

ブリの好中球の形態学的および細胞化学的特徴

メタデータ	言語: Japanese
	出版者:水産大学校
	公開日: 2024-10-11
	キーワード (Ja):
	キーワード (En): neutrophil; Japanese amberjack;
	Seriola quinqueradiata; morphology
	作成者: 近藤, 昌和, 坂口, 隆亮, 金丸, 俊介, 柏村, 直宏,
	高橋, 幸則
	メールアドレス:
	所属:
URL	https://fra.repo.nii.ac.jp/records/2011930
	This work is licensed under a Creative Commons

Attribution 4.0 International License.

ブリの好中球の形態学的および細胞化学的特徴

近藤昌和†,坂口隆亮,金丸俊介,柏村直宏,高橋幸則

Morphological and Cytochemical Characteristics of Neutrophil from Japanese Amberjack, Seriola quinqueradiata

Masakazu Kondo[†], Takasuke Sakaguchi, Shunsuke Kanamaru, Naohiro Kashiwamura and Yukinori Takahashi

Abstract : Morphological and cytochemical characteristics of neutrophil in Japanese amberjack, *Seriola quinqueradiata* were examined by light microscopy. The neutrophils were round to oval $(7.0-11.0 \,\mu$ m in diameter) and the nucleus round to lobule-shaped. Granules of the neutrophil were classified into three types; acidophilic granule (a G), chromophobic granule (β G) and basophilic granule (γ G). The a G was rod-shaped ($0.5-1.0 \,\mu$ m in length, $0.2 \,\mu$ m in width) and stained with May-Grünwald (MG) stain. This granule was not observed in the preparations stained with Giemsa stain. The MG-Giemsa (MGG) staining pattern of the granule was influenced by pH and concentration of diluent of the staining solution. The β G was round to oval ($\leq 0.5 \,\mu$ m in diameter) and unstained by Romanovsky type stain (MG, Giemsa and MGG). This granule was alkaline phosphatase, peroxidase and sudan black B positive. The γ G was round to oval ($\leq 0.3 \,\mu$ m in diameter) and stained with Giemsa and MGG, but not with MG. This granule was a-naphtyl acetate esterase positive. The Yasumoto body (Y-body) was also found in the neutrophil and toluidine blue positive.

Key words : neutrophil, Japanese amberjack, Seriola quinqueradiata, morphology

緒 言

著者らはこれまでに,各種魚類の好中球内顆粒の種類数 および染色性について調べ,その多様性について明らかに した¹⁻¹⁵⁾。

魚類を含む脊椎動物の原始の系統とされているヌタウナ ギ類¹⁶⁾ に属するヌタウナギ*Eptatretus burgeri*では,好中 球に好塩基性顆粒(y顆粒)のみが観察され¹⁾,真骨魚類 とともに条鰭綱に含まれる腕鰭亜綱ポリプテルス目¹⁶⁾ に 属する*Polypterus endlicheri*の好中球には,2種類の好酸 性顆粒(a顆粒)とy顆粒が認められている²⁾。また,真 骨魚類(条鰭綱新鰭亜綱ハレコストム区真骨亜区¹⁶⁾)は好 中球内顆粒の種類数の違いから3群に大別され,真骨魚類 の中で,祖先種が最も早期に出現したアジアアロワナ Scleropages formosus (アロワナ下区アロワナ目¹⁶⁾) で は、 a 顆粒, 難染性顆粒 (β 顆粒) および y 顆粒の3種類 の顆粒が認められている³⁾。以上のことから, 魚類好中球 の y 顆粒の起源は, 脊椎動物の共通の祖先にまで遡り, a 顆粒は少なくとも真骨亜綱と腕鰭亜綱の共通の祖先の出現 時に, β 顆粒は真骨魚類の出現時にそれぞれ得られた形質 であると推察されている^{1.2)}。

真骨魚類のうち,好中球に3種類の顆粒が認められる I 群には,アジアアロワナのほかに,ウナギAnguilla japonica (カライワシ下区ウナギ目^{16))⁴⁾ や,真骨魚類か らアロワナ下区とカライワシ下区を除いたクルペオセファ ラ類¹⁶⁾のうち,最初に分岐したニシン・骨鰾下区¹⁶⁾に属 するコイ*Cyprinus carpio*(骨鰾上目コイ目)が含まれる ことから^{5,6)}, I 群の形質は,真骨魚類好中球の原型であ}

2009年6月22日受付. Received June 22, 2009.

水産大学校生物生産学科(Department of Applied Aquabiology, National Fisheries University)

[†] 別刷り請求先(Corresponding author): kondom@fish-u.ac.jp

ると推察されている²⁾。 II 群の好中球には a 顆粒と β 顆粒 が認められ、これまでに、トラフグ Takifugu rubripes (正 真骨下区棘鰭上目フグ目)とマダイPagrus major (スズ キ目タイ科)に観察されているが^{7,15)}。 a 顆粒の染色性が 両魚種間で異なることから、Ⅱ-A群(トラフグ)とⅡ-B 群(マダイ)に細分されている¹⁵⁾。フグ目は、スズキ目か ら派生したと考えられているが¹⁷⁾,Ⅱ-A群とⅡ-B群の好 中球形態に基づく系統進化上の位置づけは明確ではない。 Ⅲ群の好中球にはβ顆粒のみが認められ、ノーザンパイク Exos lucius (正真骨下区原棘鰭上目カワカマス目¹⁶⁾)や⁸⁾. 各種スズキ目魚類(オオクチバスMicropterus salmoides. ブルーギルLepomis macrochirus, スズキLateolabrax japonicus, ヒラスズキL. latus, タイリクスズキL, sp., メ ジナGirella punctata)⁹⁻¹²⁾ およびスズキ目から派生したと される正真骨下区棘鰭上目カレイ目17)のヒラメ Paralichthys olivaceusが含まれることから¹⁰⁾,現生真骨魚 類のうち、新顎類¹⁶⁾に広範囲にわたって受け継がれてい る形質と考えられている²⁾。しかし、スズキ目のナイルティ ラピアOreochromis niloticusおよびイサキParapristipoma trilineatumは I 群に^{13,14)}, また, マダイは上述のようにⅡ -B群に属する¹⁵⁾。したがって、スズキ目魚類は、好中球内 の顆粒の種類数から見て、多様ではないかと考えられる。

