バイオテクノロジー標準化支援協会ジャーナル **No.117**

SABS Journal No. 117

発行日: 2020年4月23日

URL: http://sabsnpo.org

このジャーナルはバイオテクノロジー標準化支援協会(SABS)会員だけではなく、広い意味のバイオテクノロジーにご関係のある方々にも配信しています。

ジャーナルは毎月末(第 4 土曜)に開かれている定例会の前に発信することになっています。今回の117号もこの時期に皆様に配信する予定だったのですが、4月 25 日(土)に予定していた第 101 回定例会は前回に続き再び中止ということになってしまいました。もちろん号外でもお知らせした"非常事態宣言"のためです。前回の時より東京はもとより全国的に感染者が増えています。世界的にはもう大変です。

そこで今回は特に Covid19 を中心に話題と問題点を思いつくまま順不同に列挙し、皆様のコメントをお待ちしたいと思っています。

1. 治療薬

治療薬は前回も述べた Avigan が Close-up されつつあるのはご同慶の至りです。 この国産治療薬が良い結果を出す事を祈っています。一方アメリカで開発された Remdesivir は Avigan と同じく RNApolymerase を'騙す'阻害剤ですが構造は全く違いリン酸基を含む大きなヌクレオチドでヌクレオシドの Avigan とは大きく違いますがこれも効いてくれるといいなと思います。

https://en.wikipedia.org/wiki/Remdesivir

2. マスクは有効か?

感染者が使うべきという事はかなり共通していますが、予防に有効かということは WHO も含めて医療関係者の多くは疑問に思っているようです。医療用の高価なマスクは感染者と密に接する従事者には必要だろうと思いますが。いかがでしょうか?

3. 飛沫感染と空気感染

マスクとも関連するのは Covid19 ウイルスが飛沫感染だけなのか、本当に空気感染がないのかという疑問です。どうお考えでしょうか?

4. 抗体検査

これは先ず Santa Clara County, California Stanford で行った数千人の無差別人口に対して行った抗体検査が注目されました。結果は総人口の数%が既に感染していて一部は一度感染したが発症しないで快癒している、また一部は未だ発症していないかということか、或いは、一部は他者に感染させる段階は過ぎているけど一部は未

だ感染力がある人たちであるとかいろいろなことが考えられます。いずれにしろ実際は今発表されている感染者の数十倍も感染者がいるという可能性が非常に驚くべきことです。すぐ翌日くらいに USC (Univ. of Southern California) のチームが同じカリフォルニアの Los Angeles County での抗体検査の結果が発表されました。

https://news.usc.edu/168987/antibody-testing-results-covid-19-infections-los-ange les-county/

これによるとこの郡の40万人以上の人たちが既に感染したか今も感染して伝染させているかという可能性が出てきます。

5. ウイルスの変異と悪性化

当初報道されていた「比較的感染力が弱く高齢者以外は重症化し難い」というこの 新型コロナウイルスのイメージがヨーロッパで爆発的に感染者が増えた頃からすっ かり変わりました。変異が疑われるわけですが、ネットでは変異が少ないという報 告と実はかなり変異しているという報告が入り混じっています。

昨日見たニュースではイギリスの研究者たちが大きく三つのグループに分け、武漢 で最初に見つかったウイルスグループと欧州やアメリカのグループは大きく違い発 症形態も違うそうです。ネットでは中国評論家遠藤 誉氏が紹介しています:

 $\underline{https://www.newsweekjapan.jp/stories/world/2020/04/post-93148_4.php}$

原文は ProcNAS です:

https://www.pnas.org/content/early/2020/04/07/2004999117

このプロナス論文は簡単にダウンロードできますが、PDFを添付します。

たった今(4/23 午前 9 時)入ったニュースがあります。それによると慶応大学病院でCovid19 患者ではない(少なくとも全く症状がない)入院患者 67 名に PCR 検査を行った結果約 6%が陽性になったというのです。この PCR 結果と先述のアメリカの抗体結果が非常に良く似ていて今分かっている感染率が実はその数十倍ではないかという疑問がますます強くなります。これからこうした調査がいろいろな病院で行われていくとまた考え方が変わっていきそうです。

