

Director's message

We aim to solve one of the biggest black boxes of today's neuroscience

Our discovery of the neuropeptide orexin and its prominent role in sleep/wake regulation has generated a highly active research field in neurobiology of sleep. However, the fundamental governing principle for the regulation of sleep pressure, e.g., the question of (1) what the neural substrate for "sleepiness" is, (2) why we have to sleep, remains a mystery. Indeed, this is one of the biggest mysteries in today's neuroscience.

Based on my own 24-year experience as a PI in the US, and by learning from the merits of US academia while retaining the merits of Japanese traditions, IIIS provides a scientific culture and environment that strongly encourage all members, regardless of career stage, to initiate and continue truly groundbreaking studies.

Director Masashi Yanagisawa



World-class institute for sleep medicine, aiming to solve the mechanism of sleep/wakefulness by conducting basic to translational research

About IIIS



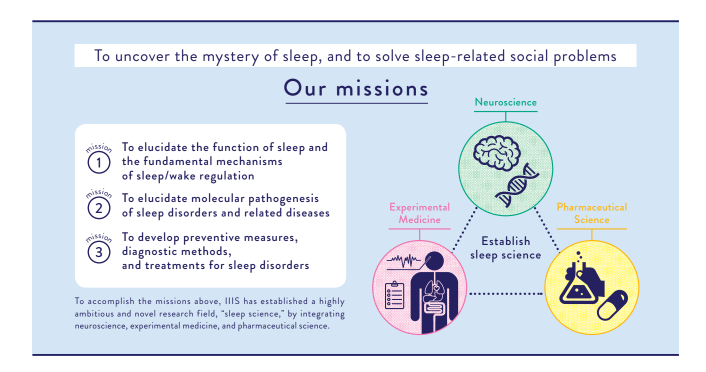
We spend nearly one-third of our lives asleep. However, the regulation and function of sleep remain unclear. The importance of sleep is very clear because the loss of sound sleep lowers daytime performance and increases the risk of physical and mental disorders. Deficiencies of sleep cause a huge economic loss, burdening the Japanese society about 1.5 billion yen per year. IIIS approaches this social problem through interdisciplinary sleep science, consisting of neuroscience, pharmaceutical science, and experimental medicine.

IIIS is the world's premier institute aiming to elucidate the fundamental principles of sleep/wake biology, develop new strategies to diagnose, prevent, and treat sleep disorders, and contribute to promote human health through research activities.

Based on Yanagisawa's 20-plus-year experience as a PI at the University of Texas Southwestern Medical Center, IIIS has been established as the best and unique sleep research center in Japan, by learning from the merits of the U.S.-style academic "department." IIIS has created a free and vigorous atmosphere emphasizing: (i) flexible and timely appointments of independent PIs regardless of their age and career stage, with a necessary startup package (e.g., funding, personnel and space); (ii) a flexible and dynamic allocation of floor space for each laboratory to facilitate free and open communications; and (iii) sharing of major facilities and capital equipments among laboratories. IIIS manages the organization so that all researchers and students can vigorously communicate and maximize their potentials.

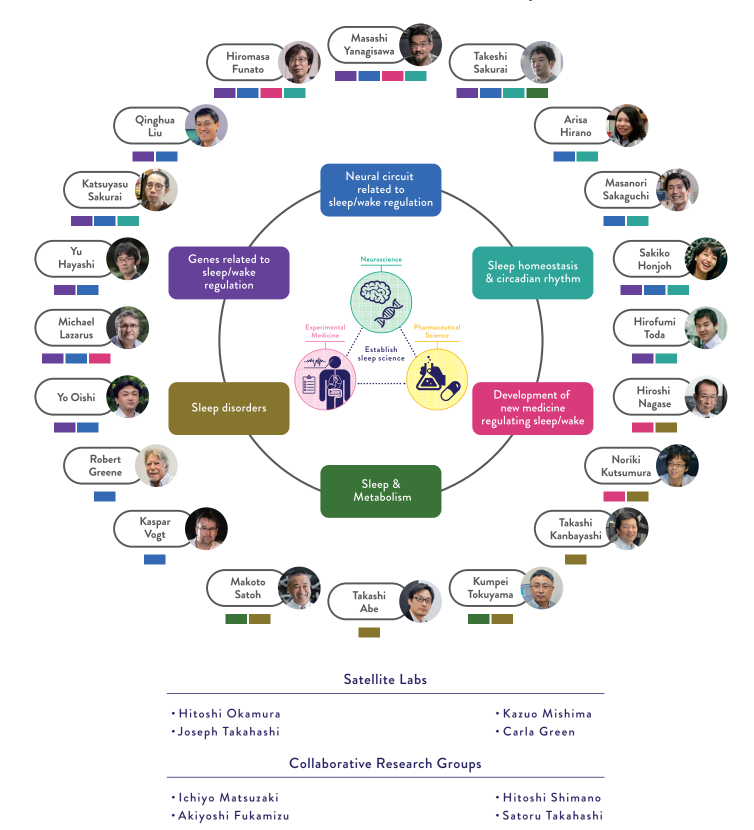
Feature of the Institute





About Labs

There are fourteen core labs including twenty PIs and eight collaborative or satellite labs in IIIS, covering various research fields e.g., molecular genetics, neuroscience, medicinal chemistry, human sleep physiology, etc. Those labs collaborate with each other to drive forward innovative sleep research.



Members



Uncovering the reciprocal link between signals inside neural cells and sleep/wake behaviorx



Masashi Yanagisawa



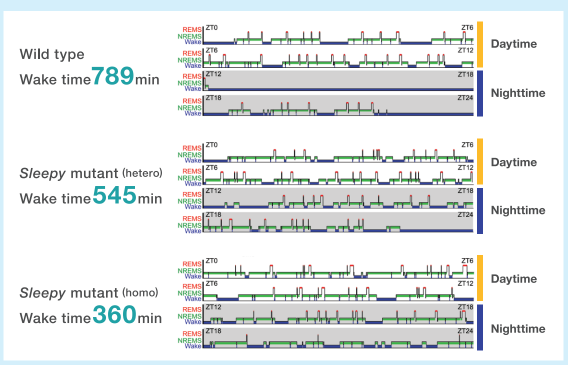
Hiromasa Funato

Our lab has been conducting forward genetic studies on sleep/wakefulness using randomly mutagenized mice. We have succeeded in identifying a protein kinase, SIK3, and a non-selective cation channel, NALCN, as novel molecules regulating non-REM sleep and REM sleep, respectively.

Sik3-mutant mice (Sleepy mutant mice) that lack a well-conserved phosphorylated site on SIK3, show increased non-REM sleep amounts and sleep need. These findings suggest that SIK3 may constitute an intracellular signaling pathway regulating sleep need. To unravel the enigmatic molecular substrate for sleep need, we employ a variety of research techniques including quantitative phosphoproteomics and genome-edited mice. In addition, the long sleeper phenotype of Sleepy mutant mice provides us a unique opportunity to examine the benefit of increased sleep time in aging and other phenotypes relevant to human health and diseases. In fact, Sleepy mutant mice exhibit altered anxiety-like and depression-like behaviors as well as altered energy and glucose metabolism.

Nalcn-mutant mice (*Dreamless* mutant mice) show decreased REM sleep amounts and a short average duration of REM sleep episodes. We aim to understand how REM sleep episode is maintained and how total REM sleep time is homeostatically regulated through our research focusing on NALCN.

Importantly, we are continuing our forward genetic screening to discover novel genes regulating sleep/wakefulness.



Representative hypnogram indicates a shorter total wake time in heterozygous Sleepy mutant mouse and even shorter time in homozygous Sleepy mutant mouse. Sleepy mutant mice sleep during the dark phase when wild-type mice are usually awake.

Members



Just enjoy the journey of research! ~There is always something beyond our expectation



Takeshi Sakurai

A brain is the device that processes huge amount of information via nerve cells called neurons. How does the animal brain interpret information from the external world and trigger appropriate behaviors along with autonomic/neuroendocrine responses? Our group combines optogenetics/pharmacogenetics and cutting-edge genetics in mice to address

this question at a high level of precision. We try to identify substances, neurons and neuronal pathways that are involved in eliciting particular behaviors by means of various histological and physiological techniques applied in genetically-modified mice. We

manipulate synaptic transmissions or neuronal excitability in a cell or pathway specific manner to characterize the consequences of those manipulations on the behavior and other physiological responses.

These techniques allow us to study the physiological function of neuronal pathways and substances in the regulatory mechanisms of our behavior. Sleep/wakefulness behavior, emotion, circadian rhythm and social behaviors are our current interests. Along with its academic values, the elucidation of mechanisms of these functions may lead to treatments of various diseases.

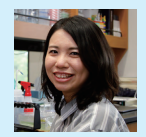


We examine function of neuronal pathways and neurotransimitters in the regulation of sleep/wakefulness states and behavior, by means of optogenetics, which enables us to manipulate particular neuronal circuits.

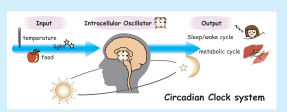


From molecular to behavior; Aiming to understand mysterious biological phenomenon "Sleep" at various levels

We aim to understand why and how we sleep at night and wake up in the morning. In almost organisms living on the earth, many biological processes including sleep exhibit rhythms with a period of ~24 hours, which is called as circadian rhythms. Well-coordinated rhythms by internal time-keeping system, circadian clock, is essential for physical and mental health. We previously identified several gene variants in clock genes altering sleep/wake pattern in humans by forward genetics approach. It is thus well established that the circadian clock has a great impact on sleep/wake rhythms, while the neural pathway from the master clock in the brain (suprachiasmatic nucleus, SCN) to sleep/wake-regulating



Arisa Hirano



The circadian clocks receive virous stimuli, such as light, temperature and feeding to entrain to the environmental cycles. The basic structure of the circadian clock is an intracellular molecular oscillator composed of several clock genes. The master clock (center clock) resides in the suprachiasmatic nucleus (SCN) in the hypothalamus in mammals. Through neural circuits, various brain regions input time information from SCN to achieve biological rhythms including sleep/wake rhythms, while it has been unknown which circuit is actually involved in the output pathway.

regions is still elusive. To understand the neural network controlling the circadian sleep behavior, we utilize

gene-modified animals, macro injection and opto/chemo-genetics technics to evaluate the effect of manipulation of neurons in the SCN or clock-target regions on sleep/wake rhythms. In addition to the output pathway from the clock, we are also interested in oscillatory mechanism of the clock within the SCN neurons (intracellular oscillator) as well as mechanism of entrainment of the clock to environmental cycle such as light-dark cycle (input pathway), which are considered as three main factors of the circadian clock. We believe that understanding of the whole picture of the circadian clock is key to advance sleep study.



