

糖尿病における急性代謝失調・シックデイ(感染症を含む)

20-1 糖尿病(性)ケトアシドーシスの診断と治療はどのように行うか?

【ステートメント】

- 糖尿病性ケトアシドーシスは、インスリンの欠乏と拮抗ホルモンの増加により、高血糖(250 mg/dL 超)、ケトーシス(β-ヒドロキシ酪酸の増加)、アシドーシス(動脈血 pH 7.30 以下、重炭酸塩 [HCO₃-] 18mEq/L 以下)をきたした状態であり、緊急の対応が必要である ^{a,b}.
- 生理食塩水を中心とした輸液で、水分と電解質(ナトリウムやカリウム)を適切に補充する。
- アシドーシスの補正は原則行わない ^{a, b)}
- 速効型インスリンの少量持続静注を行う ^{a,b)}
- 小児の治療において、治療開始時のインスリンのボーラス静脈投与は脳浮腫のリスクがある ため、奨励されない ^{c,d}.

●糖尿病性ケトアシドーシスの病態

糖尿病性ケトアシドーシス (diabetic ketoacidosis: DKA) は、1 型糖尿病 (劇症 1 型糖尿病を含む) の初発症状として認められる。他に、1 型糖尿病患者において、感染症や心血管病などの併発時、悪心・嘔吐などの消化器症状のため摂食不良時にインスリンを減量・中止するなどのマネジメントエラー、大量飲酒などの際にも認められる。また、ステロイド、サイアザイド、ペンタミジンおよび向精神薬 (オランザピン、アリピプラゾール、リスペリドン、クエチアピン、クロザピンなど) などの薬剤によってももたらされることがある $^{1,2,b,e)}$ なお、2 型糖尿病患者でも大量の糖質摂取によりもたらされる (ソフトドリンクケトーシス) ことがあり、糖尿病性ケトアシドーシス患者のうち約 $20\sim30\%$ が 2 型糖尿病であったという報告がある $^{3,4)}$

●糖尿病性ケトアシドーシスの診断

臨床所見としては、1~2日の経過で、急激な口渇、多飲、多尿、倦怠感が出現し、脱水、種々の程度の意識障害、体重減少を呈する。腹痛、悪心を伴うこともあり、急性腹症と誤診されることもある。代謝性アシドーシスを補正するための過呼吸(Kussmaul 呼吸)、呼気のアセトン臭、口腔粘膜の乾燥、低血圧、頻脈などを認める。

検査所見としては、高血糖 (250 mg/dL 超)、ケトーシス (β -ヒドロキシ酪酸の増加)、アシドーシス (動脈血 pH 7.30 以下、HCO $_3$ ⁻ 18 mEq/L 以下) などが特徴的である a,b,e . β -ヒドロキシ酪酸は、小児では 3,000 μ mol/L 以上、成人では 3,800 μ mol/L 以上が、HCO $_3$ ⁻ 18 mEq/L 未満に相当することが報告されている 5 . 妊婦では糖尿病性ケトアシドーシスの発症頻度が高くなり、しかも、非妊娠時よりも低い血糖値でケトアシドーシスをきたしやすいとの報告がある 6 . SGLT2 阻害薬服用中、妊娠中には正常血糖糖尿病性ケトアシドーシスとなることがある 6 .7.

●糖尿病性ケトアシドーシスの治療

ケトアシドーシスの際には、体重の 10%の水分と $7\sim10\,\text{mEq/kg}$ のナトリウム、 $3\sim5\,\text{mEq/kg}$ のカリウムが欠乏していると推定される a). 生理食塩水を中心とした十分な輸液と電解質 (ナトリウム、カリウム) の補充、インスリンの適切な投与が重要である $a\simc.e.f$. 原則として、血糖は 1 時間ごと、電解質は 2 時間ごとにモニターする b).

生理食塩水は、患者の全身状態、尿量などにより適宜調節が必要である。通常は $500\sim 1,000\,\mathrm{mL/hr}$ (あるいは $15\sim 20\,\mathrm{mL/kg/hr}$) で輸液を開始する。以降、循環動態に応じて、 $250\sim 500\,\mathrm{mL/hr}$ を目安に調整する $^{\mathrm{b,e}}$. 急激な浸透圧低下による脳浮腫に注意し、血糖値が $250\sim 300\,\mathrm{mg/dL}$ となれば、ブドウ糖を含む低張電解質輸液の点滴静注を行う。血漿浸透圧が正常化し、意識状態が改善するまでは、血糖値は $250\sim 300\,\mathrm{mg/dL}$ に維持し、その後は $150\sim 200\,\mathrm{mg/dL}$ を目標とする $^{\mathrm{a}}$.

インスリンは少量持続静注が原則である $^{a \sim e \sim g}$. 速効型インスリンを生理食塩水に混注して小児では $0.05 \sim 0.1$ 単位/kg/hr d , 成人では 0.1 単位/kg/hr b,e,g の速度を目安に持続静注を開始する。 $50 \sim 75$ mg/dL/hr の速度で血糖が低下することが期待される. 血糖の低下が不十分もしくは過度な場合は注入速度を調節する a,b,f . 十分量のインスリンとブドウ糖を適切に投与することにより, β -ヒドロキシ酪酸の正常化が早まるとの報告がある g . 治療開始時のボーラス投与の効果は,証明できなかったとの報告がある g,10 . 小児では,治療開始時のボーラス投与の効果は示されておらず 11 , ボーラス投与や初期のインスリン大量投与は脳浮腫のリスクとなる可能性があるため行わず 12,c,d , 輸液を十分に行ってから 1 から 2 時間後にインスリン持続投与を開始する d .

インスリン治療による血糖やアシドーシスの改善に伴い血清カリウムが低下することに注意し、 $4.0\sim5.0\,\mathrm{mEq/L}$ の範囲に維持する. なお、インスリン開始前やインスリン投与時に血清カリウムが $3.3\,\mathrm{mEq/L}$ 未満の場合は、インスリンの開始や増量は行わず、 $20\sim30\,\mathrm{mEq/hr}$ の速度を目安に $3.3\,\mathrm{mEq/L}$ 以上になるまで補充したあとで、インスリンの開始・増量を行う $^{\mathrm{a,b,e}}$. 糖尿病性ケトアシドーシスにおいて、 $\mathrm{HCO_3}^-$ の投与やリンの補充が生命予後や病態の改善に寄与するというデータはない $^{13\sim15}$.

20-2 高浸透圧高血糖状態の診断と治療はどのように行うか?

【ステートメント】

- 高血糖(600mg/dL 超), 高浸透圧血症(有効浸透圧で 320m0sm/kg 超)をきたすが、ケトーシスはあっても軽度にとどまり、動脈血 pH 7.30 超、HCO₃-18mEq/L 超で基本的に高度なアシドーシスを認めない ^{b,b}.
- 生理食塩水を中心とした輸液で、水分と電解質を適切に補充する ^{♭, ♭)}
- 糖尿病性ケトアシドーシスに準じて、速効型インスリンの少量持続静注を行う ┗, Խ).

■高浸透圧高血糖状態の病態

高浸透圧高血糖状態 (hyperosmolar hyperglycemic state: HHS) においては著明な高血糖, 浸透圧利尿に基づく高度の脱水, それらに基づく高浸透圧血症を呈する. 脱水の程度は糖尿 病性ケトアシドーシスよりも高度であるが、インスリンの相対的欠乏であるため、ケトーシスはあっても軽度にとどまる。

■高浸透圧高血糖状態の診断

高浸透圧高血糖状態の頻度は不明であるが、死亡率は16.0%と高い16.

インスリン分泌が保たれている2型糖尿病患者が,急性感染症,脳血管障害,心血管障害,あるいは,手術,高カロリー輸液,利尿薬やステロイドの投与などの医療行為により高血糖をきたした場合に発症しやすい。高齢者では、渇中枢の機能が低下しており、飲水行動が減少することにより病態が悪化しやすいと考えられている。臨床症状は、主として脱水に基づく多飲、多尿、体重減少、倦怠感、様々な程度の意識障害や、中枢神経症状(片麻痺、一側性の腱反射亢進、病的反射の出現)などである。身体的所見として、血圧の低下、頻脈、皮膚や口腔粘膜の乾燥などを認める。

検査所見としては、高血糖 ($600 \,\mathrm{mg/dL}$ 超)、高浸透圧血症 (有効浸透圧 $^{(\pm)}$ で $320 \,\mathrm{mOsm/kg}$ 超) をきたすが、基本的に高度なアシドーシスは認めず、動脈血 pH 7.30 超、HCO $_3$ ⁻18mEq/L 超である。ケトーシスはあっても軽度にとどまる $^{\mathrm{b,h,j}}$.

