



Title	ゾウリムシにおける温度受容電位
Author(s)	豊玉, 英樹
Citation	大阪大学, 1981, 博士論文
Version Type	VoR
URL	https://hdl.handle.net/11094/1922
rights	
Note	

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

<https://ir.library.osaka-u.ac.jp/>

The University of Osaka

博士學位論文

ゾウリムシにおける温度受容電位

物理系 生物工学専攻

豊玉 吳 樹

Thermo-receptor potential in Paramecium

by

HIDEKI TOYOTAMA

Department of Biophysical Engineering
Faculty of Engineering Science
Osaka University

This paper has been submitted in partial fulfillment
of the requirements for the Degree of Doctor of
Engineering at Osaka University.

Thesis supervisor: Professor Fumio Oosawa

March, 1981

目次

要旨

I. 序論

1. 緒言
2. 温度感覚研究の現状
3. ゴウリムシの行動研究の現状
 - 3-1. 膜の興奮性と行動との関連
 - 3-2. ゴウリムシの温度感受性

II. 実験方法

1. 材料
2. 行動解析の方法
3. 膜電位の測定方法

III. 結果

1. 行動解析 - *P. multi.* の温度感受性
2. 温度受容電位 - 急激な温度変化に対する膜電位の一過的応答
3. 温度受容電位発生中の膜抵抗の変化
4. 温度受容電位のイオン依存性
5. 温度受容電位と興奮性 Caチャンネル
6. 膜電位固定条件下の温度受容電流
7. 蛍光色素による温度受容電位の検出

IV. 考察

1. 実験上の問題点
2. 温度受容電位発生メカニズム

V. 脂質モデル膜を使った温度受容電位のミュレーション

1. 実験方法
2. 結果

2-1. モデル膜における温度受容電位

2-2. 温度受容電位と塩溶液の組成

2-3. 温度受容電位と脂質の種類

2-4. 温度受容電位と膜抵抗の変化

3. 考察

3-1. モデル膜の温度受容電位発生のメカニズム

3-2. 温度受容電位応答のモデル

VI. まとめと将来の問題

1. 温度適応と温度応答

2. 温度受容

VII. 引用文献

VIII. 謝辞

要 旨

生物が温度感受性を持つことは、生命の維持のための不可欠な条件の一つである。しかし、温度感覚機構の研究は、それに適した温度感覚器管や温度感覚細胞の種類が少ないため、細胞レベル以下では、ほとんど行なわれていないのが現状である。

温度感覚は、温度の変化、いわば熱に対する応答で、生物の行動に直結する。ゾウリムシも、温度の変化に応答し、その泳ぎ方が変化することが見つけられている。本論文では、行動様式が単純であり、比較的よく調べられているゾウリムシの温度感受性について、主に細胞電気生理学的な手法によって研究を行ない、次の事柄を明らかにした。

- 1). 温度刺激によって、ゾウリムシの膜に、温度受容電位が発生する。25℃で培養したゾウリムシに、25℃から20℃への温度変化を与えると、膜電位は、一時的に脱分極し、その応答時間は、約60秒間である。温度を20℃から25℃に戻すと、膜電位は一時的に過分極をするが、その程度は、脱分極応答に比べて小さい。これらの温度受容電位は、ガラス微小電極によって記録されたが、蛍光色素 diS-C₃-(5) を使った膜電位の間接的測定によってもとらえることができる。
- 2). 膜抵抗は、温度変化に応じて、ゆくり変化し、温度受容電位に対応するよう一過的な変化は示さない。
- 3). 外液のKイオン濃度が増加すると受容電位の

大きさが減少するが、外液のCaイオン濃度には、あまり影響をうけない。

- 4) 繊毛を除去されたゾウリムシや、興奮性Caチャネルを欠く突然変異種でも、温度受容電位が発生する。
- 5) 膜電位固定下で、一過的な温度受容電流が記録できる。この温度受容電流の大きさは、外液のKイオン濃度が増加すると減少し、外液のCaイオン濃度が増加すると増大した。
- 6) 脂質とフィルターで構成した透過性の高いモデル膜に温度変化を与えて、ゾウリムシの温度受容電位と似た一過的な膜電位応答をシミュレートすることができる。

以上の実験結果より、ゾウリムシの温度受容電位発生中は、膜のKコンダクタンスが下がっており、また受容電位の発生には、興奮性Caチャネルの寄与が少ないと考えられる。モデル膜の実験では、膜に温度変化を与えた時に、膜電位を形成している陽イオン、陰イオンのコンダクタンスが、温度変化に応じて変わるが、その変化の速度に差がある場合、一過的な膜電位応答を示すというメカニズムが示された。

更に、温度受容電位とスパイクの発生について、解析を行ない、受容電位の脱分極の程度が大きいほど、スパイクの発生する確率が増大するという関係が得られ、

温度刺激——温度受容電位——スパイクの発生——方向変換
という情報の流れがあることが示された。

I 序論

1 緒言

温度感覚は、生物にとって最も重要な感覚の一つである。にもかかわらず、その研究は、現在のところ、あまり進展していない。私は、原生動物のゾウリムシを材料として、温度感受性に関する研究を行ってきた。

一般に、生き物の持つ機能を解明しようとする時、材料の選択が非常に重要である。分子レベルにまで研究を進めようとする時には、特にこの点が重要となる。そして研究者は、自分自身が扱っている材料が研究とすることが、多くの生物に共通する普遍的な機能と明らかにすることにつながるという確信を持つ研究を進めている。客観的に書いたけれども、私自身も同様である。

では、なぜゾウリムシを温度感受性の研究に使うのかという理由を考えてみる。第一にゾウリムシは、高い温度感受性を持つ。感受性が高いゆえに、いくつかの方法を使ってそれを観測することが可能である。温度感受性が高くても、その応答が細胞の局所で終わってしまうならば、研究者の眼にふれにくい。ゾウリムシの場合は、温度変化に対する応答を、行動の変化として表わす。そして、これは、我々の肉眼で観察することができる。第二に、ゾウリムシは、扱いやすい材料である。(17) 単細胞の真核生物で、その泳ぎは、繊毛の動きで制御されている。大きさが、数百マイクロメートル大きく、電気生理学的測定の対象となりうる。培養は簡単であり、近年、無菌培養も行なわれるようになった。生化学的な分析にも適している。(1),(2),(13) さらに、突然変異種を用いた遺伝学的なアプローチも行なえる。(5) 第三に、やや主観的にすぎるかも

れないが、ゾウリムシは、我々になじみがある。ゾウリムシは、子供でも知っている生き物であって、他の高等動物の細胞のように、運動のエネルギーを ATP の分解より得ることや、細胞膜の K イオン透過性が高い点なども、親近感を覚える点である。以上が、温度感受性の研究に、私がゾウリムシを材料として選んでいる理由である。

哺乳類等の温度感覚の研究は、古くから行なわれている。これらの高等動物では、皮膚に存在する温度感覚受容器につながっている温線維、あるいは、冷線維と呼ばれる神経線維のインパルス応答が主に調べられている。そして、これら温度受容器に対する刺激は、温度というよりはむしろ熱であることが見つけられた。すなわち高等動物の温度受容器は、温度上昇(熱を与えること)に反応し、冷覚受容器は、温度降下(熱を取り去ること)に反応する。ゾウリムシも、温度の上昇あるいは温度の下降に対して反応することがわかっている。この様に、温度受容器は、温度の時間変化を感じて、それに反応する。

刺激が温度受容器に伝わると、そこでは何らかの分子の物理化学的変化があり、さらに何段階かのステップを経て行動が変化すると考えられる。後の方のステップは、それぞれの生物で、大幅に異なる経路をとる。しかし、最初の温度(熱)刺激—受容器の分子の構造変化—温度(熱)受容の段階は、生物の種類が異なっても本質的な差はないと期待される。この研究の目的は、温度変化という刺激が、ゾウリムシという受容器細胞に与えられた時に、細胞の中でどのような変化が起こるかを明らかにすることである。

2 温度感覚研究の現状

すべての生物は変化する環境の中に身をおいていて、環境の変化を感受し、それに応答する。温度は、すべての生物に影響を与える環境要因の1つであるが、その変化を感受するメカニズムに関しては、研究があまり進んでいない。感受から応答に到る過程は、ある程度調べられている。

温度感覚は他の感覚と同様に静的応答と動的応答とからなる。温度変化に対する動的応答は、生物によって示すものと示さないものがあるが、静的応答は、すべての生物が何らかの形で示す。一般に温度を感受するために分化した感覚器管や、バクテリア、ゾウリムシのように、特に温度感受性の高い細胞は、動的応答、静的応答の両方を示す。

哺乳類の温覚、冷覚は、それぞれ温受容器、冷受容器により感受されている。いずれも皮膚に存在し、受容器管としては、前者にルフィニ小体、後者にクラウゼ小体が考えられているが明らかでない。いずれの場合も受容電位の細胞内記録には成功しておらず、受容器につながっている神経線維のインパルス応答が調べられている。例えばネコの温受容器の場合、それが体温以上に暖められると、温線維に多数のインパルスが発生する。温度が元に戻された時には、インパルスの発生頻度が一時的に抑えられる。(図1) 冷受容器が体温以下に冷やされると、冷線維のインパルス応答が一時的に増加し、温度が元に戻されると、やはり一時的に抑制される。温受容器は、温度上昇時にのみ、インパルス頻度の増大を引きおこし、冷受容器は、温度下降時にのみ、インパルス頻度を増大させる。(21)

インパルス頻度でみた 静的応答は、温線維が体温より高い温度で鋭いピークを示し、冷線維は体温より低い所でゆるやかなピークを示す。(図2)

ラットやサルの場合についても、同様の結果が得られている。(19)。これらのことから哺乳類の温度感覚は二種類、独立して存在し、それぞれが電気インパルスとして脳に伝達されていることを示している。

ヘビ類の赤外線受容器は、高度に特殊化した温度感覚器として有名である。毒ヘビ類の目と鼻の間にあるピットと呼ばれるくぼみか、温度受容器として働く。ピットで赤外線あるいはマイクロウェーブが熱に変換されて温受容器に伝えられる。受容器電位は、細胞外から記録されている。(62)

この温受容器につながる温線維のふるまいは、哺乳類における温線維の応答と同様で、温度の上昇に対してのみ一時的にインパルスの頻度が増加する。体温は一定でないが、静的応答のピークは、 25°C 付近にある。温線維終末にある終末神経塊は、ミトコンドリアで満たされている。電子顕微鏡観察により、温度変化前後で、このミトコンドリアの形態が変化することが報告され、ミトコンドリアが温度変化の受容体ではないかという説もある。

(14), (15),

昆虫の温度受容器は触角に存在する。蚊の類では、雌の触角の先端の節にある窩状感覚子が温度受容器であることが明らかにされた。ヤブ蚊の雌では、2個の窩状感覚子があり、そのうちの1つは温受容器、他の1つは冷受容器である。温受容器は、温度の上昇期に激しくスパイクを発生し、温度が元に戻されると、スパイクの発生が

一時的にとまる。冷受容器では、逆の応答がみられる。(6), (61) 昆虫で温受容器の存在が明らかにされているのは、ヤブ蚊の類だけである。ヘビ類の中でも、温血動物を襲う毒ヘビの類に、特に敏感な温受容器が発達し、昆虫の中でも、温血動物の血を吸うヤブ蚊の類に温受容器が備わっていることは興味深い。

昆虫より下等なレベルの生物では、ネマトダ(線虫)、粘菌(64)、白血球などの温度感覚について、いずれも温度勾配のある寒天プレート上での行動が研究されている。例えば、 20°C で培養したネマトダと 16°C から 25°C の温度勾配のついたプレート上に一様に載せる。一時間後に、ネマトダのプレート上での分布をみると、 20°C の付近に最も多く集まっていることがわかる。(18) このように、下等な生物が温度勾配中に入れられた時に、特定の温度のところに集まろうとする性質は、走熱性と呼ばれる。ネマトダの場合には、温度感受性を欠く(走熱性を示さない) mutant が得られており、それを使った遺伝学的な解析が始められている。(9) 粘菌や白血球も走熱性を示す。白血球の場合には、その食作用との関連について議論されている。(29)

大腸菌を温度勾配中に置くと、培養温度に集まることから、走熱性、即ち、温度感覚機構が存在することが示された。大腸菌の泳ぎは、まっすぐな泳ぎ(スーム)と、2~3秒に1回起る方向転換(タンブル)から成る。培養温度から急に温度降下とさせると、タンブルの頻度が増す。一方、急な温度上昇を与えると、一時的にタンブルの

頻度が減少してスムーズな泳ぎのみとなる。温度変化に対する、この非対称な応答は、大腸菌が化学物質の濃度変化に対して示す応答と同じであり、走熱性の原因となっている。(36)。大腸菌の、一般走化性欠損変異株が、温度に対する感受性を失っていることから、これら二つの感覚の情報伝達機構が一部共通していることがわかった。さらに、温度感受性が、低濃度のセリンで特異的に阻害されることを見出された。そして、セリン受容体からの情報が最初に集められる tsr 蛋白質の欠損株では、温度感受性が全くみられないことが確かめられ、大腸菌の温度感覚機構は、セリン感覚機構と密接な関係があることが、明らかにされている。(37)。

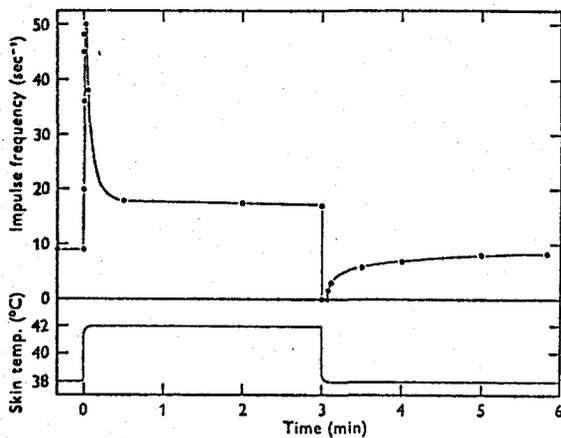


図1 ネコ鼻の上の皮膚の温度と温線維のインパルス応答(21)

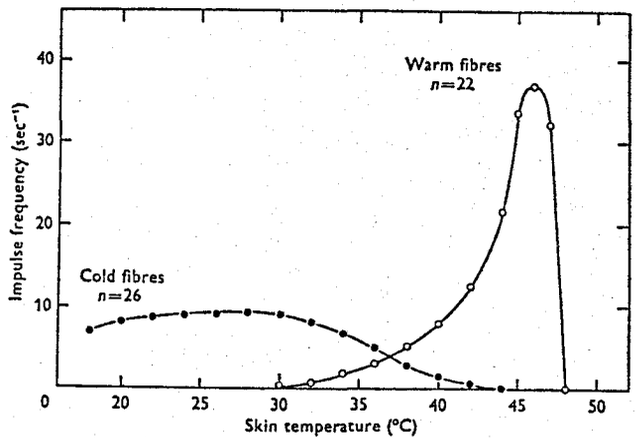


図2 ネコの温線維と冷線維の定常状態での各温度におけるインパルス頻度(21)

3. ゾウリムシの行動研究の現状

3-1. 膜の興奮性と行動との関連

ゾウリムシは、よく知られた単細胞の原生動物で、繊毛運動によって水中を泳ぐ。運動のエネルギーは、ATPの分解より得る。泳ぎ方は、直進しながら、時々急にその向きを変えろという単純なものである。まわりの温度、イオン組成などが変わると、これらが刺激となって泳ぎ方が変化する。(20), (22), (23), 変化は、泳ぎの速度、或いは、方向変換の頻度の増減として表われる。

ゾウリムシの細胞には、ガラス微小電極を挿入することができ、それによって、膜の電氣的性質が調べられている。(25), (30), (31), 細胞内は普通の条件で約 -30 mVの電位をもつ。細胞膜の透過性は、陽イオンに対して高く、陰イオンに対して低い。外液の陽イオン濃度が増加すれば、ほとんどの場合、静止電位の値は浅くなるが、陽イオンのうちでは、Kイオンに対する透過性が一番高い。(46). 普通、ゾウリムシが棲んでいる条件では、外液中の主な陽イオンは、 mM 程度のKイオンとCaイオンであり、細胞内のKイオン濃度は数 10 mM, Caイオン濃度は μM 以下に保たれている。(5) 膜電位は、内外のKイオン及びCaイオンの濃度とそれらの透過性によって決まっている。(10), (11), (39).

