

Press Release



2025年7月3日

エムポックス感染の拡大防止へ新たな指標 血中ウイルス量で皮膚病変を予測、治療戦略に貢献

【本研究のポイント】

- ・エムポックス^{注1)}の皮膚病変の症状進行は軽度と重度の2つのグループに層別化^{注2)}される。
- ・病変発症時の血中のウイルス量が皮膚病変の症状進行を予測するバイオマーカーになる。

【研究概要】

名古屋大学大学院理学研究科の岩見 真吾 教授の研究グループは、オランダ国立公衆衛生環境研究所(RIVM)/愛媛大学の三浦 郁修 博士および米国陸軍感染症研究所(USAMRIID)の Phillip R. Pittman 博士らとの国際共同研究により、エムポックス(クレード Ia^{注3)}感染者における皮膚病変の症状進行に顕著な個人差があることを明らかにしました。また、発症時の血中ウイルス量がこれらの症状進行を予測する指標として有用である可能性を示しました。この成果により、感染初期段階で皮膚病変の今後の進行度を予測することが可能となり、現在流行中のエムポックスに対する治療戦略の改善に寄与することが期待されます。

本研究では、コンゴ民主共和国でエムポックス(クレード Ia)感染者を対象に 2007-2011 年に集積された大規模な観察研究データを数理モデルにより解析し、病変の数や消失時間が異なる 2 グループに感染者を層別化できることを示しました。さらに、各患者の血液中のウイルス動態と病変消失時間の関係を分析し、病変発症時の血中ウイルス量がこれら 2 グループを予測する指標であることを明らかにしました。

2024 年 8 月 14 日、WHO は 2 度目の「国際的に懸念される公衆衛生上の緊急事態」を宣言しました。これは、より重症率が高いとされるクレード I(Ia および Ib)の感染者数がコンゴ民主共和国を中心に増加・拡大している状況を受け、国際的な流行リスクに警鐘を鳴らすための措置です。本研究は過去に発生したクレード Ia の感染者のデータを用いた研究成果ですが、現在流行中のクレード Ib に対しても同様のデータがあれば、皮膚病変の症状進行の予測可能性を評価できると考えられます。この知見は、治療戦略や介入政策を立案する上で重要な基盤となることが期待されます。

臨床的所見や経験則だけではなく、より客観的で定量的な判断基準を提供できるという意味において、本研究は、数理モデルと観察・臨床データに基づいた、世界的に求められている治療ガイドラインの確立にも貢献できると期待されます。

