

II. 無汗性外胚葉形成不全免疫不全症 (NEMO 異常症, $I\kappa B\alpha$ 異常症)

1. 無汗性外胚葉形成不全免疫不全症とは

無汗性外胚葉形成不全免疫不全症 (EDA-ID) には、現在 2 種類の責任遺伝子が知られており、いずれも TLR シグナルや IL-1 受容体のみならず、TNF- α 受容体、T 細胞受容体、B 細胞受容体などの細胞表面からのシグナルカスケードを経て、炎症性サイトカイン産生を誘導する転写因子 NF- κB の活性化を調節する因子である NEMO ($I\kappa B$ kinase- γ ともよばれる) および $I\kappa B\alpha$ の遺伝子変異により発症する。TLR 経路以外の複数の免疫系が障害を受けるため、肺炎球菌のみならず、インフルエンザ桿菌や非定型抗酸菌などに対する易感染性を示す。サイトメガロウイルスや EB ウィルスなどヘルペス属ウイルス感染の重症化も報告されている。臨床的には易感染性に加え、その病名のとおり外胚葉形成不全症 (無汗症による体温調節障害、粗な頭髪、歯牙欠損など) から本疾患を疑うことになる。

2. NEMO 異常症

NEMO 遺伝子は X 染色体上に存在し、点突然変異あるいは欠失型突然変異により X 染色体優性遺伝形式の疾患として、女性の先天性色素失調症を発症する。欠失型などの NEMO 活性がほとんど失われる遺伝子型の場合、男性では通常胎死となるが、一部の点突然変異では残存活性があり、EDA-ID を発症することが知られている。興味深いことに、Nishikomori らによって本遺伝子の reversion mosaicism が報告されている⁷⁾。この現象により通常の Direct sequence 法による遺伝子検査で NEMO 遺伝子変異が同定されないこともあるが、その場合 NEMO タンパクの欠失を複数系統の血球分画において、フローサイトメーターで検出することにより診断可能である。

3. $I\kappa B\alpha$ 異常症

$I\kappa B\alpha$ をコードする IKBA 遺伝子は、14 番染色体上に存在し、この遺伝子の異常による

EDA-ID は、常染色体優性遺伝形式で発症する。EDA-ID を発症する IKBA 遺伝子変異は、現在までにわれわれの報告した遺伝子型を含めて 4 種類の機能獲得型変異 (Q9X, W11X, E14X, S32I) が報告されており、いずれも $I\kappa B\alpha$ の N 末端 (遺伝子上ではエクソン 1) に集積している⁸⁾。 $I\kappa B\alpha$ は N 末端にセリンリン酸化部位およびユビキチン化部位が存在し、上流からのシグナルによって分解され NF- κB を活性型に変換するため、N 末端が欠失あるいは、このリン酸化部位やユビキチン化部位に異常が生じる変異 $I\kappa B\alpha$ は分解されず NF- κB を抑制し続ける。遺伝子型の機能解析には、TLR4-MD2-CD14 を発現させた HEK293 細胞に、変異 $I\kappa B\alpha$ を発現させ、LPS 刺激による NF- κB 活性の抑制度合いを野生型と比較することで判定可能である。

NEMO, $I\kappa B\alpha$ のいずれの遺伝子変異による EDA-ID も、前述の IRAK4 欠損症の診断に利用される LPS 刺激後の末梢血単球内 TNF- α 産生率の検討が、患者の迅速診断に有用である。われわれが報告した $I\kappa B\alpha$ 異常症例や、Mizukami らの報告にある NEMO 異常症例が本手法で診断可能であった。治療には、ST 合剤などによる抗腫瘍薬予防投与や γ グロブリン補充療法が適応になるが、長期的には重症例に対して骨髄移植が試みられている。また、NEMO 異常症、 $I\kappa B\alpha$ 異常症いずれにおいても炎症性腸疾患 (Inflammatory bowel disease : IBD) の発症が報告されており、NEMO 異常症に合併した IBD に Infliximab が有用であると報告されている。

III. 家族性単純ヘルペス脳炎 (UNC93B1 欠損症, TLR3 欠損症, TRAF3 欠損症, TRIF 欠損症)

ヒトの 10 種類の TLR ファミリーのうち、TLR3, TLR7, TLR8, TLR9 は、細胞表面に存在せず、エンドソームに局在し、ウイルス核酸等を認識することが知られている。とくに、TLR3 は 2 本鎖 RNA を認識する受容体であり、神経系での発現によってウイルスの中核神経系への侵入を防衛する機能を有している。

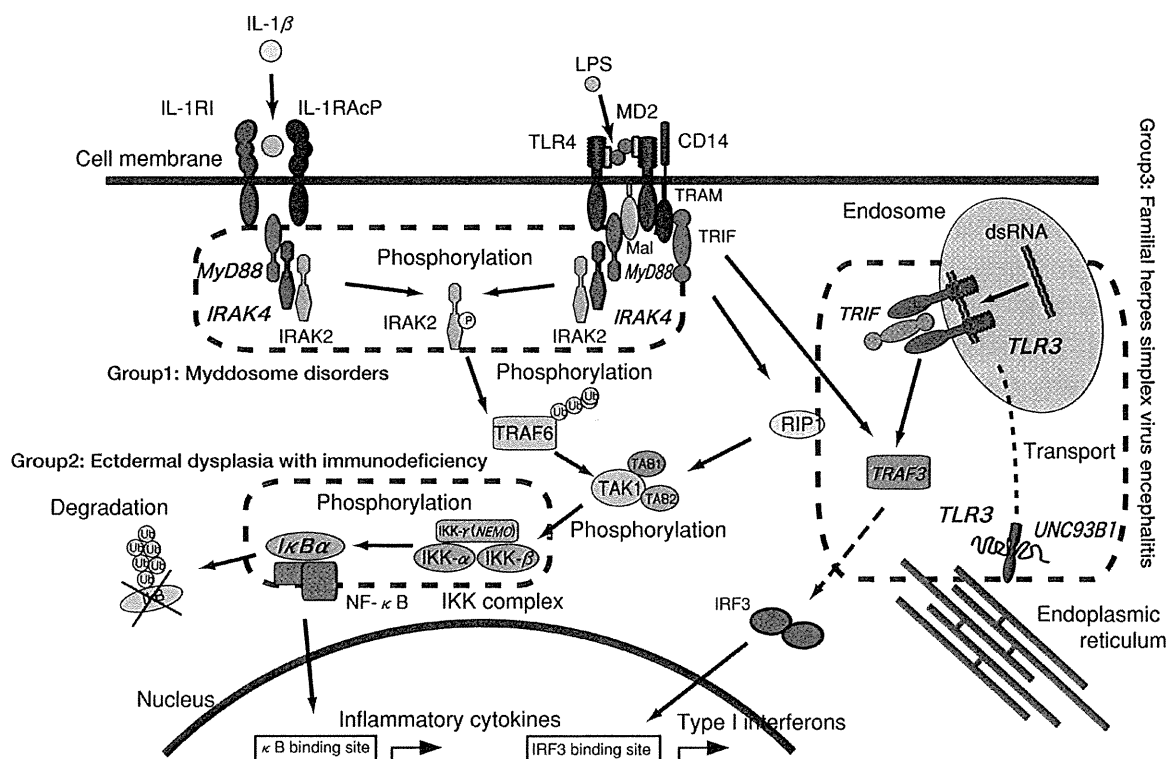


図 3 TLR シグナルおよび IL-1 シグナルの細胞内伝達経路と自然免疫不全症の責任遺伝子
本シグナル経路上に存在する責任遺伝子名 (*IRAK4*, *MyD88*, *NEMO*, *I κ B α* , *TLR3*, *TRAF3*, *TRIF*, *UNC93B1*) を青字で表記した。

単純ヘルペス脳炎の家族内集積例の存在は、以前から報告されていたが、TLR3などをエンドソームへ運搬する役割をもつ分子 UNC93B1 の機能損失型遺伝子変異が、単純ヘルペス脳炎発症と関連することが 2006 年に報告された。次いで 2007 年には、TLR3 の優性阻害変異が単純ヘルペス脳炎と関連することが報告され、その後、完全型 TLR3 欠損症が、また TLR3 のシグナル下流分子である TRAF3, TRIF の欠損症が同様に単純ヘルペス脳炎と関連することが相ついで報告されている⁹⁾。わが国においては、単純ヘルペス脳炎症例で、これらの遺伝子異常の報告はみられないが、興味深いことに 2006 年にインフルエンザウイルス脳症を発症した症例で、TLR3 の遺伝子変異が同定されている¹⁰⁾。本疾患では、末梢血レベルでサイトカイン產生能の違いが同定できないため、前述の 2 グループの疾患群とは異なり迅速診断システムが確立されておらず、診断には遺伝子診断が必要となる。

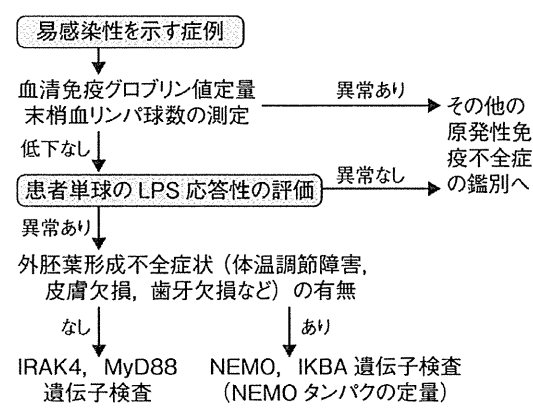


図 4 自然免疫不全症の診断フローチャート
(厚生労働省難治性疾患克服研究事業 IRAK4 欠損症研究班平成 23 年度研究報告書より)

おわりに

TLR シグナルと前述の疾患群について図 3 にまとめた。自然免疫不全症の多くは、一般的なコ

マーシャルベースの検査で診断にいたれない症例が多く含まれている。また、自然免疫不全症の特徴として、特定の病原体に対する易感染性が問題になることが多い、本稿で概説した内容に合致する症例を診療した際には、自然免疫不全症を念頭において鑑別を進めていただきたい。とくに、Myddosome 異常症および無汗性外胚葉形成不全免疫不全症については、フローサイトメーターを利用した迅速診断スクリーニングが有用であり、診断フローチャート（図4）を付記するので参考にされたい。

Key Points

- ① IRAK4 欠損症、MyD88 欠損症は、一般的な免疫機能検査で異常を示さない。
- ② IRAK4 欠損症では、臍帯脱落遅延を認めることがあり早期診断の指標になりうる。
- ③ IRAK4 欠損症、MyD88 欠損症、無汗性外胚葉形成不全免疫不全症は、フローサイトメーターで迅速診断スクリーニングが可能である。

文 献

- 1) Al-Herz W, Bousfiha A, Casanova JL, et al : Primary immunodeficiency diseases : an update on the classification from the International Union of Immunological Societies Expert Committee for Primary Immunodeficiency. *Frontiers Immunol* **2** : 1-26, 2011
- 2) Lin SC, Lo YC, Wu H : Helical assembly in the MyD88-IRAK4-IRAK2 complex in TLR/IL-1R signalling. *Nature* **465** : 885-890, 2010
- 3) Takada H, Yoshikawa H, Imaizumi M, et al : Delayed separation of the umbilical cord in two siblings with Interleukin-1 receptor-associated kinase 4 deficiency : rapid screening by flow cytometer. *J Pediatr* **148** : 546-548, 2006
- 4) Picard C, von Bernuth H, Ghandil P, et al : Clinical features and outcome of patients with IRAK-4 and MyD88 deficiency. *Medicine* **89** : 403-425, 2010
- 5) Ohnishi H, Tochio H, Kato Z, et al : Structural basis for the multiple interactions of the MyD88 TIR domain in TLR4 signaling. *Proc Natl Acad Sci USA* **106** : 10260-10265, 2009
- 6) Conway DH, Dara J, Bagashev A, et al : Myeloid differentiation primary response gene 88 (MyD88) deficiency in a large kindred. *J Aller Clin Immunol* **126** : 172-175, 2010
- 7) Nishikomori R, Akutagawa H, Maruyama K, et al : X-linked ectodermal dysplasia and immunodeficiency caused by reversion mosaicism of NEMO reveals a critical role for NEMO in human T-cell development and/or survival. *Blood* **103** : 4565-4572, 2004
- 8) Ohnishi H, Miyata R, Suzuki T, et al : A rapid screening method to detect autosomal-dominant ectodermal dysplasia with immune deficiency syndrome. *J Aller Clinical Immunol* **129** : 578-580, 2012
- 9) Sancho-Shimizu V, Perez de Diego R, Lorenzo L, et al : Herpes simplex encephalitis in children with autosomal recessive and dominant TRIF deficiency. *J Clin Investi* **121** : 4889-4902, 2011
- 10) Hidaka F, Matsuo S, Muta T, et al : A missense mutation of the Toll-like receptor 3 gene in a patient with influenza-associated encephalopathy. *Clin Immunol* **119** : 188-194, 2006

