

Ueber die intrapleurale Immunisierung.

Von

Dr. Kiyoshi Himei

[Aus dem Laboratorium d. Kais. Chir. Universitätsklinik Kyoto
(Prof. Dr. R. Torikata)]

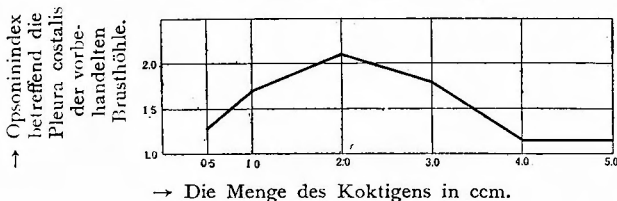
I.

Ueber die optimale Koktigendosis für die Auslösung der maximalen Opsoninmenge in der Pleura costalis.

Diesbezüglich haben wir variierte Dosen eines bestimmten Staphylokokkenkoktigens in die linke Brusthöhle eingespritzt und nach 24 Stunden danach die Menge des homologen Opsonins im Presssaft der linken Pleura costalis gemessen, wobei der Opsoninindex betreffend die rechte Pleura costalis als 1,0 gesetzt wird. Die Ergebnisse der Versuche gehen aus Abb. 1 hervor.

Abb. 1.

Zur Bestimmung der optimalen Koktigenmenge für die Auslösung der maximalen Opsoninmenge.



Ergebnis mit Besprechung.

1. Entsprechend der sukzessiven Erhöhung der Koktigendosis von 0,5 bis auf 2,0 wurde der Opsoninindex auch stufenweise vergrössert und gelang mit der Dosis von 2,0 ccm zu einem Maximum, um dann durch die weitere Zunahme der Testdosis immer kleiner zu werden.
2. In der Wechselbeziehung zwischen dem Koktigen und dem Individuum bzw. dem Gewebe, welches immunisiert werden soll, ist also eine optimale Koktigendosis für die maximale Erzeugung der Antikörper bestimmt.
3. Bei unseren Versuchsbedingungen war also die optimale Koktigendosis 2,0 ccm und dabei betrug der Maximalindex des ausgelösten spezifischen Opsonins 2,04.

II.

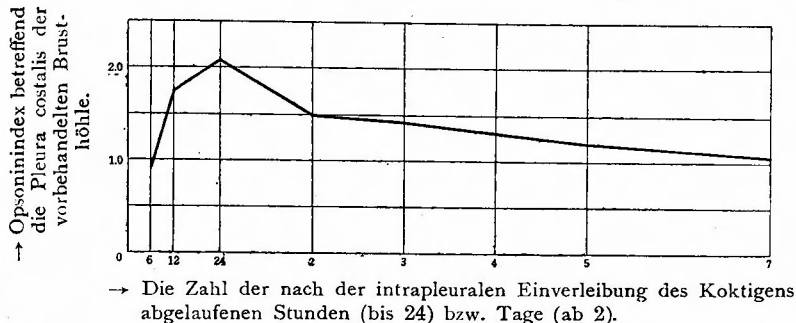
Ueber die optimale Zeitdauer nach Einspritzung des Koktigens in die Pleurahöhle für die Erwerbung der grössten Opsoninmenge in der betreffenden Pleura costalis.

Diesbezüglich haben wir 2,0 ccm des im Versuche I erwähnten Staphylokokkenkoktigens

in die linke Pleurahöhle normaler erwachsener Kaninchen eingespritzt und die betreffende Pleura costalis nach Verlauf von verschiedenen Stunden auf den Gehalt an spezifischem Opsonin hin geprüft und die in Abb. 2 angegebenen Ergebnisse erhalten.

Abb. 2.

Das Verhalten des in der Pleura costalis nachweisbaren Opsoninindex zu der nach der Einspritzung des Koktigens in die betreffende Pleurahöhle abgelaufenen Zeitdauer.



Ergebnis mit Besprechung.

1. Die Opsoninmenge in der Pleura costalis der vorbehandelten Seite der Brusthöhle nahm nach 6 Stunden nach der präventiven Injektion ein wenig ab und ergab einen Index von 0,96.

Dies bedeutet nichts anderes als eine negative Phase, die durch das Koktigen herbeigeführt worden ist.

2. Der Opsoninindex stieg jedoch schon nach 12 Stunden nach der präventiven Injektion auf 1,75 und nach 24 Stunden maximal auf 2,04 an, um dann mit dem weiteren Verlauf allmählich abzuklingen.

3. Nach Verlauf von 7 Tagen erwies sich der Index noch als 1,04, also noch etwas über die Norm.

4. Ganz gleiche Verschiebung des Opsoningehaltes in der salbenimmunisierten Haut wurde auch schon von *Fugono* festgestellt worden.

III.

Vergleich der auf verschiedene Weise hergestellten Immunogene aus ein und demselben Stamm Erreger in ihrem intrapleuralen immunisatorischen Maximalerfolge.

Diesbezüglich gehen die Versuchsergebnisse aus Tabelle I hervor.

Tabelle I.

Vergleich von verschiedenen aus ein und demselben Stamm *Staphylococcus pyogenes aureus* stammenden Immunogenarten bei der lokalen Immunisierung der Pleura costalis, u. z. im Maximalopsoninindex (Mittelwerte von je 3 einer Gruppe bildenden Versuchskaninchen).

Dosis in ccm	0,5	1,0	2,0	3,0	4,0	5,0
Art des Immunogens						
Vakzine	—	1,17	1,10	1,31	1,16	1,09
Vakzinemedium	—	—	1,24	1,33	1,16	—
gekochtes Vakzinemedium ¹⁾	—	—	1,33	1,35	1,27	—
Gekochte Vakzine ²⁾	—	1,28	1,47	1,39	1,31	—
Kokkenleiber in der Vakzine ³⁾	1,05	1,28	1,17	1,08	—	—

1) Das Vakzine-Medium wurde bei 100°C 1/2 Stunde lang erhitzt.

2) Die Vollvakzine wurde als ganzes bei 100°C 1/2 Stunde lang erhitzt.

3) Die von der Vakzine abzentrifugierten Kokkenleiber wurden frisch in 0,85 proz. NaCl-Lösung suspendiert.

Ergebnisse.

- Der Maximalindex des in der Pleura costalis der immunisierten Pleurahöhle erzeugten homologen Opsonins, den jedes Immunogen noch zu erzeugen vermochte, war
 - 1,47 (am grössten).....bei der abgekochten Vakzine,
 - 1,35.....beim abgekochten Vakzinemedium,
 - 1,33.....beim nativen Vakzinemedium,
 - 1,31.....bei der originalen Vollvakzine und
 - 1,28 (am kleinsten).....bei den in der Vollvakzine befindlichen Erregern.
- Die Gegenwart der Erreger in der Vakzine setzte also den immunisatorischen Erfolg herab; d. h. das *Vakzinemedium* erzeugte einen grösseren Maximalindex als die *Vollvakzine* selbst:
- Abgekochte Immunogene* ergaben gegenüber den *nativen*, ganz gleich mit oder ohne Erreger, immer als Regel grössere immunisatorische Erfolge.
- Die Erregerleiber selbst erzeugten unter allen vorerwähnten Immunogenarten den kleinsten Maximalindex.

IV.

Der Unterschied zwischen der Pleura costalis und der Pleura visceralis bei der intrapleuralen Immunisierung.

Normalen erwachsenen Kaninchen mit einem Körpergewicht von ca. 2 kg haben wir ein bestimmtes Staphylokokkenkoktigen, 2,0 ccm in der Menge, in die eine Pleurahöhle eingespritzt.

Nach 48 Stunden danach haben wir (1) die Pleura costalis, (2) die Pleura visceralis und (3) das Lungengewebe (möglichst im Centrum der Lunge) herausgeschnitten und davon im

Verhältnisse von 5,0 ccm Medium auf 1,0 g Substanz mittels der 0,85 proz. Kochsalzlösung Pressäfte hergestellt.

Dabei versteht es sich, dass bei der Entnahme der Pleura visceralis auch das Lungengewebe mehr oder weniger mitgenommen werden muss, da sich die Beiden nicht von einander abtrennen lassen.

Die die Phagozytose von Staphylokokken in vitro opsonierende Wirkung der Pressäfte betreffend die beiden Pleurahöhlen ein und desselben Kaninchens geht im Mittelwert von je 3 Tieren aus Tabelle II hervor.

Tabelle II.

Opsoninindex in den Pressäften verschiedener Gewebe, und zwar 24 Stunden nach der intrapleuralen Einspritzung von 2,0 ccm Staphylokokkenkoktigen.

Pressaft stammte von	Pleura costalis	Pleura visceralis	Lungengewebe im Zentrum
Opsoninindex	1,96	1,39	1,39

Ergebnisse.

- Bei der intrapleuralen Injektion eines Staphylokokkenkoktigen ergab die Pleura costalis der betreffenden Seite einen entschieden grösseren Index des homologen Opsonins als die Pleura visceralis oder das in der Tiefe befindliche Lungengewebe ohne Pleura visceralis; und zwar schon nach Verlauf von 24 Stunden nach der immunisatorischen Vorbehandlung.
- Bei der Pleura visceralis selbst liess sich die Eigenschaft nicht feststellen, Opsonine zu erzeugen, wie dies von *Fugono* betreffend die Epithelzellen der äusseren Haut nachgewiesen worden ist.
- Trotz der intrapleuralen Einverleibung des Koktigen stieg der Index des homologen Opsonins in der betreffenden Lunge im allgemeinen schon nach 24 Stunden auf 1,39 an, während sich dabei der der Pleura costalis als 1,96 erwies.

V.

Kann der Opsoninindex der Pleura costalis durch die intrapulmonale Einverleibung des Staphylokokkenkoktigen gesteigert werden?

Da die intrapleurale Injektion des Koktigen den Opsoninindex nicht nur der Pleura costalis, sondern auch der ganzen Lungen der betreffenden Seite aufsteigen liess (Versuch IV), so fragt es sich, ob umgekehrt die intrapulmonale Darreichung des Koktigen imstande sei, auch den Opsoninindex der Pleura costalis der gleichen Seite zu erhöhen. Diesbezüglich gehen die Versuchsergebnisse aus Tabelle III hervor.

Tabelle III.

Opsoninindex in den Pressäften verschiedener Gewebe, und zwar 24 Stunden nach der intrapulmonalen Einspritzung von 2,0 ccm Staphylokokkenkoktigen.

Pressaft stammte von	Lunge an der Peripherie	Lunge im Zentrum	Pleura costalis
Opsoninindex	1,51	1,56	0,95

Ergebnisse.

1. Bei der intrapulmonalen Injektion vom Koktigen stieg der Opsoninindex nach 24 Stunden auf 1,56 im Zentrum der Lunge, 1,51 in der Peripherie der Lunge samt der Pleura visceralis an und auf 0,95 in der Pleura costalis ab.

2. Trotz einer beträchtlich grossen Erhöhung der Opsoninmenge in der Pleura costalis bei der intrapleuralen Koktigen-Injektion sank sein Opsoninindex bei der intrapulmonalen Einverleibung desselben Immunogens gewissermassen unter die Norm.

3. Die Immunogene scheinen von der Pleurahöhle aus durch die Pleura visceralis hindurch sehr leicht in das innere der Lunge überzugehen, aber nicht in der ungekehrten Richtung. Die Immunogene gelangen nämlich von der Lunge aus durch die Pleura visceralis hindurch nicht in die Pleurahöhle, so dass die Pleura costalis dabei auch immunisiert werden kann.

VI.

Ueber die Artspezifität der in der Pleura costalis erzeugten Opsonine.

Diesbezüglich gehen die Versuchsergebnisse aus Tabelle IV hervor.

Tabelle IV.

Differenzierung der in der Pleura costalis erzeugten spezifischen Opsonine von den unspezifischen.

Opsoninindex gegen Koktigen stammte von	Staphyl. pyog. aur.	Streptcoc.	Gonococ.	B. proteus.	B. coli comm.
Staphyloc. pyog. aur.	1,78	1,28	1,29	1,31	1,23
Streptcoc.	1,26	2,00	1,35	1,22	1,40
Gonococ.	1,44	1,38	1,91	1,29	1,19
B. proteus	1,29	1,16	1,26	1,63	1,36
B. coli comm.	1,44	1,42	1,35	1,38	1,89

Ergebnisse.

1. Die Pressäfte der Pleura costalis derjenigen Brusthöhle, in die ein beliebiges Koktigen vor 24 Stunden eingespritzt worden war, opsonierten den homologen Erreger am stärksten, und zwar mit einem Index von 1,63—2,00, wobei der Index betreffend die Pleura costalis der nicht immunisierten anderen Brusthöhle ein und desselben Tiers als 1,0 gesetzt ist.

2. Dabei wurden auch heterologe Erreger mehr oder weniger stark opsoniert, jedoch mit einem entschieden kleineren Index gegenüber den homologen Erregern.

Zusammenfassung.

1. Durch die intrapleurale Einspritzung von einem Koktigen liessen sich nicht nur die Pleura costalis, sondern auch die ganze Lunge der betreffenden Seite immunisieren. Dabei ergab die Pleura costalis einen weit grösseren Opsoninindex als die Lunge.

2. Der Pleura visceralis selbst müssen wir die Fähigkeit, Antikörper zu erzeugen, absprechen, wie sich *Fugono* über die Epithelzellen der Haut bei der Salbenimmunisierung seinerzeit ausgesprochen hat.

3. Was die Erzeugung des Opsins in der Pleura costalis anbetrifft, so müssen wir die Eigenschaft nicht den Endothelien selbst, sondern den subpleuralen, die immunogenen Substanzen aufspeichernden Zellen, die ja bei der Abpräparierung der Pleura costalis mitgenommen werden, zurückführen.

4. Die intrapulmonale Einspritzung des Koktigens war imstande, die ganze Lunge zu immunisieren, jedoch nicht die Pleura costalis.

5. Die immunogenen Substanzen dringen wohl von der Brusthöhle aus die Pleura visceralis hindurch in die Tiefe der Lunge ein, aber nicht in der umgekehrten Richtung; d. h. die immunogenen Substanzen passieren nicht von der Lunge aus durch die Pleura visceralis hindurch in die Brusthöhle, so dass die Pleura costalis auch dabei immunisiert werden kann.

6. In der intrapleuralen Einverleibung der immunogenen Substanzen erblicken wir daher eine gangbare einfache Methode nicht nur für die Immunisierung der Pleura costalis allein, sondern auch exquisiter Weise für die der ganzen Lunge (vgl. die Arbeit von *Nishiwo*).

7. Der Nachweis der Spezifität der in der Pleura costalis erzeugten Opsonine gilt natürlich auch für alle Gewebsarten und Koktigenarten.

Koktigene, so gut wie alle Immunogene, erzeugen als eine der immunologischen Regeln in ein und demselben Gewebe bzw. Individuum gleichzeitig spezifische und unspezifische Antikörper.

胸腔免疫ノ研究

京都帝國大學醫學部外科學研究室(鳥潟教授指導)

大學院學生 醫學士 姬井 淑

第1報 胸腔内免疫ニ於ケル好適免疫元量ニ就テ

緒 言

鳥潟教授ノ喰細胞免疫學說(1915)ニヨレバ、免疫ノ成立ハスベテ淋巴系細胞即チ凡テ異物ヲ喰燼シ得ル細胞ガ免疫元ヲ攝取シ消化シテ先づ細胞内ニ於テ抗體ガ產生セラレ、次ニ此ノ細胞内抗體ガ淋巴液乃至血行中ニ向ツテ分泌サレルコトが明カニサレタ。

即チ局所免疫ニ於テハ免疫ノ本態ハ局所細胞内ニ免疫物質ガ產生セラレルコトニナル。故ニ局所免疫ノ研究ニ向ツテハ此ノ細胞内免疫物質ヲ數量的ニ追及スルコトガ必要デアル。

胸腔内ノ免疫ニ就テハ既ニ富田正來氏ハ感染實驗ニヨツテ黃色葡萄狀球菌_lコクチゲン^uヲ注入シタル一側ノ家兎胸腔内ニ局所免疫ノ成立スルコトヲ明カニ證明シタ。

本報告デハ黃色葡萄狀球菌_lコクチゲン^uヲ以テ家兎胸腔内ノ免疫スル際ニ一定時間後ニ局所ニ最大ノ抗體量ヲ產生セシメルニ必要ナ免疫元用量ヲ決定セントスルモノデアル。

實驗材料

1) 實驗動物

體重2磅内外ノ白色家兎

2) 免疫元

黃色葡萄狀球菌_lコクチゲン^u

黃色葡萄狀球菌ノ24時間寒天斜面培養カラ 0.5%石炭酸加 0.85%食鹽水ヲ以テ菌浮游液ヲ作り、其ノ含菌量ヲ鳥潟教授沈澱計ニテ(3000回轉 30分遠心)3度目ニシタ。之ヲ 100°C デ沸騰シツ、アル重蓋煎中デ 30分間煮沸スル。此ノ煮沸菌浮游液ヲ遠心沈澱シテソノ上澄液ヲジルベルシュミット氏陶土濾過器($\rightarrow\text{H印}$)デ濾過シテ調製シタ。

3) 可檢肋膜壓出液

每當實驗前試獣ヲ失血死ニ至ラシメ 無菌的操作ノ下デ免疫側、對照健常側ト別々ニ胸腔ヲ開イテ夫々ノ體壁肋膜ヲ筋肉組織ノ混ラナイヤウニ剝離シテ各々一定量(0.25ml)ヲ採ツテ之ニ一定ノ割合=(1瓶)0.85%食鹽水ヲ加ヘ少量ノ滅菌海砂ヲ混ヘテ磨リ潰シ、此ノ肋膜エムルジオン^uヲスピツグラス^uニ集メテ30分間遠心沈澱シテ上澄液ヲ得タ。

4) 白血球液

實驗ノ4時間前ニ中性肉汁ヲ體重300瓦内外ノ健常海猿ノ腹腔内ヘ注入シ實驗ニ際シテハ硝子毛細管デ臍下部穿刺ヲ行ヒ流出シテ來ル腹水中ニ白血球ガ混入シテキル其儘ノ狀態デ使用ニ供シタ。

5) 噛菌作用検査用菌液

黄色葡萄状球菌普通寒バ24時間培養カラ0.5%石炭酸加0.85%食鹽水ノ任意ノ菌浮游液ヲ作り30分間50°C=加熱シテ脱脂綿ノ薄層ヲ2回通過セシメテ後遠心沈澱シ菌渣ニ再ビ0.5%石炭酸加0.85%食鹽水ヲ加ヘテ任意ノ菌浮游液ヲ作ル。カヤウニシテ3回ノ菌體洗滌後=0.5%石炭酸加0.85%食鹽水ヲ加ヘテ鳥鴨教授沈澱計3000回轉30分間遠心沈澱シテ3度目ノ菌量ヲ有スル菌液ヲ作ツタ。此ノ3倍稀釋液ガ最好適被喰菌含有量デアルコトヲ豫備實驗デ知リ得タノデコノ標準液ヲヨク振盪シタ後一部ヲ採ツテ0.5%石炭酸加0.85%食鹽水デ3倍ニ稀釋シタモノヲ實驗ニ使用シタ。

