

### III. 研究成果の刊行に関する一覧表

平成 15 年度厚生労働科学研究費補助金（肝炎等克服緊急対策研究事業）

『本邦に於ける E 型肝炎の診断・予防・疫学に関する研究』

研究成果の刊行に関する一覧表

1. Original articles: (班員・班友を下線で示す)

Tei S, Kitajima N, Takahashi K, Mishiro S. Zoonotic transmission of hepatitis E virus from deer to human beings. Lancet 2003; 362: 371-3.

Matsuda H, Okada K, Takahashi K, Mishiro S. Severe hepatitis E virus infection after ingestion of uncooked liver from a wild boar. J Infect Dis 2003; 188: 944.

Ohnishi S, Kang JH, Maekubo H, Takahashi K, Mishiro S. A case report: two patients with fulminant hepatitis E in Hokkaido, Japan. Hepatol Res 2003; 25: 213-218.

Takahashi K, Kang JH, Ohnishi S, Hino K, Miyakawa H, Miyakawa Y, Maekubo H, Mishiro S. Full-length sequences of six hepatitis E virus isolates of genotypes III and IV from patients with sporadic acute or fulminant hepatitis in Japan. Intervirology 2003; 46: 308-18.

Liu Z, Chi B, Takahashi K, Mishiro S. A genotype IV hepatitis E virus strain that may be indigenous to Changchun, China. Intervirology 2003; 46: 252-6.

Tokita H, Harada H, Gotanda Y, Takahashi M, Nishizawa T, Okamoto H. Molecular and serological characterization of sporadic acute hepatitis E in a Japanese patient who was infected with hepatitis E virus of genotype III in 1993. J Gen Virol 2003; 84: 421-7.

Shrestha SM, Shrestha S, Tsuda F, Nishizawa T, Gotanda Y, Takeda N, Okamoto H. Molecular investigation of hepatitis E virus infection in patients with acute hepatitis in Kathmandu, Nepal. J Med Virol 2003; 69: 207-14.

Takahashi M, Nishizawa T, Okamoto H. Identification of a genotype III swine hepatitis E virus that was isolated from a Japanese pig born in 1990 and that is most closely related to Japanese isolates of human hepatitis E virus. J Clin Microbiol 2003; 41: 1342-3.

Takahashi M, Nishizawa T, Miyajima H, Gotanda Y, Iita T, Tsuda F, Okamoto H. Swine hepatitis E virus strain in Japan form for phylogenetic groups comparable with those of Japanese isolates of human hepatitis E virus. J Gen Virol 2003; 84: 851-62.

Nishizawa T, Takahashi M, Mizuo H, Miyajima H, Gotanda Y, Okamoto H. Characterization of Japanese swine and human hepatitis E virus isolates of genotype IV with 99% identity over the entire genome. J Gen Virol 2003; 84: 1245-51.

Kuno A, Ido K, Isoda N, Satoh Y, Ono K, Satoh S, Inamori H, Sugano K, Kanai N, Nishizawa T, Okamoto H. Sporadic acute hepatitis E of a 47-year-old man whose pet cat was positive for antibody to hepatitis E virus. Hepatol Res 2003; 26: 237-42.

Yazaki Y, Mizuo H, Takahashi M, Nishizawa T, Nishizawa T, Sasaki N, Gotanda Y, Okamoto H. Sporadic acute or fulminant hepatitis E in Hokkaido, Japan, may be food-borne, as suggested by the presence of hepatitis E virus in pig liver as food. J Gen Virol 2003; 84: 2351-7.

