desired cell density for an inoculum. The exact bacterial titer of the inoculum was determined by appropriate dilution and plating. Prior to challenge, the backs of animals were shaved and then depilated with barium sulfide. The inocula (0.05 to 0.1 ml) were injected intradermally into the backs of the rabbits (1 or 2 rabbits/ group) or the mice (3 to 5 mice/group) under anesthesia. Two to 4 days after challenge, the animals were killed by deep anesthesia, the injected sites were surface disinfected with a 1:1 mixture of 70% ethanol and benzalkonium chloride solution or 70% ethanol, and the skin of the back was removed. The abscesses were excised and homogenized in 500 µl of sterile saline in 1.5-ml microtubes using a conical homogenizer (Toyobo Co., Osaka, Japan). The homogenates were assayed for bacterial CFU by 10-fold serial dilution with sterile saline and plating on BHI agar plates. If no detectable colonies appeared at the lowest dilution applied, the data were excluded from consideration. Occasionally, colonies were picked from the plates, and the nucleotide sequence of the 16S RNA gene was determined (52) to confirm the bacterial species. Contamination by surface-resident bacteria was negligible, as confirmed by the absence of colonies detected by plating 100 µl of undiluted skin homogenate from noninoculated regions (data not shown). Statistical analysis (Student's t test) was performed using Excel software. The animal experiments were carried out with the approval of the Animal Experiment Committee of the National Institute of Infectious Diseases. The abscesses were also examined by electron microscopy.

Electron microscopy. Ultrathin (80-nm) sections of tissue fixed in phosphate-buffered saline (PBS) containing 2% paraformaldehyde and 2.5% glutaraldehyde were postfixed with 2% osmium tetroxide and embedded in Epon resin. Sections were stained with uranyl acetate and lead acetate and examined using a JEM-1220 electron microscope at 80 kV (Jeol Ltd., Tokyo, Japan) as described previously (57).

Hemagglutination and hemolysis. Fresh human blood (type AB) was suspended in Alsever's solution (20.5 g glucose, 4.2 g NaCl, 8.0 g sodium citrate per liter, pH 6.1), and erythrocytes were prepared by centrifugation (2,300 \times g) after being washed three times in PBS and subjected to hemagglutination and hemolysis assays directly or after neuraminidase and/or trypsin treatments performed as follows. Neuraminidase (from Arthrobacter ureafaciens; Nacalai Tesque, Osaka, Japan) was added to the erythrocyte suspension at 0.1 unit/ml, and the suspension was incubated for 1 to 2 h at 37°C. After the incubation period, the erythrocytes were washed with PBS three times and subjected to assays or subsequently treated with trypsin. Trypsin solution (2.5%; Invitrogen Co., Tokyo, Japan) was added to the cell suspension, followed by incubation at 37°C for 1 h, and the reaction was terminated by adding phenylmethylsulfonyl fluoride to a final concentration of 1 mM. The cells were immediately washed three times with PBS and were finally resuspended in PBS at 0.75 to 1% (vol/vol). Removal of sialic acid from the erythrocyte surface by neuraminidase was confirmed by loss of hemagglutination with sialic acid-specific MAL-II lectin (Vector Laboratories, Burlingame, CA) (data not shown).

Bacteria were cultured in BHI broth overnight at 37°C. Bacterial cells were collected by centrifugation $(2,300\times g)$ and resuspended in PBS at an OD₆₀₀ of 3 to 4. The suspension was serially 1.5-fold diluted in PBS in a U-bottom microtiter plate (the volume was adjusted to 100 μ l), and then 100 μ l of the above-mentioned erythrocyte suspension was added. The plate was kept for 16 h at room temperature, after which hemagglutination was recorded by macroscopic observation and hemolysis was assayed by measuring absorbance at 545 nm.

RESULTS

Genome organization of C. diphtheriae C7(-) and PW8. Genomic DNA from C. diphtheriae C7(-), PW8, and the reference strain, differentially labeled with Cy3 and Cy5, were independently hybridized with the CGH tiling array covering the entire genome sequence of the reference strain. The intensities of the hybridization signals were normalized, and the ratio of the test sample [C7(-) or PW8] to the reference sample (reference strain) was calculated and used as an index to estimate the presence or absence of the respective regions in C7(-) or PW8, as described in Materials and Methods. It should be noted that regions present in test strains but absent in the reference strain cannot be detected by the CGH technology. Figure 1A shows a typical pattern of signal distribution, observed for C7(-) in a region surrounding the lysogenized

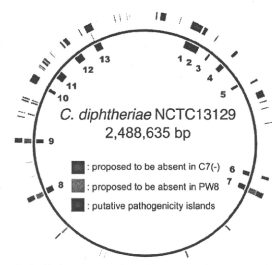


FIG. 2. Circle representation of genome regions proposed to be absent in the C7(-) and PW8 genomes. The solid circle represents the whole genome of *C. diphtheriae* NCTC13129 (reference strain). The putative PAIs are 13 PAIs reported in NCTC13129 by Cerdeño-Tarrága et al. (9). The numbers correspond to PAI numbers in the text and Fig. 3. The artwork was prepared using PlasMapper Web software (14).

corynephage (PAI 1). In the reference row (row 6), signals were seen throughout the region, while in the test row (row 5), signals were lacking in the span corresponding to the lysogenized phage genome (red bar), confirming that the nucleotide sequence for the phage genome was lacking in the C7(-) (test) genome.

Likewise, such deletions were found scattered throughout the genome, as shown in Fig. 1B. The results are also summarized in a circular map, suggesting that they may nonetheless be concentrated in certain areas (Fig. 2). In total, by CGH analysis, at least 37 regions from the published NCTC13129 genome—accounting for 300 CDSs—appeared to be absent from the C7(-) genome (Fig. 2) (for more detail, see Table S2 in the supplemental material).

In contrast, the distribution pattern of absent regions and possibly mutated regions in the PW8 strain was largely different from that observed in the C7(-) strain (Fig. 1C, row 2). The PW8 genome lacked as few as 14 regions, accounting for 98 CDSs. Six of the 14 regions were shared with C7(-), at least partially (Fig. 2) (for more detail, see Tables S2 and S3 in the supplemental material).

In C7(-), 11 of the 13 PAIs previously identified by Cerdeño-Tárraga et al. in 2003 in the reference genome (9) were found to completely or partially overlap the regions found by CGH to be absent. In five cases, the deletion spanned the entire or almost the entire PAI. These cases included PAIs coding for a corynephage genome containing a diphtheria toxin gene (PAI 1), another potential phage genome (PAI 9), structural genes for major and minor pilins, and one putative sortase (PAI 10), as well as two other putative sortases and three putative sortase target pilin genes (PAI 13). In 7 other PAIs (PAIs 2, 4, 6 to 8, 11, and 12), a part of the DNA sequence was still present, but in most cases, it spanned less

than half of each island. In two other small PAIs, PAI 3 and PAI 5, no such large deletions were detected.

In contrast, the PAIs were fairly conserved in the PW8 genome. The two PAIs 7 and 8 were partially absent, and PAI 9 was entirely absent in the genome, but the other PAIs were considered to be present in the genome of the vaccine strain. However, as shown in Fig. 1C, row 2, the putative mutated sites at the single-nucleotide level were suggested to be present in much greater abundance than in the C7(-) genome and were considered to span the whole PW8 genome.

In addition to the PAIs, CGH analysis suggested that at least 26 regions from the reference genome were proposed to be absent in C7(-), as mentioned above. Each region absent in the C7(-) strain contained 1 to 27 CDSs. Twenty-two regions bore 3 or more CDSs. Among them, 19 were flanked by or included inside CDSs annotated as transposases, integrases or their pseudogenes, or tRNA genes. Three exceptions were a 17-CDS region related to nitrogen fixation (CDS identifiers [ID], DIP0492 to -0508) and two 4-CDS regions (DIP0589 to -0592 and DIP1760 to -1763), which were not accompanied by such genes. Another 15 regions, composed of 1 or 2 CDSs per region, did not include and were not associated with any transposases, integrases or their pseudogenes, or tRNA genes, except one (DIP2084) adjacent to a putative transposase gene. In the PW8 strain, the sizes of the 14 absent regions were smaller than those in C7(-). Three major regions corresponded to PAIs 7, 8, and 9 and contained 21, 14, and 22 CDSs, respectively. All of the other regions corresponded to not more than 8 CDSs. Nine of the 14 regions were accompanied or surrounded by transposases and tRNA sequences. The details are summarized in Tables S2 and S3 in the supplemental material for C7(-) and PW8, respectively.

Amplification of DNA fragments corresponding to the selected CDSs located in the 37 regions proposed to be absent in C7(-) was performed with template DNA from C7(-), PW8, the reference strain, ATCC 11951 (C4B), and 10 Japanese clinical isolates using primers listed in Table S1 in the supplemental material. The results are summarized in Fig. 3. The pattern of amplification was diverse, with some CDSs (DIP1820 and DIP1836) detectable only in the reference strain and others, such as DIP2012 (srtA) and DIP2300, detectable in most strains, except for a few, including C7(-). The results may suggest greater genetic diversity among C. diphtheriae strains than might have been anticipated. It should be noted that putative sortases (DIP2012 [srtA], DIP0233 [srtB], DIP0236 [srtC], DIP2225 [srtD], and DIP2224 [srtE]) and pilin genes (DIP2013 [spaA], DIP2011 [spaB], and DIP2010 [spaC]), previously shown to be crucial for the adhesion of C. diphtheriae to Detroit 562 cells (34), were detected in the PW8 genome, but not in the C7(-) genome, by PCR with primers designed for detection of these CDSs.

Cell adhesion activity of C. diphtheriae C7(-) and PW8. We then attempted to assess the pathogenicity of C7(-) and PW8 strains in comparison to that of the reference strain by in vitro and in vivo experiments. First, we examined adhesion of the C. diphtheriae strains to Detroit 562 cells (Fig. 4). Bacterial cells were coincubated with Detroit 562 cells at an approximate multiplicity of infection (MOI) of 5 at 37°C for 1 h. We found that 10 to 20% of the added cells of the reference strain were associated with the human cell surface. The strain C7(-),

suggested to lack *srtA* sortase and *spaB* and *spaC* pilin genes, showed reduced adhesion to Detroit 562 cells compared to the reference strain. However, the PW8 strain, in which CGH and PCR analyses suggested the presence of pilin genes, also showed a reduced level of adherence.

Persistence of bacterial cells after intradermal injection. Barksdale et al. (3) reported that toxigenic and nontoxigenic strains of C. diphtheriae formed abscesses when injected intradermally into rabbits. We first confirmed their results (see Fig. S1 and S2 in the supplemental material). Toxigenic strains (the reference strain and PW8) formed abscesses surrounded by edema 1 day after injection. A large contribution by diphtheria toxin to the pathogenicity of C. diphtheriae was confirmed. Neutralization of diphtheria toxin by 1 IU/site of antitoxin, coinjected with the bacteria, was effective in eliminating the edema, but abscess formation was not affected. The nontoxigenic C7(-) strain formed abscesses to a degree comparable to that of the toxigenic strains, regardless of antitoxin treatment. These results were consistent with those reported by Barksdale et al. (3). On day 2, necrotic plaques developed on sites where toxigenic strains had been injected without neutralization. On the neutralized sites, the sizes of the abscesses varied depending on the strains and numbers of inoculated bacterial cells. The abscess formed by approximately 10⁶ CFU of PW8 was smaller than that formed by an equivalent number of the reference strain or C7(-). Not more than 2% of inoculated bacterial cells were recovered from homogenates of any of these abscesses (see Fig. S1 in the supplemental material). Another rabbit was inoculated with the bacteria, and observation was done on day 4. Extension of necrotic plaques was observed, and abscesses were still observable in nonneutralized and neutralized sites. The abscesses caused by PW8 (neutralized) were smaller than those caused by the other strains. In most sites, recovery of viable bacterial cells (see Fig. S2 in the supplemental material) was less than on day 2 in the separate experiment described above.

Although a large part of C. diphtheriae pathogenicity can be attributed to the main virulence factor, diphtheria toxin, the results with the nontoxigenic C7(-) strain indicated that the toxin is not the only virulence factor. Using an animal species insensitive to the toxin, concentrated analysis of factors other than the toxin might be possible. Mice are insensitive to diphtheria toxin, except when challenged intracerebrally with a large amount (45) and thus are considered to be suitable for such a purpose. In fact, mice developed abscesses after intradermal injection of C. diphtheriae cells. Figure 5A shows the inside of the skin of a mouse 3 days after inoculation of ca. 106 (Fig. 5A, a) and ca. 107 (Fig. 5A, b) CFU of C7(-), PW8, or the reference strain. Saline was inoculated as a negative control. The abscesses formed by C7(-) or the reference strain were easily separable from the muscle and tightly attached to the skin. The yellowish contents of the abscesses were encapsulated, as revealed by light microscopy (data not shown). In contrast, no abscesses were observed, at least by macroscopic observation, in the mice injected with PW8 or saline alone.

