カレイ類(マコガレイ,マツカワ)の好中球の形態学的 および細胞化学的特徴

近藤昌和†, 安本信哉, 高橋幸則

Morphological and Cytochemical Characteristics of Neutrophil from Flatfishes (Marbled Sole *Pleuronectes yokohamae*, Barfin Flounder *Verasper moseri*)

Masakazu Kondo[†], Shinya Yasumoto and Yukinori Takahashi

Abstract : Morphological and cytochemical characteristics of neutrophil from flatfishes (marbled sole *Pleuronectes yokohamae*, barfin flounder *Verasper moseri*) were examined by light microscopy. The shape of neutrophils in both fish was round to oval (8.0–11.0 μ m in diameter) and the nucleus round to lobule-shaped. Only one type of granules, chromophobic granules (β G) were observed in the neutrophil of both fish. The β G was round to oval ($\leq 0.5 \mu$ m in diameter), unstained by Romanowsky type stain (May-Grünwald (MG), Giemsa and MG-Giemsa) and peroxidase positive. In both fish, the Yasumoto body was also found in the neutrophil.

Key words : flatfish, Pleuronectes yokohamae, Verasper moseri, neutrophil, morphology, cytochemistry

緒 言

魚類の好中球顆粒の種類数は、魚種によって多様である ことが報告されている1-22)。真骨魚類は好中球顆粒の種類 数の違いから4群に大別される。すなわち,好酸性(好エ オシン性) 顆粒 (α顆粒), 難染性顆粒 (β顆粒) および 好塩基性顆粒(γ顆粒)の3種類の顆粒が好中球に認めら れる Ι 群, 好中球に α 顆粒と β 顆粒が観察される ΙΙ 群, β 顆粒のみを有するⅢ群およびβ顆粒とγ顆粒が好中球に存 在するIV群に分類されている²²⁾。Ⅰ群には,原始的な魚類 であるアジアアロワナScleropages formosus, ウナギ Anguilla japonicaおよびコイCyprinus carpioが含まれるこ とから^{2,12,15)}, I群の好中球は真骨魚類好中球の原型であ ると推察されている¹⁵⁾。また、Ⅱ群にはトラフグ*Takifugu* rubripesとマダイPagrus majorが含まれるが^{9,16)}, α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¹⁶⁾。Ⅲ群には、アユ Plecoglossus altivelis, ノーザンパイクExos lucius, ボラ目 魚類 (ボラMugil cephalus, メナダChelon haematocheilus), 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, マハタEpinephelus septemfasciatus) およびスズキ目から派生したとされるカレイ目²³⁾のヒラ メParalichthys olivaceusが含まれることから^{5-8,10,11,19-21)}, β顆粒のみを好中球が有する点は,現生真骨魚類のうち正 真骨下区²⁴⁾の魚類に広範囲にわたって受け継がれている 形質と考えられる。しかし,スズキ目のナイルティラピア Oreochromis niloticus, イサキParapristipoma trilineatum およびブリSeriola quinqueradiataはI群に^{3,4,17)},また, マダイは上述のようにII-B群に属する¹⁶⁾。さらに,スズ キ目のアカメLates japonicusはIV群に分類されている²²⁾。 したがって,スズキ目魚類は,好中球内顆粒の種類数に基 づいて判断すると,その多様性が推察される。

本研究では、魚類の好中球顆粒における存在様式の多様 性をさらに探求するために、カレイ目カレイ科に属するマコ ガレイ*Pleuronectes yokohamae*とマツカワ*Verasper moseri* の好中球の形態学的特徴を多条件下Romanowsky型染色評 価 法 (Multiple Romanowsky-type Stain Valuation, MRSV) によって解析し、これまでに報告した各種魚類と

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

比較するとともに、細胞化学的特徴を調べたのでここに報 告する。

材料および方法

実験魚(マコガレイ,体重約660g;マツカワ,体重約

1 kg) はいずれも水産大学校の飼育施設に搬入後,流水 条件下で1 週間馴致飼育したのち実験に供した。飼育期間 中は無給餌とした。なお,実験時の水温はマコガレイで 15℃,マツカワで13℃であった。血液塗沫標本の作製, MRSV (Table 1) および各種細胞化学染色法は近藤・高 橋 (2009)¹⁵⁾ に従った。

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

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

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.

³Preparation number.

