抗菌薬開発の歴史

-キノロンとサルファ剤-

https://l-hospitalier.github.io

2019.7

感染対策の基礎知識

【抗菌薬】パスツールとコッホによる「微生物が感染症を起こす」という説に基づき各 種化学物質の抗菌性が研究された。 微生物は ①真正細菌(原核生物) ②ウイルス ③ 真菌(真核生物)④寄生虫の4種。抗菌機序は ①細胞壁合成阻害 ②細胞膜合成阻害 ③ リボゾーム(蛋白合成)阻害 ④核酸代謝阻害の4種。 各種抗菌薬のうち生物由来のも のは抗生物質と呼ぶが定義は不明確。世界初の合成抗菌薬は1910年エールリッヒの 弟子泰佐八郎により合成された有機ヒ素製剤の抗梅毒薬サルバルサン606号でアニリ ン色素とヒ素から合成。 2005 年にヒ素の 3~5 量体構造が確認された(生体内では単 量体で作用) 【キニーネ、キノロン】400 年前からキナ*1 の樹皮、キニーネによるマラ リヤの治療開始。 これがキノロン系抗菌剤の元祖で左旋性の<mark>キニーネ</mark>はマラ リヤ用として市販中(ホエイ、マイラン・ファイザー)。 右旋性の<mark>キニジ</mark> <mark>ン</mark>はキニーネの鏡像異性体(光学異性体)で同一化学式。 抗マラリヤ作用 は弱いが抗不整脈作用はキニーネの2倍。 現在でも危険なIa群抗不整脈 剤として市販(ファイザー)。 1891 年エールリッヒはメチレンブルー の抗マラリヤ作用を発見、これをきっかけに抗マラリヤ薬としてキノリ ン骨格を持つプリマキンやクロロキンが合成された。最初のキノロン剤 であるナリジクス酸(NA、現在もウイントマイロンとして市販)はクロ ロキン合成の副産物として単離^{*2}。 レボフロキサシン等キノロン環の6 位(赤丸)にフッ素導入したのは<mark>ニューキノロン</mark>と呼ばれ各種感染症に用い

共通構造 CH₃ C₂H₃ N₂C₂II サイロン環 CI

ナリジクス酸 →

質 ニューキノロン系抗生物

キニーネ(上)と

キノロン系抗生物質を -部フッ素化した骨格を持つのものが ニューキノロン系抗生物質

ニトロフラントイン

 H_2N NH_2 NH_2 NH_2

スルファメトキサゾール

NH2
OCH3
OCH3
OCH3

ジヒドロ葉酸還元酵素(DHFR)に結合

られる。 しかし稀だが致命的な副作用があり <u>ガチフロキサシン</u>、 <u>スパルフロキサシン、ロメフロキサシン、トロバフロキサシン³</u>など多くの ニューキノロンが市販後調査で重大な副作用が発見され市場から撤退した。 これらキノロン薬の作用機序は DNA ジャイレース酵素とトポイソメラーゼ IVを標的とする DNA 複製阻害(2005 年、Hooper ら)。 【サルファ剤、ST

合剤 膀胱炎に日本では抗生剤を使うが、米国ではニトロフラントイン(マクロビッ ト)か ST 合剤が第一選択。 ニトロフラントインの食品使用は日本では厳しく規制さ れているが、1970年代には類似のニトロフラン、フリルフラマイド(AF2)が豆腐の 防腐にトフロンという名で広範に(ソーセージにも)使用され、発癌性が社会問題 となり 1974 年禁止された(阪大のものとされた安全性データは製造元の上野製薬の もの)。 1932 年にドーマクが染料のプロントジルの抗菌作用を発見、自分の娘の敗 血症の治療に成功した(1947年ノーベル賞)。 1935年パスツール研究所は橙色のプ ロントジルが無色のスルファニルアミドに代謝されてから作用し、プロントジルはプロ ドラッグであると解明、独バイエルが発売。 米国では 1935 年にジョンズ・ホプキン ス大が大規模臨床実験で有効性を確認し大量に使用された。 ヒトは核酸の代謝に必要 な葉酸の合成ができず食物から摂取する。一方細菌は葉酸を摂取せず自分で合成する。 細菌に取り込まれたサルファ剤は葉酸合成経路の基質のパラアミノ安息香酸(PABA) に構造が似ており、葉酸とプリン体の合成を阻害して DNA 複製を阻害して抗菌力を発 揮。 スルファニルアミドは葉酸 (=プテロイルグルタミン酸) の直接の前駆体であ るジヒドロプテロイン酸に PABA を取り込むジヒドロプテロイン酸合成酵素を競合 的に阻害する。 ST はスルファメトキサゾールとトリメトプリムの合剤。 後者は微 生物のジヒドロ葉酸還元酵素の競合的阻害剤で代謝に必要な還元型葉酸(テトラヒ ドロ葉酸)生成を阻害しサルファ剤と相乗的な抗菌効果を発揮するのがわかり **1970** 年代に ST 合剤として臨床使用が開始された。 しかしサルファ剤には*顆粒球* <u>減少症、再生不良性貧血、血小板減少症</u>など<u>造血機能障害</u>の副作用があり、AIDS におけるカリニ肺炎(ニューモシスチス・ジロベシ感染)など以外には副作用の少

^{*1}右上図はアカ (赤) キナの木、似た名前のストリキニーネはマチンの木の種からとる別物。 上がキニーネ (L-form) 、下キニジン (D-form) 。 OH 基の方向が異なる鏡像 (光学) 異性体 (エナンチオマー) 。 エナンチオマー以外の構造 異性体はジオステレオマーと呼び、不斉原子が 2以上あるので異性体も多い。 ^{*2} Goodman & Gilman 12th ed. p1891。 ^{*3}映画「ナイロビの蜂」参照。

ない新規抗生物質にとって換わられた。

#201