

Title	エンドトキシンショックモデルに対する拍動流ECMOの 有用性に関する研究
Author(s)	奥山, 宏臣
Citation	大阪大学, 1992, 博士論文
Version Type	VoR
URL	https://doi.org/10.11501/3060199
rights	
Note	

Osaka University Knowledge Archive : OUKA

https://ir.library.osaka-u.ac.jp/

Osaka University

-

1

奥山宏臣

*

.

和文抄録

m.

ECMO中の循環補助をより強力に行うことを 目的とした新生児用拍動流 ECMO装置を試作し、 エンドトキシンショックモデルにおける有用 性について定常流 ECMOと比較検討した。 平均 体重 2.8kgの 仔犬 20頭 に エンドトキシン 5mg/k gを静脈内投与し、 30分後より10頭に定常流E CMOを、他の10頭に拍動流ECMOをそれぞれ180 分間施行した。定常流ECMOを施行した群では 低血圧、腎血流量の低下、進行性の代謝性ア シドーシスがみられたが、 拍動流 ECMOを施行 した群では動脈圧、腎血流量は定常流群に比 べ良好に維持され、代謝性アシドーシスも改 善傾向がみられた。 以上より拍動流 ECMOは定 常流ECMOに比べ、循環不全を伴った新生児の 呼吸循環補助に有用と考えられた。

-z -

Key Words:Extracorporeal Membrane Oxygen ation(ECMO)- 拍動流 - ショック-エンドトキ シン

-

4

.

Iはじめに

近年新生児の呼吸不全に対しExtracorpore al Membrane Oxygenation (以下ECMO)の 有用性が数多く報告されているい。しかし重 症感染症、胎児水腫²⁾、心奇形合併例といっ た循環不全を伴う疾患では、従来のV-Aバイパ スによる定常流ECMO(V-AECMO) を施行しても循環補助効果が得られず、救命 困難な例もみられる。その原因として従来の V – A E C M O では心後負荷の軽減ができず 3)、かえって増加させる4)ことが報告されて いる。そこで心後負荷を軽減し、より強力な 循環補助を行うことを目的とした新生児用拍 動流ECMO装置を試作した。さらにエンド トキシン投与による循環不全モデルに対する 本装置の有用性について、定常流ECMOと 比較検討した。

1

-4-

Ⅱ対象及び方法

1. 拍動流 E C M O 装置

本装置は、従来のローラーポンプによる新 生児用V-AECMO回路(泉工医科製)の 動脈側に拍動バルーンを挿入したもの(Fig. 1) で、 バルーンを自己心拍に同期させ拡張期 カウンターパルセイションを行うことにより、 心後負荷の軽減をはかり、より強力な循環補 助を行うことを目的とした。拍動用バルーン (Fig.2)はシリコン製で、人における新生児 を想定し、容量は6m1とした。バルーンの 駆動はアイシン精機製拍動型空気駆動装置(C A O 3) を用いた。本装置は心電図 R 波ト リガーにより自己心拍との同期が可能で、 15 ルーンの駆動 圧 (0-500mmHg)、 収縮 遅延時間、 収縮時間、間欠駆動の設定が可能である。 送 血管、脱血管にはクラレ製シンウオールカテ ーテル(送血管 8-10 Fr、 脱血管 14-16 Fr)を用 いた。また送血管と拍動バルーンとの距離は

-5-

40 cmとした。 以上の条件において体重 3 kg前後の仔犬を用いた予備実験において、 同一流量の定常流 E C M O に比し、 最高血圧、 脈圧の上昇が得られ、 心拍数 180回/分前後までの同期が可能であった ⁵⁾。

4

2. エンドトキシンショックモデルの作成 エンドトキシンショックモデルは仔犬を用 いて作成した。 対象は平均体重2.5kg(2.0-3. 0kg)の雑種仔犬4頭で、ケタラール50mg/kg筋 注、気管内挿管の後、人工呼吸器により室内 空気にて調節呼吸を行った。 大腿動静脈にカ ニュレーションし、動脈圧、中心静脈圧をモ ニターした。 さらに開腹下にレーザー式組織 血流計(バイオメデイカルサイエンス社製、 LBF-皿)を左臀表面に装着した。 前値の測定 後、Guntherothらの報告。と同量のエンドト キシン(055 B5 Westphal type) 5mg/kgを2分 間で静脈内投与し、以後210分間観察した。 動 脈圧、心拍数、腎血流量は持続的にモニター

