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



助手中條浩一

東京大学教養学部卒,同大学院終了,博士 (学術)。井上フェロー,生理学研究所非常 勤研究員を経て,平成17年4月から現職。 専攻:分子細胞生理学。

Assistant Professor: NAKAJO, Koichi, PhD

1997 Graduated from University of Tokyo, College of Arts and Sciences. 2002 Completed the doctoral course in Life Science, University of Tokyo Graduate School of Arts and Sciences. 2002 Inoue Research Fellow. 2004 Research Fellow, NIPS. 2005 Assistant Professor, NIPS

Specialty: Molecular and Cellular 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、蛍光蛋白やマーカーの付加等を行い、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 Ca²⁺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) M チャネルのムスカリニック刺激による電流変化の分子機構
- (5) イオンチャネル型 ATP 受容体 $P2X_2$ ポアの発現密度依存的変化
- (6) 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
- (7) G 蛋白質調節因子 RGS の機能解析
- (8) 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
- (9) G 蛋白質結合型内向き整流性 K⁺チャ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 Ca^{2+}/Gd^{3+} 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) Molecular mechanisms of the regulation of m- channel function by muscarinic stimulation.
- (5) Expression density dependent changes of the pore properties of ATP receptor channel, P2X₂.
- (6) Cell biological analysis of a novel large GTP binding protein, mOPA, which causes fragmentation of mitochondria.
- (7) cDNA cloning and functional analysis of RGS family, regulators of G protein signaling
- (8) Purification of ATP receptor channel protein towards structural analysis.
- (9) Functional analysis of the regulation of G protein coupled inwardly rectifying K⁺ channel by phosphorylation.

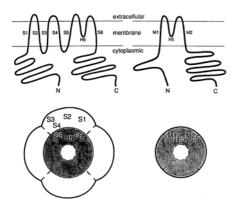


図1 内向き整流性 K チャネルと膜電位依存性 K チャネルの構造の 比較。

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

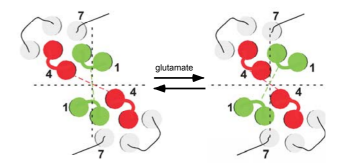


図2 グルタミン酸結合に伴う代謝型グルタミン酸受容体細胞内領域の 二量体構造の動的変化。-- 全反射照明下での FRET 解析 --

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

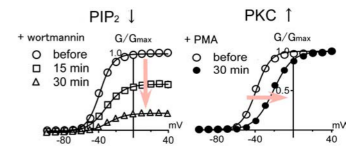


図3 ムスカリン性アセチルコリン受容体活性化時の PIP₂ の減少と PKC の活性化は、KCNQ/M チャネルを異なる方法で抑制する。

Fig. 3. Different roles of PIP₂ and PKC during muscarinic inhibition of KCNQ/M channels. (Nakajo and Kubo, in preparation)

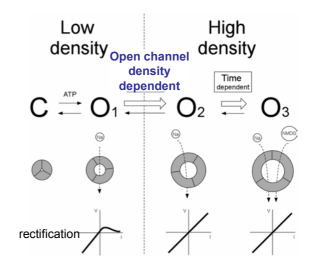


図4 開状態にあるチャネルの密度に依存する ATP 受容体チャネル $P2X_2$ のポア構造の変化。

Fig. 4. Changes of the channel pore properties of ATP receptor channel $P2X_2$ depending on the open channel density. (Fujiwara and Kubo., J. Physiol. 2004)

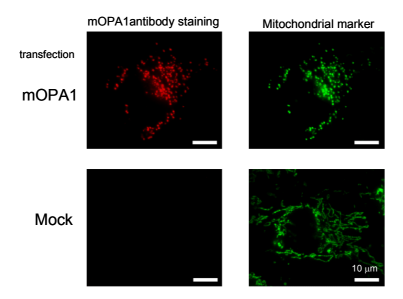


図 5 遺伝子導入した mOPA1 蛋白は、ミトコンドリアに発現し、ミトコンドリアを断片化する。 Fig. 5. mOPA1 protein localizes at mitochondria, and causes fragmentation of mitochondria. (Misaka et al., J. Biol. Chem., 2002)

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 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4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 Resident in Department of Neuropsychiatry, Keio University, School of Medicine. 2003 Completed the doctoral course in Keio University. 2003 Research Associate, NIPS. 2004 Assistant Professor, NIPS.

