Nontoxic Intraocular Dose of Melphalan for Conservative Treatment of Retinoblastoma

メタデータ	言語: jpn
	出版者:
	公開日: 2017-10-04
	キーワード (Ja):
	キーワード (En):
	作成者:
	メールアドレス:
	所属:
URL	http://hdl.handle.net/2297/9347

網膜芽細胞腫の眼球保存療法の研究

-メルファランの眼内許容投与量の決定-

金沢大学医学部医学科眼科学講座(主任:河崎一夫教授)

之

田 満

F.

網膜芽細胞腫の眼球保存療法のひとつとして考案された眼球温熱化学療法の安全性に関する基礎的研究として、メル ファラン(Lphenylalanine mustard, LPAM) の網膜におよぼす影響を網膜電図(electroretinogram, ERG)および組織学的 所見によって検討した。摘出眼杯ERGでは2個の浸漬液容器間に固定された摘出眼杯(網膜,脈絡膜および強膜から成る)か らの波形を記録した。対照浸漬液灌流中での波形とLPAM 添加浸漬液灌流中での波形を比較した。ウサギの摘出眼杯 ERG に おいてL-PAM 10 µg/ml 添加および40 µg/ml 添加では、a波、b波および律動様小波の振幅および頂点潜時には有意な変 化はみられなかった. LPAM 50 μg/ml 添加では, a波および律動様小波の振幅は有意に変化しなかったが、b波振幅は有意 に低下した.b波振幅の変化は対照浸漬液の再灌流中に回復し可逆的であった.a波,b波および律動様小波の頂点潜時は有意 には変化しなかった. ヒトの摘出眼杯 ERG において L-PAM 10 μg/ml 添加および 40 μg/ml 添加では, a 波, b 波および律 動様小波の振幅および頂点潜時には有意な変化はみられなかった.ウサギ硝子体内注入ではL-PAMを注入した片眼を被験眼, 他眼を対照眼としてERGを左右眼で比較した. LPAM 10 µg硝子体内注入ではa波, b波, c波および律動様小波の振幅およ び頂点潜時には有意な変化はみられず、光学顕微鏡および電子顕微鏡でも網膜組織像に異常はみられなかった. LPAM 20 µg硝子体内注入ではa波,b波および律動様小波の振幅は注入後1日目以降に減弱し4週目には有意に減弱した.a波,b波お よび律動様小波の頂点潜時には明らかな変化はみられなかった.c波振幅は注入後1週目に減弱したが,その後回復傾向を 示した.光学顕微鏡では視細胞の大小不同性,配列の不整が認められ,電子顕微鏡では視細胞外節に変性物質がみられた. LPAM 90 µg硝子体内注入では注入後3日目にはERG各波の振幅は著しく減弱または消失し,注入後4週にはc波の一部を除 いてERGは消失した.光学顕微鏡および電子顕微鏡所見で網膜組織は著しく破壊されていた.電気生理学的および組織学的 所見を指標にすると、眼球温熱化学療法で使用されている選択的眼動脈注入法によるLPAM 注入量(10mg/m²(体表面積)) および硝子体内注入法によるLPAM 注入量(4~8 μg)はいずれも網膜に不可逆的な障害を与えないと推論される.

Key words melphalan, retinoblastoma, chemothermotherapy electroretinogram, toxicity

網膜芽細胞腫は主として乳幼児の網膜から発生する眼内悪性 腫瘍であり,我国では眼内原発性悪性腫瘍の中で最も多く,ま た小児悪性新生物のなかでも発生頻度の高い疾患である.その 発生頻度は約16,000~20,000人の出生につき1人の割合¹¹であ り,年間出生児総数より推計すると,最近では我国で毎年およ そ80人の発生があると推定される²¹.本腫瘍は悪性腫瘍である ので,放置すれば極めて例外的に自然治癒する場合を除き,患 者は数年以内に転移のため死亡する.転移の経路としては,血 流の豊富なぶどう膜に浸潤して血行性に全身に広がる場合と, 視神経に浸潤してこれを包むくも膜下腔を通じて脳や脊髄に播 種する場合があり,さらには強膜の導出血管を介して眼窩に穿 孔する場合がある.

本腫瘍には片眼性と両眼性があり、その頻度は片眼性が全体 の60%以上と多い¹¹.本症が発見される時期は片眼性と両眼性 の場合とでは異なり、片眼性では生後6ヶ月から2歳頃が多い のに対して、両眼性では生後4ヶ月から6ヶ月頃が多い³⁰. 網膜芽細胞腫の治療の原則は, 片眼性と両眼性とでは異なる. すなわち片眼性の症例では眼球摘出術を施行し, 両眼性の症例 では進行した側の眼球を摘出して軽症な眼に対して保存療法を 施行する.しかし早期に発見され保存療法で治癒させることが できると予想される場合には, 片眼性症例でもまた両眼性症例 でも保存療法を施行することがある.近年の保存療法の進歩に 伴い, その適応範囲は次第にひろがりつつある^{41~7}.

保存療法の進歩のほかに,超音波,X線CT,MRIによる画 像診断の発展・普及による診断精度の向上^{30~100},さらには乳幼 児眼疾患に対する両親・家族の関心の向上による早期受診¹¹¹な どによって網膜芽細胞腫の治癒成績は飛躍的に向上している. 網膜芽細胞腫全国登録(1975~1982年)¹¹によれば,本症患者 (1,147例)の累積生存率は片眼性症例で5年後 93.3%,10年後 92.3%,両眼性症例で5年後 92.2%,10年後 86.7%である.

網膜芽細胞腫の保存療法としては、放射線療法、光凝固療法、 光線力学的療法、冷凍療法、化学療法などがある.本腫瘍の放

平成9年6月17日受付,平成9年7月29日受理。

Abbreviations : ERG, electroretinogram; LFLX, lomefloxacin hydrochloride; L-PAM, L-phenylalanine mustard; 5-FU, 5-fluorouracil

射線に対する強い感受性の報告¹²⁾以来、放射線療法は現在最も 多用されかつ強力な治療法である.しかし放射線療法単独では 62%の治癒率であり13,10乳頭径以上の大きな腫瘍あるいは硝 子体播種を合併した症例の治療は困難である¹⁰⁰.また大量照射 例では網膜症, 白内障などの晩期合併症, 眼瞼・眼窩の発育障 害などの後遺症の問題がある. 光凝固療法および光線力学的療 法は小さな腫瘍に対して周囲の正常網膜を温存して腫瘍を選択 的に破壊できる利点を有するが、その単独使用では4乳頭径以 上の腫瘍の治療は困難である^{15)~17)}.冷凍療法は腫瘍が鋸状縁 付近に存在する症例あるいは硝子体その他の中間透光体の混濁 があって光凝固が困難な症例に施行される.しかし4~5乳頭 径をこえる腫瘍を冷凍療法単独で治癒させることは困難であ り、さらに不完全凝固の場合には腫瘍は脆弱化した脈絡膜や強 膜を浸潤して眼窩に穿孔しやすくなるので注意を要する¹⁸⁾.化 学療法は単独では保存療法として用いられず、放射線療法、光 凝固療法,光線力学的療法,冷凍療法に対する補助療法として, 治療効果を相乗的に高めたり,進行例の転移予防目的で使用さ れることがある.しかし化学療法には血小板減少,脱毛などの 副作用が発生することが問題となる.

そこで、網膜芽細胞腫に対するこれらの保存療法の限界を克服する目的で金子ら¹⁹⁾は眼球温熱化学療法を考案した.この方法はアルキル化剤系抗腫瘍剤のひとつであるメルファラン(Lphenylalanine mustard, L-PAM)(図1)を眼動脈に選択的に注入するかまたは硝子体内に注入してから、眼球加温装置²⁰⁾で眼球を加温する療法である、L-PAM は、アルキル化剤のうちナイトロジェンマスタード型に属し、腫瘍細胞内の求核センターと反応してアルキル化を起こし核酸合成を阻害することにより腫瘍細胞増殖阻止をもたらすといわれ²¹⁾、本邦では臨床的には多発性骨髄腫の治療に使用されている。また諸外国では多発性骨髄腫の治療のほかに卵巣痛、悪性黒色腫、悪性リンパ腫、悪性肉腫などに対する化学療法剤として、他の抗腫瘍剤やインターフェロンなどとともに投与されている²⁰⁾⁻²⁰⁾.

金子ら^{18) 27)} はL-PAMを併用する眼球温熱化学療法を実際に 網膜芽細胞腫の症例に施行した.この治療法においては、L-PAM による腫瘍細胞以外の正常眼組織(特に網膜)の障害の 有無が問題となる.本研究においては、この点を鑑みL-PAM を併用した眼球温熱化学療法の安全性に関する基礎的研究とし て、L-PAMの網膜におよぼす影響を網膜電図 (electroretinogram, ERG) および組織学的所見によって検討 した.

材料および方法

I. 摘出眼杯 ERG による検討



Fig. 1. Chemical structure of L-phenylalanine mustard (L-PAM) . L-PAM is an alkylating agent of the nitrogen mustard type used for the treatment of several malignant disorders, including multiple myeloma, malignant melanoma and ovarian carcinoma.

1. 材料

ウサギ用固形飼料 RM-3(船橋農場,千葉)にて予じめ1週 間以上飼育した体重2~3kgの白色ウサギ2匹3眼および有色ウ サギ3匹5眼ならびに上顎洞癌の眼窩内浸潤により摘出のやむ なきにいたった3症例(70歳,63歳,54歳)3眼を用いた.こ れらの3眼では病理組織学的に腫瘍細胞の眼球内浸潤は検出さ れなかった.ウサギでは眼底検査で異常は検出されなかった.

