厚生労働科学研究費補助金(難治性疾患政策研究事業) 総合研究報告書

周産期(産褥性)心筋症の早期診断スクリーニング検査の確立と 診断ガイドライン作成に関する研究

研究代表者 神谷 千津子 国立循環器病研究センター周産期・婦人科部

研究要旨

周産期心筋症(産褥心筋症)は健常妊産褥婦に発症する原因不明の難治性致死性疾患であるが、わが国においては、縦割り診療体制の下、産科と循環器科間の医療空白となり、疾患概念すら周知されていない。息切れなどの心不全症状は、正常妊産褥婦も訴える症状であるうえ、初診医は心不全診療に不慣れな産科医や一般開業医であることが多く、診断遅延傾向にある。そこで我々は複科融合の診療研究体制を組み、全国症例登録(PREACHER)を平成22年10月より継続実施している。臨床データだけでなく、血液検体、心筋組織、急性期MRI画像、DNA検体の収集を行っており、診断に直結する成果が得られている。また、8割以上の患者が妊娠高血圧症候群をはじめとする危険因子を有し、うち半数の患者は複数の因子を合併していることから、本研究は危険因子を持つ妊婦を対象に心機能スクリーニング検査を多施設共同で行い(PREACHERII)、前向きに心筋症の発症を捉え、検査の適切な対象者、時期、方法、費用対効果を検討し、産科医も簡便に行える早期診断法を確立する。現在全国12施設の研究協力のもと、約100症例まで集積している。研究ホームページ設置、UMIN 臨床試験登録をはじめ、ワーキンググループによる診断ガイドラインドラフトを作成するなど、研究は当初の予定通りに進行している。得られた成果をもとに、診断ガイドラインを作成、平成31年学会承認を目標とする。

研究分担者氏名・所属機関名・職名

池田智明・三重大学医学部産科婦人科学教室・教授 吉松 淳・国立循環器病研究センター周産期・婦人 科部・部長

北風政史・同上 臨床研究部・心臓血管内科・部長 植田初江・同上 臨床検査部病理循環器病理学・部 長

岸本一郎・同上 糖尿病・代謝内科・医長 大谷健太郎・同上 研究所再生医療部・研究員 秦 健一郎・成育医療研究センター研究所 周産期 病態研究部・部長

A. 研究目的

周産期心筋症は、産科と循環器科の境界にあり、疾患概念すら周知されていない。 息切れ・浮腫などの心不全症状は健常妊産 褥婦も訴える症状である上、多くの場合で 心不全初診医が産科医や一般内科医となり、 診断遅延傾向にある。一方、診断時心機能 が予後と相関するため、早期診断による予 後改善が見込まれる。そこで、本研究は周 産期心筋症の早期診断法を検討し、循環器 科だけでなく、産科など関連各科の医療従 事者が、簡便に利用できる診断ガイドライン作成を目的とする。

周産期心筋症は、間接母体死亡原因の主因の一つである。未曽有の少子化が進行する我が国において、母児生命を救い、より安全な妊娠出産を実現することは非常に重要である。周産期心筋症患者の1割が死亡もしくは心移植待機となっており、早期診断法を含む診断ガイドライン作成は急務の事項である。

B. 研究方法

ハイリスク妊婦における早期診断のため の検査研究 (PREACHER II)

周産期心筋症患者の約半数が複数の危険因 子(高齡妊娠、妊娠高血圧症候群、多胎妊娠、 子宮収縮抑制剤の使用)を有している。妊娠高 血圧症候群や帝王切開後等の妊産褥婦を対象 にした心臓超音波研究では、1.7%の症例で収 縮能の低下を認めたとの報告がある(古株哲也 ら、日本産婦人科学会、2012)。そこで本研究 は、本研究は、平成22年より継続実施している 全国多施設共同研究(PREACHER)を基盤とし、 危険因子をもつ妊婦を対象に、心臓超音波検査、 心不全マーカーである脳性ナトリウム利尿ペ プチドなどの血液バイオマーカー検査を行い、 当該患者における適切なスクリーニング検査 とその時期について検討する。心機能低下例が 10例得られるよう、目標被検者数は1000例と し、研究期間は3年とする。結果解析において は、費用対効果も算出し、スクリーニング検査 としての有用性の有無についても検討する。

2014年6月に基本プロトコールを作成し、8 月に国立循環器病研究センター倫理員会の承 諾を得た(添付資料1:研究計画書、資料2:説 明と同意文書、資料3:データシート)。

研究略称を早期診断スクリーニング検査確立のためのPREACHER II研究と題し、UMI N-CTR登録を行った(ID 000020345)。データ登録用サーバーを設立し、研究専用ホームページから、共同研究機関がデータ登録を随時更新できるシステムを構築した(資料4、https://www.ahit.co.jp/ preacher2/)。

全国多施設症例登録研究 (PREACHER: PREgnancy Associated Cardiomyopathy and Hypertension Essential Research)

平成22年から新規診断症例の前向き症例登録研究 (PREACHER: UMIN-CTR ID 0000 05629)を継続実施している。

症例登録基準:

妊娠中または妊娠終了後5ヵ月以内に新たに心不全の症状が出現した症例、もしくは心エコー上左室機能の低下を認めた症例左室駆出率(EF:ejection fraction)< 50%他に心不全の原因となるものがない心疾患の既往がない

