ここにタイトルを記入

SUZUKEN

生命物理化学教室

1. 鈴木健一

実習日: 2019/7/8 ~ 2019/7/11 実習班: B 班

1 MALDI-TOFMS による質量分析

● 実習日: 7/9

実験方法

実習書に従い、ペプチド A、ペプチド B、ペプチド B をトリプシン処理したもの(6 h、24 h)、ユビキチン、リゾチーム、YUH1、BSA の MS スペクトルを測定した。マトリックスは CHCA を用いた。

結果

得られたスペクトルは別途添付。明らかなものはピークの帰属をスペクトル上に記入した。

課題

1.

マトリックスを選択する際に注意する点を挙げなさい。

- 1. 分子量分子量が近いとシグナルがサンプル由来かマトリックス由来かがわからなくなるためマトリックスとサンプルの分子量は異なるものを用いる方が良い。また、マトリックスの分子量は小さい方が良い。それはマトリックスの分子量が大きいと、レーザーで分解して小さい分子量が小さいものができる可能性があるからである。
- 2. 溶媒サンプルとマトリックスを両方溶かせる溶媒である必要がある。
- 3. 反応性サンプルと反応しないこと。
- 4. レーザー波長マトリックスがレーザー波長を吸収することが最低条件であり、なるべく弱いレーザー波 長で励起するものの方がサンプルに与えるダメージが小さくなる。

2

¹⁵N 標識 Ub の ¹⁵N 安定同位体標識率を算出しなさい。

Ub の窒素原子の数 n_N を求める。

$$n_N = 76 + 3 \times 4 + 2 \times 1 + 6 + 2 + 7 = 105$$

MS スペクトルデータでは、通常の Ub のピークが 8560.483、 15 N 標識のピークが 8655.947 と計測されたので、 15 N 安定同位体標識率は以下のようになる。

15
N 安定同位体標識率 = $\frac{8655.947 - 8560.483}{105} = 91.37\%$

3

 $^2\mathrm{H}^{15}\mathrm{N}$ 標識 Ub の $^2\mathrm{H}$ 安定同位体標識率を算出しなさい。ただし、 $^{15}\mathrm{N}$ 標識 Ub と変わらないものと仮定する

Ub の非交換性の水素は 478 個である。MS スペクトルデータから $^2\mathrm{H}^{15}\mathrm{N}$ 標識 Ub の分子量が 9140.365 と計測されたので、 $^2\mathrm{H}^{15}\mathrm{N}$ 安定同位体標識率は以下のようになる。

2
H 安定同位体標識率 = $\frac{9140.365 - 8655.947}{478} = 101.34\%$

4

高分子量になるにしたがって、ペプチド・タンパク質の MS スペクトルの特徴はどのように変化するか。また、その変化が生じる理由を考察しなさい。

ペプチドの分子量が大きくなるにつれてピークの半値幅が広くなる。そのため分解能が低くなる。このような変化が起きる要因として以下の3つが挙げられる。まず、分子量が多いとそれだけ同位体が含まれる割合が増えるため、ピークの右側が広がりやすくなる。また、分子量が大きいと分解産物ができやすくなるためピークの左側も広がりやすい。さらに、分子がイオン化した時に僅かに初速度をもっているため、その速度の違いによってズレが生じる。分子量が大きいほどその影響を大きく受けるのでピークが広がる。また、分子量が大きくなるほど感度が下がる。これは分子量が大きいほど気化しにくくなるから、飛行中に分解するからである。

5

リニアモードとリフレクトロンモードではスペクトルにどのような違いがあるか、文献を参考 に述べよ。また、高分子量の試料を測定する際にはどちらのモードが適しているか。

リニアーモードではレーザーによって気化したイオンが直線的に飛行するため、イオンがもつ初速度によって飛行時間にばらつきが生じる。それに対してリフレクトロンモードでは途中で電圧をかけてイオンを折り返させるため、初速度の影響をキャンセルさせている。そのためリフレクトロンモードには分子ごとの飛行時間のばらつきが小さく、ピークが鋭くなるという利点がある。しかし二回電圧を与えるために分子イオンが壊れやすく、感度が低下するというのが欠点である。高分子の試料はレーザーでの

