

201324066A

厚生労働科学研究費補助金

難治性疾患等克服研究事業(難治性疾患克服研究事業)

希少難治性筋疾患に関する調査研究

平成 25 年度 総括・分担研究報告書

研究代表者 青木 正志

東北大学大学院医学系研究科 神経内科学

平成 26 年 3 月 印刷

目 次

I. 総括研究報告書

希少難治性筋疾患に関する調査研究 -----	1
東北大学 大学院医学系研究科 神経内科学 青木正志	

II. 分担研究報告書

1. ベスレムミオパチーの臨床病理学的特徴 GNE ミオパチーの遺伝子変異・表現型解析 -----	33
国立精神・神経医療研究センター神経研究所 疾病研究第一部 西野一三	
2. 先天性ミオパチー -----	37
国立精神・神経医療研究センター神経研究所 疾病研究第一部 林由起子 国立精神・神経医療研究センター病院 小児神経科 小牧宏文	
3. Marinesco-Sjögren 症候群 -----	47
国立精神・神経医療研究センター神経研究所疾病研究第一部 林由起子	
4. 周期性四肢麻痺の新規原因遺伝子探索 -----	52
大阪大学 大学院医学系研究科 神経内科 高橋正紀	
5. Schwartz-Jampel 症候群の病態分子機構 -----	57
順天堂大学大学院医学研究科 老人性疾患病態治療研究センター 平澤恵理	
6. 本邦における終板アセチルコリンエステラーゼ欠損症の分子病態 -----	60
名古屋大学 医学系研究科 神経遺伝情報学 大野欽司	
7. 日本国内における Danon 病患者の臨床病理学および遺伝学的検討 -----	64
公立大学法人奈良県立医科大学 神経内科 杉江和馬	
III. 研究成果の刊行に関する一覧表 -----	69
IV. 研究成果に関する刊行物 -----	81

班体制

希少難治性筋疾患に関する調査研究

研究代表者	青木 正志	東北大学大学院医学系研究科 神経内科学
研究分担者	西野 一三	国立精神・神経医療研究センター神経研究所疾病研究第一部
	林 由起子	国立精神・神経医療研究センター神経研究所疾病研究第一部
	小牧 宏文	国立精神・神経医療研究センター病院 小児神経科
	高橋 正紀	大阪大学大学院医学系研究科 神経内科学
	平澤 恵理	順天堂大学大学院 老人性疾患病態治療研究センター
	大野 欽司	名古屋大学医学系研究科神経遺伝情報学
	杉江 和馬	奈良県立医科大学 神経内科
事務局	加藤 昌昭	東北大学 神経内科
	武藤久美子	東北大学 神経内科

I. 総括研究報告書

「希少難治性筋疾患に関する調査研究」

研究代表者： 青木 正志

東北大学 大学院医学系研究科 神経内科学 教授

研究要旨

平成 21 年度から設立された厚生労働科学研究費補助金難治性疾患克服研究事業の研究奨励分野によりこれまで同事業としては対象になっていなかった多くの希少難治性筋疾患の調査研究が開始された。本研究はこれまでの研究奨励分野での研究成果を元に、希少難治性筋疾患を①周期性四肢麻痺、非ジストロフィー性ミオトニー症候群といった筋チャンネル病や Schwartz -Jampel 症候群などの細胞膜興奮伝達障害による「筋シナプトパチー・チャネロパチー」、②Danon 病や過剰自己貪食を伴う X連鎖性ミオパチーなどの「自己貪食空胞性ミオパチー」ならびに③封入体筋炎の 3 群に大別して診断基準の確定および関連学会での承認、診療ガイドラインの作成を行ってきた。さらにはこれらによる新たな患者登録、患者検体の集積およびそれを利用した解析研究、治療法の開発を行った。またこれまでに研究奨励分野に取り上げられなかった④先天性ミオパチーについても全国調査による本邦における患者数の把握などを行った。さらに平成 25 年にはベスレムミオパチー、ウルリッヒ型先天性筋ジストロフィー、三好型ミオパチー、眼咽頭遠位型ミオパチー、縁取り空胞を伴う遠位型ミオパチー（DMRV）に関しても対象疾患とし、疾患の把握につとめた。

研究分担者

西野一三（国立精神・神経医療研究センター神経研究所 疾病研究第一部・部長）

林 由起子（国立精神・神経医療研究センター神経研究所 疾病研究第一部・室長）

小牧 宏文（国立精神・神経医療研究センター病院 小児神経科 医長）

高橋 正紀（大阪大学 大学院医学系研究科 神経内科 助教）

平澤 恵理（順天堂大学 大学院医学研究科 老人性疾患病態治療研究センター准教授）

大野 欽司（名古屋大学 大学院医学系研究科 神経遺伝情報学 教授）

杉江 和馬（公立大学法人 奈良県立医科大学 神経内科 講師）

研究協力者

清水 玲子（独立行政法人 国立精神・神経医療研究センタートランスレーショナル・メディカルセンター 臨床研究支援部 流動研究員）

石山昭彦（独立行政法人 国立精神・神経医療研究センター病院 小児神経科 医師）

伊藤美佳子（名古屋大学 大学院医学系研究科 神経遺伝情報学・助教）

寧 亮（順天堂大学 大学院医学研究科）

野中里紗（順天堂大学 大学院医学研究科）

木下正信	(首都大学東京 健康福祉学部・教授)
松浦 徹	(岡山大学 大学院医歯薬学総合研究科 脳神経内科学・准教授)
佐々木 良元	(三重大学 医学部附属病院 神経内科)
森まどか	(国立精神・神経医療研究センター病院 神経内科・医師)
日下博文	(関西医科大学 神経内科・教授)
樋口逸郎	(鹿児島大学 神経内科・准教授)
村田顕也	(和歌山県立医科大学 神経内科・講師)
山下賢	(熊本大学 神経内科・助教)
梶 龍兒	(徳島大学 神経内科・教授)

A. 研究目的

本研究班では希少難治性筋疾患として封入体筋炎、三好型ミオパチー、眼咽頭遠位型ミオパチー、縁取り空胞を伴う遠位型ミオパチー(DMRV)、ベスレムミオパチー(BS)、ウルリッヒ型先天性筋ジストロフィー(UCMD)、先天性ミオパチー(CM)、マリネスコシェーグレン症候群(MSS)、シュワルツ・ヤンペル症候群(SJS)、シナプトパチー、筋チャネル病、自己貪食性ミオパチー(AVM)を対象として扱う。

封入体筋炎(IBM)は骨格筋に縁取り空胞と呼ばれる特徴的な組織変化を生じ炎症細胞浸潤を伴う疾患である。ステロイドや免疫グロブリン大量療法といった免疫学的治療に不応もしくは増悪することもあり、有効な治療法は無い。封入体筋炎の診断基準は1995年にGriggsらが提唱したものが改変され使用されているが多発筋炎との病理学的相違が問題になる例も多く、現行基準は見直しが必要である。また三好型ミオパチー、眼咽頭遠位型ミオパチーについても未確定診断例が多く存在する。

ベスレムミオパチー(BM)とウルリッヒ

型先天性筋ジストロフィー(UCMD)は、VI型コラーゲンをコードするCOL6A1、COL6A2、COL6A3遺伝子変異によって発症する。平成22年度「ベスレムミオパチーとその類縁疾患の実態調査」研究班(西野班)が、1978-2004年の国立精神・神経医療研究センター(当施設)の筋病理および遺伝子診断実績に基づいて、UCMDの患者頻度0.4-0.8(10万対)、BMは疑い例を含めたとしてもUCMDの1/10程度であることを明らかにした。一方、英国のUCMD、BMの患者頻度はそれぞれ0.13(10万対)、0.77(10万対)と報告されていることから、本邦の実際のBMの患者数はもっと多いと考えられる。つまり、BMの患者のなかには、肢帯型筋ジストロフィーとしてフォローされていたり、筋力低下が軽度で未受診となっている例があると考えられ、BM症例の掘り起しが必要である。本研究では、これまでに確保されたBM例に加え、当施設の凍結生検筋レポジトリーにおいて、臨床像、VI型コラーゲン免疫染色、COL6A1、COL6A2、COL6A3遺伝子変異スクリーニングから新たに確保された症例も含め、BM症例の掘り起しに役立つ臨床情報を明らかにすることを目的とする。

縁取り空胞を伴う遠位型ミオパチー(DMRV)はGNE遺伝子の劣性変異により発症する疾患であり、最近ではGNEミオパチーと呼ばれることが推奨されている。これまでに、本邦にはおよそ200-300人の患者が存在することが推定されることを明らかにしてきた。本疾患においては、既にシアル酸補充療法の第II相臨床試験が海外で行われており、近い将来、本邦でも第II相試験が開始されると期待されている。この臨床試験を成功させるためにも、引き続き新たな患者の同定が必要である。

