral 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の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ム運動を実現する。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の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 Ca^{2+} influx which plays important roles in several steps of development, including fertilization, morphogenesis, cell fate determination, cell migration, neurite extension 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 appendicularia 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.

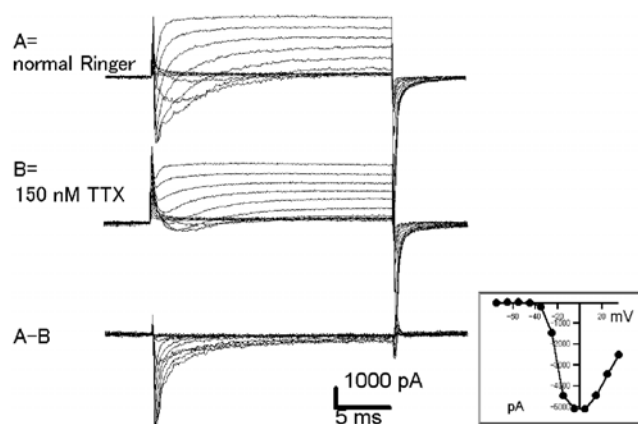


図1 ラット小脳プルキンエ細胞の細胞体から単離した Outside-out patch による電位依存性 Na チャネル電流の記録。TTX をかける前後で引き算を行い、Na チャネルを流れる電流のみを得ることができる。

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.

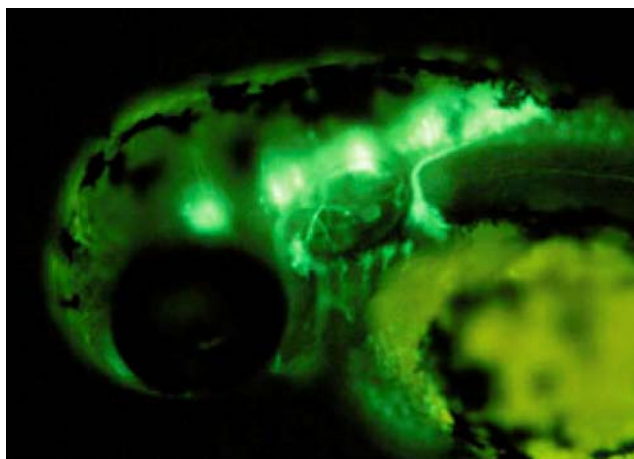


図3 生きたままニューロンを蛍光タンパクの発現によって可視化したトランスジェニックゼブラフィッシュ。

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 Postdoctoral 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 Postdoctoral 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 Postdoctoral 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

ブラハ大学(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: HUČEK, 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—「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 diognoses 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,
 - 2) structural and functional analyses of membrane proteins with the aid of single particle analysis and systematic two-dimensional crystallization.

- (2) Biological transports: Transcellular and paracellular 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 degradative 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.

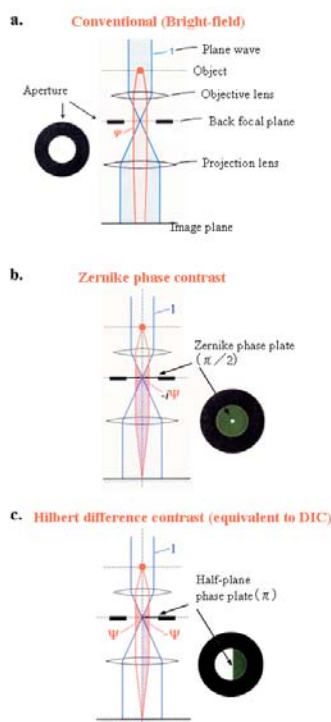


図 1. 電子位相顕微鏡法の3種

- 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)位相板($\pi/2$ 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. 半円位相板(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の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 deenhancement 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 back-focal 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.

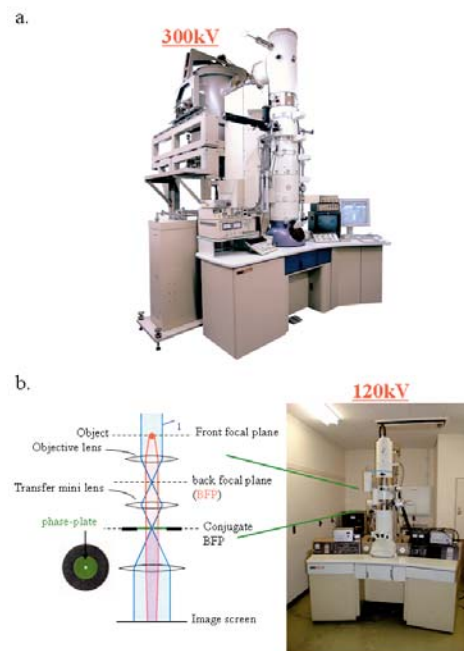


図 2. 2つの電子位相顕微鏡装置

- 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 He-stage and a ω -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 facilitating heating and precise positioning of phase plates.

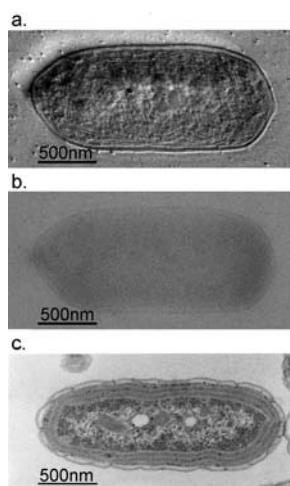


図 3. シアノバクテリアの 300kV 全細胞氷包埋像と 100kV プラスチック包埋切片像。

- 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 チャン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.

動物実験センター CENTER FOR EXPERIMENTAL ANIMALS

職員 (Staff)



助教授 尾崎 毅
(生理学研究所兼務)

北海道大学大学院獣医学研究科修士課程修了, 医学博士。福島県立医科大学第一生理学教室助手, 北海道網走保健所検査課長, 生理学研究所助教授を経て, 平成12年4月から現職。
専攻: 獣医生理学。

Associate Professor (concurrent, NIPS):

OZAKI, Tsuyoshi, VMD, PhD

1969 Graduated from Hokkaido University, Faculty of Veterinary Medicine.
1971 Completed the master course in Veterinary Science, Hokkaido University. Research Associate, Fukushima Medical College. 1977 Chief inspector, Hokkaido Abashiri Public Health Center. 1981 Associate Professor, NIPS.

Speciality: Veterinary Physiology

研究内容

動物実験センターは, 実験動物の供給と動物実験を行うため, 生理学研究所および基礎生物学研究所の共通施設として昭和56年4月に設立された。施設は陸生動物室と水生動物室から成り, ラット, マウス, ウサギなどの哺乳類から, カメ, カエル, ウニ, ヒトデなど約30種の動物を飼育し, 実験に供している。

再現性の高い動物実験を行うためには, 形質のそろった良質の実験動物を用いる事が大切で, そのためには飼育環境のコントロール, 飼育動物の健康状態の監視, 伝染病の予防など, 動物種によって様々な工夫が必要である。また, 動物実験を行うための手術室や実験室も用意されており, 平成5年度には遺伝子導入動物を用いた実験を行うための実験室, 飼育室などが増設された。

なお, 平成12年度には統合バイオサイエンスセンターの設置がきまり, これに伴って生理学研究所動物実験施設は岡崎国立共同研究機構動物実験センターとして機構共通の研究施設に位置づけられた。平成14年度にはE地区に統合バイオサイエンスセンター棟とともに動物実験センター棟が竣工し, 稼働にむけて準備が進められている。E地区棟に置いては, 遺伝子改変マウスの飼育の他, 系統動物の維持や保存, 受精卵や初期胚の凍結, 移植などが行われる予定である。

消化管の蠕動運動は, 管腔内に進入してきた食物の機械的あるいは化学的刺激が引き金となって壁内神経叢の働きにより反射的に起きる。ヒトのヒルシュスプルング病では, ふつう大腸よ

り下部の壁内神経に欠陥があり消化管の内容物は貯留し, 停滞したままとなる。実験動物にもラットに同様の症状を表すものが見いだされているが, 無神経節部が広範囲に及ぶためふつうは4週令で死亡する。このラットをヒトのヒルシュスプルング病のモデル動物として利用しやすくするには無神経節部の限局していることが望ましく, 現在系統の育成を行っている。

Research works

The Center for Experimental Animals was established in 1980 for communal use by both the National Institute for Physiological Sciences and the National Institute for Basic Biology. The facility consists of the terrestrial animal section and the aquatic animal section, where about 30 species including rat, mouse, rabbit tortoise, frog, echini, asteroids are kept and supplied for experimentation.

For the highly reproducible experiments, it is important to use well-characterized and quality-proofed animals. For this purpose, it is necessary to provide air condition, care for animal health, and prevention of infectious diseases. Surgical rooms and experimental rooms are provided in the terrestrial animal section. In addition, an annex (1074m²) composed of special rooms for experimentation with transgenic animals was built in 1994.

In 2000 the structure of Okazaki National Research Institutes changed following establishment of Center of Integrative Bioscience. Currently the Center for Experimental Animals is situated under Research Facilities of our institute complex. In 2002 another animal facility building was built in the new campus in Area E.

In recent years, the number of mutants or gene-modified animals was remarkably increased, which raised technical problems to maintain or preserve these special animal strains. Staffs are now improving the method of freezing fertilized eggs or early stage embryos.

計算科学研究センター RESEARCH CENTER FOR COMPUTATIONAL SCIENCE

職員 (Staff)



助手 片岡 正典
(生理学研究所兼務)

高知大学理学部卒, 名古屋大学大学院人間情報学研究科博士課程修了, 学術博士。名古屋大学物質科学国際研究センター非常勤講師(研究機関研究員), 名古屋大学大学院人間情報学研究科博士研究員, 名古屋大学化学測定機器センター助手を経て, 平成15年8月より現職。
専攻: 合成化学, 物質科学。

Assistant Professor (concurrent, NIPS):

KATAOKA, Masanori

1993 Graduated from Kochi University. 1999 Completed the doctoral course in Philosophy, Nagoya University. 1999 Postdoctoral Fellow, Nagoya University. 2000 Assistant Professor, Nagoya University. 2003 Research Associate, Research Center for Computational Science.
Speciality: Synthetic Chemistry, Materials Science

研究内容

計算科学研究センターは2000年4月に分子科学研究所の附属施設であった電子計算機センターを基盤とし、生理学研究所および基礎生物学研究所からの増員を得て岡崎国立共同研究機構の共通施設として設立された。2004年4月には岡崎国立共同研究機構の自然科学研究機構への移行に伴い、同機構の共通施設に転換した。旧電子計算機センターの主要業務であった量子科学計算を中心としたプログラムライブラリーの開発と分子科学データベースの開発に加えて、計算生物学にも対象を広げて計算処理環境を提供している。

現在、200の研究グループと約700名の利用者がネットワークを介して利用しており、計算科学における世界的な研究拠点の一つとなっている。

天然生体高分子の構造と機能を基盤とした機能性生体様物質の創生を目指す。

とくに核酸中の塩基対に注目し、種々の機能性人工核酸塩基を設計・開発している。人工核酸塩基の1つであるユニバーサル核酸塩基は相対する核酸塩基の構造に呼応し、動的に構造を変化させてすべての核酸塩基と塩基対を形成する。オリゴヌクレオチドへの導入により、塩基配列に拘わらず多重鎖の形成が可能なユニバーサル核酸としての利用が期待される。また、三環性人工核酸塩基は極めて高い塩基対形成および認識能力を有し、電子顕微鏡における核酸塩基標識子としての利用を検討

している。

人工核酸塩基の設計と評価には計算科学研究センターに設置された大型計算機とプログラムライブラリーを利用している。

Research works

In April, 2000, the Research Center for Computational Science (RCCS) was established as a common facility for the Okazaki National Research Institute based on the Computer Center of Institute for Molecular Science. Then the center was reorganized into a common facility for the National Institutes of Natural Science in April, 2004.

The purpose of reorganization is to expand its frontier to boundary area between molecular and bio sciences. Since then RCCS has continued to provide the computational resources not only for the researchers inside the institutes but also for molecular and bio scientists around the world, expanding its own resources to solve the hard problems which might be impossible in their own universities or other institutes. Now 200 research groups and over 700 users use RCCS.

