感 染対策 \bigcirc 知

インフルエンザ(1)

- A型の感染メカニズム -

https://l-hospitalier.github.io

2019.9

↑ A型インフ ルエンザウイル ス(CDC)

соон

HO,

【インフルエンザウイルス】

はエンベロープを持つウイルスで、

遺伝情報を担うのはマ イナスの一本鎖 RNA(ssRNA : single strand RNA)。 リボゾームが解読できる mRNA と同じものがプラス鎖で、ポリメラーゼ連鎖反応 (PCR) は元の遺伝子と相補的塩基配 列を持つ鎖を複製する。この相補塩基配列を持つウイルスがマイナス RNA ウイルス。 インフルは一般にはA、B型が大流行をするので問題となりC型は新生児以外は重要視 されない。 【A型】RNA はエンベロープ内の NP 蛋白に巻き付いており、インフルで は NP 蛋白が**カプソメア(マー)でヌクレオカプシド**(#208 参照) は RNA と 8 分節を 形成する。 8分節のそれぞれのヌクレオカプシドの端には RNA ポリメラーゼがあり、 自身の複製や宿主のリボゾームを使って mRNA を産生する。 【感染第1段階:取り込 <mark>み】</mark>最外層には分離した宿主細胞由来の細胞膜脂質 2 重層からなるエンベロープがある。

エンベロープは構造蛋白 M1、水素イオンチャネル M2 蛋白とヘマグルチニン(赤 OH 血球凝集素 HA)、ノイラミニダーゼ NA のスパイク(突起)を持ち、血球凝 集能を持つ HA が宿主細胞のレセプターであるシアル酸と結合する*¹。 シア ル酸は炭素 9 分子からなりアミノ基(-NH)とカルボキシル基(-COOH) をもつノイラミン酸の修飾体の総称で5位のアミノ基がアセチル化された **Nアセチルノイラミン酸**(右図 Neu5Ac)がシアル酸の最もメジャーな存在。

多様な生物種に存在し体内の器官をコーティングする粘液質の主成分。 赤血球表 Neu5Ac 面にも多く存在、負に帯電しており相互結合を防ぐ。病原菌に対する囮としても作用。 インフル・ウイルスのヘマグルチニン(HA)が宿主細胞表面のシアル酸に結合し、宿

主細胞の働きで受動的にウイルスが細胞内に取り込まれるのが感染の第1段階。 囮の

粘液のシアル酸と結合したウイルスはノイラミニダーゼ NA の作用で HA -シアル酸結合を切断して脱出、再度細 胞表面のシアル酸と結合する。 NA は増殖したウイルス が細胞から脱出するときもシアル酸との結合を切り離 す重要な役割を果たし NA の働きを阻害するオセルタ

> ミビル (タミフル)、ザナミビル (リレ ンザ)が抗インフル薬として実用化。

ヌクレオカプシド(8分節)

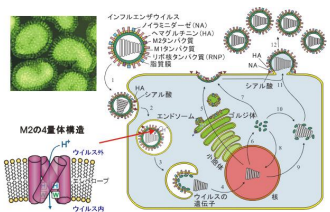
エンベローブ

M2蛋白

VARREDUVIDARA カプソマー ウイルス核酸 (ssRNA) RNA ポリメラーゼ (PA, PB1,PB2)

【**感染第2段階:脱殻】**ウイ ルスは自身のエンベロープや、 細胞に入り込んだ時の宿主細 胞膜(初期エンドゾーム)に取 り囲まれ、さらに RNA はヌクレ

オカプシドに保護されているので宿主細胞のリボゾームにアク ウイルス表面にはエンベロープを貫通する筒状の セスできない。



M2 蛋白があり、水素イオンを通過させる *2 。 エンドゾームの内部は時間経過で次第に弱 酸性に変化*3。 M2 は pH 変化で H*チャネル を開き、内部を急激に酸性化して殼を破壊。 HA (HA₀) は宿主細胞の蛋白分解酵素により HA₁とHA₂に分離(HAの開製)して脱殻を 促進。 インフルがヒトでは呼吸器、トリで は消化器に感染するのは必要な蛋白分解酵 素の分布による。 黄色ブ菌はこの種の蛋白 分解酵素を産生するのでインフルと黄色ブ 菌の重複感染は重症化*4。

"シアル酸に隣接するガラクトースとの結合がヒトでは α2-6 結合、トリでは α2-3 結合がレセプターの特異性の原因。 ²アマンタジンは M2 蛋白のイオンチャネル作用を阻害してウイルスの脱殻を阻害する抗インフル薬。 ³本来エンドサ イトーシスは細胞表面の異物を細胞内に捕捉し破壊するための機構で、プロトンポンプの作用でエンドゾーム内部は次 第に酸性化する. ¹⁴ H5, H7 亜型の鳥インフルなどは蛋白分解酵素の種類によらず脱殻するのが強毒化の原因とされる。

#209

ヘマグルチニン (HA) ノイラミニダーゼ (NA)