

カスザメの非貪食性顆粒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:水產大学校
	公開日: 2024-10-11
	キーワード (Ja):
	キーワード (En): shark; Squatina japonica; granulocyte;
	morphology; cytochemistry
	作成者: 近藤, 昌和, 前川, 幸平, 安本, 信哉
	メールアドレス:
	所属:
URL	https://fra.repo.nii.ac.jp/records/2012120

This work is licensed under a Creative Commons Attribution 4.0 International License.



カスザメの非貪食性顆粒球の形態学的および 細胞化学的特徴

近藤昌和[†],前川幸平,安本信哉

Morphological and Cytochemical Characteristics of Nonphagocytic Granulocytes from Japanese Angelshark Squatina japonica

Masakazu Kondo[†], Kouhei Maekawa and Shinya Yasumoto

Abstract : Two types of non-phagocytic granulocytes, type B and C granulocytes were observed in peripheral blood of Japanese angelshark *Squatina japonica* (Squatinidae, Squatiniformes, Squalimorphii, Elasmobranchii). Type B granulocyte (GB) had three types of granules (GBG-A, -B and -C) in the cytoplasm. The GBG-A was coarse, round and consisted of three layers (L0, chromophobic inner; L1, eosinophilic middle; L2, chromophobic outer). The GBG-B had similar shape, size and structure of GBG-A except for the staining character of middle layer (basophilic). The GBG-C was round, small and made up of two layers: Amphophilic inner (L0) and outer (L1) layers. The L1 of GBG-A and/or GBG-B showed positive reaction to toluidine blue (TB), Sudan black B (SBB), α -naphtyl acetate esterase (α -NAE), α -naphtyl butyrate esterase (α -NBE) and naphthol AS-D chloroacetate esterase (NASDCAE). On the other hand, in the GBG-C, SBB, acid phosphatase (AcP), α -NAE and NASDCAE were detected in L0, α -NBE in L1 and TB in both L0 and L1. Type C granulocyte (GC) had one type of granules (GCG) which show two-layer structure: Eosinophilic inner (L0) and outer (L1) layers. Several enzymes (AcP, α -NBE, NASDCAE) were detected in L0. Both types of non-phagocytic granulocytes lacked alkaline phosphatase, β -glucuronidase and peroxidase.

Key words : shark, Squatina japonica, granulocyte, morphology, cytochemistry

緒 言

前報において著者らは、軟骨魚綱板鰓亜綱サメ区に属す るカスザメSquatina japonicaの好中球の形態学的および細 胞化学的特徴を明らかにし、既報の板鰓類と比較した¹⁾。 その結果、カスザメの好中球はアカエイの好中球と顆粒の 種数や構造が類似していたが、細胞化学的特徴においては 相違が認められた。カスザメの血液中には好中球以外に2 種類の顆粒球が観察されるが、貪食能は好中球にのみ認め られた¹⁾。カスザメにおける好中球以外の貪食能を示さな い(非貪食性)顆粒球の形態学的および細胞化学的特徴は、 アカエイのそれらと大きく異なっていたことから、カスザ メの好中球をA型顆粒球とし、2種類の非貪食性顆粒球をB 型およびC型顆粒球としてここに報告する*。

材料および方法

カスザメ2尾(体重:個体番号1,4.8 kg;個体番号2,2.0 kg)を水産大学校の飼育施設に搬入し,1週間馴致飼育したのちに実験に供した。飼育期間中は無給餌とした。採血時の水温は19.0℃(個体番号1)および23.0℃(個体番号2)であった。キナルジンで麻酔後,尾部血管から採血した。血液塗抹標本の作製,多条件下Romanowsky型染色評価法(MRSV; Table 1)および各種細胞化学染色法は前報¹⁾にしたがった。

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

^{*}本研究の一部は,平成29年度日本魚病学会春季大会(2017年 3月11日)において報告した[320:近藤昌和,前川幸平,安本信哉:カスザメの非貪食性顆粒球の形態学的特徴(プログラムおよび講演要旨,43)]。

