

# 普通淋菌「ワクチン」が含有シタル免疫 阻止物質ノ立證

## 第4報 北研製淋菌感作「ワクチン」ヲ以テスル 喰菌作用「イムペジン」現象

西宮市勝呂病院研究室(烏湯教授指導)

中 川 觀

### Nachweis des in den gewöhnlichen Gonokokken- vakzinen enthaltenen Impedins.

#### IV. Mitteilung: Prüfung der sensibilisierten Gonokokken- vakzine auf das Impedin.

Von

Dr. K. Nakagawa.

[Aus dem Laboratorium des Suguro-Hospitals in Nishinomiya

(Leiter: Prof. Dr. R. Torikata)]

Die vom Kitasato-Institut zu Tokyo gelieferte sensibilisierte Gonokokkenvakzine wurde durch eine *Silberschmidtsche* Kerze filtriert. Das Filtrat wurde teilweise in einem bei 100°C siedenden Wasserbade 15 Minuten lang erhitzt.

Die beiden Testmaterialien, das native und das abgekochte Filtrat der Vakzine, wurden auf die gleiche Weise wie in der I.-III. Mitteilung geprüft. Die Ergebnisse der Versuche sind in folgender Tabelle zusammengestellt.

Tabelle 1.

Die Wirkung des nativen bzw. des abgekochten Antigens in der Förderung normaler Phagozytose von Staphylokokken im zirkulierenden Blute normaler Meerschweinchen.

Testmaterialien	Dosis in ccm	Koeffizient der Hyperleukozytose	Koeffizient der phagozytose	Prozentsatz
0,85 Proz. NaCl		0,88	0,86	1,00
Nativantigen	0,2	1,19	0,91	1,05
Koktoantigen		1,138	1,29	1,50
0,85 Proz. NaCl		1,07	1,25	1,00
Nativantigen	0,4	0,998	1,68	1,34
Koktoantigen		1,12	2,54	2,03

#### Zusammenfassung.

1) Das Koktoantigen förderte die normale Phagozytose in einem beträchtlich grösseren Masse als das Nativantigen.

2) Der Grad der durch das Nativantigen herbeigeführten Hyperleukozytose zeigte keinen grossen Unterschied mit dem der durch das Koktoantigen verursachten.

3) Auch die sensibilisierte Gonokokkenvakzine muss sich der Impedinlehre fügen und eine bestimmte Zeit lang abgekocht werden, wenn das Präparat bei einer möglichst kleinen Toxizität möglichst grosse Antigenavidität aufweisen soll. (Autoreferat)

(内容抄録) 北研製淋菌感作<sub>L</sub>ワクチン<sup>1</sup>ヲジゼルベルシユミツト濾過器ヲ以テ濾過シ其濾液ヲ甲乙ニ2分シテ甲ハ其ノ健生抗原トシテ使用シ、乙ハ<sub>L</sub>アンプルレ<sup>1</sup>ニ密封シテ攝氏100度ニテ15分間煮沸シ煮抗原ト爲シ、對照トシテ0.5%石炭酸加0.85%食鹽水ヲ用ヒタリ。

第1報同様前記可檢抗原ニヨル催噴菌作用及ビ血中白血球數ノ推移ヲ檢シタルニ下ノ所見ヲ得タリ。

白血球絶對數ハ何レモ著シキ移動ヲ認メズ、即チ淋菌抗原ニハ生・煮共ニ毒力大差無キヲ知ル。噴菌作用ニ於テハ何レモ煮抗原優勢ニシテ生抗原ハ劣リタリ。即チ感作<sub>L</sub>ワクチン<sup>1</sup>モ亦タ<sub>L</sub>イムペデン<sup>1</sup>ヲ含有スルコトガ立證セラレタリ。