Development of artificial bioorganic compounds based on the structure and function of natural biopolymers.

Research topics are design and synthesis of artificial nucleobases by computational and synthetic chemistry focused on a structure of base-pair in nucleic acids. The Universal nucleobase forms base-pair with all nucleobases by the dynamic structure changing. The base is applied to universal oligonucleotide which forms stable multi-helices with single-stranded DNA. Triple-ring heterocycles for artificial nucleobases form a very strong base-pair with natural nucleobase. The bases are applied to nucleobase markers for electron microscope.

Super computers and their program libraries in the Research Center for Computational Science are used in this research.

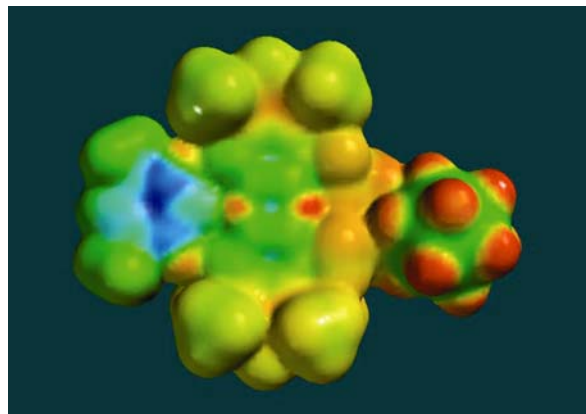


図. チミン-チミン標識子の塩基対モデル

Figure. The base pair structure of thymine with thymine-marker

研究員等

1. 名誉教授・名誉技官

学術上又は共同研究を推進する上で、特に功績のあった教授等に生理学研究所名誉教授の称号を授与している。

また、生理学研究所として、技術に関する専門的業務を推進する上で、特に功績のあった技術職員に生理学研究所名誉技官の称号を授与している。

2. 来訪研究員

国または国に準じた機関の制度により機構に招へいされる研究員並びに生理学研究所の研究業務に必要と認められる研究員及び研究協力等を目的として研究業務に参画することを希望し、受け入れる研究員。

(1) 共同利用研究員

研究所において共同利用及び共同利用実験に従事する研究員。

(2) 特別協力研究員

研究所の研究に参画させ、研究所の発展に資するため、博士の学位を有するか又は同等以上の研究能力を有し、特例的に受け入れる研究員。

(3) 共同研究員

「民間等との共同研究契約」等に基づき受け入れる研究員。

(4) 内地研究員

国立大学等の教員に対し、勤務場所をはなれて、その専攻する学問分野の研究に専念させ、教育研究能力を向上させることを目的として、本研究所の研究協力者として受け入れる研究員。

(5) 受託研究員

民間会社等の現職技術者及び研究者で、本研究所において、研究の指導を受けるために受け入れる研究員。

(6) 特別研究員

我が国の学術研究の将来を担う創造性に富んだ研究者を養成することを目的として、日本学術振興会が採用し、一定期間（通常3年）研究協力者として受け入れる研究員。

(7) 外国人研究員

日本学術振興会の外国人特別研究員制度及び学術交流協定等に基づき受け入れる研究員。

(8) 特別訪問研究員

他機関の経費等により雇用された研究員で研究所長が、受入れを適当と認め、受け入れる研究員。

(9) 派遣研究員

「労働者派遣事業の適切な運営の確保及び派遣労働者の就業条件の整備に関する法律」（昭和60年法律第88号）により、機構と派遣会社が契約を結ぶことによって受け入れる研究員。

3. 非常勤研究員

専攻分野について高度な研究能力を持つ若手研究者を特定の共同研究プロジェクトに従事させ、本研究所における研究活動を発展推進させる目的で、研究協力者として一定期間（通常3年）受け入れる研究員。

4. 研究員（科学研究）・研究員（科学研究・間接経費）

科学研究費補助金による研究をより一層推進するため、研究支援者として当該研究遂行のみに従事する。

5. 研究員（科学技術振興調整）

科学技術振興調整費による研究をより一層推進するため、当該調整費に係る研究業務又は研究支援業務に従事する。

6. 研究員（革新的技術開発研究推進）

革新的技術開発研究推進費補助金による研究をより一層推進するため、研究支援者として当該補助金に係る研究遂行業務に専ら従事する。

7. リサーチ・アソシエイト

未来開拓学術研究費補助金に係る研究プロジェクトに従事させ、本プロジェクトの推進及び同人の育成を図ることを目的として採用した研究員。

8. 大学院学生

(1) 総合研究大学院大学大学院学生

学問分野の枠を越えた独創的、国際的な学術研究の推進や先導的学問分野の開拓を担う研究者を養成するため、先端的な研究を行い、共同研究の推進に中心的な役割を果たしている生理学研究所に生理科学専攻を設置し、これにより受入れを行なった大学院学生。

(2) 特別共同利用研究員

国、公、私立大学の要請に応じて、大学院協力の一環として受け入れる大学院学生で研究指導を受けるために受入れる大学院学生。

共同研究等

大学共同利用機関として、平成 15 年度は生理学及びその関連分野の研究者による、次のような共同利用研究を実施した。

1. 一般共同研究

研究所の共同研究事業として、所外の研究者が研究所の教授または助教授と共同して行う研究。

	研究課題名	氏 名
1	生体内神経発生におけるドレプリンの機能解析	白尾 智明（群馬大・医）
2	遺伝子改変マウスによる GAD67 タンパク質発現様式の解析	植野 洋志（奈良女子大）
3	外分泌腺における傍細胞輸送の役割と制御	村上 政隆（生理研）
4	腺分泌におけるアルブミン分子の酸化・還元状態と高次構造解析	恵良 聖一（岐阜大・医）
5	スパインシナプスの動的制御の分子基盤	阿部 輝雄（新潟大・脳研究所）
6	虚血性神経細胞死と容積調節チャネルの機能連関	塩田 清二（昭和大・医）
7	細胞容積調節におけるアルドース還元酵素の生理的意義の解明	丸中 良典（京都府立医大）
8	神経細胞における電位依存症イオンチャネル局在化調節機構の解明	馬場 広子（東京薬科大）
9	肺癌における糖蜜白糖鎖異常の系統的解析	和田 洋巳（京都大院・医）
10	悪性グリオーマ特異的レトロウイルスベクターの開発と遺伝子治療の臨床応用に関する基礎的検討	清水 恵司（高知医大）
11	神経成長因子の下流に働く細胞内シグナリングカスケードの解析	鹿川 哲史（熊本大・発生研）
12	Hzf 欠損マウスの電気生理学的解析	岡野 栄之（慶應大・医）
13	脳の獲得的性質における CNR/プロトカドヘリン分子の機能解析	八木 健（生理研）
14	大脳基底核を巡る線維連絡の研究	高田 昌彦（東京都神経研）
15	サル二足歩行モデルを用いた直立二足歩行運動の制御機構	稲瀬 正彦（近畿大・医）
16	錐体細胞への異質性興奮性入力の変調について	窪田 芳之（生理研）
17	海馬興奮性シナプスの動態と微細形態	岡部 繁男（東京医歯大院・医歯総研）
18	海馬錐体細胞シナプスにおける NMDA 受容体サブユニットの左右非対称分布—そのメカニズムの解明	伊藤 功（九州大院・理）
19	サッカーボール運動を指標とした神経回路に対する時空間的な信号抑制機構の解析	小林 康（大阪大院・生命機能）
20	海馬錐体細胞における代謝型グルタミン酸受容体を介した逆行性シグナル伝達調節機構	狩野 方伸（金沢大院・医）
21	PKC-GFP トランスジェニックマウスを用いた神経可塑性制御に対する PKC の役割の解明	酒井 規雄（広島大院・医歯薬学総）
22	Hirschsprung 病コンジェニックラット（LE-Ednrb ^{sl} ）の病態解析	安居院 高志（北海道大院・獣医）
23	イカ触手と表皮細胞の脳を介したエレガントな微調整機構の解明	筒井 泉雄（一橋大院・商）
24	電子位相顕微鏡を用いた in situ での蛋白質局在性の証明	臼田 信光（藤田保健衛生大）
25	電位依存症 Ca チャネルの発現調節機構	大塚 幸雄（（独）産総研）
26	ヒト電位依存症 Nav1.6 チャネルの機能多様性と変異に関する電気生理学的解析	岡村 康司（生理研）
27	ナトリウムチャネルゲーティングのイオン感受性	吉田 繁（近畿大・理工）
28	リンパ球の活性化調節を担う Ca ²⁺ 透過性チャネルの同定とその機能に関する研究	清水 俊一（昭和大・薬）
29	ラット肺動脈における TRPC チャネルの発現とその機能に関する研究	北村 憲司（福岡歯科大）

2. 計画共同研究

	研究課題名	氏 名
1	海馬神経における虚血性 Ca^{2+} 動員とイオンチャネル異常	出崎 克也 (自治医大)
2	容積感受性 Cl^- チャネルの候補蛋白質の機能解析	富永 真琴 (三重大・医)
3	Hippocampal cholinergic neurostimulating peptide (HCNP) 前駆体蛋白コンディショナルノックアウトマウスの作成	松川 則之 (名古屋市立大院・医)
4	パニック障害モデルマウス作製の試み	松岡 洋祐 (大阪大院・生命機能)
5	CNR/プロトカドヘリン遺伝子クラスター改変マウスの作成と機能解析	濱田 俊 (大阪大院・生命機能)
6	遺伝子改変マウスを用いたヒスタミン H1 受容体の中枢機能の解析	福井 裕行 (徳島大・薬)
7	ジーンターゲットマウスを使った SIAH の神経系における役割の解明	山下 拓史 (広島大院・医歯薬学総)

3. 研究会

生理研及びその関連分野において緊急に発展させる必要のある重要な研究課題について、その分野の研究報告や現状分析を行い、具体的研究計画を討論する研究討論会。

	研究課題名	氏 名	開催日
1	細胞内シグナル伝達機構の多角的・包括的理解	宮脇 敦史 (理化研)	2003.10. 9～2003.10.10
2	細胞死の誘導と制御：その分子機構と生理病理機能	後藤 由季子 (東京大・分子細胞生物)	2003. 9.29～2003. 9.30
3	心血管イオンチャネルの病態に関する新たな展開－ゲノミクスからプロテオミクスへ	神谷 香一郎 (名古屋大・環境医学研)	2003.11.25～2003.11.26
4	バイオ分子センサー研究会	富永 真琴 (三重大・医)	2003. 5.21～2003. 5.22
5	生体防御の最前線：上皮輸送制御因子の構造活性相関	丸中 良典 (京都府立医大)	2003.10. 2～2003.10. 3
6	ATP・アデノシン受容体相互作用の解明	井上 和秀 (国立医薬品食品衛生研)	2003. 8.28～2003. 8.29
7	生体の恒常性と細胞の生存・増殖・死を制御するイオン機構と細胞機能	今泉 祐治 (名古屋市立大院・薬)	2003.8.11～2003.8.12
8	視知覚のメカニズム－生理, 心理物理, 計算論的アプローチ	内川 恵二 (東京工業大院・総合理工学)	2003. 6.19～2003. 6.20
9	大脳皮質・視床・基底核の神経回路	金子 武嗣 (京都大院・医)	2003.10. 9～2003.10.10
10	神経回路網形成と可塑性機構研究における領域横断的アプローチ	神谷 温之 (神戸大院・医)	2003.12. 4～2003.12. 5
11	神経科学の道具としての fMRI 研究会	定藤 規弘 (生理研)	2003.11.27～2003.11.28
12	シナプス伝達の細胞分子調節機構	八尾 寛 (東北大院・生命科学)	2003. 9.19～2003. 9.20
13	脳磁場計測によるヒト脳機能マッピング	柿木 隆介 (生理研)	2003.12.11～2003.12.12
14	痛みの基礎と臨床：その接点から新しい展望を探る	緒方 宣邦 (広島大院・医)	2003. 9. 4～2003. 9. 5
15	電子位相顕微鏡法の医学的・生物学的応用	臼田 信光 (藤田保健衛生大・医)	2003.12. 8～2003.12. 9
16	ロコモーションの統合的研究～分子, 細胞, システム	岡村 康司 (生理研)	2003.10. 2～2003.10. 3
17	神経可塑性の分子的基盤	尾藤 晴彦 (東京大院・医)	2003. 5.29～2003. 5.30

