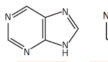


感

化学療法(抗菌薬)-2

ーサルファ剤の生物種選択性ー



プリン環

_OH

0,

2020.12

https://l-hospitalier.github.io

【**葉酸 folic acid**】 (プテロイルグルタミン酸、ビタミン **M**) は核酸の構成分子

のプリンとピリミジン合成の必須補酵素(ビタミンB群)で1941年に乳酸菌発育物質としてほうれん草の葉から発見されたのでこの名がある。 右の葉酸の化学構造で NH を境に左端はプテリジン、中はパラアミノ安息香酸(PABA)、右端はグルタミン酸。 「サルファ剤」 植物や細菌はプテリジンとPABA から①ジヒドロプテロイン酸合成酵素(スルフォンアミドが阻害)によりジヒドロプテロイン酸に合成、これにグルタミン酸が結合してジヒドロ葉酸(DHF)となる。 DHF を②ジヒドロ葉酸還元酵素(DHFR)が活性型のテトラヒドロ葉酸(THF)に還元。 哺乳類では細胞膜に葉酸受容体と葉酸担体があり、外部からジヒドロプテロイン酸合成酵素は発現していない。 このためジヒドロプテロイン酸合成酵素は発現していない。 このためジヒドロプテロイン酸合成酵素は抗菌薬の理想的な標的になる。 DHFR はトリメトプリムやメトトレキセート(MTX)が阻害。 THF

941 OH 葉酸

DHFR アイソフォーム

DHFR 阻害薬	大腸菌の DHFR	マラリア の DHFR	哺乳類の DHFR
トリメトプリム	7	1 800	350000
pyrimethamine	2500	0.5	1800
MTX	0.1	0.7	0.2

値は nM(10^{-9} M)単位で表示. トリメトブリムと pyrimethamine は. それぞれ大腸菌 Escherichia coli. マラリアのジヒドロ葉酸還元酵素(DHFR)アイソフォームに選択的である. 対照的に. メトトレキサート(MTX)は 3 種の DHFR アイソフォームに対し選択的な阻害薬ではない. IC_{50} : 50% の酵素を阻害するのに必要な薬物濃度.

#267

イクル)。 若年者では ①ジヒドロプテロイン酸合成酵素と ②DFHR を連続遮断 (sequential blockade) するスルファメトキサゾールとトリメトプリム併用 (ST 合剤) や類似のスルファドキシンとピリメタミン併用は相乗効果を発揮、耐性発生を防ぐ。但 し<mark>高齢者、アルコール中毒</mark>では葉酸欠乏状態で葉酸代謝阻害薬は効果が期待できず、致 命的な副作用を起こすことがある。 またスルホンアミドの血清アルブミン結合部位は ビリルビンと同一で競合し遊離ビリルビン濃度を上昇。 新生児では核黄疸を起こすの で禁忌。
【サルファ剤の新しい展開】
細菌、植物に有効なサルファ剤はスルホンアミド とスルホンがあるが差は少ない。 スルホンのジアフェニルスルホン(**ダプソン**)は**ハ** ンセン病やカリニ肺炎の治療に使用。 5%にメトヘモグロビン血症がみられ、これはグ ルコース **6** リン酸デヒドロゲナーゼ(**G6PD**)欠損^{*1} による。 投与前 **G6PD** 測定が必 要。 併用のトリメトプリムは DHFR 阻害剤で葉酸の還元(代謝)を阻害。 メトトレ キセート (MTX) も強力な DHFR 阻害剤だが MTX の作用には生物種による活性差がみ られない (表 *2 で DHFR 阻害濃度は大腸菌、マラリア原虫、哺乳類でそれぞれ 0.1、0.7、 **0.2 nM/L**)。 MTX の構造は葉酸とよく似ているがトリメトプリムとピリメタミンの構 造は葉酸と少し異なる。 トリメトプリムの哺乳類の DHFR 阻害作用は MTX の 175 万 分の1。 最近の研究で DFHR 酵素のアミノ酸配列が詳細に調査され、細菌、原虫、哺 乳類では配列が大きく異なることが判明(酵素のアイソフォーム)。 一方 DHFR が処 理する基質の DHF (ジヒドロ葉酸) や還元に重要な NADPH (ニコチンアミドアデニン ジヌクレオチドリン酸) は進化の過程で変化していない。 それにもかかわらず DHFR アイソフォームは各種の生物で葉酸を有効に還元、代謝する。 これらの知見から葉酸 還元という目的は多様な構造の酵素で可能なはずで、より細菌の DHFR に選択性の高 い新しい構造の DHFR 酵素阻害剤の抗菌薬開発が期待される。 【トリメトプリム】は 細菌の DHFR を選択的に阻害し DHF→THF を阻止。 そのままの形で尿に排泄。 抗ア ルドステロン剤トリアムテレンと構造が類似し ST 合剤投与の入院患者の半分以上は K⁺が 5 meg/L を超え 20%は 5.5 meg/L を越す^{*3}。 無顆粒球症に注意。 【ピリメタミン】 は**マラリア**に有効だが近年は**トキソプラズマ症**にスルファジアジンと併用。<mark>【メトトレ</mark> <mark>キセート】</mark>は細胞周期回転の速い細胞に対する毒性が高いので、致死量の MTX 投与後 フォリン酸(ロイコボリン®)を投与する抗癌療法や、流産誘導薬として使用される。

(とその同族)は DNA、RNA、蛋白の合成において 1 炭素原子供与体として作用。 この反応で THF は酸化されて DHF になり再度 DHFR で還元されて THF となる (葉酸サ

^{*1} ヒトの酵素欠損症としては最も多く、世界人口 75 億のうち 4 億人(≒5%)。日本では 0.1% ? ^{*2} D Golan「臨床 薬理学」p679。^{*3} CMDT p871 2004 年