# <診断基準>

肺動脈性肺高血圧症の診断には、右心カテーテル検査による肺動脈性の肺高血圧の診断とともに、臨床 分類における鑑別診断、および他の肺高血圧を来す疾患の除外診断が必要である。

#### (1) 検査所見

- ① 右心カテーテル検査で
  - (a) 肺動脈圧の上昇(安静時肺動脈平均圧で25mmHg以上、肺血管抵抗で3 Wood unit、 240dyne・sec・cm<sup>-5</sup>以上)
  - (b) 肺動脈楔入圧(左心房圧)は正常(15mmHg 以下)
- ② 肺血流シンチグラムにて区域性血流欠損なし(特発性または遺伝性肺動脈性肺高血圧症では正常又は斑状の血流欠損像を呈する)

# (2) 参考とすべき検査所見

- ① 心エコー検査にて、三尖弁収縮期圧較差 40mmHg 以上で、推定肺動脈圧の著明な上昇を認め、右室 拡大所見を認めること。
- ② 胸部 X 線像で肺動脈本幹部の拡大、末梢肺血管陰影の狭小化
- ③ 心電図で右室肥大所見

#### (3) 主要症状及び臨床所見

- ① 労作時の息切れ
- ② 易疲労感
- ③ 失神
- ④ 肺高血圧症の存在を示唆する聴診所見(Ⅱ音の肺動脈成分の亢進など)

### (4) 肺動脈性肺高血圧症の臨床分類

以下のいずれかについて鑑別すること

- ① 特発性又は遺伝性肺動脈性肺高血圧症
- ② 膠原病に伴う肺動脈性肺高血圧症
- ③ 先天性シャント性心疾患に伴う肺動脈性肺高血圧症
- ④ 門脈圧亢進症に伴う肺動脈性肺高血圧症
- ⑤ HIV 感染に伴う肺動脈性肺高血圧症
- ⑥ 薬剤誘発性の肺動脈性肺高血圧症

但し、先天性シャント性心疾患に伴う肺動脈性肺高血圧症の場合は、手術不能症例、及び手術施行後も肺動脈性肺高血圧症が残存する場合を対象とする。その際は、心臓カテーテル検査所見、心エコー検査所見、胸部 X 線・胸部 CT などの画像所見、などの検査所見を添付すること。

#### (5) 下記の肺高血圧をきたす疾患を除外できること

以下の疾患は肺動脈性肺高血圧症とは病態が異なるが、肺高血圧ひいては右室肥大を招来しうるので、 これらを除外する。

- ① 左心系疾患による肺高血圧症
- ② 呼吸器疾患及び/又は低酸素血症による肺高血圧症
- ③ 慢性血栓塞栓性肺高血圧症
- ④ その他の肺高血圧症

サルコイドーシス、ランゲルハンス細胞組織球症、リンパ脈管筋腫症、大動脈炎症候群、肺血管の先天性 異常、肺動脈原発肉腫、肺血管の外圧迫などによる二次的肺高血圧症但し、呼吸器疾患及び/又は低酸 素血症による肺高血圧症では、呼吸器疾患及び/又は低酸素血症のみでは説明のできない高度の肺高 血圧が存在する症例がある。この場合には肺動脈性肺高血圧症の合併と診断して良い。その際には、 心臓カテーテル検査所見、胸部 X 線、胸部 CT などの画像所見、呼吸機能検査所見などの検査所見を添付 すること。

### (6) 認定基準

以下の項目をすべて満たすこと

- 1)診断のための検査所見の右心カテーテル検査所見および肺血流シンチグラム所見を満たすこと。
- 2) 除外すべき疾患のすべてを除外できること。
- 3) 肺動脈性肺高血圧症の臨床分類①~⑥のいずれかに該当すること。