The numbers of viable bacteria recovered from the homogenates of the abscesses were assessed. Figure 5B and C show the ratio of recovered viable cells relative to the inoculum 3 days after inoculation. For an inoculum of approximately 10⁷ CFU (Fig. 5C), the fractions of recovered viable bacteria from

Region No.	DAI	CDS ID	Putative function of product	Mi	M2	M3	M4	MS	M6	TMT	JM8	M9	MIO	7 8	37(-)	9Mc	reference H20
1	IAI	DIP0047	transposase (pseudogene)											Ŭ	Ĭ	_	
2			two-component sensor											_			
1 1			•														
2		DIP0064	two-comp. response regulator														
3		DIP0075	hypothetical protein	+			\vdash	\dashv	-	-	\dashv	-	-		\vdash		
4		DIP0139 DIP0222 (tox)	membrane protein diphtheria toxin	+		_									-		+
5		DIP0233 (srtB)	sortase														+
5		DIP0235 (spaD)															
5		DIP0236 (srtC)	sortase														
5		DIP0237 (spaE)															
5		DIP0238 (spaF)	pili component				******			200			********				
6		DIP0278	surface-anchored memb. prot														
7	4	DIP0357	starch degradation		-												
8		DIP0385	hypothetical protein														
.9		DIP0450	secreted protein														
10		DIP0501	nitrate/nitrite transport														
11		DIP0523	membrane protein														
12		DIP0543	sialidase precursor														
13		DIP0589	membrane protein												11		
13		DIP0592	hypothetical protein														
14		DIP0711	hypothetical protein														
15	6	DIP0756	lantibiotic ABC-transport														
16	7	DIP0816	exported protein														
17		DIP1520	membrane protein														
18	8	DIP1647	membrane protein														
19		DIP1761	exported protein														
20		DIP1820	membrane protein	Т		T											
20	9	DIP1836	collagen-like repeat protein														
21		DIP1895	DNA methylase						-								
22		DIP1908	phosphate permease														
23		DIP1950	hypothetical protein														
24	4	DIP1960	exported protein														
25		DIP2010 (spaC)															
25		DIP2011 (spaB)	1,														
25		DIP2012 (srtA)	sortase														
25	10	DIP2013 (spaA)													-		
26	_	DIP2062	surface anchored protein	4	-	-	-	-	-	-	-			-	-	-	
27	<u> </u>	DIP2066	fimbrial associated	+	-		_	_	-	-	-				-	-	
28		DIP2078	membrane transport	1000													
28	111	DIP2084	hypothetical (pseudogene)		-	-			-					-	-		
29	-	DIP2116	membrane anchored protein					-	-						-	-	
30	1.0	DIP2146	integral membrane protein								4100						
30	12	DIP2153	bacteriophage holin	-										-	+		
31	-	DIP2161	peptide synthase	-										-	-	+-	
32		DIP2195	integral membrane protein	+	\vdash	+-	\vdash	-		-				-	+	+-	
33		DIP2223 (spal)	pili component sortase				1										
33		DIP2224 (srtE) DIP2225 (srtD)															
33		DIP2226 (snu)	sortase							33.							
33		DIP2220 (span)				-	1		1		132				-	L	
33	13	DIP2300	DNA-binding protein												+		
35	-		restriction/modification		H	+			H					+	+		
36		DIP2313	membrane protein	+	+	+	+	+						-	+		
37		DIP2330 DIP2338	hypothetical protein				-	+				+	+		+	+	
3/		DIF 2000	historierra bioreii					_	_		_	_					

FIG. 3. PCR analysis of selected CDSs in C. diphtheriae clinical isolates and laboratory strains. Amplification of DNA fragments corresponding to selected CDSs located in the regions proposed to be absent in the C7(-) genome was performed with template DNA from C7(-), the reference strain, ATCC 11951 (C4B), the vaccine strain PW8, and 10 Japanese clinical isolates, with primers listed in Table S1 in the supplemental material. Pink shading indicates that amplification was successful. Yellow shading indicates that weak bands were observed at positions identical to those of the band observed for the reference strain. Green shading indicates one or more bands observed at a different position(s) from that observed for the reference strain. These bands probably represent nonspecific amplification, because raising the annealing temperature from 54°C to 56°C eliminated such bands as far as we tested. No amplification was observed for the white squares. *, not determined.

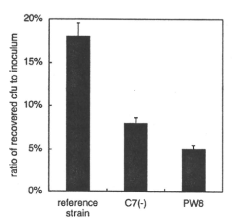


FIG. 4. Adhesion of *C. diphtheriae* to Detroit 562 cells. Adhesion of the *C. diphtheriae* reference strain, C7(–), and PW8 was assayed as described in Materials and Methods. The inoculum sizes were 1.2×10^7 (reference strain), 3.2×10^7 [C7(–)], and 7.1×10^6 (PW8). The bars indicate standard errors from quadruplicate assays. Assays were repeated 6 times, and representative results from one of the assays are shown. P = 0.004 [reference versus C7(–)], 0.004 (reference versus PW8), and 0.010 [C7(–) versus PW8] by Student's t test.

abscesses for both C. diphtheriae C7(-) and the reference strain were around 20%. At an inoculum of approximately 10^6 CFU (Fig. 5B), slightly lower recovery was found, but it was proportionally similar. Recovery of PW8 was much lower than that of the other strains at an inoculum of 10^7 CFU and was undetectable at an inoculum of 10^6 CFU.

Sections of abscesses formed by *C. diphtheriae* C7(-) were investigated by electron microscopy 3 days after inoculation. In abscesses formed by inoculation of C7(-), bacteria were found in vacuoles isolated from the cytosol of phagocytic cells (Fig. 6A, arrows). Bacteria were also found in the cytosol outside vacuoles (Fig. 6A, arrowheads). Lysosomes (Fig. 6A, asterisks) that were not fused with vacuoles were also found within the phagocytic cells. Strain C7(-) was capable of disrupting phagocytic cells (Fig. 6B, arrow), resulting in release of bacteria into the milieu of the abscess contents. Propagating bacterial cells were found in the cytosol (Fig. 6B, arrowhead), showing that the cytosol of mouse phagocytic cells was capable of providing an environment suitable for the growth of this bacterial strain.

C. diphtheriae C7(-) propagation was also observed inside vacuoles. Figure 6C shows growing cells with septa typical of dividing C. diphtheriae (arrowheads) (63). The growing bacteria may be released from the vacuole into the abscess milieu outside the phagocytic cells (Fig. 6B, arrow).

Hemagglutination and hemolysis. Log-phase cultures of the C. diphtheriae reference strain, C7(-), and PW8 were serially diluted in PBS as described in Materials and Methods, and a human erythrocyte suspension was added and then incubated at room temperature for 16 h. Hemagglutination was induced by the reference strain and was enhanced by pretreatment of erythrocytes with neuraminidase and/or trypsin (Fig. 7A). The removal of sialic acid residues from the cell surface saccharides by neuraminidase and the removal of cell surface protein by trypsin, probably resulting in the unmasking of glycolipids (58), might have contributed to the enhancement. In contrast, for

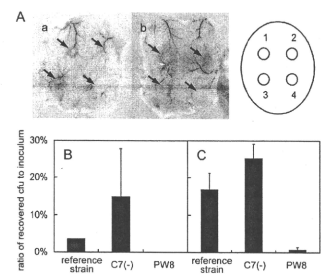


FIG. 5. Mouse intradermal challenge. The backs of female ICR mice (6 weeks of age) were depilated and then intradermally inoculated with C. diphtheriae C7(-), the reference strain, and PW8. The mice were sacrificed 3 days after inoculation, and the skins were removed. (A) Internal views of abscesses formed by 7.0×10^6 CFU (a site 1) and 7.0×10^7 CFU (b, site 1) *C. diphtheriae* C7(-); 2.0×10^6 CFU (a, site 2) and 2.0×10^7 CFU (b, site 2) *C. diphtheriae* PW8; 6.4×10^7 CFU (b, site 2) 6.4×10^7 CFU (b 10^6 CFU (a, site 3) and 6.4×10^7 (b, site 3) CFU C. diphtheriae reference strain; and 0.05 ml of saline (a and b, sites 4). Three mice were used for each of the experiments (a and b), and representative results from each are shown. (B) Recovery of viable cells from abscesses formed by ca. 106 CFU of bacterial cells. Abscesses from tissues (shown in panel A, a) were homogenized, and the numbers of viable bacteria in homogenates were measured as described in Materials and Methods. Assays were done in triplicate. P = 0.56 [reference strain versus C7(-)]. The error bar [C7(-)] indicates the standard error. The standard error could not be calculated for the reference strain because a set of three data could not be obtained (from one of three mice, viable bacteria were not recovered). The actual numbers of CFU recovered were 1.2×10^5 (reference strain) and 5.2×10^5 [C7(-)]. PW8 was not recovered from any of three mice. (C) Recovery of viable cells from abscesses formed by ca. 107 CFU of bacterial cells. Recovery from abscesses from tissues (shown in panel A, b) are shown. P = 0.046[reference strain versus C7(-)], 0.059 (reference strain versus PW8), and 0.018 [C7(-) versus PW8]. The actual numbers of CFU recovered were 5.4×10^6 (reference strain), 8.9×10^6 [C7(-)]), and 7.9×10^4 (PW8). The mouse assays were repeated twice with consistent results.

C7(–), hemolysis was prominent (Fig. 7A). Figure 7B illustrates the absorbance of the erythrocyte supernatant at 545 nm after 16 h of incubation with serial dilutions of a C7(–) suspension. Interestingly, neuraminidase or trypsin pretreatment of erythrocytes did not affect the hemolysis (Fig. 7B). The reference strain exhibited much lower hemolytic activity than C7(–), with an A_{545} of <0.05 with a bacterial suspension at an OD of 2.0. The PW8 strain did not show either hemagglutination or hemolysis.

The primary structure of the srtA-spaABC region and the DIP1281 locus. The region (PAI 10) previously shown to be crucial for adhesion of the reference strain NCTC13129 to Detroit 562 cells (srtA-spaABC) by Mandlik et al. (34) was shown to be present in the PW8 strain. However, the vaccine strain showed greatly reduced adhesion activity to the human pharyngeal cells. We therefore determined the nucleotide se-

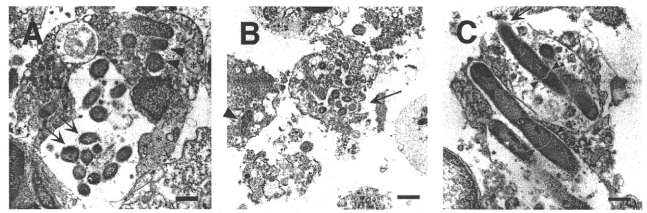
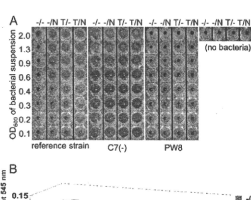


FIG. 6. Electron microscopic appearance of abscess contents. Mice were inoculated with C. diphtheriae C7(-) (9.5 \times 10⁷ CFU), and the abscesses were removed and prepared for electron microscopy as described in Materials and Methods 3 days after inoculation. (A) Mouse phagocytic cells containing C. diphtheriae C7(-). The arrows indicate bacteria enclosed in a vacuole-like structure. The arrowheads indicate bacteria in the cytosol. The asterisks indicate lysosomes. Original magnification, \times 5,000; bar, 1 μ m. (B) Disintegrating mouse phagocytic cells containing C. diphtheriae C7(-). The arrow indicates a disrupted cytoplasmic membrane and vacuole-like structure from which bacteria could escape into the abscess milieu. The arrowhead shows a dividing bacterial cell in the cytosol. Original magnification, \times 3,000; bar, 2 μ m. (C) Dividing C. diphtheriae C7(-) cells in vacuole-like structures in a mouse phagocytic cell. The arrow indicates a disrupted membrane. The arrowheads show septa, typical of dividing C. diphtheriae cells. Original magnification, \times 10,000; bar, 500 nm.

quence of the region. The srtA-spaABC region was not in an intact form. The sequence of the sortase gene srtA (DIP2012; accession number AB562324) was 95.4% identical to that in the reference strain. At the amino acid level, 273 out of 289 residues (94.5%), including His160 and Cys222 at the active center (23, 61), were identical. A lower identity, i.e., 90.2% at the nucleotide level and 89.1% at the amino acid level, was observed for the gene for the pilus backbone subunit (spaA [DIP2013; accession number AB562325]), with a conserved LPLTG motif at the C terminus. The genes for the other two important minor pilins (spaB and spaC) contained large and small internal deletions. The spaB gene (DIP2011; accession number AB562326) contained two in-frame deletions, 9 bp and 3 bp, exactly accounting for 3 and 1 amino acid residues, respectively. That is, the PW8 gene was 92.7% identical to that of the reference strain at the nucleotide level. The spaC gene (DIP2010; accession number AB562327) was largely impaired by a 470-bp deletion, which resulted in a frameshift mutation. Two other deletions (3 and 9 bp) were found near the 5' and 3' ends of the spaC region, respectively. The overall sequence identity with the spaC gene sequence from the reference strain, except the deletions, was 94.7% at the nucleotide level.

Recently, another surface-anchored protein (DIP1281), initially annotated as a putative invasion protein, was shown to function as an adhesion factor of *C. diphtheriae* to Detroit 562 cells (43). We thus compared the nucleotide sequences of the gene among the three strains {accession numbers AB562328 [C7(-)] and AB562329 [PW8]}. All three of the strains possessed the DIP1281 gene, and no internal deletion or insertion was found in any of them. The identities of the nucleotide sequences were 98.3% [reference strain versus C7(-)], 98.5% (reference strain versus PW8), and 99.3% [C7(-) versus PW8], respectively. The differences in the nucleotide sequences were reflected in 8 [reference strain versus C7(-)], 10 (reference strain versus PW8), and 4 [C7(-) versus PW8] different amino acid residues, respectively.



