セルファイン フォスフェイトを用いたT7 RNA ポリメラーゼの精製

セルファインは真球状の多孔性セルロース粒子の表面に様々なリガンド(官能基)を修 飾したクロマトグラフィー充填剤です。抗体医薬、ワクチン、タンパク質製剤などバイオ 医薬品の製造に使用されています。

T7 RNAポリメラーゼは、T7ファージ由来のRNA合成酵素です。鋳型となるDNAからmRNAを 産生する際に用いられます。近年の新型コロナウイルス感染症(COVID-19)のワクチンと して注目されたmRNAワクチンの製造過程において、T7 RNAポリメラーゼが用いられていま す。

セルファイン フォスフェイトは核酸結合タンパク質と親和性を持つアフィニティークロ マトグラフィー担体です。T7 RNAポリメラーゼは核酸結合タンパク質のためセルファイン フォスフェイトで効率的な精製を行うことができます。このレポートではT7 RNAポリメラ ーゼを発現した大腸菌 (pAR1219)の発酵液を硫安沈殿後、セルファインMAX DEAE(弱アニ オン交換担体)、セルファイン フォスフェイトおよびセルファイン ET Clean Lで高純度 に精製した事例を紹介します。セルファイン フォスフェイトを用いることで不純物を除去 し高純度の酵素が精製できます。更に残存する大腸菌由来のエンドトキシンをセルファイ ン ET Clean Lにより高度に除去することが出来ます。

1. セルファイン MAX DEAE による粗精製

T7 RNA ポリメラーゼ (T7 RNAP) を発現する 組換え大腸菌 (pAR1219 由来)を培養し、IPTG による発現誘導により T7 RNAP を含む培養液を 得た。菌体を PBS で洗浄後、リゾチーム 0.2 mg/mL を加えて凍結融解を 3 回繰り返すことで 破砕して、ライセートを得た。ライセートに 35 % (w/v)になるように硫酸アンモニウムを加 え、4℃で一時間攪拌した後、遠心分離して沈殿 物を回収した。

この沈殿物を平衡化バッファー(組成は図1 を参照のこと)で懸濁し、導電率を10.0 mS/cm 以下に調整したサンプルをロードサンプルとし た。陰イオン交換担体のセルファイン MAX DEAE をカラムに充填し、サンプルをロードした。溶 出は塩化ナトリウムによるグラジエント溶出を 行った(図1)。溶出液を回収し、SDS-PAGE お よび酵素活性測定で各フラクションのタンパク 質と DNA の溶出量及び T7 RNAP の活性を測定し た(図2)。酵素活性は市販のキット(T7 RNA polymerase assay kit, ProFoldin)により測定 した。1 unit は、37℃、1時間で、1 nmol ATP を酸性不溶物に取り込むことができる酵素量と 定義されている。夾雑物となる DNA は負に帯電 しているため、陰イオン交換基(DEAE 基)と強 く相互作用する。このため溶出フラクションの 後半で溶出しており、大半のタンパク質と分離 されていた。

TC_Phosphate_N1_V2_J



JNC 株式会社



<u>カラム条件</u>

ロード量: 28.5CV (培養液硫安沈殿物を 10.0 mS/cm になる ように平衡化バッファーで溶解) カラム: 1 mL ミニカラム (6.7 mm ID x 30 mm L, JNC 製)

流速: 0.5 mL/min(85 cm/h、滞留時間2分)

平衡化バッファー(Eq.):

10 mM Tris-HCl pH7.5, 50 mM NaCl, 0.1 mM EDTA, 0.5 mM DTT, 10 % glycerol, protease inhibitor (PMSF 10 µg/mL, benzamidine 100 µM, bacitracin 10 µM) 溶出バッファー: Eq. + 1 M NaCl

図 1 セルファイン MAX DEAE による T7 RNAP の粗精製

赤色で表示された EL2 フラクションが T7 RNAP の分画となる。

T7 RNAP の活性は溶出フラクション EL2 で最も 高い。EL4-5 にも活性が認められるが、これは 測定原理上非特異的に核酸を検出してしまうた めであり、タンパク質が少ないことからも T7 RNAP と DNA を分離できていると考えられる。

したがって、セルファイン MAX DEAE の工程で はT7 RNAP が含まれるフラクションから DNA を 明確に分離し、DNA コンタミネーションを低減 することができた。



