## 厚生労働科学研究費補助金(新型インフルエンザ等新興・再興感染症研究事業) 総合研究報告書

野兎病菌亜種間の病原性相異および動物種間の野兎病感受性の相異に関する研究

研究代表者 堀田 明豊 国立感染症研究所獣医科学部 主任研究官

研究要旨 野兎病菌 (Francise I la tularensis) は動物由来感染症、野兎病の起因菌である。海外の野兎病菌の一部は高い感染性を有し、バイオテロへの使用が危惧されている。日本分離株は海外分離株と異なる生物型に分類されているが、その病原性解析は進展していない。また野兎病菌に対する感受性は動物種間で異なるが、その相異のメカニズムは不明である。本研究課題では海外分離 15 株を含む保有 51 株の野兎病菌について解析を進め以下の成績を得た。

- 1. 保有野兎病菌 51 株は遺伝子性状の相異などから 6 グループに分けられた。
- 2. 近年分離の野兎病菌 2 株を含む日本分離 4 株が病原性を有すと考えられた。一方、全海外由来株を含む他 47 株の病原性に関わる性状は既報の野兎病菌と異なり変異弱毒化していると考えられた。
- 3. 新規分離野兎病菌株 (NVF1 株)を Eugon チョコレート寒天にて継代すると 10 代継代でゲンタマイシン感受性が変化し、30 代継代で細胞内増殖性が減退、40 代継代で野兎病菌最小培地上の増殖性が消失、120 代継代で形態学的に外膜構造が変化することが確認された。
- 4. ラットはマウスと比較して野兎病菌 NVF1 株に感受性が低いことが確認された。 また野兎病菌蛋白質に対する強い IgG 抗体産生が速やか誘導されると考えられた。マウスへの感染で認められた抗体は野兎病菌リポ多糖体(LPS)に対する抗体が主で反応性は弱かったため、これらの相異が動物種間の野兎病菌感受性相異の一因である可能性が示唆された。
- 5. 既報の海外由来野兔病菌病原性解析結果と比較すると日本分離株の病原性は海外の subsp. holarctica と同等と考えられた。

以上より、日本の野兎病菌に関するバイオテロ対策の進展には新たに海外の病原株の国内導入が必要と考えられた。動物種間の野兎病菌感受性相異については免疫応答の相異を中心に詳細を解析する必要がある。野兎病血清疫学調査にラットは有用な動物種であると考えられたが、LPSを抗原とした既存の野兎病血清診断法では感染ラットの抗体検出は困難と考えられ、各動物種に適した抗体測定法を整備する必要がある。これらのデータは国内のバイオテロ対策、動物由来感染症のリスク解析などに有用な情報となる。

#### 研究協力者

藤田 修 国立感染症研究所獣医科学部 宇田晶彦 国立感染症研究所獣医科学部 山本美江 国立感染症研究所獣医科学部 棚林 清 国立感染症研究所獣医科学部 Sharma Neekun 国立感染症研究所獣医科学部 岐阜大学大学院連合獣医研究科

朴 天鎬 北里大学獣医学部病理学研究室

#### A.研究目的

野兎病菌 (Francisella tularensis ) は動

物由来感染症、野兎病(4類感染症)の起因菌である。野兎病は北緯30度以北の世界各地で報告があり、欧米では毎年100例以上の症例が報告されている。ヒトは感染ノウサギやげっ歯類との接触、ダニや蚊等の吸血性節足動物の媒介、汚染食物や水、汚染塵芥の吸入等により感染する。

ヒトの症状は急性発熱を主徴とする。リンパ節腫脹を伴う潰瘍リンパ節型、リンパ節型、扁桃リンパ節型、眼リンパ節型および鼻リンパ節型、また、リンパ節腫脹を伴わないチフス型、肺炎型、胃型に分類される。これら臨床型は菌の侵入部位の相異によるとされている。

