解説

クロロフィルの分子化石ポルフィリンの地球科学

海洋研究開発機構 海洋極限環境生物圏領域

大河内 直彦",柏山 祐一郎

クロロフィルの分解生成物であるポルフィリンは、 さまざまな地質学的試料中に含まれており、太古の昔 の環境復元に役立つツールである。クロロフィルの中 心環は一連の分解プロセスを経た後、堆積物中で酸化 バナジウムやニッケルなどを配位した金属ポルフィリ ン錯体に変質する。特にDPEPと呼ばれるポルフィリ ンは、多くの地質学的試料において最も多量に見出さ れ、その構造上の類似性からクロロフィルaを主たる 起源とする分子化石であると考えられている。ポル フィリンのアルキル基やexo環構造などの構造的特徴 は、その起源化合物である各種(バクテリオ)クロロ フィルの構造を反映していると考えられている。した がって各種ポルフィリンの組成は、当時の光合成生物 の組成について情報をもたらしてくれる。さらにポル フィリンを構成する炭素原子や窒素原子の安定同位体 比を分析することによって、当時の海洋表層環境の復 元に役立つさまざまな情報が得られる。本稿ではこの ような研究方法の原理について概略を述べ、研究例と して石油の根源岩であり白亜紀に堆積した「黒色頁 岩」が形成された当時の海洋表層環境の復元について 紹介する。

1. はじめに

現在の地球上では、年間12億トン近くものクロロ フィルが合成されている。そのうち湖沼や海洋といっ た水界中で合成されているものは、その7割余りにあ たる9億トン弱に達する¹⁾。湖沼や海洋の有光層にお いて光合成生物によって合成されたクロロフィルは、 生物体の死後、遺骸とともに重力沈降し海底面へと運 ばれる。そのほとんどは時間をかけて分解されて最終 的に無機化されるが、一部のものは海底堆積物中に埋 没されそこで長らく保存される。保存の過程で、クロ ロフィルは化学的あるいは微生物学的な変質を受け、 その構造は徐々に変化していく。

本稿で取り上げるポルフィリン (porphyrin) とは、 図1(a)に示すような、環状テトラピロール構造をもつ 化合物のことである。その構造がクロロフィルの中心 環と類似していることから、クロロフィルが堆積物中 で分解を受けて変質した化合物であろうと推定されて きた。このポルフィリン化合物群は、過去70年以上に わたる研究によって、堆積物、堆積岩、オイルシェー ル、石油、石炭などさまざまな地質学的試料中から広 く見出されてきた。1930年代に化石ポルフィリンを堆 積岩などから初めて見出したミュンヘン工科大学の

Alfred Treibs は、これらがクロロ

フィルやヘムといった生体分子と 非常に類似した化学構造をもつ ことを指摘した^{2,3)}。Treibsは、 ヘムやクロロフィルの有機合成の 成果により1934年にノーベル化 学賞を受賞したHans Fischerの研 究室で助手を勤めていた人物で

ある。この研究は、後に大きく



図1 (a) ポルフィリン、(b) ポルフィン、(c) クロリン(ジヒドロポルフィン)、 (d) バクテリオクロリン(テトラヒドロポルフィン)

* 解説特集「光合成研究 ―化学からのアプローチー」

^{*} 連絡先 E-mail: nohkouchi@jamstec.go.jp

発展する「バイオマーカー(生物指標性化合物)」と いう概念と有機地球化学という分野の原点と位置づけ られ、ポルフィリンは有機地球化学の分野において長 らく「レガシー分子」として君臨し続けている(国際 有機地球化学会における最高の栄誉は、Treibsの名を 冠した「Alfred Treibs Medal」である)。実際、過去 の光合成生物の復元を目的としたとき、有用さと信頼 度の高さという点においてこれに肩を並べるほどの ツールは他に見当たらない。このようなことか ら、Treibs以降ポルフィリンをバイオマーカーとして用 いた地球化学的な研究が長らく行われてきた。

ただし、地質学的試料中に分布しているポルフィリ ンは、類似した構造をもつ多種多様な化合物の集合体 であり、Treibs が構造を決定した 2 種類のポルフィリ ンは、その中の代表的なものに過ぎない。試料中に含 まれる数十種類もの微量なポルフィリンを個々に単 離・精製し、その厳密な構造決定を行うことは非常に 手間がかかるだけでなく、現代の科学でも高い分析技 術力を必要としている。それゆえ、ポルフィリンを用 いた地球科学的な研究は、高度な分析技術をもつ一部 の研究グループに限定されてきた。近年の分析機器の 高性能化やハイスループット化、オートメーション化 などが発展してきたおかげで、ポルフィリンの地球科 学的な応用研究のハードルは時代とともに徐々に下が りつつある。最近になり筆者のグループでは、微量の ポルフィリンの炭素および窒素安定同位体比を測定す る技術を新たに開発し、その起源やそれを用いた過去 の地球環境の復元に関してより深い考察が可能となっ た。本稿では、このような現状において、ポルフィリ ンの地球科学的な側面について概略を述べ、今後の研 究の指針としたい。

これまで、各時代に優れた総説論文が書かれてきた ⁴⁻⁹⁾。また、1990年には第199回アメリカ化学会年会 において、当時のこの分野の最先端の研究者らが集 い、「Porphyrin Geochemistry – The Quest for Analytical Reliability」という標題のシンポジウムが開催された ¹⁰⁾。このシンポジウムの研究発表の内容は、アメリ カ化学会が発行する Energy & Fuel 誌に特集号として 収録されている。ポルフィリンの研究を行う人には、 是非それらも併せて読むことをお勧めする。地質学的 試料中に含まれるポルフィリンについて、これまで日 本語で書かれた総説はなく、本稿は有機地球化学者以 外の研究者にも読めるように配慮したつもりである。



図2 ポルフィリンを構成する各炭素・窒素原子のIUPAC/ IUB協定による位置番号

なお、本稿では地球科学的な応用に用いられるポル フィリンに限定するため、「ポルフィリン」という用 語で統一するが、一般的にはfossil porphyrin, petroporphyrin, geoporphyrin, metalloporphyrin, metalloalkylporphyrin, sedimentary porphyrinなど様々な 用語が用いられていることを付記しておく。

2. ポルフィリンの構造と命名法

本稿を理解するために、まずポルフィリンの構造と その命名法について簡単に解説しておこう。4分子の ピロールがメチン橋を通して環状に結びついた構造 は、「ポルフィン (porphin(e))」と呼ばれる(図1 (b))。このポルフィンがアルキル基によって修飾され たものが、「ポルフィリン (porphyrin)」である。ま た、クロロフィルの中心環のように環状構造の一部が 飽和したものをクロリン (あるいはジヒドロポルフィ ン、図1(c))、またバクテリオクロロフィルのように さらに飽和したものをバクテリオクロリン (あるいは テトラヒドロポルフィン、図1(d))と呼ぶ。太古の昔 に海底で形成された堆積岩や、それが変質することに よって形成された石油・石炭などの地質学的試料中に 見出されるものは、ごくわずかな例外を除きほとんど がポルフィリンである。

まず天然中に最も広く分布するクロロフィルである クロロフィルaと、その分解生成物と考えられている deoxophylloerythroetioporphyrin (DPEP)を例にして、 その化学構造とIUPAC-IUB (International Union of Pure and Applied Chemistry-International Union of Biochemistry and Molecular Biology)による命名法につ いて解説しよう。4つあるピロール環を左上から時計



