

(19)日本国特許庁 ( J P )

(12) **公開特許公報** ( A )

(11)特許出願公開番号

**特開2000 - 191551**

( P 2 0 0 0 - 1 9 1 5 5 1 A )

(43)公開日 平成12年7月11日(2000.7.11)

(51)Int.Cl. <sup>7</sup>	識別記号	F I	テ-マコード <sup>*</sup>	(参考)
A61K 45/00		A61K 45/00		4C084
A01N 43/80	101	A01N 43/80	101	4C206
A61P 15/00		A61K 31/00	615	A 4H011
A61K 31/18		31/18		
//(A01N 43/80				

審査請求 有 請求項の数 6 O L (全 5 頁) 最終頁に続く

(21)出願番号 特願平10 - 367864

(22)出願日 平成10年12月24日(1998.12.24)

(71)出願人 593059887

農林水産省水産庁養殖研究所長  
三重県度会郡南勢町中津浜浦422 - 1

(71)出願人 598177463

瀬川 勲  
三重県度会郡玉城町佐田411 - 2 - 1

(72)発明者 瀬川 勲

三重県度会郡南勢町五ヶ所浦190 - 25

(72)発明者 池田 和夫

三重県度会郡玉城町上田辺664 - 1

(74)代理人 100091096

弁理士 平木 祐輔 (外 1 名)

最終頁に続く

(54)【発明の名称】冷水病の予防・治療剤及び予防・治療方法

(57)【要約】

【課題】 魚類、特にアユまたはサケの冷水病の原因菌であるフレキシバクターサイクロフィラを殺菌することにより、冷水病を予防あるいは治療する方法及び予防・治療剤の開発を課題とする。

【解決手段】 サルファ剤、特にスルフィソゾールに塩化ナトリウムを添加したものをを用いることで解決できる。

【特許請求の範囲】

【請求項 1】 サルファ剤と塩化ナトリウムとからなる魚類冷水病予防・治療剤。

【請求項 2】 サルファ剤がスルフィソゾール又はその塩であることを特徴とする請求項 1 記載の魚類冷水病予防・治療剤。

【請求項 3】 魚類がアユ又はサケであることを特徴とする請求項 1 又は 2 記載の予防・治療剤。

【請求項 4】 サルファ剤と塩化ナトリウムとからなる魚類冷水病治療剤を魚類の生息する水中に添加することを特徴とする魚類冷水病治療方法。

【請求項 5】 サルファ剤がスルフィソゾール又はその塩であることを特徴とする請求項 4 記載の魚類冷水病予防・治療方法。

【請求項 6】 魚類がアユ又はサケであることを特徴とする請求項 4 又は 5 記載の予防・治療方法。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】魚類、特にアユの冷水病の原因菌であるフレキシバクターサイクロフィラ (*Flexibacter psychrophilus*) を殺菌することにより、冷水病を

【0002】

【従来の技術】近年、アユ養殖およびアユ放流事業においてフレキシバクターサイクロフィラを原因菌とする、冷水病が猛威を振るっている。種苗出荷で大きなシェアを占めている琵琶湖産アユはその多くがフレキシバクターサイクロフィラ保菌魚である可能性が高い。しかし、現在認可されている水産用医薬品は、常用量においてフレキシバクターサイクロフィラの増殖抑制効果は認められるものの、殺菌効果が認められる薬剤は無い。それゆえ、アユ養殖池において、アユを同居させたまま、飼育水からフレキシバクターサイクロフィラを化学的に殺菌除去する手法は存在しなかった。冷水病を駆逐するためには、飼育水を病原体フリーにすることが必要であるが、そのためには、殺菌効果が認められる薬剤の開発が必要となっている。また、水温を 20 以上にあげて飼育したり、発眼卵をヨード剤によって消毒したり、発眼卵の収容前の孵化槽や器材の消毒を徹底する等の方法により予防してきた。しかしながら、いずれも殺菌効果が

【0003】

【発明が解決しようとする課題】本発明は、魚類、特にアユまたはサケの冷水病の原因菌であるフレキシバクターサイクロフィラを殺菌することにより、冷水病を予防あるいは治療する方法及び予防・治療剤の開発を課題とする。

【0004】

【課題を解決するための手段】本発明者等は、前記課題

を解決するために鋭意努力した結果、サルファ剤、特にスルフィソゾールに塩化ナトリウムを添加することで解決できることを見出した。すなわち、本発明は(1)サルファ剤と塩化ナトリウムとからなる魚類冷水病予防・治療剤、(2)サルファ剤がスルフィソゾール又はその塩であることを特徴とする(1)記載の魚類冷水病予防・治療剤、

