

(12) 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局

(43) 国際公開日
2014年10月9日(09.10.2014)



(10) 国際公開番号
WO 2014/163153 A1

- (51) 国際特許分類:
G01N 27/62 (2006.01)
- (21) 国際出願番号: PCT/JP2014/059872
- (22) 国際出願日: 2014年4月3日(03.04.2014)
- (25) 国際出願の言語: 日本語
- (26) 国際公開の言語: 日本語
- (30) 優先権データ:
特願 2013-077545 2013年4月3日(03.04.2013) JP
- (71) 出願人: 株式会社島津製作所 (SHIMADZU CORPORATION) [JP/JP]; 〒6048511 京都府京都市中京区西ノ京桑原町1番地 Kyoto (JP). 公立大学法人横浜市立大学 (PUBLIC UNIVERSITY CORPORATION YOKOHAMA CITY UNIVERSITY) [JP/JP]; 〒2360027 神奈川県横浜市金沢区瀬戸2番2号 Kanagawa (JP).
- (72) 発明者: 田中 耕一 (TANAKA, Koichi); 〒6048511 京都府京都市中京区西ノ京桑原町1番地 株式

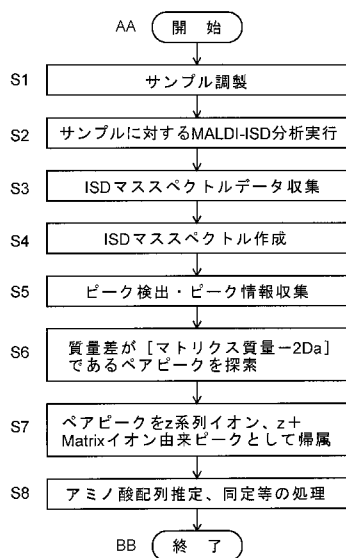
会社島津製作所内 Kyoto (JP). 岩本 慎一 (IWAMOTO, Shinichi); 〒6048511 京都府京都市中京区西ノ京桑原町1番地 株式会社島津製作所内 Kyoto (JP). 関谷 禎規 (SEKIYA, Sadanori); 〒6048511 京都府京都市中京区西ノ京桑原町1番地 株式会社島津製作所内 Kyoto (JP). 高山 光男 (TAKAYAMA, Mitsuo); 〒2360027 神奈川県横浜市金沢区瀬戸2番2号 公立大学法人横浜市立大学内 Kanagawa (JP).

- (74) 代理人: 特許業務法人京都国際特許事務所 (KYOTO INTERNATIONAL PATENT LAW OFFICE); 〒6008091 京都府京都市下京区東洞院通四条下元悪王子町37番地 豊元四条烏丸ビル Kyoto (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IR, IS, JP, KE, KG, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR,

[続葉有]

(54) Title: MASS SPECTROMETRY METHOD AND MASS SPECTROMETRY DATA PROCESSOR

(54) 発明の名称: 質量分析方法及び質量分析データ処理装置



- S1 Sample preparation
- S2 Execution of MALDI-MSD analysis of sample
- S3 Collection of ISD mass spectrum data
- S4 Creation of ISD mass spectrum
- S5 Detection of peaks and collection of peak information
- S6 Search for a pair of peaks having a mass difference of [(mass of matrix) - 2Da]
- S7 Assignment of the pair of peaks to z-ion and z+Matrix ion
- S8 Processing for estimation and identification of amino acid sequence
- AA Start
- BB End

(57) Abstract: In this mass spectrometry method, an ISD mass spectrum is searched for a pair of peaks having a mass-to-charge ratio difference corresponding to the mass obtained by subtracting 2[Da] from the mass of a matrix used in sample preparation (S6). In MALDI-MSD analysis wherein the analysis subject is a peptide, a z+Matrix* ion wherein a matrix radical is bonded to a z-ion resulting from the peptide is susceptible to being generated. In a case where the pair of peaks is present, therefore, it is determined that the peak having a smaller mass-to-charge ratio is assignable to the z-ion of the peptide (S7). The kinds of ions corresponding to some of many peaks are thus determined, whereby the accuracy of estimation of the sequence by database search or the like can be improved. Thus, the accuracy of identification of a peptide or a protein based on an ISD mass spectrum obtained by MALDI-MSD analysis can be improved.

(57) 要約: ISDマススペクトルにおいて、サンプル調製に用いたマトリクスの質量から2 [Da]を差し引いた質量に一致する質量電荷比差を有するペアピークを探索する (S6)。ペプチドを対象とするMALDI-MSD分析では、ペプチド由来のz系列イオンにマトリクスのラジカルが結合したz+Matrix*イオンが生成され易いので、上記ペアピークが存在した場合、質量電荷比が小さいほうのピークはペプチドのz系列イオンであるとして帰属を定める (S7)。多数のピークの中の一部のピークについてイオンの種類が定まることで、例えばデータベース検索などによる配列推定の精度が向上する。これにより、MALDI-MSD分析で得られるISDマススペクトルに基づくペプチドやタンパク質の同定精度を向上させることができる。



WO 2014/163153 A1



LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SA, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.

- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK,

MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

規則 4.17 に規定する申立て:

- 不利にならない開示又は新規性喪失の例外に関する申立て (規則 4.17(v))

添付公開書類:

- 国際調査報告 (条約第 21 条(3))

明 細 書

発明の名称：質量分析方法及び質量分析データ処理装置

技術分野

[0001] 本発明は、質量分析方法及び該方法に用いられる質量分析データ処理装置に関し、さらに詳しくは、マトリクス支援レーザー脱離イオン化（MALDI）イオン源を具備する質量分析装置を用いた質量分析方法及び該方法に用いられる質量分析データ処理装置に関する。

背景技術

[0002] 近年、タンパク質やペプチド、糖鎖、核酸などの生体由来の高分子化合物の同定や構造解析に、イオンに対する解離操作を伴う質量分析の手法が盛んに利用されている。イオンを解離させる手法としては、イオントラップやコリジョンセルを用いた衝突誘起解離（CID=Collision Induced Dissociation）がよく用いられているが、イオン源の種類によっては、インソース分解（ISD=In-Source Decay）と呼ばれる手法が用いられることがある。インソース分解はイオン化と同時に又はイオン化の直後にイオン化室内等で生じる開裂のことであり、よく知られているのは、電子イオン化法（EI）によるイオン化の際の分子イオンの開裂である。

[0003] MALDI法によるイオン化は一般にソフトなイオン化であると言われ、もともとイオン化に際して開裂を起こしにくいのが、例えばレーザー光強度を高める等、イオン化の際のエネルギーを高めることで、開裂が促進されることが知られている。特にタンパク質やペプチドを対象とした、MALDIイオン源におけるインソース分解では、レーザー光の照射によってマトリクスから発生した水素ラジカルによりペプチド主鎖のN-C α 結合の開裂が誘起され、主としてc系列イオン及びこれと対になるz系列イオンが生成することが知られている（非特許文献1参照）。こうした現象を利用して、MALDI飛行時間型質量分析計においてインソース分解で得られたマススペクトルを解析することにより、ペプチドのアミノ酸配列を推定するといった解析が行われ

ている。

なお、以下の説明では、MALDIイオン源におけるインソース分解を利用した質量分析方法を「MALDI-MSD分析」と称す。

[0004] また、MALDIイオン源でのインソース分解の起こり易さは、サンプル調製に使用されるマトリクスにも依存しており、非特許文献1～3によれば、MALDI-MSD分析に適したマトリクスとして、2,5-ジヒドロキシ安息香酸 (2,5-Dihydroxybenzoic acid: DHB)、1,5-ジアミノナフタレン (1,5-Diaminonaphthalene: DAN)、5-アミノ-1-ナフトール (5-Amino-1-naphthol: ANL) などが挙げられている。

[0005] 上述したようにペプチドに対して得られたマススペクトルからアミノ酸配列を推定する際には、既知のアミノ酸配列が収録されたデータベースを用いた検索による手法やプロダクトイオンの質量電荷比差を検出して配列を決定する手法 (デノボ (De novo) シーケンシング法) などが使用される (非特許文献6参照)。そうした解析の際には、マススペクトル上で観測されるピークの情報 (質量電荷比及び強度) が利用され、一般的には、マススペクトルから得られるプロダクトイオンの情報が多いほど、ペプチドのアミノ酸配列推定の精度は向上する。

[0006] しかしながら、得られるプロダクトイオンの情報が多すぎたり、マススペクトルのピークパターンが複雑であったりすると、却ってペプチドのアミノ酸配列決定やタンパク質の同定を行えない (つまり同定不可となる) ことがある。その大きな理由の一つは、プロダクトイオン由来のピークの数が多すぎると、各ピークがどのような種類のプロダクトイオンに属するものであるのかの帰属が困難になるためである。

先行技術文献

非特許文献

[0007] 非特許文献1: 高山光男、「各種質量分析分解法におけるインソース分解の特徴—Hydrogen-Attachment Dissociation (HAD)」、日本質量分析学会誌、第50巻、第6号、2002年、pp.337-349

非特許文献2：ケビン・デムール (Kevin Demeure)、ほか3名、「レイショナル・セレクション・オブ・ジ・オプティマム・マルディ・マトリクス・フォー・トップ-ダウン・プロテオミクス・バイ・イン-ソース・ディケイ (Rational Selection of the Optimum MALDI Matrix for Top-Down Proteomics by In-Source Decay)」、アナリティカル・ケミストリ (Analytical Chemistry)、2007年、79巻、22号、pp.8678-8685

非特許文献3：高山光男 (Mitsuo Takayama)、ほか2名、「インフルエンス・オブ・セカンダリ・ストラクチャ・オン・イン-ソース・ディケイ・オブ・プロテイン・イン・マトリクス-アシステッド・レーザ・デソープション/イオニゼーション・マス・スペクトロメトリ (Influence of Secondary Structure on In-Source Decay of Protein in Matrix-Assisted Laser Desorption/Ionization Mass Spectrometry)」、マス・スペクトロメトリ (Mass Spectrometry)、2012年、1巻、第1号、pp.A0001

非特許文献4：トーマス・コチャー (Thomas Kocher)、ほか2名、「フラグメンテーション・オブ・ペプチズ・イン・マルディ・イン-ソース・ディケイ・メデイエイトッド・バイ・ハイドロジェン・ラディカルズ (Fragmentation of Peptides in MALDI In-Source Decay Mediated by Hydrogen Radicals)」、アナリティカル・ケミストリ (Analytical Chemistry)、2005年、77巻、第1号、pp.172-177

非特許文献5：ケビン・デムール (Kevin Demeure)、ほか2名、「ニュー・アドバンセズ・イン・ジ・アンダースタンディング・オブ・ジ・イン-ソース・ディケイ・フラグメンテーション・オブ・ペプチドズ・イン・マルディ-トフ-エムエス (New Advances in the Understanding of the In-Source Decay Fragmentation of Peptides in MALDI-TOF-MS)」、ジャーナル・オブ・アメリカン・ソサイエティ・フォー・マス・スペクトロメトリ (Journal of the American Society for Mass Spectrometry)、2010年、21巻、第11号、pp.1906-1917

非特許文献6：吉野健一、ほか3名、「質量分析法と配列データベースを利用

するタンパク質同定法」、日本質量分析学会誌、52巻、第3号、2004年、pp.106-129

発明の概要

発明が解決しようとする課題

[0008] 一般に、MALDI-TOF分析で得られたマススペクトルやCIDを用いたMSⁿスペクトルには、目的物質に由来する様々なイオンピークが現れるが、その中で一部のプロダクトイオンだけでもそのイオンの種類が決定されれば、データベース検索などの解析手法を利用したペプチド配列決定の精度が向上する。

[0009] 本発明はこうした課題に鑑みてなされたものであり、その目的とするところは、ペプチド、タンパク質等の化合物に対するMALDI-TOF分析で得られたマススペクトル上で観測されるプロダクトイオンピークの中から、特定のイオン種を容易に識別することができ、その結果を用いてペプチドのアミノ酸配列推定やタンパク質同定の精度を向上させることができる質量分析方法、及び該方法に用いられる質量分析データ処理装置を提供することである。

