

文部科学省科学研究費助成事業「新学術領域研究」  
領域略称「シンギュラリティ」(2018-2022 年度) 領域番号 8007



# シンギュラリティ生物学



*News Letter No. 2*

June, 2020



## 目次

領域代表あいさつ ..... 3

公募班・班友の研究紹介 ..... 4

  公募班 A01

  公募班 A02

  公募班 A03

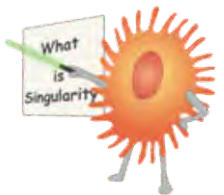
  班友

  公募班員のことば ..... 17

シンギュラリティ生物学 国際トレーニングコース ..... 20

領域活動 ..... 23

今後の予定 ..... 29



2020年1月23-24日 細胞ダイバース領域との合同会議集合写真

新学術間アライアンスの一環として、細胞ダイバース領域（藤田直也代表）との合同会議を行いました。この合同会議をきっかけに、領域をまたぐ共同研究も生まれました。次回のニュースレターでは、この細胞ダイバース領域メンバーとの対談を掲載いたします。



## 領域代表あいさつ



大阪大学産業科学研究所

永井 健治

## 少数要素以外に重要なパラメータとは？

2018年9月に新学術領域「シンギュラリティ生物学」が発足し、1年半以上が経過した。昨年度は公募班も加わり、いよいよ領域運営が軌道に乗ってきた。これから領域内研究交流が本格化するぞ！と気合が益々入りかけていた矢先、本領域の概要説明としていつも挙げていた「感染爆発（パンデミック）」に直面するとは私も領域メンバーも夢想だにしなかったに違いない。当領域は少数要素が誘発するイベントが核となって“特異点（シンギュラリティ）”を形成し、多要素システム全体に不連続な爆発的変化をもたらす生物学的現象に焦点を当てている。新型コロナウイルス（COVID-19）のパンデミックは中国湖北省武漢市の華南海鮮卸売市場という極めて限定された少数要素がシンギュラリティとなり（注：まだ確定はしていない）、爆発的な感染拡大によって人間社会のシステムに不連続な変化をもたらした。世界は大恐慌以来の深刻な経済危機に直面し、政治にも甚大な影響が及んでいる。一方で、テレワークやオンラインによる授業が行われ、人々は思いの外その便利さを享受した。「Zoom飲み会」なる交流が流行り、私も思う存分堪能した。これらの影響は不可逆的でポスト・コロナ時代は新生活様式としてIT化、デジタル化が加速するに違いない。

このCOVID-19パンデミックは人類にとって負の経験と言っても過言ではないが、しかし、シンギュラリティ生物学にとっては得難い“実験結果”とその“考察”を得ることができたかもしれない、本領域にとっては正の経験となるかも知れないと私は思っている。というのも、感染爆発に関する3密、クラスター、無症状感染者、スーパースプレッダー、空気感染、飛沫感染、潜伏期、再生産数、集団免疫、などなどのキーワードが耳にタコができる程飛び交ったため、脳裏に焼き付いてしまったからである。もちろんそれだけでは正の経験にはならない。これらのキーワードをシンギュラリティ生物学で扱う諸現象に適用可能かどうかについてじっくり思考することができたからこそ、そう思うのである。

まもなく本領域は後半戦を迎える。領域メンバーにはこれらの各キーワードを自身の研究にあてはめて、今一度考察し、研究を進めて頂きたいと思う。また、シンギュラリティ生物学における新しいパラダイムを他の学問領域に爆発的勢いで波及させるための方策も各自練って頂ければ幸甚である。少なくとも領域メンバーはけっして無症状感染者としてではなく、再生産数が5いや10以上のスーパースプレッダーとして、領域発展のために暴れまくってほしい。

シンギュラリティ生物学  
領域代表 永井健治



## 公募班・班友の研究紹介

## ■ A01班 シンギュラリティ細胞の計測・操作技術の開発

## ■ pHを指標にした生体内特異点の可視化を目指した蛍光プローブの創製



研究代表者：花岡 健二郎

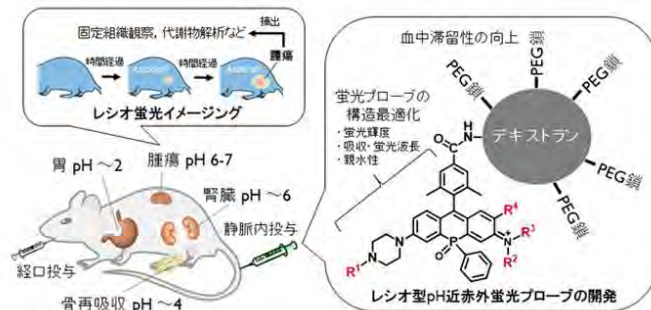


機関：東京大学 大学院 薬学系研究科

専門分野：ケミカルバイオロジー

## 研究の目的：

本研究において、生体内にて起こる特異的な生命イベントを、pH変化を指標にして、広視野かつ長時間観察することを可能にする蛍光プローブの開発を目的とする。生体内において、臓器のpHは厳密に制御されている一方、がんなどの異常部位においては活発な細胞増殖から弱酸性pHを示すなど、pHを観察することで幅広い生命現象に対して特異点を検出できる可能性がある。蛍光プローブとしては、動物での蛍光イメージングに適した650～900 nmの近赤外領域の蛍光を有し、かつ蛍光プローブの体内分布を補正するためにレシオイメージングへと応用できるように分子設計する。



## ■ ヒト幹細胞培養系に出現する異質細胞の非侵襲的検出法の開発とその出現機構の解明



研究代表者：難波 大輔

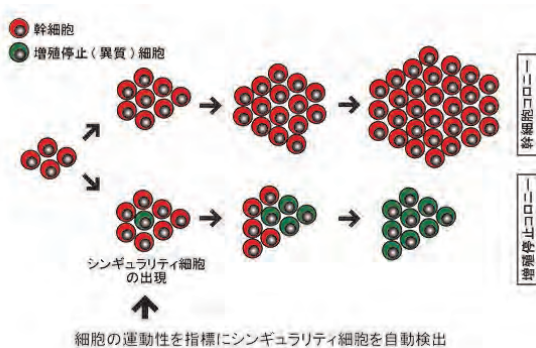


機関：東京医科歯科大学 難治疾患研究所

専門分野：幹細胞生物学

## 研究の目的：

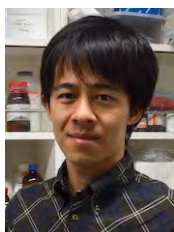
再生医療に用いられているヒト表皮幹細胞培養系では、幹細胞コロニー内に自己複製能を消失した異質な細胞が生まれる。この異質細胞が出現した幹細胞コロニーは、連鎖的に他の幹細胞が分裂停止し、増殖停止コロニーへと形質転換する。すなわち、均一な幹細胞集団内に生まれた一つの異質細胞＝シンギュラリティ細胞が、幹細胞集団そのものを消失させる。異質細胞出現の機構は不明であるが、異質細胞は細胞運動能が低下していることが明らかとなっている。本研究では、ヒト表皮幹細胞コロニーに現れる異質細胞を、非侵襲的に細胞運動速度の変化から検出する手法を開発し、異質細胞の出現時の環境を明らかにすることで、異質細胞出現機構を解明する。