實驗方法

本實驗ニ於テハ免疫元ガ必ズ胸腔内=注入サレテ絶対ニ或ハ肺臟内=注入サレタリ、或ハ胸壁内=残ツタリシテハナラヌ。先づ此ノ目的ノタメニ豫メ約10頭ノ家兎ニ就テ色素液ヲ以テ胸腔内注入ヲ行ヒテ後直チニ屠殺シテ果シテ色素ガ胸腔内=注入サレタカ否カヲ確メテ注射ノ練習ヲスルト同時ニ色素ガ胸腔内全般ニ一様ニ行キ瓦ルカ否カヲ檢ベタ。

約10頭ノ家兎ニ就キ左右第8肋骨腔デ注射部ヲ剃毛シテ消毒シ小皮切ヲ加ヘテ鉗針ヲ附シタ注射器デ_レメチレン^ン青水溶液又ハ墨汁ヲ胸腔内へ注入シテ直チニ該家兎ヲ屠殺シテ胸腔内ヲ檢シタノデアル。

數頭ノ練習ニヨツテ色素ハ確實ニ胸腔内へ注入サレル様ニナツタ。又注入サレタ色素ハ注射後直チニ試験ヲ屠殺シタ場合デモ常ニ注入サレタ胸腔内全體ニ一様ニ擴ツテキルヲ見タ。色素ハ注入側胸腔壁ノミナラズ注入側肺臟表面ニ一面ニ附着シテキルガ決シテ他側ニハ移行シテキナカツタ。

確實ニ免疫元ヲ胸腔内へ注入スルコトガ可能デマタ其際免疫元ハ一様ニ胸腔内=擴ルコトヲ知ツタノデ、體重約2磅ノ健常白色家兎ノ一側ノ胸腔内=黄色葡萄状球菌_レコクチゲン^ンヲ注入シ他側ニハ對照ノ目的デ同量ノ0.5%石炭酸加0.85%食鹽水(レコクチゲン^ン基液)ヲ注入シ、24時間後試験ヲ失血死ニ至ラシメテ、左右ノ體壁肋膜ヲ別々ニ剥離シテ一定量(0.2瓦)ヲ採リ此ノ重量ノ5倍量(1瓦)ノ生理的食鹽水ヲ混ジテ上記ノ方法ニヨリテ壓出液ヲ得タ。

此ノ免疫側肋膜壓出液ト對照側肋膜壓出液トニ於ケル_レオプソニン^ンヲ大略_レライト氏法ニヨツテ比較シタ。

本實驗ハ黄色葡萄状球菌_レコクチゲン^ンヲ一定時間(24時間)作用セシメタルトキ局所即チ肋膜組織内ニ最大ノ_レオプソニン^ン產生ヲ起サシメル免疫元量ヲ決定スルノガ目的デアルカラ、1群3頭カラ成ル試験ニ就テ免疫元用量ヲ0.5瓦、1瓦、2瓦、3瓦、4瓦、5瓦ト遞加シ、何レノ群ガ最大ノ_レオプソニン^ン係數ヲ與フルカヲ檢スルノデアル。

レオプソニン^ン検査法

一端ニ目標ヲ記セル硝子毛細管デ一定量(目標ノ所迄)ノ腹水、可檢肋膜壓出液、菌液ヲ各

々空氣層ヲ隔テ吸引シ、コレヲ1個ノ時計皿上ニ泡ヲ生ジナイ様ニ吹キ出シ、又吸ヒ上ゲテ反覆ヨク混和シタ後、全部ヲ他ノ硝子毛細管ニ吸入シ、37°Cノ孵卵器内ニ15分間安置シタ後取り出ス。毛細管ノ内容ヲ載物硝子上ニ輕ク塗布シテ、コレガ乾燥シタ後メチルアルコールヲ10分間固定シテギムザ氏液ニ染色シテ塗抹標本ヲ作ル。

検鏡ニ際シテハ孤立シテキル輪廓ノ正シイ白血球ヲ100個計上シ、菌ハ完全ニ白血球内ニ在ルモノヲ以テ喰菌サレタトシ、菌ヲ1細胞中ニ5個以上喰菌サレタ白血球ハ除外スル事ニシタ。

免疫側ノ喰細胞數ト被喰菌數トノ和即チ喰菌子ヲ對照側ノ喰菌子デ除シタル商ヲオブソニン⁷係數トシ之ニヨツテオブソニン⁷產生ノ大小ヲ比較シタ。

實驗成績及ビ考察

實驗結果ハ第1表カラ第6表迄ニ示サレタ通リデアル。

第7表及ビ第1圖ハ種々ノ量ニ免疫元(黃色葡萄狀球菌ニコクチゲン⁷)ヲ家兔胸腔内ニ注入シ一定時間經過後ニ於ケル肋膜局所性ニオブソニン⁷產生ヲ總括的ニ示シタモノデアル。

第1表 黃葡ニコクチゲン⁷0.5ml左胸腔内注入、24時間
間後左右體壁肋膜ニ於ケルニオブソニン⁷係數

家兔番號 性體重	可檢肋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	オブソニン ⁷ 係數
Nr. 27 ♂ 1900瓦	免疫側	11	15	26	1.44
	對照側	8	10	18	1.00
Nr. 29 ♂ 2000瓦	免疫側	15	19	34	1.17
	對照側	13	16	29	1.00
Nr. 28 ♂ 2150瓦	免疫側	13	17	30	1.30
	對照側	11	12	23	1.00
3 頭 平均值	免疫側	13	16.6	29.6	1.30
	對照側	11	12.7	23.7	1.00

第2表 黃葡ニコクチゲン⁷1ml左胸腔内注入、24時間
後左右體壁肋膜ニ於ケルニオブソニン⁷係數

家兔番號 性體重	可檢肋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	オブソニン ⁷ 係數
Nr. 30 ♂ 2000瓦	免疫側	20	24	44	1.63
	對照側	12	15	27	1.00
Nr. 31 ♂ 1900瓦	免疫側	19	24	43	1.54
	對照側	13	15	28	1.00
Nr. 32 ♂ 1900瓦	免疫側	20	26	46	1.91
	對照側	10	14	24	1.00
3 頭 平均值	免疫側	17.7	24.7	44.3	1.69
	對照側	11.7	14.7	26.3	1.00

第3表 黃葡ニコクチゲン⁷2ml左胸腔内注入、24時間
後左右體壁肋膜ニ於ケルニオブソニン⁷係數

家兔番號 性體重	可檢肋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	オブソニン ⁷ 係數
Nr. 33 ♂ 2100瓦	免疫側	16	24	40	2.10
	對照側	8	11	19	1.00
Nr. 34 ♀ 1800瓦	免疫側	18	20	38	1.81
	對照側	10	11	21	1.00
Nr. 35 ♂ 2100瓦	免疫側	18	24	42	2.21
	對照側	9	10	19	1.00
3 頭 平均值	免疫側	11.3	22.7	40	2.04
	對照側	9	10.7	19.7	1.00

第4表 黃葡ニコクチゲン⁷3ml左胸腔内注入、24時間
後左右體壁肋膜ニ於ケルニオブソニン⁷係數

家兔番號 性體重	可檢肋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	オブソニン ⁷ 係數
Nr. 36 ♂ 2100瓦	免疫側	16	20	36	2.00
	對照側	8	10	18	1.00
Nr. 37 ♂ 1850瓦	免疫側	12	13	25	1.67
	對照側	7	8	15	1.00
Nr. 38 ♂ 2050瓦	免疫側	15	17	32	1.67
	對照側	9	10	19	1.00
3 頭 平均值	免疫側	14.3	16.7	31.0	1.78
	對照側	8.0	9.3	17.3	1.00

第5表 黄葡萄球菌コクチゲン¹⁴0.5ml左胸腔内注入、24時間後左右體壁筋膜 \pm 於ケル \pm オプソニン¹係數

家兔番號 性 體重	可檢査筋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	\pm オプソニン ¹ 係數
Nr. 39 ♂ 2050g瓦	免疫側	11	14	25	1.14
	對照側	10	12	22	1.00
Nr. 40 ♂ 1950g瓦	免疫側	12	17	29	1.16
	對照側	11	14	25	1.00
Nr. 41 ♂ 2100g瓦	免疫側	9	12	21	1.11
	對照側	9	10	19	1.00
3 頭 平均値	免疫側	10.7	14.3	25	1.14
	對照側	10	12	22	1.00

第6表 黄葡萄球菌コクチゲン¹⁵0.5ml左胸腔内注入、24時間後左右體壁筋膜 \pm 於ケル \pm オプソニン¹係數

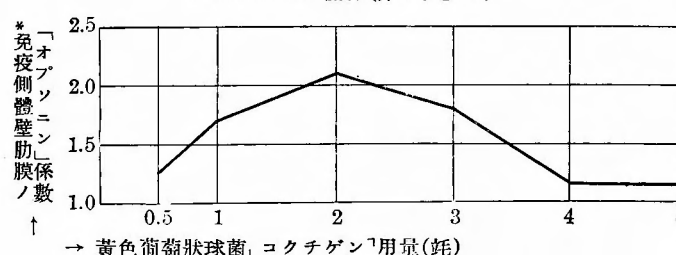
家兔番號 性 體重	可檢査筋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	\pm オプソニン ¹ 係數
Nr. 42 ♀ 2000g瓦	免疫側	8	11	19	1.18
	對照側	8	8	16	1.00
Nr. 43 ♂ 1850g瓦	免疫側	11	13	24	1.15
	對照側	9	12	21	1.00
Nr. 44 ♀ 1900g瓦	免疫側	9	10	19	1.06
	對照側	9	9	18	1.00
3 頭 平均値	免疫側	9.3	11.3	20.6	1.13
	對照側	8.7	9.7	18.3	1.00

第7表 黄色葡萄球菌コクチゲン¹左胸腔内注入、24時間後左右體壁筋膜 \pm 於ケル \pm オプソニン¹係數ト免疫元量トノ關係(3頭平均値)

免 疫 元 量	0.5耗	1.0耗	2.0耗	3.0耗	4.0耗	5.0耗
\pm オプソニン ¹ 係數*	1.30	1.69	2.04	1.78	1.14	1.13

* 同一試験ニテ免疫セザル健側筋膜(體壁筋膜)ノ \pm オプソニン¹作用(喰菌子ノ値)ヲ1.0トス。

第1圖 黄色葡萄球菌コクチゲン¹左胸腔内注入24時間後
=於ケル同側筋膜 \pm オプソニン¹含有量ト
免疫元量トノ關係(第7表参照)



* 同一試験ノ免疫セザル健側筋膜ノ \pm オプソニン¹係數ヲ
1.0トス。

チゲン¹2耗胸腔内注入ニヨツテ筋膜局所性 \pm オプソニン¹產生量(\pm オプソニン¹係數)ハ最大ニ達シタ。即チ健常側ニ比シテ204:100ノ割合(2倍以上)ニ増加シタ。

3) 黄色葡萄球菌コクチゲン¹量ガ2耗ヲ超過シタトコロガ筋膜局所 \pm オプソニン¹產生ハ却ツテ免疫元用量ノ增加トハ逆ニ減少シタ(此ノ減少ハ併シ逆比例(直線的)デハナカツタ)。

以上ノ如ク免疫元注入後、24時間ニ於ケル筋膜局所性 \pm オプソニン¹產生ハ黄色葡萄球菌コクチゲン¹量ガ0.5耗カラ2耗迄ハ免疫元量ノ増加ト一致連行シテ増加シタルモ、免疫元量ガ2耗ヲ超ヘルト却ツテ漸減シタ。

即チ24時間ニ於ケル筋膜局所 \pm 最大 \pm オプソニン¹產生ヲ來サシメル余等ノ免疫元ノ量ハ2耗デ

以上ノ所見ニヨツテ次ノ事項が認識サレル。

1) 黄色葡萄球菌コクチゲン¹0.5耗ノ家兔胸腔内注入ニヨツテ已ニ \pm オプソニン¹產生ヲ來シタ。即チ130:100ノ割合ニ免疫側 \pm 於テ増加シテキル。

而シテ免疫元量2耗迄ハ免疫元量ノ遞加ニ連行シテ筋膜局所性 \pm オプソニン¹ノ產生ハ增加ヲ見タ(併シ免疫元用量ト \pm オプソニン¹係數トハ正比例デハナカツタ)。

2) 黄色葡萄球菌コク

コレヨリ多量デモ少量デモ肋膜局所ノ抗體ノ產生ハ小ナルモノデアル。

即チ局所ニ最大ノ抗體ヲ產生セシメル免疫元量ハ常ニ一定量デアツテ、此ノ場合ハ2耗ガ最好適量デアル。

免疫元ノ用量ヲ増加スレバスル程 多々益々强大ナル免疫ガ無限ニ發生スルモノデアルカノ如ク考ヘルノハ非常ナル謬見デアツテ、如何ナル場合デモ免疫元ノ好適ナル用量ヲ考慮セネバナラヌモノデアル。此ノ考慮無シニ唯單一ナル用量ヲ以テノ比較ニヨリテ甲・乙免疫元ヲ比較シテ其ノ免疫元性能力ノ大小ヲ論ジテモ、ソレハ全然無意義ナルモノデアル。

結論

1) 黃色葡萄狀球菌「コクチゲン」ヲ健常家兔ノ一側胸腔内へ注入シテ24時間後ニ於ケル肋膜局所性「オプソニン」產生ヲ檢シタル=用量0.5耗デモ已ニ肋膜局所ニ「オプソニン」產生ガ立證(1.3)サレタ。

2) 免疫元ノ用量ヲ0.5耗ヨリ漸次增量スルコトニヨツテ免疫側體壁肋膜ノ「オプソニン」係數モ漸次上昇スルガ、直線的デハナイ。即チ用量ト正比例シテ上昇スルモノデハナイ。用量ヲ増大シタ割合ニ比ベルト「オプソニン」增强ノ割合ガ次第ニ小トナルモノデアル。

3) 此ノ如クシテ「コクチゲン」用量ガ2.0耗ニ達シタ時ニ、「オプソニン」係數增强ガ最大値ニ達シテ、ソレ以上用量ヲ増大シテモ最早ヤ「オプソニン」ノ增强ハ認メザルノミナラズ、却ツテ減弱ヲ來シタ。

4) 黃色葡萄狀球菌「コクチゲン」ヲ以テスル家兔胸腔内免疫ニ於テハ免疫元量2耗ガ最好適量デ、此ノ際ノ特殊「オプソニン」產生ハ對照側ノ2倍以上即チ100:204デアツタ。

5) 「コクチゲン」ノ用量ガ2.0耗以上ニ遮加スルト「オプソニン」係數モ遮減スルガ、併シソレハ直線的デハナイ。即チ抗原量ノ增加ト逆比例シテ免疫獲得(「オプソニン」係數)ガ減少スル譯デハナイ。「コクチゲン」用量ヲ増加スル割合ヨリモ免疫獲得程度ノ減弱ノ割合ノ方ガ小デアル。

6) 局所免疫デモ全身免疫デモ一般免疫ノ成立ハ免疫元ノ局所喰細胞内ノ消化ニヨル結果デアツテ、之ハ食餌ノ消化管内消化吸收ニヨル榮養ノ增進ト類似ノ關係ニアル故ニ局所ニ一時ニ多量ノ免疫元ヲ與ヘサヘスレバ多々益々局所ニ抗體ガ產生セラルベキ譯ノモノデハナイ。過分ノ免疫元ハ局所免疫ノ成立ヲ障礙スルモノデアル。

第2報 胸腔内免疫ニ於ケル好適經過時間ニ就テ

緒言

本研究ノ第1報ニ於テハ黄色葡萄狀球菌「コクチゲン」ノ一側胸腔内注入ニヨリテ24時間後ニ其側ノ體壁肋膜ニ產生セラルル特殊「オプソニン」ノ最大量ハ2.04ニシテ、免疫元用量2耗ガ最好適量デアルコトヲ知ツタ。

本報告ニ於テハ同一黄色葡萄状球菌_レコクチゲン⁷ノ用量ヲ2耗ニ一定シ家兎ノ一側ノ體壁筋膜ニ最大ノ特殊_レオプソニン⁷ヲ產生スルニ要スル好適經過時間ヲ研究セントスルモノデアル。

實驗材料

1) 實驗動物

體重2kg内外ノ健常白色家兎

2) 免疫元

黄色葡萄状球菌_レコクチゲン⁷。第1報ニ記載シタルモノヲ用ヒタ。

3) 可檢筋膜壓出液

第1報ニ記載シタル方法デ實驗前ニ作ツテ直チニ使用シタ。

4) 白血球液

實驗4時間前ニ體重300g内外ノ海猿ノ腹腔内ニ中性肉汁10耗ヲ注入シ、實驗ニ際シテハ臍下部正中穿刺ニヨツテ流出スル腹水ヲ其儘使用シタ。

5) 噴菌作用検査用菌液

第1報ニ記載シタルト同様ノ方法デ標準液ヲ作ツテ保存シ、使用ニ際シテハ全體ヲ十分ニ振盪シタ後、一部ヲ採ツテ0.5%石炭酸加0.85%食鹽水ヲ以テ3倍ニ稀釋シテ用ヒタ。

實驗方法

黄色葡萄状球菌_レコクチゲン⁷2耗ニ健常家兎ノ一側ノ胸腔内ニ注入シ、他側ニハ對照ノ目的ニ0.5%石炭酸加0.85%食鹽水2耗(即チ_レコクチゲン⁷基液)ヲ注入シタ。而シテ該處置後下記ノ經過時間ニ於テ試験ヲ失血死ニ至ラシメ、第1報ニ記載シタルト全ク同様ノ方法デ免疫側筋膜局所性_レオプソニン⁷量ヲ對照側ノソレト比シテ第1報記載ノ方法デ_レオプソニン⁷係數ヲ求メ、各時間ノ數値ヲ比較シテ免疫元注入後何時間經過後ニ局所性免疫物質ノ產生ガ最大ニ達スルカ、又時間ノ經過ト共ニ局所性免疫物質ガ如何ニ推移スルカヲ1群3頭平均値ニヨリテ検シタ。

實驗成績及ビ考察

實驗結果ハ第1表カラ第7表マデニ示サレタ通リデアル。

第1表 黃色_レコクチゲン⁷2耗左胸腔内注入、6時間

經過後左右筋壁筋膜ニ於ケル_レオプソニン⁷係數

家兎番號 性體重	可檢筋膜 壓出液ヲ得タル側	噴	菌	子	[_レ オプソニン ⁷] 係數
Nr. 46 ♂ 1900g	免疫側	10	11	21	1.05
	對照側	10	10	20	1.00
Nr. 47 ♂ 1850g	免疫側	13	18	31	0.94
	對照側	14	19	33	1.00
Nr. 48 ♂ 1950g	免疫側	9	10	19	0.90
	對照側	9	12	24	1.00
3 頭 平均値		10.7	13	23.7	0.96*
		11	13.7	24.7	1.00

