# <u>クリックケミストリー反応を用いたAzide beadsへのリガンド (アルキン構造を</u>もつ化合物) の固定化

アフィニティ精製において、まずビーズへのリガンド固定化量の最適化が必要です。リガンド固定化量は、固定化反応時のリガンド濃度により変化させます。本実験プロトコールでは、固定化反応時のリガンド濃度を $0,5,25,125\,\mu$ Mの4段階で固定化する場合の方法を示します。

## 1. 準備するもの

# 1.1 ビーズ、リガンド (化合物)

- ・Azide beads (TAS8848N1160) 10 mg (2.5 mg/条件) ※アジド基量:約100 nmol/mg
- ・リガンド 0.1 mg程度

## 1.2 試薬

- ・t-ブチルアルコール (t-BuOH) 12 mL
- ・ジメチルスルホキシド (DMSO) 3 mL
- · Tris[(1-benzyl-1H-1,2,3-triazol-4-yl)methyl]amine (TBTA) (分子量530.63) 2.7 mg
- · Copper(II) sulfate (CuSO4) (分子量159.61) 16 mg
- ・(+)-Sodium L-ascorbate (分子量198.11) 20 mg ・メタノール (MeOH) 4 mL

## 1.3 機器

- 微量高速冷却遠心分離機
- ・マイクロチューブミキサー (TOMY社 MT-360など)
- 超音波分散装置

超音波ホモジナイザー (カップホーン付)(多摩川精機TAB4905N10など) 超音波洗浄器 (多摩川精機TAB4905など)

## 2. 方法

#### 2.1 概要

リガンド固定化の模式図を下記に示す。詳細方法は2.3項を参照下さい。

Azide beads

## 2.2 溶液調製

# t-BuOH/DMSO溶液:

t-BuOH 12 mLとDMSO 3 mLを混合し、t-BuOH:DMSO = 4:1の溶液を15 mL調製する。 ※t-BuOHは凝固点が低い(25.7°C)ので、凝固している場合は使用前に融解させる。

## 500 μMリガンド溶液:

リガンド (化合物) をt-BuOH/DMSO溶液へ溶解し、 $500 \, \mu$ Mリガンド溶液 $200 \, \mu$ Lを調製する。

#### 250 µM TBTA溶液:

TBTA 2.7 mgをt-BuOH/DMSO溶液1 mLへ溶解し、5 mM TBTA溶液を調製する。

5 mM TBTA溶液10 μLにt-BuOH/DMSO溶液190 μLを加え、250 μM TBTA溶液を調製する。

# 5 mM CuSO<sub>4</sub>溶液:

CuSO<sub>4</sub> 16 mgを超純水1 mLへ溶解し、100 mM CuSO<sub>4</sub>溶液を調製する。

100 mM CuSO<sub>4</sub>溶液10 μLに超純水190 μLを加え、5 mM CuSO<sub>4</sub>溶液を調製する。

## 5 mM (+)-Sodium L-ascorbate溶液:

(+)-Sodium L-ascorbate 20 mgを超純水1 mLへ溶解し、100 mM (+)-Sodium L-ascorbate 溶液を調製する。100 mM (+)-Sodium L-ascorbate溶液10 μLに超純水190 μLを加え、5 mM (+)-Sodium L-ascorbate溶液を調製する。

#### t-BuOH/DMSO/超純水溶液:

*t*-BuOH/DMSO溶液4 mLと超純水4 mLを混合し、*t*-BuOH/DMSO:超純水=1:1の溶液を8 mL調製する。

#### 2.3 手順

- 1) Azide beadsを2.5 mgずつマイクロチューブ4本へ分注、遠心分離 (15,000 rpm, r.t., 5 min) を 行い、上清を廃棄する。
- 2) 各種反応溶液を下表の上から順番に加え、250µM TBTA溶液添加後に、ビーズを超音波に て分散させる。その後、残りの試薬を加える。

固定化濃度	0	5	25	125	μΜ
Azide beads	2.5	2.5	2.5	2.5	mg
t-BuOH/DMSO	250	240	200	0	μL
500μM リガンド	0	5	25	125	μL
250 μM TBTA	0	5	25	125	μL
超純水	250	240	200	0	μL
5 mM CuSO4	0	5	25	125	μL
5 mM (+)-Sodium ascorbate	0	5	25	125	μL
合計	500	500	500	500	μL

- 3) マイクロチューブミキサーを使用し、室温で16~20時間反応させる。
- 4) 遠心分離 (15,000 rpm, r.t., 5 min) を行い、上清を廃棄する。
- 5) t-BuOH/DMSO/超純水溶液500 μLを加えて、ビーズを超音波にて分散させる。
- 6) 遠心分離 (15,000 rpm, r.t., 5 min) を行い、上清を廃棄する。
- 7) 手順5)~6)を更に2回繰り返す。

(t-BuOH/DMSO/超純水溶液によるビーズの洗浄を計3回行う。)

- 8) 50% MeOH500 μLを添加し、ビーズを超音波にて分散させる。
- 9) 遠心分離 (15,000 rpm, r.t., 5 min) を行い、上清を廃棄する。
- 10) 手順8)~9)を更に2回繰り返す。 (ビーズの洗浄を計3回行う)
- 11) 50% MeOH 100 µLに分散させ、4℃にて保存する。

(リガンド固定化ビーズ濃度: 0.5 mg/20 μL)

# 3. 補足

・ビーズの分散は超音波分散装置で容易に分散できるが、それらが無い場合は、超音波洗浄器や試験管立てを使用したガリガリ法でも分散可能。 (ガリガリ法では、チューブの蓋が開かないようにキャップロックを用いることが望ましい。)

(FGビーズのホームページ: http://fgb.tamagawa-seiki.com/technique/affinity.html に動画あり)





- ・t-BuOH/DMSO溶液、50% MeOHに分散させたビーズは磁気分離には時間が掛かるので、遠心分離にて回収する。
- ・リガンド固定化ビーズの保存は、疎水的な化合物の固定化によるビーズの分散性低下を考慮し、50% MeOHとしているが、超純水でも問題無い。

以上