

## 肝機能障害について (ウイルス性肝炎の治療)

国立病院機構  
長崎医療センター

八橋 弘

2008.10.27

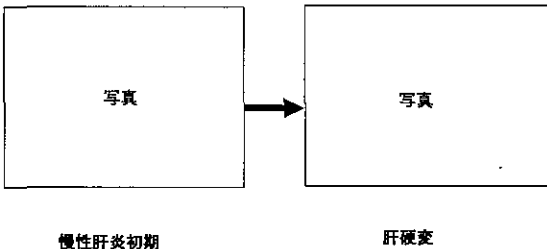
### 長崎医療センター 肝疾患患者医療費(入院費)負担分

入院目的	入院期間	保険	入院料
肝生検 C型	4日	3割	48520円
肝生検 B型	4日	3割	58430円
腹腔鏡検査	8日	3割	83540円
インダーフェロン導入 C型	9日	3割	128160円
腹水コントロールアルブミン使用	24日	3割	267930円
食道静脉瘤結紉術(EVL)	8日	3割	123480円
肝癌肝動脈注入療法(TAE)	10日	3割	167620円
肝癌肝動脈栓塞療法(TAE)	14日	3割	218500円
肝癌ラジオ波治療1回施行	10日	3割	173590円
肝癌ラジオ波治療2回施行	11日	3割	160660円
肝癌ラジオ波治療2回施行	24日	3割	262450円

## 肝硬変

### 1.肝硬変とは?

肝臓全体にびまん性に偽小葉結節を形成した病態



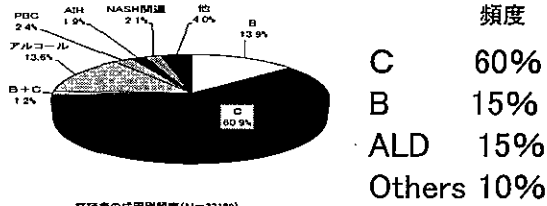
慢性肝炎初期 肝硬変

### 2.肝硬変の原因と疫学

ウイルス性肝炎(B型肝炎、C型肝炎など)、アルコール性肝障害、原発性胆汁性肝硬変、ヘモクロマトーシス、自己免疫性肝炎など、あらゆる慢性肝疾患が肝硬変の原因となる。

日本には20~40万人の肝硬変患者がいると推定される。

患者年齢は50~70歳代が多く、C型肝硬変は60歳以上、B型肝硬変はそれよりも10歳以上若く40~50歳代である。



### 3.肝硬変の分類

肝硬変は、肝臓の動きがどの程度保たれているかにより、代償性肝硬変と非代償性肝硬変に分類される。

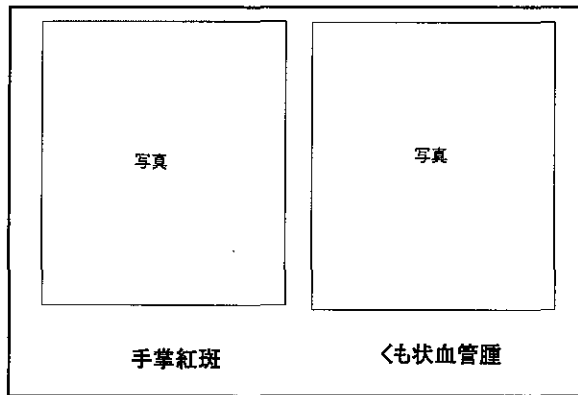
- 1)代償性肝硬変：症状のない肝硬変、初期の肝硬変。
- 2)非代償性肝硬変：症状のある肝硬変、肝硬変が進行した状態。

また、肝硬変の重症度を客観的に把握するためのChild-Pugh分類は、日常診療ではよく用いられる。肝性脳症の有無、腹水の状態、血清アルブミン値、プロトロンビン時間(%)、総ビリルビン値の5項目を評価し、そのスコアを加算して判断する。スコアが高いほど重症である。

#### Child-Pugh 分類

	1点	2点	3点
肝性脳症	なし	軽度(0~10)	昏迷(11度以上)
腹水	なし	軽度	中等度以上
血清アルブミン(g/dl)	>3.5	2.8~3.5	2.5
PT(プロトロンビン時間)(%)	>70	40~70	40%
総ビリルビン値(mg/dl)	<2	2.0~3.0	3C

