

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）

多彩な内分泌異常を生じる遺伝性疾患（多発性内分泌腫瘍症および
フォンヒッペル・リンドウ病）の実態把握と診療標準化の研究

平成28年度 総括研究報告書

研究代表者 櫻井 晃洋

平成29(2017)年5月

研究報告書目次

I. 総括研究報告

櫻井晃洋

多彩な内分泌異常を生じる遺伝性疾患（多発性内分泌腫瘍症および
フォンヒッペル・リンドウ病）の実態把握と診療標準化の研究

3

II. 参考資料

- | | |
|--------------------------|----|
| 1. MEN1の診断基準改訂案 | 10 |
| 2. MEN2の診断基準改訂案 | 11 |
| 3. MEN1の診断アルゴリズム改訂案 | 12 |
| 4. 患者・家族を対象とした勉強会案内および資料 | 19 |
| 5. VHL診療ガイドライン 2016年版 | 25 |

III. 研究成果の刊行に関する一覧表

109

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）
総括研究報告書

多彩な内分泌異常を生じる遺伝性疾患（多発性内分泌腫瘍症およびフォンヒッペル・リンドウ病）の実態把握と診療標準化の研究

研究代表者 櫻井晃洋 札幌医科大学医学部教授

研究要旨

内分泌疾患はホルモンの多彩な作用によってさまざまな臨床症状を呈する。特に遺伝性内分泌臓器に発生する遺伝性腫瘍の場合は、臨床症状の多彩さと再発率の高さゆえに患者に多大な身体的負担を課すことになる。本研究ではこうした疾患のうち多発性内分泌腫瘍症1型（MEN1），2型（MEN2），およびフォンヒッペル・リンドウ病（VHL）について、その実態把握と診療の標準化、診療水準の向上を目指した研究を行った。

研究分担者氏名・所属機関名および所属機関における職名

区分	氏名	所属等	職名
研究代表者	櫻井晃洋	札幌医科大学 遺伝医学	教授
研究分担者	今井常夫	国立病院機構東名古屋病院	病院長
	内野眞也	野口病院 外科	部長
	岡本高宏	東京女子医科大学 外科学	教授
	小杉眞司	京都大学大学院医学研究科	教授
	鈴木眞一	福島県立医科大学 甲状腺内分泌学	教授
	執印太郎	高知大学	理事
	篠原信雄	北海道大学 腎泌尿器外科学	教授
	矢尾正祐	横浜市立大学 泌尿器科学	教授
	菅野 洋	国際医療福祉大学熱海病院 脳神経外科学	教授
	寶金清博	北海道大学 脳神経外科学	教授
	西川 亮	埼玉医科大学国際医療センター 脳神経外科学	教授
	夏目敦至	名古屋大学 脳神経外科学	准教授
	中村英夫	熊本大学 脳神経外科学	講師
	福島敦樹	高知大学 眼科学	教授
	伊藤鉄英	九州大学 病態制御内科学	准教授
	田村和朗	近畿大学 理工学部生命科学科	教授
	長谷川奉延	慶應義塾大学 小児科学	教授
	斉藤延人	東京大学 脳神経外科学	教授
	中村英二郎	京都大学 メディカルイノベーションセンター	特定准教授

A. 研究目的

多発性内分泌腫瘍症（MEN）及びファンヒッペル・リンドウ病（VHL）は複数の内分泌臓器に異時性に良性、悪性の腫瘍や機能異常が多発する常染色体優性遺伝性疾患であり、ホルモンの多彩な作用によってさまざまな臨床症状を呈する。MEN1, MEN2およびVHLの原因遺伝子は明らかにされているが、変異によって特定の臓器にのみ病変が発生する理由や一部の病変が悪性化する機序についてはいまだ不明な点が多い。現在のところ本症の腫瘍発生や増殖を阻止する方法は存在せず、治療の原則は定期検査により病変を早期に発見し、外科的治療を行うことになるとどまる。しかし罹患臓器が多岐にわたるため、患者は度重なる手術が必要となり、負担が大きい。本疾患群は稀少疾患であるため多くの医師にとって症例経験が少なく、標準的医療の指標を明示することや本症に関する紹介や相談の場を明らかにすることが求められる。また、これらの疾患は、多診療科の横断的な診療が必要なこともあり、診療ネットワークが不可欠となる。本研究ではこれらの疾患の診療実態把握とともに、診療・研究連携体系を確立し、一般医療者への診療支援をおこなうとともに、患者が適切な診断治療を受けられるよう医療支援することを目的とした。

B. 研究方法

上記研究目的に記載した個々の目標をいくつかのカテゴリーにまとめ、以下に具体的な研究方法を述べる。

MEN, VHL の両者について、①遺伝学的検査の実施、②診療ガイドラインの改訂、③症例登録、④医療関係者向けの情報提供と問い合わせ対応、⑤患者・家族、一般市民に対する啓発活動、を行った。

①遺伝学的検査について、MEN1 は主に先進医療として野口病院において、VHL は研究協力として高知大学において実施した。

MEN2 の原因遺伝子である RET については、これまで MEN1 と同様に野口病院で解析を行っていたが、甲状腺髓様癌に対する

RET 遺伝学的検査が保険収載されたことから、今後の解析機会は減っていくと予想される。

②診療ガイドラインは VHL に関しては以前に公開した内容の再検討を行い、大きな変更は不要であると判断したが、分子標的薬の導入など、標準治療の内容が変わっていく可能性が高いため、情報収集を続けることとした。MEN1, MEN2 については、個々の病変からこれら疾患を診断するためのフローチャートについて、改訂作業を継続している。

③症例登録は、MEN, VHL のいずれにおいても、平成 27 年度以降、運用資金の問題から新規の症例登録が困難な状態となっていたが、これを再開すべく、病態登録の統一化を図るためにチーム内で可能な範囲内でのデータ収集を開始継続した。

④すでに制作・公開しているホームページについて、継続的に管理更新を行った。特に保険診療となった RET 遺伝学的検査が国内のどの医療機関においても適切に実施されるよう、MEN2 と RET 遺伝学的検査に関する説明資料や同意書の作成を行った。作成した資料および同意書は日本家族性腫瘍学会のホームページに掲載し、学会誌等でも紹介した。

⑤VHL, MEN それぞれに患者・家族会があり、それらの会合において、最新の情報を紹介した。

倫理面への配慮

本研究では患者の臨床情報が医療機関の枠組みをこえて収集されるため、個人情報の保護は細心の注意を払っている。研究の内容については、札幌医科大学医倫理審査委員会に対して倫理審査申請を行い、承認を得ている。また、生じうる倫理的問題については、分担研究者の小杉が必要に応じて対応している。

C. 研究結果

上記研究目的に記載した個々の目標について、以下の成果を得た。

1) 遺伝学的検査の実施

平成 28 年度において、MEN1 遺伝学的検査を 30 例、RET 遺伝学的検査を 15 例に対して行った。遺伝性と判明した症例については、

サーベイランスとともに心理的な支援も行いながら、疾患への理解が得られるよう患者および家族への働きかけに力を入れた。RET 遺伝学的検査については平成 28 年度診療報酬改定によって保険収載がなされたことから、今後本研究班において解析を実施する機会はなくなっていくと考えられる。

2) 診療ガイドライン改訂

先行研究班では個々の病変から MEN1 および MEN2 を診断するためのフローチャートを作成、公開したが、その後に蓄積されたデータや遺伝学的検査をめぐる状況の変化(甲状腺腫瘍に対する RET 遺伝子の保険収載)などを踏まえ、また診断のピットフォールとなる点を追記するなど、MEN 臨床の経験が豊富でない医療者にも分かりやすいアルゴリズムとなるよう改訂作業を行った。作業は現在も継続しており、平成 29 年度中に関連学会の承認を得た上で公開する予定である。VHL については、各病態担当研究者、遺伝に関する研究者に対して過去に作成した VHL 病診療ガイドラインの見直しを依頼し、必要に応じての改訂を行った。その結果では大きな点での改訂はなかった。今後、逐次、関係学会での承認を得られるように研究を進める。

3) 症例登録

MEN、VHL のいずれにおいても、平成 27 年度以降、運用資金の問題から新規の症例登録が困難な状態となっていたが、これを再開すべく、病態登録の統一化を図るためにチーム内で可能な範囲内でのデータ収集を開始継続した。現在、統一的なフォーマットなどを含めて検討中である。ただし、この作業は個人情報を特定されることが無いようにするため慎重に行う必要があると考えている。

4) 診療に関する情報提供と問い合わせ対応

保険診療となった RET 遺伝学的検査が国内のどの医療機関においても適切に実施されるよう、MEN2 と RET 遺伝学的検査に関する説明資料や同意書の作成を行った。作成した資料および同意書は日本家族性腫瘍学会のホームページに掲載し、学会誌等でも紹介した。

また主に札幌医科大学、信州大学、京都大学、野口病院、高知大学、横浜市立大学において、MEN および VHL に関する問い合わせに対応できる体制を整備した。本年度は特に医療関係者から、保険診療としての RET 遺伝学

的診断の運用法、遺伝学的検査の対象、遺伝学的検査結果の解釈についての問い合わせが多くあった。また、MEN および VHL に関わる診療科の専門医への紹介も積極的に行っており、九州地区では本疾患に関与する専門医が集まり家族性腫瘍についての情報交換を行った。MEN および VHL に関する問い合わせは年々増加しており、このことは本研究班の活動により国内での MEN/VHL に対する認識が着実に浸透してきていることを示す。

6) 患者・家族、一般市民啓発

MEN、VHL のいずれも患者・家族会があり、それぞれに情報共有や市民啓発の活動を行っており、本研究班はこれらの活動を支援している。遺伝性疾患である点での病態の説明、厚労省の難病に対する取り扱い、最新の診断法および治療法などについて情報を提供するとともに、精神的な面での支援を行い生活支援の基盤の確立を計るべく以前から継続的に活動を行っている。平成 28 年度は以下の日程で勉強会を開催した。

平成 28 年 4 月 16 日 松本市

平成 28 年 9 月 17 日 福島市

平成 28 年 10 月 29 日 札幌市

D. 考察

MEN および VHL は複数の内分泌臓器に腫瘍や過形成を生じる疾患であり、MEN ではさらに発症病変の組合せにより MEN1 と MEN2 に分類されている。MEN1、MEN2、VHL はそれぞれ 3-4 万人にひとり程度の罹病率と推定されているが、実際に診断が確定している患者はそれよりかなり少ないと思われる。その理由としては、内分泌疾患の多くが特徴的な臨床症状を呈さず、症候の治療のみに終始してその背景にある内分泌疾患の診断治療に至らない症例が少なくないこと、多臓器にまたがる複数の病変の確認をもって臨床的に診断が可能となることから、初発病変の診断の際に適切な全身検索がなされないと本症の診断に至らないこと、また家族歴聴取が十分に行われないために家系内に罹患者がいてもその情報が患者の早期発見に生かされないこと、などが考えられる。

これらの疾患はそれぞれ別個の原因遺伝子の変異によるが、いずれも常染色体優性遺伝性疾患であり、病変の新規発症と再発は一

生涯にわたって続く。このため、早期発見のための検査、新規発症・再発病変に対する治療が繰り返される。患者のほとんどは複数回の外科治療やそれに引き続く内科治療が必要で、QOLに大きな影響を与える。一般医療者における本疾患群の認知度はいまだ十分といえない。また多診療科の横断的な診療が必要となることから、医療者側では特別な診療体制を作つて診療を行わないと一生涯でのQOLを保てるような適切な診断治療は不可能である。現在もまだ適切な診断治療を受けられないままになっている患者は少くないと考えられ、すべての患者が良好なQOLを保てるようにするためにには本研究班の活動は大きな使命を担っていると言える。

本研究班ではさまざまな活動を行つてゐるが、その基本にある理念は「ネットワーク」である。稀少疾患の情報を適切に収集・解析し、そこから信頼できるエビデンスを導きだし、すべての医療者が参照できるような標準的医療の形を提示できること、すべての患者が等しく質の高い医療を受けられるようにすること、これらの実現のためには多くの医療者、多くの医療機関が協同するネットワークが不可欠である。

ネットワークには「情報」のネットワーク、「診療」のネットワーク、「研究」のネットワーク、「人材」のネットワークが想定される。本研究班は先行研究の時期から継続して、「情報」のネットワークとしての患者データバンクの構築と解析や遺伝学的検査の実施、診療指針の作成を進めてきた。「診療」のネットワークとしては、診療実態調査とともに、地区ごとの診療のハブ＆スポーク化を進めている。「研究」のネットワークとしては、本症の発症機序を明らかにし、有効な治療法、病因に即した有効な治療薬の開発のための基礎研究の推進を目的として、患者から提供された末梢血より細胞株を樹立し、多くの研究者が利用できるようにしてきた。「人材」のネットワークとしては、特に患者・家族のネットワーク化支援をここで強調しておく。本研究班では患者調査のほか、患者会の活動の支援、さらに一般市民も対象とした勉強会などを開催し、本症の認知度を高めるよう努めてきた。

本研究班の成果によって、将来の本症患者に対するよりよい医療の提供を可能とすべく、次年度以降も引き続き精力的に研究活動を続けていく所存である。

E. 結論

本研究班での活動により、着実に MEN および VHL の診療に対する認識が浸透しつつある。一方で、新たな治療薬の出現や検査の保険収載など、最新の動向については、まだ医療関係者に十分周知されているとはいえない。これを踏まえ、今後もより多くの医療者・医療機関に対し、学会や講演等で情報を伝え、様々な医療機関とのネットワークの構築に努めていく必要がある。さらにこのネットワークを通じて、遺伝学的検査の適切な提供、検査結果の適切な解釈のもとに、患者一人一人に応じた医療を提供できるよう、患者だけでなく医療者への適切な情報提供も可能になると考える。

F. 健康危険情報

該当なし。

G. 研究発表

1) 論文発表

1. Muro S, Tabara Y, Matsumoto H, Setoh K, Kawaguchi T, Takahashi M, Ito I, Ito Y, Murase K, Terao C, Kosugi S, Yamada R, Sekine A, Nakayama T, Chin K, Mishima M, Matsuda F; Nagahama Study Group. Relationship Among Chlamydia and Mycoplasma Pneumoniae Seropositivity, IKZF1 Genotype and Chronic Obstructive Pulmonary Disease in A General Japanese Population: The Nagahama Study. Medicine (Baltimore). 2016 Apr;95(15):e3371.
2. Kimura G, Kasahara M, Ueshima K, Tanaka S, Yasuno S, Fujimoto A, Sato T, Imamoto M, Kosugi S, Nakao K. Effects of atorvastatin on renal function in patients with dyslipidemia and chronic kidney disease: assessment of clinical usefulness in CKD patients with atorvastatin (ASUCA) trial. Clin Exp

- Nephrol. 2016 Jul 8.
3. Izuhara Y, Matsumoto H, Nagasaki T, Kanemitsu Y, Murase K, Ito I, Oguma T, Muro S, Asai K, Tabara Y, Takahashi K, Bessho K, Sekine A, Kosugi S, Yamada R, Nakayama T, Matsuda F, Niimi A, Chin K, Mishima M; Nagahama Study Group. Mouth breathing, another risk factor for asthma: the Nagahama Study. Allergy. 2016 Jul;71(7):1031-6.
 4. Tabara Y, Arai H, Hirao Y, Takahashi Y, Setoh K, Kawaguchi T, Kosugi S, Ito Y, Nakayama T, Matsuda F; Nagahama study group. The causal effects of alcohol on lipoprotein subfraction and triglyceride levels using a Mendelian randomization analysis: The Nagahama study. Atherosclerosis. 2016 Dec 22; 257:22-28.
 5. Matsumoto H, Izuhara Y, Niimi A, Tabara Y, Nagasaki T, Kanemitsu Y, Murase K, Oguma T, Ito I, Muro S, Sekine A, Matsuda F, Kosugi S, Nakayama T, Chin K, Mishima M; Nagahama Study Collaboration Group. Risks and Cough-Aggravating Factors in Prolonged Cough: Epidemiological Observations from the Nagahama Cohort Study. Ann Am Thorac Soc. 2017 Feb 10.
 6. Matsumoto T, Tabara Y, Murase K, Takahashi Y, Setoh K, Kawaguchi T, Muro S, Kadotani H, Kosugi S, Sekine A, Yamada R, Nakayama T, Mishima M, Matsuda F, Chin K. Combined association of clinical and lifestyle factors with non-restorative sleep: The Nagahama Study. PLoS One. 2017, 12(3):e0171849.
 7. Tabara Y, Arai H, Hirao Y, Takahashi Y, Setoh K, Kawaguchi T, Kosugi S, Ito Y, Nakayama T, Matsuda F; Nagahama study group. Different inverse association of large high-density lipoprotein subclasses with exacerbation of insulin resistance and incidence of type 2 diabetes: The Nagahama study. Diabetes Res Clin Pract. 2017, 127:123-131.
 8. Torii S, Sugimoto T, Hokimoto N, Funakoshi T, Ogawa M, Oki T, Dabanaka K, Namikawa T, Sakurai A, Hanazaki K: Evaluation of the minimally invasive parathyroidectomy in patients with primary hyperparathyroidism: a retrospective cohort study. Ann Med Surg (Lond) 10: 42-47, 2016.
 9. Takano K, Ogasawara N, Matsunaga T, Mutai H, Sakurai A, Ishikawa A, Himi T: A novel nonsense mutation in the NOG gene causes familial NOG-related symphalangism spectrum disorder. Hum Gen Variat Aug 4:3:16023..
 10. Shiki M, Hida T, Sugano K, Kaneko R, Kamiya T, Sakurai A, Yamashita T: Muir-Torre syndrome caused by exonic deletion of MLH1 due to homologous recombination. Eur J Dermatol 27 : 54-58, 2017.
 11. Okumura F, Uematsu K, Byrne SD, Hirano M, Joo-Okumura A, Nishikimi A, Shuin T, Fukui Y, Nakatsukasa K, Kamura T. Parallel Regulation of von Hippel-Lindau Disease by pVHL-Mediated Degradation of B-Myb and Hypoxia-Inducible Factor α. Mol Cell Biol. 36(12):1803-17, 2016.
 12. Kobayashi A, Takahashi M, Imai H, Akiyama S, Sugiyama S, Komine K, Saijo K, Takahashi M, Takahashi S, Shirota H, Sato N, Fujishima F, Shuin T, Shimodaira H, Ishioka C. Attainment of a Long-term Favorable Outcome by Sunitinib Treatment for Pancreatic Neuroendocrine Tumor and Renal Cell Carcinoma Associated with von Hippel-Lindau Disease. Intern Med. 55(6):629-34, 2016.
 13. Obara W, Karashima T, Takeda K, Kato R, Kato Y, Kanehira M, Takata R, Inoue K, Katagiri T, Shuin T, Nakamura Y, Fujioka T. Effective induction of cytotoxic T cells recognizing an epitope peptide derived from hypoxia-inducible protein 2 (HIG2) in patients with metastatic renal cell carcinoma. Cancer Immunol Immunother. 7

- 66(1):17-24, 2017.
14. Labrousse-Arias D, Martínez-Alonso E, Corral-Escariz M, Bienes-Martínez R, Berridy J, Serrano-Oviedo L, Conde E, García-Bermejo ML, Giménez-Bachs JM, Salinas-Sánchez AS, Sánchez-Prieto R, Yao M, Lasa M, Calzada MJ. VHL promotes immune response against renal cell carcinoma via NF-κB-dependent regulation of VCAM-1. *J Cell Biol.* 216(3):835-847, 2017.
 15. Ito H, Kondo K, Kawahara T, Kaneta T, Tateishi U, Ueno D, Namura K, Kobayashi K, Miyoshi Y, Yumura Y, Makiyama K, Hayashi N, Hasumi H, Osaka K, Yokomizo Y, Teranishi JI, Hattori Y, Inoue T, Uemura H, Yao M, Nakagawa N. One-month assessment of renal cell carcinoma treated by everolimus using FDG PET/CT predicts progression-free and overall survival. *Cancer Chemother Pharmacol.* 2017 Mar 22. doi: 10.1007/s00280-017-3275-z. [Epub ahead of print]
 16. Ito H, Makiyama K, Kawahara T, Osaka K, Izumi K, Yokomizo Y, Nakagawa N, Yao M. The impact of gender difference on operative time in laparoscopic partial nephrectomy for T1 renal tumor and the utility of retroperitoneal fat thickness as a predictor of operative time. *BMC Cancer.* 16(1):944, 2016.
 17. Bausch B, Wellner U, Peyre M, Boedeker CC, Hes FJ, Anglani M, de Campos JM, Kanno H, Maher ER, Krauss T, Sansó G, Barontini M, Letizia C, Hader C, Schiavi F, Zanoletti E, Suárez C, Offergeld C, Malinoc A, Zschiedrich S, Glasker S, Bobin S, Sterkers O, Ba Huy PT, Giraud S, Links T, Eng C, Opocher G, Richard S, Neumann HP; International Endolymphatic Sac Tumor (ELST) Consortium.. Characterization of endolymphatic sac tumors and von Hippel-Lindau disease in the International Endolymphatic Sac Tumor Registry. *Head Neck.* 38 Suppl 1:E673-9, 2016.
 18. Takayanagi S, Mukasa A, Tanaka S, Nomura M, Omata M, Yanagisawa S, Yamamoto S, Ichimura K, Nakatomi H, Ueki K, Aburatani H, Saito N. Differences in genetic and epigenetic alterations between von Hippel-Lindau disease-related and sporadic hemangioblastomas of the central nervous system. *Neuro Oncol.* 2017 Mar 30. doi: 10.1093/neuonc/nox034. [Epub ahead of print]
 19. 櫻井晃洋, 山崎雅則 : MEN1 に伴う胰消化管 NET. *消化器内視鏡* 28: 1894-1900, 2016.
 20. 櫻井晃洋 : 多発性内分泌腫瘍症 1 型 (MEN1). *肝胆膵* 72: 951-959, 2016.
 21. 櫻井晃洋 : 多発性内分泌腫瘍症の遺伝子診断の現状と問題点. *内分泌・糖尿病・代謝内科* 42: 212-217, 2016.
 22. 櫻井晃洋 : 遺伝性甲状腺癌. *医学のあゆみ* 260: 785-790, 2017.
 23. 櫻井晃洋 : 神経内分泌腫瘍と遺伝性疾患. *腫瘍内科* 19: 291-296, 2017.
 24. 櫻井晃洋 : 遺伝医療部門の役割—診療, 研究の支援と連携—. *臨床小児医学* 64: 3-6, 2017.
- 2) 学会発表
1. 櫻井晃洋: 遺伝子診断とその対応. 第89回日本内分泌学会学術総会 シンポジウム23「神経内分泌腫瘍の診断と治療 現状と課題」京都, 2016年4月21-23日
 2. 堀内喜代美, 岡本高宏, 櫻井晃洋, 鈴木眞一, 今井常夫, 内野眞也, 小杉眞司, 河本泉, 山田正信, 梶博史, 福嶋義光, 今村正之: 多内分泌腺腫瘍症(MEN)1型における原発性副甲状腺機能亢進症(PHPT)の治療の現状. 第28回日本内分泌外科学会総会 パネルディスカッション「多発性内分泌腫瘍症の診断と治療」横浜 2016年5月26-27日
 3. 櫻井晃洋: 遺伝性内分泌腫瘍—最近の話題. 第22回日本家族性腫瘍学会学術集会 教育セッション 松山 2016年6月3-4日
 4. 櫻井晃洋: 遺伝性NET—どうやって見つけるか, 見つけたらどうするか—. 第7回 Tohoku-NET WORK 福島, 2016年6月18

日

5. 櫻井晃洋:遺伝性腫瘍診療の重要性—遺伝性内分泌腫瘍を例に. 第14回日本臨床腫瘍学会学術集会 シンポジウム「エビデンスに基づく遺伝性腫瘍診療の現状と課題」神戸, 2016年7月 28-30日
6. 櫻井晃洋:遺伝性腫瘍に対する分子標的薬. 日本薬物動態学会第31回年会 日本薬物動態学会・日本人類遺伝学会合同シンポジウム「薬理遺伝学の臨床応用～現状と未来への展望～」 松本, 2016年10月 13-15日
7. 櫻井晃洋:MENに伴う副腎病変および褐色細胞腫について. 第26回臨床内分泌代謝Update Update「MENを含む副腎疾患の病態と臨床:遺伝子からみた最近の進歩」 さいたま, 2016年11月 18-19日

