



令和元年 9 月 18 日

報道機関各位

東京工業大学  
東北大学  
東京農工大学  
東京大学  
京都大学

## DNA オリガミによる人工細胞微小カプセルの開発に成功

－機能をプログラム可能な分子ロボットの開発に期待－

### 【要点】

- DNA オリガミによるナノプレートで細胞膜を模倣した、人工細胞としての微小カプセルを開発
- 人工的なイオンチャネルを形成させ、微小カプセル間のイオンの輸送に成功
- 分子コンピュータ／分子センサーを搭載した分子ロボットや、人工ニューラルネットワーク、高機能薬剤送達などへの応用に期待

### 【概要】

東京工業大学 情報理工学院の瀧ノ上正浩准教授、石川大輔研究員（現首都大学東京）、東北大学の鈴木勇輝助教、東京農工大学の川野竜司准教授、東京大学大学院総合文化研究科の柳澤実穂准教授、京都大学の遠藤政幸准教授らの研究グループは、**DNA オリガミ**（用語 1）で作製した DNA ナノプレートによって細胞膜を模倣した、人工細胞（微小カプセル、図 1）の開発に世界で初めて成功した。

人工的な膜に細胞膜のような複雑な機能を持たせるには、性質や機能を自在に設計可能な物質を材料とする必要があった。今回開発した、DNA を膜の材料とする微小カプセルでは、DNA の塩基配列を設計することで膜の機能を自在に設計でき、“プログラム”した機能をコンピュータソフトウェアのようにインストールできる。この技術は、分子コンピュータ／分子センサーを搭載した分子ロボット（用語 2）や薬剤送達等への応用が期待される。

研究成果は現地時間 9 月 13 日にドイツ化学会誌「*Angewandte Chemie International Edition*」のオンライン版で公開された。

