Immunotoxicology Specialty Section Newsletter



2007 - 2008 Executive Committee

President

Dr. Stephen B. Pruett

Vice President

Dr. Jeanine L. Bussiere

Vice President-Elect

Dr. Jean Regal

Secretary-Treasurer

Dr. Helen V. Ratajczak

Past President

Dr. Mitchell D. Cohen

Senior Councilor

Dr. Rodney R. Dietert

Junior Councilor

Dr. Danuta Herzyk

Post-Doc Representative

Dr. Stacey Anderson

Student Representative Sheung Ng

The Immunotoxicology Specialty Section Newsletter is published 3 times/year (May, August and November). If you would like to share a book review, meeting report, interesting web site or any other item of interest with members of the Specialty Section, please send it to us by the middle of the month preceding the planned publication date. All comments on, or suggestions for, the newsletter are

Helen V. Ratajczak, Ph.D., Editor 94C Miry Brook Road Danbury, CT 06810 Tel. (203) 778-6826 Fax (203) 748-6512 bratajcz@comcast.net

Stephen B. Pruett, Ph.D., Associate Editor Professor and Head College of Veterinary Medicine Dept of Basic Sciences Mail Stop 9825 Mississippi State University Mississippi State, MS 39762 Tel. [(662) 325-8884 Fax (662) 325-1031 Pruett@cvm.msstate.edu

Typesetting provided by L. Peyton Myers, Ph.D.

President's Message

Steve Pruett

As indicated in the report from the Program Committee in this Newsletter, Jeanine and the Committee were successful in recruiting and selecting a number of excellent proposals that have now been favorably received by the SOT Program Committee. As a result, the program at 2008 SOT Meeting promises to be very enjoyable and informative for immunotoxicologists. As usual, there will be something for everyone, from applied to basic and back again.

As an academician, I have enjoyed observing the interactions between colleagues in this specialty section who work for regulatory agencies or industry. I wish the public could see what I have seen. My distinct impression is that all parties are genuinely interested in doing the research appropriately and using the data wisely to best serve human and environmental health.

An ad hoc committee has been formed to address the problems related to the new structure of Study Sections at NIH. The situation has not improved, and Pat Mastin (NIEHS) provided results indicating that the success rate for funding of immunotoxicology projects has been dismal. We are now trying to arrange a conference call with the SOT Task Force working on this issue. We plan to offer any assistance we can to help the Task Force in this important task. Please contact me if you have any ideas, specific concerns, or examples of problems that might help this committee.

A group from our Specialty Section has begun planning a Current Concepts in Toxicology Conference. These conferences are designed to bring scientists together to consider a single issue in a manner that is more thorough and thoughtful than is possible at the Annual Meeting of SOT. I mention this just to remind you that these Conferences can be very useful, and I would encourage you to consider proposing one. Please be aware, however, that the minimum lead-time is at least 6 months, so begin preparing early. The Specialty Sections are responsible for financing these events, and the goal is to make them revenue neutral (registration fees are sufficient to cover the costs). However, SOT will step in if there are unanticipated losses that cannot be covered by the Specialty Section's budget. Please contact me if you are interested in proposing a CCT.

Committee reports	page	2
Financial report	page	7

Finally, I would like to give you updates on two issues that Dr. Cohen emphasized during his Presidency. First, we have not abandoned the idea of seeking contributions from companies to permit the Specialty Section to do even more for students traveling to meetings or to learn new techniques in another lab. However, the recent emphasis by SOT on supporting the SOT Foundation has muddied the waters with regard to whether we will be able to do this. If SOT will permit it, I do plan to pursue it. Second, Mitch did a great deal to encourage interactions between the immunotoxicologists in Japan and Europe with those in the US.

I am pleased to announce two new initiatives to keep the momentum going. The Specialty Section Executive Committee voted to provide airfare for a non-US resident post-doc to attend the annual SOT meeting. Graduate students can already apply for student travel awards, but assistance for postdoc travel would be unique. Look for an announcement in the next newsletter or in a special e-mail regarding the criteria and application procedure for this travel award. The Awards Committee will be developing these soon. Also, the Executive Committee voted to support the travel expenses of a Japanese colleague to attend the SOT meeting this year and speak at our business meeting about minutes for 10 "Immunotoxicology in Japan". For now, this is a one time event; we hope to continue the exchanges in the future.

Student and Post-doctoral Report



Submitted by Stacey Anderson, Post-doctoral Representative, and Sheung Ng, Student Representative

Greetings fellow students and post-docs! Not too much has changed since the last newsletter so I just want to remind/update you on a few things. Please continue to watch for information about our meeting place in upcoming communications from the ISS as the national meeting approaches.

I'm still searching for a meeting place for the mixer in Seattle, so if anyone is familiar with the area and has suggestions or recommendations for where the mixer could, be please let me know. Also, any other thoughts on how to increase student/post-doc participation at the mixers would be appreciated. We hope more of you attend future mixers: it is a great way to get to know the other students/post-docs in ISS.

For those of you looking for the most up-to-date information related to SOT, please visit the SOT website for students and post-docs: http://www.toxicology.org/index.asp?navTop=3

This useful website provides information such as online versions of SOT newsletters, highlights of past meetings, SOT forums for interactive discussion and resources for undergrads, graduate

students and post-docs. Links are also available for career resources and development services as well as awards and fellowships. Postdoctoral members can also find great resources for scientific growth, networking, and career advancement from the Post-Doctoral Assembly (PDA). Check out the online version of the PDA semi-annual newsletter for more information: http:// www.toxicology.org/ai/spd/ SOTPDAnewsletterspring2007.pdf

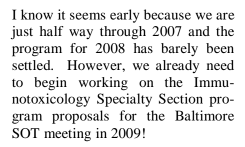
Similar information is available for graduate students through the Student Advisory Council (SAC). The SAC aims at addressing the needs of students in the Society and encourages student participation and membership. Please visit the SAC website for more inform a t i o n: http://www.toxicology.org/ai/spd/studentservices.asp#SAC

We are still looking for the next student representative of the ISS. Sheung Ng's term runs out next year and we are looking for her replacement. All your advisor has to do is send a letter of recommendation to the ISS president that includes verification that he or she can fund your travel to SOT for the next two years. Your term would run from March 2008-March 2010 and you would serve as the student voice on the ISS.

If you have any questions about student representation in the ISS or how the ISS can best serve you as a student of immunotox, please do not hesitate to contact me at sanderson4@cdc.gov or Sheung at ng@env.med.nyu.edu.

Program Committee Update

Submitted by Jean Regal



Deadline for proposal submission: November 30, 2007.

Step 1: Think about the Symposium,
Workshop, Roundtable or
Continuing Education
Course that you always
wanted to attend.

Step 2: Sketch out a possible title and/or speakers

Step 3: Contact any member of the

Program Committee and have them help you flush out your idea and turn it into a program proposal.

Step 4: Submit your proposal to jregal@d.umn.edu by November 30, 2007

The Immunotoxicology Specialty Section has traditionally sponsored excellent and well-attended programs at the Annual Meeting. The Program Committee comes up with many good ideas year after year, but depends on ALL of the members of the Immunotoxicology Specialty Section to generate ideas for outstanding proposals.

Helpful information

Past Immunotoxicology programs are now listed on our website (http://www.toxicology.org/ISOT/SS/ immunotox/Index.html)

Sample proposals and guidelines for

proposing Continuing Education Courses, Symposia, Workshop, and Roundtables Information are available on the SOT website under Forms and Applications – On Line Proposals for Annual Meeting Sessions. (http://www.toxicology.org/ai/fa/formsapps.asp)

Symposia

Cutting-edge science, new areas for toxicologists, new concepts or approaches, new data

- ♦ 165 minutes or less
- Chairperson and 3-4 speakers
 (~30-35 minutes per speaker)
- Summary of symposium by last speaker

Workshop

Emphasis on quality presentation of generally accepted, state-of-the-art knowledge in toxicology

- ♦ 165 minutes or less
- ♦ Chairperson and 1-5 speakers

2007-2008 Program Committee

Jean Regal (Chair)	jregal@d.umn.edu	Lin Mantell	mantelll@stjohns.edu
Tony Arulanandam	tonyarul@comcast.net	Prakash Nagarkatti	pnagark@med.sc.edu
Sarah Blossom	BlossomSarah@uams.edu	Keiko Nohara	keikon@nies.go.jp
Jeanine Bussiere (mandated)	bussierj@amgen.com	Marc Pallardy	Marc.pallardy@u-psud.fr
Nikolay Filipov	filipov@cvm.msstate.edu	Steve Pruett (mandated)	Pruett@cvm.msstate.edu
Deborah Finco- Kent	Deborah.finco- kent@pfizer.com	Lisa Ryan	Ryan/k@uams.edu
Barb Kaplan	blKaplan@msu.edu	Jennifer Schlezinger	jschlezi@bu.edu
Ian Kimber	ian.kimber@syngenta.com	MaryJane Selgrade	Selgrade.maryjane@EPA.gov
Raj Krishnaraj	rkrishna@ulc.edu	Lewis Shi	shil@svm.vetmed.wisc.edu
David Lawrence	lawrencd@wadsworth.org	Mike Woolhiser	mwoolhiser@dow.com
Lynne LeSauteur	lynne.lesauteur@ca.crl.com	Courtney Sulentic (CE Committee)	courtney.sulentic@wright.edu

- Informal, interactive presentations
- Emphasis on discussion

Roundtable

Controversial subject matter

- ♦ 80 minutes or less
- ◆ Chairperson(s) and 2-4 speakers
- Each speaker makes a 5-10 minute statement (Moderator coordinates the comment)
- Comments coordinated by chairperson
- Balance of time for questions and discussion

Continuing Education Courses

- Emphasis on quality presentation of generally accepted, stateof-the-art knowledge in toxicology
- ◆ CE Courses:
 - ♦ 240 minutes or less
 - Chairperson(s) and 3-4 speakers (syllabus and slide presentation)
- ♦ Sunrise Mini-Course
 - ♦ 60 minutes
 - ◆ 1 speaker (syllabus and slide presentation)

Regulatory Committee Update



Submitted by Wendy Komocsar

The response period has ended (31-Jul-2007) for the EMEA draft guidance on the Immunogenicity Assessment of Biotechnology-Derived Therapeutic Proteins, (EMEA/CHMP/BMWP/14327/2006). Two

of the responding groups included the Immunotoxicology Technical Committee (ILSI-HESI) and Bio-Safe. Some of the recommendations submitted included:

- The use of a risk-based assessment strategy for decisions related to immunogenicity assessment (similar to US regulators' strategies already in place)
- Clarification of scope to apply to the nonclinical and clinical assessment of immunogenicity as defined by the detection of antidrug antibodies (This applies to proteins and polypeptides, as well as their derivatives and products of which they are components.)
- Organization of nonclinical and clinical requirements in separate sections
- Additional information regarding the evaluation of neutralizing antibodies and the application of this data to both nonclinical and clinical studies
- Evaluation of cellular immune responses on a case by case bases, in addition to the standard evaluation of the humoral response
- Assurance of consistency with the Immunogenicity section of ICH S6 Preclinical Safety Evaluation of Biotechnology -Derived Pharmaceuticals (Address those recommendations that differ.)

