

# 原<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>ト二十分煮<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>トノ 抗原能動力ノ差ハ毒力ノ差ニ歸スベキカ

京都帝國大學醫學部外科學研究室(鳥渴教授指導)

黃 文 陶

Ist der Unterschied zwischen dem originalen und  
dem 20 Min. abgekochten Omnadine in der  
Antigenavidität dem der Toxizität  
zurückzuführen?

Von

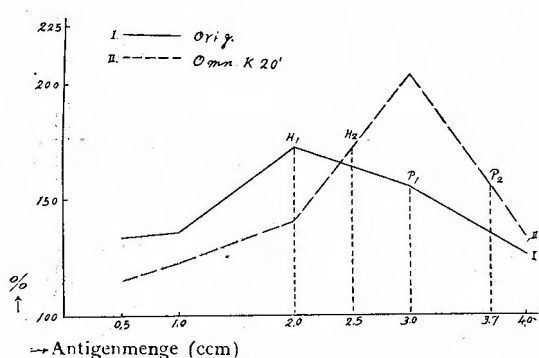
Dr. Bunto Koh.

(Aus dem Laboratorium der Kais. Chir. Universitätsklinik Kyoto

(Prof. Dr. R. Torikata.)

Die minimale letale Dosis für Mäuse stellte sich beim originalen Omnadine (Orig) als 0,4 ccm und die beim 20 Min. abgekochten (Omn K 20') als 0,5 ccm heraus. Die Toxizität von Orig verhielt sich somit zu der von Omn K 20' wie 1,25 : 1.

Normalen Meerschweinchen injizierten wir 0,5, 1,0, 2,0, 3,0 und 4,0 ccm von Orig bzw. Omn K 20' und stellten die Schwankung der Leukozytenzahl im Blute in Vermehrungskoeffizienten kurvenisch dar. Ueber die Ergebnisse der Versuche geben die Kurven I und II Aufschluss.



Daraus ging hervor, dass 2,0 ccm von Orig und 2,5 ccm von Omn K 20' denselben Grad der Hyperleukozytose sowie 3,0 ccm von Orig und 3,7 ccm von Omn K 20' ebenfalls denselben Grad der Leukopenie herbeiführten. Somit ist ersichtlich, dass sich die Toxizität von Orig zu der von Omn K 20' zueinander wie 1,25 bzw. 1,23 : 1 verhält. Der Vergleich von Orig mit dem Omn K 20' in der die normale Phagozytose im zirkulierenden Blute der Meerschweinchen fördernden Wirkung fiel wie in folgender Tabelle angegeben aus.

Testmaterial	Menge ccm	Toxizität	Zahl der weissen Zellen im Blute	Koeffizient der Hyperleukozytose	Phagozytat	%	Koeffizient der Phagozytose
Orig	0,2	$\frac{1}{2}$ D.l.m.	6915	1,16	60,4	100	8,7
Omn K 20'	0,25	$\frac{1}{2}$ D.l.m.	7253	1,13	114,1	189	15,7
Orig	0,4	1 D.l.m.	7272	1,56	105,6	100	14,7
Omn K 20'	0,5	1 D.l.m.	6988	1,23	165,2	155	23,6
Orig	0,8	2 D.l.m.	5372	0,90	102,2	100	19,0
Omn K 20'	1,0	2 D.l.m.	5777	0,93	138,8	136	24,0

### Zusammenfassung.

1. Trotz der durch D.l.m. und die Schwankung der Leukozytenzahl im Blute kontrollierten Testdosen der gleichen Toxizität der beidem Testmaterialien, Orig bzw. Omn K 20', erfuhren die Orig-Tiere immer etwas grösere Toxizität als Omn K 20'-Tieren.
2. Die durch  $\frac{1}{2}$  D.l.m. sowie 2 D.l.m. experimentierten Tiergruppen ergaben fast dieselbe Schwankung in der Leukozytenzahl im Blute. Der Koeffizient der Hyperleukozytose betrug 1,16 bzw. 0,90 bei Orig und 1,13 bzw. 0,93 bei Omn-K 20', ein Beweis dafür, dass die Toxizität dabei fast die gleiche war.
3. Dabei zeigte jedoch ihre Antigenavidität, die sich in der Förderung der normalen Phagozytose dokumentierte, einen ziemlich markanten Unterschied. Das Phagzytat bei Orig verhielte sich nämlich zu dem bei Omn K 20' wie 60,4 : 114,1 = 100 : 189 oder 102,2 : 138,8 = 100 : 136.
4. Somit ist bewiesen, dass die Antigenavidität mit der Toxizität nicht identisch ist. Die Erhöhung der Antigenavidität bei der Inaktivierung des Impedins durch Siedehitze ist also von der Aenderung der Toxizität total unabhängig.

(Autoreferat)

### 目 次

1. 緒 言
2. 供試材料
3. 實驗方法
4. 原並ビ=20分煮<sub>L</sub>オムナジンノ毒力ノ測定  
第1, <sub>L</sub>マウスノ最小致死量ヲ指標トセル毒力ノ比較  
第2, 海猿白血球像ノ變化ヲ指標トセル毒力ノ比較
5. 同一毒力(不同用量)ヲ以テセル原並ビ=20分煮<sub>L</sub>オムナジンノ喰菌作用促進能効力  
第1, 對<sub>L</sub>マウスノ最小致死量 $\frac{1}{2}$ 量 (原0.2  
0.25g) 宛ヲ注射セシ場合  
第2, 對<sub>L</sub>マウスノ最小致死量 (原0.4  
0.5g) 宛ヲ注射セシ場合  
第3, 對<sub>L</sub>マウスノ最小致死量2倍量 (原0.8  
1.0g) 宛ヲ注射セシ場合
6. 所見總括
7. 結 論

## 1. 緒 言

一般ニ<sub>レ</sub>毒性<sup>ノ</sup>ト<sub>レ</sub>免疫元性<sup>ノ</sup>トハ同格 (identisch) ナルモノナルカノ如ク考ヘラレ、免疫元性大ナルモノハ毒性モ亦タ大ニシテ、毒性小ナルモノハ免疫元性モ亦タ小ナリト解釋セラレ居タレドモ、鳥鴻教授ハ1917年來此ノニツハ全然別事項ナルコトヲ說破セラレタリ。近時<sub>レ</sub>アナトキシン<sup>ノ</sup>研究結果ニヨリテ<sub>レ</sub>毒力即免疫力<sup>ノ</sup>、<sub>レ</sub>免疫力即毒力<sup>ノ</sup>ナル從來ノ考ヘ方ノ誤謬ナルコトガ辛ウジテ諒解セラレツツアルガ如シ。然レドモ<sub>レ</sub>アナトキシン<sup>ノ</sup>事實ニヨリテ<sub>レ</sub>免疫力ト毒力トハ全ク無關係ノモノナリ<sup>ト</sup>斷定スルガ如キハ早計ナリ、此點ニ關シテハ早ク既ニ鳥鴻教授ハ下ノ如ク述べラレタリ。

<sub>レ</sub>毒力ハ免疫力<sup>ノ</sup>意味セズ、免疫力ハ亦タ毒力<sup>ノ</sup>意味セズ、然レドモ免疫力ト毒力トノ間ニハ一定ノ關係アリ。即チ毒力過大ニテモ過少ニテモ免疫ノ獲得ニハ不利ーシテ、最大ノ免疫獲得ニハ一定ノ毒力<sup>ノ</sup>必要トス<sup>ト</sup>。故ニ<sub>レ</sub>アナトキシン<sup>ハ</sup>全然無毒ニシテ全ク生理的食鹽水ト一般ナルカノ如ク考ヘ、或ハ免疫ノ發生ニハ毒力ハ全ク不必要ナルカノ如クニ考フル者アラバ、ソハ大ナル謬見ナリ。

此故ニ一定ノ抗原性物質ノ抗原性能動力ノ大小ヲ比較セント欲セバ、其ノ際ニ於テ<sub>レ</sub>同一毒力<sup>ノ</sup>立場ヨリ結果ヲ觀察スルコトヲ要スルモノナリ、何トナレバ免疫ノ効果ハ<sub>レ</sub>抗原性能動力<sup>ノ</sup>ト<sub>レ</sub>毒力<sup>ノ</sup>ニツノ要約ニヨリテ發生スルモノナレバナリ。