結 果

マコガレイおよびマツカワの好中球には β 顆粒が観察されたが (Fig. 1), α 顆粒と γ 顆粒は認められなかった。また, いずれの好中球にもY小体 (安本小体, Yasumoto body (Y-body)) が認められた。マコガレイおよびマツカワの好中球の細胞化学的特徴をTable 2に示す。

両カレイ類の好中球はともに長径8.0~11.0 μmの円形 または卵円形であり、細胞に占める核の割合は低く、核は 円形から分葉核(2分葉まで)であり、細胞内にやや偏在 していた。核の染色質網は細かく、小型の濃縮染色質が観 察された(Fig. 1)。

両魚種ともにβ顆粒は円形または卵円形で,長径が 0.5 μm以下であり,細胞質に充満していた。本顆粒はい ずれの条件のRomanowsky型染色においても明瞭な色調を 示さず難染性であった。Y小体は円形,卵円形,桿形,コ



Fig. 1. Neutrophil of flatfishes (marbled sole *Pleuronectes yokohamae* (A) and barfin flounder *Verasper moseri* (B)) stained with May-Grünwald Giemsa stain (PN 48 in Table 1). Note chromophobic granules (β granules) and Y-body (arrowheads). Bars = 5 μm.

ンマ形,三日月形,紐状など形態および大きさは多様であ り,その数は好中球ごとに異なっていたが,Y小体が全く 観察されない好中球は認められなかった。同小体はいずれ の染色条件においても青色を呈した(Fig.1)。

マコガレイの好中球にはアルカリ性フォスファターゼ (AlP),酸性フォスファターゼ (AcP), β-グルクロニ ダーゼ (β-Glu), α-ナフチルアセテートエステラーゼ -NBE), ナフトールAS-Dクロロアセテートエステラーゼ (NASDCAE) およびペルオキシダーゼ (PO) 活性が検 出された (Fig. 2)。また, periodic acid Schiff反応 (PAS) およびトルイジンブルー(TB)染色陽性であった(Fig. 2)。 AlPは円形または卵円形(長径0.3 µm以下)の陽性顆粒 として少数観察された (Fig. 2A)。AcPは円形または卵円 形(長径0.2 µm以下)の陽性顆粒として少数観察された (Fig. 2B)。 β-Gluは長径0.2 μm以下の円形または卵円 形陽性顆粒として極めて少数認められた (Fig. 2C)。α-NAE, α-NBEおよびNASDCAEはいずれも長径0.2 μm 以下の円形または卵円形の陽性顆粒として少数観察された (Figs. 2D-2F)。POは円形または卵円形の陽性顆粒(長 径0.5 µm以下)として認められ、細胞質に充満していた (Fig. 2G)。核にはPO陽性反応は検出されなかった。微 細(長径0.3 µm以下)な円形または卵円形のPAS陽性顆 粒が、いずれの好中球にも多数観察され、細胞質基質も PAS弱陽性であった (Fig. 2H)。いずれのPAS陽性部位も a-アミラーゼ処理によって完全に消失した。アルシアン ブルー(AB)染色では陽性部位は観察されなかった。TB

 Table 2.
 Summary of reactions of neutrophil to cytochemical tests in flatfishes (marbled sole Pleuronectes yokohamae and barfin flounder Verasper moseri)

	Fish and positive site	e (shape and number)	
	P. yokohamae	V. moseri	
Periodic acid Schiff reaction (PAS)	G (r or o, m, $\phi \leq 0.3 \mu$ m); H	G (r or o, m, $\phi \leq 0.3 \mu$ m); H	
PAS after digestion with α-amylase	_	_	
Alcian blue (pH1.0)	_	_	
Alcian blue (pH2.5)	_	_	
Toluidine blue (in distilled water)	G (am, af, eq Y-body); N	G (am, af, eq Y-body); N	
Sudan black B	_	_	
SudanIII	_	_	
Oil red O	_	_	
Alkaline phosphatase	G (r or o, s, $\phi \leq 0.3 \mu$ m); H	_	
Acid phosphatase	G (r or o, s, $\phi \leq 0.2 \mu\text{m}$)	G (r or o, m, $\phi \leq 0.3 \mu\text{m}$)	
β-Glucronidase	G (r or o,af, $\phi \leq 0.2 \mu\text{m}$)	_	
α-Naphtyl acetate esterase	G (r or o, s, $\phi \leq 0.2 \mu\text{m}$)	G (r or o, m, $\phi \leq 0.2 \mu\text{m}$)	
α-Naphtyl butyrate esterase	G (r or o, s, $\phi \leq 0.2 \mu\text{m}$)	G (r or o, m, $\phi \leq 0.2 \mu\text{m}$)	
Naphthol AS-D chloroacetate esterase	G (r or o, s, $\phi \leq 0.2 \mu\text{m}$)	G (r or o, m, $\phi \leq 0.2 \mu\text{m}$)	
Peroxidase	G (r or o, m, $\phi \leq 0.5 \mu m$, eq BG)	G (r or o, m, $\phi \leq 0.5 \mu\text{m}$, eq BG)	

