慶應義塾大学学術情報リポジトリ Keio Associated Repository of Academic resouces

| Title多発性筋炎/皮膚筋炎に伴う急速進行性間質性肺炎の病態解析と新規治療に関する研究Sub TitleThe study of pathogenesis of rapidly progressive interstitial pneumonia associated with polymyositis/dermatomyositis and its novel treatmentsAuthor亀田, 秀人(Kameda, Hideto)PublisherPublication year2014Juttle科学研究費補助金研究成果報告書 (2013.)JaLC DOIAbstractマウスを用いてブレオマイシン低用量または高用量を気管内投与したところ、1週後にブレオマイ シン低用量の投与ては線維化病変が主体に形成され、高用量の投与てはびまん性肺出血の肺病変 が形成され、難治性肺疾患の動物モデルが確立された。さらに治療薬のスクリーニング検査法と してビト肺胞上皮細胞とビト肺線維芽細胞を3次元で混合培養を行ったところ、10mmの時病変 が形成され、難治性肺病態に対する分子療的療法の可能性が開かれた。 Intratracheal injection of bleomycin 2 mg/kg (low dose) and 10 mg/kg (high dose) induced fibrotic lung lesions and hemorrhagic lung lesions, respectively. Thus, mice models of rapidly progressive interstitial pneumonia lave been established. Moreover, a 3-dimensional mixed culture of human lung epithelial cells and human pulmonary fibroblasts was used as a screening test for novel therapeutic agents for rapidly progressive interstitial pneumonia. Imatinib, a drug for chronic myeloid leukemia, selectively inhibited the proliferation of pulmonary fibroblasts stimulated by platelet-derived growth factor. These results elucidated the possible treatment of rapidly progressive interstitial pneumonia lung in the drage for chronic myeloid leukemia, selectively inhibited the prosible : 2009 ~ 2013 課題番号 : 21591269 研究地野 : Zeim 案学 | Relo Associated Repository of Academic resouces | | |
|--|---|---|--|
| polymyositis/dermatomyositis and its novel treatmentsAuthor亀田, 秀人(Kameda, Hideto)PublisherPublication year2014Jtitle科学研究費補助金研究成果報告書 (2013.)JaLC DOIAbstractマウスを用いてブレオマイシン低用量または高用量を気管内投与したところ、1週後にブレオマイシン低用量の投与ではびまん性肺出血の肺病変が形成され、難治性肺疾患の動物モデルが確立された。さらに治療薬のスクリーニング検査法としてとト肺胞上皮細胞とヒト肺線維芽細胞の名次元で混合培養を行ったところ、血小板由来増殖因子(PDGF)刺激は線維芽細胞の増殖を違沢的に促進し、これがイマチニブという慢性骨髄性白血病などの治療薬により抑制され、難治性肺病態に対する分子標的療法の可能性が開かれた。 Intratracheal injection of bleomycin 2 mg/kg (low dose) and 10 mg/kg (high dose) induced fibrotic lung lesions and hemorrhagic lung lesions, respectively. Thus, mice models of rapidly progressive interstitial pneumonia have been established. Moreover, a 3-dimensional mixed culture of human lung epithelial cells and human pulmonary fibroblasts was used as a screening test for novel therapeutic agents for rapidly progressive interstitial pneumonia. Imatinib, a drug for chronic myeloid leukemia, selectively inhibited the proliferation of pulmonary fibroblasts stimulated by platelet-derived growth factor. These results elucidated the possible treatment of rapidly progressive interstitial pneumonia is a screening test for novel therapeutic agents for rapidly progressive interstitial pneumonia. Imatinib, a drug for chronic myeloid leukemia, selectively inhibited the proliferation of pulmonary fibroblasts stimulated by platelet-derived growth factor. These results elucidated the possible treatment of rapidly progressive interstitial pneumonia by targeted therapies.Notes研究種目: 基盤研究(C) 研究期間: 2009 - 2013 課題番号: 21591269 研究分野: 医歯薬学 科研覧の分科・細目: 内科系臨床医学・膠原病アレルギー内科学GenreResearch Paper | Title | 多発性筋炎/皮膚筋炎に伴う急速進行性間質性肺炎の病態解析と新規治療に関する研究 | |