余等ハ曩ニ<sub>レ</sub>喰菌作用ヲ指標トシ、第1報(本誌前文參照)一ハ原<sub>レ</sub>オムナデン<sup>ノ</sup>ハ30分煮<sub>レ</sub>オムナデン<sup>ノ</sup>ヨリモ一面抗原性能動力小ニシテ他面毒力大ナルコトヲ立證シ、第2報(同ジク本誌前文參照)一ハ原<sub>レ</sub>オムナデン<sup>ノ</sup>ノ含有スル<sub>レ</sub>イムペヂン<sup>ノ</sup>ヲ完全ニ破却スルタメニ必要ナル煮沸時間ハ20分間ニシテ、而シテ20分煮<sub>レ</sub>オムナデン<sup>ノ</sup>ガ一面ニハ最大喰菌作用ヲ惹起シ、他面ニハ原<sub>レ</sub>オムナデン<sup>ノ</sup>ヨリモ毒力小ナルコトヲ確メタリ。

本研究ニアリテハ毒力同一ノ條件ノ下ニ於テ原<sub>レ</sub>オムナデン<sup>ノ</sup>ト20分煮<sub>レ</sub>オムナデン<sup>ノ</sup>ト果シテ何レガ大ナル抗原能動力<sup>ノ</sup>有スルモノナルヤ<sub>レ</sub>實驗結果ニ匡シ、以テ抗原能動力ノ差ハ毒力<sup>ノ</sup>差ニ關係スルヤ否ヤ<sub>レ</sub>吟味セント欲ス。而シテ抗原能動力<sup>ノ</sup>判定スルノ指標トシテハ<sub>レ</sub>正常喰菌作用促進能力<sup>ヲ</sup>採用セリ。

## 2. 供 試 材 料

### 1. 原<sub>レ</sub>オムナデン<sup>ノ</sup>並ビ=20分煮<sub>レ</sub>オムナデン<sup>ノ</sup>

<sub>レ</sub>オムナデン<sup>ノ</sup>ノ大量ヲ一個ノ消毒<sub>レ</sub>コルベン<sup>ノ</sup>ニ入レ、ソレヲ平等ニ混和攪拌シタル後一折半シテ一部ヲ其ノ儘原<sub>レ</sub>オムナデン<sup>ノ</sup> (Orig) トナシ、他ノ一部ヲ攝氏100度ニテ沸騰ジツ・アル重湯煎中ニテ20分間煮沸シテ20分煮<sub>レ</sub>オムナデン<sup>ノ</sup> (OmnK20') ト爲ス。原、煮<sub>レ</sub>オムナデン<sup>ノ</sup>ハ何レモ色澤性狀共ニ同様ニシテ沈澱等ヲ認メズ。

### 2. 標準葡萄狀菌浮游液

24時間寒天培養ノ菌苔ヲ0.5%石炭酸加0.85%食鹽水ニ浮游セシメ、攝氏60度30分加熱ニヨリテ殺菌ス。ソノ1.0 mL中ノ菌量ハ1分間2500回轉30分間遠心シテ鳥鴻教授ノ沈澱計ニテ計測スルニ4度目、即チ0.0028 mLナリキ。

### 3. 試驗動物

甲、『マウス』。約二百數十疋中ヨリ體重8、或ハ9、或ハ10瓦ヲ有スル三通リノ活潑ナル同一種族ノモノ18群(體重8.9.10各1頭宛即チ3頭ヨリ編成)計54疋ヲ使用セリ。

乙、海猿。體重300瓦内外ヲ有スル健常ノモノ16群(2頭宛ヨリ編成)ヲ使用セリ。

### 3. 實驗方法

全實驗ヲ甲乙ニ大別シ、實驗甲ヲ更ニ第1、第2ニ區別シ、第1ニ於テハマウス16群ヲ2分シ、各8段ニ分チテ原並ビニ20分煮<sub>レ</sub>オムナデン<sub>ン</sub>各0.1耗、0.2耗、0.3耗、0.4耗、0.5耗、0.6耗、0.7耗、0.8耗宛ヲ其ノ腹腔内ニ注射シテ2時間内ノ轉歸ヲ觀察比較セリ。第2ニ於テハ海猿10群ヲ折半シ、各5段ニ分チテ原並ビニ20分煮<sub>レ</sub>オムナデン<sub>ン</sub>各0.5耗、1.0耗、2.0耗、3.0耗、4.0耗宛ヲ其ノ腹腔内ニ注射シ、注射前及ビ注射後30分、60分、120分、240分、480分、計6回實驗乙ノ方法ト同様ニ採血シ、染色標本ヲ作製シテ白血球像ノ變化ヲ追究セリ。

實驗乙ヲ第1, 第2, 第3ニ區別シ, 原並ビニ20分煮<sub>レ</sub>オムナズン<sub>ヲ</sub>對<sub>レ</sub>マウス<sub>ノ</sub>最小致死量  
1/2量(原<sup>0.2</sup><sub>20'煮</sub>0.25耗), 同一量(原<sup>0.4</sup><sub>20'煮</sub>0.5耗), 2倍量(原<sup>0.8</sup><sub>20'煮</sub>1.0耗) 宛<sub>ヲ</sub>其<sub>ノ</sub>腹腔内<sub>ニ</sub>注射シ, 30分經過後更ニ頸靜脈内<sub>ヘ</sub>各1.0耗宛<sub>ノ</sub>標準黃色葡萄狀菌液<sub>ヲ</sub>注射セリ。原, 煮<sub>レ</sub>オムナズン<sub>ノ</sub>注射前及ビ菌液<sub>ノ</sub>追加後15分, 30分, 60分, 120分, 240分, 480分(計7回)ニ於テ試験ノ後肢大腿皮下靜脈ヨリ採血シテ白血球數<sub>ノ</sub>増減<sub>ヲ</sub>計算シ, 血液塗抹標本<sub>ヲ</sub>ギームザ氏液<sub>ニ</sub>テ染色<sub>シ</sub>鏡檢<sub>ニ</sub>供ス。任意ノ視野ニ現ハレタル白血球200個<sub>ヲ</sub>計上シテソノ種類及ビ100分率<sub>ノ</sub>推移並ビニ喰細胞數<sub>〔喰〕</sub>, 被喰菌數<sub>〔菌〕</sub>, 及ビ喰菌子數<sub>〔子〕</sub>ヲ検査シ喰菌作用<sub>ノ</sub>強弱<sub>ヲ</sub>觀察決定セリ。

#### 4. 原並ビニ20分煮オムナヂンノ毒力ノ測定

## 第1、〔マウス〕最小致死量ヲ指標トセル毒力ノ比較

所見ハ第1表ニ示スガ如シ。

第1表 原並ビ=20'煮「オムナヂン」ノ對「マウス」最小致死量

二 十 分 煮	動物番號	第1群			第2群			第3群			第4群			第5群			第6群			第7群			第8群		
		1	2	3	1	2	3	1	2	3	1	2	3	1	2	3	1	2	3	1	2	3	1	2	3
	體重(gram)	8.0	9.0	10.0	8.0	9.0	10.0	8.0	9.0	10.0	8.0	9.0	10.0	8.0	9.0	10.0	8.0	9.0	10.0	8.0	9.0	10.0	8.0	9.0	10.0
	注射量(mg)	0.1	0.1	0.1	0.2	0.2	0.2	0.3	0.3	0.3	0.4	0.4	0.4	0.5	0.5	0.5	0.6	0.6	0.6	0.7	0.7	0.7	0.8	0.8	0.8
	轉歸	生	生	生	生	生	生	死	生	生	死	死	生	死	死	生	死	死	死	死	死	死	死	死	死

原<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>トマウス<sup>マウス</sup>最小致死量：20'煮<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>トマウス<sup>マウス</sup>最小致死量=0.4耗：0.5耗  
20'煮<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>ノ毒力：原<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>ノ毒力=1:1.25