図2 セルファイン MAX DEAE による DNA の除去

2. セルファイン フォスフェイトによる 精製

セルファイン MAX DEAE 工程によって回収した 溶出フラクション EL2 を平衡化バッファー(図 3 を参照のこと)で3倍希釈した溶液をロード サンプルとして、セルファイン フォスフェイト を用いたカラム精製を行った(図3)。塩化ナ トリウムによるグラジエント溶出を実施した結 果、溶出フラクション2(以下 P-EL2)に明確な ピークが得られた。各フラクションについて酵 素活性値(酵素活性/タンパク量)を測定した結 果を図3中に重ねて表示した。P-EL2で最も酵 素活性値が高く、夾雑タンパク質は Flow through (FT)画分で除かれていた。



技術コラム



カラム条件

ロード量: 8 CV (平衡化バッファーによる3倍希釈) カラム: 1 mL ミニカラム (6.7mm ID x 30 mm L, JNC 製) 流速: 0.5 mL/min (85 cm/h、滞留時間2分) 平衡化バッファー(Eg.):

10 mM potassium phosphate pH7.5, 50 mM NaCl, 0.1 mM EDTA, 0.1 mM DTT, protease inhibitor

溶出バッファー: Eq + 1 M NaCl

図 3 セルファイン フォスフェイトによる T7 RNAP の精製

赤色で表示された EL2 フラクションに T7 RNAP が蓄積された。

Fr.	酵素活性 (Unit/protein)	酵素活性 回収率 (%)	タンパク質 回収率 (%)	
ロード液	94043	100	100	
素通り (FT)	2763	1.8	59.8	
P-EL2	P-EL2 267034		24.7	

≢ 1	久公面における	Т7	DNVDの回应率	
夜」	谷万囲にぬりる	11	KNAP の凹収平	

セルファイン フォスフェイトによるカラム精製 後の酵素活性・回収率とタンパク質回収率を表 1に示す。溶出フラクションP-EL2における T7 RNAP の活性は 70.2%と高い回収率であることが 分かった。タンパク質量は 24.7%まで減少した ことから夾雑物が効率的に除去されていること が分かった。またサンプルロード前と比較して P-EL2 の酵素活性値が高くなっていることか ら、セルファイン フォスフェイトにより T7 RNAP が高純度に精製できていることを確認し た。

3. カラム精製後の純度

セルファイン MAX DEAE およびセルファインフ オスフェイトの各精製プロセスから得られたフ ラクションを用いて SDS-PAGE で精製度を評価し た(図4)。クロマトグラフィーの各工程を経 るごとに夾雑物が除かれ、セルファイン フォス フェイトの段階では、ほぼシングルバンドにな るまで高純度のT7 RNAP が精製された。ウェス タンブロッティングにおいてもこのシングルバ ンドがT7 RNAP であることが分かる。

酵素活性値はクロマトグラフィー工程が進む ごとに上昇した。このことから夾雑タンパク質 が除かれ T7 RNAP が高純度に精製されているこ とが分かった(表 2)。セルファイン フォスフ ェイトによるカラム精製で得られた最終的なフ ラクションサンプルは、市販コントロールより も高い酵素活性値を示した。以上より、セルフ ァインを用いた2ステップのプロセスによっ て、T7 RNAP を高純度に精製することが可能で あることを示した。



技術コラム



M: マーカー
1: ライセート
2: 硫安沈殿
3: セルファイン MAX DEAE EL2
4: セルファイン フォスフェイト P-EL2
5: 市販コントロール

図4 クロマトグラフィー精製後のT7 RNAPのSDS-PAGE 純度確認

Fr.	酵素活性(Unit/protein)		
ライセート	24, 011		
硫安沈殿	34, 296		
MAX DEAE	66, 741		
フォスフェイト	267, 034		
市販コントロール	208, 535		

表2 各工程における T7 RNAP 酵素活性

Cellu ine 技術コラム

JNC 株式会社

4. プロテアーゼ、ヌクレアーゼの除去 性

T7 RNAP 精製において、タンパク質を分解す るプロテアーゼ、核酸を分解するヌクレアー ゼ (RNase, DNase) は除去するべき不純物で ある。セルファイン フォスフェイト精製後の 溶出画分を分析して各酵素の活性を評価し た。

