

Title	マジック角試料回転を利用した液晶二次元NMR法の開 発と応用に関する研究
Author(s)	木村, 敦臣
Citation	大阪大学, 1996, 博士論文
Version Type	VoR
URL	https://doi.org/10.11501/3110017
rights	
Note	

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

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

The University of Osaka



マジック角試料回転を利用した 液晶二次元NMR法の開発と応用に関する研究

1996年

木村 敦臣



マジック角試料回転を利用した 液晶二次元NMR法の開発と応用に関する研究

> 1996年 木村 敦臣



		1
		4
オノホアのリポソーム二分子勝	真を通した	
Ë.		4
		4
るNa <sup>+</sup> の膜透過速度の測定		6
速い膜透過速度の測定		6
時間変化を追跡した		
定		6
		8
「二次元スペクトルの測定結果		8
にスペクトルの時間変化の解析	による	
定結果		9
変実験の結果		10
)学的パラメータに関する考察		12
		12
the state of the s		
二次元NMR法(MAS液晶二次元	NMR法)の	
解析への応用		13
		13
の導入		15
容媒としての液晶の特徴		15
		17

第三節 MAS液晶二次元NMR法の開発	
第一項 二次元NMR法の特徴とCOSY/MAS及び	
ROESY/MASパルス系列	20
第二項 COSY/MAS及びROESY/MAS実験によるスペク	トルの
帰属と構造情報の導出	22
第四節 MAS液晶二次元NMR法の適用による液晶中に配向	した
lasalocid Aの構造決定	27
第一項 ディスタンスジオメトリー法の概要	27
第二項 ディスタンスジオメトリー法によるlasalocid Aの	)
構造計算	
第五節 液晶中に配向したlasalocid Aの構造の考察	32
第六節 第二章のまとめ	

第三章	マジック角近くでの試料回転による新しい液晶二次元N	IM	IR	法					
	(NMAS液晶二次元NMR法)の開発とenkephalinの構造。	2	配	向	0				
	研究への応用		•	• •	•	• •	•	 	35
第一節	i 序							 	35
第二節	iMAS液晶二次元NMR法による構造情報の導出					• •	•	 	37
第一	項 MAS液晶二次元NMR法におけるパルス系列の考察							 	37
第二	項 ROESY/MAS及びNOESY/MASスペクトルの								
	測定結果		•					 • •	40
第三節	i NMAS液晶二次元NMR法による配向情報の導出							 . ,	42
第一	·項 COSY/NMASスペクトルの測定							 	42
第二	項 homo 2DJ/NMASスペクトルの測定							 • •	44
第四領	i enkephalinの液晶中における配向および構造							 •	47

第一項	直接結合定数を利用した配向および構造の計算の						
	基礎		•		•		 48
第二項	配向と構造の計算		•	 			 49
第三項	Met-enkephalin及びLeu-enkephalinの						
	配向と構造に関する考察	•		 • •		 •	 54
第五節 贫	第三章のまとめ						 58
結論							 59
謝辞							 60
実験の部			•			 •	 61
引用文献						 	 67

生体膜を標的とする生理活性物質には、膜との非特異的な相互作用が活性発現に重要 な鍵を握る場合がある。そのような物質として、イオンの膜透過に関与する天然イオノホ アと総称される一群の抗生物質が挙げられる<sup>1)</sup>。膜系において特定のゲストイオンのみを 選択的に認識し、輸送するという機能を持つイオノホアは、ホストーゲストの化学におい て興味の対象とされているばかりでなく、医学、薬学あるいは生物学への応用が期待され ている。イオノホアは膜と直接相互作用して、そのコンホメーションを変えることによ り、あるいは独特の集合状態(超分子系)を構成することにより機能を発現することから、 その機能と膜中の構造との相関、あるいはそれに与える膜物性の影響を探ることは非常に 興味深い。

近年、ペプチド性のホルモンや神経伝達物質などの生理活性物質の中にも、膜と強く相 互作用して特定のコンホメーションをとる例が見出されている<sup>2)</sup>。このような例として enkephalinが挙げられる<sup>3)</sup>。これらの生理活性ペプチドが受容体と結合し活性発現に至る 過程として、現在2つのモデルが提唱されている。一方は三次元拡散的に直接受容体と結 合するもの(one-stage capture)であり、他方は膜と相互作用して活性コンホメーション をとり、二次元拡散的に膜中から受容体との結合に至るもの(two-stage capture)で ある4。生理活性ペプチドが受容体と結合するまでに要する時間は、理論的にはtwostage captureモデルのほうが短いことが明らかとされており5)、膜との相互作用が果た す役割について考える必要がある。さらに生理活性ペプチドが膜中でどんなコンホメー ションをとっているかを知ることも重要な課題となっている。

NMR(Nuclear Magnetic Resonance)は半世紀前に発見された核の磁気モーメントの挙 動を観察する方法であるが、最近では生化学の領域、あるいは医学の画像診断や画像機能 学の分野で急速に発達し注目されている。このNMR法は、リポソームあるいはミセルな どの生体膜モデルと呼ばれる系を用いた研究にも有効に適用でき、上記のような生理活性 物質の膜における機能の発現機構や膜中のコンホメーションを解明する上でも強力な手法 として期待されている。

1982年に他核NMR法によって、リポソームの内側と外側のNa+イオンをNMR信号と して区別できることが報告されて以来<sup>6)</sup>、膜系におけるイオン輸送機能についての議論へ 向けてNMR法の発展が始まった。その結果、この方法により広範なイオンの膜透過を取 り扱える可能性が示唆されたが、担体輸送機能を包括的に解明しようとする研究は、まだ

### 緒論

端緒についたばかりである。そこで、筆者はリポソーム系におけるNMRを用いたイオン の膜透過測定手法を包括的に検証し、確立することにより、担体輸送機能に関してエネル ギー的側面から幅広く議論することを試みた。その結果、その機能の発現には膜物性が関 与していることを明らかとすることができた(第一章)。

NMR法による構造解析は、当初は溶液を対象として発達したが最近では固体でも広く 応用できるようになった。また、現在では膜のような非晶質媒体中の分子レベルでの構造 を解明するためにも有効な手法となっている。NMRを用いた構造解析は主として溶液中 の分子の立体構造を研究するために、二次元NMR法に代表されるような測定法の進歩な どによって近年飛躍的な発展を遂げた。ごく最近になって、この手法は生理活性物質の膜 中の構造を議論しようとする研究においても注目され、ミセルやリポソームなどの生体膜 モデル系を用いた構造解析例がいくつか見られるようになった7。しかし、ミセルは曲率 が非常に大きいため、膜という高度に構造化された環境における分子構造を議論するモデ ルとしては適さず、しかも、適用する分子の分子量が大きくなると、情報量の低下などに より構造決定が極端に困難になることが指摘されている<sup>8)</sup>。その他、ミセルを用いた実験 では配向に関する情報が乏しいことも問題点の一つとなっている。このため、ミセルの代 わりにリポソームを用いた構造決定法の模索が行われているが、現在のところ一般的に適 用できる有用な手法はなく、膜中の構造に関して知見を集積するには、基本的な測定法を 開発することが、測定系の考察も含めて緊急の課題となっている。

このような背景のもと、膜中の分子の構造を議論するために溶媒として液晶を用いる液 晶NMR法が近年注目されている<sup>8)</sup>。液晶は一定の方向に配向するためミセルのように曲 率が問題となることはなく、また液晶中の分子の配向に関する情報もNMR法により豊富 に得られ、かつ液晶中の構造は膜のような配向場が関与する効果について重要な知見を与 える。液晶のNMRスペクトルには、溶液あるいはミセルにおけるスペクトルには見られ ない双極子-双極子相互作用にもとづく直接結合による分裂が現れる。この直接結合定数 の実験的測定による構造の決定は、正確さにおいて電子線あるいはX線などの回折法に匹 敵することが分かっているが、これらを含めた種々の分光法により求められた構造が互い に著しく異なる結果を与える場合がある。例えば、ビフェニル系化合物である2,2'bipyrimidineの2つの芳香環がなす二面角について結晶データでは完全な平面を示すのに 対し、液晶中では折れ曲がっておりその構造は量子化学計算と良く一致する<sup>9)</sup>。2つの環 は立体効果により同一平面とはなり難いと考えられ、液晶膜中の構造の重要性が認識され る。しかし、直接結合を含む液晶のNMRスペクトルを一般的に幅広く適用するために は、従来の液晶NMR法の抜本的な改良が必要であり、これまでのところ、その適用範囲 は通常9スピン程度の小分子に限られていた<sup>10)</sup>。そこで、筆者は上述の生理活性物質の液 晶中の構造と配向を決定するため、液晶NMR法の改良を行うこととした。

液晶NMR法の適用性を高めるためには直接結合を含むスペクトルを簡略化する必要が ある。一方、固体NMR法においてそのスペクトルを簡略化するために、近年マジック角 試料回転(Magic-Angle-Spinning: MAS)法が開発された<sup>11)</sup>。筆者はこのMAS法を液晶 NMR法に応用し、二次元NMR法を導入したMAS液晶二次元NMR法を開発し構造解析へ の応用を試みた。その結果、上述のイオノホアであるlasalocid Aの液晶中の構造を決定 し、その構造には配向場の変化に感応してヒンジとなる結合が存在することを明らかとす ることができた(第二章)。

MAS法を導入した上述の方法は、配向に関する情報を消去してしまうので、この情報 を復活させるべく、MAS法をヒントとしてマジック角近くでの試料回転(Near-Magic-Angle-Spinning: NMAS)を利用することとした。こうして、NMAS液晶二次元NMR法 を新しく開発し、液晶NMR法の適用範囲を限定している直接結合情報を選択的かつ積極 的に利用することを可能とした。その結果、生理活性ペプチドであるMet-enkephalin及 びLeu-enkephalinの液晶中における構造と配向を決定することができ、両者の差異を明 らかとすることができた(第三章)12)。

### 第 - 音

論

本

# <sup>23</sup>Na-NMRによる天然イオノホアのリポソーム二分子膜を通した イオン輸送能に関する研究

### 第一節 序

天然イオノホアと呼ばれる一群の抗生物質は、イオンの選択的な生体膜輸送を仲介す る生体機能分子であり、その機能により活性発現に至る。これらのイオン担体物質はその 膜透過機構の面から、移動担体(キャリヤー)として働くキャリヤー型とチャンネルを形成 するチャンネル型とに分類される1)。キャリヤー型ではイオンと結合した分子が移動担体 として膜中に溶解し、拡散することによりイオンの輸送が行われ、チャンネル型では膜中 で分子が凝集し筒状構造を形成し、イオンはこの筒の内部の親水性部分を通過する。これ らの担体輸送機能を解明することは、単にそれら薬物の作用機序を明らかにするだけでな く、複雑な生体内の物質輸送機能に対し有用な示唆を与えるものと考えられ、これまで液 膜や黒膜、あるいはリポソーム二分子膜を用いて担体が促進するイオンの膜透過速度を測 定し、その機能を考察する研究が盛んに行われてきた13)。しかし、その熱力学的側面の 考察や膜流動性といった膜物性の関与などを包括的に取り扱った研究は、その実験的方法 の困難さから殆どされていないのが実情である。

一方、NMR法をmonensin(Fig.1)によるNa+イオンのリポソーム膜輸送速度に関する 研究に応用することにより、この方法が従来の手法では測定不可能であるような速い膜透 過速度をも求めることを可能とすることが1985年にRiddellらにより報告された14)。より 詳細な担体輸送機能についての議論へ向けて、その後もこの手法は改良され続け数多くの 方法が発表されているが15)、ここでこれまでの知見をまとめ総合的に取り扱う必要があ ると思われる。そこで、筆者はリポソーム系におけるNMR を用いたイオンの膜透過測定 手法を包括的に検証し確立することにより、担体輸送機能に関してエネルギー的側面から 詳細に議論することを試みることとした。本研究の対象としたイオノホアはキャリヤー型 に分類されるmonensin及びlasalocid Aとチャンネル型に分類されるgramicidin A、 amphotericin B及びnystatinである(Fig.1)。



Channel

Carrier



permeability of Na<sup>+</sup> ions.

4

Fig.1. Chemical structures of ionophores promoting transmembrane

# 第二節 実験: 他核NMRによるNa+の膜透過速度の測定

ランタニドシフト試薬によってリポソーム内側と外側のNa+イオンのNMR信号を分離 できることが1982年に報告され6)、それを利用することにより他核NMR法は非常に 有用な手法として、近年リポソーム系における金属イオンの膜透過に関する研究において 重要な地位を占めるようになった。本研究でも他核NMRを用いたイオンの膜透過速度測 定にこのランタニドシフト試薬を使用し、その適用性を評価することとした。

膜透過速度の測定は、Na+イオンを封入したREVと呼ばれる一枚膜リポソームを作製し、このサンプルにイオノホアを添加して行った。また、用いたランタニドシフト試薬は Dy(PPP)<sub>2</sub>7-である。このシフト試薬はリポソームの内側と外側のNa+イオンの信号を大 きくシフトさせることが報告されており<sup>6</sup>、本研究において適用することとした。

種々のイオノホアによるNa+イオンのリポソーム膜輸送速度は広範囲に及ぶので、その ような膜輸送速度を測定するためには特別の工夫が必要である。以下、その測定手法の原 理および特徴を述べる。

# 第一項 二次元法を利用した速い膜透過速度の測定

NMR を用いて化学交換を研究する際には、古典的手法として線型解析あるいは磁化移動法などが一般的に用いられてきたが、近年二次元NMR法の発達に伴い2D-EXSY (2D Exchange NMR Spectroscopy)と呼ばれる手法が提唱された<sup>16)</sup>。この方法は他と比べ、交換過程がスペクトル上に視覚化され、また広い範囲の交換速度を求めることができるなどの利点を有する。

2D-EXSYは、<sup>23</sup>Naの緩和速度より速いNa+イオンの膜透過速度を求めることができる。本研究では、キャリヤー型であるmonensin及びlasalocid Aと、チャンネル型に分類 されるgramicidin Aによる膜輸送速度を2D-EXSYにより決定することができた。 2D-EXSYの測定および解析はNOESYパルス系列を使用し、その詳細はAbelらの方法に 従い行った<sup>17</sup>)。

# 第二項 一次元スペクトルの時間変化を追跡した遅い膜透過速度の測定

一方、2D EXSYはNa+イオンの膜透過速度が23Naの緩和速度よりも遅い場合には適用 することはできない。本研究では、amphotericin B及びnystatinによる膜輸送速度を 2D EXSYにより求めることは不可能であった。そこで、このような場合の測定法として 一次反応速度論による解析法に関する検討を行った<sup>18)</sup>。即ち、リポソーム内側のNa+イオ ンの濃度([Na+]<sub>in</sub>)がリポソーム外側の濃度([Na+]<sub>out</sub>)よりも大過剰の条件下で、(1)および (2)式を仮定した。