### 所見概括

1. 原並ビ=20分煮<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>ノ0.1耗—0.2耗宛ヲ注射スルニ何等ノ反應ヲ呈セズ，4群計12頭ノ試験ハ悉ク異常ナク，24時間ヲ經過スルモ尙ホ健存セリ。
2. 注射量ヲ各0.3耗宛増加スルニ及ビ，各試験ハ共ニ輕度ノ中毒症狀ヲ惹起シ，短キハ2,3分間長キハ10數分間步行蹣跚シ運動活潑ナラズ，24時間ノ經過中終ニ原<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>注射群=1頭ノ斃死ヲ見タリ。
3. 更ニ分量ヲ増加シテ各0.4耗宛ヲ注射スルニ各試験ノ中毒症狀ハ増強シ，中ニハ痙攣ヲ起スモノアリ，24時間内ニ原<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>ヲ注射セルモノハ2頭，20分煮<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>ヲ注射セルモノハ1頭斃レタリ。
4. 注射分量ヲ0.5耗ニ増加セルニ原<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>ノ場合ハ3頭共ニ始メヨリ強キ痙攣ヲ起シ，次ギニ昏睡狀態ニ陥リテソノ儘死ノ轉歸ヲ取リタリ。20分煮<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>ノ場合ハ同ジク3頭共ニ痙攣昏睡ヲ起セルモノハ中1頭ハ2，3時間一テ元氣恢復シ，24時間ヲ經過スルモ尙ホ生存セリ，然レドモ他ノ2頭ハ原<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>ヲ注射セシモノト同様ニ中毒狀態ノ儘ニテ死亡セリ。
5. 使用量ヲ0.6耗—0.8耗ニ増加セルニ原<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>又ハ20分煮<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>ノ何レカヲ問ハズ，全部ニ中毒症狀ヲ起シ終リニ亦全部斃レタリ。
6. 即チ對<sub>L</sub>マウス<sup>マウス</sup>最小致死量ハ原<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>ニテハ0.4耗，煮<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>ニテハ0.5耗トナリタリ。故ニ毒力ノ比ハ原<sub>L</sub>煮=1.25:1ナリ。

### 第2. 海猿白血球像ノ變化ヲ指標トセル毒力ノ比較

所見ハ第2表—第12表及ビ第1圖ニ示スガ如シ。

### 所見概括

原<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>ト煮<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>トガ健常海猿血中ニ於テ惹起セル白血球增加率ノ推移ヲ觀察スルニ，第1圖ニ於ケルガ如ク曲線ノ走行ヨリスレバ原<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>ノ2.0耗ト煮<sub>L</sub>オムナヂン<sub>L</sub>ノ2.5耗トハ殆ド同一程度ノ白血球過多症ヲ來セリ，(第1圖曲線點H<sub>1</sub>H<sub>2</sub>参照)

第2表 原オムナデイン0.5cc注射の場合ニ於ケル白血球像(2頭平均)

検査	実数	増減率	百分率(計上喰細胞数400個平均)										
			中性多型核					大單核		エオジン嗜好細胞	肥細胞		
			I型	II型	III型	IV型	V型	合計	(移行型)				
注射前	4020	100	2.25	5.5	6.75	7.25	3.0	24.75	5.0	0	0	70.25	
抗血 原迄 注射時 後間 檢	30' 60' 120' 240' 480'	4340 4400 7400 5440 5320	108 109 184 135 132	2.75 4.75 10.25 9.25 4.5	12.25 50.5 23.0 27.5 18.75	11.0 16.0 23.5 20.25 18.25	9.0 7.25 8.5 15.25 15.25	8.25 6.5 4.75 7.25 7.5	43.25 55.0 70.0 79.5 64.25	9.75 9.25 6.5 9.5 6.0	0.75 0 0.75 0 0	0 0 0.25 1.25 0.25	46.25 35.75 22.5 9.75 29.5
平均		5380	134	6.3	20.4	17.8	11.05	6.85	62.4	8.2	0.3	0.35	28.75

第3表 20'煮オムナデイン0.5cc注射の場合ニ於ケル白血球像(2頭平均)

検査	実数	増減率	百分率(計上喰細胞数400個平均)										
			中性多型核					大單核		エオジン嗜好細胞	肥細胞		
			I型	II型	III型	IV型	V型	合計	(移行型)				
注射前	4240	100	3.75	17.75	18.5	9.25	5.75	55.0	8.5	1.0	0.5	35.0	
抗血 原迄 注射時 後間 檢	30' 60' 120' 240' 480'	4540 4840 5520 4820 4560	107 114 130 114 108	5.5 6.5 8.25 7.25 3.25	18.25 25.5 25.5 24.5 12.75	15.25 21.25 20.25 25.0 21.5	8.75 8.75 9.25 11.25 17.75	3.25 6.5 7.75 5.75 12.5	51.0 68.5 71.0 73.75 67.75	8.25 7.0 9.75 8.5 8.5	1.0 0.5 1.0 1.25 0	0.25 0 0.5 0 0	39.5 24.0 17.75 16.5 23.75
平均		4856	115	6.15	21.3	20.65	11.15	7.15	66.4	8.4	0.75	0.15	24.3

第4表 原オムナデイン1.0cc注射の場合ニ於ケル白血球像(2頭平均)

検査	実数	増減率	百分率(計上喰細胞数400個平均)										
			中性多型核					大單核		エオジン嗜好細胞	肥細胞		
			I型	II型	III型	IV型	V型	合計	(移行型)				
注射前	4160	100	1.0	5.5	5.25	3.5	3.0	18.25	6.0	1.0	0.5	74.25	
抗血 原迄 注射時 後間 檢	30' 60' 120' 240' 480'	4960 5860 6620 5860 5040	119 141 159 141 121	1.25 1.25 10.5 9.25 6.0	6.25 7.25 16.5 18.0 14.75	9.5 5.25 11.0 16.5 19.5	9.0 4.25 5.0 12.0 11.75	3.75 3.25 3.5 3.5 12.75	29.75 21.25 46.5 59.25 64.75	5.75 7.0 6.0 8.5 5.5	1.5 2.25 0.75 0.25 0.25	0.25 0 0.25 0 0	62.75 69.5 46.5 32.0 29.5
平均		5668	136	5.65	12.55	12.55	8.4	5.35	44.3	6.55	1.0	0.1	48.05

第5表 20'煮・オムナデシント1.0cc注射ノ場合ニ於ケル白血球像(2頭平均)

検査	実数	増減率	百分率(計上喰細胞数400個平均)										
			中性多型核						大單核 (移行 型)	エオジ ン嗜好 細胞	肥脾細 胞	淋巴球	
			I型	II型	III型	IV型	V型	合計					
注射前	5700	100	2.25	7.5	12.5	6.5	2.25	31.0	4.75	0.5	1.25	62.5	
抗血 原迄 注ノ 射時 後間 檢	30'	6440	113	3.5	22.75	16.75	7.25	3.75	54.0	7.25	1.25	1.25	36.25
	60'	6660	117	2.75	11.25	14.25	8.0	3.75	40.0	3.5	1.5	0.75	54.25
	120'	8800	154	10.75	27.75	17.75	8.25	3.0	67.5	4.75	0	0	27.75
	240'	6620	116	8.5	26.5	18.5	8.0	6.5	68.0	8.25	0.5	0.25	23.0
	480'	6640	116	3.75	16.5	18.5	11.75	7.0	57.5	7.5	0	0	35.0
平均	7032	123	5.85	20.95	17.15	8.65	4.8	57.4	6.25	0.65	0.45	35.25	

第6表 原・オムナデシント2.0cc注射ノ場合ニ於ケル白血球像(2頭平均)

検査	実数	増減率	百分率(計上喰細胞数400個平均)										
			中性多型核						大單核 (移行 型)	エオジ ン嗜好 細胞	肥脾細 胞	淋巴球	
			I型	II型	III型	IV型	V型	合計					
注射前	4520	100	1.0	11.25	14.75	11.25	6.0	44.25	7.75	0.5	0.25	47.25	
抗血 原迄 注ノ 射時 後間 檢	30'	4760	105	3.5	15.5	18.5	10.0	5.25	52.75	5.25	1.0	0.25	40.75
	60'	8100	179	5.0	19.0	18.25	10.0	3.75	56.0	6.25	1.0	0.25	36.5
	120'	9740	215	11.0	22.0	22.25	13.25	5.25	73.75	8.25	0.25	0.25	17.5
	240'	9820	217	9.0	24.5	20.0	15.25	6.5	75.25	9.25	0.25	0	15.25
	480'	6720	149	3.75	18.25	19.75	17.0	11.5	70.25	7.0	0	0	22.75
平均	7828	173	6.45	19.85	19.75	13.1	6.45	65.6	7.2	0.5	0.15	26.55	

