Title	シリコンナノポアを用いた光学検出による一分子DNAの塩基配列情報解読
Sub Title	Optical detection of single DNA molecules using a silicon nanopore for readout of sequence information
Author	斎木, 敏治(Saiki, Toshiharu) 岩崎, 渉(Iwasaki, Wataru)
Publisher	
Publication year	2016
Jtitle	科学研究費補助金研究成果報告書 (2015.)
JaLC DOI	
Abstract	ナノポアシーケンサにおいて高精度な塩基識別実現に向けた課題は, 通過速度の低速化と安定化である。そのためには,ナノポア通過直前・直後のDNAの形態やそれに 依存したドリフト運動と拡散運動の競合等を明らかにする必要がある。本研究では, ナノポア通過中,ならびに通過後のDNAコイル形成と空間的移動の観測に必要な100nm, 0.1msの空間・時間分解能を有する光学的観察手法の開発,動作実証をおこない,さらにナノポア 近傍の電場に起因する特徴的なDNA通過挙動を見出した。また塩基情報解読に向けてSTED利用の 有効性を確認し,プラズモニック・ナノポアの作製に成功した。 The challenge in highly accurate identification of each nucleotide is slowing and stabilizing DNA translocation velocity. For this purpose, DNA conformation and drift-diffusion motion immediately before and after translocation should be investigated. In this study, an optical microscopic method with 100-nm and 0.1-ms resolution is developed to observe DNA coiling immediately after translocation and its motion. Characteristic DNA translocation dynamics caused by the electric field in the vicinity of nanopore exit is obtained and the mechanism is discussed in detail. To achieve higher spatial resolution aiming to single-molecule sequencing, the possibility of combination with STED and plasmonic nanopore is also demonstrated.
Notes	研究種目 : 挑戦的萌芽研究 研究期間 : 2014 ~ 2015 課題番号 : 26600055 研究分野 : ナノ光学
Genre	Research Paper
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_26600055seika

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

亚成 28 年 6 日 9 日祖在

研究成果報告

	0,			1 北1工
機関番号: 3 2 6 1 2				
研究種目: 挑戦的萌芽研究				
研究期間: 2014~2015				
課題番号: 2 6 6 0 0 0 5 5				
研究課題名(和文)シリコンナノポアを用いた光学検出による一分子DNAの塩基配列情報解読				
研究課題名(英文)Optical detection of single DNA molecules using a silicon nanopore t sequence information	for	readou	ıt o	f
研究代表者				
斎木 敏治 (Saiki, Toshiharu)				
慶應義塾大学・理工学部・教授				
研究者番号:70261196				

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 3,000,000円

研究成果の概要(和文):ナノポアシーケンサにおいて高精度な塩基識別実現に向けた課題は、通過速度の低速化と安 定化である。そのためには、ナノポア通過直前・直後のDNAの形態やそれに依存したドリフト運動と拡散運動の競合等 を明らかにする必要がある。本研究では、ナノポア通過中、ならびに通過後のDNAコイル形成と空間的移動の観測に必 要な100nm、0.1msの空間・時間分解能を有する光学的観察手法の開発、動作実証をおこない、さらにナノポア近傍の電 場に起因する特徴的なDNA通過挙動を見出した。また塩基情報解読に向けてSTED利用の有効性を確認し、プラズモニッ ク・ナノポアの作製に成功した。

研究成果の概要(英文): The challenge in highly accurate identification of each nucleotide is slowing and stabilizing DNA translocation velocity. For this purpose, DNA conformation and drift-diffusion motion immediately before and after translocation should be investigated. In this study, an optical microscopic method with 100-nm and 0.1-ms resolution is developed to observe DNA coiling immediately after translocation and its motion. Characteristic DNA translocation dynamics caused by the electric field in the vicinity of nanopore exit is obtained and the mechanism is discussed in detail. To achieve higher spatial resolution aiming to single-molecule sequencing, the possibility of combination with STED and plasmonic nanopore is also demonstrated.

研究分野:ナノ光学

キーワード: ナノポアセンシング DNA 蛍光計測 プラズモン

1.研究開始当初の背景

現在の DNA 配列解読装置の主流は第2世 代シーケンサであり,数10~数100 塩基程 度の短い断片を超並列的に解読し,それらを つなぎ合わせることにより配列情報を再構 築する.つなぎ合わせにあたっては,コンピ ュータ解析への依存度が高く,解読精度,時 間,コストの点でまだ改善の余地を多く残し ている、この問題を根本から解決するには、 1 万から 10 万塩基を断片化することなく解 読する技術(長いリード長)が必要であり, ナノポアシーケンサはその最有力候補であ る.ナノポアシーケンサの大半は,ポアを通 過するイオン電流,あるいはトンネル電流を 信号とし,塩基ごとの電流変化の違いを検出 することを基本原理とする. グラフェンに形 成されたナノポアや α -Hemolvsin などのタ ンパクナノポアにおいて優れた分解能が確 認されているが,再現性良くルーチン的に活 用できる段階には至っていない.