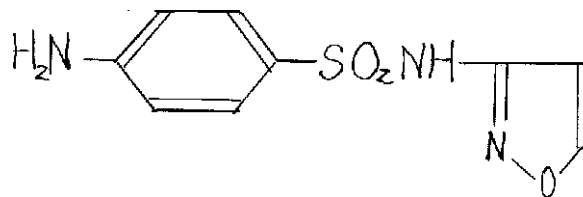
【0005】(3)魚類がアユ又はサケであることを特徴とする(1)又は(2)記載の予防・治療剤、(4)サルファ剤と塩化ナトリウムとからなる魚類冷水病治療剤を魚類の生息する水中に添加することを特徴とする魚類冷水病予防・治療方法、(5)サルファ剤がスルフィソゾールであることを特徴とする(4)記載の魚類冷水病予防・治療方法、(6)魚類がアユ又はサケであることを特徴とする(4)又は(5)記載の予防・治療方法に関する。

【0006】冷水病とは、種苗アユでは体表の白濁、脂鱗付近から尾柄にかけてびらん、潰瘍、出血が見られる症状をいう。また、ギンザケ、ニジマス、ベニザケ等は、仔魚では卵黄嚢が破れるし、稚魚では背鱗や脂鱗の後部の皮膚の変色、尾柄部の脱鱗・びらん、尾鱗の欠損等の症状が見られる。

【0007】なお、本発明においてサケは、ギンザケ、ニジマス、ベニザケ及びマスノスケ等を含む。また、サルファ剤の作用機序からサルファ剤全体が有効であるといえるが、耐性菌の出現が少ないスルフィソゾールが特に好ましい。スルフィソゾール (Sulfisozole) とは、3 - スルファニルアミドイソキサゾール (3 - Sulfanilamidoisoxazole) の一般名であり、下記の構造式を有する。

【0008】

【化 1】



【0009】

【発明の実施の形態】

【0010】

【実施例 1】従来アユ等の水産物に用いられていた薬剤、フロルフェニコール、ニフルスチレン酸ナトリウム及びスルフィソゾールを液体培地に加え、次の実験条件で菌の増殖を観察した。

【0011】実験条件

増殖培地：10倍希釈 BHI 培地

供試菌：滋賀県琵琶湖アユ由来のフレキシバクターサイクロフィラ (*Flexibacter psychrophilus*) の野生種

培養法：15 で静置 (1日1回攪拌)

増殖確認手法：吸光度計を用いて培養液の吸光度の増加により判定（測定波長660nm）

【 0 0 1 2 】 実験手順：(1)増殖培地に供試菌を加え十分に増殖（吸光度で0.2以上、約  $1 \times 10^8$  cell/ml）させた後、この菌液を、新たな増殖培地に0.1ml加え培養した（試験管数 3）。

(2)培養 2 日後、抗菌剤、もしくは NaCl を溶かした 1 0 倍希釈 BHI 培地を適量加え、その後 5 日間培養し、その間、培地吸光度の変化を毎日測定した（添加培養）。吸光度は培養試験管 3 本の平均を示した。

【 0 0 1 3 】 (3)また、この抗菌剤、もしくは NaCl フロルフェニコール

が加えられた培地から毎日適量を取り出し、新たな増殖培地に加え、培地内の菌の増殖を観察した（戻し培養）。戻し培養における増殖までの日数は、測定日の吸光度が戻し培養直後の吸光度から、0.006以上上回った当該日を増殖までの日数とし、3本の培養試験管の平均を示した。

その結果、フロルフェニコール及びスルフィソゾールには菌の増殖抑制効果は見られたが、殺菌効果はなかった（表 1）。

【 0 0 1 4 】

【表 1】

	control	0.1μg/ml	0.2μg/ml	0.5μg/ml	1.0μg/ml
添加培養 5 日間	3/3	3/3	3/3	3/3	0/3
戻し培養 9 日間	NE	NE	NE	3/3	3/3

ニフルスチレン酸ナトリウム

	control	1μg/ml	2μg/ml	5μg/ml	10μg/ml
添加培養 5 日間	3/3	3/3	3/3	3/3	3/3
戻し培養 9 日間	NE	NE	NE	NE	3/3

スルフィソゾール

	control	1μg/ml	2μg/ml	5μg/ml	10μg/ml
添加培養 5 日間	3/3	3/3	3/3	0/3	0/3
戻し培養 9 日間	NE	NE	3/3	3/3	3/3

(数値は、全培養試験管中の菌増殖が認められた培養試験管の割合)

(NE：実験を行わなかった区)

