

生物学研究に新たな光

～超解像蛍光イメージングに最適な超耐光性蛍光色素を開発～

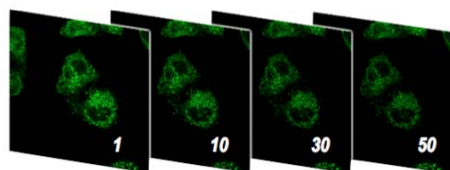
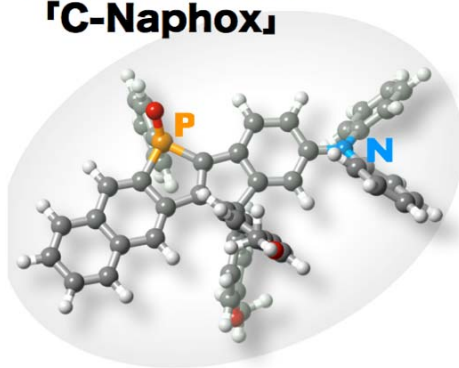
名古屋大学トランスフォーマティブ生命分子研究所 (ITbM) の山口 茂弘 (やまぐち しげひろ) 教授、深澤 愛子 (ふかざわ あいこ) 准教授、多喜 正泰 (たき まさやす) 准教授、WANG Chenguang (わんちえんがん) 研究員、佐藤 良勝 (さとう よしかつ) 講師、東山 哲也 (ひがしやま てつや) 教授らの研究チームは、生命現象などを可視化する超解像蛍光イメージングに最適な新しい蛍光色素を開発しました。

生体内の分子の動きを視るバイオイメーjingは、現在の生物学研究に欠かせない研究手法の一つです。バイオイメーjing技術の発展に大きく影響を及ぼしたのは、2014年のノーベル化学賞に選ばれた超解像顕微鏡の一つであるSTED顕微鏡です。STED顕微鏡は、従来の蛍光顕微鏡の限界を大きく上回る高い空間分解能によって、これまで識別が難しかった細胞内にある小器官の構造やタンパク質の動きなどの観察を可能にしました。しかし、強いレーザー光の照射を必要とすることから、タンパク質などに結合した蛍光色素の褪色が激しく、生きた細胞を視るライブイメーjingなどの実践的なバイオイメーjingへの応用が阻まれてきました。

ITbMの研究チームは、新たな蛍光色素分子「C-Naphox」を開発し、この色素が従来の蛍光色素をはるかに上回る耐光性をもつことを明らかにしました。今回の発明により、従来の色素では困難であったSTED 顕微鏡による繰り返し観測にも成功し、STED顕微鏡を実用レベルに押し上げるための基盤技術を確立しました。