ここで、Cは定数であり、リポソーム内側および外側の容積(それぞれVin及びVout)は、光 散乱光度測定から得たリポソームの粒子径(200nm)より評価した。以上の式を解くことに より(3)式を得た。

 $[Na^+]_{in} = \frac{C / V_{in} + }{}$ 

$$a = k_{1} + \frac{1}{\sqrt{2}}$$
$$b = -\frac{k_{1}}{\sqrt{2}}$$

この(3)式により<sup>23</sup>Naの緩和速度よりも遅い場合のNa+イオンのリポソーム膜透過速度を 解析した。膜透過速度測定は、Na+イオンを封入したリポソーム溶液を、大過剰のKClイ 溶液に対して透析することにより、リポソーム外側のNa+イオンのみをK+イオンと置換 し、このサンプルにamphotericin B及びnystatinを添加して行った。

k1 k2	Na <sup>+</sup> out	(1)
k <sub>1</sub> [Na <sup>+</sup> ] <sub>in</sub>	- k <sub>2</sub> [Na <sup>+</sup> ] <sub>out</sub>	(2)
V .[Na+]	= C(const.)	(=)

(3)

eat

 $\frac{V_{in}}{V_{out}}$  k<sub>2</sub>

2\_\_\_\_\_ C

Vout

### 第三節 結果と考察

第一項 23Na-NMRのEXSY二次元スペクトルの測定結果

monensinによるNa+イオンのリポソーム膜輸送速度を、25℃において<sup>23</sup>Na-NMRを用 いて2D-EXSYにより測定した結果をFig.2のスペクトルに示す。



Fig.2. <sup>23</sup>Na 2D-EXSY spectra of sodium ions inside and outside liposome in the presence of monensin(pH 8.1): a) contour plot, b) stack plot. The internal and external cation resonances have been resolved using the  $Dy(PPP)_2^{7-}$  shift reagent. The final concentrations were: egg lecithin, 27mM; NaCl, 100mM;  $Dy(PPP)_2^{7-}$ , 3.6mM; and monensin, 0.2mM.

Fig.2より、リボソームの内側と外側のNa+イオンの信号がシフト試薬により分離され、輸送された<sup>23</sup>Naの磁化がそれぞれの信号の間の交叉ピーク(クロスピーク)として明瞭に観測されることが分かる。これらの対角ピークおよびクロスピークの強度は交換速度と定量的に関係付けられることが知られているので<sup>17</sup>)、これに従いFig.2のスペクトルを解析することにより、monensinにより促進されたNa+イオンの輸送速度を求めることができた。この場合、リボソーム内側から外側への輸送速度は16.0±2.3(s-1)であった。また、この手法では<sup>23</sup>Naのスピン-格子緩和速度(1/T<sub>1</sub>)の1/10程度から、およそリポソーム内側と外側のNa+イオンの化学シフトの差までの膜透過速度を評価できる。今回の系ではスピン-格子緩和速度は21s-1であり、また化学シフトの差は1000s-1であったので、2D-EXSYにより1~10<sup>3</sup>(s-1)</sup>程度の膜透過速度を測定することが可能であると考えられる。

### 第二項 <sup>23</sup>Na-NMRの一次 過速度の測定結果

リポソーム溶液にnystatinを添加した 後、時間経過毎に<sup>23</sup>Na-NMRを測定し、そ の信号強度の変化からNa+イオンのリポソ ーム内側からの流出の追跡を行った結果を Fig.3に示す。

Fig.3に示したリポソーム内側のNa+イオンの濃度の経時変化について(3)式を用いて 非線形最小自乗解析を行った結果、Fig.4に 示すように精度良く膜透過速度を求めるこ とができた。

この方法により求められる膜透過速度の 測定可能範囲は、下限に関してはイオノホ アの存在しないときの自然流出速度である と考えられるが、本研究ではその速度は 7.0(±0.7)×10-4(s-1)であった。また上限は Fig.4に示した速度の10倍程度、即ち~1s-1 であった。したがって、本手法と2D EXSY とを組み合わせることにより10-4~103s-1 と非常に広範囲の膜透過速度を求めること が可能であった。

第二項 23Na-NMRの一次元スペクトルの時間変化の解析による遅い膜透



Fig. 3. <sup>23</sup>Na-NMR spectra at the same conditions as in Fig. 2 except that the transport of Na<sup>+</sup> ions were pomoted by nystatin. The times recorded are also shown.



Fig. 4. The time dependence of the concentration of  $Na^+$ inside liposome obtained from Fig.3.

# 第三項 膜透過速度の温度可変実験の結果

Fig.1に示した種々のイオノホアについて、Na+イオンのリポソーム膜輸送の温度可変 実験を行い、Table 1に示す活性化パラメータを得ることができた。ここで用いた基本式 は以下の通りである(Eyringの式)15b)。

$$\ln\frac{k}{T} = -\frac{\Delta G^{\ddagger}}{RT} + \ln(\frac{k}{h}) = -\frac{\Delta H^{\ddagger}}{RT} + \frac{\Delta S^{\ddagger}}{R} + \ln(\frac{k}{h})$$
(4)

ここで、kはNa+イオンの膜透過速度でありTは絶対温度を表す。また、Rは気体定数であ り、k及びhはそれぞれボルツマン定数およびプランク定数である。この式から、ln(k/T) を1/Tに対してプロットし(Fig.5)、その直線の傾きと切片から△H\*及び△S\*を求めること ができる。

promoted by several ionophores

Promotor	$\Delta H^{\ddagger}/kJ \text{ mol}^{-1}$	$T\Delta S^{\ddagger}/kJ mol^{-1}$ *	$\Delta G^{\ddagger}/kJ mol^{-1}$
Carrier type			
monensin	40±9	-25±9	66±13
lasalocid A	33±5	-41±4	74±6
Channel type	1. S. S. M. S.		
gramicidin A	28±4	-39±4	67±6
nystatin	-98±3	-185±27	87±6
amphotericin B	-94±15	-183±15	89±21
(+benzyl alc.)	33±8	-61±8	94±11

\* 298.15K



Table 1 Thermodynamic properties of Na<sup>+</sup> ion transport across the liposome bimolecular membrane

Fig. 5. Eyring plot showing the temperature dependence of the Na<sup>+</sup> transmembrane excange rate constants promoted by monensin.

### 第四項 Na+の膜透過の熱力学的パラメータに関する考察

Table 1においてキャリヤー型であるmonensin及びlasalocid Aでは膜透過の活性化工 ンタルピーは正の値を示しているが、これは温度の上昇に伴い分子運動が激しくなり膜中 の拡散速度が速くなったことに起因すると考えられる。これに対し、チャンネルを形成す るポリエン系のイオノホアであるamphotericin B及びnystatinでは、透過の活性化エン タルピーは負の値を示しており、温度の上昇とともに透過速度が抑制されることが明らか となった。これは温度が上がり、コレステロールを含むチャンネル周囲の膜構成分子が熱 運動により摂動され、チャンネルが撹乱されたことに起因するものと思われる。しかし、 これらポリエン系抗生物質と同様にチャンネル型に分類されるgramicidin Aでは、透過の エンタルピーは正となり、この分子がそれ自身で強い自己会合体を形成しチャンネルが膜 流動性の影響を受けないことが示唆された。そこで、膜流動性を高める効果を持つ麻酔剤 であるbenzyl alcoholを、amphotericin Bの共存するリポソーム系に添加したところ、活 性化エンタルピーは再び正となった。これはbenzvl alcoholの添加により、温度上昇の効 果と同様、膜流動性が高まりamphotericin Bのチャンネル形成能が阻害されたことによ るものと考えられる。

### 第四節 第一章のまとめ

イオノホアによるNa+イオンのリポソーム膜輸送速度を23Na-NMR法を用いて広範囲で 求める手法を確立した。それにより、種々のイオノホアによるNa+イオンのリポソーム膜 輸送の熱力学的パラメータを導出することができた。

前節までのNa+イオンのリポリーム膜を通しての透過速度の測定およびその熱力学的考 察から、イオノホアによるイオンの膜輸送機能の発現にはその輸送機構のタイプや膜との 相互作用の強度、あるいは膜流動性といった膜物性などが総合的に関与していることが示 された。膜中に溶けたイオノホアは、これら種々の因子の影響を受けて、そのコンホメー ションを変えていることも当然予想されるが、筆者はその点に興味を持ち、以下の章に述 べるように構造解析の研究に発展させることとした。

### 第一節 序

前章において筆者は、イオノホアによるNa+イオンの膜輸送機能についてリポソームを 用いてエネルギー的側面からアプローチを試み、その機能の発現には膜との相互作用の強 度あるいは膜流動性といった膜物性など、膜が影響を及ぼしていることを明らかとした が、このような膜環境下での構造を解析し機能との相関を探ることは非常に興味深い問題 である。生体膜の基本構造は両親媒性分子である脂質分子が集合して形成されていると考 えられるが、そのような高度に構造化された非晶質媒体中の分子レベルでの構造を解明す るにはNMR法が有効な手法となり得る。但し、既存のNMR法では、膜中の構造解析を有 効に行うことは困難が多いので、最新の技術を取り入れた新しい測定法と解析法を検討す ることとした。

NMRは主として溶液中の分子の立体構造を研究するための手法として、分光計の感度 の向上、コンピュータおよびその周辺機器の高性能化、あるいは二次元NMR法に代表さ れる測定法の進化などによって、近年飛躍的な発展を遂げた。二次元NMRを用いた構造 解析法の中で、著名な例としてNOESY-distance geometry法が挙げられ、この方法に より、現在分子量約30000程度の分子の構造決定が可能である19)。この方法は非晶質媒体 中の分子の構造を議論するために、ミセルやリポソームといった生体膜モデルと呼ばれる 系にも直ちに応用され、29アミノ酸残基からなる分子量3500のホルモンである glucagonの全重水素化リン脂質ミセル中の構造が1983年Wüthrichらによって決定さ れた20)。ミセルは粒子径が小さくその運動の異方性はNMR的には平均化されてみえなく なるため、ミセルに溶解した分子の信号がシャープに観測されるという利点を持つ。その ため現在、ミセル系はNMRを用いた構造研究において新分野として興味が持たれてい 3.

しかし、ミセルはその粒子径が小さいため曲率が非常に大きくなり、膜という高度に構 造化された環境における分子構造を議論するには適さず、しかも適用する分子の分子量が 大きくなると分子/ミセルのサイズ比の増加に伴い、その構造決定が極端に困難になると

第二章

マジック角試料回転液晶二次元NMR法(MAS液晶二次元NMR法)の 開発と lasalocid Aの構造解析への応用

指摘されている<sup>8)</sup>。そこで、ミセルに代わりリポソームを用いた構造決定法の模索が1980 年代に行われ、NOESYを改良したTransferred NOE(TRNOE)法が開発されたが、この 方法は本質的に膜中の分子の信号を観測するものではなく、また粒子径の大きいリポソー ムの運動の異方性による信号の広幅化をさけることは困難であるため一般的手法とはなっ ていない<sup>21)</sup>。

一方、これらに代わる系として溶媒として液晶を用いる液晶NMR法が近年注目されている<sup>8)</sup>。液晶は外部静磁場中に置かれると磁場に対して一定の方向に配向するためミセルのように曲率が問題となることはなく、また液晶中の分子の構造は生体膜のような配向場が関与する効果について重要な知見を与えるものと考えられる。そこで、前章においてその機能の発現に膜環境の効果の寄与が示唆されたイオノホアの中からlasalocid Aを選び、液晶中における構造解析を試みることとした。

lasalocid A(Fig.6)はポリエーテル系抗生物質であり、天然イオノホアの中でも最も有 名なものの一つである。1970年代にlasalocid Aに関して精力的に研究が行われた結果、 特定のイオンのみの選択的な生体膜輸送を仲介するという興味ある機能を持つことが明ら かとされたが22)、それに加え近年、不斉なコバルト錯体に対し不斉認識機能を持つ事が 報告され、このものが持つ多様な機能と構造との相関を明らかにし、それを模倣しようと する動きが現在高まっている<sup>23)</sup>。ところが、lasalocid AはK+、Na+或いはCa<sup>2+</sup>などの多 彩なホストイオンを包接できることから柔軟な構造をとり得ると考えられ13c)、24)、事実 これまで精力的に結晶構造解析が行われた結果、その構造は包接する金属イオンの種類、 あるいは結晶化溶媒などの結晶化条件により多様性を示すことが報告されている<sup>25)</sup>。但 し、その結晶の多くにおいて包接錯体は二量体を形成しているが、生体膜中においてはイ オン輸送速度の化学量論から単量体であると考えられており<sup>26)</sup>、lasalocid Aの液晶中の 構造研究はその機能について多くの知見を与えるものと期待される。



Fig. 6. The chemical structure of Lasalocid A

### 第二節 液晶NMR法へのMASの導入

### 第一項 NMR測定のための溶媒としての液晶の特徴

液晶とは分子の重心の位置に関する長距離的な秩序は失われているが、分子の配向に関 する長距離的な秩序は保たれているような、固体と液体の中間的な性質を持った状態のこ とをいい、中間相(mesophase)とも呼ばれる。液晶には加熱融解することにより生ずる サーモトロピック液晶と、溶媒と共存することにより生ずるリオトロピック液晶とがあ り、またその相状態は配向の度合いや方向によってネマティック相、スメクティック相あ るいはコレステリック相などに分けられる(Fig.7)。この中で特に、リオトロピックネマ ティック液晶はその配向状態が生体膜に類似していると考えられており27)、この媒質が 分子構造に与える効果について議論することは興味深い。



nematic phase Fig.7. Schematic drawing

液晶は外部静磁場中に置かれると磁場に対して一定の方向に配向するため、液晶に溶解 した分子の運動は異方的になり、その結果液晶NMRのスペクトルには、空間を介した直 接的な磁気双極子-双極子相互作用に由来する直接結合による分裂が観測される。直接結 合は、等方溶液中では非常に早い分子運動によりゼロに平均化され観測されないため、液 晶試料のNMR スペクトルには有用な情報が含まれているといえるが、そのためスペクト ルパターンは通常、非常に複雑なものとなる。p-chlorobenzaldehydeの液晶NMRスペ クトル(Fig.8)を一例として示したが、このように対称性が良く小さいスピン系でも複雑 なスペクトルを示すため、液晶NMR法の適用範囲とされるスピン系は通常9スピン程度と 小分子に限られてきた100。したがって、本研究で構造解析の対象としたlasalocid Aは50



Fig.7. Schematic drawings of the various phases of liquid crystal.

