

201320009A

厚生労働科学研究費補助金
肝炎等克服緊急対策研究事業

がん化学療法及び免疫抑制療法中の
B型肝炎ウイルス再活性化予防対策法の確立を目指した
ウイルス要因と宿主要因の包括的研究

(H24-肝炎-一般-004)

平成 25年度 総括・分担研究報告書

研究代表者 溝上 雅史

平成 26(2014)年 3月

厚生労働科学研究費補助金
肝炎等克服緊急対策研究事業

がん化学療法及び免疫抑制療法中の
B型肝炎ウイルス再活性化予防対策法の確立を目指した
ウイルス要因と宿主主要因の包括的研究

(H24-肝炎-一般-004)

平成 25 年度 総括・分担研究報告書

研究代表者 溝上 雅史

平成 26(2014)年 3 月

***** 目 次 *****

I.	総括研究報告書	
	がん化学療法及び免疫抑制療法中のB型肝炎ウイルス再活性化予防対策法の確立を目指したウイルス要因と宿主要因の包括的研究（溝上雅史）	01
II.	分担研究報告書	
1.	がん化学療法及び免疫抑制療法中のB型肝炎ウイルス再活性化予防対策法の確立を目指したウイルス要因と宿主要因の包括的研究 免疫抑制療法分科会（持田智）	07
2.	HBs抗原消失例のHBV DNA遺伝子の検討（持田分科会 鈴木文孝）	17
3.	炎症性腸疾患における免疫抑制療法中のB型肝炎再活性化に関する調査研究（持田分科会 井戸章雄、他）	21
4.	関節リウマチに対する生物学的製剤使用中にHBV再活性化をみとめ、エンテカビル未使用下で血中ウイルス量が自然消退した2例（持田分科会 金子礼志、他）	25
5.	皮膚科領域における免疫抑制療法施行時のB型肝炎ウイルス再活性化に関する調査研究（持田分科会 土田哲也）	29
6.	血液領域におけるB型肝炎ウイルス再活性化の実態解明（持田分科会 中村裕一）	31
7.	免疫抑制療法によるB型肝炎ウイルスの再活性化—リウマチ膠原病領域における長期間の検討（持田分科会 三村俊英、他）	33
8.	リウマチ性疾患治療に関連したB型肝炎ウイルス再活性化 東北地区実態調査—多施設前向き調査研究一（持田分科会 小林浩子）	35
9.	がん化学療法及び免疫抑制療法中のB型肝炎ウイルス再活性化予防対策法の確立を目指したウイルス要因と宿主要因の包括的研究（楠本茂）	37
10.	固定がん例におけるB型肝炎ウイルス再活性化の多施設共同前向き研究（池田公史、他）	41
11.	造血幹細胞移植後におけるB型肝炎ウイルス再活性化の実態および予防に関する多施設共同臨床研究（木村公則、他）	43
12.	HBV感染既往献血者におけるHBV-DNA陽転化率（内田茂治）	47
13.	国内で使用されているHBs抗原検出/測定キットに関する性能調査—HBV genotype既知の献血由来検体による検討（大隈和、他）	49
14.	HBV再活性化症例のウイルス学的検討（梅村武司、他）	53
15.	B型肝炎関連肝移植に対するHBVワクチンによるHLA-DPの遺伝子多型解析を用いたHBs抗体陽転化予測（調憲）	55
16.	高感度HBV-DNA測定系の開発とB型肝炎ウイルス再活性化例への応用（是永匡紹、他）	57
17.	B型肝炎ウイルス再活性化例におけるHLA-DPの解析（宮寺浩子）	59
III.	研究成果の刊行一覧	61
IV.	研究成果の刊行物・別刷	67

I. 總括研究報告書

がん化学療法及び免疫抑制療法中のB型肝炎ウイルス再活性化予防対策法の確立を目指したウイルス要因と宿主要因の包括的研究

研究代表者：溝上 雅史 国立国際医療研究センター
肝炎・免疫研究センター センター長

研究要旨：本研究班では、がん化学療法及び免疫抑制療法中のB型肝炎ウイルス（HBV）再活性化予防対策法の確立を目指し、以下の検討を行う。1) 各種疾患群を対象とした4つ多施設共同前方視的研究（自己免疫疾患例、悪性リンパ腫例、固形がん例、造血幹細胞移植例を対象）によって、HBV再活性化、肝炎発症・劇症化の臨床リスク因子を明らかにする。2) 上記臨床研究におけるHBV再活性化率、肝炎発症率、劇症化率を明らかにし、HBVモニタリング方法、抗HBV薬によるPreemptive therapyの有用性と費用対効果を明らかにする。3) 研究登録例の検体を用いて、HBV遺伝子変異、HLA遺伝子の検索を行い、臨床情報以外の再活性化関連因子を同定する。以上を踏まえて、臨床背景、ウイルス因子、宿主因子を加味したHBV再活性化リスクの予測と肝炎防止法を確立する。

今年度は、各種疾患群でのHBV再活性化率、肝炎発症率を明らかにした。各疾患群におけるHBV再活性化率（HBVDNA>1.5 or 2.1 log copy/ml）は、自己免疫疾患3.2%、血液疾患8.0%、固形がん2.0%、造血幹細胞移植11.6%であった。HBc抗体陽性献血者におけるHBVDNA自然陽転率は0.94%であった。定期的なHBVDNA測定と核酸アノログのPreemptive therapyによって再活性化後肝炎を防止することが可能であることが明らかとなった。しかしHBVDNAが陽性となても自然に消失する症例も存在し、全例が抗HBV治療の適応とはならないと考えられた。臨床情報に加えて、再活性化に関与するHBV遺伝子変異、宿主遺伝子要因（HLA等）を明らかにすることで、効果的かつ費用対効果に優れたHBV再活性化対策法を確立することが可能となる。

研究分担者

持田 智	埼玉医科大学 消化器内科・肝臓内科
楠本 茂	名古屋市立大学大学院医学研究科 腫瘍・免疫内科学分野
池田 公史	国立がん研究センター東病院 肝胆脾内科
木村 公則	都立駒込病院 肝臓内科
内田 茂治	日本赤十字中央血液研究所 感染症解析部
大隈 和	国立感染症研究所 血液・安全性研究部
梅村 武司	信州大学医学部 消化器内科
調 憲	九州大学大学院医学系研究科 消化器・総合外科
是永 匡紹	国立国際医療研究センター 肝炎・免疫研究センター
宮寺 浩子	東京大学大学院医学系研究科 人類遺伝学分野

A. 研究目的

B型肝炎ウイルス（HBV）再活性化は、がん化学療法および自己免疫疾患治療など幅広い臨床分野で問題となっており、昨今の分子標的治療では特にその可能性が指摘されている。再活性化時の対処の遅れは患者の予後悪化に繋がるため、その予測法、診断・治療法の確立が必要である。

本研究班では、がん化学療法及び免疫抑制療法中のB型肝炎ウイルス（HBV）再活性化予防対策法の確立を目指し、以下の検討を行う。

1) 4つの多施設共同前方視的研究(自己免疫疾患例、悪性リンパ腫症例、固形がん症例、造血

幹細胞移植症例)から得られる再活性化率、肝炎発症率、劇症化率を元にして、臨床的リスクの評価と再活性化に関与する因子を明らかにする。

2) 遺伝子関連の附随臨床研究に登録された症例の検体を用いて、HBV変異、宿主遺伝子（HLA等）を解析することにより、臨床情報以外の再活性化関連因子を明らかにする。以上の結果を踏まえて、費用対効果を考慮した効果的なHBV再活性化防止対策を構築することを目標とする。