注) 有効浸透圧は 2×血清 Na (mEq/L) + 血糖 (mg/dL) /18 で計算される値を用いる.

●高浸透圧高血糖状態の治療

治療の基本は、脱水の補正と電解質の補充、適切なインスリン治療、さらに高浸透圧高血糖状態をもたらした誘因の除去である。原則として、血糖は1時間ごと、電解質は2時間ごとにモニターする kl

心不全をきたすような基礎疾患がなければ、まず、脱水の状況に応じて生理食塩水を 500 \sim 1,000 mL/hr (あるいは 15 \sim 20 mL/kg/hr) を目安に開始する b,h,j . 以降、循環動態が安定するまで調整する。その後、血清ナトリウムが 135 mEq/L 以下であれば、そのまま生理食塩水を 250 \sim 500 mL/hr 程度の適切な速度で継続し、正常 (135 \sim 145 mEq/L 以上であれば、低張電解質輸液を適切な速度で投与する b,h,i).

血清カリウムについての対応は糖尿病性ケトアシドーシスに準ずる(Q20-1 解説参照).

高浸透圧高血糖状態では、通常、脱水の補正のみで75~100 mg/dL/hr の血糖降下が見込まれる。さらに、誘因の除去により血糖値は低下する。十分な脱水補正によっても、50 mg/dL/hr 未満の血糖低下であれば、インスリンの少量持続静注を開始する。速効型インスリンを生理食塩水に溶解し、小児では0.025~0.05 単位/kg/hr (ただし糖尿病性ケトアシドーシスを合併している場合は0.05~0.1 単位/kg/hr)、成人では0.1 単位/kg/hr を目安に少量より開始し、50~100 mg/dL/hr の血糖低下を目安に調整する de,h,i). 急激な浸透圧低下による脳浮腫に注意し、血糖値が300 mg/dL に達したら、ブドウ糖を含む低張電解質輸液の点滴静注に変更し、合わせて、血糖値が250~300 mg/dL となるようにインスリン量を調整する b,h,i). 血漿浸透圧が正常化し、意識状態が改善するまでは、血糖値は250~300 mg/dL に維持する。その後は200~300 mg/dL を目標とする.

高浸透圧高血糖状態は高齢者に多く、肺炎、消化管出血、腎不全、脳血管障害、心筋梗塞、肺動脈血栓症、低カリウム血症などの電解質異常を合併することがある。治療に伴い、大量輸液による肺水腫をきたしやすい。治療中には意識状態、バイタルサイン、電解質などの経時的なモニターを行う。

Q 20-3 乳酸アシドーシスの診断と治療はどのように行うか?

【ステートメント】

- 乳酸の産生過剰あるいは代謝障害により、血中の乳酸が著明に増加(5.0mmol/L以上)した結果、代謝性アシドーシス(血液 pH 7.35 未満)を生じた状態であり、緊急の対応が必要である ^{k,m)}
- ビグアナイド薬を服用中の患者において、乳酸アシドーシスの発症が報告されているが、その大半が投与禁忌や慎重投与となっている症例である [™].
- 基礎疾患を有する場合は、その治療を行う ^{k)}
- 組織の十分な循環と酸素化を確保する.病態に応じて、酸素投与、人工呼吸管理、細胞外液 補充、昇圧薬投与などを行う[®].

乳酸アシドーシスは、予後不良であり、従来、死亡率は約50%に及ぶとされていたが、最近では約25%に減少している 17 . ビグアナイド薬の副作用として知られており、メトホルミンに関連した乳酸アシドーシスの罹患率は、人口 10 万人・年あたり $3.3\sim9.7$ 人と報告されている $^{18\sim20.1}$. メトホルミンを使用した日本人 2 型糖尿病患者の罹患率は、人口 10 万人・年あたり 5.95 人であった 21 . 一方、メトホルミンを使用しない 2 型糖尿病患者での罹患率は、人口 10 万人・年あたり $4.8\sim9.9$ 人と両者に差はないとされている。ただし、乳酸アシドーシスの発症頻度が低いために、統計学的有意差が出にくい可能性がある。なお、糖尿病では非糖尿病より頻度が全般的に高い 22 .

メトホルミンクリアランスは慢性腎臓病においては減少するが eGFR 30 mL/分/1.73m²以上においては、血中メトホルミン濃度は治療域の範囲内であり、血中乳酸濃度にも影響しない m. 一方、ビグアナイド薬に関連した乳酸アシドーシスの大半が、投与禁忌や慎重投与となっている症例に投与された場合であり、発症時、肝腎機能障害、心血管・呼吸機能障害、感染症、外傷、悪性腫瘍などの重篤な併発症を有している場合が多い k.m.

■乳酸アシドーシスの病態

乳酸は、肝臓、腎臓で糖新生の過程で代謝される.しかし、低酸素状態や糖尿病患者では、 肝臓、腎臓での乳酸代謝の過程は乳酸産生に傾く.ビグアナイド薬は糖新生を抑制するため、 肝、腎機能低下などにより血中乳酸値が上昇するといわれている ¹².

また、メトホルミン内服例において、軽度の腎機能障害では、血中乳酸濃度は上昇しないとの報告がある m . しかし、数百人規模の検討であり、統計学的にパワーが足りなかった可能性がある。一方、20 万人規模の前向き研究において、メトホルミン内服例では、推算糸球体濾過率 (estimated glomerular filtration rate: eGFR) $60\,\mathrm{mL}/\mathrm{分}/1.73\mathrm{m}^2$ 未満、 $2\,\mathrm{g}/\mathrm{H}$ より多い内服量で、乳酸アシドーシスのリスクが上昇することが示された m . 日本人メトホルミン内服例においても、病歴における慢性腎臓病の合併は、合併がない場合と比較し約 7 倍のリスクであった 21 . 日本におけるメトホルミン投与患者における乳酸アシドーシス 153 例の発現状況の分析では、約 30%は 75 歳以上であり、平均の投与量は約 $1,000\,\mathrm{mg}/\mathrm{H}$ であったが、 $500\,\mathrm{mg}/\mathrm{H}$ 以下の低用量での発症が約 30%を占めていた。また発症前の eGFR が判明してい

る症例において、50%が eGFR $45\,\text{mL}/分/1.73\text{m}^2$ 未満、72%が eGFR $60\,\text{mL}/分/1.73\text{m}^2$ 未満で、大半に急性の腎機能の悪化、脱水があった。メトホルミンに関連した乳酸アシドーシスにおいて、血中乳酸濃度・メトホルミン濃度の増加は死亡率の増加と関連していた 23 .

なお、ビグアナイド薬の適正使用に関して、以下の Recommendation が提唱されている n. 要約のみ以下に示す.

<ビグアナイド薬適正使用に関する Recommendation の要約>

- ①経口摂取が困難な患者や寝たきりなど、全身状態が悪い患者には投与しないことを大前 提とする.
- ②eGFR が $30 \, (\text{mL}/分/1.73\text{m}^2)$ 未満の腎機能障害者には禁忌である。eGFR が $30 \sim 45 \, \text{の場合 } 6$ にはリスクとベネフィットを勘案して慎重投与とする。
- ③脱水,脱水状態が懸念される下痢,嘔吐などの胃腸障害のある患者,過度のアルコール 摂取の患者で禁忌である。シックデイの際には、服薬を中止する。
- ④高度の心血管・呼吸機能障害,外科手術前後の患者には禁忌である.軽度~中等度の肝機能障害には慎重投与である.
- ⑤高齢者では慎重に投与する. 特に 75 歳以上の高齢者ではより慎重な判断が必要である.