先天性ミオパチーは生直後あるいは乳児期早期より全身の筋緊張低下、発達遅滞、呼吸・哺乳障害などを示す遺伝性筋疾患で、筋病理所見の特徴からいくつかの病型に分類されている。これまでに複数の原因遺伝子が明らかになっているが、まだ原因不明のものも多い。本研究では、先天性ミオパチーの各病型頻度、病因、及び臨床管理上の問題点を明らかにし、診断基準の作成を行うことを目的とする。先天性筋疾患の骨格筋画像では筋ごとに障害の程度が異なる筋選択性があることが報告されているが、病型または進行の程度により必ずしも一様なパターンを示さない。臨床所見、検査所見、筋病理所見、分子遺伝学的解析の特徴を統合させ、診断基準、ガイドラインを作成するため、診断に際し多くの施設で

実施可能なこの骨格筋画像に着目し、画像データを病型ごとに収集し、解析を行い、臨床、検査、病理、遺伝学的情報との統合をすすめる。

Marinesco-Sjögren 症候群(MSS)は、小脳失調、精神発達遅滞、先天性白内障、ミオパチーを特徴とする乳幼児期発症の難治性疾患である。常染色体劣性遺伝形式をとり、その原因遺伝子 **SIL1** が同定されている。我々の先行研究から、MSS は本邦での患者数が、50 人以下であることが推測される、きわめて希少な疾患であることが明らかとなった。加えて、乳幼児期に発症するも生命予後に直接関わる合併症が少ないことが示唆された。本研究では、超希少疾病で、かつ経過の長い MSS の臨床的特徴をとらえ、診断基準を作成し、学会承認を目指すことを目的とする。

細胞外マトリックスタンパク質・パールカンをコードする **HSPG2** の遺伝子変異によるパールカン機能部分欠損は良性筋疾患 **Schwartz-Jampel 症候群(SJS)**を惹起する。平澤等が、米国で診断した邦人例の他、本邦で遺伝子変異が確定をした SJS はまだなく、潜在的な罹患者の存在が想定される。本研究の目的は、本邦における SJS の遺伝子診断を確立し、その分子病態を明らかにすることである。

骨格筋の電気的興奮・収縮などに不可欠なイオンチャネルの遺伝子異常が周期性四肢麻痺、ミオトニーなどの疾患の原因となることが判明した。これらは「チャネル病」と総称される疾患に含まれる。これら骨格筋チャネル病は、疾患として気づかれていない軽症例から、筋萎縮・筋力低下を呈する重症例までである。さらに、専門医であっても経験することが稀で、診断・治療などに困難を伴うことが多い。我々の 21 年度の調査から、遺伝子診断施行率が低く確定診断例が非常に少ないこと、臨床徴候（特にミオトニー症候群）に対する認識が低く見逃されている可能性のあることが浮き彫りになった。そこで、診断確定症例を増やし、臨床情報・電気生理検査所見を蓄積することにより、より精度の高い診断基準・検査指針の策定につなげることを目的とした。また、特に原因となる遺伝子異常が同定されないことの多い低カリウム性周期性四肢麻痺について、次世代シーケンサーによる網羅的解析を精力的に行い、原因遺伝子を同定することも目的とした。

自己食空胞性ミオパチー (AVM) は、筋鞘膜の性質を有する特異な自己食空胞 (AVSF) を伴う筋疾患で、代表疾患として **Danon 病**や過剰自己食を伴う X 連鎖性ミ

オパチー (XMEA) がある。病態や発症機序は未解明なため、疾患概念確立に向け診断基準作成を試みた。また AVM の全国実態調査を行い、臨床的および筋病理学的特徴を見出した。

B. 研究方法

封入体筋炎については新たな診断基準に基づき患者登録、患者検体の集積およびそれを利用した解析研究を行う。本研究代表者・青木が研究を分担する「難病・がん等の疾患分野の医療の実用化研究事業（難病関係研究分野）拠点(代表 松原洋一)」および、本申請研究分担者・林が研究を分担する「同・一般研究班 (代表 西野一三)」と共同して次世代シーケンサーによる解析を行う。三好型ミオパチー、眼咽頭遠位型ミオパチーについても診断基準を確定する。三好型ミオパチーについては次世代シーケンサーを用いた診断も追及する。

ベスレムミオパチーについては当施設凍結生検筋レポジトリにおいて、BM と考えられる例を抽出し、西野班で報告した例も加えて臨床情報を解析した。抽出基準は、西野班において作成された BM の診断基準における A-a.常染色体優性遺伝の家族歴があり、B-b.VI 型コラーゲン免疫染色異常または C-a.COL6A1, COL6A2, COL6A3 遺伝子変異を有する例とした。

縁取り空胞を伴う遠位型ミオパチーについては患者血液または骨格筋よりゲノム DNA を抽出し、サンガー法により全エクソンおよびエクソン・イントロン境界領域のシーケンス決定を行った。

(独)国立精神・神経医療研究センター (NCNP)骨格筋レポジトリ約 13,000 検体のデータを分析し、先天性ミオパチーの各病型頻度を推計する。また先天性ミオパチーの中で最も頻度が高いことが判明したネマリンミオパチーについて、既知原因遺伝子すべてに対しターゲットシーケンス法を用いて、変異スクリーニングを行い、診断確定を進める。また原因の明らかでない例は、次世代型シーケンサーを用いたエクソーム解析により新規疾患候補遺伝子の探索を進める。さらに全国施設の協力を仰ぎ多数の画像症例のデータ収集を行うため、(独)国立精神・神経医療研究センター脳病態統合イメージングセンターが独自に開発・提供する、画像情報を統合的に Web 上で閲覧することが可能なオンラインサポートシステム **IBISS (Integrative Brain Imaging Support System)**を用いた。骨格筋画像登録にあたり、倫理委員会での承認後、臨床、検査、病理、遺伝学的な所見を記入

するデータシートの作成を行った。このシステムを用い2005年1月から2013年10月までに当センターで精査が行われた症例のうち、筋病理または遺伝学的な解析により疾患名が確定した49例の画像登録を行った。各症例を病型ごとに分類し、下肢骨格筋画像の解析が可能であったMRI 38例、CT 41例の画像の登録を行った。罹患筋の選択性と筋障害の程度の解析には、萎縮・脂肪変性なしと、50%未満および50%以上の萎縮・変性ありの3群に分けて分類を行い、各病型で6割以上の症例で萎縮・変性を認める筋を、筋選択性として採用した。また、データシートのうち、診断年齢、血清CK値、側弯症の有無を抽出し、これらとあわせて病型間での特徴の相違を検討した。

先行研究で見いだしたMSS36名の臨床情報をもとに、その具体的な臨床経過、症状、合併症などを分析し、また、文献的知見も加味し、MSSの臨床的特徴を明らかにすることによって、診断基準作成をめざす。

SJSを疑う1症例の初代線維芽細胞をドメイン特異的抗体で染色し、細胞外局在を確認した。Agilent社SureSelect Human All Exon kit V4を用いてエクソン領域のDNAを濃縮し、ABI SOLiD4 シークエンサーにてエキソームリシークエンシング解析を行った。パールカンのドメインIIIの2nd laminin type Bをcloningし細胞外分泌シグナルをつなげて、変異パールカンの細胞外分泌能を解析した。

全国から提供された筋チャンネル病(周期性四肢麻痺、非ジストロフィー性ミオトニー症候群など)疑いの症例について、既知の原因遺伝子(SCN4A, CACNA1S, CLCN1, KCNJ2, KCNJ18)についてサンガー法によるシークエンス解析を施行した。新規変異の場合には、培養細胞(HEK293)に変異チャンネルを発現させ、パッチクランプ法でチャンネルの電位依存性などの機能に異常が生じているかどうかを確認することとした。またこれまでの症例の蓄積を元に診断基準の改訂をおこない、日本神経学会の評価を受けた。さらに既知の原因遺伝子に変異を認めない周期性四肢麻痺症例のうち5例を選び、次世代シークエンサーによる全エクソーム解析を行い、原因遺伝子を同定することを試みた。具体的には、SureSelect Human All Exon v.2 (Agilent)でゲノムDNAから全エクソームを濃縮し、ライブラリを調整した後、SOLiD4システムで配列情報を取得した。162のイオンチャンネル遺伝子を疾患原因候補として解析した。疾患変異の可能性がある変異チャンネルをツメガエル卵母細胞へRNAを注入し発現させ、チャンネル電流を二

電極膜電位固定法にて解析し、チャンネル機能の異常が認められるかどうか検討した。

国立精神・神経医療研究センターで管理する、海外例を含むAVM患者の臨床病理学的特徴をもとに診断基準を作成した。全国2,617の関連施設(神経内科、循環器科、小児科)に実態調査を行い、臨床的特徴や合併症、治療法を明らかにした。また、新規を含めたAVM患者の生検筋の筋病理学的解析を行った。

