

厚生労働科学研究費補助金

難治性疾患政策研究事業

乳児特発性僧帽弁腱索断裂の多彩な病因に基づいた
治療法の確立に向けた研究

平成28年度 総括・分担研究報告書

研究代表者 白石 公

平成29(2017)年 5月

目 次

I . 総括研究報告

乳児特発性僧帽弁腱索断裂の多彩な病変に基づいた治療法の確立に向けた研究

----- 1

白石 公

資料:過去の全国調査の論文抜粋

----- 8

II . 分担研究報告

1 . 腱索組織からのトランスクリプトーム解析に関する研究

----- 12

白井 学

2 . 臨床情報の収集と解析ガイドライン作成

----- 13

檜垣高史

3 . 乳児特発性僧帽弁腱索断裂 9 例の免疫組織化学的研究

池田 善彦

----- 14

III . 研究成果の刊行に関する一覧表

----- 15

厚生労働科学研究費補助金
(難治性疾患等政策研究事業(難治性疾患政策研究事業))

総合研究報告書

「乳児特発性僧帽弁腱索断裂の病態解明と治療法の確立に関する総合的研究」

研究代表者 白石 公 国立循環器病研究センター小児循環器部

[背景] 乳児特発性僧帽弁腱索断裂とは、生来健全な乳児に突然の僧帽弁腱索断裂による急性呼吸循環不全が発症し、診断と早期の外科治療が遅れると死に至る疾患である。ほとんどが日本人で、生後4-6ヶ月に発症が集中するという特徴を持つ。基礎疾患として川崎病、抗SSA抗体、弁の粘液変成、ウイルス心内膜炎などが示唆されるが詳細は不明である。乳児特発性僧帽弁腱索断裂の病因および臨床経過および臨床検査所見を詳細に調査し、本疾患の早期診断および的確な内科的および外科的治療法を早急に確立する。

[対象と方法] 乳児特発性僧帽弁腱索断裂と診断された乳児。発症年齢、基礎疾患の有無、発症様式、血液生化学所見、画像所見、手術所見、病理組織所見、予後、転帰などについて調査。サンプルが得られた症例では、全血および血清サンプルの凍結保存、尿、弁、咽頭拭い液からのウイルス分離、弁置換を行った症例では弁組織の凍結保存やホルマリン固定病理組織標本の免疫組織科学的検討を行い、腱索断裂のメカニズムを解明する。

[結果] 平成22年度より行った全国調査から、過去16年間に発症した95例について臨床所見を要約。発症は生後4~6ヶ月に集中し(85%)、やや男児に多く(53:42)、春から夏の頻度が高かった(66%)。全体的に近年増加傾向にある。基礎疾患として、川崎病10例、抗SSA抗体陽性2例、細菌性心内膜炎1例が認められた。CRPの上昇は軽度で、外科治療は弁形成が52例(55%)、人工弁置換が26例(27%)に行われた。死亡例は8例(8.4%)で、中枢神経系後遺症は10例(11%)認められた。これらの結果は、2014年9月に米国心臓協会の公式雑誌(Circulation, 2014;130:1053-1061)に論文として掲載された。

さらに本疾患の病因および病態を明らかにするために、新たな研究計画を国立循環器病研究センター倫理委員会に提出して承諾された(M25-097-2)。その結果、患者代諾者から同意書を得た上で、DNA, RNAを劣化させない固定液PaxGeneで固定し、そこからDNA, RNAを回収して、大阪大学微生物病研究所感染症メタゲノム解析研究分野教室において、ウイルスゲノムの検索を行っている。1例の新たな症例においてサンプルを解析した。また同様に過去に僧帽弁置換術を行った3例においてもホルマリン固定パラフィン切片(FFPE)からRNA, DNAを回収して、ウイルスゲノムの検索およびRNAトランスクリプトーム解析を行う。

[結論] 今回の研究で病態がかなり明らかになった。今後研究を継続して、早期発見および的確な治療法を早急に確立する。また基礎研究と疫学調査を継続して行き、病因解明に向けた努力を行う。とくに採取した弁組織からのウイルスゲノムの網羅的解析による病因解析、同じく組織からのRNAトランスクリプトーム解析による病態解明を行い、本疾患の診断および治療法の確立に向けて研究を発展させる予定である。

研究者一覧

主任研究者

白石 公 国立循環器病研究センター・小児循環器部

分担研究者

武田 充人 北海道大学医学部・小児科

朴 仁三 東京女子医科大学・循環器小児科

賀藤 均 国立成育医療研究センター・器官病態系内科・循環器科

山岸 敬幸 慶応義塾大学医学部・小児科

安河内 聡 長野県立こども病院・循環器科

今中 恭子 三重大学医学部・修復再生病理学

市川 肇 国立循環器病研究センター・小児心臓外科

白井 学 国立循環器病研究センター・研究所・分子生物学部

宮本 恵宏 国立循環器病研究センター・予防健診部

黒崎 健一 国立循環器病研究センター・小児循環器部

北野 正尚 国立循環器病研究センター・小児循環器部

坂口 平馬 国立循環器病研究センター・小児循環器部

池田 善彦 国立循環器病研究センター・病理部

檜垣 高史 愛媛大学大学院医学系研究科・地域小児・周産期学講座

佐川 浩一 福岡市立こども病院・循環器科

A. 研究目的

生来健康である乳児に、数日の感冒様症状に引き続き突然に僧帽弁の腱索が断裂し、急速に呼吸循環不全に陥る疾患が存在する。本疾患は原因が不明で、過去の報告例のほとんどが日本人であるという特徴をもつ。発症早期に的確に診断され、専門施設で適切な外科治療がなされないと、急性左心不全により短期間に死に至る。また外科手術により救命した場合も人工弁置換術を余儀なくされるもしくは神経学的後遺症を残すなど、子どもたちの生涯にわたる重篤な続発症をきたす。しかしながら本疾患は国内外の小児科の教科書に独立した疾患として記載されておらず、多くの小児科医は本疾患の存在を認識していない。またその急激な臨床経過の特徴から、過去の死亡例は「乳児突然死症候群」と統計処理された可能性があり、実際の発症はさらに多いと考えられる。これまでの我々の調査の結果、僧帽弁腱索が断裂する原因として、ウイルス感染(心内膜心筋炎)、母体から移行した血中自己抗体(抗SSA抗体)、川崎病(回復期以降)、細菌性心内膜炎などが明らかになっており、これら何らかの感染症や免疫学的異常が僧帽弁腱索断裂の引き金になると考えられているが、各々の病態の詳細は不明である。また最近数年間、国内での症例報告が増加しており、早期の実態調査、早期発見の啓蒙、診断治療方針の確立が急務である。

本疾患の全国実態調査をこれまでに行った調査を進展させて継続的に行うことで、発症頻度、発症状況、危険因子などを明らかにする。また、診断基準や治療に関するガイドラインを確立し、情報を広く全国の小児科医に伝達することにより、早期診断や早期治療が可能にして、死亡例や重篤な合併症を大きく減らすことができる。

