

オミクロン株はなぜ爆発的な感染拡大を引き起こすのか？
—エアロゾル感染における「セルフリーウイルスの重要性」を提唱—

概要

日本大学歯学部感染症免疫学講座・今井健一教授は、高田内科クリニック（名古屋市）・高田統夫院長ら本学の兼任講師 3 名と共に、新型コロナウイルス・オミクロン株感染者の唾液中には、宿主細胞の内外に付随していない裸のウイルス（セルフリーウイルス）が従来株やデルタ株よりも高比率に含まれていることを、世界で初めて発見しました。この成果は、世界 3 大医学雑誌の一つである JAMA（米国医師会雑誌）の姉妹誌：JAMA Network Open で 1 月 9 日（米国東部標準時 11 時）に公表されました。細胞に付随しているウイルスと比較すると、セルフリーウイルスはとても小さく軽いため、唾液に覆われた状態でも室内に長時間漂うことが可能です。オミクロン株では、このセルフリーウイルスの唾液への排出量がデルタ株の 2.7 倍、従来株の 17.8 倍と大幅に増加したことが、エアロゾル感染による新型コロナウイルス感染症の爆発的拡大につながったものと考えられます。

掲載論文の詳細

タイトル：SARS-CoV-2 Omicron variant in human saliva in cell-free form.

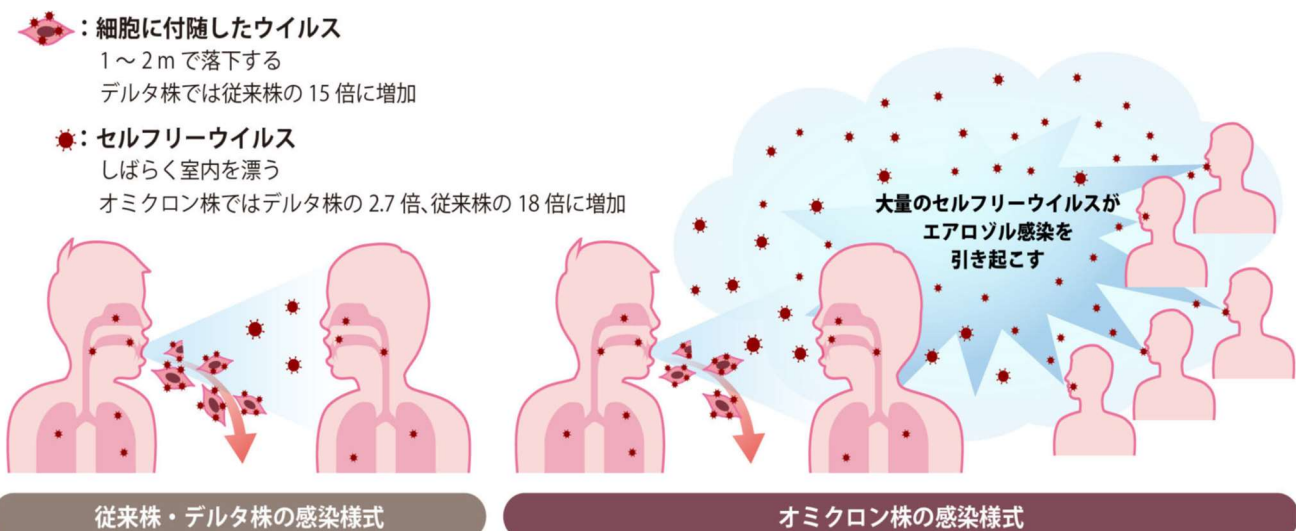
著者名：Imai K*, Ikeno R, Tanaka H, Takada N. * corresponding author

誌名：JAMA Network Open. 2023; 6(1): e2250207. doi: 10.1001/jamanetworkopen.2022.50207

研究成果のポイント

- ① オミクロン株感染者では、唾液中のセルフリーウイルスの量が 1 ml 中に約 321 万個で、従来株の約 18 万個 やデルタ株の約 117 万個と比較して大幅に増加していることを発見しました。さらに全唾液中に占めるセルフリーウイルスの割合も、オミクロン株では 21.3%と、従来株やデルタ株に比べて約 4 倍も高いことが判明しました。これらのことが、オミクロン株の感染力の強さの一因と考えられます。
- ② セルフリーウイルスのエアロゾル・空気感染で果たす重要性を世界で初めて提唱しました。