4. 超高压電子顕微鏡共同利用実験

研究所に設置されている医学生物学研究専用の超高压電子顕微鏡を用いる特定の研究計画に基づく実験研究で昭和57年度から開始し、平成15年度は次のような共同利用実験を実施した。

	研 究 課 題 名	氏 名	所 属
1	感杆型光受容細胞内の光小胞の超高压電顕観察	片桐 展子	東京女子医大
2	星状グリア細胞突起の CT 解析	濱 清	生理研
3	腎生検検体を用いた糸球体疾患の三次元的構造異常の解析	杉山 敏	藤田保健衛生大
4	ギャップ結合連結した網膜及び脳ニューロンの樹状突起の構造	日高 聡	藤田保健衛生大
5	ガス中蒸発法によって作成した有機化合物微粒子の結晶構造解析	仙石 昌也	愛知医大・医
6	消化管壁内 PACAP 含有および VIP 含有 Type I ニューロン細胞体樹状突起の三次元解析	長浜 真人	三重大・医
7	損傷脊髄への未分化神経細胞移植の試み	野田 亨	京都大院・医
8	ステロイドホルモン及びその受容体による神経細胞の機能制御と構造変化の三次元的解析	小澤 一史	京都府立医大
9	神経系培養細胞における受容体の局在に関する研究	遠藤 泰久	京都工芸繊維大
10	嗅球ニューロンの三次元構造解析	樋田 一徳	徳島大・医
11	Three dimensional reconstruction of cellular organelles during structural differentiation	濱 清	生理研

5. 生体磁気計測装置共同利用実験

	研究課題名	氏 名	所 属
1	脳磁計を用いたヒトの感覚・運動連関の研究	寶珠山 稔	名古屋大・医
2	脳磁場を指標とした言語のリズム処理に関与する神経機構の検討	大岩 昌子	名古屋外国語大・外国語
3	Williams 症候群患者における認知機能	中村 みほ	愛知県心身障害者コロニー発達障害研
4	鍼刺激で誘発される“得気”の脳磁場発現機序	中山 登稔	明治鍼灸大
5	経皮的電氣的神経刺激法（TENS）の鎮痛機序のモデル化	前田 多章	甲南大・理工
6	誘発脳磁場のウェーブレット変換による時間周波数成分可視化に関する基礎研究	川田 昌武	徳島大・工

6.磁気共鳴装置共同利用実験

生体動態解析装置 (MRIS) を用いた観測実験を昭和63年度から開始し、平成 15 年度は次のような共同利用実験を実施した。

	研 究 課 題 名	氏 名	所 属
1	MnCl ₂ 造影磁気共鳴イメージングによる中枢興奮部位の同定	森田 啓之	岐阜大・医
2	マンガン造影による浸透圧、容量刺激に対する視床下部神経核活動の解析	鷹股 亮	奈良女子大・生活環境
3	Functional MRI による乱用薬物による耐性獲得、フラッシングの形成機序の解明	吉本 寛司	京都府立医科大
4	頭針治療による卒中易発症ラット (SHR-SP) 卒中麻痺回復過程における脳内組織変化の非破壊追跡	井上 勲	徳島大・分子酵素学研
5	MRI によるサル前頭葉、視床の観察と電極定位への応用	船橋 新太郎	京都大・総合人間
6	機能画像装置を用いた痒みの中枢性抑制ネットワークの解明	谷内 一彦	東北大院・医
7	サルの視覚弁別課題の学習課程における下側頭様、海馬、前頭前野の働き	尾上 浩隆	東京都神経科学総合研
8	磁気共鳴画像診断用新規造影剤の開発	阪原 晴海	浜松医科大
9	磁気共鳴画像装置による脳賦活検査を用いたヒトの高次脳機能研究	飯高 哲也	名古屋大院・環境
10	身体図式を用いた物体の位置認識に関する脳内再現	内藤 栄一	京都大院・総合人間
11	注意欠陥多動障害(ADHD)における持続処理課題(Continuous Performance Test;CPT)に関与する脳領域の解析	白川 太郎	京都大院・医
12	磁気共鳴装置を用いた心理的ストレス研究	白川 太郎	京都大・医
13	温熱的情動感覚 (暑さ・寒さ) 発現の脳機構解析	彼末 一之	早稲田大・スポーツ科
14	非侵襲的脳機能検査による疲労・疲労感評価法	渡辺 恭良	大阪市立大院・医
15	超可聴域を含む非定常音の脳内処理機構の解明	仁科 エミ	メディア教育開発
16	読字障害児の病態解明のための日本語の音韻課題における非侵襲的脳賦活研究	大野 耕策	鳥取大・医
17	非侵襲的脳機能検査による統語解析	吉田 晴世	大阪教育大

COE 国際シンポジウム (第31回生理研国際シンポジウム)

第31回生理研国際シンポジウムは“感覚運動機能研究への多様なアプローチ--新しい研究パラダイムによる最新の展開--”と題して2004年3月16-18日の3日間、岡崎コンファレンスセンターにおいて開催された。今回のシンポジウムは脳による運動制御について、脊髄・脳幹レベルから大脳皮質、大脳基底核、小脳といった様々な領域の機能やその損傷時の機能代償機構などについて、その神経回路の分子的構築から神経活動による情報の符号化、さらにはコンピューターモデリングによる計算論的研究まで、まさしく multidisciplinary な研究手法を有する研究者同士の活発な交流を目指して企画された。そしてこの分野の世界に第一線で活躍する研究者(国内16名、海外より20名)を招聘し、講演していただいた。これらの講演は3日間にわたり行われたが、それに加えてポスターセッションも行い、そこでも国内外より83題のポスター発表が行われた。最終的な参加者は総勢220名(国内194名、海外より26名)で、この分野の国際会議としては質・量ともに近年例のない大規模なものとなった。今回顕著だったことは多くの若手研究者の参加をみたことで、様々な研究手法を融合することで、脳による運動制御の研究が今後新たな展開を見せることを十分に期待させるものであった。

COE INTERNATIONAL SYMPOSIUM The 31th NIPS International Symposium

The 31st International Symposium of National Institute for Physiological Sciences was held on March 16-18 in 2004 at Okazaki Conference Center with the title of “Multidisciplinary Approaches to Sensorimotor Integration ---Old Questions Meet New Concepts---”. This symposium was planned aiming at flourishing interactions among scientists investigating the neural control of movements with multidisciplinary approaches. The topics covered researches on the functions of the spinal cord, brainstem, cerebral cortex, basal ganglia and cerebellum with multidisciplinary approaches, ranging from molecular biology, electrophysiology and computational modeling. We invited internationally first grade scientists (20 from abroad and 16 from inside Japan) as speakers in the oral session. In addition, the poster session was held and we could have 83 poster presentations (17 from abroad and 66 from inside Japan). After all, we could have a total of 220 participants (24 from abroad and 196 from inside Japan) and the symposium was one of the biggest international conferences of this field during the past several years. We could have many young and active participants, which made us expect that the field of motor control research will surely flourish in near future with integrating multidisciplinary researches.



COE International Symposium
The 31th NIPS International Symposium

“Multidisciplinary Approaches to Sensorimotor Integration
----Old Questions Meet New Concepts----”

March 16-18 , 2004
Okazaki Conference Center (OCC),
Okazaki National Research Institutes
Okazaki, JAPAN

Tuesday, March 16, 2004

Opening Remarks & Welcome Address

Session 1 (Chaired by Hans Hultborn)

1. Sten Grillner (Stockholm)
The “Vertebrate Motor Infrastructure”– a “toolbox” of networks & the intrinsic function of one model network.
2. Joseph Fetcho (Stony Brook)
Optical and genetic approaches toward understanding motor system function and dysfunction.
3. Yoichi Oda (Osaka)
Functional organization of segmentally homologous reticulospinal neurons in the teleost hindbrain.

Session 2 (Chaired by Sten Grillner)

4. Ole Kiehn (Stockholm)
Physiological and genetic approaches to locomotor circuits in mammals.
5. Hans Hultborn (Copenhagen)
Key mechanisms for setting the input-output gain across the motoneuron pool.

Session 3 (Chaired by Peter Strick)

6. Bror Alstermark (Umeå)
Functional role of direct (monosynaptic) versus indirect (disynaptic) cortico-motoneuronal pathways in the Macaque monkey.
7. Eberhard Fetz (Seattle)
Contrasting roles of primate cortical and spinal neurons in preparation and execution of voluntary movements.
8. Stephen Scott (Kingston)
Neural correlates of limb mechanics and mechanical loads in primary motor cortex.

Session 4 (Chaired by Eberhard Fetz)

9. Peter Strick (Pittsburgh)
"Muscle" and "Movement" Representation in the Motor Cortex: New Anatomical and Physiological Perspectives.
10. Masahiko Takada (Tokyo)
Organization of multisynaptic pathways linking the prefrontal cortex and the primary motor cortex.
11. Roger Lemon (London)
Interactions between premotor and motor cortex in the primate: role in visual control of grasp

Wednesday, March 17, 2004

Session 5 (Chaired by Roger Lemon)

12. Atsushi Iriki (Tokyo)
Reorganization of visuo-somatosensory integration in the intraparietal cortex induced by tool-use training in monkeys.
13. Jun Tanji (Sendai)
Pre-SMA versus SMA: from a perspective of motor selection based on visual instructions.
14. Kiyoshi Kurata (Hirosaki)
Dynamic visuo-motor transformation in the ventral premotor cortex of monkeys.

Session 6 (Chaired by Daniel Wolpert)

15. Andrew Schwartz (Pittsburgh)
Useful signals from motor cortex.
16. Reza Shadmehr (Baltimore)
Learning dynamics of reaching.
17. Mitsuo Kawato (Kyoto)
Computational Learning Mechanisms for Impedance Control and Internal Model Acquisition.

Session 7 (Chaired by Tadashi Isa)

18. Daniel Wolpert (London)
Uncertainty in sensorimotor control.
19. William Hall (Durham)
Exploring the superior colliculus In Vitro.
20. Shigeto Sasaki (Tokyo)
Neural mechanisms of controlling velocity guided orienting in behaving cats.

Session 8 (Chaired by William Hall)

21. Adonis Moschovakis (Cretè)
Space representation in the superior colliculus and its use in motor control.
22. Yoshikazu Shinoda (Tokyo)
Initiation and suppression of saccades by the frontal eye field (FEF) in the monkey.
23. Martin Paré (Kingston)
Neural basis of controlled and ballistic movement processing.

Session 9 (Chaired by Adonis Moschovakis)

24. Kikuro Fukushima (Sapporo)
Discharge characteristics of pursuit neurons in the caudal frontal eye fields during vergence eye movements in monkeys.
25. Kenji Kawano (Kyoto)
Preparatory modulation of the gain of visuo-motor transmission for smooth pursuit.

Thursday, March 18, 2004

Session 10 (Chaired by Andrew Schwartz)

26. Tadashi Isa (Okazaki)
Dynamic modulation of local circuit in the superior colliculus during saccadic eye movements.
27. Shigeru Kitazawa (Tokyo)
Optimization of goal-directed movements: a random walk hypothesis in the cerebellum.
28. Randy Flanagan (Kingston)
Prediction and control in skilled manipulation.

Session 11 (Chaired by Okihide Hikosaka)

29. Tomoo Hirano (Kyoto)
Cerebellar control of eye movement in mutant mice.
30. Soichi Nagao (Tochigi)
Role of cerebellar LTD in reflex eye movement learning control.
31. Hitoshi Kita (Memphis)
The role of the globus pallidus external segment in the basal ganglia circuitry.
32. Toshihiko Aosaki (Tokyo)
Cell assemblies in the striatum.

Session 12 (Chaired by Jun Tanji)

33. Atsushi Nambu (Okazaki)
Dynamic model of the basal ganglia functions and Parkinson's disease.
34. Hagai Bergman (Jerusalem)
Teaching signals and information processing in the basal ganglia of normal and parkinsonian primates.

-
35. Okihide Hikosaka (Bethesda)
Motivational control of saccadic eye movement.

