京都大学	博士(工学)	氏名	寺田 大紀		
論文題目	Ultra-small diamond quantum sensor for bioapplications (生物学応用のための超小型ダイヤモンド量子センサー)				

(論文内容の要旨)

ることに成功している。

分子・細胞生物学者の関心事は,生物の基礎構成単位である細胞内で「どんな物理 化学現象が」「いつ」「どこで」「どのように」「どの程度」起こっているかを正確に定 量することにある。その疑問に応えるために開発された一例が蛍光顕微鏡であり、観 察対象とする生体分子への蛍光プローブ標識を介し、生細胞内で生体分子の動態を一 分子レベルで可視化してきた。近年、新規蛍光プローブとして、窒素-空孔中心(NV センター)をもつ蛍光性ナノメートルサイズ・ダイヤモンド(FND)が注目を集めて いる。FNDは,炭素骨格から形成されるために細胞毒性が低く,30 nm 程度のサイズ であれば退色・明滅のない極めて安定な蛍光を発する。注目すべきはその蛍光特性と 磁気共鳴技術との組み合わせにより、「温度」「磁場」「電場」「pH」といった物理量を 定量できる点にある。つまり、FND を観察したい生体分子に繋げれば、位置情報と微 小空間の物理量を同時に取得可能な量子センサープローブとしての活用が期待でき る。本論文は、この FND 量子センサープローブによる細胞イメージングを目標とし、 FND の機能化技術に関する研究結果をまとめたものであり,3章から構成されている。 第 1 章は, 5 nm サイズダイヤモンド・量子センサーの効率的な作成を意図し, その 強い凝集性を克服して水溶液中に単分散化させる化学処理技術について記述してい る。従来は高温高圧法により作製された 20~100 nm サイズダイヤモンドが量子センサ ープローブとして主に使用されてきた。一方で、そのような大径粒子の使用は、標識 可能な生体分子に大きな制約をもたらす。一般的に使用されている蛍光タンパク質の 大きさ(5 nm 程度)を鑑みると、これと同程度のサイズが理想とされる。そこで本章

第2章では、窒素-空孔中心を導入する電子線照射技術を 5 nm サイズダイヤモンドに適用し、NV センターの濃縮に成功している。加えて第1章の化学処理技術を応用し、NV センターが濃縮された 5 nm サイズダイヤモンドの単分散溶液の作製を実現している。一般的な NV センターの作成方法は、1)電子やイオンの照射による空孔の作製、2)その空孔の窒素への隣接のためのアニーリング処理(800 $^{\circ}$ C、真空中)、の2段階で構成されていた。2 MeV、 5×10^{18} cm $^{-2}$ の電子線照射後、照射前の5 nm サイズダイヤモンドと比較し4倍の NV センター濃度を有することを確認し、かつアニーリング前後で NV センター濃度に変化は見られなかった。5 nm サイズダイヤモンドでは一般的な NV センター形成機構と異なり、1段階で NV センターが形成していることが明らかとなった。また、電子線照射により形成したマイクロメートルサイズの5 nm ダイヤモンド凝集体に対し、第1章の化学処理技術を使用して単分散溶液を得ることにも成功している。化学処理後の5 nm ダイヤモンド凝集体から光検出磁気共鳴シグナルが観察され、量子センサープローブとしての機能を確認した。

では爆轟法により作製された 5 nm サイズダイヤモンドに空気酸化と酸処理 $(H_2SO_4:HNO_3=3:1)$ を組み合わせた化学処理技術を施し、この単分散体溶液を作製す

第3章では、生理条件下で FND を観察対象の生体分子に選択的標識するための簡便な表面修飾方法を記述している。 sp³ 炭素結合からなるダイヤモンド構造に由来する FND の表面疎水性により、生理条件下で FND は凝集し、非特異的に生体分子に吸着する。これは観察対象である生体分子の標識を阻害する。そこで、親水性を向上させる超分岐鎖ポリグリセロールによる被覆とその末端 OH 基を COOH 基に変換する簡便な

京都大学	博士 (工学)	氏名	寺田 大紀			
表面修飾力	f法を開発した。COOH 基を介	した抗	正体等の結合により,標的生体分子を認 ■ である である である である できます できます できます できます できます できます しゅうしゅう しゅう			
識できるように設計した。表面修飾を行った FND は,生理条件下でも高い分散性を維						
持し,生体分子への非特異的な吸着の抑制に成功した。また,FND の量子センサーと						
しての機能確認を意図し,FND をエレクトロポレーションにより生細胞に導入し温度						
計測を試みた結果, 15分の時間分解能・1~2K程度の温度誤差で計測が可能であるこ						
とを示した。						
つづく結論において本論文で得られた成果について要約している。						