



広島大学



中京大学

令和 4年 9月 8日

各報道機関文教担当記者 殿

筋萎縮性側索硬化症の運動神経活動の異常を 非侵襲的に同定することに成功！

金沢大学理工研究域フロンティア工学系の西川裕一助教，田中志信教授，広島大学の丸山博文教授，前田慶明講師，中京大学の渡邊航平教授，University of Maribor の Aleš Holobar 教授，Marquette University の Allison Hynstrom 教授らの共同研究グループは，**筋萎縮性側索硬化症（ALS）患者の運動単位の活動異常を非侵襲的に同定することに成功しました。**

筋萎縮性側索硬化症（Amyotrophic lateral sclerosis, ALS,）（※1）は，針筋電図検査による異常所見が診断の上で重要な所見となります。しかしながら，針筋電図検査は，筋肉に対して針電極を刺すという侵襲性が高い手法となります。また，針筋電図検査で用いる針電極は，数 mm 程度の範囲しか計測することができないため，異常のある病変部位をうまく検出できない場合には，何回も針電極を刺す必要があり，患者にとって大きな苦痛を伴う検査といえます。

ALS では，運動神経細胞が変性することで，神経変性に起因する特徴的な運動神経の活動を呈します。本研究グループは，運動神経の活動を非侵襲的に計測可能な高密度表面筋電図法（※2）を用いて，神経変性の際に特徴的な運動神経の活動が検出できるかを解析しました。その結果，**同世代の健常者と比較して ALS 患者では病初期から過剰な運動神経の活動を呈していることを明らかにし，針筋電図検査によって得られる所見と類似した所見が得られることを確認しました。さらに，ALS 患者では脊髄の興奮性や神経細胞の膜電位異常があることも見出しました。**

これらの知見は将来，新たな診断手法や ALS の更なる病態解明に活用されることが期待されます。

本研究成果は，2022 年 7 月 22 日 11 時（ロンドン時間）に国際臨床神経生理学誌『*Clinical Neurophysiology*』に掲載されました。

【研究の背景】

ALS は、運動神経細胞の変性によって、手足の動かしにくさ、話しにくさなどの症状が見られます。運動神経細胞の変性によって生じる運動単位（※3）の異常な活動は、従来針筋電図検査によって計測されてきましたが、侵襲性が強く、患者にとって大きな苦痛を伴います。また、この検査手法により病的な異常を検出するためには、検査者の経験と技量が必要となり、経験の浅い検査者では異常を見つけることが難しいという技術的な問題もあります。これらの課題を解決するために、非侵襲的かつ簡便に運動単位の活動異常を定量的に評価する手法が必要とされてきました。

【研究成果の概要】

本研究では、ALS と診断された患者と同世代の健常者（それぞれ 16 名）を対象として、運動単位の活動を計測しました。運動単位の活動解析には、高密度表面筋電図法を用いました。測定対象の筋肉は、外側広筋（太もも前面の外側の筋肉）とし、膝を伸ばす筋力を発揮している時の筋肉の活動を解析に使用しました（図 1）。計測された筋活動は、**Decomposition technique** という特殊なアルゴリズムを用いて解析を行い、運動単位の定量解析を行いました（図 2）。

ALS 患者は、健常者と比較して、検出される運動単位の数が少なく（図 3）、同程度の筋力を発揮しているにもかかわらず過剰な運動単位の活動を呈していることが確認されました（図 4）。また、運動単位の活動のばらつきが大きく、脊髄の興奮性の亢進や細胞膜電位異常が生じていることを見出しました。さらに、運動単位の活動開始時の過活動が ALS に関連する因子として同定され、ALS の診断指標の一つとして有用であることが示唆されました（図 5）。

【今後の展開】

本研究にて用いた手法は、痛みを伴うことなく運動神経活動を定量的に評価することができるため、ALS 患者の新しい評価・診断方法の発展に貢献できることが期待されます。

