

## 糖尿病(性)腎症

### CO 9-1 尿中アルブミン測定は糖尿病(性)腎症の早期診断に有用か？

#### 【ステートメント】

- 尿中アルブミン測定は糖尿病(性)腎症の早期診断に有用である<sup>1,2)</sup>

**【推奨グレード A】** (合意率 95%)

糖尿病性腎症(腎症)は、慢性的な高血糖状態に起因した細胞・組織障害と腎血行動態異常の結果生じる腎疾患である。典型的な腎症は、糸球体障害に起因した尿タンパクの増加に伴い、尿細管障害が進行し、ネフロン喪失とともに腎機能低下をきたす進行性腎疾患である。一度低下した腎機能の回復は困難であるため、腎予後の改善には早期診断、早期治療介入による腎機能低下の予防が重要となる。

現在、尿中アルブミン測定が腎症の早期診断法として使用されている。これは、微量アルブミン尿(30~299mg/gCr)の出現が、その後の顕性アルブミン尿への進行や腎機能低下のリスクになるとの知見に基づいている<sup>1-3)</sup>。2013年に糖尿病性腎症合同委員会から出された病期分類も、尿中アルブミン排泄量の程度に基づいたものであり、また、その診断に基づく早期治療介入により、腎予後や心血管イベント予後が改善することが明らかとなっている<sup>4)</sup>。したがって、現時点では定期的な尿中アルブミン測定による早期診断をもとに、治療介入を開始することが推奨される。

尿中アルブミン測定にはいくつかの問題点も提唱されている。尿中アルブミン排泄量は採尿条件によって変動することから、臨床研究など、より正確な早期腎症の診断が求められる場合には、複数回の検査による診断が望ましい。また、高血圧患者や肥満患者でも微量アルブミン尿が出現することから、疾患特異性の問題も指摘されている。これらの問題に対して、尿や血液サンプルにおける種々の網羅的解析を用いて、より特異的かつ早期の診断指標の探索も進められているが、いずれも尿中アルブミンに勝る指標の確立にはいたっていない。

また、糖尿病患者のなかには、顕性タンパク尿を伴わずに腎機能が低下する症例が存在し、その有病率が年々増加していること、この病態も高い死亡率と関連することが報告されている<sup>a,b)</sup>。このような臨床背景もあり、アルブミン尿の程度で規定される古典的な糖尿病性腎症に、アルブミン尿の増加を伴わない腎機能低下も含めた大きな疾患概念として糖尿病性腎臓病(diabetic kidney disease: DKD)が提言されており(ICD-11にも採用)、アルブミン尿と独立した、早期腎機能低下を予測する診断指標の開発が必要との意見も出てきている。この病態を予測しうる臨床指標として、可溶性TNF $\alpha$ 受容体をはじめとした種々の指標の有効性も示されているが<sup>c-e)</sup>、これらは、いまだ臨床的エビデンスの蓄積が不十分であり臨床応用可能な段階ではない。この問題の解決には、肥満患者の増加や高齢化、腎硬化症の合併など、糖尿病患者の臨床背景の変化を考慮した病態解析も求められる。

いくつかの問題点が提言されているものの、微量アルブミン尿の出現は腎症の早期診断指

標として、世界的コンセンサスを得ており、現時点では、尿中アルブミン測定を早期診断法として推奨する。今後、複雑化する腎症の成因や病態が明らかとなり、より高感度・特異的な早期診断指標が開発されることも期待される。

#### 【ステートメント文中に引用した文献の採用基準】

検索用語：diabetic nephropathy, albuminuria, predict を用いた検索に、ハンドサーチを加え抽出した MA/SR, RCT, 観察研究のなかで、日本人コホート研究、症例数 1,000 人以上、観察期間 5 年以上を基準に採用した。

#### 【推奨グレード判定の説明】

推奨グレード決定のための 4 項目のうち、エビデンス総体の確実性および費用対効果は明らかでないが、その他の 2 項目（益害バランス、患者の価値観）は、いずれも腎症の早期診断に対する尿中アルブミン測定の有効性を支持している。また、日本人を対象とした観察研究により、尿アルブミン排泄量の増加が、その後の腎症進行リスクとなることが示されていること、すでに現行の腎症病期分類が尿アルブミン排泄量の程度に基づいていること、また現時点で、尿中アルブミン測定に比し、より優れた早期診断法となる指標が抽出されないことから、総合的に強い推奨（推奨グレード A）と判定した。

投票 20 名、賛成 19 名、反対 1 名（合意率 95%）。

推奨グレード決定のための 4 項目	判定 (はい・いいえ)	判定根拠
①エビデンス総体の確実性：推奨決定に影響を与える文献にエビデンスレベルが 1+または 1 のものが含まれているか？	いいえ	アルブミン尿とその他の腎障害マーカーを比較して、糖尿病性腎症の早期診断としての有効性を検討した質の高い RCT や MA/SR は存在しない。
②益害バランス：推奨の対象となる行為による益は害を上回るか？	はい	尿中アルブミン測定を用いた早期診断をもとにした早期治療介入により、腎予後改善が期待できる。測定に伴う害はなく、益は害を上回る。
③患者の価値観：患者の価値観は一樣か？	はい	尿中アルブミン測定の有益性に対する患者の価値観は一樣と思われる。
④費用：費用は正味の利益（益－害）に見合うものか？	いいえ	令和元年 7 月時点、保険診療上可能な尿中アルブミン測定回数は 3 ヶ月に一度であり、年間では比較的低コストと考えられる。しかし、日本における費用対効果に関する報告はないため、現時点では、費用は正味の利益に見合うものか否かは不確かである。

## Q 9-2 腎機能の評価は何を指標にして行うか？

### 【ステートメント】

- 日常診療における腎機能評価には、簡便性を重視し、酵素法で測定した血清クレアチニン (serum creatinine : Scr) をもとに算出した推定糸球体濾過量 (estimated glomerular filtration rate : eGFR) を用いることを推奨するが<sup>1)</sup>、必要に応じ、イヌリンクリアランス、クレアチニンクリアランス (creatinine clearance : Ccr)、あるいは血清シスタチン C をもとに算出した eGFRcys-c を用いる。

腎機能は糸球体濾過量 (glomerular filtration rate : GFR) で評価され、その評価方法には、主にイヌリンクリアランス、クレアチニンクリアランス、eGFR が用いられる。イヌリンクリアランス測定には煩雑な手技が必要であり、クレアチニンクリアランス (Ccr) 測定には 24 時間蓄尿が必要である。日常診療ならびに臨床研究では、より簡便な腎機能評価法である eGFR (血清クレアチニン値を用いた推算式から算出) が広く用いられている。よって、腎症診療においても、eGFR を使用することが推奨されるが、eGFR の問題点も十分に理解し、必要時には、他の腎機能評価法の使用も考慮すべきである。アルブミン尿を伴わない糖尿病患者においても、eGFR の低下を見出すことで腎障害の存在を早期に発見することが可能である。

#### ①イヌリンクリアランス

点滴静注されたイヌリンの尿中へのクリアランスを測定することで腎機能进行评估する。

(利点) 最も正確に腎機能进行评估することができる。

(欠点) 手技が煩雑であり、日常診療で行うのは困難である。

#### ②クレアチニンクリアランス (Ccr)

24 時間蓄尿を用い、クレアチニンの尿中へのクリアランスを測定することで腎機能进行评估する。

$$\text{Ccr (mL/分)} = \{ \text{Ucr (mg/dL)} \times \text{UV (mL/日)} / \text{Scr (mg/dL)} \times 1,440 (\text{min/日}) \}$$

(Ucr : 尿中クレアチニン, UV : 24 時間尿量, Scr : 血清クレアチニン [酵素法])

(利点) 血液検査と尿検査のみで比較的正確な腎機能評価が可能である。

(欠点) 正確な 24 時間蓄尿が必要である。クレアチニンが尿細管で分泌されるため、Ccr は実測 GFR よりも 20~30% 高い値となる可能性がある。

#### ③推算糸球体濾過率 (eGFR)

1) eGFR : 血清クレアチニン値を用いた算出式により腎機能进行评估する<sup>1)</sup>。

$$\text{eGFR (mL/分/1.73m}^2\text{)} = 194 \times \text{Scr (mg/dL)}^{-1.094} \times \text{年齢}^{-0.287} \text{ (女性は} \times 0.739\text{)}$$

(利点) 血液検査のみで腎機能进行评估ことができ簡便である。この推算式では、75% の症例が実測 GFR  $\pm$  30% の範囲に入る。

(欠点) 標準的な体表面積 (1.73m<sup>2</sup>) で補正されているため、大柄もしくは小柄な体格の場合には誤差が大きくなる。筋肉量が少ない患者では eGFR は高く推算される。激しい運動や加熱調理した肉の大量摂取で eGFR は低く推算される。

2) eGFRcys-c : 血清シスタチン C 値を用いて腎機能进行评估する<sup>2)</sup>。

$$\text{男性 : eGFRcys-c (mL/分/1.73m}^2\text{)} = 104 \times \text{Cys-C}^{-1.019} \times 0.996^{\text{年齢}-8}$$

女性： $eGFR_{cys-c} (mL/分/1.73m^2) = 104 \times Cys-C^{-1.019} \times 0.996^{年齢} \times 0.929 - 8$

(利点) シスタチンCは全有核細胞から分泌されるため、筋肉量や食事内容の影響を受けにくいとされている。標準的な体表面積(1.73m<sup>2</sup>)で補正されているため、大柄もしくは小柄な体格の場合には誤差が大きくなる。

(欠点) 血清シスタチンC値に影響を及ぼす腎機能低下以外の病態が明らかとなっていない。

### CQ 9-3 糖尿病(性)腎症に血糖コントロールは有効か？

#### 【ステートメント】

- 血糖コントロールは糖尿病(性)腎症の発症ならびに早期腎症の進行抑制に有効である<sup>5~10)</sup>。

**【推奨グレードA】** (合意率 100%)

1型糖尿病を対象にしたDCCT<sup>5)</sup>、2型糖尿病を対象としたUKPDS<sup>6)</sup>、Kumamoto study<sup>7)</sup>において、HbA1c 9.0%前後よりHbA1c 7.0%前後の血糖コントロールが微量アルブミン尿(早期腎症)の発症阻止あるいは微量アルブミン尿(早期腎症)から顕性アルブミン尿(顕性腎症)への進行阻止に対して有効であることが示された。また厳格な血糖コントロールが大血管症を抑制するかを検証するためにデザインされたACCORD<sup>8)</sup>、VADT<sup>9)</sup>、ADVANCE<sup>10)</sup>においても、血糖コントロールは早期腎症の発症・顕性腎症への進行を抑制することが示された。なお、血糖コントロールの末期腎不全への進行に対する抑制効果に関しては、ADVANCEのサブ解析<sup>11)</sup>においてその有効性が示されているが、上記を含むいくつかのRCTに対するメタ解析においてはその有効性は明らかでないと報告されている<sup>12,13)</sup>。一方、顕性腎症期以降の進行抑制に対する血糖コントロールの有効性に関しては、顕性腎症を有する日本人2型糖尿病患者211例に対する前向きコホート研究において、HbA1c<7.0%の達成が顕性腎症からの寛解および血清クレアチニン値の倍化・末期腎不全への進行の抑制に寄与するとの報告はあるものの<sup>14)</sup>、大規模なRCT研究の報告がないため、現時点では、臨床的エビデンスが不足しているため明らかではない。