Specialty: Neurochemistry, Biological psychiatry



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.

Speciality: Biochemistry, Molecular Neurobiology



学振外国人特別研究員

丁 雷

大連医科大学卒,北海道大学大学院医学研究科博士課程修了。平成15年4月から 現職。

専攻:神経発生学。

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

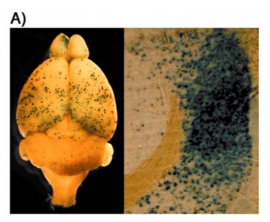
glial progenitors remains unclear. We are employing in ovo or in utero electroporation method to introduce exogenous genes in developing central nervous system, and studying mode and mechanisms of neural cell migration.

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.

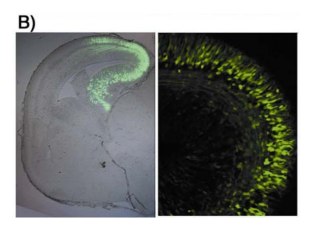
New retroviral vectors are also constructed for efficient gene delivery, which will be used for cancer gene therapy.



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。

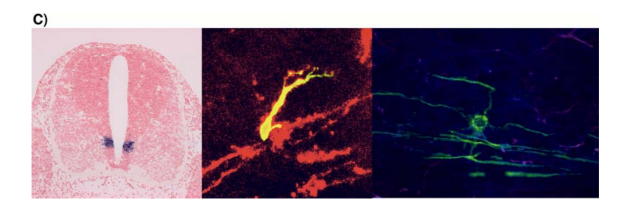
In Utero Gene Transfer Systems to the Embryonic Mouse Brains

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 曽我部 正 博

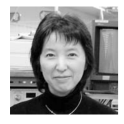
大阪大学大学院基礎工学研究科(生物工学)博士課程中退,工学博士。大阪大学人間科学部助手を経て平成4年より名古屋大学医学部教授,平成15年4月から現職を併任。

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 Siences. 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



助教授 久野 みゆき

大阪市立大学大学院医学研究科博士課程 中退,医学博士。大阪市立大学医学部助教 授を経て平成12年度より同大学院医学研究 科助教授,平成16年10月から現職を併任。 専攻:イオンチャネル,細胞生理学

Associate Professor: KUNO, Miyuki, PhD

1979 Graduated from Osaka City University School of Medicine. 1981 Research Associate, Osaka City University. 1984 PhD degree in Medicine, Osaka City University. 1986 Lecturer. 1992 Associate Professor. 2000 Associate Professor, Osaka City University Graduate School of Medicine, Department of Molecular and Cellular Physiology. 2004 Adjunct Associate Professor. NIPS.

Speciality: Ion Channel and Cell Physiology



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.

Specialty: Cell Biology, Cell Physiology



研究員 平田宏聡

東北大学理学部卒,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.

Specialty: 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覚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 Ca²⁺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。(1)で述べた機械刺激時や細胞移動時の細胞内 Ca^{2+} イメージングを中心に、研究を進めています。また受精時の Ca^{2+} 増加や Ca^{2+} 振動機構を通して受精機構、卵成熟

機構の研究もしています。

(3) プロトンシグナリング:

水素イオン(プロトン、 H^+)は、pH を決定すると共に、骨リモデリング・感染初期の自然免疫過程・痛みの発生など多様な機能に関わる重要なシグナルイオンです。 H^+ を輸送するトランスポータやチャネルが発達した細胞膜は、細胞内外の H^+ 動態をダイナミックに調節する現場となります。中でも膜電位依存性 H^+ チャネルは、鋭敏な H^+ センサーと精巧な H^+ シグナル発信器としての役割を兼ね備えるユニークな分子です。現在、 H^+ チャネルを手がかりに、 H^+ 動態と細胞機能の関わりを明らかにすることを目指しています。

