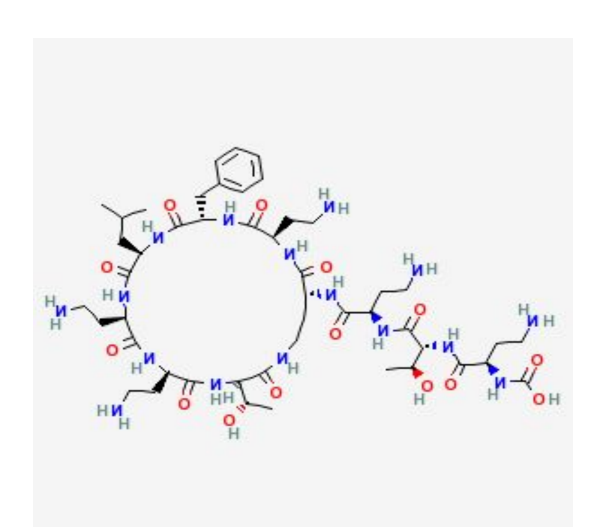
# УЧЕНИЕ ОБ АНТИБИОТИКАХ. СТРАТЕГИЯ АНТИБАКТЕРИАЛЬНОЙ ТЕРАПИИ И ПУТИ ПРЕОДОЛЕНИЯ РЕЗИСТЕНТНОСТИ МИКРООРГАНИЗМОВ К АНТИБИОТИКАМ

#### ПРОФЕССОР КАФАРСКАЯ ЛЮДМИЛА ИВАНОВНА



### СОВРЕМЕННАЯ ХИМИОТЕРАПИЯ БАКТЕРИАЛЬНЫХ ИНФЕКЦИЙ

- В группу антибиотиков объединяют в настоящее время химиотерапевтические вещества, образуемые при биосинтезе микроорганизмов, их производные и аналоги, вещества, полученные путем химического синтеза или выделенные из природных источников
- (ткани животных и растений), обладающие способностью избирательно подавлять в организме возбудителей заболеваний (бактерии, грибы, простейшие) или задерживать развитие злокачественных новообразований).
- Антибиотики могут оказывать иммуномодулирующее действие

## СОВРЕМЕННАЯ ХИМИОТЕРАПИЯ БАКТЕРИАЛЬНЫХ ИНФЕКЦИЙ



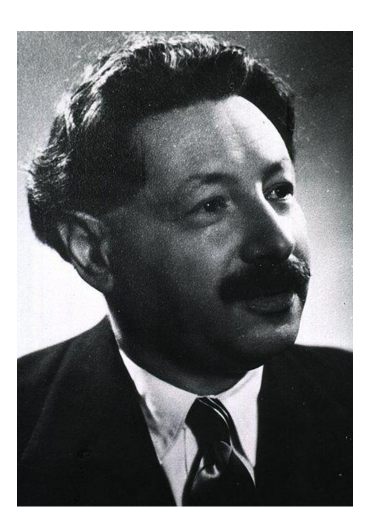
- Антибиотики относятся к наиболее часто назначае-мым группам лекарственных средств:
- □ 100% хирургических больных
- 70-100% соматических.
- В России используется 30 различных групп антибиотиков и около 200 препаратов.



Александр
 Флеминг в 1928
 году открыл пенициллин.



- Эрнест Чейн и Говард
   Вальтер Флори получили
   стабильную форму
   пенициллина в Оксфорде.
- □ 1940 год, Э.Чейн пенициллин имеет форму В-лактама.
- □ Г.Флори и фирма«Мерк»в США запустили производство пенициллина1943г



□ Эрнест Чейн



- В нашей стране в 1943 году в промышленное производство пенициллин запущен при активном участии
- □ Ермольевой З.В.

### СОВРЕМЕННАЯ ХИМИОТЕРАПИЯ БАКТЕРИАЛЬНЫХ ИНФЕКЦИЙ

- □ Уникальные свойства антибиотиков:
- Мишень-рецептор находится не в тканях человека, а в клетке микроорганизма.
- Активность антибиотиков не является постоянной, а снижается со временем, что обусловлено формированием устойчивости (резистентности).
- □ Резистентность неизбежное биологическое явление, предотвратить ее практически невозможно.
- □ Антибиотикорезистентность это опасность не только для пациента, но для многих других людей.

