細胞膜に作用する抗菌剤(静菌的と殺菌的)

https://l-hospitalier.github.io

2017.6

<mark>【細胞壁に作用する抗菌剤の作用機序】</mark>は細菌の細胞壁合成を**3**段階にわけて考える。 細胞壁を構成する①ペプチドグリカン (以下ムレイン) 単量体の合成:細胞壁の材料の 2 糖類は細胞質で合成が始まる。 基質のホスホエノールピルビン酸の類似体のホスホ マイシンはこの段階で阻害。哺乳類は1-アラニンなので細菌はこれを d-アラニンに変 換して単量体を合成する。 できた単量体は細胞膜の内側から外側に輸送される (機序 は未解明)。 ②重合体の形成:単量体は細胞膜の外表面で重合(polymerization)と糖 鎖の添加を受けて長いグリカン鎖となる。 ③最終段階はトランスペプチダーゼ(TP) による反応。 初めの活性化段階でペニシリンは TP 活性化部位に結合して不活性化、 架橋強度は低下して細胞融解を起こす。 **ホスミシン**(とサイクロセリン)は**①ムレイ** ン単量体の合成阻害薬。 β ラクタム系、アミノグリコシド、キノロンと相乗効果 *1 を発 揮する。 **②ムレイン重合体合成阻害薬**はバンコマイシン、テイコプラニンなどグリコ ペプチド。 MRSA に効果あり。 バシトラシンは脂質を標的とする独自の作用機序の 抗生剤だが、腎毒性、神経毒性、骨髄抑制のため局所使用のみ。 C.デフィシルに対し て VCM の代替薬として期待されている。 **③ムレイン重合体架橋形成阻害薬**: β ラク タム環薬。 細胞が成長状態にあるならば TP 阻害により TP は dead-end complex を形 成、これは不可逆反応で自己融解酵素が細胞壁のリモデリング蛋白(ペニシリン入り) を検出して融解、自殺基質阻害(suicide substrate inhibition)で殺菌的(bactericidal) 【殺菌的と静菌的抗菌剤】*2 静菌的/殺菌的抗生剤を併用すると死亡 率が4倍上昇したレポート以降、抗菌薬の併用療法の研究が進んだ。 最小発育阻止濃 度(MIC: minimum inhibitory concentration)は 18~24 時間培養後の増殖阻止濃度、最 小殺菌濃度(MBC: minimum bactericidal concentration)は 99.9%を死滅させる濃度と 定義。 MIC と MBC は特定の培養条件と薬物ー微生物の組み合わせで判定、培地が異 **なれば静菌薬も殺菌的**になる。 実務上は治療濃度での効果で判定。 一般的には静菌 的感染治療が成功するのは、宿主の免疫システムが保たれているときに限る。 faecalis は細胞壁が厚いことからアミノグリコシドに対し殆ど感受性がない。 しかし **VCM** ϕ β ラクタムと併用すると標的の **30s** リボゾームに到達し、効果的に死滅できる。 このような場合は相乗効果(synergy)という。 単純に2つの薬剤の効果が加わるだけ の場合は相加効果(additivity)という。2種の殺菌的抗菌剤は相乗的、2種の静菌的抗 菌剤の併用は**相加的**効果を示すことが多いが、この一般論の例外として Rifampicin が ある。 殺菌的なリファンピシンは RNA ポリメラーゼを阻害し、細胞増殖を妨げるの で、他の殺菌性抗菌剤に拮抗する。【相乗効果】 β ラクタム+アミノグリコシド、アン ホテリシン B+フルシトシン、Sulfonamide+trimethoprim 【回避すべき組み合わせ】 テトラサイクリン(エリスロマイシン)+ペニシリン、イミダゾール(トリアゾール) +アムホテリシン B、クロラムフェニコール+バンコマイシン(ペニシリン)、但しア ミノグリコシド+クリンダマイシン (メトロニダゾール) は作用拮抗だが、好/嫌気性

菌をカバーする併用あり(E. coli + Bacteroides fragilis 等)。

殺細菌性抗菌薬 濃度依存性 時間依存性 静細菌性抗菌菜 アミノグリコ Bラクタム系 クロラムフェニコール イソニアジド クリンダマイシン バシトラシン メトロニダゾール エタンプトール キノロン系 ビラジナミド マクロライド系 リファンピシン スルホンアミド系 (別名: rifampin) テトラサイクリン系 バンコマイシン トリメトプリム

^{*1} Golan「薬理書」p725 *2 殺菌的、静菌的の違いは作用機序による 面もあるが、高濃度で殺菌的に作用する抗菌剤が多いため安全に治療 域で達成できる濃度に依存することが多い。