た。

PSP の前頭葉白質の ADC 値は有意に高かった。

【考察】MELAS の早期脳卒中様病変では、血管原性浮腫が強く影響していると思われた。PSP 大脳白質の拡散亢進は嗜銀性タウ蛋白異常構造のような病理学的異常を反映している可能性がある。

【結語】DWI 画像と ADC 測定は、神経疾患において病態把握・病変検出に有用である。

 Gene therapy for murine renal cell carcinoma using genetically engineered tumor cells to secrete Interleukin-12

(Interleukin-12 遺伝子導入細胞によるマウス腎細胞癌に対する遺伝子治療)

笠 岡 良 信(泌尿器科学)

マウス自然発生腎細胞癌細胞である Renca 細胞(以下親株) にレトロウイルスベクターを用いて146.7 ng の IL-12 を分泌する IL-12 遺伝子導入 Renca 細胞 (Renca IL-12) を作製した。Renca IL-12 において in vitro での細胞増殖能, 細胞表面抗原の発現は,

細胞 (Renca IL-12) を作製した。Renca IL-12 において in vitro での細胞増殖能、細胞表面抗原の発現は、親株と差を認めなかったが、in vivo での腫瘍形成能は、親株に比べて低下していた。Renca IL-12 細胞を拒絶したマウスの中には、親株を再接種を拒絶するマウスを認めた。腫瘍ワクチンとして Renca IL-12 を接種すると遠隔部位からの親株の腫瘍形成能が低下し

以上の結果から in vivo における腫瘍形成能の低下は,腫瘍局所に高濃度で存在する IL-12 を介した免疫系の関与が重要であると考えられた。IL-12 遺伝子を導入した腎細胞癌細胞を用いる遺伝子治療は,進行腎細胞癌の治療の一つとなる可能性が示唆された。

5. 電離放射線とマイトマイシンCに対して交叉感受性を示すハムスター irs1SF 細胞における HPRT 遺伝子の突然変異の解析

藤 田 和 志 (放射線医学)

【目的】irs1SF 細胞を用い相同組換えの遺伝子 XRCC3 を解析し特性を明らかにすること。DNA 修復 欠損が示唆されるファンコニー貧血 (FA) の遺伝子の 機能の予想。

【方法】irs1SF 細胞の ⁶⁰Co γ 線および MMC 感受性を確認した。⁶⁰Co γ 線で HPRT 欠損突然変異を誘発し突然変異頻度を調べた。HPRT 欠損細胞から DNA を抽出し多重 PCR 法を用い HPRT 遺伝子の変異を解析した。次に FA-G 群細胞の放射線照射後の NBS1 蛋白の細胞内局在を調べた。

【結果】irs1SF 細胞は放射線/MMC 交叉感受性を

示しヒト14番染色体移入により回復した。irs1SF 細胞の放射線誘発突然変異頻度は正常細胞と差がなかったが同じ生存率で比較すると低かった。irs1SF 細胞では欠失型変異の割合が高かった。FA-G 細胞ではNBS1 フォーカス形成は正常であった。

【結語】irs1SF 細胞は電離放射線/MMC 交叉感受性, 低い放射線誘発突然変異頻度, 欠失型変異など FA 細胞との類似性を示した。FA 遺伝子は相同組換え後期過程の関与が示唆された。

Visual event-related potentials in progressive supranuclear palsy

(進行性核上性麻痺における視覚性事象関連電位)

中 野 葉 子(内科学第三)

【目的】初期の進行性核上性麻痺 (PSP) 患者において複数の視覚性事象関連電位 (ERP) を記録し,改訂版長谷川式簡易痴呆スケール (HDS-R) との関連を検討した。

【方法】対象は PSP 患者 5 名 (HDS-R 平均27.2点) と正常人 7 名 (HDS-R 平均29.8点) で視覚オドボール課題 (図形, 漢字) により ERP を記録し P300 潜時,振幅,反応時間 (RT),正答率,および HDS-R との関連を検討した。

【結果】PSP 群では、漢字課題において正答率が低下し、RT が延長していた。図形課題では300潜時、振幅ともに HDS-R と相関がみられた。

【考察】PSP では課題を工夫する事で、病初期の 高次機能障害を検出する事が可能であると思われた。

7. 2型糖尿病長期経過観察症例における糖尿病細小 血管障害の発症・進展危険因子に関する検討

岡 村 緑(内科学第二)

糖尿病の発症早期より20年以上定期的に経過観察が可能であった2型糖尿病患者49症例を対象に、網膜症と腎症の発症・進展の危険因子について検討した。対象はすべて観察開始時に網膜症と腎症をともに認めていない。糖尿病発症後20年目を最終観察時として網膜症と腎症の進行程度を評価し、それぞれ3群に分類して各合併症の発症・進行の推移について検討を行った。

糖尿病網膜症に関しては、1)高血糖は糖尿病発症 早期より網膜症発症に寄与し、累積効果をもつ可能性 が示唆された。2)高血圧は罹病期間と無関係に網膜 症発症を促進すると考えられた。

糖尿病性腎症に関しては, 1) 高血糖は腎症発症に 主役を演じているが,腎症進展の主因とならない可能