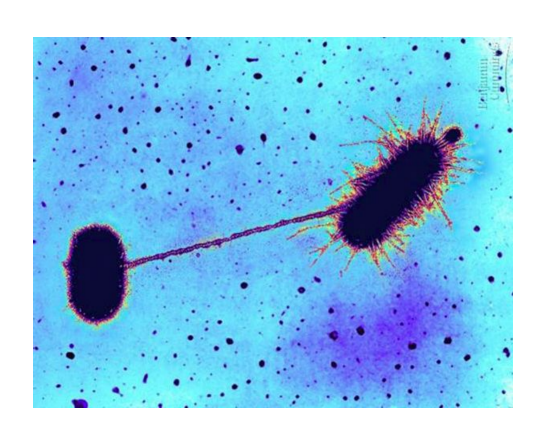
## 

- Распространение и эволюция генов резистентности результат взаимодействия различных генетических структур: хромосом, плазмид, фагов, транслоцирующих элементов.
- Механизмы передачи генов резистентности общие для всех процессов передачи генетической информации.
- При <u>трансформации</u> переносятся гены, локализованные <u>как в хромосоме</u>, так и в <u>плазмидах</u>.
- Этот процесс имеет значение прежде всего для пневмококков и нейссерий.

### ГЕНЕТИЧЕСКИЕ АСПЕКТЫ РЕЗИСТЕНТНОСТИ

- Роль трансдукции трансдукции ( с помощью фагов), в природе также ограничена.
- Основным способом переноса генов, локализованных в плазмидах, в пределах одного вида или между родственными видами является конъюгация.
- Передача плазмид происходит с высокой частотой, что приводит к распространению штаммов с внехромосомной устойчивостью.
- Приобретает характер эпидемии.

## КОНЪЮГАЦИЯ У БАКТЕРИЙ



### СВОЙСТВА АНТИБИОТИКОВ И ТРЕБОВАНИЯ К НИМ.

- Высокая биологическая активность по отношению к чувствительным микроорганизмам.
- Избирательность действия активность в отношении отдельных групп микроорганизмов.
- □ Требования:
- Максимальная терапевтическая эффективность при минимальной концентрации в организме человека.
- □ Максимальное действие при минимальной токсичности.
- Стабильность при широких диапазонах рН(per os).
- □ Не вызывать аллергических реакций у хозяина
- □ Не воздействовать на нормальную микрофлору

### КЛАССИФИКАЦИЯ АНТИБИОТИКОВ

- □ По происхождению:
- Природные:
- □ Из собственно бактерий (грамицидин с)
- □ Из актиномицетов (стрептомицин)
- Из грибов и лишайников (пенициллин, цефалоспорины).
- □ Полусинтетические продукты модификации молекул:
- □ Оксациллин, ампициллин и др.
- Синтетические:
- □ Сульфаниламиды
- □ Хлорамфеникол природный, но получают синетичесим путем

### КЛАССИФИКАЦИЯ АНТИБИОТИКОВ

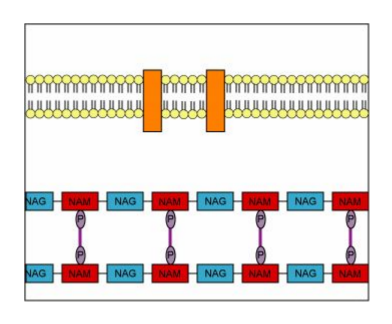
- □ По спектру антимикробной активности:
- Антибактериальные
- □ Противогрибковые
- □ Антипротозойные
- □ По типу взаимодействия:
- Бактериостатические ингибируют рост, но не вызывают гибели бактерий, клетки сохраняют способность к росту (макролиды).
- □ Бактерицидные убивают бактериальную клетку (аминогликозиды, пенициллины, цефалоспорины).

## КЛАССИФИКАЦИЯ АНТИБИОТИКОВ ПО МЕХАНИЗМУ ДЕЙСТВИЯ

- □ Ингибиторы синтеза клеточной стенки.
- □ Ингибиторы синтеза белка на рибосомах.
- □ Ингибиторы синтеза нуклеиновых кислот
- □ Нарушающие функцию мембран клетки

### ИНГИБИТОРЫ СИНТЕЗА КЛЕТОЧНОЙ СТЕНКИ- В-ЛАКТАМНЫЕ АНТИБИОТИКИ

### МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ В-ЛАКТАМНЫХ АНТИБИОТИКОВ

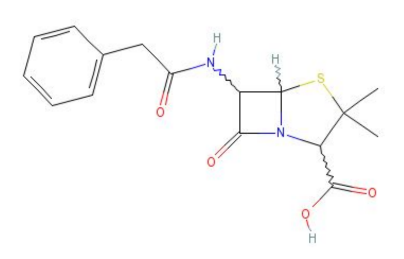


□ Ингибируют фермент
 транспептидазу (осущест-вляет
 образование попереч-ных
 «межпептидных» связей между
 линейными цепями муреина).