まずセルファイン フォスフェイト精製前後 のプロテアーゼ活性の経時変化を測定した結 果を図5に示す。活性はキット(Amplite Universal Fluorimetric Protease Activity Assay Kit Green, AAT Bioquest)を用いて測 定した。精製前(Load)では経時と共に活性 が上がってくるのに対し、精製後(Elution) ではほぼ一定の値で推移しておりプロテアー ゼが除去されたことが分かる。



図5 セルファイン フォスフェイト精製前後のプ ロテアーゼ活性

セルファイン フォスフェイト精製前後の RNase 活性の経時変化を測定した結果を図6に 示す。活性はキット(RNaseAlert Lab Test Kit, Applied Byosystems)を用いて測定し た。プロテアーゼと同様に精製前後で活性比 較した結果、精製後の酵素活性の経時変化が ほとんどなくなっており、ネガティブコント ロールである RNase フリー水と同等であるこ とから RNase を除去できていると判断した。



図 6 セルファイン フォスフェイト精製前後の RNase 活性

セルファイン フォスフェイト精製前後の DNase 活性は下記手順で評価した。T7 RNAP 250U と λ DNA 10 µg が含まれるよう 500 µL に 調製した。ネガティブコントロール (NC) と して λ DNA のみのサンプル、ポジティブコント ロール (PC) として DNase I を 0.2 U/µL にな るよう加えたサンプルを用意した。調整した 溶液を 37℃で 16 時間インキュベートした。こ のように処理したサンプルをアガロースゲル 電気泳動により DNA を検出した。その結果を 図 7 に示す。DNase が含まれるサンプルは λ DNA が分解を受けるので PC のようにバンドが 消失する。精製前 (Load) は PC と同様に λ DNA のバンドが消失しているのに対し、精製後

(Elution) は NC や市販品と同様にバンドが 残っていることから、DNase も除去できている と判断した。





M: DNA ラダー 2: 市販コントロール PC: λ DNA (DNase I 添加)

図7 セルファイン フォスフェイト精製前後の DNase 活性

5. セルファイン ET Clean L によるエン ドトキシンの除去検討

T7 RNAP は組換え大腸菌により産生されるこ とから、抽出した菌液中にエンドトキシンが 含まれるのは避けられない。セルファイン フ オスフェイト精製前後のエンドトキシン量を 測定した結果、97%近いエンドトキシンを除去 できるものの、一定量は残存していることが 分かった(表3)。エンドトキシン量は Endosafe nexgen-PTS (Charles River)により 測定した。そこで、エンドトキシンを選択的 に吸着するセルファイン ET Clean Lを用いて 除去検討を実施した。

表3 セルファイン フォスフェイト精製前後の エンドトキシン量

Fr.	エンドトキシン量 (EU/mL)		
ロード	7691		
溶出	222		

まず、セルファイン フォスフェイト精製後 の溶出液をそのまま用いて、T7 RNAP をフロー スルーで回収し、エンドトキシンを吸着させ ることで除去するフロースルーモードによる 精製を試みた(図8)。UVピークの挙動か ら、フロースルー画分で T7 RNAP が溶出して いると考えられる。エンドトキシンの除去性 及びT7 RNAPの活性を測定した結果を表4に 示した。UV ピークが見られたフラクション FT と wash では酵素活性から算出した T7 RNAP の 回収率が合計74.6%となり、フロースルーで目 的物を回収できておりクロマトグラムの結果 を反映していることが分かる。エンドトキシ ン量は濃度(EU/mL)、単位量(EU)、酵素活 性当り量 (mEU/unit) 及びブラッドフォード 法により測定したタンパク質当たり量

(EU/µg)の値を示している。フラクションFT と wash 中に含まれるエンドトキシン量はいず れの定量値においても精製前と比較して顕著 に低下しており、本工程で96.4%のエンドトキ シンを吸着して除去することが出来た(表 4)





図8 セルファイン ET Clean Lによる T7 RNAP からのエンドトキシン除去(リン酸バッファー系)

	エンドトキシン				T7 RNAP	
	EU/mL	EU	除去率(%)	mEU/unit	EU/µg	回収率(%)
Load	151	302	L	5.14	2.14	_
FT	2.89	7.23	l	0.32	0.10	40.7
wash	1.75	3.50	-	0.19	0.05	33.9
Total (FT+wash)	2. 38	10. 7	96. 4	0. 26	0. 07	74.6