| Author 亀田, 秀人(Kameda, Hideto) Publisher 2014 Jtitle 科学研究費補助金研究成果報告書 (2013.) JaLC DOI マウスを用いてブレオマイシン低用量または高用量を気管内投与したところ、1週後にブレオマイシン低用量の投与ではびまん性肺出血の肺病変が形成され、難治性肺疾患の動物モデルが確立された。さらに治療薬のスクリーニング検査法としてヒト肺胞上皮細胞とヒト肺線維芽細胞を3次元で混合培養を行ったところ、血小板由来増殖因子(PDGF)刺激は線維芽細胞の増殖を選択的に促進し、これがイマチニブという慢性骨髄性白血病などの治療薬により抑制され、難治性肺病態に対する分子標的療法の可能性が関れた。 Intratracheal injection of bleomycin 2 mg/kg (low dose) and 10 mg/kg (high dose) induced fibrotic lung lesions and hemorrhagic lung lesions, respectively. Thus, mice models of rapidly progressive interstitial pneumonia have been established. Moreover, a 3-dimensional mixed culture of human lung epithelial cells and human pulmonary fibroblasts was used as a screening test for novel therapeutic agents for rapidly progressive interstitial pneumonia. Imatinib, a drug for chronic myeloid leukemia, selectively inhibited the proliferation of pulmonary fibroblasts stimulated by platelet-derived growth factor. These results elucidated the possible treatment of rapidly progressive interstitial pneumonia limatinib, a drug for chronic myeloid leukemia, selectively inhibited the proliferation of pulmonary fibroblasts stimulated by platelet-derived growth factor. These results elucidated the possible treatment of rapidly progressive interstitial pneumonia by targeted therapies. Notes 研究種目: 基盤研究(C) 研究期間: 2009 ~ 2013 課題番号: 21591269 研究分析: 細目: 内科系臨床医学・膠原病アレルギー内科学 Genre Research Paper | Sub Title | The study of pathogenesis of rapidly progressive interstitial pneumonia associated with | |
| Publisher 2014 Publication year 2014 Jtitle 科学研究費補助金研究成果報告書 (2013.) JaLC DOI Abstract マウスを用いてブレオマイシン低用量または高用量を気管内投与したところ、1週後にブレオマイシン低用量の投与ではびまん性肺出血の肺病変が形成され、難治性肺疾患の動物モデルが確立された。さらに治療薬のスクリーニング検査法としてとト肺胞上皮細胞とヒト肺線維芽細胞の増殖を選択的に促進し、これがイマチニブという慢性骨髄性白血病などの治療薬により抑制され、難治性肺病態に対する分子標的療法の可能性が開かれた。 Intratracheal injection of bleomycin 2 mg/kg (low dose) and 10 mg/kg (high dose) induced fibrotic lung lesions and hemorrhagic lung lesions, respectively. Thus, mice models of rapidly progressive interstitial pneumonia have been established. Moreover, a 3-dimensional mixed culture of human lung epithelial cells and human pulmonary fibroblasts was used as a screening test for novel therapeutic agents for rapidly progressive interstitial pneumonia. Imatinib, a drug for chronic myeloid leukemia, selectively inhibited the proliferation of pulmonary fibroblasts stimulated by platelet-derived growth factor. These results elucidated the possible treatment of rapidly progressive interstitial pneumonia by targeted therapies. Notes 研究種目: 基盤研究(C) 研究期間: 2009 ~ 2013 課題番号: 21591269 研究分科・細目: 内科系臨床医学・膠原病アレルギー内科学 Genre Research Paper | | polymyositis/dermatomyositis and its novel treatments | |