Pharma, Regulatory and Academic colleagues gathered in Washington, D.C. in the middle of May for a workshop on the **Development of Immunomodulatory Agents**. The workshop included plenary lectures and group breakout sessions devoted to the discussion of issues surround-

ing the evaluation of immunomodulators both nonclinically and clinically, as well as the interpretation and application of that data to predict human safety. A publication is forthcoming summarizing points discussed and conclusions reached.

Japanese Society of Immunotoxicology - SOT Immunotoxicology Specialty Section Collaboration

Submitted by Kazuichi Nakamura

In the furtherance of our growing collaboration with the SOT IMTOX SS, the Japanese Society of Immunotoxicology (JSIT) is happy to share with all our most recent Newsletter. While it will be readily apparent that most of the text is in Japanese, there are actually three articles (i.e., "Miscellaneous thoughts on immunotoxicity", "An application of a post-hoc test followed by ANOVA and the protocol of immunotoxicity", and "Life as a post-doc: Similarities and differences between the US and Japan") that are written in both Japanese and English. We will strive to provide versions in both Japanese and English. In the meantime, we hope that this item will at least serve to introduce to all of vou some of the current situations and efforts of JSIT.

Note:

Please refer to the JSIT newsletter attached in it's entirety at the end of this newsletter.

Membership Committee Report

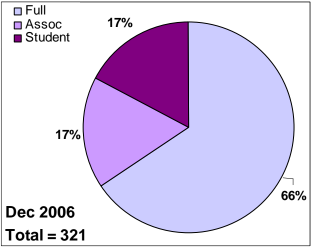
Submitted by George DeGeorge

SOT Immunotoxicology Specialty
Section Membership

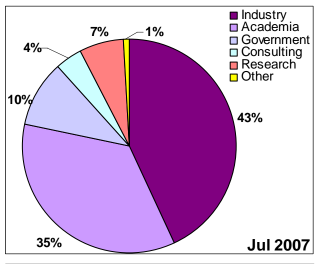


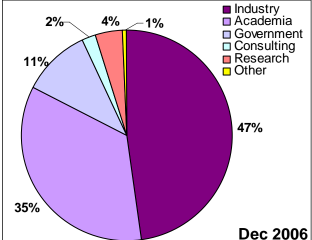
By Membership Category

☐ Full ☐ Assoc ☐ Student ☐ Assoc ☐ Assoc ☐ Student ☐ Assoc ☐



By Organization Category

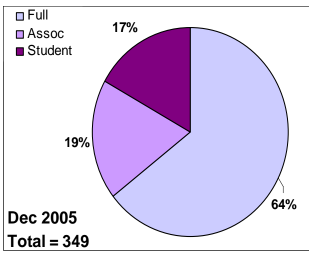


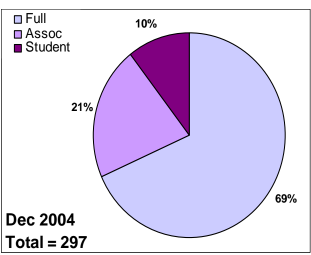


SOT Immunotoxicology Specialty

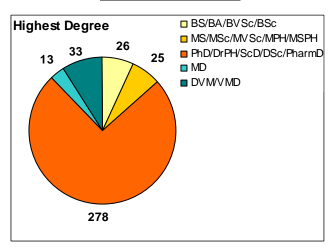
Section Membership (Continued)

By Membership Category

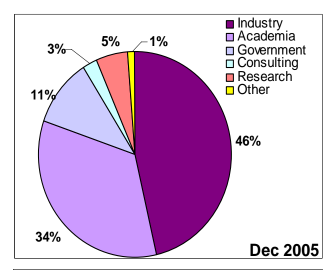


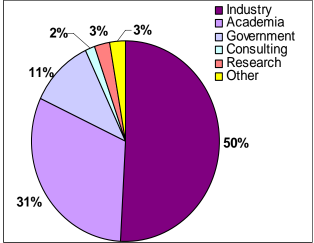


Current Year (2007)



By Organization Category







Note: Members with some dual degrees (MD/PhD, PhD/DVM, etc) are counted twice in the graph.

Financial Report

Immunotoxicology Specialty Section July 2006—June 2007

Submitted by Helen V. Ratajczak Secretary/Treasurer



Ordinary I	Income/Expense	Amount \$
Income	Contributions	200
	Dues - '07	4,365
	Student Dues - '07	_
	Grants - Food Safety	_
	Grants - Mechanisms	_
	Misc. Income	_
	Registration	4,337
	Interest	657
	Total Income	9,777
Expense	Awards - Sections	1,150
	Plaques	858
	Ballot	_
	Exec. Meetings	330
	Miscellaneous	612
	Newsletter	300
	Reception	3,840
	Steno/Clerical	_
	Symposia	_
	Web Development	_
	Total Expense	7,090
Evenes (Da	ficiency) of Revenue over Ex-	2,687
penses	neithey) of Revenue over Lx-	2,007
Net Assets	Beginning of Year	15,683
Transfers fr	rom General Fund	
Net Assets	Beginning of Year after Transfers	15,683
Net Assets	End of Year	18,370

7

Financial Report

Immunotoxicology Specialty Section July 2005—June 2006

Submitted by Helen V. Ratajczak Secretary/Treasurer



Ordinar	y Income/Expense	Amount \$
Income	Contributions	500
	Dues - '06	4,005
	Grants - Food Safety	_
	Grants - Mechanisms	_
	Misc. Income	_
	Registration	4,305
	Interest	747
	Total Income	9,557

		,
Expense	Awards - Sections	_
	Plaques	727
	Ballot	_
	Exec. Meetings	641
	Miscellaneous	_
	Newsletter	200
	Reception	3,699
	Steno/Clerical	_
	Symposia	1,801
	Web Development	_
	Total Expense	7,068
Excess (I	Deficiency) of Revenue	2,489

over Expenses

after Transfers

Net Assets Beginning of Year

Transfers from General Fund

Net Assets Beginning of Year

Net Assets End of Year

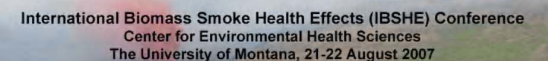
IMMUNOTOXICOLOGY

The Immunotoxicology Specialty Section is a branch of the Society of Toxicology whose members include scientists with training in immunology, toxicology and risk assessment. Our purpose is to promote immunotoxicology as a discipline by: (1) increasing our understanding of the impact that xenobiotics have on the immune system; (2) advocating research into the mechanisms of immunomodulation; and, (3) encouraging the development of new methods and techniques to improve risk assessment. At the national meeting, the Section sponsors symposia, continuing education courses, workshops, and roundtable discussions. Annual meetings are held at the national meeting to discuss specialty section business and program topics for the following year. The Section helps to encourage it's pre- and postdoctoral students to participate in the scientific program at the Annual Meeting by awarding a prize for best presentation in the field of immunotoxicology. Student input into the Section is also encouraged, and facilitated by an appointed Student Representative that attends Section Officer's meetings as a full voting member.

13,193

13,193

15,683











You are invited to attend a special conference presented by the Center for Environmental Health Sciences, Health and Human Services and the Centers for Disease Control.

Conference Goals

Biomass from a variety of sources is used for heating and cooking, burned for land use, and serves as fuel for wildfires. In each case, smoke from biomass combustion produces significant levels of criteria pollutants, including ambient particulate matter and a wide variety of volatile organic pollutants. In addition, these pollutants are produced at very high levels in indoor environments, and are consequently unregulated. Since biofuels are relatively inexpensive, resulting smoke exposures tend to have the greatest impacts on individuals at lower socioeconomic levels and in developing countries.

The University of Montana/CDC conference will bring together experts in the chemistry of biomass smoke, field exposure studies, human and animal studies, biomarkers, as well as clinical and basic research investigators to help define our current knowledge in understanding the health effects resulting from smoke exposure and the potential public health implications of those exposures. In addition, the conference will have working sessions in order to use the current information to provide recommendations and prioritization on research gaps and future research directions.