本研究成果は、2025 年 7 月 3 日(日本時間)付で国際学術雑誌『Science Translational Medicine』に掲載されました。

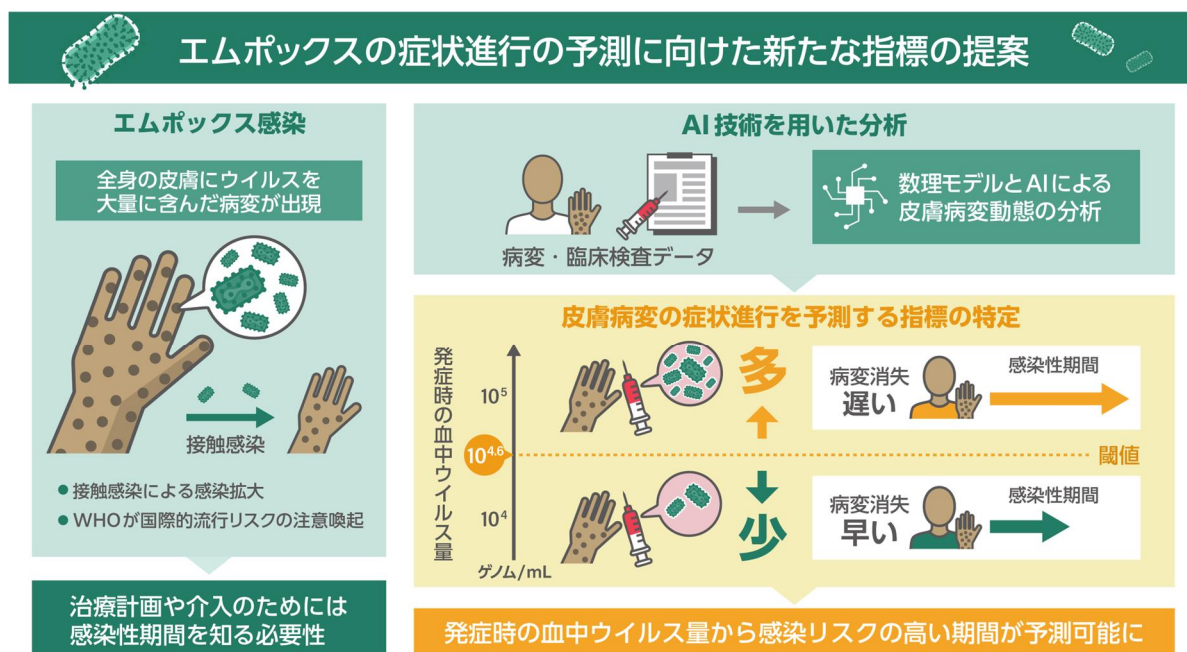


図. 発症時の血中ウイルス量がエムポックスの症状進行を予測する指標となる

【研究背景と内容】

2022年5月以降に、世界的な規模で発生した新しいクレード(クレード IIb)のエムポックスが欧米諸国を中心に国際的流行へと拡大し、「国際的に懸念される公衆衛生上の緊急事態(PHEIC)」に該当するとして世界保健機関(WHO)より宣言されました。クレード IIb の世界的な患者数は 2022 年 8 月に減少に転じたものの、2023 年年末から、コンゴ民主共和国ではより重症率の高いことが報告されている別クレード(クレード Ia およびクレード Ib)のエムポックス感染者数が増加し、その後も近隣国へと流行の拡大が継続しています。この状況を受け、WHO は 2024 年 8 月 14 日に 2 度目の PHEIC を宣言し、国際的な流行リスクに対して注意喚起を行っています。なお、2025 年 6 月現在も感染拡大が続いていること、PHEIC は取り下げられておりません。

感染症対策を実施する上で、皮膚病変は重要な客観指標となります。感染者から他者への感染は主に皮膚やその他の病変との直接接触で生じるため、こうした接触を病変が完治する(痴皮[かひ]が脱落する状態)まで控えることが推奨されています。しかしながら、エムポックス感染者の皮膚病変の数や状態は時間と共に変化し、個人間でも顕著な違いがあることにより、これら病変のダイナミクスを特徴づけることは容易ではありませんでした。皮膚病変のダイナミクスを個人レベルで定量的に予測できれば、個別化された治療と効果的な介入を決定するための根拠となります。

本研究では、2007-2011 年にコンゴ民主共和国でエムポックス(クレード Ia)に感染した患者から得られた、状態ごとの病変数、さまざまな検体から得られたウイルス量、その他の各種検査値を含む大規模な縦断的データセットを対象に、数理モデルと人工知能を用いた分析を行いました。その結果、感染者の皮膚病変における症状進行の程度が、異なる 2 つのグループに層別化できることを明らかにしました。さらに、個人レベルのウイルス量を含むさまざまな検査値を用いて、これら 2 グループの分類予測モデルを構築しました。その結果、病変発症時の血中ウイルス量がグループを予測する指標であること、グループの分類を決定づける血中ウイルス量の閾値(いきち)が $10^{4.6}$ (genomes/mL)

であることを明らかにしました。また、発症時の血中ウイルス量は、個々人の病変消失時間と正の相関を持つことも示しました。

本研究の結果は、従来は臨床的所見に基づき判断されてきた病変の進行度を、病変発症時の血中ウイルス量を用いて定量的・客観的に予測できることを示した重要な報告となります。これらの知見により、個別化あるいは層別化された治療戦略や感染症対策に大きく貢献することが期待されます。