To think different, make original discoveries, and better the world



Qinghua Liu

Although sleep exists ubiquitously from invertebrates to mammals, the precise function and regulatory mechanism of sleep remain unknown. We are interested in understanding the molecular mechanisms of homeostatic and circadian sleep regulation and identifying the molecular substrates of sleep need (sleepiness).

We performed quantitative proteomic and phosphoproteomic analysis of whole mouse brains from *Sleepy (Sik3)* mutant and sleep-deprived models of increased sleep need. We identified 80 mostly synaptic Sleep Need Index Phosphoproteins (SNIPPs), whose

phosphorylation state changes in accordance with sleep need in both models. Our studies implicate a phosphorylation/dephosphorylation cycle of SNIPPs as a major regulatory mechanism that

underlies synaptic homeostasis and sleep homeostasis. We hope to identify the regulators and substrates of Sleepy (SIK3) kinase, a member of the AMP-activated protein kinase (AMPK) family, and characterize effector functions of SNIPPs in the regulation of synaptic plasticity and sleep homeostasis.

Furthermore, using a highly robust odor-evoked innate fear assay, we recently established the first forward genetic screen to identify "fearful" and "fearless" mutants from randomly mutagenized mice. This unbiased fear screen has uncovered a novel Trpa1-dependent chemosensory pathway for predator odor-induced innate fear behaviors.





Neural mechanisms underlying desires for sex and sleep

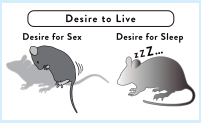
What is the purpose for all living things? If think thoroughly, all behaviors of human and other organisms aim to fulfill their desires to live. The ultimate goal of our research is to understand the neural mechanisms underlying the desires to live. We focus on the two fundamental desires which are evolutionarily conserved in all organisms; desire for sex, and desire for sleep.

The biological purpose of sex is to transfer the genes to the next generation. In other words, the desire of sex is the desire for future life. In our view, the desire for sex may be fulfilled by achieving the "orgasm", hence, the central question is: what the neural representation of orgasm in the brain is. In case of the male mouse, sex consists of a series of sequential behaviors: female recognition, chasing, mounting, intromission and ejaculation as the climax. It is often thought that ejaculation triggers orgasm or vice



Katsuyasu Sakurai

versa. Thus, we are in the process of identifying the neural ensemble that encodes orgasm using histological and imaging techniques. Afterwards, we will investigate the causality between the neural activity of the specific neural population and ejaculation/orgasm.



Furthermore, sexual activities increase sleep need. Thus, We are interested in studying how sexual behaviors regulate sleep need. To address this question, we will focus on sexual satiety. It is known that several times of ejaculation induces post ejaculation refractory period and this condition would be the representation of sexual satiety. We speculate that sexual satiety would be the key phenomena for studying how sexual behaviors affect sleep need. We will attempt to reveal the neural basis of sexual satiety induced sleep changes.

Members



Why do we fall asleep when bored? The gating of sleep by motivated behavior



Michael Lazarus

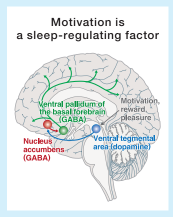
The investigative focus of our laboratory is the cellular and synaptic basis by which the brain regulates sleep and wakefulness. Our experiments seek to link the activity of defined sets of neurons with neurobehavioral and electroencephalographic outcomes in behaving animals by using innovative genetically or chemically engineered systems

(optogenetics, chemogenetics or optopharmacology) in conjunction with recording of the electrical activity produced by the brain or *in vivo* imaging (fiber-optic endomicroscopy).

For example, we investigate the control of sleep and wakefulness by the mesolimbic pathway comprising the ventral tegmental area and nucleus accumbens. As

the mesolimbic pathway is implicated in motivational and cognitive behaviors, changes in vigilant states are likely associated with the motivational and cognitive responses in animals. Moreover, our laboratory is exploring novel agents for the treatment of insomnia by targeting mesolimbic cell populations that have the ability to produce sleep.

We are also interested in the link between sleep loss and the desire to consume unhealthy foods, i.e. junk foods. Experiments in mice from our lab revealed that the loss of REM sleep leads to increased consumption of sucrose and fat and that inhibiting neurons in the medial prefrontal cortex reverses the effect of REM sleep loss on sucrose consumption.



In the absence of motivational stimuli, a tonic sleep drive by the NAc may allow the brain to fall asleep by depressing arousal circuits in the basal forebrain.

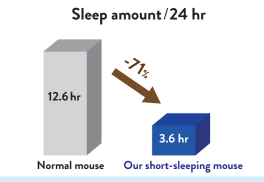


To elucidate the necessity of sleep with short-sleeping mice

People spend approximately one-third of their life sleeping. Why sleep is compulsory for human life and cannot be avoided, however, remains unclear. It is important to understand why sleep is necessary and how sleep is controlled – not only to elucidate physiologic behavior but also to enhance our quality of life.

The slow progress in sleep research has been due largely to the lack of suitable model animals. Recently, in the course of analyzing sleep-wake regulation by the reward system, we inadvertently created mice that require an extremely low amount of sleep.

Yo Oishi



Amount of sleep of normal and short-sleeping mice during 1 day. Short-sleeping mouse exhibits lower amount of sleep.

Surprisingly, these mice do not show an increase in a sleepiness marker. Therefore, the behavior is very similar to that of so-called

"short sleepers" – people that can function for long periods of time on little sleep without exhibiting excessive sleepiness. Using multiple "short sleep" models, including this novel mouse model, we study the effect of short sleep on other physiologic functions in the body to understand the necessity of sleep.

We also study the neural mechanisms of short sleep to clarify the control mechanisms of sleep. In close collaboration with Prof. Lazarus, we use many neurobehavioral and biochemical techniques to perform this research.



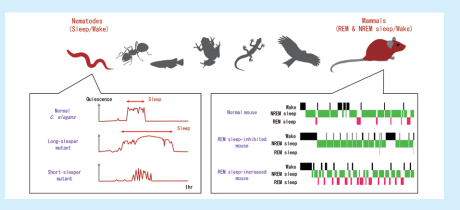
Addressing the functional roles and evolutionary origin of sleep



Our goal is to elucidate what the function of sleep is. Why sleep is needed to maintain our health still remains largely unknown. To address this large mystery, we focus on two animal species, the roundworm *Caenorhabditis elegans* and mouse. The nervous system of *C. elegans* consists of merely 302 neurons. We previously obtained evidence suggesting that sleep in this simple animal and mammalian sleep are evolutionarily conserved. Furthermore, in mice, we successfully identified neurons that are crucial for the regulation of REM (REM; rapid eye movement) sleep, a major source of vivid dreams, and established mice where REM sleep could be efficiently

Yu Hayashi

inhibited. Using these two model animals, we aim to elucidate the roles of sleep at multiple levels from molecular and cellular to individual levels. Moreover, we aim to apply the obtained knowledge to understand and develop treatments for neurological disorders such as dementia.





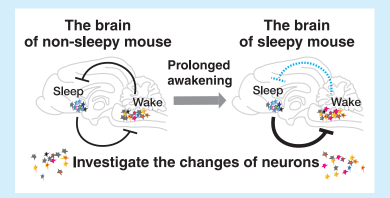
How to generate mice who never sleep ~to fully understand and regulate sleep

We are interested in homeostatic sleep/wake regulation in behavioral vigilance states (e.g., mice sleep longer after when they stayed awake longer) and in cortical neural activity (e.g., a cortical region sleeps deeper when the region has been active during prior waking).

It is becoming clearer that brain regions contribute to sleep/wake regulation to a different extent. Several wake, and non-REM sleep and REM sleep-promoting or -inhibiting areas have been identified. To understand the nature of the homeostatic regulation, using mice, we investigate what kind of changes the critical sleep/wake



Sakiko Honjoh



regulating centers undergo during persistent waking and subsequent sleep.

As for the cortical activity, we focus on slow wave, a hallmark of non-REM sleep EEG (Electroencephalogram). Though it is the best marker for sleep need so far and it plays important roles in sleep-dependent memory consolidation, the underlying neural circuits remain largely unknown. Currently we investigate the role of thalamic matrix cells in slow wave generation.

Members



What does the cortex do during slow wave sleep? ~to elucidate its mechanisms and functions





Robert Greene

Kaspar Vogt

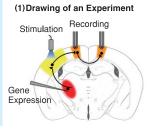
We are interested in cortical activity during deep, so-called non-REM or slow wave sleep, and during waking. Slow wave sleep restores brain function from the reduced state after long waking to the refreshed state after waking up. It also improves memory and has many other beneficial

effects. How slow wave sleep does these things is currently not known.

The cortex is the outermost part of the brain; higher

functions such as perception, consciousness and learning and memory depend on it. We record electrical signals from individual neurons or groups of them in freely behaving mice and also use *in vivo* imaging to study the activity of these neurons. In slow wave sleep cortical neurons show distinct rhythmic activity, different from waking. The more an animal needs to sleep, the stronger this rhythm becomes.

We want to understand what controls and creates this rhythm and how it changes the ways in which neurons interact. For this we develop new algorithms to analyze the activity of neurons and use molecular tools to activate or silence certain types of neurons with high precision.





(1)Schematic of a brain with the postiton of the light stimulus and the electrodes that record the response. With this experiment we can stimulate the brain in all states waking and sleeping and can measure the response. We have found that the responses are larger in sleep than in waking.

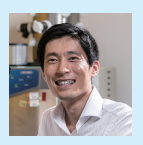
(2)With this microscope we can look into the brain of a living mouse. We examine special mice, which express a protein in their brain that changes its visibility, depending on how active the nerve cells in the brain are. We want to understand how the activity in a sleeping brain differs from waking.



To elucidate the mechanism of memory consolidation during sleep

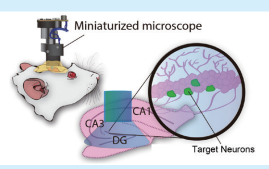
In mammals, sleep is subdivided to REM sleep and non-REM sleep. The function of each sleep stage in memory consolidation has been revealed mainly by depriving sleep, exposing to learning-related stimulus, or manipulating neuronal oscillatory activities. These research suggested different roles of each sleep stage in memory consolidation. However, the mechanism of memory consolidation during sleep is still largely unknown. For that, we instrumented miniaturized microscope to image the activities of neurons in naturally sleeping mice and optogenetics to manipulate them. In addition, we combined artificial intelligence based real-time sleep intervention, synaptic structural analysis using 3D reconstruction, and metabolomics/transcriptome analysis.