## 1 緒 言

本研究第1報乃至第3報ニ於テ余等ハ普通淋菌<sub>L</sub>ワクチン<sup>1</sup>(傳研製)及ビ<sub>L</sub>アルチゴン<sup>1</sup>(獨逸シエーリング會社製)ニ就テ噴菌作用<sub>L</sub>イムペデン<sup>1</sup>現象ヲ立證シタリ。更ニ此種製劑タル感作<sub>L</sub>ワクチン<sup>1</sup>モ亦タ<sub>L</sub>イムペデン<sup>1</sup>ヲ含有シタルモノナルヤ否ヤヲ檢セント欲シ、北里研究所製造ノ淋菌感作<sub>L</sub>ワクチン<sup>1</sup>ニ就テ檢査ヲ遂ゲタリ。

## 2 實 驗 材 料

1) 抗原 北里研究所製造淋菌感作<sub>L</sub>ワクチン<sup>1</sup>(昭和7年3月1日製造 No. 258)。其ノ製法ハ日本醫事新報社ヲ介シテ照會シタルニ左ノ回答(原文ノ儘)ヲ得タリ。

多數ノ淋菌株ニテ山羊ヲ高度ニ免疫セル血清ヲ以テ多數ノ淋菌株ヲ感作セルモノナリ。感作ニハ前免疫血清ニ計算量ノ淋菌ヲ入レ37度3時間放置シ、此ノ間振盪スル。然ル後遠心器ニカケ菌ヲ沈澱シテ上澄ヲ捨テテ。更ニ此ノ沈澱物ニ生理的食鹽水ヲ加ヘ遠心沈澱シテ、成ル可ク血清ヲゾク。カクノ如クシテ操作セル菌ヲ0.5%石炭酸加生理的食鹽水1.0cm<sup>3</sup>中0.5、ミリグラム<sup>1</sup>ノ割合ニ淋菌ヲ含有セシムルノデアル。北里研究所<sub>L</sub>ワクチン<sup>1</sup>室

上記淋菌感作<sub>L</sub>ワクチン<sup>1</sup>ヲジゼルベルシユミツト濾過器ヲ以テ濾過シ殆ンド無色透明ノ水様液ヲ得タリ、之レヲ2分シテ任意ニ甲・乙トナシ甲ハ其儘生濾液(NF)トシ、乙ハ之レヲ<sub>L</sub>アンプルレ<sup>1</sup>ニ密封シ攝氏100度ニテ沸騰シツ、アル重湯煎中ニテ15分間煮沸シ煮濾液(FK)トス。

2) 菌液 白色葡萄狀球菌24時間寒天培養ヨリ菌苔ノミヲ搔キ取り0.85%食鹽水中ニ浮遊セシム。之レヲ遠心沈澱ニヨリテ2回洗滌シ、終リニ攝氏60度ニテ30分間加熱殺菌ス。此ノ菌液1.0坵中ノ菌量ハ鳥瀉教授沈澱計ニテ5度目即チ約0.0035坵(濁濁計ニテハ2坵以上)ナリ。

## 3 實 驗 方 法

體重約300g内外ノ健常雄海狗3頭ヲ1群トシ、ソノ數群ニ就キ豫メ體量ヲ測定シ、且ツ下肢靜脈ヨリ採血シテ正常時血液單位容積内白血球總數ヲ計算シ、同時ニ塗抹標本ヲ作り、任意視野ニ於ケル白血球200個中各種白血球ノ100分率ヲ計算ス。

實驗第1 = 於テハ抗原 NF, FK 及ビ對照用石炭酸加 0.85 % 食鹽水各 0.2 兎宛ヲ海猴ノ腹腔内ニ注射シ爾後 30 分ヲ經過シテ白色葡萄狀球菌食鹽水浮游液 1.0 兎ヲ該動物ノ頸靜脈内ニ輸送シ、菌液注入後 30 分目、1 時間目、2 時間目、4 時間目及ビ 8 時間目ノ 5 回ニ互リ下肢靜脈ヨリ採血シテ白血球絶對數並ビニ塗抹染色標本ニヨリテ白血球 200 個中ニ於ケル各種白血球ノ 100 分率ト喰細胞數・喰、被喰菌數・菌 並ビニ喰菌子數子トヲ計算シ、各抗原ノ免疫元性能働カヲ比較檢索シタリ。

