

2022年度研究指導項目及び指導担当研究教育職員

教育研究 指導分野	研究部門等	研究指導項目	担当研究 教育職員	連絡先
分子細胞 生理学	神経機能素子	イオンチャネル・受容体の動的構造機能連関と機能制御機構	久保義弘 立山充博	0564-55-7831 0564-55-7832
	生体膜	シナプス膜蛋白質複合体によるシナプス伝達制御機構	深田正紀 深田優子	0564-59-5873
	生体分子構造 (兼任部門)	超高圧電子顕微鏡を用いた生物試料の三次元画像解析法の研究	村田和義 (特任)	0564-55-7872 0564-59-5290
生体機能 調節学	細胞構造	上皮バリア機能を担う細胞間接着装置の機能解析	古瀬幹夫 泉 裕士	0564-59-5277 0564-59-5279
	細胞生理 (兼任部門)	感覚受容の分子機構	富永真琴 曾我部隆彰	0564-59-5286 0564-59-5287
	心循環シグナル (兼任部門)	心血管系におけるストレス適応・不適応の機構解析	西田基宏 西村明幸 (特任)	0564-59-5560
	生殖・内分泌系 発達機構	視床下部における生体エネルギー代謝の調節機構	箕越靖彦 中島健一郎	0564-55-7741 0564-55-7742
	多光子顕微鏡室	多光子顕微鏡システムを用いた細胞機能イメージング, in vivo 形態学の研究	村越秀治	0564-55-7857
	ウィルスベクター 開発室	脳機能解析に適用出来る高品質なウィルスベクターの作製と利用法	南部 篤 (併任) 小林憲太	0564-55-7827
	遺伝子改変動物 作製室	実験小動物の精子・卵子を用いた発生工学	平林真澄	0564-59-5265
	多階層生理機能 解析室	モデル動物を用いた生殖技術、脂質代謝の研究	西島和俊	0564-557781

教育研究 指導分野	研究部門等	研究指導項目	担当研究 教育職員	連絡先
基盤神経 科学	生体恒常性発達	発達／再生期における神経回路機能の再編成	鳴島 円	0564-55-7854
	視覚情報処理	大脳皮質の神経回路と可塑性の解析	吉村由美子	0564-55-7731
	バイオフィotonics (兼任部門)	先端光イメージングによる細胞生理機能、生体リズムの研究	根本知己 榎木亮介	0564-59-5255 0564-59-5258
	多細胞回路動態	神経・グリア細胞の多細胞回路の計測・操作による回路動態の解明	和氣弘明	0564-55-7724
	電子顕微鏡室	大脳皮質神経回路構築と学習による結合変化の解析	古瀬幹夫 (併任) 窪田芳之	0564-59-5282
システム 脳科学	認知行動発達機構	社会的認知機能のシステムの理解	磯田昌岐 戸松彩花 (特任)	0564-55-7761 0564-55-7764
	生体システム	随意運動の脳内機序とその異常	南部 篤	0564-55-7771
	神経ダイナミクス	神経活動ダイナミクスの脳情報処理における機能的役割の研究	北城圭一	0564-55-7751
	心理生理学	非侵襲的機能画像を用いた高次脳機能における可塑性の研究	定藤規弘 福永雅喜	0564-55-7841 0564-55-7797
	感覚認知情報	機能的・構造的脳マッピングによる感覚・認知情報処理機構の研究	竹村浩昌	0564-55-7861

(注) 研究指導の具体的な方法については、受入れ後決定します。

分子細胞生理学

神経機能素子研究部門（久保義弘教授）では、イオンチャネル・受容体・G蛋白質等の神経機能の要となる素子の機能発揮のメカニズムを明らかにするために、*in vitro* 発現系を用いて動的構造機能連関にアプローチしている。また、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に、遺伝子改変マウスを用いた研究も進めている。

生体膜研究部門（深田正紀教授）では、独自の特異性の高い生化学的手法により脳組織からシナプス蛋白質複合体を同定し、海馬神経初代培養系や遺伝子改変マウスなどを組み合わせて、シナプス伝達効率を制御する機構を解析している。また、パルミトイル化脂質修飾に着目し、特異的パルミトイル化酵素の同定とそれらを介したシナプス蛋白質の局在、動態制御機構を解析している。

