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

<ul> <li>た細胞内導入を達成するペプチドの開発を行なった。そのために、細胞膜に存在するガングリ: シド(GM3およびGM1)に結合するペプチドをファージライブラリー法で探索して、細胞認識素 として用いた。それらペプチド提示リボソームおよびペプチド修飾タンパク質を作製して、細 内導入機構や細胞内局在などの評価を行なった。その結果、ペプチド特異的な細胞内導入が達 され、ラフト/ガペゴラ介在型のエンドサイトーシスにより細胞内に取り込まれることが明らか なった。これにより新たなDDSの素材の開発を行なった。</li> <li>For the design of cell-targetable drug delivery system (DDS), the development of peptides which achieve the selective endocytosis was carried out. For this purpose, the peptides which bind to surface ganglioside (GM3 and GM1) were selected by phage-displayed peptide library method, and were employed as cell recognition device. The peptide-displayed peptide library method, and were employed as cell recognition device. The peptide-displayed peptide library method, and were employed as cell recognition device. The peptide-displayed liposomes and the peptide conjugated proteins were prepared, and cell uptake mechanism and sub-cellular localization we investigated. The GM3- and GM1-binding peptides showed sequence-specific interaction with cells, and the liposomes and proteins modified with the peptides were efficiently uptaken by raft/caveolae-mediated endocytosis. It was found that the ganglioside-binding peptides develope in the present study are novel cell-penetrating peptides.</li> <li>Motes</li> <li>MR2種目: 挑戦的萌芽研究 研究類間: 2012 ~ 2013</li> <li>課題番号: 24650283 研究分野: 総合領域 科研費の分科・細目: 人間医工学・医用生体工学・生体材料学</li> <li>Genre</li> <li>Research Paper</li> </ul>	Reio Associated Repository of Academic resources		
Author         佐藤, 智典(Sato, Toshinori)           Publisher           Publication year         2014           Jittle         科学研究費補助金研究成果報告書 (2013.)           JaLC DOI         Abstract           Abstract         細胞標的性のドラッグデリバリーシステム(DDS)の設計として、エンドサイトーシス経路を制作 た細胞内導入を達成するペプチドの開発を行なった。そのために、細胞膜に存在するガングリン シド(GM3およびGM1)に結合するペプチドをファージライブラリー法で探索して、細胞認識素 として用いた。それらペプチド提示リポソームおよびペプチド修飾タンパク質を作製して、細 内導入機構や細胞内局在などの評価を行なった。その結果、ペプチド特異的な細胞内導入が達 され、ラフト/カペオラ介在型のエンドサイトーシスにより細胞内に取り込まれることが明らか なった。これにより新たなDDSの素材の開発を行なった。           For the design of cell-targetable drug delivery system (DDS), the development of peptides which achieve the selective endocytosis was carried out. For this purpose, the peptide library method, and were employed as cell recognition device. The peptide-displayed peptide library method, and were employed as cell recognition device. The peptide-displayed iposomes and the peptide conjugated proteins were prepared, and cell uptake mechanism and sub-cellular localization we investigated. The GM3- and GM1-binding peptides showed sequence-specific interaction with cells, and the liposomes and proteins modified with the peptides were efficiently uptaken by raft/caveolae-mediated endocytosis. It was found that the ganglioside-binding peptides develope in the present study are novel cell-penetrating peptides.           Notes         研究種目: 挑戦的萌芽研究 研究功間: 2012 - 2013 課題番号: 24650283 研究分野: 総合領域 科研費の分科・細目: 人間医工学・医用生体工学・生体材料学           Genre         Research Paper	Title	ガングリオシド結合性ペプチドを用いた新規ドラッグデリバリーシステムの開発	
Publication year         2014           Jittle         科学研究費補助金研究成果報告書 (2013.)           JaLC DOI         細胞標的性のドラッグデリバリーシステム(DDS)の設計として、エンドサイトーシス経路を制化 た細胞内導入を達成するペプチドの開発を行なった。そのために、細胞膜に存在するガングリ シド(GM3およびGM1)に結合するペプチドをファージライブラリー法で探索して、細胞認識素 として用いた。それらペプチド提示リボソームおよびペプチド修飾タンパク質を作製して、細 内導入機構や細胞内局在などの評価を行なった。その結果、ペプチド特異的な細胞内導入が達 され、ラフト/カペオラ介在型のエンドサイトーシスにより細胞内に取り込まれることが明らか なった。これにより新たなDDSの素材の開発を行なった。           For the design of cell-targetable drug delivery system (DDS), the development of peptides which achieve the selective endocytosis was carried out. For this purpose, the peptides which bind to surface ganglioside (GM3 and GM1) were selected by phage-displayed peptide library method, and were employed as cell recognition device. The peptide-displayed liposomes and the peptide conjugated proteins were prepared, and cell uptake mechanism and sub-cellular localization we investigated. The GM3- and GM1-binding peptides showed sequence-specific interaction with cells, and the liposomes and proteins modified with the peptides were efficiently uptaken by raft/caveolae-mediated endocytosis. It was found that the ganglioside-binding peptides develope in the present study are novel cell-penetrating peptides.           Notes         研究種目: 挑戦的萌芽研究 研究功間: 2012 - 2013 課題番号: 24650283 研究力野: 総合領域 科研費の分科・細目: 人間医工学・医用生体工学・生体材料学           Genre         Research Paper	Sub Title	Development of novel drug delivery system using ganglioside-binding peptides	
