# 代償性に活動量増大を起こしたラット横隔膜の疲労耐性

宮田浩文\*・Wen-ZHI ZHAN\*\*・Y.S. PRAKASH\*\*・Gary C. SIECK\*\*

# Fatigue Resistance of Compensatory Activated Diaphragm in the Rat

Hirofumi MIYATA\*, Wen-Zhi ZHAN\*\*, Y.S. PRAKASH\*\* and Gary C. SIECK\*\*

# Summary

The purpose of this study was to evaluate the alterations in muscle contractility and neuromuscular transmission in the rat diaphragm under conditions of increased activity. We used a model of unilateral denervation in the rat diaphragm muscle to induce compensatory activation on the contralateral side. The activity of compensatory activated diaphragm was increased by  $\sim 40\%$  following 2 weeks of contralateral denervation. Muscle fatigue induced by repetitive stimulation as well as the contribution of neuromuscular transmission failure (NF) to fatigue were measured in vitro. Fatigue resistance was measured as the relative drop in force production during isometric contractions induced by direct muscle stimulation at 40Hz (330ms trains every sec) over 2 min. Fatigue resistance was significantly increased in the compensatory activated diaphragm  $(33.7 \pm 7.4\%)$ , compared to control  $(26.1 \pm 5.1\%)$ . NF was measured by comparing decrement in muscle force during muscle vs. nerve stimulation at 40 or 75Hz. The contribution of NF to muscle fatigue was significantly decreased in the compensatory activated diaphragm  $(61.3 \pm 7.5\% \text{ at } 40 \text{Hz}, 69.4 \pm 9.9\% \text{ at } 75 \text{Hz})$  compared to control  $(74.1 \pm 6.3\%)$  at 40Hz,  $80.0 \pm 3.9\%$  at 75Hz). We conclude that fatigue resistance is considerably improved in compensatory activated diaphragm due to both maintained muscle contractility as well as improved neuromuscular transmission.

Key words: rat daiphragm, compensatory activation, fatigue resistance, transmission failure

# I. 緒言

横隔膜におけるトレーニング効果の組織化学・生 化学的検討は、1970年代から精力的に行われたが<sup>16,21)</sup>、 その変化が下肢筋ほど顕著でないために、一致した 結論が得られなかった。1990年代になって、 Powersの研究グループは、運動時間を30~90分、 運動強度を55~80% VO<sub>2</sub>Max に設定した走トレーニ ング実験,および85~90%VO<sub>2</sub>Maxの高強度イン ターバルトレーニング実験を系統的に行い,横隔膜 にはトレーニング効果があることを結論づけ た<sup>22,23,24)</sup>。現在では,十分なトレーニング刺激は, 横隔膜の酸化的筋線維数を~20%増加させること, 酸化系酵素活性を~30%増大させることが,走運動 以外の持久性トレーニングでも追認されている<sup>30)</sup>。

\* 山口大学農学部生物資源科学科神経筋生理学研究室(〒753-8515 山口市吉田1677-1 Tel and Fax: 0839-33-5866) Department of Biological science, Faculty of Agriculture, Yamaguchi University, Japan

\*\*メイヨクリニック麻酔科生理学研究室

Departments of Anesthesiology, Physiology and Biophysics, Mayo Clinic, USA

これらの研究結果は,一定の期間活動量が増大した 横隔膜の疲労耐性は高まり,換気機能の向上に貢献 することを予想させる。しかしながら,呼吸筋の収 縮持続性が実際に向上したか否かはまだ明らかにさ れていない。

生理学的に骨格筋の疲労耐性を考えるとき,筋線 維そのものの収縮持続機能を評価すると同時に,運 動ニューロンから筋線維への刺激伝達過程も考慮す べきである。なぜなら,筋自体の疲労が起こる以前 に,神経および筋の活動電位伝導,伝達機能に疲労 が生じ,発揮張力の低下が生じる可能性があるから である<sup>3)</sup>。したがって,横隔膜の収縮持続性にト レーニング効果がなくても,神経筋接合部の伝達機 能が改善されれば,呼吸機能の向上が起こりうると 考えられる。