PN		Condition ^{1,2}	PN		Condition ^{1,2}
1	MG	: DW	42	G	: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH8.0, 1:20, 15 min
2		: 5 mM PB, pH5.0	43		: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH8.0, 1:20, 60 min
3		: 5 mM PB, pH6.0	44		: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH8.0, 1:100, 15min
4		: 5 mM PB, pH7.0	45		: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH8.0, 1:100, 60min
5		: 5 mM PB, pH8.0	46	MGG	: DW, 1:20, 15 min
6		: ¹ / ₁₅ M PB, pH5.0	47		: DW, 1:20, 60 min
7		: ¹ / ₁₅ M PB, pH6.0	48		: DW, 1:100 , 15 min
8		: ¹ / ₁₅ M PB, pH7.0	49		: DW, 1:100 , 60 min
9		: ¹ / ₁₅ M PB, pH8.0	50		: 5 mM PB, pH5.0, 1:20, 15min
10	G	: DW, 1:20, 15 min	51		: 5 mM PB, pH5.0, 1:20, 60min
11		: DW, 1:20, 60 min	52		: 5 mM PB, pH5.0, 1:100, 15 min
12		: DW, 1:100 , 15 min	53		: 5 mM PB, pH5.0, 1:100, 60 min
13		: DW, 1:100 , 60 min	54		: 5 mM PB, pH6.0, 1:20, 15min
14		: 0.5 mM PB, pH5.0, 1:20, 15min	55		: 5 mM PB, pH6.0, 1:20, 60min
15		: 0.5 mM PB, pH5.0, 1:20, 60min	56		: 5 mM PB, pH6.0, 1:100 , 15 min
16		: 0.5 mM PB, pH5.0, 1:100, 15 min	57		: 5 mM PB, pH6.0, 1:100 , 60 min
17		: 0.5 mM PB, pH5.0, 1:100, 60 min	58		: 5 mM PB, pH7.0, 1:20, 15min
18		: 0.5 mM PB, pH6.0, 1:20, 15min	59		: 5 mM PB, pH7.0, 1:20, 60min
19		: 0.5 mM PB, pH6.0, 1:20, 60min	60		: 5 mM PB, pH7.0, 1:100, 15 min
20		: 0.5 mM PB, pH6.0, 1:100 , 15 min	61		: 5 mM PB, pH7.0, 1:100, 60 min
21		: 0.5 mM PB, pH6.0, 1:100 , 60 min	62		: 5 mM PB, pH8.0, 1:20, 15min
22		: 0.5 mM PB, pH7.0, 1:20, 15min	63		: 5 mM PB, pH8.0, 1:20, 60min
23		: 0.5 mM PB, pH7.0, 1:20, 60min	64		: 5 mM PB, pH8.0, 1:100, 15 min
24		: 0.5 mM PB, pH7.0, 1:100, 15 min	65		: 5 mM PB, pH8.0, 1:100, 60 min
25		: 0.5 mM PB, pH7.0, 1:100, 60 min	66		: ¹ / ₁₅ M PB, pH5.0, 1:20, 15min
26		: 0.5 mM PB, pH8.0, 1:20, 15min	67		: ¹ / ₁₅ M PB, pH5.0, 1:20, 60min
27		: 0.5 mM PB, pH8.0, 1:20, 60min	68		: ¹ / ₁₅ M PB, pH5.0, 1:100, 15 min
28		: 0.5 mM PB, pH8.0, 1:100, 15 min	69		: ¹ / ₁₅ M PB, pH5.0, 1:100, 60 min
29		: 0.5 mM PB, pH8.0, 1:100, 60 min	70		: ¹ / ₁₅ M PB, pH6.0, 1:20, 15 min
30		: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH5.0, 1:20, 15 min	71		: ¹ / ₁₅ M PB, pH6.0, 1:20, 60 min
31		: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH5.0, 1:20, 60min	72		: ¹ / ₁₅ M PB, pH6.0, 1:100, 15 min
32		: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH5.0, 1:100, 15 min	73		: ¹ / ₁₅ M PB, pH6.0, 1:100, 60 min
33		: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH5.0, 1:100, 60 min	74		: ¹ / ₁₅ M PB, pH7.0, 1:20, 15min
34		: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH6.0, 1:20, 15min	75		: ¹ / ₁₅ M PB, pH7.0, 1:20, 60min
35		: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH6.0, 1:20, 60min	76		: ¹ / ₁₅ M PB, pH7.0, 1:100, 15 min
36		: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH6.0, 1:100, 15 min	77		: ¹ / ₁₅ M PB, pH7.0, 1:100, 60 min
37		: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH6.0, 1:100, 60 min	78		: ¹ / ₁₅ M PB, pH8.0, 1:20, 15 min
38		: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH7.0, 1:20, 15 min	79		: ¹ / ₁₅ M PB, pH8.0, 1:20, 60 min
39		: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH7.0, 1:20, 60 min	80		: ¹ / ₁₅ M PB, pH8.0, 1:100, 15min
40		: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH7.0, 1:100, 15 min	81		: ¹ / ₁₅ M PB, pH8.0, 1:100, 60min
41		: ¹ / ₁₅₀ M PB, pH7.0, 1:100, 60 min			

Table 1. Staining conditions of multiple Romanowsky-type stain valuation

¹MG, May-Grünwald stain (after fixation and staining for 5 min with MG concentrated-solution, the smear was stained again for 10 min in MG diluted (1:1) with various solution); G, Giemsa stain (after fixation with absolute methanol for 5 min, the smear was air-dried and then stained with Giemsa diluted with various solution); MGG, May-Grünwald • Giemsa stain (after staining with MG stain, the smear was stained with diluted Giemsa solution); DW, distilled water; PB, phosphate buffer; 1:20 and 1:100, dilution ratio (Giemsa:diluent); 15 min and 60 min, time of Giemsa stain.