図3 地質学的試料中からしばしば見出される主要なVOポルフィリン (a) deoxophylloerythroetioporphyrin (DPEP)、(b) etioporphyrin III (ETIO)、(c) rhodoporphyrin、 (d) bicycloalkanoporphyrin (BiCAP)。

回りにA環, B環, C環, D環と呼び、C環の下に五員環を もつ場合は、それをE環と呼ぶ(図2)。テトラピロー ル骨格の炭素は、A環左下の炭素を1位し,その後時計 回りに一周20位までとする。また骨格内部に位置する 窒素は、その続きでA環から時計回りに数えていく。 すなわち、A環の窒素は21位,B環は22位,C環は23位, D環は24位ということになる(図2)。また、骨格を 修飾しているアルキル基の炭素は、C2¹,C3¹,C3²...と いったようにそれが結合している骨格の炭素位の番号 の右肩に、テトラピロール骨格に近い方から順番に数 字を振っていく。

ポルフィリンあるいはクロリンといった構造は、生 体内においてクロロフィル、ヘム、ビタミンB₁₂、シロ ヘムといった重要な機能をもつ複数の化合物の構造の 一部を成している。ただし、天然中における合成量と しては圧倒的にクロロフィルが多いので、地質試料中 に含まれるポルフィリンの起源もクロロフィルがもっ とも多いだろうと考えられてきた。実際に、多くの地 質学的試料中にもっとも多く含まれるポルフィリン は、上述のDPEPである(図3(a))¹¹⁾。このポルフィリ ンの構造は、C2, C7, C12, C18位にメチル基、C3, C8, C17位にエチル基というアルキル基によって置換され ると同時に、C環の下に五員環をもっている。この化 合物は、正式には3,8,17-triethyl-13¹,13²-dehydro-2,7,12,18-tetramethylcyclopentaporphyrinと呼ぶべきた が、あまりにも長いので通称「DPEP」が広く用いら れてきた。DPEPの化学構造は、クロロフィルやバク テリオクロロフィルの中心骨格に非常に類似している (図3(a))。この構造の類似性をもとに、この化合物 の構造をはじめて明らかにしたTreibs (1936) は、DPEP がクロロフィルに起源をもつ化合物であると提唱した (当時はクロロフィルaとクロロフィルbしか知られて いなかった)。DPEPから一部のメチル基が脱離した もの、あるいはDPEPのいずれかのエチル基が何らか のプロセスでメチル基に置換さ れて炭素数が1つ減じたもの は、炭素数を示して「C₃₁ DPEP」と呼ばれることが多 い。あるいは、たとえばC7位の メチル基が脱離した場合、C7nor-DPEPというふうに呼ばれる こともある。

地質試料中に見出されるもう

ひとつの重要なポルフィリンの構造は、etioporphyrin III (ETIO) と呼ばれるである(図3(b))。これも Treibsによって初めて記載されたもので、クロロフィ ルやDPEPに特徴的なE環をもたず、C2, C7, C12, C18位 にメチル基、C3,C8,C13,C17位にエチル基をもつポル フィリンである。構造がヘムに類似していることか ら、ETIOはヘムが堆積物中で各種化学的・微生物学 的作用を受けて生成されたものであると提唱された ²⁾。その後の研究によると、ETIOもDPEP同様、炭素 数32のものだけではなく、多様な炭素数をものが報告 されている。地質試料中には、これ以外にもDPEPに ベンゼン環が融合したロードポルフィリン (rhodoporphyrin、図3(c)) と呼ばれるグループ や、BiCAP (bicycloalkanoporphyrin、図3(d)) と呼ばれ るポルフィリン環の下部に複数の環状構造をもつグ ループも少なからず含まれている。2009年時点で、地 質学的試料中から厳密に構造決定されたポルフィリン は、70種類以上に及んでいる。

ポルフィリン環はπ電子に富む共鳴構造をもってい るため、クロロフィルと同じく光エネルギーの強い吸 収をもっている。吸収の大部分は可視光領域にあ り、400 nm付近 (ソーレー帯)の強い吸収と、500-700 nm (Q帯) に弱い吸収をもっている。図4には、VO-DPEP(酸化バナジウム錯体)とクロロフィルaの吸収 スペクトルを比較した。ポルフィリンの場合、A,B,C, D環がシンメトリーであるため、クロロフィルaのよう にD環の一部が飽和している場合と比べて電子の局在 化がなく、吸収帯がより高いエネルギー側(短波長 側)に分布している(図4)。たとえば、クロロフィ ルaのソーレー帯の中心は 430 nm にあるのに対し、酸 化バナジウムを中心に配位したDPEPの最大波長は 408 nm 付近にある。ポルフィリンはQ帯の吸収が比較 的弱いため、赤味を帯びた色をもっている。ちなみに 「porphyrin」とは、ギリシャ語の porphyra (=purple)



図4 クロロフィルaとポルフィリン (VO-DPEP) の吸収ス ペクトルの比較

を語源としており、鉄と結合したポルフィリン、すな わちへムが深い赤色をしていたことに由来している。

ポルフィリン環の中心に配位する金属イオンについ ても簡単に述べておこう。地質学的試料中に含まれる ポルフィリン環の中心には、多くの場合金属イオンが 配位し金属ポルフィリン錯体を形成している⁸⁾。クロ ロフィルに配位する金属イオンはごく一部の例外を除 いてマグネシウムイオン (Mg²⁺) であり、またヘムに 配位しているのは鉄イオン(Fe²⁺)だが、地質試料中 のポルフィリンにもっとも多量に見出される中心金属 イオンは、酸化バナジウムイオン (VO²⁺) とニッケル イオン (Ni²⁺) であり、銅イオン (Cu²⁺) がそれに続 いている。それ以外に、比較的微量ながら鉄イオン $(Fe^{3+})^{12}$ 、ガリウムイオン $(Ga^{3+})^{13}$ 、マンガンイ オン (Mn³⁺)¹⁴、亜鉛イオン (Zn²⁺)¹⁵⁾などがこれま で報告されている。熱力学的な安定性という観点から すると、酸化バナジウムイオンとニッケルイオンはい ずれもポルフィリン環の中心に配位する金属イオンと して非常に安定であることが知られており16)、地質学 的な記録と整合的である。しかしその一方で、理論的 には酸化バナジウムイオンとニッケルイオンよりも安 定と予測される金イオン (Au³⁺) や白金イオン (Pt⁴⁺)¹⁷⁾ を配位したポルフィリンが報告された例は現時点でな い。なぜ地殻中に平均して 100-200 ppm しか含まれな いバナジウムとニッケルだけがポルフィリン環に配位 しやすいのかについて、現時点で明確な答えはない。 またポルフィリン中のバナジウムイオンとニッケルイ

