

Difference Detector

として機能する酵素
とその生物の発生に於ける役割の可能性

京都大学 理学部 生物物理 国部秀彦

1. Introduction

Retina - tectal fiber conjunction は形態形成に関する諸現象の中でも、最も多くの興味を集めているものの、一つである。その理由の一つは、この問題が神経細胞の標的との結合と、極めて正確な組織の座標づけ、そして興味ある、再生のパターンという、発生学の大きな三つの問題を、一つに集約している点にあり、もう一つはこの現象に関する極めて優れた、そして刺激的な諸実験が存在している点にある。

この現象の生物化学的なメカニズムを解明するため、精力的に研究が行なわれているとは言え、その完全な解決にはまだ日時を要するようと思われる。一方、種々の概念的モデルがこの問題に関して考えられてはいるが、その多くは、座標づけと再生パターンを扱うものであり、またその分子的機構による実現可能性についても具体的な suggestion に乏しい。

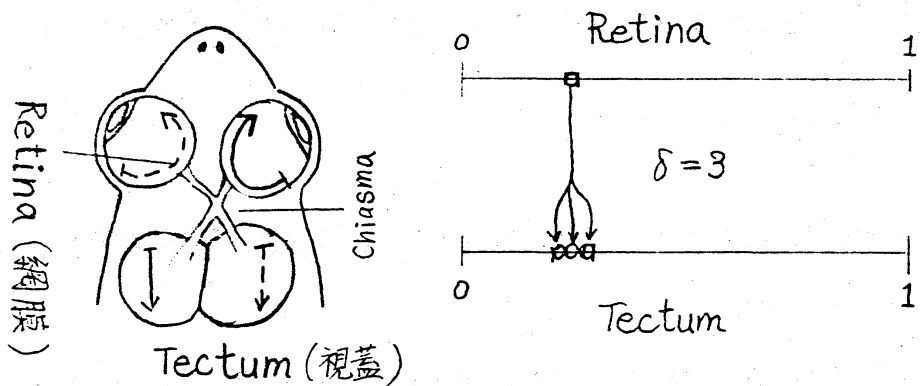
ここに述べる酵素モデルでは標的との正確な結合を問題とし、さらに、分子機構として何を要求し、それによって、どれ程の正確な結合がもたらせ得るかを考え、他の可能なモデルについての同様な評価を行うことにより、それらとの比較を行なう。

2. Facts

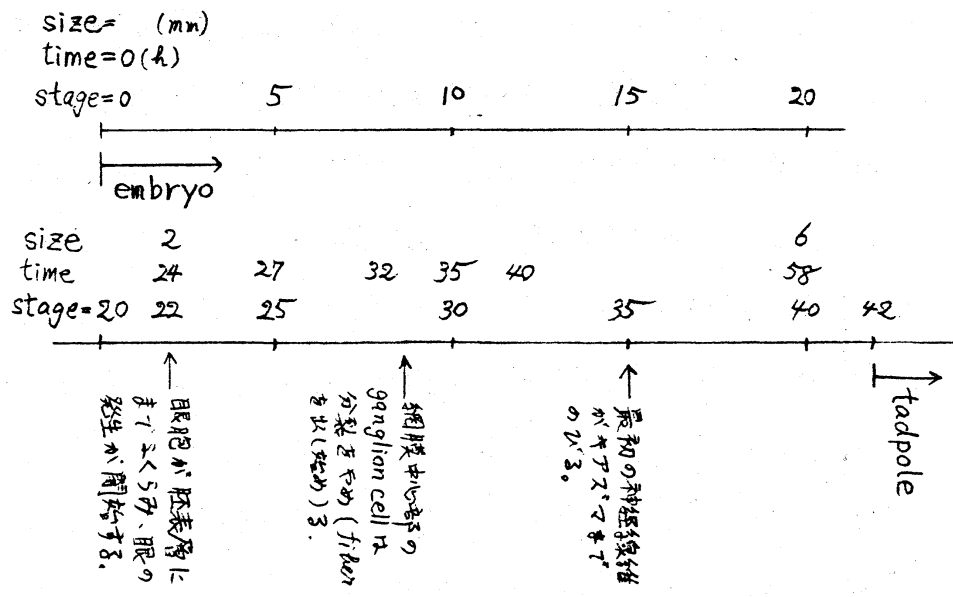
まず、これまでに知られている主な実験の結果の概略をまとめよう。

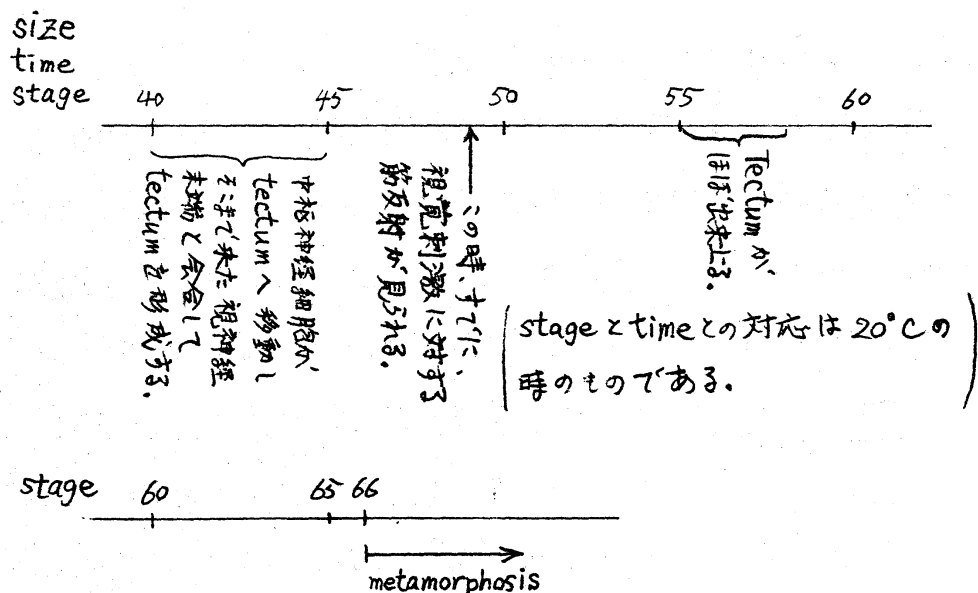
A. 脊椎動物においては、眼の網膜の視細胞から脳の視覚の第一次刺激受容域へ、視神経の極めて正確な投射が存在していると信じられている。即ち、網膜面と、二次元的な広がりを持つ受容域との間に、幾何学を保存した投射が存在している。但し(例えばヒトの場合)網膜直径の約 $\frac{1}{10000}$ に対応する一視細胞からの刺激が受容域の直径に対して、どれ程の大きさの範囲を主に刺激しているかということに対して、今筆者は十分な知識を持っていない。しかしこの値は、Gaze 算の実験を考えても、 $1/6 \sim 1/10$ を越えないことは明らかである。視細胞の比直径 d_R に対するその投射域の比直径 d_T の比 $\delta = d_T/d_R$ が 1 である必要はないことに注意が必要である。一方、 δ が大きい値(例えば 20 以上)を取った時、(人間の場合に実際に観察されるように)一つかい

て障接する二つの視神経への刺激を二つの異なる点として知覚できることという現象は、(少くとも視神経が同一種の fiber から成り、その刺激が同じように処理されていると考える限り) かなう説明困難に思われる。

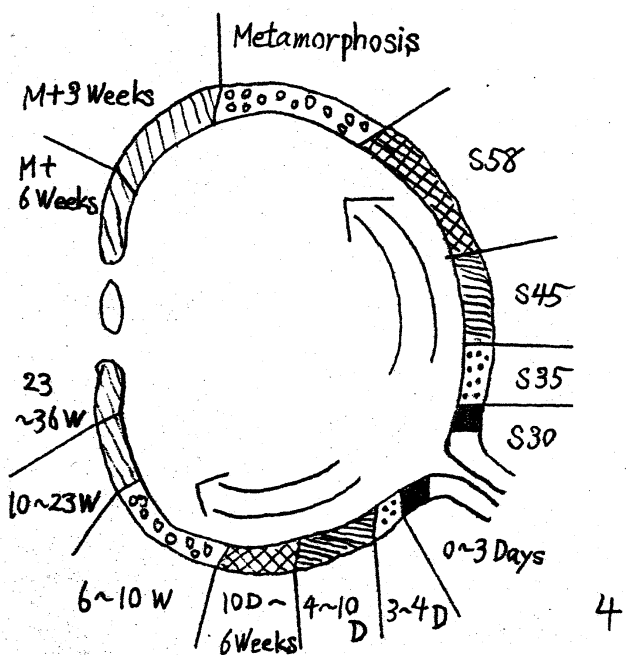


B. [以後の実験結果はすべてカエル (*Xenopus laevis*) に関するものである。] カエルにおける眼・神経系の発生の過程は次のダイアグラムに示される通りである。





Retina は stage 28において、直徑中に 20~30 の ganglion cell を含み、中心部では分裂が停止して、神経の伸長が開始する。以後常に分裂は組織の辺で行なわれ、中心へ近い順に、分裂停止して視神経をくり出す。視神経が



