慶應義塾大学学術情報リポジトリ
Keio Associated Repository of Academic resouces

行うにあたっては触媒である銅と還元剤のアスコルビン酸(AsA)の併用により生じる活性酸素の毒 性が問題となる。本研究ではこれを回避し, 生細胞内クリックケミストリーを可能とする新規抗酸化剤の開発を試みた。 5-ヒドロキシオキシインドール(5-HOI)はAsAやその他の抗酸化剤と異なり, 銅との併用で活性酸素を生成しなかった。5-HOIの誘導体を用い, 生細胞内クリックケミストリーの効率とその時の細胞生存率を評価したところ, 細胞内での反応の進行が確認され,また抗酸化剤無添加時よりも細胞生存率が改善した。 Click chemistry is one of the simple method for chemical ligation. However, due to the copper (catalyst) and ascorbic acid (reductant)-produced reactive oxygen species-depended cytotoxicity,	Refe / issociated Reposi	to your resources
Author         安田,大輔(Yasuda, Daisuke)           Publisher           Publication year           2018           Jttite         科学研究費補助金研究成果報告書 (2017.)           JaLC DOI           Abstract           二種の分子を簡便に連結するクリックケミストリーは様々な分野で応用されているが、生細胞内で 行うにあたっては触媒である銅と還元剤のアスコルピン酸(AsA)の併用により生じる活性酸素の毒 性が問題となる。本研究ではこれを回避し、 生細胞内クリックケミストリーを可能とする新規抗酸化剤の開発を試みた。 5-とドロキシオキシインドール(5-HOI)はAsAやその他の抗酸化剤と異なり、 銅との併用で活性酸素を生成しなかった。5-HOIの誘導体を用い、 生細胞内クリックケミストリーの効率とその時の細胞生存率を評価したところ、 細胞内での反応の進行が確認され、また抗酸化剤無添加時よりも細胞生存率があきした。 Click chemistry is one of the simple method for chemical ligation. However, due to the copper (catalyst) and ascorbic acid (reductant)-produced reactive oxygen species-depended cytotoxicity , it is difficult to apply click chemistry in live cells. In this study, development of novel antioxidant that could suppress the cytotoxicity during click chemistry in live cells. Combination with a newly antioxidant, 5-hydroxyoxindole, and copper did not produce reactive oxygen species unlike the case of combination with copper and ascorbate or other antioxidants. Then, click chemistry reaction efficiency in live cells and cell viability using the 5-hydroxyoxindole derivative as a cytoprotectant was evaluated. As a result, the reaction proceeded without any problems apparently, furthermore, the cell viability increased by addition of the cytoprotectant compared to without no cytoprotectant treatment group.           Notes         研究期間: 2016 - 2017 課題電号: 16K21363 研究分野: 創業化学, 有機化学           Genre         Research Paper	Title	生細胞内クリックケミストリー実行時の毒性を抑制する抗酸化剤の開発
Publisher           Publication year         2018           Jtitle         科学研究費補助金研究成果報告書 (2017.)           JaLC DOI         Abstract           二種の分子を簡便に連結するクリックケミストリーは様々な分野で応用されているが、生細胞内で 行うにあたっては触媒である鋼と還元剤のアスコルビン酸(AsA)の併用により生じる活性酸素の毒 性が問題となる。本研究ではこれを回避し、 生細胞内クリックケミストリーを可能とする新規抗酸化剤の開発を試みた。 5-ヒドロキシオキシインドール(5-HO)はAsAやその他の抗酸化剤と異なり、 鋼との併用で活性酸素を生成しなかった。5-HOIの誘導体を用い、 生細胞内での反応の進行が確認され、また抗酸化剤無添加時よりも細胞生存率が改善した。 Click chemistry is one of the simple method for chemical ligation. However, due to the copper (catalyst) and ascorbic acid (reductant)-produced reactive oxygen species-depended cytotoxicity , it is difficult to apply click chemistry in live cells. In this study, development of novel antioxidant that could suppress the cytotoxicity during click chemistry in live cells. Combination with a newly antioxidant, 5-hydroxyoxindole, and copper did not produce reactive oxygen species unlike the case of combination with copper and ascorbate or other antioxidants. Then, click chemistry reaction efficiency in live cells and cell viability using the 5-hydroxyoxindole derivative as a cytoprotectant was evaluated. As a result, the reaction proceeded without any problems apparently, furthermore, the cell viability increased by addition of the cytoprotectant compared to without no cytoprotectant treatment group.           Notes         研究増目: 若手研究(B) 研究期間: 2016 ~ 2017 課題番号: 16K21363 研究分野: 創薬化学, 有機化学           Genre         Research Paper	Sub Title	Development of antioxidant that suppresses cytotoxicity during click chemistry in live cells