2. 眼杯作製方法

実験に先立ちウサギに 24時間以上の暗順応を施した後に暗 赤色光下にて以下の手順に従って眼杯を作製した、塩酸ケタミ ン (ケタラール[®], 三共, 東京) 25mg/kgの筋肉内注射1回に よって麻酔し、0.4%塩酸オキシブプロカイン (ベノキシール®, 参天製薬、大阪)による点眼麻酔および0.5%塩酸リドカイン (キシロカイン[®],藤沢製薬,大阪)による球後麻酔後に球結 膜全周を角膜輪部に沿って切開し、ついで外眼筋を切断し、球 後約1mmの部位で視神経を切断して可及的速やかに眼球を摘 出した。摘出した眼杯を100%酸素ガス1.01/分の割合で通気 した対照浸漬液41中(組成は後記)に入れ眼球赤道部で切半 し、眼球後部から硝子体を除去して網膜、脈絡膜および強膜よ り成る眼杯を作製した. ヒト眼の場合には手術室にて眼球摘出 後に直ちに生理的食塩水に浸しながら速やかに実験室に搬送 し、摘出した眼球を100%酸素ガス1.01/分の割合で通気した 対照浸清液4 1 中に入れ眼球赤道部で切半し、ウサギ眼と同様 に網膜、脈絡膜および強膜より成る眼杯を作成した.

3. 浸漬液用容器および灌流装置

浸漬液容器は2個の相対するプラスチック製容器(容量各 100ml)から成る(図2).各容器の相対する面には中央に円孔 (直径7mm)を有する半球状のカップが取り付けられており, この円孔を塞ぐように両容器によって眼杯をはさんだ.容器の 相対する面の間隙からの浸漬液の漏洩を防ぐ目的で,この間隙 にシリコンラバーの薄板(厚さ1.3mm)をはさみこんだ.灌流





液は眼杯の位置から約50cmの落差をもって塩化ビニール製の チューブ(内径3mm)を通り,ウオーマコイル(八光商事, 東京)を経由することによって31±1℃に加温された後に,浸 漬液容器の底部より流入した. 灌流液は各容器内に100ml以上 満ちたとき自動的に吸引排除された.浸漬液を各容器内に 25ml/分の流速で灌流しながら各容器内の浸漬液に100%酸素 ガスを1.01/分の割合で通気して浸漬液のpHを8.0~8.2に維 持した⁵⁸⁾.浸漬液のpH測定にはpHメーターType F-7(堀場製 作所, 京都)を使用した.

4. ERG用刺激装置および記録方法

刺激用光源として直流安定化電源Xenon Arc 45 (ゼベックス, 東京)にて点灯したキセノン・アーク灯を光源とする ERG 用 光刺激装置(三双製作所,東京)を用いた、光路には中性フィ ルター、中性ウエッジ(オプチカルウエッジ)および集光レン ズが組み込まれ、刺激光強度が調節された. 直径 6mmの硝子 繊維束を介し刺激光を眼杯網膜側に照射した。電磁シャッター を硝子繊維束の入光端に設置して、白色矩形波刺激光を得た. 本装置で得られる矩形波刺激光の上昇時間(シャッターが 90%開くまでに要する時間)および下降時間(シャッターが 90%閉じるまでに要する時間)は、真空光電管5653 (RCA, ハリソン、米国)による測定でいずれも1.8ミリ秒であった. 白色刺激光(網膜面照度 3.3×10² ルクス,持続時間 200 ミリ秒 の矩形波光)により惹起されたa波,b波および律動様小波 (oscillatory potentials) を記録した. 眼杯をはさむ2個の浸漬 液用容器内に固定された一対の銀・塩化銀電極(臨床心電図用 円盤状電極NS-type, 日本光電, 東京) にてERGを導出し, 直 流増幅器RM-5(日本光電)で増幅し,FMデータレコーダー NFR-3515(ソニー、東京)に記録した後、応答加算平均装置 ATAC-350(日本光電)上で写真撮影するとともにペンレコー ダーWX4401 (グラフィック,東京)で描出した. 律動様小波 の観察にはERG電位を時定数3ミリ秒の交流増幅器AB-622M (日本光電)を用いて増幅し記録した.

まず対照浸漬液の灌流中に白色刺激光によるERGを記録し、 a波、b波および律動様小波の振幅および頂点潜時が定常状態 にあることを確認した.次いで対照浸漬液にLPAM原末(シ グマ、セントルイス、米国)を添加した液(LPAM添加浸漬液) の灌流を開始し、その15分後に再びERGを記録した.LPAM 添加浸漬液の灌流開始15~18分後にERGを記録した.LPAM 添加浸漬液の灌流開始15~18分後にERGを記録した理由は、 ERG波形の定常化に要する時間ならびに灌流中のLPAM添加 浸漬液によって浸漬液容器内の対照浸渍液が置換されるのに要 する時間を考慮したことにある.再度対照浸漬液の灌流を開始 し、その15分後にERGを記録した.

ERG波形において上向きの振れは強膜側に対する硝子体側の 陽性を意味する.a波振幅として基線からa波の底までの垂直 距離を測り,b波振幅としてb波の頂点からa波の底までの垂 直距離を測った.刺激光の開始時点からa波およびb波の頂点 に到るまでの時間をそれぞれa波およびb波の頂点潜時として 計測した.律動様小波振幅の計測は米村ら²⁰⁾の計測法に準じた. すなわち律動様小波の上向きおよび下向きの振れを頂点潜時の 短い順にそれぞれ O_1 , O_2 , O_3 および O_4 , N_1 , N_2 , N_3 および N_4 と呼称すると, O_1 振幅はa波底から O_1 に至るERG波形と基線 との交点と N_1 を結ぶ直線まで O_1 の頂点より垂直におろした線 分の長さで示され, O_2 振幅は N_1 と N_2 を結ぶ直線まで O_2 の頂点 より垂直におろした線分の長さで示された.同様に O_3 振幅は $N_2 \ge N_3$ を結ぶ直線まで O_3 の頂点より垂直におろした線分の長 さで示され、 O_4 振幅は $N_3 \ge N_4$ を結ぶ直線まで O_4 の頂点より垂 直におろした線分の長さで示された.律動様小波の振幅として O_1, O_2, O_3, O_4 の振幅の総和を計測した.だだし O_4 が不明の 場合には律動様小波の振幅として O_1, O_2, O_3 の振幅の総和を 用いた.律動様小波の頂点潜時として O_1, O_2, O_3, O_4 の頂点 潜時の総和を計測した.ただし O_4 が不明の場合には律動様小 波の頂点潜時として O_1, O_2, O_3 の頂点潜時の総和を用いた.

本編においては,対照浸漬液として長山³⁰ 第II液(濃度単位 mM: NaCl 119.50, KCl 3.60, CaCl₂ 1.15, MgSO₄ 1.06, ブド ウ糖 26.00, NaHCO₃ 25.10 およびNaH₂PO₄ 3.00)を用いた.

5. 統計学的検討

諸計測項目について,対照浸漬液灌流中での値を100%とし てLPAM添加浸漬液灌流中での値を百分率で表し,その平均 値を検討した.対照浸漬液灌流中とLPAM添加浸漬液灌流中 の波形間の平均値の有意差検定には対応のある t 検定を用い た. 危険率5%以下を有意とした.

Ⅱ.硝子体内注入による検討

1. 実験動物および注入薬剤濃度

ウサギ用固形飼料 RM-3(船橋農場)にて予じめ1週間以上 飼育した体重 2~3 kg の白色ウサギ 10匹を使用した.本実験 では硝子体内注入前の眼底検査にて網膜に異常が認められたウ サギおよび硝子体内注入前のERG 検査にて左右差が明らかな ウサギ(b波振幅にて20%を超える差)を用いなかった.

硝子体内注入に際し、LPAM 原末を眼内灌流液(オペガード[®]MA、千寿製薬、大阪)で溶解してそれぞれ 0.1mlあたり 10, 20 および 90 μ g のLPAMを含む硝子体内注入用薬剤を作成した. ちなみにLPAM の水に対する溶解度は 2,410 μ g/ml である. LPAM が約 1.7mlのウサギの硝子体内に均等に拡散すると 仮定した場合、硝子体内濃度はそれぞれ 5.9、12 および 53 μ g/mlとなる.

2. 硝子体内注入法

0.4%オキシブプロカイン (ベノキシール[®], 参天製薬)の点 眼麻酔を施した後に, LPAMの硝子体内注入による眼圧上昇を 避ける目的で,まず球結膜上より上直筋付着部を鑷子で固定し, 角膜輪部より1ml用注射器に接続した27ゲージ針をその切り口 を角膜側に向けて約4mm前房内に刺入し,0.1mlの前房水を吸 引排除した.次に上直筋付着部を固定鑷子にて固定したままの 状態で,1ml用注射器に接続した27ゲージ針の切り口を水晶体 側に向け角膜輪部から後方約2mmで硝子体腔中央部にまで刺 入し,薬剤を緩徐に注入した³¹¹. 被検眼の硝子体内にはLPAM を溶解した注入用薬剤 0.1mlを,他眼(対照眼)にはオペガー ド[®]MA(千寿製薬) 0.1mlのみを注入した.なお薬剤の硝子 体内注入後3時間のERG記録の終了時に眼底検査を行い,眼底 に出血あるいは網膜剥離など薬剤注入による偶発症が生じてい ないことを確認した.

ところで、薬物を一眼の硝子体内に注入した後に眼内から排 出された薬物が血液を介して他眼へ移行する可能性が考えられ る. 鳥崎ら³²⁾ によると塩酸ロメフロキサシン(lomefloxacin hydrochloride, LFLX)をオペガード[®]MA(千寿製薬)に溶 解し、その0.2ml(200 μ g)を白色ウサギの一眼の硝子体内に 投与し、投与後のLFLX投与眼および非投与眼(他眼)におけ る各眼組織内および血清中LFLX濃度を測定したところ、一眼 の硝子体内に投与された薬物が他眼の網脈絡膜に移行する割合 は、投与眼網脈絡膜薬物濃度の高々3/1,000程度であったという.したがって薬剤の違いはあるが、本研究における硝子体内 注入量では対照眼のERGに与える影響は例えあったとしても 極めて少ないものと推定される.ゆえに本研究では同一個体の 一眼に薬物を注入して被検眼とし、その溶媒のみを注入した他 眼を対照眼として薬物の網膜におよぼす影響を検討した.