本研究は、代償性に活動量を増大させた横隔膜の 疲労耐性に関する2つの要素、すなわち筋の収縮持 続機能と神経筋接合部の伝達持続機能を in Vitro で評価し、横隔膜の機能的改善を検証しようとする ものである。

# Ⅱ. 実験方法

A. 横隔膜の代償性活動量増大モデル

雄性の Sprague-Dawley ラットを, 対照群 (CTL; n=8, 平均体重285g)と,右横隔膜神経を頸部で 切断し左横隔膜の活動量を代償性に増大させる群 (CAC; n=16, 平均体重274g) の2群に分けた。 CAC 群のラットを Sodium pentobarbital (60mg/kg) の腹腔内注入により麻酔し、滅菌消毒した手術用具 を用いて各処置を施した。各ラットの頸部腹側を約 4 cm 切開し, 表層筋を注意深く開いた後, 右横隔 膜神経軸索を露出した。軸索内に残る栄養物質の影 響をなくすために,横隔神経軸索を1〜2cm 取り 除いた。手術後、処置部に出血がないことを確認し た上で筋と皮膚をそれぞれ縫合した。手術後2日間 は、抗生物質(ビクシリン0.1ml/日)を注入し、 体重測定と行動観察により回復過程を監視した。 CTL 群には、神経切断を除く同上の処置を施した。 2週間後,再び麻酔下で,両側の横隔膜全体を取り 出し,筋重量を測定した。その後,左横隔膜 Midcostal 部を筋線維走行方向に沿って切り、幅5mm (長さ2cm, 厚さ2mm) 程度の筋切片を2つ作成 した。1つの筋切片には約1cmの横隔神経線維を 付けたまま取り出し, in Vitro での神経筋接合部に おける伝達機能評価に用いた。他方は,疲労耐性を 含む Isometric 収縮特性の評価に用いた。

筋を摘出する直前に、片側の横隔膜麻痺が呼吸機 能に及ぼす影響をしらべるために、各群5匹のラッ トにおける血液ガスのpH,酸素分圧、二酸化炭素 分圧を測定した。麻酔15分後に、左頸動脈にヘパリ ン処理したカテーテル (PE10, OD 0.61mm, ID 0.28mm)を挿入し、約80 $\mu$ lの動脈血サンプルを採 取した。分析は微量血液ガス分析器 (Instrumentation Laboratory System Model, IL 1306)を用い、 37℃の条件下で行った。

手術の効果は、他の6匹のラット(294±20g)に 施した上述の手術中および2週間後に左右の横隔膜 筋電図をモニターすることによって確認した。筋電 信号は右横隔膜に埋め込んだワイヤー電極(直径 0.1mm)により双極性に誘導し、生体アンプで増幅 後、オシロスコープでモニターした。同時に神経切 断後0~1分、9~10分、29~30分の信号をデジタ ルレコーダー(TEAC RD120TE)に保存し、後 に、1呼吸当たりの筋電図出現の時間的割合(Duty cycle)および放電量(Root Mean Square:RMS) を算出し、それぞれ1分間の平均値を求めた。

本研究の手順は、「動物実験ガイドライン」に基 づく山口大学農学部動物実験委員会により許可された。

#### B. Isometric 収縮特性評価

横隔神経線維を伴わない筋切片を, リンガー液  $(137 \text{mM Na}^+, 5 \text{mM K}^+, 5.04 \text{mM Ca}^{2+}, 2 \text{mM Mg}^{2+},$ 121mM Cl<sup>-</sup>, 20mM HCO<sub>3</sub><sup>-</sup>, 1.9mM HPO<sub>4</sub><sup>2-</sup>, 0.012 mM d-tubocurarine) 中に垂直に固定した。リンガー 液には95%O<sup>2</sup>-5%CO<sup>2</sup>を通入し,pH7.4,25℃に保 持した。横隔膜切片の片側を Force Transducer に 連結固定し、マイクロマニュピレーターにより最大 単収縮力が得られる筋長(至適筋長)に設定した。 筋を2ms幅の矩型波で直接刺激し,強度は最大単 収縮張力が得られる強度の125%に設定した。単収 縮張力、単収縮時間(張力のピークまでの時間)お よび1/2弛緩時間(張力のピークからその1/2までの 時間)の測定後、十分に間隔をおいて40Hz, 330ms 幅の単発刺激を数回行い、強縮張力が安定している ことを確認した。その後, Burke ら<sup>6)</sup>の方法に従 い, 2分間の連続刺激(40Hz, 330ms幅)を行っ た。筋重量と至適筋長から筋横断面積を Mendez and Keys<sup>19)</sup>の式により求め、初期張力と最終張力

