

非典型溶血性尿毒症症候群 (aHUS) 診療ガイド2023

aHUSの診断・治療・検査の ポイントと解説

※p12にaHUSの診療フローチャートを掲載しております。

【監修】丸山 彰一 先生 (名古屋大学大学院医学系研究科 病態内科学講座 脾臓内科学 教授)
加藤 規利 先生 (名古屋大学医学部附属病院 脾臓内科 講師)

🔍 情報サイトのご案内

aHUS Source

非典型溶血性尿毒症症候群 (aHUS)
医療関係者向け情報サイト

<https://ahussource.jp/physicians>



ユルトミリス.jp

ユルトミリス®製品情報サイト

<https://ultomiris.jp>



ソリリス.jp

ソリリス®製品情報サイト

<https://soliris.jp>



⚠ ここが改定されました

本診療ガイドの改定において、

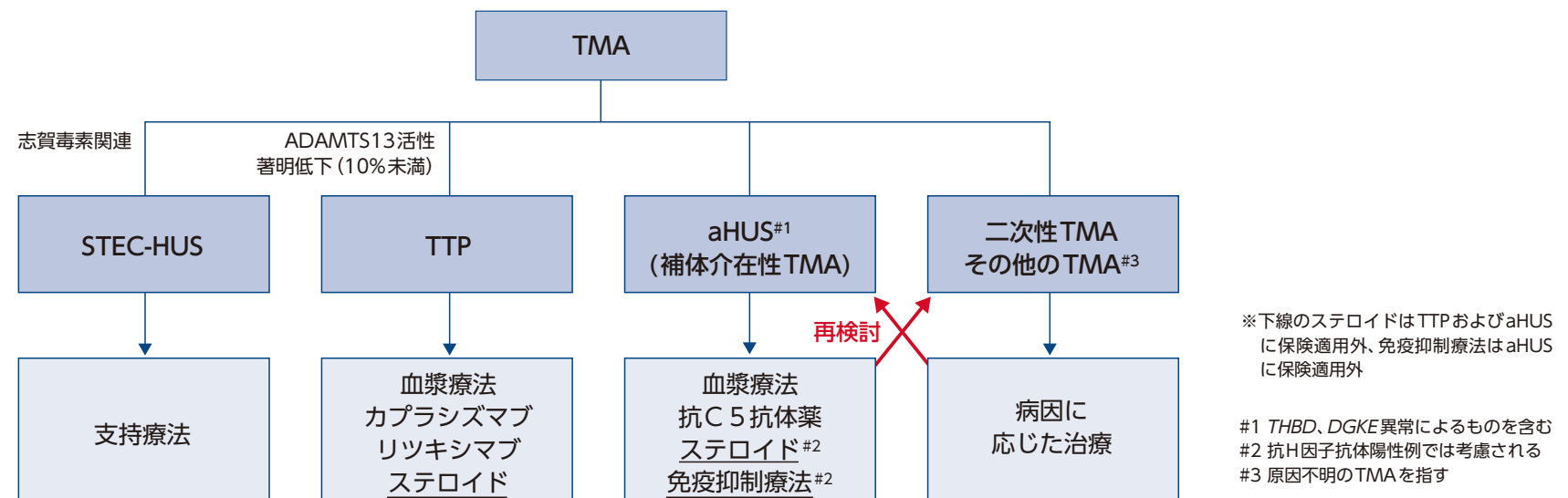
- aHUSが「補体介在性TMA」と定義され、原因不明のTMAは「その他のTMA」として「二次性TMA」とは別に新たに定義されました。 →p3図1参照
- 急性期に臨床的診断でaHUSと判断しても、その後の検査や経過によって二次性TMAであることが判明する場合もあり、逆に二次性TMAや他のTMAと診断した症例が各病因に応じた治療を行っても軽快しない場合には、aHUSの可能性を再検討する必要があることから、従来の診療ガイドのアルゴリズムに診断の見直しを促す交差線が、aHUSと二次性TMA・他のTMAの間に追加されました。 →p3図2参照
- aHUSの寛解導入治療について抗C5抗体薬治療に関するCQ「aHUSに対し抗C5抗体薬は推奨されるか」が設けられ、「抗C5抗体薬（エクリズマブ／ラブリズマブ）は一般にaHUS患者の病態（TMA）の寛解に有効であり、使用は推奨されるが（推奨グレード：1 C）、aHUSは原因や病態が多岐にわたるため、実際の使用に関しては個別に判断する必要がある（推奨グレード：なし。）」と記載されました。 →p5参照
- 二次性TMAのうち妊娠、腎移植、高血圧緊急症については、aHUSと診断される症例が存在するため、特別な注意が必要であり、本診療ガイド第2章に鑑別診断、第6章に診断・治療に関する解説内容が追加されました。 →p9～11参照
- 妊娠関連aHUSが強く疑われる場合には、補体関連遺伝子の遺伝学的検査の結果を待たずに、非妊娠関連aHUSと同様に血漿交換もしくは抗C5抗体薬による治療を考慮するよう記載されています。 →p9参照
- 抗体関連型拒絶反応に関連する腎移植後TMAや免疫抑制薬に関連する腎移植後TMAにおいて、原因に対する治療に不応な症例ではaHUS（補体介在性TMA）を強く疑い、抗C5抗体薬による治療への変更を検討することが記載されています。 →p10参照
- aHUSの診療フローチャートが掲載され、診断・治療・検査の流れと関係性が視覚的に確認できるようになりました。 →p12参照