哺乳動物は種により感受性が異なる。マウスやノウサギなどは本菌感受性が高く、感染により致死的経過をとる。一方、ウシなど他の動物種は本菌に比較的抵抗性と考えられているが、まれに症状を呈し、死に至る例もある。これまでヒツジ、ウマ、イヌ、ネコ、プレーリードッグ、マスクラット、ノウサギやジリスなどの小動物の感染例や菌分離報告があり、クマやキツネ、タヌキ、ヤマネコなどで血清抗体陽性例が報告されている。

野兎病菌は好気性通性細胞内寄生のグラム 陰性小桿菌である。本菌は3つの亜種、 subspecies tularensis、holarctica および mediasiatica に分類される。ヒトへの感染は ssp. tularensis および holarctica で報告さ れている。ssp. tularensis は北米に分布し、 病原性が強く、ヒトにおいて治療が無い場合、 致死的となることもある。ssp. holarctica は 北緯30度以北の北米、ユーラシアに広く分布 し、病原性は比較的弱い。ssp. mediasiatica は 中央アジアに分布し、感染例は動物のみである。 ssp. holarctica はさらに分離地、生化学的性 状の相異より3つの生物型、biovar I、 II お よび japonica に分類される。日本国内分離株 は全て biovar japonica と考えられているが詳 細な解析はされていない。

野兎病菌は2種病原体で取扱いや移動は制限されている。これは本菌の感染性が高いこと、 適当なワクチンがないこと、環境中に広く分布 することなどからバイオテロへの使用が危惧されているためによる。本菌の病原性研究は2001年のアメリカ炭疽事件以降に急激に進み始めた。しかし多くの研究は高病原性のsubsp. tularensis の Schu またはワクチン株であるsubsp. holarctica の LVS を用いた研究で、subsp. holarctica 野生株の研究は進んでいない。特に日本分離野兎病菌株についての研究報告は無く、日本の野兎病の疫学、国内の野兎病菌の分布状況なども不明な点が多い。

野兎病の世界最古の記録は日本の江戸時代 (天保8年、西暦1837年)の藩医本間棗軒の 記述とされている。その後、1924年の大原八郎 による症例報告から日本の野兎病研究は進展 した。野兎病はこれまで東北地方を主に1,400 程の症例がある。近年では野兎病症例や菌分離 はまれで、研究者も極めて少ないため、国内で は本菌の研究は進展していないが、2008年に9 年ぶりに野兎病症例が報告され、5例の患者が 診断された。またそれに伴い感染源のノウサギ から菌が分離された。さらに2009年には秋田 県で発見された斃死ノウサギから研究代表者 所属研究室で菌が分離された。これにより野外 株を用いた野兎病菌の病原性に関する研究準 備が整った。

本研究課題の目的は、日本と海外分離野兎病菌の性状相異および動物種間の野兎病菌感受性相異のメカニズムを明らかにすることである。本研究成果はバイオテロなどにより日本国内に海外の野兎病菌侵入時の対策に有用なデータとなるだろう。

### B.研究方法

詳細は各研究年度の総括研究報告書に記載したため省略する。

国立感染症研究所獣医科学部にて保有する 野兎病菌全51株を供試した(表1)糖発酵試験、薬剤感受性試験および各種遺伝子領域増幅 PCRにより供試株を分類した。またアクリフラ ビン反応、補体感受性試験、免疫血清やモノク ローナル抗体反応性、バイオフィルム形成能お よび細胞内増殖性を解析し、各株の病原性の有 無を推定した。これらの解析より分類された各 グループ代表株のマウス病原性を確認した。

マウス病原性が認められた野兎病菌株のうち、2009 年分離の NVF1 株を皮内および腹腔内接種によるラット感染実験に供試した。感染個体より得られた試料を供し、マウスとラットの野兎病菌感受性相異について解析した。動物実験については全て国立感染症研究所実験動物

野兎病菌標準的な性状を示さなかった株が多数認められたため、NVF1 株を Eugon チョコレート寒天培地に 120 代まで継代し、継代菌の増殖性、薬剤感受性、形態、補体感受性およびグリセロール発酵能を比較解析した。

