



## 化学療法(抗菌薬)-6

- チール・ネールゼン染色と抗酸菌 -

https://l-hospitalier.github.io

2020.12

核に水酸基という単純な構造でリスターが最初の消毒薬として使用。 水に難溶性の有機酸(化学構造はアルコールだが右図のように  $H^{\dagger}$ 供与体でローリー定義のルイス酸)で酸性度はアルコールとカルボン酸(-COOH を持つ酢酸など)の中間。 皮膚浸食(腐食)性が強く 1g 服用は致死的(ヒトで  $LD_{50}$ =20mg/Kg)の毒物。 マイコバクテリアの細胞壁に入った色素は酸やアルコール脱色されないので、1%塩酸と 70%エタノールで洗浄後メチレン青で後染色(ここから抗酸菌の名称)。 結核菌の同定には高度のテクニックが必要で、通常 control の抗酸菌(Tbc 菌)を研究施設から分与してもらい同時に染色。 塗抹染色で菌の検出には喀痰 1 mL 中に  $10^4$ ~ $10^5$  CFU(Colony Forming Unit:コロニー形成単位)の菌が必要<sup>2</sup>。 抗酸菌<sup>3</sup> は(難染色性)グラム陽性桿菌の結核菌と非定型抗酸菌(トリ型結核菌 Mycobacterium avium、牛型結核菌 Mycobacterium bovis)を含むマイコバクテリウム属の細菌を指す用語だが不明確。 ノカルジア属、コリネバクテリウム属、アクチノミセス属、ロドコッカス属の細菌は Z-N 染色陽性で抗酸性だが、抗酸菌というと Z-Tbc 菌、非定型抗酸菌、瘤菌を指すことも。 Z-Pのタムはグラム陽性菌に有効だが抗酸菌(結核菌、瘤菌)は特殊と思い込むとペニシリン系は無視して

陽性菌に有効だが抗酸菌(結核菌、癩菌)は特殊と思い込むとペニシリン系は無視してしまう。 ほぼ全てのマイコバクテリアは基質特異性拡張型βラクタマーゼ(Extended spectrum β-lactamases: ESBL)を持つ耐性菌。 しかしメロペネムとクラブラン酸併用が多剤耐性結核菌に(マクロライドやキノロンも)有効・6 FDAはこの2剤を承認、両剤とも副作用が少ないので小児の結核治療に静脈投与が行われる。 但し結核菌の特徴は極めて成長が遅いこと。 このため抗菌剤の効果は大幅に減弱。 【ミコール酸生成阻害薬】ミコール酸やアラビノガラクタンの代謝は不明な点が多いが、脂質であるミコール酸や可溶性リン脂質の材料はアセチル CoAで右図のように脂肪酸合成酵素 (fatty acid synthetase 1: FAS1)が脂肪酸に変換し、FAS2がミコール酸を合成。 FAS1はピラミナジドが阻害し、FAS2はイソニアジド(INAH)が阻害。 【ポリペプチド系】はポリミキシンBやポリミキシンE(コリスチン)、バシトラシン。 カチオン(陽電荷)性の界面活性剤で負に帯電している細菌細胞膜に結合、外膜を破壊(結核には適応無し)。 コリスチン(とそのプロドラッグ)以外は吸収が悪く、高毒性

で外用薬として使用。 コリスチンは 1950 年ライオン製薬が開発、かって尿路 感染症などに経口で全身投与された(コリマイ S®)。 好気性の多剤耐性グラム陰性桿菌に殺菌性の効果があるのと耐性発生が少ないので再使用の機運が高まり 2015 年静注用コリスチン(オルドレブ®)が多剤耐性菌感染症用に認可。 構造は新規薬のダプトマイシンに類似? バシトラシンはポリペプチド系だが細胞壁の脂質

を標的にする点で特異な抗生剤。 バシラス属の菌から同定されたのでこの名がある。 バクトプレニル 2 リン酸の脱リン酸化を阻害してムレイン単量体の生成を阻害。 **腎、神経、骨髄毒性が強く**全身投与は不可。 消化管から吸収されないので経口投与でクロストリジウム・デフィシルやバンコマイシン耐性腸球菌の消化管の除菌に使用。

<sup>1</sup> 学部生のポリクリで鳥飼龍生教授は石炭酸水溶液(or 昇汞)で手洗い、ハンドクリームを塗っておられた。<sup>2</sup> 若い 女医さんが「ガフキーが 3 日連続(一)だから Tbc の隔離解除」というのを聞いて絶句。 一方「菌 1 個でもうつりますよ!」と力説する若い Dr もいて? 病原体 1 個の感染実験は実験が成立していない(病原体 1 個の生存と感染性が検証できていない)。ノロウイルスで 50~100 コピーの感染データがある。 3 かって仙台に抗酸菌研究所があって Tbc を研究、今野淳先生のナイアシンテストは抗酸菌がヒト型か非定型(トリ型、牛型)か判別する検査で有名。 4結核診断以前のニューキノロン投与は検査偽陰性で死亡率が倍増。 風邪症状に安易な抗生剤の投与は危険。



phenol (石炭酸)

カルボン酸

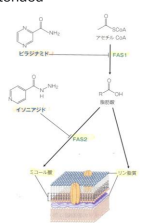


図 34-4 ミコール酸合成に対する抗マイコバクテリ ア薬の作用 ミコール酸は、アセチル補酵素 A (アセチル CoA) 由来の態態 酸部の突機形成により作られる。この地景区の矢田は、会は、 2812名質数の関係を示している。 ME配給合成酵素 (FSS) およ UFASS) は薬物植物として重要なため、注目すべき点である。 具体的には、FASI はどラジナミドにより回来する。 FASI なよ

#271