Publication year         2018           Jtitle         科学研究費補助金研究成果報告書 (2017.)           JaLC DOI         二種の分子を簡便に連結するクリックケミストリーは様々な分野で応用されているが、生細胞内で 行うにあたっては触媒である鋼と還元剤のアスコルビン酸(AsA)の併用により生じる活性酸素の毒 性が問題となる。本研究ではこれを回避し、 生細胞内クリックケミストリーを可能とする新規抗酸化剤の開発を試みた。 5-ヒドロキシオキシインドール(5-HOI)はAsAやその他の抗酸化剤と異なり、 鋼との併用で活性酸素を生成しなかった。5-HOIの誘導体を用い、 生細胞内クリックケミストリーの効率とその時の細胞生存率を評価したところ、 細胞内での反応の進行が確認され、また抗酸化剤無添加時よりも細胞生存率が改善した。 Click chemistry is one of the simple method for chemical ligation. However, due to the copper (catalyst) and ascorbic acid (reductant)-produced reactive oxygen species-depended cytotoxicity , it is difficult to apply click chemistry in live cells. In this study, development of novel antioxidant that could suppress the cytotoxicity during click chemistry in live cells. Combination with a newly antioxidant, 5-hydroxyoxindole, and copper did not produce reactive oxygen species unlike the case of combination with copper and ascorbate or other antioxidants. Then, click chemistry reaction efficiency in live cells and cell viability using the 5-hydroxyoxindoled derivative as a cytoprotectant was evaluated. As a result, the reaction proceeded without any problems apparently, furthermore, the cell viability increased by addition of the cytoprotectant compared to without no cytoprotectant treatment group.           Notes         研究期間: 2016~2017 課題番号: 16K21363 研究分野: 創薬化学, 有機化学           Genre         Research Paper	Author	安田, 大輔(Yasuda, Daisuke)
Jittle         科学研究費補助金研究成果報告書(2017.)           JaLC DOI         二種の分子を簡便に連結するクリックケミストリーは様々な分野で応用されているが,生細胞内で 行うにあたっては触媒である銅と還元剤のアスコルビン酸(AsA)の併用により生じる活性酸素の毒 性が問題となる。本研究ではこれを回避し、 生細胞内クリックケミストリーを可能とする新規抗酸化剤の開発を試みた。 らとドロキシオキシインドール(5-HOI)はAsAやその他の抗酸化剤と異なり、 銅との併用で活性酸素を生成しなかった。5-HOIの誘導体を用い、 生細胞内クリックケミストリーの効率とその時の細胞生存率を評価したところ、 細胞内での反応の進行が確認され、また抗酸化剤無効にする手が直した。 Click chemistry is one of the simple method for chemical ligation. However, due to the copper (catalyst) and ascorbic acid (reductant)-produced reactive oxygen species-depended cytotoxicity , it is difficult to apply click chemistry in live cells. In this study, development of novel antioxidant that could suppress the cytotoxicity during click chemistry in live cells. Combination with a newly antioxidant, 5-hydroxyoxindole, and copper did not produce reactive oxygen species unlike the case of combination with copper and ascorbate or other antioxidants. Then, click chemistry reaction efficiency in live cells and cell viability using the 5-hydroxyoxindole derivative as a cytoprotectant was evaluated. As a result, the reaction proceeded without any problems apparently, furthermore, the cell viability increased by addition of the cytoprotectant compared to without no cytoprotectant treatment group.           Notes         研究理目: 若手研究(B) 研究均間: 2016~2017 課題番号: 16K21363 研究分野: 創薬化学, 有機化学           Genre         Research Paper	Publisher	
JaLC DOI           Abstract         二種の分子を簡便に連結するクリックケミストリーは様々な分野で応用されているが、生細胞内で 行うにあたっては触媒である鋼と還元剤のアスコルビン酸(AsA)の併用により生じる活性酸素の毒 性が問題となる。本研究ではこれを回避し、 生細胞内クリックケミストリーを可能とする新規抗酸化剤の開発を試みた。 5-ヒドロキシオキシインドール(5-HOI)はAsAやその他の抗酸化剤と異なり、 鋼との併用で活性酸素を生成しなかった。5-HOIの誘導体を用い、 生細胞内クリックケミストリーの効率とその時の細胞生存率を評価したところ、 細胞内での反応の進行が確認され、また抗酸化剤無添加時よりも細胞生存率が改善した。 Click chemistry is one of the simple method for chemical ligation. However, due to the copper (catalyst) and ascorbic acid (reductant)-produced reactive oxygen species-depended cytotoxicity , it is difficult to apply click chemistry in live cells. In this study, development of novel antioxidant that could suppress the cytotoxicity during click chemistry in live cells. Combination with a newly antioxidant, 5-hydroxyoxindole, and copper did not produce reactive oxygen species unlike the case of combination with copper and ascorbate or other antioxidants. Then, click chemistry reaction efficiency in live cells and cell viability using the 5-hydroxyoxindole derivative as a cytoprotectant was evaluated. As a result, the reaction proceeded without any problems apparently, furthermore, the cell viability increased by addition of the cytoprotectant compared to without no cytoprotectant treatment group.           Notes         研究預售: 若手研究(B) 研究期間: 2016~2017 課題番号: 16K21363 研究分野: 創薬化学, 有機化学           Genre         Research Paper	Publication year	2018
