再吸収阻害型利尿剤の分類

- 作用機序と作用点 -

https://l-hospitalier.github.io

2019.8 0.5-15 L/day

150L/day

10%

集合管

集合管の水再吸収 は変化する

抗アルドステロン薬

furosemide (E) 下はスルファニルア

ミド基

トルバプタン

体重の60%は水。 その1/3は細胞外液の0.9%食塩水(全体重の20%)。 球体は体表面積 1.73 m² 当たり 100 mL/min の血漿が流れ(糸球体濾過率 Glomerular

Filtration Ratio GFR) 限外濾過により蛋白(アルブミン)を除く水分を尿細 管に排出。 24 時間で 100x60x24=144 L、99%は近位、遠位、ループ、集 合管で再吸収されるので 1 日尿量は 1.44 L。 再吸収を全て阻止す れば即脱水で死亡。【利尿剤】欝血性心不全など循環血液量を減少

させる必要があるとき再吸収阻害剤で尿量を増加させる。 利尿剤は糸球体 の限外濾過(半透膜の袋内の液体に圧をかけて物理的に絞り出す)が無い(腎血 流が少ない、糸球体の半透膜が厚くなって水を通さない)と無効。 その時は体 外循環で下流に狭窄を作った半透膜のチューブに圧力をかけて押し込み、水を 絞り出す(透析で循環血液量減少に使う限外濾過 ultra-filtration)。 サイア

ザイド (フルイトラン) やアセタゾールアミド (ダイアモックス) が先行

したがいずれも GFR 35 mL/min 以下は無効であった。 【Henle ループ上行脚】では能 動的に NaCl が再吸収され血管側にたまって腎髄質組織の浸透圧を上げ、この浸透圧勾 配が Henle の下降脚を流れる原尿の水分を吸収する(対向流理論 Counter Flow Theory*1)。 ここで Na の 30%が再吸収される。 この管腔壁の Na*・K*・2Cl 共輸

送担体(NKCC2)はスルファニルアミド(サルファ剤も親戚)のフロセミド(ラ シックス)で阻害される。 対向流理論による尿の濃縮も阻害されるので水、NaとK も同時に再吸収されず体液量は減少、RAA(レニン・アンジオテンシン・アルドステロ ン)系は強く活性化され低K血症、Hも排泄されて代謝性アルカローシスとなる。 【遠

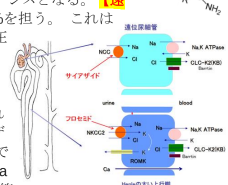
<mark>位尿細管】</mark>壁には NaCl 共輸送体(NCC)が存在し Na の吸収の 7%を担う。 これは

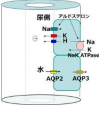
血圧の維持に必要で NCC はサイアザイドで阻害されるので、高血圧 の治療に使用。注意点は遠位尿細管には対向流機構がなく水再吸収 阻害がないので血漿濃縮が起きずサイアザイドはループ利尿剤に 比べ低 Na、低 K 血症が起きやすい。 RAA は活性化され、高 Ca 血 症もある。 ラシックスは遠位尿細管の Na、K の再吸収が活性化され ループ利尿剤の効果を相殺するので安全。 ループ利尿剤とサイアザ イドの併用は両方阻害するので大量の利尿が起き、薬理書には外来で の使用を禁ずる記述がある*2。 腎皮質の<mark>【集合管】</mark>の主細胞では Na 再吸収と K の分泌が Na-K 依存 ATPase により行われる。これは心筋

など他組織と同様に血液側の ATP 分解のエネルギーで Na を細胞外に汲み出し、代わ りに K を細胞内にとりこむ。 集合管側の細胞には Na チャネル (上皮型 Na チャネル、 **ENaC**) と K チャネル (ROMK と Maxi-K) がある。 アルドステロンは集合管主細胞に 働いて Na-K ATPase と ENac を活性化、Na 再吸収と K 分泌を増加させる。 アルドス テロンは RAA 系の最下流に位置するのでレニン阻害薬や ACE 阻害剤、ARB、スピロ ノラクトンなどは全て K 保持性利尿剤。 抗アルドステロン剤は構造上抗グルココーチ コイド作用や女性化乳房などの副作用がある(エプレレノン: セララはこれが少ない)。 サルファ剤 ST 合剤のトリメトプリムはトリアムテレンと構造が類似、K 保持作用で ST 服用入院患者の 50%に高 K 血症がみられる (CMDT 871p) 【アクアポリン AQP】右 最上図のように近位尿細管から遠位尿細管の間で AQP1 水チャンネルにより 85%の水 が再吸収される。 AQP1 はバゾプレッシン感受性が無い。 15%の水分再吸収を

担う集合管に抗利尿ホルモン(ADH)のバゾプレッシンが到達すると集合管側に ADH 感受性の AQP2 が集合し水分を再吸収する。 Vaptan 系利尿剤(トルバプ タン: サムスカ)は Vasopressin2 受容体に結合、AQP2 阻害により水再吸収阻害。

^{*1}学部の生理学試験のヤマ中の山。 これのおかげで仮進学ながら後期臨床課程に進学できた。^{*2}腎生理を 理解してない新人には教えるな!と先輩から言われた。³ラシックスは効果が早く心不全に著効、いくつも 都市伝説がある。①直接作用に静脈拡張作用があるので即効的な心不全の改善、低血圧がある。②血管での吸着によ る閾値があり静注 10 mg (Lasix の bioavailability は 50%で経口 20 mg) 以下は無効。 減量は一日おき投与で。③ one-shot より持続点滴が有効。 2~3 時間投与が効率最大。 4持続型のダイアートの方が生命予後が良い。 などあっ たが 2008 年 Diuretic Optimization Strategy Evaluation 試験ではどれも有意差なし。





Vaptan 系利尿 剤では Na 排泄 がなく RAA 系 活性化が起きに くいので低血圧 が起きやすい。

#203