H. 知的所有権の取得状況
該当なし

MEN1 の診断基準 改訂案

現行：

以下のうちいずれかを満たすものを MEN1 と診断する。

- ・(複数腫瘍) 原発性副甲状腺機能亢進症, 膵消化管内分泌腫瘍, 下垂体腫瘍のうち 2つ以上を有する。
- ・(家族歴) 上記 3 病変のうち 1 つを有し, 一度近親者に MEN1 と診断された者がいる。
- ・(遺伝子) 上記 3 病変のうち 1 つを有し, *MEN1* 遺伝子の病原性変異が確認されている。

患者の血縁者に対する発症前遺伝子診断で変異を同定されたが, まだいずれの病変も発症していない者は「未発症 MEN1 変異保有者 (キャリア)」とよぶ。

改訂案：

以下のうちいずれかを満たすものを MEN1 と診断する。

- ・(複数腫瘍) 原発性副甲状腺機能亢進症, 脇消化管神経内分泌腫瘍, 下垂体腫瘍のうち 2 つ以上を有する。
- ・(家族歴) 上記 3 病変のうち 1 つを有し, 一度近親者に MEN1 と診断された者がいる。
- ・(遺伝子) 上記 3 病変のうち 1 つを有し, *MEN1* 遺伝子の病原性変異が確認されている。

患者の血縁者に対する発症前遺伝子診断で変異を同定されたが, まだいずれの病変も発症していない者は「未発症 MEN1 変異保持者 (キャリア)」とよぶ。

MEN2 の診断基準 改訂案

現行：

- 1) 以下のうちいずれかを満たすものを MEN2 と診断する。
 - ・(複数腫瘍) 甲状腺髓様癌と褐色細胞腫を有する。
 - ・(家族歴) 上記 2 病変のうち 1 つを有し、一度近親者に MEN2 と診断された者がいる。
 - ・(遺伝子) 上記 2 病変のうち 1 つを有し、RET 遺伝子の病原性変異が確認されている。
- 2) 以下を満たすものを FMTC と診断する。

家系内に甲状腺髓様癌を有し、かつ甲状腺髓様癌以外の MEN2 関連病変を有さない患者が複数いる。

注：1 名の患者の臨床像をもとに FMTC の診断はできない。MEN2A における甲状腺髓様癌以外の病変の浸透率が 100% ではないため、血縁者数が少ない場合には、MEN2A と FMTC の厳密な区別は不可能である。MEN2B は身体的な特徴から MEN2A や FMTC と区別できる。

患者の血縁者に対する発症前遺伝子診断で変異を同定されたが、まだいずれの病変も発症していない者は「未発症 RET 変異保有者（キャリア）」とよぶ。

改訂案：

- 1) 以下のうちいずれかを満たすものを MEN2 と診断する。
 - ・(複数腫瘍) 甲状腺髓様癌と褐色細胞腫を有する。
 - ・(家族歴) 上記 2 病変のうち 1 つを有し、一度近親者に MEN2 と診断された者がいる。
 - ・(遺伝子) 上記 2 病変のうち 1 つを有し、RET 遺伝子の病原性変異が確認されている。
- 2) 以下を満たすものを **家族性甲状腺髓様癌 (FMTC)** と診断する。FMTC は MEN2A の亜型と位置付けられる。

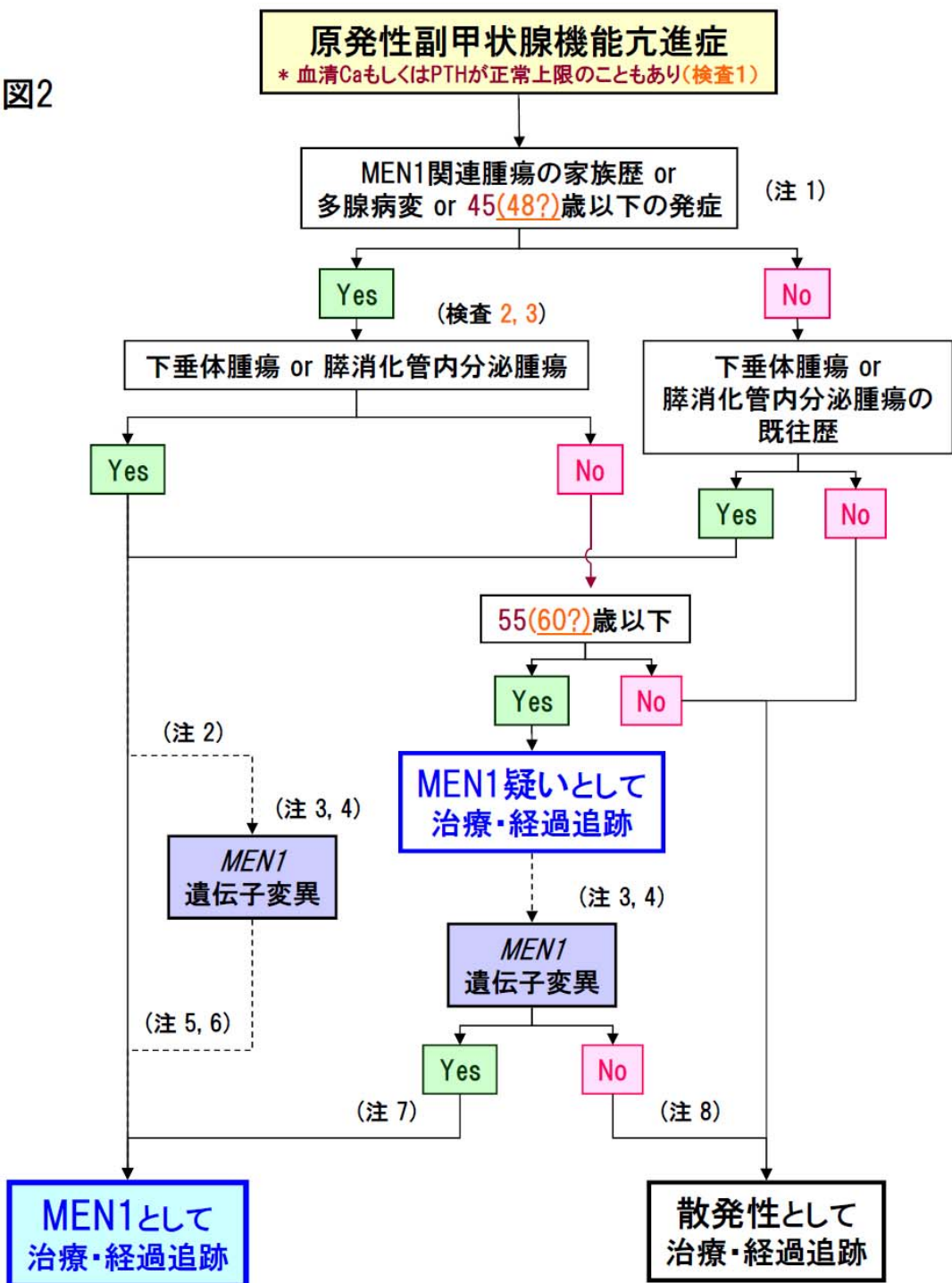
甲状腺髓様癌を有し、かつ甲状腺髓様癌の家族歴があり、かつそれらの者のすべてが他の MEN2 関連病変（褐色細胞腫、原発性副甲状腺機能亢進症、粘膜神経腫など）を有していない。

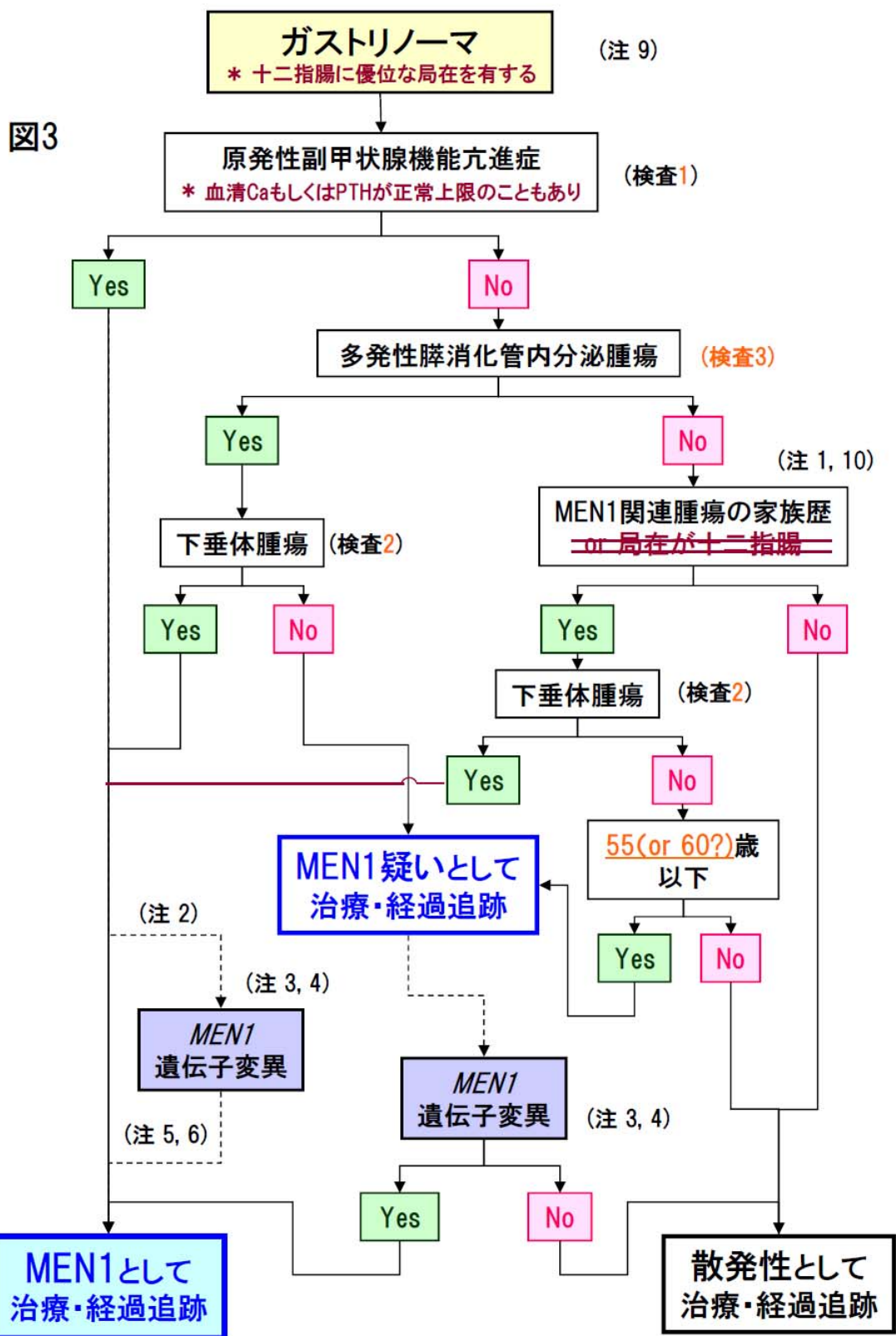
注：MEN2A における甲状腺髓様癌以外の病変の浸透率が 100% ではないため、血縁者数が少ない場合には、MEN2A と FMTC の厳密な区別は不可能である。実際に、同じ遺伝型を有していても、家系により MEN2A の表現型も FMTC の表現型も示しうる。MEN2B は身体的な特徴および遺伝型から MEN2A や FMTC と明瞭に区別が可能である。

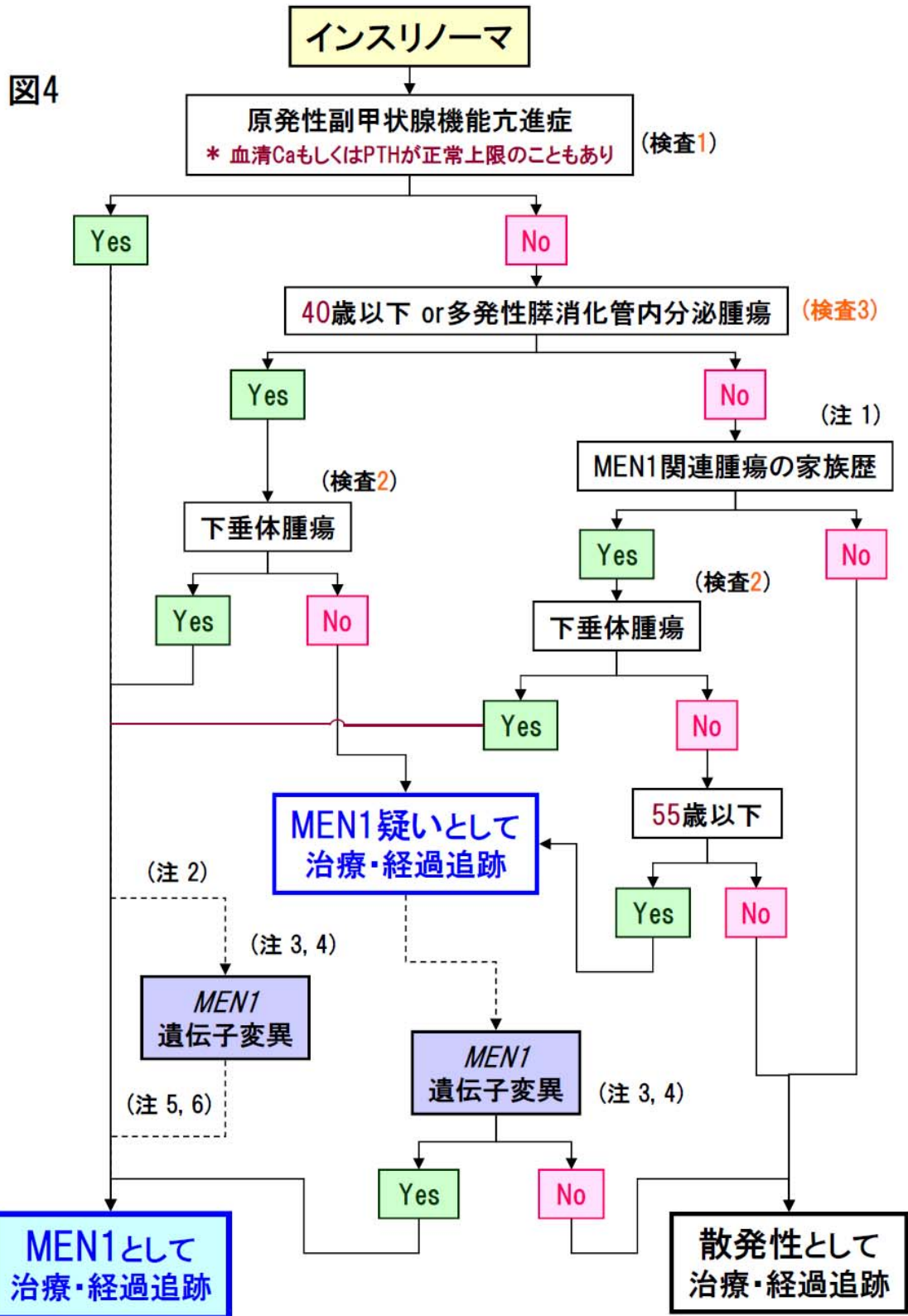
患者の血縁者に対する発症前遺伝子診断で変異を同定されたが、まだいずれの病変も発症していない者は「未発症 RET 変異保持者（キャリア）」とよぶ。

MEN1診断アルゴリズム改訂案

図2







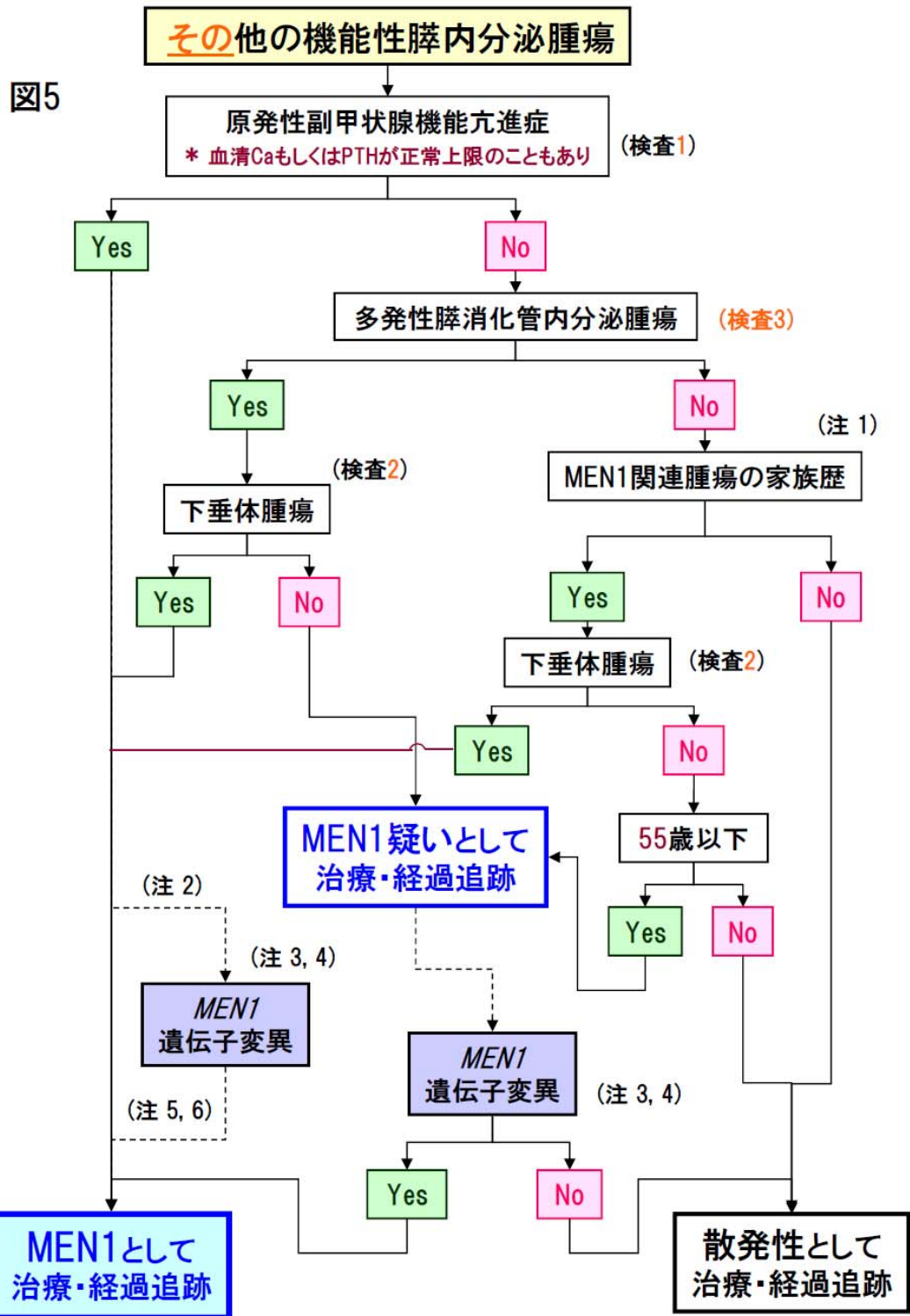
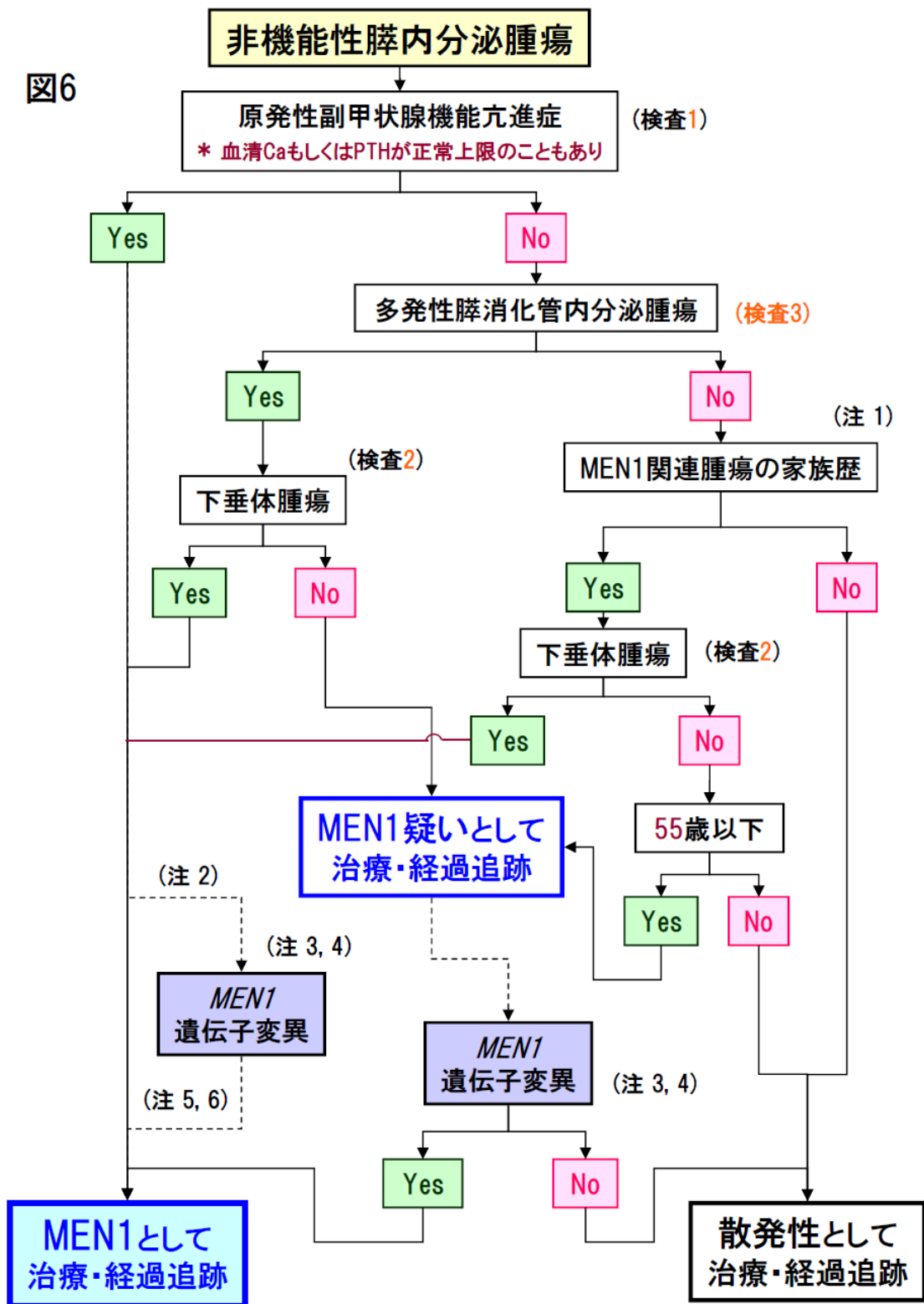
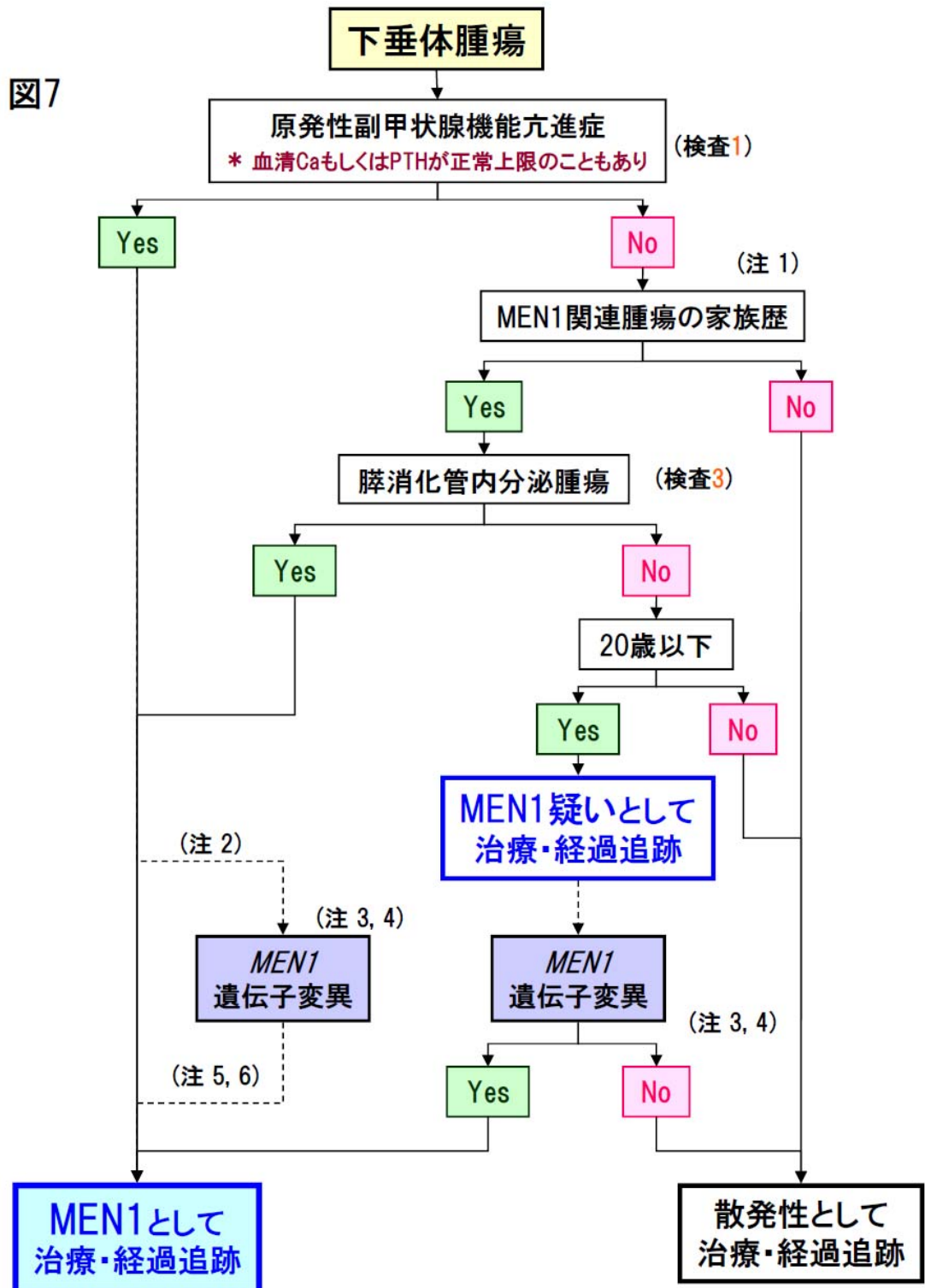