●乳酸アシドーシスの診断

臨床症状としては、過呼吸、消化器症状、意識障害を示し、しばしばショック状態となり致命的となる。診断基準は、血中の乳酸濃度 $5.0 \,\mathrm{mmol/L}$ 以上 $(45 \,\mathrm{mg/dL})$ 、血液 pH 7.35 未満と定義されることが多い $^{18,20,\,\mathrm{m}}$. 同時に、 $\mathrm{HCO_3}^-$ の低下、アニオンギャップの上昇をきたし、血中乳酸/ピルビン酸比の上昇も参考となる 0 .

●乳酸アシドーシスの治療

診断時,全身状態は不良であることが多い.急性循環不全の場合は,ショック状態の改善を図り,組織循環・酸素供給の確保を行う.病態に応じて,酸素投与,人工呼吸管理,細胞外液補充,昇圧薬投与などを行う.基礎疾患を有する場合は原因疾患の治療を行う ¹².

HCO₃ の経静脈投与に関しては、治療効果を支持するエビデンスはない²⁴.

ビグアナイド薬に関連した乳酸アシドーシスでは、血液透析が有効であるとの報告がある 25.

Q 20-4 低血糖にはどう対応するか?

【ステートメント】

- 動悸、発汗、脱力、意識レベルの低下などの低血糖症状がある、または通常血糖値が 70mg/dL 未満の場合、低血糖と診断し対応する [®].
- 低血糖の際は、速やかにブドウ糖を中心とした糖質の経口摂取(ブドウ糖として5~10g)、ブドウ糖の静脈内投与(ブドウ糖として10~20g)、またはグルカゴンの筋注を行う、いったん症状が回復しても再発や遷延があるため、注意深い経過観察と処置が必要である ^{p)}.

●低血糖の頻度・予防

重症低血糖は回復に他者の援助を必要とする低血糖と定義されている ⁹. 近年, 国外の複数の臨床試験の結果から, 厳格な血糖コントロールを行った群での重症低血糖の増加が報告された ^{26,27}. 日本において, 救急搬送された重症低血糖による意識障害者の特徴として, 70 歳以上の高齢者, 慢性腎臓病 (chronic kidney disease: CKD) ステージ 3~5 の腎機能障害, スルホニル尿素 (sulfonylurea: SU) 薬内服中が多かった ^{28,29}. 日本糖尿病学会の糖尿病治療に関連した重症低血糖の調査委員会の報告では, 重症低血糖は年間救急搬送件数の 0.34%を占めており, 病型は 1 型が約 30%, 2 型が約 60%を占めていた. また 2 型の治療薬では, インスリン使用が約 60%, SU 薬使用が約 30%を占めていた 30. 低血糖の予防手段として, 低血糖に対する体系だった患者教育と個別の血糖管理目標の設定が重要である ^{31,17}. また, CGM (continuous glucose monitoring) は, 特に深夜, 早朝などの低血糖の把握のために有効とされる ^{32,p)}.

●低血糖の症状

- ①交感神経症状:血糖値が55 mg/dL程度まで下がると、アドレナリン分泌により発汗、振戦,動悸,悪心,不安感,熱感,空腹感,頭痛などが出現する.中枢神経症状が出現する前の警告症状とされている.
- ②中枢神経症状:血糖値が50 mg/dL程度になるとブドウ糖の欠乏症状および精神症状が現れる.すなわち,前者は眠気,脱力,めまい,疲労感,集中力低下,霧視,見当識低下,後者は不安感,抑うつ,攻撃的変化,不機嫌,周囲との不調和などである.
- ③大脳機能低下:血糖値が30 mg/dL程度になると、大脳機能低下が進行し、痙攣、意識消失、一過性片麻痺、昏睡といった重篤な症状が出現し、放置すると死にいたることもある.特に小児では、てんかん発作をきたすことがある。
- ④その他:夜間睡眠中の低血糖では交感神経症状が現れにくく,悪夢や起床時の頭痛で疑う.高齢者では,低血糖の際の交感神経症状が現れにくく,中枢神経や精神症状が現れ,認知症と間違われることがある(また,低血糖を繰り返した患者は,高齢になってからの認知機能低下が顕著であるという報告がある)33.

●低血糖の診断と対応

動悸,発汗,脱力,意識レベルの低下などの症状がある,または血糖値が70 mg/dL未満の場合,低血糖と診断し対応する.ただし,血糖値が70 mg/dL以上であっても,低血糖症

状が現れることがあり、適宜対応する必要がある.

可能であれば、まず自己検査用グルコース測定器 (SMBG [self-monitoring of blood glucose]), あるいは医療機関であればグルコース分析装置 (POCT [point of care testing]) などで 血糖値を確認する。 経口摂取が可能な場合は、ブドウ糖を中心とした糖質を摂取させる、ブ ドウ糖以外の糖類では効果発現が遅延することもある. αグルコシダーゼ阻害薬服用中の患 者では必ずブドウ糖を摂取させる. 経口摂取が不可能な場合は、グルカゴン 1V 筋注などの 処置を行い、速やかに医療機関に搬送する. 意識が回復すれば炭水化物を経口摂取する. こ れらの処置については、患者本人だけでなく、家族などにも指導する必要がある、医療機関 で対応する際は、血糖値の確認とともにブドウ糖を静脈内投与し、症状の回復と血糖値の上 昇を確認する。なお、糖質の投与量は、ブドウ糖として、経口では5~10g、静注では10~20g $(小児では 200~300\,\text{mg/kg}^{\,\text{sl}})$ を初期投与の目安とし、症状に応じて調節する、意識レベルが 低下するような重症低血糖では、応急処置で低血糖症状がいったん回復しても低血糖の再発 や遷延が起きることがある。医療機関での治療を受けるとともに、注意深い経過観察と再発 予防処置を要する. なお、経口血糖降下薬以外の低血糖の原因薬剤として、シベンゾリンな どの抗不整脈薬やニューキノロン系抗菌薬,β遮断薬,ACE 阻害薬などの報告がある! ま た. メルカゾールなどの-SH 基を有する薬剤や、最近では、健康食品の αリポ酸 ^ω やコエン ザイム Q10^{v)} により引き起こされるインスリン自己免疫症候群による低血糖の報告がある.

●無自覚低血糖. 問題のある低血糖

自覚症状のないまま意識消失などの重篤な低血糖症状にいたるものを無自覚低血糖という. 血糖コントロールが不良の糖尿病患者、高齢者、自律神経障害を伴う糖尿病患者などではインスリン拮抗ホルモンの分泌閾値が変化し、低血糖症状の発現閾値が変化する ³4,55] また、低血糖を頻繁に起こす患者では、インスリン拮抗ホルモン反応の低下と無自覚低血糖を引き起こす (hypoglycemia-associated autonomic failure: HAAF) ³6,w). その病態として、過去の低血糖が sympatho-adrenergic system の反応を低下させ、それに続発する低血糖症状の発現が低下することが考えられている w). 予防と治療のためには低血糖を起こさないことが重要である. 低血糖のない状態を約3週間維持すると、低血糖に対するアドレナリン反応が改善し、自律神経症状も回復するとの報告がある ³7].

過去1年間に2回以上の重症低血糖または無自覚低血糖,極端な血糖不安定性,精神的問題のいずれかを伴う1回以上の低血糖は問題のある低血糖と定義される³⁸. 問題のある低血糖に対しては,第一段階として体系だった低血糖教育,第2段階として血糖自己測定を伴う持続インスリン皮下注療法またはリアルタイム CGM を伴う強化インスリン療法,第3段階として sensor-augmented pump (SAP) の使用,第4段階として膵島移植または膵臓移植の4段階の対応が提案されている×.

交通事故経験者の HbAlc は低い傾向にあり、重篤な低血糖の既往者は、交通事故を起こすリスクが高い³⁹. 2014 年 6 月から改正道路交通法が施行され、無自覚低血糖を含む低血糖によって車の運転に支障をきたす可能性がある患者が、運転免許証の取得や更新時に虚偽申告をした場合の罰則規定が新設された。近距離の移動であっても、運転前に血糖測定を行うように指導すべきである^{y)}. また、危険な場所での作業、機器操作などにおいても注意が必要である。

Q 20-5 糖尿病に特徴的な感染症にはどのようなものがあるか?