* * *

総 説

原発性（先天性）免疫不全症の分類－2012 update－

大渡 に西 秀典*1 寺本 貴英*1 久保田 一生*1 山本 崇裕*1
 渡邊 秀倫 子*1 加藤 善一郎*1 金子 英雄*2 山近 藤直実*1

Key words

原発性免疫不全症
獲得免疫
自然免疫
自己炎症性疾患

はじめに

免疫とはあらゆる生物種が有する異物排除機能、すなわち生体防御機能のことであるが、ヒト（哺乳類）におけるそれは他の生物種と異なり高度に進化発展を遂げており、下等生物から存在する自然免疫（innate immunity）に加え、哺乳類独自の獲得免疫（acquired immunity）の2重構造で成り立っている。この免疫機能に異常をきたす疾患のことを免疫不全症とよぶが、それはおもに遺伝的素因に起因する原発性（先天性）免疫不全症と、薬剤（ステロイド製剤や免疫抑制剤など）や感染症（HIVウイルス感染症など）、疾病（白血病など）、老化による機能低下などに起因する2次性（後天性）免疫不全症に分けられる。

原発性免疫不全症は、数多くの疾患を内包する大症候群であり、その病因・病態はきわめて多彩である。1970年以降、世界保健機構（World Health Organization:WHO）が主催する原発性免疫不全症に関する委員会でそれぞれの疾患の病態に応じて分類・定義が行われてきたが、現在ではそれは国際免疫学会（The International Union of Immunological Societies:IUIS）に受け継がれ2年に1度委員会が開催され、その都度新しい分類表が呈示されている。われわれは、以前2007年に発表された原発性免疫不全症の分類表の日本語訳を

要 旨

ヒトの免疫システムは、自然免疫（innate immunity）と獲得免疫（acquired immunity）の二重構造で成り立っている。おもに遺伝的素因に起因して免疫機能の異常をきたす疾患を原発性（先天性）免疫不全症という。本稿では、原発性（先天性）の免疫不全症について最新の分類を紹介する。

*¹ 岐阜大学大学院医学系研究科小児病態学, *² 国立病院機構長良医療センター臨床研究部

表1 原発性免疫不全症のカテゴリー（文献4）より引用)

1	combined immunodeficiencies	複合免疫不全症
2	well defined syndromes with immunodeficiency	免疫不全症を伴うよく定義された症候群
3	predominantly antibody deficiencies	主として抗体不全症
4	diseases of immune dysregulation	免疫調節障害
5	congenital defects of phagocyte number, function, or both	食細胞の数、機能、あるいはその両方の先天性障害
6	defects in innate immunity	自然免疫不全症
7	autoinflammatory disorders	自己炎症性疾患
8	complement deficiencies	補体不全症

報告したが¹⁾²⁾、その後2009年、2011年に分類表は更新され³⁾⁴⁾、疾患が追加、再分類されてきているので、本稿では最新の2011年度の分類表を新たに日本語訳したものを示す⁵⁾。興味深いことに2011年度の分類表には、ごく少数の患者でしか同定されておらず（たとえばIKAROS欠損症は1例のみでしか報告されていない）比較的エビデンスレベルの低いと思われる疾患も掲載されている。また近年、functional cloningやpositional cloningといった従来型の手法により疾患責任遺伝子を同定していた時代から、次世代シークエンサーを利用したエクソーム解析の時代になり、飛躍的に遺伝子異常症例の解析事例が増えていることもあり、次々に新しい疾患責任遺伝子が報告されている。そのため2011年度の分類表発行以後に報告されたもので検索し得たものを可能なかぎり本稿に記載し、「原発性（先天性）免疫不全症の分類－2012 update－」としたので、参考にしていただきたい。

原発性（先天性）免疫不全症の分類

原発性免疫不全症は、以前は各疾患がそれぞれ六つのカテゴリー、すなわちT細胞およびB細胞の複合免疫不全症、主として抗体不全症、他のよく定義された免疫不全症候群、免疫調節機能異常の疾患、食細胞の数、機能、あるいはその両者の異常、補体不全症に分類されていた。2003年以降、これらに加え自然免疫不全症、自己炎症性疾患の二つのカテゴリーが追加されており、合

計八つのカテゴリーで構成されている（表1）⁴⁾。各カテゴリーの概要および分類表の補足説明を以下に述べる。

1. 複合免疫不全症（combined immunodeficiencies）（表2）

そのカテゴリー名称のどおり、リンパ球のうちTリンパ球、Bリンパ球の両方の機能に異常が存在する免疫不全症群である。本項の中心的な疾患は、T細胞がほぼ欠損し、かつ抗体産生不全を伴い（B細胞自体は存在する場合もある）、とくに臨床的に重症と考えられるsevere combined immune deficiency（以下、SCIDと略す）であるが、疾患概念の拡大により必ずしもT細胞の欠損を伴わない（もちろんなんらかのT細胞の機能異常は伴うが）疾患群も本項に含まれてきていることから、2011年度の分類からカテゴリー名の“T細胞およびB細胞”が外されている。2009年度には新しいSCIDの責任遺伝子としてCoronin-1A欠損症とDNA PKcs欠損症、EBウイルス感染によりリンパ球増殖を示すITK欠損症と、高IgE症候群の責任遺伝子の一つであるDOCK8がこのカテゴリーに追加され、さらに2011年度には好中球減少、B細胞とNK細胞の欠損、非機能的T細胞をきたす複合免疫不全症としてIKAROS欠損症と、Mgイオンの流入不全に起因する免疫不全症であるMAGT1欠損症が、いずれもT細胞の機能に関連した異常を複合して有しているため、本項に追加されている。付加的にTリンパ球減少を伴う症候群として、DNA修復障害、NEMO異常症、軟骨

表2 複合免疫不全症 (combined immunodeficiencies)

	疾患名	T細胞	B細胞	血清Ig	臨床所見	遺伝形式	病因遺伝子／想定される病態	OMIM number
1	T ⁺ B ⁺ 重症複合免疫不全症(SCID)							
a)	γc 欠損症	著明に減少	正常または増加	減少	NK細胞が著明に減少; Leaky現象を伴う症例ではT細胞およびあるいはNK細胞が低下から正常範囲を示す; あるいはOmenn症候群を示すことがある	XL	IL-2, IL-4, IL-7, IL-9, IL-15, IL-21受容体の γ 鎖の欠損	300400
b)	Jak3欠損症	著明に減少	正常または増加	減少	NK細胞が著明に減少; Leaky現象を伴う症例ではT細胞およびあるいはNK細胞が低下から正常範囲を示す	AR	JAK3 (Janus activating kinase 3) 遺伝子の欠損	600173
c)	IL7R α 欠損症	著明に減少	正常または増加	減少	NK細胞正常	AR	IL-7受容体の α 鎖の欠損	146661
d)	CD45欠損症*	著明に減少	正常	減少	γ/δ T細胞正常	AR	CD45遺伝子の欠損	151460
e)	CD3 δ^* /CD3 ϵ^* /CD ζ^* 欠損症	著明に減少	正常	減少	NK細胞正常 γ/δ T細胞の欠損	AR	T細胞抗原受容体複合体であるCD3 δ /CD3 ϵ /CD ζ 鎖の欠損	186790, 186830, 186740
f)	Coronin-1A欠損症*	著明に減少	正常	減少	胸腺は検出される	AR	胸腺からのT細胞の流出障害とT細胞の運動性の欠損	605000
2	T ⁺ B ⁺ 重症複合免疫不全症(SCID)							
a)	RAG1/2欠損症	著明に減少	著明に減少	減少	Omenn症候群を示すことがある。 γ/δ T細胞の増加; 自己免疫疾患、肉芽腫	AR	VDJ再構成の障害; リコンビナーゼ活性化遺伝子(RAG)1または2の欠損	601457
b)	DCLRE1C (Artemis)欠損症	著明に減少	著明に減少	減少	VDJ再構成の障害; 放射線感受性的亢進; Omenn症候群を示すことがある	AR	VDJ再構成の障害; DNAリコンビナーゼ修復蛋白であるArtemisの欠損	602450
c)	DNA-PKcs欠損症*	著明に減少	著明に減少	減少	(scidマウスで広く研究された欠損)	AR	VDJ再構成の障害; DNAリコンビナーゼ修復蛋白であるDNA-PKcsの欠損	600899
d)	細網異形成症、AK2欠損症	著明に減少	減少または正常	減少	顆粒球減少症、難聴を伴うT細胞、B細胞、NK細胞の欠損	AR	ミトコンドリアアデニル酸キナーゼ2の障害における、リンパ球、ミエロイド細胞の成熟障害(幹細胞障害)	103020
e)	Adenosine deaminase(ADA)欠損症	生直後から欠失しているか(完全欠損型変異)、または進行性に減少	生直後から欠失しているか、または進行性に減少	進行性に減少	NK細胞減少、肋骨肋軟骨の境界部のフレーリング、神経学的特徴、聽覚障害、肺と肝臓の症状; 部分的なADA欠損症では遅発性か緩やかな症状を示す	AR	ADA活性の欠損、リンパ球障害性の代謝産物の増加(dATP, s-アデノシルホモスチイン)	102700
3	Omenn症候群	存在する; ある程度制限された多様性がある	正常または減少	減少; ただし、IgEの増加を除く	紅皮症、好酸球増加症、リンパ節腫脹、肝脾腫	AR	RAG1/2, Artemis, IL-7R α , RMRP, ADA, DNA ligase IV, γc の機能減損型変異、あるいはDiGeorge症候群と関連; いくつかの症例では遺伝子変異が証明されていない	603554
4	DNA ligase IV欠損症	減少	減少	減少	小頭症、顔面奇形、放射線感受性的亢進; Omenn症候群、または遅発性に臨床症状が発症することがある	AR	DNA ligase IVの欠損、NHEJ (non-homologous end joining)の障害	601837
5	Cernunnos/NHEJ1欠損症*	減少	減少	減少	小頭症、子宮内発育延滞、放射線感受性的亢進	AR	Cernunnos (NHEJ1) の欠損、NHEJ (non-homologous end joining)の障害	611291
6	CD40リガンド欠損症	正常; 進行性に減少	IgM $^+$ とIgD $^+$ B細胞は存在するが、他のアイソタイプは存在しない	IgMの増加または正常範囲、他のアイソタイプは減少	好中球減少症、血小板減少症、溶血性貧血、胆道・肝障害、日和見感染	XL	CD40リガンド(CD40L)の欠損は、アイソタイプのスイッ칭と樹状細胞のシグナル伝達障害をおこす	300386
7	CD40欠損症*	正常	IgM $^+$ とIgD $^+$ B細胞は存在するが、他のアイソタイプは存在しない	IgMの増加または正常範囲、他のアイソタイプは減少	好中球減少症、消化管および胆管・肝障害、日和見感染	AR	CD40の欠損は、アイソタイプのスイッキングと樹状細胞のシグナル伝達障害をおこす	109535
8	Purine nucleoside phosphorylase(PNP)欠損症	進行性に減少	正常	正常または減少	自己免疫性溶血性貧血、神経学的障害	AR	PNPの欠損、増加した毒性代謝物質(とくにdGTP)によるT細胞と神経の障害	164050
9	CD3 γ 欠損症*	正常、T細胞受容体表現の減少	正常	正常		AR	CD3 γ の欠損	186740