-, non detection; G, granular; H, hyaloplasm; N, nucleus; Y-body, Yasumoto body; β G, β granule; r, round; o, oval; am, amorphous; m, many; s, some; af, a few; eq. equivalent to.

染色によって,いずれの好中球にも種々の形態(円形,卵 円形,桿形,コンマ形,三日月形,紐状)を示す青色の陽 性顆粒が少数観察された(Fig. 2I)。また,核も青染され た。オイルレッドO(ORO),ズダンⅢおよびズダンブ ラックB(SBB)染色では陽性部位は観察されなかった。

マツカワの好中球にはAcP, α-NAE, α-NBE, NASDCAEおよびPOが認められた (Fig. 3)。しかし, AIPおよびβ-Gluは検出されなかった。また、PASおよび TB染色陽性であった(Fig. 3)。AcPは円形または卵円形 (長径0.2 µm以下)の陽性顆粒として多数観察された (Fig. 3A)。α-NAE, α-NBEおよびNASDCAEはいず れも長径0.2 µm以下の円形または卵円形の陽性顆粒とし て多数観察された (Figs. 3B-3D)。POは円形または卵円 形の陽性顆粒(長径0.5 µm以下)として認められ、細胞 質に充満していた(Fig. 3E)。核にはPO陽性反応は検出 されなかった。PAS陽性顆粒は微細(長径0.3 µm以下) な円形または卵円形であり、多数観察された(Fig. 3F)。 細胞質基質もPAS弱陽性であった(Fig. 3F)。いずれの PAS陽性部位も a-アミラーゼ処理によって完全に消失し た。TB染色によって、いずれの好中球にも種々の形態 (円形,卵円形,桿形,コンマ形,三日月形,紐状)を示 す青色の陽性顆粒が少数観察された (Fig. 3G)。核もTB



Fig. 2. Cytochemistry of marbled sole *Pleuronectes* yokohamae neutrophil. A, alkaline phosphatase; B, acid phosphatase; C, β -glucronidase; D, α -naphtyl acetate esterase; E, α -naphthyl butyrate esterase; F, naphthol AS-D chloroacetate esterase; G, peroxidase; H, periodic acid Schiff reaction; I, toluidine blue in distilled water. Arrowhead shows Y-body. Bars = 5 μ m.

によって青染された。AB, ORO, ズダンⅢおよびSBB染 色では陽性部位は観察されなかった。

考 察

本研究の結果から,マコガレイおよびマツカワの好中球 には1種類の顆粒(β顆粒)とY小体が存在し,これらの 魚種はⅢ群に属することが明らかとなった。

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,アユ,ノーザンパイ ク,ナイルティラピア,イサキ,ボラ,メナダ,アカメ, 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,マハタ,マダイ,ブリ,ヒラメ,トラ フグ)で認められているが^{1-12,15-17,19-22)},魚類を含む脊椎 動物の原始的な系統とされているヌタウナギ類に属するヌ タウナギEptatretus burgeriや,肉鰭綱肺魚亜綱のアフリ カハイギョProtopterus annectensおよび真骨魚類とともに 条鰭綱に含まれ,条鰭綱の中で最も祖先的と考えられてい る腕鰭亜綱ポリプテルス目に属するPolypterus endlicheri の好中球にはβ顆粒は観察されていない^{13,14,18)}。

Y小体はヌタウナギやP. endlicheriとともに各種真骨魚 類の好中球に観察されていることから^{3-17,19-22)},同小体は 魚類の好中球に共通する構造物と考えられており²²⁾,マコ ガレイおよびマツカワの好中球にもY小体が観察されたこ とはこの考えを支持している。

マコガレイおよびマツカワの好中球のPASおよびTB染 色性はともにカレイ目ヒラメ科のヒラメの好中球と類似し



Fig. 3. Cytochemistry of barfin flounder Verasper moseri neutrophil. A, acid phosphatase; B, αnaphtyl acetate esterase; C,α-naphthyl butyrate esterase; D, naphthol AS-D chloroacetate esterase; E, peroxidase; F, periodic acid Schiff reaction; G, toluidine blue in distilled water. Arrowheads show Y-body. Bars = 5 μ m.

