

# 国立研究開発法人理化学研究所 環境資源科学研究センター技術基盤部門 質量分析・顕微鏡解析ユニット 顕微鏡施設

URL: www.bioem.riken.jp Phone: 045-503-9116



# 透過電子顕微鏡サンプル作製構造観察用化学固定試料作製法

【 著者 】 <u>後藤友美</u>、佐藤繭子、若崎眞由美、豊岡公徳 【 公開日 】 2020. 5. 10 【 最終更新 】 2020. 5. 14

# 1. 試料

植物(葉・根・茎など) 例)シロイヌナズナ・イネ・アズキ・培養細胞

## 2. 事前準備

2-1 必要な試薬

(固定)

25% グルタルアルデヒド水溶液 EMグレード (TAAB社など)

パラホルムアルデヒド (和光純薬など)

カコジル酸ナトリウム (EMS社など)

オスミウム酸2%水溶液 EMグレード (EMS社など)

低融点アガロース(Life Technologies UltraPure™ agaroseなど)[培養細胞で使用]

(脱水)

メタノール (またはエタノール)

アセトン[種子などデンプン顆粒やタンパク質顆粒など多く含む場合]

プロピレンオキサイド (和光純薬など)

(包埋)

エポキシ系樹脂 (TAAB社製 Epon 812など)

#### 2-2 必要な器具

- ・固定用ガラス瓶(蓋付)15ml用 ・カミソリ刃 ・パラフィルム ・スポイト ・ピンセット
- ・固定液に沈める小物(レンズペーパー、ユニカセットなど)
- ・ポンプ (ダイヤフラム型ドライ真空ポンプなど)
- ・真空デシケーター (コック・メーター付き)
- 恒温機
- ・ 底部がピラミッド型のポリエチレンカプセル(ビームカプセル;BEEM社など)
- ・カプセル台 (BEEM社など)
- ・シリコン製平板包埋板(日新EM社など)

#### 2-3 固定液等の事前作製

## 2-3-1 前固定液

下記の前固定液をフタが閉まる10ml固定瓶等に5-10mlずつ分注する。

・4% パラホルムアルデヒド(PFA)/2% グルタルアルデヒド(GA) in 0.05 Mカコジル酸バッファー (buf).

8% PFA水溶液 \*1 25 ml 25% GA水溶液 4 ml 0.5 M カコジル酸ナトリウム buf (pH7.4) 5 ml 蒸留水 16ml

50ml \*2

- \*1 8% PFA水溶液作製法(25ml)
- ①20ml程の蒸留水をビーカーに入れ、電子レンジで温める(煮沸する直前まで)。
- ②パラホルムアルデヒドを2g加える。以降、換気注意する。
- ③65°C(100°C以下)に加熱しながらスターラーで撹拌。
- **④5N NaOHを約20 μ l加える。溶液が透明になるまで撹拌する。**
- ⑤25mlまで蒸留水でメスアップする。
- ⑥使用する温度まで冷ます。
- \*2 サンプルによっては Sucrose (終濃度 0.15 M) を加えることもある。

0.75M Sucrose: 2.57g Sucroseを蒸留水 10mlで溶解する。出来上がりの量の1/5量を加えて、0.15Mとす る。

#### 2-3-2 2-3%低融点アガロース

ネジロビン・ビーカーなどに0.2-0.3g agaroseを入れ、10ml 蒸留水を加え、電子レンジ等で加熱して完全に 溶解する。使用後、残りは冷蔵庫で保存。

#### 2-3-3 後固定液

・1% 四酸化オスミウム in 0.05 M カコジル酸buf.

