

Title	多様な物質の経皮薬物送達を可能とするリボソーム型ナノカプセルの創製
Sub Title	Preparation of liposome-based nanocapsules to aim for transdermal delivery of various drugs/actives
Author	福井, 有香(Hukui, Yuka)
Publisher	慶應義塾大学
Publication year	2024
Jtitle	学事振興資金研究成果実績報告書 (2023.)
JaLC DOI	
Abstract	本研究では、生体膜由来のカプセル素材であるリボソームの表層をデザインすることで、分子の特性（分子量、親疎水性、荷電性）に合わせた薬剤の保持・放出能の付与と皮膚浸透性の発現を狙い、経皮薬物送達システム（Transdermal drug delivery system, TDDS）の開発を目指している。本年度は、リン脂質とともにラフト形成能を有するグルコシルセラミド(GlcCer)を用いてリボソームを作製し、その表面にバイオポリマーの積層化を行うことで種々の水溶性物質と油溶性物質の封入を行い、環境変化に応じた放出の制御を試みた。 まず、GlcCerとリン脂質を用いて、粒径約80nmのリボソームを作製した（GlcCerLipo[+]）。次に、カチオン性多糖であるキトサンをリン酸化することで両性のリン酸化キトサン（PCHI）を合成し、GlcCerLipo[+]の表面に積層化した（GlcCerLipo[+]-PCHI）。リボソーム（Lipo[+]）と比較してGlcCerLipo[+]とGlcCerLipo[+]-PCHIでは、膜強度が向上することがわかった。また、GlcCerLipo[+]-PCHIは、pHに応じてゼータ電位が変化し、アミノ基とリン酸基に由来する両性を示した。pHによってカプセルの荷電状態を調節することで、ポリマー層にアニオン性とカチオン性の物質をそれぞれ封入することができた。さらに、pHを変化させることで、放出を調節することができた。また、リボソーム表面にバイオポリマーとその分解酵素を積層化することで、ポリマーの酵素分解に伴って物質を放出させることができた。 次に、DMSOと水の混合溶液にGlcCerLipo[+]-PCHIを分散させたところ、Lipo[+]は低濃度のDMSO水溶液中で崩壊した。一方、GlcCerLipo[+]-PCHIは、90vol%DMSO水溶液中でも粒径を維持し、耐溶剤性の向上が見られた。そこで、DMSOに溶かした油溶性色素を添加したところ、カプセルは崩壊せず、高い保持性を示した。この際、溶液中に少量の界面活性剤を添加して疎水場を形成させることで、色素を放出させることができた。 以上のように、対象物質に対するポリマー層の親和性を調節することで、物質の封入と保持、さらに環境条件によって親和性を調節することで放出を制御することができた。 In this study, we prepared biobased nanocapsules by the polymer deposition over the ceramide-containing liposomes to render abilities to load and release versatile substances to aim for transdermal drug delivery. First, we prepared a liposome composed of glucosylceramide (GlcCer) and phospholipids having a hydrodynamic diameter of approximately 80 nm. Next, phosphorylated chitosan (PCHI) was synthesized by reaction of chitosan (CHI), with phosphorus pentoxide. By depositing PCHI onto GlcCerLipo[+], an amphoteric capsule (GlcCerLipo[+]-PCHI) was obtained. The structural stability of GlcCerLipo[+] and GlcCerLipo[+]-PCHI was found to be improved compared to Lipo[+]. Anionic and cationic substances could be incorporated by adjusting the charge of GlcCerLipo[+]-PCHI to be positive and negative, respectively. Their release was tuned by controlling the pH value. Next, lysozyme, which is an enzyme that can degrade CHI, was deposited onto GlcCerLipo[+]-PCHI to obtain a capsule (GlcCerLipo[+]-PCHI-Lyso) with the enzymatic degradability. It was found that the number of fragments of degraded PCHI was significantly increased at the optimal condition for Lyso, and that the release of cargos was triggered by the enzymatic degradation. Next, we evaluated the structural stability of GlcCerLipo[+]-PCHI in the mixture of water and DMSO by measuring the change in turbidity and Dh of capsules. It is noteworthy that GlcCerLipo[+]-PCHI maintained its size even in 90vol% DMSO solution whereas Lipo[+] showed a significantly low solvent resistance. These results suggest that the inclusion of ceramide in the lipid membrane and the formation of PCHI layer could allow for the improved structural stability and high organic solvent resistance. In fact, we could load a lipophilic dye into GlcCerLipo[+]-PCHI in the DMSO aqueous solution (50vol%) without rupturing. Next, the dye could be released from GlcCerLipo[+]-PCHI by adding a small amount of a surfactant. We expect that the obtained liposome-based nanocapsules will be applied for a transdermal delivery of various drugs/actives.
Notes	
Genre	Research Paper
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=2023000010-20230232

慶應義塾大学学術情報リポジトリ(KOARA)に掲載されているコンテンツの著作権は、それぞれの著作者、学会または出版社/発行者に帰属し、その権利は著作権法によって保護されています。引用にあたっては、著作権法を遵守してご利用ください。

The copyrights of content available on the KeiO Associated Repository of Academic resources (KOARA) belong to the respective authors, academic societies, or publishers/issuers, and these rights are protected by the Japanese Copyright Act. When quoting the content, please follow the Japanese copyright act.