日本循環器学会の大規模臨床試験後援を受け、 症例登録医に専門医更新単位が付与される学 会支援を得ている(資料5)。また、症例登録ホ ームページ(http://www.周産期心筋症.com.) では、疾患情報ホームページへのアクセスや、 疾患についての患者家族向け説明文書のダウ ンロードが可能であり、希少性のため疾患情 報が少ない当該疾患の概要を簡便に知ること ができる。

診断時、2週後、3か月後、半年後、1年後の計5 visitにおける臨床データ、血液検体の集積と、検査を実施し同意が得られた症例では、心筋生検検体、DNA検体、MRI画像の集積も

行っている。得られた成果を、診断ガイドラインに反映する。

病理診断研究

周産期心筋症は心疾患の既往のない妊産婦が 妊娠中および産褥期に重篤な心不全を発症する 疾患で、病因は不明であるが多因子と推定され ている。欧米での組織学的検討では心筋炎も高 率に報告されているが、稀な疾患であることか ら、日本人の周産期心筋症患者における組織学 的な心筋炎の合併率や、心筋炎以外の組織学的 特徴は明らかにされていない。そこで、2001年 から2015年までに心筋生検を施行した周産期心 筋症19例(当院18例、三重大学1例)を対象とし、 臨床背景を調べると共に、HE染色およびマッソ ントリクローム染色標本を用いて組織学的検討 を行った。

遺伝子診断研究

周産期心筋症は除外診断名であり、拡張型心筋症や炎症性疾患、血管障害などが関与するheterogeneousな疾患群であると考えられる。拡張型心筋症の家族歴を持つ患者は、慢性期に心機能回復度が悪いことが知られている。一方、平成20年に本研究班が行った周産期心筋症の全国アンケート調査では、血管障害が主病態と考えられる妊娠高血圧症候群を合併した患者の心機能回復度が高いことを明らかにし、世界に先駆けて報告した。

このような異なる疾患背景を鑑別する検査として、遺伝子検査が有用である可能性が極めて高い。そこで、本研究では、PREACHE R参加症例や周産期心筋症の既往を持つ患者で書面により同意を受けた周産期心筋症患者22 例および正常産婦35例から得られたゲノムDNA

を用い、以下の2点について遺伝子解析を実施 した。

1) 拡張型心筋症関連遺伝子

アメリカ、ドイツ、日本3か国の周産期心筋 症患者172人において、以下の拡張型心筋症関 連43遺伝子についてスクリーニング検査を行 った。

ABCC9 ACTC1 ACTN2 ANKRD1 BAG3 CAV3
CRYAB CSRP3 CTF1 DES DSP DMD DNAJC19
DSG2 DTNA EMD FKTN FXN ILK LAMA2
LAMA4 LAMP2 LDB3 LMNA MYBPC3 MYH6
MYH7 NEXN PDLIM3 RBM20 SCN5A SDHA
SGCD SYNE1 SYNM TAZ TCAP TNNC1 TNNI3
TNNT2 TPM1 TTN VCI

2) ナトリウム利尿ペプチド関連遺伝子

心臓で産生・分泌される循環ホルモン ANP・BNP(心房性・脳性ナトリウム利尿ペプチド)は、循環器領域において利尿・ナトリウム利尿、血管拡張等の様々な生理作用を有する。 先般、我々は ANP・BNP の共通の受容体 Guanylyl Cyclase-A (GC-A)の遺伝子欠損マウス(GC-A-KO)が、授乳によって有意な心機能低下を伴う心肥大・心線維化を呈する事を見出した。産褥期に母体心に急激な変化が認められることから、GC-A-KO は周産期心筋症のモデルマウスである可能性が考えられ、また、ANP・BNP/GC-A 系は周産期心筋症に対する治療標的となり得る可能性がある。

また、近年の世界的規模のゲノムワイド研究により、ナトリウム利尿ペプチド系関連遺伝子座における遺伝子変異が、妊娠高血圧症候群や子癇前症などの周産期疾患患者で認められることが明らかとなってきており、周産期心筋症にナトリウム利尿ペプチド系が関与している可能性は十分に考えられる。そこで、過去に高血圧および心肥大との関連が報告されているナトリウム利尿ペプチド関連遺伝子(GC-A、Corin、ANP/

BNP)の遺伝子型と、高血圧・心血管疾患のリスク因子であるナトリウム利尿ペプチドクリアランス受容体(NPR3)の遺伝子変異を検討した。

診断ガイドラインの作成:

息切れ、浮腫、動悸などの心不全症状は、 健常妊産褥婦も訴える症状と類似している。 そのため、本人が症状を我慢したり、医療従 事者が妊娠による症状と判断したり、周産期 心筋症は全般に診断遅延傾向にある。そこで、

研究をもとに、自他覚所見・危険因子・家族歴などをスコア化し、点数に応じてスクリーニング検査、心不全精査へと続く診断フローチャートを掲載し、普段心不全診療に不慣れな産科医や一般内科医でも、簡便に心不全スクリーニングできるガイドラインを作成し、平成31年に関連学会の承認を得ることを目標とする。

また、除外診断名であり、臨床像が不鮮明な周産期心筋症を明確に定義し、医療従事者間で疾患概念を共有するため、 ~ 研究をもとに、病理組織診断、MRIや心超音波画像診断、遺伝子検査など、多岐にわたる内容の診断ガイドラインを作成する。

