第2章

Clinical
Quesions and
Answers

CQ 1 乳児血管腫および血管奇形は周囲組織の肥大を誘発するか?

乳児血管腫では周囲組織の肥大は誘発しないが、血管奇形の一部で誘発するものがある。

解説

乳児血管腫には脚延長や脚短縮をきたすものはあまり見られない。これに対し、下記に挙げるような血管奇形の一部に脚延長や脚短縮をきたすものがある。

- 1) Parkes Weber 症候群(fast-flow type の混合型血管奇形)における患肢の進行性肥大(CQ2 参照)。200 例の fast-flow の血管奇形のうち脚延長を来した 3 例は、いずれも Parkes Weber 症候群であったという報告がある 1)。
- 2) Klippel-Trenaunay 症候群(slow-flow type の混合型血管奇形)における患肢の進行性肥大(CQ2 参照)。
- 3) 非進行性の先天性患肢肥大にびまん性 CM が見られるもの。
- 4) 皮膚・筋肉・関節に広く進展し疼痛や慢性凝固異常を伴う VM。 廃用性萎縮で脚の成長不全を示す場合がある。
- 5) Servelle-Martorell 症候群。slow-flow type の血管奇形で、患肢の短縮を伴う。

検索式

PubMed

- #1 hemangioma OR vascular malformations
- #2 infant
- #3 hyperplasia OR hypertrophy OR enlarge*
- #4 around OR surround* OR neighbor*
- #5 #1 AND #2 AND #3 AND #4 AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中誌

- #1 血管腫/TH or 血管腫/AL or 血管奇形/AL or @動静脈奇形/TH or 血管瘻/TH or リンパ管腫/TH or ポートワイン母斑/TH
- #2 肥大/TH or 肥大/AL or 過形成/TH or 過形成/AL
- #3 周囲/AL or 周辺/AL or 周リ/AL
- #4 #1 and #2 and #3 and (PT=会議録除く)

参考文献

 VA0132 Enjolras O, Chapot R, Merland JJ. Vascular anomalies and the growth of limbs: a review. J Pediatr Orthop B 2004;13:349-357. (level V)

CQ 2 血管奇形に合併しやすい症候群はどのようなものがあるか? 血管奇形の各タイプに多様な症候群がある。

解説

血管奇形を症状の一つとして含む症候群には様々なものがある。以下に血管奇形のタイプ(CM,,LM, VM, AVM)毎に代表的な症候群を挙げる。

1.CM(ポートワイン斑・毛細血管拡張症)に関係する症候群

Sturge-Weber 症候群

三叉神経第1枝領域における顔面のポートワイン斑(第1枝領域以上に広がることもあり)と脳軟膜の血管異常、 緑内障の合併。皮膚病変の近傍の骨、軟部組織の過成長や肥大がみられることもある1)。

Klippel-Trenaunay 症候群

CM·LM·VM など slow-flow type の混合型血管奇形。典型的には、地図状ポートワイン斑、先天性静脈瘤・深部静脈形成不全・辺縁静脈遺残などの静脈形成異常、及び患肢骨軟部組織の過成長による肥大を特徴とする。合併症に、深部静脈血栓症・肺塞栓、感染・敗血症、慢性凝固異常、直腸出血・血尿などがある。よく類似したものに Parkes Weber 症候群があるが、動静脈瘻を含む fast-flow type の混合型血管奇形であり肺塞栓の危険性は低い 2)。

遺伝性出血性末梢血管拡張症(Rendu-Osler-Weber disease, heriditary hemorrhagic telangiectasia)

皮膚・粘膜の毛細血管拡張や脳・内臓の AVM を合併することが多い。常染色体優性遺伝形式を示す。現在染色体上の責任領域として 5 領域が報告されている 3。

- 1) HHT1 は、最も頻度が高く、9 番染色体上の endoglin (ENG)遺伝子の変異で、他の型と比較して肺・脳の AVM の合併率が高い。
- 2) HHT2 は 12 番染色体上の ALK1 遺伝子の変異でおこる。HHT1 とは発症時期が遅い点、肺における AVM の合併率が低く、逆に肝臓における AVM の合併率が高い点で異なる。
- 3) HHT3 は HHT1 と HHT2 との中間程度の頻度で肺における AVM を伴い、かつ肝臓で高頻度に AVM を伴う。 HHT3 は 5 番染色体上の 5q31.3 と 5q32 との間に責任遺伝子が存在するが、まだ同定されていない。
- 4) 肺や鼻腔、中枢神経系に AVM を伴う HHT1-3 とは異なる家系が存在し、HHT-4 とされている。 7p14 の 7Mb まで責任遺伝子の領域がしぼられているが、遺伝子の同定にはいたっていない。
- 5) 若年性ポリポーシスに AVM を伴う症例があり、juvenile polyposis/heriditary hemorrhagic telangiectasia (JPHT)とされる。18 番染色体上の SMAD4 が責任遺伝子である。

Proteus 症候群

様々な部位の非対称性な骨の過進展に皮下軟部腫瘍、結合織母斑、血管奇形が合併する症候群。 複雑な奇形で、モザイク状の分布、弧発性、進行性の経過が共通所見である。 特異所見のカテゴリーは以下の A. B. C に分けられる。

A) 脳回状の結合織母斑

- B-1) 線状表皮母斑
- B-2) 非対称性の過成長
- B-3) 10 代までに発生する両側卵巣嚢胞腺腫または耳下腺単形性腺腫
- C-1) 脂肪腫あるいは局所的な脂肪欠損
- C-2) 血管奇形(CM/VM/LM)
- C-3) 肺囊胞
- C-4) 顔面奇形
- Aか、Bの中の2個か、Cの中の3個が揃えばProteus 症候群といえる4。

先天性血管拡張性大理石樣皮膚斑(Cutis Marmorata Telangiectatica Congenita (CMTC))

弧発性の特発性疾患で、網状の血管拡張症、患肢の萎縮がみられる 5)。

Adams-Oliver 症候群

CMTC と頭部皮膚欠損、四肢末端の形成異常が合併する 6)。

2.VM に関連する症候群

Bean 症候群、Blue Rubber Bleb Nevus 症候群

皮膚に多発する VM と消化管の VM の合併で、しばしば消化管出血を来す 7。

Maffucci 症候群

VM と内軟骨腫の合併で、悪性腫瘍も合併することがある 8)。

3.AVM に関連する症候群

Parkes Weber 症候群

患肢のびまん性 AVF 及び過成長(脚長差の原因)、皮膚の赤色調(pseudo CM)、皮膚の温感、リンパ浮腫、 等が合併する。進行例で高拍出性心不全を起こし得る %。

Cobb 症候群

同じ体節由来の脊髄と皮膚両者にみられる AVM10)

Wyburn-Mason 症候群(Bonnet-Dechaume-Blanc 症候群)

脳、網膜、顔面などに AVM があり、顔面の歪み、てんかん、歯肉出血、視覚障害、脳出血をひきおこす 11)。

CM-AVM 症候群

RASA-1 遺伝子の変異が原因となる家族性に CM と AVM が合併する症候群。全身にピンク色から褐色の丘疹が多発し、四肢あるいは体幹に AVM が合併する例が多い 12)。

4.LM に関連する症候群

Gorham-Stout 症候群

骨内に発生する LM で、溶骨性の変化をきたす。血管と交通する拡張したリンパ管を骨内に多数認める。慢性的な凝固能異常の原因となる ¹³⁾。

検索式

PubMed

- #1 vascular malformations/complications
- #2 syndrome OR syndromes
- #3 skin malformations
- #4 #1 AND #2 AND #3
- #5 #4 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA])AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中誌

- #1 (血管奇形/AL and SH=合併症) or (@動静脈奇形/TH and SH=合併症) or (リンパ管腫/TH and SH=合併症) or (ポートワイン母斑/TH and SH=合併症)
- #2 (症候群/TH or 症候群/AL or syndrome/AL or syndromes/AL)
- #3 #1 and #2 AND (PT=会議録除〈)

- VA0179 Pascual-Castroviejo I, Pascual-Pascual SI, Velazquez-Fragua R, Viano J. Sturge-Weber symdrome: study of 55 patients. Can J Neurol Sci. 2008;35:301-307. (levelV)
- VA0052 Jacob AG, Driscoll DJ, Shaughnessy WJ, et al. Klippel-Trenaunay syndrome: spectrum and management. Mayo Clin Proc. 1998;73:28-36. (levelV)
- VA0107 Begbie ME, Wallace GM, Shovlin CL.
 Hereditary haemorrhagic telangiectasia
 (Osler-Weber-Rendu syndrome): a view from the 21st century. Postgrad Med J. 2003;79:18-24 (levelV)
- 4) VA0156 AtalarMehmet H, CetinAli, KelkitSeref, BuyukayhanDerya. Giant fetal axillo-thoracic cystic hygroma associated with ipsilateral foot anomalies. Pediatrics Int. 2006;48:634-637. (levelV)
- 5) VA0062 Devillers AC, deWaard-can der Spek FB, Oranje AP. Cutis marmorata telangiectatica congenital: clinical features in 35 cases. Arch Dermatol. 1999;135:34-38. (levelV)
- VA0029 Dyall-Smith D, Ramsden A, Laurie S.
 Adams-Oliver syndrome: aplasia cutis congenital,

- terminal transverse limb defects and cutis marmorata telangiectatica congenital. Australas J Dermatol. 1994;35:19-22. (levelV)
- 7) VA0223 Nobuhara Y, Onoda N, Fukai K, Hosomi N, Ishii M, Wakasa K, Nishihara T, Ishikawa T, Hirakawa K. TIE2 Gain-of-Function Mutation in a Patient with Pancreatic Lymphangioma Associated with Blue Rubber-Bleb Nevus Syndrome: Report of a Case. Surgery Today. 2006;36:283-286. (levelV)
- 8) VA0134 Shepherd V, Godbolt A, Casey T. Maffucci's syndrome with extensive gastrointestinal involvement.

 Aust J Dermatol. 2005;46:33-37. (levelV)
- 9) VA0132 Enjolras O, Chapot R Merland JJ. Vascular anomalies and the growth of limbs: a review. J Pediatr Orthop B. 2004;13:349-357. (levelV)
- 10) VA0197 Romeo F, Toscano S, Santangelo M, Fumai V, Maddalena G. Spontaneous cervical extradural hematoma in a cutaneo-meningospinal angiomatosis (Cobb syndrome): case report. J Neurosurg Sci. 2009;53:59-61. (levelV)

- 11) VA0158 Dayani PN, Sadun AA. A case report of Wyburn-Mason syndrome and review of the literature. Neuroradiology. 2007;49:445-456. (levelV)
- 12) VA0120 Eerola I, Boon LM, Mulliken JB, Burrows PE, Dompmartin A, Watanabe S, Vanwijck R, Vikkula M. Capillary malformation-arteriovenous
- malformation, a new clinical and genetic disorder caused by RASA1 mutations. Am J Hum Genet. 2003;73:1240-1249. (levelV)
- 13) VA0177 Radhakrishnan K, Rockson SG. Gorham's disease: an osseous disease of lymphangiogenesis? Ann NY Acad Sci. 2008;1131:203-205. (levelV)

CQ3 乳児血管腫および血管奇形は心不全を誘発するか?

乳児血管腫の一部や fast-flow type の血管奇形では心不全を誘発するおそれがある。

解説

非常に血流の豊富な乳児血管腫や fast-flow type の血管奇形では高拍出性心不全を合併する場合がある。 乳児血管腫のうち下肢・臀部・会陰部などの病変で難治性潰瘍、鎖肛などの泌尿生殖器や仙骨部異常を合併する亜型 ¹⁾や多発性・びまん性の病変で特に肝血管性腫瘍を合併するもの ²⁾、rapid involuting congenital hemangioma(RICH) ³⁾、血管奇形では生後早期から存在する AVM や大型の AVM、Parkes-Weber 症候群などで心不全の合併が見られる ⁴⁾。

検索式

PubMed

- #1 hemangioma OR vascular malformations
- #2 infant
- #3 heart failure/complications
- #4 #1 AND #2 AND #3
- #5 #4 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA])AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中誌

- #1 血管腫/TH or 血管腫/AL or 血管奇形/AL or @動静脈奇形/TH or 血管瘻/TH or リンパ管腫/TH or ポ ートワイン母斑/TH
- #2 心不全-うっ血性/TH or 心不全-拡張期/TH
- #3 #1 and #2
- #4 #3 AND (CK=乳児(1~23 ヶ月),幼児(2~5),小児(6~12)) AND (PT=会議録除く)

参考文献

- VA0169 Mulliken JB, Marler JJ, Burrows PE, Kozakewich HP. Reticular infantile hemangioma of the limb can be associated with ventral-caudal anomalies, refractory ulceration, and cardiac overload. Pediatr Dermatol 2007;24:356-362. (level V)
- VA0127 O'Hagan AH, Irvine AD, Sands A,
 O'Donaghue D, Casey F, Bingham EA. Miliary
 neonatal hemangiomatosis with fulminant heart
 failure and cardiac septal hypertrophy in two infants.

Pediatr Dermatol 2004;21:469-472. (level V)

- 3) VA0105 Konez O, Burrows PE, Mulliken JB, Fishman SJ, Kozakewich HPW.Angiographic features of rapidly involuting congenital hemangioma (RICH). Pediat Radiol, 2003;33:15-19. (levelV)
- 4) VA0086 Recto MR, Elbl F Transcatheter coil occlution of a thoracic arteriovenous fistula in an infant with congestive heart failure. Tex Hear Inst J 2001;28:119-121. (level V)

CQ4 乳児血管腫および血管奇形の診断にどの画像検査をおこなうべきか? カラードプラ、パルスドプラを含む超音波検査、および MRI が推奨される。

解説

乳児血管腫及び血管奇形の画像診断については、臨床的に確定できないもの、鑑別が困難なもの、あるいは病変の広がり診断、治療適否の判断や治療計画などを目的として行われることが多い。超音波検査においては、カラードプラやパルスドプラによる血流波形分析を用いることで vascular channel およびシャントの有無などの評価が可能であるが、深在性病変や大きな病変の広がり診断は難しくなる。乳児血管腫と血管奇形の鑑別に超音波検査が有用であるかを調べた検討では、充実成分の有無で単変量解析および多変量解析において有意差がみられ、乳児血管腫においては充実成分が存在することが多いことが示唆されている 1)。また AVM と VM や LM、乳児血管腫との単変量解析において平均動脈流速に有意差がみられ、AVM で高いことが示されている 1)。また、血管密度およびドプラシフトの程度での 116 例での検討では乳児血管腫とそれ以外の軟部腫瘤の鑑別は感度84%、特異度 98%で可能であったとされる 2)。

MRI は質的診断および広がり診断においてすぐれるが、血流分析までは難しい。MRI の有用性を調べた検討では、T1 強調画像、T2 強調画像および MR angiography (MRA)を用いることで、信号パターンや静脈石の有無、Flow-void の有無、異常血管構造、動脈・静脈の拡張程度やその有無で血管奇形の鑑別に有用であったとされる3。通常の MRI のみでは血管奇形の分類の鑑別までには至らなかったとされる報告もあるが4、通常のMRI に加えて3D-dynamic 造影 MRI を用いることで鑑別および術前の治療のプランニングに有用であったとの報告もある5%。また VM とそれ以外の血管奇形の鑑別において、非造影 MRI のみでは感度 100%、特異度24-33%であったのが、Dynamic 造影 MRI を併用することで感度83%、特異度95%と特異度が著しく上昇した報告もある7。なお、MRI の撮像方法については施設により撮像機種や性能が異なることから、一概に撮像シーケンスを推奨することはできないが、上記に記載したT1 強調画像、T2 強調画像、脂肪抑制 T2 強調画像ないしSTIR、造影(とくに Dynamic 撮影)が拡がりおよび血流・血管の描出にすぐれるとの報告があり有用な可能性がある6。

CT については3D 再構成画像を用いることで乳児血管腫と血管奇形の鑑別に有用であったと報告がある8ように、血管の評価に Dynamic CT angiography (CTA)が有用ではあるが、軟部組織のコントラスト分解能が低いこと、および放射線被曝があることが難点である。

核医学検査については全身を評価するのに有用とされるが、すべての施設で行うことができる訳ではないことや、空間分解能が高くないこと、検査が煩雑であること、放射線被曝があることなどが弱点である。血液プールシンチグラフィ、リンパ管シンチグラフィを併用で施行した検討において、血管奇形の鑑別の診断精度が全体で 91%であったとされる報告がある %。

単純 X 線撮影については静脈奇形における静脈石の検出、骨病変の評価には有用である。

カテーテルを用いた血管造影(動脈造影)については侵襲的でもあり、ルーチンの診断目的に行うべきではないが、血管内治療が考慮される症例における治療適否の判断や治療計画、あるいは血管奇形としては非典型的な所見を示す場合に有用となり得る 10)。また、静脈奇形では硬化療法の際の直接穿刺による血管造影が確定診断の役割を担う面もある。

放射線被曝を伴う検査については、乳児血管腫および血管奇形の診断が成長発達期にある乳幼児や小児を対象とすることが多く、ALARAカンファレンス*で提唱された「合理的に達成可能な範囲でできる限り低くする」という原則にのっとり、被曝について特に考慮した上で検査されなければならない110。

注釈 *ALARA カンファレンス: 2001 年 8 月に米国小児放射線学会から発表された放射線被曝低減についての会議および宣言で、「As Low As Reasonably Achievable」の略。 合理的に達成可能な限りにおいて低線量で撮影するということである。

検察式

PubMed

- #1 "Diagnostic Imaging"
- #2 "infant"
- #3 sensitivity and specificity
- #4 hemangioma/diagnosis OR vascular malformations/diagnosis
- #5 #1 AND #2 AND #3 AND #4
- #6 #5 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA])AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中肽

- #1 血管腫/TH or 血管腫/AL or 血管奇形/AL or @動静脈奇形/TH or 血管瘻/TH or リンパ管腫/TH or ポートワイン母斑/TH
- #2 (画像診断/TH or 画像診断/AL) or SH=画像診断
- #3 感度と特異度/TH
- #4 #1 and #2 and #3 AND (PT=会議録除〈)

- VA0072 Paltiel HJ, Burrows PE, Kozakewich HP et al. Soft-tissue vascular anomalies: utility of US for diagnosis. Radiology. 2000;214:747-754. (level IV)
- VA0056 Dubois J, Patriquin HB et al. Soft-tissue hemangiomas in infants and children: diagnosis using doppler sonography. AJR. 1998;171:247-252. (level V)
- VA0002 Rak KM, Yakes WF et al. MR imaging of symptomatic peripheral vascular malformations. AJR. 1992;159:107-112. (level V)
- 4) VA0078 Kern S, Niemeyer C et al. Differentiation of vascular birthmarks by MR imaging. An investigation of hemangiomas, venous and lymphatic malformations Acta Radiologica. 2000;41:453-457. (level V)
- 5) VA0145 Ohgiya Y, Hoshimoto T et al. Dynamic MRI

- for distinguishing high-flow from low-flow peripheral vascular malformations. AJR. 2005;185:1131-1137. (level V)
- 6) VA0115 Herborn CU, Goyen M et al. Comprehensive time-resolved MRI of peripheral vascular malformations. AJR. 2003;181:729-735. (level V)
- VA0094 Rijswijk CS, Linden E et al. Value of dynamic contrast-enhanced MR imaging in diagnosing and classifying peripheral vascular malformations.
 AJR. 2002;178:1181-1187. (level V)
- VA0143 Bittles MA, Sidhu MK et al. Multidetector
 CT angiography of pediatric vascular malformations
 and hemangiomas: utility of 3-D reformatting in
 differential diagnosis. Pediatr Radiol. 2005;35:1100-6.
 (level V)

- 9) VA0205 Kim YH, Choi JY, Kim YW. et al. Characterization of congenital vascular malformation in the extremities using whole body blood pool scintigraphy and lymphscintigraphy. Lymphology. 2009;42:77-84. (level V)
- 10) VA0018 Burrows PE, Mulliken JB et al. Childhood hemangiomas and vascular malformations: angiographic differentiation. AJR. 1983;141:483-488. (level V)

 VA0234 Slovis TL, Hall ET et al. ALARA conference executive summary. Pediatr Radiol. 2002;32:221.

CQ5 乳児血管腫および血管奇形の鑑別に病理組織学的診断は有益か? 病理組織学的診断は有用である。特に GLUT-1 は乳児血管腫の特異的マーカーとして血 管奇形との鑑別に有用である。

解説

乳児血管腫には増殖期(proliferating phase),退縮期(involuting phase),退縮後(involuted phase)の3 時期が存在する。乳児血管腫の proliferating phase においては、血管奇形にはみられない血管内皮細胞の増 生がみられ、組織学的に両者の鑑別は比較的容易であるが、involuting, involuted phase の乳児血管腫と血 管奇形の組織学的鑑別は困難なことが多い心。最近、乳児血管腫にグルコーストランスポーターの一種である GLUT-1 陽性像が感度 97%、特異性 100%でみられることが示されている ¹⁾。 乳児血管腫の proliferating、 involuting, involuted の 3 時期いずれでもGLUT1 は陽性で、GLUT1 の免疫染色を行うことで両者の鑑別は 可能である¹⁾。古典的には巨大血管腫に Kasabach-Merritt 現象が合併することがいわれてきたが、最近の知見 では、乳児期の血管性腫瘍で Kasabach Merritt 現象を伴う可能性の高いものとして Kaposiform hemangioendotheliomaとtufted angiomaが報告されている。いずれもGLUT1陰性である点で乳児血管腫 と鑑別可能である 2)3)4)。 Kaposiform hemangioendothelioma, tufted angioma では、いずれも結節性に内皮 細胞様の細胞が増生する。ところがリンパ管内皮マーカーである D2-40 が Kaposiform hemangioendothelioma では結節末梢部の細胞に陽性であるのに対し、tufted angioma では結節内の細胞に は陰性である 4) (いずれも特異性、感度 100%)ことより両者は鑑別可能である。 Kasabach Merritt 現象は適切な 処置を行わなければ生命予後に関わるため、乳児血管腫と Kasabach-Merritt 現象を起こし得る病変との鑑別 は重要である。その病理学的な鑑別診断には HE 染色による通常の組織学的検索に加えて、GLUT-1、D2-40 による免疫組織化学的検索が有用である。 特に GLUT-1 は特異性、感度ともに高い乳児血管腫のマーカーであ

検察式

PubMed

#1 hemangioma/pathology OR vascular malformations/pathology

り、乳児血管腫として非典型な病変との鑑別に有用である。

- #2 diagnosis, differential
- #3 infant
- #4 #1 AND #2 AND #3
- #5 #4 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中誌

- #1 血管腫/TH or 血管腫/AL or 血管奇形/AL or @動静脈奇形/TH or 血管瘻/TH or リンパ管腫/TH or ポートワイン母斑/TH
- #2 臨床検查/TH or 病理診断/AL or SH=病理学
- #3 鑑別診断/TH or 鑑別診断/AL
- #4 #1 and #2 and #3 AND (PT=会議録除()

- VA0070 North PE, Waner M, Mizeracki A, Mihm MC. GLUT1: A newly discovered immunohistochemical marker for juvenile hemangiomas. Hum Pathol. 2000;31:11-22. (level IVb)
- 2) VA0139 Debelenko LV, Perez-Atayde AR, Mulliken JB, Liang MG, Archibald TH, Kozakewich HP. D2-40 immunohistochemical analysis of pediatric vascular tumors reveals positivity in kaposiform hemangioendothelioma.Mod Pathol. 2005;18(11): 11454-11460. (level IVb)
- VA0125 Lyons LL, North PE, Mac-Moune Lai F,
 Stoler MH, Folpe AL, Weiss SW. Kaposiform

- hemangioendothelioma: a study of 33 cases
 emphasizing its pathologic, immunophenotypic, and
 biologic uniqueness from juvenile hemangioma.Am J
 Surg Pathol. 2004;28(5):559-568. (level IVb)
- 4) VA0152 Arai E, Kuramochi A, Tsuchida T,
 Tsuneyoshi M, Kage M, Fukunaga M, Ito T, Tada T,
 Izumi M, Shimazu K, Hirose T, Shimizu M. Usefulness
 of D2-40 immunohistochemistry for differentiation
 between kaposiform hemangioendothelioma and
 tufted angioma. J Cutan Pathol. 2006;33:492-497.
 (level IVb)

CQ6 血管腫・血管奇形で合併する血液凝固異常は Kasabach-Merritt 現象か?