図6





MEN 勉強会イン福島

東北地方のみなさん、おまたせしました。
今まで東京、京都、大阪、名古屋などで開催してきた「MEN 勉強会」を初めて東北の地、福島市で開催いたします。
むくろじの会 会員の方はもちろんのこと、MEN に関心をお持ちの方、東北地方の未会員の方も大歓迎です。どなたでもご参加ください。
MEN に関して専門の先生方のお話を聞いたり、日頃疑問に思っていることや悩みなどを語り合ったりできる充実したひとときにしたいと思います。

主催 MEN1 MEN 患者と家族の会「むくろじの会」・厚労科研 MEN MEN2 班

日時 平成 28 年 9 月 17 日(土) 13 時～17 時 参加費：無料

会場 ホテル福島グリーンパレス (JR 福島駅西口から徒歩 2 分)

50-60% 下垂体腺
住所:〒960-8068 福島県福島市太田町 13-53 TEL:024-533-1171 FAX:024-533-1197
<http://www.fukushimagp.com/>

90%以上 内容 副甲状腺機能亢進症 甲状腺腫瘍 ほぼ 100%

糖尿病・低血糖症 ・「MEN 1について」 東京女子医大甲片井みゆき先生 症 10-20%

・「MEN 2について」 国立東名古屋病院 今井常夫先生

60-70% 膽消化管内分 「新しい薬と検査」 野口病院 内野眞也先生
・「遺伝の話」 星総合病院 赤間孝典先生
副腎皮質機能障害 ・「質問・応答」 褐色細胞腫 60-80%

フリートーク 患者同士での意見交換など

懇親会 18 時から夕食懇親会(希望者) 会費 5,000 円

申し込み書

氏名(申込者)	患者・家族等に○を付 して下さい	・患者 ・家族 ・その他
出席者人数(申込者を含めた数)	人	
住所	〒	
電話番号 (携帯番号)	()	
夕食懇親会	・参加する(人)	・参加しない
意見・質問等ありましたらご記 入ください。		

申し込みの宛先 (8 月 31 日までに郵送・電話・FAX・メールのいずれかで申し込んでください。)

むくろじの会事務局

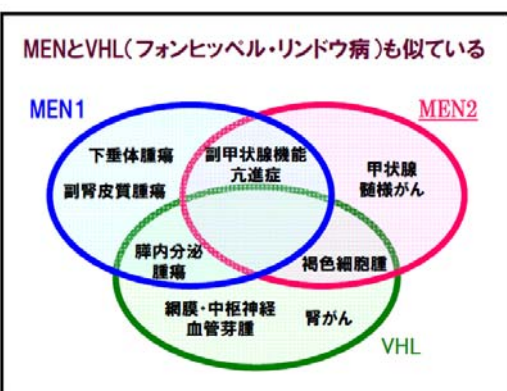
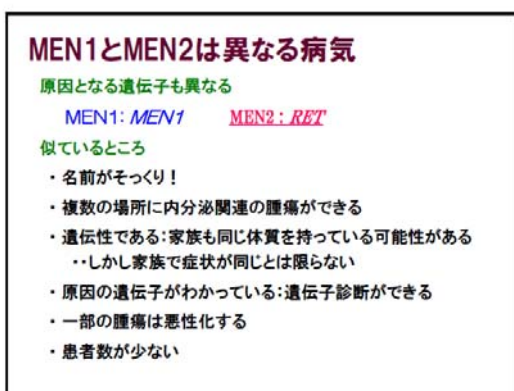
・個人情報の取り扱いについて

ご記入いただきました個人情報は今回の事務処理のみに使用し、他には使用いたしません。

本会のプライバシーポリシーは WEB (<http://men-net.org/mukuroji/privacypolicy.html>) にてご確認ください。



勉強会資料



ホルモンの病気はわかりにくい

	腫瘍の部位	主なホルモン	主な症状	受診科
MEN1	副甲状腺	副甲状腺ホルモン	尿路結石 胃・十二指腸潰瘍	泌尿器科 消化器科
	脳下垂体	プロラクチン	無月経	婦人科
MEN2	脾	ガストリン インスリン	胃・十二指腸潰瘍 意識混濁、失神	消化器科 神經内科、精神科
	甲状腺	カルシトニン	甲状腺のしこり	内分泌内科・外科
	副腎	カテコラミン	高血圧 心不全	一般内科 循環器科

MEN1の診断基準

以下のうちいずれかを満たすものをMEN1と診断する。

- (複数腫瘍)
原発性副甲状腺機能亢進症、膵消化管内分泌腫瘍、下垂体腺腫のうち2つ以上を有する。
- (家族歴)
上記3病変のうち1つを有し、一度近親者にMEN1と診断された者がいる。
- (遺伝子)
上記3病変のうち1つを有し、MEN1遺伝子の病原性変異が確認されている。

患者の血縁者に対する発症前遺伝子診断で変異を同定されたが、まだいずれの病変も発症していない者は「未発症 MEN1 変異保有者」とよぶ。

日本内分泌学会研究費補助金 資治性疾患の研究事業
「多発性内分泌疾患症候群1型および2型の診療実習開発と診療治療指針の作成」第

MEN診断の問題点

- ・MENは「合わせ技」で診断される
- ・臨床所見から個々の病変の診断に時間を要する
内分泌疾患共通の問題
- ・ひとつの病変の診断が他の病変の検索につながらない
MENの認知が不十分
臓器別縦割り診療の「壁」
- ・高リスク群の拾い上げ基準が不明確

MENを正確に診断する意義

- ・治療方針がはっきりする
- ・今後の健康管理の方針がはっきりする
- ・MENを持っている家族の早期発見・早期治療につながる

カルシウムの話

副甲状腺ホルモン：骨からの動員、腎排泄抑制により血中Ca濃度を上昇させる
カルシトニン：骨、腎に作用して骨吸収を抑制し、腎排泄を促進する

血清中Ca濃度 8.5~10.0 mg/dL
海水中Ca濃度 38~42 mg/dL
大気中Ca濃度 ゼロ



サカナにとっての大問題… いかにカルシウム上昇を防ぐか

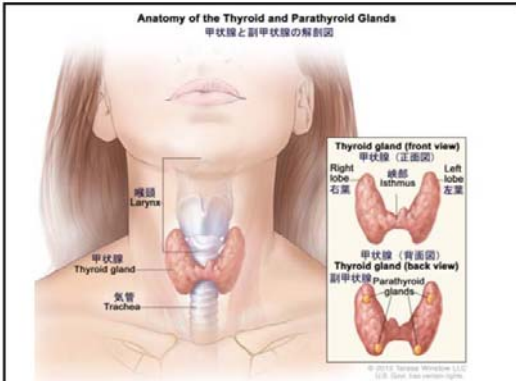
カルシウムを上げないしくみが必要

ヒトにとっての大問題 … いかにカルシウム低下を防ぐか

カルシウムを下げるしくみが必要



Anatomy of the Thyroid and Parathyroid Glands
甲状腺と副甲状腺の解剖図



●副甲状腺

- ・甲状腺の背側に通常4腺
- ・正常腺は20~40 mg (米粒大)
- ・胸腔内に過剰腺がしばしば存在 (約10%)

●副甲状腺ホルモンの生理機能

- ・骨吸収を促進、骨からカルシウムを遊離
- ・腎臓に働き、尿に出ていくカルシウムを減らす
- ・腎臓に働き、ビタミンD₃を活性型に変える

ビタミンDは血液中のカルシウム濃度をあげる

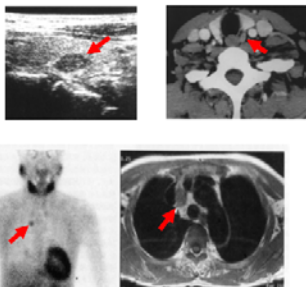
血液中のカルシウムが高いのに副甲状腺ホルモンも高い

⇒ 副甲状腺機能亢進症

副甲状腺機能亢進症の画像診断

●局在診断

- ・エコー
- ・CT
- ・MRI
- ・シンチ
(^{99m}Tc -MIBI)



MEN1にともなう副甲状腺機能亢進症の治療

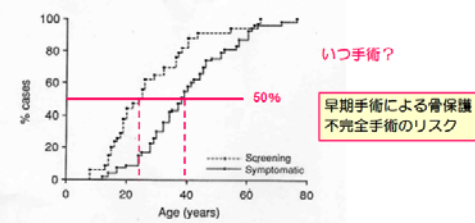
非遺伝性

腫れている腺だけを摘出

MEN1

全部(通常4個)摘出し、
一部を腕の筋肉内に移植

MEN1:副甲状腺機能亢進症



MENコンソーシアム

発端者診断年齢 46.7 ± 12.8 歳
親族診断年齢 37.8 ± 14.8 歳

機能性膵内分泌腫瘍

ガストリノーマ

ガストリン: 胃酸分泌を高める
→ 胃十二指腸潰瘍, 逆流性食道炎, 下痢

インスリノーマ

インスリン: 血糖を下げる
→ 冷汗, 動悸, 不安感, 遺忘, 意識消失

グルカゴンマ

グルカゴン: アミノ酸を分解して血糖を上げる
→ 高血糖, 低アミノ酸血症, 体重減少, 紅斑

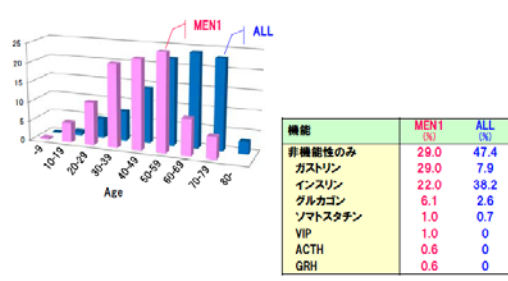
ゾマトスタチノーマ

ゾマトスタチノン: 多くのホルモンの分泌を抑制する
→ 高血糖, 肝石, 下痢, 脂肪便

VIP産生腫瘍

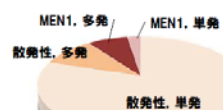
VIP: 腸でのNa, 水の吸収抑制, 胃酸分泌抑制
→ 水様性下痢, 低K血症, 胃無駄症

日本人膵NET



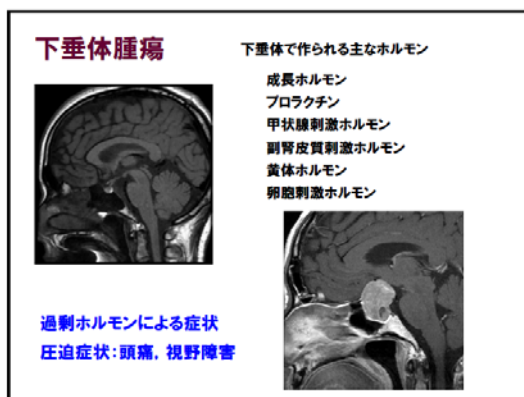
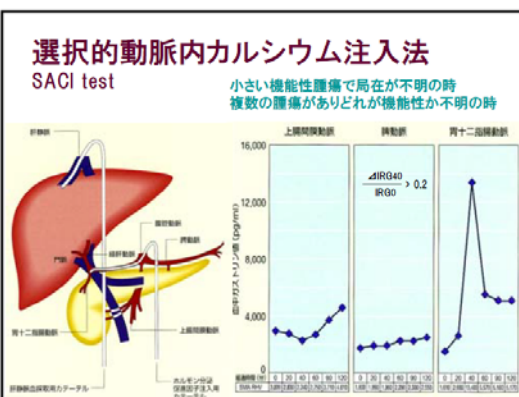
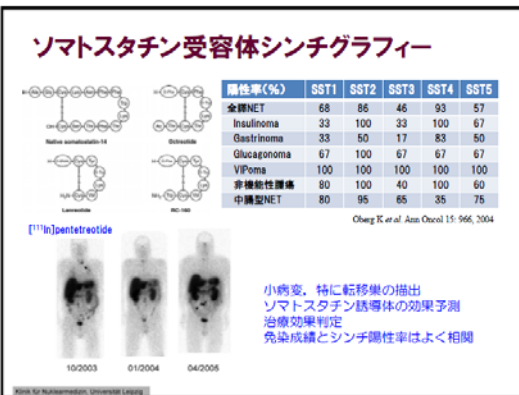
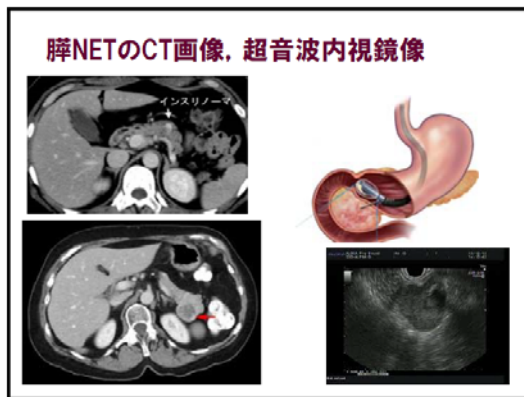
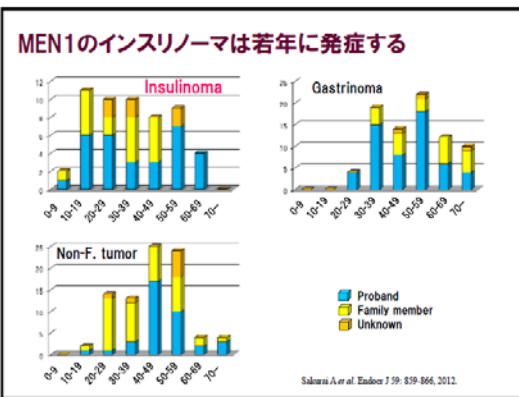
MEN1にともなう膵NETの特徴

- 日本人膵NETの10%はMEN1
- MEN1 74%は多発 ⇔ 日本人全体では82%が単発
- ガストリノーマの25%, インスリノーマの14%はMEN1
- ガストリノーマは十二指腸粘膜内に多発 (CT/MRIでは見つけられない)
- 若年のインスリノーマは即MEN1を疑う
- 非遺伝性膵NETに比べて相対的に予後はよい



日本人MEN1患者の膵NET個数

症例数	患者数 (%)
1	82 26.1
2-4	90 28.7
5-10	21 6.7
11個以上	13 4.1
不明	108 34.4
計	314 100.0



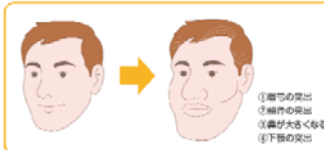
MEN1の下垂体腫瘍

下垂体腫瘍の性状からはMEN1との関連を判断できない

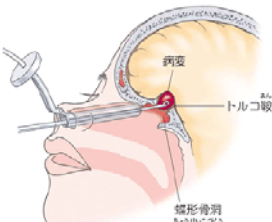
日本人患者における機能性下垂体腫瘍の比率

	MEN1 (%)
非機能性腫瘍	28.2
プロラクチン産生腫瘍	36.5
成長ホルモン産生腫瘍	12.9
プロラクチン/成長ホルモン産生腫瘍	3.4
ACTH産生腫瘍	3.8
TSH産生腫瘍	0.4
その他、不明	14.8

成長ホルモン産生腫瘍:先端巨大症



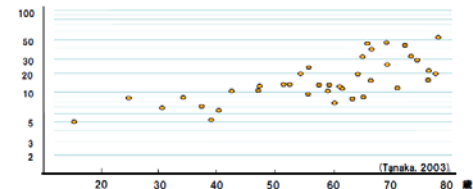
経蝶形骨洞 下垂体腫瘍摘出術



●治療

- ・基本は外科的手術（経蝶形骨洞手術）
- ・プロラクチノーマは原則として薬物治療
- ・見つかったらすべて治療が必要か？
- ・手術リスク、術後下垂体機能低下症の可能性

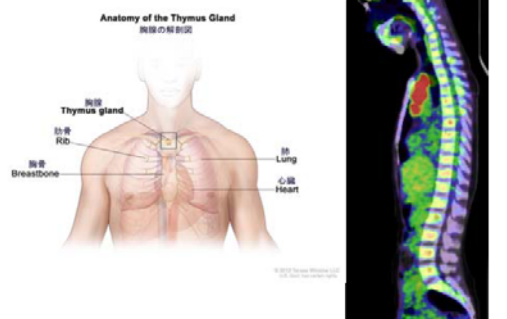
下垂体腫瘍容積倍加時間と年齢



●手術の決断

- ・ホルモン産生がある場合（プロラクチン以外）
- ・非機能性の場合は、臨床症状の有無
- ・正常下垂体機能への影響がある場合
- ・視神経に近接している場合
- ・若年の場合

胸腺神経内分泌腫瘍



情報サイトがあります

<http://men-net.org>

MEN-Net.org 多発性内分泌腫瘍症情報サイト

本サイトは、医療関係者の方、患者さんや一般の方に、MENに関する情報を提供します。

MENについて [一般情報 \[enter\]](#)

医療関係者の方へ [最新のむち打ち研究情報 \[enter\]](#)

患者様へ [MEN患者と家族の会](#)

PEKUP [最新NEWS](#) [「むくろじ」](#) [研究路の開拓](#) [最新の手術](#)

新着情報
2013.5.28／令和元年5月号が掲載されました。
2013.5.13／日本多発性内分泌腫瘍学会発表会の資料配布へ
2013.3.3／平成25年度 むくろじ企画 第6回懇親会・懇親会が行われました。

サイト内検索

(C)多発性内分泌腫瘍症研究センター・アム 2009 All Rights Reserved.

フォン・ヒッペル・リンドウ(VHL)病

診療ガイドライン 2016 年版

〔編集〕

**「多彩な内分泌異常を生じる遺伝性疾患(多発性内分泌腫瘍症および
フォンヒッペル・リンドウ病)の実態把握と診療標準化の研究」班**

執印太郎

高知大学

多彩な内分泌異常を生じる遺伝性疾患(多発性内分泌腫瘍症およびフォンヒッペル・リンドウ病)の実態把握と診療標準化の研究班

執印 太郎 高知大学

寶金清博 北海道大学大学院医学研究科脳神経外科学分野

西川亮 埼玉医科大学国際医療センター脳神経外科

夏目敦至 名古屋大学大学院医学系研究科脳神経外科

中村英夫 熊本大学大学院医学研究科脳神経外科学

齊藤延人 東京大学大学院医学系研究科脳神経医学専攻

菅野洋 国際医療福祉大学熱海病院脳神経外科学

篠原信雄 北海道大学大学院医学研究科腎泌尿器外科学

矢尾正祐 横浜市立大学大学院医学研究科泌尿器科学

福島敦樹 高知大学教育研究部医療学系臨床医学部門眼科学

石田晋 北海道大学大学院医学研究科眼科学分野

伊藤鉄英 九州大学大学院病態制御内科学

田村和朗 近畿大学理工学部生命科学科

長谷川奉延 慶應義塾大学小児科学

中村英二郎 京都大学医学研究科メディカルイノベーションセンター

悪性制御研究ラボ

ファン・ヒッペル・リンドウ(VHL)病 診療ガイドライン

1. VHL 病の歴史
2. 発症機構と VHL 蛋白の機能
3. 発症する腫瘍とその特徴
4. 臨床診断基準
5. 臨床的分類
6. 診断法

 1. 臨床的診断法
 2. 遺伝子診断法

7. 遺伝カウンセリング
8. 各腫瘍の経過観察と治療ガイドライン

 1. 中枢神経系血管芽腫

 1. 経過観察

2. 外科的治療
 3. 放射線治療
2. 内耳リンパ嚢腫
 3. 網膜血管腫
 4. 褐色細胞腫
 5. 腎腫瘍
 6. 脇神経内分泌腫瘍
 7. 脇囊胞性病変(漿液性囊胞線腫)
 8. 精巣上体囊腫
9. 各腫瘍の経過観察および治療フローチャート
1. 中枢神経系血管芽腫診断・治療フローチャート
 2. 網膜血管腫
1. 経過観察フローチャート
 2. 検査フローチャート

3. 治療導入時期
3. 褐色細胞腫スクリーニングと治療フローチャート
4. 腎腫瘍診断・治療フローチャート
5. 脇神経内分泌腫瘍
1. 経過観察フローチャート
2. 治療フローチャート
6. 精巣上体囊腫経過観察フローチャート.....

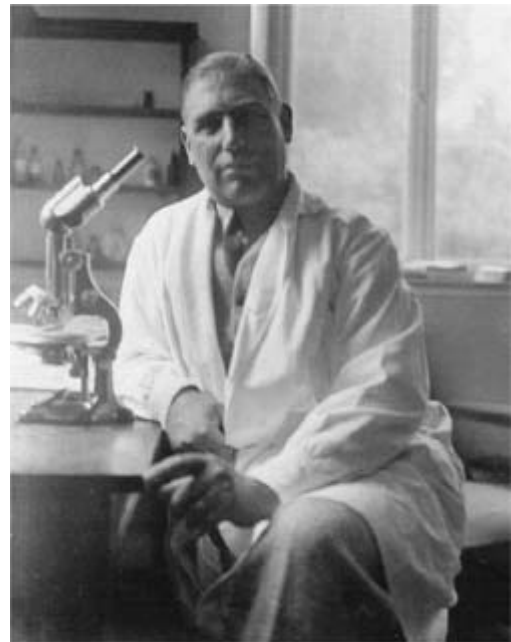
1 VHL 病の歴史

フォン・ヒッペル・リンドウ(von Hippel-Lindau; VHL)病(あるいは症候群)(MIM ID#193300)は、常染色体優性遺伝性の疾患で、複数の臓器に腫瘍性あるいは囊胞性病変を多発する。発症病変としては、網膜血管腫、中枢神経系(小脳、延髄、脊髄)の血管芽腫、膵臓の神経内分泌腫瘍・囊胞、副腎褐色細胞腫、腎臓の腫瘍・囊胞、精巣上体囊胞腺腫、さらに内耳リンパ嚢の腫瘍や女性の子宮広間膜の囊胞腺腫なども報告されている。

歴史的には、ドイツの眼科医である Eugen von Hippel が網膜の多発血管腫例、家族例に注目し、19世紀末から 20世紀初頭にかけてこれらを報告している^{1, 2)}。またスウェーデンの神経病理医である Arvid Lindau は、網膜のみでなく中枢神経系にも血管腫を多発する家族例の病理検索所見を報告した^{3, 4)}。その後本疾患の臨床病態が、Melmon ら、さらに Lamiell らによって整理され、本疾患は先の 2人の医師名を冠して von Hippel-Lindau 病とよばれるようになっている^{5, 6)}。1988 年に Seizinger らは家系の連鎖解析により、ヒト染色体 3 番短腕上に原因遺伝子の局在を推定した⁷⁾。その 5 年後に、米国 NIH/NCI のグループが中心となり、positional cloning 法により 3p25-26 領域より原因遺伝子の同定に成功し、von Hippel-Lindau 病(VHL)遺伝子として 1993 年に報告した⁸⁾。



Eugen von Hippel



Arvid Lindau

参考論文

1. von Hippel E. Vorstellung eines Patienten mit einer sehr ungewöhnlichen Netzhaut. Ber Deutsch Ophthal Ges. 1895;24:269.
2. von Hippel E. Über eine sehr seltene Erkrankung der Netzhaut. Albrecht von Graefes Arch Ophthal. 1904;59: 83-106.
3. Lindau A. Studien über Kleinhirncysten. Bau, Pathogenese und Beziehungen für angiomatosis retinae. Acta Pathol Microbiol Scand. 1926;3(Suppl 1);1-128.