3. 電気生理学的検討

0.5%トロピカミドと0.5%塩酸フェニレフリン(ミドリ ン[®]P, 参天製薬)の点眼により十分な散瞳を得た後に、30分 間の暗順応を行った.25mg/kgの塩酸ケタミン(ケタラー ル[®], 三共)と1.7mg/kgのキシラジン塩酸塩(セラクター ル[®], バイエル,レバークーゼン,ドイツ)混合液の筋肉内注 射にて白色ウサギを麻酔した.銀・塩化銀電極NT-614U(日本 光電)を生理食塩水を満たした10ml注射筒の中に置き,注射 筒先端から生理食塩水を満たしたシリコンチューブ(内径 3.5mm)を接続した.さらにウサギ用に作製した開瞼器にこの シリコンチューブを接続し,チューブの先端に白綿を充填し角 膜輪部上に置いた.不関電極として同様の電極を使用し,剃毛 した頭頂部皮膚正中線上に置いた(図3).これらの準備は8ル クスの暗赤色光下で行った.

ERG用刺激装置は前項 I-4に同様であった。刺激光はレンズ





にて集光された後に、Y字型硝子繊維束を介して両眼に送られた. 硝子繊維束の照射端(直径4mm)は両眼の角膜前方1cm に置かれた. 角膜面照度5ルクス,持続時間5秒の単発矩形波 光により惹起されたERGのb波およびc波,ならびに角膜面照 度5×10³ルクス,持続時間500ミリ秒,刺激頻度1/3Hz³⁵¹の矩 形波光により惹起されたa波,b波および律動様小波を記録した. a波,b波およびc波の観察には,ERG電位を直流増幅器 RM-5(日本光電)にて増幅し,FMデータレコーダーNFR-3515(ソニー,東京)に記録し,応答加算平均装置ATAC-350 (日本光電)上で写真撮影するとともにペンレコーダー WX4401(グラフィック,東京)で描出した.律動様小波の観 察には,ERG電位を時定数3ミリ秒の交流増幅器AB-622M(日本光電)で増幅した後に応答加算平均装置ATAC-350(日本光 電)で10回加算平均した.

ERG記録は薬剤の硝子体内注入前,注入後3時間,3日目,1 週目,2週目および4週目に実施された.

ERG波形において上向きの振れは関電極側の陽性を意味す る. a波, b波および律動様小波では振幅ならびに頂点潜時を, c波では振幅を各測定時点ごとに計測した. ERG 各波の計測方 法は前項 I に同じである.

in-vivo ERG 波形は刺激および記録条件を一定に保っても記 録時毎の電極の位置,電極と生体間の電気抵抗,動物の全身状 態などの差異によって影響を受け得る³⁴⁰⁻³⁸⁰.長期的にERGを 記録する際には,ERG波形に変化をもたらしうる諸因子の影響 を完全に排除することは不可能であり,ERG記録の慢性実験に おいてはERGの変化に関する有意性の判定が問題となる.そ こでウサギERGのa波およびb波振幅において同一眼の日差変 動が左右眼の間での相違よりも大きいとの報告³⁵ に鑑み,片眼 を被験眼,他眼を対照眼としてERGを左右眼で比較した.す なわち各測定時に記録された対照眼のa波,b波,c波および律 動様小波の振幅を100%として,LPAM注入眼の上記諸波の振 幅を百分率で表示した.

長期的にERGを記録した場合のERG 変化の有意性の判定の 基準には未だ定見がない. Declercq ら³⁷ によれば白色ウサギ ERGにおいて a 波および b 波の左右眼での振幅差の平均値は左 眼または右眼の振幅値の10%以下であったという.また Zachary ら^{3*} はb 波振幅が対照限の振幅の平均値の86%以下を 減少と判定した.本研究での各波形の振幅変化に関する有意性 の判定基準としてDeclercq ら^{3*} および Zachary ら^{3*} の報告なら びに硝子体内注入という手技の網膜に対する影響を考慮して各 波の±20%以内の振幅変化を有意とみなさなかった.a 波,b 波および律動様小波の頂点潜時においても同様に百分率を求め て検討した.

4. 組織学的検討

ウサギ用固形飼料 RM-3 (船橋農場) にて予じめ1週間以上 飼育した体重2~3kgの白色ウサギ6匹を用いた. 硝子体内注 入後4週目にERG記録を行った後に、ウサギを5%ペントバル ビタールナトリウム (ネンブタール[®],大日本製薬,大阪)の 静脈内注射で屠殺し,直ちに眼球を摘出した. 摘出眼球を 2.5%グルタールアルデヒド-リン酸緩衝液に約20分間浸漬固定 した後に、眼球赤道部に沿って眼球を二分した. 眼球後極部側 を10%ホルマリン液中に固定・保存し、エタノール系列にて 脱水しパラフィンに包埋した. これをオスミウム酸で後固定後 にエポキシ樹脂に包埋し1μmの厚さに薄切し、1%トルイジ

ン青で染色して光学顕微鏡にて観察した. さらに超薄切片を作 製して酢酸ウラン・クエン酸鉛にて染色し, 透過型電子顕微鏡 にて観察した.

績

成

I. 摘出眼杯 ERG による検討

1. ウサギ眼における検討

図4にL-PAM 10 μg/ml添加浸漬液灌流によるERG変化を 示す.図4の最上方の波形はL-PAM添加前の対照波形を示す. 二番目の波形はL-PAM添加浸漬液灌流中の波形を示す.三番 目の波形はL-PAMを添加していない浸漬液の灌流に再び戻し た15分後の波形を示す.左方の波形は直流増幅にて記録され た a波およびb波を示す.右方の波形は時定数3ミリ秒の交流 増幅にて記録された律動様小波を示す.L-PAM 10 μg/ml添 加群(白色2眼,有色5眼)では,a波,b波および律動様小 波の振幅および頂点潜時には有意な変化はみられなかった(図 5).

図6にL-PAM 40 μ g/ml 添加浸漬液灌流によるERG変化を示す. L-PAM 40 μ g/ml 添加群(白色1眼,有色2眼)では, a波,b波および律動様小波の振幅および頂点潜時には有意な変化はみられなかった(図7).

図8にL-PAM 50 μ g/ml 添加浸漬液灌流によるERG変化を示す. L-PAM 50 μ g/ml 添加群(白色1眼,有色2眼)では, a波および律動様小波の振幅は有意に変化しなかったが、b波振幅は有意に低下した (p<0.05).b波振幅の変化は対照液の



Fig. 4. Effects of 10 μ g/ml L-PAM on the ERGs from the *in*vitro eye-cup of a rabbit. The left column shows the a- and the b-waves. The right column shows the oscillatory potentials. The responses in the right and left column were obtained from the same eye-cup. The a-wave, the b-wave and the oscillatory potentials were not deteriorated by 10 μ g/ml L-PAM. The uppermost traces show responses during an initial perfusion with Nagayama's control solution. The second traces show responses during a perfusion with a 10 μ g/ml L-PAMcontaining solution. The bottom traces show responses after the L-PAM-containing solution was washed out by the control solution. Numerals at the right indicate the time (minutes) after onset of perfusion with the control solution or the L-PAMcontaining solution. The stimulus intensity was 3.3×10^2 lux at the retina of the eye-cup. The stimulus duration was 200 msec. Direct-coupled amplification was used in the left column. The amplifier time constant was 3 msec in the right column. Rectangular waveforms at the bottom indicate the onset (upward deflection) and termination (downward deflection) of stimulus light in this figure and all other figures showing the ERG.

再灌流後に回復し,変化は可逆的であった. a波, b波および 律動様小波の頂点潜時は有意には変化しなかった(図9).

2. ヒト眼における検討

図10にL-PAM 10 µg/ml 添加浸漬液灌流によるERG変化を



Fig. 5. Changes of the latency (A) and amplitude (B) of the awave (\Box), the b-wave (\bigcirc) and the oscillatory potentials (\bullet) induced by perfusion of 10 μ g/ml L-PAM in the *in-vitro* eyecup of the rabbits. The percentages of the latencies and amplitudes are plotted against those during the initial perfusion with Nagayama's control solution in all graphs to illustrate ERG data throughout the present paper. The shaded area indicates a period during which a L-PAM-containing solution was perfused after and before perfusion of the control solution in this figure and Figs. 7, 9, 11 and 13. Each value indicate $\overline{\mathbf{x}} \pm$ SD (n=7).



Fig. 6. Effects of 40 μ g/ml L-PAM on the ERGs from the *invitro* eye-cup of a rabbits. The a-wave, the b-wave and the oscillatory potentials were not deteriorated by 40 μ g/ml L-PAM. For other recording parameters see the legend for Fig.4.

示す. L-PAM 10 μg/ml 添加群(3 眼)では, a波, b波およ び律動様小波の振幅および頂点潜時には有意な変化はみられな かった(図11).

図 12 に L-PAM 40 $\mu g / ml$ 添加浸漬液灌流による ERG 変化を 示す. L-PAM 40 $\mu g / ml$ 添加群(3眼)では, a波, b波およ び律動様小波の振幅および頂点潜時には有意な変化はみられな かった (図13).

Ⅱ.硝子体内注入による検討

1. L-PAM 10 µg硝子体内注入群

記録したERGの典型例を図14,図15および図16に示す. a 波, b波, c波および律動様小波の振幅(図17,18)およびa波, b波および律動様小波の頂点潜時(図17,18)には注入後4週



Fig. 7. Changes of the latency (A) and amplitude (B) of the awave (\Box), the b-wave (\bigcirc) and the oscillatory potentials (\bigcirc) induced by perfusion of 40 μ g/ml L-PAM in the *in-vitro* eyecup of the rabbits.Each value indicate $\overline{x} \pm SD$ (n=3). Other recording conditions were the same as in Fig.5.



Fig. 9. Changes of the latency (A) and amplitude (B) of the awave (\Box), the b-wave (\bigcirc) and the oscillatory potentials (\bigcirc) induced by perfusion of 50 μ g/ml L-PAM in the *in-vitro* eyecup of the rabbits. Each value indicate $\overline{x} \pm SD$ (n=3). *p < 0.05 vs the initial control perfusion. Other recording conditions were the same as in Fig.5.



Fig. 8. Effects of 50 μ g/ml L-PAM on the ERGs from the *invitro* eye-cup of a rabbits. The a-wave and the oscillatory potentials were not deteriorated, while the b-wave was reversibly diminished by 50 μ g/ml L-PAM. The latency of the b-wave was unchanged. For other recording parameters see the legend for Fig.4.



