4 シーズン (2020~2024 年) の札幌市における インフルエンザの流行状況

大西麻実 島﨑梨絵*¹ 尾口裕介 高橋真司 菊地正幸 三上 篤 八田智宏

1. 諸 言

札幌市では、感染症発生動向調査事業として市内 医療機関(患者報告定点、病原体検査定点)の協力 のもとに病原体情報を収集し、その発生動向の把握 及び情報提供を行っている。本稿では、定点医療機 関から報告されたインフルエンザ患者報告数及びウ イルス検査の結果に基づき、2020/2021 から 2023/2024までの4シーズンの札幌市におけるイン フルエンザの流行状況について報告する。

なお、新型コロナウイルス感染症(以下、COVID-19)流行の影響により、本報告の解釈には注意が必要である。

2. 方 法

2-1 インフルエンザ患者発生状況

インフルエンザ患者発生状況は感染症発生動向調査における市内の小児科36定点及び内科19定点の計55定点医療機関の報告を集計した。インフルエンザのシーズンは第36週から翌年第35週までとして情報提供を行っている。

2-2 ウイルスの分離・検出状況

(1) 検査材料

検査材料は、2020年9月から2021年8月56検体、2021年9月から2022年8月236検体、2022年9月から2023年8月236検体、2022年9月から2024年5月22週まで211検体、合計784検体(小児科検体)の咽頭ぬぐい液等を対象とした。

(2) インフルエンザウイルスの分離及び型・亜型の 同定

検査材料は MDCK 細胞 (イヌ腎臓由来株化細胞)

に接種し、33℃で培養した。このうち、細胞変性効果(cytopathogenic effect: CPE)が認められた場合はウイルス分離陽性とし、認められなかった場合は継代を3代まで行った。ウイルス分離陽性のものについて、国立感染症研究所(以下、感染研)が示す方法¹¹に準じて、赤血球凝集(HA)試験を行い、一定のHA価を示した分離株について型・亜型の同定を行った。インフルエンザウイルスの同定には、感染研から配布された同定用キット(各シーズンの新型コロナワクチン株に対するウサギ免疫血清)を用いて、赤血球凝集阻止(HI)試験を実施した。HA試験及びHI試験は0.75%モルモット赤血球を用いた。

また、ウイルス分離を行った検体のうち、HA 試験において HA 価が低く(4HA 以下)、HI 試験を行えなかった分離株及びインフルエンザと診断されたもの、またはインフルエンザと診断されず、発熱、上気道炎、下気道炎などの臨床症状を呈する患者の臨床検体のうち、MDCK 細胞による分離が陰性であった臨床検体について、RNA 抽出を行い、感染研が示す方法¹⁾ に準じてリアルタイム RT-PCR 法により型・亜型の同定を行った。RNA 抽出には QIAamp Viral RNA Mini Kit (QIAGEN)を用いた。

2-3 インフルエンザウイルスの HA 遺伝子解析

札幌市内で分離・検出された A 型ウイルスの一部について、インフルエンザウイルスの抗原性状に係わる Hemagglutinin (以下、HA) 遺伝子の解析を行った。遺伝子解析はマルチセグメントの RT-PCR^{1,2)}を行い、次世代シーケンサーiSeq 100 (illumina 社製、以下、NGS) を用いて全塩基配列の解析を行った。得られたデータの assembly は Galaxy (https:

//usegalaxy.org) を使用し、Contig が断片化した 場合は MEGA を使用して繋ぎ合わせた。また、Read depth や Mix allele の確認に IGV (Integrative G enomics Viewer)を使用し、データの確認を行った。

得られた塩基配列は、国立感染症研究所により解析された札幌市の分離株の一部及びワクチン株、参照株等の塩基配列を The Global Initiative on Sharing All Influenza Data(GISAID)より入手し、併せて系統解析を行った。

2-4 抗インフルエンザ薬耐性株サーベイランス

国内で使用される抗インフルエンザ薬に対する耐性ウイルスの発生動向を監視するため、抗インフルエンザウイルス薬耐性株サーベイランスが国立感染症研究所と地方衛生研究所により行われている。AH1N1pdm09 ウイルス (以下、AH1pdm09) は、Neuraminidase (以下、NA) 遺伝子の 275 番目のアミノ酸がヒスチジン (H) からチロシン (Y) に変異 (以下、H275Y) することにより抗インフルエンザ薬ノイラミニダーゼ阻害剤に耐性を示すため、耐性変異の指標となっている。札幌市で分離・検出された AH1pdm09 分離株について、感染研が示す「A11e1e-specific RT-PCR 法による H275Y 変異の検出」1)に準じて、H275Y 変異の検出を行い、抗インフルエンザ薬耐性株の調査を行った。Allele-specific RT-