## 公募班・班友の研究紹介

■ 時空間トランススケールイメージングを可能にする  
高分子ケージドルシフェリンの開発



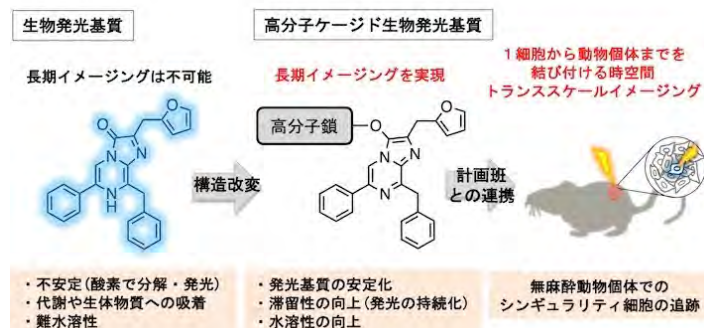
研究代表者：蛭田 勇樹

機関：慶應義塾大学 理工学部 応用化学科

専門分野：分析化学

## 研究の目的：

時空間トランススケールイメージングの実現には、高輝度かつ長時間観察可能な発光プローブが必要不可欠である。本研究では生物発光基質フリマジンに注目し、高輝度・長期観察可能な生物発光イメージング技術の確立を目指す。フリマジンは酵素 NanoLuc を用いることで最高水準の発光輝度を示し、細胞小器官レベルでのイメージングを可能にした。しかし、フリマジンは酸化安定性に乏しく、動物個体における非特異的な発光、血中半減期の短さ、水溶性の低さといった問題があり、長期に渡る生物発光イメージングは達成されていない。本研究では、高分子鎖導入により水溶性・安定性・血中滞留性を向上させたフリマジン誘導体を開発する。



■ 光音響イメージングに基づく臓器横断的なシンギュラリティ現象の解明



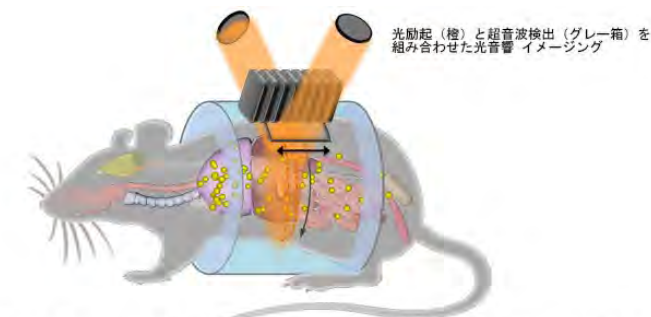
研究代表者：石原 美弥

機関：防衛医科大学校 医用工学講座

専門分野：医用生体光学

## 研究の目的：

光音響イメージングは、光で可視化対象を限定し、超音波で観察することで、観察深度と画像解像度にトレードオフを持たない深部イメージングが可能である。本研究では、シンギュラリティ細胞の時空間的な動態に着目する。臓器横断的な光音響4次元分光イメージング技術を確立し、不連続的な変化からシンギュラリティ細胞を探査する。



光音響イメージングは、光で可視化対象を限定し、超音波で観察することで、観察深度と画像解像度にトレードオフを持つない深部イメージングが可能である。  
本研究では、シンギュラリティ細胞の時空間的な動態に着目する。臓器横断的な光音響4次元イメージングを確立し、不連続的な変化からシンギュラリティ細胞を探査する。



## 公募班・班友の研究紹介

## ■ A02班 シンギュラリティ現象を解析するための技術開発

## ■ シンギュラリティ細胞が率いる集団を表現する機械論的モデルの構成



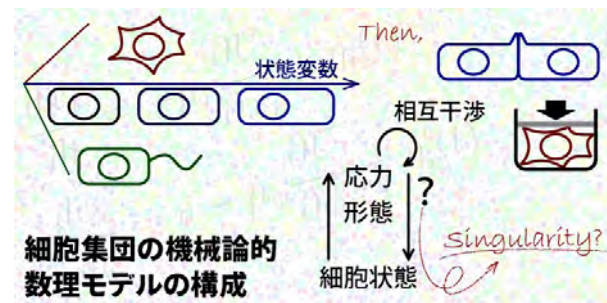
研究代表者：富樫 祐一

機関：広島大学 大学院 統合生命科学研究科

専門分野：計算生物学

## 研究の目的：

シンギュラリティ細胞は何によって生じ、集団にどのような影響をもたらすのか？その可能性を理論的に検討し明らかにすることを目的とする。特に注目するのは、細胞と環境、あるいは細胞同士での力学的な相互作用（例えば、基質の硬さや、細胞同士の「おしくらまんじゅう」）である。ナノスケールの分子機械が構造変化を介して干渉し合う系の数理モデルを出発点に、よりマクロな系である細胞集団のモデルを構築する。細胞同士が力学的に相互作用しあう中から、シンギュラリティ細胞が現れる過程とその振舞い、さらにはそれが集団に与える影響を、機械論的に表現・予言できるような粗視的モデルや理論的枠組みを構築することを目標とする。



## ■ 単一細胞 multi-omics によるシンギュラリティー細胞同定技術の開発



研究代表者：原田 哲仁

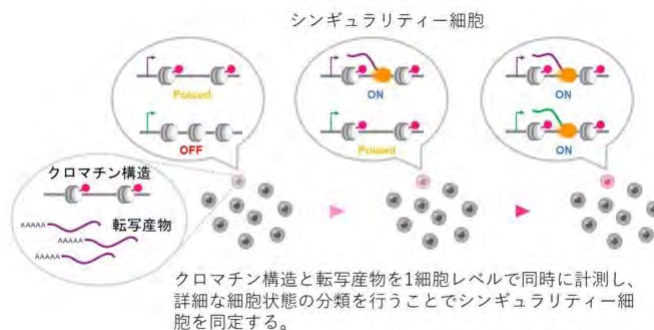
機関：九州大学 生体防御医学研究所

附属トランスオミクス医学研究センター トランск립トミクス分野

専門分野：生化学

## 研究の目的：

細胞分化のような連続的に細胞が変化する過程の特異点に位置する細胞（シンギュラリティー細胞）は、組織中で希少細胞として存在している。single cell RNA-seq (scRNA-seq) は、希少細胞を検出するための技術であるが、定量された転写産物が細胞内で転写中の結果なのか転写終了後の残存物としての結果なのかを判断できない（時間情報の消失）。そのため、真のシンギュラリティー細胞を検出するためには、次にどのような細胞に移行するのか予測する必要がある。そこで、本研究では単一細胞内で細胞の形質が残るクロマチン構造変化と転写産物を同時に取得することでシンギュラリティー細胞の同定と機能予測が可能な技術開発を行う。





## 公募班・班友の研究紹介

## ■ 神経回路形成時のシンギュラリティ細胞の検出



研究代表者：岡 浩太郎

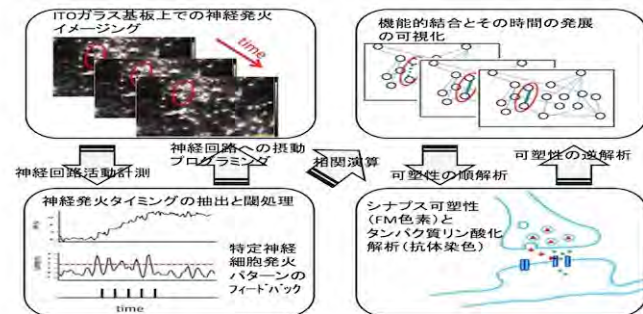


機関：慶應義塾大学 理工学部 生命情報学科

専門分野：神経科学、生物物理

## 研究の目的：

「数十から 100 個程度」の神経細胞から構成される回路中で、全体の応答を制御するような神経細胞（シンギュラリティ神経細胞）がどのように形成されてくるのかを明らかにする。培養神経細胞について、ランダムにまず神経回路をつくり、この神経回路に適当な擾動を加えることにより「神経回路の書き換え（リプログラミング）」を促す。自己書き換えを起こさせた過程とその後に、種々の蛍光イメージング法を併用することにより、神経細胞間のシナプス接続と神経細胞のリン酸化レベルを調べる。これにより、「特異的なリン酸化パターンまたはシナプス可塑性変化を示した神経細胞はどのように形成されたのか？」を逆解析により明らかにする。

