# ラット胃における内分泌および外分泌 細胞に関する電子顕微鏡的検索

 絶食時,給食時,迷走神経電気刺激時の 主細胞および壁細胞の形態学的変化

京都大学医学部外科学教室第2講座(指導:日笠頼則教授) 関西電力病院 外科(院長:杉本雄三博士)

佐 野 正 博

(原稿受付:昭和51年5月15日)

# Electron Microscopic Studies on Endocrine Cells and Exocrine Cells in Gastric Mucosa of Rats

II. Morphological Changes in Chief Cells and Parietal Cells After Fasting, Refeeding, and Electric Vagal Stimulation

MASAHIRO SANO

The 2nd Surgical Department, Kyoto University, Faculty of Medicine (Director : Prof. Dr. Yorinori Hikasa) Surgical Department, Kansai-Denryoku Hospital (Director : Dr. Yuzo Sugimoto)

A study was made of the changes in the fine structure in the chief cells and parietal cells in the gastric fundus mucosa of rats after fasting, refeeding and electric vagal stimulation.

The morphological changes in the chief cells after refeeding were as follows. The number of zymogen granules decreased, the arrangement of rough endoplasmic reticulum became irregular, the Golgi apparatus enlarged, and progranules were seen near the enlarged Golgi apparatus. These results suggest that both secretion and synthesis of the zymogen granules (pepsinogen) in the chief cells are stimulated by refeeding.

The morphological changes observed in the parietal cells after refeeding were as follows. Microvilli of the cell surface and the intracellular canaliculi were increased

Key words : Fine structure, chief cell and parietal cell, in various condition (fasting, refeeding, and vagal stimulation).

Present address : Surgical Department, Shizuoka City Hospital, 10-93, Otemachi, Shizuoka City, Japan. 〒 420

and elongated, and the intracellular canalicular spaces were distended; that is, the contact area of the cell surface and the lumen increased after refeeding. This suggests that the plasmalemma of the parietal cell has relations with the site of secretion and synthesis of hydrochloric acid.

Vacuole-like secretory granules, dilated irregular rough endoplasmic reticulum and Golgi apparatus were observed in the chief cells after electric vagal stimulation. Increased and elongated microvilli in the distended intracellular canaliculi were observed in the parietal cells after electric vagal stimulation. These changes seen in both cells, however, were somewhat different from the physiological ones seen after refeeding. These results suggested that such electric vagal stimulation as we used damaged the physiologic cycle of secretion and synthesis of zymogen granules in the chief cells, and perhaps, of hydrochloric acid in the parietal cells, which had been regulated by proper (physiological) stimulations.

# I.緒 言

胃液分泌に関する検索は、従来、臨床的には、胃・ 十二指腸潰瘍など胃疾患に関連してなされてきたが、 さらに、生理的な状態における胃液分泌機序の詳細に ついても、近年、再検討が加えられつつある(戸部 1974).

胃底腺領域には、胃液分泌にとって、重要な役割を 果している、ペプシノーゲンを産生・分泌する主細胞 と塩酸を産生・分泌する壁細胞とが存在することが知 られているが、これら胃の外分泌細胞を、細胞レベル において検索することも、胃液分泌機序の詳細を解明 する上で重要である.

正常時における胃底腺外分泌細胞の微細構造に関し ては、既に、種々の動物 (Dalton 1951; Kurosumi ら 1958; Lawn 1960; Helander 1962, 1964; Ito & Winchester 1963; Helander 1969) やヒト (Lillibridge 1964; Rubin ら 1968) について検索されている.

同時に, 殊に, 壁細胞に関しては, 種々の刺激条件 下での形態学的変化なども, 詳細に検索されており (Sedar 1961abc, 1962, 1965; Shibasaki 1961; Helander 1962, 1964; 1972; Rosa 1963; Rohrer ら 1965; Adkins ら 1967; Hübner ら 1969; Frexinos ら 1971), 壁細胞からの塩酸産生・分泌の機序に関し ても検討がなされているが, なお十分に解明されるま でには至っていない.