図1 aHUS定義の変遷

		TMA									
本邦診断基準 (2013年)	STEC-HUS	TTP	aHUS								
			補体制御異常 代謝関連 薬剤 感染 妊娠 自己免疫疾患 移植								
本邦診療ガイド (2015年)	STEC-HUS	TTP	aHUS		二次性TMA(その他のTMA)						
			補体関連HUS		代謝関連 薬剤 感染 妊娠 自己免疫疾患 移植						
KDIGO (2016年)	STEC-HUS	TTP	一次性aHUS		二次性aHUS						
			補体介在性aHUS		妊娠 移植 悪性腫瘍 感染 薬剤 自己免疫疾患						
本診療ガイド (2023年)	STEC-HUS	TTP	aHUS		二次性TMA			その他のTMA			
			補体介在性TMA		妊娠 移植 高血圧緊急症 代謝関連 薬剤 感染 自己免疫疾患 悪性腫瘍				原因不明		

厚生労働科学研究費補助金(難治性疾患政策研究事業)「血液凝固異常症等に関する研究班」非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)診療ガイド改定委員会 編. 非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)診療ガイド2023. 東京医学社. p2. より一部改変
[利益相反：本書籍の著者にアレクシオンファーマ合同会社より講演料、研究助成金を受領している者が含まれる。]

図2 診断のアルゴリズム



TMAの徴候を認めた場合は、STEC-HUS、TTP、二次性TMAを除外し、aHUSの臨床的診断に至る。

ただし、aHUSと二次性TMAの鑑別はしばしば困難であり、治療の経過によって診断の再検討が必要となることがある。

厚生労働科学研究費補助金(難治性疾患政策研究事業)「血液凝固異常症等に関する研究班」非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)診療ガイド改定委員会 編. 非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)診療ガイド2023. 東京医学社. p11. より一部改変
[利益相反：本書籍の著者にアレクシオンファーマ合同会社より講演料、研究助成金を受領している者が含まれる。]

aHUS診療ガイド2023におけるaHUSの定義

本診療ガイドにおいてはaHUSは、以下のように定義されています。

- 先天性の補体関連遺伝子として *CFH*、*CFI*、*CD46*、*C3*、*CFB*、*THBD**、*DGKE** の 7 遺伝子における病的バリアント保有例
- 後天性の aHUS として抗 H 因子抗体陽性例
- TMA を呈し、STEC-HUS、TTP、二次性 TMA が否定的で、上記既知の遺伝子異常は認められないが臨床的に aHUS が疑われる例

* *THBD*、*DGKE* における病的バリアント保有例は厳密には凝固関連 TMA とされるが、補体活性化にかかわる可能性が示唆されているため、aHUS のなかに含めている。

厚生労働科学研究費補助金(難治性疾患政策研究事業)「血液凝固異常症等に関する研究班」非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)診療ガイド改定委員会編. 非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)診療ガイド2023. 東京医学社. p.4.
[利益相反：本書籍の著者にアレクシオンファーマ合同会社より講演料、研究助成金を受領している者が含まれる。]

非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)診療ガイド 2023

執筆者一覧

非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)診療ガイド改定委員会

委員長 香美 祥二 徳島大学病院 病院長
副委員長 丸山 彰一 名古屋大学大学院医学系研究科 脾臓内科

日本腎臓学会 岡田 浩一埼玉医科大学 脾臓内科
南学 正臣 東京大学大学院医学系研究科 脾臓・内分泌内科
要 伸也 杏林大学 脾臓・リウマチ膠原病内科
池田 洋一郎 東京大学医学部附属病院 脾臓・内分泌内科
加藤 規利 名古屋大学医学部附属病院 脾臓内科
立森 良崇 藤田医科大学 ばんたね病院 脾臓内科

日本小児科学会	芦田 明	大阪医科大学 小児科
	服部 元史	東京女子医科大学 脾臓小児科
	伊藤 秀一	横浜市立大学大学院医学研究科 発生育小児医療学
	澤井 俊宏	滋賀医科大学医学部附属病院 小児科
	日高 義彦	南長野医療センター篠ノ井総合病院 小児科
	山本 かずな	滋賀医科大学医学部附属病院 小児科
	松村 英樹	大阪医科大学 小児科
日本血液学会	松本 雅則	奈良県立医科大学 輸血部・血液内科
	宮川 義隆	埼玉医科大学 血液内科
日本補体学会	井上 徳光	和歌山県立医科大学 分子遺伝学
日本移植学会	奥見 雅由	京都府立医科大学 泌尿器科

厚生労働科学研究費補助金(難治性疾患政策研究事業)「血液凝固異常症等に関する研究班」非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)診療ガイド改定委員会編. 非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)診療ガイド2023. 東京医学社. p.iii.
[利益相反：本書籍の著者にアレクシオンファーマ合同会社より講演料、研究助成金を受領している者が含まれる。]

抗C5抗体薬に関するClinical Question

CQ

aHUSに対し抗C5抗体薬は推奨されるか

抗C5抗体薬(エクリズマブ／ラブリズマブ)は一般にaHUS患者の病態(TMA)の寛解に有効であり、使用は推奨されるが(推奨グレード：1 C)、aHUSは原因や病態が多岐にわたるため、実際の使用に関しては個別に判断する必要がある(推奨グレード：なし)。

要約

本ガイド作成時において、抗C5抗体薬投与(エクリズマブ／ラブリズマブ)に関する二重盲検ランダム化比較試験(RCT)は存在せず、企業主導の治験(単群介入試験)や市販後調査、前向き観察研究、後ろ向き観察研究の情報にとどまる。

抗C5抗体薬の使用の有無で益と害の比較検討を試みたが、研究が行われた時期、期間、患者のベースラインデータが異なり、潜在的なバイアスの高い比較となるため、判定は困難であった。しかし、いずれの報告においても、抗C5抗体薬投与後に著明な血小板数上昇が確認され、有効であると判断した。

aHUSは発症頻度がきわめて低く、また重篤な疾患であるため、今後も比較対照試験が行われる可能性は低いと考えられる。以上より、エビデンスレベルは低いが、現時点での判断としてaHUSにおけるTMAの寛解導入に抗C5抗体薬の投与を推奨すると結論づけた。