【成果の意義】

エムポックスに関するこれまでの研究では、病変などの症状については定性的もしくは記述的な調査にとどまり、時間とともに変動する病状の進行・治癒プロセスについて定量的分析が行われてきませんでした。しかし、分析対象のエムポックス感染者のうち約50%が、約3-4週間を過ぎても皮膚病変が残存することが本研究により明らかになりました。本研究は、このような患者が長期間にわたり感染性を保持する可能性が高いことから、他者への感染リスクを軽減するためには早期発見が極めて重要であると示唆しています。また、こうした個々の患者や高リスク群に対しては、個別に調整された治療法や隔離の設計が必要であることを明らかにしています。

さらに、より実践的なエムポックス対応を目指し、本研究では、皮膚病変の症状進行のばらつきを個人レベルで考慮し、個人差を明らかにしただけでなく、感染リスクの高い感染者（病変消失時間が長い症例）を簡便かつ早期に予測できる指標も提案しました。特に、病変発症時の血中ウイルス量を指標としてこれらの患者を予測できれば、迅速な治療計画の策定や効果的な自己隔離ルールの構築に大きく寄与することが期待されます。

また、本研究成果はクレード Ia の感染者のデータに基づいていますが、クレード Ib の感染者においても、同様のデータがあれば皮膚病変の症状進行の予測可能性が評価できます。将来的には、クレードごとの皮膚病変の進行度の違いを明らかにすることで、現在のエムポックスのパンデミックに対して、より効果的な感染症対策・治療を提案することが可能になるかもしれません。

本研究は、さまざまな感染症における超早期（未病）状態の推定に適用できる数理科学理論を開発する研究を推進する2021年度開始のJST ムーンショット型研究開発事業「2050年までに、超早期に疾患の予測・予防をすることができる社会を実現」(JPMJMS2021, JPMJMS2025)、および2023年度開始のJST 戦略的創造研究推進事業 さきがけ「パンデミックに対してレジリエントな社会・技術基盤の構築」(JPMJPR23RA)の支援のもとで行われたものです。

【用語説明】

注 1) エムポックス：

1970年にザイール（現在のコンゴ民主共和国）でヒトでの初めての感染が確認された、オルソポックスウイルス属のエムポックスウイルスによる感染症で、中央アフリカから西アフリカにかけて流行している。日本国内では感染症法上の4類感染症に指定されており、2025年1月19日までに252例が報告されている（クレード Ia およびクレード Ib の報告はない）。

注 2)層別化:

対象となる集団を、特定の基準に基づいていくつかのグループに分けること。本研究では、皮膚病変の症状進行の程度を軽度(病変数が少なく病変消失時間が短い)と重度(病変数が多く病変消失時間が長い)の 2 つのグループを見出した。

注 3)クレード:

エムポックスは、コンゴ盆地型(クレード I)と西アフリカ型(クレード IIa および IIb)の 2 系統に分類される。コンゴ盆地型(クレード I)による感染例の死亡率は 10% 程度であるのに対し、西アフリカ型(クレード IIa および IIb)による感染例の死亡例は 1%程度と報告されている。

【論文情報】

雑誌名:Science Translational Medicine

論文 タイトル : Modeling lesion transition dynamics to clinically characterize patients with clade I mpox in the Democratic Republic of the Congo

著者:

西山 尚来	東京科学大学総合研究院 特任助教
三浦 郁修	Centre for Infectious Disease Control, The Dutch National Institute for Public Health and the Environment (RIVM) 主任研究員
	愛媛大学 先端研究院 沿岸環境科学研究センター(CMES) 研究員
Yong Dam Jeong	釜山大学数学科 博士研究員
中村 直俊	横浜市立大学大学院データサイエンス研究科 教授
Hyeongki Park	釜山大学医生命融合工学部データサイエンス専攻 助教
石金 正裕	国立健康危機管理研究機構 国立国際医療センター 国際感染 症センター 医師
山本 将太朗	名古屋大学大学院理学研究科理学専攻 修士後期課程
岩元 典子	国立健康危機管理研究機構 国立国際医療センター 国際感染 症センター 医師
鈴木 優代	国立健康危機管理研究機構 国立国際医療センター 国際感染 症センター 上級研究員
櫻井 彩奈	国立健康危機管理研究機構 国立国際医療センター 国際感染 症センター 医師
合原 一幸	東京大学国際高等研究所 ニューロインテリジェンス国際研究機 構(WPI-IRCN) エグゼクティブ・ディレクター、主任研究者、東 京大学 特別教授 理化学研究所革新知能統合研究センター(AIP)特別顧問
渡士 幸一	国立健康危機管理研究機構 国立感染症研究所 治療薬・ワクチ ン開発研究センター 治療薬開発総括研究官 東京理科大学大学院理工学研究科応用生物科学 客員教授 早稲田大学大学院先進理工学研究科 客員教授

