

Title	ナノフロー液体クロマトグラフ/質量分析計による植 物代謝産物の高感度定量分析法の開発
Author(s)	和泉, 自泰
Citation	大阪大学, 2010, 博士論文
Version Type	VoR
URL	https://hdl.handle.net/11094/2112
rights	
Note	

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

https://ir.library.osaka-u.ac.jp/

The University of Osaka

ナノフロー液体クロマトグラフ/質量分析計による 植物代謝産物の高感度定量分析法の開発

2009年

和泉自泰

目次

第−	−章	緒論	1
第□	二章	微量生理活性物質の網羅的高感度定量分析系の構築	
2-1.	緒		8
2-2.	実	険方法	
	2-2-1	. 試薬	11
	2-2-2	. 実験材料	12
	2-2-3	. 分析機器	12
	2-2-4	. スプレイヤーチップ一体型ナノフローカラム作製法	13
	2-2-5	. インフュージョン分析条件	14
	2-2-6	. キャピラリーLC/MS/MS 分析条件	14
	2-2-7	. ナノフローLC/MS/MS 分析条件	17
	2-2-8	. サンプル調製法	18
2-3.	結	果	
	2-3-1	. スプレイヤーチップ一体型ナノフローカラムを用いた分析系の検証	20
	2-3-2	. 植物ホルモン類のイオン化・フラグメント化効率の検討	22
	2-3-3	. ナノフローLC/MS/MS による植物ホルモンの網羅的高感度定量測定	25
	2-3-4	. 抽出・精製法の最適化	29
	2-3-5	. 生体試料への適応	33
2-4.	考		37

第三章 植物ホルモン分析法の生命科学分野への応用

3-1.	緒言	41

3-2. 実験方法

- 3-2-1. 実験材料
- 3-3. 結果

	3-3-1.	サイトカイニンシグナルによるソースシンクバランス制御の解析	45
	3-3-2.	タバコ遺伝子組換え体の網羅的植物ホルモンプロファイリング	46
3-4	. 考察		47

第四章 高空間分解能を有したファイトアレキシン定量分析への応用

4-1.	緒言		48
4-2.	実験	方法	
	4-2-1.	試薬	51
	4-2-2.	実験材料	52
	4-2-3.	キャピラリーLC/MS/MS 分析条件	52
	4-2-4.	ナノフローLC/MS/MS 分析条件	53
	4-2-5.	エンバク葉切片サンプルの調製法	54
	4-2-6.	高空間分解能での生細胞サンプリング法	54
	4-2-7.	ラインスキャンレーザー顕微分光解析条件	56
	4-2-8.	蛍光顕微鏡観察法	56
4-3.	結果		
	4-3-1.	エンバク葉切片のファイトアレキシン定量分析	57
	4-3-2.	葉肉細胞におけるエリシター応答時の細胞内変化の観測	60
	4-3-3.	高空間分解能を伴った時期特異的ファイトアレキシン定量分析	62
	4-3-4.	ファイトアレキシンの細胞内局在解析	64
	4-3-5.	ファイトアレキシン生合成と過敏感反応との関連性	67
4-4.	考察		68

第五章 総括

71

謝辞	73
引用文献	74
発表論文	88
学会発表	89

第一章 緒論

近年,液体クロマトグラフ/質量分析計 (LC/MS, LC/MS/MS) は大量の定性情報が 得られる上に感度が高いという利点からプロテオミクス^{1,2}やメタボロミクス^{3,4},薬 物代謝解析⁵など幅広い分野で使用されている.文献検索ソフトである SciFinder Scholar で「LC/MS」をキーワードとして発表論文本数の検索を行ったところ,その 数は 1990 年頃から飛躍的に増加し続けており,LC/MS がすぐれた分析手法であるこ とが伺える (図 1-1).

LC/MS 分析法が発展した背景は, 1984 年の John B Fenn^{*}らによるエレクトロスプレーイ オン化法 (ESI) の開発⁶によるものといっても過言ではない.大気圧中で高電圧をかけ た細管から試料溶液を噴霧し,帯電した微細な液滴を作り,この液滴が気化し小さくな ると最終的に試料分子がイオン化することが原理となる. ESI 法の特徴はソフトイオン 化法であるため分子の開裂が起きることなくイオン化を行えること,低分子から分子量 10 万位までの高分子まで幅広くイオン化を行うことができること,さらに,これまで



図 1-1. SciFinder Scholar によるキーワード文献検索結果 (2008 年までの結果を記載). (A)「LC/MS」をキーワードとした発表論文本数.(B)「nano LC/MS」をキーワードとし た発表論文本数.

* 2002 年のノーベル化学賞受賞者

移動相が液体であるために接続が困難であった液体クロマトグラフィー (HPLC) と容 易に連結させることが可能となったことが挙げられる. また, イオン化されて生じた分 子量関連イオンは、質量分離部で電磁気的な相互作用により m/z に従い分離され、最終 的に二次電子増倍管などの検出器にて検出される. 質量分析計 (MS)の種類としては, 磁場型 (sector), 四重極型 (quadrupole, Q), イオントラップ型 (ion-trap, IT), 飛行時間 型 (time-of-flight, TOF), フーリエ変換イオンサイクロトロン共鳴型 (Fourier-transform ion cyclotron resonance, FTICR) があり,近年ではこれらの MS を直列に組み合わせた三 連四重極型 (triple-stage quadrupole, QqQ) やイオントラップ・飛行時間型 (IT-TOF) など のハイブリッド型 MS が製品化されている. MS の性能を評価する上で重要なキーワー ドとしては、精密質量、質量分解能、定量性、ダイナミックレンジ、スキャンスピード、 感度が挙げられる.しかし,現状ではこれらの要件を全て最高性能で満たす MS は存在 しない. つまり,研究の目的に応じて MS を選定する,もしくは使用する MS の特性を 熟知した上でしかるべき研究を行うことが重要であると考えられる. また, MS を用い て厳密な定量分析を行うには詳細な検討が要求される.分子のイオン化効率は化合物に よって大きく異なること、生体試料の測定の際には未知化合物の夾雑物の影響(マトリ ックスエフェクト)により目的化合物の定量性が低下することが理由として挙げられ る^{7,8}. したがって, 試料を MS に直接導入するインフュージョン法はスループットの観 点から有用な分析手法であるが、定量性が要求される場合、本分析法のみでは不十分で あると考えられる.また、マトリックス支援レーザー脱離イオン化 (MALDI) 法は、特 にタンパク質など高分子量物質の測定に大変有用なイオン化法の一つであるが, 前述と 同様の理由から定量性が懸念される.

化合物の分離手段である HPLC の特性は物質の物理・化学的性質を考慮して様々な固 定相と移動相の組み合わせにより分離できることである. 化合物を分離することにより MS での定量性と検出感度の向上に繋がり,また MS では識別が困難である異性体の分 離検出も可能となる. 一方, LC/MS を運用する場合,主に揮発性の観点から HPLC に 使用できる移動相は限定されるために,従来ではシリカゲル表面にオクタデシルシリル

(ODS) 基を修飾した逆相担体の利用がほとんどであった. ショットガンプロテオミク スでのトリプシン消化断片¹や薬物⁹,植物二次代謝産物¹⁰のような成分は、比較的疎 水性が高くその物性値範囲が一定であるために ODS 担体による疎水性相互作用による 保持・分離でおおよそ要求は満たされる.しかしながら、メタボロミクスの場合、代表 的な代謝物は解糖系,トリカルボン酸回路やアミノ酸,核酸生合成経路の代謝中間体と なり、極性・イオン性成分を多く含むため、逆相 LC/MS で保持分離することは困難で ある.現段階では、これらのイオン性代謝産物の網羅的測定は、キャピラリー電気泳動 /質量分析計 (CE/MS) が有用技術であると考えられているが¹¹⁻¹³,近年の固相担体の精 力的な開発によって LC/MS においても、これまで苦手としていた極性・イオン性成分 の分離検出も可能となってきた. 固定相にペンタフルオロフェニルプロピル (PFPP) 基 を導入したフッ素含有逆相カラムを用いて、誘導体化を伴わずにアミノ酸、有機酸、核 酸などの一斉分析が報告され¹⁴, また, 親水性相互作用クロマトグラフィー (hydrophilic interaction chromatography; HILIC) のひとつであるスルホベタイン基が導入された ZIC[®]-HILIC カラムにおいては、糖、糖アルコール、糖リン酸の分析が可能である¹⁵. さらに,水溶液中のイオン性物質に対して,逆荷電のカウンターイオン,すなわちイオ ンペア試薬の添加により全体の荷電を中和することで逆相カラムへの保持が可能とな る逆相イオンペア液体クロマトグラフィーも有効な分析手法である¹⁶.しかし、イオン ペア試薬を必要としない分析系と並行で使用する場合、イオンペア試薬の使用により ESI 部や MS 内部が試薬由来の分子により汚染され、感度や再現性の劇的な低下につな がる場合があることから、その運用方法には細心の注意が必要である.以上を踏まえる と,現状では,単一モードのクロマトグラフィーであらゆる物性の低分子代謝物の分離 分析を行うことは難しいものの、数種のカラムと移動相の組み合わせにより、一台の LC/MS で網羅的な代謝産物のプロファイリングを行うことは実現可能となってきた.

ところが、生体内代謝物の測定を行う場合、個々の代謝物の存在比が大きく異なることが観測を困難にさせる場合がある.植物ホルモンのような微量生理活性物質はその内 生量が pmol/g fresh weight (FW)、もしくはそれ以下であり、代謝中間体を含む通常の一

次,二次代謝産物の内生量 (nmol-mmol/g FW) の 10⁻⁹-10⁻³ 微量となる.また,質量分 析計による植物代謝物測定は、葉や根のような器官が対象となり、0.1-1gFWの出発材 料がスプープットの観点からも現実的なサンプル量となる. 2000 年に Oliver Fiehn らが 発表した, ガスクロマトグラフィー質量分析計 (GC/MS) によるシロイヌナズナ (Arabidopsis thaliana) ロゼット葉 (300 mg FW) のメタボロミクス分析において,約160 種の代謝物が同定され注目を集めたが,同定された代謝物の中に植物ホルモン類は含ま れていなかった¹⁷. つまり,分析化学の側面から考えた場合,植物ホルモン検出のため には「分析系の高感度化」が最重要課題に挙げられる. 植物ホルモンは成長, 分化, 代 謝,形態形成,開花,結実などの生活環を調節し,環境応答のなかだちをしているきわ めて重要な低分子化合物である.有用物質生産のための代謝改変植物の作出や,バイオ マス資源としての植物を有効活用していくためには, 植物ホルモンを介した代謝制御を 解明することは重要となる. さらに, 植物ホルモンは生体内で低濃度かつ僅かな濃度変 化により生理機能を調節していることから、内生量の正確な定量分析も必要となる.ま た,近年の分子遺伝学的研究により,複数のホルモン類の複雑なクロストークが明らか となってきており¹⁸⁻²³,いくつかのホルモン類の網羅的解析によっても、代謝上でのク ロストークが存在することが示唆されている²⁴⁻²⁶. 例えば,シロイヌナズナのサイトカ イニンとオーキシンの同時分析によってオーキシンがサイトカイニン生合成を制御し ていることが明らかとなった²⁶. したがって, 植物ホルモン類のクロストークやネット ワークを解明していくためには観測する植物ホルモンの網羅性も重要な項目である. す なわち、近年の植物ホルモン研究において、網羅性と定量性を伴ったより高感度の分析 手法が望まれていると考えられる.

一方,「分析系の高感度化」の要求は生体内の微量成分分析だけに限らない.シング ルセル代謝物解析のような出発材料が制限される場合も同様である.例えば,植物の葉 肉1細胞は約10pLであることから10ngFWと概算でき,通常の代謝物分析に使用し ている出発材料 (0.1–1gFW)と比較すると10⁻⁸–10⁻⁷少量となる.ヒトや植物などの高 等生物は異なる器官や組織,あるいは特殊な細胞から構成されており,各細胞の機能が

統合して1個体を形成している.従来の部位特異的代謝解析は技術的限界から器官毎の 分析が主であり、構成する細胞の応答をその「平均」として観測してきた.高い空間分 解能で生体分子を測定できれば、細胞間情報伝達、発生、分化、毒性物質のような外部 刺激に対する生理応答など複雑な生物システムの理解につながり²⁷、ひいては癌などの 疾患における知見を前進させる可能性を秘めていると期待されている²⁸.

LC/MS は高感度化の観点において, GC/MS や CE/MS に比べて理論的にも実用的にも 先行している分析手法といえる. LC/MS の高感度化の一般的な手段としては, HPLC に おける充填剤のミクロ化とカラム内径のスケールダウンが挙げられる. 前者は 2 µm 以 下の微細充填剤と 60–100 MPa 程度の高圧 HPLC システムが各社から市販されており, UPLC, UFLC 等の名称で一般化されつつある. 利点としては LC 分離能の向上, 分析時 間の短縮, さらにピーク形状の改善 (S/N の向上) による高感度化である²⁹. 次に, 後 者であるカラム内径のスケールダウンについて説明する. 1980 年から内径 250 µm 以下 のフューズドシリカキャピラリーに担体を充填したカラムのミクロ化が報告され, ミク ロキャピラリーLC と呼ばれていた³⁰. その後, 1984 年に ESI が開発されたことにより ⁶, ミクロキャピラリーLC と ESI-MS の接続も可能となり, 分析物の ESI-MS における 検出感度は UV や蛍光検出器と同様に, 検出器に導入される際の溶液中の濃度 (the maximum peak concentration; C_{max}) に依存することが以下の計算式に基づいて実験的に 示された³¹.



m:カラムに注入された分析物,N:カラムの理論段数,k':分析物の保持比,

*V*₀:カラム内のデッドボリューム

上式において *C*_{max} に最も影響を与えるパラメータは,カラム内のデッドボリューム (*V*₀) である. *V*₀は担体の種類,カラムの長さが同じであるならば,カラムの内径が狭いほど 小さくなるため,その結果 *C*_{max} は増加する.つまり,カラム内での化合物の希釈を抑 制することが感度増加に繋がるのである.さらに,ESI-MS において先端径の細いスプ

レーニードルを用いて低流速で試料を導入することにより感度が向上すると考えられ ている.当該イオン化法はマイクロ ESI,またはナノ ESI と呼ばれており,微細な液滴 を噴霧することによってイオン化効率は向上し、またニードル先端をオリフィスに近づ けることで MS への導入効率が上昇する^{32,33}. LC/MS の検出感度向上の原理をまとめる と、内径の狭いカラムにより低流速で LC 分離を行い、ESI でのイオン化効率を高め、 そして MS 内部への導入効率を上げることで達成される^{31,34-36}.現在では,内径 10-150 µmのカラムを使用して流速10-1000 nL/min で行う HPLC を「ナノ LC (ナノフローLC)」 と総称しており³²、ナノフローLC/MS は LC/MS の中で最も高感度の分析系となる. ー 般的に定義されている HPLC の名称,カラム内径,流速をまとめたものを表1-1 に示す. このように、ナノフローLC/MSは、高感度化を達成するための有用なツールであると 考えられる.しかし、「LC/MS」(通常,LC/MSとは、汎用LC,またはセミミクロLC による分析系を指す)と同様に「nano LC/MS」をキーワードとして発表論文本数の検索 を行ったところ、増加傾向にはあるものの、報告数の合計は LC/MS の約 1%に過ぎなか った (図 1-1). ナノフローLC/MS 法はそのコンセプトは比較的単純であるにも関わらず 汎用的な手法であるとは言い難い.実用的に運用するためには、さらなる詳細な技術的 検討が必要であると考えられた.実際、ナノフローLC/MSの適応例は正イオン(ポジテ ィブ) モードでの定性情報の取得を主眼としたショットガンプロテオミクスが大多数 である^{1,2,34,36-38}. 低分子代謝産物の高感度測定の場合, アニオン性代謝物も測定対象と なるため, 負イオン (ネガティブ) モードでのイオン化も必要となる. しかしながら, 現在までにナノフローLC/MSによる負イオンモードでの測定例は報告されていない.

表	1-1.	HPL	С	の定義
~~	.		<u> </u>	

名称	カラム内径	流速	本論文中での呼び名
conventional HPLC	3.2–4.6 mm	0.5–2.0 mL/min	汎用 LC
microbore HPLC	1.5–3.2 mm	100–500 µL/min	センシクロIC
micro-LC	0.5–1.5 mm	10–100 µL/min	
capillary-LC	150–500 μm	1–10 µL/min	キャピラリーLC
nano-LC (nanoflow-LC)	10–150 μm	10-1000 nL/min	ナノフローLC

また,ナノフローLC/MS による定量性を検証した報告はごくわずかであり³⁹,その上, 生体試料からの正確な絶対定量分析の実施には至っていない.

以上のような背景を踏まえ,本研究ではナノフローLC/MS による低分子代謝物の実 用的な高感度定量分析系を構築することを第一の目的とした.また,分析系の高感度化 の指標として,絶対感度が f mol に到達することを目標とした (図 1-2). さらに,構築 した分析手法を用いて従来技術では到達できなかった植物代謝の応用研究を展開する ことを第二の目的とした.具体的な応用研究としては,微量生理活性物質植物ホルモン 類の網羅的高感度定量分析と高空間時間分解能を伴った微量サンプルからのファイト アレキシン定量分析となる.



図 1-2. 植物代謝分析における出発材料,代謝物の内生量,分析系の検出感度の関係.

第二章 微量生理活性物質の網羅的高感度定量分析系の構築

2-1. 緒言

第一章で述べたように,近年の植物ホルモン研究においてホルモンネットワークと その機能,ダイナミクスを解明するために網羅性と定量性を伴ったより高感度の分析 手法が望まれている.植物ホルモンは化合物の構造と生理機能の観点からオーキシン, サイトカイニン (CK),アブシシン酸 (ABA),ジベレリン (GA),エチレン,ジャス モン酸 (JA),サリチル酸 (SA),ブラシノステロイドに大きく分類される.

植物ホルモン定量分析のために,間接的な分析手法である enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) がその検出感度の高さから (ABA 検出限界, 95 fmol)⁴⁰ 古くから使用されてきた^{41,42}.しかしながら,分子の選択性は抗体の特異性に依存す るため、精製を行ったとしても類縁体の cross-reactivity が問題となり特定の植物ホル モンを精度良く定量できているかどうかは定かではない.一方,MS は ELISA に比べ て分子の選択性が高いことが最大の利点であり,植物ホルモン分析において欠かすこ とのできない分析手法となっている^{43,44}. GC/MS,もしくは GC/MS/MS は植物ホルモ ン定量分析に最も普遍的に使用されてきた手法であるが、分析を行うには誘導体化が 必要となる. また, abscisic acid-glucosyl ester (ABA-GE) のような熱に不安定な化合物 は GC の導入部分やカラム内での高温により分解され⁴⁵⁻⁴⁸, trans-zeatin-O-glucoside (ZOG)のような高極性化合物は一般的に GC-MS 分析に適していない. さらに, indole-3-acetic acid (IAA) を分析する場合, 揮発性を高めるための誘導体化として, diazomethane や trimethylsilyldiazomethane などを使用したカルボキシル基のメチル化 が通常行われる^{25,45,48,49}.しかしながら, MeIAA が生体内に存在していることが確認 された⁵⁰ことにより、今後は IAA を正確に定量するためには誘導体化の方法には工 夫が必要となると考えられる.

近年では、選択性・感度の観点および誘導体化が必要ないことからマルチプルリアクションモニタリング (multiple reaction monitoring, MRM) 法による LC/MS/MS 分析が植

物ホルモン定量解析において主流となりつつある⁴⁴. MRM 法とは分析対象化合物に特 異的なプロダクトイオンを選択的にモニタリングする手法でありバックグランウンド ノイズを除去できることから選択性と感度の高い分析手法となる. OgOMS は、MRM 法による高選択, 高感度分析を達成することを重要戦略の一つとして開発された MS で ある.以後, MRM 法を用いた LC/MS を LC/MS/MS と表記する.LC/MS/MS により, IAA⁵¹⁻⁵⁶, ABA⁵⁷⁻⁶⁰, CK⁶¹⁻⁶⁴の内生量が様々な植物サンプルにおいて定量されている. また,表 2-1 に示すようにいくつかの研究グループにおいて,3-6の種の異なるホルモ ン類を網羅的に定量分析した事例が報告されている^{24,46,50,65,66}. このように, LC/MS/MS は網羅的植物ホルモン定量分析に適した分析手法であることが伺える.しかしながら, 多くの場合,測定のために必要なサンプル量は 100 mg dry weight (DW), または 1 g FW 以上であることから現状では検出感度が十分であるとはいえない.なぜなら,植物ホル モンを介した未知なる生理応答を解明していくためには、生物的、非生物的環境との相 互作用を器官・組織・細胞ごとに観測していくべきであり、そのためには限られたサン プル量 (芽, 頂端分裂組織, 様々な特異的組織や細胞など) からホルモン類を定量する 必要があるためである. さらに、表 2-1 で示した網羅的ホルモンプロファイリングに使 用されている MS は全て QqQMS であり、セミミクロ LC と QqQMS を接続することで およそ 1-10 fmol の検出感度を達成しているが、QqQMS は大変高価な MS である. 一 方, ITMS は QqQMS と比べて感度は不十分であるが相対的に安価であり、また長期間

AX 2-1.	の州日本臣日丁川直和リハハノレ	「こくに重力切ず」	, î

ま?1 ICMSMSによる網羅的植物ホルエン完長分析車例

著者 (所属国)	測定対象ホルモン	LC カラム	MS	発表年	引用文献
Durgbanshi, A. et al.	ΙΑΑ ΑΡΑ ΙΑ	2.0 mm × 100 mm,	$\Omega_{c}\Omega$	2005	65
(ドイツ)	IAA, ADA, JA	C18, 5 µm	QqQ	2005	03
Chiwocha, S. D. et al.	IAA, ABA, CK,	2.1 mm × 100 mm,	0-0	2003,	24 46
(カナダ)	GA	C18, 4 µm	QqQ	2005	24, 40
Kojima, M. et al.	IAA, ABA, CK,	2.1 mm × 100 mm,	0-0	2000	"
(日本)	GA	C18, 1.7 µm	QqQ	2009	00
Pan, X. et al.	IAA, ABA, CK,	2.0 mm × 150 mm,	$\Omega_{c}\Omega$	2008	50
(アメリカ)	GA, JA, SA	C18, 5 µm	VYV	2008	30

安定的に使用できることが利点である⁴⁹. さらに,1台の MS にて MSⁿ分析が可能であ ることから,化合物の構造情報解析やショットガンプロテオミクスなどに利用されてお り世界中に幅広く普及している MS の一つである.また,ITMS は分析を行う上でいく つかの制約は想定されるが,原理上 MRM 測定が可能である.ナノフローLC と ITMS を用いて,QqQMS による LC/MS/MS と同等,もしくはそれ以上の検出感度で網羅的プ ロファイリングが達成できればその有用性は計り知れない.したがって,本研究では網 羅的高感度ホルモン定量分析系構築に ITMS を検出器として採用した.