気化する効率が悪い上ので感度が低い。そのためさらに感度が低くなるリフレクトロンモードでの測定 には向かず、リニアーモードでの計測が適している。

2 蛍光消去法による、蛋白質-蛋白質複合体の親和性 の決定

• 実習日: 7/8

実習手順

実習書に準拠し、蛍光強度と結合解離定数のリガンドーレセプター濃度との関係のモデルを立て、エクセルで数値計算し、実験結果をシミュレーションする。シミュレーション結果を基に最適な実験条件を見積もる。 実際に BPTI を添加にともなうトリプシノーゲンの蛍光強度の変化を蛍光分光器で観測し、実測値を複合体形成時のトリプシノーゲンの蛍光強度と非結合型のトリプシノーゲンの蛍光強度の比の値 β と結合解離定数 Kdを手動で変化させ、グラフを見ながらモデルにフィッティングする。

蛍光分光器の測定条件

● 励起波長: 295nm

• 測定蛍光波長範囲: 320 370nm

励起バンド幅:10nm蛍光バンド幅:10nmホトマル電圧:400V波長間隔:0.2nm

結果

$$k_d = 4 \times 10^{-6}, \quad \beta = 1.3$$

課題

(1)

$$k_d=4\times 10^{-6}$$
 [M], $10^5 < k_{\rm on} < 10^8$ [M $^{-1}\cdot s^{-1}$] であるから
$$k_{\rm off}=k_d\times k_{\rm on}$$

に代入して

$$0.4 < k_{\text{off}} < 400 \quad [s^{-1}]$$

となる。また、半減期 $t_{1/2}$ は

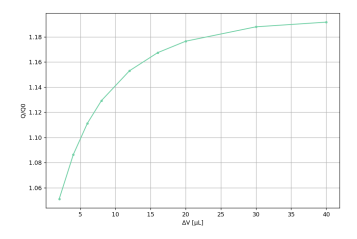
$$t_{1/2} = \frac{\ln 2}{k_{\text{off}}} \approx \frac{0.693}{k_{\text{off}}}$$

と表わせるので、

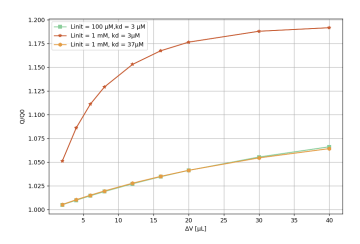
$$1.73 \times 10^{-3} < t_{1/2} < 1.73 \ [s]$$

となる。

(2-1)

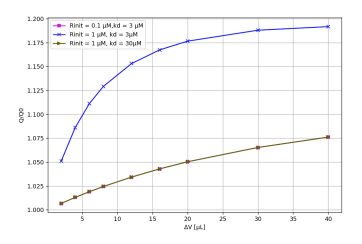


(2-2)



フィッティングの結果 $k_d=37\mu M$ となった。

(2-3)



フィッティングの結果 $k_d = 30 \mu M$ となった。

(3)

解離定数を正確に求めるにはレセプターの濃度を解離定数より小さくし、リガンドの総濃度を小さい値から 大きい値まで動かすことができる必要がある。

しかし、解離定数が極端に小さいとレセプターの濃度がさらに極端に小さくなってしまい、蛍光の定量的な 測定が不可能となってしまう。一方、解離定数が極端に大きいときは溶解度の関係からリガンドの総濃度を大 きくできないので測定が困難となる。

(4)

等温滴定型カロメトリー法は、サンプルの標識や固定化などの修飾をする必要がない手法であり、溶液中でのタンパク質-タンパク質相互作用を熱力学的に分析できる。また、 K_d だけでなくエンタルピー差とエントロピー差による分析が可能なので結合状態についてより詳細に分析することが可能である。

表面プラズモン共鳴法はセンサーチップの上にリガンドを固定する必要がある。そのため溶液中での相互作用を解析できない。しかし、カイネティクス分析によって、結合解離定数 K_d だけでなく、結合速度定数 k_{on} 、解離速度定数 k_{off} も測定することが可能である。

