

解禁時間 (テレビ、ラジオ、インターネット) : 平成23年1月18日 (火) 午前5時
(新聞) : 平成23年1月18日 (火) 付朝刊

平成23年 1月12日

報道関係者各位

国立大学法人 奈良先端科学技術大学院大学
学校法人 近畿大学

生体で細胞同士が結びつく力を一つずつ計測する技術の開発に成功 レーザー衝撃波を使い接触せずに計測

～ストレス疾患や癌の研究、再生医学への応用に期待～

【概要】

哺乳類を含む全ての多細胞生物は、細胞同士が互いに接着し合って様々な組織や臓器を構成しているが、その細胞同士の接着の強さは一体どれくらいなのか？ 生命科学は今日までに著しく進歩したが、この初歩的とも言える問いに関してはほとんど答えてこなかった。その理由は、個々の細胞が非常に小さく(径10ミクロンほど)、構造は脆弱であるのに細胞同士の接着が相当に強固であるため、接着した細胞同士を引き離し、その強さを測定することが困難であったからだ。奈良先端科学技術大学院大学(学長：磯貝彰)物質創成科学研究科の細川陽一郎特任准教授と近畿大学(学長：畑博行)医学部の伊藤彰彦教授の研究グループは、フェムト秒レーザーと呼ばれる特殊なレーザーを使い、細胞培養液にレーザー光を当てたとき、その集光点近傍の非常に狭い領域(径10ミクロンほど)に衝撃波が発生することに着目。この現象を利用して、生体と同様の環境下で細胞同士を引き剥がす細胞操作技術と、レーザー衝撃波の強さを測定する技術の開発に成功した。この2つの技術を融合させることにより、生体内で細胞同士が接着する力を力学単位で見積もることが可能となった。

このような接着力の解明により、神経系と免疫系の細胞の接着により発症するストレス病をはじめ、がんの転移、再生医療などの研究に光明をもたらすと期待される。

本研究成果は高く評価され、平成23年1月17日(月)にアメリカ科学アカデミー紀要(Proceedings of National Academy of Science, U. S. A.)に電子版に掲載される予定である(プレス解禁日時：日本時間平成23年1月18日(火)午前5時)。

つきましては、関係資料を配付するとともに、下記のとおり記者発表を行いますので、是非ともご出席くださいますよう、お願い申し上げます。

記

<日時> 平成23年1月17日(月) 11時30分～(1時間程度)

<場所> 奈良先端科学技術大学院大学 事務局棟2階 大会議室
奈良県生駒市高山町8916-5 (けいはんな学研都市)
※アクセスについては、<http://www.naist.jp/>をご覧ください。

<説明者>

奈良先端科学技術大学院大学 物質創成科学研究科 濱野準一レーザーバイオナノ科学寄附講座
特任准教授 細川 陽一郎
近畿大学 医学部 病理学教室
教授 伊藤 彰彦

<ご連絡事項>

- (1)本件については、掲載誌のプレス解禁日時が平成23年1月18日(火)午前5時(日本時間)(米
国東海岸時間 平成23年1月17日(月)午後3時)となっておりますので、取り扱いにはご注意
願います。
- (2)本件につきましては、奈良先端科学技術大学院大学から、奈良県文化教育記者クラブをメインと
し、学研都市記者クラブ、大阪科学・大学記者クラブ、文部科学記者会及び科学記者会に同時に
ご連絡しております。
- (3)取材希望がございましたら、恐れ入りますが下記までご連絡願います。
- (4)記者発表に関する問合せ先

奈良先端科学技術大学院大学 企画総務課 広報渉外係 藤里 尚宏(ふじさと ひさひろ)
TEL: 0743-72-5026 FAX: 0743-72-5011 E-mail: s-kikaku@ad.naist.jp
近畿大学 総務部広報課 角野、澤田(内線 2023,2024)
TEL: 06-6721-2332 FAX: 06-6727-4435 E-mail: koho@msa.kindai.ac.jp