グレード A:5~6点 グレード B: 7~9点 グレード C: 10~15点



**4.身体所見**

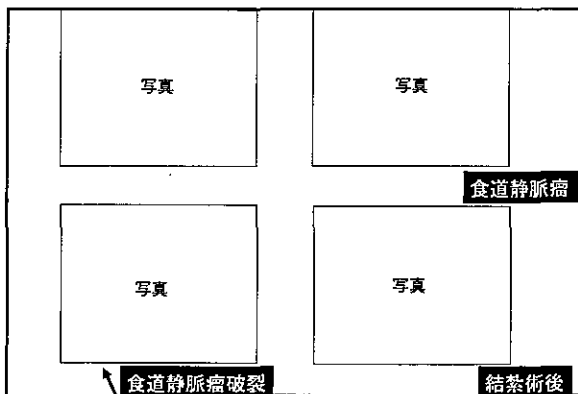
肝臓腫大、脾腫、クモ状血管腫(vascular spider)、手掌紅斑(palmar erythema)  
黄疸、腹水、胸水、むくみ(浮腫, edema)、下腿の出血斑(紫斑, purpura)。

肝性脳症、羽ばたき振戻(flapping tremor)、意識障害、昏睡状態。

門脈圧亢進症  
食道静脈瘤、腹壁皮下靜脈の怒張([メデューサの頭], caput Medusae)、痔核。

肝硬変患者の3大死因(食道静脈瘤破裂、肝不全、肝癌)。  
肝癌の合併とその進行状況が、肝硬変患者の生命予後を決定しているといえる。

写真  
写真  
写真



**5.肝硬変の治療**

B-1.肝臓移植

B-2.IFN(C型肝硬変に対して)

B-3.抗ウイルス剤(B型肝硬変に対して)  
ラミジン(LAM)、アデホビリ(ADV)、エンテビル(ETV)の抗ウイルス剤が使用可能。  
非代償型肝硬変例で、これらの薬剤が反応し肝細胞の再生が良好な例では、腹水消失、黄疸消失などの改善がみられ、生命予後の劇的改善効果などが期待される。

B-4.腹水  
減量、利尿剤  
抗アルドステロン剤(スピロラクトン、アルダクトン)、ループ利尿剤(ラシックス)  
アルブミンの補給、腹水穿刺回数

B-5.特発性稀発性腹膜炎(SBP)  
症状:突然、腹痛、下痢  
しばしば食事無くなり、非代償型肝硬変例の重要な死因のひとつである。  
治療:第三世代セフェム系抗生素。予防的な抗生素内服。

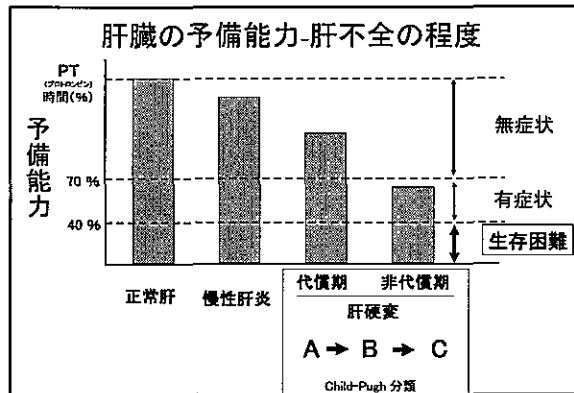
B-6.肝性脳症  
誘因:過剰な蛋白摂取、便疾、過度の利尿剤投与、脱水、感染、消化管出血  
治療:蛋白制限食、ラクтуロース、アミノ酸製剤(BCAA)

**6.自然経過と予後**

肝硬変患者の3大死因は、1.食道静脈瘤破裂、2.肝不全、3.肝癌である。

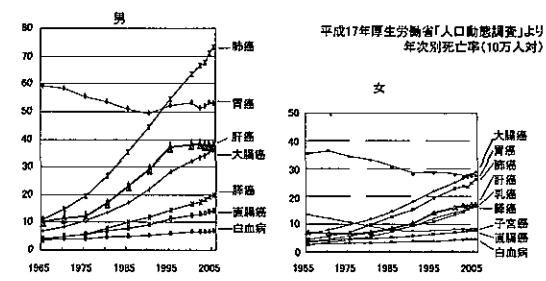
各種治療法の発達のおかげで、20年前に比して現在では肝硬変患者の生命予後は著しく改善した。肝癌の治療法も日々進歩しているも、前がん状態とも言える肝硬変をベースに肝癌が発生するために完治には至らず、肝癌は再発を繰り返しながら徐々に進行するため、わが国での肝硬変患者の生命予後は、最終的には肝癌の併発、その進行状況によって規定されることが多い。