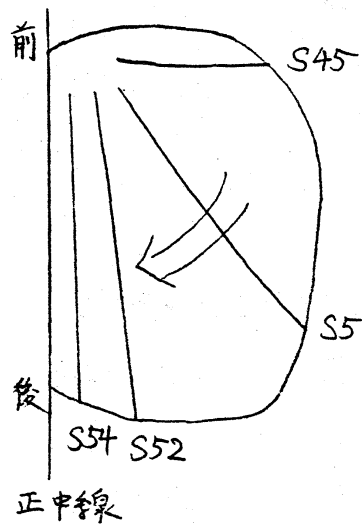
tectum に達するには、15 時間を要する。

赤道断面中の ganglion cell の数は S28 以上述のように 20~30, S61 で 200 程、成体で 300~400 である。

(従って成体での全

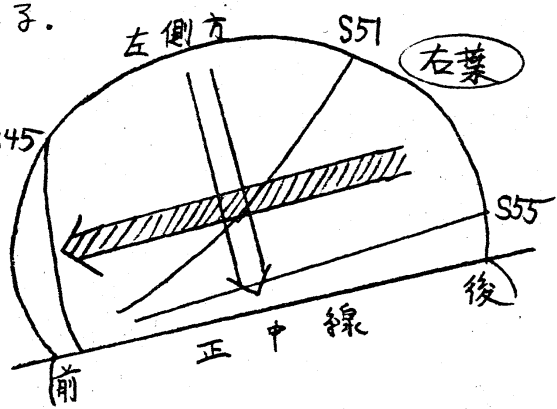
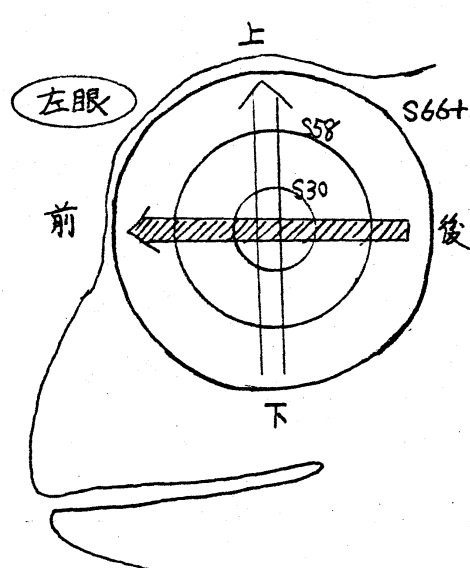
ganglion cell 数は約10万となる。)

他方、tectum の発生は予定域基底膜上で脳から移動して来た神経細胞が、視神経末端と結合して原基を形成することによって始まる。(S30で眼を除き、視神経が到達しないようにすると、tectum は著しく小さいものにしか発育しない。)



その発生は左図のように、正中線から押し出さように進行われる所以、成体では、正中線に近い部分ほど、後でできたことになる。細胞分裂が停止するのは S58 である。

以上の発育パターンに、視覚投射の対応を重ねて描くと下図のようになる。



(背中上方から見たtectum)

この図より次の二つは明らかである。

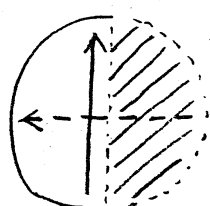
- 1) 投射のパターンと発生のパターンとの間に直接のつながりは認め難い。
- 2) Tectum は視神経の到着によって発育を開始するが、急速に発生するため、それが完成した時点においても、まだ多くの視細胞はそれから後に形成され、視神経を tectum へ送るのである。しかも既に結合した視細胞は、S49 (tectum の完成よりも早い!) においてインパルスを送っている。

C. カエルの眼及び視神経は大きさ再生と回復の能力を持つため、様々な切除・移植実験を行なうことができる。種々の実験の主な結果を簡単にまとめると次のようになる。

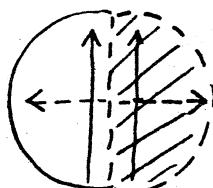
- 1) 発生初期に左右眼を交換移植したり、一度取り出してから、元とは回転した置き方で戻したりすると眼はその新しく置かれた位置に適応するように自己を修正し、結果としては、正常な Retino-tectal conjunction が形成されるが、移植の時期が遅いと、眼は手術以前に置かれた位置の情報に固着して、tectum への投射を行ない、その結果、例えば 90 度回転させた眼を持つカエルは実際には鼻先にいる虫を捕えようとして、真上に飛び上ってしまうことになる。このようにあくまで、位置情報は新しい情況によって書きかえ可能であり、その時点以後は書きかえ

が不能で、固定された状態になる。しかもこの二つの状態は、眼が経験した時間によっての予定まつてあり、眼を初期に切り取って、より stage の進んだ体へ移植しても、眼は適応できるが、逆の場合には眼は新しい位置情報を取り入れることはできない。また、眼を初期に切り取り培養しておくと、元の位置情報に従って、同じ時点で情報の固定が起る。奇妙なことには、前後方向と上下方向では固定の起る時点が異っており、前者は S28/29、後者は S29/30 において固定される。

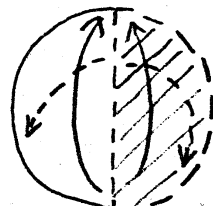
2) 位置情報の固定が起る前又は後に、眼厚基の半分を切ると、眼はやがて再生し、conjunction を作るが、その際、再生部分が
 i) 正常に補なわれる、ii) 残された部分の鏡像が再生される、
 iii) ひぐらしきれいなパターンを作る。という三つのケースが、情報固定の前の処理でも、後の処理でも生起する。



i) normal
regeneration



ii) mirror
image



iii) "cartwheel"

再生パターンについては、これと極めて類似・連関すると思われる現象・問題が ショウジョウバエの *imaginal disc*, ゴキブリの足、イモリの肢、プラナリアの全体、等の再生に関しても

存在している。

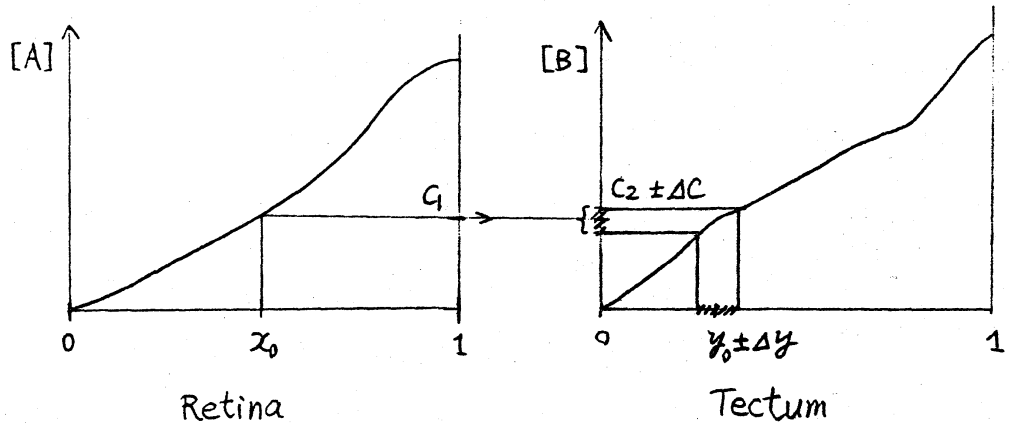
3. Model for Conjunction Formation

これまで、この問題において、種々の数理モデルの関心は、特定の時点において位置情報が固定されることと、奇妙な再生パターンの説明とに向けられており、結合の形成に関しては “---にして、物質Aが retina でこのような濃度勾配を持ち、その結果 tectum における物質Bの濃度勾配による座標値と同じ座標値を持つ細胞が結合することになり---” とあっさり片付けてしまう場合がしばしば見られた。(逆に、結合のメカニズムを中心としたモデルでは、情報固定や再生パターンの説明がうまくされていない場合が多い。)

筆者は、ここに適当な仮説を補うことによって、始めて、化学勾配モデルをこの Retina-tectal conjunction の total をモデル化などと考える。又、それによって他の種々の異なるメカニズムに基づくモデルとの比較が可能になるとと思った。実際、筆者がこのモデルを考えた動機は、この点を “回避して” いるのではないかという、化学勾配モデルに対する強い疑惑にある。従って、化学勾配を利用す最も強力を、結合相手の識別手段にさえ、どれだけの限界があるかを示すことが、当初の目的の一つであった。