本研究では、スズキ目魚類における好中球顆粒の多様性 を明らかにする研究の一環として、アジ科に属するブリ Seriola quinqueradiataの好中球の形態学的および細胞化 学的特性を明らかにし、これまでに報告した各種魚類と比 較した。

材料および方法

水産大学校の飼育施設に搬入した体重約1kgのブリ を,流水条件下で1週間以上飼育したのち実験に供した。 飼育期間中は,市販の配合飼料を適宜給餌した。なお,実 験期間中の水温は,17.0±1.0℃であった。

血液塗沫標本の作製,多条件下Romanowsky型染色評価 法および各種細胞化学染色法は文献4にしたがった。

結 果

ブリ好中球の各種Romanowsky型染色像をFigs. 1 ~ 4 に示した。ブリの好中球は長径7.0~11.0 μ mの円形または 卵円形であり、細胞質内には3種類の顆粒(a顆粒, β 顆 粒および y 顆粒)とともに,好塩基性を示す不定形の安本 小体(Y小体)(Yasumoto body, Y-body)が観察された。 種々の形態の核が偏在しており,2分葉を呈する核も認め られた。



Fig. 1. A Japanese amberjack neutrophil stained with May-Grünwald concentrated-solution, which served as agents for both fixation and staining. After the staining for 5 min, the sample was washed with distilled water. Arrowheads show Y-body. Bar = 5μ m.



Fig. 2. Japanese amberjack neutrophil stained with May-Grünwald (MG) solution under various conditions. After fixation and staining for 5 min with MG concentrated-solution, the sample was stained again for 10 min in MG diluted with the following solutions : (1) distilled water, (2) phosphate buffer (5mM, pH5.0), (3) phosphate buffer (5mM, pH6.0), (4) phosphate buffer (5mM, pH7.0), (5) phosphate buffer (5mM, pH8.0), (6) phosphate buffer (1/15M, pH5.0), (7) phosphate buffer (1/15M, pH6.0), (8) phosphate buffer (1/15M, pH7.0) and (9) phosphate buffer (1/15M, pH8.0). Arrowheads show Y-body. Bars = 5 μ m.



Fig. 3. Japanese amberjack neutrophil under various staining conditions. Giemsa stain. After fixation for 5 min with methanol, the sample was stained with Giemsa solution diluted with the following solutions : (1)distilled water at a rate of 1 : 20. Giemsa stain was for 15 min. (2) distilled water at a rate of 1 : 20. 60 min. (3) distilled water at a rate of 1 : 100. 15 min. (4) distilled water at a rate of 1 : 100. 60 min. (5) 0.5 mM phosphate buffer (pH5.0) at a rate of 1 : 100. 15 min. (6) 0.5 mM phosphate buffer (pH5.0) at a rate of 1 : 100. 60 min. (7) 0.5 mM phosphate buffer (pH5.0) at a rate of 1 : 100. 15 min. (8) 0.5 mM phosphate buffer (pH5.0) at a rate of 1 : 100. 60 min. (9) 0.5 mM phosphate buffer (pH6.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (10) 0.5 mM phosphate buffer (pH6.0) at a rate of 1 : 20. 60 min. (11) 0.5 mM phosphate buffer (pH6.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (10) 0.5 mM phosphate buffer (pH6.0) at a rate of 1 : 20. 60 min. (12) 0.5 mM phosphate buffer (pH7.0) at a rate of 1 : 20. 60 min. (13) 0.5 mM phosphate buffer (pH7.0) at a rate of 1 : 100. 15 min. (16) 0.5 mM phosphate buffer (pH7.0) at a rate of 1 : 20. 60 min. (17) 0.5 mM phosphate buffer (pH8.0) at a rate of 1 : 20. 60 min. (16) 0.5 mM phosphate buffer (pH7.0) at a rate of 1 : 20. 60 min. (16) 0.5 mM phosphate buffer (pH8.0) at a rate of 1 : 20. 60 min. (21) ¹/₁₅₀M phosphate buffer (pH8.0) at a rate of 1 : 20. 60 min. (22) ¹/₁₅₀M phosphate buffer (pH8.0) at a rate of 1 : 20. 60 min. (23) ¹/₁₅₀M phosphate buffer (pH6.0) at a rate of 1 : 20. 60 min. (23) ¹/₁₅₀M phosphate buffer (pH6.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (20) ¹/₁₅₀M phosphate buffer (pH6.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (23) ¹/₁₅₀M phosphate buffer (pH6.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (23) ¹/₁₅₀M phosphate buffer (pH6.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (23) ¹/₁₅₀M phosphate buffer (pH6.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (23) ¹/₁₅₀M phosphate buffer (pH6.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (23) ¹/₁₅₀M phosphate buffer (pH6.0) at a rate of 1 : 20



