厚生労働科学研究費補助金(難治性疾患克服研究事業)分担研究報告書

もやもや病における高次脳機能障害に関する検討 COSMO-JAPAN study (Cognitive dysfunction Survey of Moyamoya) 進捗状況と新規研究 片側性もやもや病の進行と遺伝的要因に関する患者登録研究 Study of unilateral moyamoya disease progression and associated-gene in Japan (SUPRA Japan Registry)

京都大学 脳神経外科 高木康志、峰晴楊平、宮本 享

研究要旨

もやもや病において高次脳機能障害は社会活動を行う上で重要な問題となっている。そこで日本全国で、これまでの conventional な画像診断による器質障害の軽度な症例において、前頭葉機能に focus した神経心理学的検査を行うとともに、Iomazenil SPECT と MRI による新たな診断法の確立を目指したもやもや病における高次脳機能障害に関する検討 COSMO-JAPAN study (Cognitive dysfunction Survey of Moyamoya) が計画された。症例登録は平成 28 年 12 月 31 日で締め切られた。また、本年度は新規研究 片側性もやもや病の進行と遺伝的要因に関する患者登録研究 Study of unilateral moyamoya disease progression and associated-gene in Japan (SUPRA Japan Registry) が計画され、現在症例登録中である。

A. 研究目的

もやもや病において高次脳機能障害の原因となるような器質的病変が明らかでないかあっても軽微な症例における画像診断法と神経心理学的検査を確立することが本研究の目的である。また、新規研究の目的は片側もやもや病における血管狭窄進行の頻度と、遺伝因子を含めたリスク要因を特定することである。

B. 研究方法

COSMO-JAPAN study (Cognitive dysfunction Survey of Moyamoya)

以下の全てを満たす患者を本研究の対象とする

- (1) 本研究への参加に同意した日に年齢が 18 歳以上 60 歳未満である患者
- (2) 神経放射線学的に両側または片側ウィリス動脈輪閉塞症(もやもや病)と確定診断された患者
- (3) 確定診断までに頭蓋内出血(脳出血、脳室内出血あるいはクモ膜下出血)のエピソードを有していない患者(ただし微少出血および脳実質に影響のない脳室内出血は除く)
- (4) 画像診断にて大きな器質的病変(1 cortical arteryの支配領域以上の病変)を 指摘できない患者

- (5) 神経心理学的検査に大きな影響を与える神経所見(失語症、半盲、失認等)を有していない患者
- (6) 日常生活がほぼ自立している(modified Rankin scale 0~3)患者
- (7) 自覚あるいは他覚症状、日常生活状況 から高度な高次脳機能障害の存在が疑 われる患者(片麻痺等の神経学的脱落症 状が原因の場合は除く)
- (8) 十分なインフォームド・コンセントによる研究参加への同意が得られている患者(未成年の場合は親権者)

*確定診断までに脳虚血症状のエピソードを有しているかどうかは問わない。

*血行再建術の既往の有無は問わない。

除外基準

以下の基準のいずれかを満たす患者は本研 究の対象としない

- (1) 類もやもや病である患者
- (2) 体内の金属などにより MRI の実施が困難 である患者
- (3) 画像判定委員会にて、もやもや病ではない と判定された患者
- (4) そのほか、研究担当医師が不適格と判断した患者

脳血流検査

IMP-SPECT

a) 脳血流量(CBF)の定量方法

原則として ¹²³IMP-SPECT(Dual table ARG*)により、安静時及び diamox 負荷後の CBF を定量測定する。Q-SPECT による 定量化を必須とする。

CBF 定量測定は、重度の血行力学的脳 虚血における安全性を考慮して two day methodも可能とするが、two day method で は、安静時とdiamox 負荷後の CBF 定量測 定を一週間以内に行うものとする。

- b) SPECT scan の方法(Dual table ARG*) 安静閉眼にて、安静時及び diamox 負荷後 に等量の ¹²³I-IMP(111~167MBq)を肘静脈 から投与し、以下の条件下で、各々28 分間のダイナミック SPECT 収集を連続して行う。 diamox 負荷のタイミングと投与量は別途定める。
- c) SPECT 画像解析法
- ① 定量画像解析
 - i)関心領域による評価(施設解析のみ) 側脳室前角、大脳基底核のスライス および側脳室体部のスライスに対し て両側中大脳動脈、前大脳動脈およ び後大脳動脈の灌流域領域に関心 領域を設定し、各領域について平均 CBFを測定する。参考として両側小脳 にも関心領域を設定し、平均 CBFを 測定する。各領域について血行力学 的脳虚血の重症度評価(Stage 分類) を行う。

血行力学的脳虚血の判定基準:

Stage 0 : 脳循環予備能: >30%
Stage I : 脳循環予備能: 10%<,
≤30% あるいは脳循環予備能: ≤
10%、かつ安静時脳血流量: >正常
平均値の 80%

