

**厚生労働科学研究費補助金
(難治性疾患政策研究事業)
総括研究報告書**

非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)の全国調査研究

研究代表者 南学 正臣 東京大学医学部附属病院 腎臓・内分泌内科 教授

研究要旨：非典型溶血性尿毒症症候群（aHUS）は血栓性微小血管症（TMA）のうち、志賀毒素産生性大腸菌感染による溶血性尿毒症症候群、ADAMTS13 活性の著減による血栓性血小板減少性紫斑病、二次性 TMA 疾患を除いた補体関連因子の異常を主な原因とする症候群である。本研究班は、平成 26 年度より厚生労働科学研究 難治性疾患等政策研究事業の採択を受け、奈良県立医科大学輸血部から aHUS 患者診断システムを移行し、東大病院において羊赤血球を用いた溶血試験と補体 H 因子に対する自己抗体の解析系を立ち上げ、aHUS の全国的な疫学的調査ならびに病態解析を開始した。

平成 27 年度の活動を通して、全国から 59 件のコンサルテーションを受け、32 名で臨床的に aHUS と診断した。奈良県立医科大学輸血部において診断された症例及び前年度に本研究班で集積した aHUS 患者とあわせると、合計 138 名の aHUS 患者コホートを樹立した。また本成果を活かし、aHUS の診断基準改訂委員会を開催し、aHUS 診療ガイド案の作成・公表を行った。本研究の成果は我が国における aHUS 患者の医療水準の向上に貢献することが期待される。

A. 研究目的

非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)は、血栓性微小血管症(TMA)のなかで、志賀毒素による溶血性尿毒症症候群(HUS)やADAMTS13の異常による血栓性血小板減少性紫斑病(TTP)、基礎疾患のある二次性TMAを除いた、補体関連の異常を主な原因とする症候群である。1998年に補体調節蛋白の1つであるH因子の遺伝子異常が原因として報告されてから、本邦においても様々な補体調節因子の遺伝子異常が報告されているが、全国レベルでの発症数、原因遺伝子の頻度、予後に関しては

不明である。aHUSの診断には非常に特殊な補体調節因子等の蛋白質学的解析(羊赤血球を用いた溶血試験等)や遺伝学的検査が必要であり、大半の大学病院では実施できず、診断の保険収載もされていない。従来、本邦におけるaHUS患者解析は分担研究者である藤村吉博と宮田敏行が、その解析系を樹立し、奈良県立医科大学-国立循環器病研究センター連携の下、aHUS疑い患者の補体調節因子等の蛋白質学的解析、遺伝子診断を施行してきた。その結果、89名の先天性aHUS患者を診断し、うち45例について海外との原因

遺伝子頻度の違いなどを報告してきた (Fan X, et al. 2014, Yoshida Y, et al. 2015)。

平成 26 年より、これら aHUS 患者の解析システムは東大病院腎臓・内分泌内科及び名古屋大学に全面的に移行した。同年より厚生労働科学研究 難治性疾患等政策研究事業の採択を受けたことから、東京大学、名古屋大学において aHUS 疑い症例の診断、治療コンサルテーションを行なうシステムを確立させた。本研究班では、従来の aHUS 研究を発展させて、その病態および疫学的実態をより詳細に解明し、本邦 aHUS 患者の実情に即した診断基準、ガイドラインの策定を通じて、aHUS 患者の診断・治療の質を高めることを目的とする。

B. 研究方法

1) aHUS診断体制の樹立

従来、本邦aHUS患者の解析は奈良県立医科大学の藤村吉博、国立循環器病研究センターの宮田敏行らを中心に実施されてきた。平成26年より、TMAに含まれる疾患の中で、TTPに関しては奈良県立医科大学輸血部、aHUSに関しては東大腎臓・内分泌内科(東日本の解析拠点)と名古屋大学(西日本の解析拠点)で解析を引き継ぎ、遺伝子診断は引き続き国立循環器病研究センター研究所で施行する本邦TMA解析のネットワークシステムを樹立した。

