Histological and Biochemical Study of Delayed Cerebral Necrosis after Irradiation with reference to the Endothelial Injuries

	— - — .
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/2297/8007

放射線照射後に生ずる遅発性脳壊死の組織学的 ならびに生化学的研究

金沢大学医学部脑神経外科学講座(主任:山本信二郎教授)

山 口 成 仁 (昭和63年1月5日受付)

放射線照射後に生ずる遅発性脳壊死の発生機序について、脳内血管内皮細胞障害との関連において 組織学的ならびに生化学的検索を行った.対象は雑種成犬 25 頭で,うち 19 頭を照射群とし 6 頭を対照群 とした. 大脳半球にライナック X 線 15Gy を一回照射し、3、6、9、12、15、30 カ月後に屠殺し、摘出 した脳より、組織学的検索用試料の採取と脳内血管内皮細胞の分離を行った。前者については光顕と電 顕を用いて脳壊死に至る過程を観察し、後者については放射線照射による細胞周期内動態と DNA の質的 変化を生化学的に検索した. すなわち, フローサイトメトリーにて S+G₂+M 期に占める細胞比率(増殖 期細胞比率)を算出すると同時に,Feulgen 加水分解を行いアプリン酸生成および破壊の速度定数を求め た、その結果、光顕的には、照射後3カ月では著変はないが、6カ月では白質の海綿状変化が散在性にみ られた。9ヵ月では主として前頭葉の白質内に小壊死巣が出現し、その周囲の血管には内皮細胞の増殖や 肥厚, 小円形細胞浸潤などがみられた. 15 カ月までは壊死巣は拡大傾向にあるが, それ以降 30 カ月まで新 しい壊死巣の出現はみられなかった. 電顕的には,照射後6カ月では,毛細血管や細静脈の内皮細胞にピ ノサイトーシスの亢進がみられ、9カ月後では核の肥厚および血管内腔の著明な狭窄がみられた、核は切 れこみが深く真正クロマチンの増加を示し、胞体には細胞内フィラメントやフリーリボゾーム、Weibel-Palade 小体, 微絨毛などが発達していた. さらに, 内皮細胞をとりまく基底膜は多層化を示し, 周囲には 膠原線維が増加していた. 同様の血管変化は壊死巣の周囲において照射後 15 カ月まで認められたが, 照射 30 カ月後には血管内皮細胞はほぼ正常な超微形態を呈した。また、血管内皮細胞の増殖期細胞比率は、対 照群では 6.4% であるのに対し,照射群では, 3カ月後 15.0%, 6カ月後 14.7%, 9カ月後 23.3%, 12カ 月後 14.5%, 15 カ月後 15.7%, 30 カ月後 20.1%といずれも対照群より高値を示した。さらに、DNA の転 写活性に相関するアプリン酸生成の速度定数は、照射9カ月後に最大を示した.これらの事実は、放射線 照射により内皮細胞の細胞周期の部分的同調が生じ、照射後9カ月頃に次期分裂期への移行が最大となる ことを示唆した.以上より,放射線照射により生じた脳内血管内皮細胞の潜在的 DNA 障害と細胞周期の部 分的同調が,遅発性脳壊死の発生に重要な役割を果すものと推定された.

Key words	delayed	radiation	necrosis,	endothelial	cell,	flow	cytometry,
	Feulgen	hydrolysis					

中枢神経系に対する放射線照射の重大な副作用の一つとして,遅発性脳壊死の発生が知られている。遅発 性脳壊死は放射線照射の1~2年後に生ずるため、そ の臨床的診断および治療は困難であるとされている^{1)~6)}.遅発性脳壊死の発生には,脳内血管内皮細胞の

障害による循環不全が関与することが示唆されてお り,放射線照射後に生ずる血管内皮細胞の障害につい ては、これまで多数の組織学的研究がなされている. すなわち、Llena ら⁷,松村⁶⁰は、遅発性脳壊死をきた した症例の脳を電顕的に観察し、壊死巣周囲の血管に、

Abbreviations: a, the constant representing the amount of potentially stainable DNA present initially; I_P , the maximal yield of apurinic acid; t_P , the peak time of depurination; K_1 , the rate constant of depurination; K_2 , the rate constant of depolymerization.

内皮細胞の変性がみられることを報告した。同様の所 見は、多数の研究者によって動物実験においても確認 されている^{9)~15)}. 一方, Caveness¹⁴⁾は, サルを用いた 実験により、遅発性脳壊死の発生に脳内血管内皮細胞 の細胞周期の変化が密接な関係を持つとした.しかし, 放射線照射後に生ずる脳内血管内皮細胞の DNA 障害 や細胞周期の変化についてはこれまで詳細な研究はな されていない. 近年, フローサイトメトリーによる細 胞周期の解析や Feulgen 加水分解反応による DNA の質的変化の解析が飛躍的に進歩した。そこで本研究 において,著者は放射線照射による遅発性脳壊死の発 生機序について脳内血管内皮細胞障害との関連におい て, 組織学的ならびに生化学的検索を行った. すなわ ち、雑種成犬に放射線照射後経時的に脳を摘出し、光 顕と電顕による観察を行い、同時に脳内血管内皮細胞 を分離し上述の手法により細胞周期の解析と DNA の 質的変化の解析を行った.