腎機能低下例では、薬物動態の変化や腎における糖新生の低下などにより、低血糖の危険性が高まる。厳格な血糖コントロールが重篤な低血糖の出現、体重増加、致死性不整脈の誘発などから死亡率の増加を招く可能性があるとして報告されているため<sup>8,b)</sup>、特に長い糖尿病罹患歴・高齢者・心血管病の既往を有する例では、低血糖が生じないように個々のリスクに応じた血糖コントロールが必要である。現在のところ、腎症の発症・進行抑制効果に対する各糖尿病治療薬間の優劣は臨床試験において示されていないため、個々の糖尿病の病態を考慮し、腎症病期、特に腎機能に応じた糖尿病治療薬(種類・投与量)の選択を行う。しかし、近年、心血管疾患リスクの高い2型糖尿病患者に対するSGLT2阻害薬であるエンパグリフロジン、カナグリフロジンあるいはダパグリフロジンの標準療法への追加治療がプラセボ群と比べて、腎機能低下や末期腎不全への進行を含む腎複合エンドポイントに対するリスクを有意に低下しうることが報告され<sup>15)</sup>、さらにカナグリフロジンに関しては、顕性アルブミン尿を有する腎症進行症例を対象に腎イベントを一次エンドポイントとした臨床試験においても、その有

効性が示されている<sup>m)</sup>。さらに GLP-1 受容体作動薬であるリラグルチド、セマグルチド、デュラグルチドについてもプラセボ群に比較して顕性アルブミン尿の発症および持続を有意に抑制することが示唆された<sup>n-p)</sup>。これらはいずれも血糖コントロールとは独立した腎症の発症・進行抑制効果を有する可能性があるが、今後さらなる臨床的データの蓄積が必要である。また、DPP-4 阻害薬に関しても、血糖の改善とは独立したアルブミン尿減少効果を示すことが報告されているが<sup>q)</sup>、腎ハードエンドポイントに対する効果は現時点では明らかではない。

近年、日本人 2 型糖尿病患者を対象に、厳格な血糖、血圧、脂質コントロールの有効性を検証した J-DOIT3 試験の結果が報告された<sup>15)</sup>。この試験では、従来治療群と強化治療群の目標 HbA1c 値はそれぞれ 6.9% 未満と 6.2% 未満に設定され、観察期間中の両軍の平均 HbA1c 値は 7.2% と 6.8% であった。結果、より厳格な血糖コントロールを含めた強化治療の有意な腎イベント(二次エンドポイント)抑制効果が示唆された。

### 【ステートメント文中に引用した文献の採用基準】

検索用語：intensive glucose control, diabetic complication であがった文献リストのなかから、RCT, 症例数 1,000 例以上, 症例数 1,000 例以下でも日本人データであることを基準に採用した。

### 【推奨グレード判定の説明】

ステートメント 1：推奨グレード決定のための 4 項目のうち、益害バランスおよび費用については、益が害を上回るあるいは、正味の利益に見合うか否かは明らかではない。しかし、その他の項目(エビデンス総体の確実性、患者の価値観)は、いずれも血糖コントロールの早期腎症進行抑制に対する有効性を支持するものであるため、総合的に強い推奨(推奨グレード A)と判定した。

投票 20 名, 賛成 20 名(合意率 100%)。

推奨グレード決定のための 4 項目	判定 (はい・いいえ)	判定根拠
①エビデンス総体の確実性：推奨決定に影響を与える文献にエビデンスレベルが 1 + または 1 のものが含まれているか？	はい	質の高い MA/SR (エビデンスレベル 1 + あるいは 1) において、血糖コントロールによる早期腎症の進行抑制効果が示されている。
②益害バランス：推奨の対象となる行為による益は害を上回るか？	いいえ	血糖コントロールは早期腎症の進行を抑制する効果を有する。しかし、低血糖は、心血管疾患の発症やそれと関連した死亡率の増加につながるため害が益を上回る可能性もある。
③患者の価値観：患者の価値観は一樣か？	はい	血糖コントロールは糖尿病治療の基本であり併発症である腎症抑制効果に対する患者の価値観は一樣と思われる。
④費用：費用は正味の利益(益-害)に見合うものか？	いいえ	良好な血糖コントロールを得るためには、多剤併用療法が必要なことも多いため現時点では、費用は正味の利益に見合うものか否かは不確かである。

## CQ 9-4 糖尿病(性)腎症に血圧コントロールは有効か？

### 【ステートメント】

- 血圧コントロールは糖尿病(性)腎症の発症・進行抑制に有効である<sup>16~18)</sup>

**【推奨グレードA】** (合意率 100%)

糖尿病性腎症(腎症)治療における血圧コントロールの重要性は数多くの臨床試験により実証されている。降圧薬の腎症に対する有効性を検討したRCTのなかで、プラセボ群に比し、実薬群において有意な血圧降下が確認されたものを抽出し、血圧低下が腎症に及ぼす影響を検証した。

1型糖尿病患者を対象に、ラミプリルを第一選択薬とした降圧療法により、目標平均血圧を92mmHg以下の群と100~107mmHgの群に分け、腎機能とタンパク尿の推移を2年間観察したRCTでは、両群間で腎機能低下速度に差はないものの、血圧低値群でタンパク尿の有意な減少を認めた<sup>19)</sup>。

2型糖尿病患者を対象としたUKPDS38では、目標血圧を150/85mmHg未満と180/105mmHg未満の2群に分け、6年間観察した結果、最終血圧はそれぞれ144/82mmHgと154/87mmHgとなり、血圧低値群では高値群に比し、尿アルブミン50mg/L以上の発症が29%、300mg/L以上の発症が39%低下した<sup>16)</sup>。同様に2型糖尿病患者を対象としたADVANCE試験では、ペリンドプリルとインダパミド併用治療群とプラセボ群における平均4.3年間の観察期間で、最終血圧は、実薬群134.7/74.8mmHg、プラセボ群140.3/77.0mmHgとなり、実薬群で、微量アルブミン尿期、顕性アルブミン尿期への進行が有意に減少した<sup>20)</sup>。

顕性アルブミン尿期ならびに腎不全期(平均Scr1.6~1.9mg/dL)の2型糖尿病患者を対象としたRCTであるIDNT試験とRENAAL試験では、腎機能低下や腎死に対する血圧コントロールの有効性が示されている<sup>18,21)</sup>。IDNT試験では、プラセボ群に比し、イルベサルタン群で血圧の低下とともに、Scr倍化率が有意に減少した。またRENAAL試験でも、ロサルタン群でプラセボ群と比べてScr倍化と腎死が有意に抑制された<sup>21)</sup>。RENAAL試験のpost-hoc解析では、腎死あるいは全死亡のリスクは、試験開始時の収縮期血圧が10mmHg上昇することで6.7%増大することも示されている<sup>22)</sup>。

この他にも、実薬群で有意な血圧低下が確認され、腎症進行が抑制されたとする報告が多数あるが<sup>17,23~27)</sup>、その多くが、レニン・アンジオテンシン系阻害薬(RAS阻害薬)を用いた試験であり、RAS阻害薬の腎保護に対する付加的影響は除外できない(CQ9-6参照)。

現在、腎症患者の降圧目標は130/80mmHg未満とされている。近年、日本人2型糖尿病患者を対象に、厳格な血糖、血圧、脂質コントロールの有効性を検証したJ-DOIT3試験の結果が報告された<sup>15)</sup>。この試験では、従来治療群と強化治療群の血圧目標値はそれぞれ130/80mmHgと120/75mmHgに設定され、観察期間中の両群の血圧平均値は123/71mmHgと129/74mmHgであった。結果、より厳格な血圧コントロールを含めた強化治療の有意な腎イベント(二次エンドポイント)抑制効果が確認された。

## 【ステートメント文中に引用した文献の採用基準】

検索用語：diabetic nephropathy, hypertension, blood pressure control で検索し，血圧コントロール目標値が異なる2群の腎予後を検討したRCT，あるいは，降圧薬の腎症に対する有効性を検証したRCTのなかで，観察期間中に実薬群とプラセボ群での平均血圧に有意な差がみられたものを抽出し，症例数500人以上を基準に，日本人データを優先し採用した。

## 【推奨グレード判定の説明】

推奨グレード決定のための4項目のうち，費用対効果については明らかではない。しかし，その他の3項目（エビデンス総体の確実性，益害バランス，患者の価値観）は，いずれも血圧コントロールの腎症進行抑制に対する有効性を強く支持するものであるため，総合的に強い推奨（推奨グレードA）と判定した。

投票20名，賛成20名（合意率100%）。

推奨グレード決定のための4項目	判定 (はい・いいえ)	判定根拠
①エビデンス総体の確実性：推奨決定に影響を与える文献にエビデンスレベルが1+または1のものが含まれているか？	はい	日本人を対象としたものを含む，質の高い多くのRCTに（エビデンスレベル1）において，血圧コントロールによる腎症予後改善効果が示されている。
②益害バランス：推奨の対象となる行為による益は害を上回るか？	はい	過度の降圧による心血管リスクの増大という害は存在するが，厳格な血圧コントロールが腎症進行を抑制する報告は多く，益が害を上回る。
③患者の価値観：患者の価値観は一樣か？	はい	血圧コントロールによる腎症抑制効果に対する患者の価値観は一樣と思われる。
④費用：費用は正味の利益（益－害）に見合うものか？	いいえ	比較的低コストな降圧薬があり，正味の利益に見合う可能性が高い。しかし，良好な血圧コントロールには，多剤併用療法が必要なことも多く，また，日本における費用対効果に関する報告はないため，現時点では，費用は正味の利益に見合うか否かは不確かである。

## CQ 9-5 糖尿病(性)腎症に脂質コントロールは有効か？

## 【ステートメント】

- 糖尿病(性)腎症における脂質異常治療薬(フィブラート，スタチン)は腎機能の低下がない腎症の進行抑制に対して有効である可能性がある<sup>28-30)</sup>。【推奨グレードB】(合意率81%)

脂質代謝異常は，腎症の進行における増悪因子のひとつと認識されているが，治療介入による脂質コントロールが腎症の進行を抑制するかについて検討した臨床試験の報告は少ない。

2型糖尿病9,795人に対して，プラセボあるいはフェノフィブラートを投与して心血管疾患に対する抑制効果を検証することを主要目的とした5年間の臨床試験(FIELD)およびそのサブ解析の結果，フェノフィブラートはプラセボに比べて，正常アルブミン尿から微量アルブミン尿への進行あるいは微量アルブミン尿から顕性アルブミン尿への進行の抑制ならびに微