Stage II : 脳循環予備能: ≦10%、 かつ安静時脳血流量: ≦正常平均 値の80%

脳循環予備能:[(Diamox 負荷後 CBF-安静時 CBF)/安静時 CBF]×100% 正常平均値は Q-SPECT 解析で得ら れた値を各施設共通の値として用いる。

IMZ-SPECT

 a) SPECT scan の方法
 安静閉眼にて ¹²³I-IMZ 167MBq を肘 静脈から投与し、以下の条件により、 投与後 3 時間をスキャン中心とする 28 分間 (14 分間×2リピート)の SPECT データ収集を行う。

Energy window: 159KeV±10% マトリックスサイズ:128×128

収集モード: continuous

Fanbeam コリメータの場合は、Fanpara 変換する。

MRI

MRI の撮像プロトコールは J-ADNI1/2 に準拠しておこなう。

a) 研究に使用する MRI 装置

本研究で使用する MRI 装置は 1.5T もしくは 3T の装置とする。 MRI 撮像撮像の項目

撮像パラメータは J-ADNI2 用として各 MRI 装置メーカーから提供されたものを使用する。概算を下記に例示する。

MPRAGE/IR-SPGR	約10分
FLAIR	約5分
T2WI (Dual Echo)	約5分
T2*WI	約5分
TOF-MRA	約6分

病変や出血の検索目的として FLAIR、T2WI、T2*WI の撮像を行う。さらに volume data による詳細な検討と脳容積計測による SPECT データ補正の可能性も考慮して

MPRAGE/IR-SPGR 撮像も実施する。なお TOF-MRA は当研究では脳血管撮影が必須と されていないため診断確定、確認のため撮 像する。ただし脳血管撮影が施行されている場 合は省略可能である。なお J-ADNI-2 に規定 のない TOF-MRA 撮像は下記パラメータとす る。頭部用 8 チャンネル以上の頭部コイルを 使用。TR 21-23ms, TE 3-4ms, FA 18-22°。

FOV 220×220mm (折り返しがなく頭皮が欠

けない範囲であれば PE 方向に reduced FOV 可),マトリックス 320×320,スライス厚 0.7mm,スライス数/スラブ 48以上で3スラブ 以上 (重なり 15-20%)。撮像範囲は AC-PC 線に平行で大後頭孔から脳梁までを含むものとする。

Parallel factor 1 - 2(位相エンコーディング方 向のみ), Tone ramp: 60 - 70%, MTC pulse: none。

- b) MRI データの中央解析
- ① MRI 画像撮像規定に合致しているか を確認する。
- ② モヤモヤ病の診断基準に合致するか を確認する。可能であれば脳血管撮 影データも参照する。
- ③ 脳出血をT2*WIで0-4段階で評価する(森ら、Invest Radiol 43:574, 2008)。
- ④ 大きな器質的病変(1皮質動脈枝支 配領域以上の病変や奇形、腫瘍など) の評価。
- ⑤ 脳ドックのガイドライン 2008 の基準に 従い、虚血性病変を側脳室周囲病変 (PVH)と深部皮質下白質病変 (DSWMH)を0-4段階で評価する。

神経心理学的検査

- a) バックグラウンドデータ
 - i. 利き手
 - ii. 教育年数

中退は期間に含めない。複数の高等教育を受けている場合もあるので、最終学歴だけでなく、卒業・終了した学校を全て聞いて年数を足す。(記録シートを準備します)

iii. 職業

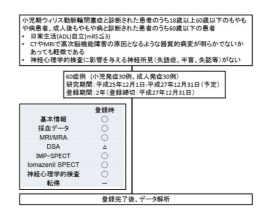
- iv. ADL(包含基準とも関連) mRS(modified rankin scale)
- v. 諸検査の実施を困難とする 粗大な神経心理症状(失語 症、視覚失認、視空間認知 障害、など)、および、神経 学的症状(半盲、麻痺など) の有無(包含基準とも関連) 粗大なものを担当医師が臨 床的に判断。加えて、 WAIS-III, WMS-R の所見 から、粗大な神経心理学的 障害が想定される症例がみ られた場合、事後的に基準 を設けて、対象から除外。

b) 神経心理検査 検査バッテリーの所要時間

	所要時間
	(分)
WAIS-III	95
WMS-R	60
FAB (スクリーニング)	10
WCST (カード版)	30
Stroop test	5
Word Fluency	10
Trail making test	10
BDI II (抑うつ)	10
STAI(不安)	10
FrSBe (本人·介護者)	10
WHOQOL26	10
合計	260 分

(注1) 所用時間は約5時間。

(注 2)上記のうち、WAIS-III、WMS-R は、通常の臨床でも年金・手帳診断書の作成に必要。 エントリー前にすでに実施済のものがある場合は、3か月以内のものであれば、そのデータで 可とする。