Fig. 4. Japanese amberjack neutrophil under various staining conditions. May-Grünwald (MG) · Giemsa stain. After fixation and staining for 5 min with MG concentrated-solution, the sample was stained with MG diluted solution in various solutions for 10 min, followed by staining with Giemsa under the following conditions : (1)distilled water at a rate of 1 : 20. Giemsa stain was for 15 min. (2)distilled water at a rate of 1 : 20. 60 min. (3)distilled water at a rate of 1 : 20. 15 min. (6)0.5mM phosphate buffer (pH5.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (6)0.5mM phosphate buffer (pH5.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (6)0.5mM phosphate buffer (pH5.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (7)0.5mM phosphate buffer (pH5.0) at a rate of 1 : 100. 15 min. (10)0.5mM phosphate buffer (pH5.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (10)0.5mM phosphate buffer (pH5.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (10)0.5mM phosphate buffer (pH6.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (11)0.5mM phosphate buffer (pH7.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (12)0.5mM phosphate buffer (pH6.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (14)0.5mM phosphate buffer (pH7.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (15)0.5mM phosphate buffer (pH7.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (14)0.5mM phosphate buffer (pH7.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (14)0.5mM phosphate buffer (pH7.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (12)0.5mM phosphate buffer (pH8.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (18)0.5mM phosphate buffer (pH8.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (12)0.5mM phosphate buffer (pH8.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (21)¹/₁₅₀M phosphate buffer (pH5.0) at a rate of 1 : 20. 15 min. (22)¹/₁₅₀M phosphate buffer (pH5.0) at a rate of 1 : 20. 60 min. (22)¹/₁₅₀M phosphate buffer (pH5.0) at a rate of 1 : 20. 60 min. (22)¹/₁₅₀M phosphate buffer (pH5.0) at a rate of 1 : 20. 60 min. (22)¹/₁₅₀M phosphate buffer (pH5.0) at a rate of 1 : 20. 60 min. (23)¹/₁₅₀M phosphate buffer (pH5.0) at a rate of 1 : 20. 60 min. (25)¹/₁₅₀M phosphate buffer (pH6.0) at a rate of 1 : 20. 60 min. (26)¹/₁₅₀M phosphate buffer (pH6.0) at a rate

a 顆粒は、長径0.5~1.0µm、短径約0.2µmの桿形顆粒 であった。メイ-グリュンワルド (MG) 液による固定で は、染色される a 顆粒は少数であった(Fig.1)。蒸留水 および低濃度(5mM)のリン酸緩衝液を用いたMG染色 では、多数のa顆粒が観察された(Figs.2-1~2-5)。 また,高濃度(¹/15M)のリン酸緩衝液を用いたMG染色 においても、pH5.0の場合には、多数のa顆粒が観察され たが (Fig.2-6), pH6.0~pH8.0においては, 染色される a 顆粒の数が減少した(Figs. 2-7~2-9)。メタノール 固定(5分間)後にギムザ染色を施したところ、いずれの 条件においても本顆粒は染色されなかった(Fig.3)。MG 染色後にギムザ染色を施すMGG染色では、希釈液に蒸留 水を用いたところ、ギムザ液の希釈率が1:20の場合に は、いずれのギムザ染色時間(15分間および60分間)にお いても, 染色される a 顆粒が少数であった(Figs.4-1, 4-2)。また、希釈率1:100では、15分間の染色によっ て、多数のa顆粒は観察されたが(Fig.4-3),60分間の 染色では、観察される a 顆粒は減少した。低濃度の緩衝液 を希釈液に用いたMGG染色では、pH5.0において、15分間 の染色では、希釈率1:20の場合には少数の、希釈率1: 100では多数の a 顆粒が観察されたが (Figs. 4-5, 4-7)、60分間の染色では、いずれの希釈率においても、観 察される a 顆粒は減少した (Figs. 4-6, 4-8)。また, pH6.0~8.0における15分間の染色では、いずれの希釈率に おいても、少数のa顆粒が観察され(Figs.4-9, 4-11, 4-13, 4-15, 4-17, 4-19), 60分間の染色では、希釈率 1:20の場合には本顆粒は観察されず(Figs. 4-10, 4-14, 4-18), 希釈率1:100では観察される a 顆粒が減少した (Figs. 4-12, 4-16, 4-20)。高濃度の緩衝液を希釈液と して使用した場合には、いずれのpHにおいても、希釈率 1:20では、染色時間の長短にかかわらず a 顆粒は観察さ れなかった (Figs. 4-21, 4-22, 4-25, 4-26, 4-29, 4-30, 4-33, 4-34)。一方, 希釈率1:100では, pH5.0および pH6.0の緩衝液を用いた場合,15分間のギムザ染色によっ て多数のa顆粒が観察されたが(Figs.4-23, 4-27), 60分 間の染色では観察される a 顆粒は少数であった(Figs.4 -24, 4-28)。また, pH7.0およびpH8.0では, いずれの染 色時間においても、少数のa顆粒が観察された(Figs.4 -31, 4-32, 4-35, 4-36)。なお、MGG染色によって観察 される α 顆粒は淡赤色であった。

 β 顆粒は、円形または卵円形で長径が 0.5μ m以下であ り、いずれの条件のRomanowsky型染色においても明瞭な 色調を呈さず、難染性であった(Figs.1~4)。

y 顆粒は淡青色を呈し,円形または卵円形で長径0.3μ m以下であった。本顆粒は,MG原液では染色されなかっ た(Fig.1)。また,いずれの希釈液を用いても,MG染色 では観察されなかった(Fig.2)。一方,ギムザ染色およ びMGG染色では,いずれの希釈液を用いても,本顆粒は 淡青色顆粒として多数観察された(Figs.3,4)。

