

特発性血小板減少性紫斑病の全国疫学調査

研究分担者：倉田義之 四天王寺大学人文社会学部人間福祉学科 教授

1. 2009 年度の臨床調査個人表資料を用いての特発性血小板減少性紫斑病 (ITP) の疫学調査

2. 臨床調査個人表の改訂作業

(ア) 主な変更点とその理由

① 急性、慢性の病型を廃止

1. 急性、慢性型の診断は発症後、6 カ月が経過しないと確定しない。調査表記載時点では推定でしかない
2. 国際的にも急性、慢性型の分類が廃止され、発症後 3 カ月以内、3 ~ 12 カ月未満、12 カ月以上に分類されている

② 骨髄検査を「その他、参考となる所見」欄に移動

1. 骨髄検査における有核細胞数、巨核球数などは不正確なことが多い、この所見で ITP を診断する、あるいは除外することができない
2. MDS との鑑別を要する高齢者の ITP を除き、国際的にも骨髄検査は不要との見解である

③ PAIgG を削除

1. PAIgG は、ITP 以外に血小板減少をきたす多くの疾患（再生不良性貧血、急性白血病など）で陽性となる
2. そのため PAIgG 陽性をもって ITP と診断することができない
3. 国際的にも PAIgG 検査は不要とされている

④ 「その他、参考となる所見」欄に、トロンボポエチン値、HBs 抗原、抗 HCV 抗体、ピロリ菌検査を加えた

⑤ 治療欄にピロリ菌除菌、トロンボポエチン受容体作動薬、血小板輸血、リツキシマブを追加

(イ) 認定基準の作成

今回の改訂にあたり、骨髄検査をオプションとしたこと、PAIgG 検査を削除したことなどにより臨床調査個人表のどの項目により ITP と判定するか各都道府県の審査委員の方も困られると思われる所以、認定基準を作成することとした。また認定基準を作成することにより全国統一的な審査基準を示すこととなり全国どの地域においても同一基準により ITP が判定されることが期待される。

MEMO

特発性血小板減少性紫斑病に対するリツキシマブの医師主導治験

研究協力者：宮川義隆（慶應義塾大学医学部 血液内科）

研究目的：特発性血小板減少性紫斑病（ITP）に対するリツキシマブの適応拡大

血液凝固異常症の調査研究班が 2004 年に発表した ITP 治療ガイドラインにおいて、リツキシマブは、セカンドライン治療として位置づけられている。リツキシマブ治療を受けた 313 名の ITP 患者を対象とした系統的レビューによれば、全奏功率（血小板数>5 万）は 62.5%、完全寛解率（血小板数>15 万）は 46.3% と有効性が高い (Arnold et al. Ann Intern Med 2007)。英国血液学会による ITP 治療ガイドライン（2003 年）、国際 ITP 診療コンセンサス（2010 年）、米国血液学会 ITP 診療ガイドライン（2011 年）においても、リツキシマブは難治性 ITP に対してセカンドライン治療として採用されている。また、海外の代表的な教科書であるハリソン内科学においても、リツキシマブは ITP に対して効果があり、安全な治療薬として紹介されている。北米においては、公的保険も ITP に対する保険償還をしている。一方、国内においては CD20 抗原陽性の B 細胞性非ホジキンリンパ腫に対して承認を受けているが、ITP は保険適応外である。このため、副腎皮質ステロイドと脾臓摘出術が無効で、出血症状が強い難治例に対して、保険適応外で使用されているのが実態である。保険適応外使用については、混合診療、保険病名、重篤な有害事象が生じた際の補償などの諸問題がある。そこでリツキシマブの ITP に対する適応拡大を目的に、平成 23 年度から厚生労働省治験推進研究事業として、医師主導治験「慢性特発性血小板減少性紫斑病に対するリツキシマブの有効性と安全性の検討を目的とした第 III 相オープンラベル試験」（研究代表者：宮川義隆）を開始することにした。平成 22 年度よりプロトコールの作成と機構相談について、血液凝固異常症の調査研究班の ITP サブグループから支援を行っている。平成 23 年度以降は、同医師主導治験の円滑な遂行に必要な専門的知識の供与を行いつつ、今年度に改訂予定の「ITP 治療の参考ガイド」におけるリツキシマブの臨床的位置づけについて、海外のガイドラインと臨床治験の成績等を参考に検討を行う。

