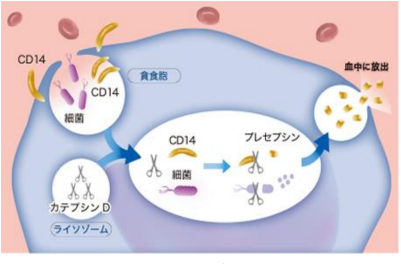


## プレセプシン (P-SEP)

新しい細菌感染の指標

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

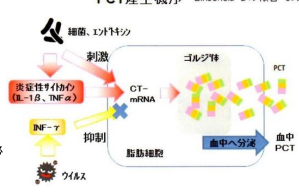
**PAMPs** (pathogen associated molecular patterns) を認識するパターン認識型受容体である(右図)。 プレセプシンは CD14 の N 末端断片で 13 kDa の分子量を持ちプロカルシトニンに比べ外傷、熱傷、組織

崩壊など非感染症の影響を受けにくい。 【PCT と P-SEP】 起炎菌の血液培養は陽性率が低く時間もかかる。皮膚常在菌の MRSE (メチシリン耐性表皮ブドウ球菌、Staphylococcus Epidermidis) によるコンタミネーションも無視できない。 敗血症においてはショック発症後 1 時間以内の抗菌薬開始の救命率が 79.9%、抗菌剤使用開始が 1 時間遅れるごとに死亡率は7.6 %上昇するというデータもあり敗血症診断に即時判定ができるバイオマーカは極めて有用と考えられる。 プレセプシンは 2002 年国内で発見され<sup>\*1</sup>、2014 年保険収載。 CD14 は分子パターンを認識し Lipopolysaccharide,LPS と結合するが P-SEP の生物学的意義は現在まで不明。 ウサギの敗血症モデルで LPS を投与した場合は P-SEP の上昇は見られず、盲腸穿孔腹膜炎の場合に上昇した。 SSCG2016

(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。

<sup>\*1</sup> 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