- Shrestha SM, Shrestha S, Tsuda F, Nishizawa T, Takahashi M, Gotanda Y, Okamoto H. Genetic changes in hepatitis E virus of subtype 1a in patients with sporadic acute hepatitis E in Kathmandu, Nepal, from 1997 to 2002. *J Gen Virol* 2004; 85: 97-104.
- Usui R, Kobayashi E, Takahashi M, Nishizawa T, Okamoto H. Presence of antibodies to hepatitis E virus in Japanese pet cats. *Infection* 2004; 32: 57-8.
- Li T-C, Suzaki Y, Ami Y, Dhole TN, Miyamura T, Takeda N. Protection of cynomolgus monkeys against HEV infection by oral administration of recombinant hepatitis E virus-like particles. *Vaccine* 2004; 22: 370-7.
- Hirano M, Ding X, Li TC, Takeda N, Kawabata H, Koizumi N, Kadosaka T, Goto I, Masuzawa T, Nakamura M, Taira K, Kuroki T, Tanikawa T, Watanabe H, Abe K. Evidence for widespread infection of hepatitis E virus among wild rats in Japan. *Hepatol Res* 2003; 27: 1-5.
- Hirano M, Ding X, Tran HT, Li T-C, Takeda N, RSata T, Nakamura S, Abe K. Prevalence of antibody against hepatitis E virus in various species of non-human primates: Evidence of widespread infection in Japanese monkeys (*Macaca fuscata*). *Jpn. J. Infec. Dis* 2003; 56: 8-11.
- Ding X, Li TC, Hayashi S, Masaki N, Tran TH, Hirano M, Yamaguchi M, Usui M, Takeda N, Abe K. Present state of hepatitis E virus epidemiology in Tokyo, Japan. *Hepatol Res* 2003; 27: 169-73.
- Tamada Y, Yano K, Yatsuhashi H, et al. An outbreak of hepatitis E in a group members who ingested wild boar meat. *J Hepatol* 2004, *in Press*

## 2. Reviews: (班員・班友を下線で示す)

- Okamoto H, Takahashi M, Nishizawa T. Features of hepatitis E virus infection in Japan (review). *Intern Med* 2003; 42: 1065-71.
- 三代俊治. 日本土着のE型肝炎ウイルス. *ANTIBIOTICS & CHEMOTHERAPY* 2003; 19: 64-8.
- 三代俊治. E型肝炎の国内株：劇症肝炎における意義. *BIO Clinica* 2003; 18: 204-6.
- 三代俊治. ウイルス肝炎—その病態と診断：D型/E型肝炎. *JIM* 2003; 13: 684-5.
- 三代俊治. E型肝炎ウイルス日本固有株. *Mebio* 2003; 20: 69-73.
- 三代俊治. E型肝炎. *Medical Technology* 2003; 31: 567-8.
- 三代俊治. 日本のE型肝炎. *PHYSICIANS' THERAPY MANNUAL* 2003; 5(2,3) April.
- 三代俊治. 日本土着のE型肝炎ウイルス. 化学療法の領域 2003; 19: 390-4.
- 三代俊治. E型肝炎の疫學. *肝胆膵* 2003; 47: 641-6.
- 三代俊治. HEV. *内科* 2003; 91: 1081.
- 三代俊治. 話題の感染症：E型肝炎. *臨床医* 2003; 29: 1783-5.
- 三代俊治. E型肝炎の基礎と臨床. *臨床医* 2003; 29: 641-4.
- 松井淳, 持田智, 高橋和明, 三代俊治, 藤原研司. 成因不明の劇症肝炎, LOHF におけるHEV感染の実態. *日本内科学会雑誌* 2003; 92: 106.
- 大西幸代, 姜貞憲, 前久保博士, 高橋和明, 三代俊治. E型肝炎の臨床像. *肝胆膵* 2003; 47: 657-64.
- 松井淳, 持田智, 名越澄子, 藤原研司, 高橋和明, 三代俊治. わが国におけるA型及びE型急性肝不全の実態. *成人病と生活習慣病* 2003; 33: 604-5.

20031120

P.45—P.187までは雑誌/図書等に掲載された論文となりますので、  
「研究成果の刊行に関する一覧表」をご参照ください。

## **健康危險情報**

- Q14 脱レバーを始めとする豚由来の食品は安全ですか?  
 Q15 シカやイノシシ、ブタ以外の食肉は心配ないのですか?