MEMO

血小板減少症の病態解明と新しい治療戦略開発を目指した基礎的研究： 皮下脂肪組織からの巨核球分化・血小板産生機構の解明

研究協力者：松原 由美子

血小板減少の原因として、血小板破壊・消費および血小板産生低下のいずれか、あるいは両方が関与している。本研究においては血小板の産生低下に注目し、巨核球分化・血小板産生の分子機序を詳細に解明することを目的とする。

血小板の産生課程は非常にユニークで複雑である。血小板産生研究はこれまで遺伝子改変マウス、初代培養造血幹細胞や細胞株を用いて行われ、多くの知見が集積されているが、未だその産生機序には不明点が多い。我々は、血液細胞とは分化系列が異なると考えられている皮下脂肪組織中の間葉系幹細胞や脂肪前駆細胞、脂肪前駆細胞株 3T3-L1 から *in vitro* 分化誘導にて巨核球・血小板を得た事をこれまでに報告している。この分化誘導法は遺伝子改変を要せず、分化誘導に用いる培地は初代培養造血幹細胞からの血小板産生に用いるものとして既に確立されているものである。一方、3T3-L1 の親細胞株である纖維芽細胞株 3T3 からの *in vitro* 血小板産生は認められない。また、脂肪組織を用いた場合、造血幹細胞を用いる場合に比し、*in vitro* 分化誘導においては高効率に巨核球を得ることが出来る。これら知見は、これまでに解明されていない巨核球・血小板の産生機序のいくつかの研究を行うために発展させる事が出来ると考えている。

本研究 3 年間では、これまでに集積した 3T3-L1 と 3T3 を用いた研究成果、特に遺伝子発現 profiling の data を基に、巨核球・血小板産生に重要な micro RNA の同定を主として行い、巨核球分化・血小板産生の分子機序、特に遺伝子制御ネットワークの解明と血小板減少に対する新たな治療法の提案につなげたい。