#### <重症度分類>

Stage3以上を対象とする。

### 肺高血圧機能分類

#### NYHA 心機能分類

I 度:通常の身体活動では無症状

Ⅱ度:通常の身体活動で症状発現、身体活動がやや制限される。

Ⅲ度:通常以下の身体活動で症状発現、身体活動が著しく制限される。

Ⅳ度:どんな身体活動あるいは安静時でも症状発現

# WHO 肺高血圧症機能分類(WHO-PH)

I度:身体活動に制限のない肺高血圧症患者

普通の身体活動では呼吸困難や疲労、胸痛や失神などを生じない。

Ⅱ度:身体活動に軽度の制限のある肺高血圧症患者

安静時には自覚症状がない。普通の身体活動で呼吸困難や疲労、胸痛や失神などが起こる。

Ⅲ度:身体活動に著しい制限のある肺高血圧症患者

安静時に自覚症状がない。普通以下の軽度の身体活動で呼吸困難や疲労、胸痛や失神などが起こ る。

Ⅳ度:どんな身体活動もすべて苦痛となる肺高血圧症患者

これらの患者は右心不全の症状を表している。

安静時にも呼吸困難および/または疲労がみられる。

どんな身体活動でも自覚症状の増悪がある。

# (新規申請時)

新規申 請時	自覚症状	平均肺動脈圧(mPAP)	心係数(CI)	肺血管拡張薬使用
Stage 1	WHO-PH/NYHA I∼II	40 > mPAP ≥ 25 mmHg		使用なし
Stage 2	WHO-PH/NYHA I~II	mPAP ≥ 40 mmHg		使用なし
Stage 3	WHO-PH/NYHA I~II	mPAP ≥ 25 mmHg		使用あり
	WHO−PH/NYHA III∼IV	mPAP ≥ 25 mmHg	CI ≥ 2.5 L/min/m²	使用の有無に係らず
Stage 4	WHO-PH/NYHA III~IV	mPAP ≥ 25 mmHg	CI < 2.5 L/min/m <sup>2</sup>	使用の有無に係らず
Stage 5	WHO-PH/NYHA IV	mPAP ≥ 40 mmHg		使用の有無に係らず
				PGI2 持続静注·皮下注
				継続使用が必要な場合
				は自覚症状の程度、
				mPAP の値に関係なく
				Stage 5

自覚症状、mPAP、CI、肺血管拡張薬使用の項目すべてを満たす最も高い Stage を選択

#### (更新時)

更新時	自覚症状	心エコー検査での三尖弁収縮 期圧較差(TRPG)	肺血管拡張薬使用	
Stage 1	WHO-PH/NYHA I, II	TRPG < 40 mmHg	使用なし	
		または、有意な TR なし		
Stage 2	WHO-PH/NYHA I, II	TRPG ≥ 40 mmHg	使用なし	
	WHO-PH/NYHA I	TRPG < 40 mmHg	使用あり	
		または、有意な TR なし		
Stage 3	WHO-PH/NYHA I∼II	TRPG ≥ 40 mmHg	使用あり	
	WHO-PH/NYHA III	TRPG ≥ 40 mmHg	使用なし	
	WHO-PH/NYHA II, III	TRPG < 40 mmHg	使用あり	
Stage 4	WHO-PH/NYHA II, III	TRPG ≥ 60 mmHg	使用の有無に係らず	
	WHO-PH/NYHA IV	TRPG < 60mmHg	使用の有無に係らず	
Stage 5	WHO-PH/NYHA IV	TRPG ≥ 60 mmHg	使用の有無に係らず	
			PGI2 持続静注·皮下注継続使用	
			が必要な場合は WHO-PH 分類、	
			mPAP の値に関係なく Stage 5	

自覚症状、TRPG、肺血管拡張薬使用の項目すべてを満たす最も高い Stage を選択

更新時は Stage 3 以上または NYHA II 度以上または肺血管拡張薬を使用している場合を対象とする。

# (参考)

- ・ stage3以上では少なくとも2年に一度の心カテによる評価が望ましい。しかし、小児、高齢者、併存症の多い 患者など、病態により心カテ施行リスクが高い場合は心エコーでの評価も可とする。
- 正確ではないが、TRPG の 40mmHg は、mPAP の 25 mmHg に匹敵する。TRPG の 60mmHg は、mPAP の 40mmHg に匹敵する。

# ※診断基準及び重症度分類の適応における留意事項

- 1. 病名診断に用いる臨床症状、検査所見等に関して、診断基準上に特段の規定がない場合には、いずれの時期のものを用いても差し支えない(ただし、当該疾病の経過を示す臨床症状等であって、確認可能なものに限る)。
- 2. 治療開始後における重症度分類については、適切な医学的管理の下で治療が行われている状態で、 直近6ヵ月間で最も悪い状態を医師が判断することとする。
- 3. なお、症状の程度が上記の重症度分類等で一定以上に該当しない者であるが、高額な医療を継続することが必要な者については、医療費助成の対象とする。