(99%). mp 246 °C, [α]_D -7.6 (c 0.2, DMSO). ¹H NMR(DMSO- d_6): δ 7.74 (d, 1H, NH), 4.28 (d, 1H, $J_{1,2}$ 7.8 Hz, H-1'), 4.19 (d, 1H, $J_{1,2}$ 8.1 Hz, H-1), 1.7 (s, 3H, Ac), 1.42–1.41 (m, 2H, OCH₂CH₂(CH₂)₉CH₃), 1.17–1.29 (m, 18H, OCH₂CH₂(CH₂)₉CH₃), 0.85 (t, 3H, OCH₂CH₂(CH₂)₉CH₃), MALDI-TOFMS: calcd for C₂₆H₄₉NO₁₁: (M+Na)⁺, 574.3, found: (M+Na)⁺, 574.6. Anal. Calcd for C₂₆H₄₉NO₁₁:1.5H₂O (578.35): C, 53.96; H, 9.06; N, 2.42. Found: C, 54.24; H, 8.77; N, 2.30.

4.3. Cell culture

HL-60 cells (Riken Cell Bank) were grown in RPMI 1640 medium (Nissui Pharm. Co., Ltd) supplemented with 10% heat-inactivated fetal bovine serum (JRH Biosciences Inc.) at 37 °C in humidified 5% CO₂. B16 cells (Riken Cell Bank) were grown in DMEM (Gibco BRL) supplemented with streptomycin 0.1 g/L, penicilin G potassium 50,000 unit/L, and 10% heat-inactivated fetal bovine serum (JRH Biosciences Inc.) at 37 °C in humidified 5% CO₂.

4.4. Glycosylation of saccharide primers in cells

Stock solutions of 20 mM saccharide primers in DMSO were diluted to 50 µM with serum-free and phenol redfree culture medium consisting of RPMI 1640 medium (Gibco BRL) containing 5 mg/L of transferrin, 5 mg/L of insulin, and 30 nM selenium dioxide.

Glycosylation by cells was carried out as follows: HL60 cells (2 × 106) were incubated with RPMI 1640 medium containing 50 µM saccharide primer for 48 h. The glycosylated products secreted in the culture medium were collected with a Sep-Pak C18 column (Waters Co.). The water-soluble compounds were removed with water and 3:7 MeOH-H2O. The glycosylated products were eluted with MeOH. The eluate containing the glycosylated products was evaporated under reduced pressure. The obtained products were dissolved in 100 µL of 2:1 CHCl3-MeOH, and an aliquot was separated on an HPTLC plate (Silica Gel 60, E. Merck) using CHCl3-MeOH-0.2% CaCl2. Acidic and neutral products on the HPTLC plate were stained with resorcinol-HCl reagent and orcinol-H2SO4 reagent, respectively. B16 cells (2 × 106) were similarly incubated with saccharide primers in serum-free DMEM/F-12 medium (Gibco BRL) containing 5 mg/L of transferrin, 5 mg/L of insulin, and 30 nM selenium dioxide.

4.5. TLC blotting

TLC blotting was carried out as follows: Glycosylated products separated on an HPTLC plate were sprayed with primuline reagent, and the spots were marked with a red pencil under UV light. Then, the HPTLC plate was

dipped in a blotting solvent of 40:7:20 2-PrOH-MeOH-0.2% CaCl₂ for 20 s and placed on a glass fiber filter (ATTO Co.). The plate was covered with a PVDF membrane (ATTO Co.), a PTFE membrane (ATTO Co.), and another glass fiber filter. These layers were subjected to pressure at 180 °C for 30 s using a TLC thermal blotter (ATTO Co.). The PVDF membrane was washed with pure water, and glycolipid fractions were extracted with MeOH and 2:1 CHCl₃-MeOH.

4.6. High-performance liquid chromatography (HPLC)

Neutral products and acidic products separated using a Sep-Pak C₁₈ column were purified by HPLC. The crude products dissolved in 70:28:2 CHCl₃-MeOH-H₂O were injected into an HPLC system equipped with an Iatrobead column (6RSP-8005, 4.6 × 250 mm, Iatron Laboratories Inc.) and a light scattering detector (SE-DEX75, Sedere). Neutral products were separated with 70:28:2 CHCl₃-MeOH-H₂O. Acidic products were separated with 70:28:2 CHCl₃-MeOH-H₂O and 60:35:5 CHCl₃-MeOH-H₂O. The flow rate was 2 mL/min. The fractions were collected at 30-s intervals for 40 min.

4.7. Mass spectrometry

The structural analyses of glycosylated products were carried out by a MALDI-TOF mass spectrometer (Autoflex, Bruker Daltonics) and an ESI mass spectrometer (Esquire 3000, Bruker Daltonics). 2,5-Di-hydroxybenzoic acid (DHB, Aldrich) was employed as a matrix.

4.8. Digestion of glycosylated products by enzymes

Enzymatic digestion of glycosylated products was carried out in 50 mM NaOAc buffer (pH 4.8) containing 50 mU of neuraminidase from A. ureafaciens (EC.3.2.1.18, Sigma), or in 50 mM sodium acetate butter (pH 5.5) containing 10 mU of neuraminidase from M. decora (EC. 3.2.1.18, Calbiochem). The reactions were carried out in the presence of 0.6 mg/mL sodium taurodeoxycholic acid. The products were collected using a Sep-Pak C₁₈ column, separated on an HPTLC plate with 60:35:8 CHCl₃—MeOH–0.2% CaCl₂, and were stained with orcinol–H₂SO₄.

4.9. MTT assay

Cells (2×10^4) in a 96-well microplate were incubated with 50 μ M GlcNAc-C12 or LacNAc-C12 for 48 h. Ten μ L of WST-1 dye solution (10 mM WST-1 and 0.2 mM 1-methoxy PMS, Dojindo Laboratories) per well was added to each well. After 2 h, absorbance at 450 nm with a reference wavelength of 690 nm was measured using a microplate reader (Multiskan, Labsystem).

Acknowledgments

This work was partly supported by funds from the Program for Promotion of Basic Research Activities for Innovative Biosciences, and the Special Coordination of Funds for Promoting Science and Technology from the Ministry of Education, Culture, Sports, Science and Technology, the Japanese Government (T.S.).

Supplementary data

Supplementary data associated with this article can be found, in the online version, at doi:10.1016/j.carres. 2008.01.022.

References

- Miura, Y.; Yamagata, T. Biochem. Biophys. Res. Commun. 1997, 241, 698-703.
- Nakajima, H.; Miura, Y.; Yamagata, T. J. Biochem. 1998, 124, 148–156.
- Okayama, M.; Kimata, K.; Suzuki, S. J. Biochem. 1973, 74, 1069–1073.
- Schwartz, N. B. L.; Galligani, P.-L. Ho.; Dorfman, A. Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 1974, 71, 4047–4051.
- Sarkar, A. K.; Fritz, T. A.; Taylor, W. H.; Esko, J. D. Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 1995, 92, 3323–3327.
- Sarkar, A. K.; Rostand, K. S.; Jain, R. K.; Matta, K. L.; Esko, J. D. J. Biol. Chem. 1997, 272, 25608–25616.

- Yamagaki, T.; Nakanishi, H. J. Mass Spectrom. 2000, 35, 1300–1307.
- Handa, K.; Withers, D.-A.; Hakomori, S. Biochem. Biophys. Res. Commun. 1998, 243, 199–204.
- Nishihara, S.; Iwasaki, H.; Kaneko, M.; Tawada, A.; Ito, M.; Narimatsu, H. FEBS Lett. 1999, 462, 289-294.
- Saito, M.; Sugano, K.; Nagai, Y. J. Biol. Chem. 1979, 254, 7845–7854.
- Chou, M.-Y.; Li, S.-C.; Kiso, M.; Hasegawa, A.; Li, Y.-T. J. Biol. Chem. 1994, 269, 18821–18826.
- Pan, G. G.; Melton, L. D. J. Chromatogr. 2005, 1077, 136– 142.
- Stroud, M.-R.; Holmes, E.-H. Biochem. Biophys. Res. Commun. 1997, 238, 165–168.
- Stroud, M.-R.; Handa, K.; Salyan, M.-E.-K.; Ito, K.; Levery, S.-B.; Hakomori, S. *Biochemistry* 1996, 35, 758–769.
- Kasuya, M. C. Z.; Wang, L. X.; Lee, Y. C.; Mitsuki, M.; Nakajima, H.; Miura, Y.; Sato, T.; Hatanaka, K.; Yamagata, S.; Yamagata, T. Carbohydr. Res. 2000, 329, 755-763.
- Sato, T.; Fujita, S.; Kasuya, M. C. Z.; Hatanaka, K.; Yamagata, T. Chem. Lett. 2004, 33, 580-581.
- Nojiri, H.; Takaku, F.; Tetsuka, T.; Motoyoshi, K.; Miura, Y.; Saito, M. Blood 1984, 64, 534-541.
- Sato, T.; Hatanaka, K.; Hashimoto, H.; Yamagata, T. Trends Glycosci. Glycotechnol. 2007, 19, 1–17.
- 19. Horton, D. J. Org. Chem. 1964, 29, 1776-1782.
- Nakabatashi, S.; Warren, C. D.; Jeanlozs, R. W. Carhohydr. Res. 1986, 150, C7–Cl0.
- Xia, J.; Piskorz, C. F.; Locke, R. D.; Chandrasekaran, E. V.; Alderfer, J. L.; Matta, K. L. Bioorg. Med. Chem. Lett. 1999, 9, 2941–294622.
- Boullanger, P.; Chevalier, Y.; Croizier, M.-C.; Lafont, D.; Sancho, M.-R. Carbohydr. Res. 1995, 278, 91–101.