スピン系であるので通常の液晶NMR法では解析を行うことは不可能である。



Fig. 8. NMR spectrum of p-chlorobenzaldehyde dissolved in the ZLI1167 liquid crystal.

一方、液晶のNMRスペクトルを簡略化するため、固体や粉末試料のNMRにおいて異方 性を消去するため開発され発展してきたマジック角試料回転(MAS)法を導入しようとする 試みが1981年にGrantらによって報告された28)。この報告は、単純な分子を用いたテス トケースとして、液晶中に配向したtrifluorobromoethyleneの19F-NMRスペクトルが MAS法を併用することにより簡略化されることを示した。その後、このMAS法の導入の 試みが1980年代前半から散見されるようになった29)。また、構造解析を目的としたもの ではないが、リポソーム系においてもMAS法の導入が1985年にOldfieldらによって報告 された30)。これらの研究ではスペクトルの簡略化という点ではまずまずの成果を報告し ているものの、基本的な分解能の不足といった問題点が見られる。このため、これまでの MAS法導入の試みは精密な構造解析への応用に耐えるものではなく、従来の液晶NMR法 の範疇を越える研究は未だ報告されていない。

そこで、筆者はMAS法を液晶NMR法に導入し、構造および配向を研究する新しい方法 論を開発することを目的とし、最新の二次元NMR法の応用などによりスペクトルの分解 能の低下を補いつつスペクトルの簡略化を検討することとし、以下の研究を行った。その 結果、液晶中のlasalocid Aの構造解析を首尾良く実行することができた。

以下、筆者が本研究において開発を目的としたマジック角試料回転(MAS)液晶二次元 NMR法の原理と結果を述べる。

### 第二項 MASの原理

NMRスペクトルを解析するためには、核スピンのスピン状態とエネルギー状態のみが 考慮の対象となる。核スピンはいくつかの型の相互作用を受けているが、このようなエネ ルギー状態はエネルギーに相当する量子力学的演算子であるハミルトニアンにより記述す ることができる。液晶の様な配向層や固体の様な粉末試料において、1日核のようなスピ ン量子数I=1/2のスピン集団を記述するハミルトニアンは(5)式で表される30)。

 $H = H_{ZI} + H_D$ 

試料を静磁場からある角度βだけ傾けて高速で回転させた場合、双極子相互作用はハミル トニアンとして平均化され寄与がなくなり、結果として(5)式の双極子-双極子相互作用項 H<sub>D</sub>が(3cos2β-1)/2のスケーリング因子がかかった形で残ることになる。マジック角と は、このスケーリング因子をゼロにする角度β=54.7°のことであり、したがって測定試 料を外部磁場の方向に対してマジック角をなす軸の回りに高速回転させることにより、双 極子-双極子相互作用はスペクトルから消失する(Fig.9)11)。

粉末試料とは異なり液晶の様な配向層には配向軸が存在するが、液晶試料を静磁場に対 しβの角だけ傾けて回転させると液晶の配向軸は回転軸の方向に向き、この場合も上記の 双極子-双極子相互作用項HDには(3cos2β-1)/2だけ係数が掛 かることとなる29)。したがって、液晶試料の場合も試料回転軸 の傾斜角をマジック角とすると双極子--双極子相互作用は消失 させることができる。また第三章で述べるように、液晶の配向 軸が試料回転軸の方向に配列することを利用し、試料回転軸を マジック角から適度にずらすことにより、双極子-双極子相互 作用の大きさを任意の大きさに調節してNMR測定を行うこと Fig. 9. Schematic drawing of ができると期待される。 magic-angle-spinning(MAS).

(5)

### $H_{71}$ ; zeeman interaction term

### $H_{\rm D}$ ; dipole-dipole interaction term



### 第三項 MAS液晶一次元NMR測定

液晶NMRにおける液晶自身の信号は、それが多スピンを含むことと配向性が一般に溶 質分子よりも高いために、非常に多数のピークに分裂し、結果的に非常にブロードなバッ クグランドとなり、ピークとして観測されないのが普通である27)。これは溶質ピークの 確認を容易とし、液晶NMR法のメリットであるが、MASを液晶試料に適用した場合、液 晶自身のスピン間の双極子-双極子相互作用も抑えられるため、ブロ-ドで殆ど観察でき なかったピークがシャープな信号として復活する。これは本研究の目的には望ましくない ため種々検討を行い、その結果CsPFO(Cesium PerFluoroOctanoate)とD2Oを40:60の 重量比で混合した液晶相を用いることとした<sup>31)</sup>。CsPFO液晶はフッ素化界面活性剤を主 成分としており、他のリオトロピック液晶がヘキサゴナル相が多いのとは異なり、ディス ク様ネマティック相を形成するため配向状態が生体膜と類似しているとみなせる。また、 中性付近(約pH7)でこの液晶相を形成することも生体膜モデルとして好都合である。この 液晶は温度を上げると液晶相からミセル相に変化することも分かっている。加えて、プロ トンを含まないためスペクトルに液晶溶媒自身の信号が現れない利点を有し、本研究の目 的に適した系である32)。

CsPFO液晶に溶解したlasalocid Aの配向試料について、測定温度35℃(液晶相)におい て通常条件およびMAS条件下で一次元1H-NMR測定を行った結果をFig.10に示す。同様 の試料について測定温度を上げ、50℃(ミセル相)とした時のスペクトルも併せて示した。 CsPFO液晶はその組成にCs+を含むため溶質であるlasalocid AをCs塩に変換し用いた。

### 第四項 MAS液晶NMR法の一次元スペクトルにおける検討

Fig.10から分かるように通常条件の測定ではスペクトルは広幅化し、溶質の信号を明瞭 に観測することは困難である。溶媒が液晶相を形成している35℃の場合、そのような配 向層中では溶質分子は特有の異方的分子運動を行っているため、この異方性にもとづく無 数の双極子-双極子相互作用によって溶質の信号がバックグラウンドとなっている。この 液晶相のスペクトルはMAS条件下での測定では、試料回転速度を300Hz程度とした時点 でスペクトルの広幅化を抑える事ができ、さらに試料回転速度を上げ2.0kHzとした時ミ セル相とほぼ同程度の高分解能スペクトルを得ることができた。したがって液晶試料の場 合、数百Hz程度の試料回転速度で試料の異方性に起因する双極子--双極子相互作用をほぼ 消失させることができると分かった。



ppm З 2 4 1 ppm Fig. 10. One-dimensional NMR spectra(500MHz) of lasalocid A-Cs salt dissolved in the

a) <sup>1</sup>H-NMR spectrum at the conventional condition  $(35^{\circ})$  with the nematic sample the MAS condition  $(35^{\circ}C)$  with the nematic sample the conventional condition(50°C) with the isotropic micellar sample

一般に固体のMAS-NMR測定では、スペクトルの異方性を除き信号を先鋭化させるため に、試料をマジック角において8-10kHz程度で高速回転させなければならないが、固体 と異なり液晶系では双極子ー双極子相互作用は同一分子内でのみ観測され、分子間ではラ ンダムな運動により平均化されて消失する。また、分子内の双極子-双極子相互作用も分 子の速い側方拡散運動の影響を受けて固体に比べて縮小されている。これらの理由により 300Hz程度の試料回転速度で異方性を消失させることが可能であったと考えられる。

しかし、Fig.10のスペクトルにおいて信号の線幅が若干広幅化しており、また芳香族プ ロトンの共鳴領域(6~7ppm)にミセル相では観測されない信号の分裂が認められる。この 分裂はミセルの様な等方相では観測されていないことから、双極子相互作用にもとづく分 裂が完全には消失せずに観測されたものと考えられる。これは測定の際、試料回転軸が完 全にはマジック角と一致しておらず若干ずれたことに起因すると思われる。このことは逆 に、マジック角から少しずれた角度で試料回転を行い測定することにより、lasalocid Aの ように複雑な分子であっても双極子ー双極子相互作用のネットワークを簡略化させ、直接 結合定数の観測が可能であることを示唆する。

### 第三節 MAS液晶二次元NMR法の開発

前章ではマジック角試料回転を応用したMAS液晶NMR法について、基本となる一次元 NMR実験からの検討を行ったが、その結果、この手法によりこれまでの液晶NMR法では 適用不可能であるとされてきた50スピンを持つlasalocid Aのような大きな分子でも、良 好な分解能のスペクトルを得ることができた。このようなMASのメリットは、本章第二 節冒頭で述べたようにtrifluorobromoethyleneという単純な分子についての実験から示 唆されていたが28)、複雑な分子の構造解析に実際に応用した例は見当たらない。

そこで、lasalocid Aについて、さらに精密な情報を得るためにMAS液晶NMR法への二 次元NMR法の導入を計ることとした。

### 第一項 二次元NMR法の特徴とCOSY/MAS及びROESY/MASパルス系列

二次元NMR法は大別して3つのカテゴリーに分類される。第1は分解型二次元NMR 法、第2は相関型二次元NMR法であり、第3は多量子型二次元NMR法である。今回導入 を検討した二次元NMR法は、1H-1H COSY実験およびROESYと呼ばれるNOESYから派 生した実験であり、相関型二次元NMR法に区分されるものである。ここで、

1H-1H COSYは間接結合定数Jにもとづく、結合を介した磁化移動による核間のつながり を得るための手法であり、多くの場合この実験のみでピークの帰属を行うことができる。 NOESYは核間の空間的な近接情報を得るための代表的な実験である。NOESYスペク トルにおけるクロスピークは、核スピン間で起こった交差緩和(NOE)の程度を表し核間距 離と関係付けられるため、NOESYはタンパク質などの生体高分子の立体構造解析に不可 欠で重要な方法となっている33)。しかし、このNOESY実験は次のような特性があり、適

用することが難しい系も見られる。

クロスピークが観測されない。

する系では、スピン拡散由来の相関が現れ易い。 筆者が本研究で取り上げたlasalocid Aのようなキャリヤー型イオノホアに対して、 NOESYでは相関を得ることが殆どできないという報告がある34)。これはキャリヤー型イ オノホアの分子量程度の大きさの分子の運動の相関時間 て cが10-9(s/rad)程度であること に起因する。この欠点を補う実験として、ROESYと呼ばれる実験が近年開発された35)。 ここで、ROESY及びNOESY実験において用いられる典型的なパルス系列をFig.11に示 す。Fig.11に示したパルス系列の混合時間tmにおいて、ROESYは回転座標系にスピン ロックした磁化の間に交差緩和を観測するという点でNOESYとは明確に異なる。得られ る2Dスペクトル上のクロスピークは、回転座標系における交差緩和(ROE)と呼ばれ、こ のROEはNOEとは異なりどのような相関時間に対しても常に観測されるという利点を 持つ。したがって液晶あるいはミセルやリポソームなどのように、多くの場合溶質のT2 が短くなる生体膜モデル系に対して、非常に有用な手法であると考えられる。



Fig. 11. Pulse sequences of NOESY and ROESY.

1) 200~500MHzの測定条件下では、相関時間 τ<sub>c</sub>が10-9(s/rad)程度の分子運動を示 す分子についてNOEがゼロに近くなるために、NOESYスペクトルにおいて

2)液晶のように通常、T<sub>2</sub>(スピン-スピン緩和時間)<<T<sub>1</sub>(スピン-格子緩和時間)が成立

しかし、ROESYはNOESYに比べて実験条件の設定が難しく、またROEはNOEよりも 相関が現れる距離が若干短くなる、といった難点を有するため現在まで生体膜モデル系の みならず溶液においても、構造研究に適用された例は非常に少ない36)。この1H-1H COSY及びROESYは構造解析を行う上で最も基本となる実験と考えられるため、MAS液 晶NMR法へ導入することができれば非常に有効である。そこで、これら二次元NMR法の MAS液晶NMR法への導入について検討を行うこととした。

lasalocid AのCs塩の液晶試料について、本章第一節で述べたMAS一次元NMR測定と同 様の測定条件で1H-1H COSY(COSY/MAS)、及びROESY(ROESY/MAS)実験を行った結 果をFig.12(次ページ)に示す。ROESY/MAS実験では回転座標系におけるスピンロック効 率を高めるため混合時間の前後に補償パルスを印加した(Fig.13)37)。



Fig. 13. ROESY pulse sequence adopted in the present study.

# 第二項 COSY/MAS及びROESY/MAS実験によるスペクトルの帰属と 構造情報の導出

液晶中のCOSY/MAS及びROESY/MAS両スペクトルにおいて、等方相であるミセル相 に匹敵する多数のクロスピークが明瞭に観測され(Fig.12, 次ページ)、MAS条件下での二 次元NMR実験は一次元NMR実験と同様、有用であることが分かる。COSY/MASスペク トルにおいてミセル相では溶質の分子運動の異方性は消失するため、観測されているクロ スピークは間接結合Jによる核間のつながりによるものである(Fig.12a)。ミセル相のスペ クトルと液晶相とは類似しているため、MAS条件下でのスペクトルに観測されている核 間の相関は等方的間接結合情報と同様であるといえる。そこで、このCOSY/MASスペク トルから核間の結合を解析したところ、これらのスペクトルのみで自己完結的な帰属が可 能であった(Table 2)。これから、COSY/MAS実験は液晶のような配向試料に対しても溶 液のNMRと同様、結合および角度情報を得るために有効な手法であることが分かる。ま た、さらに詳細にlasalocid AのCs塩のミセル相と液晶相のCOSY/MASスペクトルを比較 した場合、液晶相におけるスペクトルにはミセル相には観測されていない相関が、 H(19)-H(24)及びH(14)-H(29)のプロトン間にクロスピークとして認められる。



originating through dipolar interactions.