材料および方法

体重 8 ~12 kg の雑種成犬 25 頭を検索の対象とした. ペントバルビタール 20~30 mg/kg の静脈麻酔下に,19 頭の一側大脳半球に Linac X 線発生装置(三菱 電機製 ML-15 M III型)を用いて 10 MV の X 線 15 Gy を一回照射した.残りの 6 頭は X 線照射を行わず対照 群とした.照射後,3,6,9,12,15,30 カ月にペ ントバルビタール 60~90 mg/kg の静脈注射により 屠殺し,直ちに脳を摘出した.摘出脳より光顕ならび に電顕用試料を採取し,残りの脳より血管内皮細胞を 分離した.

I. 光顕および電顕用標本の作製

光顕用には、組織片を 10%中性ホルマルン溶液にて 1週間固定した後、パラフィンに包埋した.厚さ4~ $6\mu m$ の切片を作製し、ヘマトキシリン・エオジン (HE)染色、ルクソール・ファーストブルー(LFB) 染色を施し、光学顕微鏡にて観察した.電顕用(EM) には、試料を 2.5%グルタールアルデヒド溶液にて 2 時間固定した後、さらに 1%オスミウム酸で4°C、1 時間固定した.エタノール系列で脱水後エポン 812 に 包埋し、LKB ミクロトームを用いて、超薄切片を作製 した.酢酸ウラニールと硝酸鉛の二重染色を施し、日 立 H-600 型電子顕微鏡で観察した.

II. 脳内血管内皮細胞の分離

Goetz ら¹⁶⁰の方法により直径 150 μ m 以下の脳内血 管より内皮細胞の分離を行った。あらかじめ髄膜を剝 離した約 20 g の脳を, 10%牛胎児血清(GIBCO 社)加 Eagle's minimum essential medium(MEM)(日水) 中にて、1~2 mm³に細切し同培養液にて遠心洗浄し た. その沈渣に、0.5%の濃度で collagenase-dispase (Boehringer Mannheim 社) を溶解した MEM 15 ml を加え,37°C,1時間振盪培養した.遠心後,沈渣に 25%の濃度で牛血清アルブミン(Bovine Albumin Powder Fraction V, ARMOUR 社)を溶解した MEM 40 ml を加え,再び遠心した.沈渣に 100 ml の培養液 を加え,150 µm のナイロンメッシュを通したのち,濾 過液をさらに遠心した. 沈渣に 10 ml の collagenasedispase 溶液を加え, 37°C, 30 分間振盪培養後, 40 ml の冷培養液を加えた。細胞浮遊液を,底に50 µm ナイ ロンメッシュを張り直径 0.25~0.30 mm のガラス ビーズを詰めた円柱の中を通し、さらに 200 ml の冷培 養液にて洗浄した。ナイロンメッシュおよびガラス ビーズに付着した細胞を培養液にて洗い出し、遠心し たのち収集した.採取した細胞の一部はスライドガラ スに塗沫し,風乾後,抗第VIII因子関連抗原抗体(DACO 社)を用いた螢光抗体間接法により,内皮細胞である ことを確認した.

Ⅲ. フローサイトメーター測定用サンプル調整

分離した内皮細胞をCa²⁺やMg²⁺を含まない10 mM リン酸緩衝液 (phosphate-buffered saline, PBS) (pH 7.2) にて、2回遠心洗浄後、70%エタノー ルにて、4℃,16時間固定した。次に、PBS にて2回 遠心洗浄後,80°C,10分間加熱したリボヌクレアーゼ (Sigma 社) 2000 単位を含む溶液にて 37°C, 30 分間の 振盪培養を行った。リン酸-クエン酸緩衝液 (pH 6.5)にて 2 回遠心洗浄後,細胞沈渣に 2N HCl を 加え, 30°C, 90分の加水分解を行った。0, 15, 30, 60, 90 分の計5回のサンプリングを行い、0℃0.1 N HCl で反応を止め、リン酸-クエン酸緩衝液で2回遠 心洗浄を行った。細胞を1×104~105個含む様に調整 したサンプル 0.2 ml に、リン酸-クエン酸緩衝液に 0.15 N NaCl およびアクリジンオレンジ(和光純薬) を10 µg/mlの濃度で含む染色液1.6 mlを加え, 4℃, 30 分間の染色を行った.

IV. フローサイトメーターによる螢光量測定

測定には、CS-20 型のフローサイトメーター(昭和 電工製)を用い、データー処理および保存には付属コ ンピューターCTU-IIを用いた.染色後の試料は、40 μ mナイロンメッシュを通したのち、488 nm アルゴン レーザーにて励起し、適正フィルターを用いて赤色螢 光(波長帯 630~650 nm, F>₆₃₀)および緑色螢光(波 長帯 515~575 nm, F₅₃₀)を測光した.なお、測定前に AO 用標準ビーズ(Ortho 社)を用いて測定系の調整 をおこなった。

V. DNA ヒストグラム解析

リボヌクレアーゼ処理を加えた細胞では、アクリジ



Fig. 1. A number of phagocytic cells are seen within the necrotic foci developing in the frontal white matter with marked spongy degeneration.
9 months after irradiation. H & E stain × 90.