コロナばかりで気が滅入るのですがもうひとつ忘れてならない問題があります。荒尾進介理事から原発関連の新聞切り抜きを頂きました。2011年の原発事故以来、筆者個人としては、原子力(核分裂と核融合)は人類が応用科学としては立入るべきではなかった分野だったと考えてきました。その'応用'目的が戦争における'大量破壊と殺人'だったという事からしても大間違いでした。平和利用はその言い訳ですが、廃棄物処理ひとつ考えても全く経済的に成立たない上、事故が起こればこの始末です。とりあえず西尾正道先生(北海道ガンセンター名誉院長)を紹介した新聞記事のコピーを添付いたします。

コロナ関連で多少癒しの材料を小林英三郎理事から頂きました。以下小林さんのメール の抜粋です:

「友人から紹介された「癒し Covid 19」情報をお知らせします。

[Do Re Mi - Covid 19 version]

https://youtu.be/MMBh-eo3tvE?list=RDMMBh-eo3tvE&t;=36

<8,501,000 回視聴>

ドレミの歌で知られる『サウンド・オブ・ミュージック』(The Sound of Music)は、私たちの青春時代?1965 年に公開されたロバート・ワイズ監督、ジュリー・アンドリュース主演のミュージカル映画です。」

筆者もアクセスしてみました。見てビックリ。見事な替え歌の吹き替えです。続いて始まった別の動画はスペインかスペイン語圏かどこかの Raul Irabien とかいう歌手の独り(?) コーラスでオリジナルらしき素晴らしいハーモニーとメロディーの歌を見事に英語で歌っていてまたまたビックリ。さらにそのあとシカゴ大学の病院らしい舞台で Beanie Meadow とかいう人が中心に演ずるミュージカルの動画にさらにビックリ。気づいたら1時間近く経ってしまいました。さらに良く見たらこのサイトには他になんと 20 以上の同様な Covid19 関連の動画があることが分かって驚愕。未だご覧になっていない方はお暇を見つけてお試しあれ。

さて、今現在非常に流動的な事態ですから、近いうちまた 117 号号外として発信いたします。ぜひ皆様、感想・コメント・解説などおよせください。thiyama@athena.ocn.ne.jp

とりあえずお礼と共に皆さまのご健勝を切にお祈りいたします。

当会ホームページ<http://www.sabsnpo.org>には本メールジャーナルのバックナンバーが収録してあります。また刊行雑誌のタグをクリックして頂くと「医学と生物学」をご覧になれます。またお知り合いの方でこのジャーナルを配信希望の方が居られましたらぜひ上記アドレス

thiyama@athena.ocn.ne.jp にお知らせください。会員である必要はありませんのでよろしく

- ① 配信停止・中止希望は下記アドレスにメールにてその旨お知らせください。
- ② 配信先アドレス等の登録情報変更は メールにてその旨お知らせください。
- ③ バイオテクノロジー標準化支援協会に新規会員登録をご希望の方はメール下さい。
- ④ ウエブサイトに関するご意見もメールにて頂ければ幸いです。

特定非営利活動法人バイオテクノロジー標準化支援協会

NPO Supporting Association for Biotechnology Standardization (SABS)

〒173-0005 東京都板橋区仲宿 44-2

E-mail: sabs.elibraly.i@gmail.com

URL: http://sabsnpo.org.

