

論文の内容の要旨

論文題目 マルチスケール・マルチフィジックス心臓シミュレーション

に関する研究

—サルコメア力学から心筋細胞構造を経て心拍動に至る解析手法
の開発と応用—

氏名 鶴尾 巧

【1章：序論】

生体は、根本的には分子間の相互作用を基本として成り立っているミクロのシステムである。生体の構成要素である心臓は、エネルギー源となるATP 分子を生成する生化学反応を原点として、電気(イオン電流、興奮伝播、心電図など)・化学(物質輸送、反応、エネルギー変換など)・力学(心筋張力、血圧、血流など)の諸現象に広く派生するマルチフィジックス問題を構成する。また空間尺度としては、タンパク分子($\sim 10\text{nm}$) から細胞($\sim 100\mu\text{m}$)、組織($\sim \text{mm}$)、臓器($\sim \text{cm}$) を経て血液拍出に至るマルチスケール問題を構成している。臨床で日常的に用いられる心電図や血圧などのマクロ現象については古くから多くの医学・生理学的研究がなされてきたが、一方で近年著しい発展を続ける分子生物学によるミクロレベルの知見との因果関係は、その間に大きなスケール差と複雑な相互作用を介したブラックボックスが介在しているため、もはや専門家にとっても明らかでなく、両者を合理的に説明し予測することは困難な現状に立ち至っている。

本論文では、収縮タンパクの分子間相互作用の法則から統計物理学とNewton力学をその拠り所にしてマクロシステムとしての心臓の拍動を再現する新たなマルチスケール解析法を構築し、それを用いてミクロシステムの分子モデルの特性およびメゾスケールの心筋細胞集合体の力学的特性とマクロシステムとしての心機能の関係を調べる。2章では基礎となる連続体力学とマクロモデルの数理を導入し、3章ではメゾスケールとマクロスケールを結び付ける非圧縮に近い連続体向けの新たな均質化アルゴリズムの導入する。4章では線形化された方程式を高速かつロバストに解くための反復解法を導入し、5章ではメゾスケールモデルとなる心筋細胞集合体の力学モデルを提案する。6章ではミクロスケールモデルとなる確率的クロスブリッジモデルおよびそれと均質化法を結び付ける方法を導入し、7章では構築した心拍動のマルチスケール解析法を用いて正常な心拍動がミクロからマクロ現象に渡って再現できたことを示し、さらにミクロおよびメゾスケールモデルの種々のパラメータとマクロ拍

動現象の関係を調べる。

【2章：心拍動現象の有限要素マクロモデル】

本論文の拍動解析では、心筋の運動のみではなく、心室内血液の流入出口に適切な境界条件を仮定して、心室内壁における流体-構造連成問題を強連成アプローチ[1]による一体型解法で取り扱う。流体領域に対しては、Navier-Stokes方程式をALEメッシュ上で離散化し、構造領域に対しては、心筋の運動方程式を第3章で導入する均質化法を基に離散化する。また、心筋の収縮を制御するためのカルシウムイオン濃度は、別途開発した興奮伝播解析コード[2]を用いて与える。

【3章：マルチスケール解析の数理】

心筋細胞内で収縮力を発生する場所は筋原線維部に限られ、また細胞同士を接続する介在板、コラーゲン線維で構成される細胞外マトリックスなど心筋は種々の変形エネルギーの異なる部材で構成され、マクロの変形がそのまま局所的なミクロの変形に等しいとは限らない。さらに、筋原線維部の変形が収縮力に影響を及ぼすことになるので、ミクロ構造をもとに拍動解析を行う方がより望ましいといえる。本論文では心筋組織の構造に鑑み、ミクロ構造が局所的に周期的な構造を持っていると仮定し、均質化法によりミクロ構造の変形とマクロ構造の変形を同時に連成させて解く。さらに、生体組織は一般に非圧縮性または非圧縮に近い微圧縮性を有するので、安定に解析を進めるために体積剛性をLagrange未定乗数の導入により分離した混合型有限要素離散化を新たな方法で均質化法に拡張する。その基本的なアイデアは、ミクロモデル上のラグランジュ乗数 λ をその体積平均値 $\bar{\lambda}$ と平均値との差 η に分離し、以下のように元の拘束条件式をミクロとマクロに分離することである。