一方で、aHUSの予後がおもに補体関連遺伝子の病的バリエントの有無およびその種類、抗H因子抗体の有無によって異なることが報告されている。さらに、同一家系、同一症例において必ずしも経過が類似するとは限らない。以上から「aHUSは原因や病態が多岐にわたるため、実際の使用に関しては個別に判断する必要がある」と記載した。また、抗C5抗体薬投与下において髄膜炎菌感染の発症リスクが上がることから、治療方針に関しても総じて述べることは困難であり、益と害のバランスを考慮し、個別に判断する必要があると考えられる。

※ 本CQに関する詳細な解説は、「非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)診療ガイド2023」をご参照ください。

参考：エビデンスレベルの評価、推奨グレードのつけ方

Mindsガイドライン作成マニュアル2020に準じて、アウトカム全般に関する推奨の強さ、および全体的なエビデンスの強さの提示を行った。

推奨の強さの記載方法

推奨の強さ：「1」強く推奨する

推奨の強さ：「2」弱く推奨する(提案する、条件付きで推奨する)

(推奨の強さ「なし」：明確な推奨ができない)

エビデンス総体のエビデンスの確実性(強さ)

A(強)：効果の推定値が推奨を支持する適切さに強く確信がある

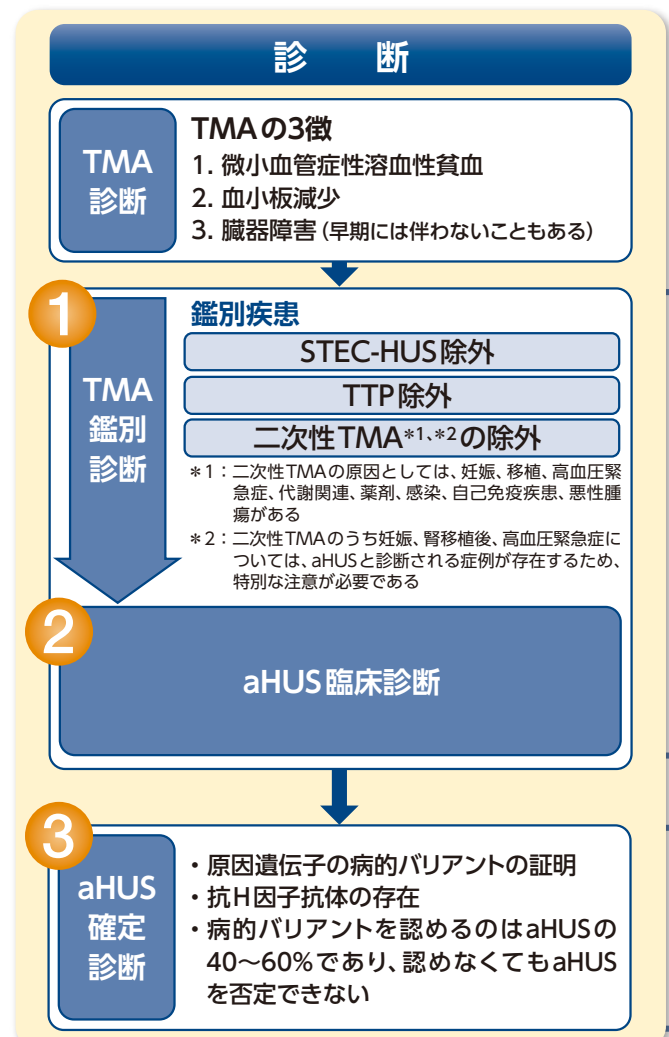
B(中)：効果の推定値が推奨を支持する適切さに中程度の確信がある

C(弱)：効果の推定値が推奨を支持する適切さに対する確信は限定的である

D(とても弱い)：効果の推定値が推奨を支持する適切さにほとんど確信できない

推奨の強さと、エビデンスレベルの確実性は、Grade Grid法で投票を行い決定した。

aHUS の診療フローチャート：診断について



aHUS : 非典型溶血性尿毒症症候群、LDH : 乳酸脱水素酵素、
STEC-HUS : 志賀毒素産生性大腸菌感染による溶血性尿毒症症候群、
TMA : 血栓性微小血管症、TPP : 血栓性血小板減少性紫斑病

※ aHUSは特発的もしくは感染症(季節性インフルエンザウイルスなど)、分娩、手術、新型コロナウイルスワクチン接種などが契機となって発症する場合があり、本邦のレジストリ調査においても75%の症例でなんらかの契機が確認されている。

Fujisawa M, et al. Clin Exp Nephrol 2018; 22: 1088-1099.

血清LDH増加を伴う血小板減少を認めた場合、TMAを鑑別診断に挙げる

1 TMA 鑑別診断

TMAの3徵(溶血性貧血、血小板減少、臓器障害)を認めるTMAのうち、**STEC-HUS、TPP、二次性TMAが否定的であれば、臨床的にaHUSと診断**

- ① STEC-HUS除外 : STEC感染の否定
- ② TPP除外 : ADAMTS13活性が10%以上の場合はTPP除外
- ③ 二次性TMA^{*1,*2}の除外 : 基礎疾患が無い

基礎疾患治療後も急性腎障害が進行

*1: 二次性TMAの原因としては、妊娠、移植、高血圧緊急症、代謝関連、薬剤、感染、自己免疫疾患、悪性腫瘍がある

*2: 二次性TMAのうち妊娠、腎移植後、高血圧緊急症については、aHUSと診断される症例が存在するため、特別な注意が必要である

2 aHUSの3徵

- ① 微小血管症性溶血性貧血 : ヘモグロビン(Hb) 10 g/dL未満^{*3}

微小血管症性溶血性貧血は、血清LDHの上昇および血清ハプトグロビンの著減に加えて末梢血塗抹標本での破碎赤血球の存在によって診断される。なお、破碎赤血球を検出しない場合もある