理事:荒尾 進介、小林 英三郎、田坂 勝芳、松坂 菊生、小川哲朗、川崎博史、檜山 哲夫

監事:堀江 肇

ネット管理:川崎 博史、田中 雅樹



Phylogenetic network analysis of SARS-CoV-2 genomes

Peter Forster^{a,b,c,1}, Lucy Forster^d, Colin Renfrew^{b,1}, and Michael Forster^{c,e}

^alnstitute of Forensic Genetics, 48161 Münster, Germany; ^bMcDonald Institute for Archaeological Research, University of Cambridge, Cambridge CB2 3ER, United Kingdom; ^cFluxus Technology Limited, Colchester CO3 0NU, United Kingdom; ^dLakeside Healthcare Group at Cedar House Surgery, St Neots PE19 1BQ, United Kingdom; and ^eInstitute of Clinical Molecular Biology, Christian-Albrecht-University of Kiel, 24105 Kiel, Germany

Contributed by Colin Renfrew, March 30, 2020 (sent for review March 17, 2020; reviewed by Toomas Kivisild and Carol Stocking)

In a phylogenetic network analysis of 160 complete human severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (SARS-Cov-2) genomes, we find three central variants distinguished by amino acid changes, which we have named A, B, and C, with A being the ancestral type according to the bat outgroup coronavirus. The A and C types are found in significant proportions outside East Asia, that is, in Europeans and Americans. In contrast, the B type is the most common type in East Asia, and its ancestral genome appears not to have spread outside East Asia without first mutating into derived B types, pointing to founder effects or immunological or environmental resistance against this type outside Asia. The network faithfully traces routes of infections for documented coronavirus disease 2019 (COVID-19) cases, indicating that phylogenetic networks can likewise be successfully used to help trace undocumented COVID-19 infection sources, which can then be quarantined to prevent recurrent spread of the disease worldwide.

SARS-CoV-2 evolution | subtype | ancestral type

he search for human origins seemed to take a step forward with the publication of the global human mitochondrial DNA tree (1). It soon turned out, however, that the tree-building method did not facilitate an unambiguous interpretation of the data. This motivated the development, in the early 1990s, of phylogenetic network methods which are capable of enabling the visualization of a multitude of optimal trees (2, 3). This network approach, based on mitochondrial and Y chromosomal data, allowed us to reconstruct the prehistoric population movements which colonized the planet (4, 5). The phylogenetic network approach from 2003 onward then found application in the reconstruction of language prehistory (6). It is now timely to apply the phylogenetic network approach to virological data to explore how this method can contribute to an understanding of coronavirus evolution.

In early March 2020, the GISAID database (https://www. gisaid.org/) contained a compilation of 253 severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (SARS-CoV-2) complete and partial genomes contributed by clinicians and researchers from across the world since December 2019. To understand the evolution of this virus within humans, and to assist in tracing infection pathways and designing preventive strategies, we here present a phylogenetic network of 160 largely complete SARS-Cov-2 genomes (Fig. 1).

Zhou et al. (7) recently reported a closely related bat coronavirus, with 96.2% sequence similarity to the human virus. We use this bat virus as an outgroup, resulting in the root of the network being placed in a cluster of lineages which we have labeled "A." Overall, the network, as expected in an ongoing outbreak, shows ancestral viral genomes existing alongside their newly mutated daughter genomes.

There are two subclusters of A which are distinguished by the synonymous mutation T29095C. In the T-allele subcluster, four Chinese individuals (from the southern coastal Chinese province of Guangdong) carry the ancestral genome, while three Japanese and two American patients differ from it by a number of mutations. These American patients are reported to have had a history of residence in the presumed source of the outbreak in Wuhan. The C-allele subcluster sports relatively long mutational branches

and includes five individuals from Wuhan, two of which are represented in the ancestral node, and eight other East Asians from China and adjacent countries. It is noteworthy that nearly half (15/33) of the types in this subcluster, however, are found outside East Asia, mainly in the United States and Australia.

Two derived network nodes are striking in terms of the number of individuals included in the nodal type and in mutational branches radiating from these nodes. We have labeled these phylogenetic clusters B and C.