一方, 主細胞に関しては, このような条件下での検 索は少なく (Shibasaki 1961; Helander 1964), 主細 胞におけるペプシノーゲンの産生・分泌の機序に関しては、さらに、十分な検索が必要であるように思われる・

このような観点から,著者は,胃底腺の外分泌細胞 である主細胞ならびに壁細胞が,その機能を営む時, どのような形態学的変化を伴うものであるかを知り, 形態と機能との間の関連性を検討するとともに,ひい ては,胃液分泌の詳細をも解明しようと意図して,絶 食後,給食後,ならびに,迷走神経電気刺激後の,ラ ット胃の主細胞および壁細胞について,電子顕微鏡的 に検索した.

#### Ⅰ. 実験材料ならびに実験方法

実験動物としては、体重 250g 前後のウイスター系 雄ラットを使用した.

第 I 群(絶食群):2日間,水のみを与えて飼育 し、断頭屠殺した.

第Ⅱ群(絶食後給食群):第Ⅰ群と同様に絶食させたのち,通常のラット食を与え,15分後,30分後,および2時間後に、それぞれ断頭屠殺した.

第Ⅲ群(迷走神経電気刺激群):第Ⅰ群と同様に絶 食後,Nebutal (Sodium pentobarbital) 30mg/kg,腹 腔内注射で麻酔し、開腹後、両側迷走神経幹を,横隔 膜下で切断し,末梢側を,流動バラフィン中で,電気 刺激装置(三栄測器KK,ES 103)に接続した両極白 金電極上に置き,4V,5msec,10c/sec で,30分間, 電気刺激を行った.

各群のラットから、すみやかに、冑を切除し、冑体

部から組織片を採取したのち、それを直ちに、0.2 M cacodylate buffer で pH 7.3 に調製した、約4°C, 4% glutaraldehyde 溶液の入った皿に移し、細切し、 同じ固定液で2時間固定した.その後、これらの小組 織片を、cacodylate buffer で洗滌し、2~3日間, 4°C に留置したのち、1% O<sub>8</sub>O<sub>4</sub>で、1時間、再固 定した.ついで、増強アルコール列およびプロピレン 酸で脱水後、Epon 812 (Luft 1961) で包埋した.

切片作成には、Poter-Blum MT Ⅱ型を使用し、 厚 さ,約1µの切片は、toluidine blue で染色した後、 光学顕微鏡下で観察し、厚さ、600~800Åの超薄切片 は、酢酸ウラニウム(Watson 1958) およびクエン酸 鉛(Reynolds 1963) で染色後、 日立 HS7D 型電子 顕微鏡を用いて観察した.

# Ⅲ.実験成績

ラット胃底腺の光学顕微鏡的観察では,壁細胞は, 腺頚部から深層にかけて広く分布しており,主細胞 は,深層部に限局して分布している (Fig. 1 a).

電子顕微鏡的検索は,胃底腺深層部を中心として行った (Fig. 1b).

A. 主細胞について

第I群(絶食群)(Fig. 2a, b)

円形ないし楕円形の核は、細胞の中央から基底部に かけてみられる.核上部から、比較的、短い微絨毛の みられる細胞先端部にかけて、多数の分泌顆粒が存在 し、また、核下部から細胞基底部には、よく発達した 粗面小胞体がみられる.

分泌顆粒は,円形ないし楕円形,大きさは種々で, 一部では互に癒合しており,一般に電子密度は低い。

ゴルヂ装置は、核上部に数個みとめられ、この近傍 には、電子密度のやゝ高い、小形の分記顆粒もみられ る.

粗面小胞体は,主として,層状に,一部では、網状 をなし,規則正しく配列している.

ミトコンドリアは,楕円形ないし長方形で,細胞膜 周辺に散在している.ライゾゾームは,しばしば,分 泌顆粒周辺にみられる.なお,一部の細胞では,分泌 顆粒の腺腔への放出像もみられる.

第Ⅱ群(絶食後給食群)

15分後(Fig. 3):核は円形のことが多く、核質の電 子密度が低下し、核小体も明らかにみとめられる.

分泌顆粒は,概して,減少し、大小不同が著明で, 電子密度も種々である. ゴルヂ装置は、やゝ拡張している.

粗面小胞体は,その規則正しい配列が乱れ,分裂, 離断がみられ,細胞内の大部分をしめている.

30分後(Fig. 4):15分後と、ほゝ同所見を示すこと が多いが、ミトコンドリアは細胞中央部にも認められ る.