*3 : Hb 10 g/dL未満を満たさない場合においても、微小血管症性溶血性貧血が存在すれば当該徴候を満たすものとする

- ② 血小板減少 : 血小板 15万/ μ L未満

- ③ 急性腎障害(AKI)

小児例では年齢・性別による血清クリアチニン基準値の1.5倍以上

(血清クリアチニンは、日本小児腎臓病学会の基準値を用いる)

成人例ではKDIGOのAKIの診断基準を用いる

※ 基礎疾患のない小児および若年症例や、TMAの既往歴や家族歴がある症例では、aHUSの可能性が高まる

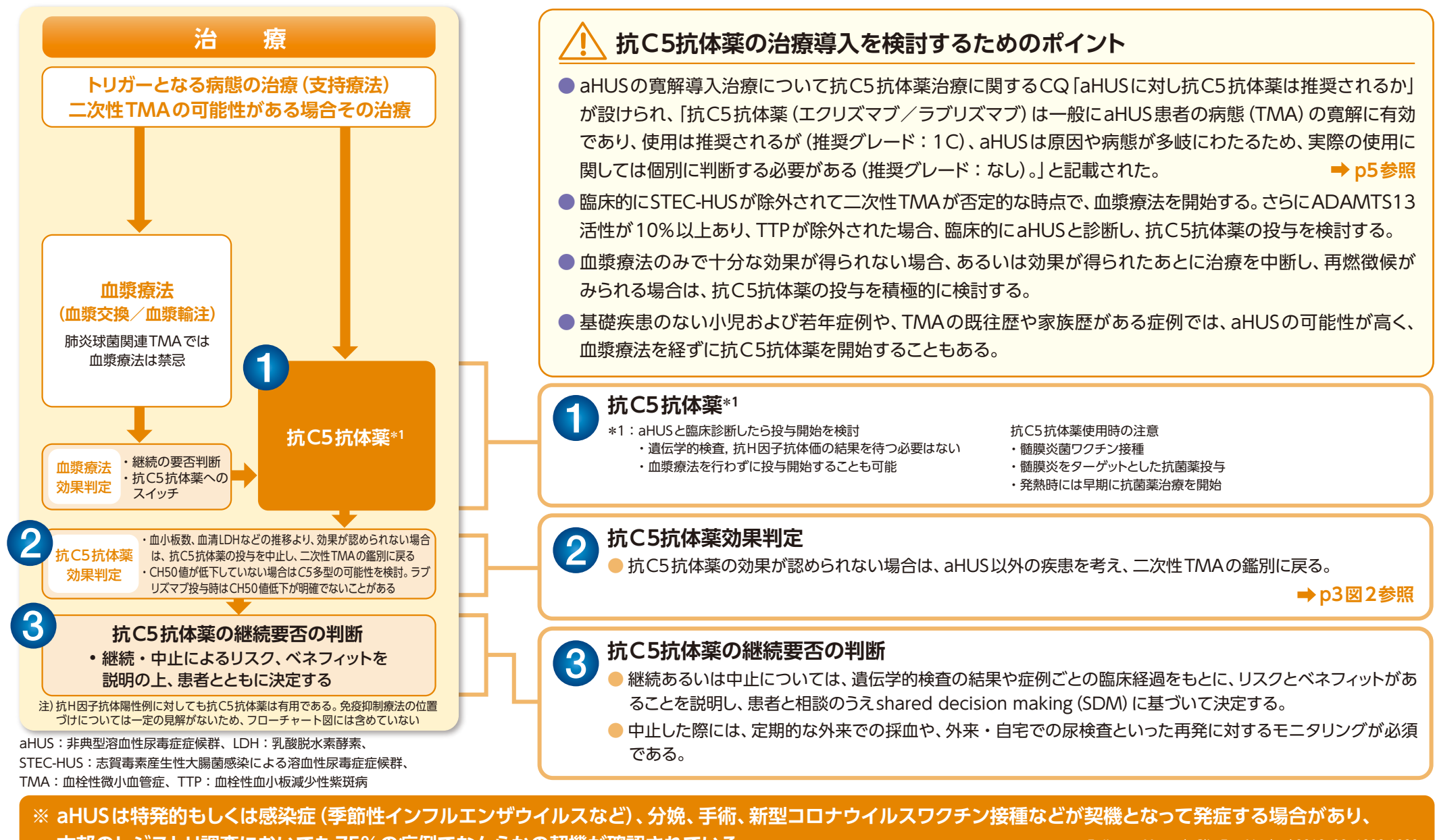
3 aHUS確定診断

- 遺伝学的検査は、その結果を得るのに時間を要すること、aHUSの40~60%程度には既知遺伝子に原因バリアントが同定されないことなどから、aHUSの臨床診断には必須ではないが、確定診断や治療方針のためには原因遺伝子の探索は重要である。

- 原因遺伝子の違いによって、aHUSの再発リスクや腎・生命予後が異なり、また抗C5抗体薬継続の要否の判断にも影響する。

※ 抗C5抗体薬が著効する症例は、既知の原因遺伝子変異が認められなくても補体系異常によるaHUSが示唆される

aHUS の診療フローチャート：治療について



aHUS の診療フローチャート：検査・その他について

検査・その他

1 血漿療法の開始前の検体採取・保存

血液検査(血小板数、Hb、血清LDH、破碎赤血球、ハプトグロビンなど)
臓器症状の確認

2 鑑別疾患のための検査

便培養、便中志賀毒素検出、血清O157 LPS-IgM抗体測定
ADAMTS13活性検査、インヒビターの測定
二次性TMAの除外に必要な検査
補体関連検査^{*3}

3 血漿療法／抗C5抗体薬の効果判定

血液検査(血小板数、Hb、血清LDH、破碎赤血球、血清Cr、ハプトグロビン、C3、C4、CH50)