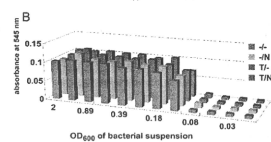


FIG. 7. Hemagglutinating and hemolytic activities of C. diphtheriae. Dilutions of the C. diphtheriae reference strain, C7(-), and a human erythrocyte suspension were prepared as described in Materials and Methods. The trypsin and neuraminidase treatments are also described in the text. The bacterial suspensions were mixed with erythrocyte suspensions in a 96-well microtiter plate; after incubation at room temperature for 16 h, hemagglutination was scored macroscopically and hemolysis was measured by absorbance at 545 nm. (A) Hemagglutination by the reference strain. -/-, untreated erythrocytes; , treated with trypsin; -/N, treated with neuraminidase; T/N, treated with both trypsin and neuraminidase; no bacteria, control without bacterial suspension. (B) Measurement of hemolytic activity by C7(-). OD₆₀₀ of bacterial suspension is the dilution of C7(-) suspension expressed in OD units; absorbance at 545 nm is the absorbance of the supernatant of the mixture after incubation for 16 h. -/-, untreated erythrocytes; -/N, treated with neuraminidase; T/-, treated with trypsin; T/N, treated with both trypsin and neuraminidase.

DISCUSSION

The C7(-) and PW8 strains of *C. diphtheriae* are two of the oldest strains available to researchers and are the main standard strains utilized in analysis of *C. diphtheriae* pathogenesis and vaccine production (10, 20, 32, 46, 48-51). The C7(-) strain, which can infect humans (3), was considered to lack most PAIs but still showed signs of pathogenicity, whereas the nonpathogenic (32) PW8 strain retained more PAIs but showed much reduced signs.

By comparative genomic hybridization, the C7(-) strain appeared to lack 11 of 13 PAIs. The total number of NCTC13129 (reference strain) genomic regions that we found to most likely be missing from the C7(-) genome, including PAIs, was at least 37. This corresponds to 300 CDSs, approximately 12.5% of the total number of CDSs in the reference strain.

In contrast, many fewer, i.e., 14, regions were considered to be absent in the vaccine strain PW8, isolated earlier than the C7(-) strain (46). Among the absent regions, only three were related to PAIs. However, the difference at the single-nucleotide level between the PW8 genome and the reference genome was suggested to be greater than that between the C7(-) and reference genomes (Fig. 1C, row 2). In addition, large genomic diversity was observed among various *C. diphtheriae* strains and clinical isolates (Fig. 3).

The regions of the reference genome that appeared to be absent in C7(-) or PW8 were in most cases flanked by, or associated with, insertion sequence (IS)-related transposases, phage-related transposases, or tRNA sequences. Short (less than 100-bp) direct repeats were also seen. In C7(-) and PW8, some of these regions were shown to be replaced by DNA fragments of various sizes, and some were shown simply to be absent, leaving one of the direct repeats (data not shown). Taken together with our preliminary PFGE results showing that the size of the C7(-) genome is larger than that of the reference genome (see Fig. S3 in the supplemental material), it may be possible that at least some of the replacing fragments have a high degree of mobility by horizontal gene transfer. Detailed analysis of such fragments would be possible by genome sequencing of the C7(-) strain, as CGH technology is not capable of detecting and analyzing such regions.

Adhesion of C. diphtheriae to human epithelial cells, followed by internalization, was demonstrated and analyzed in detail by Hirata et al. in 2002 (26) using HEp-2 cells and later by Bertuccini et al. in 2004 (6) using HEp-2 and Detroit 562 cells. One of the signs of pathogenicity for C7(-) and PW8 strains was such adherence. In our study, C7(-) showed adherence to Detroit 562 cells at a level comparable to that of the reference strain, and PW8 showed a much reduced level of adherence compared to these strains. Mandlik et al. (34) reported that disruption of the sortase (srtA) and/or pilin (spaB) or spaC) gene resulted in almost complete loss of the adhesive properties of the C. diphtheriae reference strain (34). Our results (Fig. 4) indicate that the C7(-) strain, lacking all of these genes, showed reduced adhesive properties compared to the reference strain. However, the activity was still higher than that of the $\triangle spaBC$ mutant investigated by Mandlik et al. (34), in which, based on our recalculation of their data, less than 2% of the inoculum adhered to the Detroit 562 cells. This suggests that the C7(-) strain possesses additional mechanisms that

compensate for the lack of minor pilins. As for the larger genome size of C7(-) than of the reference strain, C7(-)could possess genetic information undetectable by CGH analysis, which might include genes sufficient for mediating adhesion to mammalian cells. This is not the case in the PW8 strain, where the srtA-spaABC region was present, but not in an intact form. The srtA sortase gene could be functional, because the two important residues His160 and Cys222 at the active center (23, 61) were conserved. However, spaC, one of the minor pilin genes crucial for attachment to the target cell surface (34), was largely affected by a 470-bp internal deletion and a concomitant frameshift mutation. The reading frame of another minor pilin gene, spaB, was not impaired, while two small in-frame deletions were found inside the gene. The observed differences in the pilus structure, especially the impairment in the spaC gene, might account for the reduced pathogenicity of the vaccine strain. According to Mandlik et al. (34), single-deletion mutants of spaB or spaC exhibited reduced adhesive activity, but it was not as reduced as that in the double mutant $\triangle spaBC$. This is consistent with our results obtained with PW8, in which the spaB structural gene could be functional. Further, concerning the extent of the suggested single-nucleotide level differences from the reference genome scattered throughout the PW8 genome (Fig. 1C, row 2), other possible mechanisms contributing to pathogenicity might also be impaired in PW8. Mandlik et al. (34) also showed that a AsrtA variant of the reference strain NCTC13129 still exhibited approximately 30% adhesion to Detroit 562 cells, indicating that spaABC-type pili are not solely responsible for adhesion to Detroit 562 cells. In addition, a $\Delta(srtA-srtF)$ variant showed further reduced adhesion, suggesting the contribution to adhesion of some unknown factor mediated by at least one of the sortases encoded by srtB-srtF. On the other hand, in the present study, C7(-) and PW8, both of which are considered to lack spaD- and spaHtype pili mediated by sortases encoded by srtB and srtC (19) and srtD and srtE (59), respectively (Fig. 3), still exhibited reduced but significant binding to Detroit 562 cells. The possibility remains that factors other than pili contribute to the cell adhesion in the cases of C7(-) and PW8.

On the other hand, a recently identified virulence factor, DIP1281, initially annotated as a putative invasion protein and later revealed to be an adhesion factor of nontoxigenic *C. diphtheriae* to Detroit 562 cells (43), was present in all three of the strains with much less diversity than the *srtA-spaABC* region. The well-conserved DIP1281 gene may account, at least in part, for the cell adhesion still observed in strains lacking functional pili.

Another sign of pathogenicity was persistence of inoculated bacteria in mouse skin abscesses. Comparable levels of persistence of inoculated bacteria in abscesses were also shown for the reference and C7(-) strains when injected into mouse skin. To develop the mouse model, we first reproduced the results of the original experiments of Barksdale et al. (3) using rabbits (see Fig. S1 and S2 in the supplemental material). Toxigenic strains were shown to form abscesses, and the lesions were diminished by neutralizing antibody (antitoxin), indicating the large contribution of the toxin to the pathogenesis of *C. diphtheriae*. However, the nontoxigenic strain C7(-) was also able to form abscesses that were not neutralized by the antitoxin, suggesting the presence of pathogenicity factors

other than the toxin. In the intradermal-injection system of Barksdale et al., physical invasion was used to aid the entry of the bacteria into host tissue. The model reflects one of the major forms of human diphtheria, cutaneous diphtheria, as sometimes associated with physical invasion, such as that due to insect bites (12). Experimental infection models for several Corynebacterium species of veterinary importance (C. kutscheri [8], C. bovis [28], and C. pseudotuberculosis [47]) also employ physical invasion mechanisms, including intradermal injection. In our rabbit experiments, we confirmed the necrotizing effect of diphtheria toxin by inoculating toxigenic strains (the reference strain and PW8). In addition, abscess formation by the nontoxigenic C7(-) strain was observed as another sign of pathogenicity, which has been reported by Barksdale et al. (3). Diphtheria antitoxin neutralized the necrotizing effects of toxigenic strains but did not inhibit abscess formation (compare Fig. 5, sites 1 and 2), indicating that the pathogenicity of C. diphtheriae could not be fully attributable to the toxin.

We then transferred the rabbit system to mice, an animal species insensitive to diphtheria toxin. The abscesses formed by C. diphtheriae were shown to contain viable bacterial cells 3 days after injection, which survived for at least 13 days (data not shown). Due to the greater persistence of viable bacterial cells in mice than in rabbits, mice could be good candidates for a C. diphtheriae skin infection model with the additional benefit of easier handling than rabbits, although the system is not suitable for assessing the overall pathogenicity, including the effect of the toxin. The maximum persistence of C7(-) and the reference strain was not very pronounced compared to the results of experimental infection models reported for other bacterial species (2, 11, 30, 53, 64) but was greater than that of PW8. Multiple bacterial cells were found in the vacuoles, some of which exhibited growth septa (Fig. 6B and C) for the C7(-)strain. These results are consistent with previous observations by other groups. Thus, vacuoles containing bacteria have also been observed in in vitro studies using HEp2 and Detroit D562 cells infected with nontoxigenic (6) and toxigenic (26) C. diphtheriae strains. Recently, dos Santos et al. demonstrated the survival of the C7(-) strain in human U-937 macrophages (16). Bacteria were also found in the cytosol outside vacuoles (Fig. 6A and B, arrowheads). The escape of bacteria from vacuoles into the cytoplasm has been reported for Listeria, Shigella, and Rickettsia (15, 21).

The third sign of pathogenicity was associated with human erythrocytes. The reference strain showed hemagglutination, whereas C7(-) exhibited hemolysis. PW8 showed none of these activities (Fig. 7). Mattos-Guaraldi et al. have also reported great diversity among C. diphtheriae strains in hemagglutinating activity (36). The results show that C. diphtheriae has diversity in pathogenicity, as well as in genome organization. In addition, the hemagglutination by the reference strain could be dependent on a sugar moiety on the erythrocyte surface, as shown by enhancement by trypsin and/or sialidase pretreatment of erythrocytes. The results suggest that adhesion of the bacterium to target cells upon respiratory infection might also be dependent on cell surface saccharides.

The high degree of genome plasticity in *C. diphtheriae* showed that the species could be more diverse than had been anticipated. Intraspecies genome diversity largely differs from species to species. In species such as certain mycobacteria,

chlamydiae, and streptococci, genome diversity has been shown to be small, and the presence of very few or no PAIs has been demonstrated (54). Possibly this is not the case for *C. diphtheriae*. Further studies on various *C. diphtheriae* strains may reveal novel virulence factors of the pathogen.

ACKNOWLEDGMENTS

We thank Yoshiaki Nagaoka, Ayako Harashima, and Ikuyoshi Hatano for excellent experimental support in animal manipulation, light microscopy, and electron microscopy, respectively. We are also grateful to Takuya Iwasaki for helpful and stimulating discussions.

This work was supported in part by Health and Labor Sciences Research Grants (Research on Emerging and Reemerging Infectious Diseases and Research on Pharmaceutical and Medical Safety, H21-Iyaku-Ippan-012) from the Ministry of Health, Labor and Welfare of Japan and in part by a grant from the New Energy and Industrial Technology Development Organization (NEDO) Hatanaka Project (to A.I.).

REFERENCES

- Albert, T. J., D. Dailidiene, G. Dailide, J. E. Norton, A. Kalia, T. A. Richmond, M. Molla, J. Singh, R. D. Green, and D. E. Berg. 2005. Mutation discovery in bacterial genomes: metronidazole resistance in *Helicobacter pylori*. Nat. Methods 2:951–953.
- Arko, R. J. 1989. Animal models for pathogenic Neisseria species. Clin. Microbiol. Rev. 2(Suppl.):S56–S59.
- Barksdale, L., L. Garmise, and K. Horibata. 1960. Virulence, toxinogeny, and lysogeny in Corynebacterium diphtheriae. Ann. N. Y. Acad. Sci. 88:1093– 1108.
- Barksdale, L., L. Garmise, and R. Rivera. 1961. Toxinogeny in Corynebacterium diphtheriae. J. Bacteriol. 81:527-540.
- Barksdale, W. L., and A. M. Pappenheimer, Jr. 1954. Phage-host relationships in nontoxigenic and toxigenic diphtheria bacilli. J. Bacteriol. 67:220– 232.
- Bertuccini, L., L. Baldassarri, and C. von Hunolstein. 2004. Internalization of non-toxigenic Corynebacterium diphtheriae by cultured human respiratory epithelial cells. Microb. Pathog. 37:111-118.
- Bibb, L. A., C. A. Kunkle, and M. P. Schmitt. 2007. The chrA-chrS and hrrA-hrrS signal transduction systems are required for activation of the hmuO promoter and repression of the hemA promoter in Corynebacterium diphtheriae. Infect. Immun. 75:2421-2431.
- Brownstein, D., S. W. Barthold, R. L. Adams, G. A. Terwilliger, and J. G. Aftosmis. 1985. Experimental Corynebacterium kutscheri infection in rats: bacteriology and scrology. Lab. Anim. Sci. 35:135-138.
- Doschitching Confidence of Conf
- Comanducci, M., S. Ricci, R. Rappuoli, and G. Ratti. 1987. The nucleotide sequence of the gene coding for diphtheria toxoid CRM176. Nucleic Acids Res. 15:5897.
- Davis, J. K., R. B. Thorp, R. F. Parker, H. White, D. Dziedzic, J. d'Arcy, and G. H. Cassell. 1986. Development of an aerosol model of murine respiratory mycoplasmosis in mice. Infect. Immun. 54:194–201.
- de Benoist, A.-C., J. M. White, A. Efstratiou, C. Kelly, G. Mann, B. Nazareth,
 C. J. Irish, D. Kumar, and N. S. Crowcroft. 2004. Imported cutaneous diphtheria, United Kingdom. Emerg. Infect. Dis. 10:511-513.
- 13. De Zoysa, A., A. Efstratiou, R. C. George, M. Jahkola, J. Vuopio-Varkila, S. Deshevoi, G. Y. Tseneva, and Y. Rikushin. 1995. Molecular epidemiology of Corynebacterium diphtheriae from northwestern Russia and surrounding countries studied by using ribotyping and pulsed-field gel electrophoresis. J. Clin. Microbiol. 33:1080-1083.
- Dong, X., P. Stothard, I. J. Forsythe, and D. S. Wishart. 2004. PlasMapper: a web server for drawing and auto-annotating plasmid maps. Nucleic Acids Res. 32:W660-W664.
- Dorn, B. R., W. A. J. Dunn, and A. Progulske-Fox. 2002. Bacterial interactions with the autophagic pathway. Cell. Microbiol. 4:1–10.
- 16. dos Santos, C. S., L. S. dos Santos, M. C. de Souza, F. dos Santos Dourado, A. A. de Souza de Oliveira Dias, P. S. Sabbadini, G. A. Pereira, M. C. Cabral, R. Hirata, Jr., and A. L. de Mattos-Guaraldi. 2010. Non-opsonic phagocytosis of homologous non-toxigenic and toxigenic Corynebacterium diphtheriae strains by human U-937 macrophages. Microbes Infect. 54:1-10.
- Freeman, V. J. 1951. Studies on the virulence of bacteriophage-infected strains of Corynebacterium diphtheriae. J. Bacteriol. 61:675-688.

