

抗菌薬耐性(AMR; Anti-microbial resistance)-①

https://l-hospitalier.github.io

2018.2

【メチシリン耐性黄色ブドウ球菌 (MRSA)】黄色ブドウ球菌は血流により各臓器に"播 種する" 傾向がある。 MRSA は院内感染の原因菌として 1970 年代に問題となったが、 現在は「院内感染型(hospital acquired)HA-MRSA」と「市中感染型(community acquired) CA-MRSA」に別れる。 日本の MRSA 分離率は減少傾向。 CA-MRSA 感染 症は Panton-Valentine ロイコシジン(PVL)*1と呼ばれる白血球破壊毒素を産生し,多 くの場合IV型のメチシリン耐性領域(type IV SCCmec)を持ち、これにより重症化す る。今後 CA-MRSA のコントロールが問題となる。【ペニシリン耐性肺炎球菌 (PRSP)】 溶連菌の1種の肺炎球菌は肺炎、中耳炎、髄膜炎など起こす。 小児への肺炎球菌ワク チン普及により小児重症肺炎球菌感染症は激減、間接効果で成人の肺炎球菌感染症も減 少。 肺炎球菌が他の細菌と異なる点は感染症の部位により耐性か感受性かの判断が変 わる点。髄膜炎では耐性の閾値が低く ABPC で 0.25~1gμ/mL、肺炎では高い(4μg/mL)。 髄膜炎基準だと 48%が PRSP だが非髄膜炎基準では国内には PRSP はほとんどない。 抗菌薬使用量と耐性率が相関し、抗菌薬使用による耐性発生が明らか。 ワクチンと抗 生剤使用法の双方からの対策が必要。<mark>【基質拡張型βラクタマーゼ(ESBL)産生菌】</mark> ペニシリン、セフェム、カルバペネムなどのβラクタム系抗菌薬を分解する酵素はβ ラクタマーゼと呼ばれる。 ESBL は細菌の名前ではなく β ラクタマーゼの一種で、ペ ニシリンを分解するβラクタマーゼの「ペニシリナーゼ」が変異、より多くの抗菌薬(ペ ニシリン系、セフェム系)を分解するようになったもの。 ESBL 産生菌も MRSA 同 様、以前は院内感染の原因菌であったが現在は市中にも広く定着。 ESBL 産生菌の治 療はカルバペネム系抗菌薬が用いられたが、最近はピペラシリン・タゾバクタムやセフ ァマイシン系で治療可能と考えられている。 抗菌薬投与が ESBL 獲得の危険因子であ ることは確認されており国によっては分離される大腸菌のほとんどが ESBL 産生能を 持ち、そのような国では広域抗菌薬投与がさらに ESBL を生み出すという悪循環に陥る。 また鶏をはじめとする食肉から分離されることが多く、農業抗菌薬の使用が重要なリザ ーバーである可能性が指摘されている。【AmpC 産生菌】AmpC(セファロスポリナー ゼ)も ESBL 同様 β ラクタマーゼの一種。 本来多くの腸内細菌科細菌が AmpC 遺伝子 を保持しているが、酵素量が少ない場合はあまり問題にならない。 この酵素は抗菌薬 曝露により誘導され、過剰に発現するとペニシリン系から第3世代セフェム系まで広範 な薬剤耐性を獲得する。 Enterobacter や Citrobacter 感染症を治療中「はじめは感受性 なのに、治療を開始したらあっという間に多剤耐性になった」ということがよくあり、 その場合はこの AmpC が原因であることが多い。 AmpC の発現遺伝子は菌の染色体 上とプラスミド^{*2}上の両方の場合があり、プラスミド上の場合は、**接合**による菌同士の 耐性遺伝子の受け渡しにより、クレブシエラなど本来 AmpC を持たない菌にも発現す ることがある。 【多剤耐性緑膿菌 (MDRP) 】 緑膿菌は病原性が弱いので免疫が正常 な人には感染症を起こさない。 免疫不全、低栄養などあると感染、ペニシリンやセフ ァロスポリン、モノバクタム、カルバペネム、フルオロキノロン、アミノグリコシドな ど限られた抗菌薬で治療する。 多様な耐性機構とエネルギー産生経路をもち、薬剤耐 性を獲得しやすく、上記の薬剤に耐性となった緑膿菌が多く存在する。 キードラッグである**カルバペネム、フルオロキノロン、アミノグリコシド**のすべてに耐 性となった緑膿菌を MDRP と呼ぶ。 メタロ β ラクタマーゼ産生や D2 ポーリンの薬剤 **通過性変化、薬剤汲み出し*³**などの耐性機構が想定されている。 緑膿菌感染症の治療 に使用できる薬剤は少なく薬剤耐性は重要な問題。 緑膿菌の治療中の耐性獲得能力か ら、最初からシュードモナス・ペニシリンとアミノグリコシド併用を第一選択とする成 書もある(CMDT p1555)。 緑膿菌は環境を通じて患者から患者へ広がっていくので 耐性緑膿菌に対しては治療だけでなく伝搬させない感染対策も必要。

1* 1932 年 Panton と Valentine により Lancet に報告された黄色ブドウ球菌の毒素。 古くから知られていたが過去数十年注目されなかった。近年 PCR の発達により毒素の局在性が知られた。*2 ジョシュア・レーダーバーグが提唱、1958年ノーベル賞。 細胞内にある核以外の細胞質中の DNA。 自律的に増殖し親から子へ伝えられるが、細胞の生存には無関係。 染色体 DNA 以外の細胞質 DNA を指す語。 *3癌細胞に発現する P 糖蛋白質(MDR1 / ABCB1)の関与は不明。

#128