(倫理面への配慮)

研究分担・協力施設において、患者からの文書での十分なインフォームド・コンセントを得る。

患者からの血液検体は連結可能匿名化を行った後、外部委託施設に送付し、DNA抽出および血清分離を行う。処理された検体は国立精神・神経医療研究センター等に送り、個人情報管理者により、送付してきた施設を含まない通し番号を付与され、ゲノムDNAとして保管される。バックアップ施設(東北大学など)にも検体を分けて保存する。各研究協力施設において、個人情報管理者を置き、連結可能匿名化で用いた匿名符号の管理について責任を持つものとする。

臨床調査票は主治医が記載し、血液検体と結び付けられる形で連結可能匿名化を行い、研究統括施設に送られ、個人情報管理者により検体と同一の通し番号(施設情報が含まれない)を付与され、臨床データセンターに送付、LANに接続されていないコンピュータに入力し保存する。このコンピュータのログインにはパスワードを設定し、研究統括施設の個人情報管理者が管理する。臨床調査票の原本は鍵の掛るロッカーに保存する。臨床調査票による臨床情報収集は原則として経時的(1年毎)に行い、臨床像の進行・治療応答性に関する情報も蓄積する。

正常対象として筋疾患に罹患しておらず患者と血縁関係のない人(患者の配偶者など)から文書で十分なインフォームド・コンセントを得た後、採血しDNA抽出および血清分離を行う。正常対象については採血した施設で検体を連結不可能匿名化する。筋生検については疾患対象となるが、同様にインフォームド・コンセントを得た上で病態の比較検討をする。

封入体筋炎に関しては東北大学で臨床研究につき平成23年に倫理審査委員会の承認が得られている。ほかの分担研究施設に関しても各々の施設で承認済みである。

また骨格筋画像において得られた情報

も、「疫学調査研究に関する倫理指針」に準じて行われ、本研究では個別のインフォームド・コンセントを得ることは計画していないが、インフォームド・コンセントを得ずに本研究を実施可能とする根拠は、収集するMRI画像情報は過去に診断や経過観察など診療のために得られた診療録情報の一部であり、本研究のために新たに患者から資料や情報収集することはなく、疫学研究の倫理指針(平成19年8月16日全部改正)の「第3 インフォームド・コンセント等 1 研究対象者からインフォームド・コンセントを受ける手続等」の「(2) 観察研究を行う場合 [2]人体から採取された資料を用いない場合 イ 既存資料のみを用いる観察研究の場合」に該当することにあたり、同倫理委員会でも承認が得られている。

C. 研究結果

全国調査やそれに基づき作成したIBMの診断基準を確定した。日本神経学会・日本小児神経学会等に対してこれらの診断基準を提出して学会診断基準として承認を受けた。これらの成果により臨床的には疾患の認知度を高め、正確な診断に至る症例が増えたと考えられ、また将来臨床試験を行う際に適切な症例を選択することが可能となるため、その意義は高い。三好型ミオパチー、眼咽頭遠位型ミオパチーの診断基準も策定した。三好型ミオパチー症例のうちSSCP法で片アレルにのみDYSFの病的変異を検出していた9例中、6例に病因となりうるホモ接合もしくは複合ヘテロ接合のDYSF遺伝子変異を検出した。全くDYSFに変異を検出していなかった11例では、DYSFには病的変異を認めなかったものの、3例でその他の筋疾患遺伝子に原因の可能性のある変異を検出した。

BMについては6家系、30例を解析した。家系1には8例の患者がおり、うち2例では生検筋VI型コラーゲン免疫染色はSSCDと診断されていた。この家系の1例では、genomic DNAを用いたCOL6A1, COL6A2, COL6A3 遺伝子変異解析が実施されたが、変異は見出されなかった。

家系2には3例の患者がおり、うち1例ではVI型コラーゲン免疫染色は正常であったが、COL6A2 遺伝子に c.1861G>A (p.Asp621Asn)ヘテロ接合性変異が見出された。

家系3には4例の患者がおり、うち2例ではVI型コラーゲン免疫染色は正常であったが、3例ではCOL6A1 遺伝子に IVS14DS,G-A,+1 ヘテロ接合性変異が見出

された。

家系4には9例の患者がおり、うち1例ではVI型コラーゲン免疫染色はSSCDと診断されていた。この家系の5例では、COL6A1 遺伝子に c.956A>G (p.Lys319Arg)ヘテロ接合性変異が見出された。

家系5には3例の患者がおり、うち1例ではVI型コラーゲン免疫染色はSSCDと診断されており、COL6A1 遺伝子に c.428+1G>Tヘテロ接合性変異が見出されている。家系6には3例の患者がおり、うち1例ではVI型コラーゲン免疫染色はSSCDと診断されていた。この家系の1例では、COL6A1, COL6A2, COL6A3 遺伝子に変異は見出されなかった。

これら家系の臨床症状は発症年齢は3-43歳まで分布したが、大部分の例は就学前から小学校であった。初発症状は、近位筋の筋力低下や足関節尖足位拘縮であった。思春期頃までに関節拘縮を認め、好発部位は手指関節、肘関節、足関節であった。9/30例でアキレス腱延長術の既往があり、年齢は6-17歳であった。1例は43歳で独歩不能となったが、35、45、53、54、69歳で独歩可能であった。1家系では側弯症がみられた。関節過伸展や人工呼吸器導入例はなかった。

DMRVについては通算212名の患者でGNE 遺伝子変異を同定した。424アレルのうちミスセンス変異が402アレル(94.8%)を占めていた。この中では、p.V572L変異が205アレル(48.3%)を占め、最多であった。次に多かったのは、p.D176V変異で95アレル(22.4%)を占めていた。

NCNP 骨格筋レポジットリー約13,000検体のデータを分析し、先天性ミオパチーの頻度が筋ジストロフィーの中で最も頻度の高いデュシェンヌ型筋ジストロフィーと同程度であることを明らかにした。なかでも、ネマリンミオパチーの頻度が最も高く、約4分の1を占め、次いで先天性筋線維タイプ不均等症の順であったが、分類不能のものが約30%を占めていた。先天性ミオパチーの中で、最も頻度の高いネマリンミオパチー180例について、既知疾患原因遺伝子すべてについて変異スクリーニングを行った。その結果、本邦患者ではACTA1変異が最も多く、ついでNEB変異例であった。また、次世代シーケンサーを用いた国際共同研究によって、乳児重症型ネマリンミオパチーの新規疾患原因遺伝子(KLHL40, KLHL41)を見だし、報告した。このうち、KLHL40変異例は本邦で頻度が高く、創始者効果の存在が示唆された。

先天性ミオパチーのうちセントラルコア

病では筋の選択性が明瞭であり、症例間での相違も少なかった。また大腿直筋が腫大する所見を全例に認めるなど特徴的な所見も認め、進行した例でもその特徴を保っていた。ネマリンミオパチー、中心核ミオパチー、先天性筋線維タイプ不均等症では、筋選択性として病型内で一様でないものの、各病型とも数種類に細分類が可能で、原因遺伝子との関連が考えられた。血清 CK 値はいずれの病型でも正常下限から低値であるが、病型間ではほぼ近似していた。側弯症は各病型で 28-67% といずれの病型でも認めていた。

MSS36 人を、SIL1 変異例、SIL1 変異なし例、遺伝子解析未施行例に分け、SIL1 変異例を中心にその臨床的特徴を検討し、重要項目を抽出した。また、SIL1 変異なし例、遺伝子解析未実施例についてもその頻度を算出した。パールカンドメイン特異的抗体による初代線維芽細胞染色ではドメイン I, IV, V に対する特異的抗体により細胞外パールカンが染色されたが、ドメイン III に対する抗体では染色されなかった。エキソームリシーケンシング解析でドメイン III の 2nd laminin type B に p.Leu1088Pro ヘテロ変異を認め、サンガー法にて確認を行った。Leu1088 はオポッサムを除く哺乳類で高度に保存されていた。ドメイン III の 2nd laminin type B に細胞外分泌シグナルを付加し HEK293 細胞に発現をさせたところ、細胞内にも培養液中にも組み換えパールカンの発現を認めた。p.Leu1088Pro を導入したところ細胞内の組み換えパールカンの発現が減弱した。この変異組み換えパールカンの細胞外分泌を全く認めなかった。プロテアーゼ阻害剤 MG132 を加えたところ変異組み換えパールカンの細胞内発現が正常化し変異組み換えパールカンがプロテアーゼによって分解をされていることが示唆された。もう一方のアレルにも遺伝子変異が存在することが想定をされるために、エキソームリシーケンシング断片を、BWA にて再度 mapping を行い、unmapped reads を BLAT で mapping を行い、stringency を下げて SNV コールを行ったが、もう一方の変異は同定できなかった。また、網羅的な RT-PCR でもエクソンレベルの large InDel を同定できなかった。

