https://l-hospitalier.github.io

2**017. 7**

【抗菌薬に対する耐性】耐性は程度の問題。 ある菌は生来耐性を持ち(感受性を持た ないか、あるいは抗菌薬を透過させない)、ある菌は耐性を獲得する。 黄色ブ菌(Staphylococcus aureus)と表皮ブ菌(S. epidermidis)に分類する基準はコ アグラーゼ産生能とマンニット分解能。 コアグラーゼ非産生の表皮ブ菌の多くは本来 <mark>多剤耐性*¹ で MRSE</mark>(Methicillin Resistant <mark>S</mark>taphylococcus Epidermidis、白色ブドウ球 菌)あるいは CNS(Coagulase Negative Staphylococci)と呼ばれる。 メチシリン耐 性でプラスチックに高親和性を示し、グリコペプチド(バンコマイシンやテイコプラニ ン) +アミノグリコシドが必要となる<mark>カテーテル関連血流感染</mark> (Catheter Related Blood Stream Infection: CRBSI) の代表的原因菌(もう1つは真菌のカンジダで皮脂にくる まれた垢の中に存在し、皮下埋め込みポートの穿刺時、アルコールで拭いた程度では除 去されない垢が針先によってポート内に押し込まれ、ポートの高栄養液中で繁殖する)。 皮膚常在菌の CNS は皮脂をグリセリンと脂肪酸に分解して皮膚の保湿、弱酸性を維持。 CNS が MRSE (耐性菌) でないとβラクタム剤使用のたびにヒトは激烈な皮膚炎と破 細菌には本来自然耐性があるのを知らないと、耐性菌を見るたびに大 壊を経験する。 騒ぎになる。 細胞壁を持たない菌、結核菌のように低透過性の細胞壁を持つ菌、細胞 内微生物(レジオネラ、マイコプラズマ、ブルセラ)はβラクタム環に耐性(無効)。 従来耐性であった緑膿菌に抗菌力を持つ PIPC が開発された。 βラクタム薬耐性には **3** つのメカニズムがある。 ①**β ラクタマーゼ**によるラクタム環の開環、**グラム陰性菌** ではβラクタマーゼはペリプラズム空間で高濃度かつ有効に作用し、陽性菌では菌集落 の外に分泌される。 ②標的部位の変化による耐性獲得はペニシリンと結合する蛋白 (PBP) の変異による。 mecA 遺伝子を持つ MRSA と MRSE はペニシリンと結合しに くい新しい PBP2' (Penicillin Binding Protein 2 prime) を産生し、この PBP2' により 細胞壁合成を続けることができる。 ③ポーリンの変化などで標的に到達しにくく、あ るいは排泄されやすくするメカニズム。 **糖ペプチド**(バンコマイシン) は細胞壁合成 の初期に原材料であるペプチドの合成を阻害するので、ペプチドグリカンの細胞壁に取 **り込まれた後**に開環するβラクタム環(ペニシリン系)との併用は無意味。

マーゼ】 β ラクタマーゼは何百種もある自然界の蛋白分解酵素(protease)の一種。ペニシリンやセファロスポリンが誘導する β ラクタマーゼはペニシリンやセファロスポリンを標的とするが(Ambler の分類)、プラスミドで広域性を獲得。 現在、世界中で肺炎桿菌(Klebsiella pneumoniae)、Klebsiella oxytoca,大腸菌では ESBL(extended spectrum β -lactamase)が一般的*5(カルバペネム有効)。 カルバペネムは通常 β ラクタマーゼには安定。 対策はスルバクタム、タゾバクタム、クラブラン酸など β ラクタマーゼ阻害剤併用。 AmpC 形 β ラクタマーゼや反応中心のセリンに代わり亜鉛 Zn をもつメタロ β ラクタマーゼはカルバペネムも分解。 F 機能でプラスミド注入中→



*1 ミムス「微生物学」p405 *2 「血管内留置カテーテル由来感染の予防のための CDC ガイドライン 2011」でも皮下完全埋め込みポート(セプタムポート)は感染が少ないとされるが、週 2 ~ 3 回の抗がん剤の投与の場合はそうであろう。 少し考えればわかるが IVH の場合はヒューバー針を 24hr 留置すれば埋め込みのメリットはないはず。 個人的印象ではカンジダ、CNS による CV ポート感染は多い。 ポートの上の皮膚はアセトンで皮脂をとり、アルコールで消毒、後にコールド・クリームを塗って保護する(クローン病などで夜 6 時間の IVH の時)。 *5 ハリソンV p1058