Fig. 3. Demyelination extends from the necrotic area to the whole white matter. 15 months after irradiation. LFB stain × 60.



Fig. 2. Blood vessels around the necrotic foci show hyperplasia of plumped endothelial nuclei (A: 6 months after irradiation. H & E stain \times 250), endothelial proliferation with a resultant luminal narrowing (B: 15 months after irradiation H & E stain \times 250) and perivascular infiltration of lymphocytic cells (C: 15 months after irradiation. H & E stain \times 350).

ンオレンジは主に DNA 二重鎖間に結合し緑色螢光 (F_{530})を発し、その量は相対的 DNA 含量に比例する ことが知られている^{17)~20)}.この現象を利用して、フ ローサイトメーターにより F_{530} を測光して得られた ヒストグラムより、S+G₂+M 期に占める細胞の比率 (増殖期細胞比率)を算出した.

VI. Feulgen 加水分解曲線の解析

Feulgen 加水分解反応は細胞核内 DNA からのアプ リン酸の生成および消失の過程を表すと考えられてい る^{21)~24)}. Böhm ら²⁵⁾によれば、この DNA よりのアプ リン酸の生成および消失の逐次反応は、加水分解時間 t でのアプリン酸の量を y (t) とすると次式であらわ される.

 $y~(t)=\,aK_1~(e^{-k\,\imath\,t}\!-\!e^{-k\,2\,t})\,/~(K_2\!-\!K_1)$

a は初期 DNA 量, K₁ はアプリン酸生成の速度定数, K₂ はアプリン酸破壊の速度定数である.また,アクリ ジンオレンジは,酸による変性をうけた DNA では,そ の負に荷電したリン酸基と静電的に結合し,赤色螢光 $(F>_{630})$ を発することが知られている.上式にフローサ イトメーターを用いて $F>_{630}$ を測光して得られた測定 値を挿入し、最小二乗法プログラムを用いたコン ピューター解析により、各パラメーターを求めた。同 ーモデルが複数存在する場合は、実測値と理論値の相 関係数が最大となったものを最適値として選んだ.

成 績

I.光顕所見

放射線照射3カ月後では、血管および脳には特記す べき変化はみられなかった。6カ月後では、主として 前頭葉の白質内に散在性に海綿状変化が出現し、周辺 の毛細血管および細静脈には、リンパ球と思われる多 数の小円形細胞の浸潤がみられた。大脳皮質の実質細 胞や主幹動脈には、著変はなかった。9カ月後では、 海綿状変化を示す範囲が拡大し、前頭葉のみならず頭 頂葉の白質内の一部にも長径が1000 µm 程度の壊死 巣が出現した(図1). 壊死巣は液状の空洞化を示し、



Fig. 4. Endothelial nuclei with an increase of infoldings and euchromatin show marked swelling which results in luminal narrowing.
9 months after irradiation. EM×12,000.

Ш

その内腔には、多数の貪食細胞がみられた。また、壊 死巣周辺の血管には壁の肥厚や細胞集積がみられた (図 2-A). この様な血管変化は, 一般に白質内の毛細血 管や細静脈にしばしばみられたが**,**皮質内血管の一部 にも同様の所見がみられた.しかし,大脳皮質には明 らかな壊死巣は認められなかった.12 カ月後には,9 カ月とほぼ同様の壊死巣がみられた.15 カ月後では, 壊死巣は拡大し,肉眼的に大きさが1~2mm の病巣 を識別しえた、壊死巣は主に前頭葉の白質内に多くみ られたが,頭頂葉や側頭葉,後頭葉内にもみられた. また、壊死巣とその周辺には、多数の貪食細胞が集積 していた。壊死巣は海綿状変化を示す部分と連続して おり,壊死巣周辺の血管には,内皮細胞の増殖により 内腔の狭窄を示すもの(図 2-B)や,周囲に著明な細胞 集積を示すもの(図 2-C)がみられた。血管変化は,9 カ月後と同様に壊死巣周囲の毛細血管および細静脈に 多くみられたが,壞死巣から離れた部分にも観察され た.大脳皮質の一部には,神経細胞の脱落とグリア細 胞の反応性増殖がみられた.30カ月後では、壊死巣は 15カ月後とほぼ同様の大きさで、周囲にはグリア細胞 の増殖がみられた.LFB 染色では、15カ月以降に白質 の著明な脱髄性変化がみられた(図3).

II. 電顕所見

放射線照射3カ月後では、内皮細胞には著変を認め なかった.照射6カ月後では、毛細血管や細静脈の内 皮細胞の胞体内に微小のみこみ小胞や呑飲空胞の増加 がみられた.これらの血管には、胞体内に多数のライ ソゾーム顆粒をもつ貪食細胞がしばしば付着してい た.照射9カ月後では、血管内皮細胞の核は肥大し切 れこみが多く、真正クロマチンの増加を示した.また、 核周囲部においては胞体の肥厚により血管内腔は著し い狭窄を示した(図4).胞体内には中間径フィラメン トやフリーリボゾームが発達しており、多数の Weibel-Palade小体がみられた(図5,図6).内皮細 胞から血管内腔に向かい多数の微絨毛様の突起がみら れた(図6).さらに、内皮細胞をとりまく基底膜は多



 Fig. 5. The endothelial cytoplasm contains numerous intermediate filaments, micropinocytotic vesicles and Weibel-Palade bodies.
 9 months after irradiation. EM×18,000.