By integrating these innovative technologies, we have found that a rejuvenating neuronal circuit in



Masanori Sakaguchi

Mini-microscope on the hand and full-scale microscope (behind)



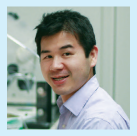
the adult hippocampus plays critical roles for consolidating memory during sleep. We hope that our research will contribute establishing new therapeutic strategies for treating neurodegenerative disease

in the future.

09



How is the sleepiness represented inside a brain? ~The power of using fruit flies in sleep research



Hirofumi Toda

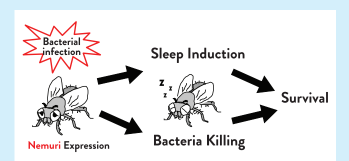
The main goal of our lab is to understand the molecular and cellular mechanisms of sleep. Sleep is important and conserved in all animals from humans to insects. Yet, the function of sleep: why we need it, and the mechanisms of sleep: how it occurs remains largely mystery.

In order to understand the mechanisms of sleep, we use fruit flies as a model system to tackle such questions because flies are fantastic genetic model organisms especially amenable for genetic screening.

For example, to identify molecular factors that induces sleep, we carried out a genome-wide behavioral screen, evaluating over 12,000 fly lines, and found a novel sleep inducing factor named "nemuri". Nemuri functions as an anti-microbial peptide that is essential for bacterial

infection-induced sleep, suggesting Nemuri served as a key link between sleep and immunity.

Our group combines genetic, biochemical, behavioral and imaging techniques to elucidate the mechanisms of how Nemuri functions inside neurons to induce sleep. Moreover, we aim to identify the mammalian homologue of *nemuri* through behavioral screening by expressing human candidate genes in fly brain. These studies will improve our understanding of how the sleepiness is represented inside the brain.





Release innovative drugs to the market from university

Our main work is drug discovery and development in the academic field. Main drug targets are G-protein coupled receptors (GPCR). The goal of our research is to create and develop novel chemotherapeutic agents for the treatment of psycho and neurological diseases such as narcolepsy, pain, drug addiction, depression, and anxiety.

In collaboration with the Yanagisawa lab, we are putting particular emphasis on the development of orexin receptor agonists. Since our discovery of the first selective orexin 2 receptor (OX_2R) agonist YNT-185 in 2015, we have shown the potential of OX_2R agonists such as wake-





Hiroshi Nagase

Noriki Kutsumura



inducing activity and antinarcolepsy activity in mice model. In the near future, we will grow the compound to a silver-bullet (first-in-class drug) to cure narcolepsy and related sleep disorders. We have also created the orexin 1 receptor specific (extremely high selective) antagonists with morphinan skeleton for the treatment of drug addiction. We have been studying opioid (morphine-like compounds) without drug addiction. Recently, we released the first κ opioid receptor agonist nalfurafine as a non-addictive nor aversive antipruritic drug for kidney dialysis patients. Additionally, many projects to develop the drugs for many diseases such as depression, anxiety, cancer, antimicrobial, immune-regulation, and adiposity are ongoing at our lab.

Members



Bringing light into people's sleep through science



Makoto Satoh

For maintaining and improving health, it's essential to have sufficient sleep both in quality and quantity. However, many Japanese people have problems of sleep including severe sleep deprivation. Insufficient sleep and sleep disorders increase the risk of lifestyle diseases such as obesity, high blood pressure, diabetes, cardiovascular disease and the risk of death.

In order to contribute to disease prevention and health promotion, we conduct a wide variety of sleep research in human environmental physiology in collaboration with Dr. Tokuyama and Dr. Abe. For example, we measure energy metabolism and

evaluate biological rhythm to examine how bedroom environment or lifestyle affects sleep. Through various approaches such as

EEG (Electroencephalogram) measurements during sleep in laboratory, assessment of sleep at home, and human genetic studies to identify genes which regulate sleep, we aim to propose sleep style suitable for each individual based on genetic factors.

In addition, we have been developing a new treatment device for sleep apnea syndrome. Its mechanism is so simple, just inserting a tube from nose to throat to secure the airway while sleeping, and it's easy to handle and less discomfort while using. Currently, some global clinical studies are conducted to confirm its effectiveness on patients in various severity.



We investigate how bedroom environment, such as the change in the color of lighting, affects sleep.



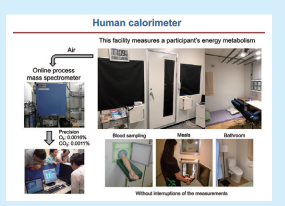
Sleep and metabolism ~A surprise box of human metabolism research

We measure 24-hour energy metabolism of human subjects using a whole room indirect calorimetry, which is a small airtight chamber furnished with a bed, desk, chair, washbasin, and toilet and food is delivered through pass box without interrupting a measurement. Gas concentration of the room is continuously monitored by online process mass spectrometer. With our original noise reduction algorithm, time resolution of our system is currently the best in the world.

If we can improve time resolution and/or sensitivity of our experimental tool, we would come across an unexpected tindings. Last 15 years of our efforts revealed that



Kumpei Tokuyama



1) rate of substrate oxidation and energy expenditure differ between sleep stages, 2) the time course of

sleeping metabolic rate is not simply the result of prolonged fasting. Energy expenditure and carbohydrate oxidation begin to increase prior to awakening despite a prolonged fasting, 3) time course of sleeping metabolism differ between male and female, suggesting that circadian clock of female during sleep is 1-2 h advanced compared to males.

Focusing on energy metabolism makes us a little bit out of place in IIIS, but a symbolic molecule of our institute (orexin) shows that control mechanisms of energy metabolism (feeding) and sleep are closely related.



Understanding how sleep and sleepiness relate to the human mind and behavior



Takashi Abe

Our laboratory studies human sleep and sleepiness in the fields of behavioral science, psychophysiology, and neuroscience. Currently, we are conducting research on three main topics: (1) understanding sleepiness, (2) understanding the psychological functions of sleep, and (3) developing novel methods for measuring sleep and wakefulness.

(1) Understanding sleepiness: It is well known that sleep loss causes fluctuations in

response times. This phenomenon is called "state instability." However, the neural and physiological basis of state instability is not yet fully understood. We are conducting studies to elucidate the characteristics of state instability and the neural and physiological basis of this phenomenon. In

addition, we are also investigating the factors that determine "sleepiness" that cannot be explained by conventional sleep-wake models.

(2) Understanding the psychological functions of sleep: This research is being conducted in order to understand the psychological functions of human sleep. In particular, we are investigating the psychological effects of sleep intervention by administering stimuli during sleep.

(3) Developing novel methods for measuring sleep and wakefulness: Currently, sleep and wakefulness are measured with electroencephalography and performance tests. We are developing objective and unobtrusive methods to more easily measure sleep and wakefulness.



Using a laboratory that can simultaneously measure the sleep and wakefulness of four people, we are currently researching how sleep and sleepiness relate to the human mind and behavior.

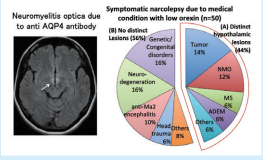


Elucidating the pathogenesis of central hypersomnia and schizophrenia through research on neural autoantibodies.

It has already been 20 years since orexin was discovered, but it is still the only biochemical marker for diagnosis of sleep wake disorders. Other than orexin, diagnosis is made only by sleep polygraph examinations and clinical symptoms. Since orexin is decreased in narcolepsy, it has been measured from 2000 for a definitive diagnosis for narcolepsy and about 3000 samples have been measured. Orexin is also an important biomarker of symptomatic hypersomnia due to hypothalamic lesions. We have reported symptomatic narcolepsy due to AQP4 antibody as the first sleep wake



Takashi Kanbayashi



Left: An MRI image of NMO with hypersomnia. Hypothalamus and orexin system are impaired by AQP4 antibody. Right: The classification symptomatic narcolepsy with decreased orexin levels. NMO, MS, ADEM, Ma2 encephalitis are caused due to the autoimmune mechanism.

disorder involving an autoimmune mechanism. In addition to cases with hypothalamic lesion, it has been reported that orexin decreases and

symptomatic narcolepsy occurs in hereditary diseases and neurodegenerative diseases. One of the goals of our group is to clarify the pathophysiology of hypersomnia through the study of symptomatic narcolepsy.

Similar to AQP4 antibody, NMDA receptor antibody that acts on the surface of cell membranes causes NMDA receptor encephalitis with psychosis. Schizophrenia is a disease of unknown cause, but we believe that it may also develop due to an autoimmune mechanism, such as NMDA receptor antibody. We are continuing to consider this direction of research.

Satellite Labs and Collaborative Research Groups

Our sleep research network is also spreading outside of IIIS.

Through collaboration with eight satellite laboratories and collaborative groups in University of Tsukuba, we are powerfully pushing ahead with unique sleep research including basic and translational research.

Satellite Labs



Hitoshi Okamura

Kyoto University Graduate School of Pharmaceutical Science



Kazuo Mishima

Akita University Graduate School of Medicine



Joseph Takahashi

University of Texas Southwestern Medical Center



Carla Green

University of Texas Southwestern Medical Center

University of Tsukuba Collaborative Research Groups



Ichiyo Matsuzaki

Faculty of Medicine



Hitoshi Shimano

Faculty of Medicine



Akiyoshi Fukamizu

Faulty of Life and Environmental Sciences



Satoru Takahashi

Faculty of Medicine

About WPI

The World Premier International Research Center Initiative (WPI) was launched in 2007 by the Japanese Government's Ministry of Education, Culture, Sports, Science and Technology (MEXT) with the aim of building globally visible research centers with high research standards and excellent research environments to accommodate globally prominent researchers. The International Institute for Integrative Sleep Medicine (WPI-IIIS) was established on December 1, 2012, following the FY 2012 selection round of its application for the WPI. The initiative seeks to create a vibrant environment where frontline researchers, regardless of nationality, are invited from around the world to engage in research where they are accompanied by an administrative support



Four Missions of WPI

1

Advancing leading edge research

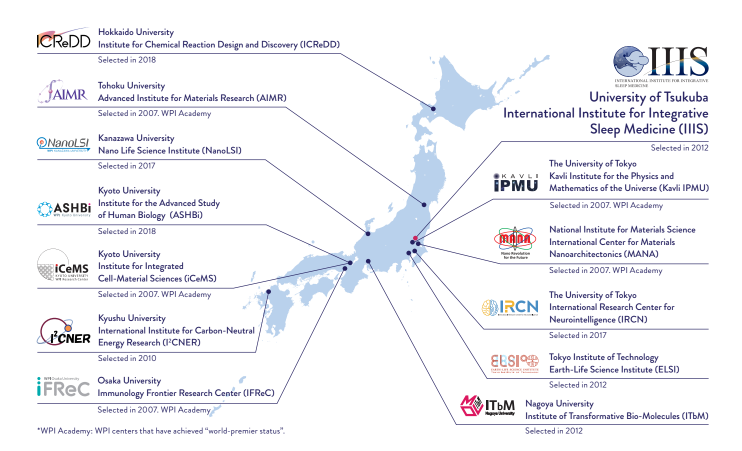
2

system that allows these scientists to fully devote themselves to their research.