Fig. 12. Two-dimensional NMR spectra of lasalocid A dissolved in the CsPFO liquid crystal at the same conditions as in Fig.9: a)COSY/MAS spectra, b)ROESY/MAS spectra. Upper left regions of these spectra were obtained with the isotropic phase (50°C) and lower right regions with the nematic phase(35°C). The crosspeaks indicated by solid lines in COSY/MAS spectra were

Proton	Chemical shift(ppm)	Proton	Chemical shift(ppm)
5	6.98	21A	1.62
6	6.53	21B	1.45
8A	3.10	23	3.69
8B	2.84	24	1.06
9A	1.62		
9B	1.46	25	1.24
10	1.52	26	0.78
11	3.81	27A	1.61
12	2.77	27B	1.29
14	2.45	28	0.76
15	3.72	29	0.90
16	2.00		
17A	1.81	31	0.79
17B	1.23	32	0.81
19	3.37	33	0.75
20A	1.70	34	2.09
20B	1.36		

Table 2 Observed mean <sup>1</sup> H chemical shifts for lasalocid A-cesium salt dissolved in the CsPFO liquid crystal at 35 °C

上述のようにミセル相のスペクトルにおいて観測されているクロスピークは、間接結合J を介した磁化移動によるものである。したがって、液晶相においてのみ観測されているク ロスピークは、本章第二節第四項で示唆されたように試料回転軸がマジック角からずれて いたことによる、空間を介した直接結合にもとづく磁化移動によるものと帰属することが できる。即ち、マジック角近くでの試料回転(NMAS)条件下でのCOSY(COSY/NMAS)実 験によって、核間の結合情報だけではなく空間的な近接情報をも、分解能を失うことなく 得ることが可能であると示唆される。また、COSY/MASと併せて一次元NMRスペクト ルを解析した結果、液晶に溶解したlasalocid AのCs塩について、Table 3に示す間接結合 定数Jを首尾良く求めることができた。この間接結合定数Jの大きさはKarplusの式によっ て二面角と関係付けられることが経験的に知られており38)、構造解析において有用な情 報を提供する。そこで、この間接結合定数J値を解析し二面角の束縛条件を得た (Table 3)。

# using the Karplus equation

			Constra	aint(°)
<sup>1</sup> H- <sup>1</sup> H	(H—C—C—H) J(Hz)	C-C-C-C	Lower	Upper
H-11 — H-12	9.8	C-10 - C-11 - C-12 - C-13	168.0	178.0
H-1 4 — H-1 5	0.0	C-13 — C-14 — C-15 — C-16	-165.0	-1 55.0
H-14 - H-30A	7.4	C-13 — C-14 — C-30 — C-31	1420	1 52.0

このように、COSY/MAS実験によりピークの完全帰属を終えることができたので、そ れによりROESY/MASスペクトルを解析することが可能となった。そこで、Fig.12bから 距離情報を取得するために、観測されたROEクロスピークの強度を次に示す核間距離(r) の上限値と関連付けクラス分類することとした(Table 4)3b)。

> 強いROE 中位のROE r≦3.0Å 弱いROE

Table 3 Dihedral angle constraints (C - C - C - C) from H - C - C - H coupling constants

r≦2.5Å r≦4.0Å

lst. atom	2nd. atom	ROE	1st. atom	2nd. atom	ROE
5	6	+++	14	15	+
	8B	+		29	++
	34	+++		31	+
6	8A	++		32	+
	8B	+++	15	29	++
	10	+	16	17A	+ .
	34	+		29	+
8A	8B	++	17A	28	++
	11	+		29	+
	33	+	19	24	++
8B	9A	+		28	+
	9B	+		23	+
	10	+	20	23	+
9A	9B	++	21A	26	+
	11	+	21B	24	+
9B	11	+	23	24	+++
	33	+		25	+
10	11	+++		26	+
	33	++		28	+
11	12	++	24	26	++
	15	+	25	26	++
12	29	+	27A	27B	+
	33	++		28	+
	15	+			

Table 4 *The ROE effects of lasalocid A dissolved in the CsPFO liquid crystal at 35℃* Qualitative evaluation; strong +++, medium ++, and weak + Fig.12bにおいて観測されたクロスピークをこのクラス分類により解析した結果、 lasalocid Aに関してミセル相において61個、液晶相においてTable 4に示すように47個 の距離情報を得ることができた。

# 第四節 MAS液晶二次元NMR法の適用による液晶中に配向したlasalocid Aの 構造決定

本研究において開発したMAS二次元NMR法により、液晶中に配向したlasalocid Aにつ いて、ROEからの原子間距離の上限値およびスピン-スピン結合定数から二面角の束縛条 件という構造情報を得ることができた。このような情報から構造を計算する手法として ディスタンスジオメトリー法がある。この方法は大きく分けてCrippenらの開発した多次 元尺度構成法<sup>39)</sup>と、Braun-郷らの開発した可変目的関数法40)の2つに分類されるが、後 者は高速に構造を計算でき、またスピン-スピン結合定数から得られる二面角の束縛条件 を容易に計算に取り入れることができるという利点を持つ。可変目的関数法は主としてタ ンパク質などの生体高分子に適用され成功を収めている方法であるが41)、このように 種々の利点を持ち、さらに第三章で述べる双極子-双極子相互作用を取り入れた構造解析 への応用もスムーズに行える。したがって、この可変目的関数法をlasalocid Aの構造解析 に応用することとした。以下では計算手法の原理と、液晶あるいはミセル中で得られた lasalocid Aの構造について検討した結果を述べる。

### 第一項 ディスタンスジオメトリー法の概要

分子の化学式とNMRからの原子間距離情報が与えられている場合、化学式から立体構造を試行的に作り上げ、その結果計算される原子間距離情報から構成される目的関数の値を少なくする方向に立体構造を修正していきながら、最適な構造を作り出そうとする方法が目的関数最小化法である。目的関数最小化に当たり、結合長と結合角を平均的な値に固定し、二面角のみで立体構造を表すと高速に構造を計算できる。この方法の特徴は、目的関数が多重極小値に落ち込み(多重極小値の問題)正しい構造に至らないことを防ぐため、分子の構造を計算上有意と考えられる二面角に関して単位構造(ユニット)に分割することで、そのためbuild-up法とも呼ばれる42)。このbuild-up法では、NMRから得られる距離情報を長距離情報と短距離情報に分けて、最小化のステップを短距離情報のみを含む目的関数の最小化へと変化させる。NMRデー

タからのi,j核間に関する距離の上限値uijと下限値lij、および先験的に与えられる原子核特 有の半径si40)ごとに目的関数の中に取り入れる情報の範囲をUk、Lk、Skとする。ここ で、原子対(i,j)が属する構造ユニットの化学構造上でのユニット番号の差がk以下であれ ば、その原子対は集合U<sub>k</sub>やL<sub>k</sub>、及びS<sub>k</sub>に属すると定める。目的関数E<sup>k,1</sup>は三つの制約値 (uijとlij及びsi+sj)と所与の分子構造から計算された原子間距離dijの差の二乗和が最小であ るとし、

$$E_{\text{ROE}}^{\text{k},1} = \frac{1}{4} \sum_{(\alpha,\beta)} \rho_{\text{k}}(\alpha,\beta) \,\theta(d_{\alpha\beta} - \mu_{\alpha\beta}) \left( d_{\alpha\beta}^2 - \mu_{\alpha\beta}^2 \right)^2 / \mu_{\alpha\beta}^2$$

$$+ \frac{1}{4} \sum_{(\alpha,\beta)} \sigma_{\text{k}}(\alpha,\beta) \,\theta(I_{\alpha\beta} - d_{\alpha\beta}) \left( I_{\alpha\beta}^2 - d_{\alpha\beta}^2 \right)^2 / I_{\alpha\beta}^2$$

$$+ \frac{W}{4} \sum_{(\alpha,\beta)} \tau_{\text{j}}(\alpha,\beta) \,\theta(s_{\alpha} + s_{\beta} - d_{\alpha\beta}) \left\{ (s_{\alpha} + s_{\beta})^2 - d_{\alpha\beta}^2 \right\}^2$$

$$(6)$$

と定める。ここで、wはNMRデータから得られた情報uij、lijと原子核半径の情報との相 対的重みを与える定数であり、 $\rho_m(i,j)$ と $\sigma_m(i,j)$ 、 $\tau_n(i,j)$ は(i,j)対がそれぞれ集合Um、Lm 、Snに属していれば1、他の場合にはゼロとなる階段関数である。最小化のステップは 最初は隣り合った構造ユニット間の距離の制限のみを取り入れた目的関数E<sub>ROE</sub>で始め、 徐々に広い範囲の制限を取り入れていく。そして、最適な構造は、目的関数E<sub>ROE</sub>の最小 化の結果として得られることとなる。

### 第二項 ディスタンスジオメトリー法によるlasalocid Aの構造計算

可変目的関数法によるlasalocid Aの構造計算を行う際、まず50℃のミセル相において 得られた束縛条件を用いて計算を行うこととした。128個の初期構造をランダムに発生 させ、その中からミセル中のlasalocid Aの構造に関して21個の収束構造を得た。目的関 数最小化に際しては関数の数値微分を計算し、得られる微係数の勾配から最小化を行う Powellの共役傾斜勾配法を用い自作プログラムにより行った43)。距離束縛条件としては ROEから与えられた距離の上限値を用い、下限値はプロトン核のvan der Waals半径の和 (2.0Å)とした。この21個の収束構造について、平均 r.m.s.d(root-mean-square distance)値は0.15Åであり収束性は良好であった。したがって、lasalocid Aは液晶中で 単一の構造で存在することが裏付けられた。ここでr.m.s.d値とは2つの構造間の平均的

計算を行い、液晶中における構造を得た(Fig.15)。 に併せて示す。

Table 5 Backbone torsion angles of lasalocid A of this study and lasalocid A-sodium-H<sub>2</sub>O(2:2:2)crystal structure

	r	nedia	lasalocid A-
	micellar	liquid crystal	crystal
C(2)-C(7)-C(8)-C(9)	-156.	-156.	-86.
C(7)C(8)-C(9)-C(10)	174.	170.	174.
C(8)-C(9)-C(10)-C(11)	-71.	-76.	-74.
C(9)-C(10)-C(11)-C(12)	137.	162.	172.
C(10)-C(11)-C(12)-C(13)	178.	163.	170.
C(11)-C(12)-C(13)-C(14)	-110.	-110.	-137.
C(12)-C(13)-C(14)-C(15)	76.	86.	82.
C(13)-C(14)-C(15)-O(6)	84.	78.	63.
O(6)-C(18)-C(19)-O(7)	47.	48.	62.

なずれの尺度を示すものであり、Mclachlanの方法に従い求めた44)。平均r.m.s.d値は2 1個の収束構造のそれぞれについてr.m.s.d値を求め平均したものである。このようにし て得られたlasalocid Aのミセル中における構造をFig.14に示す。続いてこのミセル中で得 られた21個の構造を初期構造として 35℃の液晶相で得られた束縛条件を用いて構造

Table 5に構造計算において可変とした主鎖の二面角について、ミセル相と液晶相とで 得た値を示す。また、本章第五節で述べるように結晶構造と比較するため、lasalocid Aの Na塩の水和結晶(二量体)についてX線構造解析により報告されている二面角25a)をTable 5



a)

b)



Fig.14. The structure of lasalocid A dissolved in the CsPFO micellar solution. These drawings of a) and b) are viwed from different angles. (()) Carbon atoms, ()) oxygen atoms. a)

b)

Fig.15. The structure of lasalocid A dissolved in the CsPFO nematic solution. These drawings of a) and b) are viwed from different angles. ((()) Carbon atoms, (()) oxygen atoms.





### 第五節 液晶中に配向したlasalocid Aの構造の考察

Fig.14及びFig.15に示した様にlasalocid Aはミセル中あるいは液晶中においても擬似環 状構造をとっており、両相においてCs+との包接錯体を形成していることを表す。ミセル 中と液晶中における構造とを比較するため、エチル基を除いた全ての重原子(炭素および 酸素原子)について両者の構造のr.m.s.d値を算出したところその値は2.0Åと、両者の主 鎖構造は大きく異なることが分かった。この差異はTable 5に示した二面角の検討から分 かるが、主にC(9)-C(10)-C(11)-C(12)、C(10)-C(11)-C(12)-C(13)及びC(12)-C(13)-C(14)-C(15)の結合の二面角に依存しており、特にC(9)-C(10)-C(11)-C(12)の二面角の変 化が大きく効いている。したがって、この結合が配向場の変化に感応するヒンジ結合であ るといえ、これはリガンドのサリチル酸末端基の構造が変化することを意味する。 lasalocid Aの金属イオン包接錯体の構造安定化は、主として酸素原子との静電相互作用の 寄与によるが、ミセル中と液晶中における構造とを比較すると、両相においてともに lasalocid A分子のO(5)、O(6)、O(7)及びO(8)位の酸素原子が平面を形成しており、これ らの酸素原子とサリチル酸末端基のO(1)の酸素原子がCs+イオンとの相互作用に関与して いると考えられる。しかし、ミセル中における構造を検討すると、上記の酸素原子が形成 する平面の上部にサリチル酸末端基のO(1)位が位置していることから、これらの酸素原子 が球状に近い構造を形成していると考えられるのに対し、液晶中ではサリチル酸末端基は 上記の酸素原子が形成する平面に近接して位置し、その結果分子全体としてより平面性の 高い構造となっている。これは、ミセルと液晶という場の構造特性の差異に起因するもの と考えられる。即ち、液晶では、溶媒分子はミセルよりも高度に構造化されパッキングが 密である。そのように異方的な配向場との相互作用を安定化するため、液晶中において lasalocid Aはより対称性の低い平面的な構造となるものと思われる。

生体膜のような異方的不均一場におけるlasalocid Aの構造に関する研究は遅々として進 展しておらず、わずかにエネルギー極小化計算による結果が報告されているのみで ある<sup>26</sup>)。そのエネルギー極小化計算によると、金属イオンを配位していないlasalocid A は、主として生体膜の極性領域に存在し、伸長したコンホメーションをとることが示唆さ れているが、今回のモデル膜を用いた結果はこれとは異なり擬似環状構造であるため、 lasalocid AはCs+と包接錯体を形成して膜の非極性部位に存在しているものと考えられ る。このことは、先の平面構造をとることにより液晶のような配向場との相互作用が安定 化されるとの考察とも整合している。また、先のエネルギー極小化計算では、生体膜の非 極性領域において伸長したコンホメーションから擬似環状構造へと移行し、その際O(1)と O(4)及びO(1)とO(8)との酸素原子間で水素結合が形成されることにより、その擬似環状 構造が安定化されることが報告されている。しかし、本研究の結果ではO(1)-O(4)間距離 ( $r_{O(1)-O(4)}$ )、およびO(1)-O(8)間距離( $r_{O(1)-O(8)}$ )は、ミセル相において $r_{O(1)-O(4)}$ =7.1Å及び  $r_{O(1)-O(8)}$ =6.6Åであり、また液晶相においては $r_{O(1)-O(4)}$ =7.4Å及 $Vr_{O(1)-O(8)}$ =7.1Åとな り、いずれの場合も水素結合を形成しているとは考えられない距離にあった。

本章第一節で述べたように、lasalocid Aと一価カチオンとの包接錯体の結晶は二量体を 形成しているものが多いが、唯一メタノールから得られたlasalocid AのNaとの複合体結 晶において単量体の構造データが得られている25b)。その構造を検討すると、リガンドの O(4)、(5)、(6)、(7)及びO(8)の酸素原子がNa+イオンとの錯形成に関与しており、先のエ ネルギー極小化計算の結果と同様O(1)とO(8)、及びO(1)とO(4)位の酸素原子間で水素結 合が存在する。これに対し、Table 5に示した水和錯体の結晶構造では、リガンドの O(1)、(5)、(6)、(7)及びO(8)の酸素原子がNa+イオンとの錯形成に関与しており、分子内 での水素結合は確認されていない。これはNa+イオンに水分子が配位し有効イオン半径が 大きくなった結果、分子内水素結合をとり得なくなったものと考えられる。この水和錯体 は二量体であり単純な比較はできないが、各々類似した擬似環状環状構造をとることが報 告されており、また一水和のNa+イオンの有効イオン半径は2.4ÅとCs+イオンのvan der Waals半径(2.0Å)と近いため45)、その構造を議論する価値があるものと思われる。Fig.15 から液晶中では、lasalocid AとCs+イオンとの相互作用はリガンドのO(1)、(5)、(6)、(7) 及びO(8)位の酸素原子によって主に安定化されているようであり、リガンド分子内の水素 結合は見られない。したがって、カチオンのサイズに対応して空孔のサイズが大きくなる と分子内の水素結合はもはや構造安定化に寄与せず、またカチオンと相互作用する酸素原 子はO(4)からO(1)に置換されると考えられる。また、Table 5において水和結晶構造と今 回得られた構造データとを比較すると、結晶構造と配向場における構造との差異は、上述 のヒンジ結合とC(2)-C(7)-C(8)-C(9)、及びO(6)-C(18)-C(19)-O(7)の二面角にもとづく ことが分かる。これらの二面角の変化はカチオンサイズの変化、あるいは結晶の場合、そ れ特有のパッキングの効果によるものと思われるが、特にC(10)-C(11)のヒンジ結合を見 た場合、液晶中の値はミセル中と結晶のほぼ中間の値を示しており、この結果は構造に対 する配向場の効果を示した興味あるものといえる。このヒンジ結合を液晶中の構造ととも にFig.16に示す。



Fig.16. The hinge bond regarding the transformation of lasalocid A structure. The solid arrow line indicates the hinge bond among micellar and nematic phase and crystal.