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 the dynamics of ion channels, cytoskeletons, and adhesion molecules by use of 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 the mechanotransduction process in cells. We therefore focus on SA channels and the 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 stretchinduced 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 and spatio-temporal integration of dynamics of stress fibers and focal adhesions during their rearrangement (Fig.2).

(2) Intracellular Ca²⁺ signaling:

When various mechanical stimuli, such as have induced by cell-cell interaction or stimuli induced by biological activators such as hormones, are given to a cell, the cell exhibits intracellular Ca²⁺ changes in response to them. The Ca²⁺ changes are modulated and processed on to the next signal pathways, leading to various significant cell functions. The process called intracellular Ca²⁺

signaling is one of the most significant and major signal transduction mechanisms in cells of almost all organisms. We use Ca²⁺ 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 Ca²⁺ signaling in stretched-induced or migrating cells to investigate the mechanisms aforementioned in (1). We also investigate the mechanisms of fertilization and oocyte maturation in mammals through the study of the Ca²⁺ oscillations and Ca²⁺ increase.

(3) Proton signaling:

Hydrogen ion (proton, H⁺) is an important signaling ion that determines pH and participates in a variety of biological responses, for instance bone remodeling, natural immunity, and pain sensation. H⁺-transferring molecules at the plasma membrane serve to regulate the pH environment dynamically. Voltage-gated H⁺ channels function as sensitive pH monitors and acid-secreting apparatuses, and have been cast as a key player in the processes of H⁺ signaling. The primary goal of this study is employing H⁺ channels to elucidate the mechanisms underlying H⁺ mobilization linked with cellular functions.

Application of mechanical stresses onto focal adhesion *via* actin stress fibers



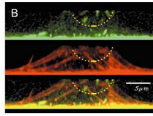


図1:細胞骨格(ストレスファイバー)を介した局所機械刺激法の模式図(左)。基質(細胞外マトリックス)であるフィブロネクチンをコートしたガラスビーズを細胞上面に付着させると、その接着面に接着斑様構造と、そこから底面の接着斑に連結するストレスファイバーが形成される。このビーズをピエゾ駆動のガラスピペットで動かし、ストレスファイバーを介して底面の接着斑に機械刺激を与えながら、底面でのインテグリンやCa²⁺の動態を近接場蛍光顕微鏡でリアルタイム測定する。右図は接着斑(上段、緑色の斑点構造)とストレスファイバー(中段、赤色の線維構造)とその重ね像(下段)で、細胞の側面投影蛍光イメージ。

Fig.1: Diagram for mechanical stimulation of focal adhesions through stress fibers. Left: A fibronectin-coated glass bead 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.

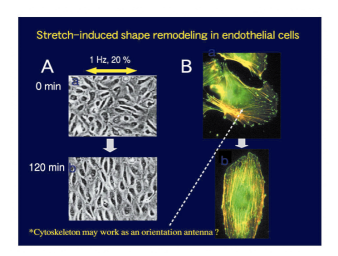


図2:伸展依存性リモデリング。内皮細胞をシリコン膜上で培養し、周期的な一方向伸展刺激(ここでは水平方向)を与えると、最初不定形であった細胞が 1-2 時間で伸展軸に垂直に配向した紡錘形へとリモデルする(左図)。このとき細胞内のストレスファイバー(オレンジ色の線維状構造)と接着斑(緑色の斑点構造)は右図のように大きく変化する。

Fig. 2: Stretch-induced shape remodeling. Left: When subjected to uniaxial cyclic stretch, endothelial cells cultured on an elastic silicone membrane change their shape from cobble stone-like to spindle-like by 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.