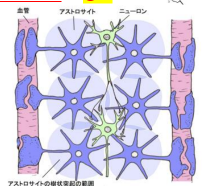
脳神経科学(脳科学ではありません!)

https://l-hospitalier.github.io

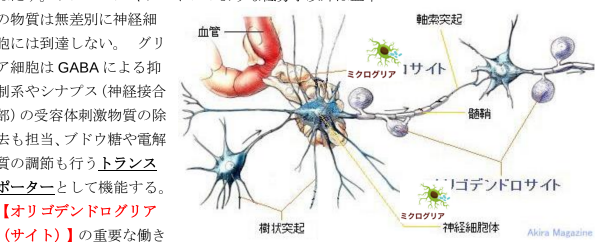
2**017.2**

スペインはドン・キホーテ、ファリアやロルカ、そしてカハールとオルテガ の国。 以前は神経系とは全身に網のように広がっているものと考えていた。 **ラモン・イ・カハールはゴルジ**(伊)の開発した(銀を使う)染色法で神経 を染めニューロン説を提唱(1906、ノーベル賞)。 彼はニューロンと ①ア

<mark>ストロサイト</mark>を記述、弟子の P.R.オルテガが <mark>②オリゴデ</mark> <mark>ンドログリア (サイト)</mark>と <mark>③ミクログリア</mark>を発見。 ニュ ーロン以外はグリア細胞とも呼ばれる。【アストロサイト】 日本語は星状膠細胞。一方の脚を血管に、他方をニューロ ンに接する。脳の毛細血管は末梢と異なり血管内皮細胞の 間隙がないので脳神経細胞への物質の輸送はアストロサイ トが行い、<mark>脳血液関門</mark>(<u>b</u>lood <u>b</u>rain <u>b</u>arrier)と呼ぶ機能を はたす。アルコールやアセトンのような低分子以外は血中



の物質は無差別に神経細 胞には到達しない。 グリ ア細胞は GABA による抑 制系やシナプス (神経接合 部) の受容体刺激物質の除 去も担当、ブドウ糖や電解 質の調節も行うトランス ポーターとして機能する。 【オリゴデンドログリア



は2~30の軸索に絶縁テープのように巻き付く髄鞘(ミエリン、シュワン細胞と呼ばれ る)を作ることで、訓練と学習により音楽家の脳梁が増大、巻き数が増えて絶縁を強化、 伝播速度を早くしているのがわかった(2011)。 これは脳の可塑性を実現する重要 なメカニズムと考えられた。【ミクログリア】の働きは2光子励起顕微鏡の実現により 21世紀に入って可視化され明らかになりつつある。 ミクログリアの表面には major histocompatibility complex (MHC) 分子が発現しており、正常のシナプスには 1 時間に 1回5分ほど接触して情報交換、損傷されていれば神経細胞の修復を行い、回復不能な 場合は細胞を貪食して脳神経細胞の除去を行う。こうして容積に限りのある脳内で高 度の認識機能を備えた環境整備係のミクログリアの存在が判った。

2 光子励起顕微鏡: Maria Göppert-Mayer (1931) は博士論文で光子が非常に高密度になり 2 光量子 が 1 つの空間を占めるとみなせるとき 2 光子は 2 倍のエネルギーを持った (=波長が 1/2 の) 1 光子 に生まれ変わるのを予測(1963 ノーベル賞)。 チタン-サファイヤ・レーザーでフェムト(10⁻¹⁵) 秒の光線を対物鏡で収束させると 0.5μ m 程度の空間で 2 光子を融合させて 1/2 波長の光線に反応す る蛍光物質を励起することができる。 遠赤外線と 1/2 波長のフィルタを使い、頭蓋骨を薄く削れば 1mm 程度の深さの脳実質組織内を μ m の分解能で走査して、生体の中枢神経細胞の形態変化(イオ ンなどの物質の変化はマーカを使い)を、通常の生活をしたまま観察することができる。



上段右の図はカハールによるニューロンのスケッチ。 *1ゴルジとカハールは同年にノーベル賞を受賞したが受賞演説 でゴルジは網状説、カハールはニューロン説を展開、電顕の発達により神経接合部が明らかになりニューロン説が確定。 *2カハールはミクログリアの存在を認めずオルテガを破門。 右写真は Maria Göppert-Mayer。