NOESY T_1 簡易測定 (Delta ver4)

2018年7月17日 北海道大学大学院工学研究院 工学系技術センター技術部 木村 悟

NOESYの概要

NMRと立体化学

NMRでは化合物の平面、立体の構造情報を取得可能!!

【NMRで解析される立体化学の例】

1) 分子全体の構造(立体配座:コンフォメーション)

低分子:シクロヘキサン環のいす型、ふね型の解析

高分子:タンパク質の二次構造、三次構造の解析

2) 立体異性体(立体配置)

低分子: cis - transの解析



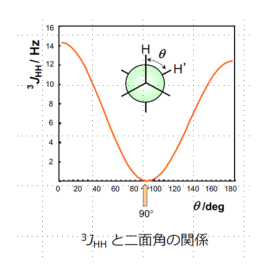
どのように?

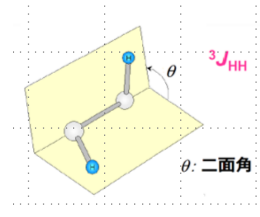
- 1. スピン スピン結合定数
- 2. 化学シフト計算
- 3. NOE (Nuclear Overhauser effect:

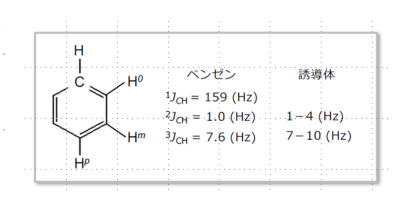
核オーバーハウザー効果)

NMRと立体化学

- 1) <u>スピン-スピン結合定数</u>:単にスピン結合定数とも言う。 J (Hz)で表す。
 - 相互作用する核の種類によって、およその範囲が決まる。
 - ・ 核間の化学結合距離や幾何学的関係にも依存 (カープラス測)
 - カップリングが複雑な場合、読み取り難い。





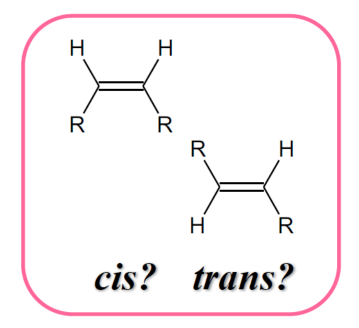


2) 化学シフト計算:

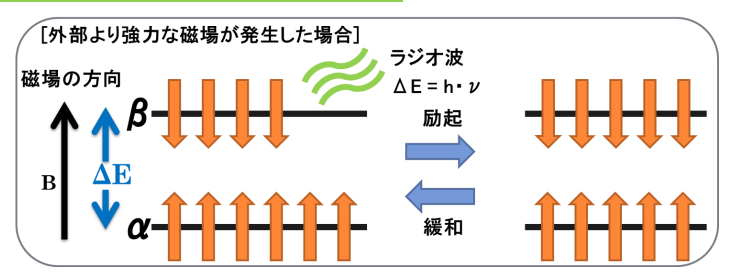
- 様々な計算ソフトウェアを利用して化合物から化学シフトを予測
- あくまで計算なので、通常は確認用として使用

NOEを利用した立体化学的考察

- 3) NOE: 化学結合に関わらない空間を介した相互作用を利用
 - ・スピン結合定数を読み取ること、面倒な計算が不要
 - ・空間的に近い原子核同士(6Å以内)をスペクトルで確認できる。
 - 有用なスペクトルを得るには、測定パラメータ設定が重要
 - 緩和と深いつながりがある。



NMR現象の中の緩和機構

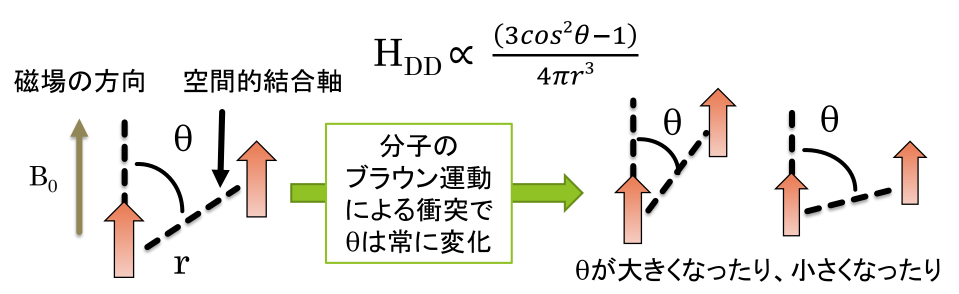


【緩和機構(縦緩和)】

- 双極子-双極子緩和(交差緩和)
 - → 溶液状態の有機化合物の緩和機構の主な部分。NOEでもメインになる。
- ・化学シフト違法性緩和
 - → 核のまわりの電子の運動
- ・スピン回転緩和
 - → 置換基の回転によって生じる磁気モーメントによる。
- •四極子緩和
 - → I>1/2 核の電荷分布による。

双極子相互作用の緩和

- •双極子-双極子緩和
 - 振動磁場の周期がNMRの共鳴周波数に近ければ、共鳴現象で得られた 余剰エネルギーが熱エネルギーに変換されて発生する緩和
- →余剰エネルギーを受け取る相手(核)がいないと、緩和が起こらない!!
 - 双極子相互作用
 - 同じ分子内で2つの核スピンが空間的に近い距離にあると、外部磁場以外に相手の核スピンから生じる小さな磁場(局所磁場: $H_{\rm DD}$)の影響を受ける。

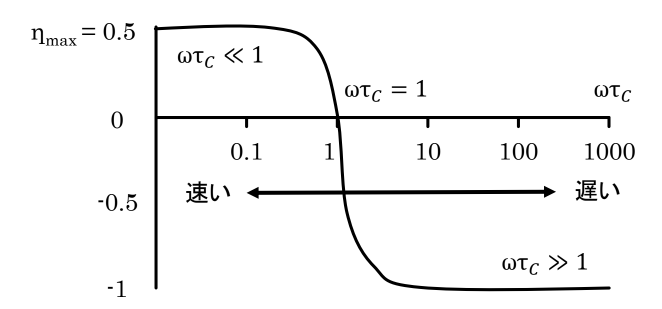


•<u>振動磁場</u>

H_{DD}の変動(ブラウン運動による)が双極子相互作用の絶え間ない変化により発生。

分子運動と共鳴周波数(ω)及びNOE強度の関係

- ・<u>相関時間(τ_C):</u>ブラウン運動による分子と分子の衝突する平均時間
- ightarrow NOE強度 η は共鳴周波数 ω と相関時間 τ_{C} の積であり、以下の関係性を示す。
- 1) $\omega \tau_c \ll 1$ (充分速い) \rightarrow NOEは正、ブラウン運動の活発な低分子
- 2) $\omega \tau_c = 1$ (同じくらい) \rightarrow NOEはゼロ、自分自身の磁化だけで緩和
- 2) $\omega \tau_c \gg 1$ (充分遅い) \rightarrow NOEは負、高分子など
 - ※ 運動の速い、遅いは共鳴周波数に対する相対速度で考えます。



NOEの種類

NOE	測定法
定常状態NOE(steady state NOE)	差NOE
過度的NOE(transient NOE)	2D NOESY
	1D NOESY(DPFGSE NOE)

【定常状態NOE】

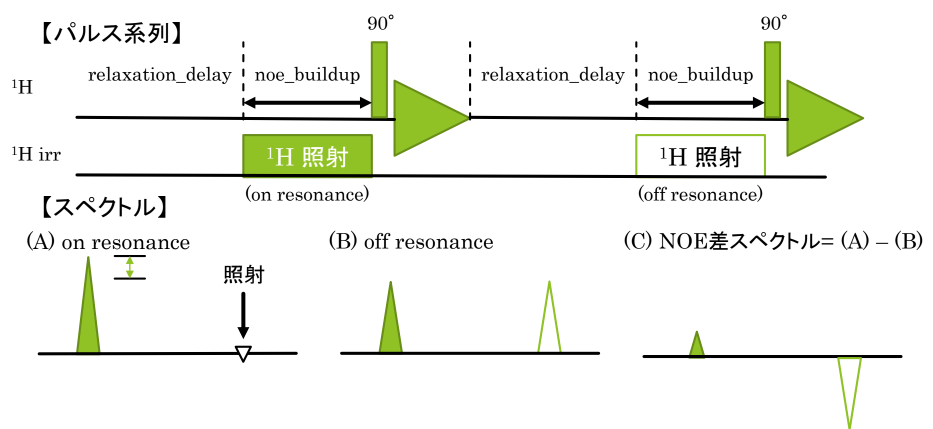
特定の信号を飽和させて、その飽和状態における新たな平衡状態を観測します。 ¹Hの照射時間を変化させた場合、照射の影響が観測するスピン全体に広がり、 信号の変化が起きなくなったところ(定常状態)を測定。

【過度的NOE】

短時間に占有数に変動を与え、その後再び熱平衡状態に戻る過程を観測します。 測定パラメータである混合時間の間、NOEを成長させ、スピン格子緩和によって 最終的にはNOEが消滅しますが、この成長過程を観測します。

NOE測定法の特徴

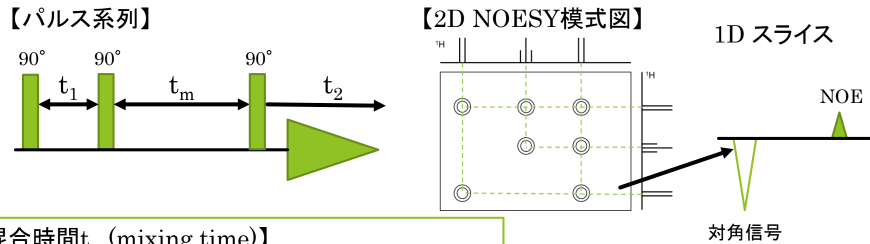
◆<u>差NOE</u> (Delta v5:difference_noe_1d.jxp / v4:difference_noe_1d.ex2) 特定の信号を飽和させ、その飽和状態における新たな平衡状態(定常状態)を観測する。



- ・2D NOESYに比べてデジタル分解能が良い。
- ・条件設定が適切でなければ、信号の差し引きにより「消え残り」が発生する。
- ・条件設定を適切にすると、1D NOESYよりS/Nが良い。

NOE測定法の特徴

 $igsplus_{2D}$ NOESY (Delta v5: noesy.jxp / v4: noesy_phase.jxp) 短時間にスピン占有数に変動を与え、その後再び熱平衡状態に戻る過程を観測



【混合時間t_m (mixing time)】

- ・混合時間が不適切だとNOE相関信号が弱くなる。
- •¹Hの緩和時間T₁程度に設定する。
 - ・絶対値法に比べてS/N,相関信号の分離が良い
 - ・位相情報(NOEの正負の判定)が得られる。
 - 対角信号の位相を下向き(↓)に合わせると、以下のように観測される。

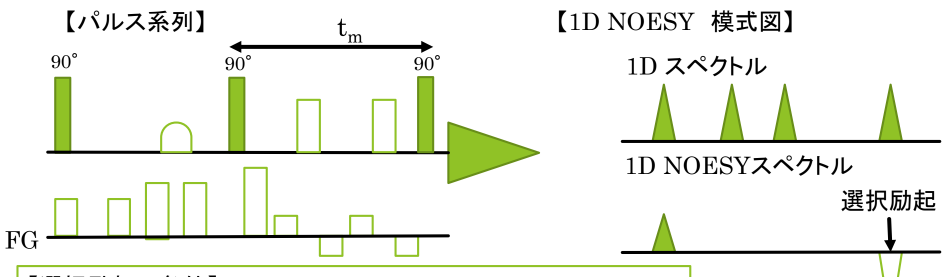
正のNOE相関信号 :上向き

負のNOE相関信号、間接的NOE、化学交換による相関信号 :下向き

スピン結合に由来するもの :上下

NOE測定法の特徴

◆1D NOESY(DPFGSE NOE) (Delta v5: noe_1d.jxp / v4: noe_1dpfgse.ex2) ある¹H信号を選択的に励起し、この¹HとのNOEだけを観測する。



【選択励起の条件】

パルス波形: GAUSS

パルス幅(obs_sel_180): 長くすると選択性が上がる。

パルス出力(obs_sel_atn):パルス出力を計算ツールで求めた値

オフセット(obs_sel_offset):ピークの重心を指定

- -2D NOESYに比べてデジタル分解能が良い。
- 信号の差し引きによる「消え残り」が現れない。
- ・ある程度の帰属がついている必要がある。

NOE測定法の選択

◆分子量1000以下の場合

- 差NOE、1D NOESY、2D NOESYの全てで問題無く測定できます。
- •1D NOESYが、測定条件設定が比較的容易で、スペクトルがきれいに得られる。
- ・2D NOESYは測定分子の信号帰属が確かでない場合や、 化合物全体のNOE相関を一度に見たいときに使用する。

◆分子量1000~2000の場合

- $ullet\omega au_{
 m C}pprox 1$ の条件になる可能性が高く、 ${
 m NOE}$ が観測されにくい可能性がある。
- ・分子量800~3000の試料の場合、ROESYのほうが有効な場合がある。

◆分子量2000以上の場合

・過渡的NOE (1D NOESY、2D NOESY)を選択します。

サンプル調整

- ◆¹H測定サンプル程度の濃度にする。
 - ・濃度が濃いと分子間相互作用の影響でNOE強度が小さくなる。
 - ・溶液粘度が影響し、NOE強度を弱める可能性も。
 - •NOEは非常に弱い信号なので、サンプル調整の以下の操作を厳密に行う。
 - → サンプル管の傷チェック、サンプル溶け残り、溶液高さ調整(4cm)など。

◆常磁性物質が含まれないこと

- ・未脱気試料のNOE測定を行い、NOE信号を観測できなければ、脱気する。
 - → 試料中の溶存酸素が持っている不対電子が、分子内の双極子相互作用の 比率を小さくする。すなわちNOE強度が弱くなる。
- ・簡便な脱気方法として、試料管内の試料溶液にアルゴンガスや窒素ガスを 毛細管で吹き込んで置換する。置換後は、密栓するか熔封すると良い。
- 実験室の鉄サビなどが混入しないように気を付ける。

NOE測定の流れ

- 1) <u>1H測定</u>
 - ・装置調整作業(シム調整、チューニング、試料温度調整)
 - ・測定パラメータの確認 (Receiver Gain)
 - ・高分解能1D NMRデータの取得と分解能、観測範囲が適切であるか確認
- 2) T_1 簡易測定(時間があるなら、NOESY測定前に確認すること推奨)
 - •適切な混合時間(mixing time)の確認
- 3) NOE測定
 - ・目的に応じた測定法を選択する。



NOEを観測できなかったら・・・

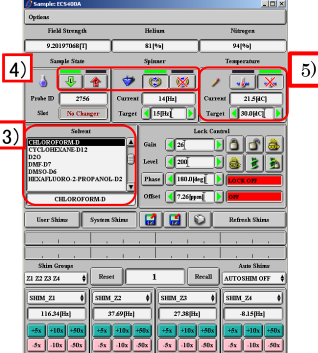
- <u>分子の運動性(τ_C)を変える。</u>
 - → 試料の条件・・・測定温度(溶媒の沸点以下)、溶媒の変更、濃度の変更
- ▪<u>共鳴周波数を変える。</u>
 - → 磁場の異なる装置を利用
- -ROESYで測定してみる。

(装置調整のための)¹H測定

サンプルセット

- 1) を起動し、分光計 🗓 に接続する。
- 2) [Spectrometer control]が Connect: ECS400A の状態になったら、 Sample をクリック。
- 3) [Sample]にて、「Solvent」を選択する。
- 4) ロード → スピン **ジ** を押し、 スピン数15Hzになるまで待つ。
- 5) 「Target」に測定温度を入力し、 をクリックして10分程待つ。
- ※プローブは、室温±5℃の保持はし難い。



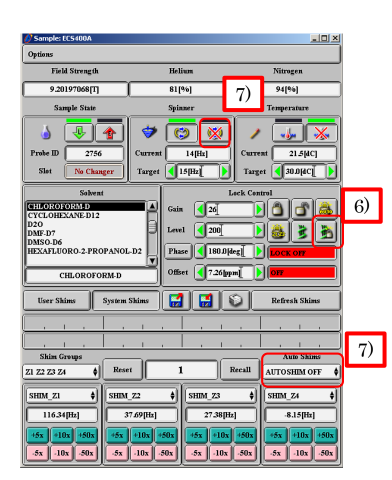


サンプルセット

- 6) グラジエントシム+オートシム **込** を起動し、 完了後、「Gain」の数値を変更し、 LOCK信号メーターの数値を600付近にする。
- 例)LOCK信号メーターの数値が600のとき、 スピンを停止した場合
- 数値が420以上(30%未満の減衰)の場合
- 数値が420以下(30%以上の減衰)の場合

 \rightarrow NG

スピンOFFのまま、シムグループより「X Y」を 選択し、「オートシム」を押す。



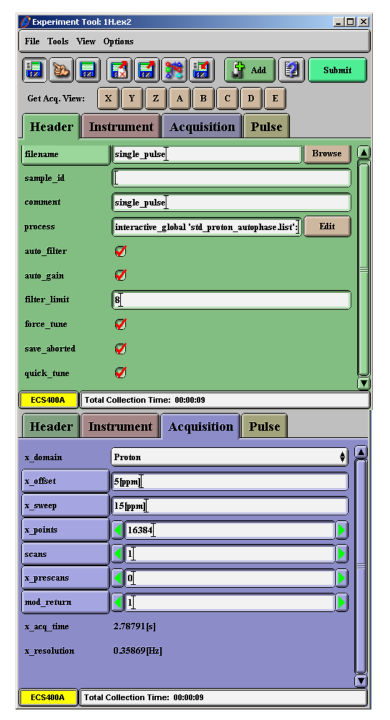
¹H測定

1) [Spectrometer Contorl]の より「Single_pulse.ex2」を選択する。

2) [Experiment Parameters]-「Header」にて、「force tune」「auto_gain」を☑

3) [Experiment Parameters]-「Acquisition」「Scans」を1、「x_prescans」を0にする。

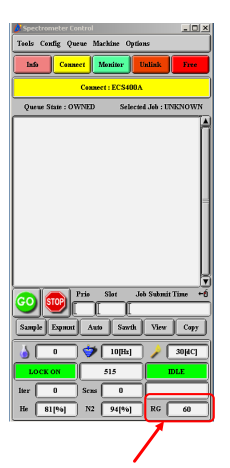
🔽 で、[Experiment Parameters]を閉じる。



¹H測定

- 4) を押して、¹H測定する。 測定終了後、[Spectrometer Contorol]にて、 Receiver gainを確認する。
- ※Receiver gainは、サンプルの¹H濃度により 異なるので、サンプル毎に測定が必要。
- ※1Hスペクトルにて、TMSのシグナルが以下の状態であれば、 再度シム調整を行ってください。
 - ・ピークが割れている。
 - ・シリコンサテライトが観測できていない。

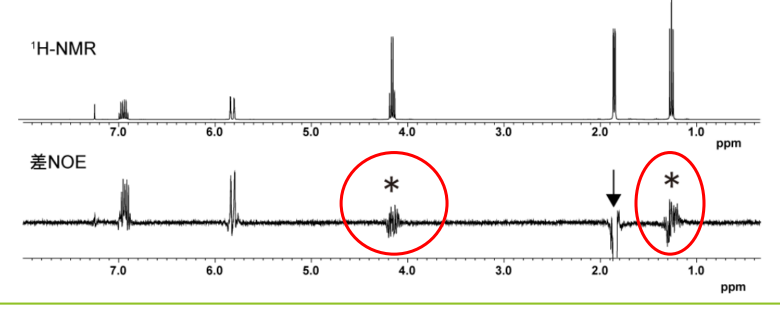
標準物質がTMS以外の場合は、ピーク割れが無いか、 スピニングサイドバンドの有無を確認してください。



Receiver Gainの値

差NOE 測定操作

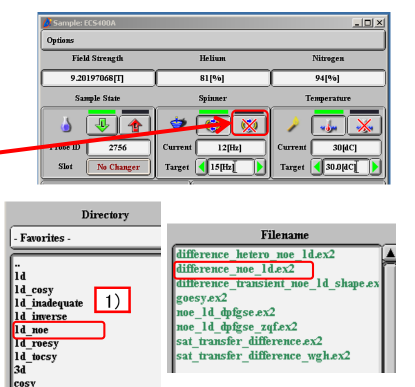
測定条件を適切に設定しないと消え残りが大きくなります。

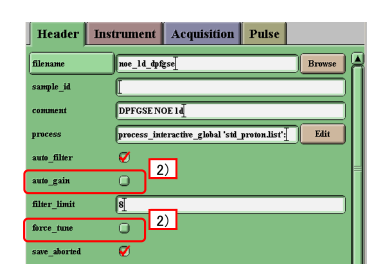


- ① NMRロック条件 \rightarrow ²Hロック信号のS/Nを上げてノイズによる時間変動を少なくする。
 - ・通常の分解能調整後、ロック信号メータの数値が変動しないか確認する。
 - •ロックレベルをロック信号が飽和する直前まで上げる。
 - ・ロックゲインをロック信号強度が500~1000程度になるまで下げる。
- ② 測定温度 →室温の変動がスペクトルに影響を及ぼす。
 - 室温+5~10℃くらいで温調する。(試料が熱の影響を受ける場合を除く。)
- ③ スピニング →測定前にスピニングを停止する。

- ※測定前の注意点※
- ・ 測定前にスピニングを止める
- 測定温度を一定にする。
- →ピークの消え残りの原因になるため。
- 1) → [パルスシーケンスを選択]にて [noe] → [difference_noe_1d.ex2]を ダブルクリックする。

- 2) [Experiment tool]の[Header]にて、「auto_gain」「force_tune」の口を外す。
- ※「force_tune」は、¹H測定で行っていれば不要。

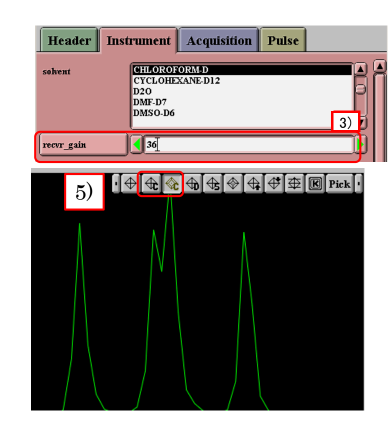


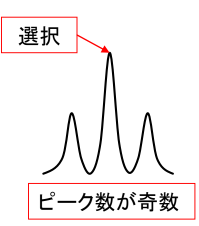


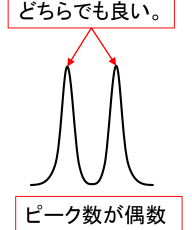
diffucior

- 3) [Experiment tool]の[Instrument]で、「recvr_gain」に¹H測定の数値を入力する。
- 4) [1D プロセッサ]で¹Hデータの選択励起 したいピークを拡大する。
- 5) ツールバーを **Pick** に変更し **(全) で** の どちらかを選択する。
 - ◆ クリックした位置の一番近くのピークの 位置情報をコピーする。
 - クリックした位置の位置情報をコピーする。

[照射位置の選び方] ピークトップを選択する。

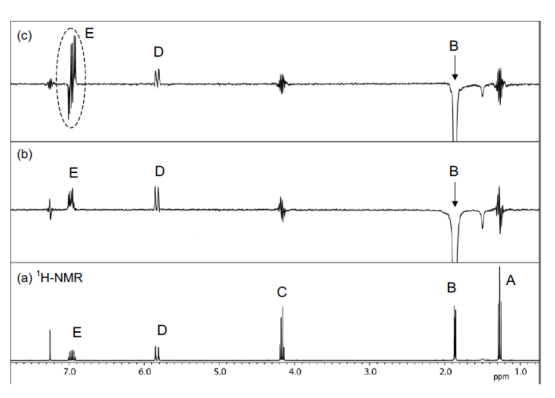




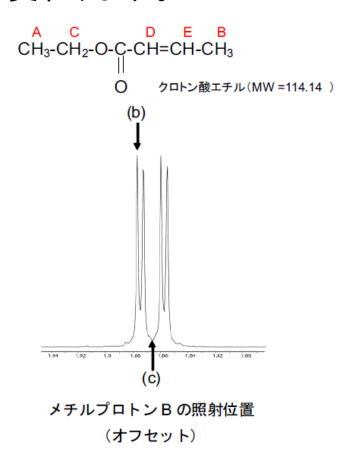


ピークトップを照射位置にしないと・・・

→ スピン結合の影響でシグナル形状が変わります。



クロトン酸エチルの差NOEスペクトル



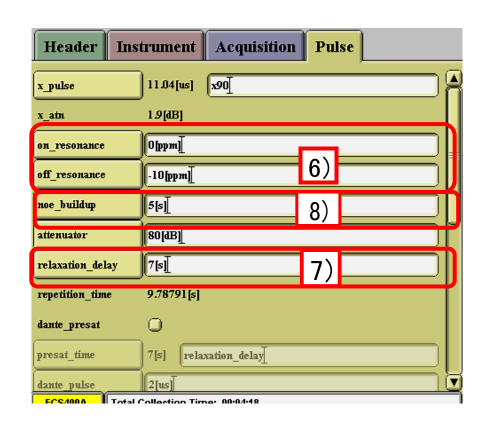
[その他に気を付けること]

- ・測定前にプローブチューニングを取り、90°パルスを正確に設定する。
- •積算回数を4の倍数に設定する。

- 6) [Pulse]で、「on resonance」に、選択照射する位置情報を入力。「off_resonance」はデフォルトでOK。
- 7) 照射出力(attenuator)は デフォルト(80db)で良い。
- 8) 照射時間(noe_builup)を T₁の5倍以上にする。

 ${T_1}$ が分からない場合】 デフォルト設定で一度試してみるか、 簡易 ${T_1}$ 測定で求めてみる。

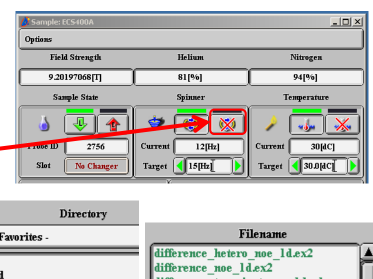
9) **Submit** を押して、測定を行う。

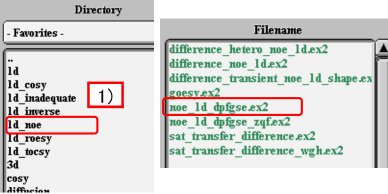


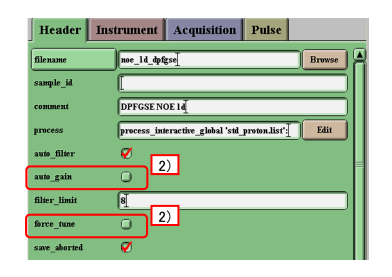
1D NOESY 測定操作

- ※測定前の注意点※
- 測定前にスピニングを止める
- 測定温度を一定にする。
- →ピークの消え残りの原因になるため。

- 2) [Experiment tool]の[Header]にて、「auto_gain」「force_tune」の口を外す。
- ※「force_tune」は、1H測定で行っていれば不要。



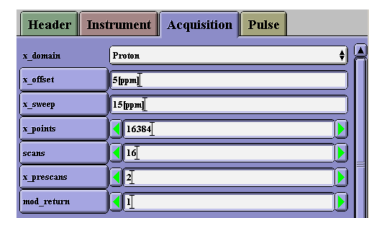


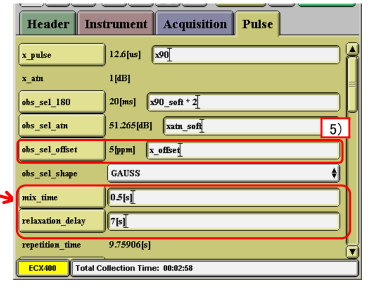


- 3) [Experiment tool]の[Instrument]で、「recvr_gain」に¹H測定の数値を入力する。
- 4) [Acquisition]はデフォルトで良い。

- 5) [Pulse]で、「obs_sel_offset」に、選択照射する 位置情報を入力する。入力方法を次ページで紹介。
- ※デフォルトの「mix_time」でNOE信号が弱い場合、 感度向上のために、T₁簡易測定で求めた値を 「mix_time」に使用する。
- ※「relaxation_delay」もデフォルトで良い。 NOE信号が弱い場合は、2[s]、3[s]と長くすると ノイズを抑えることができる。







- 6) [1D プロセッサ]で¹Hデータの選択励起したいピークを拡大する。
- 7) ツールバーの Pick → **①** を選択。

クリックした位置の一番近くのピークの 位置情報をコピーする。

クリックした場所の位置情報をコピーする。

[1D NOESYの照射位置の選び方]

ピークの重心を選択する。

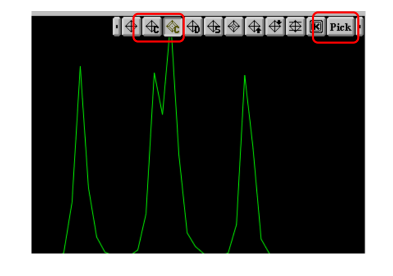
€

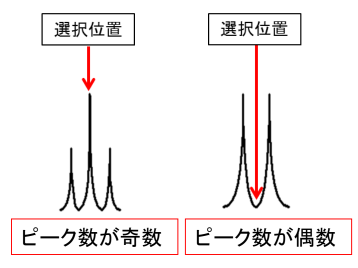
⊗c

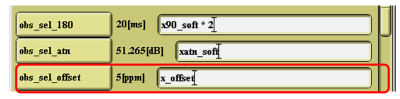
• $\pm NOE$ とはピーク位置の選択位置が異なる。 $\pm NOE$ \rightarrow ピークトップを選択

1D NOESY → ピークの重心

- 8) [obs_sel_offset]入力欄にカーソルを合わせて、 照射位置情報をペーストする。
- 9) **Submit** を押して、測定を行う。

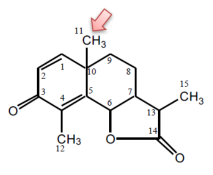




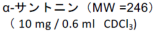


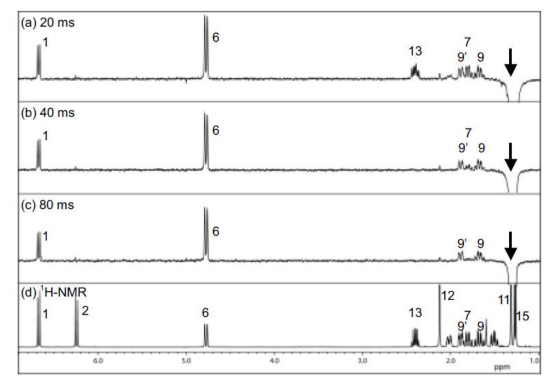
¹Hピークが密集している場合

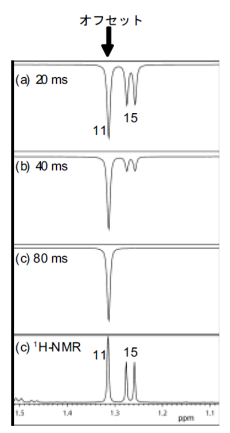
→ 選択的180° パルス(obs_sel_180)を長くします。



α-サンアントニンの1D NOESY 選択的180°パルスのパルス幅を (a)20ms (b) 40ms (c) 80ms



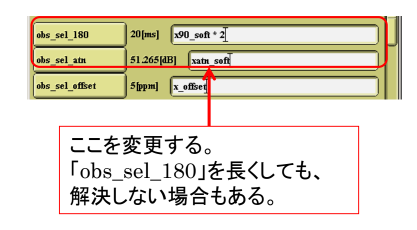


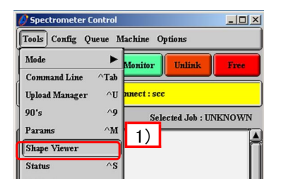


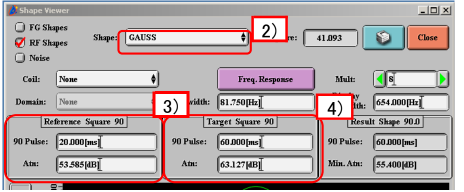
obs_sel_180の変更方法

「obs_sel_180」を変更するときは、 「obs_sel_atn」を以下の方法で変更します。

- [Spectrometer Control]ウィンドウより
 [Tools]→[Shape Viewer]をクリックする。
- 2) [Shape]→[GAUSS]にする
- 3) [Refernse Square 90]にて 90 Pulse → abs_sel_180 Atn → abs_sel_atn これらのデフォルト値を入力
- 4) [Target Square 90] に設定したいパルス幅の値を入力すると、アッテネータ値が自動で計算される。



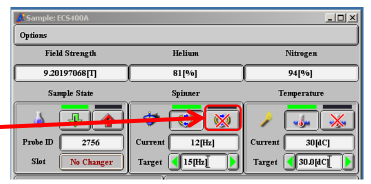


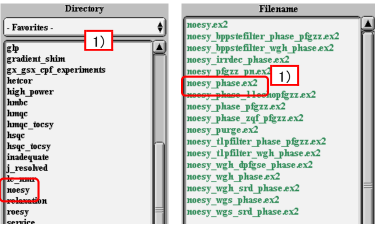


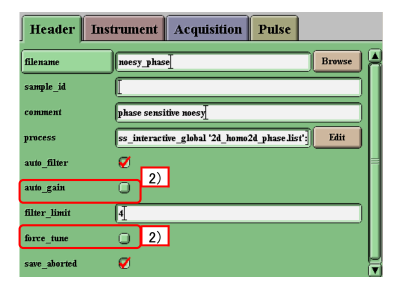
2D NOESY 測定操作

- ※「サンプル」→「マニュアル制御」にて
 参加してスピニングを止める。
- 1) [パルスシーケンスを選択]にて 「noesy」→[noesy_phase.ex2.jxp]を ダブルクリックする。

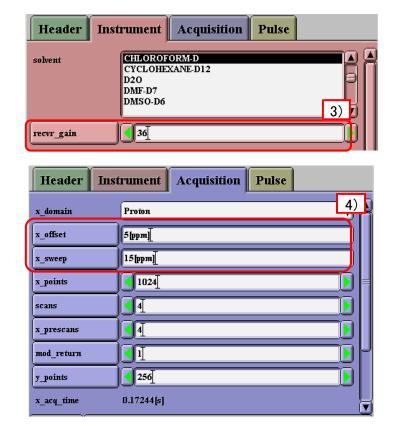
- 2) [Experiment parameters]の[Header]にて、「auto_gain」「force_tune」に図を外す。
- ※「auto_gain」は、2D NOESYで行えない。
- ※「force_tune」は事前にチューニング していれば不要

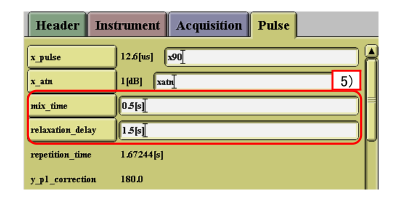




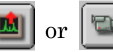


- 3) [Experiment parameters]-[Instrument]で、「recvr_gain」に¹H測定の数値を入力する。
- 4) [Acquisition]はデフォルトで良い。
- ※「x_offset」「x_sweep」に、1H測定でシグナルを 検出した範囲を指定することで、 デジタル分解能が向上し、 ピークが混んでいる場合、有効である
- 5) [Pulse]にて、[mix_time]をサンプルの T1程度の長さに設定する。
- ※「relaxation_delay」もデフォルト(1.5s)で良い。 NOE信号が弱い場合は、2[s]、3[s]と長くすると ノイズを抑えることができる。
- 6) **Submit** を押して、測定を行う。





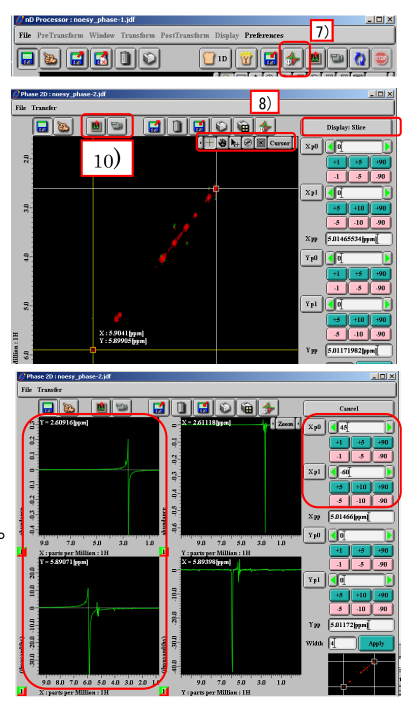
- [nD Processor]にて、 🍁 を選択する。
- [Phase 2D] $[\mathsf{Cursor}] \to [+] \mathsf{ILLT}$ 右図のように対角ピーク(赤いピーク)の2点を 選択して、 をクリックする。 Display: Slice
- 9) [Phase 2D]で左側2つのスライスデータの 位相のずれを確認。 位相がずれている場合は、「xpol 数値を変更し、位相があったところで、 を押す。 Apply
 - 10) [Phase 2D]で under or well をクリックする。





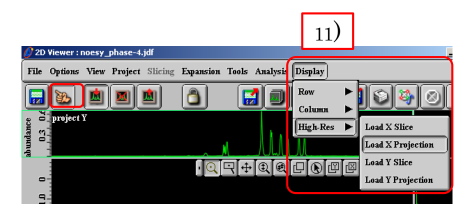


2D Viewerで表示

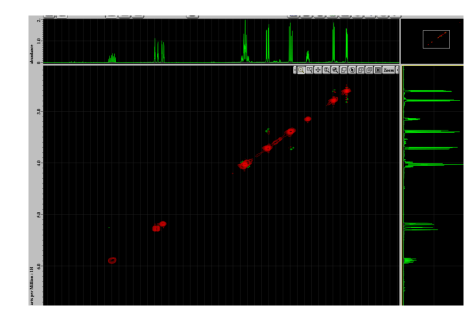


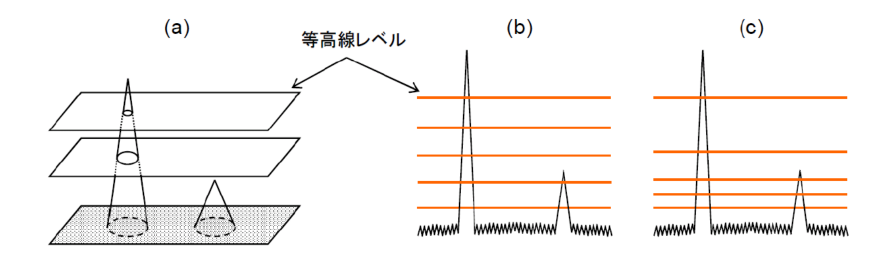
2D NOESY測定

11) [2D ビューワ]にて、 を選択し、 「Display→「High Res]を選択。 [Load X Projection]と[Load Y Projection] を選択するとカーソルが指マークになる。 「Hデータを指マークでクリックすると、 高分解能「HデータをX,Y投影ウィンドウに 貼り付けることができる。



- 12) キーボードにて「Alt + G」を押すと、 右図のようにグリッドを引くことができる。
- ※ 1次元スペクトルでピークの無いところに、 2次元スペクトルでピークがある場合、 本来のピークではないので、等高線調整 ツールピーク表示を調整します。

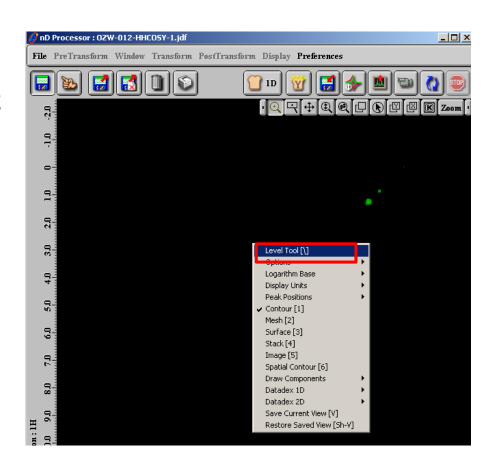




- ・初期条件は、(b)のように強度の強いピークを基準として等間隔で等高線を描いている
- ・スペクトル全体のピーク強度に合わせて、等高線の間隔を(c)のように調整する。
- ・ノイズに等高線を多く描くとデータ量が膨大になり処理速度が遅くなるので注意する。

1) [2D ビューワ]の2次元データ表示領域 で長押し右クリックすると ポップアップメニューが表示される。

ポップアップメニューより
 等高線調整ツールを選択する。



◆プリセットボタン 等高線の本数を指定します。 2,4,6,8,12,16,24より指定できます。

- ◆等高線レベルボタン 各ボタンをクリックして 反転させることによって 表示するレベルを指定させます。
- ◆スレッショルドレベル データ処理後に自動設定。 2次元ピークピック処理に 使用します。

◆ベースレベル 信号強度ゼロの位置です。 等高線調整ウィンドウの 最下位に設定します。 ◆Topスライダー ・ 等高線の最高強度を決定 します。

◆バイアススライダー

TopスライダーとBottomスライダーの間で表示する信号強度を決定。バイアススライダーを移動すると、図中央の曲線の傾きが変わります。バイアススライダーを上部に移動すると信号強度の低い位置に多くの等高線がひかれることになります。

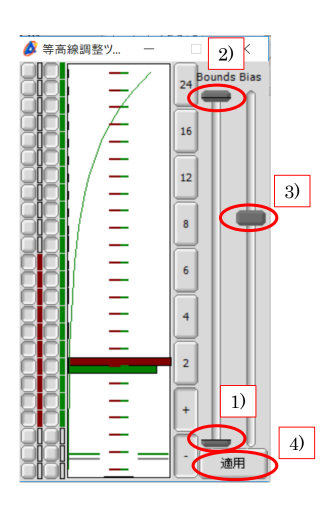
- ◆Bottomスライダー等高線の最低強度を決定します。
- ◆ノイズレベル データ処理後に自動設定され ます。

- ・通常、ノイズレベルを目安に最低強度を設定し、 最高強度との間に何本の等高線を、 どのように描くかを設定します。
- 1) Botttomスライダーで等高線レベルの下の位置 を決める。
- 2) Topスライダーで等高線レベルの上の位置を決める。
- 3) プリセットボタンで表示する等高線の本数を決定する。
- 4) 「適用」ボタンをクリックする。

【注意点】

・ノイズレベル以下に多くの等高線を設定しないこと

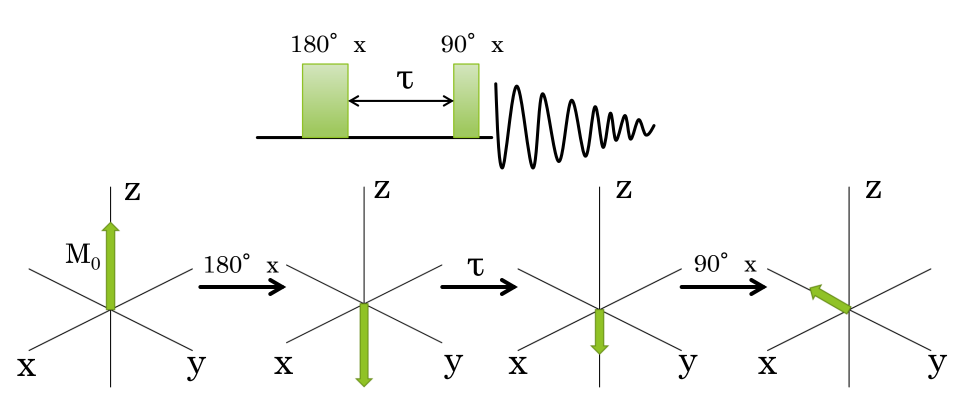
→ノイズによる等高線が表示されシステムのメモリ消費量 が激増し、プログラム処理速度が低下します。



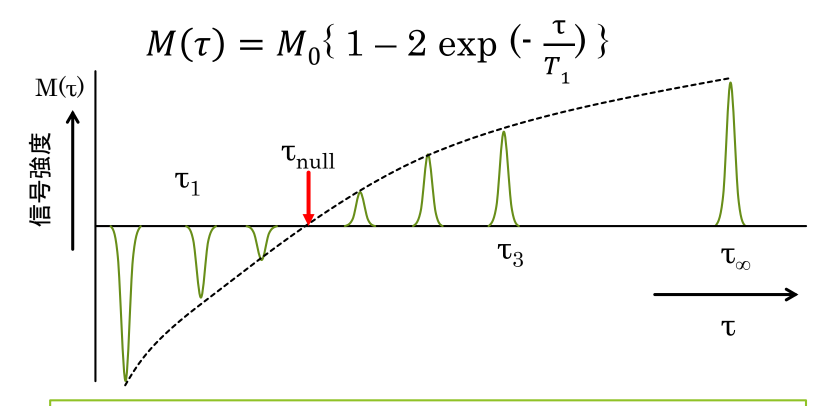
T_1 簡易測定 測定操作

- NOE測定では、分子の平均的な T_1 値を利用
 - $\rightarrow T_1$ は分子内の個々のプロトンによって異なる。

[反転法] Delta v4: double_pulse.ex2



◆時間τ後の信号強度M(τ)



時間τを変えた複数の測定を行い、τ_{null}(null point)を求める。

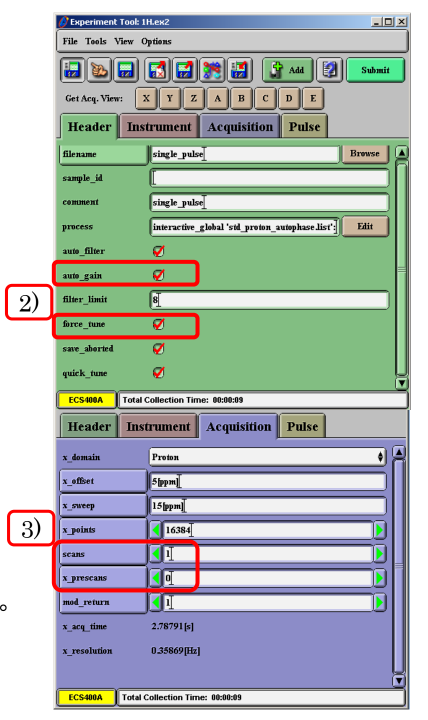
$$T_1 \approx \tau_{null} \times 1.44$$

1) [Spectrometer Contorl]の より「Single_pulse.ex2」を選択する。

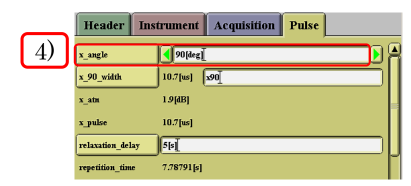
2) [Experiment Parameters]-「Header」にて、「force tune」「auto_gain」を☑

3) [Experiment Parameters]-「Acquisition」「Scans」を1、「x_prescans」を0にする。

🔀 で、[Experiment Parameters]を閉じる。

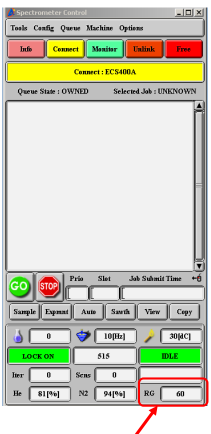


4) [Pulse]タブにて、「x_angle」を45[deg]から 90[deg]に変更する。

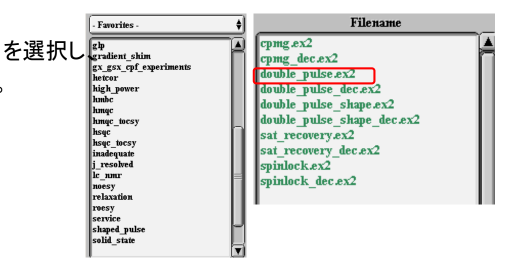


- 5) を押して、¹H測定を終了後、 [Spectrometer Contorol]にて、 Receiver gainを確認する。
- ※Receiver gainは、サンプルの¹H濃度により 異なるので、サンプル毎に測定が必要。
- ※1Hスペクトルにて、TMSのシグナルが以下の状態であれば、 再度シム調整を行ってください。
 - ピークが割れている。
 - ・シリコンサテライトが観測できていない。

標準物質がTMS以外の場合は、ピーク割れが無いか、 スピニングサイドバンドの有無を確認してください。



Receiver Gainの値



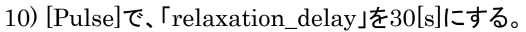
- 7) [Experiment tool]の[Header]にて、「auto_gain」「force_tune」に☑を外す。
- ※「auto_gain」は、double_pulse.ex2で 行えない。

※「force_tune」は、1H測定時に行ったので不要。

	Header	Instrument	Acquisition	Pulse	
	sample_id [
	comment	double puls	double pulse Experiment		
	process_interactive_glol			al 'std_proton.list': Edit	
	auto_filter	Ø			
	auto_gain	0			
7)	filter_limit	<u>8</u>			
	force_tune	0			
ᇎᅵ	save_aborted	Ø			Ų

- 8) [Experiment tool]の[Instrument]で、「recvr_gain」に¹H測定の数値を入力する。
- 9) [Acquisition]にて、T₁簡易測定では、「scans」1 「x_prescans」0 とする。
- ※正確なT₁を測定したい場合は、 「scans」8 「x_prescans」4 とすると良いが、 NOE測定の条件確認の場合は、

「scans」1 「x_prescans」0 で良い。

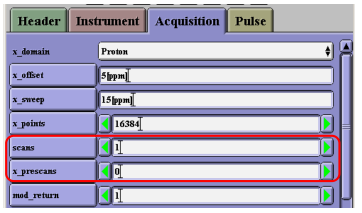


※最も長いと予想される T_1 の10倍にすると良いので、30[s]にしておけば、概ね問題ない。 11)

【参考】T1の目安は、分子量300~500くらいでは、 約0.5~5秒。一般的に分子量が小さいと T1は長くなる。

11) [pulse]で、「tau_interval」をクリックする。

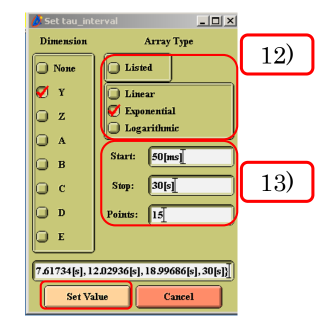


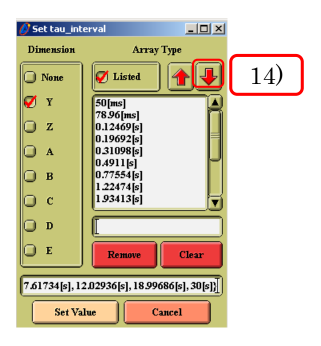




- 12) [Set tau_interval]の[Array Type]で、 「Listed」の口を外し、「Exponential」を口する。
- 13) 「Start」 予想されるT1の1/10以下の値を入力 0.05(s)くらいにしておけばOK 「Stop」 予想されるT1の10倍くらいの値を入力 30(s)くらいにしておけばOK

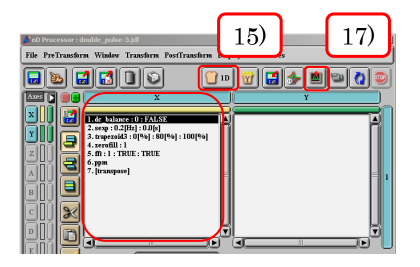
「Points」アレイ測定する点数(10~15点)を入力 以上を入力後、 Set Value を押す。

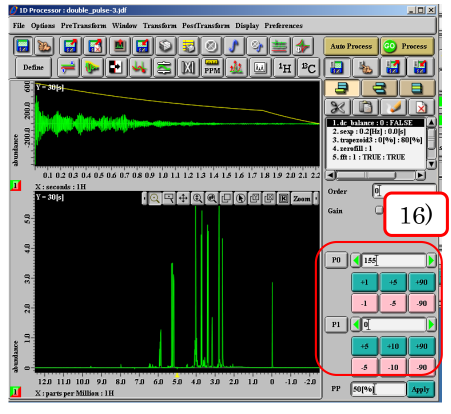




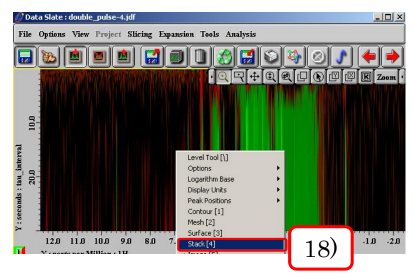
16) [1D Processor]で¹Hスペクトルの位相を確認し、位相ずれがあれば Po Pl の数値を変更し、位相補正を行う。 位相補正完了後は[1D Processor]を閉じる。

17) [nD Processor]で 🔳 をクリックする。

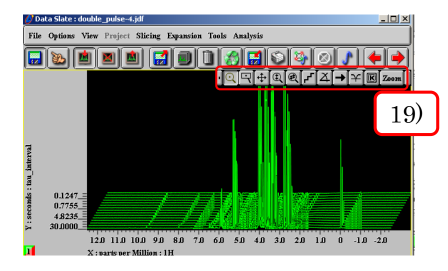


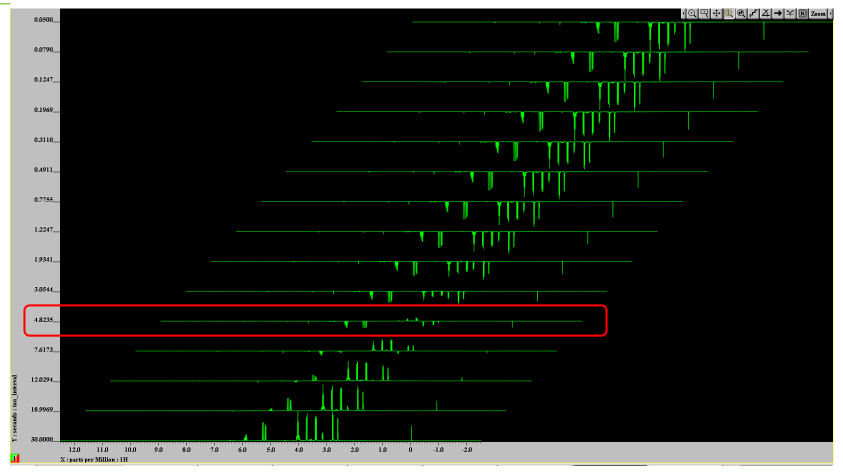


18) [Data Slate]にて、右クリックの長押しで メニューが表示されるので、[Stack]を選択。



19) Zoomモードの (1) 【4】 (4) でピークが見やすいように調整する。



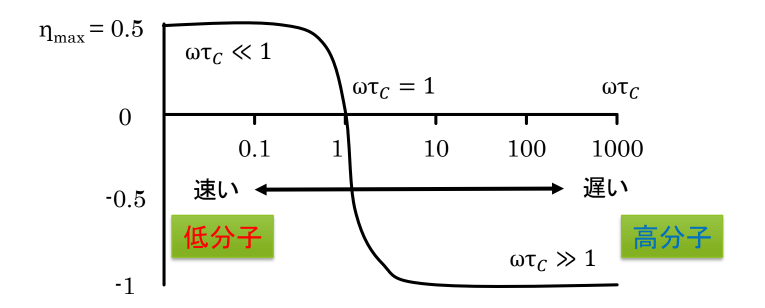


- 20) 全体のピーク強度が小さく、上向きと下向きのピークが半々くらいなところを探す。 上図の場合は、4.8235[s]
- 21) 20)で求めた値を1.44倍して、おおよその平均的T₁を求める。 上図の場合、おおよその平均的 T₁: 4.8235 × 1.44 = 6.95 [s]

NOEで知っておきたいこと

NOEが出ないとき① 分子の運動性を変える

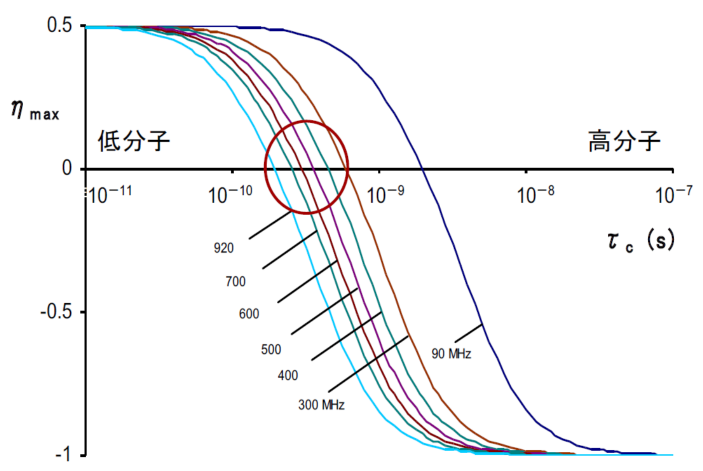
相関時間 τ_C or 観測周波数 ω を変えるとNOEが出るかも...



相関時間τεを変化させるには...

- ◆測定温度と溶媒粘性を変えてみる。
 - → 温度を変えると溶媒の粘度も大きく変わる。
- ◆溶媒を変更してみる。
 - → 有機溶媒も溶媒により、粘度が異なる。

NOEが出ないとき② 共鳴周波数を変える



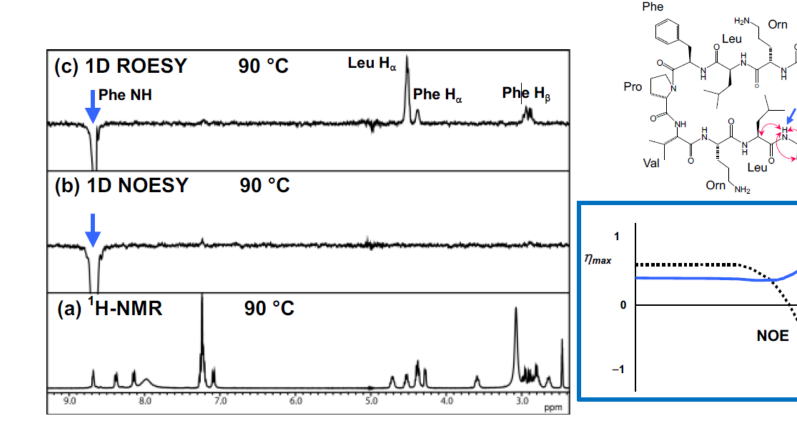
NOE強度とτ。の磁場依存性

- ◆<u>高磁場になるほど、NOEがゼロになるτ_Cが短い</u>
 - →低分子(溶液中での運動が早い)は磁場が高いと正のNOEが弱くなる。

NOEが出ないとき③ ROESY

Rotating - frame Overhauser Effect SpectroscopY

- •ROESYで得られるNOE信号をROEと呼ぶ
- •ROEシグナルは常に正となるが、不要信号が出やすい。
- •ROESYは、NOESYがうまくいかないときに使う。



Val

Phe

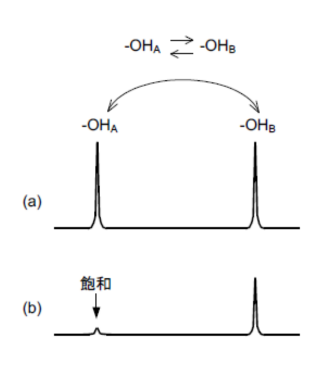
ROE

 $\tau_{\rm c}/{\rm s}$

低分子なのに負のNOEとなる理由①

<u>差NOEで照射信号と同じ向きの信号が観測される場合がある。</u>

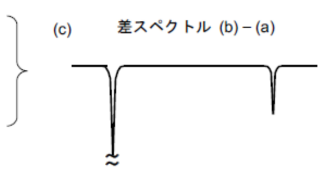
- 交換性プロトン(OH,NH,NH₂,COOH)の場合に、よく見られる。
- ・これはNOEとは別現象
- 1D NOESY、2D NOSEYにも同様に現れ、複数のコンフォメーションを 観測されることもある。



 H_A を照射 \rightarrow 飽和により、 H_A と交換している H_B への飽和の移動が発生(飽和移動)



 H_B 信号が減少し、差スペクトルに負の信号が現れる。



化学交換があるときの差スペクトル

低分子なのに負のNOEとなる理由①

水を選択励起

負のNOE:全てのOHプロトン

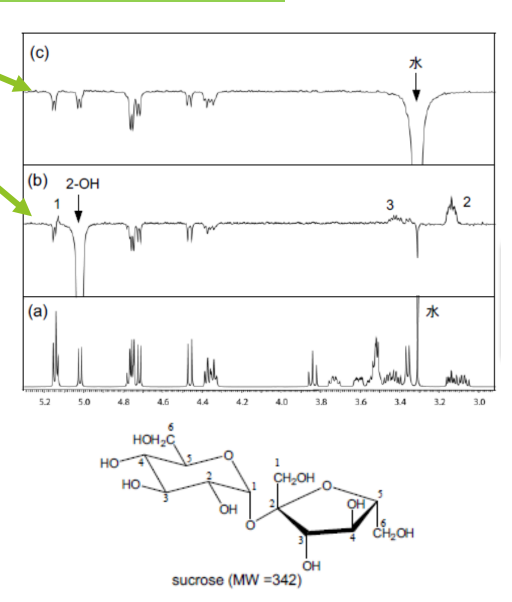
グルコースの2位のOHプロトンを選択励起

正のNOE: 距離的に近い1~3位のプロトン

負のNOE:全てのOHプロトン & 水

EXSY(Exchange Spectroscopy)

- ・交換による相関を観測する測定法 (2つ以上のコンホメーションの交換など)
- •NOESYと同じパルス系列
- ・NOESYと目的が異なるため、区別して標記

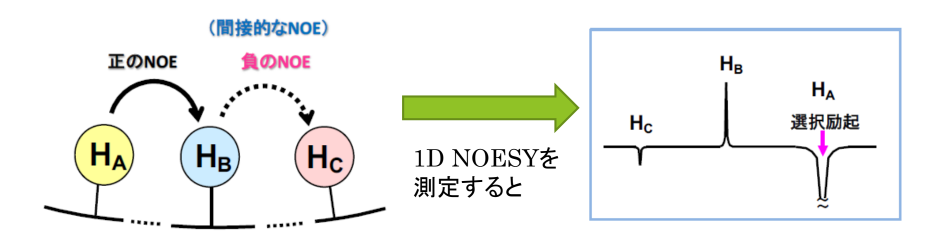


10mg / 0.6ml DMSO-d₆, 400MHz

低分子なのに負のNOEとなる理由②

プロトン同士が特別な位置関係にあるとき間接的なNOEを観測する。

- ・3つのプロトンが直線的に並ぶ立体構造のときに最も生じやすい(3スピン効果)
- ・間接的なNOEはプロトン間の距離が近いことを示さないので要注意

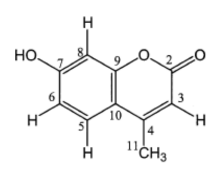


 $\omega \tau_{\rm C} < 1 \rightarrow$ 間接的NOEは真のNOEと反対方向のため、区別が容易 $\omega \tau_{\rm C} > 1 \rightarrow$ 同じ向きに信号が現れるので区別ができない

・スピン拡散

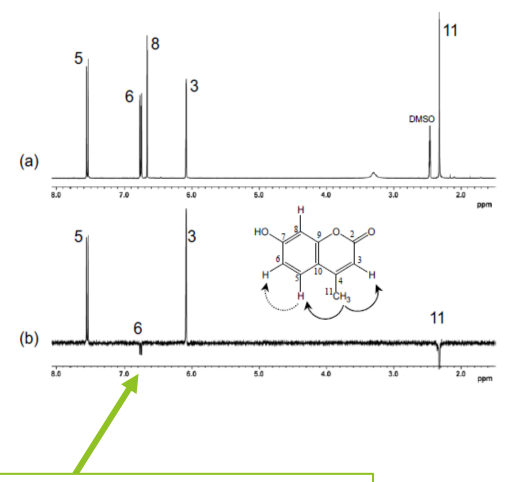
生体高分子などで、はじめに2つのスピン間で生じたNOEが 近傍のプロトンを介して離れたプロトンまで広がっていく現象

低分子なのに負のNOEとなる理由②



4-methyl umbellifelone (MW =176.17)

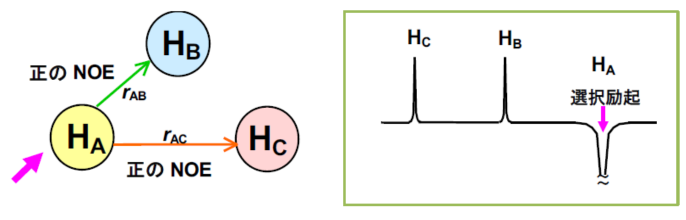
10mg / 0.6ml DMSO-d₆, 400MHz



11位プロトンを選択励起 5位プロトンを経由して6位プロトンに負のNOE

三角問題

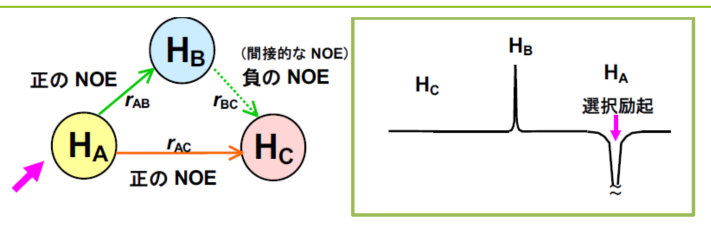
 H_A を選択励起させると ightarrow 距離の近い H_B と H_C の正のNOEが観測されるはず!!



1D-NOESYスペクトルの模式図

核間距離 \mathbf{r} が \mathbf{r}_{AB} : \mathbf{r}_{BC} : \mathbf{r}_{AC} = 1:1:1.26となる場合

ightarrow H_B の間接的なNOE(負のNOE)が H_C の正のNOEを打ち消し、 NOEピークがゼロになる場合がある。



 $r_{AB}: r_{BC}: r_{AC} = 1:1:1.26$

1D-NOESYスペクトルの模式図

NOESY信号強度から¹H間の距離が分かる?

距離が既知のプロトン(メチレンや芳香環のオルト位プロトンなど)のNOE強度を基準として、強度比より目的のプロトン間距離を計算する方法があります。



ただし・・・

- •NOE強度(相関信号の体積積分より算出)を厳密に求めることが難しい。 →データ解析者による誤差が生じやすい。
- 重なり合った信号の積分を取ることも難しい。



核間距離を求めたとしても・・・

定量的に扱うのは、十分な注意が必要です。

[低分子の場合]

・複数の立体配座が平均化される場合、NOE強度が距離に依存しなくなる。

[生体高分子の場合]

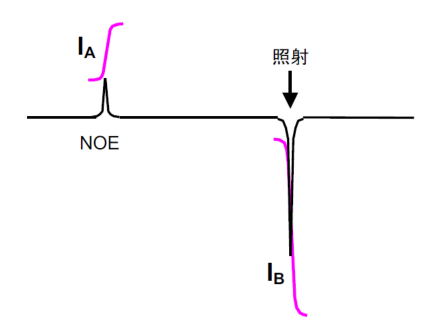
•NOE強度を積分でなく相関信号の高さで半定量的に大別する場合もあります。 例)strong:3Å以内 medium: 4Å以内 weak: 5Å以内など

NOESY信号強度から¹H間の距離が分かる?

差NOEスペクトルで積分を取ってNOE強度を%表示することがあります。

→定性的な解釈で使うものです。

%の大小だけで核間距離は議論できません。



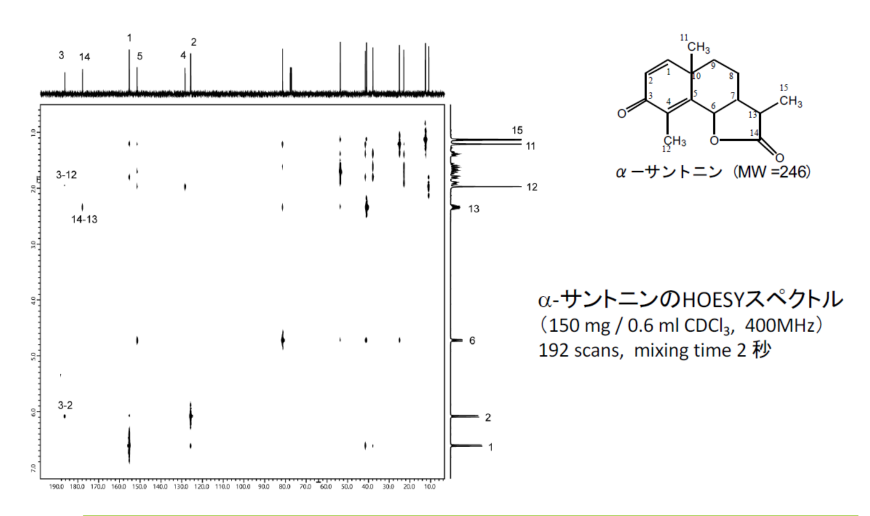
$$\left(I_A \times \frac{1}{n_A}\right) \div \left(I_B \times \frac{1}{n_B}\right) \times 100 \,(\%)$$

I_A、I_B:NOE信号の積分値 n_A、n_B:A,Bのプロトンの数

差NOEの積分(模式図)

¹Hと¹³CのNOESYは測定できるのか?

異種核間NOE測定法HOESY (測定時間:デフォルトで6時間くらい)



- ¹Hの付いていない四級炭素やカルボニル基などの構造情報が得られる。
- 測定したいNOEが小さいことが多く、あまり実用的ではない。