科学研究費助成事業 研究成果報告書



平成 28 年 1 月 27 日現在

機関番号: 3 1 2 0 1 研究種目: 若手研究(B) 研究期間: 2013~2014

課題番号: 25861730

研究課題名(和文)多白血球血漿におけるエンドトキシン測定

研究課題名(英文)Leukocyte-rich plasma as a specimen for the measurement of endotoxin

研究代表者

菅 重典(KAN, SHIGENORI)

岩手医科大学・医学部・助教

研究者番号:80633081

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 2,500,000円

研究成果の概要(和文): 本研究は現在、エンドトキシン測定の保険適応となっている比濁時間分析法を応用し、新たに考案した多白血球血漿を測定することで、従来の測定法の問題点を補い、Sepsisにおけるエンドトキシン血症の診断率を向上させ、しいては救命率向上に直結する事を最終目的とした。 研究の結果をは基礎的実験において試薬として適等であり、試験管内実験および臨床実験において有意に高値を示し、

研究の結果、基礎的実験において試薬として適切であり、試験管内実験および臨床実験において有意に高値を示し、 感度・特異度は改善し、診断率の向上を認めた。臨床に応用した結果、早期にエンドトキシン血症を診断し、エンドト キシン吸着療法を施行した結果救命できた症例を経験した。これらの成果は、論文に掲載していただき、各学会および 研究会で報告している。

研究成果の概要(英文): We focused our attention on the endotoxin present within and on the surface of white blood cells and attempted to establish a new sample preparation method for endotoxin assays in leukocyte-rich plasma (LRP), taking advantage of the erythrocyte-aggregating property of hydroxyethyl starch (HES). We used an endotoxin-specific turbidimetric kinetic assay, which is the conventional method used to assay endotoxin levels in platelet-rich plasma (PRP). Then, we comparatively assessed the assay results obtained with the endotoxin assay using PRP and LRP. It was found that the sensitivity of endotoxin assay in the diagnosis of infections caused by Gram-negative bacteria. These results suggest that our newly developed leukocyte-rich plasma endotoxin assay may contribute to an improvement in the rate of sepsis diagnosis.

研究分野: 救急医学

キーワード: 感染症 敗血症 エンドトキシン 多白血球血漿

a1.研究開始当初の背景

グラム陰性菌細胞壁を構成するエンドトキシンの化学的本体はリポ多糖(LPS)であり、きわめて多彩な生物活性を有する。エンドトキシンは白血球を活性化しサイトカインなどの液性因子産生などを介して病態の発現、進行に関与していることはよく知られた事実である[1-3]。多臓器不全、敗血症性ショックに陥った場合死亡率は50%に達する。また、エンドトキシン血症の特別な治療としては緊急透析であるPMX DHPによるエンドトキシン吸着療法があり、Septic shock の際は救命に直結する。このことからも、エンドトキシン血症の証明は、非常に重要である。

現在、本邦では唯一保険適応されている リムルステストとして比濁時間分析法があ る。この方法で血液エンドトキシンを測定 する場合、試料として血液から遠心分離に よって得られた多血小板血漿 (Platelet-Rich Plasma 以下 PRP)や乏血 小板血漿 (Platelet-Poor Plasma) などが 用いられている。しかし、グラム陰性菌感 染症では、エンドトキシンは血漿中に存在 するばかりでなく、白血球細胞膜表面の LPS 受容体である CD14・Toll Like Receptor 4を介して結合して存在すること が考えられる。また、エンドトキシンはそ の後細胞内に取り込まれることが報告され ている。さらにエンドトキシンを持つグラ ム陰性菌が貪食されると細胞内にエンドト キシンが取り込まれることになる。よって、 現在の PRP による比濁時間分析法は感度 が低いことが問題点であった。

そこで、我々は白血球表面や細胞内のエンドトキシンに着目し、それらがリムルステストの測定に供することが出来ると考え、自験データとして、これまで敗血症患者の血中エンドトキシンを血漿と白血球画分とで各々測定し、白血球画分のみで高値とな