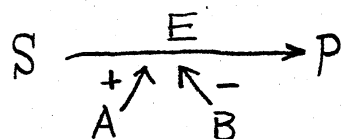
化学勾配モデルが要請している（または暗に仮定している）

結合のルールは（最も単純な形では）次のようなものである。



上図では $C_1 = C_2$ としたが、一般には $C = f(C_1) \pm \Delta C$ を濃度として持つような位置 $x_0 \pm \Delta x$ に x_0 からの fiber が結合すればよいわけである。但し、 f は単調増加函数である。バックグラウンドとなり得る化学反応を色々考えてみれば $f(C_1) = \alpha C_1$ とすのはかなり plausible であると思われる。我々が求めるメカニズムは $|f(C_1) - C| < \Delta C$ が成立するか、否かを何らかの化学変化で手せばよい。所て、input つまり C_1, C_2 から output までに含まれる反応のステップ数が多い程、i) 遠応性に欠け ii) 途中のステップで他の経路からの物質の流入・流出や、途中のステップの酵素の saturation 等で、情報を失う可能性が高くなる。従って、我々は、たゞ「一ステップ」の反応で、「Then and There」で output を出す、次のようなモデルを考察することにした。（より、小さ

な ΔC に対して正確な応答を与え、従ってより精密な分解能をもつて、結合形成ができるようなメカニズム——*Cancellation mechanism* を我々は考えたが、他の理由によって、これは plausible ではない。これについては後に説明する。)



これによって、S から P への 酵素 E による転換が進行すれば $A \geq B$ を、停止すれば $A \leq B$ が示されたことになる。後に示すように、このようなシステムを二つ組み合わせれば、命題 $A \neq B$ が化学変化により表現できる。ここで、P の有無が、できる限り "Yes, No" とはっきりした形で示すためには、この反応は A と B の差に敏感な、"Differential Amplifier" として機能する必要がある。そのためには、特性曲線に S 字性のある *allo-steric polymer enzyme* を考えればよい、という訳で、我々は Wyman-Changoux-Monod の 2-states model に基づくモデルをとることとした。実際に activator と inhibitor の両方を持つ allo-steric polymer enzyme は多く報告されているので、我々のオリジナリティーは、そのような酵素のどのような特性をとらえるか、という点にのみあると思われる。

このような酵素として次の二例をあげる。

1.1.1.39

MALATE DEHYDROGENASE (DECARBOXYLATING)
(L-Malate: NAD oxidoreductase (decarboxylating))
L-Malate + NAD = pyruvate + CO₂ + reduced NAD

Ref.

Equilibrium constant

[pyruvate]	[CO ₂]	[reduced NADP]	5.1×10^{-2} M
[L-malate]	[NADP]		(pH 7.4, NaHCO ₃ , 22-25°) (1)

Molecular weight

source	value	conditions
<u>Ascaris suum</u> (roundworm)	250,000 [4]	pH 7.5; gel electrophoresis (SDS); gel filtration (2)

Specific activity

<u>A. suum</u> (100 x)	15 L-malate (with NAD as the cofactor; pH 7.4, triethanolamine, 25°)	(2)
------------------------	--	-----

Specificity and Michaelis constants

The enzyme (A. suum) could utilize NADP (0.25) in the place of NAD (1.00). It did not catalyze the decarboxylation of oxaloacetate in the presence of NAD or NADP. It required Mn²⁺ or Mg²⁺ for activity. (2)

The enzyme (Streptococcus faecalis) required Mn²⁺ (partially replaced by Mg²⁺) and NH₄⁺ for activity. (3)

source	substrate	K _m (M)	conditions
<u>S. faecalis</u>	malate	1.1×10^{-5} (a)	pH 8.6, Tris (3)
	NAD(b)	5.0×10^{-2}	pH 8.6, Tris (3)
	pyruvate	3.6×10^{-1}	pH 8.6, Tris (3)

(a) in the presence of Mn²⁺. In the presence of the less effective activator Mg²⁺ a value of 6.8×10^{-4} was obtained.

(b) NAD (1.00) could be replaced by NADP (0.05).

Malate decarboxylase has also been isolated from cauliflower bud mitochondria; it has similar properties to the enzymes from S. faecalis and A. suum. It was stimulated by low concentrations of CoA. (4)

Inhibitors

The enzyme (A. suum) was inhibited by NH₄⁺; high concentrations of Mg²⁺ partially abolished the inhibition. (2)

The enzyme (cauliflower) was inhibited by reduced NAD and oxaloacetate. (4)

References

1. Harary, I., Korey, S.R. & Ochoa, S. (1953) JBC, 203, 595.
2. Fodge, D.W., Gracy, R.W. & Harris, B.G. (1972) BBA, 268, 271.
3. London, J. & Meyer, E.Y. (1969) J. Bacteriol, 98, 705.
4. Macrae, A.R. (1971) BJ, 122, 495.

2.7.1.80

PYROPHOSPHATE-SERINE PHOSPHOTRANSFERASE
 (Pyrophosphate: L-serine O-phosphotransferase)
 $\text{PPi} + \text{L-serine} = \text{Pi} + \text{O-phospho-L-serine}$

Ref.Equilibrium constant

$$\frac{[\text{Pi}][\text{O-phospho-L-serine}]}{[\text{PPi}][\text{L-serine}]} = 950 \text{ (pH 7.7, Tris, } 37^\circ \text{ + 1mM MgSO}_4\text{)} \quad (1)$$

Molecular weight

<u>source</u>	<u>value</u>	<u>conditions</u>	
<u>Propionibacterium shermanii</u>	65,000	Sephadex G 200	(1)

Specificity and Michaelis constants

<u>source</u>	<u>substrate</u>	<u>K_m (M)</u>	<u>conditions</u>	
P. shermanii	PPi (a)	1.0×10^{-3}	pH 7.8, Tris, 37°	(1)
(purified 102 x)	L-serine (b)	1.9×10^{-4}	pH 7.8, Tris, 37°	(1)
	Mg ²⁺	2×10^{-4}	pH 7.8, Tris, 37°	(1)

(a) PPi (1.00) could be replaced by tripolyphosphate (0.32) but not by the 5'-di- or triphosphates of adenosine, cytosine, uridine or guanosine or by 4-carboxyphenylphosphate or 4-nitrophenylphosphate.
 (b) L-serine (1.00) could be replaced by N-chloroacetyl-L-serine (0.19); glycyl-L-serine (0.16); L-threonine (0.08); α -methylserine (0.07) and DL-homoserine (0.07) but not by N-acetylserinamide; isoserine; serinol; ethanolamine; L-serylglycine; glycine; L-cysteine; hydroxypyruvate; D-serine; glycerol; glucose or Tris.

Mg²⁺ (1.00), which is required by the enzyme, could be replaced by Mn²⁺ (0.34) or Co²⁺ (0.42). Ca²⁺ was a strong inhibitor. The enzyme does not require pyridoxal phosphate. (1)