 $^2\text{Diluent}$ for Giemsa of MGG stain were DW, 0.5 mM PB or $^1/_{150}$ M PB.

PN, preparation number.

結 果

カスザメの血液中の2種類の非貪食性顆粒球 (B型顆粒 球, C型顆粒球)には、アルシアンブルー、オイルレッド OおよびズダンIII染色では陽性所見が観察されず、アルカ リ性フォスファターゼ (AIP),β-グルクロニダーゼ (β-Glu) およびペルオキシダーゼ (PO)は検出されなかった。また、 periodic acid Schiff (PAS)反応、ズダン黒B (SBB)、酸 性フォスファターゼ (AcP)、β-Glu、各種エステラーゼお よびPO染色後の核染色 (マイヤーのヘマトキシリン染色) にはB型・C型顆粒球のいずれの顆粒も染色されなかった。

B型顆粒球

B型顆粒球 (granulocyte type B, GB) は長径約20.0 µm の円形または卵円形であった、核は偏在しており、染色質 網は荒く、粗大な濃縮染色質が観察された。分葉核は認め られなかった (Fig. 1)。B型顆粒球の顆粒 (GB granule, GBG)はいずれも円形または卵円形であったが、染色性 および構造の違いから3種類(A型, GBG-A; B型, GBG-B; C 型. GBG-C)に大別された。GBG-AとGBG-Bはともに長径1.5 μm以下であり、3層構造を有していた。すなわち、顆粒 の中心部に存在する難染色性の層(L0), L0を取り囲む好 染色性の層(L1)およびL1の周囲に存在する難染色性の 層(L2)から構成されていた。L1がエオシン好性の顆粒 をGBG-Aとし、L1が塩基好性の顆粒をGBG-Bとした。両 顆粒のL0は崩壊していない細胞(intact cell)ではほとん ど観察されず、両顆粒は好染色性層とその周囲の難染色性 層からなる2層構造として認められる(Figs. 1A & 1B; こ の場合の好染色層の大きさは長径0.5 µm以下であった)。 しかしながら、崩壊した細胞(lysed cell)では顆粒が伸展 するため、難染色性のLOが認識された(Figs. 1C & 1D)。 また, MRSVのいくつかの条件では, 崩壊していない細胞 においても、いくつかのGBG-AとGBG-Bでは好染色性のL1 が顆粒内に拡散することで、L0が認められた(Fig. 1E; Table 2)。GBG-Cは長径0.3 µm以下であり, 染色条件によっ て顆粒全体がエオシン好性または塩基好性を示し(両染性, amphophilic; Figs. 1A-1D; Table 2), 成層構造は確認でき なかった。しかし、後述するように各種細胞化学染色の結 果から,本顆粒は2層構造[顆粒の中心部に存在する層(L0) とL0を囲む層(L1)]を有していた。

B型顆粒球にはPAS反応によって多数の陽性顆粒が観察 され、細胞質基質も陽性であったが(Fig. 1F; Table 4), α-アミラーゼ消化によって陽性反応は顆粒,細胞質基質と もに完全に消失した。トルイジンブルー (TB) 染色によっ て粒子状の陽性部位が多数観察された。TB陽性粒子の周 囲に陰性領域が存在するものと同領域が認められない陽性 粒子が存在した。陽性粒子を含む陰性領域の大きさは、同 領域を持たない陽性粒子よりも大型であった。また、崩壊 した細胞では、指輪状のTB陽性部位と粒子状の陽性部位 が観察され、前者の内外には陰性領域が見られた。SBB染 色においてもTB染色と同様に粒子状の陽性部位が多数観 察されたが、いずれの陽性粒子もその周囲に陰性領域が認 められた (Fig. 1G)。また、崩壊した細胞では、指輪状の 陽性部位と粒子状の陽性部位が観察され、前者の内外と後 者の外周に陰性領域が認められた(Fig. 1H)。細胞の崩壊 の有無にかかわらず, AcP陽性粒子の周囲には狭い陰性領 域が存在した (Fig. 1I)。α-ナフチルアセテートエステラー ゼ (α-NAE) と ナフトールAS-Dクロロアセテートエステ ラーゼ(NASDCAE)陽性部位はSBB陽性部位と一致した (Figs. 1J, 1K, 1N, 10)。しかし、α-ナフチルブチレートエ ステラーゼ (α-NBE) 染色では, SBB, α-NAEおよび NASDCAEと同様の陽性部位のほかに、外側に陰性領域 を持たない小型で指輪状の陽性像も少数観察された(Figs. 1L & 1M).