Abstract二種の分子を簡便に連結するクリックケミストリーは様々な分野で応用されているが、生細胞内で 行うにあたっては触媒である銅と還元剤のアスコルビン酸(AsA)の併用により生じる活性酸素の毒 性が問題となる。本研究ではこれを回避し、 生細胞内クリックケミストリーを可能とする新規抗酸化剤の開発を試みた。 5-ヒドロキシオキシインドール(5-HOI)はAsAやその他の抗酸化剤と異なり、 鋼との併用で活性酸素を生成しなかった。5-HOIの誘導体を用い、 生細胞内クリックケミストリーの効率とその時の細胞生存率を評価したところ、 細胞内での反応の進行が確認され、また抗酸化剤無添加時よりも細胞生存率が改善した。 Click chemistry is one of the simple method for chemical ligation. However, due to the copper (catalyst) and ascorbic acid (reductant)-produced reactive oxygen species-depended cytotoxicity , it is difficult to apply click chemistry in live cells. In this study, development of novel antioxidant, 5-hydroxyoxindole, and copper did not produce reactive oxygen species unlike the case of combination with copper and ascorbate or other antioxidants. Then, click chemistry reaction efficiency in live cells and cell viability using the 5-hydroxyoxindole derivative as a cytoprotectant was evaluated. As a result, the reaction proceeded without any problems apparently, furthermore, the cell viability increased by addition of the cytoprotectant compared to without no cytoprotectant treatment group.Notes研究類目: 2016~2017 課題番号: 16K21363 研究为野: 創薬化学, 有機化学GenreResearch Paper	Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2017.)
<ul> <li>行うにあたっては触媒である銅と還元剤のアスコルビン酸(AsA)の併用により生じる活性酸素の毒性が問題となる。本研究ではこれを回避し、</li> <li>生細胞内クリックケミストリーを可能とする新規抗酸化剤の開発を試みた。</li> <li>5-ヒドロキシオキシインドール(5-HOI)はAsAやその他の抗酸化剤と異なり、</li> <li>銅との併用で活性酸素を生成しなかった。5-HOIの誘導体を用い、</li> <li>生細胞内クリックケミストリーの効率とその時の細胞生存率を評価したところ、</li> <li>細胞内での反応の進行が確認され、また抗酸化剤無添加時よりも細胞生存率が改善した。</li> <li>Click chemistry is one of the simple method for chemical ligation. However, due to the copper (catalyst) and ascorbic acid (reductant)-produced reactive oxygen species-depended cytotoxicity, it is difficult to apply click chemistry in live cells. In this study, development of novel antioxidant that could suppress the cytotoxicity during click chemistry in live cells.</li> <li>Combination with a newly antioxidant, 5-hydroxyoxindole, and copper did not produce reactive oxygen species unlike the case of combination with copper and ascorbate or other antioxidants. Then, click chemistry reaction efficiency in live cells and cell viability using the 5-hydroxyoxindole derivative as a cytoprotectant was evaluated. As a result, the reaction proceeded without any problems apparently, furthermore, the cell viability increased by addition of the cytoprotectant compared to without no cytoprotectant treatment group.</li> <li>Notes</li> <li>Mr究頼間: 2016 ~ 2017</li> <li>課題番号: 16K21363</li> <li>研究分野: 創薬化学, 有機化学</li> <li>Genre</li> <li>Research Paper</li> </ul>	JaLC DOI	
研究期間: 2016~2017         課題番号: 16K21363         研究分野: 創薬化学, 有機化学         Genre       Research Paper		生細胞内クリックケミストリーを可能とする新規抗酸化剤の開発を試みた。 5-ヒドロキシオキシインドール(5-HOI)はAsAやその他の抗酸化剤と異なり, 銅との併用で活性酸素を生成しなかった。5-HOIの誘導体を用い, 生細胞内クリックケミストリーの効率とその時の細胞生存率を評価したところ, 細胞内での反応の進行が確認され,また抗酸化剤無添加時よりも細胞生存率が改善した。 Click chemistry is one of the simple method for chemical ligation. However, due to the copper (catalyst) and ascorbic acid (reductant)-produced reactive oxygen species-depended cytotoxicity, it is difficult to apply click chemistry in live cells. In this study, development of novel antioxidant that could suppress the cytotoxicity during click chemistry in live cells. Combination with a newly antioxidant, 5-hydroxyoxindole, and copper did not produce reactive oxygen species unlike the case of combination with copper and ascorbate or other antioxidants. Then, click chemistry reaction efficiency in live cells and cell viability using the 5-hydroxyoxindole derivative as a cytoprotectant was evaluated. As a result, the reaction proceeded without any problems apparently, furthermore, the cell viability increased by addition of the cytoprotectant compared to without no cytoprotectant treatment group.
	Notes	研究期間:2016~2017 課題番号:16K21363
URL https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_16K21363seika	Genre	Research Paper
	URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_16K21363seika