Session 13 (Chaired by Hagai Bergman)

36. Kenji Doya (Kyoto)
Competition and Cooperation of Multiple Learning Modules.
37. Minoru Kimura (Kyoto)
Encoding Motivation and Outcome of Decision by Dopamine Neurons.

Closing remark; Atsushi Nambu (NIPS)

Poster Session 16-18 March, 2004

- P-1. Satoe Ichihara (Kyoto University)
Reward-period activity in primate dorsolateral prefrontal and orbitofrontal neurons is affected by reward schedules
- P-2. Y. Watanabe (Kyoto University)
Task-related Activity in Primate Mediodorsal Nucleus of the Thalamus Represents Either Visual or Motor Information during Oculomotor Delayed-Response Performances
- P-3. Takayuki Hosokawa (Kyoto University)
Cue activities correspond with reward activities in the macaque orbitofrontal cortex
- P-4. Masato Inoue (Kyoto University)
Ventrolateral prefrontal neurons holding both object and order information
- P-5. Nobuhiko Hatanaka (NIPS)
Input-output organization of jaw movement-related areas in monkey frontal lobe
- P-6. Oshio K (Kinki University)
Delay period activity of dorsolateral prefrontal cortex during duration-discrimination task
- P-7. Shigehiro Miyachi (Tokyo Metropolitan Institute for Neuroscience)
Multisynaptic inputs from prefrontal cortex to primary motor cortex as visualized by retrograde transneuronal infection of rabies virus
- P-8. Itaru Yamane (Tokyo Metropolitan Institute for Neuroscience)
Neuronal activity of the supplementary motor area in relation to bilateral hand movements
- P-9. Naosugi Yumoto (Tokyo Metropolitan Institute for Neuroscience)
Prefrontal activity in relation to time coding
- P-10. Masashi Koizumi (Tamagawa University)
Macaque Lateral Prefrontal Neurons Related to Speed of Discrimination during Go/no-go Task
- P-11. Gemba, H. (Kansai Medical University)
Speed-control Activities of the Posterior Parietal Cortex for Horizontal Rotation Movements of the Neck
- P-12. Akira Murata (Kinki University)
Self generated action monitoring by mirror neurons in area PF
- P-13. IJICHI, Y (Shiga University of Medical Science)
Activity of the lateral cerebellar nucleus neurons receiving input from the prefrontal and premotor cortical areas
- P-14. Aumann T.D. (University of Melbourne)
Oscillatory responses evoked in the motor system are increased following paired conditioning stimulation in cerebellar nuclei and primary motor cortex in behaving monkeys
- P-15. Martin Voss (Institute of Neurology, London University)
Role of Primary Motor Cortex in Predictive Motor Control
- P-16. Rathelot, J-A (University of Pittsburgh)
Representation of single digit muscle in the primary motor cortex (M1)
- P-17. Katsumi Nakajima (Kinki University)
Primary motor cortex (M1) and supplementary motor area (SMA) contribute to the elaboration and control of bipedal locomotion in Japanese monkeys (*M. fuscata*)
- P-18. Futoshi Mori (University of Yamaguchi)
Involvement of multiple brain regions in the elaboration of bipedal locomotion in *M. fuscata*: a PET study
-

-
- P-19. Yuko Nishimura (NIPS)
Change in activation of primary and premotor cortices during reaching and prehension task after recovery from lesion of corticospinal tract at the cervical spinal cord in monkeys; a PET study
- P-20. K. Nakao (Kansai Medical University)
Is Readiness Potential Related to Movement Initiation?
- P-21. Brochier, T. (Institute of Neurology, London University)
Differential relation of single unit activity in primary motor cortex and F5 premotor cortex to hand movements: results from simultaneous multiple electrode recordings in both areas
- P-22. Eizo Miyashita (TITEC)
Movement Dynamics are encoded by primary motor cortical neurons
- P-23. Masaki Isoda (Tohoku University)
Participation of Multiple Cortical Areas in Oculomotor Sequencing
- P-24. N. Higo (AIST)
Rehabilitative training after brain injury induced GAP-43 mRNA expression in the monkey brain: a molecular basis of motor recovery
- P-25. S. Kakei (Tohoku University)
Agonist selection for wrist motor control
- P-26. Satoshi Tanaka (The Graduate University for Advanced Studies)
Functional Specificity of the Rostral Part of Brodmann Area 6 in Verbal and Spatial Mental-Operation Tasks: a Low-Frequency Repetitive Transcranial Magnetic Stimulation Study
- P-27. Tomohiko Takei (Kyoto University)
Adaptive control of human cortico-spinal excitability for involuntary movements evoked by transcranial magnetic stimulation
- P-28. Yutaka Oouchida (Kyoto University)
Hand movements in parietal cortex and area 44
- P-29. Nobuhiro Hagura (Kyoto University)
Integration and segregation of multisensory inputs when humans perceive limb movements
- P-30. Tokuro Nakashima (Kyoto University)
Motor execution and kinesthetic processing are tightly coupled in multiple motor homunculi of human motor system: An fMRI study
- P-31. Hirotaka Onoe (Tokyo Metropolitan Institute for Neuroscience)
Neural responses during the continuous performance of Advanced Trail Making Test: PET study with healthy volunteers
- P-32. Yu Aramaki (NIPS)
Neural correlates of spontaneous phase transition in bimanual finger tapping
- P-33. Satoshi Shibuya (Juntendo University)
Effects of reminder knowledge of results about movement timing on motor skill learning
- P-34. Yukari Ohki (Kyorin University)
TMS can induce bilateral motor responses during bimanual coordinated movements in humans
- P-35. David W. Franklin (ATR Computational Neuroscience Laboratories)
Feedback is Incorporated into the Feedforward Command on the Subsequent Trial during Motor Adaptation
- P-36. Fredrik Bissmarck (ATR Computational Neuroscience Laboratories)
Learning and control of real-time procedural movement
- P-37. Rieko Osu (ATR Computational Neuroscience Laboratories)
Simultaneous Learning and Switching for Two Opposing Viscous Force Fields
- P-38. Naohiko Iguchi (University of Electro-Communications)
The minimum end-point variance trajectories depends on the power parameter of the fluctuation of the motor command
- P-39. Kiyoji Matsuyama (Sapporo Medical University)
Commissural interneuronal system in the cat lumbar spinal cord: axonal projection pattern and cell morphology
- P-40. Noritaka Kawashima (Research Institute of National Rehabilitation Center)
Effect of interlimb coordination on locomotor-like muscle activity in spinal cord injured persons
- P-41. Daichi Nozaki (Research Institute of National Rehabilitation Center)
Muscle activity determined on the basis of cosine tuning with a nontrivial preferred direction during isometric force exertion by the lower limb
-

-
- P-42. Daichi Nozaki (Research Institute of National Rehabilitation Center)
Sustained muscle contractions maintained by autonomous neuronal activity within the human spinal cord
- P-43. Seki, K (NIPS)
Presynaptic inhibition in awake, behaving monkey
- P-44. Lorenzo Cangiano (Karolinska Institute)
Mechanisms of burst generation in a spinal locomotor system deprived of crossed inhibition
- P-45. J. Ogawa (Kyorin University)
Pyramidal effects on forelimb motoneurons in rats: disynaptic EPSPs mediated via reticulospinal neurones and polysynaptic EPSPs via segmental interneurons
- P-46. Shin-ichi Higashijima (CIB, ONRI)
Engrailed-1 expression marks a primitive class of inhibitory spinal interneuron
- P-47. T. Komiyama (Chiba University)
Common interneurons in reflex pathways from cutaneous afferents innervating different foot regions in humans
- P-48. Hisataka Tanaka (NIPS)
In vivo measurement of the conduction velocity of the central neural pathways in the PLP transgenic mice
- P-49. Yutaka Fujito (Sapporo Medical University)
Formation of new corticorubral synapses after cross-innervation of distal forelimb muscles in the cat
- P-50. Kaoru Takakusaki (Asahikawa Medical College)
Orexiner projections to the midbrain mediate alternation of behavioral states from locomotion to cataplexy
- P-51. Dai Yanagihara (Toyohashi University of Technology)
Behavioral deficits in mGluR1 mutant mice: locomotion and fear-conditioned bradycardia
- P-52. Hiroshi Aizawa (Hirosaki University)
LATER model with two threshold levels explains bimodal saccadic reaction time distribution in cue gap saccade task with NoGo trials
- P-53. Hiromitsu Tabata (National Institute of Advanced Industrial Science and Technology)
Preparation of smooth pursuit eye movements based on target motion probability
- P-54. Yoshiko Kojima (University of Tsukuba)
Motor learning facilitation for saccades occurs predominantly in the learned component
- P-55. Takeshi Kanda (University of Tsukuba)
Saccadic pause of pontine omnipause neurons is caused by glycinergic inhibition
- P-56. Mayu Takahashi (Tokyo Medical and Dental University)
Excitatory and Inhibitory Inputs and their Pathways from the Superior Colliculus to Inhibitory Burst Neurons
- P-57. Yoshiko Izawa (Tokyo Medical and Dental University)
Two types of suppression of visually- and memory-guided saccades induced by electrical stimulation of the frontal eye field in the monkey
- P-58. Yuriko Sugiuchi (Tokyo Medical and Dental University)
Vestibular projection to the periarculate cortex in relation to pursuit eye movement in the monkey
- P-59. Masayuki Watanabe (NIPS)
Injection of nicotine into the superior colliculus affects saccadic eye movements in macaque monkeys
- P-60. Tomoya Sakatani (NIPS)
Saccadic eye movements in mice
- P-61. Nikolay I. Nikitin (NIPS)
Release from GABAergic inhibition unmasks visual inputs to deeper layer neurons in the superior colliculus in macaque monkeys
- P-62. Yasushi Kobayashi (Osaka University)
Contribution of pedunculo-pontine tegmental nucleus neurons to performance of visually guided saccade tasks
- P-63. Satoshi Matsuo (Tottori University)
Further evidence for gaze-feedback to the cat superior colliculus: discharges reflect gaze trajectory perturbations
- P-64. Masaki Tanaka (Hokkaido University)
Neural correlates to eye movements in the central thalamus of monkeys
- P-65. Horaguchi, T. (University of Tsukuba)
Different types of memories for generating memory-guided saccades in different stages of learning
-

-
- P-66. Toda, H. (Niigata University)
GABAergic contribution to visually-elicited and programmed convergence eye movements
- P-67. Thongchai Sooksawate (NIPS)
Characteristics of cholinergic responses in neurons in the intermediate layer of rat superior colliculus
- P-68. Toshiaki Endo (NIPS)
Hyperpolarization-activated cation current and its modification of dendritic spike initiation in projection neurons of the rat superficial superior colliculus
- P-69. Kaoru Isa (NIPS)
Morphological and electrophysiological properties of GABAergic neurons in the intermediate gray layer of superior colliculus in GAD67-GFP knock-in mice.
- P-70. Fengxia Lee (NIPS)
Presynaptic M1 and M3 type muscarinic acetylcholine receptors suppress GABAergic synaptic transmission in the intermediate gray layers of mouse superior colliculus
- P-71. Petropavlovskaya E (Tokyo Metropolitan Institute for Neuroscience)
Characteristics of Head Orienting To Moving Visual Stimulus in Cats
- P-72. Toshihiro Kitama (University of Yamanashi)
Effect of static side-down tilt on optokinetic nystagmus and optokinetic after-nystagmus in cats
- P-73. Tomonori Takazawa (Gunma University)
Classification of Neuron Types in the Rat Medial Vestibular Nucleus
- P-74. Yasuhiko Saito (Gunma University)
Spontaneous discharge properties of neurons in the rat medial vestibular nucleus
- P-75. S. Fujiwara (Yamagata University)
Vestibular control of quadrupedal standing on a pitching platform in freely moving rats
- P-76. K. Masuda (Yamagata University)
Postural control of air righting movements
- P-77. Yoshihisa Tachibana (NIPS)
Downregulation of Metabotropic Glutamate Receptor 1 α in the Globus Pallidus of Parkinsonian Monkeys
- P-78. Hiroyuki Nakahara (RIKEN Brain Science Institute)
Dopamine Neurons Can Represent Context-Dependent Prediction Error
- P-79. Masami Miura (Tokyo Metropolitan Institute of Gerontology)
Fast-spiking interneurons form a modular architecture in the striatum
- P-80. Hideo Tsukada (Hamamatsu Photonics)
PET Imaging of Gene Expression in Primate Model of Parkinson's Disease
- P-81. Nobukatsu Sawamoto (Kyoto University)
Cognitive slowing associated with striatal hypofunctioning in Parkinson's disease
- P-82. Psyche H. Lee (Duke University)
Excitatory and Inhibitory Circuitry in the Superficial Gray Layer of the Superior Colliculus.
- P-83. S. Perfiliev (Göteborg University)
Automatic redirection of reaching induced by indifferent moving visual stimuli.
-

