

- 5) Weisberg SP, et al: CCR2 modulates inflammatory and metabolic effects of high-fat feeding. *J Clin Invest* 116: 115–124, 2006.
- 6) Tamura Y, et al: Inhibition of CCR2 ameliorates insulin resistance and hepatic steatosis in db/db mice. *Arterioscler Thromb Vasc Biol* 28: 2195–2201, 2008.
- 7) Yang SJ, et al: Inhibition of the chemokine(C–C motif) ligand 2/chemokine(C–C motif) receptor 2 pathway attenuates hyperglycaemia and inflammation in a mouse model of hepatic steatosis and lipodystrophy. *Diabetologia* 52: 972–981, 2009.
- 8) Chavey C, et al: CXC ligand 5 is an adipose–tissue derived factor that links obesity to insulin resistance. *Cell Metab* 9: 339–349, 2009.
- 9) Nishio M, et al: Control of cell polarity and motility by the PtdIns(3,4,5) P3 phosphatase SHIP1. *Nat Cell Biol* 9: 36–44, 2007.
- 10) Fougerat A, et al: Genetic and pharmacological targeting of phosphoinositide 3-kinase-gamma reduces atherosclerosis and favors plaque stability by modulating inflammatory processes. *Circulation* 117: 1310–1317, 2008.
- 11) Ozcan U, et al: Endoplasmic reticulum stress links obesity, insulin action, and type 2 diabetes. *Science* 306: 457–461, 2004.
- 12) Ozcan U, et al: Chemical chaperones reduce ER stress and restore glucose homeostasis in a mouse model of type 2 diabetes. *Science* 313: 1137–1140, 2006.
- 13) Park SW, et al: The regulatory subunits of PI3K, p85alpha and p85beta, interact with XBP-1 and increase its nuclear translocation. *Nat Med* 16: 429–437, 2010.
- 14) Winnay JN, et al: A regulatory subunit of phosphoinositide 3-kinase increases the nuclear accumulation of X-box-binding protein-1 to modulate the unfolded protein response. *Nat Med* 16: 438–445, 2010.
- 15) Ozcan L, et al: Endoplasmic reticulum stress plays a central role in development of leptin resistance. *Cell Metab* 9: 35–51, 2009.

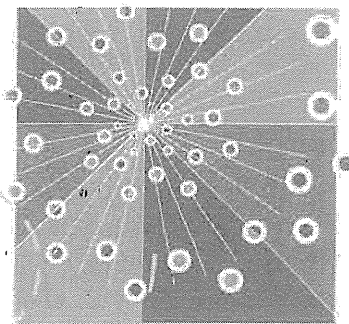
大血管症 予防のためには

笛子敬洋

東京大学大学院医学系研究科糖尿病・代謝内科講師 東京大学大学保健・衛生推進本部助教

植木浩二郎

東京大学大学院医学系研究科糖尿病・代謝内科准教授 東京大学大学院医学系研究科糖尿病・代謝内科教授



糖尿病治療の大きな目的の一つは、血管合併症の予防にあります。とくに2型糖尿病で大血管症を予防するためには、どのような方法を用いて、何を目標に治療を進めなければいいのか、これまでの臨床研究の結果とともに考えていきましょう。

新規発症糖尿病における 血管コントロール

英國で行なわれたUKPDS (United Kingdom Prospective Diabetes Study)は、2型糖尿病治療で最もうってつけな新規発症の2型糖尿病例を対象に、スルホニル脲系とインスリンを中心とした強化療法群と、食事療法を中心とした従来治療群に割り付け、1997年の試験終了まで平均10年間の追跡がなされました。

強化療法群(平均HbA1c 7.0%)では従来治療群(平均HbA1c 7.9%)に比べ、心筋梗塞では16%の低下がみられたものの、統計学的には差ではなく、また総死亡と脳血管障害もさがれませんでした(UKPDS33)。しかし試験終了後、被験者は強化療法群と従来治療群の区別なく診断を受け、さらに10年間のフォローをつづけた結果、両群の血糖と体重重の差が消失したにもかかわらず、心筋梗塞リスクが判明しました。

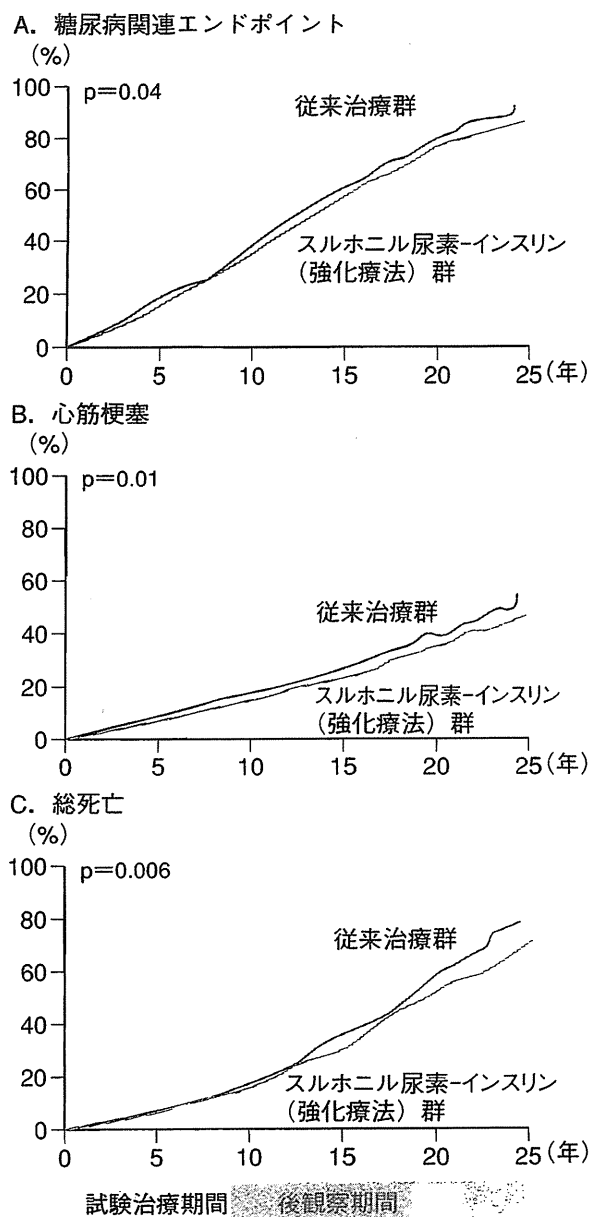
すなわち試験終了後10年が経過した時点で、心筋梗塞と総死亡についても、前者は15%，後者は13%，それぞれ有意な抑制が示されたのです(UKPDS80)¹⁾。これらの結果を図1に示します。なお脳血管障害については、試験終了後10年の時点でも、やはり両群間に明らかな差を認めませんでした。

このことは、糖尿病と診断された後、最初の10年間に厳格な血糖コントロールを行なうこと、その後10年が経過してもやくではありませんが、心筋梗塞と総死亡に対する効果が現われる、と解釈することができます。

血糖・血圧・脂質の包括的 コントロール

Steno試験²⁾はマークで行なわれ、微アルブミン尿とともに2型糖尿病症例を対象に、血管合併症の予防効果を解析した臨床試験です。この試験では強化療法群と従来治療群に割り付け、強化療法群では血糖、血圧、脂質の3項目の包括的な管理がなされました。なかでも血糖については、目標HbA1cが、強化療法群で6.5%未満、従来治療群で7.5%未満(2000年のガイドライン改訂後は6.5%未満)と定められ、その治療はスルホニル脲系とビグアナイド薬、および中間型インスリンを中心に行なわれました。被験者の

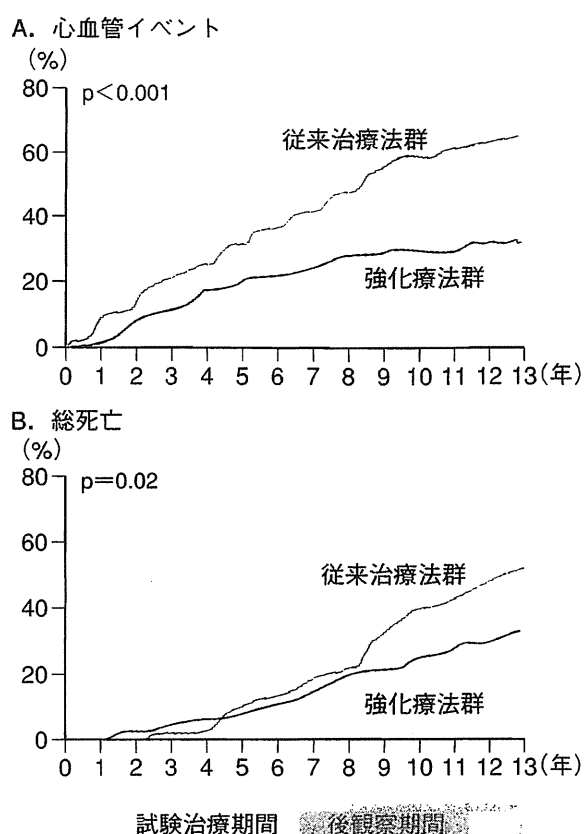
図1 UKPDS：強化療法群と従来治療群における累積発症率



登録時での糖尿病罹患期間は平均5.8年で、平均7.8年間のフォローがなされました。

その結果、強化療法群（平均 HbA1c 7.9 %）では従来治療群（平均 HbA1c 9.0 %）に比べ、心血管関連死亡、心筋梗塞、脳卒中などを含む複合心血管イベントが53%、有意に抑制されました。試験治療終了後、被験者は強化療法群と従来治療群の区別なく診療を受けましたが、この点はUKPDSと同様です。両群間の HbA1c の差は縮小しましたが、試験終了後5.5年が経過した時点でも、心血