Inhibitors

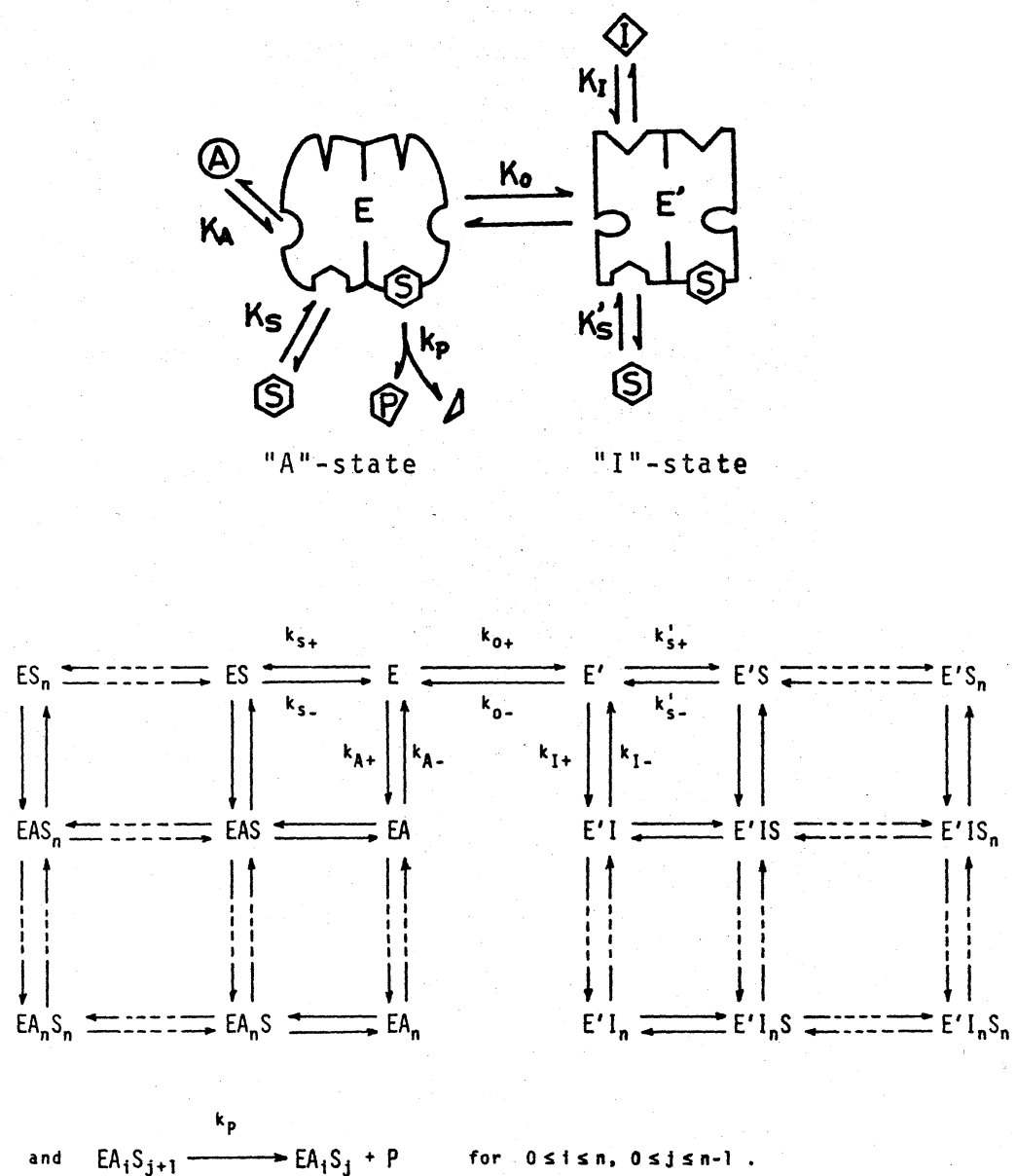
<u>source</u>	<u>inhibitor</u>	<u>type</u>	<u>K_i (M)</u>	<u>conditions</u>	
P. shermanii	glycine (a)	C(L-serine)	8×10^{-4}	pH 7.8, Tris, 37°	(1)
	Pi	C(PPi)	-	-	(1)

(a) D-serine and L-alanine were also inhibitory but isoserine; hydroxypyruvate; β -alanine; ethanolamine and acetate were not.

References

1. Cagen, L.M. & Friedmann, H.C. (1972) JBC, 247, 3382.

酵素のモデルは下の図及び反応式によられる。



$$K_0 = k_{o+}/k_{o-}, \quad K_A = k_{A+}/k_{A-}, \quad K_S = k_{s+}/k_{s-}, \quad K_I = k_{I+}/k_{I-}, \quad K'_S = k'_{s+}/k'_{s-}$$

即ち、activator は酵素が catalytic である "A"-state を安定化し、inhibitor は non-catalytic である "I"-state を安定化する。（ "I"-state での基質 S との結合はモデルの特性に非本質的であり $K_s' = 0$ として何等、こいつかえない。）

生産物 P の生産速度 v_p は以下のように表わされる。

$$v_p = \frac{n k_p E_0 K_S [S] (1+K_A[A])^n (1+K_S[S])^{n-1}}{(1+K_A[A])^n (1+K_S[S])^n + K_0 (1+K_I[I])^n (1+K'_S[S])^n}$$

但し、 E_0 は酵素分子総量の濃度、n は "concerted transition" を行なうサブユニットの数である。（つまり酵素 E は "n-mer" である。）

最大生産速度に対する比を若えれば

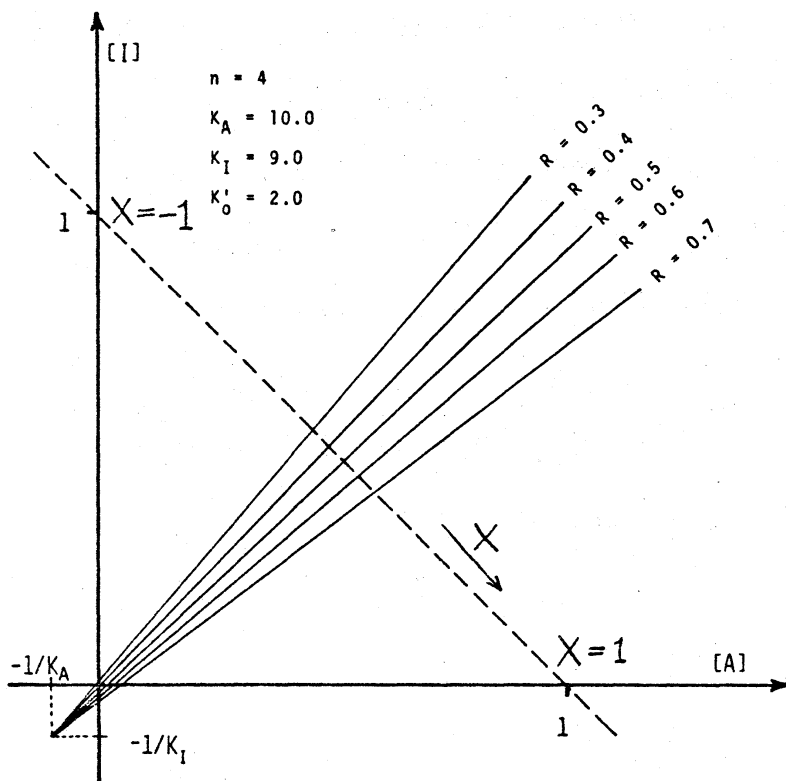
$$R = \frac{v_p}{v_{\max}} = \frac{(1+K_A[A])^n}{(1+K_A[A])^n + K_0' \cdot (1+K_I[I])^n}$$

ここに、

$$v_{\max} = \frac{n k_p E_0 K_S [S]}{1 + K_S [S]}, \quad K_0' = K_0 \left(\frac{1 + K'_S [S]}{1 + K_S [S]} \right)^n$$

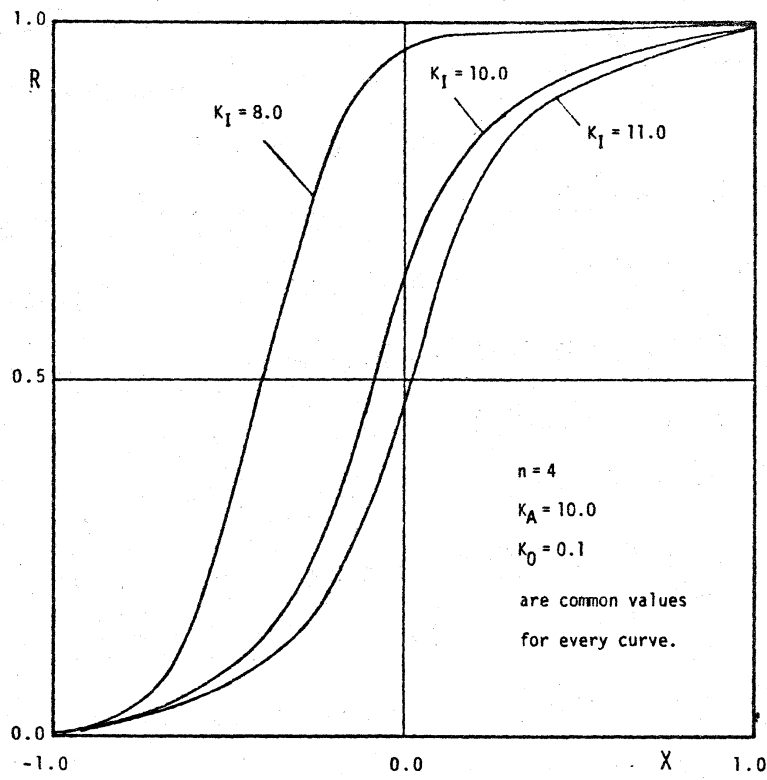
である。S は一定レベルに保たれているものと以後考える。

$[A][I]$ -平面に R の等高線を描くと次ページの図のようになる。等高線は厳密に、一点 $(-1/K_A, -1/K_I)$ で交わる直線群となる。 $[A], [I]$ が $1/K_A, 1/K_I$ に比して十分大きい所では、等高線は原点を通るものと見做せ