B. 研究方法

1. 平成 22, 25 年度の全国調査で得られた臨床情報を土台として、班会議で議論を重ね、早期診断および適切な内科的・外科的治療に必要な現時点での診断基準を作成する。その情報は日本小児科学会、日本小児循環器学会、日本循環器学会、日本心臓血管外科学会などを通じて、できるだけ早く全国の小児科医のみならず循環器内科医や心臓血管外科医にも伝達する。
2. 本疾患の継続的な全国実態調査を、本研究班班員のみならず日本小児循環器学会評議員会を利用して行い、患者の詳細な臨床情報を分析するとともに、国立循環器病研究センター予防健診部において、流行性、地域性、栄養や予防接種との関連などの疾患のリスクおよび予後因子などの疫学研究を実施する。
3. 更に今後新たに発症する症例において、前向きに血液サンプル、弁置換を行った症例では弁組織の

凍結保存や病理組織標本を収集し、ウイルスゲノムの解析、免疫組織学的検討、分子生物学的検索を加え、腱索断裂のメカニズムの解明研究を展開する。具体的には、発症時の患者血液を用いて、炎症性サイトカイン、スーパー抗原、血液中のリンパ球分画、抗核抗体、抗DNA抗体、抗SSA抗体、抗SSB抗体、心筋心内膜炎を引き起こすウイルス分離とウイルス抗体価などを調べ、基礎疾患を明らかにするとともに、腱索組織の破壊に至る病理組織学的、免疫組織学的メカニズムを明らかにする。得られる新鮮な腱索組織を用いて、血管新生因子である VEGF、弁や腱索組織に含まれる膠原線維や弾性線維の remodeling に関する matrix metalloproteinases、抗核抗体、抗DNA抗体、抗SSA抗体、抗SSB抗体、などの免疫組織化学を行う。免疫組織学的研究の一部は、文部省科学研究費基盤(C)「乳児特発性僧帽弁腱索断裂の病因に関する基礎的研究」(主任：白石 公)により現在実施中である。

4. 平成27年度は、を執行するために、新たな研究計画を国立循環器病研究センター倫理委員会に提出し承諾された(M25-097-2)。その結果、患者代諾者から同意書を得た上で、DNA, RNAを劣化させない固定液PaxGeneで固定し、そこからDNA, RNAを回収して、大阪大学附属微生物病研究所感染症メタゲノム解析研究分野教室において、ウイルスゲノムの検索およびRNAトランスクリプトーム解析を行っている。現在既に1例の新たな症例においてサンプルを解析中である。また同様に過去に僧帽弁置換術を行った3例においてもホルマリン固定パラフィン切片(FFPE)からRNA, DNAを回収して、ウイルスゲノムの検索およびRNAトランスクリプトーム解析を行う予定である。
5. 更なる臨床情報の収集および基礎研究の結果に基づき、病因に基づいた新たな薬物治療法や的確な外科手術療法を開発し提言する。平成 29 年度末には、病因解明と治療法を確立させ、世界に情報を発信する予定である。具体的には、以上の研究により腱索断裂にいたる分子細胞生物学的なメカニズムがある程度明らかになれば、TNF や NFkB などの炎症メディエーター、MMP-9 などによる弁組織の構造破壊を引き起こすシグナルを抑制することを目的に、班会議で薬剤の種類とプロトコルを定めた上で、新たに発症する症例に対して、ガンマグロブリン大量療法、ステロイドパルス療法、TNF 抗体などの実施を考慮する。これまでの全国調査では、腱索修復術後も炎症が持続し、手術後数日後に新たな腱索断裂が進行し、再手術による人工弁置換術を余儀なくされた症例が多数認められたため、抗炎症療法は術後の腱索断裂の進行を予防することに役立たず可能性が高い。

以上、乳児僧帽弁腱索断裂の臨床情報の集積と分析、独立した重症難治疾患としての認知及び啓蒙活動、血液や摘出腱索組織を用いた基礎的研究、早期診断と適切な内科的・外科的治療、発症抑制に向けた新しい治療法の確立などを研究の最終目標とする。

倫理面での配慮

本研究は、国立循環器病研究センター倫理委員会に提出し承諾された（M25-097-2）。研究対象者に対する不利益、危険性の排除や説明にかかわる状況と同意（インフォームドコンセント）を準備された説明同意文書を用いて十分に行うことは、研究計画書の中で詳細に記載している。なお、ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針（平成25年文部科学省・厚生労働省・経済産業省告示第1号）人を対象とする医学系研究に関する倫理指針（平成26年文部科学省・厚生労働省告示第3号）及び申請者白石が所属する国立循環器病研究センターで定めた倫理規定を遵守して行う。

C. 研究結果

本疾患は生後4～6ヶ月の乳児に好発する。ただし母親由来のSSA抗体陽性患者では生後1～2ヶ月以内に発症することがある。数日の発熱、咳嗽、嘔吐などの感冒様の前駆症状に続き、突然に僧帽弁腱索が断裂する。重度の僧帽弁閉鎖不全により心拍出量の低下および著しい肺うっ血をきたし、短時間に多呼吸、陥没呼吸、呼吸困難、顔面蒼白、頻脈、ショック状態に陥る。少数で三尖弁の腱索断裂を合併することがある。複数の腱索が断裂すると、人工弁置換術を余儀なくされることがある。術後に別の腱索次々と断裂し、数日後に人工弁置換が必要となる症例も散見される。乳児時期に人工弁置換を行った場合は、生涯にわたる抗凝固剤の内服が必要であるとともに、再弁置換もしくは再々弁置換術が必要となる。また女児では成人期に達した際、抗凝固薬の内服は妊娠や出産において大きな障害となる。

通常、胸骨左縁第III肋間から心尖部にかけて収縮期逆流性心雑音が聴取される。心雑音の指摘のない乳児が急速に呼吸循環不全に陥り、新たな心雑音が聴取された場合には、本疾患を疑う。ただし急性左心不全による肺水腫のため、肺野に全体に湿性ラ音が聴取されて心雑音が聴き取りにくい場合があるので注意が必要である。また急速な経過のために心拡大が顕著でなく、心疾患として認識されず、肺炎と初期診断する可能性があるため注意を要する。

典型的な症例を1例示す。図1は生後4ヶ月の乳児に発症した僧帽弁腱索断裂である。2日間の発熱の後、顔面蒼白のショック症状を呈した。二次救急病院での初期診断は肺炎であったが、心雑音に気づかれて心エコーを行ったところ、重度の僧帽弁逸脱および僧帽弁腱索断裂に気付かれ、三次救急病院に搬

送された。強心利尿薬による内科的治療で循環不全が改善できなかったため、速やかに外科手術が執り行われた。搬送当初、ショック状態で人工呼吸を必要とし、速やかに外科手術が行われ、人工腱索による腱索修復と僧帽弁縫縮術が行われた。術後経過は順調で、軽度の僧帽弁閉鎖不全を遺残するのみで、現在外来で内服治療もなく良好に経過している。