ゾウリムシの行動は、その細胞膜の興奮性と密接な関係がある。その一つの例は、ゾウリムシに機械的刺戟を与えた時の反応である。ゾウリムシの頭部を細いガラス棒でたたくと、膜電位は一時的に脱分極をし、尾部を刺戟すると一時的に過分極する。膜電位の脱分極応答は、その応答の大きさや外液イオンとの関係が調べられ、頭部刺戟に

よって、膜のCaイオンの透過性が一時的に増加することが原因であることが明らかにされた。過分極応答についても同様に調べられ、Kイオンの透過性の一時的増加によることがわかった。(12)(41)(47) 膜電位の脱分極応答は、絨毛膜上に存在する膜電位依存性のCaチャンネルを開き、Caスパイクを発生させる。(8)(53)(56) スパイクの発生により、Caイオンが流入し、絨毛内のCaイオン濃度が上昇する。増加したCaイオンは、絨毛に直接働きかけて、それと逆転させる。(11) すなわち、頭部刺激——脱分極応答——Caスパイク発生——Caの流入——絨毛打逆転という過程で応答が起る。

流入したCaイオンによる絨毛打の逆転については、内藤らによって詳しく調べられた。(48) 彼らは、ゾウソクシと界面活性剤で処理して、トライトンモデルを作った。このモデルは、細胞膜がこわされて、絨毛運動が停止している。しかし、トライトンを除き、mM程度のATPとMgを加えると、再び前進して泳ぐようになる。この時、同時にCaイオンが μM 以上あると、このモデルは、連続して後ろ向きに泳ぐ。このことから、絨毛の逆転は、CaイオンとATPによって引き起こされることが明らかにされた。(45) しかし、このトライトンモデルを使って、Caイオン非存在下でも、ATPとMgイオンの濃度によって絨毛の逆転が起る場合があることを筆者らが見出しており、絨毛打逆転のメカニズムは単純ではない。(50)

更に、細胞内に流入したCaイオンは、チャンネル自体に影響を与えることが報告されている。Brehmらによつて、スパイクの発生の結果流入したCaイオンは、細胞の内側からチャンネルに働きかけ、開いているCaチャンネルを

閉じる作用があることが確かめられた。(3)また、佐藤らは、流入したCaイオンがKチャンネルを活性化する作用があることを示した。(57)

膜の興奮性と行動との関連を示す事実として、ゾウリムシの行動に異常のある突然変異種が数多く存在し、これらの多くは、その膜機能に異常のあることが知られている。興奮性Caチャンネルを持たない mutant では、その泳ぎ方は、前進するだけで、方向変換をしない。(34)(57)(59)(60)。反対に、非常に興奮しやすい膜を持っている mutant は、頻繁に方向変換をしたり、連続的に、後進したりする。(16)(35)。これらの mutant は、いずれもトライクンモデルが作られ、運動器管そのものには異常が見られないことが確かめられている。前述の佐藤らの結果は、mutant と wild type との比較から得られたものである。

以上のように、繊毛打逆転に伴う方向変換と、膜の興奮性との関連については詳しく調べられている。しかし、繊毛打頻度、つまり泳ぐ速度の調節のメカニズムについては、ほとんどわかっていない。膜に電流を流して過分極状態にすると、繊毛打頻度が上昇することが知られているが、その理由は明らかでない。(38)(40)

3-2. ゾウリムシの温度感受性

ゾウリムシを温度勾配のある容器に入れると、一方の側に集まることを、Mendelssohn が、1895年に報告している。(24)これは、温度を感じていることに他ならない。ゾウリムシの *Paramecium caudatum* という種を用いて、温度勾配の中で、どのような行動をとることによって一方の側に集まるのか、が調べられた。(49)

25℃で培養したゾウリムシを、両端が20℃と30℃になるような温度勾配の中に入れて、温度が上昇する方向に泳いでいるもの、温度が下降する方向に泳いでいるもの、あるいは、温度勾配に垂直な向きに泳いでいるものについて、行動解析が行なわれた。そして適温、すなわち培養された温度25℃に向かって泳ぐ時は、方向変換の頻度が低く、比較的まっすぐに泳ぐが、適温から遠ざかる向きに泳ぐ時には、方向変換の頻度が高くなることがわかった。泳ぐ速度は、温度が高い程速く、泳ぐ向きには関係がなかった。すなわち、ゾウリムシは、温度の勾配と上がる時と下がる時で、方向変換頻度の異なる泳ぎ方とすることによって、適温に集まる。このような走熱性の発現の仕方は、バクテリアの走化性や走熱性の場合と同様である。(36)

ゾウリムシが温度勾配中を泳ぐ時は、彼らは、温度を熱、すなわち、温度の時間的変化として感じている。実際に、ゾウリムシのまわりの液の温度を急変させた時には、方向変換頻度の一時的な変化がみられる。25℃で培養したゾウリムシのまわりの温度を25℃から20℃に急に下げると、方向変換頻度は、定常値の0.1回/秒から、一時的な増加を示す。その増加は、温度変化後10秒ぐらいで最大値0.45回/秒に達し、60秒ぐらいで元の0.1回/秒の値に戻る。反対に20℃から25℃に戻した時には、方向変換頻度の一時的な減少がみられる。温度変化を感じる閾値は、0.05℃/秒以下である。又、速度は、温度の急変に対して、一時的な増減を示さず、温度が高い程、速くなる。(49) とはろが、その

ゾウリムシを用いて、前述のトライオンモデルを作り、それに急激な温度変化を与えると、泳ぐ速度、繊毛打頻度とともに一過的に増加することが、筆者らによって見出されている。(63) ゾウリムシには、多くの種類が知られている。いろいろな種類やsyngenについて温度感受性を調べると、かなりの差がある。*P. multimicronucleatum* は、その中でも特に、温度感受性が高い。私は、この *P. multimicronucleatum* を用いて、温度感受性に関する電気生理学的な研究を行ない、温度の急激な変化に伴う細胞内電位の一時的な変化をとらえることができた。*P. multimicronucleatum* は、日本で一般に見られる *P. caudatum* に比べると、体長が一回り大きく、(250~300 μm)、名前のおり、生殖核である小核を複数個持つ特徴がある。

II 実験方法

1. 材料

実験に用いたゾウリムシは、*Paramecium multimicro-nucleatum* の wild type, *Paramecium caudatum* の wild type と CNR (caudatum non-reversal) mutant の 3 種である。3 種類とも、東北大学の樋渡先生より頂いたものである。培養は、稲ワラ抽出液に aerobactor と植えた培養液で行ない、特にこだわらない限り、25°C で培養した。すべての実験は、培養開始後 10 日以上経過し、定常期にいるゾウリムシを用いて行なわれた。ゾウリムシは実験に先立ち、7.5 mM KCl, 0.25 mM $CaCl_2$, 0.5 mM $MgCl_2$, 2 mM Tris·HCl (pH 7.2) と含む水溶液(標準液)で洗われ、約 1 時間、同じ液に慣らされたものを用いた。

2. 行動解析の方法

P. multimicronucleatum の温度感受性を調べるために、*P. caudatum* について行なわれたのと同様の実験を行なった。銅のプレート上に、ゾウリムシが自由に泳げる深さ約 2 mm, 縦 2 cm, 横 3 cm のプールを作り、プレートの両端に銅パイプと接着し、その中を、それぞれ温度の異なる水を流す。プールの中には、ほぼ傾きが一定の温度勾配ができる。(図 3) 又、ゾウリムシ全体に急な温度変化を与えるためには、プールの下と直接水が流れるような観察用セルを作り、ある温度の水から、別の温度の水に切り換えて実験を行なった。プールの側面から光を当て、ゾウリムシの行動とプール上方に配した 35 mm カメラによる暗視野撮影によって記録した。方向転換頻度、及び泳ぎの速度と、ゾウリムシの 2 秒間

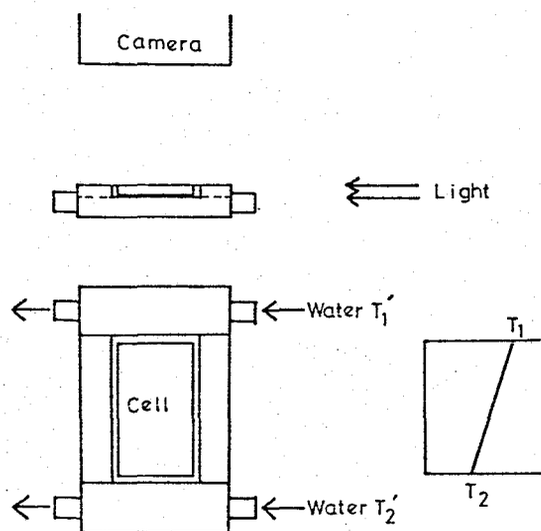


図3 温度勾配のあるプールの様式図

この様にして作られた温度勾配の傾きは一定である。急な温度変化を与えるためには、プールの底を直接水が流れる様にした。(49)

露出の軌跡写真から求めた。いずれも、通常約50ヶのゾウリムシについての平均値である。

更に、ステップ状の急激な温度変化を与えた時の応答をみるために、プールの上にテレビカメラを配し、細いガラス管の中に入れたゾウリムシ浮遊液を、温度差のあるプール内の液に移した直後からのゾウリムシ一匹づつの泳ぎ方の時間経過を録画した。解析は、テレビのブラウン管を見て、方向変換の時間経過をレコードに記録した。

3. 膜電位の測定方法

膜電位は、ガラス微小電極法による直接的方法と、ケイ光色素を用いる間接的方法とで測定した。電極による細胞内電位の記録の方法は、内藤、Eckert らのもの(44)と基本的に同様である。ただし従来の方法は、ゾウリムシを含む水滴を、カバーガラスの裏面に付け、先端を鋭角に曲げたガラス微小電極で下から上向きに電極を挿入するもので、高分解能の顕微鏡が使えらるという長所がある

けれども、実験上の制約も多く、ここでは行なわなかった。今回の実験では、倒立顕微鏡を用いて、まっすぐな微小電極を上方から斜め下に向かって挿入する方法で膜電位を記録した。このような方法では、ゾウリムシは、ポールの底のスライドガラス上に固定されており、温度は、スライドガラスの下を流れる水の温度を切り換えることにより変化させた。

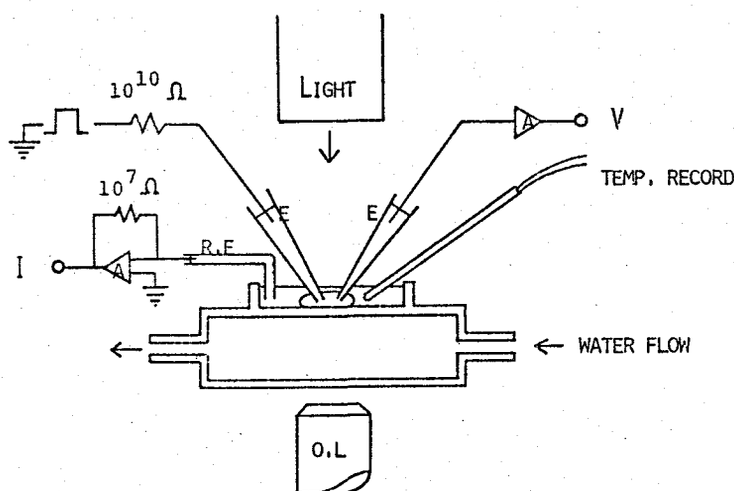


図4 ゾウリムシの膜電位と記録装置の模式図

REは3MKCl寒天ブリッジとAg-AgClで構成した電極; O.Lは対物レンズ; Eは1MKClを充填したガラス微小電極。

膜電位は OP アンプ (テラダイン 1026) を使った増巾器で 100 倍に増巾した後、レコーダに記録した。膜抵抗は、挿入された二本の微小電極の一本を通して、膜に一定の電流パルス ($\sim 10^{-10}$ A) を流し、その時の膜電位の変化から求めた。

膜電位固定は、OP アンプ (テラダイン 1026, 1023, 1022) で構成された 2000 倍の利得を持つ増巾器を用いて行なった。電位固定された膜を流れる電流はゾウリムシの細胞の近くに置かれた Ag-AgCl 電極 (飽和 KCl を含む寒天ブリッジを通したもの) を使って、温度変化と同時に記録した。電位固定の回路構成は、岸本や Meech らの論文 (32)(42) を

参考にした。(図5)

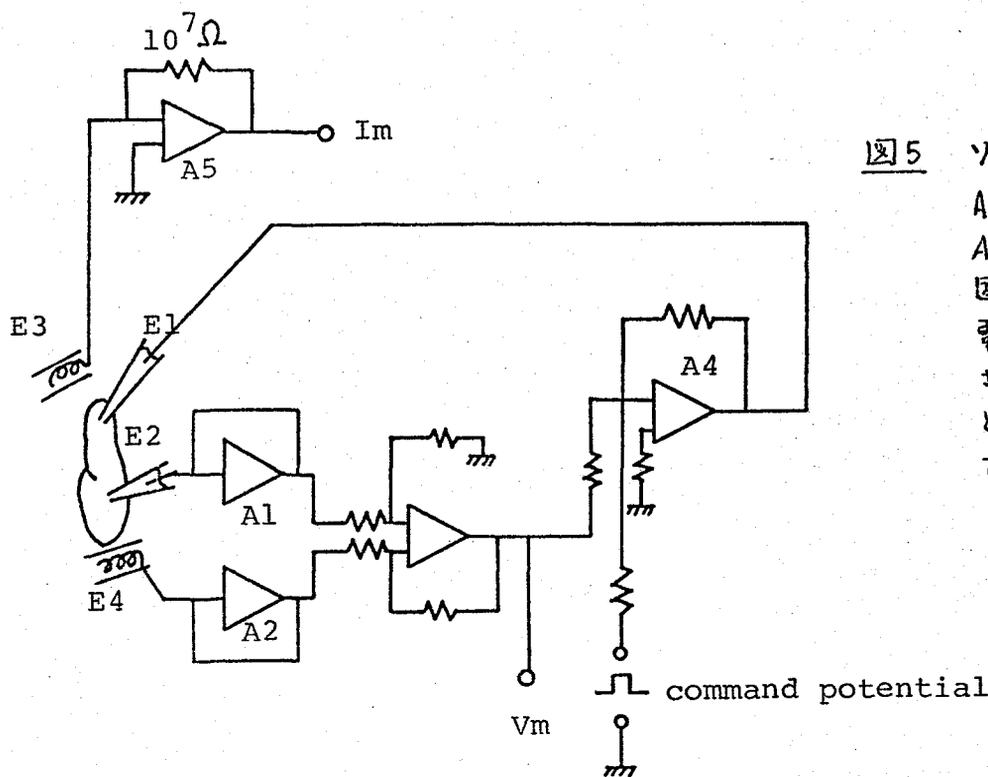


図5 ゾウリムシの膜電位固定回路
 A1, A2 は Unity gain アンプ,
 A3 は 差動アンプ, A4 は 電位
 固定用のアンプを表わす。
 電流は A5 と電圧に変換
 される。E3, E4 は 200Ω
 と 100Ω, Ag-AgCl で 構成し
 た 電極。

ケイ光色素によるゾウリムシの膜電位の観測は、
 Doughty と同様の方法 (7) で行なった。シアニン系
 色素 diS-C₃-(5) を 1 μM の濃度で用いた。温度の
 制御は、ケイ光分光器内の温度制御用セルホルダー
 の中を流れる水を切り換えることにより行なった。

すべての実験を通して温度はガラス封入型サーミ
 スタプローブを用いて、ゾウリムシがいるプール内の水溶液
 の温度を直接測定した。

III. 結果

1. 行動解析 — *P. multimicronucleatum* の温度感受性

両端が 25°C と 20°C に 1つになっている温度勾配のある
70ルの中に、*P. multimicronucleatum* を入れると、1分~
2分で、ほとんどのゾウリムシが 25°C の近くに集ま
た。(図6)

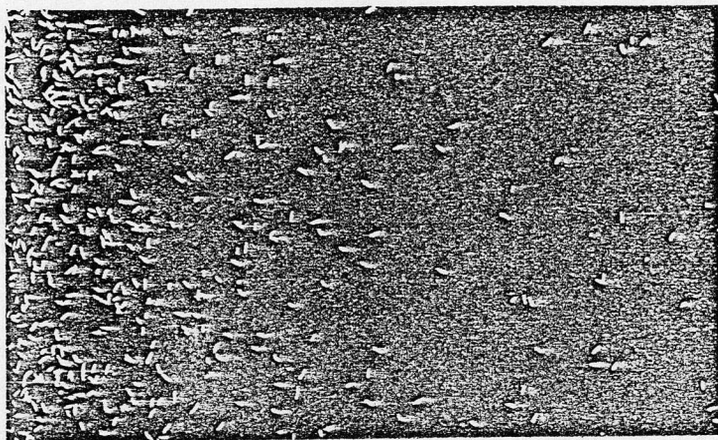


図6 25°C の側に集まっているゾウリムシ。
 25°C で培養したゾウリムシを左端が 25°C 、
右端が 20°C になるように直線的な温
度勾配をつけた70ルに入れた。

P. caudatum の場合は、培養液の組成や、培養の
時期によつて集まったり、集まらなかったりする。

P. multimicronucleatum の場合には、培養条件によら
ずよく集まり、その集まる程度も、*P. caudatum* の
場合に比べて顕著であった。

P. multimicronucleatum は、急な温度変化に対する
応答を強く示した。標準溶液中、 25°C で、方向
変換の頻度は、毎秒 0.03 回であり、*P. caudatum*
に比べて小さい。しかし、温度が 20°C に向かって
急に下がり始めると、方向変換頻度は急激
に増加し、10秒後には、毎秒約 0.5 回になった。

(図7). その後、ゆくり減少し、60~90秒でもとの毎秒0.03回の値に戻った。逆に、温度を20°Cから25°Cに向けて急に戻した時には、方向変換頻度は一時的に0になり、(図8)約60秒後にもとの値に戻った。その後続いて、わずかに一時的な増加を示すという複雑な応答を見せるが、この2番目の応答も、温度変化を始めてから2分以内に終了し、もとの毎秒0.03回の値に落ち着いてきた。(図9)

P. multimicronucleatum は、この様に、 dT/dt の符号の値によって、温度変化に対する応答を全く変える。実際の温度は、水を切り換えただけから、ほぼ指数関数的に変化する。従って方向変換頻度が一過的な応答を示した後、温度は変化し続けている。

泳ぐ速度については、*P. multimicronucleatum* は、*P. caudatum* の場合と同様に、温度変化に対して特別な応答を見せず、温度が低くなると単調に減少し、温度が高くなると単調に増加した。(図9.)