生理研セミナー

研究者が国外からの訪日研究者や国内の研究者を招いて実施するセミナー

	研究課題名	氏 名	開催日
1	Physiological and genetic approaches to locomotor circuits in mammals	Ole Kiehn (Associate Professor M.D., D.Sci.)	2003.4.10
2	乳酸アシドーシス時の脳腫脹へのアニオンチャネルの関与	森 信一郎 (機能協同研究部門)	2003.4.16
3	高齢期痴呆予防における咀嚼の役割	渡邊 和子 (岐阜大学 医学部 生理機能学)	2003.4.22
4	随意運動制御系の形態学序説	水野 昇 (生理学研究所所長)	2003.4.23
5	バリアーの分子生物学：クローディング研究の最近の進歩	月田 承一郎 (細胞器官研究系 能動輸送研究部門、京都大学大学院 医学研究科 分子細胞情報学)	2003.5.13
6	IP3 sponge and 2-APB: Novel tools to investigate intracellular calcium signaling.	岩崎 広英 (統合バイオサイエンスセンター 神経分化)	2003.5.14
7	匂い学習記憶のメカニズム	梶 秀人 (高知医科大学 統合生理学教室)	2003.5.22
8	グリセリンと生理学	久木田 文夫 (統合バイオサイエンスセンター 時系列生命現象研究領域 神経分化 助手)	2003.6.11
9	脳の形成と細胞の移動	小野 勝彦 (分子神経生理部門)	2003.6.16
10	情報幾何による多数の因子の解析：多電極細胞記録とDNA マイクロアレイ	中原 裕之 (理化学研究所 脳総研 脳数理研究チーム)	2003.6.23
11	CFTR クロライドチャネルによる SLC26 ファミリーの制御－上皮膜での重炭酸イオン輸送における意義－	洪 繁 (名古屋大学 医学部 大学院 医学系研究科 病態内科学講座)	2003.6.25
12	Transmodal coding for reward prediction in the audiovisual thalamus	小村 豊 (産業技術総合研究所 脳神経情報研究部門 システム脳科学グループ)	2003. 7. 9
13	運動系の出力機構と損傷時の機能代償について	伊佐 正 (発達生理学研究系 認知行動発達機構研究部門 教授)	2003.7.16
14	The density of AMPA receptors activated by a transmitter quantum at the climbing fibre-Purkinje cell synapses in immature rats.	初山 明子 (大脳皮質機能研究系 脳形態解析)	2003.7.17
15	Performance monitoring in the medial frontal cortex of monkeys.	中村 加枝 (NIH)	2003. 8. 4
16	成熟ニューロンにおける cdk5 の役割：特異的阻害薬 roscovitine の作用から考える	佐竹 伸一郎 (液性情報研究部門)	2003.8.18
17	バイオエシックス (生命倫理学) の基本問題：「生命」と「技術」をめぐって	大林 雅之 (川崎医療福祉大学)	2003.8.19
18	運動学習の短期記憶と長期記憶の神経機構	永雄 総一 (自治医科大学 医学部生理学)	2003.8.28
19	心臓イオンチャネル研究の最近の進歩	鷹野 誠 (京都大学医学研究科 細胞機能制御学 講師)	2003.9.11
20	レプチンの摂食行動・代謝調節作用に及ぼす AMP キナーゼの制御機構	箕越 靖彦 (Lecturer, Beth Israel Deaconess Medical Center and Harvard Medical School)	2003.9.11
21	視床下部 GABA ニューロンによるゴナドトロピン分泌の調節	美津島 大 (横浜市立大学大学院 医学研究科 神経内分泌学 講師)	2003.9.17
22	エンドソームでの選別輸送とコレステロール生合成：哺乳動物変異株細胞を用いた解析	大橋 正人 (統合バイオサイエンスセンター ナノ形態)	2003.9.17
23	発達期における神経回路機能の再編成	鍋倉 淳一 (九州大学大学院医学研究院 細胞システム生理学 助教授)	2003.9.17
24	概日リズム形成における哺乳類の時計遺伝子 Period1 の機能	程 肇 (東京大学 医科学研究所 ヒトゲノム解析センター 助教授)	2003.9.17
25	ヒト脳におけるカウンティングの神経基盤	神作憲司 (客員研究員 NINDS/NIH, Bethesda, USA)	2003. 9.24
26	中枢神経系における β -Synuclein の機能：相互作用する分子からの解析	平林 敬浩 (高次神経機構)	2003.10. 8

27	Sleep and Wakefulness Responses to Light are Shaped by Early Visual Experience	Mary Behan (Department of Anatomy, Univ Wisconsin School of Veterinary Medicine)	2003.10. 8
28	脳内色情報処理	小松 英彦 (感覚認知情報部門)	2003.10.15
29	How do neurons release glutamate?	高森 茂雄(Dept. of Neurobiology, Max-Planck Institute for Biophysical Chemistry)	2003.10.21
30	Activity-inducible protein Homer1a suppresses excitatory synaptic transmission and diminishes dendritic spine Number and size	二井 健介(RIKEN-MIT Neuroscience Research Center)	2003.10.31
31	NEUROSPIN:From Physics to the Human Brain	Le Bihan,Denis (Federative Research Institute on Functional Neuroimaging)	2003.11. 6
32	アポトーシス及びネクロトーシス性細胞死の誘導に関するアニオンチャネル-Anion Channels Involved in Apoptotic and Necrotic Cell Death-	岡田 泰伸 (機能協関部門)	2003.11.12
33	フリーズフラクチャーレプリカ免疫標識法による小脳 AMPA 受容体の定量的解析	馬杉 美和子 (脳形態解析)	2003.11.21
34	シナプスとグルタミン酸受容体の動態と機能	重本 隆一 (脳形態解析部門・教授)	2003.12.10
35	Hyperpolarization-activated cation current and its modification of dendritic spike initiation in projection neurons of the rat superficial superior colliculus.	遠藤 利朗 (認知行動発達)	2003.12.17
36	Functional implication of the parietal and frontal cortex in selective visual attention in the macaque monkey.	Jean-Rene Duhamel (CNRS, France)	2004. 1. 9
37	細胞のメカノトランスダクションとシグナリング	曾我部正博 (細胞内代謝部門、名古屋大学大学院医学系研究科・細胞科学・教授)	2004. 1.13
38	経頭蓋刺激の神経メカニズムー計算論的視点からのアプローチ	宮脇 陽一 (理化学研究所脳科学総合研究センター 基礎科学特別研究員)	2004. 1.21
39	受精時および卵成熟時の Ca^{2+} オシレーション	毛利 達磨 (細胞内代謝)	2004. 1.28
40	マッカロー効果を用いたヒト色感覚に関わる神経機構の解明	守田知代 (京都大学教育学研究科教育認知心理学講座)	2004. 2.12
41	視覚ニューロンにおける側抑制のメカニズム : pH をメディエーターとする網膜水平細胞から錐体視細胞へのフィードバック	金子章道 (星城大学 リハビリテーション学部, 慶應義塾大学名誉教授)	2004. 2.13
42	マッカロー効果を用いたヒト色感覚に関わる神経機構の解明	守田知代 (京都大学教育学研究科教育認知心理学講座)	2004. 2.17
43	大脳皮質回路の構造と特性	川口 泰雄 (大脳神経回路論部門・教授)	2004. 2.18
44	高分子量 GTP 結合タンパク質 mOPA1 によるミトコンドリア形態の変化	三坂 巧 (神経化学)	2004. 2.19
45	Functional stoichiometry and local enrichment of calmodulin interacting with Ca^{2+} channels	森 誠之 (Johns Hopkins University School of Medicine, Department of Biomedical Engineering)	2004. 3. 4
46	イオンチャネル膜電位センサーの動的構造変化 “Structure Meets Function: Conformational Rearrangements of Voltage-Gated Ion Channels”	Chris Gandhi (University of California Berkeley, USA)	2004. 3. 4
47	Shape Representation in Ventral Pathway Visual Cortex	Charles Connor(Johns Hopkins University)	2004. 3. 10
48	機能的 MRI による高次脳機能解析	定藤 規弘 (心理生理学研究部門・教授)	2004. 3.10
49	Single cell genetics: a novel approach to study experience-dependent plasticity in vivo	Pavel Osten (Max Plank Institute, Heidelberg)	2004. 3.25
50	Driving action: The balance between reward and work. Behavioral, physiological and molecular studies in monkeys	Barry J. Richmond (NIH)	2004. 3.31

総合研究大学院大学 生命科学研究科 生理科学専攻の概要

近年、我が国において独創的な学術研究の推進や先導的分野の開拓の重要性が強く叫ばれており、それを支える創造性豊かな高度の研究者の養成が緊急の課題となっている。また、我が国の学術研究の国際化の進展と、従来の学問分野の枠を越えた学際領域、複合領域の研究の発展にともなって、幅広い視野を持つ国際性豊かな研究者の養成に格段の努力を払わなければならない時期を迎えている。

総合研究大学院大学は、大学共同利用機関との緊密な連携及び協力の下に、その優れた研究機能を活用して、高度の、かつ国際的にも開かれた大学院教育を行い、学術研究の新しい流れに先導的に対応できる幅広い視野を持つ創造性豊かな研究者の養成を目的として、昭和63年10月に開学、平成元年4月から学生の受入れ開始。文化科学研究科、物理学研究科、高エネルギー加速器科学研究科、複合科学研究科、生命科学研究科、先導科学研究科の6研究科から成る。生命科学研究科は国立遺伝学研究所を基盤とする遺伝学専攻、基礎生物学研究所を基盤とする分子生物機構論専攻、それに生理学研究所を基盤とする生理科学専攻の3専攻から構成されている。生理科学専攻の概要は以下のとおりである。

1. 教育研究の概要と特色

本専攻では、人体の機能を総合的に研究する研究者の養成を行う。生理科学は、生物科学と共通の基盤を有しつつ、基礎医学の諸科学を統合する中心的な役割を果たし、臨床医学の諸分野とも極めて深い関係を保っている。本専攻では、生理科学の本来の理念に立って、生体の基本構造である分子レベルから、システムとして構成される個体のレベルに至るまで、その機能を多角的に追究し得るよう教育・研究指導を行い、医学及び生命科学全般にわたる広い視野を持たせるよう指導する。

2. 修了要件及び学位

本専攻は5年一貫制博士課程として、大学を卒業した者及びそれと同等と認められる者、3年次編入として、修士課程修了者及びそれと同等と認められる者（医学、歯学、獣医学の課程卒業者を含む）を受け入れている。5年一貫制については5年以上在学して所定の単位を修得、3年次編入については3年以上在学して、それぞれ必要な研究指導を受けた上、在学中の研究成果をとりまとめた博士論文を提出し、その審査及び試験に合格した者に博士（学術）又は博士（理学）の学位を授与する。なお、別に定めた要件に該当する者については博士論文の内容により博士（医学）の学位を授与する。入学定員は5年一貫制が3名、3年次編入が6名である。