For type B, all but 19 of the 93 type B genomes were sampled in Wuhan (n = 22), in other parts of eastern China (n = 31), and, sporadically, in adjacent Asian countries (n = 21). Outside of East Asia, 10 B-types were found in viral genomes from the United States and Canada, one in Mexico, four in France, two in Germany, and one each in Italy and Australia. Node B is derived from A by two mutations: the synonymous mutation T8782C and the nonsynonymous mutation C28144T changing a leucine to a serine. Cluster B is striking with regard to mutational branch lengths: While the ancestral B type is monopolized (26/26 genomes) by East Asians, every single (19/19) B-type genome outside of Asia has evolved mutations. This phenomenon does not appear to be due to the month-long time lag and concomitant mutation rate acting on the viral genome before it spread outside of China (Dataset S1, Supplementary Table 2). A complex founder scenario is one possibility, and a different explanation worth considering is that the ancestral Wuhan B-type virus is immunologically or environmentally adapted to a large section of the East Asian population, and may need to mutate to overcome resistance outside East Asia.

Significance

This is a phylogenetic network of SARS-CoV-2 genomes sampled from across the world. These genomes are closely related and under evolutionary selection in their human hosts, sometimes with parallel evolution events, that is, the same virus mutation emerges in two different human hosts. This makes character-based phylogenetic networks the method of choice for reconstructing their evolutionary paths and their ancestral genome in the human host. The network method has been used in around 10,000 phylogenetic studies of diverse organisms, and is mostly known for reconstructing the prehistoric population movements of humans and for ecological studies, but is less commonly employed in the field of virology.

Author contributions: P.F. and M.F. performed research; P.F., L.F., and M.F. analyzed data; P.F. and M.F. performed statistical analyses; P.F., C.R., and M.F. wrote the paper; and C.R. wrote the Introduction.

Reviewers: T.K., Katholieke Universiteit Leuven: and C.S., University Medical Center Hamburg-Eppendorf.

The authors declare no competing interest.

This open access article is distributed under Creative Commons Attribution License 4.0

¹To whom correspondence may be addressed. Email: pf223@cam.ac.uk or acr10@cam. ac.uk.

This article contains supporting information online at https://www.pnas.org/lookup/suppl/ doi:10.1073/pnas.2004999117/-/DCSupplemental.



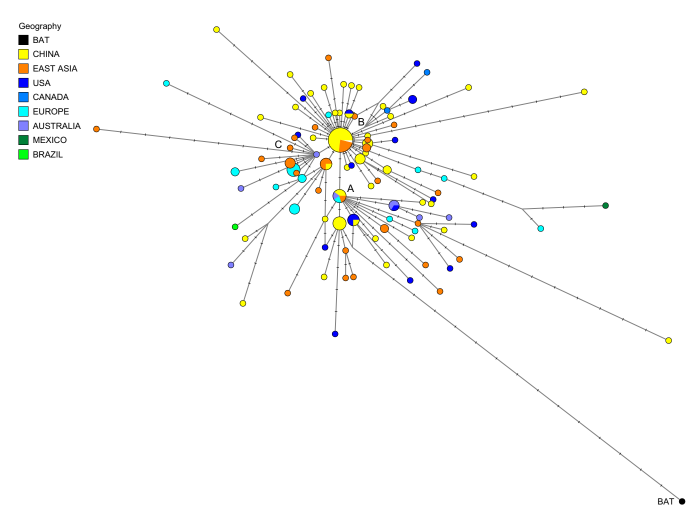


Fig. 1. Phylogenetic network of 160 SARS-CoV-2 genomes. Node A is the root cluster obtained with the bat (*R. affinis*) coronavirus isolate BatCoVRaTG13 from Yunnan Province. Circle areas are proportional to the number of taxa, and each notch on the links represents a mutated nucleotide position. The sequence range under consideration is 56 to 29,797, with nucleotide position (np) numbering according to the Wuhan 1 reference sequence (8). The median-joining network algorithm (2) and the Steiner algorithm (9) were used, both implemented in the software package Network5011CS (https://www.fluxus-engineering.com/), with the parameter epsilon set to zero, generating this network containing 288 most-parsimonious trees of length 229 mutations. The reticulations are mainly caused by recurrent mutations at np11083. The 161 taxa (160 human viruses and one bat virus) yield 101 distinct genomic sequences. The phylogenetic diagram is available for detailed scrutiny in A0 poster format (*SI Appendix*, Fig. S5) and in the free Network download files.