-6-

し、動脈血ガス分析 (P02,PC02,pH,base excess)、動脈血中乳酸値の測定を30分毎に行った。 腎血流量はエンドトキシン投与前値との比 (renal blood flow ratio) で表した。動脈血中乳酸値はエンドトキシン投与前値の個体差が大きかったため、エンドトキシン投与前値との差 (lactate difference) で表した。なお実験施行中は生理的食塩水 (l0ml/kg/h)、およびpentbarbital (l0mg/kg/h) を持続的に投与した。

 エンドトキシンショックモデルに対する 拍動流ECMOの効果

対象は平均体重 2.7kg (1.6-4.0kg)の 仔犬 20 頭で、うち 10頭を拍動流 E C M O 群、残る 10 頭を定常流 E C M O 群とした。 両群ともケタ ラール 50mg/kg筋注、気管内挿管の後、大腿動 静脈にカニュレイションし動脈圧、中心静脈 E をモニターした。 さらに開腹下にレーザー 組織血流計を腎表面に装着した。 拍動流 E C

-7-

M O 群 に 対 し て は 前 値 の 測 定 後 エ ン ド ト キ シ ンを投与し、30分後より拍動流ECMOを 180分間行った。 一方定常流 ECMO群に対し ては、同様にエンドトキシン投与後30分よ り 定 常 流 E C M O を 180分 間 行 っ た。 E C M O は右心房脱血、頸動脈送血によるV-Aバイ パスにて行い、流量は100m1/kg/minとした。 なお輸液は生理的食塩水10m1/kg/hとし、 麻酔 の維持はバルビタールの持続投与(10mg/kg/h)にて行った。実験中は動脈圧、心拍数、中心 静脈臣、腎血流量を持続的にモニターし、動 脈血PO2、PCO2、BE、pH、動脈血中乳酸值、動 脈血中アドレナリン、ノルアドレナリン値を 30分毎に、血漿遊離ヘモグロビン値を60分毎 に測定した。なおECMO施行中は中心静脈 王を可及的一定に保つように出血量に応じた 輸血を行った。 また動脈血 PC02は 全経過を通 じ 30-40mm Hgに 保 つ よ う に、 人 工 肺 吹 送 ガ ス 及 び人工呼吸器の条件を調節した。BEは前値で ±10meg/1となるようメイロンにて補正し、以

-

-8-

後 は 補 正 を 行 わ ず 観 察 し た。 Fig. 3 に 拍 動 流 E C M O 施 行 時 の 動 脈 圧 波 形 を 示 す。 駆 動 は 心 電 図 の R 波 に 同 期 し て 行 い、 駆 動 条 件 の 設 定 は、 動 脈 圧 波 形 を モ ニ タ リ ン グ し な が ら、 拡 張 期 に 一 致 し て バ ル ー ン に よ る 圧 波 形 が 得 ら れ る よ う に、 収 縮 遅 延 時 間、 収 縮 時 間 を 調 節 し た。 ま た 自 己 心 の 収 縮 期 血 圧 以 上 の 拡 張 期 血 圧 が 得 ら れ る よ う に、 バ ル ー ン の 駆 動 圧 を 設 定 し た。

4. 生化学的测定法

-

動脈血中乳酸値は酵素カラム法⁷)にて行い、 動脈血中カテコラミン値は高速液体クロマト グラフィ法⁸)にて測定した。

1-

5. 統計学的処理方法

統計学的検定は二元配置分散分析(two-way ANOVA)を用いて行い、2群間の比較はSchef fe's Ftestにて、 p<0.05を有意差ありと判定 した。

-9-

Ⅲ 結果

.

1. エンドトキシンショックモデル

収縮期血圧、心拍数はエンドトキシン投与 後より漸減傾向を示し、それぞれ30分後、12 0分後より投与前値に比べ有意に低下した。動 脈血 PO2、 PCO2、中心静脈圧は経過中有意の変 化はみられなかった(Fig.4)。動脈血 pHはエ ンドトキシン投与120分後より、base exces sは60分後より投与前値に比し有意に低下した。 腎血流量(Renal Blood Flow Ratio)はエン ドトキシン投与直後より低下傾向を示し、30 分後より投与前値に比べ有意に低値をとった。 動脈血中乳酸値(lactate difference)はエ ンドトキシン投与後より漸増傾向を示し、12 0分後より有意に増加した(Fig.5)。

