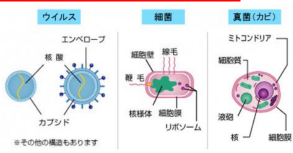


抗ウイルス薬 ①

https://l-hospitalier.github.io

2017.8

【ウイルス】宿主細胞の代謝機構を利用して増殖 するためウイルスとヒトの代謝系の差は少ない。 細菌では細胞壁や蛋白合成経路に細菌共通の特 異的機構があるが、ウイルスにはないので坑ウイ ルス薬の標的は多くはないが、それでも多くの坑 ウイルス薬が開発された。 現在の坑ウイルス薬



は蛋白の構造と機能の違いを利用して選択性を高めている。 このための抗菌薬の多く がブロードスペクトラムなのに対し抗ウイルス薬の対象ウイルスは少数。

ノムは DNA か RNA のどちらかの 1 or 2 本鎖で双方を ○ ウイルスの増殖過程 持つものは発見されていない。ゲノムはビリオンと呼 ばれカプシド(蛋白の殻)の中にあり、エンベロープ という脂質二重膜(エンベロープ蛋白を含む)を持つ のもある。 【薬理学的分類】作用機序は①接着・侵入 阻害 ②脱殻阻害 ③ゲノム複製阻害 ④成熟阻害(プロ

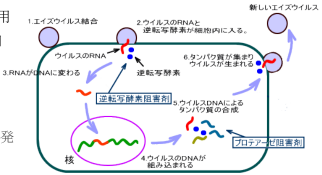
テアーゼ阻害) ⑤放出阻害 ⑥その他。

00 000 核酸 タンパク質 複製 核酸 【アシクロビ

#103

ル (ACV)、バラシクロビル】は③でグアニン・アナログ(類似体)。 高い治療指 数(中毒量/有効量)を持ち医療界に坑ウイルス薬が安全であることを確信させた薬物。 HSV (herpes simplex virus) や VZV (varicella zoster virus) は DNA 複製に必要な蛋白 に DNA ポリメラーゼとチミジンキナーゼ(TK)の2種を持つ。このTKはACVを リン酸化できるが哺乳類は ACV をリン酸化(活性化)できない。このため HSV や VZV 感染細胞には活性リン酸化 ACV が蓄積する。正常哺乳類細胞との毒性の差はこのよう に説明される。 バラシクロビル (バルトレックス) は ACV のプロドラッグで 5 倍のバ イオアベイラビリティ(吸収)を持ちアシクロビル点滴に匹敵する血中濃度が得られる。 高齢者と腎不全*1では、ACV 点滴は腎での結晶化による急性腎不全の報告あり、大量の 水で服用するが90歳以上の高齢者では無理。また帯状疱疹では疼痛があり NSAIDを 併用するとプロスタグランディン生成を阻害、腎輸入動脈の収縮による GFR 低下を起 こすので必要ならアセトアミノフェンを使う。 【アメナメビル(アメナリーフ)】は 2017年中には認可予定の新薬で肝排泄型。 DNA 合成にかかわる蛋白であるヘリカー ゼ・プライマーゼの阻害薬(HPI)。 200mg1回投与で効果が期待される。

アステラスの型名 ASP2151 は治験 2 相で重篤副作用 を起こし 2011 年開発中止となったが 2017 年 3 相 試験を終了? 【抗 HIV 薬】HIV は逆転写酵素を 持つRNAウイルス(レトロウイルス)。 逆転写酵 素阻害剤やプロテアーゼ阻害剤を組み合わせる HAART (Highly Active Anti-Retroviral Therapy) が開発 され予後を劇的に改善した。



^{*&}lt;sup>1</sup> GFR 評価には<mark>シスタチン C</mark> による eGFRcys を使う。 高齢者では筋肉が少なく、血清クレアチニン値からの推測 値 eGFRcre は 3~5 倍の高い eGFRcre 値を示す(GFR70~150mL/min と信じられない値が出て藥用量が増え製薬会社 には好都合なので無くならない)。 *280 代男で添付文書により eGFR (10-25mL/min) から計算した投与量 (2400mg/ 日)の <mark>1/4</mark> の **600mg/**日の **ACV** (ゾビラックス) で<mark>急性腎不全</mark>を起こした報告例あり。