■ 時空間モデルの推定と「予測不可能性の定量」にもとづく  
シンギュラリティ細胞の同定

研究代表者：近藤 洋平

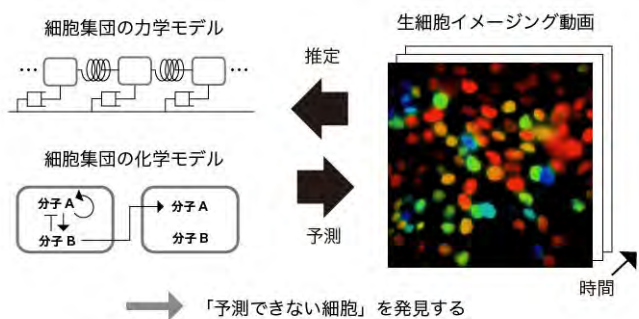


機関：自然科学研究機構 生命創成探究センター

専門分野：理論生物学

## 研究の目的：

生細胞イメージング動画内のシンギュラリティ細胞を、その振る舞いの「予測不可能性の度合い」によって同定するという手法を開発する。具体的には、組織内の細胞集団に対して力学系モデルを学習することで「平均的な細胞」のモデルを構築し、各細胞についてモデルによる予測の失敗度合いを誤差解析によって定量的に評価して「予測不可能な細胞」を見つけ出す。培養細胞シートの創傷治癒過程における細胞運動とシグナル伝達を対象に概念実証を行い、この古くから知られた現象においてシンギュラリティ細胞が果たす役割を明らかにする。





## 公募班・班友の研究紹介

## A03班 シンギュラリティ現象の生物学的意義の解明

## インフルエンザウイルス感染におけるシンギュラリティ



研究代表者：大場 雄介

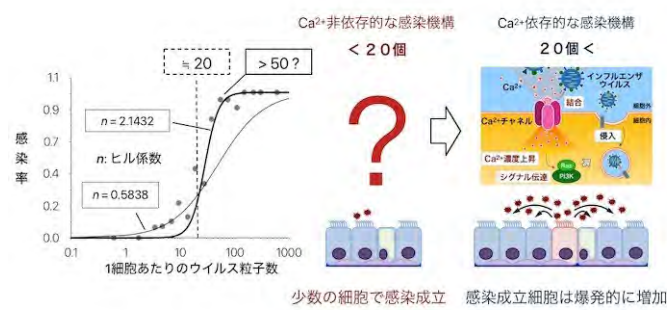


機関：北海道大学 大学院 医学研究院 細胞生理学教室

専門分野：細胞生物学

## 研究の目的：

医学が大幅に進歩した現在においても、ウイルス感染症は人類が対策を怠ることができない疾患である。我々は、ウイルス粒子数を厳密に制御して感染実験を行う手法を開発し、1細胞あたりに暴露されるウイルス粒子数が20個以上と20個未満の場合で感染時に生じる宿主細胞の応答が劇的に変化することを明らかにした。本研究では、この20個/宿主細胞がウイルス感染における「特異点」、この数値を境に細胞応答の変化を「ウイルス感染のシンギュラリティ現象」と定義し、「ウイルス感染初期段階におけるシンギュラリティ細胞の役割と現実世界での感染様式」を解明する。



## 少数細胞が規定する膵臓がん発生過程の解明



研究代表者：園下 将大



機関：北海道大学 遺伝子病制御研究所 がん制御学分野

専門分野：腫瘍学、創薬科学

## 研究の目的：

膵臓がんはがんの中でも最も悪性度の高いがんの一つで、高い治療抵抗性を示すために治療薬の創出は極めて難航しており、研究手法および創薬手法の抜本的な変革が求められている。そこで本研究は、「がん細胞の一部ががん促進シンギュラリティ細胞（Cancer-promoting singularity cells; CPSCs）として膵臓がん形成の促進や薬物抵抗性の発現に寄与する」という新たなパラダイムを提唱し、これを検証する。生化学的・遺伝学的・薬理学的研究基盤を最新統合解析システムAMATERASと組み合わせる異分野融合により、がん発生機序研究および治療法開発の新たな方法論と技術的基盤を創出する。





## 公募班・班友の研究紹介

## ■ ガン形成を駆動する普遍的レアイベント「倍数性逆転」の発生原理に迫る



研究代表者：上原 亮太

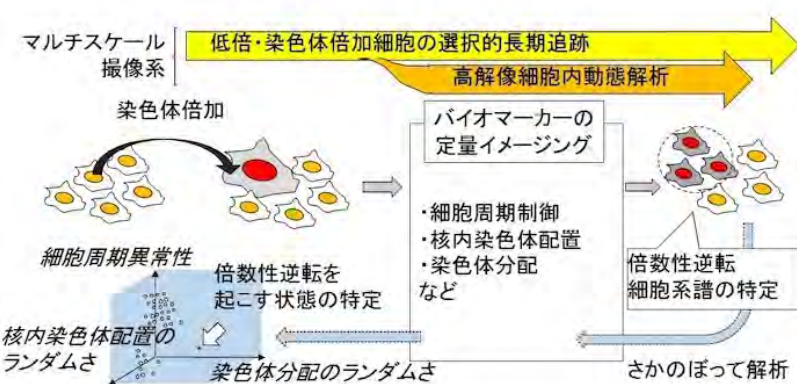
機関：北海道大学 大学院 先端生命科学研究院

専門分野：細胞生物学

## 研究の目的：

細胞周期異常による染色体倍加と、その後の大幅な染色体喪失（倍数性逆転）は、広範なガンに共通する細胞異常で、不連続的な形質変化を惹起する。しかし、細胞集団中で極めて低頻度で生じる倍数性逆転を詳細に捉え追跡することは既存の手法では困難なため、倍数性逆転の発生原理と病理的意義は不明である。本

研究では、高解像撮像による細胞内動態解析と長期撮像による細胞系譜の倍数性ダイナミクス追跡を同時実施できる顕微鏡システムを構築し、希少な倍数性逆転イベントを検出し、その素過程を詳細に捉え、それを惹起する希少かつ特徴的な細胞状態の特定を可能にする。これにより、謎につつまれた倍数性逆転を通じた細胞ガン化機構を解明する。



## ■ 発達脳のシナプス刈り込みにおけるシンギュラリティ現象のイメージング解析



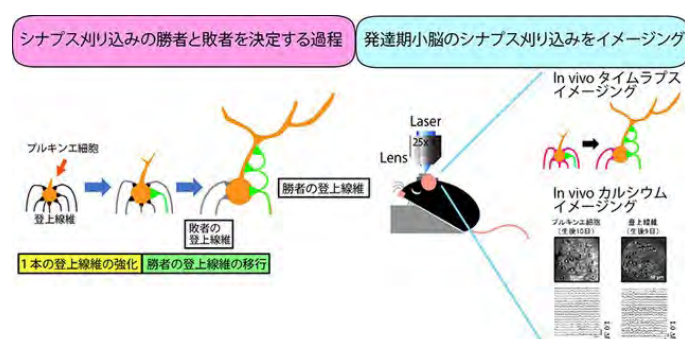
研究代表者：狩野 方伸

機関：東京大学

専門分野：神経生理学

## 研究の目的：

生後発達期の脳神経系におけるシナプス刈り込みは、動物が環境に適応するために、神経回路を最適化する仕組みであり、小脳登上線維—プルキンエ細胞シナプスの生後発達は、その代表的モデルである。小脳のシナプス刈り込みの過程で、生き残る「勝者」のシナプスと除去される「敗者」のシナプスの決定が行われるが、これはごく限られた臨界期に起こり、一度「勝者」と「敗者」が決まると、通常では逆転は起こらないことから、典型的なシンギュラリティ現象である。本研究では、2光子顕微鏡を用いた in vivo imaging によってこの現象を追跡し、この現象に登上線維とプルキンエ細胞の神経活動がどのように関わるかを明らかにする。