層化を示し、周囲には多数の膠原線維がみられた(図 7).これらの血管をとりまく星状膠細胞の突起はしば しば水腫様の肥大を示した。内皮細胞の肥厚により著 明な内腔狭窄を示す血管は壊死巣の周囲において、照

Table 1. The DNA distribution in endothelial cells in different periods after irradiation

survival period †	Cells in $S+G_2+M$ (%)
3M	15.0
6M	14.7
9M	23.3
12M	14.5
15M	15.7
30M	20.1
control ‡	6.4

† months; ‡ non-irradiated dog.

the value showing the smallest deviation.

射 15 カ月後まで認められた. 照射 30 カ月後には,血 管内皮細胞はほぼ正常な超微形態を示した.

Ⅲ. 増殖期細胞比率

増殖期細胞比率は,対照群では 6.4%であるのに対 し,照射群では 3 カ月後 15.0%,6 カ月後 14.7%,9 カ月後 23.3%,12 カ月後 14.5%,15 カ月後 15.7%, 30 カ月後 20.1%といずれも高値を示し,9カ月後に最 大であった(表1).

IV. Feulgen 加水分解曲線の解析

15Gy 照射 15 カ月後の犬より得られた成績を図 8 に示す. 図の左において縦軸は緑色螢光強度 (F_{sa0}) (arbitrary unit, a.u.), 横軸は赤色螢光強度 (F_{sa0}) (a.u.)を示す. ドット1つは細胞 30 個を表す. 図の右 は左における赤色螢光のみをヒストグラム表示したも ので,縦軸は細胞数を示し,横軸は赤色螢光強度を示 す. このように加水分解時間 0 分では, アクリジンオ レンジは主に DNA 二重鎖間に結合し緑色螢光を発し たのに対し, 15 分以降では螢光波長は大きく赤色に傾



Fig. 6. The endothelial cytoplasm has abundant free ribosomes and microvillous projections into the lumen.
9 months after irradiation. EM× 12,000.

山

 \Box

き、アプリン酸の生成を示した.また、時間の経過と 共に、赤色螢光強度のピーク値は18、17、13、8と減 少し、アプリン酸の消失を示した.表2はコンピュー ター解析により得られた各パラメーターを示したもの で、図9はその成績を図式化したものである.表およ び図中の I_p はアプリン酸の最大生成量を示し、t_p はそ の加水分解時間を示す.t_p は照射3カ月後に最大とな り、その後減少し9カ月後に最小となった.12カ月以 後再び上昇する傾向がみられた.I_p は照射6カ月後に 最大となり12カ月後に最小となった.a は照射3カ月

Table 2.	Representative values	for the	kinetic	parameters	of	Feulgen	hydroly	sis
----------	-----------------------	---------	---------	------------	----	---------	---------	-----

survival period †	t, (min)	I, (a.u.)	a (a.u.)	k1 (1/min)	k² (1/min)
3M	41.8	32.92	40.58	6.71×10 ⁻²	5.00×10 ⁻³
6M	21.4	36.36	39.30	1.88×10 ⁻¹	3.64×10 ⁻³
9M	14.0	35.76	38.22	3.01×10^{-1}	4.74×10^{-3}
12M	26.7	26.03	32.39	1.03×10 ⁻¹	8.18×10 ⁻³
15M	29.1	29.41	33.77	1.14×10 ⁻¹	4.75×10 ⁻³
30M	22.9	21.27	25.35	1.32×10^{-1}	7.67×10^{-3}
control ‡	23.7	30.76	35.36	1.40×10 ⁻¹	5.85×10 ⁻³

† months; ‡ non-irradiated dog.

the most proper value obtained from the regression analysis between observed and expected values.



Fig. 7. Regenerating capillaries are surrounded by multilayered basal lamina and a number of collagen fibrils.

9 months after irradiation. $EM \times 18,000$.

後に最大となり、その後、徐々に減少する傾向がみら れた.K₁は照射3カ月後に最小となり、9カ月後には 最大値をとり、t_pとほぼ逆の位相関係がみられた.ま た,K₂は照射6カ月後に最小となり、12カ月後に最大 値をとり、I_pとほぼ逆の位相関係がみられた.この様 にして得られた各パラメーターの値を用いて描いた加 水分解曲線を図10に示す.図において横軸は加水分解 時間を示し、縦軸は赤色螢光量(相対的アプリン酸量) を示す.立ち上がりのカーブはアプリン酸の生成過程 を表し、照射9カ月後に最も急峻であった.ピーク値 以降に続くカーブはアプリン酸の消失過程を表わし、 照射6カ月後に最も緩徐であった.

まで多数の組織学的研究がなされており、その発生に は血液脳関門の破綻や血管透過性の亢進および血管内 腔の閉塞などが重要な役割を果すとされている.すな わち、Llenaらⁿ、Matsumuraら²⁶⁰は臨床材料を光顕 と電顕を用いて検索し、壊死巣周囲の血管に類線維素 変性や内皮細胞の菲薄化、窓形成、ピノサイトーシス の亢進などをみた.一方、Caveness¹⁰はサルを用いた 実験で、壊死巣とその周囲の血管に内皮細胞の消失や 過形成をみた.さらに、McDonald¹¹はウサギを用いた



Fig. 9. Depiction of kinetic parameters in Table 2.