第7表 20'煮・オムナデシント2.0cc注射ノ場合ニ於ケル白血球像(2頭平均)

検査	実数	増減率	百分率(計上喰細胞数400個平均)										
			中性多型核						大單核 (移行 型)	エオジ ン嗜好 細胞	肥脾細 胞	淋巴球	
			I型	II型	III型	IV型	V型	合計					
注射前	3500	100	1.0	3.75	8.25	6.75	4.75	24.5	4.5	0.75	0.75	69.5	
抗血 原迄 注ノ 射時 後間 檢	30'	3700	106	0.5	5.5	11.75	9.25	6.75	33.75	5.0	0.5	0.75	60.0
	60'	3860	110	1.0	11.0	9.5	7.0	6.0	34.5	5.75	1.25	0.25	58.25
	120'	6200	177	6.5	18.25	12.75	7.0	4.25	48.75	6.5	1.25	0.75	42.75
	240'	6200	177	7.0	24.5	25.5	16.0	6.25	79.25	3.0	0	0.5	17.25
	480'	4740	135	6.25	22.5	22.25	13.25	9.5	73.75	4.75	0	0.25	21.25
平均	4940	141	4.25	16.35	16.35	10.5	6.55	54.0	5.0	0.6	0.5	39.9	

第8表 原レオムナザン<sup>73.0cc</sup>注射ノ場合ニ於ケル白血球像(2頭平均)

検査	実数	増減率	百分率(計上喰細胞数400個平均)									
			中性多型核						大單核 (移行型)	エオジン嗜好細胞	肥脾細胞	
			I型	II型	III型	IV型	V型	合計				
注射前	3940	100	1.0	4.5	8.0	7.25	4.25	25.0	2.0	1.25	0	71.75
抗血 原迄 注ノ 射時 後間 検	30' 3620 60' 3800 120' 6920 240' 6500 480' 9760	92 96 176 165 248	2.75 3.25 10.5 11.25 6.0	8.25 13.75 25.5 22.75 14.75	14.75 18.25 20.75 17.75 20.25	13.75 9.25 10.25 11.25 16.75	5.0 4.75 4.25 7.0 10.25	44.5 49.25 71.25 70.0 68.0	5.0 5.75 6.5 6.25 10.25	1.25 1.75 1.75 0 0	0.5 0.5 0.5 0 0.5	48.75 42.75 20.0 23.75 21.25
平均	6120	155	6.75	17.0	18.35	12.25	6.25	60.6	6.75	0.95	0.4	31.8

第9表 20'煮レオムナザン<sup>73.0cc</sup>注射ノ場合ニ於ケル白血球像(2頭平均)

検査	実数	増減率	百分率(計上喰細胞数400個平均)									
			中性多型核						大單核 (移行型)	エオジン嗜好細胞	肥脾細胞	
			I型	II型	III型	IV型	V型	合計				
注射前	4540	100	0.5	7.75	13.25	10.75	9.0	41.25	5.25	3.0	1.0	49.5
抗血 原迄 注ノ 射時 後間 検	30' 4320 60' 9900 120' 8700 240' 12500 480' 10900	95 218 192 275 240	2.0 4.0 4.75 5.75 3.0	12.25 20.5 25.25 22.25 14.0	12.75 21.75 20.0 18.0 25.0	11.75 13.25 12.25 8.75 19.75	5.75 7.75 8.75 11.0 12.25	44.5 67.25 71.0 74.5 74.0	11.75 9.25 8.0 10.0 3.25	2.25 1.5 1.0 0.25 0	0.5 0.25 0.75 0.5 0	41.0 21.75 19.25 14.75 22.75
平均	9264	204	3.9	18.85	19.5	14.9	9.1	66.25	8.45	1.0	0.4	23.9

第10表 原レオムナザン<sup>74.0cc</sup>注射ノ場合ニ於ケル白血球像(2頭平均)

検査	実数	増減率	百分率(計上喰細胞数400個平均)									
			中性多型核						大單核 (移行型)	エオジン嗜好細胞	肥脾細胞	
			I型	II型	III型	IV型	V型	合計				
注射前	5600	100	1.0	7.5	11.25	14.5	6.0	40.25	5.25	1.25	1.5	51.75
抗血 原迄 注ノ 射時 後間 検	30' 4300 60' 5260 120' 6860 240' 9160 480' 9960	77 94 123 164 178	1.0 4.0 8.75 9.75 4.0	4.0 11.25 19.75 19.25 17.25	9.25 16.0 20.5 23.75 24.75	9.5 13.75 10.75 15.0 21.0	7.5 8.0 8.0 7.25 11.25	31.25 53.0 67.75 75.0 78.25	4.5 4.0 2.75 3.0 6.0	0.5 1.25 0.5 0 0	0.75 0.25 0.25 0.25 0	63.0 41.5 28.75 21.75 15.75
平均	7108	127	5.5	14.3	18.85	14.0	8.4	61.05	4.05	0.45	0.3	34.13

第11表 20'煮オムナデント4.0cc注射ノ場合ニ於ケル白血球像(2頭平均)

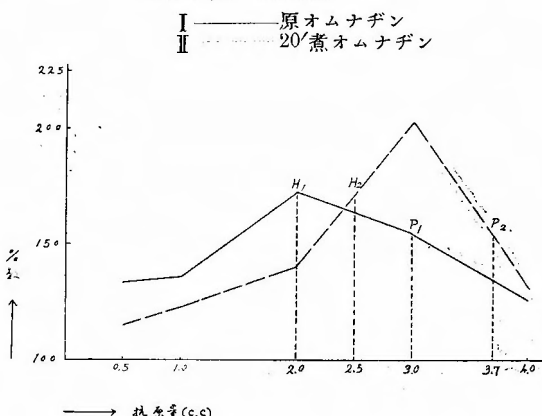
検査	實數	増減率	百分率(計上喰細胞數400個平均)								
			中性多型核					大單核 (移行 嗜好 型)	エオチ 細胞	肥脾細 胞	淋巴球
			I型	II型	III型	IV型	V型				
注射前	4120	100	0.75	3.75	12.75	9.25	7.25	33.75	7.75	0.25	0.5
抗原迄 注射時 後間 検	30'	3320	81	1.0	6.5	9.75	9.25	6.25	32.75	5.75	0.75
	60'	4000	97	4.25	13.75	19.75	9.25	6.75	53.75	7.0	0.25
	120'	6360	154	8.25	21.25	19.75	17.75	8.25	75.25	4.75	0.5
	240'	8300	201	7.75	20.75	24.75	16.5	9.5	79.25	3.75	0
	480'	4960	120	5.0	10.5	16.5	21.25	18.5	71.75	4.25	0
平均	5388	131	5.25	14.55	18.1	14.8	9.85	62.55	5.1	0.3	0.35
											31.7

第12表 各抗原注射ニ依ツテ惹起セル白血球像ノ總括的所見(第1圖参照)

抗原用量 (鈀)	單位容積白血球數		白血球増減率		中性多型核白血球%		原表
	原Lオムナデント	20'煮Lオムナデント	原Lオムナデント	20'煮Lオムナデント	原Lオムナデント	20'煮Lオムナデント	
0.5	5380	4856	134	115	62.4	66.4	2-3
1.0	5668	7032	136	123	44.3	57.4	4-5
2.0	7828	4940	173	141	65.6	54.0	6-7
3.0	6120	9264	155	204	60.6	66.25	8-9
4.0	7108	5388	127	131	61.05	62.55	10-11

第1圖 原Lオムナデント注射量ト血中白血球

増加率(第12表参照)



