



平成 29 年 3 月 9 日

ナノピラー・ナノスリット技術でマイクロ RNA をミリ秒スケールで抽出 ～1 細胞解析やナノポアシーケンサーへの応用が期待～

名古屋大学大学院工学研究科（研究科長：新美智秀）化学・生物工学専攻 馬場 嘉信（ばば よしのぶ）教授、加地 範匡（かじ のりただ）准教授らの研究グループは、大阪大学産業科学研究所 川合 知二（かわい ともじ）特任教授、九州大学先端物質化学研究所 柳田 剛（やなぎだ たけし）教授、北海道大学大学院工学研究院応用化学部門 渡慶次 学（とけし まなぶ）教授のグループらと共に、ナノピラー・ナノスリット技術を用いて、細胞内に含まれる核酸成分から、新しいバイオマーカーとして期待されているマイクロ RNA（miRNA）のみを 20 ミリ秒以内という超高速で抽出することに成功しました。

miRNA は、22 塩基程度の長さを有する、タンパク質に翻訳されないノンコーディング RNA のひとつであり、他の遺伝子の発現を調節する重要な役割を担っています。特に最近では、この miRNA とがんの発症に高い相関性が見られることが示唆されており、がん診断のための新しいバイオマーカーとして注目を集めています。

これまでも miRNA は、シリカビーズなどを用いた固相抽出法により抽出されてきましたが、数十 μL 以上のサンプル量と人の手による操作が必要であり、現在開発されている 1 分子レベルで DNA や RNA の塩基配列を解読できるナノポアシーケンサーへの前処理操作として適用するには、サンプル量や連続操作の問題などが立ちはだかつていました。

今回開発したナノバイオデバイスは、半導体分野で用いられる超微細加工技術を使い、ナノピラーが生み出す 2 次元ナノ空間の核酸分離原理に、3 次元方向にナノスリットを併せて作製することで異なった核酸分離原理を付与し、これらの相乗効果により従来では数十秒かかっていた miRNA の分離・抽出工程を 100 ミリ秒以内に行うことを実現し、がんのバイオマーカーとして知られる let-7 をわずか 20 ミリ秒で抽出することに成功しました。

このナノバイオデバイスでは、数 pL (10^{-12}L) 程度のサンプル量から miRNA を抽出することができるため、1 細胞から目的の miRNA を抽出し、さらに 1 分子レベルで核酸の塩基配列解読可能なナノポアシーケンサーをはじめとした機器へ一体化することで、本格的な 1 細胞解析を可能にする技術となることが期待されます。

今回の研究成果は、2017 年 3 月 8 日（英国時間午前 10 時）発行の、英国の国際学術誌『Scientific Reports』誌（電子版）に掲載されました。また本研究は、総合科学技術会議により制度設計された最先端研究開発支援プログラムにより、日本学術振興会を通して助成されたものです。

問い合わせ先

< 研究内容 >

名古屋大学大学院工学研究科
准教授 加地 範匡
TEL : 052-789-4498 FAX : 052-789-4666
E-mail : kaji@apchem.nagoya-u.ac.jp

< 報道対応 >

名古屋大学総務部広報渉外課
TEL : 052-789-2016 FAX : 052-788-6272
E-mail : kouho@adm.nagoya-u.ac.jp

【ポイント】

- ・ ナノピラー・ナノスリットを組み合わせることで、新しい核酸の超高速分離原理を実証した。
- ・ 超高速（20 ミリ秒）かつ極微量サンプル（1 pL）からのマイクロ RNA 抽出技術を確立した。
- ・ 1 細胞解析やナノポアシーケンサーへ応用可能な核酸前処理技術となり得る。

【背景】

1 分子の DNA や RNA から塩基配列を読み取る次々世代シーケンサーの能力を余すことなく発揮するには、高速でひとつの細胞から核酸成分を抽出し、目的の核酸成分を抽出するための前処理デバイスが必要です。