生体分子構造研究部門（生命創成探究センター物質-生命境界領域研究グループ）（村田和義特任教授）では、生体分子複合体の機能をその構造から明らかにすることを目指して研究している。生体分子複合体の構造解析には、主に 200kV のクライオ電子顕微鏡を用いる。また、細胞内生体分子複合体の形態および構造解析では電子線トモグラフィーや、連続ブロック表面走査型電子顕微鏡（SBF-SEM）も併用する。

生体機能調節学

細胞構造研究部門（古瀬幹夫教授）では、上皮のバリア機能と傍細胞経路受動輸送に関与する細胞間接着装置の構成分子や制御分子の機能を解明する研究に取り組んでいる。培養上皮細胞を用いた基礎的な解析に加え、遺伝子改変マウス、遺伝子改変ショウジョウバエを用いた個体レベルの解析を細胞生物学と生理学の手法を組み合わせ進めている。

細胞生理研究部門（生命創成探究センター温度生物学研究グループ）（富永真琴教授、曾我部隆彰准教授）では、細胞が生きていくためのバイオ分子センサーとして働く TRP チャネルを中心に温度受容・痛み刺激受容の分子機構の解析を行っている。電気生理学的、分子細胞生物学的、生化学的手技を用いた解析に加えて、遺伝子改変動物を用いた個体レベルでの検討も進めている。ショウジョウバエを用いた温度・味覚・機械刺激受容の行動解析や農薬・忌避剤の作用解析も実施している。また、生物は進化の過程で環境温度の変化に対して温度感受性をダイナミックに変化させて適応してきたと考えられ、温度感受性 TRP チャネルの進化解析も進めている。

心循環シグナル研究部門（生命創成探究センター心循環ダイナミズム創発研究グループ）（西田基宏教授）では、血行力学的負荷に対する心血管組織の適応・不適応の分子制御機構の解明を目指している。具体的には、ヒト心血管疾患モデルマウスの作成や摘出

臓器を用いた心血管機能計測、初代培養心筋細胞を用いたシグナル伝達解析、化学的原理を駆使したタンパク質翻訳後修飾の *in situ* イメージング法などを駆使して、心血管恒常性変容の分子機構をシグナル伝達の視点から明らかにしようとしている。

生殖・内分泌系発達機構研究部門（箕越靖彦教授、中島健一朗准教授）では、視床下部を中心とした生体エネルギー代謝の調節機構について研究を行っている。具体的には、視床下部による摂食・食物嗜好性、味覚感受性の制御機構、自律神経系を介した代謝恒常性維持機構を、分子・組織・個体レベルで解明することを目指す。また、それらの異常と肥満、糖尿病、生活習慣病との関わりについても研究を進めている。

多光子顕微鏡室（村越秀治准教授）では、独自の2光子顕微鏡、2光子 FRET 顕微鏡を構築し、細胞の形態およびシグナル伝達や分子間相互作用をイメージングすることで細胞機能を調べている。最先端の光学技術に加え、新規蛍光タンパク質や光応答性タンパク質分子の開発も行っており、これらの技術をパッチクランプ法などと組み合わせることで、神経細胞および培養細胞の機能の解明を目指している。

ウィルスベクター開発室（南部篤教授、小林憲太准教授）では、霊長類や齧歯類などのモデル動物を用いた高次脳機能の神経基盤に関する解析や、精神・神経疾患の病態解析に適用することが出来る高品質かつ高性能なウィルスベクターの開発に取り組んでいる。また、ウィルスベクターの提供拠点としての役割も担っており、他研究室からの要望に応じてウィルスベクターの提供を行うことにより、活発な共同研究を推進している。

遺伝子改変動物作製室（平林真澄准教授）では、効率的な遺伝子改変動物作製法の開発を行うと共に発生工学技術の水準をさらに高度化するため、遺伝子改変動物の配偶子保存、顕微授精による個体作製、およびラット胚性幹細胞や人工多能性幹細胞の樹立などの生殖工学研究も展開している。

多階層生理機能解析室（西島和俊教授）では、マウス・ラットの生理機能及び代謝パラメータを経時的、自動的に測定する機器を備え、それらを利用した共同研究を実施する。解析項目は以下の通りである。1) 情動、学習・記憶に関わる行動の評価、2) 運動系を中心とした、覚醒下での単一ニューロン活動などの神経活動の計測、3) 自由行動下における摂食行動、エネルギー消費の計測、4) 自由行動下における体温、脈拍数、血圧の計測、5) 麻酔マウスを用いた臓器形態－機能連関（肝・腎・血管）、4次元心機能変化、微小循環血流量（脳・臍帯）の非侵襲的超音波イメージ、6) 円形温度グラジエント装置によるマウス温度嗜好性解析。