Syntheses of Oligosaccharides Using Cell Function

細胞機能を利用したオリゴ糖鎖の合成

Sato, Toshinori1: Hatanaka, Kenichi2: Hashimoto, Hironobu3; and Yamagata, Tatsuya4

¹Department of Biosciences and Informatics, Keio University, Hiyoshi, Kouhoku-ku, Yokohama 223-8522, Japan FAX:81-45-566-1447, E-mail: sato@bio.keio.ac.jp;

²Center for Collaborative Research (CCR)& Institute of Industrial Science (IIS), The University of Tokyo, Komaba, Meguroku, Tokyo 153-8505, Japan; ⁵National Institution for Academic Degrees and University Evaluation, FCCA, Chief Executive Secretary; ⁴Laboratory of Tumor Biology and Glycobiology, Shenyang Pharmaceutical University, 103 WenHua Rd, P.O. Box 29, Shenyang 110016,P.R. China

Key Words: saccharide primer, glycan synthesis, biocombinatorial synthesis, oligosaccharide, glycan array

Abstract

The authors developed a method of synthesis of oligosaccharides using cell function. By administering the saccharide primer that is amphiphilic alkylglycoside into cell culture medium, glycosylated products were collected from the medium after 1–2 days. The sequences of the products were dependent on the biosynthetic pathway of sugars in the cells. By combining the saccharide primer and cell lines, it was possible to synthesize many kinds of oligosaccharides. The introduction of a functional group in an alkyl chain of saccharide primer made it possible to polymerize and immobilize to solid support. The saccharide primer method is expected to become a new methodology for glycomics.

A. Introduction

The application of glycans to biomaterials and medicines has been anticipated. However, these applications have not been developed to the degree expected. The researches into genes and proteins are supported by the technology of sequencer, automatic synthesizer, amplification with E. Coli, and library. Remarkable improvements in research on them were achieved by these instruments and techniques. If there is an idea for research, it is possible to perform experiments by purchasing the required materials. Thus, for the research and development of glycans, it is necessary to develop the technology for improving them drastically. In the development of such technology, the supply of glycans would be required to perform the potential carbohydrate research.

Glycans available as materials are mainly polysaccharide that is abundantly included in natural resources. Polysaccharide such as cellulose, chitin, chitosan, pullulan, and mannan are commercially available and inexpensive. However, for oligosaccharides which are not abundant in nature, the supply and variety is limited because the resources

要 約

筆者らは動物細胞の機能を利用したオリゴ糖鎖の合成法 を開発した。両親媒性の擬似糖脂質である糖鎖プライマーを 培養液中に加えることで、1-2日後には糖鎖伸長生成物を 培養液から回収できた。得られたオリゴ糖鎖の配列は細胞で の糖鎖の生合成経路に依存しており、糖鎖プライマーと細胞 の種類を変えることで、多種類のオリゴ糖鎖の合成が可能で あった。糖鎖プライマーのアグリコン部分に官能基を導入す ることで、高分子化や基板への固定化を可能にした。糖鎖プ ライマー法はグライコミクスの新たな手法として期待される。

序論

糖鎖は生体材料や医薬品への応用が期待されている。しかしながら、糖鎖の応用は期待された程には発展してはいない。 遺伝子やタンパク質の研究を支えるのは、シーケンサー、自動合成機、大腸菌での増幅、さらにはライブラリーの技術である。遺伝子やタンパク質の研究の目覚ましい進展は、これらの装置や手法の出現により違成されてきた。研究のアイデアがあれば、材料を購入して実験を行うことができた。そこで、糖鎖の研究や開発においても、それを飛躍的に進展させるための技術の開発が必要である。その様な技術開発の中でも、研究材料としての糖鎖の供給は新たな糖鎖研究を開拓するためにも必要である。

材料として使うことのできる糖は、主に資源として豊富な 多糖である。セルロース、キチン、キトサン、ブルラン、マ ンナンのような多糖は市販されており安価である。しかしな がら、自然界での存在量の少ないオリゴ糖鎖の供給源は多く の場合動物の臓器であることから、種類や供給量は限られて

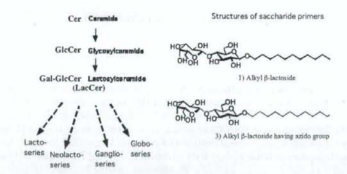


Fig. 1. Biosynthetic pathway of glycolipids and the typical structures of saccharide primers.

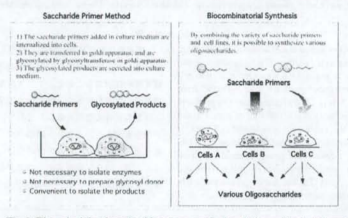


Fig. 2. The principle of saccharide primer method and biocombinatorial synthesis.

are organs of animal in many cases. Then, organic synthesis and enzymatic synthesis have been developing as a method which does not depend on natural resources. The authors have been developing a novel method for production of oligosaccharide as the fourth method. The cell synthesizes glycans in follicle and Golgi. That is to say, the cell is the small factory which synthesizes glycans. Therefore, we aim to establish the synthetic method of the oligosaccharide utilizing such a cell function for sugar biosynthesis

B. The Principle of Saccharide Primer Method

To synthesize oligosaccharides utilizing glycan biosynthesis system in cells, molecules as substrate for glycosyltransferase in cells are required. We named such a molecule "saccharide primer." Glycolipids are synthesized by connecting sugar molecules one by one to ceramide. This lactosylceramide (LacCer) is a common precursor of many series of glycolipids, including the ganglio series (NeuAcα2-3Lac), globo series (Galα1-4Lac), lacto series (GlcNAcβ1-

いる。そこで、天然資源に頼らない有機合成や酵素合成法が 発展してきている。これに加えて、筆者らは4つ目の手法と して、新たなオリゴ精鎖の生産方法を開発している。細胞は 小胞やゴルジにおいて精鎖の生合成を行っている。すなわち、 細胞は精鎖を合成する小さな工場である。そこで、我々は、 そのような精鎖生合成における細胞機能を利用したオリゴ糖 鎖の合成法の確立を目指している。

糖鎖プライマー法の原理

細胞の糖鎖生合成能力を利用してオリゴ糖鎖を合成するためには、細胞内の糖鎖合成酵素の基質となる分子が必要となる。このような分子を「糖鎖プライマー (

)」と呼んでいる。糖脂質の糖鎖生合成経路では、糖鎖 伸長反応は一定の規則に従って行われている。糖脂質の多く はラクトシルセラミド が前駆体となり、ガングリオ 系列 α 、グロボ系列 α 、 ラクト系列 β 、あるいはネオラクト系列 3Lac), and neo lacto series (GleNAcβ1-3Lac)(Fig.1). Therefore, it is possible to define the sequence of lactose as a primer for sugar chain elongation reaction.

Dodecyl β-lactoside (Lac-C12) that mimics LacCer is one of the useful saccharide primers (1-3). Lac-C12 is an amphiphilic pseudo-glycolipid, and was a substrate for glycosyltransferase. Because of its amphiphilic property, the saccharide primer supplemented in culture medium could internalize into cells. The products glycosylated in the cells were secreted in the culture medium. Since the glycosylated products existed in the culture medium, the isolation of them was very convenient. This is the most important advantage of the method of synthesizing oligosaccharides using cells. Besides this, the features of the saccharide primer method are as follows: Saccharide primers have monosaccharide or disaccharide structure that can be conveniently synthesized. Cells are treasuries of glycosyltransferases, and also synthesize glycosyl donor. By utilizing the intact cells, it is not necessary to prepare the glycosyltransferase and glycosyl donor (Fig. 2).

The cells were cultured in the serum-free medium supplemeted with the saccharide primer for 1-2 days. The unreacted primer and the glycosylated products in the culture medium were collected with reversed phase column chromatography. The glycosylated products were separated on a HPTLC, and their molecular masses and sequences were analyzed by MALDI-TOF-MS/MS and ESI-MS/MS. The products could be isolated by a HPLC.

The primers as substrates for glycosyltransferase in cells have been already reported. In ongoing research, it has been found that β-D-Xyloside was an initiator (primer) for the biosynthesis of glycosaminoglycan (4,5). After this, Esko et al. investigated that GalNAcα-O-benzyl, Xylβ1-6Gal-O-2-naphthol, peracetylated Galβ1-4GlcNAcβ-Onaphthalenemethanol(6), peracetylated Galβ1-4GlcNAcβ-O-naphthalenemethanol (7) were substrates for the glycosyltransferase in cells, and they determined the structures of the glycosylated products. Furthermore, those primers were also found to be inhibitors for endogenous glycan biosynthesis (6-10). The primers having bezyl and naphtyl group as aglycon tend to stay in cells because of their hydrophobicity. Therefore, the activity as inhibitor for biosynthesis would be induced. On the contrary, as the ability of dodecylglycoside to remain in the cells is poor, the glycosylated products are secreted into culture medium. As the glycosylated products could be isolated without the lysis of the cells, the saccharide primers employed in our study have an advantage from the viewpoint of carbohydrate synthesis.

C. Idea of Biocombinatorial Synthesis of Saccharides Using Cells Is Born

In the early 1990 s we were struggling to create new

β などの糖鎖へと伸長している(図)。よっ て、ラクトシドの配列は糖鎖伸長反応におけるプライマーで あると定義することができる。

ラクトシルセラミドを模倣した分子であるドデシルラク トシド() は精鎖プライマーの代表的な例である。

は両親媒性の擬似糖脂質であり、糖転移酵素の基質 となる。両親媒性であることから、培養液に溶解しておくと、 細胞内に取り込まれ、細胞内で糖鎖伸長を受けた生成物は細 胞外に分泌される。生成物が培地中に存在するので単離の操 作は簡便である。このことは、細胞を用いて糖鎖を合成する ことの最も重要な利点である。これ以外にも、糖鎖ブライマー 法の特徴としては次のような点があげられる。糖鎖ブライマー は合成の簡単な単糖あるいは二糖構造を有している。細胞は 糖転移酵素の宝庫であり、糖ドナーも合成している。細胞を 生きたまま利用することで、糖転移酵素や糖ドナーを準備す る必要がない(図)。

糖鎖プライマー法では、糖鎖プライマーを添加した培養 液で細胞を1-2日間培養したのち、培養液を逆相カラムに 通して未反応の糖鎖プライマーと糖鎖伸長生成物を回収した。 回収した生成物を 上で展開し、さらに

および により分子量の測定および構造解 析を行った。精鎖伸長生成物は により単離できた。

細胞内での糖鎖生合成酵素の基質となるプライマーはこれまでにも報告されている。最も初期の研究において、 β

はグリコサミノグリカンの生合成のイニシエーター (プライマー) であることが見出されている 、。その後、

$$\beta$$
 β β β β

細胞内での糖鎖伸長反応の基質になり、伸長した糖鎖構造の 決定を行っている。さらに、それらプライマーは内在性の糖 鎖の生合成の阻害剤になることも見出されている – 。 ア グリコンに 基や 基を有したプライマーでは疎 水性が高いために細胞内にとどまる傾向がある。そのために、 生合成阻害剤としての活性が誘導されるのであろう。これに 対してドデシルグルコシドでは細胞内にとどまる能力が乏し いので、糖鎖伸長生成物は細胞外に分泌されることになる。 そこで、糖鎖伸長生成物は細胞を分解することなく分離する ことが出来るので、我々が用いている糖鎖プライマーは糖鎖 合成という観点において利点がある。

ドアシルラクトシドが糖鎖プライマーであることの発見 私たちは当時糖脂質の機能を知るために様々な方法を考 approaches for elucidation of glycosphingolipid functions. If we synthesize glycosphingolipid mimicking precursor molecules with which cells are to be incubated, there may exist a possibility that cells incorporate the molecules for the synthesis of their own glycosphingolipid. The glycolipid thus synthesized and transported to the outer leaflet of the plasma membrane must be distinct from the natural ones in terms of stability and functions and cell physiology will be affected and thereby functions of glycosphingolipids may be understood. An extensive search for the presence of this idea in the list of publications led us to think that this was a new idea and that artificial glycolipid precursor would become a powerful tool in the study on the elucidation of glycolipid.