乳児において血液凝固障害を合併するのは乳児血管腫ではなく、カポジ型血管内皮細胞腫(Kaposiform Hemangioendothelioma, KHE)あるいは tufted angioma と考えられている。血管奇形のうち、広範囲の venous malformation や Klippel Trenaunay 症候群等では血液凝固異常が見られることがあるが、拡張血管内における血栓形成に伴う局所凝固因子消費が主たる病態であり、血小板の減少はごく軽度で凝固因子に異常が認められる。 Kasabach-Merritt 現象は血管性腫瘍内での血小板大量消費が主たる病態であり、血管奇形に生じる血液凝固異常とは自然経過も治療方針も異なるため、混同しないよう注意が必要である。

解説

Kasabach-Merritt 現象とは Kasabach-Merritt 症候群の別称であり、1940 年に初めて報告 ¹⁾された症例と同様の症状を呈する病態を称した疾患概念である。Kasabach-Merritt 現象という名称は、本疾患が独立した症状の組み合わせを意味する症候群ではなく、血管性腫瘍内で生じている現象により引き起こされる病態であるため、1997 年に症候群ではなく現象と呼称すべき、と提唱され ²⁾それ以来使用されている。

Kasabach と Merritt による報告 1)は、2 ヵ月男児の左大腿に巨大な血管腫が発生し、病理学的には spindle-shaped cell と cellular intercapillary tissue により分けられた毛細血管群を特徴としており、放射線照 射により治療したという内容である。 Kasabach-Merritt 現象を生じる血管性腫瘍は病理学的に乳児血管腫とは 異なると報告 2,3)されて以来、Kaposiform Hemangioendothelioma (KHE) あるいは Tufted Angioma (TA)に おいて Kasabach-Merritt 現象が発生し、乳児血管腫においては発生しないという expert opinion 4)が一般的に なっているが、報告の内容は『Kasabach-Merritt 現象を生じた血管性腫瘍は乳児血管腫ではない』であって『乳児血管腫に Kasabach-Merritt 現象は生じない』ではないので、注意が必要である。

Kasabach-Merritt 症候群という名称で近年まで多くの報告がなされているが、報告の中には original の報告と同じ乳児期の異常な血管内皮細胞による腫瘍内での急性血小板消費による病状もあれば、成人例の広範囲な血管奇形に発生した慢性的な凝固因子消費による病状も含まれ、巨大血管腫と称する病態は均一のものではなく、そのため治療方針も報告により異なっている。近年これを是正する報告がなされ、広範囲の venous malformation や Klippel Trenaunay 症候群に生じる血液凝固異常は Kasabach-Merritt 現象とは異なる病態として対応を考えるという expert opinion が一般的になっている。

ただし、いずれの報告も Mulliken JB を中心とする Boston と、Enjolras O を中心とする Paris からの報告が 引用されており、RCT や Cohort study は存在していない。

その点で case series や expert opinion の域を出ず、エビデンスレベルは ないし と評価される。 『血管腫・血管奇形で合併する血液凝固異常は Kasabach-Merritt 現象か?』という CQ に対する回答は『科学的根拠を持って、異なる』と言えるわけではないが、『科学的根拠は高いわけではないが、Kasabach-Merritt 現象が生じている血管性腫瘍は乳児血管腫ではなく、血管奇形に合併する血液凝固異常は Kasabach-Merritt 現象と呼称しない方が適切』と考えられた。

PubMed

- #1 "hemangioma/complications OR vascular malformations/complications"
- #2 "infant"
- #3 "Blood Coagulation Disorders"
- #4 #1 AND #2 AND #3
- #5 #4 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中誌

- #1 血管腫/TH or 血管腫/AL or 血管奇形/AL or @動静脈奇形/TH or 血管瘻/TH or リンパ管腫/TH or ポートワイン母斑/TH
- #2 血液凝固異常/TH
- #3 #1 and #2 AND (PT=会議録除()

- VA0235 Kasabach HH, Merritt KK. Capillary hemangioma with extensive purpura: report of a case.
 Am J Dis Child. 1940;59:1063-1070. (level V)
- 2) VA0048 Sarkar M, Mulliken JB, Kozakewich HP, et al. Thrombocytopenic coagulopathy (Kasabach-Merritt phenomenon) is associated with Kaposiform hemangioendothelioma and not with common infantile hemangioma. Plast Reconstr Surg. 1997;100:1377-1386. (level V)
- VA0044 Enjolras O, Wassef M, Mazoyer E, et al.
 Infants with Kasabach-Merritt syndrome do not have
 "true" hemangioma. J Pediatr. 1997;130:631-640.
 (level V)

- 4) VA0124 Mulliken JB, Anupindi S, Ezekowitz RAB, Mihm M. Case 13-2004: A Newborn Girl with a Large Cutaneous Lesion, Thrombocytopenia, and Anemia. N Engl J Med 2004;350:1764-1775. (level V)
- 5) VA0098 Mazoyer E, Enjolras O, Laurian C et al.

 Coagulation abnormalities associated with extensive venous malformations of the limbs: differentiation from Kasabach–Merritt syndrome. Clin Lab Haematol 2002;24:243-251. (level V)

CQ7 乳児血管腫における潰瘍形成に有効な治療法は何か?

推奨グレード(文中に記載)

抗生剤局所投与、抗生剤全身投与 ドレッシング剤は推奨される(C1)が、 レーザー治療、 ステロイドは推奨されない(C2)。 血小板由来成長因子製剤は症例の集積が少なく、判断不能である。

解説

Chamlin 6^{-1} の 1096 例の乳児血管腫患者を対象に多施設での前向きコフォート研究における横断分析によると、出血があるなしを含めた潰瘍合併例は 173 症例 (15.8%)、年齢の中央値は 4.0 ヶ月、(SD 値 8.5、平均 6.6 ヶ月)で、潰瘍性血管腫患者 (中央値 3.5 か月、平均 3.98 ヶ月) は初診時年齢が非潰瘍血管腫患者より有意に低かった。

部位は 71 例中 21 例(30%)が下口唇、100 例中 25 例(25%)が頚部、93 例中 46 例(50%)が肛門性器部位であり、上眼瞼は統計的に最も潰瘍化しに(N(p=0.0140)。

局在では、混合性(mixed)では潰瘍のものが有意に多く、形態解析では潰瘍血管腫は分画型(segmental)が多かった。出血は 78 病変(41%)であり、軽度 56 病変(29%)、中等度 11 病変(6%)、高度 4 病変(2%)、高度出血は 3 病変が四肢、顔面が 1 病変、2 症例で家庭での出血。2 症例は臨床的に重篤な出血であり入院輸血を必要とした。潰瘍時の stage は初期増殖期が 67 病変(35%)、平坦期が 43 病変(22%)、退縮期が 24 病変(13%)であった。潰瘍を伴う血管腫は治療を必要とし(OR=6.86,95% CI 3.70-12.71, p<0.0001)、潰瘍合併のない血管腫は臨床的に経過観察(OR=19.01,95% CI 11.23-28.88, p<0.0001)であった。

潰瘍性血管腫は創傷ケア、パルス色素レーザー $(OR=2.03,95\%\ CI\ 1.19$ - $3.46,\ p$ <0.0091) が行われる傾向があり、非潰瘍血管腫は局所糖質ステロイド投与 $(OR=2.57,95\%\ CI\ 1.49$ - $4.43,\ p$ < $0.0007)、切除術 <math>(OR=2.04,95\%\ CI\ 1.08$ - $3.86,\ p$ <0.0286) が行われたとしている。

【治療法】

抗生剤局所投与、抗生剤全身投与、ドレッシング剤、レーザー治療(ダイレーザー、アルゴン、NdYAG、KTP)、ステロイド、血小板由来成長因子製剤などが挙げられる。

抗生剤の局所投与および/もしくは全身投与:推奨グレード C1

Kim 6^{20} は潰瘍化した血管腫に対して、抗生剤外用を 40 例に投与し、better 37 例 (92.5%)、worse 0 例、 no change 3 例 (7.5%) で、抗生剤全身投与を 26 例に行い、better 24 例 (92.3%)、 worse 2 例 (7.7%)、no change 0 例と報告した。

Wananukul 6^{3} は、41 例の潰瘍化した血管腫に対して、抗生剤外用および / もしくは抗生剤全身投与を行い、 19 例 (46%) が改善した。

治癒に要する日数として、Pandey⁴⁾らは潰瘍形成した 608 例に対し外用抗生剤軟膏 (ムピロシン、フシジン酸、シソマイシンもしくはメトロニダゾール) を、さらに $10 \mathrm{cm}^2$ を超える病変には全身投与 (アモキシクラブ $20\text{-}40 \mathrm{mg/kg/day}$) を投与したところ、superficial 32.63 ± 13.06 日,mixed 42.89 ± 19.89 日,extensive 57.03 ± 16.12 日,全体の平均は 40.09 ± 19.41 日で 3 グループに有意差を認めた (p<0.05)。かれらはまた $10 \mathrm{cm}^2$ より大きい病変で治癒にかかる期間は $10 \mathrm{cm}^2$ より小さい病変より有意に長かった (p<0.05) とも報告している。

ドレッシング剤:推奨グレード C1

Kim 6^{20} は、25 例に創傷被覆材を用い、better 23 例 (92%)、 worse 0 例、 no change 2 例 (8%) であった。 Oranje 6^{50} は 8 例にポリウレタンフィルムを貼付し、全例で速効性の疼痛改善と $1\sim2$ ヶ月での潰瘍の治癒を認めた。 Bauland 6^{60} は、非固着性抗生剤含有創傷被覆材は 41 例で用い、26 例 (63.4%) good,5 例 (12.2%) moderate、10 例 (24.4%) あまり変化なしと報告した。

レーザー治療: **推奨グレード C2**

1980~90 年代はアルゴン、NdYAG、KTP などの報告があるが、近年は主にダイレーザーを中心とした報告が中心である 7,8,9,10 。Morelli 5,0 は潰瘍形成した血管腫 3,0 例に対しダイレーザー照射 (STPL1b®、キャンデラ社、波長 5,8,9,10)。Morelli 5,0 は潰瘍形成した血管腫 3,0 例に対しダイレーザー照射 (STPL1b®、キャンデラ社、波長 5,8,9,10)。Morelli 5,0 は 5,0 で 5,0 に 5,0 に

ステロイド: **推奨グレード C2**

潰瘍に重点を置いたステロイド治療の報告はない。Kim 6 2 は 7 例にステロイド局所注射を行い、better4 例 (57.1%)、 worse1 例 (14.3%)、 no change1 例 (14.3%)、一方、ステロイド全身投与は 22 例で better16(72.7%)、worse1(4.5%)、 no change5 (22.7%)であったとし、病変を小さくさせるには有効としている。

遺伝子組換え型とト血小板由来増殖因子外用製剤:推奨グレード なし

0.01%becaplermin(Regranex®)は1997年 FDA で認可された糖尿病性足潰瘍治療剤である。 潰瘍化した血管 腫には Sugarman ら ¹¹⁾が1例を、Metz ら ¹²⁾が 8 例での有効性を報告しているが、症例の集積が少なく、有効性 については判断不能である。

検察式

PubMed

- #1 "Hemangiomas OR "Vascular Malformations" OR "Lymphatic Abnormalities" [MH] OR "lymphangioma" [MH]
- #2 ulcer or ulceration or ulcerate
- #3 therapy[SH]
- #4 #1 AND #2 AND #3
- #5 #4 AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中肽

- #1 血管腫/TH or 血管奇形/AL or @動静脈奇形/TH or 血管瘻/TH or リンパ管腫/TH or ポートワイン母斑/TH
- #2 (潰瘍/TH or 潰瘍/AL)
- #3 #1 and #2
- #4 #3 and (PT=会議録除〈 SH=治療,薬物療法,外科的療法,移植,食事療法,精神療法,放射線療法 IDAT=1983//:2009//)

- VA0171 Chamlin SL, Haggstrom AN, Drolet BA, Baselga E, Frieden IJ, Garzon MC, Horii KA, Lucky AW, Metry DW, Newell B, Nopper AJ, Mancini AJ. Multicenter prospective study of ulcerated hemangiomas. J Pediatr. 2007;151:684-689. (level IV a)
- VA0084 Kim HJ, Colombo M, Frieden IJ. Ulcerated hemangiomas clinical characteristics and response to therapy. J Am Acad Dermatol. 2001;44.:962-972. (level V)
- VA0106 Wananukul S, Chatproedprai S. Ulcerated hemangiomas: clinical features and management. J Med Assoc Thai. 2002;85:1220-1225. (level V)
- 4) VA0189 Pandey A, Gangopadhyay AN, Sharma SP, Kumar V, Gopal SC, Gupta DK. Conservative management of ulcerated haemangioma--twenty years experience. Int Wound J. 2009;6:59-62. (level IV b)
- 5) VA0071 Oranje AP, de Waard-van der Spek FB,
 Devillers AC, de Laat PC, Madern GC. Treatment and
 pain relief of ulcerative hemangiomas with a
 polyurethane film. Dermatology. 2000;200:31-34. (level

- V)
- 6) VA0174 Bauland CG, Smit JM, Ketelaars R, Rieu PNMA, Spauen P HM. Manegement of haemangiomas of infancy: Aretrospective analysis and treatment protocol. Scand J Plast Reconstr Surg Hand Surg.2008;42:86-91. (level V)
- 7) VA0027 Morelli JG, Tan OT, Yohn JJ, Weston WL. Treatment of ulcerated hemangiomas infancy. Arch Pediatr Adolesc Med 1994;148:1104-1105. (level V)
- VA0039 Lacour M, Syed S, Linward J, Harper JI.
 Role of pulsed dye in the management of ulcerated capillary hemangiomas. Arch Dis Child.
 1996;74:161-163. (level V)
- 9) VA0111 David LR, Malek MM, Argenta LC. Efficacy of pulse dye laser therapy for the treatment of ulcerated haemangiomas: a review of 78 patients. Br J Plast Surg. 2003;56:317-327. (level V)
- 10) VA0109 Michel JL. Treatment of hemangiomas with 595 nm pulsed dye laser dermobeam. Eur J Dermatol. 2003;13:136-141. (level V)
- 11) VA0091 Sugarman JL, Mauro TM, Frieden I.

Treatment of an ulcerated hemangioma with recombinant platelet-derived growth factor. Arc dermatol. 2002;138:314-316. (level V)

12) VA0126 Metz BJ, Rubenstein MC, Levy ML, Metry

DW. Response of ulcerated perineal hemangiomas of infancy to becapermin gel, a recombinant human platelet-derived growth factor. Arch Dermatol. $2004;140;867-870. \mbox{ (level V)}$

CQ8 乳児血管腫において早期治療をおこなうべきものはどのような病変か(切除を含む)?

推奨グレード C1

早期治療を必要とする乳児血管腫としては、「重要臓器や感覚器官に影響を及ぼす恐れのある病変」もしくは「未治療の場合整容面で醜状を残す恐れがある病変」が挙げられ、前者は"alarming hemangioma"や"life-threatening hemangioma"と表現されることもある。

解説

重要臓器や感覚器官に影響を及ぼす恐れのある病変

「巨大病変によるうっ血性心不全」、「気道病変」、「出血を伴う潰瘍形成」、「眼瞼眼窩病変での視性刺激遮断弱視、斜視、乱視」、「両側の耳下腺病変に伴う外耳道閉鎖」があり、積極的な治療を要する。Enjolras 6 ¹⁾はこのような病変が経験した皮膚血管腫の約 10%程度と推察している。

うっ血性心不全

症状・徴候としては、成長障害、体重増加不良、喘鳴、呼吸困難、チアノーゼ、哺乳の低下等があらわれる。 Enjolras 6^{20} は皮膚病変を伴う25 例の alarming hemangioma を報告した。全例でステロイドを使用し、治療開始は $1\sim7$ ヵ月で、治療期間は7 日 ~12 ヵ月であった。重度の成長障害は15 例で認め、うち2 例は長期のステロイド治療を行っていない症例であった。3 例が肝血管腫を伴い死亡し、8 例で心不全を併発したと報告している。 Boon 6^{30} は、23 例の肝血管腫のうち、19 例(83%)が「肝腫大」、「うっ血性心不全」、「貧血」の3 徴を16 週以内に生じ、17 例では多発皮膚血管腫を認めたとしている。死亡は7 例(18%)で、各々の治療別では、手術20%(2/10)、塞栓術43%(3/7)、ステロイド治療30%(3/10)、インターフェロン $\alpha2a$ 15%(2/13) であったとしている。

気道病変

増殖期の早期に喘鳴、チアノーゼなどで発見されることが多く、未治療では重篤な状態となる。Orlow 6 4)によると"beard" distribution(あごひげ分布)を示す皮膚病変では、気道(声門)病変を合併することが多く(63%)注意喚起している。診断は、MRI や CT アンギオグラフィー5)が有用とされるが、喉頭鏡など耳鼻科的な診断が必要となる。治療はステロイド、病変が縮小するまでの気管切開、炭酸ガスレーザーなどがある。

出血

Chamlin 6^{6} は、192 例の潰瘍化した血管腫のうち出血は 78 病変 (41%) であり、このうち輸血を必要とする高度出血は2 例であったとした。Agesta 6^{77} も、プレドニンでコントロール不能な大腿部の出血性潰瘍血管腫で輸血を必要とした症例を経験し、90%の部分切除で軽快したと報告している。

眼瞼眼窩病変

血管腫の増大に伴って視軸を病変が覆うと視性刺激遮断弱視、外眼筋への病変浸潤に伴う斜視や筋錐体の圧迫による乱視を生じるとされ、早期の治療が望まれる。治療はステロイド治療が first line とされ、全身および局所注射 8 の報告がある。局所ステロイド注射は全身の副作用が生じにくい特長がある一方、網膜中心動脈の閉塞の報告が散見されるため注意を要する 9,10 。手術療法は、原則としてステロイド治療に抵抗性の病変に対して行う報告が多い。Arneja 5,10 は 33 例の眼窩周囲血管腫患者術前に比べ術後は乱視度数が有意に改善したと報告し、Geh 5,12 0は視力検査を術前後で施行した 12 12 例中 9 9 例で術後に視力の改善を認めたとしている。Claude 5,13 13 は 67 9 例で弱視は 67 9 30 22%、乱視は 66 9 31 9、斜視は 26 9 31 9、斜視は 26 9 31 9、記縮期に入っても残存する線維脂肪組織が視軸を遮ったり、乱視を生じたりすることもあることから、このような症例では積極的に手術を行う必要がある。また視能訓練も必要とされる。

耳下腺

外耳道狭窄や耳介変形を認めることがある。Greeneら 15 は 100 例の耳下腺血管腫で 30%は無症候性で治療を行わなかったが、残りは潰瘍形成、外耳気道閉塞や心不全など薬物治療を要したとしている。病変退縮後に手術を行ったのは 27 例であった。

手術療法

前述の眼瞼眼窩病変や、潰瘍形成病変16)や出血などで検討される。

未治療の場合整容面で醜状を残す恐れがある病変

レーザーや手術療法が検討されるが、この CQ では手術について言及する。早期手術の手術を行う場合、「切除が不可避であるか?」「手術を延期しても瘢痕は同じであるか?」「瘢痕は容易に隠れるか?」などを検討する必要がある 17 。Mcheik 5 18 は 31 例の顔面頚部血管腫患者 (平均年齢 30 5 19 に手術療法を行い、外科医による 術後整容面の評価が very good 20 %、good 66 %、fair 14 %で、親の評価は very good 24 %、good 62 %、fair 14 %であったとした。Watanabe 5 19 は年齢 24 5 月までの日本人の頭蓋顔面領域乳児血管腫 32 症例に手術療法を行い、整容面での評価で 4 段階評価を行って、全症例の $^{81.2}$ %、眼瞼症例の 95 %が good 以上であったと報告している。

切除の方法として、Mulliken ら 20 は 25 例の血管腫に対し、病変を円形に切除して吸収糸で真皮を連続縫合して巾着縫合を行い、術前に比べ術後は長さ、幅、面積、幅 / 長さ比の 4 項目全てにおいて有意に減少したと報告した。Wu ら 21 は 32 例 39 部位で追試を行い、原病変より瘢痕が短くなるとしている。Vlahovic ら 22 も 14 例に同様の方法を行い、通常のレンズ型切除 + 線状縫縮に比べ瘢痕が短くなると報告している。

検索式

PubMed

- #1 hemangioma/therapy
- #2 hemangioma/pathology
- #3 infant
- #4 early
- #5 #1 AND #2 AND #3 AND #4
- #6 #5 AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中誌

- #1 血管腫/TH
- #2 早期/AL and (治療/TH or 治療/AL)
- #3 #1 and #2
- #4 #3 AND (PT=会議録除(IDAT=1983//:2009//)

- VA0046 Enjolras O,Gelbert F. Superficial hemangiomas; Associations and management.
 Pediatrics. Pediatr Dermatol. 1997;14:174-179. (level VI)
- 2) VA0006 Enjolras O, Riche MC, Merland JJ, Escande JP. Management of alarming hemangiomas in infancy: a review of 25 cases. Pediatrics. 1990;85(4):491-498. (level V)
- VA0040 Boon LM, Burrows PE, Paltiel HJ, Lund DP, Ezekowitz RAB, Folkman J, MullikenJB. Hepatic vascular anomalies in infancy: Atwenty-seven-year experience. J Pediatr. 1996;129:346-354. (level V)
- 4) VA0049 Orlow SJ, Isakoff MS, Blei F. Increased risk of symptomatic hemangiomas of the airway in association with cutaneous hemangiomas in a "beard" distribution. J Pediatr.1997;131:643-646. (level V)
- 5) VA0202 Perkins JA, Duke W, Chen E, Manning S. Emerging concepts in airway infantile hemangioma assessment and management. Otolaryngol Head Neck Surg. 2009;141:207-212. (level V)
- 6) VA0171 Chamlin SL, Haggstrom AN, Drolet BA, Baselga E, Frieden IJ, Garzon MC, Horii KA, Lucky AW, Metry DW, Newell B, Nopper AJ, Mancini AJ.

- Multicenter prospective study of ulcerated hemangiomas. J Pediatr. 2007;151: 684-689. (level IV a)
- 7) VA0119 Agesta N, Boralevi F, Sarlangue J, Vergnes P, Grenier N, Leaute-Labreze C. Life-threatening haemorrhage as a complication of a congenital haemangioma. Acta Paediatr. 2003;92:1216-1222. (level V)
- VA0016 Kushner BJ. The treatment of periorbital infantile hemangioma with intralesional corticosteroid.
 Plast Reconstr Surg. 1985;76:517-526. (level V)
- VA0034 Ruttum MS, Abrams GW, Harris GJ.
 Bilateral retinal embolization associated with intralesional steroid injection for capillary hemangioma of infancy. J Pediatr Ophthalmol Strabismus. 1989;30:459-467. (level V)
- 10) VA0015 Shorr N, Seiff SR. Central retinal artery occlusion associated with periocular corticosteroid injection for juvenile hemangioma. Ophthalmic Surg. 1986;17:229-231. (level V)
- VA0209 Arneja JS, Mulliken JB. Resection of amblyogenic periocular hemangiomas: indications and outcomes. Plast Reconstr Surg. 2010;125:274-281.
 (level IV b)

- 12) VA0163 Geh JL, Geh VS, Jemec B, Liasis A, Harper J, Nischal KK, Dunaway D. Surgical treatment of periocular hemangiomas: a single-center experience. Plast Reconstr Surg. 2007;119(5):1553-1562. (level V)
- 13) VA0172 Claude O, Picard A, O'Sullivan N, Baccache S, Momtchilova M, Enjolras O,Vazquez MP, Diner PA. Use of ultrasonic dissection in the early surgical management of periorbital haemangiomas. J Plast Reconstr Aesthet Surg.2008;61:1479-1485. (level V)
- 14) VA0180 Tronina SA, Bobrova NF, Khrineko VP. Conbined surgical method of orbital and periorbital hemangioma treatment in infants. Orbit. 2008;27:249-257. (level V)
- 15) VA0122 Greene AK, Rogers GF, Mulliken JB.
 Management of parotid hemangioma in 100 children.
 Plast Reconstr Surg. 2004;113:53-60. (level V)
- 16) VA0174 Bauland CG, Smit JM, Ketelaars R, Rieu PNMA, Spauen P HM. Manegement of haemangiomas of infancy: A retrospective analysis and treatment protocol. Scand J Plast Reconstr Surg Hand Surg. 2008;42:86-91.
- 17) VA0077 Mulliken JB, Fishman SJ, Burrows PE.