2) 対象症例

aHUSの診断基準は代表研究者の南学と分担研究者の藤村が委員として加わった日本腎臓学会と日本小児科学会合同のワ

ーキンググループによって、2013年に作成された。本診断基準においてはaHUSを広く定義することで本疾患の認知度を高めることを目的としたことから、aHUSは「TMAからHUSとTTPを除外した疾患」と定義された。よって本診断基準では、aHUSは遺伝性の補体制御異常や抗H因子抗体によるもの(狭義のaHUS)だけでなく、代謝性、感染、薬剤性、妊娠関連、自己免疫疾患・膠原病、骨髄移植・臓器移植関連のaHUS(二次性TMA)も含まれる”広義のaHUS”を指す。しかしながら、本来aHUSという名称は補体系異常によるTMAのみを指す用語として用いられることから、本研究班員も参加している日本腎臓学会と日本小児科学会合同で非典型溶血性尿毒症症候群診断基準改訂委員会を開催し、補体関連HUSと二次性TMAを区別する方向で診断基準の改訂を行った。

上記のような経緯を踏まえ、本研究ではTMAからHUS、TTP、二次性TMAを除外し、臨床的に補体関連HUSが疑われる症例を対象とし、解析を実施した。

3) 補体調節因子の蛋白質学的解析

患者血漿を用いた補体調節因子の蛋白質学的解析は、分担研究者である藤村吉博の指導の下、東京大学で加藤、吉田が解析の樹立を行った。具体的には羊赤血球を用いた定量的溶血試験、抗H因子抗体検査(ELISA法、ウエスタンブロット)、血漿中のCHHR1とCFHR3蛋白のウエスタンブロット法を用いた半定量解析を施行した。

4) 遺伝子検査

東大で匿名化した患者血球を国立循環

器病研究センター研究所に輸送し、分担研究者である宮田敏行が、既知の原因遺伝子として知られているCFH、MCP、CFI、CFB、C3、THBD、DGKE、CFHR5の8つの遺伝子解析をサンガー法にて行った。一部のサンプルは次世代シーケンサーを使用したwhole exome解析を実施した。また本年度より、抗H因子抗体陽性例ではMLPA法によるCFHおよびCFHR領域の遺伝子copy数解析を行った。

5) 疫学的調査

aHUSの臨床試験を開始するにあたり、東大医学部ヒトゲノム倫理委員会の承認を受け、大学病院医療情報ネットワーク研究センターにおけるUMIN-CTRにて臨床試験登録を行った。調査方法としては、調査票を各医療機関へ送付し、各主治医に臨床項目、臨床経過、薬剤使用状況などの経過を記載して頂き、得られたデータの集積を行った。また本疾患は希少疾患であり、一元的な本邦の疫学調査が必要と考えられたことから、大学病院臨床試験アライアンスと契約し、ACReSSという患者登録・解析システムを構築した。このシステムを用いてaHUS疫学調査の前向き、後ろ向き研究を開始し、日本腎臓学会、日本小児科学会を通じて研究協力の呼びかけを行った。

(倫理面への配慮)

本研究は、東京大学及び名古屋大学における臨床研究、疫学研究倫理委員会とヒトゲノム・遺伝子解析研究の承認を得ている。

各医療機関でaHUS疑いの患者を診断し、本人、家族の同意が得られた場合は東大

病院の専門外来を受診していただき、詳細な問診、家族歴の聴取などを行い、解析の同意を得た上で採血を行った。実際には多くの症例が重症であり、遠方にいること等から、東大病院を受診できないケースが多かったため、各医療機関で“東大病院において解析を施行すること”について当該施設の倫理委員会に申請していただき、承認後に患者の同意を得たうえで実施した。

C. 研究結果

1) aHUS患者コホートの樹立

平成27年4月～同年12月末までに59件の解析の問い合わせを受けた。そのうち、臨床的に補体関連異常によるHUSが疑われた症例は32例(男性16例、女性16例)であった。その他の症例は2次性TMA:23例、DIC:2例、TTP:2例に分類され(表1)、依然として臨床現場においては2次性TMAとの鑑別が困難であることがうかがわれた。

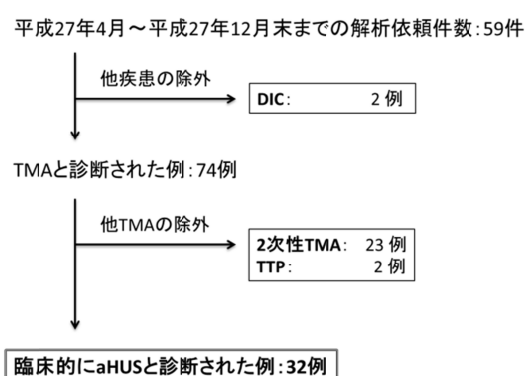


表1:平成27年4月～12月までの間に解析依頼を受けた症例の内訳

奈良医大輸血部で集積した症例及び前年度に本研究班で集積したaHUS患者と合

計すると、計 138 例（男性 87 例、女性 51 例）という本邦最大の aHUS コホートの樹立を成し得た。

2) 蛋白質学的解析及び遺伝子解析

溶血試験では 2 例の患者に明らかな溶血亢進（溶血度 75%以上）を認めた。このうち 1 例に CFH 変異を認め、残りの 1 例には明らかな異常を認めなかった。aHUS 患者 32 例の遺伝子変異等の内訳は、H 因子変異：3 例、C3 変異：3 例、DGKE 変異：1 例、変異未同定：15 例であった（解析実施中の症例：10 例）。