また, 微量成分である植物ホルモンの定量を行うためには植物組織から効率よく抽出 し, さらに ESI における感度と定量性の低下の原因となるイオン化サプレッションの影 響 (マトリックスエフェクトの1つであり夾雑物によりイオン化効率が減少する現象)^{7,} ⁸を軽減するために多量に含まれる一次, 二次代謝物を取り除く精製操作が必要となる. これまで, 抽出・精製法は数多く考案されてきたが普遍的な方法はなく, 植物の種類や 組織に合わせて最適化する必要があると考えられている⁵⁷. また, 植物ホルモンを網羅 的に定量した論文において, 個々の植物ホルモンの回収率やマトリックスエフェクトな ど, 抽出・精製法を評価する上で必要な詳細な情報は記述されていない^{24,46,50,66}. 高感 度, 高選択性の MRM 法を用いた分析系においても, 抽出・精製法, 特に精製操作が実 サンプルの網羅的内生ホルモン定量分析に与える影響を詳細に検討する必要がある.

本章では、様々な生体試料を対象として、サイトカイニン、アブシシン酸、オーキシ ン、ジベレリンの4種のホルモン類の網羅的高感度定量分析系を構築することを目的と した.まず、ナノフローLCの最適化を行い高感度かつ安定なナノフローLC/MS分析系 を検討した.次に、抽出物の精製操作と分析系の高感度化が実用的植物ホルモン定量分 析に与える影響を詳細に検証した.最終的にモデル植物であるシロイヌナズナ (*Arabidopsis thaliana*) とタバコ (*Nicotiana tabacum*)の少量サンプルからの定量分析を 実施することで、ナノフローLC/MS/MS分析法が微量生理活性代謝物の定量測定を行う 上で有用な手法と成り得るかを考察した.

2-2. 実験方法

2-2-1. 試薬

本研究で使用した植物ホルモン類とその類縁体,およびそれらの内部標準物質の名称, 本論文で使用する略称を表 2-2 に示した. iP はナカライテスク (京都) から, IAA, GA₃, GA₄, Z, ZR, iPR, ABA は Sigma-Aldrich Co. (St. Louis, MO, USA) から購入した. その 他の非標識化合物,および全ての重水素標識化合物は OlChemIm Ltd. (Olomouc, Czech Republic) から購入した. アベナンスラミ A (*N*-(4-hydroxycinnamoyl)-5-hydroxyanthranilic acid, avenanthramide A) は石原亨 (京都大学大学院,現・鳥取大学) が合成したものを譲 渡して頂いた. 純水と酢酸は和光純薬 (大阪) の HPLC グレードのものを使用した. ア セトニトリル,メタノールも同様に HPLC グレードのものをキシダ化学 (大阪) から購 入し使用した. ギ酸,アンモニア水溶液は和光純薬から分析グレードのものを購入した. 各化合物の保存溶液はメタノール,もしくは純水を用いて調製した.

分類 ^a	化合物名	略称	内部標準物質	略称
СК	<i>trans</i> -ゼアチン- <i>0</i> -グリコシド	ZOG	[² H ₇]ジヒドロゼアチン- <i>O</i> -グリコシド	d ₇ -DHZOG
СК	trans-ゼアチン	Ζ	[² H ₃]ジヒドロゼアチン	d ₃ -DHZ
СК	ジヒドロゼアチン	DHZ	[² H ₃]ジヒドロゼアチン	d ₃ -DHZ
СК	trans-ゼアチンリボシド	ZR	[² H₃]ジヒドロゼアチンリボシド	d ₃ -DHZR
СК	ジヒドロゼアチンリボシド	DHZR	[² H₃]ジヒドロゼアチンリボシド	d ₃ -DHZR
СК	イソペンテニルアデニン	iP	[² H ₆]イソペンテニルアデニン	d ₆ -iP
СК	イソペンテニルアデノシン	iPR	[² H ₆]イソペンテニルアデノシン	d ₆ -iPR
ABA	アブシシン酸グルコシルエステル	ABA-GE	[² H ₆]アブシシン酸	d ₆ -ABA
GA	ジベレリンA1	GA_1	$[^{2}H_{2}]$ ジベレリン A_{1}	d ₂ -GA ₁
GA	ジベレリンA3	GA ₃	$[^{2}H_{2}]$ ジベレリン A_{1}	d ₂ -GA ₁
auxin	インドール-3-酢酸	IAA	[² H ₅]インドール-3-酢酸	d ₅ -IAA
ABA	アブシシン酸	ABA	[² H ₆]アブシシン酸	d ₆ -ABA
GA	ジベレリンA4	GA ₄	$[^{2}H_{2}]$ ジベレリン A_{4}	d ₂ -GA ₄
GA	ジベレリンA7	GA ₇	$[^{2}H_{2}]$ ジベレリンA ₄	d ₂ -GA ₄

表 2-2. 分析対象とした植物ホルモンとその類縁体および内部標準物質のリスト

^aCK: サイトカイニン, ABA: アブシシン酸, auxin: オーキシン, GA: ジベレリン.

2-2-2. 実験材料

本章ではシロイヌナズナ (ecotype, Columbia) とタバコ (cv. Xanthi) を実験材料とし て使用した. 播種後12日目のシロイヌナズナ実生サンプルは, 1.5% (w/v) スクロースを 添加した1/2MS (Murashige and Skoog) ⁶⁷液体培地⁶⁸で22°C, 24時間明期 (光合成光量子束 密度, 50 µmol m⁻²s⁻¹) 条件で培養し回収した. シロイヌナズナとタバコは, グロースチ ャンバー (16時間明期/8時間暗期, 光合成光量子束密度, 150 µmol m⁻²s⁻¹) にて, それぞ れ22°C, 25°Cの温度条件で栽培した. シロイヌナズナロゼット葉は播種後40日目, タバ コ葉は播種後60日目の植物体からサンプリングを行った. 全てのサンプルは重量を計測 した後に2-mLチューブ (Eppendorf AG, Hamburg, Germany) に回収した. 回収したサンプ ルは直ちに液体窒素で凍結させ, サンプルの抽出時まで-80°Cで保存した.

2-2-3. 分析機器

本章における分析はキャピラリーLC/ITMS,もしくはナノフローLC/ITMSシステムを 使用した.当該システムは、SwitchosローディングポンプとFamosオートサンプラーが 付随したUltimateキャピラリー、またはナノフローLC (Dionex Corp., Sunnyvale, CA, USA) とESI,またはナノESIイオン源を装着したITMS,Esquire 3000 plus (Bruker Daltonics Inc., Billerica, MA, USA)から構成されている.LC,MS,データ収集はEsquire Control 5.1 software (Bruker Daltonics)を用いて制御した.データ解析はData Analysis 3.1 software (Bruker Daltonics)により行った.

2-2-4. スプレイヤーチップ一体型ナノフローカラム作製法

スプレイヤーチップー体型ナノフローカラムは,以前に報告された方法³⁸に従い作製 した (図2-1). 内径75 μm,外径375 μmのフューズドシリカキャピラリー (GL Sciences, 東京) を加熱することでキャピラリー表面のポリイミドコーティングを剥がした.次に, コーティングを除去することによりシリカが剥き出しとなった箇所に対してCO₂レー ザーを基盤としたキャピラリープラー (モデルP-2000, Sutter Instrument Co., Novato, CA, USA) により微細加工処理することで先端径が7-9 μmのナノフローLC用のスプレイヤ ーチップを作製した. 続いて,カラム充填器 (日京テクノス,東京)を用いて充填剤, Inertsil ODS-3 C18 (粒子径3 μm, ポアサイズ100-Å, GL Sciences) をスプレイヤーチップ 後方から窒素ボンベにより5 MPa程度の圧力を利用することで15 cm充填させた.



図 2-1. スプレイヤーチップ一体型ナノフローカラムの作製.

 (A) キャピラリープラー (モデル P-2000, Sutter Instrument 社製). (B) 先端径が 8 μm の スプレイヤーチップ (内径 75 μm, 外径 375 μm キャピラリー使用). (C) カラム充填器 (日京テクノス社製). (D) スプレイヤーチップ一体型ナノフローカラムの先端部. スケ ールバー, 10 μm.

2-2-5. インフュージョン分析条件

非標識体と重水素標識体の植物ホルモン類とその類縁体をそれぞれアセトニトリル/ 水/酢酸 (50/50/0.05, 体積比) 水溶液で希釈し10 µmol/Lの濃度に調製した. それぞれの 調製溶液をシリンジポンプ (74900 series, Cole-Parmer Instrument Co., Vernon Hills, IL, USA) を使用して4 μL/minの流速でESI-ITMSにてインフュージョン分析を行った. サイ トカイニン (非標識体7種: ZOG, Z, DHZ, ZR, DHZR, iP, iPR, 重水素標識体5種: d₇-DHZOG, d₃-DHZ, d₃-DHZR, d₆-iP, d₆-iPR) は正イオンモードで, アブシシン酸 (非標識 体2種: ABA-GE, ABA,重水素標識体1種: d₆-ABA),オーキシン (非標識体1種: IAA,重 水素標識体1種: d5-ABA), ジベレリン (非標識体4種: GA1, GA3, GA4, GA7, 重水素標識体 2種: d₂-GA₁, d₂-GA₄) は負イオンモードで分析を行った. 走査範囲*m*/z 50-500でのフルス キャンモードでのMS条件は次のように設定した. 走査速度は13,000 u s⁻¹, ネブライザ ーガス圧力は9.0 psi, ドライガス流量は4.0 L/min, ドライガス温度は250℃, 正イオン モードでのキャピラリー電圧は-4.0 kV, 負イオンモードでは4.0 kV, サンプル安定度は 100%, トラップ駆動レベルは標的代謝物ごとに10, 50, 100%のいずれかの最適値に, ターゲットマスは標的化合物のm/z値に設定した.ターゲットイオン数は正イオンモー ドで50,000, 負イオンモードで10,000, 最大イオン蓄積時間を100 msに設定し積算回数7 とした. ITMS内でイオンの飽和を防ぐためにイオンチャージコントロールによりイオ ン蓄積時間とイオン数に基づき制御した. MS/MSスペクトル取得のためのプロダクト イオンスキャンはオートMS/MSモードで行い、ヘリウムガスを伴った衝突誘起解離 (collision-induced dissociation, CID) のパラメータであるフラグメント振幅電圧は1.0 Vに 設定した. 各化合物の MRMトランジションは, プリカーサーイオン由来のプロダクト イオンの中で最もイオン強度の高いm/zを選択して設定した.

2-2-6. キャピラリーLC/MS/MS分析条件

サンプルを保持・濃縮させるためのプレカラムとして300 μm×5 mm, 粒子径5 μm, Inertsil ODS-3 C18カラム (Dionex) を用いた. ローディングポンプの移動相には0.05%の 酢酸水溶液を用いて、流速10 µL/minに設定した.分析系へのサンプル注入量は10 µLに 固定した.サンプルは5分間プレカラムに保持・濃縮され、その後、バルブを操作する ことで流路を切り替え、サンプルをキャピラリーLCカラムに送液した.分離のための キャピラリーLCカラムは300 µm×150 mm,粒子径3 µm, Inertsil ODS-3 C18 カラム (GL Sciences) を使用した.移動相の溶媒組成は水/アセトニトリル/酢酸 (95/5/0.05、体積比), (A液)、アセトニトリル/水/酢酸 (95/5/0.05、体積比)、(B液) とした.流速はCAP-200ス プリッター (Dionex) を用いて4 µL/minに設定した.分離はアセトニトリル濃度を上げ るグラジエント溶出にて行った.塩基性代謝物であるサイトカイニンと酸性代謝物であ るアブシシン酸、オーキシン、ジベレリンは異なるLC条件で実施した.サイトカイニ ンのグラジエント条件は、B液0-30% (20分間)、30-90% (5分間)、90% (10分間) 行い、3 分後初期状態に戻し7分間カラムの平衡化を行った.アブシシン酸、オーキシン、ジベ レリンの条件は、B液20-40% (15分間)、40-65% (10分間)、65-90% (2分間)、90% (8分間) 行い、3分後初期状態に戻し7分間カラムの平衡化を行った.両者の条件ともLC分離時 間の合計は45分であった.

MRM モードでのキャピラリーLC/MS/MS 分析は, 正イオンモードでの MRM 法1(サ イトカイニン) と負イオンモードでの MRM 法2(アブシシン酸,オーキシン,ジベレリ ン) にて実施した.最適化した一部の MRM 法の MS/MS パラメータを表 2-3 に示した. MRM 法1 における 12 種の MRM トランジションは表 2-3 に記載したように化合物の溶 出時間に基づき 3 種のタイムピリオド (ピリオド1:0–15.0 分,ピリオド2:15.0–23.0 分,ピリオド3:23.0–45.0 分) に分けて行った. MRM 法2 における 11 種の MRM トラ ンジションも同様に,3つのタイムピリオド (ピリオド1:0–14.5 分,ピリオド2:14.5–25.0 分,ピリオド3:25.0–45.0 分) に分割して行った.表 2-3 に示した以外の MRM モード での最適化した MS パラメータは次のように設定した.走査範囲は *m*/z 50–500,走査速 度は 13,000 u s⁻¹,ネブライザーガス圧力は 9.0 psi,ドライガス流量は 4.0 L/min,ドライ ガス温度は 250°C,サンプル安定度は 100%, MRM 法1 でのキャピラリー電圧は–3.0 kV, MRM 法2 では 3.0 kV,ターゲットイオン数は MRM 法1 で 500,000, MRM 法2 で 100,000, 最大イオン蓄積時間を 50 ms に設定し積算回数は 4,全ての MRM トランジションにお けるフラグメント振幅電圧は 1.0 V に設定した.植物ホルモン類の定量を行うための検 量線作成は,以下の濃度に示した混合標準品溶液を使用して行った.0,0.05,0.1,0.5,

表 2-3. キャピラリーLC, またはナノフローLC/MS/MS での MRM 法の最適値

MRM 法 1 (正	イオンモード)						
タイムピリオ	ド 対象化合物	MS/MS パラ	MS/MS パラメータ				
		ターゲット	トラップ駆動	プリカーサー	単離幅		
		マス (m/z)	レベル (%)	イオン (m/z)	(Da)		
	ZOG			382.0	2.0		
	d ₇ -DHZOG			391.0	2.0		
1	Ζ	250	100	219.9	1.0		
	DHZ			221.9	1.0		
	d ₃ -DHZ			224.9	1.0		
	ZR			352.0	1.0		
	DHZR	300	100	354.0	1.0		
2	d ₃ -DHZR			357.0	2.0		
	iP			203.9	3.0		
	d ₆ -iP			209.9	3.0		
2	iPR	240	100	336.0	3.0		
3	d ₆ -iPR	540	100	342.0	3.0		
MRM 法 2 (負	イオンモード)						
	ABA-GE			424.6	4.0		
1	GA_1	245	50	346.7	1.0		
1	d_2 -GA ₁	545		348.7	1.0		
	GA ₃			344.7	1.0		
	IAA			173.5	2.0		
r	d ₅ -IAA	200	10	178.5	2.0		
2	ABA	200	10	262.6	3.0		
	d ₆ -ABA			268.6	3.0		
	GA_4			330.7	1.0		
3	d_2 -GA ₄	330	50	332.7	1.0		
	GA ₇			328.7	1.0		

その他の MRM パラメータは 2.2.6, 2.2.7 に記載.

1, 5, 10, 50, 100, 500, 1,000 nmol/L (全ての水溶液に対して 100 nmol/L: d₇-DHZOG, d₃-DHZR, d₆-iP, d₆-iPR, d₆-ABA, 500 nmol/L: d₂-GA₁, d₅-IAA, d₂-GA₄, 1,000 nmol/L: d₃-DHZ の固定濃度での重水素標識体を含む). 植物ホルモン類の検量線作成における分析は各 濃度で3回ずつ行い, それぞれのホルモン類ごとに非標識体と重水素標識体との MRM クラマトグラムのピークエリアの比率から検量線を作成した.

フルスキャンモード (走査範囲 m/z 50-500) でのキャピラリーLC/MS 分析条件は, タ ーゲットマス, m/z 250; トラップ駆動レベル, 100% (正イオンモード), 50% (負イオン モード); ターゲットイオン数, 50,000 (正イオンモード), 10,000 (負オンモード) に設 定し積算回数 7 とした. その他の MS パラメータは MRM モードでの分析時と同じ値に 設定した.

2-2-7. ナノフローLC/MS/MS 分析条件

ナノフローLC は、2-2-4.で自作したスプレイヤーチップー体型ナノフローカラム (75 μ m×150 mm、粒子径 3 μ m、Inertsil ODS-3 C18)を使用した.カラムとスプレイヤーが 独立した分析系の場合は、ナノ LC カラム (75 μ m×150 mm、粒子径 3 μ m, Inertsil ODS-3 C18, GL Sciences)とスプレイヤーチップである Pico TipTMEmitter (チップ先端径 10±1 μ m, New Objective Inc.,Woburn, MA, USA)を用いて実施した.流速は CAP-75 スプリッター (Dionex)を用いて 350 nL/min に設定した.その他の LC 条件は、2-2-6.でのキャピ ラリーLC 分析時と同じ条件で行った.

ナノフローLC/MS/MS分析条件の一部は、表2-3に示したキャピラリーLC/MS/MSと同 じ数値を使用した. MRM法1における12種のMRMトランジションは表2-3に記載したよ うに化合物の溶出時間に基づき3種のタイムピリオド (ピリオド1:0–13.5分、ピリオド 2:13.5–23.0分、ピリオド3:23.0–45.0分)に分けて行った. MRM法2における11種のMRM トランジションも同様に、3つのタイムピリオド (ピリオド1:0–13.5分、ピリオド2: 13.5–23.0分、ピリオド3:23.0–45.0分)に分割して行った.表2-3に示した以外のMRM モードでの最適化したMS/MSパラメータは次のように設定した.走査範囲は*m/z* 50–500、 走査速度は13,000 u s⁻¹, ドライガス流量は3.0 L/min, ドライガス温度は150°C, サンプ ル安定度は100%, MRM法1でのキャピラリー電圧は-1.8 kV, MRM法2では2.8 kV, タ ーゲットイオン数はMRM法1で500,000, MRM法2で100,000, 最大イオン蓄積時間を50 msに設定し積算回数は4,全てのMRMトランジションにおけるフラグメント振幅電圧は 1.0 Vに設定した. 植物ホルモン類の定量を行うための検量線作成は,以下の濃度に示 した混合標準品溶液を使用して行った. 0, 0.05, 0.1, 0.5, 1, 5, 10, 50, 100, 500, 1,000 nmol/L (全ての水溶液に対して20 nmol/L: d₇-DHZOG, d₃-DHZR, d₆-iP, d₆-iPR, 100 nmol/L: d₆-ABA, 200 nmol/L: d₃-DHZ, 500 nmol/L: d₂-GA₁, d₅-IAA, d₂-GA₄の固定濃度での 重水素標識体を含む). 検量線作成も2-2-6.で示した同様の方法で行った.

2-2-8. サンプル調製法

植物ホルモン類の抽出は、以前に報告された方法⁶¹を一部修正して行った. 2-mLチュ ーブ内で-80°Cで保存していた植物試料に対して、ジルコニア製ボール1個を加え、20 Hz で1分間ボールミル (Model MM301, Retsch GmbH, Haan, Germany) により破砕した.次 に、1 mLの重水素標識体の内部標準物質を含む抽出溶媒 (modified Bieleski's solvent, メ タノール/水/ギ酸: 75/20/5, 体積比) にて抽出した.キャピラリーLC/MS/MS定量分析 の場合の抽出溶媒への内部標準物質の添加量は、10 pmol (d₇-DHZOG, d₃-DHZR, d₆-iP, d₆-iPR, d₆-ABA), 50 pmol (d₂-GA₁, d₃-IAA, d₂-GA₄), 100 pmol (d₃-DHZ) であった.ナノフ ローLC/MS/MS定量分析の場合は、2 pmol (d₇-DHZOG, d₃-DHZR, d₆-iP, d₆-iPR, d₆-iPR), 10 pmol (d₆-ABA), 20 pmol (d₃-DHZ), 50 pmol (d₂-GA₁, d₅-IAA, d₂-GA₄) の内部標準物質を抽出溶 媒に添加した.その後、サーモミキサー (Eppendorf) を用いて37°C, 1,200 rpmで30分間 攪拌した.次いで、出力を最大にして1分間ボルテックスした.抽出物を16,000gで3分 間遠心分離した後、新しい2 mLチューブに上清800 µLを移した.上清回収後のサンプル の入ったチューブに再度抽出溶媒700 µLを加え,前述と同一の条件で攪拌,遠心分離後, 上清700 µLを回収し1回目の抽出液と混合した.

抽出されたサンプルからの植物ホルモン類の精製操作はこれまで報告された主要な2

種の方法46,69を一部修正して使用した.

1つ目の精製方法は以前に報告された手法⁴⁶を改良したものであり以下に詳細を記載 した.サンプル抽出液は遠心濃縮機 (VC-36S,タイテック,東京)を使用して溶媒を除 去した後に1 mLの1 mol/Lギ酸水溶液で再溶解させた後に30 mg Oasis HLBカートリッジ (Waters Corp., Milford, MA, USA)を使用して精製を行った. Oasis HLBカートリッジはあ らかじめ1 mLのメタノールで活性化させ、1 mol/Lのギ酸水溶液1 mLで平衡化させた. 続いて再溶解したサンプルをカートリッジに導入し1 mLの1 mol/Lギ酸水溶液で洗浄後, サイトカイニン,アブシシン酸,オーキシン,ジベレリンを1 mLのメタノール/水/ギ酸 (79/20/0.1,体積比)溶液で溶出させ回収した.溶出液は遠心濃縮機で乾燥させた後に, 100 µLの0.05%酢酸水溶液で再調製し、0.45 µmフィルター (GL Sciences) に通したもの を分析系に供した.当該精製法を以後、「シングルモード精製法」と表記する.

2つ目の方法は以前に報告された手法⁶⁹を一部改良したものである.サンプル抽出液を あらかじめ1 mLメタノールで活性化させた30 mg Oasis HLBカートリッジに素通りさせ, 遠心濃縮機を用いて回収したサンプル中の溶媒を除去した.乾燥させた抽出物を1 mL の1 mol/Lのギ酸水溶液で再溶解させ,30 mg Oasis MCX (Waters) カートリッジにて精製 を行った.Oasis MCXカートリッジは1 mLのメタノールで活性化させ1 mLの1 mol/Lギ 酸水溶液で平衡化させた.続いて再溶解したサンプルをカートリッジに導入し1 mLの1 mol/Lギ酸水溶液で洗浄後,酸性代謝物であるアブシシン酸,オーキシン,ジベレリン の画分を1 mLのメタノールで溶出させ回収した.その後,カートリッジを0.35 mol/Lア ンモニア水溶液1 mLで洗浄し,次いで1 mLの0.35 mol/Lアンモニア60%メタノール溶液 でサイトカイニン画分を溶出させ回収した.本論文中において本精製法を「ミックスモ ード精製法」と表記する.