| Publication year 2014 Jtitle 科学研究費補助金研究成果報告書 (2013.) JaLC DOI マウスを用いてブレオマイシン低用量または高用量を気管内投与したところ、1週後にブレオマイシン低用量の投与では彼進化病変が主体に形成され、高用量の投与ではびまん性肺出血の肺病変が形成され、難治性肺疾患の動物モデルが確立された。さらに治療薬のスクリーニング検査法としてとト肺胞上皮細胞とヒト肺線維芽細胞な3次元で混合培養を行ったところ、血小板由来増薄型 子(PDGF)刺激は線維芽細胞の増殖を選択的に促進し、これがイマチニブという慢性骨髄性白血病などの治療薬により抑制され、難治性肺病態に対する分子標的療法の可能性が開かれた。 Intratracheal injection of bleomycin 2 mg/kg (low dose) and 10 mg/kg (high dose) induced fibrotic lung lesions and hemorrhagic lung lesions, respectively. Thus, mice models of rapidly progressive interstitial pneumonia have been established. Moreover, a 3-dimensional mixed culture of human lung epithelial cells and human pulmonary fibroblasts was used as a screening test for novel therapeutic agents for rapidly progressive interstitial pneumonia. Imatinib, a drug for chronic myeloid leukemia, selectively inhibited the proliferation of pulmonary fibroblasts stimulated by platelet-derived growth factor. These results elucidated the possible treatment of rapidly progressive interstitial pneumonia by targeted therapies. Notes 研究種目: 基盤研究(C) 研究期間: 2009 ~ 2013 課題番号: 21591269 研究分野: 医歯薬学 科研費の分科・細目: 内科系臨床医学・膠原病アレルギー内科学 Genre Research Paper | Author | 亀田, 秀人(Kameda, Hideto) | |
| Juitile科学研究費補助金研究成果報告書 (2013.)JaLC DOIAbstractマウスを用いてプレオマイシン低用量または高用量を気管内投与したところ、1週後にプレオマイシン低用量の投与では線維化病変が主体に形成され、高用量の投与ではびまん性肺出血の肺病変が形成され、離治性肺疾患の動物モデルが確立された。さらに治療薬のスクリーニング検査法としてヒト肺胞上皮細胞とヒト肺線維芽細胞を3次元で混合培養を行ったところ、血小板由来増殖因子(PDGF)刺激は線維芽細胞の増殖を選択的に促進し、これがイマチニブという慢性骨髄性白血病などの治療薬により抑制され、難治性肺病態に対する分子標的療法の可能性が開かれた。 Intratracheal injection of bleomycin 2 mg/kg (low dose) and 10 mg/kg (high dose) induced fibrotic lung lesions and hemorrhagic lung lesions, respectively. Thus, mice models of rapidly progressive interstitial pneumonia have been established. Moreover, a 3-dimensional mixed culture of human lung epithelial cells and human pulmonary fibroblasts was used as a screening test for novel therapeutic agents for rapidly progressive interstitial pneumonia. Imatinib, a drug for chronic myeloid leukemia, selectively inhibited the proliferation of pulmonary fibroblasts stimulated by platelet-derived growth factor. These results elucidated the possible treatment of rapidly progressive interstitial pneumonia by targeted therapies.Notes研究種目: 基盤研究(C) 研究頻問: 2009 ~ 2013 課題番号: 21591269 研究分野: 医歯薬学 科研費の分科・細目: 内科系臨床医学・膠原病アレルギー内科学GenreResearch Paper | Publisher | | |
| JaLC DOIAbstractマウスを用いてブレオマイシン低用量または高用量を気管内投与したところ、1週後にプレオマイシン低用量の投与では線維化病変が主体に形成され、高用量の投与ではびまん性肺出血の肺病変が形成され、難治性肺疾患の動物モデルが確立された。さらに治療薬のスクリーニング検査法としてヒト肺胞上皮細胞の増殖を選択的に促進し、これがイマチニブという慢性骨髄性白血病などの治療薬により抑制され、難治性肺病態に対する分子標的療法の可能性が開かれた。 Intratracheal injection of bleomycin 2 mg/kg (low dose) and 10 mg/kg (high dose) induced fibrotic lung lesions and hemorrhagic lung lesions, respectively. Thus, mice models of rapidly progressive interstitial pneumonia have been established. Moreover, a 3-dimensional mixed culture of human lung epithelial cells and human pulmonary fibroblasts was used as a screening test for novel therapeutic agents for rapidly progressive interstitial pneumonia. Imatinib, a drug for chronic myeloid leukemia, selectively inhibited the | Publication year | 2014 | |