トリプトファン残基の蛍光分光法は、トリプトファンがタンパク質同士が結合することで蛍光強度が変化することで、溶液中においてタンパク質に標識する必要なく相互作用を分析することができる。蛍光分析法では結合解離定数 K_d だけでなく、蛍光強度比も得ることができる。

3 NMR によるペプチドの高次構造解析、および立体 構造決定

3-1 $^{1}H - NMR 測定$

● 実習日 7/8

400Hz の FT-NMR 分光計でペプチド A、ペプチド B、Ub(軽水中、重水中)、2H 標識 Ub、リゾチーム、YUH1、BSA、15N 標識 Ub(1 H $^{-15}$ N $^-$ 2 次元 NMR)を測定する。測定温度 303K,400MHz で測定。

課題

1

各 NMR 測定試料におけるペプチド、タンパク質の濃度を求める。

	分子量 (g/mol)	試料量 (mg)	濃度 (mol/L)
ペプチドA	658	1.0	0.003377
ペプチド B	640	1.0	0.003472
Ub	8556.7	3.0	0.000779
Lysozyme	14304.9	6.0	0.000932
YUH1	26424.4	5.1	0.000429
BSA	66462.9	6.0	0.000201

2

ペプチド A(1回目) の測定において、観測された最大の強度を持つシグナルは何か

溶媒である水の濃度が最も高いため、水分子由来のプロトンによるシグナルが最も大きい。

3

ペプチド A(2 回目) の測定において、ペプチド A の 1 次元 ^1H-NMR スペクトル観測のために、なぜ最大強度のシグナルを飽和する方法が必要になるのであろうか。

標的とするプロトンの共鳴周波数と等しい電磁波を当て続けることで、スピンの異なるエネルギー準位間での移動が飽和し、巨視的磁化を失う。それによって水分子由来のプロトンによるシグナルが観測されにくくなるので、濃度が小さい試料に由来するシグナルを十分観測できることができるようになる。

4

アミノ酸組成が同一でありながら、ペプチド A とペプチド B の NMR スペクトル (化学シフト) が異なる理由について考察せよ。

スペクトルを見ると、窒素原子に結合する H や 3 級の炭素原子に結合する H に由来する化学シフトが異なることから、ペプチド A とペプチド B では主鎖の部分で立体構造が異なっていることが推測される。加えて、 MS の実験結果から、ペプチド B は環状であることが推測されるため、N 末端と C 末端がペプチド結合してることが考えられる。そのため、N に結合した水素のシグナルが異なる化学シフトとして観測されている。また、ペプチド B はペプチド A に比べてシグナルの数が多く、C 2 の立体異性体が混ざっていると考えられる。

5

タンパク質の 1 次元 $^1{
m H}$ – NMR スペクトルにおいて、 $0\sim$ –1ppm に存在するシグナルは、どのような環境にある $^1{
m H}$ に由来すると考えられるか。

タンパク質は特定の高次の立体構造を持つため、ある部分がある別の部分と距離的に近接することで特異な シグナルを持つことがある。

 $0 \sim -1$ ppm のシグナルは、芳香環の鉛直方向に近接するメチルあるいはメチレン水素が、芳香環の環電流効果により発生する局所的に外部磁場の逆向きの磁場を受け、大きく遮蔽されているように観測されることで生じる。

芳香環では内部の自由電子が磁場を打ち消すように運動する環電流効果が発生する。これによって外部の磁場とは逆向きの磁場が生まれて磁力が相殺することで遮蔽効果が生まれる。この効果を受けるのは芳香環の面と垂直な方向から近接するメチル基およびメチレンの水素であり、化学シフトが 0~-1ppm になる。

6

重水中でタンパク質の NMR スペクトルを観測する際の問題点は何か。

N や O に結合する水素は溶媒の水と交換される交換性のプロトンである。重水中ではペプチドの主鎖の N に結合した水素が重水素と交換し、シグナルが消えるので十分なスペクトルが得られなくなる。