課題を解決するための手段

[0010] 非特許文献4、5には、マトリクスとしてDHBやDANを用いたMALDI-TOF分析では、測定対象物質由来のz系列イオンにマトリクスのラジカルが付加したと推測されるイオン（以下、このイオンを「z+Matrixイオン」と記す）が観測されることが報告されている。本願発明者は実験によって、MALDI-TOF分析において確かにこうしたイオンが安定的に観測されることを確認するとともに、またマトリクスとしてANLを用いたMALDI-TOF分析においても同様に、測定対象物質由来のz系列イオンにマトリクスラジカルが付加したと推測されるイオンが観測されることを見出した。さらにまた、測定対象物質由来のz系列イオンはその全てがz+Matrixイオンとして観測されるわけではなく、マトリクスラジカルが付加しないz系列イオンも十分な感度で検出されることも見出した。

[0011] サンプル調製に用いるマトリクスの質量は当然、ユーザには既知である。そこで、上記のような知見に基づき本願発明者は、この質量を利用して、MALDI-MS分析において得られるマススペクトル上に観測される筈である z 系列イオンのピークと該 z 系列イオンにマトリクス由来のラジカルが付加したイオン ($z + \text{Matrix}$) 由来のピークとを見出し、目的化合物由来の z 系列イオンのピークを帰属するという手法に想到した。

[0012] 即ち、上記課題を解決するために成された本発明に係る質量分析方法の第1の態様は、MALDIイオン源を具備する質量分析装置を用いた質量分析方法であって、

a) インソース分解を行うことで生成された目的物質由来のプロダクトイオンについてのマススペクトルデータを収集するデータ収集ステップと、

b) 前記マススペクトルデータに基づいて得られるピークの中で、マトリクス由来の付加物に相当する質量電荷比差を有するペアピークを検出するペアピーク検出ステップと、

c) 前記ペアピーク検出ステップで検出されたペアピークを構成する二本のピークのうちの質量電荷比が小さい方のピークを目的物質由来の z 系列イオンピークであるとして識別するイオン識別ステップと、

を有することを特徴としている。

[0013] また上記第1の態様の質量分析方法を実施するための本発明に係る質量分析データ処理装置は、MALDIイオン源を具備する質量分析装置において、インソース分解を行うことで生成された目的物質由来のプロダクトイオンについてのマススペクトルデータを処理する質量分析データ処理装置であって、

a) 前記マススペクトルデータに基づいて得られるピークの中で、マトリクス由来の付加物に相当する質量電荷比差を有するペアピークを検出するペアピーク検出部と、

b) 前記ペアピーク検出部により検出されたペアピークを構成する二本のピークのうちの質量電荷比が小さい方のピークを目的物質由来の z 系列イオン

ピークであるとして識別するイオン識別部と、
を備えることを特徴としている。

[0014] ここで、上記目的物質は典型的にはタンパク質又はペプチドである。また、マトリクスとしては、ANL、DHB、DANなどを用いればよい。

[0015] 例えばペプチドを対象とするMALDI-MSD分析では、イオン化の際にペプチド由来のz系列イオンのラジカルにマトリクスラジカルが結合したと考えられるz+Matrixイオンが生成され、ペプチド由来のz系列イオンとz+Matrixイオンのペアピークが観測される。この結合によって、通常、二個の水素ラジカルが脱離するため、z系列イオンとz+Matrixイオンとの質量電荷比差は、マトリクスの質量から二個の水素原子の質量を差し引いた質量電荷比となる。

[0016] そこで、上記第1の態様の質量分析方法において、上記ペアピーク検出ステップにおける「マトリクス由来の付加物に相当する質量電荷比差」は、マトリクスの質量から二個の水素原子の質量を差し引いた値であるものとしてすることができる。そして、イオン識別ステップにおいては、上記のようにペアピークが検出されると、その二本のピークのうちの質量電荷比が小さい方のピークを目的物質由来のz系列イオンピークとみなし、その帰属を決定する。このようにして、MALDI-MSD分析により得られた多数のプロダクトイオンの中から容易にz系列イオン（厳密に言えばz系列イオンであると推定されるイオン）を識別することができる。

[0017] ただし、z系列イオン以外のピークが偶然に上記探索対象のペアピークに一致してしまうことを完全に避けることは難しいため、z系列イオンの識別精度を高めるには、上記ペアピークに対し既知の質量電荷比差を有する別のピークを加えたトリプレットピークがマススペクトルに観測されるようにするとよい。このようなピークとして、安定同位体元素で標識したマトリクスラジカルがペプチド由来のz系列イオンのラジカルに結合したz+Matrix*イオンを利用することができる。

[0018] 即ち、上記課題を解決するために成された本発明に係る質量分析方法の第

2の態様は、MALDIイオン源を具備する質量分析装置を用いた質量分析方法であって、

a)安定同位体標識したマトリクスと非標識マトリクスとを混合したマトリクスを用いて調製したサンプルに対しインソース分解を行うことで生成された目的物質由来のプロダクトイオンについてのマススペクトルデータを収集するデータ収集ステップと、

b)前記マススペクトルデータに基づいて得られるピークの中で、マトリクス由来の付加物に相当する質量電荷比差と、安定同位体標識物質の質量と数とに相当する質量電荷比差とを有するトリプレットピークを検出するトリプレットピーク検出ステップと、

c)前記トリプレットピーク検出ステップで検出されたトリプレットピークを構成する三本のピークのうちの質量電荷比が最も小さいピークを目的物質由来のz系列イオンピークであるとして識別するイオン識別ステップと、
を有することを特徴としている。

[0019] また上記第2の態様の質量分析方法を実施するための本発明に係る質量分析データ処理装置は、MALDIイオン源を具備する質量分析装置において、安定同位体標識したマトリクスと非標識マトリクスとを混合したマトリクスを用いて調製したサンプルに対しインソース分解を行うことで生成された目的物質由来のプロダクトイオンについてのマススペクトルデータを処理する質量分析データ処理装置であって、

a)前記マススペクトルデータに基づいて得られるピークの中で、マトリクス由来の付加物に相当する質量電荷比差と、安定同位体標識物質の質量と数とに相当する質量電荷比差とを有するトリプレットピークを検出するトリプレットピーク検出部と、

b)前記トリプレットピーク検出部により検出されたトリプレットピークを構成する三本のピークのうちの質量電荷比が最も小さいピークを目的物質由来のz系列イオンピークであるとして識別するイオン識別部と、
を備えることを特徴としている。

[0020] 上記安定同位体物質としては安定同位体元素¹³Cや¹⁵Nなどを用いることができる。このような安定同位体元素で標識したマトリクスを非標識マトリクスと併せて用いれば、目的物質由来の $z + \text{Matrix}$ イオンのピークよりも所定質量電荷比差だけ高い側に $z + \text{Matrix}^*$ イオンのピークが観測されるため、 z 系列イオン、 $z + \text{Matrix}$ イオン及び $z + \text{Matrix}^*$ イオンのトリプレットピークを検出することで、 z 系列イオンの識別精度を向上させることができる。なお、サンプル調製の際に、安定同位体標識したマトリクスと非標識マトリクスとを所定比で、例えば1対1で混合すれば、 $z + \text{Matrix}$ イオンと $z + \text{Matrix}^*$ イオンとのピーク強度の比はおおよそ、その混合比になる筈である。そこで、トリプレットピークを検出する際に、単に質量電荷比のみならず、ピーク強度比も判定することで、偽のトリプレットピークを排除することができる。

[0021] 上述したように、MALDI-MSD分析においてマトリクスは目的物質由来の z 系列イオン、つまりはペプチドのN末端側に特異的に結合する。そのため、目的物質由来の $z + \text{Matrix}$ イオンに対する MS^n スペクトル（擬似的な MS^{n+1} スペクトル）ではN末端を含む $a/b/c$ 系列のプロダクトイオンが非標識マトリクスが付加したイオンとして検出され、他方、 $z + \text{Matrix}^*$ イオンに対する MS^n スペクトル（擬似的な MS^{n+1} スペクトル）では同じ $a/b/c$ 系列のプロダクトイオンは安定同位体標識マトリクスが付加したイオンとして検出される。そして、それら $a/b/c$ 系列のプロダクトイオンは安定同位体標識元素の質量及び数に応じた質量差を有することになる。

[0022] そこで上記第2の態様の質量分析方法は、さらに、

d)前記トリプレットピーク検出ステップで検出されたトリプレットピークを構成する三本のピークのうちの質量電荷比が2番目に小さいピークと質量電荷比が最も大きいピークとをそれぞれプリカーサイオンとした MS^n 分析（ n は2以上の整数）を実行して MS^n スペクトルデータを収集する MS^n スペクトルデータ収集ステップと、

e)前記 MS^n スペクトルデータにより得られる二つの MS^n スペクトルを比較

し、安定同位体標識物質の質量と数とに相当する質量電荷比差を有するピークを目的物質由来の a/b/c 系列のイオンピークであるとして識別するイオン 2 次識別ステップと、

を有するものとすることができる。

[0023] 一方、N末端を含まない x/y/z 系列のプロダクトイオンにはマトリクスは結合していないので、上記二つの MSⁿ スペクトルにおいて同じ質量電荷比に目的物質に由来する x/y/z 系列のプロダクトイオンピークが観測されることになる。そこで上記イオン 2 次識別ステップでは、上記 MSⁿ スペクトルデータにより得られる二つの MSⁿ スペクトルを比較し、同一質量電荷比に現れるピークを目的物質由来の x/y/z 系列のイオンピークであるとして識別することができる。

[0024] これにより、目的物質由来のイオンに関してより多くの情報を例えばペプチドのアミノ酸配列決定やタンパク質同定の解析に供することができ、そうした解析の精度を一層向上させることができる。

発明の効果

[0025] 本発明に係る質量分析方法及び質量データ処理装置によれば、例えばペプチドやタンパク質に対する MALDI-MS 分析で得られたマススペクトルの中から z 系列イオンを容易に識別することができる。これにより、マススペクトル中の一部のイオンピークの帰属を定めた上で、ピーク情報をタンパク質同定やペプチドのアミノ酸配列決定のための解析処理に供することができるので、そうした同定や配列決定の精度が向上する。

図面の簡単な説明

[0026] [図1]本発明に係る質量分析データ処理装置を含む MALDI-TOFMS システムの一実施例の概略構成図。

[図2] ANL マトリクスを使用したときの MALDI-MS 分析で z+Matrix イオンが生成されるメカニズムを説明する図。

[図3]本実施例の MALDI-TOFMS システムにおける解析処理の手順の一例を示すフローチャート。

[図4] ANLマトリクスを用いたときのシトクロム c に対する実測の I S D マススペクトルを示す図。

[図5] ANLマトリクスを用いたときのユビキチンに対する実測の I S D マススペクトルを示す図。

[図6] DANマトリクスを用いたときのユビキチンに対する実測の I S D マススペクトルを示す図。

[図7] SAマトリクスを用いたときのユビキチンに対する実測の I S D マススペクトルを示す図。

[図8] DHBマトリクスを用いたときのユビキチンに対する実測の I S D マススペクトルを示す図。

[図9] ANLマトリクスを用いたときのシトクロム c 由来の I S D プロダクトイオン ($z_{15} + \text{ANL}$) をプリカーサイオンとした擬似MS³スペクトルを示す図。

[図10] DANマトリクスを用いたときのユビキチン由来の I S D プロダクトイオン ($z_{11} + \text{DAN}$) をプリカーサイオンとした擬似MS³スペクトルを示す図。

[図11] 本発明の第2実施例のMALDI-TOFMSシステムにおけるペプチド解析の処理手順を示すフローチャート。

[図12] 安定同位体標識マトリクスの一例を示す図。

[図13] 安定同位体標識マトリクスと非標識マトリクスとを混合したマトリクスを用いたときに得られる I S D マススペクトルの一例を示す図。

[図14] 本発明の第2実施例の変形例のMALDI-TOFMSシステムにおけるペプチド解析の処理手順を示すフローチャート。

[図15] 非標識マトリクスが付加した z 系列イオン及び安定同位体標識マトリクスが付加した z 系列イオンをそれぞれプリカーサイオンとして得られるMS²スペクトルの一例を示す図。

