

# PLC活性のリアルタイム測定法を用いた細胞内シグナルのクロストニクの解析

メタデータ	言語: jpn 出版者: 公開日: 2021-02-22 キーワード (Ja): キーワード (En): 作成者: Shosaku, Takako メールアドレス: 所属:
URL	<a href="https://doi.org/10.24517/00060384">https://doi.org/10.24517/00060384</a>

This work is licensed under a Creative Commons Attribution-NonCommercial-ShareAlike 3.0 International License.



[◀ Back to previous page](#)

# PLC活性のリアルタイム測定法を用いた細胞内シグナルのクロストロクの解析

Research Project

<b>Project/Area Number</b>	17650112
<b>Research Category</b>	Grant-in-Aid for Exploratory Research
<b>Allocation Type</b>	Single-year Grants
<b>Research Field</b>	Neurophysiology and muscle physiology
<b>Research Institution</b>	Kanazawa University
<b>Principal Investigator</b>	少作 隆子 Kanazawa University, 医学系研究科, 教授 (60179025)
<b>Project Period (FY)</b>	2005 – 2007
<b>Project Status</b>	Completed (Fiscal Year 2007)
<b>Budget Amount *help</b>	<b>¥3,100,000 (Direct Cost: ¥3,100,000)</b> Fiscal Year 2007: ¥1,000,000 (Direct Cost: ¥1,000,000) Fiscal Year 2006: ¥1,000,000 (Direct Cost: ¥1,000,000) Fiscal Year 2005: ¥1,100,000 (Direct Cost: ¥1,100,000)

All 

**Keywords** ポスホリパーゼC / カルシウムイオン / 細胞内シグナル / NMDA型グルタミン酸受容体 / 内因性カンナビノイド / クロストロク / 海馬ニューロン / ホスホリパーゼC / MNDA型グルタミン酸受容体 / TRPC6チャンネル / 代謝型グルタミン酸受容体 / ムスカリン受容体

**Research Abstract**

1.細胞内シグナル伝達系間のクロストロクを調べるために,1個の細胞内のシグナル伝達の大きさをリアルタイムでモニターする方法の開発を試みた。初年度は,PLCの代謝産物であるジアシルグリセロールにより活性化されるチャネル(TRPC6チャンネル,を培養海馬ニューロンに強制発現させ,PLC活性をモニターする方法を用いて実験を行った。その過程で,内因性カンナビノイド放出量がGq共役型受容体-PLCbetaシグナル伝達系の活性を反映することが明らかとなった。そこで次年度は1個の細胞から放出される内因性カンナビノイド量を電気生理学的方法によりモニターするという方法を用いて,Gq共役型受容体-PLCbetaシグナル伝達系とNMDA型グルタミン酸受容体-Ca2+シグナル伝達系の間のクロストロクについて調べた。本年度は,Gq共役型受容体-PLCbetaシグナル伝達系をモニターする別の系の開発を試みた。

2.培養海馬ニューロンにmAChRアゴニストを投与すると,多くの細胞では一過性の脱分極が発生した。この効果は,PLC阻害剤により抑制されることから,Gq共役型受容体-PLCbetaシグナル伝達系を介していると考えられた。またmAChRアゴニスト投与による脱分極の大きさが細胞内Ca2+濃度に依存することが判明した。よって,Gq共役型受容体-PLCbetaシグナル伝達系とMDA型グルタミン酸受容体-Ca2+シグナル伝達系の間のクロストロクを,この脱分極信号を指標にして調べることも可能であると考えられた。PLCbetaの基質であるPIP2の濃度変化に鋭敏に反応するチャンネルを強制発現することにより,より感度の高いモニター系を開発することができるかと期待される。

## Report (3 results)

- 2007 Annual Research Report
- 2006 Annual Research Report
- 2005 Annual Research Report

## Research Products (16 results)

All	2008	2007	2006	2005
All	Journal Article	Presentation		

- [Journal Article] Pharmacological evidence for the involvement of diacylglycerol lipase in depolarization-induced endocannabinoid release 2008 ▼
- [Journal Article] Endocannabinoid signalling triggered by NMDA receptor-mediated calcium entry into rat hippocampal neurons 2007 ▼
- [Journal Article] Ca(2+)-assisted receptor-driven endocannabinoid release: mechanisms that associate presynaptic and postsynaptic activities 2007 ▼
- [Journal Article] Endocannabinoids and synaptic function in the CNS. 2007 ▼
- [Journal Article] Roles of phospholipase Cbeta and NMDA receptor in activity-dependent endocannabinoid release 2007 ▼
- [Journal Article] Presynaptic monoacylglycerol lipase activity determines basal endocannabinoid tone and terminates retrograde endocannabinoid signaling in the hippocampus. 2007 ▼
- [Journal Article] Endocannabinoids and synaptic function in the CNS. 2007 ▼

- [Journal Article]  $Ca^{2+}$ -assisted receptor-driven endocannabinoid release : mechanisms that associate presynaptic and postsynaptic activities. 2007 ▾
- [Journal Article] The CB1 cannabinoid receptor is the major cannabinoid receptor at excitatory presynaptic site in the hippocampus and cerebellum 2006 ▾
- [Journal Article] 脳内マリファナ類似物質発生メカニズム 2006 ▾
- [Journal Article] Synaptically driven endocannabinoid release requires  $Ca^{2+}$ -assisted metabotropic glutamate receptor subtype 1 to phospholipase C $\beta$  signaling cascade in the cerebellum 2005 ▾
- [Journal Article] Calcium signaling and synaptic modulation : regulation of endocannabinoid-mediated synaptic modulation by calcium 2005 ▾
- [Presentation] 逆行性シナプス伝達抑制における内因性カンナビノイドである2-アラキドノイルグリセロールの産生と分解 2008 ▾
- [Presentation] 2-アラキドノイルグリセロールはカルシウム依存性の逆行性シグナルとして働く 2007 ▾
- [Presentation] 内因性カンナビノイドシグナル制御におけるモノアシルグリセロールリパーゼの役割 2007 ▾
- [Presentation] 中枢神経系における内因性カンナビノイド放出と逆離シナプス抑圧のメカニズム 2007 ▾

URL:

Published: 2005-03-31 Modified: 2016-04-21