オンの存在比は、堆積環境中の酸性度、酸化還元電 位、硫黄濃度が重要な要素だという指摘もある¹⁸⁾。

ポルフィリンの構造決定法についても簡単に解説し ておこう。ポルフィリン環を修飾するアルキル基は、 ポルフィリン環の電子の共役系にほとんど影響を及ぼ さない。したがって、地質試料中に含まれるポルフィ リンの構造決定には、吸収スペクトルの情報はあまり 有用ではない。これまで、ポルフィリンの化学構造の 決定の一助としてしばしば用いられてきたのが、高速 液体クロマトグラフィー (HPLC) に直結した大気圧 化学イオン化法質量分析計(APCI-MS)である。通常 強い分子イオンとその同位体イオンがみられるため、 それらの情報からポルフィリンの炭素数と中心金属に ついて推定することができる19)。さらにイオントラッ プ型の質量分析計を用いることにより、特定のフラグ メントイオンの娘イオン、孫イオンを用いた構造決定 の試みもなされてきた20)。しかし、ポルフィリンの化 学構造の厳密な決定には、ほとんどの場合において質 量分析計では不十分である。これはポルフィリンが構 造的に非常に安定であるため、フラグメントイオンが ほとんど生じないからだけでなく、空間的に対象性の 高い化合物であるためアルキル基の配置情報が得にく いことにもある。そのため、厳密な構造の決定には核 磁気共鳴装置 (NMR: Nuclear Magnetic Resonance) あ るいはX線回折装置が用いられてきた。

ニッケルポルフィリンおよび金属イオンを含まない ポルフィリンの構造決定に関しては、¹H NMR が有用 である。それに対し、地質試料中に見出されるポル フィリンのうち最も多い酸化バナジウムや銅の錯体 は、それらの金属が常磁性であるため、NMRを用い て構造決定することは難しい。それらについては、メ タンスルホン酸や濃硫酸で処理することによって、金 属イオンを脱離してからNMRによる測定が行われる こともある。ただし、VOポルフィリンから金属イオ ンを取り除く化学反応は収率が通常非常に低いため、 地質試料から単離されるポルフィリンのように微量な 試料の場合、その手法はあまり有効とは言い難い。地 質試料中のVOポルフィリンやCuポルフィリンの構造 決定には、最近進展著しい単結晶X線結晶構造解析法 がもっとも有用である。これは、精製したポルフィリ ンをまず結晶化して、その結晶構造をX線の回折現象 を応用して決定するというものである21-23)。新しいポ



Cyclopheophorbide a

図5 現在の海底に形成されている堆積物中で起きているクロロフィルaの分解プロセス 反応中心において電子伝達に役 とその中間生成物 立っている。とはいえ、水界中

ルフィリンを記載する際には、NMRの化学シフトか X線回折による結晶データを示す必要がある

3. 地質試料中におけるポルフィリンの生成過程

環境試料や地質試料中に見られるポルフィリンが、 クロロフィルから生成されるには、数多くの反応が関 わる必要がある。ここではまず代表的な系として、ま ずクロロフィルaからDPEPに変質する場合について考 えてみることにしよう。この変質の経路はAlfred Treibs によって提唱された経路で、一般に「Treibs scheme」 と呼ばれるものである。このTreibs schemeでは、以下 の8つの化学反応が起きなければならない。すなわ ち、

- 1. マグネシウムの脱離
- 2. フィトール側鎖の脱離(エステルの加水分解)
- 3. C13²位のカルボメトキシ基の脱離
- 4. C3位のビニル基の還元
- 5. C13¹位のケトン基の還元
- 6. C17-C18結合の酸化 (ポルフィリン環の形成)
- 7. C17³位の脱炭酸
- 8. 金属錯体の形成(酸化バナジウムイオンやニッケルイオンの挿入)

ただし、天然環境中においてクロロフィルからポル フィリンが形成されるのに、必ずしも上で示した順序 で反応が進むとは限らない^{24,25)}。またこれ以外の化学 反応を示唆する中間生成物も堆 積物中から多数見出されてい る。

反応1では、クロロフィルの中心 環からマグネシウムイオンが脱離 して2個の水素原子によって置換 された結果、フェオフィチン (pheophytin)が生成される(図 5)。クロロフィルaからマグネシ ウムイオンが脱離したフェオフィ チンaは、ソーレー帯の最大吸収 が410nm弱にあり、褐色を呈する 化合物である。このフェオフィチ ンはわずかだが光合成生物中に も含まれていて、光化学系II系の 反応中心において電子伝達に役 立っている。とはいえ、水界中

で見出されるフェオフィチンのほ

とんどは、クロロフィルの分解過程における中間生成 物と考えられている。海洋や湖沼で見出される動物プ ランクトンの排泄物質中には、フェオフィチンがクロ ロフィルに対して多量に含まれており²⁶⁾、クロロフィ ルからマグネシウムイオンの脱離反応は、摂食という プロセスによって促進されるようだ。

陸上高等植物の場合、合成されたクロロフィルのほ とんどは、落葉の前にクロリン環が開環した無色の化 合物にまで酸化分解される²⁷⁾。したがって、水界の堆 積物にまで移動してそこで保存される陸上高等植物起 源のクロロフィル量は無視できるほど小さいと考えら れている。実際、フェオフィチンなどの炭素と水素の 安定同位体比を研究した Chikaraishi et al. (2007)²⁸⁾によ ると、榛名湖のような小さな湖沼においても、その湖 底に沈殿しているクロロフィルやその分解生成物は、 大部分が水界中の光合成生物に由来するもので、湖沼 の周囲の陸上植物からの寄与はほとんどないと推定さ れた。したがって、陸域から比較的離れた海域で形成 された堆積物中に残されているポルフィリンは、基本 的に当時の水界中の光合成生物によって合成されたも のと考えてよいだろう。

現在の海底や湖底にたまっている堆積物を分析す ると、上述の反応1から反応3までの中間生成物はふつ うに見出すことができる¹⁾。すなわち、それらの反応 は比較的素早く起きる。反応1および2の生成物はフェ オフォルバイド (pheophorbide) 、反応1および3の生 成物はパイロフェオフィチン (pyropheophytin) 、反 応1、2、3による生成物はパイロフェオフォルバイド

(pyropheophorbide)と呼ばれる(図5)。現在の堆積 物中によく見出されるその他のクロロフィル誘導体と しては、パイロフェオフォルバイドのD環の下に七員 環をもつクロロフィロン(chlorophyllone)やシクロフェ オフォルバイド(cyclopheophorbide)などがある(図 5)。

それに対し、反応 1 - 4 による中間生成物 (mesopyropheophorbide) および反応1-5による中間生 成物 (deoxomesopyropheophorbide) は軽度の続成作用 を受けた堆積物から限定的に報告があるのみであり ²⁹⁾、海洋や湖沼の表層堆積物中からは全く検出されな い。ビニル基やケトンの還元が、自然環境中ではそう 簡単には起きないことを示唆している。一方、反応1 -6の中間生成物である deoxophylloerythrin (DPE) は、 ある程度の続成作用を受けた堆積物試料から多量に見 出すことができ、すでに²⁾によってその存在が報告さ れている。

反応8の金属錯体の形成は、従来反応3以降に起きる と考えられていた。しかし筆者らは、およそ1万年前 に網走湖で形成された堆積物中から、中心金属が銅イ オン (Cu²⁺) に置換されたバクテリオクロロフィルe を多量に見出している³⁰⁾。現時点で、天然中において 銅イオンを含むバクテリオクロロフィルeは報告され ていないので、おそらく堆積物中で二次的に生成され たものであろう。この場合、バクテリオクロロフィル eが分解の第一段階としてマグネシウムイオンが脱離 してバクテリオフェオフィチンeになり、その直後に Cu²⁺が挿入されたものと考えることができる。銅イオ ンを含む (バクテリオ) クロロフィルは比較的安定な 化合物なので、一度銅イオンが挿入されると中間生成 物として長期間存在しえることを示唆している。