【ステートメント】

気腫性胆嚢炎、内臓あるいは軟部組織の膿瘍、鼻脳ムコール症、悪性外耳道炎、気腫性膀胱炎、気腫性腎盂炎、壊死性筋膜炎、フルニエ壊疽などの感染症では糖尿病が基礎疾患にあることが多い。

悪性外耳道炎, 気腫性膀胱炎, 気腫性腎盂炎, 気腫性胆囊炎, 内臓あるいは軟部組織の膿瘍, 足の感染症に続発する骨髄炎, 鼻脳ムコール症, 壊死性筋膜炎, フルニエ壊疽(男性性器周辺部の壊死性筋膜炎) などの感染症では糖尿病が基礎疾患であることが多い. このうち, 悪性外耳道炎, 気腫性腎盂腎炎, 気腫性胆囊炎, 鼻脳ムコール症は極めてまれで, 糖尿病にほぼ特有である. 悪性外耳道炎は, 外耳道の結合織炎に始まり, 軟骨床を介して側頭骨に浸潤して骨髄炎を生じ, 多くは緑膿菌の感染による. また, 糖尿病では, 尿路感染症の頻度が高く, 気腫性膀胱炎, 気腫性腎盂腎炎のほか, 腎乳頭壊死, 腎膿瘍, 腎周囲膿瘍などの重症感染症の合併が多い. 気腫性腎盂腎炎は, 腎実質や腎周囲組織にガスが存在する重篤な感染症で, この疾患の85%から90%は糖尿病にみられる. 通常の急性腎盂腎炎との鑑別が困難であるため, X 線あるいはエコー検査でガスの有無を評価する. 気腫性胆嚢炎は, 通常の胆嚢炎に比べ穿孔の危険が数十倍高く, 死亡率も約10倍高い AA).

また、糖尿病では、蜂窩織炎、フルンケル、皮下膿瘍などの皮膚・軟部組織感染症がみられ、ときに重症化する AB)、特に、足の感染症は頻度も多く、骨髄炎や切断にいたることもあり、診察の際には、十分な皮膚の観察と管理が必要である(足感染症については「10. 糖尿病足病変」参照). 起因菌は主として黄色ブドウ球菌であるが、メチシリン耐性黄色ブドウ球菌(methicillin-resistant Staphylococcus aureus: MRSA)や混合感染も少なくない 40). 糖尿病壊疽では、緑膿菌などのグラム陰性桿菌も原因となる AC). また、淡水や海水への曝露がある場合には、Vibrio vulnificus による感染も念頭に置く AC).

壊死性筋膜炎は、軟部組織感染症で、浅在性筋膜および皮下組織が侵されて急速に組織壊死が拡大し、致死率は約25%と高い AD. ①嫌気性菌と通性好気性菌との混合感染および、② A 群連鎖球菌の単独もしくはブドウ球菌との混合感染に分かれ、前者は糖尿病などの基礎疾患を有する場合に多い. 臨床的には、連鎖球菌による単独感染の頻度は少なく、多くは大腸菌などのグラム陰性桿菌と嫌気性菌 (バクテロイデスやクロストリジウム属) との混合感染である 立. 前述の V. vulnificus 感染症は、壊死性筋膜炎を合併することもあり、致死率も高いため、問診から疑う必要がある. 症状は、非特異的で蜂窩織炎でもみられる局所の疼痛や発赤・腫脹が多い. 水疱や緊満した浮腫、皮膚の変色、感覚や運動障害を認めた際には壊死性筋膜炎を疑う AD. ガス産生菌の場合は、触診による握雪感や、X線、CTでのガス像がみられる.また、クロストリジウム属の感染や画像でのガス像がある場合には、より重症化するとの報告がある AE. 治療は、早期に広範なデブリードマンによる壊死組織の除去が必須であり、併せて広域スペクトルの抗菌薬を静脈投与する AE. 起因菌判明後は感受性の優れた抗菌薬に変更する. フルニエ壊疽は、壊死性筋膜炎の類縁疾患であり、陰嚢、陰茎、会陰に急速に壊疽を生じる. 原因菌や治療は壊死性筋膜炎に準ずる.

呼吸器感染症としては、肺結核のリスクが高い⁴¹. 日本でも糖尿病における新規肺結核患者は年々増加しており、平成28年は新規登録患者の約14%が糖尿病を有していた^{AG}. また、HbAlcの高い群に結核発病のリスクが高いことが示されている⁴². 潜在性結核感染症 (latent tuberculosis infection: LTBI) のリスクも軽度ではあるが高いことも示されている⁴³.

また、SGLT2 阻害薬服用者では性器感染症のリスク増加が報告されている 40.

□ 20-6 感染症時の血糖コントロールはどのようにするか?

【ステートメント】

- 糖尿病患者は、多核好中球の遊走能、接着能、貪食能、殺菌能が低下しており、特に血糖コントロールが不良な場合に感染症が遷延し、重症化しやすい。
- 重症感染症の際は、インスリンにより血糖コントロールを行う ⁴5,0,AC).
- 輸液やインスリン持続静注による治療のみならず、高血糖を引き起こした原疾患への病初期からの迅速な対応(原因となる感染部位、起因菌の同定とそれに対する適切な治療薬の選択)が必要である AC.

●糖尿病と易感染性

感染症は、悪性新生物に次いで日本人糖尿病における死因の第2位17.0%を占めている 46). 疫学的に、糖尿病では、肺炎、尿路感染、皮膚感染などの感染症により受診あるいは入院するリスクが高いことが知られている 47,48). 糖尿病では、多核好中球の遊走能、接着能、食食能、殺菌能が低下しており 49,50)、特に血糖コントロールの不良な場合に感染症が遷延し、重症化しやすい. 肺炎で入院した患者の入院時の高血糖が入院中の併発症と死亡のリスクをともに上昇させるとの報告がある 51,52). 血糖コントロールが感染症リスクを軽減する可能性は高いがエビデンスはまだ不足している AH. DCCT においては強化療法群で膣感染症、足感染症のリスク軽減がみられた 53. また大規模なコホート研究でも良好な血糖コントロールが尿路感染症や抗生剤使用のリスクを軽減した 38,54). しかし血糖コントロールと感染症に関するアウトカムに関連をみなかった研究もある 55,56). 高血糖に加えて、細小血管症や大血管症の合併による血流不全、自律神経障害による皮膚の乾燥や神経因性膀胱、胆嚢の収縮異常、神経障害による疼痛閾値の低下、慢性腎不全による人工透析なども感染症の遷延・重症化に寄与する. 糖尿病のコントロール悪化の一因となるアルコール多飲、肝硬変なども易感染性に関与する.

●感染症時の血糖コントロール

感染症時の血糖増悪のメカニズムとして、①炎症(サイトカイン)によるインスリン抵抗性の上昇、②ストレスによるカテコールアミン、コルチゾールなどのインスリン拮抗ホルモンの増加、③発熱、下痢などに伴う脱水状態による体外へのブドウ糖排泄障害などがあげられる。敗血症のような重症感染症患者が180 mg/dL以上の高血糖を呈する場合、インスリンの持続静注を行う。血糖値は140~180 mg/dLを目標に維持する。一方、血糖値を110 mg/dL未満に維持する強化インスリン療法は、死亡率を改善しないばかりか、低血糖のリスクが大幅に上昇するため推奨されない。軽~中等症の入院患者の場合は、インスリンを用いて、低

血糖などの副作用なく達成可能であれば、空腹時血糖 140 mg/dL 未満、随時血糖 180 mg/dL 未満を目標とすることが一般的である 45,0,AC,AI~AK).

さらに、糖尿病における感染症は、急速に重篤化することも多い. したがって、輸液やインスリン持続静注による血糖、循環動態の管理(詳細については、Q20-1、Q20-2、Q20-8を参照)のみならず、高血糖を引き起こした原疾患である感染症への病初期からの迅速な対応(原因となる感染部位、起因菌の同定とそれに対する適切な治療薬の選択)が、良好な血糖コントロールにつながる.