Fig. 10. Feulgen hydrolysis curves of endothelial cells in different periods after irradiation.

放照線照射後に生ずる遅発性脳壊死については現在

察

考







Computer-drawn scattergrams of endothelial cells following the acridine orange staining are shown in the left, while single parameter frequency histograms of red fluorescence are shown in the right.

実験で毛細血管の内皮細胞に膨化や壊死をみた、本研 究では、15Gyの放射線照射6カ月後より白質の海綿 状変化が出現し,血管周囲の小円形細胞浸潤や血管内 皮細胞のピノサイトーシスの亢進がみられたことよ り、脳血管の透過性の亢進が示唆された。照射9ヵ月 後には、部分的に壊死巣が出現し、15カ月後には壊死 **巣はほぼ完成した。壊死巣周囲の血管には透過性亢進** を示す所見に加え、内皮細胞の肥厚や増殖による血管 内腔の閉塞がみられた.さらに、周囲の神経細胞には、 核クロマチンの濃縮やニッスル小体の中心崩壊などの 虚血性変化がみられ、グリア細胞は反応性増殖を示し たことより,血液脳関門の破綻による微小循環障害が 示唆された。照射15カ月以後には壊死巣に加え広範な 脱髄病巣がみられた、以上より、放射線照射後の早い 時期ではなく遅発性に脳壊死が生ずるのは、放射線が 直接脳に作用するのではなくまず脳血管に何らかの障 害を与え、その結果二次的に脳細胞や髄鞘が障害され るためであると解される.したがって,遅発性脳壊死 の発生機序を解明する糸口は,脳血管ことにその内皮 細胞が放射線によってどの様な生化学的変化をきたす かを知ることにある. なかんずく, 放射線が血管内皮 細胞の細胞周期に与える影響を究明すれば,なぜ照射 後一定の期間をおいて形態学的ならびに機能的に異常 な血管内皮細胞が再生されるかがわかるはずである.

正常の血管内皮細胞の DNA 合成期(S期)細胞比 率については従来より多数の研究がなされてい る^{27)~29)}.すなわち,Engerman ら²⁷⁾は ³H-thymidine を 用いたオートラジオグラフィーにより、マウス毛細血 管内皮細胞のS期細胞比率は、網膜では0.01%、心筋 では 0.14%以上であると報告した. Tannock ら²⁹⁾は 同様の方法で筋肉、骨、および皮膚におけるS期細胞 比率を算出し、いずれも0~2.4%であるとした.従来 より、放射線照射により細胞周期の同調および遅延が おこることが知られているが³⁰⁾³¹⁾,現在に至るまで,*in* vivo において放射線照射による脳内血管内皮細胞の 細胞周期の変化を検索した報告はみられない。本研究 においては,内皮細胞の増殖期細胞 (S+G₂+M)比率 は対照群では6.4%であるのに対し、照射群では 14.5~20.1%といずれもより高値を示した。また、組 織学的に明瞭な壊死巣が初めて出現した照射9カ月後 において増殖期細胞比率は23.3%と最大値を示した. これらの事実は,壊死巣の発生と血管内皮細胞の増殖 期細胞比率には密接な相関があることを示唆してい た、すなわち、照射により細胞周期の部分的同調をう けた内皮細胞の多くが、9カ月前後に次期分裂期に入 り,この時期に初めて照射による DNA 障害が顕在化 するため,形態的および機能的に異常な内皮細胞が再 生されたものと思われた.そこで本研究においては, さらに放射線照射後に生ずる血管内皮細胞の DNA の 質的変化について Feulgen 加水分解反応を用いて定 量的な解析を行った.

Feulgen 加水分解反応は従来,核 DNA の定量に利 用されてきたが、近年、加水分解曲線にコンピューター 解析を加え DNA の質的変化を定量的に解析する方法 に応用されている^{32)~34)}. Feulgen 加水分解曲線におい て,最初の急峻なカーブはアプリン酸の生成を示 し^{21)~23),35)}, K₁ はその速度定数である.一般に,細胞周 期内各分画によって Feulgen 反応が異なり³⁶⁾, DNA の転写活性の高い細胞ほど反応が大きいことが知られ ている^{37)~40)}.また,DNA 合成前には Feulgen 加水分 解反応が数倍に高まり、クロマチンはより分散した構 造をとる41)~43).以上の事実より、アプリン酸生成の速 度定数である K1 はクロマチンの空間構造の差による DNA 転写活性に相関するパラメーターであると考え られる、本研究において、K1が照射後9カ月で最大と なった事実は、この時期に血管内皮細胞のクロマチン 構造の分散化がおこり DNA の転写活性が増大したこ とを示唆しており,同時期に増殖期細胞比率が最大と なった事実と一致する.一方,アプリン酸生成に続く 緩やかなカーブはアプリン酸の消失を示し,K₂はその 速度定数である. Andersson ら44)~46)は, Ehrlich 腹水 癌細胞を用いて Feulgen 加水分解曲線を解析し、アプ リン酸消失の過程は DNA の安定性に相関するとし た. Miyoshi ら³⁴⁾は、ラット脳内の細胞で Feulgen 反 応の相違を調べ, K₂ は加令とともに増大することを示 し,同様の結論を述べた.本研究では,K2は照射後6 カ月に最小、12カ月に最大となり、アプリン酸の最大 生成量である I,とほぼ逆の位相関係を示した. すなわ ち,アプリン酸消失過程の遷延によりアプリン酸の最 大生成量が増加し, DNA の不安定性が増しているこ とが示唆された.