7

タンパク質の分子量増大にともなって、1次元1H-NMRはどのように変化するか。

プロトンの数が増えてシグナルが重なる縮重が起こる。加えて分子量が大きいと分子の回転が遅くなりピークの半値幅が広くなる。これらの要因から一つ一つのシグナルを解析することが難しくなる。

8

測定温度を変化させると、スペクトルはどのように変わるか推測せよ。

温度が高いほど分子の回転運動が激しくなるのでピークの半値幅が狭くなるが、温度が高いとタンパク質が 変性して異なるシグナルを示す可能性もある。

g

NMR スペクトルを1次元から2次元にすることで、どのような利点があると考えられるか。

 15 N の化学シフトも測定することで 1 H-NMR のスペクトルでは重なっていたシグナルを分けることができる。それによって分解能が上がり、ペプチドのアミノ酸一つ一つを読み取ることができるようになる。

10

2次元 $^1\mathrm{H}\text{-}^{15}\mathrm{N}$ HSQC スペクトルはどのような解析において有用となるだろうか。例を挙げて説明 せよ。

 1 H- 15 N HSQC スペクトルではタンパク質の各アミノ酸の主鎖の N と H の情報をひとつひとつ得ることができる。したがって何かと結合したタンパク質のスペクトルと元のタンパク質のスペクトルを比較することで、タンパク質のどこに結合ができ、どのような構造の変化が起きているかを細かく観察することができる。そのためタンパク質同士の相互作用を確認したり、タンパク質を標的にしたリード化合物のスクリーニングに有用である。

3-2 NMR スペクトルの帰属

● 実習日: 7/10

結果

ピークを帰属したスペクトルデータは別途添付

課題

1

各々のプロトンの化学シフトの値を表にまとめよ。

2

 $\it i$ 3J により連結しているにもかかわらず、DQF-COSY スペクトル上においてクロスピークが観測されないスピン対が存在する。この理由について考察せよ。

3

化学シフト値が近いために、シグナルが分離して観測されない場合がある。シグナルをよりよく観測 するための方法について考察せよ。

4

ROESY スペクトルの各クロスピークの帰属を、スペクトル上に書き込みなさい。

添付のスペクトルの通り。

3-3 NOE を利用した細胞接着タンパク質阻害ペプチドの水溶液構造決定

● 実習日:7/11

課題

1

構造の収束の良い部分と悪い部分の違いは何によるか。

NOE によって原子同士の距離の情報が与えられるので NOE が観測されるところは構造が特定され、収束が良くなる。一方、側鎖の長いアルギニンやアスパラギンの側鎖部分は NOE のによる制約がなく、溶液中で自由に動く本来の姿を表していると言える。

2

ペプチド A の ROESY 測定では、得られる ROE クロスピークの数がペプチド B に比べて少ない。その理由を考察せよ。

ペプチド A は直鎖状なので近くに存在するプロトンの数が少ない。ペプチド A の方が運動性が高いのでプロトンが近くに存在していても NOE 強度が低くなる。

$$I \propto f(\tau_c)/\left\langle r^6 \right\rangle$$

3

ペプチド B およびフィブロネクチンの RGDS 部分における、 φ 、 ψ 角を表にまとめよ。両者を比較し、活性に必要な構造について考察せよ。

	Arg		Gly		Asp		Ser	
	φ	ψ	φ	ψ	φ	ψ	φ	ψ
ペプチド B	-53.3	174.4	48.2	-160.3	-56.5	-34	-40.6	99.1
フィブロネクチン	-142.1	-170.2	80.5	-163.7	-75.4	-24.2	-127.2	75.1

上記の表から、 Arg の ψ 角の列から Asp の ψ 角まで列の結合角が近いことがわかる。ペプチド B とフィブロネクチンはこの部分の立体構造が近く、位置関係が活性に必要な構造であると考えられる。