Publication year         2014           Jititle         科学研究費補助金研究成果報告書 (2013.)           JaLC DOI         Abstract           Abstract         細胞標的性のドラッグデリバリーシステム(DDS)の設計として、エンドサイトーシス経路を制作 た細胞内導入を達成するペプチドの開発を行なった。そのために、細胞膜に存在するガングリン シド(GM3あよびGM1)に結合するペプチドをファージライブラリー法で探索して、細胞認識素 として用いた。それらペプチド提示リボソームおよびペプチド特異的な細胞内導入が進 され、ラフト/カペオラ介在型のエンドサイトーシスにより細胞内に取り込まれることが明らか なった。これにより新たなDDSの素材の開発を行なった。           For the design of cell-targetable drug delivery system (DDS), the development of peptides which achieve the selective endocytosis was carried out. For this purpose, the peptides which bind to surface ganglioside (GM3 and GM1) were selected by phage-displayed liposomes and the peptide conjugated proteins were prepared, and cell uptake mechanism and sub-cellular localization we investigated. The GM3- and GM1-binding peptides showed sequence-specific interaction with cells, and the liposomes and proteins modified with the peptides were efficiently uptaken by raff/caveolae-mediated endocytosis. It was found that the ganglioside-binding peptides develop in the present study are novel cell-penetrating peptides.           Notes         研究種目:挑戦的萌芽研究 研究抑制: 2012 ~ 2013 課題番号: 24650283 研究分野: 総合領域 科研費の分科・細目: 人間医工学・医用生体工学・生体材料学           Genre         Research Paper	Author	佐藤, 智典(Sato, Toshinori)	
Jittle科学研究費補助金研究成果報告書 (2013.)JaLC DOIAbstract細胞標的性のドラッグデリバリーシステム(DDS)の設計として、エンドサイトーシス経路を制作た細胞内導入を達成するペプチドの開発を行なった。そのために、細胞膜に存在するガングリンシド(GM3およびGM1)に結合するペプチドをアァージライブラリー送で探索して、細胞認識素として用いた。それらペプチド提示リポソームおよびペプチド修飾タンパク質を作製して、細胞内導入機構や細胞内局在などの評価を行なった。その結果、ペプチド特異的な細胞内導入が達され、ラフト/カペオラ介在型のエンドサイトーシスにより細胞内に取り込まれることが明らかなった。これにより新たなDDSの素材の開発を行なった。For the design of cell-targetable drug delivery system (DDS), the development of peptides which bind to surface ganglioside (GM3 and GM1) were selected by phage-displayed peptide library method, and were employed as cell recognition device. The peptide-displayed piposomes and the peptide conjugated proteins were prepared, and cell uptake mechanism and sub-cellular localization we investigated. The GM3- and GM1-binding peptides showed sequence-specific interaction with cells, and the liposomes and proteins modified with the peptides were efficiently uptaken by raft/caveolae-mediated endocytosis. It was found that the ganglioside-binding peptides develope in the present study are novel cell-penetrating peptides.Notes研究種目: 挑戦的萌芽研究 研究期間: 2012 ~ 2013 課題番号: 24650283 研究期間: 2012 ~ 2013 課題番号: 24650283 研究規構の分科・細目: 人間医工学・医用生体工学・生体材料学GenreResearch Paper	Publisher		
JaLC DOIAbstract細胞標的性のドラッグデリバリーシステム(DDS)の設計として、エンドサイトーシス経路を制作 た細胞内導入を達成するペプチドの開発を行なった。そのために、細胞膜に存在するガングリン シド(GM3およびGM1)に結合するペプチドをファージライブラリー法で探索して、細胞認識素 として用いた。それらペプチド提示リボソームおよびペプチド修飾タンパク質を作製して、細 内導入機構や細胞内局在などの評価を行なった。その結果、ペプチド特異的な細胞内導入が達 され、ラフト/カベオラ介在型のエンドサイトーシスにより細胞内に取り込まれることが明らか なった。これにより新たなDDSの素材の開発を行なった。 For the design of cell-targetable drug delivery system (DDS), the development of peptides which achieve the selective endocytosis was carried out. For this purpose, the peptides which bind to o surface ganglioside (GM3 and GM1) were selected by phage-displayed peptide library method, and were employed as cell recognition device. The peptide-displayed peptide library method, and were employed as cell recognition device. The peptide-displayed liposomes and the peptide conjugated proteins were prepared, and cell uptake mechanism and sub-cellular localization we investigated. The GM3- and GM1-binding peptides showed sequence-specific interaction with cells, and the liposomes and proteins modified with the peptides were efficiently uptaken by raft/caveolae-mediated endocytosis. It was found that the ganglioside-binding peptides developed in the present study are novel cell-penetrating peptides.Notes研究種目:挑戦的萌芽研究 研究期間: 2012 ~ 2013 課題番号: 24650283 研究分野:総合領域 科研費の分科・細目:人間医工学・医用生体工学・生体材料学GenreResearch Paper	Publication year	2014	