生体で細胞同士が結びつく力を一つずつ計測する技術の開発に成功 レーザー衝撃波を使い接触せずに計測 ～ストレス疾患や癌の研究、再生医学への応用に期待～

【概要】

哺乳類を含む全ての多細胞生物は、細胞同士が互いに接着し合って様々な組織や臓器を構成しているが、その細胞同士の接着の強さは一体どれくらいなのか？ 生命科学は今日までに著しく進歩したが、この初歩的とも言える問いに関してはほとんど答えてこなかった。その理由は、個々の細胞が非常に小さく（径10ミクロンほど）、構造は脆弱であるのに細胞同士の接着が相当に強固であるため、接着している細胞同士を引き離し、その強さを測定することが困難であったからだ。奈良先端科学技術大学院大学（学長：磯貝彰）物質創成科学研究科の細川陽一郎特任准教授と近畿大学（学長：畑博行）医学部の伊藤彰彦教授の研究グループは、フェムト秒レーザーと呼ばれる特殊なレーザー発生装置を使い、細胞培養液にレーザー光を当てたとき、その集光点近傍の非常に狭い領域（径10ミクロンほど）に衝撃波が発生することに着目。この現象を利用して、生体と同様の環境下で細胞同士を引き剥がす細胞操作技術と、レーザー衝撃波の強さを測定する技術の開発に成功した。この2つの技術を融合させることにより、生体内で細胞同士が接着する力を力学単位で見積もることが可能となった。

当研究グループは、細胞同士の接着が重要な役割を果たす生命現象として白血球が移動する遊走と上皮細胞同士の強固な接着に注目した。白血球は健常時全身の血管内を循環しているが、組織の傷害が起こるとその部位において血管壁をすり抜けて血管の外に出てきて、炎症を惹起する。この遊走現象の第一歩は、白血球が血管内皮細胞に接着することである。一方、上皮細胞は生体の表面に存在して外界との境界を成す組織単位であり、互いに強固に接着して異物の侵入を防いでいる。当研究グループはこれらの接着力をレーザー照射によって力学単位（力積＝ニュートンと時間の積）で測定し、後者が前者の約10倍強いことを明らかにした。本技術により初めて、あらゆる形態をとる生体の細胞間接着を一律の基準で定量化でき、生体内の様々な細胞の営みを統合的に理解する新しい道を拓く。

今回の技術開発は、医学の分野にも貢献する可能性を秘めている。実際、当研究グループは、神経系と免疫系との細胞間接着力の計測にも成功しており、病的なストレス応答（喘息やアトピー性皮膚炎）が接着力で説明できるのではないかと研究を進めている。また、白血球の遊走現象は癌細胞の転移現象と類似するので、転移成立と癌細胞接着力との関係解析から転移の分子メカニズム解明へとつながる可能性が期待される。さらに、再生医学の分野でも、試験管内で発生させた上皮組織が本来の細胞間接着力を有しているかどうかの検定に有用と考えられる。

本研究成果は高く評価され、平成23年1月17日(月)にアメリカ科学アカデミー紀要(Proceedings of National Academy of Science, U. S. A.)に電子版に掲載される予定である（プレス解禁日時：日本時間平成23年1月18日(火)午前5時）。

【解説】

この測定技術では、光を10兆分の1秒の時間（ 10^{-13} 秒=100フェムト秒）に集中させたフェムト秒レーザーと呼ばれる超短パルスレーザーが用いられる。顕微鏡に培養細胞試料を配置し、ここに高強度のフェムト秒レーザーを集光すると、集光点では時間的空間的に集められた超高密度な光

エネルギーにより爆発現象が引き起こされる。ミサイル爆撃では爆発点のみならず、その近傍の構造物も衝撃波により吹き飛ばされる。それと同様に、この場合でも爆発点である集光点で発生した衝撃波により、集光点近傍にある細胞が吹き飛ばされる。フェムト秒レーザーを用いることにより顕微鏡下でその集光点の大きさを1ミクロン程度にすることができ、その衝撃波の影響も数10ミクロンの領域のみに制限することができる。細胞の大きさは10ミクロン程度であるのでフェムト秒レーザーは、1細胞を狙って強い衝撃波を付加することのできる極小の誘導ミサイルとして利用できる。さらにレーザー強度を調整することにより、その衝撃波の大きさを自在にコントロールできる。