實驗第2 = 於テハ抗原量ヲ何レモ倍加シテ 0.4 兎宛トナシ實驗第1ト同様ノ操作ヲ行ヒテ喰菌現象ノ消長ヲ檢索シタリ。

#### 4 實驗第1 可檢抗原液0.2兎ノ場合

所見ハ第1表ヨリ第3表及ビ第1圖ヨリ第3圖ニ掲ゲラレタリ。

第 1 表 生抗原液(淋菌感作<sup>1</sup>ワクチン<sup>1</sup>上澄液)0.2兎注射後ノ喰菌作用(3頭分平均)

體 重 335.0	血積絶 液内 單白對 位血 容球數	白増 血減 球率	白 血 球 200 ケ 中																
			喰	菌	子	中性多型核			嗜 <sup>レ</sup> エオジン <sup>1</sup>			大 移		單 行		核 型		淋 巴 球 肥 胖	
						%	喰	菌	%	喰	菌	%	喰	菌	%	喰	菌	%	喰
正 常 時	21200	1.00	0	0	0	43.7	0	0	1.7	0	0	1.7	0	0	0	0	52.8	0	0
抗原液0.2兎腹腔内注射30分經過後菌液1.0兎(菌量約0.0035兎)頸靜脈内注射																			
菌經 液過 注 射 後 時 間	3 0 分	21100	1.00	4.3	10.7	15.0	46.3	4.0	10.0	1.8	0.3	0.7	1.8	0	0	0	50.0	0	0
	1 時 間	20800	0.98	10.3	24.0	34.3	47.3	9.0	21.3	2.5	1.3	2.7	1.3	0	0	0	48.8	0	0
	2 時 間	27500	1.30	11.0	30.6	41.6	54.5	9.3	25.3	2.2	1.0	3.3	2.0	0.7	2.0	0	41.3	0	0
	4 時 間	29200	1.37	5.0	9.0	14.0	57.5	5.0	9.0	2.0	0	0	1.8	0	0	0	38.7	0	0
	8 時 間	27400	1.29	3.3	6.7	10.0	55.8	3.3	6.7	1.5	0	0	1.8	0	0	0	40.8	0	0
平 均	25200	1.19	6.8	16.2	23.0	喰 菌 率 = 0.91													

第 2 表 煮抗原液(淋菌感作<sup>1</sup>ワクチン<sup>1</sup>上澄液)0.2兎注射後ノ喰菌作用(3頭分平均)

體 重 347.0	血積絶 液内 單白對 位血 容球數	白増 血減 球率	白 血 球 200 ケ 中																
			喰	菌	子	中性多型核			嗜 <sup>レ</sup> エオジン <sup>1</sup>			大 移		單 行		核 型		淋 巴 球 肥 胖	
						%	喰	菌	%	喰	菌	%	喰	菌	%	喰	菌	%	喰
正 常 時	18500	1.00	0	0	0	39.0	0	0	2.2	0	0	2.7	0	0	0	56.2	0	0	
抗原液0.2兎腹腔内注射30分經過後菌液1.0兎(菌量約0.0035兎)頸靜脈内注射																			
菌經 液過 注 射 後 時 間	3 0 分	18100	0.98	6.7	14.3	21.0	40.0	6.0	13.0	1.3	0.7	1.3	1.8	0	0	0	56.9	0	0
	1 時 間	17400	0.94	12.7	27.7	40.4	48.7	11.7	25.0	1.7	0.7	1.7	2.2	0.3	1.0	0	47.5	0	0
	2 時 間	23800	1.29	11.9	28.0	39.9	54.2	10.3	23.3	2.2	1.3	4.0	3.3	0.3	0.7	0	40.3	0	0
	4 時 間	23500	1.27	7.3	15.3	22.6	57.8	7.0	14.3	2.0	0	0	3.7	0.3	1.0	0	36.5	0	0
	8 時 間	22500	1.21	4.0	8.3	12.3	59.7	4.0	8.3	1.8	0	0	2.7	0	0	0	35.8	0	0
平 均	21060	1.14	8.5	18.7	27.2	喰 菌 率 = 1.29													