PCR 法で検出限界以下であった臨床検体はNGSにより得られたNA遺伝子の塩基配列からH275Y変異の有無を確認した。また、札幌市で分離されたインフルエンザウイルス分離株の一部は感染研において薬剤感受性試験¹⁾が実施された。

別に、札幌市で検出された AH1pdm09 及び AH3 亜型ウイルス (以下、AH3) について、NGS により得られた NA 遺伝子及び Polymerase acidic subunit (以下、PA) 遺伝子の配列から、WHO がまとめている抗インフルエンザ薬ノイラミニダーゼ阻害剤及びキャップ依存性エンドヌクレアーゼ阻害剤 (以下、バロキサビル) に対する既知の代表的な耐性を示すアミノ酸変異 3.4 の有無を確認した。

3. 結果と考察

3-1 インフルエンザ患者発生状況

4シーズンの札幌市におけるインフルエンザ患者 報告数を図1に示す。

(1) 2020/2021、2021/2022 シーズン

2020/2021、2021/2022 シーズンは COVID-19 の流行下にあり、定点 (55) 当たりの患者報告数は流行開始の指標である 1.0 を下回っていた。

(2) 2022/2023 シーズン

2022/2023 シーズンは人の往来が COVID-19 流行

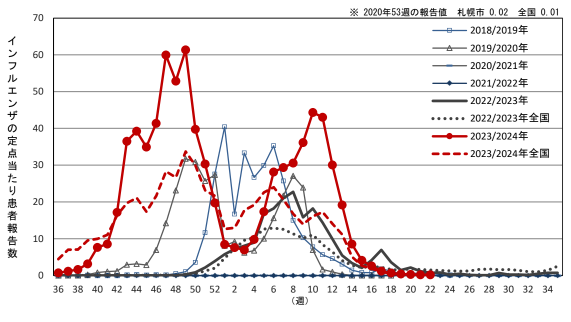


図 1 2018/2019~2023/2024 シーズンのインフルエンザ患者報告数

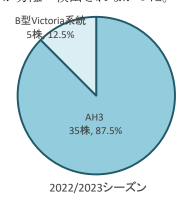
前に戻り、患者報告数が増加した。2022 年第 51 週 (12/19~25)に流行開始の指標である1.0を超え、2023 年第 5 週 (1/30~2/5) に流行発生注意報レベルの基準値 (10.0)を上回り、2023 年第 8 週 (2/20~26) に定点当たり 22.75 と最大になった。その後も患者報告数は高めに推移したが、2023 年第 22 週 (5/29~6/4) に 1.0を下回った。

(3) 2023/2024 シーズン

2023/2024 シーズンの患者報告数は例年より早く 立ち上がり、2023年第37週(9/11~17)に流行開 始の指標である 1.0 を超え、2023 年第 42 週 (10/16 ~22) に流行発生注意報レベルの基準値(10.0)を 上回った。第43週(10/23~10/29)には警報の開 始基準値(30.0)を超え、2023年第47週(11/20~ 26) には定点あたり60.0となり、第49週(12/4~ 10) には定点あたり 61.3 と最大になった。2024 年 1月には注意報レベルの基準値(10.0)を下回った ものの、2024年第5週(1/29~2/4)に再度注意報 レベルの基準値を超え、2024年第8週(2/19~25) には再び警報の開始基準値(30.0)を上回り、3月 いっぱい流行が続いた。2023/2024 シーズンは流行 開始が早く、また過去10シーズンと比べ、ピーク が3番目に高くなり、全国的にも札幌市は大きな流 行となっていた。また、1月に一旦下がった患者報 告数は 2024 年第 4 週頃から再び立ち上がり、二峰 性のピークを示した。