	疾患名	T細胞	B細胞	血清Ig	臨床所見	遺伝形式	病因遺伝子／想定される病態	OMIM number
10	CD8欠損症*	CD8細胞欠損、CD4細胞正常	正常	正常		AR	CD8a鎖の欠損	186910
11	ZAP-70欠損症	CD8細胞減少、CD4細胞正常	正常	正常		AR	ZAP-70のリン酸化機能の障害	176947
12	Ca ⁺⁺ チャネル欠損症 a) ORAI-1欠損症*	正常数、しかしT細胞受容体を介する活性化障害がある	正常	正常	自己免疫疾患、無汗性外胚葉性形成不全、非進行性ミオパチー	AR	Ca ⁺⁺ イオン放出活性化チャネル(CRAC)の調節因子であるORAI-1の欠損	610277
	b) STIM-1欠損症*	正常数、しかしT細胞受容体を介する活性化障害がある	正常	正常	自己免疫疾患、無汗性外胚葉性形成不全、非進行性ミオパチー	AR	Ca ⁺⁺ イオンセンサーであり、間質との相互作用分子であるSTIM-1の欠損	605921
13	MHCクラスI欠損症	CD8細胞減少、CD4細胞正常	正常	正常	血管炎	AR	TAP1, TAP2またはTAPBP(タバシン)遺伝子の変異によるMHCクラスIの欠損	604571
14	MHCクラスII欠損症	正常、CD4細胞減少	正常または減少	成長障害、下痢、気道感染症	AR	MHCクラスII分子の転写因子の変異(CIITA, RFX5, RFXAP, RFXANK遺伝子)	209920	
15	Winged helix欠損症(nude)*	著明に減少	正常	減少	脱毛症、胸腺上皮異常、T細胞分化障害(ヌードマウスで広く研究された障害)	AR	FOXN1によってコードされているforkhead box N1転写因子の欠損、ヌードマウスの病原遺伝子	600838
16	完全型DiGeorge症候群	非常に減少	低下から正常	減少	リンパ増殖(リンパ節腫脹、肝脾腫)、自己免疫疾患(IPEX症候群に類似)、T細胞増殖障害	AD	染色体22q11.2、または少数の症例では10pを含む他の染色体領域の欠損; 転写因子TBX1のヘテロ接合性欠損	188400
17	軟骨毛髪形成不全症(Cartilage hair hypoplasia)	減少または正常: リンパ球増殖障害	正常	正常または減少、抗体群はさまざまに減少を示す	骨幹端の骨形成不全による手足の短い低身長、粗な毛髪、骨髄不全、自己免疫疾患、リンパ腫や他のがんの罹患率の上昇、精子形成機能障害、腸管の神経異常	AR	MRP(RNase MRP RNA)遺伝子の変異、リボソームRNAのプロセシング、ミトコンドリアDNAの複製や細胞周期制御に関与する	250250
18	IKAROS欠損症*	正常、しかしリンパ球増殖の障害はある	欠損	おそらく減少	貧血、好中球減少症、血小板減少	AD (de novo, 新規発生例)	造血細胞に特異的なZnフィンガー蛋白であり、リンパ球分化の主要な因子であるIKAROS遺伝子の欠損	
19	STAT5b欠損症*	やや減少	正常	正常	成長ホルモン不応性の低身長、顔面脊形、湿疹、リンパ球性間質性肺炎、自己免疫疾患	AR	STAT5b遺伝子の欠損、γδT細胞、調節性T細胞、NK細胞の分化と機能の障害、T細胞増殖障害	604260
20	ITK欠損症*	やや減少	正常	正常または減少		AR	ITK遺伝子の欠損、EBVに関連したリンパ増殖	613011
21	MAGT1欠損症*	CD4細胞減少	正常	正常	EBV感染、リンパ腫:ウイルス感染、呼吸器および消化管感染症	XL	MAGT1遺伝子の欠損、TCRのシグナル伝達障害をもたらすMg ⁺⁺ イオン流入不全	300715
22	DOCK8欠損症	減少	減少	IgM低下、IgE増加	NK細胞の低下、好酸球増殖症、反復性感染:重症アトピー性皮膚炎、広範な皮膚のウイルスおよび細菌(アドウ球菌)感染、悪性腫瘍の発生率上昇	AR	DOCK8の欠損	243700

XL : X-linked inheritance, AR : autosomal recessive inheritance, AD : autosomal dominant inheritance, SCID : severe combined immune deficiency, IPEX : immune dysregulation, polyendocrinopathy, enteropathy, x-linked, EBV : Epstein Barr virus, CA⁺⁺ : calcium, MHC : major histocompatibility complex, IL : interleukin

* : 10症例あるいはそれ以下の非血縁症例が、文献にて報告されている疾患

毛髪形成不全症、前述のIKAROS欠損症のような疾患もあるが、これらについてそれぞれ本項と表3と表7に分類されている。また、2011年にはナイーブT細胞の欠損を伴う免疫不全症として

STK4欠損症と、EBウイルス血症症例から同定されたCD27欠損症が報告されており、今後、本項に追加されると思われる^{6,7)}。重篤な葉酸欠乏症(葉酸の運搬または輸送にかかわる遺伝子

表3 免疫不全症を伴うよく定義された症候群 (well-defined syndromes with immunodeficiency)

	疾患名	T細胞	B細胞	血清Ig	随伴所見	遺伝形式	病因遺伝子/想定される病態	OMIM number
1	Wiskott-Aldrich 症候群 (WAS)	進行性に減少、抗CD3に対する異常なリンパ球反応	正常	IgM低下、とともに多糖体抗原に対する抗体産生低下: しばしばIgAやIgEが増加	小型血小板性血小板減少症; 湿疹; リンパ腫; 自己免疫疾患: IgA腎症; 細菌またはウイルス感染。X連鎖小球減少症はWASの軽症型であり、X連鎖好中球減少症はWASPのGTPase結合ドメインのミスセンス変異による	XL	WAS遺伝子の変異: 細胞骨格と免疫シナプスの欠損が造血幹細胞の誘導に影響する	301000
2	DNA修復障害 (表2に記載されたもの以外)							
a)	毛細血管拡張性小脳失調症 (ataxia-telangiectasia)	進行性に減少	正常	しばしばIgA、IgEとIgGサブクラスが低下、IgMモノマーの増加; 抗体群はさまざまな程度の低下を示す	小脳失調; 毛細血管拡張症; 肺感染症; リンパ網内系および他の悪性腫瘍; α-フェトプロテインの増加、X線感受性の亢進; 染色体の不安定性	AR	ATM遺伝子の変異: 細胞周期チェックポイント経路とDNA二本鎖切断修復の異常	208900
b)	毛細血管拡張性小脳失調症様疾患 (ATLD)*	進行性に減少	正常	抗体群はさまざまな程度の低下を示す	中等度の小脳失調; 肺感染症; 著しい放射線感受性亢進	AR	MRE11遺伝子の機能減損型変異: 細胞周期チェックポイント経路とDNA二本鎖切断修復の異常	604391
c)	Nijmegen breakage 症候群	進行性に減少	さまざまなもの減少を示す	しばしばIgA、IgEとIgGサブクラスの低下、IgM増加、抗体群はさまざまな程度の低下を示す	小頭症; 鳥様顔貌; リンパ腫; 固形腫瘍; イオン化放射線感受性; 染色体不安定性	AR	NBS1 (Nibrin) 遺伝子の機能減損型変異: 細胞周期チェックポイント経路とDNA二本鎖切断修復の異常	251260
d)	Bloom 症候群	正常	正常	減少	低身長; 鳥様顔貌; 日光過敏性紅斑; 骨髄不全; 白血病; リンパ腫; 染色体不安定性	AR	BLM遺伝子の変異: RecQL様ヘルカーゼ	210900
e)	セントロメアの不安定と顔貌異常を伴う免疫不全 (ICF)	減少または正常; PHAに対する応答低下の可能性	減少または正常	低ガンマグロブリン血症; さまざまなパターンの抗体産生不全症	顔貌異常; 巨舌; 細菌/日和見感染症; 吸収不全; 血球減少症; 悪性腫瘍; 1, 9, 16番染色体のマルチラディアル形状; DNA切断はない	AR	DNAメチルトランスクエラーDNMT3B (ICF1) の変異の結果、DNAのメチル化障害がおきる; またはZBTB24 (ICF2) の変異	242860
f)	PMS2欠損症 (ミスマッチ修復不全によるクラススイッチャングの欠損症)	正常	クラススイッチした、あるいはクラススイッチしていないB細胞が減少	IgG, IgAの低下、IgMの増加、異常な抗体反応	反復性感染症; café-au-lait斑; リンパ腫; 結腸直腸がん、脳腫瘍	AR	PMS2遺伝子の変異、免疫グロブリンのスイッチ領域でのCSRが誘導するDNA二本鎖切断の障害をきたす	600259
g)	Riddle 症候群*	正常	正常	IgG低下	軽度の運動制御と学習障害、軽度の顔貌異常と低身長	AR	RNF168遺伝子の変異、DNA二本鎖切断修復の異常をきたす	611943
3	胸腺欠損症 DiGeorge奇形 (染色体22q11.2欠失症候群)	減少または正常	正常	正常または減少	副甲状腺機能低下症; 円錐動脈幹心奇形; 异常顔貌; 22q11.2 (または10p)の大規模欠失 (3 MB)	de novo (新規発生) またはAD	90%の症例で胸腺発育に影響する隣接遺伝子の欠失がある: TBX1の変異	188400
4	免疫骨形成異常							
a)	軟骨毛髪形成不全症 (Cartilage hair hypoplasia)	減少または正常; リンパ球増殖障害	正常	正常または減少、抗体群はさまざまな減少を示す	骨幹端の骨形成不全による手足の短い低身長、粗な毛髪、骨髄不全、自己免疫疾患、リンパ腫や他のがんの罹患率の上昇、精子形成機能障害、腸管の神経異常	AR	RMRP (RNase MRP RNA) 遺伝子の変異、リボソームRNAのプロセシング、ミトコンドリアDNAの複製や、細胞周期制御に関与する	250250
b)	Schimke 症候群	減少	正常	正常	低身長、脊椎骨端の形成異常、子宮内発育遅延、腎障害: 細菌、ウイルス、真菌感染症; SCIDの症状を示す可能性: 骨髄不全	AR	クロマチンリモーリングに関与する、SMARCAL1遺伝子の変異	242900
5	Cornelia-Deangelis 症候群	正常	クラススイッチした、あるいはクラススイッチしていないB細胞が減少	IgEの増加、IgA抗体はさまざまな減少を示す	先天性魚鱗症、竹状毛 (パンブーヘア)、アトピー素因、細菌感染症の増加、成長障害	AR	SPINK5 遺伝子の変異、上皮細胞で発現するセリンプロテアーゼ阻害因子LEKTIの欠損をきたす	256300

	疾患名	T細胞	B細胞	血清Ig	臨床所見	遺伝形式	病変遺伝子/想定される病態	OMIM number
6	高 IgE 症候群 (HIES)							
a) AD-HIES (Job 症候群)	正常, Th17 細胞の減少	正常 (クラスイッチした, あるいはクラスイッチしていないメモリーB細胞が減少; BAFF のレベルは増加)	IgE の増加; 特異抗体産生の低下	特異的顔貌 (広い鼻梁), 湿疹, 骨粗鬆症, 骨折, 脊柱側彎症, 乳歯の生え代わりの遅延/陥没, 関節の過伸展, 黄色ブドウ球菌による細菌感染症 (皮膚・肺膿瘍・肺囊胞) やカンジダ症	AD, しばしば <i>de novo</i> (新規発生)	ドミナントネガティブ型のヘテロ接合性 <i>STAT3</i> 遺伝子の変異		
b) AR-HIES					骨格や結合組織異常はない; 肺膿胞はない	AR		
(i) TYK2 欠損症*	正常, 複数のサイトカインシングナル伝達異常	正常	(±) IgE の増加	細胞内細菌 (マイコバクテリア, サルモネラ), 真菌やウイルスに対する罹患率の亢進		<i>TYK2</i> 遺伝子の変異	611521	
(ii) DOCK8 欠損症	減少	減少	(±) IgE の増加, IgM の低下	反復性呼吸器感染症; 広範な皮膚のウイルスやブドウ球菌感染症, 発がんリスクの増加, アナフィラキシーを伴う重症アトピー		<i>DOCK8</i> 遺伝子の変異	611432	
(iii) 原因不明	正常	正常	IgE の増加	中枢神経系 (CNS) の出血, 真菌やウイルス感染		不明		
7	免疫不全症を伴う肝脾腫閉塞性疾患 (VODI)	正常 (メモリーT細胞の減少)	正常 (メモリーB細胞の減少)	IgG, IgA, IgM の低下, 肝中心の欠損と組織の形質細胞の欠失	肝脾腫閉塞性疾患; <i>Pneumocystis jirovecii</i> による肺炎, サイドメガロウイルス (CMV), カンジダの罹患率上昇; 血小板減少症; 肝腫脹	AR	<i>SPI10</i> 遺伝子の変異	235550
8	先天性角化異常症 (DKC)							
a) XL-DKC (Hoyerlaa-Hreidarsson 症候群)	進行性に減少	進行性に減少	さまざま	さまざま	子宮内発育遅延, 小頭症, 爪萎縮, 反復感染, 消化管症状, 汗血管減少症, NK細胞の数と機能低下	XL	<i>Dyskerin (DKC1)</i> 遺伝子の変異	305000
b) AR-DKC *	異常	さまざま	さまざま	さまざま	汎血管減少症, 粗な頭髪と睫毛, 著明な眼窩周囲の毛細血管拡張, 爪の低形成/異形成	AR	<i>NOLA2 (NHP2)</i> または <i>NOLA3 (NOPIO)</i> 遺伝子の変異	224230
c) AD-DKC	さまざま	さまざま	さまざま	さまざま	皮膚の網状色素沈着, 爪の萎縮, 骨粗鬆症, 口腔粘膜の前がん状態の白色角化症, 手掌角化症, 貧血, 汗血管減少症	AD	<i>TERC</i> 遺伝子の変異 <i>TERT</i> 遺伝子の変異 <i>TIN2</i> 遺伝子の変異	127550
9	IKAROS 欠損症*	正常, しかしリンパ球増殖の障害はある	欠損	おそらく減少	貧血, 好中球減少, 血小板減少症	AD <i>de novo</i> (新規発生)	造血細胞に特異的な Zn フィンガー蛋白であり, リンパ球分化の主要な因子である <i>IKAROS</i> 遺伝子の欠損	