本研究成果は、ドイツ化学専門誌「アンゲバンテ・ヘミー国際版」のオンライン版に10月23日に公開されました。

超耐光性蛍光分子 「C-Naphox」

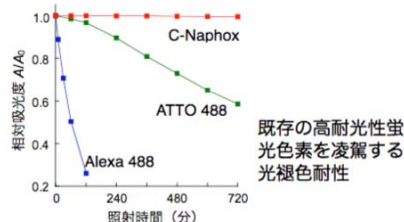


■元素の特徴を生かした分子設計



STED イメーjingに適した蛍光特性
+ 周囲の環境に応じた発光色の変化

■架橋構造による耐光性の獲得



既存の高耐光性蛍光色素を凌駕する
光褪色耐性

過酷な条件での長時間STEDイメーjingでも褪色しない

ライブSTEDイメーjingへの可能性

【研究の背景と内容】

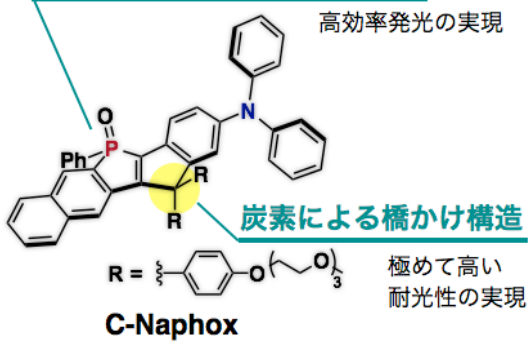
生体組織や生命現象を可視化するバイオイメーキングは、現在の生命科学研究を支える基盤技術として急速に発展してきました。中でも、蛍光イメーキングは、目的の物質が存在する場所や動きを蛍光として感度よく検出できるため、観察対象を生きのまま観察することができます。そのためライブイメーキングの最も有力な手法として広く用いられています。

ところが、この蛍光イメーキングには致命的な欠点が存在します。光を検出手段として用いる蛍光顕微鏡では、光の回折によって像がぼやけ、隣接した二つの物質が一つに視えてしまうため、顕微鏡で正確に観測できる対象物の大きさの下限（空間分解能）に制約が生じてしまいます。物理学者エルンスト・アッペが19世紀に提唱した「アッペの式」によると、観測可能な像の大きさは光の波長の2分の1までであり、400~700 nm (nmは、1 mの10億分の1)の波長をもつ可視光を用いた場合には、200 nmが理論上の限界ということになります。これに対して、細胞内小器官やウイルス、DNA、タンパク質など、生命学者が興味を持つ生体組織や分子の多くは200 nm以下の大きさであり、蛍光イメーキングでは鮮明に観察することは困難でした。微細な生体組織や生物活性分子の動きをありのままに観察する方法の開発は、生物学研究の手法に革新をもたらす重要課題であり、多くの研究者が渴望していました。

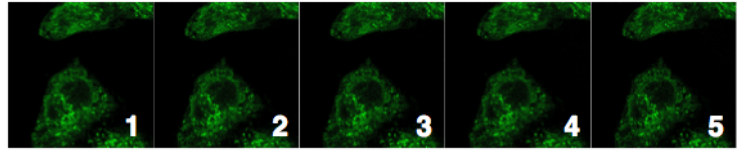
そんな中、今からおよそ10年前、この「200 nmの壁」を超えることのできる新たな蛍光顕微鏡、超解像蛍光顕微鏡が発明されました。1994年にStephan E. Hell博士(ドイツ・マックスプランク研究所)らによって開発された誘導放出抑制(stimulated emission depletion; STED)顕微鏡はその一つです。STED顕微鏡では、蛍光色素を結合(ラベル化)した対象物に、光(励起光)とそれをドーナツ状に取り囲んだSTED光の2種類のレーザーを照射します。蛍光色素に励起光を照らすと、エネルギー状態の高い励起状態になり、蛍光を発しながら、徐々にエネルギーの低い基底状態に戻ります。さらに蛍光色素の蛍光極大波長よりも長波長のSTED光を周りに当てることにより、その部分の蛍光色素のみに誘導放出現象を引き起こし、強制的にSTED光と同じ波長でのみ発光させます。この波長の光のみをフィルターで取り除くことで、STED光の当たらない中心部のみの蛍光を高感度に検出することができるようになるため、数十nm程度にまで空間分解能を高めることができます。この発明を皮切りに、従来の蛍光顕微鏡では像がぼやけて見ることができなかった細胞内小器官を鮮明に観察できることが次々と示されました。バイオイメーキングに大きな発展をもたらす画期的な技術であり、2014年のノーベル化学賞は、Hell博士を含め、超解像顕微鏡を発明した3名の研究者に贈られました。