発明を実施するための形態

[0027] [第1実施例]

以下、本発明に係る質量分析データ処理装置を含むMALDI-TOFMSシステムの第1実施例について、添付図面を参照しつつ説明する。

図1は第1実施例によるMALDI-TOFMSシステムの概略構成図である。

[0028] 図1において、MALDIイオン源1は、サンプルプレート10が載置される試料ステージ11と、引出電極13と、イオン収束電極14と、レーザー照射部15と、反射鏡16と、を含む。

[0029] サンプルプレート10上には、測定対象物質を含み、所定のマトリクスを用いて調製されたサンプル12が形成されている。レーザー照射部15からパルス状に出射されたレーザー光は、反射鏡16を経てサンプル12上の1点（厳密には微小領域）に集光される。このレーザー光のエネルギーによりサンプル12からマトリクスとともに測定対象物質が気化し、その際に測定対象物質はイオン化される。MALDI-ISD分析を行う場合には、レーザー光の強度を高め、測定対象物質がイオン化されると同時に又はその直後にイオンの開裂を促進させる。サンプルプレート10の近傍で生成された各種イオンは引出電極13とサンプルプレート10との間に形成されている電場の作用により引き出され、イオン収束電極14により加速されつつ収束されて白抜き矢印の方向に進む。

[0030] イオントラップ2は、環状のリング電極20と、該リング電極20を挟んで配置された一対のエンドキャップ電極21、22とから成る、三次元四重極型の構成である。上記のようにMALDIイオン源1から送られてきた各種イオンはイオントラップ2の内部に形成される四重極高周波電場の作用によって一旦捕捉され、クーリング作用によりエネルギーの収束が行われる。その後、所定のタイミングでエンドキャップ電極21、22間に印加される直流電圧により、各イオンに所定の初期エネルギーが付与され、それらイオンはイオントラップ2から一斉に吐き出されて質量分析部3へと送られる。なお、図示しないが、イオントラップ2の内部にはアルゴンなどのCIDガスが供給されるようになっており、一時的に捕捉したイオンを共鳴励振させてC

I Dガスに接触させることでC I Dによるイオンの開裂操作が行えるようになってい

- っている。
- [0031] 質量分析部3は、イオンが飛行する飛行空間30と、イオンを反射させる電場を形成する反射器31と、イオンを検出してイオン量に応じた検出信号を出力する検出器32と、を含む。上記のようにイオントラップ2から吐き出されて質量分析部3へと送り込まれた各種イオンは、飛行空間30中を自由飛行し、反射器31により形成される反射電場の作用で折り返されて再び飛行空間30を経て検出器32に到達する。質量分析部3へ導入される時点で各イオンはその質量電荷比に応じた飛行速度を有しており、質量電荷比が小さなイオンほど、早く検出器32に到達する。
- [0032] 検出器32から出力された信号はデータ処理部4に入力される。データ処理部4は、データ格納部41、z系列イオン帰属処理部42、タンパク質／ペプチド同定処理部43などの機能ブロックを含む。制御部5はサンプル12に対する質量分析を実行するために各部を制御する機能と、付設された入力部6及び表示部7を通したユーザインターフェイスの機能とを有する。なお、この制御部5及びデータ処理部4の機能の少なくとも一部は、コンピュータをハードウェア資源とし、該コンピュータにインストールされた専用のソフトウェアを実行することにより実現する構成とすることができる。
- [0033] 本実施例のMALDI-TOFMSシステムでは、ペプチド又はタンパク質を測定対象物質とし、MALDIイオン源1においてインソース分解を促進させ、それによって生成されるプロダクトイオン由来のピークが観測されるマススペクトル（擬似的なMS²スペクトル）を解析することで、ペプチドのアミノ酸配列の推定又はタンパク質の同定を行う。ここで、このようなMALDI-ISD分析によって観測される特徴的なイオンについて、実測結果に基づいて説明する。
- [0034] 実測条件は以下のとおりである。

(1) 試料（測定対象物質）：

(A) 馬由来のシトクロムc (Cytochrome c)

(B) 牛由来のユビキチン (Ubiquitin)

(試料 (A)、(B) とともに水に溶解)

(2) マトリクス :

(A) 5-アミノ-1-ナフトール (ANL) (70%のアセトニトリル水溶液で調製。なお、%は体積を基準とする。以下同様。)

(B) 1,5-ジアミノナフタレン (DAN) (50%のアセトニトリル/0.1%のトリフルオロ酢酸溶液で調製。以下の(C)、(D)も同様。)

(C) シナピン酸 (SA)

(D) 2,5-ジヒドロキシ安息香酸 (DHB)

(3) 質量分析装置 :

MALDI 四重極イオントラップ飛行時間型質量分析計
(島津製作所製 AXIMA-Resonance)

[0035] 図4はANLマトリクスを用いシクロムcに対して得られたISDマスペクトル、図5はANLマトリクスを用いユビキチンに対して得られたISDマスペクトル、図6はDANマトリクスを用いユビキチンに対して得られたISDマスペクトル、図7はSAマトリクスを用いユビキチンに対して得られたISDマスペクトル、図8はDHBマトリクスを用いユビキチンに対して得られたISDマスペクトルである。これらマスペクトルをみると、いずれも試料由来のz系列イオンに各マトリクスが結合したz+Matrixイオン(z+ANL、z+DAN、z+SA、z+DHB)がz系列イオンと共に検出されていることが確認できる。また、対になるz系列イオンとz+Matrixイオンとの質量電荷比差は、それぞれのマトリクスの分子量から2[Da]差し引いた値、つまり水素原子二個分の質量値となっていることが分かる。

[0036] 図9は、ANLマトリクスを用いシクロムcに対して得られたISDマスペクトル中で観測された $z_{15} + \text{ANL}$ イオンをプリカーサイオンとし、該プリカーサイオンに対しCIDを行うことで得られたMS²スペクトル(擬似

的なMS³スペクトル)である。また図10は、DANマトリクスを用いユビキチンに対して得られたISDスペクトル中に検出されたz₁₁+DANイオンをプリカーサイオンとし、該プリカーサイオンに対しCIDを行うことで得られたMS²スペクトル(擬似的なMS³スペクトル)である。なお、図1に示したシステムでは、イオントラップ2の内部において、特定の質量電荷比を有するプリカーサイオンの選択と、それに引き続くCIDを行うことができる。

[0037] 図9及び図10に示したMS²スペクトルにおいて検出されたb系列イオンは、全てb+Matrixイオン(b+ANL又はb+DAN)であり、y系列イオンにマトリクスが付加したy+Matrixイオンは検出されない。この結果から、MALDI-ISD分析において、マトリクスはペプチドのC末端側ではなくN末端側(つまりはOH基が付加している側とは反対側)に結合していることが理解できる。

[0038] 以上の結果から、例えばマトリクスとしてANLを使用した場合には、z+Matrixイオンは図2に示したメカニズムにより生成されるものと推測し得る。即ち、上述したように、特にタンパク質やペプチドを対象としたMALDI-ISD分析では、レーザ光照射によってマトリクスから脱離した水素ラジカル作用により、試料由来のc系列イオン及びz系列イオンが生成される。水素ラジカルが脱離したANLイオンは活性が高いため、z系列イオンのN末端側に結合してz+Matrixイオンを生成する。この際に水素ラジカルが一個放出されるので、イオンの質量はz系列イオンの質量とマトリクスの質量とを加えたものより水素ラジカル二個分だけ小さくなる。その結果、ISDマススペクトルにおいては、z系列イオンと、マトリクスの質量から2[Da]を差し引いた値だけ該z系列イオンよりも高い側にz+Matrixイオンとが現れる。換言すれば、使用しているマトリクスの質量から2[Da]だけ差し引いた値を指標として、ISDマススペクトルにおいて観測される多数のイオンの中からz系列イオンとz+Matrixイオンとをペアピークとして検出することで、z系列イオンを容易に識別することが可能となる。

- [0039] 上記原理を用いた本実施例のMALDI-TOFMSにおけるペプチド解析の処理手順について図3のフローチャートに沿って説明する。
- [0040] ユーザは、測定対象物質であるペプチドについて、マトリクスとしてANL、DAN、DHB、又はSAのいずれかを用いてサンプルを調製する（ステップS1）。そうして調製されたサンプル12を試料ステージ11にセットし、ユーザが入力部6において分析開始を指示すると、制御部5の制御の下に、MALDIイオン源1、イオントラップ2、質量分析部3等が動作し、所定分析条件の下でのMALDI-ISD分析が行われる（ステップS2）。
- [0041] データ処理部4においては、検出信号を順次デジタルデータに変換して得られる飛行時間スペクトルデータの飛行時間を質量電荷比に換算することでISDマススペクトルデータを取得し、これをデータ格納部41に格納する（ステップS3）。z系列イオン帰属処理部42は、データ格納部41からISDマススペクトルデータを読み出し、例えば図4、図5に示したようなISDマススペクトルを作成する（ステップS4）。次に、ISDマススペクトルについてピーク検出を行い、検出された各ピークの質量電荷比及び強度をピーク情報として収集する（ステップS5）。
- [0042] このときに収集されるピーク情報は、試料に由来する様々な種類のイオンピークの情報を含み、試料由来のz系列イオンや上述したz+Matrixイオンによるピークの情報も含まれる。そこで、z系列イオン帰属処理部42は、質量差が、既知であるANLマトリクスの質量から2[Da]を差し引いた値に対し所定のマージンを加えた所定範囲に収まるような二本のピーク（ペアピーク）を全て探索する（ステップS6）。上述したように、検出されたペアピークは、試料由来のz系列イオンとz+Matrixイオンである可能性が高いから、そのペアピークのうちの質量電荷比が小さいほうをz系列イオンピークとして帰属させ、質量電荷比が大きいほうをz+Matrixイオンピークとして帰属させる（ステップS7）。即ち、ISDマススペクトルから得られたピーク情報の中で、一部のピークの帰属が決定される。

[0043] そうした帰属の情報を含めたピーク情報がタンパク質／ペプチド同定処理部43に送られる。タンパク質／ペプチド同定処理部43はそうしたピーク情報に基づいて例えばデータベース検索或いはデノボシーケンスサーチを行うことにより、例えばペプチドのアミノ酸配列を推定したりタンパク質を同定したりする（ステップS8）。タンパク質／ペプチド同定処理部43において使用されるアルゴリズムが何であるのかに拘わらず、多数のピークがどのような種類のイオン由来のものであるのかが全く不明であるとアミノ酸配列推定やタンパク質同定の精度が低くなる。それに対し、本実施例のシステムでは、少なくともz系列イオンに関する帰属情報がタンパク質／ペプチド同定処理部43に供されるので、これを一つの手掛かりとしてアミノ酸配列の推定やタンパク質同定を行うことができ、それ故にアミノ酸配列推定やタンパク質同定の精度を高めることができる。

[0044] [第2実施例]

上記第1実施例では、ISDマスペクトルにおいて検出された多数のピークの中でz系列イオンとz+Matrixイオンとに由来するペアピークを探索していたが、例えば夾雑物などに由来するノイズピークが多い状況ではz系列イオンではない偽のペアピークが検出される可能性が高くなる。そこで、本発明の第2実施例によるMALDI-TOFMSでは、真のz系列イオンピークの検出精度を上げるために、安定同位体標識マトリクスを利用したプロダクトイオン識別手法を導入する。なお、この第2実施例によるMALDI-TOFMSの装置構成は基本的に第1実施例によるMALDI-TOFMSと同じであるので、装置構成の説明を略す。

[0045] 図11は第2実施例のMALDI-TOFMSシステムにおけるペプチド解析の処理手順を示すフローチャートである。

この第2実施例のシステムを用いた解析の際には、サンプル調製のために特殊なマトリクスを用いる。即ち、図12に示すように、安定同位体元素¹³Cや¹⁵Nを用いて安定同位体標識したマトリクス（Matrix*）と非標識のマトリクスとを用意し、これらを例えば1対1の比率で以て混合した混合マトリクス

(Matrix/Matrix*) を調製する。そして、この混合マトリクス (Matrix/Matrix*) を用いてサンプルを調製する (ステップS 11)。その後、このサンプルに対しMALDI-MSD分析を実行してMSDマススペクトルを取得し、ピーク検出を行うまでの処理 (ステップS 12~S 15) は上記第1実施例におけるステップS 2~S 5と同じである。