2時間後(Fig. 5):核は楕円形をなし,分泌顆粒は, 少なく,小形で,電子密度は種々であるが,概して高い.分泌顆粒は,殊に著明に拡大したゴルチ装置の近 傍に多くみられる.

粗面小胞体は、その断裂が著明で、輪状構造を示す ものも多い.

ミトコンドリアも、しばしば細胞中央部 に み ら れ る.

第Ⅲ群(迷走神経電気刺激群)(Fig. 6)

核は,不規則に変形し,濃縮している.

分泌顆粒の数は、中等度ないしは減少し、電子密度 も低く、時に、空胞状を示す.

ゴルヂ装置は,拡張している.

粗面小胞体は、蛇行し、不規則に配列し、その間隙 が拡張している.

ライゾゾームが、しばしばみられる.

B. 壁細胞について

第1群(絶食群)(Fig. 7a, b)

は×円形ないし楕円形の核が、細胞の中央部にみら れる・細胞内には、多数の、円形、楕円形ないし長方 形をしたミトコンドリアと、不定形をなし、周囲の基 質より電子密度の低い、小胞状の 管腔構造(tubulovesicles) がみとめられる。これら tubulovesicles を 構成する膜は、形態学的に、細胞の形質膜と区別でき ない.また、比較的、狭少な管腔をもつ細胞内分泌細 管や vacuole containing body がみられる・腺腔面 および分泌細管には、比較的短い微絨毛がみとめられ る.また、ライゾゾームが細胞内に散見される。

第Ⅱ群(絶食後給食群)

15分後 (Fig. 8 a, b): 核は円形で, 細胞基底部に しばしばみられる.

分泌細管の管腔が拡張する傾向がみられ、殊に、微 絨毛は著明に発達している.

tubulovesicles は、分泌細管周辺に集まる傾向がみ られるが、その数の変化は 著明で は ない. vacuole containing body には著変がみられない.

30 分後 (Fig. 9): 15 分後にみられる壁細胞とほゞ同 所見であるが、さらに、分泌細管の微絨毛の発達した













#### **Explanation of figures**

Fig. 1. Light micrograph of the fundus mucosa (1a) and electron micrograph of the deeper portion of the fundus gland (1b) in the rat stomach. 1a: Chief cells (c) in the deeper portion of fundus gland and parietal cells (p) mainly in the center. Some endocrine cells (e) are seen ( $\times$ 400). 1b: Chief cells (c) and parietal cells (p) ( $\times$ 4000).

Fig. 2. Chief cells (2a) and part of a chief cell (2b) taken from the gastric mucosa after 48 hours of fasting. 2a: Many secretory (zymogen) granules (z), some Golgi apparatus (g) at the upper portion of the nucleus (n), and rough endoplasmic reticulum (rer) showing regular arrangement at the lower portion of the nucleus. Mitochondria (m) near the plasma membrane and lysosomes (ly) around the secretory granule ( $\times$ 14000). 2b: Emiocytotic granule release (arrow) into the lumen (lu). mv; microvilli ( $\times$ 14000).

Fig. 3. Chief cells taken from the gastric mucosa 15 minutes after refeeding. Round nucleus with nucleolus (nu), decreased number of zymogen granules (z), and rough endoplasmic reticulum (rer) showing irregular arrangement and occupying most of the cell. p: part of a parietal cell, g; Golgi apparatus, m; mitochondrium, B; basement membrane (> 8000).

Fig. 4. Chief cell taken from the gastric mucosa 30 minutes after refeeding. Many mitochondria (m) in the center of the cell, enlarged Golgi apparatus (g) and relatively irregular rough endoplasmic reticulum (rer). p; part of a parietal cell, B; basement membrane ( $\times$  12000).

Fig. 5. Chief cells taken from the gastric mucosa 2 hours after refeeding. A few zymogen granules (z), which are relaitvely small in size and high in electron density, especially near the distinctly enlarged Golgi apparatus (g). Ring-shaped rough endoplasmic reticulum (rer) in the chief cell at the lower portion of the micrograph ( $\leq 7000$ ).