Abstract細胞標的性のドラッグデリバリーシステム(DDS)の設計として、エンドサイトーシス経路を制作 た細胞内導入を達成するペプチドの開発を行なった。そのために、細胞膜に存在するガングリン シド(GM3およびGM1)に結合するペプチドをファージライブラリー法で探索して、細胞認識素 として用いた。それらペプチド提示リポソームおよびペプチド修飾タンパク質を作製して、細 内導入機構や細胞内局在などの評価を行なった。その結果、ペプチド特異的な細胞内導入が達 され、ラフト/カペオラ介在型のエンドサイトーシスにより細胞内に取り込まれることが明らか なった。これにより新たなDDSの素材の開発を行なった。 For the design of cell-targetable drug delivery system (DDS), the development of peptides which achieve the selective endocytosis was carried out. For this purpose, the peptides which bind to o surface ganglioside (GM3 and GM1) were selected by phage-displayed peptide library method, and were employed as cell recognition device. The peptide-displayed peptide library method, and were employed as cell recognition device. The peptide-displayed liposomes and the peptide conjugated proteins were prepared, and cell uptake mechanism and sub-cellular localization we investigated. The GM3- and GM1-binding peptides showed sequence-specific interaction with cells, and the liposomes and proteins modified with the peptides were efficiently uptaken by raft/caveolae-mediated endocytosis. It was found that the ganglioside-binding peptides develope in the present study are novel cell-penetrating peptides.Notes研究種目:挑戦的萌芽研究 研究期間:2012~2013 課題番号:24650283 研究分野:総合領域 科研費の分科・細目:人間医工学・医用生体工学・生体材料学GenreResearch Paper	Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2013.)	
<ul> <li>た細胞内導入を達成するペプチドの開発を行なった。そのために、細胞膜に存在するガングリ: シド(GM3およびGM1)に結合するペプチドをファージライブラリー法で探索して、細胞認識素 として用いた。それらペプチド提示リボソームおよびペプチド修飾タンパク質を作製して、細 内導入機構や細胞内局在などの評価を行なった。その結果、ペプチド特異的な細胞内導入が達 され、ラフト/ガペゴラ介在型のエンドサイトーシスにより細胞内に取り込まれることが明らか なった。これにより新たなDDSの素材の開発を行なった。</li> <li>For the design of cell-targetable drug delivery system (DDS), the development of peptides which achieve the selective endocytosis was carried out. For this purpose, the peptides which bind to surface ganglioside (GM3 and GM1) were selected by phage-displayed peptide library method, and were employed as cell recognition device. The peptide-displayed peptide library method, and were employed as cell recognition device. The peptide-displayed peptide library method, and were employed as cell recognition device. The peptide-displayed liposomes and the peptide conjugated proteins were prepared, and cell uptake mechanism and sub-cellular localization we investigated. The GM3- and GM1-binding peptides showed sequence-specific interaction with cells, and the liposomes and proteins modified with the peptides were efficiently uptaken by raft/caveolae-mediated endocytosis. It was found that the ganglioside-binding peptides develope in the present study are novel cell-penetrating peptides.</li> <li>Motes</li> <li>MR2種目: 挑戦的萌芽研究 研究類間: 2012 ~ 2013</li> <li>課題番号: 24650283 研究分野: 総合領域 科研費の分科・細目: 人間医工学・医用生体工学・生体材料学</li> <li>Genre</li> <li>Research Paper</li> </ul>	JaLC DOI		
研究期間 : 2012~2013 課題番号 : 24650283 研究分野 : 総合領域 科研費の分科・細目 : 人間医工学・医用生体工学・生体材料学 Genre Research Paper		For the design of cell-targetable drug delivery system (DDS), the development of peptides which achieve the selective endocytosis was carried out. For this purpose, the peptides which bind to cell surface ganglioside (GM3 and GM1) were selected by phage-displayed peptide library method, and were employed as cell recognition device. The peptide-displayed liposomes and the peptide-conjugated proteins were prepared, and cell uptake mechanism and sub-cellular localization were investigated. The GM3- and GM1-binding peptides showed sequence-specific interaction with cells, and the liposomes and proteins modified with the peptides were efficiently uptaken by raft/caveolae-mediated endocytosis. It was found that the ganglioside-binding peptides developed in the present study are novel cell-penetrating peptides.	
	Notes	研究期間 : 2012~2013 課題番号 : 24650283 研究分野 : 総合領域	
URL https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_24650283seil	Genre	Research Paper	
	URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_24650283seika	