Establishing international research environments

Reforming organizations

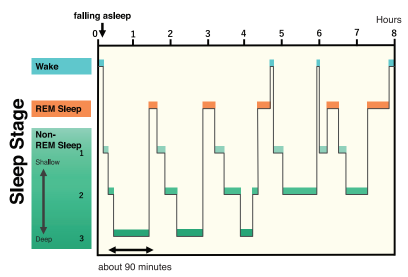
Creating interdisciplinary domains



Glossary

Non-REM Sleep/REM Sleep (REM; Rapid Eye Movement)

Our sleep can be divided into two stages by brain wave, non-REM sleep and REM sleep. Just after falling asleep, a shallow non-REM sleep begins and it gradually becomes deeper as time passes. As brain activity decreases compared with that during arousal, non-REM sleep is often expressed as "sleep of the brain". Additionally, during deep non-REM sleep, a characteristic brain wave called "slow wave" is observed. This is caused by the synchronization of neuronal activity in the brain. After about 90 minutes of non-REM sleep, REM sleep happens. During REM sleep, muscles in the whole body relax while the brain activity increases, and vivid dreams are typically experienced. It is often said that non-REM sleep is a deep sleep and that REM sleep is a shallow sleep, but this is not true. These two sleep stages are considerably different. In overnight sleep, we regularly repeat this cycle of non-REM sleep and REM sleep, eventually leading to wakefulness.



Orexin

Orexin is a substance in the brain (neuropeptide) that regulates sleep and arousal, discovered in 1998 by Dr. Masashi Yanagisawa and Dr. Takeshi Sakurai. It is secreted from neurons in the hypothalamus and functions to keep the arousal state. It is known that orexin deficiency causes narcolepsy, patients of which experience excessive daytime sleepiness, uncontrollable sleep attacks, and sudden loss of muscle tone triggered by intense emotions such as surprise and amusement.

Orexin interacts with proteins called "receptors" on the surface of cells. There are two types of orexin receptors, 1 and 2, and these receptors are also research and development targets for pharmaceuticals. "Antagonists" which compete with orexin to bind to receptors and inhibit its effect have been used in medicines such as Suvorexant for insomnia. Conversely, "Agonists" which bind to the orexin receptors and cause the same effect as orexin are expected to be applied to treatment for narcolepsy. Several compounds have been found already, and some non-clinical studies have been conducted to confirm the effectiveness and safety.



Orexin has two types, orexin A (left) and orexin B (right). Both interact with orexin 1 receptor and orexin 2 receptor, but the affinity with the orexin 1 receptor and the distribution in the brain are different.

Forward Genetics

Forward Genetics is a research method for exploring the genetic basis responsible for a certain inherited characteristic (phenotype). For example, IIIS researchers are searching for novel genes involved in sleep/wake regulation by using this method as follows.

- 1. Using a certain chemical, create enormous numbers of animals that have random mutations in their genome.
- 2. Observe behaviors of all of those individuals, and find mutants with some abnormalities in sleep/wake state.
- 3. Analyze the genome of those mutants and find out what kind of gene mutation causes such abnormalities.

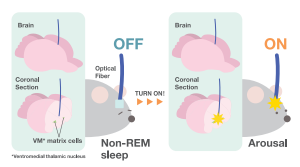


The sleep measurement facility for mice in IIIS. For forward genetics research, a large-scale facility is necessary.

Although obtaining expected mutants is determined by chance and there are difficulties analyzing a large number of subjects, researchers can be free from the hypothesis and concentrate on the facts at hand. This advantage sometimes leads to discovery of new functions of unexpected genes. IIIS researchers continue to explore novel genes involved in sleep/wake regulation and innate fear behavior.

Optogenetics

Optogenetics is a technology that enables neuroscientists to quickly manipulate targeted neuron activity using specific wavelength light. On the surface of the cell membrane, there are "gates" for certain ions, which are composed of proteins. The activation state of neurons can be regulated by the change of the ion concentration through the gates. Interestingly, some microorganisms have special gates which work in response to light stimulation. By delivering its gene into the target neuron, that special gates



An example of research using optogenetics. Activation of the thalamic matrix cells of mice during non-REM sleep by light stimulation increases cortical activity and promotes arousal. (conducted by Sakiko Honjoh, an assistant professor at IIIS)

can be expressed on the surface of that neuron. This means that researchers can manipulate the activity of the neuron by using artificial light stimulation. Through the development of this technology, research to investigate functions of the neural circuits has greatly advanced.

Proteomics

This method comprehensively examines the structure and function of the proteins in a certain cell or tissue using a mass spectrometer. Every life phenomenon is supported by functions of various proteins. For the appropriate function of proteins, the process called "Post-translational modification" plays a quite important role. For example, through "phosphorylation," which is one of the states of post-translational modification adding phosphate groups to the protein, the activation of the protein can be turned on or off. In "phosphorylated proteome analysis," it is



Mass spectrometer for proteomics

possible to comprehensively examine the phosphorylated protein in the sample.

Although the genetic information is basically the same in every cell in the body, the expression of the proteins can be different depending on the type of cells, the time and the environment, even in the same individual. Proteome analysis and phosphorylated proteome analysis enable researchers to obtain more detailed and complex information on the molecular mechanisms of biological phenomena.

機構長メッセージ

現代神経科学最大の謎を解き明かしたい

私たちによる、新規神経ペプチド「オレキシン」の発見とその睡眠覚醒制御における重要な役割の解明により、睡眠学の新しい研究領域が創成・展開されてきました。しかしながら、睡眠覚醒調節の根本的な原理、つまり「眠気」の神経科学的な実体はいったい何なのか、また、そもそもなぜ我々は眠らなければならないのか、全く分かっていません。

本拠点では、「睡眠」にテーマを絞り、この現代神経科学最大の謎を解き明かしたいと考えています。

私自身の米国での24年間の研究経験をいかし、米国の大学システムの良い所に学び、かつ日本の伝統の良い部分を伸ばし、拠点に所属する全ての研究者が、各自のキャリアステージを問わず、「真に面白い」研究に挑戦することを常に奨励する環境と研究文化を提供し続けます。

国際統合睡眠医科学研究機構長

构况正义



睡眠覚醒制御機構の解明を目指し、 基礎研究から橋渡し研究までを見据えた 世界トップレベルの睡眠医科学研究拠点

FUTURITIES について



私たちは人生の約 1/3を睡眠に費やしています。身近な現象でありながら、なぜ睡眠が必要なのか、また「眠気」の実体とは何なのか、睡眠の本質的な意義や機能については未だ謎のままです。しかしながら、睡眠を十分にとらないとパフォーマンスが低下するばかりか心身の健康を害すリスクが高くなることから、その重要性は明らかです。最近では、睡眠不足がもたらす経済損失は日本だけで約 15兆円にものぼることが報告されており、もはや社会問題と言っても過言ではありません。この問題を解決するために、IIISは神経科学、創薬科学、実験医学の三つの研究領域を融合した「睡眠医科学」を確立し、研究活動を行っています。睡眠の謎を解き明かし睡眠障害の治療法を開発することで人類の健康増進に貢献していくことを目指す世界トップレベルの研究拠点です。

IIISは、米国トップレベルの大学、テキサス大学サウスウエスタン医学センターで20年以上にわたって教授・主任研究者として活躍してきた柳沢正史機構長の経験をいかし、米国式の「デパートメント(学部)」の長所を取り入れた研究組織を構築・運営しています。優秀な研究者には年齢・キャリアを問わず主任研究者としての機会を与えることや、ラボ間の垣根無くメンバーの交流を生みだすこと、また研究室や実験室スペース、高額な機械などは一部の者が独占せずに機構内で柔軟かつ流動的に共有するなど従来の日本的な研究組織にはない自由闊達な雰囲気があります。研究者・大学院生一人ひとりが最大限の能力を発揮し、素晴らしい研究成果を出すためにはどのようにすればよいかを常に考えながら組織運営を行っています。

「創薬科学」という既存の研究領域を融合し、いわば睡眠の総合的なライフサイエンスである「睡眠医科学」という新領域を確立しました。

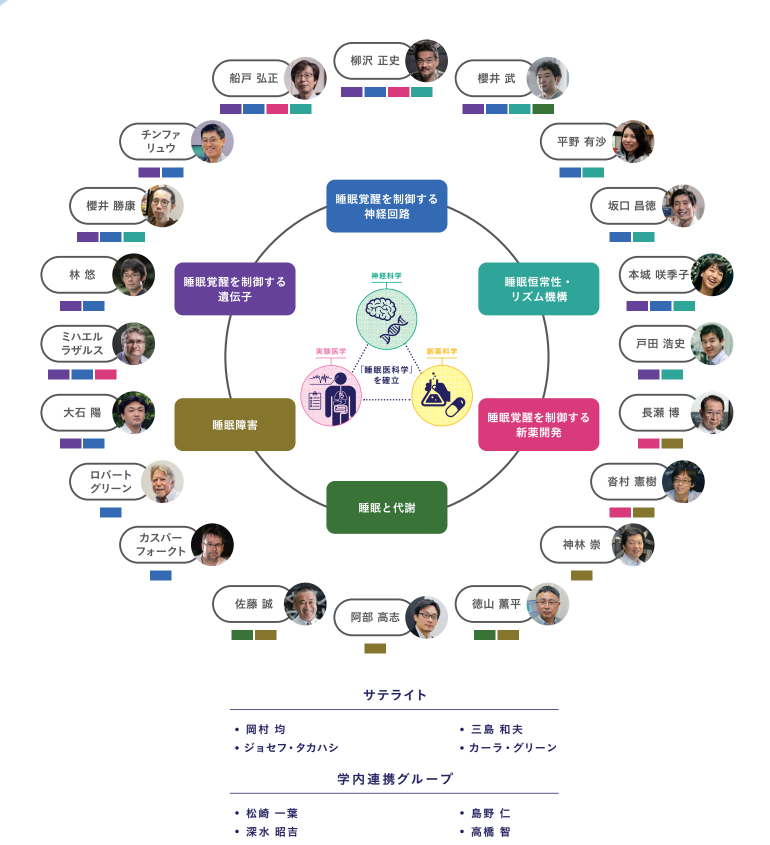
IIISの特徴



睡眠覚醒の謎を解き明かし、人々が健やかに眠れる社会を作るための

研究室について

IIISには現在20人の主任研究者からなる14のコア研究室と8つの学内連携・サテライト研究室があります。分子遺伝学、神経科学、創薬科学、ヒト睡眠生理学など、多岐にわたる研究分野および国内外の研究者と有機的に連携することで革新的な睡眠研究を行っています。