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.

## 科学研究費助成事業 研究成果報告書

平成 30 年 6 月 7 日現在



研究成果の概要(和文):二種の分子を簡便に連結するクリックケミストリーは様々な分野で応用されている が、生細胞内で行うにあたっては触媒である銅と還元剤のアスコルビン酸(AsA)の併用により生じる活性酸素 の毒性が問題となる。本研究ではこれを回避し、生細胞内クリックケミストリーを可能とする新規抗酸化剤の開 発を試みた。 5-ヒドロキシオキシインドール(5-HOI)はAsAやその他の抗酸化剤と異なり、銅との併用で活性酸素を生成しな

発を試みた。 5-ヒドロキシオキシインドール(5-HOI)はAsAやその他の抗酸化剤と異なり、銅との併用で活性酸素を生成しな かった。5-HOIの誘導体を用い、生細胞内クリックケミストリーの効率とその時の細胞生存率を評価したとこ ろ、細胞内での反応の進行が確認され、また抗酸化剤無添加時よりも細胞生存率が改善した。

研究成果の概要(英文):Click chemistry is one of the simple method for chemical ligation. However, due to the copper (catalyst) and ascorbic acid (reductant)-produced reactive oxygen species-depended cytotoxicity, it is difficult to apply click chemistry in live cells. In this study, development of novel antioxidant that could suppress the cytotoxicity during click chemistry in live cells. Combination with a newly antioxidant, 5-hydroxyoxindole, and copper did not produce reactive oxygen species unlike the case of combination with copper and ascorbate or other antioxidants. Then, click chemistry reaction efficiency in live cells and cell viability using the 5-hydroxyoxindole derivative as a cytoprotectant was evaluated. As a result, the reaction proceeded without any problems apparently, furthermore, the cell viability increased by addition of the cytoprotectant compared to without no cytoprotectant treatment group.