約 30 例の筋チャンネル病患者の遺伝子解析を施行し、貴重な症例がいくつも見出された。たとえば、トムゼン型先天性筋強直症（優性遺伝性）の家系において、CLCN1 複合ヘテロ変異の患者というまれなケースが見出され、臨床病態の理解が深まった。また、SCN4A, CLCN1 の両方に新規変異が見

出された、非ジストロフィー性ミオトニー症候群も見出し、Na チャネル機能の解析の結果 SCN4A の変異は多型が疑われた。なお、情報交換を行いながら研究協力者の三重大学 佐々木良元助教のもとでも 30 例弱の遺伝子解析を遂行し、変異の一覧についてホームページの情報を改訂した。さらに症例の蓄積を元に診断基準の改訂をおこない、日本神経学会の評価を受けた。

Andersen-Tawil 症候群類似の心電図異常と周期性四肢麻痺を示す患者において、次世代シーケンサによる解析を行ったところ、KCNJ5 遺伝子にミスセンス変異を同定した。このチャンネルを Andersen-Tawil 症候群の原因である Kir2.1 チャネルと共発現させるとヘテロマーを形成し、Kir2.1 電流の抑制することが示されているが、変異チャンネルではより強い抑制が観察された。また、国立循環器病研究センター、滋賀医科大学の遺伝性不整脈の研究グループの協力で、不整脈と周期性四肢麻痺を呈する別の家系でも異常を認めたことから、このチャンネル遺伝子は、Andersen-Tawil 症候群のあらたな原因遺伝子であることが示された。

さらに筋強直性ジストロフィー患者由来 iPS 細胞を樹立し、病態研究・治療薬スクリーニングにむけての準備を開始した。2014 年 1 月に、周期性四肢麻痺、筋強直性ジストロフィーについて、患者検体を国立精神神経医療研究センターに提供し、作製予定である。

全国実態調査から、AVM 患者 41 例を確認した (Danon 病 13 家系 28 例 (男性 16 例、女性 12 例)、XMEA1 家系 3 例、乳児型 AVM 2 例、成人型 AVM 1 例、先天性 AVM 1 家系 7 例)。Danon 病の発症年齢は男性 10 代、女性 30 代で、死亡年齢は男性 20 代、女性 40 代であった。ミオパチーと肥大型心筋症を示し、死因は心不全であった。β ブロッカーを中心とした投薬加療がほとんどの症例で行われ、ペースメーカー埋込 6 例、心臓移植 1 例で施行されていた。一方、XMEA と先天性 AVM はミオパチーのみで心筋障害は稀であった。AVM 患者すべての生検筋で特徴的な AVSF がみられた。筋細胞膜の重層化は、Danon 病以外の病型で認めた。Danon 病では LAMP-2 変異を、XMEA では VMA21 変異を示した。乳児型 AVM と先天性 AVM では VMA21 変異を認め、XMEA のアレル病であることを明らかにした。さらに、既知の病型に該当しない AVM 例を見出し、このうち 10 例 (男性 5 例、女性 5 例) では LAMP-2 遺伝子および VMA21 遺伝子の変異を認めなかった。

※策定済みの診断基準を成果物として別に添付する。

D. 考察

診断基準の作成については IBM をはじめとした各対象領域で作成することができた。診断ガイドラインに関しては、全国調査等を通じてその妥当性について検討を続ける。三好型ミオパチーに関しては既に解析した症例で、従来の解析方法で検出できていなかった *DYSF* 遺伝子の変異の検出や、遠位型ミオパチーと類似の臨床・病理像をとる、他の筋関連遺伝子での変異が検出されてきている。

BM は、幼少期に発症する例が多いが、成人発症例の報告もある。緩徐に進行する近位筋優位の筋力低下と筋萎縮、比較的早期に関節拘縮（手指、肘、足関節）が認められることが特徴である。今回確保された BM30 例のうち、病歴上アキレス腱延長術の既往が 9 例にあり（年齢 6-17 歳）、うち 4 例はそれぞれ 12、35、43、53 歳まで歩行可能が確認された。本症の関節拘縮は、筋力低下よりも早期に顕在化し、特に足関節の尖足位拘縮は BM を疑う特徴的な症状である。BM は通常 COL6A1, COL6A2, COL6A3 遺伝子のヘテロ接合性変異により発症する優性遺伝形式をとる。一般に生検筋の VI 型コラーゲン免疫染色では異常がなく、培養線維芽細胞において VI 型コラーゲン発現低下がみられることがあるとされている。しかし、本研究では、2 家系で VI 型コラーゲン染色パターンは正常であったが、ほかの 4 家系で実施された VI 型コラーゲン染色はすべて SSCD であった。欧米の BM 診断基準においては、一般に生検筋の VI 型コラーゲン染色性は保たれるとされているが、西野班による診断基準には、筋鞘膜特異的欠損や部分欠損を含めている。VI 型コラーゲン免疫染色が BM の診断に役立つと考えられる。

縁取り空胞を伴う遠位型ミオパチーは本邦には少なくとも 200 名以上の患者が確かに存在することが明らかとなった。これまでの報告と同様、p.V572L 変異が最も高頻度であった。これまでの報告で p.V572L 変異がどちらかという重症の表現型と相関していることを明らかにしてきたが、これは欧米の患者に比して、本邦患者が重症である傾向があることの原因の一つかも知れない。

先天性ミオパチーのネマリンミオパチーについて既知原因遺伝子の網羅的変異スクリーニングを行ったにも関わらず、60%以

上の患者で変異が見いだされなかったことから、未知の疾患原因遺伝子が複数存在することが示唆され、今後の課題となった。また、NEB 変異は、海外ではネマリンミオパチーの約半数を占めるとの報告もあるが、今回我々のスクリーニング結果では多くても 10 数パーセントである。また、変異が 1 つのみしか見いだされない例が多いことから、検出方法の見直しなどが今後必要となると考えられる。

先天性ミオパチーの病型により、骨格筋画像の有用性が非常に高い病型とそれのみでは鑑別診断に不十分な病型が存在した。単一遺伝子が原因である病型では明瞭な筋選択性を認めるが、複数の原因遺伝子を認める病型ではそのパターンも複数認めており、遺伝子ごとでの関連性が示唆された。しかし全例で遺伝子解析が実施されているわけではなく、因果関係を証明するには至っていない。また診断基準作成にあたっては、その他の臨床所見、検査所見との組み合わせる必要があると考えられるが、血清 CK 値や側弯症の所見の有無は先天性ミオパチーとしての診断としては重要であるものの、病型分類にあたっての鑑別における有用性は低いと考える。ほかに有用な可能性のある項目を再考する必要がある。

現時点では単施設での解析にとどまるが、IBISS のオンラインシステムを用い、複数施設、多数の症例蓄積へと発展し、先天性ミオパチーの骨格筋画像データベースを確立し、臨床、検査、病理、遺伝学的情報との統合を行っていくことが求められる。

MSS に関しては臨床報告など、可及的多くの情報を収集し、診断基準の根拠を明確にしていく必要がある。

SJS については本邦で初めて診断した新規遺伝子変異を同定し、機能解析によりパールカンの分泌の障害を実証した。

両年度で 50 例以上のチャネル病の遺伝子解析を行い、新規変異を含む遺伝子異常を同定した。全国にはまだまだまだ確定診断のできていない患者が存在することが予想される。今後、効率的な遺伝子解析、未知の変異・原因遺伝子の同定を行うことが求められる。

低カリウム性周期性四肢麻痺では欧米に比して既知の変異が認められる割合が低かったことから、班員である名古屋大学神経情報遺伝学の大野欽司教授と次世代シーケンサによる解析を行った。その結果、Andersen-Tawil 症候群のあらたな原因遺伝子を見出すことが出来た。G タンパク共役型の Kir3.x チャネルが骨格筋において、内向き整流電流の調整という生理機能を有し

ていることが示唆された。

また、新規変異のチャンネルについては多型でなく、疾患変異であり症状を説明するか、チャンネル機能の解析、コンピューターシミュレーションまで行い、厳密に検証してきた。これは、遺伝子解析のみに終わらず、チャンネル病の病態解明に重要であるといえる。また、臨床的意義だけでなく、基礎研究では明らかにしえない、予想外の部位のイオンチャンネルの機能も明らかにできる可能性がある。

AVM の遺伝子解析にて、**Danon** 病では **LAMP-2** 遺伝子変異を、**XMEA**、乳児型 **AVM**、先天性 **AVM** では **VMA21** 遺伝子変異を認めたことから、**AVM** はライソゾームの機能異常に伴う疾患であることがより明瞭となった。また、既知の病型に該当しない **AVM** 例を見出し、このうち 10 例（男性 5 例、女性 5 例）では **LAMP-2** 遺伝子および **VMA21** 遺伝子の変異を認めなかった。この 10 例の臨床情報の検討では、発症年齢や臨床症状は様々で、病理学的検討では **XMEA** に類似した所見を呈する女性例が 4 例あった。10 例の **AVM** は原因遺伝子未知の新たな **AVM** と考えられ、今後、**AVM** の臨床病型の分類に再検討が必要と考えられた。