Fig. 10. Effects of 10 μ g/ml L-PAM on the ERGs from the *invitro* eye-cup of the human. The a-wave, the b-wave and the oscillatory potentials were not deteriorated by 10 μ g/ml L-PAM. For other recording parameters see the legend for Fig.4.

-

目までどの時点においても対照眼とL-PAM注入眼との間で有 意差はなかった.

光学顕微鏡および電子顕微鏡では網膜組織像に異常はみられ なかった (図19, 20).

2. L-PAM 20 µg硝子体内注入群

記録したERGの典型例を図21,図22および図23に示す.a



Fig. 11. Changes of the latency (A) and amplitude (B) of the awave (\Box), the b-wave (\bigcirc) and the oscillatory potentials (\bigcirc) induced by perfusion of 10 μ g/ml L-PAM in the *in-vitro* eyecup of the human. Each value indicate $\overline{x} \pm SD$ (n=3). Other recording conditions were the same as in Fig.5.



Fig. 12. Effects of 40 μ g/ml L-PAM on the ERGs from the *invitro* eye-cup of the human. The a-wave, the b-wave and the oscillatory potentials were not deteriorated by 40 μ g/ml L-PAM. For other recording parameters see the legend for Fig.4.



Fig. 13. Changes of the latency (A) and amplitude (B) of the awave (\Box), the b-wave (\bigcirc) and the oscillatory potentials (O) induced by perfusion of 40 μ g/ml L-PAM in the *in-vitro* eyecup of the human. Each value indicate $\overline{x} \pm SD$ (n=3). Other recording conditions were the same as in Fig.5.



Fig. 14. Effects of an intravitreal injection of 10 μ g L-PAM on the ERGs of a rabbit. The a- and b-waves were not deteriorated throughout the follow-up period up to 4 weeks. The right and left columns show the responses from the L-PAM-injected eye and the control fellow eye, respectively. Direct-coupled amplification. A single rectangular stimulus light was used. Stimulus intensity was 5×10^3 lux at the cornea. Stimulus duration was 500 msec. Upward deflection indicates positively of the corneal electrode in this figure and Figs.15, 16, 21, 22, 23, 28, 29 and 30.



Fig. 15. Effects of an intravitreal injection of 10 μ g L-PAM on the ERGs of a rabbit. The b- and c-waves were not deteriorated throughout the follow-up period up to 4 weeks. Direct-coupled amplification. A single rectangular stimulus light was used. Stimulus intensity was 5 lux at the cornea. Stimulus duration was 5 sec.



Fig. 16. Effects of an intravitreal injection of 10 μ g L-PAM on the oscillatory potentials of a rabbit. The oscillatory potentials were not deteriorated throughout the follow-up period up to 4 weeks. Each trace shows the avaraged waveform of 10 responses. Amplifier time constant, 3 msec. Stimulus intensity was 5 × 10³ lux at the cornea. Stimulus frequency and duration were 1/3 Hz and 500 msec, respectively.



Fig. 17. Changes of the latency and amplitude of the a-wave (A) and the b-wave (B) induced by an intravitreal injection of 10 μ g L-PAM in 3 rabbits. The percentages of the latencies and amplitudes in the tested eye to those in the control fellow eye, (tested eye / control fellow eye) × 100(%), are plotted against time before and after injection in this figure and Figs.18, 24, 25, 31 and 32. Zero on the abscissa indicates the time of 1hr before injection. Data from each rabbit were illustrated by different symbols ($\bigcirc, \checkmark, \blacksquare$). Stimulus intensity was 5×10^3 lux at the cornea. The same symbols indicate the same rabbits in this figure and Fig.18.

波振幅は注入後3日目に4匹中3匹において減弱し、その後回 復傾向を示さず、注入後4週目には4匹すべてにおいて65~ 78%と有意に減弱した(図24A).a波頂点潜時には明らかな変 化はみられなかった(図24A).b波振幅は注入後1週目に4匹 中2匹において減弱し、注入後4週目には4匹中3匹において約 72%,残る1匹において55%と有意に減弱した(図24B).b波 頂点潜時には明らかな変化はみられなかった(図24B).c波振 幅は注入後1週目に4匹中3匹において減弱したが、その後回 復傾向を示し注入後4週目には4匹中3匹において80~88%と なった(図25B).律動様小波の振幅は注入後3日目に4匹すべ



Fig. 18. Changes of the latency and amplitude of the oscillatory potentials (A) and changes of the amplitude of the c-wave (B) induced by an intravitreal injection of 10 μ g L-PAM in 3 rabbits. Stimulus intensity was 5×10^3 lux at the cornea in A and 5 lux at the cornea in B. The same symbols indicate the same rabbits in this figure and Fig.17. Other conditions were the same as in Fig.17.



Fig. 19. Light micrograph of the retina of a rabbit 4 weeks after an intravitreal injection of 10 μ g L-PAM. No abnormal changes were observed in the retinal structure. Toluidine blue stain. Magnification, × 250. ON, outer nuclear layer; IS, inner segment; OS, outer segment; PE, retinal pigment epithelium. S Line IS OS PE

Fig. 20. Electron micrograph of the retina of a rabbit 4 weeks after an intravitreal injection of 10 μ g L-PAM. Uranyl acetate and lead citrate stain. No abnormal changes were observed in the retinal structure. Magnification, × 6600. IS, inner segment; OS, outer segment; PE, retinal pigment epithelium.



Fig. 21. Effects of an intravitreal injection of 20 μ g L-PAM on the ERGs of a rabbit. The amplitudes of the a- and b-waves were decreased 3 days after injection. For other recording parameters see the legend for Fig.14.



Fig. 22. Effects of an intravitreal injection of 20 μ g L-PAM on the ERGs of a rabbit. The amplitude of the c-wave slightly diminished in 7 days after injection and recovered thereafter. For other recording parameters see the legend for Fig.15.



Fig. 23. Effects of an intravitreal injection of 20 μ g L-PAM on the oscillatory potentials of a rabbit. The amplitude of the oscillatory potentials was significantly decreased 3 days after injection. For other recording parameters see the legend for Fig.16.



Fig. 24. Changes of the latency and amplitude of the a-wave (A) and the b-wave (B) induced by an intravitreal injection of 20 μ g L-PAM in 4 rabbits. Data from each rabbit were illustrated by different symbols ($\bigoplus, \bigstar, \boxplus, X$). The same symbols indicate the same rabbits in this figure and Fig.25. Other conditions were the same as in Fig.17.

田



Fig. 25. Changes of the latency and amplitude of the oscillatory potentials (A) and changes of the amplitude of the c-wave (B) induced by an intravitreal injection of 20 μ g L-PAM in 4 rabbits. The same symbols indicate the same rabbits in this figure and Fig.24. Other conditions were the same as in Figs.17 and 18.



Fig. 26. Light micrograph of the retina of a rabbit 4 weeks after an intravitreal injection of 20 μ g L-PAM. Mild degeneration and irregularity were observed in the outer segments. ON, outer nuclear layer; IS, inner segment; OS, outer segment. Magnification, \times 200. Other conditions were the same as in Fig.19.

てにおいて減弱し、その後回復傾向はなく注入後4週目には33 ~ 57%と有意に減弱した(図25A).律動様小波の頂点潜時に は明らかな変化はみられなかった(図25A).

光学顕微鏡では網膜内層に明らかな変化はみられなかった が,外顆粒層の細胞数の減少,視細胞内節の大小不同性,視細



Fig. 27. Electron micrograph of the retina of a rabbit 4 weeks after an intravitreal injection of 20 μ g L-PAM. Dense material(*) was observed in degenerated outer segments. Magnification, \times 9600. Other conditions were the same as in Fig.20.



Fig. 28. Effects of an intravitreal injection of 90 μ g L-PAM on the ERGs of a rabbit. The a- and b-waves were irreversibly abolished. For other recording parameters see the legend for Fig.14.

Ŀ

Ħ

胞外節の配列の不整・崩壊が認められた(図26).電子顕微鏡 では視細胞外節に高電子密度の変性物質がみられラメラ構造は わずかに認められるのみであった.網膜色素上皮細胞では滑面 小胞体など細胞質内小器官の変性・崩壊がみられた(図27).

3. L-PAM 90 µg硝子体内注入群

438

記録したERGの典型例を図28,図29および図30に示す.注



Fig. 29. Effects of an intravitreal injection of 90 μ g L-PAM on the ERGs of a rabbit. The c-wave was irreversibly abolished. For other recording parameters see the legend for Fig.15.



Fig. 30. Effects of an intravitreal injection of 90 μ g L-PAM on the oscillatory potentials of a rabbit. The oscillatory potentials were irreversibly abolished. For other recording parameters see the legend for Fig.16.



Fig. 31. Changes of the amplitude of the a-wave (A) and the bwave (B) induced by an intravitreal injection of 90 μ g L-PAM in 3 rabbits. Data from each rabbit were illustrated by different symbols ($(\bullet, A, \blacksquare)$). The same symbols indicate the same rabbits in this figure and Fig.32. Other conditions were the same as in Fig.17.



Fig. 32. Changes of the amplitude of the oscillatory potentials (A) and the c-wave (B) induced by an intravitreal injection of 90 μ g L-PAM in 3 rabbits. The same symbols indicate the same rabbits in this figure and Fig.31. Other conditions were the same as in Figs.17 and 18.



Fig. 33. Light micrograph of the retina of a rabbit 4 weeks after an intravitreal injection of 90 μ g L-PAM. Prominent destruction was observed in the retinal structure. Magnification, \times 250. Other conditions were the same as in Fig.19.



Fig. 34. Electron micrograph of the retina of a rabbit 4 weeks after an intravitreal injection of 90 μ g L-PAM. Müller cell invaded into the choroid through Bruch's membrane (arrow). Magnification, × 8500. B, Bruch's membrane. Other conditions were the same as in Fig.20.

入後3時間ではERG各波には明らかな変化はみられなかった が,注入後3日目には各波の振幅は著しく減弱または消失した. その後も回復傾向はなく注入後4週にはc波の一部を除いて ERGは消失した(図31,32).