A chart of glycosphingolipids with special reference to biosynthesis tells us that lactosylceramide is a key molecule in the glycosphingolipid family; except for galactosylceramide all species of glycosphingolipids in mammals are synthesized through lactosylceramide. Therefore we aimed at the synthesis of lactosylceramide analogues whose structure is simplified for the chemical synthesis and that can be incorporated by cells in culture and used in parallel with, or better than, lactosylceramide for the synthesis of complex glycolipid for the cells. Ceramide consists of two long hydrophobic chains. It would be easy to synthesize a lactoside with a single hydrophobic chain. If the length of the chain were not long enough to give hydrophobicity to the lactoside, it would not be incorporated. If the chain length were too long to be soluble in the medium, the lactoside would fail in utilization. By that time, synthesis of alkyllactoside of different chain length was reported, but we ourselves wanted to synthesize them for our own use. Conjugation of lactose with alkyl chain resulted in alpha and beta isomers which were separated by column chromatography. Synthesis of alkyllactoside according to the published method did not bring us the joy of performing an experiment and thus we synthesized a chromogenic amphiphilic lactoside, 2-(N-hexadecanoylamino)-4-nitrophenyl まていた。糖脂質の構造を真似た化合物を細胞に与えて、細胞の糖脂質生合成経路がその化合物を利用できれば、細胞の正しい糖脂質がおかしな糖脂質に置き換えられてしまうであろろう。そうなると細胞の機能や刺激に対する反応が変わるであろう。この方法が糖脂質の機能を調べるという新しいアプローチになると思って文献を調べてみると、このようなアイデアの研究はそれまでに全くないことがわかった。

糖脂質の構造を見ると、ラクトシルセラミドが基本であ ることが分かる。ガラクトシルセラミド以外の哺乳動物の殆 どの糖脂質はラクトシルセラミドを経由して合成される。そ れで私たちは、二糖であるラクトースを出発物質として、ご く簡単な合成操作で出来る簡単な化合物を合成して、これが 細胞に利用されるかどうかを調べ始めた。糖脂質のセラミド は疎水性の長い鎖が二本ある。疎水性のアルキル鎖1本をラ クトースに付ける方が簡単であろう。疎水性が低ければ (ア ルキル鎖が短い)、水には良く溶けても細胞には入らないだ ろうし、アルキル鎖が長いと水溶性の細胞培養液には溶けな いだろうと考えた。実際には、様々な長さのアルキルラクト シドがそれまでに合成されていたが、手に入らないので自分 たちで合成を行った。ラクトシドとアルキル鎖の結合ではα とβ結合が出来るのでこの二つはカラムで分離した。すでに 知られている構造のアルキルラクトシドを合成しても、合 成自身は新しいことではないので論文発表は出来ない。そ れで単純なアルキル鎖ではなく、

eta を合成した。これはエンド型のエンド グリコセラミダーゼ の活性検出の発色試薬として使

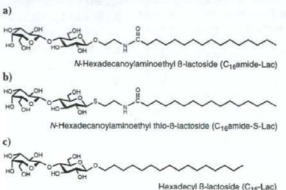


Fig. 3. The structures of saccharide primers used in the reference 2.

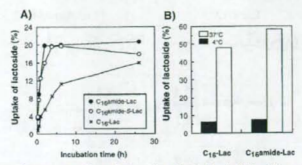


Fig. 4. Saturated temperature-dependent uptake of lactosides by B16 cells(see reference 2).

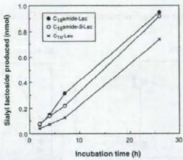


Fig. 5. Priming of putative GM3 analogues by lactosides in B16 cells (see reference 2).

β-lactoside that can be used as a substrate for endo-type glucosylceramidase such as endo-type glycosylceramidases such as EGCase. We further synthesized novel lipophilic alkylamidelactosides whose N-acyl structures were introduced via ethanolamine. These lactosides, N-acylaminoethyl β-lactosides partially mimicked the ceramide structure and it was expected these lactosides should prove to be more suitable precursor in the glycolipid synthesis following incorporation into cells (2) (Fig. 3).

We wondered if these lactosides were utilized by cultured animal cells. To begin with we used mouse melanoma B16 cells synthesizing the simplest ganglioside GM3, and administered lactosides in the medium at the 25 μ M concentration. In order to facilitate the trace of lactosides, these molecules were titrated with galactoside oxidase followed by reduction with 3 H-NaBH₄ at the C-6 of Gal residue. Following the incubation of B16 cells with the radiolabeled lactoside, cells were washed and incorporated radioactivity was determined. The uptake of C16-series lactosides was dependent on incubation time and proceeded to saturation. When cells were fed with 25 μ M lactosides, the C16-alkylamidelactoside amount was much larger than that of C16-alkyllactoside. In 20 h incubation, 20% of

える。次に、エタノールアミンを介して様々な長さの脂肪酸と結合した アシル基をラクトースに導入した化合物を合成した。セラミドはスフィンゴシンの アシル化合物で2本足である。私たちの合成した アシル化合物は1本脚のスフィンゴシンと見なすことが出来るので、より本物に近いものになる (図)。

このようにして合成したアルキルラクトシドとアルキルアミドラクトシドが細胞に取り込まれるかどうかを調べた。糖脂質合成系の一番簡単なマウスメラノーマ 細胞を培養して培地にこれらの化合物 (μ)を添加した。取り込みの追跡を容易にするために糖餓のガラクトースの6位を酸化してから で還元することで放射標識をした。一定時間のあと細胞に取り込まれた放射能を測ると、アルキルアミドラクトシドの取り込み速度の方が速かったが、どちらも細胞に取り込まれ 時間後には与えた放射能の %が取り込まれていた (図)。培養温度を4℃にすると取り込みが見られ

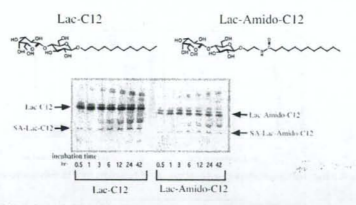


Fig. 6. HPTLC analysis of oligosaccharide released from Lac-C12 and Lac-amido-C12 (see reference 2).

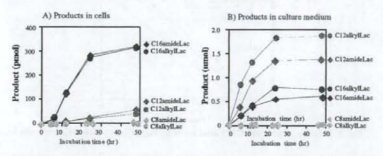


Fig. 7. The amount of the products derived from the several saccharide primers (see reference 3).

radioactivity was incorporated into the cell with incubation with either lactosides (2) (Fig.4). Lactosides subsequent to incubation were far fewer in number at 4 °C compared to 37 °C, suggesting that accumulation of lactosides was due to incorporation but not the diffusion of lactosides. Glycosylated lactosides were found present in the ganglioside fraction of cell extracts as confirmed by HPTLC, and it was shown that the glycosylated lactoside had the same sugar sequence as GM3 by EGCase treatment (2) (Fig. 5).

Saccharide moiety of the glycosylated lactoside was found to be the same as that of GM3, except that they were different from the native GM3 in terms of hydrophobic moiety. 23% of the molecular surface of bovine serum albumin (BSA) is hydrophobic and thus it attracts the hydrophobic moiety to the surface and serves as a lipid carrier in serum. Lipid-removed BSA can in turn be used as an extractor from the membrane of hydrophobic molecules with weak interactions with other molecules in the plasma membrane. The process is called back exchange. B16 cells were incubated with C16-alkyllactoside or C16-alkylamidelactoside for 18 h and

ないので、取り込みは培地からの拡散ではなく、エネルギー 依存の積極的取り込みであると思われた。細胞に取り込まれ た放射能を頼りに構造を調べると、細胞の中でシアル酸の付 加を受けて精鎖部分は と同じ構造になっていた (図)。

細胞に添加したアルキルラクトシドとアルキルアミドラクトシドはシアル酸の転移を受けて精緻部分は と同じになって細胞に発現しているが、2本足であるセラミドの場合に比べて1本足である。 はタンパク質粒子表面の %が疎水性でありここに疎水性物質を惹きつけるので脂質キャリアーとして知られている。この 分子を洗って吸着している疎水性物質を除くと、今度は疎水性物質を細胞表面から引き抜くのに使える。この操作を という。 細胞をアルキルラクトシドやアルキルアミドラクトシドと 時間保温し、 で をする前後で細胞の 発

現を調べたところ、アルキルラクトシドを取り込んだ細胞で

surface expression of GM3 was examined before and after the back exchange. About 10% and 40% of the cell surface GM3 was decreased from C16-alkyllactoside and C16alkylamidelactoside treated cells, respectively. The results indicated that 10% and 40% of the cell surface GM3 was replaced with glycosylated lactosides in C16-alkyllactoside and C16-alkylamidelactoside treated cells, respectively. C16alkylamidelactoside was incorporated into the cells faster than C16-alkyllactoside and it tended to remain within the cells better than C16-alkyllactoside (Fig. 6).

