

## 抗胃潰瘍薬、プロトンポンプ阻害剤(PPI)

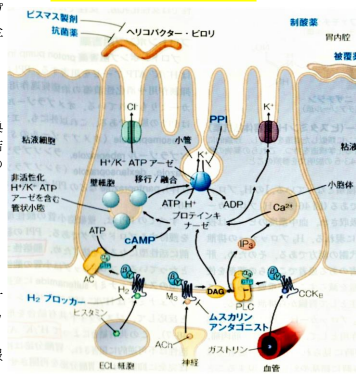
https://l-hospitalier.github.io

2020.6

1983 年ウォレンとマーシャルが胃のピロリ菌を報告するまでは「胃酸なければ潰瘍な し」で胃潰瘍は「**消化性潰瘍**」と呼ばれた。 現在はピロリ菌、NSAIDs、喫煙、カフ **ェイン、グルココルチコイド**などが重要な外的因子で、消化酵素ペプシンの潰瘍形成へ の関与が示唆される。 以前は酸を中和するアルカリ制酸剤が潰瘍治療の主流であった が、欧米で**ミルク・アルカリ症候群**(高 Ca<sup>2+</sup>血症、腎不全を続発)が起きた。 胃酸分 泌を調節する神経内分泌因子として ①ヒスタミン ②ガストリン ③アセチルコリンの 3種が判明。 ヒスタミンはエンテロクロマフィン細胞 (ECL) や肥満細胞 (mast cell) で分泌され胃の壁細胞の H2 受容体に結合、アデニル酸シクラーゼ、cAMP、プロテイン カイネース A(PKA)を介して胃酸を分泌する。 ガストリンは胃幽門部の G 細胞から 血中に分泌される。 胃酸過剰分泌で起きる消化性潰瘍には内科試験のヤマだった「**ゾ** リンジャー・エリソン症候群」と「クッシング潰瘍」があり、前者は①難治性潰瘍 ② 胃酸分泌過剰 ③膵島腫瘍(G細胞による異所性ガストリン分泌)の3徴。 後者は脳外 科手術後の**上部消化管潰瘍**をいう。 Ach は胃粘膜下のマイスナー神経叢から分泌され され Н 受容体はイノシトール 3 リン酸とジアシルグリセロールを介して炎症とアレル ギー反応を、H2受容体は胃酸の分泌、H3受容体は中枢神経系にあり覚醒、食欲、記憶 に関与し抗ヒスタミン剤による認知症の原因ともなる。 H4 受容体は肥満細胞、好酸球、 好塩基球に分布し免疫反応に関与するとみられる。【H2ブロッカー】1970年代 Black によって発見され消化性胃潰瘍の治療を一変させた。 現在シメチジン、ラニチジン、 ファモチジン、ニザチジンの4種(日本は6種)が使われ、シメチジンは胎盤を通過 しチトクローム p450 の阻害作用が強いので注意。【プロトンポンプ阻害剤 PPI】原型

#246

は**オメプラゾール**(ラセミ体)。 **エソメプ** ラゾール (ネキシウム\*) は s 異性体\*1。 全 ての PPI は壁細胞小管の酸性環境で活性化 されるプロドラッグで吸収前に胃で活性化 されるのを防ぐため徐放性のコーティング をされている。 酸性環境下でスルフェナミ ド (sulfenamide) に変化し (H<sup>+</sup>と K<sup>+</sup>を交換 する) H<sup>+</sup>/K<sup>+</sup>-ATPase のシステイン残基と結 合して不可逆的にこれを不活性化。 胃酸の 産生には H<sup>+</sup>/K<sup>+</sup>-ATPase の再合成</mark>が必要で 18 時間必要。 現在オメプラゾール、エソメ プラゾール、ランソプラゾール、ラベプラ ゾール、パントプラゾールの6種、デクス トラプラゾールは最新の PPI で 2 段階徐放 システムを持ち**逆流性食道炎**を標的疾患と する。 NSAIDs の消化管障害には PPI が有 効とされる。 **パントプラゾールとラベプラ** ゾール(パリエット)は脂溶性で作用発現 が速く 2~6 時間で制酸効果が最大。 PPI 服 用者は**高ガストリン血症**が認められ、中止



後リバウンドが認められる。原因は ECL 細胞の過形成や肥大がガストリンで誘発されるため。【クロピドグレルとの併用】はシトクロム P450 (CYP2C19) に対し競合があり両者の作用には逆相関関係がある。 FDA はクロピドグレル継続、PPI 再考、を推奨、「抗血栓凝固療法を受ける患者は消化管保護療法を受けなければならない」と記す。

<sup>\*1</sup>光学異性体(エナンチオマー)には R,L や d,I, D,L などの記載法がある。 IUPAC(International Union of Pure and Applied Chemistry)の命名法を参照。\*<sup>2</sup>現在さらに tenatoprazole という PPI は田辺三菱だが開発中止? カリウムイオン競合型酸分泌阻害薬(potassium-competitive acid blocker, P-CAB)武田の「タケキャブ」が上市されている。