こういった分解(変質)過程は、各クロロフィルに よって少し異なっている。クロロフィルaのC3位のビ ニル基(-CH=CH₂)は他の芳香族有機化合物と化学反 応を起こすことで、最終的に水素に置換されることも あると考えられている^{31,32)}。また、クロロフィルbの C7位やクロロフィルdのC3位のフォルミル基(-CHO)も脱離して水素に置換されやすい。したがっ て、C3-nor-DPEPはクロロフィルaもしくはクロロフィ ルd由来で、C7-nor-DPEPはクロロフィルb由来と考え られている。さらに、水界中においてクロロフィルa に次いで多量に合成されているクロロフィルcが分解 する場合、17-C17¹位の炭素-炭素結合が開裂するこ とによってC17位のアルキル鎖が脱離し、最終的に C17-nor-DPEPが生成される。またE環が変質し て、methylcyclopentanoporphyrin (MeCPP)と呼ばれる化 合物が形成される場合もある^{24,33-35)}。

クロロフィルaは、上述の通りDPEPに分解される が、理論上クロロフィルbやバクテリオクロロフィルa の分解によってもDPEPが生成される可能性がある。 ただしクロロフィルbの場合、上述した通りC7-nor-DPEPが形成される可能性もあり、どちらが形成され るかは堆積環境次第だろう。また炭素数34以上のポル フィリンは、C8位がプロピル基、イソブチル基、ある いはネオペンチル基に、C12位がエチル基に、あるい はC20位がメチル基に置換されているバクテリオクロ ロフィルc、d、e以外からは生じえない。したがっ て、炭素数34以上のポルフィリンが堆積物中から見出 された場合、当時直上の表層水には還元環境が存在し てバクテリオクロロフィルc、d、eを合成する光合成 細菌(緑色硫黄細菌と緑色非硫黄細菌)が生息してい たと考えることができる。このような分解過程をひと つずつ丹念に考えていくと、 (バクテリオ) クロロ フィルとポルフィリンの間で、起源化合物-生成化合 物の対応関係が見えてくる。

注意が必要なのは、個々の(バクテリオ)クロロ フィルの分解速度は異なることが想定され、堆積物中 に見出される各ポルフィリンの存在比が、当時海洋表 層で合成されたその起源化合物の合成量比には一致し ないという点である。堆積物中の各種ポルフィリンの 存在比は、当時の光合成生物を復元するうえで、あく までも目安として捉えるべきものである。とはいえ、 堆積物中に残された各種ポルフィリンの分布がもつ情 報は、一部を除いて化石として残されることのない光 合成生物の貴重な情報を与えてくれる。同じく堆積物 中に残されたステロイド、ホパノイド、アルケノンな ど他の二次代謝物の分解生成物の断片的な情報と合わ せることにより、さらに確かな復元が可能になるだろ う。

4. ポルフィリンの安定同位体組成

地質学的試料に含まれるポルフィリンから得られる 情報には、各種ポルフィリンの組成や存在比の他に、 ポルフィリンを構成する炭素、窒素、水素などの安定 同位体組成、すなわち¹³C/¹²C比、¹⁵N/¹⁴N比、D/H比が ある。ポルフィリンの安定同位体比は、それが合成さ れた当時の環境情報や、同化プロセスの情報を記録し ているため、ポルフィリンの起源であるクロロフィル を合成した光合成生物の生理生態を論じるうえで重要 な示唆を与えてくれる。その情報は、さらに古環境の 推定に用いられるのである。天然レベルの安定同位体 組成を用いる方法論は、元来地球科学の分野で発展し た経緯があり、生理学ではあまり一般的なものではな い。しかし、地質学的な時間を経ても変質しない炭素 および窒素同位体記録は、時として化合物組成の記録 よりも確かな情報をもたらしてくれる重要な方法論で ある。

ポルフィリンの安定同位体比を解釈するためには、 クロロフィルの生合成経路とそれにともなう安定同位 体比の変化について理解しておく必要がある。ここで は、クロロフィルの生合成プロセスの詳細について深 く踏み込みこまないが、炭素および窒素同位体比を解 釈するうえで必要なことについて解説することにしよ う。

クロロフィルの中心骨格をなすクロリン環部は、基本的にグルタミン酸から生成されるアミノレブリン酸2分子が縮合して形成されるポルフォビリノーゲンが、4分子縮合したものである。したがって、クロロフィルの中心骨格が変質してできたポルフィリンの炭素同位体比は、当然ながら当時の光合成生物が合成し

たグルタミン酸の炭素同位体比を強く反映したものに なる。グルタミン酸の炭素骨格は、クエン酸回路の中 間生成物であるケトグルタル酸に由来している。そし てそのケトグルタル酸の炭素骨格は、アセチルCoAや クエン酸回路における各種中間生成物の骨格の炭素に 由来する。これらの炭素は、究極的には RubisCO (リ ブロース1,5-ビスリン酸カルボキシラーゼ/オキシゲ ナーゼ)の触媒により固定された溶存態二酸化炭素 (CO_{2aq})に由来する。その同位体比は、基質である 溶存態二酸化炭素の炭素同位体比の炭素同位体比だけ でなく、RuBisCOの反応の際の顕著な同位体分別 (¹²Cの選択的な反応)を反映し、基質に対して 20-30‰ ほど低い値をとる。

図6は、DPEPおよびクロロフィルaを構成する個々 の炭素が、グルタミン酸のどの位置の炭素に起源をも つのかについて示したものである^{36,37)}。例えば、DPEP を構成する32個の炭素は、グルタミン酸のC1位から C4位の炭素(それぞれ8個ずつ)に起源をもち、C5 位の炭素はまったく含まれていない。すなわ ち、DPEPの炭素同位体比は理論上、グルタミン酸の C1-C4位の炭素同位体比の平均値に一致することにな る。

興味深いことに、ポルフィリン環のメチン架橋 (C5, C10, C15, C20位)の4つ炭素は、いずれもグル タミン酸のC1位の炭素、すなわちアミノ基の隣のカ ルボキシル基の炭素に由来している(図6)。この炭 素はクエン酸回路の中間生成物であるα-ケトグルタル



図6 クロロフィルの合成経路と、クロロフィルを構成する個々の炭素原子の起源の関係

酸のC1位の炭素に由来し、クエン酸回路をさらにた どっていくと、中間生成物であるオキサロ酢酸のC4位 の炭素に由来することがわかる。PEP(ホスホエノー ルピルビン酸)カルボキシラーゼによるピルビン酸の β-カルボキシル化によって生成するオキサロ酢酸が寄 与する場合、オキサロ酢酸のC4位の炭素には、このβ-カルボキシル化のプロセスで固定される重炭酸イオン の炭素原子が混入する。通常の海洋では重炭酸イオン (HCO3-)の炭素同位体比と溶存態二酸化炭素 (CO2a)の 炭素同位体比を比べると、前者が10‰ほど高い値を もっている³⁸⁾。したがって、クロロフィルにしろポル フィリンにしろ、メチン架橋を構成する4つの炭素原 子の安定同位体比が測定できれば、光合成生物による 重炭酸イオン同化の大まかな割合について推定するこ とが可能である。実際にこの原理を用いて、筆者らは 過去に生息した光合成生物の重炭酸イオンの平均的な 同化率について推定した37)。詳細は省くが、中新世 (およそ1000万年前)の日本海で形成された堆積岩中 から、DPEP(主としてクロロフィルa起源)とC17nor-DPEP(クロロフィルc起源)のメチン橋の炭素同 位体比は、いずれも他の炭素原子の平均的な同位体比 よりも約 5‰ 低い値を示した。このことから、当時の 光合成生物によって固定された炭素が主として溶存態 二酸化炭素であり、重炭酸イオンの同化はほとんど行 われていなかったことが示唆された。

