## 様式 C-19

## 科学研究費補助金研究成果報告書

平成 21 年 5月 25 日現在

研究種目:若手研究(B)
研究期間: 2007 ~ 2008
課題番号:19710108
研究課題名(和文) In vivo アポトーシスの誘発と検出を目指したコアーシェル型金ナノ粒子
の設計
研究課題名(英文) Design of Core-Shell Gold Nanoparticles for the Detection and
Induction of apoptosis in vivo
研究代表者 大石 基 (OISHI MOTOI)
筑波大学・大学院数理物質科学研究科・講師
研究者番号:90419242

研究成果の概要:

本研究では、生体適合性の高いポリエチレングリコール(PEG)末端に蛍光ラベル化を施したカ スパーゼ3の基質ペプチド(DEVD 配列)を結合させ、ポリアミン(ゲル)コアには蛍光消光剤 である金コロイドを内包させた金コロイド内包型 PEG 化ナノ(ゲル)粒子を調製し、薬物によ り誘発された細胞内アポトーシス(自発的細胞死)をイメージングすることで抗ガン剤治療に おける早期診断(治療効果の予測)システムの開発を行った。

交付額

(金額単位:円)

	直接経費	間接経費	合 計
2007 年度	1,700,000	0	1, 700, 000
2008 年度	1, 300, 000	390, 000	1,690,000
年度			
年度			
年度			
総計	3,000,000	390, 000	3, 390, 000

研究分野:医療高分子材料

科研費の分科・細目:ナノ・マイクロ科学 ナノ材料・ナノバイオサイエンス キーワード:金ナノ粒子、ポリアミン、ポリエチレングリコール、アポトーシス

## 1. 研究開始当初の背景

遺伝子解析技術・分子生物学の急速な進歩 に伴い、既に多くの疾病に関与する遺伝子の 存在が明らかになっており、理論上は疾病に 関与する遺伝子の発現を自由に制御するこ とができれば、ガンなどの多くの難治性疾患 の治療法を開拓することが可能であると考 えられる。近年、短いニ本鎖 RNA(siRNA)を 細胞内に導入し、RNA 干渉(RNAi: 2006年/ ーベル医学生理学賞)を誘導して標的遺伝子 の発現のみを特異的に抑制しうる方法は、こ れまでのアンチセンス法に比べて、標的 mRNA を切断する効率が高く、低濃度で効果が得られ、また配列を比較的容易に選択できることからも、最も盛んに研究がなされ医薬品としての開発も始まっている。このような研究と伴に、これら siRNA など薬物による細胞内のシグナル変化をイメージングするナノデバイスの開発が注目を集めている。

2. 研究の目的

本研究のねらいは、siRNA などの薬物を体 内のガン組織・細胞にのみ安定に送達し、細 胞内の環境変化に応答してアポトーシスを 誘起し、同時にその治療効果(アポトーシス) を検出可能な、治療(<u>Therapeutic</u>)と診断 (Diag<u>nostic</u>)を同時に行うセラノスティッ ク・ナノデバイス(Theranostic Nanodevice) を創製することである。より具体的には、PEG 末端に蛍光ラベル化を施したカスパーゼ3の 基質ペプチド(DEVD)を結合させ、ポリアミ ン(ゲル)コアには蛍光消光剤である金コロ イドを内包させた金コロイド内包型 PEG化ナ ノ(ゲル)粒子を調製し、siRNA などの薬物 により誘発されたアポトーシスをイメージ ングすることで抗ガン剤治療における早期 診断(治療効果の予測)システムの開発を目 的としている(図1)。



図1.細胞内アポトーシスをイメージングする 金コロイド内包型 PEG 化ナノ(ゲル)粒子の概 念

3. 研究の方法

本研究のような治療と治療効果の検出を 同時に行うセラノスティック金ナノ粒子を 構築するうえで以下のように研究を進めた。

(1) 機能化 PEG/ポリアミンブロック共重合体の合成と PEG 化金コロイドの調製と評価:

(2) 機能化金コロイド内包型 PEG 化ナノ ゲル粒子の調製と物理化学的評価:

