

BIOINDUSTRY

# 分子標的 MR イメージングのための新手法の開拓 [キーワード:多重共鳴NMR, 分子プローブ, イメージング] 准教授 山田久嗣



### Stable-Isotope Labeled PMPC Nanoprobe Enables Unprecedented Molecular Probe-Targeted, Focal MR Imaging of Tumor



Stable-Isotope Labeled Polymeric Nanoprobe 内容:

核磁気共鳴(NMR/MR)技術は、生体内の化学反応を "その 場"・"そのままの状態"で解析可能な有望な手法である。し かしながら、従来の <sup>1</sup>H NMR/MRI では、生体内に膨大に存 在する水や脂質中の <sup>1</sup>H 核由来のバックグラウンドノイズに より、"分子プローブ"の <sup>1</sup>H シグナルを選択的に検出するこ とは難しい。そこで、我々は多重共鳴 NMR 法と多核多重ラ ベル化分子プローブに着目し、「分子」を「標的」として観る新 しいMRI法、すなわち「分子標的MRI」法の確立に挑戦してい る。

最近、我々は、(1) 三重共鳴NMR法を in vivo 代謝反応解 析に応用して、抗がん剤の副作用発現に関連するウラシル 異化代謝反応のその場解析に成功した。また、(2)細胞膜脂 質の一部であるホスホリルコリン骨格を<sup>13</sup>C 核と<sup>15</sup>N 核でラ ベルした生体適合性高分子フ<sup>0</sup>ローブ(<sup>13</sup>C/<sup>15</sup>N-PMPC)を開発 し、本フ<sup>0</sup>ローフ<sup>o</sup>がマウス腫瘍部位に高選択的かつ効率良く 集積すること、(3)その腫瘍部位を「分子標的MRI」により明瞭 に画像化できること、(4) 腫瘍集積と体内動態はプローブの 分子サイズによって制御されること、を明らかにした。さらに、 (5)能動的ターゲッティング機能を有する高分子プローブを開 発し、Her2高発現腫瘍を選択的にMR画像化することに成功 した。

### 分野:生物分子科学

専門:ケミカルバイオロジー

E-mail: yamada.hisatsugu@tokushima-u.ac.jp

Tel. <電話番号088-656-7522>

Fax: <fax番号088-656-7522>



## New Tools for Probe-Targeted Magnetic Resonance Imaging Assistant Professor Hisatsugu Yamada

FACULTY OF BIOSCIENCE& BIOINDUSTRY



The high specificity of 1D triple resonance NMR provides a sound basis for analysis of in vivo metabolic events and evaluation of drug activities.



### Stable-Isotope Labeled PMPC Nanoprobe Enables Unprecedented Molecular Probe-Targeted, Focal MR Imaging of Tumor



Stable-Isotope Labeled Polymeric Nanoprobe

#### Content:

My current research interest is focused on the development of new chemical probes for minimally invasive and diagnostic imaging. NMR/MR is one of the most promising techniques for the analysis of biochemical/biological events, but it has a couple of problems if it is to be applied to complicated living systems. We aim at molecule-based MRI, where the essential tools to overcome the selectivity and sensitivity issues are multiple-resonance NMR/MR technique with stable isotope labeled probes and use of polymers as concentration-amplified probes.

Multiple-resonance NMR is a method that correlates three successive NMR-active nuclei with different Larmor frequencies  $(^{1}H-^{13}C-^{15}N)$  in the present case). This method, which is applicable, in principle, to various HCN compounds, should markedly suppress background noise.

First, we demonstrated that multiple-resonance NMR is applicable to metabolic analysis of  ${}^{13}C/{}^{15}N$ -labeled uracil. Second, we revealed that a  ${}^{13}C/{}^{15}N$ -enriched phosphorylcholine polymer ( ${}^{13}C/{}^{15}N$ -PMPC) accumulates in the tumor highly selectively and efficiently, the tumor can thus be clearly in vivo MR-imaged, and the efficient tumor-targeting of the present probe is stimulated primarily by the EPR (Enhanced Permeability and Retention) effect. Third, we also revealed that a conjugate of 13C-PMPC with an scFv-fragment of Herceptin (as an active tumor targeter) can selectively image less EPR-susceptible Her2(+) tumor in mice.