- 2 -

を単位横断面積あたりの値で表した。また,疲労耐 性の指標は,初期張力に対する最終張力の比(%) で表した。

C. 神経筋接合部の伝達機能評価

横隔神経線維を伴う筋切片を前述リンガー液から d-tubocurarine のみを除いた液中に収縮特性評価時 と同様に固定した。さらに、横隔神経線維のみを電 気刺激するために、吸引電極中に神経線維を引き込 み固定した。神経線維に対する刺激は0.2ms幅の矩 型波で直接刺激し、強度は前述と同様に設定した。 刺激頻度は、40Hz または75Hz の2種類を用いた。 横隔神経線維に対する2分間の電気刺激の中,15秒 ごとに2回の筋に対する直接刺激を加えた。この筋 刺激によって発生した張力と,直前の神経刺激に よって発生した張力の差が、神経筋接合部における 伝達欠落を表す。この伝達欠落の筋疲労に対する割 合 (Contribution of Neuromuscular Transmission Failure to Muscle Fatigue : NF)  $\epsilon$ , Aldrich  $\beta^{(1)}$ によって提唱された式 (NS-MS) / (1-MS) ×100 によって評価した。

ここで,NS は神経刺激による張力低下(初期値 に対する比),MS は筋刺激による張力低下(初期 値に対する比)を意味する。

なお,筋刺激初期張力に対する神経刺激初期張力 の値が0.90以下であった場合には,横隔神経線維に 対するダメージがあったと判断し,データから除外 した。CTL群および2つのCAC群(40Hz刺激また は75Hz刺激)の各群1例ずつがこれに相当し,結 果的に伝達機能評価は各群 n=7 で行った。

# D. 統計処理

得られた結果は1元配置あるいは2元配置(伝達 機能評価)の分散分析によって検定し,有意差の認 められた項目についてはTurky法により post-hoc analysisを行った。有意水準は全ての場合において p<0.05とした。結果は平均±標準偏差で表した。

# Ⅱ. 結果

# A. 代償性活動量増大モデルの検証

ラットの平均体重は実験の最終段階において,両 実験群間で差はなかった(CTL群;317±17g, CAC群;321±22g)。筋重量は,CTL群の左横隔膜 (439±54mg),CAC群の活動量増大側である左横 隔膜(443±41mg)および神経切断側である右横隔 膜(467±46mg)の間に有意な変化は認められな かった。

右横隔神経の切断前後に左右の横隔膜から導出し た筋電図を Fig. 1に示した。右横隔膜の筋電信号は 切断直後に消失した。左横隔膜の Duty Cycle は切 断前の $40.4\pm5.2\%$ に対し切断直後は $42.7\pm6.8\%$ であ り,統計的に有意な変化は見られなかった。一方, RMS は切断前の $0.144\pm0.04$ mV に対し切断直後は  $0.203\pm0.05$ mV であり,約40%の有意な増大が認め られた。この Duty Cycle と RMS は神経切断10分後 および30分後もほぼ変わらなかった。2週間後,右 横隔膜の筋電信号は消失したままであり,左横隔膜 の Duty Cycle は手術の直前および直後の値とほぼ 同じであった。

2週間の片側横隔膜麻痺による血液ガスの変化を Table 1に示した。CAC 群の酸素分圧,二酸化炭素 分圧および pH は,96.8±5.4Torr,51.8±2.2Torr お よび7.32±0.02であり,それぞれ CTL 群の値との間 に統計的有意差は認められなかった。