More information at: http://www.umt.edu/cehs/ibshe_p3.html Email: andrij.holian@umontana.edu

Tuesday, August 21

- 7:00 8:00 Registration and Continental Breakfast

- 8:00 8:15 Welcome and Introductions Andrij Holian, Mike McGeehin
 8:15 8:30 Genesis of the IBSHE Conference Mike McGeehin
 8:30 10:00 Session I: Types of biomass smoke and comparison to urban PM Chair: Luke Naeher

 The Chemistry of Fresh and Aging Biomass Burning Smoke Bob Yokelson
 Contribution of Smoke to Fine Particulate Matter: Development of Smoke Source Profiles and Routine Source Apportionment Tools Bret Schichtel
 - Georgia Wildfires: Integrating State Public Health into Response Betsy Kagey
- Georgia Wildfires: Integrating State Public Health into Response Betsy Kagey
 Household exposures in the third world: status of the evidence and current research needs Kirk R. Smith
 10:00 10:15 Break
 10:15 11:20 Session II: Risk Assessment and Intervention Strategies Chair: Tim Larsen
 EPA's Wood Stove Changeout Program Amanda Aldridge
 Tracking Woodstove Changeout Efforts in Libby, MT and Nez Perce Reservation Curtis Noonan
 Woodstove Changeout Results of the Libby, Montana and Nez Perce In-Home PM2.5 Studies Tony Ward
 Woodstove Program in British Columbia Ryan Allen
 11:30 12:40 Session III: Health outcomes of air pollution: study design/lessons learned Chair: Andrij Holian
 Epidemiological evidence of PM-related health effects C. Arden Pope
 Estimation of health effects: Roles of exposure variation and study design Lianne Sheppard
 12:40 2:00 Lunch

- 2:00 3:15 Session IV: Health Outcomes of Biomass Smoke: Observational studies Chair: Maria Morandi
 - Observational evidence on biomass smoke health effects Sverre Vedal
 - Impact assessment of an improved stove program in Michoacan, Mexico: The PATSARI study Isabelle
- 3:15 3:30 Break
- 3:30 4:40 Session IV (cont.): Health Outcomes of Biomass Smoke: Experimental studies Chair: Maria Morandi
 - Biomass Smoke Experimental Studies in Humans John Balmes
 - Laboratory Studies of Inhaled Wood Smoke Joe Mauderly
- 4:40 5:00 Panel Discussion (Morandi, Vedal, Romieu, Balmes, Mauderly)
- 5:00 7:00 Poster Session

Wednesday, August 22

- 8:00 8:30 Hot Breakfast
- 8:30 10:00 Session V: Biomarkers *Chair: Allison Stock* Biomonitoring Principles with Emphasis on Exposure to Biomass Products *Larry Needham*
 - Application of Woodsmoke Exposure biomarkers Chris Simpson
 - Biomarkers in Exhaled Air Silvia Carraro
- 10:20 Assign Breakout Groups Discuss Expectations of Breakup Groups
- 10:20 12:00 Breakout Sessions
 - A. Risk assessment, defining the questions (Tony Ward, Maria Morandi)
 - B. Biomarkers of exposure (Luke Naeher, Chris Simpson)
 - C. Toxicology and animal study design (Chris Migliaccio, Joe Mauderly)
 - D. Health outcomes measures/study design (John Balmes, Curtis Noonan)
 - Communications Gaps (Scott Damon, John Schumpert, Shannon Therriault)
- 12:00 1:00 Lunch
- 1:00 2:00 Breakout Session Summary Reports
- 2:00 2:30 Session VI Research Support for Biomass Health Effect Studies
 - Chair: Mike McGeehin
 - Pat Mastin
 - Allison Stock
 - Amanda Aldridge
- 2:30 3:00 Session VII Research Gaps, Future Directions

Andrij Holian Paul Garbe



Pharmaceutical Education Associates Proudly Presents Our

Get the FDA perspective on immunotoxicity and immunogenicity assays, testing for biologics and developmental immunotoxicity

IMMUNOTOXICOLOGY

Innovative Methods and Applications for Risk Assessment in Pharmaceutical Development

September 17 - 18, 2007 The Hilton Alexandria Mark Center Alexandria, Virginia

Our distinguished speaking faculty includes:

Dr. Gary R. Burleson, Conference Chair BTR - BURLESON RESEARCH TECHNOLOGY, INC.

Dr. Kenneth L. Hastings US FOOD AND DRUG ADMINISTRATION

Dr. Rodney R. Dietert CORNELL UNIVERSITY

Dr. Lynne Lesauteur CHARLES RIVER LABORITORIES

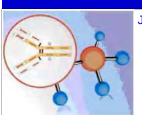
Dr. Elizabeth Gribble ZYMOGENETICS, INC

Dr. Ian Kimber SYNGENTA CENTRAL TOXICOLOGY LABORATORY

Judy Van De Water UNIVERSITY OF CALIFORNIA, DAVIS The industry's leading researchers and regulators will discuss:

- ICH S6 Immunotoxicity Guidance
- Developmental Immunotoxicology in Safety Assessment
- Immunogenicity and the Impact on Preclinical Development
- The Fallout of TGN-1412
- Characterization and Classification of Chemical Allergens
- Toxicity as a Result of Immunostimulation by Biologics
- Epidemiologic and Mechanistic
 Evidence for Immunosuppression-Mediated Cancer
- Immunobiology of Autism
- and much more...

To Register: Call 800-280-8440 or visit us at www.frallc.com



Joint Meeting:

16TH SUMMERSCHOOL IN IMMUNOTOXICOLOGY HESI-ITC IMMUNOGENICITY ROUNDTABLE ICH S6 EUROPEAN DISCUSSION

SOFITEL Hotel, Lyon (France), 1-3 October 2007

Provisional program

NONCLINICAL SAFETY EVALUATION OF BIOPHARMACEUTICALS

Monday 1 October

Chairperson: J. Descotes (Lyon Poison Center, France)

10:00	Start of registration and welcome coffee
12:00	Opening lunch
13:15	Welcome to participants
13:30	TGN1412: lessons to be learnt
13:30	Part 1- A case of non-prediction ? Ch. Horwath (Archemix, USA)
13:45	Part 2- ABPI/BIA recommendations regarding the MABEL approach. J. Sims (AstraZeneca, UK)
14:00	Part 3- Regulatory consequences guideline on high-risk medicinal products. Ch. Schneider (Paul Er-
	lich Institute, Germany)
14:15	General discussion
14:45	Biopharmaceuticals: current developments and perspectives. Speaker to be confirmed
15:30	Coffee break
16:00	Adverse effects of biopharmaceuticals: from immunopharmacology to the clinic. <i>J. Descotes</i>
16:45	Summerschool in Immunotoxicology Annual PhD Award
17:30	Social event
20:00	Dinner

Tuesday 2 October

Chairpersons: E. Evans (Scherring-Plough, USA) & B. Molinier (Sanofi-Aventis, France)

9:00	Purpose of immunogenicity evaluation in preclinical vs clinical studies. J. Bussiere (Amgen, USA)
9:30	Overview of immunogenicity assays and regulatory aspects. R. Thorpe (National Institute for Biologi-
	cal Standards and Control, UK)
10:00	Practical application of immunogenicity assays. D. Finco-Kent (Pfizer, USA)
10:30	Coffee break
11:45	Risk assessment with case studies:
	Preclinical case studies. L. Plitnick (Merck, USA), Curtis Maier (GSK, USA)
	Clinical case studies. T. Kawabata (Pfizer, USA), H. Haggerty (Bristol-Myers Squibb, USA)
12:30	Lunch
13:45	HESI-ITC Immunogenicity roundtable: risk assessment and application of the EMEA guideline on the immunogenicity of therapeutic proteins. P. Chamberlain (MDS Pharma, France), H. Schellekens (Utrecht University, the Netherlands), Ch. Schneider, and all the speakers of the day
15:45	Coffee Break
16:15	Social Event and Gala Dinner

General principles and unique (molecule /class-specific) approaches in biopharmaceutical development [ICHS6]. <i>J-W Van der Laan</i>
Chronic toxicology studies for biopharmaceuticals. Speaker to be confirmed
Coffee break
Carcinogenicity: the need for in vitro and in vivo studies. M. Oliecsiwis (Novo-Nordisk, Denmark)
Alternatives for safety assessment of biopharmaceuticals (surrogates, transgenics). Speaker to be confirmed
Lunch
Use of non-human primates in reproduction toxicology. Speaker to be confirmed
Safety pharmacology. Speaker to be confirmed
Risk assessment of monoclonal antibodies. Speaker to be confirmed
Coffee break
Roundtable on ICH S6: where does it work and where it does not. <i>J-W. Van der Laan, S. Spanhaak</i> Concluding remarks. <i>J-W. Van der Laan, J. Descotes</i>

Visit our web site: http://www.school-immunotoxicology.org

Recent Advancements in Immunotoxicology

Sponsored by the US Food and Drug Administration

Monday, December 3rd, 2007

9:00 AM - 3:30 PM

US FDA - White Oak Campus Central Shared Use Building, Room 2031 Silver Spring, MD

This meeting is open to all and there is no fee for registration.

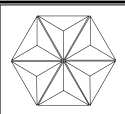
Agenda will be distributed in September.

For more information, please contact Carmen Booker (<u>carmen.booker@fda.hhs.gov</u>) or Peyton Myers (<u>peyton.myers@fda.hhs.gov</u>).



Immunotoxicology Job Announcements





BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY PHARMACEUTICAL RESEARCH INSTITUTE

IMMUNOTOXICOLOGY DRUG SAFETY EVALUATION SYRACUSE, NEW YORK

Employment Opportunity

The Immunotoxicology Department within Drug Safety Evaluation at Bristol-Myers Squibb Co. in East Syracuse, New York is seeking an independently-thinking, highly motivated scientist with mechanistic and investigative experience in the assessment of alterations in immune status and function. Placement will be commensurate with the level of experience, but the ideal candidate will have a Ph.D. or equivalent and research background in immunology and/or immunotoxicology/ immunopharmacology and a comprehensive knowledge of animal and human biology/physiology. The candidate should also have effective written and oral communication skills and the ability to manage multiple research activities. This person would be responsible for the scientific and toxicologic evaluation of selected drug candidates, such as immunomodulators and protein therapeutics; design and coordinate mechanistic and toxicology studies to support project and discovery working groups; and develop mechanistic approaches and utilize molecular and emerging technology platforms to address toxicity issues that arise, particularly those associated with the immune system.