第2表 黃色_レコクチゲン⁷2耗左胸腔内注入、12時間

經過後左右筋壁筋膜ニ於ケル_レオプソニン⁷係數

家兎番號 性體重	可檢筋膜 壓出液ヲ得タル側	噴	菌	子	[_レ オプソニン ⁷] 係數
Nr. 49 ♂ 1900g	免疫側	20	23	43	1.87
	對照側	11	12	23	1.00
Nr. 50 ♀ 2100g	免疫側	17	23	40	1.60
	對照側	11	14	25	1.00
Nr. 51 ♂ 1900g	免疫側	22	26	48	1.78
	對照側	12	15	27	1.00
3 頭 平均値		19.7	23.7	43.3	1.75
		11.3	13.7	25	1.00

* 免疫元注入後6時間ニテハ特殊_レオプソニン⁷ハ却ツテ對照健側ヨリモ多少ノ減弱セルヲ示ス。

第3表 黃葡萄球菌²2鈀左胸腔内注入、24時間
經過後左右體壁肋膜ニ於ケル^レオプソニン⁷係數

家兔番號 性體重	可檢肋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	レオプソニン ⁷ 係數
Nr. 52	免疫側	16	24	40	2.11
♂ 2100瓦	對照側	8	11	19	1.00
Nr. 53	免疫側	18	20	38	1.81
♀ 1800瓦	對照側	10	11	21	1.00
Nr. 54	免疫側	18	24	42	2.21
♂ 2100瓦	對照側	9	10	19	1.00
3 頭	免疫側	17.3	22.7	40	2.04
平均値	對照側	9	10.7	19.7	1.00

第5表 黃葡萄球菌²2鈀左胸腔内注入、3日間
經過後左右體壁肋膜ニ於ケル^レオプソニン⁷係數

家兔番號 性體重	可檢肋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	レオプソニン ⁷ 係數
Nr. 58	免疫側	11	13	24	1.60
♂ 2150瓦	對照側	7	8	15	1.00
Nr. 59	免疫側	13	16	29	1.38
♀ 2100瓦	對照側	10	11	21	1.00
Nr. 60	免疫側	13	16	29	1.53
♂ 1900瓦	對照側	9	10	19	1.00
3 頭	免疫側	12.7	15.0	27.7	1.50
平均値	對照側	9.3	9.7	19.0	1.00

第7表 黃葡萄球菌²2鈀左胸腔内注入、7日間
經過後左右體壁肋膜ニ於ケル^レオプソニン⁷係數

家兔番號 性體重	可檢肋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	レオプソニン ⁷ 係數
Nr. 64	免疫側	14	17	31	0.97
♂ 2000瓦	對照側	15	17	32	1.00
Nr. 65	免疫側	13	15	28	1.08
♂ 1900瓦	對照側	12	14	26	1.00
Nr. 66	免疫側	12	15	27	1.08
♂ 2100瓦	對照側	12	13	25	1.00
3 頭	免疫側	13.0	15.7	28.7	1.04
平均値	對照側	13.0	14.7	27.7	1.00

第8表及ビ第1圖ノ所見カラ次ノ事項ガ認識サレル。

- 1) 家兔胸腔内ニ黃色葡萄狀球菌²2鈀ヲ注入シタルニ6時間後ニハ體壁肋膜ニ特殊^レオプソニン⁷ノ產生ガ證明サレ得ナカツタノミナラズ却テ0.96ノ減弱ヲ示シタ。コレハ陰性

第4表 黃葡萄球菌²2鈀左胸腔内注入、48時間
經過後左右體壁肋膜ニ於ケル^レオプソニン⁷係數

家兔番號 性體重	可檢肋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	レオプソニン ⁷ 係數
Nr. 55	免疫側	10	11	21	1.50
♂ 2050瓦	對照側	7	7	14	1.00
Nr. 56	免疫側	11	12	23	1.53
♂ 2000瓦	對照側	7	8	15	1.00
Nr. 57	免疫側	14	17	31	1.52
♂ 2000瓦	對照側	9	11	20	1.00
3 頭	免疫側	11.7	13.3	25.0	1.52
平均値	對照側	7.7	8.7	16.3	1.00

第6表 黃葡萄球菌²2鈀左胸腔内注入、5日間
經過後左右體壁肋膜ニ於ケル^レオプソニン⁷係數

家兔番號 性體重	可檢肋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	レオプソニン ⁷ 係數
Nr. 61	免疫側	12	15	27	1.13
♂ 1950瓦	對照側	11	13	24	1.00
Nr. 62	免疫側	13	15	28	1.27
♂ 2050瓦	對照側	10	12	22	1.00
Nr. 63	免疫側	5	10	18	1.20
♂ 2000瓦	對照側	7	8	15	1.00
3 頭	免疫側	11.0	13.3	24.3	1.20
平均値	對照側	9.7	11.0	20.7	1.00

以上ノ實驗結果カラ家兔胸腔内免疫元注入後ノ各時間ニ於ケル肋膜局所性^レオプソニン⁷產生状態ハ第8表及ビ第1圖ニ於テ總括サレテキル。

第8表 黃色葡萄狀球菌²2鈀一側ノ胸腔内注入後各經過時間ニ於ケル同側體壁肋膜ノ^レオプソニン⁷係數(3頭平均値)

免疫元注入後經過時間	6時	12時	24時	48時	72時	120時	168時間
レオプソニン ⁷ 係數*	0.96	1.75	2.04	1.52	1.50	1.20	1.04

* 同一試験ノ免疫操作ヲ加ヘザル側ノ體壁肋膜ノ^レオプソニン⁷値(喰菌子)⁷1.0トス。

期ヲ意味スルモノニ他ナラナイ。

2) 此際経過時間ガ12時間ニナルト已ニ明カニ同側ノ體壁筋膜ニ特殊同名_Lオプソニン⁷ノ產生ガ立證サレ其値ハ1.75トナツタ。

3) 免疫元注入後24時間ニシテ筋膜局所性_Lオプソニン⁷產生ハ最大トナリ對照側ニ比シテ2.04ノ係數(2倍以上)トナツタ。

4) 免疫元注入後24時間以後ニ於テハ同側體壁筋膜中ニ證明サレル_Lオプソニン⁷ハ時間ノ経過ト共ニ漸減シタ。7日後ニ於テハ對照側ニ比シテ1.04(殆んど同一)ノ係數トナツタ。

以上ノ事實ハ皮膚ノ表面ヘ免疫元ヲ軟膏トシテ貼用シタ場合ノ畚野靜雄氏ノ實驗結果ト全く一致スルモノニデアル。

即チ免疫ヲ司ドル細胞(各種ノ廣義喰細胞)ハ皮膚ニ在ツテモ、體壁筋膜ニ在ツテモ、或ハ其他如何ナル組織中ニ在ルモノニアツテモ、免疫元自家原形質内ヘ攝取シテカラ12時間後ニハ明白ニ特殊抗體(本研究デハ同名_Lオプソニン⁷)ヲ自家原形質内ニ產生シ、24時間後デハソレガ最大値ニ達スルモノト考察サレル。

24時間後ニ於テ細胞内ノ抗體量が減弱シテ行クノハ何故デアルカ、ソレハ多分24時間以後ニナルト細胞外ヘ抗體ヲ分泌スル機能ガ旺盛トナルカラデアロウ。此ノ事ハ皮膚ニ就テハ既ニ證明サレテキル所デアル(橋本論文参照)。

結 論

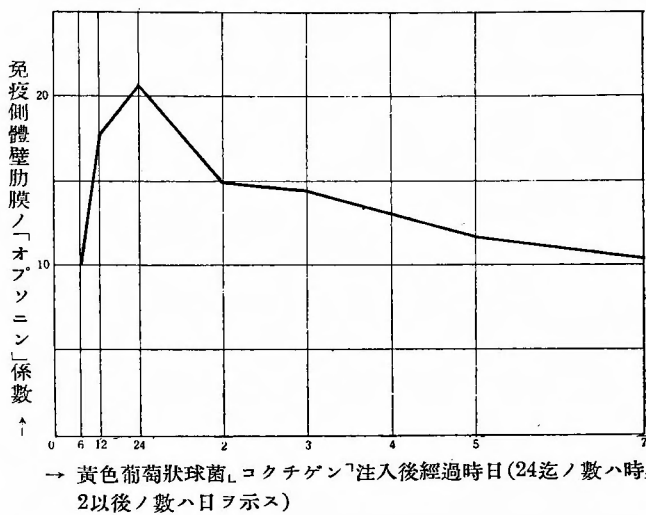
1) 家兔胸腔内ニ黃色葡萄狀球菌_Lコクチゲン⁷2粋ヲ注入シタルニ6時間後ニハ注入側體壁筋膜ニ於テ特殊_Lオプソニン⁷ノ產生ヲ證明スルコトガ出來ナカツタ。ノミナラズ却テ0.96ニ幾分減弱シタ。コレハ陰性期ヲ意味スルモノニ他ナラナイ。

2) 此際12時間後ニハ特殊_Lオプソニン⁷ノ免疫側體壁筋膜ニ於ケル產生ガ著明(1.75)=立證サレタ。

3) 免疫側體壁筋膜ニ於ケル特殊_Lオプソニン⁷ノ產生ハ24時間ノ経過デ最大値(2.04=免疫操作ヲ行ハザリシ健常側ノ2倍以上)=達シタ。

4) 此際24時間以上ヲ経過スルト免疫側體壁筋膜内ニ特殊_Lオプソニン⁷ノ含量ハ漸減スル。

第1圖 黃色葡萄狀球菌_Lコクチゲン⁷2粋一側ノ胸腔内注入後各経過時間ニ於ケル同側體壁筋膜_Lオプソニン⁷係數(第8表参照)



併シ5日(120時間)後モ_レオプソニン⁷係數ハ1.20デアツタ。7日(168時間)後ニ於テモナホ多少ノ_レオプソニン⁷ノ増強(1.04)ガ認メラレタ。

第3報 同一黃色葡萄狀球菌ヨリセル各種免疫元ノ 效力ノ比較ニ就テ

緒 言

本研究ノ第1報、第2報ニヨリテ黃色葡萄狀球菌_レワクチン⁷(1.0耗3度目菌液ヨリ調製)ヲ健常家兎一側ノ胸腔内へ注射シテ最大ノ特殊_レオプソニン⁷ヲ免疫側體壁肋膜ニ產生セシムル爲ニハ用量ヲ2.0耗トナシ、時間ヲ24時間トナスペキコトノ條件が明白ニサレタ。

本報告ニアリテハ以上ノ條件ヲ考慮シ、更ニ最大產生特殊_レオプソニン⁷ノ係數ヲ求メ、以テ同一菌株カラ出發シタ黃色葡萄狀球菌_レワクチン⁷及ビ煮_レワクチン⁷ノ効力ヲ比較シ、同時ニ_レ免疫元ノ本態的物質ハ果シテ『菌體』デアルカ否カノ問題ヲ解決シヨウト思フ。

實驗材料

1) 實驗動物

體重2耗内外ノ白色家兎

2) 免疫元

i) 黃色葡萄狀球菌_レワクチン⁷

ii) 同_レワクチン⁷基液

iii) 同_レワクチン⁷煮基液

iv) 同煮_レワクチン⁷

v) 同_レワクチン⁷含菌體浮游液

以上5種ノ免疫元ヲ同時ニ同一菌株ノ黃色葡萄狀球菌24時間普通寒天培養カラ調製シタ。

黃色葡萄狀球菌普通寒天面24時間培養カラ0.5%石炭酸加0.85%食鹽水ノ菌浮游液ヲ作リ2回消毒脱脂綿ヲ通過セシメテ後、此ノ菌浮游液ノ菌量ヲ鳥鴻教授沈澱計ニテ1分間3000迴轉デ3度目ノモニシタ。即チ_ノノ菌浮游液ハ1耗中ニ約0.0021耗ノ菌體ヲ含有スルモノデアル。

コノ菌液ヲ60°C、30分間加熱シタ。即チ_レワクチン⁷ガ出來タワケデアル。此ノ一部ヲ採ツテ黃色葡萄狀球菌_レワクチン⁷トシテ冰室ニ貯ヘタ。残リノ一部ヲ採ツテ100°Cデ沸騰シツツアル重蓋煎中デ30分間煮沸シテ同煮_レワクチン⁷トシテ貯ヘタ。

残ツテキル_レワクチン⁷ニ就テ次ノ操作ヲ施シタ。先_レジユワン遠心器デ遠心沈澱シテ上澄液ヲ採リ菌體ハ捨テナイデ少量ノ0.5%石炭酸加0.85%食鹽水ヲ加ヘテ別ノ器ニ採ツタ。

此際ノ上澄液ヲジルベルシュミット氏陶土濾過器(→H印)デ濾過シタ。此ノ濾液ヲ切半シテ一部ヲ黃色葡萄狀球菌_レワクチン⁷基液トシテ貯ヘ残リノ一部ヲ100°Cデ沸騰シツツアル重

盪煎中デ30分間煮沸シテ之ヲ同_レワクチン^ノ煮基液トシテ貯ヘタ。

別ノ器ニ採ツタ菌體ハ0.5%石炭酸加0.85%食鹽水ヲ加ヘテ菌量ガ島瀬教授沈澱計デ(1分間3000廻轉)3度目トナル様ニシタ。之ヲ同_レワクチン^ノ含菌體浮游液トシテ貯ヘタノデアル。

以上デ5種ノ免疫元ガ出來上ツタワケデアル。

3) 可檢肋膜壓出液

第1報ニ記載シタト全ク同様ニシテ作ツタ。

4) 白血球液

實驗ノ4時間前ニ中性肉汁10mlヲ體重約300瓦ノ海猿ノ腹腔内ニ注入シ實驗ニ際シテハ臍下部穿刺ニヨツテ流出スル腹水ヲ洗滌シナイデ其儘使用シタ。

5) 噛菌現象検査用菌液

黃色葡萄狀球菌普通寒天24時間培養カラ第1報ニ記載シタト同様ノ方法デ作ツタ。

實驗方法

同一菌株カラ調製シタ黃色葡萄狀球菌_レワクチン^ノ、同煮_レワクチン^ノ、同_レワクチン^ノ基液、同_レワクチン^ノ煮基液、同_レワクチン^ノ含菌體浮游液ノ5種ノ免疫元ヲ1群3頭ヨリ成ル試験ノ一側ノ胸腔内ヘ注射シ、24時間ヲ基準トシテ用量ノミヲ變化シ以テ最大產生_レオプソニン^ノ値ヲ求メ各種免疫元ノ效果ヲ比較シタ。其他ノ検査方法ハ第1報記載ノ通リデアル。

實驗第1. 黃葡_レワクチン^ノヲ以テスル家兔一側體壁肋膜特殊_レオプソニン^ノ 最大產生ニ好適ナル用量。

第1報ニ於テ黃葡_レコクチゲン^ノニ就テ行ツタ實驗ト全ク同様ノ方法デ、黃葡_レワクチン^ノア種々ノ量ヲ1群3頭ヨリ成ル家兔ノ一側胸腔内ニ注入シテ24時間後ニ產生サレタ體壁肋膜ノ_レオプソニン^ノ係數ヲ比較シタ。

實驗結果ハ第1表カラ第5表迄並ニ第1圖ニ示サレタ通リデアル。

第1表 黃葡_レワクチン^ノ1鈍左胸腔内注入、24時間後 左右體壁肋膜ニ於ケル_レオプソニン^ノ係數

家兎番號 性 體重	可檢肋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰 菌	子	_レ オプソニ ン ^ノ 係數
Nr. 71 {	免疫側	8	9	1.21
♂ 2150瓦 {	對照側	6	8	1.00
Nr. 72 {	免疫側	8	10	1.20
♂ 1850瓦 {	對照側	7	8	1.00
Nr. 73 {	免疫側	9	12	1.11
♂ 2000瓦 {	對照側	8	11	1.00
3 頭 {	免疫側	8	10	1.17
平均值 {	對照側	7	9	1.00

第2表 黃葡_レワクチン^ノ2鈍左胸腔内注入、24時間後 左右體壁肋膜ニ於ケル_レオプソニン^ノ係數

家兎番號 性 體重	可檢肋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰 菌	子	_レ オプソニ ン ^ノ 係數
Nr. 74 {	免疫側	11	15	1.24
♂ 2150瓦 {	對照側	9	12	1.00
Nr. 75 {	免疫側	9	9	1.06
♂ 1900瓦 {	對照側	7	10	1.00
Nr. 76 {	免疫側	7	9	1.00
♂ 2150瓦 {	對照側	7	9	1.00
3 頭 {	免疫側	9	11	1.10
平均值 {	對照側	7.7	10.3	1.00

第3表 黄葡萄球菌³3鈍左胸腔内注入、24時間後
左右體壁筋膜ニ於ケル^レオプソニン^レ係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	レオプソニン ^レ 係數
Nr. 77 ♂ 2100瓦	免疫側	10	14	24	1.33
	對照側	8	10	18	1.00
Nr. 78 ♂ 2150瓦	免疫側	10	14	24	1.26
	對照側	9	10	19	1.00
Nr. 79 ♂ 2150瓦	免疫側	7	9	16	1.33
	對照側	6	6	12	1.00
3 頭 平均値	免疫側	9.0	12.3	21.3	1.31
	對照側	7.7	8.7	16.3	1.00

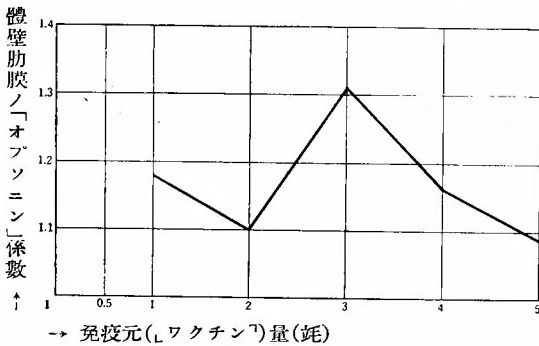
第5表 黄葡萄球菌⁵3鈍左胸腔内注入、24時間後
左右體壁筋膜ニ於ケル^レオプソニン^レ係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	レオプソニン ^レ 係數
Nr. 83 ♂ 2000瓦	免疫側	7	10	17	1.13
	對照側	7	8	15	1.00
Nr. 84 ♂ 2000瓦	免疫側	7	8	15	0.88
	對照側	8	9	17	1.00
Nr. 85 ♂ 1950瓦	免疫側	8	9	17	1.06
	對照側	8	8	16	1.00
3 頭 平均値	免疫側	7.3	9.0	16.3	1.09
	對照側	7.7	8.3	16.0	1.00

第4表 黄葡萄球菌⁴3鈍左胸腔内注入、24時間後
左右體壁筋膜ニ於ケル^レオプソニン^レ係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	レオプソニン ^レ 係數
Nr. 80 ♂ 1850瓦	免疫側	9	11	20	1.25
	對照側	7	9	16	1.00
Nr. 81 ♂ 2100瓦	免疫側	10	12	22	1.16
	對照側	9	10	19	1.00
Nr. 82 ♂ 2050瓦	免疫側	9	10	19	1.06
	對照側	8	10	18	1.00
3 頭 平均値	免疫側	9.7	10.3	20.0	1.16
	對照側	8.0	9.7	17.7	1.00