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 26 年 6月 11 日現在

機関番号: 32612		
研究種目:挑戦的萌芽研究		
研究期間: 2012 ~ 2013		
課題番号: 24650283		
研究課題名(和文)ガングリオシド結合性ペプチドを用いた新規ドラッグデリバリーシステムの開発		
研究課題名(英文)Development of novel drug delivery system using ganglioside-binding peptides		
研究代表者		
佐藤 智典(Sato, Toshinori)		
慶應義塾大学・理工学部・教授		
研究者番号:00162454		
交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 3,000,000 円、(間接経費) 900,000 円		

研究成果の概要(和文):細胞標的性のドラッグデリバリーシステム(DDS)の設計として、エンドサイトーシス経路 を制御した細胞内導入を達成するペプチドの開発を行なった。そのために、細胞膜に存在するガングリオシド(GM3お よびGM1)に結合するペプチドをファージライブラリー法で探索して、細胞認識素子として用いた。それらペプチド提 示リポソームおよびペプチド修飾タンパク質を作製して、細胞内導入機構や細胞内局在などの評価を行なった。その結 果、ペプチド特異的な細胞内導入が達成され、ラフト/カベオラ介在型のエンドサイトーシスにより細胞内に取り込ま れることが明らかとなった。これにより新たなDDSの素材の開発を行なった。

研究成果の概要(英文): For the design of cell-targetable drug delivery system (DDS), the development of p eptides which achieve the selective endocytosis was carried out. For this purpose, the peptides which bind to cell surface ganglioside (GM3 and GM1) were selected by phage-displayed peptide library method, and we re employed as cell recognition device. The peptide-displayed liposomes and the peptide-conjugated protein s were prepared, and cell uptake mechanism and sub-cellular localization were investigated. The GM3- and G M1-binding peptides showed sequence-specific interaction with cells, and the liposomes and proteins modified with the peptides were efficiently uptaken by raft/caveolae-mediated endocytosis. It was found that the ganglioside-binding peptides developed in the present study are novel cell-penetrating peptides.