B. 研究方法

1. 免疫分科会（持田 智）

厚労省「免疫抑制薬、抗悪性腫瘍薬によるB型肝炎ウイルス再活性化の実態解明と対策法の確立」班に登録された症例を経過観察する「継続研究」とともに、免疫抑制療法に関しては新たな症例を収集して、治療が長期に亘った場合の再活性化率を検討する「新規研究」を企画した。また、厚労省「難治性の肝・胆道疾患に関する調査研究班」との共同で、劇症肝炎分科会に登録された症例を背景、臨床経過を再検討することで、重症化するHBV再活性化例の実態解明を試みた。

2. 血液分科会（楠本 茂）

リツキシマブ＋ステロイド併用化学療法中の悪性リンパ腫を対象とした多施設共同前方視的研究(全国68施設が参加、UMIN000001299)にて、平成20年8月より平成23年7月までに275症例を登録した。全症例の2.5年間のフォローアップ完了は平成26年2月予定で、引き続きフォローアップを継続する。

3. 固形がん分科会（池田公史）

固形がん領域(UMIN000005369および5370)では、HBs抗原陽性[sAg(+)]、HBs抗原陰性でHBc抗体またはHBs抗体陽性[c/sAb(+)]の固形がん患者で、初回化学療法を予定している症例を登録し、定期的にHBV DNAを測定し、再活性化の有無を確認した。HBV再活性化はHBV DNAが10倍以上上昇した場合と定義した。

4. 造血幹細胞移植分科会（木村公則）

HBV再活性化率、肝炎発症率の検討では、2008年1月から2011年12月までの4年間で当院血液内科にて造血幹細胞移植を実施した303例を対象とした。

HBV既往感染の初回造血幹細胞移植予定患者(HBs抗原(-)HBc抗体(+))を対象として、HBVワクチンによる再活性化予防効果を検証する臨床試験を開始した。HBVワクチンの接種を移植後12ヶ月の時点で開始し、移植後13, 18ヶ月の時点で追加接種を行う。HBV再活性化(HBV-DNA陽性化)が認められた場合には、慢性B型肝炎として治療介入を行うことを強く推

奨する。HBVワクチン投与症例におけるHBV再活性化割合を評価する。

5. HBVDNA自然経過（内田茂治）

2012年8月から2013年8月までの全国のHBc抗体陽転による遡及調査対象者のうち、前回献血時にHBc抗体弱陽性であった12,231名を対象として個別NATを実施した。

6. HBV測定系（大隈 和）

本邦におけるHBs抗原測定系の均一性、再現性を比較評価するために、メーカー9社が国内で販売するHBs抗原検出／測定試薬13キットを用いて、(1)HBs抗原国内標準品希釈系列(陰性を含む10検体)(2)HBs抗原陽性検体：日本赤十字社献血由来検体(126検体)(Genotype A:19, B:60, C:39, D:8)を測定した。

7. HBV変異（梅村武司）

de novo B型肝炎13例(劇症化4例)と急性B型肝炎16例(劇症化3例)を用いて、保存血清からDNAを抽出しPCRで增幅し、直接塩基決定法で全塩基配列を決定した。劇症肝炎と関連があると報告されている9カ所のウイルス変異(T1753V, T1754V, T1762A, G1764A, G1896A, G1899A, T1961A, C1962D, A2339G)を比較した。急性肝炎例については本邦発症の39例をデータベースから加え、計55例(劇症化29例)として解析した。

8. 肝移植（調 憲）

HBV関連肝移植例(14例)において、HLA-DP遺伝子を解析した。移植後のHBIG投与の代わりにHBVワクチンを接種し、HBs抗体が陽転化する症例を判別出来るか検討するために、ワクチン投与例でもHLA-DPB1遺伝子を検討した。

9. HBV高感度法（是永匡昭）

超高感度HBVDNA測定系を樹立し、HBV再活性化例の予測可能性を検討した。

10. HLA（宮寺浩子）

B型肝炎慢性化に対する抵抗性

(HLA-DPA1*01:03-DPB1*04:01, *04:02)、感受性(HLA-DPA1*02-DPB1*05:01, *09:01)及び、弱い関連～中立性を示すアリル(HLA-DPB1*02:01, *03:01)の安定発現線維芽細胞株を作成した。細胞溶出分画中の HLA-DP タンパク質をプレート上に固定し、HLA-DP タンパク質への HBs 抗原ペプチドの結合を、ビオチン化ペプチドを用いて測定した。

(倫理的配慮)

本研究および付随研究ともに各施設における倫理審査委員会にて承認を受け、あらかじめ文書による同意を得た症例を対象とする。必要に応じて、ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針および臨床研究に関する倫理指針を遵守した内容とする。

C. 研究結果

(詳細は分担研究報告書を参照)

1. 免疫分科会

継続研究は前研究班で登録した 44 施設と、倫理委員会の承認を新たに得た 36 施設から登録された 270 例を対象とした。リウマチ・膠原病領域および腎領域において、免疫抑制療法を実施した症例で HBV-DNA 量が 2.1 Log copies/mL 以上に上昇し、エンテカビル投与が必要となる再活性化を生じる頻度は、治療開始 6 ヶ月後で 3.2% であり、この頻度は 24 ヶ月後まで不変であった。新規研究では、リウマチ・膠原病、消化器内科と眼科および皮膚科領域で計 96 施設からなる研究組織を立ち上げた。倫理委員会の承認を得た 65 施設から、263 例（リウマチ・膠原病 192 例、皮膚科 41 例、消化管 26 例、眼科 4 例）の登録を得た。これらの症例から、3 例の再活性化例が出現した。厚労省「難治性の肝・胆道疾患に関する調査研究班」の劇症肝炎分科会には、2010~2012 年に発症した急性肝不全と LOHF の計 785 例が登録された。このうち B 型症例は 179 例 (22.8%)、キャリアは 67 例で B 型症例の 37.4% を占めていた。キャリア例は HBs 抗原陽性で誘因の認められない症例が 31 例 (46.3%)、HBs 抗原陽性で免疫抑制・

化学療法後に再活性化した 15 例 (22.4%)、HBs 抗原陰性の B 型既往感染から再活性化した 21 例 (31.3%) に分類された。1998~2003 年に発症した劇症肝炎、LOHF の計 698 例のうち 268 例 (38.4%) が B 型症例で、164 例 (23.5%) は急性感染例と診断されていた。免疫抑制・化学療法を実施していた症例が 11 例 (6.7%) 認められ、これらは HBV 再活性化によって劇症化した可能性が否定できなかった。

治療開始 6 ヶ月後までは継続研究の症例で累積再活性化率を算出し、その後の再活性化率の上乗せ分を新規研究および継続研究の全症例で評価した。その結果、HBV-DNA 量が 2.1 Log copies/mL 以上になってエンテカビル投与が必要となる累積再活性化率は、1 ヶ月が 0.8%，3 ヶ月が 2.4%，6 ヶ月が 3.2% であり、その後の上乗せは 12 カ月までなく、24 ヶ月で +0.5%，36 から 48 カ月では 1.7% であった。