## C.研究結果

# 1. 保有株の分類

野兎病菌保有51株(表1)についてグリセロール発酵能、エリスロマイシン感受性およびRD遺伝子領域を解析し、各株の亜種、生物型および遺伝子グループを同定した。生化学的性状から保有菌株はsubsp. tularensis 3 株およびsubsp. holarcticaのbiovar I (41株) II (7株)に分類された。さらにRD遺伝子領域の相異からsubsp. tularensis は2つの遺伝子グループに、subsp. holarcticaのbiovar I は3つの遺伝子グループに分けられた。日本分離株はグリセロール発酵能について弱陽性とされているが、BH8859、Schu および38の3株以外に明確にグリセロール発酵陽性反応は認められなかった。

#### 2. 保有株の病原性に関わる性状の解析

保有 51 株についてアクリフラビン反応、補体抵抗性、抗原構造、病原性関連遺伝子の有無、バイオフィルム形成能および細胞内増殖性を解析した。アクリフラビン反応では7株が強陽性と判定された。補体試験では6株が感受性であった。抗リポ多糖体(LPS)モノクローナル抗体との反応からは3株のLPS構造が他と異なると考えられた。RD18 および19 増幅 PCR の産物のサイズより、4 株の遺伝子構成が LVS 株同様、病原株と異なることが明らかになった。こ

れらの結果から保有51株中7株が一般的な野 兎病菌と病原性が異なる可能性が示唆された。 また菌接着能試験において北米水系由来の2株 がバイオフィルム形成能を有す可能性が示唆 された。J774.1 に野兎病菌を感染させ、接種 2 および 24 時間後の菌量より各株の細胞内増殖 性を比較したところ、供試 42 株は細胞内高増 殖性、低増殖性および非増殖性の3つのグルー プに大きく分けられた。5株(Kato、KU-1、NVF1、 Sami および Yama ) は接種後24時間の菌数が接 種後2時間の菌数より10倍以上増加した(細 胞内高増殖性)。8株(Aichi、Chiba、Ebina、 Ito、Kokuchi、Naomatsu、NikaidoおよびSasige) は10倍以上に増加することなく、10分の1以 下に減少することもなかった(細胞内低増殖 性)。他29株は接種後24時間でcfuが10分の 1以下に減少した(細胞内非増殖性)(表1)。

### 3. 保有株のマウス病原性

病原性関連性状解析から病原株と考えられた 一部の株のマウス病原性を確認した。Schu、38、 BH8859, LVS, N9, N1915, C.M.V.103, Kf.water#23, Kf. 71、GIEM-Miura および N335-64 を接種した マウスはいずれも症状を認めず、接種後6日ま で体重増加し生残した。一方、Chiba、Ebina、 Kato、KU-1、Nikaido、NVF1、Sami および Yama 接種マウスは体重減少し、多くは斃死したため マウス病原性を有すとした。これら病原性が確 認された8株について、Chiba株は10°cfu接 種マウスの1匹が体重減少したが、他は無症状 であった。Ebina 株 10<sup>2</sup> cfu 接種マウスは 7 匹 が体重減少し、うち1匹が斃死した。Nikaido 株の 10<sup>2</sup> cfu 接種は全個体体重減少し、2 匹は 回復、1 匹は低体重のまま接種後20日まで生残 した。また Kato、KU-1、NVF1、Sami および Yama 株は概ねマウスに致死的であったがYama株102 cfu 接種マウスは7匹が体重減少し、そのうち 4 匹が斃死、3 匹が回復した(図1)。NVF1 株に ついては cfu を 4 段階試験したが、10°(3.8) cfu 接種においても平均生残期間が延長したの みで全個体が斃死した(図1), 10<sup>1</sup>cfu 接種時の Kato(30cfu) KU-1(26cfu)および NVF1(38cfu) 株接種マウスの平均生残日数はそれぞれ 7.9、