抗 CFH 抗体陽性例は CFHR 領域の欠損と関連していることが知られているが、CFH および CFHR 領域の copy 数解析に関しては相同性の極めて高い領域であり、従来のサンガー法による解析が困難な領域として知られている。抗 CFH 抗体陽性例に対して、MLPA 法による CFHR 領域の copy 数解析を実施し、CFHR 領域の homozygous, heterozygous 欠損の検出系を確立した。この解析系は、今後の抗 H 因子抗体陽性例の解析に有用であると考えられる。

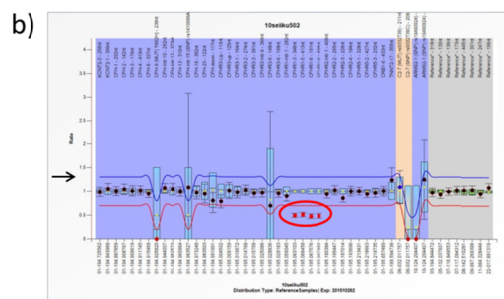
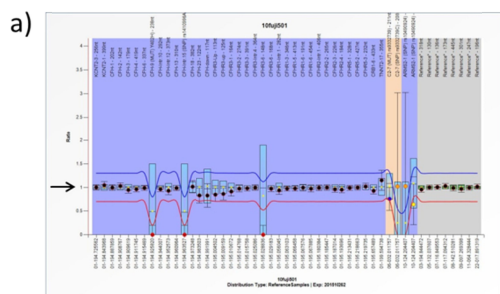


図 1: MLPA 解析を用いた CFHR 遺伝子の解析例 (a) 正常人、(b) H 因子抗体陽性例 (b) に示す H 因子抗体陽性例では、赤丸で囲まれた領域に示されるようにアレル数の低下が見られた。このことから CFHR1 の領域の heterozygous 欠損と判断した。

3) 施策面

平成 27 年 4 月 23 日、7 月 25 日に日本腎臓学会と日本小児科学会の合同で非典型溶血性尿毒症症候群診断基準改訂委員会を開催し、非典型溶血性尿毒症症候群診療ガイドを作成した。本診療ガイドでは aHUS を、TMA から志賀毒素関連 HUS 及び血栓性血小板減少性紫斑病 (TTP) を除き、さらに 2 次性 TMA を除いた“補体系の異常による TMA”とした (表 2)。



TMA	
-----	--

a) 2013 年 日本の診断基準

HUS	TTP	aHUS					
		補体制御異常	代謝関連	薬剤	感染	妊娠	疾患

b) 2014 年 Scullyらの分類

HUS	TTP	aHUS	二次性TMA				
		補体関連	代謝関連	薬剤	感染	妊娠	疾患

c) 2015 年 日本の診断ガイド

STEC-HUS	TTP	aHUS	二次性TMA(その他のTMA)				
		補体関連HUS	代謝関連	薬剤	感染	妊娠	疾患

表 2: 2013 年の日本の診断基準、欧米の報告、2015 年の日本診療ガイドにおける

TMA 分類の比較 (aHUS 診療ガイドより一部抜粋)

このように 2 次性 TMA と aHUS を明確に区別することで、個々の TMA に応じた適切な診断・治療の実施を促すように努めた。平成 27 年 10 月に日本腎臓学会、日本小児科学会ホームページにて公開しパブリックコメントを募集し、日本血液学会、日本血栓・止血学会にも査読を依頼した。得られたコメントを基に修正を行い、平成 28 年 2 月に正式に aHUS 診療ガイドが公表された。また今後、日本腎臓学会誌、日本小児科学会誌に掲載予定である。

4) aHUS 患者の臨床登録

東大病院に解析依頼があった 30 例の aHUS 患者については、随時、解析依頼主治医に質問票や家系図の作成を依頼し、データが得られた症例について登録を行った。また、過去に aHUS と診断された患者の臨床登録を希望する旨の連絡を 15 施設より受け、随時、これらの施設が有する症例の登録も行っている。