C型顆粒球

本顆粒球 (granulocyte type C, GC) は長径約18.0 µm の円形または卵円形であり,他の顆粒球に比べて血液中に 少なく小型であった。核は偏在し,様々な形態(円形から 3分葉)を示した。核の染色質網は荒く,粗大な濃縮染色 質が観察された。細胞質には1種類の顆粒(GC granule, GCG)が認められた。本顆粒は長径0.8 µm以下の円形また は卵円形であり,ともにエオシン好性の2層構造を有して いた[顆粒の中心部に存在する層(L0)とL0を囲む層(L1)]。 染色条件によって,外周に難染色性領域(L1に相当)を 有するエオシン好性粒子(L0に相当)または、内側に粒 子状の難染色性領域(L0に相当)を含む指輪状のエオシ ン好性粒子(L1に相当)として観察された(Fig. 2A & 2B; Table 3)。L0とL1がともにエオシン好性を示す条件は 認められなかった。

PAS反応によって多数の陽性粒子が観察され、細胞質基 質も弱陽性であったが、 α -アミラーゼ消化によっていずれ の部位においても陽性反応は消失した (Fig. 2C; Table 4)。 TB染色とSBB染色では細胞質は陰性であり、 α -NAEは検



Fig. 1. Type B granulocytes of Japanese angelshark. A, Giemsa (PN=27); B, May-Grünwald-Giemsa (MGG; PN=79); C, Giemsa (PN=26); D, MGG (PN=79); E, Giemsa (PN=11). A, B & E, intact cell; C & D, lysed cell. This granulocyte had three types of granules (granule of type B granulocyte, GBG): GBG type A [GBG-A; arrows in A; consist of eosinophilic core (correspond to eosinophilic middle layer, L1) and chromophobic surrounding (correspond to outer layer, L2)], GBG type B [GBG-B; arrows in B; consist of basophilic core (correspond to basophilic middle layer, L1) and chromophobic surrounding (correspond to outer layer, L2)], GBG type B [GBG-B; arrows in B; consist of basophilic core (correspond to basophilic middle layer, L1) and chromophobic surrounding (correspond to outer layer, L2)] and GBG type C [GBG-C; arrowheads in A-D; amphophilic inner layer (L0) and outer layer (L1)]. The ratio between GBG-A and GBG-B in each cell is various. The core of both GBG-A and GBG-B is made up of chromophobic inner layer (L0) and chromatophilic layer (L1). In the lysed cells, inner layer (arrows in C & D) is visible because of extension of granules. Under several staining conditions, components of chromatophilic layer diffuses in GBG-A and GBG-B even though in intact cell (arrows in E). As the result, chromophobic inner layer (arrowheads in E) is visible. F, periodic acid Schiff reaction (All positive sites disappeared after α-amylase digestion); G & H, Sudan black B (G, intact cell; H, lysed cell. L1 of GBG-A and/or GBG-B (weakly) and L0 of GBG-C (strongly) are positive); I, acid phosphatase (α-NBE; L, intact cell; N, lysed cell); N & O, naphthol AS-D chloroacetate esterase (N, intact cell; O, lysed cell). These esterase activities are detected in L1 of GBG-A and/or GBG-B (weakly) and L0 of BG-C (strongly)). Alpha-NBE activity is also observed in L1 of a few GBG-C (L0 is negative in these GBG-C; arrowhead in M). PN, preparation number (See Table 1). Bars=1 μm.

