# A Computational Model of Cell Migration of Fish Keratocytes

#### 生体情報システム研究 徳永 優



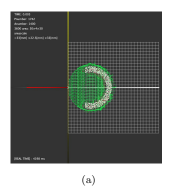
図 1: 細胞遊走中のケラトサイト。(撮影:中田多可 子氏(岩楯研究室))

#### 1 はじめに

魚類表皮細胞ケラトサイトは通常時には円形状であるが、細胞遊走時には半月状の形態に変形し(図1)、その形態を維持した状態で移動する。この現象は、細胞の変形がケラトサイトの細胞遊走を実現するために重要な特徴であることを示唆している。しかし、半月状形態がどのようなメカニズムにより形成され、維持されるのかは明らかになっていない。本研究の目的は、ケラトサイトが半月状形態を形成、維持する細胞内メカニズムを物理シミュレーション実験により解明することである。

## 2 ケラトサイトの細胞遊走

ケラトサイトが細胞遊走を行う際、細胞骨格であるアクチン分子が重合して Filamentous actin (F-actin)を形成することによって細胞膜の方向へ伸長することが報告されており、これが細胞膜の変形および細胞の推進のための原動力になることが示唆されてきた[2]。アクチン分子の重合には極性があり、F-actinの一定の端でしか起こらない。アクチン分子は、細胞の前方に多く集中しており、アクチン分子濃度が高い場所であるほど重合の効率が良い[1]。重合が起こらな



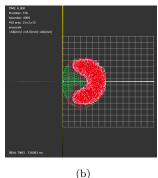


図 2: シミュレーション結果。緑は細胞膜、白は重合前のアクチン分子、赤は重合後の F-actin を示す。 (a) 初期配置。膜分子は円柱の表面上、アクチン分子は U 字型領域に配置されている。(b) t=6.0 でのシミュレーション結果。アクチン分子が半月状に近い形態に凝集している。

い端では逆に、F-actin からアクチン分子が解離していく脱重合が起こっている。また、細胞後部には左右に広がるストレスファイバー(SF)が細胞遊走時には形成されるが、細胞内のアクチン分子を引き戻すアクチンレトログレードフロー(ARF)も報告されている[3]。ARFに関して、SFの方向へアクチン分子が引き戻される時に、アクチン分子の重合方向が調整される配向効果も報告されている[4]。

### 3 シミュレーション手法

本研究のシミュレーションでは、細胞膜は互いに相互作用する単純な粒子のネットワークによってモデル化し、初期条件として円柱形の表面に配置した。細胞膜の各粒子は以下の運動方程式に従って運動すると仮定した。

$$m\frac{d^2\mathbf{x}_i}{dt^2} = \mathbf{F}_i^m + \mathbf{F}_i^a - \eta \frac{d\mathbf{x}_i}{dt}$$
 (1)

ここで、 $x_i$  は膜分子の位置、 $F_i^m$  と  $F_i^a$  はそれぞれ 近傍の膜分子から受ける弾性力と F-actin から受ける 反発力、 $\eta$  は粘性抵抗抵抗係数であり、各変数の添え 字 i は第 i 粒子に対する値であることを示す。

アクチン分子は直線上の棒により表現し、重合お よび解重合はその一端の確率的伸長および他端の収 縮によってそれぞれ表現した。初期状態において、ア クチン分子は長さがなく、各分子のアクチン重合の方 向はランダムに決定され、U 字型の領域にランダム に配置した。細胞後部の1/5の位置に左右に拡がる SF を仮定し、アクチン分子は確率的にその SF 両端 の二点に向かって移動することで ARF を近似的に表 現した。ARF の効果として、アクチン分子を引く時 に重合方向を ARF の向きに近づけるような F-actin の回転を仮定した。全てのアクチン分子重合の方向 は初期状態においてランダムに決定されるため、ア クチン分子が細胞の上部や下部に伸長して細胞膜へ 飛び出してしまうケースがある。そのような場合の ために、ある条件に当てはまったアクチン分子を然る べき位置へ移動させる条件を設定する必要がある。

まず、シミュレーション空間のケラトサイトが接着 している面を格子状に分割したエリアを作成する。そ して、その分割したエリアごとにアクチン分子の密 度を計算し、その値が設定された閾値以下であった場 合、その該当するエリアに存在するアクチン分子を 全て消滅させ、細胞膜の近くに新たに発生させて再 びランダムな方向へ重合させる。

#### 4 結果と考察

シミュレーション実験の結果、アクチン分子は半月 状に凝集することが確認できた(図 2)。ARF の発生 源の位置を SF からずらした場所に設定したり、もし くは ARF がアクチン分子を引き戻す強さを弱めたり など諸条件を変更すると、凝集したアクチン分子の 分布が半月状の形状から遠ざかった。ARF の発生源 をずらすということはアクチン分子がどの地点に向 かって移動するのか、重合方向の回転の大きさが変 わることになる。また、ARF を無くした場合ではア クチン分子が細胞膜が反応できずに細胞膜を突き出 た。つまり、アクチン分子重合の方向調整を ARF の 方向と整列させることが半月形の形成に重要であり、 そして ARF によるアクチン分子の凝集サイズ収縮を維持することが細胞膜の過度の拡大を防ぐことが示唆された。しかし、ARF が引っ張る方向を変えたり、引き戻す力の大きさを弱めたりなどすると、アクチン分子の凝集形態は半月状から遠ざかった。

### 参考文献

- S. Yumura, et al. "Spatiotemporal dynamics of actin concentration during cytokinesis and locomotion in Dictyostelium" J. Cell Bio.111(15), 2097-2108, 1998.
- [2] T. M. Svitkina, et al. "Analysis of the actin—myosin system in fish epidermal keratocytes: mechanism of cell body translocation" J. Cell Bio. 139(2), 397-415, 1997.
- [3] H. Nakashima, et al. "The molecular dynamics of crawling migration in microtubule-disrupted keratocytes" Bio. and Phy. 12, 21-29, 2015.
- [4] V. Swaminathan, et al. "Actin retrograde flow actively aligns and orients ligand-engaged integrins in focal adhesions" *Proc. Nat. Acad. Sci.* 114(40), 10648-10653, 2017.