2. 血液分科会

HBV 再活性化（シグナル陽性を含まず）は、登録症例 275 例中 22 例 (8.0%) で認めた。解析対象となった 269 例の年齢中央値は 65 歳、男性 52.8%。観察期間中央値 562 日で、1.5 年 HBV 再活性化割合は 8.3% (95% 信頼区間、5.5-12.4)。登録後 HBV 再活性化確認までの中央値は 97 日 (32-490)。再活性化確認時の HBV-DNA は 1.8~3.4 Log コピー/mL で、全例抗 HBV 薬が開始され、HBV 再活性化関連肝障害は認めなかった。多変量解析の結果、ベースラインの HBs 抗体力値が 10mIU/mL 未満であることが HBV 再活性化のリスク因子であった。

3. 固形がん分科会

2010 年 8 月から 2012 年 5 月までに計 389 例 (HBsAg(+) 例 : 35 例、HBc/HBsAb(+) : 344 例) が登録された。HBV DNA の測定間隔の中央値(範囲)は 74 日 (13-248 日) であった。これまでに HBsAg(+) 例からの再活性化を 9 例 (25.7%)、HBc/sAb(+) 例からの再活性化を 7 例 (2.0%) に認めた。また、HBc/sAb(+) 例からの再活性化 7 例のうち、4 例は抗ウイルス療法を行わず、HBV DNA

の改善を認めた。また、HBV 再活性化による肝障害を発症した症例は認めなかった。

4. 造血幹細胞移植分科会

2008 年 1 月から 2011 年 12 月までの 4 年間で当院血液内科にて造血幹細胞移植を実施した 303 例を対象とした。HBs 抗原(-)HBc 抗体(+)の HBV 既往感染例は同種移植 37 名(15%)、自家移植 6 名(12%)で、HBV 再活性化した症例はそれぞれ、5 (13.5%)、0 名(0%)、計 5 名 (11.6%) であった。

HBV ワクチンによる再活性化予防効果を検証する臨床試験「造血幹細胞移植後のワクチン投与における再活性化予防の検討」(UMIN000011543) を平成 25 年 8 月 23 日に登録し、9 月 1 日より症例登録を開始した。今後平成 27 年 1 月 31 日まで登録期間とし、研究を継続する。

5. HBVDNA 自然経過

対象となった HBc 抗体陽性 12,231 名のうち今回献血時の個別 NAT 陽性は 115 名 (0.94%) であった。個別 NAT で検出された HBVDNA はすべて低濃度であり、HBs 抗原が陽転化するような例は認められなかった。

6. HBV 測定系

陰性を含む HBs 抗原国内標準品希釈系列 10 検体を用いて測定し結果を比較したところ、13 キット中 1 キット、10 検体中 1 検体に判定乖離が認められた。

日本赤十字社献血由来 HBs 抗原陽性検体 126 例を用いて測定し結果を比較したところ、Genotype A については 13 キット中 8 キット、19 検体中 1 検体、Genotype B については 13 キット中 2-6 キット、60 検体中 7 検体、Genotype C については 13 キット中 5 と 7 キット、39 検体中 2 検体に判定乖離が認められ、Genotype D8 検体について乖離は認められなかった。

国内で販売されている 2 種類の HBs 抗原定量キットの測定値において、相関は非常に高いことが分かった。以上より、キット間の性能に差があることが分かり、本性能調査の重要性が明らかと

なった。

7. HBV 変異

de novo 肝炎に有意に多い変異が genotype B では 5 カ所、genotype C では 7 カ所見つかった、アミノ酸置換した場合に genotype B では S 領域、pre-S1 領域、polymerase 領域にそれぞれ 1 カ所、genotype C では S 領域と polymerase 領域に 1 カ所有意な変異を認めた。劇症化に関連のある変異は症例数が少ないので検出出来なかった。

8. 肝移植

肝移植例で HLA-DPB1 を検討すると、HBs 抗原陽性例では 80% で GG 、陰性例では 78% で GA であった。また、HBV ワクチン接種後の HBs 抗体陽転化はすべて GG で、抗体非陽転化例はすべて GA であった。

9. 研究代表者（高感度 HBVDNA、HLA）

HBVDNA 定量に関しては、従来法であるコバース Taqman PCR より 4-8 倍感度の良い高感度系を開発した。臨床例での検討では、再活性化前より HBVDNA が検出可能であった症例が存在した。一方、HBVDNA が陽性化した症例でも、その後再陽性化しなかった症例や、再陽性化しても HBVDNA が増加しない症例が存在した。中には HBVDNA が陽性である時期に、HBs 抗体価の上昇が確認された症例があった。

HLA-DP アリル産物 6 種類を哺乳類細胞で発現させ、組換え HLA-DP タンパク質を得た。HBs 抗原(C genotype)中、T 細胞エプトープとして先行研究で報告されている領域、及び、結合モチーフを含む数カ所の領域について 10-15mer の合成ペプチドを作製し、HLA-DP との結合を測定したが、アリル特異的な HBs 抗原ペプチドは見出されなかった

D. 考察

4 つの多施設共同臨床研究により、がん化学療法・免疫抑制療法中、造血幹細胞移植後の HBV 再活性化率が明らかになった。また HBc 抗体陽性献血者での HBVDNA 陽性率は 0.94% であるこ

とも判明した。定期的な HBVDNA モニタリングと抗 HBV 薬の Preemptive therapy によって、肝炎の発症を抑止出来ることが明らかになった。

一方で、疾患・治療薬による再活性化率が異なること、また再活性化後も HBVDNA が増加しない症例も確認され、モニタリング回数や抗ウイルス剤投与例を減少できる可能性があるものの、現時点ではそれを判別することは困難である。

再活性化例・劇症化例を絞り込むことで、現在のガイドラインと比較して、医療経済への負担を大幅に軽減できるため、再活性化予測に繋がる新たな因子を同定する必要がある。

今年度の検討により、再活性化前より HBVDNA を検出する可能性が確認された一方で、既知のウイルス変異のみでは予測することが困難であることが示唆された。HLA 遺伝子が B 型肝炎の発症や進展に関与するという治験が蓄積されており、今後、再活性化のリスクへの関与の可能性に関して、臨床的治験や基礎的検討を加えていく必要があると考えられた。

E. 結論

4つの多施設共同研究によって、各種疾患での HBV 再活性化率を明らかにした。また、定期的な HBVDNA モニタリングと核酸アナログの Preemptive therapy によって肝炎発症は抑止可能であることが明らかになった。しかし、頻回の HBVDNA 検査、長期間継続される抗 HBV 治療は、医療経済的に大きな負担となる。現時点では、臨床情報のみで HBV 再活性化リスクを予測することは困難であり、HBV 遺伝子変異や宿主遺伝子（HLA 等）など、新たな因子を探索同定する必要があり、次年度も研究を継続する。

また HBV 再活性化のリスク因子として、HBs 抗体低力価が示唆されていることから、HBV ワクチン投与によって HBs 抗体価を上昇させることができ、HBV 再活性化の防止に繋がる可能性がある。造血幹細胞分科会では、HBV ワクチンによる再活性化防止効果を Prospective に検証する予定である。他の疾患群でも HBV ワクチンによる防止効果の可能性を検討する予定にしている。

