

ドパミンの薬理学(3) パーキンソン病

https://l-hospitalier.github.io

2020. 10



ジェームス・パーキンソン

J パーキンソンと J=M シャルコー。

パーキンソンの 「振戦麻痺」症例 報告をシャルコー が再発見、 パーキ ンソン病と命名。

 $\bar{N}H_2$

レボドパ

(L-DOPA)

 H_2N カルビドパ

 $(\rightarrow$ 続き) D1 受容体クラスの刺激は興奮性に作用し cAMP と細胞内 Ca^{2+} を増加さ せ、プロテインキナーゼ C 活性化。 D2 受容体は同一遺伝子のスプライスバリアント の D2S と D2L がある。 D2(S)受容体刺激は cAMP と Ca²⁺を減少させ細胞過分極をお こす。 D3 と D4 受容体は機能的構造的に D2 受容体と関連、統合失調症に関与してい る可能性がある。 【パーキンソン病の原因】 は発症 10 年以上前から始まる黒質緻密部 のドパミン作動性ニューロンの選択的消失。 容赦なく進行し消失が 70%を越すと発 症、剖検では95%以上の消失例もみられる。 ニューロン消失の原因はαシヌクレイ **ン遺伝子**の突然変異、過剰発現やプリオン説などだが、遺伝によるものは常染色体優性 パーキンソン病など全体の 10%に過ぎない。 1983 年合成 μ オピオイド meperidine (pethidine, 塩酸ペチジン*1) 中毒患者が L-DOPA が有効な典型的パーキンソン病を発

病する事が判明、合成時の混入物 MTPT*4 が黒質ニューロンに特異的毒性を示す MPP*

に変化することが動物実験で示された(環境説)。 しかしパーキンソン病患者の日常

#260

的環境にどれほど MTPT が存在するか不明、また MTPT 自体でパーキンソン病は作成 できない。 現在のところパーキンソン病は遺伝・環境両因子が関与する多因子疾患と される。【治療】パーキンソン症状については脳血液関門を通過するドパミン前駆体の L-DOPA (レボドパ) 服用、あるいは MAO-B 阻害剤や COMT 阻害剤を服用する ことでシナプス間隙のドパミン濃度を上昇させる。 また(麦角アルカロイドな どの)シナプス後ドパミン受容体を直接刺激するアゴニストで症状の改善もみられる。 但しL-DOPA や代謝産物、ドパミンの末梢作用には心血管系その他の副作用がある。脳 血液関門を通過しないカルビドパ carbidopa (末梢での L-DOPA 代謝酵素を阻害し、 中枢への移行を高めると同時に末梢での副作用を軽減)と L-DOPA の合剤(メネ シッド)にすることで、副作用を抑え脳内への移行を良好にする。 また L-DOPA HO の脳血液関門通過は他の中性アミノ酸と競合するので空腹時投与や低アミノ酸食など の配慮も必要。 L-DOPA の効果は病経過とともに悪化。 継続的な服用は耐性により 効果発現に高容量を必要とするようになり、また 5~10 年間 L-DOPA を服用した患者の **50%**以上にジスキネジアという痙性の強い四肢や頸部の不随意運動が現れる。 固縮や すくみ足が強い「off 期間」と正常あるいはジスキネジアのみられる「on 期間」が交代 する on/off 現象が次第に顕著になる。 ジスキネシアを遅らせるため近年は若年性パ ーキンソンでは(非麦角アルカロイド性)ドパミン受容体アゴニスト*2で治療を開始す

L-DOPA で、L-DOPA の使用開始の遅れは死亡率を上昇させる。 MAO-B 阻害剤 (seregiline、エフピー) は潜在的に毒性の高い amphetamine を代謝産物として産生、 不眠や譫妄がある (2017/3、FDA はアンフェタミン産生のない rasagiline を認可)。 末 梢 COMT 阻害剤 entacapone は 300 mg/day 以上の L-DOPA (+カルビドパ) と併用。 中枢に入る tolcapone は米国で使用されたが致死的肝障害のため米国以外は認可せず。

ることが推奨されるが、アゴニストには他の副作用も多い。 最終的に有効なのは

¹ いわゆる「塩ペチ」、商品名オピスタン麻(35 mg)。 塩酸モルヒネ 10 mg に匹敵する鎮痛作用と少ない呼吸循環 系への副作用ということでクローン病の腹痛によく筋注した。 ಿ アゴニストは L-DOPA のような中性アミノ酸との 競合はない。