基盤神経科学

生体恒常性発達研究部門（鳴島円准教授）では、発達期および障害回復期における回路再編の研究について、(1)シナプス伝達および受容体機能の電気生理学的解析、(2)抑制性神経伝達物質 GABA・グリシン機能の可塑的变化に対して、特に細胞内クロールイオン濃度調節機構の観点からの解析、(3) *in vivo* 多光子レーザー顕微鏡を用いて、発達期や各種病態に伴う生体内回路の形態・活動変化と、それに対するグリア細胞の関与の検討を行っている。

視覚情報処理研究部門（吉村由美子教授）では、大脳皮質視覚野の神経回路特性と経験依存的発達機構を明らかにする目的で、脳切片標本や麻酔・覚醒動物を用い、レーザー光局所刺激法や電気生理学的手法、 Ca^{2+} イメージング手法を組み合わせた解析を実施している。

バイオフィotonics研究部門（生命創成探究センターバイオフィotonics研究グループ）（根本知己教授、榎木亮介准教授）では、*in vivo* 2光子顕微鏡、マルチビーム走査型2光子顕微鏡、2光子超解像顕微鏡等の先端イメージングの開発とその応用、及びイメージングによる生体リズムの神経科学的な基盤など時間生物学に関する研究を実施している。

多細胞回路動態部門（和氣弘明教授）では、主に2光子顕微鏡を用いた生体イメージング手法を用いて、マウス脳における神経・グリア細胞の構造、機能の可視化を覚醒下で行い、それらの生理的および病態時における活動の抽出を目指した研究を行う。さらにホログラフィック顕微鏡を駆使することでこれらの活動情報をもとに神経・グリア細胞活動を、高精度時空間分解能で操作する研究を行っている。

電子顕微鏡室（古瀬幹夫教授、窪田芳之准教授）では、コネクトミクス解析用のマイクローム組込み型走査電子顕微鏡（SBF-SEM）を導入し、1日で数百枚から千枚の連続電顕像を自動的に撮影して3次元再構築を行っている。また、2光子顕微鏡による生体脳観察（*in vivo* imaging）と ATUM-SEM をシームレスに組み合わせた光顕-電顕相関法を使い、広域電顕画像データセットで、大脳皮質の局所神経ネットワーク解析を行っている。

システム脳科学

認知行動発達機構研究部門（磯田昌岐教授）では、社会的認知機能の神経機構を解明するため、霊長類動物を用いたシステム神経科学研究を行っている。行動学的手法、電気生理学的手法、神経薬理学的手法、ウイルスベクターを用いた神経路選択的操作法、神経解剖学的手法を組み合わせ、統合的な解析を進めている。

生体システム研究部門（南部篤教授）では、随意運動の脳内メカニズムおよび、それ

が障害された際の病態生理、さらには治療メカニズムについて、霊長類、げっ歯類、および疾患モデル動物から、大脳基底核、小脳、大脳皮質を中心に神経活動を記録する、あるいは神経薬理学的手法、光・化学遺伝学的手法などを用いて操作することにより、明らかにしようとしている。

神経ダイナミクス研究部門（北城圭一教授）では、神経活動の多様なダイナミクスの脳情報処理における機能的役割の解明を目指した研究を行う。特にヒトの脳波をはじめとする非侵襲計測実験、脳刺激実験とデータ解析（非線形動力学、ネットワーク解析、統計的機械学習手法など）により脳の情報処理機構をモデル化し、病態や個人特性の理解を目指している。

心理生理学研究部門（定藤規弘教授）では、認知、記憶、情動、判断、意思、行動、社会能力などに関連する高次大脳皮質活動を中心に、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、脳機能イメージングを用いて非侵襲的にとらえることにより、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。

感覚認知情報研究部門（竹村浩昌教授）では、主に MRI 装置を用いた脳イメージングの手法を用いて、ヒト脳における構造・機能連関の解明を目指した研究を行う。特に拡散強調 MRI および定量 MRI を用いた脳構造の分析を機能的 MRI による脳活動計測と組み合わせることで脳構造・機能を分析し、ヒトと動物モデルの比較や疾患における病態の分析を行っている。