Type C differs from its parent type B by the nonsynonymous mutation G26144T which changes a glycine to a valine. In the dataset, this is the major European type (n=11), with representatives in France, Italy, Sweden, and England, and in California and Brazil. It is absent in the mainland Chinese sample, but evident in Singapore (n=5) and also found in Hong Kong, Taiwan, and South Korea.

One practical application of the phylogenetic network is to reconstruct infection paths where they are unknown and pose a public health risk. The following cases where the infection history is well documented may serve as illustrations (*SI Appendix*). On 25 February 2020, the first Brazilian was reported to have been infected following a visit to Italy, and the network algorithm reflects this with a mutational link between an Italian and his Brazilian viral genome in cluster C (*SI Appendix*, Fig. S1). In another case, a man from Ontario had traveled from Wuhan in central China to Guangdong in southern China and then returned to Canada, where he fell ill and was conclusively diagnosed with coronavirus disease 2019 (COVID-19) on 27 January 2020. In the phylogenetic network (*SI Appendix*, Fig. S2), his virus genome branches from a reconstructed ancestral node, with derived virus variants in Foshan and Shenzhen (both in Guangdong

province), in agreement with his travel history. His virus genome now coexists with those of other infected North Americans (one Canadian and two Californians) who evidently share a common viral genealogy. The case of the single Mexican viral genome in the network is a documented infection diagnosed on 28 February 2020 in a Mexican traveler to Italy. Not only does the network confirm the Italian origin of the Mexican virus (*SI Appendix*, Fig. S3), but it also implies that this Italian virus derives from the first documented German infection on 27 January 2020 in an employee working for the Webasto company in Munich, who, in turn, had contracted the infection from a Chinese colleague in Shanghai who had received a visit by her parents from Wuhan. This viral journey from Wuhan to Mexico, lasting a month, is documented by 10 mutations in the phylogenetic network.

This viral network is a snapshot of the early stages of an epidemic before the phylogeny becomes obscured by subsequent migration and mutation. The question may be asked whether the rooting of the viral evolution can be achieved at this early stage by using the oldest available sampled genome as a root. As *SI Appendix*, Fig. S4 shows, however, the first virus genome that was sampled on 24 December 2019 already is distant from the root type according to the bat coronavirus outgroup rooting.

The described core mutations have been confirmed by a variety of contributing laboratories and sequencing platforms and can be considered reliable. The phylogeographic patterns in the network are potentially affected by distinctive migratory histories, founder events, and sample size. Nevertheless, it would be prudent to consider the possibility that mutational variants might modulate the clinical presentation and spread of the disease. The phylogenetic classification provided here may be used to rule out or confirm such effects when evaluating clinical and epidemiological outcomes of SARS-CoV-2 infection, and when designing treatment and, eventually, vaccines.

Materials and Methods

The Global Initiative on Sharing Avian Influenza Data (GISAID) was founded in 2006, and, since 2010, has been hosted by the German Federal Ministry of Food, Agriculture and Consumer Protection. GISAID has also become a coronavirus repository since December 2019. As of 4 March 2020, the cutoff point for our phylogenetic analysis, the GISAID database (https://www.gisaid. org/) had compiled 254 coronavirus genomes, isolated from 244 humans, nine Chinese pangolins, and one bat Rhinolophus affinis (BatCoVRaTG13 from Yunnan Province, China). The sequences have been deposited by 82 laboratories listed in Dataset S1, Supplementary Table 1. Although SARS-CoV-2 is an RNA virus, the deposited sequences, by convention, are in DNA format. Our initial alignment confirmed an earlier report by Zhou et al. (7) that the pangolin coronavirus sequences are poorly conserved with respect to the human SARS-CoV-2 virus, while the bat coronavirus yielded a sequence similarity of 96.2% in our analysis, in agreement with the 96.2% published by Zhou et al. We discarded partial sequences, and used only the most complete genomes that we aligned to the full reference genome by Wu et al. (8) comprising 29,903 nucleotides. Finally, to ensure comparability, we truncated the flanks of all sequences to the consensus range 56 to 29,797, with nucleotide position numbering according to the Wuhan 1 reference sequence (8). The laboratory