	Laj	β, γ	+(H, G)	I	I	I	$+(N, \gamma, Y)$	±(H, G)	I
	Ch	β	+(H, G)	±(H)	I	I	+(H, N, Y)	+(H, G)	I
	Mc	β	+ (H, G)	±(H)	I	I	+(H, N, Y)	+(H, G)	I
	El	β	+(H, G)	I	I	I	+(N, Y)	+(G)	I
oplasmic granule ²	Pla	ß	+(H, G)	I	I	I	+(N, Y)	I	I
Fish and type of cyt	Aj	α, β, γ	+(H, G)	I	I	I	+(N, Y)	+(G)	I
	Sf	α, β, γ	+(H, G)	I	I	I	+(N, Y)	+(G)	I
	Pe	$\alpha 1, \alpha 2, \gamma$	+(H, G)	I	I	I	+(N, Y)	$+(\alpha 1)$	I
	Pa	Ь	+(P)	+(P)	I	I	+(N, P)	I	I
	Eb	λ	+(H, G)	I	I	I	+(N, Y)	I	I
	Test	I	PAS	$PAS-\alpha A$	AB pH1.0	AB pH2.5	TB	SBB	SШ

Comparison of cytochemical characteristics of neutrophils from various fish species Table 3.

PAS, periodic acid Schift reaction; PAS-aA, PAS after α-amylase digestion; AB, alcian blue; TB, toluidine blue; SBB, audan black B; SIII, sudan III; ORO, oil red O, AIP, alkaline phosphatase; AcP, acid phosphatase; β-GIu, (B) +(N, β) +(N, β) +(B) β-glucronidase; α-NAE, α-naphtyl acetate esterase; α-NBE, α-naphtyl butyrate esterase; NASDCAE, naphthol AS-D chloroacetate esterase; PO, peroxidase. +(N, β) (B)+ (g) + Ю

Gluはマコガレイでは陽性であったが、マツカワおよびヒ Eb, Eptaretus burgeri (hagfish)⁽¹⁾, Pa. Protopterus amecteus (African Iungfish)⁽⁸⁾, Pe, Pohypterus endlicheri⁽³⁾, SS Scieropages formosus (Asian arowana)⁽²⁾, Ai, Anguilla japonica (Japanese eel)⁽⁵⁾, Pla, Plecoglossus altivelis (ayu)⁸⁾, El, Exos lucius (northern pike)^{11,3} Mc, Mugli cephalus (gray mullet)^{20,5}, Ch, Chelon haematocheilus (rediip mullet)^{20,5} Laj, Lates japonicus (Japanese lates)^{22,4}, a cosinophilic granule; al, a type 1; a2, a type 2; β, chromophobic granule; r basophilic granule; P, panchromatophilic granule; Y, Yasumoto body; H, hyaloplasm; G, granular; N, nucleus; –, negative; ±, weakly positive; +, positive.

