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)



伊佐 教授 IE.

東京大学医学部卒,同医学系研究科修了, 医学博士。スウエーデン王国イェテボリ大学 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 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 興事業団心表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.

Speciallity: Cognitive Neuroscience and Neurophysiology



助 手 金田勝幸 京都大学薬学部卒,同薬学研究科博士課程 修了, 薬学博士。 東京都神経科学総合研究 所客員研究員, テネシー大学ポスドクを経て 平成17年9月から現職。 専攻:神経生理学,神経薬理学。

Assistant Professor: KANEDA, Katsuyuki, PhD

1994 Graduated from Kyoto University, Department of Pharmaceutical Sciences. 1999 Completed the doctoral course in Graduate School of Pharmaceutical Sciences, Kyoto University. 1999 Postdoctoral Fellow in Tokyo Metropolitan Institute for Neuroscience. 2003 Postdoctoral Fellow in University of Tennessee. 2005 Research Associate, NIPS. Specialty: Neurophysiology and Neuropharmacology



研究員 高橋雅人

杏林大学医学部卒,同整形外科学教室(石 井良章教授)入局,博士(医学),杏林大学 医学部付属病院, 柏崎中央病院整形外科 副部長を経て平成17年7月から現職。日本 整形外科学会認定専門医,脊椎脊髄病医, リウマチ医。

専攻:脊椎・脊髄外科, 転移性脊椎腫瘍によ る麻痺のメカニズム,神経生理学。

Research Fellow: TAKAHASHI, Masahito, MD, PhD

1997 Graduated from Kyorin University, School of Medicine. 1997 Department of Orthopaedic Surgery, Kyorin University School of Medicine (Chairman; Prof. ISHII, Yoshiaki). 1997 Kyorin University Hospital. 2002 Musashino Red Cross Hospital. 2004 Kashiwazaki Central Hospital. Speciality: Spine Surgery, Mechanism of Paraplegia due to Metastatic Spinal Tumors, Neurophisiology.



科学技術振興機構研究員

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 脇

専攻:神経生理学,運動生理学。

Postdoctoral 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 Postdoctral Fellow, NIPS. Speciality: Neuroscience



科学技術振興機構研究員 加 藤 利佳子

茨城大学理学部卒,筑波大学医学系研究科 修了, 医学博士。 生理学研究所 非常勤研 究員, フランス College de France 研究員を 経て平成17年9月より現職。 専攻:神経生理学。

Postdoctoral Fellow: KATO, Rikako, PhD

1997 Graduated from Ibaraki University, Faculty of Science. 2003 Completed the doctoral course in Tsukuba University, Faculty of Medicine. 2003 Postdoctral Fellow, NIPS. 2003 Postdoctral Fellow, College de France. 2005 Postdoctral Fellow, NIPS. Speciality: Neuroscience



科学技術振興機構研究員

池田琢朗

東京大学理学部卒,東京大学大学院理学系 研究科修士課程修了,東京大学大学院医学 系研究科博士課程修了,医学博士。科学技 術振興機構研究員(さきがけ)を経て平成17 年7月から現職。

専攻:神経生理学,認知神経科学。

Postdoctoral Fellow: Takuro, Ikeda MD, PhD

1998 Graduated from Tokyo University, Faculty of Science. 2004 Completed the doctoral course in University of Tokyo, Faculty of Medicine. 2005 Postdoctral Fellow, NIPS.

Speciality: Neurophysiology and Cognitive Neuroscience



外国人研究職員

SOOKSAWATE Thongchai

タイ王国 Chulalongkorn 大学薬学部卒, London 大学博士課程修了,学術博士。現在 Chulalongkorn 大学講師。平成18年4月より 現職。

専攻:神経生理学。

Researcher from abroad: SOOKSAWATE, Thongchai, PhD 1988 Graduated from Chulalongkorn University, Faculty of Pharmaceutical Sciences. 1995 Completed the Master Degree in Physiology from Chulalongkorn University, Faculty of Pharmaceutical Sciences. 1999 Completed the Doctoral Degree in Pharmacology from The School of Pharmacy, University of London. 2000 Assistant Professor, Faculty of Pharmaceutical Sciences, Chulalongkorn University. 2006 Visiting Scientist, NIPS,

Speciality: Neuroscience

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 髄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 髄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 かに頚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。このことは脊髄 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 機能代償が脊髄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 nonhuman primates in which the primary visual cortex is unilaterally removed.
- 2. Dexterous 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) corticomotoneuronal 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 neurorehabilitation. 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 largescaled 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) 頚髄 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 1. Precision grip before (A) and after (B) the complete lesion of the lateral corticospinal tract at C5.

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



特任助手 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)。生理学研究所非常勤研究 員を経て,平成18年4月から現職。 専攻:神経科学。

Research Associate: 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. 2006 Research associate, NIPS. Speciality: Neuroscience.