今回の研究成果を表す概念図



今回の研究成果の詳説

研究の背景

新型コロナウイルスは、従来株から、アルファ株 ⇒ デルタ株 ⇒ そして現在のオミクロン株へと変異を繰り返し、変異の度に感染力が増してきました。新型コロナウイルスは口腔内の上皮や唾液腺の細胞に感染し増殖するため¹⁾、唾液中には多くのウイルスが含まれています。そのため、会話やせき・くしゃみの度に放出される飛沫や、より微細なエアロゾルによって伝播され感染が広がります。デルタ株流行時には、この飛沫を介したウイルスの伝播すなわち飛沫感染を防ぐために、飲食店に休業や時短要請などがなされました。その後、感染の主体がデルタ株からオミクロン株に置き換わりましたが、オミクロン株は従来株やデルタ株などと異なり、飛沫感染に加えてエアロゾル・空気感染によって伝播するため、現在の爆発的な感染拡大につながったと考えられています²⁾。しかし、その仕組みは良くわかっていませんでした。

私たちは、従来株 ⇒ デルタ株 ⇒ オミクロン株とウイルスが変異するのに伴い、唾液中に排出されるウイルスの量自体が多くなっているのではと推測しました。また、エアロゾル感染が成立するためには、ウイルスが飛沫に含まれて拡散する状態よりも、遠くに飛散しかつ飛沫よりも長時間室内に漂うエアロゾルに含まれて拡散する状態が必要とも考えました。

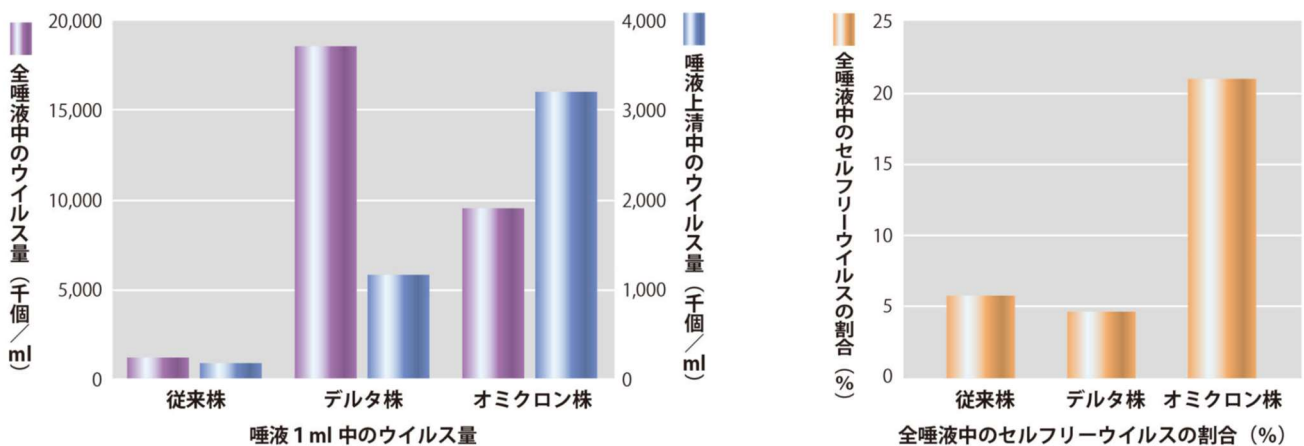
そこで、従来株、デルタ株、およびオミクロン株の感染者から採取した唾液を、全唾液と遠心分離で細胞成分を除いた上澄み液とに別け、それぞれに含まれるウイルス量を定量しました³⁾。ウイルスはとても小さく軽いため、唾液中にウイルス粒子単独で浮遊しているセルフリーウイルスは、1万G程度の遠心操作では沈殿せず、上澄み液に残ります。一方、感染細胞に付随したウイルスは周囲の正常な細胞と共に遠心操作によって沈殿するため上澄みからは完全に除去されます。

結果の概要

従来株では、全唾液1ml中に約123万個（中央値、以下同じ）のウイルスが存在していることがわかりました。その内、セルフリーウイルスは1ml中に約18万個で、全唾液中のウイルスに占めるセルフリーウイルスの割合は約5.9%でした³⁾（下図参照）。

デルタ株では、全唾液1ml中に約1860万個と従来株に比べて15倍ものウイルスが存在していました。その内、セルフリーウイルスは1ml中に約117万個で、全唾液中に占める割合は約4.8%で従来株と類似した値でした。