毒力ノ判定: 曲線ノ走行ヨリスレバ

- 1) 點H<sub>1</sub>及ビH<sub>2</sub> = 於テ原Lオムナデント2.0鈀ト煮Lオムナデント2.5鈀トハ殆ド同一ノ白血球過多ヲ來セリ。
  - 2) 點P<sub>1</sub>及ビP<sub>2</sub> = 於テ原Lオムナデント3.0鈀ト煮Lオムナデント3.7鈀トハ殆ド同一ノ白血球過少ヲ來セリ。
- 故=毒力ノ比ハ原: 煮=2.0: 2.0=1.25: 1トナリテ煮ノ1.0ニ對シ原ノ毒力ハ1.25ナリ。  
 或ハ原: 煮=3.7: 3.0=1.23: 1(白血球過少ヲ基トス)  
 或ハ原: 煮=3.7: 3.0=1.23: 1(白血球過多ヲ基トス)=該當ス。

故ニ此ノ兩者ハ同一毒力ナリト認メ得可シ。即チ此ノ所見ニヨレバ原, 煮Lオムナデント毒力ノ比ハ2.5: 2.0=1.25: 1トナリテ煮ノ1.0ニ對シ原ノ毒力ハ1.25ナリ。

同様ニ曲線ノ走行ヨリスレバ原Lオムナデント3.0鈀ト煮Lオムナデント3.7鈀トハ兩々

殆んど同一程度ノ白血球過少症ヲ惹起セリ、(第1圖曲線點P<sub>1</sub>P<sub>2</sub>参照) 故ニ毒力ノ比ハ下ノ如クナルベシ。

生：者=3.7：3.0=1.23：1

即チ煮ノ1.0ニ對シ原ノ毒力ハ1.23ナリ。即チ白血球過多症ノ程度ヨリスレバ毒力ハ1(煮)對1.25(生), マタ白血球過少症ノ程度ヨリスレバ毒力ハ1(煮)對1.23(生)トナリテ何レモ殆ンド相一致セリ。

故ニ前實驗ニ於ケル對マウスノ最小致死量ヨリ觀タル毒力ト海猿流血中ノ白血球數ノ動搖ヲ指標ト爲シタル場合ノ毒力トハ略ボ一致セリ。

5. 同一毒力(不同用量)ヲ以テセル原並ビニ20分煮<sub>レ</sub>オムナヂシノ喰菌作用促進能効力

## 第1. 対マウス<sup>々</sup>最小致死量1/2量(原0.2 20%者0.25g)宛ヲ注射セシ場合

所見ハ第13、14表及ビ第2、3圖ニ示スガ如シ。

第13表 マウス<sup>1</sup>最小致死量<sup>1/2</sup>量ノ原オムナヂン<sup>1</sup>(0.2cc)=ヨル喰菌作用(2頭平均)

檢查	總 噴		白 血 球 200 個 中						
	絕對數	比 率	中 性 多 型 核			噴細胞數	被噴菌數	噴菌子數	
			%	噴	菌				
前 注 射	6000	100	34.0	0	0	0	0	0	
菌液 注入時間 後 檢血	15'	5450	91	13.0	9.0	22.5	10.0	26.5	36.5
	30'	6420	107	23.7	10.5	42.0	12.0	51.0	63.0
	60'	8550	143	55.0	10.5	44.0	13.5	65.0	78.5
	120'	9400	157	72.2	11.5	61.0	11.5	61.0	72.5
	240'	6570	110	70.2	14.5	62.0	15.0	65.0	80.0
	480'	5100	85	52.0	5.5	22.5	6.5	25.5	32.0
平 均	6915	116	47.7	10.3	42.3	11.4	49.0	60.4	

唯菌率 = 8.7

第14表 ルマウス<sup>1</sup>最小致死量<sup>1</sup>/<sub>0</sub>量 / 20'煮 オムナヂン<sup>1</sup>(0.25cc) = ヨル喰菌作用(2頭平均)

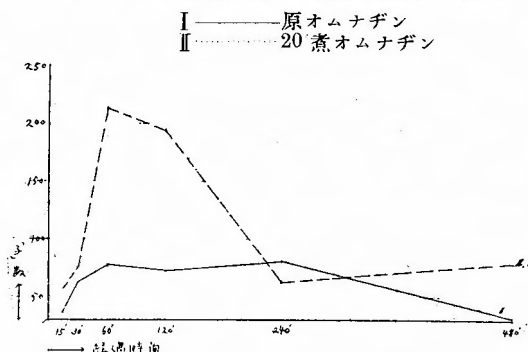
後 檢 血 迄	120'	8250	129	77.7	29.0	162.0	30.0	164.5	194.5
	240'	7750	121	62.5	15.0	46.5	15.5	47.0	62.5
	480'	6300	98	60.0	16.5	63.5	16.5	63.5	80.0
平 均		7253	113	54.9	19.2	89.8	20.2	93.9	114.1

喰菌率=15.7

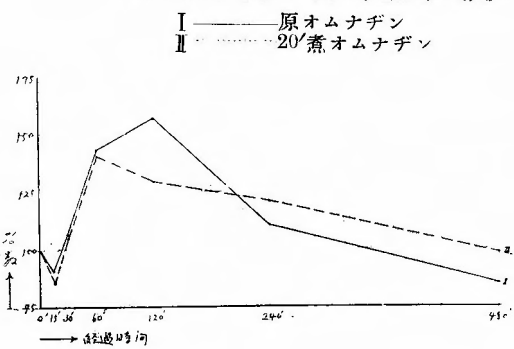
## 所見概括

1. 現ニ菌體ヲ包喰シ居ル喰細胞數<sup>レ</sup>ハ原<sup>レ</sup>オムナヂン<sup>コト</sup>ニテハ15分目ヨリ次第ニ増加

第2圖 各抗原ノ<sup>レ</sup>マウス<sup>レ</sup>最小致死量<sup>レ</sup>量<sup>レ</sup>注射シタル場合ニ於ケル喰菌子數<sup>レ</sup>子<sup>レ</sup>ノ關係



第3圖 各抗原ノ<sup>レ</sup>マウス<sup>レ</sup>最小致死量<sup>レ</sup>量<sup>レ</sup>注射シタル場合ニ於ケル白血球增加率<sup>レ</sup>ノ推移



ヲ以テ最大價ニ達シ、而シテ8時間目一ハ急ニ32.0ニ下降セリ。

20分煮<sup>レ</sup>オムナヂン<sup>コト</sup>ノ注射セル動物ニテハ反對ニ急角度ニ増大シ15分目、30分目ハ58.0, 76.0ナレドモ1時間目ニ一躍シテ213.5ニ増加シテ最大價ヲ示シ、而シテ2時間目—8時間目ハ194.5, 62.5, 80.0ニ減少セリ。平均數ハ前者ノ60.4ニ對シテ後者ハ頗ル强大ニシテ114.1ナリキ。

4. 單位容積内白血球數100分率ニ就テ見ルニ各検査時間中ハ夫々減少症增多症交々ニ

シテ4時間目ニ15.0ヲ以テ最大價ニ達シ、而シテ減少ス。20分煮<sup>レ</sup>オムナヂン<sup>コト</sup>ニテハ同ジク15分目ヨリ漸次ニ増加シテ2時間目ニ30.0ヲ以テ最大價ヲ示シ其後ハ下降セリ。6回ノ平均數前者ハ11.4ニシテ後者ハ20.2ナリキ。

2. 被喰菌數<sup>レ</sup>菌<sup>レ</sup>ハ比較的急速ニ増大シ而シテ緩徐ニ遞下ス。原<sup>レ</sup>オムナヂン<sup>コト</sup>ノ場合ハ1時間目及ビ4時間目ノ65.0ヲ以テ最高價ニ達シ平均數ハ49.0ヲ示セリ。20分煮<sup>レ</sup>オムナヂン<sup>コト</sup>ノ場合ハ1時間目ニ185.0ヲ以テ最高値ヲ示シ、平均數ハ93.9ニ達セリ。

3. 嘰菌子數<sup>レ</sup>子<sup>レ</sup>ハ原<sup>レ</sup>オムナヂン<sup>コト</sup>ヲ注射スル動物群ニテハ緩慢ニ増大シ、15分目—2時間目迄ハ36.5, 63.0, 78.5, 72.5ノ順ニ4時間目ニ80.0