メンバー紹介



睡眠覚醒行動と細胞内の分子のはたらき ~その相互のつながりを解き明かす



柳沢 正史



船戸 弘正

私たちの研究室では、ランダムに遺伝子変異を加えたマウスを網羅的に解析するフォワード・ジェネティクスという手法を用いて睡眠覚醒の謎に挑んでいます。これにより、私たちはノンレム睡眠とレム睡眠を制御する新たな分子として、タンパク質リン酸化酵素であるSIK3と、非選択的カチオンチャネルであるNALCNを同定することに成功しました。

Sik3遺伝子の中の多くの生物種で共通するリン酸化部位を欠損した「Sleepy変異マウス」では、ノンレム睡眠量と睡眠要求が増加します。これにより、SIK3が「眠気」を制御する細胞内シグナル伝達の一部を担っている可能性が示されました。しかし、眠気の分子メカニズムはまだ多くの謎に満ちています。さらなる解明に向けて、私たちは定量的リン酸化プロテオーム解析やゲノム編集マウスの作成など、最新技術を用いて研究を続けています。さらに、睡眠時間が長いというSleepy変異マウスの性質は、老化における長時間睡眠の利点などのユニークな研究へと応用が可能です。また、Sleepy変異マウスはエネルギーとグルコース代謝の異常や、不安様行動・抑うつ様行動といった行動異常も示します。これらの表現系を詳しく解析することにより、ヒトの健康や疾患に関する新たな知見が得られると期待されます。

一方、Nalcn遺伝子に変異を持つ「Dreamless変異マウス」では、レム睡眠の合計時間が短くなり、レム睡眠1回あたりの持続時間も短くなります。私たちはレム睡眠がどのように持続され、またその合計時間がどのように恒常的に制御されているのかをNALCNに焦点を当てた研究により明らかにしようとしています。

私たちは今後も睡眠覚醒を制御する新規遺伝子のさらなる発見に向け、フォワード・ジェネティクスによるスクリーニングを精力的に行っていきます。



野生型マウスとSleepy変異マウスの睡眠図(ヒプノグラム)。Sleepy変異マウスでは覚醒時間が短くなりますが、ホモ変異個体ではヘテロ変異個体と比べてさらに顕著な短縮が見られました。また、Sleepy変異マウスでは野生型マウスが覚醒している夜間でも睡眠量の増加が見られました。



ただ、研究の過程を楽しむ。 その先に想像を超えた何かが必ず待っているから



櫻井 武

脳は神経細胞=ニューロンという素子をつかって膨大な情報を処理する装置です。動物の脳はどのようにして外界からの情報を解釈し、自律神経系や神経内分泌系の反応と連動した、その場に適した行動を引き起こすのでしょうか?この問いに対する明確な答えを導き出すため、私たちのグループでは光遺伝学/薬理遺伝学と最新の遺伝学を組み合わせて、マウスをつかった実験を行っています。

私たちはさまざまな組織学的・生理学的手法を遺伝子改変マウスに適用することにより、特定の行動

を引き起こすのに関わっている脳内物質 やニューロン、そしてそれらが協調しては たらく神経基盤を解明しようとしています。 例えば、特定の細胞あるいは神経回路

のみをターゲットとして、シナプス伝達やニューロンの興奮性を操作し、 個体の行動やその他の生理学的反応にどのような影響があらわれるか を調べています。

これらの手法は、行動の制御メカニズムにおける神経回路や脳内物質の生理学的機能を研究する上で非常に有用で、なくてはならないものです。私たちは特に、睡眠/覚醒行動、情動、概日リズム、そして社会的行動に注目して研究を行っています。生物がもつこれらの機能のメカニズムの解明には、大きな学問的な価値があることはもちろんですが、さまざまな疾患の治療法の解明にもつながることが期待されます。

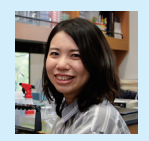


特定の神経回路を興奮・抑制できる光遺伝学などを使用してマウスの行動 や睡眠に影響をあたえる神経回路や脳内物質の機能を研究しています。



分子レベルから行動レベルまで、 睡眠現象を理解する

地球上の生物は地球の自転周期にあわせて生活しており、多くの生命現象は約1日周期のリズム(概日リズム)を示します。我々の睡眠・覚醒リズムもそのひとつであり、概日時計と呼ばれる体内の時計システムによって制御されます。24時間型社会といわれる現代社会では、体内時計の乱れが引き起こす概日リズム障害が問題となっていますが、睡眠障害をはじめメタボリックシンドロームや情動障害との強い連関が報告されています。我々はこれまで、ヒトにおいて睡眠のタイミングが変化する(例えば、極端な朝型にシフトする)時計遺伝子のバリアントを複数同定し、時計遺伝子がどのように時を刻み睡眠のタイミングを決定するのかを明らかにしてきました。このように、概日時計が睡眠覚醒のタイミングを決定していることは疑いようがない事実ですが、概日時計の中枢(視交叉上核, SCN)からどの神経回路を通り、どの



平野 有沙



概日時計は、外界の環境サイクル(光サイクル、温度サイクルや摂餌リズム)を入力して 時刻あわせをします。概日時計の実体は、細胞内の分子的なオシレーターであり、哺 乳類においては概日時計の中枢は視床下部の視交叉上核に存在します。視交叉上核 から様々な脳内回路を経て睡眠リズムをはじめとした生理リズムが形成されると考えら れますが、その実体はよくわかっていません。

が制御されているのかという出力経路にはいまだに謎が多く残されています。現在の神経科学では、神経細胞を特異的に遺伝子操作することで、神経の活動をモニターしたり、特定の回路を活性化・抑制することが可能となっています。我々は、これらの手法を駆使して時計細胞からの時刻情報伝達メカニズム(出力系)を明らかにします。一方、概日時計が時を刻むメカニズム(発振系)、外界環境に同調して時刻合わせをするメカニズム(入力系)にも興味を持っています。出力系とあわせた概日時計の3要素を統合的に理解し、睡眠覚醒リズムを生み出す制御メカニズムの全貌に迫ります。

ような情報が伝達されて生理リズム



柔軟な発想とオリジナルな発見で、 世界はきっと、もっとよくなる



チンファ・リュウ

無脊椎動物から哺乳類まで、睡眠はありとあらゆる動物に見られます。しかし、その機能や制御機構の詳細は多くが謎のままです。主な睡眠制御機構として恒常性と体内時計による制御が知られていますが、それらを分子のふるまいから読み解き、眠気の実体を明らかにすることが私たちの目標です。

私たちは眠気モデルとしてSik3遺伝子に変異を持つSleepy変異マウスと、断眠により睡眠要求が増大したマウスを用いて、脳全体の定量的プロテオーム解析とリン酸化プロテオーム解析を行いました。2つの眠気モデルマウスの脳内で共通して見られる生化学的変化を網羅的に調べようとしたのです。その結果、眠気が増すにつれてリン酸化が進行する80種類のタンパク質を発見し、それらを「睡眠要求指標リン酸化タンパク質(SNIPPs; Sleep Need Index Phosphoproteins)」と名付けました。その多くがシナプスの機能や構造に重要なタンパク質であったことから、

SNIPPsのリン酸化/脱リン酸化のサイクルがシナプス恒常性と睡眠の恒常性の主要な制御機構であると考えられます。現在はSleepy(SIK3)キナーゼの制御分子と基質を調べ、SNIPPsがシナプス可塑性・睡眠の恒常性の制御にどのように関わっているかを調べています。

さらに、私たちは表現型からその原因遺伝子を探るフォワード・ジェネティクスという手法を用いて、本能的な恐怖に関する研究も行っています。私たちはランダムに遺伝子を変異させたたくさんのマウスの中から、捕食者の匂いによって誘発される恐怖行動に異常を示す個体を発見し、"fearful"、"fearless"変異マウスとして世界で初めて報告しました。予め仮説を立てないこの研究により、Trpa1が匂いの化学センサーとして働き、本能的な恐怖行動を誘発する、新しい神経基盤が明らかになりました。





性欲と睡眠欲の神経基盤

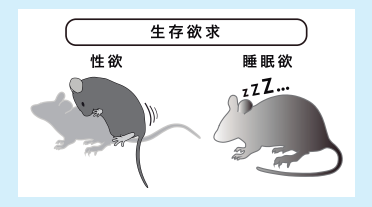
生命、生物が行う全ての行動の共通の基盤とは何なのか?われわれ人間を含めた生物の行動とは、つまるところ生きるための欲求、すなわち生存欲求を満たすために行われると考えています。私たちの研究室では、この生存欲求を制御する神経基盤の理解を目指しています。

現在のところ、生存欲求の中でもほぼすべての生物に共通して認められる欲求である「性欲」「睡眠欲」に焦点を当てて研究を行っています。

まずは性欲。性行動(セックス)の生物学的な目的は、おそらく、次の世代に自らの遺伝子を残すことです。性欲はオーガズムに達することによって満たされると考えられます。それでは、性欲の実体とは?オー



櫻井 勝康



ガズムの実体とは?私たちの研究室では、オーガズムがど

のようにして起こるのか、そしてオーガズムとは脳内でどのように表現されているのかを明らかにしようと試みています。

次に睡眠欲。セックスのあとは眠くなる。経験したこと、もしくは聞いたことがあるのではないでしょうか?これは疲労によるものなのか、それとも全く別の原因なのか。私たちは、性欲が満たされることが睡眠欲を高めるのではないかと考えています。そこで、前述のオーガズムの神経基盤の研究を通じて、性欲と睡眠欲の関係を神経回路レベルで明らかにしたいと考えています。



退屈だと眠くなるのはなぜか? ~モチベーションと睡眠の関わりを探る



ミハエル・ラザルス

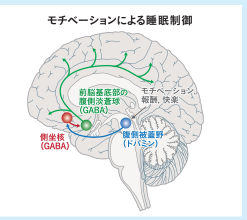
私たちの研究目標は、睡眠覚醒を制御する脳の細胞・神経基盤を解明することです。そのためには、特定の神経細胞集団の活動と、行動実験や脳波測定により得られた結果を結びつけて理解する必要があります。私たちは神経細胞の活動を操作する最新の遺伝学的・化学的手法(光遺伝学、化学遺