る。無次元化するために、 $[A] + [I] = C$ として、この値が一定である直線（上図の点線）での断面を考え、 $X = ([A] - [I]) / C$ を変数として考える。（次回） C が大きくなるにつれ、断面は一つの曲線上に収束する。

$R = 1/2$ となる時の $[A]$, $[I]$, X の値を $[A]^*$, $[I]^*$, X^* とする。数値計算例から分るように、この断面の変曲点、即ち、最大傾斜点（=最大增幅率点）と X^* は極めて近いので、 X^* における傾斜も最大增幅率に極めて近い値を取る。



$$\frac{[I]^*}{C} = \frac{1-x^*}{2} = \frac{K_A + (1-K_0^{\frac{1}{n}})/C}{K_A + K_I K_0^{\frac{1}{n}}} \xrightarrow{C \rightarrow \infty} \frac{K_A}{K_A + K_I \cdot K_0^{\frac{1}{n}}}$$

$$\left. \frac{\partial R}{\partial X} \right|_{X=x^*} = \frac{n}{8} \frac{K_A \cdot K_I + (K_A + K_I)/C}{\left(\frac{1}{C} + K_A \cdot \frac{[A]^*}{C} \right) \left(\frac{1}{C} + K_I \cdot \frac{[I]^*}{C} \right)}$$

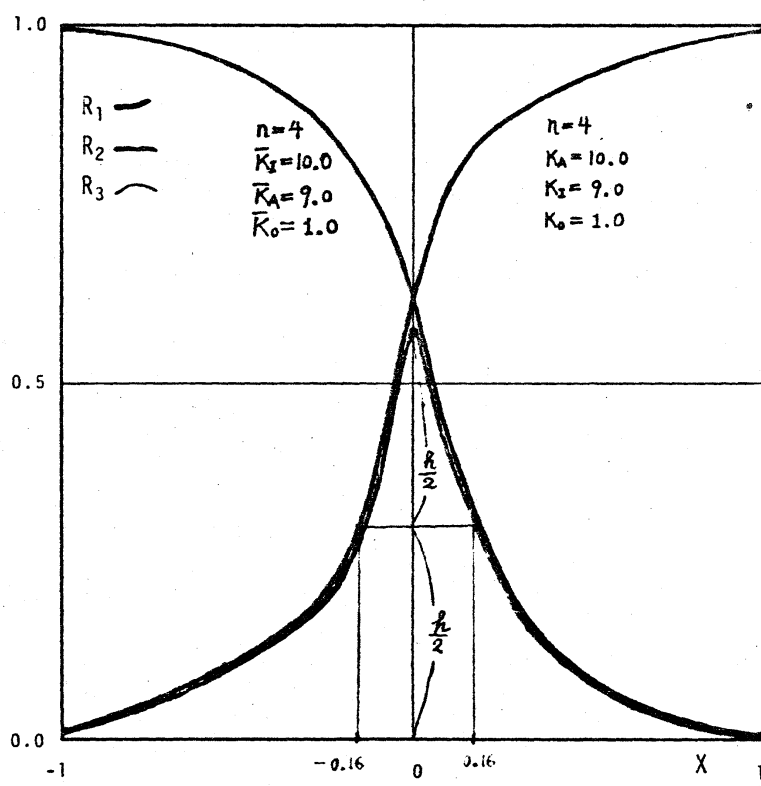
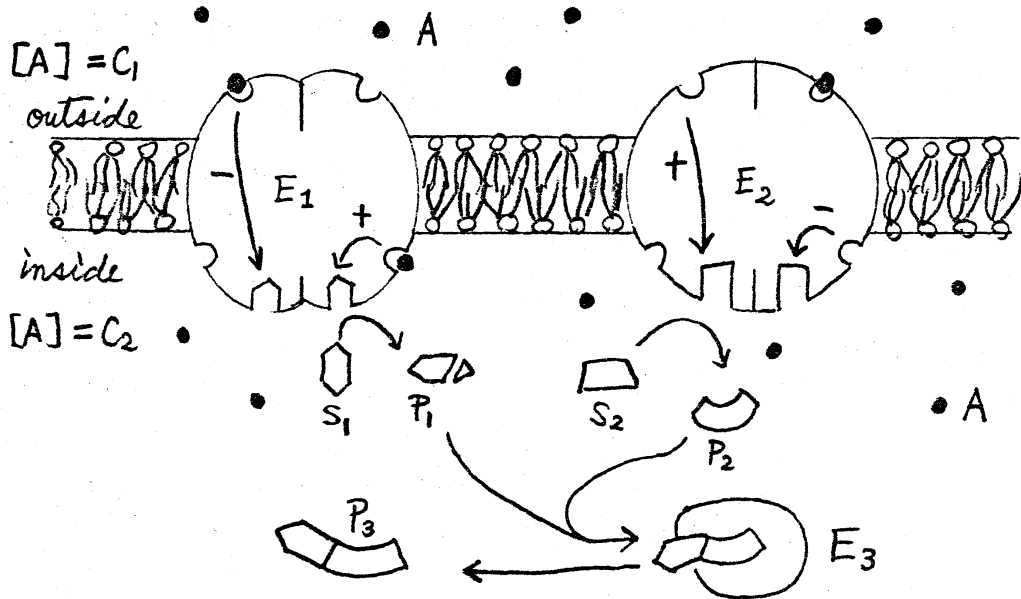
$$\xrightarrow{C \rightarrow \infty} \frac{n}{8} \cdot \frac{1}{\frac{[A]^*}{C} \cdot \frac{[I]^*}{C}} > \frac{n}{2}.$$

となり、次のようなことが分る。

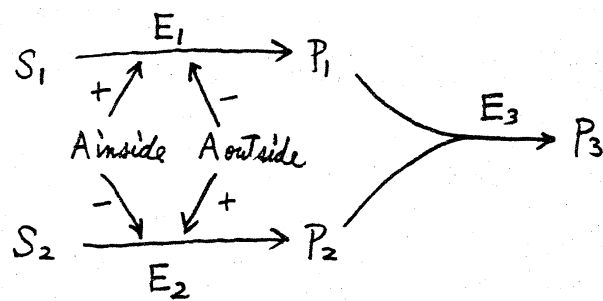
- i) C が十分に大きい時、相対濃度における switching point $\frac{[I]}{C}^*$ は K_A, K_I, K'_0, n にのみ depend する。即ち、入力に対して安定した動作を手す。
- ii) 増幅率は n によって定まる。(しかも $n \geq 2$ でなければ、この効果はない。 (i) の性質は $n=1$ でも存在する。)
- iii) K'_0 に対する動作特性の dependency は n が増加すれば、どんどん小さくなる。結果として、

$$K_0'^{\frac{1}{n}} = K_0^{\frac{1}{n}} \cdot (1 + K_S'[S] / 1 + K_S[S])$$
 が S による動作の変動の order であるから、 $[S]$ を一定のレベルに保つことが、動作の安定性に不可欠であり、言い換えれば、 $[S]$ によって、switching point が自由に操作できることになる。 $K_S, K_S' \ll 1$ なら、動作は安定である。
- iv) 等高線から明らかなように、 P のあるレベル以上の生産は、命題 $k[A] > [I]$ の成立に対応する。

元に戻って、 ΔY 又は ΔC の値自身が、 Y, C に depend することは、モデルの要請において許容されるので、 $\Delta C \propto C$ とすれば、要請される命題は「 $k_1[A] < [B] < k_2[A]$ 」
 $k_1 - k_2 \ll 1$ 」と書き換えられることは明らかであり、一方この命題が、上の iv) によって、二つの酵素によって実現されることは明らかである。これを次の図とグラフに示す。



E_1 及び E_2 は膜に存在する酵素であり、回転しない。従ってその膜外に面した A との結合部位と、膜内に面した結合部位とは区別されている。 E_1 は膜外部位に結合した A からは、inhibition をうけ、膜内部位に結合した A からは activation をうける。 E_2 では逆である。A の膜外と膜内の濃度を C_1 と C_2 とすれば、前ページの IV) と同様、 P_1 の生産 $\Leftrightarrow k_1 C_2 > C_1$, P_2 の生産 $\Leftrightarrow k_2 C_1 > C_2$ である。

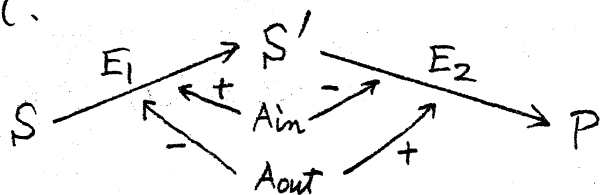


従って、例えば、 $\frac{1}{k_2} < k_1$, $k_1 - \frac{1}{k_2} \ll 1$ なら、 P_3 は命題 $\frac{1}{k_2} C_2 < C_1 < k_1 C_2$ を満たすことになる。