- Vascular anomalies. Curr Probl Surg. 2000;37:519-584. (level VI)
- 18) VA0141 Mcheik JN, Renauld V, Duport G, Vergnes P, Levard G. Surgical treatment of hemangioma in infants. Br J Plast Surg. 2005;58:1067-1072. (level VI)
- 19) VA0187 Watanabe S, Takagi S, Sato Y, Hosaka Y. Early surgical intervention for Japanese children with infantile hemangioma of the craniofacial region. J Craniofac Surg. 2009;20:707-709. (level V)
- 20) VA0093 Mulliken JB, Rogers GF, Marler JJ. Circular excision of hemangioma and purse-string closure: the smallest possible scar. Plast Reconstr Surg. 2002;109:1544-1554. (level IV b)
- 21) VA0191 Wu JK, Rohde CH. Purse-string closure of hemangioma: Early results of a follow-up study. Ann Plast Surg. 2009;62:581-585. (level V)
- 22) VA0165 Vlahovic A, Simic R, Kravljanac D. Circular excision and purse-string suture technique in the management of facial hemangiomas. Int J Pediatr Otorhinolaryngol. 2007;71:1311-1315. (level V)

CQ 9 血管奇形に対する切除手術はどのようなものが適応となるか?

推奨グレード 条件つき C1

毛細血管奇形に対し、切除術は治療の第一選択ではないが、レーザー治療が無効な病変、出血を繰り返す病変、肥大をきたした病変などには、切除術が有用である。また難治性 潰瘍が生じ、悪性化が疑われる症例には、生検、切除術が必要である。

静脈奇形では、小さな病変や、重度の出血や潰瘍を伴う病変、既に肥大化した病変などに、切除術は有用と考えられる。また、硬化療法後に組織壊死が生じた場合、切除・再建術が必要になる。

動静脈奇形の根治にはシャントの完全除去が必要で、他の方法に比べ、シャントの除去が確実な塞栓+切除術は有用と言える。動静脈奇形は Schöbinger の stagell から III になると、急速に増大し、完全切除が困難になることが多いので、できるだけ早期の切除が望まれる。また、深い潰瘍や骨露出を伴う病変、広範な壊死を認めた症例には、切除・再建術が必要である。

リンパ管奇形の治療では、限局性病変に対し、確実な除去という意味で切除術は有用と考えられる。不完全切除は再発を招くが、舌・口腔底などでは、機能的意味で減量手術の有用性があると考えられる。

解説

毛細血管奇形

毛細血管奇形の治療の第一選択としては、色素レーザー治療が一般的とされるが、レーザー治療が無効な症例、出血を繰り返す症例、肥大を来たした症例などには、切除術が有用とされる 1-3)。また皮下に血管脂肪腫を伴う毛細血管奇形には、レーザー治療が無効で、切除術が必要とする報告もある 4)。この他、毛細血管奇形内に悪性腫瘍が生じたという報告があり、難治性潰瘍が生じ、悪性化が疑われる症例には、生検の上、切除術が必要という指摘が多い 5-7,

静脈奇形

静脈奇形に切除術と硬化療法のどちらが有用かは一概に言えないが、小さくて完全切除できる静脈奇形に対しては、切除手術は有用とされる 1,8,9。完全切除できない場合は再発が多く、硬化療法を併用することが多い。また、皮膚欠損を伴う静脈奇形や、重度の出血や潰瘍を伴う静脈奇形、既に肥大化した静脈奇形などに対しては、切除術は有用とされる。さらに、硬化療法後に広範な組織壊死を生じた場合は、切除・再建術が必要になる 10-12)

動静脈奇形

動静脈奇形の根治にはシャントの完全除去が必要で、部分除去に終わると再発が必至とされる。また単独の栄養血管の結紮や塞栓は、病変の再発増大を招き無効であるとする文献が多い^{9,13,14)} 硬化療法の有用性を報告するものは多いが、硬化療法と切除術を比較した報告は少ない。加地らは、頭頚部の動静脈奇形の治療で、Schőbinger の病期分類の改善度、再発までの期間を比較した結果、不完全切除にもかかわらず、手術が最も良

好であったとしている ¹⁵⁾。動静脈シャントの除去の意味で、手術は塞栓術や硬化療法より確実と言える。Kohout は、Schőbinger の stage I と II の初期は完全切除が比較的容易で、stage II から III になると、急速に増大し、完全切除が困難になることも多いので、できるだけ早期の切除が望まれるとしている ¹⁶⁾。

しかし、stage I では診断が不確実で進行の予測もつきにくく、不完全切除や、術後の形態の悪化が問題で、 切除の決定が難しいとしている。また、深い潰瘍や骨露出を伴う病変は切除、再建術が必要とされる ¹⁷⁾ 。さらに、 硬化療法で縮小が認められない症例や、広範な壊死を認めた症例も切除術が必要とされる ^{1,18)}。 眼窩内動静脈 奇形には、 眼窩内容除去術が必要とする報告もある ¹⁹⁾。

リンパ管奇形

リンパ管奇形の治療には、圧迫、レーザー治療、硬化療法、切除術の報告がある^{1,9)}が、治療法間の比較が難しく、切除手術が最も有用とは言うことができない。ただし、限局性病変に対しては、その確実な除去という意味で、切除手術は有用と言える。不完全切除は再発を招くが、舌・口腔底などでは、機能的な意味で減量手術の有用性を指摘する意見がある。

検索式

PubMed

- #1 "Vascular Malformations/surgery"[MH] OR "Lymphatic Abnormalities/surgery"[MH] OR "Lymphangioma/surgery"[MH] OR "Vascular Abnormalities/surgery"[MH]
- #2 "Skin Abnormalities/surgery"[MH]
- #3 #1 AND #2
- #4 #3 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中誌

- #1 血管奇形/AL or @動静脈奇形/TH or 血管瘻/TH or リンパ管腫/TH or ポートワイン母斑/TH
- #2 (外科手術/TH or 手術/AL) or (外科手術/TH or 外科的治療/AL)
- #3 (皮膚先天異常/TH or 皮膚先天異常/AL) or (皮膚腫瘍/TH or 皮膚腫瘍/AL)
- #4 #1 and #2 and #3
- #5 #4 AND (PT=会議録除 <

- VA0110 Van Aalst JA, Bhuller A, Sadove AM
 Pediatric vascular lesions. J Craniofac Surg.
 2003;14:566-583. (level V)
- VA0008 Bridger GP, Baldwin M. Microvascular free flap in hereditary hemorrhagic telangiectasia. Arch Otolaryngol Head Neck Surg. 1990;116:85-87. (level V)
- 3) VA0050 Zide BM, Glat PM, Stile FL, Longaker MT.
 Vascular lip enlargement: Part II. Port-wine
 macrocheilia--tenets of therapy based on normative

- values. Plast Reconstr Surg. 1997;100:1674-1681. (level V)
- 4) VA0182 Lapidoth M, Ben Amitai D, Feinmesser M, Akerman L. Capillary malformation associated with angiolipoma: analysis of 127 consecutive clinic patients. Am J Clin Dermatol.2008;9:389-392. (level V)
- 5) VA0224 細川僚子, 山本奈緒, 貴志和生, ほか. 血管腫に対するドライアイス療法およびレーザー治療に伴って出現した基底細胞癌.臨床皮膚科. 2007;61:999-1001. (level V)

- 6) VA0210 若松信吾, 佐々木健司, 野崎幹弘. 雪状炭酸圧 抵療法およびアルゴンレーザー治療を受けた単純性血管腫 上に発生した基底細胞癌の1例. 形成外科. 1984; 27: 45-50. (level V)
- 7) VA0237 塗隆志、上田晃一、大場創介. 顔面単純性血管 上に生じた悪性腫瘍の3症例. 日形会誌. 2008;28:77-80. (level V)
- 8) VA0222 陳明庭. 硬化療法による静脈奇形の治療. PEPARS, 2006;9:57-65. (level V)
- 9) VA0036 Jackson IT, Carreno R, Potparic Z, et al. Hemangiomas, vascular malformations, and lymphovenous malformations: classification and methods of treatment. Plast Reconstr Surg. 1993;91:1216-1230. (level V)
- 10) VA0058 Madsen JR, Robertson RL, Bartlett R. Surgical management of cutis aplasia with high-flow sinus pericranii. Pediatr Neurosurg. 1998;28:79-83. (level V)
- 11) VA0230 秋田定伯. 血管奇形の治療戦略. 静脈奇形の硬化療法―硬化剤の選択についてー. 形成外科.2009;52:1161-1171. (level V)
- 12) VA0228 坂本好昭、緒方寿夫、彦坂 信ほか. 頬骨海綿 状血管腫の1例. 形成外科. 2009;52:959-966. (level V)
- 13) VA0221 稲川正一, 小宮山雅樹. 血管—その病変と治療
 —AVM に対する塞栓術の手技と実際. PEPERS.

- 2006;9:43-48. (level V)
- 14) VA0233 横尾和久、西堀公治、河野鮎子ほか. 血管奇形 の治療戦略. 頭頸部動静脈奇形の外科的治療—塞栓術と切 除再建術—. 形成外科.2009;52:1201-1208. (level V)
- 15) VA0231 加地展之、尾崎峰、成島三長ほか. 血管奇形の 治療戦略. 頭頚部動静脈奇形の治療戦略. 形成外科. 2009;52:1183-1192. (level IV)
- 16) VA0059 Kohout MP, Hansen M, Pribaz JJ, et al. Arteriovenous malformations of the head and neck: natural history and management. Plast Reconstr Surg. 1998;102:643-654. (level V)
- 17) VA0232 古川洋志、山本有平. 血管奇形の治療戦略. 四肢・体幹部動静脈奇形の治療戦略. 形成外科.2009;52:1193-1199. (level V)
- 18) VA0041 Chen MT, Horng SY, Yeong EK, et al. Treatment of high-flow vascular malformations in the head and neck with arterial ligation followed by sclerotherapy. Ann Plast Surg. 1996;36:147-153. (level V)
- 19) VA0225 Matsuo T, Yanai H, Sugiu K, et al. Orbital Exenteration After Transarterial Embolization in a Patient with Wyburn-Mason Syndrome: Pathological Findings. Japanese Journal of Ophthalmolog. 2008;52:308-313. (level V)

CQ 10 動静脈奇形の切除に際して縫合閉鎖または植皮による創閉鎖は皮弁による再建よりも再発(再増大)が多いか?

動静脈奇形の切除に際し、皮弁形成術による局所の血行改善が再発を抑制するかは、明らかでない。

解説

動静脈奇形の切除後の再建に、有茎または遊離皮弁を用いることで、切除部の疎血状態を改善し、再発を防止するのではないかという意見は数多くあるが、皮弁形成術の血行が明らかに再発を抑制したという報告はない 1·18。 Tark は、顔面頭皮の動静脈奇形 3 例で、切除 + 遊離前腕皮弁形成術を施行し、切除時と皮弁形成術後 4 カ月の近隣の組織を検討して、皮弁形成後、大きな血管の消失を認めたとしている 19)が、症例数が少なく、標本の採取部位による影響もあるため、今後の検討を要すると思われる。一方、頭頚部の動静脈奇形 13 例に塞栓 + 切除術を施行した横尾の報告では、完全切除後に遊離皮弁形成術を施行した 1 症例で、1 年 5 カ月後に再発・増大を認め、遊離皮弁が再発を抑制するとは言えないとしている 20)。動静脈奇形では不完全切除で再発が起きるとされ、完全切除の重要度は高い。皮弁形成術を併用することで、切除が十分行えるために再発を抑制するのか、皮弁の血行によって疎血状態を防ぎ、再発を抑制するのかは明らかでない。シャントの存在が動静脈奇形の本態である以上、再発を見た場合、シャントの残存が原因と考えるべきであるう。

検索式

PubMed

- #1 "Arteriovenous Malformations/surgery" [MH]
- #2 skin transplantation
- #3 surgical flaps
- #4 recurrence OR recurrent
- #5 #1 AND (#2 OR #3) AND #4

医中肽

- #1 動静脈奇形/TH or 動静脈瘻/TH
- #2 (皮膚移植/TH or 植皮/AL)or (皮膚移植/TH or 皮膚移植/AL)or (外科的皮膚弁/TH or 皮弁/AL)
- #3 #1 and #2
- #4 #3 AND (PT=会議録除〈)
- #1 動静脈奇形/TH or 動静脈瘻/TH
- #2 (皮膚移植/TH or 植皮/AL) or (皮膚移植/TH or 皮膚移植/AL) or (外科的皮膚弁/TH or 皮弁/AL)
- #3 #1 and #2
- #4 #3 AND (PT=会議録除く

- VA0019 Hurwitz DJ, Kerber CW. Hemodynamic Considerations in the Treatment of Arteriovenous Malformations of the Face and Scalp. Plast Reconstr Surg. 1981;67:421-434. (level V)
- VA0211 浦山博,竹村博文,大竹由美子ほか. 軟部組織の先天性動静脈瘻・血管腫の外科治療. 日臨外医会誌.
 1992:53:329-332. (level V)
- VA0035 Koshima I, Soeda S, Murashita T. Extended Wrap-Around Flap for Reconstructive of the Finger with Recurrent Arteriovenous Malformation. Plast Reconstr Surg. 1993;91:1140-1144. (level V)
- VA0023 Warwick DJ, Milling MA. Growth of a vascular malformation into a cross-finger flap. Br J Clin Pract. 1993;47:48. (level V)
- 5) VA0213 浦山博,原田猛,川瀬裕志ほか. 軟部組織の動 静脈瘻・血管腫の外科治療. 小児外科 1993;25:415-419. (level V)
- 6) VA0030 Yamamoto Y, Ohura T, Minakawa H, et al. Experience with arteriovenous malformations treated with flap coverage. Plast Reconstr Surg. 1994;94:476-482. (level V)
- 7) VA0041 Chen MT, Horng SY, Yeong EK, et al. Treatment of high-flow vascular malformations in the head and neck with arterial ligation followed by sclerotherapy. Ann Plast Surg. 1996;36:147-153. (level V)
- VA0055 Righi PD, Bade MA, Coleman JJ, Allen M.
 Arteriovenous malformation of the base of tongue: case report and literature review. Microsurgery.
 1996;17:706-709. (level V)
- 9) VA0215 山本有平,杉原平樹,皆川英彦ほか.超低体温体外循環法を併用した顔面の巨大動静脈奇形の治療経験. 日形会誌.1996;16:863-871. (level V)
- 10) VA0063 Dompmartin AD, Labbé MT, Barrellier J, Théron. Use of a regulating flap in the treatment of a large arteriovenous malformation of the scalp. Br J

- Plast Surg. 1998;51:561-563. (level V)
- 11) VA0060 Minami A, Kato H, Hirachi K. Complete removal plus dorsalis pedis flap for arteriovenous malformation in the hypothenar region. J Reconstr Microsurg. 1998;14:439-443. (level V)
- 12) VA0216 梶原典正,生田義和,石田治ほか.手の先天性動静脈瘻の治療経験.日手会誌.1999;15:758-761.(level V)
- 13) VA0064 Bradley JP, Zide BM, Berenstein A, et al. Large Arteriovenous Malformation of the Face: Aesthetic Results with Recurrence Control. Plast Reconstr Surg. 1999;103:351-361. (level V)
- 14) VA0217 光嶋勲,高橋義雄,難波祐三郎ほか.動静脈奇形の部位別治療.形成外科. 2001;44:665-673. (level V)
- 15) VA0102 Lu LI, Chen DJ, Chen HC, Coessens B. Areteriovenous Malformation Involving the Thumb and Hand: Radical Excision and Reconstruction of Multiple Components. Ann Plast Surg. 2002;49:414-418. (level V)
- 16) VA0113 Koshima I, Nanba Y, Tsutsui T, et al. Free perforator flap for the treatment of huge arteriovenous malformations in the head and neck regions. Ann Plast Surg. 2003;51:194-199.
- 17) VA0112 Lam SM, Dahiya R, Williams III EF.
 Management of the arteriovenous malformation. Arch
 Facial Plast Surg. 2003;5:334-7. (level V)
- 18) VA0229 渡邊彰二.血管奇形の外科的治療. PEPARS.2009;32:23-29. (level V)
- 19) VA0076 Tark KC, Chung S. Histologic change of Arteriovenous Malformations of the Face and Scalp after Free Flap Transfer. Plast Reconstr Surg. 2000;106:87-93. (level V)
- 20) VA0233 横尾和久,西堀公治,河野鮎子ほか.頭頸部動 静脈奇形の外科的治療-塞栓術と切除再建術.形成外科. 2009;52:1201-1208. (level V)

CQ 11 乳児血管腫に対する色素レーザー照射は有益か?

推奨グレード C1 または C2

乳児血管腫への色素レーザー照射は有効であるが、色素異常等の合併症の可能性がある。

解説

乳児血管腫へのパルス色素レーザーは前向きランダム化試験にて生後1週~14週の色素レーザー治療郡(60例)、経過観察郡(61例)の1年経過後を検討したところ、病変の完全消失、面積縮小、赤みの減少などは有意に改善しているものの、皮膚萎縮、色素脱失などの色素異常を引き起こす可能性があると報告されている。1)2)

検索式

PubMed

- #1 "Hemangioma/therapy"[MH]
- #2 "Lasers, Dye/therapeutic use"[MH]
- #3 "Lasers/therapeutic use"[MH] AND "dye"[TIAB]
- #4 #1 AND (#2 OR #3)
- #5 "Laser therapy" [MH] AND "dye" [TIAB]
- #6 #1 AND #5 AND ("Clinical Trial"[PT] OR "Meta-Analysis"[PT] OR "Practice Guideline"[PT])
- #7 #4 OR #6 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA])

医中誌

- #1 血管腫/TH and (SH=治療)
- #2 色素レーザー/TH and (SH=治療的利用)
- #3 (レーザー/TH and (SH=治療的利用)) and 色素レーザー/AL
- #4 #2 or #3
- #5 #1 and #4
- #6 #5 AND (PT=会議録除く CK=ヒト)

- VA0100 Batta K, Goodyear HM, Moss C, Williams HC, Hiller L, Waters R. Randomised controlled study of early pulsed dye laser treatment of uncomplicated childhood haemangiomas: results of a 1-year analysis. Lancet. 2002;360:521-527. (level II)
- VA0142 Smit JM, Bauland CG, Wijnberg DS,
 Spauwen PH. Pulsed dye laser treatment, a review of indications and outcome based on published trials. Br
 J Plast Surg. 2005;58:981-987. (level VI)

CQ 12 毛細血管奇形に対する色素レーザー照射の有効率の程度か?

推奨グレード C1

本邦で認められている短パルス色素レーザー治療(585nm, 0.45ms)による毛細血管奇形に対する治療効果は、十分に有用である。有効率に関しては、年令、部位、Skin type や治療開始年齢により異なってくる。

解説

短パルス色素レーザー治療は本邦でも保険収載されており、治療の第一選択である。

有効率に関しては、評価方法が一定していないため報告により異なる。Onizuka 6 ¹⁾は完全消失 23.4%、有効な消失 67.3%、Katugampola 6 ²⁾は 75%以上の消褪効果が顔面で 52%、顔面以外で 18%と報告している。

しかし、本治療法だけで完全な治療効果を得るのは難しく、より深部病変や血管径の大きなものの治療目的で、波長 585/595 nm、パルス幅 0.45-40ms、皮膚冷却装置を搭載した新型の長パルス色素レーザーが開発され臨床応用されてきている。 3^{-6}

検察式

PubMed

- #1 "capillary malformations"[TIAB] OR "Port-Wine Stain"[MH] OR "Telangiectasis"[MH] OR "Angiokeratoma"[MH] OR "Capillaries/abnormalities"[MH]
- #2 "Lasers, Dye/therapeutic use"[MH]
- #3 "Lasers/therapeutic use"[MH] AND "dye"[TIAB]
- #4 #1 AND (#2 OR #3)
- #5 "Laser therapy"[MH] AND "dye"[TIAB]
- #6 #1 AND ("Clinical Trial"[PT] OR "Meta-Analysis"[PT] OR "Practice Guideline"[PT] OR

 "Comparative Study"[PT]) AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND

 ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中族

- #1 毛細血管奇形/AL or ポートワイン母斑/TH or 毛細血管拡張症/TH or 角化血管腫/TH or (毛細血管/TH and SH=奇形・位置形態異常)
- #2 色素レーザー/TH and (SH=治療的利用)
- #3 (レーザー/TH and (SH=治療的利用)) and 色素レーザー/AL
- #4 #2 or #3
- #5 #1 and #4
- #6 #5 AND (PT=会議録除く CK=ヒト)

- VA0022 Onizuka K, Tsuneda K, Shibata Y, Ito M, Sekine I. Efficacy of Flashlamp pumped pulsed dye laser therapy for port wine stains: clinical assessment and histopathological characteristics. Br J Plast Surg. 1995;48:271-279. (level IV)
- 2) VA0051 Katugampola GA, Lanigman SW. Five years' experience of treating port wine stains with the flashlamp-pumped pulsed dye laser. Bri J Dermatol. 1997;137:750-754. (level IVb)
- 3) VA0226 小栗章子、小田真喜子、横尾和久.レーザー照射 開始年齢が単純性血管腫の治療効果に及ぼす影響. 日形会 誌 2009;29:407-411. (level IV)
- 4) VA0087 Scherer K, Lorenz S, Wimmershoff M, Landthaler M, Hohemleutner U. Both the flashlamp-pumped dye laser and the long pulsed tunable dye laser can improve results in port-wine stain therapy. Br J Dermatol. 2001;145:79-84. (level III)
- 5) VA0138 Bernstein EF, Brown DB. Efficacy of the 1.5 millisecond pulse-duration, 585nm, pulsed-dye laser for treating port-wine stains. Lasers Surg Med. 2005;36:341-346. (level V)
- 6) VA0218 岩城佳津美、井上研.短パルス色素レーザーで効果に限界が来た単純性血管腫の治療 Ultra long pulsed dye laser を用いて . 日形会誌 . 2002;22:690-696. (level V)

CQ 13 毛細血管奇形に対する色素レーザー照射において再発があるか? 再発(再び色調が濃くなる)はある。

解説

パルス色素レーザー治療を行い色調の改善を得ることができるが、長期経過を見ていくと Redarking (再び濃くなる) は認められる。この Redarking が残存した毛細血管奇形の血管新生に伴う再発と、残存部位の毛細血管奇形の血管壁の肥厚性変化かは不明である。 $^{1,2)}$

Naran らは、それまで少なくとも 4 回 PDL 照射を受けた患者群でも 85%の患者が再照射を希望しているとの報告している。³⁾

パルス色素レーザー治療においては、治療後に再び濃くなることを念頭に置くべきである。

検索式

PubMed

- #1 "capillary malformations"[TIAB] OR "Port-Wine Stain"[MH] OR "Telangiectasis"[MH] OR "Angiokeratoma"[MH] OR "Capillaries/abnormalities"[MH]
- #2 "Lasers, Dye/therapeutic use"[MH]
- #3 "Lasers/therapeutic use"[MH] AND "dye"[TIAB]
- #4 #1 AND (#2 OR #3)
- #5 "Laser therapy"[MH] AND "dye"[TIAB]
- #6 #1 AND #5 ("Clinical Trial"[PT] OR "Meta-Analysis"[PT] OR "Practice Guideline"[PT] OR "Comparative Study"[PT])
- #7 #4 OR #6
- #8 #7 AND ("Recurrence"[MH] OR "Prognosis"[MH] OR "Retreatment"[MH] OR "Reoperation"[MH])
- #9 #8 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中誌

- #1 毛細血管奇形/AL or ポートワイン母斑/TH or 毛細血管拡張症/TH or 角化血管腫/TH or (毛細血管/TH and SH=奇形・位置形態異常)
- #2 色素レーザー/TH
- #3 レーザー/TH and 色素レーザー/AL
- #4 光線療法/TH and 色素レーザー/AL
- #5 #2 or #3 or #4
- #6 #1 and #5
- #7 再発/AL or 予後/TH or 再治療/TH or 残存/AL
- #8 #6 and #7