動物を用いた基礎研究により、ALS は運動症状が見られる前から脊髄の興奮性が増大していることが報告されており、本研究に用いた解析手法により、運動症状出現前の ALS の検出（発症前診断）に応用できる可能性があります。また、脊髄の興奮性や神経細胞膜の電位異常など、これまで動物実験や侵襲的な手法でしか分からなかった現象を非侵襲的に計測できることが明らかになり、ALS の更なる病態解明に繋がる可能性があります。

本研究は、日本学術振興会（二国間交流事業：JPJSBP-82626）、Slovenian Research Agency（project J2-1731, Program funding P2-0041）の支援を受けて実施されました。

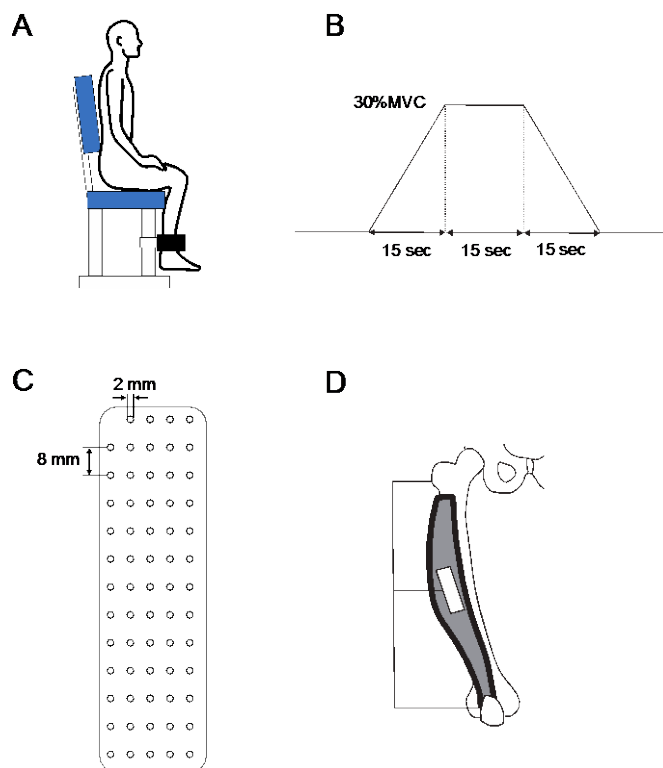


図 1 : A 測定姿勢, B 運動課題, C 高密度表面筋電図, D 電極貼付位置

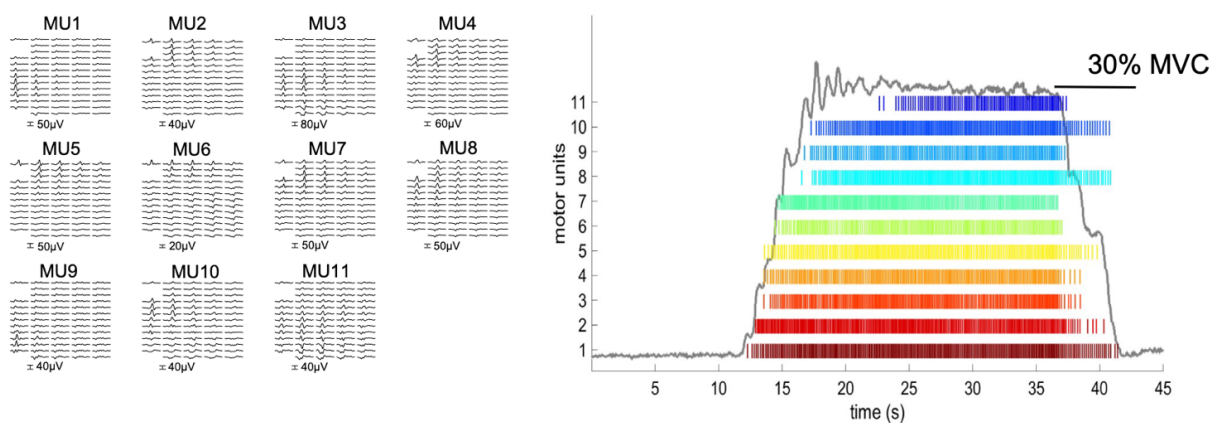


図 2 : (左図) Decomposition technique により同定された運動単位 (Motor Unit, MU)。(右図) 検出された運動単位の活動のタイミングを色分けしてプロットしている。最大随意筋力 (Maximal Voluntary Contraction, MVC) の 30% を発揮している際の筋活動を解析に使用した。

