

抗菌薬投与法の基礎

https://l-hospitalier.github.io

2015.10

β ラクタム環: (ペニシリン類、セファロスポリン類、カルバペネム類) はグラム 陽性菌感染に使われる抗菌薬で、殺菌的に作用する。 細胞壁に取り込まれて作用 するので<mark>時間依存性が</mark>あり MIC(最小発育阻止濃度)以上の濃度で細菌との<mark>接触</mark> <mark>時間</mark>が長くなるような投与法が良いとされる。 初回循環時(肝、腎による)不活 性化、組織への移行性、血清蛋白との結合など種々の条件で bio-availability (生物 利用率)が変化する。 毒性が低いものが多いので、血中濃度を上げても(痙攣な どを除いては) 問題は少ないが、接触時間を十分にとることは重要(点滴、分割投 与が多い)。 テトラサイクリンやマクロライド(ダラシン)等<mark>静菌作用を持つ抗</mark> 菌剤との併用は効果を相殺し、肺炎球菌性髄膜炎の死亡率を単独使用の21%から併 用の 79%へ4倍に増加させたデータがある。 これに対しアミノグリコシド類 (ア ミカシン、イセパシン、ハベカシン)との併用は相乗効果が見られ、肺炎や髄膜炎、 敗血症などの重症感染症ではほとんど併用される。 但しアミノグリコシドは極性 が強く、高濃度になるとβラクタム環と複合体を形成、混注すると失活するので合 剤は作られていない。 アミノグリコシド: は多種のアミノ酸がグリコシド結合 で 6 炭糖に結ばれた構造を持つ極性分子。 細胞内に入って 30s リボゾームの蛋白 合成を阻害するので、細胞膜通過が必要だが、これは酸素を必要とする能動輸送な ので、嫌気性菌には効果が期待できない。 また組織移行性も高くなく、腎、聴神 経、神経-筋接合部などに対する毒性も強いので、(結核菌以外には)単独で使用 されることはなく、βラクタム環と併用される。 細胞内で作用するので血中濃度 低下後も抗菌作用が続くので(PAE: post antibiotic effect)、ピーク血中濃度を高 めて細菌細胞内に送り込み、平均の血中濃度を低くして副作用を減らせるので、一 日一回大量投与が効果と安全性が高いという知見が確立している。 但し、あまり **急速に静注すると心停止、呼吸停止**を引き起こす。 ニューキノロン: ナリジク ス酸は尿路消毒薬として使用が開始された。 フッ素を導入したもの(レボフロキ サシン(クラビット))は吸収が良く広く使われ、細菌内に入り DNA ジャイレー ス酵素阻害剤として働く。 DNA からリボゾームが塩基配列情報を読み取るため には DNA 二重鎖を開く必要がある。 二重鎖を開くと DNA ラセンは開いた場所 の両側でねじりが強くなるので、一時的に DNA 鎖を切り離して回転させ、ねじれ をゆるめ必要がある。 ニューキノロンは DNA を切断してよりを戻す酵素(ジャ イロのように回転させトポロジーを等しくするので topoisomerase) を阻害、細菌 は DNA を開けず、蛋白合成に必要なアミノ酸配列情報を読み取れない。 このプ ロセスは生物に普遍的な機構でニューキノロンは結核菌を含む広範な菌にスペク トラムを持つ。 一日一回投与はアミノグリコシドと同様。 ポリペプチド:バン コマイシンは細胞壁の d-Ala-d-Ala 末端に強く結合して細胞壁合成を阻害 (β ラク タム環に似ている)。 濃度と接触時間の両方に依存するので、MIC 以上の<mark>血中濃</mark> <mark>度の時間積分値(面積)</mark>を最大にする投与が良いとされる。腎毒性も強い。60 分

#10



抗菌薬投与法の基礎

https://l-hospitalier.github.io

2015.10

以内の<mark>急速投与はヒスタミンを遊離させ redneck syndrome (血管拡張)</mark>を起こす。 テイコプラニンは FDA が不認可。