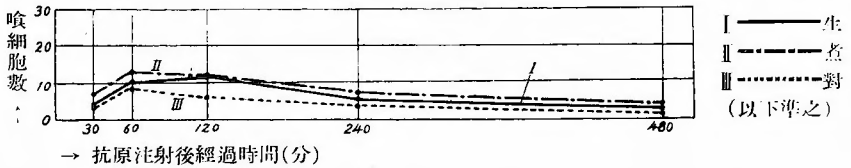
第 3 表 對照抗原液(0.85%食鹽水)0.2㄄注射後ノ喰菌作用(3頭分平均)

體 重 342.0	血積總 液內 單白對 位血 容球數	白增 血減 球率	白 血 球 200 ケ 中																
			喰	菌	子	中性多型核			嗜Lエオジン			大移			單行	核型	淋巴球肥胖		
						%	喰	菌	%	喰	菌	%	喰	菌			%	喰	菌
正 常 時	18800	1.00	0	0	0	34.0	0	0	1.5	0	0	1.5	0	0	0	0	63.0	0	0
抗原液0.2㄄腹腔內注射30分經過後菌液1.0㄄(菌量約0.0035㄄)頸靜脈內注射																			
菌經 液過 注射 後間	30分	17100	0.91	3.3	6.3	9.6	41.8	3.3	6.3	1.3	0	0	2.3	0	0	0	54.5	0	0
	1時間	12000	0.64	8.3	18.0	26.3	42.2	7.7	16.3	1.3	0.3	1.0	2.5	0.3	0.7	54.0	0	0	
	2時間	19200	1.02	6.3	15.0	21.3	47.3	6.0	14.0	1.5	0.3	1.0	2.3	0	0	48.8	0	0	
	4時間	17200	0.92	4.3	7.3	11.6	52.0	4.3	7.3	1.8	0	0	2.7	0	0	43.5	0	0	
	8時間	17300	0.92	2.3	5.0	7.3	54.2	2.3	5.0	2.0	0	0	3.3	0	0	40.5	0	0	
平 均	16560	0.88	4.9	10.3	15.2	喰菌率=0.86													

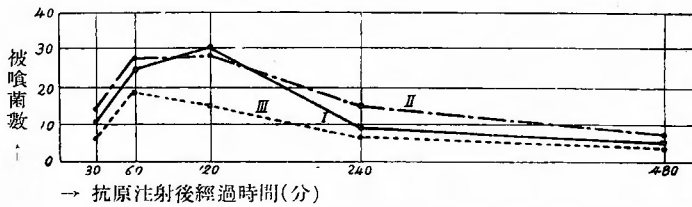
第 1 圖

抗原0.2㄄注射後ノ流血中喰菌作用(喰)(甲)及ビ菌(乙)ノ消長(第1表乃至第3表參照)

(甲)

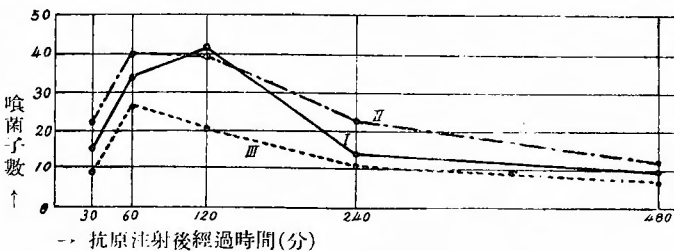


(乙)

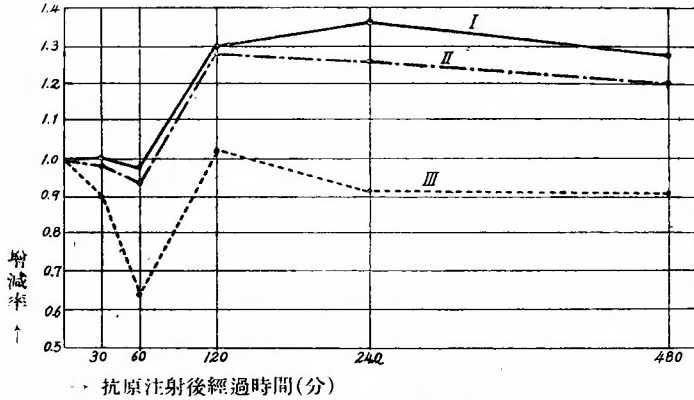


第 2 圖

抗原0.2㄄注射後ノ流血中喰菌作用(子)ノ消長(第1表乃至第3表參照)



