Keio Associated Repository of Academic resouces

Reio Associated Repository of Academic resources	
Title	標的糖質を選択的にラベル化する人工機能性レクチンの創製と細胞表層エンジニアリング
Sub Title	Creation of artificial functional lectins for target-selective labeling of carbohydrates and their
	application to cell surface engineering
Author	高橋, 大介(Takahashi, Daisuke)
Publisher	
Publication year	2016
Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2015.)
JaLC DOI	
Abstract	本研究では、標的糖質を選択的にラベル化する新たな人工機能性レクチンの創製と応用を目的とした基盤研究を行った。まず、人工機能性レクチンを合成するための基盤技術の開発に取り組み、標的レクチンを選択的に単離・ラベル化する固相アフィニティラベル化法(第一世代)の開発に成功した。また、本手法が薬剤の標的タンパク同定法としても有望であることを明らかにした。さらに、より温和な条件下でレクチンのラベル化が行える光切断型の固相アフィニティラベル化法(第二世代)の開発を検討し、目的とする人工機能性レクチンを創製する上で重要な指針を得ることできた。Toward the creation of novel artificial functional lectins, a solid-phase affinity labeling method (1st generation) using a designed and synthesized chemical tool was developed. It was found that the solid-phase affinity labeling reaction of target-lectin (Con A or PNA) selectively and effectively proceeded even in the presence of other proteins. In addition, it was successfully demonstrated that target-selective isolation and modification of the native protein, hCA II, was feasible, even from human cell lysate. With these results, it is expected that this method will be applicable for target-selective isolation and modification of unknown target receptor proteins of biologically active small molecules. Furthermore, a novel solid-phase affinity labeling method (2nd generation) using a designed and synthesized photo-cleavable chemical tool to improve the efficiency of the cleavage reaction. These results will contribute to the creation of the purposed artificial functional lectins.
Notes	研究種目:若手研究(B) 研究期間:2013~2015 課題番号:25750387 研究分野:有機合成化学,糖質化学,化学生物学
Genre	Research Paper
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_25750387seika

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.

科学研究費助成專業 研究成果報告書



平成 28 年 5 月 3 1 日現在

機関番号: 32612 研究種目: 若手研究(B) 研究期間: 2013~2015

課題番号: 25750387

研究課題名(和文)標的糖質を選択的にラベル化する人工機能性レクチンの創製と細胞表層エンジニアリング

研究課題名(英文)Creation of artificial functional lectins for target-selective labeling of carbohydrates and their application to cell surface engineering

研究代表者

高橋 大介 (Takahashi, Daisuke)

慶應義塾大学・理工学部・講師

研究者番号:00509929

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 3,200,000円

研究成果の概要(和文): 本研究では、標的糖質を選択的にラベル化する新たな人工機能性レクチンの創製と応用を目的とした基盤研究を行った。 まず、人工機能性レクチンを合成するための基盤技術の開発に取り組み、標的レクチンを選択的に単離・ラベル化する固相アフィニティラベル化法(第一世代)の開発に成功した。また、本手法が薬剤の標的タンパク同定法としても有望であることを明らかにした。さらに、より温和な条件下でレクチンのラベル化が行える光切断型の固相アフィニティラベル化法(第二世代)の開発を検討し、目的とする人工機能性レクチンを創製する上で重要な指針を得ることできた

研究成果の概要(英文): Toward the creation of novel artificial functional lectins, a solid-phase affinity labeling method (1st generation) using a designed and synthesized chemical tool was developed. It was found that the solid-phase affinity labeling reaction of target-lectin (Con A or PNA) selectively and effectively proceeded even in the presence of other proteins. In addition, it was successfully demonstrated that target-selective isolation and modification of the native protein, hCA II, was feasible, even from human cell lysate. With these results, it is expected that this method will be applicable for target-selective isolation and modification of unknown target receptor proteins of biologically active small molecules. Furthermore, a novel solid-phase affinity labeling method (2nd generation) using a designed and synthesized photo-cleavable chemical tool to improve the efficiency of the cleavage reaction. These results will contribute to the creation of the purposed artificial functional lectins.