| Abstractマウスを用いてブレオマイシン低用量または高用量を気管内投与したところ、1週後にブレオマイシン低用量の投与では線維化病変が主体に形成され、高用量の投与ではびまん性肺出血の肺病変が形成され、難治性肺疾患の動物モデルが確立された。さらに治療薬のスクリーニング検査法としてヒト肺胞上皮細胞とヒト肺線維芽細胞を3次元で混合培養を行ったところ、血小板由来増殖因子(PDGF)刺激は線維芽細胞の増殖を選択的に促進し、これがイマチニブという慢性骨髄性白血病などの治療薬により抑制され、難治性肺病態に対する分子標的療法の可能性が開かれた。 Intratracheal injection of bleomycin 2 mg/kg (low dose) and 10 mg/kg (high dose) induced fibrotic lung lesions and hemorrhagic lung lesions, respectively. Thus, mice models of rapidly progressive interstitial pneumonia have been established. Moreover, a 3-dimensional mixed culture of human lung epithelial cells and human pulmonary fibroblasts was used as a screening test for novel therapeutic agents for rapidly progressive interstitial pneumonia. Imatinib, a drug for chronic myeloid leukemia, selectively inhibited the proliferation of pulmonary fibroblasts stimulated by platelet-derived growth factor. These results elucidated the possible treatment of rapidly progressive interstitial pneumonia by targeted therapies.Notes研究種目:基盤研究(C) 研究助間:2009 ~ 2013 課題番号:21591269 研究分野:医歯薬学 科研費の分科・細目:内科系臨床医学・膠原病アレルギー内科学GenreResearch Paper | Jtitle | 科学研究費補助金研究成果報告書 (2013.) | |
| シン低用量の投与では線維化病変が主体に形成され、高用量の投与ではびまん性肺出血の肺病変が形成され、難治性肺疾患の動物モデルが確立された。さらに治療薬のスクリーニング検査法としてヒト肺胞上皮細胞とヒト肺線維芽細胞を3次元で混合培養を行ったところ、血小板由来増殖因子(PDGF)刺激は線維芽細胞の増殖を選択的に促進し、これがイマチニブという慢性骨髄性白血病などの治療薬により抑制され、難治性肺病態に対する分子標的療法の可能性が開かれた。 | JaLC DOI | | |
| 研究期間:2009~2013 課題番号:21591269 研究分野:医歯薬学 科研費の分科・細目:内科系臨床医学・膠原病アレルギー内科学 Genre Research Paper | | シン低用量の投与では線維化病変が主体に形成され、高用量の投与ではびまん性肺出血の肺病変 が形成され、難治性肺疾患の動物モデルが確立された。さらに治療薬のスクリーニング検査法と してヒト肺胞上皮細胞とヒト肺線維芽細胞を3次元で混合培養を行ったところ、血小板由来増殖因 子(PDGF)刺激は線維芽細胞の増殖を選択的に促進し、これがイマチニブという慢性骨髄性白血病 などの治療薬により抑制され、難治性肺病態に対する分子標的療法の可能性が開かれた。 Intratracheal injection of bleomycin 2 mg/kg (low dose) and 10 mg/kg (high dose) induced fibrotic lung lesions and hemorrhagic lung lesions, respectively. Thus, mice models of rapidly progressive interstitial pneumonia have been established. Moreover, a 3-dimensional mixed culture of human lung epithelial cells and human pulmonary fibroblasts was used as a screening test for novel therapeutic agents for rapidly progressive interstitial pneumonia. Imatinib, a drug for chronic myeloid leukemia, selectively inhibited the proliferation of pulmonary fibroblasts stimulated by platelet-derived growth factor. These results elucidated the possible treatment of rapidly progressive interstitial pneumonia by targeted therapies. | |
| | Notes | 研究期間 : 2009~2013 課題番号 : 21591269 研究分野 : 医歯薬学 | |
| URL https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_21591269seika | Genre | Research Paper | |
| | URL | https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=KAKEN_21591269seika | |