(倫理面への配慮)

本研究は周産期心筋症患者とその危険因子を有する妊産褥婦を対象とした研究である。ヘルシンキ宣言に基づく倫理原則、臨床研究に関する倫理指針、ならびに本邦における法的規制要件を遵守し、国立循環器病研究センターと各協力施設の倫理委員会の承認を得て実施する。症例登録においては、疫学研究の倫理指針に基づき、個人、施設のプライバシー保護は最優先とし、個人情報

(氏名、生年月日、住所など、個人を特定できる情報)は調査項目としない。薬物治療介入研究にあたっては、事前に本研究の主旨、薬剤治療により得られる可能性のある治療効果と副作用を、被験者・家族に充分に説明したうえで実施する。統計結果を公開する際には、個人が特定されない項目を集計・解析したもののみ、発表する。

C.研究結果

ハイリスク妊婦における早期診断のための検査研究 (PREACHER II)

2016年3月現在、国立循環器病研究センター、三重大学、浜松医科大学、トヨタ記念病院、自治医科大学、大阪府立母子保健総合医療センター、筑波大学、都立墨東病院、九州大学、静岡県立こども病院、北里大学、成育医療研究センターで研究開始され、聖路加国際病院、帯広厚生病院で倫理委員会研究申請中である。すでに100例ほどの症例を得、今後も協力施設を追加予定である。3年間で1000症例の登録を目標とする。

研究経過について、2016年3月19日「第2回 周産期心筋症ミーティング(仙台)に て報告した(資料6プログラムと当日資料)。

全国多施設症例登録研究

平成 28 年 3 月現在 102 症例の登録を得ている。2015 年 7 月までの 75 症例で途中結果解析を行った。

分娩方法:経腟分娩 32 人 帝王切開 43 人

診断時期:妊娠中 13人

分娩~産褥1週間 30人

産褥2週~1か月 16人 産褥1~2か月 9人 産褥2~3か月 4人 産褥3~4か月 3人

診断時 NYHA: 2 人、 10 人 18 人、 45 人

平均左室駆出率(LVEF)の推移(下図)



新規治療法としての抗プロラクチン療法 (APT)について:

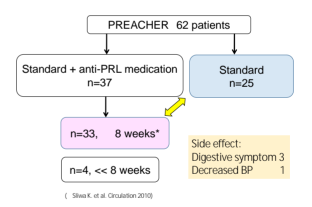
Hilfikerらは、心筋特異的にSTAT3蛋白をノックアウトした雌マウスにおいて、妊娠出産を契機として高率に心筋症・心不全を発症することに注目し、周産期心筋症の発症メカニズムについての研究結果を報告した(Cell, 2007)。当該マウスでは、心筋でカテプシンDという蛋白分解酵素が発現亢進し、血中でプロラクチンを切断する。切断プロラクチンは血管新生に対して抑制的に作用することが知られており、この切断プロラクチンが血管内皮細胞を傷害することにより心筋症を発症すると考えられた。また、このマウスに抗プロラクチン薬であるブロモクリプチンを投与した上で妊娠分娩させると心筋症を発症しないこと、実際の周産期心筋症

患者の血清中にも切断プロラクチンが存在しており、周産期心筋症既往患者の次回妊娠時にブロモクリプチンを投与すると、心筋症発症を予防できることもあわせて報告した。そこで、本研究では抗プロラクチン療法(APT)が、周産期心筋症の治療として有効か、観察研究を実施している。

【APT 有無による症例内訳】

45 人中、APT 施行が 37 人、非施行が 25 人であった。また、APT 施行群のうち 4 人は、 亜急性期から慢性期の使用や、短期間の施行であり、欧州から報告のあったプロトコール 通り、急性期に 8 週間の APT を実施された のは、33 人であった。

APT 症例うちわけ



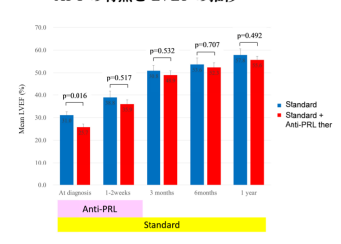
副作用として、消化器症状(嘔気)3人、血 圧低下 1人認めた。

【APT の有無による心機能予後】

APT 非施行群(25人)と、スタンダードな APT 施行群(33人)の心機能予後を比較する と、診断時左室駆出率(LVEF)は、APT 非施 行群で 31.0%に対し、APT 施行群は 25.7% (p=0.016)、と、APT 施行群のほうが低心機 能であった。これは、より重症例で新規治療を実施する傾向があるためと考えられた。診 断時心機能に差があったにもかかわらず、2

週後以降の心機能には両群間で差がなく、 APT 施行により、急性期の心機能改善効果が 期待できた。しかしながら、1年後の心機能 回復度には両群間で差がなかった。

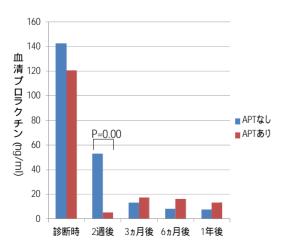
APT の有無と LVEF の推移



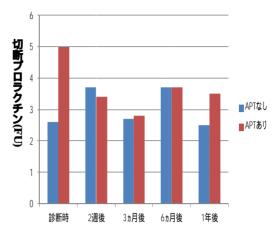
【APT の有無によるプロラクチンと切断プロラクチン値の変化】

APTにより、血清プロラクチンは有意に産生抑制されていたが、切断プロラクチン値は変化していなかった。血中切断プロラクチン量は非常に微量であり、検出困難である。本結果は、APTの有効性について考えるうえで、重要な結果であると考えられた。