- Frobisher, M., Jr., and E. I. Parsons. 1950. Studies on type-specific immunization with somatic antigens of Corynebacterium diphtheriae. Am. J. Hyg. (London) 52:239–246.
- Gaspar, A., and H. Ton-That. 2006. Assembly of distinct pilus structures on the surface of Corynebacterium diphtheriae. J. Bacteriol. 188:1526-1533.
- Giannini, G., R. Rappuoli, and G. Ratti. 1984. The amino-acid sequence of two non-toxic mutants of diphtheria toxin: CRM45 and CRM197. Nucleic Acids Res. 12:4063–4069.
- Goebel, W., and M. Kuhn. 2000. Bacterial replication in the host cell cytosol. Curr. Opin. Microbiol. 3:49–53.
- Greenfield, L., M. J. Bjorn, G. Horn, D. Fong, G. A. Buck, R. J. Collier, and D. A. Kaplan. 1983. Nucleotide sequence of the structural gene for diphtheria toxin carried by corynebacteriophage β. Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A. 80:6853–6857.
- Guttilla, I. K., A. H. Gaspar, A. Swierczynski, A. Swaminathan, P. Dwivedi, A. Das, and H. Ton-That. 2009. Acyl enzyme intermediates in sortasecatalyzed pilus morphogenesis in Gram-positive bacteria. J. Bacteriol. 191: 5603-5612
- Hansmeier, N., T.-C. Chao, J. Kalinowski, A. Pühler, and A. Tauch. 2006.
 Mapping and comprehensive analysis of the extracellular and cell surface proteome of the human pathogen Corynebacterium diphtheriae. Proteomics 6:2465-2476.
- Herring, C. D., and B. Ø. Palsson. 2007. An evaluation of comparative genome sequencing (CGS) by comparing two previously-sequenced bacterial genomes. BMC Genomics 8:274.
- Hirata, R., Jr., F. Napoleão, L. H. Monteiro-Leal, A. F. B. Andrade, P. E. Nagao, L. C. D. Formiga, L. S. Fonseca, and A. L. Mattos-Guaraldi. 2002. Intracellular viability of toxigenic Corynebacterium diphtheriae strains in HEp-2 cells. FEMS Microbiol. Lett. 215:115-119
- HEp-2 cells. FEMS Microbiol. Lett. 215:115-119.
 Hirata, R., Jr., S. M. S. Souza, C. M. Rocha-de-Souza, A. F. B. Andrade, L. H. Monteiro-Leal, L. C. D. Formiga, and A. L. Mattos-Guaraldi. 2004. Patterns of adherence to HEp-2 cells and actin polymerisation by toxigenic Corynebacterium diphtheriae strains. Microb. Pathog. 36:125-130.
 Honkanen-Buzalski, T., and A. J. Bramley. 1984. Observations on Coryne-
- Honkanen-Buzalski, T., and A. J. Bramley. 1984. Observations on Corynebacterium bovis infection of the bovine mammary gland. II. Experimental infection. J. Dairy Res. 51:379–385.
- Ito, A., K. Akama, S. Kameyama, and R. Murata. 1964. Passive antibacterial immunization in conjunctival diphtheria in guinea pigs. Jpn. J. Med. Sci. Biol. 17:87–89.
- Kielian, T., A. Cheung, and W. F. Hickey. 2001. Diminished virulence of an alpha-toxin mutant of *Staphylococcus aureus* in experimental brain abscesses. Infect. Immun. 69:6902–6911.
- Kunkle, C. A., and M. P. Schmitt. 2007. Comparative Analysis of hmuO function and expression in Corynebacterium species. J. Bacteriol. 189;3650–3654
- Lampidis, T., and L. Barksdale. 1971. Park-Williams number 8 strain of Corynebacterium diphtheriae. J. Bacteriol. 105:77–85.
- Corynebacterium diphtheriae. J. Bacteriol. 105:77-85.
 33. Maitland, H. B., F. N. Marshall, G. F. Petrie, and D. T. Robinson. 1952.
 Diphtheria anti-gravis serum: its action on experimental infection and in the treatment of patients. J. Hyg. 50:97-106.
- Mandlik, A., A. Swierczynski, A. Das, and H. Ton-That. 2007. Corynebacterium diphtheriae employs specific minor pilins to target human pharyngeal epithelial cells. Mol. Microbiol. 64:111-124.
- Matsuda, M., and L. Barksdale. 1967. System for the investigation of the bacteriophage-directed synthesis of diphtherial toxin. J. Bacteriol. 93:722– 730.
- Mattos-Guaraldi, A. L., L. C. D. Formiga, and A. A. F. Braga. 1999. Cell surface hydrophobicity of sucrose fermenting and nonfermenting Corynebacterium diphtheriae strains evaluated by different methods. Curr. Microbiol. 38:37-42.
- Mekada, E., H. Senoh, R. Iwamoto, Y. Okada, and T. Uchida. 1991. Purification of diphtheria toxin receptor from Vero cells. J. Biol. Chem. 266: 20457-20462.
- Michel, J. L., R. Rappuoli, J. R. Murphy, and A. M. Pappenheimer, Jr. 1982.
 Restriction endonuclease map of the nontoxigenic corynephage γc and its relationship to the toxigenic corynephage βc. J. Virol. 42:510-518.
- Murata, R., K. Akama, S.-I. Hirose, S. Kameyama, T. Nakano, and A. Yamamoto. 1959. Virulence and immunity of Corynebacterium diphtheriae. I. General pictures of infection and immunity in the conjunctival diphtheria. Jpn. J. Med. Sci. Biol. 12:319-330.
- Naglich, J. G., J. E. Metherall, D. W. Russell, and L. Eidels. 1992. Expression cloning of a diphtheria toxin receptor: identity with a heparin-binding EGF-like growth factor precursor. Cell 69:1051-1061.
- Naglich, J. G., J. M. Rolf, and L. Eidels. 1992. Expression of functional diphtheria toxin receptors on highly toxin-sensitive mouse cells that specifically bind radioiodinated toxin. Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A. 89:2170-2174.

- Oram, D. M., A. D. Jacobson, and R. K. Holmes. 2006. Transcription of the contiguous sigB, dxR, and galE genes in Corynebacterium diphtheriae: evidence for multiple transcripts and regulation by environmental factors. J. Bacteriol. 188:2959-2973.
- Ott, L., M. Höller, R. G. Gerlach, M. Hensel, J. Rheinlaender, T. E. Schäffer, and A. Burkovski. 2010. Corynebacterium diphtheriae invasion-associated protein (DIP1281) is involved in cell surface organization, adhesion and internalization in epithelial cells. BMC Microbiol. 10:2.
- Pappenheimer, A. M., Jr., and D. M. Gill. 1973. Diphtheria. Recent studies have clarified the molecular mechanisms involved in its pathogenesis. Science 182:353–358.
- Pappenheimer, A. M., Jr., A. A. Harper, M. Moynihan, and J. P. Brockes. 1982. Diphtheria toxin and related proteins; effect of route of injection on toxicity and the determination of cytotoxicity for various cultured cells. J. Infect. Dis. 145:94-102.
- Park, W. H., and A. W. Williams. 1896. The production of diphtheria toxin. J. Exp. Med. 1:164–185.
- 47. Paule, B. J. A., V. Azevedo, L. F. Regis, R. Carminati, C. R. Bahia, V. L. C. Vale, L. F. Moura-Costa, S. M. Freire, I. Nascimento, R. Schaer, A. M. Goes, and R. Meyer. 2003. Experimental Corynebacterium pseudotuberculosis primary infection in goats: kinetics of IgG and interferon-gamma production, IgG avidity and antigen recognition by Western blotting. Vet. Immun. Immunopathol. 96:129-139.
- Rappuoli, R. 1983. Isolation and characterization of Corynebacterium diphtheriae nontandem double lysogens hyperproducing CRM197. Appl. Environ. Microbiol. 46:560-564.
- Rappuoli, R., J. L. Michel, and J. R. Murphy. 1983. Integration of corynebacteriophages β^{tox+}, ω^{tox+} and γ^{tox+} into two attachment sites on the Corynebacterium diphtheriae chromosome. J. Bacteriol. 153:1202–1210.
- 50. Rappuoli, R., J. L. Michel, and J. R. Murphy. 1983. Restriction endonuclease map of corynebacteriophage $\omega_c^{\ tox+}$ isolated from the Park-Williams no. 8 strain of *Corynebacterium diphtheriae*. J. Virol. 45:524–530.
- Ratti, G., R. Rappuoli, and G. Giannini. 1983. The complete nucleotide sequence of the gene coding for diphtheria toxin in the corynephage omega (tox+) genome. Nucleic Acids Res. 11:6589-6595.
- Sasaki, T., T. Nishiyama, M. Shintani, and T. Kenri. 1997. Evaluation of a new method for identification of bacteria based on sequence homology of 16S rRNA gene. PDA J. Pharm. Sci. Technol. 51:242–247.
- Sato, Y., K. Izumiya, H. Sato, J. L. Cowell, and C. R. Manclark. 1980.
 Aerosol infection of mice with *Bordetella pertussis*. Infect. Immun. 29:261–266.
- Schmidt, H., and H. Michael. 2004. Pathogenicity islands in bacterial pathogenesis. Clin. Microbiol. Rev. 17:14–56.
- Schmitt, M. P. 1997. Transcription of the Corynebacterium diphtheriae hmuO gene is regulated by iron and heme. Infect. Immun. 65:4634–4641.
- Schmitt, M. P., and R. K. Holmes. 1991. Iron-dependent regulation of diphtheria toxin and siderophore expression by the cloned Corynebacterium diphtheriae repressor gene dtxR in C. diphtheriae C7 strains. Infect. Immun. 59:1899-1904.
- Shibayama, K., K. Kamachi, N. Nagata, T. Yagi, T. Nada, Y. Doi, N. Shibata, K. Yokoyama, K. Yamane, H. Kato, Y. Iinuma, and Y. Arakawa. 2003. A novel apoptosis-inducing protein from Helicobacter pylori. Mol. Microbiol. 47:443-451.
- Strömberg, N., and T. Borén. 1992. Actinomyces tissue specificity may depend on differences in receptor specificity for GaINAc3-containing glycoconjugates. Infect. Immun. 60:3268–3277.
- Swierczynski, A., and H. Ton-That. 2006. Type III pilus of corynebacteria: pilus length is determined by the level of its major pilin subunit. J. Bacteriol. 188:6318-6325.
- 60. Tao, X., J. Boyd, and J. R. Murphy. 1992. Specific binding of the diphtheria tox regulatory element DtxR to the tox operator requires divalent heavy metal ions and a 9-base-pair interrupted palindromic sequence. Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A. 89:5897-5901.
- Ton-That, H., S. K. Mazmanian, L. Alksne, and O. Schneewind. 2002. Anchoring of surface proteins to the cell wall of Staphylococcus aureus. Cysteine 184 and histidine 120 of sortase form a thiolate-imidazolium ion pair for catalysis. J. Biol. Chem. 277:7447–7452.
- Tweten, R. K., and R. J. Collier. 1983. Molecular cloning and expression of gene fragments from corynebacteriophage β encoding enzymatically active peptides of diphtheria toxin. J. Bacteriol. 156:680–685.
- Umeda, A., and K. Amako. 1983. Growth of surface of Corynebacterium diphtheriae. Microbiol. Immunol. 27:663–671.
- 64. van de Verg, L. L., C. P. Mallett, H. H. Collins, T. Larsen, C. Hammack, and T. L. Hale. 1995. Antibody and cytokine responses in a mouse pulmonary model of Shigella flexneri serotype 2a infection. Infect. Immun. 63:1947–1954.