4 遺伝学的検査の検討^{*4}

遺伝カウンセリングの検討

aHUS：非典型溶血性尿毒症症候群、Hb：ヘモグロビン、

LDH：乳酸脱水素酵素、血清Cr：血清クレアチニン値、

TPP：血栓性血小板減少性紫斑病

1 血漿療法開始前の検体採取・保存(ヒツジ赤血球溶血試験、抗H因子抗体検査【保険適用外の検査】)

[必要な検体] クエン酸血漿、EDTA血漿、血清 各3 mL程度。

[検体採取時期] 血漿療法などの治療前が望ましい。治療後であっても早い時期に保存。

[検体保管方法] 遠心分離(3,000 rpm、15分、4°C: もしくは施設の遠心法)後、上清を密閉型スピットツに移し-80°Cで保管。

2 TMA鑑別診断

TMAの3徴(溶血性貧血、血小板減少、臓器障害)を認めるTMAのうち、
STEC-HUS、TTP、二次性TMAが否定的であれば、臨床的にaHUSと診断

① STEC-HUS除外：STEC感染の否定

② TTP除外：ADAMTS13活性が10%以上の場合はTTP除外

③ 二次性TMA^{*1,*2}の除外：基礎疾患が無い

基礎疾患治療後も急性腎障害が進行

*1：二次性TMAの原因としては、妊娠、移植、高血圧緊急症、代謝関連、薬剤、感染、自己免疫疾患、悪性腫瘍がある

*2：二次性TMAのうち妊娠、腎移植後、高血圧緊急症については、aHUSと診断される症例が存在するため、特別な注意が必要である

補体関連検査(補助検査)

【保険適用内の検査】

- ・C3、C4の補体因子検査：C3低値かつC4正常値は補体第二経路の活性化が示唆されるものの、aHUS患者におけるC3低値かつC4正常値例は約半数程度であり、C3が正常値であってもaHUSを否定することはできない。

【保険適用外の検査】

- ・ヒツジ赤血球溶血試験^{*3}、抗H因子抗体検査^{*3}

*3：名古屋大学aHUS事務局にて症例相談、検査応需

連絡先：ahus-office@med.nagoya-u.ac.jp

HP：<https://www.med.nagoya-u.ac.jp/kidney/ahUS-registry/index.html> (2023年6月アクセス)

3 血液検査

抗C5抗体薬の治療効果確認

血漿療法の治療効果確認や治療中断後の再燃確認

4 遺伝学的検査^{*4}

【保険適用内の検査】

※詳細についてはかずさDNA研究所ホームページ遺伝学的検査リストを参照のこと

*4：検査依頼先：公益財団法人かずさDNA研究所

HP：https://www.kazusa.or.jp/genetest/test_insured.html (2023年6月アクセス)

妊娠に関する注意点

本診療ガイドの第6章では、妊娠におけるaHUSの診療に関して以下のように記載されています。

周産期の女性に血小板減少や貧血を認めた場合は、妊娠関連TMAを想起する必要があり、血清LDH、ハプトグロビン、破碎赤血球などで溶血の確認を行う。妊娠関連TMAの原因として、妊娠高血圧症候群に合併するHELLP症候群の頻度が高いが、TTPやaHUSの可能性も考慮すべきである。産科DICにおいても血小板減少や腎不全を呈しうるが、DICでは著しい凝固異常を呈することや常位胎盤早期剥離・羊水塞栓症などの基礎疾患が多いことは、TMAとの鑑別の参考になる。その他に抗リン脂質抗体症候群、急性妊娠脂肪肝などもTMAと類似した採血結果を認めることがあり鑑別を要する。

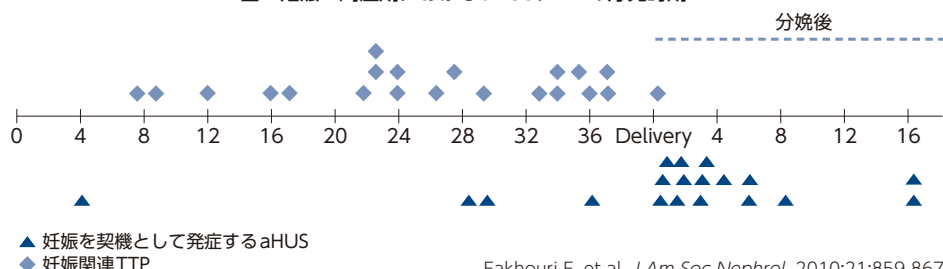
非妊娠関連TMAと同様に、妊娠関連TMAにおいても原疾患の鑑別が必要である。TMAの発症時期、さらに分娩によってTMAが速やかに改善するかが鑑別のポイントとなる(図)。HELLP症候群は、妊娠末期から分娩時までに多く認められる。また、TTPも妊娠中・妊娠末期に多く認められる。一般的に妊娠中に発症したHELLP症候群やTTPは、妊娠終了(分娩・中絶)により病態が改善することが多いが、出産直後にTMAを発症し、24～48時間以上TMAの病態が改善しない場合にはaHUSを疑うべきである^{1,2)}。

合併する臓器障害も鑑別のポイントとなる。HELLP症候群では肝障害が特徴であり、子癪ではけいれんなどの中枢神経障害が顕著となる。さらに、aHUSでは透析を要するような重度の急性腎障害の合併が多い。

上述の鑑別ポイントから妊娠関連aHUSが強く疑われる場合には、補体関連遺伝子の遺伝学的検査の結果を待たず、非妊娠関連aHUSと同様に血漿交換もしくは抗C5抗体薬による治療を考慮する。

妊娠関連aHUSに関するシステムティックレビューを参考にすると、集計された論文の観察期間は統一されていないが、初発の妊娠関連aHUS症例における腎不全・透析・死亡の複合アウトカムの発生は16.7%であった。また、初発の妊娠関連aHUSを発症し、エクリズマブで治療された症例は、エクリズマブで治療を受けなかった症例と比較して、寛解達成の割合が有意に高かったと報告されている(88.2% vs 56.8%, P=0.02)³⁾。