特に、敗血症は急激に全身状態が悪化するため、早期からの診断と治療が必要である AC. 敗血症の定義は、感染によって発症した全身性炎症反応症候群(systemic inflammatory response syndrome: SIRS)である。したがって、無菌的部位に病原微生物の証明[血液培養における病原微生物の検出(菌血症)]、あるいは血液中の病原微生物毒素の検出(エンドトキシン血症など)がされなくても、感染に対する全身反応としての敗血症が強く疑われる場合は、早急に対応する必要がある AC.AL.

SIRS の定義は、以下の4項目のうち2項目以上が該当する場合とされている.

- 1) 体温 38℃ 超または 36℃ 未満
- 2) 心拍数 90/分超
- 3) 呼吸数 20/分超または PaCO₂ 32 Torr 未満
- 4) 末梢血白血球数 12,000/μL 超または 4,000/μL 未満, あるいは未熟型白血球 10%超また. すべての症例において. 抗菌薬投与開始前に. 2 セット以上血液培養を行う ^{AC}.

重症敗血症を対象とした多施設前向き観察研究,および後ろ向きコホート研究により,病態認識から抗菌薬投与までの時間が短いほど死亡率が低い傾向があり,診断後1時間以内の経験的抗菌薬投与が推奨されている AC,AL,

□ 20-7 糖尿病患者に予防接種は推奨されるか?

【ステートメント】

- 糖尿病患者へのインフルエンザワクチンの接種を推奨する 57,58)
- 糖尿病患者への肺炎球菌ワクチンの接種を推奨する 59.

●インフルエンザワクチン

一般に、高齢者はインフルエンザの罹患や重症化リスクが高いが、糖尿病では 65 歳未満の成人でもインフルエンザに関連した入院が多いことが報告されている ⁶⁰.

2009年のパンデミックインフルエンザ H1N1で入院を要した患者の基礎疾患の解析によると、糖尿病では重症化リスクが高かった⁶¹. 日本においても、新型インフルエンザで入院した15歳以上の患者のうち、糖尿病の保有率は慢性呼吸器疾患に次ぎ2番目に多かった AM.

インフルエンザの合併症としては肺炎が最も多い. 高齢者では、インフルエンザ罹患後に発症する細菌性肺炎がほとんどであり、原因菌は肺炎球菌、インフルエンザ桿菌、黄色ブドウ球菌が多い AN). また、心筋炎や心内膜炎の合併もまれではない点、高齢者では小児や成人に比して発熱などの臨床診断に乏しい点に注意する AO).

糖尿病患者に対するインフルエンザワクチン接種の効果についてのコホート研究・症例対照研究を対象としたメタ解析においては、18~64歳では、あらゆる原因による入院、インフルエンザ・肺炎による入院リスクを減少させたが、死亡率やインフルエンザ様の症状のリスクを減少させることはなかった。65歳以上の高齢者においてはこれらすべてのリスクを減少させたが、また最近の大規模コホート研究では、インフルエンザワクチン接種は、脳卒中・心不全・肺炎やインフルエンザによる入院、死亡リスクを減少させた58. さらなるバイアスを排除した研究がのぞまれるが、糖尿病患者を対象としたインフルエンザワクチン接種は現時点のエビデンスでも十分正当化されると考えられる o.AP. ワクチン接種の禁忌がない糖尿病患者では、毎年季節性インフルエンザワクチンの接種が推奨される AQ. 日本人糖尿病において、ワクチン接種後の抗体応答は有意に上昇したという報告がある AR. アメリカの予防接種諮問委員会においても、糖尿病はインフルエンザのハイリスクとされ、毎年ワクチン接種を行うよう推奨している o.AS. 糖尿病患者には、インフルエンザの飛沫および接触などによる感染を防ぐため、日ごろから手洗いとマスクの装用を励行すること、インフルエンザが疑われる症状がある場合は速やかに医療機関を受診することを指導する、流行状況により、重症化リスクの高い者やその家族には抗インフルエンザ薬の予防投与が考慮されうる.

●肺炎球菌ワクチン

肺炎球菌は、高齢者の市中肺炎、季節性インフルエンザ感染後の肺炎の主要な起因菌のひとつである。血糖コントロール不良の場合、肺炎球菌肺炎による入院が増加するという報告がある ⁶² 侵襲性肺炎球菌感染症のリスクは糖尿病患者では増加し、オッズ比は 1.4~4.6 である ^{AT} 肺炎球菌ワクチンの接種は、肺炎球菌感染症や肺炎全体の発症リスクを低下させるが、総死亡のリスクを低下させるかについては報告により意見が分かれる ⁵⁹ 糖尿病に限定した肺炎球菌ワクチンの効果を検討した報告はないが、アメリカ糖尿病学会は、レベル C として肺炎球菌ワクチンの接種を推奨している P. 糖尿病を含む日本人高齢者を対象にした前向き研究では、ワクチン接種によって 3 年間の肺炎、肺炎球菌肺炎の発症、および死亡率が減少した ^{AU} また、日本人の高齢糖尿病において、肺炎球菌ワクチン接種後に有意な抗体の上昇を認めた ^{AV} 日本でも、平成 26 年より、65 歳以上の成人を対象として、23 価肺炎球菌漿膜ポリサッカライドワクチン (PPV23) の予防接種法に基づく定期接種が開始された。

●その他

B型肝炎予防ワクチンに関して、アメリカの予防接種諮問委員会では、年齢が19歳から59歳の糖尿病患者へのワクチン接種を推奨している。また、この年齢層に属する成人は、糖尿病の診断後、速やかにワクチン接種を行うことを呼びかけている。60歳以上の未接種糖尿病患者については、主治医の判断でワクチン接種を行うとしている ASD. なお、アメリカでは、糖尿病患者で HBV 感染リスクが高い理由として、医療機関や介護施設などで、自己管理が困難な患者に対して、医療機器や血糖モニター機器に適切な洗浄や感染管理を行わず患者間で共用することにより、血液に曝露することがあげられている AWD.

また、アメリカの予防接種諮問委員会は、糖尿病患者において、麻疹・風疹・流行性耳下腺炎のワクチン接種は、過去の罹患歴がない場合に、水痘ワクチンは罹患歴の有無にかかわらず接種することを推奨している AS).

Q 20-8 シックデイにはどう対応するか?

【ステートメント】

- 日ごろから、シックデイの際に医療機関に相談できる体制を確立しておく b, AX/
- 日ごろから、決して自己判断で経口血糖降下薬やインスリンを中断しないように指導する ▷,AX/.
- 食事摂取が困難な際は早期に医療機関に連絡し、指示を受ける ^{♭, AX}
- シックデイの際には、脱水予防のため、十分に水分を摂取し、できるだけ摂取しやすい形(お 粥、麺類、果汁など)で糖分を摂取し、エネルギーを補給する ┡^AX.
- できるだけ血糖自己測定やケトン体測定を頻回に行う b, AX)

糖尿病患者が、感染症などによる発熱、下痢、嘔吐や食欲不振のために食事が摂れない状態をシックデイと呼ぶ、様々なストレスに対して、カテコールアミン、コルチゾールなどのインスリン拮抗ホルモンが増加することで高血糖となることが多い、そのため、高血糖・ケトアシドーシスなどを回避するための特別な対応が必要となる。日ごろから、シックデイの際に医療機関に相談できる体制を確立しておく b,AX).

シックデイの際には、脱水予防のため、十分に水分を摂取し、できるだけ摂取しやすい形(お粥、麺類、果汁など)で糖分を摂取し、エネルギーを補給する。一方、食事摂取不良であるからといって、インスリンや経口血糖降下薬を中断すると著明な高血糖となる危険性がある。そのため、日ごろから、決して自己判断で中断しないように指導することが肝要である。特に、食事摂取困難であれば、早期に医療機関に連絡し指示を受けるように指導しておく。また、平素から毎日自分の体重を測定するよう指導しておくと、おおよその脱水の程度を推定することができる。

以下の場合には、速やかに医療機関を受診するべきである.

- ①発熱. 消化器症状が強いとき
- ②24 時間にわたって経口摂取ができない/著しく少ないとき
- ③血糖値 350 mg/dL 以上の持続、血中ケトン体高値、尿中ケトン体強陽性のとき
- ④意識状態の悪化がみられるとき

来院時には必ず血中、尿中ケトン体の測定を行う.

