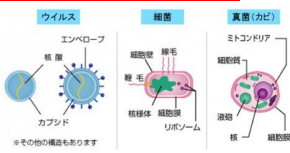
抗ウイルス薬 -1

https://l-hospitalier.github.io

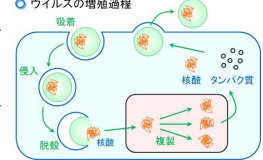
2**017.8**

【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。 ウイルスゲ

ノムは DNA か RNA のどちらかの 1 or 2 本鎖で双方を 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免疫修飾 ⑦その他。



【アシクロビル(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)。 200mg 1 回投与で効果が期待

される。 開発のアステラスの型名 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。

*1 GFR 評価にはシスタチン C 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 $\frac{1/4}{2}$ 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。