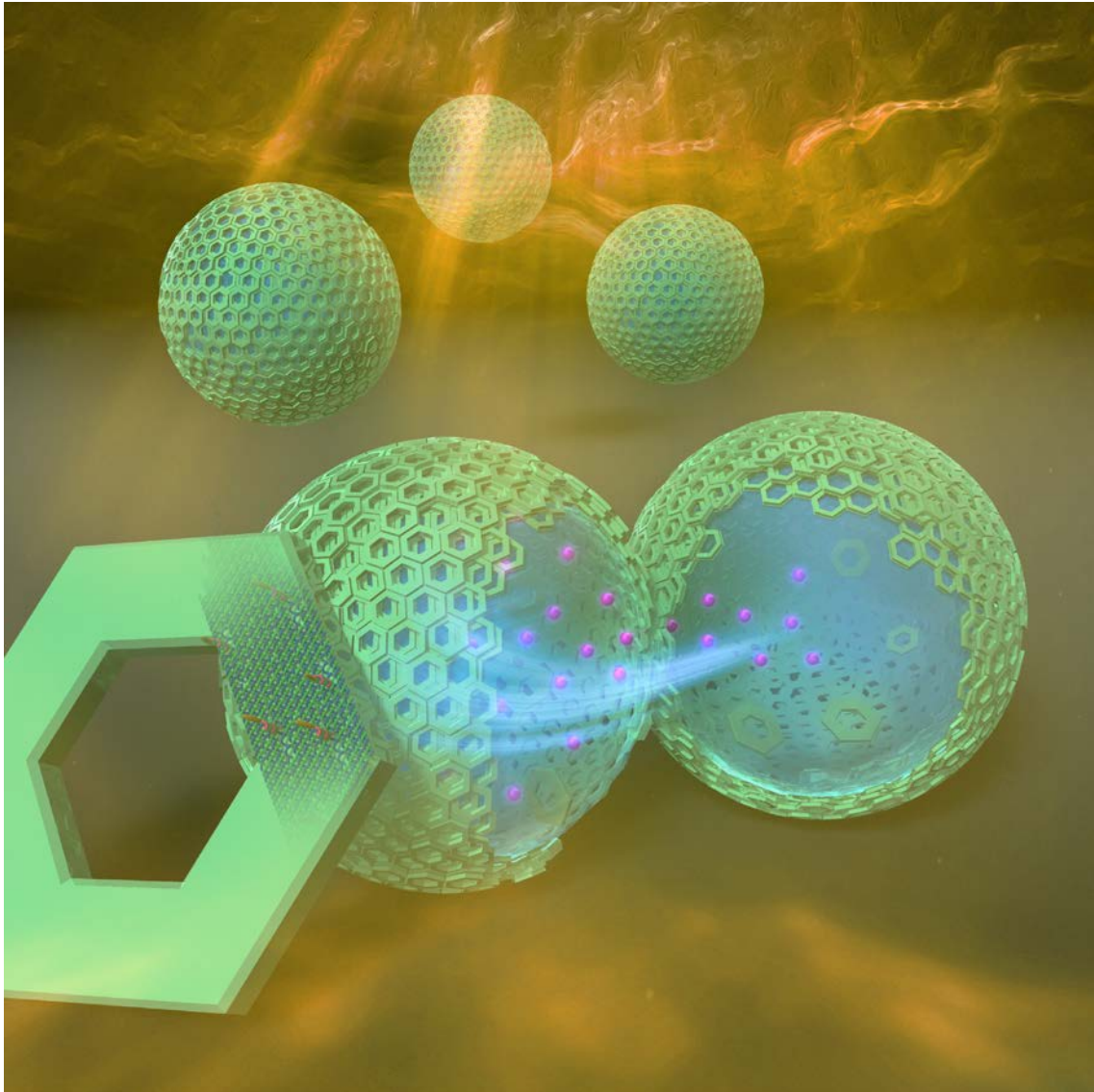


図 1. DNA オリガミによる人工細胞微小カプセルのイメージ

### ●研究の背景と経緯

細胞のような、分子スケールからマイクロスケールにおよぶ、複雑で高機能なシステムを人工的に創ることは、科学技術において究極の目標の一つである。これまでも、細胞膜を模倣した人工的な膜を持つ**人工細胞**（微小カプセル：用語 3）の構築が試みられているが、細胞膜のような機能のある膜を設計・作製することは困難であった。

人工細胞となる微小カプセルの構築には、脂質分子（細胞膜の構成分子）を構成素材とする人工的な膜で水滴を覆った、**油中水滴エマルション**（用語 4）や脂質二重膜小胞（リポソーム）が一般的に用いられる。膜の構成素材としては、脂質分子以外に、**ナノ・マイクロサイズ**（用語 5）の微粒子であるコロイド粒子も

利用されており、その場合の油中水滴エマルションは **Pickering**(ピッカリング)エマルション(用語6)、小胞はコロイドソームと呼ばれている。コロイド粒子の膜によるエマルションや小胞には、物理的な安定性があるだけでなく、コロイド粒子の形状やその表面の改質などにより、さまざまな用途へ利用できるという利点がある。しかし、プラスチックなどの通常物質を材料とするコロイド粒子には、設計性と拡張性の限界が存在する。したがって細胞膜のように、外部からの分子刺激に応答したり、エネルギー(栄養)となる物質を取り込んだりといった複雑な機能を人工的な膜に持たせるには、性質や機能を自在に設計可能な物質を材料とするコロイド粒子を用いる必要があった。

## ●研究成果

研究グループは、生体高分子であるDNAを素材とするDNAオリガミにより、**両親媒性**(用語7)のDNAナノ構造体(DNAナノプレート)を設計・作製した。このDNAナノプレートを一種のナノサイズのコロイド粒子として用いて、油中水滴を覆う膜を形成させ、微小なカプセルを実現した(図2)。さらに、DNAナノプレートにナノサイズの孔を開けることで、微小カプセル間でイオンを輸送可能にし、細胞膜のイオンチャネルのような機能を実現することに成功した。