(3) 機能化金コロイド内包型 PEG 化ナノ ゲル粒子を用いた細胞内アポトーシスの検 出:

以下「4.研究成果」の項に上記項目に関す る研究成果を記述する。

4. 研究成果

上述した「3. 研究の方法」に基づいた研究 成果を示す。

 (1) 機能化 PEG/ポリアミンブロック共 重合体の合成と PEG 化金コロイドの調製と 評価:

ここでは、生体環境下においても高い分 散安定性を示す金ナノ粒子を調製するため の高分子設計を行った。生体適合性が高い ことで知られているポリエチレングリコー ル(PEG)及び金ナノ粒子(蛍光消光剤)と相 互作用を示すポリアミン(ポリジメチルア ミノエチルメタクリレート:PAMA)に着目 し、様々な鎖長(n=3, 6, 20, 40, 80)の PEG-PAMA ブロック共重合体を精密合成した。



図2. FITC-DEVD-nanogel (黒)、 FITC-DEVD-nanogel-GNP (赤) および FITC-DEVD-nanogel-GNP をシアンエッチング処 理した後(青)の蛍光スペクトル



**図3**.反応時間に対する規格化した蛍光強度の 変化。(赤)カスパーゼ-3存在下、(青)カ スパーゼ-3および阻害剤存在下、および(黒) カスパーゼ-9存在下

さらに、こられのブロック共重合体で調製 した PEG 化金ナノ粒子は、PAMA 鎖長が短い ほど安定に分散することが確かめられた。 次に、この知見に基づき機能化金コロイド 内包型 PEG 化ナノゲル粒子の調整を行った。 (2) 機能化金コロイド内包型 PEG化ナノ ゲル粒子の調製と物理化学的評価

PEG 末端にアセタール基を有する PEG 化 ナノゲル粒子の合成は、既報に従い行った。 また、FITC ラベル化 DEVD ペプチド (FITC-Lys-Gly-Gly-Asp-Val-Glu-Asp-Gly -Gly-Cys)のナノゲルへの結合は、PEG 末 端のアセタール基をアルデヒド基に変換し た後、アルデヒド基と FITC ラベル化 DEVD ペプチドのシステイン残基とのチアゾリン 形成反応により行った。さらに、金コロイ ド内包型 PEG 化ナノゲル粒子 (FITC-DEVD-nanogel-GNP)の調製は、既報 の自己還元法により行った。図2にペプチ ド導入型 PEG 化ナノゲル粒子 (FITC-DEVD-nanogel) および金コロイド内 包 型 PEG 化 ナ ノ ゲ ル 粒 子 (FITC-DEVD-nanogel-GNP)の蛍光スペクト ルを示す。FITC-DEVD-nanogel は、520 nm



図4. FITC-DEVED-nanogel-GNP 存在下での HuH-7 細胞の蛍光共焦点顕微鏡写真 a) 未処理、および b)スタウロスポリン(アポトーシス誘発剤)処理後 付近に FITC 分子に基づく蛍光が観察され たが、FITC-DEVD-nanogel-GNP においては FITC に基づく蛍光がほとんど観察されず、 このときの消光効率は 98%であった。さら に、FITC-DEVD-nanogel-GNP をシアンエッ チング(金コロイドをイオン化)した後の 蛍光スペクトルは、FITC-DEVD-nanogel の 蛍光スペクトルとほぼ同様のものであった。 これらのことから、FITC-DEVD-nanogel-GNP の消光は、PEG 末端に導入した FITC 分子か ら金コロイドへの蛍光エネルギー移動 (FRET) によるものであることが示唆され る。

(3) 機能化金コロイド内包型 PEG 化ナノ ゲル粒子を用いた細胞内アポトーシスの検出:

3 に カ ス パ ー ゼ 义 上 FITC-DEVD-nanogel-GNP を反応させたとき の、時間に対する蛍光強度の変化を示す。 その結果、カスパーゼ3との反応において は、5倍近い蛍光強度の増大が観察された。 一方、阻害剤存在下でのカスパーゼ3との 反応においては、蛍光強度の上昇はほとん ど観察されず、カスパーゼ9との反応にお いても同様であった。このことから、 FITC-DEVD-nanogel-GNP は、カスパーゼ 3 と特異的に反応することで DEVED ペプチド が切断され、その結果 FITC 分子がナノゲル から離れることで FRET が解消され、蛍光を 示したと考えられる。次に、 FITC-DEVD-nanogel-GNP を取り込ませたヒ ト肝ガン由来 HuH-7 細胞に対してスタウロ スポリンを用いてアポトーシスを誘発させ、 共焦点蛍光顕微鏡を用いて観察した (図4)。 その結果、アポトーシスを誘発させていない HuH-7 細胞では、蛍光はほとんど観察されなかった。一方、スタウロスポリンによりアポトーシスを誘発させた HuH-7 細胞においては、ほとんど全ての細胞において蛍光が観察され、アポトーシスのイメージングが可能であった。すなわち、このFITC-DEVD-nanogel-GNP は、薬物により誘発されたアポトーシスをイメージングする ナノデバイスであることが示唆された。

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2件)
- Motoi Oishi, Atsushi Tamura, Takahito Nakamura, and Yukio Nagasaki, "A Smart Nanoprobe Based on Fluorescence-Quenching PEGylated Nanogel Containing Gold Nanoparticles for Monitoring the Cancer Response to Therapy" Adv. Funct. Mater. (2009) in press. 査読有 り
- Daisuke Miyamoto, <u>Motoi Oishi</u>, Keiji Kojima, Keitaro Yoshimoto, and Yukio Nagasaki, "Completely Dispersible PEGylated Gold Nanoparticles under Physiological Conditions: Modification of Gold Nanoparticles with Precisely Controlled PEG-b-Polyamine" *Langmuir* (2008), 24, 5010-5017. 査読有り

〔学会発表〕(計7件)

- <u>大石基</u>、長崎幸夫「ナノプローブ粒子に よるガンおよびアポトーシスのピンポ イントイメージング」第17回バイオイ メージング学会学術集会、千葉、2008 年11月1日
- ② <u>大石基</u>、長崎幸夫「細胞内環境およびシ グナルに応答する PEG 化ナノゲル粒子に よるバイオイメージング」第 57 回高分 子討論会、大阪、2008 年 9 月 24 日
- ③ <u>Motoi Oishi</u> and Yukio Nagasaki "pH-Responsive PEGylated Nanogels as a Smart Nanodevice for Cancer Diagnosis and Therapy" 236th ACS National Meeting (8th International Biorelated polymer Symposium), Philadelphia, USA, August 21, 2008.
- ④ <u>大石基</u>「pHではたらく機能性ナノゲル」 高分子学会関東支部第38回茨城地区活 動講演会、つくば、2008年7月4日
- 5 <u>大石基</u>、宮本大輔、中尾上純平、狩野光
  伸、長崎幸夫「PEG 化金コロイドによる siRNA 送達システムの構築」遺伝子・デ リバリー研究会第8回 シンポジウム、

大阪、2008年5月9日

- ⑥ 山中千恵、宮本大輔、大石基、長崎幸夫「金 ナノ粒子分散安定性向上のための N6PEG/金 ナノ粒子複合化評価」第2回ポリスケールテ クノロジーワークショップ、野田、2008 年 3月7日
- ⑦ <u>大石基</u>、中尾上純平、長崎幸夫「胞内環 境応答性 PEG 化金ナノ粒子による siRNA の 細胞内デリバリー」第 56 回高分子年次会、 京都、2007 年 05 月 29 日

〔図書〕(計1件)

① Motoi Oishi and Yukio Nagasaki "Smart Hybrid Nanoparticles Based on Stimuli-Responsive PEGylated Nanogels Containing Metal Nanoparticles for Biomedical Applications" in the book entitled "Modern Trends in Macromolecular Chemistry" Edited by Frank Columbus Published by Nov Science Publisher Inc. New York in press.

6. 研究組織

(1)研究代表者

大石 基 (0ISHI MOTOI)
 筑波大学・大学院数理物質科学研究科・講師
 研究者番号:90419242