【 0 0 1 5 】

【実施例 2】アユであっても、海産のアユ稚苗は冷水病にかかりにくいといわれているので、塩化ナトリウムが何らかの影響を与えているのではないかとの観点から、フレキシバクターサイクロフィラ (*Flexibacter psychrophilus*) の増殖における塩化ナトリウムの阻害効果を検討した。

【 0 0 1 6 】 その結果は、表 2 及び表 3 に示されているが、1.5% において液体培地が 1% 以上の塩化ナトリウム濃度の場合、フレキシバクターサイクロフィラ (*Flexibacter psychrophilus*) の殺菌効果が認められ、2% であれば、塩化ナトリウム添加後 5 日目には試験管からフレキシバクターサイクロフィラ (*Flexibacter psychrophilus*) が除菌された。

【 0 0 1 7 】

【表 2】 (添加培養)

	0.05%	0.2%	0.5%	1.0%	1.5%	2.0%
培養 0 日	0.058	0.057	0.058	0.058	0.058	0.057
培養 1 日	0.141	0.137	0.147	0.138	0.145	0.141
NaCl 添加 0 日	0.229	0.230	0.231	0.234	0.236	0.238
NaCl 添加 1 日	0.271	0.258	0.268	0.242	0.241	0.225
NaCl 添加 2 日	0.348	0.287	0.276	0.254	0.235	0.221
NaCl 添加 3 日	0.396	0.336	0.303	0.263	0.225	0.214
NaCl 添加 4 日	0.481	0.391	0.322	0.263	0.220	0.206
NaCl 添加 5 日	0.476	0.408	0.318	0.241	0.207	0.200

【 0 0 1 8 】

【表 3】 (戻し培養：添加培養液より 0.1ml 取り出し 5 ml に希釈した)

	0.05%	0.2%	0.5%	1.0%	1.5%	2.0%
NaCl 添加 1 日目	1	1	1	1	1	1
NaCl 添加 2 日目	1	1	1	2	2	3
NaCl 添加 3 日目	1	1	1	2,3	3	4
NaCl 添加 4 日目	1	1	1	2,7	4	5
NaCl 添加 5 日目	1	1	1	4,3	(2:6.5)	ND

(ND: 試験管 3 本全てに増殖が確認されなかった実験区)  
(括弧付き数値は、増殖が確認された培養試験管個数とその平均日数)

【 0 0 1 9 】

【実施例 3】そこで、フレキシバクターサイクロフィラ (Flexibacter psychrophilus) の増殖抑制効果の一番高かったスルフィソゾールについて、塩化ナトリウムとの併用効果を検討してみることにした。実施例 2 の結果を踏まえて、スルフィソゾールを少なくして、塩化ナトリウムを多く添加する場合と、スルフィソゾールを多くして、塩化ナトリウムを少なく添加する場合とについて、実施例 1 と同様の条件で実験を行った。スルフィソゾールを少なくして、塩化ナトリウムを多く添加する場合の結果を表 4 及び表 5 に示す。

【 0 0 2 0 】

【表 4】(添加培養)

	control	5ppm +1.05%	10ppm +1.05%	5ppm +2.05%	10ppm +2.05%
培養 0 日目	0.052	0.051	0.053	0.052	0.051
培養 1 日目	0.119	0.119	0.132	0.116	0.123
SIZ+NaCl 添加 0 日目	0.239	0.240	0.240	0.243	0.245
SIZ+NaCl 添加 1 日目	0.308	0.299	0.198	0.199	0.202
SIZ+NaCl 添加 2 日目	0.366	0.176	0.172	0.184	0.173
SIZ+NaCl 添加 3 日目	0.425	0.163	0.160	0.169	0.170
SIZ+NaCl 添加 4 日目	0.483	0.151	0.151	0.163	0.164
SIZ+NaCl 添加 5 日目	0.506	0.147	0.148	0.160	0.155

【 0 0 2 1 】

【表 5】(戻し培養: 添加培養液より 0.1m l 取り出し 5 m l に希釈した)

	control	5ppm +1.05%	10ppm +1.05%	5ppm +2.05%	10ppm +2.05%
SIZ+NaCl 添加 1 日目	1	2	2	2	2
SIZ+NaCl 添加 2 日目	1	3,7	4	3	3
SIZ+NaCl 添加 3 日目	1	4,7	4,7	4	4,3
SIZ+NaCl 添加 4 日目	1	(2:5.5)	(1:6)	5,7	(2:6.5)
SIZ+NaCl 添加 5 日目	1	ND	ND	ND	ND

(SIZ: スルフィソゾール)  
(ND: 試験管 3 本全てに増殖が確認されなかった実験区)