Lactosides having different lipid moiety structures affected the incorporation and glycosylation efficiency, though each of these was not segregated. The amounts of glycosylated lactosides accumulated within the cell and culture medium fractions were determined (3) (Fig. 6 and 7). C8 lactosides (C8amideLac and C8alkylLac) were not glycosylated, indicating that there were not incorporated into cells. C16 series lactosides were glycosylated 5 times as much compared to C12 series lactosides. Alkylamidelactoside showed better glycosylation than alkyllactoside in the cell, because the former could stably be present in the membrane due to possible formation of hydrogen bonding with other molecules. Glycosylation within the cell reached a plateau, while accumulation of significant amounts of glycosylated lactosides in the culture medium was found. C12 series lactosides were found to be more effectively glycosylated than C16 series lactosides. Since C16 lactosides can be packed more tightly than C12 lactosides in the plasma membrane due to their enhanced hydrophobic interactions, they tended to remain in the membrane, while C12 lactosides, following glycosylation in the Golgi apparatus and transportation to the membrane, faced a shorter life span in the membrane due to their weak hydrophobicity. This was also the case within alkylamidelactoside and alkyllactoside; amidelactosides had stronger interactions than alkyllactosides with other molecules and the former tended to remain in the membrane.

The ratio of glycosylated lactosides between the medium and the cell fractions was 1.5-2 and 5-6 in the case of C16 lactosides and C12 lactosides, respectively. Cells used in the experiment were mouse melanoma B16 expressing GM3 as a sole ganglioside. B16 cells were sialylating C12 lactosides as a precursor for the synthesis of GM3, but sialylated C12 lactosides were easily shed from the membrane and thus ganglioside-synthesizing machinery worked perpetually when C12 lactosides were fed and thus glycosylated C12 lactosides were accumulated in the medium far faster than the cells fed with C16 lactosides.

Africa green monkey kidney cell COS7 is known to express ganglio a series ganglioside. By supplementing Lac-C12 in the culture medium, oligosaccharides of ganglio a series are synthesized by the cells. Analysis of the products は %が、アルキルアミドラクトシドを取り込んだ細胞では
の発現が %減った。つまりアルキルラクトシドを取り
込んだ細胞では表面 の %がアルキルラクトシドにシア
ル酸が付加したものであり、アルキルアミドラクトシドを取
り込んだ細胞では表面 の %がアルキルアミドラクトシドにシアル酸が付加したものであった。細胞への取り込みも
アルキルアミドラクトシドの方が速かったし、細胞に留まる
という相性もアルキルアミドラクトシドの方が良かった(図)。

ラクトシドの鎖の長さが細胞への取り込みにどのように 影響するかを調べると、 ラクトシドでは細胞には取り込ま れず、 ラクトシドでは取り込みが見られるが、 ラクト シドの方が5倍良く取り込まれた (図 および図)。アル キルラクトシドとアルキルアミドラクトシドを比べると、後 者の方が高かった。これはセラミドと同じようにアミド結合 を持っているので細胞膜上で水素結合を形成して安定に存在 できるからであろう。細胞への取り込みは時間の経過と共に 一定になるが、培地を調べてみると、培地の中に精鎖の伸長 したラクトシドが時間と共に増えていくことが分かった。こ のときは、 アルキルラクトシド()、 アルキル アミドラクトシドが ラクトシドよりもはるかに効率よく

様化合物を培地に蓄積した。細胞に取り込まれたラクトシドは恐らくゴルジ体に運ばれてシアリル化を受け細胞膜に 運ばれるのであろう。細胞膜では の方が よりも足の 長い分だけ留まりやすいのだろう。 ラクトシドではアル キルアミド鎖の方がアルキル鎖よりも分子間相互作用が強い ので膜により多く留まるようである。

培地に溜まる生成物と細胞に留まる生成物の比を見ると、では ~ である一方、 では ~ で程度であった。 細胞は ラクトシドを原料として を合成しているつもりだが、細胞臓からはどんどん出ていって蓄積しないので、全力を挙げてこれを合成し続けるのであろう。用いている 細胞は を合成する細胞である。ラクトシドを与えられた

細胞は を合成する細胞である。ラクトシドを与えられた 細胞は、一生懸命に糖鎖構造は と同じ人工糖脂質を作り、 せっせと培地に排泄しているようである。

細胞を変えても同様な挙動がみられた。サルの腎臓細胞 7細胞は、ガングリオシド 系列の糖鎖合成系を有して いることが知られている。そこで、 を糖鎖プライマー として培養液に添加することで、ガングリオ 系列のオリゴ secreted into the culture medium by a mass spectrometer indicated that the saccharide primer was connected with N-acetylneuraminic acid, N-acetylneuramine, hoxose, and second N-acetylneuraminic acid in this order. These results suggested that the products were GM3, GM2, GM1, and GD1a of ganglio a series. When we started this research project, the sequence of the glycosylated products has been determined in combination with the substrate specificity by sugar hydrolase and the binding specificity for sugar-binding protein such as cholera toxin. Recently, many oligosaccharide structures can be determined by mass spectrometry using MALDI-TOF-MS/MS and ESI-MS/MS.

D. Biocombinatorial Synthesis

Looking at the above mentioned experimental results, the idea of constructing a saccharide library by biocombinatorial synthesis of saccharides using cells in culture emerged. Artificial lactosides were first developed to modify the glycolipid synthesis of cells and thereby expected to obtain a clue to the glycolipid functions. But with a different point of view, lactosides can be used as a primer to synthesize artificial glycolipids using cells. Purification of glycolipids from tissues and cells is rather easier than that of glycoproteins, but still the purification procedure contains a collection of cells from which glycopids are extracted using lipophilic reagents. Administration of the artificial lactosides results

糖鎖が細胞により合成される。培養基中に分泌された糖鎖伸 長生成物の配列を質量分析装置で解析することで、プライマー に アセチルノイラミン酸、 アセチルヘキソサミン、ヘキ ソース、および アセチルノイラミン酸が順番に結合した生 成物が得られていることが示された。これによりの生成物は ガングリオシド 系列の 、 および であ ることが推察された。我々が本研究プロジェクトを開始した 頃には、糖鎖構造は加水分解酵素による基質特異性、糖認識 タンパク質(コレラ毒素)との結合特異性を闢べる方法と組 み合わせて確認していた。最近では およ び 用いた質量分析法により多くの糖鎖構造が決め られるようになってきた。

パイオコンピナトリアル合成

これまでの結果を見て「細胞による糖鎖のコンピナトリアル合成」というアイデアが浮かんだ。ラクトシドを細胞に与えて細胞の糖脂質の構造を変えることで糖脂質の機能を調べようというのが研究の初期の目的だったが、視点を変えて人工糖脂質の合成に使えるという考えに至った。糖脂質は糖タンパク質に比べれば細胞からの精製は容易である。それでも、

Table I. Example of glycan structures expressed in the established cell lines.

COMMIN	GHITT	DOMESTED
O CLIDO OMITO CIB 16	GD3, GD3	J. BIIDCID. 260, 13328 (1985)
ADMIN GODD DODD DODD	G03. G02, G01, GD10	J. BUIDCUID., 261, 15755(1986)
OUTTITUD (TENED OFC 12	60, 60, 600-160	BUILD. BUILD OU COUCH, 162, 1093(1989)
COLUMN COMEZON ECONECUMENTO DIDCO	GO), GO, GO, GODALDGO (FONDO), GOLOGOGO GORGOLO DOCOD GORGAS-CORRO CONTORS-CORRO CONTORS-CORRO	J. BURTED (CELTED), 100, 825 (1986)
HOUGO FOICE BEILD CODOCCINS WICHOM	GD3, GD3, GD1D GD1D GDD3- 4GGDA D3-JOCECONCTREMENTARIO, CODD A CHIRCO B CENTED COOL CHIRCO CONCENTRATION COOL GGDA CD3- 3CCCCCC	COMPANIES MARKANA
HCDCDFGTECHID	GD 3, GD 3, GG 3, GG CG CG CCC CCC CCC CCC CCC CCC CCC C	J. BIIDCID , 247, 5944 (1972)
D CHIED COCCEDENTED DAD 117-D (MID-CICIDATIN), DAD 117-H10 (CHIED-CICIDATIN)	GOS, GOS, GOSTO GOSTO DOCCOD	CULIDED 57, 1882- (1997)
насаеспесинствої	GCHE-3GHIDACH-COMCON DACE- 3GCHE-3GHIDACH-COMCON COSQ COSQ D CHEETY COSQ GCHE-4GHIDACH- COMCON CHINDCONCONTYTHIN COGQ COS Q	J. BIIIDCCID . 274, 12499(1999)
натареалитестина	60.63	CCCC: CCCCC: BCIES4, 522 (2006), J. CCEECCC117, 1421 (2004).
НСО ФОНОСОШЕНКОМО ФНОО G2	GO3, CHRIM GO2, GO1, 3-CCCCCC MINICIPATO GONOMICALITATION GINCOLOCICO	AUD BUILLD: BUILLE 73, 576 (1989)
BOSC CONDOIN FOREIGN COM	GD3, GD2, GD1, GD3, GD2, GD1D GDID GD3	OHID 13, 59 (1978), J. BUIDCOID, 261, 5652 (1986)

in glycosylation and the release of glycosylated lactosides in the medium and purification of these products must be simpler than the purification of glycolipids from the cell. The lactosides served as primers for the synthesis of artificial glycolipids. Provided with the suitable primer structures, they can be used for the synthesis of proteoglycan saccharides and glycoprotein saccharides.

The principle of combinatorial chemistry has been utilized for producing chemical libraries such as medicines. Through the improvement of such research techniques, the time to know the correlation between structure and function of the medicine article was rapidly shortened. The technique of combinatorial chemistry has been adopted for the preparation of a glycan library by organic synthesis. We utilize the priciple of combinatorial chemistry for the preparation of an oligosaccharide library using the living animal cells and saccharide primer method (Fig. 2).

Each established cell line has specific glycan biosynthesis pathways (Table 1). By administering Lac-C12 to those cells, it was found that Lac-C12 was elongated with oligosaccharides equal to the endogenous glycolipids. Besides Lac-C12, saccharide primers having monosaccharides and other disaccharides also received the glycosylation in cells. Besides the cells described above, there are enormous kinds of cell lines that can be subcultured. In addition to Lac-C12, several saccharide primers having monosaccharide and disaccharides were synthesized, and were found to be glycosylated in the cells. By combining the culture cells and the saccharide primers, it is possible to produce many kinds of oligosaccharides that are synthesized by the cells. This is the principle of "biocombinatorial chemistry."

