

ウイルス感染の化学療法 1 - 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

水疱から擦渦採取

した標本をライト

中央の3個)があ

多核巨細胞 (ツアンク細胞、

【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)。 ウイルス感染の細胞レベルでの観察は水疱内容を擦過採取、 染色検鏡するツアンク試験。 ウイルスが宿主細胞に起こす細胞変性効果 cvtoplasmic effect, CPE) を見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 年後の 1980 年 WHO は天然痘撲滅宣言。 種痘は牛痘(cowpox)とされたが、現在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 の結果天然痘ウイルスは強力な生物テロ手段で廃棄が提案されたが米とロシアが保管。 2015 年カナダで馬痘ウイルスの合成に成功。 2018 年 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。

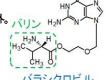
【抗ウイルス薬の開発】人には8種のヒト・ヘルペスウイル ス、HHV-1 ~ HHV-8 (#8 参照) 持続感染が多く免疫不全では致命的となる。 ヘルペス に対する初めての実用的な抗ウイルス薬はガートルード・B・エリオン Gertrude Bella Erion が開発したアシクロビル (ゾビラックス®)。 Acyclovir (ACV) はヌクレオシド・ アナログの機能を代表する薬物で医療界に抗ウイルス薬の安全性と有効性を確信させ

#274

た薬。 G エリオンは ACV の他 6 メルカプトプリン(6-MP)、アザチオプリン(イム ラン®)、**アロプリノール**(痛風薬)、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®)を開発。 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。 傑出した薬理学者でも 一生に開発する薬品は 1~2 種。 8 種類の実用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。<mark>【アシクロビル(ACV)】</mark>(ゾビラッ クス®) は HSV (ヒト単純ヘルペス、HHV-1, 2) と VZV (水痘帯状疱疹ヘルペス、HHV-3) 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 りもウイルスの DNA ポリメラーゼを強力に阻害。 耐性発生はウイルスの 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 (6 員環 +5 員環)に非環状(acyclic)の糖様分子(右図)があることから命名。 バラシ **クロビル** (バルトレックス®) 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。 HHV-5 の $\boxed{ サイトメガロウイルス(CMV) }$ は TK をコードする遺伝子を

欠き*² CMV 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 や肺炎を起こし、**ガンシクロビル**(プロドラッグはバルガンシクロビル)は高毒性だが

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

¹¹ 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

[™] CMV には HSV/VZV ウイルスの 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。