#### B. Isometric 収縮特性評価

単収縮時間および1/2弛緩時間の比較を Fig. 2に 示した。CAC 群の収縮時間および1/2弛緩時間は 49.3±5.6ms, 59.2±9.5ms であり, CTL 群の46.2± 2.8ms, 63.6±11.6ms との間に有意差は認められな かった(Fig. 2)。筋疲労テストの結果を Fig. 3に示 した。CAC 群の初期強縮張力は17.5±3.1N/cm<sup>2</sup>であ り, CTL 群の17.6±2.1N/cm<sup>2</sup>とほぼ同じであった。 CTL 群の最終張力は4.6±0.9N/cm<sup>2</sup>であり, 疲労指 数は26.1±5.1% であった。一方, CAC 群の最終張 力および疲労指数は5.9±1.3N/cm<sup>2</sup>および33.7±7.4% であり, CTL 群に比べ有意に高い疲労耐性を示し た。

#### C. 神経筋接合部伝達機能評価

CTL 群と CAC 群の, 典型的な疲労曲線を Fig. 4 に示した。筋刺激によって発生した初期張力に対す る,神経刺激により発生した初期張力の比は0.94± 0.04であった。この結果は,神経筋標本の作成に際 して,神経線維に対する損傷はなかったことを示し ている。40Hz および75Hz の刺激における CAC 群 の筋疲労に対する伝達欠落の比は61.3±7.5%および 69.4±9.9% であり, CTL 群の74.1±6.3% および80.0



Fig. 1. Electromyographic (EMG) activity taken from the right (upper trace) and left (lower trace) hemidiaphragm muscles of rats subjected to a denervation (DNV) of right phrenic nerve. Left and right recordings in each trace were recorded before and 1min after the DNV surgery, respectively. The spontaneous inspiratory-related EMG activity disappeared and increased after the surgery in right and left hemidiaphragms, respectively.

Table	1.	Comparison	of	blood	gas	data	between	control	(CTL)	and
		compensatory activated			(CAC) diaphragm muscle groups.					

Groups (n)	pO <sub>2</sub> (Torr)	pCO <sub>2</sub> (Torr)	pН
CTL (5)	$99.9\pm3.3$	$51.5 \pm 1.5$	$7.34\pm0.02$
CAC (5)	$96.8\pm5.4$	$51.8\pm2.2$	$7.32\pm0.02$



Fig. 2. Comparison of twitch time (time to peak force) and half relaxation time (time to 1/2 of peak force) between CTL and CAC diaphragm muscles.



Fig. 3. Comparison of first and last tetanic forces during repetitive stimulation for 2 min between CTL and CAC diaphragm muscles. Note the significant increase in last force with CAC. \*p<0.05 (vs. CT value).

- 4 -



Fig. 4. Typical samples of tetanic forces generated by repetitive stimulation to phrenic nerve every sec over 2 min and superimposed stimulation to diaphragm muscle every 15 sec. The differences between forces generated by nerve and muscle stimulation indicate neuromuscular transmission failure (NF).

±3.9%と比べ有意に低い値を示した(Fig. 5)。この結果は,CAC群の方が,伝達欠落の少ない,疲労耐性のある神経筋接合部を有していることを示している。

# Ⅳ. 考察

片側の横隔膜の神経切断は、数秒以内に反対側の intact な横隔膜の活動量増大をもたらした。これ は、片側横隔膜の麻痺により生じた不十分な胸郭の 拡張が、末梢神経の反射、特にgroup Ⅲ, Ⅳ線維 を経由する反射をひき起し<sup>10,18)</sup>、十分な拡張を得る ための代償活動がすばやく生じたためと解釈され る。この代償作用は、intact な横隔膜のみならず、 肋骨呼吸運動の主働筋である傍胸骨肋間筋と外肋間 筋にも生じることが、Dimarcoら<sup>8)</sup>の筋電図観察に より明らかにされている。しかし、彼らは、傍胸骨 肋間筋と外肋間筋の長さ変化が、横隔膜のそれに比 べると非常に狭い範囲に留まっていることも報告し ている。したがって、胸郭拡張に対する貢献度は、 明らかに肋骨呼吸運動より横隔膜運動方の方が大き く、本研究のモデルにおいても、反対側の横隔膜に おける代償性作用が最も重要な意味を持つと考えら れる。