温度刺激と応答の時間経過をさらに調べるために、一匹のゾウリムシがステップ状の温度変化を受けた時に、どの様に応答するかを、前に述べた様な方法で解析した。温度が25°Cから20°Cに一瞬のうちに下がると、*P. multimicronucleatum* の方向変換頻度は、下がった直後に最大(毎秒1回)になり、その後は指数関数的に単調に減少し、約30秒後に0.06回/秒の値に落ち着いてきた。温度を25°Cから20°C以外に、13°C、17°C、23°Cへ変えた場合についても、同様の

TEMPERATURE CHANGE
(25°C → 20°C)



before temp. change



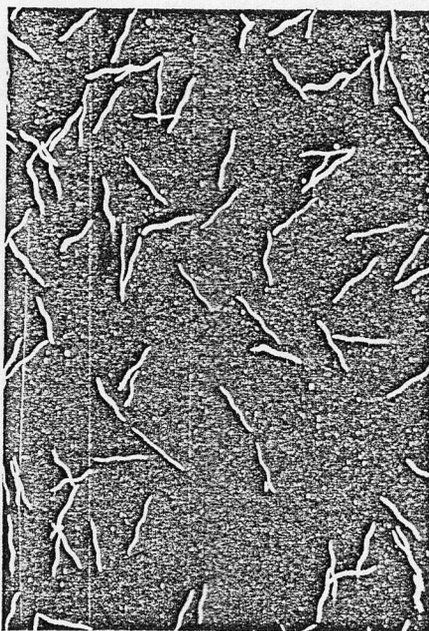
after 15 sec.

図7 温度の急変に対する応答 (露出2秒の軌跡写真)
25°Cから下げる前(左)と、20°Cに向かて下げ始めから15秒後(右)の軌跡。

TEMPERATURE CHANGE
(20°C → 25°C)



before temp. change



after 15 sec.

図8 20°Cに落ち着いてから(左)と、25°Cに向かて上げ始めから15秒後(右)の軌跡。

実験を行なったが、方向変換頻度はそれぞれ同様の時間経過を示した。しかし、方向変換頻度が一定の値に回復する速さは、低い温度に変えられた時ほど遅くなった。(図10)

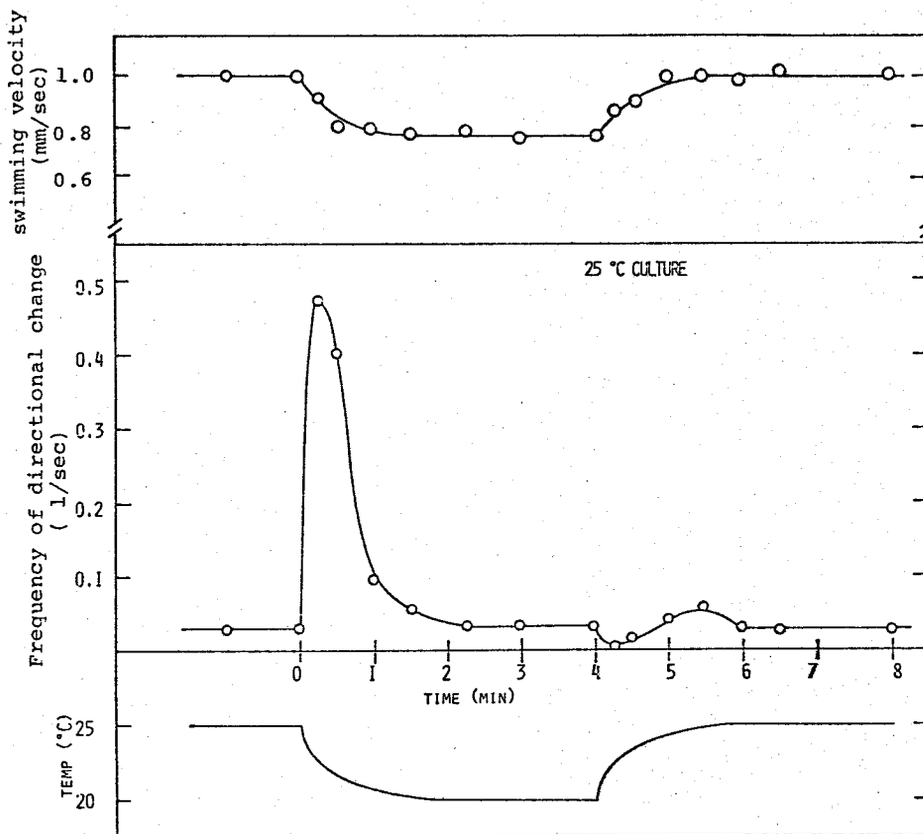


図9 温度の急変に対するゾウリムシの応答
25°Cで培養した *P. multi* に 25°C から 20°C への温度変化を与えた時の、速度(上図)と方向変換頻度の時間経過。

Frequency of directional change (1/sec)

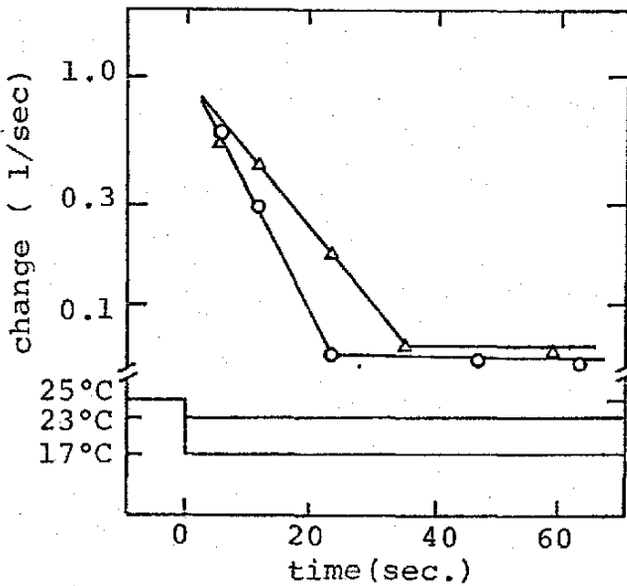


図10 ゴウリムシにステップ状の温度変化を与えた時の応答。

25°C から 23°C (O), あるいは 17°C (Δ) に瞬間的に温度を変えながらの方向変換頻度の変化。

一般にゴウリムシの実験に用いられる外液は、 mM 程度の KCl , CaCl_2 と緩衝液だけと含んでいる。ワラの培養液中では、*P. multimicronucleatum* は、強い走熱性を示し、また温度変化に対しても顕著な応答とする。しかし、*P. multimicronucleatum* を KCl , CaCl_2 と緩衝液だけと含む液で洗うと、洗った直後から数十分の間は、走熱性を示さなくなる。そして30分から1時間後には、再び走熱性を回復する様になる。しかし、 KCl , CaCl_2 と緩衝液からなる溶液に少量の MgCl_2 を加えた溶液で洗った場合には、洗った直後から走熱性を保持したままであることがわかった。加える MgCl_2 の濃度はあまり多すぎても少なすぎても効果はなかった。以上の様な理由から、今回の実験の標準液には、 0.5 mM の MgCl_2 が含まれている。*P. caudatum* の場合はもっと複雑で、レタス培養液中か、ワラ培養液に少量のリボフラビンを加えた溶液

中以外では、走熱性と示さないことが調べられている。
(51)。

2. 急激な温度変化に対する膜電位の一過的応答

標準液中、 25°C での *P. multimicronucleatum* の静止膜電位は、約 -25 mV であった。外液の温度を 25°C から 20°C に急に下げると、図 11 の様に膜電位は一過的に脱分極した。脱分極の大きさは、ゾウリムシの個体ごとに異なるので平均して述べると、温度が下がり始めてから約 10 秒後に最も大きい値を示し、静止膜電位から測ると約 $+7\text{ mV}$ になる。脱分極電位はその後、時間とともに元の値に戻り始め、約 50 秒後には、静止電位付近まで回復した。脱分極応答の開始から終了までにかかる時間の平均は、約 60 秒であった。また、この脱分極応答が最大となるあたりで、いくつかの脱分極性スパイクが発生した。

反対に温度を 20°C から 25°C に戻すと、小さい過分極応答が見られた。過分極応答の大きさは、脱分極応答に比べて小さく、最も大きい応答を示す時でも -3 mV 程度の大きさであり、見られない場合も多かった。応答の時間経過は、脱分極応答と同様に、温度上昇開始後、約 10 秒でピークに達し、その後、約 30 秒でもとの値に戻った。

以上の様な、温度変化の向きによる非対称な膜電位変化は、温度刺激に対する受容電位と考えられ、行動解析から得られた、方向変換頻度の温度応答とも良く対応する時間経過を示す。

脱分極性受容電位が発生すると、興奮性の Ca チャンネルが開き、スパイクが発生すると考えられる。

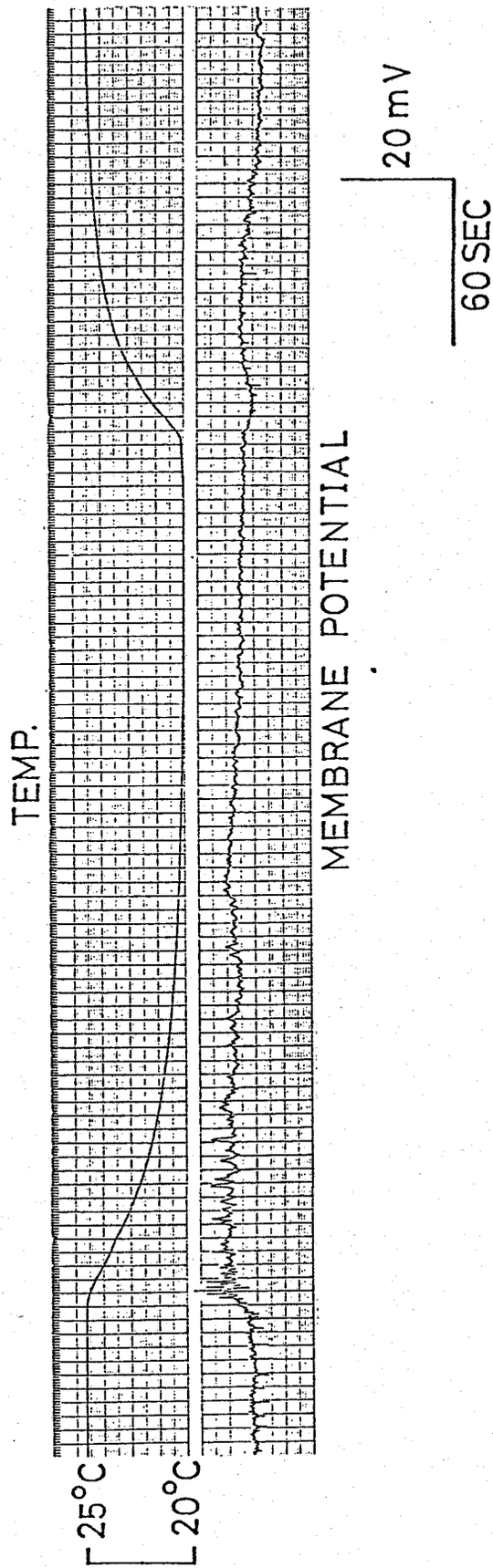


図11 *P. multi* の温度受容電位
 25°C に培養した *Y. coli* は 25°C から 20°C へ向かう温度変化が生じた時の
 膜電位の一過応答。25°C での静置電位は -25 mV である。

実際に受容電位が発生している時のスパイクの発生と膜電位の関係と調べると、強い相関があることがわかった。脱分極性温度受容電位と、発生前の静止電位のレベルから秒ごとに1mVの幅で分割する。そうした約20例の温度受容電位について、どのレベルに膜電位がある時にスパイクが立ち上がるかと調べて、各レベルでのスパイクの発生回数と、頻度の確率で表わしたものが、図12である。

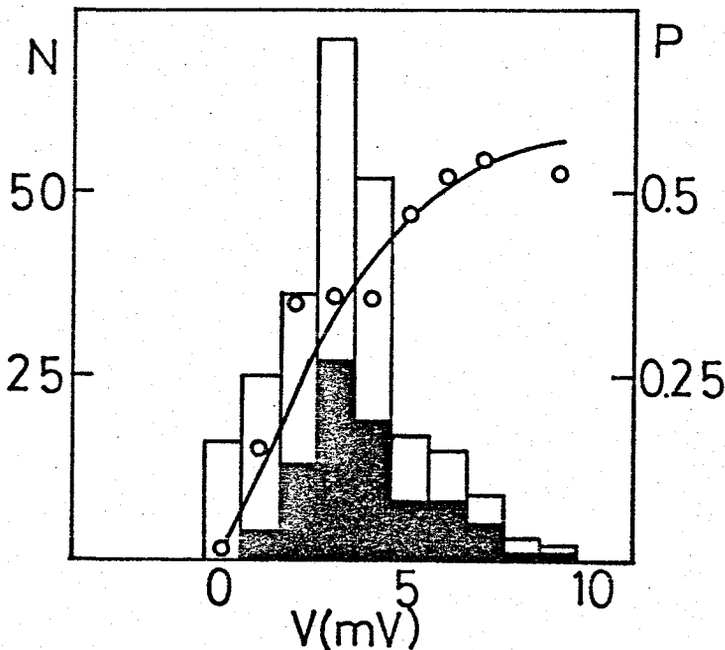


図12 温度受容電位と脱分極性スパイクの発生確率

P(0)は受容器電位(横軸)の1313なレベルでのスパイクの発生確率。

図中のNは度数を表わし、白枠で囲んだものが受容器電位そのもの(スパイクの有無にかかわらず)の度数分布、黒い部分が、スパイクが発生した膜電位レベルの度数分布になる。白丸は、スパイク発生時の膜電位レベルの度数(黒い所)と、受容器電位レベルの度数(白い所)で割った値である。この図から、膜電位の脱分極の程度が大きければ大きいほど、

スパイクの発生する確率が増すことがわかった。

3. 温度受容電位発生中の膜抵抗の変化

ゾウリムシの膜に 200 msec の duration で 10^{-10} A 以下の小さい電流パルスと流して膜抵抗を調べた。温度刺激と与えられた時に、同時に 3 秒間隔でパルスと流し、膜抵抗の変化を測定した。その時の膜の抵抗値は、受容器電位に伴う様な一過的な増減は示さず、温度変化に従って、単調に増減した。25°C で約 60 M Ω の膜抵抗は、温度が 20°C に下がり始め、受容器電位が発生し始めると、約 70 M Ω に増加し、その後受容器電位が回復しても、その値を保ち続けた。温度が逆に 25°C に戻されると、再び膜抵抗は 60 M Ω に単調に減少した。(図13)

ゾウリムシの膜抵抗は、一定の環境の下でも、非常に大きく揺らいでおり、1秒間の測定でも、前後で 20% 近く変化することがある。そのため、この揺れ中よりも小さい膜抵抗の変化はこのような測定では、確かなものとしてとらえることはできない。

図14は非常にゆっくり (10°C/20分)、温度を上昇させたときの各温度に於ける定常状態の膜抵抗と温度の関係である。定常状態での膜抵抗は、温度が高いほど小さくなった。