今後の展望について

IBM、三好型 **ミオパチー**、眼咽頭型 **ミオパチー** に関しては今後も継続して前向き調査での病態解明や患者数把握が必要である。同時に診断基準やガイドラインの精度についても検証していく。

肢帯型筋ジストロフィー (**LGMD**) としてフォローされていた例のなかで、手指や肘、足関節に関節拘縮を認める例や常染色体優性遺伝の家族歴を有する例を中心として次世代シーケンサーを用いたターゲットリシーケンスによって新たな **BM** 患者の掘り起こしを行う。

DMRV については更に患者を同定する。患者登録システム **Remudy** での患者登録が既に始まっており、**Remudy** とも連携することにより、近い将来本邦で実施される第 II 相臨床試験がスムーズに実施できるようにする。

先天性 **ミオパチー** のうち、**ネマリンミオパチー** 以外の病型についての病因解明は今後の課題である。今後も良好な国際協力体制を維持しながら、さらなる先天性 **ミオパチー** の病因・病態に関する研究をすすめていく必要がある。また、その結果を踏まえ、診断基準の作成を行っていく必要がある。先天性 **ミオパチー** を含む神経・筋疾患に関

する骨格筋画像のデータベースのウェブ登録システムを全国的に普及、確立し登録を進めていく。複数施設による多くの症例の収集、蓄積を中心として、病型ごとに、臨床所見、検査所見、骨格筋画像解析、筋病理解析、分子細胞生物学的解析との関連性を検討し診断基準の作成へと繋げる。

SJS に関してはもう一方のアレルの遺伝子変異を同定する目的で、エキソームリシーケンシング断片を用いた **CNV** 解析ツールの開発を現在行っている。

チャンネル病 は国立循環器病研究センターや滋賀医科大学循環器内科などといった世界を代表する遺伝性不整脈（心臓のチャンネル病）の研究グループとの共同研究体制が出来たことから、今後ますます診断・治療法を含めた幅広い領域で研究の発展が期待される。また、**Consortium for Clinical Investigations of Neurological Channelopathies** へ参画し、国際共同研究・治験に貢献することも検討している。また、周期性失調症といった脳のチャンネル病の診断・解析についても着手し成果が上がっており、今後ますますの発展が期待される。

AVM は超稀少疾患で治療法が確立していないため、疫学調査解析を踏まえて治療を含めた診療ガイドラインの策定と実態把握が必要である。今後、現状行われている治療実態を詳細に検討して、予後決定因子である心筋症に重点を置いた治療指針作成に向けて取り組む。また既知の病型に該当しない **AVM** 症例の臨床病理学および遺伝学的解析を行う。疫学調査から **AVM** の自然歴を明らかにして、実地臨床医が活用できるように治療を含めた診療ガイドラインの作成を目指す。

4) 研究内容の効率性について

希少難治性筋疾患は多くが稀少疾患であるため n 数の関係から統計学的な処理を行うことが難しい場合が多く、特殊なアプローチを必要とする。これらの希少難治性疾患を包括的に扱うことにより効率的に診断・治療の指針を策定することができる。

BM では遺伝子診断ならびに病理診断を行いつつ、アンケート調査を実施し有用なデータが得られたことから、研究は効率的に実施されたと考える。得られたデータは今後、患者同定ならびに経過観察を行っていく際に貴重な参考資料となると考えられる。

DMRV については、システマティックに遺伝子診断を行い新たな患者を効率よく同定できたと考えられる。200 名を超す患者を有する国は日本しかなく、国際的にも有用

なデータを提供するものである。

先天性ミオパチーはNCNPの骨格筋レポジトリーを活用することにより、効率的に試料と情報の収集が可能となり、また、国際共同研究により、効率的に新規疾患原因遺伝子を同定することが可能となった。本邦における大規模変異スクリーニングは国際共同研究において重要な知見を多く提示することが出来た。

SJSは本邦における存在が疑われていた希少疾患であり、本邦初例の解析は有意義であったと自負する。大野らが次世代シーケンサによるチャンネル病の網羅的解析のシステムを構築したこと、新規遺伝子の探索を含む、遺伝的解析が効率的に行うことができるようになった。

AVMは超希少な疾患であるため、国内患者数は限られていることから、患者の臨床情報の収集や患者検体での病理学的解析は効率的に行えたと考えられる。

6 結論

今後も継続して前向き調査での病態解明や患者数把握が必要である。同時に診断基準の精度についても検証していく。さらにモデルマウスの開発や患者血清・筋サンプルを用いた病態解明を行っていく。公費負担を含めた社会的支援も必要と考える。

BMは、幼少期に発症する例が多い。比較的早期に関節拘縮（手指、肘、足関節）が認められる。足関節の尖足位拘縮はBMを疑う特徴的な症状である。VI型コラーゲン免疫染色がBMの診断に役立つと考えられる。

本邦には少なくとも212名のDMRV患者が存在する。p.V572L変異が本邦患者のアレルの約半数を占める。

本邦における先天性ミオパチーの病型頻度、ならびにネマリンミオパチーの病因と臨床症状についてその特徴と問題点を明らかにした。

MSSの診断基準作成のための基本項目を抽出した。今後、文献情報も加味し、ブラッシュアップしていく。

SJSの一例において新規ミスセンス変異を同定し、機能解析を行った。本邦においてもSJSが存在することを明らかにした。

本邦における骨格筋チャンネル病の遺伝子解析を積極的に行い、未報告の新規変異についてはチャンネル機能の解析まで行い疾患変異であること確定した。診断未確定患者が多く存在することから、今後はさらに効率的な遺伝子解析の体制が求められる。また、周期性四肢麻痺の次世代シーケンサを用いた解析を行い、新規原因遺伝子の同

定という特筆すべき成果があった。

AVMの臨床病理学および遺伝学的解析を行い、世界で初めて診断基準を作成した。本邦で初めてのAVM患者の実態を調査し、新規を含めAVM患者41例を確認した。各臨床病型により重症度や発症年齢、生命予後は大きく異なっていた。今後、AVMの診療ガイドライン作成を目指す。

F. 健康危険情報

特になし

G. 研究発表

1. 論文発表

1. Aoki M, Suzuki N. [Sporadic inclusion body myositis in Japan]. *Nihon Rinsho*. 2012 ;70: 895-906.
2. 林 由起子. Myofibrillar myopathy. *臨床神経学* 2013;53(11):1105-1108.
3. 西川敦子, 森まどか, 岡本智子, 大矢寧, 中田智彦, 大野欽司, 村田美穂「顔面肩甲上腕型筋ジストロフィーと診断されていた3,4ジアミノピリジン有効のDOK7遺伝子変異による先天性筋無力症候群の26歳女性例」*臨床神経 in press*
4. 大野欽司「RNA異常と神経疾患」*Annual Review神経*2012 :97-103, 2012 (Review).
5. 大野欽司「先天性筋無力症候群」*Clinical Neuroscience* 30 (6): 685-687, 2012 (Review).
6. 佐々木良元, 高橋正紀, 穀内洋介, 平山正昭, 衣斐達, 富本秀和, 望月秀樹, 佐橋功骨格筋型塩化物イオンチャンネル遺伝子 (CLCN1) の複合ヘテロ接合体変異で重症化したThomsen病 *臨床神経学* 2013;53:316-319
7. 久保田智哉 高橋正紀 骨格筋チャンネル病の最新知見—ミオトニー症候群と周期性四肢麻痺を中心に *医学のあゆみ* 2013; 245(9):732-739.
8. 高橋正紀 周期性四肢麻痺 *今日の診断指針*2014年版 印刷中
9. 杉江和馬. ライソゾーム病:ダノン病. 先天代謝異常症候群 (第2版) —病因・病態研究、診断・治療の進歩—. 別冊 日本臨床 新領域別症候群シリーズ No.20, pp588-593, 2012.
10. 杉江和馬. 顔面肩甲上腕型筋ジストロ

フィーの骨格筋障害の分布. 難病と在宅ケア. 17(10):53-55, 2012.

11. 杉江和馬. ライソゾーム膜の異常: ダノン病. 神経症候群III (第2版) - その他の神経疾患を含めて-. 別冊日本臨床 新領域別症候群シリーズ No.28、(印刷中) .