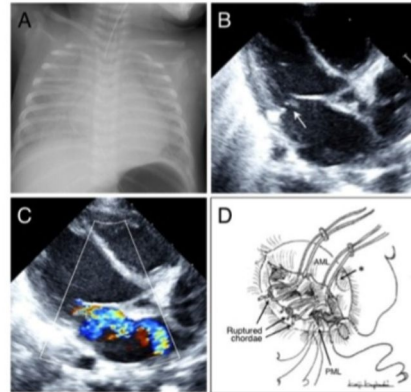


図1：生後4ヶ月の乳児に発症した僧帽弁腱索断裂（A:胸部Xp所見、B:断層心エコー所見、C:ドプラー断層所見、D:手術所見）

全国調査の結果、過去16年間に発症した95例の臨床データを得た。発症は生後4～6ヶ月に集中した(85%, 図2)。性別では、やや男児に多かった(図3)。季節別では、春から夏の頻度が高かった(66%, 図4)。

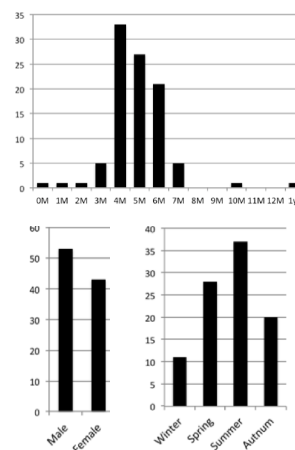


図2：発症月例の分布

図3：男女分布 図4：発症の季節分布

基礎疾患として、川崎病10例、抗SSA抗体陽性は調べた12例中2例に、細菌性心内膜炎1例が認められた(表1)。

Table 1. Clinical Characteristics of the 95 Patients

Clinical Findings	
Age at onset (months)	5 (4-6)*
Body weight at onset (kg)	6.83 (6.14-7.51)*
Gestational weeks	39 (38-40)*
Body weight at birth (kg)	2.97 (2.70-3.28)*
History of Kawasaki disease	10 cases; Acute and convalescent stage (day ≤ 30), 3 cases Beyond convalescent stage (day > 30), 7 cases
Anti-SSA antibody-positive (12 cases examined)	2 cases; 0 and 5 mo
Prodromal symptoms	88 cases; fever 37, cough 16, vomit 14, others 21
Cardiogenic shock after initial prodromes	2 (1-7) *

*Data are presented as median (interquartile range).

Table 2. Laboratory Findings of the 95 Patients

Examinations	On Admission	At Discharge	P Value
WBC (/uL)	15 440 (11 990-21 650)	9160 (7330-11 100)	<0.0001
Hb (g/dL)	10.2 (8.9-11.1)	11.8 (10.9-13.0)	<0.0001
PLT (×10 ⁹ /uL)	501 (338-600)	368 (302-439)	0.0003
CRP (mg/dL)	1.60 (1.97-3.15)	0.11 (0.16-0.31)	<0.0001
AST (IU/L)	44 (30-105)	36 (29-44)	0.0003
ALT (IU/L)	21 (13-135)	22 (16-36)	0.0160
LDH (IU/L)	421 (267-763)	332 (264-484)	0.0046
CPK (IU/L)	119 (77-247)	76 (45-123)	0.0002
CPK-MB (U/L)	27 (12-91)	31 (20-42)	0.0749
BNP (pg/mL)	1,450 (839-2545)	72 (32-114)	0.0007
cTnT (n=22, ng/mL)	0.027 (0-0.132)	—	—

Data are presented as median (interquartile range). ALT indicates alanine aminotransferase; AST, aspartate aminotransferase; BNP, brain natriuretic protein; CPK, creatine phosphokinase; CRP, C reactive protein; cTnT, cardiac troponin T; Hb, hemoglobin; LDH, lactate dehydrogenase; MB, myocardial band; PLT, platelets; and WBC, white blood cells.

表 1：95 例の臨床所見

血液生化学所見では、急性循環不全によるショックから白血球数は中等度の増加（全国調査での中央値 15,440/uL）がみられるが、一般に CRP は軽度の上昇に留まる（中央値 1.60mg/dL）。トランスアミナーゼ値は心不全の強い症例では上昇するが多くは正常範囲で（AST, ALT 中央値 44, 21(IU/L)）、心筋逸脱酵素、とくに CPK-MB や心筋トロポニン T の上昇は見られない。ほとんどの症例で BNP 値は高度に上昇する（中央値 1,450pg/mL）（表 2）。

胸部 X 線所見では、急速に心不全が進行するために心拡大は軽度（心胸郭比中央値 56%）にとどまるが、多くの症例（75%）において両肺野にうっ血像が認められる（図 1）。一部の僧帽弁閉鎖不全の経過が長い症例では心拡大が明らかとなる。心電図では特徴的な所見は少なく、急性左心不全による左胸部誘導で T 波の平定化や陰転が見られることがある。僧帽弁腱索断裂の診断は、断層心エコー検査で確定可能である。左室長軸断面および心尖部四腔断面像において、僧帽弁尖の逸脱および翻転、断裂により遊離した腱索、ドプラー断層で大量の僧帽弁逆流シグナルが確認できる。僧帽弁閉鎖不全の程度は、全国調査では高度 70 例（73%）、中等度 22 例（23%）、軽度 4 例（4%）であった。しかしながら、急性心不全のために左室腔の拡大は明らかでなく（左室拡張末期径 z value 中央値 1.47）、左室短縮率は高度な僧帽弁閉鎖不全のため軽度亢進する（中央値 0.41）。全国調査では、断層心エコーで特徴的な所見として乳頭筋頂部の腱索付着部位にエコー輝度の亢進が 8 例（8.4%）に認められた。粘液変性と考えられる僧帽弁尖の有意な肥厚は 9 例（9.5%）に認められた。全国調査では僧帽弁前尖の断裂が 28 例、後尖の断裂が 33 例、両者の断裂が 22 例に認められた。まれに三尖弁の腱索断裂を伴う症例も存在し（6 例）、心不全が重篤になるので注意が必要である。

表 2：95 例の血液生化学所見

生来健康で心雑音が指摘されることがない生後 4～6 ヶ月の乳児に、数日の感冒要症状に引き続き、突然の多呼吸、陥没呼吸、顔面蒼白、ショック症状がみられ、聴診で収縮期の逆流性心雑音が聴取された場合、本疾患を疑う。断層心エコーにより診断がつき次第、可及的に乳児の開心術が行える小児循環器専門施設に紹介する。必要な治療としては、診断がつき次第まず呼吸循環動態の改善に努める。全身蒼白のショック状態で呼吸困難が強い場合には、鎮静下に気管内挿管による人工呼吸管理を行い、動脈ラインおよび中心静脈ラインの確保による集中治療管理を開始し、アシドーシスの補正、強心薬の持続静脈投与、利尿薬の静脈内投与により、左心不全および肺うっ血の改善を試みる。診断がついた後も、内科的治療により経過観察している間に次々と新たな腱索が断裂する可能性があるため、集中治療によっても呼吸管理および循環動態が維持できない場合は、時期を逃さず外科手術に踏み切ることが重要である。