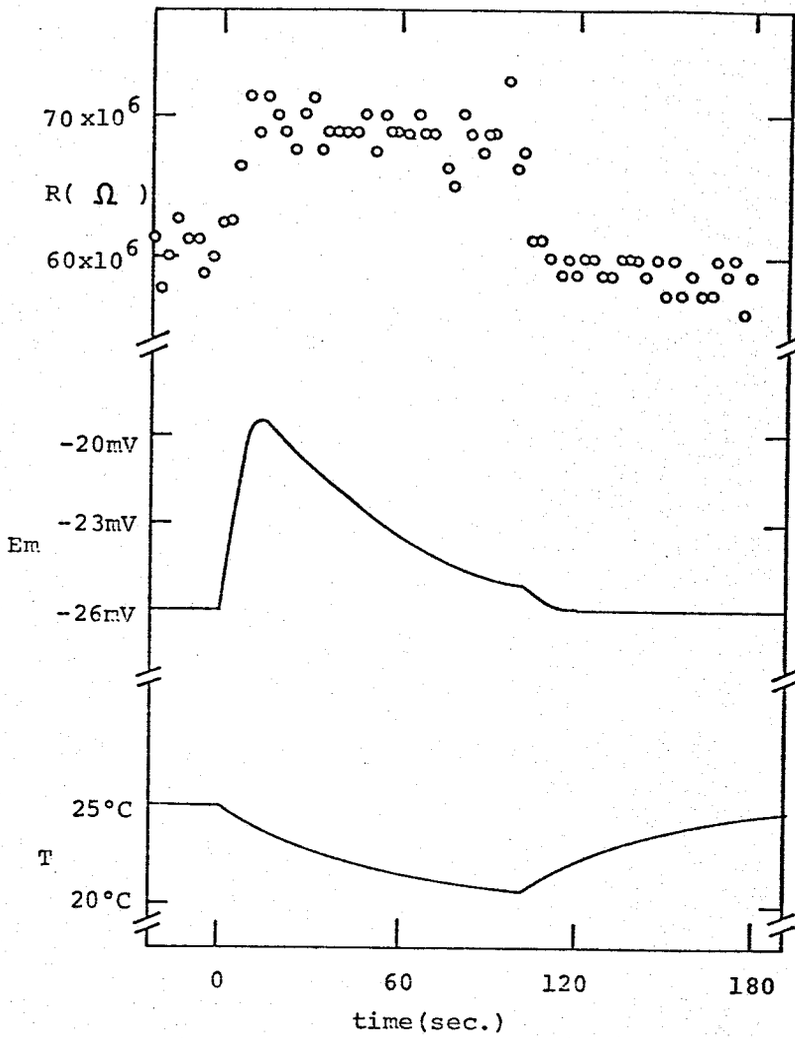


図 13

温度受容電位発生中の膜抵抗の変化
 膜抵抗は膜に 10^{-10} A, 200msec の電流を流入
 を与えて求めた。(3秒間隔)
 膜電位変化の記録は電流10 μ Aに好変
 動分を除いてある。

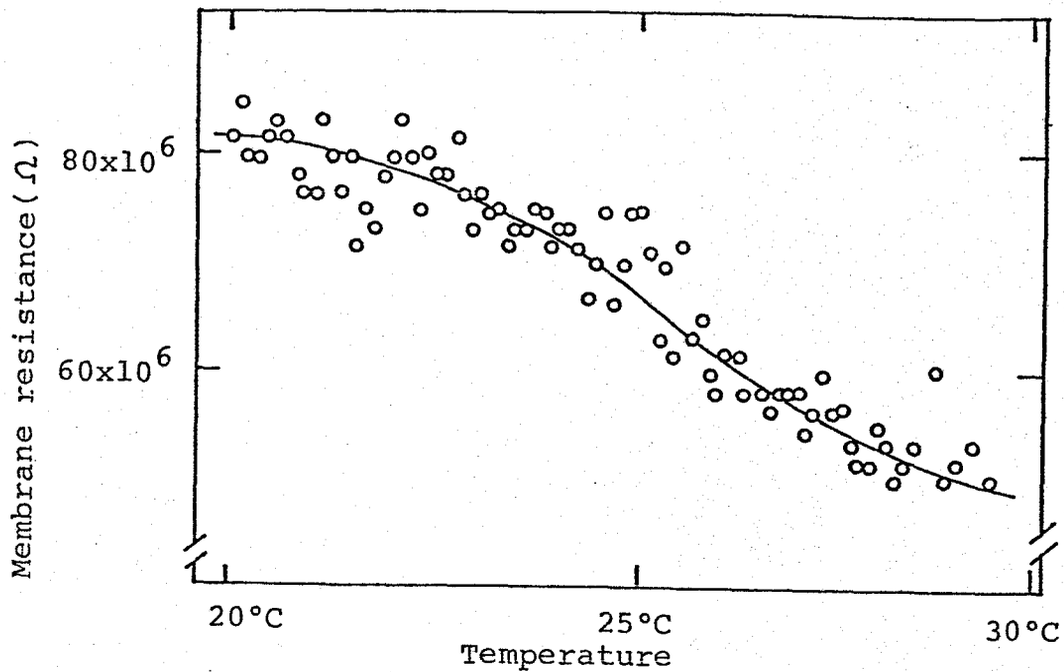


図14

定常状態での膜抵抗と温度の関係

抵抗の測定は図13の場合と同様である。

25°Cで培養した *P. multica* を使った。

温度は低温側からゆっくりと (10°C/20分) 上昇

させた。図は一枚のグラフシートの記録

である。

4. 温度受容電位のイオン依存性

ゾウリムシの膜電位に関与していると一般に考えられているイオンは、主として、KイオンとCaイオンである。P. caudatumの場合、細胞内のKイオン濃度は、20~30 mM, Caイオン濃度は 10^{-7} M程度であることが報告されている。(11) P. multimicronucleatumについては、詳しい分析は行なわれていないが、膜電位を形成しているイオンは、P. caudatumやP. tetraureliaの様に、KイオンとCaイオンであろうと考え、細胞外のKイオン濃度やCaイオン濃度が、温度受容電位の大きさに、どう影響するかを調べてみた。いずれの場合も、他のイオン組成は、標準液のそれと同じ条件で行なった。受容電位の大きさとしては、温度を25℃から20℃に急に下げた時の、膜電位の脱分極応答のピークの値を用いた。

外液のKイオン濃度を増加すると、P. multimicronucleatumの静止膜電位はだんだん浅くなり、50 mMを越えるあたりで、0レベルに近づいた。(P. caudatumの場合には、30 mM付近で0に近づく。)この事から、P. multimicronucleatumの細胞内Kイオン濃度は、少なくとも50 mM以上であることが予想される。受容電位の大きさは、Kイオン濃度が増加するに従って小さくなり、50 mMになると発生しなくなった。(図15-1)

外液のCaイオン濃度を増加した時も、静止電位は、だんだん浅くなった。しかし、その程度は、Kイオンの時に比べると小さかった。また、受容電位の大きさは、外液のCaイオン濃度にあまり影響を受けなかった。(図15-2)

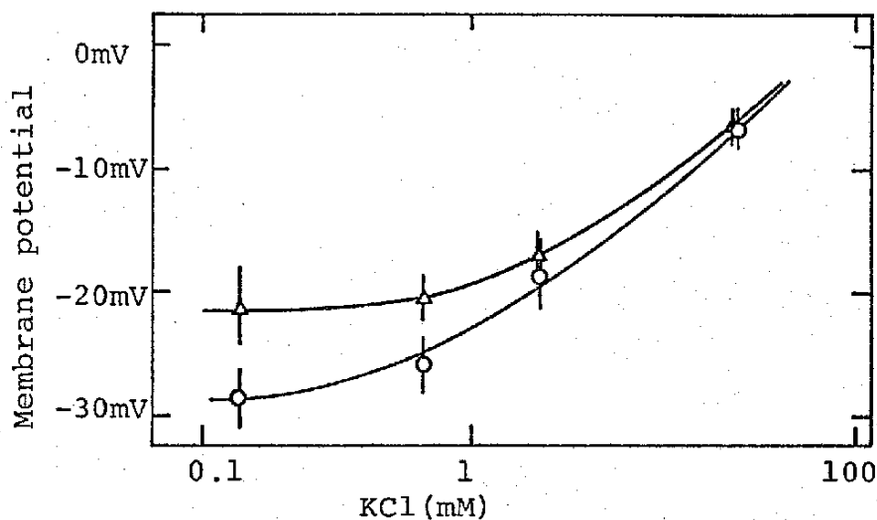


図15-1 静止電位と温度受容電位の外液 KCl 濃度による影響
 25°Cで培養した *P. multi* の静止電位 (○) と、温度を
 25°Cから 20°Cに下げた時の受容電位の平均値 (△)。
 それぞれの点は 5~10 匹のゾウソクシの平均。

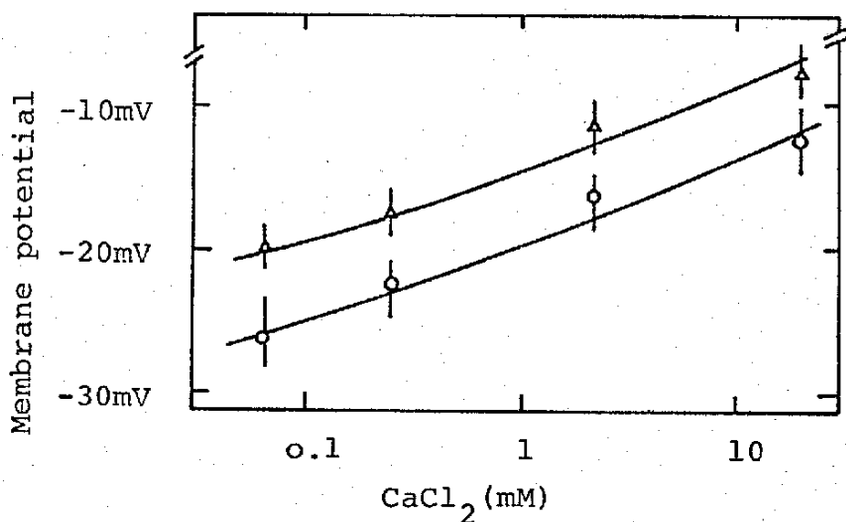


図15-2 静止電位と温度受容電位の外液 CaCl₂ 濃度
 による影響
 静止電位 (○) と 25°Cから 20°Cに下げた時の
 温度受容電位 (△)。

5. 温度受容電位と興奮性 Ca チャンネル

温度変化に伴って脱分極性の受容電位が発生すると、興奮性 Ca チャンネルが開き、スパイクが発生すると考えられる。(11)。そこで、温度受容電位の発生に、直接、興奮性 Ca チャンネルが関係しているかどうか調べてみた。ゾウリムシの興奮性 Ca チャンネルは、繊毛膜上に局在していることがわかっていて、(8)(53)。そこで、生きたまま繊毛を除去したゾウリムシを使い、その温度受容電位の発生を調べた。繊毛の除去は、抱水クロラールによる方法(8)と、エタールによる方法(52)の両方を用いて行なったが、両者とも、同様の結果が得られた。

繊毛を除去した *P. multimicronucleatum* の外液の温度を 25°C から 20°C に下げると、膜電位は一過性の脱分極応答を示した。ただし、繊毛除去後のゾウリムシの受容電位の大きさ、除去前に比べると 50% 以下であった。(図 16) このことから、繊毛膜上の興奮性 Ca チャンネルの受容電位への寄与は、あったとしても部分的であったことが考えられる。繊毛除去によって細胞表面積は、約 50% に減少しており、従って、膜抵抗は増大しているにもかかわらず、膜電位変化は除去前に比べて小さい値を示した。薬品処理によって、膜が損傷を受けている可能性もある。

P. caudatum では、興奮性 Ca チャンネルを欠損した mutant が得られており、CNR と呼ばれる。そこで wild type と CNR との温度受容電位を比較した。*P. caudatum* は、*P. multimicronucleatum* に比べて受容電位の検出が困難であった。しかし、wild type, CNR、ともに数例からは、温度受容

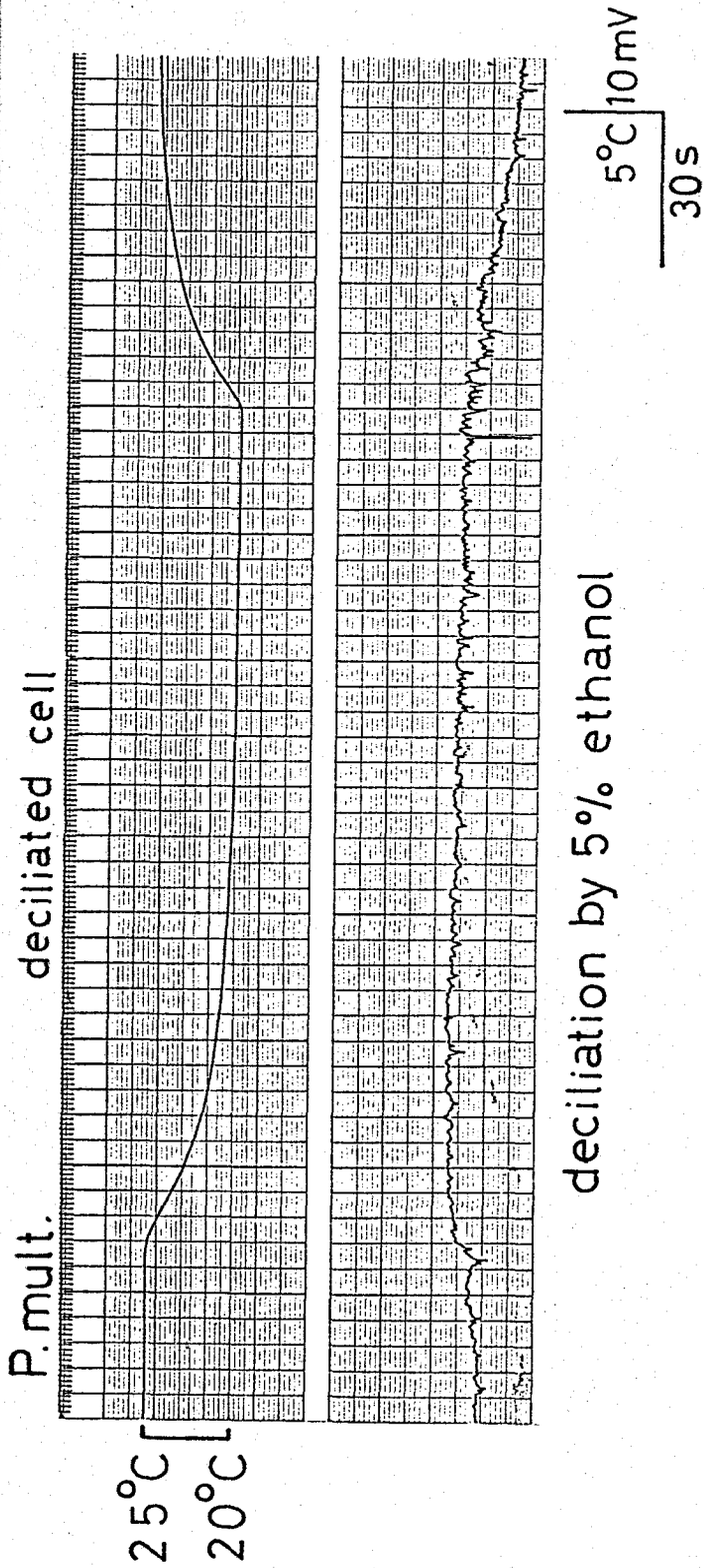


図16 絨毛を除去した P. mult. の温度受容電位
(5% I91-1L に対し) 25°C での R.P. は -22 mV。

電位が記録できた。(図17)

