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

【細胞壁に作用する抗菌剤の作用機序】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開始。 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 I-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(機序未解 明)。 <mark>②重合体の形成</mark>:単量体は細胞膜の外表面で重合(polymerization)と糖鎖の添 加を受け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これを不活性化、 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。 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のグリコペプチド。 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 替経口薬として期待されている。 <mark>③ムレイン重合体架橋形成阻害薬</mark>:βラクタム環。 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) に作用する。 <mark>【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</mark> 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の値、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。 E. 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 や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。これを相乗効果(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)。 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(βラクタム剤)と拮抗作 用を示す。 【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 など 【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)、例外的にアミノグリコ シド+クリンダマイシン(メトロニダゾール)は拮抗作用だが、好/嫌気性菌をカバー する併用もあり (E. coli + Bacteroides fragilis 等)。

殺細菌性抗菌薬 濃度依存性 時間依存性 静細菌性抗菌薬 アミノグリコ クロラムフェニコール Bラクタム系 イソニアジド シド系 カリンダマイシン 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 リファンビシン 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 薬理学 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。