図2 Steno-2 試験：強化療法群と従来治療群における累積発症率



管イベントが59%と依然として有意な低下を示し、かつ総死亡も46%有意に低下することが明らかとなりました²⁾。これらの結果を図2に示します。

これにより、新規発症でなく微量アルブミン尿をともなう糖尿病でも、血糖に加え、血圧、脂質を含めた包括的なコントロールを行なうことで、大血管合併症に対する有益な効果が持続し、総死亡への効果も長期的には認められる可能性が示唆されたことになります。

正常に近い血糖コントロール

これまでにあげたUKPDSとSteno-2試験は、いずれも強化治療群で厳格な血糖コントロールがなされました。その平均HbA1cは7%前後であり、より低い水準で血糖コントロールを行なうことの意義は明らかではありませんでした。

一方観察研究では、正常に近い血糖コントロールが血管合併症の発症抑制と関連する可能性が示唆されてきました。英国からは糖尿病を含む一般人口のコホートを6年間追跡した、EPIC (European Prospective Investigation into Cancer) - Norfolk 研究が報告されています。これによれば、男性の心血管イベントの発生リスクは、HbA1c 5.0%未満を1とすると、HbA1c 5.5~5.9%で1.6倍であり、HbA1c 6.5~6.9%では3.0倍にまで上昇することが示されています³⁾。

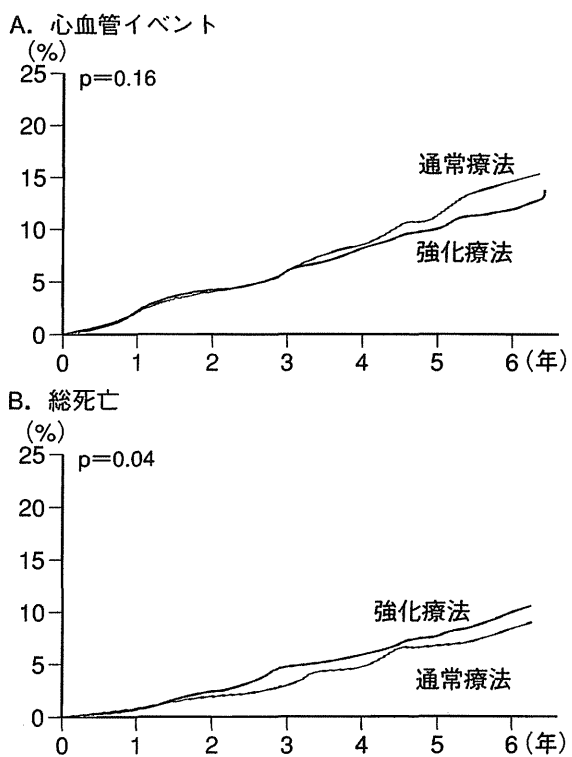
これらの結果をふまえ、正常範囲に近い血糖コントロールを目指して強化療法を行なう大規模臨床試験が、あいついで行なわれました。ここでは、そのなかから ACCORD (Action to Control Cardiovascular Risk in Diabetes) 試験を取り上げます。

ACCORD 試験は北米で行なわれた臨床試験で、大血管症の既往または高リスクの2型糖尿病症例 (HbA1c 7.5%以上) を対象としました。糖尿病の平均罹患期間は約10年で、強化療法群 (目標 HbA1c 6.0%未満) と従来療法群 (目標 HbA1c 7.0~7.9%) に割り付けられてフォローされました。平均3.5年間追跡がなされた2008年2月に中止となりました。この理由は、強化療法群にて心血管イベントは10%減少したものの有意差を認めず、総死亡が有意に22%増加したためでした。

本試験でのプロトコルでは、糖尿病の治療変更の目安として「HbA1c 6.0%以上」に加え、「空腹時血糖100mg/dl 以上」「食後2時間での血糖140mg/dl 以上」と定められていました。強化療法群では、自宅での血糖値が4日つづけてこの値を超えるとすぐに治療が強化され、「インスリン頻回注射+スルホニル尿素薬を含む経口薬2~3剤」というのが典型的な治療となつたとされます。

この結果強化療法群では、試験終了時 HbA1c は改善 (強化療法群6.4% 対 従来療法群7.5%) したもの、インスリン使用例

図3 ACCORD 試験：強化療法群と従来治療群における累積発症率



の割合が高く (同77% 対 55%), かつ重症低血糖が増加し (同16.2% 対 5.1%), 平均体重も増加し (同+3.5kg 対 +0.4kg), とくに10kg以上の大幅な体重増加が27.8%を占めるにいたりました。その後、重症低血糖が心血管イベントと強い関連を示すことも明らかになりました。その一方で、冠動脈疾患の既往のない群、および登録時の HbA1c が8.0%以下の群では、強化療法群での心血管イベントは減少していることも分かりました⁴⁾。この結果を図3にまとめました。

このように、正常範囲に近い厳格な血糖コントロールが、とくに大血管症を減らすというエビデンスは、これまで得られていません。その一方で、重症低血糖や体重増加をきたさないような糖尿病治療が、大血管症予防の観点からは重要である可能性が考えられています。また、糖尿病の発症早期に、あるいは心血管イベントをおこす前に、良好な血糖コントロールを得ることの重要性が示唆されていとも考えられます。

進行中の臨床研究

糖尿病治療の新たなエビデンスを得るべく、現在日本で J - DOIT3 (Japan Diabetes Optimal Integrated Treatment study for 3 major cardiovascular diseases) 試験が行なわれています⁵⁾。全国81施設が参加するこの試験は、2542例を強化療法群と従来治療群に割りつけ、今まさに進行中です。

この試験の特色は、血糖、血圧、脂質の3項目に対し、包括的かつ厳格なコントロールを目指している点です。対象は、高血圧と脂質代謝異常の少なくとも一方を有する2型糖尿病で、強化療法群では、チアゾリジン誘導体、ACE阻害薬またはアンジオテンシンII受容体拮抗薬、ストロングスタチンを中心に、HbA1c 5.8%未満、血圧120/75mmHg未満、LDLコレステロール80mg/dl未満（冠動脈性心疾患の既往がある場合は70mg/dl未満）、といった、現行のガイドラインよりもきびしい目標を掲げています。

それだけでなく、生活習慣への介入（頻回の栄養指導、ライフコーダー貸し出しなど）や、血糖や血圧の自己管理（自己血糖測定器と血圧計の貸し出しなど）を重視し、低血糖や体重増加をきたさないよう、また安全に試験を進められるよう、工夫がなされています。

本試験は開始後5年目に入りましたが、各危険因子のコントロールや、低血糖など有害事象の発生を含め、今のところ順調に経過しています。結果がまとまるのは2013年以降の予定ですが、糖尿病診療のあり方を左右する重要な試験として、非常な注目を集めています。

*

糖尿病の治療を考えるうえで、良好な血糖

コントロールを得ることが重要であり、なおかつ発症初期に介入を行なうこと、そして血圧、脂質も含めた包括的な治療を行なうことの必要性が注目されています。その一方で、正常血糖に近い水準まで血糖コントロールを行なうことは、本当に有益か、その効果は長期的に持続するのか否かについては、いまだに明らかでなく、さらなる研究の進展が期待されます。

〈参考文献〉

- 1) Holman RR, Paul SK, Bethel MA, Matthews DR, Neil HA : 10-year follow-up of intensive glucose control in type 2 diabetes. N Engl J Med 359 : 1577-1589, 2008
- 2) Gaede P, Lund Andersen H, Parving HH, Pedersen O : Effect of a multifactorial intervention on mortality in type 2 diabetes. N Engl J Med 358 : 580-591, 2008
- 3) Khaw KT et al : Glycated haemoglobin, diabetes, and mortality in men in Norfolk cohort of European prospective investigation of cancer and nutrition (EPIC-Norfolk). BMJ 322, 7277 : 15-20, 2001
- 4) Action to Control Cardiovascular Risk in Diabetes Study Group et al : Effects of intensive glucose lowering in type 2 diabetes. N Engl J Med 358 : 2545-2559, 2008
- 5) Yazaki Y, Kadokawa T : Combating diabetes and obesity in Japan. Nat Med 12 : 73-74, 2006

[ささこ・たかよし]

肝臓での糖脂質代謝、糖尿病の大規模臨床試験]

[うえき・こうじろう／糖尿病・代謝内科]

[かどわき・たかし／糖尿病・代謝内科]