## 食肉を介するE型肝炎ウイルス感染事例について(E型肝炎Q&A)

2003年8月、兵庫県における野生シカ肉の生食を原因とするE型肝炎ウイルス食中毒症が英医学誌「THE LANCET」に掲載され、本事例はE型急性肝炎発症と特定の食品の摂食との間の直接的な因果関係が確認された最初の報告とされました。また、英科学誌「Journal of General Virology」9月号掲載の報告では、北海道で市販されていた豚レバーの一部からE型肝炎ウイルスの遺伝子が検出され、加熱不十分な豚レバーから人への感染の可能性も示唆されています。

厚生労働省ではこれらの事例を踏まえE型肝炎予防に関する情報提供を目的として、次のとおりE型肝炎に関するQ&Aを作成しました。

今後、E型肝炎に関する知識の進展等に対応して、逐次、本Q&Aを更新していくこととしています。

### <目次>

- Q1 E型肝炎とはどのような病気ですか?  
 Q2 どのような症状ですか?  
 Q3 診断方法は?  
 Q4 治療方法は?  
 Q5 予防方法は?  
 Q6 國際的な発生状況は?  
 Q7 日本での発生状況は?  
 Q8 どのようにして感染するのですか?

- Q9 食品を通じて感染した事例は過去に報告されていますか?  
 Q10 2003年8月に確認された野生のシカ肉の刺身を食べてE型肝炎を発症した事例は、シカ肉の刺身の摂食が直接の原因になったのですか?  
 Q11 日本ではシカ肉は食用として流通しているのですか?  
 Q12 シカやイノシシなど野生動物の肉等を生で食べても安全ですか?  
 Q13 市販の豚レバーからE型肝炎ウイルスの遺伝子が検出され、E型肝炎患者発生との関連の可能性があると報道されました。どのような報告ですか。

### Q1 E型肝炎とはどのような病気ですか?

A E型肝炎は、E型肝炎ウイルス(hepatitis E virus、以下「HEV」という。)の感染によって引き起こされる急性肝炎(稀に劇症肝炎)で、慢性化することはありません。HEVは経口感染しますが、ごく稀に、感染初期にウイルス血症をおこしている患者さん(あるいは不顎性感染者)の血液を介して感染することがあります。E型急性肝炎は開発途上国に常在し散発的に発生している疾患ですが、ときどきして汚染された飲料水などを介し大規模な流行を引き起こす場合もあることがあります。一方先進国においては、開発途上国への旅行者の感染事例が多くなっています。一方から専ら「輸入感染症」として認識されましたが、近年、渡航歴のない「国内発症例」も散見されるようになりました。しかも、そのような例から採取されたHEV株は、それぞれの地域に特有の「土着株」であることが明らかになつてきました。自然界における感染のサイクルは未だ不明ですが、ブタなどの動物からもヒトのHEVに酷似するウイルスが検出されていることから、本疾患を人獣共通感染症の観点から捉える必要性が強く指摘されるようになってきています。

### ウイルス肝炎の病型と病原ウイルス

原因ウイルス	A型肝炎 HAV	B型肝炎 HBV	C型肝炎 HCV	D型 HDV(
分類	ピコルナウイルス科	ヘパドナウイルス科	ラビウイルス科	サテライト
主な感染経	経口	血液	血液	血

原因ウイルス	A型肝炎	B型肝炎	C型肝炎	D型肝炎	E型肝炎
	HAV	HBV	HCV	HDV (+HBV)	HEV
分類	ピコルナウイルス科	ヘパドナウイルス科	フラビウイルス科	サテライトウイルス科	未分類(独立)
主感染経路	経口	血液	血液	血液	経口
潜伏期間	2~6週	1~6ヶ月位	2週間~6ヶ月位	B型肝炎に類似	2~9週間 (平均6週間)
感染の特徴	<ul style="list-style-type: none"> <li>一過性の感染。</li> <li>キャリア化することはない。</li> <li>治癒後に終生免疫が成立。</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>一般に成人が初めて HBV に感染した場合は一過性の感染。</li> <li>急性肝炎を発症する場合と発症しない場合(不顕性感染)とがある。治癒後に終生免疫が成立。</li> <li>急性肝炎発症例では、38°C以上の高熱を伴つて発症。発熱後数日を経て、全身倦怠感、食欲不振、恶心、嘔吐、右季肋部痛などが現れ、その後褐色尿、黄疸が現れる。</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>成人が初めて HCV に感染した場合、そのほとんどは、自覚症状がないまま経過し(不顕性感染)、約 30% は一過性の感染で治り、約 70% はキャリア化することが知られている。</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>かつてデルタ(δ)肝炎と呼ばれていたもの。</li> <li>D型肝炎ウイルス(HDV)は、HBV に感染している人にのみ感染する(HBV をヘルパーウイルスとする)不完全ウイルスである。</li> <li>HCV キャリアの母親から生まれた児が HCV に感染してキャリア化する率は 2~3% 程度に止まる。</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>わが国には HDV 感染例は少ない。</li> <li>HCV キャリアでは、成人例では腎不全を伴う。</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>うことがある。</li> <li>成人が感染した場合、不顕性感染で終わることではなく、重症化することがある。</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>乳幼児期に感染した場合にもキャリア化することがある。</li> <li>B型肝炎ウイルスキャリア(HBV キャリア)の一部は慢性肝疾患(慢性肝炎、肝硬変、肝癌)を発症する。</li> <li>わが国には慢性肝疾患患者を含めて、100万人から150万人のHBV キャリアがあり、そのほとんどは検査をしなければわからない(自覚症状がない)無症候性のキャリアであることが知られている。</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>HBV キャリアに比して慢性肝疾患(慢性肝炎、肝硬変、肝癌)を発病する率が高い。</li> <li>C型慢性肝疾患患者を除いて、わが国には150万人前後のHCV キャリアが存在することが知られている。</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>率が高いと言われている。</li> <li>人畜共通感染が疑われている唯一の肝炎ウイルスである。</li> </ul>
キャリアの有無	無	有	有	無
肝癌との関係	無	有	有	無
劇症化	あり	あり	稀	あり