### 第六節 第二章のまとめ

以上のように、本研究において筆者が確立したMAS液晶二次元NMR法により、これま での液晶NMR法では適用不可能とされるスピン系を持つlasalocid Aの液晶中の構造を明 らかとし、ミセル中あるいは結晶構造と比較検討することができた。またその結果、 lasalocid Aの構造には金属イオンの配位効果および配向場の効果が関与することが明らか となった。今後この手法を用いることにより、種々のイオノホアの配向場における構造と 機能に関する議論が進展できると期待される。

### 第一節 序

液晶のNMRスペクトルを特徴付ける直接結合定数を利用した従来の液晶NMR法は、対 象となる分子が限られるものの液晶中の分子の構造と配向を非常に精密に決定できるとい う利点を有する。このような液晶NMR法により解析された液晶中のthianthreneの構造 について興味ある知見が得られている46)。即ち、thianthreneはFig.17に示すように典型 的な3環系化合物で、S-S軸で折りたたまれたバタ フライ構造をとることが知られているが、この折り たたみを表現する2つのベンゼン環のなす二面角に ついて、結晶では128°、あるいは気相では131.4° とそれぞれX線構造解析および電子線回折の結果報 告されているのに対し、液晶中では141.6°と開い Fig.17. Chemical structure of thianthrene ており、またFig.17に示した1位と2位のプロトン 間距離r12が2位と3位の距離r23よりも0.05A長く、ベンゼン環の構造が乱されているこ とが明らかとされた。このように、液晶において特異な構造を示す分子について液晶 NMR法により詳細に議論することが可能である。

筆者は、通常の液晶NMR法では解析不可能とされるスピン系を持つlasalocid Aの構造 を、本研究において開発したMAS液晶二次元NMR法により決定することができた。しか し、MAS条件下での液晶のNMRスペクトルには直接結合が観測されないため、これを利 用することはできない。これに対し、マジック角近くでの試料回転(NMAS)条件下での測 定を行うことにより、lasalocid Aのようなスピン系においても直接結合定数を得ることが 可能であることが示唆された。そこで、液晶中の溶質の構造と配向をさらに幅広く議論す るため、NMAS液晶二次元NMR法の開発に関する研究に着手することとした。 本研究において対象とした溶質はenkephalinである。enkephalinは(H-Tyr1-Gly2-Glv3-Phe4-A.A.5-OH)のアミノ酸配列を有するペンタペプチドであり、1975年に

### 第三章

マジック角近くでの試料回転による新しい液晶二次元NMR法 (NMAS液晶二次元NMR法)の開発とenkephalinの構造と配向の 研究への応用



Hughesらによってブタ脳より単離されたモルヒネ様鎮痛作用を持つ内因性ペプチドで、 Met-enkephalin(H-Tyr1-Gly2-Gly3-Phe4-Met5-OH, Fig.18)及びLeu-enkephalin (H-Tyr1-Gly2-Gly3-Phe4-Leu5-OH, Fig.19)の二種類が知られている47)。脳内の µ 及び δタイプのオピオイドレセプターとの結合により活性を発現するが、その結合の過程は従 来考えられていたように三次元的な拡散によるもの(one-stage capture)ではなく、前段 階における生体膜との相互作用により活性型コンホメーションを形成した後の二次元的な 拡散によるもの(two-stage capture)と考えられている4)。したがって、その作用を考え る上で、enkephalinの液晶中における構造と配向に関する知見を得ることは興味深い。 本章ではNMAS液晶二次元NMR法を開発し、enkephalinに適用した結果を述べる。



Fig. 18. The chemical structure of Met-enkephalin.



Tyr Glv'

### 第二節 MAS液晶二次元NMR法による構造情報の導出

前章で述べたMAS液晶一次元NMR法はCsPFO液晶に溶解したLeu-enkephalin及び Met-enkephalinの配向試料についても同様に適用可能であった。しかし、enkephalin のようなペプチドのNMR測定において特有の問題であるアミドプロトンの観測が問題点 としてあった。アミドプロトンを観測するためには、液晶溶媒の組成として軽水を用いな ければならないが、巨大な溶媒のピークはダイナミックレンジの低下を引き起こす。この ダイナミックレンジの問題を解決するためには、選択的励起パルスであるDANTE パルス48)、あるいはspin lockパルスなどが有効な手法として考えられる。本節では、こ れらの溶媒消去の検討を行い、MAS液晶二次元NMR法により液晶中のenkephalinの距離 情報を導出した結果を述べる。



Phe<sup>4</sup> Leu<sup>5</sup> Glv

Fig. 19. The chemical structure of Leu-enkephalin.

### 第一項 MAS液晶二次元NMR法におけるパルス系列の考察

enkephalinはlasalocid Aと同様に相関時間の関係でNOESYでは相関データを得ることができないと予想された。そこで、ROESY/MAS及びNOESY/MASの実験を行い両者の比較を行った。

Leu-enkephalinの配向試料についてFig.20に示すパルス系列を用いてROESY/MAS及 びNOESY/MAS実験<sup>49)</sup>を行ったところ、Fig.21に示すスペクトルが得られた。MAS条件 下での液晶一次元NMR及びCOSY/MAS実験により得た帰属を併せてFig.21に示す。ま た、Met-enkephalinの配向試料についてのROESY/MASスペクトルのクロスピーク領域 をFig.22に示す。

ROESY/MASパルス系列は前章で述べたものと同様であり、またNOESY/MASパルス 系列は、最後の観測パルスの前に選択的励起パルスであるDANTEパルスを挿入し、水の 信号を選択的に90°位相シフトさせ、観測パルスを印加した後のスピンロックパルスに より水の磁化のみの位相をほどき消去することを試みたものである。



Fig. 20. Pulse sequences of ROESY and NOESY adopted in the present study.



Fig. 21. Two-dimensional NMR spectra(200MHz) of Leu-enkephalin dissolved in the CsPFO liquid crystal: a) ROESY/MAS( $t_m$ =100ms), b) NOESY/MAS( $t_m$ =100ms).



Fig. 22. Partial ROESY/MAS spectra at 100ms mixing time of Met-enkephalin dissolved in the CsPFO liquid crystal.

### 第二項 ROESY/MAS及びNOESY/MASスペクトルの測定結果

Fig.21のROESY/MASスペクトルにおいて多数のクロスピークが明瞭に観測されてい るのに対し、NOESY/MASスペクトルでは全くクロスピークは検出されていない。この ことはNOESY実験における問題点、即ち相関時間が10-9(s/rad)程度の分子運動を示す溶 質ではNOEが殆どゼロとなりクロスピークが観測できないというNOESY実験の欠点を ROESY実験が克服していることを示している。また、ROESY/MAS実験では混合時間の 間にスピンロックパルスを用いるため、このスピンロックパルスにより水の信号が減弱さ れ、そのスペクトルからも分かるようにNOESY/MASより水の信号のt<sub>1</sub>ノイズは抑制さ れている。したがって、ROESY/MASはNOESY/MAS実験より核間の空間的近接情報を 得るために非常に適した方法であるといえる。同時に、ペプチドのアミドプロトンを観測 するためには軽水を溶媒として用いなければならないが、このようなサンプルに対し有用 であることが分かった。また、Fig.22からMet-enkephalinの配向試料についてもLeuenkephalinと同様にROESY/MAS実験が核間距離情報を得るために有用な手法であるこ とが分かる。

以上のようにMet-enkephalin及びLeu-enkephalinの配向試料についてピークが良く 分離されたROESY/MASスペクトルを得ることができたので、これらのスペクトルのク ロスピークの体積強度を定量し、Gly<sup>2</sup>αのジェミナルプロトン間を基準の距離(1.77Å)と して、クロスピーク強度の比から距離を算出した<sup>37)</sup>。その結果、Met-enkephalinについ て35個、またLeu-enkephalinについて37個の距離情報を得ることができた。それらの 中で主鎖に関するものをTable 6及びTable 7に示す。

dis	stances of Met	-enkephalin	dis	tances of Leu-	enkephalin
residue	ROE type	interproton distance( Å )	residue	ROE type	interproton distance( Å )
Tyr <sup>1</sup>	αH1-NH2	2.03	Tyr <sup>1</sup>	αH1-NH2	2.30
Gly <sup>2</sup>	αH2-NH2	2.21	Gly <sup>2</sup>	αH2-NH2	2.12
	α 'H2-NH2	2.29		α 'H2-NH3	2.65
Gly <sup>3</sup>	α H3-NH3	2.00	Gly <sup>3</sup>	αH3-NH3	2.03
	α 'H3-NH3	2.09	Phe <sup>4</sup>	α H4-NH4	2.74
Phe <sup>4</sup>	α H4-NH4	2.23	Leu <sup>5</sup>	αH5-NH5	2.49
	α H4-NH5	2.48	LCu		
Met <sup>5</sup>	αH5-NH5	2.18		NH2-NH3	2.60
	NH2-NH3	3.11		NH4-NH5	2.71

### 第三節 NMAS液晶二次元NMR法による配向情報の導出

enkephalinの配向試料についてもMAS液晶二次元NMR法は有効な手法であり、ROE から距離情報を得ることができた。そこで、液晶中のenkephalinについて直接結合定数 の導出を計り、さらに精密な構造情報を得ることとした。第二章の第二節第二項で述べた ように、NMAS条件下ではNMRスペクトルに現れる直接結合によるカップリングは一次 のオーダーになると期待される。しかし、MAS液晶一次元NMRスペクトルから直接結合 定数を読みとるには線幅が広いことと、ピークの重なりなどのために十分な精度を得るこ とはできない。NMRスペクトルのカップリングを読みとるためには、高いデジタル分解 能での測定が肝要となる。そのような測定には、homo 2DJ実験が適していると考えられ る<sup>50)</sup>。homo 2DJ実験では、カップリングによる分裂がF2軸に現れ、F1軸においてはデ カップルされたスペクトルが得られるため、たとえ一次元スペクトルでピークが重なって いても、個々のシフトに対して分裂幅を別々に観測することができる。また、スピン結合 の現れるF1軸はスピンエコースペクトルであるので、磁場の不均一性や非共鳴核(フッ素 など)とのスピン結合の影響が除かれ、それに起因していた線幅の広がりなどがなくな り、線幅の狭いシグナルが得られる。そこで、まずNMAS条件下でのCOSY (COSY/NMAS)実験を行いNMAS液晶二次元NMR法を検証し、次いでNMAS条件下での homo 2DJ(homo 2DJ/NMAS)実験を行うことにより、CsPFO液晶中に配向した enkephalinの直接結合定数を定量的に評価することができた。以下にその手法の原理と 結果について述べる。

### 第一項 COSY/NMASスペクトルの測定

試料回転軸をマジック角と等しくした場合、およびそれをマジック角から+1.0°ずら せた場合(即ち、外部静磁場に対して55.7°とした場合)、およびマジック角から+1.5° ずらせた場合(即ち、外部静磁場に対し56.2°とした場合)のそれぞれについて COSY/NMAS実験を行った。その結果をFig.23にまとめて示す。



Fig. 23. Partial COSY/NMAS spectra of Leu-enkephalin dissolved in the CsPFO liquid crystal. Deviations of the angles from the magic angle(M.A.) were indicated on these spectra.

Fig23から、試料回転軸をマジック角から1.0°傾けた時のCOSY/NMASスペクトルに は、Gly2NHアミドプロトンとTyr1 αプロトンとの間に、試料回転軸をマジック角とした 時では見られないクロスピークが明瞭に観測されることが分かる。また、マジック角から 1.5°傾けた時のスペクトルではこのアミドプロトンとGly3αプロトンとの間にクロスピ ークが現れていることも分かる(Fig.24)。これらのクロスピークの出現はともにカルボニ ル基で隔てられたプロトン間に遠隔結合が存在することを示すが、このような相関は等方

溶液の1H-1H COSYスペクトルには現れて おらず、これらはいずれも双極子-双極子相 互作用由来の空間を通しての相関であるこ とが示された。またFig.23のスペクトルに おいて、試料回転軸のマジック角からのず れが大きくなるに従い、残基内のアミドプ ロトンとαプロトンとのクロスピーク強度 が全て増大している。これは間接結合定数J に加えて直接結合定数Dにもとづく相関が 現れたために磁化移動の効率が上昇したこ Fig. 24. Schematic drawing of long range direct とによると考えられる。



couplings observed in COSY/NMAS spectra.