Y小体は,いずれの染色条件においても青色を呈し,形 状は円形, 紐状, 鎖状など多様であった(Figs.1~4)。 また,本小体は核近縁に,ときには核に接して存在するこ ともあった。

ブリ好中球の細胞化学的特性をTable1に示した。アル カリ性フォスファターゼ (AIP),酸性フォスファターゼ (AcP) および a-ナフチルアセテートエステラーゼ (a -NAE)活性の存在を示す円形または卵円形の陽性顆粒が 観察された(Figs.5-1~5-3)。AIP陽性顆粒は長径0.5 μm以下であり、細胞質に充満していた(Fig.5-1)。-方、AcPおよび q-NAEはいずれも長径0.3 µ m以下であっ たが、AcP陽性顆粒の数は少なく、 a-NAE陽性顆粒は多 数観察された(Figs.5-2,5-3)。ペルオキシダーゼ活 性は,円形または卵円形の陽性顆粒(長径0.5μm以下) として認められ、細胞質に充満していた(Fig.5-4)。β-グルクロニダーゼ (β-Glc), α-ナフチルブチレートエス テラーゼ (a-NBE) およびナフトールAS-Dクロロアセ テートエステラーゼ(NASDCAE) は検出されなかっ た。Periodic acid Schiff反応 (PAS) に陽性の顆粒が細胞 質に多数観察された(Fig. 5-5)。PAS陽性顆粒は円形 または卵円形で、直径0.3µm以下であった。PAS陽性顆 粒は. α-アミラーゼ処理によって完全に消失した。ま た、細胞質基質もPASで弱陽性であったが、これも a-ア ミラーゼ処理によって消失した。アルシアンブルー染色で は、陽性像は観察されなかった。トルイジンブルー (TB) 染色では、種々の形態を示す青色の粗大な構造物

が観察された(Fig, 5-6)。ズダンブラックB(SBB)染 色では,長径0.5µm以下の円形または卵円形の陽性顆粒 として認められ,細胞質に充満していた(Fig, 5-7)。 しかし,オイルレッドOおよびズダンⅢ染色では,陽性像 は観察されなかった。

考 察

本研究の結果から,ブリの好中球には,Romanowsky型 染色性の異なる3種類の顆粒(a顆粒, β顆粒, γ顆粒) と,Y小体が存在することが明らかとなった。

a 顆粒は,これまでに真骨魚類ではアジアアロワナ,ウ ナギ,コイ,ナイルティラピア,イサキ,マダイおよびトラ フグにおいて報告されており^{3-6.7.13-15)},マダイ以外の魚 種(I群およびII-A群)においては、いずれも酸性条件下のMG染色で染まること、ギムザ染色では染色されないこと、およびMG染色で本顆粒を染色したのちにギムザ染色を施すと染色性が低下することが知られている^{3-6,7,13,14)}。本研究の結果から、ブリのa顆粒の染色性はI群およびII -A群と同様であったことから、ブリのa顆粒は、これら 真骨魚類と同等の顆粒であると考えられる。また、a顆粒の形状はアジアアロワナでは桿形または紡錘形³⁾、コイお

Table	1.	Summary c	of reactions	of	Japanese	amberjack	neutrophil	to cvtor	chemical	tests
I ubic		Summary C	1 1 Cactions	UI.	Japanese	annocijach	nearrophin	to cytor	Jucinicai	LUSL

Test	Positive site (shape, number and size)					
Periodic acid Schiff reaction (PAS)	Granule (round or oval, many, $\phi \leq 0.3 \mu m$); Hyaloplasm					
PAS after digestion with α -amylase	—					
Alcian blue (pH1.0)						
Alcian blue (pH2.5)						
Toluidine blue (distilled water)	Granule (amorphous, a few, equivalent to Y-body)					
Sudan black B	Granule (round or oval, many, $\phi \leq 0.5 \mu\text{m}$, equivalent to β G)					
SudanIII						
Oil red O						
Alkaline phosphatase	Granule (round or oval, many, $\phi \leq 0.5 \mu\text{m}$, equivalent to β G)					
Acid phosphatase	Granule (round or oval, some, $\phi \leq 0.3 \mu m$)					
β-Glucronidase						
α-Naphtyl acetate esterase	Granule (round or oval, many, $\phi \leq 0.3 \mu m$, equivalent to γG)					
α-Naphtyl butyrate esterase	—					
Naphthol AS-D chloroacetate esterase	_					
Peroxidase	Granule (round or oval, many, $\phi \leq 0.5 \mu m$, equivalent to βG)					

-, non detection.



Fig. 5. Cytochemistry of Japanese amberjack neutrophil. (1)alkaline phosphatase, (2) acid phosphatase, (3) *a*-naphtyl acetate esterase, (4)peroxidase, (5)periodic acid Schiff reaction (PAS), (6)toluidine blue in distilled water, (7)sudan black B. Bars = 5μ m.