4. Lindau A. Zur Frage der Angiomatosis Retinae und Ihrer Hirnkomplikation. *Acta Ophthal.* 1927;4:193-226.
5. Melmon KL, Rosen SW. Lindau's disease: review of the literature and study of a large kindred. *Am J Med.* 1964; 36:595-617.
6. Lamiell JM, Salazar FG, Hsia YE. Von Hippel-Lindau disease affecting 43 members of a single kindred. *Medicine(Baltimore).* 1989;68(1):1-29.
7. Seizinger BR, Rouleau GA, Ozelius LJ, et al. Von Hippel-Lindau disease maps to the region of chromosome 3 associated with renal cell carcinoma. *Nature.* 1988; 332(6161):268-9.
8. Latif F, Tory K, Gnarra J, et al. Identification of the von Hippel-Lindau disease tumor suppressor gene. *Science.* 1993;260(5112):1317-20.

2 発症機構とVHL蛋白の機能

VHL遺伝子は癌抑制遺伝子(tumor suppressor gene)に分類され、Knudsonが提唱した2-hitの機構で2つのアレル(allele)に変異が起こることでその機能が消失し、細胞の腫瘍化が始まると考えられる。VHL家系患者では、遺伝的変異(germline mutation)により、出生時にすでに片側のVHL遺伝子の不活性化が起こっており(1-hit)、その後対立alleleに体細胞変異(somatic mutation)が起こることで(2-hit)、遺伝子機能が完全に消失する。一方、散発例の腎腫瘍などでもVHL遺伝子の高頻度の変異、不活性化が検出されるが、この場合には、2回の体細胞変異が起きている。臨床的にVHL病と診断された家系患者においては80~90%で、この遺伝子の遺伝的変異が検出できるので、この遺伝子変異を指標にした、いわゆる遺伝子診断(DNA test)が行われている。

VHL遺伝子は3つのexonより構成されており、ヒトゲノム上では3p25.3上の約13,000bpの領域に存在し、そこから全長約4.5kbのmRNAが転写される¹⁾。mRNAの蛋白翻訳領域は639塩基であるが、アミノ酸1番と54番の2カ所のメチオニンより翻訳が開始され、それぞれ213と160アミノ酸(約30kdと19kdのサイズ)のVHL蛋白が作られ、両者とも腫瘍抑制機能をもっている^{2, 3)}。

VHL 蛋白(pVHL)の機能でこれまでに最もよく解析されているのが、E3 ubiquitin ligase 複合体としての機能であり、転写因子 HIF(hypoxia-inducible factor)(低酸素誘導因子)の分解制御を行っている。pVHL は α、β の 2 つの構造機能領域(domain)からなり、α-domain で Elongin C、さらに Elongin B、CUL2、RBX1 と結合し、E3 ubiquitin ligase 複合体(VHL/E3 complex)を形成する⁴⁻⁶⁾。もう一方の β-domain で標的蛋白と結合するが、このユビキチン化標的蛋白の 1 つが、翻訳後修飾(プロリン残基の水酸化)を受けた HIFα である。転写因子 HIF は HIFα と HIFβ の 2 分子のヘテロ複合体を形成し、さらに HIFα に cofactor である CBP/p300 が結合し、転写因子として機能活性をもつ。HIFα は正常酸素圧状態では HIF prolyl hydroxylase(HPH)によりプロリン残基(HIF1α では 402、564 番、HIF2α では 405、531 番のアミノ酸)が水酸化され翻訳後修飾を受ける。HPH により水酸化(翻訳後修飾)された HIFα 蛋白は VHL/E3 complex でポリユビキチン化され、その後 26S proteasome で急速に分解される^{7, 8)}。一方、低酸素状態では HIFα のユビキチン化と分解が抑制され、HIFα は核内に移行し HIFβ と結合し、遺伝子 promoter 内の HRE(hypoxia response element)に結合し様々な遺伝子の転写を促進する⁹⁾。

HIF により転写される遺伝子はこれまでに 100 以上が知られており、①血管新生、②細胞内アシドーシス補正、③グルコースの取り込み・嫌気的解糖系の促進、クエン酸回路の抑制、④細胞接着性の低下、

運動性・転移能の促進、マトリックスの再構成、など様々な機能にかかわっている⁹⁻¹²⁾。一方、VHL が不活性化した細胞では、正常酸素圧状態においても HIF α の分解ができず、HIF はこれらの遺伝子群を恒常的、非生理的に発現させ、これが細胞の腫瘍化に結びついていることが想定されている。①に関連する遺伝子としては、VEGF、PDGFB、ANGPT2 などが知られており、血管の内皮細胞や周皮細胞(pericyte)の増殖を促進し、血管の新生・成熟・維持などの作用をもつ。VHL 病で特徴的な血管芽腫や腎腫瘍では腫瘍血管の造成が顕著であり、VEGF も高発現している。

さらに、VHL 蛋白は HIF 調節以外にも様々な機能をもつことが想定されており、i) 神経細胞の apoptosis 抑制と褐色細胞腫の発生機構、ii) fibronectin(FN1)、type IV collagen との結合と細胞外マトリックスの構成調節、iii) 細胞の primary cilia の形成と囊胞形成、などについても現在解析が進みつつある^{13, 14)}。

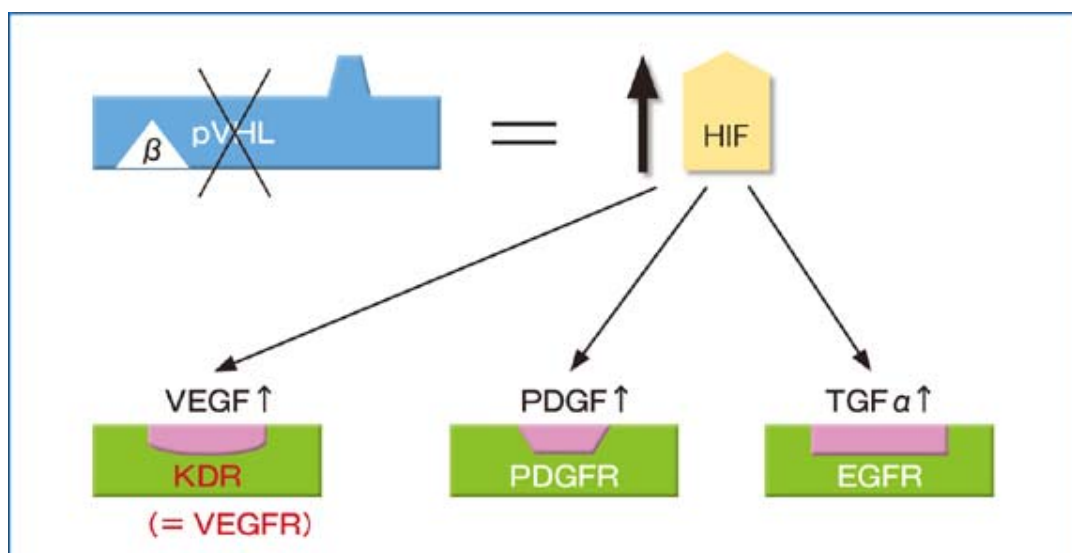


図 2-1 VHL 病における腫瘍発症の機構

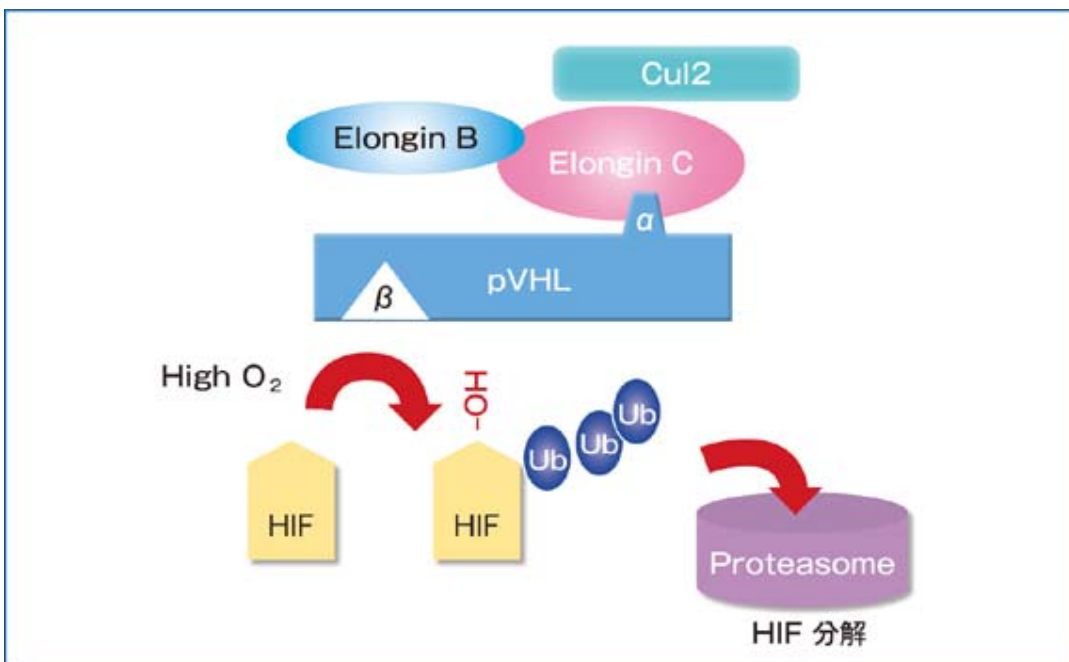


図 2-2 VHL 蛋白の複合体による HIF の分解

参考論文

1. Renbaum P, Duh FM, Latif F, et al. Isolation and characterization of the full-length 3' untranslated region of the human von Hippel-Lindau tumor suppressor gene. *Hum Genet*. 1996;98(6):666-71.
2. Iliopoulos O, Kibel A, Gray S, et al. Tumour suppression by the human von Hippel-Lindau gene product. *Nat Med*. 1995;1(8):822-6.
3. Schoenfeld A, Davidowitz EJ, Burk RD. A second major native von Hippel-Lindau gene product, initiated from an

- internal translation start site, functions as a tumor suppressor. *Proc Natl Acad Sci USA*. 1998;95(15):8817-22.
4. Kamura T, Koepp DM, Conrad MN, et al. Rbx1, a component of the VHL tumor suppressor complex and SCF ubiquitin ligase. *Science*. 1999;284(5414):657-61.
 5. Maxwell PH, Wiesener MS, Chang GW, et al. The tumour suppressor protein VHL targets hypoxia inducible factors for oxygen-dependent proteolysis. *Nature*. 1999;399(6733):271-5.
 6. Stebbins CE, Kaelin WG Jr, Pavletich NP. Structure of the VHL-Elongin C-Elongin B complex: implications for VHL tumor suppressor function. *Science*. 1999;284(5413):455-61.
 7. Ivan M, Kondo K, Yang H, et al. HIF alpha targeted for VHL-mediated destruction by proline hydroxylation: implications for O₂ sensing. *Science*. 2001;292(5516):464-8.
 8. Jaakkola P, Mole DR, Tian YM, et al. Targeting of HIF-alpha to the von Hippel-Lindau ubiquitylation complex

- by O₂ regulated prolyl hydroxylation. *Science*. 2001; 292(5516):468-72.
9. Pouysségur J, Dayan F, Mazure NM. Hypoxia signalling in cancer and approaches to enforce tumour regression. *Nature*. 2006;441(7092):437-43.
10. Kelly BD, Hackett SF, Hirota K, et al. Cell type-specific regulation of angiogenic growth factor gene expression and induction of angiogenesis in nonischemic tissue by a constitutively active form of hypoxia-inducible factor 1. *Circ Res*. 2003;93(11):1074-81.
11. Ceradini DJ, Kulkarni AR, Callaghan MJ, et al. Progenitor cell trafficking is regulated by hypoxic gradients through HIF-1 induction of SDF-1. *Nat Med*. 2004;10(8):858-64.
12. Manalo DJ, Rowan A, Lavoie T, et al. Transcriptional regulation of vascular endothelial cell responses to hypoxia by HIF-1. *Blood*. 2005;105(2): 659-69.
13. Frew IJ, Krek W. pVHL:a multipurpose adaptor protein. *Sci Signal*. 2008;1(24):pe30.

14. Kaelin WG Jr. The von Hippel-Lindau tumour suppressor protein: O₂ sensing and cancer. *Nat Rev Cancer*. 2008;8(11):865-73.

3 発症する腫瘍とその特徴

中枢神経系(脳脊髄)血管芽腫、網膜血管(芽)腫、内耳リンパ嚢腫、
膵嚢胞、膵神経内分泌腫瘍、腎嚢胞、腎腫瘍、褐色細胞腫、精巣上
体嚢腫、子宮広間膜嚢腫などが発症する。表 1 に海外、主に米国で
の発症年齢と発症頻度を示す。発症する腫瘍はどれも多発性で再発
性、若年発症という特徴をもっている。典型は中枢神経系血管芽腫
であり多発性、再発性で神経症状を示し、患者の QOL の著しい低下
を起こす。腎腫瘍と膵神経内分泌腫瘍は、多発性かつ再発性である。
本邦における各腫瘍と嚢胞の発症頻度と患者数は詳細な調査結果
がないため不明である。

表 1 VHL 病で発症する腫瘍

臓器	病変	発症年齢(歳)	頻度(%)
網膜	血管腫	1-67	40-70
中枢神経系	血管芽腫	9-78	60-80
小脳			44-72
脳幹			10-25
脊髄			13-50
内耳	内耳リンパ嚢腫	12-50	11-16
膵	嚢胞	13-80	17-61
	神経内分泌腫瘍	16-68	8-17
腎	嚢胞	15-	60-80
	腫瘍	20-60	25-50
副腎パラgangリオン	褐色細胞腫	3-60	10-20
精巣上体(男性)	嚢腫	思春期以降	25-60
子宮広間膜(女性)	嚢腫	16-46	-10

注: 本邦における各腫瘍と嚢胞の発症頻度は調査結果がないため不明である。

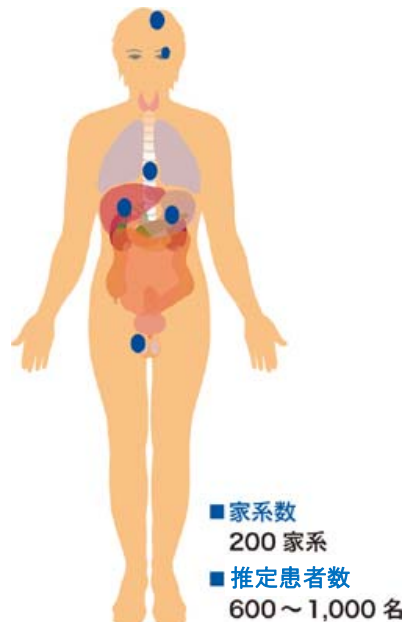


図 3 VHL 病で腫瘍が
発症する臓器と頻度

●: 発症部位

(Lonser R, et al. Lancet. 2003;361:2059-67)¹⁾

参考論文

1. Lonser R, Glenn GM, Walther M, et al. von Hippel-Lindau disease. Lancet. 2003;361:2059-67.

4 臨床診断基準

① VHL 病の家族歴が明らかである場合

網膜血管腫、中枢神経系血管芽腫、内耳リンパ嚢腫、腎腫瘍、褐色細胞腫、膵臓の病気(膵囊胞・膵臓の神経内分泌腫瘍)精巣上体囊胞腺腫があることが診断されている。

② VHL 病の家族歴がはっきりしない場合

1. 中枢神経系血管芽腫あるいは網膜血管腫を複数個(2個以上)発症
2. 中枢神経系血管芽腫または網膜血管腫と以下に述べる病気がある
 - a. 腎腫瘍
 - b. 褐色細胞腫
 - c. 膵臓の病気(膵囊胞・膵臓の神経内分泌腫瘍)
 - d. 精巣上体囊胞腺腫
 - e. 内耳リンパ嚢腫

③ 遺伝子検査陽性（遺伝子診断で VHL 遺伝子異常が確認された場合）

解説 診断基準は、家族歴がある場合とない場合で異なり、家族歴がある場合は VHL 病でみられる病変が 1 つでも認められれば VHL 病と診断できるが、家族歴がない場合は VHL 病でみられる腫瘍が異なる 2 つ以上の臓器に存在すれば VHL 痘と診断される。中枢神経系あるいは網膜の多発性血管芽腫は従来、VHL 痘の診断基準を厳密には満たさなかつたが、2003 年の Lonser らの報告以降、多発性血管芽腫があれば VHL 痘と診断するというように変わってきている^{1, 2)}。今回の診断基準も Lonser らの報告に準じた。多発性血管芽腫で家族歴がない場合は、厳密には、遺伝子診断で VHL 遺伝子異常が確認されれば確実に VHL 痘と診断できる。

参考論文

1. Lonser R, Glenn GM, Walther M, et al. von Hippel-Lindau disease. Lancet. 2003;361:2059-67.
2. Hes FJ, Hoppen JW, LIPS CJ. Pheochromocytoma in von Hippel-Lindau disease. J Clin Endocrinol Metabol. 2003;88:969-74.

5 臨床的分類

要約

下記の表が一般に臨床的分類として用いられている。

表 2 VHL 病の分類

分類	腎腫瘍	褐色細胞腫	網膜血管腫	中枢神経系血管芽腫
VHL 病 1 型	+	-	+	+
VHL 病 2 型 A	-	+	+	+
VHL 病 2 型 B	+	+	+	+
VHL 病 2 型 C	-	+	-	-

(Lonser R, et al. Lancet. 2003;361:2059-67)¹⁾

解説 褐色細胞腫を合併して発症しないか、発症するかで VHL 痘 1 型(褐色細胞腫発症なし)、VHL 痘 2 型(褐色細胞腫発症あり)と分類する。2 型のなかでも腎腫瘍発症の有無でさらに 2 型 A(腎腫瘍なし)、2 型 B(腎腫瘍あり)に分類し、さらに褐色細胞腫のみが発症するものを 2 型 C と分類する。2 型のものの多くは VHL 蛋白が Elongin C と結合する部位の一部のアミノ酸の異常が多い。全体のなかで 2 型の占める割合は 10~20%といわれる。

参考論文

1. Lonser R, Glenn GM, Walther M, et al. von Hippel-Lindau disease. Lancet. 2003;361:2059-67.

6 診断法

1> 臨床的診断法

1. 中枢神経血管芽腫

造影 MRI による特徴的な濃染像と囊胞様の所見で診断する (図 6-1a、6-1b)。小さい腫瘍であっても、脳脊髄血管撮影 (DSA;Digital subtraction angiography) にて、流入動脈と流出静脈を同定できる事が多いのも特徴的である。

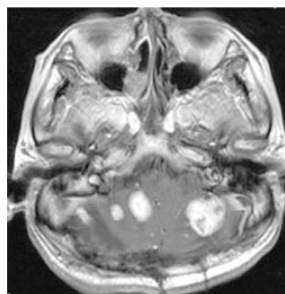


図 6-1a 小脳血管芽腫

VHL 病の多発性小脳血管芽腫。
ほぼ均一で著明な造影効果を認める。

図 6-1b 脊椎血管芽腫

脊髄空洞症様囊胞を伴った脊髄血管芽腫。

2. 内耳リンパ囊腫

造影 MRI(場合により造影 CT 追加)にて診断する(図 6-2)。

頭部の中脳神経系血管芽腫の診断の際に同時にやっておくことが望ましい。

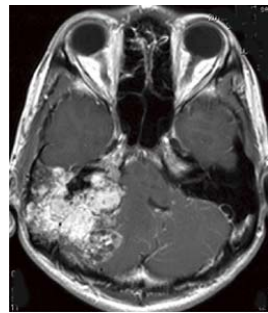


図 6-2 内耳リンパ嚢腫

側頭骨から後頭蓋窓内に進展した大きな内耳リンパ嚢腫。

3. 網膜血管腫

散瞳下眼底検査、細隙灯顕微鏡検査にて特徴的な血管腫像を示す(図 6-3a, 3b, 3c)。



図 6-3a 網膜血管腫

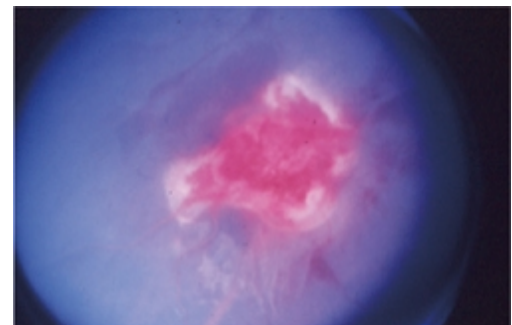


図 6-3b 網膜血管腫(治療前)
血管腫より出血を認める。



図 6-3c 網膜血管腫(治療後)
網膜光凝固斑を認める。

4. 褐色細胞腫

1. (スクリーニング検査) 隨時尿メタネフリン・ノルメタネフリン(Cr 補正)(基準上限の 3 倍以上を陽性)
2. 24 時間酸性蓄尿による。メタネフリン、ノルメタネフリン検査、アドレナリン、ノルアドレナリン検査(基準値上限の 3 倍以上を陽性)
3. 血中カテコールアミン検査(基準値上限の 2 倍以上を陽性)
(画像検査) Dynamic CT(造影 CT の早期相)、単純 MRI で多発性の特徴的な腫瘍所見を認める(図 6-4a、4b)。

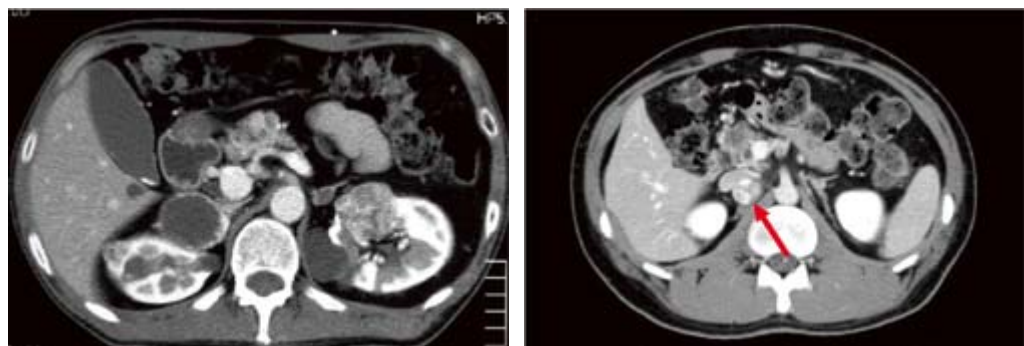


図 6-4a VHL 病 type2B に発生した右副腎褐色細胞腫と両側腎腫瘍
1 回の腹部臓器の CT または MRI で診断可能。

図 6-4b VHL 病に発生した傍神経節腫瘍(パラgangリオーマ)
パラgangリオーマ(↑)が背側より下大静脈を圧排している。

5. 腎腫瘍

Dynamic CT(造影 CT の早期相)、単純 MRI で多発性の特徴的な腫瘍所見を示す。多くで腎囊胞の所見を合併する。同じ CT で脾囊胞、脾臓の神経内分泌腫瘍を同時に診断することが望ましい(図 6-5a、5b、5c、5d、5e)。



図 6-5a VHL 病の両腎腫瘍
両腎の腫瘍と左腎の囊胞を認める。

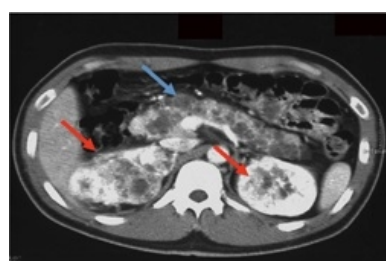


図 6-5b 両腎腫瘍と脾囊胞の合併例
主訴血尿、青矢印:脾囊胞
赤矢印:腎腫瘍



図 6-5c 腎腫瘍初期
左腎の背側に小腫瘍を認める(↑)



図 6-5d 腎腫瘍初期
右腎の腹側に小腫瘍を認める(↑)

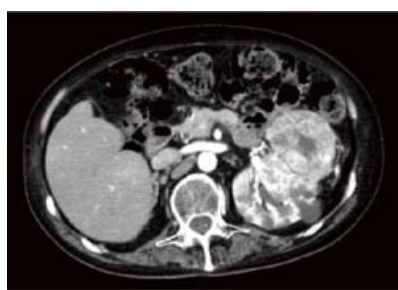


図 6-5e 左腎腫瘍と腎囊胞の合併例

6. 脾囊胞

腎腫瘍を診断する際の造影 CT、特徴的な多発性囊胞の所見を示す(図 6-6a)