## 公募班・班友の研究紹介

## ■ 生死を分ける脳炎発火点の解明

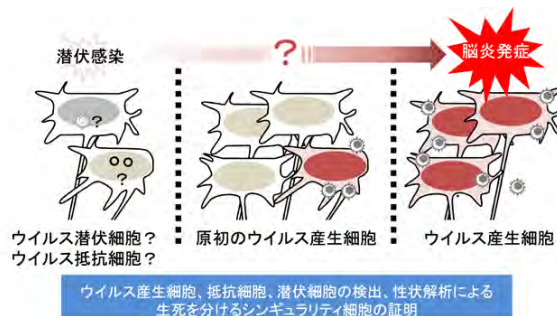


研究代表者：有井 潤

機関：神戸大学 大学院 医学研究科 附属感染症センター 臨床ウイルス学分野  
専門分野：ウイルス学

## 研究の目的：

ウイルス性脳炎は、散発的に発生し、しばしば致死的な経過をたどる、極めて危険な疾患です。ヘルペスウイルスは、ヒトに脳炎など多彩な病態を引き起こすウイルスで、終生続く潜伏感染を成立させることが特徴とされています。しかし、人類のほぼ全てがヘルペスウイルスに感染している一方で、脳炎発症に至ることは稀です。すなわち、ヘルペスウイルスが再活性化し、脳炎が引き起こされるきっかけは不明といえます。本研究は、体内において、脳炎発症の引き金を引く細胞（群）を特定し、その性状を明らかにすることを目的とします。本研究から、致死的なウイルス性脳炎の発症機序の理解が進み、その対策に貢献することが期待されます。



## ■ 極値統計理論を用いた、外れ値免疫細胞の動態の数理解析

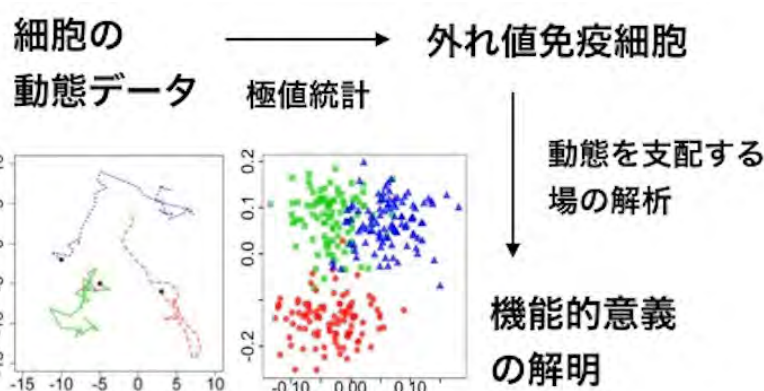


研究代表者：中村 直俊

機関：大阪大学 数理・データ科学教育研究センター  
専門分野：数理細胞生物学

## 研究の目的：

近年のイメージング研究の進展により、同じ種類の細胞であっても生体の中で異なる振る舞いを示す細胞間不均一性が明らかになってきた。研究代表者は、細胞の動態データから細胞間不均一性をバイアスなく図示し、細胞間の違いを司る軸を明らかにするデータ解析方法を開発している。本研究ではこれに立脚し、免疫疾患を惹起したマウスのイメージングデータに対して、外れ値となる免疫細胞を同定する。その動態を詳細に解析し、極値統計理論を用いて細胞分布の経時変化を解明して、外れ値免疫細胞の存在意義を明らかにする。





## 公募班・班友の研究紹介

## ■ 環境に応答して胚発生の司令塔オーガナイザーをオス化するシンキュラリティ細胞の同定



研究代表者：加藤 泰彦

機関：大阪大学 工学研究科

専門分野：環境分子生物学

## 研究の目的：

甲殻類ミジンコは、親個体が感知した環境情報を幼若ホルモンを介して母性効果として次世代に伝え、性をメスからオスへと切り換える。私達は、幼若ホルモンシグナルによって囊胚期にオーガナイザー領域で転写因子 Dsx1 が働き、これがシンキュラリティ現象となってオス化が誘導される可能性を見出した。また、シンキュラリティ現象よりも前に幼若ホルモンに応答して発現する転写因子を複数明らかにした。本研究では、ライブイメージングにより Dsx1 を含めた複数の転写因子の発現の時空間的な関係性を解明し、それぞれの転写因子の発現に人為的な摂動を与えることで、シンキュラリティ現象を制御する細胞を同定することを目的とする。



## ■ 時間免疫学と1細胞解析の融合による免疫反応におけるシンキュラリティ現象の解明



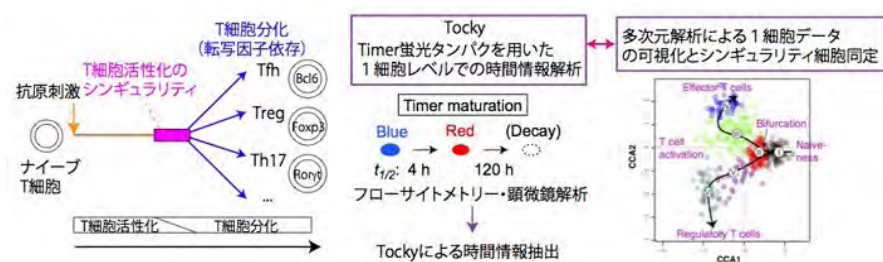
研究代表者：小野 昌弘

機関：熊本大学 国際先端医学研究機構、インペリアル・カレッジ・ロンドン

専門分野：免疫学、ゲノム科学

## 研究の目的：

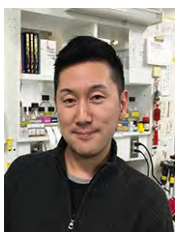
T細胞は免疫反応の制御において中心的な役割を果たすが、個々のT細胞内でいつ分化運命の分岐が起きるかは殆ど不明である。本研究は、T細胞活性化・分化の特異点（シンキュラリティ）にある希少かつ独特的な細胞の同定と解析を目指す。まず1細胞RNAseqデータ解析による活性化シンキュラリティ細胞の同定と、これらの細胞解析のための新規レポーターシステムの作製を行う。申請者が開発した免疫学的ゲノム解析技術とT細胞内での時間的動態を1細胞レベルで解明する技術Tockyを用いて、活性化シンキュラリティ細胞を同定、1細胞レベルのトランスクリプトームを解明、顕微鏡解析によるシンキュラリティ細胞の同定と特徴解明を目指す。





## 公募班・班友の研究紹介

## ■ 肺がんにおける腫瘍内不均一性を統括するシンギュラリティ細胞の探索と機能解析



研究代表者：山口 知也

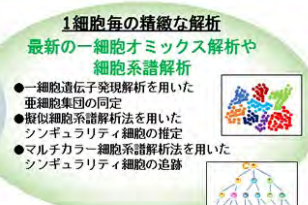
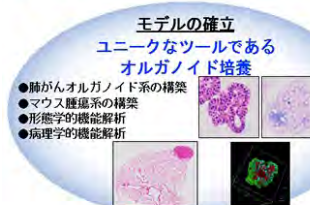
機関：熊本大学 大学院 生命科学研究部 がん生物学分野

専門分野：腫瘍生物学

## 研究の目的：

肺腺がんは病理像から不均一な細胞集団であることが分かっているが、癌発生のはじまりは何であるのか、何を起点に癌が発生し、いかなる臨界点を超えると不均一な細胞の集団形成が認められるのか、など理解されていない点が非常に多い。そこで本研究では、これまで誰も明らかにしていない肺腺がんのシンギュラリティ細胞を起点とした腫瘍内不均一性を明らかにするため、がん組織の *in vitro* モデル化、及び、最新の技術や解析手法を用いた亜細胞集団の同定、さらには特徴解析を行い、将来的な新規抗がん剤開発の情報基盤の確立を目指す。