ジフテリア毒素原性 Corynebacterium ulcerans の感染症 Infectious diseases caused by Toxigenic Corynebacterium ulcerans

高橋元秀 (国立感染症研究所細菌第二部第二室長)



1 疾患の概要

Coryne 属菌は自然界では常在細菌として知られ、人をはじめ種々な動物の臨床材料から多くの菌種が分離・報告されている。人のジフテリアの起因菌であるCorynebacterium diphtheriaeは、ジフテリア毒素を産生する代表的

な Coryne 属菌である. ジフテリアの病因分析は古来よ り多くの報告があり、その感染経路、伝播性、病態等が 明らかとなっている. 一方, Corynebacterium ulcerans (C. ulcerans) は, 牛の乳房炎 [8] や複数の動物にお ける一般的な化膿を引き起こす菌として知られ [1-3], 海外では人の咽頭炎や扁桃炎の起因菌としての報告もあ る[4]. さらに、人のジフテリアにおける咽頭痛、発 咳、発熱および偽膜・白苔が観察される患者からC. ulcerans が分離され、ジフテリア毒素遺伝子を有し、ジ フテリア毒素を産生する菌 (C. ulcerans tox+) であるこ とが明らかとなっている [5-7]. 患者の環境調査で、感 染経路として牛、馬などの畜産動物や犬、猫などの愛玩 動物の関与も強く疑われている [8,9]). 人と動物の共 通感染症の分類・定義に従えば、動物から人へ伝播する ことは明らかであるが (Zooanthroponoses), 人から 動物(Anthropozoonoses)または両方から伝播する (Amphixenose) かは、現在のところ不明である. 国内 外でのC. ulcerans 及びC. ulcerans tox+ の詳細な分布調 査報告はなく,本菌による人及び動物の疫学的,細菌学 的調査は重要である.

なお、本稿は国立感染症研究所ホームページで公開している情報をもとに再編集および追加記載しており、以下のURLを有効に参照されたい。

http://www.nih.go.jp/niid/bac2/Coryne_ulcerans/

2 病因・症状・病態

C. diphtheriae によるジフテリアは上気道粘膜に主に

感染し、鼻腔・咽頭及び喉頭が感染部位の場合は気管や気管支よりも深部気道までに及ぶことも報告されている。一般的に上気道では咽頭ジフテリアが多く、喉頭、鼻腔は比較的少ない。症状としては、発熱(38~39℃)、狭窄性の夏声、犬吠様の咳が観察される。局所の腫脹(ブルネック)、偽膜形成、狭窄による呼吸障害、声門等の白苔および呼息性の呼吸困難も報告されている。C. ulcerans tox+によるジフテリアも重篤な場合は死亡報告があり、典型的な症状が現れる場合は上記と同様の臨床経過が観察されている。

3 人の感染症

国内のジフテリア患者の年間報告数 (厚生省統計) は 昭和20年(1945年)には8万6千人であったが、昭和 60年(1985年)には100人程度、2000年以降にあって はゼロとなっている. 患者の急激な減少には、1950年 代から導入されたジフテリアトキソイド製剤(液状ジフ テリアトキソイド, 沈降ジフテリア破傷風混合トキソイ ド、沈降精製百日せきジフテリア破傷風混合ワクチン 等)の効果および医療の発展に負うものである。一方, ジフテリア様症状を呈する患者から C. ulcerans tox+ が報 告された事例を表1に示した. 国内では2001年に初め て千葉県旭中央病院で確認された.翌年,同じ医師によ り2例目が,2005,2006年にさらに3例が確認された。 最近では、平成21年1月に国内6例目の患者が確認さ れた [10-14]. 1 例目の患者は、2001年2月に52歳の 女性が,呼吸困難,嗄声,咽頭痛,咳,発熱,上咽頭と 喉頭前庭に白色偽膜を呈して入院し、一時呼吸困難を呈 してICU管理となった.病院検査課でC. ulceransを分 離し、後日 C. ulcerans tox+であることが確認された。2 例目の患者は1例目と同一病院で2002年10月に咽頭 痛,発熱,上咽頭と右咽頭側索に偽膜が観察され,比較 的軽症であり、1例目の患者と住居は同地区であった。 3例目の患者は2005年9月に岡山県(58歳, 男性)で, 左耳下腺部腫脹、軽度の咳が観察され、感染前に慢性皮

† 連絡責任者:高橋元秀(国立感染症研究所細菌第二部第二室長)

〒208-0011 武蔵村山市学園4-7-1

2042-561-0771(内 3544) FAX 042-561-7173

E-mail: motohide@nih.go.jp

日獣会誌 63 813~818 (2010)

----- 813 -----

表1 国内患者からジフテリア毒素産生性 C. ulcerans 分離例

患 者	場所	発症年月	年齢・性	主 な 症 状	感染と動物の関係
症例1	千葉県	2001年2月	52歳 女	呼吸困難, 嗄声, 咽頭痛, 咳, 発熱	屋外の猫約20匹に給餌
症例 2	千葉県	2002年10月	54歳 男	咽頭痛,発熱,水様性鼻漏,偽膜	症例1と同一病院,同一地域
症例3	岡山県	2005年9月	57歳 男	左耳下腺部腫脹,軽度の咳	慢性皮膚炎の犬が死亡
症例 4	大 分 県	2005年10月	51歳 男	肺に多発性空洞病変,咳,痰,発熱	屋外の猫12匹に給餌
症例5	神奈川県	2006年7月	58歳 女	上咽頭,鼻腔に白苔,若干の喉頭腫脹	
症例6	東京都	2009年1月	57歳 女	咽頭痛,発熱,水様性鼻漏,偽膜	屋外の猫5匹に給餌

表 2 動物の C. ulcerans の分離・調査結果 (平成21年度)

都道府県	対象施設	対象動物	材 料	調査数	菌陽性数	抗体陽性数
A	動物管理センター	犬	咽頭スワブ	76	0	ND
	動物病院	猫	咽頭スワブ	32	2	ND
В	畜産課	アライグマ	咽頭スワブ	55	0	ND
		ハト		26	0	ND
С	動物管理センター	猫	咽頭スワブ	78		ND
ъ	動物管理センター	犬	咽頭スワブ	63	5	ND
D	動物管理センター	猫	咽頭スワブ	29		ND
n.	動物管理センター	 犬	咽頭スワブ	50	1	ND
E	動物管理センター	猫	咽頭スワブ	51	4	ND
	動物病院	犬	咽頭スワブ	36	0	ND
F	動物病院	猫	咽頭スワブ	27	0	ND
	動物管理センター	犬	咽頭スワブ	11	0	ND
G	動物管理センター	猫	耳 垢	2	0	ND
	動物病院	猫	咽頭スワブ	36	0	ND
Н	動物管理センター	犬	咽頭スワブ	27	0	ND
н	動物管理センター	猫	咽頭スワブ	85	5	ND
	と畜場	牛	鼻腔スワブ等	65	0	ND
静岡県	動物病院	猫	鼻水等	1	1	1
壬 川旧	動物病院	猫	鼻水等	85	7	
香川県	動物病院	犬	鼻水等	10	0	11
岐阜大 (西日本)	猟 師	猟 犬	鼻腔スワブ等	154	2	13
	保健所	乳用牛	乳	75	0	ND
大阪府立大	獣医臨床センター	猫	咽頭スワブ	3	0	ND
(大阪府, 奈良県)	食肉流通センター	肉用牛	咽頭スワブ	124	0	ND
(八)以内, 尔及乐)	動物園	サル	咽頭スワブ	22	0	ND
		ペンギン	咽頭スワブ	5	0	ND

膚疾患の飼育犬が死亡していた. 4 例目の患者は, 2005年10月に大分県で咳,痰,発熱症状を呈し,肺の多発性空洞病変部から C. ulcerans tox+ が分離され,野良猫を含め,猫を自宅で12 頭飼育していた. 5 例目の患者は,2006年7月に神奈川県の慢性関節リウマチ患者(結腸癌患者)が,咽頭痛,鼻閉感,口蓋垂・上咽頭・鼻腔に白苔,喉頭腫脹,咳,嗄声,発熱を訴え,検査の結果,当該菌を検出した. 6 例目の患者は,2009年1月に1 例目と2 例目の診断治療を担当した医師が東京都に転勤となり,一般診療中に,くしゃみと水様性鼻漏,鼻かみにて左鼻出血,咽頭痛,嗄声,左鼻腔粘膜,上咽頭,中咽頭後壁に偽膜を伴う炎症性病変,左上不深頸リンパ節の腫脹と圧痛が観察された加療中の関節リウマチ患者の咽

頭スワブの検査で C. ulcerans tox+ を分離した.

4 動物の感染症

平成22年3月までに国内の調査でC. ulcerans またはC. ulcerans tox+が分離された結果を表2に示した. 日本国内で発生した6例の患者のうち、3例は風邪様症状を呈した野良猫との接触,及び1例は長期間皮膚炎の犬の飼育歴が確認されている. 国内6例目のジフテリア様疾患患者の環境調査で、自宅に集まる野良猫の1匹は風邪様症状を呈してクシャミ、鼻水を飛散していたために自分が感染しないように注意していたが、その後咽頭炎等が発現したことが判明した. 野良猫から患者と遺伝子型が一致するC. ulcerans tox+を分離し、さらに子猫からも

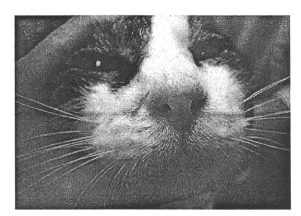


図1 C. ulcerans tox+ が分離された家庭猫に観察された鼻 汁 (提供:小川 高獣医師 静岡県)

同菌を分離した [14].

平成19年11月27日から20年12月26日にかけて大阪府が収容した犬管理センターの犬583頭を調査対象とした調査では、44頭から C. ulcerans tox+ が検出され、41頭からは毒素産生株、2頭からは毒素非産生株、1頭からは毒素産生株及び毒素非産生株が同時に検出された「15〕

21年度の厚生労働科学研究班の調査では、数カ所の自治体における動物愛護センターに搬入された犬や猫の咽頭スワブ、及びと畜場に搬入された牛や豚の咽頭スワブ等から菌分離調査を実施した結果、6カ所の愛護センターで6頭の犬、9頭の猫より C. ulcerans tox+ が分離された

国内6例目の患者発生事例に基づき、本菌による患者発生状況と情報提供の通知が結核感染症課長から各衛生担当者に行われた。これにより、日本小動物獣医師会の感染症部会等の協力を得て共同調査を実施した結果、一般家庭で飼育している合計10頭の猫からC. ulcerans toxtが分離され、多頭飼いの同居猫にはジフテリア抗毒素を保有し過去の感染既往も確認した[16].

犬、猫及び畜産動物に感染させるホスト動物として野生動物が考えられたが、野生動物と接触機会の多い猟犬の血清中のジフテリア抗毒素保有状況を調査した。その結果、複数の地域の猟犬において複数犬で陽性を確認した。これら猟犬で菌分離の追跡調査を実施した結果、同居犬の1頭から C. ulcerans tox+ を分離した。なお、過去の調査で、大阪府及び千葉県内の一般家庭で飼育されている犬の約300頭の血清中の抗毒素抗体及び咽頭スワブからの C. ulcerans tox+ 分離調査の結果では、両者とも陰性であった。

畜産動物の調査として、東北、近畿地区のと畜場に搬入された健康牛、病感牛及び一般農家の乳房炎罹患牛の生乳を検査した結果、C. ulcerans 及び C. ulcerans tox+いずれも陰性であった.

海外における C. ulcerans tox+ の分離報告は,英国で1986年から2002年の間に47 例あり,西欧,米国でも散発的に報告がある [17-20].フランスの犬は,慢性の口唇部潰瘍やくしゃみが観察されており,飼い主が重篤なジフテリアを呈したために,人への感染が強く疑われている [21].

5 感染症法の届出義務

ジフテリアは急性灰白髄炎、コレラ、細菌性赤痢、腸 チフス及びパラチフスとともに「二類感染症」として扱 われる。主な措置の特徴は、擬似症患者も対象となり、 入院の勧告・措置及び輸送が適用される。届け出は、厚 生労働省が定めた「医師から都道府県知事等への届出の ための基準」には、下記のように記されている。

《報告のための基準》

○診断した医師の判断により,症状や所見から当該疾患が疑われ,かつ,以下の方法によって病原体診断がなされたもの.

(材料) 病変 (感染) 部位からの採取材料

・病原体の検出

ジフテリア菌の分離と同定, ならびに分離菌におけるジフテリア毒素の検出

・病原体の遺伝子の検出

例, PCR 法など

http://www.mhlw.go.jp/bunya/kenkou/kekkaku-kansenshou11/01-02-03.html

C. ulcerans tox+ については、現状の法解釈ではジフテリアとしての届け出条件をすべて満たしていないために、C. ulcerans tox+ 感染症がC. diphtheriae による伝播性、患者の重篤性に違いがないかの調査が必要である.

なお、厚生労働省では C. ulcerans tox * 感染による 2 例の患者報告を受けて、平成 14 年 11 月 20 日付けで健康局結核感染症課長通知(健感発 1120001号)として、本菌による患者発生および現場からの情報提供を各地方衛生主管部長宛に以下の通知をしている。さらに、6 例目の患者発生に際しては、猫から感染した可能性が高いことについて、以下のように関係者へ再通知した(平成21年7月22日 健感発0722 第 3 号).

- (1) ジフテリア様症状を呈した患者については、ジフテリア菌のみならず C. ulcerans による感染の可能性もあること、
- (2) C. ulceransによる感染が疑われた場合は、都道 府県を通じて国立感染症研究所で検査が可能であるこ と、
- (3) C. ulcerans による患者と診断した場合は、患者の同意を得て保健所を通じて情報提供をするように求めた

海外の本菌による感染症の取り扱いは, 英国では, 毒

素原性 C. diphtheriae, C. ulcerans tox+ による感染症をジフテリアとする. フランスでは, 2002 年から C. ulcerans tox+ がジフテリアの定義に含まれることとなった. 米国では, ジフテリアの実験室診断は C. diphtheriae を分離し組織病理的に診断することを求め, C. ulcerans, C. pseudotuberculosis が分離された場合にも 菌株を CDC に送ることとなっている.

