







PRESS RELEASE

2022 年 4 月 25 日 理化学研究所 東北大学 北里大学 花王株式会社

色褪せない蛍光タンパク質

ー細胞微細構造やウイルスの定量的観察を可能にする技術ー

理化学研究所(理研)脳神経科学研究センター細胞機能探索技術研究チームお よび光量子工学研究センター生命光学技術研究チームの宮脇敦史チームリーダ ー、平野雅彦研究員、安藤亮子研究員、杉山真由研究員、理研脳神経科学研究セ ンター細胞機能探索技術研究チームの下薗哲研究員、黒川裕研究員、東北大学大 学院生命科学研究科附属浅虫海洋生物学教育研究センターの竹田典代助教(研 究特任)(研究当時、現日本学術振興会特別研究員)、北里大学大村智記念研究所 の片山和彦教授、花王株式会社安全性科学研究所らの共同研究グループ^{**}は、明 るく極めて褪色^[1]しにくい蛍光タンパク質「StayGold」を開発し、生細胞で細胞 小器官の微細構造の動態を速く長く解析する定量的観察法を確立しました。ま た、StayGold と VHH 抗体^[2]の融合タンパク質^[3]の詳細な分布を明らかにしました。

本研究成果は、褪色による制限を取り払うことで、蛍光観察の時空間の幅を飛 躍的に拡張し、定量性を求める創薬開発研究に貢献すると期待できます。

今回、共同研究グループは、「タマクラゲ^[4]」の遺伝子発現解析データ^[5]をもと に、野生型タマクラゲの緑色蛍光タンパク質を遺伝子クローニングし、明るく極 めて褪色しにくい変異体 StayGold を創出しました。小胞体、ミトコンドリア、 微小管などの細胞小器官を StayGold で蛍光標識し、従来の蛍光タンパク質では 褪色のために解析できなかった動的構造変化を明らかにしました。また、 StayGold を抗 SARS-CoV-2 スパイクタンパク質 VHH 抗体^[2]に連結することで、 感染細胞内でウイルス粒子が成熟する経路を捉えることに成功しました。

本研究は、科学雑誌『*Nature Biotechnology*』オンライン版(4月25日付:日本時間4月26日)に掲載されます。



タマクラゲが放つ緑色の蛍光(青色光照射下で傘側から撮影、傘の外径は1.3mm)







東北大学

TOHOKU UNIVERSITY

тоноки

研究支援

本研究は、日本学術振興会(JSPS)科学研究費補助金新学術領域(研究領域提案型) 「共鳴誘導で革新するバイオイメージング(領域代表者:宮脇敦史)」「情報物理学でひ もとく生命の秩序と設計原理(領域代表者:岡田康志)」、日本医療研究開発機構(AMED) 「革新的技術による脳機能ネットワークの全容解明プロジェクト」、理化学研究所理事 長裁量経費、北里研究所「COVID-19 対策北里プロジェクト」の支援を受けて行われま した。

1. 背景

近年、オワンクラゲやナメクジウオ、サンゴ、イソギンチャクに由来する蛍光 タンパク質で細胞内の小胞体やミトコンドリアなどの細胞小器官を蛍光標識し、





生理的条件下で細胞小器官の挙動を鮮明に観察することが可能になっています。 しかし蛍光タンパク質は、励起のための光を増強させると褪色し、そのシグナル が減弱・消滅するという欠点があります。蛍光タンパク質の褪色のせいでバイオ イメージングの性能の幅が制限される状況にあり、褪色しにくい(光安定性が高 い)実用的な蛍光タンパク質を開発することが重要課題として掲げられてきま した。

TOHOKU UNIVERSIT

北里大学 KITASATO UNIVERSITY

しかし、蛍光タンパク質技術の開発者は、光安定性を追求すると暗くなり、逆 に明るさを追求すると褪色しやすくなるといった具合に、光安定性と明るさと の間にあるトレードオフに悩まされてきました。これまで、明るさを追求するべ く数多くの蛍光タンパク質変異体が開発されてきましたが、それらはほぼ全て 光安定性を犠牲にしたものでした。

解決の糸口は「タマクラゲ Cytaeis uchidae」にありました(図 1)。タマクラ ゲは刺胞動物^[6]の一種で、生活環にポリプ^[7]世代とクラゲ世代の両方を持ちます。 ポリプ世代にはムシロガイの殻上に生息し、クラゲ世代には水の流れに身を任 せて浮遊し、その両世代において緑の蛍光を発します。