$$2(\det(\mathbf{F}) - 1) - \frac{\lambda}{\kappa} = \left\{ 2(\det(\mathbf{F}) - \det(\bar{\mathbf{F}})) - \frac{\eta}{\kappa} \right\} + \left\{ 2(\det(\bar{\mathbf{F}}) - 1) - \frac{\bar{\lambda}}{\kappa} \right\} \quad (1)$$

式(1)の分離をもとに、右辺第2項をマクロ領域上の拘束条件として有限要素離散化し、それが満たされているものと仮定して、第1項をミクロ領域上の拘束条件式とする。これにより、マクロ積分点で拘束条件が満たされていない場合でもミクロ拘束条件を無理なく満たすことが可能になり安定に解析を進めることができる。

【4章：拘束条件付き問題に対する反復解法の数理】

3章で定式化した混合型均質化法では、マクロ方程式の変数として変位以外にLagrange乗数も含まれるようになり、鞍点型問題を解く必要が生じる。このような問題を安定かつ効率的に解くために拘束条件部を考慮したfill-in制御付きILU分割行列[4]を前処理とするGMRES反復解法を本論文では適用する。並列化においては、マクロ要素集合のオーバーラップを伴う部分集合への分割を利用し、各オーバーラップ部分集合上で上記前処理演算を適用する。ILU前処理は、節点集合の排他的な分割のもとに並列化されるケースが多いが、鞍点型問題に対しては、排他的分割において部分領域境界に位置するLagrange乗数をオーバーラップにより内包することで並列化にともなう収束性の悪化が抑えられる。

【5章：心筋細胞モデルおよび心筋組織モデル】

本論文のマルチスケール解析では、ミクロの構造として細胞の集合体が形成する構造に主眼を置くので、計算負荷の観点から単体細胞の構造については、シンプルなものを仮定する。すなわち、単体細胞

が収縮力発生源の筋原線維部、細胞外マトリックス部と細胞を線維方向に沿って接続する介在板になると仮定し、すべてを連続体モデルで近似する。さらに、心筋組織のところどころに存在する間隙(cleavage plane)を心筋細胞4層に1層の割合で挿入したものをマルチスケール解析のミクロモデルとする。マクロ的にみた心筋組織の異方性(線維方向およびシート方向分布)は、心機能に大きな影響を及ぼしていると考えられ、本論文では一般的な統計データを参考に定めた分布をシミュレーションに適用する。マルチスケール解析においては、マクロメッシュ上で定めた線維およびシート分布に沿って上記ミクロモデルを各要素に配置する。

【6章：確率的振る舞いを示すサルコメア力学モデル】

本論文では、図1Aに示すようにアクチンフィラメント上にT/Tユニットをミオシンフィラメント上にミオシンヘッドを等間隔に並べ、それぞれの状態遷移を直接的にモンテカルロ法でシミュレートする。これにより近接ミオシンヘッド間のクロスブリッジ生成における協調性、さらに同図A1,A2およびA3に示すようサルコメア長SLに依存する二つのフィラメントのオーバーラップ状態が自然に計算モデルに反映できるようになる。ミオシンヘッドの状態遷移に関しては、図1右に示す4状態モデルを提案する。ここでは結合状態間の遷移率を平衡状態において状態の内部エネルギーから決まるBoltzmann分布に収束するように定め、統計力学的な観点から矛盾が生じないようなシステムの構築した。

次に、ここで提案したクロスブリッジモンテカルロモデルとマルチスケール有限要素解析モデルとのカップリングにおいては、ミオシンアームの伸びから生じる力積とマルチスケール解析ミクロユニット内の筋原線維部アクティブ応力テンソルから生じる力積の平衡条件を基に大きく異なる時間刻みから生じる溝を埋めた。ここで、筋原線維部の歪速度をクロスブリッジモデルに正確に反映させ、精度良く安定に解析を進めることのできる方法を導入した。

