

Title	Transient and sustained depolarization of retinal ganglion cells by Ih
Author(s)	田端, 俊英
Citation	
Issue Date	
Text Version	none
URL	<a href="http://hdl.handle.net/11094/39827">http://hdl.handle.net/11094/39827</a>
DOI	
rights	
Note	

*Osaka University Knowledge Archive : OUKA*

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

氏名	田端 俊英
博士の専攻分野の名称	博士(医学)
学位記番号	第 12354 号
学位授与年月日	平成8年3月25日
学位授与の要件	学位規則第4条第1項該当 医学研究科生理系専攻
学位論文名	Transient and sustained depolarization of retinal ganglion cells by $I_h$ (過分極活性型電流による網膜神経節細胞の一過性および持続性脱分極)
論文審査委員	(主査) 教授 福田 淳  (副査) 教授 津本 忠治 教授 倉智 嘉久

## 論文内容の要旨

## 〔目的〕

網膜神経節細胞(RGC)は脊椎動物網膜神経回路の最終段にあって、網膜内の視覚情報を統合するニューロンである。基本的にRGCのpre-spike電位(膜電位の直流成分)は光刺激の強度に依存するが、pre-spike電位の時間的变化は必ずしも光刺激強度と連動しない。例えば、off型RGCの受容野中心部あるいはon型RGCの受容野周辺部に一定強度の光パルスを与えると、これらのRGCは刺激期間中に持続的過分極を示すだけでなく、刺激開始直後に一過性の深い過分極を示し、また刺激終了時に一過性脱分極を示す。結果としてRGCのpre-spike電位は過分極性光刺激の開始と終了を強調した信号になっており、このようなhigh-pass filter(HPF)信号修飾は視覚中枢における光刺激変化のタイミング検出精度を向上させると考えられている。

ところで従来の研究ではRGCのpre-spike電位変化は主としてシナプス前細胞の活動を反映しているとされ、HPF信号修飾の起源もアマクリン細胞などのphasicな光応答に求められてきた。しかし光刺激の場合と同様の信号修飾は、RGCに過分極性定電流パルスを通電したときにも観察されるので、RGC自体に電位感受性イオン電流などの自律的なHPF機構が備わっているものと考えられる。この可能性を検討するため、本研究では単離した成熟キンギョRGCにパッチクランプ電位固定法を適用し、HPF機構の候補として過分極活性型イオン電流( $I_h$ )を同定した。また電流固定法を用いて $I_h$ が電流通電時にどのような信号修飾を行うかを検討した。さらにRGCのpre-spike電位をモデル化し、 $I_h$ が光刺激によるシナプス性過分極に対してHPF修飾を行う可能性をシミュレーションにより検討した。

## 〔方法〕

成熟キンギョからRGC細胞体を単離した。RGC同定のために、単離前に視神経挫滅処理を施してRGCの核小体を顕在化させるか、もしくは蛍光色素を視神経に注入してRGC細胞体を逆行性に標識しておいた。以下の実験では主として核小体顕在化RGCを用いたが、数個の逆行性標識RGCにも電位固定法を適用し、軸索障害のないRGCも $I_h$ を有することを確認した。

単離後18時間以内に突起の出芽していないRGC細胞体からwhole-cellパッチクランプ法を用いて電位固定法・電流記録もしくは電流固定法・電位記録を行った。ピペット液および細胞外液の主成分はそれぞれ145mM  $K^+$  と5mM  $Na^+$  および145mM  $Na^+$  と5mM  $K^+$ であった。

電流固定法の結果にもとづき  $I_h$  のゲーティングを数学的に再構築した。さらに静止および過分極状態で活性化している RGC のイオン電流を線形 leak 電流と再構築  $I_h$  の和で近似し、RGC の pre-spike 電位を Hodgkin-Huxley 型微分方程式によりモデル化した。この方程式を数値的に解き、シナプス入力に対する pre-spike 電位の変化を予測した。

#### 〔成績〕

電流固定法により検査した全ての細胞 (62個) から  $I_h$  が記録できた。 $I_h$  は  $-70\text{mV}$  より深いテスト電位で緩徐に活性化し、脱活性化 (tail-current) も緩徐であった (時定数約  $100\text{msec}$ )。  $I_h$  の振幅は  $\text{Na}^+$  と  $\text{K}^+$  の細胞外濃度に依存し、  $I_h$  チャネルは両イオンを透過すると考えられた。 tail-current 逆転電位から  $\text{Na}^+$  の  $\text{K}^+$  に対する相対的透過率は約  $0.5$  と推定され、  $I_h$  の生体内における逆転電位は約  $-20\text{mV}$  と考えられた。  $I_h$  は細胞外の  $3\text{mM Cs}^+$  によって完全に遮断されたが、  $1\text{mM Ba}^{2+}$  や  $30\text{mM tetraethylammonium}^+$  に対して抵抗性を示した。 RGC・ $I_h$  のイオン選択性および薬理学的特性は、心臓などの他の組織の  $I_h$  と共通しており、  $\text{K}^+$  選択的異常整流性電流とは異なっていた。

電流固定法では RGC に過分極性定電流パルスを通電すると HPPF 修飾をともなう pre-spike 電位が記録された。この HPPF 修飾は  $\text{Cs}^+$  の細胞外投与によって消失することから、  $I_h$  が HPPF 機構を担っていると考えられた。

$I_h$  のゲーティングは  $I_h$  チャネルが開・閉 2 状態の単一ゲート機構を持つと仮定することにより再構築できた。 RGC のシナプス性過分極の様式として、抑制性シナプス入力の増大、興奮性シナプス入力の減少、およびこれらの組み合わせが考えられる。シミュレーションはいずれの様式でも  $I_h$  によって HPPF 修飾が行われる可能性を示した。

#### 〔総括〕

本研究により脊椎動物 RGC に  $I_h$  が存在することがはじめて証明された。  $I_h$  は電流刺激およびシナプス入力に起因する過分極によって活性化され、RGC の pre-spike 電位に HPPF 修飾を加えることが分かった。生体内でも  $I_h$  は RGC の過分極性光刺激に対する自律的 HPPF 機構を担っているものと考えられる。

### 論文審査の結果の要旨

本研究は脊椎動物網膜神経節細胞からはじめて過分極活性型電流を同定し、その生理学的特性を明らかにした。またこれらの分析結果に基づき、過分極活性型電流が神経節細胞の過分極応答において持続性および一過性の脱分極の発生に寄与する可能性を示した。

網膜神経節細胞は刺激応答特性によるサブタイプ分類が確立された実験系であり、そのイオン電流組成を解析することにより、各イオン電流の役割を細胞全体の機能と結びつけて検討することが期待されている。本研究はこのようなアプローチによる研究の嚆矢となるものであり、この点において学位授与に値する学問的価値を有するものと判定された。