

[別紙2]

## 審査の結果の要旨

氏名 鈴木成教

瞬目反射条件付けとは、条件刺激(CS)を音、無条件刺激(US)をまぶたへの電気刺激とし、CS-USをペアにして繰り返し与えることにより、CSのみで条件応答(CR)としての瞬きをするようになる学習である。瞬目反射学習のparadigmにはCSとUSが同時に終わるdelay paradigmとCSとUSが時間的に重ならないtrace paradigmがある。小脳皮質における長期抑圧(LTD)が瞬目反射学習の神経基盤であるというLTD仮説が提唱されている。このLTD仮説を検証するために、小脳特異的に発現するグルタミン酸受容体サブタイプGluR $\delta$ 2をノックアウトしたLTD障害マウスを用いて瞬目反射学習実験が岸本らにより行われた結果、delay paradigmでは学習が障害されるが、trace paradigmでは野生型マウスと同等な学習がなされる事が見いだされた。このことは、学習にはLTD依存的なメカニズムと非依存的なメカニズムの2種類があり、これらがparadigm依存的に切り替わることを示唆している。しかしながら、ノックアウトマウスにおいては、未知の障害や補償回路が存在する可能性があるため、このparadigm依存的な学習がGluR $\delta$ 2ノックアウトマウスに特異的なことなのか、それとも野生型マウスを含む一般的な系で起こることなのか、さらなる検討が必要となった。

そこで鈴木成教は、小脳LTDに重要な役割を果たすことが報告されているNOを、その合成阻害薬物により阻害することで、野生型マウスにおいて可逆的小脳LTD障害を引き起こし、学習能力のparadigm依存性を調べることとした。さらに、AMPA、カイニン酸受容体阻害剤6-cyano-7-nitroquinoxaline-2,3-dione(CNQX)により薬理学的に小脳皮質を阻害したマウスや小脳プルキンエ細胞脱落マウスを用いて、小脳皮質回路が瞬目反射学習にどのように関与しているかを明らかにした。

### 1. 瞬目反射条件付けにおける小脳LTDの関与

小脳内に直接L-NAMEを投与した動物群では、delay paradigmのacquisitionの7日間においてほとんど学習率は上がらず、コントロール群に比べて有意に学習率が低かった。一方、trace paradigm(trace interval = 0 ms)では、コントロール群と同様に学習した。NO阻害剤により小脳LTDが阻害されることが報告されており、これらの結果は小脳LTD阻害によるものと考えられ、GluR $\delta$ 2ノックアウトマウスの結果から示唆された「瞬目反射学習には小脳LTD依存的なメカニズムと非依存的なメカニズムの2種類があり、これらがparadigm依存的に切り替わる」という仮説を支持している。また、delay paradigmにおいて小脳LTDが重要な役割を演じているという小脳LTD仮説を支持している。しかし、GluR $\delta$ 2ノックアウトマウスを含めたこれまでの小脳LTD欠損マウスに比べ、delay paradigmにおける学習障害はより顕著であった。学習障害の程度が違う可能性として考えられるのは(1)平行線維→プルキンエ細胞のLTD以外のNO依存的な可塑性が小脳内に存在し、学習に関係している可能性、(2)ノックアウトマウスで常に問題とされる補償回路が存在する可能性、が挙げられた。

### 2. 薬理学的小脳皮質神経回路阻害によるCR表出に対する効果

delay paradigmおよびtrace paradigm(trace interval = 0 ms)においてsalineを小脳内投与して7日間条件付けを行って学習を成立させ、その後AMPA、カイニン酸受容体の阻害剤であるCNQXを小脳内投与して条件付けを行った。CNQXによりAMPA・カイニン酸受容体が阻害されると、登上線維(US入力)および平行線維(CS入

力)からの小脳皮質のプルキンエ細胞(唯一の出力細胞)への興奮性入力が阻害され、小脳皮質からの出力が阻害されることとなる。結果としては、どちらの paradigmにおいても CNQX 投与により、学習率は有意に低下した。これは、delay paradigmにおいても trace paradigmにおいても、CR を表出するために simplex lobe 周辺の小脳皮質回路が重要な役割を演じていることを示している。L-NAME 投与の実験の結果と併せて考えると、trace paradigmにおいて、小脳 LTD がなくても学習は出来るが、CR を表出するメカニズムの一つとして小脳皮質の神経回路が関与していることが示唆された。これまで、HV1 lobe(ウサギにおける simplex lobe)を損傷した時に、一過的に学習率が低下するという結果が報告されていた。しかし、この場合小脳深部核まで損傷されている可能性や、不可逆的に損傷部位がなくなったことにより、残った部位に何らかの変化が起こる可能性もあり、純粋な小脳皮質損傷の影響を観察できていない可能性もあった。今回の薬理実験では可逆的に小脳皮質回路を阻害することにより、trace paradigmにおける CR の表出に対する純粋な小脳皮質阻害効果を明らかにすることに初めて成功したと思われる。

### 3. プルキンエ細胞脱落による CR 表出に対する効果

Cre-loxP 組換え系を利用したプルキンエ細胞除去マウス(NSE-DTA;CrePR1 マウス)を用いて、CR の表出において小脳皮質回路がどのように関与しているかを調べることを目的とした。Cre-loxP 組換え系を利用した神経細胞除去マウス(NSE-DTA マウス)では神経細胞特異的エノラーゼ遺伝子座に、ジフテリア毒素の遺伝子が組み込まれており、組換えがおこった後に毒素が産生された神経細胞が除去される。また、神経細胞で誘導型 Cre 組換え酵素を発現するトランスジェニックマウス(CrePR1 マウス)では、RU486 の投与により、主に小脳 プルキンエ細胞で誘導的な組換えが起こる。NSE-DTA マウスと CrePR1 マウスを交配し得られたマウス(NSE-DTA;CrePR1 マウス)に RU486 を投与すると、主に小脳 プルキンエ細胞でジフテリア毒素が産生され、細胞が除去される。鈴木成教は、NSE-DTA;CrePR1 マウスを用いて delay paradigm で条件付けを行い、学習成立後に RU486 を 5 日間投与し、引き続き条件付けを続け、プルキンエ細胞脱落に伴う学習率の変化を調べた。NSE-DTA;CrePR1 マウスに RU486 を投与した動物群を実験群として、NSE-DTA;CrePR1 マウスに OIL を投与した動物群と、NSE-DTA マウスに RU486 を投与した動物群をコントロール群とした。結果としては、プルキンエ脱落とともに学習率が有意に低下することが観察された。これは delay paradigm において CR の表出に小脳皮質の神経回路が必要であることを示唆している。これまで、Purkinje cell degeneration マウス(プルキンエ細胞のないミュータントマウス)において delay paradigm における学習障害が報告されていたが、プルキンエ細胞が生後 2 週間ぐらいから脱落し始めるため、条件付けに用いた成体マウスにおいては補償回路が存在する可能性がある。今回の研究では、正常に働いていたプルキンエ細胞を比較的短期間に脱落させることにより、代償機構が働きにくい状況下でのプルキンエ細胞脱落の効果を調べることができた。

以上の通り、本研究は、小脳 LTD が delay paradigm では必須であるが、trace paradigm では必要でないという結論が、野生型マウスを含めて、一般的に広く成立することを証明し、また、CR の表出に小脳皮質神経回路、あるいはプルキンエ細胞が必須であることを示したものであり、博士（薬学）の学位を授与するに値するものと判定した。