エンドトキシンショックモデルに対する
 拍動流 E C M O の効果

最高血圧はエンドトキシン投与後30分で、

-10-

両群とも有意に低下し、 ECMO開始後60 分からは、拍動流群は定常流群で有意に高値 をとった。心拍数は両群間で有意の差はみら れなかった。動脈血 PO2はECMO開始後、両 群で有意に高値をとったが、動脈血P02、 PCO 2は、 全経過を通じ両群で有意差はみられなか った (Fig.6)。動脈血pH、BEはエンドトキシ ン投与後両群とも低下したが、動脈血pHはE C M O 開始 1 20、 1 8 0 分後 拍動 流群 で 有 意 に 高 く、 BEは E C M O 開 始 150分 以後、 拍 動 流 群 で 有意に高値をとった。 腎血流量 (renal bloo d flow ratio) は、エンドトキシン投与後両 群で有意の変化はみられなかったが、 ECM 0開始120分後より拍動流群で有意に高値をと り、以後も漸増傾向がみられた (Fig.7)。動 脈 血 中 乳 酸 較 差 (lactate difference) は 定 常流群では漸増傾向を示したが、拍動流群で は一旦上昇後、低下傾向がみられ、ECMO 開始150、180分後で定常流群に比べ有 意に低値をとった。動脈血中アドレナリン値

•

-11-

は 両 群 間 で 有 意 差 は な か っ た が、 ノ ル ア ド レ ナ リ ン 値 は E С M O 開 始 1 20、 150分 後 に、 拍 動 流 群 で 有 意 に 低 値 を と っ た。 血 漿 遊 離 へ モ グ ロ ビ ン 値 は 両 群 と も E С M O 開 始 後 よ り 漸 増 傾 向 が み ら れ、 1 2 0 分 後 に 両 群 と も 有 意 に 増 加 し た。 し か し 両 群 間 に 有 意 差 は み ら れ な か っ た (Fig. 8)。

1-

1

•

IV 考案

-

Intra-aortic Balloon Counterpulsation (IABC)は、重症心不全例に対しその有用 性が数多く報告されている。しかしほとんど は成人を対象としたもので、小児を対象とし たIABCの報告は少ない。)-11)。 これは小 児では心拍数が多く拡張期が短いこと、動脈 の弾性が高く有効な拍動が得にくいこと、バ ルーン自体の小型化が困難であるなど、技術 的な問題点がその原因であった」」。一方IA BCに比べ、より強力な循環補助が期待でき る拍動流ECMOに関しては、実験的な報告 が少数みられる12)13)だけで、臨床例や小児 例での報告はほとんどみられない。 本装置の 場合は、従来のECMO回路の動脈側に容量 6m1と小型の空気駆動バルーンを組み込むこと により、 体重 3 kg前後の 仔犬においても有効な 拡張期 Augmentationが得られた。 また心拍数 180/分前後の頻拍にも対応でき、新生児にも

-13-

応用可能なシステムと考えられた。

.

エンドトキシン投与時の急性期の病態は、 - 般に hyperdynamic shock及び hypodynamic shockが起こり得ることが報告されている」4)。 今回の実験では、 Guntherothら⁶)が心筋収縮 力の低下が得られたと報告している量である 5mg/kgを仔犬に投与した。 エンドトキシンを 投与後、仔犬は低血圧、腎血流量の低下及び 進行性の代謝性アシドーシスを示した。一方 この間動脈血ガスデータには有意の変動がみ られず、輸液により中心静脈圧をほぼ一定に 保つことが出来たことより、本モデルは心筋 収縮力の低下を主とした循環不全モデルと考 えて妥当と考えられた。一方この様な感染症 モデルに対する循環補助の報告は少ない。 Ro bertsら¹⁵, は Klebsiellaを 犬 に 投 与 し た 敗 血 症モデルにおいてIABCにより血中乳酸値 が低下し、心筋収縮力が改善したと報告し、 Pribbleら¹⁶⁾は B 群連鎖球菌を子羊に投与し た敗血症モデルを用いて、IABCにより心

-14-

拍出量が増加したと報告している。 重症感染症に対するECMOの臨床応用に関しては、 新生児^{1,17,1}での報告はみられるが、 その循環 補助の機序に関しては未だ明かでない点が多 い。しかし成人に比し心機能の予備力が少な いとされる新生児^{18,1}は、 成人に比べ容易に循 環不全に陥ると考えられ、急性期の呼吸循環 補助の意義は大きい。