3. 生理科学専攻大学院学生（平成16年度在学者）

入学年度	氏名	研究課題
平成13年度	春日井 雄	細胞膜上機能分子の動態と神経伝達メカニズム
〃	佐々木 幸恵	イオンチャネルの異常による神経疾患の原因解明
〃	萩原 明	神経細胞による神経伝達調節機構の解明
〃	古性 美記	中枢神経系細胞の分化に関する遺伝子の検索
〃	松本 正幸	サル視覚神経路における視知覚の電気生理学的解析
〃	渡邊 雅之	行動決定の脳内機構
〃	呉 鉞	NMDA受容体サブユニットの左右海馬 shaffer-CA、ニューロンのシナプス上の非対称性分布
〃	秋 云海	脳磁図を用いた痛覚認知機構の解明
平成14年度	森島 美絵子	大脳皮質一線条体間の神経回路の解析
〃	田中 悟志	脳機能画像法及び電気生理学的手法を用いたヒトの脳機能局在に関する研究
〃	野口 潤	2光子励起法を用いた中枢神経回路網可塑性の研究
〃	原田 宗子	MRIを用いたヒト高次脳機能の研究
〃	廣江 総雄	脳磁場計測によるヒト高次機能の解析
〃	Nguyen, Thi Binh	脳磁計測による体性感覚、痛覚認知機構の解明
〃	Lee, Elbert Lan	容積感受性クロライドチャネルの分子固定
平成15年度	児玉 貴史	脳局所回路におけるイオンチャネルの動態解析
〃	佐々木 真理	Cajal-Retzius 細胞特異的神経活動の神経系発生における意義の解明
〃	関川 明生	大脳皮質神経結合の解析
〃	足澤 悦子	ラット LGN における HCN Channel の分布解析
〃	中下 悟	機能的 MRI による高次脳機能の研究

※ 9月現在

〃	成 瀬 雅 衣	アストロサイトの発生分化機構の解析
〃	沼 賀 拓 郎	細胞の恒常性を制御するイオンシグナル機構に関する分子生理学的研究
〃	沼 田 朋 大	アポトーシス誘導剤のイオンチャネルに対する影響の検討
〃	野 口 泰 基	脳磁図を用いたヒト脳機能の研究
〃	畠 山 裕 康	2光子励起法を用いたインスリン開口放出機構の解析
〃	本 蔵 直 樹	大脳皮質のシナプスの2光子励起法を用いた研究
〃	安 田 正 治	知覚情報によるマカクザル V1 野における神経細胞応答への影響について
〃	横 井 功	視知覚の神経機構についての研究
〃	渡 辺 啓 介	オリゴデンドロサイト前駆細胞の移動における多様性の解明
〃	刘 洪 涛	虚血性グリア細胞障害とアニオンチャネル
〃	中 田 大 貴	脳波・脳磁図を用いた感覚・運動統合に関する研究
〃	HOSSAIN, MOHAMMAD ISRAIL	平面膜またはリポソーム膜を用いた発言チャネルの in vitro アッセイ系の確立
〃	王 文	To study the change of distribution and function of AMPA receptor within cerebeuar purkinje ceu synapses during motor learning
平成 16 年度	赤 塚 康 介	脳磁図を用いた体性感覚認知機構の解析
〃	阿 蒜 洋 一	中枢ニューロンの容積調節と興奮性調節の機能的カップリングの解析
〃	岩 井 博 正	神経機能素子の構造と機能に関する研究
〃	齊 藤 恵 亮	イオンチャネルの発現と発生制御
〃	田 中 絵 実	脳磁図を用いた高次脳機能の研究
〃	鳥 居 知 宏	神経発生と再生における糖鎖の役割
〃	本 多 結城子	顔認識・処理に関する脳部位の MEG による検討
〃	松茂良 岳 広	霊長類サルを用いた視知覚による認知に関わる神経機構の解明
〃	村 瀬 未 花	口語法における脳内機構
〃	加 勢 大 輔	脳神経回路における情報処理機構の解明
〃	西 巻 拓 也	脳障害後の回復期における再臨界期についての研究
〃	温 井 美 帆	細胞容積センサーと細胞死誘導のメカニズム
〃	平 井 康 治	大脳皮質局所神経回路の解析
〃	福 田 善 之	電子顕微鏡を用いた受容体動態の研究

The Graduate University for Advanced Studies School of Life Science

In recent years, it has become necessary to train scientists, who are highly skilled and creative, to support the promotion of creative research and pioneer in leading scientific areas, which is a strong demand in our country.

According to the increasing internationalization of academic research, it is also necessary to take enormous effort to train international-minded researchers with broad outlook, particularly for interdisciplinary research in multiple fields.

The Graduate University for Advanced Studies (SOKENDAI) was established in 1988 to develop creative international researchers with wide-ranging vision capable of leading the latest streams of research under close cooperation with the inter-university research institutes. It has accepted graduate students since 1989.

SOKENDAI is composed of 6 schools; Cultural and Social Studies; Physical Sciences; High Energy Accelerator Science; Multidisciplinary Sciences; Life Science and Advanced Sciences.

School of Life Science is constituted three departments; Department of Genetics (based on NIG (National Institute of Genetics)), Department of Molecular Biomechanics (based on NIBB (National Institute of Basic Biology)), and Department of Physiological Sciences (based on NIPS (National Institute for Physiological Sciences)).

The outline of Department of Physiological Sciences.

The aim of this department is to promote researchers who mainly investigate underlying mechanisms the function of human body in a comprehensive manner.

Physiological Science plays a central role to combine various fields in basic medicine, as sharing the base with bioscience and maintains close connections with clinical medicine.

The policy is to promote educated researchers who have a broad knowledge of medicine and physiological science, and is to be able to find the function from the molecular, which is the basic organization of living bodies, to individual body from an original physiological scientific points of view.

大学院教育協力

生理学研究所は、大学共同利用機関として、人体の生命活動の総合的な解明を究極の目標とし、分子から個体のレベルにわたり、人体等高等動物の機能の総合的な研究を行うことを目的としている。

本研究所は、これらに関連する分野における研究者との共同研究等を実施するとともに、研究者の養成に関しては、国、公、私立大学の要請に応じて、「特別研究学生」を受け入れ、大学院における教育に協力

を行ってきたが、近年における、研究所の研究活動への大学院学生の参画の重要性に鑑み、平成9年度からは当該大学院生を「特別共同利用研究員」として受け入れ、併せて研究指導を行い大学院教育の協力を行うこととした。

受入れ対象は、生理学及び関連分野を専攻する大学院在学者で、受入れ期間は原則として一年で、各大学の大学院から推薦された者について、審査委員会において審査ののち、所長が受入れを決定する。

特別共同利用研究員

氏 名	所属大学・研究科・専攻等	研究題目
長友 克広	東京医科歯科大学 医歯学総合研究科 医歯科学専攻	G 蛋白質応答調節の分子機構
政平 訓貴	高知大学 医学系研究科 神経科学系専攻	脳腫瘍の遺伝子治療
東 幹人	三重大学 医学系研究科 生命医科学専攻	神経幹細胞の発生制御調節の解析
都築 毅	東北大学 農学研究科 応用生命科学専攻	2 光子励起法によるシナプス・開口放出の研究
緒方 衡	防衛医科大学 医学研究科 臨床病理学専攻	開口放出の 2 光子励起解析
中村 舞子	東京慈恵会医科大学 医学研究科 神経内科学専攻	脳波・脳磁図を用いたヒト脳機能の研究 特に、視覚情報の認知機能について
岡本 秀彦	大阪大学 医学系研究科 臓器制御医学専攻	脳磁図を用いたヒト聴覚機能の研究
橋本 章子	信州大学 医学研究科 社会医学系医療情報専攻	MEG を使用したヒトの視覚機能
牧 陽子	京都大学 医学研究科 健康増進・行動学専攻	脳機能イメージングを用いたヒト脳機能解析両手協調運動の長期学習効果
宮本 順	東京医科歯科大学 医歯学総合研究科 顎顔面矯正学専攻	顎顔面口腔領域の体性感覚
和氣 弘明	名古屋市立大学 医学研究科 神経動態学専攻	再生期における神経回路の再編成
上松 正和	豊橋技術科学大学 工学部 機能材料工学専攻	遺伝子改変ラットの作成
辻 健史	名古屋大学 医学系研究科 健康社会医学専攻	脳波・脳磁図を用いたヒト脳機能の研究

STUDENTS FROM OTHER UNIVERSITIES

We are also cooperating with other graduate universities in Japan. Many graduate students in other graduate universities stay and study in NIPS for one or two years.

国際交流

1. 文部科学省招へい外国人研究員

GONG, Weiqin	China Department of Geriatrics Xijing Hospital The Fourth Military Medical University	2002. 7. 1～2003. 6.30
WANG, Xiaoming	China Department of Geriatrics Xijing Hospital The Fourth Military Medical University	2003. 2. 1～2004. 1.31
SOOKSAWATE, Thongchai	Thailand Department of Physiology Faculty of Parmaceutical Sciences Chulalongkorn University	2003. 5. 1～2004. 4.30
TACHEV, Krassimir, Dimov	Bulgaria Department of Functional Biology Faculty of Natural Sciences, University of Shoumen Universitetska	2003. 7. 1～2003.12.31
SUBRAMANYAM, Muthangi, Veere-Venkata	INDIA Department of Sericultural Sciences Bangalore University	2003. 7. 7～2004. 7. 6
NIKITIN, Nikolay, Ivanovich	Russia Laboratory of Hearing Physiology I.P. Pavlov Institute of Physiology Russian Academy of Sciences	2003. 8. 1～2004. 1.31
PFEIFFER, Steven, E.	U.S.A Department of Neuroscience and Microbiology University of Connecticut Medical School	2004. 2. 1～2004. 4.30
TASHMUKHAMEDOV, Bekjan	Uzbekistan Department of Membrane Biophysics Institute of Physiology and Biophysics Academy of Sciences of Uzbekistan	2004. 2. 2～2004. 5.13

2. 日本学術振興会招へい外国人研究者

TRAN, Tuan diep	Viet Nam	2003. 4. 1～2003. 9.30
-----------------	----------	-----------------------

3. 国際シンポジウム

FETZ, Eberhard E.	U.S.A Professor University of Washington, Department of Physiology & Biophysics	2004. 3.14～2004. 3.18
LEMON, Roger N.	U.K. Director University College London, Institute of Neurology	2004. 3.14～2004. 3.18
SCOTT, Stephen H.	Canada Associate Professor Queen's University, Department of Anatomy and Cell Biology	2004. 3.14～2004. 3.18
SHADMEHR, Reza	U.S.A Associate Professor Johns Hopkins University School of Medicine	2004. 3.15～2004. 3.18
BERGMAN, Hagai	Israel Associate Professor The Hebrew University, Department of Physiology	2004. 3.14～2004. 3.18
PARE, Martin	Canada Assistant Professor Queen's University	2004. 3.14～2004. 3.18
RATHELOT, Jean-Alban	U.S.A Postdoctoral fellow University of Pittsburgh, Departments of Neurobiology	2004. 3.14～2004. 3.18
BROCHIER, Thomas	U.K. Postdoctral University College London, Institute of Neurology	2004. 3.15～2004. 3.18
CANGIANO, Lorenzo	Sweden Graduate Student Karolinska Institutet, Department of Neuroscience	2004. 3.14～2004. 3.18
VOSS, Martin	U.K. Visiting Postdoctral Fellow University College London, Institute of Neurology	2004. 3.15～2004. 3.18
SCHWARTZ, Andrew B.	U.S.A Professor University of Pittsburgh, Department of Neurobiology	2004. 3.15～2004. 3.18
FLANAGAN, John R.	Canada Associate Professor Queen's University, Department of Psychology	2004. 3.15～2004. 3.18
KIEHN, Ole	Sweden Professor Karolinska Institutet, Department of Neuroscience	2004. 3.15～2004. 3.18
FETCHO, Joseph R.	U.S.A Professor State University of New York at Stony Brook, Department of Neurobiology and Behavior	2004. 3.15～2004. 3.18
HIKOSAKA, Okihide	U.S.A Senior Researcher NIH, NEI, Laboratory of Sensorimotor Research	2004. 3.15～2004. 3.18
HALL, William C.	U.S.A Professor Duke University Medical Center	2004. 3.14～2004. 3.18
WOLPERT, Daniel M.	U.K. Professor University College London, Institute of Neurology	2004. 3.15～2004. 3.18