7. 脾神経内分泌腫瘍

Dynamic CT(造影 CT の早期相)で濃染する腫瘍像を示す(図 6-6b)。

腎腫瘍の診断の際の造影 CT で同時に診断することが望ましい。

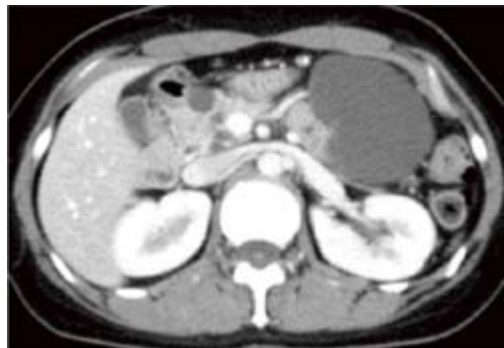


図 6-6a 脾臓に大小の囊胞性病変が多発している。

(Tamura K, Nishimori I, Ito T, et al. Diagnosis and Management of pancreatic neuroendocrine tumor in von Hippel-Lindau disease. World J Gastroenterol. 2010;6(36):4515-8 より転載)

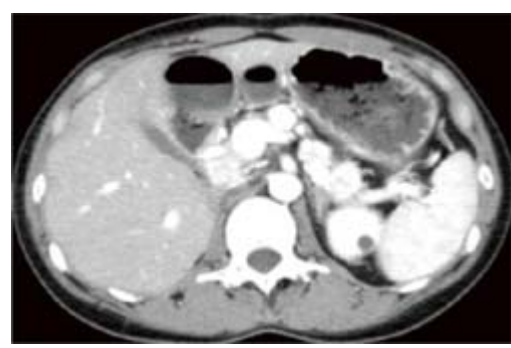


図 6-6b 脾臓に造影早期に濃染される多発性の腫瘍病変を認める。

(Maeda H, Nishimori I, Okabayashi T, et al. Total pancreatectomy for multiple neuroendocrine tumors of the pancreas in a patient with von Hippel-Lindau disease. Clin J Gastroenterol. 2009;2:222-5 より転載)

解説 中枢神経系血管芽腫では造影 MRI(Cr 値が 1.5 を超えない場合)が推奨される。内耳リンパ嚢腫は造影 MRI、造影 CT が推奨される。内耳リンパ嚢腫は中枢神経系血管芽腫の診断時に同時に行

えば被曝や医療費の無駄を防ぐことができる。網膜血管腫では散瞳下眼底検査による腫瘍の検索、細隙灯顕微鏡検査によるブドウ膜炎や緑内障などの合併症の有無の確認が推奨される。褐色細胞腫では、①尿中メタネフリンまたはノルメタネフリン、②尿中アドレナリンまたはノルアドレナリン、ただし基準値上限の3倍以上を陽性とする。血中カテコールアミン、また部位診断としては単純T2MRI、MIBGシンチグラフィー、Dynamic CT(造影CTの早期相)も有用であるが、造影CTでは高血圧発作の誘発に注意が必要である。また血中遊離メタネフリン検査は、褐色細胞腫の診断で感度、特異度とも高く、近日中に保険収載予定である。腎腫瘍ではDynamic CT(造影CTの早期相)、ただし造影剤アレルギー、腎機能障害などで造影CTができない場合は単純MRIが推奨される。膵神経内分泌腫瘍ではDynamic CT(造影CTの早期相)が推奨される。そのためこれらの検査は腎腫瘍の診断時に同時に行えば被曝や医療費の無駄を防ぐことができる。これらの詳細は各腫瘍の診断治療指針および経過観察指針を参考にしていただきたい。

2>遺伝子診断法

要約

塩基配列解析法(DNA シークエンシング)と欠失/重複検出法^(注 1)にて約 84%で診断できる(ただし、これらは現在、保険適応はない)。

【注 1】欠失/重複検出法：定量的 Southern、FISH、quantitative PCR、real-time PCR、multiplex ligation dependent probe amplification(MLPA)、array CGH 法など DNA の大規模な変異を検出する方法

解説 遺伝学的検査に関するガイドラインなどによれば発病率が 100%の疾患であり、予防法治療法が確立しており、治療によって QOL が保たれる疾患は遺伝子診断を行うことができる疾患とされる。これより VHL 病は遺伝子診断で予後を改善する疾患であると考えられる¹⁾。

遺伝子診断に関する手続きを簡単に述べると、対象者に疾患の内容について十分な遺伝カウンセリングを行い、遺伝子診断の目的、方法、血縁者への影響も含め予想される結果、検査精度(検査の限界)などをわかりやすく説明したうえで、被検者の意志により書面の同意を得て行う。未成年者の場合は親権者の代諾によって行う。結果、開示の際は対象者の意志で知る権利と知らないでいる権利を保障されている。現在、保険適応はなく行っている施設は高知大学医学部泌尿器科のみである。

VHL 遺伝子の翻訳領域は 639 塩基(213 アミノ酸)であるが、splice 部位の異常、3'側の異常や、大規模な DNA鎖の欠失なども存在する。過去の解析結果では VHL 病の本邦における遺伝子診断の診断率は本邦例では 84%である²⁾。診断結果の内訳は塩基配列解析で対象者の 75%が診断可能であり、さらに約 9%で MLPA 法などの欠失/重複検出法により DNA の大規模な変異が診断可能である^{3, 4)}。

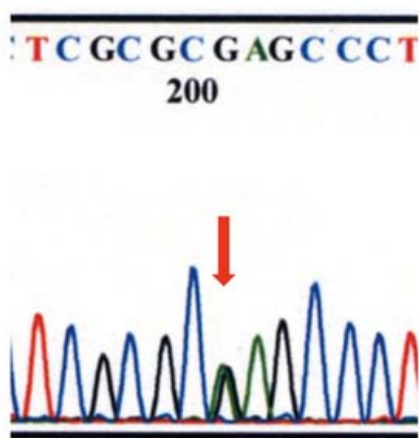


図 6-7 ダイレクトシークエンス解析
VHL 遺伝子 exon1 の 208 番目の G(グアニン)が A(アデニン)に置換し、コドン 70 の Glu(グルタミン酸)が Lys(リジン)に変異したミスセンス変異がみられる。

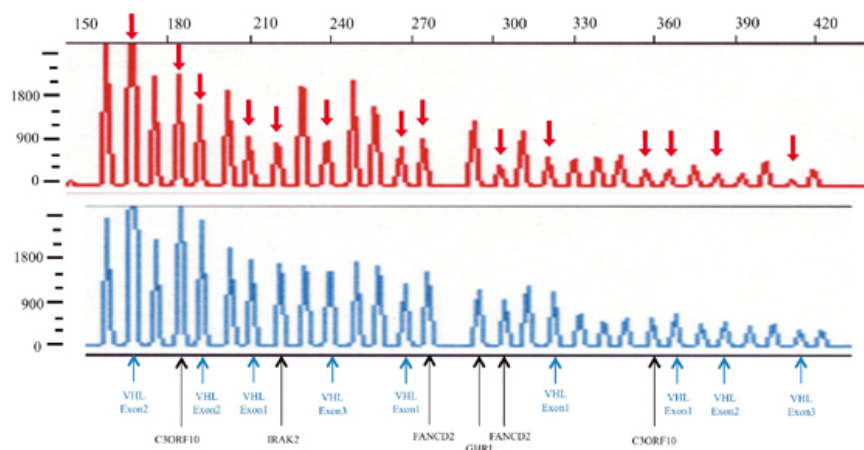


図 6-8 Multiplex ligation-dependent probe amplification(MLPA)

上：患者検体; *VHL* 遺伝子全欠失、赤の矢印(→)の部分が正常コントロールより低い。

患者検体では PCR 増幅産物量が正常コントロールに比べて約半分程度(65%以下)に減少している。

3 番染色体短腕上の *FANCD2* 遺伝子－*C3orf10* 遺伝子－*VHL* 遺伝子－*IRAK2* 遺伝子、広範囲の DNA 断片の欠失例。

下：正常コントロール

参考論文

1. 遺伝医学関連の学会等(10 学会および研究会)。遺伝学的検査に関するガイドライン.2003.日本人類遺伝学会。
<http://jshg.jp/resources/data/10academies.pdf>
2. 自験例、未発表。
3. Schouten JP, McElgunn CJ, Waaijer R, et al. Relative quantification of 40 nucleic acid sequences by multiplex ligation-dependent probe amplification. Nucleic Acids Res. 2002;30(12):e57.
4. Huang JS, Huang CJ, Chen SK, et al. Associations between VHL genotype and clinical phenotype in familial von Hippel-Lindau disease. Euro J Clin Invest. 2007;37:492.500.

7 遺伝カウンセリング

要約 VHL 病は常染色体優性遺伝性疾患であるため、VHL 病患者を診断治療し、経過観察を行う際は遺伝性疾患として遺伝子診断と遺伝カウンセリングを行い、適切な対応をとることが望まれる。

解説

1. 遺伝性疾患に対する遺伝カウンセリングの必要性

遺伝カウンセリングでは患者と家族が必要とする遺伝学的情報とすべての関連情報を提供し、患者・家族のニーズを理解したうえで心理的不安を取り除き、自己決定ができるように支援する行為である。ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針に遺伝性疾患の研究の際には遺伝カウンセリングを行うことが推奨されている^{1, 3)}。VHL 病は常染色体優性遺伝性疾患で、疾患に特有な症状をもつため、患者さんに遺伝子診断や診断、治療に関する有用な情報を提供して遺伝カウンセリングを行い支援することが必要となる²⁾。現在、国立大学附属病院など主ながん拠点病院には遺伝相談が行える体制があり、日本人類遺伝学会認定遺伝専門医か医師以外の認定遺伝カウンセラーによりカウンセリングを行うことができる。

2. 遺伝カウンセリングの過程と内容

1. 病歴の調査と家系図の作成

VHL 病の場合は中枢神経系血管芽腫、網膜血管腫、腎腫瘍、腎囊胞、胰囊胞、胰腫瘍(神経内分泌腫瘍)、精巣上体囊胞、まれに皮膚の血管腫などがあることに留意して行う。第 1 度近親者から、第 2 度近親者、第 3 度近親者までの血縁者について性、生年月日、既往歴(発症歴)、年齢、生死(死因)などを聴取する^{3, 4, 5)}。

2. VHL 病の遺伝子検査を行う際の説明事項

- VHL 病について具体的な説明(常染色体優性遺伝性疾患、
浸透率 100%)
- 検査目的と検査方法の具体的説明
- 遺伝子検査の方法と正しく結果が出る確率

高知大学医学部泌尿器科で塩基配列解析と MLPA 法で併せて約 84% の確率である。

d. 予想される利益

<陽性の結果が得られたとき>

- 陽性と確定して不確実性からの不安から解放

- ・発症のリスクを予測できる
- ・予防的措置(禁煙や特定の薬物の回避、健康診断の受診など)を選択でき、早期診断に役立ち、様々な合併症に対し、早期に対応できる
- ・遺伝子の変異の場所がわかり、家族の方の遺伝子診断に役立つ

<陰性の結果が得られたとき>

陰性が確定して不確実性の不安から解放され、それ以上の心配や検査などをせずに済む

e. 予想されるリスクと不利益

<陽性の結果が得られたとき>

- ・家族との関係に問題が生じる可能性、親族に伝える必要性
- ・生命保険加入の問題
- ・精神的ショックを受ける可能性
- ・子どもに遺伝する可能性

<陰性の結果が得られたとき>

- ・陰性の結果が出ても VHL 病の可能性は完全に否定できない

・上記のため VHL 遺伝子が正常でも発症のリスクがある場合もある

家族中に陽性者がいる場合、問題が生じる可能性がある

f. 検査を行わないことの利点、欠点

・発症前診断はできないため、一般の臨床診断で対応する

・将来に対する病気の発症についての不確実性がある

g. 未成年者では 15 歳までは親権者の同意のみで行える

16 歳以上では親権者とともに対象者の同意も必要となる

h. プライバシーの保護

i. 検査を受けることの自由

上記(a)-(h)の項目について説明して同意(informed consent)を得る。

3. 遺伝的リスクの推定と評価(再発率と浸透率)

a. 再発率(子孫に遺伝する確率) 50%(2 分の 1)

b. 浸透率(発症するかどうかの可能性) 100%

4. 遺伝子検査の結果の説明

遺伝子検査の結果は(a)-(d)に該当する。

a. 病的遺伝子変異

VHL 病の場合は病気を発症することが確定する遺伝子異常が塩基配列解析、MLPA 法(大規模の遺伝子欠失を解析する方法)により約 84%で確定できる。また、VHL 病 1 型(Pheo-)、VHL 病 2 型(Pheo+)が過去の文献的な結果から推定できる。

定期的臨床検査で早期診断が可能である。

b. 病のかどうか判断が困難な変異

SNP(遺伝子多型による一塩基置換)などと判別が困難な変異が時に存在する。家族内の既発症患者の遺伝子検査の結果より推定する。

c. 病的な意義のない変異

d. 異常が認められない場合

この場合は臨床的診断に頼ることとなる。

5. 遺伝子検査後のフォローアップ

検査後は、適宜カウンセリングを継続する。

3. 遺伝カウンセリングの方法

遺伝カウンセリングでは非指示的対応、共感的理解、受容的態度のカウンセリングの 3 原則を守る必要がある。遺伝カウンセリングでは

正確な遺伝医学の知識をわかりやすく伝えることにより、遺伝的問題で悩む患者家族の不安を取り除く、相談者の考え方、感受性、事前の知識、理解力、不安の大きさ、医療に対する信頼感が個々で異なることに注意する。

4. 遺伝カウンセリングの際に考慮すべき事柄

遺伝カウンセリングは、予約制で時と場所を定めて行い、事前に血縁関係のわかる家系図を準備するよう患者に伝えることが望まれる^{4, 5)}。

多くの遺伝病で、そのサポートグループが結成されている。患者の希望があればそのグループに連絡をとることを勧めてもよい。医療者側からは得られない情報、患者は自分だけではないという安堵感が得られる。VHL 病では、ほっと Chain(<http://www.vhl-japan.org/>)という患者会が存在する。

5. その他カウンセリングを行う際に注意すべき項目

就職、結婚、妊娠についても注意を払う。

今後も継続して遺伝カウンセリングができることを保障する。

参考論文

1. ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針(平成 16 年 12 月 28 日全部改正)

2. 遺伝医学関連の学会等(10 学会および研究会). 遺伝学的検査に関するガイドライン.2003.日本人類遺伝学会ホームページ.
<http://jshg.jp/resources/data/10academies.pdf>
3. 信州大学医学部附属病院遺伝子診療部編ホームページ
(Genetopia)
<http://genetopia.md.shinshu-u.ac.jp/genetopia/basic/basic2.htm>
4. 執印太郎, 吉川千明, 芦田真吾. Von Hippel-Lindau 病. 宇都宮譲二, 監修. 恒松由紀子, 湯浅保仁, 数間恵子, 他, 編. 家族性腫瘍遺伝カウンセリング—理論と実際—. 東京:金原出版;2000.p.297-301.
5. 福島義光. 専門医の行う遺伝カウンセリング. 宇都宮譲二, 監修. 恒松由紀子, 湯浅保仁, 数間恵子, 他, 編. 家族性腫瘍遺伝カウンセリング—理論と実際—. 東京:金原出版;2000.p.130-6.

8 各腫瘍の経過観察と治療ガイドライン

この項で、各腫瘍の診断治療、経過観察について述べる。過去の経験からVHL病は幼小児期より発症し、VHL病の家系内で未発症の者や、遺伝子診断によってすでに潜在性患者と診断を受けている者の場合は発症前にある年齢からCT、MRIなどの検査を定期的に受けて経過観察を行うことが必要である。また、治療しても多くの腫瘍は再発性でありさらに経過観察を行う必要がある。この点からいくつかの腫瘍では特に発症前の診断を含む「経過観察」と「診断と治療」という2項目に分けて述べる。また、中枢神経系血管芽腫の項では「放射線治療」が特別な治療項目として位置づけられており、その評価を述べる必要があると考えられたので別項目として入れた。

1> 中枢神経系血管芽腫

1. 経過観察

要約

- ハイリスク群(遺伝子検査陽性例、または家族歴がある場合、他臓器の発症でVHL病と診断された場合)は11歳より2年毎に造影MRI検査を行う。
- 小脳など:2cm以下、脊髄1cm以下の無症候性腫瘍でも囊胞や腫瘍周囲に浮腫を伴う場合は急速に増大する可能性があるので¹⁾、半年~1年に1回の経過観察を行う。

解説

Lonser らの報告²⁾によると、脳脊髄血管芽腫の平均(範囲)発症年齢は、部位別でそれぞれ、小脳 33(9~78)歳、脳幹 32(12~46)歳、脊髄 33(12~66)歳である。このデータをもとに、他の臓器病変の発症が先行し、VHL 病と診断された場合は、11 歳から脳脊髄 MRI(造影 T1、T1、T2、Flair 像)を 2 年に 1 回行う。症候性腫瘍もしくは無症候性腫瘍(小脳 : 2cm 以上、脊髄 1cm 以上)が発見された時点で摘出手術もしくは定位照射を行う。そのサイズ以下の無症候性腫瘍でも囊胞や腫瘍周囲に浮腫を伴う場合は急速に増大する可能性があるので^{1,3,9)}、半年~1 年に 1 回の経過観察を行う。

2. 外科的治療

要約

- 中枢神経系の血管芽腫は症候性のものは脳幹深部髄内腫瘍を除いて手術摘出手術を行う。
- 無症候性腫瘍には原則的には症候性となったときに行うが脊髄腫瘍では 1cm 以上、または増大傾向があるものは無症状でも手術が推奨される。

解説

中枢神経系の血管芽腫は主に小脳、脳幹、脊髄に発生する。MRI にて腫瘍が確認された症候性のものは脳幹深部髄内腫瘍の場合を除いて基本的に腫瘍摘出手術が推奨される。脊髄腫瘍と脳幹部腫瘍

は症状が進行すると摘出を行っても症状の著明な改善が少ないと
から、症状が軽度であるうちに摘出手術を考慮する。

実質性の腫瘍は全摘出を行い、嚢胞を伴う腫瘍は、壁在結節のみ摘出する。

無症候性の腫瘍に関しては、腫瘍実質・嚢胞ともに一定速度で増大するとは限らず、ある時期に急速に増大することがあるので定期的なMRI検査を継続することが重要である。また嚢胞は実質腫瘍よりも増大速度が速いため注意が必要である^{1,3,9)}。

小脳の無症候性腫瘍は症候性になってから手術を行うことを原則とするが、1)直徑が2cm以上、2)画像上腫瘍または嚢胞の急速に拡大をみたものは無症候性であっても手術による摘出が推奨される^{1,3,4,9)}。

脊髄腫瘍は無症候性でも、1)1cm以上、2)腫瘍の周辺に浮腫を伴うもの、または3)定期的なMRIにより腫瘍または嚢胞の増大がみられるものは摘出を行う^{3,5-7,9)}。

脳幹部腫瘍は、症候性または1cm以上の無症候性のもので、なおかつ脳幹表面に位置するものは早期手術による摘出術を考慮する。脳幹深部に存在するものは手術による摘出が困難なものもあり放射線治療も考慮する(第9章 フローチャート参照)^{3,8,9)}。

VHL 病の症例では、血管芽腫の手術を複数回受ける事が多く、かつ、手術回数が増えるたびに、神経所見が悪化していく傾向がある。長期的視野に立って、手術適応を考える必要がある¹⁰⁾。

血管芽腫に対して、血管内治療として術前塞栓術を行う事で、術中出血量を減らす事ができた症例も報告されている。しかし、A-Vシャントの強い症例では、先に静脈が詰まってしまい、塞栓術後の出血で予後不良となる症例も報告されており、適応は慎重を要する。^{11,12)} 流入動脈がはっきりしていて、血行を遮断することが危険でなく、かつ手術中初期の段階で流入動脈を切断することが技術的に困難と判断される場合に、術前塞栓術の適応を考える。

3. 放射線治療

要約

- 外科手術が困難な場合、定位放射線治療が考慮される。
- 脊髄・脳幹部発生のものも含めて効果は期待される。
- 無症候性病変に対する予防的照射は勧められない。
- 腫瘍制御率は治療後 5 年で 8 割ほどである。
- 拡大する嚢胞には適切な治療法ではない。

解説

放射線治療は、症候性となったものあるいは増大傾向を続ける腫瘍に対して、手術摘出リスクが高く適応でないと判断される時に第2選択肢として用いられる。文献上の報告例では定位放射線治療による腫瘍制御率(少なくとも腫瘍が増大しない)は治療後5年で80%以上である¹³⁻²⁶⁾。2009年のMossらの報告では、定位放射線治療をされた31例82病変での局所制御率は、3年で85%、5年で82%であったとされる¹⁸⁾。5例で放射線壊死(平均腫瘍辺縁線量28.2Gy)が発生し、そのうちの2例が症候性であった。一方、照射前に症候性であった41病変中の36病変(88%)で臨床症状が改善した。しかし2010年にAsthalgiriらは治療後5年の腫瘍制御率はMossらの報告同様83%であるが、10年では61%、15年では51%まで低下することを報告している²⁵⁾。2015年、Kanoらの報告では、局所制御率は、3年で92%、5年で89%、10年で79%であった。VHL病症例の方が、非VHL病症例よりも、腫瘍体積が小さい内に照射していることもあり、治療成績が良好な傾向であった²⁶⁾。脊髄血管芽腫の治療成績は頭蓋内病変と同様である。拡大する囊胞成分が問題となる例には放射線治療の選択は適切ではない。VHL特有の問題は、定位放射線治療をした腫瘍に近接した部位に新たに腫瘍が増大した場合に、追加の照射では放射線照射野の重複が生じることである。

2>内耳リンパ嚢腫

要約

- 経過観察:11歳から2年毎に中枢神経系血管芽腫スクリーニングとともにMRIと聴力検査にて診断する。

- 診断と治療：診断は、症状・聴力検査・画像診断(MRI, CT)によって行われ、発見された場合は聴力低下に注意しながら積極的に手術を行う。

解説

1. 経過観察

VHL病に伴う内耳リンパ嚢腫は、VHL病患者の3.6～16%に発症することが報告され²⁷⁻³⁰⁾、内耳リンパ嚢腫全体の5～15%がVHL病に伴うものとされる²⁹⁾。VHL病の場合、内耳リンパ嚢腫の発症時期は、11～63歳で平均22歳頃と考えられるため^{2,28)}、内耳リンパ嚢腫のスクリーニングは、11歳から2年毎に中枢神経系血管芽腫のスクリーニングと同時に聴力検査(audiometry)と頭部の高解像度MRI(T1強調像、造影T1強調像、T2強調像、Flair像)を行う²⁾。スクリーニングで内耳リンパ嚢腫が認められれば積極的に手術を行うことが薦められる³¹⁻³³⁾。手術を行って腫瘍が残存している場合は再手術を行うか、放射線治療を行って、半年～1年毎に聴力検査、MRI、CTにてフォローアップを行う。また片側の内耳リンパ嚢腫を伴うVHL病患者の約30%は対側の内耳リンパ嚢腫もいずれ発症するため²⁹⁾、片側の内耳リンパ嚢腫を治療した場合は、対側も含め1年毎にMRI、聴力検査にて経過観察する。

2. 診断と治療

内耳リンパ嚢腫の診断は、臨床症状、画像診断、聴力検査(audiometry)により行う。臨床症状は、聴力低下(95%)、耳鳴(92%)、眩暈(62%)、耳閉感(29%)、顔面神経麻痺(8%)を呈する³³⁾。画像診断では描出されない微小な内耳リンパ嚢腫も存在するが³⁴⁾、内耳リンパ嚢腫が画像診断で描出され

ている場合は、頭部 MRI の造影 T1 強調像で造影病変として描出され(100%)、微小な内耳リンパ囊腫は頭部 MRI の Flair 像で膜迷路内の血腫を示唆する高信号として描出される(38%)³²⁾。頭部の高解像度 CT では内リンパ管の骨融解像として描出される³¹⁾。聴力検査では、段階的な聴力低下(43%)または急速進行性の聴力低下(43%)を認め、緩徐進行性の聴力低下(14%)は少ない³³⁾。早期の内耳リンパ囊腫では、比較的低音域から聴力が障害される傾向がある^{33,34)}。