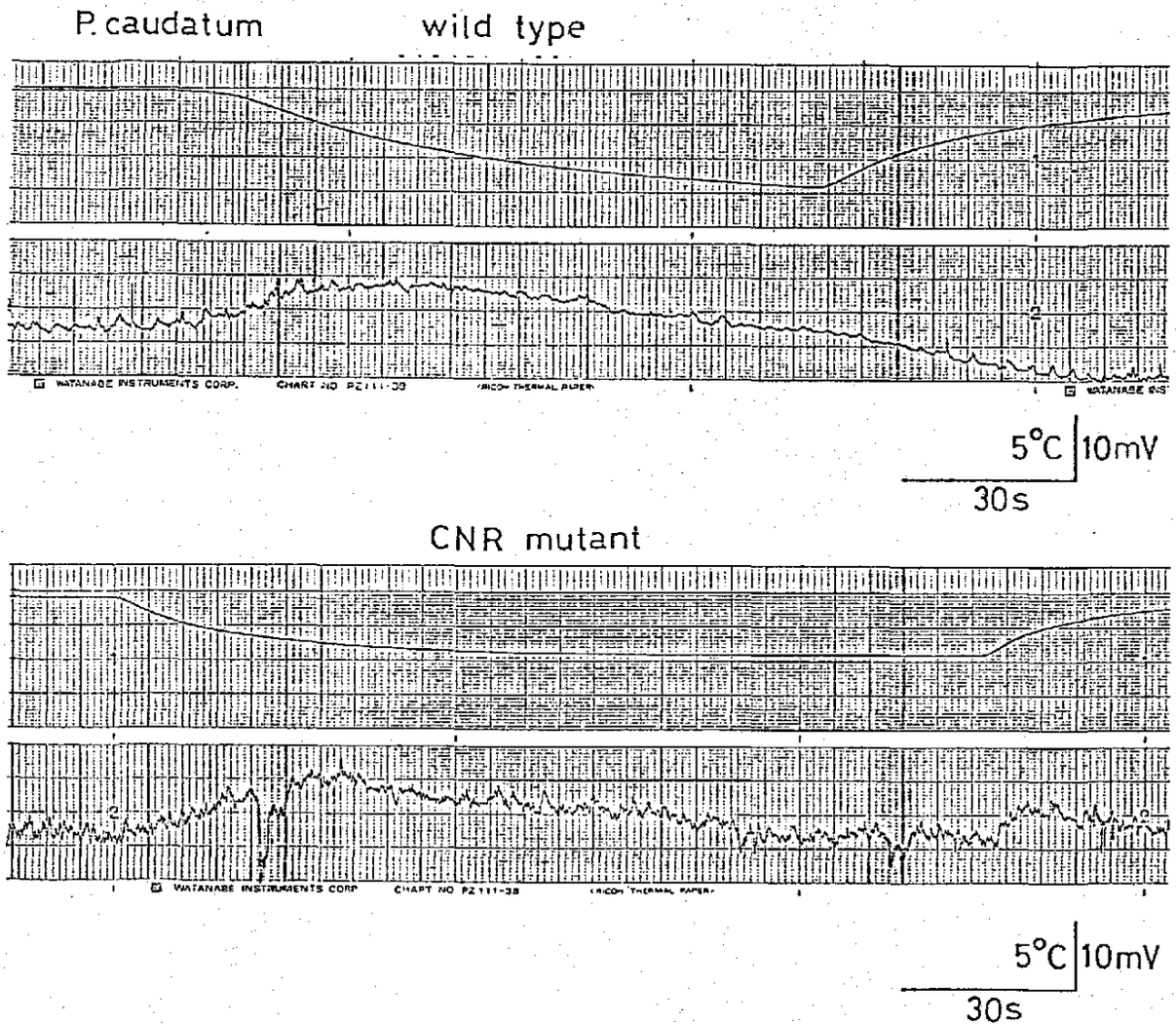


図17 P. caudatum の温度受容電位

上図は wild type, 下図は CNR mutant の記録。

25°C で培養した P. caudatum に 25°C から 20°C への温度変化を与えた時の応答。

25°C での静止電位は wild type が -28 mV, CNR が -24 mV であった。

両方から得られたものと比較すると、受容電位の大きさ、時間経過ともに、あまり差がなかった。やはり、興奮性Caチャネルの温度受容電位への寄与は少ないことを示した。*P. multimicronucleatum*の温度受容電位と比較すると、時間経過の様子は似ているが、より遅かった。

6. 膜電位固定条件下の温度受容電流

膜電位を固定した状態で、ゾウリムシに温度変化を与えて、それに対する応答を、膜を流れる電流として検出することができる。*P. multimicronucleatum*の膜電位を静止電位に固定して、外液の温度を25℃から20℃に下げると、一時的に内向きの電流が増大して、その後もとのレベルに戻る電流応答がみられた。反対に、温度を20℃から25℃に戻すと、一時的な外向き電流の増大がみられた。(図18) これらの電流応答の時間経過は、温度受容電位の時間経過と同じであるので、受容電位発生の原因となる膜のイオン透過性の変化を反映しているものと考えられる。

さらに、この温度変化に対する電流応答に、外液のKイオンとCaイオンが与える影響を調べた。膜電位は、それぞれの塩溶液中での静止電位に固定し、温度を25℃から20℃に急に下げた時の電流応答のピークの値がどう変化するかを調べた。標準液中のKイオン、あるいはCaイオンの濃度を変えた溶液を外液とした。一過性の電流応答のピークの値は、外液のKイオン濃度の増加に伴って小さくなった。(図19) このことは、

P. mult. V. CLAMP

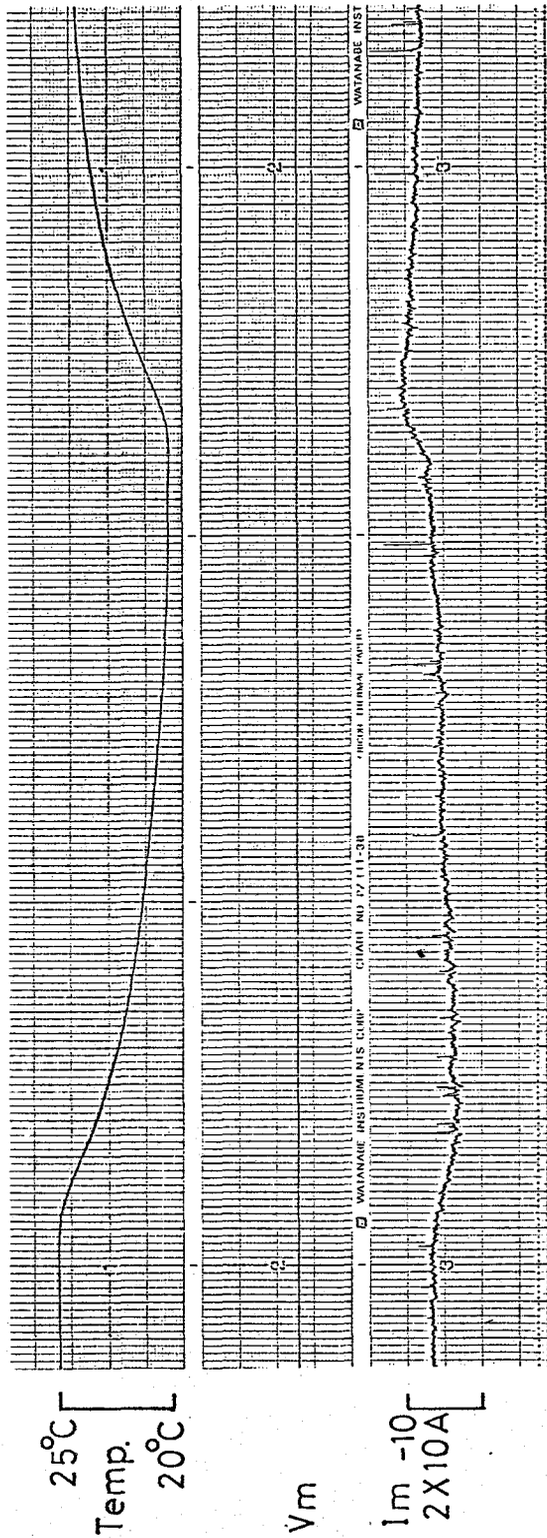


図18 膜電位固定された時の温度変化に対する電流応答
 膜電位を静止電位(-25mV)に固定した P. multi に 25°C から 20°C に
 変化する温度変化を与えた時の電流の変化。25°C での電流レベル
 が 0 を表わし、それ以上側が外向き電流、下側が内向き電流
 に対応する。

Peak value of inward current

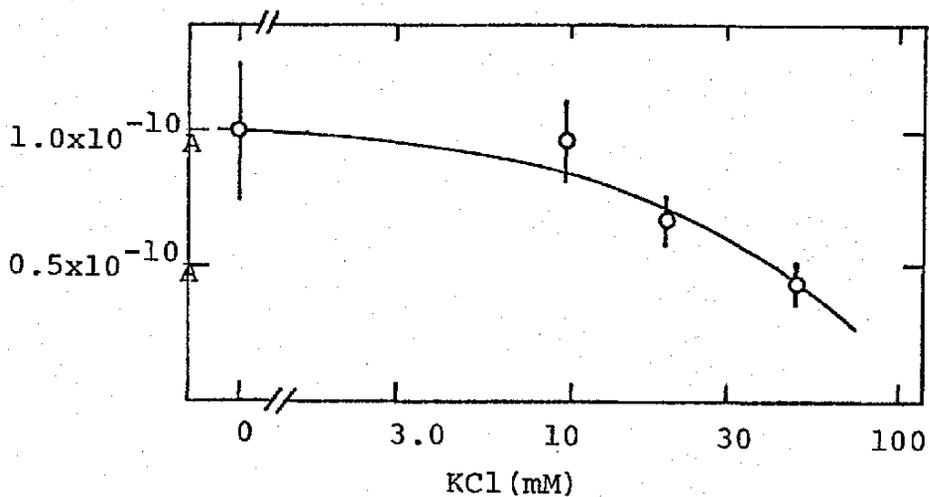


図19 膜電位固定時の膜電流応答の大きさと KCl 濃度 25°C から 20°C に 温度を下けた時の、一過性内向き電流のピーク値と外液の KCl 濃度との関係。各点は 5~10 匹のゾウリムシの平均。

Peak value of inward current

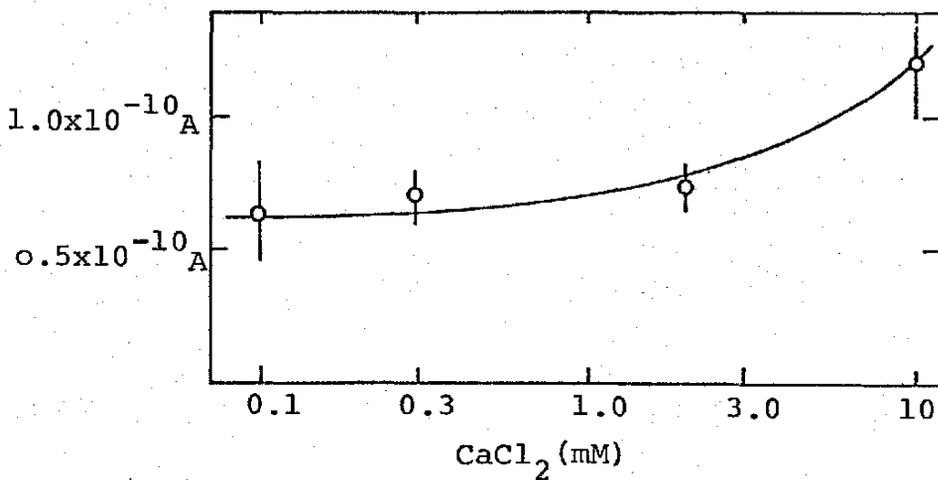


図20 膜電位固定時の膜電流応答の大きさと CaCl₂ 濃度 25°C から 20°C に 温度を下けた時の、一過性内向き電流のピーク値と外液の CaCl₂ 濃度との関係。

膜電位固定していない時の温度受容電位の大きさ、外液 K イオン濃度の増加によって、小さくなることと一致している。また、電流応答のピーク値は、外液の Ca 濃度の増加に伴って大きくなった。(図 20)

膜電位をいろいろなレベルに固定して、その際の刺激応答を見ることにより、受容電位発生に関与しているイオンの平衡電位を見つけることができる。しかし、ゾウリムシの温度応答では、一連の実験に 5 分間以上の膜電位固定が必要であり、そのように長時間、膜に電流を流し続けることは、細胞内のイオン分布を変えるだけでなく、細胞自体にも損傷を与えるため、まだ十分信頼できる結果を得るにいたっていない。

7. 蛍光色素による温度受容電位の検出

1 ml あたり 300 ~ 1000 匹の密度のゾウリムシに、ケイ光色素 diS-(3-(5)) を、 $1 \mu\text{M}$ になるように加え、セルの中を一樣にゾウリムシが分布する状態になるのを確かめて分光器にセットする。励起光 (620nm) ケイ光 (670nm) とともに、約 $3\text{mm} \times 5\text{mm}$ の楕円形の窓を通っており、ゾウリムシを数 10 匹程度含んだ空間からのケイ光強度を測定していることになる。

ゾウリムシと色素を含む溶液の温度を、 25°C から 20°C に急に下げると、ケイ光強度は、一時的に増加して、その後、ゆっくり、元のレベル近くに戻った。逆に 20°C から 25°C に戻すと、ケイ光強度の一時的減少がみられた。ケイ光強度変化の時間経過は、方向変換頻度の時間経過や、温度受容電位のそれと、ほぼ同様であった。(図 21)

この色素の場合、ケイ光強度の増加は、膜電位

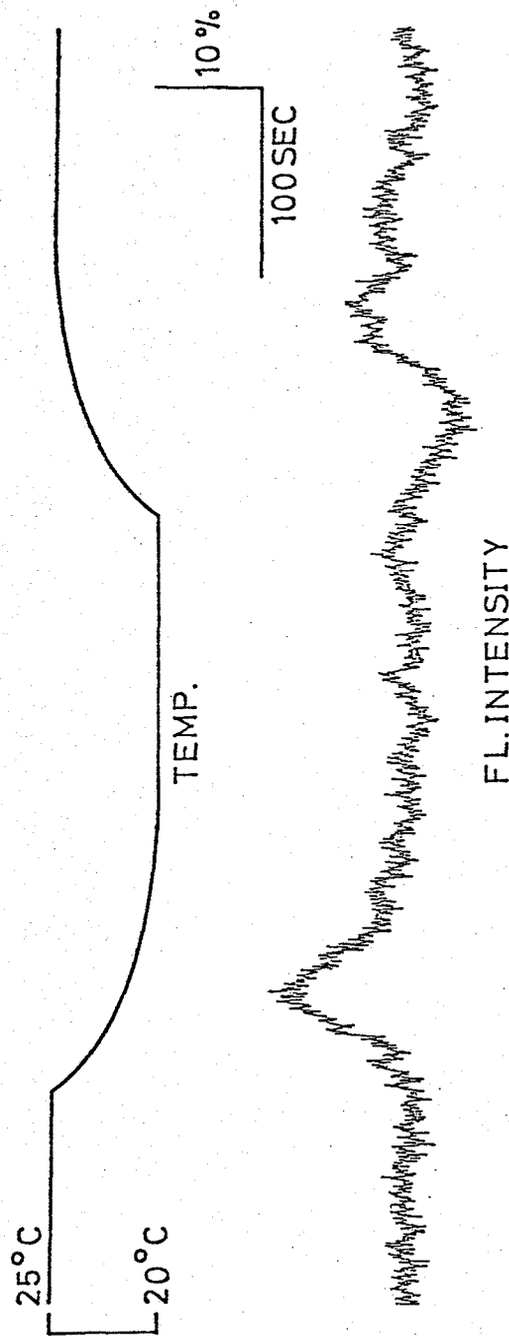


図 21 温度受浴電位のチロ色素 (dis(5)) による検出
 25°C から 20°C に急に下げられた時の、チロ強度の時間経過。
 チロ強度の増加 (±) は、膜の脱分極に対応する。
 25°C に培養した P. multti を用いた。

の脱分極に、減少は過分極に対応する。ケイ光強度変化はピーク時で、約10%であった。ゾウリムシの静止電位の、外液Kイオン濃度依存性を、ケイ光法と微小電極法の両方で測定した結果を比較すると、ケイ光強度の10%の増加は、同一条件での、約5mVの膜電位の脱分極に相当した。

しかし、ケイ光色素法によるゾウリムシの膜電位変化の検出は、定量的再現性に乏しい。その理由としては、散乱光の影響や、ゾウリムシの向きや密度などが分光器用セルの中で一様にならないこと、などが考えられるが明らかでない。

IV. 考察

1. 実験上の問題点

微小電極による温度受容電位の記録は容易である。しかし、電位応答の時間経過が遅いため、短かくても5分間以上の記録が必要であり、時間が長くなればなるほど、安定した記録と得ることは困難になる。また受容電位は、回復の過程が特に遅いと、ゾウリムシ膜電位が静止電位のまわりを $\pm 1 \sim 2 \text{ mV}$ の大きさで揺らいでいるため、受容電位の持続時間の判定は困難であり、脱分極応答、或いは過分極応答の程度も、バラツキが大きく、ゾウリムシの個体差によるものか、あるいは電極の挿入状態の差によるものか、明らかでない。更に、一匹のゾウリムシについて、 $25^\circ\text{C} \rightarrow 20^\circ\text{C} \rightarrow 25^\circ\text{C}$ という温度刺激を繰り返して与えた場合、その受容電位の大きさは、一回ごとにかたが異なる値を示すことから、一匹のゾウリムシについても、温度感受性が揺らいでいる可能性がある。

温度を 20°C から 25°C に戻した時の膜電位の過分極応答は、一般に小さく、ほとんど見られない場合も多いが、膜電位固定下での膜電流応答としては、常にはっきりと表われた。しかし、その理由は明らかでない。

2. 温度受容電位発生のメカニズム

ゾウリムシの膜電位形成に關与しているイオンとして、 K イオンと Ca イオンだけと考えると、図22のような等価回路で表わされる。ここで g はコンダクタンス、 E_{Ca} 、 E_{K} はそれぞれのイオンの平衡電位を表わす。細胞内は、 K イオン濃度が高く、細胞外は Ca イオン濃度が高いから、 E_{K} はマイナスの値になり、 E_{Ca} はプラスになる。

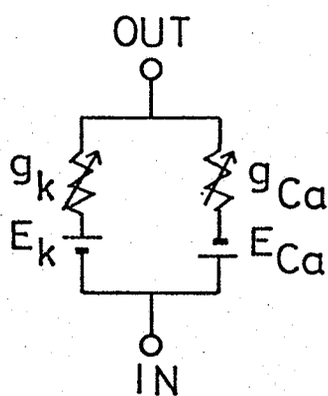


図 22

静止状態で、膜は K イオン、Ca イオンに透過性を持つから、外向きに流れ出ようとする K 電流と、内向きに流れ込もうとする Ca 電流がちょうどつりあつて、みかけ上、膜には電流が流れていない。