7.6 および 7.5 日であった。

### 4. NVF1 株のラット病原性

野兎病菌 NVF1 株のラットに対する病原性を確 認した。本株は 3.8cfu 皮内接種にてマウスを 100% (8/8) 斃死させたが、ラットの体重がマ ウスと比較し、6倍程の重たいこと、ラットが マウスと比較して野兎病菌に感受性が低いこ となどから、接種菌量を 10<sup>2</sup>cfu とし、皮内接種 した。F344/NsIc、LEW/SsNSIc、SIc:Wistar お よびSIc:SDの4系統いずれのラットも接種後、 体重減少など症状を認めず、25 日間無症状のま ま生残した。接種25日後、部分採血の後、10<sup>5</sup>cfu の菌を腹腔内に追加接種したが同様にいずれ の個体も症状示さず生残した。組織像において も皮内接種個体の脾臓には菌の侵入形跡は認 められなかった。また腹腔に追加接種した個体 の脾臓にはマクロファージの集簇巣が認めら れた。

皮内接種で全接種群が生残したため、腹腔内接種を試みた。F344/NsIc ラットに 10<sup>1-4</sup>cfu、SIcSD ラットに 10<sup>3-7</sup>cfu の NVF1 株を接種した。ラットは経過の相異より次の4つに大きく分けられた。1) 無症状のまま生残する個体、2) 接種時より 10%程の体重減少し斃死する個体、3) 体重減少の後、体重増加し生残する個体、4) 接種時より 20%程体重減少し斃死する、または安楽殺処分される。各系統の各接種群の体重変化を図2に示した(SIcSD ラットに 10<sup>6</sup>cfu 接種群のデータは省略する)。

各個体の内耳温度を測定したところ、両系統とも接種前は35.7-36.8 であった。接種後、多くの個体が発症前期、すなわち体重減少の初日から2日の間に37 -39 の発熱を呈したが、その後は37 以下を呈し、斃死または回復した。SIC:SDラットについては接種後21日生残個体および斃死個体各6匹の臓器中の菌量を測定した。臓器1グラム中の生菌数は脾臓、肝臓および肺で10°から10°cfu、腎臓10<sup>7</sup>から10°cfuであった。血液中の生菌数は1ml あたり10<sup>7</sup>から10°cfuであった。血液中の生菌数は1ml あたり10<sup>7</sup>から10°cfuであった。血液中の生菌数は1ml あたり10<sup>7</sup>から10°cfuであった。10°0cfuであった。10°0cfuであった。10°0cfuであった。10°0cfuであった。10°0cfuであった。10°0cfuであった。10°0cfuであった。10°0cfuであった。10°0cfuであった。10°0cfuであった。10°0cfuであった。10°0cfuを見数は10°0cfuであった。10°0

臓で 10°から 10°cfu、肝臓 1 グラム、血液 1ml 中の cfu は検出限界以下 (50cfu 以下)であった。肺および腎臓における生菌数は個体により大きく異なった(図6)。また F334/NsSIc の 10° および 10°cfu 接種群の接種後 21 日まで無症状で生残した個体からは血液、脾臓、肝臓、肺および腎臓のいずれからも生菌は認められなかった(データ示さず)。これら無症状であった 2 個体は組織学的にも著変認められず、血清学的にも抗体価上昇が認められなかった。

# 5. ラットとマウスの野兎病菌感受性相異に 関する研究

マウスおよびラットのマクロファージ系細胞における NVF1 株の増殖性は大きく異ならなかった。

マウスおよびラット感染実験にて得られた 材料を供し宿主免疫応答などについて比較解 析した。野兎病菌腹腔内接種にて斃死したラッ ト臓器中の菌数および組織像はこれまでのマ ウス実験で得られたデータと大きく異ならな かった。ラット感染実験では回復個体が認めら れたため回復期血清を多数得られた。このため 接種菌株は異なるが、Yama、Chiba、Ebina およ びNikaido 接種マウス回復個体由来血清とおよ び NVF1 株接種ラット回復個体の接種後 21-25 日の血清反応を比較した。マウスは IaM 抗体価 が、ラットは IgG 抗体価が高い傾向が認められ た。またマウス血清では IgG および IgM の野兎 病菌 LPS に対する反応が認められたが、ラット 血清では野兎病菌の 17、19 および 43kDa の蛋 白質と思われるバンドへの反応が強く認めら れ、IgMの反応は極めて弱かった(図3に要約)。