## 肺がんにおける腫瘍内不均一性を統括するシンギュラリティ細胞の探索と機能解析



肺がんの進展におけるシンギュラリティ細胞の同定  
環境に応じたシンギュラリティ現象の動態解析



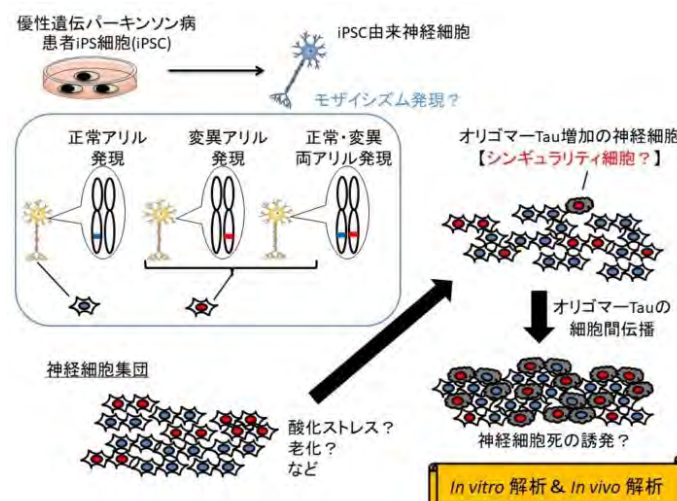
研究代表者：太田 悅朗

機関：北里大学 医療衛生学部

専門分野：神経科学

## 研究の目的：

パーキンソン病 (PD) の非運動症状のひとつである認知機能の低下には、Tau が関係している。本研究では、LRRK2 変異をもつ優性遺伝 PD 患者由来の疾患特異的 iPS 細胞を用いて、シンギュラリティ現象によるオリゴマー Tau 伝播の証明とその変性機構を解明する。さらに、オリゴマー Tau 増加を呈するシンギュラリティ細胞は、変異 LRRK2 アリルのモザイシズムに起因しているかどうかを検証するために、iPSC 由来神経細胞集団を *in vitro* および *in vivo* 条件下で解析する。





## 公募班・班友の研究紹介

## ■ 自己免疫疾患の発症・非発症を規定する特異点の検出



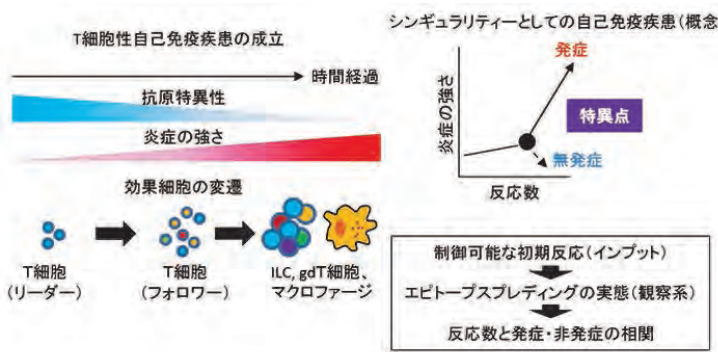
研究代表者：竹馬 俊介

機関：慶應義塾大学

専門分野：免疫学

## 研究の目的：

自己免疫疾患は、自己抗原を認識するごく少数のリンパ球（リーダー）によって開始され、抗原タンパクの新たなエピトープや別タンパクを認識する、より多数の細胞（フォロワー）が活性化し、やがては抗原非特異的な炎症へ移行して起こると考えられる。しかしながら、長期間にわたって徐々に起こる「抗原性の広がり」と、最終表現型としての自己免疫疾患発症との関連を観察することはきわめて困難である。本研究では、限られた特異性を持つリンパ球によって自己免疫反応を惹起し、発症に至るまでの「抗原性の広がり」を観察することを試みる。疾患発症・非発症を規定する、自己反応性細胞の、数の境界点を探索することを目的とする。



## ■ がん細胞が出現した正常間質組織でのシンギュラリティ現象の解明



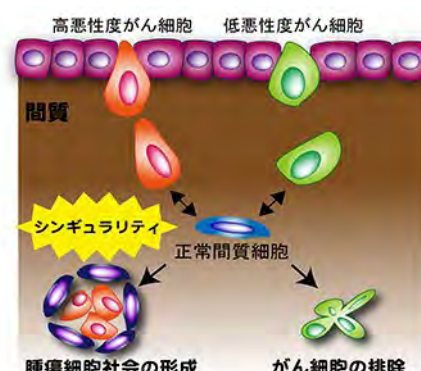
研究代表者：昆 俊亮

機関：東京理科大学 生命医科学研究所 発生及び老化研究部門

専門分野：腫瘍生物学

## 研究の目的：

腫瘍組織は特殊な微小環境が整備されており、がん細胞によって教育された間質細胞が腫瘍進展に有利に作用する。しかしながら、がん細胞が基底膜を通過し間質内へと浸潤したとき、即ちがん細胞が正常間質細胞と初めて接触した際にどのような相互作用が生じるかはよく分かっていない。我々の予備的研究結果より、正常間質組織は悪性度の低いがん細胞に対しては抗腫瘍的に機能するのに対し、悪性度の高いがん細胞は「シンギュラリティ細胞」として、正常間質からがん間質へと臨界現象をもたらすことが示唆された。そこで本課題では、ex vivoイメージングやオミクス解析を駆使し、腫瘍細胞社会形成の超初期に生じるシンギュラリティ現象を解明する。



## 本研究課題

ex vivoイメージングならびにオミクス解析による正常間質からがん間質への臨界現象を誘起するシンギュラリティ現象の解明



## 公募班・班友の研究紹介

## ■ てんかん発作を惹起するシンギュラリティ構造の同定と制御



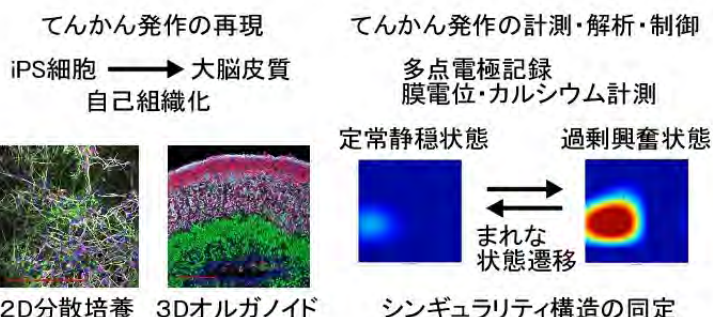
研究代表者：六車 恵子

機関：関西医科大学 医学部

専門分野：神経科学、発生生物学、幹細胞生物学

## 研究の目的：

てんかんは神経細胞の過剰興奮による発作を病態とする神経疾患であるが、発作の発生機構、予防法、根治療法は未だ不明である。本研究では、てんかん発作を、安定な定常状態から何らかの刺激をトリガーとして異常興奮状態に遷移するシンギュラリティ現象として捉えることで、病態の解明と予防・治療法の開発を目指す。iPS細胞の分化誘導技術を駆使して、てんかん発作現象ができるだけ忠実に再現する培養系を構築し、現象を精密に計測し、詳細に解析することで、発作の惹起機構を解明する。さらに、介入・操作による発作の制御を試み、発作を予防・停止・軽減するための手法を探索する。



## ■ シンギュラリティシナプスの探索と機能解析



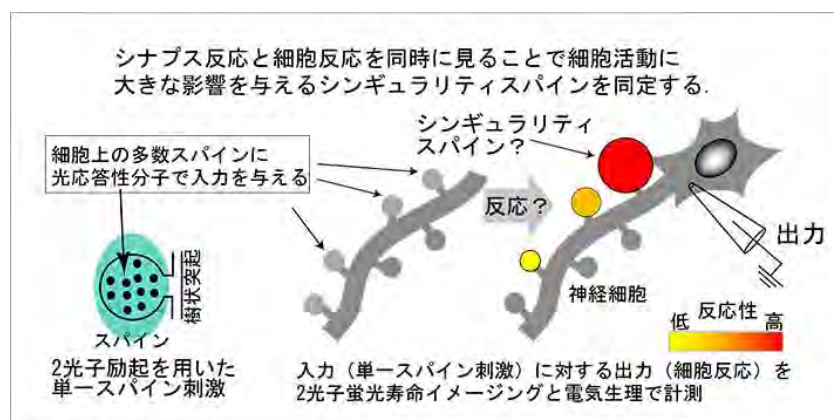
研究代表者：村越 秀治

機関：自然科学研究機構 生理学研究所

専門分野：神経科学、生物物理

## 研究の目的：

海馬や大脳皮質の興奮性神経細胞上には数千個以上のシナプス（スパイン）が存在しており、多数のシナプスからの入力を同時に受けることで活動電位を発生する。一方で、我々は最近、個々のスパインの反応性に大きなバラつきがあり、入力に対して極めて大きな出力を生むものが存在していることを見出しつつある。本研究の目的は、入力信号を大きな出力に変換し、細胞状態を大きく変えるようなキーとなるスパイン（シンギュラリティスパイン）を最先端の光学顕微鏡を駆使することで同定し、その分子メカニズムを明らかにすることである。