このような衝撃波の発生については、これまでに知られていたが、その極微空間における衝撃波の大きさを定量する方法がなかった。細胞間の接着力を評価するためには、この衝撃波を定量化する必要があり、細川特任准教授は原子間力顕微鏡を利用してこの衝撃波を定量する新手法を考案した。原子間力顕微鏡では、幅10ミクロン、長さ100ミクロン程度の微細針の動きをナノメートルの精度で検出することができ、原子や分子の配置を調べるために用いられている。この微細針をフェムト秒レーザーの集光点近傍に配置し(図1)、衝撃波により誘導される微細針の動きを検出することで、衝撃波を定量することに成功した。この方法は、原子間力顕微鏡の技術者から「先生、使い方をご存じですか?」と言われるほど奇抜な発想である。原子間力顕微鏡を壊してしまうことも想定される実験であるにも関わらず、そのチャレンジ精神を評価して支援いただいた科学研究費補助金 若手研究(A)のお陰で、本研究を実行することができた。

微細針により衝撃波を定量した後、培養細胞試料を配置し、標的とした細胞間の接着が引き剥がされる距離を調べた。培養細胞試料のデザインは伊藤教授らのグループにより行われた。伊藤教授は、実験病理学を専門としており、これまでに病変を構成する細胞間の細胞接着と情報伝達過程の関わりについて調べ、疾患における病態の形成を分子・細胞レベルで明らかにしてきている。

本研究ではまず、血管内皮細胞の上に白血球を配置した試料を用いて実験をおこなった(図2)。この実験により本手法による接着力測定の妥当性が証明され、さらに従来法では評価できない浸潤がすすんだ白血球の接着力も評価できることが示された。

次に、皮膚を構成する上皮細胞の培養試料を用いて実験を行った(図3)。上皮細胞は、細胞接着分子であるカドヘリンにより互いに強固に接着していることが知られており、容易にその細胞間の接着を引き剥がすことはできない。興味深いことに、フェムト秒レーザーにより発生した極短時間の強い衝撃波は、細胞の弾性を無視し、岩を割れ目から裂くように、両者の細胞間の接着を引き裂がされた亀裂が観察された。この結果は、従来方法では細胞同士が強く結びつきすぎて評価が不可能であった細胞間接着に対しても、本手法が適用できる可能性を示すものである。

このように本研究は、全く専門分野が異なる細川特任准教授と伊藤教授が、互いの専門性を最大限に引き出しあった結果であり、世界的にみても新規な異分野研究であることは間違いない。さらには両教授に共感し、熱心の実験と研究を推進した奈良先端科学技術大学院大学物質創成科学研究科博士後期課程1年飯野敬矩氏、東京大学医科学研究所博士後期課程2年萩山満氏の貢献により達成された。

さらに本手法の用途は細胞に限定されるものではない。例えば、マイクロマシン(MEMS)中の微小素子の接合強度評価、生体適合性材料や蛋白質結晶などの脆性材料のマイクロレベルでの強度評価などにも利用できると考えられ、今後の広い応用が期待される。

【用語解説】

「フェムト秒レーザー」

光を100兆分の1秒の時間（ 10^{-14} 秒=10フェムト秒）領域に集中させたレーザー。10フェムト秒の時間で、光は3ミクロンしか進むことができない。300ナノメートルの光が10周期程度しか振幅できない時間であり、フェムト秒以下の時間では光が光である性質がくずれるとされ、光にとっての極限の時間であると言える。

「原子間力顕微鏡」

幅10ミクロン、長さ1000ミクロン程度の微細針の先端に検出用レーザーを導入し、そこからの反射光を位置センサーにより検出することで（図1参照）、微細針のナノメートルオーダーの動きを、ミクロンオーダーの光位置の変位として検出する装置で、AFM (Atomic Force Microscope)とも呼ばれる。この微細針の先端には更に、先端をナノメートルオーダーに尖らされた超微細針が接着されており、その針で材料表面をナノメートルの精度でなぞることにより、そこに存在する原子や分子の形状を直接しらべることができる。本研究では、フェムト秒レーザーにより引き起こされた衝撃波を、この微細針のナノメートルの振動として検出している。