3-2 インフルエンザウイルスの分離・検出状況

2020/2021 及び 2021/2022 シーズンはインフルエ ンザウイルスが分離・検出されなかった。



2022/2023 及び 2023/2024 シーズンのインフルエンザウイルスの分離・検出数及びその割合を図2に、分離・検出状況(採取週毎)を図3に示す。

(1) 2022/2023 シーズン

2022/2023 シーズンは AH3 が 2022 年第 36 週採取の咽頭ぬぐい液から初分離され、シーズンを通して 33 株が MDCK 細胞により分離された。B型ウイルス Victoria 系統(以下、B型 Victoria 系統)は 2023 年第 1 週採取の咽頭拭い液から初分離され、シーズンを通して 4 株が MDCK 細胞により分離された。この結果から、2022/2023 シーズンは AH3 が流行の主流と推測された。AH1pdm09 は分離・検出されなかった。

MDCK 細胞による分離が陰性であった検体について、臨床検体をリアルタイム RT-PCR 法により解析した。この結果、AH3 が 2 検体、B型 Victoria 系統が 1 検体検出された。

(2) 2023/2024 シーズン

2023/2024 シーズンは 2023 年第 37 週採取の咽頭 ぬぐい液から AH1pdm09 が初分離され、シーズンを 通して 12 株が MDCK 細胞により分離された。2023 年第 39 週には AH3 が初分離され、シーズンを通して 13 株が MDCK 細胞により分離された。2023 年第 48 週には B型 Victoria 系統が初分離され、シーズンを通して 12 株が MDCK 細胞により分離された。図 3 のとおり、2023/2024 シーズンは例年より早くにインフルエンザウイルスが検出され、前半は AH1pdm09 及び AH3 の混合流行となり、後半は B型 Victoria 系統が流行の主流と推測された。



2023/2024シーズン

図 2 2022/2023、2023/2024 シーズンのインフルエンザウイルス分離・検出割合

MDCK 細胞による分離が陰性であった検体について、臨床検体をリアルタイム RT-PCR 法により解析した。この結果、AH3 が 2 検体、AH1pdm09 及び B型 Victoria 系統が各 1 検体検出された。

3-4 インフルエンザウイルスの HA 遺伝子解析

2022/2023 及び 2023/2024 シーズンの札幌市で 分離・検出されたインフルエンザウイルスの抗原 性状に係わる HA 遺伝子の系統解析を行った。図 4 ~6 に系統樹を示す。

インフルエンザウイルスはクレード名が複雑化 していることより、クレード名の変更が WHO にお いて検討されており、本稿は新クレード名を使用 した(https://github.com/influenza-clade-nome nclature)。

(1) AH3

① 2022/2023 シーズン

札幌市で分離・検出したAH3 は 2022/2023 シーズンが 35 株、2023/2024 シーズンが 15 株であった。このうち、遺伝子解析は感染研において 9 株、当所において 40 株実施した。図 4 のとおり、2022 年 9 月に検出されたAH3 は、COVID-19 流行前

と比べ、HA遺伝子のアミノ酸変異が進み、HA遺伝 子にH156S、D53N、P289S、R307K変異を持つG.1 (3 C. 2a1b. 2a. 2a) に属し、2022/2023シーズンのワク チン株が属すクレードであった。2022年12月~202 3年2月に多く検出された株はG.1内に属すE50K、D5 3N、N96S、T135A、I192F、I223V、N378S変異をも つG. 1. 3. 1 (<u>3C. 2a1b. 2a.</u> 2a. 3a、以下、下線部省 略) であった。G.1.3.1は国内でも検出割合が高く ^{5,6)}、流行の主流と推測された。また、2023年2~3 月にはG.1.3.1からさらにK2Q、I140K、N122D変異 を有するJ(2a.3a.1)に属す株が検出された。別 に、2023年1~3月にかけてG.1内に属すD53G、D104 G、K276R変異を有するG.1.1、G.1.1から派生したI 140K、R299K変異を持つG.1.1.2が検出された。さ らに、G.1とは別に、2023年3~4月にはE50K、F79 V、T135A、I140K、S262N変異を有するG. 2.1が検出 された。この結果から、2022/2023シーズンは多様 なHA遺伝子を持つインフルエンザウイルスが次々 に流入していた。