ポルフィリンの窒素同位体比は、光合成生物が生息 していた当時の海洋表層水中における窒素サイクルに ついて重要な示唆を与えてくれる。クロロフィルの合 成において、グルタミン酸がC5経路を経てアミノレブ リン酸が生成される際、グルタミン酸のα位アミノ基 がそのままアミノレブリン酸のδ位に転移する³⁹⁾。し たがってアミノレブリン酸の窒素同位体比は、グルタ ミン酸の窒素同位体比を強く反映すると予測される。 また藻類の研究によると、クロロフィルの窒素同位体 比は細胞全体の平均的な窒素同位体比に比べて5‰ほ ど低い値をもつことが知られている^{40,41)}。この同位体 比の関係を利用して、それらを合成した藻類細胞の窒 素同位体比を復元することが可能である^{41,43)}。この情 報は、藻類が環境中から窒素を同化するプロセスに関 わる情報を与えてくれる。

窒素は、海洋表層において生物生産を律速する重要 な元素であるため、現在の海洋における窒素サイクル とそれにともなう安定同位体比の変化は詳しく研究さ れてきた⁴⁴⁾。それに対して過去の海洋における窒素 のサイクルの復元については、これまで研究の良い方 法論がなく、あまり研究が進んでこなかった経緯があ る⁴⁵⁾。したがって現在、ポルフィリンの窒素同位体 比は、古海洋の窒素サイクルを知るうえで重要な証拠 として採用されている。

5. ポルフィリンを用いた古環境解析

最初にも述べたとおり、地質試料中から見出される ポルフィリンは、指標性が強いことから優れた「バイ オマーカー」とみなされてきた。ポルフィリンを古環 境解析のための「バイオマーカー」として用いる長所 は以下の7点に集約できる。すなわち、

- 1. その組成から当時の光合成生物群がある程度 推定できる
- ポルフィリンの起源化合物であるクロロフィル やへムについては、合成・代謝・機能など様々 な側面に関して深く研究されてきたため、基礎 情報がそろっている
- 窒素を含んでいるため、炭素だけでなく窒素サ イクルの情報も得られる
- 起源化合物であるクロロフィルやヘムは、北極 から南極まで広く分布している
- 5. 地球史の比較的早い時期から現在に至るまで 合成され続けてきた
- 熱分解や微生物分解を受けにくく、地層中に長 らく保存される
- 7. 堆積後に付加される可能性が低い

ただし、堆積岩など地質学的試料中に含まれるポ ルフィリンは、多様な形態で堆積物中に存在している ので注意が必要である。すなわち、遊離体として存在 するものもあれば、エステル、エーテル、硫黄原子で 架橋する形でケロジェン(堆積物中で形成される不溶 性巨大分子)と化学結合しているものもある^{46,47)}。し たがって、単純に有機溶媒で抽出されるものが全てを 代表していない可能性があることについても注意を払 う必要がある。

ポルフィリンを用いて古環境を推定する研究は、堆 積物中に含まれるポルフィリン研究の一つの終着点で ある。ここでは、筆者らが行った白亜紀の黒色頁岩の 分析結果を研究例として解説することにしよう。これ まで行われてきた数多くの地質試料中におけるポル フィリン研究の中で、もっとも詳細に研究されたもの



図7 イタリア中部に産する「リベロ・ボナレリ」と呼ばれ る有機物に富んだ黒色頁岩(中央左下から右上にかけて見 られる厚さ1mほどの地層)

白亜紀中期の約9400万年前に形成された。場所によって は非常に厚く堆積しており、石油の根源岩となっている。

であり、特にその炭素・窒素安定同位体比を詳細に測 定して考察した初めてのものである。

白亜紀には断続的に、「黒色頁岩」と呼ばれる有機 物に非常に富んだ堆積岩が世界的に分布している ⁴⁸⁾。その有機炭素濃度は、多いものでは50%を超え るものもあり、1億年以上にわたってこのように大量 の有機物が無機化されずに残されていること自体驚く べきことである。現代文明を支える石油は、この時代 に堆積した有機物が地下深くに埋没され、熱による変 性を受けて形成されたものである。したがって、石油 の根源岩である黒色頁岩の形成プロセスは、地質学者 の間で長らく議論されてきた^{49,50)}。一般に、汎世界的 に黒色頁岩が形成された地質学的な現象は「海洋無酸 素事変(OAE: Oceanic Anoxic Event)」と呼ばれてい る。この用語が示すとおり、海洋の熱塩循環が止まり 深層水が淀んで無酸素状態になったため、有機物の分 解速度が低下し、有機物に富んだ堆積物が形成された という考え方が広く信じられてきた。

筆者らは、海洋の物理的・化学的環境が変化した 以上に海洋表層の生態系が大きく変わったことが本質 的に重要であるに違いないと考え、この特殊な堆積岩 の形成過程の研究に取り組んできた^{51,52)}。そこで、黒 色頁岩中に含まれるポルフィリンを分析し、その情報 から当時の海洋の一次生産者について考察した。ここ では、その成果について簡単にまとめてみたい^{41,42)}。

用いた堆積岩試料は、イタリア、アペニン山脈中に 分布している「リベロ・ボナレリ」と呼ばれる黒色頁 岩である(図7)。1 m ほどの厚さをもつ地層である が、その中に含まれる有機炭素の濃度は最大26%に達 する⁵³⁾。図8には、Niポルフィリン画分の高速液体ク ロマトグラムを示した⁵⁴⁾。その中には主なものだけ でも20を超える多様なポルフィリンが含まれているこ とがわかる。個々の化合物の構造決定は、高速液体ク ロマトグラフィーの溶出物の分取を繰り返すことに よって、個々のピークをまず単離・精製した後、NMR を用いて行った^{42,54)}。

1990年代初頭まで、ポルフィリンの炭素および窒素 安定同位体比は、個々のポルフィリンを単離・精製し た後、封管法により燃焼して二酸化炭素、窒素、水と してガス化した後、デュアルインレット方式による安 定同位体質量分析計に導入され測定されていた^{55,56)}。 しかし実験操作の煩雑さに加えて、大量のポルフィリ ン試料を必要とするため、その測定例は限られてい た。その後、より簡便かつ微量分析が可能な元素分析 計/同位体質量分析計(EA/IRMS: Elemental Analyzer /



図8 白亜紀の黒色頁岩中から抽出された成分のうち、VOポルフィリンを含む画分の 高速液体クロマトグラム

Isotope Ratio Mass Spectrometry) が開発・市販されたが、それで も精密な炭素同位体比測定の場 合およそ 50 µg、窒素同位体比測 定の場合およそ 300 µg もの単離 されたポルフィリンが必要とな る。したがって、市販の E A / IRMSを用いてポルフィリンの炭 素および窒素安定同位体比を測 60 定しようとすると、ポルフィリ ンがかなり多量に含まれている 堆積岩であっても、数 kgあるい はそれ以上という大量の試料を



図9 白亜紀の黒色頁岩中から単離・精製された各種ポル フィリンの炭素および窒素安定同位体比

色の違いは試料の違いを表している。点線で囲った試料 は、すべてetioporphyrinである。

抽出しなければならない。このことが足かせとなっ て、ポルフィリンの安定同位体的研究は、遅々として 進まなかった。筆者らのグループではEA/IRMSを改造 し、必要試料量を2桁以上減らしてスケールダウンに 成功し、それによって、多数の堆積岩試料にこの分析 法を応用することを実質的に可能にした⁵⁷⁾。