国立病院長崎医療センター、肝疾患患者の死亡原因(1991-2000, n=362)		Child-Pugh (n=59)
C (n=94)	B (n=105)	
肝癌 470 (88%)	肝癌 82 (79%)	肝癌 3 肝硬変 1 Non-cirratal (n=59)
肝不全 13 (7%)	肝不全 18 (17%)	肝不全 11 肝硬変 11
食道静脈瘤破裂 4 (2%)	食道静脈瘤破裂 1 (1%)	食道静脈瘤破裂 4 食道門脈圧亢進症 2
その他 7 (4%)	劇症肝炎 4 (4%)	肝不全 8 アルコール Budd-Chiari 1 その他 6



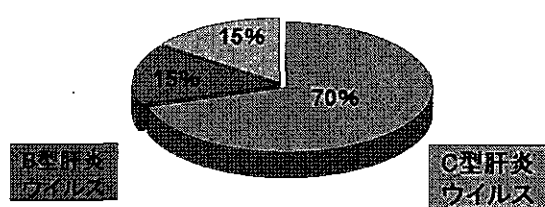
# 肝癌

## 日本における悪性新生物の動向



## 日本の肝細胞癌の原因

非B非C型  
(アルコール、NASH脂肪肝)

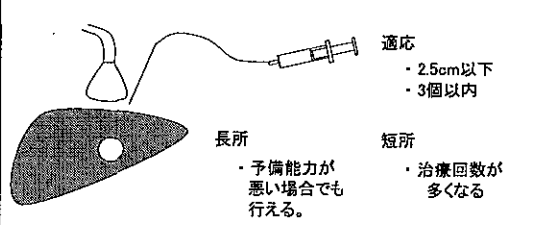


## 肝腫瘍の治療

1. 肝切除
  2. 局所療法(エコーアbl治療)
  3. 肝動脈動注塞栓術(TAE)
  4. 肝移植
- 内科 放射線科

## 局所治療(1)

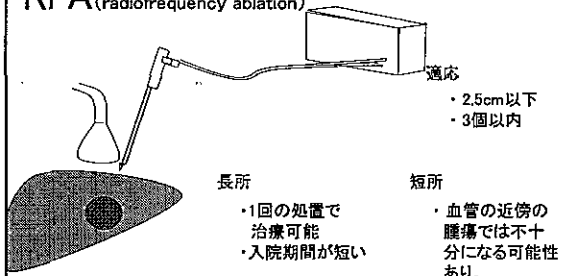
(1)エタノール注入療法  
(percutaneous ethanol injection therapy: PEIT)

