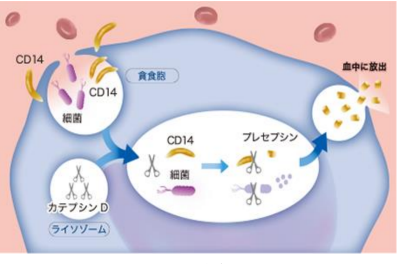


プレセプシン (P-SEP)

ー 新しい細菌感染の指標 ー

https://l-hospitalier.github.io

2019.9



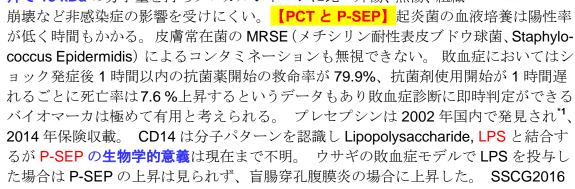
【プレセプシン(P-SEP)】

はプロカルシトニン PCT やエンドトキシン LPS と相関がある敗血症のバイオマーカ。 sepsis 発症前から血中濃度が上昇するので pre-sepsis protein、前敗血症蛋白と命名された。 自然免疫系の貪食細胞、樹状細胞、単球、白血球などの表面の TLR4 (toll-like receptor 4、細菌のエンドトキシン LPS

に反応、#182 参照)とともに存在する CD14 蛋白から生成される。 左上図のように細菌と CD14 を貪食したマクロファージはライソゾームのカテプシン D で切断され、プレセプシンとして細胞外に排出される。 プレセプシンは可溶性 CD14 の一種で感染 2 時間後に上昇するが、腎排泄性で腎不全(透析患者)では血中濃度が高い。 CD14 は自然免疫を担う重要蛋白(遺伝子)で 2 つの形態がある。 一つはグリコシルホスファチジルイノシトール(GPI)アンカーで細胞膜に固定された細胞膜貫通型蛋白(mCD14)、

もう一つは可溶性(soluble)蛋白(sCD14)。 sCD14 のうち mCD14 から脱落したものは 48 kDa、細胞に貪食され細胞内で処理されたものは 56 kDa の分子量を持つ。 X 線解析で決定された CD14 の構造は折れ曲がったコイル状の構造を持ち最初に発見された C . Janeway の

PAMPs (pathogen associated molecular patterns) を認識するパターン認識型受容体である(右図)。 プレセプシンは CD14 の N 末端断片で 13 kDa の分子量を持ちプロカルシトニンに比べ外傷、熱傷、組織

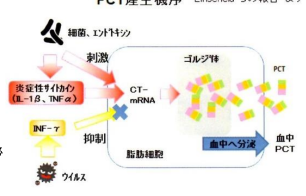


(Suviving Sepsis Campaign, International Guidelines) では CRP、インターロイキン 6、

プロカルシトニン(PCT)による感染の診断が有用とされた。P-SEPはPCTと比べ①感染初期に血中濃度が上昇②外傷、熱傷など侵襲度の高い病態でも影響を受けにくい③PCTとは血中濃度の推移が異なり、敗血症の予後判定に優れ、P-SEPはSOFAスコアと強く相関するなどの優位点があり、PCTには感染が持続していても低下した報告がある。

「プレセプシン(P-SEP)は 1994 年遠藤重厚ら、プロカルシトニン(PCT)は Nylen, Linscheid らが 1992 年熱傷患者の脂肪細胞から分泌されるのを発見。

細菌感染などによる炎症症状の場合の PCT産生機序 Linscheid らの報告りより



#206

CD14 の 立体構造