•
5
l

$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	Test ¹ Lm β PAS +(H, G)				Fish and type of cyr	toplasmic granule ²				
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	β PAS +(H, G)	Lj, Ll	Es	Sq	Gp	Pm	Py	Vm	Po	Tr
$ \begin{array}{llllllllllllllllllllllllllllllllllll$	PAS + (H, G)	β	β	α, β, γ	β	α,β	β	β	β	α, β
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		+(H, G)	+(H, G)	+(H, G)	+(H, G)	+(H, G)	+(H, G)	+(H, G)	+(H, G)	+(H, G)
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	PAS-aA	I	(H)+	I	I	I	I	I	I	I
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	AB pH1.0 –	I	I	I	I	I	I	I	I	I
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	AB pH2.5 -	I	I	I	I	I	I	I	I	I
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	TB +(N, Y)	+(N, Y)	+(H, N, Y)	+(N, Y)	+(N, Y)	+(N, Y)	+(N, Y)	+(N, Y)	+(N, Y)	+(N, Y)
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	SBB +(G)	+(G)	+(H, G)	+(ß)	+(G)	+(ß)	I	I	+(G)	+(G)
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	SШ –	Ι	Ι	Ι	Ι	Ι	Ι	Ι	Ι	Ι
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	ORO –	I	I	I	I	I	I	I	I	I
AcP - +(g) +(AIP –	I	+(H, G)	+(β)	+(H, G)	I	+(H, G)	I	I	I
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	AcP –	+(G)	+(G)	+(G)	+(G)	$+(\alpha)$	+(G)	+(G)	+(G)	+(G)
acNAE - +(g)	B-Glu —	I	+(G)	I	I	+(G)	+(G)	I	I	I
$d_{*}NBE$ - - +(H, G) - +(G) +(G) +(G) - +(G) - +(G) - - +(G) - - +(G) - - - +(G) - - - - +(G) - - - - - - +(G) - <	α-NAE —	+(G)	+(H, G)	+(y)	+(G)	$+(\alpha)$	+(G)	+(G)	+(G)	+(G)
NASDCAE – $+(G)$ $+(G)$ $ +(G)$ $+(G)$ $ +(G)$ $+(G)$ $ +(G)$ $ +(G)$ $ +(G)$ $ +(G)$ $ +(B)$ $+(B)$	α-NBE –	I	+(H, G)	I	I	+(G)	+(G)	+(G)	I	+(G)
Po $+(\beta)$	NASDCAE –	+(G)	+(G)	I	I	$+(\alpha)$	+(G)	+(G)	I	+(G)
	PO +(β)	+(B)	$+(N, \beta)$	+(B)	+(β)	+(B)	+(B)	+(ß)	+(B)	+(ß)
	³ <i>Lm</i> , <i>Lepomis macrochirus</i> (bluegill) ⁶ ; <i>Lj</i> , <i>Lat</i>	eolabrax japonicı.	us (Japanese seabass) ¹⁰⁾ .	Ll, Lateolabrax latu	s (seabass) ¹⁰⁾ ; Es, Epi	inephelus septemfasci	atus (sevenband group	per) ¹⁹⁾ ; Sq, Seriola qu	inqueradiata (Japanes	se amberjack) ¹⁷⁾ ; (

ラメでは陰性であった(Table 3)。また、ヒラメでは検出

細胞化学的特性からマコガレイおよびマツカワの好中球

カワの好中球に認められた(Table 3)。

カレイ類の好中球顆粒

ていた (Table 3)。しかし, SBB染色ではヒラメの好中球

に多数の陽性顆粒が観察されるのに対して⁷⁾,マコガレイ およびマツカワの好中球はSBB陰性であった(Table 3)。

酵素染色性にも魚種間で違いが認められ、AIPおよびβ-

 $+(H, \gamma)$ (D)+ (G) + (C) + (D)+ (G) +

+(G) +(H, G) +(H, G)

+(H, G)

(D)+ I T

> (0) + (<u></u>] (<u></u>]

 $(g)^{+}$

I I I I

ج + (0)+ (λ) + (ک +

 $+(\alpha 1)$ $+(\alpha 1)$ $+(\alpha 1)$ $+(\alpha 1)$ $+(\alpha 1)$

(d) +

I I I I

Т Т

I I

1 1

ORO

ШS

AIP AcP

 $+(\alpha 1)$ Т

I I

1 1

1 1

T Т

T T 1 T (D)+

(0) +

+(G) (D)+ (0) +

1 1

(<u></u>0)+

(<u></u>]+(<u></u>] +(G) (č) +

(d)+ (J)+ (d)+

ج +

ī

NASDCAE α-NAE α-NBE B-Glu

1 1

47

Tr. Takifugu rubripse (tiger puffer)⁹, a, eosinophilie granule; β, chromophobie granule; Y, basophilie granule; Y, Yasumoto body; H, hyalophasm, G, granular; N, nucleus; –, negative; +, positive;