第1圖 ワクチン³以テセル一側體壁筋膜產生
レオプソニン^レ係數(第1表～第5表參照)



所見小括

黄葡萄球菌³3鈍左胸腔内注入、24時間後ニ於ケル筋膜局所性^レオプソニン^レ產生ハ^レワクチン³3鈍ノ場合ニ最大ニ達シ、此際^レオプソニン^レ係數ハ1.31デアツタ。

實驗第2. 黄色葡萄狀球菌¹ワクチン¹基液ヲ以テスル家兔一側體壁筋膜特殊^レオプソニン^レ

最大產生ニ好適ナル用量。

實驗第1ニ於テ黄色葡萄狀球菌¹ワクチン¹3鈍ガ好適量デアルコトヲ知ツタノデ此ノ場合ニ於テモ3鈍前後ガ好適量デアロウト言フ豫想ノ下ニ全ク實驗第1ト同様ノ方法デ實驗シタ。

實驗結果ハ第6表カラ第8表迄、並ニ第2圖ニ示サレタ通リデアル。

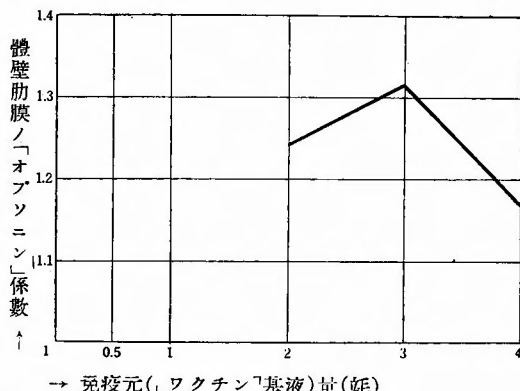
第6表 黄葡萄球菌¹2鈍左胸腔内注入、24時間後
左右體壁筋膜ニ於ケル^レオプソニン^レ係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	レオプソニン ^レ 係數
Nr. 86 ♀ 2050瓦	免疫側	18	22	40	1.38
	對照側	14	15	29	1.00
Nr. 87 ♂ 1900瓦	免疫側	17	19	36	1.24
	對照側	14	15	29	1.00
Nr. 88 ♂ 1900瓦	免疫側	18	22	40	1.11
	對照側	17	19	36	1.00
3 頭 平均値	免疫側	17.7	21.0	38.7	1.24
	對照側	15.0	16.3	31.3	1.00

第7表 黄葡萄ワクチン基液3耗左胸腔内注入、24時間後左右體壁肋膜=於ケル_lオブソニン_r係數

家兔番號 性體重	可檢肋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	レオブソニン _r 係數
Nr. 89	免疫側	17	24	41	1.21
♂ 2000瓦	對照側	15	19	34	1.00
Nr. 90	免疫側	18	24	42	1.31
♂ 1850瓦	對照側	15	17	32	1.00
Nr. 91	免疫側	10	12	22	1.47
♂ 1900瓦	對照側	7	8	15	1.00
3 頭 平均値	免疫側	15.0	20	35.0	1.33
	對照側	12.3	14.7	27.0	1.00

第2圖 ワクチン基液ヲ以テセル一側體壁肋膜產生
レオブソニン_r係數(第6表～第8表參照)



第8表 黄葡萄ワクチン4耗左胸腔内注入、24時間後
左右體壁肋膜=於ケル_lオブソニン_r係數

家兔番號 性體重	可檢肋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	レオブソニン _r 係數
Nr. 92	免疫側	18	20	38	1.03
♂ 1900瓦	對照側	18	19	37	1.00
Nr. 93	免疫側	13	15	28	1.27
♂ 1900瓦	對照側	11	11	22	1.00
Nr. 94	免疫側	16	18	34	1.17
♂ 2100瓦	對照側	14	15	29	1.00
3 頭 平均値	免疫側	15.7	17.7	33.3	1.16
	對照側	14.3	15.0	29.3	1.00

所見小括

第2圖ニ示サレル通り黃色葡萄狀球菌ワクチン基液ノ場合ニモ3耗ガ好適量デコノトキノレオブソニン_r係數ハ1.33デアツタ。

實驗第3. 黄色葡萄狀球菌ワクチン
煮基液ヲ以テスル家兔一側體壁肋膜
特殊レオブソニン_rノ最大產生ニ
好適ナル用量。

此ノ場合ニ於テモ3耗前後ガ好適量ナラントノ豫想ノ下ニ實驗第1ト同様ノ方法デ實驗シタ。

實驗結果ハ第9表カラ第11表迄、並ニ第3圖ニ示サレタ通リデアル。

第9表 黄葡萄ワクチン煮基液2耗左胸腔内注入、
24時間後左右體壁肋膜=於ケル_lオブソニン_r係數

家兔番號 性體重	可檢肋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	レオブソニン _r 係數
Nr. 95	免疫側	8	9	17	1.13
♀ 2050瓦	對照側	7	8	15	1.00
Nr. 96	免疫側	7	9	16	1.45
♂ 1950瓦	對照側	5	6	11	1.00
Nr. 97	免疫側	12	12	24	1.41
♂ 2000瓦	對照側	8	9	17	1.00
3 頭 平均値	免疫側	9.0	10.0	19.0	1.33
	對照側	6.7	7.7	14.3	1.00

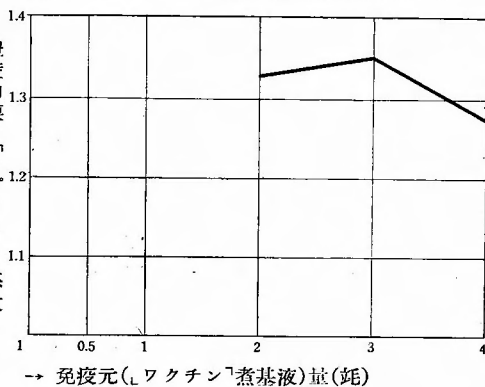
第10表 黄葡萄ワクチン煮基液3耗左胸腔内注入、
24時間後左右體壁肋膜=於ケル_lオブソニン_r係數

家兔番號 性體重	可檢肋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	レオブソニン _r 係數
Nr. 98	免疫側	9	11	20	1.33
♂ 2000瓦	對照側	7	8	15	1.00
Nr. 99	免疫側	16	20	36	1.29
♂ 2000瓦	對照側	14	14	28	1.00
Nr. 100	免疫側	10	13	23	1.44
♂ 1950瓦	對照側	7	9	16	1.00
3 頭 平均値	免疫側	11.7	14.7	26.3	1.35
	對照側	9.7	10.3	20.0	1.00

第11表 黄葡萄_Lワクチン^{1/2}煮基液4鈀左胸腔内注入、24時間後左右體壁筋膜=於ケル_Lオプソニン^{1/2}係數

家兔番號 性體重	可檢防膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	オプソニン ^{1/2} 係數
Nr. 1 ♂ 1900瓦	免疫側	11	11	22	1.29
	對照側	8	9	17	1.00
Nr. 2 ♂ 2000瓦	免疫側	13	15	28	1.12
	對照側	11	14	25	1.00
Nr. 3 ♂ 1850瓦	免疫側	12	14	26	1.30
	對照側	9	11	20	1.00
3 頭 平均値	免疫側	12.0	13.3	25.3	1.27
	對照側	9.3	11.3	20.7	1.00

第3圖 ワクチン^{1/2}煮基液ヲ以テセル一側體壁筋膜
產生_Lオプソニン^{1/2}係數 (第9表～第11表參照)



所見小括

第3圖=示サレタ通リ黃色葡萄狀球菌_Lワクチン^{1/2}煮基液ノ場合=モ3鈀ガ好適量デ、コノトキノ_Lオプソニン^{1/2}係數ハ1.35デアツタ。

實驗第4. 黃色葡萄狀球菌煮_Lワクチン^{1/2}ヲ以テスル家兔一側體壁筋膜特殊_Lオプソニン^{1/2}最大產生ニ好適ナル用量。

此ノ場合=於テモ3鈀前後デ好適量ナラント豫想シテ實驗第1ト同様ニ遂行シタ。

實驗結果ハ第12表カラ第15表迄及ビ第4圖=示サレタ通リデアル。

第13表 黄葡萄_Lワクチン^{1/2}2鈀左胸腔内注入、24時間後左右體壁筋膜=於ケル_Lオプソニン^{1/2}係數

家兔番號 性體重	可檢防膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	オプソニン ^{1/2} 係數
Nr. 7 ♂ 1900瓦	免疫側	11	14	25	1.32
	對照側	9	10	19	1.00
Nr. 8 ♂ 1850瓦	免疫側	18	23	41	1.52
	對照側	13	14	27	1.00
Nr. 9 ♂ 1900瓦	免疫側	13	15	28	1.56
	對照側	8	10	18	1.00
3 頭 平均値	免疫側	14.0	17.3	31.3	1.47
	對照側	10.0	11.3	21.3	1.00

第12表 黄葡萄_Lワクチン^{1/2}1鈀左胸腔内注入、24時間後左右體壁筋膜=於ケル_Lオプソニン^{1/2}係數

家兔番號 性體重	可檢防膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	オプソニン ^{1/2} 係數
Nr. 4 ♂ 1900瓦	免疫側	17	19	36	1.24
	對照側	13	16	29	1.00
Nr. 5 ♂ 2000瓦	免疫側	11	15	26	1.30
	對照側	8	12	20	1.00
Nr. 6 ♂ 2050瓦	免疫側	10	12	22	1.29
	對照側	8	9	17	1.00
3 頭 平均値	免疫側	12.7	15.3	28.0	1.28
	對照側	9.7	12.3	22.0	1.00

第14表 黄葡萄_Lワクチン^{1/2}3鈀左胸腔内注入、24時間後左右體壁筋膜=於ケル_Lオプソニン^{1/2}係數

家兔番號 性體重	可檢防膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	オプソニン ^{1/2} 係數
Nr. 10 ♂ 1950瓦	免疫側	11	13	24	1.50
	對照側	7	9	16	1.00
Nr. 11 ♂ 2000瓦	免疫側	19	22	41	1.28
	對照側	15	17	32	1.00
Nr. 12 ♂ 1850瓦	免疫側	18	21	39	1.39
	對照側	13	15	28	1.00
3 頭 平均値	免疫側	16.0	18.7	34.7	1.37
	對照側	11.7	13.7	25.3	1.00

第15表 黄葡萄ワクチン^{1/4}鈀左胸腔内注入、24時間後左右體壁筋膜ニ於ケル「オブソニン」係數

家兔番號 性 體重	可檢筋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	「オブソニン」 係數
Nr. 13 ♂ 2000瓦	免疫側	10	11	21	1.40
	對照側	7	8	15	1.00
Nr. 14 ♂ 1950瓦	免疫側	13	15	28	1.33
	對照側	10	11	21	1.00
Nr. 15 ♂ 2000瓦	免疫側	8	10	18	1.20
	對照側	7	8	15	1.00
3 頭	免疫側	10.3	12.0	22.3	1.31
平均 値	對照側	8.0	9.0	17.0	1.00

所見小括

第4圖=示サレタ通り黃色葡萄狀球菌煮ワクチンニ於テハ2鈀ガ好適量デ、コノトキノ「オブソニン」係數ハ1.46デアツタ。

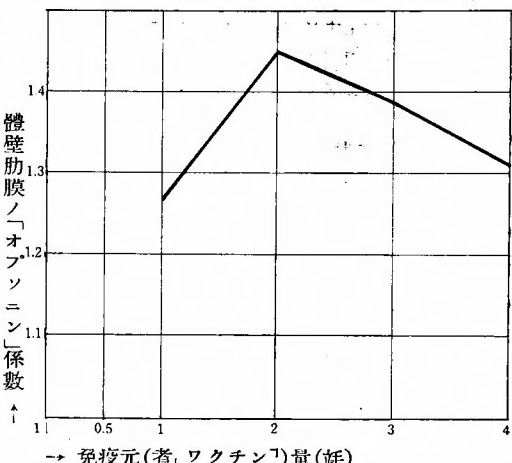
實驗第5. 黃色葡萄狀球菌ワクチン 含菌體浮游液ヲ以テスル家兔胸腔内

免疫ニ於ケル好適量ノ決定。

實驗第1ト全ク同様ニ遂行サレタ。

實驗結果ハ第16表カラ第19表迄及ビ第5圖ニ示サレタ通りアル。

第4圖 煮ワクチン^{1/2}以テセル一側體壁筋膜產生
「オブソニン」ノ係數(第12表～第15表參照)



第16表 黃葡萄ワクチン^{1/2}含菌體浮游液0.5鈀左胸腔内注入、24時間後左右體壁筋膜ニ於ケル「オブソニン」係數

家兔番號 性 體重	可檢筋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	「オブソニン」 係數
Nr. 16 ♂ 2050瓦	免疫側	12	17	29	1.07
	對照側	12	15	27	1.00
Nr. 17 ♂ 1950瓦	免疫側	9	10	19	1.12
	對照側	8	9	17	1.00
Nr. 18 ♂ 1950瓦	免疫側	8	9	17	1.00
	對照側	8	9	17	1.00
3 頭	免疫側	9.7	12.0	21.7	1.05
平均 値	對照側	9.3	11.0	20.3	1.00

第17表 黃葡萄ワクチン^{1/2}含菌體浮游液1鈀左胸腔内注入、24時間後左右體壁筋膜ニ於ケル「オブソニン」係數

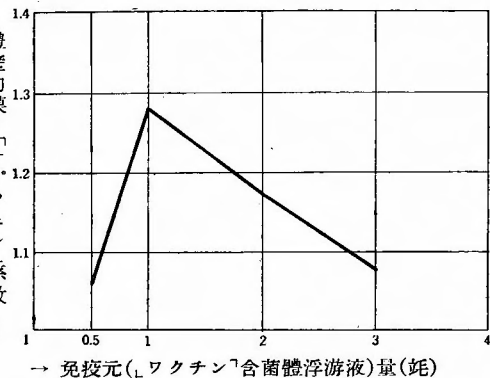
家兔番號 性 體重	可檢筋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	「オブソニン」 係數
Nr. 19 ♂ 2100瓦	免疫側	11	13	24	1.20
	對照側	9	11	20	1.00
Nr. 20 ♂ 2150瓦	免疫側	8	10	18	1.20
	對照側	7	8	15	1.00
Nr. 21 ♂ 1950瓦	免疫側	9	10	19	1.46
	對照側	6	7	13	1.00
3 頭	免疫側	9.3	11.0	20.3	1.28
平均 値	對照側	7.3	9.7	16.0	1.00

家兔番號 性 體重	可檢筋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	「オブソニン」 係數
Nr. 22 ♂ 2000瓦	免疫側	7	9	16	1.23
	對照側	6	7	13	1.00
Nr. 23 ♂ 1900瓦	免疫側	7	8	15	1.00
	對照側	7	8	15	1.00
Nr. 24 ♂ 2050瓦	免疫側	6	8	14	1.27
	對照側	5	6	11	1.00
3 頭	免疫側	6.7	8.3	15.0	1.17
平均 値	對照側	6.0	7.0	13.0	1.00

第19表 黄葡萄球菌含菌體浮游液 3 始左胸腔内注入、24時間後左右體壁肋膜ニ於ケル

Lオプソニン ⁷ 係数					
家兔番号 性 體重	可檢肋膜 壓出液ヲ 得タル側	喰	菌	子	Lオプソニン ⁷ 係数
Nr. 25 ♂ 2150瓦	免疫側	10	13	23	1.10
	對照側	10	11	21	1.00
Nr. 26 ♂ 2000瓦	免疫側	14	17	31	1.29
	對照側	10	14	24	1.00
Nr. 27 ♂ 1900瓦	免疫側	9	10	19	0.86
	對照側	10	12	22	1.00
3 頭 平均値	免疫側	11.0	13.3	24.3	1.08
	對照側	10.0	12.3	22.3	1.00

第5圖 Lワクチン⁷含菌體(浮游液)ヲ以テセル一側體壁肋膜產生 Lオプソニン⁷係数(第16表～第19表参照)



所見小括

第5圖ニ示サレタ通リ黃色葡萄狀球菌 Lワクチン⁷含菌體浮游液ノ場合ニハ 1 始ガ好適量デ、コノトキノ Lオプソニン⁷係数ハ 1.28 デアツタ。

所見總括及ビ考察

第20表及ビ第6圖ハ黃色葡萄狀球菌ノ同一菌株カラ同時ニ調製サレタ5種ノ免疫元ヲ以テ一側家兔胸腔内ヲ免疫シタ場合ノ實驗結果ノ總括デアル。

第20表 同一黃色葡萄狀球菌ヨリ出發セル各種免疫元ヲ以テセル一側體壁肋膜ノ最大免疫效果
(最大產生 Lオプソニン⁷係数) (3頭平均値)

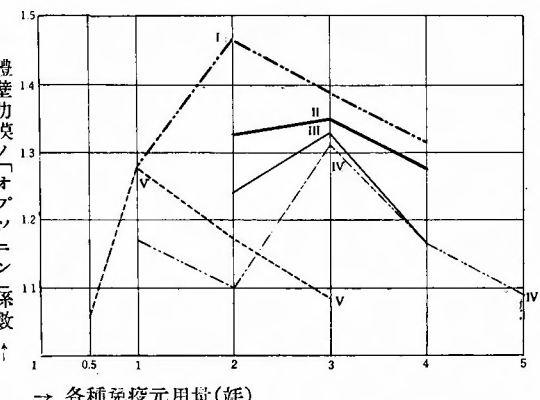
免疫元用量	0.5始	1始	2始	3始	4始	5始
免疫元種別						
Lワクチ ⁷ ン	—	1.17	1.10	1.31	1.16	1.09
Lワクチ ⁷ ン基液	—	—	1.24	1.33	1.16	—
Lワクチ ⁷ ン煮基液	—	—	1.33	1.35	1.27	—
煮 Lワクチ ⁷ ン	—	1.28	1.47	1.39	1.31	—
Lワクチ ⁷ ン含菌體浮游液	1.05	1.28	1.17	1.08	—	—

備考: 黄葡萄⁷ニクチゲン⁷ヲ以テセル最大免疫效果ハ爾他同一條件ニテ 2.0 始用量ニ於テ 2.04 ノ係数ナリ(第1—2報)。

此ノ所見次ノ事項ヲ認識シ得ル。

- 1) 黃色葡萄狀球菌ノ同一菌株カラ出發シタ 5 種ノ免疫元ノ免疫效果ヲ此等ノ達成シ得タル最大免疫能力ノ發揮デ比較シタルニ下ノ順位トナツタ。

第6圖 各種免疫元ヲ以テセル一側體壁肋膜產生 Lオプソニン⁷係数ノ推移(第20表参照)