E. Various Saccharide Primers

In order to produce many carbohydrate chains by the method proposed by this project, the development of various types of saccharide primers is required. On designing the novel primers, we were interested in the following two, a basic and a challenging subject: what are the suitable structures for the transfer of the primer from the medium to the carbohydrate chain-synthesizing machinery in Golgi apparatus? how do the carbohydrate chain-synthesizing enzymes recognize the primer structure? For the former subject, we planed to examine the effect of the aglycon structure on the behavior of various novel lactosides, because some lactosides have been proved by our college to work as an effective saccharide primer as described below. For the latter and rather challenging subject, if we consider the unique biosynthetic pathway of N-glycan, several novel types of primer candidates having disaccharide or two monosaccharide units were synthesized and tested as primer.

The elongation of carbohydrate chain on the lactoside

細胞を集め脂質溶媒で抽出しなくてはならない。ところがこの人工糖脂質は培地に溜まるのである。この方法は人工糖脂質の生産に使える。今のターゲットは細胞の合成する糖脂質だが、プライマーを選べばプロテオグリカン、糖タンパク質の合成も可能かもしれない。

医薬品など多くの有機化合物のライブラリーの作製においてコンピナトリアルケミストリーの原理が利用されている。このような研究手法の進歩により、医薬品の構造一機能相関の研究に要する時間は飛躍的に短縮されるようになった。有機合成による精鎖ライブラリーの開発でもコンピナトリアルケミストリーの手法はすでに取り入れられている。我々は、組合せの方法によるライブラリーの作製原理を細胞と精鎖プライマー法を用いた糖鎖ライブラリーの作製において適用している 図 。

樹立されている細胞株は特定の糖鎖生合成経路を発現し ていることが多くの論文で報告されている 表 。これらの 細胞に糖鎖プライマー を投与すると、内在性の精脂 質と同様の精鎖伸長反応を受けた。また、ラクトース以外で も単糖や二糖を有する糖鎖プライマーは細胞内で糖鎖伸長を 受けることを明らかにしている。前述の細胞以外にも継代培 養できる細胞の種類は膨大である。ラクトシド以外にも種々 の単糖あるいは二糖のプライマーが合成され、細胞での糖鎖 伸長されることが見出されている。最近では、 グリカンの 糖鎖を合成できる糖鎖ブイライマーの開発にも成功している。 よって細胞と精鎖プライマーの組み合わせの方法により種々 の精鎖を得ることができる。細胞と精鎖プライマーの種類を いろいろと掛け合わせることで、動物細胞が合成できるオリ ゴ糖鎖を多種類作り出すことができる。これが「パイオコン ピナトリアル合成法」の原理を利用した精鎖の合成法である。

種々の精鎖プライマー

本プロジェクトが提案する手法により多くの糖額を得る には、より多様な糖鎖プライマーを開発することが必要であ る。新しい糖鎖プライマーのデザインに際して、次の2つの 課題、基礎的な課題および挑戦的な課題に興味を抱いた。1 つはプライマーが細胞膜を通過して糖鎖合成系が存在する

の糖鎖生合成系に到達するには、どのような化学構造が必要とされるか。また、もう1つは糖鎖生合成に関与する酵素が基質として認識する構造は何か。前者については糖脂質精鎖のプライマーとして機能することが知られており、実験例も多いラクトシドに注目し、アグリコンの異なる多様なラクトシドを合成し、 細胞を用いてその糖鎖プライマーとしての性質を明らかすることを目標とした。一方、後者の観点からは、その特異な生合成経路を考えるとかなり挑戦的ではあるが、これまでに知られていない糖タンパク質の 型糖鎖を伸長させうる、新しい糖鎖プライマーを見いだすべく二糖グリコシドをデザインした。

ラクトシドをプライマーとする精鎖伸長は、中島ら に

$$Gal[]1-4Glc[]1-R \qquad R = \qquad \begin{array}{c} & & & & \\ & & \\ & & &$$

Fig. 8. The structures of saccharide primers used in section E.

primers was examined by Nakajima et al. (3) using those with long chain alkyl residue as aglycon from C8 to C16 (Fig. 7). The best result as a primer, was obtained in the case of C12. On the other hand, the chain elongation on N-acetylglucosamine-containing disaccharide was reported using its peracetylated \alpha-naphtylmethyl glycoside (6). Therefore, several lactosides having an aromatic ring in their aglycon moiety (Fig. 8, lactoside 1-7), having also an alkyl chain and so on (Fig. 8, lactoside 8-10) were synthesized and the chain elongation was examined in B16 cell. The results indicate that the lactoside having the aglycon whose calculated logP (partition coefficient) value by the fragmentation method (ChemDraw, CambridgeSoft Corporation) as the corresponding alcohol is around 5-7 seems to be able to behave as the primer. Although it might be criticized as a hasty decision based on the result of a single cell, it is very interesting that the behavior of a glycoside as a primer could be predicted by the logP value calculated by the empirical data.

It emerged very recently that the less complicated but mysterious mechanism of the N-glycan biosynthesis is a part of the quality control of protein. While the carbohydrate chain of glycolipid elongates simply on the proper primers, that of the N-linked one does so via a unique two-step construction, the so-called tetradecasaccharide glycosylation followed by processing, to form a variety of branched chain structures. Thus it seems to be challenging to develop a novel primer for the N-glycan, and we designed a new type of two monosaccharide units-primer. At first, based on the assumption より から までの鎖長の異なるアルキル鎖をアグリコンとして検討され、 において最大の糖鎖伸長が見られることが報告されている (図)。一方、 アセチルグルコサミンを含む二糖ではα ナフチルメチルグリコシドにおいて糖鎖伸長が報告されている 。そこで、これまでブライマーとして検討がおこなわれていない、アグリコン部位に芳香環 (図 1-7) やさらにアルキル鎖を有するラクトシド (図 8-10) などを中心に、類縁体を合成しそれらに対する糖鎖伸長を、

細胞を用いて調べた。その結果、部分構造法(

)で算出したアグリコンのアルコールとして (分配係数)が5から7程度の時に、糖鎖が伸長したと思われる生成物が で観察された。1種の細胞における結果を持って判断するのは早計であろうが、これらの経験値に基づく の値から細胞におけるプライマーの挙動が予測できるとすれば大変興味深い。

糖タンパク質の 型糖鎖の複雑なというか、一見不可思議な生合成の機構はタンパク質の品質管理を行うための仕組みの一類であったことが明らかとなったのは、近年のことである。単純に糖残基が伸長する糖脂質とは異なり、多様な枝分かれ構造を創製するプロセシングという糖鎖の伸長過程をもつ 型糖鎖にブライマーという手法が適用できるかについては疑問があるが、興味のある課題であり、 型糖鎖の基幹構造に特徴的な二糖単位に注目してブライマーをデザイン

that glycosyltransferase may recognize the disaccharide unit, the alkyl glycosides of N-acetylglucosamine and mannose with β -1,2 (Fig. 8, 11–14) and β -1,6 linkage (Fig. 8, 15) were synthesized. While the carbon numbers of the alkyl residue were 8, 10, 12 and 16 for the former, for the latter, based on the finding that the glycoside 13 has proved to be a good primer, the carbon number 12 was selected.

On the other hand, considering the glycosyltransferases which may recognize two monosaccharides on the different chains, the glycosides having an alkylated benzene as aglycon as well as two typical monosaccharides in the N-linked chain, that is, mannose (Fig. 8, 16) and N-acetylglucosamine (Fig. 8, 17) were synthesized. Cultivation of the above described glycosides in B16 cell revealed that the additional carbohydrate chains elongated on the disaccharide glycosides 13 and 15. Further, in the case of 16, the tetrasaccharide structure 18 with the additional sialic acid and galactose was confirmed by NMR and high mass data and so on. Further, the elongation of the same two monosaccharides on 15 was also confirmed by high mass. The finding would be very exciting, if the result indicates not only the novel primer but also the elongation by a novel, that is, N-glycan-synthesizing machinery. To our regret, the observed chain elongation on 13 may be constructed by the biosynthetic machinery of O-glycan. No elongation was observed for the parallel two units-type primers 16 and 17 in three kinds of cells (B16, CHO, and HL60). Because the validity of the novel aglycon has not yet been proved, the parallel recognition could not be completely excluded. In order to develop the N-type saccharide primer a breakthrough in the approach would be

することとした。まず、糖転移酵素が直接結合した二糖単位を認識することを想定して、型糖鎖の分枝構造の起点となる、アセチルグルコサミンとマンノースが、β (図 11-14) およびβ (15) 結合した二糖のアルキルグリコシドを合成した。アグリコンの炭素数は、前者では 8、10、12、および 16、後者ではそれらの細胞実験の結果を踏まえて 12 とした。

一方、糖転移酵素が異なった糖鎖の二糖(単糖+単糖)を認識する場合を想定して、デザインして合成したアルキル鎖を有する芳香核に2つの単糖が結合した2種のグリコシド 16 (マンノース) および17 (アセチルグルコサミン)を合成した。細胞実験の結果、二糖グリコシド 13 および 15 は細胞によって糖鎖が伸長することが観測され、また、単離した前者の糖鎖伸長生成物の およびマススペクトルのデータなどより、シアル酸とガラクトースが伸長した四糖構造を確認した。このように新たにデザインしたブライマーを用いて糖鎖を調製できる可能性は拡大されたことは大いなる成果であるが、この構造は決して 型糖鎖特有ではないので、

型精鎖の生合成系により精鎖伸長が起きたと断定するのは、 実際には詳細な実験が必要とされた。残念ながらこの精鎖伸 長は 型精鎖の生合成経路によると考えるのが妥当なようで ある。並列型の二糖16 および17 については、検討した3 種 の細胞(細胞、)において精鎖伸長は観察さ れなかった。アグリコン部位の構造が全く新しいこともあり、 この結果から異なった精鎖にまたがる認識が否定されるとい うことではないが、 型糖鎖プライマーへのアプローチには

Fig. 9. Saccharide elongation on azido primer and conversion to the functional compounds.

required.