種ともにPAS陽性顆粒は β 顆粒とは大きさが異なる。また、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ると考えられる。TB染色によって種々の形態を示す青色の陽性部位は形態学的特徴から、いずれの魚種においてもY小体に相当すると思われる。マコガレイ好中球のAIPおよび β -Glu陽性顆粒は大きさおよび顆粒数が β 顆粒とは異なる。また、両魚種に認められたAcP、 β -Glu、 α -NAE、 α -NBEおよびNASDCAE陽性顆粒は、大きさと数が β 顆粒とは異なる。しかし、PO陽性顆粒は両魚種ともに長径0.5 μ m以下の円形または卵円形で、細胞質に充満していることから、 β 顆粒に相当すると考えられる。

これまでに、各種魚類の好中球の細胞化学的特徴が調べ られているが(Table 3)、陽性反応を示す部位が推定され ているものは少ない。しかし、β顆粒を有する魚種(アジ アアロワナ、ウナギ、アユ、ノーザンパイク、ボラ、メナ ダ、アカメ、ブルーギル、スズキ、ヒラスズキ、メジナ、 マハタ、マダイ、ブリ、ヒラメ、トラフグ)では、本顆粒 がPO陽性であると考えられている^{6-12,15-17,19-22)}。真骨魚類 のⅢ群はPO活性の局在部位の違いから、Ⅲ-A群(ノーザ ンパイク、ブルーギル、スズキ、ヒラスズキ、メジナ、ヒ ラメ)とⅢ-B群(アユ、ボラ、メナダ、マハタ)に細分 されており²¹⁾、前者ではPO活性はβ顆粒に、後者ではPO 活性がβ顆粒と核に検出されている²¹⁾。マコガレイとマツ カワの好中球の核はPO陰性であった。したがって、両カ レイ類は、ヒラメと同様にⅢ-A群に属すると言える。

Y小体を有する魚種(ヌタウナギ, P. endlicheri, アジ アアロワナ,ウナギ,アユ,ノーザンパイク,ボラ,メナ ダ,アカメ,ブルーギル,スズキ,ヒラスズキ,メジナ, マハタ,マダイ,ブリ,ヒラメ,トラフグ)では,同小体 はTB陽性であると考えられている^{6-17,19-21)}。マコガレイと マツカワにおいてもY小体はTB陽性であった。

本研究によって、マコガレイおよびマツカワの好中球に は1種類の顆粒(β顆粒)とY小体が存在すること、β顆 粒にはPOが、Y小体にはTB陽性物質が存在することが明 らかとなった。

謝 辞

実験魚を提供していただいた水産大学校食品科学科准教 授前田俊道博士に感謝いたします。

文 献

- 1)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)
- 2)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)
- 3) 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)
- 4)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)
- 5)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)
- 6)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)
- 7)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
 徴.水大校研報,53,203-209 (2005)
- 8)近藤昌和:新琵琶湖産アユ冷水病総合対策緊急研究事業報告書(細胞内病理態様解析,平成17年度),滋賀県,1-15(+表1,図1-20)(2006)
- 9)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)
- 10)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)
- 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)
- 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)
- 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)
- 14)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)
- 15) 近藤昌和, 高橋幸則:ウナギ好中球の形態学的および

- 16)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)
- 17)近藤昌和,坂口隆亮,金丸俊介,柏村直宏,高橋幸
 則:ブリの好中球の形態学的および細胞化学的特徴.
 水大校研報,58,101-111 (2009)
- 近藤昌和,高橋幸則:アフリカハイギョProtopterus annectens好中球の形態学的および細胞化学的特徴. 水大校研報,58,207-216 (2010)
- 19)近藤昌和,近藤啓太,高橋幸則:マハタ白血球の形態
 学的および細胞化学的特徴.水産増殖.58,363-371 (2010)
- 近藤昌和,林 裕之,高橋幸則:ボラの白血球の形 態学的および細胞化学的特徴.水大校研報,59,163-

171 (2011)

- 21)近藤昌和,林 裕之,高橋幸則:メナダの白血球の形
 態学的および細胞化学的特徴.水大校研報,59,173-182 (2011)
- 22)近藤昌和,安本信哉,高橋幸則:アカメ好中球の形態
 学的および細胞化学的特徴.水大校研報,60,85-93 (2012)
- 23) Gill AC, Mooi RD : Phylogeny and Systematics of Fishes. In : Hart PJB, Reynolds JD (eds) Handbook of Fish Biology and Fisheries Vol. 1. Blackwell Publishing, Oxford, 15-42 (2002)
- 24) 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)