図9は、白亜紀の黒色頁岩から単離・精製された各 種ポルフィリンの炭素および窒素同位体比の測定結果 を示したものである。多くのポルフィリンは、炭素同 位体比が-18±3‰、窒素同位体比が-5±3‰という値を もっている。詳しいことは省略するが、このポルフィ リンの窒素同位体比は窒素固定によって同化されたこ とを示唆し、当時の光合成生物が窒素固定経路を通し て窒素を(直接的あるいは間接的に)同化していたこ とを強く示唆している。さらに、この黒色頁岩中から はDPEPが多量に見出されたことから、クロロフィルa をもちなおかつ窒素固定能をもつシアノバクテリアが 主たる光合成生物であったと解釈した^{41,42})。

興味深いことに、etioporphyrin III (ETIO)の安 定同位体比だけが、他のポルフィリンの安定同位体比 と大きく異なる値をもっている(図9)。すなわち、 平均すると他のポルフィリンより9‰ほど高く(¹⁵Nに 富み)、また炭素の同位体比は平均すると10‰近く低 い(¹³Cに乏しい)。このことは、ETIOだけが他のポ ルフィリンとは起源が異なることを示している。詳細 については省くが、従属栄養生物を起源とする生体物 質の窒素同位体比は光合成生物よりも高いため ^{28,58)}、動物起源のものも含むへム起源のポルフィリン

はクロロフィル起源のポルフィリンに比べ高い窒素同 位体比をもっていると予想される。したがって窒素同 位体比の結果は、当初 Treibs が指摘したように、この 黒色頁岩中に含まれるETIOがヘム起源であることを 示唆する結果である。従来の研究では、DPEPから ETIOへの分解経路が存在し、地質学的試料中に見出 される多くのETIOがこの経路で生成されている可能 性が指摘されてきた59)。これは主として、天然中で合 成されるヘムの量はクロロフィルの量に比べて5桁少 ないのに対し、地質学的試料中から見出されるETIO の濃度がDPEPの濃度に比べて比較的大きい(1桁程度 しか低くない)ことを説明するために提唱された分解 経路である。今回、私たちが分析した白亜紀の堆積岩 中から見出されるETIOの濃度も、DPEPの濃度より1 桁低い程度である。しかし筆者らの安定同位体比の測 定結果は、ETIOの多くがヘム起源であることを強く 示唆しており、堆積岩中にETIOが比較的多量に含ま れる原因は、DPEP→ETIOの変質が起きているからで はなく、堆積物中におけるヘムの分解速度がクロロ フィルに比べて遅いことに起因していると結論づける ことができる。

地質試料中のポルフィリンの窒素と炭素の安定同位 体比が詳細に測定された例は、現時点でこの白亜紀の 黒色頁岩と、日本で採れる石油の根源岩である中新世 女川層の2例しかない⁴³⁾。今後このような測定例が 増えていくことにより、個々の時代の海洋表層の環境 復元に役立っていくだろう。筆者らのグループでは、 現在先カンブリア代の堆積岩中に残されたポルフィリ ンについても研究を開始している。実際、20数億年前 の堆積岩からも微量のポルフィリンを見出すことがで き、その寿命の長さには驚かされる。こういった研究 の先に光合成の進化や、それと地球環境の進化とのつ ながりが浮かび上がってくることを筆者らは期待して いる。

6.おわりに

本稿で概説したように、クロロフィルの分解生成物 であるポルフィリンの組成やその安定同位体比は、断 片的にしか残されていない証拠をもとに過去の地球環 境を復元するうえで、貴重な情報をもたらしてくれ る。とはいえ、過去の地球環境を復元する地質学的な 方法論に完全なものはなく、本稿で解説したポルフィ リンも決してその例外ではない。読者も気付かれたこ とと思うが、ポルフィリンを過去の光合成生物の分布 や海洋表層環境を理解するツールとして応用するに は、まだ数多くの不明な点や問題点を抱えている。し かしながら、地質時代における光合成生物という生命 圏エネルギーの入口情報を得るツールとしては、現時 点でポルフィリンの右に出るものがないのも事実であ る。

堆積物中に含まれるポルフィリンは、続成作用(堆 積物中における分解作用)に極めて強い化合物ではあ るが、それとても、非常にゆっくりと時間とともによ り小さな分子に分解していく。ポルフィリンといえど も、あくまでも中間生成物にすぎないわけである。ポ ルフィリンがさらに分解する際、各メチン橋(-CH=) が開裂してマレイミド (maleimide) と呼ばれる 化合物が生成される。マレイミドは、その起源である ポルフィリンのアルキル鎖や窒素安定同位体比の情報 を保持しているので、地球科学的な研究に役立つと考 えられている^{60,61)}。たとえば、バクテリオクロロフィ ルc, d, eのC8位の特徴的なアルキル基は、そのままマ レイミドのアルキル基として保存される。したがっ て、こういったプロピル基、イソブチル基、ネオペン チル基をもつマレイミドの存在は、当時そこにバクテ リオクロロフィルc, d, eを合成した絶対嫌気性光合成 細菌が存在していたことを示すものである。このこと は、海洋表層の有光層部に還元環境が存在したことを 示唆するものであり、大気中に酸素の蓄積の歴史を考 えるうえで重要な制約条件となる可能性がある。さら に筆者らの研究によると、ポルフィリンが熱的にマレ イミドに分解されるプロセスでは炭素同位体比の分別 が起きないため、その炭素同位体の情報も今後古環境 情報として有用活用されることになるだろう。

先に解説したポルフィリンの分子内炭素同位体比情 報(アイソトポマー)も、非常に高度な分析法を必要 とするとはいえ、今後分析技術の進展とともに新たな 視点を提供してくれるだろう。ポルフィリン分子の中 に刻まれている生化学プロセスの情報を引き出し、古 生物の生理生態に深く踏み込んだ知見が得られるに違 いない。クロロフィルとその分解生成物であるポル フィリンを通して覗く地球の歴史に興味は尽きない。

謝辞

海洋研究開発機構の小川奈々子氏と力石嘉人氏は、 筆者らの研究グループにおけるポルフィリンやその分 解生成物の安定同位体比の測定法の開発で成果を挙 げ、またその結果の解釈について助言をいただいた。 さらに、高野淑識氏、菅寿美氏には、実験に関して数 多くのコメントとサポートをいただいた。筑波大学の 野本信也教授にはポルフィリンの構造決定とマレイミ ドの標品合成について、また(株)リガクの城始勇氏に は単結晶X線回折分析とその結果の解釈についてご教 示いただいた。また東京大学の増田建准教授には本誌 に出版の機会を、匿名の査読者には内容についてコメ ントをいただいた。以上の方々に深くお礼申し上げま す。本研究は、海洋研究開発機構の運営費交付金を用 いてなされたものである。

Received November 16, 2009, Accepted December 2, 2009, Published December 31, 2009