Fig. 6. Chief cells taken from the gastric mucosa after electric vagal stimulation. Irregular shaped, dense nucleus (n) and relatively few zymogen granules (z). Some secretory granules appear to be

273

empty. Dilated rough endoplasmic reticulum (rer) with irregular arrangement, dilated Golgi apparatus (g), and lysosomes (1y). B; basement membrane ( $\times$ 8000).

Fig. 7. Parietal cell (7a) and part of a parietal cell (7a) taken from the gastric mucosa after 48 hours of fasting. 7a : Many mitochondria (m) and smooth surfaced tubulovesicles (v), and a few intracellular canaliculi (ic) with relatively narrow spaces. Short microvilli (wv) lining the luminal surface (1u) and the intracellular canaliculi. vcb; vacuole containing body, 1y; lysosomes, n; nucleus, c; chief cell, B; basement membrane ( $\times 10000$ ). 7b : The membrane constituing tubulovesicles (arrow) is not structurally distinguished from that of pfasmalemma ( $\times 48000$ ).

Fig. 8. Parietal cells (8a) and part of a parietal cell (8b) taken from the gastric mucosa 15 minutes after refeeding. 8a : Microvilli (mv) lining the distended intracellular canaliculi (ic). Tubulovesicles (v) having a tendency to gather in the neighborhood of the intracellular canaliculi (ic) are not significantly decreased in number. vcb; vacuole containing body ( $\times$ 8000). 8b: Distended intracellular canaliculi and elongted microvilli (mv). m; mitochondrium ( $\times$ 12000).

Fig. 9. Parietal cells taken from the gastric mucosa 30 minutes after refeeding. Intracellular canaliculi (ic) lined with elongated microvilli (mv), a decreased number of tubulovesicles (v), and vacuole containing body (vcb). nu; nucleolus ( $\times$ 11000).

Fig. 10. Parietal cells taken from the gastric mucosa 2 hours after refeeding. Many distended intracellular canaliculi (ic) with relatively short microvilli and a few tubulovesicles (v). c; part of a chief cell ( $\times$ 10000).

Fig. 11. Parietal cell (11a) and part of a parietal cell (11b) taken from the gastric mucosa after electric vagal stimulation. 11a: Elongated microvilli (mv) lining the luminal surface and the intracellular canaliculi (ic) and relatively few tubulovesicles (v). c; part of a chief cell ( $\times$ 4000). 11b: Some tubulovesicles containing dense substance (arrow) mv; microvilli, vcb; vacuole containing body, 1y; lysosomes ( $\times$ 14000).

ものや, tubulovesicles が相対的に減少したものもみ られる.

核の核小体も明らかである.

2時間後 (Fig. 10):細胞内分泌細管は,著明に拡張し,数も増加している. 微絨毛は比較的短かく,分泌細管周辺には,少数の tubulovesicles がみとめられる.

第Ⅲ群(迷走神経電気刺激群)(Fig. 11 a, b)

細胞内分泌細管の微絨毛は著明に延長し、しばしば、 ほとんど分泌細管の管腔をうづめつくしている.

tubulovesicles は、中等度ないしは減少し、比較的, 分泌細管周辺にみられるが、その一部のものでは、内 腔に電子密度の高い物質がみとめられた.

核の変化は著明でない. ライゾゾームがみられる.

## Ⅳ.考 察

(1) 主細胞に関して

一般に、蛋白質を分泌する外分泌細胞では、分泌性 蛋白質は、粗面小胞体に付着するソボゾームで合成さ れた上、ゴルヂ装置に運搬され、ここで分泌顆粒とし て詰められ、細胞内に貯蔵され、外来の適正刺激が加 わると、腺腔内に分泌されるものと考えられている (Hirschowitz 1967).

主細胞は、ペプシノーゲンという分泌性蛋白質を産 生し、分泌する細胞であり、微細構造上、極めてよく 発達した粗面小胞体やゴルヂ装置と、貯わえられた分 泌顆粒をもつことが特徴的である.

絶食時の主細胞では、核下部の粗面小胞体は、規則 正しく、主として、層状の配列をなし、核上部には、 多数の、比較的、電子密度の低い分泌顆粒がみとめら れる.また、一部の分泌顆粒周辺には、ライゾゾーム のみとめられることが多い.

