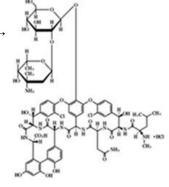
抗菌薬-4 (耐性の獲得)

https://l-hospitalier.github.io

バンコマイシ**ン**-2**017. 6**

細胞壁合成阻害剤: 【グリコペプチド (バンコマイシン) 耐性】

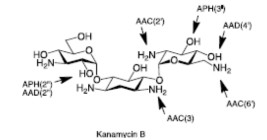
えばグラム陰性菌は外膜を持ちグリコペプチド(VCM)はこれを通過するのには大きすぎるため、自然耐性がある(ミムス p460)。 1986年バンコマイシン耐性腸球菌が報告され、遺伝子 vanA, vanB, vanD が同定され、ペプチド末端に d アラニン-d アラニンではなく d アラニン



-d 乳酸を作る酵素(リガーゼ)をコードしているのが判明した(他に d アラニン-d セリンの末端を持つペプチドを作る耐性菌もある)。 vanA、vanB はプラスミド性、染色体性の両方あり耐性を伝達可能であるが、vanD は染色体上にあり恒常的に高度 VCM 耐性を示し伝達不可。 VCM はグラム陽性菌にのみ使用されるが、表皮ブドウ状球菌と溶血性ブドウ球菌は理解されていない機序により VCM 耐性を持つ傾向にある(ミムス p461)。 糖ペプチドは内耳神経毒性が高いので、腎機能障害の場合毒性濃度まで蓄積されることが多く、TDM(Therapeutic Drug Monitoring)でトラフ濃度(最低濃度)が十分下がっていることを確認する。 急速投与はヒスタミン遊離によるレッドマン症候群を起こす。 人工弁心内膜炎(コアグラーゼ陰性ブ菌(CNS)が主原因)は感受性が明らかになるまで β ラクタム剤を使うべきではなく、(腎機能障害が強いが救命的に)バンコマイシン、リファンピシン、ゲンタマイシンを 8 時間おきに 2 週間使用する (CMDT p1410)。 VCM 内服は 2 で、デフィシル偽膜性大腸炎の有効な治療法である

が、VCM 耐性腸球菌の出現を促しているとされる。 蛋白質合成阻害剤: 【アミノ配糖

体の耐性】原核生物の 70S リボゾーム (50S と 30S サブユニット、真核生物は 80S で 40+60S サブユニット) の 30S サブユニットに結合して蛋白合成の開始複合体形成を妨げる。 さらに mRNA コドンの読み間違いを起こす。耐性は 30S の標的蛋白質 P12 のアミノ酸の変異や細胞膜透過性の変化による。 プラスミド性に伝達される耐性菌

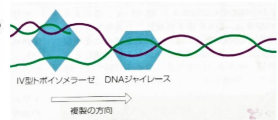


の酵素はアミノ配糖体の水酸基とアミノ基をリン酸化、アデニル化、アセチル化により不活性化(図)。 核酸合成阻害剤: 【キノロン】は DNA 複製阻害、リファンピシンは RNA ポリメラーゼ阻害。 DNA ジャイレース(Ⅱ型トポイソメラーゼ)は負のラセ

ンを与え (つまり解き) IV 型は娘 DNA の絡まり (カテナン**1) を解消する。 キノ

H_iC N O H_iCOOH

ロンはこれを阻害し DNA 複製を阻害。 軟骨(コラーゲン)発育毒性があり、小児、妊婦は禁。 【リ



ファンピシン¹】は巨大分子だが脳血液関門を通過する。 プラスチックに親和性があるとされ留置デバイス感染に期待される。インフルエンザ菌髄膜炎に使われるが耐性出現が早く、48 時間以内に終了。 代謝産物は赤で尿、唾液が橙色に変色。

^{*1} catenane、鎖のように繋がる(絡み合う)分子構造。 7 連まで合成されている。

