

厚生労働科学研究費補助金難治性疾患政策研究事業
IgG4 関連疾患の診断基準並びに診療指針の確立を目指す研究
分担研究報告書（令和元年度）

IgG4 関連疾患（内分泌神経領域）の診断基準並びに治療指針の確立を目指す研究

赤水尚史 和歌山県立医科大学内科学第一講座 教授

研究要旨：IgG4 関連疾患では包括診断基準に加え、自己免疫性膵炎、IgG4 関連涙腺・唾液腺炎（ミクリツ病）、IgG4 関連腎臓病などでは臓器毎の診断基準が策定されている。一方、IgG4 関連疾患には様々な内分泌神経領域の病変（下垂体、肥厚性硬膜炎、甲状腺炎）が合併し得るが、これらの実態は未だ不明な点が多く明確な診断基準も作られていない。また、IgG4 関連疾患に付随した耐糖能異常や糖尿病についてはその病態やステロイド治療の与える影響について十分な検討がなされていない。

そこで我々は、IgG4 関連疾患に合併する内分泌神経疾患の疫学データを集積し、IgG4 関連下垂体炎、IgG4 関連肥厚性硬膜炎、IgG4 関連甲状腺疾患の診断基準、重症度分類、診療ガイドライン作成を目指す。加えて、IgG4 関連疾患に付随した耐糖能異常を含む内分泌機能異常にステロイド治療が与える影響や内分泌機能温存に関わる因子について検討を行う。

A. 研究目的

IgG4 関連疾患（IgG4-RD）では複数臓器の腫大・結節病変を合併する。内分泌神経領域の病変（下垂体炎、肥厚性硬膜炎、甲状腺炎）を合併すると、さまざまな内分泌機能異常（下垂体機能低下症、甲状腺機能低下症など）や神経症状を発症する。しかし、内分泌神経領域の病変は病態や実態が不明な点もあり、診断基準や重症度分類が未だ策定されていない。

そこで本研究では、IgG4 関連疾患における内分泌神経領域の診断基準・重症度分類・診療ガイドラインの策定を行う。

B. 研究方法

各班員の経験症例、文献検索による情報を元に IgG4 関連疾患患者に合併した内分泌神経領域の各疾患（IgG4 関連下垂体炎、IgG4 関連肥厚性硬膜炎、IgG4 関連甲状腺炎）の診断基準・重症度分類（案）および診療ガイドラインを作成する。これら診断基準案を元に、各専門学会（日本内分泌学会、日本甲状腺学会、日本間脳下垂体腫瘍学会、日本神経学会、日本医学放射線学会など）でのシンポジウムでの発表、討議を行うとともに、これらの学会のホームページを通してパブリックオピニオンを募集する。最終的には、難治性疾患の登録更新に際し、IgG4 関連疾患に伴う内分泌神経領域病変の臓器別診断基準登録を目指す。

C. 研究結果

I) IgG4 関連疾患の内分泌神経領域における診断基準や重症度分類の策定

I) - 1. IgG4 関連下垂体炎

IgG4 関連下垂体炎については、厚労省難治性疾患克服研究事業 政策班による案を元に以下の診断基準（案）を策定した（以下図）。

IgG4関連下垂体炎の診断基準(案)

I . 主症候

1. 下垂体腫瘍性病変による局所症候または下垂体機能低下症による症候
2. 中枢性尿崩症による症候

* 赤字は今回追加項目。

- ###### II . 検査・病理所見
1. 血中下垂体前葉ホルモンの1つ以上の基礎値および標的ホルモン値の低下を認める。
 2. 下垂体前葉ホルモン分泌刺激試験における反応性の低下を認める。
 3. 中枢性尿崩症に合致する検査所見を認める（注1）
 4. 画像検査で下垂体の対称性腫大または下垂体茎の肥厚を認める。
 5. 血清IgG4濃度の増加を認める（注2）
 6. 下垂体生検組織においてIgG4陽性形質細胞浸潤を認める（注3）
 7. 他臓器病変組織においてIgG4陽性形質細胞浸潤を認める（注4）