HULTBORN, Hans	Denmark Professor University of Copenhagen, Department of Medical Physiology	2004. 3.15～2004. 3.17
MOSCHOVAKIS, Adonis K.	Hellenic Professor University of Crete, Department of Basic Sciences	2004. 3.14～2004. 3.18
PERFILIEV, Sergei Nikolaevich	Russia Research Scientist St. Petersburg University, Institute of Physiology	2004. 3.14～2004. 3.18
AUMANN, Timothy D.	Australia Senior Research Fellow The University of Melbourne, Centre for Neuroscience	2004. 3.15～2004. 3.18
LEE, Huu-Hoa Psyche	U.S.A Staff Research Associate Duke University Medical Center	2004. 3.14～2004. 3.18
ALSTERMARK, Bror	Sweden Professor Umea University, Department of Physiology	2004. 3.14～2004. 3.21
STRICK, Peter L.	U.S.A Professor University of Pittsburgh, Departments of Neurobiology	2004. 3.15～2004. 3.17
KITA, Hitoshi	U.S.A Professor The University of Tennessee, Department Anatomy and Neurobiology	2004. 3.15～2004. 3.18
GRILLNER, Sten E.	Sweden Professor Karolinska Institutet, Department of Neuroscience, Nobel Institute for Neurophysiology	2004. 3.14～2004. 3.18

4. 科学研究費

OJIMA, Shiro	UK PhD student University of Essex, Department of Language and Linguistics	2003. 6.21～2003. 6.22
HOSSAIN, Md. Israil	Bangladesh Scientific Officer River Research Institute	2003. 7.27～2003. 7.31
DUHAMEL, Jean-Rene	France Research Director Institut des Sciences Cognitives, Centre National de la Recherche Scientifique (CNRS) France	2004. 1. 8～2004. 1.10
NIKITIN, Nikolay I.	Russia Research Scientist I.P.Pavlov Institute of Physiology, Russian Academy of Sciences	2004. 2. 1～2004. 3.31
CONNOR, Charles E.	USA Associate Professor Department of Neuroscience, Johns Hopkins University, School of Medicine	2004. 3.10～2004. 3.12

5. 未来開拓学術研究費

MEHLER, Mark F.	USA Chairman Albert Einstein College of Medicine	2003.12. 2～2003.12. 7
STILES, Charles D.	USA Professor Dana Farber Cancer Institute	2003.12. 2～2003.12. 6
MILLER, Robert H.	USA Professor Case Western Reserve University	2003.12. 1～2003.12. 6
HALL, Alison K.	USA Director Case Western Reserve University	2003.12. 1～2003.12. 6
KOCSIS, Jeffery D.	USA Professor Yale University School of Medicine	2003.11.29～2003.12. 7
CHAN, Piu	China Professor Department of Neurology, Beijing Institute of Geriatrics	2003. 9.18～2003. 9.19
AGBO, Chioma	USA Graduate student University of California, Los Angeles	2003. 9.29～2003.10. 7
AGBO, Chioma	USA Graduate student U.C.L.A.	2003. 7. 4～2003. 9. 1
ESPINOSA, Araceli	USA Research Scientist U.C.L.A.	2003. 7. 4～2003. 7.26

6. 招へい協力研究員

Wen Wang	China Graduate Student K.K.Leung Brain Research Centre	2003. 4. 1～2003. 5.24
TAMA, Florence	U.S.A. Research Scientist The Scripps Res. Inst.	2003.12. 8～2003.12. 9
LE BIHAN, DENIS	France Director Federative Research Institute on Functional Neuroimaging	2003.11. 6～2003.11. 7
Pavel Osten	Germany Principal Investigator Max Planck Institute for Medical Research Molecular Neurobiology	2004. 3.25～2004. 3.26
HUCEK Stanislav	Czecho Research Scientist Czecho Academy of Science	2004. 1. 5～2004. 2. 1
TOYCHIEV Abduqodir	Uzbekistan Graduate Student National University of Uzbekistan	2004. 2. 6～2004. 2.20
Sung-Sik Han	South Korea Professor Graduate School of Biotechnology, Korea University	2003. 7.14～2003. 7.26
InSun Kim	South Korea Professor Biology Department, Keimyung University	2003. 7.14～2003. 7.26
Lee, Kyung Eun	South Korea Graduate Student Korea Univ. School of Life Sciences & Biotechnology	2003. 7.14～2003. 7.26
Mun, Ji Young	South Korea Graduate Student Korea Univ. School of Life Sciences & Biotechnology	2003. 7.20～2003. 7.26

Joo, Kyung Uck	South Korea Graduate Student Korea Univ. School of Life Sciences & Biotechnology	2003. 7.23～2003. 7.26
InSun Kim	South Korea Professor Biology Department, Keimyung University	2004. 2. 3～2004. 2.19
Ji Young Mun	South Korea Graduate Student Korea Univ.	2004. 2. 3～2004. 2.19
Eun-Yeon Shin	South Korea Graduate Student Keimyung University, Biology Department	2004. 2. 3～2004. 2.19
Sung-Sik Han	South Korea Professor Graduate School of Biotechnology, Korea University	2004. 2. 3～2004. 2.19

6. 特別協力研究員

LIU, Ting-Ting	Taiwan	2003. 4. 1～2004. 3.31
Ma Jianmei	China	2003. 9. 1～2004. 3.31
Roberts, James David	England	2003. 9.24～2004. 3.31
Somogyi, Peter	England	2003. 9.30～2004. 3.31
Wei, Muxin	China	2003.11.20～2004. 3.31
Christov, Nikolay C.	Bulgaria	2003.11. 1～2004. 2.28
Minkov, Dorian	Bulgaria	2004. 1. 1～2004. 3.31

7. 海外からの訪問者

Alstermark Bror Lars, Erik	Sweden	2003. 3.30～2003. 4. 4
Ding Lei	China	2003. 4. 1～2004. 3.31
Ernesto Restropo	Sweden Karolinska Institutet Stockholm	2003. 4. 7～2003. 4.12
Ole Kiehn	Sweden Professor Karolinska Institutet Stockholm	2003. 4. 7～2003. 4.12
Tachev D. Krassimir	Bulgaria	2004. 1. 1～2004. 3.31
Lee Kyung-eun	Korea School of life sciences and biotechnology	2003. 7.14～2003. 7.26
Kim In Sun	Korea Biology Dept, Keimyung University	2003. 7.14～2003. 7.26
Hang Sung Sik	Korea School of life sciences and biotechnology	2003. 7.14～2003. 7.26
Mun Ji Young	Korea School of life sciences and biotechnology Korea University	2003. 7.20～2003. 7.26 2004. 2. 3～2004. 2.19
Joo Kyung Oek	Korea Korea Univ. SC. Life Sci Biotech	2003. 7.23～2003.7.26
Israil Hossain	ladesh	2003. 7.28 ～
Nikitin Nikolay	Russia I.P.Pavlov Institute of Physiology, Russian Academy of Sciences	2004. 2. 1～2004. 7.30
Nikolay Christov	Bulgaria	2003. 9. 2～2003.12.20
David Roberts	UK MRC University of Oxford	2003. 9.24～2003.10.10
Peter Somogyi	UK MRC University of Oxford	2003. 9.30～2003.10.19
Mary Behau	Department of Anatomy Univ Wisconsin School of Veternary Medicine	2003. 9.30～2003.10.11
Wei Muxin	China Professor Nanjing Medical University	2003.12.17～2004. 2.29
Diana Petkova Christova	Bulgaria Research Associate University of Sofia	2004. 1. 1～2004. 2.29
Ma Jianmei	China Associate Professor Dalin Medical University	2004. 1. 6～2005. 1. 6
Shin Eun Youn	Korea Biologycal Keimyung University	2004. 2. 3～2004. 2.19
Han Sung Sik	Korea School of life Sciences & Biotechnology Korea University	2004. 2. 3～2004. 2.19
Kim In Sun	Biologycal Department Keimyung University	2004. 2. 3～2004. 2.19
Toychiev Abdugodir	Uzbekistan National Univ. of Uzbekistan	2004. 2. 6～2004. 2.20
Chris Gandhi	U.S.A. Post Doc Researcher University of California Berkley	2004. 3. 4
Steven Eugene Pfeiffer	U.S.A. Professor Department of Neuroscience and Microbiology University of Connecticut Health Center	2004. 1.30～2004. 4.30

岡崎共通施設 COMMON FACILITIES IN OKAZAKI

岡崎情報図書館 OKAZAKI LIBRARY AND INFORMATION CENTER

岡崎情報図書館は、岡崎 3 研究所の図書、雑誌等を収集・整理・保存し、岡崎 3 機構の職員、共同利用研究者等の利用に供している。

(主な機能)

1. ライブラリーカードによる 24 時間利用。
2. 情報検索サービス (Web of Science, inside Web, NACSIS-IR, SciFinder Scholar 等)。

The Library collects, arranges and preserves journals and books of the three Institutes, and provides them for common use for the Institutes staff and their guests.

<main function>

1. 24hours use by a library card
2. Information reference service

(Web of Science, inside Web, NACSIS-IR, SciFinder Scholar, etc).



岡崎コンファレンスセンター OKAZAKI CONFERENCE CENTER



学術の国際的及び国内的交流を図り，機構の研究，教育の進展に資するとともに，社会との連携，交流に寄与することを目的に平成 9 年 2 月に竣工した。大会議室 250 名収容，中会議室 150 名収容，小会議室 (2 室) 各 50 名収容。

Okazaki Conference Center was founded on February, 1996 to promote international and domestic conference program of research and education.

Conferece Room A (capacity of 250)

Conferece Room B (capacity of 150)

Conferece Room C (2 rooms, capacity of 50 each)



大会議室 Conferece Room

岡崎共同利用研究者宿泊施設 ACCOMODATION

共同利用研究者等の宿泊に供するため，共通施設として宿泊施設「三島ロッジ」[個室51，特別個室(1人用)9，特別個室(2人用)4，夫婦室10，家族室20戸]及び「山手ロッジ」[個室11，特別個室(2人用)4，家族室2]があり，共同利用研究者をはじめ外国人研究員等に利用されている。

Two lodging houses (Mishima and Yamate Lodges) are provided for guests, both foreign and domestic, for the common use of the three Institutes (NIPS, NIBB and IMS).

The lodging capacities are as follows :