光学顕微鏡および電子顕微鏡において網膜外層を構成する細 胞要素の多くが消失しており、ミュラー細胞突起が伸展し細胞 消失部位を置換していた.ミュラー細胞の細胞質は滑面小胞体、 細線維、グリコーゲン顆粒を有し、しばしばリピド顆粒や高電 子密度の顆粒状物質を保有していた. 視細胞外節に無数の高電 子密度物質を含むミュラー細胞がみられ、それらがブルッフ膜 を穿破して脈絡膜へ進入していた. ブルッフ膜内のそれらの細 胞突起は滑面小胞体、細線維などの特徴からミュラー細胞と同 定された(図33,34).

考 察

近年の検診制度の充実および医療情報提供による早期受診, さらには画像診断の精度向上^{*0-101}による的確な早期診断によ り網膜芽細胞腫に保存療法を施行する機会が増加している⁵⁰⁷⁰. 放射線療法,光凝固療法,光線力学的療法,冷凍療法,化学療 法などの従来の保存療法の限界を克服する目的で眼球温熱化学 療法が考案された¹⁰⁰. 網膜芽細胞腫に対する眼球温熱化学療法 は臨床的には放射線外照射後の再発腫瘍や硝子体播種などを適 応として現在実施されている²⁷⁰⁻³⁰⁰. LPAM 選択的眼動脈注入で はバルーンカテーテルを使用してSeldinger法でL-PAM10mg/m²(体表面積)を選択的に眼動脈に注入しその直 後に眼球を加温している³⁰⁰. 硝子体内注入では30G針を使用し て経結膜的に毛様体扁平部からL-PAMを4~8µg注入しその 後に眼球を加温している³⁰⁰.

眼球温熱化学療法において金子ら^{191 271 391}がL-PAMを選んだ 理由は、二重軟寒天培地での網膜芽細胞腫のコロニィー・アッ セイによる抗腫瘍剤感受性試験の結果…による.すなわちし PAM, アドリアマイシン(doxorubicin), マイトマイシン C(mitomycin C), シス-ジアミンジクロロプラチナ(II) (cisdiamminedichloroplatinum), $P \not > f \lor > D$ (actinomycin D), ニムスチン(nimustine), ペプロマイシン(peplomycin), ビ ンクリスチン(vincristine), ブレオマイシン(bleomycin), 5-フ ルオロウラシル(5-fluorouracil,5-FU), メソトレキセイト (methotrexate)およびダカルバジン(dacarbazine)の12種の抗腫 瘍剤のうちLPAM が最も強力な コロニィー 形成阻止力を呈し たからである⁴⁰. すなわちL-PAM 0.4 µg/ml では摘出眼より 得られた網膜芽細胞腫細胞13例のうち12例(92%)でコロニ イー形成が阻止され、4 μg/ml では全例で阻止された[™]. また 培養系網膜芽細胞腫細胞 Y-79を用いた感受性試験においてもL-PAM が最も有効であった⁴⁰. 42℃, 1時間の加温を併用した場 合にはL-PAMのコロニィー形成阻止力がさらに増強した²⁷.

網膜芽細胞腫に対して有効な薬剤を模索する研究は以前より なされている. Kyritsis 6⁴¹⁾は網膜芽細胞腫細胞 Y-79を用いた 培養実験で酪酸塩(butyrate),レチノール(retinol)およびレ チノ酸(retinoic acid)が細胞増殖を抑制することを報告した. とくに酪酸塩 0.5mM とレチノ酸 50 μ M の併用が最も有効であ ったという⁴¹⁾.また Haward 6⁴²⁾は網膜芽細胞腫細胞 Y-79を用 いた培養実験で酪酸塩ナトリウム(sodium butyrate)とヒドロ コーチゾン(hydrocortisone)の併用が有意な細胞増殖抑制を 示したが、網膜芽細胞腫ヌードマウスモデルに上記2剤を投与 しても腫瘍増殖は阻止されなかったと報告した.さらに、ビタ ミンDがマウスの皮下に移植された網膜芽細胞腫細胞Y-79の成 長を抑制し壊死をもたらすが、ビタミンD自体の毒性が緩和さ れれば網膜芽細胞腫に対する有用な化学療法剤となるとの報告 がある⁴⁰⁻⁴⁵.同様にビタミンD3を網膜芽細胞腫の遺伝子組 み替えマウスの腹膜内に注入したところ、用量依存的に腫瘍の 成長および拡大を抑制したとの報告もある⁴⁰.以上のように 種々の薬剤の網膜芽細胞腫に対する有効性が検討されている が、著者の知る限り、網膜芽細胞腫に対する抗腫瘍剤の感受性 試験の報告としてはInomata ら⁴⁰の報告が唯一である.この報 告⁴⁰に基づいて臨床で実施されている眼球温熱化学療法の安全 性に関する基礎的研究として、本研究ではまずLPAMの網膜 におよぼす影響をERGおよび組織学的所見によって検討した.

薬剤のERG におよぼす影響を実験的に検討する際の薬剤投 与法は、摘出眼杯を浸す浸漬液に被験薬剤を与える方法(摘出 眼杯灌流法)および生体眼の硝子体内に被験薬剤を注入する方 法(硝子体内注入法)に大別される。摘出眼杯灌流法の利点は 摘出網膜標本に薬剤を含有する浸漬液を直接作用させうるの で、薬剤濃度を随意にしかも精密に規定することが可能である こと、可逆的な変化を観察しうることなどである.しかし反面, 摘出眼杯灌流法では浸漬液は電解質組成、温度、pHなどの点 で生理的環境とはいい難く、加えて眼圧や血流が存在しない点 でも非生理的であり、薬剤の作用が生体内における場合と異な ることがありえよう. さらに摘出眼杯灌流法では薬剤の網膜に 対する急性毒性を検討しうるが、長期にわたる影響の検討は不 可能である.一方,硝子体内注入法では薬剤の眼内濃度の変化, 網膜における薬剤の蓄積性および血流の影響などの点におい て、摘出眼杯灌流法に比べより生理的であり、薬剤の網膜に対 する慢性的影響を観察しうる. また硝子体内注入法では片眼の みに被験薬剤を注入して他眼を対照に用いることができる.し かしその欠点としては、実際に網膜に接する薬剤濃度は注入の 速度や方向および硝子体の多寡などにより一定しないことであ る.以上より本研究では摘出眼杯灌流法と硝子体内注入法の両 方の結果を勘案してLPAMの眼内許容濃度を決定した.

また薬剤の網膜毒性を調べた報告において、ERG所見と網膜 の電子顕微鏡所見との間の対応関係が指摘されており、電子顕 微鏡所見にて異常を呈する網膜の状態ではERG異常も検出さ れ、ERG検査は電子顕微鏡検査と同程度あるいはそれ以上に鏡 敏であると考えられている³¹⁻⁴⁷.

摘出眼杯灌流法ではL-PAM 10 μ g/ml および40 μ g/ml はウ サギおよびヒト摘出眼杯ERGのa波, b波および律動様小波の 振幅および頂点潜時に影響を及ぼさなかったが(図4, 5, 6, 7, 10, 11, 12, 13), 50 μ g/ml はウサギ摘出眼杯ERGにおいてb 波振幅を有意に低下させた(図8, 9).

備子体内注入法ではL-PAM 90 μ g注入でERGが消失しかつ 網膜組織が著しく破壊されていた(図31,32,33,34). 備子 体内に注入されたL-PAMが約1.7mlのウサギの硝子体内に均等 に拡散されるならば(以下同様),90 μ g硝子体内注入ではL PAMの硝子体内濃度はほぼ53 μ g/mlに相当するので,上記の 所見は摘出眼杯 ERGの結果(図8,9)によく対応する. L PAM 20 μ g硝子体内注入では a波, b波, c波の一部および 律 動様小波が減弱し,網膜組織の一部に変性像がみられた(図24, 25, 26, 27). L-PAM 20 μ g硝子体内注入量では 硝子体内濃度 はほぼ 12 μ g/ml に相当するが,摘出眼杯 ERG はL-PAM 10

田

µg/ml灌流では変化しなかった(図4, 5, 10, 11). したがっ てL-PAM 20 μg硝子体内注入の結果は摘出眼杯 ERG の10 µg/ml 灌流の結果と一見符合しないようにみえる. しかし摘 出眼杯ERGではL-PAMを添加した浸漬液を15分間灌流して ERG を記録しているので、網膜に対するLPAMの急性毒性を 検討しているが慢性毒性を検討していない. L-PAM 20 µg 硝子 体内注入でERGの振幅減弱がみられたのは硝子体内注入後3日 目以降であり(図21, 22, 23, 24, 25), この変化はL-PAMの 網膜に対する慢性の影響を反映していると考えられる. L-PAM 20 µg硝子体内注入では c波振幅に回復傾向がみられた(図 25B). c波の主な発生母体は網膜色素上皮細胞にあり, 網膜色 素上皮細胞の組織学的変化が細胞内小器官の変性にとどまった (図27) ため振幅が回復したと考えられる. L-PAM 10 µg 硝子 体内注入では ERG, 光学顕微鏡所見および電子顕微鏡所見で は網膜に対する影響はみられなかった(図17,18,19,20). この注入量では 硝子体内濃度はほぼ 5.9 µg/ml と推定され, 10 µg/ml L-PAM では ERG が変化しないという摘出眼杯におけ る成績(図4, 5, 10, 11)と矛盾せず、この程度の注入量では 慢性実験においても網膜毒性は少ないと考えられる.

LPAMの網膜におよぼす組織学的影響に関して,L-PAM 20 µg硝子体内注入での電子顕微鏡所見(図27)にみられるよう に,網膜色素上皮細胞が障害されると視細胞外節は網膜色素 上皮細胞によって摂取されず高電子密度の変性物質として網膜 下に蓄積される.さらにL-PAM 90 µg硝子体内注入での光学 顕微鏡および電子顕微鏡所見(図33,34)にみられるように, 高電子密度の変性物質は崩壊した視細胞内節とともにミュラー 細胞突起で置換され,不可逆的な著しい変化が生じていた.