2% OsO<sub>4</sub> 5 ml

0.5 M カコジル酸ナトリウム Buffer (pH7.4) 1 ml

10 ml にメスアップ。

# 2-3-4 脱水剤

以下のメタノール(またはエタノール)水溶液を作製する。

(12.5% 必要に応じて), 25%, 50% 75%, 90%, 100%水溶液(100%はモルキュラーシーブスを加え、静置)

#### 3. 操作手順

#### 3-1 細切、前固定、後固定

3-1-1 シロイヌナズナ・イネ・アズキなど (葉・根・子葉・胚軸など)

- 1) 植物個体を乾燥させないように、また、挫滅しないよう注意を払いながら、ハサミまたはカミソリで採 取する。
- 2) パラフィルムやシリコン板上に前固定液を垂らし、前固定液に試料を浸けながら、カミソリで1~3 mm

程度に細切する(写真1)。観察しない部分は可能な限り取り除いておくと良い。植物の葉や茎は、表面に ワックス層があることが多く、樹脂がはがれやすいことが多いので、細切法を工夫する。ピンセットまたは スポイトで、試料を潰さないよう前固定液を入れた固定ビンに移す(写真2)。その際、試料を入れすぎな いよう注意する。

- 3) 脱気する(沈みにくいものは、レンズペーパーやユニカセット等(写真3)で液に沈ませる工夫を行うこ と)デシケーターで -0.08M Pax5~6回(写真4)。サンプルの様子を見ながら適宜追加して行う。沈まな い試料は取り除いた方が良い。(固定液がどうしても浸透しない場合は、極低濃度の界面活性剤を加えるこ ともある。)
- 4) 前固定: (室温,2-4時間 もしくは 4℃, 一晩.)
- 5) 0.05Mカコジル酸バッファーで3~6回以上洗う(アルデヒド臭が残らないよう、丁寧に洗う)
- 6) 室温, 1~3時間、後固定(サンプルの黒化具合を見ながら適宜調整)。(写真5)
- 7) 蒸留水で3回洗う。

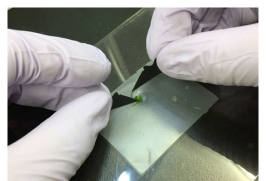


写真1



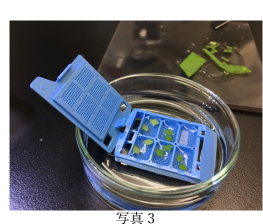






写真4



写真5

#### 3-1-2培養細胞(タバコ培養細胞・コケ原糸体など)

1) 15mlのファルコンチューブにタバコ培養細胞の懸濁培養液を入れ、1,000rpmで1分間遠心する。0.5-1mlの 細胞のペレットができるくらいが良い。

- 2) 培養液を捨て、前固定液を細胞の約10倍量程加え、軽く混ぜる。
- 3) 脱気する。5分間×3回以上。
- 4) 室温で1時間、前固定。(写真6)
- 5) 1000rpmで1分ほど遠心して細胞を沈め、上清を取り除き、 0.05Mカコジル酸buf 5mlを加え軽く混ぜる。これを  $3 \sim 4$  回繰 り返し、固定液を洗浄する。
- 6) コケ原糸体などは遠心せずにピンセットでつまんで寒天に埋 める。1.5mlチューブで温めて融解し触っても熱くない程度に冷 ました2-3%低融点Agaroseを等量加え、固まる前にピペッティン グし、1,000rpmで1分間遠心する。余分な寒天部分を取り除き、 細切する。または、固まる前にスライドガラスの上で細胞を等量 混ぜ、ゲルが固まり次第、カミソリで1mm角の立方体に細切す る。(写真7)

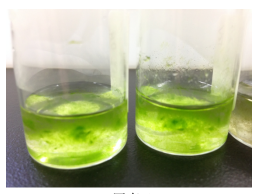
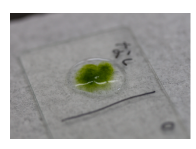
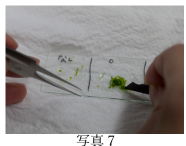