量アルブミン尿から正常アルブミン尿への寛解を増加することが示唆された<sup>28)</sup>。一方、フェノフィブラートは、末期腎不全への進行、腎代替療法、腎死に対する影響はプラセボと同等であったが、5年にわたる薬剤投与期間中のeGFRの低下速度はプラセボ群と比較して緩徐となった。なお、フェノフィブラート開始後に血清クレアチニン値は増加するが、薬剤中止後には低下し、その際のeGFRは、フェノフィブラート投与群のほうがプラセボ群より高値を示した。さらに2型糖尿病を対象にフェノフィブラートの冠動脈疾患に対する進行抑制効果を検証したDAIS試験(38ヵ月)の参加者418例のうち尿中アルブミン測定がなされた314人に対してアルブミン尿の進行抑制効果に関してサブ解析が行われている<sup>31)</sup>。その結果、フェノフィブラートはプラセボと比較してアルブミン尿の進行、特に微量アルブミン尿の発症を有意に抑制した。また、上記両試験とACCORD試験を合わせたメタ解析においても、フェノフィブラート群はプラセボ群に比べて、腎症の病期の進行を14%抑制することが示された<sup>32)</sup>。このように、フィブラート製剤による腎症改善効果の報告はあるものの、慢性腎臓病(chronic kidney disease:CKD)患者においては、フィブラート系薬が腎障害リスクとなる可能性があること、添付文書上で慎重投与もしくは禁忌となっていることは留意すべきである。

スタチンの腎症抑制効果に関するエビデンスは限定的である。2型糖尿病2,838人に対して、アトルバスタチン10mgを3.9年間投与したプラセボ比較試験(CARDS)の結果、アトルバスタチン投与群はプラセボ群に比べて、eGFRの年間低下速度を0.18mL/分/1.73m<sup>2</sup>改善し、そのなかでも開始時点で微量アルブミン尿を呈していた患者では年間0.38mL/分/1.73m<sup>2</sup>の改善を認めた<sup>29)</sup>。しかし、アトルバスタチンのアルブミン尿に対する効果は示されなかった。一方、スタチンの腎症抑制効果を評価した14件のRCT2,866人に対するメタ解析の結果、2型糖尿病患者においてスタチンは有意にアルブミン尿を低下させると報告されている<sup>30)</sup>。その他、小規模の検討においてもスタチンのアルブミン尿抑制効果が報告されている<sup>33~35)</sup>。以上、フィブラートあるいはスタチン薬は腎症の進行を抑制する可能性があるが、脂質コントロールを介した効果か、薬剤自体の効果かについては明らかではない。

近年、日本人2型糖尿病患者を対象に、厳格な血糖、血圧、脂質コントロールの有効性を検証したJ-DOIT3試験の結果が報告された<sup>15)</sup>。この試験では、従来治療群と強化治療群の目標LDL値はそれぞれ120mg/dL未満(冠動脈疾患の既往がある場合100mg/dL未満)、80mg/dL未満(冠動脈疾患の既往がある場合70mg/dL未満)に設定され、観察期間中の両群の平均LDL値は104mg/dLと85mg/dLであった。結果、より厳格な脂質コントロールを含めた強化治療の有意な腎イベント(二次エンドポイント)抑制効果が確認された。一方、近年臨床応用されているPCSK9阻害薬による腎保護効果に関するエビデンスは現時点では報告されていない。

#### 【ステートメント文中に引用した文献の採用基準】

検索用語: statin, diabetic nephropathy, fenofibrate, lipid control, renal functionで検索したが、本ステートメントを作成するための論文が十分あがらなかったため、2編のRCTのサブ解析と1編のメタ解析論文を採用した。

#### 【推奨グレード判定の説明】

推奨グレード決定のための4項目のうち、益害バランス、患者の価値観および費用については、益が害を上回る、価値観は一樣、正味の利益に見合うと考えられる。しかし、エビデンス相対の確実性に乏しく、また、脂質コントロールを介した効果か、薬剤自体の効果かについては

明らかではなく、患者により実施すべき行為が異なるため弱い推奨(推奨グレードB)とした。投票 16 名 (COI 状態による辞退 4 名), 賛成 13 名, 反対 3 名 (合意率 81%)。

推奨グレード決定のための 4項目	判定 (はい・いいえ)	判定根拠
①エビデンス総体の確実性：推奨決定に影響を与える文献にエビデンスレベルが 1+または 1 のものが含まれているか？	いいえ	脂質コントロールによる腎症進行抑制効果をみた質の高い RCT や MA/SR (エビデンスレベル 1 あるいは 1+) が無い。
②益害バランス：推奨の対象となる行為による益は害を上回るか？	はい	脂質コントロールは腎症の進行を抑制する効果を有し、副作用の頻度が多くないことから、益が害を上回る。しかし、腎機能低下例では副作用に注意が必要である。
③患者の価値観：患者の価値観は一樣か？	はい	脂質コントロールによる腎症抑制効果や副作用が多くないこと、また動脈硬化性疾患の抑制に対する患者の価値観は一樣と思われる。
④費用：費用は正味の利益(益-害)に見合うものか？	はい	フィブラート、スタチンともに、比較的低コストの薬剤であり、脂質コントロールにも優れることから、費用は正味の利益に見合うものと思われる。

## ● 9-6 糖尿病(性)腎症における血圧コントロールの第一選択薬としてアンジオテンシン変換酵素(ACE)阻害薬・アンジオテンシン II 受容体拮抗薬(ARB)は推奨されるか？

### 【ステートメント】

- 糖尿病(性)腎症における血圧コントロールの第一選択薬として、アンジオテンシン変換酵素(ACE)阻害薬とアンジオテンシン II 受容体拮抗薬(ARB)が推奨される<sup>36-38)</sup>。

**【推奨グレードA】** (合意率 93%)

アンジオテンシン変換酵素(ACE)阻害薬とアンジオテンシン II 受容体拮抗薬(ARB)に代表されるレニン・アンジオテンシン系(renin-angiotensin system: RAS)阻害薬は、糖尿病性腎症(腎症)に有効であることが、基礎研究や臨床試験の両面から示されている。RAS 阻害薬と他の降圧薬の腎症に対する有効性を比較検討した臨床試験のなかで、両群間で試験中の平均血圧値に差のないものを抽出し、RAS 阻害薬の腎症に対する有効性を検証した。

微量アルブミン尿期の 2 型糖尿病患者を対象としたバルサルタンとアムロジピンの比較検討では、24 週間の観察期間中に両群の血圧は同程度に低下したが尿中アルブミン排泄は、バルサルタン群で有意に減少した<sup>39)</sup>。このような RAS 阻害薬の降圧効果と独立した微量アルブミン尿減少効果は、日本人を対象としたカンデサルタンを用いた試験で確認されており<sup>36)</sup>、日本人だけを対象としたものではないが、メタ解析でも実証されている<sup>37,38)</sup>。他の降圧薬でもアルブミン尿減少効果が認められるが、その効果は血圧低下に依存していると考えられている<sup>40)</sup>。

顕性アルブミン尿期ならびに腎不全期の 2 型糖尿病患者を対象とした IDNT 試験において、イルベサルタン群とアムロジピン群とを比較した際、両群で降圧効果に差は認められなかつ

たが、イルベサルタン群で有意な複合一次エンドポイント (Scr 倍化, 末期腎不全, 全死亡) の改善がみられている<sup>18)</sup>。同様の効果は, 1 型糖尿病を対象にカプトリルの効果を検討した Collaborative 試験でも示されている<sup>41)</sup>。

正常アルブミン尿期の 1 型糖尿病患者を対象に, 新規アルブミン尿の発症に対するエナラプリルあるいはロサルタンの効果を検討した試験では, RAS 阻害薬による腎症発症予防効果は示されなかった<sup>42)</sup>。一方, 2 型糖尿病患者を対象に行われた, BENEDICT 試験<sup>23, 43)</sup>, ROADMAP 試験<sup>24)</sup> では, それぞれトランドラプリル, オルメサルタンによる血圧非依存的な腎症発症予防効果が示された。

少なくとも, 微量アルブミン尿期以降における RAS 阻害薬の有効性を示すエビデンスは十分に存在する。現時点で, ACE 阻害薬と ARB のいずれかの優位性は示されておらず<sup>44)</sup>, 両剤の効果は同等と考えられる。その他の RAS 阻害薬として, レニン阻害薬が臨床応用されているが, 腎症治療における第一選択薬としての有用性を示す報告はない。現時点では, 腎症治療における血圧コントロールの第一選択薬として, ACE 阻害薬あるいは ARB を推奨する。ただし, 糖尿病症例を含む観察研究にて, RAS 阻害薬使用後に, 軽度の Scr 上昇であっても, 相対的な死亡率を上昇させると報告されており<sup>45)</sup>, RAS 阻害薬開始後の高カリウム血症, 腎機能悪化には注意が必要である。

#### 【ステートメント文中に引用した文献の採用基準】

検索用語: diabetic nephropathy, hypertension, ARB, ACEI, angiotensin で検索し, エビデンスレベルの高い 2 編のメタ解析論文, ならびに, RAS 阻害薬と他の降圧薬の腎症に対する有効性を比較検討した RCT のなかで, 両群間で試験中の平均血圧値に差のない日本人を対象としたものを選択した。

#### 【推奨グレード判定の説明】

推奨グレード決定のための 4 項目のうち, 正確な費用対効果は不確かであるが, その他の項目 (エビデンス総体の確実性, 益害バランス, 患者の価値観) は, いずれも ACE 阻害薬, ARB の腎症に対する有効性を支持しており, 総合的に強い推奨 (推奨グレード A) と判定した。投票 15 名 (COI 状態による辞退 5 名), 賛成 14 名, 反対 1 名 (合意率 93%)。

推奨グレード決定のための 4 項目	判定 (はい・いいえ)	判定根拠
①エビデンス総体の確実性: 推奨決定に影響を与える文献にエビデンスレベルが 1+または 1 のものが含まれているか?	はい	日本人を対象とした RCT, 質の高い MA/SR (エビデンスレベル 1 あるいは 1+) において, ACE 阻害薬, ARB による腎症抑制効果が示されている。
②益害バランス: 推奨の対象となる行為による益は害を上回るか?	はい	一部, 高カリウム血症, 腎機能低下などの害は存在するものの, 多くの症例で, ACE 阻害薬, ARB による腎症抑制効果が報告されており, 益が害を上回る。
③患者の価値観: 患者の価値観は一樣か?	はい	ACE 阻害薬, ARB による腎症抑制効果に対する患者の価値観は一樣と思われる。
④費用: 費用は正味の利益 (益-害) に見合うものか?	いいえ	ACE 阻害薬, ARB は比較的低コストであり, 費用は正味の利益に見合うと思われるが, 日本における費用対効果に関する報告はないため, 現時点では, 費用は正味の利益に見合うものか否かは不確かである。

**CQ 9-7 糖尿病(性)腎症に食塩の摂取制限は推奨されるか?****【ステートメント】**

● 糖尿病(性)腎症に食塩摂取制限は推奨される<sup>46)</sup> **【推奨グレードB】** (合意率 95%)