海外論文

1. Suzuki N, Aoki M, Mori-Yoshimura M, Hayashi YK, Nonaka I, Nishino I. Increase in number of sporadic inclusion body myositis (sIBM) in Japan. *J Neurol*. 2012 ;259:554-6.
2. Takahashi T, Aoki M, Suzuki N, Tateyama M, Yaginuma C, Sato H, Hayasaka M, Sugawara H, Ito M, Abe-Kondo E, Shimakura N, Ibi T, Kuru S, Wakiyama T, Sobue G, Fujii N, Saito T, Matsumura T, Funakawa I, Mukai E, Kawanami T, Morita M, Yamazaki M, Hasegawa T, Shimizu J, Tsuji S, Kuzuhara S, Tanaka H, Yoshioka M, Konno H, Onodera H, Itoyama Y. Clinical features and a mutation with late onset of limb girdle muscular dystrophy 2B. *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. 2013;84:433-40.
3. Izumi R, Niihori T, Aoki Y, Suzuki N, Kato M, Warita H, Takahashi T, Tateyama M, Nagashima T, Funayama R, Abe K, Nakayama K, Aoki M, Matsubara Y. Exome sequencing identifies a novel TTN mutation in a family with hereditary myopathy with early respiratory failure. *J Hum Genet* 2013;58:259-266.
4. Mori-Yoshimura M, Oya Y, Hayashi YK, Noguchi S, Nishino I, Murata M: Respiratory dysfunction in patients severely affected by GNE myopathy (distal myopathy with rimmed vacuoles). *Neuromuscul Disord*.23(1): 84-88, Jan, 2013
5. Nalini A, Gayathri N, Nishino I, Hayashi YK: GNE myopathy in India. *Neurol India*. 61(4): 371-374, Jul-Aug, 2013
6. Yonekawa T, Komaki H, Okada M, Hayashi YK, Nonaka I, Sugai K, Sasaki M, Nishino I: Rapidly progressive scoliosis and respiratory deterioration in Ullrich congenital muscular dystrophy. *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. 84(9): 982-988, Sep, 2013
7. Cho A, Hayashi YK, Monma K, Oya Y, Noguchi S, Nonaka I, Nishino I: Mutation profile of the *GNE* gene in Japanese patients with distal myopathy with rimmed vacuoles (GNE myopathy). *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. [Epub 2013 Sep]
8. Ravenscroft G, et al. Mutations in KLHL40 Are a Frequent Cause of Severe Autosomal-Recessive Nemaline Myopathy. *Am J Hum Genet*. 93(1):6-18,2013.
9. Motoki T, et al. Fatal hepatic hemorrhage by peliosis hepatis in X-linked myotubular myopathy: A case report. *Neuromuscul Disord*. 23(11):917-921,2013
10. Takeuchi F, Yonemoto N, Nakamura H, Shimizu R, Komaki H, Mori-Yoshimura M, Hayashi YK, Nishino I, Kawai M, Kimura E, Takeda S. Prednisolone improves walking in Japanese Duchenne muscular dystrophy patients. *J Neurol*. In press.
11. Nakamura H, Kimura E, Mori-Yoshimura M, Komaki H, Matsuda Y, Goto K, Hayashi YK, Nishino I, Takeda SI, Kawai M. Characteristics of Japanese Duchenne and Becker muscular dystrophy patients in a novel Japanese national registry of muscular dystrophy (Remudy). *Orphanet J Rare Dis*. 2013;8:60.
12. Goto M, Komaki H, Saito T, Saito Y, Nakagawa E, Sugai K, Sasaki M, Nishino I, Goto YI. MELAS phenotype associated with m.3302A>G mutation in mitochondrial tRNA^{Leu}(UUR) gene. *Brain Dev*. In press.
13. Yonekawa T, Komaki H, Okada M, Hayashi YK, Nonaka I, Sugai K, Sasaki M, Nishino I. Rapidly progressive scoliosis and respiratory deterioration in Ullrich congenital muscular dystrophy. *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. 2013; 84:982-8.
14. Nakata T, Ito M, Azuma Y, Otsuka K, Noguchi Y, Komaki H, Okumura A, Shiraishi K, Masuda A, Natsume J, Kojima S, Ohno K. Mutations in the C-terminal domain of ColQ in endplate acetylcholinesterase deficiency compromise ColQ-MuSK interaction. *Hum Mutat*. 2013; 34:997-1004.
15. Yonekawa T, Komaki H, Saito Y, Takashima H, Sasaki M. Congenital hypom

- yelinating neuropathy attributable to a de novo p.Asp61Asn mutation of the myelin protein zero gene. *Pediatr Neurol.* 2013; 48:59-62.
16. Kawabata T, Komaki H, Saito T, Saito Y, Nakagawa E, Sugai K, Sasaki M, Hayashi YK, Nishino I, Momomura M, Kizawa T, Imagawa T, Yokota S. A pediatric patient with myopathy associated with antibodies to a signal recognition particle. *Brain Dev.* 2012;34:877-80.
 17. Hattori A, Komaki H, Kawatani M, Sakuma H, Saito Y, Nakagawa E, Sugai K, Sasaki M, Hayashi YK, Nonaka I, Nishino I. A novel mutation in the LMNA gene causes congenital muscular dystrophy with dropped head and brain involvement. *Neuromuscul Disord.* 2012;22:149-51.
 18. Sukigara S, Liang WC, Komaki H, Fukuda T, Miyamoto T, Saito T, Saito Y, Nakagawa E, Sugai K, Hayashi YK, Sugie H, Sasaki M, Nishino I. Muscle glycogen storage disease 0 presenting recurrent syncope with weakness and myalgia. *Neuromuscul Disord.* 2012;22:162-5.
 19. Yoshinaga H, Sakoda S, Good JM, Takahashi MP, Kubota T, Arikawa-Hirasawa E, Nakata T, Ohno K, Kitamura T, Kobayashi K, and Ohtsuka Y: A novel mutation in SCN4A causes severe myotonia and school-age-onset paralytic episodes. *Journal of the Neurological Sciences* Apr 15;315(1-2):15-9 2012
 20. Inomata T, Ebihara N, Funaki T, Matsuda A, Watanabe Y, Ning L, Xu Z, Murakami A, Arikawa-Hirasawa E: Perlecan-Deficient Mutation Impairs Corneal Epithelial Structure, *Invest Ophthalmol Vis Sci.* Mar 9;53(3):1277-84., 2012
 21. Ishijima M, Suzuki N, Hozumi K, Matsunobu T, Kosaki K, Kaneko H, Hassell JR, Arikawa-Hirasawa E, Yamada Y. Perlecan modulates VEGF signaling and is essential for vascularization in endochondral bone formation. *Matrix Biol.* 2012 Mar 7. May;31(4):234-45 2012. Epub ahead of print Mar 7 2012
 22. Suzuki N, Fukushi M, Kosaki K, Doyle AD, de Vega S, Yoshizaki K, Akazawa C, Arikawa-Hirasawa E, Yamada Y. Teneurin-4 is a novel regulator of oligodendrocyte differentiation and myelination of small-diameter axons in the CNS. *J Neurosci.* Aug 22;32(34):11586-99. 2012
 23. Futami I, Ishijima M, Kaneko H, Tsuji K, Ichikawa-Tomikawa N, Sadatsuki R, Muneta T, Arikawa-Hirasawa E, Sekiya I, Kaneko K. Isolation and Characterization of Multipotential Mesenchymal Cells from the Mouse Synovium. *PLoS ONE* 7(9): e45517 1-12
 24. Douet V, Arikawa-Hirasawa E, Mercier F. Fractone-heparan sulfates mediate BMP-7 inhibition of cell proliferation in the adult subventricular zone. *Neurosci Lett.* 2012 Oct 24;528(2):120-5. 2012. Epub 2012 Sep 7.
 25. Douet V, Arikawa-Hirasawa E, Mercier F. Fractone-heparan sulfates mediate FGF-2 stimulation of cell proliferation in the adult subventricular zone. *Cell Proliferation Cell Prolif.* 2013 Apr;46(2):137-45.
 26. Nakazawa N, Miyahara K, Okawada M, Yamataka A, Suzuki R, Akazawa C, Tomikawa-Ichikawa N, Arikawa-Hirasawa E. Laminin-1 promotes enteric nervous system development in mouse embryo. *Pediatr Surg Int.* 2013 Aug 24. [Epub ahead of print] Laminin-1 promotes enteric nervous system development in mouse embryo. *Pediatr Surg Int.* 2013 Nov;29(11):1205-8.
 27. Suzuki N, Numakawa T, Joshua Chou J, de Vega S, Mizuniwa C, Sekimoto K, Adachi N, Kunugi N, Arikawa-Hirasawa E, Yamada Y, Akazawa C. Teneurin-4 promotes cellular protrusion formation and neurite outgrowth through focal adhesion kinase signaling in press. *The FASEB Journal* fj.13-241034. Published online Dec 16, 2013.
 28. Furuya N, Ikeda S, Sato S, Soma S, Ezaki J, Oliva JA Trejo, Takeda-Ezaki M, Fujimura T, Arikawa-Hirasawa E, Tada N, Komatsu M, Tanaka K, Kominami E, Hattori N and Ueno T, PARK2/Parkin-mediated mitochondrial clearance contributes to the proteasome 2 activation during slow-twitch muscle atrophy via NFE2L1 nuclear translocation. *Autophagy* in press
 29. Kerever A, Mercier F, Nonaka R, de Vega S, Oda Y, Zalc B, Okada Y, Hattori N, Yamada Y, Arikawa-Hirasawa E, Perlecan is required for FGF-2 signaling in the neural stem cell niche. *Stem*