研究分野: 創薬化学、有機化学

キーワード: クリックケミストリー 抗酸化剤 5-ヒドロキシオキシインドール 生細胞イメージング 細胞毒性 銅 アスコルビン酸

## 1.研究開始当初の背景

クリックケミストリーは 2001 年に Sharpless らによって提唱された、二種の分 子を簡便かつ高収率に連結する手法の一つ である。この名称は、ベルトとバックルをカ チッとはめる ("click"する) イメージから命 名された。近年、クリックケミストリーにお いて専ら汎用される反応が Huisgen 環化付 加反応である。以下、本文中でクリックケミ ストリーと言う場合はこの反応を指す。これ は、末端アルキンとアジド基を反応させ、 1.2.3-トリアゾール環を構築する反応である。 この反応は一価の銅イオン (Cu+) の存在下、 非常に素早く進行し、また望まない副生成物 を出さず、位置選択性に優れ、高収率で目的 の化合物を得ることができる。さらに水中で も問題なく進行することから、有機合成化学 のみならず、生化学や分子生物学の分野でも 応用の幅が広がっている。しかし、生きた細 胞の中でクリックケミストリーを実行する ためには、銅イオンによる毒性発現の問題が あり現在まで実用化の域には達していない。 生細胞内でのクリックケミストリーを簡便 に行えるようになれば、生命現象の解析や創 薬へのさらなる応用が期待できる。

細胞系におけるクリックケミストリーに おいては、銅イオンそのものの毒性もさるこ とながら、銅を還元状態の二価に保つため添 加されるアスコルビン酸との組み合わせが 最も問題である。一価銅は空気中の酸素を還 元し、活性酸素種 (Reactive Oxygen) Species; ROS) であるスーパーオキシド (O2・-)を生成する。ここで酸化された銅イオ ン (Cu<sup>2+</sup>) はアスコルビン酸によって Cu<sup>+</sup>へ 還元され、ROS 生成サイクルが形成される。 抗酸化物質であるアスコルビン酸が遷移金 属イオン存在下でこのような酸化促進作用 を示すことをプロオキシダント効果と呼び、 このプロオキシダント効果が細胞系におけ るクリックケミストリー条件の主たる毒性 発現要因であると考えられる。

2.研究の目的

生細胞内でクリックケミストリーを実現 するためには、Cu<sup>+</sup>とアスコルビン酸による 毒性を抑える必要がある。最も単純かつ効果 的と思われる方策は、プロオキシダント効果 によって生じる ROS を補足・消去すること である。しかし、アスコルビン酸がそうであ るように、ROS を消去する抗酸化物質は銅イ オンを還元するおそれがあるため添加によ り毒性が増強する可能性がある。研究代表者 は、鉄イオン及び銅イオン存在下でプロオキ シダント効果を示さず、一方で強い抗酸化活 性を有する新規抗酸化剤 5-ヒドロキシオキ シインドール (Fig. 1) を見出している。また 研究代表者は、この 5-ヒドロキシオキシイン ドールの抗酸化活性を保ったまま、脂溶性を 向上し細胞内以降性を高める修飾法も既に



Fig.1 5-ヒドロキシオキシインドール

開発しており、5-ヒドロキシオキシインドー ルはプロオキシダント効果のない新規抗酸 化物質の基本骨格として有用であると考え られる。そこで研究代表者は、5-ヒドロキシ オキシインドールを基に生細胞内クリック ケミストリー実行時の毒性を抑制する新規 ツール化合物の創製に着手した。