F. 健康危険情報

特記すべき情報なし

G. 研究発表（本研究に関連するもののみ）

（研究代表者：溝上雅史）

1. 論文発表（英文）

- 1 Nishida, N., Sawai, H., Kashiwase, K., Minami, M., Sugiyama, M., Seto, W. K., Yuen, M. F., Posuwan, N., Poovorawan, Y., Ahn, S. H., Han, K. H., Matsuura, K., Tanaka, Y., Kurosaki, M., Asahina, Y., Izumi, N., Kang, J. H., Hige, S., Ide, T., Yamamoto, K., Sakaida, I., Murawaki, Y., Itoh, Y., Tamori, A., Orito, E., Hiasa, Y., Honda, M., Kaneko, S., Mita, E., Suzuki, K., Hino, K., Tanaka, E., Mochida, S., Watanabe, M., Eguchi, Y., Masaki, N., Murata, K., Korenaga, M., Mawatari, Y., Ohashi, J., Kawashima, M., Tokunaga, K. and Mizokami, M., New Susceptibility and Resistance HLA-DP Alleles to HBV-Related Diseases Identified by a Trans-Ethnic Association Study in Asia. *PLoS One* 2014, 9: e86449.
- 2 Ito, K., Yotsuyanagi, H., Yatsuhashi, H., Karino, Y., Takikawa, Y., Saito, T., Arase, Y., Imazeki, F., Kurosaki, M., Umemura, T., Ichida, T., Toyoda, H., Yoneda, M., Mita, E., Yamamoto, K., Michitaka, K., Maeshiro, T., Tanuma, J., Tanaka, Y., Sugiyama, M., Murata, K., Masaki, N. and Mizokami, M., Risk factors for long-term persistence of serum hepatitis B surface antigen following acute hepatitis B virus infection in Japanese adults. *Hepatology* 2014, 59: 89-97.
- 3 Kaji, H., Ocho, M., Togayachi, A., Kuno, A., Sogabe, M., Ohkura, T., Nozaki, H., Angata, T., Chiba, Y., Ozaki, H., Hirabayashi, J., Tanaka, Y., Mizokami, M., Ikebara, Y. and Narimatsu, H., Glycoproteomic discovery of serological biomarker candidates for HCV/HBV infection-associated liver fibrosis and hepatocellular carcinoma. *J Proteome Res.* 2013, 12: 2630-2640.
- 4 Khan, A., Al Balwi, M. A., Tanaka, Y., Hajer, A., Sanai, F. M., Al Abdulkarim, I., Al Ayyar, L.,

- Badri, M., Saudi, D., Tamimi, W., Mizokami, M.
and Al Knawy, B., Novel point mutations and
mutational complexes in the enhancer II, core
promoter and precore regions of hepatitis B virus
genotype D1 associated with hepatocellular
carcinoma in Saudi Arabia. *Int J Cancer* 2013,
133: 2864-2871.
- 5 Sakamoto, T., Tanaka, Y., Watanabe, T., Iijima, S.,
Kani, S., Sugiyama, M., Murakami, S., Matsuura,
K., Kusakabe, A., Shinkai, N., Sugauchi, F. and
Mizokami, M., Mechanism of the dependence of
hepatitis B virus genotype G on co-infection with
other genotypes for viral replication. *J Viral
Hepat* 2013, 20: e27-36.
- 6 Sunbul, M., Sugiyama, M., Kurbanov, F.,
Leblebicioglu, H., Khan, A., Elkady, A., Tanaka,
Y. and Mizokami, M., Specific mutations of basal
core promoter are associated with chronic liver
disease in hepatitis B virus subgenotype D1
prevalent in Turkey. *Microbiol Immunol* 2013,
57: 122-129.
- 7 Yotsuyanagi, H., Ito, K., Yamada, N., Takahashi, H.,
Okuse, C., Yasuda, K., Suzuki, M., Moriya, K.,
Mizokami, M., Miyakawa, Y. and Koike, K., High
levels of hepatitis B virus after the onset of disease
lead to chronic infection in patients with acute
hepatitis B. *Clin Infect Dis* 2013, 57: 935-942

2. 学会発表

- (1) 是永匡紹 杉山真也、溝上雅史：B型肝炎ウ
イルス再活性化の予防・治療の現状と課題—
高感度 HBVDNA 測定系の開発と B型肝炎ウ
イルス再活性例への応用 第17回日本肝臓
学会大会(東京) 2013.10.9-10

H. 知的財産権の出願・登録状況

1. 特許取得
該当事項なし
2. 実用新案登録
該当事項なし
3. その他
該当事項なし

II. 分担研究報告書

がん化学療法および免疫抑制療法中のB型肝炎ウイルス再活性化予防対策法の確立を目指したウイルス要因と宿主主要因の包括的研究

免疫抑制療法分科会 全体研究（平成25年度）

研究分担者：持田 智 埼玉医科大学 消化器内科・肝臓内科 教授

研究協力者：井戸 章雄 鹿児島大学 教授

池田 健次 虎の門病院 部長

三村 俊英 埼玉医科大学 教授

針谷 正祥 東京医科歯科大学 教授

中村 裕一 埼玉医科大学 教授

金子 礼志 国立国際医療研究センター 医長

小林 浩子 福島県立医科大学 准教授

土田 哲也 埼玉医科大学 教授

溝上 雅史 国立国際医療研究センター センター長

研究協力者：中山 伸朗 埼玉医科大学 准教授

(事務局) 中尾 将光 埼玉医科大学 助教

内田 義人 埼玉医科大学 助教

研究要旨：「免疫抑制薬、抗悪性腫瘍薬によるB型肝炎ウイルス再活性化の実態解明と対策法の確立」班が平成21から23年度に実施したprospective studyでは、リツキシマブ以外の薬物を用いた免疫抑制・化学療法によって、HBV既往感染例でHBV-DNA量が2.1 Log copies/mL以上に上昇する頻度は約2%で、この時点でentecavir投与を開始することで肝炎の発症は予防できることが明らかになった。しかし、免疫抑制療法に関しては、その期間が長期に亘るため、同研究班の登録例の経過をその後も追う継続研究とともに、治療期間が既に長期に及んでいる症例を収集する新規研究を行った。この結果、免疫抑制療法の場合は、治療開始ないし治療法変更6ヶ月後までが高リスクであり、その後は再活性化しても無治療でHBV-DNAが検出感度未満に低下する症例が大部分であることが判明した。なお、厚労省「難治性肝・胆道疾患に関する調査研究班」と共同で、劇症肝炎分科会への登録症例を精査したところ、2010年以降は免疫抑制薬によるde novo B型劇症肝炎症例が増加していること、1998～2003年も同様の症例が登録されていた可能性があること、薬物などの誘因なく再活性化して劇症化するB型既往感染が存在することなども明らかになった。以上の成績を基に、HBV再活性化の対策を医療経済的観点から確立することが、今後の課題である。

A. 背景と目的

B型肝炎ウイルス(HBV)が肝細胞に感染すると、その複製過程で二本鎖閉鎖環状(covalently closed circular:ccc)DNAが形成され、これが核内に残存する。このため、HBs抗原陰性、HBc抗体ないしHBs抗体陽性の既往感染例も、遺伝子レベルではHBs抗原陽性のキャリアと同等と見なされる。

一方、HBVキャリアでは、副腎皮質ステロイドないし免疫抑制薬を投与すると、血清HBV-DNA量が増加し、非活動性キャリアでも肝炎を発症する場合があることが知られていた。従って、B型既往感染例も遺伝子レベルでは非活動性キャリアと区分するのは困難であり、免疫抑制療法を実施した際には、ウイルス血症を生じて(再活性化)、肝障害