2-3. 結果

2-3-1. スプレイヤーチップ一体型ナノフローカラムを用いた分析系の検証

第一章で述べたように、カラム内径のスケールダウンにより ESI-MS の検出感度は向上することが知られている.一方、カラム内径の違いによる相対的感度増加率の理論値(theoretical downscaling factor; *f*_{theor}) は次式から算出することができる³¹.

$f_{\text{theor}} = C_{\text{max}} \text{ ratio} = (d_{c1}/d_{c2})^2$

d_{c1}: 基準となるカラム内径, d_{c2}: 比較対照のカラム内径

粒子径を含む担体の種類とカラムの長さが同じであるならば,理論的には内径 4.6 mm の汎用 LC カラムよりも,2.0 mm のセミミクロ LC カラムは 5 倍,0.3 mm のキャピラ リーLC カラムは 235 倍,75 µm のナノフローLC カラムは 3,762 倍,感度増加が期待で きる.また,0.3 mm のキャピラリーLC カラムを基準とした場合,75 µm のナノ LC カ ラムは 16 倍高くなることが理論的には算出される(表 2-4).通常のナノフローLC/MS システムは図 2-2 A に示すようにナノフローLC カラムと先端径を 15 µm 以下にテーパ ー状に加工したスプレイヤーチップを接続して使用する.しかしながら,本分析システ ムにおいてはカラム出口からスプレイヤーチップにいたるまでの配管のデッドボリュ ームによりピークの拡散が起こった.さらに,数回分析を行うと配管の接続時に生じた 微細なガラス破片や移動相にわずかに含まれる汚れ等がスプレイヤー先端に詰まり (図 2-2 B),保持時間や質量分析感度が一定しない問題が生じた.

そこで,次に上記の問題を解決するために 2002 年に石濱ら³⁸が考案したナノフロー LC カラムとスプレイヤーチップが一体型となったカラムを作製して再度検証を行った.

	Column i.	Column i.d. (mm)					
	4.6	2.0	0.3	0.075			
ſ	1	5	235	3,762			
J _{theor} .			1	16			

表 2-4. カ	ラム内径 σ)違いによる	る相対的感度	増加率
----------	---------------	--------	--------	-----



図 2-2. カラムとスプレイヤーチップが独立したナノフローLC/MS 分析系.

(A) 通常のナノフローLC/MS 模式図. (B) スプレイヤーチップ先端が詰まった様子. ス ケールバー, 10 µm.

当該カラムは溶融石英管をナノスプレイヤー形状に加工し,内部に逆相担体を充填した ものとなる.スプレイヤーチップー体型ナノフローカラムを用いた分析系の模式図を図 2-3 (A) に示す.本分析法の有用性を検証するために図 2-2 A に示した従来分析法との 比較を行った.それぞれの分析系において同一量のアベナンスラミド A 標準溶液を注 入した際の, m/z 298 の MS クロマトグラムを図 2-2 B に示した.その結果,スプレイヤ ーチップー体型カラムを用いることでピーク形状および分子イオン強度は大幅に改善 された.そこで,次に当該分析手法を用いて 4 種の植物ホルモン類の高感度かつ安定な ナノフローLC/MS/MS 定量分析系を構築することとした.



図 2-3. スプレイヤーチップ一体型カラムを用いたナノフローLC/MS 分析系. (A) 一体型カラムを用いたナノフローLC/MS 模式図. (B) 2 種のナノフローLC/MS 分析 系の比較. サンプル, アベナンスラミド A (負イオンモード, *m/z* 298); 注入量, 300 fmol; フルスキャンモードにて実施. 赤線, 一体型カラムを用いた分析系 (図 2-3 A) による *m/z* 298 の MS クロマトグラム. 青線, カラムとスプレイヤーが独立した分析系 (図 2-2 A) による *m/z* 298 の MS クロマトグラム. スケールバー, 10 µm.

2-3-2. 植物ホルモン類のイオン化・フラグメント化効率の検討

測定対象としたサイトカイニン,アブシシン酸,オーキシン,ジベレリンの非標識 および重水素標識の標準品 (表 2-2) に対して,MRM トランジションを設定するため にイオン化効率,フラグメントパターンの確認をインフュージョン分析にて行った. サイトカイニン類は正イオンモードにおいて,アブシシン酸,オーキシン,ジベレリ ン類は,負イオンモードにおいてイオン化が良好であった.また,MSのパラメータ (ターゲットマス,トラップ駆動レベル)は各々のプリカーサーイオンの強度が最も高 くなるように設定した.それぞれの化合物のプリカーサーイオンに対して,ヘリウム を伴った CID により MS/MS スペクトルを取得した.その際の CID のパラメータであ るフラグメント振幅電圧は最適値の 1.0 V に設定した.得られたフラグメントパター ンの一例を図 2-4 に示した.各化合物において検出されたプロダクトイオン (MS/MS スペクトル)の中で最もイオン強度の高いプロダクトイオンを選択し,MRMトラン ジションを設定した(表 2-5).また,プリカーサーイオンおよび特定の選択したプロ ダクトイオンの絶対強度を図 2-5 に示した.各々のプリカーサーイオンのイオン化効 率を比較したところ,ほぼ同程度であるのに対して,特定のプロダクトイオン強度の 場合,化合物により大きく異なることが観測された.DHZRとGA4のフラグメントパ ターンを比較した場合,DHZRは1箇所で解離が起こるのに対して,GA4は複数の箇 所で解離が起こった(図 2-4).



図 2-4. (A1) DHZR, (A2) d₃-DHZR, (B1) GA₄, (B2) d₂-GA4 の MS/MS スペクトル.

対象化合物	MRM トランジション	内部標準物質	MRM トランジション
ZOG	382 > 220	d7-DHZOG	391 > 229
Ζ	220 > 136	d ₃ -DHZ	225 > 136
DHZ	222 > 136	d ₃ -DHZ	225 > 136
ZR	352 > 220	d ₃ -DHZR	357 > 225
DHZR	354 > 222	d ₃ -DHZR	357 > 225
iP	204 > 148	d ₆ -iP	210 > 148
iPR	336 > 204	d ₆ -iPR	342 > 210
ABA-GE	425 > 263	d ₆ -ABA	269 > 159
GA_1	347 > 259	d_2 -GA ₁	349 > 261
GA ₃	345 > 239	d_2 -GA ₁	349 > 305
IAA	174 > 130	d ₅ -IAA	179 > 135
ABA	263 > 153	d ₆ -ABA	269 > 159
GA_4	331 > 243	d_2 - GA_4	333 > 245
GA ₇	329 > 223	d_2 -GA ₄	333 > 245

表 2-5. 植物ホルモン類とそれらの内部標準物質の MRM トランジション



図 2-5. プリカーサーイオンおよび選択したプロダクトイオンのシグナル強度. (A) 正イオンモードでのインフュージョン分析結果. (B) 負イオンモードでのインフュ ージョン測定結果. 平均値 ± 標準偏差 (n=3).

2-3-3. ナノフローLC/MS/MS による植物ホルモンの網羅的高感度定量測定

キャピラリーLC やナノフローLC のような内径 1 mm 以下のカラムを用いる場合,カ ラム内容積はそれぞれ約 10 µL, 1 µL であるためにカラムへの注入量は通常制限される. 我々はこの問題を解決するためにプレカラムとバルブスイッチング法を採用した.キャ ピラリーLC,およびナノフローLC システムの両者において,10 µL の試料をプレカラ ムで保持・濃縮操作を行い,その後バルブを切り替えることで濃縮を行った試料を分析 カラムに導入した.

LC/MS/MS 分析は正イオンモード (MRM 法 1) と負イオンモード (MRM 法 2) の 2 種類の分析手法を用いて行った.最適化した主要な MRM パラメータを表 2-3 に示した. また, MRM 法 1 の 12 種の MRM トランジション,または MRM 法 2 の 11 種の MRM トランジションは化合物の LC 溶出時間に基づいて,それぞれ 3 つのタイムピリオドに 分割し行った (表 2-3). ITMS による MRM 測定は MS 内部で次の手順に従い行われる. ステップ 1. 走査範囲の分子イオン (ここでは m/z 50-500) のトラップ,ステップ 2. 特 定のプリカーサーイオンの単離,ステップ 3. プリカーサーイオンの断片化 (フラグメ ンテーション),ステップ 4. 特定のプロダクトイオンの単離.以上の工程を 1 つの MRM トランジション毎に順次行っていく.一方,QqQMS はステップ 1.Q1 で特定のプリカ ーサーイオンを単離し,ステップ 2.Q2 でフラグメンテーションを行い,ステップ 3.Q3 で特定のプロダクトイオンの単離を行うため,各 MS での役割は特化されている.した がって,ITMS では,QqQMS に比べて 1 つの MRM トランジションを遂行する (データ ポイントを取得する) ためにより多くの時間を要するため,結果的に MRM トランジシ ョンの数は制限される.感度と定量性,再現性を考慮すると 1 つのタイムピリオドあた りに導入できる MRM トランジションの数は最大で 5 つであった.

負イオンモードでのナノフローLC/MS/MS 測定は,移動相にギ酸よりも弱酸である酢酸を 0.05%添加し,イオン化の際に重要な MS パラメータであるキャピラリー電圧値を 正イオンモード (-1.8 kV) の時よりも 2.8 kV とやや高めに設定することで,移動相に 5%のアセトニトリル等の有機溶媒が含まれる場合,安定なイオン化を達成した. キャピラリーLC/MS/MS とナノフローLC/MS/MS の両者の分析系を比較するために, 使用したカラムは粒子径を含む担体の種類,カラムの長さを同一にした.また,グラジ エントなどの LC 条件や MS/MS 分析条件も可能な限り同じにした.対象とした植物ホ ルモン類の検量線は,化合物ごとに非標識体とそれらに対応した重水素標識体との相対 ピークエリア比に基づいて作成した.標準品を用いたキャピラリーおよびナノフロー LC/MS/MS の分析結果を表 2-6,表 2-7 にそれぞれ示した.また,キャピラリー,ナノ フローLC/MS/MS クロマトグラムを図 2-6 に示した. MRM 法を用いることで,GA₁や GA₃のような LC では分離不可能な代謝物においても MS 内部で選択的に分離すること が可能であった (図 2-6).ナノフローLC/S/MS を用いた植物ホルモン類の保持時間の精 度は相対標準偏差 (relative standard deviations, RSDs) 1.1%以下であり,ピークエリアの ばらつきは RSDs 10.7%以下で,キャピラリーLC/MS/MS と同程度であり,高い再現性

	山谷ルへ帖	保持時間	再現性, RSD (n=6) (%) ^a		検量線	直線範囲	検出限界
	对家化合物	(min)	保持時間 ^b	ピークエリア・	R^2	(fmol)	(fmol) ^d
MRM 法 1	ZOG	11.0	0.8	9.2	0.9989	5-1000	2.3
	Ζ	11.8	0.9	13.5	0.9924	100-10000	84
	DHZ	11.8	1.1	10.2	0.9919	100-10000	52
	ZR	16.1	0.7	6.8	0.9983	5-1000	3.2
	DHZR	16.3	0.4	7.7	0.9996	5-1000	1.3
	iP	21.2	0.7	8.0	0.9995	10-1000	4.9
	iPR	25.0	0.3	3.8	0.9998	1-1000	0.55
MRM 法 2	ABA-GE	7.9	3.4	12.9	0.9995	50-5000	14
	GA_1	12.1	0.4	7.1	0.9967	50-5000	28
	GA ₃	13.0	0.5	9.5	0.9988	50-5000	12
	IAA	16.3	0.5	7.5	0.9993	50-5000	13
	ABA	18.0	0.2	7.8	0.9929	5-1000	3.1
	GA_4	28.3	0.3	8.0	1.0000	500-5000	170
	GA ₇	28.5	0.7	7.0	0.9980	10-1000	3.8

表 2-6. キャピラリーLC/MS/MS による植物ホルモン分析系のバリデーション

^a 注入量, 1 pmol (ZOG, ZR, DHZR, iP, iPR, ABA, GA₇), 5 pmol (ABA-GE, GA₁, GA₃, IAA, GA₄), 10 pmol (Z, DHZ). ^b 相対保持時間 (対象化合物/内部標準物質). ^c 相対ピークエ リア (対象化合物/内部標準物質). ^d S/N=3. を得られた.相関係数を示す R^2 値は 0.9937-1.0000 であることから高い直線性があるこ とも示された (表 2-7).同様にキャピラリーLC/MS/MS においても同程度の結果を得た (表 2-6).また,両者の結果を比較する上で最も重要な検出限界においては,約10倍向 上した.さらに,ZOG,ZR,DHZR,iPR,ABA,GA7の検出限界範囲は 66-720 amol であり fmol 以下の検出感度を達成した.一方,近年 4.6 mm i.d.×150 mm の C18 カラム を使用したコンベショナル LC と本研究で使用した同型のイオントラップ MS を接続し たシステムの MRM 分析における IAA 標準品の検出限界は 1.1 pmol と報告された⁵⁶. また,2.1 mm i.d.×150 mm の C18 カラムを使用したセミミクロ LC と他社のイオントラ ップ MS を接続した MRM 分析系での IAA 標準品の定量限界は 38.2 pmol と報告された ⁷⁰.本研究でのナノフローLC/MS/MS の IAA の検出限界は,2.2 fmol であり (表 2-7)上 記の報告結果よりも 500-17,000 倍検出感度が向上した.

	山舟ルへ帖	保持時間	再現性, RSD (n=6) (%) ^a		検量線	直線範囲	検出限界
	对家化合物	(min)	保持時間 ^b	ピークエリア・	R^2	(fmol)	(fmol) ^d
MRM 法 1	ZOG	7.7	0.6	6.0	1.0000	0.5-1000	0.17
	Ζ	8.4	0.6	9.7	1.0000	50-10000	18
	DHZ	8.6	1.1	10.0	0.9998	10-10000	8.5
	ZR	15.0	0.8	6.8	0.9967	0.5-1000	0.20
	DHZR	16.0	0.5	6.0	0.9979	0.5-1000	0.33
	iP	20.8	0.8	7.8	1.0000	5-1000	3.4
	iPR	26.6	0.3	7.5	0.9989	0.1-1000	0.066
MRM 法 2	ABA-GE	11.1	0.6	10.7	0.9987	5-5000	3.1
	GA_1	11.4	0.5	7.9	0.9988	10-5000	7.5
	GA ₃	11.7	0.8	4.0	0.9949	10-5000	4.0
	IAA	15.9	0.4	5.0	0.9937	5-5000	2.2
	ABA	19.7	0.6	7.9	0.9998	0.5-5000	0.14
	GA_4	29.9	0.1	10.1	0.9986	50-5000	17
	GA ₇	29.4	0.2	2.0	0.9994	1-5000	0.72

表 2-7. ナノフローLC/MS/MS による植物ホルモン分析系のバリデーション

^a 注入量, 200 fmol (ZOG, ZR, DHZR, iP, iPR), 1 pmol (ABA, GA₇), 2 pmol (Z, DHZ), 5 pmol (ABA-GE, GA₁, GA₃, IAA, GA₄). ^b 相対保持時間 (対象化合物/内部標準物質). ^c 相対ピ ークエリア (対象化合物/内部標準物質). ^d S/N=3.



図 2-6. 植物ホルモン標準物質の MRM クロマトグラム.

(A) キャピラリーLC/MS/MS, (B) ナノフローLC/MS/MS, (A1, B1) サイトカイニン
(MRM 法 1), (A2, B2) アブシシン酸,オーキシン,ジベレリン (MRM 法 2).

2-3-4. 抽出・精製法の最適化

LC/MS/MS を使用し,高い精度と正確さを伴って代謝物の定量分析を行うためには, 抽出時に分析対象とする代謝物の安定同位体標識体を加えた安定同位体希釈法による 定量分析を行うことが望ましい^{71,72}.植物の種類や部位,生育時期によって,生体内で の一次,二次代謝物の存在比は大きく異なる,つまりマトリックスの影響は変化するた め,サンプルの種類に応じてスパイク操作を伴う定量分析手法に比べて,安定同位体希 釈法はスループットの観点からも非常に優れている.

シロイヌナズナの芽生え後の植物体 (100 mg FW) と乾燥種子 (10 mg DW) を用いて 抽出・精製操作を評価した.抽出溶媒はメタノール/水/ギ酸 (75/20/5、体積比)⁶¹を使用 した. 抽出操作は抽出効率を上げるために2回繰り返し、また Zhou らが指摘したよう に59、サーモミキサーによる攪拌とは別に、最大値に設定したボルテックスを用いて1 分間攪拌を行った.精製はこれまで報告されている代表的な2つの方法を一部修正して 比較検討した.1つ目のシングルモード精製法は、シリカベースの逆相担体 (ODS C18) よりも極性基の保持に優れたジビニルベンゼンとN-ビニルピロリドンの2つのモノマー の共重合体である Oasis HLB カートリッジの使用である. Oasis HLB, またはシリカベ ースの逆相担体の使用は、精製操作におけるスループットが高いことが利点であり、こ れまで植物ホルモン精製工程に数多く使用されてきた^{24,46,53,55,57-59,70}.2つ目のミック スモード精製法は, Oasis HLB カートリッジとジビニルベンゼンにスルホン基を修飾した カチオン交換担体, Oasis MCX カートリッジを使用したもので、サイトカイニン類の精 製に優れた方法である^{61,69}.また,30 mg (1 mL)と60 mg (3 mL)の固相担体を使用し た際に回収されたホルモン量に統計学的に有意な差はなかったため,Zhoul らの見解 ³⁹ と同様に出発材料が少量である場合は,30 mg (1 mL)の固相担体の使用で抽出物をロス なく回収できていると考えられた.また,全ての抽出・精製操作は 2-mL 以下のチュー ブで行うことが可能であった. 標準化合物のみの抽出工程および2種の精製操作におけ る回収率は、すべての化合物において 70-100%以上であった。2 つの異なる精製操作が 及ぼすマトリックスエフェクトは,抽出時に添加した重水素標識体の回収率を指標に評 価した.その際に、9種の重水素標識体のみを使用して、抽出・精製操作を行い、キャ ピラリーLC/MS/MS で検出された各ピークエリアを基準とした.

シロイヌナズナの芽生え後の植物体 (100 mg FW) と乾燥種子 (10 mg DW) を用いて シングルモード,もしくはミックスモード精製法を行った際の各重水素標識体の回収率 を表2-8に示した.シロイヌナズナの芽生え後の植物体と乾燥種子サンプルの両者とも, 大部分の重水素標識体においてミックスモード精製法の方がシングルモード精製法に 比べて回収率は増加した.また,これらのサンプルのフルスキャンモードによるキャピ ラリーLC/MS 分析を行った際のトータルイオンクロマトグラムを図 2-7 に示した.さら に,同一サンプルに対して MRM モードで測定を行った際の個々の重水素標識体の MRM クロマトグラムを図 2-8 に示した.これらの結果から,以後の実験においては全 て内部標準物質の回収率が高かったミックスモードでの精製法を採用した.

	重水素標識体の	回収率 (%)			
	シロイヌナズナ実生サンプル ª		シロイヌナズナ乾燥種子サンプル ^b		
内部標準物質	シングルモード	ミックスモード	シングルモード	ミックスモード	
d ₇ -DHZOG	9 ± 5	$73 \pm 6^{**}$	0	62 ± 9	
d ₃ -DHZ	45 ± 8	$68 \pm 5^*$	0	47 ± 7	
d ₃ -DHZR	37 ± 2	$80 \pm 2^{**}$	0	64 ± 2	
d ₆ -iP	48 ± 15	$79\pm4^{*}$	46 ± 5	$89\pm7^{**}$	
d ₆ -iPR	65 ± 8	$95\pm3^*$	20 ± 6	$90\pm2^{**}$	
d_2 -GA ₁	38 ± 8	$61 \pm 11^{*}$	0	13 ± 6	
d ₅ -IAA	55 ± 6	55 ± 4	0	19 ± 11	
d ₆ -ABA	16 ± 5	$26 \pm 2^*$	7 ± 6	17 ± 2	
d ₂ -GA ₄	5 ± 2	8 ± 1	3 ± 2	$12 \pm 2^{**}$	

表 2-8. シロイヌナズナ抽出サンプルを用いた 2 種の精製法の回収率評価

^a 播種後 12 日目のシロイヌナズナ実生サンプル(100 mg FW). ^b 乾燥種子 (10 mg DW). 回収率は9種の重水素標識体のみを用いて抽出・精製操作を行った際のキャピラリー LC/MS/MS で検出された各ピークエリアを 100%として実サンプルの値を算出した.平 均値 ± 標準偏差 (n=3).^{*}, ^{**}はそれぞれ危険率 5%, 1%で有意差があることを示す.



図 2-7. シロイヌナズナ抽出・精製サンプルのフルスキャンモード (m/z 50-500) でのキ ャピラリーLC/MS トータルイオンクロマトグラム.

(A) 正イオンモードでの測定, (B) 負イオンモードでの分析, (A1, B1) 播種後 12 日目 の実生サンプル(100 mg FW), (A2, B2) 乾燥種子 (10 mg DW). 黒線, シングルモード精 製法.赤線, ミックスモード精製法.


図 2-8. シロイヌナズナ抽出・精製サンプルから検出された重水素標識体のキャピラリ ーLC/MS/MS クロマトグラム.

(A) 播種後 12 日目の実生サンプル(100 mg FW), (B) 乾燥種子 (10 mg DW). 黒線, シ ングルモード精製法.赤線,ミックスモード精製法.シグナル強度の明確な比較を行う ために赤線で示した MRM クロマトグラムは水平方向に移動させた.n.d. (not detected), 検出限界以下を示す.

2-3-5. 生体試料への適応

まず始めに,生体試料分析時の MRM 測定法の有用性を検証した.同一のシロイヌナ ズナ乾燥種子 (10 mg DW) 抽出・精製サンプルをフルスキャンモードと MRM モードで の測定結果の一例を図 2-9 に示した.フルスキャンモードで DHZR のピークは検出され なかったが, MRM モードの測定においては,はっきりとピークが確認された.続いて, 分析系の高感度化が実サンプル測定において有用であるのかを検討した.抽出・精製後 のシロイヌナズナ乾燥種子 (10 mg DW) サンプル中のサイトカイニン類をキャピラリ ーおよびナノフローLC/MS/MS によりそれぞれ分析を行った結果を図 2-10 に示した. その結果,分析系の感度上昇に伴い明らかにピークエリアの増加が確認された.以上の 結果から,実用的な植物ホルモン分析において MRM 法の有用性と分析系の高感度化が 測定結果に強く依存することを示した.