内耳リンパ囊腫の治療は、原則として外科的切除である³¹⁻³³。腫瘍は小さくても突然聴力消失をきたすことがあるので発見されたら治療を早期に計画する^{31, 33)}。一度聴力を失えばその回復は非常に困難であり、早い段階で症状を監視し慎重に対処することは聴覚を温存するためには重要である。手術方法は、腫瘍の大きさによって異なるが、多くの場合(73%)後迷路錐体切除法(retrolabyrinthine petrosectomy)により行われ^{31, 32)}、腫瘍を摘出す。腫瘍が小さく内耳リンパ囊内に留まつていれば聴力の温存が可能である³¹⁾。別の手術アプローチとして経耳法(12%), 前/後 S 状静脈洞法(9%), 経迷路あるいは側頭下/経迷路法(6%)で行われる場合もある³²⁾。易出血性で大きな腫瘍では術前に塞栓術が有効な場合がある³²⁾。術後の症状では、聴力は術後 97%で不变か改善し、低下は 3%であった。眩暈は術後 86%で消失し、14%で改善した。耳鳴は、術後 96%で消失したが、4%では不变であった。耳閉感は 術後 77%で消失したが、23%では不变であった。顔面神経麻痺は術後 75%で改善したが 25%では不变であった³²⁾。放射線治療は

腫瘍が残存した場合に行われることがあり、その効果は定まっていないものの有用性が示唆されている³²⁾(第9章フローチャート参照)。

3>網膜血管腫

要約

- 新生児より経過観察を開始する。
- 眼底検査により診断するが、蛍光眼底造影検査などの補助検査も重要である。
- 治療の基本は網膜光凝固であり合併症に対して手術を行う。傍視神経乳頭型では網膜光凝固が不可能な場合もある。

解説

1.経過観察 35, 36)

新生児で眼底検査を行う。眼底病変を認めない場合、3年毎に観察する。病変を認め視力に影響を及ぼす場合は適宜、影響を及ぼす可能性の低い場合は1年毎に観察する。

他臓器病変を認めたため眼底検査を行う場合は、病変を認めなければ2年毎に観察する。病変を認め視力に影響を及ぼす場合は適宜、視力に影響を及ぼす可能性の低い場合は1年毎に観察する。

2.検査 35, 36)

眼底検査と細隙灯顕微鏡検査により診断する。病変を認める場合は蛍光眼底造影検査、網膜光干渉断層検査、超音波検査を行う。

3.治療

a. 周辺部型

網膜滲出性病変があれば網膜光凝固を行う³⁷⁾。網膜光凝固には病巣血管凝固と栄養血管凝固の2種類がある。合併症に對しては強膜内陥術や硝子体手術を行う。網膜冷凍凝固については慎重な実施が望ましい。

b. 傍視神経乳頭型

網膜滲出性病変を認め網膜光凝固可能な場合は網膜光凝固を行う³⁷⁾。不可能な場合の治療法は確立されていない。生物学的製剤硝子体注射³⁸⁾や光線力学療法³⁹⁾の効果が報告されているが、各施設の倫理委員会で審査を受ける必要がある(第9章 フローチャート参照)。

4>褐色細胞腫

要約

- VHL病2型家系では、2歳より問診と尿・血液のホルモン検査を開始、10歳より画像検査を導入し他の腹部病変と同時にスクリーニングを行う。
- 手術では可能な限り副腎部分切除を行い、皮質機能温存をはかる。また腹腔鏡などの低侵襲手技がすすめられる。

解説

VHL では褐色細胞腫の発症がない家系(1型家系、VHL type1)と、好発する家系(2型家系、type2)が知られており、後者では 90%以上の患者で褐色細胞腫の発症がみられる家系もある^{40, 41)}。発症年齢は 3 歳と早期からみられることがある。一方、VHL 例は一般例よりホルモン活性、臨床症状が軽いものが多い⁴²⁻⁴⁶⁾。

1. 経過観察

家族歴より発症の可能性がある場合(VHL type2 家系)。

a. (2 歳～生涯): 1×/年で、

1. 問診(褐色細胞腫に特有な症状の聴取)
2. 生化学検査
 1. (スクリーニング検査) 隨時尿 メタネフリン・ノルメタネフリン(Cr 補正)(基準値上限の 3 倍以上を陽性)
 2. 24 時間酸性蓄尿による、メタネフリン、ノルメタネフリン検査、アドレナリン、ノルアドレナリン検査(基準値上限の 3 倍以上を陽性)
 3. 血中カテコールアミン検査(基準値上限の 2 倍以上を陽性)

b. (10歳以上で画像検査導入、他の腹部病変も同時にスクリーニング):

腹部超音波 1×/年、腹部 MRI 1×/2~3 年

c. (20歳以上~生涯):

腹部 CT 1×/1~2 年

なお、MIBG シンチは被検者の負担が大きいので確定診断に用い、通常のスクリーニングとしてはすすめない。

2. 診断と治療

診断は一般例の褐色細胞腫と同様に行う。一方、画像検査で偶然みつかった、小さな非機能性のものでは経過観察が可能である。この場合、~1×/6 カ月のフォロー検査を行い、1)生化学検査が陽性化、2)腫瘍が 3.5cm 以上に増大、あるいは、3)他の手術を予定する時点で褐色細胞腫の手術をすすめる⁴⁷⁾。治療は通常例と同様に切除手術を行う。VHL では同時性、異時性に多発し、複数回の手術の可能性があるので、可能な限り部分切除により副腎皮質機能の温存をはかる。また腹腔鏡などの低侵襲手技がすすめられる^{47, 48)}。

3. 鑑別診断

鑑別診断としては、VHL 病以外の褐色細胞腫を発症する遺伝性疾患、すなわち多発性内分泌症(MEN)、神経線維腫症 I 型(NF1)(レックリングハウゼン病)、遺伝性傍神経節腫症候群(コハク酸脱水素

酵素(Succinate Dehydrogenase:SDH)変異陽性傍神経節腫)などを考慮する。

5>腎腫瘍

要約

経過観察

- 腎腫瘍診断のためのスクリーニングは15歳に開始し、生涯にわたり経過観察する。診断方法としてはDynamic CT(造影早期CT)が推奨される。

診断と治療

- 腫瘍径が2cmを超えたところで治療を考慮する。治療法としては腎温存手術が推奨される。
- 腎囊胞については、サイズにかかわらず経過観察が推奨される。

解説

1.腎腫瘍のスクリーニング(診断)および経過観察

VHL病に伴う腎腫瘍の発症時期は15歳前後と考えられているため、腎腫瘍のスクリーニングは15歳に開始する。画像診断法としては、Dynamic CTが最も優れているが、腎機能障害がある場合はMRIを用いる。尚、VHL病に伴う腎腫瘍とBirt-Hogg-Dube(BHD)に伴う腎腫瘍が両側性、多発性という面で類似するが、Dynamic CTで鑑別可能であるとされている。

経過観察中に腫瘍性病変が確認された場合、年1~2回画像診断を行い、腫瘍径が2cmになるまで経過観察する。腫瘍径が2cmになった段階で腎病変に対する治療を考慮する。腎内に腫瘍性病変を認

めない場合は、3年毎に画像診断を行う。腎腫瘍は生涯にわたって発症のリスクがあるため、経過観察については生涯にわたり行う必要がある。また、腫瘍の悪性化のため不良な予後を呈することもあり、注意が必要である。

2.腎腫瘍の治療

腫瘍病変(固形腫瘍および囊胞内腫瘍)が2cm以上になった時点で、腫瘍に対する治療を勧める。以前は、欧米のガイドラインに従い3cmを基準としていたが、腎温存手術を考えた場合小径で治療を開始したほうが有利なこと、近年凍結療法のような低侵襲治療が可能になったことを考慮して、2cmをカットオフとすることとした⁴⁵⁾。手術の基本は、腎温存手術(腎部分切除術または腫瘍摘出術)であるが、腫瘍の存在部位(中心部発生例など)、腫瘍発見時の腫瘍径が大きいものや腫瘍数が多数であるなどの理由で腎温存手術が技術的に困難な場合は腎全摘除術も選択される⁴⁶⁾。また近年施設によっては凍結治療が実施可能となっている。腎囊胞については、サイズにかかわらず経過観察が推奨される(第9章 フローチャート参照)。

6>膵神経内分泌腫瘍

1.経過観察

要約

- 包括的な腹部臓器の経過観察の一環として15歳よりDynamic CT検査を行う。
- P-NETのない場合、3年毎に腹部Dynamic CT検査を行う。
- P-NETがあり、遠隔転移のない場合は治療適応について検討する。

6～12カ月後に腹部 Dynamic CT を再検し、2つの予後因子(①最大腫瘍サイズ \geq 2cm、②腫瘍の倍増速度 \leq 500日)の数により次回の検査時期ならびに治療適応を決定する。

- 予後因子=0:2～3年後に腹部 Dynamic CT 検査を行う。
- 予後因子=1:6～12カ月後に再度腹部 Dynamic CT 検査を行う。
- 予後因子=2:治療を行う。
- P-NET があり、遠隔転移を伴っている場合、治療を行う。

解説

VHL 病の 8～17% の症例において膵神経内分泌性腫瘍 (pancreatic neuroendocrine tumor;P-NET) の合併がみられる⁵¹⁾。VHL 病に合併する P-NET のほとんどは非機能性で無症候性であるが⁵¹⁻⁵³⁾、若年より腹部のサーベイランス検査が開始されるため、一般的の非機能性 P-NET に比べ早期に発見されることが多く⁵⁴⁾、また、診断時に遠隔転移のみられる症例は 11～20% と少ない⁵⁴⁾。VHL 病の有無によらず P-NET の発育は一般に緩徐である。P-NET が死亡原因となる症例は NIH(National Institutes of Health)における検討によると⁵²⁾、VHL 病全体の 0.3%(総数 633 例での検討)、P-NET を合併した VHL 病の 1.9%(総数 108 例での検討)であり、予後は比較的良好である⁵²⁾。VHL 病における P-NET は褐色細胞腫との合併が多い傾向にあるが^{54, 55)}、定説は得られていない⁵⁶⁾。

これまで P-NET を合併した VHL 病の最年少報告例は 12 歳(女性)で⁵⁷⁾、16 歳の報告例⁵²⁾が続く。腎腫瘍に対するサーベイランスは 15 歳から開始されること、放射線被曝の影響、造影剤による腎障害などを考慮し、包括的な腹部臓器のサーベイランスとして 15 歳より腹部

Dynamic CT 検査を開始する(第 9 章 経過観察フローチャート参照)。小さい P-NET の描出感度は Dynamic CT 検査が最も優れているが⁵⁸⁾、超音波内視鏡(EUS)が最も優れているとの報告もある。肝転移病変では MRI が有効なこともある⁵⁹⁾。

初回の腹部 CT サーベイランス(15 歳時)において P-NET のない場合は、3 年後(毎)の腹部 Dynamic CT 検査が推奨される。本邦の最近の疫学調査によれば、P-NET 診断時に遠隔転移が認められた症例は、7.5%と VHL 病のない P-NET 患者と比較し少ない⁶⁰⁾。P-NET があり、遠隔転移を伴っている症例は治療適用となる(下記「診断と治療」を参照)。P-NET のサーベイランスにおいて問題となるのは、P-NET があり遠隔転移のない症例の取り扱いである。一般の非機能性 P-NET は、すべて手術の適応と考えられている^{61, 62)}、また I 型多発性内分泌腺腫症患者に発症した非機能性 P-NET も、肝転移が認められる前に早期に手術すべきと考えられている⁶³⁾。しかし VHL 病における P-NET は、1)多発あるいは再発が多いこと、2)VHL 病では腎腫瘍合併例も少なくなく、それだけで複数回の手術が必要なことがあることから P-NET 手術適応の決定には慎重を要する。

P-NET を合併した VHL 病の予後因子として、①最大腫瘍径 $\geq 3\text{cm}$ 、②VHL 遺伝子エクソン 3 の変異、③腫瘍の倍増速度 ≤ 500 日の 3 つが報告されている⁵²⁾。これら 3 つの予後因子のない症例あるいは 1 因子のみを有する症例では遠隔転移がみられないのに対し、2 因子をもつ症例では 33%、3 因子を有する症例では 67% に遠隔転移が見

られる⁵²⁾。しかし、遺伝子検査は全症例で施行されないこと、遺伝子異常の検出率は80%程度であることより⁶⁴⁾、わが国のVHL病サーベイランスに遺伝子検査結果を含むのは時期尚早と考えられる。

一方、腫瘍の最大径、倍増速度は、手術適応を判断するうえで重要な因子である。P-NETがあり遠隔転移のない症例では、腫瘍の増殖速度の判定のため、6～12カ月後に再度腹部Dynamic CT検査を行う。この際、腫瘍径 $\geq 2\text{cm}$ の症例ではより短い検査間隔(6カ月後)、腫瘍径 $<2\text{cm}$ の症例では1年後の再検査が推奨される。なお、上記のように遺伝子検査結果を予後因子から除外したこと、2cm径のP-NETでも遠隔転移のある症例があること⁵²⁾、一般の(VHL病のない)非機能性P-NETでは腫瘍径にかかわらず手術が推奨されていること^{61, 62)}を考慮し、予後因子における最大腫瘍径を2cm以上とした。

2回目のサーベイランスCT検査により2つの予後因子(①最大腫瘍サイズ $\geq 2\text{cm}$ 、②腫瘍の倍増速度 $\leq 500\text{日}$)を判定し、経過観察ならびに治療適応を決定する。すなわち、2つの予後因子のない症例は2～3年後に、1因子をもつ症例では6～12カ月後に3回目のサーベイランスCT検査を行う(第9章 経過観察フローチャート参照)。一方、2因子とも陽性の症例は転移の可能性が高く、何らかの治療が必要である。

2.診断と治療

要約

- 治療適応ありとされる症例には以下の原則に従い治療を行う。
- 遠隔転移の有無にかかわらず、切除可能な症例は手術を行う。
- 手術は腫瘍核出術を基本とし、可能な限り膵機能を温存する術式を考慮する。
- 手術不可能、非根治手術または術後に再発した症例では、治療にあたり腫瘍の分化度(WHO 分類)を考慮する。
- NET G1、G2 の場合、分子標的薬(エベロリムス(アフィニトール)、スニチニブ(ステント)が推奨される。
- Neuroendocrine carcinoma(NEC)が VHL 病に合併することは稀であるが、合併した場合は膵・消化管 NET 診療ガイドラインに準じて治療する。
- 肝転移が存在する場合、局所療法も考慮する。

解説

WHO では P-NET を生物学的活性、転移の有無、Ki-67/MIB-1 指数、病理組織学的分化度、血管への浸潤、腫瘍径に基づいて、高分化型膵神経内分泌腫瘍、高分化型膵神経内分泌癌、低分化型膵神経内分泌癌に分類してきた。(表 1)^{65, 67)}。WHO 分類は 2010 年にさらに改訂され、NET G1、G2、NEC(neuroendocrine carcinoma)と分類された。旧分類との対比を表 2 に示す⁶⁷⁾。また、VHL 病における P-NET はほとんど非機能性である。また VHL 病に NEC を合併することは非常に少ない。上記のサーベイランスにより治療適応ありとされる症例には以下の原則に従い治療を行う(第 9 章 治療フローチャート参照)。すなわち、遠隔転移の有無にかかわらず、切除可能な腫瘍は核出術を行う。手術は腫瘍核出術を基本とし、可能な限り膵機能を温存する術式を考慮する。また、P-NET の手術に際し、他の腹部臓器の合併疾患に対する手術時期も考慮する。手術不可能、非根治手術または術後に再発した症例では組織学的検索を行う。2013 年

に本邦ではじめて「膵・消化管神経内分泌腫瘍(NET)診療ガイドライン」が発表されたが⁶⁸⁾、WHO分類2010におけるNET G1、G2の場合、分子標的薬のエベロリムス(アフィニトール)やスニチニブ(スートン)が推奨されているNECの合併は非常に少ないが、その場合ガイドラインに従って化学療法を行う⁶⁸⁾。Octreotide(サンドスタチンLAR)投与が切除不能の高分化型非機能性の中腸神経内分泌腫瘍の予後を改善したとの報告がある(PROMID試験)⁶⁹⁾が、非機能性P-NETにおけるOctreotideの腫瘍進展抑制効果については、有効とする報告があるも⁷⁰⁾本邦で保険適応はない。なお、いずれの組織型でも肝転移が存在する場合は、塞栓術、ラジオ波焼灼などの局所療法も考慮すべきである^{60,71,72)}。

表1 P-NETのWHO分類

WHO分類	高分化型 膵神経内分泌腫瘍	高分化型 膵神経内分泌癌	低分化型 膵神経内分泌癌
生物学的活性	良性／低悪性度	低悪性度	高悪性度
転移	-	+/-	+
Ki-67/MIB-1指数(%)	<2	2~20	>20
病理組織学的分化度	高分化	高分化	低分化
血管浸潤	-	+	+

表2 膵内分泌腫瘍のWHO病理組織分類(2000年、2010年)

WHO 2000	WHO 2010
1 Well-differentiated endocrine tumor (WDET)	1 NET G1 高分化 G1: 細胞分裂数 <2 個 /10 高倍視野 and/or ≤ 2% Ki-67 index
2 Well-differentiated endocrine carcinoma (WDEC)	2 NET G2 高分化 G2: 細胞分裂数 2 ~ 20 個 /10 高倍視野 and/or 3 ~ 20% Ki-67 index
3 Poorly-differentiated endocrine carcinoma / small cell carcinoma (PDEC)	3 NEC (large cell or small cell type) 低分化 G3: 細胞分裂数 >20 個 /10 高倍視野 and/or >20% Ki-67 index

NET: neuroendocrine tumor NEC: neuroendocrine carcinoma

7> 脾囊胞性病変(漿液性囊胞腺腫)

要約

脾囊胞性病変の経過観察

- 臨床症状(他臓器の圧迫症状など)のない場合、特に経過観察の必要はない。

P-NETに対する経過観察に際し脾囊胞性病変についても評価する。

脾囊胞性病変の診断治療

- 臨床症状(他臓器の圧迫症状)の出現時に切除術を考慮する。

解説

VHL 病の 7~71% の症例において腎嚢胞性病変がみられ、組織型の判明した症例ではほとんどが漿液性嚢胞腺腫(Serous cystadenoma:SCA)である⁷³⁻⁷⁵⁾。腎嚢 SCA の悪性化はごくまれであり、嚢胞径が大きくなり他臓器の圧迫症状などの臨床症状が出現するまで、経過観察あるいは治療の必要はない⁷⁶⁾。ただし、成人の VHL 症例では、悪性化する可能性のある他の腎嚢胞性病変(腎管内乳頭粘液性腫瘍および粘液性嚢胞腫瘍)との鑑別に注意が必要である。

8>精巣上体嚢腫

要約

- 診断は触診と超音波検査によって行う。
- 一般に無症状であり悪性化のおそれではなく治療の必要はない。

解説

男性患者で 1 型、2 型にかかわらず同じ頻度で 25-60% の患者に 10 歳代で発生する。片側性、両側性、多発性である。平均 10×14mm 程度の大きさとなる。症状としては陰嚢の違和感などがあ

る。病理的には拡張した精管の像であり多発性嚢胞を示す⁷²⁾。両側性の場合は不妊症の可能性がある。ただし不妊を防ぐ方法はない。診断は触診と超音波検査によって行う^{76, 77)}。鑑別診断は精巣腫瘍があげられる。悪性化の可能性はないため腫瘍摘出などの治療は必要なく保存的な経過観察でよい。(第9章 フローチャート参照)。

参考論文

1. 中枢神經系血管芽腫

1. Wanebo JE, Lonser RR, Glenn GM, et al. The natural history of hemangioblastomas of the central nervous system in patients with von Hippel-Lindau disease. *J Neurosurg.* 2003;98:82-94.
2. Lonser RR, Glenn GM, Walther M, et al. von Hippel-Lindau disease. *Lancet.* 2003;361:2059-67.
3. Ammerman JM, Lonser RR, Dambrosia J, et al. Long-term natural history of hemangioblastomas in patients with von Hippel-Lindau disease: implications for treatment. *J Neurosurg.* 2006;105:248-55.
4. Jagannathan J, Lonser RR, et al. Surgical management of cerebellar hemangioblastomas in patients with von Hippel-Lindau disease. *J Neurosurg.* 2008;108(2):210-22.
5. Lonser RR, Weil RJ, Wanebo JE, et al. Surgical management of spinal cord hemangioblastomas in patients with von Hippel-Lindau disease. *J Neurosurg.* 2003;98(1):106-16.

6. Kanno H, Yamamoto I, Nishikawa R, et al. Spinal cord hemangioblastomas in von Hippel-Lindau disease. *Spinal Cord*. 2009;47(6):447-52.
7. Van Velthoven V, Reinacher PC, Klisch J, et al. Treatment of intramedullary hemangioblastomas, with special attention to von Hippel-Lindau disease. *Neurosurgery*. 2003;53:1306-14.
8. Weil RJ, Lonser RR, DeVroom HL, et al. Surgical management of brainstem hemangioblastomas in patients with von Hippel-Lindau disease. *J Neurosurg*. 2003;98(1):95-105.
9. Lonser RR, Butman JB, Huntoon K, et al. Prospective natural history study of central nervous system hemangioblastomas in von Hippel-Lindau disease. *J Neurosurg*. 2014; 120:1055-1062.
10. Kanno H, Kuratsu J, Nishikawa R, et al. Clinical features of patients bearing central nervous system hamangioblastoma in von Hippel-Lindau disease. *Act Neurochir*. 2013;155: 1-7
11. Sakamoto N, Ishikawa E, Nakai Y, et al. Preoperative endovascular embolization for

hemangioblastoma in the posterior fossa. *Neurologia medico-chirurgica*. 2012;52:878-84.

12. Montano N, Doglietto F, Pedicelli A, et al. Embolization of hemangioblastomas. *Journal of neurosurgery*. 2008;108:1063-4; author reply 4-5.
13. Chang SD, Meisel JA, Hancock SL, et al. Treatment of hemangioblastomas in von Hippel-Lindau disease with linear accelerator-based radiosurgery. *Neurosurgery*. 1998;43(1):28-34; discussion 34-5.
14. Jawahar A, Kondziolka D, Garces YI, et al. Stereotactic radiosurgery for hemangioblastomas of the brain. *Acta Neurochir(Wien)*. 2000;14(2 6):641-4; discussion 644-5.
15. Kano H, Niranjan A, Mongia S, et al. The role of stereotactic radiosurgery for intracranial hemangioblastomas. *Neurosurgery*. 2008;63(3):443-50; discussion 450-1.
16. Koh ES, Nichol A, Millar BA, et al. Role of fractionated external beam radiotherapy in hemangioblastoma of the central nervous system. *Int J Radiat Oncol Biol Phys*. 2007;69(5):1521-6.

17. Matsunaga S, Shuto T, Inomori S, et al. Gamma knife radiosurgery for intracranial haemangioblastomas. *Acta Neurochir(Wien)*. 2007;149(10):1007-13; discussion 1013.
18. Moss JM, Choi CY, Adler JR Jr, et al. Stereotactic radiosurgical treatment of cranial and spinal hemangioblastomas. *Neurosurgery*. 2009;65(1):79-85; discussion 85.
19. Niemela M, Lim YJ, Soderman M, et al. Gamma knife radiosurgery in 11 hemangioblastomas. *J Neurosurg*. 1996;85(4):591-6.
20. Park YS, Chang JH, Chang JW, et al. Gamma knife surgery for multiple hemangioblastomas. *J Neurosurg*. 2005;10(2 Suppl):97-101.
21. Patrice SJ, Sneed PK, Flickinger JC, et al. Radiosurgery for hemangioblastoma: results of a multiinstitutional experience. *Int J Radiat Oncol Biol Phys*. 1996;35(3):493-9.
22. Smalley SR, Schomberg PJ, Earle JD, et al. Radiotherapeutic considerations in the treatment of

hemangioblastomas of the central nervous system. Int J Radiat Oncol Biol Phys. 1990;18:1165-71.