【 0 0 2 2 】表 5 からスルフィソゾール 5 p p m に 1 . 0 5 % の塩化ナトリウムを加えた場合、添加後 5 日目には試験管からフレキシバクターサイクロフィラが除菌されたことがわかる。表 4、表 5 から見ると、スルフィソゾールが 5 p p m あるいは 1 0 p p m の場合、塩化ナトリウムは 1 . 0 5 % であっても、 2 . 0 5 % であっても control に比べ、菌の増殖は大幅に抑制することができたが、両者の間にはたいした差が現れなかった。すなわち、スルフィソゾールが 5 p p m あるいは 1 0 p p m の場合は、塩化ナトリウムは 1 . 0 5 % から顕著な効果を発揮する。

10

【 0 0 2 3 】

【実施例 4】次に、スルフィソゾールを多くして、塩化ナトリウムを少なく添加する場合の結果を表 6 及び表 7 に示す。

【 0 0 2 4 】

【表 6】(添加培養)

	control	0ppm +1.05%	400ppm +0.05%	400ppm +0.55%	400ppm +1.05%
培養 0 日目	0.056	0.057	0.056	0.057	0.056
培養 1 日目	0.085	0.086	0.090	0.090	0.092
SIZ+NaCl 添加 0 日目	0.183	0.189	0.183	0.193	0.183
SIZ+NaCl 添加 1 日目	0.242	0.213	0.179	0.158	0.165
SIZ+NaCl 添加 2 日目	0.275	0.220	0.177	0.132	0.138
SIZ+NaCl 添加 3 日目	0.341	0.220	0.172	0.126	0.130
SIZ+NaCl 添加 4 日目	0.378	0.207	0.156	0.119	0.119
SIZ+NaCl 添加 5 日目	0.417	0.200	0.149	0.118	0.122

【 0 0 2 5 】

【表 7】(戻し培養: 添加培養液より 0.01m l 取り出し 5 m l に希釈した)

	control	0ppm +1.05%	400ppm +0.05%	400ppm +0.55%	400ppm +1.05%
SIZ+NaCl 添加 1 日目	1	2	5	8,3	8
SIZ+NaCl 添加 2 日目	1	2	5	ND	ND
SIZ+NaCl 添加 3 日目	1	2	5	ND	ND
SIZ+NaCl 添加 4 日目	1	3,3	5,7	ND	ND
SIZ+NaCl 添加 5 日目	1	4,3	5,7	ND	ND

(SIZ: スルフィソゾール)  
(ND: 試験管 3 本全てに増殖が確認されなかった実験区)

【 0 0 2 6 】表 7 からスルフィソゾール 4 0 0 p p m、塩化ナトリウム 0 . 5 5 % となるように各々の薬剤を培地に加えると、各々単独では添加 5 日後でも除菌されないが、同時に併用添加することで、添加 2 日目には試験管からフレキシバクターサイクロフィラが除菌されたことがわかる。

30

【 0 0 2 7 】表 6 及び表 7 の結果から見ると、スルフィソゾールと塩化ナトリウムを併用した場合、control あるいは塩化ナトリウムのみには比して、顕著な効果が見られる。しかし、スルフィソゾール 4 0 0 p p m と塩化ナトリウムを 0 . 5 5 % 及び 1 . 0 5 % とを併用した場合、塩化ナトリウム 0 . 5 5 % と 1 . 0 5 % との間には大きな差がないことがわかる。

【 0 0 2 8 】すなわち、スルフィソゾール 4 0 0 p p m を用いた場合は、塩化ナトリウムは 0 . 5 5 % から顕著な効果をあらわす。表 4、5、6 及び 7 の結果を総合すると、冷水病の原因菌であるフレキシバクターサイクロフィラを効果的に殺菌するためには、スルフィソゾールと塩化ナトリウムを併用することが好ましい。

40

【 0 0 2 9 】

【発明の効果】本発明により、魚類、特にアユまたはサケの冷水病の原因菌であるフレキシバクターサイクロフィラを効果的に殺菌することができ、冷水病を予防あるいは治療することを可能ならしめた。

フロントページの続き

(51)Int.Cl. <sup>7</sup> A 0 1 N 59:00)	識別記号	F I	ターム(参考)
--	------	-----	---------

F ターム(参考) 4C084 AA19 MA63 NA05 ZA901  
ZA902 ZB351 ZB352 ZC651  
4C206 AA01 AA02 JA15 MA02 ZB35  
ZC65  
4H011 AA01 AA02 BA06 BB10 BB18  
DA13 DD01 DD07