今回の実験において、 定常流 E C M O では 60mmHg前後の動脈圧は維持されたが、 代謝性 アシドーシスの改善はなく、 血中乳酸値も漸 増傾向を示した。 一方拍動流 E C M O では、 代謝性アシドーシスの改善、 血中乳酸値の低 下傾向がみられ、 腎血流も定常流 E C M O に 比し有意に多く、 末梢循環は良好に保たれて いるものと考えられた。 この様に拍動流 E C M O で末梢循環が改善される機序として、 自 己心機能の改善による2次的な効果と、 血圧、 脈 E の 上昇による直接的な効果が考えられる。 Axe1rod^{1,2},及びRuschewski^{1,3},らは犬を対象と

-15-

した実験で、 拍動 流 E C M O により 心筋の酸 素 消費 が軽減したと報告しており、 counterp ulsationの 併用は 冠血 流 の 増加とあいまって、 心機能の改善に有用であると考えられる。 ま た腎臓への影響に関しては、 脈圧の増大によ り皮質、 髄質の血 流分布が変化し腎機能が改 善するとの報告もみられる¹⁹⁾。

.

E C M O 施行中のカテコラミン値に関して は、 Stolarらが持続的に高値を示すと報告し ており²⁰⁾²¹⁾、 V - A E C M O そのものが生 体にとってストレスになっていると考えられ ている²¹⁾。 またエンドトキシンショックモデ ルにおいては、 アドレナリンが早期に上昇し、 ノルアドレナリンは持続的に上昇するとの報 告がみられる²²⁾。 今回の実験では、 ノルアド レナリン値は拍動流で低値をとる傾向にあり、 定常流 E C M O は拍動流 E C M O に比べ循環 系への負荷が軽度であることが示唆された。 拍動流 E C M O を長期間施行するうえでの

大きな問題点として、回路内に高い圧が加わ

-16-

ることによる溶血があげられる。 今回の実験 では E C M O 施 行 時間 が 3 時間と 短かかった が 遊離ヘモグロビン の血 中レベルは定常流 E C M O と同程度であり、 拍動流による過度 な溶血はみられなかった。

1

近年新生児 乳児のECMOは呼吸不全だ けでなく循環不全に対しても用いられる傾向 にある²³⁾⁻²⁵⁾。 しかし従来の定常流ECMO は循環不全例に対しては必ずしも有効ではな い。 今回試作した拍動流ECMOは定常流E CMOに比べ 自己心の負荷を軽減し、末梢 循環の改善に有用と考えられ、これまで定常 流ECMOでは循環の維持が困難であった症 例に対してもその有用性が期待される。

-17-

V 結 語

 新生児を対象とした拍動流ECMO装置 を試作し、エンドトキシンショックモデルに 拡張期カウンターパルセイションによる拍動 流ECMOを行い、その循環補助効果を定常 流ECMOと比較検討した。
 拍動流群では定常流群に比べ、動脈血圧、 腎血流量、動脈血矾 BEは高値をとり、動脈 血乳酸値は低値をとった。
 拍動流ECMOは定常流ECMOに比べ、 エンドトキシンショックにおける呼吸循環補 助に有用と考えられた。 r

稿を終えるに臨み、終始御指導いただき、 御校閲を賜った岡田正教授及び鎌田振吉講師 に謹んで感謝の意を表します。

. .

なお、本論文の要旨は第28回日本小児外科 学会総会(名古屋)、 8th World Congress of the International Society for Artificial Organs(Montreal, Canada)にて報 告した。

- "

.

参考文献

4

- 1) Toomasian JM, Snedecor SM, Cornell RG, Cilley RE, Bartlett RH, National Experience with Extracorporeal Membrane Oxygenation for Newborn Respiratory Failure, Trans ASAIO 34: 140-147, 1988.
- 2)奥山宏臣、鎌田振吉、石川士郎、長谷川利路、福井雄一、井村賢治、岡田正、光田信明、高木哲、清水克彦、小林秀樹、千葉喜英. 胎児水腫に対するECMOの施行経験.
 新生児誌 27:493-499, 1991.
- 3) Eugene J. Ott RA, McCologan SJ. Roohk HV. Vented Cardiac Assistance: ECMO Versus Left Heart Bypass for Acute Left Ventricular Failure. Trans ASAIO 32: 538-541, 1986.
- 4) Martin GR. Short BL: Doppler Echocardiographic Evaluation of

-20-

Cardiac Performance in Infants on Prolonged Extracorporeal Membrane Oxygenation. Am J Cardiol 62: 929-934, 1988

5)奥山宏臣、鎌田振吉、長谷川利路、石川士
郎、臼井規朗、岡田正、新生児用拍動流EC
M O装置の試作及びその有用性に関する研究.
人工職器 20:1134-1137, 1991.