第 3 圖 抗原0.2坵注射後ニ於ケル白血球増減率ノ消長(第1表乃至第3表参照)



5 所見 概 括

實驗第 1 = 於ケル所見ヲ通覽スルニ其喰<sup>1</sup>菌<sup>1</sup>、<sup>1</sup>子<sup>1</sup>價<sup>1</sup>ハ何レモ菌液注射後 1 時間目乃至 2 時間目ニ最高點ニ達シ 4 時間目、8 時間目ト漸次減少シタリ。而シテ 2 時間目ニ於テ生抗原ノ僅カニ煮抗原ヲ凌駕セル以外、煮抗原ハ何レモ前者ヨリ高率ヲ示タリ。對照ハ總テノ場合ニ於テ最低率ナリキ(第 1 表ヨリ第 3 表マデ、第 1 圖及ビ第 2 圖参照)。

喰菌率ニ於テハ生抗原 0.91、煮抗原 1.29、對照ハ 0.86、即チ對照ノ 1.00ニ對シ煮抗原ハ 1.50 生抗原ハ 1.05 ナリ(第 1 表乃至第 3 表喰菌率参照)。

白血球増減率ハ菌液注射後 30 分目、1 時間目ト一時的ノ減少ヲ來シタルモ、2 時間目ヨリ何レモ其ノ數正常以上ニ達シ、2 時間目ヨリハ大ナル變化ヲ示サザリキ。然レドモ之ヲ精細ニ觀察スレバ流血中ノ白血球ノ絶對數ハ生抗原動物ニ於テ最大、煮抗原群之ニ次ギ、對照ハ白血球數最小ナリキ(第 1 表乃至第 3 表及ビ第 3 圖参照)。

6 實驗第 2 可檢抗原液 0.4 坵注射ノ場合

所見ハ第 4 表ヨリ第 6 表及ビ第 4 圖ヨリ第 6 圖ニ掲ゲラレタリ。

第 4 表 生抗原液(淋菌感作<sup>1</sup>ワクチン<sup>1</sup>上澄液)0.4坵注射後ノ喰菌作用(3 頭分平均)

體 重 377.0	血積絶 液内 單白對 位血 容球數	白増 血減 球率	白 血 球 200 ケ 中															
			喰 菌 子	中 性 多 型 核			嗜 <sup>1</sup> エオジン <sup>1</sup>		大 移 行		核 型		淋 巴 球 肥 胖		細 胞 其 他			
				%	喰	菌	%	喰	菌	%	喰	菌	%	喰	菌	%	喰	菌
正 常 時	15800	1.00	0	0	0	37.5	0	0	1.8	0	0	2.3	0	0	58.3	0	0	
抗原液 0.4 坵腹腔内注射 30 分經過後菌液 1.0 坵(菌量約 0.0035 坵)頸靜脈内注射																		
菌 經 過 注 射 後 時 間	3 0 分	14700	0.93	6.6	15.7	22.3	39.3	6.3	15.0	1.3	0.3	0.7	1.7	0	0	57.7	0	0
	1 時 間	14900	0.94	11.0	25.7	36.7	41.5	10.0	23.0	2.2	1.0	2.7	2.0	0	0	54.3	0	0
	2 時 間	15300	0.97	12.0	29.4	41.4	49.8	11.0	27.0	2.2	0.7	1.7	1.3	0.3	0.7	46.7	0	0
	4 時 間	15500	0.98	6.3	14.3	20.6	53.2	6.3	14.3	2.0	0	0	2.2	0	0	42.7	0	0
	8 時 間	18400	1.17	3.3	8.0	11.3	55.8	3.3	8.0	1.7	0	0	2.2	0	0	40.3	0	0
平 均		15760	1.00	7.8	18.6	26.4	喰 菌 率 = 1.68											