Please submit letters of interest as well as academic credentials, relevant scientific publications and laboratory/research experience, and contact information for supporting references via e-mail, fax, or US mail to:

Dr. Helen G. Haggerty and Karen Price
Department of Immunotoxicology
Drug Safety Evaluation
Pharmaceutical Research Institute
Bristol-Myers Squibb Company
6000 Thompson Road, Mailstop J-4
East Syracuse, NY 13057
Fax- 315-432-2295

Email- helen.haggerty@bms.com and karen.price@bms.com

Recent Immunotoxicology Publications

Compiled by Haley Neff-LaFord.

ANYTIME you have a new publication to report, please sent it to the new coordinator, Haley Neff-LaFord: hneff@u.washington.edu.

Asthma, Allergy, Autoimmunity & Hypersensitivity

Blossom SJ and Doss JC. Trichloroethylene alters central and peripheral immune function in autoimmune-prone MRL+/+ mice following continuous developmental and early life exposure. J Immunotoxicol 4:97-110, 2007.

Cai P, Boor PJ, Khan MF, Kaphalia BS, Ansari GAS and Konig RK. Immuno- and hepato-toxicity of dichloroacetic acid in MRL^{+/+} and B6C3F1 mice. J Immunotoxicol 4:117-126, 2007.

Cauvi DM, Cauvi G and Pollard KM. Reduced expression of decay accelerating factor 1 (Daf1) in CD4+ T cells of murine systemic autoimmune disease. Arthritis Rheum 56:1934-1944, 2007.

Corsini E and Kimber I. Factors governing susceptibility to chemical allergy. Toxicol Lett 168: 255-9, 2007.

Johnson VJ, Yucesoy B, Reynolds JS, Fluharty K, Wang W, Richardson D, Luster MI. Inhalation of toluene diisocyanate vapor induces allergic rhinitis in mice. J Immunol 179:1864-71, 2007.

Kimber I, Agius R, Basketter DA, Corsini E, Cullinan P, Dearman RJ, Gimenz-Arnau E, Greenwell L, Hartung T, Kuper F, Maestrelli P, Roggen E and Rovida C. Chemical respiratory allergy: opportunities for hazard identification and characterization. Altern Lab Anim 35:243-265, 2007.

Larsen ST, Hansen JS, Hansen EW, Clausen PA and Nielsen GD. Airway inflammation and adjuvant effect after repeated airborne exposures to di-(2-ethylhexyl)phthalate and ovalbumin in BALB/c mice. Toxicology 235:119-129, 2007.

Mahajan SG, Mali RG and Mehta AA. Protective effect of ethanolic extract of seeds of Moringa oleifera Lam. against inflammation associated with development of arthritis in rats. J Immunotoxicol 4:39-47, 2007.

Regal JF, Regal RR, Meehan JL, Mohrman ME. Primary Prevention of Asthma: Age and Sex Influence Sensitivity to Allergen-induced Airway Inflammation and Contribute to Asthma Heterogeneity in Guinea Pigs. Int Arch Allergy Immunol 141:241-256, 2006.

Ueda H, Ebino K, Kosaka T, Nakashima N, Chiba Y, Harada T and Teramoto S. Assessment of airway sensitization potential of inhaled trimellitic anhydride by monitoring the elicitation phase in a mouse model. J Immunotoxicol 4:155-164, 2007.

Effects: Compounds

Antonini JM and Roberts JR. Chromium in stainless steel welding fume suppresses lung defense response against bacterial infection in rats. J Immunotoxicol 4:85-96, 2007.

Corsini E, Codecà I, Mangiaratti S, Birindelli S, Minoia C, Turci R, Viviani B, Facchi A, Vitelli N, Lucchi L, Galli CL, Marinovich M and Colosio C. Immunomodulatory effects of the herbicide propanil on cytokine production in humans: in vivo and in vitro exposure. Toxicol Appl Pharmacol 222: 202-210, 2007.

Mahajan SG, Mali RG and Mehta AA. Effect of *Moringa oleifera* Lam. Seed extract on toluene diisocyanate-induced immune-mediate inflammatory responses in rats. J Immunotoxicol 4:143-154, 2007.

Oyama Y, Matsui H, Morimoto M, Sakanasi Y, Nishimura Y, Ishida S and Okano Y. Synergic cytotoxic action induced by simultaneous application of zinc and clotrimazole in rat thymocytes. Toxicol Lett 171:138-145, 2007.

Sivertson KL, Seeds MC, Long DL, Peachman KK and Bass DA. The differential effect of dexamethasone on granulocyte apoptosis involves stabilization of Mcl-1L in neutrophils but not in eosinophils. Cell Immunol 246:34-45, 2007.

Sun NN, Wong SS, Nardi C, Ostroff D, Witten ML and Lantz RC. In vitro pro-inflammatory regulatory role of substance P in alveolar macrophages and type II pneumocytes after JP-8 exposure. J Immunotoxicol 4:61-67, 2007.

Zhou X, Yang N, Lu L, Ding Q, Jiao Z, Zhou Y and Chou KY. Up-regulation of IL-10 expression in dendritic cells is involved in Trichosanthin-induced immunosuppression. Immunol Lett 110:74-81, 2007.

General Immunotoxicology

Anderson SE, Meade BJ, Butterworth LF and Munson AE. The humoral immune response of mice exposed to manual metal arc stainless steel-welding fumes. J Immunotoxicol 4:15-23, 2007.

Cao Q, Zhang S, Dong C and Song W. Pulmonary responses to fine particles: differences between the spontaneously hypertensive rats and Wistar Kyoto rats. Toxicol Lett 171:126-137, 2007.

Cohen MD, Sisco M, Prophete C, Chen LC, Zelikoff JT, Ghio AJ, Stonehuerner JD, Smee JJ, Holder AA and Crans DC. Pulmonary immunotoxic potentials of metals are governed by select physicochemical properties: vanadium agents. J Immunotoxicol 4:49-60, 2007.

Dasgupta S, Navarrete AM, Delignat S, Wootla B, Andre S, Nagaraja V, Lacroix-Desmazes S and Kaveri SV. Immune response against therapeutic factor VIII in hemophilia A patients—a survey of probable risk factors. Immunol Lett 110:23-28, 2007.

Denkinger CM, Denkinger MD and Forsthuber TG. Pertussis toxin-induced cytokine differentiation and clonal expansion of T cells is mediated predominantly via costimulation. Cell Immunol 246:46-54, 2007.

Fulco TO, Lopes UG, Sarno EN, Sampaio EP and Saliba AM. The proteasome function is required for Mycobacterium leprae-induced apoptosis and cytokine secretion. Immunol Lett 110:82-85, 2007.

Kin N and Sanders VM. CD86 regulates IgG1 production via a CD19-dependent mechanism. J Immunol 179:1516-1523, 2007.

Martin PL, Oneda S and Tracy G. Effects of an anti-TNFa monoclonal antibody, administered throughout pregnancy and lactation, on the development of the macaque immune system. Am J Reprod Immunol 58:138–149a, 2007.

Mei Y, Wang Y and Xu L. Suppression of immune-mediated liver injury after vaccination with attenuated pathogenic cells. Immunol Lett 110:29-35, 2007.

Neff-LaFord H, Teske S, Bushnell TP and Lawrence BP. Aryl hydrocarbon receptor activation during influenza virus infection unveils a novel pathway of IFNg production by phagocytic cells. J Immunol 179: 247-255.

Models & Methods

Bugelski PJ and Kim C. T-dependent antigen response (TDAR) tests: meta-analysis of results generated across multiple laboratories. J Immunotoxicol 4:111-116, 2007.

Carfi' M, Gennari A, Malerba I, Corsini E, Pallardy M, Pieters R, Van Loveren H, Vohr HW, Hartung T, Gribaldo L. *In vitro* tests to evaluate immunotoxicity: a preliminary study. Toxicology 229:11-22, 2007.

Haggerty HG. Immunotoxicity testing in non-rodent species. J Immunotoxicol 4:127-132, 2007.

Herzyk DJ and Holsapple MJ. Immunotoxicity evaluation by immune function tests: focus on the T-dependent antibody response (TDAR) [Overview of a Workshop Session at the 45th Annual Meeting of the SOT. March 5-9, 2006 San Diego, CA]. J Immunotoxicol 4:133-138, 2007.

Koganei A, Tsuchiya T, Samura K and Nishikibe M. Use of whole sheep red blood cells in ELISA to assess immunosuppression in vivo. J Immunotoxicol 4:77-82, 2007.

Ladics GS. Primary immune response to sheep red blood cels (SRBC) as the conventional T cell-depende antibody response (TDAR) test. J Immunotoxicol 4:139-142, 2007.

Pruett S, Hebert P, Lapointe JM, Reagan W, Lawton M and Kawabata TT. Characterization of the action of drug-induced stress responses on the immune system: evaluation of biomarkers for drug-induced stress in rats. J Immunotoxicol 4:25-38, 2007.

Regal JF, Regal RR, Meehan JL, Duan M, Mohrman ME. Contributions of age and sex to heterogeneity of symptoms and effectiveness of secondary prevention strategies in asthma as modeled in the guinea pig. J Immunotoxicol 4:1-13, 2007.

White KL Jr, Sheth CM and Peachee VL. Comparison of primary immune responses to SRBC and KLH in rodents. J Immunotoxicol 4:165, 2007.

Reviews and Book Chapters:

Dearman RJ and Kimber I. The use of cytokines in the identification and characterization of chemical allergens. In: *Methods in Pharmacology and Toxicology: Cytokines in Human Health: Immunotoxicology, Pathology and Therapeutic Applications.* Eds: RV House and J Descotes, Humana Press, Totowa, pp 67-81, 2007.

Fisher IB, Kin N, McAlees JW and Sanders VM. Regulation of Adaptive Immunity by the Neurotransmitter Norepinephrine. Curr Immunol Rev 2:361-370, 2006.

Fujii H. Mechanisms of signal transduction from receptors of type I and type II cytokines. J Immunotoxicol 4:69-76, 2007.

Lawrence BP. Environmental toxins as modulators of antiviral immune responses. Viral Immunol 20:231-242, 2007.