研究分野: 有機合成化学、糖質化学、化学生物学

キーワード: 糖鎖認識 レクチン ラベル化 人工機能性タンパク 固相反応 光反応

1.研究開始当初の背景

細胞表層上の糖鎖は、「細胞の顔」とも呼 ばれ、細胞の種類や状態に応じて、その構造 ならびに発現量を変化させることで、恒常的 な生命現象や疾病に深く関与している。その ため、細胞表層糖鎖の機能解析を可能にする 機能性プローブで、標的糖質(糖鎖、糖タン パク、および糖脂質)を選択的にラベル化す る新技術の開発は、極めて重要である。これ までに、国内外を通じて、生細胞表層糖鎖を、 共有結合を介して直接ラベル化する唯一の 手法として、糖鎖の生合成経路を利用した代 謝標識法が挙げられる。代謝標識法とは、培 養液に入れたアジド基を有する非天然型単 糖(マンノサミン誘導体)が、哺乳動物細胞 に取り込まれ、アジド基を有するシアル酸誘 導体へと変換された後、この単糖を含む糖鎖 が細胞表層上に提示されることを利用した 手法であり、提示されたアジド基と機能性プ ローブとの Staudinger 反応、またはクリック 反応を行うことで、生細胞表層上のシアロ糖 鎖(シアル酸含有糖鎖)のライブイメージン グに成功している(Bertozzi C. R. et al. Science, 2000, 287, 2007; Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 2007, 104, 16793.)。しかし、上記手法では、 原理的に、全てのシアロ糖鎖がラベル化され てしまうため、詳細な糖鎖の機能解析は困難 である。さらに、非天然型単糖の細胞への取 り込み効率や代謝効率など改善すべき複数 の課題が残されている。このような背景の中、 申請者は、細胞表層上の標的糖質の選択的な イメージングや定量的な糖鎖プロファイリ ングを実現し、糖鎖機能の統合的理解を深め るには、これまでにないブレークスルーが不 可欠であると考えた。そこで、糖鎖の種類、 結合異性、および位置異性体を識別可能なレ クチンを化学的に修飾した新たな人工機能 性レクチンを創製し、生細胞表層上の標的糖 質を選択的かつ直接的にラベル化する新技 術を開発したいという経緯に至った。

2.研究の目的

以上の背景より、本研究では、標的糖質を 選択的かつ直接的にラベル化する人工機能 性レクチンの創製と細胞表層エンジニアリ ングへの応用を指向した基盤技術の確立を 目的とした。

3.研究の方法

本研究は、以下に示した方法で検討した。 (1)「リガンド交換型(第一世代)固相ケミカ ルツール」を用いた人工機能性レクチンの創 製

生体適合性ポリマー(PEGA レジン)上に、a) リガンド部位としてガラクトースまたはマンノース、b) タンパクの固定化部位にブロモアセチル基、及び c) 切出し部位にヒドラゾン部位を有する固相ケミカルツール1または2のデザイン・化学合成

固相ケミカルツール1を用いた、標的レク

チン PNA の固定化反応およびヒドラゾン-オキシム交換反応を用いた切り出し法の検討

固相ケミカルツール2を用いた、標的レクチンConAのラベル化反応への応用

標的レクチンと数種類のタンパク質共存下でのラベル化反応の検討とタンパク選択性の検証

糖以外のリガンドとそのレセプタータン パク質の組合せを用いた本手法の一般性の 検証

(2)「光切断型(第二世代)固相ケミカルツ ール」を用いた人工機能性レクチンの創製

PEGA レジン上に、a)リガンド部位としてマンノース、b)固定化部位にブロモアセチル基、及びc)切り出し部位に、人体に害のない長波長紫外光の照射下、温和な中性条件で切断可能な o-ニトロベンジル基を併せ持つ固相ケミカルツールのデザイン・化学合成