以上,本研究で得られた成績より,放射線照射後に 生ずる遅発性脳壊死の成因として,照射によって生じ た脳内血管内皮細胞の潜在的 DNA 障害および細胞周 期の同調が重要な役割を果すことが示唆された.

結 論

放射線照射後に生ずる遅発性脳壊死の発生と脳内血 管内皮細胞障害との関連について、雑種成犬の大脳半 球にライナック X 線 15Gy を1回照射し、組織学的な らびに生化学的検索を行った.

1. 放射線照射後9カ月より主として前頭葉の白質 内に壊死巣が出現し、15カ月でほぼ完成した.

2. 光顕的には、壊死巣周囲の血管は小円形細胞の

浸潤や内皮細胞の増殖およびその肥厚による血管内腔 の閉塞などを示した.

3. 電顕的には、血管内皮細胞は核の真正クロマチンの増加、ピノサイトーシスの亢進、フリーリボゾームや Weibel-Palade 小体、微絨毛の増加および基底膜の多層化などを示した.

4. 血管内皮細胞の増殖期細胞比率は,照射群では いずれも対照群より高値を示し,照射後9ヵ月で最大 であった.

5. DNAよりのアプリン酸の生成速度定数は,照 射後9ヵ月で最大となり,同時期におけるDNAの転 写活性の高さを示唆した.

6.以上より,放射線照射による遅発性脳壊死の発 生に,脳内血管内皮細胞の細胞周期の部分的同調と DNA障害が重要な役割を果すことが示唆された。ま た,放射線照射9ヵ月後に脳壊死が生ずるのは,照射 による内皮細胞の DNA障害が次期分裂期に入って初 めて顕在化するためであると推定された。

謝 辞

稿を終えるに臨み,終始御懇篤な御指導と御校閲を賜わ りました恩師山本信二郎教授に深甚の謝意を表します.ま た,本研究の遂行にあたり常に適切な御指導と御教示を頂 きました山嶋哲盛講師他教室員の皆様に深く感謝致しま す.また,実験動物の作製にあたり御協力頂いた本学放射線 部松本進氏ならびに村田秀雄氏に厚く御礼申し上げます. さらに,コンピュータープログラムを作製して頂いた石川 工業高等専門学校深見哲男氏に深謝致します.本研究の要 旨は,第46回日本脳神経外科学会総会(1987)において発 表した.

文 献

1) Kramer, S.: The hazard of therapeutic irradiation of the central nervous system. *In* R. G. Ojemann (eds.), Clinical Neurosurgery (Proceedings of the Congress of Neurological Surgeons, 1968), Vol.15, p310-318, The Williams & Wilkins Co., Baltimore, 1968.

2) Lampert, P. W. & Davis, R. L.: Delayed effects of radiation on the human central nervous system. Neurol. 14, 912-917 (1964).

 Eyster, E. F., Nielsen, S. L., Sheline, G. E. & Wilson, C. B.: Cerebral radiation necrosis simulating a brain tumor. J. Neurosurg., 39, 267-271 (1974).
 Ghatak, N. R. & White, B. E.: Delayed radiation necrosis of the hypothalamus. Arch. Neurol., 21, 425-430 (1969).

5) Martins, A. N., Johnston, J. S., Henry, J. M., Stoffel, T. J. & Dichiro, G. : Delayed radiation

necrosis of the brain. J. Neurosurg., 47, 336-345 (1977).

6) 大原茂幹,高木照正,柴田太一郎,永井 肇:遅 発性放射線壊死の進展過程について、神経外科,23., 295-534 (1983).

7) Llena, J. F., Cespedes, G., Hirano, A., Zimmerman, H. M., Felring, E. H. & Fine, D.: Vascular alternation in delayed radiation necrosis of the brain. Arch. Pathol. Lab. Med., 100, 531-534 (1976).

8) 松村豪一: 人脳の遅発性放射線壊死の血管病変 とその発生機序. 日臨電顕会誌, 14, 1-23 (1981).

9) Clemente, C. D. & Holst, E. A.: Pathological changes in neurons, neuroglia, and blood-brain barrier induced by X-irradiation of heads of monkeys. Arch. Neurol. Psychiat., 71, 66-79 (1954).
10) Maxwell, D. S. & Kruger, L.: Electron microscopy of radiation induced laminar lesions in the cerebral cortex of the rat. In T. J. Haley & R. S. Snider (eds.), Response of the nervous system to ionizing radiation, 1st ed. p54-83, Little Brown and Company, Boston, 1964.

11) McDonald, L. W. & Hayes, T. L.: The role of capillaries in the pathogenesis of delayed radionecrosis of brain. Am. J. Pathol., 50, 745-764 (1967). 12) Haymaker, W., Ibrahim, M. Z. M., Miquel, J., Call, N. & Riopelle, A. J.: Delayed radiation effects in the brains of monkeys exposed to X- and γ -rays. J. Neuropathol. Exp. Neurol., 27, 50-79 (1966).