### 第二項 homo 2DJ/NMASスペクトルの測定

Fig.25にMet-enkephalinの配向試料について、試料回転軸をマジック角から+2.0° (即ち、外部静磁場に対し56.7°)傾けてhomo 2DJ/NMAS実験を行った結果を示す。 Fig.25からhomo 2DJ/NMASスペクトルにおいて、ピークのカップリングによる分裂 が明瞭に観測されていることが分かる。このスペクトルにおいて観測されたピークの分裂

幅△ v (Hz)は次式のように、間接結合定数Jと直接結合定数Dの和として記述される29)。

$$\Delta v = (3\cos^2\beta - 1)D + J$$

(6)

ここで、βは第二章の第二節第二項で述べたように、外部静磁場と試料回転軸とのなす角 である。このようにhomo 2DJ/NMASスペクトルにおいて観測される分裂幅は (3cos2β-1)に依存する関数として解析することができる。



crystal. CsPFO liquid the 5 ed dissolv Met-enkephalin of NMAS spectra ZDJ/ Partial Homo 25. Fig.

そこで、さらにMet-enkephalinの配向試料について、試料回転軸をマジック角から +1.0°、0.0°(マジック角)、-1.0°および-2.0°(即ち、それぞれ外部静磁場に対し 56.7°、54.7、53.7および52.7°)傾けてhomo 2DJ/NMAS実験を行い、観測されたピ ークの分裂幅を(6)式を用いて回帰することにより、Table 8に示すように直接結合定数を 導出することができた。Fig.26にHomo 2DJ/NMASスペクトルにおいて観測された分裂 幅の変化を(3cos2β-1)に対しプロットした結果を示す。Leu-enkephalinの配向試料に ついて同様にして得た直接結合定数をTable 8に併せて示す。これらの直接結合定数の符 号はFig.26のプロットの直線の傾きと間接結合定数Jの符号51)から決定できた。

Table 8 Observed of	direct coupling	constants of	enkephalin	dissolved	in the C	sPFO liquid crystal
---------------------	-----------------	--------------	------------	-----------	----------	---------------------

Met-enk	Met-enkephalin		Leu-enkephalin				
vectors	dire	ct couplings(Hz)	vectors	direc	t couplings(Hz)		
Tyr <sup>1</sup> Ar <sub>2</sub> -Tyr <sup>1</sup> Ar <sub>3</sub>		2.2	$Tyr^1 \alpha - Tyr^1 \beta_1$	3	8.5		
Tyr <sup>1</sup> Ar <sub>5</sub> -Tyr <sup>1</sup> Ar <sub>6</sub>		2.2	$Tyr^1 \alpha - Tyr^1 \beta_2$	,	0.0		
$Gly^2 \alpha - Gly^2 \alpha'$		3.9	Tyr <sup>1</sup> Ar <sub>2</sub> -Tyr <sup>1</sup> Ar <sub>3</sub>	1	87		
Phe <sup>4</sup> Ar <sub>2</sub> -Phe <sup>1</sup> Ar <sub>3</sub>		5.0	Tyr <sup>1</sup> Ar <sub>5</sub> -Tyr <sup>1</sup> Ar <sub>6</sub>	,	0.7		
Phe <sup>4</sup> Ar <sub>3</sub> -Phe <sup>2</sup> Ar <sub>4</sub>	}	-5.0	$Gly^2 \alpha - Gly^2 \alpha'$		5.7		
Phe <sup>4</sup> Ar <sub>4</sub> -Phe <sup>2</sup> Ar <sub>5</sub>			Phe <sup>4</sup> NH-Phe <sup>4</sup> $\alpha$		-4.2		
Phe <sup>4</sup> Ar 5-Phe <sup>2</sup> Ar 6	}	-5.0	Leu ${}^{5}$ NH-Leu ${}^{5}$ $\alpha$		-4.2		
Phe ${}^{4}$ NH-Phe ${}^{4}\alpha$		1.6					
Met ${}^{5}NH$ -Met ${}^{5}\alpha$		1.2					



Fig. 26. The dependence of splittings observed in homo 2DJ/NMAS spectra upon  $\beta$ , the angle between spinning axis and external magnetic field direction.

### 第四節 Enkephalinの液晶中における配向および構造

これまでに述べたように、MAS及びNMAS条件下での液晶二次元NMR法により液晶中 のenkephalinについて、ROEからの距離情報および直接結合定数を得ることができた。 これらの情報から構造解析を試みることとしたが、これまでの直接結合定数を利用した SHAPEに見られるような構造計算手法は、各構成分子のx,y,z座標と分子全体の配向パラ メータ(これにはSxx,Syy,Szz,Sxy,Sxz,Syzの6つのパラメータがあり、分子の対称性によ り独立変数として扱うべき可変のパラメータの組み合わせは変わる)を未知数とし、実験 で観測された直接結合定数の値から線形近似の解析的な手法により、構造と配向を求める ものである52)。この場合は、未知数の数に対して2倍程度の多くの直接結合定数データ が必要である。さらに、比較的小分子でないと未知数が多くなり行列式の解法上の制限も 加わる。これらの理由により、ここで取り上げたenkephalinのように大きな分子の構造 計算には適用できない。そこで、第二章第三節で述べたディスタンスジオメトリー法を直 接結合定数の計算にも応用することとした。即ち、直接結合定数を利用した目的関数法を 構築し、液晶中のenkephalinの配向と構造を得た。以下に、その計算手法の原理と得ら れた液晶中のenkephalinの構造と配向について述べる。

### 第一項 直接結合定数を利用した配向および構造の計算の基礎

配向試料のNMRスペクトルに現れるi,j核間の直接結合定数Diiは次式で表現することが できる53)。

$$D_{ij} = -\frac{h\gamma_{i}\gamma_{j}}{4\pi^{2}r_{ij}^{3}}S_{ij}$$
(7)

ここでγはプロトンの磁気回転比であり、riiは i,j核間距離を表す。また、配向パラメータ Siiは核i,jを結ぶ軸の配向性を表し、この軸と外部静磁場Hoとのなす角度の関数として(8) 式のように表される。

$$S_{ij} = \frac{3\cos^2\theta_{ij} - 1}{2}$$
(8)

したがって、直接結合定数を解析することにより配向パラメータという角度に関する情報 を導出することが可能である。上式において、核iとjの組み合わせは一般に多数存在する ので、全てのSiiについて考慮するのはあまりに繁雑である。しかし、Siiは分子上に固定さ れた座標軸x、y、zに関する配向パラメータSpg(p,q=x,y,z)を用いると(9)式のように 表すことができる。

$$S_{ij} = \sum \cos \alpha_p^{ij} \cdot \cos \alpha_q^{ij} \cdot S_{pq} \qquad p, q = x, y, z$$
(9)

ここで、 $\alpha_p$ 及び $\alpha_q$ はp,q軸と核i,jを結ぶ軸とのなす角であり、またSpqは(10)式で表され ろ。

$$S_{pq} = \frac{1}{2} \langle 3\cos\theta_{p}\cos\theta_{q} - \delta_{pq} \rangle \quad p, q = x, y, z$$
(10)

ここで、θp及びθqはp,q軸と外部静磁場とのなす角である。Kroneckerのデルタはp=q の時1であり。それ以外ではゼロと定義される。また、配向パラメータは二階の対称テン ソル量( $S_{pq}=S_{qp}$ )であり、その対角項の和はゼロとなる( $S_{xx}+S_{yy}+S_{zz}=0$ )。このため、 $S_{pq}$ の 独立な要素はS<sub>xx</sub>、S<sub>zz</sub>、S<sub>xv</sub>、S<sub>xz</sub>及びS<sub>vz</sub>の5個となる。

このように表される直接結合定数を構造解析に応用するために(11)式で表される目的関 数を定義した54)。

$$E_{DD} = \{ (D_{calc})^{2} - (D_{exp})^{2} \}^{2}$$
(11)

ここで、EDDは直接結合定数で構成される目的関数であり、Dcalc.及びDexp.はそれぞれ実

ができる。

$$E_{DD} = f(\theta_x, \theta_y, \theta_z)$$

したがって、実験的に得られた直接結合定数を束縛条件として、内部変数( $\theta_x$ ,  $\theta_y$ ,  $\theta_z$ )に 関して(11)式の目的関数を最適化すれば、液晶中の分子の配向に関する情報である配向パ ラメータを得ることができる。また、本計算手法をディスタンスジオメトリー法と組み合 わすことにより、配向パラメータと同時に構造を最適化することができる。そこで、 (5)式で表される距離束縛条件から構成される目的関数との和をとり、次式で表される目 的関数を定義した。

$$E_{total} = W_{ROE} \cdot E_{ROE}^{\infty}$$

ここで、Wroe及びWDDはそれぞれの相互作用項が同程度の寄与をするように定める重み である。

### 第二項 配向と構造の計算

以上の基本式にしたがいFig.27に示す手順で計算するプログラムを作製した。(11)式の 目的関数最小化はPowellの共役傾斜勾配法43)を用いて自作プログラムにより行った。そ の結果、得られた液晶中におけるMet-enkephalin及びLeu-enkephalinの構造をそれぞ れFig.28及びFig.29に、また直接結合定数の実測値と計算値をTable 9に示す。Fig.28及 びFig.29の図中においてx,y,z軸は分子座標系を意味し、ベクトルzoはその分子座標系に おける外部静磁場の方向を示す。

験的に得られた直接結合定数およびその計算値のことである。(10)式のように表される配 向パラメータにより直接結合定数を表現すれば、(11)式の目的関数は次式に表すように外 部静磁場と分子座標軸とのなす角( $\theta_x$ ,  $\theta_y$ ,  $\theta_z$ )を内部変数とする関数であるとみなすこと

(12)

(13)



Fig. 27. Flowchart of the analysis of direct coupling and ROE data.

Table 9 Observed and calculated direct coupling constants of enkephalin dissolved in the CsPFO liquid crystal

Met-en	enkephalin Leu-enkepha		kephalin	halin		
vectors	Obsd.(Hz)	Calcd.(Hz)	vectors	Obsd.(Hz)	Calcd.(Hz)	
Tyr <sup>1</sup> Ar <sub>2</sub> -Tyr <sup>1</sup> Ar <sub>3</sub>	2.2	2.2	$Tyr^1 \alpha - Tyr^1 \beta_1$	1 85	85	
Tyr <sup>1</sup> Ar <sub>5</sub> -Tyr <sup>1</sup> Ar <sub>6</sub>	2.2	2.2	$Tyr^1 \alpha - Tyr^1 \beta_2$	, 0.5	0.0	
$Gly^2 \alpha - Gly^2 \alpha'$	3.9	4.1	Tyr <sup>1</sup> Ar <sub>2</sub> -Tyr <sup>1</sup> Ar <sub>3</sub>	1 87	87	
Phe <sup>4</sup> Ar <sub>2</sub> -Phe <sup>1</sup> Ar <sub>3</sub>	1 50	4.0	Tyr <sup>1</sup> Ar <sub>5</sub> -Tyr <sup>1</sup> Ar <sub>6</sub>	} 0.7	0.7	
Phe <sup>4</sup> Ar <sub>3</sub> -Phe <sup>2</sup> Ar <sub>4</sub>	} -5.0	-4.9	$Gly^2 \alpha - Gly^2 \alpha'$	5.7	5.7	
Phe <sup>4</sup> Ar <sub>4</sub> -Phe <sup>2</sup> Ar <sub>5</sub>			Phe <sup>4</sup> NH-Phe <sup>4</sup> $\alpha$	-4.2	-4.4	
Phe <sup>4</sup> Ar <sub>5</sub> -Phe <sup>2</sup> Ar <sub>6</sub>	} -5.0	-4.9	$Leu^5 NH-Leu^5 \alpha$	-4.2	-4.3	
Phe <sup>4</sup> NH-Phe <sup>4</sup> $\alpha$	1.6	1.6				
Leu <sup>5</sup> NH-Leu <sup>5</sup> $\alpha$	1.2	1.2				



Fig. 28. Preferred orientation and structure of Met-enkephalin dissolved in the CsPFO liquid crystal. (()) Carbon atoms, (()) oxygen atoms, (()) nitrogen atoms, (()) sulfur atom. The molecular frame(x, y and z) and principal order frame(x', y' and z') are also included. The direction of  $z_0$  in the molecular frame indicates the external magnetic field director.



Fig. 29. Preferred orientation and structure of Leu-enkephalin dissolved in the CsPFO liquid crystal. (()) Carbon atoms, (()) oxygen atoms, (() nitrogen atoms. The molecular frame (x, y and z) and principal order frame (x', y' and z') are also included. The direction of  $z_0$  in the molecular frame indicates the external magnetic field director.

Table 9において実験値とよく一致した直接結合定数の計算値が得られており、本計算 手法の妥当性が裏付けられている。得られた配向パラメータをTable 10に示す。この配向 パラメータは任意の分子座標系(x,y,z)に関して計算されているため、Leu-enkephalinと Met-enkephalinを単純に比較することはできないが、配向パラメータから構成される行 列を対角化することにより3つの主値に減じると比較検討が容易となる。そこで、得られ た配向パラメータを対角化して得た主値をTbale 11に、またその配向主軸系(x',y',z')を Fig.28及びFig.29に併せて示す。

	Met-enkephalin	Leu-enkephalin
Sxx	0.00012	0.00041
Syy	-0.00055	-0.00018
Szz	-0.00064	-0.00023
Sxy	0.00088	0.00010
Sxz	0.00090	0.00010
Syz	-0.00022	-0.00063

	issolved in the CSFFO liq	uid crystai
	Met-enkephalin	Leu-enkephalir
S <sub>X</sub> ' <sub>X</sub> '	0.0016	0.00043
Sy'y'	-0.0032	0.00043
Sz'z'	0.0016	-0.00086

### 第三項 Met-enkephalin及びLeu-enkephalinの配向と構造に関する考察

Fig.28及びFig.29より液晶膜中ではMet-及びLeu-enkephalinともにβターン構造を とっていることが分かる。また、Fig.28及びFig.29において液晶中の配向についても理解 することができる。即ち、CsPFO分子は多数が集合してディスク形の分子集合体を形成 し、それが水の中に溶解した状態でネマティック液晶となるが、この分子集合体は表面の 法線が外部静磁場の方向(z<sub>0</sub>)と一致するように配向する<sup>31</sup>)。したがって、enkephalinは ベクトルz<sub>0</sub>の方向に配向していると考えることができる。このことから、Fig.28及び Fig.29において配向について考えると、Tyr、Phe及びMetあるいはLeu残基の側鎖が液 晶の非極性領域と相互作用しているものと思われる。また、Gly残基はいずれも非極性領 域に位置しており、全てのアミド結合においてアミドプロトンを分子の疎水面に、またカ ルボニル基の酸素原子を親水面に向けているためenkephalinは液晶の比較的極性の高い 膜/水界面に溶解していると考えられる。CsPFO液晶は中性付近で液晶を形成するため、 enkephalinは双性イオン型で膜中に存在していると考えられる。したがって、上記の疎 水性相互作用に加えて、N末端側の-NH<sub>3</sub>+基およびC末端側の解離した-COO-基と液晶 の極性基との静電相互作用が、膜中においてenkephalinがとるβターン構造の安定化に 寄与していると思われる。