以下にシックデイに際しての血糖降下薬の使い方の例を示す。実際には、病状、普段の血糖コントロール状況、現在の食事・水分の摂取状況、食事療法の遵守状況なども勘案し、個別にインスリンや経口血糖降下薬の使用量を医療機関が指示する.

[インスリンの場合]

- ①中間型または持効型インスリン注射の継続を原則とする.
- ②追加インスリンは、食事量(主に糖質)、血糖値、ケトン体に応じて調整する.
- ③頻回に血糖値/ケトン体を測定する.

[経口血糖降下薬の場合]

①インスリン分泌促進薬 [SU 薬・速効型インスリン分泌促進薬 (グリニド薬)]: 食事摂取不良である場合は調整が必要なため、医療機関に連絡することが望ましい。診察時の状態により中止、減量を判断する.

- ② α グルコシダーゼ阻害薬:消化器症状の強いときには中止する.
- ③ビグアナイド薬:シックデイの間は中止するように普段から指導しておく. 受診時には、 投薬の変更などを考慮する.
- ④チアゾリジン薬:シックデイの間は中止することが可能である.
- ⑤インクレチン関連薬:シックデイの間の使用については、現在、コンセンサスが得られていない. GLP-1 (glucagon-like peptide 1) 受容体作動薬については、血糖自己測定値を参考に、インスリンへの切り替えも含めて対応する.
- ⑥SGLT2 (sodium glucose cotransporter 2) 阻害薬: シックデイの間は、中止するように指導しておく.

対対

[引用文献]

- Polcwiartek C, Vang T, Bruhn CH et al: Diabetic ketoacidosis in patients exposed to antipsychotics: a systematic literature review and analysis of Danish adverse drug event reports. Psychopharmacology (Berl) 233(21-22): 3663-3672, 2016
- 2) Polcwiartek C, Kragholm K, Rohde C et al : Diabetic ketoacidosis and diabetes associated with antipsychotic exposure among a previously diabetes-naive population with schizophrenia : a nationwide nested case-control study. Diabetologia 60 : 1678-1690, 2017
- 3) Newton CA, Raskin P: Diabetic ketoacidosis in type 1 and type 2 diabetes mellitus: Clinical and biochemical differences. Arch Intern Med 164: 1925-1931, 2004
- 4) Wang ZH, Kihl-Selstam E, Eriksson JW: Ketoacidosis occurs in both type 1 and type 2 diabetes: a population-based study from Northern Sweden. Diabet Med 25: 867-870, 2008
- 5) Sheikh-Ali M, Karon BS, Basu A et al: Can serum beta-hydroxybutyrate be used to diagnose diabetic ketoacidosis? Diabetes Care 31: 643-647, 2008
- 6) Guo RX, Yang LZ, Li LX et al: Diabetic ketoacidosis in pregnancy tends to occur at lower blood glucose levels: case-control study and a case report of euglycemic diabetic ketoacidosis in pregnancy. J Obstet Gynaecol Res 34: 324-330, 2008
- 7) Peters AL, Buschur EO, Buse JB et al: Euglycemic diabetic ketoacidosis: a potential complication of treatment with sodium-glucose cotransporter 2 inhibition. Diabetes Care 38: 1687-1693, 2015
- 8) Wiggam MI, O'Kane MJ, Harper R et al: Treatment of diabetic ketoacidosis using normalization of blood 3-hydroxybutyrate concentration as the endpoint of emergency management: a randomized controlled study. Diabetes Care 20: 1347-1352, 1997
- 9) Kitabchi AE, Murphy MB, Spencer J et al: Is a priming dose of insulin necessary in a low-dose insulin protocol for the treatment of diabetic ketoacidosis? Diabetes Care 31: 2081-2085, 2008
- 10) Goyal N, Miller JB, Sankey SS et al: Utility of initial bolus insulin in the treatment of diabetic ketoacidosis. J Emerg Med 38: 422-427, 2010
- 11) Lindsay R, Bolte RG: The use of an insulin bolus in low-dose insulin infusion for pediatric diabetic ketoacidosis.Pediatr Emerg Care 5: 77-79, 1989
- 12) Edge JA, Jakes RW, Roy Y et al: The UK case-control study of cerebral oedema complicating diabetic ketoacidosis in children. Diabetologia 49: 2002-2009, 2006
- 13) Gamba G, Oseguera J, Castrejon M et al : Bicarbonate therapy in severe diabetic ketoacidosis : a double blind, randomized, placebo controlled trial. Rev Invest Clin 43 : 234-238, 1991
- 14) Morris LR, Murphy MB, Kitabchi AE: Bicarbonate therapy in severe diabetic ketoacidosis. Ann Intern Med 105: 836-840, 1986
- 15) Fisher JN, Kitabchi AE: A randomized study of phosphate therapy in the treatment of diabetic ketoacidosis. J Clin Endocrinol Metab 57: 177-180, 1983
- 16) Fandini GP, de Kreutzenberg SV, Rigato M et al : Characteristics and outcomes of the hyperglycemic hyperosmolar non-ketotic syndrome in a cohort of 51 consecutive cases at a single center. Diabetes Res Clin Pract 94: 172-179, 2011
- 17) Kajbaf F, Lalau JD: Mortality rate in so-called "metformin-associated lactic acidosis": a review of the data since the 1960s. Pharmacoepidemiol Drug Saf 23: 1123-1127, 2014

