## 細胞膜に作用する抗菌剤(静菌的と殺菌的)

https://l-hospitalier.github.io

2**017. 7** 

<mark>【細胞壁に作用する抗菌剤の作用機序】</mark>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)。 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。<br/>
①ムレイン単量体の合成阻害薬のホスミシン(とサイクロ セリン)は**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で 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<mark>自</mark> 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、自殺的基 質阻害(suicide substrate inhibition)で殺菌的(bactericidal)に作用する。<mark>【殺菌的と</mark> <mark>静菌的抗菌剤】\*2</mark> 静菌/殺菌的抗生剤の併用で死亡率が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 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 B 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。 これが相乗効果 (synergy)。 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)とは拮抗作用。**【相 <mark>乗効果】β ラクタム+アミノグリコシド</mark>、アンホテリシン B+フルシトシン ST 合 剤: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)、膿瘍でアミノグリコシド+ク リンダマイシン(メトロニダゾール<sup>\*3</sup>)は相加(拮抗)作用だが、好/嫌気性菌をカバ ーするので併用もあり(E. coli + Bacteroides fragilis 等)。

殺細菌性抗菌薬 濃度依存性 静細菌性抗菌炎 時間依存性 アミノグリコ Bラクタム系 クロラムフェニコール シド系 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 ピラジナミド 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) テトラリイクリン系 トリメトプリム バンコマイシン

<sup>\*1</sup> Golan 薬理学 p725 \*2 殺菌、静菌の違いは作用機序にもよるも、高濃度で 殺菌的に作用する抗菌剤が多いため治療域で達成できる濃度に依存すること が多い。\*3 ニトロソ化合物になり DNA を切断、殺菌的に作用するとされる。