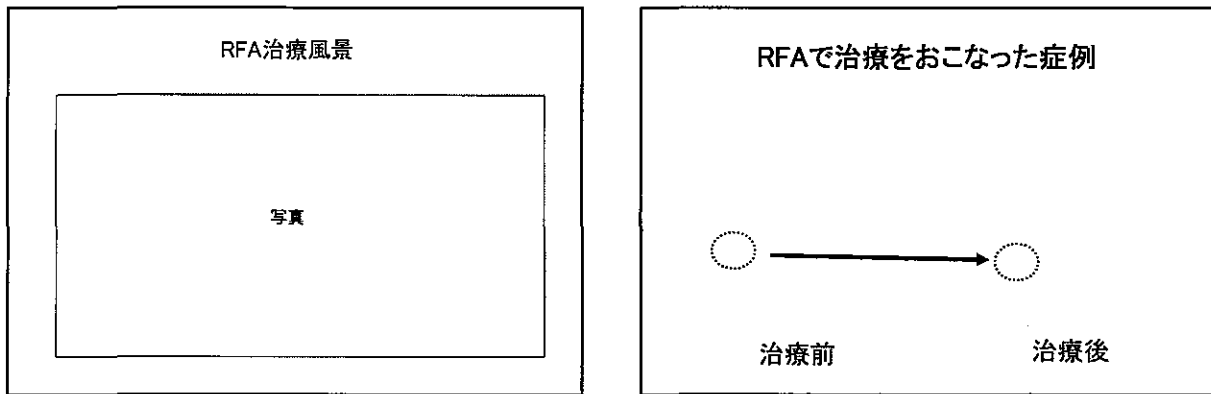
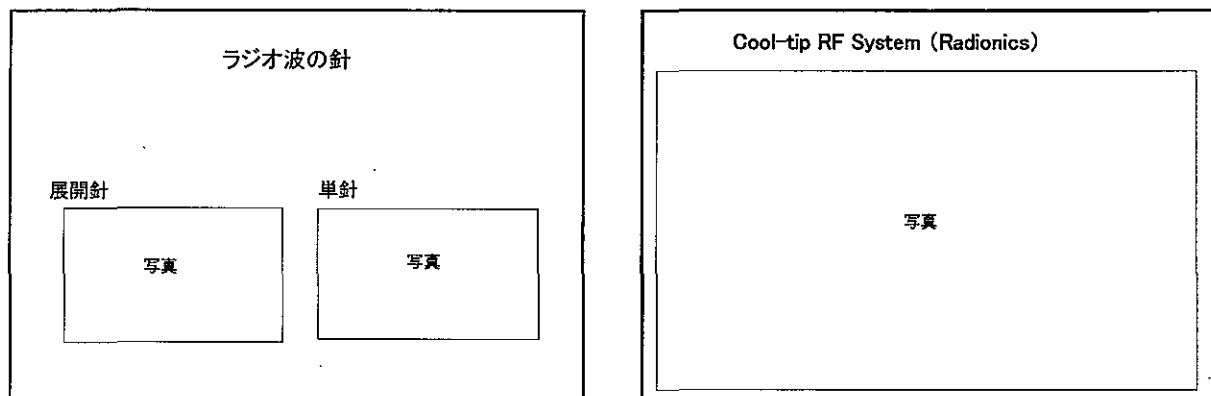


## 局所治療(2)

ラジオ波焼灼療法 ----- こちらが主流

RFA (radiofrequency ablation)