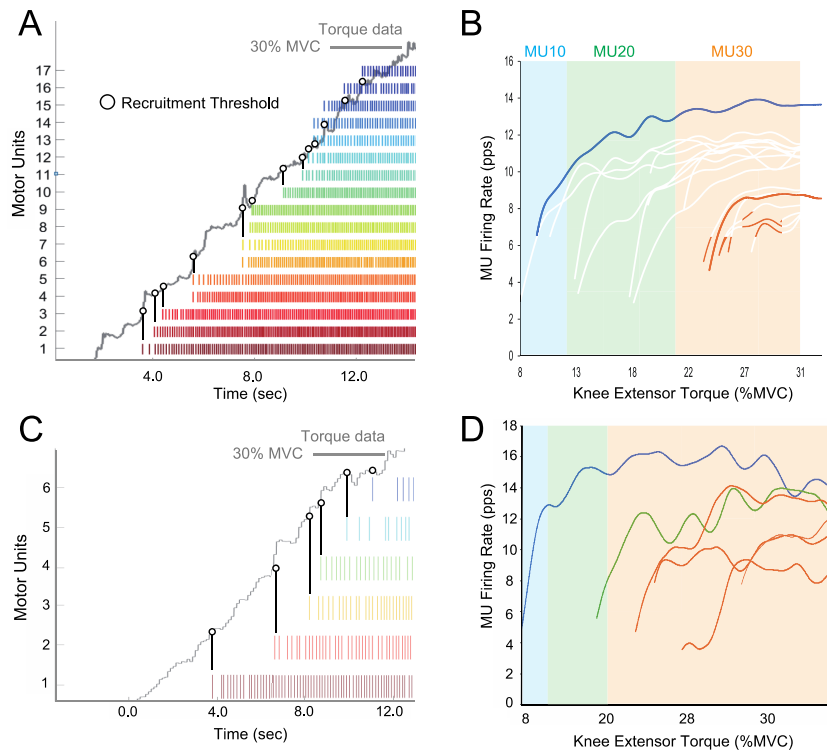


図 3 : A, B は健常者, C, D は ALS 患者のデータを示している。

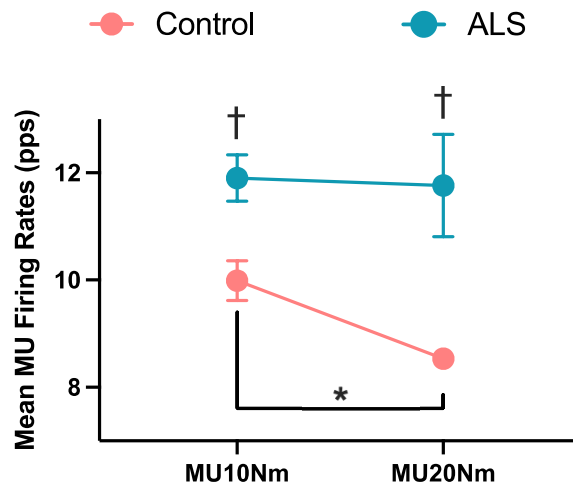


図 4 : 10Nm と 20Nm 発揮中の運動単位の活動頻度の比較. *10Nm と 20Nm の比較, † ALS 患者と健常者の比較. $p < 0.05$