- 6) Guntheroth WG, Jacky JP, Kawabori I, Stevenson JG, Moreno AH, Left Ventricular performance in endotoxin shock in dogs. Am J Physiol 242: H172-176, 1982.
- 7) Furuya E, Hotta K, Tagawa K. Anomer specificity of glucose-6-phosphatase and glucokinese. Biochem Biophys Res Commun 141:931-936, 1986.

8)Nohta H, Mitsui A, Ohkura Y.

Spectrofluorimetric determination of catecholamines with 1,2-diphenylethylenediamine. Anal Chim Acta 165:171-175, 1984.

- 9)Nido PJ, Swan PR, Benson LN, Bohn D. Charlton MC, Coles JG, Trusler GA, Williams WG. Successful Use of Intraaortic Balloon Pumping in a 2-kilogram Infant. Ann Thorac Surg 46:574-576, 1988.
- 10) Veasy LG. Blalock RC. Orth JL. Boucek MM. Intra-aortic balloon pumping in infants and children. Circulation 68: 1095-1100, 1983.
- 11) Pollock JC. Charlton MC. Williams WG. Edmonds JF. Trusler GA. Intraaortic Balloon Pumping in Children. Ann Thorac Surg 29:522-528, 1980.

12) Axelrod HI, Galloway AC, Murphy MS, Laschinger JC, Baumann FG, Grossi EA, Glassman E, Spencer FC, Percutaneus cardiopulmonary bypass with a



synchronous pulsatile pump combines effective unloading with ease of application. J Thorac Cardiovasc Surg 93: 358-365, 1987.

13) Ruschewski W. Hellberg K. Vivie ER. Hemodynamics and Energy Balance of the Left Ventricle during Low Flow Venoarterial Bypass and Venoarterial Counterpulsation with an Oxygenator in Experimental Animals. Thorac

Cardiovasc Surgeon 29: 399-404, 1981. 14) Durkot MJ, Wolfe RR, Hyper and

Hypodynamic Models of Sepsis in Guinea

Pigs. J Surg Res 46:118-122, 1989.

15) Roberts AJ, Hoover EL, Alonso DR.

Combes JR, Dineen P, Gay WA,

Subramaian VA. Prolonged Intraaortic Balloon Pumping in Klebsiella-Induced Hypodynamic Shock: Cardiopulmonary, Hematological, Metabolic and

-23-

Pathological Observations. Ann Thorac Surg 28: 73-86, 1978.

- 16) Pribble CG, Shaddy RE: Intra-aortic Balloon Counterpulsation in Newborn Lambs Infected with Group B Streptococcus. Trans ASAIO 37: 33-37. 1991.
- 17) McCune S. Short BL. Miller MK. Lotze A. Anderson KD. Extracorporeal Membrane Oxygenation Therapy in Neonates With Septic Shock. J Pediatr Surg 25: 479-482. 1990.
- 18) Teitel DF, Sidi D. Chin T, Brett C, Heymann MA. Rudolph AM. Developmental Changes in Myocardial Contractile Reserve in the Lamb. Pediatr Res 19: 948-955, 1985.
- 19) Williams GD, Seifen AB, Lawson NW, Norton JB, Readinger RI, Dungan TW, Callaway JK. Pulsatile perfusion

-24-

versus conventional high-flow nonpulsatile perfusion for rapid core cooling and rewarming of infants for circulatory arrest in cardiac operation. J thorac Cardiovasc Surg 78 :667-677, 1979.

20) Stolar CJ, Dillon PW, Stalcup SA. Extracorporeal Membrane Oxygenation and Congenital Diaphragmatic Hernia: Modification of the Pulmonary Vasoactive Profile. J Pediatr Surg 20: 681-683, 1985.