6 病原体・発生・流行状況

C. diphtheriae tox+のジフテリア毒素は、易熱性のタンパク毒素であり、ウサギの皮内やモルモットの皮下に注射すると局所の浮腫、充出血・壊死等が観察される。また、発症した患者は毒素により、心不全による循環器系障害、四肢の筋肉及び呼吸筋などの麻痺(ジフテリア後神経麻痺)をおこすと考えられる。毒素の直接作用は、動物細胞の膜レセプターに結合し、細胞膜から細胞内に侵入しペプチド伸長因子(EF-2)を不活化することによりタン白合成を阻害し、細胞を死に至らしめる。

一方、C. ulcerans tox+の産生する毒素は、C. diphtheriaの産生毒素やトキソイドで免疫した血清で中和される. C. ulcerans ジフテリア毒素 ばかりでなく、Corynebacterium ovisの産生する毒素と同一の毒素活性(出血活性と壊死活性)を認め、この両毒素は分子量、生化学的及び免疫学的性状に違いあることが証明されている[23].

国内で分離した C. ulcerans tox+ と C. diphtheriae tox+ の生化学的な相違点は、すべての C. ulcerans tox+ は Phospho Lipase Dを産生することを確認した。また、アミノ酸配列の解析から両菌の毒素遺伝子については異なることが明らかとなった。Phospho Lipase D は、C. diphtheriae の産生するジフテリア毒素の作用は、心筋炎や後麻痺と関連が明らかであるが、C. ulceransの Phospho Lipase D との病原性は不明である。

C. ulcerans tox+の海外での分離報告としては、英国では1986年から2002年の間に47例あり、西欧、米国でも散発的に報告がある。フランスの大は、慢性の口唇部潰瘍やくしゃみが観察されており、飼い主が重篤なジフテリアを呈したために、人への感染が強く疑われている。なお、海外報告については国立感染症研究所のhttp://www.nih.go.jp/niid/bac2/Coryne_ulcerans/world.htmlを参照されたい。

7 検査・診断

犬や猫においては臨床観察だけで本症の確認は困難である。従って、病原体診断には、鼻水、皮膚炎、咽頭スワブ等を採取し、検査を実施する。スワブをチンスダール培地、亜テルル酸塩加血液寒天培地などの選択培地に塗布し培養する。培地上に出現した黒色のコロニーを

DSS 培地に移植し、上層部が青色、中層部が透明な菌を指標として分離・同定する。この際にPCRによりジフテリア毒素遺伝子の検出試験を組み合わせて分離すると効率的である。分離菌はAPI コリネキット等の簡易生化学試験キットで簡易同定を行なうとともに、毒素産生性の試験を行う。毒素産生性の試験には、培養上清をモルモットやウサギなどの感受性動物に接種して出血や壊死活性を指標とする動物試験、レフレル培地で培養後の凝固水中にVero細胞に対する細胞毒性を指標とするinvitro試験、培地中に産生された毒素を免疫学的に検出するエレク試験、菌の毒素遺伝子を検出するPCR試験がある。採取材料から、菌分離を経由せずに直接PCRによる毒素遺伝子の検出が可能な場合があるが、採取材料からジフテリア菌を分離し、分離菌の毒素産生性を確認することが大切である。

8 予防・治療

C. ulcerans tox+による動物からの感染予防としては、風邪様症状 (鼻水,クシャミ等),皮膚炎の動物と接した後には手と衣類の消毒を徹底する。また、多頭飼育で感染動物が発生した場合には、予防目的で人用のジフテリアトキソイドの開発の歴史は古く、1921年 Glenny らにより始まり、現在は乳幼児に接種される有効性と安全性の高いワクチンのひとつである。国内では、1948年に予防接種法が制定されるとともに、液状ジフテリアトキソイドが導入され、その後、数種の混合型のワクチンが接種対象者の目的ごとに開発された。現在では沈降精製百日咳ジフテリア破傷風混合ワクチン (DTaP) が幼児期の免疫用に広く用いられ、患者制圧に効果を挙げている。ジフテリアは、ワクチン接種により防圧可能な疾病であり、また、"予防は治療に勝る".

治療は抗生剤投与と抗毒素療法が効果的である.ジフテリア菌に対しては抗菌薬としてエリスロマイシンやペニシリンGを2週間投与する. C. ulcerans 感染症の治療に関しても、英国のガイドラインでは抗毒素療法と抗菌薬の併用が推奨されている.ジフテリアの発症において毒素が極めて重要な役割を演じているので、抗毒素をもちいた毒素の中和が必要である.その他、気道閉塞に対する気道確保や徐脈性不整脈に対するペースメーカーの使用など呼吸循環管理について充分注意し治療を行う.

C. ulcerans tox+ を保菌する恐れのある病的な愛玩動物や畜産動物と濃厚または常時接触する場合は,不適当な処理の乳製品 [26, 27] については,感染源となる可能性が有るので適切な消毒や滅菌が必要である.

9 お わ り に

人と動物の共通感染症をはじめとする新興感染症の制圧は、医者、獣医師と他の科学的な医療専門職が綿密な関係を持ち、人間と動物と、その環境を網羅的に管理することが望ましいことが、近年「One health」「One world, One health」「One medicine」とする標語で提唱されている。C. ulcerans tox * による感染症についても、国内外の疫学調査や病因・毒素の基礎研究で人と動物の共通感染症として警戒が必要な科学的情報が収集されている。

一般的にコリネ属菌は皮膚等の一般細菌叢として分離され、C. ulceras もこれら細菌叢の一部として存在している可能性もある. 現在のところ、一般家庭では野外活動時間が長い犬と猫から C. ulcerans tox* 分離が確認されており、それらの動物は皮膚炎、風邪様症状が観察されており、飼い主の適正な管理が求められる. 一般家庭で飼育する猫は、特に冬場では鼻水、クシャミは日常的に観察される. これらの猫は猫白血病ウイルスが陽性であることも多く、免疫力が低下していることも指摘されている. さらに、犬、猫の中に C. ulcerans tox+ が潜在している可能性が示されたことは、特にジフテリア抗毒素抗体(免疫)のない、または基礎疾患により治療・投薬により免疫力が低下している人への感染には注意を要する.

稿を終えるにあたり本研究に協力いただいた、国立感染症研究所細菌第二部、同動物管理室、日本小動物獣医師会理事会、栃木県保健環境センター微生物部、同動物愛護センター、群馬県衛生環境研究所、同中央食肉衛生検査所、宮城県保健環境センター、同食肉衛生検査所、東京都健康安全研究センター、千葉県衛生研究所、神奈川県衛生研究所、同動物保護センター、静岡県環境衛生科学研究所、同県小川動物病院、大阪府立公衆衛生研究所、同動物愛護畜産課、同イヌ管理指導所、同府府下監医科医院、富山県衛生研究所、同動物管理センター、岡山県環境保健センター、同山県環境保健センター、香川県内小動物獣医師会、山口県環境研究所、大分県衛生環境研究センター、大分大学医学部附属病院、東京医科歯科大学耳鼻咽喉科、大阪府立大学大学院獣医感染症学教室、岐阜大学獣医病理学教室の関係者に深謝する.

引用文献

- [1] Hommez J, Devriese LA, Haesebrouck F, et al: Identification of nonlipophilic corynebacteria isolated from dairy cows with mastitis, J Clin Microbiol, 37, 954-957 (1999)
- [2] Tejedor MT, Martin JL, Lupiola P, Gutierrez C: Caseous lymphadenitis caused by Corynebacterium ulcerans in the dromedary camel, Can Vet J, 41, 126-127 (2000)
- [3] Fox JG, Frost WW: Corynebacterium ulcerans mastitis in a bonnet macaque (Macaca radiata), Lab Anim Sci, 24, 820-822 (1974)

- [4] May BD: Corynebacterium ulcerans infections in monkeys, Lab Anim Sci, 22, 509-513 (1972)
- [5] Gilbert R, Stewart FC: Corynebacterium ulcerans: A pathogenic microorganism resembling Corynebacterium diphtheria, J Lab Ciln Med, 12, 756-761 (1926)
- [6] Saxholm R: Toxin-produceing diphtheria-like organisms isolated from cases of sore thrort, J Path Bact, 63, 303 (1951)
- [7] Tomlinson A: human pathogenic coryneform bacteria: their differentiation and significance in public health today, J appl Bact, 29, 131 (1966)
- [8] Barrett NJ: Communicable disease associated with milk and dairy products in England and Wales: 1983-1984, J Infect, 12, 265-272 (1986)
- [9] Hart RJ.: Corynebacterium ulcerans in humans and cattle in North Devon, J Hyg (Lond), 92, 161-164 (1984)
- [10] 畑中章生、岡本 誠、中村 朗、大江健二、小宮貴子、岩城正昭、荒川宜親、高橋元秀:本邦で始めて確認されたコリネバクテリウム ウルセランスによるジフテリアの 症例、病原微生物検出情報、23、61~66 (2002) http://idsc.nih.go.jp/iasr/23/265/kj2651.html
- [11] 朝倉昇司, 片山典子, 原 嘉孝, 角南一貴, 大上哲生, 武田靖志, 實村. 信, 山鳥一郎, 大楠清文, 江崎孝行, 大塚喜人, 小宮貴子: コリネバクテリウムウルセランス により頚部リンパ節炎を発症した一例, 病原微生物検出 情報, 27, 124-125 (2006) http://www.mhlw.go.jp/bunya/kenkou/ kekkaku-kansenshou18/index.html
- [12] 萩原紀子, 堀毛 聡, 笠原茂子, 菅沼 徹, 相澤 哲, 中村圭介, 中西雅子, 八ッ橋良三, 岡崎則男, 渡辺祐子, 高橋元秀, 小宮貴子: ジフテリア様症状を呈した Corynebacterium ulcerans による感染症の1 例, 病原微 生物検出情報, 27, 334-335 (2006)
 - http://idsc.nih.go.jp/iasr/27/322/dj3223.html
- [13] 勝川千尋,河原隆二,井上 清,石井篤嗣,山岸寛明, 木田一裕,西野俊冶,長濱伸也,小宮貴子,岩城正昭, 高橋元秀:本邦で初めてイヌから分離されたジフテリア 毒素産生性 Corynebacterium ulcerans,病原微生物検出 情報,29 (2008)
 - http://idsc.nih.go.jp/iasr/29/336/kj3364.html
- [14] 野口佳裕, 角田篤信, 喜多村 健, 小宮貴子, 山本明彦, 高橋元秀: Corynebacterium ulcerans 感染による急性 鼻咽頭炎を呈した1例, 病原微生物検出情報, 30, 188-189 (2009)
 - http://idsc.nih.go.jp/iasr/30/353/kj3532.html
- [15] Katsukawa C, Kawahara R, Inoue K, Ishii A, Yamagishi H, Kida K, Nishino S, Nagahama S, Komiya T, Iwaki M, Takahashi M: Toxigenic Corynebacterium ulcerans Isolated from the Domestic Dog for the First Time in Japan, Jpn J Infect Dis, 62, 171-172 (2009)
- [16] 勝川千尋,河原隆二,井上 清,石井篤嗣,山岸寛明, 木田一裕,西野俊冶,長濱伸也,小宮貴子,岩城正昭, 高橋元秀:本邦で初めてイヌから分離されたジフテリア 毒素産生性 Corynebacterium ulcerans,病原微生物検出 情報,29,51 (2008)

- [17] 小川 高,三島浩享,新家俊樹,杉山寛治,神田 隆, 高橋元秀:鼻汁より毒素原性 Corynebacterium ulcerans が分離された家庭ネコの1例,日獣会誌,63,379-382 (2010)
- [18] De Zoysa A, Hawkey PM, Engler K, et al: Characterization of toxigenic Corynebacterium ulcerans strains isolated from humans and domestic cats in the United Kingdom, J Clin Microbiol, 43, 4377-4381 (2005)
- [19] Wellinghausen, N, Sing A, Kern WV, et al: A fatal case of necrotizing sinusitis due to toxigenic *Corynebacterium ulcerans*, Int J Med Microbiol, 292, 59-63 (2002)
- [20] Taylor DJ, Efstratiou A, Reilly WJ: Diphtheria toxin production by *Corynebacterium ulcerans* from cats, Vet Rec, 150, 355 (2002)
- [21] Dewinter LM, Bernard KA, Romney MG: Human clinical isolates of Corynebacterium diphtheriae and Corynebacterium ulcerans collected in Canada from 1999 to 2003 but not fitting reporting criteria for cases of diphtheria, J Clin Microbiol, 43, 3447-3449 (2005)

- [22] Lartigue MF, Monnet X, Le Flèche A, et al: Corynebacterium ulcerans in an immunocompromised patient with diphtheria and her dog, J Clin Microbiol, 43, 999-1001 (2005)
- [23] Carne HR, Onon EO: The exotoxins of Corynebacterium ulcerans, J Hyg (Lond), 88, 173-191 (1982)
- [24] Seto Y, Komiya T, Iwaki M, Kohda T, Mukamoto M, Takahashi M, Kozaki S: Properties of corynephage attachment site and molecular epidemiology of Corynebacterium ulcerans isolated from humans and animals in Japan, Jpn J Infect Dis, 61, 116-122 (2008)
- [25] Lartigue MF, Monnet X, Le Flèche A, Grimont PA, Benet JJ, Durrbach A, Fabre M, Nordmann P: Corynebacterium ulcerans in an immunocompromised patient with diphtheria and her dog, J Clin Microbiol, 43, 999-1001 (2005)
- [26] Barrett NJ.: Communicable disease associated with milk and dairy products in England and Wales: 1983-1984, J Infect, 12, 265-672 (1986)
- [27] Hart RJ: Corynebacterium ulcerans in humans and cattle in North Devon, J Hyg (Lond), 92, 161-164 (1984)

