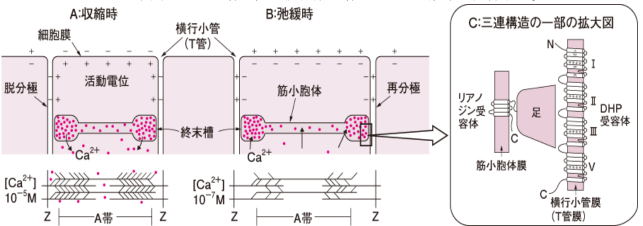
筋収縮が Ca 依存なのはセント=ジェルジ・アルベルトのアクチン・ミオシン超沈殿や 名取のスキンド・ファイバー\*<sup>1</sup>で知られていた。 江橋らがトロポニン、トロポミオシ ンを発見、Ca はトロポニン C と結合しアクチン=ミオシンの反応を起こし全ての筋収 縮は Ca で起きることが判明。 Ca チャネルには電位依存性 Ca チャンネル (Voltage dependent calcium channel, VDCC) とイオンチャンネル内蔵型がある。 の L型は平滑筋や心筋などにあり長い活動電位を作り、いわゆる Ca 拮抗剤 (アムロジ ン等)で抑制される\*2。 N型は神経伝導、リリカで抑制、T型は洞結節細胞に存在し リズムを生成。【イオンチャネル内臓型】はインスリン等のホルモン作用にかかわり、 G蛋白共役受容体活性化の結果のイノシトール3リン酸(IP₃)によりCaを放出する <mark>IP3 受容体と、T 管のジヒドロピリジン受容体(DHPR)</mark>がある。 筋細胞には IP3 と電 気刺激に反応する DHPR の両方ある。 筋細胞膜の脱分極はT管に伝わりT管の電位 依存性ジヒドロピリジン受容体が少量の Ca を放出、この Ca が筋小胞体 (Sarcoplasmic Reticulum) のリアノジン受容体を刺激して大量の Ca を細胞質に放出して筋収縮を起 こす(Ca 誘導性 Ca 放出\*3)。 リアノジンは植物アルカロイドでこの受容体に結合し 半開きに固定するのでこの名がある。 リアノジン受容体には骨格筋の RyR1, 心筋の RvR2. 脳その他の RvR3 の 3 種ある。 カフェインはリアノジン受容体を開に、ダン トリウムは閉に固定する。 L型のジヒドロピリジン系 Ca 拮抗剤(ニフェジピン等ジ ピンがつく) は血管のみに作用し、心抑制がないので急激に作用すると神経反射で頻脈 発作を起こし危険。【心筋】骨格筋では収縮の強さを変化させるため、刺激が SR の T 管の Ca チャネル (DHPR) を開くと SR の Ca チャネル (RyR1) も連動し最大収縮に 十分な Ca を SR が供給する。 カテコラミンは心筋細胞膜の ß 受容体に結合、アデニ ル酸サイクレースを活性化、これが ATP から cAMP を産生しプロテインカイネース (PK) を活性化、PK は細胞膜の Ca チャンネルとリアノジン受容体双方をリン酸化し Ca 流入 と SR からの Ca 放出の双方を増加、心筋収縮を増強させ強心効果を発揮する。



**A:収縮時** 細胞膜の活動電位が横行小管を伝導して三連構造に達する。**B:弛緩時**  $Ca^{2+}$ は筋小胞体に取り込まれる。**:三連構造の一部の拡大図**。横行小管の膜にはジヒドロピリジン受容体(DHP 受容体;L型  $Ca^{2+}$ 年ネルタンパク質)があり、これが L型  $Ca^{2+}$ 電流をもたらす。筋小胞体膜にはリアノジン受容体がある。DHP 受容体と筋小胞体膜の間には足状構造がある。

<sup>\*1</sup>名取礼二は水溶液中の筋肉の細胞膜を除去して 1 本の筋肉繊維標本を作ってもチリチリになってしまうのを、ミシン油のなかで作成。 電気刺激での収縮に成功した。 後に水溶液中の残留 Ca が筋を収縮させていたことが判明(1948)。
\*2 骨格筋は収縮に必要な Ca をほぼ SR からの放出で賄う、平滑筋は SR が未発達で収縮は細胞外からの流入 Ca にも依存するので Ca 拮抗剤有効。 心筋はその中間。 \*3 Calcium-Induced Calcium-Release (CICR)、Makoto Endoh(1975)