しかし、これらの超解像顕微鏡を汎用的な手法として実用的に用いるためには、依然として大きな壁が存在しました。その最も大きな壁が、蛍光色素の耐光性です。超解像蛍光顕微鏡では、通常の蛍光顕微鏡と比べて格段に強いレーザー光の照射を必要とすることから、蛍光色素の褪色が深刻な問題となっています。例えば、STEDイメーキングにおいて、空間分解能はSTED光の強度が大きくなるほど高くなることが明らかにされていますが、STED光を強くすることで、同時に蛍光色素の褪色も促進されてしまいます。現在の耐光性蛍光色素の代表格であるAlexa Fluor® 488やATTO 488といった色素ですら、STEDイメーキングに用いた際の光褪色は深刻であり、繰り返し測定を行うことが困難であるのが現状でした。これでは、STED顕微鏡の強みである高い空間分解能を生かしたままライブイメーキングを行うことができません。すなわち、超解像顕微鏡技術の本来の有用性を十分に発揮するためには、強力なレーザー光の照射にも耐えうる新たな蛍光色素の開発が必要不可欠でした。

リンを鍵とする分子デザイン



C-Naphox の STED 顕微鏡像



抗体結合型 Alexa 488 の STED 顕微鏡像

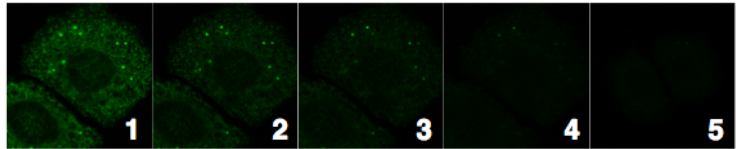


図 1. C-Naphox 蛍光色素と STED 顕微鏡によるイメージング画像

これに対して今回、研究グループは、従来の炭素 (C)、窒素 (N)、酸素 (O) 原子を中心とする分子骨格に、ホウ素 (B)、リン (P)、ケイ素 (Si)、硫黄 (S) などの通常ではあまり用いられない元素を組み込むという分子デザインをもとに、新たな蛍光色素の開発に取り組んできました。その中で、15 族元素であるリン (P) を含む有機蛍光分子の構造と蛍光特性の相関について調べる過程において、リンと炭素原子で橋かけした構造をもつ C-Naphox が極めて高い耐光性をもつことを発見しました。

C-Naphox は、現在最も耐光性に優れた蛍光色素として知られる Alexa Fluor® 488 や ATTO 488 と比較しても圧倒的に高い耐光性を示します。例えば、強力なキセノンランプ (300 W) を用いて 460 ± 11 nm の光を照射する実験を行ったところ、2 時間の光照射によって Alexa Fluor® 488 と ATTO 488 がそれぞれ初期濃度の 26.2% および 96.7% まで分解したのに対し、C-Naphox は 99.9% が分解することなく残っていました。同条件で 12 時間照射を行ったところ、ATTO 488 が 58.7% まで分解したのに対し、C-Naphox は初期濃度の 99.5% と、ほぼ定量的に生き残っていることが分かりました。

そこで、研究チームは、C-Naphox を用いて生きた細胞を染色し、STED 顕微鏡を用いた蛍光イメージングへの応用を試みました。その結果、極めて強い STED 光の照射下で 50 回繰り返し観察を行っても、83% の初期蛍光強度を保持できることがわかりました。同条件で Alexa 488 を用いた場合には、数回の繰り返し測定でほぼ完全に褪色してしまうことと対照的な結果です。すなわち、C-Naphox の例外的に高い耐光性により、従来不可能であると考えられてきた繰り返し STED イメージングが初めて実現したのです。

【まとめと今後の展望】

リンを鍵とする分子設計により超耐光性蛍光色素 C-Naphox の開発に成功し、この色素が生細胞の繰り返し STED イメージングにおいてもほとんど褪色しないことを明らかにしました。この超耐光性蛍光色素の登場により、長時間の繰り返し測定を伴うタイムラプス STED イメージングや、ライブ STED イメージングといった、従来の蛍光色素では不可能であった超解像蛍光イメージングが実現できると考えられます。今回開発した蛍光色素を近年発展のめざましい超解像顕微鏡技術と組み合わせることで、数々の生命現象を高精細にイメージングできる手法の開発につながるものと期待されます。