現ハレ、兩者間ニ著大ノ差違ヲ認メ得ザリキ。原<sub>レ</sub>オムナヂン<sup>7</sup>ニテハ2時間目ニ157%ヲ以テ最大値ヲ示シ、平均116%ノ比率ヲ現セリ。20分煮<sub>レ</sub>オムナヂン<sup>7</sup>ニテハ1時間目ニ141%ヲ以テ最大値ニ達シ、平均113%ノ比率ナリキ。即チ原<sub>レ</sub>オムナヂン<sup>7</sup>動物ハ煮<sub>レ</sub>オムナヂン<sup>7</sup>動物ヨリモ多少大ナル毒作用ヲ示シタリ。

5. 中性多型核白血球ノ平均%數ハ原<sub>レ</sub>オムナヂン<sup>7</sup>ニテハ47.7%、20分煮<sub>レ</sub>オムナヂン<sup>7</sup>ニテハ54.9%—シテ後者ハヤ、大ナリキ。

6. 噛菌率ハ原<sub>レ</sub>オムナヂン<sup>7</sup>ハ8.7、20分煮<sub>レ</sub>オムナヂン<sup>7</sup>ハ15.7ニシテ前者ハ著シク小ナリキ。

## 第2. 對<sub>レ</sub>マウス<sup>7</sup>最小致死量(原<sup>0.4</sup><sub>20'煮<sub>0.5</sub></sub>g)宛<sub>レ</sub>注射セシ場合

所見ハ第15、16表及ビ第4、5圖ニ示スガ如シ。

第15表 マウス<sup>7</sup>最小致死量同量ノ原<sub>レ</sub>オムナヂン<sup>7</sup>(0.4cc)ニヨル喰菌作用(2頭平均)

検査	総 嘰		白 血 球			200 個 中		
	絶対數	比 率	中 性 多 型 核			喰細胞數	被喰菌數	喰菌子數
			%	喰	菌			
注射前	4670	100	27.7	0	0	0	0	0
菌迄液ノ注時入間後檢血	15' 30' 60' 120' 240' 480'	6750 8170 7170 9170 7870 4500	147 175 154 196 169 96	25.7 38.7 48.2 70.2 65.7 65.7	13.5 16.5 21.0 25.5 20.5 17.0	47.5 54.5 100.5 109.0 95.5 53.0	17.5 21.0 27.0 26.5 21.5 17.0	63.5 69.0 113.0 114.0 96.5 53.0
平均		7272	156	52.4	19.0	76.7	21.8	84.8
								106.6

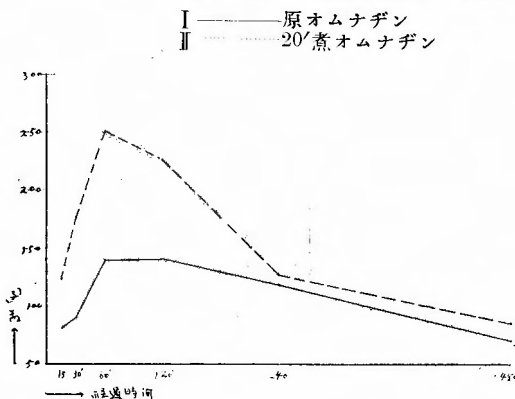
喰菌率=14.7

第16表 マウス<sup>7</sup>最小致死量同量ノ20'煮<sub>レ</sub>オムナヂン<sup>7</sup>(0.5cc)ニヨル喰菌作用(2頭平均)

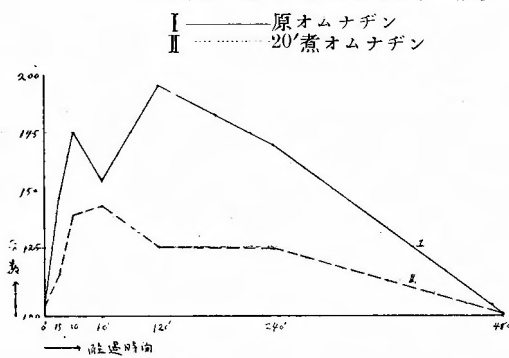
検査	総 嘰		白 血 球			200 個 中		
	絶対數	比 率	中 性 多 型 核			喰細胞數	被喰菌數	喰菌子數
			%	喰	菌			
注射前	5670	100	34.7	0	0	0	0	0
菌迄液ノ注時入間後檢血	15' 30' 60' 120' 240' 480'	6420 7870 8100 7070 7050 5420	113 139 143 125 124 96	37.2 54.5 57.5 83.7 74.7 68.0	24.5 27.0 32.0 40.5 26.5 20.0	86.5 130.0 212.0 185.5 99.5 63.0	28.5 31.0 34.0 41.0 27.0 21.0	95.5 145.5 217.0 186.5 100.0 64.0
平均		6988	123	62.6	28.4	129.4	30.4	134.8
								165.2

喰菌率=23.6

第4圖 各抗原ノマウス最小致死量同量ヲ注射シタル場合ニ於ケル喰菌子數子ノ關係



第5圖 各抗原ノマウス最小致死量同量ヲ注射シタル場合ニ於ケル白血球増加率ノ推移



ムナデシント動物群ニテハ124.0, 176.5, 251.0, 227.5, 127.0, 85.0等ニシテ夫々2時間目ニ最大價ナリキ。平均數ハ前實驗ニ比較シテ著ク大，就中後者ハ165.2ヲ以テ前者ノ106.6ヨリ顯著ニ優勢ニシテ最大ノ喰菌子價ヲ現レタリ。

4. 白血球數100分率ニテハ菌液注射後15分目ヨリ4時間目迄ハ過多症ヲ現シ，8時間目ハ亦同様ニ減少症ヲ惹起セリ。而シテ原・オムナデシントノ場合ハ2時間目ニ196%，20分煮・オムナデシントノ場合ハ1時間目ニ143%ニテ最大價ニ達シ，平均數ハ前者ハ156%，後者ハ123%ヲ示シタリ。即チ此際原・オムナデシント動物ハ煮・オムナデシント動物ヨリモ大ナル毒作用ヲ蒙リ居ルコトヲ示セリ。

5. 中性多型核白血球%數ヲ觀察スルニ共ニ第1實驗ヨリ稍々大ニシテ，平均數ハ20分煮・オムナデシントハ62.6%，原・オムナデシントハ52.4%ニシテ後者ハ比較的小ナリキ。

6. 嘰菌率ハ原・オムナデシントハ14.7，20分煮・オムナデシントハ23.6ニシテ後者ハ頗ル强大ナリキ。

## 所見概括

1. 嘰細胞數喰・ハ原・オムナデシントニテハ階段的ニ昇降シテ1時間目ニ27.0ヲ以テ最大値ヲ示シ，20分煮・オムナデシントニテモ同ジク階段的ニ増減シテ2時間目ニ41.0ヲ以テ最大値ニ達ス。6回計上ノ平均數前者ハ21.8後者ハ30.4一シテ前實驗ヨリ兩々顯著ニ増大セリ。

2. 被喰菌數・菌・ハ亦・喰・ト同様ニ前實驗ニ比較シテ頗ル强大ニシテ，原・オムナデシントノ場合ハ2時間目ニ114.0ニテ最高價ヲ示シ，而シテ84.8ノ平均數ヲ得，20分煮・オムナデシントノ場合ハ217.0一テ最高價ニ達シ，且ツ134.8ノ平均數ヲ得タリ。

3. 嘰菌子數・子・ハ跳躍的ニ増大シ検査時間順ニソレヲ列舉スレバ原・オムナデシント動物群ニテハ81.0, 90.0, 140.0, 140.5, 118.0, 70.0等，20分煮・オ

第3. 對<sub>L</sub>マウス<sup>1</sup>最小致死量2倍量(原<sup>0.8</sup><sub>20'煮</sub>1.0g)宛<sub>L</sub>注射セシ場合

所見ハ第17, 18表及ビ第6, 7圖ニ示スガ如シ。

第17表 ルマウス<sup>1</sup>最小致死量2倍量ノ原<sub>L</sub>オムナヂン<sup>1</sup>(0.8cc)=ヨル喰菌作用(2頭平均)

