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>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)。 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。 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る。 **③ムレイン重合体架橋形成阻害薬: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/殺菌的抗生剤の併用で死亡率が4倍上昇したレポ</mark> 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)とは拮抗** 作用。 【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)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 静細菌性抗菌炎 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 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。