F. Design of Aglycon of Saccharide Primers

It is one of the advantages of the saccharide primer method that the functional group can be introduced to the saccharide primer which is used for the subsequent chemical reaction after the saccharide elongation. Azido (11,12), vinyl (13), and fluoro alkyl (14,15) groups are usable for the saccharide primer method. The azido group is used as a precursor of the amino group. It is well known that the azido group is used instead of the acetamide group in the aminosugar which is often unstable in the cell (or chemically). The position of the azido group in the aglycon of dodecyl lactoside is the farthest (12-azidododecyl) or the nearest (2-azidododecyl) place (Fig. 9). 12-Azidododecyl lactoside (12-azido primer) can be reacted with the other compound after the saccharide elongation, and the dodecyl chain is used as a spacer (16). On the other hand, 2-Azidododecyl lactoside (2-azido primer) is expected to be converted to an amino compound after the saccharide elongation and reacted with fatty acid to give a glycolipid analog.

Both 12-azido and 2-azido primers were investigated to produce similar amounts of oligosaccharides as the non-substituted primer (dodecyl lactoside). It is worth nothing that the azido group remains intact. Both 12-azido and 2-azido primers are taken up to the B16 cells to provide the sialylated product which is the saccharide moiety of GM3, and provide the trisaccharide, tetrasaccharide, and pentasaccharide of ganglioside (saccharide moieties of GM3, GM2, and GM1). The differences among these three primers are the amount of uptake to the cell and the cytotoxicity. 2-Aazido primer is easier to be taken up to the cell than 12-azido and non-substituted primers. Critical micelle concentrations were almost the same among these primers, while the difference of surface activity (2-azido primer is most active) may affect the amount of uptake to the cell (12).

The optimum primer concentration for oligosaccharide production depends on the kind of aglycon, for example, the optimum concentration of 12-azido primer which is added to the culture medium of B16 is 200 μ M and the optimum concentration of 2-azido primer is 100 μ M. When the optimum concentrations of these two kinds of primers are added to the culture medium, the concentrations in the cell are similar and the amounts of sially lactose derivatives produced are almost the same. Therefore, it is indicated that the structure of the aglycon affects the amount of uptake but not the release of the elongated primer. Since the above optimum concentration of the primer shows cytotoxicity and the amount of production of oligosaccharide decreases, it is estimated that the primer concentration in the cell is related to the cytotoxicity (12).

The saccharide-elongated product can be isolated from

更なるブレークスルーが求められていると言える。

糖鎖プライマーのアグリコンの分子設計

糖鎖プライマー法の特長の一つとして、予め分子内に官能 基を導入しておき、細胞による糖鎖伸長後にその官能基を化 学反応の拠点として使えることが挙げられる。精鎖プライマー 法に適応可能な官能基としてはこれまでにアジド基 ピニル基 、フッ化炭素 が用いられてきた。このう ち、アジド基はアミノ基の前駆体として用いられる。アミノ 糖に存在するアセトアミド基が細胞内にて (あるいは化学的 に)不安定な場合、アジド基がその前駆体として用いられる ことは良く知られることである。ドデシルラクトシド (ラク トースプライマー)のドデシル基にアジド基を導入する場合、 ラクトースから最も違い位置() とラクトー スに最も近い位置() のアジド基がこれまで用 いられている 図。 (以下、 ジドプライマー) は、精鎖伸長後にアジド基と別の化合物と を反応させ、長鎖アルキル (ドデシル) 部分はスペーサーと して使われる 。一方、 アジドプライマー)は、精鎖伸長後にアジド基をアミノ基に 変換して脂肪酸でアシル化することにより糖脂質類似の化合 物を合成しようというねらいがある。

アジドブライマーも アジドブライマーも無置換のプライマー (ドデシルラクトシド) とほぼ同様の糖額生産をすることがこれまでの研究により分ってきた。しかも、アジド基は無傷のまま回収されるのである。 細胞に投与すればシアリル化体である 型糖額を主に生産し、 細胞に投与すれば、ガングリオ系列の3糖、4糖、5糖(それぞれの糖類部分)を合成して、細胞外へ(培地中へ)放出する。これらのプライマー間で異なる点は、細胞への取り込み量と細胞に対する毒性である。無置換プライマーやアジドプライマーと比較して アジドブライマーは細胞内に取り込まれ易い。水中での臨界ミセル濃度はほぼ同じ程度であるが、界面活性能の違い (アジドブライマーが最も大きい界面活性能を持っている)が細胞内への取り込まれ易さに

影響していると思われる 糖鎖生産のための最適濃度はアグリコンの種類によって も異なり、 アジドプライマーを 細胞に投与する場合の 最適濃度は μ 、 アジドプライマーでは µ である。 これらの最適濃度で培地中に投与された2種類のプライマー の細胞内濃度はほぼ等しく、生産されるシアリルラクトース 化合物の量もほぼ等しい。即ち、糖鎖プライマーにおけるア グリコンの構造が細胞内へのプライマー取り込み量に影響し ているのに対して、細胞外への放出時にはアグリコン構造の 違いがそれほど影響していないことが分る。しかも、最適濃 度以上の量を投与するといずれも細胞毒性を示して糖鎖生産 量が減少することから、細胞内プライマー濃度が細胞毒性に 関与していると思われる

アジド基の代わりにビニル基(

)を

Fig. 10. Saccharide elongation on fluorous primer.

the culture medium by using 10-undecenyl lactoside which has a vinyl group instead of an azido group. The 10-undecenyl lactoside is taken up to B16 cells to afford the same sialylated product as other primers (13).

It is noteworthy that the long alkyl chain which is substituted by several fluorine atoms can be used for the primer to produce the oligosaccharides. Since the fluorous compound which contains many fluorine atoms has an affinity for other fluorous compounds, it is usable for the separation process organic synthesis. Therefore, the isolation of the product becomes easy by using the fluoroalkyl lactoside as a saccharide primer (Fig. 10).

The dodecyl (C12) group is most effective for oligosaccharide production with saccharide primer method. It is estimated that the fluoroalkyl chain whose length is C12 is suitable for carbohydrate production. Partially fluorinated dodecyl lactosides which are $C_6F_{13}C_6H_{12}$ -lactoside and $C_{10}F_{21}C_2H_4$ -lactoside are synthesized and added to the culture medium, showing the same behavior as non-fluorinated primers (14). However, a high concentration of highly fluorinated lactoside primer ($C_{10}F_{21}C_2H_4$ -lactoside) shows the cytotoxicity. On the other hand, $C_{10}F_{21}C_2H_4$ -glucoside has low toxicity while dodecyl glucoside shows strong cytotoxicity. Such strong cytotoxicity may depend on the surface activity which is caused by the balance of hydrophilic and hydrophobic parts.

It is expected that the C₆F₁₃C₆H₁₂-sialyl lactoside which is produced by incubating B16 with C₆F₁₃C₆H₁₂-lactoside is selectively extracted with fluorous solvent. However, C₆F₁₃C₆H₁₂-sialyl lactoside is insoluble in fluorous solvents such as perfluorohexane and perfluorotoluene, while it is soluble in the polar solvents such as methanol which does not contain the fluorine atoms. It is caused by the high polarity of hydroxyl and carboxyl groups in the saccharide

用いても、培地中から糖鎖伸長化合物を単離することが可能である。これらのプライマーを 細胞に投与すると、ラクトースプライマーの場合と同様にシアル酸が伸長した化合物を得ることができる。

置換アグリコンの中で特筆すべきは複数のフッ素原子置換アグリコンである。多数のフッ素原子で置換したアルキル基(フッ化炭素)はフルオラス化合物と呼ばれ、フッ素化合物同士の観和性を示すので、有機合成における化合物の精製に用いられる。そこで、複数のフッ素原子で置換したアグリコンを有するラクトシドを細胞培養系に投与することによって、生成物の単離精製を容易にすることが可能となる 図 。

糖鎖プライマー法による糖鎖生産には炭素数 の長鎖ア ルキル基が有効であり、水素原子をフッ素原子で置換したア グリコンにおいても の化合物が適すると思われる。そこ で、炭素 個分および 個分をフッ素で置換した

および をアグリコンとしてラクトシドを合成して 細胞に投与すると、ファ素を持たないプライマーと同様の挙動を示した 。但し、ファ素含量の多い ラクト シドを高濃度で投与すると細胞毒性を示すようになる。その 一方で、ドデシルグルコシドや グルコシドの非常 に強い細胞毒性が をアグリコンとすることで緩和 されることは興味深い。このような長鎖アルキルグリコシド の細胞毒性は、親水部分と疎水部分の微妙なパランスによる 界面活性能の違いによるものと推測される。

ラクトシドを 細胞に投与した際の生成物 シアリルラクトシドは、フッ素を含む溶媒 (フルオラス溶媒) によって選択的な抽出が可能であると考えられる。しかしながら、パーフルオロヘキサンやバーフルオロトルエンには溶解せず、フッ素を含まないメタノール等の極性溶媒に溶解する。これは、糖鎖部分のヒドロキシル基やカルボキシル基の極性が高いためと考えられる。そこで、ヒドロキシル基を有するフルオラス溶媒であるペンタフルオロ

portion. Fluorous solvents having hydroxyl group such as pentafluoro penthanol and nonafluoro hexanol are used for the selective extraction of $C_oF_{12}C_oH_{12}$ -sialyl lactoside. Pentafluoro penthanol and nonafluoro hexanol do not dissolve the dodecyl lactoside and its sialylated compound. Therefore, both hydrophilic interaction and fluorous interaction occur (15), and it can be called "Fluoro-amphiphilic."

As well as the kind of aglycon, the configuration of the glycoside linkage in the saccharide primer is effective on the saccharide elongation by the cell. Both dodecyl α and β -lactosides can be used as primers for oligosaccharide production, while only β -isomers of dodecyl galactoside is usable for saccharide elongation (17).