電流検出型の共通の課題は,(i)電流の変化 (減少分)を検出するため,ポア径に対して 非常に厳しい精度,条件が課される,(ii)十分 なS/N確保のためには,DNAのポア通過速 度を大幅に減速する必要がある,などにあり, これらは実用化に向けて未知数の要素を残 している.

2.研究の目的

現行のシーケンシングにおける最大の課 題である長いリード長(1~10万塩基)実現 のために,光学的検出法を用いたナノポアシ ーケンサを開発する.まず,ごく短期的視野 に立ち,シリコンナノポア近傍に発生するナ ノ光スポットサイズ(50nm 程度)の分解能 で,DNA のポア通過速度を減速することな く,λ-DNA の通過過程を測定する.並行して 短中期的視野に立ち,ナノポア近傍での急峻 な電場勾配(立ち上がり約2nm)を活かした 高分解能化の可能性を模索する.金ナノ粒子 をナノポアに充填することによって得られ るプラズモニックナノポアの作製も実施す る.

3.研究の方法

(1)ナノポア DNA 検出法の概略

測定方法の概略を図1に示す.電解質溶液 をシリコンメンブレンで仕切り,一方のチャ ンバーに観測対象のDNAを導入する.以降, DNAを導入する側をcisチャンバー,DNAが ナノポアを通過して移動する側をtransチャ ンバーと呼ぶ.チャンバー間に電圧を印加す るとイオン電流が流れ,その流れに沿った電 界が発生する.通常負に帯電しているDNAは その電界によって泳動力を得て,ナノポアを 通過する.DNA 通過過程観測のための蛍光励 起光をtransチャンバー側からナノポアに照 射し,同じ側で蛍光信号を集光する.

本研究でシリコンメンブレンと紫外光を 組み合わせた理由は,シリコンがとりわけ紫 外領域で大きな屈折率と消衰係数をもち,以下の2つの効果をもたらすからである.

厚さがわずか 10nm のメンブレンでも十分 な遮光性を有し, cis チャンバーに存在する DNA からの背景信号を抑制できる.

大きな屈折率に起因して,ナノポア出口に て急峻,かつ高コントラストな電場勾配が形 成され,高分解能計測を可能にする.



図 1 ナノポア DNA 検出法の概略

の効果を定量的に評価するために電磁 界解析を行った結果を図2に示す.直径10nm のナノポアを有する厚さ10nmのシリコンメ ンブレンに対して集光した照射光(波長 375nm,x偏光)の電界強度分布をx偏光成分 とz偏光成分に分けて図示している.ナノポ ア界面では境界条件により,z偏光成分(界 面に垂直方向の電場成分)が支配的である. 図2(b)に定義したz軸に沿ってナノポア内外 の電界強度変化をプロットすると図2(c)の ようになり,ナノポア出口近傍約2nmで急激 に電界が立ち上がっており,そのコントラス トも非常に大きいことがわかる.



図 2 光紫外光のナノポア近傍での電場強度 分布.(a)と(b)はそれぞれx偏光成分とz偏 光成分.(c)図(b)に定義した座標軸に沿った 電場強度分布.

この照明法の特徴と、何らかの蛍光消光過 程を組み合わせることにより、原理的には1 ~2nmの分解能で配列解読が可能となる.消 光過程としては、光異性化や STED (STimulated Emission Depletion)光同時 照射による強制的消光などが考えられる. FDTD 法によって計算した電界分布をもとに、 STED との組み合わせによって得られる分解 能をシミュレートした結果を図3に示す.



図3 STED との組み合わせによって得られる 2nm の空間分解能.

(2)ナノポア DNA 通過過程の観測方法

図4に測定系の全体図を示す.電気泳動槽 をシリコン・ナノポアメンブレンで仕切り 2つのチャンバーを形成する. 典型的なナノ ポアメンブレンとしてはポア径 10nm,厚さ 10nm , 観測領域に 2~3 個のポアを含むもの を最も頻繁に使用した.それぞれのチャンバ ーに電解質溶液(主に KCI を使用)を満たし, Ag/AgCI 電極を挿入する. trans チャンバー 側を正極としてチャンバー間に電圧を印加 すると,ナノポアを介してイオン電流が流れ る.電圧降下は高抵抗となるナノポア部で起 こり,ナノポア内部とそのごく近傍に強い電 界が発生する.cis チャンバーに導入された DNA は拡散運動しながらナノポアに接近し 電界によってファネル効果的にナノポアへ 引き込まれ,ポアを通過する.