図1 タマクラゲの生活環

A、B:ムシロガイ上に生息するタマクラゲのポリプ群体。ポリプ世代はおよそ 2mm の円柱を呈する。 C、D:浮遊するタマクラゲの雌。クラゲ世代は外径 1~2mm の球体を呈する。 A とC は暗視野的に撮影した画像。B は蛍光画像。D は蛍光画像と微分干渉画像の重ね合わせ。

2.研究手法と成果

共同研究グループはトランスクリプトーム解析の結果を基に、タマクラゲから新しい緑色蛍光タンパク質 CU17S の遺伝子をクローニングすることに成功しました。*CU17S* 遺伝子を大腸菌やヒト由来の培養細胞に導入したところ、非常に暗い緑色の蛍光を確認できました。また、暗いゆえに定量的評価が難しいのですが、CU17S の褪色しにくい特性を察知しました。そこで、CUS17S にランダム変異を導入したところ、非常に明るく極めて光安定性の高い変異体を作製することに成功し、この変異体を「StayGold」(明るくいつまでも輝き続けるという意味)と命名しました。明るさを考慮して、光安定性を絶対的褪色定量法^[8]により定量評価したところ、StayGold は既存の蛍光タンパク質と比べて 10~100 倍優れていることが分かりました(図 2)。













図2 明るさを考慮した褪色曲線

wide-field 蛍光顕微鏡を使い、精製蛍光タンパク質に対してそれぞれの吸収極大に近い波長で連続的に光照 射した。曲線の色は蛍光色を反映している。 グラフの縦軸は、蛍光分子1個が1秒間に放出する光子の数。 StayGold の光安定性が際立つのがよく分かる。

次に、StayGold を使って培養細胞の小胞体を蛍光標識し、連続的な照明の下、 経時的な蛍光観察を行いました。その結果、細胞全体にわたる広い視野で長時間 の高速観察ができることを確認しました。図 3 に、スピニングディスク型の共 焦点顕微鏡^[9]を用いた観察の結果を示しています。緑色蛍光タンパク質(GFP) で小胞体蛍光標識した細胞を比較対象としました。同程度の明るさの細胞を選 び、およそ 100 秒間観察したところ、GFP の蛍光強度は半分以下になるのに対 し、StayGold はほとんど褪色しないことが分かりました。



図3 小胞体に存在する蛍光タンパク質の褪色曲線(StayGold 対 GFP の比較)

培養細胞の小胞体の内腔を StayGold (左) または緑色蛍光タンパク質 (GFP) (右) で標識し、スピニング ディスク共焦点レーザー走査顕微鏡を用いて励起光を連続的に当てながら約 100 秒間観察した。観察の初 めと終わりの画像を上に示す。グラフは細胞の蛍光強度の経時的変化を示す。StayGold はほとんど褪色し ないのに対し、GFP は半分程度に褪色した。スケールバーは 10 マイクロメートル (µm、1 µm は 1,000 分 の 1mm)。



東北大学 📔



さらに共同研究グループは、StayGold を使ってさまざまな細胞小器官の動態 観察を試みました。例えば、最近、構造化照明顕微鏡(SIM)^[10]という超解像光 学顕微鏡を利用して、培養細胞の下面近くや周辺部分の小胞体を短時間局所的 に高速観察する研究が報告されています。また、時空間的に分解能を高めること で、小胞体細管がおよそ 10Hz で高速振動する様子が観察されています^{注1、2)}。共 同研究グループは、StayGold を使って小胞体の観察範囲を細胞全体に広げると ともに、6 分間にわたって持続的に行うことに成功しました。観察時間内に 2 回 薬剤を投与することで一過性のカルシウムイオン上昇を誘起したところ、小胞 体の細管網目構造の動きがカルシウムイオンによって緩和される様子が確認さ れました(図 4)。



図4 小胞体細管網目構造の動きのカルシウムイオンによる制御

小胞体(ER)を StayGold で蛍光標識し、隣接する三つの HeLa 細胞(1、2、3 とラベル)を構造化照明顕 微鏡(SIM)で高速かつ長時間(6分間)観察した。観察開始後2分でヒスタミンを投与し、細胞内カルシ ウムイオン濃度を上げた。4 分で抗ヒスタミン剤を投与し、細胞内カルシウム濃度を静止状態に戻した。 SIM 画像(上左)から二値化画像(上中)を作成し、全体を16 画素四方のサブブロックに分割し、各サブ ブロックにおけるシグナル領域の変化量(n-1 枚目とn 枚目の差分)を自動的に数値化して、ヒートマッ プで表示した(上右)。カルシウムイオン濃度が上昇した2~4分の間で小胞体の動きが沈静化することが 分かった。スケールバーは5µm。