次に,確立したナノフローLC/MS/MS分析系および抽出・精製法を用いてシロイヌナ ズナとタバコの様々なサンプルの定量分析を実施した.植物サンプルのホルモン定量結 果を表 2-9 に示した.また,検出されたホルモン類のナノフローLC/MS/MSクロマトグ ラム結果の一例を図 2-11 に示した.ZOG,ZR,DHZR,iP,iPR,ABA-GE,IAA,ABA が生体サンプルから定量された.また,播種後 40 日目のシロイヌナズナロゼット葉に おけるサイトカイニン類 (ZOG,ZR,iP)の内生量は、これまでの報告(播種後 55 日 目のシロイヌナズナロゼット葉)⁶¹と類似しており、また報告されたシロイヌナズナ乾 爆種子中の内生 ABA の定量結果は、(4.1±1.0)×10² pmol/g DW⁵⁷であり同等の値を示し た.したがって、当該分析手法は高い精度と正確さを伴って定量分析が実施可能であっ た.また、タバコ乾燥種子においては、わずか 17粒(1 mg DW)から数種のホルモン類 の定量に成功したことから、分析系の高感度化によって出発材料をさらに減らすことが 可能であることを示した.さらに、自作したスプレイヤーチップー体型ナノフローカラ ムは、交換せずに一連の分析が終了するまでの 400 回超の耐久性を達成した.

33



図 2-9. フルスキャンモードと MRM モードでの実サンプル測定における比較.

シロイヌナズナ乾燥種子 (10 mg DW) からの抽出・精製サンプル. (A) フルスキャンモ ードでの DHZR (*m/z* 354) のキャピラリーLC/MS クロマトグラム. (B) MRM モードでの DHZR (354 > 222, *m/z* 222) のキャピラリーLC/MS/MS クロマトグラム. n.d., 検出限界 以下を示す.



図 2-10. (A) キャピラリーLC/MS/MS と (B) ナノフローLC/MS/MS における実用的感

度比較.

シロイヌナズナ乾燥種子 (10 mg DW) からの抽出・精製サンプル. (A) キャピラリー LC/MS/MS クロマトグラム, (B) ナノフローLC/MS/MS クロマトグラム. n.d., 検出限 界以下を示す.

	シロイヌナズナ			タバコ			
	乾燥種子	実生 ^a	ロゼット葉 ^b	乾燥種子	乾燥種子	葉°	
化合物	10 mg DW	100 mg FW	100 mg FW	10 mg DW	1 mg DW	100 mg FW	
	(pmol/g DW)	(pmol/g FW)	(pmol/g FW)	(pmol/g DW)	(pmol/g DW)	(pmol/g FW)	
ZOG	2.3 ± 0.6	6.2 ± 1.1	13 ± 1	3.5 ± 0.5	5.7 ± 1.4	6.2 ± 1.4	
Ζ	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	
DHZ	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	
ZR	3.5 ± 0.6	26 ± 1	3.1 ± 0.7	0.28 ± 0.07	n.d.	n.d.	
DHZR	3.9 ± 0.4	0.66 ± 0.19	0.43 ± 0.05	1.7 ± 0.2	3.1 ± 10	1.0 ± 0.2	
iP	n.d.	4.5 ± 0.8	1.6 ± 0.2	n.d.	n.d.	n.d.	
iPR	0.91 ± 0.19	23 ± 2	12 ± 5	0.98 ± 0.13	1.1 ± 0.5	1.1 ± 0.7	
ABA-GE	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	(8.7 ± 1.4) × 10 ²	
GA_1	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	
GA ₃	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	
IAA	(2.6 ± 0.4)	25 ± 5	(1.8 ± 0.5)	(2.5 ± 0.3)	(2.0 ± 0.3)	(2.0 ± 0.6)	
	$\times 10^2$		$\times 10^2$	$\times 10^2$	$\times 10^2$	$\times 10^2$	
ABA	(2.9 ± 0.5)	48 ± 03	38 ± 6	(3.9 ± 0.6)	(4.8 ± 1.0)	(1.5 ± 0.2)	
	$\times 10^2$	4.0 ± 0.5		$\times 10^2$	$\times 10^3$	$\times 10^3$	
GA ₄	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	
GA ₇	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	

表 2-9. ナノフローLC/MS/MS によるモデル植物の網羅的植物ホルモン定量分析結果

^a 播種後 12 日目の実生サンプル. ^b 播種後 40 日目のシロイヌナズナロゼット葉サンプ ル. ^c 播種後 60 日目のタバコ葉サンプル. 平均値 ± 標準偏差 (n=3). n.d., 検出限界以 下を示す.

Α	3800	Aman		ZOG
Intensity	4.0e5	Λ		d7-DHZOG
	1.6e4	*		ZR
	<u>1.4e4</u>	Ň	\	DHZR
	_7.0e5	Ń		d ₃ -DHZR
	5900		h	iPR
	<u>1.2e6</u>			d ₆ -iPR
	2500	Å	 	IAA
	<u>1.5e4</u>	A	m. Mr.	d5-IAA
	5400		M	ABA
	<u>1.0e4</u>		Λ	d ₆ -ABA
В	<u>1.0e⁵</u>	▶		ZOG
	4.0e5	Λ		d7-DHZOG
	1.6e4	Λ	L.	DHZR
	<u>3.5e⁵</u>	Λ		d3-DHZR
Intensity	4.4e4		Å	iPR
	<u>5.9e⁵</u>			d ₆ -iPR
	<u>2.3e4</u>	Λ		ABA-GE
	4100	A		IAA
	2.9e4	A	۸.	d5-IAA
	<u>3.7e4</u>	/	A	ABA
	<u>1.3e4</u>		Â	d ₆ -ABA
0) 5	10 15 Rete	20 25	30 35 40 45 (min)

図 2-11. 検出された植物ホルモン類のナノフローLC/MS/MS クロマトグラム.

(A) シロイヌナズナ乾燥種子 (10 mg DW) サンプル. (B) 播種後 60 日目のタバコ葉.
各 MRM クロマトグラム中の下線付きの数字は最も高いピーク強度を示す. 矢印は ZR,
ZOG をそれぞれ示す.

2-4. 考察

本章では、ナノフローLC に世界的にユーザー数の多い ITMS を接続することによっ て LC/MS/MS 分析系の高感度化を図り、サイトカイニン、アブシシン酸、オーキシン、 ジベレリンの4種の網羅的植物ホルモン定量分析系を構築することを検討した.

高感度かつ安定な分析系を構築するためにスプレイヤーチップ一体型ナノフローカ ラムを作製した.当該カラムはスプレイヤーチップ先端まで充填剤が詰まっているため 安定なスプレーが可能であり、またカラム分離後のデッドボリュームは2pL以下であ ることから、代謝物は分離後直ちにスプレーされることでピークのブロードを抑制でき た (図 2-3).

次に、インフュージョン分析の結果に基づき分析対象の植物ホルモン類の最適な MRM トランジションを設定した (表 2-5). しかしながら、Z、GA₁、GA₃、GA₄の化 合物においては、MS/MS で選択したプロダクトイオンのシグナル強度は低い結果と なった (図 2-5). この理由としては、図 2-4 B1, B2 に示したように複数のフラグメン ト化によって特定のプロダクトイオンの生成効率が悪くなったためと考えられた. 化 合物の構造情報を得るためには、複数のフラグメントが生じた方が情報を多く得るこ とができ有用となるが、MRM を高感度で行う場合は特定のプロダクトイオンのみが 生じることが望ましい. コリジョンエネルギーや不活性ガス圧などを細かく調節でき る QqQMS を用いた場合でも⁴⁶、複数のプロダクトイオンの生成を防ぐことはできな いため同様の問題は生じていると考えられる.

植物ホルモン類の最適な LC 分離の条件と MS での分析条件を組み合わせることで, 内径 0.3 mm のカラムを用いたキャピラリーLC/MS/MS,または内径 75 µm のスプレイ ヤーチップー体型カラムを使用したナノフローLC/MS/MS 分析系を構築した.また,負 イオンモードでのナノフローLC/MS/MS 分析は我々が最初の報告であった.ナノフロー LC/MS/MS 分析系の検出感度はキャピラリーLC 分析系と比べて約 10 倍向上し,数種の 植物ホルモンにおける検出感度は fmol 以下を達成した.標準物質による当該分析系の 検出感度は,これまで報告されたセミミクロ LC と QqQMS を接続した分析系と同等,

もしくはより高感度であることを示したことから,カラム内径のスケールダウンが検出 感度に大いに影響を与えることは明らかであった.しかしながら、表 2-4 に示したキャ ピラリーLC を基準としたナノフローLC の相対的感度増加率の理論値よりも今回の実 測値は低い値となった (理論値, 16倍;実測値, 約10倍). この原因はデッドボリュー ムによるクロマトグラムの性能の低下によるものだと考えられている^{31,35}.本研究で行 ったキャピラリーLC/MS/MS とナノフローLC/MS/MS クロマトグラムを比較した場合 においても同様に、カラムを小型化することでクロマトグラムの性能は低下しピーク幅 が大きくなっていることが観測された (図 2-6). 我々が使用した自作のナノフローLC カラムにおいては、ポストカラムのデッドボリュームによるピークの拡散は最小にでき ていると考えられる. プレカラムとナノフローLC カラムの間のデッドボリューム,も しくはカラムに充填した担体の空隙率が高くなっていることが理由として考えられる. また, スプレイヤーチップ一体型カラム作製に使用したフューズドシリカキャピラリー (未修飾)の残存シラノール基が分離に悪影響を及ぼしている可能性も大いに考えられ るため、今後検討が必要である.また、ZやGA4において満足のいく検出感度を達成す ることができなかった理由は、前述で説明した選択したプロダクトイオンの生成効率が 相対的に低いことが最大の理由であると考えられた.

抽出・精製法の最適化においては、シロイヌナズナの芽生え後の植物体 (100 mg FW) と乾燥種子 (10 mg DW) を用いてシングルモード、もしくはミックスモード精製法を用 いて比較検討を行った.その結果、両者のサンプルとも大部分の重水素標識体において ミックスモード精製法の方がシングルモード精製法に比べて回収率は増加した (表2-8). 図 2-7 の結果から、ミックスモード精製法はシングルモード精製法に比べてマトリック スエフェクト (主にイオン化サプレッション) が軽減されたことにより、各重水素標識 体の回収率が増加したと考えられる. ITMS により植物ホルモンのような微量成分を分 析するためには、MS 内部でイオンを選択的に分離する MRM 法測定を実施したとして も十分な精製操作が必要であり測定結果に強く影響を与えた (図2-8).以上のことから、 網羅的に植物ホルモンを観測するためには、シリカベースの逆相担体や Oasis HLB のみ

では不十分であると考えられた.しかしながら,QqQMS を用いた MRM 分析において は、シリカベースの逆相担体の精製のみ46、もしくは未精製の抽出物50から網羅的にホ ルモン類を観測できている. 今回評価に用いた植物サンプルと生育時期や植物種が異な るために厳密に言及することはできないが、おそらく ITMS よりも OgOMS の方がイオ ン化以降の MS 内部での特定のイオンの単離性能が優れていると考えられる.つまり, ITMS は一定量のイオンを蓄積して、その後、特定のイオンを単離するため、夾雑物が 多くある場合,特定のイオンをロスする可能性が高くなるのに対して, QqQMS は Q1 の時点である特定のイオンのみを通すことで単離を行うため, 夾雑物の影響を受けにく いのかもしれない.一方,アニオン性の植物ホルモンである GA, IAA, ABA において はミックスモードの精製法を用いても精製が十分であるとはいえなかった(表 2-8). 逆 相とアニオン交換の特性を持つ固相担体である Oasis MAX によるさらなる精製を試み たが、重水素標識体の回収率に統計学的に有意な差は見られなかった。この結果は Dobrev らの見解と一致し,植物生体内に数多くのアニオン性代謝産物が存在している と考えられる⁷³.現状では、ハイスループットで網羅的にアニオン性植物ホルモン類を 定量するためには、MS内部でのMRM法による特定イオンの単離性能に頼るしかない と考えられる.

続いて、構築した高感度定量分析系と最適化した前処理法を用いて生体試料の測定を 行った.その結果、MRM 測定法の有効性(図 2-9)と分析系の高感度化の有用性(図 2-10)を示した.タバコの乾燥種子をサンプルとした場合、わずか17粒(1 mg DW)で 測定が可能であったことから、LC/MS/MS分析系の高感度化によって出発材料を減らす ことができることを実証した.また、分析系の高感度化によって、抽出・精製の全ての 操作を 2-mL 以下のチューブで行うことが可能となったことからスループットの観点に おいても非常に有用であるといえる.さらに、安定同位体希釈法を用いることによって、 ナノフローLC/MS/MSにおいてもきわめて正確な定量分析が可能であることも示され た.また、図 2-11 A において ZR (図中矢印)と同じ MRM トランジションで検出された もうひとつのピークは、逆相カラムに対する溶出順序からも *trans-*ZR の幾何異性体で ある *cis*-ZR ではないかと考えられる ⁶². 同様に,図 2-11 B において示した ZOG (図中 矢印) と同じ MRM トランジションで検出されたもうひとつのピークは,*trans*-ZOG の 幾何異性体である *cis*-ZOG,もしくは構造異性体である *trans*- or *cis*- zeatin 7- or 9glucoside のいずれか,もしくはそれらの混合物ではないかと考えられる ^{61,62}.

一方, Z, DHZ, GAs は全てのサンプルにおいて検出されなかった.理由の一つは, 表2-7 で示したようにこれらの化合物の検出感度がその他のホルモン類に比べて低いた めと考えられる (GA7除く).また, Chiwocha らが行った野生型のシロイヌナズナの乾 燥種子 (発芽試験 0 時間のサンプル) 中の定量結果によると,Z,GA1,GA3,GA7は検 出されておらず,GA4のみが 75 pmol/g FW 検出されている²⁴. Novák らが行ったシロイ ヌナズナの芽生え 10 日後のサンプルにおいては,検出された Z と DHZ の内生量はそ れぞれ 0.61±0.16,0.02±0.01 pmol/g FW⁶²と極めて微量であった.このように,検出で きなかった植物ホルモン類の内生量が比較的少ないことも要因の一つであると考えら れる.さらに,GAs に関しては,表 2-8 で示したように精製が不十分であるために,イ オン化サプレッションの影響を強く受けていることも検出を困難にする原因ではない かと考えられる.したがって,これらのホルモン類を容易に検出するためには改良が必 要である.抽出,精製法においては,抽出溶媒や固相担体の改良が考えられ,LC部分 においては,HILIC などの逆相モードとは異なる LC 分離法,粒子径が 2 µm 以下の担 体のカラムを使用した UPLC によるクロマト分離能の改善,さらなるカラム内径のダウ ンサイジングによる高感度化により上記の問題を解決できることが期待される.

本高感度定量分析系は、シロイヌナズナやタバコの遺伝子欠損体や組換え体の少量サンプルに対して適応可能であるために、植物ホルモンネットワーク、ホルモンの作用機 構や代謝研究を前進させる有用な分析手法であると考えられる.

40

第三章 植物ホルモン分析法の生命科学分野への応用

3-1. 緒言

前章において, ナノフローLC/MS/MS 分析系とサンプルの前処理法を最適化すること により, 実用サンプルに適応した植物ホルモン類の網羅的高感度定量分析手法を確立し た. 当該分析法の利点は, これまで検出困難であったサンプルからの網羅的な定性・定 量情報を取得できること, 出発材料を軽減できることである. したがって, 本章では構 築した分析法の利点を生かして植物ホルモン類の応用研究を展開することを目的とし た.

最初の題材は少量サンプルからの植物ホルモンプロファイリングによる応用研究で ある. 植物は栄養成長期に光エネルギーを利用しソース(栄養)器官である葉で炭素や 窒素を同化し糖やアミノ酸を合成する.そして,生殖成長期になるとこれらの同化産物 をシンク(生殖)器官である実に輸送し蓄積・利用する.このソースシンクのバランス 制御は植物の成長制御における重要な要素である.また,ソース器官の代謝は,シンク 器官からのシグナルによって制御されていると考えられている.この制御機構の解明は, 人為的な有用化合物の効率的な蓄積技術の開発に繋がると考えらる.

五十嵐大亮 (味の素, ライフサイエンス研究所) は, 窒素化合物の代謝制御に着目し, シロイヌナズナのモデル実験系を構築してシンクソースバランス制御に関わる因子の 同定を目指した. ソースシンクバランスの一過的な改変手法としてシロイヌナズナ結実 後(播種後 5 週間)に抽台茎の切除, つまりこの操作によりシンク器官からのシグナル を遮断する (図 3-1). また本操作法を以後 EOL (Excision of organs above the rosette leaves) 処理と呼ぶ. EOL 処理 24 時間後, ソース器官であるロゼット葉での代謝物(アミノ酸), 遺伝子発現の変化を解析しその影響を調べた. また, その際に実施した DNA マイクロ アレイ解析の結果によると, 多くの遺伝子発現量は EOL 処理により変化しなかった. しかしながら, 窒素代謝に重要なアミノ酸 (アスパラギン, アスパラギン酸, グルタミ ン酸)の蓄積量とグルタミン酸合成/分解酵素をコードする遺伝子 GDH3 の発現量が増加していることを確認した.アミノ酸が増加した理由としては、ソース器 官の何らかのシグナルが葉でのアミノ酸代謝を制御しているため、またはシンク器官へ のアミノ酸の輸送が遮断された影響、の2つが考えられた.また、ソース活性の指標と なる Rubisco small subunit, *RBCS-IB* 遺伝子の発現量も増加したことから、シンク器官 の存在は、ソース器官での遺伝子発現制御に影響を与えていることが示唆された.一方、 植物ホルモンの中で、サイトカイニンは葉におけるクロロフィルの合成や葉の老化に関 係性があると考えられている⁷⁴.また、窒素代謝も制御していると考えられているが、 詳細な関係性は不明である⁷⁵. EOL 処理により処理後2時間においてサイトカイニン合 成のキー酵素であるイソペンテニルトランスフェラーゼ⁷⁶をコードする遺伝子、*AtIPT3* の発現量が3倍増加することを見出した(その他のアイソザイム、*AtIPT1-2*,4-9遺伝子 の発現量は変化しない).

したがって、以上の遺伝子解析の結果から、サイトカイニンがソースシンクバランス の窒素代謝に関わる一部のアミノ酸を制御していることが示唆されたため、本研究では サイトカイニンの内生量を定量することで仮説を立証することを目的とした.また、 EOL 処理により AtIPT3 遺伝子の発現量はロゼッタ葉の主脈において高発現しているこ とから、主脈部分とその他の部分に分けてサンプリングを行いロゼット葉の部位特異的 な定量分析を実施することとした.分析対象としたサイトカイニン類を図 3-2 に示した.



図 3-1. ソースシンクバランスの一過的な改変手法 (EOL 処理) 模式図.

シロイヌナズナ結実後(播種後5週間,ステージ2)に抽台茎の切除によりシンク器官からソース器官であるロゼット葉へのシグナルを遮断.



図 3-2. サイトカイニン代謝マップ.

IPT3,イソペンテニルトランスフェラーゼ3遺伝子.下線付きのサイトカイニンが分析の対象.

次の題材は遺伝子組換え体の網羅的植物ホルモンプロファイリングである. 植物によ る有用物質生産やバイオマス資源としての植物を有効活用するためには人為的な代謝 改変戦略が重要となる. ところが,当初の目論見どおりに都合よく代謝が改変されるこ とはむしろ稀であり,全体の代謝バランスは大幅に崩れ目的を達成できないことが頻繁 に起こることが経験的に知られている.一方,植物ホルモン類は代謝上でクロストーク を行うことで全体の生理機能や代謝制御を行っている重要な代謝物であるため,そのネ ットワークを解明することが人為的な代謝制御の成功に繋がると考えられる.また,植 物ホルモンネットワークはより複雑であるために,野生株 (WT)を用いた実験系だけ で解明していくことは困難である.一方,遺伝子組換え体や欠損体のリソースの利用は この問題を解決するための有効な手段の一つと想定される.しかしながら,遺伝子組換 え体の網羅的植物ホルモンプロファイリングの知見は皆無といっても過言ではない. 網 羅的植物ホルモンプロファイリングを行ったとしても,有用な知見を得られるのかどう かは定かではない.そこで,2つ目の課題として,遺伝子操作を行った際に,代謝上で 実際にホルモン類のクロストークが起こるのかを検証することとした.

本研究ではタバコ遺伝子組換え体 ZW-2 (*Brevundimonas* sp.由来のβ-carotene ketolase, CrtW ならびにβ-carotene hydroxylase, CrtZ 遺伝子の葉緑体形質転換)を実験材料として 使用した.本遺伝子組換え体は葉においてアスタキサンチンを高蓄積させるのに成功し たカロテノイド代謝改変体である⁷⁷.一方,カロテノイド代謝系の下流には,植物ホル モンの一つである ABA が存在するため,WT と ZW-2 の葉における内生ホルモン量を 定量し,カロテノイド代謝改変時の ABA を中心としたホルモンネットワークの知見を 得ることとした.

3-2. 実験方法

3-2-1. 実験材料

播種後35日目のシロイヌナズナ (ecotype, Columbia) の抽台茎を切除した (EOL処 理). EOL処理5時間後にロゼット葉をサンプリングし, 主脈部分とその他の部分をそ れぞれ100 mg FWずつ取り分けた. コントロールサンプルは, EOL処理無しのものとし た. タバコWT (cv. Xanthi) とカロテノイド遺伝子組換え体ZW-2は播種後60日目の植物 体から葉をそれぞれ100 mg FW回収した. 回収した全てのサンプルは直ちに液体窒素で 凍結させ, サンプルの抽出時まで-80°Cで保存した. 生育条件は2-2-2.と同じ.

3-3. 結果

3-3-1. サイトカイニンシグナルによるソースシンクバランス制御の解析

EOL処理の有無によるロゼット葉のサイトカイニンプロファイリング結果を図3-3に

示した. EOL 処理に伴い, 主脈とそれ以外の葉身の両部位とも ZR, iP, iPR の内生量 増加が確認された (図 3-4 A1, B1). 図 3-4 A2, B2 に示したトータルのサイトカイニン量 の比較解析においても統計学的に有意な差が認められた. また, ZOG は主脈部分より もそれ以外の葉身部分において約3倍内生量が多いことが観測された.



図 3-3. EOL 処理の有無によるロゼット葉のサイトカイニンプロファイリング.

白色のバー, EOL 処理無し (コントロール). 黒色のバー, EOL 処理. (A) 葉の主脈サ ンプル, (B) 主脈を除いた残りの部分. (A1, B1) 各々のサイトカイニン内生量, (A2, B2) トータルのサイトカイニン蓄積量. 平均値 ± 標準偏差 (n=4).^{*}, ^{**}はそれぞれ危険率 5%, 1%で有意差があることを示す. n.d., 検出限界以下を示す.

3-3-2. タバコ遺伝子組換え体の網羅的植物ホルモンプロファイリング

タバコ WT と ZW-2 の葉における網羅的植物ホルモンプロファイリング結果を図 3-4 に示した. ZW-2 は ABA-GE, ABA の内性量は WT に比べ減少していた (図 3-4 B). 一 方,サイトカイニン (図 3-4 A) と活性型のジベレリン GA₄ (図 3-4 C) は WT に比べ増加 した.



図 3-4. タバコ WT と ZW-2 の葉における網羅的植物ホルモンプロファイリング.

白色のバー, WT. 黒色のバー, ZW-2. (A1) サイトカイニン, (A2) トータルサイトカ イニン, (B) アブシシン酸, (C) ジベレリン. 平均値 ± 標準偏差 (n=4).^{*}, ^{**}はそれぞ れ危険率 5%, 1%で有意差があることを示す. n.d., 検出限界以下を示す.