これら2株に対しオミクロン株では、全唾液1ml中にデルタ株の半分強、約952万個のウイルスが存在していました。しかし驚くことに、セルフリーウイルスは1ml中に約321万個で、デルタ株の2.7倍、従来株の17.8倍と大幅に増加していました。全唾液中に占める割合は約21.3%で、従来株やデルタ株と比較して約4倍もセルフリーウイルスの割合が増加していることが判明しました。



考察

唾液中の口腔細胞の中にはウイルス感染細胞（細胞内や細胞周囲に多くのウイルスが付随）が多く存在しています。これらの細胞は直径 10 マイクロメートル以上、平均で通常 15 マイクロメートル程度と大きく重いので、飛沫内容物として飛沫と共に吐き出されたとしても 1~2 m ほどで落下してしまいます。一方で、唾液中に排出されたセルフリーウイルスはとても小さく（0.1 マイクロメートル）、小さな飛沫や飛沫核（直径 5 マイクロメートル以下）として空気中に長時間漂うため、エアロゾル感染を引き起こすことになります。今回の研究によりオミクロン株ではこのセルフリーの状態のウイルスの割合が、それ以前に発生した 2 株よりも圧倒的に高かったことが判明しました。これは、オミクロン株では他の 2 株よりも唾液腺や口腔上皮細胞内での増殖が速く、唾液中により多く排出されているためと考えられます。そもそも唾液中のフリーウイルスの量が多ければ、新たな宿主に到達した際に新型コロナウイルスの受容体である ACE 2 への結合がしやすく、感染効率も自然と高まることになります。さらに、セルフリーウイルスは細胞付随ウイルスよりも 3 倍近い速さで新たな未感染の細胞に感染する¹⁾ので、セルフリーウイルスが唾液中に多く含まれることは感染爆発の主要な原因となり得ます。

本研究結果が社会に与える影響（本研究結果の意義）

オミクロン株の出現以降、家庭内での二次感染やクラスター形成が顕著に増加した結果、爆発的感染となりました。現在第 8 波が継続中で 1 日あたりの感染者数・死者数も過去最高を更新しています。また、細胞にさらに感染しやすくなったり、免疫から逃れやすくなったりしている新たなオミクロン株も出現していますので、今後も注意が必要です。

本研究により、オミクロン株が「なぜ爆発的な感染を引き起こすのか？」の疑問に対して、唾液中のセルフリーウイルスの増加、すなわちオミクロン株のエアロゾルによる拡散のされやすさ、という一因を提示することが出来ました。この成果は、オミクロン株流行時には感染者がいつどこで感染したのかがわかりづらくなっていることや、大規模クラスターが多発している現状を説明し得るものと考えられます。また、感染予防策としての換気の必要性和密閉空間でのマスク着用励行の科学的根拠を示す一端にもなり得ます。そこで、特に高齢者や基礎疾患等を有する方々と面会する場合、およびそれらの方々が集まる場所や医療機関などでは、目に見えないエアロゾル対策としての換気と密閉空間でのマスクの着用は重要と考えられ、引き続きこれまでの感染予防策を継続することが推奨されます。

さらに本研究は、「エアロゾル・空気感染におけるセルフリーウイルスの重要性」を初めて提唱したという点でも重要です。この概念は、新型コロナウイルス感染症のみならずインフルエンザや麻疹、水ぼうそうなどの他のウイルス感染症に適用されるのはもちろんのこと、未知のウイルス感染症が発生した際、そしてウイルスに変異が生じる度に、そのウイルスの性状を知り「感染対策を企てるための基本概念」として適用されるものと考えます。

（文献）

- 1) Huang N, Pérez P, Kato T, Mikami Y, Okuda K, Gilmore RC, et al.; SARS-CoV-2 infection of the oral cavity and saliva. *Nature Medicine* 2021; 27:892-903.
- 2) Madewell ZJ, Yang Y, Longini IM Jr, Halloran ME, Dean NE; Household Secondary Attack Rates of SARS-CoV-2 by Variant and Vaccination Status: An Updated Systematic Review and Meta-analysis. *JAMA Network Open* 2022; 5:e229317.
- 3) Imai K, Ikeno R, Tanaka H, Takada N; SARS-CoV-2 Omicron variant in human saliva in cell-free form. *JAMA Network Open*. 2023; 6(1): e2250207. doi: 10.1001/jamanetworkopen.2022.50207

【問い合わせ先】

今井 健一（日本大学歯学部 感染症免疫学講座・教授）

メール： imai.kenichi@nihon-u.ac.jp

電話： 03-3219-8115