Special Talking

J-DOIT 1, 2, 3 up date

[司会] 春日 雅人(国立国際医療研究センター研究所長)
葛谷 英嗣(東山武田病院院長)
野田 光彦(国際協力医学研究振興財団糖尿病予防のための戦略研究プロジェクト推進部・部長、国立国際医療研究センター病院糖尿病・代謝症候群診療部長)
門脇 孝(東京大学大学院医学系研究科糖尿病・代謝内科教授)



[司会] 春日 雅人先生

葛谷 英嗣先生

野田 光彦先生

門脇 孝先生

厚生労働省の2007年度国民健康・栄養調査では、わが国の糖尿病が強く疑われる人は890万人、予備群も合わせると2,200万人以上に及ぶと試算されています。糖尿病は細小血管障害(腎症、網膜症、神経障害など)を進展させるとともに、動脈硬化を介した脳心血管疾患のリスクともなります。こうした現状を踏まえ、厚生労働省は国民の健康寿命延長を目指すプロジェクトである「健康フロンティア戦略」の一環として、「糖尿病予防のための戦略研究」(2005~2009年度)を立ち上げました。有効な糖尿病予防対策の強化を図るこの取り組みでは、課題別にJ-DOIT(Japan Diabetes Outcome Intervention Trial)1, 2, 3の3つの介入研究が設定されました。このうち「糖尿病予防のための戦略研究」は指定研究に引き継がれておりますが、当初の計画年度の終了を受け、各研究課題の代表者(研究リーダー)に研究の成果と解析の進捗状況についてお話しいただきました。

新しい枠組みで開始された 「糖尿病予防のための戦略研究」

春日 本日は「糖尿病予防のための戦略研究」の期間満了を踏まえ、この取り組みを主導された先生方に研究全体を総括していただくとともに、今後の課題についてもお話ししいただきたいと思います。本研究が開始された背景には、世界的に定着しつつあるevidence based medicine (EBM)の考え方

方に従って日本の糖尿病診療ガイドラインを作成しようとしても、日本人のエビデンスがあまりないという実情がありました。すなわち、日本人のエビデンスを確立する必要があったわけです。また、臨床研究の中でも介入研究がとくに重要な位置を占めるわけですが、そのための研究費を捻出するのが難しい状況でもありました。こうした現状に鑑み、厚生労働省を中心に、行政として国民

の健康維持への取り組みを強化するという方向性が示されました。その一環として2005年度から「糖尿病予防のための戦略研究」が開始されたわけです。

「糖尿病予防のための戦略研究」はこれまでの研究とは異なり、アウトカムとプロトコールの骨子が事前に決められました。そして行政によって研究課題が選択され、研究実施団体として国際協力医学研究振興財団が指名され、同財団が研究者を公募し、行政側で決定するという方式で開始されました。

それでは、同財団のプロジェクト推進部長としてこの取り組みに最初から深く関わられた野田光彦先生に、この戦略研究の概要をご解説いただきたいと思います。

野田 「糖尿病予防のための戦略研究」が開始される前段階として、国の科学技術基本計画に関する閣議決定と厚生労働省の「今後の中長期的な厚生労働科学研究の在り方に関する専門委員会」の中間報告を受けるかたちで、2005年3月に厚生科学審議会科学技術部会で「戦略研究の創設にかかる検討状況」が報告されました。その報告の中で、国民的ニーズが高く、確実に解決を図ることが求められている研究課題について、成果目標をあらかじめ設定した大規模な「戦略研究」の必要性が指摘されました。そこで、これまでの厚生労働科学研究費補助金の一般公募課題に加えて、研究の成果目標および研究の方法を定め、選定された機関が研究者や研究に協力する施設等を一般公募する新しい形態の「戦略研究」を、同年度から創設することになったと伺っています。

こうして開始された戦略研究は当初、「糖尿病予防のための戦略研究」と「自殺対策のための戦略研究」の2つのみでしたが、その後も年度ごとに別の戦略研究が順次追加され、来年度からはこれまでの経験を踏まえ、少し仕組みを変えて新たな分野の戦略研究が開始されることになっています。

戦略研究の最大の使命はアウトカムを明確にし、わが国における大規模臨床研究のあるべき姿を示すことです。具体的には、透明で公正な運営方法、現実的な研究支援体制、次の世代の臨床研究者の育成などが求められています。またそれを実現するために、通常の厚生労働科学研究に比べて予算

規模もかなり大きくなっています。その中でも「糖尿病予防のための戦略研究」はとくに予算規模が大きく、2005年度からの5年間で年平均約7億円が投入されています。

「糖尿病予防のための戦略研究」では、3つの課題が設定されました。課題1は「2型糖尿病発症予防のための介入試験(J-DOIT 1)」、課題2は「かかりつけ医による2型糖尿病診療を支援するシステムの有効性に関する研究(J-DOIT 2)」、課題3は「2型糖尿病の血管合併症抑制のための介入試験(J-DOIT 3)」でした。ただし、それぞれの課題が当初の計画の5年間で予定どおりに完了しなかったため、厚生労働科学の指定研究として2010～2012年度の枠組みで研究が引き継がれることになっています。

春日 国際協力医学研究振興財団で研究者を公募し、選定して戦略研究が開始されたとのことです。その過程で推進部長はどのような役割を担われたのですか。

野田 戰略研究は従来の一般公募型の厚生労働科学研究とは形態が異なる、コントラクト型研究と呼ばれる新しい枠組みでした。まず厚生労働省が、財団公募による研究者から各研究課題のリーダーを選定し、その結果を受けて財団の中に推進部が立ち上げされました。推進部長の役割は、関係各方面に働きかけ、実際の研究が良好に進捗するように調整することです。具体的には、現場の研究者の先生方のお考えと研究の進捗状況のすり合わせを行いながら、登録や介入が順調に実施され、実りある結果をできるだけ早く得られるように支援させていただくという立場であったと思います。

春日 なるほど、長い期間ご苦労されたわけですね。門脇先生も最初からこの研究に関わられたお1人ですが、戦略研究の開始当初を振り返って、何かご感想はありますか。

門脇 私はこの戦略研究が開始される前に、2004年に当時の糖尿病学会理事長だった春日先生の要請により「対糖尿病5ヵ年計画」を策定いたしました。この5ヵ年計画では、わが国のエビデンスとなる臨床研究を行うことを重点項目の1つに掲げ、国に対しても要望をしたことを覚えていました。そして、2005年に糖尿病対策推進会議が立ち

上げられ、翌2006年にJ-DOITが開始されました。J-DOITは行政、学会、そして医師会が一致協力した取り組みですが、わが国における糖尿病対策の機運が急速に高まったことが背景にあったと考えています。

戦略研究は、新しい研究の枠組みとして初めに基本的なアウトカムが設定され、それを実現するための研究計画を出すということで、当初は応募する側も少し戸惑いました。それでも、今になってみるとわが国の臨床研究の歴史に新たな1ページを開く、意義ある枠組みであったと感じています。

J-DOIT1は非対面式介入

春日 それでは、J-DOITの3つの課題を1つずつ振り返っていただきたいと思います。葛谷先生はJ-DOIT 1に応募されたそうですが、そのときの状況を教えてください。

葛谷 当時私は国立病院機構京都医療センター(旧国立京都病院)に勤務していました。国立京都病院におられた故赤澤好温先生は、1989年に発足した厚労省(当時厚生省)「糖尿病調査研究事業」で糖尿病疫学班班長を10年間務められ、わが国の糖尿病の実態やその対策には強い関心をもっておられました。この班ではいくつかの地域の住民を対象にブドウ糖負荷試験による糖尿病有病率の調査を実施し、わが国の40歳以上の成人における糖尿病有病率は平均9.4%にも達することを明らかにしました。これは予想していた以上に大きな数であり、1991年当時の新聞にも大きく取り上げられました。これをうけて厚労省は1997年に糖尿病の全国調査を初めて実施しました。いまや糖尿病は国の健康政策上でも極めて重要な疾患として位置付けられるに至っています。

こうした流れのなか、ちょうど国立病院にいましたので、2型糖尿病の発症予防対策には強い関心がありました。それでJ-DOIT 1はぜひ京都医療センターとの思いで応募しました。

春日 J-DOIT 1は、2型糖尿病発症予防のための介入研究でしたね。

葛谷 健診でみつかったハイリスク例を対象に、生活習慣改善の支援サービスが糖尿病の発症をどの程度抑制できるかについて、日本人のエビデンスを確立することがJ-DOIT 1の目的です。

春日 すでに5年以上続いている研究ですが、プロトコールの概要を教えていただけますか。

葛谷 2型糖尿病の発症前段階であるIGT(impaired glucose tolerance)を対象とした生活習慣介入が糖尿病発症予防に有効であることについては、フィンランドでの糖尿病予防研究(DPS)や米国での糖尿病予防研究(DPP)などにより、これまでかなりのエビデンスが蓄積されてきました。それではこうした臨床研究で得られたエビデンスをどのようにして現場にとり入れて糖尿病人口の抑制につなげるかが、今の問題です。果たして、現場の人的資源を用いて可能な方法で介入し、実際に糖尿病の発症予防ができるかどうか、どの程度の効果が期待できるのか。さらには糖尿病の発症予防を国の施策として推進していくためにはどのような方法がいいのか、多くのハイリスク者を対象にし、効率性、有効性が高く、しかもコストのかからない方法を明らかにする必要があります。そういう考え方に基づいて、プロトコールが作成されました。その概要を図1に示します。