絶食時の多くの主細胞にみられた、このような形態 学的所見は、機能との関連性からみると、刺激時に備 えた細胞の休止期に相当する所見と推定される.すな わち、粗面小胞体におけるペプシノーゲンの合成が緩 除となり、さらに、貯えられた余剰の分泌顆粒は、細 胞内で処理されているものと解釈される.

勿論, ラットでも, 基礎分泌なるものの存在が知ら れており (Shay ら 1949; Danald 1952; Lane ら 1957a), 絶食時の主細胞の一部は, これらに関与して いると考えられるが, 著者が, 絶食時の一部の主細胞 で観察した開口分泌像の所見は, その形態学的な証左 ともいえる所見ではなかろうか. 給食後の主細胞の形態学的変化は、主として、核、 相面小胞体、ゴルヂ装置、分泌顆粒などに観察され た.勿論、給食後に観察された主細胞のすべてが、同 一の形態学的変化を示すわけではなく、種々の形態学 的変化を示す主細胞が混在し、さらに、個体差や観察 した胃底腺の場所などによっても若干の差が認められ た.

給食後にみられる主細胞の分泌顆粒数の減少は、給 食という生理的な刺激によって、主細胞がペプシノー ゲンを分泌したことを示すものであると考えられる. このような所見は、既に光学顕微鏡的観察(Menzies 1962)や電子顕微鏡的観察(Shibasaki 1961)でも指 摘されているが、著者の検索所見も亦同様であった.

同時に、粗面小胞体の分裂、配列の乱れ、ゴルヂ装 置の拡張、ミトコンドリアの細胞中央部への移動な ど、他の報告者(Shibasaki 1961; Helander 1962 1964)とほゞ一致する所見が観察されたが、このよう な変化は、主細胞が給食後、比較的早期から、分泌と 同時に、既に、産生の体制にあることを示しているも のと考えられる。そして、給食後早期に観察された核 の変化は、分泌顆粒の合成に、核が重要な役割を果し ていることを示唆せしめる。また、給食後、2時間群 の主細胞にみられたような、ゴルヂ装置の近傍に、比 較的、小形で電子密度の高い分泌顆粒が存在している ことは、この時期の主細胞が、分泌顆粒産生の最盛期 にあることを示しているものと考えられる。

以上のように、給食という生理的刺激は、主細胞に おけるペプシノーゲンの分泌と合成の両面に影響を与 えていることが知られ、同時に、給食後の主細胞が、 味に、経時的に、異なった形態学的変化を示したこと は、主細胞が刺激後、一定のサイクルをもって活動す ることを示し、形態と機能との間に、密接な関係のあ ることをよく示唆している.

一方, ラット胃においても, 迷走神経性刺激が, 胃 液分泌を促がすことが知られている (Lane ら 1957b; Lin & Alphin 1958).

著者が行った迷走神経電気刺激後の主細胞が示した 形態学的変化は、給食群でのそれとは若干異なり、核 の変形・濃縮、粗面小胞体の蛇行・哆開が著明で、か つ、分泌顆粒の空胞化なども観察された.核の変化が もつ意味は不明であるが、後二者の変化は、迷走神経 性刺激によって活発にペプシノーゲンの合成が促がさ れているものの、ゴルヂ装置への運搬が不十分で、同 時に、素材の不足を示す所見とも考えられる.むし ろ、この時点では、主細胞におけるペプシノーゲンの 分割機能は低下しているもののようである。

とのような形態学的変化は、迷走神経電気刺激が、 生理的刺激ではないための結果とも考えられ、ラット 胃におけるペプシノーゲン分泌の検索方法として、著 者が用いたような条件下での迷走神経電気刺激は非生 理的であるともいえよう。

(2) 壁細胞に関して

塩酸が、どのような機構で、壁細胞のいかなる場所 で産生され、かつ、分泌されるのか、その詳細は未だ 不明である(今村 1968).

壁細胞に存在する多数のミトコンドリアは, 壁細胞 が塩酸産生に多大のエネルギーを必要としていること を示している.