[0046] サンプル中の安定同位体標識マトリクスと非標識マトリクスとは同量であるため、MSDマススペクトルには、安定同位体標識元素の質量及び数に応じた質量差で $z + \text{Matrix}$ イオンと $z + \text{Matrix}^*$ イオンとがほぼ同じピーク強度でペアピークとして観測される。そのため、図13に示すように、MSDマススペクトルには、 z 系列イオン、 $z + \text{Matrix}$ イオン、及び $z + \text{Matrix}^*$ イオンという三本のピークからなるトリプレットピークが現れる。そこで、 z 系列イオン帰属処理部42は、低質量電荷比側から順に、マトリクス質量 -2 [Da]の質量差 Δm 、及び安定同位体標識元素の質量に相当する質量差 $\Delta m^{\#}$ を有して並び、且つ2番目と3番目のピーク強度がほぼ同じである (実際には、同じであるとみなせる所定の強度差範囲に収まる) ようなトリプレットピークを全て探索する (ステップS 16)。

[0047] 上述したように、検出されたトリプレットピークは、試料由来の z 系列イオン、 $z + \text{Matrix}$ イオン、及び $z + \text{Matrix}^*$ イオンである可能性が高いから、そのトリプレットピークの中の質量電荷比が最小であるものを z 系列イオンピークとして帰属させ、次に質量電荷比が大きいものを $z + \text{Matrix}$ イオンピークとして帰属させ、質量電荷比が最大であるものを $z + \text{Matrix}^*$ イオンピークとして帰属させる (ステップS 17)。そのあとに、そうした帰属の情報を含めたピーク情報を用いて、タンパク質/ペプチド同定処理部43はペプチドのアミノ酸配列を推定したりタンパク質を同定したりする (ステップS 18)。

[0048] この第2実施例では、マトリクスの調製等に手間が掛かるものの、ペプチド由来の z 系列イオンの識別が第1実施例に比べて高精度に行えるので、ペプチドのアミノ酸配列推定やタンパク質同定の精度も向上する。

[0049] [第2実施例の変形例]

上述したように、MALDI-MSD分析において、マトリクスはペプチド由来のz系列イオンのN末端側に特異的に結合する。このことを利用し、インソース分解で生成したイオンをさらにCIDによって開裂させたプロダクトイオンを観測した結果を解析すれば、z系列イオン以外の系列のイオンの識別も可能となる。

図14は第2実施例の変形例であるMALDI-TOFMSシステムにおけるペプチド解析の処理手順を示すフローチャートである。このフローチャートに従った処理は上記ステップS17の実行後に加えればよい。

[0050] ペプチド由来のz+Matrixイオン及びz+Matrix*イオンが得られたならば、制御部5による制御の下に、これらイオンをそれぞれプリカーサイオンとしたMS²分析を実行する(ステップS21)。即ち、ペプチド由来の各種イオンをイオントラップ2に一旦捕捉した後、特定の質量電荷比を有するz+Matrixイオンのみをプリカーサイオンとして選択し、その後にCIDガスをイオントラップ2に導入してプリカーサイオンを開裂させる。そうして得られた各種のプロダクトイオンを質量分析部3へ送り込んで質量分析する。また、z+Matrix*イオンについても同様にMS²分析を行う。そして、それぞれMS²スペクトルデータを収集する(ステップS22)。

なお、これらデータは1回のCID操作に対応したデータであるという意味ではMS²スペクトルデータであるが、CID操作に先立ってインソース分解により開裂しているため、実質的にはMS³分析によって得られるのと同等のデータであり、その意味で擬似的なMS³スペクトルデータであるといえる。

[0051] z系列イオン帰属処理部42はMS²スペクトルデータに基づいてそれぞれMS²スペクトルを作成し(ステップS23)、それらマススペクトルにおいて観測されるピークを検出し、ピーク情報を収集する(ステップS24)。図15はz+Matrixイオン、z+Matrix*イオンをプリカーサイオンとして得られる二つのMS²スペクトル(擬似的なMS³スペクトル)の一例である。マ

トリクスは z 系列イオンの N 末端側に結合しているため、N 末端を含む a/b/c 系列のプロダクトイオンはそれぞれ非標識マトリクス、安定同位体標識マトリクスが付加したイオンとして検出される。そして、二つの MS²スペクトルにおいて互いに対応付けられる a/b/c 系列のプロダクトイオン由来のピークは、プリカーサイオンに含まれる安定同位体標識元素の質量及び数に応じた質量差を有する。図 15 では $b_n \sim b_{n+5}$ イオンがこれに相当する。

[0052] そこで、上記のようにして得られた二つの MS²スペクトルの間で質量電荷比差が安定同位体標識元素の質量及び数に応じたものであり、且つピーク強度のパターンが一致するような一連のピーク群を探索する（ステップ S 25）。そして、そうしたピークが見つかったならばそれは a/b/c 系列のプロダクトイオン由来のピークであるとして帰属を定める（ステップ S 26）。

[0053] 一方、N 末端を含まない、つまり C 末端側の x/y/z 系列のプロダクトイオンにはマトリクスは結合していないので、上記二つの MS²スペクトルにおいて同じ質量電荷比においてピークが観測される。図 15 では $y_n \sim y_{n+5}$ イオンがこれに相当する。そこで、上記のようにして得られた二つ MS²スペクトルの間で同じ質量電荷比の位置に存在し、且つピーク強度のパターンが一致するような一連のピーク群を探索する（ステップ S 27）。そして、そうしたピークが見つかったならばそれは x/y/z 系列のプロダクトイオン由来のピークであるとして帰属を定める（ステップ S 28）。

[0054] このように MS²スペクトルを利用することで、a/b/c 系列と x/y/z 系列のプロダクトイオンの識別を容易に行うことができる。このようにして得られたピーク情報も併せて利用することで、ペプチドのアミノ酸配列の推定や構造解析の精度を向上させることができる。

[0055] なお、z 系列イオンをプリカーサイオンとした MS²スペクトルと z + Matrix をプリカーサイオンとした MS²スペクトルとについて、マトリクス質量 - 2 [Da] の質量差を有するピークを見つけることにより、a/b/c 系列と x/y/z 系列のプロダクトイオンの識別をすることも可能ではあるものの、マトリクスが付加した a/b/c 系列のプロダクトイオンは必ずしも適切に識別でき

るとは限らない。何故なら、 $z + \text{Matrix}$ イオンはマトリクスが付加していることによってイオンの性質が z 系列イオンとは異なることがあり、そのために MS^2 スペクトル上で z 系列イオンのスペクトルパターンと $z + \text{Matrix}$ イオンのスペクトルパターンとはかなり異なる可能性があるからである。これに対し、非標識マトリクスと安定同位体標識マトリクスとの性質はほぼ同じであるため、 $z + \text{Matrix}$ イオンのスペクトルパターンと $z + \text{Matrix}^*$ イオンのスペクトルパターンとはほぼ等しくなり、安定同位体標識の質量差による $a/b/c$ 系列のプロダクトイオンの識別は容易である。

[0056] なお、上記実施例はいずれも本発明の一例にすぎないから、本発明の趣旨の範囲で適宜に修正、変更、追加などを行っても本願請求の範囲に含まれることは明らかである。

例えば、上記実施例のシステムはイオントラップを備えていたが、インソース分解のみでCIDを実行しない場合にはイオントラップは不要である。また、CIDを伴う MS^2 分析を実行するためにイオントラップ飛行時間型質量分析計の構成ではなく、飛行時間型質量分析計を直列に接続した、いわゆるTOF-TOFの構成としてもよい。即ち、イオン源としてMALDIイオン源を用いさえすれば、質量分析部は様々な構成を採り得る。

符号の説明

- [0057] 1…MALDIイオン源
10…サンプルプレート
11…試料ステージ
12…サンプル
13…引出電極
14…加速電極
15…レーザー照射部
16…反射鏡
2…イオントラップ
20…リング電極

- 2 1、2 2…エンドキャップ電極
- 3…質量分析部
- 3 0…飛行空間
- 3 1…反射器
- 3 2…検出器
- 4…データ処理部
- 4 1…データ格納部
- 4 2…z 系列イオン帰属処理部
- 4 3…タンパク質／ペプチド同定処理部
- 5…制御部
- 6…入力部
- 7…表示部

請求の範囲

[請求項1] MALDIイオン源を具備する質量分析装置を用いた質量分析方法であって、

a)インソース分解を行うことで生成された目的物質由来のプロダクトイオンについてのマススペクトルデータを収集するデータ収集ステップと、

b)前記マススペクトルデータに基づいて得られるピークの中で、マトリクス由来の付加物に相当する質量電荷比差を有するペアピークを検出するペアピーク検出ステップと、

c)前記ペアピーク検出ステップで検出されたペアピークを構成する二本のピークのうちの質量電荷比が小さい方のピークを目的物質由来のz系列イオンピークであるとして識別するイオン識別ステップと、
を有することを特徴とする質量分析方法。

[請求項2] MALDIイオン源を具備する質量分析装置を用いた質量分析方法であって、

a)安定同位体標識したマトリクスと非標識マトリクスとを混合したマトリクスを用いて調製したサンプルに対しインソース分解を行うことで生成された目的物質由来のプロダクトイオンについてのマススペクトルデータを収集するデータ収集ステップと、

b)前記マススペクトルデータに基づいて得られるピークの中で、マトリクス由来の付加物に相当する質量電荷比差と、安定同位体標識物質の質量と数とに相当する質量電荷比差とを有するトリプレットピークを検出するトリプレットピーク検出ステップと、

c)前記トリプレットピーク検出ステップで検出されたトリプレットピークを構成する三本のピークのうちの質量電荷比が最も小さいピークを目的物質由来のz系列イオンピークであるとして識別するイオン識別ステップと、

を有することを特徴とする質量分析方法。

- [請求項3] 請求項2に記載の質量分析方法であって、
- d)前記トリプレットピーク検出ステップで検出されたトリプレットピークを構成する三本のピークのうちの質量電荷比が2番目に小さいピークと質量電荷比が最も大きいピークとをそれぞれプリカーサイオンとした MS^n 分析（ n は2以上の整数）を実行して MS^n スペクトルデータを収集する MS^2 スペクトルデータ収集ステップと、
- e)前記 MS^2 スペクトルデータにより得られる二つの MS^2 スペクトルを比較し、安定同位体標識物質の質量と数とに相当する質量電荷比差を有するピークを目的物質由来のa/b/c系列のイオンピークであるとして識別するイオン2次識別ステップと、
- を有することを特徴とする質量分析方法。
- [請求項4] 請求項3に記載の質量分析方法であって、
- 前記イオン2次識別ステップでは、前記 MS^2 スペクトルデータにより得られる二つの MS^2 スペクトルを比較し、同一質量電荷比に現れるピークを目的物質由来のx/y/z系列のイオンピークであるとして識別することを特徴とする質量分析方法。
- [請求項5] 請求項1又は2に記載の質量分析方法であって、
- 前記マトリクス由来の付加物に相当する質量電荷比差は、マトリクスの質量から二個の水素原子の質量を差し引いた値であることを特徴とする質量分析方法。
- [請求項6] MALDIイオン源を具備する質量分析装置において、インソース分解を行うことで生成された目的物質由来のプロダクトイオンについてのマススペクトルデータを処理する質量分析データ処理装置であって、
- a)前記マススペクトルデータに基づいて得られるピークの中で、マトリクス由来の付加物に相当する質量電荷比差を有するペアピークを検出するペアピーク検出部と、
- b)前記ペアピーク検出部により検出されたペアピークを構成する二

本のピークのうちの質量電荷比が小さい方のピークを目的物質由来の z 系列イオンピークであるとして識別するイオン識別部と、
を備えることを特徴とする質量分析データ処理装置。

[請求項7]