SCID : severe combined immune deficiency, XL : X-linked inheritance, AR : autosomal recessive inheritance, AD : autosomal dominant inheritance, SCID : severe combined immunodeficiency, MSMD : Mendelian susceptibility of mycobacterial disease

* : 10 症例あるいはそれ以下の非血縁症例が、文献にて報告されている疾患

SLC10A1 または *PCFT* の欠損による吸収障害), またはメチルマロン酸尿症などのいくつかの代謝性疾患では、それぞれの臨床的特徴に加えて、可逆的なリンパ球減少症を呈することがあるが、本項には含まれていない。

2. 免疫不全症を伴うよく定義された症候群 (well defined syndromes with immunodeficiency) (表3)

“その他のよく定義された免疫不全症候群”は、従来の分類では次の“主として抗体産生不全症”的次 (つまり3番目) に配置されていたが、2011

年度の分類から2番目に配置され、カテゴリー名が微修正された。本項には、Wiskott-Aldrich 症候群、毛細血管拡張性小脳失調症、DiGeorge 奇形、高 IgE 症候群といった有名な疾患群が含まれている。2009 年度にセントロメアの不安定と顔貌異常を伴う免疫不全 (immunodeficiency with centromeric instability and facial anomalies : ICF) と、DNA ミスマッチ修復異常によって免疫グロブリンのクラスイッチリコンビネーションに障害が見られる PMS2 欠損症、Comel-Netherton 症候群、高 IgE 症候群の3番目の責任遺伝子である *DOCK8*

が本項に追加されており、次いで2011年度には放射線高感受性を示し IgG 低下を伴う Riddle 症候群、常染色体劣性遺伝形式と常染色体優性遺伝形式の先天性角化異常症 (dyskeratosis congenita、以下 DKC と略す)、IKAROS 欠損症が追加されている。PMS2 欠損症は、血清 IgM 値の上昇を伴う抗体産生不全症であることが知られており、新しい高 IgM 症候群としても認識されている。2007年度からすでに X 連鎖遺伝形式の DKC (重症病型を Hoyeraal-Hreidarsson 症候群とよぶ) は分類表に追加されていたが、いわゆるテロメア病の解析が進むに伴い、次々に新たな遺伝子異常が明らかになってきており、X 連鎖遺伝形式以外の DKC も追加になっている。また同じくテロメア関連遺伝子である *TCAB1* が2011年に、*CTCI* が2012年に、新たな DKC の責任遺伝子として報告されており、今後本項に追加されると思われる⁸⁾⁹⁾。IKAROS 欠損症は、乳児期に死亡した1例でしか報告されていないが¹⁰⁾、従来から IKAROS 遺伝子に関する機能解析がノックアウトマウスなどを利用して精力的に行われており、その臨床病型がすでに推測されていたことから、表2だけでなく本項にも記載されているようである。また、一方で慢性粘膜皮膚カンジダ症 (chronic mucocutaneous candidiasis、以下 CMC と略す) の病態がインターロイキン (interleukin、以下 IL と略す)-17 の機能不全にあることが明らかになり、新たな責任遺伝子群が同定されたことにより、自然免疫不全症の項に移動されている。また、2012年には Wiskott-Aldrich 症候群の原因蛋白である WAS と相互作用する分子 WIP の異常、さらに新しいDNA修復障害による免疫不全症として MCM4 欠損症が報告されており、今後これらも本項に追加されると思われる¹¹⁾¹²⁾。

3. 主として抗体不全症 (predominantly antibody deficiencies) (表4)

カテゴリー名称のとおり、おもに抗体産生不全症（基本的なコンセプトとしてT細胞の機能異常

を伴わないもの）が、分類されている。X 連鎖遺伝形式で B 細胞の欠損を伴うものはブルトン型チロシンキナーゼ (BTK) 欠損症であるが、他の遺伝形式によるまれなものも掲載されている。高 IgM 症候群 I ~ IV 型も本項に含まれている。B 細胞が存在するにもかかわらず、抗体産生不全を示すものを common variable immunodeficiency (CVID) とよんでいる。これらの多くは従来責任遺伝子が不明であったが、近年精力的に解析されており、次々に新たな責任遺伝子が報告されている。2011 年度の分類には CD81 欠損症と CD20 欠損症が追加されているが、さらに 2011 年には B 細胞表面に発現する CD19 および CD81 と複合体を形成する分子である CD21 の欠損症が、2012 年には寒冷誘発じんま疹を伴う免疫不全症として PLCG2 欠損症 (PLCG2 の機能獲得型変異は、免疫不全を伴う新規自己炎症性疾患を発症することも報告されている)、炎症性腸疾患や自己免疫疾患の合併が見られる免疫不全症として LRBA 欠損症、B 細胞系統の分化障害をきたす PIK3R1 欠損症が報告されており、今後本項に追加されると思われる^{13)~16)}。また、*TNFRSF13B* (TACI) と *TNFRSF13C* (BAFF-R) の遺伝子置換は、疾患をひきおこす突然変異というよりもむしろ、疾患の発症を修飾するものであると考えられる。IgG サブクラス欠損症や選択的 IgA 欠損症、特異抗体産生不全も本項に含まれているが、その多くの責任遺伝子は不明のままである。筆者らは以前、選択的 IgG2 欠損症の病因として膜型 IgG2 の異常により分泌型 IgG2 が產生されない病態を明らかにしたが、本症の病因はこれら以外にも多彩であると考えられる¹⁷⁾。たとえば、IgG サブクラス欠損症例において MSH6 欠損症などのミスマッチ修復障害の遺伝子異常も最近報告されている¹⁸⁾。*GATA2* 遺伝子変異 (表6) の患者では、B 細胞の著明な減少が見られるが、抗体産生不全は見られないため本項には含めていない。

表4 主として抗体不全症 (predominantly antibody deficiencies)

	疾患名	血清 Ig	臨床所見	遺伝形式	病因遺伝子／想定される病態	OMIM number
1	B細胞欠如あるいは著明な低下を伴い、すべての血清免疫グロブリンのアイソタイプの著明な低下を示すもの					
a) BTK欠損症	大多数の患者では、すべてのアイソタイプが減少。一部の患者においては免疫グロブリンが検出されている	重症細菌感染、プロB細胞数正常	XL	<i>BTK</i> 遺伝子の変異、B細胞受容体 (BCR) の架橋によって活性化される細胞質チロシンキナーゼ	300300	
b) μ 重鎖欠損症	すべてのアイソタイプの減少	重症細菌感染、プロB細胞数正常	AR	μ 重鎖遺伝子の変異	147020	
c) λ 5欠損症*	すべてのアイソタイプの減少	重症細菌感染、プロB細胞数正常	AR	λ 5遺伝子の変異；プレBCRの代替軽鎖の一部	146770	
d) Ig α 欠損症*	すべてのアイソタイプの減少	重症細菌感染、プロB細胞数正常	AR	Ig α (<i>CD79a</i>) 遺伝子の変異；プレBCRとBCRの一部	112205	
e) Ig β 欠損症*	すべてのアイソタイプの減少	重症細菌感染、プロB細胞数正常	AR	Ig β (<i>CD79b</i>) 遺伝子の変異；プレBCRとBCRの一部	147245	
f) BLNK欠損症*	すべてのアイソタイプの減少	重症細菌感染、プロB細胞数正常	AR	<i>BLNK</i> 遺伝子の変異；BTKに結合するスキャフォールド蛋白	604615	
g) 免疫不全症を伴う胸腺腫	1種類あるいは複数のアイソタイプの減少	細菌感染と日和見感染；自己免疫疾患；プロB細胞数の減少	不明	不明		
h) 低ガムマグロブリン血症を伴う骨髓異形成症	1種類あるいは複数のアイソタイプの減少	感染症；プロB細胞数の減少	さまざま	モノソミー7、トリソミー8、または先天性角化不全症に伴う可能性		
2	B細胞数正常か低下を伴い、少なくとも2種類の血清免疫グロブリンアイソタイプの重複な低下を示すもの					
a) 分類不能型免疫不全症	IgGとIgAが低下、IgM低下を伴うこともある	臨床症状はさまざま；多くは反復する細菌感染、多クローニングのリンパ増殖、自己免疫性血球減少、肉芽腫性疾患を伴うこともある	さまざま	不明		
b) ICOS欠損症*	IgGとIgAが低下、IgM低下を伴うこともある		AR	<i>ICOS</i> 遺伝子の変異	604558	
c) CD19欠損症*	IgGとIgAが低下、IgM低下を伴うもある	系球体腎炎を伴う可能性	AR	<i>CD19</i> 遺伝子の変異；B細胞受容体を介するシグナル伝達を增幅する膜貫通蛋白	107265	
d) CD81欠損症*	IgGは低下、IgAとIgMは低下または正常	系球体腎炎を伴う可能性	AR	<i>CD81</i> 遺伝子の変異；B細胞受容体を介するシグナル伝達を增幅する膜貫通蛋白	186845	
e) CD20欠損症*	IgGは低下、IgMとIgAは正常または増加		AR	<i>CD20</i> 遺伝子の変異	112210	
f) TACI欠損症	IgGとIgAが低下、IgM低下を伴うもある	臨床的症状は多様	AD, AR, 複合	<i>TNFRSF13B (TACI)</i> 遺伝子の変異	604907	
g) BAFF受容体欠損症*	IgGとIgMの低下	臨床的症状は多様	AR	<i>TNFRSF13C (BAFF-R)</i> 遺伝子の変異	606269	
3	IgM正常または高値とB細胞数正常を示す、血清IgGとIgAの著明な低下					
a) CD40リガンド (<i>CD40L</i>) 欠損症	IgGとIgAは低下；IgMはおそらく正常または増加；B細胞数おそらく正常または増加	日和見感染；好中球減少症、自己免疫疾患	XL	<i>CD40L</i> 遺伝子の変異 (<i>TNFSF5</i> 遺伝子または <i>CD154</i> 遺伝子ともよばれる)	300386	
b) CD40欠損症*	IgGとIgAは低下；IgMは正常あるいは増加	日和見感染；好中球減少症、自己免疫疾患	AR	<i>CD40</i> 遺伝子の変異 (<i>TNFRSF5</i> 遺伝子ともよばれる)	109535	
c) AID欠損症	IgGとIgAは低下；IgMは増加	リンパ節と脾中心の拡大	AR	<i>AICDA</i> 遺伝子の変異	605257	
d) UNG欠損症	IgGとIgAは低下；IgMは増加	リンパ節と脾中心の拡大	AR	<i>UNG</i> 遺伝子の変異	191525	
4	B細胞数正常を示す、アイソタイプあるいは軽鎖の欠損症					
a) Ig重鎖遺伝子の変異と欠失	IgEだけでなく、1種類あるいは複数のIgGとIgAサブクラスの欠損	おそらく無症状	AR	14q32での遺伝子変異または染色体欠失		
b) κ 鎖欠損症*	すべての免疫グロブリンは λ 軽鎖を有する	無症状	AR	κ 定常部領域の遺伝子の変異	147200	