Regal JF, Greene AL and Regal RR. Mechanisms of occupational asthma: not all allergens are equal. Environmental Health and Preventive Medicine 12:161-167, 2007.

Letter to the editor:

Pollard KM and Hultman P. Skin-lightening creams are a possible exposure risk for systemic lupus erythematosus. Arthritis Rheum 56:1721, 2007.

ImmunoTox Letter

日本免疫毒性学会: The Japanese Society of Immunotoxicology Vol. 12 No. 1 (通巻23号) 2007

目 次	
第14回日本免疫毒性学会学術大会(予告 2)··· 神戸薬科大学 吉野	1 伸
「免疫毒性」雑感 ····································	1 美
免疫毒性のプロトコールと統計学的検定法に関る一考察	4
日本でのポスドク体験記・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
事務局移転についてのお知らせ	9
第13回日本免疫毒性学会学術大会アンケート結果…	9

第14回日本免疫毒性学会学術大会 (JSIT 2007)のご案内

期:平成19年9月20日(木)、21日(金)

会 場:兵庫県民会館9F県民ホール 神戸市中央区下山手通4-16-3

TEL:(078) 321-2131 FAX:(078) 321-2138 新幹線「新神戸駅」下車、地下鉄乗換「県庁前」下車1分

JR・阪神「元町」下車徒歩7分

主 催:日本免疫毒性学会

会

共 催:日本薬学会、日本トキシコロジー学会、日 本衛生学会、日本産業衛生学会「アレル ギー・免疫毒性研究会」

賛:日本毒性病理学会

テ - マ:トキシコゲノミクスと免疫毒性

U R L: http://med-gakkai.com/jsit14/

年 会 長:吉野 伸(神戸薬科大学)

学術大会第1日目:一般演題、招聘講演「マスト細胞

とKIT受容体チロシンキナーゼ(大阪大学 名誉教授 北村幸彦)」、特別講演「トコシ コゲノミクスプロジェクトデータベース (TG-GATEs) を用いた肝毒性の予測(同志 社女子大学薬学部教授 漆谷徹郎)」) 第2日目:一般演題、シンポジウム「生殖免

疫毒性」、招聘講演「Drug-induced allergies (University of Oxford、Prof. Edith Sim)」ワークショップ「免疫毒性評価の問題点と対策: サルを用いた免疫毒性評価・バイオ医薬品

の安全性評価」

発表形式:口頭発表

一般演題申込締切日:平成19年7月14日(土)18時

参加費:一般会員、事前登録6,000円(当日8,000円)

学生会員、事前登録 3,000円 (当日5,000円) 非 会 員、事前登録 8,000円 (当日10,000円)

申込締切日:8月31日(金)

懇親会(大会第1日目終了後):会費8,000円(神戸港

ディナークルーズ)

申込締切日: 9月12日(水)

問 合 先:第14回日本免疫毒性学会学術大会・年会事務局

神戸薬科大学薬理学

〒658-8558 神戸市東灘区本山北町4-19-1

TEL & FAX : (078) 441-7577

E-mail: yam@kobepharma-u.ac.jp

「免疫毒性」雑感

吉田武美 (昭和大学薬学部毒物学教室)

免疫毒性学会とは、毒と名のつく学会はということもあり、何となく関わりを持ち、今日に至っています。学会に対して何らの貢献もしていないこともあり、ImmunoToxへの投稿を義務つけられてしまいました。現在に至るも免疫毒性的な分野にはとくに参画していないこともあり、標記のような課題で思いつくままに書き連ねてみることにします。

免疫毒性学会に至るまでの経緯に関しては、これまで多くの方々により語られていることですが、時の流れの速さを感じつつ、振り返ってみたいと思います。小生が「免疫毒性」を専門用語としてまともに自覚したのは、当毒物学教室の前任者黒岩幸雄教授が日本毒科学会、日本学術会議毒科学研究連絡委員会の主催で平成2年11月16日に昭和大学上條構堂で開催した第12回日本学術会議毒科学研連シンポジウムでした。そのときは、標的臓器

- 免疫毒性に関連して - という内容で、現在の本学会の 重鎮の先生方のご講演がありました。その2年後に、黒 岩教授が主催された第19回日本毒科学会学術年会 (7月 23-24日) に先立つ7月22日に、第1回日本毒科学会サテ ライトシンポジウムにおいても"免疫毒性"を主課題と して取上げられました。この2回のシンポジウムの講演 内容は、現在に至るも医薬品などによる各種臓器毒性と しての免疫系の役割を考える上で大きな示唆に富んでい るものであり、今日に至るもその発現機構解明のための 手がかりとしての意義は大きいと思います。医薬品によ る免疫毒性関連では、益々発現機序解明のための分子生 物学的または分子毒性学的な方向性が求められています。 毒科学会のサテライトシンポジウムは、その後の展開は なくなりましたが、これらの経過を踏まえて第1回の学 術年会に係わることになり、その後着実に今日の免疫毒 性学会へと発展して来ております。

さて、「免疫毒性」という用語は、本学会や毒性学の領域では当り前の用語ですが、医学用語辞典やその他の辞典には必ずしもなじみのあるものではないようです。免疫毒性は、医薬品はじめ生活環境中の各種化学物質が生体の免疫系の恒常性を乱し、免疫機能の異常亢進や抑制を引き起こすことによる有害な現象と定義されるのでしょう。かつては、一般毒性が発症しない用量での引き起こされる免疫系への作用を主に免疫毒性と判断していたと思いますが、現在はもっと緩やかで守備範囲も幅広くなっているのでは。生体異物は、免疫系自体へ影響を与える直接的な免疫毒性と免疫系が関連するがそれ以外の組織や器官に障害を与えるアレルギーや自己免疫疾患と区別することもあるが、一般社会では後者のほうがむしろなじみが深いかもしれない。

最近生体異物は、神経系や内分泌系に作用して間接的にも免疫毒性を発現することも知られており、研究内容は一段と幅広く、深いものになってきていることは周知のとおりである。医薬品やその他の生活環境中の化学物質が免疫担当組織や細胞に作用する場合には、その作用機構を解明していくことは、ある意味では取り組みやすいことであろう。しかし、多くの医薬品の重大な有害作用の原因としての免疫系との関わりの解明は極めて困難を極めているのが現状であろう。実際に医薬品についてみると、免疫毒性に起因する有害作用として発現する多くの現象は、医薬品母化合物そのものの場合もあるかも知れないが、大部分は生体内で生ずる反応性代謝物(活性代謝物)によるものと考えられている。実際にこのような活性代謝物を産生するいわゆる薬物代謝酵素と称される数多くの酵素は、それぞれに遺伝的多型の存在や

SNPsによる多様性が次々と明らかにされてきている。現 在遺伝的背景としての薬物感受性因子の解析が進んでい るが、それと連動する免疫系関連の因子のも多岐に渡っ ていることは言うまでもない。このことは、医薬品によ る有害作用としての免疫系の関与を解明することがいか に困難であるかを物語っている。事実、まれに発生する SJSやTENあるいはトログリタゾンによる肝障害などの 発現機構は、必ずしも明確ではない。このようなヒトに おける免疫毒性関連の発症機序は、実際に動物実験で再 現できないことが大きな問題である。いずれにしろ、医 薬品の代謝と免疫系の機能と連動する有害作用の発現は、 患者個々の多岐に渡る遺伝的背景、生活習慣さらに病態と の複雑な事象の濃縮されたある特異点で発症していること は否めない。一方、医薬品として免疫担当組織や細胞に直 接作用する免疫抑制薬や免疫調整薬は、薬物療法として多 くの疾患で用いられており、免疫系を標的とする各種疾患 の治療を目的としての医薬品開発も進められている。また、 メトトレキサートやタクロリムスのように、それぞれリウ マチやアトピー治療に適用を拡大している医薬品もある。

ここらで、当毒物学教室でやっている研究内容も紹介 させていただくことにする。当初免疫系との関連での仕 事ということで、最もとっつきやすかったのが、各種の サイトカインの作用を調べることであった。これは短絡 的ではあるが、たまたま于近にサイトカインKOマウス が入手できたので、皮膚に比較的多量存在するとされて いるIL-1KOマウスでのアレルギー反応などを調べていた が、必ずしも予定通りの結果は得られなかった。もっと 手馴れた研究内容との関連でと方向を変え、各種サイト カインが、P450など薬物代謝酵素やヘム分解の律速酵素 ヘムオキシゲナーゼ-1 (HO-1) さらにメタロチオネイ ン(MT)に影響することが知られていたことから、そ の面からの検討を進めた。P450やHO-1関連については、 サイトカインKO動物では、必ずしも顕著な変動を見るこ とはなく、ただIL-6KOマウスでは薬物によるMT誘導が 生じないことを明らかにした。さらに、これらサイトカ インKOマウスを用いて、LPSによるHO-1誘導は、主に TNF α が関与し、JNKやP38系の情報系を介在すること(T. Oguro et al., FEBS Lett., 516, 63-66 (2002))、BCGやLPS によるP450のダウンレギュレーションには、IL-6やTNF αが関与していること (S. Ashino et al., Drug Metab. Dispos., 32, 707-714 (2004)) などを明らかにした。その後 ヒト慢性関節炎モデルマウスを用いて実験を進め、IL-6 の血中濃度が高レベルにあること、肝臓のHO-1やMTが 高い状態にあること、P450は減少していることなどが 分かり、HO-1誘導にはStat系の情法伝達系が寄与して

いることを明らかにした。また、これらの現象は IL-6 中和抗体で、ほぼ完全に解除されることも確認している (T.Ashino et al., Eur J Pharmacol, 558(1-3), 199-207 (2007)). ヒトにおいても感染や炎症時に薬物動態が変動すること は知られている。また、リウマチなどの治療薬にサイト カインやその受容体を標的とする薬物の開発が進んでい るが、薬物動態への影響も考えられ、一定程度併用薬物 の体内動態に注意する必要があるかも知れない。サイト カイン関連での最近の話題は、治験薬TGN1412で発生し たサイトカインストーム(バースト)であるが、このよ うなポジティブフィードバック的な現象がなぜ発生する のか今後の詳細な検討が必要である。この治験の被験者 は、重篤な状態を経過しているが、幸いに死亡にはいたっ ていないようである。それにしても副腎皮質ステロイド の治療上の威力はさすがにスゴイと感じた次第である。 サイトカイン個々には、薬物代謝酵素やヘム代謝酵素な どに影響することは明確であるが、全体としてどうなっ ているかは、その巧妙な調節システムを考えると解決す べき多くの因子があると思われる。