温度が 25℃ から 20℃ に下げられた時、膜電位は脱分極をするから、そのときには、K イオンの膜電位に対する寄与が小さくなっているが、Ca イオンの膜電位に対する寄与が大きくなっているか、あるいはその両方である。すなわち、 g_k/g_{Ca} の値が、温度受容電位を発生する前に比べると小さくなっている。その時の膜抵抗を測ると、受容電位を発生する前に比べて大きくなっていることがわかった。つまり膜のコンダクタンスは減少している。 g_k/g_{Ca} が小さくなっていることと、 $g_k + g_{Ca}$ が減少していることを考えると、受容電位発生中は、少なくとも g_k が減少しているといえる。

膜を流れる電流 I は、次式で与えられる。

$$I = g_k (E_m - E_k) + g_{Ca} (E_m - E_{Ca}) + \sum_i g_i (E_m - E_i)$$

普通の状態では、 g_{Ca} は g_k より小さく、 g_i は g_{Ca} より、さらに小さいと考えられる。膜電位固定の条件で、外液の K イオンや Ca イオン濃度を変えた場合の温度受容電流を考えしてみる。膜電位は、静止電位に固定されているので、

静止状態では $I=0$ である。図19及び図20の結果は、図15及び図16を参照すると、受容電流のピーク値が Kイオン、Caイオンの両方の濃度の変化とともに、 $E_m - E_K$ に比例して変化していることを示している。ゆえに、受容電流は、Kイオンのコンダクタンス g_K の変化によると考えられる。すなわち、ゾウリムシに、急激な温度降下を与えられると、 g_K が小さくなり、そのため I が負となり、内向き電流が流れる。外液のKイオン濃度を増すと、 $E_m - E_K$ は小さくなるので、 I は減少し、図19の結果と一致する。また、外液のCaイオン濃度を増加した場合は、 $E_m - E_K$ が大きくなり、温度降下によって g_K が変化すると受容電流は大きくなり、図20の結果と一致する。受容電位あるいは受容電流発生中、膜のコンダクタンスは、一過性の変化を示さず、徐々に新しい温度での値へ変化するのみであった。それゆえ温度変化によって g_K の急激な変化が起きた後、 g_{Ca} (さらに他のイオンのコンダクタンス g_i) も g_K と同じ向きに変化し、電位がほぼ元の値に戻ると考えられる。

静止状態での膜抵抗の値 (約 $60 \text{ M}\Omega$) から、静止電位の値 (-25 mV) を用いて、Kイオン、Caイオンの各電流の値を、(他のイオンの電流への寄与は無視できるとして) 見積ると、

$$I_K = 5.0 \times 10^{-10} \text{ [A]}$$

$$I_{Ca} = -5.0 \times 10^{-10} \text{ [A]}$$

となる。

受容電位の発生が終わった後の状態での K電流、Ca電流も、同様の手順で求められる。電位は、元のレベルと同じであるから、KとCaのコンダクタンスの比は同じである。20℃に落ち着いてからの膜抵抗の

平均値は、約 $70 \text{ M}\Omega$ であるから、

$$I_k = 4.3 \times 10^{-10} \text{ [A]}$$

$$I_{Ca} = -4.3 \times 10^{-10} \text{ [A]}$$

となる。

以上のことから、電位固定された状態での膜電流値の変化を考えらる。温度刺激前では、外向きの I_k と内向きの I_{Ca} が、 $5.0 \times 10^{-10} \text{ [A]}$ でつりあっている。そして刺激が加えられると、 g_k が減少する。 g_k の減少は、 I_k の減少を招くが、膜抵抗は一過的な変化をしていないので、 g_k は減少したままであるとして、刺激が加えられてから充分時間がたった後には、 I_k も I_{Ca} も、絶対値は、 $4.3 \times 10^{-10} \text{ [A]}$ の値になつてつりあっていると考えられるから、 g_{Ca} も減少しているはずである。このように、温度刺激が加えられた後、すぐに g_k が減少し、 g_{Ca} は遅れて、後から減少すると、考えると、温度変化直後の内向き電流の値が、 $0.7 \times 10^{-10} \text{ [A]}$ ($5.0 \times 10^{-10} - 4.3 \times 10^{-10} \text{ [A]}$) となり、これは、電位固定の実験より得られたヒーク時の内向き電流の値 $1.0 \times 10^{-10} \text{ [A]}$ に近い。

この説明は、膜の K イオン、 Ca イオンのコンダクタンスが外液の温度に依存した変化とするが、温度が急に変わった場合、 K イオンと Ca イオンのコンダクタンスの変化の速さに、時間的な "ずれ" を生じるために、一過性の膜電位変化を示すという考え方で行ったものである。その他にも、膜が脱分極応答をする可能性としては、一時的な K の透過性の減少や、一時的な Ca の透過性の上昇も考えられる。膜を 5 mV 脱分極するには、前者の場合、膜抵抗は、一時的に $5\% \sim 6\%$ 減少すればよく、後者の場合には、膜抵抗は、一時的に 20% 程度増

加すればよいが、実際の膜抵抗は、ほつりした一過的变化は示さなかった。しかし、いずれの場合も、変化分は、実験の誤差に近い値である。このような事から現状では、KイオンあるいはCaイオンの透過性に一過的变化が起こっている可能性も否定できない。

上では、ゾウリムシの膜がKイオンとCaイオンに対してのみ透過性があるとして、膜電位の発生を考えたが、それも今のところ十分の根拠があるとはいえない。Kイオン、Caイオンのみと考へ、Goldmanの膜内定電場を仮定した場合、膜電位は、細胞内外の、両イオンの濃度、温度、 P_k/P_{Ca} (P_k : 膜の、Kイオンに対する透過係数、 P_{Ca} : 膜の、Caイオンに対する透過係数)の値で決定される。 P_k/P_{Ca} の値は、外液のKイオンやCaイオン濃度を変えた時の膜電位変化からもとめることができる。実際に図15-1を使って、膜電位変化の値を最も良く説明する P_k/P_{Ca} を求めると、約0.03という値を得る。ところが図15-2を使って同様に求めた P_k/P_{Ca} の値は、1以上の値になる。(細胞の中のKイオン濃度は80mM、Caイオン濃度は 10^{-7} Mとして計算した。) このように二つの実験から得られた P_k/P_{Ca} の値は、大幅に異なる。つまり図15-1と図15-2を同時に説明する P_k/P_{Ca} の値はみつけることができない。このことは、上述の仮定が不十分なものであることを示している。その原因としては、ゾウリムシの膜電位の場合、 P_k/P_{Ca} の値が、いろいろな塩濃度で一定であるとは考えられないこと、膜電位形成に、KイオンやCaイオン以外のイオンの寄与がかなり大きく、細胞内にある多種のイオンの影響も考えなければならぬこと、などがあげられる。

現状では、いずれの場合かと区別することは難しい。

V. 脂質モデル膜を使った温度受容電位のシミュレーション

1. 実験方法

ゾウリムシの膜電位は、温度の急変に対して、一過的に変動する。その温度受容電位の発現機構の解明は、まだ不十分である。

一般に、ある機能に注目し、それを明らかにしようとする場合には、巨視的なレベルから研究を始め、より微視的なレベルに進めていく。しかし時には、現在、研究を進めている立場と違った立場から研究を見ることが必要となってくる。このような考えから、脂質モデル膜を使った温度受容電位のシミュレーションを行なった。

脂質だけで構成した二重層膜の実験システムも可能であるが、実験上の制約も多く、技術的にも高度であるため、この研究では、フィルターに脂質をしみ込ませたモデル膜を使った。このような実験システムを使うことにより、生体が合成した脂質という化合物自体が持つ性質と、比較的純粋に取り出すことができる。

i 脂質-フィルターモデル膜の製作

実験に使った脂質は、卵黄から抽出した phosphatidyl choline (SIGMA, Type V-E) と、羊の脳から抽出した phosphatidyl ethanolamine (SIGMA, Type II-S) の二種である。脂質を溶かしたクロホルム溶液 (1g/ml) に、市販されているメンブランフィルター (SALTORIUS社製) や、シリポアフィルターを1~2分間、浸す。脂質のしみ込んだフィルターを、クロホルム溶液から取り出し、空気中でクロホルムを蒸発させる。このよう

にして得られた脂質-フィルター膜は、 $2 \sim 10 \text{ mg/cm}^2$ の脂質を含んでいる。乾燥させたモデル膜は、使用に先立って、 $10 \text{ mM Tris-MES (pH 7.0)}$ 溶液に浸しておく。後で述べるPE膜による膜電位応答は、浸しておく時間の長さに関係がある。 25°C で30分間、緩衝液に浸したPE膜は、ほとんど膜電位応答を示さないが、1時間浸したものは、50%以上が応答を示した。更に、3時間以上浸したPE膜は、すべてが、温度変化に対して応答した。このように、脂質モデル膜が膜電位の温度応答を示すようになるには、必ず、一定時間以上の前処理が必要である。

なお、実験に用いたフィルター孔径は、 $0.01 \mu\text{m}$ から、 $0.45 \mu\text{m}$ の大きさであった。

ii モデル膜電位測定装置

膜電位を測定するための装置は、アクリル樹脂と、ガラス板を加工して製作した。アクリルで作られた2つの室の間に、脂質モデル膜を固定する。(図23) 膜と室のすき間から、イオンが通らないようにシリコンゴム板で作ったガスケットをほきみ、ネジでしっかりと密着させる。室の膜と反対側には、ガラス板で隔てられた大きな窓がある。これを通して、外を循環する水

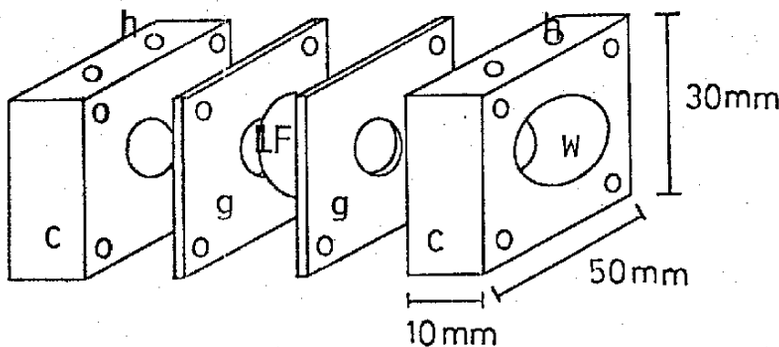
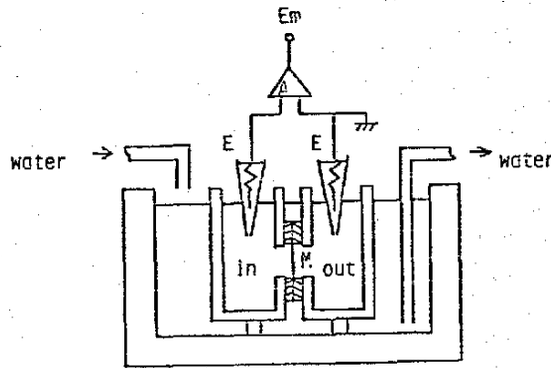


図23 モデル膜の膜電位測定装置

- C; アクリルで作ったセル
- g; シリコンゴム板のガスケット
- W; ガラスを張った窓
- h; 電極を入れる穴
- LF; 脂質をしみこませたフィルター

と、スムーズに熱交換を行なう。それぞれの隔室内の溶液は、室の上部にあけられた穴から、出し入れされる。(図24)

Apparatus for measuring electrical characteristics in the two-compartment system



M: Lipid-impregnated filter membrane
E: $Ag-AgCl$ electrode

図24 Eテル膜の実験装置

膜電位の記録は、銀-塩化銀電極を使い、飽和KClを充たした寒天橋を通して測定した。膜電位は、OPアンプ(テラダイン 1026)を用いた100倍のゲインを持つ増幅器をとおして記録した。今回の実験に使用したモデル膜は、透過性が非常に高く、安定であるので、膜抵抗の測定は、膜に定電流パルスと流した時の(0.5 Hz, 10^{-6} A)電圧応答から求めた。

温度は、ガラス封入型のサーミスタ電極を、隔室の中に入れ、直接記録した。

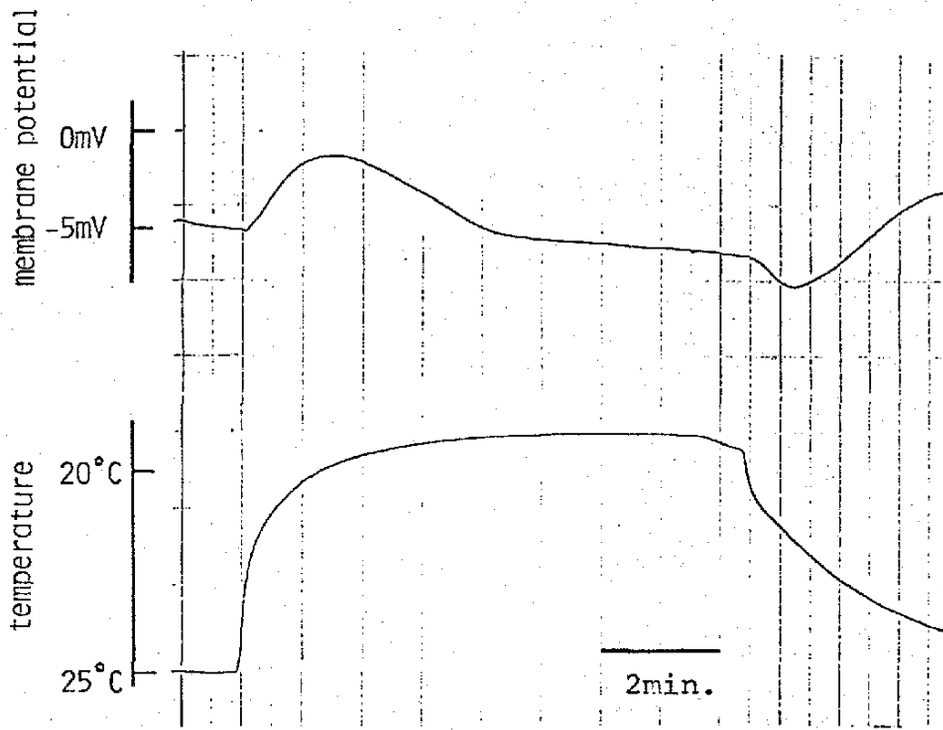
2. 結果

2-1. モデル膜における温度受容電位

phosphatidyl ethanolamine - モデル膜 (PE膜) を隔室の間に配し、一方に 2mM NaCl, 10mM Tris-MES (pH 7.0) を含む溶液を、他方に 20mM NaCl, 10mM Tris-MES (pH 7.0) を含む溶液を入れる。薄い NaCl が入った方を外室、濃い NaCl が入った方を内室として、外室内の溶液を接地した時の内室の膜電位を記録する。PE膜は、実験に先立ち、数時間、10mM Tris-MES 緩衝液 (pH 7.0) に浸しておいたものを用いる。

この状態の 25°C における内室の電位は、平均値で 5mV 位であった。(モデル膜ごとにより異なる値を示した。) 隔室のまわりを流れる水の温度を 20°C に切り換えることにより、PE膜に、急激な温度変化を与えることができる。

温度が下がり始めると同時に、膜電位は浅くなり始め、約 1.5 分後にピークを示した。その後再び膜電位は深くなり、約 5 分後に元のレベルに落ち着いた。この一過的な膜電位の脱分極応答のピーク値は、25°C での静止電位から、プラス 2~3 mV であった。20°C での静止電位は、25°C の時と同程度であった。温度を 20°C から 25°C に戻すと、膜電位は、一時的に過分極した。過分極応答の大きさは、脱分極応答の値よりやや小さく、平均すると 2mV 位であった。どちらの場合も、温度変化は 3 分位で終わっており、膜電位応答の持続時間の方が、温度変化の時間よりも長かった。なお、この膜電位応答は再現性があり、同一のモデル膜で、数回のくり返しが可能であった。ただし応答の



pore size; 0.2 μ m, membrane filter
 phosphatidyl ethanolamine; 3.9mg
 over night incubation at room temp.
 out-chamber in-chamber
 2mM NaCl 20mM NaCl
 10mM trisMES pH7.0 10 mM trisMES pH7.0

図 25 脂質エチル膜の温度変化に対する膜電位応答
 10倍の濃度差のある NaCl 溶液を用い、薄い方を
 接地しての電位として時の濃い方の電位(上図)と、
 温度変化(上下が逆になっている)。

大きさは、だんだん小さくなった。(図25)

2-2. 温度受容電位と塩溶液の組成.