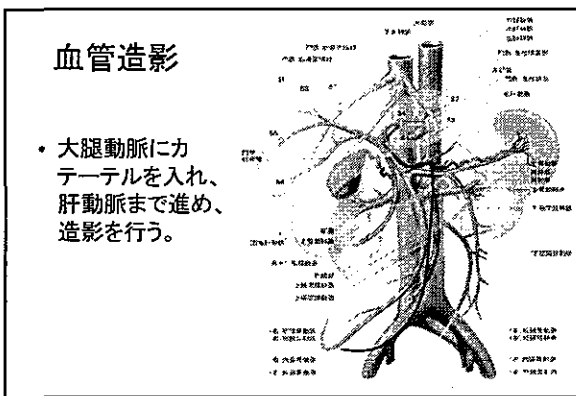


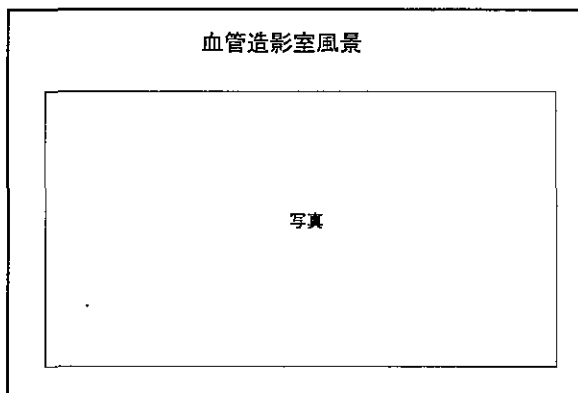
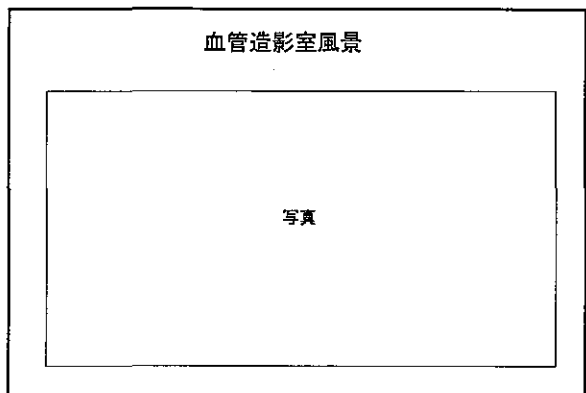
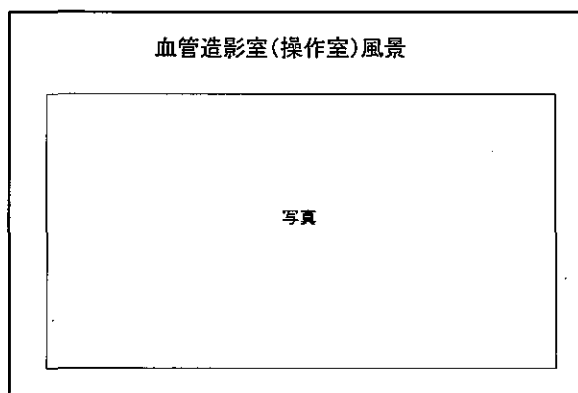
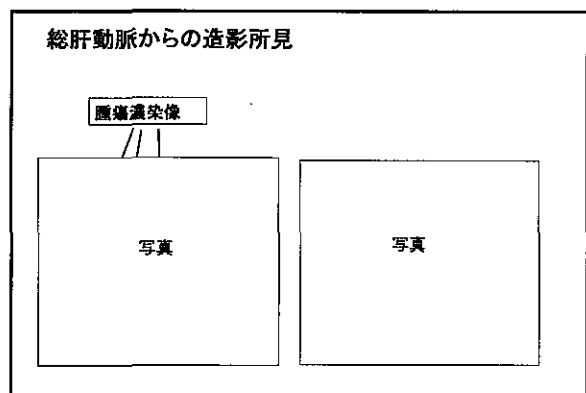
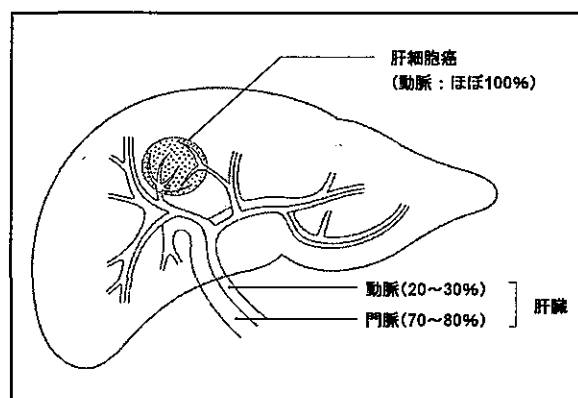
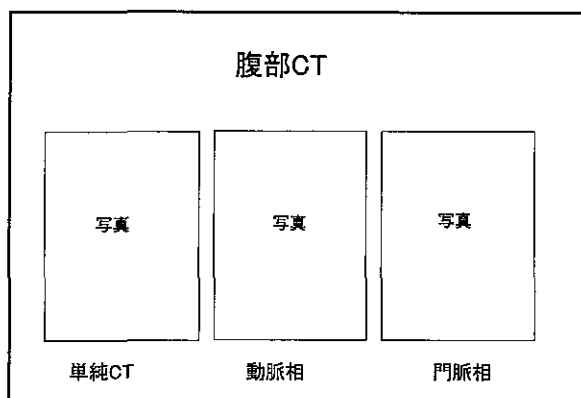
**肝動脈塞栓術**  
Transcatheter Arterial Embolization; TAE  
Transcatheter Arterial Chemoembolization; TACE

TAEは肝細胞癌を栄養している肝動脈に  
油性造影剤(リピオドール)と  
抗癌剤、  
塞栓物質(ゼルフォーム)

混ぜ合わせたものを注入し、栄養動脈を閉塞することにより、選択的に肝細胞癌を壊死に導く治療法

主に3個以上の腫瘍がある場合に行う。



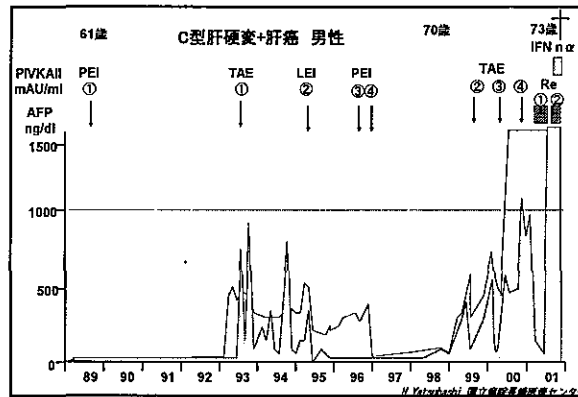


## 進行肝癌の治療

### 化学療法(抗がん剤投与) :

- ・肝動脈動注療法(シスプラチン動注)
- ・リザーバー留置
- ・全身化学療法: low dose FP療法、IFN+5FU併用療法

放射線療法 :  
適応が限られる(主に骨転移)