研究員 高 鶴 裕 介 群馬大学医学部卒,同大学院医学系研究科 医科学専攻修了,医学博士,平成18年4月 から現職 専攻:神経生理学。

Postdoctoral Fellow: TAKATSURU, Yusuke, MD, PhD 2003 Graduated from Gunma University, Faculty of Medicine. 2006 Completed the doctoral course in Medicine, Gunma university

2006 Completed the doctoral course in Medicine, Gunma university graduate school of medicine. 2006 Research Fellow, NIPS. Speciality: Neurophysiology



科学技術振興機構研究員

北村明彦 広島大学理学部卒,同大学院理学研究科 修士課程修了。大阪大学大学院医学系研 究科博士課程単位取得退学,医学博士。科 学技術振興事業団研究員,信州大学医学 部助手を経て,平成16年12月から現職。 専攻:神経生理学。

Postdoctoral Fellow: KITAMURA, Akihiko, PhD

1997 Graduated from Hiroshima University, Faculty of Sciences. 1999 Completed the master course in Sciences, Hiroshima University. 2003 JST Research fellow. 2004 Assistant Prfessor, Shinshu University school of Medicine. 2004 Obtained PhD from Osaka University, Medical Sciences. 2004 JST Research Fellow.

Speciality: Neurophysiology

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分子生物学的手法で解析を行なって いる。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。

また,生体における発達・回復期における再編機構の観察の ため, in vivo 多光子顕微鏡による神経回路の可視化を行って おり,現在,大脳皮質全層における神経回路の可視化技術の 確立を行っている。

(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 ロールイオンくみ出し分子であるカリウムークロール共役分子 (KCC2)を中心に、細胞内クロールイオン調節機構の発達およ び障害時における変化、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 路活動と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 の可塑的変化について, 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。

(5)2光子顕微鏡による観察法により生体マウス大脳皮質全層 の可視化を行っている。この技術により発達および障害後の神 経細胞樹状突起やスパインの変化,およびグリアの動きの観察 を試みている。

Research works

In the last stage of neural development, a massive rearrangement 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 reappear 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 a excitatory substance. We study on the cellular and molecular mechanisms of

the switch of GABA action from depolarization to hyperpolarization during development. Intracellular CI⁻ concentration decreases during development, resulted from developmental switch of intracellular CI⁻ regulators, e.g. K⁺ CI⁻ cotransporter2 (KCC2) and Na⁺,K⁺,CI⁻ 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 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.

(5) We attempted to visualize the neuronal circuits and its fine structure by using 2 photon microscope in an in vivo animal. We currently succeed in observing fine structure of pyramidal neuron through entire layers of mouse cortex. By employing this technique, we will attempt to elucidate the mobility of neuronal spines and various glia during development and after neuronal injury.

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



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



特任助手 鈴木敦

横浜市立大学文理学部卒,同大学院総合 理学研究科修士課程終了。横浜市立大学 院総合理学研究科へ博士論文提出,理学 博士。第一製薬株式会社,国立がんセン ター研究所リサーチレジデントを経て,平成 17年7月から現職。

専攻:分子細胞生物学,腫瘍細胞生理学。

Research Associate: SUZUKI, Atsushi, PhD

1993 Graduated from Yokohama City University, B.Sc. 1995 Completed the master course in Integrated Science, Yokohama City University, M.Sc. 1999 D.Sc. from Integrated Science, Yokohama City University. 1995 Daiichi Pharmaceutical Co., Ltd. 2003 Research Resident, National Cancer Center Research Institute, East. 2005 Assistant Professor, NIPS. Speciality: Molecular and Cellular Biology, Cancer Cell Physiology



研究員 李 順 姫

東京農工大学農学部卒,東京農工大学大 学院修士課程修了,東京農工大学連合農 学研究科博士課程修了,農学博士。東京都 老人総合研究所非常勤研究員,ケースウェス タンリザーブ大学およびマイアミ大学において 博士研究員を経て平成17年4月より現職。 専攻:神経細胞学,神経科学

Postdoctoral Fellow: LEE, Suni, PhD

1997 Graduated Tokyo University of Agriculture and Technology. 1999 Completed the master course in Graduate School of Tokyo University of Agriculture and Technology. 2002 Completed the PhD course in United Graduate School of Agricultural Sciences, Tokyo University of Agriculture and Technology. 2002 Postdoctoral fellow in Dept. Neurosciences, Case Western Reserve University (OH, US), 2003 Postdoctoral fellow in Dept. Neurological surgery, University of Miami (FL, US). 2005 Postdoctoral fellow, NIPS. Speciality: Neurocellbiology, Neurosciences

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)末梢組織におけるレプチン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 pathway for metabolic action of leptin in peripheral tissues.



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。 レプチンはまた、骨格筋に直接作用して AMP キナーゼや脂肪酸酸化に 関連する様々な遺伝子の発現を促進する。

Regulatory mechanism of letpin-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, leading to suppression of malonyl-CoA synthesis. Decrease of malonyl-CoA content stimulates fatty acid oxidation by activating carnitine-palmitoyl transferase 1 (CPT1) in mitochondria. Leptin also induces many genes related to AMPK system and fatty acid oxidation at the muscle level.



図2:視床下部における変異型 AMP キナーゼの発現 生体エネルギーバランスに及ぼす視床下部 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 (DN) AMP キナーゼあるいは constitutively-active (CA) AMP キナーゼを発現させた。CA-AMP キナーゼは摂食行動を促 進し、逆に DN-AP キナーゼを摂食量を低下させる。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 (DN) AMP kinase or constitutively-active (CA) AMP kinase into the medial hypothalamus. CA-AMP kinase increases food intake, whereas DN-AMP kinase inhibits food intake. 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 ventromedial and lateral hypothalamus, Middle-lower: high magnification of arcuate hypothalamus (VMH), Right-upper: low magnification of ARH. 3rd: third ventricle; ME: median eminence; Fx: fornix; OT: optic tract

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)



教授桃秀人 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 スの可塑的変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 に可塑的変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

ラットは就巣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ということを示してい 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 alpha2-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