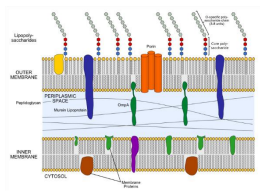
-薬剤耐性と VRE (バンコマイシン耐性腸球菌)

2016.5

ある種の細菌は生来の耐性を持っている。 菌が薬剤の標的*を持たないか、細胞膜が薬剤 を通過させないためである。【グラム陽性菌】 は厚い約 40 層のムレイン層を持つが、【グラ ム陰性菌】は薄いムレイン層+細胞膜外側の ペリプラズム空間+外膜という複雑な構造を 持つのでグラム陽性菌よりも抗菌薬が効きに くい。 【マイコバクテリア (結核菌など)】



は外膜がないのでグラム陽性に分類されるが、構造は薄いムレイン層の外側にミコール 酸とリン脂質からなる外膜類似の構造を持ちグラム陰性菌に似る。 形質転換は電気シ ョックで膜に穴をあけ細胞に遺伝子を導入した場合の性質の変化をいい、ファージやプ ラスミドで薬剤耐性を獲得する場合は**形質導入**という。 耐性誘導は、【プラスミド】 注入にはF因子(稔性因子、Fertility)やR因子のような接合性プラスミドが必要で、 これは菌に雄性を与え性繊毛により接合、雌性菌に雄性と薬剤耐性を与える。 結果と して全ての菌が雄性になるわけではなく、プラスミドは自然脱落し雄性も消える。 DNA の一部の転位や【トランスポゾン】でも薬剤耐性は伝搬する。 【インテグロン】 は、プラスミドやトランスポゾン等の転位因子の一部に見られ、遺伝子カセット(Gene cassette)を保持、交換できる遺伝子構造で、リコンビナーゼ(組み換え酵素)により認 識され、細菌の遺伝子に挿入される。 薬剤耐性は **①薬剤の化学構造の修飾 ②加水** 分解酵素による薬剤の不活性化 ③薬剤の細胞膜透過性の低下 ④薬剤の排出機構の 活性化 ⑤その他 の機序による。 ①はアミノグリコシドに対するアセチル化、リン 酸化など ②はβラクタマーゼ産生能 ③はキノロンに対する耐性 ④はテトラサイ クリン耐性などで知られている耐性発現機構である。 ⑤はバンコマイシン (VCM) <mark>耐性</mark>の場合で、細菌はアミノ酸が結合した D-alanyl-D-alanine (D-Ala-D-Ala) を合成し、 これが細胞壁を構成するペプチドグリカン前駆物質に組み込まれていく。 グリコペプ チド系抗生剤は D-Ala-D-Ala に特異的に結合、細胞壁合成を阻害して抗菌作用を発揮。 VCM 耐性遺伝子は van A, van B, van C1, van C2, van C3, van D (最近 van E)等。 van A遺伝子の産生する Van A**は D-アラニンと D-乳酸を結合する酵素で、VCM 耐性 菌は細胞内で D-アラニン-D-乳酸 (D-Ala-D-Lac) を合成、これがペプチドグリカン前 駆物質へ組み込まれる。 VRE では VCM の標的であるムレインモノマーのペプチド側 鎖末端が D-Ala-D-Lac(乳酸の代わりにセリンも)になる。 D-Ala-D-Lac は VCM 親 和性が低く VCM は結合できない。 架橋完成後、乳酸は切り放され D-Ala-D-Lac でも 細胞壁の合成は支障ないので VRE は VCM に高度耐性を示し、テイコプラニン耐性に もなる。 感染症法: ①血液、腹水、胸水、髄液、その他通常無菌的であるべき検体から分離・同定***による腸球 菌の検出かつ分離菌に対するバンコマイシンの MIC 値が 16µg/ml 以上 ②喀痰、膿、尿、その他の通常無菌的ではな <mark>い</mark>検体から検出***+上記 MIC が 16μg/ml 以上+分離菌が感染症の<mark>起因菌と判定</mark>された場合。 届け出(7 日) *細胞壁を標的とするβラクタム環、バンコマイシン、ホスミシンなどは細胞壁を持たない菌に本来無効。

神心に生を保けてする D フラク A 球、ハンコマインン、かろ、マンは C tamine生で行ったい 国に本木無効

^{**}Van A はバンコマイシン耐性遺伝子 van A が存在するときにのみ産出される誘導型の酵素(蛋白)。

^{***}検出は分離同定 (クロムアガーなど)、ただし生来 VCM 耐性の Leuconostoc 属、Pediococcus 属、Lactobacillus 属 なども分離されることあり要注意! van A, van B, van C 検出は PCR。