- 18) Brown JB, Pedula K, Barzilay J et al: Lactic acidosis rates in type 2 diabetes. Diabetes Care **21**: 1659-1663, 1998
- 19) Bodmer M, Meier C, Krahenbuhl S et al: Metformin, sulfonylureas, or other antidiabetes drugs and the risk of lactic acidosis or hypoglycemia: a nested case-control analysis. Diabetes Care 31: 2086-2091, 2008
- 20) Salpeter SR, Greyber E, Pasternak GA et al: Risk of fatal and nonfatal lactic acidosis with metformin use in type 2 diabetes mellitus: Systematic review and meta-analysis. Arch Intern Med 163: 2594-2602, 2003
- 21) Chang CH, Sakaguchi M, Dolin P: Epidemiology of lactic acidosis in type 2 diabetes patients with metformin in Japan. Pharmacoepidemiol Drug Saf 25: 1196-1203, 2016
- 22) Scale T, Harvey JN: Diabetes, metformin and lactic acidosis. Clin Endocrinol (Oxf) 74: 191-196, 2011
- 23) Boucaud-Maitre D, Ropers J, Porokhov B et al: Lactic acidosis: relationship between metformin levels, lactate concentration and mortality. Diabet Med 33: 1536-1543, 2016
- 24) Kim HJ, Son YK, An WS et al: Effect of sodium bicarbonate administration on mortality in patients with lactic acidosis: a retrospective analysis. PLoS One 8: e65283, 2013
- 25) Seidowsky A, Nseir S, Houdret N et al: Metformin-associated lactic acidosis: a prognostic and therapeutic study. Crit Care Med 37: 2191-2196, 2009
- 26) The Diabetes Control and Complications Trial Research Group: The effect of intensive treatment of diabetes on the development and progression of long-term complications in insulin-dependent diabetes mellitus. N Engl J Med 329: 977-986, 1993
- 27) Hemmingsen B, Lund SS, Gluud C et al: Intensive glycaemic control for patients with type 2 diabetes: Systematic review with meta-analysis and trial sequential analysis of randomised clinical trials. BMJ 343: d6898, 2011
- 28) Haneda M, Morikawa A: Which hypoglycaemic agents to use in type 2 diabetic subjects with CKD and how? Nephrol Dial Transplant 24: 338-341, 2009
- 29) 岩倉敏夫,佐々木 翔,藤原雄太ほか:糖尿病治療薬による重症低血糖を発症した2型糖尿病患者135人の解析、糖尿病55:857-865,2012
- 30) 難波光義, 岩倉敏夫, 西村理明ほか:糖尿病治療に関連した重症低血糖の調査委員会報告. 糖尿病 **60**:826-842,2017
- 31) Pieber TR, Brunner GA, Schnedl WJ et al: Evaluation of a structured outpatient group education program for intensive insulin therapy. Diabetes Care 18: 625-630, 1995
- 32) Battelino T, Phillip M, Bratina N et al : Effect of continuous glucose monitoring on hypoglycemia in type 1 diabetes. Diabetes Care 34 : 795-800, 2011
- 33) Lin CH, Sheu WH: Hypoglycaemic episodes and risk of dementia in diabetes mellitus: 7-year follow-up study: J Inten Med 273: 102-110, 2013
- 34) 香野修介,今村洋一,小路真護ほか:糖尿病患者における低血糖閾値変動に関する検討.糖尿病41: 1089-1094,1998
- 35) Levy CJ, Kinsley BT, Bajaj M et al: Effect of glycemic control on glucose counterregulation during hypoglycemia in NIDDM. Diabetes Care 21: 1330-1338, 1998
- 36) Boyle PJ, Kempers SF, O' Connor AM et al: Brain glucose uptake and unawareness of hypoglycemia in patients with insulin-dependent diabetes mellitus. N Engl J Med 333: 1726-1731, 1995
- 37) Cranston I, Lomas J, Maran A et al : Restoration of hypoglycaemia awareness in patients with long-duration insulin-dependent diabetes. Lancet 344 : 283-287, 1994
- 38) Hirji I, Guo Z, Andersson SW et al: Incidence of urinary tract infection among patients with type 2 diabetes in the UK General Practice Research Database (GPRD). J Diabetes Complications 26: 513-516, 2012
- 39) Redelmeier DA, Kenshole AB, Ray JG: Motor vehicle crashes in diabetic patients with tight glycemic control: a population-based case control analysis: PLoS Med 12: e1000192, 2009
- 40) Lipsky BA, Tanbak YP, Johannes RS et al: Skin and soft tissue infections in hospitalized patients with diabetes: Culture isolates and risk factors associated with mortality, length of stay and cost. Diabetologia 53: 914-923, 2010
- 41) Jeon CY, Murray MB: Diabetes mellitus increases the risk of active tuberculosis: a systematic review of 13 observational studies. PLoS Med 5: e152, 2008
- 42) Chi C, Tai H, Wai M et al: Diabetic control and risk of tuberculosis: a cohort study. Am J Epidemiol 167: 1486, 2008
- 43) Lee MR, Huang YP, Kuo YT et al: Diabetes mellitus and latent tuberculosis infection: a systemic review and metaanalysis.Clin Infect Dis 64: 719-727, 2017
- 44) Retnakaran R, Kramer CK, Choi H et al: Liraglutide and the preservation of pancreatic beta-cell function in early type 2 diabetes: the LIBRA trial. Diabetes Care 37: 3270-3278, 2014
- 45) NICE-SUGAR Study Investigators, Finfer S, Chittock DR et al: Intensive versus conventional glucose

- control in critically ill patients. N Engl J Med 360: 1283-1297, 2009
- 46) 中村二郎,神谷英紀,羽田勝計ほか:糖尿病の死因に関する委員会報告—アンケート調査による日本人糖尿病の死因—2001~2010 年の10 年間,45708 名での検討.糖尿病 **59**:667-684,2016
- 47) Benfield T, Jensen JS, Nordestgaard BG: Influence of diabetes and hyperglycaemia on infectious disease hospitalisation and outcome. Diabetologia **50**: 549-554, 2007
- 48) Shah BR, Hux JE: Quantifying the risk of infectious diseases for people with diabetes. Diabetes Care 26: 510-513, 2003
- 49) Delamaire M, Maugendre D, Moreno M et al : Impaired leucocyte functions in diabetic patients. Diabet Med 34: 29-34, 1997
- 50) Alexiewicz JM, Kumar D, Smogorzewski M et al : Polymorphonuclear leukocytes in non-insulin-dependent diabetes mellitus : abnormalities in metabolism and function. Ann Intern Med 123 : 919-924, 1995
- 51) Kornum JB, Thomsen RW, Riis A et al: Diabetes, glycemic control, and risk of hospitalization with pneumonia: a population-based case-control study. Diabetes Care 31: 1541-1545, 2008
- 52) McAlister FA, Majumdar SR, Blitz S et al: The relation between hyperglycemia and outcomes in 2,471 patients admitted to the hospital with community-acquired pneumonia. Diabetes Care 28: 810-815, 2005
- 53) The Diabetes Control and Complications Trial Research Group: Adverse events and their association with treatment regimens in the diabetes control and complications trial. Diabetes Care 18: 1415-1427, 1995
- 54) Simonsen JR, Harjutsalo V, Järvinen A et al: FinnDiane Study Group: Bacterial infections in patients with type 1 diabetes: a 14-year follow-up study. BMJ Open Diabetes Res Care 3: e000067, 2015
- 55) Hammar N, Farahmand B, Gran M et al: Incidence of urinary tract infection in patients with type 2 diabetes. Experience from adverse event reporting in clinical trials. Pharmacoepidemiol Drug Saf 19: 1287-1292, 2010
- 56) Gorter KJ, Hak E, Zuithoff NP et al: Risk of recurrent acute lower urinary tract infections and prescription pattern of antibiotics in women with and without diabetes in primary care. Fam Pract 27: 379-385, 2010
- 57) Remschmidt C, Wichmann O, Harder T: Vaccines for the prevention of seasonal influenza in patients with diabetes: systematic review and meta-analysis. BMC Med 13: 53, 2015
- 58) Vamos EP, Pape UJ, Curcin V et al: Effectiveness of the influenza vaccine in preventing admission to hospital and death in people with type 2 diabetes. CMAJ 188: E342-E351, 2016
- 59) Moberley SA, Holden J, Tatham DP et al: Vaccines for preventing pneumococcal infection in adults. Cochrane Database Syst Rev: CD000422, 2013
- 60) Darren L, Dean TE, Sumit RM et al: Working-age adults with diabetes experience greater susceptibility to seasonal influenza: a population-based cohort study. Diabetologia 57: 690-698, 2014
- 61) Allard R, Leclerc P, Tremblay C et al: Diabetes and the severity of pandemic influenza A (H1N1) infection. Diabetes Care 33: 1491-1493, 2010
- 62) Rueda AM, Omond M, Gore M et al: Hyperglycemia in diabetics and non-diabetecs: Effect on risk for and severity of pneumococcal pneumonia. J Infect 60: 99-105, 2010

[参考とした資料]

- a) Nyenwe EA, Kitabchi AE: Evidence-based management of hyperglycemic emergencies in diabetes mellitus. Diabetes Res Clin Pract 94: 340-351, 2011
- b) Kitabchi AE, Umpierrez GE, Miles JM et al: Hyperglycemic crises in adult patients with diabetes. Diabetes Care 32: 1335-1343, 2009
- c) Wolfsdorf J, Glaser N, Sperling MA: Diabetic Ketoacidosis in Infants, Children, and Adolescents. Diabetes Care 29: 1150-1159, 2006
- d) Wolfsdorf JI, Allgrove J, Craig ME, Edge J, Glaser N, Jain V, Lee WW, Mungai LN, Rosenbloom AL, Sperling MA, Hanas R: International Society for Pediatric and Adolescent Diabetes. ISPAD Clinical Practice Consensus Guidelines 2014. Diabetic ketoacidosis and hyperglycemic hyperosmolar state. Pediatr Diabetes 15 (Suppl 20): 154-179, 2014
- e) Trachtenbarg DE: Diabetic ketoacidosis. Am Fam Physician 71: 1705-1714, 2005
- f) Kitabchi AE, Umpierrez GE, Murphy MB et al: Management of hyperglycemic crises in patients with diabetes. Diabetes Care 24: 131-153, 2001
- g) De Beer K, Michael S, Thacker M et al: Diabetic ketoacidosis and hyperglycaemic hyperosmolar syndrome-clinical guidelines. Nurs Crit Care 13: 5-11, 2008
- h) Umpierrez G, Korytkowski M. Diabetic emergencies ketoacidosis, hyperglycaemic hyperosmolar state and hypoglycaemia. Nat Rev Endocrinol 12: 222-232, 2016