MEMO

平成 23 年度厚生労働科学研究費補助金

難治性疾患克服研究事業

血液凝固異常症に関する調査研究班

第 2 回班会議

日時：平成 24 年 2 月 3 日（金）午前 10 時～午後 5 時終了予定

場所：慶應義塾大学病院 新棟 11 階大会議室

プログラム

研究代表者 村田 満

平成 23 年度厚生労働科学研究費補助金 難治性疾患克服研究事業

血液凝固異常症に関する調査研究班

第 2 回班会議 プログラム

日時：平成 24 年 2 月 3 日（金）午前 10 時～午後 5 時終了予定

場所：慶應義塾大学病院 新棟 11 階大会議室

（サブグループ研究計画：25 分 各個人研究計画：10 分 討論含む）

10：00～ 研究代表者 挨拶 村田 満

10：05～ 厚生労働省健康局疾病対策課 中川 義章 様

10：10～ 特発性血栓症研究班 研究計画 小嶋 哲人

サブグループリーダー：小嶋 哲人 名古屋大学医学部

班員：坂田 洋一 自治医科大学

川崎 富夫 大阪大学医学部

宮田 敏行 国立循環器病研究センター

横山 健次 慶應義塾大学医学部

小林 隆夫 県西部浜松医療センター

榛沢 和彦 新潟大学教育研究院

研究協力者：

中村 真潮 三重大学大学院／山田 典一 三重大学大学院

平井 久也 浜松医療センター／太田 覚史 三重大学医学部附属病院

10：35～ TMA 研究班 研究計画 藤村 吉博

サブグループリーダー：藤村 吉博 奈良県立医科大学

班員：和田 英夫 三重大学医学部

小亀 浩市 国立循環器病研究センター

研究協力者：

森木 隆典 慶應義塾大学医学部／日笠 聰 兵庫医科大学血液内科

松本 雅則 奈良県立医科大学／上田 恭典 倉敷中央病院

11：00～ ITP 研究班 研究計画 富山 佳昭

サブグループリーダー：富山 佳昭 大阪大学医学部

班員：藤村 欣吾 広島国際大学薬学部

桑名 正隆 慶應義塾大学医学部

倉田 義之 四天王寺大学

研究協力者：

降旗 謙一 株式会社エスアールエル／野村 昌作 関西医科大学 第一内科

宮川 義隆 慶應義塾大学医学部／柏木 浩和 大阪大学大学院医学系研究科

高蓋 寿朗 西神戸医療センター

11：25～12：30 昼休み

12：30～13：50

特発性血栓症班研究報告：司会 小嶋 哲人

小嶋哲人 「新規静脈血栓症リスク・アンチトロンビン抵抗性プロトロンビンを検出する
スクリーニング検査法の開発」

坂田洋一・窓岩清治「特発性血栓症/静脈血栓塞栓症に対するワルファリン療法施行患者に
おけるプロトロンビン時間(PT-INR)自己測定の有効性と安全性に関する臨床研究」

川崎富夫 「1. 大阪大学病院ガイドラインの運用結果 2. 血漿の凍結融解における凝固因子
の安定性の検討 3. 司法医療水準と医療ガイドラインの乖離」

宮田敏行 「プロテイン S K196E 変異の血栓症における重要性」

横山健次 「Bortezomibが血小板機能に与える影響の解析」

小林隆夫 「入院患者における静脈血栓塞栓症発症予知に関する研究」

榛沢和彦 「新潟県中越地震 7 年後のDVT検診結果」

太田覚史 「肺血栓塞栓症・深部静脈血栓症 発症数の全国調査研究」

13：50～14：30

TMA班研究報告：司会 藤村 吉博

藤村吉博・松本雅則 「小児期発症の ADAMTS13 活性著減後天性 TTP の解析」

和田英夫・伊藤尚美 「1. 診断法の検討 2. 対象疾患 3. 薬剤性 TMA の検討」

小亀浩市 「ADAMTS13-P475S 変異体の立体構造解析」

猪狩敦子、森木隆典 「RIPA を用いた ADAMTS13 機能ドメイン特異的自己抗体定量法の検討」

14：30～14：50 休憩

14：50～15：50

ITP班研究報告：司会 富山 佳昭

倉田義之 「臨床個人調査票（平成 21 年度）集計による特発性血小板減少性紫斑病の
全国疫学調査および臨床個人調査票の改訂作業進捗状況」

藤村欣吾 「ITP 治療の参考ガイド作成について」

宮川義隆 「特発性血小板減少性紫斑病に対するリツキシマブの医師主導治験」

高蓋寿朗 「当院における ITP 合併妊娠の管理について」

宮川義隆 「妊娠合併 ITP の診療ガイドラインの改訂」

富山佳昭・柏木浩和 「インテグリン α IIb β 3 変異による遺伝性血小板減少症の病態解析」

桑名正隆・西本哲也 「Th1 型の免疫応答が ITP 病態の発症を促進する」

松原由美子 「血小板減少症の病態解明と新しい治療戦略開発を目指した基礎的研究：

巨核球分化・血小板産生機構の解明」

終了

平成 23 年度厚生労働科学研究費補助金 難治性疾患克服研究事業

血液凝固異常症に関する調査研究班 研究代表者：村田 满

事務局：慶應義塾大学医学部臨床検査医学富田ゆかり 村田教授室 Tel : 03-5363-3838 (62553)

サブグループ研究

特発性血栓症／静脈血栓症サブグループ研究報告

研究分担者

小嶋哲人：名古屋大学医学部
宮田敏行：国立循環器病研究センター研究所
坂田洋一：自治医科大学
川崎富夫：大阪大学大学院医学系研究科
横山健次：慶應義塾大学医学部
小林隆夫：浜松医療センター
榛沢和彦：新潟大学大学院医歯学総合研究科