- m Cell Research in press
30. Masuda A, Andersen HS, Doktor TK, Okamoto T, Ito M, Andresen BS, Ohno K. CUGBP1 and MBNL1 preferentially bind to 3' UTRs and facilitate mRNA decay. *Sci Rep* 2012, 2: 209.
 31. Ito M, Suzuki Y, Okada T, Fukudome T, Yoshimura T, Masuda A, Takeda S, Krejci E, Ohno K. Protein-anchoring strategy for delivering acetylcholinesterase to the neuromuscular junction. *Mol Ther* 2012, 20: 1384-1392.
 32. Yamashita Y*, Matsuura T*, Shinmi J, Amakusa Y, Masuda A, Ito M, Kinoshita M, Furuya H, Abe K, Ibi T, Sahashi K, Ohno K. Four parameters increase the sensitivity and specificity of the exon array analysis and disclose twenty-five novel aberrantly spliced exons in myotonic dystrophy. *J Hum Genet* 2012, 57: 368-374. *Equal contribution.
 33. Ohno K, Ito M, and Engel AG. Congenital Myasthenic Syndromes – Molecular Bases of Congenital Defects of Proteins at the Neuromuscular Junction – Neuromuscular Disorders. InTech, Rijeka, 2012, pp175-200. (Review article)
 34. Nakata T, Ito M, Azuma Y, Otsuka K, Noguchi Y, Komaki H, Okumura A, Shiraishi K, Masuda A, Natsume J, Kojima S, Ohno K. Mutations in the c-terminal domain of colq in endplate acetylcholinesterase deficiency compromise ColQ-Musk interaction. *Hum Mutat* 2013, 34: 997-1004.
 35. Rahman MA, Masuda A, Ohe K, Ito M, Hutchinson DO, Mayeda A, Engel AG, Ohno K. HnRNP L and hnRNP L antagonistically modulate PTB-mediated splicing suppression of CHRNA1 pre-mRNA. *Sci Rep* 2013, 3: 2931.
 36. Ohno K, Ito M, Kawakami Y, Krejci E, Engel AG. Specific binding of collagen Q to the neuromuscular junction is exploited to cure congenital myasthenia and to explore bases of myasthenia gravis. *Chem Biol Interact*, 2013, 203: pp 335-340. (Review article)
 37. Ohkawara B, Cabrera Serrano M, Nakata T, Milone M, Asai N, Ito K, Ito M, Masuda A, Ito Y, Engel AG, Ohno K. LRP4 third β -propeller domain mutations cause novel congenital myasthenia by compromising agrin-mediated musk signaling in a position-specific manner. *Hum Mol Genet* 2013: in press.
 38. Ohno K, Ito M, Kawakami Y. Collagen Q is a key player for developing rational therapy for congenital myasthenia and for dissecting the mechanisms of anti-musk myasthenia gravis. *J Mol Neurosci*, 2013, in press. (Review article)
 39. Yoshinaga Y, Sakoda S-I, Good JM, Takahashi MP, Kubota T, Arikawa-Hirasawa E, Nakata T, Ohno K, Kitamura T, Kobayashi K, Ohtsuka Y. A novel mutation in *SCN4A* causes severe myotonia and school-age-onset paralytic episodes. *J Neurol Sci*. 2012 315(1-2):15-9.
 40. Kokunai Y, Goto K, Kubota T, Fukuoka T, Sakoda S, Ibi T, Doyu M, Mochizuki H, Sahashi K, Takahashi MP. A sodium channel myotonia due to a novel *SCN4A* mutation accompanied by acquired autoimmune myasthenia gravis. *Neurosci Lett*. 2012 519(1):67-72.
 41. Kokunai Y, Nakata T, Furuta M, Sakata S, Kimura H, Aiba T, Yoshinaga M, Osaki Y, Nakamori M, Itoh H, Sato T, Kubota T, Kadota K, Shindo K, Mochizuki H, Shimizu W, Horie M, Okamura Y, Ohno K, Takahashi MP. A Kir3.4 mutation causes Andersen–Tawil syndrome by an inhibitory effect on Kir2.1. *Neurology* (in press)
 42. Sugie K, Hayashi YK, Goto K, Nishino I, Ueno S. Unusual presentation: Unilateral arm and contralateral leg amyotrophy in FSHD. *Neurology*. 79(5): e46, 2012.
 43. Sugie K, Tonomura Y, Ueno S. Characterization of dermatomyositis with coexistence of anti-Jo-1 and anti-SRP antibodies. *Intern Med*. 51(7): 799-802, 2012.
2. 学会発表
 1. Nishino I: The Japanese large cohort. The Third GNE myopathy (HIBM) consortium meeting, Burlingame, USA (San Francisco Marriott Airport Waterfront Hotel), 9.30, 2013 (9.29-9.30)
 2. Nishino I: Metabolic Diseases in Muscle. 12th Asian and Oceanian Congress on Child Neurology (AOCCN) 2013, Riyadh, Saudi Arabia (King Faisal Conference Hall), 9.16, 2013 (9.14-9.18)
 3. Uruha A, Noguchi S, Hayashi YK,

- Nishino I: High prevalence of hepatitis C virus infection in a Japanese inclusion body myositis cohort. 18th International Congress of the World Muscle Society, Asilomer, USA (Asilomar Conference Grounds), 10.3, 2013 (10.1-10.5)
4. Yonekawa T, Komaki H, Okada M, Hayashi YK, Noguchi S, Nonaka I, Sugai K, Sasaki M, Nishino I: Natural history of Ullrich congenital muscular dystrophy. 18th International Congress of the World Muscle Society, Asilomer, USA (Asilomar Conference Grounds), 10.2, 2013 (10.1-10.5)
 5. Hayashi YK, et al. Mutation screening of a large cohort of nemaline myopathy. 18th International Congress of the World Muscle Society, Asilomer, USA, 10.2, 2013
 6. Hayashi YK, et al. FHL1 Myopathies in Japan. 199th ENMC International Workshop, Naarden, The Netherlands, 6.8, 2013
 7. Ishiyama A, Hayashi Y, Kajino S, Komaki H, Saito T, Saito Y, Nakagawa E, Sugai K, Sasaki M, Noguchi S, Nonaka I, Nishino I: Congenital fiber type disproportion with myofibrillar disorganization and altered internal nuclei is caused by RYR1 mutation. The 11th annual scientific meeting of the Asian Oceanian mycology Center. Kyoto, June 6-8, 2012.
 8. Ishiyama A, Hayashi YK, Kajino S, Komaki H, Saito T, Saito Y, Nakagawa E, Sugai K, Sasaki M, Noguchi S, Nonaka I, Nishino I. Congenital fiber type disproportion with myofibrillar disorganization and altered internal nuclei is caused by RYR1 mutation. 17th international world muscular society congress. Perth, Oct 9-13, 2012.
 9. de Vega S, Arikawa-Hirasawa E, Yamada Y Fbln7-d3, a fragment of the ECM protein fibulin-7, a potential inhibitor of Angiogenesis 45th JSDB- 64th JS CB Meeting Kobe Japan 2012
 10. Kerever A, Mercier F, Oda Y and Arikawa-Hirasawa E, Perlecan is necessary for the maintenance of CD133 expressing neural stem cells in the subventricular zone. ISSCR 10th Annual Meeting, June 13-16 2013 Yokohama Japan
 11. Mercier F, Vanessa Douet, Arikawa-Hirasawa E, Heparan sulfate connective tissue niche for the regulation of stem cell proliferation in the adult brain. ISSCR 10th Annual Meeting, June 13-16 2013 Yokohama Japan
 12. Nakazawa N, Miyahara K, Okawada M, Liu Y, Akazawa C, Yamataka A, Arikawa-Hirasawa E, Laminin-1 promotes neuronal development in mouse embryonic gut. XXVth International Symposium on Paediatric Surgical Research 21st-22nd September 2012 London UK
 13. Arikawa-Hirasawa E, Douet V, Alarcon VB, Kerver A, Mercier F, Fractone niche for neuroepithelial and neural stem cell proliferation: From early brain development to adult subventricular zone Society for Neuroscience annual meeting 2013 San Diego CA USA
 14. Kerver A, Yamada Y, Nonaka R, Mercier F, Arikawa-Hirasawa E, Age-related alteration of extracellular matrix in the subventricular zone of the lateral ventricles. Society for Neuroscience annual meeting 2013 San Diego CA USA
 15. Ito M, Suzuki Y, Okada T, Fukudome T, Yoshimura T, Masuda A, Takeda S, Krejci E, Ohno K. Protein-anchoring therapy for delivering acetylcholinesterase to the neuromuscular junction. The 11th International Meeting on Cholinesterases (Poster), Kazan, Russia. Jun 4-9, 2012
 16. Kinoshita M, Kokunai Y, Kubota T, Takahashi M, Sasaki R, Ohno K, Hirose K
 17. EMG findings at non-myotonia and myotonia states in patients with Na channelopathies. The 11th Annual Scientific Meeting of the Asian and Oceanian Myology Center (Poster), Kyoto, Japan. Jun 7-8, 2012.
 18. Kinoshita M, Morita S, Ohno K, Hirose K. In myotonic dystrophy type 1 Peroxiredoxin-2 of RBC membrane protein was reduced, compared with a normal subject. The 11th Annual Scientific Meeting of the Asian and Oceanian Myology Center (Poster), Kyoto, Japan. Jun 7-8, 2012
 19. Masuda A, Andersen HS, Doktor TK, Okamoto T, Ito I, Andresen BS, Ohno K. Global analysis of RNA-binding sites of CUGBP1 and MBNL1 reveal their