PE膜は、膜の両側に濃度の異なるNaCl溶液があるだけで、温度変化に対して一過性の膜電位応答を示した。(緩衝液は無くとも応答した。)

そこでNaCl以外の種々の塩溶液の場合について、温度変化に対する応答を示すかどうかを調べた。

まず、両隔壁に入れる塩溶液の種類は同じで、濃度差だけが10倍ある場合について、膜電位応答の有無をみた。(いずれも、調べようとする溶液のイオン成分と重ならないような成分を持つ10mM緩衝液(pH7.0)が加えてある。) その結果、一過性の膜電位応答を示したものは、NaCl, LiClの2種で、温度の急変に対してほとんど膜電位が変化しないものや、変化しても温度とともに単調に変わるだけであったものは、KCl, choline-Cl, NaMES, Na-gluconate, Tris-Clであった。(表1)

sol. IN-chamber	sol. OUT-chamber	response
2mM NaCl	20mM NaCl	+
2mM LiCl	20mM LiCl	+
2mM KCl	20mM KCl	-
2mM cholineCl	20mM cholineCl	-
2mM trisCl	20mM trisCl	-
2mM NaMES	20mM NaMES	-
2mM Nagluconate	20mM Nagluconate	-
40mM KCl	40mM NaCl	-
40mM KCl	20mM CaCl ₂	-
40mM NaCl	20mM CaCl ₂	-

表1 モデル膜の温度変化に対する膜電位応答とイオン組成

静止膜電位の値は、同一イオン組成でも、モデル膜ごとに異なっており、平均値で見ると、イオンの種類によって大きな差はなかった。次に両方の隔壁にそれぞれ違う種類の塩溶液が入っている時の膜電位変化を調べた。一方に 40mM KCl, 他方に 40mM NaCl の場合や、一方に 40mM KCl, 他方に 20mM CaCl₂ の場合はいずれも応答が見られなかった。(表 1)

2-3. 温度受容電位と脂質の種類

脂質としみ込ませる前のフィルターだけの場合は、PE膜でのような一過性の膜電位変化は起こらなかった。(図 27) PE膜による膜電位応答は、ゾウリンシ膜に含まれる脂質の中で最も割合の多いのが PE である (27), (28), (54) という理由からためしてみよう見つけた現象である。そこでゾウリンシ膜に、2番目に多く含まれている phosphatidyl choline (PC), (54) を使って、モデル膜を作り、その膜電位変化を調べた。その結果、PC膜は、温度変化に対する一過性の膜電位応答を示さないことがわかった。温度変化の大きさや、両隔壁の中に入れる溶液の種類や濃度に依らず、一過性応答を示さなかった。

2-4. 温度受容電位と膜抵抗の変化

脂質としみ込ませる前のフィルターの膜抵抗値は、25°C で約 $3.5 \times 10^2 \Omega \text{cm}^2$ だった。(2mM NaCl - 20mM NaCl の条件下での値) 脂質としみ込ませると、膜抵抗は、0~10%程増加した。両隔壁内に同一の塩組成で 10倍の濃度差がある NaCl や KCl を入れて膜電位差を見ると、フィルター膜だけの時も、脂質-フィルター膜の場合も、わずかにではあるが、電位差

が発生した。発生する電位差は、モデル膜ごとにより異なるが、平均すると、NaCl 溶液の場合の方が、KCl 溶液の場合に比べ、やや大きかった。

PE 膜が 温度変化に反応して膜電位の一過性脱分極応答を示している時の膜抵抗の変化を調べた。溶液の条件は、2mm NaCl - 20mm NaCl に緩衝液を加えたものである(前述)。温度が 25°C から 20°C に向かって下がり始めると同時に膜抵抗は増加し始め、温度の減少に伴って単調に増え続け、温度が 20°C に落ちつくと、膜抵抗も落ち着く。(図 26) 25°C での膜抵抗値は、 $4.0 \times 10^2 \Omega \text{cm}^2$ であり、20°C では $4.6 \times 10^2 \Omega \text{cm}^2$ であった。膜抵抗値変化の時間経過は、膜電位変化より速く、抵抗の値が落ち着いてからも、膜電位は、ゆっくりと元に戻った。同様の実験を、フィルターだけで行なった時の結果は図 27 に示してある。膜電位は温度下降に伴い、わずかに浅くなるが(0.3 mV)、一過的な変化は示さなかった。また、膜抵抗値の変化の時間経過は、脂質-フィルター膜の場合と同様であった。温度を 20°C から 25°C に戻した場合の膜抵抗値の変化は、25°C から 20°C に下げた時と対称的であり、温度の上昇に伴って単調に減少した。

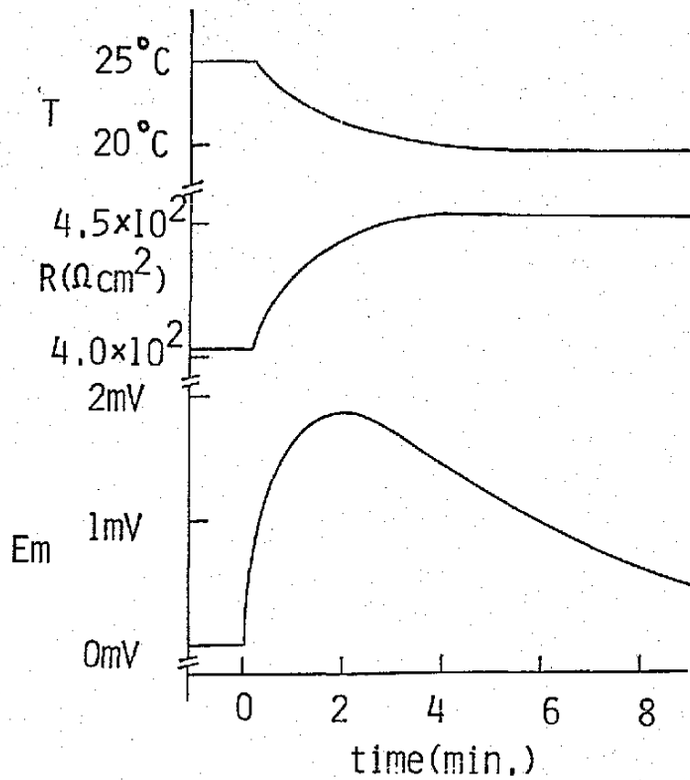


図 26 モデル膜の温度応答と膜抵抗の変化。(脂質とフィルターにしみこせ膜)

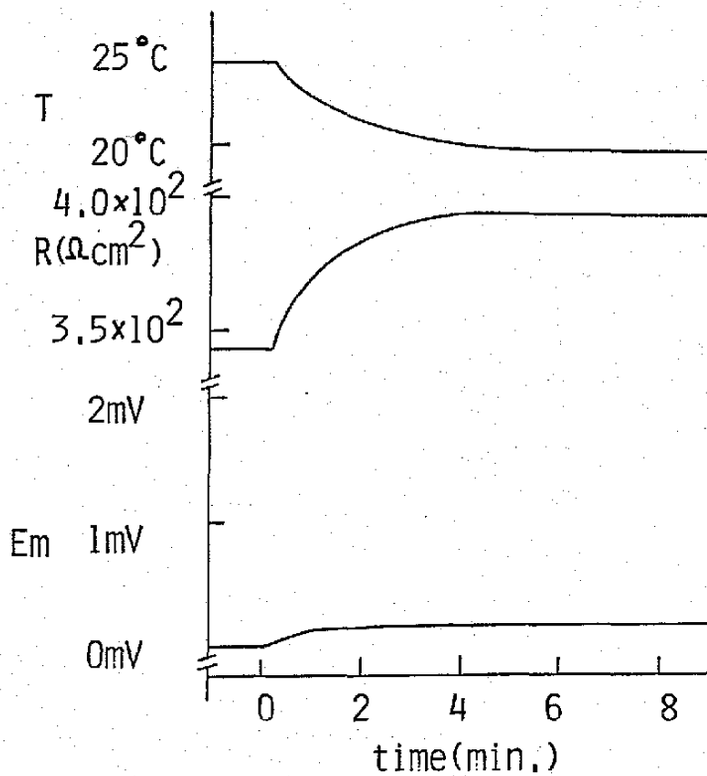


図 27 モデル膜の温度応答と膜抵抗の変化。(フィルターにけい膜)

3. 考察

3-1. モデル膜の温度受容電位発生のメカニズム

実験に用いた PE は、天然燐脂質であり、室温 (~20℃) で、クロロホルムに良く溶けるので、相遷移温度は、室温以下であると考えられる。クロロホルムを蒸発させた直後のフィルターには、脂質分子が不均一に吸着している。ランダムに並んだ脂質分子が、一定時間、水溶液の中に入れられると、親水性部位を外側に、疎水性部位を内側にし、フィルター上で、一定の秩序を持って再配列を行なうだろう。再配列をした状態は、水溶液中で安定である。そして、温度変化に対する一過性の膜電位応答を示すには、この安定な状態になることが必要だと考えられる。すなわち、PE 膜が完全に膜電位応答を示すようになるのに必要な 1 時間は、この再配列に要する時間に相当すると思われる。

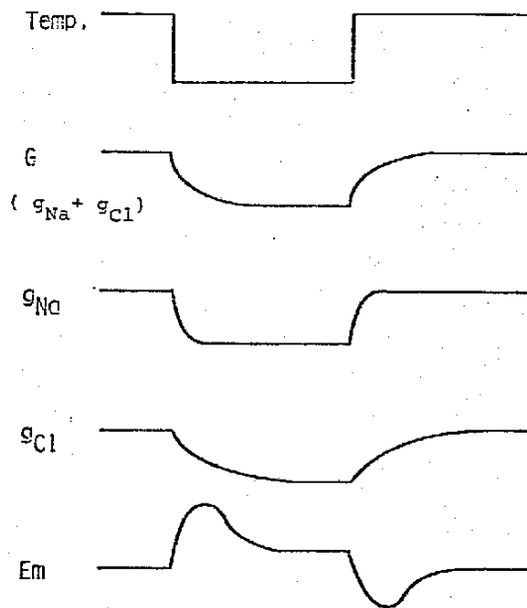
フィルターに脂質をしみこませたこのようなモデル膜では、生体膜で考えられているような整然とした脂質二重層構造は、考えられない。一般に脂質とフィルターとを併せて構成されるモデル膜システムは、透過性が非常に低く、脂質二重層人工膜 (黒膜) の代用として用いられるものが多い。(26), (58)。このような膜の膜抵抗は、 $10^{10} \Omega$ 以上の値であり、脂質で塗り固められた壁のようなイメージである。それに対して今回使った脂質-モデル膜は、穴のたくさんあいた網の様なものであるが、一本一本の網の目には脂質分子が並んで吸着しており、イオンの自由な透過に何らかの影響を与えている様な膜であろう。

次に静止電位について考察する。多孔性の膜の両側に濃度の異なった塩溶液がある場合

膜電位差は、 $E = \frac{g_+ - g_-}{g_+ + g_-} \cdot \frac{RT}{F} \ln \frac{C_1}{C_2}$ で与えられる。
 ここで R は気体定数、 T は絶対温度、 F は
 ファラデー定数、 g_+ および g_- は、陽イオンおよび陰
 イオンのコンダクタンス、 C_1 および C_2 は それぞれの側に
 おける塩濃度を表わす。この式を用い、通常の
 濃淡電池の場合について電位差をもとめると、
 10倍の濃度差のある NaCl 溶液間の膜電位
 差は、25℃で約12mV (薄い方が電氣的にマイナス)
 となる。同じ条件で KCl の場合は、約1mV
 (薄い方がマイナス) となる。フィルターだけの場合
 あるいは、脂質-フィルター膜 (PE膜) での場合に
 同一条件で膜電位差を測定すると、いずれの場合
 も、NaCl の場合は約5mV (濃い方がマイナス)、
 になり、KCl の場合は約2mV (濃い方がマイナス)
 になった。この差は、フィルター膜、脂質フィルター膜
 とともに、電氣的に中性でないためであろうと思
 われる。特に PE は弱酸性を示す脂質であり、
 膜表面がマイナスの電荷を帯びた状態になっ
 ているものと思われる。

一般に生体膜が、一過性の膜電位変化を
 示す場合には、一過性のコンダクタンスの変化を伴な
 う場合が多い。しかし、この脂質モデル膜の場合
 には、コンダクタンスの一過性変化を伴わない。
 膜電位の一時的な脱分極が見られる。25℃
 での膜電位は、約-5mV であるから、 g_{Na} は g_{Cl} より
 少し大きい。 $(\frac{g_{Na}}{g_{Cl}} \approx \frac{9}{8})$ 。温度が20℃に下がっ
 てしまった後には、膜電位は、ほとんど25℃の時と
 等しいからやはり $\frac{9}{8}$ である。(20℃の時の方
 が少し浅い。) しかし、膜の抵抗値は、約10%
 増加しているから、 g_{Na} は g_{Cl} より大きく、同じ割合で

g_{Na} は g_{Cl} より大きい。温度降下に対して、 g_{Na} 、 g_{Cl} は、それぞれ小さくなるような変化をする。そして、温度降下に対して、 g_{Na} と g_{Cl} が時間的に同じ速さで、それぞれ減少したとすると、膜電位は全く変化しないはずである。しかし g_{Na} と g_{Cl} とが、時間的に“ずれ”て減少すると考えると、一過性の膜電位応答が現われる。つまり、 g_{Na} が g_{Cl} よりも速く減少すると考えると、モデル膜の膜電位の一過性脱分極応答が説明できる。また、温度上昇時には、 g_{Na} が g_{Cl} よりも速く増加すると考えると、一過性過分極応答が表われる。(図29)



$$E_m = \frac{g_{Na}}{g_{Na} + g_{Cl}} E_{Na} + \frac{g_{Cl}}{g_{Na} + g_{Cl}} E_{Cl}$$

図29 モデル膜のコンダクタンスの時間変化

この様な"ずれ"で起る膜電位変化の大きさを考える。簡単のために、温度は 25°C から 20°C にステップ状に減少した場合を考える。膜の抵抗は、その時、10% 増加する。そして g_{Na} は、温度変化に完全に追従して減少し、 g_{Cl} は温度変化後、しばらくしてから減少と始めると仮定する。この様な条件で、温度変化直後の膜の脱分極の大きさを計算すると、約 3mV が得られる。そしてこの値は、実際に観測される値に近い。

3-2. 温度受容電位応答のモデル

NaCl , LiCl 溶液でのみ、一過性膜電位応答を示し、その他の溶液では示さないということから、陽イオンと陰イオンの移動度にある程度の差があることが、応答を起すためには必要であるらしい。

さらに、 PC 膜では応答が起らず、弱酸性の PE 膜でのみ応答が起ることから、膜表面の電荷の分布が関係していることも考えられる。以上のことから、次に述べる様なモデルを考えてみる。

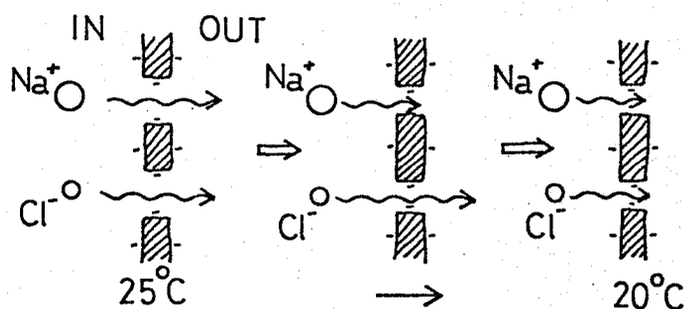


図30 脂質-スルツ-膜の温度応答のモデル
 10倍の濃度差のある NaCl 溶液の場合。
 濃い方が IN、薄い方が OUT。~~~~の長さはそれぞれのイオンのコンダクタンスをあらわす。

すなわち、図30のように、膜に Naイオン、Clイオンより少し大きい穴があいているモデルである。(イオンの移動度より、水和半径は、Cl⁻と1とした時、K⁺は1.04, Na⁺は1.52, Li⁺は1.97の割合である。) 穴の表面、内側は、軽く負に帯電している。そして定常状態では、Naの透過性は、Clの透過性よりわずかに大きい。温度が25°Cから20°Cに変えられると、膜にあいている穴は、少し小さくなる。するとNaイオンは、穴の大きさに近いので、すぐに影響を受け、 g_{Na} がまず減少する。Clイオンは、穴の大きさに比べて充分小さいため、影響は遅れて現われる。温度上昇の時は、その逆のことが起こると考えればよい。温度によつて穴の大きさが変わるのには、脂質の柔軟な構造が重要な役割りを果たしていると思われる。

Ⅵ. まとめと将来の問題

1. 温度適応と温度応答

ゾウリムシの、温度刺激に対する方向変換頻度の応答は、培養温度を中心として、対称である。即ち、 25°C で培養されたゾウリムシは、 25°C から 20°C への温度変化を受けた時と、 25°C から 30°C への温度刺激を受けた時には、どちらも方向変換頻度が一時的に上昇する応答を示す。 25°C から 20°C に温度が変化する時には、行動の変化と非常に良く対応する温度受容電位が記録されているが、 25°C から 30°C に変わる時の温度受容電位は、まだ十分確かなものを得ていない。