13) Olsson, Y., Klatzo, I. & Carsten, A.: The effect of acute radiation injury on the permeability and ultrastructure of intracerebral capillaries. Neuropath. Appl. Neurobiol. 1, 59-68 (1975).

14) Caveness, W. F.: Experimental observations: Delayed necrosis in normal monkey brain. *In* H. A. Gilbert & Kagan (eds.), Radiation Damage to the Nervous System, 1st ed., p1-39, Raven Press, New York, 1980.

 吉井与志彦,牧 豊, Phillips, T. L.: 脳血管 に対する放射線晩発効果に関する研究. 脳神経, 34, 281-289 (1982).

16) Goetz, I. E., Warren, J., Estrada, C., Roberts, E. & Krause, D.: Long-term serial cultivation of arterial and capillary endothelium from adult bovine brain. In Vitro, **21**, 172-180 (1985).

17) Darzynkiewicz, Z., Traganos, F., Sharpless,

 \Box

T. & Melamed, M. R.: Recognition of cells in mitosis by flow cytofluorometry. J. Histochem. Cytochem., 25, 875-880 (1977).

18) Darzynkiewicz, Z., Traganos, F., Sharpless, T. & Melamed, M. R.: Cell cycle-related changes in nuclear chromatin of stimulated lymphocytes as measured by flow cytometry. Cancer Res., 37, 4635-4640 (1977).

19) Darzynkiewicz, Z., Traganos, F., Sharpless, T. & Melamed, M. R.: Different sensitivity of chromatin to acid denaturation in quiescent and cycling cells as revealed by flow cytometry. J. Histochem. Cytochem., 27, 478-485 (1977).

20) Darzynkiewic, Z., Traganos, F., Sharpless, T. & Melamed, M. R.: Interphase and metaphase chromatin: Different stanability of DNA with acridin orange after treatment at low pH. Exp. Cell Res., 110, 201-214 (1977).

21). Duijndam, W. A. L. & Duijn, P. V.: The influence of chromatin compactness on the stoichiometry of the Feulgen-Schiff procedure studied in model films. I. Theoretical kinetics and experiments with films containing isolated deoxyribonucleic acid. J. Histochem. Cytochem., 23, 882-890 (1975).

22) Duijndam, W. A. L. & Duijn, P. V.: The influence of chromatin compactness on the stoichiometry of the Feulgen-Schiff procedure studied in model fimls. II. Investigations on films containing condensed or swollen chicken erythrocyte nuclei. J. Histochem. Cytochem., 23, 891-900 (1975).

23) Rasch, R. W. & Rasch, E. M.: Kinetics of hydrolysis during the Feulgen reaction for deoxy-ribonucleic acid: A reevaluation. J. Histochem. Cytochem., 21, 1053-1065 (1973).

24) Decosse, J. J. & Aiello, N.: Feulgen hydrolysis: effect of acid and temperature. J. Histochem. Cytochem., 14, 601-604 (1966).

25) Böhm, N., Seibevt, H. U.: Zur bestimmung der Parameter der Bateman-Funktion bei der Aus wertung von Feulgen-Hydrolysekurven. Histochemie, 6, 260-266 (1966).

26). Matsumura, H. & Ross, E. R.: Delayed cerebral radionecrosis following treatment of carcinoma of the scalp: clinicopathologic and ultrastructural study. Surg. Neurol., 12, 193-204 (1979).

27) Engerman, R. L., Pfaffenbachm D. & Davis,
M. D.: Cell turnover of capillaries. Lab. Invest., 17, 738-743 (1967).

28) Goldsmith, J. C., McCormik, J. J., & Yen,
A.: Endothelial cell cycle kinetics: Changes in culture and correlation with endothelial properties.
Lab. Invest., 51, 643-647 (1984).

29) Tannock, I. F. & Hayashi, S. : The proliferation of capillary endothelial cells. Cancer Res., 32, 77-82 (1972).

30) Elkind, M. M., Gilbert, H. S., Moses, W. B., Alescio, T. & Swain, R. W.: Radiation response of mammalian cells grown culture. IV. dose dependence of division delay and postirradiation growth of surviving and nonsurviving chinese hamster cells. J. Nat. Cancer Inst., **30**, 705-721 (1963).

31) Elkind, M. M., Han, A. & Volz, K. W.: Radiation response of mammalian cells grown in culture. V. temperature dependence of the repair of X-ray damage in surviving cells. Radiol. Res., 25, 359-376 (1965).

32) Pöppe, C. Pellicciari, C. & Bachmann, K.: Computer analysis of Feulgen hydrolysis kinetics. Histochemistry, **60**, 53-60 (1979).

33) Fukuda, M., Miyoshi, N., Sugihara, H., Hosokawa, Y. & Nakanishi, K.: Different instability of nuclear DNA at acid hydrolysis in cancerous and noncancerous cells as revealed by fluorescent staining with acridine orange. Histochemistry, 84, 556-560 (1986).