現在に至るまでの当教室の中心的な研究課題の一つであるHO-1の調節に関しては、上流側で深く関与しているNrf2-Keap1系のKOマウス(現東北大・医 山本雅之教授より御供与)を用いてさらなる展開を進めているところである。実は、HO-1の酵素反応生成物であるビリルビンは抗酸化性物質として、一酸化炭素は抗炎症作用や免疫系調節作用などが明らかになりつつあり、ストレス応答タンパク質として注目されている。HO-1は、各種病態や細胞内の様々な変化に急速に応答し誘導される酵素であり、その酵素反応生成物の機能を幅広く考えると、免疫系とも関係してきそうである。

最後になるが、昨年度から薬学部は、6年制がスタートし、従来型の4年制+博士課程前期2年制の変則的な教育・研究システムになっている。前者は薬剤師教育が主体となるが、セルフメディケーションが推奨されている現在、医薬品のみならず健康食品、サプリメントや香粧品など、さらに各種化学物質に対する知識や説明能力など質の高い、社会が求めている力量共に良質の医療提供者の一員として機能し、常に精進を続ける卒業生を送り出していけるか正念場である。薬剤師職能が社会に確実に認知され、大きく展開していくことを老婆心ながら願っているところである。免疫毒性は、薬剤師が医療現場で提供する医薬品の有害作用発現の主要な発現要因のひとつでもあり、そのことの理解も深めている新制度の薬剤師を数多く世に輩出したいものである。

My miscellaneous thoughts on Imunotoxicology

Takemi Yoshida

Department of Biochemical Toxicology, School of Pharmaceutical

Sciences, Showa University

As many members of the Society may recognize, the Japanese Society of Immunotoxicology has been found on the basis of the preceding two important symposia held at the Kamijyo Memorial Hall at Showa University in November 16, 1990 and June 22, 1992, respectively. I still remember that the some of the chartered members of the Society were the guest speakers at either or both symposia.

Immunotoxicology, although this technical term is very popular for us in toxicology fields, but not in public compared to the words of allergy and autoimmune disease, is an important research area with respect to the effects of pharmaceuticals and environmental chemicals on immune systems. These chemicals produce direct or indirect toxicity on immune tissues and cells. In case of drug-induced immunological adverse effects, the drug may change its chemical structure by catalizing so-called drug-metabolizing enzymes and the producing reactive metabolite may bind to proteins, and acquire immunogenicity. However, the detailed mechanisms of drug-induced autoimmune diseases, such as SJS TEN and Troglitazone-induced hepatotoxicity, still remains to be investigated. Because of wide variety differences in genetic backgrounds and presence of SNPs in drug-metabolizing enzymes and immune systems, outcome of idiosyncratic drug toxicity is hardly predictable, when patients take prescribed drugs or OTC drugs. The immunotoxicology-related worst events occurred when six healthy volunteers received a dose of TGN1412. In all volunteers, cytokine-release syndrome developed, including multiorgan failure. Mechansims of such cytokine storm should be clarified in details.

By the way, we have been investigating the effects of cytokines on hepatic drug- and heme-metabolizing enzymes by using cytokine KO mice. We have reported the following findings to date: 1) LPS-mediated induction of hemeoxygenase-1(HO-1) is involved in TNF α through JNK and P38 pathways.; 2) BCG and LPS-mediated P450 downregulation is involved in IL-6 and/or TNF α ; 3) In

human chronic arthritis model mice, there were higher serum IL-6 concentration, the decreased P450 content and the increased HO-1 and metallothionein(Mt) levels in the liver. We also found that the induction of HO-1 in this model mouse liver is signal transduced by Stat pathway. All of these events occurred in chronic arthritis model mice are almost completely returned to normal levels by the i.v. injection of IL-6 neutralized antibody. The changes in circulating cytokine levels may affect on drug- and heme-metabolizing enzymes, thus may lead to changes in pharmacokinetics of the administered drugs in infectious and inflammatory diseases. We are currently expanding our research work to Nrf2-Keap1 KO mice. Nrf2-Keap1 system is a main regulatory machinery of HO-1 induction and other stress response enzymes and proteins. Besides, HO-1 and it enzymatic products, biliverdin (bilirubin) and carbon monoxide has been shown to play important roles as a antioxidant and anti-inflammtory effect and immune regulation, respectively. Thus, our current study seems somehow to relate to immunotoxicology.

The concept and possible mechanisms of immunotoxicoly should be learned much by pharmacists graduating from 6-year education system, starting from last year.

免疫毒性のプロトコールと 統計学的検定法に関する一考察

角田正史

(北里大学医学部衛生学公衆衛生学)

免疫毒性学会のニュースレターに投稿の機会を与えて 戴き、誠に有り難うございます。この度、ニュースレター の編集委員に就任させて戴くことになりました。まだま だ修行中の身でありますが、前任でありました畏友、櫻 井照明先生が力を注がれた部分を担当して欲しいとの御 依頼でしたので、お引き受けすることに致しました。諸 先生にご指導頂きながら、微力なりとも尽くしていきた いと思っております。宜しくお願いします。この機会に、 簡単に私の免疫毒性学との関わりと、ここ近年模索中の ことについて書いてみようと思います。

私が免疫毒性に興味を持ち始めたのは、1993-1994年 にピッツバーグ大学の公衆衛生学部の修士課程在学中に、 当時は最新の技術であったヒトの血清サイトカインの測 定を行った時からです。以後、研究を続けるうちにヒトの血清サイトカインは疫学的指標としては難しい点があることを経験しましたが、何らかの形でより有効な指標として使えないかと思っておりました。次いでジョージア大学大学院の博士課程で本格的に毒性学を学ぶにあたって、動物実験において免疫毒性の指標としてサイトカインの遺伝子発現や蛋白量定量は有用であることを経験してきました。また免疫細胞を用いた評価を始めたのもこの頃です。日本に戻ってからは、免疫毒性の専門家の諸先生にご指導頂きながら、研究を続けております。

さて最近、課題として考えていることに、免疫毒性に 限らない話にもなりますが、毒性学試験を行った後、評価の際に適用する統計学的検定法です。用いる指標が細胞の生存率にせよ、サイトカインの産生にせよ、連続量を扱い、安全なレベルを検討するには統計的解析が必須となります。私自身は統計の専門家ではありませんし、数学的才能にも欠けておりますので、模索中という感じです。

免疫毒性試験のプロトコールによると、毒性試験を第 1 段階で行うときは、動物数は 1 群 8 匹以上とし、用量 段階は、原則として 3 段階以上の投与群を設け、別に対 照群を置く、となっています。動物数に関しては、同系 でない場合を想定している、というお答えを学会の時に お伺いしたことがあり、同系という遺伝的にある程度は 同一であるという動物群(マウス、ラット)であれば、 1 群 5 匹以上なら良いのではないかと考えます。 用量依 存性の判断をするためには対照群を含めて 4 群というのも当然の話なので、最低 $5 \times 4 = 20$ 匹の動物を相手にした統計学を考えなければいけません。一日で処理する動物数は、どのような指標を用いるかで大きく違うのは勿論ですが、マウスの30 匹(6 匹 \times 5 群)処理でも結構大変な作業という印象があります。

この程度の数は統計的に扱うのは群としては小さく、 指標が連続量であった場合に、群別に正規性を検討する ことは出来ません。しかし逆に小さいために、正規性が ないとは言えないので、パラメトリックの方法を適用す るのは間違いではない、ということは言えます(勿論、 全体の分布やバラツキを見て明らかに正規性がない、あ るいは対数正規分布のような形をしている場合は別です が)。そこで、一要因である場合には、平均値を算出し一 元配置分散分析を行い、評価するのが、検出力から考え ても適当であると考えます。ここで問題になるのが、ど のpost hoc testを適用するということです。

毒性学で良く使用されるpost hoc testには、その検出 力の高さからFisher's PLSD, Student-Neuman-Keuls の方 法等があります。統計学の専門書では、細かい数式は省きますが、4群以上の場合には第一種の過誤を5%以下に抑えきれないので、これらの方法は使用してはならない、という指摘があります(永田と吉田、1997)。一方、同じ本に、無毒性量が「無投与群と比較したときに統計的検定で有意差のない用量レベル」と考えられている場合、多重比較法は通常の検定よりも検出力が低くなっているから、毒性を見落とす確率が大きくなり、無毒性量を多重比較法を用いて定めるというやり方は正しくない、とあります。厳密に統計学的に正しい方法を用いると検出力が低くなるのはやむを得ないというところなのでしょう。実際の免疫毒性を初めとするプロトコールで行った結果に統計学的手法を適用する場合、厳密な統計学的な考えと、どのように一定の適合性を求めるかが問題になると思います。

他のpost hoc test、例えばDunnettの方法は対照群との比較しか出来ないので、不満が残るし、統計学的には問題がないと考えられるTukey-Kramerの方法では検出力に不安が残ることになります。更に保守的なScheffeの方法では検出力の低さのために、動物実験で有意差が出るのは極めて限られた場合になってしまいます。

現時点では、まだ統一見解はないと考えています。一つの考え方として、ある化学物質について、一定のレベルで実際に毒性があるのを見落とすのが大きな問題である可能性がある場合、検出力が大きな多重比較法で行っても良いのではないか、ということがあります。また米国毒性学会の統計処理サービスのブースなどでもディスカッションした際も、それぞれの毒性学者が、それぞれの多重比較法の長所・欠点(検出力や甘さ)や適用条件を理解した上で行えば良いのではないか、という意見がありました。

難しい数式は別として、毒性学の研究者の間でそれぞれのpost hoc testについて一定の理解を進める必要はあると思います。今後は私自身は統計学の専門家ではないので、多重比較法の新たな発展、見解を期待したいところです。

参考文献

永田靖、吉田道弘. 統計的多重比較法の基礎. サイエンティスト社、東京、1997.