写真6

- 7) 0.1Mカコジル酸buf: 2% OsO4溶液が1:1、最終濃度OsO4が1%で、後固定(室温.3時間)を行う。
- 8) 蒸留水で3~4回洗う







#### 3-2 脱水、樹脂置換

- 1) 12.5, 25, 50, 75, 90, 100% メタノールで脱水する。各30分 ×1 または 2回。デンプン顆粒やプロテインボデ ィー、オイルボディーなど含む大きな子葉や根茎などは、さらに100% アセトンで数回、数日間、脱水すると良 61
- 2) メタノール:プロピレンオキサイド=1:1で30分~1時間、置換 する。
- 3) プロピレンオキサイドのみで1時間、2回置換する。
- 4) プロピレンオキサイド: エポン812 = 3:1、1:1、1:3でそれぞれ半 日ずつ、置換する。

(さらに段階を細かく踏んで樹脂置換をしてもよい。浸透しにく い試料では時間を長くする。)

- 5) エポン812のみに交換し、2回交換する。
- 6) 包埋当日午前に、新しく作り脱気したエポン812樹脂に交換し、数時間、置換する。

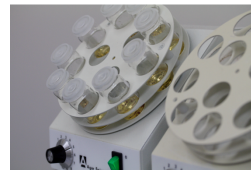


写真8

\*樹脂置換作業は常温で行い、置換はローテーター(ロータリー型振盪器:写真8)でゆっくり回転させる。

#### 3-3 包埋

- 1) ビームカプセルに印刷または鉛筆で記入したラベルを入れ、台に立てる(方向を整える必要があるサンプルの場合はシリコン包埋板で包埋する)
- 2) 爪楊枝でサンプルをとり、カプセル内またはシリコン包埋板の先端に置く。(写真9)
- 3) 新しい樹脂をビームカプセルに足し(写真 10)、 $60^{\circ}$ Cで 24 時間熱重合させる。樹脂によっては重合温度に達するまで、温度を上げるステップを踏んで温度を上げることもある(写真 11)。



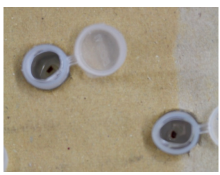






写真10





写真 11

# 4. 実験に関する注意・補足

#### 4-1 安全管理

電子顕微鏡の試料作製に用いられるグルタルアルデヒドや四酸化オスミウム、アセトンやメタノールなど、試薬の多くには危険性・有害性がある。手袋、マスク、保護メガネなどを着用し、換気の良い場所またはドラフトチャンバー内で作業を行うこと。

固定試薬、緩衝液など危険性や有害性のある試薬は、各所属機関の指針に従い、正しく処分する こと。

#### 4-2 細切と固定

植物を固定する際、動物の固定に比べ、グルタルアルデヒド(GA)の濃度が高い方が良い場合がある。 また、固定時間は長め、固定温度も常温で行うことが多い。固定液が浸透し易いようできる限り細切す る。パラホルムアルデヒド水溶液(PFA)調製時に NaOH を加えすぎないよう注意する。

バッファー(buf)として、リン酸bufやカコジル酸buf、Good bufなどを使えるが、構造観察をする場合、カコジル酸buf使うとコントラストが上がるので可能であれば使うと良い。サンプルによっては 浸透圧調整のためSucrose (終濃度 0.15 M) を加えることもある。できる限り育成条件に近くなるよう調製することを推奨する。

# 4-3 脱水・樹脂浸透

一般的に脱水にはエタノールが用いられるが、デンプン顆粒や結晶を含むような植物試料ではさらに分子量の小さいメタノールで脱水すると良好な結果を得られる場合がある。さらに、100%アセトンにより脱水する場合もある。

樹脂はエポキシ系包埋剤のエポン812を用いている。粘性は高いが、コントラストも良く安定した結果が得られる。エポン812でも浸透が悪く、剥離や樹脂浸透不良が見られる場合はスパーやアクリル系包埋剤のLRWhiteなど低粘性樹脂を用いるとコントラストは低下するがうまくいく場合がある。以下の作業は常温で行い、置換はローテーター(ロータリー型振盪器)でゆっくり回転させる。

# 5. 操作フローチャート