	疾患名	血清 Ig	臨床所見	遺伝形式	病因遺伝子／想定される病態	OMIM number
4	c) IgG サブクラス欠損症	1種類あるいは複数の IgG サブクラスの減少	通常は無症状。少数で特異抗原に対する抗体産生不全と、反復性のウイルスまたは細菌感染	さまざま	不明	
	d) IgG サブクラス欠損を伴った IgA 欠損症	1種類あるいは複数の IgG サブクラスの減少を伴う IgA の減少	大多数で反復性細菌感染	さまざま	不明	
	e) 選択的 IgA 欠損症	IgA の低下/欠損	通常は無症状。糖鎖抗原に対する抗体産生不全を伴う反復性感染；アレルギー疾患や自己免疫疾患の可能性；極少数の症例では分類不能型免疫不全症に進行する；その他には分類不能型免疫不全症が同一家系内に存在する	さまざま	不明	
5	正常な Ig 濃度と B 細胞数を示す、特異抗体産生不全症	正常	特異抗原に対する抗体産生低下	さまざま	不明	
6	正常な B 細胞数を示す、乳児一過性低ガムマグロブリン血症	IgG と IgA の低下	ワクチン抗原に対する抗体産生は正常、通常は免疫不全として意義のある感染症とは関連しない	さまざま	不明	

XL : X-linked inheritance, AR : autosomal recessive inheritance, AD : autosomal dominant inheritance, BTK : Bruton tyrosine kinase, BLNK : B cell linker protein, AID : activation-induced cytidine deaminase, UNG : uracil-DNA glycosylase, ICOS : inducible costimulator, Ig (κ) : immunoglobulin or κ light chain type

* : 10 症例あるいはそれ以下の非血縁症例が、文献にて報告されている疾患

4. 免疫調節障害 (diseases of immune dysregulation) (表5)

本項に含まれる疾患群は、必ずしも易感性を示す疾患群ではないことに留意されたい。すなわち免疫調節機能の異常により、血球貪食症候群やリンパ増殖症を示す疾患や自己免疫性疾患を多発する疾患群が含まれている。2009年度にEBウイルス関連リンパ増殖性疾患であるITK欠損症（複合免疫不全症の項にも含まれる）と、調節性T細胞の異常により自己免疫性疾患を多発する疾患としてCD25欠損症が本項に追加されており、次いで2011年度には家族性血球貪食性リンパ組織球症V型の責任遺伝子としてSTXBP2 (Munc18-2)，自己免疫性リンパ増殖症候群 (autoimmune lymphoproliferative syndrome, 以下ALPSと略す) に活性化K-RASの異常とFADD欠損症、自己免疫疾患が多発する疾患としてITCH欠損症が追加されている。FADD欠損症はALPSの原因の一つに分類されているが、脳や肝臓の先天性機能異常だけでなく、脾機能低下症や、それに伴う細菌感染症を含む複合異常症候群である。前述のITK欠損症および2011年度に追加されたMAGT1欠損症は、ともにEBウイルスが誘発するリンパ増殖を示す疾

患であるが、この両者はT細胞減少を伴うため“複合免疫不全症”(表2)に分類されなおしている。また、2012年にHermansky-Pudlak様の免疫不全症としてPLDN遺伝子変異が報告されており、今後本項に追加されると思われる¹⁹⁾。

5. 食細胞の数、機能、あるいはその両方の先天性障害 (congenital defects of phagocyte number, function, or both) (表6)

本項には、好中球、単球、マクロファージといった生体防御の第一線を担う食細胞の機能異常が含まれる。したがって、これらの疾患群は広義には自然免疫の異常とも解釈できる。食細胞異常症は、さらに好中球分化の障害、好中球運動能の障害、活性酸素産生の障害、Mendel遺伝型マイコバクテリア易感染症 (Mendelian susceptibility to mycobacterial diseases, 以下MSMDと略す)，その他の異常の5病型に分類される。興味深いことに、糖代謝にかかわる分子の異常が好中球減少を伴うためG6PTI異常とG6PC3異常、肺胞蛋白症の責任遺伝子CSF2RAが2009年度の分類から本項に追加されている。高IgE症候群のうちSTAT3欠損症とTYK2欠損症は、2009年度分類では本項にも含まれていたが、2011年度から“免疫不全症を

表5 免疫調節障害 (diseases of immune dysregulation)

	疾患名	T細胞	B細胞	血清Ig	臨床所見	遺伝形式	病因遺伝子／想定される病態	OMIM number
1	色素脱失を伴う免疫不全症 a) Chediak-Higashi 症候群	正常	正常	正常	部分的白子症、反復感染、悪性原発性脳症、リンパ腫のリスク増加、好中球減少症、巨大リソゾーム颗粒、NK細胞とCTL活性の低下、急性期反応の上昇	AR	<i>LYST</i> 遺伝子の変異、リソゾーム輸送の異常	214500
	b) Griscelli 症候群、2型	正常	正常	正常	部分的白子症、急性期反応の上昇、脳症がみられることがある、NK細胞とCTL活性の低下	AR	分泌型小胞の細胞膜への結合を誘導するGTPaseをコードしている <i>RAB27A</i> 遺伝子の変異	607624
	c) Hermansky-Pudlak 症候群、2型*	正常	正常	正常	部分的白子症、出血傾向、好中球減少症、NK細胞とCTL活性の低下	AR	AP-3複合体のβサブユニットをコードしている <i>AP3B1</i> 遺伝子の変異	608233
2	家族性血球貧食性リンパ組織球 (FHL) 症候群 a) Perforin 欠損症、FHL2	正常	正常	正常	重度の炎症、持続性発熱、血球減少、脾腫、血球貧食、NK細胞とCTL活性の低下ないし欠如	AR	<i>PRF1</i> 遺伝子の変異；主要な細胞溶解蛋白perforin	603553
	b) UNC13D (Munc13-4) 欠損症、FHL3	正常	正常	正常	重度の炎症、持続性発熱、脾腫、血球貧食、NK細胞とCTL活性の低下	AR	<i>UNC13D</i> * 遺伝子の変異、融合のため初期の空胞に必要 (* : OMIMでの名称) MUNC13D欠損症の名称はOMIMでの公式名がUNC13D欠損症となることに注意	608898
	c) Syntaxin11 欠損症、FHL4	正常	正常	正常	重度の炎症、持続性発熱、脾腫、血球貧食、NK細胞活性の低下ないし欠如	AR	<i>STX11</i> 遺伝子の変異、細胞膜と分泌型小胞の融合と内容物の放出に必要	603552
	d) STXBP2 (Munc18-2) 欠損症、FHL5	正常	正常または低下	正常または低下	重度の炎症、発熱、脾腫、血球貧食、腸疾患の可能性、IL-2 刺激後に部分回復がみられるNK細胞とCTL活性の低下	AR	<i>STXBP2</i> 遺伝子の変異、細胞膜と分泌型小胞の融合と内容物の放出に必要	613101
3	リンパ増殖症候群 a) SH2D1A 欠損症、XLP1	正常	正常または減少	正常または低下	EBV感染が引き金となる臨床的および免疫の異常、肝炎、血球貧食症候群、再生不良貧血、リンパ腫、異常gammaグロブリン血症、低gammaグロブリン血症、NKT細胞が低下あるいは欠損	XL	細胞内シグナルを制御するアダプター蛋白をコードする <i>SH2D1A</i> 遺伝子の変異	308240
	b) XIAP 欠損症、XLP2	正常	正常または減少	正常または低下	EBV感染が引き金となる臨床的および免疫の異常、脾腫、肝炎、血球貧食症候群、大腸炎	XL	アポトーシスの抑制分子をコードする <i>XIAP</i> 遺伝子の変異	300635
4	自己免疫疾患を伴う症候群 a) 自己免疫性リンパ増殖症候群 (ALPS)							
	(i) ALPS-FAS	CD4 ⁻ CD8 ⁻ ダブルネガティブ(DN) T細胞の増加	正常、ただし CD5 ⁺ B細胞は増加	正常または増加	脾腫、リンパ節腫大、自己免疫性血球減少、リンパ腫のリスク増加、リンパ球アポトーシスの欠損	AD (ARはまれだが重症)	<i>TNFSF6</i> 遺伝子の変異、膜表面アポトーシス受容体；胚細胞変異に加えて体細胞突然変異も同様の表現型 (ALPS-sFAS) をおこす	601859
	(ii) ALPS-FASLG	DNT細胞の増加	正常	正常	脾腫、リンパ節腫大、自己免疫性血球減少、SLE、リンパ球アポトーシスの欠損	AD, AR	<i>TNFSF6</i> 遺伝子の変異、CD95アポトーシス受容体のリガンド	134638
	(iii) ALPS-CASP10*	DNT細胞の増加	正常	正常	リンパ節腫大、脾腫、自己免疫疾患、リンパ球アポトーシスの欠損	AD	<i>CASP10</i> 遺伝子の変異、細胞内のアポトーシス経路の分子	603909
	(iv) Caspase8 の欠損*	DNT細胞が微増	正常	正常または減少	リンパ節腫大、脾腫、反復性の細菌とウイルス感染、リンパ球アポトーシスと活性化の欠損、低gammaグロブリン血症	AD	<i>CASP8</i> 遺伝子の変異、細胞内アポトーシスと活性化の経路の分子	607271
	(v) 活性化N-RAS 活性化K-RASの欠損*	DNT細胞が増加または正常	CD5 ⁺ B細胞の増加	正常	リンパ節腫大、脾腫、白血病、リンパ腫、IL-2が誘導するリンパ球アポトーシスの欠損	孤発	多様なシグナル伝達機能を有するGTP結合蛋白をコードしている <i>NRAS</i> の体細胞突然変異；活性型変異はミトコンドリアアポトーシスを障害する	164790
	(vi) FADD 欠損症*	DNT細胞の増加	正常	正常	脾機能低下、反復性の細菌とウイルス感染、脳症および肝機能障害の反復、リンパ球アポトーシスの欠損	AR	FASと相互作用するアダプター分子をコードする <i>FADD</i> 遺伝子の変異、アポトーシス、炎症や自然免疫を促進する	613759

	疾患名	T細胞	B細胞	血清 Ig	随伴所見	遺伝形式	病因遺伝子／想定される病態	OMIM number
b) APECED (APS-1), カンジダ感染と外胚葉形成異常を伴う自己免疫性多腺性内分泌不全症	正常	正常	正常	自己免疫疾患、とくに副甲状腺・副腎・他の内分泌器官の異常、慢性カンジダ症・エナメル質形成不全・その他の異常	AR	胸腺の自己免疫寛容を確立するのに必要な転写調節因子をコードしている <i>AIRE</i> の変異	240300	
c) IPEX, 多腺性内分泌不全症、腸疾患を伴う免疫調節障害 (X連鎖性)	CD4 ⁺ CD25 ⁺ FOXP3 ⁺ の制御性T細胞の欠損 (または機能障害)	正常	IgA, IgE の增加	自己免疫性腸疾患、早発型の糖尿病、甲状腺炎、溶血性貧血、血小板減少症、皮疹	XL	T細胞転写因子をコードしている <i>FOXP3</i> 遺伝子の変異	304790	
d) CD25 欠損症	正常ないし軽度減少	正常	正常	リンパ増殖、自己免疫、T細胞増殖障害	AR	IL-2Ra 遺伝子の変異	606367	
e) ITCH 欠損症*	評価されていない (<i>Itch</i> 欠損マウスでは Th2 欠損マウスでは B細胞 skewing がみられる)	評価されていない (<i>Itch</i> 欠損マウスでは B細胞機能異常)	評価されていない (<i>Itch</i> 欠損マウスでは增加)	多臓器に自己免疫疾患がみられる、慢性肺疾患、成長障害、発達遅滞、大頭症	AR	<i>ITCH</i> 遺伝子の変異、E3 ユビキチナーゼ	613385	

XL : X-linked inheritance, AR : autosomal recessive inheritance, AD : autosomal dominant inheritance, DN : double negative, SLE : systemic lupus erythematosus, IL : interleukin, FHL : familial hemophagocytic lymphohistiocytosis, XLP : X-linked lymphoproliferative syndrome, ALPS : autoimmune lymphoproliferative syndrome, APECED : autoimmune polyendocrinopathy with candidiasis and ectodermal dystrophy, APS-1 : autoimmune polyendocrinopathy syndrome type1, IPEX : immune dysregulation, polyendocrinopathy, enteropathy, X-linked