慶應義塾大学学術情報リポジトリ(KOARA)に掲載されているコンテンツの著作権は、それぞれの著作者、学会または出版社/発行者に帰属し、その権利は著作権法によって 保護されています。引用にあたっては、著作権法を遵守してご利用ください。

The copyrights of content available on the KeiO Associated Repository of Academic resources (KOARA) belong to the respective authors, academic societies, or publishers/issuers, and these rights are protected by the Japanese Copyright Act. When quoting the content, please follow the Japanese copyright act.

科学研究費助成事業

研究成果報告書



平成 26 年 2 日現在 6月

| 機関番号: 32612 | | |
|--|--|--|
| 研究種目:基盤研究(C) | | |
| 研究期間: 2009~2013 | | |
| 課題番号: 21591269 | | |
| 研究課題名(和文)多発性筋炎/皮膚筋炎に伴う急速進行性間質性肺炎の病態解析と新規治療に関する研究 | | |
| 研究課題名(英文)The study of pathogenesis of rapidly progressive interstitial pneumonia associated w ith polymyositis/dermatomyositis and its novel treatments | | |
| 研究代表者 | | |
| 亀田 秀人(Kameda, Hideto) | | |
| 慶應義塾大学・医学部・講師 | | |
| 研究者番号:00265795 | | |
| 交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 3,700,000 円、(間接経費) 1,110,000 円 | | |

研究成果の概要(和文):マウスを用いてブレオマイシン低用量または高用量を気管内投与したところ、1週後にブレ オマイシン低用量の投与では線維化病変が主体に形成され、高用量の投与ではびまん性肺出血の肺病変が形成され、難 治性肺疾患の動物モデルが確立された。さらに治療薬のスクリーニング検査法としてヒト肺胞上皮細胞とヒト肺線維芽 細胞を3次元で混合培養を行ったところ、血小板由来増殖因子(PDGF)刺激は線維芽細胞の増殖を選択的に促進し、こ れがイマチニブという慢性骨髄性白血病などの治療薬により抑制され、難治性肺病態に対する分子標的療法の可能性が 開かれた。

研究成果の概要(英文):Intratracheal injection of bleomycin 2 mg/kg (low dose) and 10 mg/kg (high dose) i nduced fibrotic lung lesions and hemorrhagic lung lesions, respectively. Thus, mice models of rapidly prog ressive interstitial pneumonia have been established.

Moreover, a 3-dimensional mixed culture of human lung epithelial cells and human pulmonary fibroblasts was used as a screening test for novel therapeutic agents for rapidly progressive interstitial pneumonia. Ima tinib, a drug for chronic myeloid leukemia, selectively inhibited the proliferation of pulmonary fibroblas ts stimulated by platelet-derived growth factor. These results elucidated the possible treatment of rapidly progressive interstitial pneumonia by targeted

therapies.