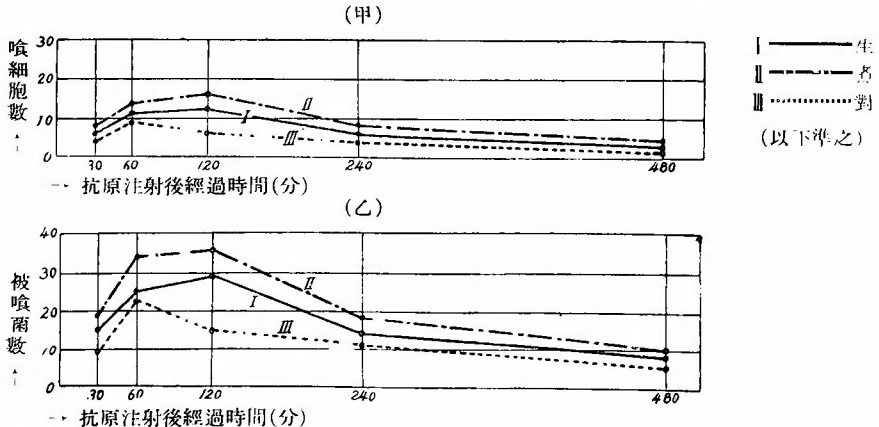
第 5 表 煮抗原液(淋菌感作)ソクテン<sup>1</sup>上澄液)0.4兎注射後ノ喰菌作用(3頭分平均)

體 重 367.0	血積總液內 單白對 位血 容球數	白増 血減 球率	白 血 球 200 ケ 中															
			喰 菌 子	中性多型核		嗜 <sub>L</sub> エオジン		大 移 行		核 型		淋 巴 球 肥 胖						
				%	喰	菌	%	喰	菌	%	喰	菌	%	喰	菌			
正 常 時	12100	1.00	0	0	0	31.5	0	0	2.0	0	0	1.7	0	0	64.8	0	0	
抗原液0.4兎腹腔内注射30分經過後菌液1.0兎(菌量約0.0025兎)頸靜脈内注射																		
菌經液過注射後時間	30分	11600	0.96	8.7	19.7	28.4	35.5	8.7	19.7	1.5	0	0	1.7	0	0	61.3	0	0
	1時間	13500	1.12	14.0	34.7	48.7	45.3	12.0	29.7	2.5	2.0	5.0	2.3	0	0	49.8	0	0
	2時間	12800	1.06	15.6	36.7	52.3	49.5	14.3	33.3	2.0	1.0	2.7	2.7	0.3	0.7	45.7	0	0
	4時間	15300	1.26	9.0	18.3	27.3	54.7	9.0	18.3	2.3	0	0	2.8	0	0	40.2	0	0
	8時間	14700	1.21	5.0	10.7	15.7	57.0	5.0	10.7	1.5	0	0	2.5	0	0	39.0	0	0
平 均		13580	1.12	10.5	24.0	34.5	喰 菌 率 = 2.54											

第 6 表 對照抗原液(0.85%食鹽水)0.4兎注射後ノ喰菌作用(3頭分平均)

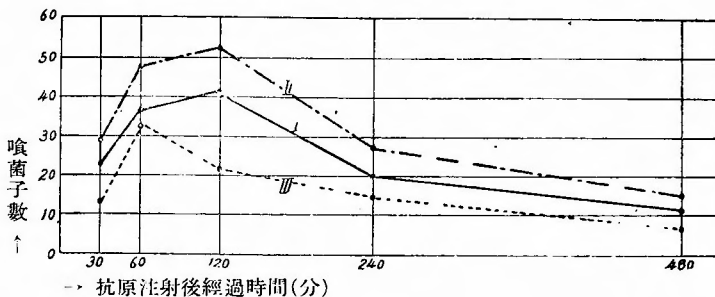
體 重 362.0	血積總液內 單白對 位血 容球數	白増 血減 球率	白 血 球 200 ケ 中															
			喰 菌 子	中性多型核		嗜 <sub>L</sub> エオジン		大 移 行		核 型		淋 巴 球 肥 胖						
				%	喰	菌	%	喰	菌	%	喰	菌	%	喰	菌			
正 常 時	12300	1.00	0	0	0	35.2	0	0	0.5	0	0	1.5	0	0	62.8	0	0	
抗原液0.4兎腹腔内注射30分經過後菌液1.0兎(菌量約0.0025兎)頸靜脈内注射																		
菌經液過注射後時間	30分	10700	0.87	4.3	9.0	13.3	36.2	4.3	9.0	1.0	0	0	1.8	0	0	61.0	0	0
	1時間	11400	0.93	9.7	22.7	32.4	38.0	8.7	20.0	1.7	1.0	2.7	2.2	0	0	58.0	0	0
	2時間	14400	1.17	6.7	15.0	21.7	47.0	6.7	15.0	1.8	0	0	2.2	0	0	49.0	0	0
	4時間	15200	1.24	4.9	11.0	15.9	54.3	4.3	9.3	1.8	0.3	1.0	2.2	0.3	0.7	41.7	0	0
	8時間	14200	1.15	2.3	5.0	7.8	53.3	2.3	5.0	1.5	0	0	1.7	0	0	43.5	0	0
平 均		14520	1.72	5.6	12.5	18.1	喰 菌 率 = 1.25											

