インフルエンザ (2)

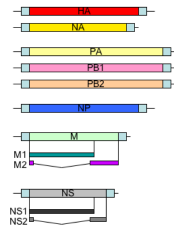
- A型、B型、C型 -

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。黄色の熱 帯から亜熱帯の 流行は通年



↑A型インフル の 8 個の分節 RNA

#210

snatching)。 これにより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、いったんプラス鎖 RNA に複製してからマイナス鎖 RNA に複製されると考えられるが、詳細は判明していない。 <mark>【材料の集合と粒子の再合成】</mark>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。<mark>【B型】</mark>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*1。<mark>【C型】*2</mark>1947 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。

¹1999年オランダでアザラシからB型ウイルス発見、アザラシがB型を保有できることは実験で確かめられた。²B型と同じく人のみに感染。C型インフルは軽症が多いが、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不明。新生児への感染が問題になる。