* : 10症例あるいはそれ以下の非血縁症例が、文献にて報告されている疾患

表 6 食細胞の数、機能、あるいはその両方の先天性障害 (congenital defects of phagocyte number, function, or both)

	疾患名	障害されている細胞	障害されている機能	随伴所見	遺伝形式	病因遺伝子／想定される病態	OMIM number
1 好中球分化的障害							
a) 重症先天性好中球減少症 (SCN) 1型 (ELANE 欠損症)	N	骨髓系分化	骨髄異形成の亜型		AD	<i>ELANE</i> 遺伝子の変異: 蛋白の異常な折り畳みによる反応	202700
b) SCN2型* (GFI1 欠損症)	N	骨髓系分化	B/T リンパ球減少		AD	<i>GFI1</i> 遺伝子の変異: ELANE 発現抑制の障害	613107
c) SCN3型 (Kostmann 症)	N	骨髓系分化	一部の患者では認知機能および神経学的異常		AR	<i>HAX1</i> 遺伝子の変異: アボトーシスのコントロール	610738
d) SCN4型 (G6PC3 欠損症)	N+F	骨髓系分化、走化、O ₂ ⁻ 産生	心臓の奇形、泌尿生殖器異常、胴体と四肢の静脈血管拡張		AR	<i>G6PC3</i> 遺伝子の変異: グルコース-6-ホスファターゼの酵素活性の消失、異常なグリコシル化、および好中球と線維芽細胞のアボトーシスの増強	612541
e) 糖原病 1b型	N+M	骨髓系分化、走化、O ₂ ⁻ 産生	空腹時低血糖、乳酸アシドーシス、高脂質血症、肝腫大		AR	<i>G6PTI</i> 遺伝子の変異: グルコース-6-リン酸トランスポーター 1	232220
f) 周期性好中球減少症	N	?	他の白血球や血小板の周期性変動		AD	<i>ELANE</i> 遺伝子の変異: 蛋白の異常な折り畳みによる反応	162800
g) X連鎖好中球減少症/*骨髓異形成症	N+M	有糸分裂	単球減少		XL	<i>WAS</i> 遺伝子の変異: アクチン細胞骨格制御 (自己抑制の欠失)	300299
h) PI4 欠損症*	N+L Mel	エンドソーム生合成	好中球減少症、低ガムマグロブリン血症、CD8細胞障害の低下、限局性皮膚癌、成長障害		AR	<i>ROBLD3</i> 遺伝子の変異: エンドソームアダプター蛋白質 14	610389
i) Barth 症候群	N	骨髓系分化	心筋症、発育遅滞		XL	<i>Tafazzin (TAZ)</i> 遺伝子の変異: ミトコンドリア膜の異常な脂質構造	302060
j) Cohen 症候群	N	骨髓系分化	網膜症、発達遅滞、顔面奇形		AR	<i>COH1</i> 遺伝子の変異: 病因不明	216550
k) 好中球減少症を伴う多形皮膚萎縮症	N	骨髓系分化、O ₂ ⁻ 産生	多形皮膚萎縮症、骨髄異形成症候群		AR	<i>C16orf57</i> 遺伝子の変異: 病因不明	604173
2 好中球運動能の障害							
a) 白血球接着不全症 1型 (LADI)	N+M+L+NK	接着、走化、貪食、T細胞/NK細胞障害性	臍帯脱落遅延、皮膚潰瘍、歯周炎、白血球増加		AR	<i>INTGB2</i> 遺伝子の変異: 接着因子 (CD18)	116920
b) 白血球接着不全症 2型 (LAD2)*	N+M	ローリング、走化	軽度の LADI 型症状、hb 血液型、精神発達遅滞と成長遅滞		AR	<i>FUCT1</i> 遺伝子の変異: GDP フコース輸送	266265
c) 白血球接着不全症 3型 (LAD3)	N+M+L+NK	接着、走化	LADI 型症状、出血傾向		AR	<i>KINDELIN3</i> 遺伝子の変異: β1-3 インテグリンの Rap1 を介する活性化	612840

	疾患名	障害されている細胞	障害されている機能	臨床所見	遺伝形式	病因遺伝子／想定される病態	OMIM number
d) Rac-2 欠損症*	N	接着、走化、O ₂ 産生	創傷治癒遅延、白血球増加	AD	RAC2 遺伝子の変異：アクチン細胞骨格の制御	602049	
e) β-actin 欠損症*	N+M	遊走	精神発達遅滞、低身長	AD	ACTB 遺伝子の変異：細胞質アクチン	102630	
f) 限局性若年性歯周炎	N	フォルミールペプチドによる走化	歯周炎のみ	AR	FPR1 遺伝子の変異：ケモカイン受容体	136537	
g) Papillon-Lefèvre 症候群	N+M	走化	一部の患者では歯周炎、掌蹠角化症	AR	CTSC 遺伝子の変異：カテブシン C：セリンプロテアーゼの活性化の異常	245000	
h) 特異顆粒欠損症*	N	走化	二分裂好中球	AR	CEBPE 遺伝子の変異：骨髓系細胞の転写因子	245480	
i) Shwachman-Diamond 症候群	N	走化	汎血球減少、胰外分泌腺不全、軟骨骨異形成症	AR	SBDS 遺伝子の変異：リボソーム合成の欠損	260400	
3 活性酸素産生の障害							
a) X 連鎖慢性肉芽腫症 (CGD)	N+M	殺菌 (O ₂ 産生障害)	隣接する Kell 遺伝子座まで及ぶ欠損をもつ患者では McLeod の表現型を示す	XL	CYBB 遺伝子の変異：電子輸送蛋白 (gp91 ^{phox})	306400	
b-e) 常染色体性慢性肉芽腫症	N+M	殺菌 (O ₂ 産生障害)		AR	CYBA 遺伝子の変異：電子輸送蛋白 (p22 ^{phox}) NCF1 遺伝子の変異：アダプター蛋白 (p47 ^{phox}) NCF2 遺伝子の変異：活性化蛋白 (p67 ^{phox}) NCF4 遺伝子の変異：活性化蛋白 (p40 ^{phox})	233690 233700 233710 601488	
4 Mendel 遺伝型マイコバクテリア易感染症 (MSMD)							
a) IL-12 と IL-23 受容体 p1 鎮 欠損症	L+NK	IFN-γ 分泌	マイコバクテリアとサルモネラ菌に対する高感受性	AR	IL12RB1 遺伝子の変異：IL-12 と IL-23 受容体 p1 鎮	601604	
b) IL-12p40 欠損症	M	IFN-γ 分泌	マイコバクテリアとサルモネラ菌に対する高感受性	AR	IL12B 遺伝子の変異：IL-12/IL-23 のサブユニット	161561	
c) IFN-γ 受容体 1 欠損症	M+L	IFN-γ 結合あるいは情報伝達	マイコバクテリアとサルモネラ菌に対する高感受性	AR, AD	IFNGR1 遺伝子の変異：IFN-γ R リガンド結合鎖	107470	
d) IFN-γ 受容体 2 欠損症	M+L	IFN-γ 情報伝達	マイコバクテリアとサルモネラ菌に対する高感受性	AR	IFNGR2 遺伝子の変異：IFN-γ R の accessory 鎮	147569	
e) STAT1 欠損症 (AD 形式)	M+L	IFN-γ 情報伝達	マイコバクテリアとサルモネラ菌に対する高感受性	AD	STAT1 遺伝子の変異	600555	
f) マクロファージ gp91 ^{phox} 欠損症*	MΦのみ	殺菌 (O ₂ 産生障害)	マイコバクテリアに対する高感受性に限定	XL	CYBB 遺伝子の変異：電子輸送蛋白 (gp91 ^{phox})	306400	
g) IRF8 欠損症 (AD 形式)*	CD1C ⁺ MDC	CD1C ⁺ MDC のサブグループの分化	マイコバクテリアに対する高感受性	AD	IRF8 遺伝子の変異：CD1C ⁺ MDC による IL-12 の产生	601565	
5 その他の障害							
a) IRF8 欠損症 (AR 形式)*	単球、末梢血 DC	血球減少	マイコバクテリアとカンジダに対する高感受性、骨髄増殖	AR	IRF8 遺伝子の変異：IL-12 の产生		
b) GATA2 欠損症 (Mono MAC 症候群)	単球、末梢血 DC + NK+B	多系統血球減少	マイコバクテリア、パピローマウイルスに対する高感受性、ヒストプラスマ症、肺胞蛋白症、骨髓異形成症候群 (MDS)/急性骨髓性白血病 (AML)/慢性骨髓性白血病 (CMML)	AD	GATA2 遺伝子の変異：幹細胞の欠失	137295	
c) 肺胞蛋白症*	肺胞マクロファージ	GM-CSF シグナル伝達	肺胞蛋白症	偽常染色体遺伝子の両アレル変異	CSF2RA 遺伝子の変異	306250	

XL : X-linked inheritance, AR : autosomal recessive inheritance, AD : autosomal dominant inheritance, ACTB : Actin beta, B : B-lymphocytes, CEBPE : CCAAT/enhancerbinding protein epsilon, CMML : chronic myelomonocytic leukaemia, CTSC : cathepsin C, CYBA : cytochrome b alpha subunit, CYBB : cytochrome b beta subunit, DC : dendritic cells, ELANE : elastase neutrophil-expressed, GATA2 : GATA binding protein 2, IFN : interferon, IFNGR1 : interferon-gamma receptor subunit 1, IFNGR2 : interferon-gamma receptor subunit 2, IL12B : interleukin-12 beta subunit, IL12RB1 : interleukin-12 receptor beta 1, IFR8 : interferon regulatory factor 8, F : fibroblasts, FPR1 : formyl peptide receptor 1, FUCT1 : fucose transporter 1, GFI1 : growth factor independent 1, HAX : HCLS1-associated protein X1, ITGB2 : integrin beta-2, L : lymphocytes, M : monocytes-macrophages, MDC : myeloid dendritic cells, MDS : myelodysplasia, Mel : melanocytes, MΦ : macrophages, MSMD : Mendelian susceptibility to mycobacterial disease, N : neutrophils, NCF1 : neutrophil cytosolic factor 1, NCF2 : neutrophil cytosolic factor 2, NCF4 : neutrophil cytosolic factor 4, NK : natural killer cells, ROBLD3 : roadblock domain containing 3, SBDS : Shwachman-Bodian-Diamond syndrome, STAT : signal transducer and activator transcription

* : 10 症例あるいはそれ以下の非血縁症例が、文献にて報告されている疾患

伴うよく定義された症候群”(表3)に統一された。さらに、2011年度には慢性肉芽腫症(chronic granulomatous disease, 以下CGDと略す)の新しい責任遺伝子として*NCF4*(p40 phox), MSMDの新しい責任遺伝子として*IRF8*(常染色体優性遺伝形式), またCGDの責任遺伝子である*CYBB*(gp91 phox)の変異によってもMSMDを呈することがあり、それらが追加されている。Barth症候群, Cohen症候群, 多形皮膚萎縮症を伴う好中球減少症は、臨床的にはよく知られた疾患である。その分子病態は明確に定義されていないが、遺伝子異常が最近解明されたため2011年度から本項に追加された。その他の欠損として新たに病型分類されたものに、MSMDの責任遺伝子*IRF8*の完全型欠損症(常染色体劣性遺伝形式)と、単球、末梢血樹状細胞、NK細胞、B細胞の欠損を呈するMono MAC症候群の責任遺伝子*GATA2*が追加されている。2012年には新たなMSMDの責任遺伝子として、*ISG15*欠損症が報告されており、今後本項に追加されると思われる²⁰⁾。

6. 自然免疫不全症(defects in innate immunity)(表7)

1996年にショウジョウバエのToll遺伝子が自然免疫を担う受容体として同定され、次いで1997年以降ヒトにおいてもそのホモログであるToll様受容体(Toll like receptor, 以下TLRと略す)ファミリーが相次いで同定されるに伴い、その詳細なシグナル伝達機構が明らかとなってきた。それに伴いこのシステムを構成する分子群の遺伝子異常が次々に同定されてきている。代表的な疾患としてTLRファミリー分子そのものであるTLR3や、TLRシグナルの細胞内伝達経路を担う分子IRAK4やNEMOの異常がある。自然免疫不全症の特徴として易感染性を示す病原体に各疾患の特異性があげられるが、このことはTLRに代表される自然免疫の受容体群それが認識する病原体(正確には病原体が有する分子構造パターン, pathogen-associated molecular patterns:PAMPs)に