3.研究の方法

実際に生細胞内クリックケミストリーを 行う前に、銅+アスコルビン酸による毒性の 詳細な評価と、クリックケミストリーに汎用 される配位子 (銅イオンの触媒活性をさらに 高めるもの)の ROS 生成作用に及ぼす効果 を評価した。また、5-ヒドロキシオキシイン ドール及びその他既存の抗酸化物質の銅存 在下でのプロオキシダント効果を精査した。 さらに、細胞内への取り込みを増強させるた め、エステル化によりプロドラッグとした 5-ヒドロキシオキシインドール誘導体の合成 と、それら自身の細胞毒性を評価した。最後 に、Huisgen 反応が起こると蛍光を発するア ルキン誘導体を用いて、5-ヒドロキシオキシ インドール誘導体を併用した場合の細胞内 クリックケミストリーの効率と毒性軽減効 果を評価した。

(1) 銅+アスコルビン酸の細胞毒性

銅+アスコルビン酸併用による細胞毒性を、 ROS 感受性の高いヒト前骨髄球性白血病細 胞株 HL-60 を用いて検討した。細胞生存率は Vi-CELL XR (BECKMAN COULTER)を用い たトリパンブルー色素排除法により評価し た。

(2) クリックケミストリー用配位子の ROS 生 成効果

銅イオンと抗酸化物質のプロオキシダン ト効果によって発生するヒドロキシラジカ ル(•OH)をDMSOと反応させホルムアルデ ヒドへと変換し、Nash 試薬(発色剤)とホル ムアルデヒドの反応によって生成したルチ ジン誘導体の412 nmにおける吸光度を測定 することにより、ROS生成量を間接的に求め た。

マイクロプレート (96 ウェル)に、被検化合物の DMSO 溶液 (5 μL、100 μM) 及びアスコ ルビン酸ナトリウムのナトリウムリン酸緩 衝液溶液 (pH7.4、100 μL、400 μM) を加え、 氷上に静置した。次いで、硫酸銅五水和物 (45 μL、20 μM) を加え、37°C で振盪した。1 時 間後、Nash 試薬を加え 37°C で 40 分間振盪し た。マイクロプレートリーダーにより 412 nm (参照波長 600 nm)の吸光度を測定し、硫酸銅 無添加群との吸光度の比から相対的 ROS 生 成量を算出した。

(3) 抗酸化剤のプロオキシダント効果 前項と同様の方法で、アスコルビン酸を各 種抗酸化剤に置き換えて比色法により ROS 生成量を求めた。

(4) プロドラッグ化を志向した 5-ヒドロキシ オキシインドール誘導体の合成

市販の 5-ヒドロキシオキシインドールと 酸クロリドをジクロロメタン中、ピリジンを 添加して反応させることにより、5-アシロキ シオキシインドール類を得た。

(5) 新規 5-アシロキシオキシインドール誘導 体の細胞毒性

HL-60 細胞または OVCAR-5 細胞に対して 所定濃度の被検化合物を曝露し、24 時間イン キュベート後の細胞生存率を Vi-CELL XR に より求めた。

(6) 生細胞内クリックケミストリー効率と細胞生存率の評価

以上の実験より得た知見から、抗酸化剤として 5-アセトキシオキシインドール、配位子としてトリス[(1-ベンジル-1*H*-1,2,3-トリアゾ ール-4-イル)メチル]アミン(TBTA)を選択し、生細胞内クリックケミストリー効率と細 胞生存率の同時評価を行った。

OVCAR-5 細胞 (1.0x10<sup>6</sup> cells/mL で播種し 24時間プレインキュベート) に5-アセトキシ オキシインドール、3-アジド-7-ヒドロキシ -2H-クロメン-2-オン、4-エチニルアニソール それぞれの DMSO 溶液 (各 100 µM, 0.5 µL) を加えて1時間プレインキュベートした。次 いで、培地を吸引除去し、細胞を PBS で 3 回 洗浄後、新しい培地を加え、予め調整した銅 (100 µM): TBTA (400 µM) 混液および L-アス コルビン酸ナトリウム (400 µM) を添加した。 3 時間後、3-アジド-7-ヒドロキシ-2H-クロメ ン-2-オンと 4-エチニルアニソールの Huisgen 反応による連結体の蛍光発光を蛍光顕微鏡 により観察した。また、24 時間後の細胞生存 率を Vi-CELL XR により評価した。