合成した光切断型固相ケミカルツールを 用いた、標的レクチン Con A の固定化反応の 検討

固相上に固定化した Con A の、長波長紫外光 (365 nm, 15-100 W) の光照射下における切り出し反応の検討

なお、上記(1)、(2)いずれの場合も、各反応 の進行は、SDS-PAGE 及び MALDI-TOF MS 解析により確認・評価した。

4. 研究成果

(1)リガンド交換型 (第一世代)固相ケミカルツールを用いた人工機能性レクチンの創製

まず、デザインした固相ケミカルツール 1 及び 2(図 1)を化学合成後、1を用いた PNA の固定化反応を検討した。その結果、反応は、HEPES バッファー(pH 8.0, 50 mM)中、室温、24 時間で速やかに進行し、70%の収率で固相上に PNA が担持された 4 が得られることを見出した。次に、アミノオキシ酢酸 5 を用いた切り出し反応(ヒドラゾン-オキシム交換反応)を検討した結果、酢酸バッファー(pH 5.5, 50 mM)中、37 °C、72 時間反応を行うことにより、望むラベル化 PNA 6 が 52%の収率で得られることを見出した(スキーム 1)。なお、各段階の反応の進行は、MALDI-TOF MS及び UV-Vis スペクトル解析により確認し、反応収率は、Bradford 法により算出した。

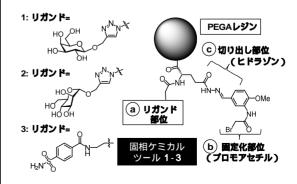
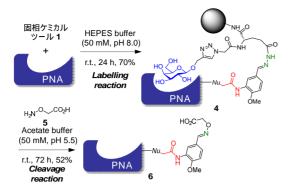
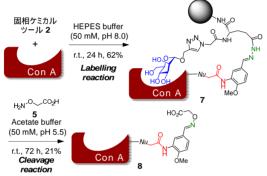


図1 固相ケミカルツールの化学構造



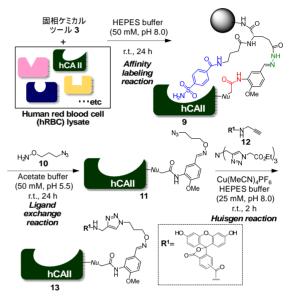
スキーム 1 固相ケミカルツール 1 を用いた ラベル化 PNA 6 の合成

次に、固相ケミカルツール2を用いたCon A のラベル化への応用を検討した。その結果、同条件下においていずれの反応も進行し、望むラベル化Con A 8 が得られることを見出した(スキーム2)。



スキーム 2 固相ケミカルツール 2 を用いた ラベル化 Con A 8 の合成

次に、本手法のタンパク選択性を検証する ため、1 を用いた PNA のラベル化を、ガラク トースに対して親和性を有さない 3 種類 (BSA, fetuin, 及び RNase A)のタンパク共存 下で検討した。その結果、ラベル化PNA4が、 混合タンパク中からでも、選択的に得られる ことを明らかにした。さらに、2を用いた Con A のラベル化反応を夾雑なタチナタマメのタ ンパク抽出液中を用いて検討した場合にお いても、本反応が標的選択的に進行すること を見出した。なお、以上の反応におけるタン パク選択性は、MALDI-TOF MS 及び SDS-PAGE 解析を行うことで確認している。 以上の結果より、本手法が、標的レクチンを 選択的に機能化する新手法として有効であ ることを示すことができた。そこで、本手法 が薬剤の標的タンパク同定法として応用で きるのではないかと考え、以下に示した実験 を検討した。すなわち、薬剤様分子としてベ ンゼンスルホンアミドを選択し、これをリガ ンド部位として有する固相ケミカルツール 3 をデザイン・合成した。次に、得られた3を 用いて、赤血球細胞ライセートから、ベンゼ ンスルホンアミドの標的タンパクであるヒ ト炭酸脱水酵素 II (hCAII)の単離・機能化を検 討した。具体的には、赤血球細胞ライセート に3を作用させ、固相上へのタンパクの固定 化反応後、未反応タンパクを洗浄操作により除去した。次に、アジド基を有するアルコキシアミン 10 を用いた切り出し反応、続くアジド基を有するフルオレセイン 12 の Huisgen 環化反応を検討した。その結果もではなり、本手法が、セルライセート中から、蛍光ライレート中からではより、本手法が、セルライセート中からで選択的に単離出来るとに成功した(スキーム3)。以上のおいた。機能化も可能にする効率的なだではなく、機能化も可能にする効率に対しなく、機能化も可能にする効率的を見出した。