(*de novo* B型肝炎) と発症する場合がある。

厚労省「難治性の肝・胆道疾患に関する調査研究」班が実施している全国調査には、1998~2009年に発症した劇症肝炎1,094症例と遅発性肝不全(LOHF) 92例の計1,186例が登録された^{1,2)}。このうち462例(39.0%)がB型で、全体の13.9%に相当する165例がキャリア例であった。キャリア例は核酸アナログが投与されるようになった1998年以降は減少傾向にあったが、2004年ごろから増加しており、この中にはB型既往感染例からの再活性化症例が含まれていた²⁾。一方、厚労省研究班は2009年に「免疫抑制・化学療法によるB型肝炎再活性化の予防ガイドライン」を発表した³⁾。また、2010年以降の症例に関しては、急性肝不全として対象となる疾患の範囲を広げて⁴⁾、全国調査を実施することになった⁵⁾。しかし、2010年以降になってもB型既往感染例の再活性化による急性肝不全は根絶できていない⁶⁻⁸⁾。

一方、平成21年度に発足した厚労省「免疫抑制薬、抗悪性腫瘍薬によるB型肝炎ウイルス再活性化の実態解明と対策法の確立」班では、リツキシマブ以外の免疫抑制・化学療法によるHBV再活性化の実態を調査し、以下の成績が得られた⁹⁾。

1. HBs 抗原陰性の既往感染例でも、約2%の症例でHBV-DNAが検出され、これらにはHBVキャリアでHBs抗原が陰性化した症例も含まれていると考えられた。
2. 既往感染例におけるHBV再活性化の頻度は4~5%であり、治療開始前からHBV-DNAが検出された症例も含めると約6%の症例で、治療中にウイルス血症が認められた。
3. HBV再活性化はメトトレキサートないし副腎皮質ステロイドの単独投与例および固形癌に対する化学療法を実施している症例でも出現した。

4. HBV再活性化はHBVキャリアでHBs抗原が陰性化したと推定される症例でも、一過性感染と考えられる症例でも、同様に観察された。
5. HBV再活性化のモニタリングは3ヶ月毎では不十分で、HBV-DNAは毎月測定する必要がある。
6. HBV再活性化時にはHBV-DNA量が2.1 Log copies/mL以上に上昇した時点でエンテカビルを投与することで肝炎の発症は予防できた。
7. HBVキャリア例は免疫抑制・化学療法の開始時にエンテカビル投与を開始すれば、肝炎発症を予防できる。

以上の成績を受けて、2011年9月には日本リウマチ学会が「B型肝炎ウイルス感染リウマチ性疾患患者への免疫抑制療法に関する提言」を発表した¹⁰⁾。また、厚労省はHBV再活性化の予防対策に関する疑義解釈を公表し、(1) HBV既往感染例の診断のためのHBcおよびHBs抗体測定によるスクリーニング検査、(2) 毎月1回のHBV-DNA測定によるモニタリング、(3) 再活性化時のエンテカビルによる治療の3項目が、何れも正式に保険診療で実施することが可能になった。

しかし、これで免疫抑制・化学療法によるB型肝炎再活性化の問題は解決した訳ではない。特にリウマチ疾患など免疫抑制療法を実施する症例では治療期間が長期に亘るのが一般的である。そこで、「がん化学療法および免疫抑制療法中のB型肝炎ウイルス再活性化予防対策法の確立を目指したウイルス要因と宿主主要因の包括的研究」班の免疫抑制療法分科会は、より効率的な再活性化の予防策を確立する研究に着手した。

B. 方 法

厚労省「免疫抑制薬、抗悪性腫瘍薬によるB型肝炎ウイルス再活性化の実態解明と対策法の確立」

班に登録された症例を経過観察する「継続研究」とともに、免疫抑制療法に関しては新たな症例を収集して、治療が長期に亘った場合の再活性化率を検討する「新規研究」を企画した。また、厚労省「難治性の肝・胆道疾患に関する調査研究班」との共同で、劇症肝炎分科会に登録された症例を背景、臨床経過を再検討することで、重症化するHBV再活性化例の実態解明を試みた

1) 継続研究

(1) 対象：厚労科研費補助金「免疫抑制薬、抗悪性腫瘍薬によるB型肝炎ウイルス再活性化の実態解明と対策法の確立」に平成24年3月31日までに登録された330例のうち、既往感染例である289例（血液121例、リウマチ・膠原病122例、腎臓11例、腫瘍内科35例）。

2) 新規研究

(1) 対象：免疫抑制療法を実施しているB型既往感染例で、リウマチ・膠原病領域は関節リウマチ、膠原病、膠原病類縁疾患、血管炎症候群、炎症性腸疾患領域は潰瘍性大腸炎、クローン病、ペーチェット病、皮膚科領域は乾癬およびその他の免疫抑制療法を必要とする疾患と対象とした。

治療法は、副腎皮質ステロイドの場合はプレドニゾロン換算で0.5mg/Kg以上、抗リウマチ薬（メトトレキサート）、免疫抑制薬（シクロスボリン、ミゾリビン、エンドキサン、タクロリムス）、生物学的製剤（インフリキシマブ、エタネルセプト、トリリツマブ、アダリムマブ、アバタセプト、ゴリブマブ）および研究期間中に新たに保険認可される免疫抑制薬とした。

ウイルス指標はCLIA法で測定し、既に治療を開始している症例も、下記の条件を満たした場合は登録の対象とした。

- 免疫抑制療法を開始する前にウイルス指標を測定して、HBs抗原陰性で、HBc抗体ないしHBs抗体が陽性の症例。
- 免疫抑制療法を既に開始しているが、開始前のウイルス指標がHBs抗原陰性で、HBc抗体ないしHBs抗体が陽性の症例。
- 免疫抑制療法を既に開始しており、開始前のウイルス指標が不明であるが、新たに測定した結果、HBs抗原陰性で、HBc抗体ないしHBs抗体が陽性の症例。

(2) 研究方法：登録後、免疫抑制実施中および治療終了後は、HBV-DNA量を保険診療で1ヶ月ごとに測定した。HBV-DNAが検出された時点では、当該施設は事務局に連絡し、血清検体を採取し、HBV-DNA量、HBs抗原・抗体、HBe抗原・抗体、HBc抗体、pre-core/core promoter変異、genotype、ポリメラーゼ領域の変異(INVADER法)を測定した。また、血清の一部は事務局に保管するとともに、ウイルスの全塩基配列を解析することにした。なお、これら検査のうちHBV-DNAに関して、平成24年度以降は保険診療で測定することになったため、継続研究に参加する施設は、当該倫理委員会で新たな研究として承認を得ることにした。

既往感染例はHBV-DNA量が定量検査で測定可能になった時点(2.1 Log copies/mL以上)で、保険診療によってエンテカビル投与を開始した。一方、HBV-DNA量が2.1 Log copy/mL未満であるが「検出」の場合にはエンテカビル未投与で経過観察を継続した。

リメラーゼ領域の変異 (INVADER法) を測定し、血清の一部は保管とともに、ウイルスの全塩基配列を解析することとした。なお、継続研究と同様にエンテカビルの投与はHBV-DNA量が2.1 Log copies/mL以上になった時点で開始し、2.1 Log copy/mL未満（検出）の場合には経過観察を継続するとした。