4.研究成果

(1) 銅+アスコルビン酸の細胞毒性

硫酸銅 (100 μM) とアスコルビン酸 (100~400 μM) の併用により、細胞生存率は有 意に低下した (Fig. 2)。アスコルビン酸は 100 μM 添加時で細胞生存率を 20%まで低下させ た。一般的にクリックケミストリーを円滑に 進行させるため加えるアスコルビン酸濃度 は数百μM 程度であり、そのような濃度では 細胞へのダメージが非常に大きいことが示 された。なお、銅 (100 μM) 及びアスコルビ



Fig. 2 銅+アスコルビン酸の細胞毒性

AsA: sodium L-ascorbate

ン酸 (400 µM) をそれぞれ単独で添加した場 合では、有意な細胞毒性は見られなかった (data not shown)。

(2) クリックケミストリー用配位子の ROS 生 成効果

クリックケミストリーに汎用される配位子 として、TBTA、トリス(2-ベンゾイミダゾリ ルメチル)アミン ((BimH)<sub>3</sub>)、トリス(3-ヒドロ キシプロピルトリアゾリルメチル)アミン (THPTA) の三種について銅+アスコルビン酸 存在下における ROS 生成への影響を検討し た。その結果、TBTA は配位子を加えない条 件よりもわずかに ROS 生成を増強し、一方で (BimH)<sub>3</sub>は ROS 生成に影響しなかった (Fig. 3)。しかし、THPTA を加えた際、ROS 生成量 はコントロールの約 25 倍まで増強した。こ れには Cu<sup>+</sup>に対する配位能の高さが影響して いると考えられる。THPTA は他の配位子に比 ベ水溶性が高く培地中などでも扱いやすい ものの、ROS 生成増強能の高さを考えると細 胞系におけるクリックケミストリーに用い るには不適であると考えられる。なお、各配 位子はアスコルビン酸無添加時では ROS 生 成増強効果を示さなかった (Fig. 3)。





Fig. 3 配位子類の ROS 生成促進効果

5-ヒドロキシオキシインドール、エダラボ ン (ラジカル消去剤)、タイロン (O<sub>2</sub>・消去 剤)、エブセレン (H2O2 消去剤) について銅依 存プロオキシダント効果を評価した。5-ヒド ロキシオキシインドールは 5000 µM まで有 意なプロオキシダント効果を示さなかった。 エダラボンは 200 µM 以上で有意なプロオキ シダント効果を示し、1000 µM でコントロー ルの3倍程度までROS生成を増強した。タイ ロンも250~1000 uMまでで3倍程度までROS 生成を増強したが、濃度依存性は見られなか った。エブセレンは250 µM で6 倍程度の ROS 生成増強効果を示した。以上より、5-ヒドロ キシオキシインドールは高濃度でもプロオ キシダント効果を示さない抗酸化剤である ことが示された。

(4) プロドラッグ化を志向した 5-ヒドロキシ オキシインドール誘導体の合成



Scheme 1 5-アシロキシオキシインドール 類の合成

5-ヒドロキシオキシインドールと対応する アシルクロリドの反応により、5-アセトキシ オキシインドール、5-(オクタノイルオキシ) オキシインドール、5-(パルミトイルオキシ) オキシインドールをそれぞれ合成した (Scheme 1)。各誘導体の収率は、1:86%、2:78%、 3:95%であった。

(5) 新規 5-アシロキシオキシインドール誘導 体の細胞毒性

HL-60 細胞 (1.0x10<sup>6</sup> cell/mL) に対し5-ヒド ロキシオキシインドール及び化合物 1、2、3 を曝露したところ、5-ヒドロキシオキシイン ドール及び1は200 µM まで細胞毒性を示さ ず、むしろ細胞増殖を促進した (Fig. 4)。一 方で2は濃度依存的な細胞毒性を示した (Fig. 4)。また、3 はいずれの濃度でも細胞生存率 に影響しなかった (Fig. 4)。