APT の有無とプロラクチン値



APT の有無と切断プロラクチン値



これらの結果は、関連学会で報告するとともに、News Letter (資料7)として発行し、関連学会での無料配布を行った。論文化し、現在英文雑誌投稿中である。

病理診断研究

周産期心筋症患者 19 例の平均年齢は 34.7 歳 で、初回生検施行時の左室駆出率(LVEF)の平均 は22.8%であった。詳細な臨床情報の得られた 17 例中 9 例(52%)に妊娠高血圧症候群を合併し ていた。また19例中2例が拡張型心筋症の家族 歴を有していた。これらの臨床背景は、本邦に おける周産期心筋症の全国調査結果(2009年) と類似する所見であった。検討可能な検体の内 訳は、18 例が右室心内膜心筋生検検体、1 例が 左室補助装置(LVAS)装着時の切除心筋であった。 組織学的に 16 例(84%)で中等度以上の心筋細胞 の肥大を認め、9例(47%)に心筋細胞の空胞変性 を伴っていた。間質内には9例(47%)に中等度以 上の間質性線維化を認め、線維化率(面積)は平 均 12.2±6.5%であった。間質水腫や脂肪浸潤を 伴う症例も認めた。心筋炎の有無については、 Dallas 基準における borderline myocarditis とする症例は2例(11%)認めたが、いずれも心筋 傷害像は認めなかった。

遺伝子診断研究

1) 拡張型心筋症関連遺伝子

アメリカ、ドイツ、日本3か国の周産期心筋 症患者 172 人において、拡張型心筋症関連 43 遺伝子をスクリーニング検査したところ、26 人(15%)が陽性であった。この陽性率は、 拡張型心筋症コホートにおける陽性率 17% (332 患者中 55 人)と相同であり、一般コホ ートにおける4.7%より有意に高値であった。 中でもタイチン遺伝子異常を持つ者が3分の 2 を占め、アメリカの周産期心筋症コホート 研究である IPAC study では、タイチン遺伝 子異常を持つ11人と持たない68人を比較し たところ、最大危険因子である妊娠高血圧症 候群の合併が、持たない群に圧倒的に多く、 また、タイチン遺伝子異常を持つ者の1年後 の心機能は、有意に低いことが判明した (下 表》

タイチン遺伝子異常の有無による 周産期心筋症の臨床像比較

	タイチン	タイチン遺	Ρ値
	遺伝子異常	伝子異常	
	なし(n=68)	あり(n=11)	
年齢	30 ± 6	28 ± 6	0.25
妊娠回数	2.8 ± 1.9	2.9 ± 2.3	0.84
分娩回数	2.1 ± 1.2	2.1 ± 1.5	0.92
心筋症の	7 (10%)	1 (9%)	1.00
家族歴			
高血圧症	35 (51%)	1 (9%)	0.009
双胎妊娠	15 (22%)	1 (9%)	0.45
LVEF			
診断時	35 ± 9	30 ± 12	0.14
1 年後	54 ± 8	44 ± 17	0.005

患者の 15%に拡張型心筋症関連遺伝子を認めること、最大危険因子である妊娠高血圧症候群合併患者には、ほとんど拡張型心筋症関連遺伝子を認めないことなど、得られた新たな知見は、2016年1月 New England Journal of Mediceine で報告した。

2) ナトリウム利尿ペプチド関連遺伝子 < GC-A遺伝子 >

周産期心筋症患者DNA(n=18)にて検討したところ、GC-A遺伝子には過去に報告されている遺伝子変異(CT配列の繰り返し、Insersion/Deletion、一塩基変異)は認められなかった。

GC-A遺伝子の多型解析結果

	Genotype	PPCM, n=18
(CT)	(CT) ₆	0 (0%)
(CT)n	(CT) ₁₀	16 (89%)
	(CT) ₁₁	2 (11%)
sersion/Deletion	挿入/欠失と	こもに検出されず
sersion/Deletion	插入/欠失と	The second second
sersion/Deletion	Genotype	PPCM, n=18
		The second second

< Corin遺伝子>

Corin遺伝子についても、周産期心筋症患者 DNA(n=18)にて過去に高血圧との関連が報告されている遺伝子変異を精査したが、一塩基変異は認められなかった。

Corin遺伝子の多型解析結果

	Genotype	PPCM, n=18
	GG (Major)	18 (100%)
rs75770792	AG	0 (0%)
	AA (Minor)	0 (0%)
	TT (Major)	18 (100%)
rs111253292	СТ	0 (0%)
	CC (Minor)	0 (0%)

< ANP/BNP遺伝子 >

周産期心筋症患者DNA(n=22)および正常産婦DNA(n=35)にて検討したが、ANP/BNP遺伝子の一塩基変異については2群間で有意な差を認めなかった。

ANP/BNP遺伝子の多型解析結果

	Genotype	PPCM, n=22	Control, n=35
	AA (Major)	19 (86%)	30 (86%)
rs17367504	GA	3 (14%)	4 (11%)
	GG (Minor)	0 (0%)	1 (3%)