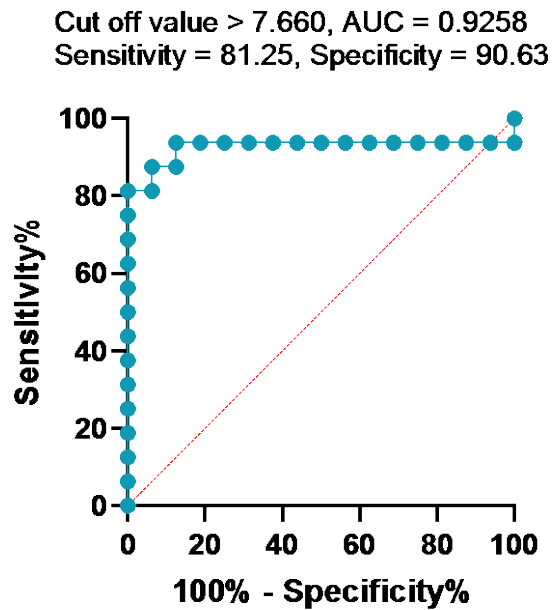


図 5：運動単位の活動頻度による ALS 患者の診断カットオフ値

【掲載論文】

雑誌名：Clinical Neurophysiology

論文名：Detecting motor unit abnormalities in amyotrophic lateral sclerosis using high-density surface electromyography (高密度表面筋電図による筋萎縮性側索硬化症の運動単位活動異常の同定)

著者名：Yuichi Nishikawa, Aleš Holobar, Kohei Watanabe, Hiroki Ueno, Noriaki Maeda, Hirofumi Maruyama, Shinobu Tanaka, Allison Hyngstrom
(西川 裕一, Aleš Holobar, 渡邊 航平, 高橋 哲也, 上野 弘貴, 前田 慶明, 丸山 博文, 田中 志信, Allison Hyngstrom)

掲載日時：2022年7月22日11時(英国時間)にオンライン版に掲載

DOI：10.106/j.clinph.2022.06.016

【用語解説】

※1 筋萎縮性側索硬化症（ALS）

運動神経細胞の変性により、手足やのど・口といった全身の筋肉が痩せて力がなくなっていく病気です。急速に症状は進行し、人工呼吸器を装着しない場合は、病気になってから死亡するまでの期間はおよそ2～5年とされています。

※2 高密度表面筋電図法

60～100個程度の表面電極を用いて、広範囲に筋活動を計測する手法です。筋肉が動く際には、脳からの電気信号が運動神経を介して筋肉に伝わります。この時、電気信号は筋線維の上を伝播していきます。高密度表面筋電図法では、広範囲の筋活動を計測することができるため、電気信号の伝播パターンを解析することで、神経と筋肉のつながり（神経筋接合部）を見つけることができます。また、電気信号の波形解析をすることで、運動神経が活動するタイミングを同定することができます。

※3 運動単位

ヒトが筋肉を動かす際には、脳からの電気信号が脊髄にある運動神経細胞に伝わり、神経軸索を通過して筋線維に伝わります。一つの運動神経細胞は複数の筋線維を支配しており、この運動神経細胞から筋線維を運動単位（Motor Unit）と呼びます。

【本件に関するお問い合わせ先】

■研究内容に関すること

金沢大学理工研究域フロンティア工学系 助教

西川 裕一（にしかわ ゆういち）

TEL : 076-234-4760

E-mail : yuichi@se.kanazawa-u.ac.jp

広島大学大学院医系科学研究科 脳神経内科学 教授

丸山 博文（まるやま ひろふみ）

TEL : 082-257-5201

E-mail : hmaru@hiroshima-u.ac.jp

中京大学スポーツ科学部 教授

渡邊 航平（わたなべ こうへい）

TEL : 0565-46-5201

E-mail : wkohei@lets.chukyo-u.ac.jp

■広報担当

金沢大学理工系事務部総務課総務係

米田 一宣（よねだ かずのり）

TEL : 076-234-6826

E-mail : s-somu@adm.kanazawa-u.ac.jp

広島大学広報室

西本 勝彦（にしもと かつひこ）

TEL : 082-424-3701

E-mail : koho@office.hiroshima-u.ac.jp

中京大学広報課

吉村 ひとみ（よしむら ひとみ）

TEL : 052-835-7135

E-mail : kouhou@ml.chukyo-u.ac.jp