# 6. 新鮮分離 NVF1 株の人工培地長期継代後の 性状変化

保有野兎病菌株の多くは細胞内増殖性が低く、マウスに野兎病菌標準的な病原性を示さなかった。この原因として人工培地における連続継代の影響が考えられた。確認のため新鮮分離NVF1 株を Eugon チョコレート寒天培地にて 120代まで継代し、継代菌の性状変化を解析した。

30 代継代菌は細胞内増殖性が減退した。ゲンタマイシン感受性は10から30代継代の間に高くなった。CDM 培地における増殖性は40代継代で消失した。120 代継代菌の形態は電子顕微鏡による観察で3代継代菌と比較してサイズと外膜構造が大きく変化していることが明らかになった(表3に結果を要約)。

### D. 考察

野兎病菌の分類試験方法としてエリスロマ イシン感受性試験およびグリセロール発酵性 試験を行なった。エリスロマイシン感受性を E test にて検査したところ、C.M.V.103、N9、N19、 N503、N1915、RV および LVS の 7 株がエリスロ マイシン耐性であったため、biovar II とした。 BH8859、Schu および38の3株は北米分離株で グリセロール発酵能が認められたため subsp. tularensis と考えられた。他の株では明らか なグリセロール発酵は認められなかったため spp. holarctica とした。ssp. holarctica の うち、biovar japonica はグリセロール発酵弱 陽性とされているが近年、海外の ssp. holarctica 株もグリセロール発酵能を有すこ とが報告されている。本試験では弱陽性と陰性 の判別は困難であり、ssp. holarctica biovar japonicaの同定はできなかった。このため近年、 多用されている RD 遺伝子領域の PCR による分 類を試みたところ、ssp. holarctica のうち Kf water#23、Kf71、N335-64、Tungliao、Aichiお よびKokuchi がbiovar I に属すと考えられた。 また RD23 の PCR 増幅産物の分子量から、 N335-64 は他の biovar I と異なり、スペインや フランスに分布する株と似た遺伝子構成であ ると考えられた (Dempsey MP 2007), Aichi お よび Kokuchi の 2 株以外の日本分離 35 株は既 報の日本分離株と同等の分子量の PCR 産物が増 幅されたため biovar japonica と考えられた。 RD3 および6の PCR 増幅産物の分子量から 38 は ssp. tularensisのA.II、BH8859およびSchu は ssp. tularensis の A.1 genotype であるこ とが確認された。以上より保有51株は6つの genotype に分類できることが明らかになった。

日本分離の Aichi および Kokuchi の遺伝子性状 は既報の MLVA 解析結果 (Fujita 0. 2008 )と 同様、他の日本分離株と異なったが、その原因 は不明である。

アクリフラビン反応および補体感受性試験は野兎病菌株の病原性の指標になると報告されている。C.M.V.103、Jap、LVS、N19、N503、RV および Tungliao の7株が両試験において一般的な病原性野兎病菌と異なり陽性反応を呈した。両試験の反応には本菌 LPS およびカプセル様物質などの糖鎖構造体の関与が示唆されている(Fujita H. et al.)。抗野兎病菌 LPSモノクローナル抗体の各株への反応が弱いことが確認された。アクリフラビン反応は菌液の処理や混入する培地成分によって反応が変化する可能性が示唆されているためアクリフラビン反応弱陽性であった Schu、Ootake 株についてはこれらの影響による偽陽性であった可能性が考えられた。

各株の病原性確認のスクリーニングを目的にマウス由来細胞 J774.1 における細胞内増殖性を解析した。新鮮分離の 2 株 (KU-1 および NVF1) Yama、Kato および Sami は接種後 2 から 24 時間後の間に cfu が 10 倍以上増加し、マクロファージ内において完全に殺菌されることなく増殖できると考えられた。他の株は 10 倍以上の増加は認められず、既報の野兎病菌性状と大きく異なったことから、変異している可能性が考えられた。