る時期や、逆に血漿のみ高値となる時期、 両方高値となる時期が存在していることを 明らかにしている[4]。 しかし、この方法 では、血漿と白血球層(バフィーコート) を個別に採取する必要があり、操作上煩雑 となり、白血球を十分に回収できないこと や赤血球の混入などの問題点があり実用性 に欠けていた。(比濁時間分析法では赤血球 を含む試料を用いると前処理段階で溶血し、 へモグロビンが透過光量を減少させ測定系 に不具合を生じるため赤血球を遠心分離し 除去する必要がある。)

そこで、赤血球の凝集剤であるヒドロキシエチルデンプン(HES)を用い白血球採取法[5-6]に着目し、赤血球を含まず、エンドトキシンと結合した白血球及び血漿を同一検体試料(多白血球血漿 Leucocyte Rich Plasma以下LRP)としてエンドトキシンを測定する方法を考案するに至った。

2.研究の目的

現在、エンドトキシンの定量法には広く 臨床応用されている PRP による比濁時間 分析法の他に、ESP法 (Endtoxin Scattering Photometry), EAA (Endtoxin Activity Assay) などがあるが、それぞれ問 題点が指摘されている。比濁時間分析法に おける感度・特異度は56.8%、97.0%と感 度が良いとは言い難い。 ESP 法は小幡らに よって開発され一部で臨床応用されている が、感度・特異度 75.9%、97.0%と感度が 比濁法に比し高いが、原法ではエンドトキ シン以外の要因で偽陽性反応を示すことを 明らかにし、我々は最近改良法を提示して きた[7-8]。 また EAA 法は FDA により認可 されており欧米で使用されているが、特異 度は44.0%と低く、エンドトキシンそのも のの直接的な定量法ではないことから、病 態により偽陽性が多く、我々も偽陽性を確 認し報告してきた[9]。

この研究では LRP による比濁時間分析 法では,白血球結合エンドトキシン原理からエンドトキシンそのものを測ることができ、上記の問題点を補い診断率の上昇が見込まれる。よってグラム陰性桿菌敗血症を含むエンドトキシン血症の診断および治療効果マーカーとなりえ、診断率の改善、しいては救命率の向上を目的とする。

また、この方法は他では考案されておらず、 我々独自のアイデアであり、さらにこの LRP は同様のリムルステストである真菌 感染症マーカーの -D グルカンでも同様 の効果を期待でき、エンドトキシン以外に も発展が見込まれる。

3.研究の方法

(1)LPS と白血球の結合を確認する

LPS が白血球に結合している事、または内部にも存在するという大前提を確認実験する。白血球へのLPS 結合を、白血球抗体、LPS 抗体を用い、フローサイトメトリーによる解析を行う。これは確認実験であり資料、方法や材料は【10】【11】を参照したものである。

(2)LRP 試料の作成

ここでの、試料として適切であることの 条件として、A:HES 製剤混注後の赤血球が 沈降し分離されるまでの適切な静値時間が 短く実用的な時間であること。B:この研究 の鍵である白血球を十分かつ安定した回収 ができる事。C:比濁時間分析法では赤血球 を含む試料を用いると前処理段階で溶血し、 へモグロビンが透過光量を減少させ測定系 に不具合を生じるため赤血球を遠心分離と に不具合を生じるため赤血球を遠心分離と されていること。D:主な免疫細胞である されていること。D:主な免疫細胞である 対球および単球の分画比率に変化がない事 である。測定はフローサイトメトリーを用 い検討する。

(3)健常者および疑似エンドトキシン検体でのエンドトキシン値の比較検討

複数の健常者検体における PRP、LRP

エンドトキシン値の比較検討を行う。さらに、健常者全血にエンドトキシンを混注し、37 で2時間混和後した疑似エンドトキシン血症における PRP、LRP エンドトキシン値を比較検討する。この検討により、偽陽性、偽陰性の有無を確認する。また臨床研究への予備実験となる。

(4)SIRS 患者におけるエンドトキシン値 測の比較検討、統計解析

施設へ搬入となった患者で SIRS(全身性炎症症候群)より検体を採取し、PRP、LRPエンドトキシン値を比較検討する。統計解析(SPSSを使用)を行い、ROC曲線を作成しcut-off値、感度、特異度および陽性的中率、陰性的中率を求め、従来の測定法と比較検討する。