3-4. 考察

本章では,第二章で構築した分析手法を用いて植物ホルモンプロファイリングの応用 研究を行った.

まず,窒素代謝のシンクソースバランス制御に関して、サイトカイニンの関与を検証 した. EOL 処理に伴い, 主脈とそれ以外の葉身の両サンプルとも ZR, iP, iPR の内生 量増加が確認された (図 3-4). また, ZOG は貯蔵型サイトカイニンとしての役割がある と考えられている⁷⁸. 貯蔵型 ZOG が再び活性型になるためにはβ-グルコシダーゼによ り糖が除かれると考えられているがその機構は明らかではない. 今回の実験では、ZOG の内生量には変化はないため貯蔵型のサイトカイニンが使用されたのではなく, de novo 合成された結果であると考えられる.よって、サイトカイニン類の高感度プロファイリ ングにより五十嵐が確認したAtIPT3遺伝子の著しい発現量の増加 (発表論文2参照) は サイトカイニン合成を意味していたといえる.また,主脈とそれ以外の葉身部分でのプ ロファイリング結果の傾向は類似していた.AtIPT3 遺伝子は主脈で高発現していたこと から、遺伝子の発現部位と生合成の場が異なる、もしくは主脈で生合成された後に葉全 体に輸送されたのではないかと考えられる.また、ZOG は主脈部分よりもそれ以外の 葉身部分において約3倍内生量が多かった.本結果は葉の部位によってホルモン類の分 布に偏りがあることを示唆するものである.このことから,今後,植物ホルモン類の生 産部位や蓄積部位とその移動に関する知見を明らかにしていくことで植物ホルモン研 究は大きく発展すると考えられる. サイトカイニンの内生量に差が見られたことを手が かりに, 最終的にサイトカイニン合成酵素遺伝子破壊株 (atipt3-2) およびサイトカイニ ン受容体遺伝子破壊株 (ahk3-3) を用いた解析を行った. その結果, 両破壊株は EOL 処 理を伴っても GDH3 遺伝子の発現量変化に差がなくなった.したがって、一連の実験 を通して一過的な改変処理後の葉で窒素代謝に関わるアミノ酸や遺伝子発現変化の一 部がサイトカイニンによって制御されていることを証明した.

一方,アスタキサンチン増産タバコ ZW-2 と WT の葉におけるホルモンプロファイリングを行った結果,著しい内生量の変化を観測した (図 3-4). ABA 量の減少は上流のア

47

スタキサンチンなどのカロテノイドが高蓄積していることからも合理的に説明できる. しかしながら,サイトカイニンとジベレリン量の増加は予想外の結果であった.植物ホ ルモン類の内生量が変動する際には,何らかの生理学的意義があると考えられるため, この結果は代謝上でのクロストークが起こっていることを示唆するものと考えられる. すなわち,植物が人為的な代謝改変時においてもホルモンを中心とした精巧な代謝制御 機構が働けば恒常性を維持できることを示した一例であると考えられる.現在のところ, ホルモン類のクロストークを示す知見はあまりにも少なく^{24,26},今回の結果からだけで は代謝改変戦略への有用な知見を提示することはできない.しかしながら,人為的なあ る一部の代謝改変により植物ホルモンネットワークが変化することは明らかであった. 今後,遺伝子組換え体や欠損体のリソースを用いて,植物ホルモン類の網羅的プロファ イリング情報が蓄積していけば,様々なクロストークの生理的機能や代謝調節を理解す ることにつながると考えられる.そして将来的には,網羅的ホルモンプロファイリング がより合理的な代謝改変戦略の有用な情報源として使用されることが期待される.

第四章 高空間分解能を有したファイトアレキシン定量分析への 応用

4-1. 緒言

第一章で述べたように,従来の部位特異的代謝解析は技術的限界から器官毎の分析が 主であり,構成する細胞の応答をその「平均」として観測してきた.分析系の高感度化 が達成できれば高い空間分解能を伴って代謝情報を正確に取得することが可能となる.

植物シングルセル代謝解析の用途としては、病原微生物の接触による防御応答反応 の解析が考えられる.植物は移動することができないため、動物のような免疫系によ る生体防御機構を持たない代わりに独自の様々な防御応答反応によって植物病原菌 の感染とそれに続く植物全体の枯死から身を守っている. その中の一つの典型的な抵 抗性反応として,病原菌の感染に際しファイトアレキシンと呼ばれる抗菌性二次代謝 産物を de novo 合成することが知られており、これまで多くの植物から特有の化合物 が同定されてきた ⁷⁹. また, イネ科植物のエンバク (Avena sativa) においては多糖性 エリシター刺激に応答してアベナンスラミドと呼ばれるファイトアレキシンを生合 成することが知られている⁸⁰. これまでアベナンスラミド生合成の研究は生化学的ア プローチから多くなされてきた⁸¹⁻⁸⁵. しかしながら, これらのファイトアレキシンは, 病原微生物が接触した組織や細胞周辺で生合成されていることが想定されているが、 実際にどの組織、またはどの細胞でどのように生合成が行われているかの詳細は未だ 不明である.また,ファイトアレキシン生合成とその他の防御応答反応である活性酸 素 (reactive oxygen species, ROS)の生産や細胞死 (programmed cell death, PCD)のよ うな一連の過敏感反応 (hypersensitive response, HR) とのメカニズムの関連性を示唆 する報告はごくわずかである^{86,87}.このような不明瞭な点を解決できない理由の一つ として, 高等植物が異なる器官や組織, あるいは細胞タイプから構成されているのに 対して,従来の解析手法が根や葉や茎といった器官毎の分析が主であり時間および空 間で平均したグロスの結果しか得ることができなかったためであると考えられる.

49

一方,近年の科学技術の発展に伴い,組織または細胞レベルで空間分解能の高い発現 解析手法は精力的に開発されている^{27,88}.酵素活性染色⁸⁹や酵素組織化学⁹⁰, RNA ハ イブリダイゼーション^{91,92}のような in situ 法は酵素やタンパク質, mRNA の組織内局 在を検出する手法である. しかしながら, タンパク質や RNA といった高分子ではなく, 特定の二次代謝物といったような低分子を複数の類縁体の存在する中で選択的に検出 することのできる in situ 分析用のプローブを開発することは容易ではない. レーザーキ ャプチャーマイクロダイセクション (laser-capture microdissection, LCM) 法やレーザー マイクロダイセクション (laser microdissection, LMD) 法は均一な細胞集団を顕微鏡下 で大量に取得し、組織特異的な遺伝子の発現を調べることができる⁹³⁻⁹⁵.また、LMD 法を用いて、ディラトリス・ピランシー (Dilatris pillansii) の分泌腔 (secretory cavity) や オウシュウトウヒ (Picea abies) の石細胞 (stone cells) など形態学的に特殊な組織を大 量に回収し,極低温核磁気共鳴分光法 (cryogenic proton nuclear magnetic resonance spectroscopy,¹HNMR) により解析することで二次代謝産物が組織特異的に蓄積してい る例が報告されている^{96,97}.また,現在顕微鏡とマトリックス支援レーザー脱離イオン 化質量分析計を組み合わせた質量顕微鏡法が実用化されており動物癌組織の特異的な バイオマーカー探索に精力的に使用されている ⁹⁸.本方法では,組織化学的な知見と代 謝物やタンパク質などの空間分布の情報が直接得られ, NMR よりも高感度かつスルー プットが高いことが有利な点であるが, イオン化サプレッションの影響を大いに受ける ため定量性が問題となる. 植物においてはオオツツラフジ (Sinomenium acutum)の茎組 織におけるアルカロイドの空間分布を半定量的に分析した例が報告されている⁹⁹.以上 のLMD-¹HNMR法と質量顕微鏡法は、低分子代謝産物の組織レベルでの空間分布を測 定する分析ツールとしては強力であるが, サンプルとして組織切片を使用する必要があ る. 組織包埋は酵素活性に影響し, 生細胞サンプリングと比べて, 生体反応に関する情 報を精確に得られない可能性があると考えられている¹⁰⁰.また,プロトプラストは生 細胞であることには間違いないが、セルラーゼによって細胞壁を分解することで空間情 報を失うだけでなく組織包埋と同様に遺伝子やタンパク質発現が大きく変化すると考

えられている^{101,102}.

病原微生物やエリシターのような外部刺激に対する生理応答の場合,分析対象の時間 変化や消長のタイミングを把握できなければ,その機能を真に理解することは難しい. したがって,分析手段の空間分解能を上げるだけでなく,インタクトな生細胞を適応し, 分子の時間的な動態を解析することが必要となる.連続的な一細胞の応答を観察するに は内在性の分子を何らかの手段で分光的に追跡する必要がある.以前,我々はラインス キャンレーザー顕微分光解析によりエリシター処理を行ったエンバクの葉肉組織の生 細胞においてアベナンスラミドの自家蛍光を検出することを試みた¹⁰³.しかしながら, 蛍光スペクトルの情報のみではアベナンスラミドを完全に同定することには至ってお らず,蛍光検出法よりも分子の選択性の高い検出法が必要であった.

そこで本章では, 生細胞のエリシター応答に関する物質変化を高い空間・時間分解能 を伴ってファイトアレキシンの定量分析を実施することを目的とした. 生細胞サンプリ ングは梶山らが以前に構築した手法¹⁰⁴を使用し, 取得した細胞内容物中のアベナンス ラミドA, Bの定量測定は, 第二章で構築した高感度ナノフローLC/MS/MS 法により実 施することとした. また, 高感度ナノフローLC/MS/MS によるファイトアレキシンの定 量情報を基に, ラインスキャンレーザー顕微分光法や蛍光プローブ観察を組み合わせる ことで生体内でのアベナンスラミド生合成過程を多面的な視点で考察することとした.

4-2. 実験方法

4-2-1. 試薬

アベナンスラミド A (*N*-(4-hydroxycinnamoyl)-5-hydroxyanthranilic acid, avenanthramide A), アベナンスラミド B (*N*-(3-methoxy-4-hydroxycinnamoyl)-5-hydroxyanthranilic acid), 内部標準物質となる ${}^{13}C_2$ アベナンスラミド A , B ([8',9'- ${}^{13}C_2$]Avenanthramides A, B) は石原亨 (京都大学大学院,現・鳥取大学) が合成したものを譲渡して頂いた. ペンタ -*N*-アセチルキトペンタオースは生化学工業 (東京) から, *N*-アセチル-D-グルコサミン はナカライテスクから購入した. ニコチンアミドアデニンジヌクレオチドリン酸還元型 (NADPH), ニコチンアミドアデニンジヌクレオチド還元型 (NADH), ニコチンアミド アデニンジヌクレオチド酸化型 (NAD⁺) はオリエンタル酵母 (東京) から購入した. 5-(6-)-クロロメチル-2',7-ジクロロジヒドロフルオレセインジアセテート (CM-H₂DCFDA) はMolecular Probes (Eugene, OR, USA) から, ヨウ化プロピヂウム (PI) は和光純薬から購入した. ギ酸は和光純薬のHPLCグレードのものを使用した.

4-2-2. 実験材料

エンバク (Avena sativa) の発芽を促進させるために種子を24時間,4°Cで吸水させた. その後,グロースチャンバーにて20°C,24時間明期 (光合成光量子束密度,50 µmol m⁻²s⁻¹) 条件で栽培した.播種後7日目の第1葉を採取し,その後,直径1 cmのエンバク 葉切片をサンプルとした.エリシター処理は以前の報告⁸⁰と同様に,表皮組織を剥がし, 露出した葉肉組織を1 mmol/Lのペンタ-N-アセチルキトペンタオース水溶液に浸すこと で行った.コントロールサンプルとして純水,または1 mmol/LのN-アセチル-D-グルコ サミン水溶液を用いて同様の処理を行った.処理後0-48時間のものを分析サンプルとし た.

4-2-3. キャピラリーLC/MS/MS 分析条件

サンプルを保持・濃縮させるためのプレカラムとして 300 µm×5 mm, 粒子径 5 µm, Inertsil ODS-3 C18 カラム (Dionex) を用いた. ローディングポンプの移動相には 0.1%の ギ酸水溶液を用いて, 流速 10 µL/min に設定した. 分析系へのサンプル注入量は 5 µL に固定した. サンプルは 5 分間プレカラムに保持・濃縮され, その後, バルブを操作す ることで流路を切り替え, サンプルをキャピラリーLC カラムに送液した. 分離のため のキャピラリーLC カラムは 300 µm×150 mm, 粒子径 3 µm, Inertsil ODS-3 C18 カラム (GL Sciences) を使用した. 移動相の溶媒組成は水/アセトニトリル/ギ酸 (95/5/0.1, 体積 比), (A 液), アセトニトリル/水/ギ酸 (95/5/0.1, 体積比), (B 液) とした. 流速は CAP-200 スプリッター (Dionex)を用いて 4 µL/min に設定した. グラジエント条件は, B 液 30-90% (15 分間), 90% (5 分間), 3 分後初期状態に戻し 7 分間カラムの平衡化を行った. LC 分離時間の合計は 30 分であった. MRM モードでのキャピラリーLC/MS/MS 分析は, 負イオンモードにて実施した. MRM モードでの最適化した MS/MS パラメータは次の ように設定した. ターゲットマスは m/2 300, 走査範囲は m/2 50-800, 走査速度は 13,000 $u s^{-1}$, ネブライザーガス圧力は 9.0 psi, ドライガス流量は 4.0 L/min, ドライガス温度は 250°C, キャピラリー電圧は 2.8 kV, サンプル安定度は 100%, トラップ駆動レベルは 50%, ターゲットイオン数は 10,000, 最大イオン蓄積時間を 100 ms に設定し積算回数 は 7, MRM トランジションにおけるフラグメント振幅電圧は 1.0 V に設定した. アベナ ンスラミド A, B の定量を行うための検量線作成は,以下の濃度に示した混合標準品溶 液を使用して行った. 0, 2.5, 12.5, 25.0, 125, 250, 1,250 nmol/L (全ての水溶液は 125 nmol/L の $^{13}C_2$ アベナンスラミド A, B を含む). 検量線作成における分析は各濃度で 3 回 ずつ行い, 非標識体と重水素標識体との MRM クラマトグラムのピークエリアの比率か ら作成した.

4-2-4. ナノフローLC/MS/MS分析条件

ナノフローLC は、2-2-4.の方法に従いスプレイヤーチップー体型ナノフローカラム (75 µm×150 mm, Nucleodur C18 Gravity, 粒子径 3 µm, ポアサイズ 120-Å, ケムコ, 大 阪)を作製し使用した. 流速は CAP-75 スプリッター (Dionex)を用いて 350 nL/min に 設定した.分析系へのサンプル注入量は 10 µL に固定した.その他の LC 条件は、4-2-3. でのキャピラリーLC 分析時と同じ条件で行った.最適化した MS/MS パラメータは次 のように設定した.ターゲットマスは m/z 300, 走査範囲は m/z 50–800, 走査速度は 13,000 $u s^{-1}$,ドライガス流量は 3.0 L/min,ドライガス温度は 150°C,キャピラリー電圧は 1.5 kV, サンプル安定度は 100%,トラップ駆動レベルは 50%,ターゲットイオン数は 10,000, 最大イオン蓄積時間を 100 ms に設定し積算回数は 4,MRM トランジションにおけるフ ラグメント振幅電圧は 1.0 V に設定した.アベナンスラミド A,B の定量を行うための検 量線作成は,以下の濃度に示した混合標準品溶液を使用して行った.0,0.5,1,2,10, 30 nmol/L (全ての水溶液は 10 nmol/L の¹³C₂アベナンスラミド A, B を含む). 検量線作 成は 4-2-3.で示した同様の方法で行った.

4-2-5. エンバク葉切片サンプルの調製法

エリシター処理,もしくはコントロール処理を施した直径1 cmのエンバク葉切片を2 枚ずつ (約12.4 mg FW) 経時的にサンプリングを行い、その後、直ちに液体窒素で凍結 させ、サンプルの抽出時まで-80℃で保存した.2-mLチューブ内で-80℃で保存してい た植物試料に対して,ジルコニア製ボール1個を加え,20Hzで1分間ボールミル (Retsch) により破砕した. 次に, 1 mLの70%メタノールにて抽出した. その後, サーモミキサー (Eppendorf) を用いて37°C, 1,200 rpmで30分間攪拌した. 抽出物を16,000gで3分間遠心 分離した後,新しい2mLチューブに上清900 μLを移した.上清回収後のサンプルの入っ たチューブに再度抽出溶媒800 μLを加え,前述と同一の条件で攪拌,遠心分離後,上清 800 µLを回収し1回目の抽出液と混合した.サンプル抽出液は遠心濃縮機 (タイテック) を使用して溶媒を除去した後に1mLの10%メタノール水溶液で再溶解させた.再溶解さ せたサンプルはあらかじめ1.5 mLのメタノールで活性化し1.5 mLの純水で平衡化させ た30 mg Oasis HLBカートリッジ (Waters) に導入した. アベナンスラミドA, Bは1 mLの アセトニトリル/水/ギ酸 (70/30/0.1, 体積比) 溶液で溶出させ回収した. 溶出液は遠心濃 縮機で乾燥させた後に, 100 μLの0.1%ギ酸水溶液 (125 nmol/Lの¹³C₂アベナンスラミド A, Bを含む) で再調製し, 0.45 µmフィルター (GL Sciences) に通したものをキャピラリ ーLC/MS/MS分析系に供した.

4-2-6. 高空間分解能での生細胞サンプリング法

レーザーシングルセルサンプリングは以前に報告した手法¹⁰⁴を一部改良して行った. 本サンプリング装置は V2A ミラーセット (励起波長, 380–420 nm; 蛍光波長, 450– nm, ニコン, 東京) と長作動距離対物レンズ (Model CFI Plan EPI SLWD 10, 20, 50×, ニコ

ン), カラーCCD カメラ (HV-D28S, 日立国際電気, 東京), マイクロマニュピレーター (Model 5171, Eppendorf) を伴った蛍光顕微鏡 (Model Ecrips ME600, ニコン) と ArF エ キシマーレーザー (波長, 193 nm; パルス幅, 10 ns) から構成されている. レーザー光 は収束レンズで集光させ紫外線を高効率で透過する中空ファイバー¹⁰⁵(外径, 680 µm; 外径, 500 µm, 綜研化学, 東京) を介して最終的にマニュピレーター先端にセットした 先端径 1 μm の石英チップから標的葉肉細胞に照射した. 使用した石英チップは石英ガ ラスキャピラリー (Q120-90-10, Sutter Instrument) をキャピラリープラー (Sutter Instrument) で微細加工することで作製した. レーザーのパルス照射 (30 nJ/shot) により 細胞壁が取り除かれ,照射と同時に細胞内容物はテーパー状に加工した石英チップの中 に吸引された.サンプリングした細胞内容物は CCD カメラ (DP70,オリンパス,東京) を伴った顕微鏡下 (BX50,オリンパス) で画像を取得して内容量を算出した.その後, 直ちに細胞内容物が入った石英チップの後方から 10 μL の 0.1%ギ酸水溶液 (10 nmol/L の¹³C₂アベナンスラミドA, B を含む)を添加し,続いてフェムトジェットマイクロイ ンジェクター (Eppendorf) を用いて石英チップ内に陽圧をかけることで石英チップ先 端からシングルセルサンプルを 0.2 mL PCR チューブに回収した.サンプルはナノフロ ーLC/MS/MS 分析系にて分析を行った.サンプリングから分析までの一連の流れを図 4-1 に示す.



図 **4-1**. 高空間分解能での生細胞サンプリングから細胞内容物の分析までの手順. スケールバー, 20 μm.

4-2-7. ラインスキャンレーザー顕微分光解析条件

生体試料のラインスキャンレーザー顕微分光解析は以前の研究で構築した方法¹⁰³を 使用した. 簡潔に測定条件を記載する. 本装置はチタンサファイアレーザー (RegA9000, Coherent Inc., Santa Clara, CA, USA) により波長 780 nm, 振動数 200 kHz で発振させた光 を BBO (β -BaB₂O₄) 結晶に通過させることで発生した波長 390 nm, パルス幅 150 fs の第 2 高調波を励起光源とした. 高速スキャンを実現するためにシリンドリカルレンズによ り y 方向にライン上に集光した. 集光した光をオイル液浸対物レンズ (60×, オリンパ ス) に通しサンプルの焦点調節を行った. 200 ps ゲート付 ICCD (PicoStar HR, LaVision, Göttingen, Germany) により y 方向の 2 次元蛍光スペクトルデータを取得した. 以後, こ の 2 次元データを「y- λ マップ」と呼ぶ. y- λ マップは y 方向が 45 µm (y) で蛍光波長範 囲が 417–682 nm (λ) のデータとなる. イメージングはステージを x 方向に移動させ (ス テップ幅, 93.6 nm), x 軸上の全ての位置で y- λ マップを取得することで画像を構築し た. 以後, 取得したイメージング画像を「x-y イメージ」と呼ぶ. x-y イメージは 60 µm × 45 µm.のサイズである.

4-2-8. 蛍光顕微鏡観察法

明視野と蛍光像の観察はU-MWU (励起波長, 330-385 nm; 蛍光波長, 410~ nm), U-MWUBV2 (励起波長, 400-440 nm; 蛍光波長475~ nm), U-MWIBA (励起波長, 460-490 nm; 蛍光波長, 510-550 nm), U-MWIG (励起波長, 520-550 nm; 蛍光波長, 580~ nm) の ミラーセットを伴った蛍光顕微鏡 (BX50, オリンパス), またはV2A (励起波長, 380-420 nm; 蛍光波長, 450~ nm) のミラーセットを伴った蛍光顕微鏡 (Model Ecrips ME600, ニコン) のいずれかを使用した. アベナンスラミドとクロロフィルの自家蛍光はミラー セット, U-MWU, U-MWUBV2, V2A (励起波長範囲330-440 nm) を用いて観測した. CM-H₂DCFDAシグナルは460-490 nmの励起波長と510-550 nmの蛍光波長で, PIシグナル は520-550 nmの励起波長と580 nmの蛍光波長で観測した. CM-H₂DCFDAとPIはDMSOで 溶解し, PBS buffer (pH 7.4) にて1.7 µmol/Lと7.5 µmol/Lの終濃度にそれぞれ調整した.

4-3. 結果

4-3-1. エンバク葉切片のファイトアレキシン定量分析

アベナンスラミド類はヒドロキシ桂皮酸とアントラニル酸のアミド化合物であり,ま た菌類の細胞壁構成成分であるキチン断片,ペンタ-N-アセチルキトペンタオースがア ベナンスラミドA,Bを最も強く誘導するエリシターである⁸⁰⁻⁸².アベナンスラミドA,B の MS/MS スペクトル,アベナンスラミドA,B,¹³C₂アベナンスラミドA,Bのキャピラ リーLC/MS/MS クロマトグラムを図 4-2 に示した.アベナンスラミドのイオン化は,負 イオンモードが良好であった.非標識体および,標識体の MRM トランジションを図 4-2 C に示した.また,キャピラリーLC/MS/MS 定量分析系のバリデーション結果を表 4-1 に示した.アベナンスラミドA と B は完全なベースライン分離はできず,一部同時 溶出しているが,それぞれの¹³C₂標識体を内標とし MRM モードで測定することで定量 分析は可能であった.