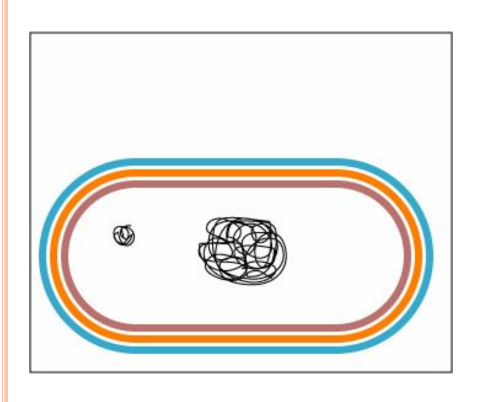
**Транспептидаза** один из пенициллин связывающих протеинов (ПСП).

В присутствии пенициллина в бактериальной клетке активируют аутолизины, разрушающие пептидо-гликан.

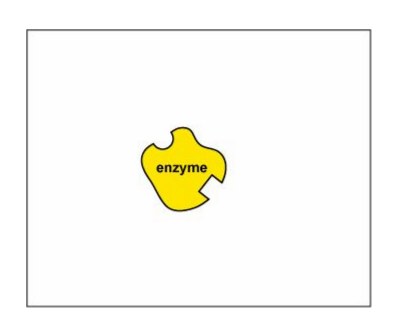
### В-ЛАКТАМНЫЕ АНТИБИОТИКИ



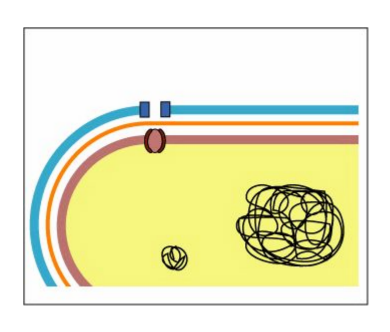
- □ Пенициллин (природный).
- Высокая активность по отношению Г+ коккам. Г+ палочковидным бактериям (бациллы и клостридии), Г-кокки (менингококки).
- □ Бактерицидный эффект.
- Неактивны по отношению Гпалочковидным
- (энтеробактерии:клебсиел-лы, эшерихии, протеи).
- Разрушаются В-лактамаза-ми (пенициллиназа).



- Продукция ферментов:
- разрушающих антибиотик,
   таких как В-лактамазы (разрушают В-лактамное кольцо).
- Модифицирующих антибиотик
- (добавляются новые химические группы, которые инактивируют антибиотик).

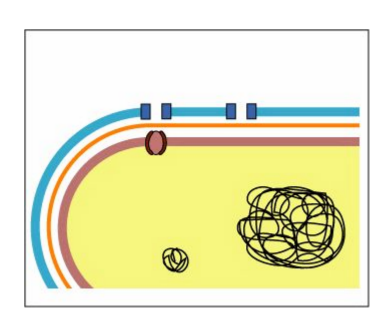


Изменение структуры мишени транспептидазы (ПСП)— антибиотик не может связаться с мишенью и возникает резистентность ко всем Влактамным анти-биотикам (MRSA).

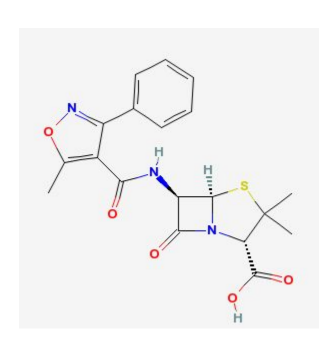


- Изменение проницаемости
- □ клеточных мембран.

 Изменение структуры транспортных систем.

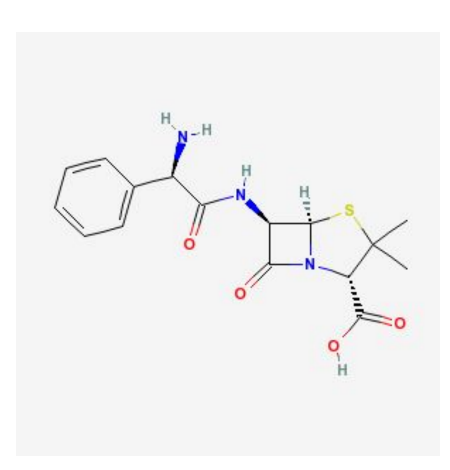


### В-ЛАКТАМНЫЕ АНТИБИОТИКИ



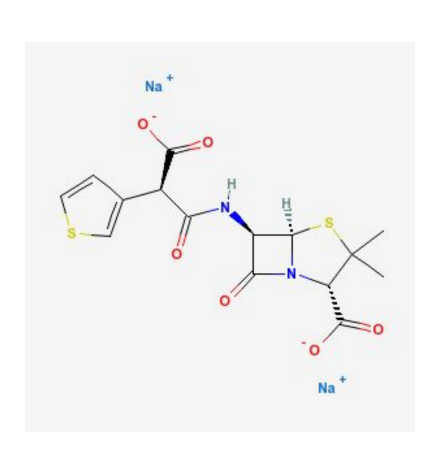
- Полусинтетические пенициллины.
- Антистафилококковые пенициллины (оксациллин,
- □ клоксациллин).
- Спектр активности как у пенициллина.
- Устойчивы к действию пенициллиназы, (фермент, разрушающий антибиотик), эффективны в отношении PRSA, в этом основное клиническое значение препаратов.

