

インスリン投与量を毎回変えるのは良くない

Elliott P. Joslin \rightarrow 2017. 9



糖尿病の歴史は BC1500 のパピルスやローマ時代に症状の記載がある(日本では藤原道長)。 DM の治療はインスリン発見前に Elliott. P. ジョスリン^{*1}(上、1989 -1962)によって治療法が研究された。 ハーバード大 Joslin clinic は今も世界最大の DM 研究センター。 卒後すぐ、糖尿病性昏睡の患者を持った時、オーベンから「Joslin 方式も知らんのか?」と言われたが「必要インスリン量の半分点滴、半分皮

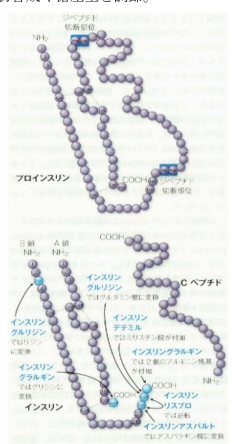


下注」でこの時 Joslin の名前を初めて聞いた。 1921 年カナダの F. バンティング (右) は膵臓抽出物の血糖降下作用に気づき院生の C. ベスト (左) と研究を開始、イーライリリーと協力して数年でインスリンの実用化に成功 (1923 ノーベル賞)。 インスリンは皮下、静注で使用されるが、生理的状態では膵臓のインスリンとアミリン (アミノ酸37個) やグルカゴンは 門脈に分泌される。 末梢脂肪細胞から分泌されるレプチン

(**leptin**) は体脂肪量を反映し、食欲を抑制してエネルギーバランスを調節する。 細胞内では核内受容体であるペルオキシゾーム増殖活性化受容体(**peroxisome** proliferator-activated receptor γ 、PPAR γ 、ピーパーガンマ)が脂肪合成や糖産生を調節。

#106

ロインスリンが合成、切断されてプロインスリンとなる。 プ **ロインスリン**は **A鎖**(21 アミノ酸) と **B鎖**(31 アミノ酸) 02 量体**インスリン**と \mathbb{C} ペプチドに分解される(右図)。 ア ミノ酸の一部を置換して6量体を形成する傾向をなくし、生理 的インスリンより効果の速い**インスリンアナログ**が開発され 食後投与でも過血糖を最小にする工夫がされた。【スライディ <mark>ングスケール、**SSI】**は 1934 年(尿糖で)提唱され、簡便な</mark> ので広まったが、ハリソン 5 版は<mark>「スライディングスケール</mark> は・・入院患者の血糖管理として不適切で使用すべきでない **2480p**」。 時に必要インスリン量推定のため行われるが **SSI** を支持するデータは無い*2。 やめるべき理由は ①食後過血 糖を抑えられない②就寝時低血糖が多い③振れ幅が増える(ジ ェットコースター現象) ④基礎分泌が無いと無インスリンとな る⑤人によりインスリン感受性が異なる。 トレシーバ(デグ ルデク) など長時間インスリンと食後過血糖対応インスリンア ナログを組み合わせた「アルゴリズム(責任インスリン)」や continuous glucose measurement system + 持続注入ポンプが 望ましい。【中心静脈栄養】インスリンアナログではなく安価



で同等の効果があるレギュラーインスリンを混注する(別に持続注入するほうが望ましいが、脂肪点滴時は除く)。 点滴容器へのインスリン付着は微量で考慮は不要。

^{*1} 教科書「ジョスリン糖尿病学(Joslin's Diabetes Mellitus)」あり。^{*2}スライディングスケールはシックデイ(感染 症などでコントロール不良の時)や手術後に一時的に使われるが、怠慢で継続しやすい。 昔ネーベンの頃オーベンに 「患者を診ないで楽をするためスライディングか?」と言われた。「ンなことないだろ!」と消化器の DM の Dr に聞 きに行ったら「やらないほうが良いに決まっている」と、トホホでした。 必ず他の方法があるので切り替えが必要。