25°C を中心とした対称な温度応答と、先程の“ずれ”の立場で説明しようとする、培養温度以下で温度が変化する時には、常に g_k が g_{Ca} に比べて時間的に速く応答する機構を考えればよい。しかし、培養温度から、それ以上の温度に変えられた時には、膜のコンダクタンス（抵抗の逆数）が大きくなると考えられるから、 g_k が g_{Ca} より速く増加すると膜電位は過分極をする。つまりこの場合は、 g_{Ca} が g_k より速く変わると考えなければならぬ。また、温度変化に対する、一時的な膜コンダクタンスの変化であるとする、 20°C から 25°C に戻される時と、 25°C から 30°C に上げられる時は、いずれも温度の上昇であるのに、正反対の応答を示す機構を考えなくてはならない。どちらの場合でも、かなり複雑なメカニズムになる。

ゾウリムシに、2度、温度刺激を与えた場合、例えば 25°C で培養していたゾウリムシに、 25°C から 20°C への温度刺激を与え、その後、さらに 20°C から 15°C

への温度刺激を与える。その時の応答の強さを見ると、2回目の応答は、1回目には比べると、はるかに弱い。しかし、1回目刺激の後、20℃に数10分間保っておくと、2回目の応答は、もとと同じ程度になる。この時は、20℃に慣れて、20℃に集まり始めるような反応を示し始めている。このことから、まわりの温度に適応することと、温度刺激に反応することとは、互いに関連しているようにみえる。もう少し具体的に言うと、膜の抵抗が、培養温度付近で変化が大きいことと、(図14) 培養温度付近から他の温度へ変えられたとき(1回目刺激)の感受性が高いこととは関係があるかもしれない。

さらにゾウリムシの、いろいろな温度での方向変換頻度(定常状態での)をみると、培養温度以下ではほぼ一定であるが、培養温度をこえると大きくなっていることがわかっている。(図31)

環境温度への適応は、何らかの生化学的な反応を伴うはずであり、これらが温度感受性の形成に関与するであろう。

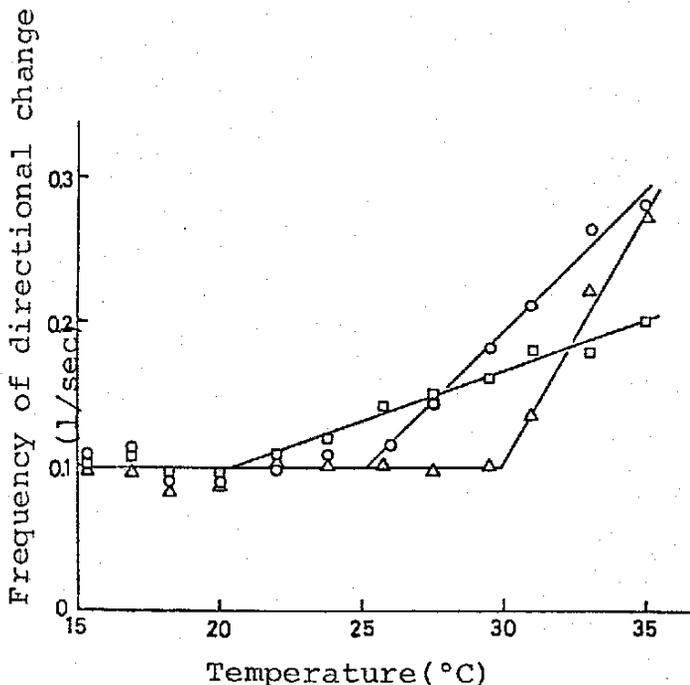


図31 ゾウリムシのいろいろな温度での方向変換頻度。培養温度20℃(□)、25℃(○)、30℃(△)のゾウリムシについて、定常状態での方向変換頻度。

2. 温度受容

ゾウリムシは環境の温度変化を感じ、泳ぎの方向変換頻度と変えることにより、走熱性を発現する。方向変換は、スパイクの発生にともなうCaイオンの流入が原因であると考えられるから、次の様な情報伝達の経路が考えられる。

温度変化 → 受容電位 → 脱分極スパイク → 繊毛打逆転 → 方向変換

温度変化は、受容電位発生の原因となる脂質や蛋白質に直接作用し、膜の透過性を変える。そして同時に、新しい温度への適応のプロセスが始まる。新しい環境への適応は、膜だけにとどまらず、運動器官そのもので行なっている可能性もある。細胞膜の電氣的機能を失ったトライトン処理ゾウリムシは、培養温度付近で、泳ぐ速度が最大となり、更に急激な温度変化に対して、膜の興奮とともなわない一過的な速度応答を示す。(63) この様に、温度という環境要因は、細胞のすべての機能に影響を与える。

従って、温度変化による受容電位の発生も、多種の原因の複合した結果であるかもしれない。ここで示した"ずれ"による一過性の膜電位応答は、二種類以上のイオンに対して透過性のある膜であれば、原理的には起ることが可能である。

また、"ずれ"の起りうる場所を細胞膜上にだけ限定せず、細胞全体として見た時、結果的に、膜の透過性に"ずれ"が起るとも考えられる。

高等動物の温度受容体は、ミトコンドリアであるという説がある。バクテリアが高い温度感受性を示す事や、ミトコンドリアは、バクテリアが細胞に寄生したものであるという説と考えると、ゾウリムシの場合

も、温度の一次受容体は、細胞内のミトコンドリアである可能性もある。ミトコンドリアは、細胞内の pH と Ca 濃度の制御に関係しており、実際に膜の透過性が細胞内の pH や Ca 濃度の影響を受けるといった報告が、多くなされている。(4) (33) (43).

最後に、本論文では、*P. multimicronucleatum* の温度受容電位と、脂質モデル膜の温度変化に対する膜電位応答のアナロジーを示した。ゾウリムシの単位面積あたりの膜抵抗値は、 $6 \sim 7 \times 10^4 \Omega \text{cm}^2$ (39) であり、今回用いたモデル膜は、 $3 \sim 5 \times 10^2 \Omega \text{cm}^2$ の膜抵抗値を示す。ゾウリムシ膜に比べると約 $1/100$ の膜抵抗しかないこのような膜が、生体膜と同様の応答を示すことは、興味深い。

Ⅶ 引用文献

1. Allen, S.L. & Thomas, A.N. 1978
Method for the simultaneous establishment of many axenic culture of paramecium. *J. protozool.* 25: 134-139
2. Andrews, D. & Nelson, D.L. 1979
Biochemical studies of the excitable membrane of paramecium tetraurelia. II. Phospholipids of ciliary and other membranes. *B.B.A.* 550: 174-187
3. Brehm, P. & Eckert, R. 1978
Calcium entry lead to inactivation of calcium channel in paramecium. *Science* 202: 1203-1206
4. Brehm, P., Eckert, R. & Tillotson, D. 1980
Calcium mediated inactivation of calcium current in paramecium. *J. physiol.* 306: 193-203
5. Cronkite, D.L. 1979
The genetics of swimming and mating behavior in paramecium. *Biochemistry and physiology of protozoa. vol. 2*: 221-273. Academic Press Inc.
6. Davis, E.E. & Sokolove, P.G. 1975
Temperature responses of antennal receptors of mosquito *ades aegypti*. *J. comp. physiol.* 96: 223-236
7. Doughty, M.J. & Dodd, G.H. 1976
Fluorimetric determination of the resting potential changes associated with the chemotactic response in paramecium. *B.B.A.* 451: 592-603
8. Dunlap, K. 1977
Localization of calcium channels in paramecium caudatum. *J. physiol.* 271: 119-133
9. Dusenbery, D.B. & Barr, J. 1980
Thermal limit and chemotaxis in mutants of the nematode *caenorhabditis elegans* defective in thermotaxis. *J. comp. physiol.* 137: 353-356
10. Eckert, R. 1972
Bioelectric control of ciliary activity. Locomotion in the ciliated protozoa is regulated by membrane limited calcium fluxes. *Science* 176: 473-481
11. Eckert, R. & Brehm, P. 1979
Ionic mechanisms of excitation in paramecium. *Ann. rev. biophys. bioeng.* 8: 353-383
12. Eckert, R., Naitoh, Y. & Friedman, K. 1972
Sensory mechanisms in paramecium. I. Two components of the electric response to mechanical stimulation of the anterior surface. *J. exp. biol.* 56: 683-694

13. Fok,A.K. & Allen,R.D. 1979
Axenic paramecium caudatum. I. Mass culture and structure.
J.protozool. 26: 463-470
14. Gamow,R.I. & Harris,J.F. 1973
The infrared receptors of snakes. Sci.Am. 228: 94-100
15. Harris,J.F. & Gamow,R.I. 1971
Snake infrared receptors: Thermal or photochemical mechanism?
Science 172: 1253-1253
16. Hansma,H.G. & Kung,C. 1976
Defective ion regulation in a class of membrane excitation
mutants in paramecium. B.B.A. 436: 128-139
17. Hanzel,T.E. & Rucker,W.B. 1972
Trial and error learning in paramecium: A replication.
Behavioral biology 7: 873-880
18. Hedgecock,E.M. & Russell,R.L. 1975
Normal and mutant thermotaxis in the nematode caenorhabditis
elegans. Proc.N.A.S. 72: 4061-4065
19. Hellon,R.F. & Henzel,H. 1975
Thermal receptors in the scrotum of the rat. J.physiol.
248: 348-357
20. Hennessey,T. & Nelson,D.L. 1979
Thermosensory behavior in paramecium tetraurelia: A quantitative
assay and some factors that influence thermal avoidance.
J.gen.microbiol. 112: 337-347
21. Hensel,H. & Kenshalo,D.R. 1969
Warm receptors in the nasal region of cats. J.physiol. 204:
99-112
22. Houten,J.V. 1978
Two mechanisms of chemotaxis in paramecium. J.comp.physiol.
127: 167-174
23. Houten,J.V. 1979
Membrane potential changes during chemokinesis in paramecium.
Science 204: 1100-1103
24. Jennings,H.S. 1906
Behavior of the lower organisms. Indiana Univ.Press,
Bloomington
25. Kamada,T.& Kinoshita,H. 1940
Calcium-potassium factor in ciliary reversal of paramecium.
Proc.imp.acd. 16: 125-130

26. Kamo,N.,Miyake,M., Kurihara,K. & Kobatake,Y. 1974
Physicochemical studies of taste reception. I. Model
membrane simulating taste receptor potential in response
to stimuli of salt, acid and distilled water. B.B.A.
367: 1-10
27. Keneshiro,E.S. 1980
Positional distribution of fatty acids in the major glycerophospholipids of paramecium tetraurelia. J.lipid res.
21: 559-570
28. Kaneshiro,E.S., Beishel,L.S., Merkel,S.J. & Rhoads,D.E. 1979
The fatty acid composition of paramecium aurelia cells and cilia: Changes with culture age. J.protozool. 26:
147-158
29. Kessler,J.O., Jarvik,L.F., Fu,T.K. & Matsuyama,S.S. 1979
Thermotaxis,chemotaxis and age. Age 2: 5-11
30. Kinoshita,H., Dryl,S. & Naitoh,Y. 1964
Changes in the membrane potential and the responses to stimuli in paramecium. J.fac.sci.Tokyo Univ.Sect.IV.
10: 303-309
31. Kinoshita,H., Dryl,S. & Naitoh,Y. 1964
Relation between the magnitude of membrane potential and ciliary activity in paramecium. J.fac.sci.Tokyo Univ.Sect. IV. 10: 303-309
32. Kishimoto,U. 1972
Characteristics of the excitable chara membrane. Advan.in Biophys. 3: 199-226
33. Klein,M. & Kandel,E.R. 1980
Mechanism of calcium current modulation underlying presynaptic facilitation and behavioral sensitization in aplysia. Proc.N.A.S. 77: 6912-6916
34. Kung,C., Chang,S-Y., Satow,Y., Houten,J.V. & Hansma,H. 1975
Genetic dissection of behavior in paramecium. Science 188: 898-904
35. Kung,C. & Eckert,R. 1972
Genetic modification of electric properties in an excitable membrane. Proc.N.A.S. 69: 93-97
36. Maeda,K., Imae,Y., Shioi,J. & Oosawa,F. 1976
Effect of temperature on motility and chemotaxis of E.coli. J.bacteriol. 127: 1039-1046
37. Maeda,K. & Imae,Y. 1979
Thermosensory transduction in E.coli: Inhibition of the thermoresponse by L-serine. Proc.N.A.S. 76: 91-95

38. Machemer, H. 1974
Frequency and directional response of cilia to membrane potential changes in paramecium. *J.comp.physiol.* 92: 293-316
39. Machemer, H. 1977
Motor activity and bioelectric control of cilia. *Fortschr. zool.* 24: 195-210
40. Machemer, H. & Eckert, R. 1975
Ciliary frequency and orientational responses to clamped voltage steps in paramecium. *J.comp.physiol.* 104: 247-260
41. Machemer, H. & Ogura, A. 1979
Ionic conductances of membranes in ciliated and deciliated paramecium. *J.physiol.* 296: 49-60
42. Meech, R.W. & Standen, N.B. 1975
Potassium activation in *Helix aspersa* neurones under voltage clamp: A component mediated by calcium influx. *J.physiol.* 249: 211-239
43. Meech, R.W. & Thomas, R.C. 1980
Effect of measured calcium chloride injection on the membrane potential and internal pH of snail neurons. *J.physiol.* 298: 111-129
44. Naitoh, Y. 1972
Electrophysiology of ciliate protozoa. *Physiology and Biochemistry.* 5: 17-31
45. Naitoh, Y. 1973
Control of ciliary activities by adenosinetriphosphate and divalent cations in Triton-extracted models of paramecium. *J.exp.biol.* 58: 657-676
46. Naitoh, Y. & Eckert, R. 1969
Ionic mechanisms controlling behavioral responses of paramecium to mechanical stimulation. *Science* 164: 963-965
47. Naitoh, Y. & Eckert, R. 1973
Sensory mechanisms in paramecium. *J.exp.biol.* 59: 53-65
48. Naitoh, Y. & Kaneko, H. 1972
Reactivated Triton-extracted models of paramecium: Modification of ciliary movement by calcium ions. *Science* 176: 523-524
49. Nakaoka, Y. & Oosawa, F. 1977
Temperature sensitive behavior of paramecium caudatum. *J.protozool.* 24: 575-580

50. Nakaoka, Y. & Toyotama, H. 1979
Directional change of ciliary beat effected with Mg^{2+}
in paramecium. J. cell sci. 40: 207-214
51. 中国保夫, 豊王, 英樹 1980
ゾウリムシの走熱性. 生物物理 20: 1-7
52. Ogura, A. & Machemer, H. 1980
Distribution of mechanoreceptor channels in the paramecium
surface membrane. J. comp. physiol. 135: 233-242
53. Ogura, A. & Takahashi, K. 1976
Artificial deciliation causes loss of calcium dependent
responses in paramecium. Nature. 264: 170-172
54. Rhoads, D.E. & Kaneshiro, E.S. 1979
Characterization of phospholipids from paramecium tetraurelia.
J. protozool. 26: 329-338
55. Saiki, M. & Hiramoto, Y. 1975
Control of ciliary activity in paramecium by intracellular
injection of calcium buffers. Cell structure and function.
1: 33-41
56. Satow, Y. & Kung, C. 1979
Voltage sensitive Ca-channels and the transient inward current
in paramecium tetraurelia. J. exp. biol. 78: 149-161
57. Satow, Y. & Kung, C. 1980
Membrane currents of pawn mutants of the pwa group in
paramecium tetraurelia. J. exp. biol. 84: 57-71
58. Shieh, P.K., Lanyi, J. & Packer, L. 1979
Lipid impregnated filter membranes: A stable planer membrane
system for assay of electrical properties across reconstituted
liposomes and natural membrane vesicles. Method in Enzymology
IV: 604-613
59. Takahashi, M. 1979
Behavioral mutants in paramecium caudatum. Genetics. 91: 393-403
60. Takahashi, M. & Naitoh, Y. 1978
Behavioral mutants of paramecium caudatum with defective
membrane electrogenesis. Nature. 271: 656-659
61. 立田 栄光. 1975
昆虫の感覚. 97-98, 東大出版会
62. 寺嶋 真一. 1980
温熱を感じとる仕組み. 自然. 407: 64-74
63. Toyotama, H. & Yakaoka, Y. 1979
Effect of temperature on the swimming velocity of Triton-
extracted models of paramecium caudatum. Cell structure
and function. 4: 35-43
64. Whitaker, B.D. & Poff, K.L. 1980
Thermal adaptation of thermosensing and negative thermotaxis
in dictyostelium. Exp. cell res. 127: 87-93

VIII 謝辞

この研究をおこなうにあたり、終始適切な助言と指導を下さいました大沢文夫教授に深く感謝いたします。

共同研究者として常に有意義な議論と、指導を下さいました中岡保夫博士に感謝いたします。

葛西道生教授をはじめ大沢研の職員、大学院生の皆様には有形、無形のお世話になりました。お礼申し上げます。

望月紀子さんには本論文の清書として頂きました。深く感謝いたします。