「細胞接着分子」

細胞の接着を司る蛋白質の総称。接着分子は細胞膜を貫いて、或いは細胞膜の表面にアンカーして存在し、細胞膜の外側の部分で他の細胞の接着分子や細胞外マトリックス（コラーゲンなどの線維成分）と結合する。接着分子にはいくつもの種類があり、細胞が移動する際にその方向や速度を決定したり、細胞同士を強く接着させて異物の侵入を防ぐ組織を作ったりしている。

「血管内皮細胞」

血管の内腔を裏打ちする細胞。一般に平坦な形をしており、血管の内面ではこの細胞が1層敷き詰まっている。健常状態では内皮細胞の表面は非常に平滑であるが、周囲の組織が損傷されると、細胞表面の接着性が上昇し、血管内を循環する血液細胞（好中球やリンパ球）の一部が内皮細胞に捕捉される。これが炎症反応の始まりとされる。

「上皮細胞」

多細胞生物において外界との境界面に配列する細胞の総称。上皮細胞は一般に互いに強固に接着し、全体として精緻な構造物を成す。例えば、皮膚の最表層では、上皮細胞が何層も重なって存在しており、表皮という強固な組織を構成している。表皮は外界からの異物の侵入に対する防御機構の根幹である。また、消化管や気道粘膜の最表層では上皮細胞が一行に並んで存在し、種々の酵素を含む粘液を分泌している。

【図解】

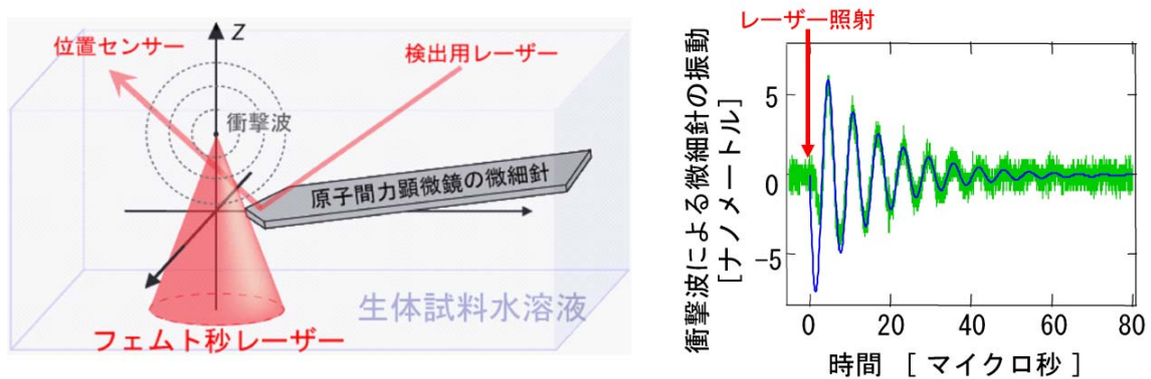


図 1. 原子間力顕微鏡を利用したフェムト秒レーザー衝撃波の計測システム

生体試料水溶液中にフェムト秒レーザーを集光し、集光点で爆発現象を引き起こすことにより衝撃波を発生させる。原子間力顕微鏡の微細針は、この衝撃波を受けることで動き出す。この動きを、微細針の先端に導入している検出レーザーの反射光を位置センサーにより検出することで検出する。微細針のバネ定数は既知であり、レーザー衝撃波による微細針の振動（右図）を解析することで、レーザー集光点（爆発点）で発生した衝撃波の大きさを求めることができる。