表4 セルファイン ET Clean L 精製前後のエンドトキシン量(リン酸バッファー系)

次にセルファイン ET Clean Lによる精製時 のバッファー種の影響を検証する目的で、セ ルファイン フォスフェイト精製後の溶出フラ クションをTris バッファーで透析により置換 して精製を試みた(図9)。透析は透過限界分 子量3000WWの透析膜を用いて、100倍量の平 衡化バッファーで4℃1時間を2回、最後に終 夜で置換してから回収してロード液とした。 図8の結果と同様に、図9のフロースルー画 分にUV ピークが得られている。表5に示した エンドトキシンの除去性及びT7 RNAPの活性 測定結果からも、酵素回収率はフラクション FT と wash で合計 99.3%という良好な結果であ った。エンドトキシンの除去性についてはい ずれの定量値においてもリン酸バッファー系 よりも高く、99%以上の除去性を示した。バッ ファー種でこのような差異が生じた理由は、 セルファイン ET Clean L のイオン交換基と逆 の電荷を持つリン酸イオンバッファーでは、 リン酸イオンによるエンドトキシンの吸着阻 害やイオン交換によって生じる pH の乱れの影 響が出ているのではないかと考えられる。そ れでも 96.4%という除去率を示しており、前工 程の溶出液をそのまま用いることが出来るの は利点である。





<u>カラム条件</u>

ロードサンプル: 2 CV (平衡化バッファーにより透析後) カラム: 1mL ミニカラム (6.7mm ID x 30 mm L, JNC 製) 流速: 0.5 mL/min (85 cm/h、滞留時間 2 分) 平衡化バッファー(Eq.): 10 mM Tris-HC1 pH7.5, 300 mM NaCl, 0.1 mM EDTA, 0.1 mM DTT

溶出バッファー: Eq + 1 M NaCl

図9 セルファイン ET Clean Lによる T7 RNAP からのエンドトキシン除去 (Tris バッファー系)

	エンドトキシン				T7 RNAP	
	EU/mL	EU	除去率(%)	mEU/unit	EU/µg	回収率(%)
Load	134	268	_	11.0	3.46	85.8*
FT	0.30	0.75	-	0.07	0.02	46.5
wash	0.15	0.30	-	0.02	0.01	52.8
Total (FT+wash)	0. 23	1.05	99. 6	0.04	0. 01	99. 3

表 5 セルファイン ET Clean L 精製前後のエンドトキシン量(Tris バッファー系)

*透析時の回収率

以上の結果から、セルファイン ET Clean L によりセルファインフォスフェイト溶出液を フロースルーモードで精製することで、最大 99.6%のエンドトキシンを除去可能なことが示 された。溶出液をそのまま用いて同様のバッ ファー系で精製することでも一定程度の除去 は可能であり、更に高度な除去が必要であれ ば Tris バッファーへの置換を推奨する。

まとめ

COVID-19によるパンデミック以降、mRNA 医薬がワクチンの新規モダリティとして急速 に進展した。mRNA 医薬は一般的なバイオ医薬品とは異なり、インビトロ転写合成で原薬 を製造する。このため抗体医薬で見られるような内在ウイルスのコンタミネーションの 懸念が無いなど、品質管理の観点で従来のバイオ医薬品にはない優位性がある。このた め COVID-19 ワクチンの製造によって、mRNA 医薬の製造技術は急速に進展が見られた。 一方で製造コストは依然として高く、製造方法には改善の余地がある。

T7 RNA ポリメラーゼはインビトロ転写合成において、鋳型 DNA から mRNA を合成する ために使用される極めて重要な RNA 合成酵素である。T7 RNA ポリメラーゼは一般的に大 腸菌を宿主とした発酵生産で製造されている。このため大腸菌由来のエンドトキシン、 宿主およびベクター由来の DNA、宿主由来タンパク質など多くの夾雑物から T7 RNA ポリ メラーゼを高純度に精製する必要がある。

セルファインのラインナップには核酸結合タンパク質を高純度で精製することができ るアフィニティークロマトグラフィー担体としてセルファイン フォスフェイトを販売し てきた。セルファイン フォスフェイトはセルロースの6位の水酸基にリン酸基がエステ ル結合されている構造を持っている(図10)。この構造が核酸に近似した構造となるた め、T7 RNAポリメラーゼのような核酸結合タンパク質を好適に吸着させる。またリン酸 基は負に帯電した陽イオン交換担体としての働きをするため、エンドトキシンの様に負 に帯電した夾雑物質を吸着させることが無い。この様な合理的な化学構造によって大腸 菌を宿主とした発酵液から、効率的なタンパク質の精製を実現することができる。



