

小児期・移行期を含む包括的対応を要する希少難治性肝胆膵疾患の調査研究

先天性肝線維症ならびにカロリ病に関する研究

研究分担者 濱生会横浜市東部病院 小児肝臓消化器科 部長 乾 あやの

研究分担者 大阪大学大学院医学系研究科 小児科学 准教授 別所 一彦

研究協力者 濱生会横浜市東部病院 小児肝臓消化器科 医長 角田 知之

研究要旨：先天性肝線維症は小児期から肝線維化を来す稀な遺伝性肝疾患であり、本邦における実態は明らかになっていない。一方でカロリ(Caroli)病は先天性の肝内胆管拡張症で、胆道系と交通のある肉眼的な多発性・分節状・囊状の肝内胆管拡張が特徴とされている。本邦で報告されるカロリ病は先天性肝線維症を伴っていることが多い、多発性囊胞腎を背景とする症例も多いなど、両者は類似点を持つことから、近年、カロリ病と先天性肝線維症は一次纖毛の異常により生ずる「纖毛病」の肝病型のスペクトラムであるとする考え方を受け入れつつある。本研究では、全国調査などにより先天性肝線維症の疫学的調査をおこなうとともに、多囊胞性腎症班会議など他臓器分野の研究分野と協力し、診療実態に即した整合性のある診断基準の策定を目指す。また、全国調査におけるQOL調査結果を踏まえ、適切な医療体制の構築に寄与することを目指す。

A. 研究目的

先天性肝線維症は小児期から肝臓に線維化を来す希少性肝疾患である。一方で、カロリ(Caroli)病は肝内胆管拡張症であり、肉眼で肝内胆管の多発性・分節状・囊状の拡張を認めるものが古典的である。両疾患ともに、胎生期における胆管板の形成不全(ductal plate malformation: DPM)が病態に関与すると考えられており、しばしば両者を合併する症例が認められる。また両疾患ともに、多発性囊胞腎・ネフロン癆・Joubert症候群・Jeune症候群など一次纖毛の異常に起因する疾患を背景に持つ症例があることから、カロリ病と先天性肝線維症は纖毛病の肝病型のスペクトラムであることと考えられるようになってきた。

これまで先天性肝線維症の本邦での実態は明らかとなっていない。一方で、カロリ病は難治性疾患等政策研究事業「小児期発症希少難治性肝胆膵疾患における包括的な診断・治療ガイドライン作成に関する研究」(仁尾班)平成27年度全国調査により、国内の小児11例、成人16例が明らかになっているが、先天性肝線維症を含む常染色体劣性多囊胞性腎症以外の疾患とのoverlapは調査されておらず、纖毛病の中で整合性のある診断基準は確立されていない。また、疾患頻度が低いこともあり、本邦における疫学的特徴や診療実態も不明であり、QOLについても明らかとなっていない。

本研究では、纖毛病という分子病態学に基づいた疾患概念の中で先天性肝線維症ならびにカロリ病が占める位置を明らかにし、診断基準を再策定することを目指す。また新たに策定した診断基準に基づく両疾患罹患者の実態調査および、適切な医療提供

を目的とした関連診療科との連携構築を目指す。

B. 研究方法

カロリ病に関しては、上記厚生労働研究班による全国調査の実績があるため、まず本邦における先天性肝線維症の実態調査を小児慢性特定疾患として登録されている既存のデータ、および新規に実施する全国調査のデータ解析により実施する。

小児慢性特定疾患登録データについては、成育医療研究センター小児慢性特定疾病情報センターで管理されている平成26年度以前のデータ(以下、旧小慢データ)と、平成27年度以降に厚生労働省小児慢性特定疾病児童等データベースに登録されているデータのそれぞれについて利用申請をおこなう。

先天性肝線維症の全国調査については、カロリ病の全国調査で用いた調査項目を参考に調査票を作成し、倫理委員会の承認をたうえで、患者が通院していると考えられる、関連学会(日本小児栄養消化器肝臓学会、日本移植学会、日本小児外科学会、日本肝臓学会)の評議員在籍施設を対象に全国調査を行い、そのデータを解析する。また厚生労働科学研究費補助金難治性疾患政策研究事業「難治性腎障害に関する調査研究」班 多発性囊胞腎ワーキンググループを含む纖毛病の既存研究と連携し、先天性肝線維症や他の纖毛病とも整合性の取れた、診療実態に基づく診断基準を策定する。さらに実態調査をもとに、医療状況およびQOLについて評価をおこない、どのような医療体制、患者支援が望ましいのかを検討する。

C. 研究結果

本邦においては、先天性肝線維症として旧小児慢性特定疾病データベースに平成 17 年～平成 26 年度までに全国で合計 38 例（生年月日をもとに重複症例は除外した）、男：女=20：18 が 23 施設において登録を受けていた。発症時の年齢の中央値は 0 歳、肝腫大を 27 例に認めていた。また肝生検は 23 例で実施され、全例所見を認めていた。就学状況については、通常学級 21 例、障害児学級 2 例、就学前および未記入 13 例であった。

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

また多囊胞腎 WG の会議にて共同研究の申し入れをおこない、常染色体劣勢多囊胞腎のレジストリーに先天性肝線維症および Caroli 病についての追加を依頼した。

D. 考察

旧小児慢性特定疾病データベースに登録されている先天性肝線維症 38 名のうち、肝腫大は 70% の症例で認められており、本疾患の診断契機となりうる所見と考えられた。発症時年齢の中央値が 0 歳となっているが、これは合併する多囊胞性腎症に由来する新生児呼吸障害を契機に診断にいたった症例が含まれている可能性があることから、全国調査の際には調査項目として含める必要があると考えられた。また、現在の 小児慢性特定疾病的診断基準では、カロリ病との鑑別が含まれていない。先天性肝線維症患者で胆管炎を発症する症例はカロリ病の合併率が高いことが知られており、両疾患の overlap の解析が必要と考えられた。このため今後行う全国調査の際には調査項目として胆管炎の罹患歴など、両者の鑑別のための項目も含める必要があると考えられた。

E. 結論

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

G. 研究発表

1.論文発表

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

2.学会発表

第 27 回日本消化器関連学会週間『ヒト iPS 細胞による疾患モデルを利用した先天性肝線維症分

子標的の探索』（2019 年 11 月 21 日、神戸）

第 46 回 小児栄養消化器肝臓学会『Whole Exome Sequencing にて PKD1 遺伝子変異を同定した先天性肝線維症の姉妹例』（2019 年 11 月 3 日、奈良）

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