D. 考察

平成 26 年度は aHUS 患者解析システムの移行、解析体制の立ち上げを達成し、平成 27 年度はその体制を元に、着実に診断実績を積み重ねることが可能となった。現在、全国からの aHUS 疑い患者の診断体制は順調に整っていると考えられる。また二次性 TMA 疾患を含めて、鑑別が非常に困難であり、多数のコンサルテーションを受ける中で、鑑別についての経験を

踏まえることが可能となった。また東大病院における次世代シーケンサーを用いた診断方法も立ち上げつつあり、診断レベルでの使用のみならず、新規遺伝子探索プロジェクトも始動している。

本年度の研究を通して本事業の目的である新しい「非典型溶血性尿毒症症候群診療ガイド」の策定も成し得た。また本事業を開始してから、本研究班への解析問い合わせ件数は 100 件を超えたことから、研究班・本疾患の認知度も高まり、本邦における診断・診療レベルが向上していると考えられる。

E. 結論

本年度の研究を通じて、aHUS の認知度の向上、診療の質の改善、登録患者数の増加が可能となった。さらに、本研究事業の目的である診断基準の改訂を成し得、診療ガイドの公示が可能となった。本疾患への研究活動を継続し、今後はさらに基礎的病態解明、新規原因遺伝子探索、疫学的調査の発展を行う予定である。

F. 健康危険情報

なし

G. 研究発表

1. 論文発表

(欧文)

1. Ohta T, Urayama K, Tada Y, Furue T, Imai S, Matsubara K, Ono H, Sakano T, Jinno K, Yoshida Y, Miyata T, Fujimura Y: Eculizumab in the

- treatment of atypical hemolytic uremic syndrome in an infant leads to cessation of peritoneal dialysis and improvement of severe hypertension. *Pediatr Nephrol*, 30, 603-608, 2015.
2. Hisano M, Ashida A, Nakano E, Suehiro M, Yoshida Y, Matsumoto M, Miyata T, Fujimura Y, Hattori M: Autoimmune-type atypical hemolytic uremic syndrome treated with eculizumab as first-line therapy. *Pediatr Int*, 57, 313-317, 2015.
 3. Yoshida Y, Miyata T, Matsumoto M, Shirotani-Ikejima H, Uchida Y, Oyama Y, Kokubo T, Fujimura Y: A novel quantitative hemolytic assay coupled with restriction fragment length polymorphisms analysis enabled early diagnosis of atypical hemolytic uremic syndrome and identified unique predisposing mutations in Japan, *PLoS ONE*, 10, e0124655, 2015.
 4. Imamura H, Konomoto T, Tanaka E, Hisano S, Yoshida Y, Fujimura Y, Miyata T, Nuno H: Familial C3 glomerulonephritis associated with mutations in the gene for complement factor B. *Nephrol Dial Transplant*, 30, 862-864, 2015.
 5. Miyata T: GWA study for ADAMTS13 activity (Inside Blood). *Blood*, 125, 3833-3834, 2015.
 6. Miyata T, Uchida Y, Ohta T, Urayama K, Yoshida Y, Fujimura Y, Atypical haemolytic uremic syndrome in a Japanese patient with DGKE genetic mutations, *Thromb Haemost*, 114, 862-863, 2015.
 7. Ogawa Y, Matsumoto M, Sadakata H, Isonishi A, Kato S, Nojima Y, Fujimura Y: A unique case involving a female patient with Upshaw-Schulman syndrome: low titers of antibodies against ADAMTS13 prior to pregnancy disappeared after successful deliver. *Transfus Med Hemotherapy*, 42: 59-63, 2015.
 8. Yada N, Fujioka M, Bennett C, Hayakawa M, Matsumoto M, Inoki K, Miki T, Watanabe A, Yoshida T, Fujimura Y: STEC-HUS followed by acute encephalopathy in a young girl was favorably treated on a basis of hemodiafiltration, steroid pulse, and soluble thrombomodulin, under plasma exchange. *Clinical Case Reports*, 3: 208-212, 2015.
 9. Kato S, Tanaka M, Isonishi A, Matsumoto M, Samori T, Fujimura Y: A rapid, fully automated and highly sensitive ADAMTS13 gold particle immunoassay using a routine biochemistry analyser. *Br J Haematol*, 171, 355-358, 2015.
 10. Isonishi A, Bennett CL, Plaimauer B, Scheiflinger F, Matsumoto M, Fujimura Y: Poor-responder to