これまでenkephalinに関してはNMRによりlysophosphatidylcholine<sup>3a)</sup>あるいはSDS ミセル<sup>55)</sup>中での構造が推定されているが、膜中における構造としてC未端アミノ酸残基の アミド基とGly<sup>2</sup>残基のカルボニル基が水素結合した(5→2)βターン構造が提案されてい る。しかし、本研究では、C末端アミノ酸残基のアミド基の窒素原子とGly<sup>2</sup>残基のカルボ ニル基の酸素原子との距離は、Met-enkephalinでは7.7Åであり、またLeu-enkephalin では8.3Åといずれもそのような分子内水素結合が可能な位置関係にないことが分かっ た。lysophosphatidylcholineミセル中のenkephalinについての報告では、溶質と常磁性 シフト試薬との結合実験を行い、アミドプロトンの化学シフトのシフト量からその構造を 類推しているため構造に結びつく情報を直接的に得たものではなく、またSDSミセルを用 いた実験ではいくつかの分子内NOEの観測に成功しているが、構造を得るには至ってい ない。したがって、これまでに提案されている膜中のenkephalinの構造における分子内 水素結合の存在は否定できるものと思われる。膜中においてenkephalinがとるβターン 構造は、先に述べたように膜との相互作用により安定化されているものと考えるのが妥当 であろう。

Met-enkephalinの液晶中における配向をFig.30及びFig.31に示す。Fig.30は配向主軸

系のy'軸から見たものであり、Fig.31はz'軸から見たものである。また、Leuenkephalinの配向を同様にFig.32及びFig.33に示す。これらの図とTable 11に示した配 向パラメータの主値を比較検討すると、両者の配向には大きな差異が存在することが分か る。Leu-enkephalinは、Table 11に示したようにSzz 値が負で絶対値が最も大きいこと から、配向主軸系のz'軸を中心として配向性が高いことが示されるが、このz'軸方向への 分子の投影はFig.31から分かるようにコンパクトな形をしている。CsPFO液晶の表面の 法線方向が外部静磁場に平行に配向することを考えると、z'軸はSzz'値が負で絶対値が最 も大きいことから外部静磁場に垂直に配向しやすいこととなる。即ち、z'軸はディスク状 の液晶を構成する分子集合体の法線方向をとり易いこととなる。こうして、Leuenkephalinは、その分子表面がディスク状のCsPFO液晶の法線方向に垂直になる形で溶 け込み、配向し易いと考えられる。これに対し、Met-enkephalinはSyy 値が負で絶対値 が最も大きいことから、y'軸を中心として配向性が高く、このy'軸はディスク状のCsPFO 液晶の表面の法線方向に垂直な方向に配向し易いことが分かる。Met-enkephalinの場合 は、2つの芳香環を含めて、この分子全体がCsPFO液晶に楔のように溶け込んでいる様子 がうかがわれる(Fig.31)。Met-enkephalinの方がLeu-enkephalinよりも数倍の大きな 配向パラメータを示すことも、液晶構成分子との相互作用が強く分子全体として液晶中に 溶け込んでいることが理解できよう。



Fig. 30. Structure and orientation of Met-enkephalin dissolved in the CsPFO nematic phase.



Fig. 31. Structure and orientation of Met-enkephalin dissolved in the CsPFO nematic phase.

V' X 0--0 Ø 6 Z'



dissolved in the CsPFO nematic phase.



Fig. 32. Structure and orientation of Leu-enkephalin dissolved in the CsPFO nematic phase.

Fig. 33. Structure and orientation of Leu-enkephalin

### 第五節 第三章のまとめ

以上のように、本研究において筆者が開発したNMAS液晶二次元NMR法によりMetenkephalin及びLeu-enkephalinのCsPFO液晶中の配向と構造を決定し、それらの相違 点を明らかとした。本章冒頭で述べたように、enkephalinは μ 及び δ レセプターと結合 することにより活性を発現するが、μレセプターとの親和性はMet-enkephalinの方が強 く、これに対しるレセプターとの親和性はLeu-enkephalinの方が強いことが報告されて いる56)。この差異は、本章で導いた配向と構造の違いを反映しているとも考えられ、液 晶NMR法の適用はこのようなテーマの解決に有効な方法になると期待される。

- でき、両者の差異を明らかとすることができた。

## 結論

1. マジック角試料回転(Magic-Angle-Spinning: MAS)液晶二次元NMR法を開発するこ とにより、従来の液晶NMR法では取り扱えなかった大きな分子の構造解析を可能とし た。その結果、イオノホアであるlasalocid Aの液晶中の構造を決定し、その構造には配 向場の変化に感応してヒンジとなる結合が存在することを明らかとすることができた。

2. 単純なMAS法の導入は配向に関する情報を消去してしまうので、この情報を復活さ せるべく、マジック角近くでの試料回転(Near-Magic-Angle-Spinning: NMAS)を利用 することにより、上記のMAS液晶二次元NMR法と相補的なNMAS液晶二次元NMR法 を開発した。これにより液晶NMR法の適用範囲を限定している直接結合情報を選択的 かつ積極的に利用することを可能とした。その結果、生理活性ペプチドであるMetenkephalin及びLeu-enkephalinの液晶中における構造と配向を決定することが

3. 本論文では種々の天然イオノホアによる金属イオンの膜透過の研究を端緒とし、生体 膜モデルとしての液晶系を用いて新しいNMR測定法を開発することにより、この液晶 系における分子の構造と配向が汎用的に一般の生理活性物質についても求められること を示すことができた。この方法は、生体膜を反応場とする生理活性物質の機能と構造、 あるいは配向との相関関係を考察する上で重要な情報を提供すると期待される。

### 謝辞

本研究の遂行に当たり、ご指導と御鞭撻を賜りました藤原英明教授(現大阪大学医学部 保健学科医用工学講座教授)に謹んで感謝の意を表します。

本研究を行うに当たり、有益な御助言とご指導を賜りました大阪大学薬学部 大森秀信 教授に感謝致します。

研究途上有益な御助言を多数頂きました大阪大学薬学部 藤井敏助教授、山縣ゆり子助 手、高井均助手、遺伝情報実験施設高木達也講師に感謝致します。

本研究の500MHz NMR測定に際し、御便宜賜りましたバリアンジャパンリミテッドの 串田克彦博士に感謝致します。

本研究をまとめるに当たり、御協力頂きました 鹿野哲司修士、國直人氏、直原高広 氏、甲斐順子氏、益田隆史氏をはじめ大阪大学薬学部薬品物理化学講座の皆様に感謝致し ます。

# 用いたものである。

試薬は特に記さない限り、市販品をそのまま用いた。

### 第三節の実験

### NMRサンプルの作成

100mMのNaClを含む10mMのリン酸緩衝液(pH8.1)中で、卵黄レシチン(Merck製)を 用いてREVリポソーム(60mM)を逆相蒸発法57)により作成し、8mMのランタニドシフト 試薬(Dy(PPP)2<sup>7-</sup>・7Na+)を等量、およびロック信号用に10%のD2Oを加え、これをサン プルとした。ランタニドシフト試薬(Dy(PPP)27-・7Na+)は、トリポリリン酸ナトリウム (Na5P3O10)および塩化ジスプロシウム(DyCl3)を市販品(和光純薬製)として入手し、次の 反応により調製した58)。

### <sup>23</sup>Na-NMR測定

<sup>23</sup>Na-NMR測定はVarian VXR-200を用いて測定周波数52.9MHzにて行った。化学シ フト値は外部標準として3MのNaClのD2O溶液を作成し、これに対して記録した。温度は NMR装置付属のメータで読みとり、その精度は±0.1℃であった。25℃において測定条 件は、典型的にはパルスサイクルは0.6sであり、90°パルス幅は11.5µsであった。25℃ における23Naの緩和速度は反転回復法により測定した。リポソーム内側の23Naの緩和速 度は21.1s-1であり、リポソーム外側の23Naの緩和速度は59.1s-1であった。

Na±イオンのリポソーム膜透過速度測定 monensin(和光純薬製)、lasalocid A(Aldrich製)及びgramicidin A(和光純薬製)による

### 実験の部

NMR測定はVarian VXR-200及びVarian UNITY-500を用いて行った。MAS条件下で の測定は、Varian VXR-200については固体プローブを用いて行い、Varian UNITY-500 についてはナノプローブを用いて行った。ここで、ナノプローブとは微量サンプルの測定 を行うために開発されたプローブのことを指すが、高分解能を得るためにMASの技術を

### 第一章の実験

### DyCl<sub>3</sub> + 2Na<sub>5</sub>(PPP) → Dy(PPP)<sub>2</sub><sup>7-</sup> • 7Na++3NaCl

Na+イオンの膜輸送速度を2D-EXSYにより測定した。monensin及びlasalocid AはNa塩 として入手したものを用いた。これらのイオノホアのメタノール溶液を調製し、透過速度 測定の際にはNMRサンプルに0.2mMの濃度となるように、1~10µ1のメタノール溶液を 添加した。コレステロールはメタノール溶媒から再結晶したものを用いた。2D-EXSY測 定条件はphase sensitive modeでNOESYパルスを用いて、積算回数を64~128回、イン クリメント数を64~512回で行った。2D-EXSYスペクトルは、128×128~512×512 data matrixで解析した。また、透過速度解析はAbelらの方法17)に従い、プログラムを自 作して行った。

nystatin及びamphotericin Bによる膜輸送速度の測定は、23Na-NMRの一次元スペク トルの時間変化を追跡することにより行った。サンプルは、コレステロール(和光純薬製) をリン脂質に対し25%の重量比で含むリポソームを上述の方法により作成し、これを大渦 剰の100mMのKCl溶液に対して10~24時間透析を行いリポソーム外側のNa+のみをK+ と置換することにより作成した。透析はCellulose透析膜(三光純薬製)を用いて行った。 また、ランタニドシフト試薬はトリポリリン酸ナトリウム(Na<sub>3</sub>P<sub>3</sub>O<sub>10</sub>)から、DOWEX(50 X 8)を用いてK<sub>3</sub>P<sub>3</sub>O<sub>10</sub>とし、これからDy(PPP)<sub>2</sub>7-・7K+を調製したものを用いた。透過 速度測定の際にはイオノホアのDMSO溶液を調製し、nystatinは0.2mM、amphotericin Bは0.02mMとなるようにサンプルに添加した。また、benzyl alcohol(東京化成製)は蒸留 精製したものを、0.02mMの濃度となるようにamphotericin Bの共存するサンプルに添 加した。<sup>23</sup>Na-NMR測定の積算回数は64~256回であった。非線形最小自乗解析による透 過速度の計算には、大阪大学計算機センターライブラリープログラムSALSを用いて行っ た59)。

### 温度可変実験

上記の透過速度測定の温度可変実験を行ったデータをTable 12、及びTable 13に示す。

### Table 12 Temperature dependence of Na<sup>+</sup> transmembrane exchange rate constants(s<sup>-1</sup>) promoted by carrier-type ionophore

carrier T/K	298	303	308	313	323	333	343	
monensin	16.0	18.9		38.9	42.8	139		
lasalocid A			1.1	1.4	1.8	2.6	5.0	
gramicidin A	7.0	14.3		17.4	26.6	42.1		

Table 13 Temperature dependence of Na<sup>+</sup> transmembrane exchange rate constants( $\times 10^{-4}$ s<sup>-1</sup>) promoted by channel-type ionophore

channel T/K	298	303	308	313	318	328	
nystatin	49.8		7.4		2.7	1.4	
amphotericin B	22.8	7.9	5.9	3.1			
+benzyl alc.	2.1		2.8	4.4			

### 第二節の実験

CsPFO(cesium perfluorooctanoate)液晶サンプルの作成

perfluorooctanoic acid(東京化成製)を次の方法によりCs塩に変換した32)。 perfluorooctanoic acidの水溶液に水酸化セシウム(ナカライテスク製)の水溶液を加えて 中和し、溶媒を留去した後、エタノール溶媒から再結晶してCsPFOを得た。これを 40:60の重量比でD<sub>2</sub>Oと混合してCsPFO液晶を作成した。lasaslocid A(Aldrich製)は文献 記載の方法に従いNa塩からCs塩に変換した13c)。CsPFO液晶に1.5%の重量比で lasaslocid AのCs塩を溶解し、NMRサンプルとした。このサンプルについて、2D-NMR 測定をVarian VXR-200(30.7MHz)により行い、D2Oの2D信号の分裂から液晶相を形成し ていることを確認した。

### 第二章の実験

### MAS液晶一次元NMR測定

MAS条件下での<sup>1</sup>H-NMR測定はVarian UNITY-500(500MHz)により行った。MASを 行うために、NMRプローブとしてナノプローブを用いた。35℃におけるNMR測定条件 は、遅延時間(1.0s)、90°パルス幅(8.0µs)、観測幅 (4980Hz)、積算回数(24回)であ り、0.5sのpresaturationパルスを遅延時間に挿入した。ミセル相における測定は溶液プ ローブを用いて、測定温度50℃にて同様の測定条件で行った。

### 第三節の実験

### MAS液晶二次元NMR測定

COSY/MAS実験: 35℃におけるCOSY/MAS実験は、積算回数(80回)、観測幅 (4980Hz)、90°パルス幅(8.0 $\mu$ s)、遅延時間(0.5s)、検出時間(0.1s)、インクリメント数 (512回)の測定条件で行った。また、0.5sのpresaturationパルスを遅延時間に挿入した。 データ解析は2048×2048 data matrixにて、F<sub>1</sub>及びF<sub>2</sub>軸にshifted sinebellの窓関数をか けて行った。ミセル相でのCOSY測定は溶液プローブを用いて、測定温度50℃にて同様の 測定条件で行った。

ROESY/MAS実験: 35℃におけるROESY/MAS実験は、積算回数(128回)、観測幅 (4980Hz)、90°パルス幅(8.0 $\mu$ s)、遅延時間(0.5s)、検出時間(0.1s)、混合時間(0.1s)、 インクリメント数(256回)の測定条件で行った。また、COSY/MAS実験と同様に0.5sの presaturationパルスを遅延時間に挿入し、データ解析は2048×2048 data matrixにて、 F<sub>1</sub>及びF<sub>2</sub>軸にshifted Gaussianの窓関数をかけて行った。スピンロック周波数は3.0kHz の強度であった。ミセル相での測定はROESY溶液プローブを用いて、測定温度50℃にて 同様の測定条件で行った。