これまで、次々世代シーケンサーのためのサンプル調製は、マイクロチューブ・ピペットを用いて人の手で行われてきましたが、この過程が DNA・RNA 解析の大きな律速段階となっていました。次々世代シーケンサーの能力を活かすには、次々世代シーケンサーの読み取り速度（例えばナノポアシーケンサーであれば、1 塩基/1 ミリ秒）以上の速度で前処理ができるデバイスの開発が強く望まれていました。

【研究の内容と成果の意義】

これまでナノピラーだけ、もしくはナノスリットだけを用いて行った DNA 分離には数十秒の時間を要していましたが、今回の研究ではこれらを組み合わせることで、数十ミリ秒という 1000 倍近い大幅な分離の高速化を達成しました。また、希少なサンプルなどを扱う際にはサンプルロスが許容されないため、今回の研究ではサンプルを分離・抽出する前に濃縮する技術も開発しました。これにより、たったひとつの細胞が有する極微量の核酸であっても、事前に濃縮や増幅することなく、高速に分離・抽出することが可能になると期待されます。

開発した手法は、全てマイクロ流路内で行われるため、次々世代シーケンサーのひとつであるナノポアシーケンサーのような半導体微細加工技術を用いて作製されるデバイスへの統合・一体化が容易に可能です。

今後は、基礎生物学分野といった学術領域だけにとどまらず、臨床診断分野といった様々な分野の基盤技術となることが期待されます。

【用語説明】

ナノピラー：

直径数百ナノメートルの大きさを有する柱状構造。これらを多数、マイクロ流路内に並べて配置することで、分子ふるい効果や分子の非平衡状態を作り出すことができます。

ナノスリット：

マイクロ流路内に設けられた深さ数百ナノメートルのスリット状構造。DNA や RNA 分子の慣性半径よりも小さく設計することで、エントロピートラッピングとよばれる高分子物理化学的な閉じ込め効果を得ることができます。

シリカビーズ：

非晶質二酸化ケイ素から成る粒子で、カオトロピック試薬存在下、核酸と結合することが知られています。

ナノポアシーケンサー：

ナノメートルサイズの細孔の中に DNA を通すことで、DNA の塩基配列を読む装置。現在、分子内にナノメートルサイズの細孔を有する膜タンパク質を用いた方式と、半導体の微細加工技術を用いてシリコン基板上にナノメートルサイズの細孔を作製して用いた方式の 2 種類が提案されています。

【論文名】

“A millisecond micro-RNA separation technique by a hybrid structure of nanopillars and nanoslits”

(ナノピラーとナノスリットのハイブリッド構造によるマイクロ RNA のミリ秒分離技術)

Qiong Wu, Noritada Kaji, Takao Yasui, Sakon Rahong, Takeshi Yanagida, Masaki Kanai, Kazuki Nagashima, Manabu Tokeshi, Tomoji Kawai, and Yoshinobu Baba

Scientific Reports, 2017, *in press*

(Nature Publishing Group)