P_1, P_2 の E_3 への結合係数が極めて高く、すみやかに P_3 へ変化されると、 P_3 の生産速度は $\max\{P_1\text{の生産速度}, P_2\text{の生産速度}\}$ より僅かに小さくなるだけであるので、それをプロットすると、前ページのグラフのようになる。 P_3 の生産速度がある値を越えることが、結合形成のための一連の反応の trigger となるとして、この threshold M 、至全体の動作のゆらぎに対する安全率を見て、 $\frac{1}{2} V_{P_3 \text{ max}}$ にあるとすれば、このまで

行なわれる結合は、グラフより $2 \times 0.16 / 2$ で、全体に対して 0.16 の広がりを持つことになる。 $(n=4\text{の時})$

もし、 K_{2S} が極めて小さな値を取るのなら、Page 17, iii) によつて、



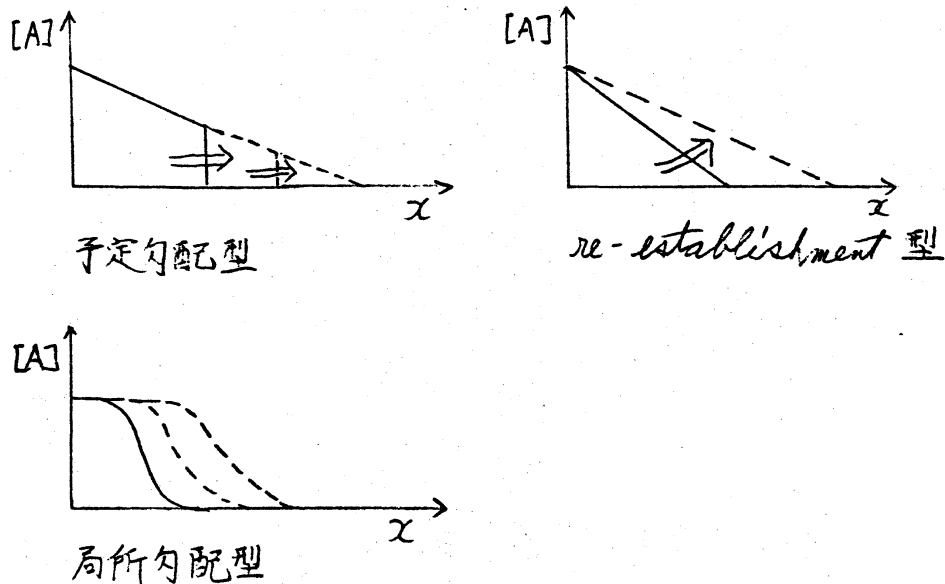
というダイアグラムで示される系でも、同様の機能が行なわれる。

系の諸定数及び S のレベルの安定度についてもと信頼度が高ければ、それだけ、 P_3 に対する threshold を高くすることができる。その結果、結合の分解能はそれだけ高くなり、低い δ の値を産成できることになる。しかしながら、種々のゆらぎの原因を考慮して、全体に対する結合の広がりが 0.1 を大きく下回ることはなさそうに思われる。但し、threshold が時間とともに徐々に増加して、結合を荒っぽいものから、精密なものへ、refine していくといふ仮説は可能である。この考えによれば、恐らくかなり高い分解能が期待できる。

このモデルにおいて、retina-tectal conjunction は、次のように説明される。

- I) S3O 前後に、retina の chemical gradient が最終的

に方向づけられ、以後保持される。網膜の生長に対する、
勾配の変化は、次図のいずれかであろう。



- ii) $[A]$ のレベルは軸索流によって視神経先端に伝えられる。
- iii) tectum での $[A]$ の勾配についても、上のようないくつかの可能性があるが、少くとも、大多数の fiber は tectum がほぼ、でき上る S55 以後に到着するのでこれらについては、問題がない。fiber 末端は $[A]_{in}$ ($= [A]_{retina}$) と $[A]_{out}$ ($= [A]_{tectum}$) が前に述べた関係を満たす点を見つけて、接着・結合を行なう。

我々は、今、情報の固定や再生パターンをどのように gradient (field) formation mechanism で説明す

るかについては触れないが、我々はこの点について、十分なモデルをまだ立てていないことと、既存のモデルは、発育パターンと再生パターンがこの問題では同時に同じ場所を舞台に、からみあっていることを十分に考慮した)、説明したりしていったことを述べておく。

Retinaでの勾配と tectumでの勾配と同じ物質Aに帰着させることについては、二つの理由がある。

- i) 情報を担う物質種の節約になること。 実際、分化の軸は、体の至る所にあらわって、夫々に異った分子種が必要になるとことは望ましくない。位置情報を担う物質であるためには、様々な制約があるので、それらを満たす分子種は、あまり多くはないのである。
- ii) この酵素が適当な大きさを持つためには、一般には、 K_A と K_I の値がかなり近いことが必要である。もし、activation siteとinhibition siteの付近のアミノ酸配列(即ち、対応するDNA塩基配列)が、ヘムoglobinの α 鎖と β 鎖のように、同一の配列で、進化して Duplication・Differentiationしたものだと考えれば、 K_A と K_I が極めて近い値を自然に取ることとなり、都合がよく、進化過程としても plausibleである。

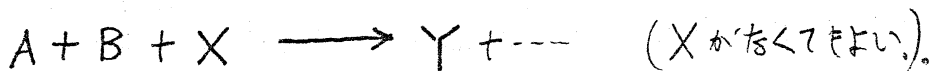
我々のモデルは $\Delta C/C$ を検出することに在るため、空間的に一様な結合を得ようと思えば、化学物質濃度は指数曲線に従って分布しなければならない。これは一般に、様々な場合の、反応・拡散化学方程式の解の形と（特に C の値の大きい所で）矛盾する。しかしながら、生体内での物質移動が、簡単な、空間一様な Diffusion eq. に従うのではなく、active transport に大きく依存すること、及び、本当に必要な所に、シャープな分解を与え得るような、勾配の型（局所勾配型, re-establishment 型）の可能性を考えれば、このことが真に大きな障害となるかどうかは分らない。また、我々の得た分解能でも、細胞数十個の大きさの（一次元の）場を $\pm 1 \text{ cell}$ 程度の誤差で正しく認知結合できように分解することは、辛うじて可能であるが、この場のサイズは実は、発生の諸モデルケースにおいて、むしろ普通のサイズなのである。（see, L. Wolpert）

4. Other Models for Conjunction Formation

A. Cancellation mechanism

$[A] = C_1$ と $[B] = C_2$ が等しいか否かを知る、最も簡単な方法は、両者が等モルで反応して消費されるような化学反応

があるとすればよいのである。即ち、



(勿論 A と B が各対応の割合で反応する子というように一般化できる。) 結果として A 又は B の残余があるか否かを、高い精度で検知することが容易なのは 滴定曲線の理論に、見られるところである。従って、場の分解能の点では最も優れたモデルと言え。このモデルの致命的欠陥は、それが、座標値に応する物質を消費してしまうため、" $[A] = [B]$? " の問の結果を保たず、二度と同じ質問を繰り返せない点にある。

また、細胞は、"滴定" 前と後で全く異なる A, B への反応性を持つ必要があるため、"滴定" の実施に連動した、切り替えるための機構も必要となる。適当な clock (oscillator) を用いて、繰り返し "滴定" を行なうことも考えられないではないが、いずれにせよやっかいなシステムになることは間違いない。

B. Surface adhesiveness mechanism

これは様々な細胞生物学の現象において見られる "事実" であり、発生の諸問題においても極めて有力視されている mechanism である。しかし、今の問題の場合、必ずしも有効とは思えない点がある。後に手す、いくつかの、cell の CODE expression において、最後の結合機構をこの表面接着性に求

めた場合、同じ問題が生じるのであるが、例えば場を30等分するとして、(±1 cellの誤差は認めて)表面糖タンパクが100%相補的である場合と、90%相補的である場合を、区別し、前者では結合、後者では非結合という結果にならねばならないのであるが、細胞が他所へ動くというのにに対する、*resistance* が異なるというより、力学的な、荒っぽい判別法が果してこれ程鋭敏かつ定常的なものになり得るであろうか。例えは、全接着力は接着面積と強く関係するのであるが、それが刻々変化するのであるから、簡単にこの点を解決するのは困難に思われる。また、今までの *cell sorting* では、くっつくか、くっつかないか、Yes or No のケースが多いことを考えてみると、中途半端にくつづいたのは、ヤメにするといっても、結合一本一本は（本数は少なくとも）かなう強固なものではないのだろうか。もじでいうなら *release* にかなりの力学的又は化学的エネルギーを消耗することになる。