## 肝細胞癌の化学予防薬

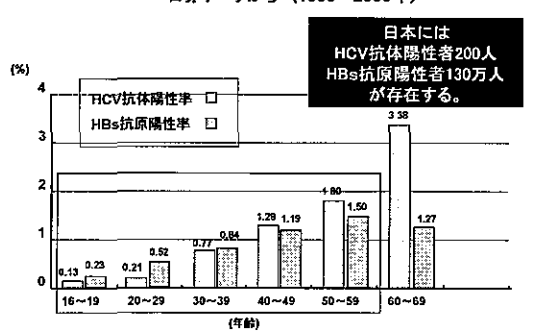
- ・現在、保険適応になっているものはない。

### 可能性が期待される薬剤

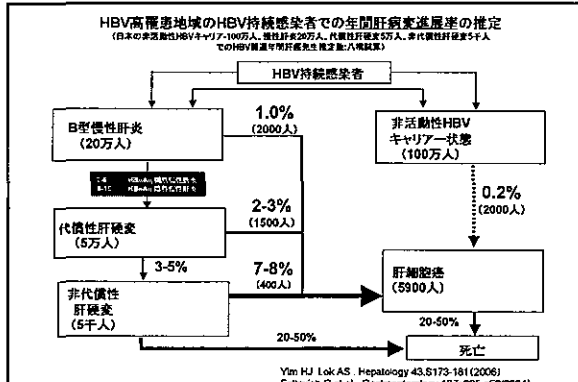
- 非環式レチノイド(ビタミンA、および誘導体)
- ビタミンK2
- インターフェロン (C型肝炎に対して)
- 核酸アナログ製剤 (B型肝炎に対して)
- 血管新生阻害剤(ソラフェニブ他)  
(COX-2選択性阻害剤、痛み止め)

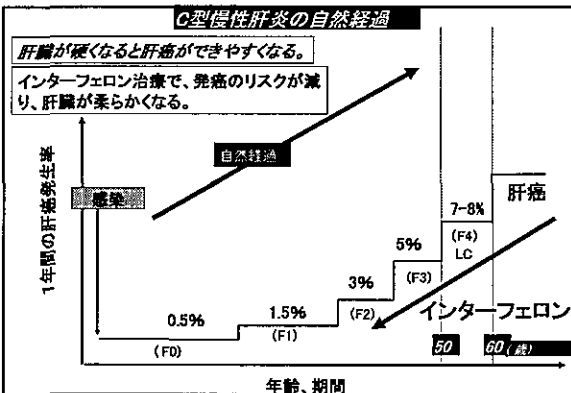
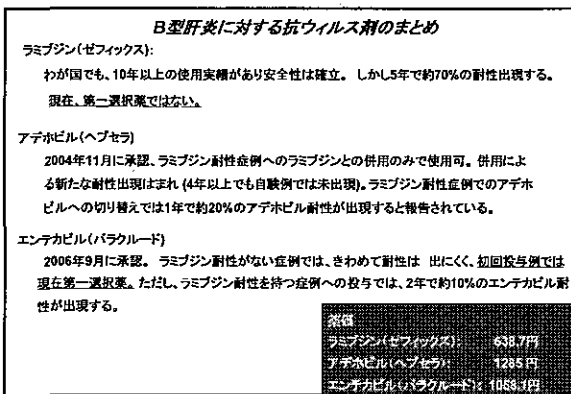
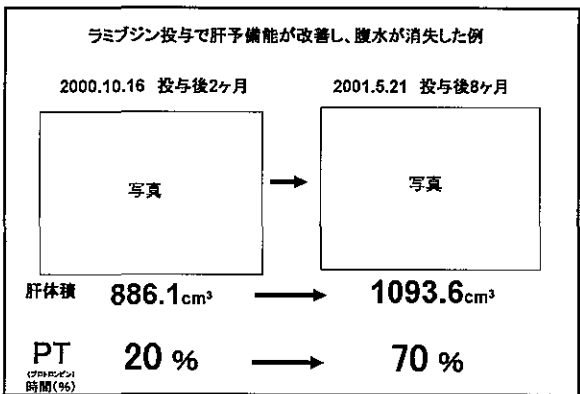
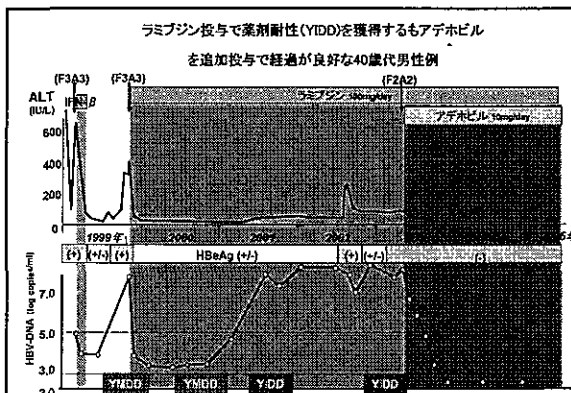
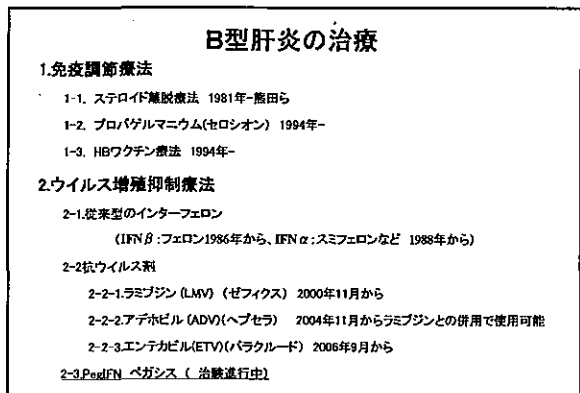
## B型肝炎