最後に、組織レベルの基本的機能のテストを行い、張力-短縮速度の関係、等尺性収縮、急な長さ変化に対する張力応答、周期的変位振動とともに応力応答において提案モデルが実験事実にかなった振る舞いを示すことを確認した。

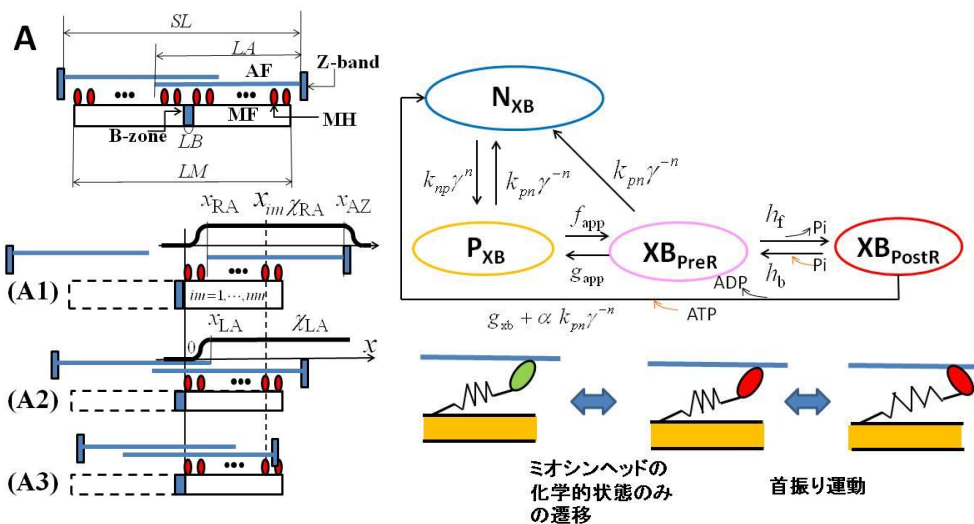


図1 フィラメントペア(左)とクロスブリッジモデル(右)

【7章：心拍動のマルチスケール解析】

前章までに導入したモデル化および解法を実装したマルチスケール拍動解析コードを種々のパラメータで実行し、そこで得た結果について議論する。まずは、解析手法の妥当性を検証するためにモンテカルロモデルのサンプル数や時間刻み幅を変更してみたところ、これらのパラメータに計算結果がほとんど影響を受けないことが示された。さらに、標準モデルでの計算結果は、ミクロ現象からマクロ現象にかけて現実の正常な心拍動を表現していることを確認した。次に、心筋組織レベルのモデル化で導入したcleavage planeの存在が拍動性能に及ぼす影響を調べたところ、これは弛緩末期の心室容積の増加のみではなく、収縮能の向上にも貢献していることがわかった。クロスブリッジモデルに関しては、協調性パラメータ、ミオシンアームの非線形剛性の影響、短縮速度を制御するパラメータなどの影響について吟味した。これらの数値実験においては、マクロ的な振る舞いと組織レベルおよびクロスブリッジレベルの諸量との関係について考察した。ここで得た知見は、本論文で試みたミクロモデルおよび細胞組織モデルをありのままシミュレートすることの有用性を示すものであった。

【文献】

- [1] Zhang Q., Hisada T.: Analysis of fluid-structure interaction problems with structural buckling and large domain changes by ALE finite element method, *Comput. Methods Appl. Mech. Engrg.* **190**, 6341–6357(2001)
- [2] Okada J., Washio T., Maehara A., Momomura S., Sugiura S, Hisada T.: Transmural and apicobasal gradients in repolarization contribute to T wave genesis in human surface ECG, *Am J Physiol Heart Circ Physiol* **301**, H200–H208(2011)
- [3] Washio T., Hisada T.: Convergence analysis of inexact LU-type preconditioner for indefinite problems arising in incompressible continuum analysis. *JJIAM*. **28**, 89–117(2011)