伝学、光薬理学)や神経活動記録、in vivo イメージング(光ファイバー内視鏡)を組み合わ せて、幅広い研究を行っています。

例えば、腹側被蓋野と側坐核を含む中脳辺 縁系の神経回路を介した睡眠覚醒制御に関 する研究です。中脳辺縁系の神経回路は、

モチベーションと認知行動にも関係しているため、覚醒の程度は個体のモチベーションと認知応答に紐付いて変化することが示唆されます。 私たちはさらに、中脳辺縁系の特定の細胞群の活動が睡眠を誘発することを発見し、それらをターゲットとした新たな不眠症治療薬の候補物質の探索も行っています。

また、睡眠不足とジャンクフードのような不健康な食物の摂取との関係も、私たちが関心を寄せるテーマの1つです。過去に私たちが行ったマウスの実験では、レム睡眠が不足すると砂糖や脂質の摂取量が増えること、そして、レム睡眠の不足によって増大した砂糖摂取量は内側前頭前野の神経細胞の活動を阻害することにより元に戻ることが示されました。



腹側被蓋野からの刺激がない、つまりモチベーションが低下した状態では、側坐核の睡眠を誘発する働きを持つ神経細胞が活性化し、覚醒を制御している前脳基底部の神経回路の活動を抑制します。 退屈な時眠くなってしまうのは、この神経回路の働きによる可能性があります。



短眠マウスで探る睡眠の必要性

私たちは一生の約3分の1を眠って過ごします。しかしなぜ睡眠が必要なのか、なぜ私たちは眠らずにいられないのかは明らかではありません。生理機能の理解だけでなく、良質な社会生活を目指すという意味でも、睡眠の必要性や制御に関する研究は重要と言えます。

睡眠の必要性の研究が進まない理由の一つは、適切なモデル動物が存在しないためです。我々は 最近、報酬系による睡眠覚醒メカニズムを調べる過程で、睡眠量が極端に少ないマウスを偶然創り出し



短眠マウスの一日あたりの睡眠量。正常マウスの3分の1以下の睡眠量となっている。

ました。驚いたことに、このマウスでは眠気マーカーの増大が見られません。つまり、過度な眠気を呈さずに少ない睡眠量で活動可能な、

大石 陽

いわゆるショートスリーパーのようなマウスと言えます。

我々は、このマウスを含む複数の"短眠"モデルを用いて、短眠が生体に与える影響を明らかにし、睡眠の必要性の理解を目指します。その一方で、短眠が作られる仕組みを研究し、睡眠制御メカニズム解明に挑みます。これまでに全く知られていなかったメカニズムが対象になるため、新規の睡眠改善薬などの開発につながる可能性もあります。我々はラザルス准教授との緊密な共同研究の下、多くの神経行動学・生化学技術を駆使し、研究に取り組んでいます。



なぜ眠るのか?

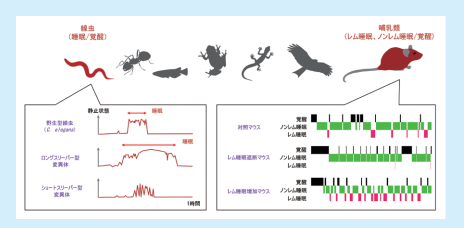
~睡眠の生理学的意義と進化的起源の解明に挑む



私たちの研究目標は、睡眠の意義を解明することです。なぜ睡眠が健康の維持に必要かは、未だによく分かっていません。この大きな謎に挑むため、私たちは線虫(Caenorhabditis elegans)とマウスをモデル動物として実験を行っています。線虫は土壌中に生息する体長1 mmほどの小さな動物で、神経系はたった302個の神経細胞で構成されています。これまでの研究で、私たちはこのシンプルな動物の睡眠と哺乳類の睡眠が、共通の進化的起源に由来する可能性を示す証拠を得ました。また、マウスを使った研究では、鮮明な夢の主な生成源であるレム(REM; rapid eye movement)睡眠

林悠

の制御を担う神経細胞群を同定し、レム睡眠を遮断したマウスを作製することに成功しました。これら2つのモデルを用いて、分子・細胞レベルから個体レベルまで、さまざまなスケールで睡眠の機能を解き明かそうとしています。さらに、そこから得られた知見を認知症などの神経疾患の病態解明や治療法の開発に役立てることも目指しています。





眠らないマウスはつくれるか? ~睡眠を理解し、制御するために

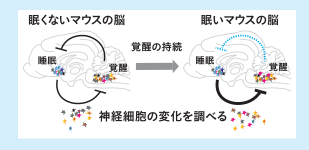
マウスを長時間起こしたままにしておくと、その後の睡眠はいつもより長くなります。脳の活動についても同じような現象が見られ、起きている間に大脳皮質が活発にはたらくと、その後の大脳皮質の眠りはより深くなります。覚醒と睡眠は、相互にバランスをとりあっているのです。それはどのような仕組みで起こっているのでしょうか?私たちはこの「睡眠/覚醒の恒常性」に関心を持ち、個体の覚醒状況、そして大脳皮質の活動という2つの観点から研究をしています。

脳はいくつもの部位に分けられ、各部位はそれぞれ固有の役割を担っています。睡眠/覚醒の制御に関しても、複数の脳部位がさまざまな形で貢献していることが徐々に明らかになってきました。これまでの研究で、覚醒、ノンレム睡眠、レム睡眠の各状態を促進したり、あるいは抑制したりする脳部位がいくつか同定されています。睡眠の恒常性制御の仕組みを理解するために、私たちはマウスを長時間覚醒



本城 咲季子

状態に置いた後に睡眠をとらせ、その間に睡眠/覚醒の制御に必須の脳部位で起こった変化を調べる実験を行っています。



大脳皮質の活動に関する研究では、私たちは徐波というノンレム睡眠に特徴的な脳波に注目しました。徐波は睡眠要求の大きさを示す最もすぐれた指標であり、睡眠中に起こる記憶の固定化においても重要な役割を果たしていることが知られていますが、なぜそのような特徴的な波形が形成されるのか、その神経基盤についてはまだよくわかっていません。現在私たちは視床にあるマトリックス細胞に解明の鍵があるのではないかと考え、徐波の形成にどのように関わっているかを調べています。



徐波睡眠中の大脳皮質で起こること ~その制御機構と意義の解明を目指して





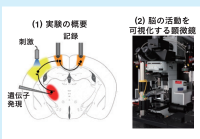
ロバート・グリーン カスパー・フォークト

私たちは睡眠中・覚醒中の大脳皮質の活動について研究しています。特に、いわゆる深い眠り、ノンレム睡眠または徐波睡眠と呼ばれる状態に大きな関心を寄せています。徐波睡眠には、長時間の覚醒後の疲れ切った状態から、次の覚醒に向けてリフレッシュした状態へ、脳の機能を回復させる役割があります。また、覚醒中に学習した記憶を強化したり、他にもさまざまな良い効果を私たちの身体にもたらしてくれます。しかし、それらがどのような仕組みで起こっているのか、その詳細は未だによくわかっていません。

大脳皮質は知覚、意識、学習、記憶などの高次機能を担う、脳の最も外側の部位で

す。私たちは自由行動下のマウスで、個々の神経細胞、あるいは神経細胞の集団から発せられる電気シグナルを記録したり、これらの神経細胞の活動を調べるための*in vivo*イメージングを行ったりしています。徐波睡眠中は、大脳皮質の神経細胞の活動が同期し、覚醒時とは全く異なる、特徴的な周期性のある脳波(徐波)を形成します。そして興味深いことに、個体の睡眠欲求が強くなるほど、神経細胞の活動の同期はより強くなるのです。

私たちはこうした現象がどのような制御により生み出されているか、そして神経細胞どうしの相互作用にどのような影響を与えているのかを解明したいと考えています。新たに開発した神経細胞の活動を分析するアルゴリズムや、特定の神経細胞の活動を高い精度で活性化/抑制できる分子生物学的ツールを駆使して、その目標に挑んでいます。



(1)実験では、光に反応する遺伝子を神経細胞に発現させ、光刺激に反応して起こる電位変化を記録します。睡眠時・覚醒時を問わず、いつでも脳を刺激し、反応を計測することが可能です。この実験により、私たちは覚醒時よりも睡眠時の方が刺激に対する応答が大きいことを発見しました。

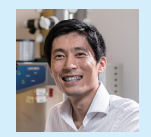
(2)この顕微鏡を使って生きたマウスの脳内を 観察します。脳内の神経細胞の活動を可視化 する、特別なタンパク質を作るよう改変したマウ スを使って、神経細胞の活動が睡眠時と覚醒 時でどのように異なるかを調べています。



記憶が睡眠中に整理され、より強固になるのはなぜか? ~睡眠と記憶の謎に迫る

睡眠中に、記憶を整理し、必要な記憶をより強化する「記憶の固定化」と呼ばれる現象が起こることが知られています。哺乳類の睡眠は、レム睡眠とノンレム睡眠の2つに分けられますが、それが記憶の固定化とどのように関与しているのでしょうか。これまで、睡眠を強制的に奪ったり、寝ている最中に刺激を与えたり、睡眠中の脳内の神経細胞を操作したりといった研究が行われ、レム睡眠とノンレム睡眠がそれぞれ異なる役割を果たしている可能性が示されました。

しかし、それがどのような仕組みなのか、すなわち睡眠中の脳でどのようにして記憶の固定化が起こるのか、そのメカニズムは未だ多くの謎に包まれています。私たちの研究チームでは、マウスを使った実験を通じてその謎に挑んでいます。まず、マウスの頭に乗せられるくらいの小さな顕微鏡を作り、睡眠中のマウスの神経細胞の活動を可視化しました。そして、特定の神経細胞の活動を光でリモートコントロールし、そ

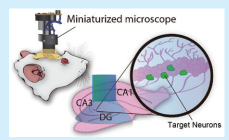


坂口 昌徳

れが記憶の固定化にどのような影響を与えるかを調べています。また、睡眠中の脳波を参照し、任意のタイミングで光リモート制御が可



手のひらサイズの超小型顕微鏡。後ろにあるのは一般的な大きさの顕微鏡。



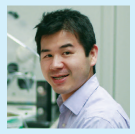
能な人工知能プログラムや、三次元再構築によるシナ プス構造解析、メタボローム/トランスクリプトーム解析な どの新たな研究手法も積極的に取り入れています。

これらの革新的な技術を組み合わせた研究により、 私たちは成体の脳の海馬で新たに生じる神経細胞の 働きが、睡眠中の記憶の固定化に不可欠であること を発見しました。将来的には、神経変性疾患の新た な治療法の確立に貢献することを目指しています。