参考文献

- Hendry, G. A. F., Houghton, J. D., and Brown, S. B. (1987) The degradation of chlorophyll - A biological enigma, *New Phytol.* 107, 255-302.
- Treibs, A. (1934) Chlorophyl- und Haminderivate in bituminosen Gesteinen, Erdolen, Erwachsen und Asphalten, Ann. Chem. 510, 42-62.
- 3. Treibs, A. (1936) Chlorophyl- und Haminderivate in organischen Mineralstoffen, *Angew. Chem.* 48, 682-686.
- Baker, E. R., and Palmer, S. E. (1978) Geochemistry of Porphyrins, in *The Porphyrins, Vol. 1* (Dolphin, D., Ed.) pp 486-552, Academic Press, New York, USA.
- Baker E. R., and Louda, J. W. (1986) Porphyrins in the geological record, in *Biological Markers in the Sedimentary Record* (Johns, R. B., Ed.) pp 125-225, Elsevier, Amsterdam, The Netherland.
- Callot, H. J. (1991) Geochemistry of chlorophylls, in *Chlorophylls* (Scheer, H., Ed.) pp 339-364, CRC Press, Boca Raton, USA.
- Callot, H. J., and Ocampo, R. (2000) Geochemistry of porphyrins, in *The Porphyrin Handbook Vol. 1* (Kadish, K. M. et al., Eds.) pp 349-398, Academic Press, New York, USA.
- Baker, E. W., and Louda, J. W. (2002) The legacy of the Treibs' samples, in *Alfred Treibs Memorial Volume: The Treibs-porphyrin concept after 65 years* (Prashnowsky, A. A., Ed.) pp 3-128, Gesamthersterllung, Germany.
- Keely, B. J. (2006) Geochemistry of chlorophylls, in Chlorophylls and Bacteriochlorophylls: Biochemistry, Biophysics, Functions and Applications (Grimm, B. et al., Ed.) pp 535-561, Springer, Dordrecht, The Netherlands.
- Freeman, D. H. (1990) ACS symposium on porphyrin geochemistry – The quest for analytical reliability, *Energy & Fuels 4*, 627.

- Baker, E. R., Corwin, A. H., Klesper, E., and Wei, P. E. (1968) Deoxophylloerythroetioporphyrin, *J. Org. Chem.* 33, 3144-3148.
- Bonnett, R., Burke, P. J., and Reszka, A. (1983) Iron porphyrins in coal, J. Chem. Soc. Chem. Commun. 1983, 1085-1087.
- 13. Bonnett, R., and Czechowski, F. (1980) Gallium porphyrins in bituminous coal, *Nature* 283, 465-467.
- Bonnett, R., and Czechowski, F. (1981) Metals and metal complexes in coal, *Phil. Trans. R. Soc. Lond. A* 300, 51-63.
- 15. Junium, C. K., Mawson, D. H., Arthur, M. A., Freeman, K. H., and Keely, B. J. (2008) Unexpected occurrence and significance of zinc alkyl porphyrins in Cenomanian-Turonian black shale of the Demerara Rise, Org. Geochem. 39, 1081-1087.
- Buchler, J. W. (1978) Synthesis and properties of metalloporphyrins, in *The Porphyrins, Vol. 1* (Dolphin, D., Ed.) pp 389-483, Academic Press, New York, USA.
- Manning, D. A. C., and Gize, A. P. (1993) The role of organic matter in ore transport processes, in *Organic Geochemsitry – Principles and Applications, Chap.* 25 (Engel, M. H., and Macko, M. A., Eds.) pp 547-563, Plenum Press, New York, USA.
- Lewan, M. D. (1984) Factors controlling the proportionality of vanadium to nickel in crude oils, *Geochim. Cosmochim. Acta* 48, 2231-2238.
- Rosell-Mele, A., Carter, J. F., and Maxwell, J. R. (1996) High-performance liquid chromatography-mass spectrometry of porphyrins by using an atmospheric pressure interface, *Am Assoc. Mass Spectr.* 7, 965-971.
- 20. Mawson, D. H., Walker, J. S., and Keely, B. J. (2004) Variations in the distributions of sedimentary alkyl porphyrins in the Mulhouse basin in response to changing environmental conditions, *Org. Geochem.* 35, 1229-1241.
- Miller, S. A., Hambley, T. W., and Taylor, J. C. (1984) Crystal and molecular structure of a natural vanadyl porphyrin, *Aus. J. Chem.* 37, 761-766.
- 22. Boreham, C. J., Clezy, P. S., and Robertson, G. B. (1990) Diastereoisomers in sedimentary vanadyl porphyrins, *Energy & Fuels 4*, 661-664.
- 23. Kashiyama, Y., Shiro, M., Tada, R., and Ohkouchi, N. (2007) A novel vanadyl alkylporphyrins from geological samples: a possible derivative of divinylchlorophylls or bacteriochlorophyll *a*? *Chem. Lett.* 36, 706-707.
- 24. Eckardt, C. B., Keely, B. J. Waring, B. J., Chicarelli, M. I., and Maxwell, J. R. (1991) Preservation of chlorophyll-derived pigments in sedimentary organic matter, *Phil. Trans. R. Soc. Lond. B* 333, 339–348.
- 25. Keely, B. J., Prowse, W. G., and Maxwell, J. R. (1990) The Treibs hypothesis: An evaluation based on structural studies, *Energy & Fuels 4*, 628-634.
- 26. Harris, P. G., Carter, J. F., Head, R. N., Harris, R. P., Eglinton, G., and Maxwell, J. R. (1995) Identification of chlorophyll transformation products in zooplankton faecal pellets and marine sediment extracts by liquid

chromatography/mass spectrometry atmospheric pressure chemical ionization, *Rapid Comm. Mass Spectr.* 9, 1177-1183.

- Matile, P., Hortensteiner, S., Thomas, H., and Krautler, B. (1996) Chlorophyll breakdown in senescent leaves, *Plant Physiol. 112*, 1403-1409.
- Chikaraishi, Y., Kashiyama, Y., Ogawa, N. O., Kitazato, H., and Ohkouchi, N. (2007) Metabolic control of nitrogen isotopic composition of amino acids in macroalgae and gastropods: implications for aquatic food web studies, *Mar. Ecol. Progr. Ser.* 342, 85-90.
- 29. Keely, B. J., Harris, P. G., Popp, B. N., Hayes, J. M., Meischner, D., and Maxwell, J. R. (1994) Porphyrin and chlorine distributions in a Late Pleistocene sediment, *Geochim. Cosmochim. Acta* 58, 3691-3701.
- Ohkouchi, N., Nakajima, Y., Okada, H., and Kitazato, H. (2005) Copper-chelated bacteriochlorophyll e homologues in sediment from an anoxic lake (Lake Abashiri, Japan), *Org. Geochem.* 36, 1576-1580.
- 31. Dinello, R., and Dolphin, D. H. (1981) Evidence for a fast (major) and slow (minor) pathway in the Schumm devinylation reaction of vinyl porphyrins, *J. Org. Chem.* 46, 3498-3502.
- 32. Kozono, M., Nomoto, S., and Shimoyama, A. (2002) The first experimental simulation of thermal transformation of chlorophylls into benzoporphyrins in sediments, *Chem. Lett.* 2002, 470-471.
- 33. Chicarelli, M. I. and Maxwell, J. R. (1986) A novel fossil porphyrin with a fused ring system: Evidence for water column transformation of chlorophyll? *Tetrahedron Lett.* 27, 4653-4654.
- 34. Callot, H. J., Ocampo, R., and Albrecht, P. (1990) Sedimentary porphyrins: Correlations with biological precursors, *Energy & Fuels 4*, 635-639.
- 35. Fookes, C. J. R. (1983) Identification of a homologous series of nickel (II) 15,17-butanoporphyrins from oil shale, J. Chem. Soc. Chem. Commun. 1983, 1474-1476.
- 36. Ohkouchi, N., Nakajima, Y., Ogawa, N. O., Suga, H., Sakai, S., and Kitazato, H. (2008) Carbon isotopic composition of tetrapyrrole nucleus in chloropigments from a saline meromictic lake: A mechanistic view for interpreting isotopic signature of alkyl porphyrins in geological samples, Org. Geochem. 39, 521-531.
- 37. Ohkouchi, N., Chikaraishi, Y., Kashiyama, Y., Ogawa, N. O. (2009) Isotopomers of chlorophyll nuclei: Theories and an application, in *Earth, Life and Isotopes* (Ohkouchi, N. et al., Eds.) in press, Kyoto University Press, Kyoto, Japan.
- Mook, W. G., Bommerson, J. C., and Staverman, W. H. (1974) Carbon isotope fractionation between dissolved bicarbonate and gaseous carbon dioxide, *Earth Planet*. *Sci. Lett.* 22, 169-176.
- 39. Mau, Y.-HL. and Wang, W.-Y. (1988) Biosynthesis of δaminolevulinic acid in *Chlamydomonas reinhardtii*: study of the transamination mechanism using specifically labeled glutamate, *Plant Physiol.* 86, 793-797.

