抗菌薬耐性(AMR; Anti-microbial resistance) - ③

カルバペネマーゼ産生腸内細菌科細菌(CPE)と新規抗菌薬

https://l-hospitalier.github.io

2018.3

2010年 10月の日本感染症学会、日本化学療法学会、日本環境感染学会、日本臨床微生 物学会の4学会による「多剤耐性アシネトバクター感染症に関する四学会からの提言」 のタイガシル+コリスチン併用やカルバペネム+コリスチン併用がコケたので、4 学会 は 2017/10/25 に再度「カルバペネム耐性化傾向を示す腸内細菌科細菌の問題」を提言。 米 FDA は 2015、欧州 EMA(European Medicines Agency)は 2016 年に新規の非βラ クタム環構造をもつ β ラクタマーゼ阻害剤「**アビバクタム**」と**セフタジジム**(モダシ ン)の合剤の使用を認可、使用を開始しているので、これらの日本への導入を提起した。 【セフタジジム・アビバクタム合剤】はコリスチンベースの併用療法に比べ、生存率は 有意に高い。しかしアビバクタム合剤も IMP('90 秋田で発見の Imipenamase), VIM (イタリア, ヴェロナで発見の Verona integrin-encoded metallo -β-lactamase), NDM-1 (New Delhi metallo-β-lactamase) など Ambler B 分類で反応中心に(セリンの代わり に) 亜鉛をもつメタロβラクタマーゼには効果がない。 またアビバクタム・セフタジ ジム合剤使用例の10%に耐性が発生することも判明した。 さらに認可待ちの薬剤とし てβラクタム環・βラクタマーゼ阻害剤の<mark>【バボルバクタム・メロペネム合剤】</mark>がある。 これはボロン酸(ホウ素を含む)をベースにした新規βラクタマーゼ阻害剤で、Ambler 分類 A の KPC 型*¹ カルバペネマーゼを阻害するが、やはりメタロ β ラクタマーゼには 無効と考えられている。 もう一つは新規アミノグリコシドの<mark>【プラゾマイシン】</mark>だが、 NDM-1 メタロβラクタマーゼ産生菌はアミノグリコシドの作用部位である 16S リボゾ ーム RNA のメチル化酵素産生能があり、その場合はプラゾマイシンにも耐性と予想さ れる。 最後はシオノギが開発中の鉄と結合して鉄キレート体として鉄を取り込む性質 の強いグラム陰性菌のペリプラズム空間に優先的に取り込まれる性質を持たせた【シデ <mark>ロフォア・セファロスポリン(セフィドロコル)】</mark>で、Ambler 分類 A、B(メタロ-β

ラクタマーゼ), **D** のすべてに 強力な抗菌力を発揮する。

2018年2月グローバル治験Ⅲ 相にあるが期待されている。 シデロフォア・ペニシリンも合 成されている。 【B ラクタマ <mark>ーゼの分類】</mark>は複雑であるが、 Sawai らが 1968 年に初めて分 類を試みた。 Ambler 分類は βラクタマーゼ酵素に保存さ れているアミノ酸配列(モチー フ)に基づいた分類で必ずしも 酵素の基質特異性と一致する わけではないが、プラスミドで 伝搬することの多いβラクタ マーゼの特徴を良く反映する ので現在も使われている。【重 <mark>要】β</mark> ラクタム剤は細胞壁に取 り込まれ効力を発揮するので 細菌の増殖期に特に有効『先手 必勝の方程式』。時間経過で成 長(増加率)が鈍ると効果減弱。

カルバペネマーゼの種類

	クラスA	クラスB	クラスD	
代表的な酵素	KPC型	NDM型 IMP型	OXA-48型 OXA-23型	
特徴	β-ラクタムを 広く分解	アズトレオナムを除く β-ラクタムを広く分解	ペニシリンとカルバペ ネムを分解 セファロスポリンは分 解しない	
菌種	肺炎桿菌など 腸内細菌科	腸内細菌科 緑膿菌	腸内細菌科 アシネトバクター	
疫学	北南米、欧州南部、中国	NDM=世界的に分布 (特にインド亜大陸) IMP=日本を含むアジ ア	OXA-48=欧州からインド 亜大陸 OXA-23=世界的に分布	

カルバペネマーゼ産生菌感染症の治療

	コリスチン	チゲサイクリン	ゲンタマイシン	カルバペネム
クラス	リポペプチド系	テトラサイクリン 系	アミノグリコシ ド系	β-ラクタム
抗菌スペク トラム	-カルバペネマーゼ 産生菌 腸内細菌科 緑膿菌 アシネトバクター	-カルバペネマーゼ 産生菌 腸内細菌科 アシネトバクター -緑膿菌には抗菌力 なし	-カルパペネマー ゼ産生菌の一部 特に腸内細菌科	-単剤ではカルパ ベネマーゼ産生 菌にほぼ耐性を 示す
特徴	- 殺菌的作用 - プロドラッグとし て投与 - 腎毒性が強い	-静菌的作用 -血漿中濃度が低い -重症感染症で死亡 率が高い	-殺菌的作用 -腎毒性に注意	-コリスチンやゲ ンタマイシンと の併用療法に用 いられる

^{1*} KPC: Klebsiella Pneumoniae Carbapenemase, OXA- はオキサシリンを分解するので、Active on Oxacillin

^{*2} 北大、1978 年発見の小胞体での新生蛋白に糖鎖付加を阻害するツニカマイシン(抗菌力強く耐性菌に有効)のヒトGPT 毒性を低減した抗生剤を開発(2018.2.20)。 しかしこれは実用化には大分かかりそう。