診断法	・血清学的検査:ペア血清によるHA抗体価の上昇、IgM HA 抗体の検出 ・核酸増幅検査(NAT): HAV RNA の検出	・血清学的検査: HBs 抗原の検出、ペア血清によるHBc 抗体価の上昇、HBc 抗体の測定 ・核酸増幅検査 (HBV キャリアとの鑑別)、IgM HBc 抗体の検出 ・核酸増幅検査: HBV DNA の検出	・血清学的検査: HCV 抗体の検出、HCV コア抗原の検出 ・核酸増幅検査: HCV RNA の検出、リバビリ	・血清学的検査: HDV 抗体の検出、肝内のHDV 抗原(デルタ抗原)の検出 ・核酸増幅検査: HDV RNA の検出	・血清学的検査: HEV 抗体の検出、IgM HEV 抗体の検出 ・核酸増幅検査: HEV RNA の検出
	急性期の対症療法	ラミブジン等にいる抗ウイルス療法、グリチルリチン、ウルソデオキシコール酸等による抗炎症療法	インターフェロン、リバビリ等による抗ウイルス療法、グリチルリチン、ウルソデオキシコール酸等による抗炎症療法	(B の治療が D の治療)	急性期の対症療法
ワクチン	HA ワクチン	HB ワクチン (場合によりHBIGを併用)	開発困難	HB の予防が D の予防)	HE ワクチン開発中

潜伏期間	感染の特徴	2週間～6ヶ月位	1～6ヶ月位	2～6週
	<ul style="list-style-type: none"> <li>一過性の感染。</li> <li>・キヤリア化することはない。</li> <li>・治療後に終生免疫が成立。</li> <li>急性肝炎発症例では、38°C以上の高熱を伴つての発症。発熱後数日を経て、全身倦怠感、食欲不振、恶心、嘔吐、黄疸が現れる。</li> <li>・成人例では腎不全などを伴うことがある。</li> <li>・成人が感染した場合、不頭性感染で終わることもある。</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・一般人が初めてHCVに感染した場合、そのほとんどは、自覚症状がないまま経過しない場合(不頭性感染)とがある。治癒後に終生免疫が成立。</li> <li>・性の母親から生まれた児では、感染を予防せず放置すると高い率(80%以上)にキヤリア化する。</li> <li>・乳幼児期に感染した場合にもキヤリア化することがある。</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・一般人が初めてHBVに感染した場合は一過性の感染。</li> <li>・急性肝炎と発症しない場合(不頭性感染)とがある。治癒後に終生免疫が成立。</li> <li>・性の母親から生まれた児では、感染を予防せず放置すると高い率(80%以上)にキヤリア化する。</li> <li>・乳幼児期に感染した場合にもキヤリア化することがある。</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・一過性の感染。</li> <li>・キヤリア化する。</li> <li>・治療後に終生免疫が成立。</li> <li>急性肝炎発症例では、38°C以上の高熱を伴つての発症。発熱後数日を経て、全身倦怠感、食欲不振、恶心、嘔吐、黄疸が現れる。</li> <li>・成人例では腎不全などを伴うことがある。</li> <li>・成人が感染した場合、不頭性感染で終わることもある。</li> </ul>