眠気の実体を探る

~ショウジョウバエを用いた睡眠研究



戸田 浩史

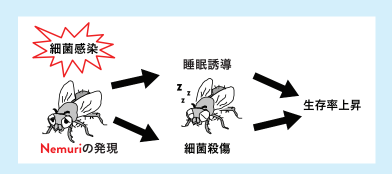
睡眠は種を超えて動物界に保存された行動であるにも関わらず、その機能や機構は、驚くほど謎に包まれています。その理由の一つは、「どのような遺伝的制御を受けて睡眠が調節されているのか?」が理解されてこなかったためです。

私たちのグループは、遺伝学的操作や遺伝子探索を遂行するのに非常に適しているショウジョウバエを用いて、睡眠研究を行っています。例えば、「睡眠がどのような分子制御を受け誘引されるのか?」という疑問に答えるため、ショウジョウバエの睡眠行動検定法を用い、12,000系統以上のショウジョウバエ系統から睡眠誘引遺伝子の探索を行った結果、新規遺伝子を同定することに成功しました。

この遺伝子は短いペプチドをコードする分泌型の遺伝子で、我々はこの遺伝子を"nemuri"と名付けました。Nemuriは抗菌性活性を持ち、細菌感染時に引き起こされる睡眠に重要な役割をしていることか

ら、nemuriは睡眠と免疫を結びつける遺伝子であると考えられます。また、哺乳類にもnemuri遺伝子が保存されているのか、という問いに答えるため、ヒト遺伝子を網羅的にショウジョウバエに発現させ、睡眠への影響を観察する試みを行います。

これまでの遺伝学、生化学、行動学的手法に加え、 分子イメージングなどを駆使しながら睡眠研究を進めて いく事で、「眠気」が脳でどのように表現されているの かの解明に突き進んでいきたいと考えています。





大学から、革新的な新薬を 世界中の患者さんへ届けたい

私たちは「大学発の創薬」を掲げて研究を行っています。主な創薬ターゲットは、Gタンパク共役受容体(GPCR; G-protein coupled receptors)です。ナルコレプシーや疼痛、薬物依存、抑うつ、不安などの精神・神経疾患の治療に役立つ新規化合物を創出することを目標に日々実験を重ねています。

特に力を入れているのが、柳沢研究室と共同で行っているオレキシン受容体作動薬の開発です。世界初の選択的オレキシン2受容体 (OX_2R) 作動薬であるYNT-185を2015年に報告して以来、私たちはいくつかの OX_2R 作動薬について、マウスを用いた実験で





長瀬 博

沓村 憲樹



覚醒作用やナルコレプシーの症状を抑える作用を報告してきました。近い将来、それらの化合物をナルコレプシーや睡眠関連疾患の特効薬として世に送り出すことを目指しています。また、モルヒナン骨格を持つ、非常に選択性の高いオレキシン1受容体(OX₁R)拮抗薬も発見しました。こちらは、薬物依存症の治療薬としての利用が期待されます。さらに、依存性のないオピオイド(モルヒネ類似物質)についても研究しており、近年、世界初のκオピオイド受容体作動薬であるナルフラフィンを上市しました。オピオイドでしばしば問題となる依存性・嫌悪性がなく、血液透析や肝疾患の患者さんに発現する重篤なかゆみの治療薬として広く用いられています。

加えて、うつ病や不安障害、がん、肥満等の治療薬や、抗菌剤、免疫調節薬など、たくさんの研究プロジェクトが並行して進行中です。



人々のすこやかな眠りのために、 科学にできるあらゆることを



佐藤 誠

健康の維持・向上のためには、質・量ともに十分な睡眠が不可欠です。しかし、多くの日本人が深刻な睡眠不足をはじめとした睡眠の問題を抱えています。短時間睡眠や睡眠障害により、肥満、高血圧、糖尿病、循環器疾患などの生活習慣病の発症リスクや死亡リスクが増加することが知られています。

人々の疾病予防や健康増進に貢献できるよう、私たちの研究室ではIIISの徳山グループ、阿部グループと共同で、ヒト環境生理学の観点からさまざまな睡眠研究に取り組んでいます。例えば、睡眠環境や生活習慣に介入する睡眠実験では、エネルギー代謝の測定や生体リズムの評価を行っています。実験室で

の睡眠脳波測定に加え、自宅における睡眠の評価、といの睡眠制御遺伝子の探索による睡眠メカニズムの解明など、多角的なアプローチを通じて、睡

眠の質改善につながる生活習慣や睡眠環境を明らかにし、各個人に適した睡眠 スタイルを遺伝的要因に基づいて提案する仕組みを構築したいと考えています。

また、呼吸器内科医として30年以上、睡眠時無呼吸症候群の診療に携わってきた経験を活かし、新たな治療デバイスの開発にも取り組んでいます。鼻からのどに向かってチューブを挿入し睡眠中の気道を確保する、というシンプルな仕組みですが、取り扱いが容易で使用に伴う不快感が少ないため、CPAPと並ぶ新たな治療の選択肢として広く使われるデバイスとなることを目指しています。現在、世界各国で臨床試験を実施し、さまざまな重症度の患者さんでその有効性を検証中です。



ヒト環境生理学の実験室では、照明の色の変化など、 寝室の環境による睡眠への影響を調べています。



睡眠と代謝~何が飛び出すかわからないから、 ヒトの代謝研究はおもしろい!

私たちの研究室では、ヒューマンカロリーメーターという装置を使って、ヒトの被験者を対象に24時間のエネルギー代謝測定を行っています。ヒューマンカロリーメーターとは、その中にいる被験者のエネルギー消費量を間接的に測定する装置です。ベッド、机、椅子、洗面台、トイレがあり、一見普通の小部屋のように見えますが、実は非常に高い気密性が保たれており、食事は測定に影響が出ないよう、専用の出し入れ口から提供されます。内部のガス濃度はマススペクトロメーターという装置によって常時モニターされており、その値をもとに基質ごとの代謝量とエネルギー消費量が算出できるのです。独自のノイズ低減アルゴリズムを採用した私たちの設備は世界最高の時間分解能を誇り、非常に高い精度での測定が可能です。



徳山 薫平

実験装置の時間分解能や測定感度がさらに向上すれば、予想もしなかった新たな事実がわかってくるかもしれません。過去15年に及ぶ私たちの研究により、1)酸化を受ける基質の割合とエネルギー消



費量は、睡眠段階によって変化する、2)長時間の絶食による影響だけでは、睡眠中のエネルギー代謝の経時的変化を説明できない。エネルギー消費量と炭水化物酸化量は、覚醒前、つまり1日の中で最も飢餓状態であるはずの時間に増加する、3)睡眠中のエネルギー代謝は性別によっても異なる。睡眠中の女性の体内時計は、男性に比べて1~2時間早い、ということが明らかになりました。

エネルギー代謝をテーマとする私たちの研究室は、睡眠の基礎研究を行うIIISの中では一風変わった存在に見えるかもしれません。しかし、IIISにとって象徴的な分子であるオレキシンは、睡眠/覚醒と摂食行動、両方のコントロールに関わっていることが知られています。エネルギー代謝と睡眠は、実は密接につながっているのです。



睡眠や眠気はヒトの心や行動と どのように関わっているのか?



阿部 高志

私たちの研究室では、行動科学・心理生理学・神経科学の分野で、ヒトの睡眠と眠気に関する研究を行っています。現在は主に(1)眠気の理解、(2)睡眠の心理学的機能の解明、(3)睡眠・覚醒の新規評価法の開発の3つのテーマで研究を行っています。

(1) 眠気の理解:睡眠不足の状態では、覚醒度が下がり、パフォーマンスが低下しますが、このときの刺激に対する反応時間を見てみると、速く反応できる時と、眠気に耐えられずに反応が遅れてしまう時が現れます。この現象がなぜ生じるのかはまだ十分理解されていません。この現象の理解を目指して、その特徴や、神経

学的・生理学的基盤を明らかにするための研究を進めています。また、従来の睡眠・ 覚醒モデルでは説明ができない眠気を規定する要因を明らかにするための取り組みも 行っています。

(2) 睡眠の心理学的機能の解明:睡眠の機能を解明するための研究も行っています。特に、ノンレム睡眠やレム睡眠の心理学的機能に関する検討を行っており、睡眠中に刺激を呈示することで睡眠に介入し、その心理学的影響を検討しています。

(3) 睡眠・覚醒の新規評価法の開発:現在の技術は睡眠や覚醒を計測するために、 脳波計測やパフォーマンステストの実施を必要としています。より簡便に睡眠や覚醒状態を計測する手法を確立するための研究に取り組んでいます。



睡眠や覚醒の状態を4名同時に計測できる実験室を用いて、睡眠や眠気がヒトの心や行動とどのように関わっているのか解明するための研究を行っています。

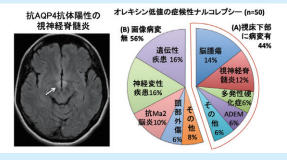


神経自己抗体の研究を通して、中枢性過眠症と統合失調症の病態を解明する

オレキシンが発見されてから既に20年経ちますが、今でも睡眠覚醒障害では唯一の生化学的な指標であり、それ以外では旧来の睡眠ポリグラフ検査と臨床症状のみにより診断がなされています。オレキシンはナルコレプシーにて低値となりますので、確定診断のために2000年から測定を続けて、約3000検体を測って来ました。継続的に測定している世界で3カ所のうちの一つの拠点となっています。視床下部の病変による症候性の過眠症にてもオレキシンは有効な指標です。アクアポリン4(AQP4)抗体により視床下部が障害される症候性のナルコレプシーを(下図左)、自己免疫機序が関与する最初の睡眠覚醒障害として報告しました。視床下部に病変がある場合が多いですが、それ以外でも遺伝性疾患や神経



神林崇



左図はアクアポリン4抗体により視床下部とオレキシン系が障害され過眠症状を来した視神経 脊髄炎のMRI画像。右図はオレキシン低値の症候性ナルコレプシーの症例の分類。視神経 脊髄炎、多発性硬化症、ADEM、Ma2脳炎が免疫機序による。

変性疾患でもオレキシンが低下して 症候性のナルコレプシーが起こることを報告しています(下図右)。

AQP4抗体と同様に細胞膜表面に作用するNMDA 受容体抗体は、統合失調症様の症状を来すNMDA 受容体脳炎を引き起こします。統合失調症は原因不明の疾患ですが、自己免疫機序により発症する場合が数%はあると考えて、検討を続けています。

臨床の現場にては、中高生の朝の起床困難は頻度が高く大きな問題であり、不登校の誘因にもなります。抗精神病薬であるアリピプラゾールの微量内服で朝の覚醒と夜の早めの入眠が促せることを明らかにして、治療の一助としています。