研究分野: 総合領域

科研費の分科・細目:人間医工学・医用生体工学・生体材料学

キーワード:ペプチド リポソーム 細胞内導入 エンドサイトーシス フローサイトメーター 共焦点レーザー顕 微鏡 脂質ラフト

## 1.研究開始当初の背景

細胞膜に存在しているスフィンゴ糖脂質 は、毒素やウイルスなどの受容体として感 染症等の疾病に関与していることが知られ ている。本研究者は、糖鎖と抗体、毒素、 レクチン、ウイルスおよび細胞との相互作 用に関する研究を行ってきた (BBA(1996),(1998)など)。また、糖鎖認識 デバイスの開発を目指して、ファージ提示 ペプチドライブラリーを用いて糖脂質(特 にガングリオシド GM3 および GM1)に結合 するペプチドの探索を行なってきた (TIGG (2007))。得られたガングリオシド結合性ペ プチドは、糖脂質のクラスター (Langmuir (2007))や老齢マウスのシナプトゾーム (BBA(2008))への高い親和性を有していた。 さらに、コレラ毒素と受容体分子 GM1 との 結合を阻害し(FEBS Lett.(1999))、インフ ルエンザウイルスの感染を阻害する (J.Med.Chem.(2009))などの優れた機能を 有していた。このようなガングリオシド結 合性ペプチドの探索を世界に先駆けて成功 し、新規な機能を明らかにしてきた。とこ ろが、ごく最近、GM3 結合性ペプチドを修 飾したアビジンービオチン複合体と細胞と の相互作用を観察したところ、ラフト/カ ベオラ介在型のエンドサイトーシスにより 高効率に取り込まれることを見いだした。 膜透過性ペプチドとして知られている HIV 由来 TAT ペプチドやポリアルギニンとは取 り込み機構が異なっていた。カベオラを介 した経路で取り込まれるウイルスとしては Simian Virus (SV40)が知られている。しか しながら、糖鎖認識性を有するラフト / カ ベオラ介在型の DDS はこれまでに確立され ていない。そこで、ガングリオシド結合性 ペプチドをラフト / カベオラの認識デバイ スとして利用することで、タンパク質や核 酸などのバイオ医薬品に対する新規な DDS の開発を着想した。

## 2.研究の目的

細胞標的性のインテリジェントなドラッ グデリバリーシステム(DDS)の設計にお いては、細胞内への取り込み機構と細胞内 輸送経路の解析が不可欠である。細胞内へ の取り込み経路として、ラフト/カベオラ 介在、マクロピノサイトーシス、およびク ラスリン介在が知られている。本研究では、 ラフト/カベオラ依存型エンドサイトーシ スによる細胞内導入を目指した DDS の開 発を行う。そのために、ラフト / カベオラ に存在するガングリオシド (GM3 や GM1 など)に結合するペプチドを細胞認識デバ イスとして用いる。ペプチドの認識を利用 したリポソームあるいはタンパク質などの 細胞内導入機構、細胞内導入後の輸送経路 や局在の解析、タンパク質やオリゴ核酸の 活性評価を行う。ラフト / カベオラ介在型 の DDS の特徴と意義について検討するこ とで、本研究で開発するペプチドの特徴を を明らかにする。

## 3.研究の方法

1)ガングリオシド結合性ペプチドの探索 ファージディスプレイ法の概要は図1 に示した。シアル酸を有するスフィンゴ糖 脂質(ガングリオシド)を含んだ気-液界 面単分子膜を作製し、疎水性の基板に1層 累積する。15残基のペプチドライブラリ ーを含んだファージを用いて、ガングリオ シド結合性のペプチド配列を探索する。 GM1 および GM3 などのガングリオシドに結 合するペプチド配列を同定した。



2)ペプチドを結合したバイオコンジュゲ
 ートの設計

ペプチドを結合したバイオコンジュゲー トを作製した。

ビオチン化ペプチドとしては、ガングリ オシド結合性ペプチド配列の末端にビオチ ン化リジンを延長した配列を自動合成機で 作製した。蛍光標識アビジンと混合するこ とでアビジンービオチン複合体(ABC 複合 体)を作製した。

ペプチド提示リポソームの作製において は、シアル酸含有オリゴ糖鎖に結合するペ プチドとして、GM3 および GM1 結合性ペプ チドを用いた。ペプチド末端にアルキル基 を導入することで、リポソームへの提示を 行なった。薄膜水和法と押し出し法を用い て卵黄ホスファチジルコリン (EggPC) お よびコレステロール (Chol) から成るリポ ソームを作製し、EggPC に対して 3.85 mol% のステアリル化ペプチド (C18-c01) を加 えることで、ペプチド提示リポソームを作 製した。蛍光標識された脂質を、EggPC に 対して 0.20 mol%加えてリポソームを標識 した。