- preferential binding to 3' UTRs to regulate mRNA stability. The 11th Annual Scientific Meeting of the Asian and Oceanian Myology Center (Poster), Kyoto, Japan. Jun 7-8, 2012
20. Ohkawara B, Fuse Y, Nakashima H, Ohno K. Functional characterization of G FPT1 during myogenesis and NMJ formation. The 11th Annual Scientific Meeting of the Asian and Oceanian Myology Center (Poster), Kyoto, Japan. Jun 7-8, 2012
 21. Rahman MA, Ohe K, Masuda A, Ito M, Hutchinson DO, Engel AG, Ohno K. Mutation in congenital myasthenic syndrome reveals opposite splicing regulatory effects of hnRNPs L and LL. 35th Annual Meeting of the Japan Neuroscience Society (Poster), Nagoya, Japan. Sep 18-21, 2012
 22. Shibata A, Masuda A, Ohno K. A comprehensive and efficient algorithm to predict splicing consequences of intronic nucleotide substitutions in the human genome. 62nd Annual Meeting of the American Society of Human Genetics (Poster), San Francisco, USA. Nov 6, 2012
 23. Ohkawara B, Nakata T, Ito Y, Engel AG, Ohno K. Mutations in LRP4 compromise agrin-mediated acetylcholine receptor clustering. 36th Annual Meeting of the Japan Neuroscience Society (Poster), Kyoto, Japan Jun 22, 2013
 24. Ohkawara B, Cabrera M, Nakata T, Shen X, Ito Y, Engel AG, Ohno K. Mutations in LRP4 in congenital myasthenia reveal position-specific regulations of agrin and Wnt signaling of LPR4. 43rd Annual Meeting, Society for Neuroscience (Poster), San Diego, California, USA. Nov 13, 2013
 25. Kokunai Y, Nakamori M, Kubota T, Mochizuki H, Takahashi MP, Nakata T, Ohno K, Sakata S, Okamura Y, Kimura H, Itoh H, Horie M, Osaki Y, Shindo K. Exome sequencing analysis reveals a mutation of Kir3.4 in a patient with Andersen-Tawil syndrome. 18th International Congress of The World Muscle Society Asilomar, CA USA. Oct 3, 2013
 26. Sugie K, Hayashi YK, Goto K, Eura N, Nonaka I, Nishino I, Ueno S. A neuroimaging study of asymmetric skeletal muscle involvement in facioscapulohumeral muscular dystrophy. The 11th Annual Meeting of the Asian and Oceanian Myology Center, Kyoto, Japan, June 7-8, 2012. Sugie K, Komaki H, Kaneda D, Kurashige T, Kimura A, Matsumoto M, Ueno S, Nishino I. A nationwide survey of autophagic vacuolar myopathies characterized by autophagic vacuoles with sarcolemmal features (AVSF) in Japan. The 17th International Congress of World Muscle Society, Perth, Australia, Oct 11-15, 2012.
 27. Sugie K, Eura N, Kobayashi Y, Sawa N, Ueno S. Clinicopathological and neuroradiological features of myopathy associated with antibodies to signal recognition particle (SRP). The 12th European Congress of Internal Medicine, Prague, Czech, Oct 2-5, 2013.

H. 知的財産権の出願・登録状況

1. 特許取得
なし
2. 実用新案登録
なし
3. その他
なし

封入体筋炎（Inclusion Body Myositis：IBM） 診断基準

●診断に有用な特徴

A. 臨床的特徴

- a. 他の部位に比して大腿四頭筋または手指屈筋（特に深指屈筋）が侵される進行性の筋力低下および筋萎縮
- b. 筋力低下は数ヶ月以上の経過で緩徐に進行する
*多くは発症後5年前後で日常生活に支障をきたす。数週間で歩行不能などの急性の経過はとらない。
- c. 発症年齢は40歳以上
- d. 安静時の血清CK値は2,000 IU/Lを越えない

（以下は参考所見）

- ・嚥下障害が見られる
- ・針筋電図では筋原性運動単位電位の混入、PSW/Fibrillation/CRD、早期動員の存在

B. 筋生検所見

筋内鞘への単核球浸潤を伴っており、かつ以下の所見を認める

- a. 縁取り空胞を伴う筋線維
- b. 非壊死線維への単核球の侵入や単核球による包圍

（以下は参考所見）

- ・筋線維の壊死・再生
- ・免疫染色が可能なら非壊死線維への単核細胞浸潤は主にCD8陽性T細胞
- ・形態学的に正常な筋線維におけるMHC class I発現
- ・筋線維内のユビキチン陽性封入体とアミロイド沈着
- ・過剰リン酸化tau, p62/SQSTM1, TDP43陽性封入体の存在
- ・COX染色陰性の筋線維：年齢に比して高頻度
- ・（電子顕微鏡にて）核や細胞質における15-18 nmのフィラメント状封入体の存在

●合併しうる病態

HIV, HTLV-I, C型肝炎ウイルス感染症

●除外すべき疾患

- ・縁取り空胞を伴う筋疾患*（眼咽頭型筋ジストロフィー・縁取り空胞を伴う遠位型ミオパチー・多発筋炎を含む）
- ・他の炎症性筋疾患（多発筋炎・皮膚筋炎）
- ・筋萎縮性側索硬化症などの運動ニューロン病

* Myofibrillar myopathy (FHL1, Desmin, Filamin-C, Myotilin, BAG3, ZASP, Plectin 変異例)やBecker型筋ジストロフィーも縁取り空胞が出現しうるので鑑別として念頭に入れる。特に家族性の場合には検討を要する。

●診断カテゴリー：診断には筋生検の施行が必須である

Definite Aのa-dおよびBのa,bの全てを満たすもの

Probable Aのa-dおよびBのa,bのうち、いずれか5項目を満たすもの

Possible Aのa-dのみ満たすもの（筋生検でBのa,bのいずれもみられないもの）

●注

- ・封入体筋炎の診断基準は国際的に議論がなされており、歴史的にいくつかの診断基準が提案されている。本診断基準は専門医のみならず、内科医一般に広くIBMの存在を知ってもらうことを目指し、より簡便で偽陰性の少ない項目を診断基準項目として重視した
- ・免疫染色の各項目に関しては感度・特異度が評価未確定であり参考所見とした
- ・ヘテロな疾患群であることを念頭におき、臨床治験の際は最新の知見を考慮して組入れを行う必要がある

三好型ミオパチー (MIM# 254130, Miyoshi myopathy, Distal dysferlinopathy) 診断基準

●診断に有用な特徴

A. 臨床的特徴

- a. 常染色体劣性遺伝または孤発性
- b. 進行性の筋力低下および筋萎縮：下肢後面特に腓腹筋が侵される
- c. 歩行可能な時期に血清 CK 値が異常高値 (1,000IU/L 以上)を示す
(以下は参考所見)
 - ・発症年齢は 30 歳までに多い
 - ・進行すれば近位筋の筋力低下が出現する
 - ・針筋電図で筋原性変化

B. dysferlin の評価

- a. dysferlin 欠損 (骨格筋免疫染色またはウェスタンブロット解析)
- b. *DYSF*(dysferlin)遺伝子のホモ接合型または複合ヘテロ接合型変異
(以下は参考所見)
 - ・ CD14 陽性リンパ球のウェスタンブロット解析で dysferlin 欠損

●除外すべき疾患

臨床的鑑別

- ・遠位筋を侵し得る他の筋疾患 (他の遠位型ミオパチーを含む)
- ・神経原性疾患

病理学的鑑別

- ・他の筋ジストロフィー
- ・多発筋炎

●診断カテゴリー

確実例 A+B を満たす例

疑い例 A を満たすが、B が施行されていない例