< NPR3遺伝子>

周産期心筋症患者DNA(n=22)および正常産婦DNA(n=35)にて検討したところ、正常産婦群に比し、周産期心筋症患者群では2カ所の遺伝子座において一塩基変異を有する割合が有意に高値であった(図)。また、正常産婦・周産期心筋症患者ともに、片方の遺伝子座にて一塩基変異を認めた場合は、もう一方の遺伝子座においても一塩基変異を有していた。

NPR3遺伝子の多型解析結果

		Control (n=35)	PPCM (n=22)	χ²検定
rs1173771	AA (Major)	9 (26%)	1 (5%)	
	GA	15 (43%)	8 (36%)	P=0.0486
	GG (Minor)	11 (31%)	13 (59%)	
rs1173766	TT (Major)	9 (26%)	1 (5%)	
	CT	15 (43%)	8 (36%)	P=0.0486
	CC (Minor)	11 (31%)	13 (59%)	

本研究の結果、周産期心筋症患者ではNPR3遺伝子の2カ所の遺伝子座において一塩基変異を有する割合が有意に高値であったことから、周産期心筋症とナトリウム利尿ペプチド系の関与の可能性が示唆された。しかし、周産期心筋症の原因遺伝子としてはNPR3遺伝子単独では説明することは難しく、今後GC-A-KOを用いた基礎研究の結果を踏まえた上での、更なる検討が必要だと考えられる。

診断ガイドラインの作成:

平成27年9月に、診断ガイドライン作成ミーティングを行った(資料8)。早期診断用フローチャート、病理診断や画像診断手引き、遺伝子検査まで網羅した、診断ガイドラインの作成を目標とし、そのドラフトを作成した(添付資料9)。今後関連学会と連携をとり、平成31年にガイドラインの発行・承認を得る。

D.考察

未曾有の少子化が進む中、安心安全な妊娠出 産を実現する医療は非常に重要である。周産期 心筋症は、心疾患既往のない健常女性が、妊娠 産褥期に心不全を発症する、母体間接死亡原因 の上位疾患である。しかしながら、疾患が周知 されていないこと、産科と循環器科の境界領域 にある希少疾患であること、息切れ、浮腫、体 重増加といった心不全症状が、健常妊産褥婦も 訴える症状であるため、病的かどうかの判断が 付きにくいことなどから、診断遅延傾向にある。 そこで、患者の8割が危険因子を有しているこ とに着目し、これらの因子を有する患者を早期 診断する目的で多施設共同研究を開始した(P REACHER II)。現在12施設が研究開始し、1 00例あまりの症例を得ている。研究は当初の予 定通りに進行している。早期診断法を含む診断 ガイドラインの作成は世界初であり、実現すれ ば、当該疾患の予後向上につながると考える。

また、症例登録研究PREACHERを通じて集積された臨床データ、心エコー・MRI所見、病理検体や遺伝子検体から新たな知見が得られた。これらの成果も踏まえ、診断ガイドラインを作成する。

E.結論

本研究班は、平成 21 年に臨床像を明らか にする目的で、わが国初の周産期心筋症全国 症例アンケート調査を実施し、平成 22 年か らは、発症ベースで症例を登録する全国多施 設共同研究(PREACHER)を行っている。全国 規模で当該疾患研究を継続して行い、産科・ 循環器科・病理・画像診断・遺伝子解析・基 礎研究からなる、他に類を見ない学際的研究 組織を構築している。本研究は危険因子を持 つ妊婦を対象に心機能スクリーニング検査を 多施設共同で行い、検査の適切な対象者、時 期、方法を検討し、早期診断法を開発し、診 断ガイドラインを作成する。周産期心筋症で は、診断時の心機能が予後に関与するため、 早期診断で、入院治療の回避や慢性化の阻止 など、予後改善が大きく期待される。また、 本診断ガイドラインは、周産期診療を主に行 う産科医も簡便に心不全を診断できることを 目標とする。

平成 27 年度、周産期(産褥性)心筋症の早期診断スクリーニング検査確立のための研究を継続し、12 施設、約 100 症例の参加をみている。ガイドライン作成のための研究班も立ち上げ、計画通りに研究は進んでいる。

F.健康危険情報 特になし

G.研究発表

1. 論文発表

(神谷千津子)

 Ware JS, Li J, Mazaika E, Yasso CM, DeSouza T, Cappola TP, Tsai EJ, Hilfiker-Kleiner D, Kamiya CA,

- Mazzarotto F, Cook SA, Halder I, Prasad SK,Pisarcik J, Hanley-Yanez K, Alharethi R, Damp J, Hsich E,Elkayam U, Sheppard R,Kealey A, Alexis J,Ramani G, Safirstein J, Boehmer J, Pauly DF, Wittstein IS, Thohan V, Zucker MJ, Liu P, Gorcsan J 3rd, McNamara DM, Seidman CE, Seidman JG, Arany Z,IMAC-2 and IPAC Investigators 「Shared Genetic Predisposition in Peripartum and Dilated Cardiomyopathies」 The NEW ENGLAND JOURNAL of MEDICINE 374(3),233-241,2016
- 2) 神谷千津子「母性内科の最前線 循環器疾患合併妊娠のリスクと診療の実際」週刊医学のあゆみ 256(3),219-224,2016
- 神谷千津子「久馬論文に対するEditorial Comment」心臓 48(2),159,2016
- 4) Tokudome T, Kishimoto I, Shindo T, Kawakami H, Koyama T, Otani K, Nishimura H, Miyazato M, Kohno M, Nakao K, Kangawa K. Importance of endogenous atrial and brain natriuretic peptides in murine embryonic vascular and organ development. Endocrinology 157(1):358-67, 2016.
- 5) 神谷千津子 「心疾患患者の妊娠・出産の 適応・管理」今日の治療指針 2015
- 6) 神谷千津子「Q38 周産期心筋症と診断されました。治療法と予後について解説して ください」産科診療Q&A 2015
- Ryojun Nakajima, Michiyo Ishida, Chi zuko A. Kamiya, JunYoshimatsu, Mik a Suzuki, Asuka Hirota, Tomoaki Iked