年齢別にみた初回献血者におけるHBs抗原、HCV抗体陽性率  
日赤データから (1995~2000年)



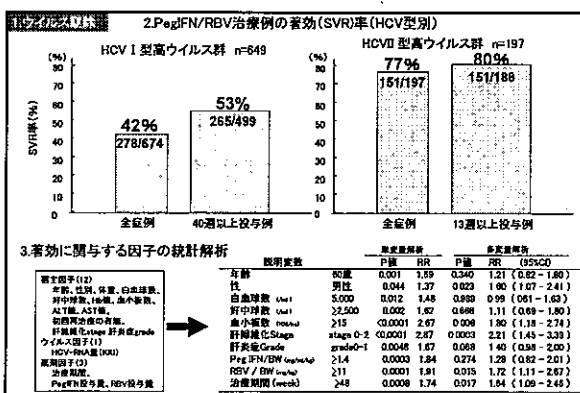
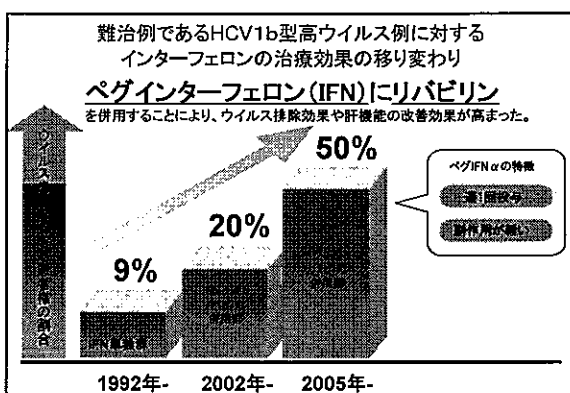
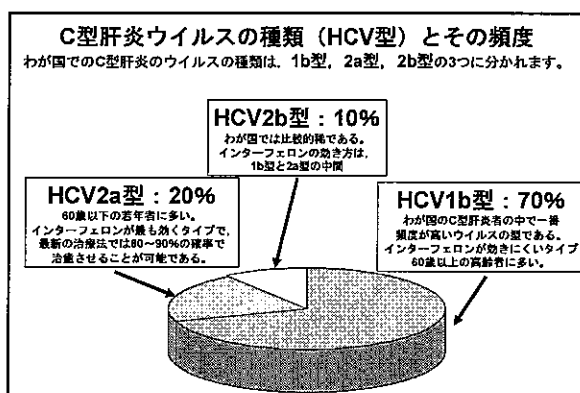
HBV高罹患地域のHBV持続感染者での年間肝癌発達率の推定  
(日本のHBV持続感染者100万人、慢性肝炎20万人、代償性肝硬変5万人、非代償性肝硬変5千人  
でのHBV関連肝癌発生率を5%と仮定して八塊計算)