- 注 1) Nixon-Abell *et al.*, Increased spatiotemporal resolution reveals highly dynamic dense tubular matrices in the peripheral ER. *Science* 354: aaf3928 (2016).
- 注 2) Guo *et al.*, Visualizing Intracellular Organelle and Cytoskeletal Interactions at Nanoscale Resolution on Millisecond Timescales. *Cell* 175: 1430-1442 (2018).

また、近年、ミトコンドリアの形態異常と神経変性や代謝疾患の関係が注目されています。StayGold でミトコンドリアを蛍光標識し、細胞全体にわたる高速かつ長時間の超解像 SIM 観察を実現し、ミトコンドリアが頻繁に融合と分裂を繰り返す様子を包括的に観察しました(図 5)。













図5 ミトコンドリアの分裂と融合の観察

培養細胞のミトコンドリアのマトリックスを StayGold で標識し SIM で観察した。数分の間に検出された分 裂(黄色の矢頭)と融合(赤色の矢頭)の様子がよく分かる。スケールバーは 5µm。

新型コロナウイルス感染症(COVID-19)によるパンデミックにより、StayGold の開発研究に遅れが出ました。そこで共同研究グループは、新型コロナウイルス (SARS-CoV-2)を対象とする StayGold 応用研究を試みました。一般的に、ウ イルス構造タンパク質に対する抗体をベースにした抗原検査[11]は低感度性が問 題点として指摘されていますが、StayGold の明るさと光安定性を活用すれば高 感度を達成できると考えました。

SARS-CoV-2 の侵入によって、細胞の内膜系には大規模な改変が起こります (図6上)。これまで、ウイルスの核酸の複製に関わる内膜構造 (DMVs:Double) Membrane Vesicles) などは詳細に調べられてきました。一方、感染細胞内でウイ ルス粒子が構成され成熟し放出される様子はまだよく調べられていないことか ら、この過程の目印となるウイルス表面のスパイクタンパク質に注目しました。 独自に開発した抗 SARS-CoV-2 スパイクタンパク質 VHH 抗体に StayGold を遺 伝子工学的に連結し、SARS-CoV-2 スパイクタンパク質に結合する蛍光 VHH 抗 体を作製しました。

SARS-CoV-2 が感染した固定処理済みの Vero 細胞(アフリカミドリザル腎由 来細胞)を蛍光 VHH 抗体で処理し SIM 観察を行ったところ、スパイクタンパク 質がたまるとされる小胞構造(宿主細胞内の出芽部位である小胞体−ゴルジ装置 中間区画 [ERGIC] の膜を利用して、SARS-CoV-2 のエンベロープができる)の 分布を高精細かつ包括的に解析することができました(図6下)。

z 軸方向に焦点をずらしながら断層画像を取得し、ある3次元空間内の蛍光シ グナルを再構成する体積イメージング^[12]においても、StayGold の高い光安定性 が定量的な観測を可能にすることを確認しました。















図 6 SARS-CoV-2 の感染機序と感染細胞におけるスパイクタンパク質のマッピング

- SARS-CoV-2 の感染機序。翻訳により合成されたウイルスの四つの構造タンパク質を頭文字 S、 (上) E、M、N で表示。S がスパイクタンパク質。ER は小胞体。ERGIC は小胞体-ゴルジ装置中間区画。
- (下左) 蛍光ナノボディ VHH 抗体で SARS-CoV-2 感染細胞を wide-field 顕微鏡で観察した。感染細胞の集 合および融合(合胞体)が観察された。

(下中) 超解像 SIM 観察によって、中抜き構造(スパイク分子で裏打ちされる小胞構造)が可視化された。 (下右) 蛍光 VHH 抗体のシグナルは ERGIC のマーカーと重なることが確認された。

全ての写真で、核は青、スパイク分子は緑で示されている。下右の写真で、ERGIC はマゼンタで示され、ス パイク分子と重なる部分は白色になる。スケールバーは 5µm。