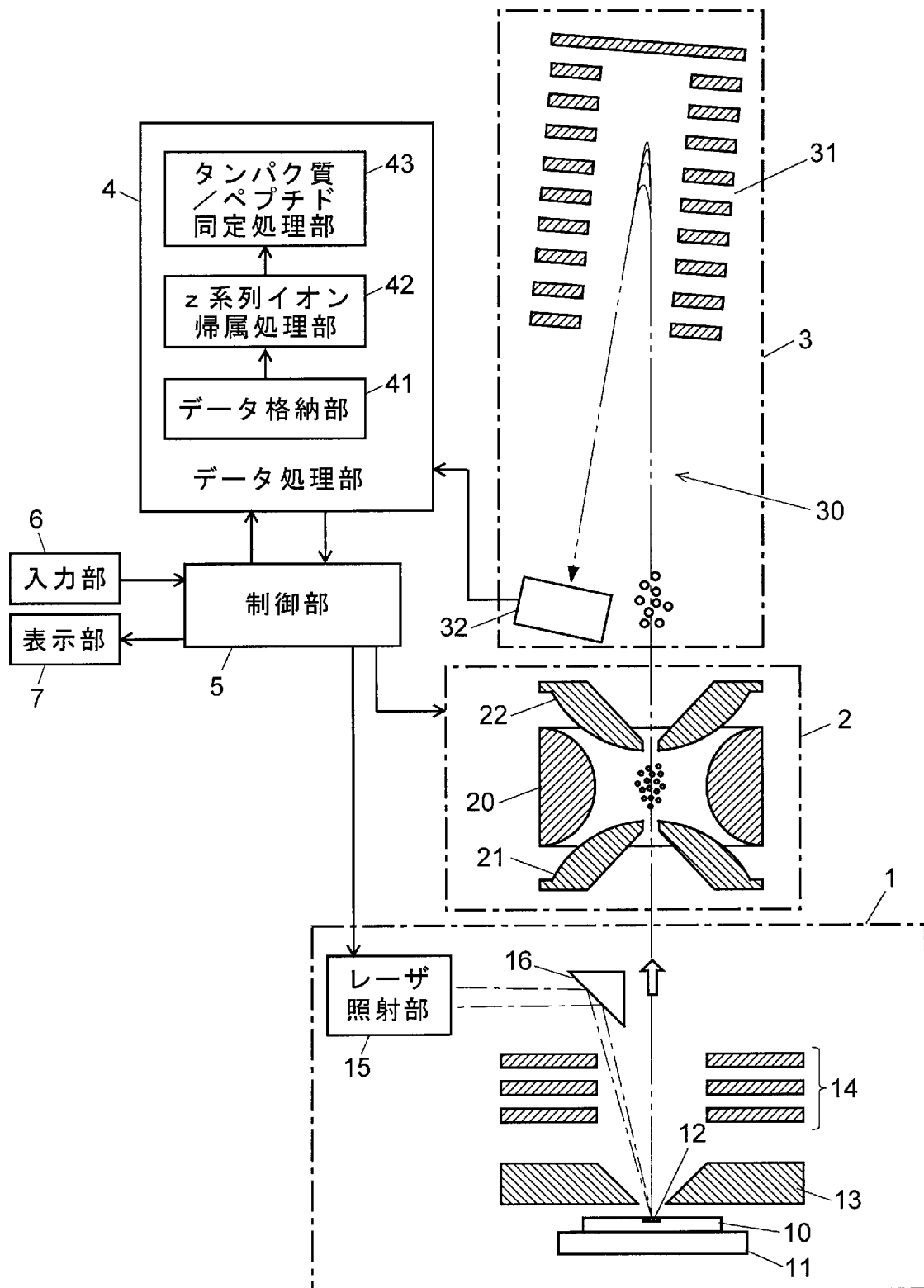
MALDI イオン源を具備する質量分析装置において、安定同位体標識したマトリクスと非標識マトリクスとを混合したマトリクスを用いて調製したサンプルに対しインソース分解を行うことで生成された目的物質由来のプロダクトイオンについてのマススペクトルデータを処理する質量分析データ処理装置であって、

a) 前記マススペクトルデータに基づいて得られるピークの中で、マトリクス由来の付加物に相当する質量電荷比差と、安定同位体標識物質の質量と数とに相当する質量電荷比差とを有するトリプレットピークを検出するトリプレットピーク検出部と、

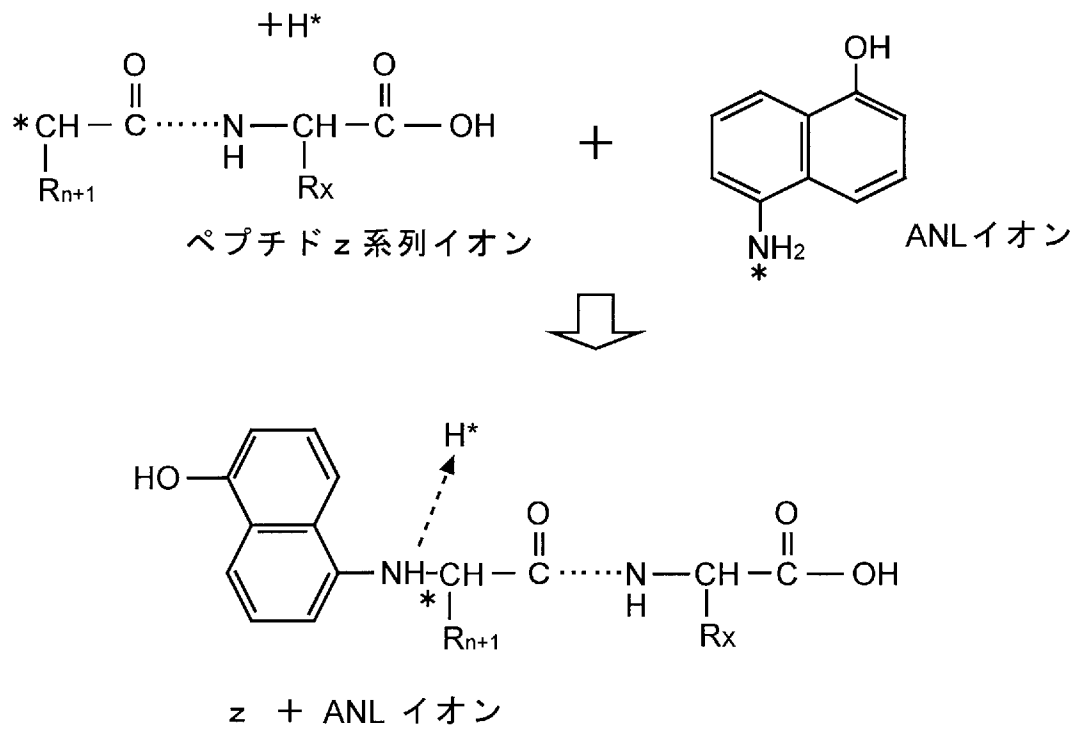
b) 前記トリプレットピーク検出部により検出されたトリプレットピークを構成する三本のピークのうちの質量電荷比が最も小さいピークを目的物質由来の z 系列イオンピークであるとして識別するイオン識別部と、

を備えることを特徴とする質量分析データ処理装置。

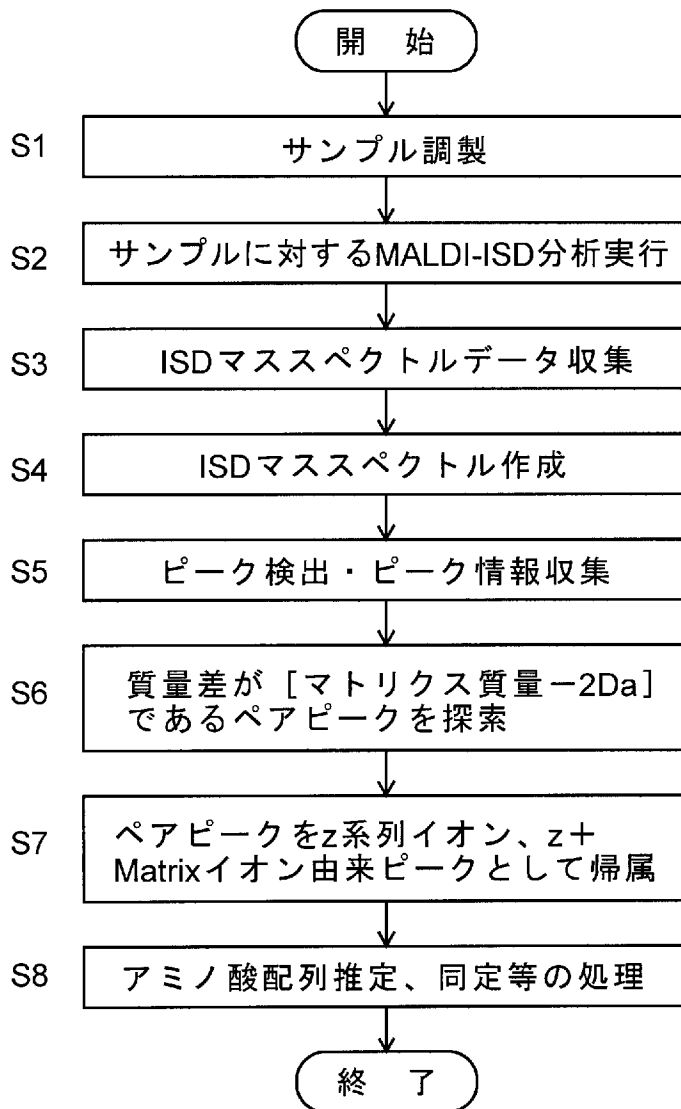
[図1]



[図2]

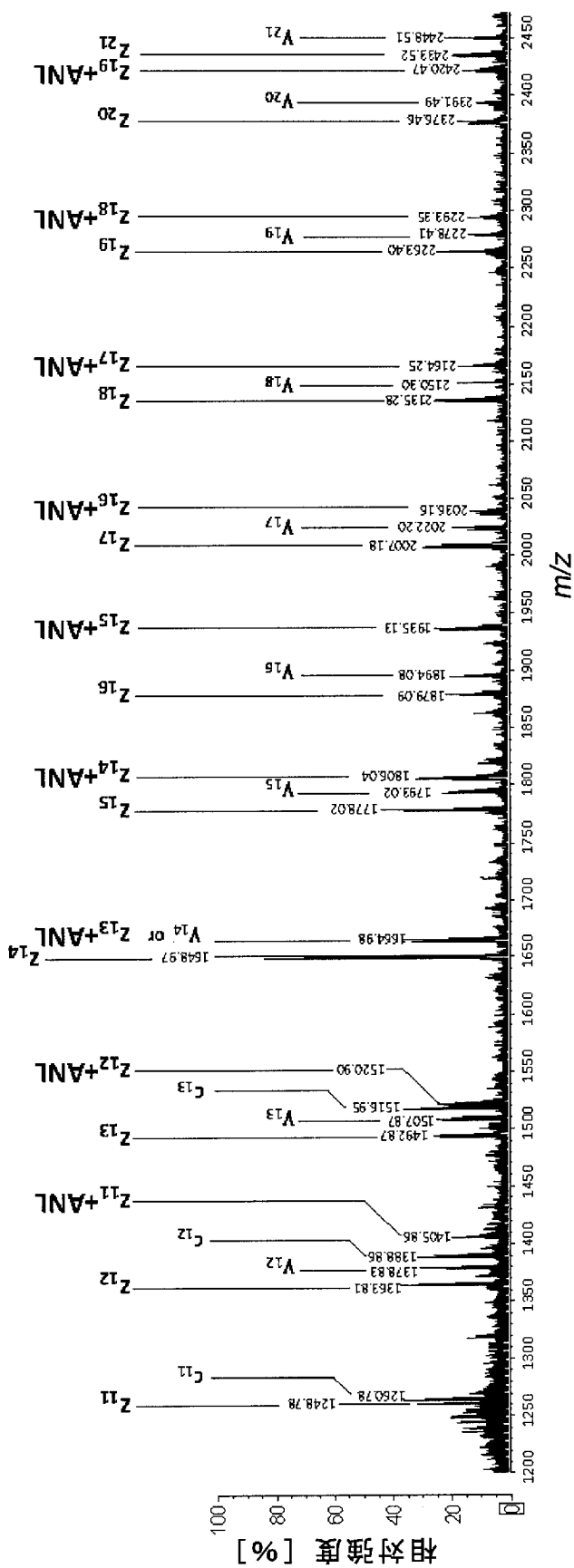


[図3]