- plasma exchange therapy in acquired TTP is associated with ADAMTS13 inhibitor boosting: Visualization of an ADAMTS13-inhibitor complex, and its proteolytic clearance from plasma. *Transfusion*, 55, 2321-2330, 2015.
11. Sei Y, Mizuno M, Suzuki Y, Imai M, Higashide K, Harris CL, Sakata F, Iguchi D, Fujiwara M, Kodera Y, Maruyama S, Matsuo S, Ito Y. Expression of membrane complement regulators, CD46, CD55 and CD59, in mesothelial cells of patients on peritoneal dialysis therapy. *Mol Immunol*. 65, 302-309, 2015.
 12. Miwa Y, Yazaki S, Iwamoto M, Suzuki S, Iwasaki K, Haneda M, Yamamoto K, Maruyama S, Onishi A, Kobayashi T. Functional difference between membrane-bound and soluble human thrombomodulin. *Transplantation*. 99, 702-9, 2015.
 13. Ito N, Hataya H, Saida K, Amano Y, Hidaka Y, Motoyoshi Y, Ohta T, Yoshida Y, Terano C, Iwasa T, Kubota W, Takada H, Hara T, Fujimura Y, Ito S: Efficacy and safety of eculizumab in childhood atypical hemolytic uremic syndrome in Japan. *Clin Exp Nephrol*. in press.
 14. Nishigori N, Matsumoto M, Koyama F, Hayakawa M, Hatakeyama K, Ko S, Fujimura Y, Nakajima Y: von Willebrand factor-rich platelet thrombi in the liver cause sinusoidal obstruction syndrome following Oxaliplatin-based chemotherapy. *PLoS ONE*, 10, e0143136, 2015.
 15. Miyakawa Y, Katsutani S, Yano T, Nomura S, Nishiwaki K, Tomiyama Y, Higashihara M, Shirasugi Y, Nishikawa M, Ozaki K, Abe T, Kikuchi K, Kanakura Y, Fujimura K, Ikeda Y, Okamoto S. Efficacy and safety of rituximab in Japanese patients with relapsed chronic immune thrombocytopenia refractory to conventional therapy. *Int J Hematol*. in press.
 16. Fan X, Kremer Hovinga JA, Shirota I, Ikejima H, Eura Y, Hirai H, Honda S, Kokame K, Taleghani MM, von Krogh AS, Yoshida Y, Fujimura Y, Lämmle B, Miyata T. Genetic variations in complement factors in patients with congenital thrombotic thrombocytopenic purpura with renal insufficiency. *Int J Hematol*. in press.
- (和文)
1. 加藤秀樹. 血栓性微小血管症, 腎臓内科レジデントマニュアル改訂第7版, 200-203, 2015
 2. 宮田敏行, 瀬谷 司. 「特集 補体のすべて、機能から病態まで、疾患か

