

ウイルス感染の化学療法 3 - アビガン、インターフェロン -

https://l-hospitalier.github.io

2021.2

(n=1,918)

レジストリ研究報信 死亡退院 7.5% (197) 16.6% (437) 0.4%(7) 11.4% (185) 2. 23% (180) 33.8% (75) 32.4% (72)

アビガン観察研究

抗菌薬(抗生物質)と違い抗ウイルス薬は狭スペクトラムで専用薬が多いが 【作用機序不明の抗ウイルス薬】のリバビリンは広域。Respiratory Syncytial Virus 感染にエアロゾル投与や C 型肝炎の適応があるがインフル、麻疹肺炎、 ラッサ熱にも有効(国内承認 HCV のみ)。 リバビリンはグアノシンアナロ グでリン酸化されるとグアノシン3リン酸(GTP3)を枯渇させる。 短鎖ア ルコール n-docosanol も HSV やエンベロープウイルスに有効。【ファビピラビル(ア

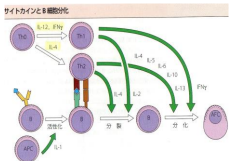
ビガン®) 」は富山化学(親会社は富士フィルム) 開発の RNA ポリメラーゼ阻害剤。 応は「再興型インフルの他剤無効の場合」(再興型インフルエンザ (←厚労省の造語?意味不明? →) かつて世界的規模で流行したインフルエンザであって、その後流行することなく長期間が経過しているもの

#276

として**厚生労働大臣が定めるもの**が再興したものであって、一般に現在の国民の大部分が免疫を獲得していない ことから、当該感染症の全国的かつ急速なまん延により国民の生命及び健康に重大な影響を与えるおそれがある と認められるものをいう。)で国外未承認。日本政府は2014年承認200万人分を備蓄。2020 年中国から COVID-19 に有効との on line report が 2 報あったが対照実験がなく論文は 中国は COVID-19 に承認? NY times は安倍氏と富士フィルム古森会長の親密 な関係を報道。 薬理書には記載無し。 マッシー池田の「<mark>薬害アビガン事件」*1</mark>による と COVID-19 軽症の死亡率 0.4%に対しアビガン群 5.1% (右図)。 ヌクレオチドアナ ログの【レムデジビル】(ベクルリー®)は#245 参照。<mark>【免疫】</mark>ウイルス感染初期に発 動する先天性自然免疫は ①インターフェロン(INF) ②NK 細胞 ③マクロファージ。 後天性獲得免疫は ①抗体 ②補体 ③CD8⁺細胞障害性 Tcell(Cytotoxic T-Lymphocyte、 MHC I に結合) はウイルス感染細胞を破壊、CD4 へルパーT 細胞 (#141 参照) は MHC Ⅱを認識。 CD4⁺T 細胞の Th1 (helper T cell type 1) 細胞はサイトカインの IL2 とイ ンターフェロン γ (INF γ) を産生。 ThO (ナイーブ T 細胞) と Th2 はともに B 細胞 の IgE や IgTG 産生を制御する(下図)。 ウイルス感染細胞は防御作用を持つ糖蛋白 質(**サイトカイン**)の**インターフェロン(INF)^{*2} を産生、非**感染細胞に作用して ①ウ イルス RNA 分解酵素を誘導 ②免疫系を賦活して間接的に防御する。 INF は Type I の $\mathsf{INF-}\alpha$ と $\mathsf{INF-}\beta$ は酸に安定で、白血球が $\mathsf{INF-}\alpha$ 、繊維芽細胞や上皮細胞が $\mathsf{INF-}\beta$ を 産生。 Type II は酸不安定の INF- γ で NF- α , β とは標的細胞の別の受容体に作用し通 常は活性化 T-cell が産生。 INF-γ は免疫賦活(マクロファージ、T 細胞、NK 細胞活性 化)が主で、その他の効力は Type I が強い。INF は全て細胞表面の MHC I (<mark>m</mark>ajor histocompatibility complex、#3 参照)分子発現を増加させるが、INF-γは MHC II 分子 発現も増加させる。 INF-γが宿主細胞の受容器に結合すると一連のシグナル伝達を開 始、抗ウイルス蛋白(サイトカイン)が産生される。 抗ウイルス蛋白で研究が進んで いるのは protein kinase R (PKR) で protein kinase RNA-activated、interferon-induced double-stranded RNA-activated protein kinase ? eukaryotic translation initiation factor **2-alpha kinase 2, EIF2AK2** の別名を持つ。 PKR はウイルス感染により宿主細胞内に 持ち込まれる 2 本鎖 RNA (dsRNA, double stranded RNA) で活性化されストレス惹起 性サイトカイン反応の1つ。 INF- α のサブクラス α -2a、 α -2b、 α -N1 はポリエチレ ングリコール(PEG)と結合させて分解を遅らせ、B、C型肝炎にリバビリンと併用り することが多い(PEG-INF は週 1 回投与)。 副作用は多く、可逆的だがインフル様症 状、疲労、鬱状態*3、骨髄抑制、痙攣など。【イミキモド(ベセルナ®)】は尖圭コン

ジローマなどヒトパピローマウイルス HPV に使用される外用薬 で1本鎖RNA (ssRNA) に反応する細胞膜上の自然免疫受容体 蛋白(Toll-like Receptor、#182参照) TLR7と TLR8 に作用し て自然免疫系を賦活、細胞内へシグナルを送ってインターフェ ロン分泌を起こす点で特異な抗ウイルス薬。 詳細はまだ不明。

^{*2} INF は遺伝子組み換え技術で細菌や細胞培養により量産可能。^{*3}榊原 仟先生の後任、 今野草二教授は HCV を INF で治療中鬱のため教授室で自死。



https://square.umin.ac.jp/~massie-tmd/akitacovid19dema.html#yakugai_avigan