全国から健診実施団体(企業保険組合、市町村など)がクラスターとして参加します。クラスター単位で健診で発見されたハイリスク者を対象に、糖尿病予防支援サービスを実施するグループ(支援群)と実施しないグループ(自立群)の2群に無作為割り付けされます。本研究では健診以外に追加の検査をしないことから、健診で空腹時血糖値が100~125mg/dlのものをハイリスク者としました。支援サービス終了後、1年毎の健診とアンケート調査により3年間追跡し、3年間の累積糖尿病発症率を2群間で比較し予防支援サービスの効果を検証します。

このようにJ-DOIT 1では、介入の方法として個人面談や集団教室ではなく、電話を中心とした非対面式介入を用いました。この方法は働き盛りの人でも利用しやすく、対面式介入より効率的です。非対面式であっても、電話での会話によってティラーメイドなアプローチが可能です。

春日 電話での生活習慣への介入とは、具体的にどのような方法ですか。

葛谷 まず、スタートラインで食事・運動に関する調査を行います。結果に基づいて、健診実施施設の医師や保健師が被験者毎に、①運動、②体

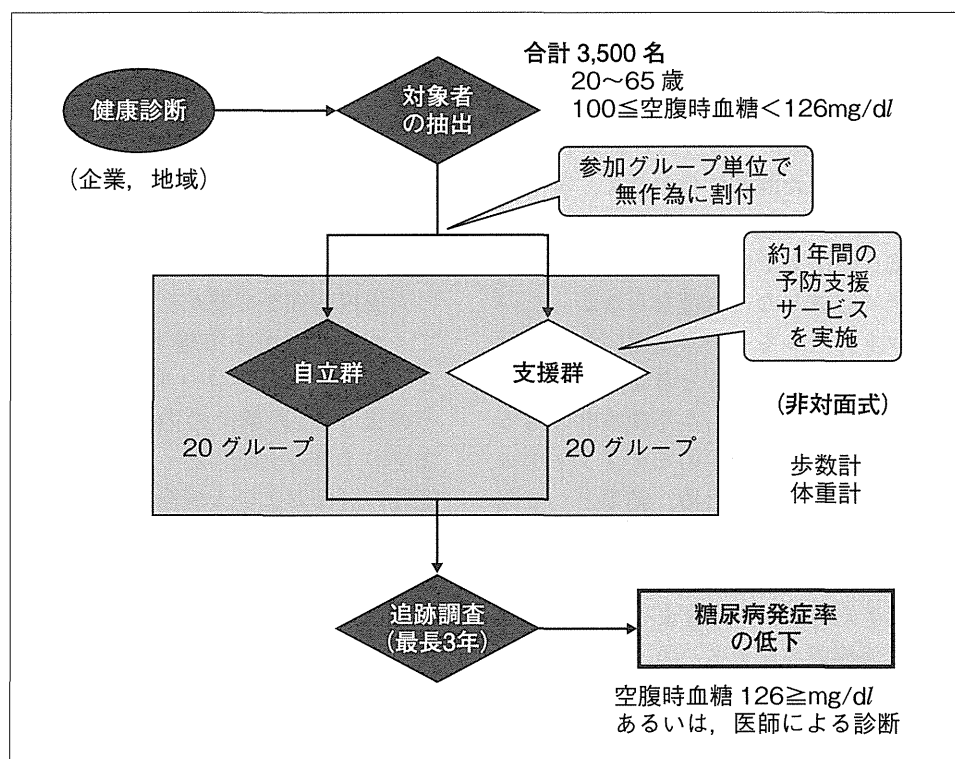


図1 「2型糖尿病発症予防の介入試験」の概要

重、③食物繊維の摂取、④飲酒に関しての到達目標を設定します(表1)。支援群に対しては、予防支援センターが電話等を用いて定期的にサービスを提供し目標達成を支援します。予防支援サービスの業務は民間の会社に委託し、各社の保健師が担当するクラスターの被験者にそれぞれの会社が独自に作成した介入プログラムに従って約1年間サービスを提供します。一方、自立群は到達目標を設定後は自立し、支援サービスは受けません。

春日 先ほど、すべてのプロジェクトがもう少し時間がかかると野田先生がおっしゃっていましたが、J-DOIT 1はいつごろ試験が終了し、結果が出そうですか。

葛谷 2007年4月より健診実施施設の募集を開始しました。2007年10月には全国から17の健診実施施設の参加が決まり、43のクラスターがつくれられました。2009年5月に支援群への予防支援サービスが終了しました。その後3年間にわたって毎年健診データを収集し、あわせて生活習慣に関するアンケート調査を実施しながら追跡していくことになります。

表1 到達目標

1)運動の習慣化	1日1万歩あるいは早歩きのような中強度の運動を週60分以上
2)適正体重の維持	肥満者(BMI 25kg/m ² 以上)は5%の減量、非肥満者(BMI 23~24.9)は3%の減量
3)食物繊維の摂取	1日5皿以上(野菜350g以上)
4)適正飲酒	日本酒換算1日1合以下

野田 そうすると、12年度のデータがまとまるのは13年の初めでしょうから、結果が出るのはそれ以降になりますね。

門脇 糖尿病の予防ではなく、体重を減らすことを目指した生活習慣の介入ですから、体重コントロールがどれぐらいうまくいったのかを正確に把握する必要がありますね。

葛谷 その通りです。結局アンケート調査によるになりますが、被験者には全員送信機つきの体重計と歩数計を提供しています。支援群に対

しては1年間の支援サービス期間中は支援サービスセンターに結果の送信を促しました。

春日 J-DOIT 1研究の過程で、野田先生は推進部長としてどのような点に一番苦労されましたか。

野田 当初与えられた課題に合わせて、実際の健診者の中から1,000人規模の被験者を登録することは非常に難しい作業でした。しかも1,000人単位の登録を半年で達成しなければならなかったので、当初のプロトコールをそのまま用いては登録がなかなか追いつかないだろうと考え、糖負荷試験は行わないなど、プロトコールを現実味のあるものにしました。プロトコールのモディフィケーションに相当の期間を要したため、結果として開始が少し遅れました。ただそうした修正を行ったことで、登録開始後は滞りなく被験者登録が進み、厚生労働省からもお褒めいただきました。

葛谷 健診実施施設を集めることでは、野田先生にご苦労をおかけしましたが、最終的には支援群、自立群あわせて3,134名を登録することができました。地域からの登録が少なく、職域が大部分を占め、しかも企業保険組合の参加が多いという傾向があります。被験者の約85%が男性です。

春日 こうした試験の参加者は、ある程度動機付けされているはずですから、そういう意味でのバイアスはかかるかもしれませんね。

葛谷 スタートラインのアンケート調査で、その点についても調べましたが、変化ステージでは無関心期にあるものは10%以下で、関心期が50%を占めました。そういうたバイアスはありますね。無関心期にあるものをいかに行動変容させて糖尿病発症予防につなげるかも重要ですから。変化ステージについてはスタートラインだけでなく、3年間の追跡期間中も毎年調査します。

春日 いい結果が期待できそうですね。

2段構えで検討したJ-DOIT2

春日 次にJ-DOIT 2についてお話しいただきたいと思います。J-DOIT 2は「かかりつけ医による2型糖尿病診療を支援するシステムの有効性に関する研究」です。最初は富山大学の小林正先生が研究リーダーをされていましたが、諸事情で研究リーダーを辞退され、途中から野田先生が代行としてJ-DOIT 2の責任者となられました。それでは、

野田先生にJ-DOIT 2の概要をご説明いただきたいと思います。

野田 私は一昨年の10月から研究リーダー代行として携わらせていただいている(註。2011年2月4日より研究リーダー)。J-DOIT 2はJ-DOIT 1および3と異なり、2段構えの研究です。最初にパイロット研究を実施し、パイロット研究の結果を基に大規模研究が必要かどうかを判断します。続いて、大規模研究を実施することになった場合は、どのようなプロトコールが必要かを検討します。そのような2段構えの内容でした。具体的には、まずパイロット研究として、大規模研究の実行可能性の評価および大規模研究のサンプルサイズの算出に必要なパラメータを推計しました。2005年11月～2006年3月にかけて計画を策定し、同年9月～2007年12月にかけて4つの医師会で被験者1,585人を対象に実施しました。ご協力いただいた施設が属するのは、糖尿病の戦略研究に関心を示され、公募に応じられた中から、種々の条件により選ばれた大阪府の和泉市、富山県の砺波・南砺市・射水市、東京都の足立区、千葉県の君津木更津の4医師会(グループ)です。試験開始にあたり、公平なくじ引きにより足立区医師会と君津木更津医師会の被験者を診療支援群に、和泉市医師会と砺波・南砺市・射水市の被験者を介入しない通常診療群にそれぞれ割り付けました(表2)。医師会に属する一般のかかりつけ医を募り、糖尿病の患者さんを登録するという形で、医師会地域を単位としたクラスターランダム化による比較試験を行ったわけです。