- ら見た補体の活性化と制御」血液フロンティア 25; 23-32, 2015
3. 吉田瑶子、松本雅則. 「補体関連因子の異常による aHUS」臨床血液 56; 185-193, 2015
 4. 松本雅則. 「TMA の診断と治療」臨床血液 56; 2092-2099, 2015
 5. 松本雅則. 「非典型溶血性尿毒症症候群 (aHUS) の病態」診断と治療 16; 223-231, 2015
 6. 吉田瑶子、松本雅則. 溶血性尿毒症症候群 (HUS) の分類と治療の進歩. Annual Review 血液 2015 225-231, 2015.
 7. 吉田 瑶子、加藤 秀樹、南学 正臣. 【内科疾患の診断基準・病型分類・重症度】(第3章)腎臓 診断メモ 血栓性微小血管症 内科 115, 1035, 2015
 8. 古瀬 智、加藤 秀樹. TTP/HUS と血液浄化 腎臓内科・泌尿器科 1; 580-584, 2015
 9. 前園 知宏、福岡 利仁、駒形 嘉紀、要 伸也、有村 義宏、吉田 瑶子、加藤 秀樹、南学 正臣. SLE の長期治療経過中に TMA を発症した一例 日本腎臓学会誌 57; 991, 2015
 10. 宮田 敏行、加藤 秀樹、藤村 吉博、南学 正臣、他. 日本人の非典型溶血性尿毒症症候群患者の遺伝子解析補体系因子と DGKE の遺伝子変異 補体 52; 71-72, 2015
 11. 永原 靖子、佐藤 由香、鈴木 康弘、加藤 規利、勝野 敬之、尾崎 武徳、小杉 智規、坪井 直毅、水野 正司、丸山 彰一、伊藤 恭彦、松尾 清一. Eculizumab が奏功した aHUS(atypical hemolytic uremic syndrome)の一例. 補体 52; 84-85, 2015
 12. 大村 拓、渡邊 栄三、大塚 泰史、吉田 瑶子、加藤 秀樹、南学 正臣、織田 成人. 非志賀毒素産生性菌による腸炎を契機に発症しエクリズマブが奏功した血栓性微小血管症の一例 補体 52; 83, 2015
 13. 南学 正臣、吉田 瑶子、加藤 秀樹. TMA HUS と atypical HUS 日本内科学会雑誌 104, 1959-1963, 2015
 14. 木下ゆき子、香美祥二. 腎疾患と補体 血液フロンティア 25; 1307-1314, 2015
 15. 香美祥二. 非典型溶血性尿毒症症候群 免疫症候群 (第2版) I (日本臨床社) 445-449, 2015
 16. 藤澤まどか、加藤秀樹、吉田瑶子、南学正臣. 非典型溶血性尿毒症症候群, 臨床免疫・アレルギー科, in press, 2016
 17. 加藤 秀樹、吉田 瑶子、藤澤 まどか、南学 正臣. 非典型溶血性尿毒症症候群と遺伝子異常 医学のあゆみ, in press, 2016
 18. 小丸 陽平、加藤 秀樹、南学 正臣. 血栓性微小血管症(悪性高血圧、HUS、TTP) 腎と透析診療指針, in press, 2016
 19. 藤澤まどか、加藤秀樹、吉田瑶子、南学正臣. 非典型溶血性尿毒症症候群. 臨床透析, in press, 2016
 20. 加藤秀樹、藤澤まどか、吉田瑶子、南学正臣. 非典型溶血性尿毒症症候

- 群の臨床. 血栓と循環, in press, 2016
21. 加藤秀樹、藤澤まどか. 非典型溶血性尿毒症症候群 (aHUS) の最新の話題と今後の展開, 医学のあゆみ, in press, 2016
 22. 菅原有佳、加藤秀樹、南学正臣. 透析患者診療のための診断基準・重症度スコア TTP, HUS, aHUS、臨床透析, in press, 2016
2. 学会発表
1. 早川正樹、藤村吉博、松本雅則. 「von Willebrand 因子による造血幹細胞移植後 TMA/VOD の病態解析」第 37 回日本造血細胞移植学会総会、2015 年 3 月 6 日、神戸市、兵庫県
 2. 南学正臣. TMA: HUS と atypical HUS. 第 112 回 日本内科学会 教育講演、2015 年 4 月 11 日、京都市、京都府
 3. Matsumoto M, Miyata T, Fujimura Y, Symposium, “Japanese experience of congenital thrombotic microangiopathies”, The 11th Congress of the Asian Society for Pediatric Research, April 15-18, 2015, Osaka.
 4. 宮田敏行、内田裕美子、大田敏之、浦山耕太郎、吉田瑤子、藤村吉博. 「非典型溶血性尿毒症症候群患者に見られた diacylglycerol kinase e の遺伝子変異」第 37 回日本血栓止血学会学術集会 2015 年 5 月 21-23 日、甲府市、山梨県
 5. 森山雅人、玉木悦子、松本雅則、石西綾美、松本吉史、富永麻理恵、工藤理沙、安達聡介、生野寿史、高桑好一、宮腰淑子、小堺貴司、小林弘典、牛木隆志、柴崎康彦、増子正義、瀧澤淳、成田美和子、曾根博仁、西條康夫. 「妊娠を契機に診断された Upshaw-Schulman 症候群症例における第二子妊娠の周産期管理」第 37 回日本血栓止血学会学術集会、2015 年 5 月 22 日、甲府市、山梨県
 6. 金谷秀平、小川孔幸、平形絢子、柳澤邦雄、石崎卓馬、三原正大、内藤千晶、半田寛、早川正樹、石西綾美、松本雅則、野島美久. 「若年性脳梗塞を契機に診断された高ホモシスチン血症合併 Upshaw-Schulman 症候群の 1 例」第 37 回日本血栓止血学会学術集会、2015 年 5 月 22 日、甲府市、山梨県
 7. 内藤千晶、小川孔幸、柳澤邦雄、石崎卓馬、三原正大、半田寛、石西綾美、早川正樹、松本雅則、野島美久. 「腹部大動脈瘤切迫破裂術後に重症意識障害で発症した血栓性血小板減少性紫斑病の 1 例」第 37 回日本血栓止血学会学術集会、2015 年 5 月 22 日、甲府市、山梨県
 8. 吉井由美、藤村吉博、石西綾美、堀勇二、早川正樹、車谷典男、Charles L Bennett、松本雅則. 「血小板輸血は後天性 TTP の予後を悪化させるか？」第 37 回日本血栓止血学会学術集会、2015 年 5 月 22 日、甲府市、山梨県
 9. 狩野泰輝、松下文雄、浜子二治、松本雅則、藤村吉博、近藤一直、松井

