111

110 可溶化レセプターを用いるTSHの radio-receptor assay について

小西淳二,飯田泰啓,笠木寬治,池窪勝治, 鳥塚莞爾(京大,核医学) 隈 寬二(隈病院)

TSHの radioreceptor assay (RRA) には、従来甲状 腺粗膜分画が用いられてきた。 今回我々は, 可溶化レ セプターを用いる RRA を開発し、自己免疫性 甲状腺 疾患における TSH結合阻害性免疫グロブリン(TBII) の検出を試みた。手術時に得たバセドウ病甲状腺の形 質膜分画を 0.5% Triton X-100 にて処理し、その10万g 上清を可溶化レセプターとして用いた。 RRAは, 可溶 化レセプター 100 μl (約 150 μg 蛋白) に精製 ¹²⁵I-TSH 50μl および非標識 TSH (Thytropar®) または Ig G (1 mg) 50 ul を加え、25°C、1時間の反応にて行ない、B·F 分離は PEG法にて行なった。標識 TSHの結合は TSH 100~200 μU/ml の添加で有意に低下し, 100 mU/ml ま での間で良好な標準曲線が得られた。精製IgGを用い たTBIIの検出率は健常者 13例中 0例, バセドウ病 28 例中19例(75%)であり、橋本病では9例中3例が陽 性であった。この成績は、粗膜分画を用い測定した TBII の検出率よりも良好であり、 TBII の検出法とし て可溶化レセプターを用いる RRA の方がすぐれていた。 本アッセイは自己免疫性甲状腺疾患の病因。予後の追 求に有用と考えられた。

による血中申状腺刺激ホルモンのラジオイムノアッセ イの基礎的検討と臨床的評価について。 加藤哲夫(名古屋臨床検査センター)

固定化抗体サンドイッチ法(TSH-IMMOPHASE)

血中 TSHのラジオイムノアッセイは、 1965年、Odell, Utiger らにより開発されて以来、様々な改良が加えられ、臨床的にも原発性甲状腺機能低下症の診断治療経過の観察、さらに最近では、TRH負荷テストによる甲状腺機能の総合的診断等に利用され、その重要性は、ますます高まりつつある。

今回、米国コーニング社の開発した、固定化抗体サンドイッチ法TSH-キット IMMOPHASE を入手し、以下のような基礎的検討及び、臨床的検討を加えた。

第1及び、第2インキュベーション時間を変化させた時の標準曲線の動き、希釈試験、回収試験、同一サンプルによる同一アッセイ内、アッセイ間の再現性、最少感度の検策、操作法の改良等。さらに、健康成人の血中TSH値を測定し、参考正常値を求め、各種甲状腺疾患における血中TSH値を求めた。

今回使用した TSH - キッド IMMOPHASE は、その簡便 性迅速性から判断して、今後使用する施設が増加する ものと思われる。

112 Radioimmunoprecipitation 法による抗TSH 受容体抗体の検出

飯田泰啓,笠木寬治,池窪勝治,小西淳二,鳥塚 莞爾(京大,核医学) 隈 寬二(隈病院)

可溶化TSH受容体を用いる免疫沈降法で、 自己免疫性甲状腺疾患における抗TSH受容体抗体の検出を行なった。

可溶化受容体としては, バセドウ病甲状腺形質膜分 画及びモルモット脂肪細胞粗膜分画を 0.5% Triton X -100 処理した 10万g 上清を用いた。 4°C にて可溶化 受容体と¹²⁵I-TSHを結合後, 患者 IgG 50 μg を加え 反応させ、これに抗ヒトIgGを添加して沈渣の放射能 を測定した。抗体価は、患者 IgG 存在下での 125 I-TS Hの受容体結合率に対する比で表わした。甲状腺受容 体を用いた場合, バセドウ病で13例中9例, 橋本病で8例 中3例が陽性であった。この抗体価は, 抗マイクロゾーム(M) 抗体価と有意の正相関を示した。脂肪細胞を用いた場合に は,バセドウ病で13例中6例が陽性であったが,橋本病は 全例が陰性となった。また抗M抗体価と有意の相関がなく、 抗M抗体の関与が除外出来た。TSHの受容体結合阻害活 性(TBII)とも有意の相関はなく, TSHの受容体結合を阻 害しない抗体と考えられた。本抗体はTBIIに比し甲状腺 刺激活性の弱いバセドウ病患者に検出され, 甲状腺刺 激抗体の作用を修飾していると考えられた。

113 PEG法によるヒトカルチトニンラジオイムノアッセイの基礎的検討。

石川順子、青山正明(株)S.R.L.)

カルチトニン(CT)が副甲状腺ホルモン及び活性型ピタミンDと共にCa調節ホルモンの1つと考えられるようになって久しくなるが、その間ラジオイムノアッセイによる測定方法についても幾つかの報告がなされている。我々はBF分離にポリエチレングリコール(PEG)法を用いた独自の測定方法を開発した。

抗体及び標識抗原の作成には、ペプチド研より入手 した合成ヒトCTを用いた。標識CTは検体ごとにダ メージの受け方が異なるため、これを補正する目的で 検体ごとに非特異的結合値を求めて補正を行った。

本法による同時再現性は 118±7P9/ml(mean ± S.D.)、 C.V. = 6.1%であり、日差再現性は 250±19, 1605±84P9/ml(mean ± S.D.)であり、C.V. は各々、7.5, 5.2%であった。添加回収試験は 102.8±9.8%であり、95%インターセプト値から算出した最底検出感度は 20P9/mlであった。

合わせて、甲状腺髄様癌患者及びその家族例についてのペンタガストリン負荷によるCT値の変動、透析患者のCT値を測定し、臨床的知見を加えたので、ことに報告する。