検査	總 嘰		白 血 球 200 個 中			喰細胞數	被喰菌數	喰菌子數			
	絶對數	比 率	中 性 多 型 核								
			%	喰	菌						
注射前	6020	100	36.2	0	0	0	0	0			
菌迄 液ノ 法時 入間 後 檢血	15' 30' 60' 120' 240' 480'	4370 3320 4860 6900 6360 6420	73 55 81 115 106 107	27.0 33.7 50.7 70.5 78.0 74.5	14.5 19.0 16.0 24.5 16.0 15.0	41.0 66.5 107.5 156.0 65.5 52.0	16.5 19.0 17.0 25.0 16.5 15.0	52.5 66.5 111.0 156.5 65.5 52.0	69.0 85.5 128.0 181.5 82.0 67.0		
平 均		5372	90	55.7	17.5	81.4	18.2	84.0	102.2		

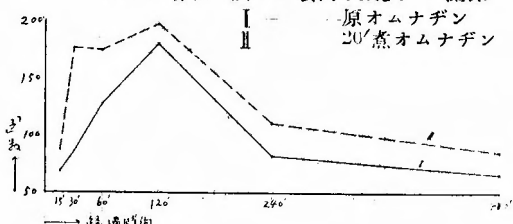
喰菌率=19.0

第18表 ルマウス<sup>1</sup>最小致死量2倍量ノ20'煮<sub>L</sub>オムナヂン<sup>1</sup>(1.0cc)=ヨル喰菌作用(2頭平均)

検査	總 嘰		白 血 球 200 個 中			喰細胞數	被喰菌數	喰菌子數			
	絶對數	比 率	中 性 多 型 核								
			%	喰	菌						
注射前	6220	100	48.5	0	0	0	0	0			
菌迄 液ノ 注時 入間 後 檢血	15' 30' 60' 120' 240' 480'	5000 5000 4320 7470 5970 6900	80 80 69 120 96 111	46.0 41.0 55.5 68.7 69.2 82.5	25.0 25.0 25.5 30.0 23.0 18.5	55.5 139.0 141.0 165.5 85.0 66.5	27.5 28.5 27.5 30.5 24.0 18.5	61.0 148.5 148.0 166.5 86.0 66.5	88.5 177.0 175.5 197.0 110.0 85.0		
平 均		5777	93	60.5	24.5	108.8	26.1	112.8	138.8		

喰菌率=24.0

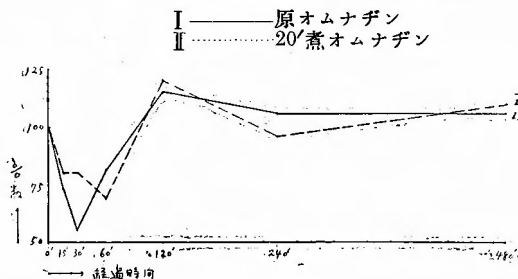
第6圖 各抗原ノルマウス<sup>1</sup>最小致死量2倍量ヲ注射シタル場合ニ於ケル喰菌子數<sub>L</sub>子<sup>1</sup>ノ關係



### 所見概括

1. 嘰細胞數<sub>L</sub>喰<sub>L</sub>ハ原<sub>L</sub>オムナヂン<sup>1</sup>ニテハ25.0, 20分煮<sub>L</sub>オムナヂン<sup>1</sup>ニテハ30.5ヲ以テ各々2時間目ニ最大價ニ達シ, ソノ平均數ハ前者ハ18.2, 後者ハ26.1ニシテ兩々實驗第1ヨリハ頗ル

第7圖 各抗原ノマウス<sup>1</sup>最小致死量2倍量ヲ注射シタル場合ニ於ケル白血球增加率ノ推移



示シ前者ハ平均84.0、後者ハ平均134.8ニ達セリ。

3. 噛菌子數<sub>子</sub>ノ關係モ亦略ボ「喰」及ビ「菌」ニ一致シ、各々2時間目ニ原<sub>レ</sub>オムナデント注射セシ動物群ハ181.5、20分煮<sub>レ</sub>オムナデント注射セシ動物群ハ197.0ニテ最大價ニ達シ、前者ノ平均數ハ102.2、後者ノ平均數ハ138.8ヲ示セリ。此レヲ第1、第2ノ實驗成績ニ比較シテ夫々ノ喰菌作用ノ程度ハ恰モソノ中間ニ位セルヲ見タリ。即チ反應ノ下行位相ニ入りタルモノナリ。

4. 單位容積白血球數ニ就テ見ルニ、何レモ15分目ヨリ1時間目迄ハ強度ノ減少症ヲ惹起セシタメニ6回計上ノ平均100分率ハ原<sub>レ</sub>オムナデントニテハ92%、20分煮<sub>レ</sub>オムナデントニテハ93%ニ低下シ毒力大ナルコトヲ示セリ(白血球過少症)。而シテ白血球數ノ動搖ニ就テハ原、煮間ニハ大差ヲ認メ得ザリキ、換言スレバ兩者ノ毒力ハ大體一致セリ。(第7圖参照)

5. 中性多型核白血球%ヲ見ルニソノ平均値ハ原<sub>レ</sub>オムナデントノ場合ハ55.7、第1、2實驗ヨリハヤ、大ーシテ、20分煮<sub>レ</sub>オムナデントノ場合ハ60.5、第1實驗ヨリハ高値ナレドモ第2實驗ヨリハ小ナリ。而シテ原、煮抗原間ノ關係ヲ比較スルニ後者ハ亦ヤ、大ナリキ。

6. 噎菌率ハ原<sub>レ</sub>オムナデントハ19.0、20分煮<sub>レ</sub>オムナデントハ24.0ニシテ前者ハ小ナリキ。即チ毒力略ボ同一ナルコトノ立證(第7圖)ヲ得タル場合ニ於テ原<sub>レ</sub>オムナデントヨリモ20'煮<sub>レ</sub>オムナデントノ抗原能効力大ナルコトガ明白トナレリ。

## 6. 所 見 總 括

實驗ノ成績ヲ總括シテ第19表及ビ第8圖ヲ得タリ。即チ下記ノ諸項ヲ認識スベシ。

1. 對<sub>レ</sub>マウス<sup>1</sup>最小致死量ヲ基トシタル原、煮<sub>レ</sub>オムナデントノ毒力ノ割合ハ1.25對1.0ナリシガ、海猿流血中ノ白血球數ノ移動ヲ目標ト爲シタル場合ニ於ケル原、煮<sub>レ</sub>オムナデントノ毒力ノ割合ハ同一白血球過多症ノ觀察ニテハ1.25對1.0、同一白血球過少症ノ觀察ニテハ1.23對1.0ノ比トナリテ何レモ大略一致シタリ。

2. 此ノ如クマウス<sup>1</sup>乃至海猿ニ對スル毒力ヨリ出發シ、同一毒力ノ割合ヲ以テ他ノ海猿ニ就テ實驗シタルニ、血中白血球數ノ移動ニ於テハ爾他同一條件ノ下ニテ原<sub>レ</sub>オムナデ

大ナレドモ實驗第2ヨリハヤ、小ナリキ。

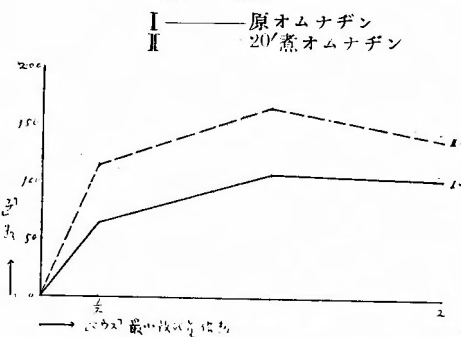
2. 被喰菌數<sub>子</sub>モ「食」同様ニ前實驗ノ成績ヨリハ僅カニ弱小ニシテ前々實驗ヨリハ著ク强大ナリ。原<sub>レ</sub>オムナデントノ場合ハ2時間目ニ156.5、20分煮<sub>レ</sub>オムナデントノ場合モ同ジク2時間目ニ165.5ニテ最大價ヲ

