

小児期・移行期を含む包括的対応を要する希少難治性肝胆膵疾患の調査研究

カロリ病に関する研究

研究分担者 済生会横浜市東部病院 小児肝臓消化器科 部長 乾 あやの
研究分担者 大阪大学大学院医学系研究科 小児科学 講師 別所 一彦
研究協力者 済生会横浜市東部病院 小児肝臓消化器科 医長 角田 知之

研究要旨：カロリ(Caroli)病は先天性の肝内胆管拡張症であり、胆道系と交通のある肉眼的な多発性・分節状・嚢状の肝内胆管拡張が特徴とされている。一方、本邦で報告されるカロリ病は先天性肝線維症を伴っていることが多く、多発性嚢胞腎を背景とする症例も多いなど、両者は類似点を持つことから、カロリ病と先天性肝線維症は一次繊毛の異常により生ずる「繊毛病」の肝病型のスペクトラムであるとする考え方が認められつつある。本研究では、カロリ病と先天性肝線維症、および他の繊毛病との間で整合性のある診断基準を策定し、その臨床的特徴を踏まえた適切な医療体制を構築することを目指す。

A. 研究目的

カロリ (Caroli) 病は肝内胆管拡張症であり、肉眼で肝内胆管の多発性・分節状・嚢状の拡張を認めるものが古典的である。胎生期における胆管板の形成不全 (ductal plate malformation: DPM) が関与すると考えられているが、原因遺伝子は同定されていない。一方で国内の症例の多くが、同様に DPM が原因とされる先天性肝線維症を合併していることが知られ、また多発性嚢胞腎・ネフロン癆・Joubert 症候群・Jeune 症候群など一次繊毛の異常に起因する疾患を背景に持つ症例があることから、カロリ病と先天性肝線維症は繊毛病の肝病型のスペクトラムであることと考えられるようになってきた。

これまでカロリ病は難治性疾患等政策研究事業「小児期発症希少難治性肝胆膵疾患における包括的診断・治療ガイドライン作成に関する研究」(仁尾班)平成 27 年度全国調査により、国内の小児 11 例、成人 16 例が明らかになっているが、先天性肝線維症を含む常染色体劣性多嚢胞性腎症以外の疾患との overlap は調査されておらず、繊毛病の中で整合性のある診断基準は確立されていない。

本研究で我々は、繊毛病という分子病態学に基づいた疾患概念の中でカロリ病が占める位置を明らかにし、先天性肝線維症とともに診断基準を再

策定することを目指す。また新たに策定した診断基準に基づくカロリ病患者の実態調査および、適切な医療提供を目的とした関連診療科との連携構築を目指す。

B. 研究方法

カロリ病に関しては、上記厚生労働研究班による全国調査の実績があるため、まず本邦における先天性肝線維症の実態調査を小児慢性特定疾患として登録されている既存のデータ、および新規に実施する全国調査のデータ解析により実施する。小児慢性特定疾患登録データについては、成育医療研究センター小児慢性特定疾病情報センターで管理されている平成 26 年度以前のデータ（以下、旧小慢データ）と、平成 27 年度以降に厚生労働省小児慢性特定疾病児童等データベースに登録されているデータのそれぞれについて利用申請をおこなう。

先天性肝線維症の全国調査については、カロリ病の全国調査で用いた調査項目を参考に調査票を作成し、倫理委員会の承認をたうえて、患者が通院していると考えられる、関連学会（日本小児栄養消化器肝臓学会、日本移植外科学会、日本小児外科学会、日本肝臓学会）の評議員在籍施設を対象に全国調査を行い、そのデータを解析する。また厚生労働科学研究費補助金難治性疾患政策研

究事業「難治性腎障害に関する調査研究」班 多発性嚢胞腎ワーキンググループを含む繊毛疾患の既存研究と連携し、先天性肝線維症や他の繊毛病とも整合性の取れた、診療実態に基づく診断基準を策定する。さらに実態調査をもとに、医療状況およびQOLについて評価をおこない、どのような医療体制、患者支援が望ましいのかを検討する。

C. 研究結果

本邦においては、先天性肝線維症として新旧小児慢性特定疾病データベースに登録されている症例は38名いることが判明した。38例の解析結果は「先天性肝線維症に関する研究」に示す。

先天性肝線維症の全国調査については、済生会横浜市東部病院の施設内倫理委員会の承認が得られたため、上記関連学会に対して、全国調査必要な評議員在籍施設の開示申請をおこなう。

多嚢胞腎ワーキンググループの会議にて共同研究の申し入れをおこない、常染色体劣勢多嚢胞腎のレジストリーに先天性肝線維症およびカロリ病についての追加を依頼した。

D. 考 察

本邦においては、先天性肝線維症として新旧小児慢性特定疾病データベースに登録されている症例は38名いることが判明したが、現在の小児慢性特定疾病の診断基準では、カロリ病との鑑別が含まれていない。先天性肝線維症患者で胆管炎を発症する症例はカロリ病の合併率が高いことが知られており、両疾患のoverlapの解析が必要と考えられた。このため今後行う全国調査の際には調査項目として両者の鑑別のための項目も含める必要があると考えられた。

E. 結 論

今後、全国調査によりさらなる疫学調査を行うとともに、診断基準の作成を目指す。

F. 健康危険情報

なし

G. 研究発表

1. 論文発表

Tsunoda T, Kakinuma S, Watanabe M, et al. Loss of fibrocystin promotes interleukin -8-dependent proliferation and CTGF production of biliary epithelium. J Hepatol. 2019 Jul ;71(1):143-152.

2. 学会発表

第27回日本消化器関連学会週間『ヒトiPS細胞による疾患モデルを利用した先天性肝線維症分子標的の探索』（2019年11月21日、神戸）

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

（共同研究者 別所一彦）