研究分野: 医歯薬学

科研費の分科・細目: 内科系臨床医学・膠原病アレルギー内科学

キーワード: 間質性肺炎 皮膚筋炎 イマチニブ 線維芽細胞

1.研究開始当初の背景

膠原病、特に多発性筋炎(polymyositis; PM) /皮膚筋炎(dermatomyositis; DM)のうち筋炎 の軽微な DM(clinically amyopathic DM)に合 併する急速進行性間質性肺炎(rapidly progressive interstitial pneumonia; RPIP)は副腎 皮質ステロイド薬に不応であり、免疫抑制薬 を発症早期から併用しても約半数が2ヶ月以 内に死亡する極めて予後不良な病態である ことを、申請者らは報告してきた(Kameda H, et al. J Rheumatol 2005; Kameda H and Takeuchi T. Endocrine, Metabolic & Immune Disorders - Drug Targets 2006), PM/DM 合併 RPIP に関しては日本からの報告が約4割を 占めるほど我が国に多い病態であり、海外で の研究はあまり行われていない。

従って、RPIP に対しては初期治療から複数 の免疫抑制薬を併用するのみならず、生物学 的製剤や線維化抑制作用を有する薬剤など を含めた新たな治療法の確立が急務である。 一方、有望な併用治療薬の候補として、線維 化に重要な TGF (transforming growth factor) \mathcal{E} UC PDGR (platelet-derived growth factor) の双方のシグナル伝達を阻害しうるチロシ ンキナーゼ阻害薬メシル酸イマチニブがあ **3** (*Kameda H, et al. Drug Target Insights 2007*), イマチニブの間質性肺炎に対する部分的有 用性が動物モデルで報告されている (Aono Y, et al. Am J Respir Crit Care Med 2005; Azuma M, et al. Am J Respir Crit Care Med 2007)。このイ マチニブをPM/DM合併RPIPの治療レジメン に追加する意義についても本研究で検討し、 有望であれば早期の臨床応用を目指す。

2.研究の目的

PM/DM 合併 RPIP の病態解明と新規治療 法の確立を目的として、(1) in vitroのヒト 由来の細胞培養系における検討、(2)動物 モデルを用いた in vivo の検討を平行して進 めていくことが不可欠である。しかも、(1) の培養細胞系における検討も、可能な限り in vivo に近似していることが望ましい。そ こで、申請者は昨年までの研究において、 コラーゲンゲルにおける線維芽細胞とT細 胞の3次元培養という in vivo に比較的近似 した培養アッセイを確立した。この系にさ らに 型肺胞上皮細胞株を加えることによ り、ヒト細胞を用いた in vitro での間質性肺 炎の病態モデル構築を行う。さらに、昨年 よりブレオマイシン誘発間質性肺炎のマウ スモデルを作成して、分子レベルでの病態 解析を行うとともに、有効性の高い治療薬 や併用療法のスクリーニング、ならびに薬 剤作用機序の解明につなげることを目的と した。

3.研究の方法

(1)細胞培養系における検討

ヒト 型肺胞上皮細胞株である A591 とヒ ト肺線維芽細胞を 24-well プレートを用いた 型コラーゲンゲル中でともに 1 × 10⁵ cells/ml で混合培養を行う。PDGF 10 ng/ml を それぞれの well に添加する。14 日間培養後、 コラゲナーゼ処理によりゲルを可溶化し、細 胞を回収する。細胞をバッファーで洗浄後、 FACS によりアポトーシスを生じた細胞(ア ネキシン V 陽性)と非アポトーシス細胞を 別々にカウントし、 型肺胞上皮細胞と線維 芽細胞(抗 CD90 抗体反応性)の各々の細胞 の増殖やアポトーシスを解析する。

(2)動物モデルにおける検討

12-15 週齢の雄性 ICR マウスを用いる。麻 酔下で day 0 にブレオマイシン 2 mg/kg また は 10 mg/kg を気管内投与する。Day 7 に肺の 出血および炎症を肉眼的および組織学的に 検討し、出血の範囲と炎症をスコア化する。