3. 今後の期待

StayGold にはいくつかの課題があります。まず、StayGold は二量体を形成する ため、そのままでは 2 価の結合部位を持つタグとして働き、標識分子の構造や 機能に影響を及ぼす可能性があります。そこで、遺伝子工学的に StayGold を直 列に連結することで「tdStayGold」を作製し、微小管滑走分子やシナプス分子の 効率の良い蛍光標識を可能にしました。結晶構造データをもとに二量体形成に 関わるアミノ酸を他のアミノ酸に置換することで、単量体である「mStayGold」 も開発中です。また、StayGold は N 末端と C 末端が比較的短く、他のタンパク 質に結合しにくい傾向があります。人工的に両末端を伸長することで、さまざま なタンパク質にうまく結合できるよう改変を試みています。

定量性を目指すさまざまな蛍光イメージングにおいて、色素の褪色は常に障 害となります。経時的な観察やこスキャンを伴う体積イメージングでは、サンプ ルに繰り返し光を照射することが必須なため、多かれ少なかれ褪色問題が発生 します。創薬研究などでレポーター遺伝子アッセイ^[13]が盛んに行われています が、このアッセイ用の蛍光タンパク質は二量体であってもそのまま単独で発現





させることができます。よって StayGold は、薬効評価など定量性を重視する分 野で、直ちに活用されると期待できます。

北里大学

褪色問題に対して蛍光標識をひたすら明るくし、シグナル量を稼ぐ対処法も ありますが、許容量を超える蛍光タンパク質の過剰発現は、必然的に蛍光シグナ ルの氾濫や細胞機能の障害などの問題をもたらします。オワンクラゲ GFP が生 命科学に利用されるようになって四半世紀が経ちました。これまでは、ややもす れば明るさ偏重の傾向がありましたが、蛍光タンパク質の発現の量的制御がも っと議論されるべきだと考えられます。現在はゲノム編集技術^[14]により、低コ ピー数での発現制御が可能となっています。一見、暗いと思われる蛍光標識産物 を持続的に定量する観察技術が求められています。

共同研究グループは、StayGoldをめぐる共同研究の枠組みをさらに拡げ、細胞 外小胞エキソソームや染色体構造タンパク質などの動態解析を開始しています。

4. 論文情報

<タイトル>

A highly photostable and bright green fluorescent protein

く著者名>

Masahiko Hirano, Ryoko Ando, Satoshi Shimozono, Mayu Sugiyama, Noriyo Takeda, Hiroshi Kurokawa, Ryusaku Deguchi, Kazuki Endo, Kei Haga, Reiko Takai-Todaka, Shunsuke Inaura, Yuta Matsumura, Hiroshi Hama, Yasushi Okada, Takahiro Fujiwara, Takuya Morimoto, Kazuhiko Katayama, Atsushi Miyawaki

<雑誌>

Nature Biotechnology <DOI> 10.1038/s41587-022-01278-2

5. 補足説明

[1] 褪色

発色団は、可視域にある光を吸収することで色を作る構造単位である。 蛍光タンパク 質は自ら発色団を形成する。 褪色は発色団が分解することで起こり、その結果不可逆 的に色が消失する。 色の消失によって必然的に蛍光も消失する。

[2] VHH 抗体、抗 SARS-CoV-2 スパイク VHH 抗体

アルパカなどラクダ科の動物は、軽鎖のない重鎖のみから構成される抗体を産生する。 重鎖抗体の可変領域は VHH (Variable domain of Heavy chain of Heavy chain) と呼ばれ、 抗原を認識する最小のタンパク質断片として用いられる。北里大学の芳賀らの研究に より、抗 SARS-CoV-2 スパイク VHH 抗体を使って、SARS-CoV-2 感染ハムスターの 症状を軽減できることが示されている。

[3] スパイクタンパク質

コロナウイルスの表面の突起物を形成する構造タンパク質。ウイルスはスパイクタン







東北大学

北里大学 KITASATO INNURRISTY

[4] タマクラゲ

刺胞動物門、ヒドロ虫網、花クラゲ目に属する。クラゲ世代の個体は全体的に球状で 外径は1~2mmのサイズ。研究室での飼育が可能で、生殖生物学の実験材料や理科教 材として注目されている。下の写真は宮城教育大学での課外授業の様子。