第 4 圖 抗原0.4兎注射後ノ流血中喰菌作用(喰(甲)及ビ<sub>L</sub>菌(乙)ノ消長(第4表乃至第6表參照))



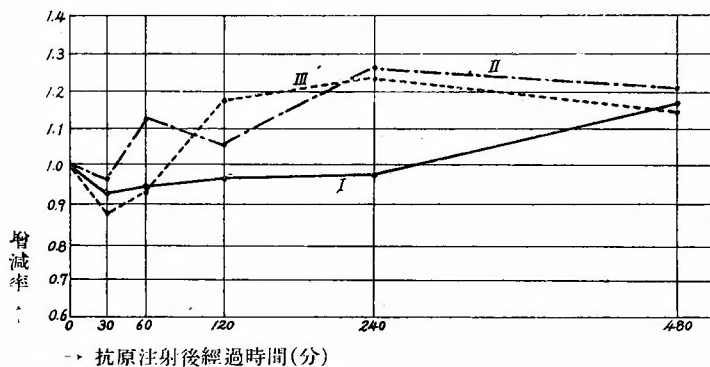
第 5 圖

抗原0.4兎注射後ノ流血中喰菌作用力ノ消長(第4表乃至第6表参照)



第 6 圖

抗原0.4兎注射後ニ於ケル白血球増減率ノ消長(第4表乃至第6表参照)



實驗第2ノ所見ヲ觀ルニ喰菌力、白血球増減率ハ生・煮兩抗原注射動物ハ菌液注射後1時間目、2時間目殆ンド同様ニ最高位ニアルモ對照ニテハ2時間目ニ早クモ低下シ、爾後4時間目、8時間目ト次第ニ低下セリ(第4表乃至第6表及ビ第4、第5圖参照)。

喰菌率ハ生1.68、煮2.54、對照ハ1.25ニシテ、100分率ニテハ對照ノ1.00ニ對シ煮2.03、生1.34トナレリ(第4表乃至第6表喰菌率参照)。

白血球増減率ハ菌液注射後30分目ニハ共ニ低下シ、生抗原ハ4時間目ニ至ルモ尙ホ正常ノ價ニ復セス、8時間目ニ至リテ初メテ増加セリ。煮抗原ハ1時間目早クモ1.1以上ニ達シ、2時間目稍々低下セルモ正常位以上ニアリ。對照ハ2時間目ヨリ絶エズ1.1以上ニアリキ(第4表乃至第6表及ビ第6圖参照)。

7 所見總括並ニ討究

以上ノ2實驗ノ結果ヲ總括シテ次ノ所見ヲ得タリ。

1) 『喰菌力』、『白血球増減率』ノ抗原分量0.2兎ニテモ0.4兎ニテモ煮抗原動物ハ常ニ生抗原乃至對照動物ヲ凌駕シテ旺盛ナル喰菌作用ヲ示シタリ。

2) コノ關係ハ喰菌率ニテモ同様ニシテ即チ第7表ノ如シ。

第7表 感作<sub>L</sub>ワクチン<sup>1</sup>生・煮上澄液ヲ以テセル催喰菌作用(全實驗結果ノ總括)