DNAは本来、親水性の物質であるため、油中水滴エマルションを作るのに必要とされる、界面活性剤のような両親媒性を持たない。そこで研究グループは、DNAオリガミで作製したDNAナノプレートの片面だけに疎水性の有機分子(コレステロール基)を取り付けることで、疎水性と親水性の両方を持つ両親媒性のDNAナノプレートを得ることに成功した。この両親媒性DNAナノプレートを用いて油中水滴エマルションを作製したところ、DNAナノプレートは油水界面に集積することがわかった(図3)。さらに、界面に集積したDNAナノプレートは、脂質分子のように流動的に動くのではなく、積層した非流動的なコロイド粒子のようにふるまうことが明らかになった。

また、一般的には細胞膜の膜タンパク質を介して行われるイオンチャネル機能を、両親媒性DNAナノプレートで安定化された微小カプセルへ実装することを試みた。DNAナノプレートにナノサイズの孔を構築し、2つの微小カプセル同士を接触させたところ、イオンの輸送による微小電流が測定された(図4)。さらに測定された電流値から、形成したナノチャネルの大きさを算出するため、数値シミュレーションも行った。これらの結果から、DNAナノプレートが十数層重なることにより、イオンを輸送するチャネルが形成されているということがわかった。

このように、細胞膜を模倣した微小カプセルの膜の素材に、性質や機能を自在に設計可能なDNAを用いることで、油中水滴を安定に保つ界面活性剤のよ

うな機能と、イオンチャネル機能を同時に発現できる DNA ナノプレートを開発し、細胞のようなイオンの輸送を実現した。これは、微小カプセルの構築に  
従来用いられてきた脂質分子や固体粒子の設計性と拡張性の限界を超え、膜の  
性質と機能を分子レベルから自在に設計できることを示す成果であり、細胞の  
ような複雑な機能を人工的に創り出すために重要な方法論となる。