手術は一般に人工腱索を用いた僧帽弁腱索形成術を行う。僧帽弁輪が拡大した症例では弁輪縫縮術も併用する。ただし複数の腱索が断裂した症例や、断裂が前尖と後尖の広範囲にわたり、人工腱索だけでは修復不可能と判断される場合は、機械弁置換術を行う。好発年齢である生後 4～6 ヶ月の乳児では、通常 16mm の機械弁を挿入する。

今回の調査では、外科治療は、最終的に腱索形成もしくは弁輪縫縮が 52 例(55%)、機械弁置換が 26 例(27%)に行われた。死亡例は 8 例(8.4%)であった。中枢神経系後遺症は 10 例(11%)認められた。全体では 35 例(40%)が何らかの後遺症/続発症を残し、本疾患の罹病率は極めて高い。（図 5）。

Kaplan–Meier survival、夏に発症した患者の回避率が他の季節に比べて有意に低い。

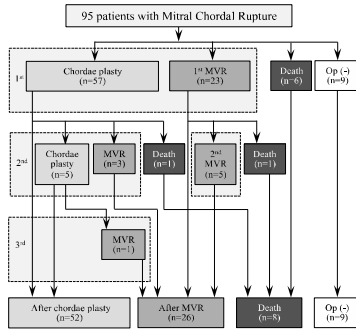


図 5：95 例の外科的治療内容

腱索の病理組織（21 例）では、単核球を主体（とする心内膜下の炎症細胞浸潤が 18 例（64%）に認められた。多核白血球の浸潤はごく少数のみ認められた。断裂部位は線維性組織で置換され癒痕化していた。粘液様変成が 11 例（39%）に認められた。急性炎症のマーカーであるテネascin C は腱索全体にわたり陽性であった。

（図 6）。免疫組織科学では、浸潤した単核球は、CD3 陽性 T リンパ球および CD68 陽性マクロファージであった。剖検のえられた 2 症例では、他の内臓臓器に腱索と同様な炎症所見は認められなかった。

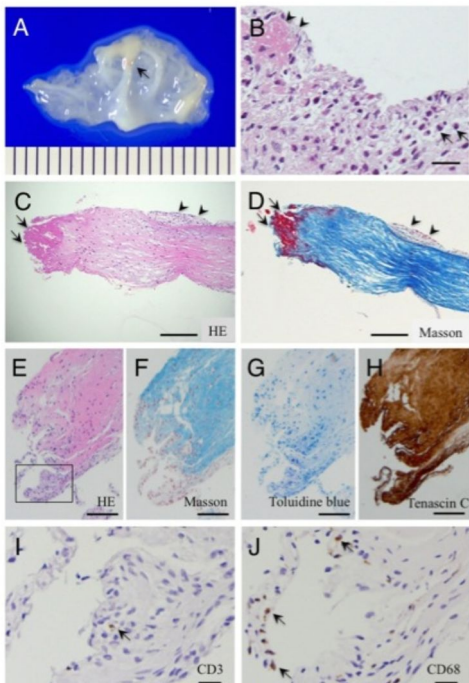


図 6：断裂した腱索の病理組織所見

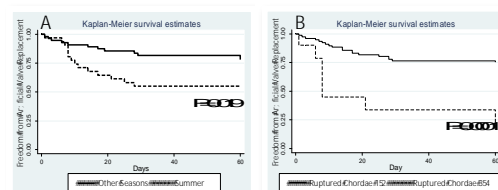


図 7：A：発症季節から見た機械弁置換術回避の

B：断裂した腱索数から見た機械弁置換から回避の Kaplan–Meier survival。断裂部位が 3–4 箇所患者は、1–2 箇所の患者に比べて人工弁回避率が低い。

D. 考察

本疾患の原因は現時点では明らかではないが、今回の研究から、川崎病の回復期、母親由来の抗 SSA 抗体、僧帽弁および腱索組織の粘液変成、ウイルス感染などが引き金になって発症することが明らかになった。

川崎病が 10 症例において病歴があり、川崎病による心内膜炎が僧帽弁尖や腱索組織に波及して、細胞浸潤から線維化、癒痕化をきたして腱索断裂に導いた可能性がある。今後川崎病は、僧帽弁腱索断裂の一因として認識しておく必要がある。

母親由来の抗 SSA 抗体は、症例数は 2 例であるとはいえず見逃すことのできない原因であると考えられる。抗 SSA 抗体は、胎盤を通過して、胎児の心筋細胞、とくに刺激伝導系細胞に結合してアポトーシスから炎症細胞の浸潤をきたし、抗 SSA 抗体陽性の母親の約 1% に完全房室ブロックを起こす。詳細は明らかではないが、同様な機序で心内膜細胞にも結合して胎児期に炎症を引き起こし、腱索部分が癒痕化して、出生後のある特定の時期に断裂することが想定される。しかしこの機序に関するエビデンスはないので、今後 SSA 抗体と胎児心内膜組織、弁組織、腱索組織を用いた in vitro の実験が必要になる。一部の症例で僧帽弁乳頭筋頂部の腱索への移行部にエコー輝度の高い所見が認められた。非特異的所見であり、echogenic intracardiac focus (EIF) と区別されなければならないが、今後症例を重ねて、これらの所見を抗 SSA 抗体陽性の母親から生まれた児に対する腱索断裂の早期診断につなげてゆく必要がある。

弁および腱索組織の粘液様変成も比較的高率（39%）に求められた。元々弁および腱索に脆弱性のある児に何らかの炎症もしくは物理的要因が加わり発症した可能性が示唆される。

直接的なエビデンスは現時点でないが、CRP が上昇しないこと、腱索組織から単核球を主体とする炎症細胞浸潤が高率（69%）に見られたこと、感冒様の症状が高率（88 例）に認められたこと、母親からの IgG 抗体が低下する生後 4 ヶ月を筆頭に、生後 4 ヶ月を 6 ヶ月に高率に発症する、季節的に春から夏に多発する、これは心筋炎を引き起こすエンテロウイルスの好発時期に一致するが、これらの所見から、何らかのウイルス感染が腱索に炎症を引き起こし断裂に導いた可能性が高く示唆された。今後患者の血液、尿、心臓のサンプル（弁置換を行った症例）からウイルス分離やウイルスゲノムの検索を行う必要が

ある。血液のウイルス分離を2例で行ったが、いずれも陰性であった。今後研究を継続して、早期発見および確な治療法を早急に確立する予定である。とくに採取した弁組織からのウイルスDNAの検索、トランスクリプトーム検索によるRNAの解析を行い、病院解明に向けて研究を進展させる予定である。

新たに取り組むウイルスゲノムの検索およびRNAトランスクリプトーム解析

近年、DNA, RNAを劣化させない固定液PaxGeneが発売され、様々な保存組織から損傷の少ない良質のDNA, RNAが抽出できるようになり、このような保存組織から次世代シーケンサーを用いたDNA, RNAの網羅的解析を行うことが可能となった。本疾患の病因を明らかにするためには、臨床経過や臨床検査所見から、既知の原因の中から考えられる病因を特定してゆくアプローチのみならず、遺伝子や転写産物の網羅的解析のデータから、これまで知られていなかった未知の病因に迫るアプローチも不可欠である。

