



-新規の菌抗菌剤-

https://l-hospitalier.github.io

2020.12

【ペプチドグリカン合成阻害薬 (β-ラクタム) 以外】
メチシリン耐性黄色ブ菌 (MRSA) は 1960 年代には確認されていたが、1999 年米で CA-MRSA(community-acquired MRSA)の死者が確認されてから多剤耐性菌に有効な抗菌剤の開発が緊急の問題となった。 MRSA は β-ラクタム剤が結合できないペプチドグリカン合成酵素(細胞壁のペニシリン結合蛋白 PBP2'、penicillin binding protein 2')が mecA 遺伝子で生成される変異株でグリコペプチド系のバンコマシンやリポグリコペプチド系のテラバンシン(ヴィバティブ®、2012/10 腎機能障害で撤退<sup>\*1</sup>)、ダルババンシン、オリタバンシンが有効。 1990 年以降発売され、現在も流通している新規抗生剤は多くはない。 FDA は1999 年いままでの抗菌薬とは全く異なるメカニズムのストレプトグラミン系のキヌプリスチン、ダルホプリスチン(の2剤混合、シナシッド®)を認可。 ダルホプリスチンが細菌 50S リボゾームに結合すると立体構造(conformation)が変化してキヌプリスチンが結合できるようになる。 この結合でアミノアシル tRNA の結合を阻害、ペプチド鎖の延長を阻害して殺菌的に作用する。 グラム陰性菌は複雑な外膜とペリプラスム間隙を持ち、この薬剤を通過させないがレジオネラやマイコプラズマには有効。Enterococcus faecalis は耐性だが、E. faecium には感受性あり。 2000 年にはオキサゾリジノン系のリネゾリド(ザイボックス®)とデジゾリド(シベクトロ®)を認可。 細菌 50S リボゾームに結合し tRNA mRNA リボゾームサブユニット3 素の複合体形成

#269

Enterococcus faecalis は耐性だが、E. faecium には感受性あり。 2000 年にはオキサ **ゾリジノン系**の**リネゾリド**(ザイボックス®)と**テジゾリド**(シベクトロ®)を認可。 細 菌 50S リボゾームに結合し tRNA、mRNA、リボゾームサブユニット 3 者の複合体形成 を阻害するという新しい機序の抗菌薬。 ほとんどのグラム陽性菌に静菌性、肺炎球菌 には殺菌性に作用し MRSA に有効。 グラム陰性菌は菌細胞膜が排泄能を持つので無 効だが、偏性嫌気性菌には有効。 第1選択ではなく他剤で効果がない時に考慮。 MRSA に使用(高価)。 FDA はマクロライド耐性に対応したケトライド系のテリス ロマイシン (ケテック®) を (重篤な肝機能障害のため前年には不認可としていたが、 同一データで翌) 2004年認可。 日本では 2003/10 に認可されたが、自動車運転中の 意識消失などで 2005/12 販売中止(#247 参照)。 **グリシルサイクリン系**のチゲサイ クリン (タイガシル®) は 2005 年 FDA 認可。 化学構造は 4 環構造でテトラサイクリ ン類似で多剤耐性アシネトバクター・バウマニに有効。 静菌的だが高濃度では殺菌 的? 非常に広範なスペクトラムを持ち、耐性菌に有効とされるが奏効率や死亡率の成 績は良くない。 日本での適応は大腸菌、シトロバクター、クレブシエラ、エンテロバ クター、アシネトバクターで**2**系統以上の他剤に耐性を示したものに限定。 <mark>【基本方</mark> **針】** 耐性菌に対する抗菌剤選択が困難な時、新規抗生剤を無分別に使用するべきでは **ない**。 一方全ての新規薬を用心のため使用しないという態度は新薬開発を抑え込み、 救命的な治療機会を失うことになる。 結論は科学的な知見に基づいて行われるべきで、 無条件の制限や製薬企業の過剰な宣伝に基づいてはならない。【その他のβラクタム系】 MRSA に有効な**第5世代セファロスポリン**、セフタロリン(Zinforo®)とセフトビプロ ールは国内未承認。 前者はなぜか 2014 年密かに開発中止? (欧米は 2010 年承認)。 2019 年新規セファロスポリンセフトロザンとタゾバクタムの合剤 (ザバクサ®) を国内 承認 (FDA 2014、EMA 2015、緑膿菌に有効。 シデロフォア・セファロスポリンの **セフィデロコル** (FETROJA/ FECTROJA®) は細菌の Fe<sup>2+</sup>取り込みの鉄トランスポータ ーを利用してグラム陰性菌のペリプラスム空間に入り細胞壁合成を阻害する塩野義の セファロスポリン。 緑膿菌、アシネトバクターにも有効で FDA は 2019/11、EMA は ビシン®)は細菌細胞膜に融合して孔を形成、 $K^{\bullet}$ が流出して脱分極、細胞死をもたらす イオノフォア(ionophore)。 副作用に筋障害と好酸球性肺炎。 適応は<mark>右心系の敗</mark> 血症で肺のサーファクタントで不活性化されるため<mark>肺炎への適応はない</mark>(国内 2011 年 承認)。 人工弁の MRSA 感染性心内膜炎に期待されたが、肺循環で不活性化されるた め、海外でも左心系の僧帽弁、大動脈弁には有効性が認められなかった。

<sup>&</sup>lt;sup>\*1</sup> FDA は 2009 年テラバンシンを認可、米で発売されたが EMA は有効能と安全性のバランスが不適切と却下。 2012 年アステラスはテラバンス社とのライセンスを解約。 VCM と有効性は変わらないが深刻な腎機能障害のため?