- 1. R. L. Cann, M. Stoneking, A. C. Wilson, Mitochondrial DNA and human evolution. Nature 325, 31–36 (1987).
- H. J. Bandelt, P. Forster, B. C. Sykes, M. B. Richards, Mitochondrial portraits of human populations using median networks. *Genetics* 141, 743–753 (1995).
- 3. H. J. Bandelt, P. Forster, A. Röhl, Median-joining networks for inferring intraspecific phylogenies. *Mol. Biol. Evol.* **16**, 37–48 (1999).
- P. Forster, C. Renfrew, Evolution. Mother tongue and Y chromosomes. Science 333, 1390–1391 (2011).
- 5. C. Renfrew, P. Bahn, The Cambridge World Prehistory (Cambridge University Press, 2014).

codes of the resulting 160 sequences and the bat coronavirus sequences are listed in Dataset S1, Supplementary Table 2 (Coronavirus Isolate Labels).

The 160 human coronavirus sequences comprised exactly 100 different types. We added to the data the bat coronavirus as an outgroup to determine the root within the phylogeny. Phylogenetic network analyses were performed with the Network 5011CS package, which includes, among other algorithms, the median joining network algorithm (3) and a Steiner tree algorithm to identify most-parsimonious trees within complex networks (9). We coded gaps of adjacent nucleotides as single deletion events (these deletions being rare, up to 24 nucleotides long, and mostly in the amino acid reading frame) and ran the data with the epsilon parameter set to zero, and performed an exploratory run by setting the epsilon parameter to 10. Both settings yielded a low-complexity network. The Steiner tree algorithm was then run on both networks and provided the identical result that the mostparsimonious trees within the network were of length 229 mutations. The structures of both networks were very similar, with the epsilon 10 setting providing an additional rectangle between the A and B clusters. The network output was annotated using the Network Publisher option to indicate geographic regions, sample collection times, and cluster nomenclature.

Data Availability. The nucleotide sequences of the SARS-CoV-2 genomes used in this analysis are available, upon free registration, from the GISAID database (https://www.gisaid.org/). The Network5011 software package and coronavirus network files are available as shareware on the Fluxus Technology website (https://www.fluxus-engineering.com/).

ACKNOWLEDGMENTS. We gratefully acknowledge the authors and originating and submitting laboratories of the sequences from GISAID's EpiFlu(TM) Database on which this research is based. We are grateful to Trevor Bedford (GISAID) for providing instructions and advice on the database. A table of the contributors is available in Dataset S1, Supplementary Table 1. We thank Arne Röhl for assessing the network.

- P. Forster, C. Renfrew, Phylogenetic Methods and the Prehistory of Languages (McDonald Institute Press. 2006).
- P. Zhou et al., A pneumonia outbreak associated with a new coronavirus of probable bat origin. Nature 579, 270–273 (2020).
- F. Wu et al., A new coronavirus associated with human respiratory disease in China. Nature 579, 265–269 (2020).
- T. Polzin, S. V. Daneshmand, On Steiner trees and minimum-spanning trees in hypergraphs. Oper. Res. Lett. 31, 12–20 (2003).

(11)

どが大気中核実験や原発稼

働によって自然界が汚染さ

のため放射性物質であるト れて急増したものです。こ

海洋放出論は加速している。これ をめぐる闇を語った。 曝を利用したがんの放射線治療に だ。敷地内での保管に限界が迫り、 長年携わってきた医師。 放出しかない」と『宿題』を投げ、 なっている小泉進次郎環境相だ 強く警鐘を鳴らすのが、内部被 泉の見解に注目が集まったの た。前任大臣が離任直前「海洋 が福島第1原発の汚染水問題だ 最近はすっかり『安全運転』 就任直後、まず発言に窮した