本研究成果の一部は、科学技術振興機構 (JST) 戦略的創造研究推進事業チーム型研究 (CREST) 「プロセスインテグレーションに向けた高機能ナノ構造体の創出」研究領域 (入江 正浩 研究総括) における研究課題「ソフト π マテリアルの創製と機能発現」(研究代表者: 山口茂弘) の一環として行われました。

【用語解説】

蛍光イメージング：目的の物質（タンパク質など）に蛍光色素を結合し、そこから出る蛍光を観察する手法。

誘導放出 (stimulated emission)：励起状態の原子または分子が低いエネルギー状態（基底状態）に移る過程の一種であり、入射光と同じ波長および位相をもった光のみを放出しながら基底状態に移る現象。入射光がなくても、原子や分子が光や熱の放出を伴い基底状態に移る過程（自然放出）も存在するが、誘導放出の起こりやすさは入射光の強度に比例するため、非常に強い入射光を当てることで自然放出が無視できるほどの割合で誘導放出を引き起こすことができる。

超解像蛍光顕微鏡：蛍光顕微鏡の理論限界（「200 nm」の壁）を超える高い空間分解能をもつ蛍光顕微鏡の総称。誘導放出抑制 (STED; stimulated emission depletion) 顕微鏡の他に、単一の蛍光分子の明滅現象を利用した光活性化局在顕微鏡 (PALM; Photoactivated localization microscopy または STORM; stochastic optical reconstruction microscopy) がある。前者を開発した Stephan W. Hell 博士、後者の開発の立役者となった William E. Moerner 博士 および Erig Betzig 博士の3名に、2014年ノーベル化学賞が授与された。

光の回折：回折とは、波の進行方向に対して壁（障害物）が存在する場合、波が壁の背後など、一見すると到達できない領域に回りこむ現象をさす。光は電磁波の一種であり、波の性質と粒子の性質をあわせもつため、

物質に光を当てると、回折が起こることで光が進行方向に対して拡がる。回折による光の拡がり（回折角）は光の波長に依存し、波長が長くなるほど大きくなる。

【掲載雑誌、論文名、著者】

掲載雑誌： Angewandte Chemie International Edition

論文名： A Phosphole Oxide Based Fluorescent Dye with Exceptional Resistance to Photobleaching: A Practical Tool for Continuous Imaging in STED Microscopy
(例外的な耐光性をもつ蛍光色素：STED 顕微鏡による連続イメージングのための実用的なツール C-Naphox)

著者： Chenguang Wang, Aiko Fukazawa, Masayasu Taki, Yoshikatsu Sato, Tetsuya Higashiyama, Shigehiro Yamaguchi
(Chenguang Wang, 深澤愛子、多喜正泰、佐藤良勝、東山哲也、山口茂弘)

論文公開日：2015年10月23日

DOI: 10.1002/anie.201507939 (<http://dx.doi.org/10.1002/anie.201507939>)

【本件お問い合わせ先】

名古屋大学トランスフォーメティブ生命分子研究所 (ITbM)

ホームページ: <http://www.itbm.nagoya-u.ac.jp>

山口 茂弘

TEL: 052-789-2291

E-mail: yamaguchi@chem.nagoya-u.ac.jp

ホームページ (研究室): <http://orgreact.chem.nagoya-u.ac.jp/Home.html>

東山 哲也

TEL: 052-747-6404

E-mail: higashi@bio.nagoya-u.ac.jp

ホームページ (研究室): <http://www.higashiyama-lab.com/>

名古屋大学 ITbM リサーチプロモーションディビジョン

宮崎 亜矢子・佐藤 綾人

TEL: +81-52-789-4999 FAX: +81-52-789-3053

E-mail: press@itbm.nagoya-u.ac.jp

名古屋大学総務部広報渉外課

TEL: +81-52-789-2699 FAX: +81-52-788-6272

E-mail: kouho@adm.nagoya-u.ac.jp