検査	キヤリアの有無	肝がんとの関係	劇症化	治療法
	<p>その後HCVキャリアが存在するところが知られている。</p> <p>そのほとんどは検査をつかない(自覚症状がない)無症候性のキャリアであるところが知られている。</p>	<p>無</p> <p>有</p>	<p>無</p> <p>有</p>	<p>稀</p> <p>あり</p>

ワクチン	HAワクチン (場合によりHBIGを併用)	開発困難	HBワフ (Bの予防)
ルソデスキシコール酸等による抗炎定療法	ス療法、グリチルリチン、ウセツデスキシコール酸等による抗炎症療法		

Q2どのような症状ですか？

A E型肝炎ウイルス(HEV)に感染した場合は、不顎性感染が多いとされています(特に若年者)。肝炎を発症した場合の臨床症状はA型肝炎に類似し、高率に黄疸を伴います。平均6週間の潜伏期の後に(稀に数日の倦怠感、食欲不振等の症状が先行することもあります)、発熱、恶心・腹痛等の消化器症状、肝腫大、肝機能の悪化(トランスマニアーゼ上昇・黄疸)が出現し、大半の症例では安静臥床により治癒しますが、稀に劇症化するケースもあります。

E型肝炎の特徴としては、妊娠で、特に妊娠第三期に感染した場合、致死率が20%に達するとの報告があることです。また、大流行でも散発例の場合でも罹患率が青年と大人では高く、小児では低いこと(A型肝炎は通常小児の間で流行する)です。

Q3診断方法は？

A 血清学的検査では、ペア血清を用いて、HEV IgG抗体価の上昇により診断します。  
またIgM抗体の検出には問題があるとされています。  
確実な検査法としては、核酸増幅検査(NAT、RT-PCR)によるHEV RNAの検出があげられます。

Q4治療方法は？

A E型肝炎の治療方法は、現在のところ急性期の対症療法しかありません。劇症化した場合には、さらに血漿交換、人工肝補助療法、肝移植などの特殊治療が必要となります。

Q5予防方法は？

A ワクチンは開発段階です。  
A型肝炎ウイルス及びE型肝炎ウイルスの感染経路は経口感染であり、ウイルスに汚染された食物、水の摂取により罹患することが多いので、予防には手洗い、飲食物の加熱が重要です。  
E型肝炎流行地域へ旅行する際は、清潔の保証がない飲料水(氷入り清涼飲料を含む)、非加熱の貝類、自分自身で皮をむかかない非調理の果物・野菜をどうに注意する必要があります。

Q6国際的な発生状況は？

A E型肝炎は、中央アジアでの流行は秋に見られる一方、東南アジアでは雨期に、特に広範に洪水が起こった後に発生するといわれています。  
E型肝炎は糞口経路によって伝播し、中でも水系感染による大流行がこれまでに報告されています。1955年、ニューデリーで急性肝炎の大流行が発生しましたが、これは糞便によつて汚染された飲用水上が共通の感染源となっていました。この流行では黄疸性肝炎と診断された症例だけでも29,000人に及んでいます。これに似た水系感染による大流行が中央アジア、中国、北アフリカ、メキシコなどでも報告されています。近年においてもこのような大規模な流行がしばしば報告され、1991年、8万人近い集団感染が報告されたインドの例でも飲料水の汚染が原因でした。1986～1991年には中国の新疆ウイグル自治区で4回にわたりて大規模なE型肝炎の流行がみられています。毎年この地域では、秋季にHEV感染者が急激に増加する傾向にあるといわれています。

日本をはじめとする先進国でもE型肝炎の発生は時折見られます  
が、大部分は発展途上国で感染をうけ、帰国後発症した輸入感染例ですが、近年、日本や米国などで海外渡航歴の無いE型肝炎の散発的な発生例が報告されています。