可檢抗原	用量(耗)	白血球増減率	喰菌子	喰菌率	喰菌率100分比
對照		0.88	15.2	0.86	100
生上澄液	0.2	1.19	23.0	0.91	105
煮上澄液		1.14	27.2	1.29	150
對照		1.72	18.1	1.25	100
生上澄液	0.4	1.00	26.4	1.68	134
煮上澄液		1.12	34.5	2.54	203

3) 此際抗原ノ毒力ヲ標徴トスル白血球增多ノ程度ヲ觀ルニ用量0.2耗ノ時モ0.4耗ノ時モ何レモ生抗原動物ニ於テ極メテ僅カニ大ナリト稱シ得ルノ程度ニシテ生・煮ノ開始ノ差異無カリキ。

4) 即チ淋菌感作<sub>L</sub>ワクチン<sup>1</sup>生・煮兩濾液ニシテ其ノ毒力ノ略々同一ナル場合ニテモ煮抗原ノ抗原性能働力ハ生抗原ノ能働力ヨリモ顯著ニ大ナルコトガ立證セラレタルモノナリ。換言スレバ抗原性能働力ノ大小ト毒力ノ大小トハ此ノ際相互ニ無關係ナルコトヲ知ルベキナリ。

5) 感作<sub>L</sub>ワクチン<sup>1</sup>ハ其ノ製造工程(前文参照)ニ於テ明カナルガ如ク抗血清ト細菌體トヲ結合セシメタル後ニ於テ舊キ基液ヲ棄却シ新鮮ナル0.85%食鹽水中ニ感作菌體ヲ浮游セシムルモノナリ。然ルニモ拘ラズ<sub>L</sub>ワクチン<sup>1</sup>濾液中ニハ<sub>L</sub>イムペチン<sup>1</sup>ガ明白ニ立證セラレタリ。即チ感作菌體中ヨリモ<sub>L</sub>イムペチン<sup>1</sup>ガ基液中ニ移行シ以テ膠質粒子トシテ溶解ノ状態ニ於テ存在スルモノナルコトヲ知ルベシ。

## 8 結 論

北里研究所ノ製造ニ係ル淋菌感作<sub>L</sub>ワクチン<sup>1</sup>ノ無菌體濾液ヲ2分シテ一ハ其ノ儘生抗原トナシ、他ハコレヲ攝氏100度ニテ沸騰シツ、アル重湯煎ノ中央ニ停在セシメテ15分間煮沸シテ煮抗原トナシ、此ノ生・煮兩抗原ノ海狸流血中ニ行ナハルル自然喰菌現象ニ及ボス影響ヲ觀察シタルニ下ノ如キ所見ヲ得タリ。

- 1) 喰菌現象ハ生抗原動物ヨリモ煮抗原動物ニ於テ遙カニ高度ニ促進セラレタリ。
- 2) 此ノ際生・煮兩抗原ノ注射ニヨリテ惹起セラレタル海狸流血中ノ白血球ノ增多ハ生抗原ノ側ニ於テ僅カニ強ク、煮抗原ニテハ微弱ナリキ。
- 3) 即チ煮抗原ハ毒力(白血球增多)ガ生抗原ヨリモ弱ク然モ催喰菌作用ハ後者ヨリモ遙カニ大ニシテ反對ニ生抗原ハ煮抗原ヨリモ毒力强クシテ催喰菌作用ハ前者ヨリモ著明ニ微弱ナリ。
- 4) 以上ノ實驗結果ニヨリテ感作<sub>L</sub>ワクチン<sup>1</sup>モ亦タ<sub>L</sub>イムペチン<sup>1</sup>ヲ含有スルコトヲ知ル。
- 5) 從ツテ感作<sub>L</sub>ワクチン<sup>1</sup>モ亦タ<sub>L</sub>イムペチン<sup>1</sup>學說ノ支配下ニ屬スルモノニシテ、所謂感作操作ニヨリテ<sub>L</sub>イムペチン<sup>1</sup>ヲ破却シ得ザルモノナリ。