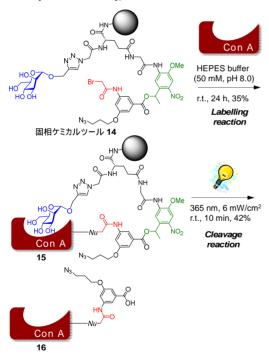
スキーム3 固相ケミカルツール3を用いた hCAIIの選択的単離・機能化

しかし、本手法において切出し反応に用いたヒドラゾン オキシム交換反応は、アルコキシアミンと固相上のヒドラゾン部位とが反応する二基質型の反応であるため、タンパク質の種類によっては、立体障害が大きく、反応時間に 72 時間を要するなど、反応効率が低いことが課題として明らかになった。また、本切出し反応条件に附した後の Con A のマンノースに対する結合定数が、ネイティとを、等温滴定カロリメトリ (ITC)を用いた検け、タンパクの変性を伴うことを、等温和な条件下、タンパクの変性を伴うことに、タンパクの変性を伴うことに、タンパクの変性を伴うことに、タンパクの変性をがした光切断のた。を切出し反応とする新手法の開発を行った。

(2)「光切断型(第二世代)固相ケミカルツール」を用いた人工機能性レクチンの創製

まず、a) リガンド部位としてマンノース、b) タンパクの固定化部位にブロモアセチル基、及び c) 切出し部位に、人体に無害な長波長紫外光の照射下、速やかに切断可能な o-ニトロベンジル基を選択し、これを PEGA レジン上に併せ持つケミカルツール 14 をデザイン・合成した。次に、14 を用いて、光切断

反応の効率を LC-MS 用いて定量的に評価し た。その結果、50% MeCN/酢酸バッファー (pH 5.5, 50 mM) 中、室温、365 nm (6 mW/cm2) の光照射下、効率的に光切断反応が進行し、 10 分間の光照射により、ほぼ定量的に反応が 進行することを見出した。次に、14 を用い た固相アフィニティラベル化反応を検討し た。その結果、HEPES バッファー (pH 8.0, 50 mM) 中、室温で 24 時間反応させることで、 固相に Con A が担持された 15 が 35%の収率 で得られることを見出した。さらに、得られ た 15 を用い、酢酸バッファー (pH 5.5, 50 mM) 中、室温、10 分間の光照射を行うこと で、ラベル化タンパク 16 が 41%の収率で得 られることを見出した。最後に、本手法の応 用として、14とタチナタマメ抽出液を用いた 固相アフィニティラベル化を検討した。その 結果、夾雑物の多いタンパク粗抽出液からで も、Con A を選択的に単離・ラベル化できる ことを明らかにした。以上の結果より、本手 法は、ヒドラゾン オキシム交換反応を用い た従来法に比べ、切り出し反応が簡便かつ迅 速に行える効率的な手法であることを見出 した(スキーム4)。



スキーム 4 固相ケミカルツール **14** を用いた Con A 選択的単離・機能化

しかし、本手法の A) 固相ラベル化収率が低い点、及び予想外の結果として、B) 光切断反応の再現性が低いことが研究を進めていく中で明らかとなった。そこで、上記課題の克服を目的とし、新規光切断型ケミカルツールのデザイン・合成、及び機能評価を行った。分子デザインに際し、課題 A)の原因は、14 が Con A と相互作用した後の固定化部位近傍に、求核性アミノ酸残基が存在しないためだと考えた。そこで、14 のリガンド部位から固定化部位までの分子長を短くした新規