そこで、本疾患の直接的な病因研究に取り組むことを目的として、DNA, RNAの網羅的解析を含む新たな研究計画を国立循環器病研究センター倫理委員会に提出し、承諾された(M25-097-2)。本疾患で僧帽弁置換術を余儀なくされた症例において、患者代諾者から同意書を得た上で、得られた組織をPaxGeneで固定し、そこからDNA, RNAを回収して、大阪大学附属微生物病研究所感染症メタゲノム解析研究分野教室において、ウイルスゲノムの解析を行っている。平成27年度は、新たに発症した1例において、PaxGene固定のサンプルを解析中である。また同様に過去に僧帽弁置換術を行った3例においても両親から同意書による承諾を得て、ホルマリン固定パラフィン切片(FFPE)からRNA, DNAを回収して、ウイルスゲノムの検索およびRNAトランスクリプトーム解析を行う予定である。本疾患にウイルス感染が関与しているのか、病理組織学的には多くの症例で軽度のリンパ球浸潤を主体とする非特異的炎症所見が見られるが、まずウイルスDNA, RNA解析により、本疾患のような弁や腱索を主体とする心内膜炎を引き起こすことがこれまで考えてこられなかったウイルスが、新たに見つかる可能性がある。そうすれば、本疾患予防のための抗体やワクチンの作成にもつながる。また、RNAトランスクリプトーム解析を用いてどのような炎症シグナルカスケードが亢進しているかを明らかにできれば、本疾患における腱索断裂にいたる分子細胞生物学的なメカニズムを明らかにすることができ、本疾患の治療薬の開発につながる可能性が出てくる。

平成27年度に新たに発症した1例で行ったウイルスゲノムの網羅的検索では、現在までに原因と考えられる既知のウイルスは検出されていない。今後症例を重ねるとともに、過去の検体も検査して原因

となる何らかのウイルスが存在するか否か検討する予定である。

Type	#reads	Human	Bacteria	Viruses	Fungi	Protozoan Parasites	Archaea	Other	Nohit
negative control	4,889,549	4,834,386	388	127	333	429	0	36,187	17,699
僧帽弁	4,782,392	4,719,591	647	141	341	689	1	40,394	20,588
Throat swab	5,432,816	5,239,724	40,570	129	438	599	6	57,665	93,685
urine	6,909,679	6,782,589	1,340	194	523	776	2	94,512	29,743
stool	4,232,813	4,150,268	2,861	109	345	425	0	60,832	17,973

	Top1	Top2	Top3	Top4	Top5	Top6	Top7
対照							
僧帽弁	<i>Helicobacter pylori</i>	<i>Streptococcus parasanguis</i>	<i>Streptococcus pneumoniae</i>	<i>Haemophilus parainfluenzae</i>	<i>Helicobacter parvula</i>	<i>Streptococcus</i>	Other
咽頭							
尿							
便							

E. 結論

弁形成もしくは弁置換により外科手術が成功すれば、左室の収縮機能は比較的短期間に改善する。また症例によっては、腱索形成術後に別の腱索が新たに断裂することがあり、術後も断層心エコーおよびドプラー断層により僧帽弁閉鎖不全の増悪に十分留意する必要がある。ショック状態で搬送された症例では、低血圧もしくは低酸素による中枢神経系障害を合併することがあるので、術直後より頭部エコー検査や頭部CT検査を実施して、脳浮腫や頭蓋内出血などの中枢神経系障害の出現に留意する。

死亡例が8名(8.4%)、人工弁置換症例が26例(27.3%)、呼吸循環不全に伴い発症した中枢神経系後遺症が10例(10.5%)に認められ、生来健康な乳児に発症する急性疾患として見逃すことのできない疾患である。病因を明らかにし適切な治療法を確立することが急務である。

F. 健康危険情報

特記すべきものなし

G. 研究発表

- 論文発表
平成28年度に該当するものなし
- 学会発表
平成28年度に該当するものなし

H. 知的財産権の出願・登録状況 (予定を含む。)

- 特許取得
平成28年度に該当するものなし
- 実用新案登録
平成28年度に該当するものなし
- その他
平成28年度に該当するものなし

Acute Rupture of Chordae Tendineae of the Mitral Valve in Infants

A Nationwide Survey in Japan Exploring a New Syndrome

Isao Shiraishi, MD, PhD; Kunihiro Nishimura, MD, PhD; Heima Sakaguchi, MD, PhD;
Tadaaki Abe, MD, PhD; Masataka Kitano, MD; Kenichi Kurosaki, MD;
Hitoshi Kato, MD, PhD; Toshio Nakanishi, MD, PhD; Hiroyuki Yamagishi, MD, PhD;
Koichi Sagawa, MD; Yoshihiko Ikeda, MD; Takayuki Morisaki, MD, PhD;
Takaya Hoashi, MD, PhD; Koji Kagisaki, MD; Hajime Ichikawa, MD, PhD

Background—Recently, infant cases of acute heart failure attributable to rupture of the mitral chordae tendineae have been reported. However, little is known about the pathogenesis and clinical course of this condition.

Methods and Results—Ninety-five children with rupture of mitral chordae tendineae were identified in nationwide surveys of Japan diagnosed from 1995 to 2013. The clinical manifestations, management strategies, and prognosis were investigated. Eighty-one (85%) patients were between 4 and 6 months (median, 5 months) of age. In 63 (66%) patients, rupture occurred during the spring or summer. The underlying conditions before rupture included Kawasaki disease (10 cases), maternally derived anti-SSA antibodies (2 cases), and infective endocarditis (1 case). Surgery was performed in 80 patients (94 operations), and the final operations included plasty of mitral chordae in 52 cases and mechanical valve replacement in 26 cases. The histopathologic examinations of the mitral valves and chordae (n=28) revealed inflammatory reactions with predominant mononuclear cell infiltration in 18 cases (64%) and increased fibrous and myxoid tissue in 11 cases (39%), suggesting that nonbacterial infectious or autoimmune endocarditis and myxoid changes are involved in the pathogenesis. Eight patients (8.4%) died before (n=6) and shortly after (n=2) the operation, and significant neurological complications persisted in 10 cases (11%).

Conclusions—Acute heart failure attributable to rupture of the mitral chordae tendineae in infants is a unique disease resulting from diverse causes. This condition should be recognized as a significant cardiovascular disorder that may cause sudden onset of cardiogenic shock and death in infants. (*Circulation*. 2014;130:1053-1061.)