I ----- = 煮 Lワクチ⁷ンニヨル Lオプソニン⁷係数ノ推移
II ——— = Lワクチ⁷ン煮基液ニヨル Lオプソニン⁷係数ノ推移
III ——— = Lワクチ⁷ン基液ニヨル Lオプソニン⁷係数ノ推移
IV ----- = 煮 Lワクチ⁷ンニヨル Lオプソニン⁷係数ノ推移
V ----- = Lワクチ⁷ン含菌體浮游液ニヨル Lオプソニン⁷係数ノ推移

煮_レワクチン^ア>_レワクチン^ア煮基液>_レワクチン^ア基液>_レワクチン^ア>_レワクチン^ア含菌體

2) _レワクチン^ア及ビ_レワクチン^ア基液ヨリモ此等ヲ煮沸シタ煮_レワクチン^ア及ビ_レワクチン^ア煮基液ノ免疫效果ノ方ガ遙ニ大デアツタ。最大_レオプソニン^ア係數ハ下ノ値ヲ示シタ。

_レワクチン^ア對煮_レワクチン^アハ 131(100) : 146(111), _レワクチン^ア基液對_レワクチン^ア煮基液ハ 133(100) : 135(102) デアツタ(括弧内ノ數字ハ百分比)。

3) _レワクチン^アヨリモ之カラ菌體ヲ除イタ_レワクチン^ア基液ノ方ガ大ナル免疫效果ヲ示シタ。_レオプソニン^ア係數ヲ比スレバ_レワクチン^ア對_レワクチン^ア基液ハ 131 : 133 卽チ 100 : 102 デアル。

4) _レワクチン^ア中ニ含有セラレテキル菌體ノミノ免疫力ハ_レワクチン^アニ比シ 1.31 : 1.28 = 100 : 98 ノ比=於テ, マタ_レワクチン^ア基液ニ比シ 1.33 : 1.28 = 100 : 96 ノ比=於テ劣弱デアツタ。*

I 生煮兩免疫元ノ優劣ニ就テ

黃色葡萄狀球菌ノ同一菌株カラ出發シタ 5 種ノ免疫元ヲ以テ 家兎胸腔内ヲ免疫シタ結果カラ, 先づ生煮兩免疫元ノ優劣ノ比較ヲ試ミル。

今_レワクチン^ア及ビ之ヲ 30 分間 100°C = 煮沸シタ煮_レワクチン^ア, _レワクチン^ア基液及ビ之ヲ 30 分間 100°C = 煮沸シタ_レワクチン^ア煮基液ニ就テ免疫效力ヲ比較スルニ, 何レノ場合ニ於テモ煮沸シタ免疫元ノ方ガ優秀ナ免疫效力ヲ示シテキル。此ノ免疫效力ヲ數量的ニ示スナラバ_レワクチン^ア對煮_レワクチン^アハ 131 : 147 = 100 : 111, _レワクチン^ア基液對_レワクチン^ア煮基液ハ 133 : 135 = 100 : 102 デアル。

生免疫元ヨリモ煮免疫元ガ常ニ優秀ナ免疫效力ヲ示スノハ生免疫元中ニ含有サレテキル_レイムペヂン^アノミガ煮沸ニヨツテ主トシテ破却サレタル結果デアル。

即チ免疫元中ニ菌體ガ含有サレテキルキヌニ拘ラズ一切ノ生態免疫元ハ適當ナル煮沸ニヨリテ免疫效果ヲ增强スルモノデアル。菌體ヲ含有シテキル_レワクチン^アデハ_レイムペヂン^アノ破却以外ニ免疫元ガ菌體カラ煮沸浸出サレル關係モ參與スルニ由ツテ 免疫效果ガ增强スル程度ハ菌體ヲ含有セヌ生態免疫元ニ於ケルヨリモ 102 : 111 ノ比ニ於テ更ニ大トナツタモノデアル。要スルニ生免疫元ノ免疫元性能効力ハ煮沸免疫元ノソレヨリモ常ニ劣弱デアル。

II 含菌性免疫元ト非含菌性免疫元

前述ノ5種ノ免疫元ニ就テ菌體ノ浮游シテ居ルモノト菌體ノ浮游シテキナイモノトヲ比較シテソノ優劣ヲ決メ同時ニ免疫元中ニ含有サレタ菌體ノ意義ニ就テ考察ヲ試ミル。

實驗結果ノ示シテ居ル通り原_レワクチン^アノ免疫效力ハ之カラ菌體ヲ除イタ_レワクチン^ア基液

* _レワクチン^ア中ニ含有サレテ居ル菌體ハソレヲ_レワクチン^アカラ分離シテ新タニ 0.85% 食鹽水中ニ浮游サセテ即時ニ免疫元トシテ注射スルト, 免疫元タル效果ノ微弱ナルコトガ更ニ鮮明ニ顯現サレルモノデアル。菌體ヲ浮游サセテカラ時日(3週間)ヲ經過スルト免疫元ガ菌體カラ溶液中ヘ移行スルカラ, 免疫効果が多少証サレルニ至ルモノデル。

ノ免疫效力ニハ及バナカツタ。即チ菌體ノ混在ハ徒ラニ「ワクチン」ノ免疫效果ヲ阻害シテ居ルモノデアルコトガ諒解出來ルデアロウ。

他方「ワクチン」ノ含有シテキル菌體ノミヲ以テセル免疫效力ハ甚ダ劣弱デ 實用上ノ價値ガ無イモノデアルコトガ判明シタ。

即チ菌體浮遊液ヲ免疫元トシテ使用スルコトハ嚴禁サレネバナヌモノデアル。

免疫元性能効力ハ菌體自身ノミガ所持シテキルトカ、免疫元ニハ菌體ノ浮遊が必要不可缺ノモノデアルトカナドノ從來ノ考へハ全ク實驗的根據ヲ缺イダ臆説ニ過ギナイノデアル。

「ワクチン」ヨリモ「ワクチン」基液、マタ「ワクチン」基液ヨリモ「ワクチン」煮基液ノ方ガ優秀ナル免疫能力ヲ有スル結果カラ 細菌性免疫元ノ本態的物質ハ 水溶性耐煮沸性菌物質デアルト考ヘザルヲ得ナイ。

然ラバ煮「ワクチン」ガ「ワクチン」煮基液ヨリモ優秀ナ免疫能力ヲ示シタノハ如何ナル理由デアルカ。

「ワクチン」煮基液ハ生「ワクチン」カラ菌體ヲ除イテ生「ワクチン」ノ有スル水溶性菌物質ノミヲ分離シテ之ヲ煮沸シテ、イムペヂンヲ破却シタモノデアル。

煮「ワクチン」ハ生「ワクチン」即チ菌體モ水溶性菌物質モ一緒ニ煮沸シテ、イムペヂンヲ破却シタモノデアル。

生「ワクチン」中ニ含有セラレタ菌體ハ「ワクチン」ノ有スル免疫元性能効力ノ發揮ヲ阻害スルモノデアルガソレ自身ニハ抗原性物質ヲ含有シテキルモノデアル。唯ダ菌體ノ中ニ含有サレタ狀態デハ免疫元性能効力ヲ發揮シ得ナイノミデアル。

此ノ抗原性物質ヲ何等カノ方法デ菌體カラ水溶性(膠質水溶液性)トナシテ基液中ヘ移行セシメルト免疫力ヲ發揮スルノデアル。コレハ煮沸法デ實用上簡單ニ成シ遂ゲラレル。此際同時ニ免疫機轉ヲ阻害スル「イムペヂン」モ亦タ破却サレル。此ノ二ツノ事項ガ相俟ツテ原「ワクチン」ヲ煮沸シタモノニ於テ免疫效果ノ増強ヲ來スノデアル。コレハ1917年鳥潟教授ニヨリテ發長サレタ煮沸免疫元ノ原理デアル。菌體ノ存在ハ凡テ免疫元ノ效果ヲ阻害スルモノデアルカラ、煮「ワクチン」ヨリモ、ソレカラ菌體(煮)ヲ除去シタモノノ方が免疫效果ハ更ニ一層大トナルモノデアル。此ノ事ハ實驗結果デ明白ニ立證サレテキル。即チ最大產生「オプソニン」係數ハ煮「ワクチン」對「コクチゲン」=1.47:2.04=100:139 デアツタ。是ハ既ニ1917年鳥潟教授ニヨリテ確證サレテキル所デ、煮沸免疫元タラザルベカラザルコトノ立證デアル。今ヤ此ノ事實ガ一側體壁肋膜ノ免疫效果ヲ指標トスルコトニヨリテモ亦タ明白ニ立證サレタ。ツマリコレハ免疫方法ハ何タルヲ問ハズ細菌性免疫元ニ共通ノ眞理デアル。

結論

- 1) 黄色葡萄狀球菌ノ同一菌株カラ調製シタ免疫元5種ヲ肋膜局所性「オプソニン」最大產生

量ノ大小ニヨツテ其ノ免疫元性能動力ヲ比較シタノニ各種免疫元ノ達成シ得タ最大免疫效果ノ順位ハ下ノ結果トナツタ。煮_レワクチン^ア>_レワクチン^ア煮基液>_レワクチン^ア基液>_レワクチン^ア>_レワクチン^ア含菌體浮游液。

2) _レワクチン^ア, _レワクチン^ア基液ヨリモ此等ヲ煮沸シテイムペヂン^アヲ破却シタ煮_レワクチ^アヤ, _レワクチン^ア煮基液ノ方ガ優秀ナル免疫能力ヲ示シタ。

3) _レワクチン^アノ效力ヨリモ _レワクチン^アカラ菌體ダケヲ取去ツタモノノ效力ノ方ガ大デアツタ。

4) _レワクチン^ア中ニ含有サレテキル菌體ダケノ免疫能力ハ非常ニ劣弱デアツテ, マタ其ノ存在ハ却ツテ _レワクチン^アノ效力發生作用ヲ阻害シタ。一切ノ細菌性免疫元中ニ菌體ヲ浮游サセルコトハ無益ナルノミナラズ却テ有害デアルカラ, 法律ヲ以テ全然禁止スペキモノデアル。

5) _レワクチン^アヲ煮沸シタモノヨリモ, ソレカラ菌體(煮)ヲ取り除イタモノ(即チ_レコクチゲン^ア)ノ方ガ1.47:2.04=100:139ノ比ニ於テ免疫效果ガ大トナツタ。是即チ煮沸免疫元(_レコクチゲン^ア)ノ根據デアルガ, 一側肋膜ノ免疫獲得ヲ指標トスル本實驗ニテモ亦タ _レコクチゲン^ア法ノ眞理ナルコトガ確證サレタ。

第4報 胸腔免疫ニ於ケル體壁胸膜ト肺臟胸膜トノ差異ニ就テ

緒 言

本研究ノ第1報ヨリ第3報マデニアリテハ免疫元ヲ健常胸腔内ヘ注入シタル時ニハ其側ノ體壁肋膜ニ於テ最初ノ24時間ニテ最大量ノ特殊_レオプソニン^アノ產生アルコトガ立證セラレタリ。

本報告ニアリテハ此際臓器肋膜ハ如何ナル態度ヲ取ルカ, 體壁肋膜ト全ク同様ニ抗體ノ產生ヲ營ムカ否カ, 又同時ニ肺臟内ニモ抗體ガ產生サレルモノデアルカドウカヲ 實驗ノ結果ニ問ハントスルモノデアル。

實 驗 材 料

1) 實驗動物

體重2斤内外ノ白色家兔

2) 免疫元

黃色葡萄狀球菌_レコクチゲン^ア。第1報ニ記載シタ方法デ調製シタ。

3) 可檢組織壓出液

- i) 免疫側體壁肋膜壓出液
- ii) 對照側體壁肋膜壓出液
- iii) 免疫側肺臟周邊部(肋膜附着)壓出液
- iv) 對照側肺臟周邊部(肋膜附着)壓出液

v) 免疫側肺臓中心部(無肋膜)壓出液

vi) 對照側肺臓中心部(無肋膜)壓出液

4) 白血球液

實驗ノ4時間前=中性肉汁10mlノ體重300g瓦内外ノ海猿ノ腹腔内へ注入シ、實驗ニ際シテハ臍下部穿刺ニヨリテ流出スル腹水ヲ洗滌シナイデ其儘使用シタ。

5) 嘰菌現象検査用菌液

第1報=記載シタト全ク同様ノ方法デ調製シタ。

實驗方法

健常家兎ノ一側ノ胸腔内へ黃色葡萄球菌_Lコクチゲン^{1/2}mlヲ注入シ、他側ニハ對照ノ目的^{0.5%}石炭酸加0.85%食鹽水ヲ注入シ、24時間後ニ此ノ試験ヲ失血死ニ至ラシメ左右別々ニ體壁肋膜ヲ剝離シソノ一定量(0.2ml)ヲ採リ此ノ重量=5倍量ノ0.85%食鹽水ヲ加ヘ滅菌海砂ヲ混ジテ磨り潰シ第1報ニ記載シタ如クニシテ體壁肋膜_Lエマルジオン^{1/2}上澄液即チ壓出液ヲ得タ。

次ニ肺臓ヲ左右別々ニ取り出シテ此ノ臟器肋膜ヲ剝離スルノデアルガ、肋膜ノミノ剝離ハ甚ダ困難ナルタメ肋膜ト共ニ周邊部肺組織ヲモ取り、此ノ重量ノ5倍量ノ0.85%食鹽水ヲ加ヘル。之ニ滅菌海砂ヲ加ヘテ體壁肋膜ト同様ニシテ壓出液ヲ得タ。

次ニ左右別々ニ取り出シタ肺臓カラ臟器肋膜ヲ全然含マナイ部分、即チ成ルベク肺臓中心部ノ一部ヲ採リ之ニ矢張リコノ重量ノ5倍量ノ0.85%食鹽水ヲ加ヘ滅菌海砂ヲ混ジテ免疫側及ビ對照側ノ肺組織壓出液ヲ得タ。

此等ノ上澄液=就テ第1報ニ述べタ方法ニ從テ_Lオプソニン^{1/2}含有量ヲ檢シ、之ニヨツテ各部位ノ_Lオプソニン^{1/2}係數ヲ求メテ體壁肋膜、肺臓周邊部、肺臓中心部ニ發生シタ免疫程度ヲ數量的ニ比較スルノデアル。

實驗成績及ビ考察

實驗結果ハ第1表カラ第3表迄及ビ總括的ニ第1圖ニ示サレタ通リデアル。

第1表 右胸腔内ニ黃葡_Lコクチゲン^{1/2}ml注入、24時間後左右ノ體壁肋膜ニ於ケル特殊_Lオプソニン^{1/2}ノ係數

家兔番號 性 體重	可檢體 壁肋膜 壓出液	喰	菌	子	_L オプソニン ^{1/2} 係數
Nr. 31 {	免疫右側	14	18	32	2.00
♂ 2100g	對照左側	7	9	16	1.00
Nr. 32 {	免疫右側	13	18	31	2.07
♂ 1850g	對照左側	6	9	15	1.00
Nr. 33 {	免疫右側	13	16	29	1.81
♂ 1850g	對照左側	7	9	16	1.00
3 頭	免疫右側	13.3	17.3	30.7	1.96
平均値	對照左側	6.7	9.0	15.7	1.00

第2表 右胸腔内ニ黃葡_Lコクチゲン^{1/2}ml注入、24時間後左右肋膜肺ニ於ケル特殊_Lオプソニン^{1/2}ノ係數

家兔番號 性 體重	可檢肋膜 肺壓出液	喰	菌	子	_L オプソニン ^{1/2} 係數
Nr. 31 {	免疫右側	10	13	23	1.35
♂ 2100g	對照左側	7	10	17	1.00
Nr. 32 {	免疫右側	8	13	21	1.50
♂ 1850g	對照左側	6	8	14	1.00
Nr. 33 {	免疫右側	6	10	16	1.33
♂ 1850g	對照左側	5	7	12	1.00
3 頭	免疫右側	8.0	12.0	20.0	1.39
平均値	對照左側	6.0	8.3	14.3	1.00

第3表 右胸腔内ニ黄色葡萄球菌コクチゲン¹²鈍注入、24時間後左右肺臓中心部ニ於ケル特殊「オプソニン」ノ係数

家兔番號 性體重	可檢肺臓 中 心 部 出 液	喰	菌	子	「オプソニン」係数
Nr. 31 ♂ 2100瓦	免疫右側	9	12	21	1.34
	對照左側	8	9	17	1.00
Nr. 32 ♂ 1850瓦	免疫右側	7	9	16	1.45
	對照左側	5	6	11	1.00
Nr. 33 ♂ 1850瓦	免疫右側	8	10	18	1.50
	對照左側	5	7	12	1.00
3 頭 平均値	免疫右側	8.0	10.3	18.3	1.39
	對照左側	6.0	7.3	13.3	1.00

以上ノ實驗結果ニヨレバ家兎一側ノ胸腔内ヘ
黄色葡萄球菌コクチゲン¹²鈍ヲ注入シ、24
時間經過後ニ各検査部位ニ於ケル特殊「オプソ
ニン」產生状態ハ次ニ記述スル通リデアル。

1) 免疫側體壁肋膜ニ於ケル特殊「オプソニン」ノ產生ハ最モ著明デ健常側ニ比シ「オプソニン」係数ハ1.96デアツタ。

2) 免疫側肺臓周邊部ニ於ケル特殊「オプソニン」ノ產生ハ體壁肋膜ヨリモ遙ニ小デ「オプソニン」係数ハ1.39デアツタ。

3) 免疫側肺臓中心部ニ於ケル特殊「オプソニン」ノ產生ハ肺臓周邊部ニ於ケルト同様デ「オプソニン」係数ハ1.39デアツタ。

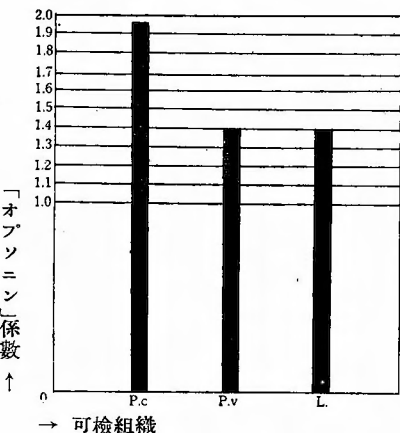
以上ノ如ク免疫側ノ體壁肋膜ニハ肺臓周邊部、肺臓中心部ニ對シ1.39:1.96=70:100ノ比ニ於テ遙ニ多量ノ抗體ガ產生サレテキタガ、肺臓周邊部及ビ肺臓中心部ニ於テハ抗體ノ產生ガ小ナルノミナラズ、抗體ノ產生程度ハ殆ンド同量デアツタ。即チ臓器肋膜ヲ含ム肺臓周邊部組織ニモ、全ク臓器肋膜ヲ含マナイ肺臓中心部組織中ニモ、「オプソニン」量ハ同一デ、特ニ『臓器肋膜』ガ『體壁肋膜』ノ如キ强大ナル特殊「オプソニン」ヲ產生スル能力アルモノトハ認メラレナイ。