研究協力者

中村真潮：三重大学大学院医学系研究科
山田典一：三重大学大学院医学系研究科
太田覚史：三重大学大学院医学系研究科
平井久也：浜松医療センター

目的

難治性疾患である先天性血栓性素因に伴う特発性血栓症／静脈血栓塞栓症の日本人での発症原因・メカニズムの解明、その予知・予防対策の確立は、我が国の医療行政上においても重要な課題である。本研究班の全国横断的調査研究は日本人での静脈血栓塞栓症発症のエビデンスを明らかにする貴重なデータであり、これまでに人種間の血栓性素因の違い、とくにプロテインS K196E 変異が日本人特有な血栓性素因であることを明らかにしてきた。日本人での特発性血栓症／静脈血栓塞栓症のエビデンスの収集とともに、その原因・メカニズムを解明し、エコノミークラス症候群として国民から注目される静脈血栓塞栓症の予知・予防対策の確立を本研究の目的とする。

方法・結果

特発性血栓症／静脈血栓塞栓症サブグループでの研究は、全国の医療施設を対象にしたアンケート調査研究と血栓症患者を対象とした研究などから構成され、今年度はそれぞれ以下の研究を行ったので報告する。

- ・プロトロンビン時間(PT-INR)自己測定の有効性と安全性に関する臨床研究。
- ・日本人特有血栓性素因・プロテインS K196E 変異の血栓症における重要性に関する研究。
- ・新規血栓性素因・アンチトロンビン抵抗性プロトロンビン検出検査法の開発研究。
- ・凝固因子インヒビター測定における血漿pHの安定化法に関する研究。
- ・Bortezomibが血小板機能に与える影響に関する研究。
- ・入院患者における静脈血栓塞栓症発症予知に関する研究。
- ・新潟中越地震後の被災者に発症した静脈血栓塞栓症の調査研究。
- ・肺血栓塞栓症・深部静脈血栓症 発症数の全国調査研究。

MEMO

TMA サブグループ

研究分担者 藤村 吉博 奈良県立医科大学
和田 英夫 三重大学
小亀 浩市 国立循環器病研究センター

研究協力者 森木 隆典 慶應義塾大学
日笠 聰 兵庫医科大学
上田 恭典 倉敷中央病院
宮田 敏行 国立循環器病研究センター
松本 雅則 奈良県立医科大学

総括目標：TTP（TMA）の病態解析と治療法の開発を基礎と臨床の両面から行う。

平成23年度は以下の個別の活動を行ったが、TMAグループとしてTMA症例の集積とリツキサンのTTPへの保険適応拡大を重点的に行った。リツキサンの保険適応の拡大に関しては、別紙のごとく2011年11月11日に会議を行い、今後の活動方針について討議した。

藤村吉博（松本雅則）

- 1) 奈良医大輸血部 TMA データベースの個別解析（継続）
- 2) ADAMTS13 と VWF の血漿中での存在様式の検討

和田英夫

- 1) 三重県内における TMA 症例の調査・研究の継続
- 2) 他疾患における ADAMTS13、VWF、VWF propeptide (VWFpp) の変動・意義の研究

小亀浩市（宮田敏行）

- 1) Upshaw-Schulman症候群患者の遺伝子解析
- 2) ADAMTS13の立体構造未決定部分および変異体の構造決定

森木隆典

- 1) TTP における ADAMTS13 機能ドメイン特異的自己抗体の定量的測定による解析

日笠聰

- 1) 新規TMA患者の集積

上田恭典

- 1) TTP患者集積と難治例の治療ガイドライン作成
- 2) TTPへのリツキサン適応拡大に向けた症例集積

厚生労働科学研究費補助金難治性疾患克服研究事業
血液凝固異常症に関する調査研究班
「リツキサンのTTPへの適応拡大」に関する会議

日付：平成23年11月11日（金曜）13：30-17：00

場所：慶應大学病院総合医科学研究棟1階ラウンジ奥会議室

参加者

村田 満 慶應義塾大学
藤村 吉博 奈良県立医科大学
和田 英夫 三重大学
森木 隆典 慶應義塾大学
上田 泰典 倉敷中央病院
日笠 聰 兵庫医科大学
松本 雅則 奈良県立医科大学
宮川 義隆 慶應義塾大学