本研究は、上述のメカニズムにより活動量が増大 した横隔膜において、その収縮持続機能のみならず 神経筋接合部の伝達持続機能も改善されることを明 らかにした。不活動あるいは活動量増大モデルを



使った実験では、被験筋の活動量を定量し、処置の インパクトを明らかにすることが望まれる。多くの 実験で用いられる後肢筋の活動は多種多様であり、 その活動量を定量することは容易でない。一方、呼 吸活動の主働筋である横隔膜は<sup>27)</sup>,終始周期的に活 動しており、その活動量の定量が比較的容易であ る。本研究で用いた右横隔神経の切断は、左横隔膜 筋のduty cycleには変化を起こさなかったが、その 振幅には約40%の増大を生じさせた。2週間後の筋 電図記録からその振幅が増大したままであるか否か は判断できないが,動脈血の酸素分圧,二酸化炭素 分圧および pH の値が正常に保たれていたことか ら、左横隔膜は右横隔膜の麻痺を機能的に十分代償 していたと考えられる。これらのことから、手術直 後に右横隔膜に生じた代償性活動量増大は、その後 2週間継続したものと推測される。

代償性に活動量が増大した筋の構造的な変化については、これまで主に下肢筋について検討がなされているが、屈筋、伸筋あるいは速筋、遅筋により結果が多少異なるようである<sup>9,14,28,29)</sup>。また、処置後の時間経過の違いも結果に影響を及ぼしているようである。Mackovaと Hnik<sup>17)</sup>は、代償性負荷の与えられたラット下肢筋において、筋量の急激な増加が収縮力の増加を伴わないない時期が1週間程度続き、その後は筋量の増加と収縮力の増加が平行して起こることを明らかにしている。本研究で用いた横隔膜の場合、下肢筋と単純に比較はできないが、14

日間の実験期間中に十分な筋の適応が生じたと推察している。

本研究で用いた横隔膜と比較的似た筋線維組成を 有するラット足底筋では、極端な筋肥大が生じると 共に遅筋線維占有率の増加が報告されている<sup>29)</sup>。ま た,収縮特性に関しても,遅筋化に対応する変化, すなわち、単収縮時間および1/2弛緩時間の延長が 報告されている<sup>26)</sup>。以上の先行研究で用いられた下 肢筋は、協働筋の除去により極端な過負荷あるいは ストレッチが生じ,構造的・機能的遅筋化が起こ る。一方、本研究で用いた右横隔膜麻痺による左横 隔膜の活動量増加は、左横隔膜の量的変化を起こさ ず,むしろ,麻痺した右横隔膜の筋重量を微増させ た。これは、Hopkins ら<sup>11)</sup>および我々の以前の報告<sup>20)</sup> に見られるように, intact な横隔膜の周期的収縮が もたらすストレッチにより、麻痺した横隔膜の Type I (約35%) および Type Ⅱa 線維(約30%) の肥大とType Ⅱx(約25%) およびType Ⅱb線 維(約10%)の萎縮が同時に起こった結果であると 考えられる。このように、本研究で被験筋として用 いた左横隔膜は、ストレッチがあまりかからない状 態で活動量が増大する。その結果、筋線維の肥大や タイプ変換は起こらず、収縮速度および弛緩速度に も変化が認められなかったのかもしれない。疲労耐 性に関しては、Roy ら<sup>26)</sup>および Frischknecht と Vrbova<sup>9)</sup>の報告がなされている。前者は、ラットの 腓腹筋とヒラメ筋除去により代償性肥大を起こした 足底筋において、収縮速度の低下等の機能的遅筋化 を伴う疲労耐性の改善を報告している。また。後者 は、ラットの前脛骨筋除去により代償性肥大を起こ した長指伸筋において、機能的遅筋化を伴わない疲 労耐性の改善を認めている。本研究でも,機能的遅 筋化を伴わない、疲労耐性の改善が認められた。 Frischknecht と Vrbova<sup>9)</sup>は、筋の酸化酵素活性の増 加と毛細血管の発達を疲労耐性の改善の主な理由に あげている。また, Hubbard ら<sup>12)</sup>は, 気道抵抗を高 めて活動量を増大させた横隔膜において、酸化酵素 活性が有意に増加することを明らかにしている。一 般的にはこれらの要因に加えて、筋小胞体における Ca<sup>2+</sup>の取り込みあるいは放出機能の変化が疲労耐性 の改善をもたらしている可能性がある。しかし、単 収縮特性に変化が認められなかったことから、本実 験の結果は、筋の酸化酵素活性の増加が主な要因で あるかもしれない。