ち EV71 が, 1名から CA16 が分離された(前ページ表)。 EV71 が分離された患者のうち 1名は, 無菌性髄膜炎を併発し入院していたが, 重症化せず, 早期に退院した。また, EV71 が分離された手足口病患者は,すべて 4歳以下であった(前ページ表)。

ウイルス分離には、18検体すべてに FL 細胞, RD-18S 細胞, Vero 細胞を用いて、33℃で 2 週間, 回転培養を行った。その結果, 細胞変性効果は, Vero 細胞では、EV71 の11株中10株, RD-18S 細胞では, EV71 の8株に認められたが、FL 細胞では認められず、Vero 細胞が EV71 分離株に対して最も高い感受性を示した。

EV71 の同定には1978年の分離株を,また, CA16 の同定には1995年の分離株を用いて作製した自家製抗血清を使用した。今回分離された株の中には,同定が困難な株はなく,判定は比較的容易であった。

流行初期に、CA16 が手足口病患者 1 名から分離されたが、その他はすべて EV71 が分離されていることから、今回の愛媛県における大規模な手足口病の流行は、EV71 によるものと考えられた。

手足口病の患者報告数は,第22週現在,定点当たり 8.3人と依然として多く,5月中旬以降も無菌性髄膜炎 を併発している手足口病患者検体が搬入されている。 また,本疾患は通常,夏季を中心に流行することから, 今後の動向に注意が必要と考える。

> 愛媛県立衛生環境研究所 青木里美 青木紀子 山下育孝 田中 博 土井光徳

<速報>

中国からの H1 型麻疹ウイルス輸入症例 —— 札幌市

2010年5月, 札幌市内の医療機関で麻疹と診断された 患者から H1 型麻疹ウイルスを検出したので報告する。

患者は中国籍の女性(20代,北京在住)で,5月1日に観光目的で来札し,知人宅に滞在していた。5月6日朝から頭痛,夕方に発熱を呈し,7日に咳,8日に発疹が出現した。さらに10日には,コプリック斑,結膜充血および鼻汁が認められ,市内の医療機関において臨床症状より麻疹と診断された。なお,患者のワクチン接種歴は不明であった。

5月13日に採取された患者の咽頭ぬぐい液、末梢血単核球および尿を用いて RT-nested PCR 法による麻疹ウイルス遺伝子の検出を試みた。その結果、すべての検体で麻疹ウイルスの H および N 遺伝子が増幅された。増幅された N 遺伝子の部分塩基配列はすべて一致し、系統樹解析により H1 型麻疹ウイルスと同定された(図1)。GenBank に登録されている株との相同性検索では、N 遺伝子472塩基について、上海で分離された MVi/Shanghai PRC/22.06/11 (DQ902857)と100%の相同性を示した。また、レファレンスセン

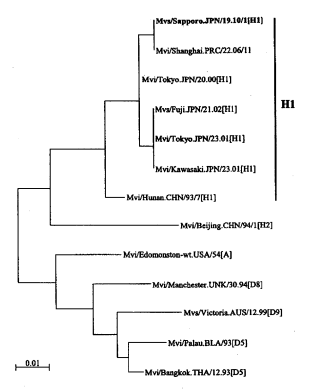


図1. 麻疹ウイルスN遺伝子(456bp)に基づく分子系統樹

ターである北海道立衛生研究所にて実施しているウイルス分離では末梢血単核球と尿から麻疹ウイルスが分離されており、抗体検査では麻疹 IgM>14.03 と強陽性を示した。

今回の患者は海外からの輸入症例と考えられた。届出後,患者の行動調査を実施したうえで,感染機会があったと推定される対象者への注意喚起・健康状況確認を行った結果,6月22日現在,本症例からの二次感染例は確認されていない。今後,本邦における麻疹発生数の低下にともない,輸入症例への注意が必要になると同時に,麻疹ウイルスの分子疫学がさらに重要になると思われる。

札幌市衛生研究所

菊地正幸 村椿絵美 扇谷陽子 伊藤はるみ 高橋広夫 三觜 雄

北海道立衛生研究所

長野秀樹 駒込理佳 三好正浩 岡野素彦

<国内情報>

イヌ・ネコにおけるジフテリア毒素産生 Corynebacterium ulceransの保菌調査状況

2009年1月にジフテリア様症状を呈する患者から ジフテリア毒素産生性 Corynebacterium ulcerans が 分離された。ヒトからの検出は本邦第6例目である (次ページ表1)。患者が発症する以前に接触した野良 猫は、鼻水、発咳が観察されており、患者と野良猫か ら分離された菌は同じ遺伝子型であることが確認され

表1. 国内でのC. u/cerans 発生事例

事例	発症日	患者	症状等	その他
1	2001年2月	52歳 女性 千葉県	呼吸困難、嗄声、咽頭 痛、咳、発熱、上咽頭と喉 頭前庭に白色偽膜等の 症状を呈した	猫を20匹飼育しており、 1匹の猫が皮膚炎および 風邪様症状で死亡後に 本人が発症
2	2002年10月	54歳 男性 千葉県	咽頭痛、発熱、上咽頭と 右咽頭側索に偽膜等の 症状を呈したが、比較的 軽症	1例目の患者と同地区に 住居
3	2005年9月	58歳 男性 岡山県	左耳下腺部腫脹、軽度の 咳等の症状を呈した	飼育犬が慢性の皮膚疾 患で死亡後に患者は発 症
4	2005年10月	51歳 男性 大分県	肺に多発性空洞病変、 咳、痰、発熱等の症状を 呈した	猫を12匹飼育
5	2006年7月	57歳 女性 神奈川県	咽頭痛、鼻閉感、口蓋垂・ 上咽頭・鼻腔に白苔、喉 頭腫脹、咳、嗄声、発熱 等の症状を呈した(S状結 腸癌および慢性関節リウ マチで加療中)	詳細情報なし
6	2009年1月	57歳 女性 東京都	くしゃみと水様性鼻漏、鼻かみにて左鼻出血、咽頭痛、嗄声、左鼻腔粘膜、 上咽頭、中咽頭後壁に偽膜を伴う炎症性病変、左 上内深頸リンパ節の腫脹 と圧痛等の症状を呈した (関節リウマチで加療中(メトレナサート、エタネルセプト投与))	自宅に集まる野良猫5匹中2匹から萬分離陽性 当該猫からの感染の可能性が高いと見られた なお、室内・屋外で飼育 している犬(計2匹)およ び猫(計4匹)は菌分離は 陰性

た(IASR 30: 188-189, 2009)。2009年7月に健康局 結核感染症課長より各都道府県衛生主管部長に「コリ ネバクテリウム・ウルセランスによるジフテリア様症 状を呈する感染症患者に関する情報について」として, 患者の知見と情報提供を求める通知があった。また, 2009年8月には本通知による感染例が新聞に報道された結果,新聞情報を見た飼い主が開業獣医師の診察・ 検査により,一般家庭で飼育する猫から当該菌が分離 された。

国内数箇所の地方衛生研究所(地研)では、所轄する地区の動物愛護センター等の協力のもと、捕獲または放棄犬および猫の菌分布調査を実施している。そのうち、当該菌が分離された地研の結果を以下に報告する。

各地研で用いた培地は、手技を統一するために現状で一番良いと考える組成で特注し、培地の性能を共通化した(株:日研生物医学研究所)。分離用には亜テルル酸カリウム加羊血液寒天培地(特製血寒)を使用し、35℃2日間培養して黒色を呈するコロニーはDSS培地に釣菌した。DSS培地の高層部が青色(ブドウ糖分解陽性)および斜面部が透明(ショ糖分解陰性)の反応を認めた菌株について、Api コリネ(日本ビオメリュー社)を用いて同定した。特製血寒上に出現した黒色集落のジフテリア毒素遺伝子検出のPCR 法については、10集落分をまとめてDNAを抽出するgroupPCR、または密集した集落部分のsweepPCRを実施し、陽性検体について菌を再分離後に、再度PCRを

実施した。また、Khamis らが報告したコリネパクテリウム属の同定を目的とした rpoB 遺伝子の塩基配列解析についても実施した。分離株のパルスフィールド・ゲル電気泳動(PFGE)解析は CHEF-DR II(BIO-RAD)を使用して SfiI で処理後、1.5%ゲルで14°C、6V、パルスタイム5-20 sec、18時間、1-5 sec、14時間泳動後、エチジウムブロマイドで染色して紫外線下で観察した。さらに、PFGE の結果は画像解析ソフト(UPGMA)を使用して、デンドログラムを作成した。

なお、感染症法におけるジフテリアは C. diphtheriae の感染によるものと限定されており、今後の調査により C. ulcerans 感染の経路、病原性および伝播性を解明することで、人獣共通感染症の 4 類感染症への追加措置を検討するための科学的根拠を提供することができるものと考える。

本研究の一部は、平成21年度厚生労働科学研究費補助金、健康安全・危機管理対策総合研究事業「動物由来感染症の生態学的アプローチによるリスク評価等に関する研究」の支援を受けて行われた。

国立感染症研究所細菌第二部第三室 高橋元秀

大分県におけるイヌ・ネコの *C. ulcerans* 保菌状況 結 果

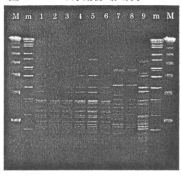
2009年7~8月にイヌ63匹, ネコ29匹の計92匹の咽頭ふきとり検体を調査した結果, イヌ 5 検体から C. ulcerans (ジフテリア毒素遺伝子保有) を分離した。

表1. イヌ・ネコからの C. ulcerans 検出結果 [大分]

動物種	採取期間	検体数	結果						
			検出菌名(検体数)	ジフテリア毒素産生					
				PCR法	培養細胞法				
イヌ	2009.7~8	63	C. ulcerans (5) 7.9%	+	2~91 CD ₅₀ /25 μ I				
			unknown*(3) 4.8%	+					
ネコ	2009.7~8	29	unknown* (1) 3.4%	+					

*unknown: PCRで陽性であったが、培養からは分離できなかった。

図1. PFGEの泳動像〔大分〕



M:DNAラムダラダーマーカー
m:S. Braenderup H9812
1:イヌ大分0907D2
2:イヌ大分0907D8
3:イヌ大分0908D20
4:イヌ大分0908D21
5:イヌ大分0908D23
6:ヒト由来大分0510
7:ヒト由来千葉0102
8:イヌ大阪0809
9: C. diphtheriae PW8
m:S. Braenderup H9812
M:DNAラムダラダーマーカー

この5検体以外にイヌ3検体,ネコ1検体についてジ フテリア毒素遺伝子を検出したが、菌は分離できなかっ た (表 1 [大分])。分離菌 5 株は, DSS 培地で高層部 が青色 (ブドウ糖分解陽性) および斜面部が透明 (ショ 糖分解陰性)を呈し、Api コリネの生化学性状試験に よる同定検査では5株ともにコード「0111326」C. ulcerans (ID 99.7%) であった。また, 国立感染症研 究所にてレフレル培地凝固水中のジフテリア毒素活 性試験を行い、すべて毒素産生性 C. ulcerans である ことを確認した。PFGEによる菌株の解析結果は、今 回のイヌ由来株5株と2005年の大分県内のウルセラ ンス感染患者由来株は同一パターンであったが, 千葉 県内の患者由来株や大阪府内のイヌ由来株とは異な るパターンを示した (図1[大分])。得られた泳動像 は Fingerprinting II を使用して UPGMA 法による クラスター解析を行ったところ、今回のイヌ由来株と 大分県の患者由来株は100%一致した。

考察

イヌ63検体中、8 検体からジフテリア毒素遺伝子を 検出し、検出率12.7%と高率であった。このうち、菌 を分離できたのは5 検体であった。これは検査法とし て、スクリーニングにジフテリア毒素遺伝子を標的と したリアルタイム PCR 法を用いたこと、そのテンプ レート調製法として、培地上の濃厚発育部をかき取る 方法(sweep 法)さらに、疑わしいコロニーをいくつ かのグループにまとめてしぼり込む方法(colony mix 法)を組み合わせたことで検出率が上がったものと考 える。PFGEでは、このイヌ由来株と大分の患者由来 株はすべて同一パターンを示し、他の地域の菌株と違 いが認められたことは、C. ulcerans のタイプに地域 性があると考えられる。捕獲地域が判明した3頭のイ ヌは、捕獲した日時および場所はそれぞれ違っているが、同じ保健所管内であった。また、そのうちの1頭は皮膚病を呈していた。これらのことから、捕獲後に運搬車両や抑留施設内において、保菌イヌから他のイヌに伝播した可能性を考慮し、捕獲車内や抑留施設の床、壁、捕獲艦、犬用固定棒など26カ所をふきとり、施設環境の調査を実施したが、C. ulcerans は検出されなかった。また、イヌへの感染媒介としてダニの関与を疑い、野外の自由生活ダニを100匹採取し、保菌調査を実施したが、ジフテリア毒素遺伝子は検出されなかった。今後、C. ulcerans の環境中の分布を明らかにするとともに、咽頭炎等の症状を呈する患者からの菌分離を試み、感染者の実態を把握することで、ヒトへのリスク評価を行い、感染症法上での本菌の位置付けを明確にする必要がある。

