インフルエンザ (2)

- A型、B型、C型 -

https://l-hospitalier.github.io

2019.10

【ウイルス遺伝子】A 型インフルの遺伝子は一本鎖 RNA が 8 分節として存在。 HA 分節はヘマグルチニン、NA はノイラミニダーゼ、PA は RNA ポリメラーゼ α サブユニット(RNA polymerase α)、PB1 は RNA ポリメラーゼ β 1 サブユニット、

↑インフルの流 行期。熱帯から 亜熱帯(黄色) の流行は通年

RNA polymerase β1、PB2 は RNA ポリメラーゼ β2 サブユニット、RNA polymerase β2、

M はマトリクス蛋白 matrix protein、NP は核蛋白 nucleoprotein、NS は非構造蛋白 non-structure protein から命名。 【感染第3段階:mRNAと遺伝子複製】無事に細胞内に受動的に取り込まれ、エンドゾーム内の酸性環境の中で脱殻に成功したビリオンの RNA は細胞核に入り自前の備え付け RNA ポリメラーゼにより自己複製を開始しようとする。 ウイルスに必要なタンパク質のmRNA、次いで遺伝子の順で、蛋白の合成は宿主のリボゾームが行う。 mRNAの準備や複製はいずれもポリメラーゼ・チェイン・リアクション Polymerase Chain Reaction によるが、プライマーと呼ぶタネとなる RNA 断片やポリアデニル化(転写後 mRNA 末端に poly(A)配列*1を付加)が必要。 インフル・ウイルスは PB2 の働きで、宿主細胞の作った mRNA の CAP 構造 (#164「mRNAの CAP 構造」、#165「ゾフルーザ」参照)から必要な部分(5'-5'リン酸結合 NSI NSZ を切断して得た 5'CAP)を切り出して PCR のプライマーとして代用する

PA
PB1
PB2
NP
NP
NS
NS1
NS1
NS2
1 A型インフ

↑A 型インフル の 8 個の分節 RNA

ゾフルーザ: バロキサビルマル ボキシル製剤

アビガン : ファビ ピラビル製剤、 (chain terminator)

(CAP snatching)。 これにより宿主のリボゾームはウイルスの mRNA と宿主の mRNA を区別することなくウイルスの蛋白の合成も行う。 この CAP snatching に必要な 5'-5'リン酸結合を切り離す酵素を阻害するのが CAP 依存性エンドヌクレアーゼ阻害剤、ゾフルーザ。 一方ウイルスの遺伝子 RNA の複製には全長の複製が必要で、プラス鎖 RNA に複製してからマイナス鎖 RNA に複製されると予想される(新型インフル専用 RNA 依存性 RNA ポリメラーゼ阻害剤、アビガンはここを阻害) 【感染第4段階:粒子の再合成】 ウイルスを構成する材料がそろうとまずエンベロープを構成する蛋白 HA、NA が宿主細胞膜直下に集合する。 M1、M2 の蛋白が下から裏打ちするように集

HA、NA が宿主細胞膜直下に集合する。 M1、M2 の蛋白が下から裏打ちするように集 まり8個の分節RNAが1つづつ含まれるように配置される。 これらの機構は詳細不 明。 完成されたウイルスのビリオンは元の細胞の表面に感染してしまい、播種拡散す ることができない。そこでノイラミニダーゼ NA がシアル酸と HA の結合を切り離し、 ウイルスビリオンは細胞から出芽、遊離することができる。 NA 阻害剤としては 2005 年ザナビルとオセルタミビル、2010年にはラピアクタ、イナビルが日本で上市された が NA の変化は速く耐性獲得も早い。 【A 型ウイルスの変異と病原性】A 型では HA が 16種、NA は9種類発見されており、組み合わせは144種類ある。人ではH1N1、H3N2、 **H1N2、H2N2** の 4 種類。 他に **H9N1、H5N1** (高病原性トリインフル) などがヒトに 感染した報告があるが、人一人感染による大流行には至っていない。 A型の重要なレ ザボアは水鳥で144種のすべての組み合わせが見つかっている。 人では呼吸器の飛沫 感染によるが鳥類では消化器の糞口感染により伝播する。 人では呼吸器感染と脳症が 重要で 1~5 歳のインフル脳症の死亡率は 20~40%と言われるが、脳細胞でのウイルス増 殖は見られず、いまだ詳細は不明。 肺炎での黄色ブ菌との重複感染は前述。 【B型】 では RNA の NA と M 分節が A 型と異なる。 A 型では NA は 1 種類だが B 型の NA 分 節では NA と NB の 2 種を翻訳開始点を変えるスプライシング(従来は遺伝子読み取り 時の編集は真核生物の特性と考えられていた)で産生。 M 分節では A 型がスプライシ ングで M1 と M2 を産生するのに対し B 型では M1 と BM2 を産生し、アマンタジンは B型には無効。 NA については A型と同一(タミフル有効)。 B型は変異が少なく、 現在は**ビクトリア株と山形株の2**種類が流行。 人以外からはB型ウイルスは見つかっ ていない^{*2}。<mark>【C型】^{*3}1947</mark>年発見。 HA と NA のスパイクはなく HE(ヘマグルチニ ン・エステラーゼ) の突起 1 種類。 M 分節は M1 と P42 蛋白を産生、P42 は M1'と CM2 蛋白に分かれ、CM2 が A型の M2 相当のイオンチャネルとして作用。

^{*1} mRNA 切断信号で、その一部に AAUAAA 配列を持つ。^{*2} 1999 年オランダでアザラシから B 型発見、アザラシの B 型保有は実験で確認。^{*3} B 型同様人にのみ感染。C 型は軽症だが、多数の人の抗体価が高いのは人社会に蔓延し、終生免疫によるものか、あるいは風邪として不顕性感染を繰り返しているのか? 新生児感染が問題になる。

#210