第19表 同一毒力(不同用量)ノ各抗原ニ依ル喰菌作用ノ總括的所見

實驗	注射材料	用量 (鈀)	對小鼠致死力 ウスニ比 最ヨ	白血球		中性多型核(%)	喰菌子	%	喰菌率	原表
				實數	增加率					
第1	原 <sub>L</sub> オムナヂン <sup>1)</sup>	0.2	1/2	6915	1.16 <sup>1)</sup>	47.7	60.4	100	8.7	13
	20'煮 <sub>L</sub> オムナヂン <sup>1)</sup>	0.2	1/2	7253	1.13 <sup>1)</sup>	54.9	114.1	189	157.7	14
第2	原 <sub>L</sub> オムナヂン <sup>1)</sup>	0.4	1	7272	1.56 <sup>2)</sup>	52.4	106.6	100	14.7	15
	20'煮 <sub>L</sub> オムナヂン <sup>1)</sup>	0.5	1	6988	1.23 <sup>2)</sup>	62.6	165.2	155	23.6	16
第3	原 <sub>L</sub> オムナヂン <sup>1)</sup>	0.8	2	5372	0.90 <sup>1)</sup>	55.7	102.2	100	19.0	17
	20'煮 <sub>L</sub> オムナヂン <sup>1)</sup>	1.0	2	5777	0.93 <sup>1)</sup>	60.5	138.8	136	24.0	18

1) 試験ニ向ツテ毒力略ボ同一ナリシコトヲ示ス。而シテ此際煮<sub>L</sub>オムナヂン<sup>1)</sup>ニテハ原<sub>L</sub>オムナヂン<sup>1)</sup>ヨリモ大ナル喰菌作促進能効力ヲ證シ得タリ。

2) 此際原<sub>L</sub>オムナヂン<sup>1)</sup>動物ニ向ツテノ毒力ハ煮<sub>L</sub>オムナヂン<sup>1)</sup>動物ニ向ツテノソレヨリモ明白ニ大ナリキ。

第8圖 各抗原注射量ノ變化ト喰菌子數<sup>子</sup>ノ平均値トノ關係

シ<sup>1)</sup> 海猿ノ方ガ煮<sub>L</sub>オムナヂン<sup>1)</sup>海猿ヨリモ多少大ナル毒力ヲ感受セルガ如クニ示サレタリ。何トナレバ原<sub>L</sub>オムナヂン<sup>1)</sup>海猿ノ方が用量1/2 D.l.m. ニテモ、又ハ1 D.l.m. ニテモ何レモ煮<sub>L</sub>オムナヂン<sup>1)</sup>海猿ヨリモ大ナル白血球過多症ヲ起シ、マタ用量2D.l.m. ニテハ原<sub>L</sub>オムナヂン<sup>1)</sup>海猿ハ煮<sub>L</sub>オムナヂン<sup>1)</sup>海猿ヨリモ大ナル白血球過少症ヲ惹起シタルガ故ナリ。

3. 然レドモ相互ノ差ハ非常ニ小ニシテ用量1/2 D.l.m. ト 2 D.l.m. トノ場合ニ於テハ殆ンド同一毒力ヲ與ヘタリシモノト見做シ得可シ。(第19表白血球增加率参照)

4. 此ノ如ク試験ニ對シ殆ンド同一毒力ヲ與ヘタルコトガ確證セラレタリシ場合ニ於テモ、亦タ原<sub>L</sub>オムナヂン<sup>1)</sup>ノ抗原性能効力ハ顯著ノ差ヲ示シタリ。即チ用量1/2 D.l.m. ニテハ60.4對114.1(100對189)、用量2 D.l.m. ニテハ102.2對138.8(100對136)ノ比ニ於テ喰菌子ハ大トナリタリ。

5. 即チ喰菌作用ヲ促進スルコトニ於テ表顯セラレタル原<sub>L</sub>オムナヂン<sup>1)</sup>抗原能効力ノ相違ハ毒力ノ相違トハ全然無關係ニ發起スルモノナルコトガ立證セラレタリ。

## 7. 結 論

1. 原<sub>L</sub>オムナヂント20分煮<sub>L</sub>オムナヂントマウスニ就テ最小致死量ヲ測定シ比較セシ、毒力ノ比ハ原1.25對煮1トナレリ。海猿血中白血球數ノ動搖ニ就テ比較セシニ、同一白血球過多症ニテハ原1.25對煮1ノ毒力ノ比トナリ、同一白血球過少症ノ觀察ニテハ原1.23對煮1ノ毒力ノ比トナレリ、即チ何レモ殆ンド相一致セリ。

2. マウス乃至海猿ニ向ツテノ毒力ヲ基礎トナシ、同一毒力トナルガ如ク用量ヲ加減シ、更ニ他ノ健常海猿ニ就テ實驗シタルニ原<sub>L</sub>オムナヂント方ガ煮<sub>L</sub>オムナヂントニ比シ多少大ナル毒力(白血球過多症乃至白血球過少症ノ程度大)ヲ示シタリ。然レドモ其ノ差ハ非常ニ微少ニシテ原1.16煮1.13、原0.90煮0.93ノ如キ比ナリキ。

3. 此ノ如ク毒作用殆ンド同一ナリシニモ拘ラズ、喰菌作用促進能力ハ明白ニ原<sub>L</sub>オムナヂントヨリモ煮<sub>L</sub>オムナヂント方ニ於テ大ナリキ。即チ原60.4煮114.1(100:189)、原102.2煮138.8(100:136)ノ如キ差ヲ示シタリ。

4. 以上ノ實驗ノ結果ニヨリテ原、煮兩<sub>L</sub>オムナヂントノ抗原性能動力ノ差別ハ毒力ノ差別トハ無關係ノモノナルコトガ證明セラレタリ、而シテ是亦タ<sub>L</sub>イムペヂント學說ノ主張スル一般的原則ノツナリ。

5. マウスナヂントモ亦タ<sub>L</sub>イムペヂント學說ニヨリテ改良セラレザルベカラザル抗原ノ一ニ屬ス。其ノ好適煮沸時間ハ20分ナリ。此際一面ニハ毒力小トナリ、他面ニハ抗原能動力大トナルモノナレドモ抗原能動力ノ增强ハ毒力ノ減弱トハ全然無關係ナルモノナリ。

## 文 献

- 1) 林文、赤痢本型菌「アナワクチン」ノ含有スル<sub>L</sub>イムペヂントノ立證、日本外科實函、第8卷、第6號。
- 2) 石本義憲、非特殊性非病原性細菌性免疫元モ亦免疫阻止物質タル<sub>L</sub>イムペヂント<sub>L</sub>含有スルヤ、鳥鴨免疫研究所免疫研究業報、第45號。
- 3) 五十嵐修三、非特異性<sub>L</sub>オムナヂントノ含有セル白血球喰菌作用阻止物質<sub>L</sub>立證、日本外科學會雜誌、第30回、第7號。
- 4) 黒田倭民、非特異性抗原ニ關スル生物學的研究、第1報、日本外科學會雜誌、第28回、第8號。
- 5) 黒田倭民、同上第2報、第28回、第10號。
- 6) 黒田倭民、同上第3報、東京醫事新誌、第255號。
- 7) Much, Hans, Pathologische Biologie. 1922.
- 8) Much, Hans, Unabgestimmte Schutzimpfung, Deutsche Medizinische Wochenschrift. Nr. 26, 1919.
- 9) Much, Hans, Ueber die unabgestimmte Immunität. D. M. Wochenschrift. Nr. 18, 1920.
- 10) Much, Hans, Weiteres zur unabgestimmten Immunität. D. M. Wochenschrift. Nr. 29, 1920.
- 11) 勝呂譽、細菌純培養無菌體慮液ノ異種細菌喰菌作用ニ及ボス影響ニ就テ、東京醫學會雜誌、第38卷、第9號。
- 12) Torikata R., Koktopräzipitinogene und Koktoimmunogene. Bern. 1917.
- 13) 鳥鴨隆三、煮沸沈澱元及ビ煮沸免疫元、第6回日本醫學會誌、1917.
- 14) Torikata R., Die Impedimentenscheinung. Jena. 1930.
- 15) 高松石雄、非特異性抗體及ビ非特異性免疫ニ就テ、東京醫學會雜誌、第37卷、第3號。