## 公募班・班友の研究紹介

## ■ MET イベントのリアルタイム評価系を用いたシンギュラリティ環境の特異性の理解



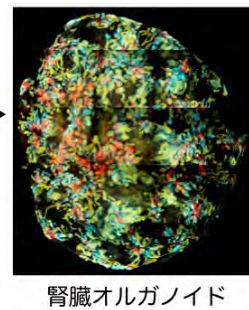
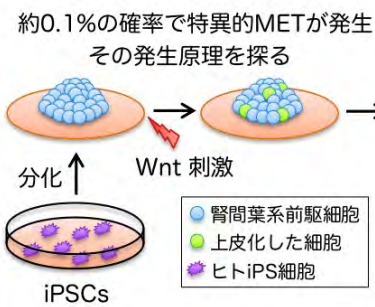
研究代表者：高里 実

機関：理化学研究所 生命機能科学研究センター

専門分野：幹細胞生物学

## 研究の目的：

腎臓発生の過程で、腎臓前駆細胞である腎間葉系前駆細胞は、間葉上皮転換（MET）をすることでネフロンという腎臓の機能を担う上皮構造へと発達する。我々はこれまでの研究で、ヒト iPS 細胞から誘導した腎間葉系前駆細胞にカノニカル Wnt 刺激を与えることで、in vitro で MET を起こす系を作成した。そして、この MET が、一見均一な細胞から構成される集団内部で、一定であるが、とても低い確率でしか発生しないシンギュラーなイベントであることを突き止めた。本研究計画では、このユニークな上皮化のシンギュラリティイベントの人工発生系を用いて、シンギュラリティイベントの発生を司る環境特異性の実体を解明することを目指す。



腎臓オルガノイド

## ■ マルチモーダル生体イメージングシステムを活用したタウ蛋白質相転移メカニズムの解明



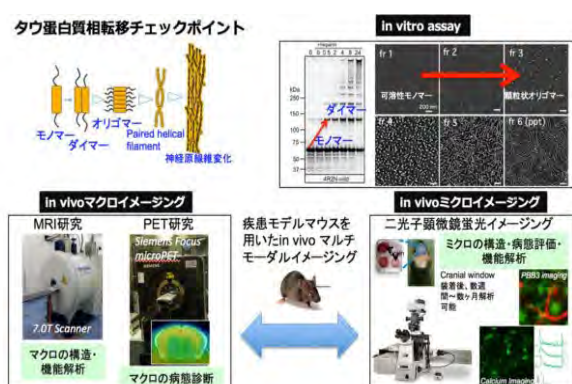
研究代表者：佐原 成彦

機関：量子科学技術研究開発機構 放射線医学総合研究所

専門分野：神経化学、認知症学

## 研究の目的：

老年性認知症病態の大半を占める凝集性タウタンパク質の脳内蓄積は神経機能障害や細胞脱落と密接に関連していることが知られているが、生理的に微小管結合能を有するタウがどのように自己凝集能を獲得し、病的なタウが特定脳領域より拡散・伝播するのか、その技術的特異点（原因と進行過程）は明らかになっていない。本研究では、タウ蛋白質相転移（正常から異常への変換点）がタウ毒性の本体であると仮定し、PET、MRI、二光子顕微鏡などの生体イメージング技術を用いて rTg4510 マウスにおけるタウ病変発症の技術的特異点を同定することを目的とする。





## 公募班・班友の研究紹介

**■ 体内で多数、多種類の細胞の中から全能性幹細胞のみを凝集させるカイメン芽球形成機構**



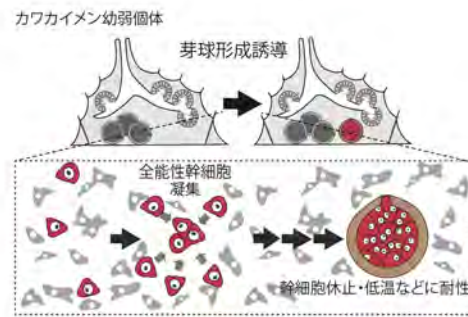
研究代表者：船山 典子

機関：京都大学 大学院 理学研究科 生物科学専攻

専門分野：発生生物学、細胞・分子生物学

## 研究の目的：

カイメン動物は全能性幹細胞を持つ。特に淡水棲のカイメンは、数千個の全能性幹細胞から個体を形成することが出来る（無性生殖）。このため幹細胞を凝集させ、周りにコラーゲンの殻を形成、内部の幹細胞が休止・休眠し、低温など厳しい外部環境に抵抗性を持つ芽球という構造を形成する。適する外部環境に戻ると幹細胞が活性化し殻から出て殻の周囲に個体を形成する。本研究では、非常に多数、多種類の細胞が活発に動き回るカイメン動物の体内で、全能性幹細胞だけが爆発的に凝集する「芽球形成初期期過程」に着目、「いつ」「どこで」「どのように」全能性幹細胞凝集が開始するかを捉えること、さらにこの細胞凝集を引き起こす核となるシンギュラリティ細胞の同定と、その分子基盤解明の足がかりとしての網羅的遺伝子発現解析を目指す。



**班友**

**■ 集団運動転移を先導する粘菌スター細胞とシンギュラリティ性の解析**



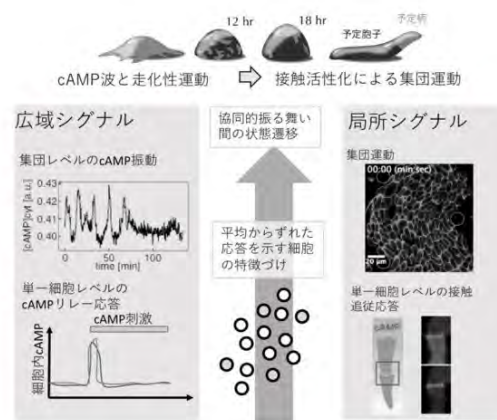
研究代表者：澤井 哲

機関：東京大学

専門分野：生物物理学

## 研究の目的：

細胞性粘菌の集合後の細胞塊においては、走化性遊走とは別の接触依存的な遊走機構によって、細胞の大規模な再配置が生じている。この遷移現象の開始においては、集団的運動からはずれた不規則な運動を示す細胞が少数の細胞に注目し、独自の蛍光標識手法とハイスクロープットの生細胞測定手法を組み合わせることによって、これを検出、同定し、その接触依存的な極性形成、運動形態ならびに、走化性と走化性誘引分子 cAMP のリレー応答を特徴づける。少数の細胞の特異性が、組織全体の再配置といかに連動するのか、細胞の揃い度合いについての秩序転移と、反応拡散によって出現する cAMP 振動に着目し、ミクロとマクロの関係を明らかにする。





