抗菌薬-3 (βラクタム環に対する耐性)

https://l-hospitalier.github.io

2**0**17. **7**

【抗菌薬に対する耐性】耐性は程度の問題。 ある菌は生来耐性を持ち(感受性を持た ないか、あるいは抗菌薬を透過させない)、ある菌は耐性を獲得する。 黄色ブ菌(Staphylococcus aureus)と表皮ブ菌(S. epidermidis)に分類する基準はコ アグラーゼ産生能とマンニット分解能。 コアグラーゼ非産生の表皮ブ菌の多くは本来 <mark>多剤耐性*¹ で MRSE</mark>(Methicillin Resistant <mark>S</mark>taphylococcus Epidermidis:白色ブドウ球 菌)あるいは CNS(Coagulase Negative Staphylococci)と呼ばれる。 メチシリン耐 性でプラスチックに高親和性を示し、グリコペプチド(バンコマイシンやテイコプラニ ン) +アミノグリコシドが必要となる<mark>カテーテル関連血流感染</mark> (Catheter Related Blood Stream Infection: CRBSI) の代表的原因菌(もう1つは真菌のカンジダで皮脂にくる まれた垢の中に存在し、皮下埋め込みポートの穿刺時アルコールで拭いた程度では除去 されない垢が針先によってポート内に押し込まれ、ポートの高栄養液中で繁殖する)。 皮膚常在菌の CNS は皮脂をグリセリンと脂肪酸に分解して皮膚の保湿、弱酸性を維持。 CNS が MRSE (耐性菌) でないとβラクタム剤使用のたびにヒトは激烈な皮膚炎を経 細菌には本来自然耐性があるのを知らないと、耐性菌を見るたびに騒ぎにな 験する。 る。 細胞壁を持たない菌、結核菌のように低透過性の細胞壁を持つ菌、細胞内微生物 (レジオネラ、マイコプラズマ、ブルセラ) はβラクタム環に耐性(無効)。 従来耐 性であった緑膿菌に抗菌力を持つ PIPC が開発された。 β ラクタム薬耐性には 3 つの メカニズムがある。 ①**β ラクタマーゼ**によるラクタム環の開環、**グラム陰性菌**では**β ラクタマーゼはペリプラズム空間で高濃度かつ有効**に作用し、陽性菌では菌集落の外に 分泌される。 ②標的部位の変化による耐性獲得はペニシリンと結合する蛋白 (PBP) の変異による。mecA 遺伝子を持つ MRSA と MRSE はペニシリンと結合しにくい新し い PBP2' (Penicillin Binding Protein 2 prime)を産生し、この PBP2' により細胞壁合 成を続けることができる。 3ポーリンの変化などで標的に到達しにくく、あるいは排 泄されやすくするメカニズム。 糖ペプチド (バンコマイシン) は細胞壁合成の初期に

原材料であるペプチドの合成を阻害するので、ペプチドグリカンの細胞壁に取り込まれた後に作用するβラクタム環(ペニシリン系)との併用は無意味。【β ラクタマーゼ】



*1 ミムス「微生物学」p405 *2 「血管内留置カテ・・CDC ガイドライン 2011」でも週2~3回の抗が人剤の投与の場合は皮下完全埋め込みポート(セプタムポート)は感染が少ないとされる。 考えればわかるが IVH でヒューバー針を24hr 留置すれば、感染は針を介して起きるので埋め込みのメリットはないしパルセイティングフラッシュもできない。個人的印象ではカンジダ、CNS による CV ポート感染は多い。 ポート上の皮膚はアセトンでていねいに皮脂を除去、アルコールで消毒、後コールド・クリームで保護する (クローン病など夜間 6 時間 IVH の時)。 *5 ハリソン 5 版 p1058