L-PAMの網膜毒性に関してはこれまでに他の報告はない.そ こで本研究の成績と他の抗腫瘍剤に関する報告とを比較してみ る、抗腫瘍剤の眼球への投与については、悪性腫瘍に対する治 療よりはむしろ増殖性硝子体網膜症に対する薬物療法のひとつ としての硝子体内投与が検討されており、その基礎的研究とし て抗腫瘍剤の網膜毒性に関して以下のようにいくつかの報告が ある、Peyman ら⁴⁸は白色ウサギを使用して抗腫瘍剤を硝子体 内に注入し、網膜の光学顕微鏡所見およびERG所見を指標と して網膜に影響をおよぼさない硝子体内投与量を報告した. す なわちビンクリスチン 0.04 μg, アドリアマイシン 5 μg, シス プラチン (cisplatin) $0.1 \mu g$, ダクチノマイシン (dactinomycin) $0.05 \mu g$, 硫酸ブレオマイシン 15 μg , エトポシト (etoposide) 75μ g, マイトマイシン2 μg およびシタラビン (cytarabine) 30 µgの硝子体内注入は網膜に影響をおよぼさなかったとい う⁴⁸⁾. またダウノルビシン (daunorubicin) に関しては, Santanaら⁴⁹によると有色ウサギ硝子体内にダウノルビシン1 ~85 nmolを注入し、検眼鏡所見、ERG所見、光学顕微鏡所見 および電子顕微鏡所見にて網膜毒性を検討したところ、増殖性 硝子体網膜症防止に有効な濃度(9 nmol)では検眼鏡所見, ERG(b波)所見および光学顕微鏡所見では異常を認めなかっ たが、電子顕微鏡所見では視細胞外節にわずかな異常をきたし たという. Khawly ら⁵⁰⁾ によると硝子体内に線維芽細胞を注入 して作成した増殖性硝子体網膜症のウサギ眼において、ダウノ ルビシン15 nmolを線維芽細胞と同時に注入するか、または線 維芽細胞注入3日目にダウノルビシン10 nmolをまず注入しそ の4時間後にさらに5 nmol注入した場合には増殖性硝子体網膜 症における網膜剥離の予防に有用であったという. ただし線維 芽細胞注入3日目に15 nmolを注入した場合には無効であった という⁵⁰¹. さらにWiedemann ら⁵¹⁾ によるとヒト眼で外傷後の 重篤な増殖性硝子体網膜症の治療においてダウノルビシン 7.5 µg/mlを硝子体切除術後10分間灌流したところ,15症例す べてにおいて視力は改善し検眼鏡所見および蛍光眼底所見にお いて網膜毒性は認められなかったという.5-FUを用いて増殖 性硝子体網膜症を抑制しようとする試みは早くよりなされてき た. Stern ら⁵²⁾ によると水晶体切除術および硝子体切除術を受 けたウサギ硝子体腔への5-FU 0.5mgの24時間毎7日間注入で は、検眼鏡所見、ERG所見、光学顕微鏡所見および電子顕微鏡 所見にて網膜毒性は認められなかった.しかし5-FU 1.25mgの 12時間毎4日間および24時間毎3日間注入ではERGのb波は消 失し回復せず、視細胞外節とリボソームは消失した⁵²⁾. また 5-FU 1.25mgの24時間毎7日間注入ではERGのb波は減弱した ものの回復傾向を示し、視細胞外節とリボソームは一時消失し たが5週後にはほぼ正常に回復した⁵²⁾. Nao-iら⁵³⁾ は白色ウサギ 摘出眼杯においてERGを指標として5-FUの網膜毒性を検討し た. すなわち 5-FU 灌流液内濃度が10⁻⁷g/ml, 10⁻⁶g/ml, 10⁻g/mlではERGのb波振幅には有意な変化はみられなかっ たが、10⁻⁴g/mlでは60分後にb波振幅は対照の約60%に減弱 し、10⁻³g/mlでは約40%に減弱した⁵³⁾. 5-FU灌流液内濃度が 5×10⁻³g/mlではb波は灌流後3分以内に消失したが、5-FUを 添加していない灌流液に戻したところほぼ1時間でb波振幅は 5-FU添加前の振幅の約90%に回復した⁵³⁾.以上のように抗腫 瘍剤の網膜に対する安全濃度は各薬剤においてかなり相違する ことがわかる. L-PAM に関する本報の成績は硫酸ブレオマイシ ン⁴⁸⁾ とほぼ近似しており、またL-PAM は少なくとも5-FU⁵⁰⁾よ りも網膜に対する毒性は強いと考えられる.

選択的に眼動脈に注入されたL-PAM が網膜に作用するには 血液網膜関門を通過する必要がある.網膜芽細胞腫の症例にお ける蛍光眼底検査でも認められるように**, 腫瘍部分での蛍光 色素の漏出は著しく、ゆえに血液網膜関門は腫瘍部分では強く 破壊されていて正常眼組織の状態とは大きく異なることは容易 に推定できる. 5-FUとブレオマイシンの網膜芽細胞腫内移行 に関する報告⁵⁵⁾においては、眼球摘出数分前に5-FUまたはブ レオマイシンを静脈内または患側総頸動脈内に注射し, 眼球摘 出とほぼ同時に静脈より採取した血清と腫瘍組織内の抗腫瘍剤 濃度の比が検討された.その結果,抗腫瘍剤の血清内濃度に対 する腫瘍組織内濃度の比の平均値は5-FUの静脈注射では1.23, 患側総頸動脈注射では4.13,ブレオマイシンの静脈注射では 0.08. 患側総頸動脈注射では1.29であり50, 薬剤によってかな り相違するようである. 患側総頸動脈注射では腫瘍組織内の抗 腫瘍剤濃度が血清中の抗腫瘍剤濃度よりも高いことが注目され る. それは薬剤が動脈注射されたことに加えて前述のように腫 瘍部分の血液網膜関門が著しく破壊されていたことに起因する と考えられる。下肢の悪性黒色腫の患者に対して L-PAM を局 所動脈内に注射したところ, 腫瘍組織のL-PAM 濃度と筋肉内 のL-PAM 濃度がほぼ等しかったのに対して健常な皮膚・皮下 組織のL-PAM 濃度は前二者に比して有意に低かったとの報告⁵⁰ があり、薬剤の組織への取り込みは組織の種類、組織の健常・ 異常などによってかなり相違すると考えられる. 眼内に薬剤を 到達させる方法としては静脈注射にくらべ患側総頸動脈注射で は薬剤の眼内腫瘍への移行は格段によく、しかも全身的副作用 も少ないという長所がある. 選択的眼動脈注入はバルーンカテ

ーテルを用いてLPAMを眼動脈内に注入する方法であるので, 薬剤の眼内腫瘍への移行は患側総頸動脈注射よりさらに良いこ とは容易に理解できる.

乳児の体表面積は0.2~0.7m²であり⁵⁷, LPAMの選択的眼動 脈注入法では10mg/m²(体表面積)の注入を要する³⁹⁾ので、 実際のL-PAM注入量は2~7mgとなる.悪性黒色腫の患者にL-PAM 31mg (20mg/m² (体表面積)) を静脈内に注射したとこ ろ5分後の血漿中のL-PAM 濃度は1.53 μg/mlであり、30分後 には0.60 µg/mlであった⁵⁸⁾. これらの資料に基づき大胆な試算 を行ってみる.10mg/m²(体表面積)のL-PAMの静脈内注射5 分後の血漿中のL-PAM 濃度は0.77 µg/mlと概算される.L-PAM が金子の報告⁵⁰の5-FUと同様な網膜芽細胞腫内移行をす ると仮定すると、血清内濃度に対する腫瘍組織内濃度の比の平 均値は静脈注射では1.23であったことより、10mg/m²L-PAM静 脈内注射5分後の腫瘍内濃度はおよそ0.95 µg/mlとなる. 患側 総頸動脈注射では静脈注射のおよそ3.36倍の5-FU網膜芽細胞 腫内移行を示すので、10mg/m²L-PAM 患側総頸動脈注射5分後 の腫瘍内濃度はおよそ3.19 µg/mlと推定される. 眼動脈注入 は患側総頸動脈注射よりも薬剤の眼球内腫瘍への移行がよいと 考えられるので、L-PAMの腫瘍内濃度はさらに高いと予想され る. したがって、L-PAM10mg/m²の選択的眼動脈注入法^{27) 39)} で網膜芽細胞腫細胞を死滅させるのに十分有効なL-PAM 腫瘍 内濃度がもたらされると考えられる.

LPAM の血液網膜関門通過性についての報告は著者らが知る かぎりではないが、血液脳関門に関してはマウスに10mg/kg のL-PAM を静脈内注射した5分後の脳内濃度は0.87 µg/mlで あり、血清濃度に対する脳内濃度の比は0.20であったという⁵⁰⁰. 前述のL-PAM の腫瘍内移行の試算および血液網膜関門の存在, さらに本報の成績を考慮すると、現在実施されているL-PAM10mg/m²程度の選択的眼動脈注入法ではL-PAM は網膜に 不可逆的な障害を与えないであろうと推察する.

LPAMを硝子体内に注入する場合,実際に網膜に接するL PAMの濃度は注入の速度や方向および硝子体の多寡などにも 多少影響されよう.しかし本研究の成績に鑑みると,臨床的に 使用されている4~8µgのL-PAM硝子体内注入量は,硝子体 内に注入されたL-PAMが硝子体内に均等に拡散されるならば LPAM 2.3~4.7µg/mlの硝子体内濃度をもたらすと概算され, 網膜毒性を来さない許容限界内の注入量であると考えられる. LPAMの硝子体内注入法は限球摘出も止むを得ないと従来考え られていた網膜芽細胞腫の硝子体播種例にも有効であり,また 血流が乏しいためか選択的眼動脈注入では効果が不十分であっ た鋸状縁近くの網膜芽細胞腫にも適応可能である.しかし硝子 体内注入は腫瘍細胞の飛散をもたらす危険性を有し,感染や網 膜剥離などの合併症を惹起する可能性も有する.したがって硝 子体内注入を反復して実施することは避けるべきである.