特異性があることに起因する。TLR4はLPS(lipo-polysaccharide)を認識し、TLR2はグラム陽性菌の細胞膜構成成分であるリポタイコ酸やペプチドグリカンを、TLR3は二本鎖RNAを、認識する。したがって、自然免疫にかかわる分子の異常症では、易感染性を示す病原体にそれぞれ特異性が存在することになる。2009年度にMyD88欠損症、CARD9欠損症、トリパノゾーマ病が本項に追加されており、次いで2011年度には単純ヘルペスウイルス(herpes simplex virus:HSV)脳炎の責任遺伝子として*TRAF3*が追加され、さらに“その他によく定義された免疫不全症候群”から本項にCMC(IL-17FおよびIL-17RA欠損症、STAT1機能獲得型変異)が移動された結果として、自然免疫不全症には、肺炎球菌などの化膿性細菌、HSV、ヒトパピローマウイルス(human papillomavirus, 以下HPVと略す)、カンジダ、トリパノゾーマ原虫にそれぞれ特異的に易感染性を示す疾患群が分類されていることになる。また2011、2012年に相次いでHSV脳炎の責任遺伝子として*TRIF*, *TBK1*が、またHPVに対する免疫不全として*RHOH*欠損症が報告されており、今後本項に追加されると思われる^{21)~23)}。

7. 自己炎症性疾患(autoinflammatory disorders)(表8)

TLRはおもに単球や樹状細胞の表面や細胞内のエンドソーム膜上に発現しているが、細胞質に存在する自然免疫系の受容体分子群としてRIG-I様受容体、NOD様受容体も同定されている。とくにNOD様受容体ファミリーのうちNLRP3は、インフラマソームとよばれる炎症反応をひきおこす超高分子複合体の中心的な役割を担う受容体であることが判明している。このNLRP3の遺伝子異常により発症する疾患は、クライオバイリン関連周期熱症候群(cryopyrin associated periodic syndrome: CAPS)とよばれるが、本疾患では炎症を伴う周期性発熱、関節症状、紅斑などリウマチ性疾患を思わせる症状が特徴的であり、時に関節リウマチ

表7 自然免疫不全症 (defects in innate immunity)

	疾患名	障害されている細胞	機能障害	臨床所見	遺伝型式	病因遺伝子/想定される病態	OMIM number
1	免疫不全症を伴う無汗性外胚葉形成異常症 (EDA-ID)	リンパ球+単球	NF-κB シグナル系	無汗性外胚葉形成不全+特異抗体欠損(多糖類に対する抗体反応の欠損)+種々の感染症(マイコバクテリアつまり抗酸菌と化膿性細菌)	XL	NF-κB活性化のモジュレーターである <i>NEMO (IKBKG)</i> 遺伝子の変異	300291, 300584, 300301
	a) X連鎖(XL-) EDA-ID (NEMO 異常症)						
	b) 常染色体優性遺伝(AD-) EDA-ID*	リンパ球+単球	NF-κB シグナル系	無汗性外胚葉形成不全+T細胞欠損+種々の感染症	AD	NF-κBの活性化に障害が生じる <i>IKBA</i> 遺伝子の機能獲得型変異	612132
2	IRAK4欠損症	リンパ球+単球	TIR-IRAK シグナル系	細菌感染症(化膿性細菌)	AR	TLRとIL-1受容体シグナル伝達経路を構成する分子である <i>IRAK4</i> 遺伝子の変異	607676
3	MyD88欠損症	リンパ球+単球	TIRMyD88 シグナル系	細菌感染症(化膿性細菌)	AR	TLRとIL-1受容体シグナル伝達経路を構成する分子である <i>MyD88</i> 遺伝子の変異	612260
4	WHIM(疣瘡、低 gammaglobulin血症、易感染性、ミエロカチキシス)症候群	顆粒球+リンパ球	リガンドである CXCL12 (SDF-1)に対する CXCR4 ケモカイン受容体の反応過剰	低 gammaglobulin 血症、B細胞数減少、重度の好中球減少、疣瘡/ヒトパピローマウイルス (HPV) 感染	AD	CXCL12 の受容体である <i>CXCR4</i> 遺伝子の機能獲得型変異	193670
5	疣瘡状表皮発育異常	ケラチノサイト+白血球		ヒトパピローマウイルス (HPV) 感染、皮膚がん	AR	<i>EVER1, EVER2</i> 遺伝子の変異	226400
6	(家族性) 単純ヘルペス脳炎(HSE)*	中枢神経系(CNS)細胞+線維芽細胞	TLR3 依存性 IFN- α , β , λ 誘導	単純ヘルペス1型脳炎	AD	<i>TLR3</i> 遺伝子の変異	613002
	a) TLR3欠損症*						
	b) UNC93B1欠損症						
	c) TRAF3欠損症	中枢神経系(CNS)細胞+線維芽細胞	TRAF3 依存性 IFN- α , β , λ 誘導	単純ヘルペス1型脳炎	AD	<i>TRAF3</i> 遺伝子の変異	
7	易真菌感染症*	単球	CARD9 シグナル系	侵襲性カンジダ感染、末梢性皮膚系状菌症	AR	<i>CARD9</i> 遺伝子の変異	212050
8	慢性粘膜皮膚カンジダ症(CMC)	上皮細胞、線維芽細胞、単球	IL-17RA シグナル系	CMC	AR	<i>IL17RA</i> 遺伝子の変異	605461
	a) IL-17RA欠損症*						
	b) IL-17F欠損症*						
	c) STAT1異常症(機能獲得型変異)	T細胞	IL-17Fを含む二量体	CMC	AD	<i>IL17F</i> 遺伝子の変異	606496
		T細胞	STAT1 機能獲得変異による IL-17 産生 T細胞分化障害	CMC	AD	<i>STAT1</i> 遺伝子の変異	614162
9	トリバノゾーマ病*		APOL-I	トリバノゾーマ感染	AD	<i>APOL-I</i> 遺伝子の変異	603743

XL : X-linked inheritance, AR : autosomal recessive inheritance, AD : autosomal dominant inheritance, NF-κB : nuclear factor κB, TIR : toll and interleukin 1 receptor, IFN : interferon, HP : human papilloma virus, TLR : toll-like receptor, IL : interleukin, EDA-ID : anhidrotic ectodermal dysplasia with immunodeficiency, WHIM : warts, hypogamma globulinemia, infections, myelokathexis, HSE : herpes simplex encephalitis, CMC : chronic mucocutaneous candidiasis.

* : 10症例あるいはそれ以下の非血縁症例が、文献にて報告されている疾患

と誤診されていることもある。自己炎症性疾患は、感染症や悪性疾患が除外され、高力価の自己抗体や自己反応性T細胞の検出されない炎症性疾患と定義されており、2011年の分類から各疾患がインフラマソームに影響する疾患とインフラマソームに関連しない疾患に大きく分けられている。Muckle-Wells症候群、家族性寒冷自己炎症性症候群、新生時期発症多臓器炎症性疾患(neonatal-onset multisystem inflammatory disease:NOMID)ま

たは慢性乳児神経皮膚関節(chronic infantile neurological cutaneous and articular syndrome:CINCA)症候群は、同じ *CIAS1* 遺伝子の変異に起因している。これらの個々の疾患の表現型の相違は、*CIAS1* 遺伝子型の違い、別の遺伝子変異や環境要因の影響によって修飾されて生じると考えられる。また本項に新たに追加された疾患としては、2009年度には家族性寒冷自己炎症性症候群2型の責任遺伝子として *NLRP12* と IL-1アンタゴニスト

表8 自己炎症性疾患 (autoinflammatory disorders)

	疾患名	障害されている細胞	機能障害	臨床所見	遺伝形式	病因遺伝子/想定される病態	OMIM number
1	インフラマソームに影響する異常						
a)	家族性地中海熱 (FMF)	成熟顆粒球、サイトカインにより活性化された単球	ピリンの産生減少により、ASCが誘導するIL-1プロセシングと不顕性漿膜障害につながる炎症をおこす：マクロファージのアポトーシス減少	コルヒチン反応性の反復性発熱、漿膜炎と炎症候群、血管炎や炎症性腸疾患への易罹患傾向	AR	MEFV遺伝子の変異	249100
b)	高IgD症候群 (HIDS)		コレステロール合成に影響するメバロン酸キナーゼ欠損：疾患の病態は不明	高IgD値を伴う周期性発熱と白血球增多	AR	MVK遺伝子の変異	260920
c)	Muckle-Wells症候群 (MWS)	多核白血球、単球	白血球アポトーシスとNF- κ Bシグナル伝達とIL-1プロセシングにかわる、クリオビリンの異常	じんま疹、感音難聴(SNHL)、アミロイドーシス	AD	CIA1 (PYPAF1あるいはNALP3ともいわれる) 遺伝子の変異	191900
d)	家族性寒冷自己炎症性症候群 (FCAS)	多核白血球、単球	同上	寒冷曝露後の非癒性じんま疹、関節炎、悪寒、発熱、白血球增多	AD	CIA1, NLRP12遺伝子の変異	120100
e)	新生児期発症多臓器炎症性疾患 (NOMID)または慢性乳児神経皮膚関節 (CINCA) 症候群	多核白血球、軟骨細胞	同上	新生児期発症の発疹、慢性關節炎、発熱と炎症を伴う関節症	AD	CIA1 遺伝子の変異	607115
2	インフラマソームに関連しない状態						
a)	TNF受容体関連周期熱症候群 (TRAPS)	多核白血球、単球	55 kDa TNF受容体の変異により、細胞内での受容体の残留またはTNFに結合可能な可溶性サイトカイン受容体の減少がひきおこされる	反復性発熱、漿膜炎、発疹、眼球や関節の炎症	AD	TNFRSF1A遺伝子の変異	142680
b)	若年発症型炎症性腸疾患	単球/マクロファージ、活性化T細胞	IL-10またはIL-10受容体の変異、TNF- α や他の炎症性サイトカインの増加につながる	若年性腸炎や腸瘍、肛門周囲膿瘍、慢性化膿性毛囊炎	AR	IL10, IL10RA, IL10RB 遺伝子の変異	146933
c)	化膿性無菌性関節炎、壞死性膿皮症、アクネ (PAPA) 症候群	造血幹細胞、活性化T細胞の増強	アクチノの再編障害が、炎症反応における生理的シグナル伝達の减弱をひきおこす	破壊性関節炎、炎症性皮疹、筋炎	AD	PSTPIP1 (CD2BP1ともいわれる) 遺伝子の変異	604416
d)	Blau症候群	単球	CARD15の核酸結合部位の変異、LPSとNF- κ Bシグナル伝達の相互作用を障害する	ぶどう膜炎、肉芽腫性潰瘍炎、屈指症、発疹、脳神経障害、30%はCrohn病を発症する	AD	NOD2 (CARD15ともいわれる) 遺伝子の変異	186580
e)	慢性反復性多発性骨髓炎 (CRMO) および先天性赤血球生成不全性貧血 (Majeed症候群)*	好中球、骨髓細胞	不確定	慢性反復性多発性骨髓炎、輸血依存性貧血、皮膚炎症性疾患	AR	LPIN2遺伝子の変異	609628
f)	IL-1受容体アンタゴニスト欠損症 (DIRA)*	多核白血球、単球	IL-1の活性異常をおこすIL-1受容体アンタゴニストの変異	新生児期発症の無菌性多発性骨髓炎、骨膜炎、膿瘍症	AR	IL1RN遺伝子の変異	612852

AR : autosomal recessive inheritance, AD : autosomal dominant inheritance, PMN : polymorphonuclear cells, ASC : apoptosis-associated speck-like protein with a caspase recruitment domain, CARD : caspase recruitment domain, CD2BP1 : CD2 binding protein 1, PSTPIP1 : proline/serine/threonine phosphatase-interacting protein 1, SNHL : sensorineural hearing loss, CIA1 : cold-induced autoinflammatory syndrome 1, IL : interleukin, FMF : familial Mediterranean fever, HIDS : hyper IgD syndrome, MWS : Muckle-Wells syndrome, FCAS : familial cold autoinflammatory syndrome, NOMID : neonatal onset multisystem inflammatory disease, CINCA : chronic infantile neurologic cutaneous and articular, TRAPS : tumor necrosis factor receptor-associated periodic syndrome, PAPA : pyogenic sterile arthritis, pyoderma gangrenosum, acne, CRMO : chronic recurrent multifocal osteomyelitis and congenital dyserythropoietic anemia, DIRA : deficiency of the interleukin 1 receptor antagonist