札幌市で検出されたAH3の4株は感染研において中和試験が実施され、ワクチン株A/Darwin/9/2021

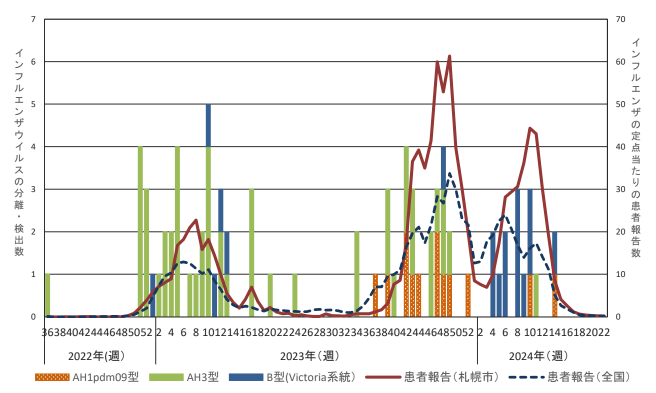


図 3 2022/2023、2023/2024 シーズンのインフルエンザウイルス分離・検出状況

と抗原性が類似していた。

② 2023/2024 シーズン

2023/2024シーズンはインフルエンザの流行が早い時期から始まり、前シーズンに検出されていたJから派生したI25V、V347M、I418V変異を持つJ.1が2023年8月に検出され、12月まで確認された。また、2024年3月にはJ内に属すT65K、N122D、K276E変異を有するJ.2が1株検出された。2023/2024シーズンは国内においてJ.1が主流になり、札幌市も同様の状況であった。また、海外においてもJ.1、J.2が優勢であった $^{6-8)}$ 。

札幌市で検出された AH3の2株は感染研において HI 試験が実施され、ワクチン株 A/Darwin/9/2021 の抗原性が類似していた。2024/2025シーズンのワクチン株はJに属す株から選定されている^{9,10)}。

(2) AH1pdm09

AH1pdm09 はCOVID-19 の流行以降 2020~2023 シ ーズンまで分離・検出されなかった。2023/2024 シーズンは13株が分離・検出され、このうち感染 研において1株、当所において11株の計12株の 遺伝子解析を実施した。近年、国内外においてC.1 (5a. 2a) 及びC. 1.1 (5a. 2a. 1) 系統のインフルエ ンザウイルスが循環している。札幌市ではV19I、 I418V変異を有するC.1が2023年10月に1株、 P137S、K142R、D260E、T277A、E356D、N451H変異 を有するC.1.1が2024年3月に1株検出された。 C.1.1 内に属すR113K、T216A、V427I変異を有する D. 2 がシーズン前半の 2023 年 9~12 月に 9 株が検 出された。また、T120A、T216A変異を有するD.4 が 2023 年 12 月に 1 株検出された。D. 2 は国内外 において 2023/2024 シーズンの主流株の一つであ り 6-8)、札幌市においても同様であった。

札幌市で検出された AH1pdm の 2 株は感染研において HI 試験が実施され、ワクチン株 A/Victoria/4897/2022 の抗原性と類似していた。2024/2025 シーズンのワクチン株は 2023/2024 シーズンと同じ株が選定されている 9,100。

(3) B型ウイルス

札幌市で分離・検出した B型 Victoria 系統は 2 022/2023 シーズンが 5 株、2023/2024 シーズンが 13 株であり、このうち感染研において 2 シーズン 合わせて 8 株の遺伝子解析が実施された。

2022/2023 及び 2023/2024 シーズンはワクチン 株が属す A127T、P144L、K203R 変異を有する C(V 1A. 3a. 2)が世界的に優勢となり、国内及び札幌市においても同様であった。2022/2023 シーズンは 1 株が C に属しており、シーズン後半の $3\sim4$ 月に採取された 3 株は C から派生した E197E 変異を有する C. 5 に属していた。

2023/2024シーズンは C.5内で派生した E183K 変異を有する C.5.1が2024年1~2月に2株、E183K、E128G 変異を有する C.5.7に属す株が2023年12月、2024年2月に各1株確認された。どちらも国内外において2023/2024シーズンの主流株であり、札幌市においても主流であったと推測された $^{6-8)}$ 。

札幌市で検出されたB型Victoria系統の2株は感 染研においてHI試験が実施され、ワクチン株B/Aus tria/1359417/2021の抗原性と類似していた。

なお、B型 Yamagata 系統は札幌市において2019 年4月以降検出されておらず、また、国内及び世界 的にも2020年3月以降確認されていない $^{11,12)}$ 。

3-5 抗インフルエンザ薬耐性株サーベイランス

(1) 2022/2023 シーズン

感染研において実施された AH3 7株、B型 Victo ria 系統 4株の薬剤感受性試験の結果は、全てノイラミニダーゼ阻害薬のオセルタミビル、ザナミビル、ペラミビル及びラニナミビルに対して感受性であった。