106

よびナイルティラピアでは円形^{5, 6, 13}, イサキでは桿形¹⁴⁾, ウナギおよびトラフグでは円形, 卵円形または桿形と 多様である^{4, 7)}。ブリの a 顆粒の形状はイサキと同様に桿 形であった。

β 顆粒は、これまでに著者らが報告した全ての真骨魚類 (アジアアロワナ、ウナギ、コイ、ノーザンパイク、ナイル ティラピア、イサキ、オオクチバス、ブルーギル、スズキ、ヒ ラスズキ、タイリクスズキ、メジナ、マダイ、ヒラメ、トラフ グ) で認められている³⁻¹⁵⁾。いずれの魚種においてもβ 顆 粒は円形から卵円形であり、長径はアジアアロワナで0.5 μ m以下³⁾、ウナギで0.6 μ m以下⁴⁾、コイで約0.5 μ m^{5.6)}、 ノーザンパイクおよびマダイで0.5 μ m以下^{8.15)}、ナイル ティラピア、イサキ、オオクチバス、ブルーギルおよびヒ ラメで0.5~1.0 μ m^{10.11.13.14)}、メジナで0.5~1.1 μ m⁹⁾、スズ キ、ヒラスズキ、タイリクスズキおよびトラフグで1.0 μ m以下とされている^{7.11)}。本研究によって、ブリにおいて もβ 顆粒は長径0.5 μ m以下の円形または卵円形顆粒とし て観察された。

γ顆粒は真骨魚類では、アジアアロワナ、ウナギ、コ イ、ナイルティラピアおよびイサキの好中球に観察されて おり、いずれの魚種においても円形または卵円形である $1^{-6,13,14}$ 。また、本顆粒の長径はアジアアロワナ、ウナギ、 ナイルティラピアおよびイサキで 0.3μ m以下 $^{3.4,13,14}$, コ イで 0.4μ m以下である^{5.6}。ブリのγ顆粒も、円形または 卵円形で長径 0.3μ m以下であり、形状および大きさは他 魚種のγ顆粒と類似していた。しかし、本顆粒の染色性に は、魚種間で違いが認められたことから(Table 2)、γ 顆粒の内容物や機能は、魚種間で異なると考えられる。

これまでに、コイを除く魚種の好中球において、Y小体 が観察されている^{1-4.7-15)}。コイにおいても、病原細菌 Aeromonas hydrophilaに人為感染させることで、本小体を 有する好中球が血液中に出現することが報告されている¹⁸⁾。 ブリの好中球にもY小体が観察されたことから、本小体は 少なくとも真骨魚類に共通するものと考えられる。

細胞化学的特性から, ブリ好中球の各顆粒およびY小体 の成分を次のように推定した。 a-NAE陽性顆粒は, 形 状, 大きさおよび顆粒数が y 顆粒と類似していたことか ら, 本酵素は y 顆粒に存在すると思われる。一方, AcP陽 性顆粒は数が少ないことから, 本酵素の存在部位は確定で きない。AlP陽性顆粒, ペルオキシダーゼ陽性顆粒および SBB陽性顆粒は、いずれも円形または卵円形で細胞質に充 満し、長径が0.5μm以下であることから、β顆粒に相当 すると考えられる。PAS陽性顆粒は、 a 顆粒とは形状にお いて、β顆粒とは大きさにおいて異なるが、γ顆粒とは形 状および大きさにおいて類似していた。しかし, PAS陽性 顆粒はα-アミラーゼにより完全に消化されることから、 グリコーゲンを主成分とする構造物であり、 y 顆粒とは異 なると考えられる。これまでに、真骨魚類の好中球におい て、各種の酵素が検出されているが(Table 3)、存在部 位が推定されているものは少なく、アジアアロワナ好中球 ではy 顆粒にNASDCAEが³⁾、ウナギのy 顆粒にはAcP. a-NAEおよびa-NBEが⁴⁾, ノーザンパイクの β 顆粒に AcP活性が⁸⁾、マダイの a 顆粒にAcP, a-NAEおよび NASDCAEが存在すると考えられている¹⁵⁾。一方、ペルオ キシダーゼはこれまでに、アジアアロワナ、ウナギ、ノーザ ンパイク,ブルーギル,スズキ,ヒラスズキ,メジナ,マダ イ、ヒラメおよびトラフグにおいて観察されており、陽性顆 粒の数,大きさおよび形状の類似性から,本酵素はβ顆粒 に局在すると考えられている^{3.4.7,8,10-12,15)}。アジアアロ ワナ,ウナギ,ノーザンパイク,ブルーギル,スズキ,ヒラ スズキ、メジナ、マダイ、ヒラメおよびトラフグにおいて、 好中球にTB陽性部位が観察されており、形態学的特徴か ら、Y小体に相当すると考えられている^{1-4,7,8,10-12,15)}。ま た、コイにおいてもA. hvdrophila感染によって出現した 好中球のY小体は、TBに陽性であることが報告されてい る¹⁸⁾。TB染色によって、ブリ好中球に種々の形態を示す 青色の粗大な陽性部位が観察された。この陽性部位は形態 学的特徴から、Y小体に相当すると思われる。

本研究によって、ブリの好中球には3種類の顆粒(a, β , γ 顆粒)とY小体が存在すること、これらの存在様式 から本魚種はI群に属し、好中球はI型好中球に相当する ことが明らかとなった。また、 β 顆粒にはAIP、ペルオキ シダーゼおよびSBB陽性物質が、 γ 顆粒にはa-NAEが、 Y小体にはTB陽性物質が存在すると考えられた。