* : 10症例あるいはそれ以下の非血縁症例が、文献にて報告されている疾患

の欠損であるDIRA (interleukin 1 receptor antagonist deficiency) が追加されている。周期性発熱、アフタ性口内炎、咽頭炎、頸部リンパ節炎 (periodic fever, aphthous stomatitis, pharyngitis, cervical adenitis : PFAPA) 症候群は、責任遺伝子が同定されていないため本項には含まれていないが、最近の研究ではIL-1の活性化や、IL-1アンタゴニストに対する反応性と関連があることが提起されており²⁴⁾、一般的に自己炎症性疾患の一つとして

認識されている。また、疾患頻度も自己炎症性疾患の中でももっともよく臨床の場で遭遇するものである。さらに、新たに2011年には、DIRAと類似病態により発症する汎発性膿疱性乾癬の責任遺伝子としてIL36RN [DITRA (deficiency of interleukin thirty-six receptor antagonist)ともよばれる]、中條一西村症候群の責任遺伝子PSMB8、2012年に尋常性乾癬II型の責任遺伝子CARD14が報告されており^{25)~27)}、今後本項に追加されるものと思

われる。

8. 補体不全症 (complement deficiencies) (表9)

補体は、広義には自然免疫系に含まれる免疫機能を担う分子群であるため、補体不全症も自然免疫不全症の1病型といえる。本項に含まれる疾患は、易感染性を示すものだけではなく、全身性エリテマトーデス (systemic lupus erythematosus: SLE) やその他のリウマチ性疾患、糸球体腎炎、非典型的溶血性尿毒症症候群 (atypical hemolytic uremic syndrome, 以下aHUSと略す) などの臨床症状を示すものも含まれる。aHUSをひきおこすとされるfactor B (CFB), factor I (CFI), factor H (CFH) やCD46の遺伝子置換は、疾患をおこす突然変異というよりむしろ疾患感受性遺伝子として作用すると考えられる。また、人種間を対象とした研究によれば、成人のMBP欠損症 [マンノース結合レクチン (mannose-binding lectin:MBL) として知られている] では感染頻度の増加は認められていない。2009年度に易感染性を示すものとしてFicolin3欠損症が本項に追加されており、次いで2011年度には胚細胞遊走シグナルの潜在的欠損により多発奇形を示す疾患としてMASP1欠損症と3MC症候群 (COLEC11欠損症) が追加されている。3MC症候群は発達異常症候群であるが、Carnevale症候群、Mingarelli症候群、Malpuech症候群、Michels症候群とさまざまによばれていたものである。

おわりに

従来型の原発性免疫不全症 (つまり、おもにSCIDや抗体産生不全症など) では、血液検査で血球数や血清免疫グロブリン値を調べるといったコマーシャルベースの手法で診断することができていたが、近年の著しい分子生物学、免疫学、さらには遺伝学の進歩に伴い、新たな疾患、とくに自然免疫系の疾患群が相次いで判明してきており、これらは臨床の場でコマーシャルベースの検査だけでは診断に至れないことが多い。易感染性を示

す患者に遭遇した場合、さまざまな角度から臨床情報を収集し、まずは本稿で記載された症候群に該当する疾患がないか検討していただきたい。

また、一方で疾患概念の拡大から易感染性は示さないが、免疫機能の異常として家族性血球貪食性リンパ組織球症、自己炎症性疾患や補体系の異常による非典型的溶血性尿毒症症候群などもこの分類に含まれている。これらも主として臨床症状や一般的な検査所見から疾患を疑うことではじめて診断に至ることができるものである。確定診断することで、特異的な治療法が存在するものも多くあるため、この点にも留意されたい。

現在、厚生労働科学研究原発性免疫不全症に関する調査研究班、理化学研究所免疫アレルギー科学総合センター (Research Center for Allergy and Immunology:RCAI)、かずさDNA研究所が共同でPrimary immunodeficiency database in Japan (PIDJ) のホームページを開設している (<http://pidj.rcai.riken.jp/>)。原発性免疫不全症を疑った場合、臨床医からの患者相談、さらには遺伝子診断を受け入れているので活用していただきたい。

◆ 文 献 ◆

- 1) Geha RS et al.: J Allergy Clin immunol 120:776-794, 2007
- 2) 近藤直実・他：小児科診療 72:178-187, 2009
- 3) International Union of Immunological Societies Expert Committee on Primary Immunodeficiencies et al.: J Allergy Clin immunol 124:1161-1178, 2009
- 4) Al-Herz W et al.: Front immunol 2:1-26, 2011
- 5) 近藤直実・他：自己炎症性疾患・自然免疫不全症とその近縁疾患。近藤直実・平家俊男・編、診断と治療社, 2-31, 2012
- 6) Nehme NT et al.: Blood 119:3458-3468, 2012
- 7) van Montfrans JM et al.: J Allergy Clin immunol 129:787-793 e6, 2012
- 8) Anderson BH et al.: Nat Genet 44:338-342, 2012
- 9) Zhong F et al.: Genes Dev 25:11-16, 2011
- 10) Goldman FD et al.: Pediatr Blood Cancer 58:591-597, 2012

表9 捕体不全症 (complement deficiencies)

疾患名	機能障害	臨床所見	遺伝形式	病因遺伝子/想定される病態	OMIM number
C1q欠損症	CH50溶血活性の欠損、細胞膜障害複合体の欠損、免疫複合体の分解欠損、アボトーシス細胞のクリアランス欠損	SLE様症状、リウマチ性疾患、感染	AR	<i>C1QA</i> , <i>C1QB</i> , <i>C1QC</i> 遺伝子の変異、早期補体活性化の欠損	120550, 601269, 120575
C1r欠損症	CH50溶血活性の欠損、細胞膜障害複合体の欠損、免疫複合体の分解欠損	SLE様症状、リウマチ性疾患、多発性自己免疫疾患、感染	AR	<i>C1r</i> 遺伝子の変異、早期補体活性化の欠損	216950
C1s欠損症	CH50溶血活性の欠損	SLE様症状、多発性自己免疫疾患	AR	<i>C1s</i> 遺伝子の変異、早期補体活性化の欠損	120580
C4欠損症	CH50溶血活性の欠損、細胞膜障害複合体の欠損、免疫複合体の分解欠損、一部の患者では糖鎖抗原による液性免疫反応の欠損	SLE様症状、リウマチ性疾患、感染、C4Aのホモ接合性変異ではSLE、I型糖尿病、C4Bのホモ接合性変異では細菌性髄膜炎	AR	<i>C4A</i> と <i>C4B</i> 遺伝子の変異、早期補体活性化の欠損	120810, 120820
C2欠損症	CH50溶血活性の欠損、細胞膜障害複合体の欠損、免疫複合体の分解欠損	SLE様症状、血管炎、アテローム性動脈硬化、多発性筋炎、化膿性感染、系球体腎炎	AR	<i>C2</i> 遺伝子の変異、早期補体活性化の欠損	217000
C3欠損症	CH50とAP50溶血活性の欠損、細胞膜障害複合体の欠損、殺菌活性の欠損、液性免疫反応の欠損	生死にかかる反復細菌感染、SLE様疾患、系球体腎炎、非定型溶血性尿毒症症候群、SNPの遺伝型によっては加齢黄斑変性症	AR	<i>C3</i> 遺伝子の変異、古典経路と第二経路による補体活性化の欠損	120700
C5欠損症	CH50とAP50溶血活性の欠損、細胞膜障害複合体の欠損、殺菌活性の欠損	ナイセリア感染、SLE	AR	<i>C5a</i> ? もしくは <i>C5b</i> ? 遺伝子の変異、補体活性化の欠損	120900
C6欠損症	CH50とAP50溶血活性の欠損、細胞膜障害複合体の欠損、殺菌活性の欠損	ナイセリア感染、SLE	AR	<i>C6</i> 遺伝子の変異、補体活性化の欠損	217050
C7欠損症	CH50とAP50溶血活性の欠損、細胞膜障害複合体の欠損、殺菌活性の欠損	ナイセリア感染、SLE、血管炎	AR	<i>C7</i> 遺伝子の変異、後期補体活性化の欠損	217070
C8a欠損症	CH50とAP50溶血活性の欠損、細胞膜障害複合体の欠損、殺菌活性の欠損	ナイセリア感染、SLE	AR	<i>C8a</i> 遺伝子の変異、後期補体活性化の欠損	120950
C8b欠損症	CH50とAP50溶血活性の欠損、細胞膜障害複合体の欠損、殺菌活性の欠損	ナイセリア感染、SLE	AR	<i>C8b</i> 遺伝子の変異、後期補体活性化の欠損	120960
C9欠損症	CH50とAP50溶血活性の欠損、細胞膜障害複合体の欠損、殺菌活性の欠損	ナイセリア感染、関連性はC5, C6, C7, C8欠損症よりも低い	AR	<i>C9</i> 遺伝子の変異、後期補体活性化の欠損	613825
C1 inhibitor欠損症	C4/C2の消費を伴う補体経路の自発的活性化、高分子量キニノーゲンから産生されるブラジキニンによる接触システムの自発的活性化	遺伝性血管性浮腫 (HAE)	AD	<i>C1 inhibitor</i> 遺伝子の変異と補体C1の蛋白質分解活性の調節欠損	138470
Factor D欠損症	AP50溶血活性の欠損	重度のナイセリア感染	AR	Factor D (<i>CFD</i>) 遺伝子の変異、第二経路による補体活性化の欠損	134350
Properdin欠損症	AP50溶血活性の欠損	重度のナイセリア感染	XL	Properdin (<i>PFG</i>) 遺伝子の変異、第二経路による補体活性化の欠損	312060
Factor I欠損症	C3の消費亢進を伴う補体第二経路の自発的活性化	反復化膿性感染、系球体腎炎、SLE、溶血性尿毒症症候群；SNPの遺伝型によっては重篤な妊娠高血圧腎症	AR	Factor I (<i>CFI</i>) 遺伝子の変異、C3の異化を加速	610984
Factor H欠損症	C3の消費亢進を伴う補体第二経路の自発的活性化	溶血性尿毒症症候群、膜性増殖性系球体腎炎、ナイセリア感染；SNPの遺伝型によっては重篤な妊娠高血圧腎症	AR	Factor H (<i>CFH</i>) 遺伝子の変異、補体第二経路の持続的活性化およびC3組織沈着	609814
MASP1欠損症	胚細胞遊走シグナルの潜在的欠損	顔面奇形、口唇口蓋裂、頭蓋骨癒合症、学習障害、生殖器、四肢、膀胱腎の奇形	AR	<i>MASP1</i> 遺伝子の変異、マンナン結合レクチンセリンプロテアーゼによる補体経路の障害	600521
3MC症候群 (COLEC11欠損症)	胚細胞遊走シグナルの潜在的欠損	顔面奇形、口唇口蓋裂、頭蓋骨癒合症、学習障害、生殖器、四肢、膀胱腎の奇形	AR	CL-K1の遺伝子産物、C型レクチンが走化性因子として働く可能性	612502
MASP2欠損症*	レクチン経路による溶血活性の欠損	細菌感染、炎症性肺疾患	AR	<i>MASP2</i> 遺伝子の変異、マンナン結合レクチンセリンプロテアーゼによる補体経路の障害	605102
補体受容体3 (CR3)欠損症	表6のLADIの項を参照		AR	<i>INTGB2</i> 遺伝子の変異	116920
Membrane cofactor protein(CD46)欠損症	補体活性第二経路の阻害、C3b結合能の低下	系球体腎炎、非典型例型溶血性尿毒症症候群；SNPの遺伝型によっては重篤な妊娠高血圧腎症	AD	<i>MCP</i> 遺伝子の変異、I因子依存性のC3BとC4Bの解離に必要な補助因子活性の欠損	120920
Membrane attack complex inhibitor (CD59)欠損症 (細胞膜障害複合体阻害因子欠損症)	補体を介した溶血に対する赤血球の高い感受性	溶血性貧血、血栓症	AR	<i>CD59</i> 遺伝子の変異、細胞膜障害複合体(MAC)に対する阻害因子の欠損	107271