- VA0161 Huikeshoven M, Koster PH, deBorgie CA,Beek JF, Gemert MJ, Horst CM. Redarking of port-wine stains 10 years after pulsed-dye-laser treatment. New Eng J Med. 2007;356(12):1235-1240. (level IV)
- 2) VA0200 Kinkis K, Geronemus RG, Hale EK. Port Wine Stain progression: A potential consequence of delayed and inadequate treatment? Lasers Surg Med. 2009;41:423-426. (level V)
- 3) VA0176 Naran S, Gilmore J, Deleyiannis FWB. The assessment of port wine stains in children following multiple pulsed-dye laser treatmens. Ann Plast Surg. 2008;60:426-430. (level V)

CQ 14 毛細血管奇形に対する色素レーザー照射において皮膚の冷却は有効か? 推奨グレード C1

毛細血管奇形に対する色素レーザー照射において皮膚の冷却は照射に伴う疼痛緩和、 表皮温存のために有効である。また表皮冷却をおこなうことで、照射エネルギー密度を上 げ、照射時間を長くし、レーザーの照射径を大きくした状態にて安全な治療が可能になり、 治療効果の向上を見込める。

解説

毛細血管奇形に対するレーザー治療は当初 585nm, 0.45ms, 5-7mm 径での治療が広く普及したが、より安全により効果を出すために 1990 年代以降に表皮冷却の考え方が導入されてきた。

皮膚冷却の方法には、レーザー照射前の照射前冷却 1,3,4、 照射前後に渡る空気冷却 2,5)、 接触冷却などがあり、それぞれに一長一短あり、どの方法が良いのかは結論は出ていない。

皮膚冷却を行うことで、施術直後の疼痛を緩和させ、表皮温存を可能にし、より照射エネルギー密度を上げ、水 疱形成などの副作用を増大させずに、治療効果の向上を図れる可能性があるため、皮膚冷却は有効な補助手段 である。

検索式

PubMed

- #1 "capillary malformations"[TIAB] OR "Port-Wine Stain"[MH] OR "Telangiectasis"[MH] OR "Angiokeratoma"[MH] OR "Capillaries/abnormalities"[MH]
- #2 "Lasers, Dye/therapeutic use"[MH]
- #3 "Lasers/therapeutic use"[MH] AND "dye"[TIAB]
- #4 "Laser therapy"[MH] AND "dye"[TIAB]
- #5 "Cryotherapy"[MH] or "Cold Temperature"[MH] or "cooling"[TIAB]
- #6 #1 AND (#2 OR #3 OR #4) AND #5
- #7 #6 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中誌

- #1 毛細血管奇形/AL or ポートワイン母斑/TH or 毛細血管拡張症/TH or 角化血管腫/TH or (毛細血管/TH and SH=奇形・位置形態異常)
- #2 色素レーザー/TH
- #3 レーザー/TH and 色素レーザー/AL
- #4 光線療法/TH and 色素レーザー/AL
- #5 #2 or #3 or #4
- #6 寒冷療法/TH or 低温/TH or 冷却/AL or cooling/AL
- #7 #1 and #5 and #6



- VA0068 Chang CJ, Nelson JS. Cryogen spray cooloing and higher fluence pulsed dye laser treatment improve port-wine stain clearance while minimizing epidermal damage. Dermatol Surg. 1999;25(10):767-772. (level IV)
- VA0085 Greve B, Hammes S, Raulin C. The effect of cold air cooling on 585 nm pulsed dye laser treatment of port-wine stains. Dermatol Surg. 2001;27(7):633-636. (level III)
- 3) VA0095 Kelly KM, Nanda VA, Nelson JS. Treatment of port-wine stain birthmarks using the 1.5ms pulsed dye laser at high fluences in conjunction with cryogen spray cooling. Dermatol Surg. 2002;28:309-313. (level IV)
- 4) VA0114 Chiu CH, Chan HL, Ho WS, Yeung CK, Nelson JS. Prospective Study of Pulsed Dye Laser in Conjunction With Cryogen Spray Cooling for Treatment of Port Wine Stains in Chinese Patients. Dermatol Surg. 2003;29:909-915. (level IV)
- 5) VA0170 Hammes S, Raulin C, Ockenfels HM, Greve B. Does dye laser treatment with higher fluences in combination with cold air cooling improve the result of port-wine stains? J Eur Acad Dermatol Venereol. 2007;21(9):1229-1233. (level IV)

CQ 15 乳児血管腫および毛細血管奇形に対してパルス幅可変式色素レーザー照射は 従来型(パルス幅固定式)色素レーザー照射に比べて有用か?

推奨グレード C1

乳児血管腫および毛細血管奇形に対してパルス幅可変式色素レーザー照射は従来型(パルス幅固定式)色素レーザー照射に比べ有効であり、色素異常等の合併症のリスクが少ない。

解説

パルス幅可変式色素レーザーは波長が595nmと従来型(パルス幅固定式)色素レーザーの585nmよりも深達度が高い、また皮膚冷却装置を装備していることから大口径、高出力照射が可能となり、従来型よりも有効性が高い。適切なパルス幅に関しては未解決である。合併症に関しては、皮膚冷却装置による表皮保護作用により、色素異常等の合併症は少なく、従来型(パルス幅固定式)色素レーザーよりも安全である。深部・小血管径のものには無効例もある。

検察式

PubMed

- #1 "Hemangioma" [MH] OR "capillary malformations" [TIAB] OR "Port-Wine Stain" [MH] OR "Telangiectasis" [MH] OR "Angiokeratoma" [MH] OR "Capillaries/abnormalities" [MH]
- #2 "Lasers, Dye"[MH]
- #3 "Lasers"[MH] AND "dye"[TIAB]
- #4 "Laser therapy"[MH] AND "dye"[TIAB]
- #5 ("pulse"[TIAB] AND ("variable"[TIAB] OR "extended"[TIAB] OR "multiple"[TIAB])) OR "long pulsed"[TIAB] OR "V beam"[TIAB] OR "Vbeam"[TIAB]
- #6 #1 AND (#2 OR #3 OR #4) AND #5
- #7 #6 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中族

- #1 血管腫/TH or 毛細血管奇形/AL or ポートワイン母斑/TH or 毛細血管拡張症/TH or 角化血管腫/TH or (毛細血管/TH and SH=奇形・位置形態異常)
- #2 色素レーザー/TH
- #3 レーザー/TH and 色素レーザー/AL
- #4 光線療法/TH and 色素レーザー/AL
- #5 #2 or #3 or #4
- #6 (パルス/AL and (可変/AL or 固定/AL)) or 長パルス/AL or ロングパルス/AL or Vbeam/AL or V-beam/AL or V ビーム/AL
- #7 #1 and #5 and #6



- VA0207 Rizzo C, Brightman L, Chapas AM, Hale EK, Cantatore-Francis JL, Bernstein LJ, Geronemus RG.
 Outcomes of childhood hemangiomas treated with the pulsed-dye laser with dynamic cooling: a retrospective chart analysis. Dermatol Surg. 2009;35:1947-1954. (levelV)
- 2) VA0146 Kono T, Sakurai H, Groff WF, Chan H, Takeuchi M, Yamaki T, Soejima K, Nozaki M: Comparison study of a traditional pulsed dye laser versus a long-pulsed dye laser in the treatment of early childhood hemangiomas. Laser Surg Med. 2006;38:112-115. (levelV)
- 3) VA0151 Sivarajan V, Maclaren WM, Mackay IR. The effect of varying pulse duration, wavelength, spot size, and fluence on the resonance of previously treated capillary vascular malformations to pulsed-dye laser treatment. Ann Plast Surg. 2006;57:25-32. (levelV)

CQ 16 毛細血管奇形に対する色素レーザー照射は治療開始年齢が早いほど有効率が高いか?

推奨グレード C1

できるだけ早い時期から治療を開始することが望ましい。その理由として、乳幼児であるほど皮膚が薄くレーザーの深達性がよいこと、血管壁も幼若であること、レーザー照射後の治癒が良いこと、色素沈着が少ないこと、照射面積が小さく治療効率が良いこと等があげられる。

解説

毛細血管奇形の治療時期に関しては、乳児期の早い時期に治療を行った方が有効であるとの報告が多い。小栗らは、パルス色素レーザーの治療開始時期を0歳から12ヵ月、13ヵ月~24ヵ月、25~36ヵ月の3群に分け非ランダム比較試験を行い、各年齢群の著効と有効を合わせた有効率において有意差を認め、また0歳群のなかでも治療開始月年齢別に有効率を調査したところ、治療開始月年齢が早いほど有効率が高い傾向にあったと報告している。1)またNguyenらは患者年齢1歳未満、1~6歳、6歳以上の3群に分け、治療の反応性と年齢を検討したところ1歳未満が最も反応性がよく、特に病変サイズが20cm²の中央顔面部が最も治療反応性が良好であったと報告している。2)一方、治療開始年齢によって治療効果に差がなかったという報告もある。Horstらは頭頚部の未治療の毛細血管奇形に対し、パルス色素レーザーを用いて前向きに治療を開始し、8週後のカラー計測計、臨床評価により治療開始年齢において0-5歳、6—11歳、12-17歳 18-31歳の4群でその治療効果には有意差がなかったと報告している。3)

レーザー治療は複数回の治療が必要であり、治療効果を認めない場合には治療を中止し過剰治療には注意が必要である。4)そのため、効率よく治療効果を挙げることができる乳幼児期より可及的に早く治療を開始することが望ましい。

検索式

PubMed

- #1 "capillary malformations"[TIAB] OR "Port-Wine Stain"[MH] OR "Telangiectasis"[MH] OR "Angiokeratoma"[MH] OR "Capillaries/abnormalities"[MH]
- #2 "Lasers, Dye/therapeutic use"[MH] OR ("Lasers/therapeutic use"[MH] AND "dye"[TIAB]) OR ("Laser therapy"[MH] AND "dye"[TIAB])
- "Age Factors" [MH] OR "Age Distribution" [MH] or "age groups" [TIAB] OR "early surgery" [TIAB] OR "increasing age" [TIAB]
- #4 #1 AND #2 AND #3 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中誌

#1 毛細血管奇形/AL or ポートワイン母斑/TH or 毛細血管拡張症/TH or 角化血管腫/TH or (毛細血管/TH and SH=奇形・位置形態異常)

- #2 色素レーザー/TH or レーザー/TH and 色素レーザー/AL or 光線療法/TH and 色素レーザー/AL
- #3 年齡因子/TH or 年齡分布/TH or (開始/AL and (年齡/AL or 時期/AL)) or 早期治療/AL
- #4 #1 and #2 and #3

- 1) VA0227 小栗章子, 小田真喜子, 横尾和久. レーザー照射開始年齢が単純性血管腫の治療効果に及ぼす影響. 日本 形成外科学会会誌. 2009;29(7):407-411. (level III)
- 2) VA0057 Nguyen CM, Yohn JJ, Huff C, Weston WL, Morelli JG. Facial port wine stains in childhood: prediction of the rate of improvement as a function of the age of the patient, size and location of the port wine stain and the number of treatments with the pulsed dye (585 nm) laser. Br J Dermatol. 1998;135:821-825. (level V)
- 3) VA0150 van der Horst, CM, Koster PH, de Borgie CA, Bossuyt PM, van Gemert MJ. Effect of the timing of treatment of port-wine stains with the flash-lamp-pumped pulsed-dye laser. N Engl J Med. 1998;338:1028-1033. (level III)
- 4) VA0176 Naran S, Gilmore J, Deleyiannis FWB. The assessment of port wine stains in children following multiple pulsed-dye laser treatmens. Ann Plast Surg. 2008;60:426-430. (level V)

CQ 17 毛細血管奇形以外の血管奇形の皮膚表面病変に対するレーザー照射は有益か?

推奨グレード C1

毛細血管拡張症、クモ状血管腫、静脈湖などの皮膚の表層に限局し、微少な血管を有する病変に対してパルス色素レーザーは効果的であるが、より太い血管や深い病変を治療する場合には難しい。

解説

皮膚の表層に限局し、微少な血管を有する病変に対してパルス色素レーザーは効果的であるが、より太い血管 や深い病変を治療する場合は難しい。照射するエネルギーが大きすぎると色素沈着、瘢痕形成、皮膚の萎縮など の合併症が見られることも報告されている。1)

Nd:YAG レーザーによる治療方法も報告もあるが、適応を考えて効果的に、安全に治療することが大切である。

また、ラジオ波凝固療法と 700 nm ダイオードレーザー併用は限局性リンパ管腫(=リンパ管奇形)に有効との報告もある。3)

検索式

PubMed

- #1 "Vascular Malformations" [MH] OR "vascular malformations" [TIAB]
- #2 "Skin Abnormalities"[MH] OR "Skin/abnormalities"[MH] OR "Skin Neoplasms"[MH] OR "Skin"[MH] OR "Subcutaneous Tissue"[MH]
- #3 "Lasers/therapeutic use"[MH] OR "Laser Therapy"[MH]
- #4 #1 AND #2 AND #3
- #5 #4 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中誌

- #1 心臓血管奇形/TH or 血管奇形/AL or ((血管/TH or 血管/AL) and (先天異常/AL) or (奇形/TH or 奇形/AL)))
- #2 皮膚疾患/TH or 皮膚先天異常/TH or 皮膚腫瘍/TH or 皮膚/TH or 皮膚病变/AL
- #3 レーザー/TH or 光線療法/TH
- #4 #1 and #2 and #3
- #5 #4 AND (PT=会議録除(CK=ヒト)

- VA0081 Richards KA, Garden JM. The pulsed dye laser for cutaneous vascular and nonvascular lesions.
 Semin Cutan Med Surg 2000;19(4):276-286. (level IV)
- VA0065 Wimmershoff MB, Landthaler M,
 Hohenleutner U. Percutaneous and combined
 percutaneous and intralesional Nd:YAG-laser therapy

for vascular malformations. Acta Derm Venereol 1999;79:71-3. (level IV)

3) VA0150 Lapidoth M, Ackerman L, Amitai DB, RavehE, Kalish E, David M. Treatment of lymphangioma

circumscriptum with combined radiofrequency current and 900 nm diode laser. Dermatol Surg. 2006;32: 790-794. (level V)

CQ 18 腫瘤状(隆起性)の乳児血管腫および血管奇形に病変内レーザー照射療法は 有用か?

推奨グレード C2

腫瘤状(隆起性)の乳児血管腫の病変内レーザー治療は KTP、YAG レーザー治療の報告があり、有用であるが潰瘍形成等の合併症の頻度が高いため推奨されない。

解説

腫瘤状(隆起性)の乳児血管腫に対する腫瘍内 KTP レーザーによる Retrospective study では、潰瘍形成の可能性が 25%ある。1)腫瘍内にファイバーを入れるなどの煩雑な操作は、出血、感染をきたす可能性があり推奨できない。

血管奇形、乳児血管腫退縮後の皮下腫瘤などの変形に対しては有効なものもあると考えるがエビデンスレベル の高い論文がない。

成人例の隆起性毛細血管奇形では病変内レーザー治療をすることな \langle 、755 nm Alexandrite レーザー単独またはパルスダイレーザー(PDL)との併用で 4 回照射で著明な改善を認めている。 2

検察式

PubMed

- #1 "Hemangioma" [MH] OR "capillary malformations" [TIAB] OR "Port-Wine Stain" [MH] OR "Telangiectasis" [MH] OR "Angiokeratoma" [MH] OR "Capillaries/abnormalities" [MH]
- #2 "swelling"[TIAB] OR "nodule"[TIAB] OR "papule"[TIAB
- #3 ("hypertrophic"[TIAB] AND "Port Wine Stain"[MH]) OR ("strawberry"[TIAB] AND "Hemangioma"[MH])
- #4 "Lasers/therapeutic use" [MH] OR "Laser Therapy" [MH]
- #5 ((#1 AND #2) OR #3) AND #4
- #6 #5 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中族

- #1 血管腫/TH or 毛細血管奇形/AL or ポートワイン母斑/TH or 毛細血管拡張症/TH or 角化血管腫/TH or (毛細血管/TH and SH=奇形・位置形態異常)
- #2 皮膚腫瘍/TH or 皮膚/TH or 腫瘤/TH or 腫瘤/AL or 丘疹/TH or 隆起/AL
- #3 レーザー/TH or 光線療法/TH
- #4 #1 and #2 and #3
- #5 #4 AND (PT=会議録除(CK=ヒト)

参考文献

1) VA0054 Achauer BM, Celikoz B, VanderKam VM.

2) VA0199 Izikson L, Nelson JS, Anderson RR. $\label{eq:VA0199} \mbox{Treatment of hypertrophic and resistant port wine }$

stains with a 755 nm laser: a case series of 20 patients. Lasers Surg Med. 2009;41:427-432. (Level IV)

CQ19 リンパ管奇形に対する硬化療法は有効か?

推奨グレード C1

リンパ管奇形に対して硬化療法は有効であり、大きな嚢胞成分を持つ病変では良好な縮小効果が期待できる。

解説

リンパ管奇形は疼痛、腫脹、機能障害などが問題となり、治療として従来切除術が行われてきたが、硬化療法の報告も数多く認められる。硬化療法には OK-432 を用いた報告が最も多く、1987 年の Ogita らの報告 1¹以後 OK-432 を使用した治療報告が多数認められる。2009 年には OK-432 を使用した硬化療法の治療成績の review が報告され 2¹、5 症例以上の英語文献で microcystic macrocystic の分類を使用し、1 年以上経過観察 が行われており、さらに OK-432 による硬化療法が初回治療として施行されている 10 文献の治療成績がまとめられている。これによると、111 例の Macrocystic LM (嚢胞径が 1cm 以上)の治療成績は、98 例 88%が Excellent (90%以上の縮小)、9 例 8%が Good (50-90%の縮小)、4 例 4%が Poor (50%以下の縮小)であった。48 例の Microcystic LM (嚢胞径が 1cm 以下)の治療成績は、13 例 27%が Excellent、16 例 33%が Good、19 例 40%が Poor であった。Macrocystic LM では著明な縮小効果を認める症例が多く、硬化療法は有効であると言える。これらの文献には Microcystic LM と Macrocystic LM の混在した Mixed lesion を分類しているものもあるが、その定義にばらつきがあるため Mixed lesion に関する治療成績は含まれていない。この review に含まれていない文献で、嚢胞の大きさによる治療成績を示したものが 5 文献あり 3-7)、Macrocystic LM において縮小率 88.9-94%、Microcystic LM において 0-68%とやはり大きな嚢胞成分を持つ病変では特に良好な縮小を示している。

他にも日本では入手困難な硬化剤による治療報告もあるが、いずれの硬化剤を使用してもリンパ管奇形に対する硬化療法はそれぞれ高い治療効果を認めている。しかし、硬化剤による治療効果の違いを比較したランダム化 比較試験は無く、いずれの硬化剤がリンパ管奇形の治療に最も有用であるかは明確にはなっていない。

リンパ管奇形は頭頚部に多く、硬化療法の有害事象として眼球突出、気管狭窄が報告されており、眼や気道に近接する病変の治療に際しては特に慎重な対応が必要である。ブレオマイシンを使用した硬化療法後に肺合併症による2例の死亡例がみられるが、硬化療法との関連は明確にはなっていない(CQ23参照)。

リンパ管奇形に対する硬化療法はその治療効果と硬化療法後の切除への影響の少なさから第一選択の治療法であるという意見もある^{2,3,6,8)}。しかし、硬化療法のみでは治療効果に限界があり、効果不良な症例では切除を含めた他の治療方法を検討する必要がある。

検索式

PubMed

- #1 Lymphatic Abnormalities[MH:NoExp] OR "lymphatic malformation" OR "lymphatic malformations" OR "Lymphangioma"[MH] OR "Lymph Nodes/abnormalities"[MH]
- #2 "Sclerotherapy" [MH] OR "Picibanil" [MH] OR "Sclerosing Solutions" [MH]
- #3 #1 AND #2
- #4 #3 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中誌

- #1 リンパ管腫/TH or リンパ管奇形/AL
- #2 (硬化療法/TH or 硬化療法/AL) or (硬化剤/TH or 硬化剤/AL) or Picibanil/TH or ピシバニール/AL or (Picibanil/TH or ピシバニル/AL) or OK-432/A
- #3 #1 and #2
- #4 #3 AND (PT=原著論文,総説 CK=ヒト)

- VA0014 Ogita S, Tsuto T, Tokiwa T, Takahashi T.
 Intracystic injection of OK-432: a new sclerosing therapy for cystic hygroma in children. Br J Surg.
 1987;74:690-691. (level V)
- 2) VA0198 Poldervaart MT, Breugem CC, Speleman L, Pasmans S. Treatment of lymphatic malformations with OK-432 (Picibanil): review of the literature. J Craniofac Surg. 2009;20:1159-1162. (level V)
- VA0031 Ogita S, Tsuto T, Nakamura K, Deguchi E, Iwai N. OK-432 therapy in 64 patients with lymphangioma. J Pediatr Surg. 1994;29:784-785.
 (level V)
- 4) VA0159 Okazaki T, Iwatani S, Yanai T, Kobayashi H, Kato Y, Marusasa T, Lane GJ, Yamataka A. Treatment of lymphangioma in children: our experience of 128 cases. J Pediatr Surg. 2007;42:386-389. (level V)
- 5) VA0185 Smith MC, Zimmerman MB, Burke DK, Bauman NM, Sato Y, Smith RJ. Efficacy and safety of OK-432 immunotherapy of lymphatic malformations.

- Laryngoscope. 2009;119:107-115. (level V)
- 6) VA0186 Yoo JC, Ahn Y, Lim YS, Hah JH, Kwon TK, Sung MW, Kim KH. OK-432 sclerotherapy in head and neck lymphangiomas: long-term follow-up result. Otolaryngol Head Neck Surg. 2009;140:120-123. (level V)
- VA0140 Lee BB. New approaches to the treatment of congenital vascular malformations (CVMs)-a single centre experience. Eur J Vasc Endovasc Surg. 2005;30:184-197. (level V)
- VA0175 Acevedo JL, Shah RK, Brietzke SE.
 Nonsurgical therapies for lymphangiomas: a systematic review. Otolaryngol Head Neck Surg. 2008;138:418-424. (level V)
- 9) VA0220 佐々木 了. 皮膚軟部組織の血管奇形に対する 硬化療法の臨床的検討. 日形会誌. 2005;25:250-259. (level V)
- VA0184 Burrows PE, Mitri RK, Alomari A, Padua
 HM, Lord DJ, Sylvia MB, Fishman SJ, Mulliken JB.

 $Percutaneous\ sclerotherapy\ of\ lymphatic$

2008;6:209-216. (level V)

malformations with doxycycline. Lymphat Res Biol.

CQ 20 静脈奇形に対する硬化療法は有益か?