Key Words: heart failure ■ mitral regurgitation ■ pathology, surgical ■ pediatrics

Acute massive mitral regurgitation attributable to rupture of the chordae tendineae is a serious condition in which the patient experiences the sudden onset of circulatory and respiratory failure.¹⁻³ This disease generally occurs in older children, adolescents, and adults, and the underlying conditions are diverse^{2,3}; for example, myxomatous change of the mitral valve,³ systemic connective tissue disorders such as Marfan syndrome or Ehlers-Danlos syndrome,^{2,4,5} infectious endocarditis,^{2,6,7} rheumatic fever,^{2,3,8,9} hypertension,^{10,11} labor and delivery,¹² blunt chest trauma,^{2,13} and abnormalities of mitral apparatus such as single papillary muscle or double orifice mitral valve.^{14,15}

Clinical Perspective on p 1061

Until recently, rupture of the mitral chordae tendineae was thought to be rare in young children. However, several child cases without congenital malformations of mitral valve apparatus have been reported in Japan, with the majority of cases, interestingly, being in infants.¹⁶⁻²² According to the literature, the prognosis of affected patients is, in general, unsatisfactory, as a number of patients were treated with mechanical valve replacement and several patients died of cardiogenic shock.^{19,20} To make matters worse, the clinical entities and criteria of the disease have not been described in any textbook

Received January 3, 2014; accepted July 17, 2014.

From the Department of Pediatric Cardiology, National Cerebral and Cardiovascular Center, Osaka, Japan (I.S., H.S., T.A., M.K., K. Kurosaki); the Department of Preventive Cardiology, National Cerebral and Cardiovascular Center, Osaka, Japan (K.N.); the Department of Cardiology, National Center for Child Health and Development, Tokyo, Japan (H.K.); the Department of Pediatric Cardiology, Tokyo Women's Medical University, Tokyo, Japan (T.N.); the Department of Pediatrics, Keio University School of Medicine, Tokyo, Japan (H.Y.); the Department of Cardiology, Fukuoka Children's Hospital, Fukuoka, Japan (K.S.); the Department of Clinical Pathology, National Cerebral and Cardiovascular Center, Osaka, Japan (Y.I.); the Department of Bioscience and Genetics, National Cerebral and Cardiovascular Center, Osaka, Japan (T.M.); and the Department of Pediatric Cardiac Surgery, National Cerebral and Cardiovascular Center, Osaka, Japan (T.H., K. Kagisaki, H.I.).

Correspondence to Isao Shiraishi, MD, PhD, Department of Pediatric Cardiology, National Cerebral and Cardiovascular Center, 5-7-1, Fujishirodai, Suita, Osaka, Japan 565-8565. E-mail shiraishi.isao.hp@ncvc.go.jp
© 2014 American Heart Association, Inc.

Circulation is available at <http://circ.ahajournals.org>

DOI: 10.1161/CIRCULATIONAHA.114.008592

Downloaded from <http://circ.ahajournals.org/> at National Cerebral and Cardiovascular Center on June 14, 2016

乳児特発性僧帽弁腱索断裂
Acute Rupture of Chordae Tendineae of the Mitral Valve in Infants

国立循環器病研究センター 小児循環器部
白石 公
565-8565 大阪府吹田市藤白台 5-7-1

Acute Rupture of Chordae Tendineae of the Mitral Valve in Infants
Isao Shiraishi, MD, PhD.
Department of Pediatric Cardiology
National Cerebral and Cardiovascular Center

Key words: 乳児特発性僧帽弁腱索断裂,
急性心不全, 僧帽弁閉鎖不全, 川崎病, 抗 SSA 抗体, 僧帽弁形成術,
僧帽弁置換術, Acute Rupture, Chordae Tendineae, Mitral Valve

1. 基本病因、発生機序

乳幼児特発性僧帽弁腱索断裂とは、生来健康である乳児が数日の感冒様症状に引き続きいて突然の僧帽弁閉鎖不全により急速に呼吸循環不全に陥る疾患である 1)-6)。本疾患は原因が不明で、過去の報告例のほとんどが日本人乳児であるという特徴をもつ 5)6)。発症早期に的確に診断されて専門施設で適切な外科治療がなされないと、急性左心不全により短期間に死亡することがある。また緊急外科手術により救命し得た場合も機械弁置換術を余儀なくされたり、また急性循環不全により血圧低下から神経学的後遺症を残したりなど、子どもたちの生涯にわたる重篤な続発症をきたすことが多い。しかしながら本疾患は国内外の小児科の教科書に独立した疾患として記載されておらず、患者家族のみならず多くの一般小児科医も本疾患の存在を認識していないのが現状である。また本疾患は急激に発症するため、一般に胸部 X 線写真で心拡大が明らかでないことが多く、急性左心不全による肺うっ血を肺炎像と見間違ふことも希ではない。本疾患には数多くの臨床的特徴がみられるので、その情報を広く全国の小児科医が認識することで、早期診断と早期治療が可能となり、死亡例や重篤な合併症を減らすことができると考えられる 5)6)。

突然に僧帽弁腱索が断裂する原因として、僧帽弁および腱索組織の非細菌性心内膜炎 5)、母体から移行した自己抗体(抗 SSA 抗体)による胎児期からの腱索および乳頭筋の傷害 3)4)、川崎病による腱索の炎症 5)6)、弁および腱索組織の粘液変成 5)6)、など何らかの感染症や免疫異常が引き金となる可能性が示唆されるが、病因の詳細は不明である。

2. 基本病態：

突然の僧帽弁腱索断裂により急激に大量の僧帽弁閉鎖不全が発症する(図 1)。急性心不全のために代償機転が働かず、低心拍出による抹消循環不全およびショック症状、急性肺うっ血による呼吸困難などが主要症状となる。

3. 病態生理からみた臨床症状(表 1)

本疾患は生後 4~6 ヶ月の乳児に好発する 1)2)5)。ただし母親由来の SSA 抗体陽性患者では生後 1~2 ヶ月以内に発症することがある 3)4)。数日の発熱、咳嗽、嘔吐などの感冒様の前駆症状に続き、突然に僧帽弁腱索が断裂する。重度の僧帽弁閉鎖不全により心拍出量の低下および著しい肺うっ血をきたし、短時間に多呼吸、陥没呼吸、呼吸困難、顔面蒼白、頻脈、ショック状態に陥る。少数で三尖弁の腱索断裂を合併することがある。複数の腱索が断裂すると、人工弁置換術を余儀なくされることがある。術後に別の腱索次々と断裂し、数日後に人工弁置換が必要となる症例も散見される 1)5)。乳児時期に人工弁置換を行った場合は、生涯にわたる抗凝固剤の内服が必要であるとともに、再弁置換もしくは再々弁置換が必要となる。また女兒では成人期に達した際、抗凝固薬の内服は妊娠や出産において大きな障害となる。

通常、胸骨左縁第 III 肋間から心尖部にかけて収縮期逆流性心雑音が聴取される。心雑音の指摘のない乳児が急速に呼吸循環不全に陥り、新たな心雑音が聴取された場合には、本疾患を疑う。ただし急性左心不全による肺水腫のため、肺野に全体に湿性ラ音が聴取されて心雑音が聴き取りにくい場合があるので注意が必要である。また急速な経過のために心拡大が顕著でないことが多く、心疾患として認識されず、肺炎と初期診断する可能性があるため注意を要する。

