35

34 Somatostatin の radioimmunoassay 名古屋大学第一内科 ○伊藤光泰,満間照典,富田明夫

目的: somatostatin は生体内に広く分布する事が 諸家により報告され、その役割を調べる為RIA法の 開発を試みた。又,組織内の somatostatin の測定に は抽出操作が必要となるが、血清、ラット脳組織等に より somatostat in の不活性化が起こる事も報告され ており、その測定には各種の問題点がある。そこで我 々は抽出操作等RIA法の基礎的な検討を行なった。 方法: 抗体作製は glutaraldehyde を用いて somatostatin - HSG conjugate を作製,家兎に免疫し た。 radioiodination は Tyr 1 - somatostatin を lactoperoxidase を用い 125 I で標識しCMCにて精 製した。 B•F 分離には polyethylene glycol 法を用 いた。ラット臓器内の immunoreactive (IR) somatostatin の抽出には2 N酢酸-メタノール,ア セトン、メタノール、エタノールについて検討した。 結果:標準曲線は0.15~5 ng/mlの間で直線性を 示した。 ラット臓器 0.2 g に合成 somatostatin 0.5 ~ 5 ng を添加し、酢酸-メタノ-ル2 ~ 7 ml で抽出 すると $4 \sim 5$ mlで90%以上の回収率が得られたが, 他の3種類の抽出法では回収率が低かった。抽出した IR-somatostatin は視床下部,大脳等各組織の稀 釈曲線とよく平行した。抽出物を sephadex G-25に よるゲル濾過を行なうと,主なる peak は合成 somatostatin の elution pattern とよく一致した。 within assay は変異係数 8.4~14.8% であった。この R I A 法に より、ウレタン麻酔下のラット視床下部に13±2 ng (M±SD)等ラット各組織にIR- somatostatin が検出された。

総括:酢酸-メタノ-ルを用い組織内IR- somatostatin を抽出し,我々の開発したRIA法により測定 し,良好な成績を得た。 CCK-PZのRadioimmunoassayの開発 東京慈恵会医科大学 第一内科 ○月江英一,西川 弘,石原扶美武 柴田耕司,亀田治男

〔目的〕 最近種々の消化管ホルモンのRIAが確立され、RIAは消化器疾患の病態究明に大きな役割を果している。CCK-PZのRIAについては2~3の報告はあるが、未だRIAは確立したとは言い難い。今回我々は京大矢島教授の合成による高純度〔27-Tyr〕CCK-PZを用い、RIA系の開発を試みたのでここに報告する。 〔方法〕 抗体の作成:合成〔27-Tyr〕CCK-PZをMc Guigan らの方法によりBSAと conjugate し、J.

Mc Guigan らの方法によりBSAと conjugate し、J. Vaitukaitisらの方法によりウサギに免疫した。標識抗原の作成:合成〔27-Tyr〕CCK-PZをCT法で標識し、Sephadex G-50により分離し、「¹²⁵I-〔27-Tyr〕CCK-PZを得た。RIA法:標準品として合成〔27-Tyr〕CCK-PZを使用し、B-F分離は二抗体法によった。抗体の希釈曲線の作成、抗体の特異性の検討では、第一反応、第二反応とも4℃、24時間で行なった。標準曲線の作成にあたっては二抗体法の変法であるHales-Randle 法によった。

〔結果〕 抗体の希釈曲線:抗血清を100倍,1000倍,1万倍,100万倍,100万倍希釈して希釈曲線を作成したところ,各々Bo%で82.5%、77%、58%、29%、12%であった。抗体の特異性の検討:1万倍希釈の抗血清を使用して、ガストリン、セクレチン、グルカゴンで各々10 pg/mlから100 μg/mlまでの濃度で、交叉反応を検討した結果、全く交叉反応は認めず特異性の高い抗血清であった。標準曲線の作成:二抗体法の変法であるHales-Randle 法により8万倍希釈の抗血清を使用して、標準曲線を作成した結果、図に示したように最少検出濃度として200 pg/mlまで充分測定可能であった。なお、人血清中のCCK-PZの測定については現在検討中である。