DNI	Color and Number				Color and Number			- DN	Color and Number		
PN	A	В	С	PN	A	В	С	- PN	А	В	С
1		B3	D3	28	R (0-1)	B (1-3)	B3	55	R (0-3)*	B3*	D3
2		B3	D3	29	R (0-1)	B3	B3	56	R (0-1)	B3*	B3
3	—	B3	D3	30	R (1-3)	B (0-1)	B3	57	R (0-1)	B3*	B3
4		B3	D3	31	R3	B (0-1)	D3	58	R (2-3)*	B (1-2)	D3
5		B3	D3	32	R (0-1)	B3	B3	59	R (2-3)*	B (1-2)	D3
6		B3	03	33	R (0-1)	B3	B3	60	R (0-1)	B3*	B3
7	_	B3	B3	34	R (0-3)	B (1-3)	B3	61	R (0-3)*	B (2-3)	B3
8	-	B3	B3	35	R (2-3)	B (0-3)	D3	62	R (0-2)*	B3*	D3
9		B3	B3	36	R (0-1)	B3	B3	63	R (2-3)*	B (0-1)	D3
10	R (0-3)	B (0-1)	D3	37	R (0-1)	B3	B3	64	R (0-1)	B3*	B3
11	R3*	B (0-1)	D3	38	R (1-2)	B (2-3)	D3	65	R (0-3)	B (2-3)	D3
12	R (0-1)	B (0-3)	D3	39	R3*	B (0-2)	D3	66	R (0-1)	B3	B3
13	R (0-1)	B (1-3)	D3	40	R (0-1)	B3	B3	67	R (0-1)	B3	D3
14	R (0-1)	B (1-3)	B3	41	R (0-1)	B3	D3	68	O (0-1)	B (1-3)	B3
15	R (0-1)	B (1-3)	D3	42	R (0-1)	B (2-3)*	D3	69	O (0-1)	B (1-3)	B3
16	R (0-1)	B (0-3)*	B3	43	R (1-3)*	B (2-3)*	D3	70	R (0-1)	B3	D3
17	R (0-2)	B (0-3)*	B3	44	R (0-1)	B3	B3	71	R (0-1)	B3	D3
18	R (1-3)	B (0-3)	D3	45	R (0-1)	B3	D3	72	R (0-1)	B3	B3
19	R3*	B (0-3)	D3	46	R3	B (1-2)	D3	73	R (0-1)	B3	B3
20	R (0-1)	B (1-3)*	B3	47	R3	B (1-2)	D3	74	R (0-1)	B3	D3
21	R (0-1)	B (1-3)*	B3	48	R (0-1)	B3	D3	75	R (0-1)	B (2-3)	D3
22	R3*	B (0-3)	D3	49	R (0-3)	B (0-3)	D3	76	R (0-1)	B3	B3
23	R3*	B (1-3)	D3	50	R (0-2)	B (2-3)	B3	77	R (0-1)	B3	D3
24	R (0-2)	B (1-3)	B3	51	R (0-2)	B (2-3)	D3	78	R (0-1)	B3	D3
25	R (0-1)	B (1-3)	B3	52	O (0-1)	B3*	B3	79	R (0-1)	B3	D3
26	R (0-3)	B (1-3)*	D3	53	O (0-1)	B3*	D3	80	R (0-1)	B3	B3
27	R (1-3)	B (0-1)	D3	54	R (0-2)*	B (2-3)	B3	81	R (0-1)	B3	D3

 Table 2. Summary of multiple Romanowsky-type staining characteristics of the granules (A, eosinophilic middle layer (L1) of GBG-A; B, basophilic middle layer (L1) of GBG-B; C, entire GBG-C) in intact type B granulocyte from Japanese angelshark

PN, preparation number (See Table 1).

Color: B, light blue (basophilic); D, dark blue (basophilic); O, orange (eosinophilic); R, red (eosinophilic); -, not stained (=not observed).

Number: 3, many; 2, some; 1, a few; 0, not pbserved.

*Diffusion of the chromatophilic components of middle layer.

出されなかった。AcP, α -NBEおよびNASDCAEがGCGに 認められ、これら酵素活性は外周に陰性領域をともなう粒 子状の陽性部位として観察された (Figs. 2D-2F; Table 4)。

考 察

カスザメには2種類の非貪食性顆粒球(B型顆粒球,C型 顆粒球)が認められた。両顆粒球ともに顆粒は成層構造を 有しており,B型顆粒球では3層構造を示す2種類の顆粒 (GBG-AとGBG-B)と2層構造の顆粒(GBG-C)が,C型顆 粒球には2層構造の顆粒(GCG)のみが観察された。 GBG-AとGBG-Bは大きさと構造がともに類似し,唯一, 好染色性層(L1)の染色性のみが異なること、GBG-Aと GBG-Bの存在比率はB型顆粒球間で様々であることから、 両顆粒の細胞化学染色特性の違いは断言できないが、 GBG-Aおよび(または)GBG-BのL1にTB陽性物質、SBB 陽性物質、各種エステラーゼが存在すると考えられた。 GBG-Cは顆粒全体(L0とL1)がTB陽性であり、L0には SBB陽性物質、α-NAEおよびNASDCAEが検出された。 また、α-NBEの局在性の違いから、GBG-CはL0がα-NBE 陽性の顆粒とL1が陽性の顆粒に細分された。さらに、 GBG-CはAcPをL0に有する顆粒とAcP陰性の顆粒に区別さ れた。C型顆粒球の顆粒(GCG)では、L0にAcP、α-NBE およびNASDCAEが局在すると考えられた。B型およびC



Fig. 2. Type C granulocytes of Japanese angelshark. A, Giemsa (PN=17); B, May-Grünwald-Giemsa (PN=60). The granules of this granulocyte (granule of type C granulocyte, GCG) consist of eosinophilic inner layer (L0; arrowheads in A) and eosinophilic outer layer (L1; arrowheads in B). C, periodic acid Schiff reaction (All positive sites disappeared after α -amylase digestion); D, acid phosphatase; E, α -naphtyl butyrate esterase: F, naphthol AS-D chloroacetate esterase. These enzyme activities are detected in the L0 of GCG. PN, preparation number (See Table 1). Bars=1 μ m.

