## 感 染対策 $\bigcirc$ 知

## インフルエンザ(1)

A型の感染メカニズム -

https://l-hospitalier.github.io

2019.9

【インフルエンザウイルス】はエンベロープを持つウイルスで、遺伝情報を担うのはマ イナスの一本鎖 RNA(single strand RNA)。リボゾームが解読可能な塩基配列の mRNA がプラス鎖、ポリメラーゼ連鎖反応(PCR)は元の遺伝子と相補的塩基配列を持つ鎖を 複製するが、この相補塩基配列を持つウイルスが**マイナスウイルス**。 二本鎖 RNA ウイ ルス (double strand RNA) は両方持つ。 インフルは A、B 型が大流行をするので問題。 【A 型】RNA はエンベロープ内の NP 蛋白(nucleoprotein)に巻き付いており、イン フルでは NP 蛋白が**カプソメア(マー)でヌクレオカプシド**(#208 参照) は RNA と 8 分節を形成する。 8 分節のそれぞれのヌクレオカプシドの端には RNA ポリメラーゼが あり、自身の複製や宿主のリボゾームを使った mRNA 産生を行う。【感染第1段階: <mark>取り込み】</mark>最外層には宿主細胞由来の細胞膜脂質2重層からなるエンベロープがある。

エンベロープは構造蛋白 M1、水素イオンチャネル M2 蛋白とヘマグルチニン(赤 OH 血球凝集素) HA、ノイラミニダーゼ NA のスパイク (突起) を持ち、血球凝 集能を持つ HA が宿主細胞のレセプターであるシアル酸と結合する<sup>1</sup>。 シア ル酸は炭素 9 分子からなりアミノ基 (-NH) とカルボキシル基 (-COOH) をもつノイラミン酸の修飾体の総称で5位のアミノ基がアセチル化された

**Nアセチルノイラミン酸**(右図 Neu5Ac)がシアル酸の最もメジャーな存在。

多様な生物種に存在し体内の器官をコーティングする粘液質の主成分。赤血球表 Neu5Ac 面にも多く存在、負に帯電していて相互結合を防ぐ。 病原菌に対する囮としても作用。 インフル・ウイルスのヘマグルチニン HA が宿主細胞表面のシアル酸に結合し、宿主細 胞の働きで受動的にウイルスが細胞内に取り込まれるのが感染の第1段階。 囮の粘液

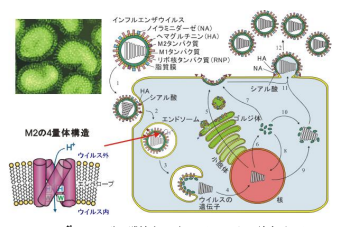
> のシアル酸と結合したウイルスはノイラミニダーゼ NA の作用で HA -シアル酸結合を切断して脱出、再度細胞表 面のシアル酸と結合する。 NA は増殖したウイルスが細 胞から脱出するときもシアル酸との結合を切り離す重 要な役割を果たしNAの働きを阻害するオセルタミビ ル (タミフル)、ザナミビル(リレンザ)が抗インフ

ル薬として実用化。<mark>【感染第2段階:</mark> ヌクレオカプシド(8分節)

**VARRETURBARIU** カブソマー ウイルス核酸 (ssRNA) RNA ポリメラーゼ (PA, PB1,PB2)

脱殻」ウイルスは自身のエン ベロープや、細胞に入り込ん だ時の宿主細胞膜(初期エン ドゾーム) に取り囲まれ、さら に RNA はヌクレオカプシドに保

護されているので宿主細胞のリボゾームにアクセスできない。 ウイルス表面にはエンベロープを貫通する筒状の M2 蛋白があり、



水素イオンを通過させる\*2。 エンドゾームの 内部は時間経過で次第に弱酸性に変化\*3。 M2 は pH 変化で  $H^{\dagger}$ チャネルを開き、内部を 急激に酸性化して殼を破壊。 HA(HAo)は 宿主細胞の蛋白分解酵素により HA1と HA2 に分離(HAの開裂)して脱殻を促進。 イン フルがヒトでは呼吸器、トリでは消化器に感 染するのは必要な蛋白分解酵素の分布によ る。 黄色ブ菌はこの種の蛋白分解酵素を産 生するのでインフルと黄色ブ菌の重複感染 は重症化しやすい\*4。

" シアル酸に隣接するガラクトースとの結合がヒトでは α2-6 結合、トリでは α2-3 結合がレセプターの特異性の原因。 <sup>2</sup>アマンタジンは M2 蛋白のイオンチャネル作用を阻害してウイルスの脱殻を阻害する抗インフル薬。 イトーシスは細胞表面の異物を細胞内に捕捉し破壊するための機構で、プロトンポンプの作用でエンドゾーム内部は次 第に酸性化する. <sup>\*4</sup> H5, H7 亜型の鳥インフルなどは蛋白分解酵素の種類によらず脱殻するのが強毒化の原因とされる。

↑ A 型インフ ルエンザウイル ス (CDC)

COOH

HO,

#209

ヘマグルチニン (HA) ノイラミニダーゼ (NA)

エンベローブ

M2蛋白