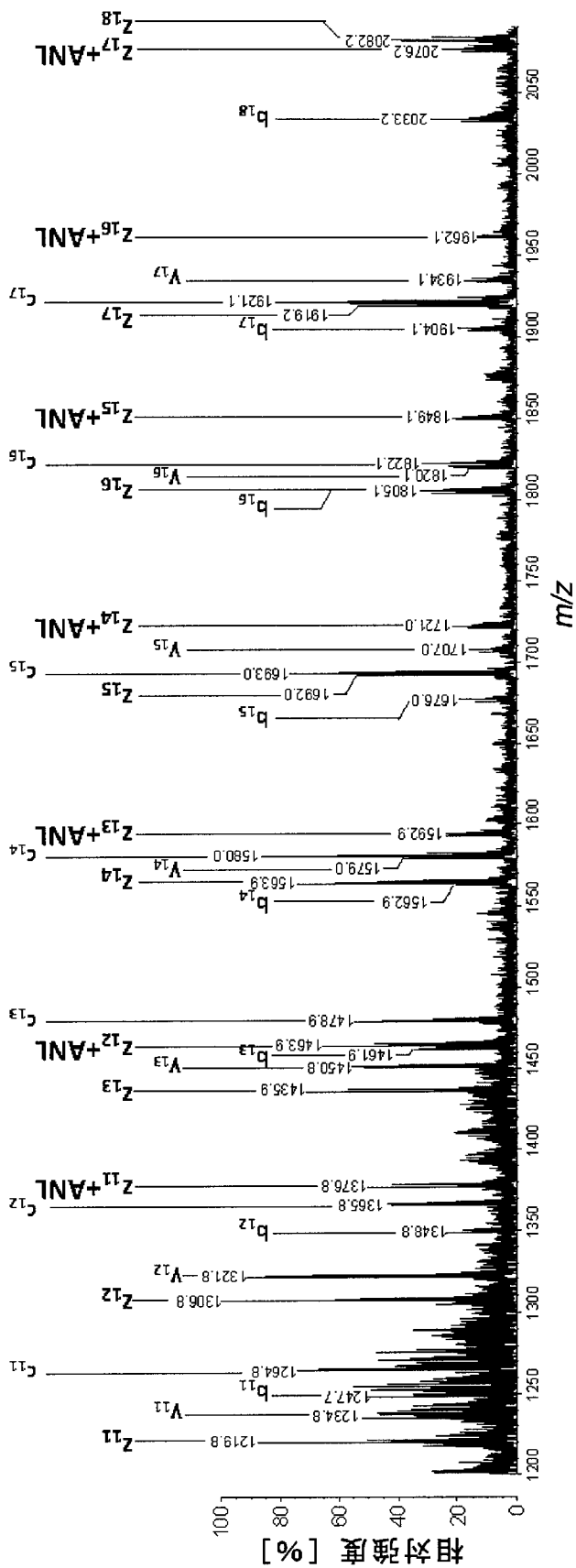
[図4]

試料 : Cytochrome c
マトリクス : ANL



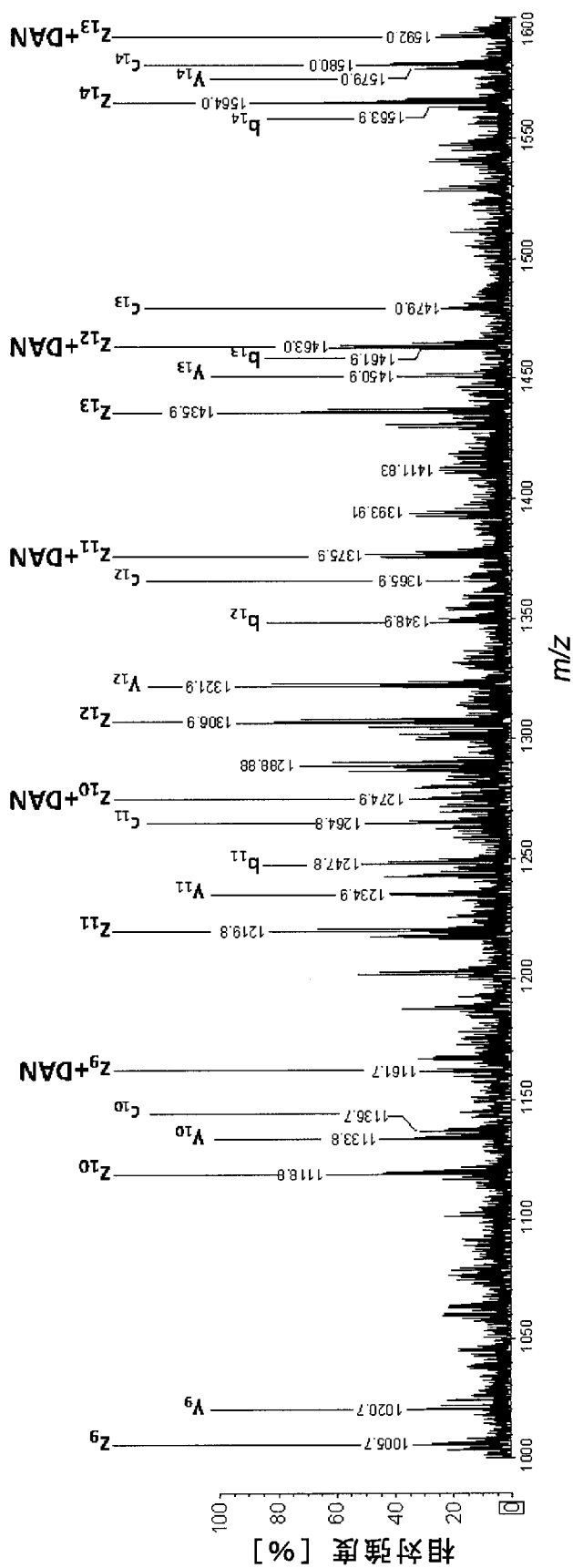
[図5]

試料 : Ubiquitin
マトリクス : ANL



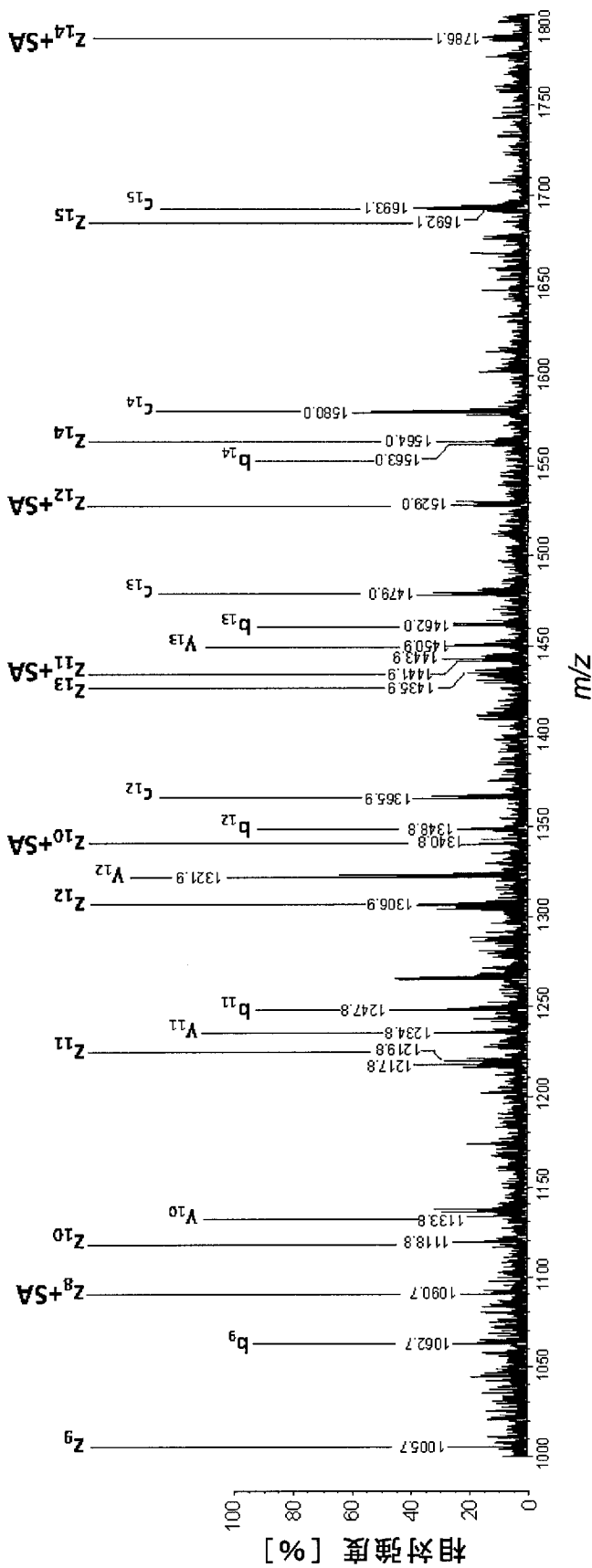
[図6]

試料 : Ubiquitin
マトリクス : DAN



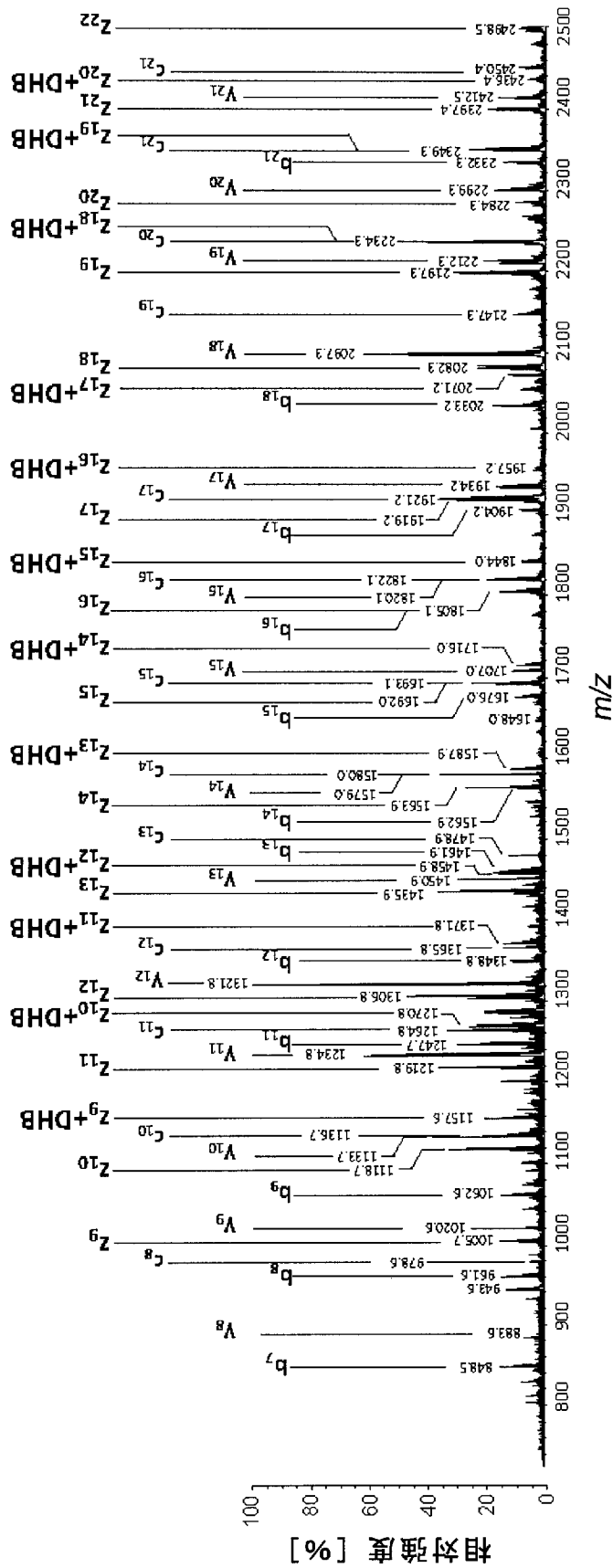
[図7]

