

実験プロトコール 111

クリックケミストリー反応を用いたAlkyne beadsへのリガンド(アジド構造をもつ化合物)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）

- Alkyne beads 10 mg (2.5 mg/条件) ※官能基量：約100 nmol/mg
  - リガンド 0.1 mg程度

## 1.2 試薦

- 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 ( $\text{CuSO}_4$ ) 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

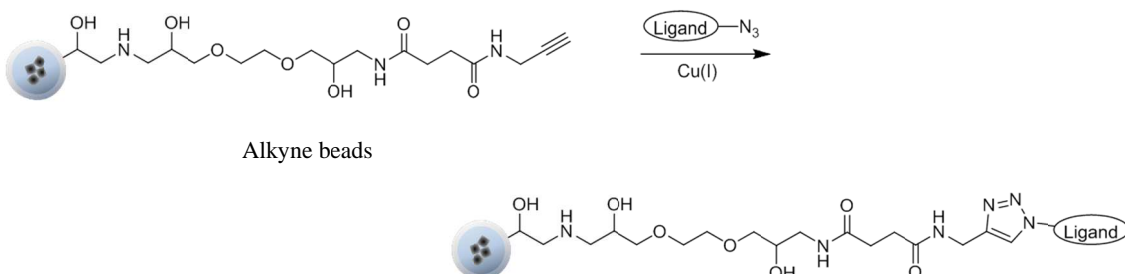
13 機器

- ・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。



## 2.2 溶液調製

*t*-BuOH/DMSO溶液：

*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  $\text{z}-\text{BuOH}/\text{DMSO}$  溶液へ溶解し、 $500 \mu\text{M}$  リガンド溶液  $200 \mu\text{L}$  を調製する。

250 μM TBTΔ 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  $\mu$ Lに*t*-BuOH/DMSO溶液190  $\mu$ Lを加え、250  $\mu$ M TBTA溶液を得る。

5 mM TBTAA 溶液·

$100\text{ mM CuSO}_4$ 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:

( $\pm$ )-Sodium L-ascorbate 20 mgを超純水1 mLへ溶解し、100 mM ( $\pm$ )-Sodium

(+) Sodium L-ascorbate 20 mg を超純水 1 mL 製成し、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 mL

製する。100 mM (L-ascorbate溶液を調

左旋肉桂酸钾片(0.25g)\*10片

多摩川精機株式会社

### **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) Alkyne 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、250 μM 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	μM
Alkyne 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
250μM TBTA	0	5	25	125	μL
超純水	250	240	200	0	μL
5mM CuSO4	0	5	25	125	μL
5mM (+)-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% MeOH 500 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°C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