横隔膜は神経筋標本を容易に作成できることか ら、神経筋接合部の伝達欠落については多くの研究 がなされてきた。Aldrich ら<sup>1)</sup>は、本研究でも用い た伝達欠落の筋疲労に対する貢献度の指標を提唱 し、刺激頻度が高くなるにつれ、伝達欠落が頻繁に 起こるようになることを示した。一方, Bellemare と Bigland-Ritche<sup>5)</sup>は、人の横隔神経を経皮刺激 し、横隔神経線維および横隔膜上での伝達欠落は生 理的状態では起こらないことを報告した。しかし、 Bellemare と Garzaniti<sup>4)</sup>は,人の母指内転筋で,筋 疲労の主な原因は神経筋接合部を含む末梢部位で起 こることを報告し、横隔膜に関する先の報告の方法 論的欠点を指摘している。このように, 生理的状態 での伝達欠落の程度については未解決であるが, in Vitro 実験においては伝達欠落は疲労の主な要因で あることが明らかにされている。本研究の条件で は、CTL 群の筋疲労に対する伝達欠落の比は40Hz 刺激で74.1%,75Hz 刺激で80.0%であった。一方, 活動量が増大した横隔膜は40Hz刺激で61.3%, 75Hz 刺激で69.4%の伝達欠落貢献度を示し、いずれ の刺激頻度においても伝達機能の向上が示された。 神経筋接合部の伝達機能向上に関しては、脊髄半切 により2週間不活動になった横隔膜においてすでに 報告されている<sup>25)</sup>。さらに、この伝達機能の改善 は、伝達物質の受け渡しをする神経線維末端と運動 終板の拡張に起因していることも明らかにされてい る<sup>25)</sup>。一方,活動量増大に伴う神経筋接合部の構造 変化については、Deschenes ら<sup>7)</sup>のラットひらめ筋 に関する報告がある。彼らは、12週間の持久走ト レーニングが神経線維末端と運動終板の両方に拡張 をひき起こし、しかもそれが筋線維肥大とは無関係 に起こっていることを示している。この他, Andonian & Fahim<sup>2)</sup>, Waerhaug  $5^{31)}$  b,  $\vdash \lor - =$ ングにより神経終末の拡張が起こることを報告して いる。本研究で用いた代償性に活動量を増大させた モデルの神経筋接合部の構造変化については明らか でないが、先行研究同様に神経線維末端と運動終板 の拡張が起こっていることが予想される。このよう に拡張した神経筋接合部に多くの伝達物質とそのレ セプターがあり,連続刺激に対して優れた疲労耐性 を示したのかもしれない。今後、代償性に活動量が 増大した横隔膜について免疫組織化学的手法を用い た神経筋接合部形態の検討が期待される。