本測定では電気泳動槽を倒立顕微鏡上に 設置し,ナノポア通過から trans チャンバー への移動,観察領域からの退避過程を高い時 間分解能により観察する.励起光として波長 375nmの紫外光を水浸対物レンズ(×60,NA1. 2)にてメンブレン上に集光し,DNA にインタ ーカレート(塩基対間に挿入)させた DAPI (4',6-diamidino-2-phenylindole)を励起 する.DAPIからの蛍光を再び対物レンズで集 光し,光電子増倍管によって光子計数計測を 行う. DNA のナノポア通過過程は非常に速く,一 塩基あたりサブ µs である.すなわち数 kbp の長い DNA のダイナミクス観測においても, サブ ms の時間分解能を必要とする.本測定 では高時間分解能化のために,200MHz のレー トで 10⁶ サンプリングによる波形保存が可能 なオシロスコープを使用した.光電子増倍管 からのパルス出力波形を直接取得した後,信 号強度と必要な時間分解能を勘案しながら, 適切な積分時間のもとで蛍光強度波形を得 る.

4.研究成果

(1) ナノポア DNA 通過過程の観測 図 5(a)に 10kbp DNA が直径 10 nm のナノポア (メンブレン厚 10nm)を通過する際の蛍光強 度波形の一例を示す.電解質溶液は1MのKCI, チャンバー間の印加電圧は100mVに設定して いる.DNA がナノポアを通過する様子が,立 ち上がり時間 600µs,立ち下がり時間4msの 蛍光強度変化として観察されている.

ここで得られる波形はポア径,ポア密度 メンブレン厚, 電解質溶液の媒質・濃度や印 加電圧によって変化する.それらの依存性は パラメータに対してほぼ系統的に変化し,そ れらの結果を総合すると、図5(a)の波形は概 ね以下のように解釈できる(図6).ナノポア を通過した DNA は通過直後にコイル状に収縮 するが,長さ10kbp 程度の場合,コイルの大 きさはナノポア近傍の x 偏光スポットの広が りと同程度である.このことから,図 5(a) に示す蛍光強度波形のピーク時刻は, DNA が ナノポアを通過し終えた瞬間にほぼ対応す ると考えられる.すなわち立ち上がり時間は DNA がナノポアを通過するのに要する時間 (以下,単に通過時間 translocation time) に相当する.この解釈は,印加電圧を-300mV (逆方向電圧)とし DNA が trans チャンバー から cis チャンバーへ戻るようすを観察した 際の波形 (図 5(b))とも整合している.図 5(b)において立ち上がりは DNA が観察領域に 引き込まれポアを通過し始めるまでの過程 立ち下がりはポアを通過する過程に対応す る.この波形から見積もられるポア通過時間 (立ち下がり時間)が図 5(a)の結果とほぼ-致している.



図 5 (a)10kbp DNA がナノポア通過した際の 蛍光信号波形 . (b)逆方向電圧を印加した際 の逆行する DNA の蛍光信号波形 .



一方,図5(a)の立ち下がり時間は,DNAが ナノポアを通過後,観察領域に滞在する時間, すなわち観察領域から退避するのに要する 時間と理解できる(以下,単に滞在時間 dwell time). 退避過程においてはナノポア 近傍の電界によるドリフト運動と拡散運動 が競合しており、どちらが支配的であるかは、 ポア径や印加電圧などによって決まる.電流 検出型の場合,情報として得られるのは電流 の遮蔽時間, すなわち DNA の通過時間だけで ある.それに対し光検出型の場合,より詳細 な通過過程(通過速度の変化)や通過直後の コイル化過程,通過後のドリフト・拡散過程 を観察することができる.また,図5(b)のよ うに戻りのようすを観察することにより、ナ ノポアへの捕捉過程の情報も得ることがで きる.例えば,通過直後のコイル化が始まる 位置や初期コイルサイズなどは未解明であ り,今後本手法で明らかにできると考えてい る.

上記の基本的な結果以外に,以下のような ナノポア近傍の電場に起因する特徴的な DNA 通過挙動を見出している.長さ10 kbp と48 kbp の二本鎖 DNA のナノポア通過波形の比較 から,ナノポア近傍における非一様な電場強 度分布に起因して長い DNA ほどナノポア通過 後の電気泳動速度が遅いことを示している. また,アルミナをスパッタリング成膜した薄 膜を用いた実験では,表面電荷と高い空孔率 の影響によるナノポア通過速度の低速化を 確認している.