ペプチド融合 GFP は GFP 発現ベクターに ペプチド配列を導入し、大腸菌で発現させ ることによって調製した。ペプチドは GM3 結合性 c01 ペプチドおよびコントールとし て既知の細胞膜透過性ペプチドである TAT ペプチドを用いた。

3)ペプチドの糖鎖認識性の定量的評価

ペプチド提示リポソームのガングリオ シドに対する認識は表面プラズモン共鳴 (SPR)法を用いて評価した。ペプチドと糖 脂質単分子膜との相互作用を定量的に評 して、ペプチドと糖鎖との結合特異性およ び親和性について検討した。

4)ペプチドと細胞との相互作用の解析

ペプチドを担持した ABC 複合体あるいは ペプチド提示リポソームと細胞との相互 作用をフローサイトメーター(FCM)および 共焦点レーザー顕微鏡(CLSM)により解析 した。細胞としては、GM3 を発現する B16 メラノーマ細胞および GM3 と GM1 を高発現 する COS7 細胞などを用いた。細胞内への 取り込み経路(ラフト/カベオラ、マクロ ピノサイトーシス、クラスリン)を各種阻 害剤 (MbCD、フィリピン、サイトカラシン D、クロルプロマジンなど)を用いて解析 した。カベオラやクラスリンへの局在は、 抗カベオリン抗体やトランスフェリンと の共局在により観察した。細胞内輸送経路 についても阻害剤(バフィロマイシンやノ コダゾールなど)を用いて解析した。ゴル ジや小胞体への移行は、各オルガネラ標識 プローブとの共局在により観察した。TAT ペプチドなどをコントロールとして細胞 内輸送経路の比較解析を行ない、ガングリ オシド結合性ペプチドの細胞内動態の解 明を行なった。

ペプチド融合GFPとHeLa細胞との相互作 用も同様に共焦点レーザー顕微鏡またはフ ローサイトメーターを用いて検討した。さ らにガングリオシド結合性ペプチドの糖鎖 特異性はシアル酸を共投与することにより 評価した。また細胞内移行メカニズムはエ ンドサイトーシス阻害剤を使用することに より評価した。

4.研究成果

1)ペプチド融合タンパク質の細胞内への デリバリー

GM3 結合性 c01 ペプチドを有する ABC 複 合体と HeLa 細胞との相互作用をフローサ イトメトリー法により定量的に評価した。 その結果、細胞と相互作用する複合体の量 は時間依存的に増加した。投与後 90 分で c01 ペプチド複合体と TAT 複合体を比較す ると、TAT 複合体の方が細胞と相互作用し ている複合体の量は多かったが、細胞内に 取り込まれている複合体の量はほぼ同程度 であった。さらに c01 複合体では相互作用 した複合体の 90%が取り込まれたのに対し て、TAT 複合体では 32%しか取り込まれてい なかった。つまり、c01 複合体の方が効率 よく細胞内取り込まれていた。次に糖鎖認 識の関与を知るためにシアル酸を共投与し た。フローサイトメトリーでの測定により、 c01 複合体は取り込みが 55%阻害されたの に対して、TAT 複合体では 16%しか阻害され なかった。また共焦点レーザー顕微鏡の結 果からも、シアル酸存在下での c01 ペプチ ドの取り込みの減少が観察された。これよ り、c01 ペプチドは細胞表面のシアル酸含 有糖鎖特異的に細胞と相互作用しているこ とが示唆された。

次に、エンドサイトーシス阻害剤を用い て、ペプチド複合体の細胞内移行メカニズ ムを調べた。結果、c01 複合体はカベオラ 介在性エンドサイトーシス阻害剤である M