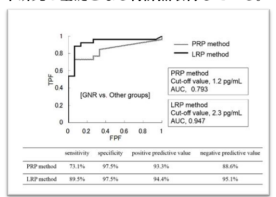
(5)エンドトキシン血症患者における症例検討

エンドトキシン血症を呈した数名の患者を定期的に検体採取し、PRP、LRP エンドトキシン値と共に CRP(急性炎症反応タンパク)、白血球、使用抗生剤、ICU チャートをもとに、症例検討を重ね、LRP の有用性について検討する。

4.研究成果

赤血球凝集剤ヒドロキシエチルデンプン (HES)を用いて多白血球血漿(LRP)を 得て、リムルステストの比濁時間分析法を 用いたエンドトキシン測定法の試料とする 方法を考案し、多血小板血漿 (PRP)法と 比較検証した。その結果、血液に等量の 6% HES を加えて 15 分室温放置することに より LRP を得ることが出来た。LRP には全 血の白血球を殆ど回収でき、測定系への悪 影響を及ぼす赤血球は除去できた。さらに LPS を健常血液に添加しフローサイトメト リーで検討したところ LPS が白血球に結合 していることが示された。 健常血液に LPS を添加加温して LRP 法と PRP 法を比較し たところ、ヘマトクリット値で補正した LRP 法のエンドトキシン値は、PRP 法のエ ンドトキシン値より高く白血球エンドトキ シンも測定していることが示された。試料

に含まれる HES はエンドトキシン測定に 影響することはなく LRP 法はリムルステ ストの試料として適切であると考えられ、 今後の敗血症における診断率の向上の可能 性が示唆された。これらは下記 1)で論文掲 載し、さらに学会でも発表している。また 本研究の基礎となる特許無取得している。



さらに、臨床研究として検体を敗血症患者より採取し、統計処理を行ったところ、下記の表の結果が得られ、従来の PRP よりLRP が優れていることが示唆された。

臨床応用したところ、患者の救命に寄与した症例を報告し、論文に掲載していただいた。また、同様に -D グルカンでも LRP の有用性が認められ、我々は現在、基礎研究を行っており学会発表、論文掲載の予定である。

5.主な発表論文等 (研究代表者、研究分担者及び連携研究者 には下線)

[雑誌論文](計 3件)

- 1) 菅重典,高橋学,小野寺ちあき他,多白血球血漿を用いたエンドトキシン測定法の基礎的研究 臨床病理:日本臨床検査医学会誌 60(11), 1045-1052, 2012-11.査読あり
- 2) <u>KAN shigenori</u>, <u>TAKAHASHI Gaku</u>, ONODERA Chiaki et al. Evaluation of an endotoxin-specific limulus amebocyte lysate assay using leukocyte-rich plasma for the diagnosis of gram-negative

bacterial infection .Journal of infection and chemotherapy : 19(2), 299-304, 2013-04-01 .査読あり

3) <u>菅重典</u>,<u>高橋学</u>,佐藤諒,他 16 名.インフルエンザを契機に発症した敗血症性ショックの 1 例.エンドトキシン血症救命治療研究会誌:19 巻 1 号:2014. 査読あり

〔学会発表〕(計 3件)2013年度 日本救急医学会総会2014年度 日本救急医学会総会2014年度 エンドトキシン救命治療研究会

[産業財産権]

取得状況(計1件)

血液エンドと寄進測定用試料作成方法

発明者:稲田捷也 権利者:同上

種類:特許

特許番号: 2013-124905

出願年月日:2011年12月14日 取得年月日:2013年6月24日

国内外の別:国内

[ホームページ]

http://www.iwategg.com/

6.研究組織

(1)研究代表者

菅重典 (KAN Shigenori) 岩手医科大学・医学部・助教 研究者番号:80633081

(3)連携研究者

稲田捷也(INADA Katuya) 岩手医科大学・医学部・助教 研究者番号:80048446

高橋学(TAKAHASHI Gaku) 岩手医科大学・医学部・助教 研究者番号:60453304 丹保亜希仁 (TANPO Akihito) 岩手医科大学・医学部・助教 研究者番号:80531524

小鹿雅博 (KOJIKA Masahiro) 岩手医科大学・医学部・助教

研究者番号:40347878