### 第四節の実験

lasaslocid Aの構造解析に用いたディスタンスジオメトリーおよびr.m.s.d値の計算は、 使用言語Fortranにて自作プログラムにより、富士通S-4/IPを用いて行った。

### 第三章の実験

### NMRサンプル

CsPFO液晶はCsPFO:H<sub>2</sub>O:D<sub>2</sub>Oを40:48:12の重量比で混合して作成した。Met-及び Leu-enkephalin(Sigma製)をCsPFO液晶に0.8%の重量比で溶解したものをNMRサンプ ルとした。このサンプルについて、2D-NMR測定をVarian VXR-200(30.7MHz)により行い、D<sub>2</sub>Oの2D信号の分裂から液晶相を形成していることを確認した。

### 1<u>H-NMR測定</u>

NMR測定は特に記述のない限り、Varian VXR-200(200MHz)により固体プローブを用いて、1500~2500Hzの試料回転速度で行った。

### 第二節の実験

ROESY/MAS実験: ROESY/MAS実験は、Leu-enkephalinについて30℃において 行った。測定条件は、積算回数(256回)、観測幅(4700MH)、90°パルス幅(12.0 $\mu$ s)、 遅延時間(0.5s)、検出時間(0.2s)、混合時間(0.1s)、インクリメント数(256回)の測定条件 で行った。また、0.5sのpresaturationパルスを遅延時間に挿入し、データ解析は2048× 2048 data matrixにて、F<sub>1</sub>及びF<sub>2</sub>軸にshifted Gaussianの窓関数をかけて行った。スピ ンロック周波数は2.0kHzの強度であった。

Met-enkephalinについては、25℃においてVarian UNITY-500(500MHz)によりナノ プローブを用いて行った。測定条件は、積算回数(256回)、観測幅(4800Hz)、90°パル ス幅(8.0  $\mu$  s)、遅延時間(0.5s)、検出時間(0.1s)、混合時間(0.1s)、インクリメント数(192 回)の測定条件で行った。スピンロック周波数は3.0kHzの強度であった。また、試料回転 速度は3.5kHzに設定した。また、0.5sのpresaturationパルスを遅延時間に挿入し、デー 夕解析は2048×2048 data matrixにて、F<sub>1</sub>及びF<sub>2</sub>軸にshifted Gaussian及びsine bellの 窓関数をかけて行った。

NOESY/MAS実験: NOESY実験は、Leu-enkephalinについて30℃において行っ た。測定は既存のパルスプログラムを一部変更し、DANTE及びspin lockパルスを挿入し たものを用いて行った。DANTEパルスは90°のパルス幅で、またspin lockパルスは2ms のパルス幅で印加した。測定は、積算回数(128回)、観測幅(3000Hz)、90°パルス幅 (12.0 µ s)、遅延時間(0.5s)、検出時間(0.2s)、混合時間(0.1s)、インクリメント数(192回) の測定条件で行った。また、0.5sのpresaturationパルスを遅延時間に挿入し、データ解 析は2048×2048 data matrixにて、F1及びF2軸にshifted Gaussianの窓関数をかけて 行った。

### 第三節の実験

COSY/NMAS実験: COSY/NMAS実験は、Leu-enkephalinについて30℃において 行った。測定は、積算回数(256回)、観測幅(3000Hz)、90°パルス幅(12.0 µ s)、遅延時 間(0.5s)、検出時間(0.2s)、インクリメント数(256回)の測定条件で行った。また、 DANTEおよび0.4sのpresaturationパルスを遅延時間に挿入し、データ解析は2048× 2048 data matrixにて、F1及びF2軸にshifted sine bellの窓関数をかけて行った。

homo 2DJ/NMAS実験: homo 2DJ/NMAS実験は、Met-及びLeu-enkephalinにつ いて、30℃において、積算回数(256~432回)、観測幅(3000Hz)、90°パルス幅(12.0µs) 、遅延時間(0.6s)、検出時間(0.3s)、の測定条件で行った。また、F1軸に関しては観測幅 を50Hzに設定し、0.1~0.2sの間でデータを取り込んだ。DANTEおよび0.4sの presaturationパルスを遅延時間に挿入し、データ解析は2048×1024 data matrixにて、 F1軸にsine bellの窓関数を、またF2軸にshifted sine bellの窓関数をかけて行った。

### 第四節の実験

enkephalinの構造計算は使用言語Fortranにて自作プログラムにより、富士通S-4/IP を用いて行った。構造計算に際しては、Tyr1及びPhe4残基の芳香環の運動を180°フ リップフロップと仮定した60)。また、擬原子をWutrich則に従って置いた61)。配向行列の 対角化は自作プログラムにより、富士通S-4/IPを用いて行った。

1) P. Lauger, Angew. Chem. Int. Ed. Engl., 24, 905 (1985). 2) a) B. Gysin, R. Schwyzer, FEBS Lett., 158, 12 (1983). b) W. K. Surewicz, H. H. Mantsch, G. L. Stahl, and R. M. Epand, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 84, 7028 (1987). c) S. Y. Chong, T. Kobayashi, I. Inoue, K. Takemoto, H. Ishitsuka, and K. Inoue, Biochem. Biophys. Acta, 940, 180 (1988).

3) a) B. A. Behnam, C. M. Deber, J. Biol. Chem., 259, 14935 (1984). b) W. H. Graham, E. S. Carter, and R. P. Hicks, Biopolymers, 32, 1755 (1992). 4) R. Schwyzer, Biochemistry, 25, 6335 (1986). 5) H. C. Berg and E. M. Purcell, Biophys. J., 20, 193 (1977). 6) R. K. Gupta and P. Gupta, J. Magn. Reson., 47, 344 (1982). 7) a) B. Imperiali, S. L. Fisher, R. A. Moats, and T. J. Prins, J. Am. Chem. Soc., 114, 3182(1992).

- 421 (1994).
- and S. Sternbell, ibid., 103, 738 (1981).
- Merlet, A. Loewenstein, and J. Courtieu, ibid., 99, 14871 (1995).

- Perkin Trans. 2, 1681 (1993).

(1986).

14) F. G. Riddell and M. K. Hayer, Biochem. Biophys. Acta, 817, 313 (1985). 15) a) D. C. Shung and R. W. Briggs, J. Magn. Reson., 77, 491 (1988). b) D. C. Shung, D. C. Buster, and R. W. Briggs, ibid., 89, 102 (1990). 16) C. L. Perrin and T. J. Dwyer, Chem. Rev., 90, 935 (1990). 17) E. W. Abel, T. P. J. Coston, K. G. Orrell, V. Sik, and D. Stephenson, J. Magn. Reson., 70, 34

### 引用文献

b) J. W. Brown and W. H. Huestics, J. Phys. Chem., 97, 2967 (1993). c) R. R. Ketchem, W.

Hu, and T. A. Cross, Science, 261 (1993). d) K. J. Shon, Y. K. Luiz, and S. J. Opella, ibid, 252, 1303 (1993). e) N. A. Manan and J. F. Hinton, Biochemistry, 33, 6773 (1994).

8) C. R. Sanders, B. J. Hare, K. P. Howard, and J. H. Prestegard, Prog. NMR spectrosc., 26,

9) a) L. D. Field, S. Sternbell, and A. S. Tracey, J. Am. Chem. Soc., 99, 5249 (1977). b) L. D. Field

10) a) K. S. Rohr, D. Nantz, and A. Pines, J. Phys. Chem., 98, (1994). b) P. Lesot, Y. Gounelle, D.

11) A. Pines, H. G. Gibby, and J. S. Waugh, J. Chem. Phys., 59, 569 (1973).

12) A. Kimura, N. Kuni, T. Jikihara, and H. Fujiwara, Bull. Magn. Reson., in press (1995).

13) a) S. C. Hartsel, S. K. Benz, R. P. Peterson, and B.S. Whyte, Biochemistry, 30, 77 (1991). b) V. Fonseca, P. Daumas, L. R. Rasoloarijao, F. Heiz, R. Lazaro, Y. Trudelle, and O. S. Andersen,

ibid., 31, 5340 (1992). c) R. Lyazghi, Y. Pointud, G. Dauphin, and J. Juillard, J. Chem. Soc.

- 18) M. M. Pike, S. R. Simon, J. A. Balschi, and C. S. Springer Jr., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 79, 810 (1982).
- 19) L. E. Key, G. M. Clore, A. Bax, and A. M. Gronenborn, Science, 249, 411 (1990).
- 20) W. Braun, G. Wider, K. H. Lee, and K. Wüthrich, J. Mol. Biol., 169, 921 (1983).
- 21) K. Wakamatsu, A. Okada, M. Suzuki, T. Higashijima, Y. Masui, S. Sakakibara, and T. Miyazawa, Eur. J. Biochem., 154, 607 (1986).
- 22) a) H. Degani and H. L. Friedman, Biochemistry, 24, 5022 (1974). b) D. J. Patel, C. Shen, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 73, 1786(1976). c) H. Degani, Biochem. Biophys. Acta, 509, 364 (1978).
- 23) a) L. F. Lindoy, G. W. Walker, and G. W. Everett, J. Am. Chem. Soc., 112, 3659 (1990). b) P. S. K. Chia, L. F. Lindoy, G. W. Walker, and G. W. Everett, ibid., 113, 3659 (1991).
- 24) R. Lyazghi, A. Cuer, G. Dauphin, and J. Juillard, J. Chem. Soc. Perkin Trans. 2, 35 (1992).
- 25) a) G. D. Smith, W. L. Duax, and S. Fortier, J. Am. Chem. Soc., 100, 6725 (1974). b) C. C. Chiang and I. C. Paul, Science, 196, 1441 (1977).
- 26) G. R. Painter, R. Pollack, and B. C. Pressman, Biochemistry, 21, 5613 (1982).
- 27) J. W. Emsley and J. C. Lindon, "NMR Spectroscopy Using Liquid Crystal Solvents", Pergamon, Oxford (1975).
- 28) J. Courtieu, D. W. Alderman, and D. M. Grant, J. Am. Chem. Soc., 103, 6783 (1981).
- 29) J. Courtieu, J. P. Bayle, and B. M. Fung, Prog. NMR spectrosc., 26, 141 (1994).
- 30) J. Forbes, J. Bowers, X. Shan, L. Moran, and E. Oldfield, J. Chem. Soc., Faraday Trans. 1, 84. 3821 (1988).
- 31) N. Boden, P. H. Jackson, and K. Mcmullen. Chem. Phys. Lett., 65, 476 (1979).
- 32) P. Ram, L. Mazzola, and J. H. Prestegard, J. Am. Chem. Soc., 111, 3176 (1989).
- 33) C. Weber, G. Wider, B. V. Freyberg, R. Traber, W. Braun, H. Widmer, and K. Wüthrich, Biochemistry, 30, 6563 (1991).
- 34) J. C. Beloil, V. Biou, G. Dauphin, J. Garnier, N. Morellet, and F. Vaufrey, Magn. Reson. Chem., 32, 83 (1994).
- 35) A. A. Bothner-By, R. L. Stephens, and J. Lee, J. Am. Chem. Soc., 106, 811 (1984).
- 36) a) H. Kessler, J. W. Bats, C. Griesinger, S. Koll, and K. Wagner, J. Am. Chem. Soc., 110, 1033 (1988). b) D.L. Turner, J. Magn. Reson., A 107, 239 (1994).
- 37) C. Griesinger and R. R. Ernst, J. Magn. Reson., 75, 261(1987).
- 38) C. A. G. Haasnoot, F. A. A. M. D. Leew, and C. Altona, Tetrahedron, 36, 2783(1980).
- 39) G. M. Crippen, J. Comp. Phys., 24, 96 (1977).
- 40) W. Braun and N. Go, J. Mol. Biol., 186, 611 (1985).
- 41) A. D. Kline, W. Braun, and K. Wüthrich, J. Mol. Biol., 189, 377 (1986).

- 42) M. Vasquez, G. Nemethy, and H. A. Scheraga, Chem. Rev., 94, 2183 (1994). 43) M. J. D. Powell, Computer J., 7, 155 (1964). 44) A. D. MacLachlan, J. Mol. Biol., 128, 49 (1979). 258, 577 (1975).
- 49) V. Sklenar and A. Bax, J. Magn. Reson., 75, 378 (1987).

- 52) P. Diehl, P. M. Henrichs, and W. Niederberger, Mol. Phys., 1, 139 (1971).

- 6239 (1980).
- Biophys. Acta, 601, 559 (1980).
- Reson., 56, 33 (1984).

- 61) K. Wutrich, M. Billeter, and W. Braun, J. Mol. Biol., 169, 949 (1983).

45) 大瀧仁志、田中元治、舟橋重信、"溶液反応の化学"、学会出版センター、1989、p 31. 46) H. Fujiwara, A. Kawamura, T. Takagi, and Y. Sasaki, J. Am. Chem. Soc., 105, 125 (1983). 47) J. Hughes, T. W. Smith, H. W. Kosterlitz, L. A. Fothergill, B. A. Morgan, and H. R. Morris, Nature,

48) D. Boudot, D. Canet, J. Brondeau, and J. C. Boubel, J. Magn. Reson., 83, 428 (1989). 50) G. Bodenhausen, R. Freeman, G. A. Morris, and D. L. Turner, J. Magn. Reson., 31, 75 (1978). 51) E. D. Becker 著、斎藤肇、神藤平三郎 訳、"高分解能NMR"、東京化学同人、1983、 p82. 53) C. L. Khetrapal, A. C. Kunwar, A. S. Tracey, and P. Diehl, Nuclear Magnetic Resonance Studies in Lyotropic Liquid Crystals, in "NMR Basic Principles and Progress" ed by P. Diehl, E. Fluck, and R. Kosfeld, 9, Springer, Heidelberg (1975). 54) P. Ram, L. Mazzola, and J. H. Prestegard, J. Am. Chem. Soc., 111, 3176 (1989). 55) D. Picone, A. Dursi, A. Motta, T. Tancredi, and P. A. Temussi, Eur. J. Biochem., 192, 433 (1990).

56) R. R. Goodman, S. H. Snyder, M. J. Kuhar, and S. Y. Young III, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 77,

57) F. Szoka, F. Olson, T. Heath, W. Vail, E. Wayhew, and D. Papahadjopoulos, Biochem.

58) S. C. Chu, M. M. Pike, E. T. Fossel, T. W. Smith, J. A. Balshi, and C. S. Springer, J. Magn.

59) 中川徹、小柳義夫、"最小二乗法による実験データ解析"、東京大学出版会、1981. 60) A. Naito, M. Kamihara, S. Tuzi, and H. Saito, J. Phys. Chem., 99, 12041 (1995).