診療支援群の介入の第一は、まず患者さんへの受診促進です。もう一点が被験者に対して主に電話によって実施する非対面の定期的な食事・運動指導、療養指導です。受診促進に関しては受診予定日の前に受診の再確認を行い、それでも未受診の場合はあとで連絡し受診を促します。第三に、診療支援群のかかりつけ医に対しては、診療達成目標をフィードバックするシステムを用いて、その先生の診療内容が、医師会の中でどの位置にあるのかわかるようにしました。つまり、所属する医師会の参加施設の中で「自分は尿アルブミン測定の頻度は上から2割くらいの位置だが、足の診察の頻度は少ない」といったことがわかるよう

表2 J-DOIT2参加医師会

パイロット研究	診療支援群	足立区(東京都), 君津木更津(千葉県)
	通常診療群	和泉市(大阪府), 研波・南砺市・射水市(合同)(富山県)
大規模研究	飯田(長野県), 板橋区(東京都), 近江八幡市蒲生郡(滋賀県), 北九州市小倉*(福岡県), 高岡市(富山県), 千葉市(千葉県), 徳島市*(徳島県), 那覇市*(沖縄県), 大阪市淀川区(大阪府) 下都賀郡市*(栃木県), もとす(岐阜県)	

* CDE (糖尿病療養指導士) が指導に参加。

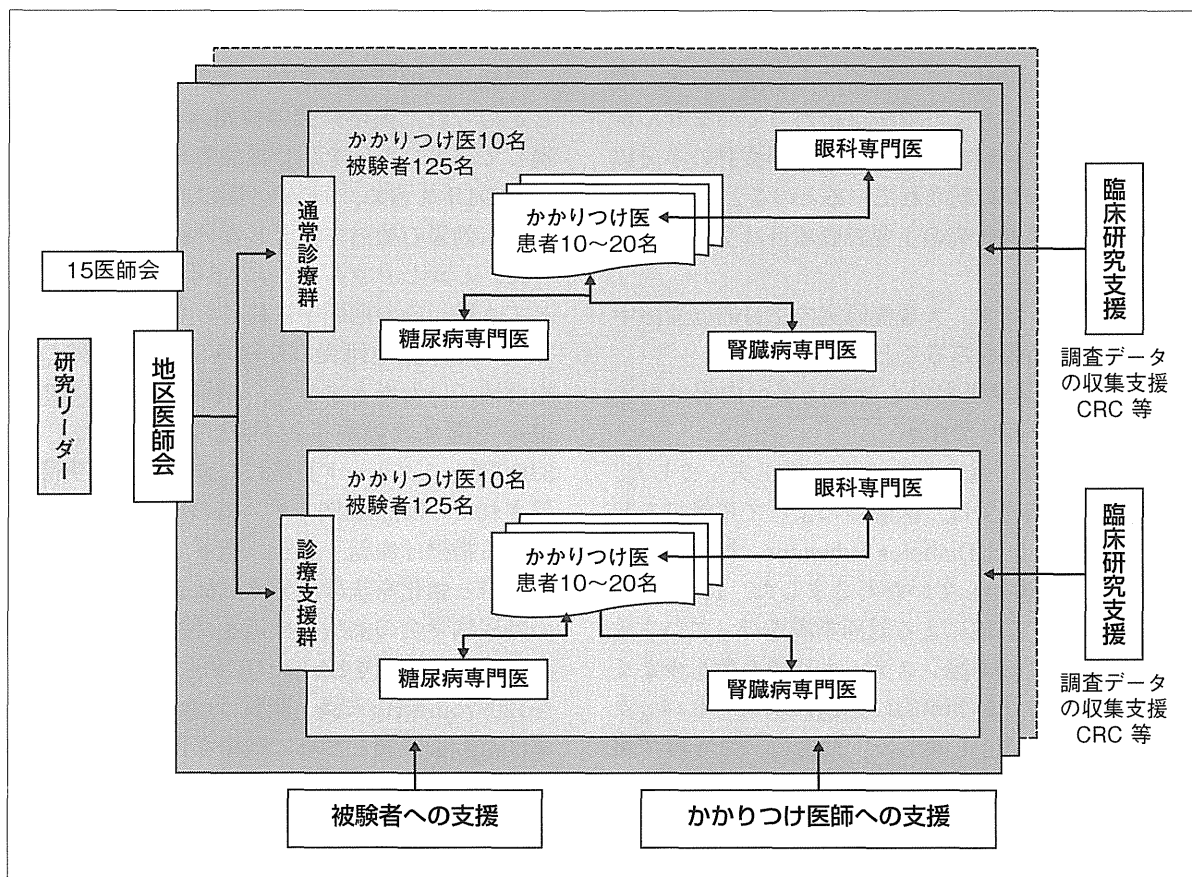


図2 J-DOIT2 大規模研究—研究組織の概要

したわけです。こうしたことを行い、そしてかかりつけ医の先生方がこのような点を念頭に置いて診察しうる状況にあることで、患者さんの受診中断率が下がる可能性を考えたわけです。

このパイロット研究の主解析は2008年6月に完了しました。その結果、介入することによる受診中断の抑制効果は18%でした。とくに40代以上では28%と高い抑制効果を認めました。そこで大規模研究では被験者を40代以上とし、受診勧奨の方

法にも変更を加えることにしました。

春日 つまりパイロット研究でそのような介入の有効性を認めたので、大規模研究を実施したことですね。

野田 Intention-to-treat解析で、いくつかの因子で調整すればようやく有意でした。しかし、介入の効果そのものの有効性としては統計的な有意差は得られず、また、医師会数も少ないため医師会間での状況の違いによるバイアスも考慮すべき

です。規模を増やせば効果が明瞭になる可能性は十分に考えられましたので、大規模研究を実施することにしました。大規模研究は2008年6月から12月にかけて研究計画を策定しました。11の医師会にご協力いただき(表2)、それら各医師会の施設(クリニック)を、大規模研究では各医師会ごとに診療支援群と通常診療群の2群に分けて検討することにしました(図2)。パイロット研究と同様に、通常診療群では単に臨床の状況をフィードバックします。大規模研究は2010年9月に終了し、現在データを集計して主解析に入る段階です。受診中断に関してもまだ解析は終わっていませんが、生データでも診療支援群では通常診療群の半分以下に受診中断が抑制されているとのことです。

春日 大規模研究の主要評価項目は受診中断率ですか。

野田 そうです。大規模研究の主目的は受診中断への抑制効果をみることです。

春日 大規模研究でも診療支援の内容はパイロット研究と同じですか。

野田 受診促進の内容をさらに工夫しました。例えば療養指導では、医師会によって可能であればCDE(Certified Diabetes Educator: 糖尿病療養指導士)にも参加していただきました。11のうち4つの医師会でCDEによる対面指導を行っています。診療達成目標の支援システムも目標の数を少なくして、できるだけ効率的に迅速にフィードバックできるように修正しました。研究は、今年度で終了になります。現在11の医師会すべてに暫定結果の報告をお伺いしているところです。

春日 最終結果はいつごろまとまりそうですか。

野田 来年度の夏あたりにはまとまると考えています。

春日 これまでのお話は研究リーダーとしてのご報告だと思いますが、推進部長としてはどのような点に一番苦労されましたか。

野田 医師会単位の臨床研究を全国規模で実施するにあたり、それぞれの地域の事情もあって、賛同は得られたとしてもその内容に対するご理解には地域による温度差があったのではないかと思います。とはいえ、実際にご協力いただいた医師会では、結果的に地域の糖尿病診療の活性化につながったというご意見をいただいています。また、

臨床研究は被験者の同意を得なければならないなど、いろいろな手続きが必要です。そうした煩雑性に対してかかりつけ医の先生方のご理解を得ることも、それなりに難しい部分がありました。

世界的にも注目されるJ-DOIT3

春日 それではJ-DOIT 3に移りたいと思います。J-DOIT 3は「2型糖尿病の血管合併症抑制のための介入試験」です。研究リーダーを務められた門脇先生に概略をご紹介いただきたいと思います。

門脇 この研究を開始した時は、すでに5年間と定められた戦略研究の枠組みの中で1年半が経過していました。そこで被験者をリクルートする最初の1年も含め、3年半の間に血管合併症に対する介入効果の検討を完了しなければなりませんでした。しかしリクルートに2.5年を要してしまい、とても枠組みの期間中に終わらないこととなりましたので、指定研究の枠組みによる3年間の継続を認めていただきました。結局、登録期間2.5年、追跡期間は登録終了後4年となりました。当初3,000例をリクルート目標にしましたが、実際に登録されたのは2,542例です。81の施設が参加し、介入する指標は血糖、血圧、脂質です。対象を従来治療群と強化療法群に分け、従来治療群では現行の糖尿病学会の治療目標値を目標に設定し、強化療法群では血糖をHbA1c(JDS値)5.8%未満、血圧を120/75mmHg未満、脂質はLDLコレステロールを80mg/dl未満とさらに厳格な目標値を設定しました(表3)。血糖のコントロールだけでは死亡や心筋梗塞、脳卒中を著明に抑制できないことは、すでに広く認識されていましたので、Steno-2の研究データも踏まえ、マルチファクトリアル・インターベンションのストラテジーを提案したわけです。ただSteno-2は対象が160例と非常に少なく、脱落例も多い研究でした。そこでJ-DOIT 3はその約20倍の規模の研究を目指して計画され、実際の検討でも約15倍の規模になりました。