- a, Toshio Harigaya Elevated Vasoinhib in Derived from Prolactin and Cathep sin D Activities in Sera of Patients wi th Preeclampsia Hypertension Rese arch 38(12),899-901,2015
- 8) 神谷千津子「特集 希少な心血管疾患を見直す 周産期(産褥)心筋症」循環器内科 78(4),360-365,2015
- 9) 神谷千津子「周産期心筋症」産婦人科の 実際 64(2):167-173,2015
- 10) 神谷千津子「妊娠と循環器疾患を識る」 Heart View 19(2):58-63,2015
- 11) 吉松淳「ハイリスク妊婦の管理」 臨床婦 人科産科 69(4):325-329,2015
- 12) 吉松淳「動悸を訴える妊婦を見逃すな」 周 産期医学 45(6):719-722,2015
- 13) Yoshihara F, Tokudome T, Kishimoto I, Otani K, Kuwabara A, Horio T, Kawano Y, Kangawa K: Aggravated renal tubular damage and interstitial fibrosis in mice lacking guanylyl cyclase-A (GC-A), a receptor for atrial and B-type natriuretic peptides. Clin Exp Nephrol 19(2):197-207, 2015.
- 14) Nojiri T, Hosoda H, Tokudome T, Miura K, Ishikane S, Otani K, Kishimoto I, Shintani Y, Inoue M, Kimura T, Sawabata N, Minami M, Nakagiri T, Funaki S, Takeuchi Y, Maeda H, Kidoya H, Kiyonari H, Shioi G, Arai Y, Hasegawa T, Takakura N, Hori M, Ohno Y, Miyazato M, Mochizuki N, Okumura M, Kangawa K. Atrial natriuretic peptide prevents cancer metastasis through vascular endothelial cells. Proc Natl Acad Sci USA 112(13):4086-91, 2015.
- 15) Mao Y, Tokudome T, Kishimoto I, Otani

- K, Nishimura H, Yamaguchi O, Otsu K, Miyazato M, Kangawa K. Endogenous ghrelin attenuates pressure overload-induced cardiac hypertrophy via a cholinergic anti-inflammatory pathway. Hypertension 65(6):1238-44, 2015.
- 16) R. Nakajima, M. Ishida, C. A Kamiya, J. Yoshimatsu, M. Suzuki, A. Hirota, T. Ikeda and T. Harigaya
- 17) Elevated vasoinhibin derived from prolactin and cathepsin D activities in sera of patients with preeclampsia
- 18) Hypertension Research 38(12);899-901,2015
- 19) Tanaka H, Tanaka K, Kamiya C, et al.
 Analysis of pregnancies in women with
 Takayasu arteritis: Complication of
 Takayasu arteritis involving obstetric
 or cardiovascular events. The Journal
 of Obstetrics and Gynaecology research
 40(9);2031-2036,2014
- 20) Tanaka H,Kamiya C, et al.
 Cardiovascular Events in Pregnancy
 With Hypertrophic Cardiomyopathy.
 Circulation Journal,2014 [Epub ahead of print]
- 21) Katsuragi S, Sata M, Kobayashi Y,
 Miyoshi T, Yamashita Y, Neki R,
 Horiuchi C, Yamanaka K, Kamiya C,
 Iwanaga N, Tanaka H, Ikeda T,
 Yoshimatsu J^TAntifungal susceptibility
 of Candida isolates at one institution
 Medical Mycology
 Journal;55(1)E1-7,2014

- 22) Miyoshi T,Shimizu W,Noda T,
 Kobayashi Y, Kamiya C,Yamanaka
 K,Neki R,Yoshimatsu J, Kamakura S

 'Magnesium sulfate-induced blocked
 premature atrial contractions resulting
 in fetal bradyarrhythmia; Journal of
 Arrhythmia; 30; 201-203, 2014
- 23) 神谷千津子、村島温子(企画)「妊娠に伴う循環器疾患」心臓;46(11),1420-1424,2014
- 24) 神谷千津子「心エコーハンドブック 心筋・心膜疾患 12 産褥(周産期)心筋症」106-111,2014
- 25) Tanaka H,Tanaka K,Kamiya C,et al. Analysis of Anticoagulant Therapy by Unfractionated Heparin During Pregnancy After Mechanical Valve Replacement. Circulation Journal, 78(4), 878-881,2014
- 26) 神谷千津子「妊産婦循環器疾患治療の注 意点」循環器内科:75(2),165-171,2014
- 27) 神谷千津子、清水渉「先天性 QT 延長症 候群」周産期医学;44(2),246-247,2014
- 28) 神谷千津子 池田智明 「産褥(周産期) 心筋症」産婦人科の実 際;63(2),233-239,2014
- 29) Tanaka H, Tanaka K, Kamiya C, et al.
 Analysis of pregnancies in women with
 Takayasu arteritis: Complication of
 Takayasu arteritis involving obstetric
 or cardiovascular events. The Journal
 of Obstetrics and Gynaecology research
 40(9);2031-2036,2014
- 30) Tanaka H,Kamiya C, et al.