本研究の結果は、トレーニングが横隔膜の神経筋

- 6 -

接合部における伝達機能の改善をもたらす可能性を 明らかにした。したがって、Bazzy と Donnelly<sup>3)</sup>が 報告したように、シグナルの伝導伝達の機能が疲労 の主な原因であるならば、横隔膜に対する持久性ト レーニングの重要性が示唆される。横隔膜の運動単 位動員様式は、安静時にはSタイプおよび FR タイ プの一部が動員され,運動強度あるいは気道抵抗の 増大に伴い FR, FI, FF と段階的に動員されること が推察されている<sup>28)</sup>。したがって、本実験における 活動量の増大は、Fタイプの運動単位の参画を意味 していると考えられる。これまで、伝達欠落はF タイプ運動単位において大きく, S タイプ運動単位 では小さいことが明らかにされており<sup>13)</sup>, F タイプ 運動単位の伝達持続機能の向上は、筋全体の伝達疲 労耐性の向上に大きく貢献するであろう。これらの 結果を実際のトレーニングの場に応用するなら. Hubbard ら<sup>12)</sup>が, ラットにおいて行ったように, 気 道抵抗を高めて呼吸筋の活動量を増大させながらト レーニングすることも効果的かも知れない。たとえ ば、マスク携帯により気道抵抗を少しでも高めるこ とができれば,呼吸筋,特に横隔膜の活動量が増大 し、Fタイプ運動単位における伝達機能の改善をひ き起こすことが可能であろう。今後、これらの推察 に対する検証および横隔膜の疲労耐性と全身持久力 の関連について、さらに検討を加える必要がある。

# V. 結論

本研究は、代償性に活動量を増加させた横隔膜の 疲労耐性を、筋自体の収縮持続機能と神経筋接合部 の伝達持続機能の評価により明らかにすることを目 的とした。右横隔神経を頸部にて切断し、左横隔膜 の活動量を2週間にわたり増大させた CAC 群の筋 および神経筋接合部の疲労耐性を in Vitro で評価 し、CTL 群のそれと比較した。右横隔神経切断直 後、左横隔膜から記録された筋電図の出現周期は変 化しなかったが、その平均振幅は約40%増大した。 CAC 群の単収縮および強収縮張力特性は CTL 群と 同じであったが、筋および神経筋接合部の疲労耐性 は有意に向上した。これらの結果は、持久性トレー ニングが横隔膜の収縮持続機能のみならず、神経筋 接合部における伝達持続機能も向上させる可能性を 示している。

# 謝辞

本研究は,文部省科学研究費(H8年度奨励研究 (A) 08780083)の補助を受けた。

#### 参考文献

- Aldrich T K, Shander A, Chaudhry I and Nagashima H (1986) Fatigue of isolated rat diaphragm: role of impaired neuromuscular transmission. J Appl Physiol 61: 1077-1083
- 2) Andonian M J and Fahim M A (1987) Effects of endurance exercise on the morphology of mouse neuromuscular junctions during ageing. J Neurocytology 16: 589-599
- 3) Bazzy A R and Donnelly D F (1993) Diaphragmatic failure during loaded breathing: role of neuromuscular transmission. J Appl Physiol 74 (4): 1679-1683
- Bellemare F and Garzaniti N (1988) Failure of neuromuscular propagation during human maximal voluntary contraction. J Appl Physiol 64 (3): 1084-4093
- 5) Bellemare F and Bigland-Ritche B (1984) Assessment of human diaphragm strength and activation using phrenic nerve stimulation Respir Physiol. 58: 263-277
- 6) Burke R E, Levine, D N, Tsairis P and Zajac F E (1973) Physiological types and histochemical profiles in motor units of the cat gastrocnemius. J Physiol 234: 723-748
- 7) Deschenes M R, Maresh C M, Crivello J F, Armstrong L E, Kraemer W J and Covault J (1993) The effects of exercise training of different intensities on neuromuscular junction morphology. J Neurocytology 22: 603-615
- DiMarco A F, Romaniuk J R and Supinski G S (1992) Parasternal and external intercostal responses to variousrespiratory maneuvers. J Appl Physiol. 73 (3): 979-986
- 9) Frischknecht R and Vrbova G (1991) Adaptation of rat extensor digitorum longus to overload and increased activity. Pflugers Arch 419(3-4): 319-326
- Haouzi P, Huszczuk A, Gille JP, Chalon B, Marchal F, Crance JP and Whipp BJ (1995) Vascular distension in muscles contributes to respiratory control in sheep. Respir Physiol 99: 41-50
- 11) Hopkins D, Manchester K L and Gregory M

— 7 —

(1983) Histochemical and biochemical characteristics of the transient hypertrophy of the denervated rat hemidiaphragm. Exp Neurol 81: 279-293