絶食後ならびに給食後の壁細胞の微細構造上の変化 を検討してみると、絶食時では、大部分の壁細胞は、 分泌細管が狭少で微絨毛も短く、tubulovesicles が多 数存在していることが特徴的であり、一方、給食後の 壁細胞では、微絨毛が極めて発達し、細胞内分泌細管 が拡張し、「tubulovesicles は相対的に減少しているの が特徴的である.すなわち、塩酸分泌時、壁細胞は、 腺腔と接触する表面積を増大させるような形態学的変 化をきたしていると考えられる.このことは、壁細胞 の細胞膜(形質膜)自体が、塩酸の産生や分泌と大き な関連性をもっていることも示唆するものであろう.

壁細胞の塩酸分泌亢進時の形態学的変化は、既に述 べたように、ヒトを含めた種々の動物において、各種 の刺激条件を用いて、検討されている. すなわち、著 者の場合と同様な給食刺激 (Shibasaki 1961; Helander 1962, 1964) をはじめとして、ヒスタミンやヒス タローグ刺激 (Sedar 1961 b, c; Rosa 1963; Rohrer ら 1965; Helander & Hirschowitz 1972), あるいは、 ガストリン刺激 (Adkins ら 1967; Hübner ら 1969; Frexinos ら 1971), さらには、迷走神経電気刺激 (Sedar & Friedman 1961 c) などによって、塩酸分 泌が亢進した時の壁細胞の形態学的変化が検索されて いる.

これらの報告にみられる壁細胞の形態学的変化の特 徴的所見は、著者の検索結果とほゞ同様であるが、主 として、1) tubulovesicles の減少、2) 細胞内分泌細 管の拡張、3) 微絨毛の増加、などである。そして、殊 に、塩酸分泌時にみられる 壁細胞内の tubulovesicles の減少が注目され、滑面小胞体と考えられていた (Ito 1961; Ito & Winchester 1963) これら tubulovesicles が塩酸産生ないし貯蔵の場所として重視されるように なった(Kurosumi ら 1958; Shibasaki 1961; Sedar 1961 a, b, c; Ito 1961; Adkins ら 1967).

しかし、壁細胞の tubulovesicles の構造は、著者も 観察したように、微細構造上、形質膜と区別できず (Rubin ら 1968)、また、組織化学的にも、形質膜と同 様の性格をもつことが指摘されており(Rubin 1969)、 さらに、塩酸分泌時には、これら tubulovesicles は、 腺腔との接触や連続性をもつことが明らかにされるに 至った(Sedar 1969; Forte & Forte 1970). このこ とから、塩酸分泌期にみられる壁細胞内の tubulovesicles の減少は、これらの tubulovesicles が形質膜を 増加させるために利用され (Vial & Orrego 1960; Sedar 1965, 1969)、休止期にみられる tubulovesicles の増加は、これらが細胞内に戻される(Helander & Hirschowitz 1972) ためと考えられ、結局、壁細胞に おける塩酸産生の主要な部位は、形質膜自体であると 推定されている.

著者の検索結果も、壁細胞の形質膜が、塩酸の産生 や分泌と密接な関連性をもつことを示唆せしめる。給 食という生理的条件下でも、tubulovesicles は減少の 傾向を示し、給食後早期には、細胞内分泌細管の微絨 毛の発達が、給食後2時間群では、細胞内分泌細管の 拡張が、著明な形態学的変化として観察された. ラッ ト胃では、給食刺激時にも、種々の段階の機能状態を 示す壁細胞が観察されることもあって、必ずしも断定 はできないが、壁細胞の tubulovesicles は、塩酸の分 泌や産生の機能の亢進を必要とする際に、形質膜を増 加させるために利用されるものとして存在しているこ とが推定される.

一方,迷走神経電気刺激時の壁細胞でも,分泌細管 の微絨毛は極めて増加延長し,分泌細管の拡張も認め られ,塩酸分泌亢進時の形態学的変化を示すものと推 測されたが,これらの変化は,給食刺激時の変化とは 若干異なり、極めて企一的であり,生理的刺激時のよ うに可逆性の変化であるかどうか甚だ疑問である。す なわち,著者が用いたような条件での迷走神経電気刺 激では,主細胞の場合と同様に,壁細胞における塩酸 の産生・分泌という,生理的刺激下で行われていると 考えられる,連続的な細胞機能のサイクルが障害され ていることも十分にうかがえる。これを裏付ける形態 学的根拠は不明であるが,迷走神経電気刺激群にみら れた壁細胞の tubulovesicles 中の dense body が, 細胞の分泌機能低下の際にみられる小胞内顆粒と同

276

様の意味をもつものとも解釈でき、この時点における 壁細胞の塩酸分泌機構に問題のあることが示唆され る.