DN	Co	Color		Color		DNI	Color	
PN -	L0	L1	- PN -	L0	L1	- PN -	L0	L1
1-9	R		28-33	0		54-65		0
10		0	34, 35		0	66-69	0	-
11-17	0		36, 37	0		70, 71		0
18, 19	-	0	38-43		0	72, 73	0	
20	0		44	0	-	74, 75	-	0
21		0	45	<u></u>	0	76	0	_
22	0		46		0	77-81	-	0
23-27		0	47-53	0				

Table 3. Summary of multiple Romanowsky-type staining characteristics of the granules (GCG)composed of eosinophilic inner (L0) and outer layer (L1) in type C granulocyte fromJapanese angelshark

PN, preparation number (See Table 1).

Color: O, orange (eosinophilic); R, red (eosinophilic); -, not stained.

Teat ^{1,2}	Positive site (shape, number and positive site) ³								
	Type A granulocyte (Neutrophil) ⁴	Type B granulocyte	Type C granulocyte						
PAS	G (r or o with or without negative surrounding, many); H	G (r or o, many); H	G (r or o, many); H						
PAS-aA	G (r or o with negative surrounding, some, eq L0 of NG-B around nucleus)	_	_						
ТВ	N	G (two types: r or o in intact cell (ring in lysed cell) with negative surrounding, many, eq L1 of BG-A and/or BG-B; r or o, many, eq entire GBG-C); N	Ν						
SBB	G (long-spindle with negative surrounding, many, eq L0 and L1 of NG-A)	G (two types: r or o in intact cell (ring in lysed cell) with negative surrounding, many, eq L1 of GBG-A and/or GBG-B; r or o with negative surrounding, many, eq L0 of GBG-C)	_						
AcP	G [three types: r or o with negative surrounding, many, eq L0 of NG-B; r or o with negative core, many, eq L1 of NG-B; r or o consist of positive core (strongly) and surrounding, eq entity NG-B around nucleus]	G (r or o with negative surrounding, some, eq L0 of GBG-C)	G (r or o with negative surrounding, many, eq L0 of GCG)						
α-NAE	G (r or o with negative surrounding, many, eq L0 of NG-B)	G (two types: r or o in intact cell (ring in lysed cell) with negative surrounding, many, eq L1 of GBG-A and/or GBG-B; r or o with negative surrounding, many, eq L0 of GBG-C)	_						
α-NBE	G (r or o with negative surrounding, many, eq L0 of NG-B)	G (three types: r or o in intact cell (ring in lysed cell) with negative surrounding, many, eq L1 of GBG-A and/or GBG-B; r or o with negative surrounding, many, eq L0 of BG-C; ring with negative core, a few, eq L1 of GBG-C)	G (r or o with negative surrounding, many, eq L0 of GCG)						
CAE	G (two types: r or o with negative surrounding, many, eq L0 of NG-B; long-spindle with negative surrounding, many, eq L0 and L1 of NG-A)	G (two types: r or o in intact cell (ring in lysed cell) with negative surrounding, many, eq L1 of GBG-A and/or GBG-B; r or o with negative surrounding, many, eq L0 of GBG-C)	G (r or o with negative surrounding, many, eq L0 of GCG)						

Table 4. Summary of reactions of Japanese angelshark granulocytes to cytochemical tests

¹PAS, periodic acid Schiff reaction; PAS-αA, PAS after digestion with α-amylase; TB, toluidine blue in distilled water; SBB, Sudan black B; AcP, acid phosphatase;α-NAE, α-naphtyl acetate esterase; α-NBE, α-naphtyl butyrate esterase; CAE, naphthol AS-D chloroacetate esterase.

²All types of granulocytes showed negative reaction to other tests (alcian blue (pH1.0, pH2.5), oil red O, Sudan III, alkaline phosphatase, β-glucuronidase, peroxidase).

³G, granular; H, hyaloplasm; N, nucleus; —, not detected; r, round; o, oval; eq, equivalent to; NG-A, neutrophil granule type A with three-layer structure [L0 (inner, eosinophilic), L1 (middle, eosinophilic) and L2 (outer, basophilic)]; NG-B, neutrophil granule type B with two-layer structure [L0 (inner, chromophobic)]; GBG-A, type A granule of granulocyte type B with three-layer structure [L0 (inner, chromophobic)]; GBG-C, type C granule of granulocyte type B with two-layer structure [L0 (inner, amphophilic)]; GCG, granule of granulocyte type C with two-layer structure [L0 (inner, eosinophilic) and L1 (outer, eosinophilic)].