保有株で分類された6グループの代表株の病原性確認のためマウスへ腹腔内接種したところ、供試海外由来株はすべてマウスに病原性を示さなかった。これらの株はいずれも細胞内非増殖性であったため、細胞内増殖性は野兎病菌の病原性指標として有用と考えられた。

マウスへの皮内接種は野兎病菌病原性比較に有用で、10-20cfuの菌の皮内接種後の平均生残日数は subsp. tularensis の A1a、A1b、A2グループの株ではそれぞれ 6.43、5.79、6.64日、subsp. holarctica株では8.43日と報告されている(Molins CR 2010)。本研究において10cfu 皮内接種したNVF1、KU-1 および Kato(そ

れぞれ 38、26 および 30cfu 接種)株の平均生 残日数は 7.5、7.6 および 7.9 日であった。こ のことから日本分離株は海外の ssp. holarctica と同等以上の病原性を有すと考え られた。

マウス病原性が確認された NVF1 株について ラット病原性を解析した。10°cfu 皮内接種では いずれのラット系統も無症状であった。これよ リラットがダニの媒介による野兎病菌感染に て発症し、斃死する可能性は低いと考えられた。

ラットは野兎病菌腹腔内接種にて致死的経 過をとることが知られているが、その経過はラ ット系統、接種野兎病菌株により異なる。この ため NVF1 株を F344/NsSIc および SIc:SD ラッ トへ腹腔内接種し LD50 の算定を試みた。 F344/NsSIc は 10<sup>4</sup>cfu 接種にて全 4 匹が斃死し、 他接種群は各1匹ずつ生残した。しかし101お よび 10<sup>2</sup>cfu 接種群の生残個体は組織学的、細菌 学的および血清学的検査にて感染が認められ なかった。これら2個体を除外すると101およ び 10<sup>2</sup>cfu 接種群も全匹斃死と考えることがで き、F344/NsIc ラットでは腹腔内接種で LD50 は 38 cfu 以下となった。また SIc:SD は 10<sup>5</sup>、10<sup>6</sup> および 10<sup>7</sup>cfu 各接種群において 1 匹ずつ、10<sup>3</sup> および 10<sup>4</sup>cfu 接種群においては 3 匹ずつ回復、 生残した。このことから、NVF1のF344/NsSIcに 対する LD50 は 10<sup>1</sup>cfu 以下、SIc:SD に対する LD50 は 10<sup>4-5</sup>cfu となる可能性が示唆された。こ の結果を既報の結果と照合すると、NVF1 株は ssp. holarctica の病原性と同等以上、ssp. tularensis と比較すると弱いと考えられた。

ラット斃死個体における細菌学的および組織学的解析結果から野兎病菌はラットにおいてもマウス同様、主に脾臓で増殖し病変を形成することが確認された。ラットへの皮内接種にて症状が認められなかった一因は野兎病菌ある菌量に増殖するまでに免疫応答により、菌が排除されたためと推察される。このため動物種間の感受性相異の解明を目的にマウスとラットの回復個体の血清反応を比較解析した。供試血清検体の由来個体への感染野兎病菌株は異なるが、MAにより感染ラット血清は感染マウス

血清と比較して著しい凝集力価の上昇が認め られた。ELISA ではラットは IgG 抗体価が IgM 抗体価に対し高く、マウスは IaM 抗体価が IaG 抗体価に対し高かった(表1)。またWBにてラ ットは野兎病菌蛋白質に、マウスは野兎病菌 LPS に対する反応が強かった(図10-12)。この ことからラットは速やかな抗体産生を介して 野兎病菌に抵抗する可能性が示唆された。最近、 Crane ら(Crane DD. 2013)は野兎病菌感染後、 抗生物質投与により延命したマウスの免疫応 答を解析し、B 細胞の重要性を報告している。 また Yang ら (Yang Y. 2012) も同様に野兎病 菌感染初期免疫におけるB細胞の重要性につい て報告している。これまで野兎病菌感染に対し ての液性免疫の関与は少ないとする報告も多 数あるため、今後さらにこのマウスとラットの 野兎病菌に対する抗体産生様式の相異のメカ ニズムについて解析する必要があるだろう。