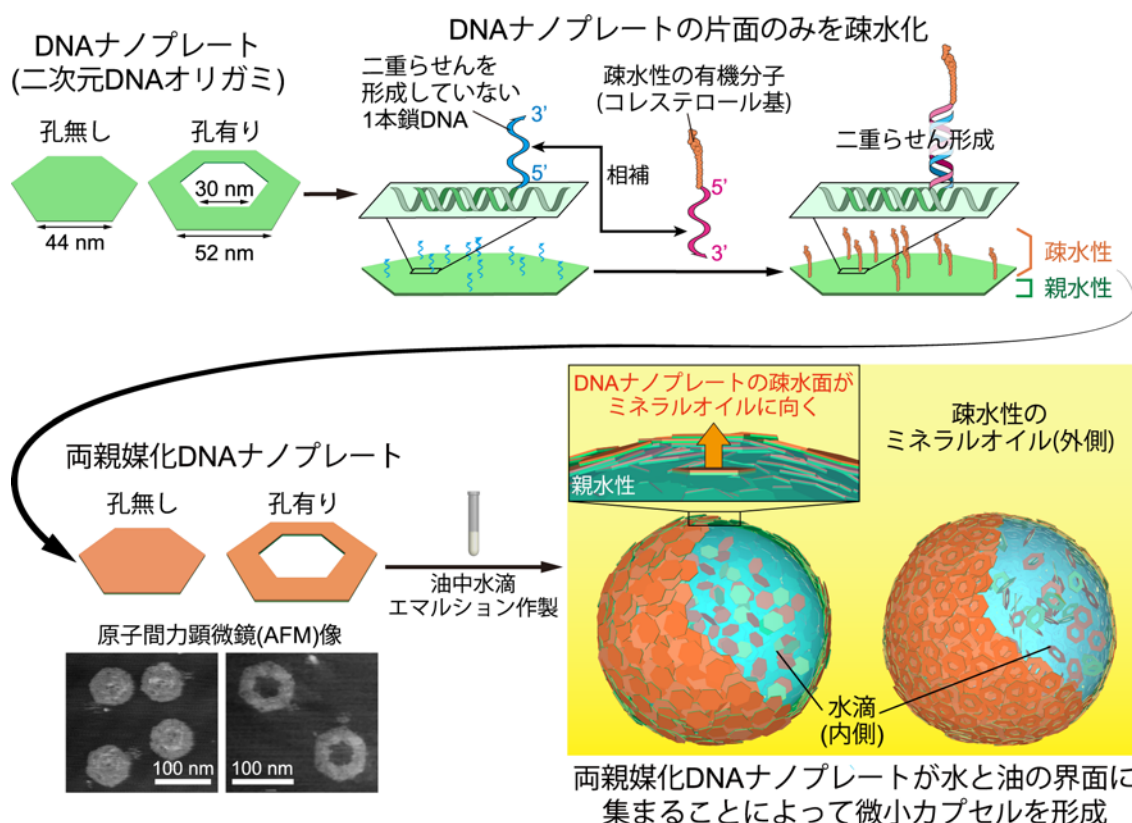


図 2. 両親媒性 DNA ナノプレートおよび微小カプセル作製の概念図。DNA オリガミで、中心の孔無し・有りの 2 種類の六角形 DNA ナノプレートを作製した。DNA はもともと親水性であるため、DNA ナノプレートを親水（水）／疎水（ミネラルオイル）界面に集積させるには、DNA を部分的に疎水化する必要がある。そこで、DNA ナノプレートの片面のみに 1 本鎖 DNA を伸ばし、そこへ相補な 1 本鎖 DNA を二重らせん形成させることで、疎水性有機分子であるコレステロールを取り付け、両親媒性化した。DNA ナノプレートの形成は、原子間力顕微鏡観察から確認された。両親媒性化した DNA ナノプレートを含む水溶液をミネラルオイルに加え、油中水滴エマルジョンを作製すると、疎水化した面がミネラルオイルに向かうことで DNA ナノプレートが界面に集積する。これによって、微小カプセル様の油中水滴空間が形成される。

