

ウイルス感染の化学療法 2

- 抗ウイルス薬の薬理学的分類 -

https://l-hospitalier.github.io

2021.1

(→続き) G.B.エリオンが開発した初の効果的抗ウイルス薬はウイルスのチミジンキ ナーゼで活性化されるヌクレオシドアナログ。<mark>【抗ウイルス薬の薬理学的分類】</mark>ウイル スの生活環(下図*1)の各段階の阻害薬は抗ウイルス剤になりうる。 生活環は①ウイル スが宿主の受容体に結合 ②細胞内に侵入したウイルスが脱殻、遺伝子として機能可能 に ③レトロウイルスでは宿主の DNA に**逆転写酵素**によりコピーされ、**インテグラー** ゼが宿主の DNA にウイルス DNA を統合する ④ウイルス遺伝情報をポリメラーゼで sy 宿主 DNA からコピーして増殖 ⑤宿主リボゾームに作らせたウイルスの蛋白をプロテ **アーゼ**で切り離す **⑥**完成したウイルスに宿主細胞膜のエンベロープをかぶせてノイラ **ミニダーゼ**で宿主細胞の受容体から切り離し細胞の外に出る。【①受容体結合阻害薬】 ウイルスはインフルはシアル酸糖鎖、HIV は CCR5(C-C chemokine receptor 5)、 COVID19 新型コロナは ACE2 (angiotensin converting enzyme 2) と特定の宿主細胞の 受容体に結合する。 このため鳥インフルや豚コレラは受容体のないヒトには簡単には 感染しない。 マラビロク (シーエルセントリ®) は CCR5 ケモカイン受容体に結合す る阻害薬。 HIV に感染しないヒトの遺伝形質の調査から CCR5 欠損症が判明、開発さ れた(2008 年承認)。但し CXCR4 受容体を利用する HIV には無効。enfuvirtide (ENF, T-20, Fuzeon®) は受容体に結合した HIV 蛋白 gp41 が宿主細胞膜に融合するのを防ぐ。 【②脱殻阻害薬】A 型インフルは宿主受容体シアル酸と結合、エンドゾームに取り込ま れる。 エンドゾーム内はプロトンポンプで酸性環境、ウイルス表面のヘマグルチニン 蛋白の構造が変化、エンドゾーム膜と融合。 次いでウイルスエンベロープの **M2** 蛋白 イオンチャンネルからウイルス内に H*が流入、これでウイルス・ビリオンの基質蛋白

#275

識

Enfuvirtide(HIV)によって ブロックされる: アグロブリン アマンタジンによって ブロックされる (インフルエンザ A) ウイルス 吸着 脱外被 Fomivirsen によって ブロックされる (CMV) Û ▼ 初期 タンパク質合成 Û 哺乳 類細胞 プリン, ピリミジンアナログに よってブロックされる 逆転写酵素阻害薬 * 核酸 合成 ノイラミニダーゼ 阻害薬によって ブロックされる (インフルエンザ) Д を期 多ンパク質合成 とプロセシング パッケージング Methimazole によって ブロックされる (天然痘); プロテアーゼ阻害薬 再構築 1 A リファンピンによって ブロックされる (牛痘) (B) (B)

がリボ蛋白から解離して RNA 遺 伝子として活動できる。**アマンタ** ジンとリマンタジンは M2 蛋白に 結合、イオンチャネルを閉に保ち ウイルスリボ蛋白から RNA が遊 離できなくする。現在のインフル は耐性が多くこれらの使用は勧め られない。(③ RT(逆転写酵素)、 インテグラーゼ、プロテアーゼ 阻 害薬】レトロウイルスは自己の RNA を宿主の DNA に転写して統 ウイルス RNA→宿主 合する。 NAにRT、統合ゲノムの作成にイ ンテグラーゼ、宿主 DNA から造る ウイルスの成熟にはウイルス蛋白

を開裂させるプロテアーゼがあり、各過程に阻害薬がある。【④ウイルスゲノムの複製阻害/(非)ヌクレシオド系 DNA/RNA ポリメラーゼ阻害薬】ウイルスのゲノムの複製は DNA/RNA ポリメラーゼが行う。 阻害薬には基質のヌクレオシドに似たアナログと全く別の構造のものがある。 前者は G. B.エリオンが開発したアシクロビル(ACV)他、後者はホスカルネットが代表。抗結核 (RNA ポリメラーゼ阻害薬】インフルエンザム、Bなどエンベロープウイルスでは宿主細胞の脂質 2 重膜構造の細胞膜エンベロープを被って細胞から離脱する時にノイニラミダーゼで切断。 これを阻害するとビリオンは細胞から出られない。ザナミビル(リレンザ®)、オセルタミビル(タミフル®)。【CAP依存性エンドヌクレアーゼ阻害薬】バロキサビルマルボキシル(ゾフルーザ®)は詳細は#126,#164~5を参照。

^{*1} 図は Katzung 薬理書 9 版から。