Immunotox Newsletter

An application of a post hoc test followed by ANOVA and the protocol of immunotoxicity Masashi Tsunoda

For the comparison of mean values among the groups of three or more, a post hoc test is used followed by one-way analysis of variance (ANOVA). When toxicologists evaluate immunotoxicity followed by the protocol of immunotoxicity, it is needed to understand the benefits and defects (power, the possibility of type I error) of post hoc tests for the decision of the best post hoc tests.

日本でのポスドク体験記

Castle J. Funatake (University of California, San Diego)

昨年9月から今年の2月末まで、アメリカよりDr Funatake を国立環境研究所の野原の研究室にポスドクとして迎えることができました。Dr Funatakeは、ダイオキシンの免疫毒性研究で著名なオレゴン州立大学のDr Nancy Kerkvlietの研究室でドクターコースを終え、学位をとったところでした(photo 1)。Dr Funatakeが筆頭著者である、ダイオキシンによる転写因子AhRの活性化がregulatory T細胞の生成を増強する、という論文は、2006年にJournal of ImmunologyのCutting Edgeに掲載され、また米国毒性学会(SOT)の免疫専門部会年会でPaper of the yearに選ばれています。

Dr Funatakeはもともと日本に関心があったようですが、普段はもちろん英語の中で生活をしており、日本に来るのも初めてのことでした。日本に到着をした時には、こちらが想像する以上に戸惑いがあったようです。

日本免疫毒性学会も、今後ますます若手会員を増やす



photo 1

ことが課題になるのではないかと思います。そこで、多くの免疫毒性研究者が活躍しているアメリカでは、この分野の若手研究者がどのように育っていくのだろうと思い、今回投稿をお願いしました。また本学会の中村和市先生がSOT免疫専門部会年会でスピーチをされたように、日米の免疫毒性学会の交流が深まっており、皆様がホストをされる機会も増えると思います。そのような折に何らかの参考になりましたら幸いです。(野原恵子)

Life as a Post-Doc: Similarities and Differences between the US and Japan

Contributed by Castle J. Funatake, Ph.D. (Postdoctoral Scholar, University of California, San Diego, Department of Medicine and Cancer Center, San Diego, California, USA)

I have had the great pleasure of experiencing life and research in both the US and Japan. From September 2006 through February 2007, I was honored to work in the laboratory of Dr. Keiko Nohara at the National Institute for Environmental Studies in Tsukuba, Japan (Photo 2). Since then, I have taken a postdoctoral position at UCSD in the Moores Cancer Center where I am continuing to study how T cell responses can be perturbed, but now it is the microenvironment of the tumor instead of environmental contaminants that are the focus of my research efforts.



photo 2

Post-doctoral Experience: Japan

I am very grateful to the efforts of Dr. Nohara that gave me the opportunity to come to Japan and work in her laboratory. I had no idea what to expect when I de-boarded my plane and arrived at her laboratory on a hot and humid day early in September of last year. I was pleasantly surprised to see that it was not so different from the laboratories at home. Even more reassuring was the fact that everyone dressed about the same, too - hooray for blue jeans! I started to work the very next day. We were expected to start sharply at 9:00 AM and the researchers would often work 12 hours or more. I was not shocked by the long hours and I soon found myself staying late, too, but starting promptly at 9:00 AM was a bit of a struggle for me. In the US, it has been my experience that 9:00 AM is more of a "guideline" than a strict start time. I believe that this stems from the fact that the average workday in the US is around 8-10 hours so if you start late, you stay late and it all works out in the end. Day-to-day events in the lab were not different from the US, but what made these tasks more difficult for me was the fact that nearly everything was written and labeled in Japanese, and I cannot read Japanese. Thankfully, everyone in the lab was extremely patient with me, and we managed to get translations for everything I needed. Each of us had regular meetings with Dr. Nohara to discuss our results and to plan for the next experiment. We had weekly journal clubs that were not unlike those in the US, except that they were given in Japanese. Journal clubs were a great challenge for me, but also a great learning experience for listening comprehension skills. When it was my turn to present, I presented in English, so I hope that the others felt that it was an equally good opportunity to practice listening to and speaking in English! Aside from these language barriers, I believe that the similarities between Japanese and American laboratories far outnumber the differences, and the consistency between them made my transition into Dr. Nohara's laboratory relatively easy.

Life in Japan: the Everyday to the Exotic

For the first few weeks, I was completely overwhelmed and in a state of culture shock. Everyday things like grocery shopping, watching television and traveling around the city seemed to take every ounce of mental strength just to cope. But eventually I found a routine, and an English-language news broadcast, and I settled in. In Tsukuba, I got around the city by bike which was very easy thanks to the fact that the city is totally flat. But I cannot deny the fact that I did get lost one night on my way home from work in search of a convenience store that I never did find. It was scary since there were no people out that late, no people to ask for directions, but thanks to some dumb luck I eventually found my way home. Of course, I never again went looking for anything after dark if I did not know exactly where it was. To a newcomer, the train system in and around the Tokyo metro-area can be completely overwhelming. I was certainly one of those people, and I was in Japan for almost three weeks before I even got on a train. But, after overcoming my intense fear of the complexity of the train and subway system in Tokyo, I came to love its efficiency and promptness — you really can set your watch by the trains!

Although we worked long days and long weeks, I was fortunate that there were many national holidays that gave me extra time to travel and see Japan. When I only had one day, I went to Shinjuku for shopping. I went to Shinjuku for shopping a lot. I think perhaps I might have gone to Shinjuku too much because the graduate students would ask what I had done for the weekend and when I would sheepishly grin at them in reply, they would know I had gone to shop in Shinjuku. When I had more time, I would travel farther and spend more time in places. I visited Tokyo Tower (Photo 3), the Imperial



photo 3



photo 4



photo 5

Palace Eastern Gardens, Tokyo Daijingu, Zojoji Temple, and Yoyogi Park. I went to Asakusa, Mito, and Nikko. I hiked around Tsukuba-san, I tried my hand at imohori (Photo 4), I saw the ocean near Kamogawa, and I went snowboarding at Madarao in Nagano. I saw kabuki and rakugo shows. I saw Fuji-san in December, the snow festival in Sapporo (Photo 5), and toured the Tsukiji fish market one cold and early morning (Photo 6). Everywhere I went, I was amazed by the unique beauty of Japan, the amazing juxtaposition of modern and traditional, the efficiency with which they filled the space in the great metropolitan area of Tokyo.

Graduate school and post-doctoral life in the US: Oregon State University and UCSD

I attended graduate school at Oregon State University (OSU) in the Department of Environmental and Molecular Toxicology. The program varies depending on the specialization that you choose, but on average, it takes



photo 6

five years to get a Ph.D. Because the students who join OSU's program come from a diverse background, the first two years are heavily focused on classes to give everyone a solid education in the basics of toxicology. At the same time, the program at OSU is also very self-guided because once I had finished the core classes I was given a lot of freedom to choose which additional classes I wanted to take to complement my research. Once I had completed my coursework, there was a qualifying exam. The qualifying exam was possibly the most difficult exam I had ever taken and involved both an oral presentation and written exam in the form of a grant proposal. After passing the qualifying exam, the rest of my time was dedicated to research, writing papers, and convincing my committee that I was ready to graduate. The hours were long, I worked on weekends, and my lab did not even have windows so sometimes the only daylight I saw was if I left early enough to see it on my way home. But in the end, it was worth it because I loved my project and I knew I had really earned my Ph.D.

I started my post-doc position at UCSD at the beginning of April, just two short months ago. Life as a post-doc in the US is not so different from Japan. I have

regular meetings with the P.I. (principal investigator) to discuss data and future experiments. As in Japan, there is a weekly journal club, but we also have lab meetings every week where everyone gets a chance to discuss their data. In addition, there are departmental and institutional seminars that can be attended on a weekly basis. My workday averages 10 hours long, but some days are longer or shorter depending on what I need to do. As far as the scientific endeavors go, life as a post-doc in the US is not so different from Japan. From a more social aspect, the environment in the laboratory is, I think, less formal than in Japan. P.I.s are addressed by their first name in most labs, and the rest of us - from technician to graduate student to post-doc — are like a family. There are many lab-outings for lunch, sporting events, and beach parties. We work hard together, but we play hard together, too.

Science, Life, and Gratitude

I have always known that I was meant to be a scientist. I love the thrill of a new discovery and doing something that no one else has done. But science would not be as much fun if there were not great people with whom to share it. I have been fortunate in that way — every lab I have been in has been like a family. And working with Dr. Nohara and her group in Japan was like being an exchange student and they were my host family. It was an incredible, once-in-a-lifetime experience and I cannot begin to say how grateful I am. I hope that one day, when I have a lab of my own, that I am able to return the favor. Such an exchange of scientific ideas and cultures is an invaluable resource that can only lead to certain success!