此ノ事實カラ余等ハ胸腔内ニ注入サレタ免疫元カラ體壁肋膜ニハ抗體ヲ產生スル能力ガアルガ臓器肋膜ニハ抗體ヲ產生スル能力ガナイ(或ハ極メテ微弱デアル)ト考ヘネバナラヌ。

然ラバ體壁肋膜ト臓器肋膜トノ間ニカ、ル差異ヲ生ゼシメルノハ如何ナル原因ニヨルノデアラウカ。

解剖學上肋膜ハ何レモ内被細胞デ形成サレソノ下ニハ肋膜下結締織ガアルガ、此ノ肋膜下結締織ガ體壁肋膜ニ多クテ、臓器肋膜ニハ少ナイ。ソレデアルカラ胸腔内ニ免疫元ガ注入サ

第1圖 黃色葡萄狀球菌コクチゲン¹²鈍右側
胸腔内注入、24時間後ニ於ケル左右兩側各
組織ニ於ケル「オプソニン」ノ係数
(第1表～第3表参照)



P.c=體壁肋膜(左側對照^{1.0}トス)

P.v=肺肋膜肺(同上)

L=肋膜無キ深部肺組織(同上)

レタトキモ抗體ノ產生ハ主トシテ肋膜下結締織デ行ハレテ、内被細胞ソレ自身ハ殆ンド之ニ
關與シナイト考ヘナケレバナルマイ。宛カモ表皮ニ抗原軟膏ガ貼用サレタ時ニ抗體ハ「エピテ
ル」層ニ發生セズシテ、眞皮層ニ產生サレルノトヨク似テキル事實デアル(春野論文参照)。此
點ニ就テハ今後ノ研究ヲ要スルモノデアル。

以上ノ如ク免疫元ガ直接胸腔内へ注入サレタ時ニハ其側ノ體壁肋膜ノミナラズ、100:70ノ
比ニ於テソレヨリモ小デハアルガ、併シ兔ニ角ニ同側ノ肺臓全體ガ普遍性ニ特殊免疫ヲ獲得
スルモノデアルコトガ立證サレタ。

此ノ事實ハ肺ノミ(片側或ハ兩側)ヲ免疫セント欲スル際ニ免疫元ノ肺實質内注射ヨリモ、更
ニヨク實用上利用スルコトノ出來ル1ツノ方法デアル(西尾英美論文参照)。

結 論

家兔左側ノ胸腔内ニ黃色葡萄狀球菌「コクチゲン」ヲ注入シテ其側ノ體壁肋膜、肺臓肋膜
肺、肺臓中心部ニ產生サレタ特殊「オプソニン」ヲソレト對スル左側ニ於ケルソレゾレノ組織
ト比較セルニ下ノ結論ヲ得タ。

- 1) 體壁肋膜ニハ肺臓周邊部、肺臓中心部ニ比シテ遙ニ多量ノ抗體ガ產生セラレ、肺臓周邊部(肺肋膜肺)、肺臓中心部ニハ抗體ノ產生ハ體壁肋膜ヨリモ小デ略々同量デアツタ。體壁肋膜、肺臓周邊部、肺臓中心部ニ產生サレタ特殊「オプソニン」量(「オプソニン」係數)ハ下ノ如クデアツタ。193:139:139。
- 2) 體壁肋膜ハ胸腔内ニ注入セラレタ免疫元ヲ攝取シテ、24時間後ニ特殊「オプソニン」ヲ
產生スル能力ヲ有シテキルガ臟器肋膜ソレ自身ニハ此ノ能力ガ認メラレナイ。
- 3) 胸腔内ニ免疫元ガ注入サレルト體壁肋膜ノミナラズ、其側ノ肺臓モ亦タ一般的ニ抗原
ヲ攝取シテ、矢張リ特殊「オプソニン」ヲ產生スルガ、其ノ量ハ196:139=100:70ノ比ニ體壁
肋膜ヨリモ小デアツタ。
- 4) 併シナガラ胸腔内中へ免疫元ガ注入サレルト體壁肋膜ヨリハ能力ハ小デアルガ、兔ニ角
ニ其側ノ肺臓ニ於テ一般普遍性ニ特殊免疫ガ獲得サレルカラ、此ノ方法ハ肺ダケヲ特殊ニ免疫
セント欲スル場合ニ應用スルコトノ出來ルーツノ方法デアル。

第5報 免疫元ノ肺臓内注射ニヨリテ體壁肋膜ハ 免疫ヲ獲得スル力

緒 言

本研究ノ第4報ニ於テ胸腔内へ免疫元ヲ注入シタルトキハ抗體ノ產生ハ主トシテ體壁肋膜
デ營マレ臟器肋膜ソレ自身ニハ特ニ强大ナル免疫ハ發生セヌガ併シ體壁肋膜對肺組織100:70
ノ強度ニ於テ同側ノ肺實質中ニモ亦タ一般的ニ免疫ガ成立スルコト(「オプソニン」ノ上昇スル
コト)ヲ證シ得タ。

然ラバ免疫元ヲ肺臓内へ注射シタ際ハ肺臓及ビ體壁肪膜ハ如何ナル態度ヲ執ルデアロウカ。肺臓内ニ免疫元ヲ注射シタ際ニ肺臓局所ニ免疫ノ成立スルコトハ既ニ今牧嘉雄、荒木千里、福富八作ノ諸氏ニヨツテ報告サレテキルガ、本報告ニ於テハ此際ニ胸腔内ニモ免疫ガ成立スルカ否カ、即チ體壁肪膜ニモ抗體ガ產生セラレルカ否カヲ實驗結果ニ問ハント欲スル者デアル。

實驗材料

1) 實驗動物

體重2kg内外ノ白色家兎

2) 黃色葡萄狀球菌_Lコクチゲン⁷

第1報ニ記載シタ方法デ調製シタ。

3) 可檢組織壓出液

i) 免疫側體壁肪膜壓出液

ii) 對照側體壁肪膜壓出液

iii) 免疫側肺肋膜肺臓周邊部壓出液

iv) 對照側肺肋膜肺臓周邊部壓出液

v) 免疫側肺臓中心部壓出液

vi) 對照側肺臓中心部壓出液

4) 白血球液

實驗ノ4時間前ニ中性肉汁10mlヲ體重300g内外ノ海猿ノ腹腔内ニ注入シ、實驗ニ際シテハ臍下部穿刺ニヨツテ流出スル腹水ヲ洗滌シナイデ其儘使用シタ。

5) 噛菌現象検査用菌液

第1報ニ記載シタト全ク同様ノ方法デ調製シタ。

實驗方法

健常家兎ノ一側ノ肺臓内ヘ銳針ヲ以テ黃色葡萄狀球菌_Lコクチゲン⁷2mlヲ注射シ他側ノ肺臓内ヘハ對照ノ目的デ0.5%石炭酸加0.85%食鹽水（_Lコクチゲン⁷基液）ヲ注入シ、24時間經過後此ノ試験ヲ失血死ニ至ラシメテ、第4報ニ記載シタ通りニ左右別々ニ體壁肪膜、肺臓肋膜肺周邊部、肺臓中心部ヲ取ツテ夫々ノ臟器ノ免疫側及ビ對照側ノ壓出液ヲ得。

此ノ壓出液中ニ含有セラレタ_Lオプソニン⁷ヲ第1報ノ方法ニ從テ検シ、免疫側ノ嗜菌子ト對照側ノモノトノ比、即チ_Lオプソニン⁷係數ヲ求メ、以テ可檢臟器ノ獲得シタ免疫程度ヲ比較スル。

實驗成績及ビ考察

實驗結果ハ第1表カラ第3表迄ニ示サレタ通リデアル。第1圖デハソレガ總括的ニ曲線ヲ以テ明示サレテキル。

第1表 右側肺臓内=黄葡萄球菌コクチゲン²2Ez注射,
24時間後左右肺臓中心部=於ケル特殊
「オブソニン」ノ係数

家兔番號 性體重	可檢肺臓 中心部 壓出液	喰	菌	子	「オブソニン」ノ係数
Nr. 36 ♂ 1900瓦	免疫側	9	13	22	1.38
	對照側	7	9	16	1.00
Nr. 38 ♂ 1850瓦	免疫側	11	16	27	1.80
	對照側	7	8	15	1.00
Nr. 39 ♂ 1900瓦	免疫側	11	13	24	1.50
	對照側	7	9	16	1.00
3 頭 平均 値	免疫右側	10.3	14.0	24.3	1.56
	對照左側	7.0	8.7	15.7	1.00

第3表 右側肺臓内=黄葡萄球菌コクチゲン²2Ez注射,
24時間後左右體壁肋膜=於ケル特殊
「オブソニン」ノ係数

家兔番號 性體重	可檢體 壁肋膜 壓出液	喰	菌	子	「オブソニン」ノ係数
Nr. 36 ♂ 1900瓦	免疫側	9	11	20	0.91
	對照側	10	12	22	1.00
Nr. 38 ♂ 1850瓦	免疫側	9	9	18	0.95
	對照側	9	10	19	1.00
Nr. 39 ♂ 1900瓦	免疫側	8	9	17	1.00
	對照側	8	9	17	1.00
3 頭 平均 値	免疫右側	8.7	0.7	18.3	0.95
	對照左側	9.0	10.3	19.3	1.00

以上ノ實驗成績ニヨリテ次ノ事項ガ認識サレル。

1) 免疫側肺臓中心部及ビ肺臓周邊部共=略々同量ノ抗體ノ產生ガアツタ。肺中心部ハ周邊部ヨリモ1.51:1.56ノ比デ多少大デアツタ。

2) 免疫側體壁肋膜ニハ少シモ抗體ノ產生ヲ認メ得ナカツタ。ノミナラズ1.0:0.95ノ比ニ於テ正常値ヨリモ多少減少シテ居ツタ。

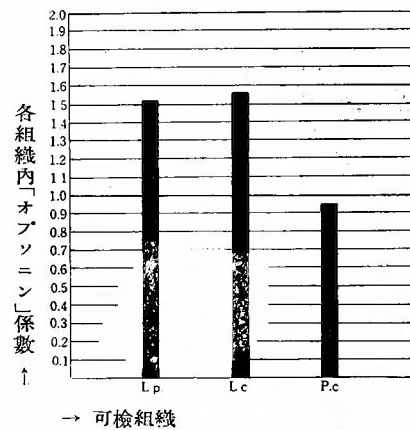
肺臓内=免疫元ヲ注射スルト免疫元ハ肺臓實質内ノ廣義喰細胞ニヨツテ攝取消化サレテ肺臓内ニ一般的ニ免疫物質ガ產生セラルルガ免疫元ハ胸腔内ニ移行スルコトナク從テ體壁肋膜ハ之ヲ攝ルコトガ出來ナイカラ體壁肋膜ニハ何等抗體ノ產生ヲ證シ得ナイノデアル。

之ニ反シテ免疫元ヲ胸腔内ヘ注射シタルニ體壁肋膜ノミナラズ、肺全體ヲ亦タ免疫サレタ。

第2表 右側肺臓内=黄葡萄球菌コクチゲン²2Ez注射,
24時間後左右肺臓周邊部=於ケル特殊
「オブソニン」ノ係数

家兔番號 性體重	可檢肺臓 周邊部 壓出液	喰	菌	子	「オブソニン」ノ係数
Nr. 36 ♂ 1900瓦	免疫側	10	11	21	1.50
	對照側	6	8	14	1.00
Nr. 38 ♂ 1850瓦	免疫側	14	16	30	1.58
	對照側	8	11	19	1.00
Nr. 39 ♂ 1900瓦	免疫側	10	13	23	1.44
	對照側	7	9	16	1.00
3 頭 平均 値	免疫右側	11.3	13.3	24.7	1.51
	對照左側	7.0	9.3	16.3	1.00

第1圖 黃色葡萄狀球菌コクチゲン²2Ez右側肺臓内=注射、24時間後左右兩側各組織=於ケル「オブソニン」ノ係数* (第1表～第3表参照)



L.p.=肺周邊部肺(肋膜ヲ含ム)

L.c.=肺中心部

P.c.=體壁肋膜

* 此際同一試験ノ免疫セザリシ側ノ対照組織ノ係数ヲ1.0トス。

此ノ事實ノ對比ニヨルト胸腔内ノ免疫元ハ肺肋膜ヲ通過シテ肺實質内へ進入シ得ルガ、肺實質内ノ免疫元ハ肺肋膜ヲ通過シテ胸腔内へ進入シ難イモノト者ヘネバナラヌ。

免疫物質ハスペテ免疫元ガ接觸シタ組織細胞其レ自身ニ產生セラレルモノデアルカラ『胸腔内ヲ免疫スルタメニハ胸腔内へ免疫元ヲ注入シ』、『肺ヲ免疫スルタメニハ直接肺臟實質内へ免疫元ヲ送ルベシ』ト云フ結論ニ到達スル。併シ胸腔内へ免疫元ヲ注入スルコトハ直接ニ肺臟實質内へ注射スルコトヨリモ操作ガ簡単デ、此際ニハ體壁肋膜モ肺實質モ普遍性ニ免疫ヲ獲得スルカラ、ヨシ肺臟内ノ抗體產生量ハ體壁肋膜ニ於ケルヨリモ多少(100:70)小デアツテモ(第4報)、實用上ニハ却ツテ肺實質内注射方法ヨリモ行ハレ易キ方法ト言ハネバナラヌ。

結 論

家兔一側ノ肺臟内ニ黄色葡萄球菌_Lコクチゲン⁷2瓶ヲ注射シテ24時間經過後ニ同側ノ(1)肺臟中心部、(2)肺肋膜ヲ含ム肺臟周邊部及び(3)體壁肋膜ニ就テ特殊_Lオプソニン⁷ノ產生ヲ檢シタ結果次ノ結論ニ到達シタ。

- 1) 免疫側肺臟中心部及ビ肺臟周邊部ニ略々同量ノ特殊性_Lオプソニン⁷ガ產生サレタ。但シ肺中心部ノ係數ハ1.56ナリシニ對シ肺周邊部ノ係數ハ1.51デ多少小デアツタ。
- 2) 同側ノ體壁肋膜ニハ毫モ_Lオプソニン⁷產生ヲ證シ得ナカツタノミナラズ却テ正常値(1.0)ヨリモ減弱(0.95)シテ居ツタ。
- 3) 免疫物質ハ凡テ免疫元ガ直接接觸シタ組織細胞其レ自身ニ產生セラレ得ルモノデアルガ故ニ肺ノミヲ強ク免疫スルタメニハ勿論免疫元ヲ直接肺臟實質内へ送ルベキデアル。
- 4) 併シ胸腔内へ免疫元ガ注入サレタ場合ニハ一方體壁肋膜ニ於テ強度ノ抗體ガ產生(強度ノ免疫ガ獲得)サレ、他方其側ノ肺實質内ニモ100:70ノ比デ稍々小デハアルガ併シ普遍性ニ肺ニ免疫ガ發生スルモノデアルシ、マタ肺實質内へ免疫元ヲ注射シタノデハ肺ハ免疫サレルガ同時ニ其側ノ體壁肋膜ハ免疫不可能デアツタカラ、肺臟内注射方法ガ實現セラレテ居ラヌ今日ノ狀態デハ免疫元ノ胸腔内注入免疫方法ハ『一舉ニシテ肺及ビ胸腔内ヲ免疫スルタメノ方法』トシテ實用價值大ナルモノト認メラレル。健常ノ胸腔内へ免疫元ヲ注射スルト其側ノ全胸膜面ニ免疫元ガ行キ渡ルモノデアルコトハ既ニ第1報ノ最初ニ述ベタ。

第6報 體壁肋膜ノ獲得セル_Lオプソニン⁷ノ菌種族特殊性ニ就テ、附 免疫元ノ特殊性、非特殊性ノ問題

緒 言

本報告ニ於テハ家兔一側ノ胸腔内ニ黄色葡萄球菌_Lコクチゲン⁷ヲ注入スルコトニヨツテ產生サレル_Lオプソニン⁷ハ種族固有性ヲ有スルカ否カヲ吟味セント欲スルモノデアル。

實驗材料

- 1) 實驗動物

體重2kg内外の白色家兎ヲ用ヒタ。

2) 免疫元

次ノ5種ノコクチゲンヲ調製シタ。

- i) 黄色葡萄状球菌コクチゲン
- ii) 連鎖状球菌コクチゲン
- iii) 淋菌コクチゲン
- iv) 普通プロトイスクロス菌コクチゲン
- v) 大腸菌コクチゲン

黄色葡萄状球菌コクチゲン、普通プロトイスクロス菌コクチゲン、大腸菌コクチゲンノ3種ハ普通寒天24時間培養カラ第1報ニ記載シタ黄色葡萄状球菌コクチゲンノ製法ト全ク同様ニシテ調製シタ。

連鎖状球菌コクチゲン、淋菌コクチゲンハ血液寒天24時間培養カラ煮沸時間ヲ夫々ノ好適煮沸時間、即チ連鎖状球菌ハ30分トシ、淋菌ハ15分トシタ。他ハ濃度其他ハ全ク他ノモノト同一ノ方法ニテ調製シタ。

3) 可検肋膜壓出液

第1報ニ記載シタト全ク同様ニシテ作ツタ。

4) 白血球液

實驗ノ4時間前ニ中性肉汁10mlヲ體重300g内外の海猿ノ腹腔内ニ注入シ、實驗ニ際シテハ臍下部穿刺ニヨツテ流出スル腹水ヲ洗滌シナイデ其儘使用シタ。

5) 噛菌作用検査用菌液

- i) 黄色葡萄状球菌菌液
- ii) 連鎖状球菌菌液
- iii) 淋菌菌液
- iv) 普通プロトイスクロス菌菌液
- v) 大腸菌菌液

以上ノ5種共24時間培養カラ第1報ニ記載シタト同様ノ方法デ調製シタ。其ノ濃度ハ鳥鴻教授沈澱計(3000回轉30分遠心)デ2度目ノモノガ共通ナ好適含菌量ナノデスペテ2度目ノモノヲ用ヒタ。

實驗方法

體重2kg内外の白色家兎3頭ヲ以テ1群ヲ形成スル試獣A, B, C, D, E 5群ヲ作ツテ次ノ操作ヲ行ツタ。

A群：一側ノ胸腔内ヘ黄色葡萄状球菌コクチゲンノ2mlヲ注入シ、他側ヘ0.5%石炭酸加0.85%食鹽水2mlヲ注入シタ。

B群：一側ノ胸腔内へ連鎖状球菌_{コクチゲン}ノ2耗ヲ注入シ，他側へ0.5%石炭酸加0.85%食鹽水2耗ヲ注入シタ。

C群：一側ノ胸腔内へ淋菌_{コクチゲン}ノ2耗ヲ注入シ，他側へ0.5%石炭酸加0.85%食鹽水2耗ヲ注入シタ。

D群：一側ノ胸腔内へ普通_{プロト}イヌ_{コクチゲン}ノ2耗ヲ注入シ，他側へ0.5%石炭酸加0.85%食鹽水2耗ヲ注入シタ。

E群：一側ノ胸腔内へ大腸菌_{コクチゲン}ノ2耗ヲ注入シ，他側へ0.5%石炭酸加0.85%食鹽水2耗ヲ注入シタ。

以上ノ5群ノ試験ヲ24時間飼育シタ後ニ次ノ處置ヲ行ツタ。

試験ヲ失血死ニ至ラシメテ第1報ニ記載シタ同様ノ方法デ體壁筋膜ヲ左右胸腔ニ別々ニ剥離シテ免疫側及ビ對照側ノ筋膜壓出液（エマルジョン上澄液）ヲ得ル。此ノ壓出液ニ就テ同名菌液ヲ以テ特殊性_{オプソニン}産生量ヲ検査スルト同時ニ他ノ4種ノ異名菌液ヲ以テ非特殊性_{オプソニン}産生量ヲ検シタ。