試料 : Ubiquitin
マトリクス : SA

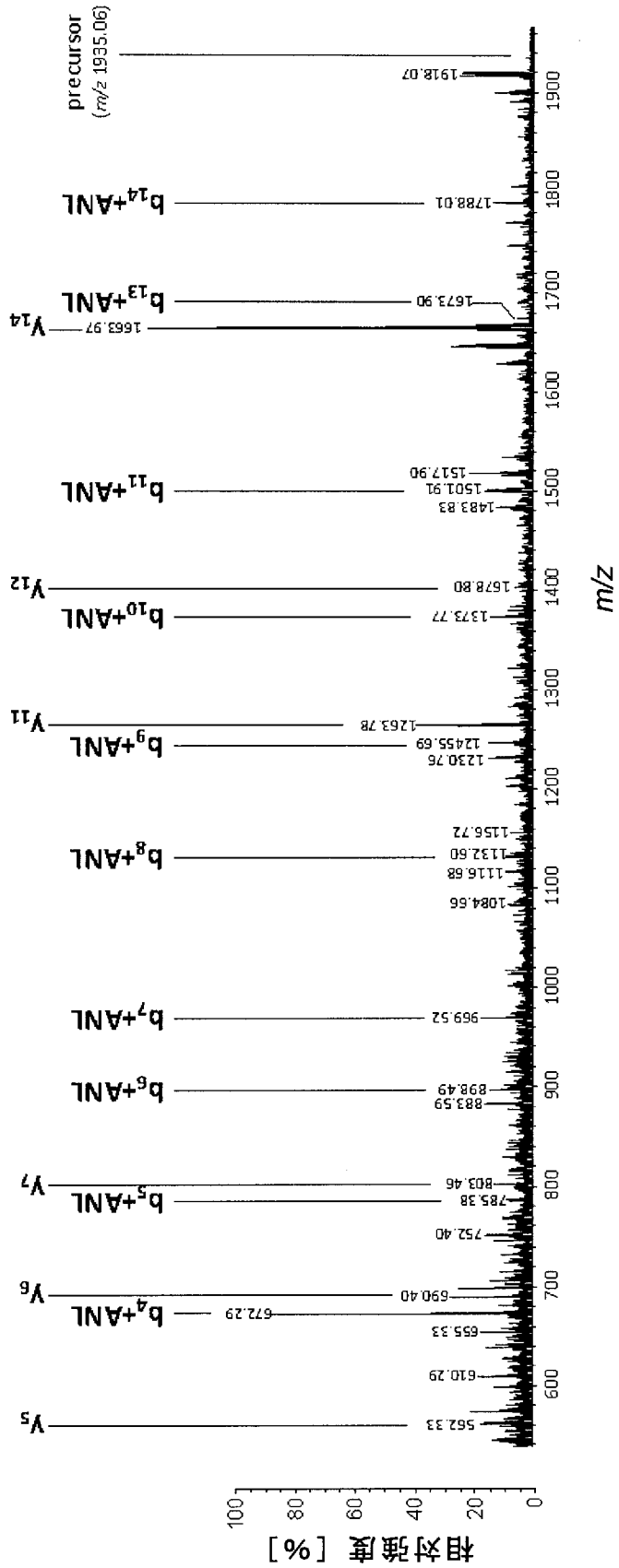
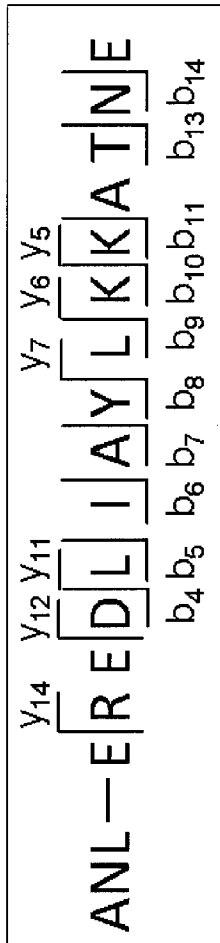


[8]

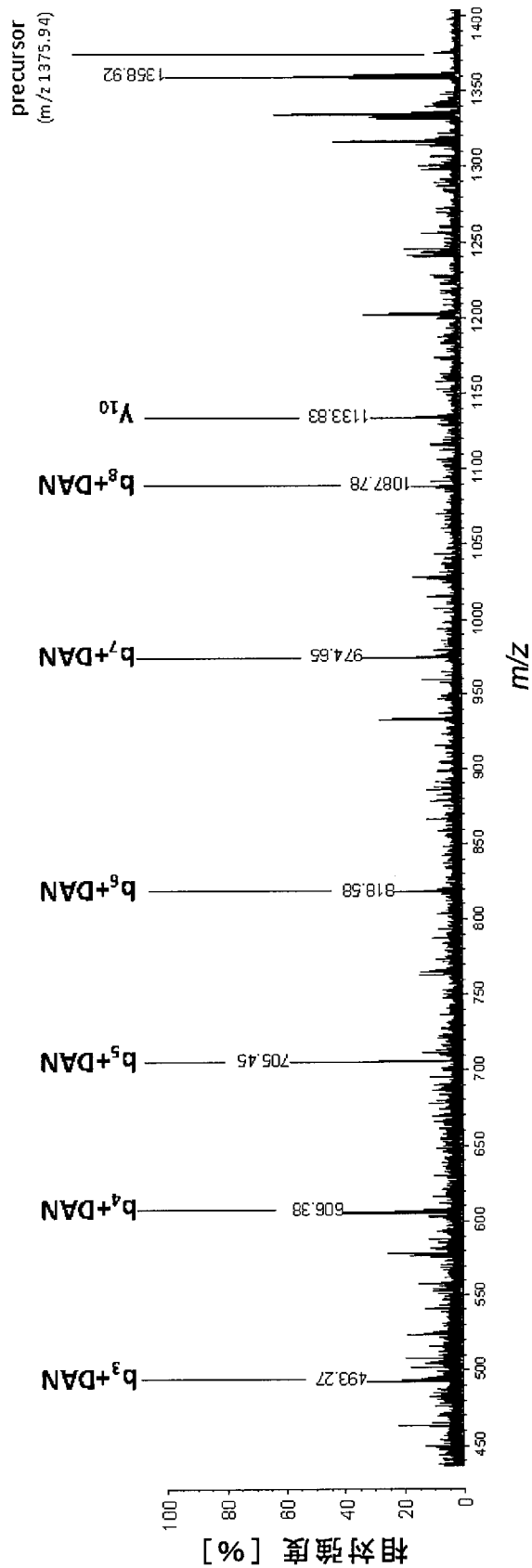
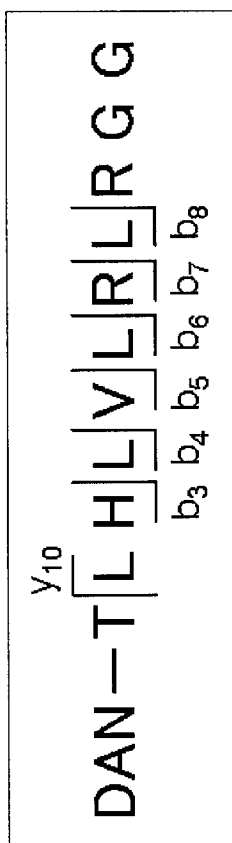
試料 : Ubiquitin
マトリクス : DHB



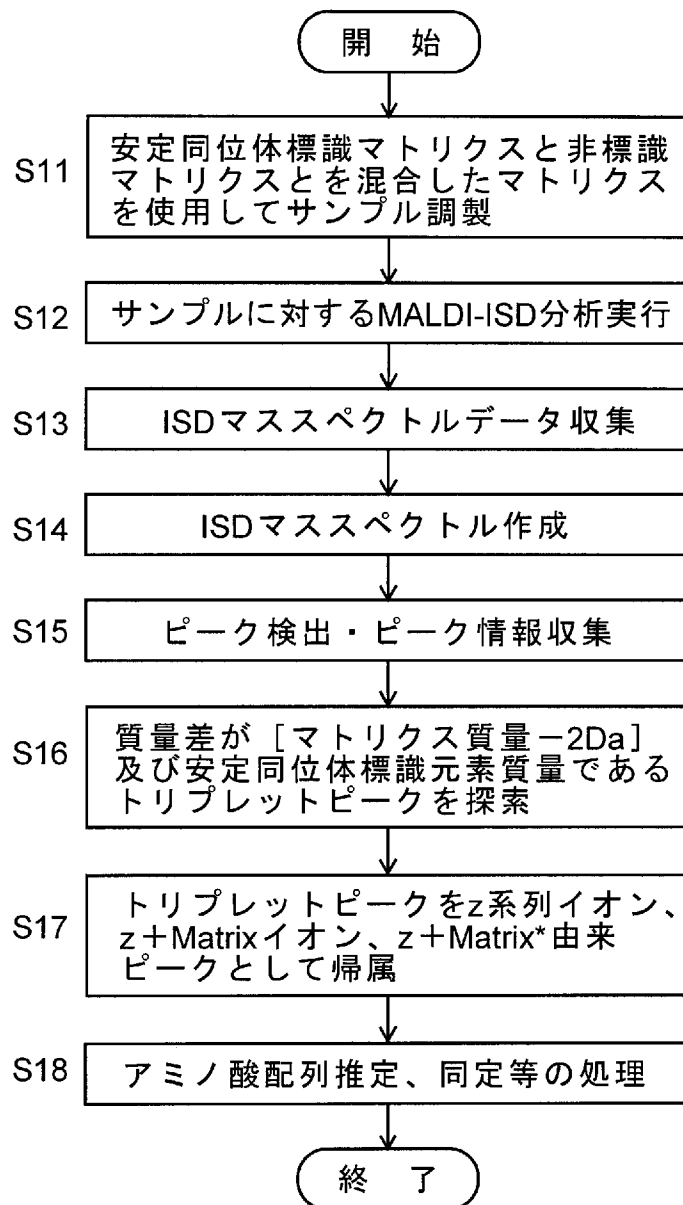
[9]



[図10]

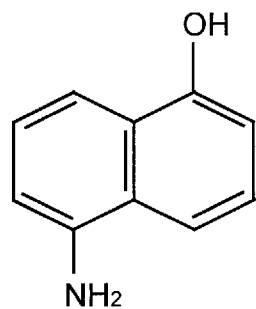
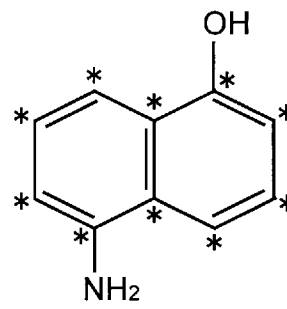


[図11]

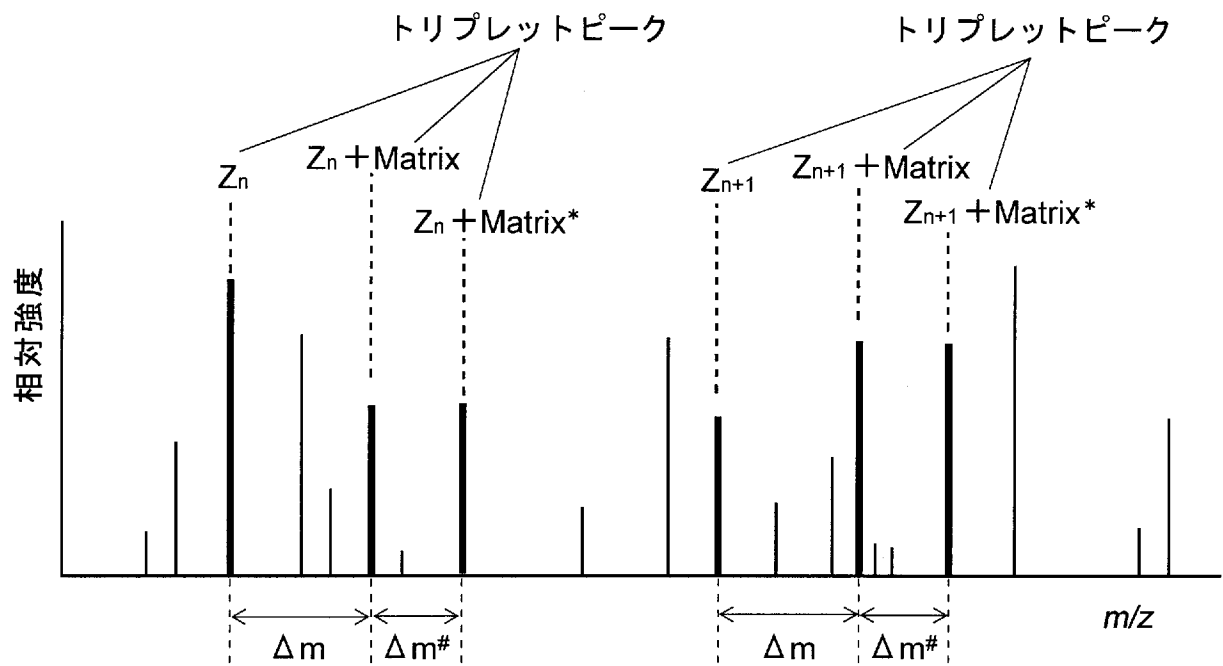


[図12]