2018 年 7 月 28 日、宮城教育大学にて開催された課外授業の様子

- 小学生19名、中学生3名が参加した。
- A、B:タマクラゲのライフサイクルを学んだ。

C:実体顕微鏡でタマクラゲの雄と雌の形態を観察し、スケッチした。

[5] 遺伝子発現解析データ

ここでは、特定の組織におけるメッセンジャーRNA(mRNA)の網羅的解析(トランス クリプトーム解析)によって得られたデータを指す。

[6] 刺胞動物

クラゲ、サンゴ、イソギンチャクの仲間。口を取り囲む触手に刺胞を備えている。

[7] ポリプ

刺胞動物が呈する形態の一つで、基質上に定着して生活する。

[8] 絶対的褪色定量法

褪色の指標として「褪色の量子収率」がある。例えば、褪色の量子収率=10⁻⁶(100万分の1)の蛍光分子は、褪色するまでに平均10⁶(100万)回の励起・緩和サイクルを回すことができると解釈される。ただし、この指標は明るさを考慮しない。2008年に、カリフォルニア大学サンディエゴ校のTsien研究室により、光安定性の定量的評価法が提案された。蛍光タンパク質の絶対的明るさ(モル吸光係数および蛍光量子収率)を考慮した評価法である。蛍光分子1個が1秒間に放出する光子数が1,000個から500個に半減するのにかかる時間を指標とする。

[9] スピニングディスク型の共焦点顕微鏡

多数のピンホールがらせん状に並ぶ回転ディスクにレーザー光を照射し、標本をマル チビームで高速に多点走査して共焦点画像を作る顕微鏡。焦点面や体積を高速でイメ ージングする際に使われることが多い。一方、一般的な共焦点顕微鏡は標本をシング







[10] 構造化照明顕微鏡(SIM)

構造化照明(高い空間周波数のパターン照明)で得られる干渉縞を利用して、微細構 造情報を抽出する超解像顕微鏡。縞状パターンの照明を位相と角度を変えて複数枚の 画像を取得し、画像演算によって1枚の SIM 画像を得る。今回の SIM 観察では、5 位 相×3 角度で計 15 枚の画像から1 枚の SIM 画像を再構成した。15 枚の画像取得中に 褪色が起こると、正確な画像演算ができない。SIM は Structured Illumination Microscopy の略。

[11] 抗原検査

イムノクロマト法を原理として、新型コロナウイルスの構造タンパク質(スパイクタンパク質やヌクレオカプシドタンパク質)の有無を調べる簡易検査。

[12] 体積イメージング

z 軸方向に沿ってある間隔でスキャンしながら xy 断層画像を取得し、ある体積において蛍光シグナルを再構成するイメージング。2 光子励起顕微鏡と光シート顕微鏡以外では、通常は焦点面の上下両方に照明光が当たるので、z スライスの数にほぼ比例してサンプルにおける照明量は増大し、褪色問題が発生しやすい。

[13] レポーター遺伝子アッセイ

遺伝子発現の活性を蛍光や発光で可視化するアッセイ。蛍光タンパク質の最も基本的 なアプリケーションといえる。

[14] ゲノム編集技術

生物が元々持つ性質を改変する技術。ゲノム DNA の特定の塩基配列を狙って変化させることで達成する。

6. 発表者・機関窓口

<発表者> ※研究内容については発表者にお問い合わせください。

理化学研究所

光量子工学研究センター 生命光学技術研究チーム チームリーダー 宮脇 敦史 (みやわき あつし)	
チームリーダー 宮脇 敦史 (みやわき あつし)	
)
研究員 半野 雅彦 (ひらの)まさひこ))
研究員 安藤 亮子 (あんどう りょうご	_)
研究員 杉山 真由 (すぎやま まゆ)	
脳神経科学研究センター 細胞機能探索技術研究チーム	
研究員 下薗 哲 (しもぞの さとし))
研究員 黒川 裕 (くろかわ ひろし))



Kac

北里大学









- 東北大学 大学院生命科学研究科附属 浅虫海洋生物学教育研究センター 助教(研究特任)(研究当時) 竹田 典代 (たけだ のりよ) (現 日本学術振興会特別研究員)
- 北里大学 大村智記念研究所 ウイルス感染制御学 片山 和彦 (かたやま かずひこ) 教授
- 花王株式会社 安全性科学研究所 プロジェクトリーダー 森本 拓也 (もりもと たくや)

く機関窓ロ>

- 理化学研究所 広報室 報道担当 E-mail : ex-press[at]riken.jp
- 東北大学 大学院生命科学研究科 広報室 E-mail : lifsci-pr[at]grp.tohoku.ac.jp
- 学校法人北里研究所 総務部広報課 E-mail : kohoh[at]kitasato-u.ac.jp
- 花王株式会社 PR 戦略センター 企業 PR 戦略部

※上記の[at]は@に置き換えてください。