_{オプソニン}ノ検査方法ハ第1報記載ノ通りアル。

第1表 黃葡萄_{コクチゲン}2耗右胸腔内注入，24時間後ニ於ケル體壁筋膜ノ抗黃色葡萄狀球菌_{オプソニン}係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液	喰	菌	子	_{オプソニン} 係數
Nr. 41 ♂ 2100瓦	免疫側	15	21	36	1.50
	對照側	10	14	24	1.00
Nr. 42 ♂ 2050瓦	免疫側	14	19	43	1.86
	對照側	8	15	23	1.00
Nr. 44 ♂ 2100瓦	免疫側	14	21	35	1.94
	對照側	8	10	18	1.00
3 頭 平均値	免疫側	14.3	20.3	34.7	1.78
	對照側	8.7	13.0	21.7	1.00

實驗第1. 黃色葡萄狀球菌_{コクチゲン}ノ場合

黃色葡萄狀球菌_{コクチゲン}2耗ヲ家兎一側胸腔内へ注射シタル場合ノ體壁筋膜特殊性及ビ非特殊性_{オプソニン}產生ニ就テハ第1表カラ第5表迄ニ示サレタ通りノ結果ヲ得タ。

第2表 黃葡萄_{コクチゲン}2耗右胸腔内注入，24時間後ニ於ケル體壁筋膜ノ抗連鎖狀球菌_{オプソニン}係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液	喰	菌	子	_{オプソニン} 係數
Nr. 41 ♂ 2100瓦	免疫側	12	16	28	1.17
	對照側	8	16	24	1.00
Nr. 42 ♂ 2050瓦	免疫側	18	26	44	1.33
	對照側	15	18	33	1.00
Nr. 43 ♂ 2100瓦	免疫側	13	19	32	1.33
	對照側	10	14	24	1.00
3 頭 平均値	免疫側	14.3	20.3	34.7	1.28
	對照側	11.0	16.0	27.0	1.00

第3表 黃葡萄_{コクチゲン}2耗右胸腔内注入，24時間後ニ於ケル體壁筋膜ノ抗淋菌_{オプソニン}係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液	喰	菌	子	_{オプソニン} 係數
Nr. 41 ♂ 2100瓦	免疫側	9	13	22	1.11
	對照側	9	11	20	1.00
Nr. 42 ♂ 2050瓦	免疫側	12	21	33	1.38
	對照側	8	16	24	1.00
Nr. 43 ♂ 2100瓦	免疫側	13	23	36	1.38
	對照側	11	15	26	1.00
3 頭 平均値	免疫側	11.3	19.0	30.3	1.29
	對照側	9.3	14.0	23.3	1.00

第4表 黄色葡萄球菌_レコクチゲン₂2鈀右胸腔内注入、24時間後ニ於ケル體壁筋膜ノ抗普通_レプロト_スイ_レ菌

「オプソニン」係數

家兔番號性體重	可檢筋膜壓出液	喰	菌	子	「オプソニン」係數
Nr. 41 ♂ 2100瓦	免疫側	13	17	30	1.25
	對照側	11	13	24	1.00
Nr. 42 ♂ 2050瓦	免疫側	16	18	34	1.36
	對照側	12	13	25	1.00
Nr. 43 ♂ 2100瓦	免疫側	9	11	20	1.33
	對照側	7	8	15	1.00
3 頭平均値	免疫側	12.7	15.3	28.0	1.31
	對照側	10.0	11.3	21.3	1.00

所見概括

所見ハ第6表及ビ第1圖ニ一括サレテキル。

第6表 黄色葡萄球菌_レコクチゲン₂右胸腔内ニ注入セラレタル場合ノ同側筋膜ノ抗同名菌並ニ抗異名菌

「オプソニン」係數(3頭平均値)

抗菌名	抗黄色葡萄球菌 _レ 連鎖狀球菌	抗連鎖狀球菌	抗淋菌 _レ プロト _ス イ _レ 菌	抗普通 _レ 菌	抗大腸菌
「オプソニン」係數	1.78	1.28	1.29	1.31	1.23

以上ノ所見ニヨレバ黄色葡萄球菌_レコクチゲン₂ハ同名_レオプソニン₂ガ產生セラレタルノミナラズ異名菌ニ向ツテモ_レオプソニン₂ガ產生サレタ。

此際異名菌ニ向ツテノ_レオプソニン₂ハ相互間ニ強弱ノ差ガ甚ダ少ナイノニ反シテ同名菌ニ向ツテノ_レオプソニン₂ハ群ヲ抜イテ最大デアツタ。

實驗第2. 連鎖狀球菌_レコクチゲン₂ノ場合

連鎖狀球菌_レコクチゲン₂2鈀ニ家兔一側胸腔内ヘ注射シタル場合ノ筋膜特殊性及ビ非特殊_レオプソニン₂產生ニ就テハ第7表カラ第11表迄ニ示サレタ通リデアル。

所見概括

以上ノ所見ハ第12表及ビ第2圖ニ一括サレテキル。

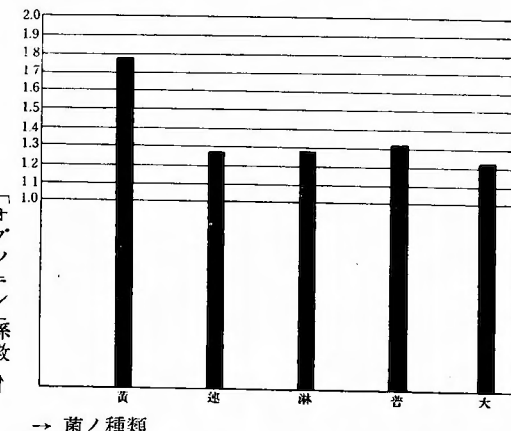
第12表及ビ第2圖ノ示スガ如ク此ノ場合ニ於テモ連鎖狀球菌ニ向ツテノ_レオプソニン₂ノミ

第5表 黄色葡萄球菌_レコクチゲン₂2鈀右胸腔内注入、24時間後ニ於ケル筋膜ノ抗大腸菌

「オプソニン」係數

家兔番號性體重	可檢筋膜壓出液	喰	菌	子	「オプソニン」係數
Nr. 41 ♂ 2100瓦	免疫側	12	15	27	1.35
	對照側	9	11	20	1.00
Nr. 42 ♂ 2050瓦	免疫側	11	15	26	1.08
	對照側	10	14	24	1.00
Nr. 43 ♂ 2100瓦	免疫側	15	18	33	1.27
	對照側	11	15	26	1.00
3 頭平均値	免疫側	12.7	16.0	28.7	1.23
	對照側	10.0	13.3	23.3	1.00

第1圖 黃色葡萄球菌_レコクチゲン₂注入セラレタル胸腔ニ於ケル筋膜ノ抗同名菌並ニ抗異名菌_レオプソニン₂係數(第6表參照)



黃=抗黃色葡萄球菌_レオプソニン₂作用

連=抗連鎖狀球菌_レオプソニン₂作用

淋=抗淋菌_レオプソニン₂作用

品=抗普通_レプロト_スイ_レ菌_レオプソニン₂作用

大=抗大腸菌_レオプソニン₂作用

第7表 連鎖状球菌_Lコクチゲン²2鈀右胸腔内注入,
24時間後體壁筋膜ノ抗黄色葡萄状球菌

Lオブソニン²係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液	喰	菌	子	Lオブソニン ² 係數
Nr. 44 ♂ 2000瓦	免疫側	9	16	25	1.25
	對照側	8	12	20	1.00
Nr. 45 ♂ 2000瓦	免疫側	12	22	34	1.31
	對照側	9	17	26	1.00
Nr. 46 ♂ 2100瓦	免疫側	15	24	39	1.22
	對照側	12	20	32	1.00
3 頭 平均值	免疫側	12.0	20.7	32.7	1.26
	對照側	9.7	16.3	26.0	1.00

第8表 連鎖状球菌_Lコクチゲン²2鈀右胸腔内注入,
24時間後=於ケル體壁筋膜ノ抗連鎖状球菌

Lオブソニン²係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液	喰	菌	子	Lオブソニン ² 係數
Nr. 44 ♂ 2000瓦	免疫側	11	25	36	2.00
	對照側	7	11	18	1.00
Nr. 45 ♂ 2000瓦	免疫側	22	36	58	2.00
	對照側	12	17	29	1.00
Nr. 46 ♂ 2100瓦	免疫側	17	33	50	2.00
	對照側	11	14	25	1.00
3 頭 平均值	免疫側	18.7	29.3	48.0	2.00
	對照側	10.0	14.0	24.0	1.00

第9表 連鎖状球菌_Lコクチゲン²2鈀右胸腔内注入,
24時間後=於ケル體壁筋膜ノ抗淋菌

Lオブソニン²係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液	喰	菌	子	Lオブソニン ² 係數
Nr. 44 ♂ 2000瓦	免疫側	10	19	29	1.45
	對照側	7	13	20	1.00
Nr. 45 ♂ 2000瓦	免疫側	13	25	38	1.27
	對照側	11	19	30	1.00
Nr. 46 ♂ 2100瓦	免疫側	15	19	44	1.33
	對照側	11	22	33	1.00
3 頭 平均值	免疫側	12.7	24.3	37.0	1.35
	對照側	9.7	18.0	27.7	1.00

第10表 連鎖状球菌_Lコクチゲン²2鈀右胸腔内注入,
24時間後=於ケル體壁筋膜ノ抗普通_Lプロトイスク菌

Lオブソニン²係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液	喰	菌	子	Lオブソニン ² 係數
Nr. 44 ♂ 2000瓦	免疫側	14	20	34	1.26
	對照側	13	14	27	1.00
Nr. 45 ♂ 2000瓦	免疫側	9	13	22	1.16
	對照側	9	10	19	1.00
Nr. 46 ♂ 2100瓦	免疫側	13	14	27	1.23
	對照側	10	12	22	1.00
3 頭 平均值	免疫側	12.0	15.7	27.7	1.22
	對照側	10.7	12.0	22.7	1.00

第11表 連鎖状球菌_Lコクチゲン²2鈀右胸腔内注入,
24時間後=於ケル體壁筋膜ノ抗大腸菌

Lオブソニン²係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液	喰	菌	子	Lオブソニン ² 係數
Nr. 44 ♂ 2000瓦	免疫側	13	15	28	1.56
	對照側	9	9	18	1.00
Nr. 45 ♂ 2000瓦	免疫側	16	21	37	1.32
	對照側	12	16	28	1.00
Nr. 46 ♂ 2100瓦	免疫側	13	15	28	1.33
	對照側	10	11	21	1.00
3 頭 平均值	免疫側	14.0	17.0	31.0	1.40
	對照側	10.3	12.0	22.3	1.00

第12表 連鎖状球菌_Lコクチゲン²胸腔内=注入
セラレタル場合ノ同側體壁筋膜ノ抗同名菌

並ニ抗異名菌_Lオブソニン²係數

(3頭平均値)

抗菌名	抗黄色葡萄球菌	抗連鎖状球菌	抗淋菌	抗 _L プロトイスク菌	抗大腸菌
Lオブソニン ² 係數	1.26	2.00	1.35	1.22	1.40

ナラズ異名菌=向ツテノ「オブソニン」モ
產生サレタ。

然シ此ノ際同名菌=向ツテノ(特殊性)
「オブソニン」ノ產生ハ異名菌=向ツテノ
(非特殊性)「オブソニン」ノ產生ヨリモ群
ヲ抜イテ最大デアツタ。

實驗第3. 淋菌「コクチゲン」ノ場合

淋菌「コクチゲン」2鈀ヲ家兔一側ノ胸
腔内へ注射シタル場合ノ體壁筋膜ノ特殊
性及ビ非特殊性「オブソニン」ノ產生ハ

第13表カラ第17表迄ニ示サレタ通リデ
アル。

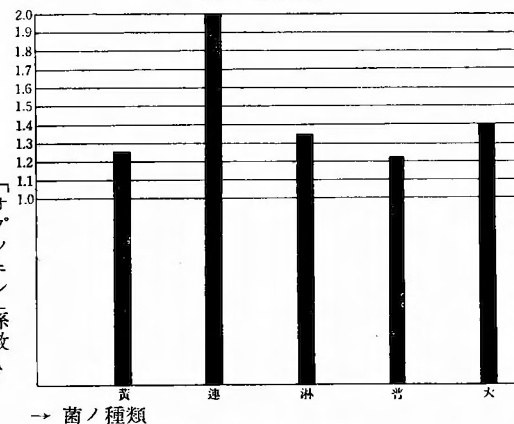
第13表 淋菌「コクチゲン」2鈀右胸腔内注入、24時間
後ニ於ケル體壁筋膜ノ抗黃色葡萄球菌
「オブソニン」係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液	喰	菌	子	「オブソニン」係數
Nr. 47	免疫側	15	21	36	1.29
	對照側	11	17	28	1.00
Nr. 48	免疫側	22	27	49	1.69
	對照側	14	15	29	1.00
Nr. 49	免疫側	16	19	35	1.35
	對照側	11	15	26	1.00
3 頭 平均 値	免疫側	17.7	22.3	40.0	1.44
	對照側	12.0	15.0	27.0	1.00

第15表 淋菌「コクチゲン」2鈀右胸腔内注入、
24時間後ニ於ケル體壁筋膜ノ抗淋菌
「オブソニン」係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液	喰	菌	子	「オブソニン」係數
Nr. 47	免疫側	21	32	53	2.04
	對照側	10	16	26	1.00
Nr. 48	免疫側	15	24	39	1.70
	對照側	9	14	23	1.00
Nr. 49	免疫側	13	19	32	2.00
	對照側	7	9	16	1.00
3 頭 平均 値	免疫側	16.3	25.0	41.3	1.91
	對照側	8.7	13.0	21.7	1.00

第2圖 連鎖狀球菌「コクチゲン」ヲ以テ免疫シタル
筋膜局所ノ抗同名菌並ニ抗異名菌「オブソニン」係數
(第12表参照)



黄=抗黄色葡萄球菌「オブソニン」作用

連=抗連鎖狀球菌「オブソニン」作用

淋=抗淋菌「オブソニン」作用

普=抗普通「プロトイズ」菌「オブソニン」作用

大=抗大腸菌「オブソニン」作用

第14表 淋菌「コクチゲン」2鈀右胸腔内注入、24時間
後ニ於ケル體壁筋膜ノ抗連鎖狀球菌
「オブソニン」係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液	喰	菌	子	「オブソニン」係數
Nr. 47	免疫側	12	29	41	1.46
	對照側	11	17	28	1.00
Nr. 48	免疫側	15	24	39	1.44
	對照側	11	16	27	1.00
Nr. 49	免疫側	12	20	32	1.14
	對照側	11	17	28	1.00
3 頭 平均 値	免疫側	13.0	23.7	36.7	1.58
	對照側	11.0	16.7	27.7	1.00

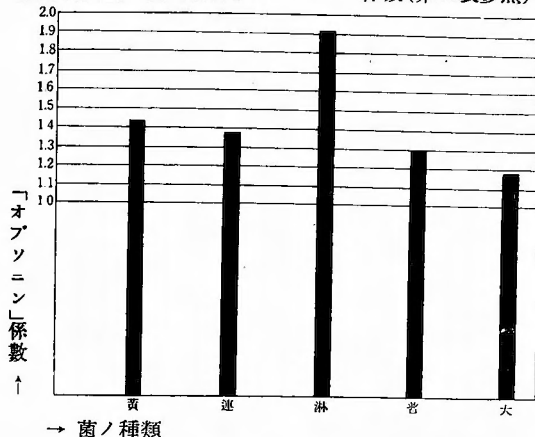
第16表 淋菌「コクチゲン」2鈀右胸腔内注入、24時間
後ニ於ケル體壁筋膜ノ抗普通「プロトイズ」菌
「オブソニン」係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液	喰	菌	子	「オブソニン」係數
Nr. 47	免疫側	6	6	12	1.09
	對照側	5	6	11	1.00
Nr. 48	免疫側	17	21	38	1.41
	對照側	13	14	27	1.00
Nr. 49	免疫側	13	13	26	1.37
	對照側	9	10	19	1.00
3 頭 平均 値	免疫側	12.0	13.3	25.3	1.29
	對照側	9.0	10.0	19.0	1.00

第17表 淋菌_Lコクチゲン²2鈀右胸腔内注入、24時間後=於ケル體壁肋膜ノ抗大腸菌_Lオプソニン¹係數

家兔番號 性體重	可檢肋膜 壓出液	喰	菌	子	「オプソニン ¹ 」係數
Nr. 47 ♂ 2000瓦	免疫側	9	11	20	1.18
	對照側	8	9	17	1.00
Nr. 48 ♀ 1900瓦	免疫側	7	8	15	1.15
	對照側	6	7	13	1.00
Nr. 49 ♂ 1950瓦	免疫側	7	9	16	1.23
	對照側	6	7	13	1.00
3 頭	免疫側	7.7	9.3	17.0	1.19
平均値	對照側	6.7	7.7	14.3	1.00

第3圖 淋菌_Lコクチゲン²2鈀以テ免疫シタル肋膜局所ノ抗同名菌並=抗異名菌_Lオプソニン¹係數(第18表參照)



黄=抗黄色葡萄球菌_Lオプソニン¹作用
 連=抗連鎖球菌_Lオプソニン¹作用
 淋=抗淋菌_Lオプソニン¹作用
 菌=抗普通_Lプロトイスト²菌_Lオプソニン¹作用
 大=抗大腸菌_Lオプソニン¹作用

第19表 普通_Lプロトイスト²菌_Lコクチゲン²2鈀右胸腔内注入、24時間後=於ケル體壁肋膜ノ抗葡萄球菌_Lオプソニン¹係數

家兔番號 性體重	可檢肋膜 壓出液	喰	菌	子	「オプソニン ¹ 」係數
Nr. 50 ♂ 1900瓦	免疫側	14	17	31	1.48
	對照側	10	11	21	1.00
Nr. 51 ♂ 1900瓦	免疫側	11	14	25	1.14
	對照側	9	13	22	1.00
Nr. 52 ♂ 2100瓦	免疫側	11	15	26	1.21
	對照側	8	13	21	1.00
3 頭	免疫側	12.0	15.3	27.3	1.29
平均値	對照側	9.0	12.3	21.3	1.00

