1. はじめに

ヒトの真皮層に存在しているコラーゲンとエ ラスチンは、皮膚の力学的な強度や組織の硬さに 関係している。例えば、コラーゲンの比率が高い と組織が硬くなり、コラーゲンとエラスチンがと もに減少すると皮膚にたるみが生じると言われ ている。このようなことから、臨床応用や美容の 分野において、皮膚のコラーゲンとエラスチンを 同時に可視化する技術が求められている。

近年,生体組織における生きたありのままの分 子を可視化する手段として,多光子顕微鏡が注目 されている、多光子顕微鏡では、フェムト秒レー ザー照射時にコラーゲンから発生する SHG 光 (second harmonic generation: 第2高調波発生光) およびエラスチンから発生する TPEF (two photon excitation fluorescence:2光子蛍光)を検出するこ とにより, 両者を in vivo で可視化できる [1]. こ れまでの多光子顕微鏡では、光源に波長 800 nm 帯のフェムト秒レーザーが用いられてきたが、入 射レーザー光および発生SHG/TPEF光が生体組織 内で受ける吸収と散乱により強く減衰するため, 生体深部を高コントラストで可視化することは 困難であった. 生体組織で受ける光の散乱はレイ リー散乱であるため、減衰の影響を考えると入射 光を長波長側にシフトさせることが望ましい. そ こで我々はこれまでに, 1250 nm 帯フェムト秒レ ーザーを用いることにより、生体深部の SHG イ メージングを行っている[2]. これにより, 皮膚深 層のコラーゲンを可視化できるが, 1250 nm 帯の ような長波長側ではエラスチンの TPEF 発生効率 が著しく悪く,皮膚深部のコラーゲンとエラスチ ンの同時計測は困難であった.

前回は長波長側の波長でエラスチンの観測を 行い、THGによるエラスチン計測の可能性を確認 した.しかし入射波長が1300nm付近になると、 イメージのコントラストが大幅に悪化した.そこ で本研究では、SHG/THG 光(third harmonic generation:第3高調波発生光)の両者を取得可能 なマルチモーダル非線形光学顕微鏡を再構築し、 切片サンプルを使ったコラーゲンとエラスチン の同時計測の改善を図った.

2. SHG, THG[3]

物質に光が入射されると、入射光の電場により

安井研究室 小谷 洸平

分極波が物質中で誘起され、これが源となって新たな光が発生する.通常の光による線形分極 *P*_L は入射電場強度 *E* に比例する.

$P_L = \chi^{(l)} E \tag{1}$

ここで、 $\chi^{(1)}$ は線形感受率である.上式より、線形 分極に由来する屈折等ではその前後において波 長が変化しない.一方、超短パルス光のように非 常に高いピークパワーを持つ光を入射すると線 形性が崩れ、非線形の項が含まれる非線形分極 P_{NL} で表すことが出来る.

 $P_{NL} = \chi^{(1)}E + \chi^{(2)}EE + \chi^{(3)}EEE +$ (2) ここで、 $\chi^{(2)}$ および $\chi^{(3)}$ は2次及び3次の非線形感 受率である.このように分極波に非線形な項が現 れると、分極波が歪み、入射電場周波数 ω の高調 波成分(2ω , 3ω ...)が含まれる.SHG 光は2次 の非線形分極 $\chi^{(2)}EE$ によって非中心対称性物質の みで誘起され、周波数 ω の光を入射したとき、 2ω の光が発生する.同様に、THG 光は3次の非線 形分極 $\chi^{(3)}EEE$ によって誘起され、 3ω の周波数を 持つ光が発生する.THG はSHG とは異なり奇数 次の非線形光学現象であるため、SHG のような非 中心対称性物質の選択性はもっておらず、すべて の物質の境界部で発生する.また、物質の境界で 強い THG 信号が検出されるため、異なる物質間 のコントラストが高いことが知られている.

3. 実験装置

波長可変フェムト秒レーザー(繰り返し周波 数:80MHz,パルス幅:~100 fs,波長チューニン グレンジ: 680 nm – 1300 nm)を用いたマルチモー ダル非線形光学顕微鏡のセットアップを図1に示 す。レーザー光は、油浸の対物レンズ(N.A. = 0.90, W.D.=350µm)によってサンプル上に集光される. サンプル上のレーザースポットは、ガルバノミラ ーと2枚のリレーレンズにより,560µm*560µmの 測定領域を高速2次元走査できる(測定時間2秒 /イメージ). サンプルから発生した SHG/TPEF は 同じ対物レンズによって集められ、ハーモニック セパレーターを用いてこれらの光成分のみを抽 出した後,波長可変のバンドパスフィルターとし て用いた分光器に入射する.分光器の出射スリッ トを通過した光は、外部的に取り付けられたフォ トンカウンティング型光電子増倍管によって検 出される。



4. 実験結果

構築した実験装置を用いて,皮膚組織切片にお けるコラーゲン/エラスチンの同時観測を行った. サンプルには光老化皮膚を用いた.図2,3,4 に入 射レーザー波長を1100~1300nmの範囲で変えたと きの SHG/THG イメージを示す.



図 2 入射レーザー波長 1100nm の時の(上図)SHG イメージ(下図)THG イメージ



図 3 入射レーザー波長 1200nm の時の(上 図) SHG イメージ(下図) THG イメージ



図 4 入射レーザー波長 1300nm の時の(上 図) SHG イメージ(下図) THG イメージ

波長が長くなるにつれて SHG 光の検出量は減 っているが, THG 光の検出量は増えた. THG イ メージより,線維状であるエラスチンではないと 考えられる.

5. まとめと今後の予定

皮膚深部のコラーゲンとエラスチンの同時計 測を目的としたマルチモーダル非線形光学顕微 鏡を構築した.構築した実験装置を用いて,光老 化皮膚サンプルのイメージングを行った.今後の 予定として,散乱の影響を受けやすい,厚みのあ るサンプルを用いて,生体計測に有効な入射レー ザー波長を検討する.

参考文献

[1] W.R.Zipfel, "Live tissue intrinsic emission microscopy using multiphoton-excited native fluorescence and second harmonic generation, "PNAS 100, pp.7075-7080 (22003).

[2] T. Yasui, Y.Takahashi, M. Ito, S. Fukushima, and T. Araki, "Ex vivo and in vivo second-harmonic-generation imaging of dermal collagen fiber in skin: comparison of imaging characteristics between mode-locked Cr:Forsterite and Ti:Sapphire lasers," Appl. Opt., Vol. 48, No. 10, pp.D88-D95 (2009).

[3]鈴木哲,"顕微分光法-ナノ・マイクロの世界を 見る分光法-",講談社, p93-115 (2009)