Press Release

William S Hart	Mathematical Institute, University of Oxford Postdoctoral Research Associate
Robin N Thompson	Mathematical Institute, University of Oxford Associate Professor
保富 康宏	医薬基盤・健康・栄養研究所 靈長類医科学研究センター センター長
大曲 貴夫	三重大学大学院医学系研究科 教授 国立健康危機管理研究機構 国立国際医療センター 国際感染症 センター センター長
Placide M Kingebeni	Epidemiology and Global Health, National Institute of Biomedical Research Department Chief
John W Huggins	Division of Medicine, U.S. Army Medical Research Institute of Infectious Diseases (USAMRIID)
岩見 真吾	名古屋大学大学院理学研究科 教授 兼: 京都大学高等研究院 ヒト生物学高等研究拠点(WPI-ASHBi) 連携研究者 九州大学マス・フォア・インダストリ研究所 客員教授 理化学研究所数理創造研究センター 客員研究員 東京大学国際高等研究所 ニューロインテリジェンス国際研究 機構(WPI-IRCN)連携研究者
Phillip R Pittman	Division of Medicine, U.S. Army Medical Research Institute of Infectious Diseases (USAMRIID)

DOI:10.1126/scitranslmed.ads4773

【研究者連絡先】

名古屋大学大学院理学研究科
兼: 京都大学高等研究院 ヒト生物学高等研究拠点(WPI-ASHBi) 連携研究者
九州大学マス・フォア・インダストリ研究所 客員教授
理化学研究所数理創造研究センター 客員研究員
東京大学国際高等研究所 ニューロインテリジェンス国際研究機構(WPI-IRCN)
連携研究者
教授 岩見 真吾(いわみ しんご)
TEL:052-789-2992 FAX:052-789-3054
E-mail:iwami.iblab[at]bio.nagoya-u.ac.jp

オランダ国立公衆衛生環境研究所(RIVM)疾病管理センター
兼: 愛媛大学 先端研究院 沿岸環境科学研究センター(CMES)
主任研究員 三浦 郁修(みうら ふみなり)
TEL:+31-6-2966-0970
E-mail:fuminari.miura[at]rivm.nl

Press Release

【報道連絡先】

名古屋大学 総務部広報課

TEL:052-558-9735 FAX:052-788-6272

E-mail:nu_research[at]t.mail.nagoya-u.ac.jp

九州大学 広報課

TEL:092-802-2130 FAX:092-802-2139

E-mail:koho[at]jimu.kyushu-u.ac.jp

京都大学高等研究院 ヒト生物学高等研究拠点(WPI-ASHBi)

リサーチ・アクセラレーション・ユニット

TEL:075-753-9878

E-mail:ASHBi-pr[at]mail2.adm.kyoto-u.ac.jp

東京大学国際高等研究所 ニューロインテリジェンス国際研究機構(WPI-IRCN)

広報担当

E-mail:pr.ircn[at]gs.mail.u-tokyo.ac.jp

理化学研究所 広報部 報道担当

TEL:050-3495-0247

E-mail:ex-press[at]ml.riken.jp

科学技術振興機構 広報課

TEL:03-5214-8404 FAX:03-5214-8432

E-mail:jstkoho[at]jst.go.jp

愛媛大学 総務部広報課

TEL:089-927-9022

E-mail: koho[at]stu.ehime-u.ac.jp

国立健康危機管理研究機構 危機管理・運営局 広報管理部 広報企画室

TEL:03-3202-7181

E-mail:press[at]jihs.go.jp

【JST 事業に関すること】

科学技術振興機構 ムーンショット型研究開発事業部

松尾 浩司(まつお こうじ)

TEL:03-5214-8419 FAX:03-5214-8427

E-mail:moonshot-info[at]jst.go.jp