感染症の非特異的検査

https://l-hospitalier.github.io

2017.1



《真正細菌》 【白血球数】 顆粒球(75%)、リンパ球(20~40%)、単球(3~6%貪食 細胞、樹状細胞)からなる。 顆粒球には好中球(90~95%), 好酸球, 好塩基球(0.5%、 ヘパリン分泌?)がある。 炎症を起こした組織はインターロイキン-8 (IL-8) を代表 とする多種類のケモカイン(サイトカイン)や、その他の好中球遊走刺激因子を放出。 これらが好中球は遊走運動を活発化させて局所に誘導。 速度は最大 40um/min。 命は 10 時間(組織中では数日)。【核の左方偏移】正常では 2~3 分葉核が多いが、感 染があると幼若な桿状核 (stub) が増加、分葉核 (segment) が減少する。 敗血症な どでは5万/mm³以上の増加と、後骨髄球や骨髄球が末梢血へ出現(類白血病反応: leukemoid reaction) する。 好中球は異物を細胞内に取り込み活性酸素、過酸化水素、 次亜塩素酸を発生させて処理する。 死んだ白血球が膿。【CRP】C-Reactive Protein、 炎症や組織破壊があると増加する急性期蛋白。 細菌表面に結合して白血球の標識とな るオプソニン効果が重要。 ウィルスでは軽度上昇。 肺炎球菌莢膜の C 多糖体と結 合するためこの名がある。 炎症開始から6時間程度は上昇せず反応が遅い。 炎 症早期の指標としては白血球の左方移動、白血球数増加が有用。 日本以外では炎 症の指標として用いられていない。【プロカルシトニン:PCT】本来甲状腺のC細 胞で分泌されるカルシウム代謝に必要なカルシトニンの前駆物質であるが、ホルモ ン作用をもたない。 重症感染症(敗血症)では甲状腺外で産生され、カルシトニ ンになることはない(甲状腺摘出動物でも感染により全身で産生)。 PCTの反応 時間は2~3時間で半減期は24時間。 PCTはウィルス感染では反応せずIL-6、CRP、 ネオプテリンなどの指標と比較して敗血症の鑑別診断に優れていた*1。 PCT は CRP と比べ早期予後予測、重症度判定で優れていたが、PCT 上昇がなければ細菌 <u>感染が否定できるというのは誤った認識</u>。 入院時 PCT>0.25ng/mL を細菌感染と みなし、一律に抗生剤を投与するプロトコルは抗生剤投与期間を3日間短縮させた。 仏では同様のプロトコルで、死亡率を悪化させることなく投与期間を14.3から11.6日 に短縮。 また発熱、筋融解、筋硬直を伴う悪性症候群では細菌感染なしに PCT 上昇 があるのが確認されたが、マラソンでは筋崩壊と炎症性パラメターの上昇にもかかわら ず、PCT 上昇は見られなかった。《真菌》<mark>【カンジダ抗原】</mark>カンジテック(ラテック ス凝集) はカンジダの細胞成分ではなく、補体第3成分とマンナンの4000kDa以上の 巨大分子で特異性は低い。 EIA で検出するのはカンジダマンナン抗原。 【D-アラビ <mark>ニトール】</mark>D-アラビノースの五炭糖アルコールで、真菌の一種カンジダ属の主要代謝産物 ***2**。 【 β -D グルカン】2004 年 FDA が認可した検査。アスペルギルスやカンジダなど の菌体成分で深在性真菌症の診断に有効であるがクリプトコッカスや接合菌(ケカビ等) では上昇せず。 【血沈(Blood Sedimentation Rate)】炎症で正電荷の蛋白が増加 し、負電荷の蛋白が減少するので炎症のマーカとなる。 BSR 亢進の原因には、貧血 やアルブミンの低下、γグロブリンやフィブリノーゲンの増加などもある。 DIC ではフィブリノーゲン減少のため、BSRは炎症を反映しない。

図は左から赤血球、血小板、白血球の着色電顕写真。 *1 <u>カテ感染 (CRBSI) の判定に有用と考えられる。</u> *2 潜在性 真菌症の患者血清中に D-アラビニトールが増加し、そのクリアランスはクレアチニンと同様であるため、血中濃度とと もに D-アラビニトール/クレアチニンの比も診断に有用。