5. Models for Positional Informations

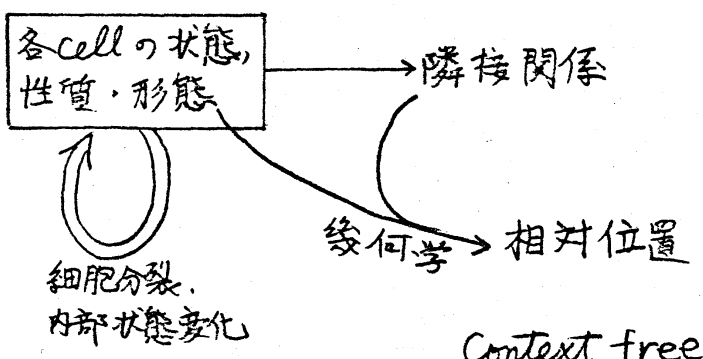
発生は二つの側面を持っている。即ち、

- i) 定まった空間パターンの形成、細胞の定位 — 形態形成
- ii) 定まった細胞の機能の実現 — 分化

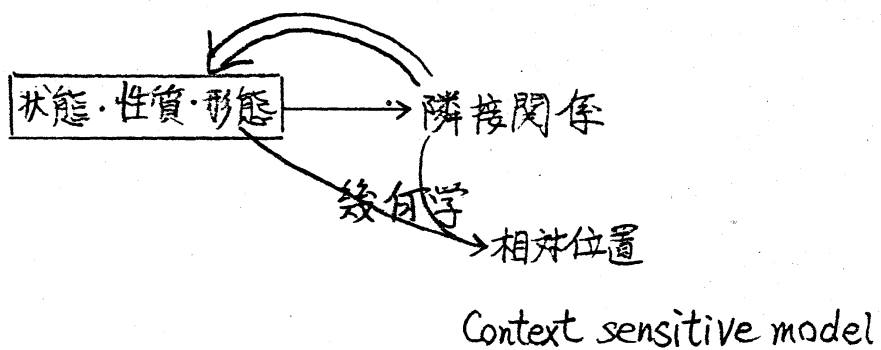
である。この両者が互いに他を導いてあり、発生が行なわれる

過程において、細胞の行動を定めた情報がどのようにもたらされたかによって、次の三つの極端なケースを区別することができる。

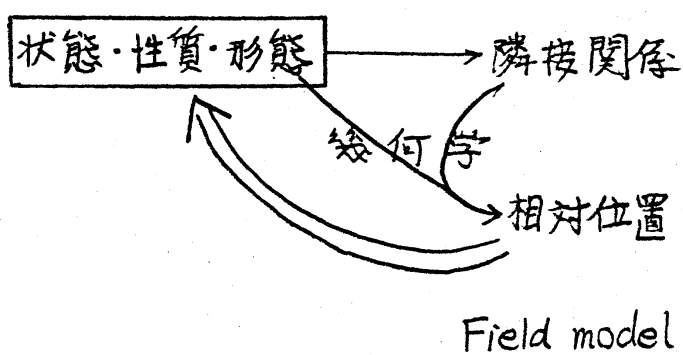
i)



ii)



iii)



一方、情報がどのような形で表現されているかについて大別すれば、

a) ディジタル（特にビットパターン）

b) アナログ（化学物質濃度、電位 etc.）

にモデルを分類できる。さらに、情報の媒体、生成メカニズムその他によっても分類されるが、ここではとり上げない。

i) a) タイプのモデル

西尾の Rational machine modelにおいては、各細胞は卵からどのような分裂を経てその cell が生まれたかという、キャリアのみに基づいて cell は次の分裂や分化、そして結合相手を定める。即ち完全に autonomous をシステムである。Retino-tectal conjunction の問題においては、眼が回転移殖された後、調節が起って、新しい位置情報を取り込むという点が説明困難になると思われる。OL, KOL システムもこれに属す。

i) b) タイプのモデルは該当する既存のものがない。

ii) a) タイプのモデル

Wolpert 等の interactive cell automata model がこれにあたる。二次元以上の系では、cell の増殖の formal を取り扱いに難点がある。その点を除けば、状態数を増し、肌目細かく考えてやれば、この理論のフレームワークの中で、他のほとんどすべてのモデルを記述できてしまうため、

general nonsense になってしまふことが問題である。

ILシステムもこれに属する。

ii) b) タイプのモデル

空間微分を差分にしたモデルを形式上ここに含めるとすれば、Turingのmodelはここに属する。今の問題に関してはこの区分に属するモデルは特になし。しかしながら、diffusionを容易に ∇^2 で表現することに関する危険性、及び、生体内は一様性を著しく欠いてゐること、また active transportが物質分布に重要な役割を持つてゐる事、等から、再びここに戻って考えた事は非常に重要である。

iii) a) タイプのモデル

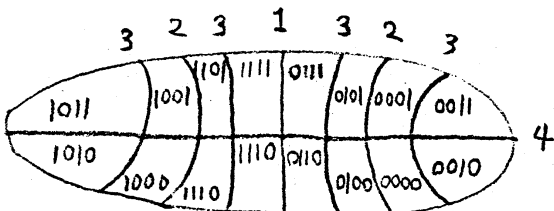
Kauffman 等の model がこれに属す。領域内で、Neumann 境界条件のもとで、diffusion-reaction eq.

$$\begin{aligned} \frac{\partial X}{\partial t} &= F(X, Y) + D_1 \nabla^2 X & \left(\frac{\partial F}{\partial X} > 0, \frac{\partial F}{\partial Y} < 0 \right) \\ \frac{\partial Y}{\partial t} &= G(X, Y) + D_2 \nabla^2 Y & \left(\frac{\partial G}{\partial X} < 0, \frac{\partial G}{\partial Y} > 0 \right) \end{aligned}$$

を考えると、 F, G, D_1, D_2 がある条件を満たす時は、

$\nabla^2 u = -\lambda u$ の定常波モードと同じ形の定常解が波の自然長 λ と領域の代表長さ a が特定の関係にある時、現れてくる。

組織が成長するにつれ a が大きくなるので、それは次々に高次のモードを経験することになる。



この各モードにおいて、cell が X の優越する領域にあつたか Y の多い領域にあつたによって 0, 1 を対応させれば上図のようになる。(左端の digit が、第 1 モードでの位置に対応する。)

このようにして 01 パターンにより各細胞群に位置情報が与えられる。このモデルは極めて魅力的であるが、各モードの成立が、 α が特定の値を取る瞬間に限られる点で不安定であるし、成立の瞬間、node line のいずれの側で X が優勢にならかも、全く、ゆらぎに依存した不安定な問題であることが難点とも言える。また、このままで組織全体としては完全に autonomy はないので、移殖の問題が説明できない。

最初の難点は、拡散を ∇^2 より弱い演算にすることによって、後の二つは、境界を完全な反射壁とせず、外部の値を取り入れることができるようにすることによって、夫々、緩和される可能性はある。再生パターンについては、どう説明でき子のか、我々には分らないが、不可能ではないと思われる。

iii) e) のタイプのモデル

A. 生育パターンに同調した、spatio-temporal ordering of connection は明らかに実験の結果に反する。(Page 6)

B. Polar coordinate modelについては、循環的な座標 θ をどうな具体的なメカニズムで説明できるかが、大きな疑問点である。もし、 θ が Goodwin 等の提唱する、 phase shift によるものだとすれば、座標値の循環性は、説明できるか。同一半径上が常に同一 phase にたどるためには、外側程、速く phase が進行しなければならず、これはかなり困難な芸当ではなかろうか。コキアリやイモリの足の再生について、polar coordinate は現象論的に、極めて良い合致を、与えるので、その underlying mechanism は真に興味ある問題である。

C. その他の 反応・拡散方程式モデル (Gierer-Reinhardt, 中田) についても、結合、情報固定、再生パターンのすべてを説明してはいないが、それができるような refinement が、今後可能であるとは思われる。

というわけで、現在の所 モデルとして完璧と思われるものは存在しないし、また、これらを篩にかけて、正しいもののみを残すことができる程の実験データが存在するとも言えないのが現状である。