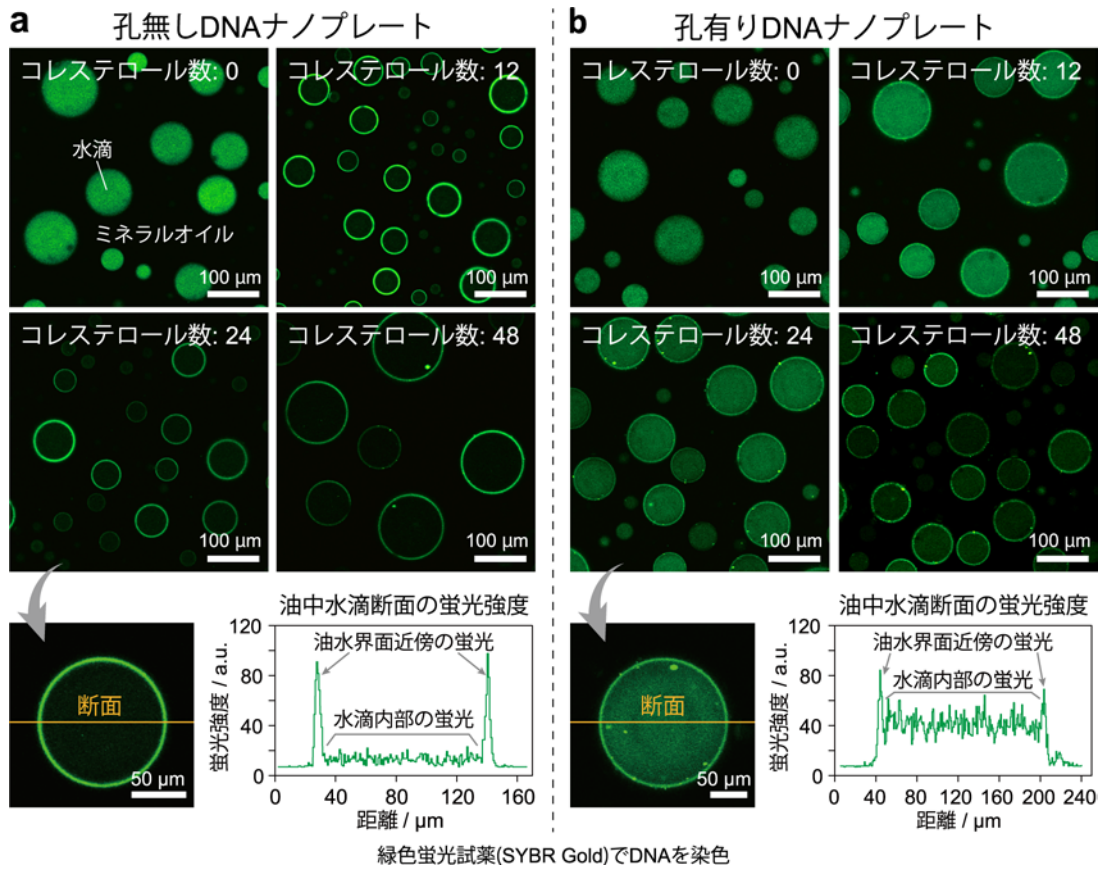


図3. 両親媒性化した (a) 孔無しおよび (b) 孔有り DNA ナノプレートを用いて作製した、油中水滴エマルジョンの共焦点レーザー顕微鏡像。DNA を緑色蛍光試薬で染色しており、緑色部分に DNA ナノプレートが存在することを示している。両親媒性化していない場合（コレステロール数：0）、DNA ナノプレートは親水性のため、水滴中に均一に分散した。一方、両親媒性化した場合（コレステロール数：12 以上）、孔無し、孔有りいずれの DNA ナノプレートも、親水（水）／疎水（ミネラルオイル）界面に集まっている様子が観察された。