J-DOIT 3の一次エンドポイントは死亡、心筋梗塞、脳卒中と他の大血管イベントで、2次エンドポイントは細小血管合併症が中心になります。前述の目標値を達成するために、まず管理栄養士が生活習慣に介入し、被験者全員に加速度計を貸与して運動療法の動機付けも行います。さらに血圧

表3 糖尿病予防のための戦略研究(J-DOIT3概要)

対象	高血圧または脂質代謝異常のある2型糖尿病(45~69歳) HbA1c (JDS値) ≥6.5% (n=2,542 初発予防89%, 再発予防11%)	
1次エンドポイント	心筋梗塞, 冠動脈イベント, 脳卒中, 脳血管イベント, 死亡	
2次エンドポイント	心筋梗塞・脳卒中・死亡のいずれかの発生, 腎症の発症・増悪, 下肢血管イベントの発生, 網膜症の発症・増悪	
試験実施期間	登録期間2.5年, 追跡期間は登録終了後4年	
治療目標	強化療法群(n=1,271)	従来治療群(n=1,271)
血糖	HbA1c (JDS値) <5.8% (TZD誘導体ベース)	HbA1c (JDS値) <6.5%
血圧	<120/75mmHg (ARB/ACE阻害薬ベース)	<130/80mmHg
脂質	LDL-C<80mg/dl (LDL-C*<70mg/dl) TG<120mg/dl HDL-C≥40mg/dl (ストロングスタチンベース)	LDL-C<120mg/dl (LDL-C*<100mg/dl) TG<150mg/dl

*虚血性心疾患の既往がある場合。

計、血糖測定器も貸与し、希望があればインスリン治療前からの自己血糖測定も可能にしました(図3)。

現在、最初の症例が登録されてから約4年を過ぎたところです。全体としては、ベースラインが平均7.7%だったHbA1c (JDS値)は一旦6.3%程度まで低下しましたが、最近は少し振り戻しの傾向があり6.4%前後で推移しています。また強化療法群においては5.8%未満を達成できているのは約15%です。J-DOIT 3の途中でACCORD研究等の結果報告があり、それらの試験では低血糖の問題が指摘されました。しかしJ-DOIT 3は最初から、HbA1c (JDS値)正常化を目指す上で、インスリン分泌薬やインスリンのみでは低血糖が避けられないことから、チアゾリジン系薬などインスリン抵抗性改善系薬を併用する治療をベースとしたため、重症低血糖は従来治療群と強化療法群それぞれに1例ずつ認めたのみです。いずれの症例もブドウ糖投与により回復しており、低血糖は大きな問題とならず試験は安全に推移しています。ただし、強化療法群では体重増加の傾向を認めています。強化療法群では当初、2kg程度の体重減少を認めましたが、現在はベースラインに比べて平均2kg

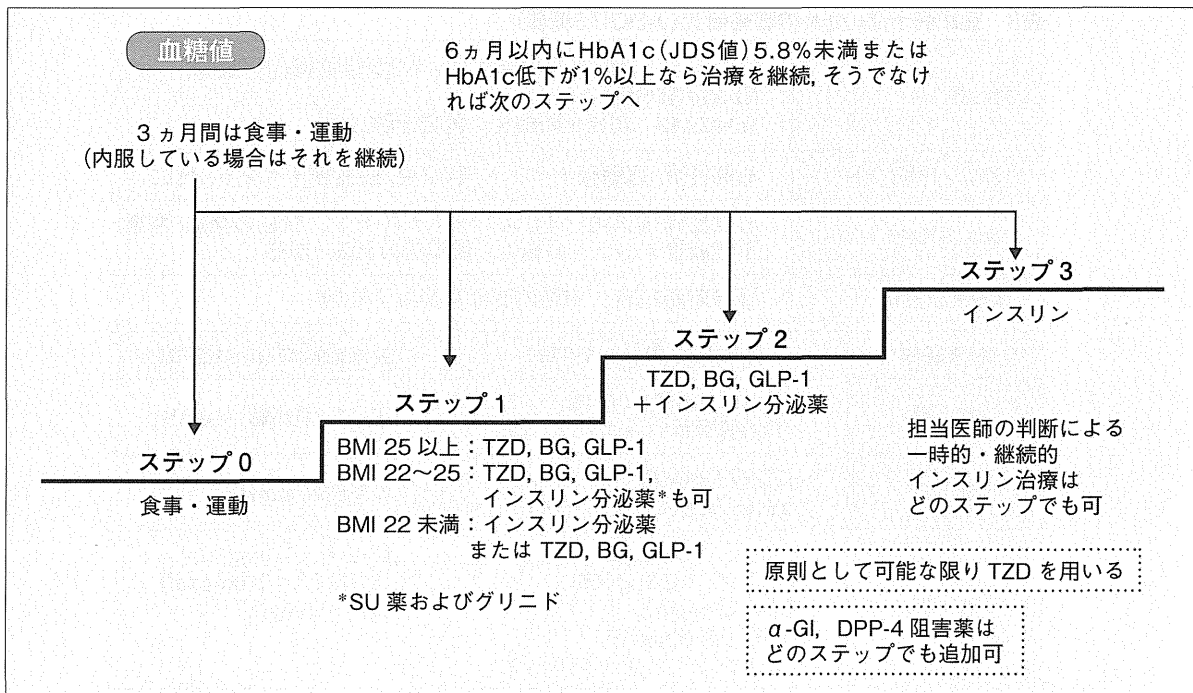
増えています。HbA1c (JDS値)は平均6.4%なっていますが体重が増えた背景として、SU薬とチアゾリジン系薬の組み合わせが多いこともあるのではないかと考えています。従来治療群はほとんど変化がありませんので、強化療法群では体重増加が少し問題となっています。その一方で、血圧やLDLコレステロールは約半数の被験者が目標を達成しています。そちらの治療状況は良好に推移しているため、さらに被験者全体で目標の達成を目指しているところです。

春日 血糖の目標値はなかなか達成できないわけですね。

門脇 強化療法群において、現時点で5.8%未満を達成・維持できているのは約15%にとどまっています。1回は達成したことがある症例も含めれば20%を少し超えますが、まだ多くが達成できていません。

春日 Steno-2と同様に血糖のコントロールが一番難しいということですね。

門脇 そのとおりです。ただそうした中で、DPP-4阻害薬とGLP-1受容体作動薬が上市されました。そこでその扱いについても検討しましたが、他の新薬の場合と同じく、J-DOIT 3では新しい作



用機序の薬剤は一定の安全性と有効性が検証されて、長期投与が可能になるまで導入しないことを申し合わせました。幸い、この1月からDPP-4阻害薬を導入できるようになり、7月からはGLP-1受容体作動薬も使えるようになります。現状では目標HbA1c値まで約0.6%足りないのですが、インクレチン関連薬を使うと0.6~0.7%下がるという治験データがすでに示されていますので、導入後の変化に期待しています。低血糖とこれ以上の体重増加を回避するように注意しながら、何とか5.8%未満を達成したいと考えています。あと2年2ヵ月で研究が終了します。終了後は早急に解析を進め、研究結果をまとめる予定です。

これまでの経過の中で、当初想定していなかったことが2つありました。1つはJ-DOIT 3の登録が終わって1年ほど経ったとき、ACCORD研究で血糖の強化療法は標準治療に比べて死亡率が高まるという結果が報告されました。2008年2月6日にその報告を知り、野田先生など関係者と議論の末、2日後の2月8日にJ-DOIT 3研究への新規被験者の登録を一時中断しました。もともとそうした事態も想定して、いつでもストップできるプロトコ

ルにしており、その手続きに従ったのですが、今考えても中断してよかったですと思っています。試験評価委員会で検討していただきましたが、J-DOIT 3では、その時点での中止すべき有害事象は起きていないことがわかり、2月15日に研究の継続が許可されました。この登録の一時中断による2~3ヵ月の登録停滞が、当初予定の3,000例に届かなかつた原因の1つでした。ACCORD研究が途中で挫折し、われわれも少なからず影響を受けましたが、結果としてその後も継続できたJ-DOIT 3は、現在世界で最も注目されている研究の1つになっているのではないかと思います。

もう1つ想定外だったことは、結果として試験期間中のイベントが非常に少なかったことです。当初の予想の半分以下でした。J-DOIT 3では被験者の内訳を初発予防7割、再発予防3割に設定する予定でしたが、こちらの努力不足で循環器内科の協力を十分に得ることができず、糖尿病内科中心に進んだため、初発予防89%，再発予防11%となりました。もちろん全体の治療状況が良好であることがイベント抑制に寄与しているとは思いますが、初発予防が多かったこともイベント数が少な

い理由の1つではないかと考えています。ただ試験においてはそうした状況を踏まえ、それまで一次エンドポイントに入れていた冠動脈のインターベンションや脳卒中に対する血管のインターベンションも大血管イベントに準ずると考え、追加で1次エンドポイントに格上げしました。

血糖、血圧、脂質の治療目標を達成して初めてその血管合併症に対する抑制効果がわかるわけですから、安全性を担保しながら、できるだけ多くの症例で治療目標を達成することに現在全力をあげています。