34) Miyoshi, N. & Fukuda, M.: Quantitative detection of DNA damage in the neuronal cells of the cerebellum and cerebrum by the analysis of Feulgen hydrolysis curves. Histochemistry, 84, 561-565 (1986).

35) Bachmann, k.: On the interspecific comparison of nuclear DNA amounts using the Feulgen and gallocyanin chromalum methods. Histochemie, **17**, 145-150 (1969).

36) Mayall, B. H.: Deoxyribonucleic acid cytophotometry of stained human leukocytes. I. differences among cell types. J. Histochem. Cytochem., 17, 249-257 (1969).

37) Comings, D. E. & Mattoccia, E.: DNA of mammalian and avian heterochromatin. Exp. Cell Res., 71, 113-131 (1972).

38) Polacow, I. & Sompson, R. R.: Circular

dichroism spectra of putative transcribed and repressed chromatin. Biochemi. Biophysic. Res. Commun. **52**, 202-207 (1973).

39) Frenster, J. H., Nakatsu, S. L., & Masek, M.
M.: Ultrastructural probes of DNA templates within human bone marrow and lymph node cells.
Adv. Cell Mol. Biol., 3, 1-19 (1974).

40) Killander, D. & Rigler, R.: Initial changes of deoxyribonucleprotein and synthesis of nucleic acid in phytohemagglutinine-stimulated human leucocytes *in vitro*. Exp. Cell Res., **39**, 701-704 (1965).

41) Gledhill, B. L., Gledhill, M. P., Rigler, r. & Ringertz, N. R.: Changes in deoxyribonucleoprotein during spermiogenesis in the bull. Exp. Cell Res., 41, 652-665 (1966).

42) Nicolini, C.: Chromatin changes during the cell cycle of Hela cells. J. Biological Chemistry, 250, 3381-3385 (1975).

43) Spelsberg, T. C., Mitchell, W. M., Chytil, F., Wilson, E. M. & O'Malley, B. W.: Chromatin of the developing chick oviduct: Changes in the acidic proteins. Biochim. Biophys. Acta, 765-778 (1973).

44) Andersson, G. K. A. & Kjellstrand, P. T. T. : Exposure and removal of stainable groups during Feulgen acid hydrolysis of fixed chromatin at different temperatures. Histochemistry., 27, 165-172 (1971).

45) Andersson, G. K. A. & Kjellstrand, P. T. T.: A study of DNA depolymerization during Feulgen acid hydrolysis. Histochemistry, 43, 123-130 (1975).
46) Andersson, G. K. A. & Kjellstrand, P. T. T.: Influence of acid concentration and temperature on fixed chromatin during Feulgen hydrolysis. Histochemistry, 30, 108-114 (1972).

Histological and Biochemical Study of Delayed Cerebral Necrosis after Irradiation with reference to the Endothelial Injuries Narihito Yamaguchi, Department of Neurosurgery, School of Medicine, Kanazawa University, Kanazawa 920–J. Juzen Med. Soc., 97, 83–96 (1988)

Key words : delayed radiation necrosis, endothelial cell, flow cytometry, Feulgen hydrolysis

Abstract

The pathophysiogenesis of delayed cerebral necrosis after irradiation was studied histologically and biochemically in 25 dogs with special attention to the vascular endothelial injuries. The animals were sacrificed 3, 6, 9, 12, 15 and 30 months after the single irradiation of 15Gy X-ray at the hemisphere. Specimens of the irradiated brain were resected for the light and electron microscopic investigation, and vascular endothelial cells were prepared for the flow cytometry. The cell ratio in the growth $(S+G_2+M)$ phase was calculated to assay the transfer of cell cycles. Furthermore, the relative amount of apurinic acid was measured to assay qualitative changes of DNA. Microscopically, no marked change was noted 3 months after irradiation. After 6 months, spongy changes were observed especially in the frontal white matter. After 9 months, spongy changes developed with resultant necrotic foci, and blood vessels showed endothelial proliferation with a lymphocytic infiltration. These changes developed until 15 months, but fresh necrotic foci were no more observed 30 months after irradiation. By electron microscopy, capillaries and venules showed increased pinocytosis of endothelial cells 6 months after irradiation and marked luminal narrowing due to the swollen nuclei 9 months after irradiation. Endothelial nuclei showed an increase of infoldings and euchromatin, while the cytoplasm had a number of intermediate filaments, free ribosomes, Weibel-Palade bodies and microvillous projections. The endothels were surrounded by multilayered basal lamina and a number of collagen fibrils. The

 \Box

vessels showed these ultrastructural changes until 15 months after irradiation, but became almost normal 30 months after irradiation. The cell ratio in the growth phase was 15.0% (3 months), 14. 7% (6 months), 23.3% (9 months), 14.5% (12 months) 15.7% (15 months) and 20.1% (30 months), respectively, all of which were higher than 6.4% of the control. The rate constant of apurinic acid formation (K_1) was minimum 3 months after irradiation while it was maximum after 9 months. The rate contsant of apurinic acid destruction (K_2) was minimum 6 months after irradiation while it was maximum after 12 months. Furthermore, the maximal yield of apurinic acid was in inverse proportion to K_2 . It is suggested from these data that vascular endothelial injuries due to the impairment of cell cycles and DNA following irradiation contribute to the delayed occurrence of cerebral necrosis.