小規模かつ短期的な臨床研究において、糖尿病性腎症(腎症)患者を対象とした食塩摂取制限による血圧低下効果、アルブミン尿減少効果が報告されている。また、腎機能低下やネフローゼ症候群、心機能低下を有する症例では、心不全や難治性浮腫による入院や早期透析導入の回避にもつながるため、特に食塩摂取制限が推奨される。

食塩摂取量増大に伴う血圧上昇、すなわち食塩感受性高血圧は糖尿病や肥満患者で多くみられ、この病態は腎機能障害の進行とともにさらに充進する<sup>47-49)</sup>。よって、腎症患者では、食塩摂取制限により降圧効果、尿アルブミン減少効果が期待される。食塩摂取制限が血圧コントロールや腎症進行に及ぼす影響も検証されている。糖尿病患者における食塩摂取制限の効果を検証した13件のRCTを用いた系統的レビューのなかで、尿中ナトリウム排泄量から算出した1日塩分摂取量は、1型糖尿病においては平均11.9g/日、2型糖尿病においては7.3g/日、対照群に比し食塩制限群で少ない結果であった<sup>46)</sup>。このような食塩摂取制限により血圧は、1型糖尿病で7.1/3.1mmHg、2型糖尿病で6.9/2.9mmHg低下する結果であった。しかしながら、このレビューでは、食塩摂取量を減少させることの意義は示しているものの、血圧改善や腎機能維持を目標とした推奨1日塩分摂取量までは検証されていない<sup>46)</sup>。耐糖能障害、2型糖尿病を有する46名を対象としたクロスオーバー試験において、食塩制限群(塩分摂取量約7.0g/日)では、非制限群(塩分摂取量約10.0g/日)に比し、血圧低下や尿アルブミン減少効果が確認されている<sup>50)</sup>。また、CKD重症度分類におけるG4期の日本人2型糖尿病患者において食塩摂取量の減少が、1年間のeGFR低下速度の緩和に関与するとの観察研究もある<sup>51)</sup>。食塩摂取制限の降圧、尿アルブミン減少、eGFR低下抑制といった有益性を示す報告は散見されるが、短期間の検討が多く、塩分摂取量とハードエンドポイントの関連を示した報告はない。

また、降圧治療の第一選択薬であるレニン・アンジオテンシン系阻害薬(RAS阻害薬)の効果と、食塩摂取量との関連性が報告されている。腎機能低下を伴う2型糖尿病を対象としたIDNT試験とRENAAL試験のpost-hoc解析において、尿中ナトリウム排泄量が最も少ない群では、ARB投与により、非ARB投与比べてeGFR低下速度の改善がみられた<sup>52)</sup>。この効果は尿中ナトリウム排泄量が多い群では消失することから、食塩摂取量はRAS阻害薬の腎保護効果に影響を与えると考えられる<sup>52)</sup>。また、ACE阻害薬でも、食塩摂取制限と利尿薬の併用により尿アルブミンに対して相加的な効果が観察されている<sup>53)</sup>。

以上より、腎症における食塩摂取制限には、その降圧作用に加え、RAS阻害薬の腎保護効果増強作用も期待される。しかしながら、極端な食塩摂取制限は全死亡、末期腎不全リスクを増加させる可能性も報告されている<sup>54)</sup>。特に、RAS阻害薬を使用している腎機能低下症例や高齢者などに食塩摂取制限を指導する場合には、脱水予防やK制限も含めた指導が必要である。

### 【ステートメント文中に引用した文献の採用基準】

検索用語：diabetic nephropathy, sodium restriction で検索したなかで、1編のメタ解析論文を選択した。

### 【推奨グレード判定の説明】

推奨グレード決定のための4項目のうち、3項目(益害バランス、患者の価値観、費用対効果)は食塩摂取制限の有効性を支持するものであった。食塩摂取制限を強く推奨するための、レベルの高いMA/SRはないものの、一編のMA/SRが、食塩摂取制限による降圧効果やアルブミン尿減少効果といった有益性を支持することから、総合的に弱い推奨(推奨グレードB)と判定した。

投票 20名, 賛成 19名, 反対 1名 (合意率 95%)。

推奨グレード決定のための4項目	判定 (はい・いいえ)	判定根拠
①エビデンス総体の確実性：推奨決定に影響を与える文献のエビデンスレベルが1+または1のものが含まれているか？	いいえ	糖尿病患者における食塩摂取制限の効果を検証したMA/SRがあるが、降圧やアルブミン尿減少減少という異なるエンドポイントに対する短期間のRCTを評価したものである。
②益害バランス：推奨の対象となる行為による益は害を上回るか？	はい	過度の食塩摂取制限による脱水、腎機能悪化の懸念という害はあるものの、食塩摂取制限には降圧効果が期待されることから、益が害を上回る。
③患者の価値観：患者の価値観は一樣か？	はい	食塩摂取制限による降圧効果、腎症抑制効果に対する患者の価値観は一樣と思われる。
④費用：費用は正味の利益(益一害)に見合うものか？	はい	基本的に食塩摂取制限に費用は必要としない。

## Q 9-8 糖尿病(性)腎症にタンパク質の摂取制限は有効か？

### 【ステートメント】

- 顕性腎症期以降において糖尿病(性)腎症の進行抑制に対してタンパク質制限は有効である可能性があるが、臨床的エビデンスは十分ではない<sup>55,56)</sup>。

糖尿病性腎症(腎症)の進行抑制に対するタンパク質摂取制限の有効性については、小規模な介入研究結果<sup>55,57~68)</sup>、またいくつかのRCTに対するメタ解析・系統的レビューによる報告があるが<sup>56,69~71)</sup>、タンパク質摂取制限の尿タンパク・尿アルブミンの低下あるいは腎機能低下の抑制に対して一定した結論は得られていない。その理由として、試験期間、タンパク質摂取制限量、対象患者の腎症病期、タンパク質摂取制限の達成度が一定していない、各症例間における薬物療法を一律にすることが困難であることなど研究デザイン上の問題点が多く存在することが影響していると考えられる。したがって、腎症の腎機能低下に対する、タンパク質制限の効果は、現在のところ臨床的エビデンスが十分ではないと言わざるを得ない。一方で、腎症に対するタンパク質制限の効果を検証した13件のRCTを対象としたメタ解析の結果、タンパク質制限のアドヒアランスの確保(遵守)ができれば、タンパク質制限(0.6~

0.8g/kg/日)は標準食(1.0~1.6g/kg/日)に比較してeGFRの改善効果があったことが示されていることから、その実施が可能である場合にはその効果を期待できる可能性がある<sup>56)</sup>。しかし、タンパク質の必要量は、年齢、個々の栄養状態により異なっているため、画一的なタンパク質制限は不適切であり、個々の年齢、病態、リスク、腎機能低下速度、アドヒアランスなどを総合的に判断して行う必要があると考えられる。また、タンパク質制限が腎症の進行を抑制する効果を有するとしても、どの程度のタンパク質制限が腎保護に必要なのか(現在推奨されている顕性腎症期0.8~1.0g/標準体重kg/日、GFR<45mL/分/1.73m<sup>2</sup>あるいは腎不全期0.6~0.8g/標準体重kg/日では不十分なのか)、どの時期からそれを施行すべきか、栄養学的安全性など解決すべき課題は多い。

### Q 9-9 貧血治療は糖尿病(性)腎症の進行抑制に有効か？

#### 【ステートメント】

- 糖尿病(性)腎症の進行抑制に対する貧血治療の有効性は明らかではない<sup>72)</sup>。

糖尿病では、他の原疾患によるCKDに比較して貧血の頻度が高いことが知られている<sup>9)</sup>。日本人を対象としたChronic Kidney Disease Japan Cohort研究においては、貧血(Hb<11.0g/dL)を呈する頻度が、糖尿病性腎症(腎症)では非糖尿病に比べて高いことが示された(30<GFR<45mL/分/1.73m<sup>2</sup>では、貧血の罹患率は、非糖尿病12.1%に対して、糖尿病性腎症で24.9%と約2倍)。通常、CKDにおける貧血はGFR<30mL/分/1.73m<sup>2</sup>から頻度が増加するが、糖尿病性腎症ではそれより早期(GFR<45mL/分/1.73m<sup>2</sup>)よりその頻度が高くなると考えられる。

顕性腎症を伴う2型糖尿病患者を対象としたRENAAL研究のサブ解析において、貧血は末期腎不全あるいは死亡に対する独立した危険因子であることが報告されている<sup>73)</sup>。また、開始時のHb濃度と末期腎不全の発症率との関連を検討した結果、Hb濃度が最も高かった群に比べてHb濃度が低かった群では有意に末期腎不全への移行率が高かった<sup>74)</sup>。さらに、いくつかの前向きコホート研究において、貧血の進行が末期腎不全、sCrの倍化、GFR低下のリスクとなることが報告されている<sup>75~80)</sup>。

しかし、2009年2型糖尿病を対象とした無作為化比較試験であるTREATの結果において、2型糖尿病のCKD患者(eGFR20~60mL/分/1.73m<sup>2</sup>)に対して、Hb13g/dLを目標にダルベポエチンアルファを投与した群(目標高値群)は、投与しなかった対照群と比較して、死亡・心血管イベント・末期腎不全への進行は同等であることが報告された<sup>72)</sup>。さらに、その後発表された研究において、脳卒中の発症リスクが対照群に比べ、目標高値群(中央値Hb12.5g/dL)で2倍に増加していることが示され<sup>7)</sup>、加えて、目標高値群に投与されたダルベポエチンアルファは月あたり176μg(中央値)(四分位範囲104~305μg)と高用量であった。同様に、主に腎症以外の原疾患を含む保存期CKDにおける目標Hb値9~11g/dLと13g/dL以上を比較した臨床試験においても高Hb値群における優位性は示されなかった<sup>81~84)</sup>。また、CHOIR試験のpost hoc解析では、高Hb値群で死亡、心筋梗塞、心不全入院、脳卒中の複合の一次エンドポイントのリスクが有意に高いこと<sup>82)</sup>、さらに高用量ESAの使用がそのリスク