著者の壁細胞に関する検索が胃底腺深層に限られた とともあり、との点、さらに今後の検討が必要であろう.

### V.結 語

絶食時,給食時,迷走神経電気刺激時のラット
胃底腺の主細胞および壁細胞の形態学的変化について,電子顕微鏡を用いて検索した.

2) 給食後の主細胞では、分泌顆粒は減少すると共 に、粗面小胞体は分裂、離断など配列を乱し、ゴルヂ 装置は拡張するなどの所見を示し、給食は、主細胞に おけるペプシノーゲンの分泌と合成の両面に影響を与 えることを知った.

3) 給食後の壁細胞では、微絨毛の増加や細胞内分泌細管の拡張など、腺腔との接触面を増大させる所見がみられ、壁細胞における塩酸の産生・分泌には、形質膜が関与していることが示唆された。

4) 迷走神経電気刺激(4V, 10c/sec, 30分)後に おける主細胞ならびに壁細胞の形態学的変化からは, 迷走神経電気刺激が非生理的な刺激であると同時に, この時点では,両細胞の分泌機能にも障害をおよぼし ている可能性が示唆された。

本論文の一部は、第73回日本外科学会総会で発表した.

本研究は、京都大学医学部外科学教室日笠頼則教授御指導 の下に、戸部隆吉助教授および泉川文彦学土、金盛彦学土、 山口孝之学土らと行った協同研究の一部である.諸先生らに 心からの謝意を表すると共に、有益な示唆と御教示をいただ いた新潟大学医学部解剖学教室藤田恒夫教授、名古屋市立大 学医学部解剖学教室渡仲三教授、および本学医学部病理学教 室翠川修教授、また、種々の便宣を与えていただいた関西電 力病院杉本雄三院長、同院外科大津章、丸山泉、吉永道生の 諸先生方、同院電顕室金戸三枝氏らに深謝する. なお、本研 究の一部は、文部省科学研究費綜合研究(A)の援助を受けた. 附記して感謝の意を表する.

#### 文 献

- Adkins, R. B. Jr., Ende, N., and Gobbel, W. G. . A correlation of parietal cell activity with ultrastructural alterations. Surgery, 62: 1059, 1967.
- Dalton, A. J.: Electron microscope studies on cells of the gastrointestinal tract and kidney. Anat. Rec., 109: 395, 1951.

- Donald, D. E. : A study of gastric secretion in fasting rats. Gastroenterology, **20** : 298, 1952.
- Forte, T. M. and Forte, J. G. : Definition of the extracellular space in secreting and nonsecreting oxyntic cells. J. Cell Biol., 47 : 782, 1970.
- Frexinos, J., Carballido, M., Louis, A., and Ribet, A. : Effects of pentagastrin stimulation on human parietal cells. An electron microscopic study with quantitative evaluation of cytoplasmic structures. Digestive Dis., 16: 1065, 1971.
- Helander, H. F. Ultrastructure of fundus glands of the mouse gastric mucosa. J. Ultrastruct. Res., Suppl. 4: 1, 1962.
- Helander, H. F.: Ultrastructure of gastric fundus glands of refed mice. J. Ultrastruct. Res., 10: 160, 1964.
- Helander, H. F. . Ultrastructure and function of gastric parietal cells in the rat during development. Gastroenterology, 56 : 35, 1969.
- Helander, H. F. and Hirschowitz, B. I. Quantitative ultrastrucural studies on gastric parietal cells. Gastroenterotogy, 63: 951, 1972.
- Hirschowitz, B. I. The control of pepsinogen secretion. Ann. N. Y. Acad. Sci., 140: 709, 1967.
- Hübner, G., Klein, H. J., and Eder, M.: Feinstrukturelle Untersuchungen an der Fundusschleimhaut des Rattenmagens nach Stimulierung mit Pentagastrin und Betazol. Verh. Dtsh. Gas. Pathol., 53: 247, 1969.
- Ito, S. : The endoplasmic reticulum of gastric parietal cells. J. Biophys. Biochem. Cytol., 11. 333, 1961.
- Ito, S. and Winchester, R. J. The fine structure of the gastric mucosa in the bat. J. Cell Biol., 16: 541, 1963.
- 今村昭: 胃粘膜の塩酸分泌. 医学のあゆみ, 64:852, 1968.
- Kurosumi, K., Shibasaki, S., Uchida, G., and Tanaka, Y.: Electron microscopic studies on the gastric mucosa of normal rats. Arch. hist jap., 15: 587, 1958.
- Lane, A., Ivy, A. C., and Ivy, E. K.: Response of the chronic gastric fistula rat to histamine. Am. J. Physiol., 190 : 221, 1957a.
- Lane, A., Ivy, A. C., and Ivy, E. K.: Vagal gastric secretory nerves in the rat demonstrated with insulin. Am. J. Physiol., 191: 262, 1957b.
- Lawn, A. M. Observations on the structure of the gastric parietal cell of the rat. J. Biophys. Biochem. Cytol., 7: 161, 1960.
- Lillibridge, C. B. : The fine structure of normal human gastric mucosa. Gastroenterology, 47: 269, 1964.

