強心剤と心筋酸素消費量(1)

【心筋の弛緩と収縮】心筋収縮には Ca が必須。 心筋は好気性代謝によりミ

https://l-hospitalier.github.io

2017, 10

Thick filament

トコンドリアの TCA 回路で心筋弛緩 (relaxation) に必要な大量の ATP を産 生している。 アクチンとミオシンのスライディング*1による収縮(短 縮)は**収縮状態**が化学エネルギー的に安定(低い水準)で**弛緩**(エネ Thinfila<mark>ment</mark>s ルギー準位の高い)のためにATPが必要。 イヌ心筋標本で実験中は冠 循環を上手に維持できないと心筋は固縮する(stone-heart と呼んでいた)。 骨格筋でも同じで、死後 ATP が枯渇すると**死後硬直**を起こす。 一定時間後、蛋白融 解酵素により筋細胞は分解されて弛緩状態に戻る。 この事実は筋収縮が ①ATP 分解 によりエネルギーを得て弛緩状態を得る。 この弛緩状態は弓を引き絞った時のように 高いポテンシャルエネルギー(化学的、物理的)を持っている ②細胞膜興奮刺激によ り筋小胞体から放出された細胞内 Ca 濃度の上昇が弓を射る事に相当し筋は急激に運動 エネルギーを放出して安定な収縮状態に遷移する ③筋小胞体の Ca²⁺ sequestration (取 り込み)により ATP を分解してエネルギーを得ながら弦を引き絞った**弛緩状態**(弓は 半月状に引き絞られる)に戻る。 という攣縮(twitch)サイクルをくりかえす。<mark>【心筋</mark> <mark>循環の特殊性】</mark>循環という点でも心臓は特殊で、他の臓器が心収縮時に血液で潅流され るのに対し、冠循環では収縮時には心筋張力(圧力)が高いため、弛緩時に大動脈壁の 弾性による**大動脈拡張期圧(最小血圧)で潅流**される。 このため大動脈弁逆流や動脈 心臓や血管では壁の内外圧力の差を ΔP ,壁の張力をT,曲率半径をRとしたとき、心 室で $\triangle P=2T/R$ 、血管で $\triangle P=T/R$ が成立(LaPlace's Law)。 張力 \mathbf{T} (心筋を引っ 張る力、壁厚を無視した準一次元)ないしストレス S (筋繊維の単位面積に働く力=応 力、三次元)は、心室内圧 P および心室内径 R に比例し,心室壁の厚さ h に反比例する。 心筋の酸素消費は心筋にかかるストレスに強く依存する。 結果は【心筋 Oz消費】は心 室内圧(=血圧)の高い時と半径が大きいとき(心拡大時)に増加。【フランク・スタ <mark>ーリングの法則】</mark>は骨格筋では見られない心筋固有の法則、収縮前の心筋長(アクチン とミオシンの重なり具合=前負荷)が長い(収縮前心臓が大きい)と収縮力が増強する。 別の表現では初期長に関わらず、収縮時に筋の支える力(後負荷=心筋ストレス)で決 まる**収縮末期長**まで短縮する(Emax)*2。 古典的フランク・スターリングの法則はSJ. Sarnoff の研究で心筋長―外部仕事率(心拍出量×血圧)関係に再定義された。 心機能 とは駆出期心室圧(LVP)と単位時間心拍出量(CO)の積(瞬時パワー=心仕事率)、 またはこれを一心周期/一定時間積分した**心仕事量**のこと。<mark>【心収縮性】</mark>初期長(前負 荷)に依存しない心収縮の強度変化を<mark>心収縮性(Contractility</mark>)変化という。 心収縮 性変化は前負荷―心仕事量関係(心機能)のシフトである。1970年代の R F. Rushmer*3 らの無麻酔犬実験で、運動時の酸素要求増加に対する心拍出量増加は交感神経系とカテ **コラミン**による心収縮性上昇でミリ秒以内に起き心室は**縮小、**拍出量増加が静脈還流 (AC. Guyton)を増加、さらに心拍出量増加を起こすことが解明された。

¹ sliding theory(1953)Hugh Huxley. ² 菅 弘之、可変弾性モデル ³SJ Sarnoff と RF Rushmer の論争は心拍出量の調整がどのように行われるかについて。 循環生理学の中心テーマの一つであった。 Rushmer「Cardiovascular Dynamics」は循環生理のバイブルで箱根に泊まって読書会をやった。 Rushmer は東京に来たので実験室で握手。