図 妊娠・周産期におけるaHUS、TTPの好発時期



すでにaHUSの診断歴がある女性の妊娠に関しては、世界的レジストリデータを用いた報告を参考にすると、生存出生(中絶を除く)は85.3%、流産は9.1%、後期胎児死亡は2.3%の割合で生じていた。また、妊娠前からエクリズマブで治療を受けていた症例と受けていなかった症例の比較において、胎児の生存出生割合に顕著な差はなかったが(88.2% vs 82.3%、検定なし)、妊娠中の母体にTMAが発生した割合は解離があった(4.2% vs 15.0%、検定なし)⁴⁾。

以上から、aHUS症例の妊娠は、母体・胎児ともに一定のリスクはあるが、原病の疾患活動性が落ち着き、注意深いモニタリングが受けられる環境があり、医師・患者・家族と十分な話し合いを行ったうえであれば、妊娠・出産は可能と考えられる。

抗C5抗体薬の胎盤移行性について

aHUS合併妊娠症例に抗C5抗体薬を使用し、胎盤や乳汁移行性に関して調査されたデータは少ないため、発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)症例が対象となった研究を参照して記載する。

ヒトIgGはヒト胎盤関門を通過するため、抗C5抗体薬は胎児循環で補体終末経路を引き起こすと懸念されている⁵⁾。実際に、妊娠PNH症例にエクリズマブを使用し、臍帯血中濃度を測定した報告のなかでは、エクリズマブが検出され、なおかつ溶血阻害が認められたという報告がある⁶⁾。一方で、エクリズマブは未検出もしくは補体活性が阻害されない低濃度であったという報告もあり⁷⁾、一定の見解はない。胎児への影響に関しては、本邦でPNH合併妊娠症例にエクリズマブを投与した23例において先天奇形は報告されておらず、1例のみ発育不全が報告されているもののエクリズマブとの因果関係は明らかではない⁵⁾。ほかの報告においても、児の先天奇形の頻度は一般人口と差がなかったとされている⁸⁾。添付文書では「妊娠又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が危険性を上まわると判断される場合にのみ投与すること」とされている^{9,10)}。しかし、妊娠や分娩はTMAのトリガーとなるため、aHUS症例の妊娠が判明した時点で、抗C5抗体薬の投与を検討すべきである。妊娠中にエクリズマブを使用するか、ラブリズマブを使用するかに関して定説はないが、薬剤の半減期、胎児への移行性、使用報告例が多いことをもとに考慮すると、現段階ではエクリズマブのほうが安全に使用できる可能性がある。

母乳からの胎児移行の可能性について

免疫グロブリンはヒト乳汁に移行することが知られているが、添付文書では「治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること」とされている^{9,10)}。しかし、産後PNH症例において、乳汁中のエクリズマブ移行が認められなかった報告も散見される^{11,12)}。実際は産後にエクリズマブの投与を継続している症例も少なくない。

【参考文献・資料】

*p11参照

腎移植時の注意点

本診療ガイドの第6章では、腎移植におけるaHUSの診療に関して以下のように記載されています。

腎移植後に発症するTMAは、①腎不全の原疾患がaHUSである症例の腎移植後aHUS再発、②腎移植後に新規発症するaHUS、③臓器移植に伴う移植後TMA(二次性TMA)に分けられる。

aHUSによる腎不全症例に腎移植を行った場合の再発率は高く、移植腎の生着率も低いことから、aHUSが原疾患として疑われる腎不全症例に腎移植を検討する場合は、再発リスクを評価するため、移植術に先立って遺伝学的検査を行うことが推奨される。また、aHUSを原因とした腎不全症例に対して血縁者をドナーとした生体腎移植を検討する場合は、術後にドナーがaHUSを発症するリスクを避けるため、レシピエントに続いてドナーの遺伝学的検査を実施し、レシピエントと同じaHUSの原因遺伝子変異がなければ腎移植を検討してもよいと考えられる。腎移植後のaHUS再発リスクに関しては、補体関連遺伝子の病的バリアント別に、高リスク、中リスク、低リスクと分類され、CFHの病的バリアントでは80～90%、C3の病的バリアントでは40～50%と高い傾向にあるが、低力価抗H因子抗体陽性例やCD46の病的バリアントでは低いとされている¹⁾。近年、海外では再発率が高い病的バリアント保有例でも周術期の血漿交換やエクリズマブを投与することで移植後再発を防げたとの報告があり²⁾、aHUS症例にエクリズマブを予防投与することによる移植腎生着率の改善も報告されている³⁾。しかし、本邦では抗C5抗体薬のaHUSに対する予防投与は未承認であるため、予防投与時には各施設での未承認薬の使用申請が必要である。

臓器移植に伴う移植後TMA(二次性TMA)の原因として、免疫抑制薬(カルシニューリン阻害薬、mTOR阻害薬)、抗体関連型拒絶反応、虚血再灌流障害、ウイルス感染症などがあげられる^{4,5)}。しかし、これらを起因とする血管内皮傷害や補体活性により補体増幅状態となり新規発症のaHUSが顕在化する可能性もある⁶⁾。腎移植後のTMAでは、最大30%で補体関連の病的遺伝子バリアントが同定されている⁷⁾。

したがって、腎移植後に破碎赤血球を伴う溶血性貧血・血小板減少・移植腎機能悪化、ないしは移植腎生検による病理組織学的なTMAを確認した場合は、TMAの原因探索として腎不全に至った原疾患、TMAを疑う家族歴、さらには適切な術前免疫学的リスク評価をもとにした脱感作療法の有無⁸⁾を再確認する。抗ドナー特異的HLA抗体の測定、カルシニューリン阻害薬やmTOR阻害薬の血中濃度測定、サイトメガロウイルスやパルボウイルスなどのウイルス感染の検索を行い、それぞれの原因に応じた適切な治療を検討する⁵⁾。