春日 野田先生は、J-DOIT 3でどのようにことに一番苦労されましたか。

野田 私どもの施設も1施設として参加しましたが、登録基準を満たす患者さんが少なく、与えられた被験者数を登録するのにかなり時間を要しました。

春日 どのような登録基準だったのですか。

門脇 HbA1c(JDS値)6.5%以上で、高血圧あるいは脂質代謝異常を合併する45～69歳の2型糖尿病症例です。

野田 また使用薬剤についても、例えば経口血糖降下薬については1剤+ α グルコシダーゼ阻害薬までといった制限もありました。

門脇 そのような条件ですと、糖尿病患者さんの8人に1人ぐらいしか該当ませんでした。

野田 私も、自施設以外のいくつかの施設に登録促進のためのお願いに伺いましたが、なかなか登録が進まないので、かなり心配しました。

春日 J-DOIT 3のような介入研究では、1年間にどの程度の予算が必要ですか。

野田 基盤整備としての研究への支援を含めれば年間5億から7億円程度は必要だと思います。

春日 かなり大きなお金をかけての研究ですから、結果がとても楽しみですね。

門脇 あと2年で終了して、それから解析です。

春日 すると3年後か4年後には解析結果が公になるわけですね。

野田 解析結果は非常に貴重なデータですが、この研究を行ったことが日本の臨床研究の活性化にどれだけ寄与したかという、副次的効果も評価していただきたいと思います。

門脇 それは大事なことだと思います。81の参

加施設によるこの共同研究を行ったことで、今後もいろいろな臨床研究に活用できる仕組みがかなり出来上がったのではないかと思います。

野田 まさに臨床研究の基盤整備ですね。

門脇 全体のプロトコールづくりを通して、中央での人材養成ができましたし、各施設ではそれに見合った臨床研究の支援体制が整備され、その中で人材も育ったと思います。そういう意味でも、この戦略研究は日本の糖尿病の臨床研究の活性化に間違いなく役立つものになると思います。

臨床研究実施体制が確実に進化

春日 最後に糖尿病の戦略研究に携われた感想と、この経験を今後どのように生かしていくべきかについて伺いたいと思います。葛谷先生は、この戦略研究をどのように評価されていますか。

葛谷 戰略研究が行政のニーズにより計画される大型の臨床介入研究であり、これにより政策に関連するエビデンスを生み出すこととなると、なんといっても必要なものは綿密な計画と研究を遂行するしっかりした体制です。十分な被験者の確保も必要ですし、成果を出すためには、研究費はもちろん、十分な研究期間も必要です。これまでの臨床研究ではなかなかこうしたことを満たすことは難しかったと思います。私は以前、1998年頃でしたか、地域・職域の保健医療従事者による生活習慣介入の有効性を検証することを目的として、厚生科学的研究を立ち上げたことがあります。日本糖尿病予防研究と名前をつけました。名前は立派ですが、まあ、手弁当をもって集まったという感じでした。今回、糖尿病の発症予防ということで戦略研究に参画できたことは大変よい機会を与えられたと思っています。わが国の糖尿病予防に関連して少しでもエビデンスを出すことができればと願っています。

春日 先にプロトコールを決めて試験を開始するという戦略研究の仕組みをどのように思われますか。

葛谷 プロトコールを決めて試験を開始するといつても、大きな枠組みだけであとは必ずしもそうではありません。J-DOIT 1は2008年に発足したメタボリックシンдро́мをターゲットにした「特定健診と特定保健指導」へのエビデンスを提供

することができると思います。この点がJ-DOIT 1の最も重要な点だと思います。2009年度特定健診ではメタボリック症候群ないしは予備群と診断され特定保健指導が必要とされたものは400万人に達しましたが、プログラムの最後まで指導をうけたものはわずか13.5%の52万人にとどまったくということです。健診は受けるもののその後の指導につながりにくいことが窺える成績です。これを改善していくためには利用しやすいサービスの開発が是非必要です。

春日 よりよい研究にするためには、ある程度の修正も必要だということですね。野田先生はJ-DOIT 2も含め、戦略研究にどのような感想をお持ちですか。

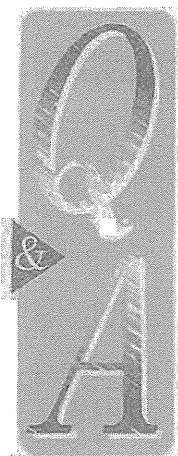
野田 戦略研究に推進部長として結果的に7年間関わることになり、最初は戸惑うこと多かったのですが、今となってみれば臨床研究を通して身をもって経験できることも多々あり、いろいろな先生方のご協力を得ながら実務を進めさせていただけたことに大変感謝しています。私の人生に大きな影響を与えた研究になりました。また、J-DOIT 2の研究リーダー代行としては、地方の医師会の先生方との交流を通して、地域の状況をこれまで以上に理解できました。

春日 門脇先生は、どのように感じられていますか。

門脇 3点だけ簡単に述べます。臨床研究はプロトコールを十分考えた上で実施することが大事だと実感しました。ACCORD研究は、RCTの枠組みはしっかりしていましたが、介入方法の中身は低血糖や肥満を起こしやすい危険な治療だったわ

けです。ですから臨床研究を計画する際は、まず初めに臨床医と生物統計家、臨床研究の専門家がそれぞれの専門的な観点から十分な検討を加え、ディスカッションを繰り返しながら丁寧にプロトコールをつくることが重要だと思います。2つ目として、この戦略研究を通して糖尿病の臨床研究にかかる人材養成、研究実施体制が確実に前進したことを強調したいと思います。この取り組みは、日本の臨床研究全体にも大きな恩恵を与えたと思います。最後にJ-DOIT 3は、現状では血糖値の目標はまだ達成しておらず、血圧や脂質の目標値も半分程度しか達成していません。J-DOIT 3はこれらの治療目標を達成したときの合併症抑制効果を検証する試験です。こうした認識を常に研究者全員で共有し、安全性に配慮しながら、これら危険因子の治療目標を当初の予定どおり達成することに全力を尽くしたいと思っています。

春日 「糖尿病予防のための戦略研究」は多額の費用をかけた研究ですが、より厳格な介入を検証する必要性を再確認するだけでなく、臨床研究の環境整備や人材育成にも寄与するなど、幅広い成果を上げたことが本日のお話で理解できました。将来の日本のクリニックスタディを担う若い人材を育てるためには、そのためのキャリアパスを大学も含めて日本の医学界全体でつくっていく必要があると私は常々考えています。今回の戦略研究はそのための一歩にもなったのではないかと思います。J-DOIT 1, 2, 3というすばらしい臨床研究の結果を楽しみに待っています。本日は貴重なお話を拝聴させていただき、ありがとうございました。



Question

世界の糖尿病予防研究は？

世界の糖尿病予防研究の現状について教えてください。

坂根直樹

独) 国立病院機構 京都医療センター 臨床研究センター 予防医学研究室

Answer

肥満、高脂肪食(特に、飽和脂肪酸食)などが糖尿病になりやすいこと、逆に、身体活動の増加、食物繊維の摂取、適正飲酒、コーヒーなどが糖尿病予防につながることが観察研究で示されています¹⁾。米国の糖尿病予防研究(DPP)やフィンランドの糖尿病予防研究(DPS)などから、肥満を伴った糖尿病のハイリスク者に週に150分程度の身体活動の増加と6カ月から12カ月に7~10%の減量(低GI(Glycemic Index)食を用いた)を目標とした生活習慣修正で糖尿病発症を予防または遅延させる有効性が示されています(NNT=4~8)²⁾。日本でも地域の保健サービスを用いたJDPP研究などから、BMI 23以上の境界型を示した者では2kg弱の減少と余暇の身体活動量の増加により、糖尿病発症率がほぼ半減することが示されています³⁾。生活習慣修正の有効性が証明されましたが、それらを現実世界にいかに適応するかが研究課題となっています。病院だけでなく、プライマリケア医、職域、地域、教会、YMCAなどを拠点に多くの人種で糖尿病予防の有用性の研究が行われています。ヨーロッパではDPSをモデルとして、糖尿病リスクスコアでスクリーニングして、多国共同でDE_PLAN研究が進行しています。現在、日本でも非対面の電話支援による糖尿病予防研究であるJ-DOIT1(研究リーダー:葛谷英嗣)が進行中であり、その結果が期待されています。

また、学校で学童を対象に糖尿病予防をすす

める介入研究も進められています⁴⁾。欧米ではメトホルミンが第1選択として用いられることが多いのですが、DPPやIDPPよりメトホルミン(NNT=14)、α-グルコシダーゼ阻害薬(α-GI)(NNT=11)に糖尿病予防効果があり、さらにはα-GIには心血管イベントを低下させる効果があることが報告されています。ACE阻害薬や一部のスタチンにもそれぞれ糖尿病発症リスクを低下させます(それぞれ、NNT=42と112)。脂質吸収阻害剤であるオルリストットの糖尿病発症リスクに対するNNT=36ですが、日本では抗肥満薬として認可されません。ただし、将来OTC医薬品として使用される可能性があります。ACT NOW試験では、成人IGT 602名をピオグリタゾン群またはプラセボ群の2群に無作為に割付し、2.4年間追跡しました。2型糖尿病発症の年間発症率はプラセボ群が7.6%に対し、ピオグリタゾン群では2.1%(72%減)と低い値を示しました(NNT=18)⁵⁾。しかし、ピオグリタゾン群では体重増加が大きく、浮腫の発現頻度も多かったことが報告されています。肥満者に対して、インクレチン薬であるリラグルチド(1.8~3.0mg)は前糖尿病の頻度を低下させます(84~96%減)⁶⁾。一方、肥満者に対する減量外科による手術療法のNNT=6と高いのですが、日本で保険適応は認められていません。