- 太衛. 「ヒト VWF に存在する AB0(H) 血液型抗原の付加経路の解析」第 37 回日本血栓止血学会学術集会、2015 年 5 月 22 日、甲府市、山梨県
10. 山下真理子、松本雅則、石西綾美、早川正樹、吉田瑶子、藤村吉博、緒方奈保子. 「滲出性加齢黄斑変性患者における Factor H と von Willebrand 因子による病態解析」第 37 回日本血栓止血学会学術集会、2015 年 5 月 22 日、甲府市、山梨県
 11. 高岸波穂、堀有沙、浜子二治、松下文雄、松本雅則、早川正樹、藤村吉博、狩野泰輝、近藤一直、松井太衛. 「変異導入組換えポトロセチン-2 を用いた血小板凝集の制御」第 37 回日本血栓止血学会学術集会、2015 年 5 月 23 日、甲府市、山梨県
 12. 隅志穂里、長谷川真弓、辻内智美、門池真弓、下村志帆、前田美和、早川正樹、松本雅則. 「血漿分画製剤による副作用の検討」第 63 回日本輸血・細胞治療学会総会、2015 年 5 月 29 日、新宿区、東京都
 13. 香美祥二. よくわかるシリーズ 8 TTP/HUS 診断と治療、第 58 回日本腎臓学会総会、2015 年 6 月 6 日、名古屋市、愛知県
 14. 藤井寛、大田敏之、宮田敏行、浦山耕太郎、多田昌弘、古江健樹、今井清香、松原啓太、小野浩明、坂野堯、神野和彦、吉田瑶子、藤村吉博. エクリズマブが著効を示した DGKE 遺伝子異常による非典型溶血性尿毒症症候群の一男児例、第 50 回日本小児腎臓病学会学術集会、2015 年 6 月 18-20 日、神戸市、兵庫県
 15. Mansouri M, Matsumoto M, Cermakova Z, Friedman K, George J, Hrachovinova I, Knöbl P, Kokame K, von Krogh AS, Schneppenheim R, Vesley S, Fujimura Y, Lämmle B, Johanna A, Hovinga K. “Hereditary TTP-a young patient population with high prevalence of arterial thromboembolic events. First results from the hereditary TTP registry” XXV Congress of the International Society on Thrombosis and Haemostasis and 61st Annual SSC Meeting、2015 年 6 月 23 日、Toronto/Canada
 16. Matsui T, Hori A, Hamako J, Matsushita F, Takagishi N, Kondo K, Kano T, Hayakawa M, Matsumoto M, Fujimura Y. “Regulation of VWF-GPIB interaction with modified recombinant botrocetin.” XXV Congress of the International Society on Thrombosis and Haemostasis and 61st Annual SSC Meeting、2015 年 6 月 23 日、Toronto/Canada
 17. Yamashita M, Matsumoto M, Isonishi A, Yoshida Y, Hayakawa M, Fujimura Y, Ogata N. “Analysis of plasma von willebrand factor and complement factor H polymorphisms in patients with age-related macular degeneration.” XXV Congress of the International Society on Thrombosis and Haemostasis and