ペプチドBはインテグリンとフィブロネクチンの相互作用を競合的に阻害する

4

ペプチドBはペプチドAよりも細胞接着阻害活性が強い。その理由を考察せよ。

ペプチド B はフィブロネクチンと構造が類似しているため細胞接着阻害活性が強い。また、ペプチド A は 直鎖状であるため結合に伴うエントロピーの減少が大きく、自由エネルギー的な観点から不利であるため細胞 接着阻害活性が弱い。

5

Cilengitide がペプチド B よりも高い親和性を獲得する理由を考察せよ。

相互作用に重要な構造を保ったまま、より小さな環状構造にして自由度を減少させることで自由エネルギー的に有利にしている。また、RGD配列以外の部分でインテグリンと新たな相互作用を形成している。(Phe が VDW 相互作用)

6

Eptifibatide が $\alpha IIB\beta$ 3 インテグリンに特異的に作用する機構を述べよ。

炭素鎖の長さを調節して α サブユニットの構造を見分けることで特異性が生じる。具体的には Eptifibatide の活性部位は通常のアルギニンではなく、アルギニン残基よりも炭素一つ分長い官能基であるホモアルギニン を用いている。それによって α IIB β 3 インテグリンに特異的に高い親和性をもつようになる。

7

Tirofiban が Eptifibatide よりも医薬品として有利な点を考察せよ。

Tirofiban は Eptifibatide の活性に重要な官能基の位置関係を保ったまま、さらに低分子量化されている。これによって分子の運動の自由度を減少し、結合に伴うエントロピー減少が小さくなる。加えて、低分子量化することで合成が簡便になり、体内動態が良化する。

4 分子間相互作用に伴う化学シフト変化

● 実習日: 7/11

実験方法

PDB から取得した Ub の立体構造を表示する。Ub の立体構造から、二次構造を帰属する。

 15 N Ub の 1 H- 15 N HSQC NMR スペクトルから、YUH1 添加に伴って化学シフトが変化したアミノ酸残基を特定し、Ub の立体構造上に表示する。YUH1 と Ub の複合体を表示し、化学シフト変化との関係を考える。

課題

1

実習 2-(2) の各項目についてまとめなさい。

(ア) 各シグナルは何を表しているか。

直接結合した 1H と 15N の相関スペクトルであるので、

- 主鎖のアミド基
- 側鎖のアミド基 (アスパラギン、グルタミン)
- グアニジウム基 (アルギニンの側鎖)

のシグナルを表している。プロリンは主鎖の中で唯一アミド基を持たないので注意する。

(1) 15N 標識されたタンパク質を用いるメリットは何か。

一次元のスペクトルでは重なってしまうピークを分離することができるので残基とシグナルを 1 対 1 で対応させることが容易になる。

- (ウ) 15 N 標識されたタンパク質はどのように調整するか。
 - M9 最小培地でタンパク質発現大腸菌を培養し、窒素源として 15 N 標識した $\mathrm{NH_4Cl}$ を与えてタンパク質を合成させる。
- (エ) α -ヘリックスおよび β -ストランドを形成する残基に見られる、化学シフトの分布の違い、およびその原因。

 α -ヘリックスは $7 \sim 9$ ppm に集中し、 β -ストランドではそれよりも低磁場側にも分布する。これはアミドの水素とカルボニルの水素結合が直線上に並ぶことができる β -ストランドが水素結合が直線状には並べない α -ヘリックスよりも水素の電子が強く引かれるからである。

2

YUH1 添加時の、 15 N Ub の 1 H- 15 N HSQC スペクトルの変化の仕方にいくつかのパターンがある。 気づいた点を挙げ、その原因などを考察しなさい。

3

化学シフト変化の大きな残基を、立体構造上で色付けすることにより分かったことをまとめ、化学シフト変化の原因について考察しなさい。

4

YUH1 の 90 番目のシステインをセリンへと変異させた場合 YUH1(C90S) において、Ub への解離定数は 43nM と見積もられる。 $[^{15}N]$ Ub に対して滴定していった場合、 $[^{15}N]$ Ub の 1 H- 15 N HSQC スペクトルはどのように変化すると考えられるか。

5

今回実習で取り扱った化学シフト摂動法を創薬に応用する場合、どのような実験系が考えられるか。