(a) 非標識ANL

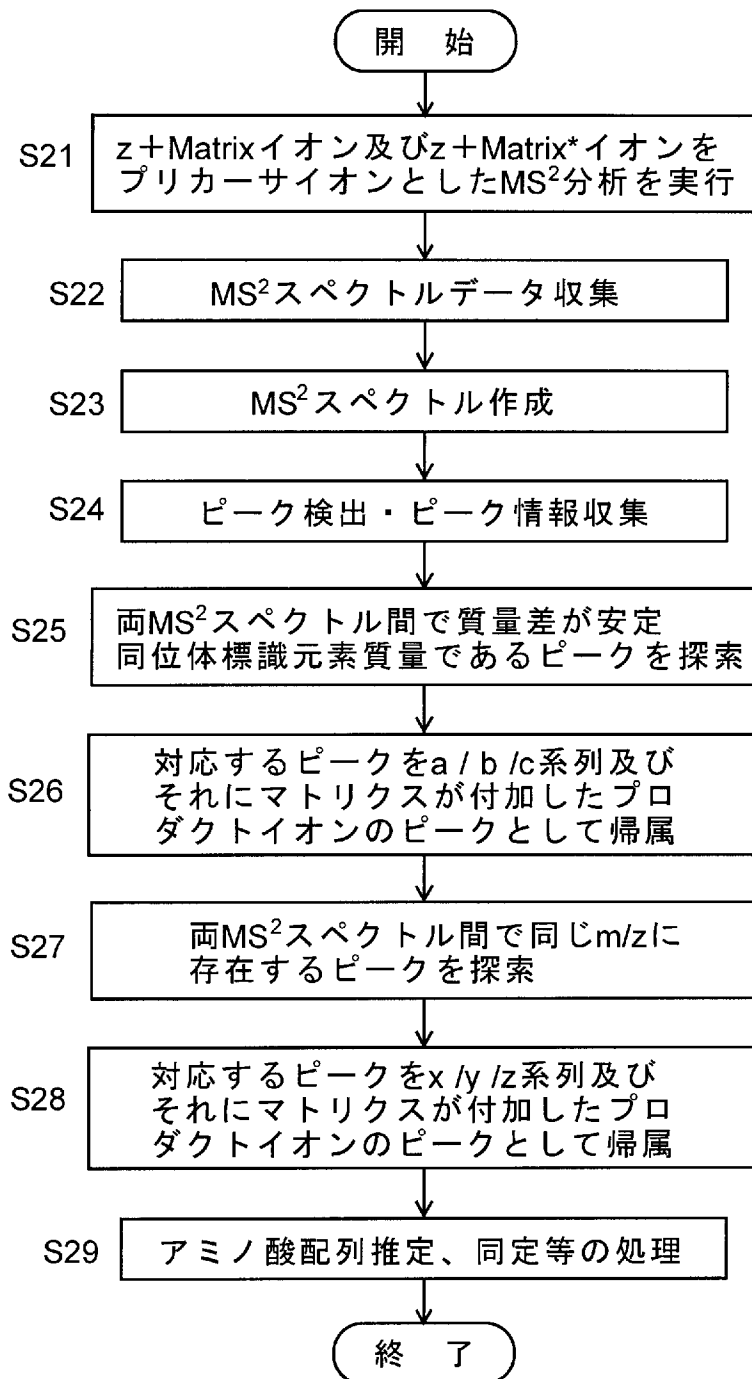
(b) ^{13}C 標識ANL* : 安定同位体炭素 ^{13}C

[図13]



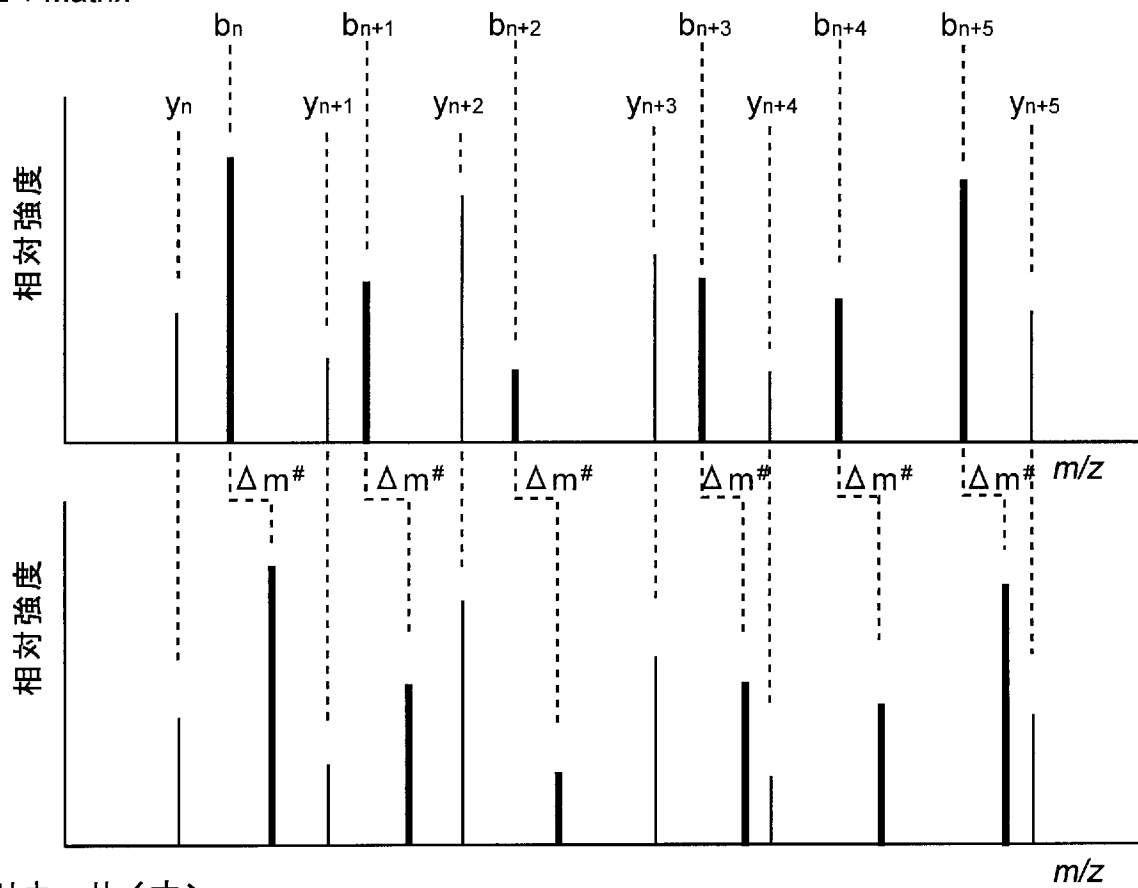
Δm : マトリクス付加質量差
 $\Delta m^\#$: 安定同位体標識質量差

[図14]



[図15]

プリカーサイオン
 $z + \text{Matrix}$



プリカーサイオン
 $z + \text{Matrix}^*$

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2014/059872

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
G01N27/62(2006.01) i

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
G01N27/62

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

| | | | |
|---------------------------|-----------|----------------------------|-----------|
| Jitsuyo Shinan Koho | 1922-1996 | Jitsuyo Shinan Toroku Koho | 1996-2014 |
| Kokai Jitsuyo Shinan Koho | 1971-2014 | Toroku Jitsuyo Shinan Koho | 1994-2014 |

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)
JSTPlus/JMEDPlus/JST7580(JDreamIII), CiNii

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

| Category* | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. |
|-----------|--|-----------------------|
| Y A | Mitsuo TAKAYAMA, "Flexible Xxx-Asp/Asn and Gly-Xxx Residues of Equine Cytochrome c in Matrix-Assisted Laser Desorption/Ionization In-Source Decay Mass Spectrometry", Mass Spectrometry, 2012.12, Vol. 1, Special Issue, A0007, p. 1-6 | 1, 5-6 2-4, 7 |
| Y A | JP 2011-179915 A (Shimadzu Corp.), 15 September 2011 (15.09.2011), paragraphs [0031] to [0033], [0048] to [0052]; fig. 4 (Family: none) | 1, 5-6 2-4, 7 |
| A | JP 2012-220365 A (Shimadzu Corp.), 12 November 2012 (12.11.2012), paragraphs [0005], [0036]; fig. 3 (Family: none) | 1-7 |

Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.

| | |
|---|--|
| * Special categories of cited documents: | "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention |
| "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance | "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone |
| "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date | "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art |
| "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) | "&" document member of the same patent family |
| "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means | |
| "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed | |

| | |
|---|--|
| Date of the actual completion of the international search 27 June, 2014 (27.06.14) | Date of mailing of the international search report 08 July, 2014 (08.07.14) |
|---|--|

| | |
|--|--------------------|
| Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office | Authorized officer |
| Facsimile No. | Telephone No. |

| | | |
|--|--|------------------|
| A. 発明の属する分野の分類（国際特許分類（IPC）） Int.Cl. G01N27/62(2006.01)i | | |
| B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料（国際特許分類（IPC）） Int.Cl. G01N27/62 | | |
| 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 日本国実用新案公報 1922-1996年 日本国公開実用新案公報 1971-2014年 日本国実用新案登録公報 1996-2014年 日本国登録実用新案公報 1994-2014年 | | |
| 国際調査で使用した電子データベース（データベースの名称、調査に使用した用語） JSTPlus/JMEDPlus/JST7580(JDreamIII) CiNii | | |
| C. 関連すると認められる文献 | | |
| 引用文献の カテゴリー* | 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 | 関連する 請求項の番号 |
| Y A | Mitsuo TAKAYAMA, "Flexible Xxx-Asp/Asn and Gly-Xxx Residues of Equine Cytochrome c in Matrix-Assisted Laser Desorption/Ionization In-Source Decay Mass Spectrometry", Mass Spectrometry, 2012.12, Vol. 1, Special Issue, A0007, p. 1-6 | 1, 5-6 2-4, 7 |
| Y A | JP 2011-179915 A (株式会社島津製作所) 2011.09.15, [0031]-[0033], [0048]-[0052], 第4図 (ファミリーなし) | 1, 5-6 2-4, 7 |
| <input checked="" type="checkbox"/> C欄の続きにも文献が列挙されている。 <input type="checkbox"/> パテントファミリーに関する別紙を参照。 | | |
| * 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献（理由を付す） 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献 | | |
| 国際調査を完了した日 27.06.2014 | 国際調査報告の発送日 08.07.2014 | |
| 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁（ISA/J P） 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 | 特許庁審査官（権限のある職員） 藤田 都志行 電話番号 03-3581-1101 内線 3250 | 2W 3014 |

| C (続き) . 関連すると認められる文献 | | |
|-----------------------|--|----------------|
| 引用文献の カテゴリー* | 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 | 関連する 請求項の番号 |
| A | JP 2012-220365 A (株式会社島津製作所) 2012. 11. 12, [0005], [0036], 第 3 図 (ファミリーなし) | 1-7 |