CD で取り込みが大幅に減少した。一方、 TAT 複合体は M CD やマクロピノサイトー シス阻害剤であるサイトカラシンDで取り 込みが減少した。このことより、c01 複合 体はカベオラ介在性エンドサイトーシスで 取り込まれるのに対して、TAT 複合体はカ ベオラ介在性エンドサイトーシスやマクロ ピノサイトーシス経路の複数の経路で細胞 内に取り込まれることが示唆された。一方、 クラスリン介在性エンドサイトーシスは取 り込みに関与していないことが示唆された。 さらに、カベオラの主要要素であるカベオ リン-1 とペプチド複合体の共局在を共焦 点レーザー顕微鏡で観察した。結果、c01 複合体のほとんどがカベオリン-1 と共局 在していたのに対して、TAT 複合体は一部

しか共局在していなかった。このことは、 c01 複合体は主にカベオラ介在性エンドサ イトーシスでのみ取り込まれ、TAT 複合体 は複数の経路で取り込まれるというエンド サイトーシス阻害実験の結果と良い相関が 見られた。

2)ペプチド融合タンパク質の細胞内への デリバリー

GM3 結合性 c01 ペプチドを融合した GFP と HeLa 細胞との相互作用を共焦点レーザ ー顕微鏡とフローサイトメーターを用いて 検討した。シアル酸を共投与した結果、c01 融合 GFP の取り込みは 75%阻害されたのび 対して、TAT 融合 GFP は 21%しか阻害されな かった。このことより、c01 融合 GFP はシ アル酸含有糖鎖特異的に細胞と相互作用し ていることが示唆された。また、エンドサ イトーシス阻害剤を用いた実験では、ペプ チド複合体を用いた実験の結果と同様に、 c01 融合 GFP はカベオラ介在性エンドサイ トーシスで取り込まれ、TAT 融合 GFP は複 数の経路で取り込まれることを示唆するも のであった(図2)。さらにリソソーム標識 試薬であるライソトラッカーとペプチド融 合 GFP の共局在を観察した結果、c01 融合 GFP では共局在は観察されなかったが、TAT 融合 GFP では共局在が観察された。





3)GM3 結合性 c01 ペプチド提示リポソームの糖鎖認識性と細胞内へのデリバリー

ペプチド提示リポソームと糖脂質単分子 膜との相互作用は表面プラズモン共鳴法に より定量した。c01 ペプチドの提示により、 リポソームのGM3単分子膜への結合量は増 加した。リポソーム(EggPC/Chol = 100: 50)のGM3単分子膜への結合は、ほとんど 観察されなかったのに対し、c01 ペプチド 提示リポソーム(EggPC/Chol/C18-c01 = 100:50:3.85)では、[EggPC] = 75 μM の時に約5,000~7,000 RUの結合量が観察 された。一方、Chol を含んでいない c01 ペ プチド提示リポソームおよび EggPC と等モ ルの Chol を含んだ c01 ペプチド提示リポソ ームでは結合が観察されず、適度なコレス テロールの存在がペプチドの糖鎖認識に必 要であることが示された。

さらに、c01 ペプチド提示リポソーム (EggPC/ChoI/C18-c01=100:50:3.85)と 細胞との相互作用を CLSM により観察した。 短時間では形質膜表面に強い蛍光が観察され。 投与1時間後から細胞内への取り込み が見られ、2 時間以降では細胞内での強い 蛍光が観察された。また、c01 ペプチド提 示リポソームを4 で B16 細胞と相互作用 させた際には、細胞内での蛍光が観察され なくなったことから、細胞内への取り込み にエンドサイトーシスが寄与していること が示された。

c01 ペプチド提示リポソームは、そのペ プチド配列依存的に効率良く細胞内に取り 込まれた。また、エンドサイトーシス阻害 実験により、カベオラ介在性エンドサイト ーシスとマクロピノサイトーシスの両方が 細胞内への取り込みに寄与していることが 示唆された。

4)GM1 結合性 p3 ペプチドを用いた細胞との相互作用

ビオチン化した p3 ペプチドと蛍光標識 したアビジンとの ABC 複合体を作製した。 GM1 を発現している COS7 細胞、HeLa 細胞、MDCK 細胞、GM1 を発現していな いB16 細胞に投与した。また、COS7 細胞 およびB16 細胞を用いて、p3ペプチドABC 複合体の配列特異性、濃度依存性、時間依 存性を CLSM および FCM を用いて検討 した。4 種の細胞に p3 ペプチド複合体を 投与し CLSM で観察したところ、B16 細 胞以外は細胞内へ多く取り込まれることが わかった。そこで、取り込み量が多かった COS7 細胞との相互作用の検討を行った。