ヒトの野兎病診断の多くは血清学的に行われている。血清診断の標準法は凝集反応だが、近年、野兎病菌のLPS 抗原を利用した ELISA 法も適用されている。これまでの手法では野兎病菌LPS 以外に反応する血清は非特異的反応の可能性を考えたが、本研究で得た感染ラット由来血清の反応から、野兎病菌LPS を抗原とした血清診断では感染ラットの抗体価の測定はできないと考えられた。このことは今後の野生動物における野兎病の血清疫学調査において動物種ごとに検査手法を変える必要性を示唆する。今後さらに多数の動物種において感染実験を進めることにより、各種動物ごとの適当な抗体検出法の設定ができると思われる。

多くの保有菌株が細胞内増殖性を欠くなど 既報の野兎病菌性状と異なる性状を示した。そ の原因のひとつとして、長期の人工培地連続継 代の影響が考えられた。このため新鮮分離株で ある NVF1 株を Eugon チョコレート寒天培地で 連続継代し、各継代菌の性状を確認したところ、 30 代継代菌に細胞内増殖性が認められなくなった。細胞内増殖性が減退する原因として菌の 増殖能の減退や細胞内増殖試験にて細胞外の 菌の殺菌に用いるゲンタマイシンに対する感 受性の変化が考えられる。このため継代菌の増 殖性および薬剤感受性を解析した。

Eugon チョコレート寒天は野兎病菌が増殖し

やすい高栄養培地である。BD 社のチョコレート (II)寒天培地は一般のGC寒天を基礎培地とし、 野兎病菌培養に頻繁に使用される IsoVital X を含有する。このため Eugon チョコレート寒天 培地同様いずれの継代菌も両培地に増殖でき ると考えられる。一方 CDM 培地は野兎病菌発育 に必要な最低限の栄養素で構成される最小発 育培地である。CDM 培地に継代菌が増殖不可と なったことから、長期の高栄養培地における継 代により菌の代謝経路の一部機能が減弱また は欠落した可能性が考えられた。野兎病菌が細 胞内と CDM 培地で増殖するために必要な代謝経 路が同一であるか不明だが、野兎病菌株を J774.1 細胞培養用培地として用いる 10% 子ウシ 胎児血清含有 RPMI1640 に接種したところ、そ の増殖性は CDM 液体培地と比較し低かった。こ のことからも継代菌の細胞内増殖性の低下は 培地に含まれる栄養素の相異に関与する可能 性が示唆された。

継代菌の薬剤感受性を確認したところ、30代以上の継代菌はゲンタマイシン感受性が3代継代菌と比較して著しく高かった。NVF1継代菌の感受性が高くなったメカニズムは不明だが、細胞内増殖性試験において30代継代菌の増殖性が認められなくなった原因の1つとして、継代菌のゲンタマイシン感受性が高まり、見かけ上、増殖不可となった可能性がある。

人工培地継代による細菌の薬剤感受性変化は多数の菌で報告されている。薬剤感受性が高くなる原因の1つとして、長期継代により外膜の厚みが減り、浸透圧など環境中における菌の耐久性が減じると考察されている。このためNVF1 株継代菌についても同様の変化が認められるか電子顕微鏡にて継代菌の形態を観察した。3から30代継代菌の間では10,000倍拡大のSEMおよびTEM観察像で大きな相異を認めなかった。

以上より多数の保有株が細胞内増殖性を示さなかった原因の1つとして、人工培地継代を重ねたことにより、各株の増殖性およびゲンタマイシン感受性が変化したためと考えられた。