と最も関連していたことが示されている<sup>85)</sup>。このような大規模臨床試験の結果を踏まえ、KDIGO ガイドラインでは、erythropoiesis stimulating agent (ESA) 使用による保存期 CKD 患者に対する腎性貧血の治療は、目標 Hb 値 10~11.5g/dL とし、Hb 13g/dL へ意図的に上昇させないこととしている。一方、わが国の保存期 CKD 患者を対象にした Tsubakihara らの RCT (ダルベポエチンアルファにより目標 Hb 11~13g/dL とした群と rHuEPO により目標 Hb 9~11g/dL とした群を比較) の post hoc 解析の結果、CKD stage 5 の非糖尿病性腎症患者では目標 Hb 値 11~13g/dL とした場合に腎生存率が改善することが示されている<sup>86)</sup>。ことから、「日本腎臓学会の CKD 診療ガイドライン 2018」では、保存期 CKD 患者の ESA 治療における目標 Hb 値は 11g/dL 以上、13g/dL 未満が提案されている。以上より、腎症の進行抑制に対する貧血治療の有効性は明らかではないが、種々の観察研究の結果から貧血が腎症の進行リスクである可能性があるため、腎症においても目標 Hb 値 11g/dL 以上、13g/dL 未満を目安にしつつ、個々の心血管疾患リスクおよび ESA の過剰投与の回避に留意した貧血治療を行う。なお、腎性貧血の診断には、他の貧血をきたす疾患が除外されることが重要であり、鉄欠乏、ビタミン B<sub>12</sub>・葉酸欠乏、亜鉛欠乏、血液疾患などの合併の有無についての鑑別診断が必要である。特に腎性貧血時には、しばしば鉄欠乏状態を併発しており、その評価と治療には注意を要するが、同時に消化管・婦人科疾患を含む組織・臓器の出血性病変の有無を含めた精査も適宜行う必要がある (特に比較的急な貧血進行の場合)。

## Q 9-10 糖尿病 (性) 腎症はその他の併発症のリスクファクターとなるか?

### 【ステートメント】

- 糖尿病 (性) 腎症患者は、心血管疾患の合併率が高く、心血管疾患による死亡の頻度が高い
- GFR の低下とアルブミン尿は、心血管疾患の独立したリスクファクターである<sup>u)</sup>

CKD において認められる GFR の低下およびアルブミン尿/タンパク尿は、心血管疾患の発症ならびにそれと関連した死亡率の増加に対するリスクファクターであることが疫学研究の結果示されている<sup>v,w)</sup>。またこの CKD と心血管疾患発症リスクとの関係性は、「心腎連関」として認識されているが、糖尿病性腎症 (腎症) においても心腎連関が存在することが示されている。新規に 2 型糖尿病と診断された患者を対象とした UKPDS のサブ解析において、腎症の年間進行率は、正常アルブミン尿から微量アルブミン尿 2.0%、微量アルブミン尿から顕性アルブミン尿 2.8%、顕性アルブミン尿から腎不全 2.3%であったのに対して、各病期の心血管疾患を含む年間死亡率は、正常アルブミン尿 1.4%、微量アルブミン尿 3.0%、顕性タンパク尿 4.6%、腎不全 19.2%と腎症病期の進行とともに増加を認めたことが示された<sup>x)</sup>。また、2 型糖尿病患者を対象とした ADVANCE 試験におけるサブ解析においても、アルブミン尿と eGFR の低下は、腎不全への進行のみならず心血管疾患の発症の独立したリスクファクターであることが示された<sup>y)</sup>。さらに、アメリカの NHANES III (the Third National Health and Nutrition Examination Survey) における 15,046 人を対象とした解析結果の報告では、2 型糖尿病患者においてアルブミン尿、GFR の低下は、心血管死、非心血管死、全死亡に対する独立したリスクファクターとなっていることも報告されている<sup>u)</sup>。

その他の併発症については、1型および2型糖尿病患者を対象にした横断的研究の結果、腎機能低下と足病変(皮膚潰瘍、壊疽、切断)の存在には相関関係が認められると報告されている<sup>2)</sup>。また、腎症が網膜症の発症・進行のリスクファクターであるかどうかは明らかではないが、網膜症の合併が腎症の進行と関連することが報告されている<sup>AA~AC)</sup>。

## 文献

### 【引用文献】

- 1) Katayama S, Moriya T, Tanaka S et al : Low transition rate from normo- and low microalbuminuria to proteinuria in Japanese type 2 diabetic individuals : the Japan Diabetes Complications Study (JDCS). *Diabetologia* **54** : 1025-1031, 2011 [【レベル 2】](#)
- 2) Moriya T, Tanaka S, Kawasaki R et al : Diabetic retinopathy and microalbuminuria can predict macroalbuminuria and renal function decline in Japanese type 2 diabetic patients : Japan Diabetes Complications Study. *Diabetes Care* **36** : 2803-2809, 2013 [【レベル 2】](#)
- 3) Wada T, Haneda M, Furuichi K et al : Clinical impact of albuminuria and glomerular filtration rate on renal and cardiovascular events, and all-cause mortality in Japanese patients with type 2 diabetes. *Clin Exp Nephrol* **18** : 613-620, 2014
- 4) Araki S, Haneda M, Koya D et al : Reduction in microalbuminuria as an integrated indicator for renal and cardiovascular risk reduction in patients with type 2 diabetes. *Diabetes* **56** : 1727-1730, 2007
- 5) Diabetes C, Complications Trial Research G, Nathan DM et al : The effect of intensive treatment of diabetes on the development and progression of long-term complications in insulin-dependent diabetes mellitus. *N Engl J Med* **329** : 977-986, 1993 [【レベル 1】](#)
- 6) Intensive blood-glucose control with sulphonylureas or insulin compared with conventional treatment and risk of complications in patients with type 2 diabetes (UKPDS 33). UK Prospective Diabetes Study (UKPDS) Group. *Lancet* **352** : 837-853, 1998 [【レベル 1】](#)
- 7) Ohkubo Y, Kishikawa H, Araki E et al : Intensive insulin therapy prevents the progression of diabetic microvascular complications in Japanese patients with non-insulin-dependent diabetes mellitus : a randomized prospective 6-year study. *Diabetes Res Clin Pract* **28** : 103-117, 1995 [【レベル 1】](#)
- 8) Ismail-Beigi F, Craven T, Banerji MA et al : Effect of intensive treatment of hyperglycaemia on microvascular outcomes in type 2 diabetes : an analysis of the ACCORD randomised trial. *Lancet* **376** : 419-430, 2010 [【レベル 1】](#)
- 9) Duckworth W, Abraira C, Moritz T et al : Glucose control and vascular complications in veterans with type 2 diabetes. *N Engl J Med* **360** : 129-139, 2009 [【レベル 1】](#)
- 10) ADVANCE Collaborative Group : Intensive blood glucose control and vascular outcomes in patients with type 2 diabetes. *N Engl J Med* **358** : 2560-2572, 2008 [【レベル 1】](#)
- 11) Perkovic V, Heerspink HL, Chalmers J et al : Intensive glucose control improves kidney outcomes in patients with type 2 diabetes. *Kidney Int* **83** : 517-523, 2013
- 12) Boussageon R, Bejan-Angoulvant T, Saadatian-Elahi M et al : Effect of intensive glucose lowering treatment on all cause mortality, cardiovascular death, and microvascular events in type 2 diabetes : meta-analysis of randomised controlled trials. *BMJ* **343** : d4169, 2011
- 13) Hemmingsen B, Lund SS, Gluud C et al : Intensive glycaemic control for patients with type 2 diabetes : systematic review with meta-analysis and trial sequential analysis of randomised clinical trials. *BMJ* **343** : d6898, 2011
- 14) Yokoyama H, Araki S, Honjo J et al : Association between remission of macroalbuminuria and preservation of renal function in patients with type 2 diabetes with overt proteinuria. *Diabetes Care* **36** : 3227-3233, 2013
- 15) Ueki K, Sasako T, Okazaki Y et al : Effect of an intensified multifactorial intervention on cardiovascular outcomes and mortality in type 2 diabetes (J-DOIT3) : an open-label, randomised controlled trial. *Lancet Diabetes Endocrinol* **5** : 951-964, 2017
- 16) Tight blood pressure control and risk of macrovascular and microvascular complications in type 2 diabetes : UKPDS 38. UK Prospective Diabetes Study Group. *BMJ* **317** : 703-713, 1998 [【レベル 1】](#)
- 17) Makino H, Haneda M, Babazono T et al : Prevention of transition from incipient to overt nephropathy with telmisartan in patients with type 2 diabetes. *Diabetes Care* **30** : 1577-1578, 2007 [【レベル 1】](#)
- 18) Lewis EJ, Hunsicker LG, Clarke WR et al : Renoprotective effect of the angiotensin-receptor antagonist

- irbesartan in patients with nephropathy due to type 2 diabetes. *N Engl J Med* **345** : 851-860, 2001 [【レベル 1】](#)
- 19) Lewis JB, Berl T, Bain RP et al : Effect of intensive blood pressure control on the course of type 1 diabetic nephropathy. Collaborative Study Group. *Am J Kidney Dis* **34** : 809-817, 1999
  - 20) de Galan BE, Perkovic V, Ninomiya T et al : Lowering blood pressure reduces renal events in type 2 diabetes. *J Am Soc Nephrol* **20** : 883-892, 2009
  - 21) Brenner BM, Cooper ME, de Zeeuw D et al : Effects of losartan on renal and cardiovascular outcomes in patients with type 2 diabetes and nephropathy. *N Engl J Med* **345** : 861-869, 2001
  - 22) Bakris GL, Weir MR, Shanifar S et al : Effects of blood pressure level on progression of diabetic nephropathy : results from the RENAAL study. *Arch Intern Med* **163** : 1555-1565, 2003
  - 23) Ruggenenti P, Fassi A, Ilieva AP et al : Preventing microalbuminuria in type 2 diabetes. *N Engl J Med* **351** : 1941-1951, 2004
  - 24) Haller H, Ito S, Izzo JL, Jr. et al : Olmesartan for the delay or prevention of microalbuminuria in type 2 diabetes. *N Engl J Med* **364** : 907-917, 2011
  - 25) Effects of ramipril on cardiovascular and microvascular outcomes in people with diabetes mellitus : results of the HOPE study and MICRO-HOPE substudy. Heart Outcomes Prevention Evaluation Study Investigators. *Lancet* **355** : 253-259, 2000
  - 26) Parving HH, Lehnert H, Brochner-Mortensen J et al : The effect of irbesartan on the development of diabetic nephropathy in patients with type 2 diabetes. *N Engl J Med* **345** : 870-878, 2001
  - 27) Fogari R, Preti P, Zoppi A et al : Effects of amlodipine fosinopril combination on microalbuminuria in hypertensive type 2 diabetic patients. *Am J Hypertens* **15** : 1042-1049, 2002
  - 28) Davis TM, Ting R, Best JD et al : Effects of fenofibrate on renal function in patients with type 2 diabetes mellitus : the Fenofibrate Intervention and Event Lowering in Diabetes (FIELD) Study. *Diabetologia* **54** : 280-290, 2011 [【レベル 3】](#)
  - 29) Colhoun HM, Betteridge DJ, Durrington PN et al : Effects of atorvastatin on kidney outcomes and cardiovascular disease in patients with diabetes : an analysis from the Collaborative Atorvastatin Diabetes Study (CARDS). *Am J Kidney Dis* **54** : 810-819, 2009 [【レベル 3】](#)
  - 30) Shen X, Zhang Z, Zhang X et al : Efficacy of statins in patients with diabetic nephropathy : a meta-analysis of randomized controlled trials. *Lipids Health Dis* **15** : 179, 2016 [【レベル 2】](#)
  - 31) Ansquer JC, Foucher C, Rattier S et al : Fenofibrate reduces progression to microalbuminuria over 3 years in a placebo-controlled study in type 2 diabetes : results from the Diabetes Atherosclerosis Intervention Study (DAIS). *Am J Kidney Dis* **45** : 485-493, 2005
  - 32) Jun M, Foote C, Lv J et al : Effects of fibrates on cardiovascular outcomes : a systematic review and meta-analysis. *Lancet* **375** : 1875-1884, 2010
  - 33) Kimura S, Inoguchi T, Yokomizo H et al : Randomized comparison of pitavastatin and pravastatin treatment on the reduction of urinary albumin in patients with type 2 diabetic nephropathy. *Diabetes Obes Metab* **14** : 666-669, 2012
  - 34) Abe M, Maruyama N, Okada K et al : Effects of lipid-lowering therapy with rosuvastatin on kidney function and oxidative stress in patients with diabetic nephropathy. *J Atheroscler Thromb* **18** : 1018-1028, 2011
  - 35) Sasaki T, Kurata H, Nomura K et al : Amelioration of proteinuria with pravastatin in hypercholesterolemic patients with diabetes mellitus. *Jpn J Med* **29** : 156-163, 1990
  - 36) Haneda M, Kikkawa R, Sakai H et al : Antiproteinuric effect of candesartan cilexetil in Japanese subjects with type 2 diabetes and nephropathy. *Diabetes Res Clin Pract* **66** : 87-95, 2004 [【レベル 1】](#)
  - 37) Casas JP, Chua W, Loukogeorgakis S et al : Effect of inhibitors of the renin-angiotensin system and other antihypertensive drugs on renal outcomes : systematic review and meta-analysis. *Lancet* **366** : 2026-2033, 2005 [【レベル 1+】](#)
  - 38) Palmer SC, Mavridis D, Navarese E et al : Comparative efficacy and safety of blood pressure-lowering agents in adults with diabetes and kidney disease : a network meta-analysis. *Lancet* **385** : 2047-2056, 2015 [【レベル 1+】](#)
  - 39) Viberti G, Wheeldon NM : MicroAlbuminuria Reduction With VSI. Microalbuminuria reduction with valsartan in patients with type 2 diabetes mellitus : a blood pressure-independent effect. *Circulation* **106** : 672-678, 2002
  - 40) Kasiske BL, Kalil RS, Ma JZ et al : Effect of antihypertensive therapy on the kidney in patients with diabetes : a meta-regression analysis. *Ann Intern Med* **118** : 129-138, 1993
  - 41) Lewis EJ, Hunsicker LG, Bain RP et al : The effect of angiotensin-converting-enzyme inhibition on diabetic nephropathy. The Collaborative Study Group. *N Engl J Med* **329** : 1456-1462, 1993
  - 42) Mauer M, Zinman B, Gardiner R et al : Renal and retinal effects of enalapril and losartan in type 1 dia-