21) Stolar CJ. Dillon PW. Modification of Cardiopulmonary Hemodynamics and Vasoactive Mediators by Extracorporeal Membrane Oxygenation in Newborn Lambs

. J Pediatr Surg 25: 33-37, 1990. 22) Rosenberg JG, Lillehei RC, Logerbeam J, Zimmermann B. Studies on hemorrhagic and endotoxin shock in

-25-

relation to vasomotor changes and endogenous circulating epinephrine, norepinephrine and serotonin. Ann Surg 154:611-628, 1961.

23) Klein MD. Shaheen KW. Whittlesey GC. Pinsky WW. Arciniegas E.

Extracorporeal membrane oxygenation for the circulatory support of children after repair of congenital heart disease. J Thorac Cardiovasc Surg 100:498-505, 1990.

24)Redmond CR. Graves ED, Falterman KW. Ochsner JL, Arensman RM.

Extracorporeal membrane oxygenation for respiratory and cardiac failure in infants and children. J Thorac

Cardiovasc Surg 93:199-204, 1987.

25) Adolph V. Heaton J. Steiner R. Bonis S. Falterman K. Arensman R.

Extracorporeal Membrane Oxygenation

- 26 -

for Nonneonatal Respiratory Failure. J Pediatr Surg 26:326-332, 1991.

-

....

Effects of Synchronous Pulsatile ECMO in An Endotoxin-induced Shock Model

Hiroomi Okuyama

Department of Pediatric Surgery, Osaka University Medical School.

Mailing address for correspondence:

Hiroomi Okuyama, M.D.

. .

Department of Pediatric Surgery, Osaka University Medical School. 1-1-50 Fukushima, Fukushima-ku, Osaka 553, Japan.

,--

Abstract

A synchronous pulsatile venoarterial ECMO device was designed for neonates to accomplish effective circulatory support. Using an endotoxin-induced shock model, the effect of this device was studied and compared with conventional nonpulsatile ECMO. Twenty puppies weighing 1.6 to 4.0 kg were given endotoxin (5 mg/kg) intravenously. Thirty minutes after the administration of endotoxin, ten of those were placed on pulsatile ECMO, while the others were placed on nonpulsatile ECMO. All of the experimental animals were studied for the additional 180 minutes. Low blood pressuré, reduced renal blood flow and progressive metabolic acidosis were demonstrated in nonpulsatile group. On the other hand, blood pressure and renal blood flow were well maintained, and metabolic acidosis was improved in pulsatile group. These results indicate that pulsatile ECMO may provide effective cardiopulmonary support in the treatment of neonates with serious circulatory failure which has been failed to support by nonpulsatile ECMO.

Key words: Extracorporeal membrane oxygenation- Pulsatile flow-Shock-Endotoxic



2

Fig.1 Schematic representation of pulsatile ECMO circuit.



Fig.2 Photograph of the balloon in the arterial line as a counterpulsator.



Fig.3 Arterial pressure waveform during pulsatile ECMO. The arrow shows the diastolic augumentation of the pulsatile ECMO.



Fig.4 Systolic blood pressure, heart rate, arterial PO2, PCO2 and central venous pressure in endotoxin shock model. Open square shows PO2 and closed circle shows PCO2.

The arrow shows the administration of endotoxin.

*p<0.05: Significant difference from the value at 0 minutes(immediately before the administration of endotoxin).



. ~

,

•

Fig.5 Arterial pH, base excess, renal blood flow ratio and lactate difference in endotoxin shock model. Symbols as in Fig.4.



Fig.6 Changes in peak blood pressure, heart rate, arterial PO2, PCO2 in pulsatile and nonpulsatile ECMO for endotoxin shock model. Open square shows pulsatile ECMO and closed circle shows nonpulsatile ECMO. The arrow shows the administration of endotoxin.

.

ap<0.05: Significant difference from the value of nonpulsatile ECMO.

bp<0.05: Significant difference from the value at -30 minutes in pulsatile ECMO.

cp<0.05: Significant difference from the value at -30 minutes in nonpulsatile ECMO.



Fig.7 Changes in arterial pH, base excess and renal blood flow ratio in pulsatile and nonpulsatile ECMO for endotoxin shock model.

Symbols as in Fig.6.

5



Fig.8 Changes in lactate difference, adrenaline, noradrenaline and serum free hemoglobin in pulsatile and nonpulsatile ECMO for endotoxin shock model.

Symbols as in Fig.6.

.