Study of unilateral moyamoya disease progression and associated-gene in Japan (SUPRA Japan Registry)

- 1. 適格基準
- 1.1. 登録基準
- 1) SURPA Japan Registry 参加施設を受診した患者で、厚生労働省診断基準で片側もやもや病と診断された患者
- 2) 成人患者については、本人または家族の 同意、未成年患者については、保護者の 同意が得られること
- 3) 共同研究機関に登録された施設の症例 であること (施設名は別途記載)

1.2. 除外基準

画像・イベント評価委員会で片側もやもや病でないと判断された場合は除外する

2. 患者登録

2.1. 同意取得

各参加施設にて、文書で(参考資料:同意書) 該当患者から同意取得を行う。意識障害など の理由で本人から同意取得が困難な場合、家 族からの同意を得る。20 歳未満の未成年に ついては、保護者の同意を得る。

3. 評価項目の定義

下記の評価項目は、各施設における臨床判断で決定されるが、データクリーニングの際に、

研究主任施設から疑問点が生じた場合には、イベント評価委員会での評価・判定後に確定されるものとする。すべての症例の画像上の進行の有無、診断に苦慮する症例については、後述の画像・イベント評価委員(16. 研究組織を参照)の合議で確定する。

3.1. 主要評価項目

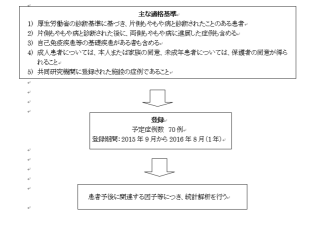
• 両側もやもや病への進行

3.2. 副次評価項目

- 画像上の同側(片側もやもや病罹患 側)の血管狭窄進行
- 画像上の対側(片側もやもや病罹患 側)の血管狭窄進行
- 脳卒中の発症(一過性脳虚血発作を 含む)

3.3. 画像・イベント評価

 片側もやもや病の確定診断と適格の 判断、画像上の進行の有無について は、画像を事務局に集めて画像・イベント評価委員で再評価を行う。



C. 研究結果

COSMO-JAPAN study は平成 28 年 12 月 31 日 にて登録終了し、36 症例の登録がある。今後、症例の解析を予定している。また、SUPRA Japan Registry は、2 年の登録期間のうち 1 年半が経過した時点で(2015 年 9 月から 2017 年 2 月)、

110 例が登録された。

D. 考察

ウィリス動脈輪閉塞症(もやもや病、以下本疾患) は1960年代にわが国で発見されて概念が確立 された疾患である。本疾患は両側内頚動脈終 末部を中心に進行性の閉塞が生じる原因不明 の疾患である。東アジアを中心に小児、成人両 者に発生するのが特徴で、一部には家系内発 生も認められる。大部分の小児は脳虚血発作 (一過性脳虚血発作および脳梗塞)で発症する が、成人では脳虚血発作に加えて頭蓋内出血 で発症することが特徴である。これまでの研究 によって、脳血行再建術は脳虚血発作の再発 を予防して長期予後を改善させることが判明し ている。

一方、高次脳機能障害の定義は高次脳機能障 害診断基準によると「脳の器質的病変の原因と なる事故による受傷や疾病の発症により、日常 生活または社会生活に制約が生じ、その主たる 要因が、記憶障害、注意障害、遂行機能障害、 社会的行動、障害などの高次の認知障害」とあ り、その原因として外傷、脳血管障害、その他と 記載されている。高次脳機能障害の症状は多 種多様で、記憶・注意力の低下、言語障害、遂 行機能障害、社会的行動障害などの認知障害 などが一般的で、脳の損傷箇所や程度によっ て大きく異なる。また、感情や行動の抑制力が 低下するなどの精神・心理的症状も現れ、正し い判断ができなくなる症例もあり社会問題となっ ている。特に前頭葉に起因する症状は、専門家 による神経心理テストにより診断する必要があり、 診断に苦慮することが多いことが報告されてい る。本疾患においては、これまでに前頭葉内側 面の神経細胞の脱落が SPECT を用いた解析 で示唆され (Neurol Med Chir (Tokyo). 2012)、 また成人例で Stroke の既往のない症例におい ても 23%に神経心理学的検査で異常を認めた

との報告がある(Neurosurgery. 2012)。しかし、 いずれも少数例での報告であり、まとまった症 例数の解析ではない。また、精神障害者保健 福祉手帳の取得には原則として脳器質性障害 を示す画像診断が必要であり、新たな画像診 断法の確立は社会的にも急務である。そこでこ の度、日本全国で、これまでの conventional な 画像診断による器質障害の軽度な症例におい て、前頭葉機能にfocusした神経心理学的検査 を行うとともに、Iomazenil SPECT と MRI による 新たな診断法の確立を目指したもやもや病に おける高次脳機能障害に関する検討 COSMO-JAPAN study(Cognitive dysfunction Survey of Moyamoya)が計画された。登録証例数は参加施 設に対する症例予備調査に基づき60症例(小児 発症 30 例、成人発症 30 例)とした。

