抗菌薬-4 (他の抗生剤の耐性獲得)

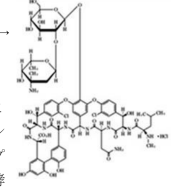
バンコマイシ**ン**-

https://l-hospitalier.github.io

2**017.7**

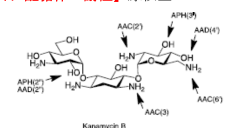
<mark>細胞壁合成阻害剤</mark>:【グリコペプチド(バンコマイシン)耐性】グラ

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、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未知の機序により VCM 耐性を持つ傾向にある(ミムス p461)。 グリコペプチドは内耳神経毒性が高く、腎機能障害では毒性濃度まで蓄積され 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(ネック)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(あるいはハベカシン)を8時間おきに2週間投与する(CMDT p1410、p1289)。 VCM 内服は C. デフィシル偽膜性大腸炎の有効な治療法だが、VCM 耐性腸球菌の出現を促進するとされる。 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+30S サブユニット、真核生物 は 80S で 40S+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。



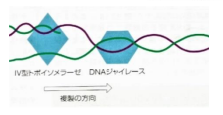
プラスミド性に伝達される耐性菌の酵素はアミノグリコシドの水酸基とアミノ 基をリン酸化、アデニル化、アセチル化により不活性化(図)。 <mark>核酸合成阻害</mark>

シプロフロキサシン

<mark>剤:【キノロンの耐性】DNA</mark> ジャイレース酵素は負のラセンを与え(解き)**IV**型

トポイソメラーゼは娘 DNA の絡まり(カテナン*1)を解く。 キノロンは両者を阻害し DNA 複製を阻害。 耐性はジャイレ ース酵素の**キノロン耐性決定領域**(Quinolone-resistant

一ス酵素のキノロン耐性決定領域(Quinolone-resistant determinant region, QRDR)のアミノ酸の変異とポーリンの通過性低下、排泄強化による。 軟骨発育毒性あり、原則<mark>小児、</mark>



<mark>妊婦は禁忌*²。【リファンピシン, RFP】</mark>巨大分子だが脳血液関門を通過。 RFP は rpoB 遺伝子のコードする RNA polymerase の β subunit に結合するが、耐性菌の 95%は rpoB

遺伝子の変異。 アシネトバクターやインフルエンザ菌髄膜炎にも使われるが耐性出現が極めて早い。

「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。 ² 第 4 世代のキノロン(トロバン)は 1996 年ファイザーがナイジェリアで国境なき医師団 の近隣で髄膜炎の子供 200 人に無告知でトロバンを投与した人体実験事件がある。 11 人が 死亡し 189 人に障害が残った。 2010 年ナイジェリア政府高官に対するもみ消し賄賂工作を ウイキリークスが暴露。 小児用キノロンにオゼックス、バクシダールがあるが要注意。