23. Tago M, Terahara A, Shin M, et al. Gamma knife surgery for hemangioblastomas. J Neurosurg. 2005; 102(Suppl): 171-4.
24. Wang EM, Pan L, Wang BJ, et al. The long-term results of gamma knife radiosurgery for hemangioblastomas of the brain. J Neurosurg. 2005; 10(2 Suppl):225-9.
25. Asthagiri AR, Mehta GU, Zach L, et al. Prospective evaluation of radiosurgery for hemangioblastoma in von Hippel-Lindau disease. Neuro-Oncol. 2010; 12(1): 80-86.
26. Kano H, Shuto T, Iwai Y et al. Stereotactic radiosurgery for intracranial hemangioblastomas: a retrospective international outcome study. J Neurosurg. 2015; 122: 1469-1478

2. 内耳リンパ嚢腫

27. Choo D, Shotland L, Mastroianni M, et al. Endolymphatic sac tumors in von Hippel-Lindau disease. J Neurosurg. 2004;100:480-7.
28. Manski TJ, Heffner DK, Glenn GM, et al. Endolymphatic sac tumors. A source of morbid hearing loss in von Hippel-Lindau disease. JAMA. 1997;277:1461-6.
29. Binderup ML, Bisgaard ML, Harbud V, et al. Von Hippel-Lindau disease (vHL). National clinical guideline for diagnosis and surveillance in Denmark. 3rd edition. Dan Med J. 2013;60:B4763.
30. Bausch B, Wellner U, Peyre M, et al. Characterization of endolymphatic sac tumors and von Hippel-Lindau disease in the International Endolymphatic Sac Tumor Registry. Head Neck. 2016; 38: 673-679.
31. Kim HJ, Butman JA, Brewer C, et al. Tumors of the endolymphatic sac in patients with von Hippel-Lindau disease: implications for their natural history, diagnosis, and treatment. J Neurosurg. 2005;102:503-12.
32. Kim HJ, Hagan M, Butman JA, et al. Surgical resection of endolymphatic sac tumors in von

Hippel-Lindau disease: findings, results, and indications.
Laryngoscope. 2013;123:477-83.

33. Lonser RR, Kim HJ, Butman JA, et al. Tumors of the endolymphatic sac in von Hippel-Lindau disease. N Engl J Med. 2004;350:2481-6.
34. Binderup ML, Gimsing S, Kosteljanetz M, et al. von Hippel-Lindau disease: deafness due to a non-MRI-visible endolymphatic sac tumor despite targeted screening. Int J Audiol. 2013;52:771-5.

3. 網膜血管腫

35. Dollfus H, Massin P, Taupin P, et al. Retinal hemangioblastoma in von Hippel-Lindau disease: a clinical and molecular study. Invest Ophthalmol Vis Sci. 2002;43(9):3067-74.
36. Webster AR, Maher ER, Moore AT. Clinical characteristics of ocular angiomyomatosis in von Hippel-Lindau disease and correlation with germline mutation. Arch Ophthalmol. 1999;117(3):371-8.

37. Singh AD, Nouri M, Shields CL, et al. Treatment of retinal capillary hemangioma. *Ophthalmology*. 2002; 109(10): 1799-806.
38. Aiello LP, George DJ, Cahill MT, et al. Rapid and durable recovery of visual function in a patient with von Hippel-Lindau syndrome after systemic therapy with vascular endothelial growth factor receptor inhibitor SU5416. *Ophthalmology*. 2002; 109(9): 1745-51.
39. Schmidt-Erfurth UM, Kusserow C, Barbazetto IA, et al. Benefits and complications of photodynamic therapy of papillary capillary hemangiomas. *Ophthalmology*. 2002; 109(7): 1256-66.

4. 褐色細胞腫

40. Lonser RR, Glenn GM, Walther M, et al. von Hippel-Lindau disease. *Lancet*. 2003; 361(9374): 2059-67.
41. Chen F, Kishida T, Yao M, et al. Germline mutations in the von Hippel-Lindau disease tumor suppressor gene: correlations with phenotype. *Hum Mutat*. 1995; 5(1): 66-75.

42. Walther MM, Reiter R, Keiser HR, et al. Clinical and genetic characterization of pheochromocytoma in von Hippel-Lindau families: comparison with sporadic pheochromocytoma gives insight into natural history of pheochromocytoma. *J Urol.* 1999;162(3 Pt 1):659-64.
43. Gimenez-Roqueplo AP, Lehnert H, Mannelli M, et al. European Network for the Study of Adrenal Tumours(ENS@T) Pheochromocytoma Working Group. Phaeochromocytoma, new genes and screening strategies. *Clin Endocrinol(Oxf).* 2006;65(6):699-705.
44. Eisenhofer G, Lenders JW, Linehan WM, et al. Plasma normetanephrine and metanephrine for detecting pheochromocytoma in von Hippel-Lindau disease and multiple endocrine neoplasia type 2. *N Engl J Med.* 1999;340(24):1872-9.
45. Eisenhofer G, Walther MM, Huynh TT, et al. Pheochromocytomas in von Hippel-Lindau syndrome and multiple endocrine neoplasia type 2 display distinct biochemical and clinical phenotypes. *J Clin Endocrinol Metab.* 2001;86(5):1999-2008.

46. Eisenhofer G, Huynh TT, Elkahloun A, et al. Differential expression of the regulated catecholamine secretory pathway in different hereditary forms of pheochromocytoma. Am J Physiol Endocrinol Metab. 2008;295(5):E1223-33.
47. Maranchie JK, Walther MM. Early identification of patients with von Hippel-Lindau disease at risk for pheochromocytoma. Curr Urol Rep. 2001;2(1):24-30.
48. Yip L, Lee JE, Shapiro SE, et al. Surgical management of hereditary pheochromocytoma. J Am Coll Surg. 2004; 198(4):525-34;discussion 534-5.

5.腎腫瘍

49. Littrup PJ, Ahmed A, Aoun HD, et al. CT-guided percutaneous cryotherapy of renal masses. J Vasc Interv Radiol. 2007;18(3):383-92.
50. Matin SF, Ahrar K, Wood CG, et al. Patterns of intervention for renal lesions in von Hippel-Lindau disease. BJU Int. 2008;102(8):940-5.

6.膵神經內分泌腫瘍

51. Lonser RR, Glenn GM, Walther M, et al. von Hippel-Lindau disease. *Lancet*. 2003;361:2059-67.
52. Blansfield JA, Choyke L, Morita SY, et al. Clinical, genetic and radiographic analysis of 108 patients with von Hippel-Lindau disease(VHL) manifested by pancreatic neuroendocrine neoplasms(PNETs). *Surgery*. 2007;142: 814-8.
53. Hough DM, Stephens DH, Johnson CD, et al. Pancreatic lesions in von Hippel-Lindau disease: prevalence, clinical significance, and CT findings. *AJR Am J Roentgenol*. 1994;162:1091-4.
54. Yamasaki I, Nishimori I, Ashida S, et al. Clinical characteristics of pancreatic neuroendocrine tumors in Japanese patients with von Hippel-Lindau disease. *Pancreas*. 2006;33:382-5.
55. Binkovitz LA, Johnson CD, Stephens DH. Islet cell tumors in von Hippel-Lindau disease: increased prevalence and relationship to the multiple endocrine neoplasias. *AJR Am J Roentgenol*. 1990;155:501-5.
56. Hammel PR, Vilgrain V, Terris B, et al. Pancreatic involvement in von Hippel-Lindau disease. The Groupe

Francophone d'Etude de la Maladie de von
Hippel-Lindau. Gastroenterology. 2000;119:1087-95.

57. Langrehr JM, Bahra M, Kristiansen G, et al. Neuroendocrine tumor of the pancreas and bilateral adrenal pheochromocytomas. A rare manifestation of von Hippel-Lindau disease in childhood. J Pediatr Surg. 2007;42:1291-4.
58. Plockinger U, Rindi G, Arnold R, et al. European Neuroendocrine Tumour Society. Guidelines for the diagnosis and treatment of neuroendocrine gastrointestinal tumours. A consensus statement on behalf of the European Neuroendocrine Tumour Society(ENETS). Neuroendocrinology. 2004;80: 394-424.
59. Reznek RH. CT/MRI of neuroendocrine tumours. Cancer Imaging. 2006;6:S163-77
60. Igarashi H, Ito T, Nishimori I, et al. Pancreatic involvement in Japanese patients with von Hippel-Lindau disease: results of a nationwide survey. J Gastroenterol 49:511-16, 2014.
61. Triponez F, Goudet P, Dosseh D, et al. French Endocrine Tumor Study Group. Is surgery beneficial for

- MEN1 patients with small(1<or=2cm), nonfunctioning pancreaticoduodenal endocrine tumor? An analysis of 65 patients from the GTE. World J Surg. 2006;30:654-62.
62. Lairmore TC, Chen VY, DeBenedetti MK, et al. Duodenopancreatic resections in patients with multiple endocrine neoplasia type 1. Ann Surg. 2000;231:909-18.
63. Imamura M. Recent standardization of treatment strategy for pancreatic neuroendocrine tumors. World J Gastroenterol. 2010;16:4519-4525.
64. Hattori K, Teranishi J, Stolle C, et al. Detection of germline deletions using real-time quantitative polymerase chain reaction in Japanese patients with von Hippel-Lindau disease. Cancer Sci. 2006;97:400-5.
65. Solcia E, Kloppel G, Sabin LH. Histological Typing of Endocrine Tumours, ed 2. WHO International Histological Classification of Tumours. Berlin: Springer, 2000.
66. Kloppel G, Anlauf M. Epidemiology, tumour biology and histopathological classification of neuroendocrine

- tumours of the gastrointestinal tract. Best Pract Res Clin Gastroenterol. 2005;19:507-17.
67. Bosman FT, Carneiro F, Hruban RH, et al. WHO classification of tumor of the digestive system. Lyon: IARC Press, 2010.
68. 脇・消化管神経内分泌腫瘍(NET)診療ガイドライン作成委員会編. 「脇・消化管神経内分泌腫瘍(NET)診療ガイドライン」, 第1版, 日本神経内分泌腫瘍研究会 <<http://jnets.umin.jp>>, 2013
69. Rinke A, Muller HH, Schade-Brittinger C, et al. PROMID Study Group. Placebo-controlled, double-blind, prospective, randomized study on the effect of octreotide LAR in the control of tumor growth in patients with metastatic neuroendocrine midgut tumors: a report from the PROMID Study Group. J Clin Oncol. 2009;27:4656-63.
70. Sideris L, Dube P, Rinke A. Antitumor effects of somatostatin analogs in neuroendocrine tumors. Oncologist 17:747-55, 2012

71. Modlin IM, Oberg K, Chung DC, et al. Gastroenteropancreatic neuroendocrine tumours. *Lancet Oncol.* 2008;9: 61-72.
72. Libutti SK, Choyke PL, Bartlett DL, et al. Pancreatic neuroendocrine tumors associated with von Hippel Lindau disease: diagnostic and management recommendations. *Surgery.* 1998;124:1153-9.

7. 腺瘤性病変(漿液性囊胞腺腫)

73. Hough DM, Stephens DH, Johnson CD, et al. Pancreatic lesions in von Hippel-Lindau disease: prevalence, clinical significance, and CT findings. *AJR Am J Roentgenol.* 1994;162:1091-4.
74. Hammel PR, Vilgrain V, Terris B, et al. Pancreatic involvement in von Hippel-Lindau disease. The Groupe Francophone d'Etude de la Maladie de von Hippel-Lindau. *Gastroenterology.* 2000;119:1087-95.
75. Neumann HP, Dinkel E, Brambs H, et al. Pancreatic lesions in the von Hippel-Lindau syndrome. *Gastroenterology.* 1991;101:465-71.

76. Lonser RR, Glenn GM, Walther M, et al. von Hippel-Lindau disease. Lancet. 2003;361:2059-67.

8.精巣上体囊腫

77. Choyke PL, Glenn GM, Wagner JP, et al. Epididymal cystadenomas in von Hippel-Lindau disease. Urology. 1997;49(6):926-31.

9 各腫瘍の経過観察および治療フローチャート

表 各疾患の経過観察について(検査開始時期)

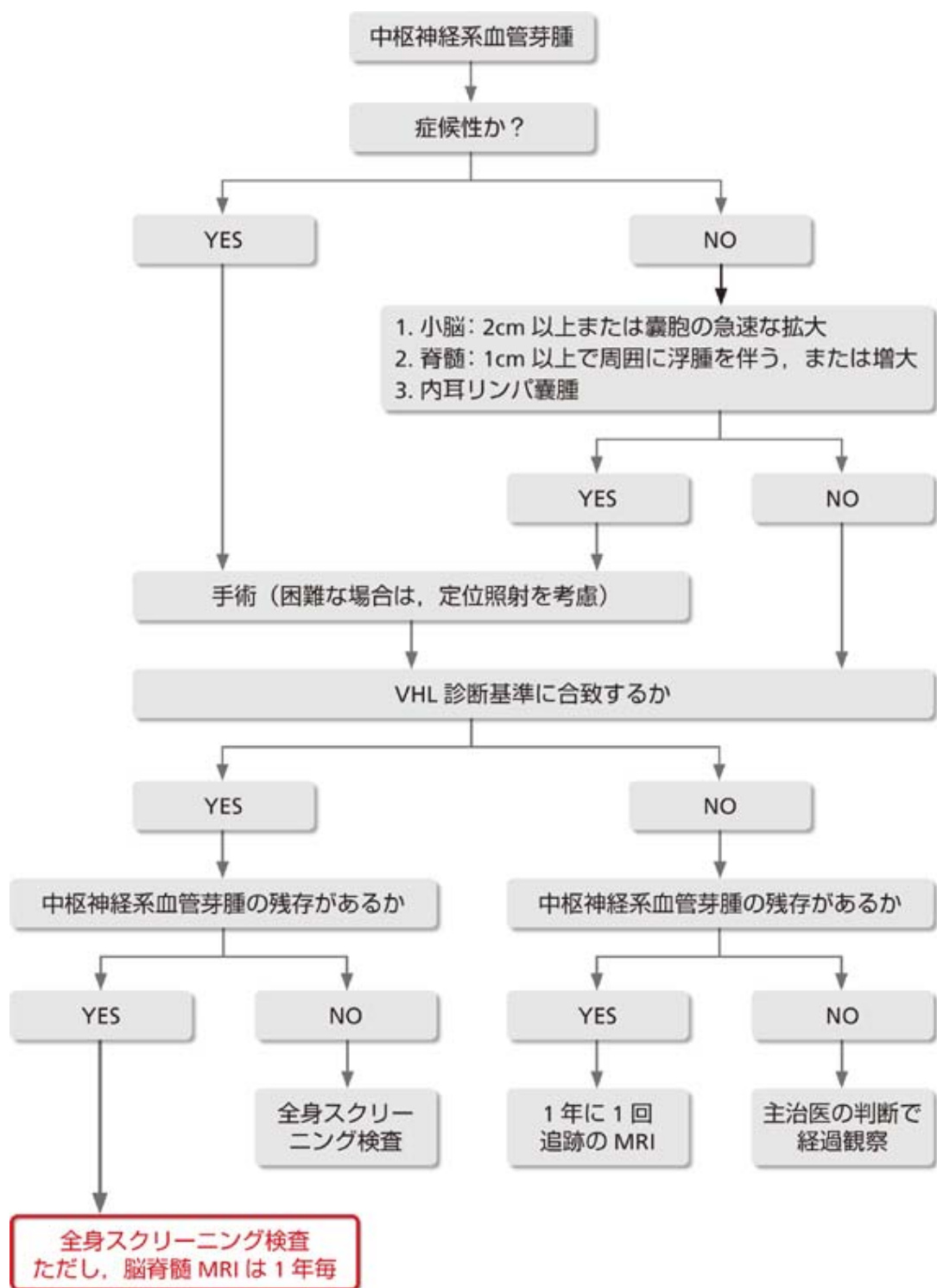
疾患名	0-9 歳	10-19 歳	20 歳以上
網膜血管腫	0 歳～眼底検査 <病変なし>3 年に 1 回 <病変あり>1 年に 1 回		
褐色細胞腫	2 歳～ 問診・生化学検査	1 年に 1 回 腹部超音波 2～3 年に 1 回 腹部 MRI	1～2 年に 1 回 腹部 CT
中枢神経系血管芽腫 (含む内耳リンパ腫)		11 歳～ 2 年に 1 回能脊髄 MRI	
腎腫瘍		15 歳～腹部 CT※ <病変なし>3 年に 1 回 <病変あり>1 年に 1-2 回	
膵神経内分泌腫瘍 (膵嚢胞)		15 歳～腹部 CT※ <病変なし>3 年に 1 回 <病変あり>1 年に 1-2 回	