- betes. *N Engl J Med* **361** : 40-51, 2009
- 43) Ruggenenti P, Perna A, Ganeva M et al : Impact of blood pressure control and angiotensin-converting enzyme inhibitor therapy on new-onset microalbuminuria in type 2 diabetes : a post hoc analysis of the BENEDICT trial. *J Am Soc Nephrol* **17** : 3472-3481, 2006
  - 44) Barnett AH, Bain SC, Bouter P et al : Angiotensin-receptor blockade versus converting-enzyme inhibition in type 2 diabetes and nephropathy. *N Engl J Med* **351** : 1952-1961, 2004
  - 45) Schmidt M, Mansfield KE, Bhaskaran K et al : Serum creatinine elevation after renin-angiotensin system blockade and long term cardiorenal risks : cohort study. *BMJ* **356** : j791, 2017
  - 46) Suckling RJ, He FJ, MacGregor GA : Altered dietary salt intake for preventing and treating diabetic kidney disease. *Cochrane Database Syst Rev* (**12**) : CD006763, 2010 [【レベル 2】](#)
  - 47) Imanishi M, Yoshioka K, Okumura M et al : Sodium sensitivity related to albuminuria appearing before hypertension in type 2 diabetic patients. *Diabetes Care* **24** : 111-116, 2001
  - 48) Trevisan R, Bruttomesso D, Vedovato M et al : Enhanced responsiveness of blood pressure to sodium intake and to angiotensin II is associated with insulin resistance in IDDM patients with microalbuminuria. *Diabetes* **47** : 1347-1353, 1998
  - 49) Vedovato M, Lepore G, Coracina A et al : Effect of sodium intake on blood pressure and albuminuria in Type 2 diabetic patients : the role of insulin resistance. *Diabetologia* **47** : 300-303, 2004
  - 50) Suckling RJ, He FJ, Markandu ND et al : Modest Salt Reduction Lowers Blood Pressure and Albumin Excretion in Impaired Glucose Tolerance and Type 2 Diabetes Mellitus : A Randomized Double-Blind Trial. *Hypertension* **67** : 1189-1195, 2016
  - 51) Kanauchi N, Ookawara S, Ito K et al : Factors affecting the progression of renal dysfunction and the importance of salt restriction in patients with type 2 diabetic kidney disease. *Clin Exp Nephrol* **19** : 1120-1126, 2015
  - 52) Lambers Heerspink HJ, Holtkamp FA, Parving HH et al : Moderation of dietary sodium potentiates the renal and cardiovascular protective effects of angiotensin receptor blockers. *Kidney Int* **82** : 330-337, 2012
  - 53) Kwakernaak AJ, Krikken JA, Binnenmars SH et al : Effects of sodium restriction and hydrochlorothiazide on RAAS blockade efficacy in diabetic nephropathy : a randomised clinical trial. *Lancet Diabetes Endocrinol* **2** : 385-395, 2014
  - 54) Thomas MC, Moran J, Forsblom C et al : The association between dietary sodium intake, ESRD, and all-cause mortality in patients with type 1 diabetes. *Diabetes Care* **34** : 861-866, 2011
  - 55) Hansen HP, Tauber-Lassen E, Jensen BR et al : Effect of dietary protein restriction on prognosis in patients with diabetic nephropathy. *Kidney Int* **62** : 220-228, 2002
  - 56) Nezu U, Kamiyama H, Kondo Y et al : Effect of low-protein diet on kidney function in diabetic nephropathy : meta-analysis of randomised controlled trials. *BMJ Open* **3**, 2013
  - 57) Koya D, Haneda M, Inomata S et al : Long-term effect of modification of dietary protein intake on the progression of diabetic nephropathy : a randomised controlled trial. *Diabetologia* **52** : 2037-2045, 2009
  - 58) Narita T, Koshimura J, Meguro H et al : Determination of optimal protein contents for a protein restriction diet in type 2 diabetic patients with microalbuminuria. *Tohoku J Exp Med* **193** : 45-55, 2001
  - 59) Dullaart RP, Beusekamp BJ, Meijer S et al : Long-term effects of protein-restricted diet on albuminuria and renal function in IDDM patients without clinical nephropathy and hypertension. *Diabetes Care* **16** : 483-492, 1993
  - 60) Pijls LT, de Vries H, Donker AJ et al : The effect of protein restriction on albuminuria in patients with type 2 diabetes mellitus : a randomized trial. *Nephrol Dial Transplant* **14** : 1445-1453, 1999
  - 61) Meloni C, Tatangelo P, Cipriani S et al : Adequate protein dietary restriction in diabetic and nondiabetic patients with chronic renal failure. *J Ren Nutr* **14** : 208-213, 2004
  - 62) Raal FJ, Kalk WJ, Lawson M et al : Effect of moderate dietary protein restriction on the progression of overt diabetic nephropathy : a 6-mo prospective study. *Am J Clin Nutr* **60** : 579-585, 1994
  - 63) Brouhard BH, LaGrone L. Effect of dietary protein restriction on functional renal reserve in diabetic nephropathy. *Am J Med* **89** : 427-431, 1990
  - 64) Walker JD, Bending JJ, Dodds RA et al : Restriction of dietary protein and progression of renal failure in diabetic nephropathy. *Lancet* **2** : 1411-1415, 1989
  - 65) Zeller K, Whittaker E, Sullivan L et al : Effect of restricting dietary protein on the progression of renal failure in patients with insulin-dependent diabetes mellitus. *N Engl J Med* **324** : 78-84, 1991
  - 66) Velazquez Lopez L, Sil Acosta MJ, Goycochea Robles MV et al : Effect of protein restriction diet on renal function and metabolic control in patients with type 2 diabetes : a randomized clinical trial. *Nutr Hosp* **23** : 141-147, 2008
  - 67) Dunkler D, Dehghan M, Teo KK et al : Diet and kidney disease in high-risk individuals with type 2 dia-

- betes mellitus. *JAMA Intern Med* **173** : 1682-1692, 2013
- 68) Dussol B, Iovanna C, Raccach D et al : A randomized trial of low-protein diet in type 1 and in type 2 diabetes mellitus patients with incipient and overt nephropathy. *J Ren Nutr* **15** : 398-406, 2005
  - 69) Pan Y, Guo LL, Jin HM. Low-protein diet for diabetic nephropathy : a meta-analysis of randomized controlled trials. *Am J Clin Nutr* **88** : 660-666, 2008
  - 70) Robertson LM, Waugh N, Robertson A : Protein restriction for diabetic renal disease. *Cochrane Database Syst Rev* (4) : CD002181, 2007
  - 71) Pedrini MT, Levey AS, Lau J et al : The effect of dietary protein restriction on the progression of diabetic and nondiabetic renal diseases : a meta-analysis. *Ann Intern Med* **124** : 627-632, 1996
  - 72) Pfeffer MA, Burdmann EA, Chen CY et al : A trial of darbepoetin alfa in type 2 diabetes and chronic kidney disease. *N Engl J Med* **361** : 2019-2032, 2009
  - 73) Keane WF, Brenner BM, de Zeeuw D et al : The risk of developing end-stage renal disease in patients with type 2 diabetes and nephropathy : the RENAAL study. *Kidney Int* **63** : 1499-1507, 2003
  - 74) Mohanram A, Zhang Z, Shahinfar S et al : Anemia and end-stage renal disease in patients with type 2 diabetes and nephropathy. *Kidney Int* **66** : 1131-1138, 2004
  - 75) Conway B, Fried L, Orchard T. Hemoglobin and overt nephropathy complications in type 1 diabetes. *Ann Epidemiol* **18** : 147-155, 2008
  - 76) Babazono T, Hanai K, Suzuki K et al : Lower haemoglobin level and subsequent decline in kidney function in type 2 diabetic adults without clinical albuminuria. *Diabetologia* **49** : 1387-1393, 2006
  - 77) Rossing K, Christensen PK, Hovind P et al : Progression of nephropathy in type 2 diabetic patients. *Kidney Int* **66** : 1596-1605, 2004
  - 78) Ueda H, Ishimura E, Shoji T et al : Factors affecting progression of renal failure in patients with type 2 diabetes. *Diabetes Care* **26** : 1530-1534, 2003
  - 79) Yokoyama H, Tomonaga O, Hirayama M et al : Predictors of the progression of diabetic nephropathy and the beneficial effect of angiotensin-converting enzyme inhibitors in NIDDM patients. *Diabetologia* **40** : 405-411, 1997
  - 80) Breyer JA, Bain RP, Evans JK et al : Predictors of the progression of renal insufficiency in patients with insulin-dependent diabetes and overt diabetic nephropathy. The Collaborative Study Group. *Kidney Int* **50** : 1651-1658, 1996
  - 81) Drüeke TB, Locatelli F, Clyne N et al : CREATE Investigators : Normalization of hemoglobin level in patients with chronic kidney disease and anemia. *N Engl J Med* **355** : 2071-2084, 2006
  - 82) Singh AK, Szczech L, Tang KL et al : CHOIR Investigators : Correction of anemia with epoetin alfa in chronic kidney disease. *N Engl J Med* **355** : 2085-2098, 2006
  - 83) Pfeffer MA, Burdmann EA, Chen CY et al : TREAT Investigators : A trial of darbepoetin alfa in type 2 diabetes and chronic kidney disease. *N Engl J Med* **361** : 2019-2032, 2009
  - 84) Palmer SC, Navaneethan SD, Craig JC et al : Meta-analysis : erythropoiesis-stimulating agents in patients with chronic kidney disease. *Ann Intern Med* **153** : 23-33, 2010
  - 85) Szczech LA, Barnhart HX, Inrig JK et al : Secondary analysis of the CHOIR trial epoetin-alpha dose and achieved hemoglobin outcomes. *Kidney Int* **74** : 791-798, 2008
  - 86) Tsubakihara Y, Akizawa T, Iwasaki M et al : High Hemoglobin Levels Maintained by an Erythropoiesis-Stimulating Agent Improve Renal Survival in Patients with Severe Renal Impairment. *Ther Apher Dial* **19** : 457-465, 2015