推奨グレード C1

静脈奇形による疼痛、腫脹、機能障害などの改善に硬化療法は有用である。特に小さく、 境界が明瞭な静脈奇形に対して硬化療法は有用と考えられる。

解説

静脈奇形は従来海綿状血管腫・筋肉内血管腫などと呼ばれてきた病変で、乳児血管腫とは異なる。静脈奇形は疼痛・腫脹・機能障害などが問題となり、治療法としては従来切除術が行われてきた。欧米では経皮的硬化療法の歴史は古く、1989 年に Yakes ら ¹)が静脈奇形に対するエタノール硬化療法を発表し、世界中で広く行われている。近年ではより低浸襲で機能・形態の温存が可能で繰り返して施行可能な硬化療法が広く行われるようになってきた。日本において硬化療法は保険適応ではない。静脈奇形に対する硬化療法の有用性を切除術やプラセボと比較検討した RCT(Randomized Controlled Trial)はない。

硬化剤としては無水エタノール $^{1.5)}$ ・ポリドカノール $^{3,6,7)}$ ・エタノラミンオレイト $^{8)}$ ・sodium tetradecyl sulfate (STS) 2,9 などがあり、ポリドカノールは下肢静脈瘤・食道静脈瘤の硬化剤、エタノラミンオレイトは食道静脈瘤の硬化剤として認可されている。STS は日本では発売されていない。それぞれの硬化剤で合併症に特徴がある。硬化剤の違いによる成績については RCT で比較された論文はみられない。近年ではポリドカノール、STS などを CO_2 あるいは空気と混ぜてフォームにして注入する方法が普及しつつある 9,10 。硬化療法はエタノールを使用した場合、全身麻酔下に施行されることが多いが、ポリドカノール・エタノラミンオレイトを使用した場合は局所麻酔下に施行可能である(CQ22,23 参照)。

Berenguer 6^{20} は静脈奇形 40 例に対してエタノール、STS を用いた硬化療法を施行し、治療後 4 週か6 8 カ月 (平均 5 カ月)の外観上の変化を評価し、30 例(75%) で著明な改善あるいは治癒と評価され、10 例(25%) で変化がないかあるいは軽度改善と評価された。患者への質問票による評価では、回答があった 37 例のうち、4 例 (11%) で治癒、10 例(27%) でほぼ正常になった、14 例(38%) で著明に改善、5 例(14%) で少し改善、4 例(11%) で変化がないか悪化と回答した。

Cabrera ら ¹⁰はポリドカノールフォームを用いた硬化療法を静脈奇形 50 例に施行し、46 例 (92%) で有益であったと報告した。その 46 例中 18 例 (39%)では治療した静脈奇形は消失し、15 例 (33%)で 50%以上の大きさの縮小が得られ、13 例 (28%)で 50%未満の大きさの縮小が得られた。疼痛を訴えた 39 例のうち、25 例 (64%)で疼痛が消失し、14 例 (36%)で改善した。

佐々木ら 3 は静脈奇形 141 例にエタノールあるいはポリドカノールを用いた硬化療法を施行し、術後病変の変化が定常状態となる時点、すなわち最終治療から 6 カ月以上経過した時点もしくは最終治療の直前の判定で、機能的症状の改善と肉眼的縮小度の両者を総合評価し、excellent 49 例(35 %)、 6 good 59 例(42 %)、 6 fair 14 例(23 %) であり、有効率 77 %であった。

硬化療法の効果が得られやすい静脈奇形について検討した文献は以下のとおりである。Goyal 6 4 は 59 例の静脈奇形に対してエタノールを用いた硬化療法を施行し、病変の大きさと患者の症状を評価し、35 例(59%)で excellent(臨床的な病変の消失)あるいは good(有意な縮小と症状の改善)の結果であった。MRI 上小さく(5cm 以下)、境界明瞭な病変で治療効果が良好で、大きく浸潤性の病変で治療効果が不良であったと報告している。

Mimura 6^{70} は連続した 31 例の静脈奇形にポリドカノールを用いた硬化療法を施行し、経過観察可能(平均観察期間 46 カ月)であった 29 例中 26 例(90%)に疼痛の改善効果があったが、疼痛スコアが測定できた 24 例中 50%以上の疼痛の改善効果が得られたのは 17 例(59%)で、小さく(10cm 以下)、境界明瞭で、硬化剤の停滞が良い病変では疼痛を改善する効果が得られやすかったと報告している。

Yun 6 5 は 158 例の静脈奇形患者にエタノールを使用した硬化療法を施行した。患者の質問票で評価すると、症状、機能、整容の改善がそれぞれ 28%、27%、34%で得られた。MRI,血液プールシンチを用いた画像評価では 27%で著明な改善が得られた。質問票と画像検査を合わせた成績では 16%の患者に治療による良好な反応が得られた。多変量解析にて、女性、直接穿刺造影で流出静脈の描出がないかあるいは遅れて描出されること、MRI で境界明瞭な辺縁をもつことが良好な治療効果の独立予測因子であった、と報告している。

硬化療法の成績は文献によって様々である。その原因として評価方法の違いが挙げられる。評価項目が疼痛の改善か整容の改善かによって成績は異なり、これらを一括して治療効果を excellent、good、fair、poor に分けて評価した文献が多いが、同一の基準にはなりにくい。また、評価者が治療医であるか、治療医以外の医療従事者であるか、患者であるかによって異なる。総合的な評価項目として quality of life(QOL)が挙げられ、期待されるがまだ報告は少ない。また、小児患者では成長に伴い、静脈奇形も増大する傾向があり、症状が悪化しやすいと考えられる。短期成績か長期成績かによっても成績が大きく異なると考えられ、より長期的評価が求められる。今後硬化剤の違いによる硬化療法の成績の比較のためには評価方法の標準化、RCTが必要である。

検索式

PubMed

- #1 sclerotherapy[MH] OR "Picibanil"[MH] OR "Sclerosing Solutions"[MH]
- #2 "Hemangioma, Cavernous"[MH] OR venous-malformation* OR venous-malformation*
- #3 #1 AND #2
- #4 #3 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中誌

- #1 (静脈奇形/AL not 動静脈/AL) or 血管腫-海綿状/TH or 血管腫-静脈性/TH
- #2 (硬化療法/TH or 硬化療法/AL)or (硬化剤/TH or 硬化剤/AL)
- #3 #1 and #2
- #4 #3 AND (PT=会議録除(CK=ヒト)

- VA0010 Yakes WF, Haas DK, Parker SH, Gibson MD, Hopper KD, Mulligan JS, Pevsner PH, Johns JC Jr, Carter TE. Symptomatic vascular malformations: ethanol embolotherapy. Radiology.
 1989;170:1059-1066. (level V)
- VA0069 Berenguer B, Burrows PE, Zurakowski D,
 Mulliken JB. Sclerotherapy of craniofacial venous
- malformations: complications and results. Plast Reconstr Surg. 1999;104:1-11. (level IV)
- 3) VA0220 佐々木了. 皮膚軟部組織の血管奇形に対する硬化療法の臨床的検討. 日本形成外科学会雑誌.2005;25(4):250-259. (level V)
- 4) VA0097 Goyal M, Causer PA, Armstrong D. Venous vascular malformations in pediatric patients: comparison of results of alcohol sclerotherapy with

- proposed MR imaging classification. Radiology. 2002;223:639-644. (level IV)
- 5) VA0196 Yun WS, Kim YW, Lee KB, Kim DI, Park KB, Kim KH, Do YS, Lee BB. Predictors of response to percutaneous ethanol sclerotherapy (PES) in patients with venous malformations: analysis of patient self-assessment and imaging. J Vasc Surg. 2009;50:581-589. (level IV)
- 6) VA0073 Yamaki T, Nozaki M, Sasaki K. Color duplex-guided sclerotherapy for the treatment of venous malformations. Dermatol Surg. 2000;26:323-328. (level V)
- 7) VA0194 Mimura H, Fujiwara H, Hiraki T, Gobara H, Mukai T, Hyodo T, Iguchi T, Yasui K, Kimata Y, Kanazawa S. Polidocanol sclerotherapy for painful venous malformations: evaluation of safety and

- efficacy in pain relief. Eur Radiol. 2009;19:2474-2480. (level IV)
- 8) VA0096 Choi YH, Han MH, O-Ki K, Cha SH, Chang KH. Craniofacial cavernous venous malformations: percutaneous sclerotherapy with use of ethanolamine oleate. J Vasc Interv Radiol. 2002;13:475-482. (level V)
- 9) VA0162 Tan KT, Kirby J, Rajan DK, Hayeems E, Beecroft JR, Simons ME. Percutaneous sodium tetradecyl sulfate sclrotherapy for peripheral venous malforamtions: a single-center experience. J Vasc Interv Radiol. 2007;18:343-351. (level V)
- 10) VA0118 Cabrera J, Cabrera J Jr, Garcia-Olmedo MA, Redondo P. Treatment of venous malformations with sclerosant in microfoam form. Arch Dermatol. 2003;139:1409-1416. (level V)

CQ 21 動静脈奇形に対する血管内治療(硬化療法・塞栓療法)は有効か? 推奨グレード C1

限局性の症候性動静脈奇形の症状改善や術前処置に血管内治療は有効である。

解説

動静脈奇形(AVM)に対する血管内治療は、稀な疾患で施行施設が限られるため、文献の大半は少数例の症例報告で、一部の専門施設から症例集積が散見される。他治療と比較したコホート研究や無作為比較試験はなく、その有効性について高いエビデンスはないのが現状である。また、AVM の症状は部位・範囲・罹病期間により様々で、血管内治療の適応や方法も一定ではない。早期の限局性病変は根治切除が期待できるが、軽症例は必ずしも進行しないため保存的に観察される場合も多い。血管内治療は、疼痛・腫脹・潰瘍・出血・機能障害・醜態などの症状が進行あるいは顕在化した切除困難例において、これらの症状改善を目的として、単独治療あるいは手術と併用して行われる傾向がある 1,6-9,11-16)。

血管内治療は、経カテーテル的あるいは直接穿刺により、様々な塞栓物質・硬化剤を血管構築に応じて使い分けて行われる(CQ23 参照)¹⁰⁾。例えば、金属コイルは、太い動脈と静脈が直接連結する動静脈瘻や短絡直後の大きな流出静脈腔の閉塞には有用だが、nidus を有する AVM における流入動脈側の中枢塞栓は、結紮術同様、側副路の発達を促すだけでなく、以後のカテーテル挿入を妨げるため行うべきではない(CQ25 参照)。不整形で凝集しやすい PVA やゼラチンスポンジなど粒状塞栓物質を用いた場合、効果は一時的なことが多い③。粒子径が均一な球状のマイクロスフェアでより選択的な nidus の塞栓を行った報告もある ¹⁵⁾。しかし、nidus の長期的閉塞には動静脈短絡部から流出静脈側にかけて塞栓が必要との考えから、液状の n-butyl cyanoacrylate (NBCA)やエタノールを用いた報告が多い 8,9,11)。

頭頸部 AVM では、血管内治療単独で行う場合と、手術と併用される場合があり、部位によっては血管内治療が第一選択になり得る。

Kohout らは、頭頸部 AVM61 例の治療法別の治癒率を検討し、塞栓術単独 0%(0/4)、手術単独 69%(9/13)例)、両者併用 62%(28/45)で、塞栓術単独での症状改善は一時的で数カ月単位だとしている 1 。Persky らは、顎骨血管奇形 31 例 (55 AVM26 例) に対して、塞栓術単独で根治 42%、改善 16%、症状安定 23%が得られたとしている 2 。 Zheng らは、有症状の耳介 AVM17 例に対してエタノール塞栓術を行い、全例で症状は改善し、15 例で Schobinger stage が低下したとしている 4 。Barnwell らは、頭皮 AVF10 例に対して NBCA/PVA/コイルなどを用いて塞栓術を行い、7 例で治癒(2 例手術併用)したとしている 5 。

一方、四肢・体幹 AVM では症状改善を目的として血管内治療が適応となる場合が多く、主に NBCA とエタノールの有効性を示した報告が多い。Wildus らは、四肢・骨盤 AVM16 例に対して、種々の塞栓物質を用いて選択塞栓術を行い、全例で症状は改善したとしているで。White らは、四肢 AVM20 例(下肢 9 上肢 11)に対して、主に NBCA による塞栓術を行っているが、下肢の限局病変 4 例は塞栓術単独あるいは皮膚移植併用で症状改善を得たが、膝下 3 分枝全てに浸潤が及んだ 5 例は何れも膝切断に至ったとしている。一方、上肢 11 例はいずれも塞栓術単独あるいは切除併用で症状改善を得たとしている 8。 Tan らは、有症状四肢 AVM13 例に対してNBCA 主体で塞栓術を反復し、3 例で病変消失、5 例で症状改善が得られたとしている 110。 Do らは、四肢・体幹AVM40 例に対してエタノール塞栓術を行い、23 例(58%)で症状消失、6 例(15%)で改善が得られ、16 例(40%)で治癒したとしている 9。しかし、皮膚壊死・神経麻痺・感染・急性腎不全などを含む合併症を 21 例(52%)に認めたとしており、特にエタノールの使用には熟練を要する(CQ22 参照)。

以上より、限局性の症候性 AVM の症状改善や術前処置に血管内治療は有効と考えられるが、個々の患者の病状によって適応や方法も異なるため、専門施設で集学的診療のもとに、熟練者により行われるべきである。

検索式

PubMed

- #1 Arteriovenous Malformations[Majr:NoExp] OR "Arteriovenous Fistula"[Majr]
- #2 sclerotherapy[Majr]
- #3 "Embolization, Therapeutic" [Majr]
- #4 #2 OR #3
- #5 #1 AND #4
- #6 hepatic OR intrahepatic OR pulmonary OR coronary OR brain OR traumatic OR posttraumatic OR cervical OR intraorbital OR spinal OR portal OR uterine OR cerebral OR pancreatic OR dural OR renal OR jejunal
- #7 #5 NOT #6
- #8 ("1980"[DP]: "2009"[DP]) AND (#5 NOT #6) AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA])
- #9 "Arteriovenous Malformations/therapy"[Majr:NoExp] OR "Arteriovenous Fistula/therapy"[Majr]
- #10 #5 AND #9
- #11 ("1980"[DP]: "2009"[DP]) AND #10

医中誌

- #1 @動静脈奇形/TH or 動静脈瘻/TH
- #2 血管内治療/AL or 硬化療法/TH or 塞栓術/TH
- #3 #1 and #2
- #4 #3 AND (PT=会議録除(CK=ヒト)
- #5 消化器疾患/TH or 脳血管障害/TH or 泌尿器疾患と男性生殖器疾患/TH or 硬膜動静脈/AL or 気管 支/AL or 子宮/AL or 肺/AL or 腎動静脈/AL or 大動脈/AL or 骨盤内動静脈/AL or 脊椎/AL or 腸動静脈/AL or 脊髄/AL or 外傷性/AL or 椎骨動静脈/AL or 腸間膜/AL or 腸骨/AL or 心臓疾患/TH
- #6 #4 not #5

- VA0059 Kohout MP, Hansen M, Pribaz JJ, Mulliken JB. Arteriovenous malformations of the head and neck: natural history and management. Plast Reconst Surg. 1998;102:643-654. (level V)
- VA0117 Persky MS, et al. Management of vascular malformations of the mandible and maxilla. The Laryngoscope. 2003;113:1885-1892. (level V)
- 3) VA0061 Rodesch et al. Arteriovenous malformations of the dental arcades. The place of endovascular therapy: results in 12 cases are presented. J Craniomaxillofac Surg. 1998;26:306-313. (level V)
- VA0201 Zheng LZ, Fan XD, Zheng JW, Su LX.
 Ethanol embolization of auricular arteriovenous

- malformations: preliminary results of 17 cases.AJNR

 Am J Neuroradiol. 2009;30:1679-1684. (level V)
- 5) VA0009 Barnwell SL, Halbach VV, Dowd CF, Higashida RT, Hieshima GB. Endovascular treatment of scalp arteriovenous fistulas associated with a large varix. Radiology 1989;173:533-539. (level V)
- 6) VA0001 Ford EG, Stanley P, Tolo V, Woolley MM.

 Peripheral congenital arteriovenous fistulae: observe,
 operate, or obturate? J Pediatr Surg. 1992;27:714-719.
 (level V)
- VA0012 Widlus DM, Murray RR, White Jr RI, et.
 Congenital arteriovenous malformation: tailored emboltherapy. Radiology. 1988;169:511-516. (level V)
- 8) VA0079 White RI Jr, Pollak J, Persing J, Henderson KJ, Thomson JG, Burdge CM. Long-term outcome of embolotherapy and surgery for high-flow extremity arteriovenous malformations. J Vasc Interv Radiol. 2000;11:1285-1295. (level V)
- 9) VA0137 Do YS, Yakes WF, Shin SW, Lee BB, Kim DI, Liu WC, Shin BS, Kim DK, Choo SW, Choo IW. Ethanol embolization of arteriovenous malformations: interim results. Radiology. 2005;235:674-682. (level V)
- 10) VA0153 Cho SK, Do YS, Shin SW, et al.Arteriovenous malformations of the body and extremities: analysis of therapeutic outcomes and approaches according to a modified angiographic

- classification. J Endovasc Ther. 2006;13:527-38. (level IV)
- 11) VA0130 Tan KT, Simons ME, Rajan DK, Terbrugge K. Peripheral high-flow arteriovenous vascular malformations: a single-center experience. J Vasc Interv Radiol. 2004;15:1071-1080. (level V)
- 12) VA0121 Rockman CB, Rosen RJ, Jacobowitz GR, et al. Transcatheter embolization of extremity vascular malformations: the long-term success of multiple interventions. J Vasc Surg. 2003;17:417-423. (level V)
- 13) VA0080 Jacobowitz GR, Rosen RJ, Rockman CB, et al. Transcatheter embolization of complex pelvic vascular malformations: results and long-term follow-up. J Vasc Surg. 2001;33:51-55. (level V)
- 14) VA0033 Gomes et al. Embolization therapy of congenital arteriovenous malformations: use of alternate approaches. Radiology. 1994;190:191-198. (level V)
- 15) VA0103 Osuga K, Hori S, Kitayoshi H, et al. Embolization of high flow arteriovenous malformations: experience with use of superabsorbent polymer microspheres. J Vasc Interv Radiol. 2002;13:1125-1133. (level V)
- 16) VA0010 Yakes WF, Haas DK, Parker SH, Symptomatic vascular malformations: ethanol embolotherapy. Radiology. 1989;170:1059-1066. (level V)

CQ 22 血管奇形の血管内治療で起こりうる合併症とその対策は?

合併症は主に、血管内治療共通のものと硬化療法で用いられる硬化剤によるものとに分けられる。いずれの合併症においても、保存的加療にて軽快する軽症のものから重篤な後遺症や生命危機なものまで含まれ、それぞれの特徴とその対策を熟知し、専門施設で施行することが重要である。

解説

血管奇形に対する血管内治療には、静脈奇形(VM)・リンパ管奇形(LM)に対する硬化療法と動静脈奇形(AVM)に対する塞栓療法がある。合併症は主に、血管内治療共通のものと硬化療法で用いられる硬化剤によるものとに分けられる。いずれの合併症においても、保存的加療にて軽快する軽症のものから重篤な後遺症や生命危機なものまで含まれ、それぞれの特徴とその対策を熟知し、専門施設で施行することが重要である。

【血管内治療共通の合併症と対策】

合併症

疼痛、腫脹、紅斑、水疱、びらん、潰瘍、壊死、2次感染、血栓性静脈炎、深部静脈血栓症(DVT)/肺塞栓症 (PE)、播種性血管内凝固症候群(DIC)、溶血・横紋筋融解、筋拘縮、筋コンパートメント、神経障害、アナフィラキシー、造影剤アレルギーなど

対策

局所の疼痛、腫脹は術後数日間続くが、多くは消炎鎮痛剤(NSAIDs など)でコントロール可能である。症状が強い場合には低容量ステロイド(デキサメタゾン)の点滴または内服を行う。水泡やびらんが生じた場合には、ステロイド軟膏を塗布し創傷被覆材で保護する。2 次感染の防止目的に、抗生剤投与も考慮される。局所腫脹や炎症波及によって生じる神経障害は多くは一過性であり、局所症状の軽快により改善する。 Lee らは血管奇形 573 例に対してエタノール硬化療法ないし塞栓療法(NBCA、金属コイル、PVA)を行い、皮膚組織障害 11.9%、神経障害 8.6%が生じたが、多くが保存的に軽快したと報告している¹⁾。

皮膚組織障害、神経・筋障害や血栓性静脈炎や DVT 形成などは薬剤の長時間停滞、周囲組織や正常血管への薬剤漏出や動脈への逆流による末梢循環障害が原因であるため、過度の血流遮断は避け、さらに硬化剤注入直前に穿刺針が確実に病変内にあることを確認し、画像モニター下で過度の圧をかけずに注入することが望ましい。溶血による血尿(ヘモグロビン尿)が認められた場合は、十分な輸液と炭酸水素ナトリウム(メイロン)投与による尿アルカリ化を促す。ハプトグロビン投与については、生物由来製剤であることから特に小児に対しては慎重な使用が望まれる。筋コンパートメントの徴候がみられた場合は、減張切開を考慮するべきである。

筋内病変では、拘縮が生じうる。術後数日の安静後に積極的なリハビリテーションを行うことが望まれる。

術後に突然の胸痛、呼吸困難が生じた場合は PE を疑い、速やかに酸素投与を行い、動脈血ガス分析、造影 CT にて評価する。 骨盤下肢領域で残存 DVT を認めるようであれば、必要に応じて一時的 IVC フィルター留置を 考慮する。

また、頭頸部領域の血管奇形、とくに眼や気道に近接する病変に対する血管内治療では、局所腫脹による眼球突出や気道閉塞など重篤な合併症が報告されており2,3%、迅速な対応が可能な専門施設での施行が望まれる。

【硬化剤別の合併症と対策】

無水エタノール

硬化剤の中では最も治療効果が高いが、非特異的な細胞固定作用を有し、組織浸透性が高く、合併症の頻度 も最も高い。

Lee らによると 4)、VM に対するエタノール硬化療法における合併症の発生頻度は 12.4% (47/379 回)で、重症な合併症として、神経障害 5.7% (一過性 3.4%、不可逆性 2.3%)、DVT(5.7%)、PE(1.14%)と報告している。重篤 PE により術後 30 日以内に死亡した例 5 や舌 VM で術後著明な腫脹による気管圧排で長期挿管管理が必要となった例 6 も報告されている。無水エタノールに特徴的な合併症として、急性アルコール中毒、心肺虚脱があげられる $^{7.8}$ 。急性アルコール中毒が出現した場合は十分な輸液と利尿を行い、アルコールの早期排出を促す。心肺虚脱は重篤な合併症である。エタノールによる肺動脈攣縮が原因と考えられているが、現時点では明らかにされていない。予防的対策として、エタノール注入極量を超えない(上限 1ml/kg) 9 、十分な輸液と利尿、ターニケットやバルーンカテーテル等によるエタノール流出コントロール、また大量流出が懸念される巨大病変においてはSwan-Ganz カテーテルによる肺動脈圧測定など侵襲的モニタリングを視野にいれた慎重なマネージメントが望まれる $^{7.8,10}$ 。

ポリドカノール

非イオン系界面活性剤に属する硬化剤で、主に VM に対する硬化療法の硬化剤として用いられている。エタノールやオルダミンに比し効果は劣るが上記合併症の頻度も低く、結膜や粘膜病変など特殊部位に対しても比較的安全に使用可能である。稀であるが特徴的な重篤合併症として、低血圧、徐脈、可逆性心停止 11)などが報告されている。これらは麻酔作用による心筋抑制が原因として考えられている。麻酔作用は血中濃度に比例するため、安易な高濃度大量注入は避けるべきである。

オルダミン(EO)

陰イオン系界面活性剤で、主に食道静脈瘤に対する硬化剤として用いられている。無水エタノールに比し組織 浸透性は低く組織障害は少ないが、薬剤が大循環に還流した場合は、溶血による血尿、急性腎不全が生じる場合がある 120。十分な輸液と炭酸水素ナトリウム(メイロン)投与による尿のアルカリ化が望まれる。

OK-432(ビシバニール)

LM に対する硬化療法の硬化剤として我が国で最も広く用いられている。A 群溶血性連鎖球菌の弱毒の自然変異株(Su 株)をペニシリンで処理した薬剤であるため、既往にペニシリンアレルギーがある場合は禁忌である。他の薬剤と同様に、局所の腫脹、疼痛、紅斑、発熱などが起こりえるが、いずれも術後数日間で多くは自然軽快し、比較的副作用が少なく安全な薬剤とされている 13)。前述のとおりに、頭頸部領域では眼球突出、顔面神経麻痺や気道閉塞など重篤な合併症に留意した慎重な対応が求められる 2,3,14)。

プレオマイシン

抗腫瘍性抗生物質で、主に LM に対する硬化療法の硬化剤として用いられている。他の薬剤と同様に、局所腫脹と炎症を引き起こすが、少量使用ではほとんど副作用はないとされている。本薬剤の特徴的な合併症として肺線維症が有名であるが、現在までに血管奇形に対する硬化療法での報告例はない。一般的に肺線維症の発症リスクは容量依存性とされており、Sung らは、1 回投与量 1mg/kg 以下(総投与量 5mg/kg 以下)、投与間隔は2 週間以上あけることを推奨している 150。現在までに 2 例の肺合併症による死亡例が報告されているが 150、いず