 Cardiovascular Events in Pregnancy

- With Hypertrophic Cardiomyopathy.

 Circulation Journal, 2014 [Epub ahead of print]
- 31) Katsuragi S, Sata M, Kobayashi Y,
 Miyoshi T, Yamashita Y, Neki R,
 Horiuchi C, Yamanaka K, Kamiya C,
 Iwanaga N, Tanaka H, Ikeda T,
 Yoshimatsu J Antifungal susceptibility
 of Candida isolates at one institution
 Medical Mycology
 Journal;55(1)E1-7,2014

2. 学会発表

- 1) 神谷千津子「循環器内科から妊産婦死亡防 止に向けた提言」第 68 回日本産科婦人科 学術講演会 4.24/16 東京(予定)
- 2) 神谷千津子 「循環器疾患合併妊娠と心血管エコー~検査のタイミングとみるポイント~」第 21 回北海道心血管エコー研究会3.25/16 北海道
- 3) 神谷千津子 シンポジウム:心疾患を有する妊婦への対応「The Diagnosis and Management of Peripartum cardiomyopathy」第 80 回日本循環器学会・学術集会 3.18/16 仙台
- 4) 神谷千津子「心疾患合併妊婦の管理」第 4 回麻酔科医のための産科麻酔プロフェッショナルセミナー 3.5/16 東京
- 5) Chizuko Kamiya 「Prolactin fragment values and effects of anti-plolactin therapy in patients with peripartum cardiomyopathy」 The 4th International Congress on Cardiac Problems in Pregnancy 2.22/16 Las Vegas
- 6) 中嶋絢子、大郷恵子ら「Histrological Expression of Tenascin-C in

- Myocardium could be a Predictor of Poor Recovery of Left Ventricular Function in Perpartum Cardiomyopathy」第 80 回日本循環器学会学術集会 仙台、3月 18日、2016
- 7) 大谷健太郎、徳留健、西村博仁:周産期 心筋症の遺伝子解析結果. 第 2 回周産期 心筋症ミーティング、仙台、3 月 19 日、 2016 年
- 8) 神谷千津子「周産期心筋症における抗プロラクチン療法と心機能予後:全国他施設前向き共同研究途中経過報告」CVMW2015 心血管代謝週間 第 37 回心筋生検研究会 12.11/15 神戸
- 9) 神谷千津子 「周産期心筋症の最新知見~ 病因から治療まで~」第 8 回 Sapporo Metabolic & CV Forum 11.26/15 札幌
- 10) 神谷千津子「妊娠高血圧症候群における心 血管パラメーターの変化」第 36 回日本妊 娠高血圧学会学術集会 9.11/15 北海道
- 11) 神谷千津子「周産期心筋症における抗プロラクチン療法の有効性について:全国多施設向き共同研究途中経過報告」第一回日本心筋症研究会 東京 7.4/15
- 12) 神谷千津子 ミートザエキスパート演者「周 産期の循環器疾患」第 79 回日本循環器学会総会・学術集会 2015 年 4 月 大阪
- 13) 神谷千津子「心血管疾患合併妊娠の変遷と 予後~母性内科医の役割~」第 112 回日本 内科学会総会・講演会 2015 年 4 月 京都
- 14) 神谷 千津子 教育講演「妊娠・出産と心臓血管疾患:心エコー図への期待」 第 26 回日本心エコー図学会学術集会 2015 年3月27日 福岡
- 15) 神谷千津子 教育セッション演者「チアノ ーゼと妊娠」第 17 回日本成人先天性心疾

- 患学会総会・学術集会 2015 年 1 月 17 日 東京
- 16) 澤田雅美、神谷千津子、永昜洋子、田中 佳世、井出哲弥、三好剛一、田中博明、 釣谷充弘、吉田昌史、岩永直子、根木玲 子、吉松淳「心疾患合併妊娠における感 染性心内膜炎の予防について」第67回日 本産科婦人科学会学術集会 4.9-12/'15 横浜
- 17) 吉 松 淳「 Management of Pregnant Women with Cardiovascular Disease」 第 79 回日本循環器学会学術集会 ミート・ザ・エキスパート 4.24-26/15 大阪
- 18) 三好剛一、桑鶴知一郎、永昜洋子、澤田 雅美、佐藤浩、堀内縁、吉田昌史、釣谷 充弘、岩永直子、吉松淳、黒嵜健一「胎 児先天性心疾患における心不全と血液デ ータ異常に関する検討」第 51 回日本周産 期・新生児医学会学術集会 7.10-12/'15 福岡
- 19) 岩永直子、澤田雅美、桑鶴知一郎、井出哲弥、佐藤浩、堀内縁、三好剛一、釣谷充弘、吉田昌史、吉松淳「24 時間自由行動下血圧を用いた周産期予後予測」第51回日本周産期・新生児医学会学術集会7.10·12/15 福岡
- 20) 吉松淳「周産期領域での遠隔診断」第 5回小児循環器遠隔医療研究会 7.16/'15東京
- 21) 吉松淳「周産期心筋症への対応」静岡県 母性衛生学会 第 28 回学術集会 9.6/15 静岡
- 22) 岩永直子、桑鶴知一郎、澤田雅美、佐藤浩、堀内縁、釣谷充弘、神谷千津子、吉