また、WHO がまとめているノイラミニダーゼ阻害薬及びバロキサビルに対する耐性変異^{3,4)}について、 札幌市で検出された AH3 35 株は NA 及び PA 遺伝子の耐性変異は確認されなかった。

(2) 2023/2024 シーズン

AH1pdm09 は 2023/2024 シーズンに 13 株分離・検

出され、12 株についてオセルタミビル・ペラミビル に対し耐性を示す H275Y 変異の解析を行った。12 株 は H275Y 変異が検出されなかった。

感染研において実施された AH1pdm09 10 株、AH3 4株、及び B型 Victoria 系統 1 株の薬剤感受性試験の結果は、全てノイラミニダーゼ阻害薬のオセルタミビル、ザナミビル、ペラミビル及びラニナミビルに対して感受性であった。

また、WHO がまとめているノイラミニダーゼ阻害 薬及びバロキサビルに対する耐性変異^{3,4)}について、 札幌市で検出された AH1pdm09 12 株及び AH3 14 株 は NA 及び PA 遺伝子の耐性変異は確認されなかっ た。

近年、ノイラミニダーゼ阻害薬及びバロキサビルに対する耐性変異株が国内において散発的に確認されている。2018/2019 シーズンは AH3 の PA 遺伝子の I38T 変異、2019/2020 シーズンは AH1pdm09 の P A 遺伝子の E23K 変異、2022/23 シーズンは AH3 の P A 遺伝子の E199G変異をもつバロキサビルに対する耐性変異ウイルスが検出されており、ヒトからヒトへの感染が報告されていること 13-16) から発生動向に注意が必要である。

4. 結 語

COVID-19流行の影響により、2020/2021及び2021/2022シーズンはインフルエンザウイルスの分離・検出がなく、患者報告数についても非常に少なかった。2022/2023シーズンは人の往来が活発になり、インフルエンザウイルスの流行が札幌市においても確認された。2022/2023シーズンは AH3が優勢となり、シーズン後半には B型 Victoria 系統が検出された。2023/2024シーズンはシーズン早くからAH1pdm09、AH3が検出され、混合流行となった。また、後半には B型 Victoria 系統の割合が増加し、流行の主流の入れ替わりにより二峰性のピークを示した。

分離・検出されたインフルエンザウイルスは 2022/2023シーズンはAH3が35株(87.5%)、B型 Victoria系統が5株 (12.5%) であった。2023/2024 シーズンはAH3が15株 (36.6%)、AH1pdm09が13株 (31.7%)、B型Victoria系統が13株 (31.7%) であった。

2022/2023及び2023/2024シーズンに札幌市で分離・検出されたAH3、AH1pdm09、B型Victoria系統分離株の一部は感染研において実施された中和及びHI試験結果からワクチン株に類似しており、HAの遺伝子解析からもワクチン株に類似していたと推測される。また、札幌市において抗インフルエンザ薬に対する耐性株は確認されなかった。

今後もインフルエンザウイルスの発生動向の把握 を行い、情報提供に努めていく。

謝辞:ご協力いただきました医療機関、保健所、国立感染症研究所インフルエンザ・呼吸器系ウイルス研究センター第1室の皆様に深謝致します。

5. 文 献

- 1) 国立感染症研究所: インフルエンザ診断マニュアル
- 2) Bin Zhou, Matthew E. Donnelly, Derek T. Sc holes, et al: Single-Reaction Genomic Ampli fication Accelerates Sequencing and Vaccine Production for Classical and Swine Origin Human Influenza A Viruses. J Virol, 83(19), 10309-10313, 2009, DOI: 10.1128/jvi.01109-09
- 3) WHO: https://www.who.int/publications/m/it
 https://www.who.int/publications/m/it
 https://www.who.int/publications/m/it
 https://www.who.int/publications/m/it
 <a href="mailto:em/summary-of-neuraminidase-(na)-amino-acid-aubstitutions-associated-with-reduced-inhibition-by-neuraminidase-inhibitors-(nais)
- 4) WHO: https://www.who.int/publications/m/ite
 https://www.who.int/publications/m/ite
 https://www.who.int/publications/m/ite
 https://www.who.int/publications/m/ite
- 5) 国立感染症研究所: インフルエンザウイルス流行株