れも本薬剤との因果関係については証明されていない。

ドキシサイクリン: テトラサイクリン系の広域抗生物質である。主に LM に対する硬化療法の硬化剤として用いられている。他の薬剤と同様に、局所腫脹、炎症が起こりうるが、いずれも保存的加療で軽快する。テトラサイクリンの副作用として有名な小児の歯牙黄染は本薬剤では起こりに〈〈、比較的大量使用においても副作用は少ないとされる 16。

【塞栓療法における手技的合併症】

経カテーテル的塞栓術における手技的な合併症として、穿刺部血腫やカテーテル・ガイドワイヤー操作による 血管攣縮、血管内膜損傷や穿孔、塞栓物質(無水エタノール、NBCA など)の正常血管への溢流による末梢循環 障害や組織障害、全身性(上記共通合併症)、NBCA 特有のものとして血管壁へのカテーテル付着などが挙げら れ、いずれも画像モニター下での慎重な操作が求められる。

表:硬化剤別の特徴的合併症と予防・対策

特徴的な合併症	予防と対策
急性アルコール中毒	十分な輸液と利尿
心肺虚脱	極量を超えない(上限 1ml/kg)、十分な輸液と利
	尿、ターニケットやバルーンカテーテル等によるエ
	タノール流出コントロール、肺動脈圧測定
低血圧、徐脈、可逆性心停止	高濃度大量注入は避ける
溶血による血尿、急性腎不全	十分な輸液と炭酸水素ナトリウム(メイロン)投与に
	よる尿のアルカリ化
局所の腫脹、疼痛、紅斑、発熱	保存的加療
など(OK-432 に特有の合併症	
はなし)	
局所腫脹と炎症など	保存的加療
肺線維症(現在までに報告例	1 回投与量 1mg/kg 以下 (総投与量 5mg/kg 以
はなし)	下)、投与間隔を2週間以上あける
局所腫脹、炎症など	保存的加療
歯牙黄染は少ないとされる	
	急性アルコール中毒 心肺虚脱 低血圧、徐脈、可逆性心停止 溶血による血尿、急性腎不全 局所の腫脹、疼痛、紅斑、発熱 など(OK-432 に特有の合併症 はなし) 局所腫脹と炎症など 肺線維症(現在までに報告例 はなし) 局所腫脹、炎症など

検索式

PubMed

- "Vascular Malformations" OR "Lymphatic Malformations" OR "Lymphatic Abnormalities OR "Lymphangioma" OR "venous malformations" OR "arteriovenous malformations" OR "vascular anomalies"
- #2 Sclerotherapy OR "Sclerosing Solutions" OR Embolization
- #3 adverse effects

- #4 #1 AND #2 AND #3
- #5 #4 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])
- #6 hepatic OR intrahepatic OR coronary OR brain OR traumatic OR posttraumatic OR cervical OR intraorbital OR spinal OR portal OR uterine OR cerebral OR pancreatic OR dural OR renal OR jejunal
- #7 #5 NOT #6

医中誌

- #1 血管奇形/AL or @動静脈奇形/TH or 血管瘻/TH or リンパ管腫/TH or ポートワイン母斑/TH
- #2 (硬化療法/TH or 硬化療法/AL)or (塞栓術/TH or 塞栓療法/AL) or 血管内治療/AL
- #3 (合併症/TH or 合併症/AL) or 副作用/AL or 有害作用/AL or (ヘモグロビン尿症/TH or ヘモグロビン尿 /AL) or 神経麻痺/AL
- #4 #1 and #2 and #3
- #5 #4 AND (PT=会議録除〈)
- #6 消化器疾患/TH or 脳血管障害/TH or or/AL and 硬膜動静脈/AL or 気管支/AL or 子宮/AL or 肺/AL or 腎/AL or 大動脈/AL or 骨盤内動静脈/AL or 脊椎/AL or 腸動静脈/AL or 外傷性/AL or 椎骨動静脈/AL or 腸間膜/AL or 腸骨/AL or 心臓疾患/TH or 末梢動脈/AL or 静脈洞/AL
- #7 #5 not #6
- #8 #7 AND (CK=Ł)

- VA0108 Lee KB, Kim DI, Oh SK, et al. Incidence of soft tissue injury and neuropathy after embolo/sclerotherapy for congenital vascular malformation. J Vasc Surg 2008;48:1286-1291. (level V)
- VA0185 Smith MC, Zimmerman MB, Burke DK, et al. Efficacy and safety of OK-432 immunotherapy of lymphatic malformations. Laryngoscope
 2009;119:107-115. (level V)
- 3) VA0101 Giguere CM, Bauman NM, Sato Y, et al. Treatment of lymphangiomas with OK-432(Picibanil) sclerotherapy. a prospective multi-institutional trial. Arch Otolaryngol Head Neck Surg. 2002;128:1137-1144. (level II)
- 4) VA0181 Lee BB, Do YS, Byun HS, et al. Advanced management of venous malformation with ethanol sclerotherapy: mid-term results. J Vasc Surg 2003;37:533-538. (level IVb)
- VA0007 Yakes WF, Luethke JM, Parker SH, et al.
 Ethanol embolization of vascular malformations.

- Radiographics 1990;10:787-796. (level V)
- 6) VA0075 Donnelly LF, Bisset GS 3rd, Adams DM. Marked acute tissue swelling following percutaneous sclerosis of low-flow vascular malformations:a predictor of both prolonged recovery and therapeutic effect. Pediatr Radiol. 2000;30:415-419. (level V)
- VA0147 Wong GA, Armstrong DC, Robertson JM.
 Cardiovascular collapse during ethanol sclerotherapy in a pediatric patient. Paediatr Anaesth.
 2006;16:343-346. (level V)
- VA0148 Mitchell SE, Shah AM, Schwengel D.

 Pulmonary artery pressure changes during ethanol embolization perocedures to treat vascular malformations: can cardiovascular collapse be predicted? J Vasc Interv Radiol. 2006;17:253-262. (level IVb)
- 9) VA0089 Mason KP, Neufeld EJ, Karian VE, et al. Coagulation Abnormalities in Pediatric and Adult Patients After

- Sclerotherapy or Embolization of Vascular Anomalies. AJR 2001;177:1359-1363. (level IVa)
- 10) VA0183 Ko JS, Kim JA, Do YS, et al. Prediction of the Effect of Injected Ethanol on Pulmonary Arterial Pressure during Sclerotherapy of Arteriovenous Malformations: Relationship with Dose of Ethanol. J Vasc Interv Radiol. 2009;20:39-45. (level IVb)
- 11) VA0090 Marrocco-Trischitta MM, Guerrini P, Abeni D, et al. Reversible cardiac arrest after polidocanol sclerotherapy of peripheral venous malformation.
 Dermatol Surg. 2002;28:153-155. (level V)
- 12) VA0173 Yamaki T, Nozaki M, Sakurai H, et al. Prospective randomized efficacy of ultrasound-guided foam sclerotherapy compared with ultrasound-guided liquid sclerotherapy in the treatment of symptomatic venous malformations. J Vasc Surg. 2008;47;578-584. (level IVb)

- 13) VA0031 Ogita S, Tsuto T, Nakamura K, et al. OK-432 therapy in 64patients with lymphangioma. J Pediatr Surg 1994;29:784-785. (level V)
- 14) VA0198 Poldervaart MT, Breugem CC, Speleman L, et al. Treatmnet of lymphatic malformation with OK-432(picibanil): Review of the literature. The journal of craniofacial surgery. 2009;20:1159-1162. (level V)
- 15) VA0020 Sung MW, Chang SO, Choi JH, et al. Bleomycin sclerotherapy in patients with congenital lymphatic malformation in the head and neck. Am J Otolaryngol. 1995;16:236-241. (level V)
- 16) VA0184 Burrows PE, Mitri RK, Alomari A, et al. Percutaneous sclerotherapy of lymphatic malformations with doxycycline. Lymphat Res Biol. 2008;6:209-216. (level IVb)

CQ 23 血管奇形の血管内治療において推奨される硬化剤・塞栓物質は? 推奨グレード C1

血管奇形の硬化剤・塞栓物質には様々なものがあり、血管奇形の病態(静脈奇形・リンパ管奇形・動静脈奇形)によって使い分ける必要がある。

硬化剤・塞栓物質の優劣を論じた報告は乏しい。

解説

血管内治療は、経力テーテル的あるいは直接穿刺により、様々な塞栓物質・硬化剤を用いて行われる。硬化剤を用いた場合は硬化療法、塞栓物質を用いた場合は塞栓療法と呼ばれるが、エタノールを用いた場合は文献的には硬化療法とも塞栓療法とも呼ばれている 1,20。

硬化剤・塞栓物質の選択には対象病変が静脈奇形や動静脈奇形など血管奇形のタイプによって大きく分けて考える必要があるが、病巣が overlap する病態もある。病変の部位・血管構築・血流動態によって硬化剤・塞栓物質を使い分ける必要があり、その際には硬化剤・塞栓物質の特徴と生じうる合併症について十分な治療前説明(インフォームドコンセント)を行っておくことが必要である(CQ22 参照)。

硬化剤には無水エタノール ³⁻⁷⁾・ポリドカノール ^{5,8,9)}・エタノラミンオレイト ^{10,11)}・sodium tetradecyl sulfate (STS) ^{4,12)}などがあり、ポリドカノールは下肢静脈瘤・食道静脈瘤の硬化剤、エタノラミンオレイトは食道静脈瘤の硬化剤として認可されている。STS は日本では発売されていない。

静脈奇形(Slow flow vascular malformation)に対しては、直接穿刺によるエタノール硬化療法が有用 $^{13)}$ で あり、初期治療効果率は 98.8%と高い。NBCA や外科切除を併用することで 100%の成功率も報告されており $^{14)}$ 、病変の性状によっては治療方法の併用が有用である。エタノール以外ではポリドカノールやエタノラミンオレイトを用いた報告があり、硬化剤を CO2 あるいは空気と混和して foam として注入する方法が報告されている 20 。 Foam により液状製剤より少ない量で治療効果が高く $^{15)}$ 、ポリドカノール foam 硬化療法は 92%で有効 $^{16)}$ であり、患者の満足度が高い(82.6%)と報告されている $^{17)}$ 。病巣の流速による治療効果の違いについての報告があり、high (fast) flow type より low (slow) flow type が効果は高い 9,11,18 。

リンパ管奇形(LM)に対する硬化療法には OK-432 を用いた報告が最も多く、1987 年の Ogita らの報告 19) 以後 OK-432 を使用した治療報告が多数認められる 14,20-24)。縮小率は Macrocystic LM;88.9 - 94.0 %, Microcystic LM;0 - 68.0 %と、Macrocystic LM での高い治療効果が認められる。プレオマイシン硬化療法では 35.2 %が Exellent, 37.1 %が Good と報告されている 25)。エタノール硬化療法では Macrocystic LM 96.0 %, Microcystic LM 24.0 %に有効との報告もある 5)。ドキシサイクリンによる症状改善評価(5点法 縮小:症状改善)では、Macrocystic LM(4.7点:4.8点)・Microcystic LM(3.5点:4.0点)との報告がある 26)。

動静脈奇形 (Fast flow vascular malformation) に対しては、nidus の長期的閉塞には動静脈短絡部から流出静脈側にかけて塞栓が必要との考えから、液状の n-butyl cyanoacrylate (NBCA) やエタノールを用いた報告が多い 2.3.27,28.29)。国内承認は今後の課題であるが、症例によっては高吸水性ポリマー などのマイクロスフェアによる動脈塞栓が有用である 300。Nidus の血流うっ滞が得られる症例ではエタノラミンオレイトでも効果が期待できる 11.180。単独治療のみではなく種々の塞栓物質や硬化剤による血管内治療、外科手術の組み合わせによる集学的な治療も考慮される (CQ21 参照)。

塞栓物質・硬化剤の種類

種類	対象	主な作用	主なリスク
器具			
金属コイル	AVF	近位塞栓	側副路発達、逸脱迷入
粒子			
PVA	AVM	末梢塞栓(不均一)	サイズ不揃・短絡通過
マイクロスフェア	AVM	末梢塞栓(均一)	短絡通過
液体			
NBCA-リピオドール	AVM	血管内重合·鋳型塞栓	異物遺残・カテ接着
無水エタノール	AVM, VM, LM	内皮障害·血栓化(強)	壞死·神経障害·中毒
エタノラミンオレイト	VM	内皮障害·血栓化(中)	溶血性腎障害
ポリドカノール	VM	内皮障害·血栓化(弱)	心抑制
ピシバニール(OK432)	LM	免疫反応·炎症癒着	

PVA:polyvinyl-alcohol

NBCA: n-butyl cyanoacrylate

検索式

PubMed

- #1 "Vascular Malformations" OR "Lymphatic Abnormalities" [MH] OR "lymphangioma" [MH]
- #2 "Sclerosing Solutions" [MH] OR embolic agents OR embolic materials OR ethanol OR alcohol OR NBCA OR cyanoacrylate OR PVAC OR "polyvinyl alcohol" OR particle OR microspheres OR coil
- #3 #1 AND #2
- #4 #3 AND ("Clinical Trial"[PT] OR "Meta-Analysis"[PT] OR "Practice Guideline"[PT] OR Review[PT] OR "Multicenter Study"[PT] OR "Validation Studies"[PT])
- #5 hepatic OR intrahepatic OR pulmonary OR coronary OR brain OR traumatic OR posttraumatic OR cervical OR intraorbital OR spinal OR portal OR uterine OR cerebral OR pancreatic OR dural OR renal OR jejunal
- #6 #3 NOT #5
- #7 #4 OR #6
- #8 #7 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中誌

- #1 血管奇形/AL or @動静脈奇形/TH or 血管瘻/TH or リンパ管腫/TH or ポートワイン母斑/TH
- #2 硬化剂/TH or 硬化剂/AL or 塞栓物質/AL or "Polyvinyl Alcohol"/TH or "Polyvinyl Alcohol"/AL or Enbucrilate/TH or enbucrilate/AL or "Monoethanolamine Oleate"/TH or "Monoethanolamine Oleate"/AL or Ethanol/TH or ethanol/AL or Polidocanol/TH or Polidocanol/AL
- #3 #1 and #2

- #4 消化器疾患/TH or 脳血管障害/TH or 泌尿器疾患と男性生殖器疾患/TH or 硬膜動静脈/AL or 気管 支/AL or 子宮/AL or 肺/AL or 腎動静脈/AL or 大動脈/AL or 骨盤内動静脈/AL or 脊椎/AL or 腸動静脈/AL or 脊髄/AL or 外傷性/AL or 椎骨動静脈/AL or 腸間膜/AL or 腸骨/AL or 心臓疾患/TH or 末梢動脈/AL or 静脈洞/AL
- #5 #3 not #4
- #6 #5 AND (PT=会議録除()

- VA0033 Gomes AS. Embolization therapy of congenital arteriovenous malformations: use of alternate approaches. Radiology. 1994;190:191-198. (level V)
- VA0130 Tan KT, Simons ME, Rajan DK, Terbrugge K.
 Peripheral high-flow arteriovenous vascular malformations: a single-center experience. J Vasc Interv Radiol. 2004;15:1071-1080. (level V)
- VA0010 Yakes WF, Haas DK, Parker SH, Gibson MD, Hopper KD, Mulligan JS, et al. Symptomatic vascular malformations: ethanol embolotherapy. Radiology. 1989;170:1059-1066. (level V)
- 4) VA0069 Berenguer B, Burrows PE, Zurakowski D, Mulliken JB. Sclerotherapy of craniofacial venous malformations: complications and results. Plast Reconstr Surg. 1999;104:1-11;discussion12-5. (level IV)
- 5) VA0220 佐々木了.皮膚軟部組織の血管奇形に対する硬化療法の臨床的検討.日本形成外科学会雑誌 2005;25:250-259.(level V)
- 6) VA0097 Goyal M, Causer PA, Armstrong D. Venous vascular malformations in pediatric patients: comparison of results of alcohol sclerotherapy with proposed MR imaging classification. Radiology. 2002;223:639-644. (level IV)
- 7) VA0196 Yun WS, Kim YW, Lee KB, Kim DI, Park KB, Kim KH, et al. Predictors of response to percutaneous ethanol sclerotherapy (PES) in patients with venous malformations: analysis of patient self-assessment and imaging. J Vasc Surg. 2009;50:581-589. (level IV)
- VA0073 Yamaki T, Nozaki M, Sasaki K. Color duplex-guided sclerotherapy for the treatment of

- venous malformations. Dermatol Surg. 2000;26:323-328. (level V)
- 9) VA0194 Mimura H, Fujiwara H, Hiraki T, Gobara H, Mukai T, Hyodo T, et al. Polidocanol sclerotherapy for painful venous malformations: evaluation of safety and efficacy in pain relief. Eur Radiol. 2009;19:2474-2480. (level IV)
- 10) VA0096 Choi YH, Han MH, K OK, Cha SH, Chang KH. Craniofacial cavernous venous malformations: percutaneous sclerotherapy with use of ethanolamine oleate. J Vasc Interv Radiol. 2002;13:475-482. (level V)
- 11) VA0206 Hyodoh H, Akiba H, Hyodoh K, Ezoe K, Yotsuyanagi T, Hareyama M. Effects of blood flow control on clinical outcomes after ethanolamine oleate sclerotherapy for vascular malformations. Jpn J Radiol. 2009;27:297-302. (level IV)
- 12) VA0162 Tan KT, Kirby J, Rajan DK, Hayeems E, Beecroft JR, Simons ME. Percutaneous sodium tetradecyl sulfate sclerotherapy for peripheral venous vascular malformations: a single-center experience. J Vasc Interv Radiol. 2007;18:343-351. (level V)
- 13) VA0026 Svendsen P, Wikholm G, Fogdestam I, Naredi S, Eden E. Instillation of alcohol into venous malformations of the head and neck. Scand J Plast Reconstr Surg Hand Surg. 1994;28(4):279-284. (level V)
- 14) VA0140 Lee BB. New approaches to the treatment of congenital vascular malformations (CVMs)--a single centre experience. Eur J Vasc Endovasc Surg. 2005;30:184-197. (level V)
- 15) VA0173 Yamaki T, Nozaki M, Sakurai H, Takeuchi M, Soejima K, Kono T. Prospective randomized efficacy of ultrasound-guided foam sclerotherapy compared with

- ultrasound-guided liquid sclerotherapy in the treatment of symptomatic venous malformations. J Vasc Surg. 2008;47:578-584. (level IV)
- 16) VA0118 Cabrera J, Cabrera J, Jr., Garcia-Olmedo MA, Redondo P. Treatment of venous malformations with sclerosant in microfoam form. Arch Dermatol. 2003;139:1409-1416. (level V)
- 17) VA0190 Li L, Feng J, Zeng XQ, Li YH.
 Fluoroscopy-guided foam sclerotherapy with sodium morrhuate for peripheral venous malformations:
 Preliminary experience. J Vasc Surg. 2009;49:961-967.
 (level V)
- 18) VA0192 Kaji N, Kurita M, Ozaki M, Takushima A, Harii K, Narushima M, et al. Experience of sclerotherapy and embolosclerotherapy using ethanolamine oleate for vascular malformations of the head and neck. Scand J Plast Reconstr Surg Hand Surg. 2009;43:126-136. (level IV)
- 19) VA0014 Ogita S, Tsuto T, Tokiwa K, Takahashi T. Intracystic injection of OK-432: a new sclerosing therapy for cystic hygroma in children. Br J Surg. 1987;74:690-691. (level V)
- 20) VA0198 Poldervaart MT, Breugem CC, Speleman L, Pasmans S. Treatment of lymphatic malformations with OK-432 (Picibanil): review of the literature. J Craniofac Surg. 2009;20:1159-1162. (level V)
- 21) VA0031 Ogita S, Tsuto T, Nakamura K, Deguchi E, Iwai N. OK-432 therapy in 64 patients with lymphangioma. J Pediatr Surg. 1994;29(6):784-5. (level V)
- 22) VA0159 Okazaki T, Iwatani S, Yanai T, Kobayashi H, Kato Y, Marusasa T, et al. Treatment of lymphangioma in children: our experience of 128 cases. J Pediatr Surg. 2007;42:386-389. (level V)
- 23) VA0185 Smith MC, Zimmerman MB, Burke DK, Bauman NM, Sato Y, Smith RJ. Efficacy and safety of

- OK-432 immunotherapy of lymphatic malformations. Laryngoscope. 2009;119:107-115. (level V)
- 24) VA0186 Yoo JC, Ahn Y, Lim YS, Hah JH, Kwon TK, Sung MW, et al. OK-432 sclerotherapy in head and neck lymphangiomas: long-term follow-up result. Otolaryngol Head Neck Surg. 2009;140:120-123. (level V)
- 25) VA0175 Acevedo JL, Shah RK, Brietzke SE.
 Nonsurgical therapies for lymphangiomas: a systematic review. Otolaryngol Head Neck Surg. 2008;138:418-424.
 (level V)
- 26) VA0184 Burrows PE, Mitri RK, Alomari A, Padua HM, Lord DJ, Sylvia MB, et al. Percutaneous sclerotherapy of lymphatic malformations with doxycycline. Lymphat Res Biol. 2008;6:209-216. (level V)
- 27) VA0079 White RI Jr, Pollak J, Persing J, Henderson KJ, Thomson JG, Burdge CM. Long-term outcome of embolotherapy and surgery for high-flow extremity arteriovenous malformations. J Vasc Interv Radiol. 2000;11:1285-1295. (level V)
- 28) VA0137 Do YS, Yakes WF, Shin SW, Lee BB, Kim DI, Liu WC, Shin BS, Kim DK, Choo SW, Choo IW. Ethanol embolization of arteriovenous malformations: interim results. Radiology. 2005;235:674-682. (level V)
- 29) VA0153 Cho SK, Do YS, Shin SW, et al. Arteriovenous malformations of the body and extremities: analysis of therapeutic outcomes and approaches according to a modified angiographic classification. J Endovasc Ther. 2006;13:527-538. (level IV)
- 30) VA0103 Osuga K, Hori S, Kitayoshi H, Khankan AA, Okada A, Sugiura T, et al. Embolization of high flow arteriovenous malformations: experience with use of superabsorbent polymer microspheres. J Vasc Interv Radiol. 2002;13:1125-1133. (level V)

CQ24 乳児血管腫に対する塞栓療法は有用か?

推奨グレード C2

乳児血管腫に対する塞栓療法は、限定された症例以外に推奨されない。高拍出性心不全 や出血などの重篤な合併症を有し、かつ他の治療法に抵抗性の、限定された症例に対し て考慮されることがある。

解説

現状でなされている乳児血管腫に対する塞栓療法の報告は、単例の症例報告がほとんどである 1-3)。乳児血管腫は退縮するため経過観察が第一である。積極的治療の適応となる重篤な症例においてもステロイド投与などの薬物治療(CQ28 参照)が優先される。薬物治療に抵抗性である症例のうち、高拍出性心不全を呈する症例や、潰瘍からの出血コントロールが困難な症例、病変の mass effect により重要臓器機能の機能障害をきたし、かつ外科的アプローチが困難な症例(舌下乳児血管腫による気道閉塞など)、外科切除術に際して術中の出血量減少を目的とする症例などに塞栓術を施行したとの報告がある 1-4)。

Enjolras らは、生命に関わる重大な合併症を有し、積極的治療が必要であった乳児血管腫 25 例を後ろ向きに検討し、ステロイド治療に抵抗性であった 6 例に塞栓術を施行したと報告している 1)。この報告によると、塞栓術を施行した症例はいずれも皮膚乳児血管腫の他に内臓乳児血管腫を合併し(喉頭 5 例、肝臓 2 例:重複あり)、5 例に心不全の合併を認め、4 例は喉頭に発生した乳児血管腫のため気管挿管が必要であったとしている。その結果、4 例が生存、2 例が死亡したと報告している。

乳児血管腫に対する塞栓療法の有効性および安全性を裏付けるための確立された十分なエビデンスはなく、 本ガイドライン委員会のコンセンサスとしても、乳児血管腫に対する塞栓療法は推奨されない。

検索式

PubMed

- #1 "Hemangioma"[MH]
- #2 "Embolization, Therapeutic"[MH]
- #3 #1 and #2
- #4 #3 AND ("Clinical Trial"[PT] OR "Meta-Analysis"[PT] OR "Practice Guideline"[PT] OR

 Review[PT]) AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]:

 "2009"[DP])

医中誌

- #1 血管腫/TH
- #2 塞栓術/TH
- #3 #1 and #2
- #4 #3 and (LA=日本語, 英語, PT=会議録除く, CK=ヒト)

- VA0006 Enjolras O, Riche MC, Merland JJ, Escande JP. Management of alarming hemangiomas in infancy: a review of 25 cases. Pediatrics. 1990;85:491-498. (level V)
- VA0203 Connelly EA, Viera M, Price C, Waner M. Segmental hemangioma of infancy complicated by life-threatening arterial bleed. Pediatr Dermatol. 2009;26:469-472. (level V)
- VA0092 Bava GL, Dalmonte P, Oddone M, Rossi U.
 Life-threatening hemorrhage from a vulvar
 hemangioma. J Pediatr Surg. 2002;37:E6. (level V)
- VA0167 Song JK, Niimi Y, Berenstein A.
 Endovascular treatment of hemangiomas.
 Neuroimaging Clin N Am. 2007;17:165-173.