オブザーバー

有田 康弘 全薬工業(株)

プログラム

1. 挨拶 藤村吉博 先生
2. 基調報告 (国内外のTTPでのリツキサン使用状況)
上田 泰典 先生
3. 国内患者でのADAMTS13インヒビターブースチングの解析状況
藤村 吉博 先生
4. ITPへのリツキサン適応拡大の状況
宮川 義隆 先生
5. リツキサンのリンパ腫以外の適応拡大の状況
有田 康弘 様
6. 総合討議

ITP サブグループ

班 員：富山佳昭：大阪大学医学部附属病院 輸血部
藤村欣吾：広島国際大学 薬学部
倉田義之：四天王寺大学 人間福祉学科
桑名正隆：慶應義塾大学医学部 リウマチ内科
研究協力者：降旗謙一：SRL
松原由美子：慶應義塾大学医学部 臨床検査医学
宮川義隆：慶應義塾大学医学部 血液内科
高蓋寿朗：西神戸医療センター 免疫血液内科
柏木浩和：大阪大学大学院医学系研究科 血液・腫瘍内科
野村昌作：関西医科技大学 第一内科
特別協力者：杉田稔：東邦大学医学部 衛生学
島田直樹：昭和大学医学部 衛生学

ITP 診療に関して従来の班研究を継続、発展すべく、疫学研究、診断および治療の標準化、病態解析を柱として ITP の解析を行なう。欧米を中心とした国際作業部会により ITP の用語の標準化やガイドラインが作成されており、これらとの整合性に関しても議論していく必要あり。

1) 個人調査票の改訂、および疫学研究の継続

ITP に関する、臨床調査個人票の改訂作業は終了。特に骨髄穿刺の取り扱いに関して見直しを行なった。骨髄穿刺を必要とする基準を設定した。疫学調査は 2004 年からのデータの蓄積あり。上記の国際作業部会との整合性を考慮しつつ疫学データを蓄積する。

2) ITP 治療の参照ガイド作成

H.Pylori 除菌療法の ITP への適応が追加承認された (2010.6)。さらに、TPO 受容体作動薬も 2011 年に発売され、ITP に関して新たな治療の参考ガイドが必要となっている。この状況を踏まえ、ITP 治療の参考ガイドの改訂を行い、現在「臨床血液」誌に投稿中。今後は妊娠合併 ITP 治療の参考ガイドの作成に向けての準備を行なう。一方、ITP の診断基準案に関してその基盤となる検査法の一般化、標準化が必要であるため、標準化にむけて検討する。

また、医師主導型治験により ITP に対するリツキシマブ投与が進行中であり、本療法の治療上の位置づけに関しても検討する。

3) 病態解析

ITP における制御性 T 細胞および Th 細胞異常の解析、GPIIb-IIIa 変異に起因する先天性血小板減少症の病態解析、脂肪前駆細胞からの巨核球分化誘導機構の解析を発展させる。

MEMO

個別研究

新規静脈血栓症リスク・アンチトロンビン抵抗性プロトロンビンを検出するスクリーニング検査法の開発

名古屋大学医学部 高木明、小嶋哲人

【はじめに】我々は遺伝性静脈血栓症家系のプロトロンビン遺伝子に1アミノ酸置換 Arg>Leu の原因となる1塩基置換を同定した。静脈血栓症の原因を異常プロトロンビン由来のトロンビンが生理的な制御を受けにくいためと想定し、変異トロンビンのアンチトロンビンによる不活性動態解析法を開発した。