特に、抗体関連型拒絶反応に関連する腎移植後TMAや免疫抑制薬に関連する腎移植後TMAにおいて、原因に対する治療に不応な症例では臨床的にaHUS(補体介在性TMA)を強く疑い抗C5抗体薬による治療への変更を検討する⁴⁾。この場合は補体関連遺伝子の病的バリアントの同定は、時間を要するため結果を待つ必要はない⁹⁾。髄膜炎菌感染予防の観点から、抗C5抗体薬投与前に髄膜炎菌ワクチン接種が推奨されているが、腎移植をトリガーとする初発のaHUSの症例では困難である。また、髄膜炎菌ワクチンの抗体獲得能の低さ¹⁰⁾、ミコフェノール酸モフェチル内服での液性免疫能の低下¹¹⁾の点からも、エクリズマブ投与開始時から投与終了後2～3か月までは抗菌薬予防投与を継続し、TMAの病態が安定した時点で髄膜炎菌ワクチンの接種を行う^{1,9)}。

腎移植後aHUSに対して予防的もしくは発症後にエクリズマブで治療を行った場合に問題となるのは治療期間である。腎移植後aHUS症例における明確なプロトコールはないが、原疾患をaHUSとして末期腎不全に至った症例におけるエクリズマブの中止は、より慎重な判断を要する。

【参考文献・資料】

※p11参照

鑑別診断 高血圧緊急症／悪性高血圧

本診療ガイドの第2章では、高血圧緊急症を合併したTMAの原疾患の鑑別について以下のように記載されています。

aHUSは発症時に重篤な高血圧を伴うことがあるため、他の原因に起因する高血圧緊急症／悪性高血圧との鑑別をする。aHUSの約半数の症例において発症時に重篤な高血圧症、(>200/120 mmHg) を伴うと報告されている^{1,2)}。一方で、高血圧緊急症症例からみると、aHUSに起因するものは3%未満とごく少数である³⁾。高血圧緊急症のなかにはTMAを合併する症例が一定数存在するが、TMAの原因としてはaHUSのほかに、薬剤性、慢性腎炎(特にIgA腎症)、全身性強皮症などが報告されている⁴⁾。高血圧緊急症の原因がaHUSであった場合は、降圧療法のみでは改善が見込めないため、原因となる疾患の鑑別診断が重要である。

高血圧緊急症を合併したTMAの原疾患の鑑別として、aHUSを他の要因と鑑別するための臨床的特徴があげられている。具体的には、女性、45歳未満、高血圧の既往歴がない、血圧のコントロールのみでは早期にTMAが軽快しない、腎生検で糸球体血栓が存在する、

左室肥大を認めない、腎代替療法を要する、血清C3の低値やaHUSの家族歴がある、これらは他の要因よりaHUSを疑うポイントであるとして提唱されている^{5,6)}。

【参考文献・資料】

- 1) El Karoui K, et al. *Haematologica*. 2019;104:2501-2511.
- 2) Cavero T, et al. *Kidney Int*. 2019;96:995-1004.
- 3) Rubin S, et al. *J Hypertens*. 2019;37:316-324.
- 4) Cavero T, et al. *Nephrol Dial Transplant*. 2023;38:1217-1226.
- 5) Fakhouri F, et al. *Nat Rev Nephrol*. 2021;17:543-553.
- 6) Fakhouri F, et al. *Blood*. 2023;141:984-995.