約10 mg FW のエンバク葉切片を用いて葉肉組織表層全体にエリシター処理,または コントロール処理を施し,経時的にサンプリングを行った.その後,各サンプルを抽出 精製し,細胞内のアベナンスラミドA,BをキャピラリーLC/MS/MS分析系にて定量し た結果を図 4-3 に示した.ペンタ-N-アセチルキトペンタオース溶液にてエリシター処 理を行った結果,処理後 12 時間からアベナンスラミドA,B は検出され,処理後 24 時 間にかけて細胞内の生合成量は増加した(図 4-4 A, B).一方,コントロールである蒸留 水,または N-アセチル-D-グルコサミン溶液にて処理したサンプルからは、アベナンス ラミドA,B は検出されなかった(図 4-4 A, B).この結果から、ペンタ-N-アセチルキト ペンタオース溶液は特異的なエリシターとして作用することが確認された.エリシター 処理による細胞内のアベナンスラミドAの生成量は、アベナンスラミドBよりも約3 倍高かった.単位面積あたりの葉肉組織表層の平均葉肉細胞数は、100,000 µm² あたり 127±16 細胞(平均値±標準偏差,n=3)でありアベナンスラミドA,Bのバルク分析の 結果から1細胞あたりの平均生合成量を算出した(図 4-4 C, D).処理後 24 時間のサン プルにおいては1 細胞あたりアベナンスラミドAを2.4 fmol,アベナンスラミドBを 0.8 fmol 生合成していることが想定された.



図 4-2. アベナンスラミド A, B のフラグメントパターンとキャピラリーLC/MS/MS ク ロマトグラム.

 (A) アベナンスラミドAの負イオンモードでのプリカーサーイオン (m/z 298) とプロ ダクトイオン (m/z 254).
(B) アベナンスラミドBの負イオンモードでのプリカーサー イオン (m/z 328) とプロダクトイオン (m/z 284).
(C) アベナンスラミドA, B, ¹³C₂アベ ナンスラミドA, BのキャピラリーLC/MS/MS クロマトグラム.

表 4-1. キャピラリーLC/MS/MS によるアベナンスラミド A, B のバリデーション

计每世合物	再現性, RSD (n=3) (%)		検量線	直線範囲	検出限界
	保持時間 ^a	ピークエリアb	R^2	(fmol)	(fmol) ^c
[¹² C]/[¹³ C]アベナンスラミド A	0	6.2	0.997	62.5-6250	22.9
[¹² C]/[¹³ C]アベナンスラミド B	0	11.9	0.999	62.5-6250	38.6

^{*}相対保持時間 (対象化合物/内部標準物質). ^{*}相対ピークエリア (対象化合物/内部標 準物質). ^{*}S/N=3.





4-3-2. 葉肉細胞におけるエリシター応答時の細胞内変化の観測

アベナンスラミド A, B のバルク分析と同様に,経時的に処理を施した葉肉組織表層 の蛍光顕微鏡観察を行った(図 4-4). その結果,エリシター処理サンプルにおいてのみ, 葉緑体内のクロロフィルの自家蛍光が弱まりクロロフィルとは異なる波長特性を持つ 蛍光が観測され,これらの特徴を有した細胞の数が処理時間と共に増加した.さらに, コントロール,エリシター処理サンプルにおいて,経時的に個々の細胞を蛍光特性およ び細胞内での形態学的な変化の観点から顕微鏡観察を行った結果,3種の特徴的細胞が 観測された (図 4-5).1種目はコントロールサンプルやエリシター処理後まもないサン プルにおいて通常観察できる正常細胞でこれらをセルフェーズ0と定義した (図 4-5 A2).2種目はエリシター処理サンプルにおいて,処理後約12-24時間で数多く観測さ れる葉緑体が著しく凝集した細胞で,これらをセルフェーズ1とした (図 4-5 B2).3種 目はエリシター処理サンプルにおいて,処理後約24-48時間で数多く観測されたクロ ロフィルの自家蛍光が弱まりクロロフィルとは異なる蛍光波長特性を持つ細胞で,これ らをセルフェーズ2と定義した (図 4-5 C2).これらセルフェーズ0-2の細胞は,明視 野では判別がつかず (図 4-5 A1, B1, C1) 蛍光特性と葉緑体の形態変化から分類するこ とがはじめて可能であった.また,エリシター処理を行った同一の空間組織に対して経



図 4-4. エンバク葉肉組織の経時的な蛍光顕微鏡観察.

(A) コントロール処理 (蒸留水), (B) エリシター処理. クロロフィルの自家蛍光 (赤色). スケールバー, 100 μm.



図 4-5. 葉肉細胞のエリシター応答時の特異的な細胞内変化.

(A1-E1) 明視野像, (A2-E2) 蛍光像. (A2, B2) U-MWU のミラーセットを使用, (C2) U-MWUBV2, (D2, E2) V2A. (A) コントロール処理 (蒸留水) 12 時間のサンプル, (B) エ リシター処理 12 時間, (C) エリシター処理 24 時間. (D, E) タイムラプス観察, (D) エ リシター処理 24 時間, (E) エリシター処理 36 時間. 同じ実験を 3 回繰り返し, 全て類 似の結果を得た. スケールバー, 50 μm. 時的に葉肉細胞の変化の観察,タイムラプス測定を行った.エリシター処理26時間後の明視野像と蛍光像,および36時間後の明視野像,蛍光像を図4-5 D1, D2,図4-5 E1, E2 にそれぞれ示した.処理後26時間において主にセルフェーズ1やセルフェーズ2の細胞が観測され,その10時間後にはセルフェーズ2を示す細胞が増加した.また,セルフェーズ2は,セルフェーズ2となった細胞の隣接細胞から順に変化する様子が観測された.また,図4-5 D2, E2 において矢印で示した細胞に着目すると,葉緑体の凝集を示すセルフェーズ1からセルフェーズ2に変化していることが観測され,エンバクの葉肉細胞はエリシター応答に伴い,セルフェーズ0から1,2へと変化することが示された.

4-3-3. 高空間分解能を伴った時期特異的ファイトアレキシン定量分析

各セルフェーズの細胞内容物を取得するために,高空間分解能での生細胞サンプリン グを行った.蛍光顕微鏡下で各セルフェーズのサンプリング操作から得られたサンプル 量は約10 pLであった (図4-1).得られた細胞内容物のばらつきは細胞のサイズが異なる ことが主な原因であり,細胞のフェーズによる取得した内容物量の差異は見られなかっ た.バルク分析の結果から算出した1細胞あたりの平均生合成量 (図4-3 C, D)を考慮し た結果,各セルフェーズの細胞内容物に含まれるアベナンスラミドA,Bの定量を行うた めにはキャピラリーLC/MS/MS分析系の検出感度では不十分であった.

ナノフローLC/MS/MS 定量分析系のバリデーション結果を表 4-2 に示した.今回は 0.1%のギ酸を添加した移動相にて負イオンモードのイオン化を行った.理由はアベナン スラミドが 0.05%酢酸を含む移動相においてはピークのテーリングが起こり十分な LC 分離が達成できなかったためである.しかしながら,アベナンスラミドは比較的疎水性 が高く逆相カラムに対して保持が強いため初期溶媒には 30%以上の有機溶媒が含まれ る.よって,0.1%のギ酸添加においても安定な負イオンモードでのイオン化が達成され た.また,アベナンスラミド A, B の定量範囲は 5-300 fmol であった.第二章での植物 ホルモン類の分析結果と同様に,ナノフローLC/MS/MS の検出感度はキャピラリー LC/MS/MS よりも約 10 倍向上した.また,数 10 pL のサンプルを直接ナノフロー LC/MS/MS 分析系に注入することはできないため、¹³C 標識体を含む 10 µL の 0.1%ギ酸 溶液に希釈した (図 4-1).本操作によって、細胞内容物は約 5×10⁵倍希釈されることと なるが、ナノフローLC/MS/MS 分析系におけるプレカラムによりサンプル中に含まれる アベナンスラミドを保持・濃縮することができた.アベナンスラミドにおいては希釈の 操作があっても微量サンプルからの分析を行うことが可能であった.

各セルフェーズにおけるアベナンスラミド A, B の定量結果を図 4-6 に示した.アベ ナンスラミド A, B の細胞内濃度はセルフェーズの進行に伴い増加し,両者に相関関係 があることが示された.よって,セルフェーズ2の蛍光 (図 4-5 C2) はアベナンスラミ ド A, B の自家蛍光である可能性が示唆された.

表 4-2. ナノフローLC/MS/MS によるアベナンスラミド A, B のバリデーション

<u> </u>	再現性, RSD (n=3) (%)		検量線	直線範囲	検出限界
刘家忙 行 初	保持時間 ^a	ピークエリアゥ	R^2	(fmol)	(fmol) ^c
[¹² C]/[¹³ C]アベナンスラミド A	1.5	1.0	0.996	5-300	1.8
[¹² C]/[¹³ C]アベナンスラミド B	2.1	3.1	0.995	5-300	2.1

^a 相対保持時間 (対象化合物/内部標準物質). ^b 相対ピークエリア (対象化合物/内部標 準物質). ^c S/N=3.



図 4-6. 各セルフェーズのアベナンスラミド A, B 定量分析結果.

(A, B) 各セルフェーズのアベナンスラミドA, B 細胞内濃度. 平均値 ± 標準偏差 (n=4). * はセルフェーズ1に対して危険率 5%で有意差があることを示す. n.d., 検出限界以下 を示す.

4-3-4. ファイトアレキシンの細胞内局在解析

高感度・高選択性のナノフローLC/MS/MS定量分析系によって各セルフェーズとアベ ナンスラミドA, Bの生成量における時間依存的な関連性が明らかとなった.また,アベ ナンスラミドは自家蛍光を持つことが標準物質の測定で分かっていたため,次に細胞内 のアベナンスラミドの局在を可視化するために,ラインスキャンレーザー顕微分光法を 用いて高分解能の細胞内蛍光イメージング解析を行った.

取得した各セルフェーズのイメージング画像は図 4-7 に示した. x₁の位置における各 セルフェーズの特徴を現した y-λマップを図 4-7 A2, B2, C2 にそれぞれ示した. セルフ ェーズ 0 の y-λマップにおいては,460 nm 付近の「短波長成分」と650- nm の「長波長 成分」の 2 成分であるのに対して,セルフェーズ 1 と 2 の y-λマップでは,460 nm 付近 の短波長成分が消失し,510 nm 付近の「中波長成分」が観測された.短波長,中波長, 長波長成分は,図 4-8 に示した蛍光特性と以前の報告¹⁰³から,ピリジンヌクレオチド である NAD(P)H,アベナンスラミド (図 4-8 B のスペクトル波形から主成分はアベナン スラミド A),クロロフィルと帰属できた.次に,これらの 3 成分の蛍光スペクトルの 重複を避けた蛍光波長範囲を設定し,各蛍光波長範囲のシグナル強度に基づき各セルフ ェーズの x-y イメージを構築した.NAD(P)H の蛍光シグナル (417-467 nm),アベナンス ラミド (542-592 nm),クロロフィル (642-692 nm)の x-y イメージを図 4-7 A3-A5,図 4-7 B3-B5,図 4-7 C3-C5 にそれぞれ示した.

セルフェーズ0における NAD(P)H の蛍光シグナルは細胞質全体に広がっており、そ の蛍光強度はクロロフィルのおよそ 45%と比較的強いシグナル強度を示した.また、葉 緑体は細胞壁に沿って存在していることも確認された.セルフェーズ1においては、ク ロロフィルの蛍光シグナルが細胞の中央に集まっていることから葉緑体が凝集してい ることがはっきりと観測された.また、NAD(P)H のシグナル消失とは対照的にアベナ ンスラミドの微弱蛍光が検出された.セルフェーズ2の y-λマップにおいては、アベナ ンスラミドを示す 510 nm 付近のシグナル強度がセルフェーズ1よりも著しく強くなっ たことからこれまでの結果と矛盾しなかった.さらに、アベナンスラミドを示す x-y イ メージ (図4-7 C4) とクロロフィルの蛍光シグナルを示す*x-y*イメージ (図4-7 C5) を比較した結果, アベナンスラミドの蛍光シグナルとクロロフィルの蛍光シグナルの空間位置が一致した.また,各セルフェーズにおけるクロロフィル自家蛍光の絶対強度の比率は,セルフェーズ 0:1:2 = 1.0:1.4:0.6 であった (図 4-7 A5, B5, C5).



図 4-7. ラインスキャンレーザー顕微分光解析によるアベナンスラミド生成過程の可視化.

図 4-7 の説明

(A) セルフェーズ 0, (B) セルフェーズ 1, (C) セルフェーズ 2. (A1, B1, C1) 各セルフ ェーズの x-y 明視野像. (A2, B2, C2) x_1 における y- λ マップ (励起波長, 390 nm; 蛍光波 長, 417-682 nm). (A3, B3, C3) 417-467 nm の蛍光波長強度により構築した NAD(P)H の x-y イメージ, (A4, B4, C4) 542-592 nm の蛍光波長強度により構築したアベナンスラミ ドの x-y イメージ, (A5, B5, C5) 642-692 nm の蛍光波長強度により構築したクロロフィ ルの x-y イメージ. y- λ マップは 450 nm 付近の短波長成分の強度で標準化したため, 650 nm 以上の長波長シグナルは強度範囲を超えるため白色となる. x-y イメージは成分強度 の比較を行うために各セルフェーズでのクロロフィル強度を 100 とした相対値で示し ている. 同じ実験を 3 回繰り返し,全て類似の結果を得た.スケールバー, 10 μ m.





(A) 励起光 390 nm での NADPH (赤線), NADH (青線), NAD⁺(茶線) 標準溶液の蛍光スペクトル.
(図 4-7 A2) で示した生体試料から取得したスペクトル.
(B) 励起光 390 nm でのアベナンスラミドA(赤線), アベナンスラミドB(青線) 標準溶液の蛍光スペクトル.
黒線は P₂(図 4-7 C2) で示した生体試料から取得したスペクトル.
波形の比較を行うために各スペクトルは重なり合わないように垂直方向に移動させた.

4-3-5. ファイトアレキシン生合成と過敏化反応との関連性

近年,ファイトアレキシンの生成と ROS の生成および PCD といった一連の過敏感反応 (HR)の関連性が研究されている⁸⁷.しかしながら,ファイトアレキシンと HR の反応メカニズムの詳細,特に組織中における空間情報は不明である.そこで,ファイトアレキシンの顕著な生成が確認されたセルフェーズ2を対象として,ROS の生成および PCD との関連性を検証した.ROS の検出には,ROS 検出蛍光プローブである, CM-H₂DCFDA を,細胞死判定には PI を用いて2重染色により行った (図 4-9).ROS のシグナルはアベナンスラミドが顕著に生成した細胞によってのみ検出された (図 4-9 C). ー方,PI シグナルは ROS シグナル同様,クロロフィルの分解と共にアベナンスラミドが顕著に生成した細胞によってのみ,そのシグナルが観測された (図 4-9 D).



図 4-9. アベナンスラミド生合成と ROS 生成,細胞死との関連性.

CM-H₂DCFDA と PI による 2 重染色を行い蛍光顕微鏡で観察した.(A) 明視野像,(B) ア ベナンスラミドの自家蛍光 (黄) とクロロフィル蛍光 (赤), (C) ROS シグナル (緑), (D) PI シグナル (赤). 同じ実験を 3 回繰り返し,全て類似の結果を得た.スケールバー, 50 µm.
4-4. 考察

本章では、高感度・高選択性のナノフローLC/MS/MS分析系の新たな運用法として高 空間分解能でのファイトアレキシン定量分析を試みた.

エンバク葉肉細胞はエリシター応答に従い蛍光特性および形態変化を伴うことが観 測された (図 4-5). これらの動的な細胞内の変化に基づき,3種のセルフェーズを定義 した.また,タイムラプス測定によりそのフェーズは0から2に時系列と共に進行する ことが観測された (図 4-5 D2, E2). そこで,セルフェーズの変化とファイトアレキシン 生合成において相関関係があるのかを検証するために高空間分解能でのアベナンスラ ミドA,Bの定量分析を実施した.その結果,フェーズの進行とアベナンスラミドA,B の生成量の増加に相関関係があることを見出した (図 4-6).セルフェーズ2でのアベナ ンスラミドA,Bの濃度範囲は,それぞれ 4.5-11.7 mmol/L, 1.4-2.8 mmol/L であったた め,バルク分析の結果から算出した1細胞あたりの平均生合成量と大きく差が生じた. これは,個々の細胞のエリシター応答能力に差があることを示していると考えられた. すなわち,バルク分析においてエリシター処理時間に伴いアベナンスラミドA,B生成 量が増加するのは,各細胞が処理時間と共に生合成量を増加させるというよりも、時間 と供にエリシター応答する細胞数が増加することを反映した結果であると考えられた.

続いて、特定されたファイトアレキシン生成細胞の情報を基にアベナンスラミド、 NAD(P)H、クロロフィルの局在解析をラインスキャンレーザー顕微分光法により行い、 さらにファイトアレキシン生合成と ROS の生産や PCD のような一連の HR との関連性 を検証した. 図 4-7 の結果より、セルフェーズ 0 のような正常細胞においては、NAD(P)H が細胞質全体に多く蓄積しており (図 4-7 A3)、代謝が活性化されていることが考えら れた. また、葉緑体は細胞壁に沿って存在していることも確認された (図 4-7 A5).

一方, セルフェーズ1においては, クロロフィルの蛍光シグナルが細胞の中央に集ま っていることから葉緑体が凝集していることがはっきりと観測された (図 4-7 B5). 葉 緑体が凝集する現象は, 強い青色光を細胞中央に照射することで, 数時間後, 照射した 位置に葉緑体が凝集することがシロイヌナズナ等の植物で報告されている¹⁰⁶. この現

象の詳細は今だ不明であるが, 葉緑体の凝集反応は光合成能を上げるためと考えられて おり,反対に葉緑体逃避運動(細胞膜に沿って局在する)は葉緑体内で発生した ROS による光損傷を緩和するための防御機構の一つとして考えられている¹⁰⁷. 今回得られ た結果と類似の現象としては、シロイヌナズナの葉肉細胞プロトプラスとにおいて PCD を引き起こす引き金となるプロトポルフィリン IX を処理することによって数時間後, 細胞膜に沿って位置していた葉緑体が一部細胞質に移動することが観測されている¹⁰⁸. しかしながら、エリシター応答時に今回得られたような著しい葉緑体の凝集反応が起こ ることを詳細に示した事例はない. 一方, セルフェーズ1において観測されたもう一つ の興味深い現象は, NAD(P)H のシグナル消失 (図 4-7 B3) とは対照的にアベナンスラミ ドの蛍光が検出されたことである (図 4-7 B2). 図 4-8 に示したように NAD(P)⁺は励起光 390 nm で蛍光をもたないことから NAD(P)H のシグナル消失は酸化反応により NAD(P)⁺ に変換されたためであると考えられる. 植物は病原菌の感染応答の際に初期段階におい て ROS の生産が起こり、この ROS の生産は急激な酸素消費を伴うことからオキシダテ ィブバーストと呼ばれている¹⁰⁹.オキシタティブバーストは,主に原形質膜に存在す る NADPH オキシダーゼの活性化により起こると考えられており^{110,111}, NADPH の酸化 反応によっって NADP⁺と O_{2} が生成し、 O^{2} はさらに $H_{2}O_{2}$ へと変換される. よって、 NAD(P)Hの蛍光シグナルの消失は、エリシター応答により ROS の生産が起こっている ことを反映しているのかもしれない.

セルフェーズ2の y-λマップ (図 4-7 C2) においては、アベナンスラミドのシグナル 強度がセルフェーズ1よりも著しく強くなったことからナノフローLC/MS/MSでの定量 結果と一致した (図 4-6). さらに、アベナンスラミドとクロロフィルの蛍光シグナルの 空間位置が一致したことから (図 4-7 C4, C5)、アベナンスラミドは葉緑体で生合成され ている、もしくはファイトアレキシン生合成に葉緑体は重要な役割を果たしていると考 えられた.また、セルフェーズ2においてはクロロフィル蛍光の絶対強度が低下してい たことからアベナンスラミドの生成と共に葉緑体の分解が起こっていると考えられた. 植物における PCD が起こる際に、クロロフィルの分解が起こることが知られているた め¹⁰⁸,アベナンスラミドの生成とPCDの間には深い関係性があることが示唆された.

そこで、ファイトアレキシン生合成とROSの生成およびPCDとの関連性を検証した. CM-H₂DCFDA は、ROS に対する選択性は高くないが、主に過酸化水素 (H₂O₂)の生成 をモニタリングしていると考えられている¹⁰⁸. H₂O₂のシグナルはアベナンスラミドが 顕著に生成した細胞によってのみ検出された (図 4-9 C). よって, 図 4-7 B3,C3 で示し たセルフェーズ 1,2 における NAD(P)H のシグナル消失は, NADPH オキシダーゼの活 性化によりH₂O₂が生成しオキシタティブバーストを起こしていると考えられた.また, 一連の HR における H₂O₂生成の役割は、病原菌に対する直接的な攻撃¹¹² やペルオキシ ダーゼ反応の基質 113 として働くと考えられている.エンバクにおいてもエリシター応 答の際にペルオキシダーゼ活性が高くなり,その基質特異性はアベナンスラミド類の中 でアベナンスラミドBが最も高いことが分かっている⁸⁵. さらに,アベナンスラミドB と H₂O₂の存在下でペルオキシダーゼが作用することによって2量体化した過酸化物, Bisavenanthramides B-1, 2, 3, 4, 5 を生成し細胞壁強化につながっていると考えられてい る⁸⁴. 続いて細胞死判定蛍光プローブを用いて観測した結果, H₂O₂シグナル同様に, セ ルフェーズ2の細胞のみ PI シグナルが観測された (図 4-9 D). よって, アベナンスラミ ドの生成と共に細胞は、細胞死を引き起こしていることが観測された. つまり、ファイ トアレキシン生合成は、PCD などと同様に過敏感反応の現象の一部であるのかもしれ ない. 以上の結果より,ファイトアレキシンの生成と ROS の生成および細胞死といっ た一連の過敏感反応は同一の細胞でのみ起こっていることを実験的に示すことができ た. さらに、同様に処理を行った細胞においても、エリシター応答に差があることが分 かり,またそのレスポンスは経時的に周辺細胞へ広がっていく様子が観測された.これ らの結果は植物が、一部の細胞のみが細胞死というリスクを犯すことで効率よく防御応 答反応を行うという生存戦略を立てていることを反映しているとも考えられる.

70

第五章 総括

本論文はナノフローLC/MS/MS による低分子代謝産物の実用的な高感度定量分析法の開発と本法を用いて従来技術では到達できなかった植物代謝への応用研究についてまとめたものである.

