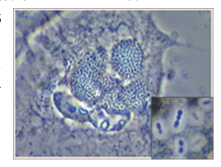
## ペニシリン耐性肺炎球菌 (PRSP, PISP) とワクチンー (溶連菌 revisited)

**2016.7** 

連鎖球菌の溶血性は完全 ( $\underline{\beta}$ )、不完全( $\underline{\alpha}$ )、非溶血( $\gamma$ ) があり溶血性が強いほど病原性も強い傾向にある。  $\underline{\beta}$  溶連菌はランスフィールド血清分類で  $\underline{A}$  から  $\underline{O}$  に分けられ

Group A (GAS) と B (GBS) が臨床で分離される。 GAS は病原性が強いが、GBS は常在菌で乳腺炎の原因となる。 α 溶連菌 (肺炎球菌は α 溶血性連鎖球菌 の一種) はしばしば乳幼児の化膿性髄膜炎や小児の中耳炎、肺炎、高齢者の肺炎などの原因菌となるが、健常者の咽頭に定着して無症状のものもある。 ほとんどの株が細胞外に多糖質の莢膜 (Capusula) を持つがこれに反応する急性期蛋



白が C-Reactive Protein。 莢膜があると好中球や貪食細胞はこれを捕捉しにくい。 本来は黄色ブ菌同様のグラム陽性菌でペニシリンなどのβラクタム環抗生剤に感 受性を持つが 1960~70 年にかけて欧米でペニシリンの MIC(最小発育阻止濃度) が  $0.06 \mu$  g/mL(野生株)に対し  $0.25\sim0.6 \mu$  g/mL(耐性株)が分離され、ペニシリ ン耐性菌(Penicillin-Resistant Streptococcus Pneumoniae)やペニシリン低感受性菌 (P-Intermediate SP) と呼ばれた。 2000 年には、我が国で分離された肺炎球菌 の PISP+PRSP の割合が 50%前後を示す医療施設が多く、無症状の「定着例」と考 えられる事例も多い。 Kirby-Bauer 法では阻止円が直径 20mm 未満の場合で、PISP と PRSP の判別には MIC が必要。 耐性獲得はペニシリンが結合する 3 種類の蛋白 のうち PBP1a、PBP2b、PBP2c の同時変異が多い。 グラム陰性桿菌のインフルエ ンザ菌における $\beta$ ラクタマーゼ陰性アンピシリン抵抗性(BLNAR、PBP3a.3b変異) と類似の概念。 PRSP はその半数以上がマクロライド耐性遺伝子も持つので、カ ルバペネム(メロペン)やグリコペプチド(バンコ)が選択される。<mark>【ワクチン】</mark> 市中肺炎は①肺炎球菌②インフルエンザ菌の順で多く、肺炎球菌の血清型は93種 知られているが 19F,23F,6B の順で 23 価肺炎球菌ワクチン(ニューモバックス、 PPSV23) は 70-80%をカバー。 菌が本来は無菌の部位から検出された場合は「侵 襲的肺炎球菌感染症(<mark>I</mark>nvasive <mark>P</mark>neumococcal <mark>D</mark>isease)」で**5**類全数**7**日。 但し 肺炎球菌ワクチンは菌血症を伴わない肺炎球菌性肺炎の予防効果を示すことはで きていない。<br/>
【小児 IPD】2010 年から 5 才以下に 7 価抱合型肺炎球菌ワクチン (プ レベナー、PCV7) が導入されたが 2013 年には PCV13 (プレベナー13) に変更さ れた。 2011年3月にHib ワクチンとの同時接種で死亡例が数例あり、厚労省は 接種差し控えを指示、2011年4月に再開。 2才未満は莢膜多糖体抗原に反応する B 細胞抗体産生が未発達のため PPSV23 は不可 (PCV13 を接種) 【成人 IPD】 2014 年 10 月から定期接種。65 歳以上は PPSV23 +PCV13 で。

<sup>\*</sup>  $\alpha$  溶血性の肺炎球菌は  $\beta$  溶血性の化膿連鎖球菌などと異なり pneumolysin 以外の組織障害性酵素を持たない。 しかし莢膜 C 抗原などで宿主に強い免疫反応を起こす。 \*\*B。