

## ACE 阻害剤と新型コロナ

https://l-hospitalier.github.io

2021.5

【アンジオテンシン変換酵素 ACE】高血圧症の腎輸入細動脈狭小化を知っていたウエスタン・リザーブ大(クリーブランド)の病理学者 H. Goldblatt は 1934 年犬の腎動脈にクランプをかけて実験高血圧の作成\*1に成功。 原因物質として腎由来のレニンが研究された。 レニンは肝由来アンジオテンシノーゲン(レニン基質)から 10アミノ酸のアンジオテンシン I (Ang I) を切り離す酵素。 Ang I は昇圧作用がないがアンジオテンシン変換酵素 (ACE: angiotensin converting enzyme) により 2 アミノ酸が切り離され Ang II となり、これはアンジオテンシン受容体 type 1 / type 2 (AT1/AT2)と結合、強力な血管収縮ー血管平滑筋成長作用とアルドステロン分泌促進(RAA\*2系)による Na\*保持、K\*排泄作用を持つ。 最近発見された ACE2 は全く別の酵素で Ang IIを分解、血管拡張作用を持つ Ang1~7を生成し肺組織損傷防止、心筋保護、腸の抗菌ペプチド産生等に関与。Ang1~7の受容器は癌遺伝子の mas gene である事が判明(ACE2は ACE 阻害剤で抑制されない)。 【高血圧とコロナ】 COVID-19 パンデミックの早い



Harry Goldblatt (1891-1977)

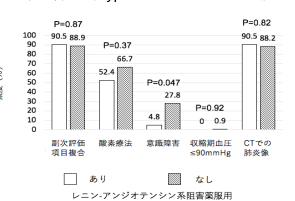


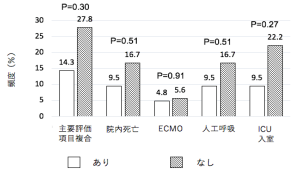
Goldblatt がイヌ 腎動脈の狭窄に 使用した器具

#288

拮抗薬、サイアザイドについて米、スペインの 135 万人の調査結果を発表(2020/12/17)。 ACE 阻害薬や ARB 服用とそれ以外の高血圧症とで重症化に差があるとは言えなかった。 【ACE 阻害薬、ARB とコロナ感染による意識障害】 COVID-19 は SARS と同様に気管支、肺、腎に分布する ACE2 受容体に結合すると考えられる。 ACE2 が刺激されると Ang II を分解、RAA 系を抑制する。 新型コロナ患者で Ang II 上昇があり、RAA 系の抑制が臓器障害を低下させるという仮説が考えられた。 2020/2/1~5/1 に神奈川県内の 6 医療機関は、COVID-19 入院患者 151 名について調査、高血圧合併例の内 ACE 阻害薬あるいは ARB を服用していた例ではコロナ感染関連の意識障害が少ないという結果を得た(Hypertension Research(国内誌)2021/8/21)。

時期に高血圧と重症化に関係があるという指摘がされ、原因として ACE 阻害剤の影響が疑われた。 UCLA の Marc Suchard らは Lancet に降圧薬と ACE 阻害薬、ARB、Ca<sup>2+</sup>





レニン-アンジオテンシン系阻害薬服用	_			•			22222		0. 0		
		レニ	ン	アンシ	ジオテ	ンシ	ン系	阻	害薬	服	Ħ,

	単変量			多変量			
	オッズ比	95%信頼区間	Р	オッズ比	95%信頼区間	Р	
高齢(65歳以上)	6.65	3.18 – 14.76	<0.001	5.82	2.51 – 14.30	<0.001	
男性	1.18	0.61 - 2.33	0.63	1.88	0.84 - 4.38	0.127	
心血管疾患既往	5.25	1.16 - 36.71	0.031	1.44	0.16 - 18.34	0.75	
慢性閉塞性肺疾患	2.48	0.40 - 19.28	0.32	1.28	0.17 - 11.36	0.81	
慢性腎臟病	6.81	0.98 - 135.07	0.053	2.00	0.12 - 68.87	0.65	
糖尿病	3.92	1.74 - 9.27	<0.001	2.20	0.88 - 5.68	0.093	
高血圧症	3.16	1.50 - 6.82	0.002	1.77	0.75 - 4.18	0.192	

<sup>&</sup>lt;sup>\*1</sup> Goldblatt は初め本態性高血圧の原因と考えていたが腎血管繊維筋性高血圧などの発見から腎血管性高血圧(RVH: reno-vascular hypertension)の疾患モデルであることが判明。 <sup>\*2</sup> renin-angiotensin-aldosterone 系