第二章で確立したナノフローLC/MS/MS分析法は、アニオン性代謝物の測定に欠かす ことのできない負イオンモードでの安定なイオン化を種々の分析条件を最適化するこ とにより達成した.また、生理活性微量代謝物、植物ホルモン類の網羅的絶対定量分析 系における保持時間の精度は RSDs 1.1%以下であり、ピークエリアのばらつきは RSDs 10.7%以下であり高い再現性を示したことからその技術レベルは極めて高い.その上、 世界中の様々な研究分野で普及している ITMS を検出器として用いたことにより、fmol 以下の高感度化を達成したことからその有用性は高く評価できる.さらに、スプレイヤ ーチップー体型ナノフローカラムは 400 回超の連続分析を達成したことから感度のみ ならず耐久性にも優れた実用的な分析手法であると考えられる.モデル植物である、シ ロイヌナズナとタバコの抽出・精製サンプルから網羅的に植物ホルモン類を定量でき、 タバコの乾燥種子サンプルにおいては、わずか 17粒 (1 mg DW) で測定が可能となった. つまり、LC/MS/MS分析系の高感度化によって従来の 100 分の 1 程度の出発材料から定 量分析ができることを実証した.当該分析法は、遺伝子欠損体や組換え体の少量サンプ ルに対して適応可能であるために、植物ホルモンネットワークやホルモンの作用機構、 代謝研究を前進させる上で有用なツールであると考えられる.

第三章では当該分析法の利点である,高感度化による出発材料の軽減と網羅的ホルモ ンプロファイリングを生かした応用研究について述べたものである.サイトカイニンの 部位特異的精密定量分析においては,EOL処理によりサイトカイニンの増加を確認し たことが決めてとなり,一過的な改変処理後の葉で窒素代謝に関わるアミノ酸や遺伝子 発現変化の一部がサイトカイニンによって制御されていることを証明した.今後,当該 分析手法を駆使して時系列情報と共に少量サンプルからの分析によりホルモン類の生 産部位や蓄積部位とその移動に関する知見を明らかにしていくことでシンクソースバ ランス制御の研究に大きく貢献できると考えられる.また,遺伝子組換え体の網羅的ホ ルモンプロファイリング結果より,代謝上でのホルモン類のクロストークが起こること を確認した.今後,様々な代謝改変時の植物ホルモン応答を詳細に解析していくことで 実用的な有用物質生産やバイオマス資源の有効活用のために必要なホルモンネットワ ークを解明し,網羅的ホルモンプロファイリングがより合理的な代謝改変戦略の切り札 として使用されることを期待したい.

第四章では高い空間・時間分解能を伴ってファイトアレキシンの定量分析に成功した. ナノフローLC/MS/MS 定量分析結果に基づき,顕微鏡下でアベナンスラミド生成細胞が 識別できるようになったことで,分光学的手法や生化学的手法を併用しファイトアレキ シン生合成過程の詳細な知見を得た.特に,ファイトアレキシンの生成と ROS の生成 および細胞死といった一連の過敏感反応が同一の細胞で起こっていることを示し,また これらの反応の時系列情報を取得できたことは大きな成果といえる.現状の分析系感度 (100 amol-10 fmol) においては,葉肉細胞中 (直径 25 µm) に 500 µmol/L 以上含まれる 代謝物であれば定量分析が可能であると考えられる.本研究では,カラム内径のダウン サイジング,つまり LC 部分の改良に焦点を絞り定量性を伴った分析系の高感度化によ り達成されたものである.一方,イオン化以降の MS 内部での高感度化のための技術開 発は各社精力的に行っており飛躍的に進歩している.両者の現状技術を統合すれば zmol-amol (10⁻²¹-10⁻¹⁸ mol) の範囲の検出感度もいずれ達成できると考えられる.したが って,近い将来シングルセルでの定量的メタボロミクスやホルモンプロファイリングが 実現可能と考えられる.

本研究で開発した高感度ナノフローLC/MS/MS 定量分析法が様々なバイオサイエン ス分野で有用な測定技術と認知され、さらなる技術革新と共に普及していくことを期待 する.

72

謝辞

本研究を遂行するにあたり,終始ご懇篤なるご指導とご鞭撻を賜りました大阪大学大 学院工学研究科,福崎英一郎教授に謹んで感謝の意を表します.

また,博士前期課程からの5年間,懇切なるご指導を賜りました大阪大学大学院工学 研究科,小林昭雄名誉教授に心から御礼申し上げます.

本論文作成にあたり有益なご指導,ご助言を賜りました大阪大学大学院工学研究科, 福井希一教授,藤山和仁教授に心から厚く感謝申し上げます.

本研究を進めるにあたり,分析技術や植物細胞工学を一からご指導して頂き,また日 頃から貴重なご助言と励ましの言葉を頂きました近畿大学生物理工学部,梶山慎一郎准 教授,大阪大学大学院工学研究科,馬場健史准教授,岡澤敦司助教,大阪大学大学院薬 学研究科,原田和生助教に心から深く感謝申し上げます.

本研究を進めるにあたり、日頃より貴重なご助言を頂きました大阪大学工学研究科, 小野比佐好助教に深く感謝いたします.

本研究で使用したラインスキャンレーザー顕微分光解析に関して一から懇切丁寧に ご指導を頂きました大阪大学先端科学イノベーションセンター,兼松泰男教授,中村亮 介博士 (現・東北大学大学院理学研究科,助教) に厚く御礼申し上げます.標準化合物 の提供と貴重なご助言を頂きました京都大学大学院農学研究科,石原亨助教 (現・鳥取 大学農学部,准教授) に深く感謝いたします.植物サンプルの提供と有益なご助言を頂 きました味の素 (株) ライフサイエンス研究所,五十嵐大亮博士,地球環境産業技術研 究機 (RITE), 蓮沼誠久博士 (現・神戸大学自然科学系先端融合研究環重点研究部,講師) に感謝の意を表します.

本研究を行うに際し,生物資源工学領域,細胞工学領域の諸先輩方,学生諸氏,事務 の方々に心から感謝の意を表します.

最後に、これまで常に支えてくれた両親・和泉憲次,道子,兄・充剛,応援し続けて くれた親族の方々,報告を楽しみに待ってくれていた亡祖父・茶谷一雄,亡祖母・和泉 千代子,そして多くの友人無くして本研究は成し得なかったことを付記致します.

73

引用文献

- 1. Ishihama, Y. Proteomic LC-MS systems using nanoscale liquid chromatography with tandem mass spectrometry. *J Chromatogr A* **1067**, 73-83 (2005).
- Shen, Y., Tolić, N., Masselon, C., Paša-Tolić, L., Camp 2nd, D.G., Hixson, K.K., Zhao,
 R., Anderson, G.A. & Smith, R.D. Ultrasensitive proteomics using high-efficiency
 on-line micro-SPE-nanoLC-nanoESI MS and MS/MS. *Anal Chem* 76, 144-154 (2004).
- Sreekumar, A., Poisson, L.M., Rajendiran, T.M., Khan, A.P., Cao, Q., Yu, J., Laxman, B., Mehra, R., Lonigro, R. J., Li, Y., Nyati, M.K., Ahsan, A., Kalyana-Sundaram, S., Han, B., Cao, X., Byun, J., Omenn, G.S., Ghosh, D., Pennathur, S., Alexander, D.C., Berger, A., Shuster, J.R., Wei, J.T., Varambally, S., Beecher, C. & Chinnaiyan, A.M. Metabolomic profiles delineate potential role for sarcosine in prostate cancer progression. *Nature* 457, 910-914 (2009).
- Bennett, B.D., Kimball, E.H., Gao, M., Osterhout, R., Van Dien, S.J. & Rabinowitz,
 J.D. Absolute metabolite concentrations and implied enzyme active site occupancy in *Escherichia coli. Nat Chem Biol* 5, 593-599 (2009).
- Tong, X.S., Wang, J., Zheng, S., Pivnichny, J.V., Griffin, P.R., Shen, X., Donnelly, M., Vakerich, K., Nunes, C. & Fenyk-Melody, J. Effect of signal interference from dosing excipients on pharmacokinetic screening of drug candidates by liquid chromatography/mass spectrometry. *Anal Chem* 74, 6305-6313 (2002).
- Yamashita, M. & Fenn, J.B. Electrospray Ion Source. Another Variation on the Free-Jet Theme. *J Phys Chem* 88, 4451-4459 (1984).
- Fukusaki, E., Harada, K., Bamba, T. & Kobayashi, A. An isotope effect on the comparative quantification of flavonoids by means of methylation-based stable isotope dilution coupled with capillary liquid chromatography/mass spectrometry. *J Biosci Bioeng* 99, 75-77 (2005).
- 8. Böttcher, C., Roepenack-Lahaye, E.V., Willscher, E., Scheel, D. & Clemens, S.

Evaluation of matrix effects in metabolite profiling based on capillary liquid chromatography electrospray ionization quadrupole time-of-flight mass spectrometry. *Anal Chem* **79**, 1507-1513 (2007).

- Zaitsu, K. Katagi, M., Kamata, T., Kamata, H., Shima, N., Tsuchihashi, H., Hayashi, T., Kuroki, H. & Matoba, R. Determination of a newly encountered designer drug "*p*-methoxyethylamphetamine" and its metabolites in human urine and blood. *Forensic Sci Int* 177, 77-84 (2008).
- Matsuda, F. Yonekura-Sakakibara, K., Niida, R., Kuromori, T., Shinozaki, K. & Saito, K. MS/MS spectral tag-based annotation of non-targeted profile of plant secondary metabolites. *Plant J* 57, 555-577 (2009).
- Harada, K., Ohyama, Y., Tabushi, T., Kobayashi, A. & Fukusaki, E. Quantitative analysis of anionic metabolites for *Catharanthus roseus* by capillary electrophoresis using sulfonated capillary coupled with electrospray ionization-tandem mass spectrometry. *J Biosci Bioeng* 105, 249-260 (2008).
- Soga, T. Ueno, Y., Naraoka, H., Matsuda, K., Tomita, M. & Nishioka, T.
 Pressure-assisted capillary electrophoresis electrospray ionization mass spectrometry for analysis of multivalent anions. *Anal Chem* 74, 6224-6229 (2002).
- Soga, T., Ueno, Y., Naraoka, H., Ohashi, Y., Tomita, M. & Nishioka, T. Simultaneous determination of anionic intermediates for *Bacillus subtilis* metabolic pathways by capillary electrophoresis electrospray ionization mass spectrometry. *Anal Chem* 74, 2233-2239 (2002).
- Yoshida, H., Mizukoshi, T., Hirayama, K. & Miyano, H. Comprehensive analytical method for the determination of hydrophilic metabolites by high-performance liquid chromatography and mass spectrometry. *J Agric Food Chem* 55, 551-560 (2007).
- Antonio, C., Larson, T., Gilday, A., Graham, I., Bergström, E. & Thomas-Oates, J.
 Hydrophilic interaction chromatography/electrospray mass spectrometry analysis of

carbohydrate-related metabolites from *Arabidopsis thaliana* leaf tissue. *Rapid Commun Mass Spectrom* **22**, 1399-1407 (2008).

- Luo, B., Groenke, K., Takors, R., Wandrey, C. & Oldiges, M. Simultaneous determination of multiple intracellular metabolites in glycolysis, pentose phosphate pathway and tricarboxylic acid cycle by liquid chromatography-mass spectrometry. J Chromatogr A 1147, 153-164 (2007).
- Fiehn, O., Kopka, J., Dörmann, P., Altmann, T., Trethewey, R.N. & Willmitzer, L.
 Metabolite profiling for plant functional genomics. *Nat Biotechnol* 18, 1157-1161 (2000).
- Ghassemian, M., Nambara, E., Cutler, S., Kawaide, H., Kamiya, Y. & McCourt, P. Regulation of abscisic acid signaling by the ethylene response pathway in Arabidopsis. *Plant Cell* 12, 1117-1126 (2000).
- Ho, T.-h.D., Gomez-Cadenas, A., Zentella, R. & Casaretto, J. Crosstalk between gibberellin and abscisic acid in cereal aleurone. *J Plant Growth Regul* 22, 185-194 (2003).
- Aloni, R., Aloni, E., Langhans, M. & Ullrich, C.I. Role of cytokinin and auxin in shaping root architecture: regulating vascular differentiation, lateral root initiation, root apical dominance and root gravitropism. *Ann Bot (Lond)* 97, 883-893 (2006).
- 21. Gazzarrini, S. & McCourt, P. Genetic interactions between ABA, ethylene and sugar signaling pathways. *Current Opinion in Plant Biology* **4**, 387-391 (2001).
- Rock, C.D. & Sun, X. Crosstalk between ABA and auxin signaling pathways in roots of Arabidopsis thaliana (L.) Heynh. Planta 222, 98-106 (2005).
- Beaudoin, N., Serizet, C., Gosti, F. & Giraudat, J. Interactions between abscisic acid and ethylene signaling cascades. *Plant Cell* 12, 1103-1115 (2000).
- Chiwocha, S.D.S., Cutler, A.J., Abrams, S.R., Ambrose, S.J., Yang, J., Ross, A.R.S. & Kermode, A.R. The *etr1-2* mutation in *Arabidopsis thaliana* affects the abscisic acid,

auxin, cytokinin and gibberellin metabolic pathways during maintenance of seed dormancy, moist-chilling and germination. *Plant J* **42**, 35-48 (2005).

- Schmelz, E.A., Engelberth, J., Alborn, H. T., O'Donnell, P., Sammons, M., Toshima, H. & Tumlinson 3rd, J. H. Simultaneous analysis of phytohormones, phytotoxins, and volatile organic compounds in plants. *Proc Natl Acad Sci U S A* 100, 10552-10557 (2003).
- 26. Nordström, A. Tarkowski, P.Tarkowska, D., Norbaek, R., Åstot, C., Dolezal, K. & Sandberg, G. Auxin regulation of cytokinin biosynthesis in *Arabidopsis thaliana*: a factor of potential importance for auxin-cytokinin-regulated development. *Proc Natl Acad Sci U S A* 101, 8039-8044 (2004).
- 27. Lange, B.M. Single-cell genomics. Curr Opin Plant Biol 8, 236-241 (2005).
- Rubin, M.A. Tech.Sight. Understanding disease cell by cell. *Science* 296, 1329-1330 (2002).
- Zhao, X., Wang, W., Wang, J., Yang, J. & Xu, G. Urinary profiling investigation of metabolites with cis-diol structure from cancer patients based on UPLC-MS and HPLC-MS as well as multivariate statistical analysis. *J Sep Sci* 29, 2444-2451 (2006).
- Takeuchi, T. & Ishii, D. Ultra-micro high-performance liquid chromatography. J Chromatogr 190, 150-155. (1980).
- Hopfgartner, G., Bean, K., Henion, J. & Henry, R. Ion spray mass spectrometric detection for liquid chromatography: a concentration- or a mass-flow-sensitive device? *J Chromatogr* 647, 51 (1993).
- Chervet, J.P., Ursem, M. & Salzmann, J.P. Instrumental Requirements for Nanoscale Liquid Chromatography. *Anal Chem* 68, 1507-1512 (1996).
- Emmett, M.R. & Caprioli, R.M. Micro-Electrospray Mass Spectrometry:
 Ultra-High-Sensitivity Analysis of Peptides and Proteins. *J Am Soc Mass Spectrom* 5, 605-613. (1994).

- Oosterkamp, A.J., Gelpí, E. & Abian, J. Quantitative peptide bioanalysis using column-switching nano liquid chromatography/mass spectrometry. *J Mass Spectrom* 33, 976-983 (1998).
- Prinsen, E., Dongen, W.V., Esmans, E.L. & Onckelen, H.A.V. Micro and capillary liquid chromatography-tandem mass spectrometry: a new dimension in phytohormone research. *J Chromatogr A* 826, 25 (1998).
- Shen, Y., Zhao, R., Berger, S.J., Anderson, G. A., Rodriguez, N. & Smith, R. D. High-efficiency nanoscale liquid chromatography coupled on-line with mass spectrometry using nanoelectrospray ionization for proteomics. *Anal Chem* 74, 4235-4249 (2002).
- Collier, T.S., Hawkridge, A.M., Georgianna, D.R., Payne, G.A. & Muddiman, D.C.
 Top-down identification and quantification of stable isotope labeled proteins from *Aspergillus flavus* using online nano-flow reversed-phase liquid chromatography coupled to a LTQ-FTICR mass spectrometer. *Anal Chem* 80, 4994-5001 (2008).
- 38. Ishihama, Y., Rappsilber, J., Andersen, J.S. & Mann, M. Microcolumns with self-assembled particle frits for proteomics. *J Chromatogr A* **979**, 233-239 (2002).
- 39. Lanckmans, K., Van Eeckhaut, A., Sarre, S., Smolders, I. & Michotte, Y. Capillary and nano-liquid chromatography-tandem mass spectrometry for the quantification of small molecules in microdialysis samples: comparison with microbore dimensions. *J Chromatogr A* 1131, 166-175 (2006).
- 40. J. Daie & Wyse, R. Adaptation of the enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) to the quantitative analysis of abscisic acid. *Anal Biochem* **119** (1982).
- Gómez-Cadenas, A., Tadeo, F.R., Talon, M. & Primo-Millo, E. Leaf Abscission Induced by Ethylene in Water-Stressed Intact Seedlings of Cleopatra Mandarin Requires Previous Abscisic Acid Accumulation in Roots. *Plant Physiol* 112, 401-408 (1996).

- Linskens, H.F. & Jackson, J.F. Modern Methods of Plant Analysis, Immunology in Plant Sciences vol.2, Springer, Berlin Heidelberg, New York, 1986, p. 1.
- Ljung, K., Sandberg, G. & Moritz, T. Methods of plant hormone analysis. In: Davies,
 P.J. (Ed.), Plant Hormones: Biosynthesis, Signal Transduction, Action! Kluwer
 Academic Publishers, Dordrecht, 2004, p. 671-694.
- Pan, X. & Wang, X. Profiling of plant hormones by mass spectrometry. *J Chromatogr B Analyt Technol Biomed Life Sci* 877, 2806-2813 (2009).
- 45. Barkawi, L.S., Tam, Y.Y., Tillman, J.A., Pederson, B., Calio, J., Al-Amier, H., Emerick, M., Normanly, J. & Cohen, J.D. A high-throughput method for the quantitative analysis of indole-3-acetic acid and other auxins from plant tissue. *Anal Biochem* 372, 177-188 (2008).
- Chiwocha, S.D.S., Abrams, S.R., Ambrose, S.J., Cutler, A. J., Loewen, M., Ross, A. R.S. & Kermode, A. R. A method for profiling classes of plant hormones and their metabolites using liquid chromatography-electrospray ionization tandem mass spectrometry: an analysis of hormone regulation of thermodormancy of lettuce (*Lactuca sativa* L.) seeds. *Plant J* 35, 405-417 (2003).
- J.S. Kamboj, G. Browning, P.S. Blake, J.D. Quinlan & Baker, D.A. GC-MS-SIM analysis of abscisic acid and indole-3-acetic acid in shoot bark of apple rootstocks. *Plant Growth Regul* 28, 21-27 (1999).
- Schmelz, E.A., Engelberth, J., Tumlinson, J.H., Block, A. & Alborn, H.T. The use of vapor phase extraction in metabolic profiling of phytohormones and other metabolites. *Plant J* 39, 790-808 (2004).
- 49. Müller, A., Düchting, P. & Weiler, E.W. A multiplex GC-MS/MS technique for the sensitive and quantitative single-run analysis of acidic phytohormones and related compounds, and its application to *Arabidopsis thaliana*. *Planta* **216**, 44-56 (2002).
- 50. Pan, X., Welti, R. & Wang, X. Simultaneous quantification of major phytohormones and

related compounds in crude plant extracts by liquid chromatography-electrospray tandem mass spectrometry. *Phytochemistry* **69**, 1773-1781 (2008).

- Kowalczyk, M. & Sandberg, G. Quantitative analysis of indole-3-acetic acid metabolites in Arabidopsis. *Plant Physiol* 127, 1845-1853 (2001).
- 52. Cao, J., Murch, S.J., O'Brien, R. & Saxena, P.K. Rapid method for accurate analysis of melatonin, serotonin and auxin in plant samples using liquid chromatography-tandem mass spectrometry. *J Chromatogr A* 1134, 333-337 (2006).
- Kai, K., Horita, J., Wakasa, K. & Miyagawa, H. Three oxidative metabolites of indole-3-acetic acid from *Arabidopsis thaliana*. *Phytochemistry* 68, 1651-1663 (2007).
- 54. Kai, K., Nakamura, S., Wakasa, K. & Miyagawa, H. Facile preparation of deuterium-labeled standards of indole-3-acetic acid (IAA) and its metabolites to quantitatively analyze the disposition of exogenous IAA in *Arabidopsis thaliana*. *Biosci Biotechnol Biochem* **71**, 1946-1954 (2007).
- 55. Matsuda, F., Miyazawa, H., Wakasa, K. & Miyagawa, H. Quantification of indole-3-acetic acid and amino acid conjugates in rice by liquid chromatography-electrospray ionization-tandem mass spectrometry. *Biosci Biotechnol Biochem* 69, 778-783 (2005).
- 56. Lu, Q., Zhang, L., Chen, T., Lu, M., Ping, T. & Chen, G. Identification and quantitation of auxins in plants by liquid chromatography/electrospray ionization ion trap mass spectrometry. *Rapid Commun Mass Spectrom* 22, 2565-2572 (2008).
- 57. Ross, A.R.S., Ambrose, S. J., Cutler, A.J., Feurtado, J.A., Kermode, A.R., Nelson, K.,
 Zhou, R. & Abrams, S.R. Determination of endogenous and supplied deuterated
 abscisic acid in plant tissues by high-performance liquid chromatography-electrospray
 ionization tandem mass spectrometry with multiple reaction monitoring. *Anal Biochem*329, 324-333 (2004).
- 58. Feurtado, J.A., Yang, J., Ambrose, S.J., Cutler, A.J., Abrams, S.R. & Kermode, A.R.

Disrupting abscisic acid homeostasis in Western white pine (*Pinus Monticola* Dougl. Ex D. Don) seeds induces dormancy termination and changes in abscisic acid catabolites. *J Plant Growth Regul* **26**, 46 (2007).