サテライト・学内連携グループ

IIISの睡眠研究のネットワークは、他の大学・研究グループへも広がっています。 8つのサテラ仆研究室・学内連携グループとの協働により、

基礎研究・橋渡し研究を含めたユニークな睡眠研究をいっそう強力に推し進めています。

サテライト



岡村 均 京都大学大学院 薬学研究科



三島 和夫 秋田大学大学院 医学系研究科



ジョセフ・タカハシ テキサス大学 サウスウエスタン 医学センター



カーラ・グリーン テキサス大学 サウスウエスタン 医学センター

学内連携グループ



松崎 一葉 筑波大学 医学医療系



島野仁 筑波大学 医学医療系



深水 昭吉 筑波大学 生命環境系



高橋智 筑波大学 医学医療系

WPIについて

文部科学省は、世界から第一線の研究者が集まる、優れた研究環境と高い研究水準を誇る「目に見える拠点」の形成を目指して、2007年に世界トップレベル研究拠点プログラム(WPI)を開始しました。

国際統合睡眠医科学研究機構(WPI-IIIS)は、平成24年度公募において採択され、2012年12月1日付けで設立されました。世界から第一線の研究者を招聘し、日本人・外国人を問わず研究者が研究に専念できるような事務支援体制を整えるなど、環境整備を行っています。

WPI 4つのミッション

1

世界最高レベルの研究水準

2

国際的な 研究環境の実現 3

研究組織の 改革 4

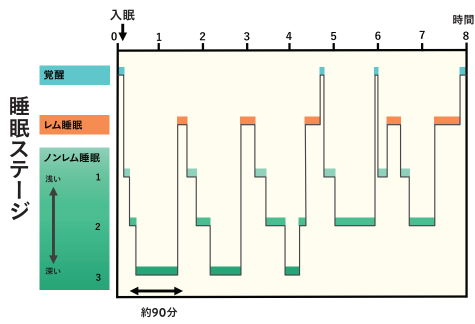
融合領域の 創出



用語集

ノンレム睡眠・レム睡眠 (REM; Rapid Eye Movement)

私たちの睡眠は、脳波によってノンレム睡眠という大きく2つの段階に分けられます。眠りについてから、最初にあらわれるのは浅いノンレム睡眠です。大脳皮質の活動が低下し、よく「脳の眠り」とも表現されます。その後深いノンレム睡眠へと移行すると、脳の神経細胞が同期して活動のON/OFFを繰り返すようになり、徐波と呼ばれる特徴的な脳波が形成されます。入眠から90分ほど経つと、今度はレム睡眠があらわれます。レム睡眠中は全身の筋肉の緊張がゆるむ一方で、脳は活発に活動し、鮮明な夢を見ることもあります。よくノンレム睡眠は深い眠り、レム睡眠は浅い眠り、と言われることがありますがこれは誤りで、両者は全く性質の異なるものです。一晩の睡眠の中で、私たちはこのノンレム睡眠・レム睡眠のサイクルを規則正しく繰り返し、やがて覚醒に至ります。



オレキシン

IIISの柳沢正史機構長、櫻井武副機構長らが1998年に発見した睡眠覚醒を制御する脳内物質(神経ペプチド)です。脳の視床下部という部位にある神経細胞から分泌され、覚醒状態を保つはたらきがあります。日中の過度の眠気や自分の意志でコントロールできない睡眠発作、感情が動いた時の突然の筋肉の緊張低下を特徴とするナルコレプシーという病気は、オレキシンの欠損によって起こることがわかっています。オレキシンは細胞の表面にある受容体というタンパク質と結合してはたらきます。オレキシン受容体には1と2の2種類があり、それぞれの受容体をターゲットとする医薬品の研究開発が進められています。オレキシンと競合して受容体と結合し、その作用を阻害する「拮抗薬」は不眠症の治療薬として、すでに「スボレキサント」という薬が医療現場で使われています。また、オレキシン受容体に結合してオレキシンと同様の作用を起こす「作動薬」は、眠気を抑える薬としてナルコレプシー治療への応用が期待され、さまざまな化合物で動物実験による有効性と安全性の検証が行われています。



オレキシンにはオレキシンA(左)とオレキ シンB(右)、2つのタイプが存在します。 どちらもオレキシン|受容体、オレキシ ン2受容体に作用しますが、オレキシン |受容体との結合のしやすさや、脳内 での分布に違いが見られます。

フォワード・ジェネティクス

遺伝性が見られる個体の特徴(表現型)から、その原因遺伝子を探る研究手法です。例えば、IIISの研究者は睡眠覚醒の制御に関わる未知の遺伝子をフォワード・ジェネティクスを用いて以下のように探索しています。

- ①ある種の化学物質を使って、ゲノムのどこかランダムな位置に変異を持つ個体をたくさんつくりだす。
- ②①でできた全ての個体の行動をよく観察し、睡眠覚醒の状態に 異常がある個体を見つけだす。
- ③それらの個体のゲノムを解析し、どの遺伝子の変異が原因で睡眠覚醒の異常があらわれているかを突きとめる。

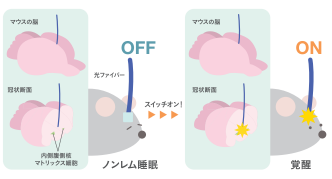


IIISのマウス睡眠測定装置。フォワード・ジェネティクスによる研究のためには、大規模な設備が必要です。

狙った表現型を持つ個体があらわれるかは偶然に大きく左右され、また膨大な数の個体の行動や健康状態を解析しなければならない難しさはありますが、仮説を立てずに目の前の事実だけを扱うので、思いもよらなかった遺伝子の新たな機能が判明する場合もあります。IIISではこの方法により、睡眠覚醒の制御や生得的な恐怖行動に関わる遺伝子の探索を継続して行っています。

光遺伝学(オプトジェネティクス)

特定の波長の光を使って、狙った神経細胞の活動をミリ秒の単位ですばやく操作することのできる技術です。細胞膜の表面には、ある決まったイオンを通す、タンパク質でできたゲートが存在します。神経細胞の活動は、そのゲートを通ってイオンが移動し、細胞内外でイオン濃度が変化することによって起こります。ある種の微生物には、光の刺激によってイオンの出入りが制御される特殊なゲートを持つ



光遺伝学の手法を使った研究の例。光刺激によりノンレム睡眠中のマウスの視床マトリックス細胞を選択的に活性化すると、大脳皮質が活性化し、覚醒が促されました。 (IIIS 本城 咲季子助教による研究)

ものがいて、その遺伝子を遺伝学的手法を用いて任意の神経細胞に組み込むと、その神経細胞の膜表面には同様に光の刺激に反応するゲートが発現します。つまり、人為的な光刺激によってその神経細胞の活動を活性化したり抑制したりできるようになるのです。生きた脳の特定の神経細胞の活動をピンポイントで操作できるこの技術の開発により、神経回路の役割を調べる研究は大きく進展しました。

プロテオーム解析

質量分析器という機械を使って、ある細胞や組織の中に存在するたくさんのタンパク質の構造と機能を網羅的に調べる方法です。あらゆる生命現象は、遺伝子の情報により作られるさまざまなタンパク質のはたらきによって支えられています。その機能の調節には、「翻訳後修飾」とよばれる過程が深く関わっています。翻訳後修飾にはさまざまな形式がありますが、その1つである「リン酸化」では、タンパク質にリン酸基が付加されることによりそのタンパク質の活性のON/OFFが切り替わります。「リン酸化プロテオーム解析」ではタンパク質のリン酸化の状態を網羅的に調べることが可能です。



プロテオーム解析に用いる質量分析装置。

個体のゲノムの情報はどの細胞・組織でも基本的に同じですが、生体内のタンパク質の情報は同じ個体であっても細胞・組織の種類、さらには時間や環境によっても変化します。プロテオーム解析やリン酸化プロテオーム解析によって、研究者は生命現象の分子レベルのメカニズムについてより詳細で複雑な情報を得ることができるようになりました。

Photo Gallery











Human Sleep Lab (ヒト睡眠実験施設)

In April 2019, "Human Sleep Lab" has been newly established in University of Tsukuba Innovation Medical Research Institute building (COI Building). There are 5-bed sleep laboratories for polysomnography (PSG) in which temperature, humidity and illuminance can be kept stable. The beds in each laboratory equipped with reclining function enable researchers to conduct a wide variety of experimental protocols. In addition, the facility for energy metabolism measurement, Human Calorimeter, has been relocated from IIIS building. As a result, IIIS Human Sleep Lab has become one of the leading facilities for human sleep research in Japan.

2019年4月、「Human Sleep Lab」が筑波大学高細精医療イノベーション棟(COI棟)内に新設されました。温度・湿度・照度を一定に保つことのできる5床の睡眠実験室を備え、終夜睡眠ポリグラフ検査(PSG検査)を5床同時に実施できます。実験室備え付けのベッドはリクライニング機能付きで、幅広い実験プロトコルへの対応が可能です。さらに、エネルギー代謝測定用の密閉室「ヒューマンカロリーメーター」も睡眠医科学研究棟から移設し、国内でも有数の設備を誇るヒト睡眠研究施設となりました。

アクセス/Access

国立大学法人 筑波大学 国際統合睡眠医科学研究機構(IIIS)

University of Tsukuba International Institute for Integrative Sleep Medicine

〒305-8575 茨城県つくば市天王台 1-1-1 TEL/FAX 029-853-5857 / 3782

1-1-1 Tennodai, Tsukuba, Ibaraki, 〒305-8575 TEL/FAX +81-29-853-5857 / 3782



つくばセンターから

バスの場合





つくばエクスプレス線つくば駅A3、A4出口からのり ば6番へ進み、「筑波大学循環(右回り)」または「筑 波大学中央」行きに乗車して、「追越(おいこし)学 生宿舎前」バス停で降車してください。バス停から 駅方向へ30メートルほど戻り右折、守衛所とゲート の横を抜けてさらに100メートルほど直進すると、右 前方に睡眠医科学研究棟(白い建物)が見えます。

お車・タクシーの場合







学園西大通りを北進し、「大学病院西」交差点で右 折、約200メートル直進後、再度右折して入構して ください。お車は睡眠医科学研究棟北側の駐車ス ペースにお停めください。

Access from Tsukuba Center

By Bus





From Tsukuba Station on Tsukuba Express Line, find the No. 6 Bus Stop and take "University Loop-line On-campus Bus [Tsukuba Daigaku Junkan Bus]"running clockwise, or "Tsukuba Daigaku Chuo" bus to "Oikoshi Gakusei Shukusha-mae." Proceed into the pathway on the same side as the exit of the bus, past the parking lot entrance gate. IIIS Building is located on the right side.

By Car or Taxi







Take Gakuen-Nishi Odori Avenue northward and turn right at the "University Hospital W." intersection. Make another right turn to enter a parking lot for IIIS Building.

Website



Facebook



Twitter