2023年度 学事振興資金（個人研究）研究成果実績報告書

研究代表者	所属	理工学部	職名	専任講師	補助額	1,000千円 (特A)
	氏名	福井 有香	氏名(英語)	Hukui, Yuka		

研究課題（日本語）

多様な物質の経皮薬物送達を可能とするリポソーム型ナノカプセルの創製

研究課題（英訳）

Preparation of liposome-based nanocapsules to aim for transdermal delivery of various drugs/actives

1. 研究成果実績の概要

本研究では、生体膜由来のカプセル素材であるリポソームの表層をデザインすることで、分子の特性（分子量、親疎水性、荷電性）に合わせた薬剤の保持・放出能の付与と皮膚浸透性の発現を狙い、経皮薬物送達システム（Transdermal drug delivery system, TDDS）の開発を目指している。本年度は、リン脂質とともにラフト形成能を有するグルコシルセラミド(GlcCer)を用いてリポソームを作製し、その表面にバイオポリマーの積層化を行うことで種々の水溶性物質と油溶性物質の封入を行い、環境変化に応じた放出の制御を試みた。

まず、GlcCerとリン脂質を用いて、粒径約80 nmのリポソームを作製した（GlcCerLipo[+]）。次に、カチオン性多糖であるキトサンをリン酸化することで両性のリン酸化キトサン（PCHI）を合成し、GlcCerLipo[+]の表面に積層化した（GlcCerLipo[+]-PCHI）。リポソーム（Lipo[+]）と比較してGlcCerLipo[+]とGlcCerLipo[+]-PCHIでは、膜強度が向上することがわかった。また、GlcCerLipo[+]-PCHIは、pHに応じてゼータ電位が変化し、アミノ基とリン酸基に由来する両性を示した。pHによってカプセルの荷電状態を調節することで、ポリマー層にアニオン性とカチオン性の物質をそれぞれ封入することができた。さらに、pHを変化させることで、放出を調節することができた。また、リポソーム表面にバイオポリマーとその分解酵素を積層化することで、ポリマーの酵素分解に伴って物質を放出させることができた。

次に、DMSOと水の混合溶液にGlcCerLipo[+]-PCHIを分散させたところ、Lipo[+]は低濃度のDMSO水溶液中で崩壊した。一方、GlcCerLipo[+]-PCHIは、90vol%DMSO水溶液中でも粒径を維持し、耐溶剤性の向上が見られた。そこで、DMSOに溶かした油性色素を添加したところ、カプセルは崩壊せず、高い保持性を示した。この際、溶液中に少量の界面活性剤を添加して疎水場を形成させることで、色素を放出させることができた。

以上のように、対象物質に対するポリマー層の親和性を調節することで、物質の封入と保持、さらに環境条件によって親和性を調節することで放出を制御することができた。

2. 研究成果実績の概要（英訳）

In this study, we prepared biobased nanocapsules by the polymer deposition over the ceramide-containing liposomes to render abilities to load and release versatile substances to aim for transdermal drug delivery.

First, we prepared a liposome composed of glucosylceramide (GlcCer) and phospholipids having a hydrodynamic diameter of approximately 80 nm. Next, phosphorylated chitosan (PCHI) was synthesized by reaction of chitosan (CHI), with phosphorus pentoxide. By depositing PCHI onto GlcCerLipo[+], an amphoteric capsule (GlcCerLipo[+]-PCHI) was obtained. The structural stability of GlcCerLipo[+] and GlcCerLipo[+]-PCHI was found to be improved compared to Lipo[+]. Anionic and cationic substances could be incorporated by adjusting the charge of GlcCerLipo[+]-PCHI to be positive and negative, respectively. Their release was tuned by controlling the pH value. Next, lysozyme, which is an enzyme that can degrade CHI, was deposited onto GlcCerLipo[+]-PCHI to obtain a capsule (GlcCerLipo[+]-PCHI-Lyso) with the enzymatic degradability. It was found that the number of fragments of degraded PCHI was significantly increased at the optimal condition for Lyso, and that the release of cargos was triggered by the enzymatic degradation. Next, we evaluated the structural stability of GlcCerLipo[+]-PCHI in the mixture of water and DMSO by measuring the change in turbidity and Dh of capsules. It is noteworthy that GlcCerLipo[+]-PCHI maintained its size even in 90vol% DMSO solution whereas Lipo[+] showed a significantly low solvent resistance. These results suggest that the inclusion of ceramide in the lipid membrane and the formation of PCHI layer could allow for the improved structural stability and high organic solvent resistance. In fact, we could load a lipophilic dye into GlcCerLipo[+]-PCHI in the DMSO aqueous solution (50vol%) without rupturing. Next, the dye could be released from GlcCerLipo[+]-PCHI by adding a small amount of a surfactant. We expect that the obtained liposome-based nanocapsules will be applied for a transdermal delivery of various drugs/actives.

3. 本研究課題に関する発表

発表者氏名 (著者・講演者)	発表課題名 (著書名・演題)	発表学術誌名 (著書発行所・講演学会)	学術誌発行年月 (著書発行年月・講演年月)
Yuuka Fukui, Junna Ito, Masatoshi Takeiri, Koki Hatayama, Yoshihide Kimura, Keiji Fujimoto	Preparation of ceramide-containing liponano-capsules by polymer deposition for versatile loading and self-degradation	第72回高分子年次大会	2023年・5月
Yuuka Fukui, Junna Ito, Masatoshi Takeiri, Keiji Fujimoto	Preparation of a robust and degradable nanocapsule by polymer deposition over the liposome for loading and release of cargos	Colloids and Surfaces A: Physicochemical and Engineering Aspects	2023年・8月