- 40. Sachs, J. P., Repeta, D. J., and Goericke, R. (1999) Nitrogen and carbon isotopic ratios of chlorophyll from marine phytoplankton, *Geochim. Cosmochim. Acta* 65, 1431-1441.
- 41. Ohkouchi, N., Kashiyama, Y., Kuroda, J., Ogawa, N. O., and Kitazato, H. (2006) The importance of diazotrophic cyanobacteria as primary producers during Cretaceous Oceanic Anoxic Event 2, *Biogeosciences* 3, 467-478.
- 42. Kashiyama, Y., Ogawa, N. O., Kuroda, J., Kitazato, H., and Ohkouchi, N. (2008a) Diazotrophic cyanobacteria as the major photoautotrophs during mid-Cretaceous Oceanic Anoxic Events: Nitrogen and carbon isotopic evidence from sedimentary porphyrin, *Org. Geochem.* 39, 532-549.
- 43. Kashiyama, Y., Ogawa, N. O., Tada, R., Kitazato, H., and Ohkouchi, N. (2008b) Reconstruction of biogeochemistry and ecology of photoautotrophs based on the nitrogen and carbon isotopic compositions of vanadyl porphyrins from Miocene siliceous sediments, *Biogeosciences* 5, 797-816.
- 44. Wada, E., and Hattori, A. (1991) *Nitrogen in the Sea: Forms, Abundances, and Rate Processes*, CRC Press, Boca Raton, USA.
- 45. 大河内直彦 (2009) 古海洋の窒素サイクル:クロロ フィルの窒素同位体比を用いた方法論について,月 刊海洋、印刷中
- 46. Huseby, B. and Ocampo, R. (1997) Evidence for porphyrins bound, via ester bonds, to the Messel oil shale kerogen by selective chemical degradation experiments, *Geochim. Cosmochim. Acta* 61, 3951-3955.
- 47. Schaeffer, P., Ocampo, R., Callot, H., and Albrecht, P. (1993) Extraction of bound porphyrins from sulfur-rich sediments and their use for reconstruction of palaeoenvironments, *Nature* 364, 133-136.
- 48. Kuroda, J., and Ohkouchi, N. (2006) Implications of spatiotemporal distribution of black shales during Cretaceous Oceanic Anoxic Event-2, *Paleontol. Res. 10*, 345-358.
- Schlanger, S. O., and Jenkyns, H. C. (1976) Cretaceous oceanic anoxic events – causes and consequences, *Geol. Mijnbouw* 55, 179-184.
- 50. 大河内直彦 (2003) 化石分子とその同位体の組成か らみた白亜紀黒色頁岩の成因、化石74, 48-56.
- 51. Ohkouchi, N., Kawamura, K., and Taira, A. (1997) High abundances of hopanols and hopanoic acids in Cretaceous black shales, *Ancient Biomol.* 1, 183-192.
- 52. Kuroda, J., Ohkouchi, N., Ishii, T., Tokuyama, H., and Taira, A. (2005) Lamina-scale variations in sedimentary

components in Cretaceous black shales by chemical compositional mapping: Implications for paleoenvironmental changes during Oceanic Anoxic Events, *Geochim. Cosmochim. Acta 69*, 1479-1494.

- 53. Kuroda, J., Ogawa, N. O., Tanimizu, M., Coffin, M. F., Tokuyama, H., Kitazato, H., and Ohkouchi, N. (2007) Massive volcanism as a causal mechanism for a Cretaceous oceanic anoxic event, *Earth Planet. Sci. Lett.* 256, 211-223.
- 54. Kashiyama, Y., Ogawa, N. O., Kitazato, H., and Ohkouchi, N. (2009) Nitrogen and carbon isotopic compositions of copper, nickel, and vanadyl porphyrins from the Cretaceous OAE black shales, in *Earth, Life and Isotopes* (Ohkouchi, N. et al., Eds.) in press, Kyoto University Press, Kyoto, Japan.
- 55. Hayes, J. M., Takigiku, R., Ocampo, R., Callot, H. J., and Albrecht, P. (1987) Isotopic compositions and probable origins of organic molecules in the Eocene Messel shales, *Nature 329*, 48-51.
- 56. Chicarelli, M. I., Hayes, J. M., Popp, B. N., Eckardt, C. B., and Maxwell, J. R. (1993) Carbon and nitrogen isotopic compositions of alkyl porphyrins from the Triassic Serpiano oil shale, *Geochim. Cosmochim. Acta* 57, 1307-1311.
- 57. Ogawa, N. O., Nagata, T., Kitazato, H., and Ohkouchi, N. (2009) Ultra sensitive elemental analyzer/isotope ratio mass spectrometer for stable nitrogen and carbon isotope analyses, in *Earth, Life and Isotopes* (Ohkouchi, N. et al., Eds.) in press, Kyoto University Press, Kyoto, Japan.
- 58. Minagawa, M. and Wada, E. (1984) Stepwise enrichment of ¹⁵N along food chains: Further evidence and the relation between δ^{15} N and animal age, *Geochim. Cosmochim. Acta* 48, 1135-1140.
- 59. Corwin, A. H. (1960) Petroporphyrins. in 5th World Petroleum Congress New York, paper no. 5, pp 119– 129.
- 60. Grice, K., Gibbison, R., Atkinson, J.E., Schwark, L., Eckardt, C.B., and Maxwell, J.R. (1996) Maleimides (1H-pyrrole-2,5-diones) as molecular indicators of anoxygenic photosynthesis in ancient water columns, *Geochim. Cosmochim. Acta* 60, 3913-3924.
- 61. Chikaraishi, Y., Kashiyama, Y., Ogawa, N. O., Kitazato, H., Satoh, M., Nomoto, S., and Ohkouchi, N. (2008) A compound-specific isotope method for measuring the stable nitrogen isotopic composition of tetrapyrroles, *Org. Geochem.* 39, 510-520.

Geochemistry of Porphyrins as Molecular Markers of Chlorophylls

Naohiko Ohkouchi^{*} and Yuichiro Kashiyama Institute of Biogeosciences Japan Agency for Marine-Earth Science and Technology