化合物1と2の結果から、アルキル基を伸 長しすぎると毒性が増強することが示され た。また、さらにアルキル基を伸長した3は 培地中での析出が観察されたことから、脂溶 性が高すぎるため培地中に分散できず、細胞 内に入らなかったと予想される。以上より、 1を5-ヒドロキシオキシインドールのプロド ラッグとして細胞内クリックケミストリー のアッセイに用いることとした。

実際にクリックケミストリーアッセイに 用いる OVCAR-5 細胞に対しても化合物 1 の 毒性を同様に検討した結果、1 はやはり 200 μM まで有意な毒性を示さなかった (data not shown)。



Fig. 4 5-アシロキシオキシインドール 類の HL-60 に対する細胞毒性

(6) 生細胞内クリックケミストリー効率と細胞生存率の評価

3. 研究の方法(6)に従い、各種化合物を加 えて Huisgen 反応を試みたところ、反応開始 4 時間で反応生成物による蛍光が細胞と重な る部位でのみ観察された。この時、抗酸化剤 1 (100 µM)を添加しなかった群では培地中 での蛍光発行が見られたことから、細胞死に より蛍光物質が漏出したことが示唆された。 また反応開始24 時間後の細胞生存率を Vi-CELL XR により評価したところ、抗酸化 剤1無添加群では細胞生存率が15%程度だっ たのであったのに対し、1添加群では60%程 度の細胞生存率を維持していた。

以上の結果より、本研究においてプロオキ シダント効果のない抗酸化剤の添加により 細胞毒性を軽減しつつ生細胞内でクリック ケミストリーを行うことが可能であること が示された。現在、5-ヒドロキシオキシイン ドールの各活性酸素種に対する消去活性と、 細胞生存率を 100%に維持するための方法を 探索しており、さらに LC-MS を用いた細胞 内クリックケミストリー効率の詳細な評価、 及び実用化に向けた毒性以外の問題点解決 についての検討を予定している。

5. 主な発表論文等 (研究代表者、研究分担者及び連携研究者に は下線)

## 〔雑誌論文〕(計1件)

<u>Daisuke Yasuda</u>, Kyoko Takahashi, Tomoyuki Ohe, Shigeo Nakamura, Tadahiko Mashino, *Journal of Clinical Biochemistry and Nutrition*, **2016**, *59*, 165-173 (査読あり).

[学会発表](計4件) 新野智美、小室友紀、上田史仁、多胡憲 治、柳澤健、安田大輔、高橋恭子、増野 匡彦、多胡めぐみ、田村悦臣、第 39 回 日本分子生物学会年会、2016 年 11 月 30日、横浜. 新野智美、小室友紀、上田史仁、多胡憲 治、柳澤健、安田大輔、高橋恭子、増野 匡彦、多胡めぐみ、田村悦臣、 5-Hydroxyoxindole 誘導体の LPS シグ ナル経路阻害による抗炎症作用、第89 回日本生化学会大会、2016年9月25日、 仙台. 新野智美、安田<u>大輔</u>、高橋恭子、増野匡 彦、多胡めぐみ、田村悦臣、 5-Hydroxyoxindole 誘導体による抗炎 症作用機序の解明、第60回日本薬学会 関東支部大会、2016年9月17日、東京. 新野智美、小室友紀、上田史仁、多胡憲 治、柳澤健、安田大輔、高橋恭子、増野 匡彦、多胡めぐみ、田村悦臣、 5-Hydroxyoxindole 誘導体が示す抗炎 症作用の分子機構の解析、第69回日本 酸化ストレス学会学術集会、2016 年 8 月 30 日、仙台. 〔図書〕(計0件) 〔産業財産権〕 出願状況(計0件) 名称: 発明者: 権利者: 種類: 番号: 出願年月日: 国内外の別: 取得状況(計0件) 名称: 発明者: 権利者: 種類: 番号: 取得年月日: 国内外の別: [その他] ホームページ等 6.研究組織 (1)研究代表者 安田 大輔 (YASUDA Daisuke) 慶應義塾大学・薬学部・特任助教 研究者番号: 40736097 (2)研究分担者 ( )

研究者番号:

(3)連携研究者

( )

研究者番号:

(4)研究協力者

)

(