	Single Room	Twin Room	Family Room
Mishima Lodge	60	14	20
Yamate Lodge	11	4	2



三島ロッジ Mishima Lodge



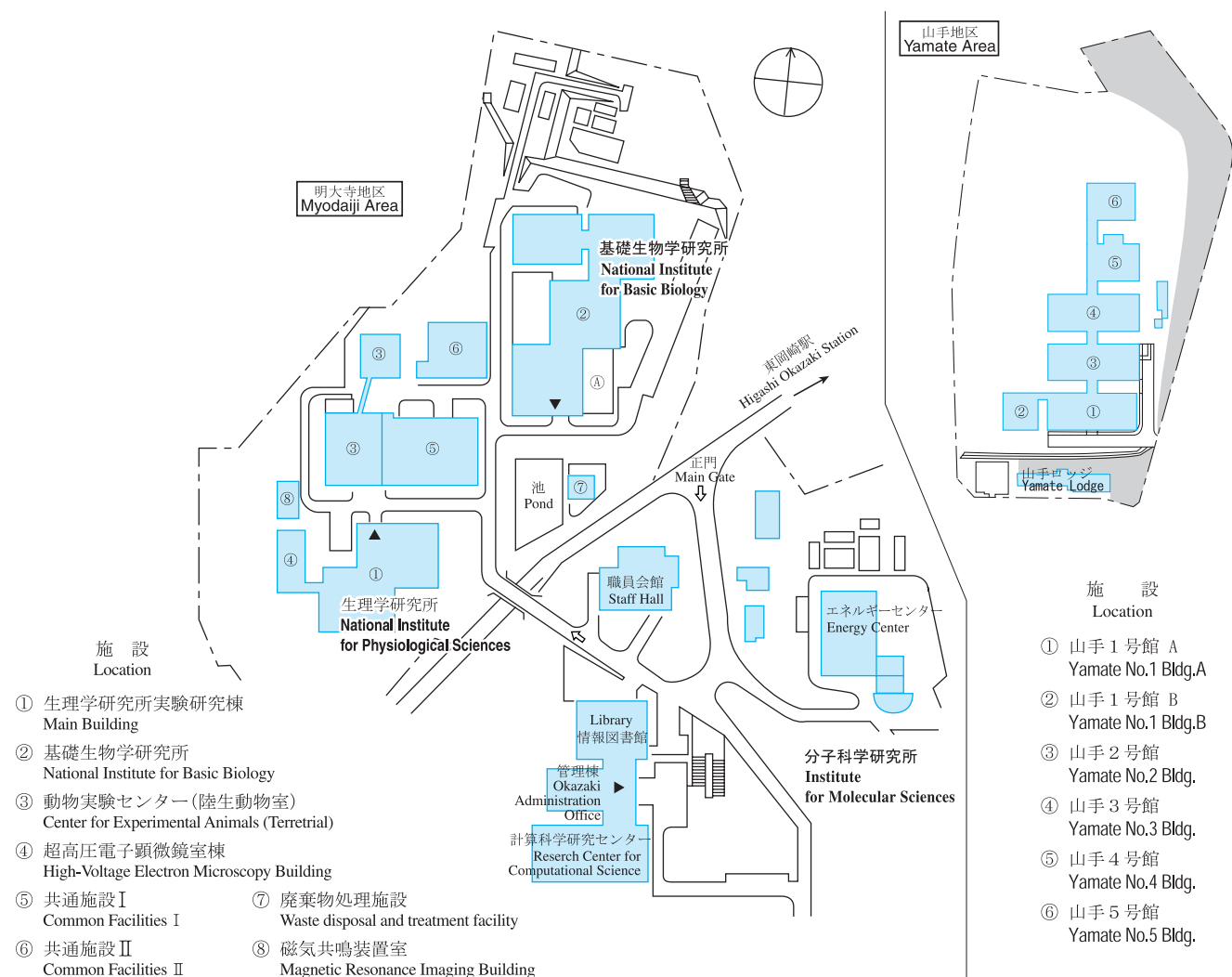
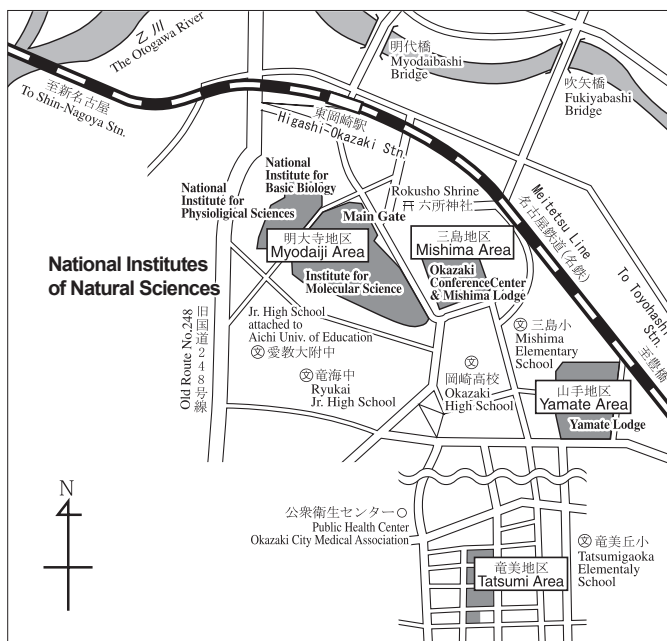
山手ロッジ Yamate Lodge

自然科学研究機構岡崎統合事務センター

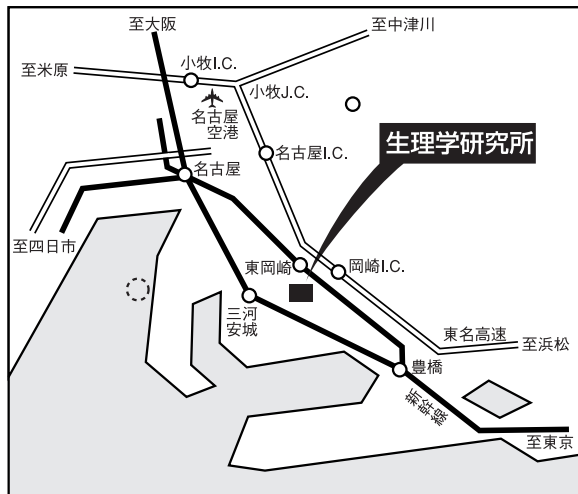
総務部	岡崎統合事務センター長			鈴木 洪一
	部長(兼務)			鈴木 洪一
	総務課	課長補佐	田境 守康	
		専門職員	松永 和雄	
		専門職員	神谷 利昌	
		総務係長	杉浦 鈴代	
		情報処理係長	桑原 博明	
		図書館係長	服部 康史	
		総務分子研係長	古田 克敏	
		総務基生研係長	山本 寛幸	
国際研究協力課			総務生理研係長	小林 高士
財務部	課長補佐	椰野 友栄		
	専門職員	杉江 伸修		
	専門職員	伊藤 伸二		
	研究協力係長	村木 教悦		
	共同利用係長	廣岡 義彦		
	共同研究係長	行田 豊夫		
	部 長			神谷 良志
	財務課	課長補佐	原 口 正 明	
		総務第一係長	尾越 和博	
		財務第二係長	白井 啓道	
財務第三係長		稲垣 浩臣		
財務第三係長		二村 厚志		
資産管理係長		加藤 悟		
出納係長		古橋 真誠		
浅井				
調達課	専門職員	専門職員	窪川 友行	
		調達第一係長	藤本 和夫	
		調達第二係長	浦野 一實	
		調達第三係長	古川 八郎	
			高藤 八郎	
			藤本 恵夫	
			渋谷 省一	
			地中 剛	
施設課	専門職員	専門職員	井川 正幸	
		施設係長	浅野 一夫	
		管理係長		
		電気係長		
		機械係長		

位置図・配置図 CAMPUS MAP

地区別 According to area	利用区分 Use classification
明大寺地区 Myodaiji Area	生理学研究所, 基礎生物学研究所, 分子科学研究所, 岡崎統合事務センター, 職員会館, 職員住宅 National Institute for Physiological Sciences, National Institute for Basic Biology, Institute for Molecular Science, Okazaki Administration Office, Staff hall, Lodging for staff
三島地区 Mishima Area	岡崎コンファレンスセンター, 宿泊施設(三島ロッジ) Okazaki Conference Center, Mishima Lodge
竜美地区 Tatsumi Area	職員住宅 Lodging for staff
山手地区 Yamate Area	宿泊施設(山手ロッジ), 岡崎統合バイオサイエンスセンター Yamate Lodge, Okazaki Institute for Integrative Bioscience
	生理学研究所 伊根実験室 The Ine Marine Laboratory (National Institute for Physiological Sciences)



交通案内 LOCATION



- 東京方面から
豊橋駅にて名古屋鉄道(名鉄)に乗換え、東岡崎下車(豊橋ー東岡崎間約20分)。南(改札出て左側)に徒歩で約7分。
- 大阪方面から
名古屋駅下車、名鉄(新名古屋駅)に乗換え、東岡崎駅下車(名古屋ー東岡崎間約30分)。南(改札出て左側)に徒歩で約7分。
- 名古屋空港から
名鉄バス東岡崎(駅)行きを利用。所要約60分。東岡崎(駅)から南へ徒歩で約7分。
- ※○2005年2月17日 中部国際空港開港予定
- 自動車利用の場合
東名高速道路の岡崎I.C.を下りて国道1号線を名古屋方面に約1.5km吹矢橋北の信号を左折。I.C.から約10分。

Location of Institute

■ From the direction of Tokyo

Change the train to Meitetsu at Toyohashi Station and get off at Higashi-Okazaki Station (about 20min. between Toyohashi and Higashi-Okazaki). About 7min. on foot to the south (turn left at the ticket barrier)

■ From the direction of Osaka

Change the train to Meitetsu at Shin-Nagoya Station and get off at Higashi-Okazaki Station (about 30min. between Shin-Nagoya and Higashi-Okazaki). About 7min. on foot to the south (turn left at the ticket barrier).

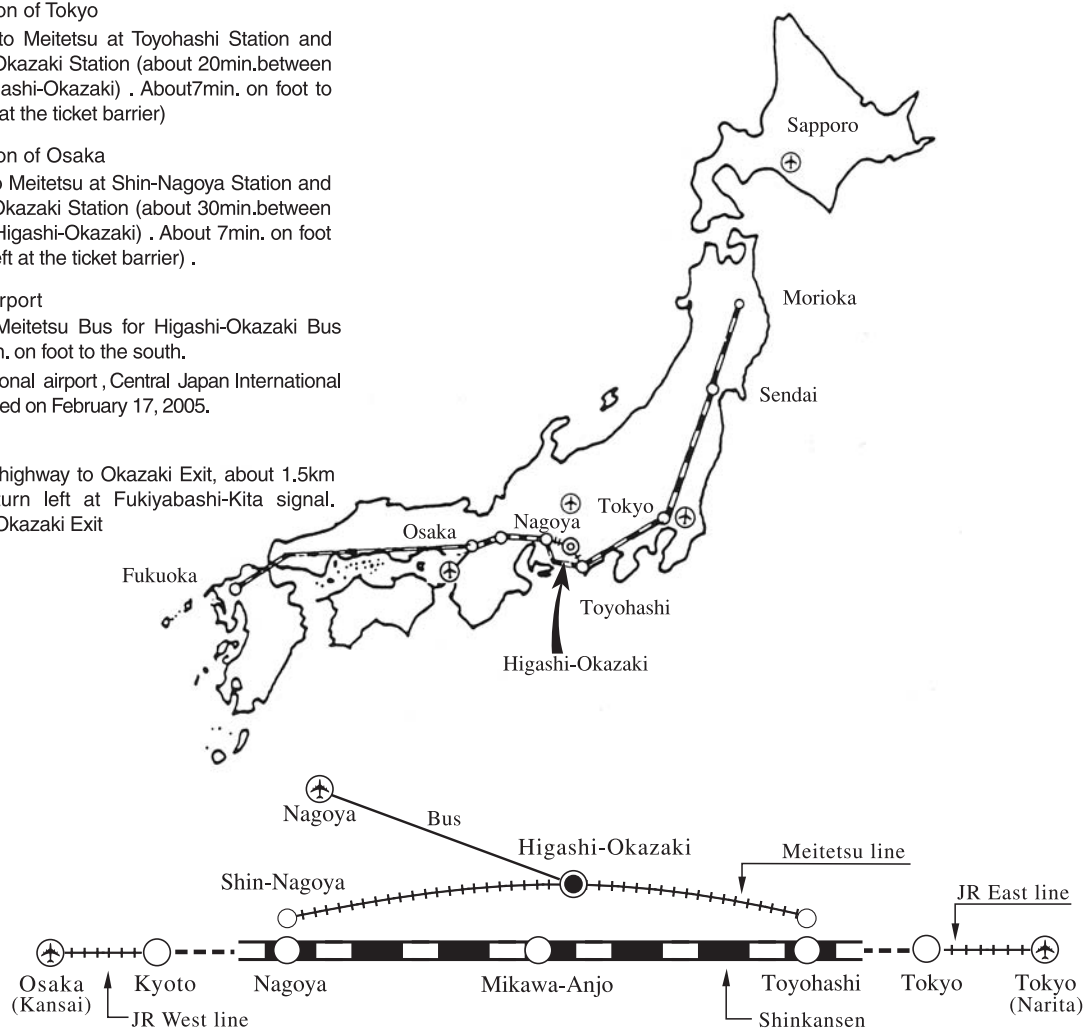
■ From Nagoya Airport

About 60min. by Meitetsu Bus for Higashi-Okazaki Bus Station. About 7min. on foot to the south.

※○New international airport, Central Japan International Airport, will be opened on February 17, 2005.

■ By Car

Drive Tomei Superhighway to Okazaki Exit, about 1.5km toward Nagoya, turn left at Fukiyabashi-Kita signal. About 10min. from Okazaki Exit





自然科学研究機構
生理学研究所

〒444-8585 岡崎市明大寺町字西郷中38

電話：(0564) 55-7700

ファックス：(0564) 52-7913

<http://www.nips.ac.jp/>

National Institutes of Natural Sciences
**National Institute for
Physiological Sciences**

Myodaiji, Okazaki 444-8585, Japan

Phone：+81-564-55-7700

Fax：+81-564-52-7913

<http://www.nips.ac.jp/>