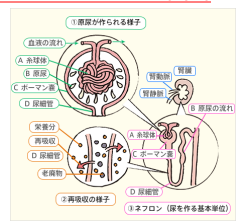
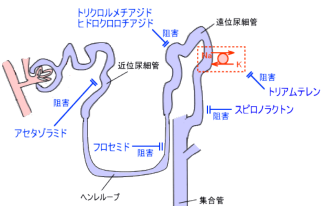
## うっ血性心不全と利尿剤(2)

2016.10

■利尿剤のうちマニトール、グリセオールなど<u>浸透圧</u> 利尿剤は糸球体で濾過され尿細管で再吸収されない ので尿側の浸透圧が高くなり、水の再吸収が減少、それに伴い Na<sup>+</sup>の再吸収も減少し尿量が増加する。 糖 尿病の高血糖時脱水も浸透圧利尿。 ■腎の糸球体は 毛細血管のコイルで血管壁は分子量 66,000 のアルブ ミンより小さい分子を透過させる半透膜の濾過装置。 圧力をかけて水分や小さな分子を絞り出す<mark>限外濾過</mark> (ultra-filtration) \*1 により原尿を作る。 人工透析



で水分を除去したい時も下流を狭窄、透析器の内圧を上げて水分を除去。 原尿は 99% 再吸収されるので、1 日尿量 1.5L で、原尿は 100 倍の 150L/日\*<sup>2</sup>。 ■糸球体の能力は



<mark>糸球体濾過率(GFR</mark>\*<sup>2</sup>: Glomerular

Filtration Rate)(イヌリン・クリアランスで測定)。 筋肉の少ない高齢者でクレアチニン値から推測すると異常高値(250mL/min など)が出るので、シスタチン C や(担癌でなければ) $\beta 2$  マイクログロブリン値から推定する。

■利尿剤は<u>①炭酸脱水酵素阻害薬 (ア</u>セタゾールアミド:ダイアモックス)

②ループ利尿薬(フロセミド:ラシックス)
③サイアザイド系利尿薬(トリクロルメチアジド:フルイトラン)
④抗アルドステロン薬(スピロノラクトン:アルダクトン)
が主\*\*・①は近位尿細管で炭酸(H₂CO₃)が H+と HCO₃-に分解するのを阻害(アシドーシスを起こす)。 結果的に H+を H₂O+Na+と交換するのを阻害 ②ループ利尿剤\*³はヘンレのループ上行脚で Na+-K+-2CI-co-transporter (共役輸送系)(NKCC2)を阻害 ③のサイアザイドは遠位尿細管において Na\*/CI-co-transporter (NCC)による Na+と CIの再吸収を阻害し副作用として低 Na+低 K+血症を起こす ■④抗アルドステロン剤\*5は鉱質コルチコイド(アルドステロン)による Na+再吸収、K+の分泌を阻害するので②③と異なり低 Na+高 K+血症を引き起こす。 抗アルドステロン剤は K+が 5.5mEq/Lに近づいたら中止。 抗菌薬 ST(スルファメトキサゾール・トリメトプリム合剤)はトリメトプリムの構造がスピロノラクトンに酷似しており、使用例の半数に 5.5 mEq/Lを超す高 K+血症がみられるので、注意が必要。■低 K+血症を防ぐために②フロセミドと④スピロノラクトン併用が良く行われる。 ①サイアザイドは単独では弱い利尿作用を持つが②ラシックスと併用すると強力な体液移動効果を発揮、高度の低 K+血症を起し不整脈による不慮の死を起すことがあるので、外来での投薬は原則しない。

<sup>\*&</sup>lt;sup>1</sup>ほとんどの臓器が栄養と酸素の供給源として血流(物質移動)を必要とするのに対し、腎は血圧(圧力)を必要とする。 \*<sup>2</sup>GFR=100 mL/min として $0.1 \times 60 \times 24 = 144$ Lが一日の濾過量。\*<sup>3</sup> フロセミド(ラシックス)には直接作用に静脈拡張作用があり(Goodman & Gilman)、うっ血性心不全には有効に作用するが、低血圧時には助長するので短時間での投与には注意。 \*<sup>4</sup>トルバプタン(サムスカ)はループ利尿剤と併用でやっと非劣性試験をクリア \*<sup>5</sup>静注用抗アルドステロン剤、カンレノ酸(ソルダクトン)は配合変化が多く、経口剤が不可のときのみ使用。