- i) Pasquel FJ, Umpierrez GE: Hyperosmolar hyperglycemic state: a historic review of the clinical presentation, diagnosis, and treatment. Diabetes Care 37: 3124-3131, 2014
- j) Zeitler P, Haqq A, Rosenbloom A et al: Hyperglycemic hyperosmolar syndrome in children: Pathophysiological considerations and suggested guidelines for treatment. Pediatr 158: 9-14, 2011
- k) Jeffrey A, Kraut MD, Nicolaos E et al: Lactic acidosis. N Engl J Med 371: 2309-2319, 2014
- Salpeter SR, Greyber E, Pasternak GA et al: Risk of fatal and nonfatal lactic acidosis with metformin use in type 2 diabetes mellitus. Cochrane Database Syst Rev 14: CD002967, 2010
- m) Lazarus B, Wu A, Shin JI et al : Association of Metformin Use With Risk of Lactic Acidosis Across the Range of Kidney Function: A Community-Based Cohort Study. JAMA Intern Med 178: 903-910, 2018
- n) 日本糖尿病学会, ビグアナイド薬の適正使用に関する委員会: ビグアナイド薬の適正使用に関する Recommendation. 2012 (2016 改訂)
- o) American Diabetes Association : Standards of medical care in diabetes--2018. Diabetes Care $\bf 41$: S1-S157, 2018
- p) Seaquist ER, Anderson J, Childs B et al: American Diabetes Association: Endocrine Society: Hypoglycemia and diabetes: a report of a workgroup of the American Diabetes Association and the Endocrine Society. J Clin Endocrinol Metab 98: 1845-1859, 2013
- q) Workgroup on Hypoglycemia, American Diabetes Association. Defining and reporting hypoglycemia in diabetes: a report from the American Diabetes Association Workgroup on Hypoglycemia. Diabetes Care 28: 1245-1249, 2005
- r) International Hypoglycaemia Study Group. Minimizing hypoglycemia in diabetes. Diabetes Care 38: 1583-1591, 2015
- s) Ly TT, Maahs DM, Rewers A, Dunger D, Oduwole A, Jones TW: International Society for Pediatric and Adolescent Diabetes. ISPAD Clinical Practice Consensus Guidelines 2014. Assessment and management of hypoglycemia in children and adolescents with diabetes. Pediatr Diabetes 15 (Suppl 20): 180-192, 2014
- t) Murad MH, Coto-Yglesias F, Wang AT et al : Clinical review : Drug-induced hypoglycemia : a systematic review. J Clin Endocrinol Metab 94: 741-745, 2009
- u) Uchigata Y, Hirata Y, Iwamoto Y: Drug-induced insulin autoimmune syndrome. Diabetes Res Clin Pract 83: e19-e20. 2009
- v) 内潟安子:インスリン自己免疫症候群の新知見:糖尿病 54:877-879,2011
- w) Bakatselos SO: Hypoglycemia unawareness. Diabetes Res Clin Pract 93: S92-S96, 2011
- x) Choudhary P, Rickels MR, Senior PA, Vantyghem MC, Maffi P, Kay TW, Keymeulen B, Inagaki N, Saudek F, Lehmann R, Hering BJ.Evidence-informed clinical practice recommendations for treatment of type 1 diabetes complicated by problematic hypoglycemia. Diabetes Care 38: 1016-1029, 2015
- y) American Diabetes Association: Diabetes and Driving. Diabetes Care 37: S97-S103, 2014
- z) Nirmal J, Gregory M, Caputo GM et al: Infections in patients with diabetes mellitus. N Engl J Med **341**: 1906-1912, 1999
- AA) 川上正舒:糖尿病と感染症.化学療法の領域 28:1518-1523,2012
- AB) 比嘉眞理子,畑 康樹: [皮膚疾患]糖尿病でみられる合併症としての皮膚疾患. Medicina 51: 1490-1495, 2014
- AC) 日本版敗血症診療ガイドライン 2016 作成特別委員会(編):日本版敗血症診療ガイドライン, 2016
- AD) Taro S, Yasuharu T: Necrotizing Fasciitis. Intern Med J 49: 1051-1057, 2010
- AE) Bradley W, Christopher F, Jeremy L et al: Community-acquired necrotizing soft tissue infections: a review of 122 cases presenting to a single emergency department over 12 years. J Emerg Med 34: 139-146, 2008
- AF) 日本感染症学会,日本化学療法学会(編): JAID/JSD 感染症治療ガイド,2011
- AG)厚生労働省 平成 28 年 結核登録者情報調査年報集計結果について -表 12 http://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-10900000-Kenkoukyoku/0000175603.pdf
- AH) Pearson-Stuttard J, Blundell S, Harris T, Cook DG, Critchley J.Diabetes and infection: assessing the association with glycaemic control in population-based studies. Lancet Diabetes Endocrinol 4: 148-158, 2016
- AI) Dellinger RP, Levy MM, Carlet JM et al : Surviving Sepsis Campaign : international guidelines for management of severe sepsis and septic shock. Crit Care Med 36 : 296-327, 2008
- AJ) Moghissi ES, Korytkowski MT, DiNardo M et al : American Association of Clinical Endocrinologists : American Diabetes Association. American Association of Clinical Endocrinologists and American Diabetes Association consensus statement on inpatient glycemic control. Diabetes Care 32: 1119-1131, 2009
- AK) Umpierrez GE, Hellman R, Korytkowski MT et al : Endocrine Society. Management of hyperglycemia in hospitalized patients in non-critical care setting : an Endocrine Society clinical practice guideline. J Clin Endocrinol Metab 97: 16-38, 2012

- AL) Gaieski DF, Mikkelsen ME, Band RA et al: Impact of time to antibiotics on survival in patients with severe sepsis or septic shock in whom early goal directed therapy was initiated in the emergency department. Crit Care Med 38: 1045-1053, 2010
- AM) 高山義浩, 富塚太郎: 特集 インフルエンザ A(H1N1)による重症患者の集中治療―日本における患者 発生動向. ICU と CCU 34: 775-783, 2010
- AN) 日本呼吸器病学会(編):ウイルス性肺炎.成人市中肺炎診療ガイドライン,第2版,日本呼吸器学会, 2007
- AO) 加地正英:高齢者のインフルエンザ診療の留意点. 臨床と研究 85:1722-1725,2008
- AP) Goeijenbier M, van Sloten TT, Slobbe L, Mathieu C, van Genderen P, Beyer WEP, Osterhaus ADME. Benefits of flu vaccination for persons with diabetes mellitus: A review. Vaccine 35: 5095-5101, 2017
- AQ) Smith SA, Poland GA: Use of influenza and pneumococcal vaccines in people with diabetes. Diabetes Care 23: 95-108, 2000
- AR) 江藤 隆, 松原 恵:糖尿病患者におけるインフルエンザ A (H1N1) pdm09 ワクチンの免疫原性. 糖 尿病 56: 219-226, 2013
- AS) Advisory committee on immunization practices recommended immunization schedule for adult aged 19 year or older: United States, 2014. Ann Intern Med 160: 190-199, 2014
- AT) Torres A, Blasi F, Dartois N, Akova M.Which individuals are at increased risk of pneumococcal disease and why? Impact of COPD, asthma, smoking, diabetes, and/or chronic heart disease on community-acquired pneumonia and invasive pneumococcal disease.Thorax 70: 984-989, 2015
- AU) Maruyama T, Taguchi O, Niederman MS et al: Efficacy of 23-valent pneumococcal vaccine in preventing pneumonia and improving survival in nursing home residents: double blind, randomized and placebo controlled trial. BMJ 340: c1004, 2010
- AV) 小島原典子, 山口直人:高齢糖尿病患者における肺炎球菌ワクチン接種による抗体濃度の推移. 感染症 学雑誌 81:602-606, 2007
- AW) Centers for Disease Control and Prevention (CDC). Use of hepatitis B vaccination for adults with diabetes mellitus: recommendations of the advisory committee on immunization practices (ACIP). MMWR Morb Mortal Wkly Rep 60: 1709-1711, 2011
- AX) Brink S, Joel D, Laffel L et al : Sick day management in children and adolescents with diabetes. Pediatr Diabetes ${\bf 15}: 193-202, 2014$