

多重抗原検出を可能にする高特異性低親和性抗体プローブ

ライセンス契約を受けていただき 本発明の実用化を目指していただける企業様を求めます。

抗原への結合特異性を保ちつつ、結合解離を短時間に繰り返す抗体プローブです。

◆背景

免疫染色やイムノアッセイといった免疫学的測定で使用される抗体プローブは、一般的に抗原に強く結合し、一旦結合した抗原と抗体プローブを解離させることは困難です。それに対し、発明者らは、抗原への高い結合特異性を保ちつつ結合解離を数分以内に繰り返す抗体プローブを蛍光標識し用いることにより、多重染色超解像イメージングを行う方法（IRIS法）を開発しました。しかし、このような抗体プローブの取得には非常に手間がかかるという問題がありました。

◆発明概要と利点

発明者らは抗体プローブ中の一定の部位に変異を導入することで、抗原への結合特異性を保ったまま、結合解離の半減期を短縮できることを明らかにしました。

➤ 多重染色超解像イメージングの自動化取得が可能です。

本発明の抗体プローブは、抗原に結合しても簡単にバッファーで洗い流すことが可能です（図1）。そのためサンプル上で 操作1：抗体プローブのサンプルへのアプライ→操作2：イメージ取得→操作3：抗体プローブの洗浄 という3つの操作を順次行うことにより、多重染色超解像イメージングが可能です（図2）。前記の操作を繰り返すだけです。画像取得の自動化に適しています。

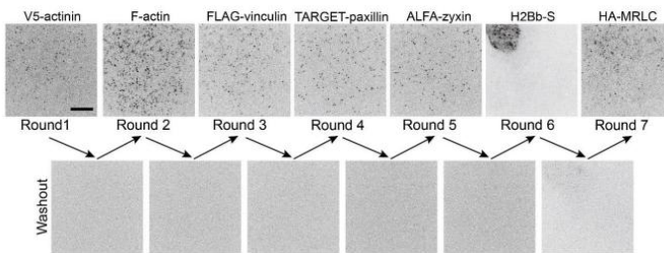


図1. 7重染色超解像イメージ取得の流れ

6種類の抗エピトプタグ抗体プローブとlifeact-GFPを順次用いてイメージングと洗浄を繰り返し7チャンネルの超解像画像を取得。

➤ 忠実に抗原の分布を画像化できます

本発明の抗体プローブは結合解離を短時間に繰り返すため、従来の抗体プローブのように抗原に結合した抗体プローブによる立体障害が起こらず、従来法（PALM/STORM）よりも高い標識密度で抗原の分布イメージを取得可能です。

◆研究段階

- ・多様な抗体タイプ(Fv-clasp、vHH抗体)で本技術の実証をしています。
- ・6種類のエピトプタグに対する低親和性抗体プローブ（蛍光タンパクとの融合タンパクです。）が利用可能です。

京都大学
プレスリリース



◆適応分野

- ・研究試薬
- 既存のモノクローナル抗体やナノボディーといったリソースをもとに低親和性蛍光プローブの取得が可能です。
- ・体外診断薬
- 競合ELISAなどで用いる抗体の親和性の調整に適用可能です。

◆希望の連携形態

- ・実施許諾契約
 - ・オプション契約（技術検討のためのF/S）
 - ・MTA（抗体プローブ）
- ※本発明は京都大学から特許出願中です。

◆お問い合わせ先

京都大学産学連携担当
株式会社TLO京都
〒606-8501
京都市左京区吉田本町
京都大学国際科学イノベーション棟3F
(075)753-9150
licensing_ku@tlo-kyoto.co.jp

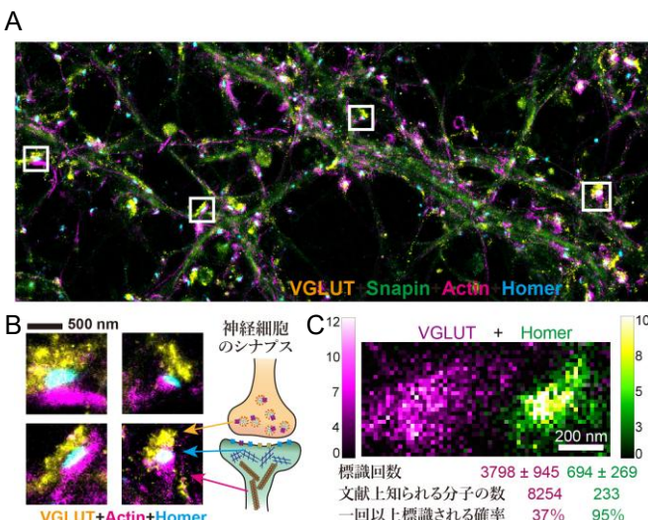


図2. IRIS法による培養神経細胞の四重染色超解像イメージング

(A) 全体像。(B) 神経シナプスの拡大像。前シナプスの小胞型グルタミン酸トランスポーター（VGLUT）、シナプス後肥厚内のアダプター分子Homerとそれを取り囲む豊富なアクチン線維が可視化されています。(C) HomerとVGLUTに対する新規高特異性低親和性抗体プローブが各シナプスで対象分子を標識した回数（シナプス10個の平均）は、各々の分子数近くまで到達していました。超解像顕微鏡では、標識密度が十分でない正しい分子分布が画像化されません。