イミペナムを抗 MRSA 薬に変える cyslabdan、抗生物質ライソシン E とノソコマイシン A、抗多剤耐性結核薬デラマニド、ベダキリン

https://l-hospitalier.github.io

2018.10

シスラブダン

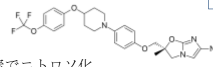
【抗 MRSA 剤】シスラブダン cyslabdan は石垣島の放線菌から抽出された抗生剤。 MRSA に対する自身の MIC は 64μ g/mL だが MIC= 16μ g/mL のイミペナム(チエナム)と併用で MIC は 0.015μ g/mL まで低下し一千倍強力になる。 メロペンと併用では MIC= 0.125μ g/mL。 MRSA の細胞壁を作る遺伝子 femA 阻害剤であると判明。抗耐性菌薬ライソシン E も沖縄の土壌から

発見され蚕を用いてMRSAに対する抗菌活性が研究された。 構造は環状のリポペプチド。 作用機序は図に示すように細胞膜のメナキノン(ビタミン K の一種)と結合して細胞膜を破壊、殺菌的に作用する。 メナキノンは原核生物の嫌気性呼吸鎖においてユビキノンに相当する電子伝達体として機能。 ノソコマイシン A もライソシン同様蚕を使って開発された MRSAに有効な抗菌薬だが、臨床試験まで時間がかかりそう。 【セフ

タロリン(テフラロ) 】武田が開発したプロドラグ、セフタロリン・フォサミル(TAK-599)は MRSA に有効な広範囲第 5 世代セファロスポリンとして 2010 年 FDA が承認、EMA に承認申請中で大日本住友(DSP-5990)から華々しくアナウンスされた。 しかし大日本住友の株主向けの決算説明文

に2014年の変更として「開発中止品目 DSP-5990 (日本、第 1 相試験)」と記載があり、なぜ国内でひっそり開発中止したのか不明。 薬局で調べてもらったところ権利は武田に戻っているようで、上層部の経営判断?とのこと。 今のところ重大副作用の報道はないが極端に情報が少ない。 【新規抗結核薬】 デラマニド (デルティバ) は 1971

年発売のリファンピシン以来 40 年ぶりの新しい機構による抗多剤耐性結核菌抗生剤。 メトロニダゾールと同じニトロイミダゾール系で構造は異なるがニトロ基を



持つ。 メトロニダゾールが病原体の持つニトロ還元酵素でニトロソ化合物となり、これがフリーラジカルとして DNA の切断を行うメトロニダゾールとは異なる作用機序で、結核菌が最外層に持つミコール酸合成阻害剤として作用。 但し同系統薬のプレトマニド同様、結核菌特異的ニトロ還元酵素(deazaflavin-dependent nitroreductase; Ddn)により代謝されメトロニダゾール類似の病原菌細胞を障害するメカニズムも持つと考えられている。 重篤な副作用として QT 延長症候群と心室細動があるので、EMA(欧州医薬品庁)は 2013 年承認を見送ったが 2014 年 4 月に制限付き

で販売承認、日本でも2014年7月に承認された。【ベダキリン(サチュロ)】も2017年11月、日本承認の抗多剤耐性結核薬でATP合成阻害剤。 やはりQT延長があり、いずれもRAP(Responsible Access Program)に登録された医師・薬剤師のいる登録医療機関・薬局において、登録患者に対してのみ適応があり、既存の3種以上の抗結核薬との併用が条件となる。 ラリアチンAは結核菌にのみ強い抗菌活性を示す物質で今後の抗結核薬として開発研究中。 【21世紀開発の抗生剤】2000年オキサゾリジノン(リネゾ

リド)。 MRSA に有効、2001 年ケトライド系(マクロライド)のテリスロマイシン。 FDA は肝機能障害で一度リジェクトしたが(審査員に利益供与で)翌年同一データで承認、審査担当医師は詐欺で有罪。 日本でも発売、意識消失などですぐ撤退。 2003 年人工弁などの血流感染に有効なアイオノフォア(Ca^{2+} 通過で殺菌)、リポペプチド系抗剤 ダプトマイシン。 2005 年カルバペネム耐性菌にグリシルサイクリン系抗生物質(マクロライド) チゲサイクリン^{*1}(タイガシル)。 2007 年のドリペネムはメロペネムとほとんど差がなかった。

#163

^{*1} 人工呼吸器関連の呼吸器感染で他剤に較べ有意に死亡率が高かった(#130「 AMR 耐性菌②」で既述)。