

氏名 中本裕士
 学位(専攻分野) 博士(医学)
 学位記番号 医博第2209号
 学位授与の日付 平成12年3月23日
 学位授与の要件 学位規則第4条第1項該当
 研究科・専攻 医学研究科内科系専攻
 学位論文題目 A novel immunoscintigraphy technique using metabolizable linker with
 angiotensin II treatment.

(代謝性リンカーとアンギオテンシンIIを用いた新しい免疫シンチグラフィ)

論文調査委員 (主査) 教授 平岡真寛 教授 小川 修 教授 小西淳二

論文内容の要旨

放射性同位元素(RI)標識モノクローナル抗体を用いた免疫シンチグラフィは腫瘍特異的な画像診断法として期待されているが、正常臓器における放射能の滞留のため、投与後早期の画像化が困難である。血中からのクリアランスが早いFab分画を用いると早期のイメージングが可能となるが、腎への非特異的集積が問題となる。これに対し近年開発された代謝性リンカー(3'-iodohippuryl N-ε-maleoyl-L-lysine 略してHML)を用いてヨード標識されたFabは、腎尿細管の冊子膜縁で代謝を受け、生じたメタヨード馬尿酸はそのまま尿中に排泄されるので、腎への非特異的な集積を減少させると報告されている。一方、血管収縮を引き起こすアンギオテンシンIIを用いると投与薬剤の腫瘍集積を増加させることが可能である。本研究ではリンカーHMLを用いてヨード標識を行ったFabとアンギオテンシンIIを利用することで、RI標識抗体投与後早期の免疫シンチグラフィを可能にする方法を検討した。

(方法) 腫瘍モデルはKT005ヒト骨肉腫細胞をマウスの左臀部に 5×10^6 個を皮下注入して作成した。特異抗体OST7はパepsin分解してFab分画の形で用いた。HMLの前駆体であるsHMLをアルキルスズ・ヨウ素との交換反応を用いてI-125で標識したのちFabと結合させ、比放射能0.7 MBq/mg、免疫活性67.5%のヨード標識抗体(^{125}I -HML-Fab)を得た。対照としてクロラミンT法によるヨード標識を行い、比放射能60.8 MBq/mg、免疫活性61.7%のヨード標識抗体(^{125}I -CT-Fab)を得た。担癌マウス背部皮下にマイクロオスモティックポンプを留置してアンギオテンシンIIあるいは生理食塩水を4時間投与したのちヨード標識Fabを静脈内投与し、1, 3, 24時間後に屠殺して各臓器及び腫瘍の放射能を測定、至適条件で画像化を試みた。

(結果) ^{125}I -HML-Fab投与群の3時間後の腎集積はアンギオテンシンII投与群、非投与群でそれぞれ2.53%、3.01%であり、 ^{125}I -CT-Fab投与群での腎集積(それぞれ11.45%、12.91%)に比し著明に低値であった。一方、 ^{125}I -HML-Fab投与群の3時間後の腫瘍集積はアンギオテンシンII投与群で16.29%、非投与群で9.03%とアンギオテンシンII投与群で有意に高値であった。また3時間後の腫瘍・血液比、腫瘍・腎臓比もアンギオテンシンIIを投与した群では3.18、6.67と非投与群(それぞれ1.76、3.06)に比べ投与後早期に高値を示し、いずれの臓器に対しても非投与群と比し高い腫瘍・正常臓器比(3.18~34.88)が得られた。体内分布のデータに基づき、最も高い腫瘍・正常臓器比が得られた3時間後において、HMLを用いI-131で標識したFab(比放射能38.2 MBq/mg)を7.7 MBq投与して得られたシンチグラフィではバックグラウンドの低い明瞭な腫瘍の描出が可能であった。

(結論) 新しいリンカーHMLとアンギオテンシンIIの併用によりRI標識抗体投与後早期の免疫シンチグラフィが可能であることが示された。この薬理的免疫シンチグラフィは診断において有用であるのみならず、腫瘍集積を増大させ、腎集積を減少させることができる点で、放射性免疫療法における効果増強、副作用の低減にも有用と考えられた。

論文審査の結果の要旨

放射性同位元素 (RI) 標識モノクローナル抗体を用いた免疫シンチグラフィは腫瘍特異的な画像診断法として期待されているが、正常臓器における放射能の滞留のため、投与後早期の画像化が困難である。本研究では新しい代謝性リンカー 3'-iodohippuryl *N*- ϵ -maleoyl-L-lysine (HML) を用いてヨード標識を行った Fab フラグメントとアンギオテンシン II の昇圧作用を利用することで、RI 標識対抗投与後早期の免疫シンチグラフィを可能とする方法を検討した。腫瘍モデルは KT 005 ヒト骨肉腫細胞、モノクローナル抗体は OST 7 の Fab を用いた。持続皮下注にてアンギオテンシン II 投与前処置を施した担癌マウスに、HML を用いてヨード標識を行った Fab を静脈内投与したところ、3 時間後の腫瘍集積はアンギオテンシン II 非投与群の約 1.8 倍に増大、腎集積は HML を用いずにヨード標識を行った群の約 1/5 に低下した。これにより腎臓を含めたいずれの臓器に対しても高い腫瘍・正常臓器比 (3.18 ~ 34.88) が得られた。体内分布の検討によりもっとも高い腫瘍・正常臓器比が得られた 3 時間後においてシンチグラフィを行った結果、腫瘍の明瞭な描出が可能であった。

以上の研究は、RI 標識抗体の腫瘍集積性を高め、同時に正常臓器への集積を低減することに貢献し、免疫シンチグラフィの臨床応用の確立に寄与するところが多い。

したがって、本論文は博士 (医学) の学位論文として価値あるものと認められる。

なお、本学位授与申請者は、平成 12 年 1 月 21 日実施の論文内容とそれに関連した試問を受け、合格と認められたものである。