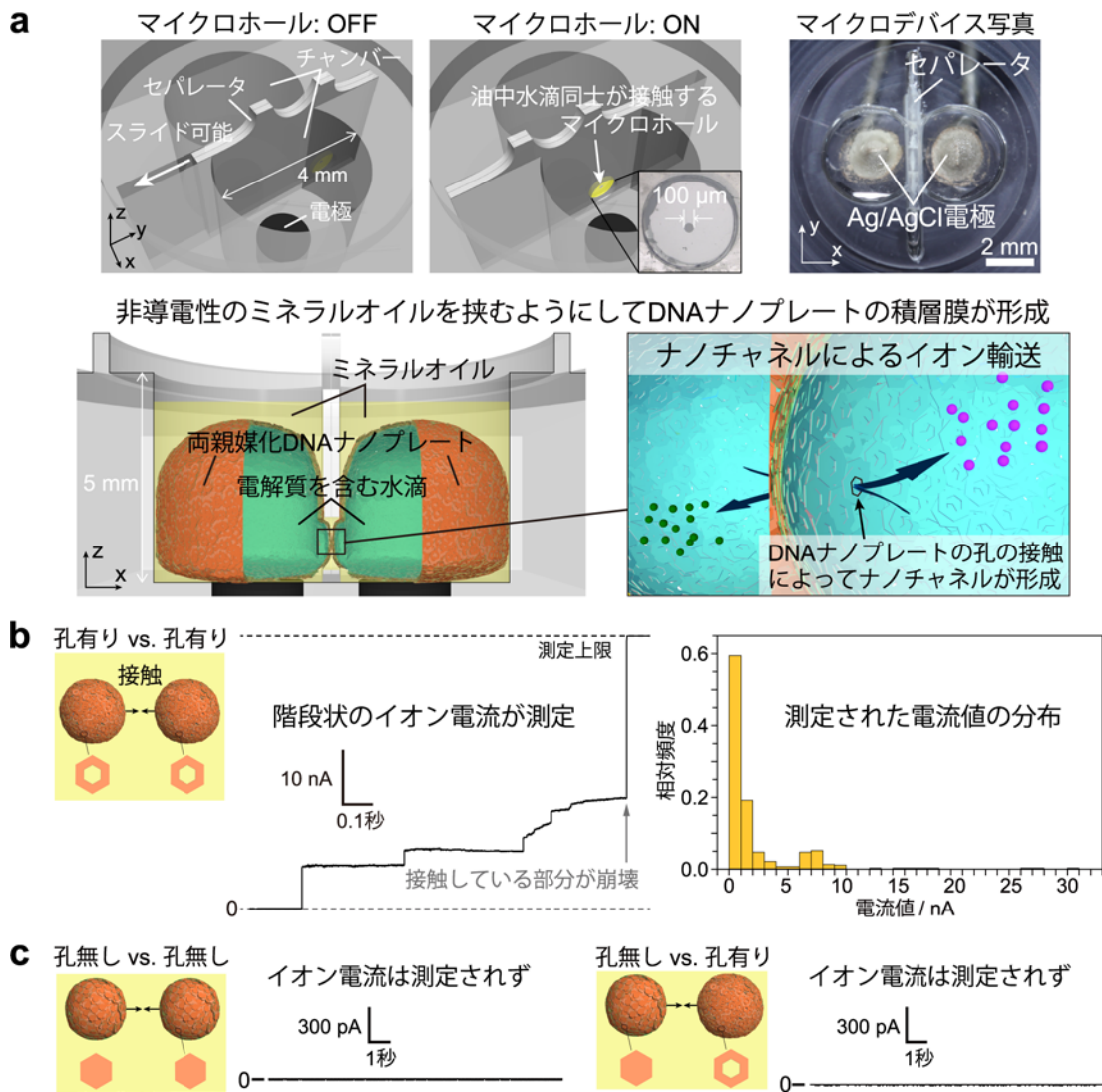


図 4. (a) DNA ナノプレートで覆われた微小カプセル間のイオン電流を測定するために作製したマイクロデバイスの模式図。油中水滴を作るための 2 つの円柱状のくぼみが、直径 100  $\mu\text{m}$  のマイクロホールがあるセパレータで分割されている。くぼみの底には電極が取り付けられており、外部から電圧の制御が可能である。孔有り DNA ナノプレートで覆われた油中水滴を、マイクロホール内でミネラルオイルを挟むようにして接触させると、DNA ナノプレートの孔がつながり、この孔 (ナノチャネル) を通ってイオンが輸送される。(b) 孔有り DNA ナノプレートを接触させた場合、階段状のイオン電流が測定され、ナノチャネルの形成が確認された。(c) 微小カプセルの少なくとも一方に孔無し DNA ナノプレートを用いた場合、接触させてもイオン電流は測定されなかった。

## ●今後の展開

この研究の結果、性質や機能を自在に設計可能な DNA によって、細胞膜を模倣した人工的な膜を持つ微小カプセルを作製することが可能となった。DNA を素材とする研究は、2006 年の DNA オリガミ発表後に急激に増加しており、酵素反応デバイスや情報処理デバイスなど、細胞の個々の機能をナノスケールの DNA 構造体で人工的に創り出す技術が報告されている。今回の研究成果である微小カプセル技術は、膜の性質と機能を DNA の塩基配列から自在に設計できるという利点を活かして、細胞の個々の機能をコンピュータソフトウェアのようにインストールできる技術となり得る。今後は、分子センサーや分子コンピュータによる感覚や知能を持った分子ロボットや、生命科学の工学的研究、薬剤送達等の医薬研究への応用が期待される。

本研究成果は、文部科学省新学術領域研究「感覚と知能を備えた分子ロボットの創成（略称 分子ロボティクス）」および文部科学省 科学研究費補助金、「東工大の星」支援【STAR】、旭硝子財団研究奨励、油脂工業会館研究助成、内藤記念科学振興財団内藤記念女性研究者研究助成金の支援のもとで得られたものである。また東京工業大学の森田雅宗日本学術振興会特別研究員（現 産業技術総合研究所 研究員）、土屋美恵修士課程大学院生（当時）、東京農工大学の大原正行修士課程大学院生（当時）、黒川知加子修士課程大学院生（当時）との共同研究である。

