

## 新抗インフル薬:キャップ依存性エンドヌクレアーゼ阻害剤 ゾフルーザ(**S-033188**)

https://l-hospitalier.github.io

2018.2

ナビル、ラピアクタ)はA、B型に有効。 ウイルス増殖の抑制ではなく、増殖したウ イルスは細胞から出るときに宿主細胞膜で作ったカプセルを被って細胞外に出るが(出 芽)、この時細胞膜を切り離すノイラミニダーゼを阻害、出られなくする。 このため、 宿主細胞にウイルスが行き渡った発症 48 時間以後や重症例には使用しない。 ② M2 蛋白阻害薬はA型にのみ有効なアマンタジン (シンメトレル) で細胞内に入ったウイ ルスが活動するため蛋白の被覆を外すの(脱殻)に必要なウイルス周辺の酸性化を阻害。 現在は耐性のため使用されない。 ③ RNA ポリメラーゼ阻害薬は A、B 型に有効なファ **ビピラビル Favipiravir(アビガン**)。 ウイルス RNA の複製を阻害し広範なウイルス に有効と考えられる。 ノロやエボラ、鳥インフルにも有効とされる。 新規の ④ゾフ ルーザ (S-033188) はシオノギとホフマン・ラ・ロッシュが開発中(2017年秋に治験 Ⅲ相を終了)の新しい機序の抗ウイルス薬で、細胞に侵入した後増殖に必要なウイルス RNA 複製の最初の mRNA の合成開始を阻害する。 【感染と増殖】インフルエンザウ イルスはマイナス鎖(遺伝子をコードするプラス鎖RNAとは相補的配列)の一本鎖RNA で、自身のゲノム(vRNA)をヒトの細胞核内に潜り込ませ、増殖するためにウイルス の mRNA の合成を開始するための"スタートとなる部分(PCR のプライマー)"を必 インフルエンザウイルスはヒトの mRNA からこれを切り出す(端から削 要とする。 り出すのがエキソヌクレアーゼ、中間で切るのがエンドヌクレアーゼ)。 ヒト mRNA から切り出した開始点となる部分を"キャップ構造を含むプライマー"と呼び、これを 作らせないのが**キャップ依存性エンドヌクレアーゼ阻害薬。** ウイルスは増殖に必要な

#126

タンパク質を合成 できず、細胞内で のウイルス増殖は 抑制される。『現 状】 ③ のアビガン 200mg (富士フィル ム) は 2014 年に製造 承認。 適応は他剤 無効の新型または再 興型インフルエンザ で国が当該インフル エンザに使用すると 判断したもの\*1。 ④ のゾフルーザはタミ フルに較べて有害事

象が少なく、グロー

S-033188の作用機序 (キャップ依存性エンドヌクレアーゼ阻害薬) タミフル (オセルタミビル) ノイラミニダーゼ阻害薬 インフルエンザウイルス ゾフルーザ 細胞からのリリース S-033188 粒子形成 阻害 吸着 mRNA合成の開始 → mRNAの伸長 アビガン(ファビピラビル) ポリメラーゼ阻害薬 膜融合 **▶ ゲノムRNAの複製 ▶ ウイルスゲノムRNA** 

バルⅢ相試験(1500名)でタミフル 150mg/day、5 日間と比較、経口投与 1 回のみでタミフル と同等の罹病期間短縮という結果を得た(2018.1 現在未発売)。 【ワクチン】の有効性については諸説あるがハリソンも CMDT も有効性を認めている。 厚労省は「13歳以上は1回」だが、

医師の裁量で2回の道も残す(自由診療で医療機関の収入増に多大に貢献)。 この経済構造から医師の<mark>利益相反</mark>

(conflict of interest: COI) は明らかで利益相反開示後ワクチン接種 2回を薦める? CDCの集計では米国での有効率 10~60% (2004~2017) <sup>\*2</sup>。

## \*1 H29.3.3 厚労省医薬品審査管理課長発。

<sup>\*\*</sup> https://www.cdc.gov/flu/professionals/vaccination/effectiveness-studies.htm CDC は成人の two doses については全く触れていない。