- 12) Hubbard R W, Ianuzzo C D, Mathew W T and Linduska J D (1975) Compensatory adaptations of skeletal muscle composition to a long-term functional overload. Growth 39(1): 85-93
- 13) Jhonson B D and Sieck G C (1990) Differential susceptibility of diaphragm muscle fibers to neuromuscular transmission failure. J Appl Physiol 68: 174-180
- 14) Johnson T L and Klueber K M (1991) Skeletal muscle following tonic overload: functional and structural analysis. Med Sci Sports & Exerc 23 (1): 49-55
- 15) Keens T G, Chen V, Patel P, O'Brien P, Levison H and Ianuzzo C D (1978) Cellular adaptations of the ventilatory muscles to a chronic increased respiratory load. J Appl Physiol 44(6): 905-908
- 16) Lieberman D, Maxwell L and Faulker J (1972) Adaptation of guinea pig muscle to aging and endurance training. Am J Physiol 222: 556-560
- 17) Mackova E and Hnik P(1976) Some hormonal factors (hypophysectomy, castration and testosterone administration) modifying the course of "compensatory" muscle hypertrophy in the rat. Physiol Bohemoslov 25: 325-332
- 18) McClosky D I and Mitchell J H: Reflex cardiovascular and respiratory responses originating in exercising muscle. J Physiol 224: 173-186 1972
- Mendez J and Keys A (1960) Density and composition of mammalian muscle. Metabolism 9: 184-188
- 20) Miyata H, Zhan W Z, Prakash Y S and Sieck G C (1995) Myoneural interactions affect muscle adaptations to inacticvity. J Appl Physiol 79(5): 1640-1649
- 21) Moore R and Gollnick P (1982) Response of ventilatory muscles of the rat to endurance training. Pflugers Arch 392: 268-272
- 22) Powers S K, Criswell D, Lawler J, Martin D, Ji LL, Herb R A and Dudley G (1994) Regional training -induced alterations in diaphragm oxidative and

antioxidant enzymes. Respir Physiol 95: 227-237

- 23) Powers S K, Criswell D, Lieu F, Dodd S and Silverman H (1992) Exercise-induced cellular alterations in the diaphragm. Am J Physiol. 263: R1093-1098
- 24) Powers S K, Lawler J, Criswell D, Dodd S, Grinton S, Bagby G and Silverman H (1990) Endurance training-induced cellular adaptations in respiratory muscles. J Appl Physiol 68: 2114-2118
- 25) Prakash Y S, Miyata H, Zhan W Z and Sieck G C (1999) Inactivity-induced remodeling of neuromuscular junctions in rat diaphragm muscle. Muscle & Nerve 22(3): 307-319
- 26) Roy R R, Meadows K, Baldwin K M and Edgerton VR (1982) Functional significance of compensatory overloaded rat fast muscle. J Appl Physiol 52(2): 473-478
- 27) Sherrey J H and Megirian D (1990) After phrenicotomy the rat alters the output of the remaining respiratory muscles without changing its sleep-waking pattern. Respir Physiol 81(2): 213-225
- 28) Sieck G C and Founier M (1991) Developmental aspects of diaphragm muscle cells: structural and functional organization. In: Developmental Neurobiology of Breathing, G.G. Haddad and J.P. Farber (Eds), Lung Biology in Health and Disease Series. New York, Marcel Dekker, 375-428
- 29) Sugiura T, Miyata H, Kawai Y, Matoba M and Murakami N (1993) Changes in myosin heavy chain isoform expression of overloaded rat skeletal muscle. Int J Biochem 25: 1609-1613
- 30) Sugiura T, Morimoto A, Sakata Y, Watanabe T and Murakami N (1990) Myosin heavy chain isoform changes in rat diaphragm are induced by endurance training. Jpn J Physiol 40(5): 759-63
- 31) Waerhaug O, Dahl H A and Kardel K (1992) Different effects of physical training on the morphology of motor nerve terminals in the rat extensor digitorum longus and soleus muscles. Anat Embryol 186: 125-128

(平成11年4月12日受付,平成11年12月3日訂正, 平成11年12月24日受理)