4. 病態生理からみた診断のための臨床検査

急性循環不全によるショックから白血球数は中等度の増加がみられるが、一般に CRP は軽度の上昇に留まる。心不全の強い症例ではトランスアミンアゼ値が上昇するが、心筋逸脱酵素、とくに CPK-MB や心筋トロ

ポニン T の上昇は見られない 1)2)5)。急速に症状が進行する多くの症例では、胸部 X 線における心拡大は軽度（心胸郭比として 55%程度）であり、両肺野にうっ血像が認められる（図 2）。一部の僧帽弁閉鎖不全の経過の長い症例では心拡大が明らかとなる。心電図では特徴的な所見は少なく、左胸部誘導で T 波の平坦化や陰転が見られる。確定診断は断層心エコーで行う。左室長軸断面において、僧帽弁尖の高度な逸脱および翻転、腱索の断裂、ドプラー断層で大量の僧帽弁逆流シグナルを確認する（図 2）。病理組織所見では、マクロファージやリンパ球を主体とした単核球の浸潤が認められるがその程度は軽度で、細菌性心内膜炎を疑わせるような多核白血球を主体とした高度な炎症性細胞浸潤は認められない。

5. 治療目標とその手順、および症状・検査所見からみた効果判定指標

基礎疾患のない 4～6 ヶ月の乳児に、数日の感冒要症状に引き続き、突然の多呼吸、陥没呼吸、顔面蒼白、ショック症状がみられ、聴診で収縮期の逆流性心雑音が聴取された場合、本疾患を疑う。断層心エコーにより診断がつき次第、可及的に乳児の僧帽弁形成または僧帽弁置換術が行える小児病院もしくは専門施設に紹介する。治療として、まず呼吸循環動態の改善に努める。全身蒼白のショック状態で呼吸困難が強い場合には、鎮静下に気管内挿管による人工呼吸管理を行い、動脈ラインおよび中心静脈ラインの確保による集中治療管理を開始し、アシドーシスの補正、強心薬の持続静脈投与、利尿薬の静脈内投与による肺うっ血の改善を実施する。これらの集中治療によっても呼吸管理および循環動態が維持できない症例では、時期を逃さず外科手術に踏み切る。

手術は一般に人工腱索を用いた僧帽弁腱索形成術を行う。僧帽弁輪が拡大した症例では弁輪縫縮術も併用する。ただし複数の腱索が断裂した症例や、断裂が前尖と後尖の広範囲にわたり人工腱索では修復不可能と判断される場合は、機械弁置換術を行う。好発年齢である生後 4～6 ヶ月の乳児では、通常 16mm の機械弁を挿入する 11)。

6. よくある合併症の病態生理とその診断・治療・予防

弁形成もしくは弁置換により外科手術が成功すれば、左室の収縮機能は比較的短期間に改善する。また症例によっては、腱索形成術後に別の腱索が新たに断裂することがあり、術後も断層心エコーおよびドプラー断層により僧帽弁閉鎖不全の増悪に十分留意する必要がある。ショック状態で搬送された症例では、低血圧もしくは低酸素による中枢神経系障害を合併することがあるので、術直後より頭部エコー検査や頭部 CT 検査を実施して、脳浮腫や頭蓋内出血などの中枢神経系障害の出現に留意する。また過換気による低炭酸ガス血症は脳血流を低下させる可能性があるため注意が必要である。

7. 症状経過、検査所見からみた予後判定

平成 22 年度に行われた全国調査では、過去 16 年間に発症した 88 例の臨床データが集計され、死亡例が 6 名（6.8%）、人工弁置換症例が 25 例（28%）報告されており 6)、生来健康な乳児に発症する急性疾患として見逃すことのできない疾患である。病因を明らかにし適切な治療法を確立することが急務である。

文献

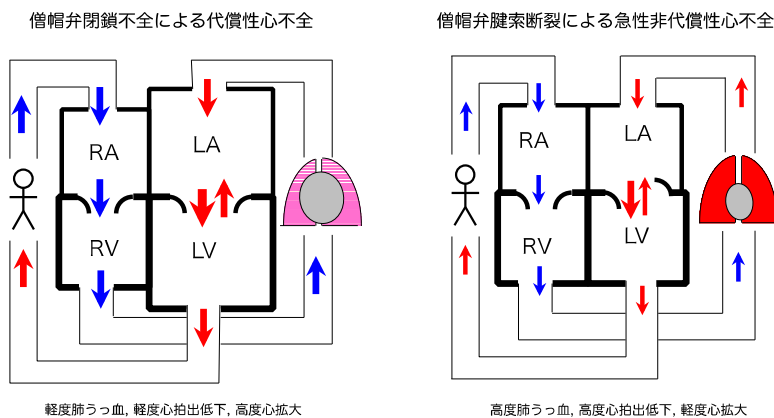
- 1) Torigoe T, Sakaguchi H, Kitano M, et al.. Clinical characteristics of acute mitral regurgitation due to ruptured chordae tendineae in infancy. Eur J Pediatr. 2012;171:259-65.
- 2) Asakai H, Kaneko Y, Kaneko M, et al. Acute progressive mitral regurgitation resulting from chordal rupture in infants. Complete atrioventricular block as a complication of varicella in children. Pediatr Cardiol. 2011;32:634-8.
- 3) Hamaoka A, Shiraishi I, Yamagishi M, et al. A neonate with the rupture of mitral chordae tendinae associated with maternal-derived anti-SSA antibody. Eur J Pediatr. 2009;168:741-3.
- 4) Cuneo BF, Fruitman D, Benson DW, et al. Spontaneous rupture of atrioventricular valve tensor apparatus as late manifestation of anti-Ro/SSA antibody-mediated cardiac disease. Am J Cardiol. 2011;107:761-6.
- 5) 白石 公ほか. 乳児特発性僧帽弁腱索断裂の病因解明と診断治療法の確立に向けた総合的研究. 平成 22 年度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.
- 6) 白石 公. 最近注目されるようになった疾患-乳児特発性僧帽弁腱索断裂. 小児内科. 2013;45:1117-1119.