- 松淳「心疾患合併妊婦の妊娠高血圧症候 群発症に関する検討」第36回日本妊娠高 血圧学会学術集会9.11-12/15 札幌
- 23) 澤田雅美、佐藤浩、堀内縁、三好剛一、 釣谷充弘、岩永直子、根木玲子、吉松淳 「妊娠 20 週以前の血圧と妊娠高血圧症 候群の発症に関する検討」第 36 回日本妊 娠高血圧学会学術集会 9.11-12/15 札 幌
- 24) 吉松淳「胎児心臓超音波の役割」第5回 神戸産婦人科臨床フォーラム特別講演 1.10/15 兵庫
- 25) 吉松淳「胎児心疾患・スクリーニングから分娩、そして治療」第 152 回和歌山市 産婦人科部会研修会 1.24/15 和歌山
- 26) 三好剛一、細田洋司、梅川孝、永昜洋子、 澤田雅美、釣谷充弘、吉田昌史、岩永直 子、吉松淳、阿部忠朗、坂口平馬、北野 正尚、黒嵜健一、白石公「胎児先天性心 疾患におけるナトリウム利尿ペプチドの 臨床的意義に関する研究」第 21 回日本胎 児心臓病学会学術集会 2.13·14/15 東 京
- 27) 釣谷充弘、松山高明、永昜洋子、澤田雅 美、三好剛一、吉田昌史、岩永直子、坂 口平馬、黒嵜健一、白石公、井門浩美、 植田初江、吉松淳「当院での死産症例の 先天性心疾患(CHD)についての検討」第 21 回日本胎児心臓病学会学術集会 2.13-14/15 東京
- 28) 三好剛一、永昜洋子、澤田雅美、釣谷充 弘、吉田昌史、岩永直子、吉松淳、阿部 忠朗、坂口平馬、北野正尚、黒嵜健一、 白石公「胎児先天性心疾患の短期予後予 測に関する検討」第21回日本胎児心臓病

- 学会学術集会 2.13-14/15 東京
- 29) 永昜洋子、三好剛一、澤田雅美、釣谷充 弘、吉田昌史、岩永直子、吉松淳、阿部 忠朗、坂口平馬、北野正尚、黒嵜健一、 白石公「胎児先天性心疾患における緊急 帝王切開術に関する検討」第 21 回日本胎 児心臓病学会学術集会 2.13-14/15 東京
- 30) 澤田雅美、三好剛一、永昜洋子、釣谷充弘、 吉田昌史、岩永直子、吉松淳、黒嵜健一、 白石公「切迫早産治療中に胎児不整脈を認 めた 1 例」第 21 回日本胎児心臓病学会学 術集会 2.13-14/15 東京
- 31) Jun Yoshimatsu "Optimal Care for Pregnant Women with Congenital Heart Disease"第 3 回 Mt. Fuji Network Forum 2.27-28/15 静岡
- 32) 中嶋絢子、中嶋安曜、大郷恵子、菅野康夫、松本学、大塚文之、松山高明、池田善彦、神谷千津子、吉松淳、池田智明、今中恭子、安斉俊久、植田初江. 周産期心筋症の心筋生検における組織学的検討.第37回心筋生検研究会、神戸、12月、2015.
- 33) 大谷健太郎、徳留健、岸本一郎、池田智明、中尾一和、寒川賢治:授乳はアルドステロン/ミネラロコルチコイド系を活性化し心臓リモデリングを来す. 第 88 回日本内分泌学会学術総会、東京、4 月23-25 日、2015 年.
- 34) 大谷健太郎、徳留健、岸本一郎、西村博 仁、寒川賢治:心臓ナトリウム利尿ペプ チドシグナルの欠損は授乳期に産褥心 筋症を惹起する.第 51 回高血圧関連疾 患モデル学会学術総会、大阪、10月 30-31 日、2015年.
- 35) 神谷千津子「周産期心筋症~最近の基礎・

臨床研究の成果から~」第 18 回日本心不全 学会学術集会 2014 年 10 月 11 日 大阪

- 36) 神谷千津子「先天性心疾患合併妊娠における無痛分娩の適応と有用性について」第50回日本小児循環器学会総会・学術集会2014年7月3日 岡山
- 37) Effects of Vasoinhibin on Endothelial
 Cells through Integrin α581 Binding
 R. Nakajima, T. Watanabe, N Ikoma, E
 nakamura, M. Ishida, T. Harigaya
 The Endocrine Society's 96th Annual
 Meeting 2014年6月21-24日(シカ
 ゴ)
- 38) プロラクチンおよびバソインヒビンが 心筋細胞、血管内皮細胞へ与える影響 中嶋亮順、中村恵理、生駒直也、<u>石田充</u> 代、針谷敏夫 第 107 回 日本繁殖生物 学会大会 2014 年 8 月 21 日 (帯広)
- H. 知的財産権の出願・登録状況
- 1. 特許取得 特になし
- 2. 実用新案登録 特になし
- 3.その他 特になし