p9掲載の「妊娠に関する注意点」の【参考文献・資料】

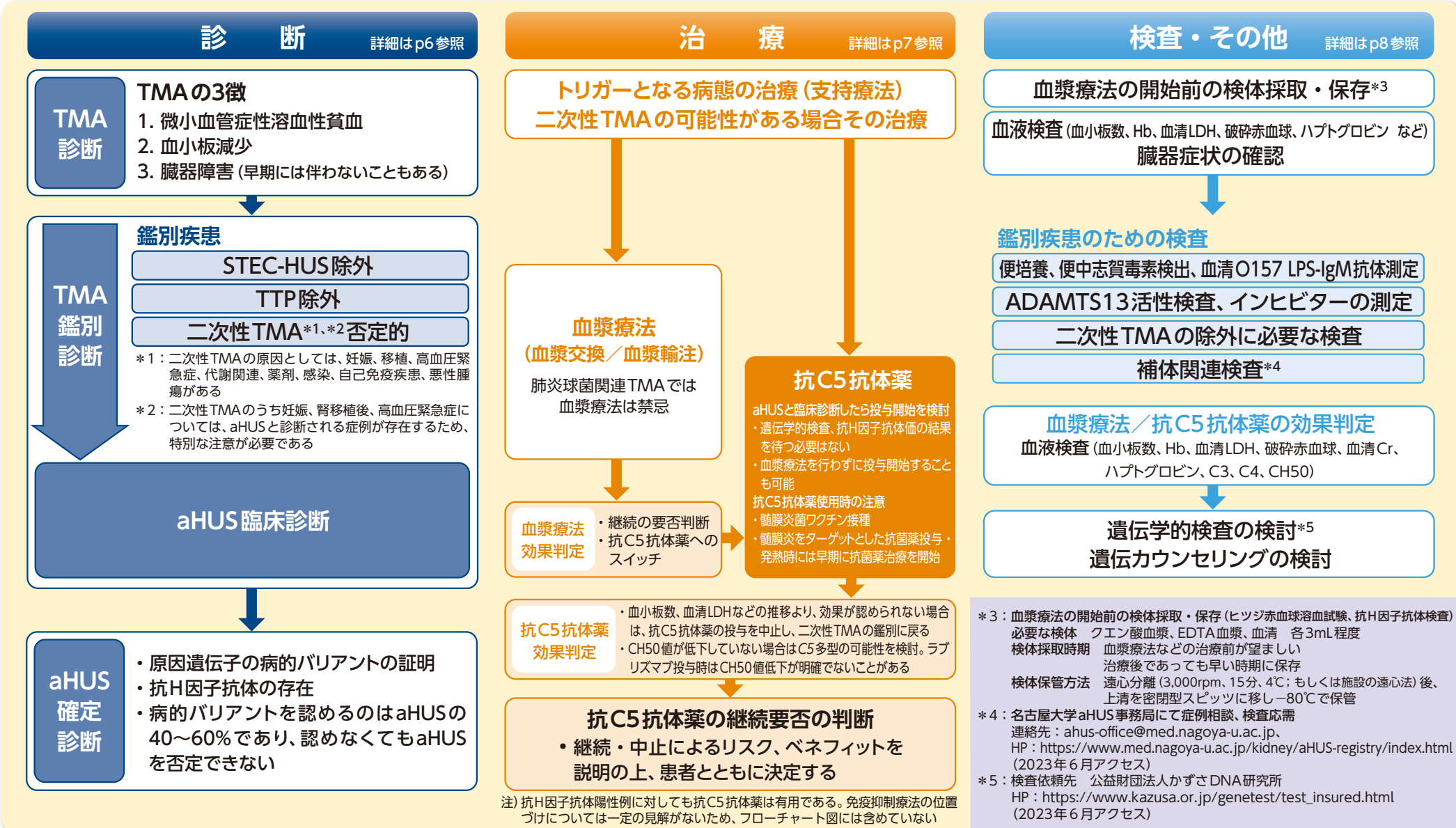
- 1) Dobyne A, et al. *Med J Obstet Gynecol*. 2015;3:1064.
- 2) Fakhouri F, et al. *J Am Soc Nephrol*. 2010;21:859-867.
- 3) Gupta M, et al. *Obstet Gynecol*. 2020;135:46-58.
- 4) Rondeau E, et al. *Nephron*. 2022;146:1-10.
- 5) PNH妊娠の参考ガイド(付記) 改訂版作成のためのワーキンググループ: PNH妊娠の参考ガイド(付記)
令和1年改訂版 <http://zoketsushogaihan.umin.jp/file/2020/08.pdf> (2023年6月アクセス)
- 6) 安藤弥生, 他. 臨血. 2014;55:2288-2293.
- 7) Kelly R, et al. *Br J Haematol*. 2010;149:446-450.
- 8) Socié G, et al. *Br J Haematol*. 2019;185:297-310.
- 9) アレクシオンファーマ合同会社. エクリズマブ ソリリス点滴静注300 mg https://www.pmda.go.jp/drugs/2018/P20180110001/870056000_22200AMX00316_B100_1.pdf (2023年6月アクセス)
- 10) アレクシオンファーマ合同会社. ラブリズマブ ユルトミリス点滴静注300 mg https://www.pmda.go.jp/drugs/2020/P20200914001/870056000_30100AMX00022_B100_1.pdf (2023年6月アクセス)
- 11) Miyasaka N, et al. *Int J Hematol*. 2016;103:703-712.
- 12) Kelly RJ, et al. *N Engl J Med*. 2015;373:1032-1039.

p10掲載の「腎移植時の注意点」の【参考文献・資料】

- 1) Goodship TH, et al. *Kidney Int*. 2017;91:539-551.
- 2) Zuber J, et al. *Am J Transplant*. 2012;12:3337-3354.
- 3) Glover EK, et al. *Transplantation*. 2023;107:994-1003.
- 4) Garg N, et al. *Transplant Rev (Orlando)*. 2018;32:58-68.
- 5) Ávila A, et al. *Front Med (Lausanne)*. 2021;8:642864.
- 6) Zuber J, et al. *Nat Rev Nephrol*. 2011;7:23-35.
- 7) Le Quintrec M, et al. *Am J Transplant*. 2008;8:1694-1701.
- 8) Tait BD, et al. *Transplantation*. 2013;95:19-47.
- 9) 奥見 雅由. 日臨腎移植会誌. 2021;9:164-171.
- 10) Gackler A, et al. *Nephrol Dial Transplant*. 2020;35:298-303.
- 11) Rentenaar RJ, et al. *Kidney Int*. 2002;62:319-328.

aHUSの診療フローチャート

※ 本フローチャートは、「非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)診療ガイド2023」に基づき作成しています



aHUS：非典型溶血性尿毒症症候群、Hb：ヘモグロビン、LDH：乳酸脱水素酵素、血清Cr：血清クレアチニン値、STEC-HUS：志賀菌毒素産生性大腸菌感染による溶血性尿毒症症候群、TMA：血栓性微小血管症、TTP：血栓性血小板減少性紫斑病

厚生労働科学研究費補助金(難治性疾患政策研究事業)「血液凝固異常症等に関する研究班|非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)診療ガイド改定委員会 編.

非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS) 診療ガイド2023. 東京医学社. p42-43.に基づき作成

著者にアレクシオンファーマ合同会社より講演料、研究助成金を受領している者が含まれる。】

[利益相反：本書籍の著者にアレクシオンファーマ合同会社より講演料、研究助成金を受領している者が含まれる。]

病態内科学講座 脳腎内科学 教授 丸川 彰一 先生、名古屋大学医学部附属病院 脳腎内科 講師 加藤 規利 先生 ご監修

「文献請求先及び問い合わせ先」

アレクシオンファーマ合同会社 メディカル インフォメーションセンター
〒108-0023 東京都港区芝浦3丁目1番1号 田町ステーションタワーN
フリーダイヤル : 0120-577-657
受付時間 : 9:00 ~ 18:00(土、日、祝日及び当社休業日を除く)

ALEXION
AstraZeneca Rare Disease