謝 辞

実験魚を分与していただいた水産大学校生物生産学科教 授 山元憲一博士に感謝いたします。

Stain ³	Sf	Aj	Cc	On	Pt	Sq
MG (both fixation and stain)	NO	NO	NO	NT	NT	NO
MG : DW	NO	NO	NO	NO	NT	NO
: 5mM PB, pH5.0	NO	NO	NO	NO	NO	NO
: 5mM PB, pH6.0	NO	NO	NO	+	NO	NO
: 5mM PB, pH7.0	NO	NO	NO	+++	NO	NO
: 5mM PB, pH8.0	+++	NO	NO	NT	NT	NO
· ¹ / ₁₆ M PB nH5 0	NO	NO	NO	NO	NO	NO
- ¹ / ₁ M PB pH6.0	NO	NO	NO	+	NO	NO
¹ / ₁₀ M PB pH7 0	NO	NO	NO	++++	NO	NO
· // MPB, pH8.0	+	NO	NO	NT	NT	NO
G : DW 1.20 15 min	+++	+++	NT		NT	+++
: DW 1:20, 60 min	+++				NT	
: DW, 1:20, 00 mm			NT	NT	NT	
: DW, 1:100, 15 mm			191	NT	NT	
. D w, 1.100, 00 mm	1		NT	1N1	NT	
: 0.5mM PB, pH5.0, 1.20, f0min	-1-1-1-			NT	NT	
: 0.5mM PB, pH5.0, 1:20, 60mm	+++	+++	+++ NT		NT	+++
: 0.5 M PB, pH5.0, 1:100, 15 min	+		IN 1	NI NT		+++
: 0.5mM PB, pH5.0, 1:100, 60 min	+	+	+++	NI		+++
: 0.5mM PB, pH6.0, 1:20, 15min	+++	+++	NI	+++	NI	+++
: 0.5mM PB, pH6.0, 1:20, 60min	+++	+++	+++	NT	NT	+++
: 0.5mM PB, pH6.0, 1:100, 15 min	+	+	NT	NT	NT	
: 0.5mM PB, pH6.0, 1:100 , 60 min	+++	+	++++	NT	NT	+++++
: 0.5mM PB, pH7.0, 1:20, 15min	+++	+++	NT	+++	NT	+++
: 0.5mM PB, pH7.0, 1:20, 60min	+++	+++	+++	NT	NT	+++
: 0.5mM PB, pH7.0, 1:100, 15 min	++++	+++	NT	NT	NT	+++
: 0.5mM PB, pH7.0, 1:100, 60 min	+++	+++	+++	NT	NT	+++
: 0.5mM PB, pH8.0, 1:20, 15min	******	+++	NT	NT	NT	+++
: 0.5mM PB, pH8.0, 1:20, 60min	+++	+++	NT	NT	NT	+++
: 0.5mM PB, pH8.0, 1:100, 15 min	+++	+++	NT	NT	NT	++++
: 0.5mM PB, pH8.0, 1:100, 60 min	+++	+++	NT	NT	NT	+++
: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH5.0, 1:20, 15 min	+++	+++	NT	NO	NT	+++
: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH5.0, 1:20, 60min	+++	++++	+++	NT	NT	+++
: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH5.0, 1:100, 15 min	+++	+	NT	NT	NT	+++
: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH5.0, 1:100, 60 min	+++	+		NT	NT	+++
: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH6.0, 1:20, 15min	+++	+++	NT	NO	NT	+++
: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH6.0, 1:20, 60min	+++	+++	+++	NT	NT	↓ . ↓.
: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH6.0, 1:100, 15 min	+++	+	NT	NT	NT	- -
: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH6.0, 1:100, 60 min	++++	+	+-+-+-	NT	NT	+++
: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH7.0, 1:20, 15 min	+++	+++	NT	+++	NT	+++
: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH7.0, 1:20, 60 min	+++	+++	+++	NT	NT	++++
: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH7.0, 1:100, 15 min	+++	+	NT	NT	NT	+++
: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH7.0, 1:100, 60 min	+++	+++++	+++	NT	NT	+++
: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH8.0, 1:20, 15 min	+++	++++	NT	NT	NT	+++
: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH8.0. 1:20, 60 min	+++	+++	NT	NT	NT	+++
: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH8.0. 1:100. 15min	++++	+++	NT	NT	NT	+++
: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH8.0, 1:100, 60min	++++	+++	NT	NT	NT	+++
, , 130104 2, prioro, 11100, 0011111	1		<u> </u>	· · · ·		

Table 2-1. Comparison of Romanowsky-type staining characteristics of γ granule in fish neutrophil

¹Number of γ granules observed in each staining preparation; +, some; +++, many; NO, not observed; NT, not tested.

²Sf, Scleropages formosus (Asian arowana, Kondo and Takahashi (2009)³); *Aj, Anguilla japonica* (Japanese eel, Kondo and Takahashi (2009)⁴); *Cc, Cyprinus carpio* (common carp, Kondo *et al.* (2002)⁶); *On, Oreochromis niloticus* (Nile tilapia, Yasumoto *et al.* (2003)¹³); *Pt, Parapristipoma trilineatum* (striped grunt, Kondo *et al.* (2004)¹⁴); *Sq, Seriola quinqueradiata* (Japanese amberjack, present report).

³MG, May-Grünwald; G, Giemsa; DW, distilled water; PB, phosphate buffer; 1:20 and 1:100, dilution ratio (Giemsa:diluent); 15 min and 60 min, time of Giemsa stain.