#### [参考とした資料]

- a) Afkarian M, Zelnick LR, Hall YN et al : Clinical Manifestations of Kidney Disease Among US Adults With Diabetes, 1988-2014. *JAMA* **316** : 602-610, 2016
- b) Kramer H, Boucher RE, Leehey D et al : Increasing Mortality in Adults With Diabetes and Low Estimated Glomerular Filtration Rate in the Absence of Albuminuria. *Diabetes Care* 2018
- c) Gohda T, Niewczas MA, Ficociello LH et al : Circulating TNF receptors 1 and 2 predict stage 3 CKD in type 1 diabetes. *J Am Soc Nephrol* **23** : 516-524, 2012
- d) Niewczas MA, Gohda T, Skupien J et al : Circulating TNF receptors 1 and 2 predict ESRD in type 2 diabetes. *J Am Soc Nephrol* **23** : 507-515, 2012
- e) Pavkov ME, Nelson RG, Knowler WC et al : Elevation of circulating TNF receptors 1 and 2 increases the risk of end-stage renal disease in American Indians with type 2 diabetes. *Kidney Int* **87** : 812-819, 2015
- f) Matsuo S, Imai E, Horio M et al : Revised equations for estimated GFR from serum creatinine in Japan. *Am J Kidney Dis* **53** : 982-992, 2009

- g) Horio M, Imai E, Yasuda Y et al : GFR estimation using standardized serum cystatin C in Japan. *Am J Kidney Dis* **61** : 197-203, 2013
- h) Goto A, Arah OA, Goto M et al : Severe hypoglycaemia and cardiovascular disease : systematic review and meta-analysis with bias analysis. *BMJ* **347** : f4533, 2013
- i) Zinman B, Wanner C, Lachin JM et al : Empagliflozin, Cardiovascular Outcomes, and Mortality in Type 2 Diabetes. *N Engl J Med* **373** : 2117-2128, 2015
- j) Wanner C, Inzucchi SE, Lachin JM et al : Empagliflozin and Progression of Kidney Disease in Type 2 Diabetes. *N Engl J Med* **375** : 323-334, 2016
- k) Neal B, Perkovic V, Mahaffey KW et al : Canagliflozin and Cardiovascular and Renal Events in Type 2 Diabetes. *N Engl J Med* **377** : 644-657, 2017
- l) Wiviott SD, Raz I, Bonaca MP et al : Dapagliflozin and Cardiovascular Outcomes in Type 2 Diabetes. *N Engl J Med* **380** : 347-357, 2019
- m) Perkovic V, Jardine MJ, Neal B et al : Canagliflozin and Renal Outcomes in Type 2 Diabetes and Nephropathy. *N Engl J Med* **380** : 2295-2306, 2019
- n) Marso SP, Daniels GH, Brown-Frandsen K et al : Liraglutide and Cardiovascular Outcomes in Type 2 Diabetes. *N Engl J Med* **375** : 311-322, 2016
- o) Mann JFE, Orsted DD, Brown-Frandsen K et al : Liraglutide and Renal Outcomes in Type 2 Diabetes. *N Engl J Med* **377** : 839-848, 2017
- p) Gerstein HC, Colhoun HM, Dagenais GR et al : Dulaglutide and renal outcomes in type 2 diabetes: an exploratory analysis of the REWIND randomised, placebo-controlled trial. *Lancet* **394** : 131-138, 2019
- q) Scirica BM, Bhatt DL, Braunwald E et al : Saxagliptin and cardiovascular outcomes in patients with type 2 diabetes mellitus. *N Engl J Med* **369** : 1317-1326, 2013
- r) Mosenzon O, Leibowitz G, Bhatt DL et al : Effect of Saxagliptin on Renal Outcomes in the SAVOR-TIMI 53 Trial. *Diabetes Care* **40** : 69-76, 2017
- s) Akizawa T, Makino H, Matsuo S et al : Management of anemia in chronic kidney disease patients : baseline findings from Chronic Kidney Disease Japan Cohort Study. *Clin Exp Nephrol* **15** : 248-257, 2011
- t) Skali H, Parving HH, Parfrey PS et al : Stroke in patients with type 2 diabetes mellitus, chronic kidney disease, and anemia treated with Darbepoetin Alfa : the trial to reduce cardiovascular events with Aranesp therapy (TREAT) experience. *Circulation* **124** : 2903-2908, 2011
- u) Afkarian M, Sachs MC, Kestenbaum B et al : Kidney disease and increased mortality risk in type 2 diabetes. *J Am Soc Nephrol* **24** : 302-308, 2013
- v) Go AS, Chertow GM, Fan D et al : Chronic kidney disease and the risks of death, cardiovascular events, and hospitalization. *N Engl J Med* **351** : 1296-1305, 2004
- w) Irie F, Iso H, Sairenchi T et al : The relationships of proteinuria, serum creatinine, glomerular filtration rate with cardiovascular disease mortality in Japanese general population. *Kidney Int* **69** : 1264-1271, 2006
- x) Adler AI, Stevens RJ, Manley SE et al : Development and progression of nephropathy in type 2 diabetes : the United Kingdom Prospective Diabetes Study (UKPDS 64). *Kidney Int* **63** : 225-232, 2003
- y) Ninomiya T, Perkovic V, de Galan BE et al : Albuminuria and kidney function independently predict cardiovascular and renal outcomes in diabetes. *J Am Soc Nephrol* **20** : 1813-1821, 2009
- z) Wolf G, Muller N, Busch M et al : Diabetic foot syndrome and renal function in type 1 and 2 diabetes mellitus show close association. *Nephrol Dial Transplant* **24** : 1896-1901, 2009
- AA) Klein R, Zinman B, Gardiner R et al : The relationship of diabetic retinopathy to preclinical diabetic glomerulopathy lesions in type 1 diabetic patients : the Renin-Angiotensin System Study. *Diabetes* **54** : 527-533, 2005
- AB) Trevisan R, Vedovato M, Mazzon C et al : Concomitance of diabetic retinopathy and proteinuria accelerates the rate of decline of kidney function in type 2 diabetic patients. *Diabetes Care* **25** : 2026-2031, 2002
- AC) Moriya T, Tanaka S, Kawasaki R et al : Diabetic retinopathy and microalbuminuria can predict macroalbuminuria and renal function decline in Japanese type 2 diabetic patients : Japan Diabetes Complications Study. *Diabetes Care* **36** : 2803-2809, 2013

## アブストラクトテーブル

論文コード	対象	方法	結果	バイアスリスクは低いか (MA/SR, RCT 共通)	臨床疑問に直接答えている (MA/SR, RCT 共通)	研究結果はほぼ一致している (MA/SR のみ)	誤差は小さく精確な結果か (MA/SR, RCT 共通)	出版バイアスは疑われない (MA/SR のみ)
1) Katayama 2011 前向きコホート 【レベル 2】	2 型糖尿病 (1,558 人), 平均年齢 58.5 歳 [日本人]	開始時 ACR 30mg/gCr 未満と ACR 30 ~ 150mg/gCr の群で ACR 300mg/gCr 以上になるイベント数を比較検討した [平均 8 年間]	ACR 300mg/gCr 以上になる年間発症率は ACR 30mg/gCr 未満で 0.23%, ACR 30 ~ 150mg/gCr の群では 1.85% と HR 8.45 であった	—	—	—	—	—
2) Moriya 2013 前向きコホート 【レベル 2】	2 型糖尿病 (1,475 人), 平均年齢 58.5 歳 [日本人]	開始時 ACR 30mg/gCr 未満と ACR 30 ~ 150mg/gCr の有無, 網膜症の有無が eGFR 低下速度を比較検討した [平均 8 年間]	網膜症を有する ACR 30 ~ 150mg/gCr の群の eGFR 低下速度 ( $-1.92 \text{ mL}/\text{分}/1.73\text{m}^2/\text{年}$ ) は他の群に比し 2 ~ 3 倍であった	—	—	—	—	—
5) DCCT 1993 RCT 【レベル 1】	1 型糖尿病 (一次予防: 726 人, 二次予防: 715 人) (計 1,441 人), 腎症 1 ~ 2 期, 平均年齢 27 歳, アメリカ, カナダ人	通常インスリン療法 [HbA1c (730 人) ] vs. 強化インスリン療法 [HbA1c 7.2%] (711 人) [平均 6.5 年間]	強化インスリン療法により, アルブミン尿期: 尿中アルブミン 40mg/24hr 以上 (RRR 39%), 顕性タンパク尿期: 尿中アルブミン 300mg/24hr 以上 (RRR 54%) への進行を抑制	はい	はい	—	はい	—
6) UKPDS 1998 RCT 【レベル 1】	診断早期 2 型糖尿病 (3,867 人), Scr 0.92mg/dL, 平均年齢 54 歳, 白人 81%, インディアンアジア人 10%	通常治療群 (HbA1c 7.9%) vs. 強化治療群 (HbA1c 7.0 %) [10 年間]	強化治療が, 細小血管症の発症 (RRR 25%) を減らす。アルブミン尿, 顕性タンパク尿, Scr の倍加を抑制	はい	はい	—	はい	—
7) Ohkubo 1995 RCT 【レベル 1】	2 型糖尿病 (110 人), 腎症 1 ~ 2 期, 平均年齢 49 歳 [日本人]	通常インスリン療法 [HbA1c (JDS) 9.4 % [HbA1c (NGSP) 9.8 %]] (55 人) vs. 強化インスリン療法 [HbA1c (JDS) 7.1% [HbA1c (NGSP) 7.5%]] (55 人) [8 年間]	強化インスリン療法により微量アルブミン尿期 (RRR 56%), 顕性タンパク尿期 (RRR 100%) への進行を抑制	はい	はい	—	はい	—
8) Ismail-Beigi 2010 RCT 【レベル 1】	2 型糖尿病 (10,251 人), 平均 eGFR 90mL/分/1.73m <sup>2</sup> , 平均 ACR 1.54mg/mmol, 平均年齢 62 歳, 白人 64%, 黒人 19%, アメリカ人, カナダ人	強化血糖コントロール群 (5,128 人, HbA1c 7.2 %) vs. 通常血糖コントロール群 (5,123 人, HbA1c 7.6 %) [平均 5 年間]	強化血糖コントロール群で腎症発症, 顕性腎症への進行を抑制。腎不全への進行, Scr の倍化または eGFR 20mL/分/1.73m <sup>2</sup> 以上の低下に関しては有意な差はなし	はい	はい	—	はい	—
9) Duckworth 2009 RCT 【レベル 1】	2 型糖尿病 (1,791 人), 平均血清 Cr (Scr) 1.0mg/dL 程度, 平均年齢 60 歳, 非ヒスパニック系白人 63%, ヒスパニック系白人 15%, 黒人 15%, アメリカ	強化血糖コントロール群 (892 人, HbA1c 6.9 %) vs. 通常血糖コントロール群 (899 人, HbA1c 8.4 %) [平均 5.6 年間]	強化血糖コントロール群で微量アルブミン尿, 顕性腎症への進行を抑制。腎不全への進行, Scr の倍化, 血清 Cr (Scr) > 3mg/dL には有意な差はなし	はい	はい	—	はい	—
10) ADVANCE Collaborative Group 2008 RCT 【レベル 1】	2 型糖尿病 (11,140 人), 平均 ACR 14 ~ 15mg/gCr, 平均 eGFR 78mL/分/1.73m <sup>2</sup> , 平均年齢 66 歳, ヨーロッパ人 45%, アジア人 37% [東アジア人を含む]	強化血糖コントロール群 (グリクラジド投与を中心とした) 5,571 人 (HbA1c 6.5 %) vs. 通常血糖コントロール群 5,569 人 (HbA1c 7.3%) [5 年間]	強化血糖コントロール群で新規腎症発症または腎症の進行を 21% 抑制	はい	はい	—	はい	—