G. Glycan Array

Though the research on the function of oligosaccharides in cells and tissues has developed, the elucidation of the whole picture of the function of glycan is not yet sufficient. To achieve high-throughput analysis of carbohydrate recognition, it is necessary to construct the screening system using the glycan library. Fundamental research for the development of glycan array has been increasing recently (18-21). For the development of glycan array, the preparation of glycan library and the method of immobilization to solid support and detection are required. In many papers, the adsorption and chemical immobilization of glycans to solid supports have been described. As we established the methodologies to obtain saccharide library using cell function, in the next step we are developing the immobilization method for glycan library produced by cells. For example, we investigated the utilization

ベンチルアルコール、ノナフルオロヘキシルアルコールを用いると、選択的な抽出が可能となる。一方、ファ素を含まない通常のラクトースプライマー(ラクトシド)およびその糖鎖伸長化合物 シアリルラクトシドはベンタフルオロベンチルアルコールとノナフルオロヘキシルアルコールには溶解しない。即ち、親水性の相互作用とフルオラスの相互作用の両方が働いており 、フルオラス両親媒性(

)と呼んでよさそうである。

アグリコンの種類ではないが、アグリコン (長鎖アルキル 基) と精鎖の間の結合の立体配置も精鎖伸長に影響する。ラ クトースプライマーはα体とβ体の両方に精鎖伸長が起こる が、ガラクトースプライマーの場合にはβ体のみに精鎖伸長 が観察される。

糖鎖アレイ

生体中のオリゴ精鎖の機能に関する研究が進展してきているが、精鎖の機能の全貌を明らかにしたわけではない。精 鎖認識のハイスループットな解析を達成するには、精鎖ライ ブラリーを利用したスクリーニングシステムを構築する必要 がある。精鎖アレイの開発のための基礎研究はこの数年で急 速に増えてきている - 。精鎖アレイの開発には、精鎖ラ イブラリーの作製と基板への固定化と検出手法の開発が要求 される。多くの論文では、オリゴ精鎖を基板に吸着もしくは 化学的に固定化する方法の開発について述べている。我々は 細胞を用いた糖鎖ライブラリーの構築の方法論を構築したの で、次のステップとして細胞に作らせた精鎖ライブラリーを 基板に固定化する手法を開発している。たとえば、糖鎖ブラ

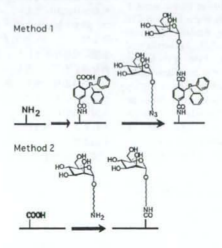


Fig. 11. Immobilization method of azido glycoside and amino glycoside

of saccharide primer having reaction active groups such as the azido group. 12-Azidododecyl glycosides were successfully immobilized onto a sensor chip by either the Staudinger reaction (22, 23) or reduction of the azido group followed by condensation reaction (Fig. 11). Specific bindings of lectin or antibody to the immobilized glycan were achieved by the both methods (16). Since the saccharide primers having a functional group such as the azido group were also glycosylated in cells, it is expected that the saccharide primer method will be useful for the development of glycan array.

A consortium for functional glycomics of United States of America urged the research and development on glycan array (24, 25), and we can freely browse the analysis for carbohydrate recognition of lectins, antibodies, and influenza virus on the website (26). It is very worthwhile to share such research results for the researchers of glycobiology and glycoengineering. Henceforth, the improvement of glycan library will be carried out by the development of new techniques for the immobilization method, detection method and production of glycan library. Here, There is knowledge to be considered in the development of glycan array. The quantitative analysis on the carbohydrate recognition using glycolipid monolayer by Sato et al. indicated that the optimum glycolipid density for carbohydrate recognition was dependent on the variety of sugar-binding molecules and lipid matrices (27-30). This fact suggested the problem such as missing the molecules that could recognize the glycan becauset the sugar density on the glycan array was not optimum. Furthermore, in the development of glycan array, improvement of the immobilization method as well as the quality of the glycan library will become important. By utilizing the merit of saccharide primer method that synthesizes the oligosaccharide by cells, we have planed the development of the glycan array that covers the oligosaccharides appearing in specific cells and organs.

H. Conclusion

The several methods to obtain glycans have been established as described in the introduction. However, in practice it is difficult to obtain all glycans by one method. By utilizing the individual features, it is possible to construct a comprehensive glycan library. The cells produce various glycoconjugates using complex biosynthetic pathways. Though the glycans expressed in cells should have important functions individually, our understanding about them is insufficient. Thus, the construction of a library of glycans expressed on cells will certainly be behind the glyco-research.

The libraries of genes, peptides and proteins have already become important tools for many researchers. The research for selection of functional molecules from those libraries has been frequently carried out. Therefore, the イマーにアジド基の様な官能基を導入した誘導体を利用する 手法について検討した。アジド基を有したアルキルグルコシ ドの基板への固定化は、アジド基をアミノ基に還元して縮合 する方法、あるいはトリフェニルホスフィン誘導体をリンカー として 反応 により固定化する方法を行って いる(図)。いずれの方法でも固定化した糖鎖はレクチンや 抗体分子と特異的に結合することが示されている 。官能 基を有する糖鎖プライマーも細胞内で糖鎖伸長を受けること から、糖鎖プライマー法は糖鎖アレイの開発において有用な 手法になると期待される。

米国の機能グライコミクスのコンソーシアムは、精鎖アレ イに関する研究と開発を推進しており 、、ウエブサイト においてレクチン、抗体あるいはインフルエンザウイルスの 認識等の解析結果を公開している。このような研究成果 が共有できることは精鎖生物学や精鎖工学の研究者にとって 大変有意義である。今後、固定化方法や検出方法の改善や糖 鎖ライブラリーの増大など、糖鎖アレイの改良が行われて行 くであろう。糖鎖アレイにおいて考慮すべき知見がある。佐 藤らが行ってきた単分子膜を用いた精鎖認識の定量的な解析 では、精鎖認識に最適な精鎖密度は精鎖を認識する分子の種 類やマトリックス脂質に依存していた - 。これは、作製 された精鎖アレイ上の精鎖密度の違いにより、精鎖を認識す る分子を見逃してしまう危険性を示唆している。今後の糖鎖 アレイの開発においては、糖鎖ライブラリーの質を向上させ ることのみならず、固定化法の改良が重要になってくるであ ろう。細胞に糖鎖を作らせるメリットを利用することで、特 定の細胞や臓器に発現している精鎖を網羅した精鎖アレイを 開発することを計画している。

結 論

序論で述べたように糖鎖を得るために種々の方法が確立されてきている。しかしながら全ての糖鎖をひとつの手法で手に入れることは現実的に困難である。それぞれの特徴を利用することで広範囲の糖鎖ライブラリーの構築が可能になるであろう。細胞は複数の生合成経路を使って多種類の複合糖質を作り出している。細胞で発現している糖鎖はそれぞれに重要な機能を有しているはずであるが、それに対する我々の理解は十分ではない。よって、細胞上で発現している複雑なオリゴ糖鎖のライブラリーの構築は、糖鎖の研究を確実に後押しすることになるであろう。

遺伝子、ペプチドあるいはタンパク質のライブラリーは既 に多くの研究者の重要な技術の一つになっている。そのよう なライブラリーの中から機能性の分子を取り出す研究が活発 construction of a glycan library is desired for accelerating the research in glycoscience. The glycan library is indispensable for the preparation of glycan array. In the development of a glycan library, it is necessary to make various glycans even in a small quantity. From this viewpoint, the authors are sure that the production of oligosaccharides using animal cells has advantages for the analysis of carbohydrate recognition.

To utilize cells as a factory for oligosaccharides, it is necessary to reveal the potential of cells to synthesize glycans. Research on the synthesis of oligosaccharides by cells using the saccharide primer method has just begun. In the future, the development of a practical glycan synthesis process using cells will be achieved by the development of cells having excellent productivity and improvement of the culture method.

Acknowledgements

This work was partly supported by funds from the Program for Promotion of Basic Research Activities for Innovative Biosciences (Pro BRAIN).

に行われている。糖鎖ライブラリーの確立は、糖鎖アレイの 作製には不可欠であり、糖鎖科学の研究を加速するのに不可 欠である。精鎖アレイの開発では少量でも多種類の精鎖を作 る必要がある。そういう点において、動物細胞を用いてオリ ゴ精鎖を生産させることは精鎖認識の解析において利点があ ると著者らは確信している。

細胞を糖鎖の工場として活用するためには、細胞の有する 精鎖合成能力を明らかにする必要がある。精鎖プライマー法 により細胞でオリゴ精鎖を作製する研究は始まったばかりで ある。今後、細胞を用いた実用的な糖鎖合成プロセスの開発 は優れた生産性を有する細胞の開発あるいは培養法の改良等 により達成されるであろう。