[診断基準]

確実例：I のいずれかとⅡの1、2、4、6またはⅡの3、4、6を満たすもの。
ほぼ確実例：I のいずれかとⅡの1、2、4、7またはⅡの3、4、7を満たすもの。

疑い例：I のいずれかとⅡの1、2、4、5またはⅡの3、4、5を満たすもの。

（平成30年度改訂：厚労省難治性疾患克服研究事業 政策班による）

V. 甲状腺外病変：甲状腺以外の臓器の病理組織学的に著明なリンパ球・形質細胞の浸潤を認め、IgG4 陽性形質細胞が 10 / HPF を超える、あるいは IgG4 / IgG 陽性細胞比 40% 以上である

B. 診断

1. 確診 : I + II + III + IV
2. 準確診 : I + II + III + V
3. 疑診 : I + II + III

<附記>

- IgG4 関連甲状腺疾患は、甲状腺限局病変を呈する IgG4 甲状腺炎、全身臓器病変を伴う Riedel 甲状腺炎、多臓器病変を合併する IgG4 関連疾患に伴う甲状腺病変などを含む疾患群であり、その病態は一部が重複すると推定される。
- 感染、アレルギー性疾患、悪性腫瘍（癌、悪性リンパ腫）、自己免疫性疾患などでも血清 IgG4 高値を呈することがあるため慎重に鑑別する必要がある。
- IgG4 関連甲状腺疾患では、甲状腺エコーで無エコーから顕著な低エコーを呈する領域がびまん性もしくは領域性に見られることが多い。

D. 考察

IgG4 関連疾患（内分泌神経領域）診療ガイドライン作成に向け、診断・検査・治療に関する項目について討議した。IgG4 関連関連下垂体炎については診療ガイドラインを作成し論文化した。IgG4 関連甲状腺炎の診断基準（案）についてはパブリックコメントを公募し改定案を作成した。

E. 結論

IgG4 関連疾患に伴う内分泌神経領域病変の診断基準の作成と改訂および診療ガイドラインを作成した。

（以上の検討結果について、「IgG4 関連疾患の診断基準ならびに治療指針の確立を目指す研究」令和元年度 第2回岡崎班 内分泌神経領域分科会において経過報告および討議を行った。）

F. 健康危険情報

なし

G. 研究発表

1. 論文発表

- (1) Takagi H, Iwama S, Sugimura Y, Takahashi Y, Oki Y, Akamizu T, Arima H. Diagnosis and treatment of autoimmune and IgG4-related hypophysitis: clinical

guidelines of the Japan Endocrine Society. Endocr J 2020 [Epub ahead of print] (doi: 10.1507/endocrj.EJ19-0569).

- (2) Wallace ZS, Naden RP, Chari S, et al. The 2019 American College of Rheumatology/European League Against Rheumatism classification criteria for IgG4-related disease. Ann Rheum Dis 79(1):77-87, 2020. Collaborators (66): Akamizu T, Akiyama M, Barra L, et al.
- (3) Terao C, Akamizu T, Matsuda F, et al. IgG4-related disease in the Japanese population: a genome-wide association study. Lancet Rheumatol 1(1):e14-e22, 2019
- (4) Wallace ZS, Zhang Y, Perugino CA, et al. Clinical phenotypes of IgG4-related disease: an analysis of two international cross-sectional cohorts. Ann Rheum Dis 78(3):406-412, 2019. Collaborators (79): Akamizu T, Akiyama M, Bateman A, et al.
- (5) 竹島 健、赤水尚史：テーマ：バセドウ病と IgG4 甲状腺炎、IgG4 関連疾患における甲状腺疾患. 日本甲状腺学会雑誌 Vol. 10 No. 1, pp25-29, 2019
- (6) 赤水尚史、竹島 健：II. 臓器別病変の診断と治療 4. 甲状腺疾患. IgG4 関連疾患 改訂第 2 版 pp. 70-79, 2019

2. 学会発表

なし

H. 知的財産権の出願・登録状況

（予定を含む）

1. 特許取得
なし
2. 実用新案登録
なし
3. その他
なし