論文コード	対象	方法	結果	バイアスリスクは低い か (MA/SR, RCT共通)	臨床疑問に 直接答えて いる (MA/SR, RCT共通)	研究結果 はほぼ一致 している (MA/SR のみ)	誤差は小さ く精確な結 果か (MA/SR, RCT共通)	出版バイア スは疑われ ない (MA/SR のみ)
16) UKPDS 1998 RCT [レベル1]	高血圧, 2型糖尿病(1,148人), 尿中アルブミン50mg/L以上16~18%, 300以上3~4%, 平均年齢56歳, 白人86%, アジア系インド人5%, イギリス	降圧目標 < 150/85mmHg (758人): カプトプリルまたはアテノロール vs. 降圧目標 < 180/105mmHg (390人) アテノロール [8.4年間]	最終平均血圧は144/82mmHg vs. 154/87mmHgであった。厳格降圧群は6年目で尿中アルブミン50mg/Lの発症を29%低下させ, 300mg/L以上の発症を39%低下させた。Scr, Scr倍化については両群間差はなかった	はい	はい	—	はい	—
17) Makino 2007 RCT [レベル1]	正常血圧または高血圧, 2型糖尿病(527人), 腎症2期, 平均年齢61歳, [日本人]	テルミサルタン80mg(168人) vs. テルミサルタン40mg(172人) vs. プラセボ(174人) [1.3年間]	血圧はテルミサルタン群で128/72mmHg, プラセボ群で132/74mmHgとテルミサルタン群で低下した。腎症3期への進行率はテルミサルタン80mg群で16.7%, 40mg群で22.6%, プラセボ群49.9%と比べて有意に抑制した。正常血圧症例でも, テルミサルタン80mg群で11%, 40mg群で21%とプラセボ群44.2%と比べて有意に抑制した。腎症1期へのremissionはテルミサルタン80mg群で21.2%, 40mgで12.8%とプラセボ群1.2%と比べて有意に増加した	はい	はい	—	はい	—
18) Lewis 2001 RCT [レベル1]	高血圧, 2型糖尿病(1,715人), 腎症3期, 1日尿タンパク平均2.9g, 平均Scr 1.6mg/dL, 平均年齢59歳, 非ヒスパニック白人73%	イルベサルタン(579人) vs. アムロジピン(569人) vs. プラセボ(569人) [平均2.6年間]	血圧はプラセボ群144/80mmHgと比べて, イルベサルタン群140/77mmHg, アムロジピン群141/77mmHgと低下した。イルベサルタン群とアムロジピン群では差がなかった。イルベサルタンは, Scr倍化, ESRD, 死亡の複合エンドポイントをプラセボと比べて, 20%低下させ, アムロジピン群と比べて23%低下させた。Scr倍化はプラセボ群と比べて33%低下, アムロジピン群と比べて37%有意に低下させた。ESRDへの進行は他の群と比べて23%低下させたが, 有意差はなかった。全死亡については有意差はなかった	はい	はい	—	はい	—

論文コード	対象	方法	結果	バイアスリスクは低い か (MA/SR, RCT 共通)	臨床疑問に 直接答えて いる (MA/SR, RCT 共通)	研究結果 はほぼ一致 している (MA/SR のみ)	誤差は小さ く精確な結 果か (MA/SR, RCT 共通)	出版バイア スは疑われ ない (MA/SR のみ)
28) Davis 2011 RCT サブ解析 【レベル3】	2型糖尿病 (9,795人), eGFR 87mL/分/1.73m <sup>2</sup> , ACR 1.1mg/mmol, 平均年齢62歳, ヨーロッパ, オセアニア	フィブラート (4,895人) vs. プラセボ (4,900人) [5年間]	フィブラートは Scr 10 μmol/L 上昇させるが, 中止で改善する。フィブラート群では eGFR の変化について, フィブラート群 (-1.19mL/分/1.73m <sup>2</sup> ), プラセボ群 (-2.03mL/分/1.73m <sup>2</sup> ) と比べて有意に抑制した。中止後, フィブラート群 (-1.9 mL/分/1.73m <sup>2</sup> ), プラセボ群 (-6.9mL/分/1.73m <sup>2</sup> ) と有意であった。フィブラートは ACR を 24%低下させ, プラセボ 11% と比べて有意に低下させた。さらにプラセボと比べて, 腎症進行を 14% 低下させ, regression を 18% 増加させた。末期腎不全, 透析導入, 腎移植, 腎死に有意な差はなかった	—	—	—	—	—
29) Colhoun 2009 RCT サブ解析 【レベル3】	2型糖尿病 (2,838人), 腎症3期まで Scr 1.7mg/dL 以上は除外, eGFR 30 ~ 60mL/分/1.73m <sup>2</sup> 34%, アルブミン尿 21.5%あり, 平均年齢61歳, 白人94%, イギリス	アトルバスタチン 10mg/日 vs. プラセボ [3.9年間]	アトルバスタチン群は eGFR の変化を年間 0.18mL/分/1.73m <sup>2</sup> 改善させ, なかでも開始時点でアルブミン尿が認められた患者群では年間 0.38mL/分/1.73m <sup>2</sup> に改善させた。しかし, 開始時正常アルブミン尿期であった群では 0.13mL/分/1.73m <sup>2</sup> 改善させたが, 有意差はなかった。アトルバスタチンはアルブミン尿の発症を増加させる傾向があるも有意差なし, remission は増加傾向があるが有意なし	はい	はい	はい	はい	はい
30) Shen 2016 MA 【レベル2】	スタチンの腎症進行抑制に対する効果を検証した14件のRCT 2,866人糖尿病患者	プラセボに対するスタチンのアルブミン尿および腎機能の変化をメタ解析にて評価	プラセボと比較してスタチン群の2型糖尿病患者におけるアルブミン尿および尿中アルブミン排泄率は有意に低下, 腎症を伴う2型糖尿病患者で特にアルブミン尿が減少の程度が大きく, またスタチン開始1~3年間の有意な減少を認めた。なお腎機能に差を認めなかった	はい	はい	はい	はい	はい
36) Haneda 2004 RCT 【レベル1】	2型糖尿病 (127人), 腎症3期, Scr 1.12 mg/dL, 尿タンパク 2.6g/日, 平均年齢63歳 [日本人]		血圧低下に群間差はなかった。尿タンパク量の変化はカンデサルタン 2mg 群で 0.8% 増加, 4mg 群で 18.1% 低下, 8mg 群で 5.8% 低下, プラセボ群で 32.2% 増加した	はい	はい	—	はい	—

論文コード	対象	方法	結果	バイアスリスクは低い か (MA/SR, RCT共通)	臨床疑問に 直接答えて いる (MA/SR, RCT共通)	研究結果 はほぼ一致 している (MA/SR のみ)	誤差は小さ く精確な結 果か (MA/SR, RCT共通)	出版バイア スは疑われ ない (MA/SR のみ)
37) Casas 2005 MA [レベル1+]	73,514人(73%が糖尿病)、腎症3期、GFR 86.9mL/分、Scr 113 μmol/L、アルブミン尿 600mg/日、[日本人を含む]	150のRCTのうち48はACE阻害薬またはARB vs. プラセボ、77はACE阻害薬またはARB vs. その他の降圧薬	糖尿病患者(4,772人)においてACE阻害薬またはARBは非RAS阻害薬に比べ、尿中アルブミン濃度を有意に低下させた。血圧は全体(5,266人)で評価した場合、両群で有意差はなかった。ESRD、Scr倍化、Scrの変化、GFRの変化に有意差はなかった	はい	はい	はい	はい	はい
38) Palmer 2015 MA [レベル1+]	1型、2型糖尿病対象RCT 157件(43,256人)[日本人を対象とした研究を含む]	降圧薬の種類が末期腎不全に及ぼす影響	糖尿病患者(43,256人)において、ACE阻害薬とARB併用療法ならびにARB治療では末期腎不全リスクを減少させたが、これらの効果はその他の降圧薬治療では確認されなかった	はい	はい	はい	はい	はい
46) Suckling 2010 SR [レベル2]	1型糖尿病(75人)、2型糖尿病(158人)、RCT 13件[日本人を対象とした研究を含む]	塩分制限による効果を検討した試験[平均1週間]	尿中ナトリウム排泄量の差は1型で平均203mmol/日(11.9g/日)、2型で平均125mmol/日(7.3g/日)であった。血圧は両群で低下し、1型糖尿病では7.11/3.13mmHg低下、2型糖尿病では6.9/2.87mmHg低下した。正常血圧のほうがより低下した	はい	いいえ	はい	はい	はい