COS7 細胞において、p3 ペプチドの配 列依存性を FCM で測定した結果、コント ロールの糖鎖結合性を有していないペプチ ド複合体と比較して p3 ペプチド複合体の 結合量に有意差が見られた。次に、複数の 濃度での p3 ペプチド複合体を投与したと ころ、ペプチド複合体濃度依存的な細胞と の相互作用が見られた。さらに、p3 ペプ チド複合体と細胞との相互作用時間を検討 したところ、相互作用時間が短いと主に細 胞表面に結合しており、相互時間が長くな るに伴い細胞内へ取り込まれていた。以上 の様に、COS7 細胞と B16 細胞の p3 ペプ チド複合体の相互作用の比較では、配列依 存性、濃度依存性、時間依存性の検討の結 果すべてにおいて、COS7 細胞の方が p3 ペプチド複合体と相互作用していた。さら に、取り込み経路を CLSM で観察した結 果、COS7 細胞においては主にカベオラ/ ラフト介在エンドサイトーシスで取り込ま れ、リソソームへの移行は少なかった

- 5.主な発表論文等
- 〔雑誌論文〕(計 1件)
- 1. Carbohydrate recognition by pentadecapeptide ligands for a series of sialylated oligosaccharides, T. Matsubara, A. Onishi, <u>T.</u> <u>Sato</u>, Bioorganic & Medicinal Chemistry, **20**, 6452-6458 (2012) 査読あり
- 〔学会発表〕(計 9件)
- 糖脂質からスタートした糖鎖生命工学の展開、<u>佐藤 智典</u>、GlycoTOKYO2013 シンポジウム、2013 年 10 月 19 日、成 蹊大学(特別講演)
- ペプチド提示リポソームのシアル酸含 有糖鎖を介した細胞内への取り込み機 構の解析、松原 輝彦・木村 尊斗・金 智英・<u>佐藤 智典</u>、第23回バイオ・高分 子シンポジウム、2013年8月1日、東工 大
- Development of A Novel Cell-Penetrating Peptide for Intracellular Delivery of Proteins and Liposomes, <u>T. Sato</u>, R. Ohtani, T. Kimura And T. Matsubara, The 40<sup>th</sup> Annual Meeting of The Controlled Release Society, July 21 – 24, 2013, Hawaii Convention Center, Honolulu
- GM3 結合性ペプチドを用いたリポソームの細胞内導入効率の向上、藤本 美穂、 木村 尊斗、金 智英、松原 輝彦、<u>佐藤</u> <u>智典</u>、第63回高分子学会年次大会、2013 年5月29日、名古屋国際会議場
- 5. GM3結合性ペプチドを提示したリポソ ームの選択的なカベオラ介在性エンド サイトーシス、木村尊斗、金智英、松 原輝彦、佐藤智典、日本化学会第93春 季年会、2013年3月25日、立命館大
- シアル酸含有糖鎖に結合するペプチド で行うタンパク質の細胞内輸送、松原 輝彦、木村 尊斗、金 智英、大谷 亮平、 山下 美季、<u>佐藤 智典</u>、第61回高分子 討論会、2012年 9月20日、名古屋大学

- 7. 細胞表面の糖鎖クラスターを検出する ペプチドの分子設計、松原 輝彦、飯島 一智、加藤 大貴、<u>佐藤 智典</u>、第22回 バイオ・高分子シンポジウム、2012年6 月26日 東京大学
- 8. GM3結合性ペプチドを提示したリポソ ームとB16細胞との相互作用機構の解 析、木村 尊斗、金 智英、青山 由果、 松原 輝彦、<u>佐藤 智典</u>、第22回バイ オ・高分子シンポジウム、2012年6月25 日、東京
- 9. GM3結合性ペプチドを修飾したリポソ ームと細胞との相互作用、木村 尊斗、 金 智英、松原 輝彦、<u>佐藤 智典</u>、第 61回高分子学会年次大会、2012年 5月 29日、横浜

〔図書〕(計 0件)

〔産業財産権〕 出願状況(計 0件)

取得状況(計 0件)

〔その他〕 なし

- 6.研究組織
- (1)研究代表者
   佐藤 智典(SATO, Toshinori)
   慶應義塾大学・理工学部・教授
   研究者番号:00162454