熊本大学学術リポジトリ

Kumamoto University Repository System

Title	DNA のクロマト分離のためのポリカチオン固定化セルロ ース粒子の設計と応用
Author(s)	坂本,誓子;立中,佑希;坂田,眞砂代;國武,雅司; 戸所,正美
Citation	熊本県産学官技術交流会講演論文集: 62-63
Issue date	2008
Туре	Journal Article
URL	http://hdl.handle.net/2298/9848
Right	



DNA のクロマト分離のための ポリカチオン固定化セルロース粒子の設計と応用

○坂本 誓子, 立中 佑希, 坂田 眞砂代, 國武 雅司(熊本大学大学院自然科学研究科)戸所 正美(チッソ)

1. はじめに

遺伝子工学や細胞培養技術の目覚しい進 歩により、細菌を用いた組み換え遺伝子に よるワクチンの合成や、生物由来抗原およ び抗体の精製が近年盛んに行なわれてきて いる。このようにして作られた菌体由来の タンパク質やワクチン原料中には菌体由来 の核酸(DNA)が普遍的に存在している。微量 残存する DNA は、注射等で体内に投与され ると転移や突然変異などの生物学的な活性 により、発ガン遺伝子を増殖させる恐れが あることが WHO から報告されており、これ らの DNA を除去することが切望されている (<10 ng/dose) [1]。これらの理由により、 ワクチンや医薬品中から、タンパク質など の生体に有効な成分を損なう事なく、細菌 由来の DNA を排除することが切望されてい る。

我々は既にポリカチオン固定化高分子微 粒子が DNA に対して高い選択性を持つこと を明らかにしてきた(図 1)。



図1 DNAの吸着機構

本研究では、ポリカチオン固定化セルロー ス粒子に選択的に吸着させた後 DNA の回収 が可能な粒子の開発を目的としている。 2. 実験

ポリカチオン固定化セルロース粒子は、ス ペーサー(クロロメチルオキシラン)を導入し たセルロース粒子(Cell)に種々のポリカチオ ンを化学修飾させることにより調製した。ポ リカチオンとしては、ポリ ϵ リジン(P ϵ L)(チッ ソ製) poly-*N*, *N*-dimethylaminopropylacrylamide (polyDMAPAA)等を用いた[2]。基体のセ ルロース粒子としては細孔径(M_{1im})の異なる 2 種類を用いた(CPC-m (M_{1im}10⁶)、GC-15 (M_{1im}10³)) (図 2、表 1)。

各粒子を樹脂製のカラム (9mm ϕ ×50mm) に充填 し、生体環境に近い実験条件 (pH 7.0、 μ =0.2) で、タンパク質混合溶液から DNA の選択分離 を試みた。ポリカチオン架橋粒子の調製は、 既存の懸濁蒸発法を用いて、DMAPAA/DVB=9/1 架橋粒子を調製した[3]。タンパク質の濃度 は UV 法、DNA 濃度は DAPI を用いた蛍光法に より定量した。



図2ポリカチオン固定化粒子の化学構造

表1	各精	位子	の	粒子	特	性
衣」	合有	<u>π</u>	-0)7	拉丁	- 将守	1±

	AEC	pore size
	(meq / ml)	M _{lim}
P _E L-Cell(S)	0.32	1×10 ³
PεL-Cell(L)	0.36	<u>3×10⁵</u>
DMAPAA/DVB	4.42	2×10 ³

3. 結果と考察

図 3 に PεL-Cel1(S) カラムを用いた DNA 選 択吸着回収実験の結果を示した。イオン強 度 μ =0.2、pH7.0 の条件下で DNA/BSA 混合溶 液を同カラムに通液すると、DNA はカラムに 選択吸着され、BSA のみが溶出された。その 後、同カラムをリン酸 buffer で洗浄した後、 0.2M から 3M までの NaC1 溶液を同カラムに グラジェントに通液させることにより DNA のみを回収することができた。



図3 DNA**吸着回収実験におけるD**NAとBSAの溶出挙動 カラムサイズ:0.9×5 cm(I.D.) (3.18 ml) 流速:0.1 ml/min Buffer:0.02M-リン酸buffer, pH 7.0, µ=0.2 Sample:60 ml(BSA:1000 µg/ml, DNA:10 µg/ml)



図4 DNAとタンパク質の吸着挙動の違い

表2 各粒子のDNA/BSA溶液からのDNAおよびBSAの回収							
	DNA吸却	buffer	DNA溶出buffer				
	(0.02M PBS buffer	· (pH 7.0, μ=0.2))	(2M NaCl溶液)		全BSA回収率		
	DNA吸着(%)	BSA吸着(%)	DNA回収(%)	BSA回収(%)	(%)		
PeL-Cell(S)	>99	8	5	7	99		
PeL-Cell(L)	>99	8	8	7.5	99		
DMAPAA/DVB	97	<1	34	<1	100		

表2にはDNA 溶出 buffer として 2M NaCl を 用いた時の、種々のポリカチオン粒子の DNA 選択吸着及び脱離特性を示した。PEL-Cell 粒子の DNA の選択吸着率は、DMAPAA 架橋体 と比べると高かった。一方、PEL-Cell 粒子 の DNA 回収率は、DMAPAA 架橋体に比べて低 かった。DNA と PEL-Cellの相互作用は、DMAPAA 架橋体との相互作用よりも強いので、吸着 した DNA はほとんど溶出しなかったものと 考えられる。一方、DMAPAA 架橋体は DNA と の相互作用が弱いために、DNA の回収率は高 くなったと考えられる。よって、DNA を選択 的に吸着させ、かつ溶液条件を変えること により DNA を回収するためには、ポリカチ オンと DNA の相互作用が適度に弱い粒子設 計が必要となることがわかった。

4. 参考文献

- [1] Report on the WHO Expert Committee on Biological Standardization, *WHO Weekly Epidemiological*, 72, 141-145 (1997).
- [2] M. Sakata, M. Nakayama, K. Yanagi, M. Sasaki, M. Kunitake, C. Hirayama, J. Liq. Chrom. & Rel. Technol., 29, 2449-2512 (2006).
- [3] M. Sakata, M. Nakayama, T. Kamada, M. Kunitake, C. Hirayama, J. Chromatogr. A. 1030, 117-122(2004).

<謝辞>本研究は新エネルギー・産業技術総合 開発機構 (NEDO)の平成 15 年度産業技術研 究助成により実施された。

[問い合せ先] 坂田 眞砂代 熊本大学大学院自然科学研究科 TEL 096-342-3674 E-mail msakata@gpo.kumamoto-u.ac.jp