- Lin, T. M. and Alphin, R. S. : Cephalic phase of gastric secretion in the rat. Am. J. Physiol., 192 : 23, 1958.
- Luft, J. H. . Improvements in epoxy resins embedding methods. J. Biophys. Biochem. Cytol., 9: 409, 1961.
- Menzies, G. : The effects of starvation, and of feeding following starvation, on the pepsinogen granules of the rat's stomach. J. Path. Bact., 83: 475, 1962.
- Reynolds, E. S. . The use of lead citrate at high pH as an electron-opaque stain in electron microscopy. J. Cell Biol., 17 · 208, 1963.
- Rohrer, G. V., Scott, J. R., Joel, W., and Wolf, S. : The fine structure of human gastric parietal cells. Am. J. Dig., 10 : 13, 1965.
- Rosa, F. . Ultrastructure of the parietal cell of the human gastric mucosa in the resting state and after stimulation with histalog. Gastroenterology, 45: 354, 1963.
- Rubin, W., Ross, L. L., Sleisenger, M. H., and Jeffries, G. H. The normal human gastric epithelia. A fine structural study. Lav. Invest., 19: 598, 1968.
- Rubin, W.: Enzyme cytochemistry of gastric parietal cells at a fine structure level. J. Cell Biol., 42: 332, 1969.
- Sedar, A. W.: Electron microscopy of the oxyntic cell in the gastric glands of the bullfrog. I. The non-acid secreting gastric mucosa. J. Biophys. Biochem. Cytol., 9: 1, 1961a.

- Sedar, A. W.: Electron microscopy of the oxyntic cell in the gastric glands of the bullfrog. II. The acid-secreting gastric mucosa. J. Biophys. Biochem. Cytol., 10: 47, 1961b.
- Sedar, A. W. and Friedman, M. H. F. : Correlation of the fine structure of the gastric parietal cell (dog) with functional activity of the stomach. J. Biophys. Biochem. Cytol., 11 : 349, 1961c.
- Sedar, A. W.: The fine structure of the oxyntic cell in relation to functional activity of the stomach. Ann. N. Y. Acad. Sci., 99: 9, 1962.
- Sedar, A. W. : Fine structure of the stimulated oxyntic cell. Fed. Proc., 24 : 1360, 1965.
- Sedar, A. W. : Uptake of peroxidase into the smooth-surfaced tubular system of the gastric acid-setreting cell. J. Cell Biol., 43 : 179, 1969.
- Shay, H., Kamarov, S. A., and Gruenstein, M.: Effects of vagotomy in the rat. Arch. Surg., 59: 210, 1949.
- Shibasaki, S.: Experimental cytological and electron microscope studies on the rat gastric mucosa. Arch. hist. jap., 21: 251, 1961.
- 戸部隆吉: 胃液分泌の生理. 外科治療, **31**:484, 1974.
- Vial, D. J. and Orrego, H. : Electron microscope observations on the fine structure of parietal cells. J. Biophys. Biochem. Cytol., 7: 367, 1960.
- Watson, M. L. Staining of tissue sections for electron microscopy with heavy metals. J. Biophys. Biochem. Cytol., 4: 475, 1958.