リウムに変わりますが、

報告されました。米国でも ダウン症などの健康被害が

はベータ線を出し

トリチウム(半減期は12 のでしょうか。

増加、

新生児死亡の増加、

原発の周辺で小児白血病の

理について海に投棄さ 放射能汚染水の処

れれば希釈されて大丈 夫だという声もありま が反対の立場です

が海洋放出。だから海洋放 ありますが、一番安価なの 円から3976億円の幅が 会議は5つの処分方法を提 界に迫っています。汚染水 示しています。費用は34g 放出について、

国の有識者 入量の汚染水は貯蔵の限

です。しかし、廃炉が決ま 出をしようとしているわけ

ともとごく微量で、ほとん そちらに大きなタンクを造 り貯蔵すればよいのです。 広大に空いていますから、 った福島第2原発の敷地は 目然界の放射性物質はも ります。 は安全だという声もあ 物質はあるから、 自然界にも放射性

> も水素として入り放射線を ります。細胞内の核の中に 水素としての体内動態を取 多い。トリチウムは脂肪組原発立地地域では乳がんが

950年の約1000倍の リチウム(三重水素)は1 まれるから危険なのです。 濃度になっています。汚染 水に大量のトリチウムが含 とのように危険な す。 も原発周辺のがんと白血病 を大量に排出する重水炉型 の調査をして、子どもに影 告されています。ドイツで 響があると結果が出ていま 色体異常を起こすと、74年 の日本放射線影響学会で報 度でも人間のリンパ球に染 出します。このため、低濃 カナダでもトリチウム



福島第1原発敷 地にたまる放射 能汚染水タンク

織での残留時間が長いため

と 濃度が高いのです。 稼働させているだ

されれば原発はクリー けで放射性物質が放出 ンエネルギーとはいえ

日本でも全国一トリチウ ませんね。

海原発の稼働後に、白血病 死亡率が高まりました。 海道でも泊原発のある泊村 ん死亡率が道内市区町村で は原発稼働後数年して、 ム放出量が多い佐賀県の玄 トップになりました。

取り込

て全身化換算してシーベル

大な資金援助を受けてきた。日CRPは国際

(Sv)で評価するIC

(国際放射線防護委員

たっていない部位まで含め 曝の放射線量をまったく当

有意です。原発から近いほ

です。これらは統計的にも

を構成している塩基の化学

させます。体内の有機物と す。DNA(デオキシリボ の距離しか届きませんが、 内で約10公公(0・01点) また遺伝情報を持つDNA り、体内に長くとどまりま ウムになり、排泄が遅くな 結合して有機結合型トリチ 胞に取り込まれて内部被曝 トリチウムは水素として細 トリチウムのベータ線は体 細胞だけを被曝させます。 まれた放射性物質の周囲の 核酸)の中にも入り込み、 まず内部被曝は、

数値は超極小化されてしま

各

会)理論では、内部被曝の

せんが、その報告をもとに

からの日本社会は放射線被

民間のNPO団体に過ぎま

って、

内部被曝の人体影響

は評価できません。

セ科学にもかかわらず。 きました。実証性のない 国はさまざまな対応をし

- 日本はどうでしょ

え食品の普及による多重複 ラメな対応と遺伝子組み換

台汚染の生活環境により、

留基準値も世界一緩いデタ 曝だけではなく、農薬の残

札幌医科大学学業後、国立札幌病院・北海道地方がんセンター(現北海道がんセンター)放射線科に勤務、約40年間がん治療の現場で放射線治療を続ける。2013年4月から現職。「市民のためのがん治療の会」を主宰。07年北海道医師会賞、北海道知事賞受賞。医学領域の専門学術論文など著書多数。 す。また、 んも失われます。

レにしお・まさみち 1947年、函館市生まれ。 札幌医科大学卒業後、国立札幌病院・北海道 地方がんセンター(現北海道がムセンケ

だと。これまでトリチ える特異な放射性物質 ワムの内部被曝につい 化学構造式まで変

中止してほしい」という嘆 願書を当時の小泉純一郎首 柴昌俊さんも2003年に 排出量が多いからです。 核融合はきわめて危険で、 ーベル物理学賞受賞者の小 水型原子炉はトリチウムの トリチウムを燃料とする