3) 劇症肝炎症例における検討

対象は、厚労（生）省「難治性肝疾患に関する研究班（平成11～16年度）劇症肝炎分科会長：藤原研司」¹⁾、「難治性の肝疾患に関する調査研究班（平成17～22年度）坪内博仁」²⁾、「難治性の肝・胆度疾患に関する調査研究班（平成23～25年度）持田 智」⁵⁻⁸⁾に登録された急性肝不全（劇症肝炎）およびLOHFの症例。それぞれの研究班には、1998～2003年に発症した劇症肝炎634例（急性型316例、亜急性型318例）とLOHF64例、2004～2009年発症の劇症肝炎460例（急性型227例、亜急性型233例）とLOHF28例、2010～2012年発症の急性肝不全757例（非昏睡型385例、急性型218例、亜急性型154例）とLOHF28例が登録されている。

2010～2013年の発症例におけるHBV再活性化例の実態を2004～2009年の発症例と比較するとともに、1998～2003年の発症例に再活性化例が含まれている可能性を再検証した。

C. 成績

1) 継続研究

継続研究は前研究班で症例の登録をいただいた以下44施設に協力を依頼し、倫理委員会の承認を新たに得た36施設から登録された270例の長期経過を観察した。

この結果、登録されたB型既往感染の全289例における免疫抑制・化学療法開始以降の経過観察期間は12ヶ月未満が100例（34.6%）、12ヶ月以

上24ヶ月未満が84例（29.1%）、24ヶ月以上36ヶ月未満が67例（23.2%）、36ヶ月以上が38例（13.1%）となった。

継続研究で新たに再活性化したのは血液領域が2例、リウマチ・膠原病領域が1例であった。60歳の急性骨髓性白血病（M1）の男性は同種骨髓移植後にタクロリムス投与を開始し、2ヶ月後にHBV-DNA量が8.7 Log copies/mLまで上昇した、この症例ではモニタリングの欠落時期があり、再活性化時期は治療開始12カ月以降ではあるが、正確な特定は困難である。72歳の多発性骨髓腫の女性はメルファランと副腎皮質ステロイドの投与を開始し、19ヶ月後にHBV-DNA量が2.4 Log copies/mLまで上昇した。両症例ともに再活性化が判明した時点でエンテカビル投与を開始し、重症肝炎を発症していない。一方、34歳のSLEの女性は副腎皮質ステロイドとミゾリビンによる治療開始32ヶ月後、タクロリムス追加10ヶ月後にHBV-DNA量が2.2 Log copies/mLと上昇したが、翌月にはエンテカビル未投与で検出感度未満となった。なお、この症例は治療開始5ヶ月の時点でもHBV-DNAは2.1 Log copies/mL未満（検出）になっていた。

以上より、継続研究の症例における再活性化時期をまとめると図1、2のようになる。血液領域では治療開始6ヶ月以降でもHBV-DNA量が2.1 Log copies/mL以上に上昇し、エンテカビル投与が必要となる症例が見られた。一方、リウマチ・膠原病領域では治療開始6ヶ月以降に再活性化した症例は1例のみであり、また、腫瘍領域には同様の症例は認められない。また、Kaplan-Meier法で累積再活性化率を算出と図3のようになる。リウマチ・膠原病領域および腎領域において、免疫抑制抑制療法を実施した症例でHBV-DNA量が2.1 Log copies/mL以上に上昇し、エンテカビル投与が必要となる再活性化を生じる頻度は、治療開始6ヶ月後で3.2%であり、この頻度は24か月後まで不変であった。

2) 新規研究

リウマチ・膠原病、消化器内科と眼科および皮膚科領域で計 96 施設からなる研究組織を立ち上げ、倫理委員会の承認を得た 65 施設から、263 例（リウマチ・膠原病 192 例、皮膚科 41 例、消化管 26 例、眼科 4 例）の登録を得た。免疫抑制療法開始以降の経過観察期間は 12 ヶ月未満が 34 例（12.9%）、12 ヶ月以上 24 ヶ月未満が 77 例（29.3%）、24 ヶ月以上 36 ヶ月未満が 52 例（19.8%）、36 ヶ月以上が 100 例（38.0%）であった。

これら症例から、3 例の再活性化例が出現した。関節リウマチと診断された 67 歳の女性は副腎皮質ステロイド、メトトレキサート、トリソズマブ投与開始 7 カ月後に HBV-DNA が 2.1 Log copies/mL 未満（検出）となった。また、73 歳の悪性関節リウマチである男性は、副腎皮質ステロイド、トリソズマブ、ミゾリビン投与開始、6 ケ月後にミゾリビンからメトトレキサートに変更、7 ケ月後にタクロリムス追加、24 カ月後に 2.4 Log copies/mL、86 歳の尋常性乾癬である女性はアダリムマブ投与開始 26 カ月後に 2.6 Log copies/mL まで HBV-DNA 量が上昇した。しかし、これら 3 症例は何れもエンテカビル未投与で HBV-DNA 量は検出感度未満に低下し、その後も抗ウイルス療法の適応にはなっていない。

3) 急性肝不全症例での検討

厚労省「難治性の肝・胆道疾患に関する調査研究班」の劇症肝炎分科会には、2010~2012 年に発症した急性肝不全と LOHF の計 785 例が登録されたが^{5-8,11)}、このうち B 型症例は 179 例（22.8%）、キャリアは 67 例で B 型症例の 37.4% を占めていた。キャリア例は HBs 抗原陽性で誘因の認められない症例が 31 例（46.3%）、HBs 陽性で免疫抑制・化学療法後に再活性化した 15 例（22.4%）、HBs 抗原陰性の B 型既往感染から再活性化した 21 例（31.3%）に分類された（図 5）。

2010~2012 年に発症した B 型既往感染 21 例の病型分類は、非昏睡型が 3 例（14.3%）、急性型が 3 例（14.3%）、亜急性型が 8 例（38.1%）、LOHF が 7 例（33.3%）であった（図 6a）。一方、2004~2009 年発症の劇症肝炎、LOHF には 17 例の B 型既往感染の再活性化例が登録されているが、その全例が亜急性型であった（図 6b）。また、同期間の症例は全例が内科的治療のみで死亡していたが、2010~2012 年の発症例では救命例も 1 例認められた。また、誘因に関しては、2009 年まではリツキシマブなど悪性リンパ腫の治療が 82.4% を占めていたが、2010 年以降はその比率が 52.4% と低下していた。その他の治療法にも変化が見られ、2009 年までは血液悪性腫瘍ないし乳癌の化学療法が誘因として挙げられていたが、2010 年以降は免疫抑制療法による症例が増加していた。免疫抑制療法による症例の疾患名と治療法を以下に列挙する。

MPO-ANCA 血管炎：PSL + CPA

関節リウマチ、乳癌：PSL + Capecitabine

潰瘍性大腸炎：AZN

潰瘍性大腸炎：PSL + AZN + IFX

腎移植：PSL + FK-506

なお、2012 年には誘因が全く認められない HBs 抗原陰性の既往感染例からの再活性化例が登録された。88 歳、女性の LOHF 症例で IgM-HBc 抗体低力値、HBc 抗体高力値であり、免疫監視期のキャリアで HBs 抗原・抗体系の seroconversion が生じた後に、誘因なく再活性化して肝不全に至ったと考えられる。