今後は選択的眼動脈注入または硝子体内注入後のLPAMの 眼内動態の解明が待たれる.硝子体内での放出制御や徐放を目 的として,増殖性硝子体網膜症やサイトメガロウイルス網膜炎 の治療に対して現在進められているドラッグデリバリーシス テム^{60) ~68)}を介するL-PAMの投与法の研究も網膜芽細胞腫の LPAMによる保存療法の進展に有用と期待される.

結 論

網膜芽細胞腫に対する保存療法として考案された眼球温熱化

学療法に用いられる L-PAM の網膜毒性を来さない許容投与量 を決定することを目的として, L-PAM が網膜におよほす影響を ERG 所見および組織学的所見を指標として検討し,下記の結果 を得た.

1. ウサギの摘出眼杯ERGにおいてLPAM 10 $\mu g / ml$ 添加 および40 $\mu g / ml$ 添加では, a波, b波および律動様小波の振 幅および頂点潜時には有意な変化はみられなかった.

2. ウサギの摘出眼杯ERGにおいてLPAM 50 µg/ml 添加 では, a波および律動様小波の振幅は有意に変化しなかったが、 b波振幅は有意に低下した.b波振幅の変化は対照液の再灌流 中に回復し, すなわちb波振幅の変化は可逆的であった.a波, b波および律動様小波の頂点潜時は有意には変化しなかった.

3. ヒトの摘出眼杯 ERG において LPAM 10 μ g/ml 添加お よび 40 μ g/ml 添加では, a 波, b 波および律動様小波の振幅 および頂点潜時には有意な変化はみられなかった.

4. LPAM 10 µg硝子体内注入ではa波, b波, c波および律 動様小波の振幅およびa波, b波および律動様小波の頂点潜時 には注入後4週目までどの時点においても対照限とLPAM 注入 限との間で有意差はなかった.光学顕微鏡および電子顕微鏡で は網膜組織像に異常はみられなかった.

5. LPAM 20 µg 硝子体内注入では a波, b波および律動様 小波の振幅は注入後3日目から1週目には減弱し, その後回復 傾向を示さず, 注入後4週目には有意に減弱した. a波, b波お よび律動様小波の頂点潜時には明らかな変化はみられなかっ た. c波振幅は注入後1週目に減弱したが, その後回復傾向を 示した. 光学顕微鏡では視細胞内節の大小不同性, 視細胞外節 の配列の不整・崩壊が認められ, 電子顕微鏡では視細胞外節に 高電子密度の変性物質がみられラメラ構造はわずかに認められ るのみであった.

6. LPAM 90 μg 硝子体内注入では注入後3日目にはERG 各 波の振幅は著しく減弱または消失し,その後も回復傾向はなく 注入後4週にはc波の一部を除いてERGは消失した.光学顕微 鏡および電子顕微鏡において網膜外層を構成する細胞要素の多 くが消失し網膜組織は著しく破壊されていた.

7. 電気生理学的および組織学的所見を指標にすると, 眼球 温熱化学療法で使用されている選択的眼動脈注入法によるL-PAM 注入量(10mg/m²(体表面積))および硝子体内注入法に よるL-PAM 注入量(4~8µg)はいずれも網膜に不可逆的な 障害を与えないと推論される.

辞

稿を終えるに臨み、終始御懇篤なる御指導と御校閲を賜りました恩師 河崎一夫教授に深甚の謝意を捧げます.また組織学的検討に際して貴重 な御助言をいただきました千葉大学医学部服科学教室木村毅助教授に感 謝致します.さらに、御指導いただきました田辺譲二博士をはじめ本研 究に御協力くださいました鳥崎真人博士,北野貢市博士,鈴木俊之学士, 武田 久学士ならびに実験器具・装置の作製に御協力くださいました前 本学工作係水野清澄技官に感謝いたします.

文 献

 網膜芽細胞腫全国登録委員会.網膜芽細胞腫全国登録 (1975~1982).日限会誌 96:1433-1442, 1992

2) 金子明博. 網膜芽細胞腫の診断と治療. あたらしい眼科 8:1565-1571, 1991

3) Vogel F. Genetics of retinoblastoma. Hum Genet 52 : 1-

54, 1979

4) Sanders BM, Draper GJ, Kingston JE. Retinoblastoma in Great Britain 1969-80:incidence,treatment,and survival. Br J Ophthalmol 72 : 576-583, 1988

5) Shields JA, Shields CL, Sivalingam V. Decreasing frequency of enucleation in patients with retinoblastoma. Am J Ophthalmol 108 : 185-188, 1989

6) Zelter M, Damel A, Gonzalez G, Schwartz L. A prospective study on the treatment of retinoblastoma in 72 patients. Cancer 68 : 1685-1690, 1991

 Abramson DH, Niksarli K, Ellsworth RM, Servodidio CA. Changing trends in the management of retinoblastoma :1951-1965 vs 1966-1980. J Pediatr Ophthalmol Strabismus 31 : 32-37, 1994

8) Haik BG, SaintLouis L, Smith ME, Ellisworth RM, Abramson DH, Cahill P, Deck M, Coleman DJ. Magnetic resonance imaging in the evaluation of leukocoria. Ophthalmology 92 : 1143-1152, 1985

9) 佐野信昭, 柿栖米次, 麻薙 薫. 小児眼内疾患のMRIに よる鑑別診断について. 眼紀 40:275-280, 1989

10) Schulamn JA, Lawrence L, Bauman AE, Peyman GA, Mafee MF, Goldman A, Kurwa B. The use of magnetic resonance imaging in the evaluation of retinoblastoma. J Pediatr Ophthalmol Strabismus 23 : 144-147, 1986

 11) 箕田建生. 眼内腫瘍の診断と治療. 日眼会誌 98:317-318, 1994

12) Hilgartner HL. Report of case of double glioma treated with x-ray. Tex Med J 18 : 322-323, 1903

13) 金子明博, 築山 巌. 眼球内網膜芽細胞腫に対する放射線外照射後の再発に関する検討.小児がん 25:152-154,
1989

14) 箕田建生. 眼内腫瘍の手術的治療. 眼臨医報 85:2063-2080, 1991

15) 大西克尚,山名康生,嶺井真理子,石橋達朗,渡辺圭子, 久保田敏明,加藤大典.網膜芽細胞腫に対するヘマトポルフィ リン誘導体を用いた光化学療法. 臨眼 38:245-251, 1984

16) Shields JA, Shields CL, Parsons H, Giblin ME. The role of photocoagulation in the management of retinoblastoma. Arch Ophthalmol 108 : 205-208, 1990

17) 佐野秀一,関戸伸雄,箕田建生.ダイオードレーザーに よる網膜芽細胞腫の光凝固. 臨眼 48:543-547, 1994

18) 箕田建生. 眼腫瘍アトラス, 第1版, 130-131頁, メディ カル葵出版, 東京, 1989

19) 金子明博,伊勢 泰,大平睦郎,高山 順,渋井壮一郎, 松岡浩司,猪俣素子,毛利 誠.眼球温熱化学療法で治癒した, 眼球内に再発した網膜芽細胞腫の2例. 臨眼 44:289-292, 1990

20) Lagendijk JJW. A microwave heating technique for the hyperthermic treatment of tumors in the eye, especially retinoblastoma. Phys Med Biol 27 : 1313-1324, 1982

原 宏, 中井一夫, 永井清保. Melphalan (l-phenylalanine mustard) 投与時の人骨髄腫細胞回転に関する研
究. 日血会誌 34:614-621, 1971

22) Thigpen T, Vance R, Puneky L, Khansur T. Chemotherapy

in advanced ovarian carcinoma : current standards of care based on randomized trials. Gynecol Oncol 55 : S97-S107, 1994

23) Hafström L, Rudenstam CM, Blomquist E, Ingvar C, Jönsson PE, Lagerlöf B, Lindholm C, Ringborg U, Westman G, Östrup L. Regional hyperthermic perfusion with melphalan after surgery for recurrent malignant melanoma of the extremities. J Clin Oncol 9 : 2091-2094, 1991

24) Liénard D, Lejeune FJ, Ewalenko P. In transit metastases of malignant melanoma treated by high dose rTNF α in combination with interferon- γ and melphalan in isolation perfusion. World J Surg 16 : 234-240, 1992

25) Jackson GH, Lennard AL, Taylor PRA, Carey P, Angus B, Lucraft H, Evans RGB, Proctor SJ. Autologous bone marrow transplantation in poor-risk high-grade non-Hodgkin's lymphoma in first complete remission. Br J Cancer 70 : 501-505, 1994

26) Vaglini M, Belli F, Ammatuna M, Lnglese MG, Manzi R, Prada A, Persiani L, Santinami M, Santoro N, Cascinelli N. Treatment of primary or relapsing limb cancer by isolation perfusion with high-dose alpha-tumor necrosis factor, gammainterferon, and melphalan. Cancer 73 : 483-492, 1994

27) 金子明博. 網膜芽細胞腫に対する治療法について教えて ください. あたらしい眼科 12:16-20, 1995

28) 川口博治,米村大蔵,河崎一夫,柴田二郎,臼倉弘子, 田辺譲二,中川寛忠. 家兎眼 in vitro ERG におよぼす浸漬液 pHの影響.日眼会誌 83:454-462, 1979

29) 米村大蔵,河崎一夫.臨床網膜電図学,第1版,104-123頁,医学書院,東京,1985

30) 長山理三郎. 摘出家兎網膜ERGの実験的研究 第1報 摘出家兎網膜からのERGの誘導. 日眼会誌 73:1900-1908, 1969

31) 田辺譲二. 網膜に対する薬物療法. 眼科 34:1161-1164, 1992

32) 鳥崎真人, 望月清文, 山下陽子, 小松雅樹, 棚橋俊郎, 河崎一夫, 大平光彦. ロメフロキサシン硝子体内注入後の眼内 動態. あたらしい眼科 8:937-940, 1991

33) 河崎一夫,四日剛太郎,米村大蔵.カイウサギERGのoff 応答に重畳する律動様小波. 眼紀 24:587-591, 1973

34) Spivey BE, Pearlman JT. Day-to-day variation in the ERG of humans and rabbits. Am J Ophthalmol 55 : 1013-1020, 1963