ブリの好中球顆粒

	Fish ^{1,2}					
Stain ^{3,4}	Sf	Aj	Cc	On	Pt	Sq
MGG: DW, 1:20, 15 min	+	+++	NO	+++	NT	+++
: DW, 1:20, 60 min	+++	+++	+++	+++	NT	+++
: DW, 1:100 , 15 min	+	+	NO	+	NT	+++
: DW, 1:100 , 60 min	+	+	NO	+	NT	+++
: 5mM PB, pH5.0, 1:20, 15min	+	+	NO	NO	NO	+++
: 5mM PB, pH5.0, 1:20, 60min	+-+-+-	+	+++	NO	NT	+++
: 5mM PB, pH5.0, 1:100, 15 min	+	NO	NO	NT	NT	+++
: 5mM PB, pH5.0, 1:100, 60 min	+++	NO	NO	NT	NT	+++
: 5mM PB, pH6.0, 1:20, 15min	+		NO	+++	NO	+++
: 5mM PB, pH6.0, 1:20, 60min	+++	+-+-+	+++	+++	NT	+++
: 5mM PB, pH6.0, 1:100, 15 min	+	+	NO	NT	NT	+++
: 5mM PB, pH6.0, 1:100, 60 min	++++	+	+	NT	NT	+++
: 5mM PB, pH7.0, 1:20, 15min	+++	+++	+	+++	+++	+++
: 5mM PB, pH7.0, 1:20, 60min	+++	+++	+++	+++	NT	++++
: 5mM PB, pH7.0, 1:100, 15 min	+++	+++	+	NT	NT	+++
: 5mM PB, pH7.0, 1:100, 60 min	+++	+++	+	NT	NT	+++
: 5mM PB, pH8.0, 1:20, 15min	+++	+++	NT	NT	NT	+++
: 5mM PB, pH8.0, 1:20, 60min	+++	++++	NT	NT	NT	+++
: 5mM PB, pH8.0, 1:100, 15 min	+++	+++	NT	NT	NT	+++
: 5mM PB, pH8.0, 1:100, 60 min	┿┿┿	+++	NT	NT	NT	+++
: ¹ / ₁₅ M PB, pH5.0, 1:20, 15min	+	+	NO .	NO	NO	+++
: ¹ / ₁₅ M PB, pH5.0, 1:20, 60min	. +	+	+++	NO	NT	+++
: ¹ / ₁₅ M PB, pH5.0, 1:100, 15 min	+	NO	NO	NT	NT	+++
: ¹ / ₁₅ M PB, pH5.0, 1:100, 60 min	+	NO	NO	NŤ	NT	+++
: ¹ / ₁₅ M PB, pH6.0, 1:20, 15 min	+++	+	+	+++++	NO	+++
: ¹ / ₁₅ M PB, pH6.0, 1:20, 60 min	++++	+	+++	+++	NT	+++
: ¹ / ₁₅ M PB, pH6.0, 1:100, 15 min	+-+-+-	+	NO	NT	NT	+++
: ¹ / ₁₅ M PB, pH6.0, 1:100, 60 min	+++	+	+ .	NT	NT	+++
: ¹ / ₁₅ M PB, pH7.0, 1:20, 15min	+++	+++	+++	+++	+++	+++
: ¹ / ₁₅ M PB, pH7.0, 1:20, 60min	+++	+++-	+++	+++	NT	+++
: ¹ / ₁₅ M PB, pH7.0, 1:100, 15 min	+++	+	+	NT	NT	+++
: ¹ / ₁₅ M PB, pH7.0, 1:100, 60 min	+++	+++	+++	NT	NT	+++
: ¹ / ₁₅ M PB, pH8.0, 1:20, 15 min	+++	+++	NT	NT	NT	+++
: ¹ / ₁₅ M PB, pH8.0, 1:20, 60 min)	+++	+++	NT	NT -	NT	+++
: ¹ / ₁₅ M PB, pH8.0, 1:100, 15min	+++	++++	NT	NT	NT	++++
: ¹ / ₁₅ M PB, pH8.0, 1:100, 60min	+++	+++	NT	NT	NT	+++

Table 2-2. Summary of Romanowsky-type staining characteristics of y granule in fish neutrophil

¹Number of γ granules observed in each staining preparation; +, some; +++, many; NO, not observed; NT, not tested.

²Sf, Scleropages formosus (Asian arowana, Kondo and Takahashi (2009)³); Aj, Anguilla japonica (Japanese eel, Kondo and Takahashi (2009)⁴); Cc, Cyprinus carpio (common carp, Kondo et al. (2002)⁶); On, Oreochromis niloticus (Nile tilapia, Yasumoto et al. (2003)¹³); Pt, Parapristipoma trilineatum (striped grunt, Kondo et al. (2004)¹⁴); Sq, Seriola quinqueradiata (Japanese amberjack, present report).

³MGG, May-Grünwald • Giemsa; DW, distilled water; PB, phosphate buffer; 1:20 and 1:100, dilution ratio (Giemsa:diluent); 15 min and 60 min, time of Giemsa stain.

⁴Diluent for Giemsa of MGG stain were DW, 0.5 mM PB or $^{1}/_{150}$ M PB.

	Fish and type of cytoplasmic granule ^{2,3}									
Fish	Sf (aG, βG,	Aj (α G, β G,	<i>El</i> (βG)	<i>Lm</i> (βG)	Lj (βG)	$Ll(\beta G)$	$Gp(\beta G)$	Pm (α G, β G)	Po (βG)	$Tr(\alpha G,,\beta G)$
Test ¹	γG)	γG)								
PAS	H: +	H: +	H: +	H: +	H: +	H: +	H: +	H: +	H: +	H: +
	G: +	G: +	G: +	G: +	G: +	G: +	G: +	G: +	G: +	G: +
PAS-αA	H: —	H:	Н: —	H: —	Н: —	Н: —	Н: —	H: -	H: -	Н: —
	G: —	G: —	G: —	G: -	G: —	G: —	G: —	G: —	G: —	G: —
AB (pH1.0)			_	<u> </u>		—		—	_	
AB (pH2.5)	_	—	<u> </u>		—		—			
TB	+, eq Yb	+, eq Yb	+, eq Yb	+, eq Yb	+, eq Yb	+, eq Yb	+, eq Yb	+, eq Yb	+, eq Yb	+, eq Yb
SBB	+	+	+	+	+	+	+	+, eq βG	+	+
SIII			—	_		—		—	—	—
ORO	_	—			—			—		
AlP			—		—		+			_
AcP		+, eq γG	+, eq βG	_	+	+	+	+, eq αG	+	+
β-Glu		+	+	_		—		+	—	_
α-NAE	+	+, eq γG	+		+	+	-+-	$+, eq \alpha G$	+ .	+
α-NBE	+	$+, eq \gamma G$	+	—	—	_	_	+		+
NASDCAE	+, eq γG	+	+		+	+	_	+, eq αG		+
PO	+, eq βG	+, eq βG	+, eq βG	+, eq βG	+, eq βG	+, eq βG	+, eq βG	+, eq βG	+, eq βG	+, eq βG

