**1249** 肺癌の骨転移と CEA, Alkaline phosphataseとの関連について

北野 保,福永義純,中筋孝史,木村聖来,福田恵一,高田 実,高尾哲人,一之沢昭夫(大阪府立羽曳野病院)

我々は、肺癌における骨転移を、骨シンチグラムに よらず血清 CEA、Alkaline phosphatase (以下 ALP と略)によって推測し得る可能性についての検討を行 なったので報告する。

対象は、肺癌患者で骨シンチグラムを施行した症例である。シンチグラム陽性、陰性はほぼ半数づつで陽性例には腺癌が多く、陰性例には扁平上皮癌が多かった。陽性群における血清CEAとALPは、陰性群よりも高値を示した。そこで、これらの正常値上限を設定し、各群でこの値を越えるものを見た。ここでCEA、ALPの何れか、或は両者共に正常上限を越える症例は、、陰性群よりも陽性群に多く認められた。これを腺癌のみについて見ると、陽性群でCEA、ALPの何れか又は両者が高値を示したものの頻度は更に高く約80%であった。逆に、両測定値共正常で、骨シンチグラム陽性像を示すものは約20%に過ぎなかった。

以上の結果より,肺癌患者において CEA, ALP に異常が認められた場合,骨転移の可能性があることを知り得た。

1250 酵素免疫測定法による血中AFP測定の基礎 的ならびに臨床的——RIA法との対比

Yunus Tanggo,藤山重俊,佐藤辰男(熊本大学第三内科)

酵素免疫側定法(EIA法)によるAFP側定試薬キット「イムノボール・AFP(東洋紡)」につき、その基礎的検討を行い併せて各種肝疾患および悪性疾患を対象として、他の腫瘍マーカーとも対北し、本法の臨床的意義を検討した。

本測定法は、プラスチックに抗体を結合させた固相化抗体を用いたサンドウイッチ法で、RIAと同程度の感度を有し、原血清では $10\sim800\,\mathrm{ng/ml}$ まで測定可能である。同時再現性は変動係数 (CV)が $3.4\sim7.7\,$ %、日差再現性はCVが $8.4\sim14.7\,$ %と良好であり、また、希釈試験、添加回収試験ではほぼ満足すべき結果がえられた。RIA法 (Dainabot 社、 $\alpha$ -Feto RIA キット -  $\mathbbm{I}$ )との相関も十分であったが、EIA法はやや高値を示す傾向であった。以上より、本測定法はRIA法に代って、臨床応用が十分可能と思われた。

肝疾患および各種悪性疾患でのAFPならびにCEAの意義はほぼ確立されているが、さらにFerritin、 $\beta_2$  - microglobulin あるいは 5'- NPD ase - Vなど、他の腫瘍マーカーとの複合診断が一層有用である。

1251 Solid Phase Radioimmunoassay による血中AFP測定法の検討

石橋章彦,与那原良夫,佐藤仁政,佐々木由三,高原 淑子,山下昌次,近藤 誠(国立東二.核医学セ)

スパックαーフェトキットおよび AFP RIA KIT IIによる血中 AFP 測定を機に、基礎的ならびに臨床的に検討したので報告する。 検査対象は国立東京第二病院核医学センターで測定した検体のうち、正常者、急性肝炎、慢性肝炎、肝硬変症、原発性肝細胞癌、転移性肝癌、胆石症、膵炎、膵癌、妊娠例などである。

25℃の条件下で第1反応、第2反応をそれぞれ変化させて検討した結果、それぞれ3−18時間および4−20時間の組合せが良好妥当であることを示した。反応温度はとくに25℃で十分な安定性を示した。なお操作時間の短縮化についての検討は行っていない。同一キット内および異ロット間再現性、回収試験、稀釈試験の成績はいずれも良好であった。二抗体法キットとの相関係数は0.948ときわめて良好な相関を示し、y=1.65-2.23の回帰直線式で表現し得た。 正常成人134例におけるスパックの血中AFP濃度は 0.19~9.40 の分化で、平均値1.6/±/.3/を中心とした分布を示した。 AFP RIA ΚITⅢによる測定値もほど同様であるが、やゝ高値を示す傾向にあった。

1252 AFP RIA Kit ¶の基礎的検討 田口逸夫, 水野映二, 薄 英子, 山本英明, 山岸 晃, 林真紀子, 添田浩平, 仙貫忠夫, 井上善弘 (三井記念, RI)

胎児血清タンバクであるα-フェトプロテインが,感度の高いRIA法(ラジオイムノアツセイ)で定量されてから10年になる。現在B/F分離に二抗体法及びPEG法を用いたキットが数社より市販されている。今回ダイナボットより,AFP抗体でプラスチェックビーズにコーティングした,サンドイッチ固相法のキット(AFP RIA Kit I)が開発された。本キットは測定範囲が0~3500ng/mlと従来のものに較べ広範囲に亘って測定可能なこと,B/F分離に遠心操作が不要のこと,検体量が20 μと少量ですむこと等の特徴をもつことで,よりスクリーニングに適したキットである。

今回本キットの提供をうけ若干の基礎的検討を行なったので, 臨床症例とあわせて報告する。

- 1)精度 4種の血清を同時に10回測定したところいずれもC.V.が7%以下と良好であった。
- 2)希釈試験 3種の血清にていずれも原点を通る直線となり、良好な結果であった。
- 3)回収率 平均で血清 A = 105.5%, B=104.4%, C=99.8% 4)相関係数 r=0.99 (ダイナボット二抗体法)