- 61st Annual SSC Meeting、2015年6月23日、Toronto/Canada
18. Nishigori N, Matsumoto M, Koyama F, Hayakawa M, Hatakeyama K, Fujimura Y, Nakajima Y. “Analysis of oxaliplatin-based chemotherapy induced liver injury in patients with advanced colorectal cancer with special references to von willebrand factor.” XXV Congress of the International Society on Thrombosis and Haemostasis and 61st Annual SSC Meeting、2015年6月23日、Toronto/Canada
 19. Matsumoto M, Isonishi A, Kokame K, Hayakawa M, Yagi H, Miyata T, Fujimura Y. “Characteristics and outcomes of patients with Upshaw-Schulman syndrome receiving maintenance hemodialysis due to chronic renal failure”, XXV Congress of the International Society on Thrombosis and Haemostasis, June 20-25, 2015, Toronto, Canada.
 20. 宮田敏行、加藤秀樹、内田裕美子、吉田瑤子、小亀浩市、福岡利仁、要伸也、大田敏之、浦山耕太郎、藤永周一郎、櫻谷浩志、喜瀬智郎、渡邊栄三、織田成人、永田裕子、玉井宏史、小松真太郎、前沢浩司、川村尚久、永野幸治、河野智康、松本雅則、藤村吉博、南学正臣. 「日本人の非典型溶血性尿毒症症候群患者の遺伝子解析補体系因子とDGKEの遺伝子変異」第52回補体シンポジウム、2015年8月21-22日、名古屋市、愛知県
 21. Miyata T, Fan X, Shirodani-Ikejima H, Eura Y, Hirai H, Honda S, Kremer Hovinga J.A, Mansouri Taleghani M, von Krogh A.S, Yoshida Y, Lämmle B, Fujimura Y. “Mutations in complement factors in patients with Upshaw-Schulman syndrome with renal insufficiency” 優秀ポスター発表、第77回日本血液学会学術集会、2015年10月16-18日、金沢市、石川県
 22. 宮川義隆、松本雅則、上田恭典、村田満、阿部貴行、三宅真二、菊池佳代子、岡本真一郎、太田秀一、半田寛、朝倉英策、和田英夫、西尾健治、椿和央、日笠聡、野村昌作、一戸辰夫、藤村吉博. 「血栓性血小板減少性紫斑病に対するリツキシマブの第2相医師主導治験」第76回日本血液学会学術集会、2014年10月31日-11月2日、大阪市、大阪府
 23. Hayakawa M, Yagi H, Yamaguchi N, Yamashita K, Hayata Y, Abe T, Taniguchi S, Fujimura Y, Matsumoto M. “The changes of von Willebrand factor multimers in patients with aortic stenosis by valve replacement” 第76回日本血液学会学術集会、2014年10月31日-11月2日、大阪市、大阪府
 24. Yoshii Y, Yagi H, Hayakawa M, Isonishi A, Yoshida N, Fujimura Y, Matsumoto M. “Characteristics and outcomes in 247 patients with ADAMTS13 activity-deficient

- primary acquired TTP” 第 77 回日本血液学会学術集会、2015 年 10 月 16 日、金沢市、石川県
25. Miyakawa Y, Imada K, Ichinohe T, Yamane Y, Nishio K, Abe T, Fujimura Y, Matsumoto M, Okamoto S.
“ Investigator-initiated clinical trial of rituximab for thrombotic thrombocytopenic purpura ” 第 77 回日本血液学会学術集会、2015 年 10 月 16 日、金沢市、石川県
26. 松本雅則. 教育講演、「TMA の診断と治療」第 77 回日本血液学会学術集会、2015 年 10 月 16 日、金沢市、石川県
27. 松本雅則. シンポジウム「血栓性微小血管症 (TMA) ~ 診断と輸血療法を含めた治療法 ~ 」第 22 回日本輸血・細胞治療学会秋季シンポジウム、2015 年 10 月 23 日、北佐久郡、長野県
28. 香美祥二. 教育講演 aHUS 診療 update、第 37 回日本小児腎不全学会学術集会、2015 年 11 月 26 日、加賀市、石川県
29. 加藤秀樹. 非典型溶血性尿毒症症候群の診断・病態・治療、日本小児血液・がん学会学術集会、シンポジウム、2015 年 11 月 27 日、甲府市、山梨県
30. 加藤秀樹. aHUS の診断 国内の現況、aHUS Forum2015、2015 年 9 月 12、港区、東京都
31. 加藤秀樹. aHUS 診療ガイドラインと registry について、第 14 回日本腎病理協会研究会、特別セミナー、2016 年 1 月 17 日、新宿区、東京都
3. その他
- ・日本腎臓学会と日本小児科学会合同の非典型溶血性尿毒症症候群診断基準改訂委員会に参加 (第二回 : 2015 年 4 月 23 日、第三回 : 7 月 23 日)
 - ・非典型溶血性尿毒症症候群診療ガイドの作成を行い、日本腎臓学会、日本小児科学会を通じてパブリックコメントの募集を開始
 - ・2016 年 2 月に非典型溶血性尿毒症症候群診療ガイドが正式に公表
- H . 知的財産権の出願・登録状況 (予定を含む。)
特になし。