### E.結論

保有野兎病菌株が 6 つの遺伝子グループに 分類できることが明らかになった。病原性を有 す株は日本分離の subsp. holarctica の 4 株の みで、野兎病菌の亜種、生物型間の病原性比較 解析は不可能であった。今後のバイオテロ対策 の進展のため、海外から病原性を有す subsp. tularensisを入手する必要がある。

ラットは皮内接種では野兎病菌抵抗性と考えられた。マウスとラットの野兎病菌感受性相異の一因として 17、19 および 43-kDa 蛋白質に対する強い IgG 抗体産生誘導が考えられた。ラットにおいて野兎病菌 LPS に対する抗体産生は弱く、既存の野兎病血清診断法では陽性検体の検出は困難と考えられた。ラットは血清疫学調査に有効な動物種であるが、動物種に適した新たな抗体検出法を確立する必要があるだろう。

## F.健康危機情報

なし

### G.研究発表

- 1.紙上発表
- Hotta A, Tanabayashi K, Yamamoto Y, Fujita O, Uda A, Mizoguchi T, Yamada A. (2012) Seroprevalence of tularemia in wild bears and hares in Japan. Zoonoses and public Health 59:p89-95.
- 2) Hotta A, Fujita O, Uda A, Sharma N, Tanabayashi K, Yamamoto Y, Yamada A, Morikawa S. (2013) *In vitro* Antibiotic Susceptibility of *Francisella tularensis* isolates from Japan. Japanese Journal Infectious Diseases. 66:p534-536.
- 3) Hotta A, Tanabayashi K, Fujita O, Shindo J, Park CH, Kudo N, Hatai H, Oyamada T, Yamamoto Y, Takano A, Kawabata H, Sharma N, Uda A, Yamada A, Morikawa S. (2016) Survey of *Francisella tularensis* in Wild Animals in Japan in Areas Where Tularemia is Endemic.69:p431-434.
- 4) Akitoyo Hotta, Osamu Fujita, Akihiko

Uda, Yoshie Yamamoto, Neekun Sharma, Kiyoshi Tanabayashi, Akio Yamada, Shigeru Morikawa. (2016) Virulence of representative Japanese *Francisella tularensis* and immunologic consequences of infection in mice. Microbiology and Immunology. 60:p168-76.

- 5) 堀田明豊. 解説:野兎病. JBSA Newsletter. 5(2):p13-15,2015
- 6) 堀田明豊.日本における野兎病.化学療法 の領域.33(3):p67-74,2017

## 2. 学会発表

- 1) 堀田明豊,宇田晶彦, Sharma Neekun,藤田修,棚林清,山本美江,山田章雄,培養細胞を用いた野兎病菌の病原性比較.153回日本獣医学会学術集会(2012年3月大宮)
- 2) Akitoyo Hotta, Osamu Fujita, Neekun Sharma, Akihiko Uda, Yoshie Yamamoto, Akio Yamada, Shigeru Morikawa, Kiyoshi Tanabayashi, Intracellular growth and virulence of newly isolated *Francisella tularensis* in Japan. 7th International conference on Tularemia(2012年9月アメリカ コロラド).
- 3) 堀田明豊,宇田晶彦,藤田修,山本美江,棚 林清,シャルマ・ニークン,山田章雄,森川 茂,日本分離 Francisella tularensis の 病原性および感染マウスの免疫応答,第 156回日本獣医学会学術集会(2013年9月 岐阜)
- 4) 堀田明豊,棚林清, Francisella tularensis 日本分離株に対するラットの 感受性および抗体応答,第87回日本細菌 学会総会(2014年3月東京)
- 5) 堀田明豊,山本美江,藤田修,宇田晶彦,棚林清,森川茂,野兎病菌日本分離株のラットにおける病原性,第158回日本獣医学術集会(2015年9月十和田)
- 6) 堀田明豊,宇田晶彦,藤田修,田徳雨,古山 祐樹,森川茂,長期継代により変化する野 兎病菌の性状に関する研究,第 159 回日 本獣医学術集会(2016年9月藤沢)

# H . 知的財産権の出願・登録状況 (予定を含む)