本研究の一部は生物系特定産業技術研究推進機構の研究 費により行われた。

References

- 1. Miura, Y., Arai, T., and Yamagata, T. (1996) Carbohydr. Res. 289, 193-199
- 2. Miura, Y., and Yamagata, T. (1997) Biochem. Biophys. Res. Commun. 241, 698-703
- Nakajima, H., Miura, Y., and Yamagata, T. (1998) J. Biochem. 124, 148–156
- Okayama, M., Kimata, K., and Suzuki, S. (1973) J. Biochem. (Tokyo) 74, 1069–1073
- Schwartz, N. B., Galligani, L., Ho, P.-L., and Dorfman, A. (1974) Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 71, 4047–4051
- Sarkar, A. K., Fritz, T. A., Taylor, W. H., and Esko, J. D. (1995) Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 92, 3323–3327
- Sarkar, A. K., Rostand, K. S., Jain R. K., Matta, K. L. and Esko, J. D. (1997) J. Biol. Chem. 272, 25608–25616
- Kojima, N., Handa, K., Newman, W., and Hakomori, S. (1992) Biochem. Biophys. Res. Commun. 182, 1288–1295
- Kuan, S.-F., Byrd, J. C., Babaum, C., and Kim, Y. S. (1989) J. Bio. Chem. 264, 19271–19277
- Zhuang, D., Grey, A., Harris-Brandts, M., Higgins, E., Kashem, M. A., and Dennis, J. W. (1991) Glycobiology 1, 425–433.
- 11. Kasuya, M. C. Z., Wang, L. X., Lee, Y. C., Mitsuki, M., Nakajima, H., Miura, Y., Sato, T., Hatanaka, K., Yamagata, S., and Yamagata, T. (2000) Carbohydr. Res. 329, 755-763
- Kasuya, M. C. Z., Kobayashi, M., Watanabe, Y., Sato, T., and Hatanaka, K. (2005) Chemistry & Biodiversity 2, 1063–1078
- Hatanaka, K., Kobayashi, M., and Kasuya, M.C., (2004) Seisan Kenkyu 56, 234–238
- 14. Kasuya, M. C. Z., Cusi, R., Ishihara, O., Miyagawa, A., Hashimoto, K., Sato, T., and Hatanaka, K., (2004) Biochem. Biophys. Res. Com-
- Kasuya, M. C. Z., Ito, A., Cusi, R., Sato, T., and Hatanaka, K., (2005) Chem. Lett. 34, 856–857
- Sato, T., Fujita, S., Kasuya, M.C.Z., Hatanaka, K., and Yamagata, T. (2004) Chem. Lett. 33, 580–581
- Kasuya, M.C.Z., Ikeda, M., Hashimoto, K., Sato, T., and Hatanaka, K. (2005) J. Carbohydr. Chem. 24, 705–715
- Fukui, S., Feizi, T., Galustian, C., Lawson, A.M., and Chai, W. (2002) Nature Biotech. 20, 1011–1017
- 19. Houseman, B.T., and Mrksich, M. (2002) Chem. Biol. 9, 443-454
- Park. S., and Shin, I. (2002) Angew. Chem. Int. Ed. 41, 3180-3182
- 21. Faizo, F., Bryan, M. C., Blixt, O., Paulson, J. C., and Wong, C.-H. (2002) J. Am. Chem. Soc. 124, 14397-14402
- Saxon, E., Armstrong, J.I., and Bertozzi, C.R. (2000). Org. Lett. 2, 2141–2143
- Saxon, E., Luchansky, S. J., Hang, H.C., Yu, C., Lee, S.C., and Bertozzi, C.R. (2002) J. Am Chem. Soc. 124, 14893–14902
 Blixt, O., Head, S., Mondal, T., Scanlan, C., Huflejt, M.E., Alvarez, R., Bryan, M.C., Fazio, F., Calarese, D., Stevens, J., Razi, N., Stevens, D.J., Skehel, J.J., van Die, I., Burton, D.R., Wilson, I.A., Cummings, R., Bovink, Ni., Wong, C-H, and Paulson, J. C. (2004) Proc. Natl Acad. Sci., USA. 49, 17033-17038
- Stevens, J., Blixt, O., Glaser, L., Taubenberger, J.K., Palese, P., Paulson J.C., and Wilson, I.A. (2006) J. Mol. Biol. 355, 1143–1155
- 26. http://www.functionalglycomics.org/static/consortium/
- Sato, T., Serizawa, T., and Okahata, Y. (1994) Biochem. Biophys. Res. Commun. 204, 551–556
- 28. Sato, T., Serizawa, T., and Okahata, Y. (1996) Biochim. Biophys. Acta 1285, 14-20
- 29. Sato, T., Serizawa, T., Ohtake, F., Nakamura, M., Terabayashi, T., Kawanishi, Y., and Okahata, Y. (1998) Biochim. Biophys. Acta 1380, 82 -97
- Hashizume, M., Sato, T., and Okahata, Y. (1998) Chem. Lett. 399-400

=Profile of the Authors =



Toshinori Sato is Professor at Keio University. He obtained an MS degree in Engineering in 1983 from Kyushu University, and Doctor s degree in Engineering in 1990 at Kyoto University. He was Assistant Professor in Nagasaki University from 1983-1990, in Kyoto University 1990-1992. Next, he was Associate Professor in Tokyo Institute of Technology from 1992-2000. He moved to Keio University in 2000. His research interests focus on physicochemical study of biomembranes, construction of oligosaccharide library, phage-displayed peptide library, and drug delivery systems.



Kenichi Hatanaka is Professor at The University of Tokyo. He graduated from the faculty of engineering at The University of Tokyo in 1978, and obtained a Doctor s degree in Engineering at The University of Tokyo in 1983. He was Postdoctoral Fellow at Riken (1983), Research Associate at The University of Tokyo (1983-1989), Postdoctoral Fellow at The University of Tokyo (1983-1989), Postdoctoral Fellow at The University of Tokyo (1989-2000), Associate Professor at The University of Tokyo (1999-2001), and Professor at The University of Tokyo (2001-). His specialty is bioengineering of carbohydrates.



Hironobu Hashimoto is Professor and Dean of Faculty for the Assessment and Research of Degrees, National Institution for Academic Degrees and University Evaluation. He graduated from the Department of Chemistry, Tokyo Institute of Technology (1965) and received his Doctor's degree in Chemistry in the same university (1969). After three years' study on Stereochemistry of enoyl-CoA dehydrogenases under Professor Helmut Simon at TU Munich as a visiting researcher, he became an associate Professor in 1978 and full Professor in 1987 at the Research Institute of Natural Product, TIT. He moved to the School of Bioscience and Biotechnology, TIT in 1990 in line with the reconstruction of the education and research systems. He is interested in design and synthesis of carbohydrate mimetics which could interact with biologically important proteins. He enjoys mountain-walking and Japanese chess. Last year he moved to the present institution.



Tatsuya Yamagata is one of the founders of FCCA and TIGG, both of which were born in 1989. He served as Chief Executive Secretary in FCCA from 1989-1995 and Editor-in-Chief of TIGG from 1989 through 1998. He graduated from the University of Tokyo in 1960, obtained an MS degree in Science in 1962 at The University of Tokyo (in the laboratory of Prof. Fujio Egami) and Doctor of Science in 1968 at Nagoya University. He started career in the laboratory of Prof. Sakaru Suzuki at Nagoya University where he worked on matrix biology, with special reference to chondroitinases and chondrosulfatases. After spending two years as Research Associate in the laboratory of Dr. Lennart Roden at the University of Chicago, he moved in 1973 to Mitsubishi Kagaku (formerly Kasei) Institute of Life Sciences where he worked on what is called Glycobiology nowadays. In 1986 he found endo-type glycosphingolipid hydrolyzing enzyme, endoglycoceramidase, with Dr. Makoto Ito and since then he focused himself mainly on glycolipid

functions. He was Professor at the Tokyo Institute of Technology from 1993 to 1998 and Japan Leather Research from 1998 to 2003. Since then he with his wife Sadako have been working together as professors at Shenyang Pharmaceutical University in Shenyang located in the Northeastern part of China where they are devoting themselves to research and education.

Identification of Oligosaccharide-Recognition Molecules by Phage-Display Technology

ファージ提示技術によるオリゴ糖鎖を認識する分子の同定

Matsubara, Teruhiko; and Sato, Toshinori

Department of Biosciences and Informatics, Faculty of Science and Technology, Keio University, 3-14-1 Hiyoshi, Kouhoku, Yokohama 223-8522, Japan

FAX: 81-45-566-1447, E-mail: matsubara@bio.keio.ac.ip

Key Words: phage display, random library, affinity selection, glycoconjugates, evolution

Abstract

A. Introduction

Glycoconjugate-binding molecules can contribute a great deal to carbohydrate research and carbohydrate-related diseases. However, it is difficult to obtain carbohydratespecific antibodies due to low immunogenicity of glycoconjugates. Recent phage-display technology serves a new methodology to identify glycoconjugate-specific molecules effectively from large repertory of candidates. Many libraries such as peptide library, antibody library, and mutation lectin library have been applied for this purpose. By using this system, we will be able to design carbohydratebinding molecules having the affinity and specificity we need.

Plant lectin, toxin, anti-carbohydrate antibody are available for labeling and purification of glycoconjugates, and regulation of bioactivities (1-3). However, repertories of carbohydrate structure recognized by these proteins are limited. In general, immunogenicity of glycoconjugates is weak, carbohydrate-specific antibodies are not easily obtained due to low susceptibility of immune animals (4,5). This is because there are similar carbohydrate structures in our body, if the anti-carbohydrate antibodies are generated, these antibodies attack ourselves. These conditions are autoimmune diseases; for example, caused by anti-ganglioside antibodies, Guillain-Barre syndrome (6), Miller-Fisher syndrome (7), chronic inflammatory demyelinating polyradiculoneuropathy (8), and multifocal motor neuropathy (Lewis-Sumner-Parry syndrome) (9) are well-known.

Carbohydrate recognition is achieved by the combination of hydrogen bonding(s) and hydrophobic interaction(s) (3,10). Especially, hydrogen bonding is involved in the binding specificity. Most of the carbohydrate-binding proteins such as lectins, enzymes, and antibodies have multiple carbohydrate recognition domains (CRDs) (or sugar binding domains, SBDs). The CRDs form multimers, which increase their affinity for carbohydrates. Association constants (K,s) of lectin-mono- and lectin-oligosaccharide interaction

複合糖質に結合する分子は糖鎖研究および糖鎖の関連す る病気に大きく貢献できる。しかし糟質の低い免疫原性のた め、目的の糖鎖に結合する抗体を得ることは容易ではない。 近年のファージ提示技術により、膨大な候補の中から効率的 に糖鎖特異的な分子を得ることができるようになった。これ までにペプチドライブラリー、抗体ライブラリー、変異レク チンライブラリーなどの様々なライブラリーが適用されてい る。このシステムを用いれば、我々の必要な親和性や特異性 を持つ糖鎖結合分子を設計することができるだろう。

A. はじめに

複合糖質の標識や精製、生理活性の制御には植物レクチ ン、毒素、抗糖鎖抗体が有用である (1-3)。しかしながら、こ れらの分子が認識できる糖鎖の種類は限られている。一般に 糖鎖は免疫原性が低く、免疫動物の感受性が低いために糖鎖 特異的な抗体が得られにくい (4、5)。これらは類似した糖鎖構 造が体内に存在するため、抗糖鎖抗体が生成すると我々自身 を攻撃してしまうことになる。この状態は自己免疫疾患であ り、例えば抗ガングリオシド抗体で引き起こされるものとし ては、ギラン・パレー症候群(6)、ミラー・フィッシャー症候 群(7)、慢性炎症性脱髓性多発根神経炎(8)、多発限局性運動性 末梢神経炎(ルイス・サムナー・パリー症候群)(9)などがよ く知られている。

糖鎖認識は水素結合と疎水性相互作用の組み合わせで行 われる (3、10)。特に水素結合は結合特異性に関与している。レ クチンや酵素や抗体などのほとんどの糖鎖結合性タンパク質 は複数の糖鎖認識部位 (CRD)(糖鎖結合部位、SBD)を有して いる。CRDが多量体を形成することで、糖鎖との親和性は向 上する。レクチン-単糖およびレクチン-オリゴ糖間相互作