4.研究成果

(1) 細胞培養系における検討

PDGF 10 ng/ml 刺激は線維芽細胞の増殖を 選択的に促進し、これはイマチニブにより用 量依存的に抑制された。また、PDGF 刺激の 有無にかかわらず、A591 細胞の共存の有無 が線維芽細胞増殖に及ぼす明らかな影響を 認めなかった。さらに、一部の A591 細胞を 機械的に剝離する傷害モデルを作製して、そ の線維芽細胞に及ぼす影響も検討したが明 らかには認めなかった。従って、間質性肺炎 の病態において、肺胞上皮細胞障害と線維芽 細胞増殖とは、多くの部分は非依存的に進行 していると考えられ、その治療においては肺 胞上皮細胞のアポトーシス抑制と線維芽細 胞の増殖抑制を同時に行う必要性が示唆さ れた。

(2) 動物モデルにおける検討

12-15 週齢の雄性 ICR マウスを用いて、麻 酔下で day 0 にブレオマイシン 2 mg/kg また は 10 mg/kg を気管内投与して、Day 7 に肺の 出血および炎症や線維化を検討した。ブレオ マイシン 2 mg/kg の投与では線維化による小 結節状の隆起性病変が主体に形成され、肺出 血はわずかであった。一方、10 mg/kg の投与 では高度のび漫性肺出血が観測された。肺出 血の程度は肺胞洗浄液のヘマトクリット値 で 10 mg/kg では 2 mg/kg の 5 倍であった。肺 の病理組織学的な検討では、ブレオマイシン 2 mg/kg の投与では線維化病変が主体に形成 され、一方、10 mg/kg の投与ではびまん性肺 出血が主体であった。従って、肺線維症と肺 出血の2つのモデルが投与量依存性に形成さ れ、間質性肺炎における肺出血の位置づけが より明らかとなった。

5.主な発表論文等 (研究代表者、研究分担者及び連携研究者に は下線)

```
〔雑誌論文〕(計7件)
```

1. <u>亀田秀人</u>. 生物学的製剤による薬剤性肺 障害 — fake or fact? 医学のあゆみ 2014;248(1):109-113. (査読なし)

2. <u>亀田秀人</u>.新規抗リウマチ薬使用時の肺 病変. 呼吸器内科 2014;25:138-142.(査読な し)

3. Kubo A, Azuma A, Kanazawa M, Kameda H, Kusumoto M, Genma A, Saijo Y, Sakai F, Sugiyama Y, Tatsumi K, Dohi M, Tokuda H. Hashimoto S. Hattori N. Hanaoka M, Fukuda Y; Japanese Society Committee Respiratory for formulation of Consensus statement for the diagnosis and treatment of drug-induced lung injuries. Respir Invest 2013;51:260-277.(査読あり)

4. <u>亀田秀人</u>. 抗リウマチ薬による薬剤性肺 障害. 呼吸と循環 2013;61(4):341-348. (査 読なし)

5. <u>亀田秀人</u>. 多発性筋炎・皮膚筋炎と肺疾患. 呼吸器内科 2011;20:367-372.(査読なし) 6. <u>亀田秀人</u>. イマチニブ. 日本臨床免疫学会 会誌 2009;32(2):77-84.(査読あり) 7. 西村幸治、亀田秀人. 間質性肺炎. リウマ

チ科 2009;41(4):344-350. (査読なし)

1. <u>亀田秀人</u>. 膠原病治療の最新の考え方. つ くば免疫炎症と脂質代謝セミナー2014. 2014 年1月31日、つくば.

2. <u>亀田秀人</u>. 新規抗リウマチ薬使用時の肺病 変. 第53回日本呼吸器学会学術講演会(日本 リウマチ学会との共同企画 リウマチ診療に おける呼吸器科医の役割). 2013年4月21日、 東京.

3. <u>亀田秀人</u>. 膠原病の診断と治療への最新 アプローチ. 第 19 回埼玉膠原病肺研究会. 2011 年 10 月 26 日、坂戸.

4. <u>亀田秀人</u>. 膠原病に合併する間質性肺炎 の最新治療. 第 11 回南栃木肺研究会 (SToPC). 2010年3月5日、栃木.