表 1 : 乳児特発性僧帽弁腱索断裂の臨床的特徴

1. 生来健康な生後 4～6 ヶ月の乳児に、数日の熱、咳、嘔吐などの感冒様症状に引き続いて、突然の重篤な呼吸循環不全で発症する。
2. 本疾患は日本人乳児に好発するが、これまで国内外の成書に独立した疾患として記載されておらず、患者家族のみならず一般小児科医もこの疾患の存在を認識していない。
3. 原因として、ウイルス感染、川崎病後、母親由来の抗 SSA/SSB 抗体、僧帽弁の粘液様変性などが示唆されるが、現在のところ詳細は不明である。
4. 胸部 X 線像では心拡大は目立たず、急性左心不全による肺うっ血を肺炎像と見間違ふことがある。断層心エコーで診断が可能であり、診断がつきしだい、新生児乳児の心臓外科手術が可能な小児循環器専門施設へ紹介する。
5. 適切な診断と外科治療が実施されると救命可能であるが、死亡例や人工弁置換例も多数存在し、生来健康な乳児に発症する急性心不全として看過できない疾患である。

文献 6)より改変引用

図 1 : 僧帽弁腱索断裂にみられる血行動態



乳児特発性僧帽弁腱索断裂の多彩な病因に基づいた治療法の確立に向けた研究

研究分担者 白井 学 国立循環器病研究センター・
創薬オミックス解析センター・室長

研究要旨：

課題：腱索組織からのトランスクリプトーム解析

「乳児特発性僧帽弁腱索断裂」の病因解明を行うために、原因として予想される細菌、あるいはウイルス感染の可能性を次世代シーケンサーを用いた網羅的解析により明らかにする。

A .研究目的:数日の感冒様症状に引き続き突然生じる、乳児の僧帽弁腱索断裂の病因として、細菌やウイルス感染の可能性が考えられている。分担者は、断裂した僧帽弁腱索からゲノミック DNA、トータル RNA を抽出し、次世代シーケンサーを用いた網羅的解析により、感染の有無、感染源の特定を行う。(倫理面への配慮)

B .研究方法:手術による弁置換が必要で僧帽弁及び腱索組織が摂取できた症例において、得られた僧帽弁、腱索は PAXgene 固定を行い、ゲノミック DNA、トータル RNA の抽出を行った。得られた DNA、RNA を用いて cDNA ライブラリーを作成し、大阪大学微生物病研究所で次世代シーケンサーによりメタゲノム解析を行った。

C .研究結果:平成 27 年度は、新たに発症した 1 例において PaxGene 固定を行った僧帽弁、腱索からゲノミック DNA 及びトータル RNA を抽出し、メタゲノム解析を行った。今回の解析のリード数(約 500 万リード/検体)では、本疾患の原因と考え得るウイルスの検出はなされなかった。

D .考察:今回は約 500 万リード/検体の解析を行った。メタゲノム解析手法は網羅的な病原体探索法として有効であるが、感度の面で特定の病原体に対する PCR 法に

劣る。今後、新たに発症した例において同様のメタゲノム解析を行ってデータを蓄積するとともに、想定される病原体に対する PCR も行う必要がある。また、得られた RNA を基に、トランスクリプトーム解析を行い、僧帽弁、腱索に置ける遺伝子発現の変化も解析する必要がある。ただし、そのためには比較対象となる同組織が必要である。

E .結論:本年度得られた 1 例だけでは本疾患の原因と考え得るウイルスの検出はなされなかった。より多くの症例を積み重ねることにより、原因の究明が進むと考えられる。

F . 研究発表

1. 論文発表

平成 28 年度に該当する項目なし

2. 学会発表

平成 28 年度に該当する項目なし

G . 知的所有権の取得状況

1. 特許取得

平成 28 年度に該当する項目なし

2. 実用新案登録

平成 28 年度に該当する項目なし

3. その他

特記すべき項目なし

乳児特発性僧帽弁腱索断裂の多彩な病因に基づいた治療法の確立に向けた研究

乳児特発性僧帽弁腱索断裂の症例の臨床情報の収集と解析およびガイドライン作成

分担研究者 檜垣 高史 愛媛大学大学院医学系研究科 地域小児・周産期学 教授

A. 研究目的

乳児特発性僧帽弁腱索断裂の症例の臨床情報を収集し解析する。

乳児特発性僧帽弁腱索断裂の症例の心機能障害および、その他の合併症や、続発症に対する長期的経過の解析が重要である。

B. 研究方法

乳児特発性僧帽弁腱索断裂の症例の臨床経過を検討する。

（倫理面への配慮）

本研究は病理組織学的解析であり、遺伝子解析は施行していない。

F. 健康危険情報

特記すべきことなし

C. 研究結果

乳児特発性僧帽弁腱索断裂を発症した乳児期発症症例に対して、僧帽弁形成術後、人工弁置換術を余儀なくされた。経過観察機関において、成長に伴う相対的狭窄のため、再弁置換を計画している。患児の精神運動発達は、ボーダーラインであり、引き続き経過観察を行う

G. 研究発表

1. 論文発表

なし

2. 学会発表

なし

D. 考察

乳児特発性僧帽弁腱索断裂は、まれな疾患であり、その臨床経過については、不明な点が多い。このため、症例の蓄積や情報の共有が、重要であり、それぞれ症例の臨床経過の解析が必要である。乳児期早期に治療を余儀なくされる症例が多く、長期的な経過観察が重要である。

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

E. 結論

乳児特発性僧帽弁腱索断裂 9 例の免疫組織化学的研究

研究分担者 池田 善彦 国立循環器病研究センター臨床病理科

研究要旨

外科的切除が施行された乳児特発性僧帽弁腱索断裂 9 例を用いて、免疫組織学的検討を行った。抗体は CD68、CD163 を用いた。全例において、CD68 陽性マクロファージの浸潤を認め陽性像を示した。また、CD163 陽性マクロファージは 7 例で浸潤が認められたことから炎症巣には M1 と M2 両者のマクロファージの関与が示唆された。

E. 研究目的

乳児特発性僧帽弁腱索断裂は生来健康である生後 2 ヶ月から 6 ヶ月の乳児に突然の僧帽弁の腱索断裂が発症し、重度な僧帽弁閉鎖不全により急速に呼吸循環不全に陥る疾患が存在する病態である。今回、外科的切除された 9 例の免疫組織化学的特徴を明らかにする。

F. 研究方法

乳児特発性僧帽弁腱索断裂と診断された 9 例について、それらの心筋組織を 10% 中性緩衝ホルマリンにて固定後、パラフィン切片標本を作製し、CD68、CD163 に対する一次抗体を用いて、免疫染色を施行して評価した。

（倫理面への配慮）

本研究は病理組織学的解析であり、遺伝子解析は施行していない。

G. 研究結果

乳児特発性僧帽弁腱索断裂と診断された 9 例の免疫組織化学的解析の結果、全例において、CD68 陽性マクロファージの浸潤が認められ、また、CD163 陽性マクロファージは 7 例で浸潤が認められた。

H. 考察

乳児特発性僧帽弁腱索断裂と診断された 9 例について免疫組織化学的検討を行った。

これまで検討してきたリンパ球浸潤に加えて、pro-inflammatory profile に属する M1 マクロファージの浸潤は全例、pro-resolution profile M2 マクロファー

ジの浸潤も 7 例と高率に認められたことから、炎症の進行と治癒機転の両者が併存している可能性が示唆された。

結論

乳児特発性僧帽弁腱索断裂症例の組織中にはリンパ球に加え、M1、M2 マクロファージが認められる症例が高率に存在した。

研究発表

1. 論文発表
なし
2. 学会発表
なし

G. 知的財産権の出願・登録状況

なし

研究成果の刊行に関する一覧表

書籍

著者氏名	論文タイトル名	書籍全体の編集者名	書籍名	出版社名	出版地	出版年	ページ
	該当する項目なし						

雑誌

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
	該当する項目なし				