- Zhou, R., Squires, T.M., Ambrose, S.J., Abrams, S.R., Ross, A.R.S. & Cutler, A. J.
 Rapid extraction of abscisic acid and its metabolites for liquid chromatography-tandem mass spectrometry. *J Chromatogr A* 1010, 75-85 (2003).
- López-Carbonell, M. & Jáuregui, O. A rapid method for analysis of abscisic acid (ABA) in crude extracts of water stressed *Arabidopsis thaliana* plants by liquid chromatography-mass spectrometry in tandem mode. *Plant Physiol Biochem* 43, 407-411 (2005).
- Hoyerová, K., Gaudinová, A., Malbeck, J., Dobrev, P.I., Kocábek, T., Šolcová, B., Trávníčková, A. & Kaminek, M. Efficiency of different methods of extraction and purification of cytokinins. *Phytochemistry* 67, 1151-1159 (2006).
- Novák, O., Hauserová, E., Amakorová, P., Doležal, K. & Strnad, M. Cytokinin profiling in plant tissues using ultra-performance liquid chromatography-electrospray tandem mass spectrometry. *Phytochemistry* 69, 2214-2224 (2008).
- 63. Polanská, L., Vičánková, A., Nováková, M., Malbeck, J., Dobrev, P.I., Brzobohatý, B., Vaňková, R., & Macháčková, I. Altered cytokinin metabolism affects cytokinin, auxin, and abscisic acid contents in leaves and chloroplasts, and chloroplast ultrastructure in transgenic tobacco. *J Exp Bot* 58, 637-649 (2007).
- 64. Stirk, W.A. Novák, O., Václavíková, K., Tarkowski, P., Strnad, M. & van Staden, J.
 Spatial and temporal changes in endogenous cytokinins in developing pea roots. *Planta* 227, 1279-1289 (2008).
- 65. Durgbanshi, A., Arbona, V., Pozo, O., Miersch, O., Sancho, J.V. & Gómez-Cadenas, A. Simultaneous determination of multiple phytohormones in plant extracts by liquid chromatography-electrospray tandem mass spectrometry. *J Agric Food Chem* 53,

8437-8442 (2005).

- 66. Kojima, M., Kamada-Nobusada, T., Komatsu, H., Takei, K., Kuroha, T., Mizutani, M., Ashikari, M., Ueguchi-Tanaka, M., Matsuoka, M., Suzuki, K. & Sakakibara, H. Highly sensitive and high-throughput analysis of plant hormones using MS-probe modification and liquid chromatography-tandem mass spectrometry: an application for hormone profiling in *Oryza sativa*. *Plant Cell Physiol* **50**, 1201-1214 (2009).
- 67. Murashige, T & Skoog, F. A revised medium for rapid growth and bioassay with tobacco tissue cultures. *Physiol Plant* **15**, 473-498 (1962).
- Goda, H., Shimada, Y., Asami, T., Fujioka, S. & Yoshida, S. Microarray analysis of brassinosteroid-regulated genes in Arabidopsis. *Plant Physiol* 130, 1319-1334 (2002).
- Dobrev, P.I. & Kamínek, M. Fast and efficient separation of cytokinins from auxin and abscisic acid and their purification using mixed-mode solid-phase extraction. J Chromatogr A 950, 21-29 (2002).
- 70. Ma, Z., Ge, L., Lee, A.S.Y., Yong, J.W.H., Tan, S.N. & Ong, E. S. Simultaneous analysis of different classes of phytohormones in coconut (*Cocos nucifera* L.) water using high-performance liquid chromatography and liquid chromatography-tandem mass spectrometry after solid-phase extraction. *Anal Chim Acta* 610, 274-281 (2008).
- 71. Jemal, M., Schuster, A. & Whigan, D.B. Liquid chromatography/tandem mass spectrometry methods for quantitation of mevalonic acid in human plasma and urine: method validation, demonstration of using a surrogate analyte, and demonstration of unacceptable matrix effect in spite of use of a stable isotope analog internal standard. *Rapid Commun Mass Spectrom* **17**, 1723-1734 (2003).
- Liu, R.H., Lin, D.-L., Chang, W.-T., Liu, C., Tsay, W.-I., Li, J.-H. & Kuo, T.-L.
 Isotopically labeled analogues for drug quantitation. *Anal Chem* 74, 618A-626A (2002).
- 73. Dobrev, P.I., Havlíček, L., Vágner, M., Malbeck, J. & Kamínek, M. Purification and

determination of plant hormones auxin and abscisic acid using solid phase extraction and two-dimensional high performance liquid chromatography. *J Chromatogr A* **1075**, 159-166 (2005).

- Ferreira, F.J. & Kieber, J.J. Cytokinin signaling. *Curr Opin Plant Biol* 8, 518-525 (2005).
- 75. Sakakibara, H., Takei, K. & Hirose, N. Interactions between nitrogen and cytokinin in the regulation of metabolism and development. *Trends Plant Sci* **11**, 440-448 (2006).
- Kakimoto, T. Identification of plant cytokinin biosynthetic enzymes as dimethylallyl diphosphate:ATP/ADP isopentenyltransferases. *Plant Cell Physiol* 42, 677-685 (2001).
- 77. Hasunuma, T., Miyazawa, S., Yoshimura, S., Shinzaki, Y., Tomizawa, K., Shindo, K., Choi, S.K., Misawa, N. & Miyake, C. Biosynthesis of astaxanthin in tobacco leaves by transplastomic engineering. *Plant J* 55, 857-868 (2008).
- 78. Hou, B., Lim, E.K., Higgins, G.S. & Bowles, D.J. *N*-glucosylation of cytokinins by glycosyltransferases of *Arabidopsis thaliana*. *J Biol Chem* **279**, 47822-47832 (2004).
- 79. Dixon, R.A. Natural products and plant disease resistance. *Nature* **411**, 843-847 (2001).
- Ishihara, A., Miyagawa, H., Matsukawa, T., Ueno, T., Mayama, S. & Iwamura, H. Induction of hydroxyanthranilate hydroxycinnamoyl transferase activity by oligo-*N*-acetylchitooligosaccharides in oats. *Phytochemistry* 47, 969-974 (1998).
- Ishihara, A., Ohtsu, Y. & Iwamura, H. Induction of biosynthetic enzymes for avenanthramides in elicitor-treated oat leaves. *Planta* 208, 512-518 (1999).
- Miyagawa, H., Ishihara, A., Kuwahara, Y., Ueno, T. & Mayama, S. Comparative studies of elicitors that induce phytoalexin in oats. *J Pesticide Sci* 21, 203-207 (1996).
- Miyagawa, H., Ishihara, A., Nishimoto, T., Ueno, T. & Mayama, S. Induction of avenanthramides in oat leaves inoculated with crown rust fungus, *Puccinia coronata* f. sp. avenae. Biosci Biotechnol Biochem 59, 2305-2306 (1995).
- 84. Okazaki, Y., Ishizuka, A., Ishihara, A., Nishioka, T. & Iwamura, H. New dimeric

compounds of avenanthramide phytoalexin in oats. J Org Chem 72, 3830-3839 (2007).

- Okazaki, Y., Ishizuka, A., Ishihara, A., Nishioka, T. & Iwamura, H. Metabolism of avenanthramide phytoalexins in oats. *Plant J* 39, 560-572 (2004).
- Pierce, M.L., Cover, E.C., Richardson, P.E., Scholes, V.E. & Essenberg, M. Adequacy of cellular phytoalexin concentrations in hypersensitively responding cotton leaves. *Physiol Mol Plant Pathol* 48, 305-324 (1996).
- Zhao, J., Fujita, K. & Sakai, K. Reactive oxygen species, nitric oxide, and their interactions play different roles in *Cupressus lusitanica* cell death and phytoalexin biosynthesis. *New Phytol* 175, 215-229 (2007).
- Kehr, J. High resolution spatial analysis of plant systems. *Curr Opin Plant Biol* 4, 197-201 (2001).
- Sergeeva, L.I. & Vreugdenhil, D. *In situ* staining of activities of enzymes involved in carbohydrate metabolism in plant tissues. *J Exp Bot* 53, 361-370 (2002).
- De Block, M. *In situ* enzyme histochemistry on plastic-embedded plant material. *Methods Cell Biol* 49, 153-163 (1995).
- 91. Koltai, H. & Bird, D.M. High throughput cellular localization of specific plant mRNAs by liquid-phase in situ reverse transcription-polymerase chain reaction of tissue sections.
 Plant Physiol 123, 1203-1212 (2000).
- Medley, C.D., Drake, T.J., Tomasini, J.M., Rogers, R.J. & Tan, W. Simultaneous monitoring of the expression of multiple genes inside of single breast carcinoma cells. *Anal Chem* 77, 4713-4718 (2005).
- 93. Emmert-Buck, M.R., Bonner, R.F., Smith, P.D., Chuaqui, R.F., Zhuang, Z., Goldstein,
 S.R., Weiss, R.A. & Liotta, L. A. Laser capture microdissection. *Science* 274, 998-1001 (1996).
- 94. Casson, S., Spencer, M., Walker, K. & Lindsey, K. Laser capture microdissection for the analysis of gene expression during embryogenesis of *Arabidopsis*. *Plant J* **42**, 111-123

(2005).

- 95. Inada, N. & Wildermuth, M.C. Novel tissue preparation method and cell-specific marker for laser microdissection of *Arabidopsis* mature leaf. *Planta* **221**, 9-16 (2005).
- 96. Schneider, B. & Hölscher, D. Laser microdissection and cryogenic nuclear magnetic resonance spectroscopy: an alliance for cell type-specific metabolite profiling. *Planta* 225, 763-770 (2007).
- Li, S.H., Schneider, B. & Gershenzon, J. Microchemical analysis of laser-microdissected stone cells of Norway spruce by cryogenic nuclear magnetic resonance spectroscopy. *Planta* 225, 771-779 (2007).
- 98. Shimma, S., Sugiura, Y., Hayasaka, T., Hoshikawa, Y., Noda, T. & Setou, M. MALDI-based imaging mass spectrometry revealed abnormal distribution of phospholipids in colon cancer liver metastasis. *J Chromatogr B Analyt Technol Biomed Life Sci* 855, 98-103 (2007).
- 99. Ng, K.M., Liang, Z., Lu, W., Tang, H.-W., Zhao, Z., Che, C.-M. & Cheng, Y.-C. In vivo analysis and spatial profiling of phytochemicals in herbal tissue by matrix-assisted laser desorption/ionization mass spectrometry. *Anal Chem* **79**, 2745-2755 (2007).
- Roy, S.J., Cuin, T.A. & Leigh, R.A. Nanolitre-scale assays to determine the activities of enzymes in individual plant cells. *Plant J* 34, 555-564 (2003).
- 101. Celis, A., Rasmussen, H.H., Celis, P., Basse, B., Lauridsen, J.B., Ratz, G., Hein, B., Ostergaard, M., Wolf, H., Orntoft, T. & Celis, J. E. Short-term culturing of low-grade superficial bladder transitional cell carcinomas leads to changes in the expression levels of several proteins involved in key cellular activities. *Electrophoresis* 20, 355-361 (1999).
- Grosset, J., Marty, I., Chartier, Y. & Meyer, Y. Messenger RNAs newly synthesized by tobacco mesophyll protoplasts are wound inducible. *Plant Mol Biol* 15, 485–496 (1990).

- Nakamura, R., Izumi, Y., Kajiyama, S., Kobayashi, A. & Kanematsu, Y. Line-scanning microscopy for time-gated and spectrally resolved fluorescence imaging. *J Biol Phys* 34, 51–62 (2008).
- 104. Kajiyama, S., Harada, K., Fukusaki, E. & Kobayashi, A. Single cell-based analysis of torenia petal pigments by a combination of ArF excimer laser micro sampling and nano-high performance liquid chromatography (HPLC)-mass spectrometry. *J Biosci Bioeng* 102, 575-578 (2006).
- Matsuura, Y., Miyagi, M. Aluminum-coated hollow glass fibers for ArF-excimer laser light fabricated by metallorganic chemical-vapor deposition. *Appl. Opt.* 38, 2458–2462 (1999).
- 106. Wada, M., Kagawa, T. & Sato, Y. Chloroplast movement. *Annu Rev Plant Biol* 54, 455-468 (2003).
- 107. Kasahara, M., Kagawa, T., Oikawa, K., Suetsugu, N., Miyao, M. & Wada, M.
 Chloroplast avoidance movement reduces photodamage in plants. *Nature* 420, 829-832 (2002).
- Yao, N. & Greenberg, J.T. *Arabidopsis* ACCELERATED CELL DEATH2 modulates programmed cell death. *Plant Cell* 18, 397-411 (2006).
- Lamb, C. & Dixon, R.A. The Oxidative Burst In Plant Disease Resistance. *Annu Rev Plant Physiol Plant Mol Biol* 48, 251-275 (1997).
- Torres, M.A., Dangl, J.L. & Jones, J.D.G. *Arabidopsis gp91^{phox}* homologues *AtrbohD* and *AtrbohF* are required for accumulation of reactive oxygen intermediates in the plant defense response. *Proc Natl Acad Sci U S A* **99**, 517-522 (2002).
- Apel, K. & Hirt, H. Reactive oxygen species: metabolism, oxidative stress, and signal transduction. *Annu Rev Plant Biol* 55, 373-399 (2004).
- Peng, M. & Kuc, J. Peroxidase-generated hydrogen peroxide as a source of antifungal activity in vitro and on tobacco leaf disks. *Phytopathology* 82, 696–699 (1992).

 Hiraga, S., Sasaki, K., Ito, H., Ohashi, Y. & Matsui, H. A large family of class III plant peroxidases. *Plant Cell Physiol* 42, 462–468 (2001).

発表論文

本学位論文に関与する論文

 Izumi, Y., Okazawa, A., Bamba, T., Kobayashi, A., Fukusaki, E. "Development of a method for comprehensive and quantitative analysis of plant hormones by highly sensitive nanoflow liquid chromatography-electrospray ionization-ion trap mass spectrometry." *Anal Chim Acta* 648(2): 215-225. (2009)

本論文は separation science 1(11): 41. (2009) にハイライトされた.

Igarashi, D., <u>Izumi, Y.</u>, Dokiya, Y., Totsuka, K., Fukusaki, E. and Ohsumi, C. "Reproductive organs regulate leaf nitrogen metabolism mediated by cytokinin signal." *Planta* 229(3): 633-644.
 (2009)

 Jzumi, Y., Kajiyama, S., Nakamura, R., Ishihara, A., Okazawa, A., Fukusaki, E., Kanematsu,
 Y. and Kobayashi, A. "High-resolution spatial and temporal analysis of phytoalexin production in oats." *Planta* 229(4): 931-943. (2009)

その他の論文

 A) Nakamura, R., <u>Izumi, Y.</u>, Kajiyama, S., Kobayashi, A. and Kanematsu, Y. "Line-Scanning Microscopy for Time-Gated and Spectrally Resolved Fluorescence Imaging." *J Biol Phys* 34: 51-62. (2008)

5) Kajiyama, S., Shoji, T., Okuda, S., <u>Izumi, Y.</u>, Fukusaki, E. and Kobayashi, A. "A novel microsurgery method for intact plant tissue at the single cell level using ArF excimer laser microprojection." *Biotechnol Bioeng* **93**(2): 325-31. (2006)

学会発表

1) 梶山慎一郎,<u>和泉自泰</u>,石原亨,中村亮介,兼松泰男,福崎英一郎,小林昭雄 「励起・蛍光時間マトリクスと1細胞サンプリングによるエンバク感染応答反応の解 析」

日本農芸化学会 2006 年度大会, 京都, 2006 年 3 月

2) Kajiyama, S., Izumi, Y., Fukusaki, E., Kobayashi, A.

"Shingle cell based metabolite analyses upon defense response of oat by laser micro sampling and nano flow LC-MS"

The 1st International Workshop on Approaches to Single-Cell Analysisat Uppsala, Sweden, June, 2006

3) Kajiyama, S., Izumi, Y., Fukusaki, E., Kobayashi, A.

"Shingle-cell based metabolite analyses by laser micro sampling and nano flow LC-MS" 4'th International forum on Post-genome Technologies in Hang Zhou, China, September, 2006

 4) <u>和泉自泰</u>,福崎英一郎,梶山慎一郎,小林昭雄
 「ナノスプレイヤーー体型カラムを用いた低拡散 nano flow LC-ESI-MS による高感度分 析系の確立とその応用」
 第 41 回植物化学調節学会,大阪,2006 年 10 月

5) <u>和泉自泰</u>, 福崎英一郎, 梶山慎一郎, 兼松泰男, 中村亮介, 石原亨, 小林昭雄 「シングルセル代謝分析に基づいた植物感染応答反応の動的解析」 日本農芸化学会 2007 年度大会, 東京, 2007 年 3 月

6) 渡辺一平, 今井十芙絵, 蒲和明, 宮坂均, 奥畑博史, 池田和宣, <u>和泉自泰</u>, 福崎英 一郎, 小林昭雄, 馬場健史, 平田收正

「園芸植物PortulacaoleraceaにおけるビスフェノールA代謝経路の解析」 2007年日本薬学会第127年会,富山,2007年3月

 7) Nakamura. R., <u>Izumi, Y.</u>, Kajiyama, S., Kobayashi, A., Kanematsu, Y.
 "Line-scanning microscopy for time-gated and spectrally-resolved fluorescence imaging"
 6th INTERNATIONAL CONFERENCE OF BIOLOGICAL PHYSICS ICBP 2007 in Montevideo, Uruguay, August, 2007 8) 蒲和明,渡辺一平,今井十芙絵,宮坂均,奥畑博史,池田和宣,福田和宏,大田秀 和,<u>和泉自泰</u>,福崎英一郎,小林昭雄,馬場健史,平田收正

「園芸植物 Portulaca oleracea を用いた環境ホルモン浄化に関する研究」

第59回日本生物工学会大会,広島,2007年9月

9) 奥村亮平, 岡澤敦司, 畑直樹, <u>和泉自泰</u>, 小埜栄一郎, 佐竹炎, 福崎英一郎, 小林 昭雄

「リグナン類の高感度微量分析系の確立ならびにレンギョウ中のリグナン含量と光環 境の相関解析」

第42回植物化学調節学会,静岡,2007年10月

10) 奥村亮平, 岡澤敦司, 畑直樹, <u>和泉自泰</u>, 小埜栄一郎, 佐竹炎, 福崎英一郎, 小林 昭雄

「リグナン類の高感度微量分析系の確立ならびにレンギョウ中のリグナンプロファイ ルと光環境の相関解析」

第49回日本植物生理学会年会,北海道,2008年3月

11) 岡澤敦司,奥村亮平,<u>和泉自泰</u>,畑直樹,小埜栄一郎,佐竹炎,福崎英一郎,小林 昭雄,

「光質がレンギョウ中のリグナン類生合成に与える影響」 日本農芸化学会 2008 年度大会,名古屋,2008 年 3 月

12) <u>和泉自泰</u>, 岡澤敦司, 福崎英一郎, 小林昭雄
 「植物ホルモン類の網羅的高感度 LC-ESI-MS/MS 分析」
 日本農芸化学会 2008 年度大会, 名古屋, 2008 年 3 月

13) Izumi, Y., Okazawa, A., Kobayashi, A., Fukusaki, E.

"Comprehensive plant hormones profiling using high sensitive LC-ESI-MS/MS" 5th International conference on plant metabolomics in Yokohama, July, 2008

14) <u>和泉自泰</u>, 岡澤 敦司, 小林 昭雄, 福崎 英一郎 「植物ホルモン類の網羅的高感度 LC-ESI-MS/MS 分析」 第 60 回日本生物工学会大会, 宮城, 2008 年 8 月

15) 瀧村晋,<u>和泉自泰</u>,馬場健史,福崎英一郎 「LC-MS を用いた定量的 microRNA 解析手法の開発」 第 60 回日本生物工学会大会,宮城,2008 年 8 月 15) <u>和泉自泰</u>, 岡澤 敦司, 小林 昭雄, 福崎 英一郎 「植物ホルモン類の網羅的高感度 LC-ESI-MS/MS 分析」 日本植物細胞分子生物学会大会・シンポジウム, 大阪, 2008 年 9 月

16) Takimura, S., Izumi, Y., Bamba, T., Fukusaki, E.

"Development of a Method for the Quantitative MicroRNA Analysis by LC/MS" 4th Korea-Japan Workshop on Combinatorial Bioengineering in Korea, November, 2008

17) 五十嵐大亮,<u>和泉自泰</u>,戸塚一彦,福崎英一郎,大住千栄子 「サイトカイニンシグナルを介したソースシンク間での窒素代謝制御の解析」 第 50 回日本植物生理学会年会,名古屋,2009 年 3 月

18) 堀遂人, 岡澤敦司, 畑直樹, <u>和泉自泰</u>, 佐竹炎, 馬場健史, 福崎英一郎, 小林昭雄 「キャピラリーLC/MS を用いたシロイヌナズナに含まれるリグナン関連化合物のプロ ファイリング」 日本農芸化学会 2009 年度大会, 福岡, 2009 年 3 月

19) 瀧村晋,<u>和泉自泰</u>,馬場健史,福崎英一郎 「LC/IT-TOF-MS による定量的 microRNA 解析手法の開発」 日本農芸化学会 2009 年度大会,福岡,2009 年 3 月

20) <u>和泉自泰</u>, 岡澤 敦司, 馬場健史, 小林 昭雄, 福崎 英一郎 「ナノフロー液体クロマトグラフィー/イオントラップ型質量分析計による植物ホルモン類の網羅的定量分析」 第 57 回質量分析総合討論会, 大阪, 2009 年 5 月

21) Hori, K., Okazawa, A., Hashizume, Y., Hata, N., <u>Izumi, Y.</u>, Bamba, T., Ono, E., Satake, H., Fukusaki, E., Kobayashi, A.
"Profiling of lignan related compounds in transgenic *Arabidopsis thaliana* expressing piperitol/sesamin synthase CYP81Q1 from sesame"
Plant Biology 2009 (Joint annual meeting s of the American Society of Plant Biologists and the Phycological Society of America), in Hawaii, USA, July, 2009

22) 梶山慎一郎, <u>和泉自泰</u>, 中村亮介, 石原亨, 岡澤敦司, 福崎英一郎, 兼松泰男, 小 林昭雄

「エンバク感染応答の1細胞分析」シンポジウム(非侵襲シングルセル解析-ライフサ ーベイヤーのめざす生物科学-)

第61回日本生物工学会大会,名古屋,2009年9月

23) 堀遂人, 岡澤敦司, 橋爪祥輝, 畑直樹, <u>和泉自泰</u>, 馬場健史, 福崎英一郎, 小埜栄 一郎, 佐竹炎, 小林昭雄 「ゴマ由来ピペリトール/セサミン合成酵素 CYP81Q1 を発現させたシロイヌナズナに

含まれるリグナン関連化合物のプロファイリング」 第61回日本生物工学会大会,名古屋,2009年9月

24) <u>和泉自泰</u>, 瀧村晋, 長澤早紀, 馬場 健史, 福崎 英一郎

「LC-ESI-IT-TOF-MS を用いた定量的 microRNA 解析手法の開発」

第61回日本生物工学会大会,名古屋,2009年9月

25) Lai, P., Okazawa, A., <u>Izumi, Y.</u>, Bamba, T., Fukusaki, E., Yoshikawa, M., Kobayashi, A. "Unique peptides were produced in in vitro tryptic digestion of α-casein in the presence of a phenolic compound, gallic acid" 第 61 回日本生物工学会大会,名古屋, 2009年9月

26) <u>和泉自泰</u>, 岡澤敦司, 梶山慎一郎, 馬場健史, 小林昭雄, 福崎英一郎

「ナノフロー液体クロマトグラフィー/質量分析計による植物代謝産物の高感度定量分 析」

第4回メタボロームシンポジウム,神奈川,2009年11月