(2) プラズモニック・ナノポアの作製

ナノポアに金ナノ粒子を充填し,電場局 在・増強にともなう高分解能化,高コントラ スト化を目指したプラズモニック・ナノポア の作製を行った.ナノポアメンブレン材料と して,シリコン,ならびに窒化シリコンを選 定した.ポアとしては,ポーラス状のメンブ レンをそのまま使用する方法と集束イオン ビームによってナノポアを形成する方法を 検討した.電気泳動ゲルにメンブレンを挿入 することにより,効率良く金ナノ粒子をポア に充填できることを確認した.直径 40nmの 金ナノ粒子とポーラスシリコンメンブレン を使用して作成したプラズモニック・ナノポ アの一例を図7に示す.



図 7 ポーラスシリコンメンブレンと金ナノ 粒子を使用して作成したプラズモニック・ナ ノポアの電子顕微鏡写真.

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4件)

S. Ito, H. Yamazaki, M. Tsukahara, K. Esashika, and <u>T. Saiki</u>, "Salt dependence of DNA translocation dynamics through silicon nanopores detected by ultraviolet excitation", Applied Physics A. vol. 122, no. 4, pp. 342/1-5 (2016). DOI: 10.1007/s00339-016-9762-y 査読有 H. Yamazaki, S. Ito, K. Esashika, Y. Taguchi, and T. Saiki, "Optical observation of DNA translocation through Al₂O₃ sputtered silicon nanopores in porous membrane ", Applied Physics A, vol. 122, no. 3, pp. 216/1-6 (2016). DOI: 10.1007/s00339-016-9764-9 杳読有 H. Yamazaki, S. Ito, K. Esashika, and T.

H. Yamazaki, S. Ito, K. Esasnika, and <u>I.</u> <u>Saiki</u>, "Optical observation of DNA motion during and immediately after nanopore translocation", Applied Physics Express, vol. 9, no. 1, pp. 017001/1-4 (2016). DOI: http://d o i.org/10.7567/APEX.9.017001 查読有 J. Kobayashi, Y. Takeshita, N. Mizuno, K. Esashika, and <u>T. Saiki</u>, "Robust discrimination between single gold nanoparticles and their dimers in aqueous solution for ultrasensitive homogeneous bioassays", Advances in Optical Technologies, vol. 2015, pp. 581381/1-5 (2015). DOI:10.1155/2015/581381 查読有

[学会発表](計6件)

H. Yamazaki, S. Itoh, K. Esashika, and <u>T. Saiki</u>, "Optical Observation of DNA Translocation Dynamics through Solid-State Nanopores", The 11th Conference on Lasers and Electro-Optics

Pacific Rim, August 27, 2015, Busan, Korea. H. Yamazaki, S. Ito, H. Amalvy, K. Esashika and <u>T. Saiki</u>, "Optical observation of DNA dynamics near nanopores at sub-millisecond and sub-micrometer levels", The 10th Asia-Pacific Conference on Near-field Optics, July 7-10, 2015, 函館市国際水 産・海洋総合研究センター(北海道,函館 市). S. Ito, H. Yamazaki, M. Tsukahara, K. Esashika, and T. Saiki, "Salt Dependence of DNA Translocation Dynamics through Silicon Nanopores Detected by Ultraviolet Excitation", The 10th Asia-Pacific Conference on Near-field Optics, July 7-10, 2015, 函 館市国際水産・海洋総合研究センター(北 海道, 函館市). H. Yamazaki, M. Tsukahara, S. Ito, K. Esashika, and <u>T. Saiki</u>, "DNA dynamics near nanopores at submillisecond and sub-micrometer levels by ultraviolet light spot", Biophysical Society 59th Annual Meeting, February 7-11, 2015, Baltimore, USA. S. Ito, H. Yamazaki, M. Tsukahara, K. Esashika, and T. Saiki, "Measurement of salt dependence of single DNA translocation through Si nanopores with ultraviolet excitation", Biophysical Society 59th Annual Meeting, February 7-11, 2015, Baltimore, USA. M. Tsukahara, S. Itoh, H. Yamazaki, K. Esashika, T. Narsushima, H. Okamoto, and T. Saiki, "Fabrication and evaluation of plasmonic nanopore towards single molecule DNA sequencing", The 13th international conference of Near-field Optics and Nanophotonics, August 31-September 4, 2015, Salt Lake City, USA. 〔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)

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 斎木 敏治(SAIKI Toshiharu) 慶應義塾大学・理工学部・教授 研究者番号:70261196 (2)研究分担者 () 研究者番号: (3)連携研究者 岩崎 涉(IWASAKI Wataru) 東京大学・大学院理学系研究科・准教授

研究者番号:50545019

発明者:

権利者:

種類:

名称: