

## MALDI hmotnostní spektrometrie pro analýzu kovy značených proteinů

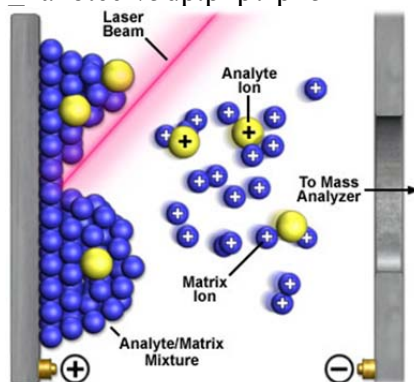
### Teorie

#### PRINCIP MALDI

Laserová desorpce/ionizace za účasti matrice (MALDI) – měkká ionizační technika; převážně dochází k tvorbě molekulárních iontů  $[A+H]^+$ , kde A je analyt a H je atom vodíku. Na MALDI destičku je nanesen analyt smíchaný s matricí (převážně organické kyseliny), která je v nadbytku, aby absorbovala většinu energie laseru. Po vysušení nanesené směsi a vytvoření vrstvy krystalků matrice s analytem se vloží MALDI destička do iontového zdroje. Následně se vzniklá skvrna ozáří nanosekundovými laserovými pulsy. Po absorbování energie laseru matricí dochází k desorpci matrice spolu s analytem; matrice se zároveň ionizuje a předává svůj náboj (proton) molekulám analytu. Díky vloženému extrakčnímu napětí dochází k transportu iontů analytu do průletového hmotnostního analyzátoru. Nejpoužívanější lasery v MALDI-TOF jsou uvedeny v tabulce 1. Schéma MALDI je znázorněno na obrázku 1.

Typ laseru	Vlnová délka
<b>UV-MALDI</b>	
N <sub>2</sub>	337 nm
Nd:YAG (3xf)	355 nm
Nd:YAG (4xf)	266 nm
ArF (fragmentuje!)	193 nm
<b>IR-MALDI</b>	
Er:YAG	2.94 μm
CO <sub>2</sub>	10.6 μm

Tab. 1: Lasery v MALDI [1].



Obr. 1: Schéma MALDI [2].

V MALDI-TOF MS spektrech v pozitivním módu lze kromě jedenkrát nabitých molekulárních iontů  $[A+H]^+$  pozorovat také vícenásobně nabité ionty analytu  $[A+2H]^{2+}$ ,  $[A+3H]^{3+}$ , dimer analytu  $[2A+H]^+$ , adukty analytu s alkalickými kovy a/nebo s matricí  $[A+Na]^+$ ,  $[A+K]^+$ ,  $[A+MH]^+$ ,  $[A+MK]^+$ , iontové klastry, např.  $[2M+Na]^+$ , fragmenty matrice, analytu (ztráta funkční skupiny), apod.

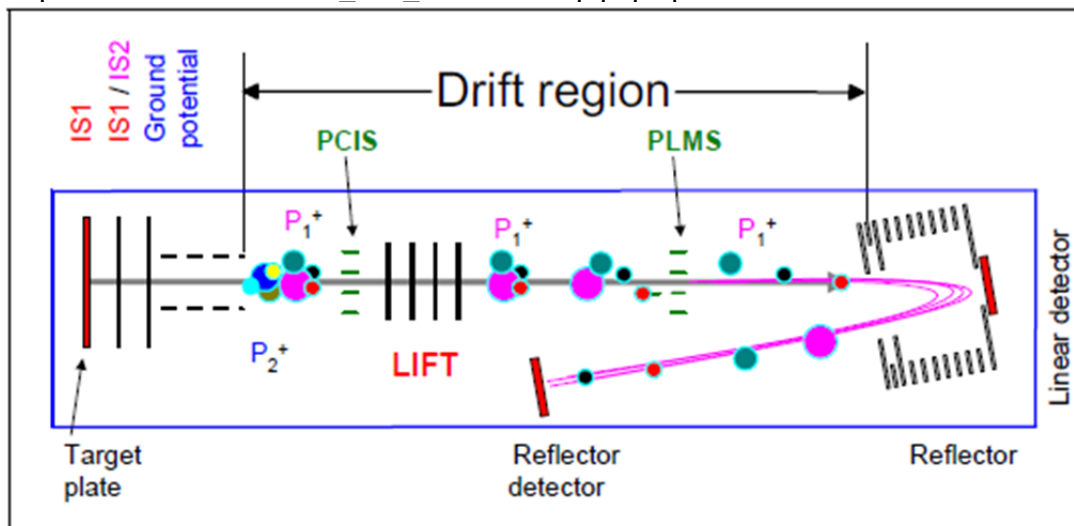
MALDI-TOF MS se moc nehodí pro analýzu hmotností pod cca 500 Da, protože zde ruší intenzivní píky iontů matrice, jejich aduktů, fragmentů, atd.

#### PRINCIP TOF

Průletový hmotnostní analyzátor (Time-of-flight, TOF) – analýza hmotnosti iontů na základě doby jejich letu v průletové trubici. Měří se čas, který iont potřebuje k překonání vzdálenosti od iontového zdroje k detektoru. Měrná hmotnost  $\frac{m}{z}$  se následně může přibližně vypočítat podle následujícího vztahu:

$$\frac{m}{z} = 2eU \frac{t^2}{L^2}$$

kde  $t$  je doba letu,  $L$  je délka driftové zóny,  $U$  je vložené napětí,  $e$  je elementární náboj,  $m$  je hmotnost,  $z$  je náboj.



**Obř. 2:** Schéma pŕuřetoveho hmotnostního analyzátoru [návod k pŕıstroji]. PCIS – precursor ion selector.

Mezi vıhody pŕuřetoveho hmotnostního analyzátoru patŕı [3]:

- po kařdem pulsu laseru je vřdy zaznamenáno celé hmotnostní spektrum, nemusí se proto dělat sken
- analýza molekul o velmi vysoké hodnotě  $\frac{m}{z}$ ; rozsah je teoreticky neomezený
- krátká doba záznamu jednoho spektra – to umořņuje měřit několik set spekter z jedné skvrny a tyto spektra pak zpŕuřmerovat
- vysoká citlivost díky dobré propustnosti iontů
- vysokého rozlíšení lze dosáhnout díky pouřıtı reflektoru (iontového zrcadla) a zpořdene extrakce

Reflektor (iontove zrcadlo) – pŕvek TOF analyzátoru, který umořņuje zvyřit rozlíšení vlivem zaostřovacího efektu, kdy ionty s vetřı kinetickou energií pronikajı hloubejı do reflektoru a tím dochází k prodlouřenı jejich doby letu oproti iontům s menřı kinetickou energií, ale se stejným poměrem  $\frac{m}{z}$ . Napětí na elektrodách reflektoru má opačnou polaritu neř má urychlovacı napětí na mŕıřkach iontového zdroje – díky tomu dochází ke zpomalování iontů ař k obrácení směru jejich letu a dopadu na druhý (reflektorovy) detektor.

Zpořdena extrakce – díky zpořdene extrakci dochází ke zpořdenı urychlení iontů z iontového zdroje po jejich desorpci a ionizaci laserovým pulsem. Urychlovacı napětí se aplikuje krátce po desorpci a ionizaci molekul vzorku, díky tomu dochází v určite míře k vyrovnání rozdílů

## MATRICE

Mezi nejběžnější typy matrice patří kyselina  $\alpha$ -kyano-4-hydroxyskořicová (HCCA), kyselina 2,5-dihydroxybenzoová (gentisová; DHB), kyselina 3,5-dimethoxy-4-hydroxyskořicová (sinapová; SA), 2',4',6'-trihydroxyacetofenon (THAP), kyselina 3-hydroxypikolinová (3-HPA), dithranol (DIT), kyselina trans-3-indolakrylová (IAA). V tabulce 2 je popsáno, k čemu se která matrice hodí.

Analyt	Použitá matrice
peptidy (< 10 kDa)	HCCA, DHB
peptidy, proteiny (> 10 kDa)	SA, DHB
oligonukleotidy (< 3 kDa)	THAP
nukleové kyseliny (> 3 kDa)	HPA
syntetické polární polymery	DHB
syntetické nepolární polymery	DIT, IAA
sacharidy	DHB, CHCA, THAP

Tab. 2: Výběr matrice podle analytu [1].

## PŘÍPRAVA ANALYTU PRO MĚŘENÍ

Před vlastním měřením je potřeba provést výběr vhodné matrice a rozpouštědla pro daný typ analytu. Výběr probíhá na základě kombinací různých maticí s různými rozpouštědly a s analytem.

Základní aspekty pro přípravu analytu jsou následující [3]:

- matrice musí být v nadbytku nad analytem;  $c_{matrice} \geq 1000c_{analytu}$
- roztok matrice by se měl připravit vždy čerstvý pro daný den
- pH roztoku matrice musí být kyselé pro analýzu v pozitivním módu; pro okyselení se používá např. kyselina trifluoroctová (TFA)
- $\uparrow$  podíl organického rozpouštědla ...  $\uparrow$  rychlejší odpaření rozpouštědla ...  $\downarrow$  méně času pro tvorbu krystalků matrice s analytem

- analyt se musí kompletně rozpustit a měl by být čirý, případně se provede jeho purifikace (odsolením,...)
- MALDI destička musí být čistá

Mezi hlavní způsoby nanosení roztoků analytu a matrice na destičku patří [3]:

- *dried-droplet* – roztok analytu se smíchá s roztokem matrice v poměru 1:1 a vzniklá směs se nanese na destičku
- *quick and dirty* – roztok analytu se s roztokem matrice smíchá až přímo na destičce; většinou se jako první nanese roztok matrice, poté roztok analytu a nakonec se pomocí špičky mikropipety smíchají
- *overlayer* – nejprve se na destičku nanese roztok matrice v koncentrovaném organickém rozpouštědle (nejčastěji acetonu), pak se nanese směs roztoku analytu s roztokem matrice
- *sandwich* – jako první se nanese roztok matrice s vysokým obsahem organického rozpouštědla, poté se nanese roztok analytu a nakonec se nanese roztok matrice s menším obsahem organického rozpouštědla
- *fast evaporation* – nejprve se nanese roztok matrice s vysokým obsahem organického rozpouštědla, počká se, až se rozpouštědlo vypaří, a poté se nanese roztok analytu
- *vacuum drying* – postup je stejný jako u fast evaporation, akorát se rychlost vypařování rozpouštědla urychlí pomocí sníženého tlaku

#### KALIBRACE MALDI-TOF MS

V hmotnostní spektrometrii MALDI-TOF se kalibruje pouze osa  $x$ ; osa  $y$  je většinou normalizovaná – největšímu píku ve spektru je přiřazena 100% intenzita. Kalibrace se provádí pomocí připravené kalibrační směsi standardů peptidů nebo proteinů, podle toho, v jakém rozsahu  $\frac{m}{z}$  se bude měřit. Pro hmotnosti do cca 500 Da lze ke kalibraci využít píků matrice, pro hmotnosti v rozsahu 1000 – 5000 Da se využívá směsi standardů peptidů a pro hmotnosti od 5000 Da výše se využívá standardů proteinů, syntetických látek, apod.



evropský  
sociální  
fond v ČR



EVROPSKÁ UNIE



MINISTERSTVO ŠKOLSTVÍ,  
MLÁDEŽE A TĚLOVÝCHOVY



OP Vzdělávání  
pro konkurenceschopnost

INVESTICE DO ROZVOJE VZDĚLÁVÁNÍ

## Teorie

### Chemikálie

- voda, ACS
- acetonitril (ACN); 50% ACN
- koncentrovaný amoniak
- koncentrovaná kyselina octová
- koncentrovaná kyselina trifluoroctová (TFA); 1% TFA; 0.1% TFA
- kyselina  $\alpha$ -kyano-4-hydroxyskořicová (HCCA)
- kyselina 3,5-dimethoxy-4-hydroxyskořicová (sinapová; SA)
- kyselina 2,5-dihydroxybenzoová (gentisová; DHB)
- standardy proteinů a peptidů – viz tabulky 3 a 4

### Pomůcky

- mikrozkušavky
- mikropipety

### PŘÍPRAVA ROZTOKŮ MATRICE

Pro zrychlení rozpouštění se využije ultrazvuková lázeň; nasycené roztoky matrice se pak centrifugují a na MALDI destičku se nanáší pouze homogenní roztok.

- kyselina 3,5-dimethoxy-4-hydroxyskořicová (sinapová; SA) – rozpustí se cca 10 mg v 500  $\mu$ l ACN, přidá se 400  $\mu$ l vody a 100  $\mu$ l 1% TFA
- kyselina  $\alpha$ -kyano-4-hydroxyskořicová (HCCA) – stejná příprava jako u SA
- kyselina 2,5-dihydroxybenzoová (gentisová; DHB) – stejná příprava jako u SA

### PŘÍPRAVA VZORKŮ

Připraví se směs 4 peptidů smícháním stejných objemů (např. 10  $\mu$ l každého peptidu) jejich vodných roztoků o koncentraci 1 mg/ml, která poslouží pro kalibraci přístroje pro měření peptidů vzniklých štěpením proteinů. Vyberou se peptidy z následující tabulky (podle dostupnosti):

Peptid	[M+H] <sup>+</sup> , monoizotopická m/z [Da]	[M+H] <sup>+</sup> , průměrná m/z [Da]
Bradykinin 1-7	757.3992	757.86
Angiotensin II	1046.5418	1047.19
Angiotensin I	1296.6848	1297.49
Substance P	1347.7354	1348.64
Bombesin	1619.8223	1620.86
Renin Substrate	1758.9326	1760.03

ACTH clip 1-17	2093.0862	2094.43
ACTH clip 18-39	2465.1983	2466.68
Somatostatin 28	3147.4710	3149.57

Tab. 3: Standardy peptidů a hmotnosti jejich molekulárních iontů [5].

Dále se připraví zásobní roztoky standardů proteinů o koncentraci 1 mg/ml (pokud již nejsou připravené alikvoty v mrazáku) – proteiny se rozpustí ve vodě okyselené TFA. Připraví se taky směs těchto standardů pro kalibraci přístroje pro měření proteinů.

Vyberou se 3 standardy z následující tabulky (podle dostupnosti):

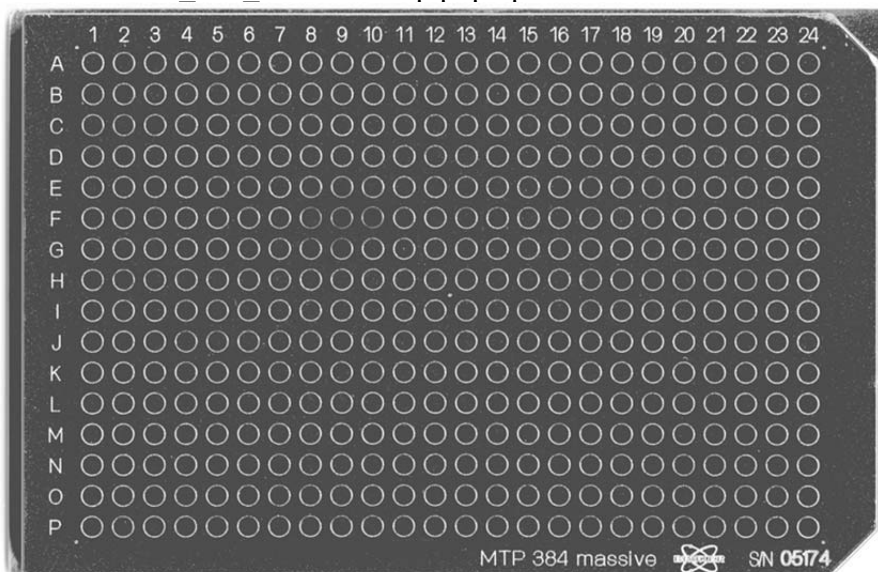
Protein		Průměrné m/z [Da]
Insulin	[M+H] <sup>+</sup>	5734.51
Ubiquitin I	[M+H] <sup>+</sup>	8565.76
Cytochrom C	[M+H] <sup>+</sup>	12360.97
Myoglobin	[M+H] <sup>+</sup>	16952.30
Trypsinogen	[M+H] <sup>+</sup>	23982
Protein A	[M+H] <sup>+</sup>	44613
Albumin-hovězí (BSA)	[M+H] <sup>+</sup>	přibližně 66.5 kDa

Tab. 4: Standardy proteinů a průměrné hmotnosti jejich molekulárních iontů [6,7].

#### NANESENÍ VZORKŮ NA MALDI DESTIČKU

Před nanesením vzorků je nutné se přesvědčit, že je destička čistá. Nanášet se bude metodou *quick and dirty*. Vždy se nanese 1 µl roztoku matrice a 1 µl roztoku vzorku a opatrně se roztoky smíchají špičkou mikropipety. Je vhodné nanést vzorky blízko sebe; VŽDY JE POTŘEBA SI POZNAČIT POZICI NA DESTIČCE. Po nanesení všech vzorků se skvrny nechají vyschnout při laboratorní teplotě (případně v digestoři za sníženého tlaku).





www.ms-textbook.com

**Obr. 3:** Fotka MALDI destičky “MTP 384 massive” od Bruker Daltonik

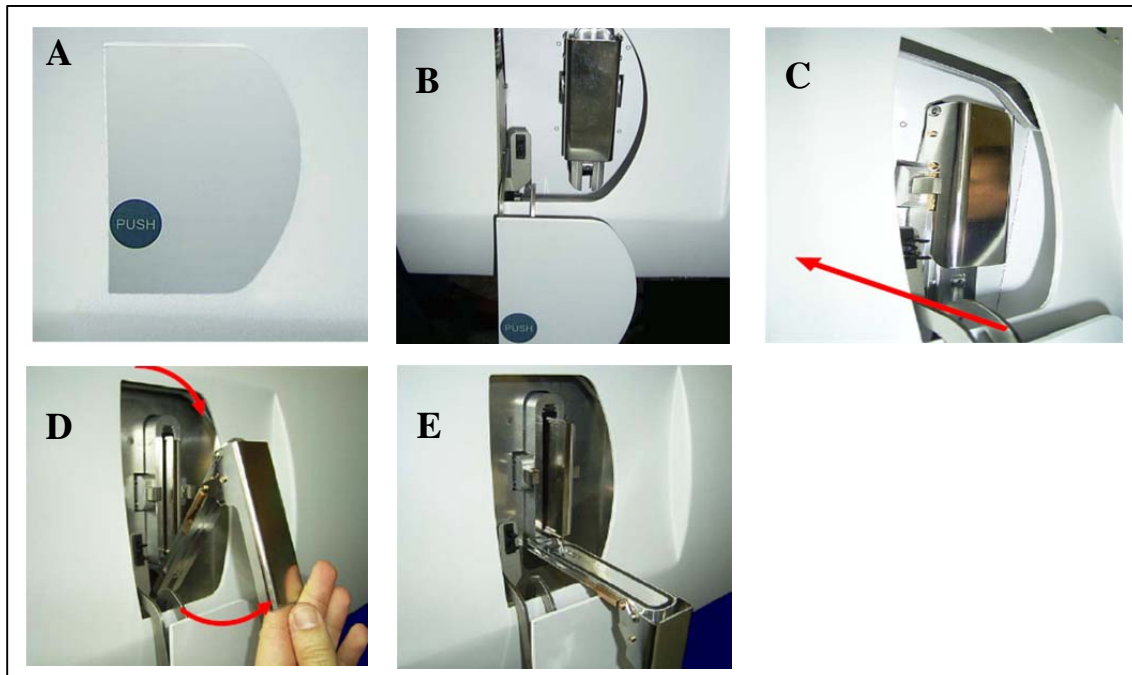
Na destičku se nanese:

- samotný roztok matrice SA, HCCA a DHB (pro případné změření píků samotné matrice),
- roztok kalibrační směsi peptidů + matrice HCCA (nanesou se 3 skvrny),
- roztok kalibrační směsi proteinů + matrice SA (nanesou se 3 skvrny),
- roztok kalibrační směsi proteinů + matrice DHB (nanesou se 3 skvrny),
- vodné roztoky proteinů + matrice SA,
- vodné roztoky proteinů + matrice DHB,
- digest proteinu před purifikací + matrice HCCA,
- digest proteinu po purifikaci + matrice HCCA,
- supernatant digestu proteinu (z gelu) před purifikací + matrice HCCA,
- supernatant digestu proteinu (z gelu) po purifikaci + matrice HCCA,
- extrakt supernatantu digestu proteinu (z gelu) před purifikací + matrice HCCA,
- extrakt supernatantu digestu proteinu (z gelu) po purifikaci + matrice HCCA.

#### MĚŘENÍ NA BRUKER ULTRAFLEX TREME

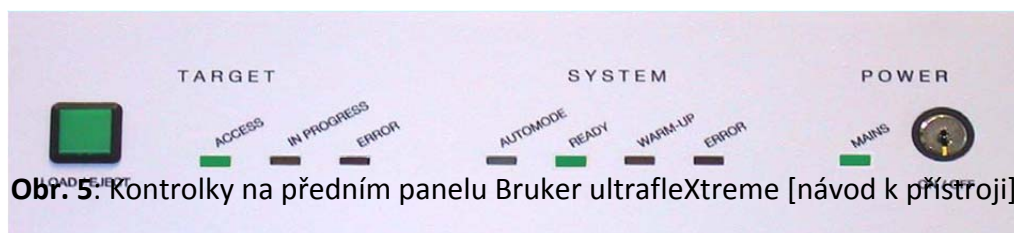
1. MALDI destička s nanesenými a vyschlými skvrnami se nasadí na adaptér a stiskne se tlačítko PUSH (obrázek 4A). Počká se až se kryt dostane dolů (obrázek 4B) a pak se pomocí palce oddělá krytka (obrázek 4C-E). Vloží se MALDI destička s adaptérem a krytka se opět zavře.





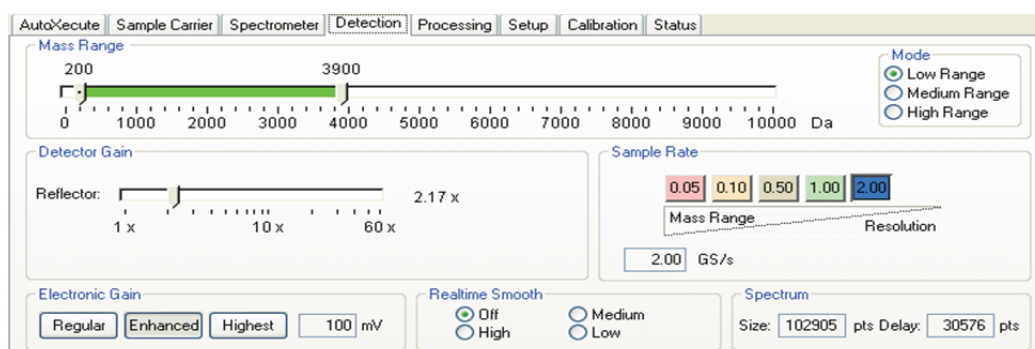
**Obr. 4:** Zavádění MALDI destičky do iontového zdroje [návod k přístroji].

- Po zavření krytky se zmáčkne zelené tlačítko LOAD/EJECT (obrázek 5). Počká se, až se MALDI destička “usadí” v iontovém zdroji a až se rozsvítí kontrolka READY. Ta značí, že přístroj je připraven k měření.

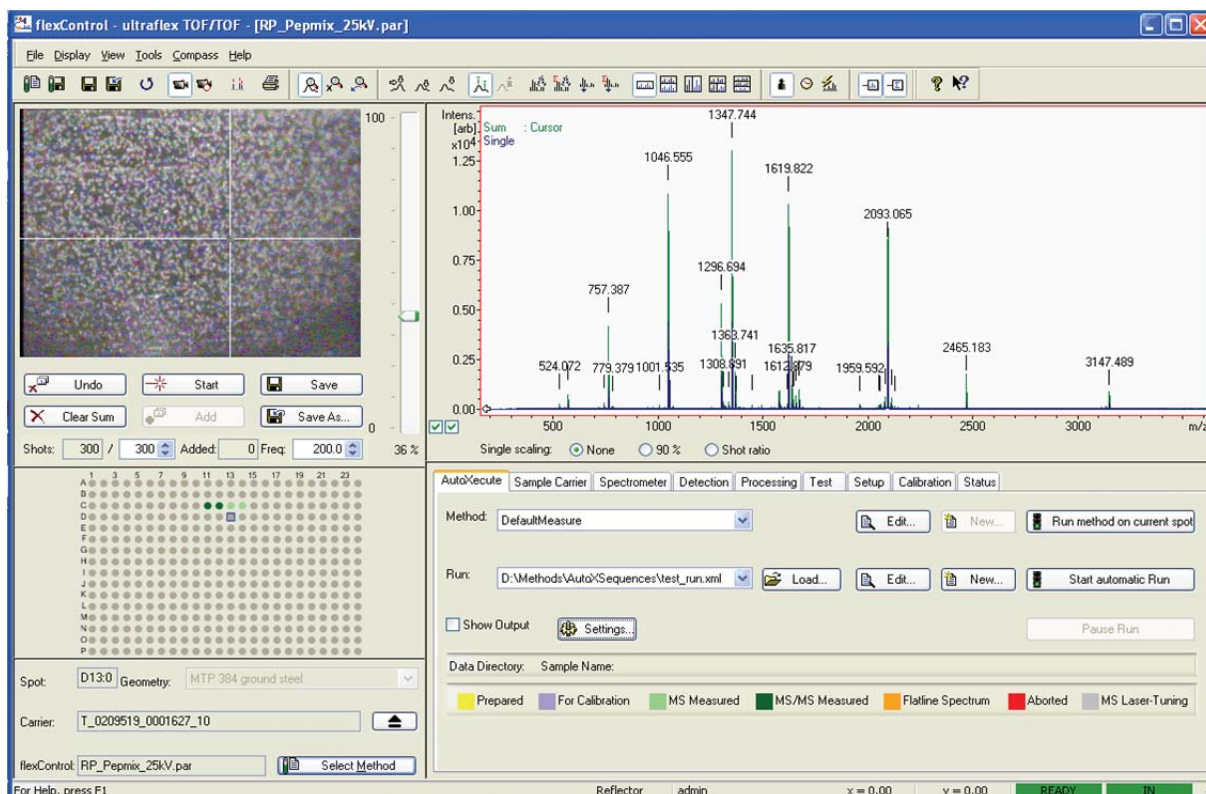


**Obr. 5:** Kontrolky na předním panelu Bruker ultraflexXtreme [návod k přístroji]

- V hlavním panelu programu flexControl (obrázek 7) se klikne na *File* → *Select method* a vybere se vhodná metoda. Pro měření peptidů se použije připravená metoda pro peptidy s RP (reflector positive) a pro měření proteinů metoda s LP (linear positive).
- V položce *Sample Carrier* se vybere vhodná destička a nahraje se (pokud již není nahraná).
- V položce *Detection* (obrázek 6) se zkontroluje rozsah  $\frac{m}{z}$ , ve kterém se bude měřit, a případně se upraví.

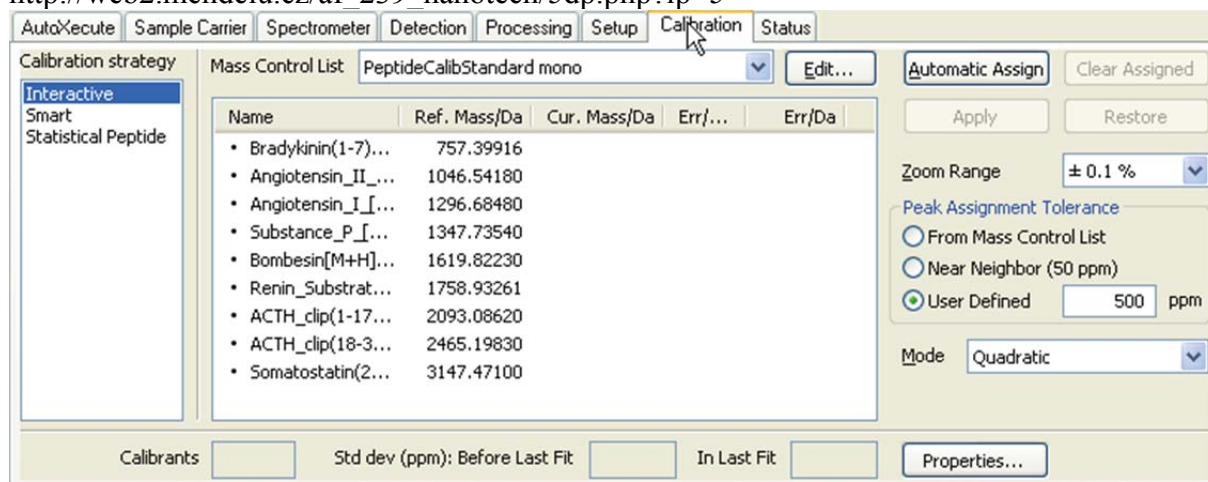


Obr. 6: Položka *Detection* programu flexControl



Obr. 7: Hlavní okno programu flexControl

6. Před začátkem kalibrace se otevře položka *Calibration* (obrázek 8) a načte se vhodný seznam peptidů/proteinů na kterých se přístroj zkalibruje. Pokud není seznam úplný, doplní se název proteinu/peptidu a jeho hmotnost. Je taky potřeba zkontolovat stav přístroje – musí svítit zelená kontrolka READY a ACCES na přístroji. V programu flexControl lze vidět v pravém dolním rohu nápis READY a IN na zeleném podkladu (IN značí, že je destička vložena a připravena k měření).



**Obr. 8:** Položka *Calibration* programu flexControl

7. Na schématu MALDI destičky v levé dolní části hlavního okna programu flexControl (obrázek 7) se klikne na pozici, na které by měla být nanesena kalibrační směs/standard. Na kameře lze sledovat, jak se destička posouvá na požadovanou pozici.
8. V kolonce *Shots* pod kamerou se nastaví počet, kolikrát bude laser „pálit“ krátkými pulsy – tím se taky určí počet spekter, které se z dané skvrny naměří a zprůměrují – hodnotu nastavit na 500. Vhodná energie laseru se nastaví na posuvníku napravo od kamery – začíná se měřit s malou energií laseru a pomalu se posouvá posuvníkem nahoru, dokud dochází ke zlepšování kvality spekter. Jakmile se začne zvedat „baseline“ spektra, přestane se se zvyšováním energie laseru a nastaví se posuvník o zhruba 5% níže.
9. Klikne se na tlačítko *Start* pod kamerou a začne se měřit. Při „střílení“ laserem se ručně posouvá destičkou tak, že se myší kliká na různé body na kameře. Po „nastřílení“ celého předem nadefinovaného počtu spekter se zprůměrované spektrum uloží kliknutím na *Save As* (kliknutím na *Save* se přepíše soubor se stejným názvem) a popíše se soubor.
10. V položce *Calibration* se klikne na *Automatic Assign*. Tím se přiřadí hmotnosti naměřených píků standardů peptidů k jejich referenčním hmotnostem z načteného seznamu. Zkontroluje se spektrum, zda píky odpovídají referenčním hmotnostem (v co nejmenším rozsahu  $\frac{m}{z}$ ) a klikne se na *Apply*. Tím se přístroj nakalibruje. V tabulce je vidět jak moc se liší naměřená hodnota od hodnoty referenční a vypočtená chyba. Klikne se na *Save* a spektrum se znovu uloží.
11. Změří se spektra proteinů a uloží se.
12. Pro měření proteinů se vybere metoda v režimu *Linear Positive* (LP) a provede se kalibrace pomocí nanesené směsi standardů proteinů.

13. Změří se spektra jednotlivých proteinů a uloží se.

### Doporučená literatura

- [1] <http://bart.chemi.muni.cz/courses/MS%20Bio%20CZ%202012.pdf> (cit. 21.6.2013)
- [2] <http://prescottbiochem09.wikispaces.com/How+does+MALDI-TOF+work%3F> (cit. 21.6.2013)
- [3] GURÁŇ, Roman. Nanášení vzorků pro desorpční analytické metody (online). 2010 (cit. 21.6.2013). Bakalářská práce. Masarykova univerzita, Přírodovědecká fakulta. Vedoucí práce Jan Preisler. Dostupné z: <[http://is.muni.cz/th/270205/prif\\_b/](http://is.muni.cz/th/270205/prif_b/)>.
- [4] <http://bart.chemi.muni.cz/courses/Lab%20Cv%20MALDI%202008%20CZ.doc> (cit. 21.6.2013)
- [5] [http://www2.bdal.de/data/care-online\\_data/206195/PI\\_206195\\_Peptide%20Cal%20Stand\\_V2.pdf](http://www2.bdal.de/data/care-online_data/206195/PI_206195_Peptide%20Cal%20Stand_V2.pdf) (cit. 21.6.2013)
- [6] [http://www2.bdal.de/data/care-online\\_data/206355/PI\\_206355\\_Protein%20Cal%20Stand%20I\\_V3.pdf](http://www2.bdal.de/data/care-online_data/206355/PI_206355_Protein%20Cal%20Stand%20I_V3.pdf) (cit. 21.6.2013)
- [7] [http://www2.bdal.de/data/care-online\\_data/207234/PI\\_207234\\_Protein%20Stand%20II\\_V5.pdf](http://www2.bdal.de/data/care-online_data/207234/PI_207234_Protein%20Stand%20II_V5.pdf) (cit. 21.6.2013)