ケミカルツール 17 をデザイン、合成した(図 2) 次に、17 を用いた液相中における Con A のラベル化を検討した結果、17のラベル化収 率が、62%まで顕著に向上することを見出し、 課題 A)の克服に成功した。次に、課題 B)の 原因は、固相上の分子が固相内部に入り込み、 光が十分到達しなかったためと考えた。そこ で、分子 17 を直接固相上に担持するのでは なく、固相内部に入り込みにくいアビジンを 固相表層に担持後、アビジン-ビオチン相互作 用を介して、分子を担持した固相ケミカルツ ール 18 を合成後(図2) 光切断反応を検討 した。その結果、良好な収率で光切断反応が 進行することを見出し、目的とする人工機能 性レクチンを創製する上で重要な指針を得 ることできた。

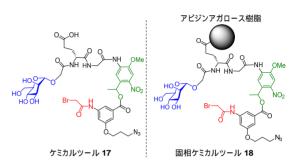


図 2 ケミカルツール 17 及び 18 の化学構造

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)

Kuwahara, D.; Hasumi, T.; Kaneko, H.; *<u>Takahashi, D.</u>; *Toshima, K., A Solid-Phase Affinity Labeling Method for Target-Selective Isolation and Modification of Proteins, *Chem. Commun.*, 查読有, **2014**, *50*, 15601-15604.

[学会発表](計 6 件)

【招待講演】 Takahashi, D., SUNBOR symposium「Chemistry of Natural Products -Power of the Molecules」, Chemical Methods for Target-selective Photodegradation of Oligosaccharides & for Target-selective Isolation and Modification of Proteins, November 17, 2014, Suntory Foundation for Life Sciences (Osaka-fu·Mishima-gun)

【招待騰演】高橋 大介、2 回バイオ関連 化学シンポジウム若手フォーラム固相ケ ミカルツールを用いた標的タンパクの選 択的単離・機能化法の開発、2014年9月 10日、岡山大学津島キャンパス(岡山県・ 岡山市)

Kuwahara, D.; <u>Takahashi, D.</u>; Kazunobu T, A Solid-phase Chemical Labeling Method for Isolation and Modification of Target Proteins, 2nd National Tsing Hua University / Keio University Bilateral Symposium of Advanced Chemistry, July 10, 2014, Keio University Yagami Campus (Kanagawa-ken • Yokohama-shi)

桑原 大知、<u>高橋 大介</u>、戸嶋 一敦、固相 アフィニティラベル化法を用いた薬剤標 的同定法の開発、日本ケミカルバイオロ ジー学会 第9回年会、2014年6月11日、 大阪大学豊中キャンパス (大阪府・豊中 市)

蓮見 貴大、金子 新、高橋 大介、戸嶋 一 敦、標的タンパクを選択的に単離・標識 化する固相ラベル化法の開発、日本化学 会第 94 春季年会、2014 年 3 月 28 日、名 古屋大学東山キャンパス(愛知県・名古 屋市)

【招待購演】 <u>Takahashi, D.,</u> Chemistry Based Approaches for Target-Selective Photodegradation of Oligosaccharides and for Target-selective Modification of Proteins, Carlsberg Laboratory Seminar, September 27, 2013, Carlsberg Laboratory, Copenhagen (Denmark)

〔その他〕

ホームページ等

http://www.applc.keio.ac.jp/~toshima/takahashi.html

6. 研究組織

(1)研究代表者

高橋 大介 (TAKAHASHI DAISUKE) 慶應義塾大学・理工学部・専任講師 研究者番号:00509929

(2)研究分担者 該当なし

(3)連携研究者 該当なし