5. Connection Precision and Learning

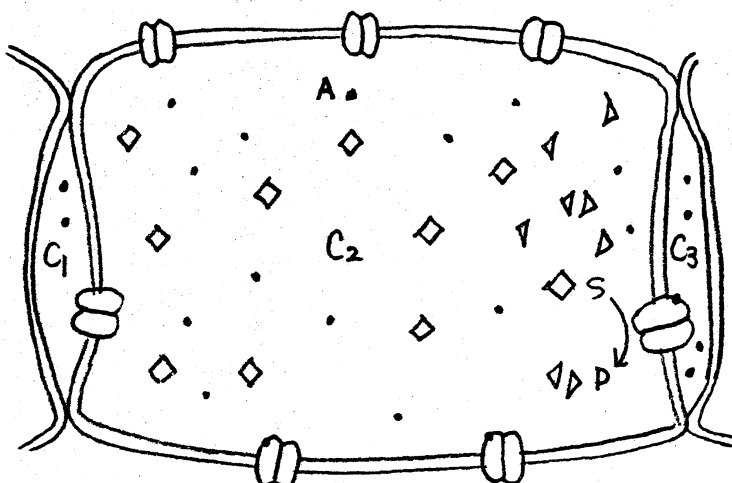
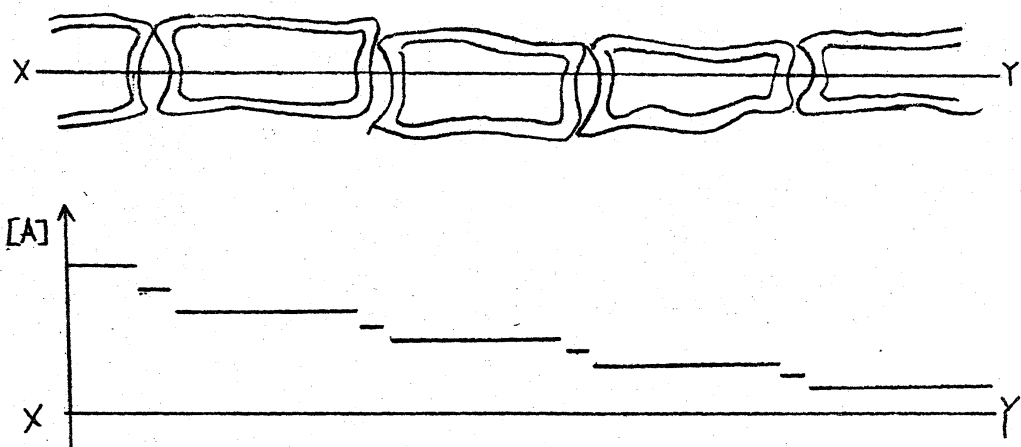
我々は、実際の所 θ について、最終的に到達されるべき値についても、また、脳が学習によって結合を適正化していく過程が正常に出発できるのに必要な初期値として値についても何等の情報を持っていない。この後者の θ の値こそ我々のモデルの重要な試金石となるものである。甘利の相関学習を計算機ミュレーションすることにより、試行錯誤的に適当な θ の初期値を求めた事ができるかも知れないが、それにはさらに、解剖学的方、またカエルの視覚生活に関するデータが必要とされよう。いずれにせよ 発生による根拠的方配線・結合に 学習による refinement が続く点で、どこまでが相互の領分かという問題は 両者の共通の关心事である。

6. Local Polarity from Global Gradient

我々はこの difference detector enzyme の別の用を出した。パターン形成において、しばしば、global な場の gradient に対して、各々の cell が それと同じ方向への polarity を持つことが要求される場合がある。例えば発生において、表皮の模様や、毛のはえ方向を定めた場合等である。（逆に、方向の反った local polarity がある場合には、

極めて自然にそれらを積分した、global gradient が生じるので、
これは問題がない。)

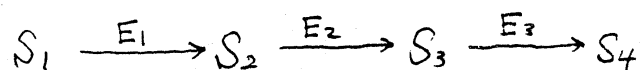
もし、gradient を作っている物質 A が、厚形質内では
(厚形質流動も手伝って) 速く拡散し、膜ではゆっくりとか、
transport されないとする。(糖にはこういったことがしばしば
あり得る。) この時、組織内の A の分布は下図のようになる。



この時、各細胞の膜に、P18.19で述べた E_2 のような酵素が一様にちらばって存在しているとする。この時、生産物 P は、内部濃度 C_2 が外部濃度 C_3 より小さい端でのみ生産され各細胞は内部で、 P の片寄った分布を持つことになる。 $n=4$ とした時、細胞の各端での P の生産率 R が夫々、0.3と0.7であるようにするためには、 $C_1 < 0.9C_2$, $C_2 < 0.9C_3$ となればよいことが、グラフから読み取れるので、 $C_1 < 0.81C_3$ 。1 cell 長あたり 0.81 の減衰率となる gradient があれば、各 cell に $[0.3 \rightarrow 0.7]$ となる極性を誘導できることになる。

7. (Bio) Molecular Automaton

これまで、いわゆる分子オートマトンのモデルは全りに、理想的な素子の上に成立していたと思われる。各素子は、0か1の状態を取り、さしつて 1 unit time の内に分解されたり、合成されたりすることになっていた。何の疑問もなく、次のような系列に入れられた S_1 のインプット・パルスは 3 unit time 後に S_4 のパルスを出力することが受け入れられていた。



このような順序回路的又、命題論理的な考え方は、実際

の電子計算機の回路についてさえ、正しくはない。現実に回路を取り扱い、設計するためには、種々のゲートの特性を知り、プリント配線の長さや容量に気をつけ、どこで同期を取ればよいかを考えなければならぬ。時間、距離、電位、電流といった連続量の上で考えなければならぬのです。逆に、極めて複雑な論理函数に対応する機能を一個の電子が持っていることもあり得る。化学反応系についても同様のことと言えどと思う。例えば、前ページのような信号伝達はパルスの波形が著しくくずれてしまつため意味を持たないことが認識されねばなりません。分子オートマトンも連続量の上で、個々の要素の特性を留意しつゝ設計されるのでなければ、現実的には言えない。しかしこのことは逆に分子オートマトンを述語論理の上で、考えよという立てより強力な立場に移ることも意味する。

この観点において、これまで述べた $x \geq c$
 (threshold) のみがあったのに我々のモデルによつて、
 $x_1 \geq kx_2$ といふ強力を述語が加えられたことは、意味
 あることである。これまでに、他の要素として、微分方程
 式を研究する人々によって、delay, oscillator, caoz が
 与えられ、allosteric enzyme は amplifier として用いることができる。
 これらを回路設計者の立場で見ることも可能なのでは
 ないだろうか。彼等の立場は、理想化のもとにシステムを完全に

分解して考えたオートマトン理論と、すべて微分方程式として考える電磁気学者との間にあり、各電子の特性に留意しつつも、全システムの連立微分方程式を解くわけではなく、ユニットに分解して考えたわけである。分子オートマトン又は複雑な化学反応系を扱うにあたって、このようないわば「工学的な立場が有効なのではないか。

8. References

- A. Retino-tectum conjunction, その他発生の実験データ
- 1) R.M. Gaze, M. Jacobson, G. Szekely (1965)
J. Physiol. 176, 409
 - 2) R.K. Hunt, M. Jacobson (1974) *Devel. Biol.* 40, 1
 - 3) J.D. Friedman, R.M. Gaze (1975) *J. Comp. Neur.*
162, 13
 - 4) N. Berman, R.K. Hunt (1975) *Ibid.* 162, 23
 - 5) N. Berman, R.K. Hunt (1975) *Ibid.* 162, 43
 - 6) K. Straznicky, R.M. Gaze (1971)
J. Embryol. exp. Morph. 26, 67

- 7) K. Astraznicky, R.M. Gaze (1972) *Ibid.* 28, 87
 8) M. Jacobson (1975) *Brain Res.*, 88, 339
 9) M. Jacobson (1978) "Developmental Neurobiology"
 Plenum, N.Y.

B. 種々のモデルについて

- 10) V. French, P.J. Bryant, S. Bryant (1976)
Science 193, 969
 11) N. MacDonald (1971) *J. theor. Biol.* 69, 153
 12) L. Wolpert (1969) *Ibid.* 25, 1
 13) J. Lilien, J. Balsara (1978) *Prog. Brain Res.*
 48, 69
 14) B.C. Goodwin, M.H. Cohen (1969) *J. theor. Biol.*
 25, 49
 15) A. Jüger, H. Reinhardt (1972) *Kybernetik* 12, 30
 16) S.A. Kauffman, R.M. Shymko, K. Trabert (1978)
Science 199, 259

- 17) P. Grant (1978) "Biology of Developing Systems"
Holt, Rinehart and Winston, N.Y.
- 18) H. Nishio (1979) Memories of RIMS Kyoto Univ.
353, 152
- 19) K. Nakata (1979) Biol. Cyber. 35, No.4, 235

C. その他

- 20) Th. E. Barman (1974) "Enzyme Handbook
— Supplement I" Springer Verlag, Berlin
- 21) S. Amari (1977) Biol. Cyber. 27, 77
-

Origin of Figures and Tables

page	No. of ref.
4	6
5 (top)	7
11	20
12	20
29	16