 Table 3.
 Comparison of cytochemical characteristics of fish neutrophil

¹PAS, periodic acid Schiff reaction; PAS-αA, PAS after α-amylase digestion; AB, alcian blue; TB, toluidine blue; SBB, sudan black B; SIII, sudan III; ORO, oil red O; AlP, alkaline phosphatase; AcP, acid phosphatase; β-Glu, β-glucronidase; α-NAE, α-naphtyl acetate esterase; α-NBE, α-Naphtyl butyrate esterase; NASDCAE, naphthol AS-D chloroacetate esterase; PO, peroxidase.

²*Sf, Scleropages formosus* (Asian arowana, Kondo and Takahashi (2009)³); *Aj, Anguilla japonica* (Japanese eel, Kondo and Takahashi (2009)⁴); *El, Exos lucius* (northern pike, Kondo *et al.* (2008)⁸); *Lm, Lepomis macrochirus* (bluegill, Kondo *et al.* (2005)¹¹); *Lj, Lateolabrax japonicus* (Japanese seabass, Kondo *et al.* (2007)¹²); *Ll, Lateolabrax latus* (seabass, Kondo *et al.* (2007)¹²); *Gp, Girella punctata* (rudderfish, Kondo *et al.* (2005)¹⁰); *Pm, Pagrus major* (red sea-bream, Kondo *et al.* (2009)¹⁵); *Po, Paralichthys olivaceus* (Japanese flounder, Kondo *et al.* (2005)¹⁰); *Tr, Takifugu rubripes* (tiger puffer, Kondo *et al.* (2007)⁷); αG, eosinophilic (acidophilic) granule; βG, chromophobic granule; γG, basophilic granule.

³H, hyaloplasm; G, granular; -, negative; +, positive; eq, equivalent to; Yb, Yasumoto body.

文 献

- 近藤昌和,高橋幸則: スタウナギ好中球の形態学的および細胞化学的特徴.水大校研報,57,299-308 (2009)
- 2)近藤昌和,高橋幸則:ポリプテルス好中球の形態学的 および細胞化学的特徴.水大校研報,57,283-297 (2009)
- 3)近藤昌和,高橋幸則:アジアアロワナの好中球顆粒.
 水大校研報,57,219-226 (2009)
- 4)近藤昌和,高橋幸則:ウナギ好中球の形態学的および 細胞化学的特徴.水大校研報,58,1-13 (2009)
- 5) 近藤昌和, 安本信哉, 高橋幸則:コイ好中球のメイ-グリュンワルド・ギムザ染色性. 水大校研報, 50, 109-117 (2002)
- 6)近藤昌和,安本信哉,高橋幸則:コイ好中球のアズー ル顆粒.水大校研報,51,17-29 (2002)
- 7)近藤昌和,稲川裕之,池田 至,山元憲一,高橋幸
 則:トラフグ好中球の形態学的および細胞化学的特
 徴.水大校研報,55,133-139 (2007)
- 8)近藤昌和,高橋幸則,山元憲一:ノーザンパイク好中
 球の形態学的および細胞化学的特徴.水大校研報,
 56,317-321 (2008)
- 9)近藤昌和,金丸俊介,高橋幸則:メジナの好中球顆 粒.水大校研報,52,67-71 (2004)
- 10) 近藤昌和,金丸俊介,柏村直宏,稲川裕之,高橋幸 則:ヒラメおよびメジナ好中球顆粒の細胞化学的特

徵. 水大校研報, 53, 203-209 (2005)

- 近藤昌和,柏村直宏,金丸俊介,稲川裕之,高橋幸 則:サンフィッシュ科魚類(オオクチバス,ブルーギ ル)の好中球顆粒.水大校研報,53,197-202 (2005)
- 12)近藤昌和,稲川裕之,高橋幸則:スズキ科魚類(スズ キ,ヒラスズキ,タイリクスズキ)の好中球の形態学 的および細胞化学的特徴.水大校研報,55,141-147 (2007)
- 13) 安本信哉,近藤昌和,高橋幸則:テラピア好中球顆粒のメイ-グリュンワルド・ギムザ染色性.水大校研報,51,79-86 (2003)
- 14) 近藤昌和,安本信哉,高橋幸則:イサキ好中球の顆粒.水大校研報,52,45-48 (2004)
- 15)近藤昌和,坂口隆亮,金丸俊介,柏村直宏,高橋幸
 則:マダイ好中球の形態学的および細胞化学的特徴.
 水大校研報,58,15-22 (2009)
- 16) 矢部 衛:魚類の多様性と系統分類, 松井正文編
 脊椎動物の多様性と系統. 裳華房,東京,46-93
 (2006)
- 17) Gill A C and Mooi R D : Phylogeny and Systematics of Fishes. In: Hart P J B and Reynolds J D (eds) Handbook of Fish Biology and Fisheries Vol. 1. Blackwell Publishing, Oxford, 15-42 (2002)
- 18) 近藤昌和,高橋幸則:病原細菌Aeromonas hydrophila
 に感染したコイの好中球の安本小体.水大校研報,
 56,323-327 (2008)