Q7日本での発生状況は？

A 日本におけるE型肝炎は症例自体が多くはなく、全て散発的な発生です。その発生もE型肝炎が日常的に発生している国への旅行者が感染して帰国後発症する輸入感染例が大部分を占めています。  
E型肝炎発生動向調査で1999年4月～2002年9月にE型肝炎と報告された患者は7例でしたが、HEV感染が確認されたのは4例で、その内訳は核酸増幅検査によるHEV RNAの検出により診断された例が2例、ELISA法による抗体検出により診断された例が2例でした。確認例は

Q10 20代と50代の男性で、推定感染地は国外3例(中国、インド・ネパール、インド)、国内1例でした。ただし、E型肝炎であると確認された全ての例が感染症発生動向調査に報告されたわけではありません。論文・学会等で発表されたデータによれば、同期間(1999-2002年)内に10例以上の国内感染例が存在しているから、日本におけるE型急性肝炎の発生はさらに多く存在すると推定されます。1993年に採血された日本の健常人血漿におけるHEV抗体保有率は5.4%(49/900)で、20代以下では非常に低く(0.4%)、30代(6.2%)、40代(16%)、50代(23%)と年齢が高いほど保有率も高いことが報告されています。

Q8どのようにして感染するのですか？

A 感染経路は経口感染であり、HEVに汚染された食物、水等の摂取により感染することが多いとされています。ヒトからヒトへの感染は報告されていません。

Q9 食品を通じて感染した事例は過去(2003年7月以前)に報告されていますか？

A 従来、E型肝炎の発症と特定の食品の摂食との関係が直接的に確認された事例の報告はありませんでした。食品の関与が強く疑われる事例として、本年3月に日本で発生した2名のE型肝炎患者(1名は回復期血漿に於いてHEVのIgM及びIgG抗体が陽性であつたことによって診断、1名は核酸増幅検査により急性期の血漿の中にHEV RNAを検出することによって診断)は、いずれも同じ野生のイノシシの肝臓を生食後に発症(1名は劇症肝炎で死亡、他方も重症肝炎であったが回復)した例でした。この2名はE型肝炎流行地域への渡航歴はなく、両名は本年1月下旬と2月上旬にわたり、同じ野生のイノシシの肝臓を生食していました。この事例では、イノシシの肝臓が残つていなかつたため、イノシシの肝臓の生食が直接の原因であることを証明するには至っていません。近年、先進国においてHEV常在地への渡航歴のない急性肝炎患者からHEVが検出され、そのHEVが当該地のブタから採取されるHEVと極めて類似していることなどから、本疾患が人獣共通感染症である可能性が示唆されています。また、各種の動物がHEVに感受性のあることが示され、最近日本の豚について行われた調査でも生後60日の豚73頭中2頭と生後90日の豚22頭中1頭からHEV遺伝子が検出されています。

Q11 2003年8月に報告された野生のシカ肉の刺身を食べてE型肝炎を発症した事例は、シカ肉の刺身が直接の原因になつたのですか？

A 本事例は、特定のシカ肉を生で食べた4名が6～7週間後にE型肝炎を発症し、患者から検出されたHEVと一部保存されたシカ肉から検出されたHEVの遺伝子配列が一致したこと、当該シカ肉を全く食べていないか、又はごく少量しか食べなかつた患者家族はHEVに感染しなかつたことが確認され、E型急性肝炎発症と特定の食品の摂食との直接的な関係が確認された最初の事例とされています。

Q12 日本ではシカ肉は食用として流通しているのですか？

A 日本に生息する野生のシカは、狩猟や有害鳥獣駆除によって全国で年間約10万頭捕獲されています。捕獲されたシカは食肉処理業者によって解体処理され、食肉として流通しています。年間300～400トン程度の消費があると言われており、うち国産は200～300トンであると推定されます。