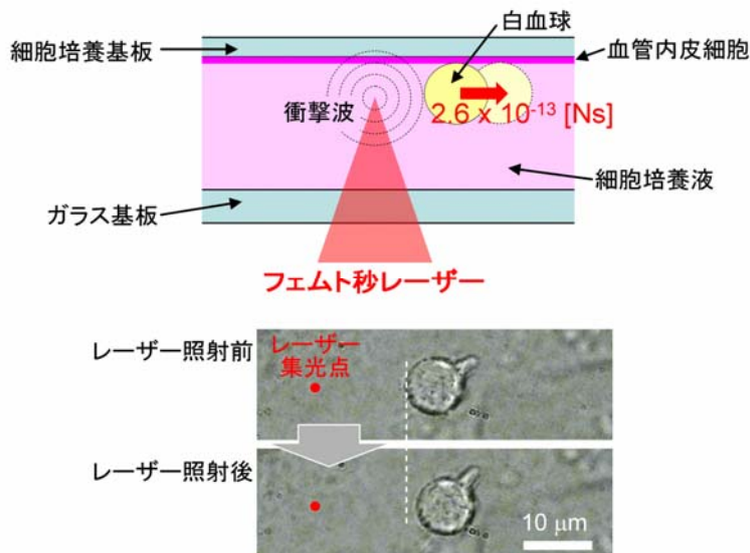


図 2. フェムト秒レーザー衝撃波による血管内皮細胞に接着した白血球の剥離

基板の上に培養した血管内皮細胞の上に白血球を接着させた試料を用いており、上図のように白血球の側方にフェムト秒レーザーを集光し、衝撃波を発生させ、その衝撃波により白血球を血管内皮細胞から剥離させた。集光点で発生した衝撃波力の大きさは、白血球の代わりに原子間力顕微鏡の微細針を配置することにより調べられており、その結果を基に白血球に加わる力が、力積として 2.6×10^{-13} [Ns] と見積もられた。下の写真は、フェムト秒レーザーの入射方向から見た白血球の透過顕微写真であり、レーザー照射前後で細胞が移動していることが分かる。

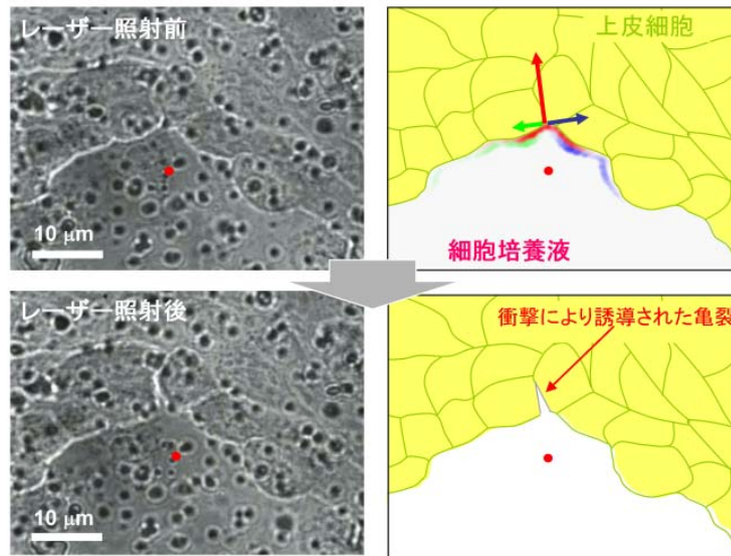


図3. フェムト秒レーザー衝撃波による上皮細胞間の接着乖離

左側はフェムト秒レーザーの入射方向から見た上皮細胞の透過顕微鏡写真である。写真に見える多数の黒点は、細胞培養基板の通気孔である。右側は左側の写真に対応する模式図であり、黄色い領域に上皮細胞が存在し、白い領域には細胞培養液のみが存在する。上側と下側は、それぞれレーザー照射前と後の顕微写真と模式図である。図中赤点はレーザー集光点であり、レーザー照射後に集光点（爆発点）に近い上皮細胞間に亀裂が誘導された。この集光点で発生した衝撃波の大きさも原子間力顕微鏡により見積もられており、上皮細胞と細胞培養液の界面には、赤青緑のグラデーションと矢印で示された分布の衝撃波が加わると計算される。矢印の大きさに対応する力積は、赤： 13.9×10^{-13} [Ns]、青： 8.0×10^{-13} [Ns]、緑： 5.9×10^{-13} [Ns]であり、その接着乖離には、血管内皮細胞－白血球の接着乖離（図2）よりも大きな衝撃波を必要とする。

【本研究に関するお問い合わせ先】

奈良先端科学技術大学院大学 物質創成科学研究科
 濱野準一レーザーバイオナノ科学寄附講座
 特任准教授 細川 陽一郎（ほそかわ よういちろう）
 TEL 0743-72-6199 FAX 0743-72-6139
 E-mail hosokawa@ms.naist.jp