

Warfarin による皮膚壊死と Heparin による血小板減少症

https://l-hospitalier.github.io

2017. 3

Warfarin と Heparin は代表的抗凝固剤、どちらも<mark>凝固を亢進</mark>して血栓症を起こす場合があるので「抗凝固剤なので増量」は危険。 ①ワーファリン惹起性皮膚壊死と②ヘパリン誘起性血小板減少症 2型 (Heparin Induced Thrombocytopenia: HIT2)。 【Warfarin】はウイスコンシン大学で発見されたクマディン(coumadin)で Wisconsin Alumni Research Foundation(WARF:ウイスコンシン大学同窓会研究財団)とクマリン(抗凝固剤)の -arin の合成語*¹。 腐ったスイートクローバを食べた出血死の牛の持ち主が大学の農学部に持ち込んで発見された。 Vitamin K は凝固因子 II (プロトロンビン)、IX、VII、X (肉納豆)と生理的抗凝固物質 Protein C*²と S の合成に必須。 日本人の抗凝固物質のヘテロ遺伝子異常は 1.8%(protein S)、0.16%(protein C)とされる。ちなみに日本人のアンチトロンビン(AT)異常は 0.18%、ヘパリンは AT を活性化して抗凝固作用を示すのでヘパリン無効なので注意、この場合アルガトロバンで対応(体外循環など)

Protein C、S 欠乏にワーファリンを投与すると VK が減少。Protein C、S は半減期がト

#80

ロンビン(Ⅱa)の半減期に比べて(一番短いVⅢ因子と比べても)短いので、一過性に トロンビン作用だけ残り、Protein C、S の急激な減少で抗凝固作用が消失、<mark>皮膚毛細血</mark> **管内血栓症膚壊死**を生ずる。 <mark>二次的に出血して紫斑が見られるが、本態は著しい血栓</mark> **肺血栓、電撃性紫斑病は致死的であることが多い**。 治療はアルガトロバン、 傾向。 ウロキナーゼ、組織プラスミノーゲン・アクチベータ (t-PA)。 再発予防は必須で NOAC やワーファリンの抗トロンビン作用発現を待つ。 Protein C 抗原量(247 点) は測定可能で、添付文書はワーファリン導入前に血中レベル測定が望ましいと記載(ワ ーファリン中止できない時は活性値で、PC50%、PS20%であれば PS 欠乏症を疑う、 Protein S は Active PC の補酵素)。 PT-INR で control 不良時は正確なトロンボテスト を施行。【Heparin】には未分画と低分子(Low Molecular Weight)がある。 トロンビン (AT) はトロンビン (II) の不活性化の他にIXa, Xa, XIa, XIa 因子のセリ ンプロテアーゼと結合して不活性化。 ヘパリンは AT と凝固因子の結合を 1000 倍加 速、凝固因子を不活化する。 未分画へパリンは AT とⅡの両方に結合するため、抗血 栓作用が強いが LMW ヘパリンは分子が小さく Xa としか結合しないのでトロンビン不 活性化は不十分。 アルガトロバンやダビガトラン、lepirudin (遺伝子組換ヒル蛋白) は直接トロンビンを選択的不活性化。 HIT ではヘパリンが血小板表面に接着して生ず るヘプテン (C_7H_{14}) に対して抗体を生成、1型 HIT (約 10%に出現) では開始 5 日目 に血小板が 25~50%まで減少(自然回復、治療不要が多い)。 HIT 抗体は主に血小板 第4因子(PF4)とヘパリンとの複合体に対する抗体であるという説もある(HIT 抗体、 390 点)。 2型 HIT (0.5~5%) は抗体が血小板を破壊するだけではなく、血小板を活性 **化するアゴニスト(作動薬)としても働くため、血小板凝集と致命的血栓症**を引き起こ HIT は LMW ヘパリンより未分画へパリンで起きやすい。 へパロック時注意。 治療は heparin 中止と神戸大、岡本彰祐(1978)開発のアルガトロバンが保険適応あり。 *¹ウイスコンシン大はワーファリンの特許が切れるまで研究費に不自由しなかったといわれている。 *² 遺伝子組み換 え活性型プロテイン C(recombinant activated protein C: r-APC)は敗血症ショックの死亡率を有意に低下させるこ

*¹ウイスコンシン大はワーファリンの特許が切れるまで研究費に不自由しなかったといわれている。 *² 遺伝子組み換え活性型プロテイン C (recombinant activated protein C: r-APC) は敗血症ショックの死亡率を有意に低下させることが明らかになり FDA は死亡リスクの高い敗血症患者の治療に r-APC を承認、その後データに不備が指摘され、市場撤退に追い込まれた。 プロテイン C を活性化プロテイン C に変換するリコモジュリン (トロンボモジュリン) は DIC については低用量未分画 Heparin に対する非劣性が検証された。