- 抗原性解析と遺伝子系統樹 2023 年 3 月 30 日, htt ps://www.niid.go.jp/niid/ja/flu-antigen-phy logeny/11884-2023-3-30.html
- 6) https://nextstrain.org/seasonal-flu/h3n2/ha/2y?c=subclade
- 7) 国立感染症研究所:インフルエンザウイルス流行株 抗原性解析と遺伝子系統樹 2024 年 3 月 21 日, htt ps://www.niid.go.jp/niid/ja/flu-antigen-phy logeny/12581-2024-3-21.html
- 8) 国立感染症研究所: インフルエンザウイルス流行株 遺 伝 子 系 統 樹 2024 年 5 月 23 日 , https://www.niid.go.jp/niid/ja/flu-antigen-phylogeny/12684-2024-5-23.html
- 9) 国立感染症研究所: https://www.niid.go.jp/niid/ja/flu-m/2066-idsc/related/584-atpcs002.h tml
- 10) 厚生労働省健康・生活衛生局感染症対策部長:令 和6年度インフルエンザHAワクチン製造株の決 定について(通知), https://www.mhlw.go.jp/c ontent/001249888.pdf
- 11) Rebecca Kondor: Update on Influenza B/Yam agata Surveillance October 26, 2023, https://stacks.cdc.gov/view/cdc/134669
- 12) European Centre for Disease Prevention an d Control: https://www.ecdc.europa.eu/en/europe-data/influenza-virus-characterization-summary-europe-may-2024
- 13) Takashita E, Kawakami C, Ogawa R, et al:
 Influenza A (H3N2) virus exhibiting redu
 ced susceptibility to baloxavir due to a
 polymerase acidic subunit I38T substituti
 on detected from a hospitalized child wit
 hout prior baloxavir treatment, Japan, Ja
 nuary 2019. 24 (12), Eur Surveill, 2019,
 DOI: 10.2807/1560-7917. ES. 2019. 24. 12. 1900
 170
- 14) Takashita Emi, Abe Takashi, Morita Hiroko

- et al: Influenza A(H1N1)pdm09 virus exhib iting reduced susceptibility to baloxavir due to a PA E23K substitution detected f rom a child without baloxavir treatment. Antiviral Res, 180, 2020, D0I: 10.1016/j. antiviral.2020.104828
- 15) Takashita Emi, Fujisaki Seiichiro, Morita Hiroko et al: A community cluster of infl uenza A(H3N2) virus infection with reduce d susceptibility to baloxavir due to a PA E199Gsubstitution in Japan, February to March 2023. Euro Surveill, 28 (39), 202 3, DOI: 10.2807/1560-7917. ES. 2023. 28.39. 2300501
- 16) 高下恵美,藤崎誠一郎,森田博子:奈良県におけるバロキサビル耐性変異インフルエンザウイルスの community cluster, https://www.niid.go.jp/niid/ja/flu-m/flu-iasrd/12535-528d01.html

(URL は全て 2024 年 7 月 26 日閲覧)