1998~2003 年に発症した劇症肝炎、LOHF の計 698 例のうち 268 例（38.4%）が B 型症例で、164 例（23.5%）は急性感染例と診断されていた。これら症例の既往歴、薬物歴を再検討したところ、免疫抑制・化学療法を実施していた症例が 11 例（6.7%）認められ、これらでは HBV 再活性化によって劇症化した可能性が否定できなかった。該

症例の疾患名を以下に記す。

免疫抑制療法：4例

53歳、女：シェーグレン症候群
53歳、女：関節リウマチ
60歳、女：関節リウマチ
69歳、男：尋常性天疱瘡

化学療法：7例

23歳、女：ALL
27歳、男：前立腺癌
46歳、男：悪性リンパ腫
50歳、男：悪性リンパ腫
52歳、女：胃癌
61歳、男：悪性胸腺腫
68歳、男：食道癌

D. 考 案

厚労科研費補助金「免疫抑制薬、抗悪性腫瘍薬によるB型肝炎ウイルス再活性化の実態解明と対策法の確立」班に登録された症例の経過を長期間に亘ってprospectiveに観察した。また、既に免疫抑制・化学療法を開始しているが、再活性化を生じていないB型既往感染例の経過を追う新規研究も開始した。この両研究によって、免疫抑制療法が長期間に及んだ場合の再活性化の実態が明らかになってきた。

血液悪性腫瘍の化学療法の場合には、治療開始1年以降になっても再活性化する症例が見られた。また、これら症例では短期間に血清HBV-DNA量が高値になる場合もあった。従って、リツキシマブ以外の化学療法でも、治療期間中および治療終了12か月後までは、HBV-DNA測定によるモニタリングを毎月実施する必要があると考えられた。

一方、免疫抑制療法に関しては、再活性化が生じるのは大部分の症例で治療開始ないし治療法変更6ヶ月後までであった。Kaplan-Meier法における累積再活性化の頻度は、継続研究と新規研究では差異がある。新規研究では6ヶ月以内の治療開始初期の再活性化率が低めに算出されるバイアスがあることが、その原因である。そこで、治療開始6か月後までは継続研究の症例で累積再活性化率を算出し、その後の再活性化率の上乗せ分を新規研究および継続研究の全症例で評価した。この解析法でHBV-DNA量が2.1 Log copies/mL以上になってエンテカビル投与が必要となる累積再活性化率を算出すると(図7)、1ヶ月が0.8%、3ヶ月が2.4%、6ヶ月が3.2%であり、その後の上乗せは12ヶ月までなく、24ヶ月で+0.5%、36から48ヶ月では1.7%であった。なお、6ヶ月以降に再活性化した症例は、全例がエンテカビル未投与で血清HBV-DNAが検出感度未満に低下した。従って、免疫抑制療法による再活性化の予防対策としては、「治療開始ないし治療法変更6ヶ月後までは1ヶ月ごとにHBV-DNAを測定し、その後は3ヶ月まで治療間隔の延長を認める」とした日本肝臓学会のガイドラインが妥当と考えられた¹²⁾。

本年度は厚労省「難治性の肝・胆道疾患に関する調査研究班」と合同で、急性肝不全およびLOHFの症例におけるde novo B型肝炎の実態を検証した。厚労省研究班がHBV再活性化予防のガイドラインを発表した2009年以降になっても³⁾、de novo B型劇症肝炎症例は根絶できていない¹¹⁾。2010~2012年のB型キャリア例では、誘因のない症例は31例(46.3%)に過ぎず、HBs抗原陽性のキャリアであるがエンテカビルの予防投与なく急性肝不全ないしLOHFに至った症例も15例(22.4%)存在した。HBs抗原陰性の既往感染からの再活性化例は21例(31.3%)であり、その頻度は2004~2009年と同等であったが、その実態には変化が見られている。2010年以降には亜急性以外の病型も見られるようになり、救命例も1例ではあるが初めて登録された。この症例はP-CHOP療法を施行した悪性リンパ腫の60歳、男性で、INRが1.5以上になる14日前に核酸アナログが投与さ

れ、非昏睡型で救命された。2004年以降に登録されたHBs抗原陰性の既往感染例は計38例に上るが、そのうち救命された唯一の症例である。また、誘因にも変化が見られ、リツキシマブ投与例が減少し、免疫抑制療法の施行例が増加していた。特に、潰瘍性大腸炎が2例登録され、何れもアザチオプリンの投与例であった。さらに、2012年には全く誘因の認められない症例も登録されたことも注目される。この症例は元来はHBVキャリアであり、免疫監視期になって、HBs抗原・抗体体系のseroconversionを生じたものと推定される。この症例が登録されたことによって、B型急性肝不全の成因分類は更なる改編が求められることになった。また、再活性化の対策に関しても、自然発症例を考慮する必要が発生した。

HBV既往感染例における再活性化、*de novo* B型肝炎の概念が定着したのは2004年以降である。2003年以前に*de novo* B型劇症肝炎が存在した可能性を検討するために、厚労省（厚生省）研究班の登録例を遡って精査した。その結果、B型急性感染例と診断された症例には、化学療法のみならず免疫抑制療法の実施例も存在することが確認された。これらには高齢でIgM-HBC抗体価が低力価の症例も含まれており、免疫抑制・化学療法による再活性化例であったことを否定できない。

E. 結語

免疫抑制療法によってHBV既往感染例が再活性化し、血清HBV-DNA量が2.1 Log copies/mL以上になってエンテカビル投与が必要となる頻度が確定した。累積再活性化率は治療開始6ヶ月後が3.2%であり、その後の再活性化例は少なく、再活性化した場合も無治療でHBV-DNAが検出感度未満になる場合が多いことが判明した。

一方、HBV再活性化による急性肝不全、LOHFは2012年になっても根絶できておらず、遡及的調査では2003年以上も存在したと推定される。最近

は、リツキシマブ投与例よりも免疫抑制療法による再活性化例が増加しており、その対策は重要である。医療経済的因素を考慮すると、免疫抑制・化学療法の場合は治療開始なし治療法変更6ヶ月後までは毎月、その後は3ヶ月ごとにHBV-DNA測定によるモニタリングを実施することが合理的と考えられた。

F. 引用文献

1. Fujiwara K, et al. Fulminant hepatitis and late onset hepatic failure in Japan: Summary of 698 patients between 1998 and 2003 analyzed by the annual nationwide survey. Hepatol Res 2008; 38: 646-657.
2. Oketani M, et al. Etiology and prognosis of fulminant hepatitis and late-onset hepatic failure in Japan: Summary of the annual nationwide survey between 2004 and 2009. Hepatol Res 2013; 43: 97-105.
3. 坪内博仁, et al. 免疫抑制・化学療法により発症するB型肝炎対策：厚生労働省「難治性の肝・胆道疾患に関する調査研究」班劇症肝炎分科会および「肝硬変を含めたウイルス性肝疾患の治療標準化に関する研究」班合同報告. 肝臓 2009; 50: 38-42.
4. Mochida S, et al. Diagnostic criteria of acute liver Failure: A report by the Intractable Hepato-Biliary Diseases Study Group of Japan. Hepatol Res 2011; 41: 805-812.
5. Sugawara K, et al. Acute liver failure in Japan: definition, classification, and prediction of the outcome. J Gastroenterol 2012; 47: 849-861.
6. 持田智, et al. 我が国における急性肝不全および遅発性肝不全(LOHF)の実態(2010年)：平成23年度全国調査. 厚生労働省科学

研究費補助金（難治性疾患克服研究事業）「難治性の肝・胆道疾患に関する調査研究班」平成 23 年度報告書, 2012; pp101-112.