図 10 セルファイン フォスフェイトの化学構造

6位の1級水酸基がリン酸エステル基に置換されている。核酸を模倣した構造のため、核酸結合タンパク 質にアフィニティー活性が見られる。 今回の事例では最初にセルファイン MAX DEAE による粗精製を行った後に、セルファイ ン フォスフェイトによるアフィニティー精製を行い、更にセルファイン ET Clean L で エンドトキシンを除去するという3段階のクロマトグラフィー工程で、高純度な T7 RNA ポリメラーゼを精製した。大腸菌による発酵生産では宿主やベクター由来の DNA が夾雑 物として存在している。DNA は負に帯電しているため陰イオン交換クロマトグラフィー による精製が必要となる。このため今回の検討では高吸着で高流速の通液が可能なセル ファイン MAX DEAE を第一段階の精製工程で用いた。セルファイン フォスフェイトを用 いたクロマトグラフィー工程後に酵素活性を評価したところ、市販品の T7 RNA ポリメラ ーゼよりも高純度に精製されていることが分かった。またプロテアーゼやヌクレアーゼ といった酵素類の活性を低減できていることを確認した。宿主である大腸菌由来のエン ドトキシンも 97%近く除去できていたが、セルファイン ET Clean L を用いることで更に 高度に除去できることを示した。これらの結果はセルファイン MAX DEAE とセルファイン フォスフェイト、およびセルファイン ET Clean L による3段階精製は T7 RNA ポリメラ ーゼの高純度な精製に極めて有効であると示している。

mRNA のインビトロ転写合成には T7 RNA ポリメラーゼ以外にもピロホスファターゼ、 2-0-メチルトランスフェラーゼ、ポリ A ポリメラーゼなど複数種類の核酸結合タンパク 質を使用する(図 11)。これらの酵素においても今回紹介した 2 段階の精製は好適に使 用できると思われる。mRNA 医薬の合成に重要なこれらの酵素群の堅牢性の高い精製プロ セスは、製造コストの低減、開発リードタイムの短縮や安定生産に貢献するだろう。



図 11 mRNA のインビトロ転写合成



製品に関する情報案内 製品の詳細な情報はホームページを閲覧下さい。

セルファイン フォスフェイト

https://www.jnc-corp.co.jp/fine/jp/cellufine/grade/grade-1-phosphate/

セルファイン MAX DEAE

https://www.jnc-corp.co.jp/fine/jp/cellufine/grade/grade-6/

セルファイン ET クリーン L

https://www.jnc-corp.co.jp/fine/jp/cellufine/grade/grade-1-etclean/

取扱説明書および技術資料は以下のホームページから pdf でダウンロードできます。 https://www.jnc-corp.co.jp/fine/jp/cellufine/guide/

ご注文の案内

製品名	パックサイズ	カタログ No.
	1ml x 5 (Mini-Column)	19551
	5ml x 1 (Mini-Column)	19515
	10m1	19524
セルファイン フォスフェイト	50m1	19545
	500m1	19546
	5 L	684 987 330
	10 L	684 987 335
	1ml x 5 (Mini-Column)	21000-51
	5ml x 5 (Mini-Column)	21000-55
HILT - LY MAY DEAF	100m1	21000
END FA DEAE	500m1	21001
	5 L	21002
	10 L	21003
	1ml x 5 (Mini-Column)	20051
	5ml x 1 (Mini-Column)	20015
セルファイン ET クリーン L	10m1	681 984 324
	50m1	681 984 326
	500m1	681 984 328



各種お問い合わせ、技術に関するご案内

(北米 & ヨーロッパ) JNC America, Inc. 555 Theodore Fremd Ave, Rye, NY 10580

Tel: 914-921-5400 Fax: 914-921-8822 Email: cellufine@jncamericany.com

(日本、アジア、その他) JNC 株式会社 ライフケミカル事業部 〒100-8105 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町ビル9階 Tel: 03 3243 6150 Fax: 03 3243 6219 Email: cellufine@jnc-corp.co.jp