⁴Kondo et al.¹⁾.

型顆粒球にはPAS陽性顆粒が観察されたが,α-アミラーゼ 消化により陽性顆粒は認められなくなることから,PAS陽 性顆粒はグリコーゲン粒子が集積したものと考えられる。

アカエイには3種類の非貪食性顆粒球(好塩基球,好酸球, 小型好酸性顆粒球)が存在し、好塩基球には成層構造が認 められていない染色性が異なる4種類の顆粒が、好酸球に は成層構造(3層)を有する顆粒と同構造を持たない顆粒 の2種類が、小型好酸性顆粒球には成層構造が認められて いない2種類の顆粒が報告されている³⁴。これらの顆粒球 のいずれにもTB, SBB, AcP, 各種エステラーゼ染色によっ て顆粒状の陽性部位が観察されており³,カスザメのB型 顆粒球においても同様であることから、B型顆粒球がアカ エイの非貪食性顆粒球のいずれに相当するのか判断するこ とは困難である。しかし, 顆粒の大きさと構造を比較する と、カスザメのB型顆粒球のGBG-AとGBG-Bは、アカエイ 好酸球の成層顆粒(EG-A)と類似していると思われる。 すなわち、EG-Aは難染色性のLOの周囲に好染色性(EG-A ではエオシン好性)のL1が存在し、その周囲に難染色性 のL2が認められている⁴。この構造はGBG-AとGBG-Bと同 じである。アカエイ好酸球には塩基好性の顆粒は観察され ていないが³⁾,アカエイには好塩基球が存在する。一方, カスザメには好塩基球と称することが適切な顆粒球は認め られないが、B型顆粒球のGBG-Bの好染色性層(L1)は塩 基好性であった。これらのことから、カスザメのB型顆粒 球は、アカエイにおける好酸球と好塩基球の両方の機能を 併せ持った顆粒球ではないかと推察される。この推察が正 しければ、カスザメのC型顆粒球はアカエイの小型好酸性 顆粒球に相当すると予想されるが、C型顆粒球には1種類 の成層顆粒しか認められず(小型好酸性顆粒球では成層構 造を持たない2種類の顆粒),TB,SBBおよびα-NAEは陰 性であった(小型好酸性顆粒球では陽性)。しかし、C型 顆粒球の顆粒のLOに検出されるAcP, a-NBE および NASDCAEは、小型好酸性顆粒球では、2種類ある顆粒の うち難染色性顆粒(SEG-B)に局在し、エオシン好性顆粒 (SEG-A) には認められていない³⁾。これらのことから、C 型顆粒球の顆粒とは小型好酸性顆粒球のSEG-Bの内容物の 周囲にSEG-Aの成分が付加され成層構造となり、さらに SEG-Bの内容物からなる領域にもエオシン好性成分が含ま れるようになった顆粒であると推察される。

アカエイでは、2種類存在する好中球顆粒のうち、エオ シン好性領域を有する成層顆粒(NG-A)において、エオ シン好性のL1がヘマトキシリンによって青染される(エ オシン好性のL0は陰性)。また,好酸球と小型好酸性顆粒 球それぞれのエオシン好性領域を有する顆粒においても (好酸球のEG-AのL1,小型好酸性顆粒球のSEG-A),同領 域はヘマトキシリンによって青染される²⁴⁾。しかし,カス ザメにおいては好中球を含むいずれの顆粒球においてもヘ マトキシリン陽性顆粒は観察されなかった¹⁾。