5. <u>亀田秀人</u>. 膠原病肺の臨床的意義. 第 29 回日本画像医学会. 2010 年 2 月 26 日、東京 6. <u>亀田秀人</u>. DM における急性肺病変の治療. 第 20 回膠原病肺を考える会. 2010 年 2 月 17 日、東京.

7. <u>亀田秀人</u>. 膠原病の難治性病態における 免疫抑制療法. 第 2 回大阪リウマチ・膠原病 治療フォーラム. 2010 年 1 月 22 日、大阪.

8. 西村幸治、<u>亀田秀人</u>、倉沢隆彦、近藤恒 夫、奥山あゆみ、西英子、武井博文、長澤逸 人、天野宏一、竹内勤. 皮膚筋炎に合併した 急速進行性間質性肺炎に対して多剤併用療 法が奏効した一例。第 20 回日本リウマチ学 会関東支部学術集会. 2009 年 12 月 6 日、横浜. 9. <u>亀田秀人</u>. 膠原病内科からみた呼吸器(膠 原病肺). 呼吸生理フォーラム(肺機能セミ ナー講演会). 2009 年 8 月 7 日、東京.

10. Nishimura K, <u>Kameda H</u>, Kurasawa T, Kondo T, Okuyama A, Nishi E, Takei H, Suzuki K, Nagasawa H, Abe H, Tsuzaka K, Amano K, Takeuchi T. Influence of tocilizumab to interstitial pneumonia (IP) complicating rheumatoid arthritis patients. The 9th World Congress on Inflammation. 2009 年 7 月 7 日、東京.

11. 西村幸治,<u>亀田秀人</u>,倉沢隆彦,近藤恒 夫,奥山あゆみ,西英子,武井博文,鈴木勝 也,長澤逸人,阿部治男,津坂憲政,天野宏 一,竹内勤. 関節リウマチ合併間質性肺炎患 者に対するトシリズマブ投与の影響.第 53 回日本リウマチ学会総会・学術集会.2009 年 4月23日、東京.

〔図書〕(計6件)

1. <u>亀田秀人</u>. 間質性肺炎治療. 上阪等 編. 多発性筋炎・皮膚筋炎. 最新医学社, pp173-178, 2014.

2. <u>亀田秀人</u>. 日本呼吸器学会薬剤性肺障害 の診断・治療の手引き作成委員会. 薬剤性肺 障害の診断・治療の手引き. メディカルレビュ ー社, pp58-61, 2012.

3. <u>亀田秀人</u>. 多発性筋炎・皮膚筋炎.宮坂信之 編. 膠原病の肺合併症診療マニュアル. 医薬 ジャーナル社, 74-79, 2012.

4. <u>亀田秀人</u>, 竹内勤: 多発性筋炎 / 皮膚筋炎. 小池隆夫, 住田孝之 編. GUIDELINE 膠原 病・リウマチー治療ガイドラインをどう読む かー改訂第 2 版. 診断と治療社, 59-64, 2010. 5. <u>亀田秀人.</u> 多発性筋炎・皮膚筋炎. 泉孝英 編集. ガイドライン外来診療 2010. 日経メデ ィカル開発, 463-464, 2010.

6. <u>亀田秀人</u>. 多発性筋炎(皮膚筋炎).山口 徹、北原光夫、福井次矢 編. 今日の治療指 針. 医学書院, 610-12, 2009.

〔産業財産権〕 出願状況(計0件)

名称: 発明者: 権類: 種類: 番号: 出願年月日: 国内外の別:

取得状況(計0件)

名称: 発明者: 権利者:

[〔]学会発表〕(計11件)

種類: 番号: 取得年月日: 国内外の別:

〔その他〕

6 . 研究組織

(1)研究代表者
 亀田 秀人(KAMEDA hideto)
 慶應義塾大学・医学部・講師
 研究者番号:00265795

(2)研究分担者 なし

(3) 連携研究者 なし