CQ25 動静脈奇形の流入血管に対する近位(中枢側)での結紮術・コイル塞栓術は推奨されるか。

推奨グレード C2

症状の改善は一時的で、かつ側副血行路の発達を助長し、手術や経力テーテル的治療が 困難となるため、行わないよう勧められる。

解説

動静脈奇形の流入血管に対する近位結紮・コイル塞栓術により側副血行路が発達し治療困難となった報告が 多数認められ、行わないよう勧められる。

動静脈奇形に対する塞栓術は nidus の消失が目標であり、可能な限り nidus あるいはその近傍での塞栓が必要である。流入血管に対し、近位・中枢側で結紮術・コイル塞栓術を施行すると、nidus の消失は得られず、複数の側副血行路の発達を招く。多くの場合、側副血行路は細く、複雑で、屈曲蛇行が強く、経力テーテル的治療は困難となることが多い 1,2,3,4,5)。

Wu JKらは、耳介の動静脈奇形で治療が行われた29例のうち、9例に近位結紮術を施行したが全例が増悪し、8例は耳介切除、もう1例も追加治療を必要としたと報告した。彼らは、以降の経力テーテル的治療が困難になることから、近位結紮術は動静脈奇形の治療選択肢にならないとしている1)。

Slaba S.らは、舌に生じた動静脈奇形の 25 例を検討し、有症状で治療が行われた 12 例のうち、3 例は他施設で同側外頚動脈結紮術が施行され、著明な側副血行路の発達を認めたと報告している ²⁾。

その他にも、高拍出性心不全など重篤な合併症を有する肩の動静脈奇形に対し流入動脈結紮術が施行された結果、多数の側副血行路が生じ、症状の再燃を繰り返し、長期にわたる多数回の塞栓術が必要となった症例 ³⁾、四肢や骨盤の動静脈奇形に対し近位結紮術・塞栓術が施行され、側副血行路が発達し、経カテーテル的治療・直接穿刺硬化療法の集学的治療により病状を制御しえた 3 症例 ⁴⁾、頭頚部の動静脈奇形に対し外頸動脈結紮術が施行され治療に難渋した複数の報告がある ^{5,6)}。

以上のように、近位・中枢側での結紮・コイル塞栓術は動静脈奇形の治療として選択しないよう勧められる。 ただし、太い動脈と静脈が直接連結する動静脈瘻で、短絡部にカテーテルで直接到達できるような症例では、 コイル塞栓による治療も可能であるで。術前塞栓にもコイルによる近位塞栓が許容されるかもしれないが、適応の 決定には慎重であるべきで、将来再発時のカテーテル挿入の余地を残すため、短絡に近い部位での塞栓が望ま しい。

検索式

PubMed

- #1 (Arteriovenous Malformations[Mesh:NoExp] OR "Arteriovenous Fistula"[MH]
- #2 Embolization, Therapeutic[MH] OR "Ligation"[MH]
- #3 feeding artery OR feeding arteries
- #4 #1 AND #2 AND #3
- #9 #4 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中脏

- #1 動静脈廔瘻/TH or @動静脈奇形/TH
- #2 流入動脈/AL or (流入/AL and 動脈/TH) or 栄養動脈/AL
- #3 塞栓術/TH or 結紮/TH
- #4 #1 and #2 and #3
- #5 #4 and (LA=日本語,英語,PT=会議録除〈,CK=ヒト)

- VA0136 Wu JK, Bisdorff A, Gelbert F, Enjolras O, Burrows PE, Mulliken JB. Auricular arteriovenous malformation: evaluation, management, and outcome. Plast Reconstr Surg. 2005;115:985-995. (level V)
- VA0053 Slaba S, Herbreteau D, Jhaveri HS, Casasco A, Aymard A, Houdart E, Aoun N, Riche MC, Enjolras O, Merland JJ. Therapeutic approach to arteriovenous malformations of the tongue. Eur. Radiol.
 1998:8:280-285. (level V)
- 3) VA0149 Toker ME, Eren E, Akbayrak H, Numan F, Guler M, Balkanay M, Yakut C. Combined approach to a peripheral congenital arteriovenous malformation: surgery and embolization. Heart Vessels. 2004;21:127-130. (level V)
- VA0017 Doppman JL, Pevsner P. Embolization of arteriovenous malformations by direct percutaneous

- puncture. AJR Am J Roentgenol. 1982;140:773-778. (level V)
- 5) VA0003 Komiyama M, Khosla VK, Yamamoto Y, Tazaki H, Toyota N. Embolization in high-flow arteriovenous malformations of the face. Ann Plast Surg. 1992;28:575-583. (level V)
- 6) VA0032 Svendsen PA, Wikholm G, Fogdestam I, Anniko M, Mendel L. Direct puncture of large arteriovenous malformations in head and neck for embolisation and subsequent reconstructive surgery. Scand J Plast Reconstr Surg Hand Surg. 1994;28:131-135. (level V)
- 7) VA0154 Komai H, Kawago M, Juri M. Massive spouting bleeding from chronic stasis ulceration caused by arteriovenous communication of the lower extremity. J Vasc Surg. 2006;44:658-659. (level V)

CQ26 AVM に対する切除術前塞栓療法の実施時期として、適当なのはいつか? 推奨グレード C1

切除術の適切な実施時期は,塞栓後3日(72時間)以内が推奨される.間隔が長期になると,塞栓した血管の再開通,側副血行路の発達が生じ,術中大量出血の危険が高まる可能性がある.また塞栓後に病変の増大をきたし手術が困難になる報告がある。

解説

罹患部位や病変の範囲によっても治療方法が異なり、一概に治療方法を述べることは困難であるが、頭頸部領域の血管奇形では術前塞栓が有用であった論文が散見された。Kohout 6 ¹⁾は 81 例の頭頸部の動静脈奇形のうち 46 例に術前塞栓を行い、2 日から 5 週間後に切除を行った。間隔が長い症例で塞栓後に病変の増大を経験したため、塞栓後 48 時間以内の手術を推奨している。

Erdmann ら $^{2)}$ は頭頸部の動静脈奇形 4 例を術前塞栓 100ml 以下の出血量で切除可能であった. 塞栓後の炎症により切除が困難になるのを防ぐために, 72 時間以内での切除を推奨している。

Shapiro ら 3)は小児の頭蓋顔面骨の動静脈奇形 3 例中,緊急症例を除く2 例に対し術前塞栓を行い,その24~48 時間後もしくは同時に直接穿刺による塞栓術を追加、そのさらに24 時間後に切除術を施行した。塞栓後48~72 時間以内で血管塞栓効果がすぐれ,反応性変化は最小限ですみ,これ以上の間隔では血管の再開通や側副血行路の発達の危険が増加すると報告している。

Seccia 6^{4} は 16 例の頭頚部動静脈奇形に対し,塞栓後 $2 \sim 3$ 日で切除を施行することで,術中の出血を減らし,切除が容易になったと報告している。

塞栓物質(CQ23参照)や塞栓部位(CQ25参照)にもよるが,術前塞栓療法の適切な実施時期に影響を与える因子として,目的血管の再開通や側副血行路の発達,手術を困難にする塞栓後の腫張や反応性変化が挙げられる。これらの影響を避けるために塞栓後 72 時間以内という比較的早期の切除術を支持する報告が多い。臨床的にも長期間の間隔をおくことに利点はなく,塞栓後 72 時間以内での切除を推奨することは妥当であると思われる。

検索式

PubMed

- #1 Arteriovenous Malformations[MH:noexp] OR "Arteriovenous Fistula"[MH]
- #2 "Embolization, Therapeutic"[MH]
- #3 preoperative OR "surgery "[SH]
- #4 #1 AND #2 AND #3
- #5 brain OR intracranial OR cerebral OR dural OR spinal OR hepatic OR intrahepatic OR pulmonary OR coronary OR traumatic OR posttraumatic OR portal OR uterine OR pancreatic OR renal OR intestinal
- #6 #4 NOT #5
- #7 #6 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

110

医中誌

- #1 @動静脈奇形/TH or 動静脈瘻/TH
- #2 塞栓術/TH or 術前塞栓/AL
- #3 (血液循環/TH or 血行/AL) or (血液循環/TH or 血流/AL)
- #4 #1 and #2 and #3
- #5 #4 AND (LA=日本語,英語 CK=ヒト)

- VA0059 Kohout MP, Hansen M, Pribaz JJ, Mulliken JB. Arteriovenous malformations of the head and neck: natural history and management. Plast Reconstr Surg. 1998;102:643-654. (level V)
- 2) VA0024 Erdmann MW, Jackson JE, Davies DM, Allison DJ. Multidisciplinary approach to the management of head and neck arteriovenous malformations. Ann R Coll Surg Engl. 1995;77:53-59. (level V)
- 3) VA0042 Shapiro NL, Cunningham MJ, Bhattacharyya N, Choi IS, Pile-Spellman J, Joseph MP. Osseous craniofacial arteriovenous malformations in the pediatric population. Arch Otolaryngol Head Neck Surg. 1997;123:101-105. (level V)
- 4) VA0067 Seccia A, Salgarello M, Farallo E, Falappa PG. Combined radiological and surgical treatment of arteriovenous malformations of the head and neck. Ann Plast Surg. 1999;43:359-366. (level V)

CQ27 乳児血管腫に対するステロイドの局所注射は全身投与に比べて有効か?

推奨グレード C2

報告では局所注射と全身投与の間に統計学的有意差はないため、局所注射が全身投与 に比べて乳児血管腫の縮小に関して有効とする科学的根拠はないと考える。

解説

無治療群と局所注射群と全身投与群とで比較検討した RCT が存在する 1)

写真で大きさ・縮小率を判断しているため再現性には乏しいが、無治療よりも治療群(全身投与・局所注射)の 方が乳児血管腫は有意に縮小する 局所注射と全身投与との比較に関しては統計学的有意差は存在しないが 局所注射の方が縮小率は大きい傾向にあった。

また case series での報告も存在する 2)が、統計学的検討はなされていない。局所注射の方が全身投与に比べて縮小率は大きい傾向にあった。

検索式

PubMed

- #1 "Hemangioma/drug therapy"[MH]
- #2 "Steroids"
- #3 "Administration, Intravesical" or "local injection" or topical or intralesional"
- #4 #1 AND #2 AND #3
- #5 #4 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中誌

- #1 血管腫/TH
- #2 Glucocorticoids/TH or Steroids/TH or 副腎皮質ホルモン/TH
- #3 注射/TH or 局所注射/AL or 局注療法/AL
- #4 #1 and #2 and #3
- #5 #4 AND (LA=日本語,英語 PT=会議録除(CK=ヒト)

- VA0155 Jalil S, Akhtar J, Ahmed S. Corticosteroids therapy in the management of infantile cutaneous hemangiomas. J Coll Physicians Surg Pak. 2006;16:662-665. (level II)
- 2) VA0045 Gangopadhyay AN, Sinha CK, Gopal SC, Gupta DK, Sahoo SP, Ahmad M. Role of steroid in childhood haemangioma: a 10 years review. Int Surg. 1997;82: 49-51. (level V)

CQ28 乳児血管腫・血管奇形に対する薬物投与は有効か?

推奨グレード(文中に記載)

乳児血管腫に対する薬物療法には大別して 4 種類の薬剤に対する報告があるが、 Kasabach-Merritt 現象をもたらす血管腫瘍に対する薬物療法と混同しないよう、注意が必要である(CQ30 参照)

副腎皮質ホルモン(全身投与;内服,経静脈性 局所注射) 推奨グレード B プロプラノロール(内服) 推奨グレード C1 ピンクリスチン(全身投与) 推奨グレード C1

インターフェロン α(2a, 2b 皮下注射) 推奨グレード C1

治療が必要な乳児血管腫に対し薬物投与を考慮する場合、副腎皮質ホルモンは有効であり、投与方法としては経静脈性よりも内服のほうが効果的である。局所注射は内服と同等の効果を期待できる。それ以外の薬剤は使用を考慮してもいいが、適応を十分に検討したうえで決定する必要がある。いずれの薬剤を使用する場合でも副作用には注意が必要であり、症状のない乳児血管腫に対して簡単に使用すべきではない。

血管奇形に対する薬物療法に対する報告は静脈奇形とリンパ管奇形が主であり

副腎皮質ホルモン(内服) 推奨グレード C2 インターフェロン α(2a, 2b) **推奨グレード** C2

サイクロフォスファマイド 推奨グレード C2

アスピリン療法 推奨グレード C1

ヘパリン療法 推奨グレード C1

ワーファリン内服 推奨グレード C1

血管奇形に対し科学的に効果が証明された薬物療法はない。異常血管・リンパ管の細胞に対して効果を示すと考えられる薬剤(-)と、拡張した静脈により惹起される血栓・出血を予防目的で使用される薬剤(- 、CQ30 参照)があり、合併症・副作用を十分に検討したうえで決定する必要がある。

解説

乳児血管腫に対する薬物療法は、Kasabach-Merritt 現象をおこす Kaposiform Hemangioendothelioma に対する薬物療法とは別個に考える必要があるが、 に関してはランダム化比較試験 $^{1,2)}$ の報告があり、有効であることは証明されていると考えられるが、適応にあたっては副作用も考慮して、眼瞼周囲で視野障害をもたらしている乳児血管腫など、機能的な障害に対して使用することが望ましい。使用方法として、経静脈性よりも経口投与のほうが効果的である事は証明されている $^{2)}$ が、局所注射と経口投与では効果の差は証明されていない。なお、ステロイドの有用性に関しシステマティックレビューとして報告されている論文 $^{3,4)}$ も存在するが、その内容は RCT の論文を集積した研究ではないため、本稿では通常の review として扱い、推奨度は B とした。

- に関しては効果が科学的に十分証明されているわけではない 5-77が、副腎皮質ホルモン投与で効果が見られない症例では使用を考慮してもよいと考えられるため、推奨度は C1 とした。いずれの薬剤も、何らかの症状が

存在し児の機能的予後や生命予後に問題が生じることが危惧される乳児血管腫に対して使用すべきであり、薬剤 投与により整容的な改善が得られたり、将来の手術を回避できるという科学的根拠はないので、使用にあたっては 注意が必要である。

血管奇形に対する薬物療法は科学的に効果が証明されている報告がない。リンパ管奇形に対して使用されている報告はいずれも難治性の症例に対して使用されたもの 8,9)であり、一般的には使用を考慮されるべき薬剤ではなく、推奨度を C2 とした。なお、静脈奇形が腸管に存在して出血する症例に対する治療方法(エストロゲン プロゲステロン治療)の報告 10)が存在するが、ランダム化比較試験であり、効果に対し科学的根拠があるだけでなく他に十分効果が期待できる治療方法がないので参考として記載する。

広範な静脈奇形に合併する血液凝固異常に対する薬物療法は CQ30 を参照。

検索式

PubMed

- #1 "Hemangioma/drug therapy"[MH]
- #2 ("Vascular Malformations"[All] AND "Drug Therapy"[MH]) OR "Lymphatic Abnormalities/drug therapy"[MH] OR "Lymphangioma/drug therapy"[MH])
- #3 #1 OR #2
- #4 #3 AND "Humans" [MH] AND (Clinical Trial [PT] OR Meta-Analysis [PT] OR Practice
 Guideline [PT] OR Review [PT]) AND (English [LA] OR Japanese [LA]) AND ("1980" [DP])

 "2009" [DP])

医中誌

- #1 血管腫/TH or 血管奇形/AL or @動静脈奇形/TH or 血管瘻/TH or リンパ管腫/TH or ポートワイン母斑/TH
- #2 #1 AND (LA=日本語,英語 CK=Lト SH=薬物療法)
- #3 薬物投与法/TH
- #4 #1 and #3 AND (LA=日本語,英語 CK=ヒト)
- #5 #2 or #4
- #6 #5 AND (PT=会議録除〈)

- VA0155 Jalil S, Akhtar J, Ahmed S. Corticosteroids therapy in the management of infantile cutaneous hemangiomas. J Coll Physicians Surg Pak. 2006;16:662-665. (level II)
- 2) VA0164 Pope E, Krafchik BR, Macarthur C, Stempak D, Stephens D, Weinstein M, Ho N, Baruchel S. Oral versus high-dose pulse corticosteroids for problematic infantile hemangiomas: a randomized, controlled trial. Pediatrics. 2007;119:e1239-1247. (level II)
- 3) VA0088 Bennett ML, Fleischer AB Jr, Chamlin SL, Frieden IJ. Oral corticosteroid use is effective for cutaneous hemangiomas: an evidence-based evaluation. Arch Dermatol 2001;137:1208-1213. (level VI)
- VA0144 Ranchod TM, Frieden IJ, Fredrick DR.
 Corticosteroid treatment of periorbital haemangioma of infancy: a review of the evidence. Br J Ophthalmol.
 2005;89: 1134-1138. (level VI)

- 5) VA0204 Sans V, Dumas E, Berge J et al. Propranolol for severe infantile hemangiomas: follow-up report. Pediatrics. 2009;124:e423-e431. (level V)
- 6) VA0123 Fawcett SL, Grant I, Hall PN, Kelsall AW, Nicholson JC. Vincristine as a treatment for a large haemangioma threatening vital functions. Br J Plast Surg 2004;57:168-171. (level V)
- 7) VA0038 Soumekh B, Adams GL, Shapiro RS.
 Treatment of head and neck hemangiomas with recombinant interferon alpha 2B. Ann Otol Rhinol Laryngol 1996;105:201-206. (level V)
- 8) VA0028 Turner C, Gross S Treatment of recurrent suprahyoid cervicofacial lymphangioma with

- intravenous cyclophosphamide. Am J Pediatr Hematol Oncol. 94;16;325-328. (level V)
- 9) VA0168 Ozeki M, Funato M, Kanda K, Ito M, Teramoto T, Kaneko H, Fukao T, Kondo N Clinical improvement of diffuse lymphangiomatosis with pegylated interferon alfa-2b therapy: case report and review of the literature. Pediatr Hematol Oncol. 2007;24:513-524. (level V)
- 10) VA0005 van Cutsem E, Rutgeerts P, Vantrappen G Treatment of bleeding gastrointestinal vascular malformations with oestrogen-progesterone. Lancet 1990;335:953-955. (level II)

CQ29 乳児血管腫に対する薬物外用療法は有効か?

推奨グレード C2

乳児血管腫に対する薬物外用療法には大別して 2 種類の薬剤の報告があり、いずれの報告を症状の乏しい乳児血管腫に対して使用している。

(潰瘍化した乳児血管腫に対する薬物外用療法は CQ7 参照)

副腎皮質ホルモン含有軟膏・クリーム

5%イミキモドクリーム 4-amino-1-(2-methylpropyl)-1*H*imidazo[4,5-c]quinoline 免疫賦活剤

これらの薬剤の有効性に関する論文には control 群が存在する比較試験は存在せず、 case series あるいは expert opinion での報告であるためエビデンスレベルは と評価される論文が多い。イミキモドも副腎皮質ホルモン含有軟膏も効果があるのは表在型とされ、 Batta らの未治療群の結果と比較して優位な差があるとはいいがたく、推奨グレードを C2 とした。

解説

参考文献はいずれも比較対象がない報告であるが、Batta Kらの報告 1)(前向き RCT、色素レーザー照射した群としない群の比較)での observation group が control 群として参考になると考えられる。

に関しては Garzon MC らの報告 2)では母集団が均一であるが、コントロール群がなく、治療群と未治療群の比較にはなっていない。 Garzon MC らの報告の有効率は治療実施者による判定であり、バイアスがかかっている可能性があると同時に、部分的に効果が見られた症例を含めて有効率 73%としている。良い効果が見られた症例は35%であり、Batta K らの control 群での1年後の改善率44%と比較して有意に有効であるとは言い難い。McCuaig CC らの論文は phaseII study であるが、エビデンスレベルを V とした。科学的根拠には乏しく、推奨度としては適応を考慮してもいいが、行うよう勧められる内容とは言い難いため C2 と判断した。

に関しても 10 例 ³⁾、18 例 ⁴⁾の case series と、14 例の open-label study⁵⁾が存在しているが、いずれも対照 群がなく、 と同様の理由から推奨グレード C2 と判断した。

検索式

PubMed

- #1 "Hemangioma"[MH]
- #2 "Administration, Topical" [Mesh: No Exp] OR "Administration, Cutaneous" [MH]
- #3 #1 AND #2
- #4 #3 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中誌

- #1 血管腫/TH
- #2 皮膚作用剤/TH or 塗布剤/TH or 経皮投与/TH or 外用療法/AL
- #3 #1 and #2

#4 #3 AND (LA=日本語,英語 CK=ヒト)

- VA0100 Batta K, Goodyear HM, Moss C et al.
 Randamised cotrolled study of early pulsed dye laser treatment of uncomplicated childhood haemangiomas:
 results of a 1-year analysis Lancet. 2002;360:521-527.
 (level II)
- VA0135 Garzon MC, Lucky AW, Hawrot A, Frieden IJ. Ultrapotent topical corticosteroid treatment of hemangiomas of infancy. J Am Acad Dermatol. 2005;52:281-286. (level V)
- 3) VA0129 Welsh O, Olazaran Z, Gomez M, Salas J, Berman B. Treatment of infantile hemangiomas with short-term application of imiquimod 5% cream. J Am Acad Dermatol. 2004;5:639-642. (level V)

- 4) VA0157 Ho NT, Lansang P, Pope E. Topical imiquimod in the treatment of infantile hemangiomas: a retrospective study. J Am Acad Dermatol. 2007;56:63-68. (level V)
- 5) VA0193 McCuaig CC, Dubois J, Powell J, Belleville C, David M, Rousseau E, Gendron R, Jafarian F, Auger I. A phase II, open-label study of the efficacy and safety of imiquimod in the treatment of superficial and mixed infantile hemangioma. Pediatr Dermatol. 2009;26:203-212. (level V)

CQ30 血管腫・血管奇形の血液凝固異常に対してどのような治療を行うべきか? 推奨グレード(文中に記載)

〈血管性腫瘍〉

Kasabach-Merritt 現象をおこす血管性腫瘍 (Kaposiform Hemangioendothelioma, Tufted Angioma) に対しては

A:薬物療法(ステロイド全身投与 インターフェロン α2a, 2b サイクロフォスファマイド ピンクリスチン εアミノカプロン酸 ヘパリンや低分子へパリン パナルジンとアセチルサリチル酸 ペントキシフィリン トラネキサム酸 ジビリダモール)

- B:放射線照射
- C:動脈塞栓術
- D:切除術
- E:持続圧迫
- の報告がある 1,2)。

推奨グレードはいずれも C1 と考える。

いずれの報告においても共通しているのは、1 つの方法論では解決しないので種々の選択肢を検討し、副作用も考慮しなが5治療方法を決定すべき、という意見である。

〈血管奇形〉

血液凝固異常をおこす血管奇形のうち、静脈奇形に対しては

- A:圧迫療法
- B:薬物療法(低分子へパリン 低用量アスピリン ワーファリン)

を推奨する報告 7,8,9)がある。 は case series であるが は expert opinion であり、科学的な根拠には乏しい。 いずれの治療も他に有効な方法はなく、推奨グレードとしては C1 と考えた。

解説

血管性腫瘍

治療に関する報告は数多いが、治療効果の評価方法において統一されたものはなく、有効率も論文間での比較はできない。薬物療法として頻用されるのはステロイド全身投与であり、first-line therapy として推奨されている 3,4)が、大量投与による副作用を危惧する意見も少なからず存在し、ビンクリスチンを first-line therapy として推奨する報告 5,6)もある。ステロイド投与により症状改善が得られない場合の治療はインターフェロン 、放射線照射、化学療法単独あるいはコンビネーションで使用されている報告が多い。