Hine and Wain (1987) はカスザメ目が含まれるグルー プ(ツノザメ上目)に属するツノザメ目のサメ類6科10種 について血液中の顆粒球を観察し, eosinophil, eosinophilic granulocyteおよびneutrophilic granulocyteの3種類に分類 している⁵。前報¹に記したように,現在の分類基準では eosinophilic granulocyteが好中球に相当すると考えられ る。Hine and Wain (1987) のneutrophilic granulocyteの 顆粒は球形で、塩基好性から紫色(purple)を示すとされ ているが⁵⁾ カスザメの血液中には同様の顆粒を有する顆 粒球は認められなかった。Hine and Wain(1987)では, eosinophilは粗大なエオシン好性顆粒を有するとされ⁵,前 記のツノザメ目サメ類のうち、アイザメ科のヘラツノザメ Deania calceaとモミジザメCentrophorus squamosusにのみ血 液中にeosinophilが認められるとされている⁵。しかし、本 文中にはモミジザメに関する詳細な記述はなく, ヘラツノ ザメについては簡単な記述はあるものの⁵, 顕微鏡像が示 されていないことから、カスザメの顆粒球との比較はでき ない。Hine and Wain(1987)は前述の10種のツノザメ目 サメ類のうち5種について、顆粒球を電子顕微鏡で観察し (観察に用いた臓器は魚種によって様々である).3種類の 顆粒球(type DA cell, type DB cell, type DC cell)を認 めている⁵。電子顕微鏡観察に用いた5種のツノザメ目サメ 類のうち、血液中にeosinophilが認められなかった Etomopterus baxteri (カラスザメ科) のライディッヒ器官 Leydig's organ (造血組織) にeosinophilが観察され, そ の構造に関する詳細な記述が顕微鏡像とともに示されてい る⁵。同種 (E. baxteri) のeosinophil (type DC cell) の顆 粒は大型卵型で,均一な電子密度を有するとされており⁵, カスザメの非貪食性顆粒に認められた成層構造は観察され ていない。しかし、ライディッヒ器官のスタンプ標本の染 色像⁵はカスザメのB型顆粒球に類似し、顆粒内に濃淡が 見られ、いくつかの顆粒では顆粒内に指輪状の暗部が認め られる。したがって、カスザメのB型顆粒球とE. baxteriの eosinophilは同系統の細胞であり、後者においても3層から なる成層構造を有する顆粒を持つのではないかと考えられ る。

同じ著者による板鰓類の血液中に存在する顆粒球の細胞 化学的染色特性に関する報告では、ツノザメ目サメ類(ヘ ラツノザメとモミジザメ)のeosinophilには両種ともに AcPとa-NAE は検出されるが、NASDCAEは陰性とされ ている⁶。また、eosinophilのAcP活性は顆粒と顆粒の間隙 にあり、顆粒を縁取るように陽性反応が認められ、a-NAE は顆粒と顆粒の間隙に検出される⁶。一方、カスザメのB 型顆粒球にはAcPとa-NAE とともにNASDCAEも認めら れ、AcP活性は粒子状の陽性部位を示し、ツノザメ目サメ 類のeosinophilとは異なる。しかし、eosinophilの顆粒と顆 粒の間隙に検出されるa-NAEは、ヘラツノザメのeosinophil の染色像⁶では粒子状に見える。このことは、ツノザメ目 サメ類のeosinophilには粗大な顆粒のほかに、カスザメの B型顆粒球のGBG-Cのような小型の顆粒が存在することを 示唆していると思われる。

文 献

- 近藤昌和,前川幸平,安本信哉:カスザメの好中球の 形態学的および細胞化学的特徴.水大校研報,66,123-129 (2018) [Kondo M, Maekawa K, Yasumoto S: Morphological and cytochemical characteristics of neutrophils from Japanese angelshark Squatina japonica. J Nat Fish Univ, 66, 123-129 (2018) (in Japanese with English abstract)]
- 近藤昌和,東川将基,平山尋暉,安本信哉,高橋幸則: アカエイの好中球の形態学的および細胞化学的特徴. 水 大 校 研 報,65,189-194 (2017) [Kondo M, Higashikawa S, Hirayama H, Yasumoto S, Takahashi Y: Morphological and cytochemical characteristics of neutrophils from whip stingray *Dasyatis akajei. J Nat Fish Univ*, 65, 189-194 (2017) (in Japanese with English abstract)]
- 近藤昌和,東川将基,平山尋暉,安本信哉,高橋幸則: アカエイの非貪食性顆粒球の形態学的および細胞化学 的特徴.水大校研報,65,195-201 (2017) [Kondo M, Higashikawa S, Hirayama H, Yasumoto S, Takahashi Y: Morphological and cytochemical characteristics of non-phagocytic granulocytes from whip stingray *Dasyatis akajei. J Nat Fish Univ*, 65, 195-201 (2017) (in Japanese with English abstract)]
- 4) 近藤昌和, 東川将基, 安本信哉, 高橋幸則: アカエイ

の好中球顆粒と好酸球顆粒の構造について.水大校研 報, **66**, 195-197 (2018) [Kondo M, Higashikawa S, Yasumoto S, Takahashi Y: On the structure of neutrophil granules and eosinophil granules from whip stingray *Dasyatis akajei. J Nat Fish Univ*, **66**, 195-197 (2018) (in Japanese with English abstract)]

- 5) Hine PM, Wain JM: Composition and ultrastructure of elasmobranch granulocytes. I. Dogfishes (Squaliformes). JFish Biol, 30, 547-556 (1987)
- 6) Hine PM, Wain JM: The enzyme cytochemistry and composition of elasmobranch granulocytes. J Fish Biol, 30, 465-475 (1987)