7. 持田 智, et al. 我が国における急性肝不全および遅発性肝不全 (LOHF) の実態 (2011 年) : 平成 24 年度全国調査. 厚生労働省科学研究費補助金（難治性疾患克服研究事業）「難治性の肝・胆道疾患に関する調査研究班」平成 24 年度報告書, 2013; pp.108-124
8. 持田 智, et al. 我が国における急性肝不全および遅発性肝不全 (LOHF) の実態 (2012 年) : 平成 25 年度全国調査. 厚生労働省科学研究費補助金（難治性疾患克服研究事業）「難治性の肝・胆道疾患に関する調査研究班」平成 25 年度報告書, 2014; (in press).
9. 持田 智, et al. 免疫抑制薬, 抗悪性腫瘍薬による B 型肝炎ウイルス再活性化の実態解明と対策法の確立」全体研究（平成 23 年度）. 厚生労働科学研究費補助金肝炎等克服緊急対策事業（肝炎分野）, 「免疫抑制薬, 抗悪性腫瘍薬による B 型肝炎再活性化の実態解明と対策法の確立」班, 平成 23 年度研究報告書, 2012; pp1-32.
10. Harigai M, et al. A proposal for management of rheumatic disease patients with hepatitis B virus infection receiving immunosuppressive therapy. Mod Rheumatol 2014; 24: 1-7..
11. Oketani M, et al. Prevention of hepatitis B virus reactivation in patients receiving immunosuppressive therapy or chemotherapy. Hepatol Res 2012; 42: 627-636.
12. B 型肝炎治療ガイドライン. 肝臓 2013; 54: 402-472. (<http://www.jsh.or.jp/>)

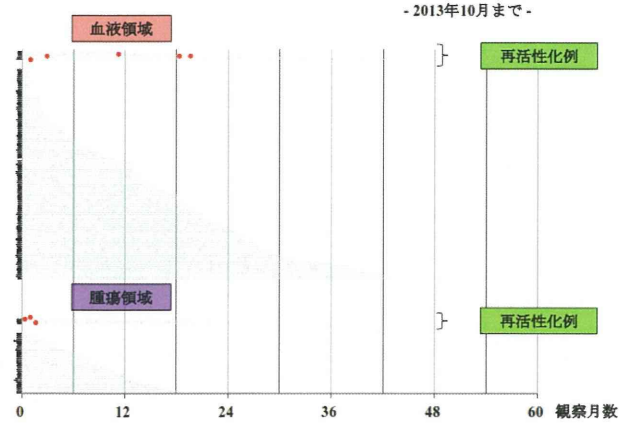


図1. 化学療法を実施したB型既往感染例における再活性化の時期

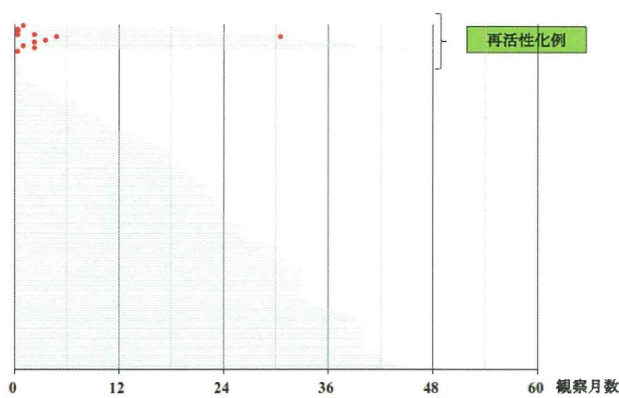


図2. 免疫抑制療法を実施したB型既往感染例における再活性化の時期

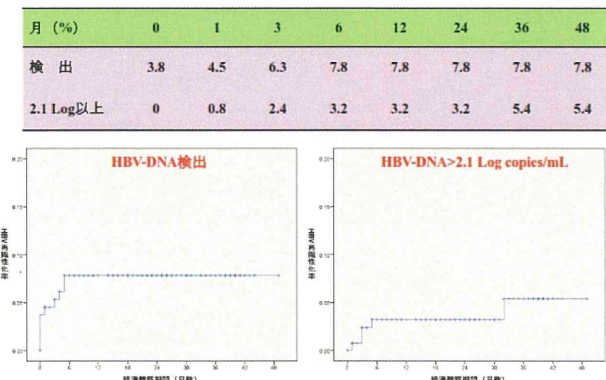


図3. 免疫抑制療法による再活性化 (%)
- Kaplan-Meier法 : 133例-

月 (%)	0	1	3	6	12	24	36	48
検出	1.3	1.5	1.8	2.6	2.9	3.2	3.7	3.7
2.1 Log以上	0	0.3	0.8	1.0	1.0	1.5	2.7	2.7

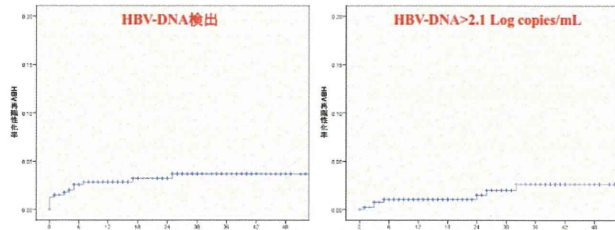


図4. 免疫抑制療法による再活性化 (%)
- Kaplan-Meier法 : 計396例 (継続研究133例, 新規研究263例) -

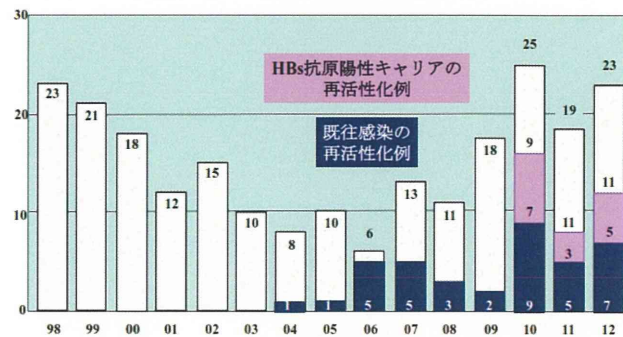


図5. 急性肝不全におけるHBVキャリア例 (1998~2012年)
- 2010年以降は非昏睡型も含む -

a) 急性肝不全, LOHF ; 21例 (2010~2012年) -



b) 創症肝炎, LOHF : 17例 (2004~2009年) -



図6. 急性肝不全 (創症肝炎), LOHFにおけるHBV既往感染の再活性化例-

a) 開始6ヶ月まで : 継続研究133例

月 (%)	0	1	3	6
検出	3.8	4.5	6.3	7.8
2.1 Log以上	0	0.8	2.4	3.2

b) 6ヶ月後の増加 : 396例 (継続研究133例, 新規研究263例)

月 (%)	12	24	36	48
検出	+ 0.3	+ 0.6	+ 1.1	+ 1.1
2.1 Log以上	0	+ 0.5	+ 1.7	+ 1.7

図7. 免疫抑制療法による再活性化 (%)
- Kaplan-Meier法 : 計396例 (継続研究133例, 新規研究263例) -