C型慢性肝炎の治療法	
1.進展抑制療法	
1-1.ウルソ	(1951年から150mg、2001年3月から600-900mg)
1-2.ソフーラーゲン	(1998年、1999年から慢性肝疾患に400cc、1994年から100cc)
1-3.ヨード治療法(2006年4月から)	
2.ウイルス駆除療法	
2-1.従来型のIFN	(IFNα:スマフォン、IFNβ:フェロンなど、1992年から)
2-2.ペグIFN	ペグインターフェロン(pegIFN) 2003年12月から。 ペグインターフェロン(pegIFN) 2004年1月から。
2-3.リバビリン(RBV)	レボテール 2004年12月から。 コベガス 2007年3月から。
併用療法	
ペグインターフェロン(pegIFN) + レボテール	2004年12月から
ペグインターフェロン(pegIFN) + コベガス	2007年3月から

ウルソの有効成分であるウルソデオキシコール酸は、我が国で消化症候群を古くから動物性生薬として千数百年の歴史を持つ熊胆(ゆうたん)の主要成分として発見・同定された熊胆汁酸である。日本では1957年から発売されており、胆のう・胆管疾患、肝疾患などに広く用いられている。

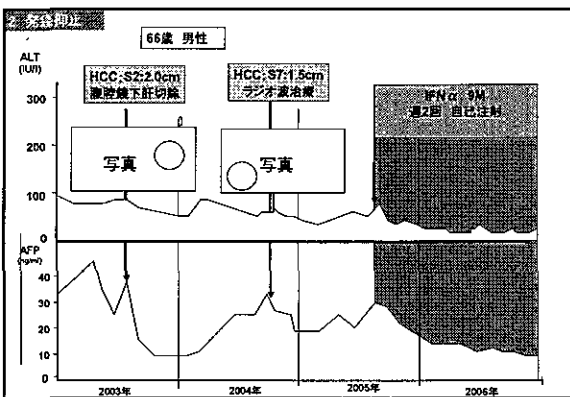
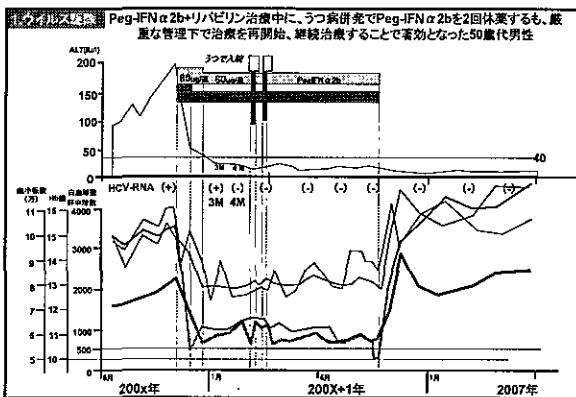


ペグ+リバ併用療法の副作用には、様々なものがあるも、  
その程度には個人差がある。  
重篤な副作用は、間質性肺炎とうつ病

間質性肺炎は  
500人に1人  
(せき、微熱、息切れ)

写真

うつは  
100人に1人  
(不眠)



肝炎医療費の助成

長崎県では、平成20年度よりB型及びC型ウイルス性肝炎治療を目的としたインターフェロン治療費の一部を助成します。

● 対象となる医療費  
B型及びC型肝炎ウイルスの除去を目的として行うインターフェロン治療費で、保険適用となっているもの

● 助成の方法  
対象患者には、医療受給者証を交付します。  
対象となる医療機関を変更する際に、この受給者証を提示することで、医療機関に係る医療費の自己負担額の一節減を受けることができます。  
なお、対象となる医療機関は決めてお知らせします。

● 助成の内容  
「インターフェロン治療および併用治療に係る扶助料等」  
(ただし、当市の市町村民税(所得割)課税年額に応じて自己負担があります。)  
助成期間は、申請受付月の初日から1年間に限る

● 自己負担限度額(予定)

負担区分	該年の市町村民税(所得割)課税額	自己負担限度額(予算)
A	65,000円未満の場合	10,000円
B	65,000円以上235,000円未満の場合	30,000円
C	235,000円以上の場合は	50,000円

● 申請受付開始時期  
平成20年4月1日