

## 化学療法 (抗菌薬)

https://l-hospitalier.github.io

2020.11

【歴史】 産褥熱に対して 1847 年頃から手指消毒の有効性を提唱した I ゼンメルワイスは 1865 年精神科病棟職員の暴力で受傷し創傷感染で死亡。 1866 年外科医 J リスターが消毒法(無菌操作)完成。 L パスツールは 1885 年狂犬病ウイルスを犬の脳から脳へ継代培養するという荒業で狂犬病のワクチンを作成(パスツールは液体培養を採用し細菌培養ではコッホに先を越された)。 R コッホは煮沸ブイヨン (肉汁)を寒天で固めた固体培地の表面に単一菌種のプラークを形成、無菌的に別の培地に移して炭疽菌や結核菌の純粋培養に成功。 結核のワクチン (ツベルクリン)を作成(効果は不十分でカルメットとゲランが 20 世紀初頭に牛型結核菌を継代培養した生ワクチン BCG が初めて有効)。 同時期に P エールリッヒが組織切片中の細菌をアニリン色素が選択的に染色するのを見て 1906 年に化学療法の概念「微生物細胞に親和性をもつ物質による治療」を提出。 【抗菌薬】 最初の化学療法は 1935 年。 医師 G ドマークの娘、ヒルデガルドが針傷の連鎖球菌感染で死に瀕したとき、研究室で動物実験中の抗菌薬プロントジル(染色用の赤い色素)を投与し回復したのが始まり(1939 年ノーベル賞)。 もちろん発しは重要でなく菌との特異的結合が重要でパスツール研がプロントジルが無色のスルファニルアミドに代謝されて作用するのを解明。 その 7 年前の 1928 年には A フレミングが青カビが産生する物質の抗菌作用を発見していた。 1939 年オクスフォード大の H フローリーと E チェインがこれを単離、敗血症の警官に初めて使用し劇的な効果を収めたが製造が間に合わず患者は死亡 (3 名は 1945 年ノーベル賞)。 抗菌薬の特

#266

が針傷の連鎖球菌感染で死に瀕したとき、研究室で動物実験中の抗菌薬プロントジル (染色用の赤い色素)を投与し回復したのが始まり(1939年ノーベル賞)。 もちろん 発色は重要でなく菌との特異的結合が重要でパスツール研がプロントジルが無色のス ルファニルアミドに代謝されて作用するのを解明。 その7年前の1928年にはAフレ **ミング**が青カビが産生する物質の抗菌作用を発見していた。1939年オクスフォード大 のHフローリーとEチェインがこれを単離、敗血症の警官に初めて使用し劇的な効果 を収めたが製造が間に合わず患者は死亡\*2(3名は1945年ノーベル賞)。 抗菌薬の特 徴は**選択的毒性**、つまり宿主の代謝に大きな影響を及ぼさず目標の生物の代謝を阻害す ること。 $【宿主と寄生物の代謝の違い】は①細胞壁の有無(<math>\beta$ ラクタム環) ②プリン、 ピリミジン合成に必要な葉酸を、細菌は自己合成、宿主は外部から摂取する(サルファ 剤) ③DNA 複製時に2重ラセンをほどくトポイソメラーゼの違い(ニューキノロン) ④30s、50s リボゾーム阻害(マクロライド、アミノグルコシド)⑤RNA ポリメラーゼ 阻害(リファンピシン)など。 ①は高選択性だが細胞壁を持たない菌も多い ③の選択 性も?で第4世代のトロバフロキサシン(トロバン®)の悲劇は映画「ナイロビの蜂」 にある(#155 参照)。 ④のテトラサイクリン等マクロライドの多くは細菌での薬剤濃 縮特性を利用。②も高選択性とは言えず ST 合剤 (バクタ®) の経口 LD<sub>50</sub> は 7000 mg/kg、 ED<sub>50</sub> は 400 (S) と 80 (T) mg で 480/50≒10 mg/kg、TI は 700 程度。 アミノグリコ シドのイセパマイシン(エクサシン®)の静注  $LD_{50}$  は 350 mg/kg で 1 回投与量 200 mg/50 kg ≒ 4 mg/kg で TI は 350/4 ≒ 90 でサルファ剤の安全域は 10 倍広い。 しかも ②葉酸合 成阻害は適用範囲が広く、ロイコボリン®・レスキューという葉酸合成阻害剤(メソト レキセート) 投与数時間後に葉酸(ホリナート)を投与する方法で抗癌剤としても使用 され、細菌以外の寄生虫などにも適用範囲は広い。【治療指数(TI, Therapeutic Index)】 は 50% 致死量を LD<sub>50</sub> (Lethal Dose 50) 、有効性が 50% に観察される薬物量を ED<sub>50</sub> (Effective Dose 50) として LD<sub>50</sub>/ ED<sub>50</sub> の値。 TI が大きい薬物が安全域が広い。 最近 は動物愛護から LD50 でなく、望ましくない反応が半数に出現する量を分母とする。 ア モキシリン AMPC (サワシリン®) の interview form\*2 によると実験時最大投与量は 4000 mg/kg ~1000 mg/kg (小~大動物) で電気痙攣閾値、麻酔、血圧、尿量、電解質排泄に 影響なく、通常投与量は 5 mg/kg でこの $\beta$  ラクタム剤のTI は 800~200( $LD_{50}$ は小動物 の経口で 20000 mg/kg\*3 で Tl は 4000)。 ペニシリン( $\beta$  ラクタム環)のように宿主 に存在しない細胞壁のペプチドグリカン(ムレイン)を標的とする薬品は高い選択毒性 を持つ。 対照的に急性心筋梗塞に t-PA とへパリンを使用する場合はヘパリンが致命的 出血を起こす量は治療量の2倍以下、このためヘパリン使用時は数時間おきにaPTTを 監視する必要がある(D Golan「臨床薬理学」p30)。 ジゴキシンの TI も齧歯類では 10 程度だがヒトでは 2~3 と安全域が狭く最近は使用されない(齧歯類は血清 K⁺値が **4~7mEq/L** でジギタリスに対する反応が哺乳類とは大分異なる?**\*4**)。 <sup>\*1</sup> Bacille de Calmette et Guérin、 カルメット・ゲラン桿菌。 <sup>\*2</sup>LTL ファーマ、2019,11。 <sup>\*2</sup>W チャーチルの肺炎が PC

<sup>&</sup>lt;sup>\*1</sup> Bacille de Calmette et Guérin、 カルメット・ゲラン桿菌。<sup>\*2</sup>LTL ファーマ、2019,11。<sup>\*2</sup>W チャーチルの肺炎が PC で回復したというのは都市伝説。 実際はサルファ剤がで回復。<sup>\*3</sup>在米中、長尾拓先生から聞いた(長瀬すみ:「実験動物の臨床生化学的正常値に関する諸問題」Exp Anim 25:149-210, 1976)<sup>\*4</sup> LD50 が 30mg/kg 以下は毒物。