<http://www.nature.com/articles/srep43877>

【図・表】

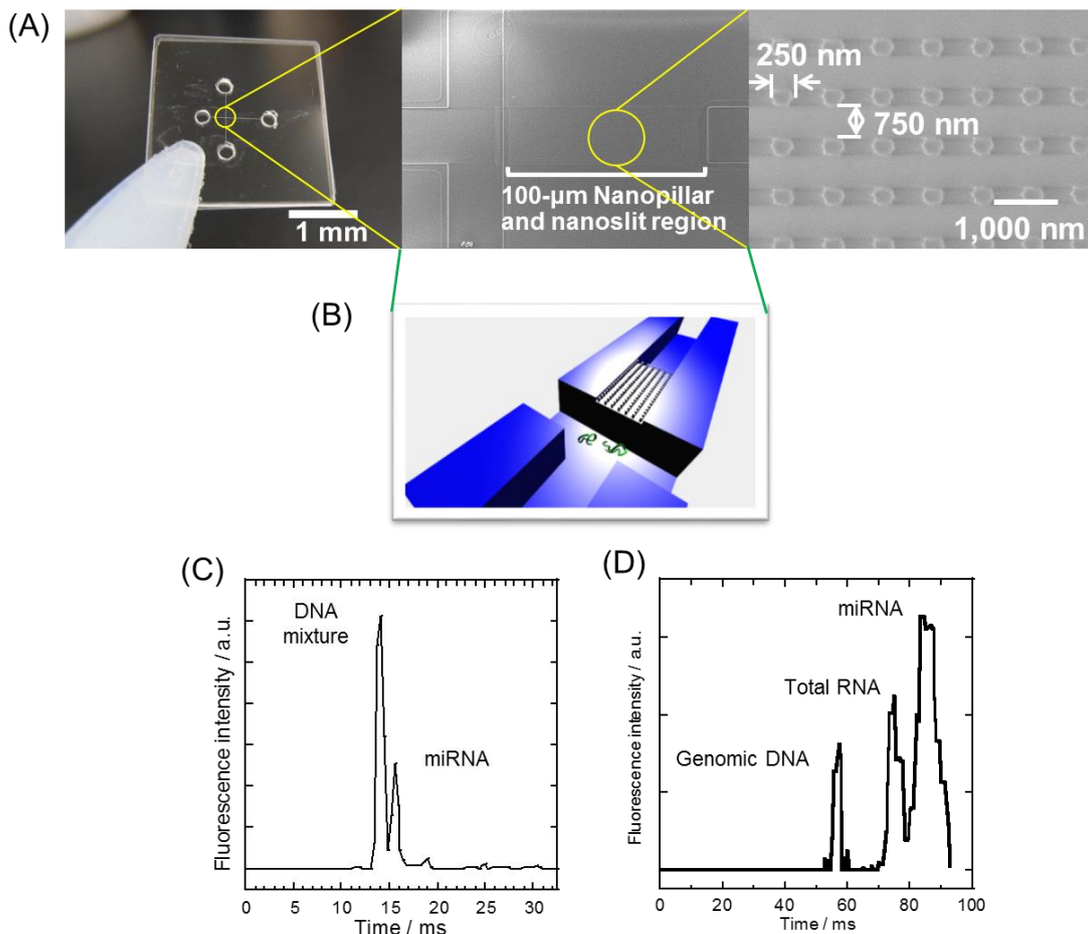


図. (A) ナノピラー・ナノスリットを搭載したナノバイオデバイスの写真。(B) ナノピラー・ナノスリット構造部分の模式図。(C) 様々な長さの DNA 混合物とマイクロ RNA の分離結果。(D) 細胞から抽出した核酸からのマイクロ RNA の分離・抽出結果。



名古屋大学



大阪大学
OSAKA UNIVERSITY



九州大学



北海道大学
HOKKAIDO UNIVERSITY

【問い合わせ先】

〈研究内容に関する対応〉

名古屋大学 大学院工学研究科 准教授 加地範匡

TEL : 052-789-4498 FAX : 052-789-4666

E-mail : kaji@apchem.nagoya-u.ac.jp

〈報道対応〉

名古屋大学総務部広報渉外課

TEL : 052-789-2016 FAX : 052-788-6272

E-mail : kouho@adm.nagoya-u.ac.jp

大阪大学研究推進・産学連携部研究推進課研究プロジェクト推進係

TEL : 06-6879-4786 FAX : 06-6879-4308

E-mail : kensui-kensui-project@office.osaka-u.ac.jp

九州大学広報室

TEL : 092-802-2130 FAX : 092-802-2139

E-mail : koho@jimu.kyushu-u.ac.jp

北海道大学総務企画部広報課広報・渉外担当

TEL : 011-706-2610 FAX : 011-706-2092

E-mail : kouhou@jimu.hokudai.ac.jp