事務局移転についてのお知らせ

大槻剛巳 (川崎医科大学 衛生学)

長らく日本免疫毒性学会事務局としてご尽力いただきました自治医科大学 香山不二雄先生から、平成19年4月1日を持ちまして、事務局を移管されました川崎医科大学衛生学 大槻剛巳でございます。微力ではありますが、本学会の事務局として、本学会の今後の更なる発展に貢献できればと思っておりますので、何卒よろしくお願い申し上げます。

今回、事務局移転後の整備も整わないまま、新メーリングリスト(ML)の立上げや会費請求などの事務局ワークを行わなければならず、いろいろと不備が生じまして、会員の皆様には多大なご迷惑をおかけいたしました。この場をお借りいたしまして、陳謝いたしますと共に、今後とも何卒よろしくご協力の程、お願い申し上げます。

連絡先は

日本免疫毒性学会 事務局 〒701-0192 倉敷市松島577 川崎医科大学衛生学

> (総務担当;大槻剛巳) (事務担当:幡山 圭代)

Phone: 086-462-9998 Fax: 086-464-1125

e-mail: jsit-office@med.kawasaki-m.ac.jp URL: http://www.immunotox.org

でございます。

ご意見、ご質問など御座います場合には、ご連絡ください。また、事務局では、MLの有効活用や、6月1日からリニュアルオープンしましたホームページの円滑運行に関して、会員の皆様の積極的なご利用を期待しております。MLには、種々の関連学会の情報など、是非、ご投稿ください。勿論、事務局からも随時情報発信をしていきます。また、新HPにつきましても、より観易く、海外から興味を持っていただける方にも、充分見ていただけるような内容にしたいと努力していこうと思っております。

何卒よろしくお願いいたします。

第13回日本免疫毒性学会学術大会 アンケート結果

- 1. 第13回日本免疫毒性学会学術大会の発表に関するご感想
- ■演題数がもう少し多いと良いと思った。コンピュータ環境が充実していた。
- ■もう少し発表者が落ち着いて発表できればよかったと 思う。
- ■活発な討論がされていて、目的のはっきりした演題が 多く、有意義であった。
- ■時勢に合致した内容だと感じた。
- ■発表時間の後のディスカッションの時間が比較的長く て良いと思います。
- ■演題が少なくて寂しいですが...。プロジェクターはきれいでしたし、見やすかったです。ポスター展示はスペースが狭く、少し座長・演者の話が聞きづらかった。
- ■スケジュールはややタイトでしたが、最近の話題・動向も盛り込まれていて必要としていた情報がきちんと 得られたと思います。
- ■想像していたより良い。
- ■免疫毒性ガイドラインについてQ&A等もあり参考になった。
- ■免疫毒性試験に関するWSは業務に役立ちます。
- ■良
- ■内容も濃く、新規情報も報告され、有意義な人会であった。
- ■発表論文は大変レベルが高く、興味深いものが多かったと思います。ペーパーにして公表していただきたい。
- ■学術的なレベルが高く、毎年教えられるところが大きい。
- ■スムーズに発表できました。
- ■有意義な討議ができた。
- 第13回日本免疫毒性学会学術大会の運営に 関するご感想
- ■事前に何回かメールをいただいたのがうれしかった。 会場が良かった。懇親会のオープニングに感動した。
- ■楽しかったです。
- ■発表会場、懇親会会場ともにゆったりとしていて、な ごやかな雰囲気の中でよく運営されていたと思われる。
- ■スムーズな進行であり、タイムスケジュールも良かったと思います。
- ■非常に充実していたと思います。
- ■運営の方はたいへんよくやってくださいました。

- ■会場も立派で、懇親会もアットホームな雰囲気があって大変楽しめました。日程も三連休前と素晴らしかったです。ありがとうございました。
- ■時間の遅れがほとんどなく、進行が非常によく管理されていたと思います。
- ■flexibilityもありよい。
- ■1) 質問者は予めマイクの前に立つように。 2) 飲食ダメはどこもだが…これからAir dry のseasonなのでペットボトルは可としては…(常識的に云えば可と思いますが…) 3) Poster 聞きにくいーやはりマイクが必要。広いので両サイドのAとBを離して。
- ■関係者の運営上の熱意が感じられた、
- ■開催時期が連休と重なり、観光もできてありがたかったです。Webやメールでのエントリーができたら良かったです。(なかなか参加費の振込みに行けなかったので…)

■良

- ■スムーズな運営に心掛けられ、気持ちのよい大会でした。
- ■運営は大変順調になされ、倉敷という町の魅力も楽しいものでした。天気がよかったのはラッキーでした。
- ■総会が評議委員会を兼ねておりましたが、普通は評議委員会を別に行い、決定事項を総会にかけるものと思います。あと、総会を欠席する場合の委任状はとられたのでしょうか。
- ■快適な会場であり、運営も予定どおりの時間で実施され非常に順調な会であった。
- ■スムーズでした。
- ■もう少し前もって情報を流してほしい。
- 3. 次年度以降の学術大会の企画(シンポジウム・ワークショップ・特別講演など) に関するご提案など
- ■産業衛生学会の色合いが強すぎる気がします。もう少し免疫毒性色がほしい。
- ■光感作性試験 バイオロジクスの免疫毒性 Pharmacogenomicsと免疫毒性
- ■今後もICHの免疫毒性試験についてWSを行ってもらいたいです。2009年が近づいているので、化粧品業界の絡みから、動物実験の代替(ADME、感作性等)の発表も行ってもらいたいです。
- ■新しい技術の免疫毒性への導入の紹介 他のトキシコ ロジー領域との接点を持つ事も新たな考え方ができる ので良いと思う 例:中枢神経系と免疫毒性etc
- ■もう少し免疫の基礎的なシンポジウムがあっても良い

のでは?

- ■ガイドラインについて今、何が問題になっているか、 どういう方向に進んでいるのかという全体をつかめる プログラム、新しい方法論や実験法の改良例など、実 際のプロトコールに関連したプログラムをお願いしま す。
- ■免疫毒性を基礎と臨床の面から検討して行くこと 講演会にならないこと 発表者と会員が相互に意見交換ができる場の提供
- ■試験法などの情報は大変ありがたいが評価の仕方、採 用する動物の系などより詳しい情報・議論も続けてい ただきたい。
- ■ナノ粒子や、吸入による毒性という観点がクローズアップされてきている感があった。これからの重要な分野であると考える。
- ■二日目の終了時刻は5時以内にして欲しい。

4. 日本免疫毒性学会の全体的な活動に対する ご意見

- ■ホームページ、メーリングリストの充実と活用
- ■メール、HPの充実を。
- ■学会のメールサービスを充実させ、ImmunoTox Letter が発行された時や、学会の予告など会員への情報提供をお願いしたい。
- ■免疫毒性に関する実験などの技術トランスファーなど も行ってもらいたいです。
- ■予防医学系の学会にも共通する事であるが、国民が知っているべき知見について発信、啓発する活動も将来には必要でしょうか。
- ■小さいながらがんばるために会員を増やして下さい。
- ■TNG1412のような臨床試験事故に対する免疫毒性学的 なアプローチを試みるような活動はむずかしいですよね?
- ■JSITが中心になって、より具体的な免疫毒性ガイドラインの実施例などを提示してほしい。
- ■以前(研究会?の頃か不明)実施されていた共同研究 などをする予定はないのですか?
- ■産・官・学が一同に会して情報交換が出来る場所として必要な学会と思う。
- ■ホームページの改訂などの折にはe-mailで会員に連絡 してほしい。
- ■社会的な認知度が未だ低いと思う。

5. 学会のホームページやImmunoTox Letterへ のご意見・ご感想

LetterがバックナンバーまでHP上で見られるのはとて も助かる。

- ■HPがんばれ。
- ■ホームページ:最新の学会案内とlinkさせてほしい。 ImmunoTox letter;免疫毒性の方法論など新しい手法 が加わったとき随時とり入れてほしい。
- ■活発な情報交換をお願いします。
- ■学会費を納入したかどうか、大会申し込みをしたかど うか、などを確認できるなど個人のページの充実をお 願いします。
- ■ImmunoTox Letterは郵送するかもう少し分かりやすい e-mailのほうがよいのではないでしょうか。
- ■もう少しHPが活性化されると良いと思います。
- 1. HPの利用に工夫が必要 2. HPの英語版をつくり、海外の研究者との交流を高める 3. ImmunoTox letter掲載の原稿には英文の要約を付ける。
- ■小さい学会なので、自由な発言ができるようにしていただきたい。
- ■学術雑誌(学会誌)は発行されないのでしょうか。
- ■ホームページの更新状況が不明。メーリングリストにして随時、更新状況を連絡して欲しい。(ex. ImmunoTox Letterの掲載)
- ■ImmunoTox Letterを将来の目標として雑誌に出来ないでしょうか?
- ■HPは見にくいと思う。「(日本) 免疫毒性学会」で検索 してトップにヒットしないのは問題。

6. その他

- ■地方のせいか参加者が少なかった気がします。若い方が参加しやすい内容も必要かもしれません。
- ■総会の参加者がもっと多くなると良いと思う。ランチョン総会というのはどうでしょうか。
- ■大変お世話になりました。ありがとうございました。
- ■大槻先生のオリジナル・ソングを本学会のテーマソングにして、毎年学会で唄い続けていけたら素敵だと思います。
- ■来年を楽しみにしています。
- ■第13回大会事務局の皆様、大会の準備から本番まで多 忙であったことと察します。会のご成功をお慶び申し 上げます。
- ■トキシコロジー学会と共催して会員増をねらってみてはいかがでしょうか。
- ■協賛企業がもっと増えるとよいと思います。

編集後記

ImmunoTox Letterでは前号から英文要旨の併記を開始しましたが、本号ではアメリカから来日し国立環境研究所で免疫毒性研究に従事されておりましたDr. Funatake (University of California) から英文の原稿が寄せられました。また、6月1日よりリニューアルされました日本免疫毒性学会のホームページにおいても英文版が追加されております。さらに、本年9月に神戸にて開催される第14回日本免疫毒性学会学術大会では、米国トキシコロジー学会免疫毒性専門部会との定期的交流の一環として、同部会のメンバーであるDr. Hastings (FDA) およびProf. Dieter (Cornel University) による生殖免疫毒性に関する講演が予定されております。このように、日本免疫毒性学会は免疫毒性研究の国際化と発展に向けて今後も様々な施策を講じていきたいと考えております。会員の皆様のご理解とご協力をお願い申し上げます。

(N.T.記)

編集・発行:日本免疫毒性学会 発行日:平成19年6月

編集発行責任者:大沢 基保

編集委員会:角田 正史、筒井 尚久、

手島 玲子、野原 恵子、

藤巻 秀和

原稿送付先:fujimaki@nies.go.jp