す。

同様に放射線は当たっ

が P

衣替えをして1950

内部被曝を隠蔽・軽視する

た細胞や部位にしか影響し

滴下するから効くわけで

目薬も全身ではなく目に

を中心につくられたNCR計画に関わった核物理学者

、米国放射線防護審議会)

原爆製造のマンハッタン

こそ隠してきました。米国

は広島・長崎の原爆投下後

も残留放射線や内部被曝は

ないとし、その後の歴史は

てあまり耳にしません

腔内に付着すれば鼻血の原 ません。放射性微粒子が鼻

被曝に関する審議を打ち切なのです。ICRPは内部

は50年ごろから世界中で増 姿勢が続いています。がん

因にもなるのです。内部被

しり

原子力政策を推進して

ら死因のトップががん死と

のです。日本では40歳代か 慣病ではなく生活環境病な えています。がんは生活習

ば日本人の3分の2ががん

に罹患するでしょう。これ

なりました。このままいけ

内部被曝を隠蔽・軽視

相に提出しています。 で人体に影響するので どのようなメカニズム トリチウム被曝は

を一CRPは誤読させ イントで被曝すること 内部被曝がピンポ

険だとわかっているからす。 日本政府もトリチウムが

健康が損なわれると思いま

それにトリチウムの排出 による健康被害がある 現代版「複合汚染」

自著の「患者よ、

規制基準も日本は異常に緩 島第1原発が年間20兆浴の は日本で最初に稼働した福 以当たり

6万

どです。

これ トリチウムを排出していた 日本の飲料水基準は1 することは人類に対する緩 も 物 安 れ な殺人行為です。 いからといって海洋放出 ています。処理コストが

ね

ついて書かれています は、放射線の光と闇に がんと賢く闘え!」で

取り込まれ、ベータ線を出

してヘリウムに変われば塩

構造式の中にも水素として

医学部教育の問題もあり、 線の光の世界です。しかし、 放射線治療はまさに放射

用されていません。そのた 3分の1しかありません。 本では診断学と治療学に講 結果として日本のがん治療 座が分かれている医学部は まったく別領域なのに、日 ん。放射線の治療と診断は 医師もよく理解していませ では放射線治療が上手に使

と影が存在します。一番大 切なことは科学的に議論を や情報には常に表と裏、光 動を支援しています。科学 治療の会」という患者会活 め放射線治療の啓発のため していくことではないでし に私は「市民のためのがん

、聞き手=平井康嗣)

基の化学構造式を変化さ り込まれたトリチウムがへ DNAの二重らせん構造は ますが、この二重らせん構 4つの塩基で構成されてい ているので、水素として取 短は水素結合力でつながっ
 うムに変われば水素結合 健康被害につながりま 遺伝情報を持つ 22兆浴としました。 それが

ますべきです。

されると内部被曝はさ

せ

汚染水が海洋放出

う

に残留することも報告さ 実験で母乳を通して子ど 々に生物濃縮します。動 トリチウムは食物連鎖で らに悪化しますね。 と裏、光と影がある

解決方法はあります ってしまった汚染水の 原発敷地内にたま

ことから、国は放出基準を

な行政の催眠術から目を覚 影響はないと嘘の安全・安 でも放射性物質は人体への 生のための放射線副読本」 浴です。 日本政府は「小学 ったくありません。ちなみ が、国民はICRPのフェ 心神話をばらまいています が1万浴で、米国が740 にWHO(世界保健機関) 理由で、医学的な根拠はま イクサイエンスとデタラメ ェルノブイリ原発と同様にば壊れます。最終的にはチ ているメルトダウンをロボ 0 ツ すれば海に流すことができ ま 特許申請中で、それが実現 分 ルノブイリ原発と同様に CPUも高線量が当たれ していますが、ロボット トを使用して処理しよう す。汚染水の原因となっ 離する技術を近畿大学が 汚染水からトリチウムを

子炉全体を箱に入れるよ に覆う石棺化しかありま ょうか。