## 公募班・班友の研究紹介

## 公募班員のことば



普通が分からぬ領域へ

A02

富樫 祐一

広島大学大学院統合生命科学研究科  
理化学研究所生命機能科学研究センター

「シンギュラリティ生物学」では少数派の細胞が不連続で劇的な変化をもたらす現象に注目する。化学反応の世界で少数派の分子が劇的な変化をもたらす可能性についてなら、もうずいぶん昔から考えてきた。そこでは、全てが多数ある場合と比較することによって、少数ゆえにどのような異常が現れるかを議論することができた。分子や化学反応は、まだシンプルな仮定のもとに数理モデル化できて、何が「普通」であるかが分かりやすいからである。しかし、細胞の場合は、この第一段階がなかなかに難題である。そもそも「普通細胞」「少数派細胞」「量産型細胞」とでも呼ぶべきものが何かがよく分からないので、ある側面で「普通」を切り取る必要がある。そこで、公募班として応募するにあたり、力学特性に注目して「おしくらまんじゅう」をキーワードにした。実はこれも、分子の世界でここしばらく考えてきたことであるが、細胞も同じ土俵にあげられると期待している。幸い、様々な細胞を扱っている方々が領域に参画しているので、実際の「変な細胞」たちに学びながらモデルをつくっていきたい。





## 公募班員のことば



## シンギュラリティ生物学への期待・意気込み

A03

小野 昌弘

熊本大学 国際先端医学研究機構  
インペリアル・カレッジ・ロンドン

生体内でのT細胞のはたらきを時間軸で理解したいという興味で、この10年間、こつこつと多次元解析を発掘したり、蛍光タイマー蛋白を使った生体内時間計測システム Tocky の開発などしていた。最近これらの道具だけが揃い、さて生物学の根本問題に取り組もうと思ったところで、ちょうどシンギュラリティ生物学に出会った。

「生体システムで稀な細胞が主導するシンギュラリティ現象」という難題を頂戴したのだが、ピンときたものがあった。これは「一部の細胞がごく一過性に短い時間のあいだ特有の形質をもち、システム全体を制御する」ということではないか。つまり、このような細胞はどの時点をとってもごく少数しか観測されないが免疫反応の時間動態を主導し形成する。これはまさに免疫系で本質的であるのに見過ごされてきた重要な現象ではないか。

面白いことに、シンギュラリティ生物学は本質的に、流行のシングルセル解析の常道から外れそうだ。皆が細胞クラスターに目を奪われている横で、外れ値の細胞に着目する。そして、シンギュラリティ生物学には時間軸が必須であろう。このアンチ主流でかつ先端的なのは実によい。分野の発展を期待するし、その一助となりたいと思う。





## 公募班・班友の研究紹介

## 公募班員のことば



シンギュラリティ現象の生理学的な意味づけを目指して

A03

六車 恵子

関西医科大学医学部

てんかんは神経細胞の過剰興奮による発作を病態とする神経疾患であるが、発作の発生機構には不明な点が多く、難治性てんかんに対する予防法や根治療法の開発が求められている。本研究では、てんかん発作を安定的な定常状態から何らかの刺激をトリガーとして異常興奮の状態に遷移するシンギュラリティ現象としてとらえることで、病態の解明と予防・治療法の開発を目指す。iPS細胞と脳オルガノイド作製技術を駆使し、てんかん発作現象をできるだけ忠実に再現する培養系を構築し、現象を精密に計測し、詳細に解析することで、発作の惹起機構を解明する。さらに、介入・操作による発作の制御を試み、発作を予防・停止・軽減するための手法を探索する。

本新学術領域では画期的な計測・解析統合デバイス AMATERAS の開発が進められている。iPS細胞から創り出した脳オルガノイドを用い、ヒト脳の発生機序・組織構築に関する新規的な情報の取得と疾患克服のための革新的な手法を開発することに貢献したい。何よりも、シンギュラリティなメンバー構成にはわくわくさせられる。領域の成果として、「シンギュラリティ（生物学）」というキーワードが、科研費の区分・細目表に加えられることもあったりして。





## 国際トレーニングコース開催報告

### The 1st International Training Course for Singularity Biology

### 第1回シンギュラリティ生物学国際トレーニングコース

日程：2019年8月4日（日）～8月9日（金）

場所：大阪大学産業科学研究所、薬学研究科、理研大阪キャンパス

第1回の国際トレーニングコースを開催することが出来ました。生物におけるシンギュラリティの研究に必須で具体的なスキルや知識を修得し、一緒に考える場を目指しました。受講者の過半数が外国籍となり、全ての実習と講義を英語で行いました。実際に研究で使用している最先端の機器を用いた実習など、6日間、朝から晩まで学ぶ内容は非常に中身が充実したものでした。





## 参加者の感想



第一線の研究者達と熱い交流ができる  
ワークショップでした！

沖縄科学技術大学院大学  
須田 晃治郎

「シンギュラリティ生物学」という単語を聞いたことがない方でも、このトレーニングコースに参加してみませんか？来ると魅力が分かりますよ！

私は5年制博士課程に1年生として所属している学生で、2019年の夏に第1回シンギュラリティ生物学国際トレーニングコースに参加しました。私がこのワークショップ知ったのはSNSで領域代表の永井先生の宣伝を目についた時でした。

「突き抜けたサイエンスをやる上で必要な「問い合わせ力」も番外編で養います。上から降ってくる問い合わせを解決することのみに専念している方々、必参加です。」

これを見たときに、「上から降ってくる問い合わせを解決することのみに専念している方々」って、まさに私のことだと思いました。「問題解決能力」はこれまで身につけてきたけれど、「問題発見能力」をトレーニングしてこなかった私にぴったりのワークショップだと思いました。

このトレーニングコースで個人的に良かったポイントは、ユニークな視点で数々の研究を開拓してこられた先生方とじっくりと議論ができる場が設けられていたことです！それは単に立食形式でお酒を飲んで話しましょうというだけの会ではなく、与えられたお題でブレインストーミングしていくものです。私のようにアイデアがすぐに思いつかなくて話すのが苦手な方でも、議論の進め方を丁寧に教えていただけるので大丈夫ですよ。この会で「ユニークな問い合わせとは何か？」「問い合わせを建てる力の養成」などを直接指導していただけました。「自分で研究テーマを考えたいけれど、何から手をつけたらいいのか分からない」という院生の方に特におすすめです！

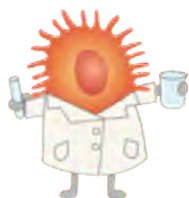
もちろん、シンギュラリティ生物学に関する研究のお話も刺激的でしたし、実際に手を動かせるハンズオンセッションも非常に楽しめました。詳しくは私のブログにまとめていますので、興味を持たれた方はこちらもどうぞ！

[http://sudachi.hateblo.jp/entry/singularity\\_course](http://sudachi.hateblo.jp/entry/singularity_course)





## 国際トレーニングコース開催報告



## プログラム

Date	Time	Place	Theme
Sun 4 Aug	2.30–3.00pm	Osaka Univ ISIR Auditorium	Reception
	3.00–5.30pm		Opening Singularity Biology overview (Takeharu Nagai) Lecture How to develop fluorescent/bioluminescent indicators (Takeharu Nagai)
	6.30–8.30pm	Osaka Univ ISIR main entrance	Get together reception (JINPA BBQ)
Mon 5 Aug	9.00–12.00am	Osaka Univ Grad Sch of Pharmaceutical Sciences	Lecture Bioluminescence imaging (Hideaki Yoshimura) Onset of the signaling wave at 10,000 cell population (Kazuki Horikawa)
	1.00–5.00pm		Practice Whole-brain imaging and post image processing using FAST (Hitoshi Hashimoto)
	6.00–8.00pm	Osaka Univ ISIR Auditorium	Brainstorming 1 Think different and create “Pappara-Pa” ideas for Singularity Biology (1)
Tue 6 Aug	9.00–9.30am	RIKEN BDR	Safety training
	9.30 am– 8.00 pm		Practice Automated in-cell single-molecule imaging system (AiSIS) (Michio Hiroshima) Single cell picking and gene expression analysis (Katsuyuki Shiroguchi) Construction of Raman and fiber microscopy (Tomonobu Watanabe)
Wed 7 Aug	9.00 – 12.00am	RIKEN BDR	Lecture Principle and application of single-molecule imaging (Hiroko Bannai) Singularity in cancer immunology (Taku Okazaki)
	1.00 – 5.00pm		Practice Continued from Tuesday 6 Aug.
	6.00 – 8 .00pm		Brainstorming 2
Thu 8 Aug	9.00 am– 5.00 pm	Osaka Univ ISIR Auditorium	Practice 4D cell nuclear tracking and cell dynamics analysis (Shuichi Onami)
	6.00–8.00pm		Brainstorming 3
Fri 9 Aug	9.00–12.00am	Osaka Univ ISIR Auditorium	Lecture and Practice Strategies for the exploration/exploitation dilemma (Atsuyoshi Nakamura) Signal processing techniques to biological imaging (Shunsuke Ono)
	12.00 am– 1.00 pm		Presentation (Lunch on) Closing Message for “singularity” people