大分県衛生環境研究センター微生物担当 若松正人 人見 徹 成松浩志 緒方喜久代 小河正雄

国立感染症研究所細菌第二部 小宮貴子

* * * * *

愛媛県におけるイヌ・ネコの C. ulcerans 保菌状況 結果および考察

2009年10月~12月に調査したイヌ50頭中1頭. ネコ 51頭中4頭の咽頭スワブから、ジフテリア毒素遺伝子 陽性(Tox+)株が5株分離された。生化学的性状を 確認したところ、Api コリネでは5株すべてGlycogen が陰性となり、解析コードから Corynebacterium pseudotuberculosis (%ID 92.8~99.6) と判定された。 Hiss 血清水による糖分解試験では, Glucose, Maltose, Trehalose が陽性, Sucrose が陰性であったものの, Glycogen は陽性が1株、陰性が4株と反応性に違い がみられた (次ページ表 1 (愛媛))。一方, rpoB 領域 406bp の塩基配列は C. ulcerans (AY492271) と100 %一致し, C. pseudotuberculosis (AY492239) と31 塩基の相違があったことから、5株すべて C. ulcerans と同定された。これら5株は培養細胞法で毒素産生性 が確認され、最終的にイヌ50頭中1頭(2.0%), ネコ51 頭中 4 頭 (7.8%) において C. ulcerans (Tox+) の 保有が確認された。分離株の PFGE 解析の結果、菌 株 No. 1, 2, 4, 5 の 4 株は岡山のヒト由来株やネコ由 来株と一致し、No.3は千葉のヒト由来株と一致した。

表1. コリネパクテリウム・ウルセランス検出結果〔愛媛〕

						ジフテ	リア毒素	_	糖分解試験*			гро В			
No.	検体採取日	由来	性別	生別 年齢 材料 RCR 細胞 アピコリネ PCR 培養法		アピコリネ	GLC	MAL	SUC GLYG TR		TRE.	塩基配列	司定結果		
1	2009/10/13	ネコ	オス	幼	咽頭スワブ	+	+	C. pseudotuberculosis (code)0011324, (%ID)99.6	+	+	_	+	+	C. ulcerans (100%一数)	C. ulcerans Tax
2	2009/11/24	ネコ	オス	成	咽頭スワブ	+	+	C. pseudotuberculosis (code)0111324, (%ID)92.8	+	+	_	_	+	C. ulcerans (100%一数)	C. ulcerans Tax
3	2009/12/8	ネコ	オス	成	咽頭スワブ	+	+	C. pseudotüberculosis (code)0111324, (%ID)92.8	+	+	_	_	+	C. ulcerans (100%一致)	C. ulcerans Tax
4	2009/12/8	ネコ	オス	成	咽頭スワブ	+	+	C. pseudotuberculosis (code)0111324, (%ID)92.8	+	+	_	_	+	C. ulcerans (100%一致)	C. ulcerans Tox
5	2009/12/8	イヌ	オス	成	咽頭スワブ	+	+	C. pseudotuberculosis (code)0111324, (%ID)92.8	+	+	_	_	+	C. ulcerans (100%一数)	C. ulcerans Tox

^{*} GLC - glucose, MAL -maltose, SUC - sucrose, GLYG - glycogen, TRE - treharose

今回の調査により, 野外で生活しているイヌ・ネコが, 一定の割合で C. ulcerans Tox+を保有すること, 分 離株の性状に多様性がみられることが明らかとなった が, これらの動物が収容されるまでの生活環境や, 収 容地域等は不明である。今後, さらに調査を継続し, 本 菌の保有に影響する要因等を明らかにする予定である。 なお, 今回用いた「Api コリネ」はコリネバクテリ ウム属菌同定の汎用キットであるが、C. ulcerans と C. pseudotuberculosis は生化学的性状が類似してい るため、判定が困難であることが知られている。通常、 C. ulcerans は Glycogen. Trehalose が陽性であり. これらの糖分解試験を併用すれば、両菌の分類はそれ ほど難しくないとされる。しかし、今回、5株中4株 が Glycogen 陰性であったことから、両菌種の同定に は Trehalose の分解性を確認するとともに、rpoB 領 域の塩基配列を解析する必要があると考えられた。

本調査は, 愛媛県動物由来感染症予防体制整備事業 の病原体保有状況調査の一環で実施された。

愛媛県立衛生環境研究所

烏谷竜哉 浅野由紀子 田中 博 武智拓郎 土井光徳

愛媛県動物愛護センター

佐々木俊哉 木村琴葉 岩崎 靖 勇 孝徳 愛媛県保健福祉部薬務衛生課食肉検査指導係 望月昌三 豊嶋千俊

国立感染症研究所細菌第二部 小宮貴子

岡山県におけるイヌ・ネコの C. ulcerans 保菌状況 結果と考察

2009年8~9月にイヌ27検体、ネコ85検体について調査し、分離した菌株について Api コリネを用いて同定した。その結果、1地区のネコ 4 検体から分離された菌株の Glycogen の分解は陰性となり、Api コリネでは Corynebacterium pseudotuberculosis と判定された。他の異なる地区のネコ 1 検体から分離された菌株は C. ulcerans と同定された。これらの菌株はいずれもジフテリア毒素原性試験が陽性(Tox+)であった。しかし、Api コリネで C. pseudotuberculosis と同定された 4 株(No. 37、38、42、43)についてrpoB遺伝子の塩基配列解析を実施した結果、C. ulcerans の配列と100%一致した(表 1 [岡山])。したがって、

表1. ネコ由来株のmoB解析結果[岡山]

		結果					
菌株No	C. ulcerans AY492271*	C. pseudotuberculosis AY492239*	同定菌種				
42	100	92.4	C. ulcerans				
43	100	92.4	C. ulcerans				
C. pseudotuberculosis	92.4	100	C. pseudotuberculosis				

*Gene bank accession No.

数字は、rpoB遺伝子(3,447bp)のうち406bp(2,732~3,137)を各菌種と比較した一致率

表2. イヌ・ネコからの Corynebacterium 検出結果 [岡山]

			結果						
動物種	採取期間	検体数	検出菌名(検体数)	毒素原生試験					
			快山图石(快冲数)	PCR法	培養細胞法				
イヌ	2009.8~9	27	_	_					
	2009 8~9	85	C. ulcerans (5) 5.9%	+	4~16 CD ₅₀ /25 μ I				
ネコ	2009.6~9		unknown * (4) 4.7%	+	/				
	2009.10~12	36**	-	_					

*unknown: PCRで陽性であったが、培養からは分離できなかった

**開業獣医で採材

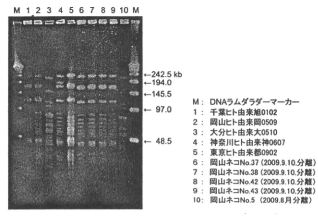


図1. ヒトおよびネコ由来 C.ulcerans の PFGE解析結果 [岡山]

rpoB遺伝子の塩基配列の結果からこれら5株は最終的に C. ulcerans と同定され、ネコ85検体中5 検体(5.9%)から C. ulcerans Tox+を分離した(前ページ表2[岡山])。上記以外にネコ4検体(4.7%)の咽頭スワブについて実施したPCRの結果、やや薄いジフテリア毒素遺伝子の増幅バンドを検出したが、菌は分離できなかった。なお、今回調査したイヌおよび開業獣医で採取されたネコの咽頭スワブからは、これらの菌種は分離されなかった。

分離した菌株を PFGE により解析した結果, 岡山ネコ No. 5 株は大分ヒト由来株 (大0510) と, 岡山ネコ No. 37, 38, 42, 43株は岡山ヒト由来株 (岡0509) と同じパターンを示した (図1, 図2 [岡山])。

Api コリネによる性状試験では、「Glycogen の分解」 1項目により *C. pseudotuberculosis* (陰性:赤色) あるいは *C. ulcerans* (陽性:黄色) と同定される。試験菌はマクファーランド濁度 6 以上の菌液を使用し、36±2℃で24時間培養後判定する。菌液の濃度が薄い場合や、培養時間が短い場合は、Glycogen 分解の判定が異なる可能性がある。今回分離された No. 37, 38, 42, 43の 4 株は、接種菌液の濃度や培養時間を厳守し て検査を行ったが、C. pseudotuberculosis と同定され、rpoB遺伝子の塩基配列解析により C. ulcerans と最終同定された。このことから、これらの菌株はGlycogen 分解能の低い株である可能性が考えられたため、今後は生化学性状試験で C. pseudotuberculosis と同定された菌株については、rpoB遺伝子の塩基配列解析等による確認が必要であると思われる。

岡山県環境保健センター細菌科

中嶋 洋 大畠律子 石井 学 岸本寿男 春名動物病院 木本有美 木口イヌネコ病院 木口 修 児島動物病院 赤木敏文 タキモト動物病院 瀧本良幸 鳥越動物病院 鳥越秀二 大阪府立公衆衛生研究所 勝川千尋 国立感染症研究所細菌第二部 小宮貴子

<国内情報>

観光地のホテルを原因とした広域に及ぶレジオネラ 集団発生事例 — 岐阜県

2009 (平成21) 年10月, 入浴施設を原因としたレジオネラ集団感染事例が発生し, 当該施設への行政指導等を行ったので報告する。

概要

高山市内の大手ホテル入浴施設を利用した宿泊客 8 名が、10月初旬~下旬にかけて発熱、肺炎等を発症した。患者 1 名の喀痰から分離された Legionella pneumophila 株と浴槽水から分離された菌株とでパルスフィールド・ゲル電気泳動法(PFGE)を実施したところ、同一の泳動パターンを示したため、入浴施設が原因であると判断した。

飛騨保健所は, 当該施設への立入指導, 浴槽水等の レジオネラ属菌検査, 文書指導, 関係団体への入浴施

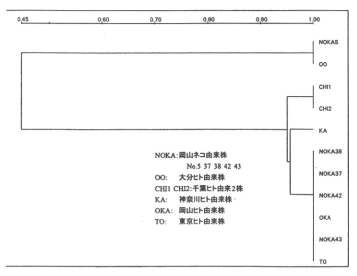


図2. ヒトおよびネコ由来 C. ulcerans のデンドログラム [岡山]



茨城県で初めて確認されたC. ulcerans によるジフテリア症例について

(Vol. 32 p. 19-20: 2011年1月号)

2001年の千葉県での発生例以来、本邦でもCorynebacterium ulcerans (以下 C. ulcerans)のヒトへの感染症例が散見されるようになった。C. ulcerans は、人畜共通感染症を起こす細菌であり、これまでの本邦での報告例ではペットからの感染が疑われるような生活歴を背景に持つ症例が多い。今回我々が経験した症例でも、患者本人の感染の前に、ペットである猫が感冒様症状を呈していた。

症例:51歳女性

既往歴:特記事項無し 家族歴:特記事項無し

生活歴:屋外に自由に出入りする猫を1匹飼育している。

現病歴ならびに治療経過:2010年某日より咽頭痛、嚥下時痛を自覚した。発症2日目に前医を受診した。当初経口抗菌薬により保存的加療を行われたが、改善がみられなかった。発症9日目に前医を再診したところ、上咽頭に偽膜が認められ、即日当科紹介となった。当科初診日に、急性上咽頭炎の診断で緊急入院となった。初診時、上咽頭に厚く付着する白色の偽膜が認められた(写真)。初診医こそ診断に苦慮したものの、我々の診療科の一人がC. ulceransによるジフテリア症例を経験していたこともあり、入院翌日には同疾患を疑った。初診時に上咽頭偽膜から培養を提出し、ここからグラム陽性桿菌が検出された。菌は細菌学的検査によりジフテリア毒素を産生するC. ulcerans であることが確認された。

治療に際しては、入院当日はABPC-ST 6g/dayを経静脈投与した。しかし、すぐに*C. ulcerans* 感染症を疑い、入院翌日からEM 1g/dayの経静脈投与に変更した。その後、自覚症状ならびに上咽頭に付着した偽膜の所見は速やかに改善を示したが、EM静注後に気分不快を訴えるようになり、第4病日よりCAM 400mg/dayの経口内服に変更した。第5病日には上咽頭所見はほぼ正常化し、第7病日退院となった。退院後もCAM 400mg/dayの経口投与を1週間継続した。入院後ペットに関する問診を行ったところ、患者本人の発症前に飼い猫が膿性鼻汁を伴う上気道感染を罹患していたことが判明した。後日、飼い主である患者より承諾を得て飼い猫からの菌検査を行ったところ、眼脂から*C. ulcerans* が検出された。今後、飼い猫の除菌を行う予定である。

細菌学的検査:患者およびネコから分離された C. ulcerans の毒素原性をPCR法、Elek試験法、培養細胞法で試験した結果、すべての方法でジフテリア毒素の産生能が確認された。

考察: C. ulcerans は1928年にGilbertとStewartによって発見された、人畜共通感染症を起こす細菌である。ヒトにはジフテリア症状をきたすことが海外では比較的よく知られている。海外での感染例は牛、羊等との接触や、非加熱処理の乳製品摂取によるものが多いが、愛玩動物からの感染報告もみられる。今回の症例では、飼い猫の眼脂からC. ulcerans が検出され、この猫が感染源になったと考えられた。厚生労働科学研究班の報告によると、保健所に収容されたイヌや飼いネコの咽頭ぬぐい液の検査でC. ulcerans の分離、もしくはジフテリア毒素遺伝子の検出を確認しており、大分県では9.8%(92例中9例)、愛媛県では5.0%(101例中5例)が報告されている。今回は、茨城県南部にある土浦協同病院でも本菌が検出されるに至った。これらの事実から、C. ulcerans はその南限、北限は不明としても、日本全土に広く存在しているものと考えられる。

本邦における C. ulcerans のヒト感染例全9例のうち、土浦協同病院耳鼻咽喉科を含めた東京医科歯科大学耳鼻咽喉科の関連施設において、4例が確認されている。我々の関連施設の耳鼻咽喉科医がこの10年に50~70人程度で推移する一方で、日本耳鼻咽喉科学会に所属する耳鼻咽喉科医はその総数が1万人を超える状況である。このことは潜在的に多数存在すると予想されるこの感染症が、他施設ではその大部分が正確な診断を得ないままあてもなく