【方法】野生型および変異型プロトロンビンは、組換えタンパク発現実験によりリコンビナント分子を作成し検討に用いた。すなわち、野生型プロトロンビンおよび変異型プロトロンビンの発現ベクターを構築して HEK293 細胞に導入し、それぞれ安定発現細胞株を樹立した。ビタミン K 存在下、無血清培地での培養上清を濃縮し、リコンビナントプロトロンビンとした。また、健常人血漿、擬似患者血漿（プロトロンビン欠乏血漿に各リコンビナントプロトロンビン添加）を検討に用いた。トロンビン不活性動態解析法は、トロンビン生成相、トロンビン不活性相、残存トロンビン測定相の3相とした。希釈検体にプロトロンビンアクチベータ混液 (0_x 蛇毒、リン脂質、 CaCl_2) を加えプロトロンビンを活性化し、アンチトロンビン(±ヘパリン)にて不活性反応後、発色性合成基質 S-2238 にて残存トロンビン活性を初速度法により測定した。

【成績】本解析法において、変異型プロトロンビンではアンチトロンビン単独添加の30分後もほぼ100%（野生型は約20%）、ヘパリン共存下の5分後にも約40%（野生型はほぼ0%）のトロンビン活性が残存した。本解析法は変異プロトロンビン血漿のアンチトロンビン抵抗性を検出することができた。なお、選択的抗トロンビン剤・PPACKは、野生型トロンビンと変異型トロンビンをほぼ同程度に阻害した。リコンビナントプロトロンビンの凝固1段法による活性/抗原量：比活性は、変異型で0.07（野生型は1.18）と低値であったが、本法で測定すると0.5～0.65の比活性を示し、変異型プロトロンビンは野生型に比して活性化に時間を要するが、活性は充分に持っていることが推測された。すなわち、本法は同定した異常プロトロンビン血症のアンチトロンビン抵抗性を検出可能であった。また、ワルファリン服用時においても相対的な残存トロンビン活性を測定することでアンチトロンビン抵抗性の検出が可能であった。

【結論】今回開発したアンチトロンビン抵抗性解析法は静脈血栓症リスクの臨床検査法として有用と考える。

MEMO

特発性血栓症/静脈血栓塞栓症に対するワルファリン療法施行患者におけるプロトロンビン時間(PT-INR)自己測定の有効性と安全性に関する臨床研究

窓岩清治*、坂田洋一 (*発表者)

自治医科大学分子病態研究部

本邦における静脈血栓塞栓症に対する抗凝固療法の現状と問題点を把握するために、これまでに全国の臨床研修医療機関を対象とした「静脈血栓塞栓症に対するワルファリン療法に関する全国実態個別調査」を実施した。その結果、静脈血栓塞栓症予防ガイドラインに準じた用量調節ワルファリン療法が行われていたものの、PT-INR 値が治療域内と思われる症例において出血イベントや血栓症再発がみられた。これらのこととは、医療機関受診時と実際のイベント時で PT-INR 値が乖離していたためか、もしくは血栓症再発予防に対するワルファリンの用量設定が適切でない可能性を示唆するものである。そこで本研究（自治医科大学臨床研究倫理審査委員会承認 第臨 A10-47 号）では、特発性血栓症/静脈血栓塞栓症に対する日本人に適したワルファリン療法を確立するために、自治医科大学病院血液内科外来における特発性血栓症/静脈血栓塞栓症に対してワルファリン療法を施行している患者を対象に、1) PT-INR 自己測定の実施が可能かどうか。PT-INR 値を定常的により予め設定された目標値に近づけられるか。2) PT-INR を週 1 回の間隔で測定することにより、医師の指導下において出血、塞栓のイベントが軽減ないしは抑制することが可能か否か、3) 本臨床研究 PT-INR 値の自己測定が、ワルファリン療法に起因する合併症の軽減に寄与するか否かを検討する。コアグチェック群は週に 1 度の自己測定による確認を登録開始日から 6 ヶ月間実施し、対照群は外来受診（1 回/1-2 月）のみに本学附属病院中央検査部において PT-INR 値の測定を実施する。平成 24 年 1 月 27 日の時点で 13 例がエントリーされ調査を継続中である。これらのエビデンスの蓄積により、ワルファリン療法の最も重要な副作用である出血予防案の作成へと研究を展開したい。