**Think Different,  
Stay Pappara-Pa**





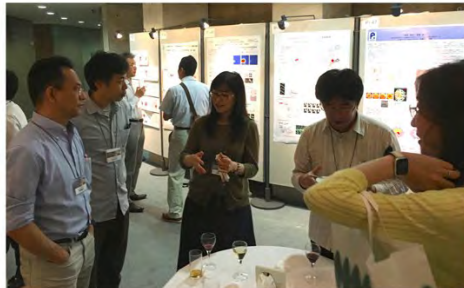
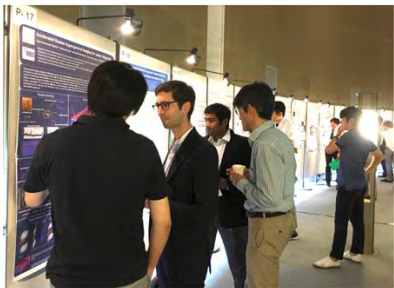
## 領域活動

## 第2回領域会議

日程：2019年5月30日～6月1日

会場：淡路夢舞台

計画班、公募班、技術開発支援班、96名近くの方にご参加いただきました。領域会議は、200件以上の質問が飛び交う活発な会議となりました。AMATERAS会議では、領域内コミュニケーションやAMATERASの運用方法について具体的に話し合いました。ポスターセッションやコーヒーブレークでも活発な議論が続き、領域内共同研究もたくさん生まれました。





 第 19 回日本蛋白質科学会年会・第 71 回日本細胞生物学会大会にて  
シンポジウム「シンギュラリティ生物学」を開催

日程：2019 年 6 月 24 日（月）

場所：神戸国際会議場

第 19 回日本蛋白質科学会年会・第 71 回日本細胞生物学会大会合同大会にて、共催シンポジウム「Singularity Biology」を開催しました。8 名の研究代表者が登壇し、「本領域が解きたい問い合わせ」と「その問い合わせの解きかた」を講演しました。立ち見ができるほどたくさんの方にご参加いただき、当領域への期待の大きさを実感しました。従来の方法では解けない「重要な問い合わせ」に答えるための、革新的な研究を進めていく決意を新たにしました。





## 領域活動

 Neuro2019（第42回日本神経科学大会、第62回日本神経化学会大会）にて、シンポジウム「シンギュラリティ脳科学－大規模トランススケールイメージングを用いた脳システムにおける臨界点の探索へー」を開催

日程：2019年7月26日（金）

場所：新潟市朱鷺メッセ

Neuro2019にて、シンポジウム「シンギュラリティ脳科学－大規模トランススケールイメージングを用いた脳システムにおける臨界点の探索へー」を開催しました。今回は、脳神経科学分野の研究者に「シンギュラリティ生物学」の概念を紹介するとともに、シンギュラリティ生物学が目指す「木も森も見る」Omniscientscopeをアピールしました。また、招待講演者としてDr. Shuo ChenをUC Berkeleyよりお招きし、シンギュラリティ現象の「操作」に資する、最先端のアップコンバージョン技術をご紹介いただきました。





## 領域活動

## 第 57 回日本生物物理学会年会にて共催シンポジウムを開催

日程：2019 年 9 月 25 日（水）

場所：宮崎シーガイア

第 57 回日本生物物理学会年会にて、共催シンポジウム「シンギュラリティ生物学：少數の要素が全体の機能を変革する」を開催しました。領域から 5 名の研究代表者、ポスター発表から選ばれた 2 名の理論生物学の研究者をお招きし、シンギュラリティ生物学へのそれぞれのアプローチを講演しました。参加者の間では、理論・実験の垣根を超えた活発な討論が行われ、“proper question to ask” をより深めることができたシンポジウムでした。

企業展示には、当領域の技術支援班の方々にも多くご参加いただき、シンギュラリティ生物学のみならず生物物理学の幅広い分野に役立つ技術をご紹介いただきました。





## 領域活動

## ICSB2019 にてサテライトワークショップを開催しました

日程：2019年10月31日（木）

場所：沖縄科学技術大学院大学

ISCB2019 にてサテライトワークショップ Singularity Biology: small elements change the function of the whole systems を開催しました。計画班から 10 名の研究者、技術開発支援班から Thorlabs Japan Inc. の勝木健雄氏が講演しました。System Biology の研究者にシンギュラリティ生物学の魅力をアピールするとともに、領域内での議論をさらに深める機会となりました。

<http://singularity-bio.jp/eng/ICSB2019WS/>





## 領域活動

## 細胞ダイバース領域と合同ワークショップを開催しました

日程：2020年1月23日（木）-24日（金）

場所：東京大学医科学研究所

異なる新学術領域との連携新学術間アライアンスの一環として、新学術領域「シンギュラリティ x 細胞ダイバース」合同ワークショップが行われました。細胞ダイバースからは8件、シンギュラリティからは10件の研究発表があり、お互いの領域の研究を良く知ることができました。討論時間を長めにとられた3名の若手フラッシュトークでは、特に活発な討論で盛り上りました。最終日のブレインストーミングでは、多様性（ダイバーシティ）に対してどう取り組むのか、様々な立場から意見が交されました。似て非なる2つの領域の相互作用で、新たなサイエンスの誕生が期待されるワークショップとなりました。細胞ダイバース領域の皆さん、ありがとうございました。



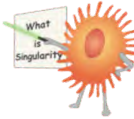
※第3回領域会議は、新型コロナウイルス感染症の拡大の影響をうけ、2021年3月に延期となりました。その間領域内での研究交流を促進するため、2020年5月より隔週でWeb交流会を開催しています。



## 今後の予定

※新型コロナウイルス感染症拡大の影響により変更になる可能性があります。

- 2020年5月～（隔週）シンギュラリティ生物学 Web 交流会
- 2020年9月16日（水）～18日（金）第58回日本生物物理学会シンポジウム  
“Detection of Singularity in Immunity and Cancer by Novel Imaging Techniques”
- 2020年12月15日（火）～20日（日）Pacifichem 2020 Congress symposium:  
“Trans-scale Biochemical Analysis of Rare Events in Living Systems: Singularity Biology”  
(ホノルル, ハワイ, 米国)
- 2021年3月4日（木）～3月6日（土）第3回領域会議 淡路夢舞台（兵庫県）



### シンギュラリティな瞬間とき

写真は、昨年の生物物理学年会宮崎年会の懇親会の様子である。突然流れ出すマイムマイムのメロディーに、いつしか踊りの輪が広がっている。これはシンギュラリティ生物学ではおなじみの光景であるが、驚くべきことに、[この踊りの動画](#)がいわゆる「バズる」状態になってしまった。見る間に再生回数が増えていく。これはシンギュラリティ現象



なのか！？ 1万回再生に届くかと期待したとたん、8800回を超えたところで再生数は頭打ちになってしまった。なぜだろう？バズりつづけるコンテンツと、途中で止まってしまうコンテンツの何が違うのかを理解できれば、シンギュラリティ現象の基本原理も少し見えてくるような気がする。

※本領域新学術領域は、SDGs Actionの一環として、ニュースレターのデジタル配信により、ペーパーレス化を行っております。



新学術領域研究  
「シンギュラリティ生物学」

領域代表者：永井 健治

事務局

Email : [secretariat@singularity-bio.jp](mailto:secretariat@singularity-bio.jp)