35) Lawwill T. Practical rabbit electroretinography. Am J Ophthalmol 74: 135-141, 1972

36) 稲富 誠, 杉町剛美, 中島 章. 麻酔薬のラットERGに およぼす影響. 眼紀 29: 737-742, 1978

37) Declercq SS, Meredith PCA, Rosenthal AR. Experimental siderosis in the rabbit : Correlation between electroretinography and histopathology. Arch Ophthalmol 55 : 1013-1020, 1963

38) Zachary IG, Forster RK. Experimental intravitreal gentamicin. Am J Ophthalmol 82 : 604-611, 1976

39) 金子明博. 網膜芽細胞腫. あたらしい眼科 13:1503-1507, 1996

40) Inomata M, Kaneko A. Chemosensitivity profiles of primary and cultured human retinoblastoma cells in a human tumor colonogenic assay. Jpn J Cancer Res 78: 858-868, 1987 41) Kyritsis A, Joseph G, Chader GJ. Effects of butyrate, retinol, and retinoic acid on human Y-79 retinoblastoma cells growing in monolayer cultures. J Natl Cancer Inst 73 : 649-654, 1984

42) Haward MA, Wardwell S, Albert DM. Effect butyrate and corticosteroids on retinoblastoma in vitro and in vivo. Invest Ophthalmol Vis Sci 32 : 1711-1713, 1991

43) Cohen SM, Saulenas AM, Sullivan CR, Albert DM. Further studies of the effect of vitamin D on retinoblastoma : Inhibition with 1,25 - dihydroxycholecalciferol. Arch Ophthalmol 106 : 541-543, 1988

44) Saulenas AM, Cohen SM, Key LL, Winter C, Albert DM. Vitamin D and retinoblastoma : The presence of receptors and inhibition of growth *in vitro*. Arch Ophthalmol 106 : 533-535, 1988

45) Albert DM, Saulenas AM, Cohen SM. Verhoeff's query : Is vitamin D effective against retinoblastoma ? Arch Ophthalmol 106 : 536-540, 1988

46) Albert DM, Marcus DM, Gallo JP, OBrien JM. The antineoplastic effect of vitamin D in transgenic mice with retinoblastoma. Invest Ophthalmol Vis Sci 33 : 2354-2364, 1992

47) 河崎一夫,望月清文,田辺譲二.硝子体腔内注入物質-薬剤-. 眼科 35:1359-1375,1993

48) Peyman GA, Schulman JA. Intravitreal drug therapy. Jpn J Ophthalmol 33 : 392-404, 1989

49) Santana M, Wiedemann P, Kirmani M, Mincler DS, Patterson R, Sorgente N, Ryan SJ. Daunomycin in the treatment of experimental proliferative vitreoretinopathy : Retinal toxicity of intravitreal daunomycin in the rabbit. Graefes Arch Clin Exp Ophthalmol 221 : 210-213, 1984

50) Khawly JA, Saloupis P, Hatchell DL, Machemer R. Daunorubicin treatment in a refined experimental model of proliferative vitreoretinopathy. Graefes Arch Clin Exp Ophthalmol 229 : 464-467, 1991

51) Wiedemann P, Lemmen K, Schmiedl R, Heimann K. Intraocular daunorubicin for treatmant and prophylaxis of traumatic proliferative vitreoretinopathy. Am J Ophthalmol 104 : 10-14, 1987

52) Stern WH, Guerin CJ, Erickson PA, Lewis GP, Anderson DH, Fisher SK. Ocular toxicity of fluorouracil after vitrectomy.Am J Ophthalmol 96 : 43-51, 1983

53) Nao-I N, Honda Y. Toxic effect of fluorouracil on the rabbit retina. Am J Ophthalmol 96 : 641-643, 1983

54) 戸塚清一. 眼底造影写真の読み方. 眼科診療プラクティス(丸尾敏夫,本田孔士,臼井正彦,田野保雄編),第1版,202-203頁,文光堂,東京,1993

55) 金子明博. 網膜芽細胞腫の薬物療法に関する研究. 日眼 会誌 81:855-860, 1977

56) Klaase JM, Kroon BBR, Beijnen JH, van Slooten GW, van

Dongen JA. Melphalan tissue concentrations in patients treated with regional isolated perfusion for melanoma of the lower limb. Br J Cancer 70 : 151-153, 1994

57) 島崎修次. 呼吸, 循環動態の符号・諸量ならびに計算式. 熱傷ハンドブック(島崎修次編), 第1版, 208頁, 中外医学社, 東京, 1985

58) Tattersall MHN, Jarman M, Newlands ES, Holyhead L, Milstead RAV, Weinberg A. Pharmaco-kinetics of melphalan following oral or intravenous administration in patients with malignant disease. Eur J Cancer 14 : 507-513, 1978

59) Mellet LB. Physicochemical consideration and pharmacokinetic behavior in delivery of drugs to the central nervous system. Cancer Treat Rep 61 : 527-531, 1977

60) Heath TD, Lopez NG, Lewis GP, Stern WH. Antiproliferative and anticontractile effects of liposome encapsulated fluoroorotate. Invest Ophthalmol Vis Sci 28 : 1365-1372, 1987

61) Joondeph BC, Peyman GA, Khoobehi B, Yue BY. Liposome-encapsulated 5-fluorouracil in the treatment of proliferative vitreoretinopathy. Ophthalmic Surg 19 : 252-256, 1988

62) Assil KK, Lane J, Weinreb RN. Sustained release of the antimetabolite 5-fluorouridine-5'-monophosphate by multivesicular liposome. Ophthalmic Surg 19 : 408-413, 1988

63) Assil KK, Hartzer M, Weinreb RN, Neharayan M, Ward T, Blumenkranz M. Liposome suppression of proliferative vitreoretinopathy. Invest Ophthalmol Vis Sci 32: 2891-2897, 1991

64) Gariano RF, Assil KK, Wiley CA, Munguia D, Weinreb RN, Freeman WR. Retinal toxicity of the antimetabolite 5fluorouridine 5'-monophosphate administered intravitreally using multivesicular liposome. Retina 14 : 75-80, 1994

65) Shakiba S, Assil KK, Listhaus AD, Munguia D, Aguilar MF, Vuong C, Wiley CA, Tolman RL, Karkas JD, Lynn GB, Freeman WR. Evaluation of retinal toxicity and liposome encapsulation of the anti-CMV drug 2'-nor -cyclic GMP. Invest Ophthalmol Vis Sci 34 : 2903-2910, 1993

66) Moritera T, Ogura Y, Honda Y, Wada R, Hyon SH, Ikada Y. Microspheres of biodegradable polymers as a drug-delivery system in the vitreous. Invest Ophthalmol Vis Sci 32 : 1785-1790, 1991

67) Moritera T, Ogura Y, Yoshimura N, Honda Y, Wada R, Hyon SH, Ikada Y. Biodegradable microspheres containing adriamycin in the treatment of proliferative vitreoretinopathy. Invest Ophthalmol Vis Sci 33 : 3125-3130, 1992

Kimura H, Ogura Y, Hashizoe M, Nishiwaki H, Honda Y, Ikada Y. A new vitreal drug delivery system using an implantable biodegradable polymeric device. Invest Ophthalmol Vis Sci 35 : 2815-2819, 1994

Nontoxic Intraocular Dose of Melphalan for Conservative Treatment of Retinoblastoma Mitsuyuki Ueda, Department of Ophthalmology, School of Medicine, Kanazawa University, Kanazawa 920 – J. Juzen Med Soc., 106, 428 – 444 (1997)

Key words melphalan, retinoblastoma, chemothermotherapy, electroretinogram, toxicity

Abstract

The effects of melphalan (L-PAM) on the electroretinogram (ERG) and on the retinal structure were studied to establish the non-toxic dose of L-PAM for chemothermotherapy against retinoblastoma. The in-vitro ERGs were led off from an eyecup mounted between two chambers containing a perfusing solution, and were recorded before and 15 min after the perfusate was changed from a control solution to a L-PAM-containing solution. Finally the ERGs were recorded 15 min after a L-PAMcontaining solution was washed out by the control solution. Perfusion with 10 and 40 µg/ml L-PAM caused no significant changes in the a-wave, the b-wave and the oscillatory potentials in the rabbits. Perfusion with 50 μ g/ml L-PAM transiently diminished the b-wave, leaving the a-wave and the oscillatory potentials unchanged. In the human in-vitro ERGs, 10 and 40 μ g/ml L-PAM caused no significant changes in the a-wave, the b-wave and the oscillatory potentials. In the study of the chronic effects of L-PAM on the retina, L-PAM dissolved in a 0.1ml-vehicle was injected into the vitreous body of unilateral eyes of the rabbits. The fellow eyes, injected with the same quantity of the vehicle, served as a control. The ERGs were recorded 3 hrs, 3, 7, 14 and 28 days after a single-shot intravitreal injection of L-PAM. The ERGs from the L-PAM-injected eyes were compared with the control ERGs from the fellow eyes. The a-wave, the b-wave, the c-wave and the oscillatory potentials did not deteriorate throughout the follow-up period up to 4 weeks after an intravitreal injection of 10 μ g L-PAM. The retinal structure remained unchanged. An intravitreal injection of 20 µg L-PAM significantly decreased the amplitude of the a-wave, the b-wave and the oscillatory potentials 3 days after an intravitreal injection, but caused no changes in their latencies. The amplitude of the c-wave slightly and reversibly diminished 7 days after an intravitreal injection of 20 μ g L-PAM. An intravitreal injection of 20 µg L-PAM caused mild degeneration and irregularity in the photoreceptor cell layer on light micrographs and the dense material in the outer segments on electron micrographs. After an intravitreal injection of 90 µg L-PAM, the a-wave, the b-wave, the c-wave and the oscillatory potentials were irreversibly abolished 3 days after injection and the retinal structures were substantially destroyed. On the basis of the present results by electroretinographical and histological examinations, the dose of L-PAM of 10 mg/m² for a selective ophthalmic artery injection and 4 to 8 μ g for an intravitreal injection would be non-toxic to the retina, and thus be recommended for chemothermotherapy as a conservative treatment of retinoblastoma.