Q13 市販の豚レバーからE型肝炎ウイルスの遺伝子が検出され、E型肝炎患者発生との関連の可能性があると報道されましたか、どのよう

な報告ですか。

A 2003年9月発行のJournal of General Virologyでは、北海道の食料品店で市販されていた包装済みの豚生レバー363件中7件(1.9%)からHEV RNAが検出され、そのひとつは北海道在住の86歳の患者から分離されたHEVと遺伝子配列が100%一致したことが報告されました。さらにE型肝炎に感染した患者10人のうち9人(90%)が、発症前の2～8週の間に焼いた又は加熱不十分な豚レバーの喫食歴を有していました。この報告では、以前から豚レバーを食している患者がなぜ今回感染したのかなど、解明するべき疑問はあるものの、加熱不十分な豚レバーが人にHEVを感染させる可能性が指摘されています。なお、同一の豚レバーを食べた患者家族からの聞き取り調査およびHEV抗体検査により、十分に加熱して摂食した家族では感染がなかつたことが分かっています。

Q14 豚レバーを始めとする豚由来の食品は安全ですか？

A 豚レバーなどに万一眼虫が残っていたとしても、通常の加熱調理を行えばHEVは感染性を失うため、豚レバーなどの豚由来食品を食べるごとにによる感染の危険性はありません。ハム・ソーセージ等の加熱済み食品についても、HEVは、63℃で30分間と同等以上の熱処理で感染性を失うため、心配はありません。

Q15 シカやイノシシ、ブタ以外の食肉は心配ないのでですか？

A めん羊、山羊からもHEV抗体が検出されるとの報告がありますが、通常の加熱調理を行えばHEVは感染性を失うため、食肉を食べることによる感染の危険性はありません。なお、厚生労働省では腸管出血性大腸菌中毒予防の観点から若齢者、高齢者のほか抵抗力の弱い者については、生肉等を食べさせないよう従来から注意喚起を行っています。

<参考文献 & リンク>

国立感染症研究所感染症情報センター

病原微生物検出情報(月報) IASR

<http://idsc.nih.go.jp/iasr/23/273/dj2733.html>

感染症発生動向調査週報: IDWR 感染症の話

<http://idsc.nih.go.jp/kansen/index.html>

WHO Hepatitis E

<http://www.who.int/emc/documents/hepatitis/whocdcsredc200112c.html>

米国 CDC

<http://www.cdc.gov/ncidod/diseases/hepatitis/index.htm>

厚生労働省

<http://www.mhlw.go.jp/topics/0105/tp0502-1.html>

<Q&Aを作成するにあたって御協力を頂いた専門家>(50音順)

岡本 宏明 先生(自治医科大学教授)  
鈴木 宏 壮 先生((財)ウイルス肝炎研究財団理事)

品川 邦 汎 先生(岩手大学農学部教授)

武田 直 和 先生(国立感染症研究所ウイルス第二部第一室長)  
三代 俊 治 先生(東芝病院研究所部長)

宮村 達 夫 先生(国立感染症研究所ウイルス第二部長)  
吉倉 広 司 先生(広島大学大学院教授)

トッヅヘ  
戻る。

## あとがき

本研究班發足前に既に我國に於ける E 型肝炎研究は『不思議な盛り上がり』を見せていましたから、研究班の初年度に『予想以上の成果』を得るかもしれないことは充分に予想されていたのである。しかし、zoonosis の初期的エビデンスが、E 型肝炎に関しては全くの素人であった臨床家達（失禮！）から次々と齎されたことは、全く予想し得ざりしことであった。その臨床家諸兄に後から聞くと、「雑誌肝臓に症例報告が載っていたから、自験例もそうではないかと疑って云々」あるいは「新聞で報道されていたから云々」等々の答が返ってきて來た。専門性の高い英文醫學ジャーナルのみが情報媒体ではなく、寧ろもっと身近な『日本語のメディア』の方がより實効性のある情報を傳え得るものなのだと合點した。

この研究報告書は『日本語で書かれて』はいるが、國會圖書館の片隅で誰にも讀まれることなく永遠の眠りにつくことになるのだろうか？

2004.03.26

班長 三代俊治

平成 15 年度 厚生労働科学研究費補助金 肝炎等克服緊急対策研究事業  
「本邦に於けるE型肝炎の診断・予防・疫学に関する研究」報告書

発行日：2004 年 3 月 31 日

発行者：主任研究者 三代俊治（東芝病院研究部）

発行所：主任研究者所属機関 〒140-8522 東京都品川区東大井 6-3-22 東芝病院研究部

印刷：京浜印刷株

本報告書に掲載されました論文及び図表には著作権が発生しております。ご利用に当たりご留意ください。