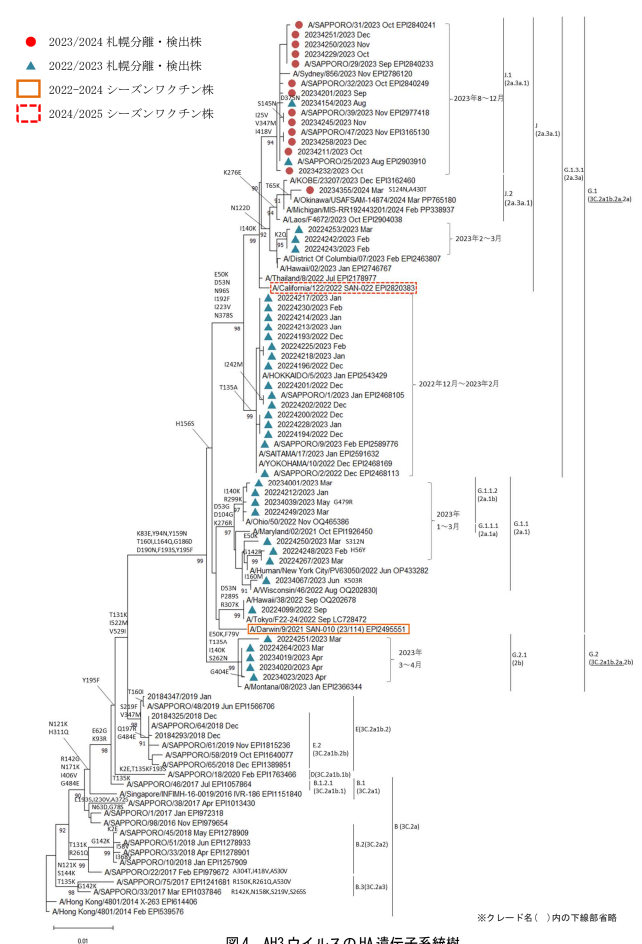
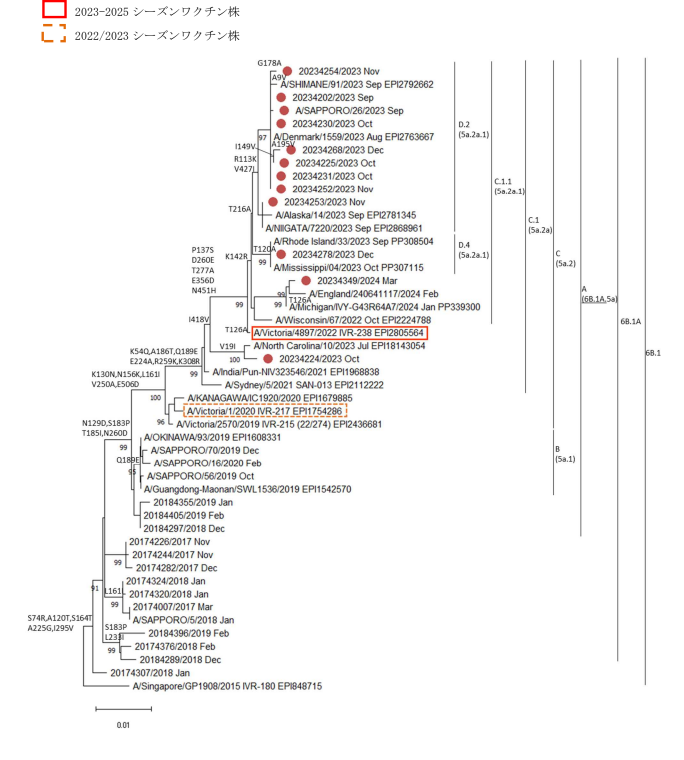


図 4 AH3 ウイルスの HA 遺伝子系統樹



2023/2024 札幌分離・検出株

※クレード名()内の下線部省略

図 5 AH1pdm09 ウイルスの HA 遺伝子系統樹

- 2023/2024 札幌分離・検出株
- ▲ 2022/2023 札幌分離・検出株
- 2022-2025 シーズンワクチン株

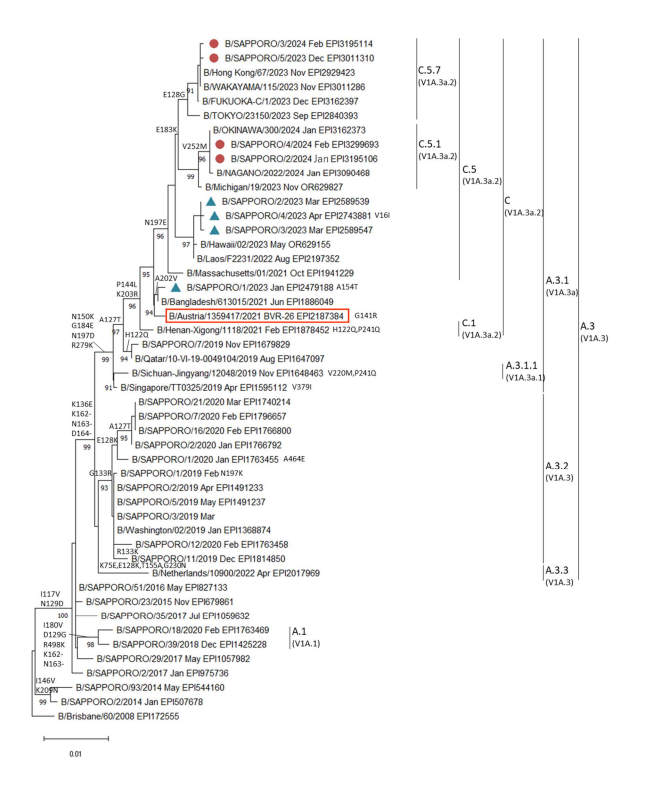


図 6 B型 Victoria 系統ウイルスの HA 遺伝子系統樹