### 【用語説明】

- (1) **DNA オリガミ**：長い 1 本鎖 DNA（主に 7,000~8,000 塩基）と多数の短い 1 本鎖 DNA（数十塩基）から構成される、二次元・三次元の DNA ナノ構造体。作りたい形状に合わせて、長い 1 本鎖 DNA を一筆書き状に折りたたみ、相補となるように設計された短い 1 本鎖で固定することで、数十ナノメートルの構造体を作製できる。カリフォルニア工科大学の Paul Rothemund 博士によって 2006 年に報告された。
- (2) **分子ロボット**：外部から分子の信号を受信し、分子の計算によって判断を下すことで、その環境に対して自律的に反応する、感覚・知能・動作を併せ持つ人工的な分子システム。
- (3) **人工細胞**：実際の細胞の大きさに相当する数十マイクロメートル程度の微小な空間において、細胞の一部の機能を再構成したカプセル状の構造体。細胞膜と同じ成分である脂質分子で覆われた微小なカプセルが一般的だが、本研究のように、コロイド粒子で覆われたものも報告されている。

- (4) **油中水滴エマルション**：互いに混ざり合わない水と油が乳化剤等を加えることで混ざり合い、水滴が油中に分散した状態。食品では、バターやマーガリンなどが挙げられる。一方、油滴が水中に分散したものを水中油滴エマルションといい、牛乳やマヨネーズがこれに当たる。
- (5) **ナノ・マイクロサイズ**：ナノメートル (nm) は  $10^{-9}$  メートル、マイクロメートル ( $\mu\text{m}$ ) は  $10^{-6}$  メートルである。水素原子が 0.1 nm 程度、バクテリアが 1  $\mu\text{m}$  程度の大きさである。
- (6) **Pickering (ピッカリング) エマルション**：洗剤などの界面活性剤分子ではなく、コロイドなどの固体粒子によって安定化されたエマルション。固体粒子の素材は、粘土鉱物や金属などの無機物、またポリマーやタンパク質などの有機物など、多種多様なものが報告されている。この現象は **Walter Ramsden** 博士によって 1903 年に、また **Spencer U. Pickering** 氏によって 1907 年にそれぞれ報告されており、一般的には後者の名前を冠して **Pickering (ピッカリング) エマルション** と呼ばれる。
- (7) **両親媒性**：水となじみやすい (親水性) 部分と、油となじみやすい (疎水性) 部分の両方を持つ性質。この性質を持つ分子やコロイド粒子は、水と油のような、親水性と疎水性の 2 つの相が互いに接触している境界面 (界面) に集まる性質を持つ。両親媒性物質を界面活性剤と呼ぶこともあり、洗剤は界面活性剤の一種である。

### 【論文情報】

掲載誌：*Angewandte Chemie International Edition*

論文タイトル：DNA Origami Nanoplate-Based Emulsion with Nanopore Function

著者：Daisuke Ishikawa, Yuki Suzuki, Chikako Kurokawa, Masayuki Ohara, Misato Tsuchiya, Masamune Morita, Miho Yanagisawa, Masayuki Endo, Ryuji Kawano, Masahiro Takinoue\* (石川大輔、鈴木勇輝、黒川知加子、大原正行、土屋美恵、森田雅宗、柳澤実穂、遠藤政幸、川野竜司、瀧ノ上正浩\*)

DOI：10.1002/anie.201908392

### 【問い合わせ先】

東京工業大学 情報理工学院 情報工学系  
准教授 瀧ノ上正浩

E-mail: takinoue@c.titech.ac.jp,

masahiro.takinoue@takinoue-lab.jp

TEL: 045-924-5680 FAX: 045-924- 5206



**【取材申し込み先】**

東京工業大学 広報・社会連携本部 広報・地域連携部門

E-mail: [media@jim.titech.ac.jp](mailto:media@jim.titech.ac.jp)

TEL: 03-5734-2975 FAX: 03-5734-3661