※腎機能障害がある場合は腹部 MRI

腎臓、副腎、膵臓の画像検査は、各診療科の協力によりできる限り、少ない回数で行う。

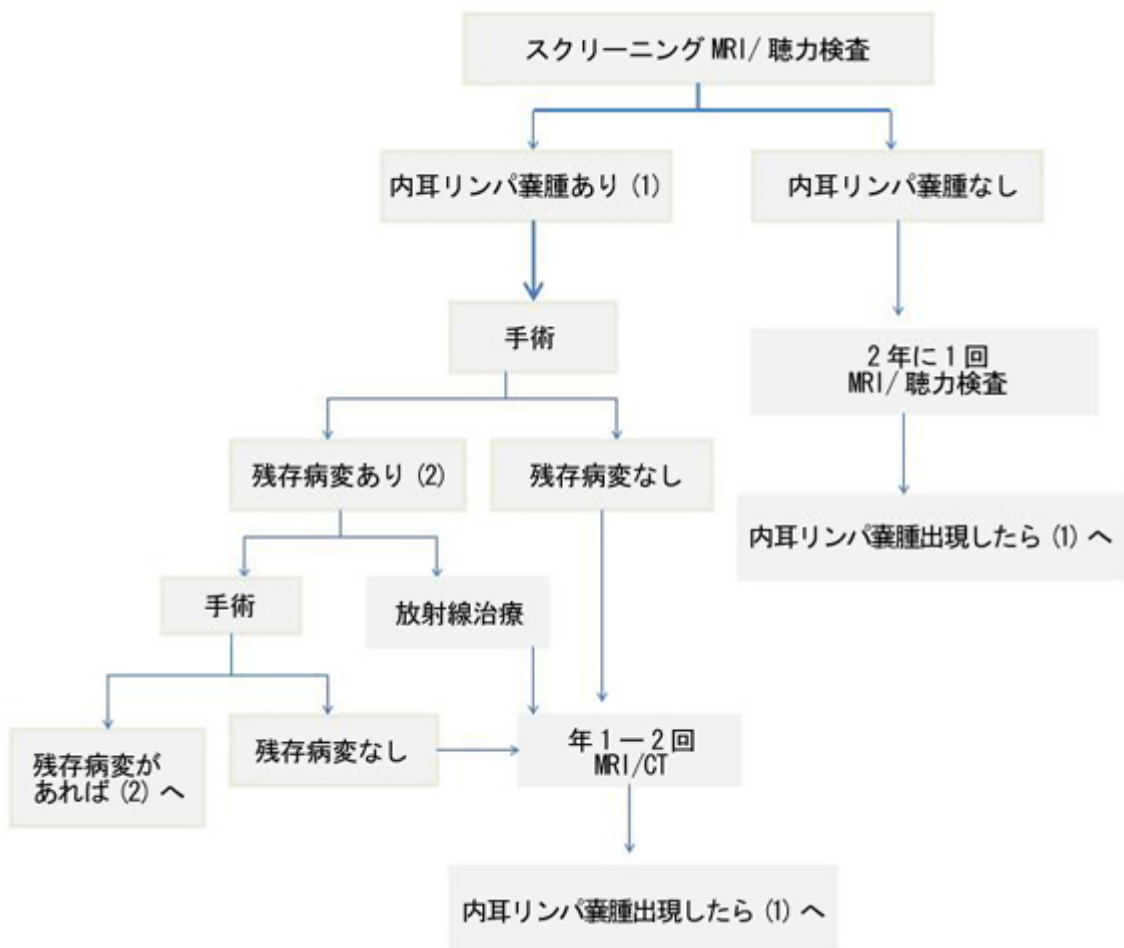
1>中枢神経系血管芽腫

診断・治療フローチャート



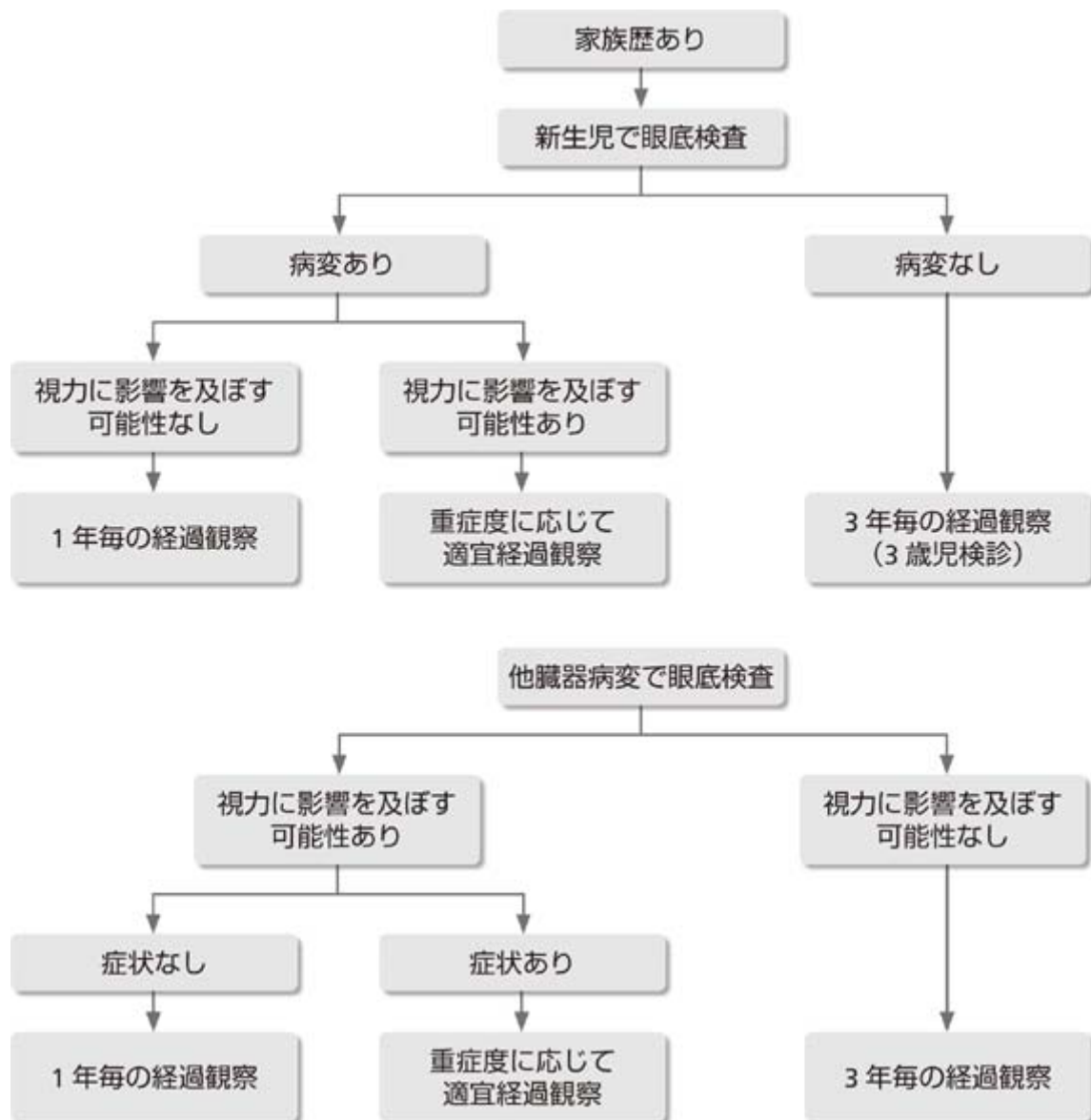
2> 内耳リンパ囊腫

診断・治療フローチャート

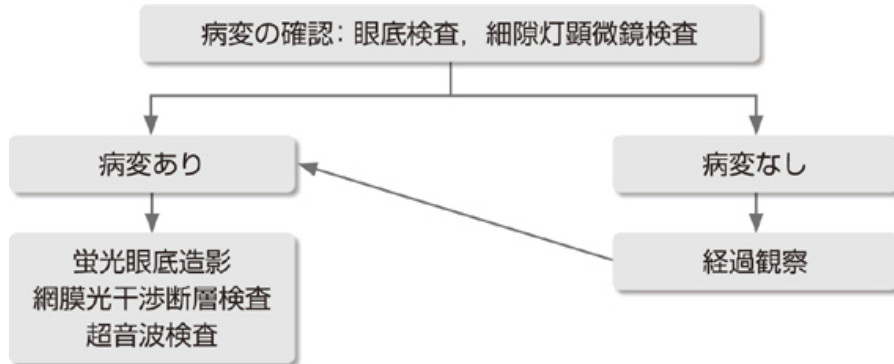


3>網膜血管腫

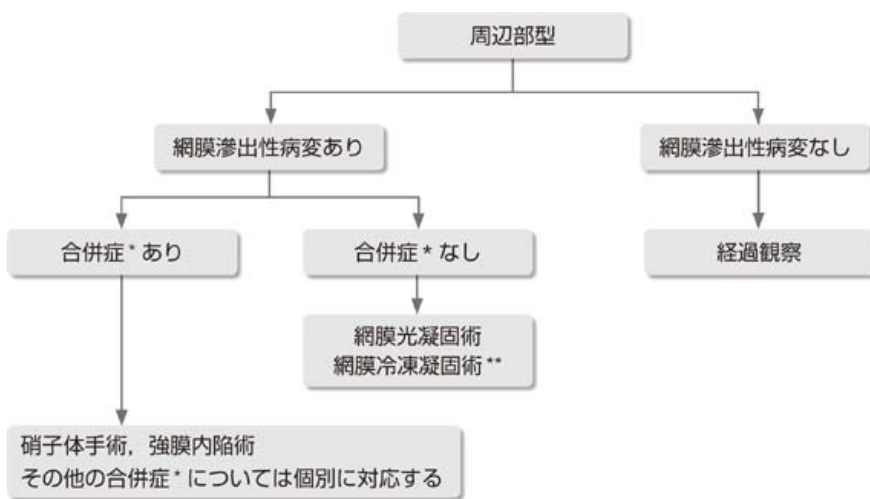
1.経過観察フローチャート



2.検査フローチャート



3.治療導入時期 目標:機能障害を最小限にする



* : 網膜剥離, 黄斑上膜, その他

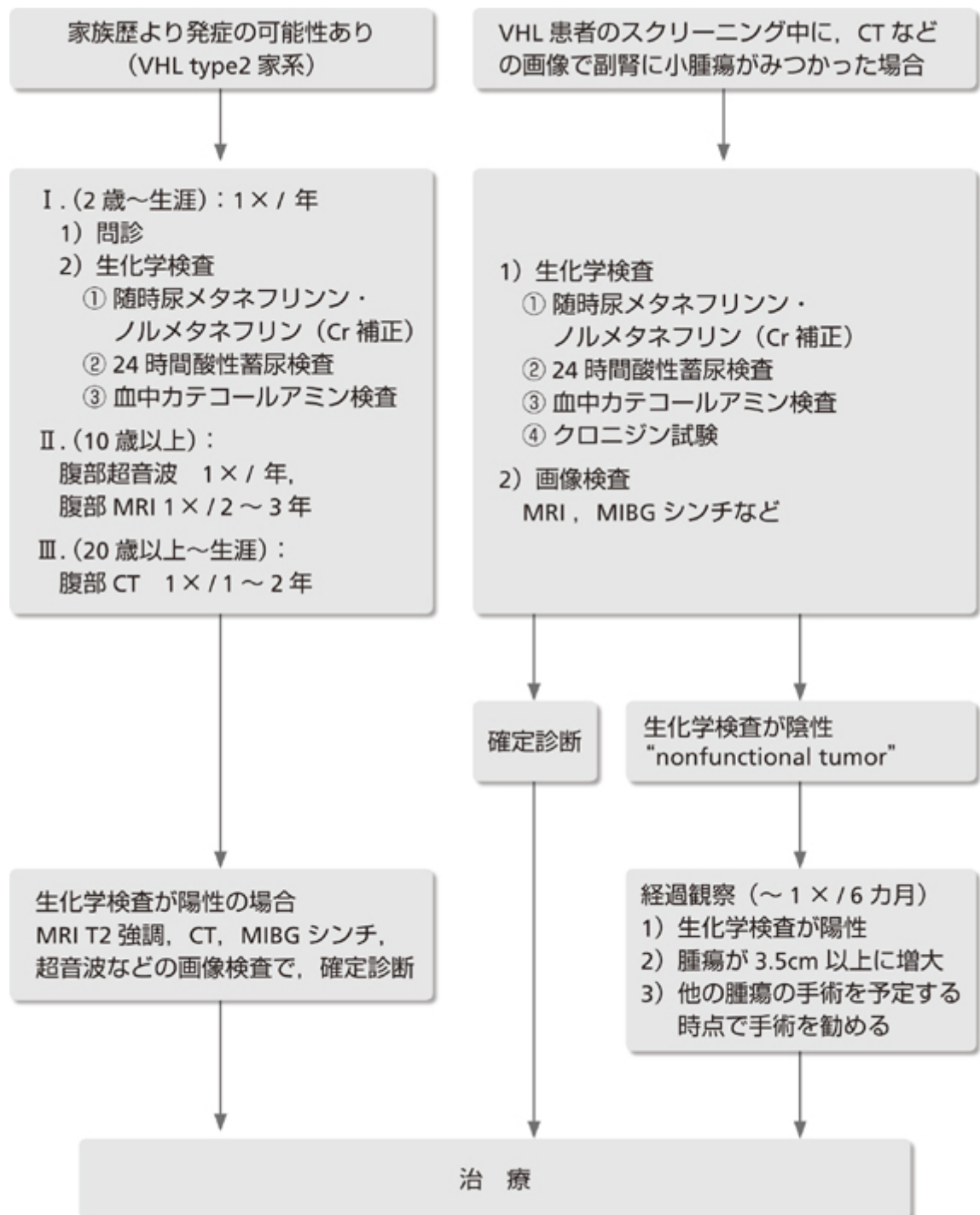
** : 網膜冷凍凝固については慎重な実施が望ましい

*** : 網膜血管腫には適応外の治療（有効性に関する報告は数少ない）

各施設の IRB 審査・承認が必要

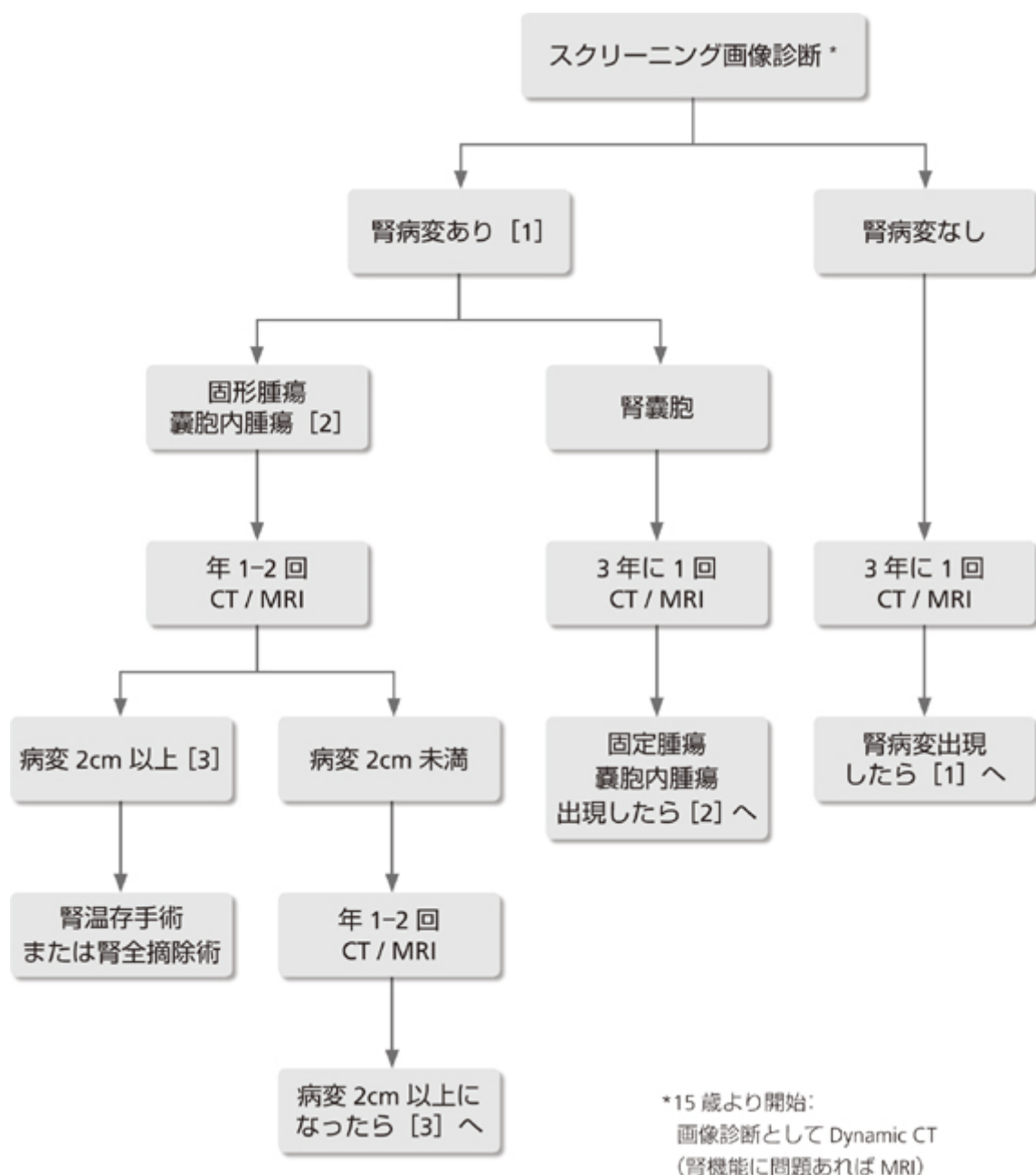
4>褐色細胞腫

スクリーニングと治療フローチャート



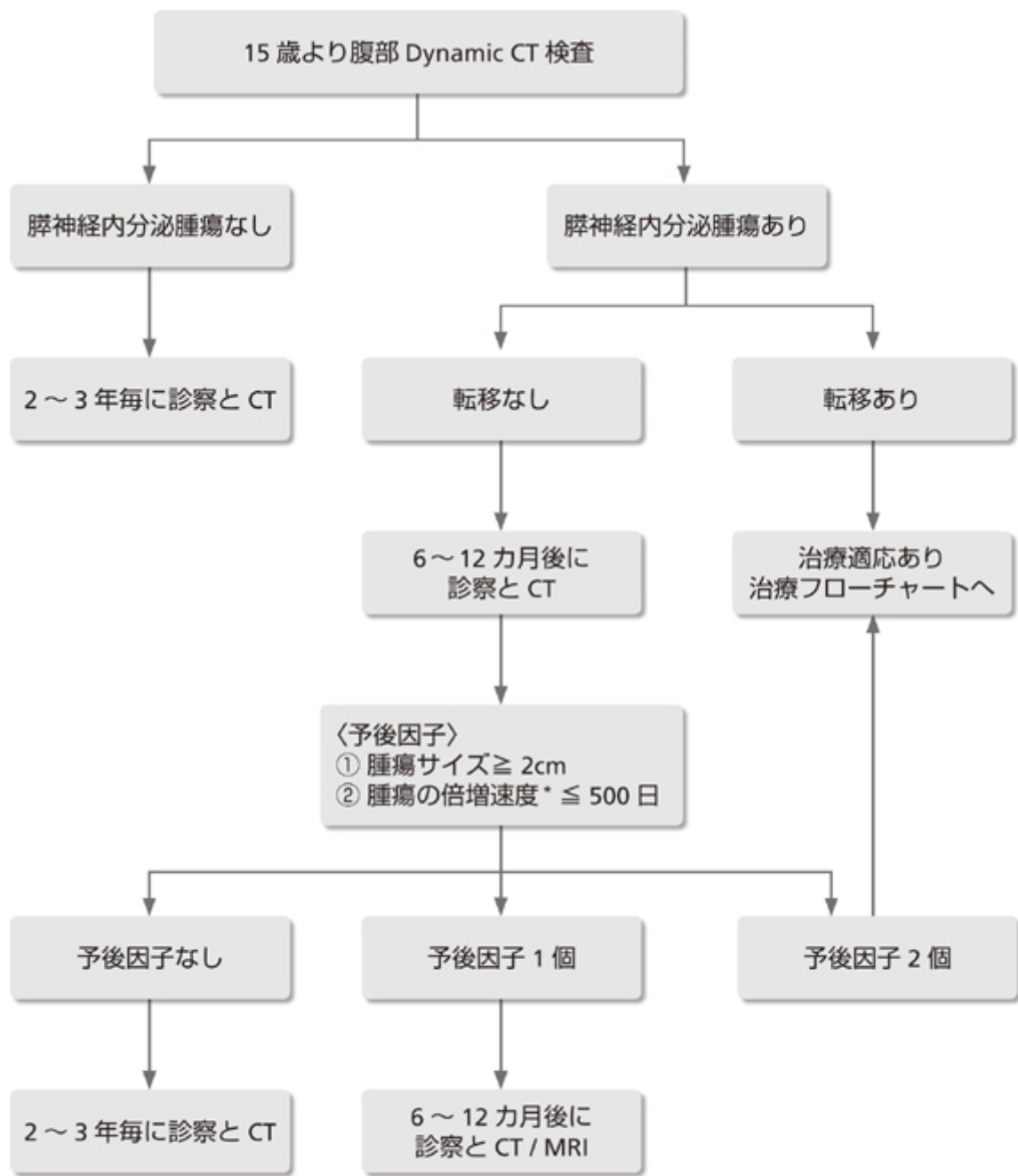
5>腎腫瘍

診断・治療フローチャート



6> 膵神経内分泌腫瘍

1. 経過観察フローチャート



* : 腫瘍の倍増速度

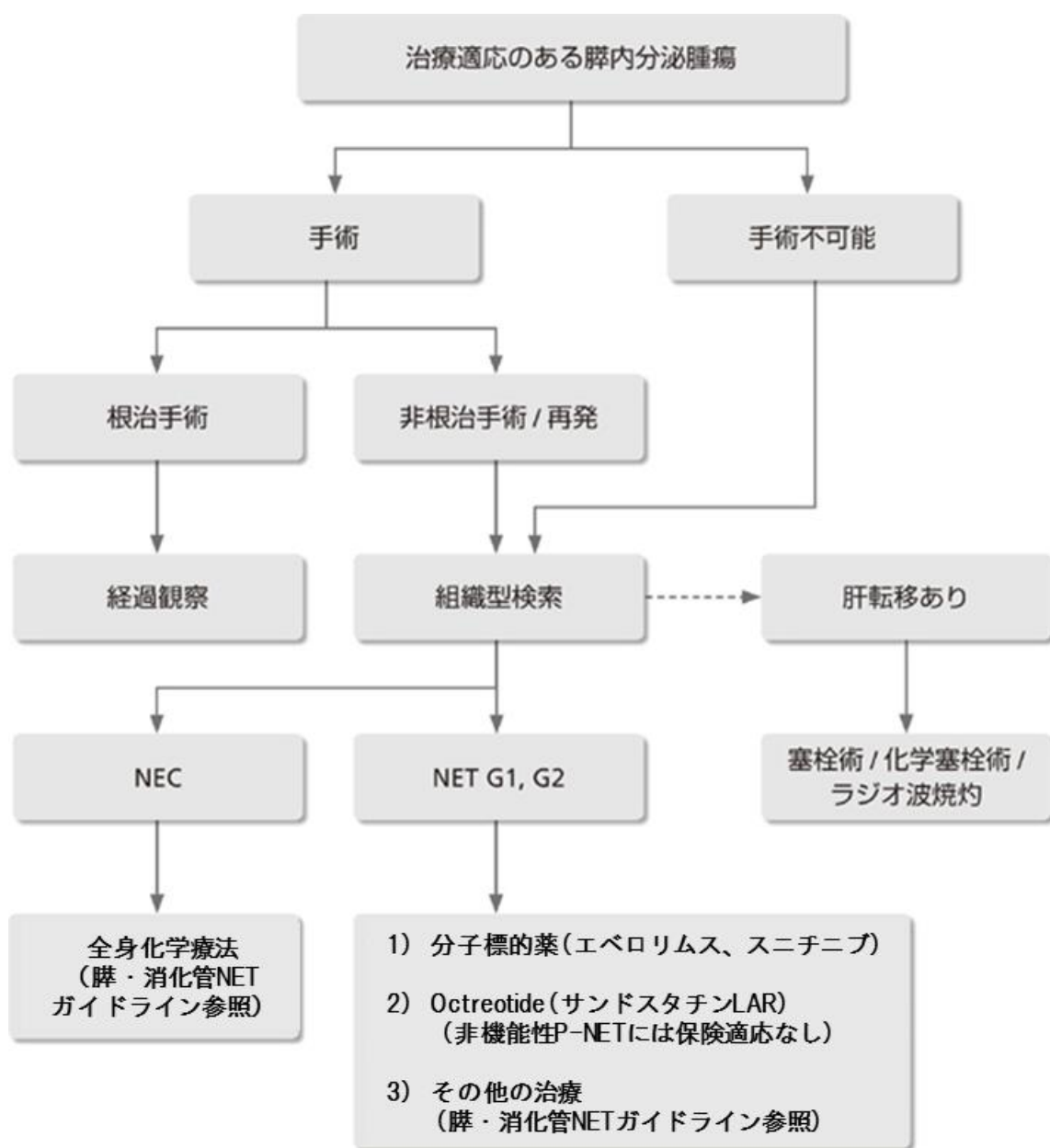
$$Ti \times \log_2 / 3 \times \log(D_i / D_0)$$

Ti : 観察間隔

D_i : 最初の腫瘍径

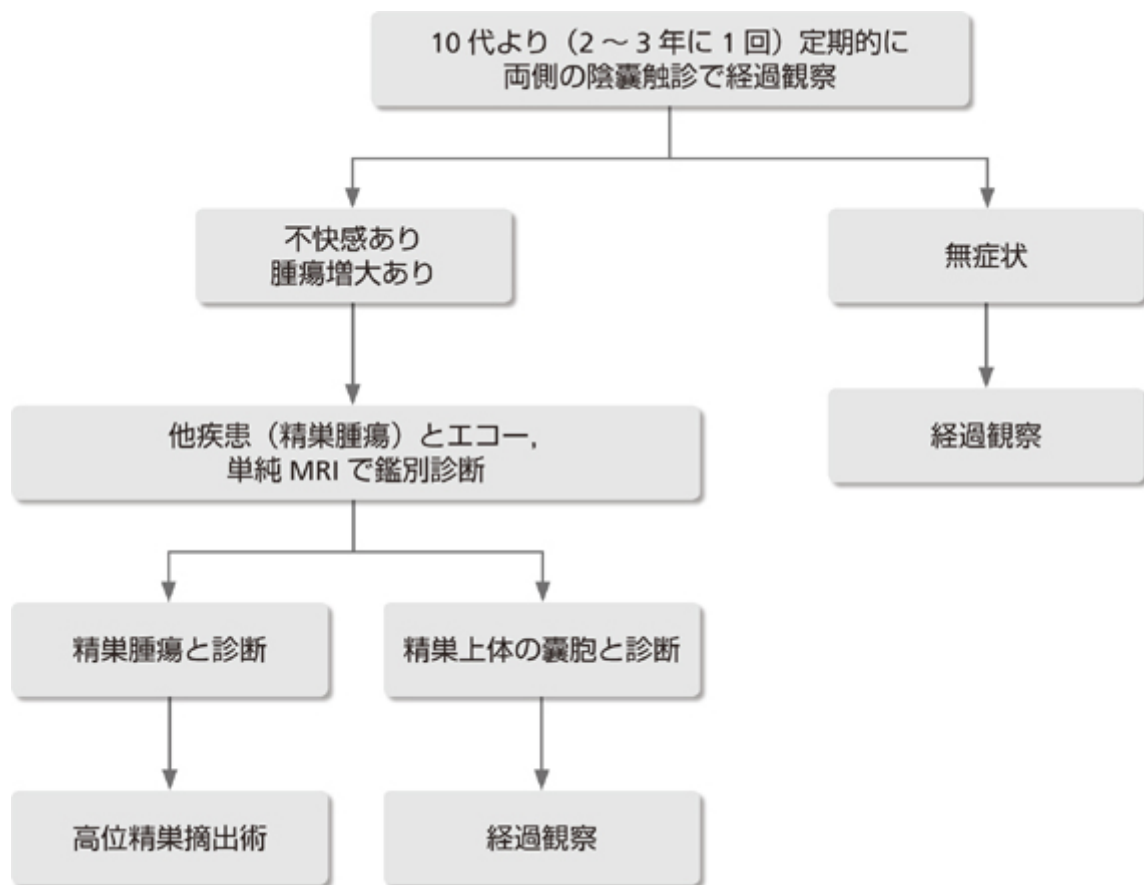
D₀ : 観察後の腫瘍径

2.治療フローチャート



7>精巣上体囊腫

経過観察フローチャート



研究成果の刊行に関する一覧表

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
Toriie S et al.	Relationship Among Chlamydia and Mycoplasma Pneumoniae Seropositivity, IKZF1 Genotype and Chronic Obstructive Pulmonary Disease in A General Japanese Population: The Nagahama Study.	Medicine (Baltimore)	95	e3371	2016
Kimura G et al	Effects of atorvastatin on renal function in patients with dyslipidemia and chronic kidney disease: assessment of clinical usefulness in CKD patients with atorvastatin (ASUCA) trial.	Clin Exp Nephrol		DOI: 10.1007/s10157-016-1304-6	2016
Izuhara Y et al.	Mouth breathing, another risk factor for asthma: the Nagahama Study.	Allergy	71	1031-1036	2016
Tabara Y et al.	The causal effects of alcohol on lipoprotein subfraction and triglyceride levels using a Mendelian randomization analysis: The Nagahama study.	Atherosclerosis	257	22-28	2016
Matsumoto H et al.	Risks and Cough-Aggravating Factors in Prolonged Cough: Epidemiological Observations from the Nagahama Cohort Study.	Ann Am Thorac Soc		Epub ahead of print	2017
Matsumoto H et al.	Combined association of clinical and lifestyle factors with non-restorative sleep: The Nagahama Study.	PLoS One	12	e0171849	2017

Tabara Y et al.	Different inverse association of large high-density lipoprotein subclasses with exacerbation of insulin resistance and incidence of type 2 diabetes: The Nagahama study.	Diabetes Res Clin Pract	127	123-131	2017
Toriie S et al.	Evaluation of the minimally invasive parathyroidectomy in patients with primary hyperparathyroidism: a retrospective cohort study.	Ann Med Surg (Lond)	10	42-46	2016
Takano K et al.	A novel nonsense mutation in the NOG gene causes familial NOG-related symphalangism spectrum disorder.	Hum Gen Variat	3	16023	2016
Shiki M et al.	Muir-Torre syndrome caused by exonic deletion of MLH1 due to homologous recombination.	Eur J Dermatol	27	54-58	2016
Okumura F et al.	Parallel Regulation of von Hippel-Lindau Disease by pVHL-Mediated Degradation of B-Myb and Hypoxia-Inducible Factor α.	Mol Cell Biol	36	1803-1817	2016
Kobayashi A et al.	Attainment of a Long-term Favorable Outcome by Sunitinib Treatment for Pancreatic Neuroendocrine Tumor and Renal Cell Carcinoma Associated with von Hippel-Lindau Disease.	Intern Med	55	629-634	2016
Obara W et al.	Effective induction of cytotoxic T cells recognizing an epitope peptide derived from hypoxia-inducible protein 2 (HIG2) in patients with metastatic renal cell carcinoma.	Cancer Immunol Immunother	66	17-24	2017
Labrousse-Arias D et a.	VHL promotes immune response against renal cell carcinoma via NF-κB-dependent regulation of VCAM-1.	J Cell Biol	216	835-847	2017

Ito H et al.	One-month assessment of renal cell carcinoma treated by everolimus using FDG PET/CT predicts progression-free and overall survival.	Cancer Chemother Pharmacol		doi: 10.1007/s00280-017-3275-z	2017
Ito H et al.	The impact of gender difference on operative time in laparoscopic partial nephrectomy for T1 renal tumor and the utility of retroperitoneal fat thickness as a predictor of operative time.	BMC Cancer	16	944	2016
Bausch B et al.	Characterization of endolymphatic sac tumors and von Hippel-Lindau disease in the International Endolymphatic Sac Tumor Registry.	Head Neck	38	E673-679	2016
Takayanagi S et al.	Differences in genetic and epigenetic alterations between von Hippel-Lindau disease-related and sporadic hemangioblastomas of the central nervous system.	Neuro Oncol		doi: 10.1093/neuonc/nox034.	2017
櫻井晃洋, 山崎雅則	MEN1に伴う膵消化管NET.	消化器内視鏡	28	1894-1900	2016
櫻井晃洋	多発性内分泌腫瘍症1型(MEN1) .	肝胆膵	72	951-959	2016
櫻井晃洋	多発性内分泌腫瘍症の遺伝子診断の現状と問題点.	内分泌・糖尿病・代謝内科	42	212-217	2016
櫻井晃洋	遺伝性甲状腺癌.	医学のあゆみ	260	785-790	2016
櫻井晃洋	神経内分泌腫瘍と遺伝性疾病.	腫瘍内科	19	291-296	2017
櫻井晃洋	遺伝医療部門の役割—診療, 研究の支援と連携—.	臨牀小児医学	64	3-6	2017