

ウイルス感染の化学療法

- 天然痘とヘルペス -

https://l-hospitalier.github.io

2021.1

バローズ・ウェルカム社(現 GSK、グラクソ・スミスク ライン)で勤務。1988年 J Black, G Hitchings とノー 管。 2015年にはカナダで馬痘ウイルス合成に成功。 2018年7月 FDA は天然痘治療 薬**テコビリマット**(TPOXX[®])を承認。 適応は痘瘡や針刺し事故によるワクシニアウ イルス感染症。 効果は猿痘の実験で確認。<mark>【抗ウイルス薬の開発】</mark>人には HHV-1~8



【ウイルス感染】の対策はワクチンが主でウイルスは宿主細胞蛋白合成系を乗 っ取るため標的となる差異が少なく、抗ウイルス薬は十分な成果を上げていな い(#92 参照)。 ウイルス感染を細胞レベルで観察するにはツアンク試験が 行われるがこれはウイルスが宿主細胞に起こす細胞変性効果 Cytoplasmic effect, CPE) を見ているので簡便だが情報量は多くなく特異性もない。 人類 最大の脅威であった痘瘡(天然痘 small pox, variola)は 1798 年 E Jenner (英) の種痘*1 で制御可能となり 200 年後 1980 年 WHO は天然痘撲滅宣言。 種痘は 牛痘 (cowpox) とされたが現在の解析では牛痘ウイルスではなく研究室に長期維持さ れた起源不明のワクシニアウイルス (DNA 解析ではワクシニアウイルスの DNA 配列は 馬痘ウイルスと 99.7%一致)の生ワクチン。 種痘は副作用が多く全世界的に中止。 こ のため天然痘ウイルスは強力な生物テロの手段で、廃棄が提案されたが米とロシアが保

の8種のヘルペスウイルス(#8参照)の持続感染が多く、免疫不全では致命的となる。

ヘルペスに対する初めての実用的な抗ウイルス薬は**ガートルード・エリオン Gertrude**

#274

Bella Erion が開発した**アシクロビル**(ゾビラックス[®])。 **Acyclovir**(**ACV**)はヌクレ オシド・アナログの機能を代表する薬物で医療界に抗ウイルス薬の安全性と有効性を確 信させた薬物。 G エリオンは ACV の他に 6 メルカプトプリン (6MP) 、アザチオプ リン (イムラン®)、**アロプリノール**(尿酸低下薬)、ピリメタミン(抗マラリア薬)、 トリメトプリム (サルファ剤)、**ネララビン**(成人 T 細胞白血病薬)、ジドブジン (ZVD、 別名アジドチミジン AZT、HIV 用逆転写酵素阻害剤レトロビル®)。 彼女は引退後レト ロビル®開発のため復帰、ZVD は 1987 年初の抗 AIDS 薬として承認。 Gエリオンは新 薬の開発に生化学的に正常なヒト細胞と病原体の違いを利用して治療指数(TI)の高い 医薬品を組織的に開発する方法を探求した功績で1988年ノーベル賞。 通常薬理学者 が開発する実用的な薬品は一生に 1~2 種。 8 種類の効果的医薬品を開発した G エリオ ンの臨床医学(というより人類)への貢献は突出している。【アシクロビル ACV】(ゾ ビラックス®)は HSV(ヒト単純ヘルペス)と VZV(水痘帯状疱疹ヘルペス)に適応。 ACV は HSV 増殖を阻止する物質から発見され HSV に選択性があり高い治療指数(TI) を持つ。 ACV は HSV と VZV の持つチミジン・キナーゼ TK で効率的にリン酸化され て活性型となる。 HSV や VZV が感染していない哺乳類細胞では(副作用の原因とな る) ACV リン酸化の効率が悪い。 TK でリン酸化された ACV-1 リン酸は宿主細胞の酵 素で ACV-2 リン酸、ACV-3 リン酸となる。 ACV-3 リン酸は宿主細胞よりウイルスの の DNA ポリメラーゼを強力に阻害。 耐性はウイルスの TK 遺伝子/DNA ポリメラー ゼ遺伝子の変異による。 Acyclovir は化学構造がグアニン核(6員環+5員環)に非 環状の(acvclic)の糖様分子(右図)があることから命名。 バラシクロビル (バー ルトレックス®) はバリンにアシクロビルの構造が共有結合したプロドラッグで吸収 が良く経口でアシクロビル静注に匹敵する血中濃度が得られる(Katzung 薬理書9版 894p)。 アシクロビルには神経症状の副作用と致命的急性腎不全(アシクロビル腎症) があり、原因は尿細管でのアシクロビルの結晶生成で血中濃度が上昇しないよう事前の 水分投与や輸液速度調節が重要。 血中濃度が上昇するバラシクロビルでも起きる。 ペ ンシクロビルとそのプロドラッグ、ファムシクロビルはより効率的で ACV 類似。 【サ <mark>イトメガロウイルス CMV】</mark>HHV-5 の CMV は TK をコードする遺伝子を欠き^{*2}感染細 胞は HSV/VZV よりリン酸化 ACV の蓄積が少ない。 CMV は網膜炎や肺炎をおこし、 ガンシクロビル(プロドラッグはバルガンシクロビル)は毒性が高いが CMV 感染症に 認可された最初の医薬品となった。



バラシクロビル

アシクロビル

 $^{^1}$ 種痘は湿疹などあると副作用が強く米で 1972 年、日本で 1976 年から定期接種から除外 バリン $_{
m H_2N}$

² CMV には HSV/VZV ウイルス TK 相同の UL97 プロティンキナーゼがあり CMV 感染 細胞では30倍のリン酸化ガンシクロビルが蓄積。 高毒性なので重症感染症のみ。