また、SURPA Japan Registryの目的は、片側もやもや病における血管狭窄進行の頻度と、遺伝因子を含めたリスク要因を特定することである。血管狭窄の進展が予測できれば、早期診断と早期治療が可能になると期待される。また、進行を確認するための適切なMRI検査の頻度が明確になり、MRI スクリーニングにかかる費用を軽減しうる。また、進行低リスク者の精神的な負担を軽減する効果も期待できる。

E. 結論

もやもや病における前頭葉機能に focus した神経心理学的検査と Iomazenil SPECT と MRI による新たな診断法の確立を目指したもやもや病における高次脳機能障害に関する検討 COSMO-JAPAN study(Cognitive dysfunction Survey of Moyamoya)と片側性もやもや病の進行と遺伝的要因に関する患者登録研究 Study of unilateral moyamoya disease progression and associated-gene in Japan (SUPRA Japan Registry)が現在進行中である。

F. 文献

- Takahashi JC, Funaki T, Houkin K, 1) Inoue T, Ogasawara K, Nakagawara J, Kuroda S, Yamada K, Miyamoto S; JAM Trial Investigators. Significance Hemorrhagic Site of the Recurrent Bleeding: Prespecified the Analysis in Japan Adult Trial. 2016 Moyamoya Stroke. Jan; 47(1): 37-43.
- 2) Fushimi Y, Okada T, Takagi Y, Funaki T, Takahashi JC, Miyamoto S, Togashi K. Voxel Based Analysis of Surgical Revascularization for Moyamoya Disease: Pre- and Postoperative SPECT Studies. PLoS One. 2016 Feb 11;11(2):e0148925.
- 3) Funaki T, Takahashi JC, Yoshida K, Takagi Y, Fushimi Y, Kikuchi T, Mineharu Y, Okada T, Morimoto T, Miyamoto S. Periventricular anastomosis in moyamoya disease: detecting fragile collateral vessels with MR angiography. J Neurosurg. 2015 Nov 27:1-7.
- 4) Takagi Y, Miyamoto S; COSMO-Japan Study Group. Cognitive Dysfunction Survey of the Japanese Patients with Moyamoya Disease (COSMO-JAPAN Study): Study Protocol. Neurol Med Chir (Tokyo). 2015 Mar 15;55(3):199-203
- 5) Funaki T, Fushimi Y, Takahashi JC,
 Takagi Y, Araki Y, Yoshida K,
 Kikuchi T, Miyamoto S.
 Visualization of Periventricular

- Collaterals in Moyamoya Disease with Flow-sensitive Black-blood Magnetic Resonance Angiography: Preliminary Experience. Neurol Med Chir (Tokyo). 2015 Mar 15;55(3):204-9
- 6) Funaki T, Takahashi JC, Takagi Y, Kikuchi T, Yoshida K, Mitsuhara T, Kataoka H, Okada T, Fushimi Y, Miyamoto S. Unstable moyamoya disease: clinical features and impact on perioperative ischemic complications. J Neurosurg. 2015 Feb;122(2):400-7
- 7) Araki Y, Takagi Y, Ueda K, Ubukata S, Ishida J, Funaki T, Kikuchi T, Takahashi JC, Murai T, Miyamoto S. Cognitive function of patients with adult moyamoya disease. J Stroke Cerebrovasc Dis. 2014 Aug;23(7):1789-94
- Funaki T, Takahashi JC, Takagi Y, 8) Yoshida K, Araki Y, Kikuchi T, Kataoka H. Iihara K. Sano N. Miyamoto S. Incidence of late cerebrovascular events after direct bypass among children with moyamoya disease: a descriptive longitudinal study at a single center. Acta Neurochir (Wien). 2014 Mar; 156(3):551-9
- 9) Funaki T, Takahashi JC, Takagi Y, Yoshida K, Araki Y, Kikuchi T, Kataoka H, Iihara K, Miyamoto S. Impact of posterior cerebral artery involvement on long-term clinical and social outcome of pediatric moyamoya disease. J Neurosurg Pediatr. 2013 Dec; 12(6):626-32

10) Mineharu Y, Takagi Y, Takahashi JC,
Hashikata H, Liu W, Hitomi T,
Kobayashi H, Koizumi A, Miyamoto S.
Rapid progression of unilateral
moyamoya disease in a patient with
a family history and an RNF213 risk
variant. Cerebrovasc Dis.
2013;36(2):155-7

G. 知的財産権の出願・登録状況