報告内容に一致しているコメントはいずれか一つの方法論ですべての患者に対応可能ではない、という点がある。薬物療法の奏効率も報告により異なるが、ステロイド投与により改善する症例は 1/3 程度でしかない、という意見は少なくない。

血管奇形

静脈奇形に関しては Kasabach-Merritt 現象と異なり、血管内血液凝固促進による凝固因子消費が病態と報告され、血栓形成の予防が主たる目的と述べられている。

薬物療法開始の目安は示されておらず、血液検査を定期的に施行し、患者ごとに治療の適否を決定することになる。

圧迫療法は静脈圧を減少させることにより凝固現象阻害作用があると解釈されており、多くの文献で推奨されているが、24 時間の圧迫を中止した場合に急速に血栓形成が進行して DIC にいたる場合がある事が報告 むされており、注意が必要である。薬物療法に関してはで低分子へパリン治療群では d-dimer 平均値が有意に減少し、疼痛も早急に緩和したとする報告 10) があるが、その他は自験例を述べた expert opinion である。凝固因子の消費により手術時に大量出血する可能性があるケースでは術前の薬物療法を推奨している。

検索式

PubMed

- #1 "Hemangioma"[MH]
- #2 "Vascular Malformations" OR "Lymphatic Abnormalities" [MH] OR "lymphangioma" [MH]
- #3 "Blood Coagulation Disorders"[MH]
- #4 #1 or #2 and #3
- #4 AND ("Clinical Trial"[PT] OR "Meta-Analysis"[PT] OR "Practice Guideline"[PT] OR

 Review[PT]) AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]:

 "2009"[DP])

医中誌

- #1 血管腫/TH or 血管奇形/AL or @動静脈奇形/TH or 血管瘻/TH or リンパ管腫/TH or ポートワイン母斑/TH
- #2 血液凝固異常/TH
- #3 #1 and #2
- #4 #3 AND (LA=日本語,英語 PT=会議録除く CK=ヒト)

- VA0044 Enjolras O, Wassef M, Mazoyer E, et al.
 Infants with Kasabach-Merritt syndrome do not have
 "true" hemangioma. J Pediatr. 1997;130:631-640.
 (level V)
- 2) VA0124 Mulliken JB, Anupindi S, Ezekowitz RAB, Mihm MC. Case 13-2004: A Newborn Girl with a Large Cutaneous Lesion, Thrombocytopenia, and Anemia N Engl J Med 2004;350:1764-1775. (level V)
- 3) VA0083 Hall GW. Review Kasabach-Merritt syndrome: Pathogenesis and Management Br J Haematol. 2001;112:851-862. (level V)
- 4) VA0011 Larsen EC, Zinkham WH, Eggleston JC, Zitelli BJ. Kasabach-Merritt syndrome: therapeutic considerations. Pediatrics. 1987;79:971-980. (level V)
- 5) VA0160 Thomson K, Pinnock R, Teague L, Johnson R, Manikkam N, Drake R Vincristine for the treatment of Kasabach-Merritt syndrome: recent New Zealand

- case experience. N Z Med J. 2007;120:U2418. (level V)
- 6) VA0099 Haisley-Royster C, Enjolras O, et al. Kasabach-Merritt phenomenon: a retrospective study of treatment with vincristine. Journal of Pediatric Hematology/Oncology. 2002;24:459-462. (level V)
- 7) VA0098 Mazoyer E, Enjolras O, Laurian C, Houdart E, Drouet L. Coagulation abnormalities associated with extensive venous malformations of the limbs: differentiation from Kasabach-Merritt syndrome. Clin Lab Haematol. 2002;24:243-251. (level V)
- 8) VA0166 Mazereeuw-Hautier J, Syed S, Leisner RI,
 Harper JI. Extensive venous/lymphatic malformations
 causing life-threatening haematological complications.
 Br J Dermatol 2007;157:558-563. (level V)
- VA0208 Maguiness S, Koerper M, Frieden I.
 Relevance of D-dimer Testing in Patients With Venous Malformations. Arch Dermatol. 2009;145:1321-1324.
 (level V)
- 10) VA0178 Dompmartin A, Acher A, Thibon P, et al. Association of localized intravascular coagulopathy with venous malformations. Arch Dermatol 2008;144:873-877. (level V)

CQ31 乳児血管腫および血管奇形の治療に放射線治療は有用か?

推奨グレード C2

放射線治療後の晩発性合併症として悪性腫瘍の発生や発育障害が問題となり、乳児血管腫および血管奇形の治療として放射線治療は推奨されない。

解説

血管性腫瘍および血管奇形の治療として放射線治療が施行された報告があるが、両者を識別して治療されているか否かを判定するのは困難である。多くの症例で Kasabach-Merritt 現象の治療のために施行されたと記載されているが 1-3)、乳児で Kasabach-Merritt 現象をきたす血管性腫瘍は乳児血管腫ではなく Kaposiform hemangioendothelioma あるいは Tufted angioma と考えられている 4)(CQ6、30 参照)。乳児の血管性腫瘍(乳児血管腫を対象としていると思われる)による摂食障害、手の機能障害、誤嚥性肺炎、視野障害、出血に対しても低線量の放射線治療を施行し、有効であった報告がある 3)。

しかしながら血管性腫瘍あるいは血管奇形の放射線治療後の晩発性合併症として乳癌 5、甲状腺癌 6、血管肉腫 7)など悪性腫瘍の発生や発育障害 3)が問題となっており、安易に放射線治療を施行するべきではない。

検索式

PubMed

- #1 "Hemangioma"[MH] OR "Vascular Malformations" OR "Lymphatic Abnormalities"[MH] OR "lymphangioma"[MH]
- #2 "Radiotherapy"[MH]
- #3 #1 AND #2
- #4 brain OR intracranial OR cerebral OR dural OR spinal OR hepatic OR intrahepatic OR pulmonary OR coronary OR portal OR uterine OR pancreatic OR renal OR intestinal
- #5 #3 NOT #4
- #6 #5 AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]: "2009"[DP])

医中誌

- #1 血管腫/TH or 血管奇形/AL or @動静脈奇形/TH or 血管瘻/TH or リンパ管腫/TH or ポートワイン母斑 /TH
- #2 #1 AND ((SH=放射線療法) or 放射線療法/TH)
- #3 #2 AND (LA=日本語,英語 PT=会議録除(CK=ヒト)

参考文献

- VA0004 Schild SE, Buskirk SJ, Frick LM, et al.
 Radiotherapy for large symptomatic hemangiomas. Int
 J Radiat Oncol Bio Phys. 1991;21:729-735. (levelV)
- 2) VA0047 Mitsuhashi N, Furuta M, Sakurai H, et al. Outcome of radiation therapy for patients with Kasabach-Merritt syndrome. Int J Radiat Oncol Biol.

Phys. 1997;39:467-473. (levelV)

- VA0082 Ogino I, Torikai K, Kobayasi S, et al.
 Radiation therapy for life- or function-threatening infant hemangioma. Radiology. 2001;218:834-839.
 (level V)
- 4) VA0044 Enjolras O, Wassef M, Mazoyer E, et al. Infant with Kasabach-Merritt syndrome do not have "true" hemangiomas. J Pediatr. 1997;130:631-640. (level V)
- 5) VA0037 Lundell M, Mattsson A, Hakulinen T, Holm LE. Breast cancer after radiotherapy for skin hemangioma in infancy. Radiat Res. 1996;145:225-230. (level V)
- 6) VA0195 Haddy N, Andriamboavonjy T, Paoletti C, Dondon MG, Mousannif A, Shamsaldin A, Doyon F, Labbé M, Robert C, Avril MF, Fragu P, Eschwege F, Chavaudra J, Schvartz C, Lefkopoulos D, Schlumberger M, Diallo I, de Vathaire F. Thyroid adenomas and carcinomas following radiotherapy for a hemangioma during infancy. Radiother Oncol. 2009;93:377-382. (level V)
- 7) VA0021 Caldwell JB, Ryan MT, Benson PM, James WD, Cutaneous angiosarcoma arising in the radiation site of a congenital hemangioma. J Am Acad Dermatol. 1995;33:865-70. (level V)

CQ32 乳児血管腫および血管奇形の圧迫療法は有用か?

推奨グレード 血管奇形: グレード C1

乳児血管腫: グレード C2

血管奇形に対する圧迫療法は、主に静脈奇形で報告され、疼痛、腫脹などの症状や血液 凝固異常を改善することや患者の満足度においてその有用性が報告されている。治療は 非侵襲的であり、まず試みて良い治療法と考えられる。

乳児血管腫に対する圧迫療法は症例報告などが散見されるが、その報告は少なく、評価方法も曖昧でエピデンスレベルも高くない。行うことを勧める科学的根拠はないため推奨される方法ではない。

解説

血管奇形

Hein 6^{11} は 176 例の筋肉内静脈奇形患者を対象にしたアメリカの 3 施設でのコホート研究を行い、42 例 (24%) で圧迫包帯による圧迫療法およびアスピリン治療を行った。このうち、侵襲のないこれらの治療のみでは失敗に終わった 17 例 (10%) については硬化療法、切除術もしくはその両方を追加した。25 例は圧迫療法とアスピリン治療のみで、6 例 (24%) に改善を認め、1 例 (4%) は不変であったが、悪化した症例はなかった。圧迫療法やアスピリン治療により血栓症は予防されており、活動的な若い子供や大人では常に圧迫包帯を使用すべきであると喚起している。

Breugerm ら 2) の 81 例の下肢血管奇形患者 81 例(男性 33 例(41%)、女性 48 例(59%)、年齢 14 歳~61 歳(平均 30.4 歳)を対象にしたコホート研究では、34 症例で弾性ストッキングを着用した。81 例中 10 例は高流速の病変で、71 例は低流速の病変で、後者のうち 44 例が静脈奇形、12 例が Klippel-Trenaunay 症候群、10 例がリンパ管奇形(6 例がリンパ管奇形のみ、4 例がリンパ管静脈奇形)であった。血栓性静脈炎の既往がある場合、下肢に浮腫を伴う場合または下肢の皮膚刺激症状を有する場合に弾性ストッキング着用が指示された。弾性ストッキングを着用した 34 例中 25 例(74%)がストッキング着用に満足していた。多変量回帰分析結果では、弾性ストッキングを着用している患者や、患側の足の手術を受けた患者は、機能的体力的に劣っており、痛みがより強いという相関がみられた。弾性ストッキング着用患者の多く(74%)がストッキング着用の効力に満足していたにも関わらず、ストッキング着用している患者は着用していない患者よりも QOL が低かったと報告している。

Enjolras 6 3) は 27 例 (男性 14 例、女性 13 例、年齢 0 歳 ~ 28 歳、下肢 16 例、上肢 11 例)の四肢広範囲静脈奇形患者を対象にした症例研究において,大多数の症例は弾性ストッキングを着用していた。弾性ストッキング着用を中止した後は症状の悪化を認めた。弾性ストッキングにより、病変は圧迫され血液貯留は減少するのと同様に限局性の慢性的凝固異常の改善もみられた。

以上血管奇形に対する圧迫療法は、主に静脈奇形で報告され、疼痛、腫脹などの症状や血液凝固異常を改善することや患者の満足度においてその有用性が報告されている。治療は非侵襲的であり、まず試みて良い治療法と考えられる。

乳児血管腫

Kaplan 6 4の四肢乳児血管腫患者を対象にしたケースシリーズでは,四肢の潰瘍化した血管腫に対して抗生剤治療および圧迫療法を組み合わせた初期治療を行い、ほとんどの患者に急速な改善が認められ、2 週間以内に潰瘍が治癒した。局所的な抗生剤入り軟膏(あるいは明らかな二次感染が認められるときは初期に抗生剤全身投与)および自己接着圧迫包帯 Coban(3M CO.)を行うと、局所的な抗生剤入り軟膏単独使用に比してより効果的で、自己接着圧迫包帯使用は安全で簡便で血管腫の退縮を促進していると報告している。

越智 6^{50} は 14 例の乳児血管腫(女児9 例、男児5 例,年齢は平均8.1 ヵ月(1 ヶ月~4 歳),部位は四肢7 例、頭頸部6 例、体幹1 例)に対して弾性包帯(6 例)・プレスネット(4 例)・サポーター(1 例)・エラテックスおよび弾性包帯(1 例)・エラテックスおよび凍結療法(2 例)による圧迫を行った。14 例中13 例に血管腫の消腿あるいは縮小がみられ、無効例は1 例のみであった。四肢発症7 例はいずれも有効であった。消腿までの期間は2 ヶ月~3 年(10 例 平均15.2 ヶ月)であった。圧迫療法は合併症がないため、血管腫が圧迫できる部位にあるものに対しては早期に開始することを喚起している。

Totsuka 6.0は女児 3.0例の 耳下腺血管腫(平均年齢 4.3 $_{5.0}$ 月(4~5 $_{5.0}$ 月))に対して,レジン板によるスプリントおよび手製の帽子による圧迫を行った。治療期間は平均 13 $_{5.0}$ 月間(8~16 $_{5.0}$ 月),平均 4.6 歳(2~7 歳)まで観察を行った。3.00すべてに臨床的にもエコー上も、血管腫の消腿を認めた。乳児血管腫は自然に退縮傾向を示すものもあるため、圧迫療法により血管腫のサイズが縮小したと結論づけることはできないが、安全で効果的な治療法ではあると報告している。

以上、有効性を示す報告はあるあるものの少なく、評価方法も曖昧でエビデンスレベルも高くない。行うことを勧める科学的根拠はないため推奨される方法ではない。

検索式

Pub Med

- #1 "Hemangioma"[MH] or "Vascular Malformations" OR "Lymphatic Abnormalities"[MH] OR "lymphangioma"[MH]
- #2 pressure therapy OR compression therapy OR compression treatment
- #3 #1 AND #2
- #4 #3 AND ("Clinical Trial"[PT] OR "Meta-Analysis"[PT] OR "Practice Guideline"[PT] OR

 Review[PT]) AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]:

 "2009"[DP])

医中誌

- #1 血管腫/TH or 血管奇形/AL or @動静脈奇形/TH or 血管瘻/TH or リンパ管腫/TH or ポートワイン母斑/TH
- #2 圧迫療法/AL or 圧迫法/AL
- #3 #1 and #2
- #4 #3 AND (LA=日本語,英語 PT=会議録除(CK=ヒト)

- VA0104 Hein KD, Mulliken JB, Kozakewich HP,
 Upton J, Burrows PE. Venous malformations of skeletal muscle. Plast Reconstr Surg. 2002;110:1625-1635.
 (level IVa)
- 2) VA0131 Breugem CC, Merkus MP, Smitt JH, Legemate DA, van der Horst CM. Quality of life in patients with vascular malformations of the lower extremity.Br J Plast Surg. 2004;57:754-763. (level IVa)
- 3) VA0043 Enjolras O, Ciabrini D, Mazoyer E, Laurian C, Herbreteau D. Extensive pure venous malformations in the upper or lower limb: a review of 27 cases. 1997;36:219-225. (level V)
- VA0025 Kaplan M, Paller AS. Clinical pearl: use of self-adhesive, compressive wraps in the treatment of limb hemangiomas. J Am Acad Dermatol. 1995;32:117-118. (level V)
- 5) VA0212 越智五平, 大川治夫, 金子道夫, 他. 小児外科 疾患と Non-open Surgery 血管腫の非手術的治療 持続圧 迫療法と凍結療法. 小児外科.1992;24:539-547. (level V)
- 6) VA0013 Totsuka Y, Fukuda H, Tomita K. Compression therapy for parotid haemangioma in infants. A report of three cases. J Craniomaxillofac Surg. 1988;16:366-370. (level V)

CQ33 乳児血管腫および血管奇形の冷凍凝固療法は有用か?

推奨グレード C2

乳児血管腫の増殖期病変に対して冷凍凝固療法の有効性を示す報告は散見されるが、その中に高いエピデンスレベルを有するものはない。またその手技に確立されたものは無く 圧抵の時間など手技に熟練を要すことや瘢痕形成や色素脱失の危険性を伴うことからも、 一般的な治療として推奨される治療法とは言い難い。

血管奇形に対しては冷凍凝固療法が有用である証拠は無い。

解説

冷凍凝固療法は、安価で手技も比較的簡便であり、どこでも施行できる利点を有している。乳児血管腫に対して、ヨーロッパや南アメリカのいくつかの国ではよく用いられている治療であり 1)、日本でも報告が散見される 2)。乳児血管腫において、自然経過と冷凍凝固療法を比較した研究報告は見られない。

八代 6^{3} は、27例の苺状血管腫病変に対して、ドライアイスによる冷凍凝固療法を施行し、治療開始後3ヶ月の時点で CR11%、PR67%と、その有効性を報告している。Reischle 6^{4} は 11 例の局面型乳児血管腫において 6 例で完全消失、5 例で良好な結果を得たと報告している。平野 6^{5} は、15 例の苺状血管腫において、13 例で良好な結果を得たと報告しているが、病変を壊死させている。いずれも、自然退縮と比較したものでは無いが、wait and see policy では 5 歳で CR に至るのはおよそ半分とされる 6^{0} ことから考えると、一定の有効性があると考えられる。

病型分類別における有効性では、局面型が腫瘤型に比べ効果が高いとの報告が多い 3,40。Tronina らは眼瞼の血管腫に対して、腫瘤部分は切除を表層部分に凍結療法を行い、整容面で良い結果であったと報告した 60。腫瘤を形成する以前の早い段階で治療を開始することが有効性を高めると考えられる。

副作用としては色素脱失や瘢痕形成が挙げられ、一定の割合で発生すると考えられる1,8%。

報告される手技としては特定のプロトコールはなく、液体窒素、ドライアイス、装置を用いたもの等様々であり、圧抵の時間も 3~4 秒の短時間から 1 分以上の長時間まである。過剰な凍結凝固は潰瘍化とそれに続く瘢痕形成につながるため、熟練を要すると考えられる。

血管奇形に対しては冷凍凝固療法を施行した報告は極めて少なく、その有用性は不明である。

検索式

Pub Med

- #1 "Hemangioma"[MH] OR "Vascular Malformations" OR "Lymphatic Abnormalities"[MH] OR "lymphangioma"[MH]
- "cryosurgery" [MH] OR freezing OR carbon dioxide snow freezing method OR "Dry Ice" [MH] OR dry ice therapy OR "nitrogen/therapeutic use" [MH] OR cryotherapy
- #3 #1 AND #2
- #4 #3 AND ("Clinical Trial"[PT] OR "Meta-Analysis"[PT] OR "Practice Guideline"[PT] OR

 Review[PT]) AND Humans[MH] AND (English[LA] OR Japanese[LA]) AND ("1980"[DP]:

 "2009"[DP])

医中柱

- #1 血管腫/TH or 血管奇形/AL or @動静脈奇形/TH or 血管瘻/TH or リンパ管腫/TH or ポートワイン母斑/TH
- #2 凍結外科/TH or 寒冷療法/TH or 凍結凝固/TH
- #3 圧抵療法/AL
- #4 (ドライアイス/TH or 窒素/TH or 炭酸/TH or or 炭酸/AL or 液体窒素/TH) and (SH=治療的利用)
- #5 #1 and (#2 or #3 or #4)
- #6 #5 and (LA=日本語,英語 PT=会議録除(CK=ヒト)

- VA0066 Drolet BA, Esterly NB, Frieden IJ.
 Hemangiomas in children. N Engl J Med.
 1999;15;341:173-181. (level VI)
- VA0238 大原国章, 早期苺状血管腫に対するドライアイス圧抵治療 皮膚科の臨床 1995;37:7-8. (level VI)
- 3) VA0219 八代浩, 柴田真一, 柳田邦治, 臼田俊和, 苺 状血管腫に対する早期ドライアイス療法 皮膚科の臨床.2003;45: 1637-1639. (level V)
- VA0074 Reischle S, Schuller-Petrovic S. Treatment of capillary hemangiomas of early childhood with a new method of cryosurgery. Am Acad Dermatol. 2000;42:809-813. (level V)
- 5) VA0214 平野敬八郎, 蔵本新太郎, 渡辺聖, 他. 小児 苺状血管腫 Straw berry mark に対する積極的治療・凍

- 結手術 Cryosurgery の適応について・小児外科. 1995; 27:710-718. (level V)
- 6) VA0236 Bowers RE, Graham EA, Tomlinson KM:

 The natural history of the strawberry nevus. Arch

 Dermat 1960;82:667-680. (level VI)
- VA0180 Tronina SA, Bobrova NF, Khrineko VP.
 Conbined surgical method of orbital and periorbital hemangioma treatment in infants. Orbit. 2008;27: 249-257. (level V)
- 8) VA0116 Werner JA, Dunne AA, Lippert BM, Folz
 BJ Optimal treatment of vascular birthmarks. Am J
 Clin Dermatol 2003;4:745-756. (level VI)

CQ34 血管奇形に対する血管内治療(硬化療法、塞栓療法)は術後に QOL を向上させるか?

推奨グレード C1

術後 QOL を向上させる可能性がある。

解説

従来の血管奇形治療のアウトカム指標としては症状の改善、腫瘤の縮小の程度、整容の改善などが設定されているが、主観的な患者の満足度を十分反映しているとは言い難く、また成績の比較検討が可能な統一した客観的指標とはなりにくい。治療アウトカムや効果を評価する場合に、客観的な指標とは別に主観的な指標として患者の評価指標が求められる。

今後患者の主観的な QOL を、客観的に定量的に評価できる信頼性・妥当性にすぐれた QOL 評価表を用いることが期待される。 QOL 尺度は一般的には身体機能、職業に関する機能、社会的関係、精神状態、身体感覚などの包括的な尺度 (SF-36 などの包括的尺度)に、疾患に特異的な尺度 (疾患特異的尺度)を取り入れて使い分ける。包括的評価として血管腫、血管奇形に対する SF-36 を用いた研究は報告されている 1)。

血管奇形の治療に対する QOL 評価について、無作為比較試験や case control study などエビデンスレベルの高い臨床試験は行われていない。R.Rautio らは venous malformation の 20 問で 4 つのカテゴリー (精神的、身体的、社会機能的、痛み)からなる CIVIQ (chronic venous insufficiency quality of life questionnaire) という QOL 評価法を用いて評価を行い、症例累積にて術後 QOL 向上の改善を示しており、術後 QOL を向上させる可能性があると報告している 2,3 。しかしこの評価票は下肢に特異的なものであり、実際血管奇形の病変は頭から足部までいたるところにおよぶ可能性がある疾患であり不十分である。血管奇形の疾患特異的尺度として信頼性・妥当性を証明した QOL 評価表は存在せず、今後作成する必要があると考える。

検索式

PubMed

- #1 "Vascular Malformations" OR "Lymphatic Abnormalities" [MH] OR "Lymphangioma" [MH]
- #2 Embolization, Therapeutic[MH]
- #3 Sclerotherapy[MH] OR Sclerosing Solutions/therapeutic use[MH]
- #4 quality of life[MH]

#5 gol

#6 #1 AND (#2 OR #3) AND (#4 OR #5)

医中誌

- #1 血管奇形/AL or @動静脈奇形/TH or 血管瘻/TH or リンパ管腫/TH or ポートワイン母斑/TH
- #2 塞栓術/TH
- #3 硬化療法/TH
- #4 (生活の質/TH or QOL/AL)
- #5 (予後/TH or 予後/AL)

- #6 #1 and (#2 or #3) and (#4 or #5)
- #7 #6 AND (LA=日本語,英語 PT=会議録除く CK=ヒト)

- VA0131 Breugem CC, Merkus MP, Smitt JH,
 Legemate DA, van der Horst CM. Quality of life in patients with vascular malformations of the lower extremity. Br J Plast Surg. 2004;57(8):754-763. (level V)
- 2) VA0128 R.Rautio, J. Saarinen, et al. Endovascular treatment of venous malformations in extremities: results of sclerotherapy and the quality of life after treatment. 2004;45:397-403. (level V)
- 3) VA0133 R. Rautio, J. Laranne, et al. Long-term results and quality of life after endovascular treatment of venous malformations in the face and neck. Acta Radiologica, 2004;45:738-745. (level V)