所見概括

以上ノ所見ハ第18表及ビ第3圖ニ一括サレテキル。

第18表 淋菌_Lコクチゲン²2鈀胸腔内へ注入セラレタル場合ノ同側體壁肋膜ノ抗同名菌並=抗異名菌_Lオプソニン¹係數
(3頭平均値) /

抗菌名	抗黃色葡萄球菌	抗連鎖狀球菌	抗淋菌	抗 _L プロトイスト ² 菌	抗大腸菌
「オプソニン ¹ 」係數	1.44	1.38	1.91	1.29	1.19

第18表及ビ第3圖ノ所見カラ此ノ場合ニ於テモ淋菌=向ツテ_Lオプソニン¹ノミナラズ異名菌=向ツテノ_Lオプソニン¹モ產生セラレタ。

然シ此際同名菌=向ツテノ(特殊性)_Lオプソニン¹ノ產生ハ他ノ如何ナル異名菌=向ツテノ(非特殊性)_Lオプソニン¹ノ產生ヨリモ群ヲ抜イテ最大デアツタ。

實驗第4. 普通_Lプロトイスト²菌

コクチゲン²ノ場合

普通_Lプロトイスト²菌_Lコクチゲン²2鈀ノ家兔一側ノ胸腔内へ注射シタル場合ノ體壁肋膜ノ特殊性、非特殊性_Lオプソニン¹產生ニ就テハ第19表カラ第23表迄ニ示サレタ通りデアル。

第20表 普通_Lプロトイスト²菌_Lコクチゲン²2鈀右胸腔内注入、24時間後=於ケル體壁肋膜ノ抗連鎖狀球菌_Lオプソニン¹係數

家兔番號 性體重	可檢肋膜 壓出液	喰	菌	子	「オプソニン ¹ 」係數
Nr. 50 ♂ 1900瓦	免疫側	6	15	21	1.31
	對照側	6	10	16	1.00
Nr. 51 ♂ 1900瓦	免疫側	11	16	27	1.04
	對照側	10	16	26	1.00
Nr. 52 ♂ 2100瓦	免疫側	12	23	35	1.13
	對照側	11	20	31	1.00
3 頭	免疫側	9.7	18.0	27.7	1.16
平均値	對照側	9.0	15.3	14.3	1.00

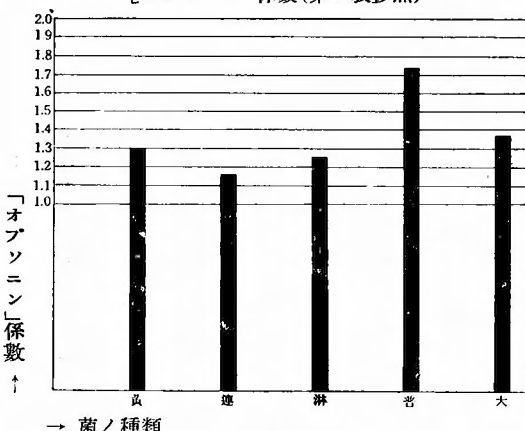
第21表 普通_lプロト_lイ_s_u菌_lコクチゲン_l2_o右胸腔内注入、24時間後=於ケル體壁膜ノ
抗淋菌_lオブソニン_l係數

家兔番號 性體重	可檢肺膜 壓出液	喰	菌	子	オブソニン _l 係數
Nr. 50	免疫側	8	13	21	1.31
♂ 1900瓦	對照側	6	10	16	1.00
Nr. 51	免疫側	8	16	24	1.09
♂ 1900瓦	對照側	8	14	22	1.00
Nr. 52	免疫側	13	26	39	1.39
♂ 2100瓦	對照側	11	17	28	1.00
3 頭	免疫側	9.3	18.3	27.7	1.26
平均値	對照側	8.3	13.7	22.0	1.00

第23表 普通_lプロト_lイ_s_u菌_lコクチゲン_l2_o右胸腔内注入、24時間後=於ケル體壁膜ノ
抗大腸菌_lオブソニン_l係數

家兔番號 性體重	可檢肺膜 壓出液	喰	菌	子	オブソニン _l 係數
Nr. 50	免疫側	8	9	17	1.42
♂ 1900瓦	對照側	6	6	12	1.00
Nr. 51	免疫側	14	14	28	1.40
♂ 1900瓦	對照側	10	10	20	1.00
Nr. 52	免疫側	7	8	15	1.25
♂ 2100瓦	對照側	6	6	12	1.00
3 頭	免疫側	9.7	10.3	20.0	1.36
平均値	對照側	8.7	8.7	17.3	1.00

第4圖 普通_lプロト_lイ_s_u菌_lコクチゲン_lヲ以テ
免疫シタル肋膜局所ノ抗同名菌並ニ抗異名菌
_lオブソニン_l係數(第24表参照)



黄=抗黄色葡萄球菌_lオブソニン_l作用
連=抗連鎖球菌_lオブソニン_l作用
淋=抗淋菌_lオブソニン_l作用
普=抗普通_lプロト_lイ_s_u菌_lオブソニン_l作用
大=抗大腸菌_lオブソニン_l作用

第22表 普通_lプロト_lイ_s_u菌_lコクチゲン_l2_o右胸腔内注入、24時間後=於ケル體壁膜ノ抗普通
_lプロト_lイ_s_u菌_lオブソニン_l係數

家兔番號 性體重	可檢肺膜 壓出液	喰	菌	子	オブソニン _l 係數
Nr. 50	免疫側	18	19	37	1.61
♂ 1900瓦	對照側	11	12	23	1.00
Nr. 51	免疫側	16	18	34	1.48
♂ 1900瓦	對照側	10	13	23	1.00
Nr. 52	免疫側	14	15	29	1.81
♂ 2100瓦	對照側	8	8	16	1.00
3 頭	免疫側	16.0	17.3	33.3	1.63
平均値	對照側	9.7	11.0	20.7	1.00

所見概括

所見ハ第24表及ビ第4圖ニ一括サレテキル。

第24表 普通_lプロト_lイ_s_u菌_lコクチゲン_lヲ胸腔内へ注入セラレタル場合ノ同側體壁膜ノ抗
同名菌並ニ抗異名菌_lオブソニン_l係數
(3頭平均値)

抗菌名	抗黃色葡萄球菌	抗連鎖狀球菌	抗淋菌	抗普通 _l プロト _l イ _s _u 菌	抗大腸菌
オブソニン _l 係數	1.29	1.16	1.26	1.63	1.36

第24表及ビ第4圖ノ示ス通り此ノ場合ニ
於テモ亦普通_lプロト_lイ_s_u菌ニ向ツテノ
_lオブソニン_lノミナラズ異名菌_lオブソ
ニン_lモ產生セラレタ。

然シ此際同名菌ニ向ツテノ(特殊性)_lオ
ブソニン_l產生ハ他ノ如何ナル異名菌ニ向
ツテノ(非特殊性)_lオブソニン_lノ產生ヨリ
モ群ヲ拔イテ最大デアツタ。

實驗第5. 大腸菌_lコクチゲン_lノ場合

大腸菌_lコクチゲン_l2_o家兔一側ノ胸
腔内へ注射シタル場合ノ體壁膜ノ特殊性
及ビ非特殊性_lオブソニン_l產生ニ就テハ第
25表カラ第29表迄ニ示サレタ通リデアル。

第25表 大腸菌_Lコクチゲン²2氈右胸腔内注入、24時
間後ニ於ケル體壁筋膜ノ抗黃色葡萄球菌

「オブソニン」係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液	喰	菌	子	「オブソニン」係數
Nr. 53 ♂ 2050瓦	免疫側	18	24	42	1.56
	對照側	12	15	27	1.00
Nr. 54 ♂ 2000瓦	免疫側	14	18	32	1.28
	對照側	11	14	25	1.00
Nr. 55 ♂ 2100瓦	免疫側	10	12	22	1.47
	對照側	7	8	15	1.00
3 頭 平均値	免疫側	14.0	18.0	32.0	1.44
	對照側	10.0	12.3	22.3	1.00

第26表 大腸菌_Lコクチゲン²2氈右胸腔内注入、24時
間後ニ於ケル體壁筋膜ノ抗連鎖狀球菌

「オブソニン」係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液	喰	菌	子	「オブソニン」係數
Nr. 53 ♂ 2050瓦	免疫側	8	14	22	1.47
	對照側	6	9	15	1.00
Nr. 54 ♂ 2000瓦	免疫側	6	13	19	1.46
	對照側	5	8	13	1.00
Nr. 55 ♂ 2100瓦	免疫側	7	10	17	1.31
	對照側	5	8	13	1.00
3 頭 平均値	免疫側	7.0	12.3	19.3	1.42
	對照側	5.3	8.3	13.7	1.00

第27表 大腸菌_Lコクチゲン²2氈右胸腔内注入、
24時間後ニ於ケル體壁筋膜ノ抗淋菌

「オブソニン」係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液	喰	菌	子	「オブソニン」係數
Nr. 53 ♂ 2050瓦	免疫側	7	9	16	1.25
	對照側	5	8	13	1.00
Nr. 54 ♂ 2000瓦	免疫側	8	21	29	1.38
	對照側	7	14	21	1.00
Nr. 55 ♂ 2100瓦	免疫側	8	12	20	1.43
	對照側	5	9	14	1.00
3 頭 平均値	免疫側	7.7	14.0	21.7	1.35
	對照側	5.7	10.3	16.0	1.00

第28表 大腸菌_Lコクチゲン²2氈右胸腔内注入、
24時間後ニ於ケル體壁筋膜ノ抗普通_Lプロト_{IS}菌

「オブソニン」係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液	喰	菌	子	「オブソニン」係數
Nr. 53 ♂ 2050瓦	免疫側	8	10	18	1.38
	對照側	6	7	13	1.00
Nr. 54 ♂ 2000瓦	免疫側	8	11	19	1.36
	對照側	6	8	14	1.00
Nr. 55 ♂ 2100瓦	免疫側	10	11	21	1.40
	對照側	7	8	15	1.00
3 頭 平均値	免疫側	8.7	10.7	19.3	1.38
	對照側	6.3	7.7	14.0	1.00

第29表 大腸菌_Lコクチゲン²2氈右胸腔内注入、
24時間後ニ於ケル體壁筋膜ノ抗大腸菌

「オブソニン」係數

家兔番號 性體重	可檢筋膜 壓出液	喰	菌	子	「オブソニン」係數
Nr. 52 ♂ 2050瓦	免疫側	17	20	37	1.95
	對照側	9	10	19	1.00
Nr. 53 ♂ 2000瓦	免疫側	25	30	55	1.77
	對照側	14	17	31	1.00
Nr. 54 ♂ 2100瓦	免疫側	21	31	52	1.86
	對照側	14	14	28	1.00
3 頭 平均値	免疫側	21.0	27.0	48.0	1.86
	對照側	12.3	13.7	26.0	1.00

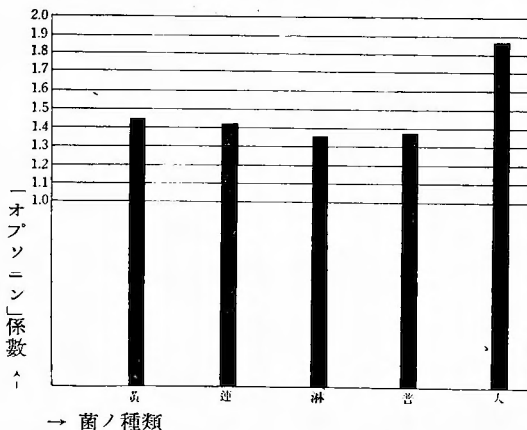
所見概括

所見ハ第30表及ビ第5圖ニ一括サレテキル。

第30表 大腸菌_Lコクチゲン²胸腔内へ注入セラ
レタル場合同側體壁筋膜ノ抗同名菌並ニ
抗異名菌「オブソニン」係數

抗菌名	抗黃色葡萄球菌	抗連鎖狀球菌	抗淋菌	抗普通 _L プロト _{IS} 菌	抗大腸菌
「オブソニン」係數	1.44	1.42	1.35	1.38	1.86

第5圖 大腸菌_lコクチゲン_lヲ以テ免疫シタル肋膜局所ノ抗同名菌並ニ抗異名菌_lオプソニン_l係數



黄=抗黄色葡萄球菌_lオプソニン_l作用
連=抗連鎖狀球菌_lオプソニン_l作用
淋=抗淋菌_lオプソニン_l作用
普=抗普通_lプロト_lイス_l菌_lオプソニン_l作用
大=抗大腸菌_lオプソニン_l作用

一切ノ免疫元ハ同時同所ニ於テ必ズ同名及ビ異名ノ抗體ヲ產生セシムルモノデアツテ，純同名，純異名ノ免疫(抗體)ハ原則トシテ存在セヌモノデアル。

2) 此際ニスペテノ實驗ニ於テ同名菌=向ツテ(特殊性)ノ_lオプソニン_l產生量ハ他ノ如何ナル異名菌=向ツテ(非特殊性)ノ_lオプソニン_l產生量ヨリモ嶄然群ヲ拔イテ最大ナルモノデアル。コレガ免疫學上ノ原則デアル。

3) 同名抗體ト異名抗體トハ同時同所ニ於テ產生サレルモノデアルカラ甲ヲ證明スレバ乙ノ存在ガ明白デアリ，乙ヲ立證スレバ更ニ證明ヲ要セズシテ甲ノ存在ハ確實ナルモノデアル。マタ甲ノ大小ト乙ノ大小トハ並行スルモノデアル。

4) 一切ノ免疫，特ニ煮沸免疫元ニヨル免疫獲得(抗體ノ產生)ナルモノハ全身性タルト局所性タルトヲ間ハズ必ズ同時同所ニ於テ特殊性及ビ非特殊性兩様ニ行ハレルモノデアツテ此ノ兩者ノ差別ハ分量的ノモノデアル。從テ一切ノ免疫元性物質特ニ各種ノ煮沸免疫元ハ特殊免疫元デアルト同時ニ非特殊性細胞賦活剤ト爲ルモノデアル。

結論

1) 家兔一側胸腔内ヘ任意ノコクチゲン_lヲ注入スルト，24時間デ最大ノ特殊性及ビ非特殊性兩様ノ免疫ガ體壁肋膜ニヨリテ獲得サレル。同時ニ同側ノ肺臟内ニ於テモ多少(100:70)微弱デハアルガ同名及ビ異名菌ニ對スル抵抗ガ增强スルモノデアル。

2) 一切ノ免疫元，特ニ煮沸免疫元(コクチゲン)ハ局所性タルト全身性タルトヲ間ハズ，同時同所ニ於テ同名異名二様ノ免疫ヲ發現セシムルモノデ，兩者ノ差ハ同名免疫ガ他ノ何レ

第30表及ビ第5圖ノ示ス如ク此ノ場合ニ於テモ大腸菌=向ツテノ_lオプソニン_lノミナラズ異名菌=向ツテノ_lオプソニン_lモ產生セラレタ。

此際同名菌=向ツテノ(特殊性)_lオプソニン_l產生ハ他ノ如何ナル異名菌=向ツテノ(非特殊性)_lオプソニン_l產生ヨリモ群ヲ拔イテ最大デアツタ。

所見總括及ビ考察

實驗結果ヲ總括的ニ觀察シテ次ノ事項ガ認メラレタ。

1) 各種煮沸免疫元ヲ家兔一側腹腔内ヘ注射シタルニ，スペテノ場合ニ體壁肋膜ニ同名菌=向ツテノ_lオプソニン_lヲ產生シタ。

ヨリモ分量的ニ大ナルコトニ歸スルモノデアル。コレガ免疫學上ノ原則デアル。

- 3) 一切ノ煮沸免疫元ハ卓越シタル特殊免疫元デアルノミナラズ、亦タ卓越シタル非特殊性(普遍性)細胞賦活剤デアル。
- 4) 或ハ純正特殊免疫ノミ、或ハ純正非特殊免疫ノミヲ發現センメル免疫元ナルモノハ存在シ得ヌモノデアル。一切ノ免疫元ハ此ノ兩性質ヲ兼備スルモノデアル。^{*} ソレガ免疫元ニ特有ナルーツノ性質デアル。

主 要 文 獻

- 1) 番野靜郎; 皮膚ノ局所免疫(局所性「オプソニン」)=就テ。第1報乃至第6報、日本外科實函、第10卷、第5號、昭和8年。
- 2) 福富八作; 肺ニ於ケル抗結核菌抗體ノ產生ニ就テ(第40回近畿外科學會演說)。日本外科實函、第12卷、第4號、昭和10年。
- 3) 八田捨二; 後天性免疫發生機轉ノ實驗的研究。第1報乃至第10報、日本外科實函、第10卷、第1號、昭和8年。
- 4) 伊藤 肇; 「ワクチン」上澄液及ビ「ワクチン」含菌體ノ免疫學的研究。日本外科實函、第3卷、第1號、大正15年。
- 5) 今牧嘉雄; 結核菌肉汁培養濾液煮沸免疫元ヲ以テノ海猿1側肺臟局所免疫。結核、第4卷、第1號、大正15年。
- 6) 西尾英美; (未發表、日本外科實函發表豫定)。
- 7) 小津 茂; 經皮全身免疫ノ實驗的研究。第1報乃至第9報、日本外科實函、第12卷、第6號、昭和10年。
- 8) 鳥渴隆三; 免疫現象ノ解釋法=就テ。日新醫學、第5年、第4號、大正4年。
- 9) Torikata, R.; Koktopräzipitinogene und Koktoimmunogene. Bern, 1917.
- 10) 鳥渴隆三; 外科ニ於ケル煮抗原ノ應用ト其學術的根據。日本外科學會雜誌、第28回、昭和2年。
- 11) Torikata, R.; Die Impedinerscheinung. Jena, 1930.
- 12) 鳥渴隆三; レイムペヂン現象及ビ煮沸免疫元ノ研究。日本外科實函、第7卷附錄、昭和5年。
- 13) 富田正來; 黃色葡萄狀球菌ノ胸腔内感染ニ對スル同名菌生煮免疫元ノ局所治療的乃至豫防的差別ニ就テ。日本外科實函、第7卷附錄、昭和5年。
- 14) 富田正來; 黃色葡萄狀球菌煮沸免疫元ニヨル家兔1側胸膜腔ノ局所免疫。附「コクチゲン」ト「ワクチン」トノ免疫力ノ差別。日本外科實函、第8卷、第2號、昭和6年。
- 15) 吉富又平; 傳研製「チフス」「ワクチン」ノ緊急ナル改良ニ就テ。東京醫學會雜誌、第42卷、第9號、昭和3年。

* 「オムナデン」ハ非特殊性細胞賦活剤ナリト稱スト雖、其ノ產生シ得ル抗體ノ最大量ハ「オムナデン」ノ含有スル菌ニ向ツテノモノナリ。純正非特殊性ニテハ非ザルモノナリ。之ニ反シX線照射ニヨツテ各種ノ菌ニ對スル「オプソニン」ガ增强セラレタル時ハ眞ニ非特殊性ナルモノナリ。