遺伝子の検索も積極的に進められています⁷⁾。しかし、「生活習慣や薬物療法でも糖尿病になつ

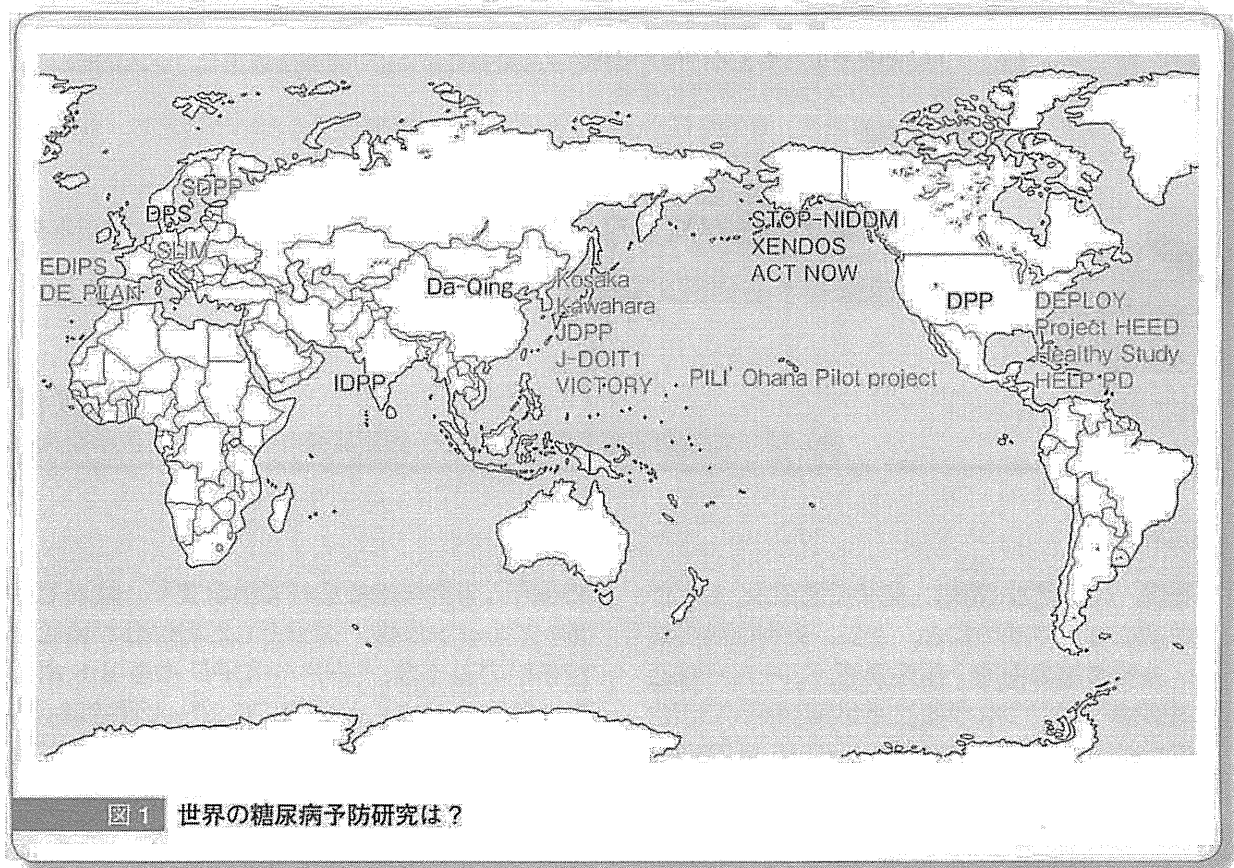


図1 世界の糖尿病予防研究は？

た人をどうするのか？」「糖尿病予防を目指した生活習慣介入より心血管疾患を予防できるのか？」「痩せた糖尿病の人にはどのような介入が有効であるのか？」「生活習慣介入により妊娠糖尿病を予防できるのか？」「DPP4阻害薬は糖尿病予防に効果があるのか？」など残された課題もあります^{8,9)}。今後の有用な糖尿病予防の研究の進展が期待されます。

文 献

- 坂根直樹：糖尿病予防における運動・身体活動の役割と現場への適用。日本公衆衛生雑誌 **56** (12) : 893-896, 2009
- Gruber A, Nasser K, Smith R, et al.: Diabetes prevention: is there more to it than lifestyle changes? *Int J Clin Pract* **60** (5) : 590-594, 2006
- Sakane N, Saito J, Tsushita K, et al.: Prevention of type 2 diabetes in a primary healthcare setting: three-year results of lifestyle intervention in Japanese subjects with impaired glucose tolerance. *BMC Public Health* **11** (1) : 40, 2011
- HEALTHY Study Group, Foster GD, et al.: A school-based intervention for diabetes risk reduction. *N Engl J Med* **363** (5) : 443-543, 2010
- DeFronzo RA, Tripathy D, Schwenke DC, et al.: Pioglitazone for diabetes prevention in impaired glucose tolerance. *N Engl J Med* **364** : 1104-1115, 2011
- Astrup A, Rössner S, Van Gaal L, et al.: Effects of liraglutide in the treatment of obesity: a randomised, double-blind, placebo-controlled study. *Lancet* **374** : 1606-1616, 2009
- Athyros VG, Tziomalos K, Karagiannis A, et al.: Preventing type 2 diabetes mellitus: room for residual risk reduction after lifestyle changes? *Curr Pharm Des* **16** (34) : 3939-847, 2010
- Jablonski KA, McAtee JB, de Bakker PI, et al.: Diabetes Prevention Program Research Group: Common variants in 40 genes assessed for diabetes incidence and response to metformin and lifestyle intervention in the diabetes prevention program. *Diabetes* **59** (10) : 2672-2681, 2010
- Wahabi HA, Alzeidan RA, Bawazeer GA, et al.: Preconception care for diabetic women for improving maternal and fetal outcomes: a systematic review and meta-analysis. *BMC Pregnancy Childbirth* **10** : 63, 2010

KEY WORD

NNT (Number Needed to Treat: 治療必要数)：ある介入を被験者に行った場合、1人に効果が現れるまでに何人に介入する必要があるのかを表す数字で、リスク差の逆数(1÷リスク差)で示されます。

有効性と有用性：有効性(Efficacy)とは、それに効果があるということで、有用性(Usability)とは有効性と安全性の相対的評価を示しています。



世界における糖尿病予防のエビデンスを目の前にいる患者さんの行動変容につながるようわかりやすく説明することが大切です。

2型糖尿病の発症予防戦略

生活習慣介入による2型糖尿病予防戦略

葛 谷 英 嗣*

はじめに

今や2型糖尿病の予防は国の大きな健康課題となっている。糖尿病の予防には住民を対象として行う啓発活動いわゆる population approach と、健診等で見つかった耐糖能異常者やメタボリック症候群などのハイリスク者を対象に介入を行う high risk approach がある。high risk approach には生活習慣への介入と薬物を用いる介入方法があるが、既にいくつかの大型介入臨床試験が行われて、耐糖能異常から糖尿病への移行を抑制するのに有効であることが示された。

それではこうした臨床研究から得られたエビ

デンスを実際の糖尿病人口の抑制につなげていくにはどうすればいいのか、本稿では生活習慣介入による2型糖尿病の発症予防について述べる。

① 2型糖尿病の発症に関連した生活習慣

食生活の欧米化と身体活動量の低下に代表されるライフスタイルは、インスリン抵抗性の増悪をきたし、2型糖尿病の発症を促進する。表1に2型糖尿病の発症に関連した生活習慣を示した。

1) 過体重・肥満

2型糖尿病の発症リスクには種々のものが知られているが、そのなかで最も重要とされるのが、

表1 生活要因と2型糖尿病の発症

	予防的	促進的
確実	過体重・肥満者の自発的減量 定期的な運動 エネルギー、脂質の摂取抑制	過体重、肥満者、腹部肥満 運動不足 エネルギー、脂質の過剰摂取
可能性が高い	少量から中等量の飲酒 コーヒー 食物繊維、未精製穀類	喫煙
可能性はある がさらなる検討が必要	低 glycemic index 食品 低炭水化物食 多価不飽和脂肪酸 ビタミン C、ビタミン D、ビタミン E カルシウム、マグネシウム、クロム 緑茶	飽和脂肪酸 トランス型脂肪酸 過度な飲酒 セレン

日本糖尿病学会：科学的根拠に基づく糖尿病診療ガイドライン 2010 より

* 康生会武田病院

Kuzuya Hideshi : Lifestyle intervention for preventing type 2 diabetes.
Takeda Hospital.