### В-ЛАКТАМНЫЕ АНТИБИОТИКИ



- Аминопенициллины (ампициллин, амоксициллин).
- Широкий спектр активности,
   действует на грамотрица тельные (эшерихии,протеи,
- □ сальмонеллы).
- □ Неэффективен в отношении синегнойной палочки и
- □ клебсиелл.
- Слабее чем пенициллин в отношении стрептококков

## В-ЛАКТАМНЫЕ АНТИБИОТИКИ АНТИСИНЕГНОЙНЫЕ ПЕНИЦИЛЛИНЫ



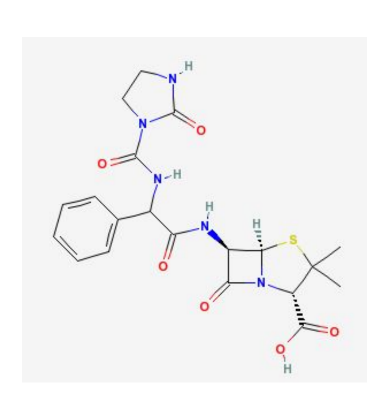
#### Карбоксипенициллины

(карбенициллин, тикарциллин).

Действуют на синегнойную палочку, протеи, некоторые неспорообразующие анаэробы (B. fragilis).

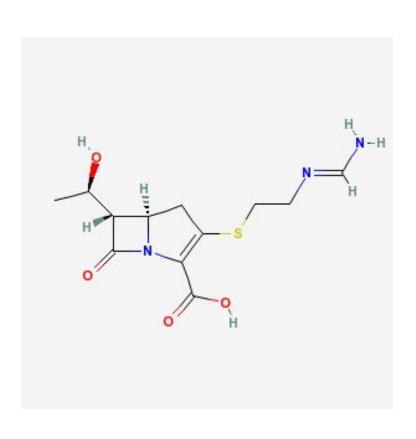
**Неактивны** в отношении клебсиелл и PRSA.

## В-ЛАКТАМНЫЕ АНТИБИОТИКИ АНТИСИНЕГНОЙНЫЕ ПЕНИЦИЛЛИНЫ



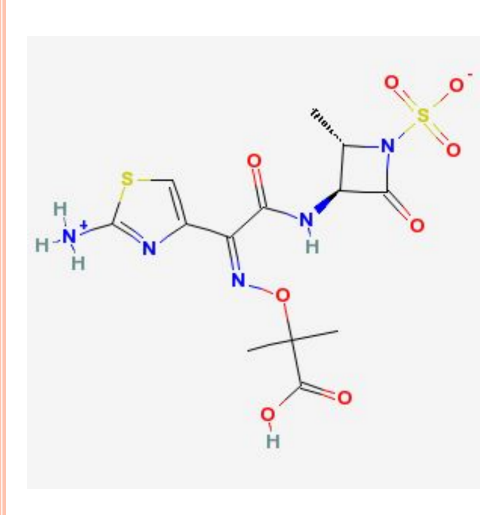
- Уреидопенициллин (азлоциллин, мезлоциллин).
- □ Действуют в 4-8 раз актив-
- нее на синегнойную палочку, протеи
- Высокая активность к
- неспорообразующим анаэробам ( B. fragilis).
- Неактивны в отношении клебсиелл и PRSA.

### В-ЛАКТАМНЫЕ СТРУКТУРНО БЛИЗКИЕ ПЕНИЦИЛЛИНАМ СОЕДИНЕНИЯ



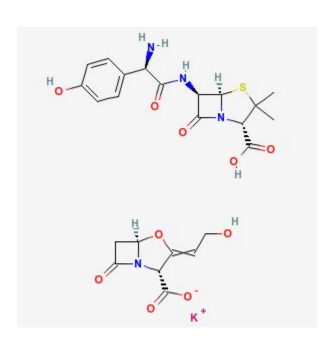
- **Тирбапенемы**
- (имипенем, мерапенем)
- Широкий спектр активности в отношении всех клинически значимых микроорганизмов, включая проблемные (синегнойная палочка, энтерококк, неспорообразующие анаэробы).
- □ Неактивны в отношении MRSA.
  Антибиотики резерва, назначаются при тяжелых инфекциях, вызванных множественно устойчивыми микроорганизмами Ингибируют в-лактамазы.

## В-ЛАКТАМЫ МОНОЦИКЛИЧЕСКИЕ



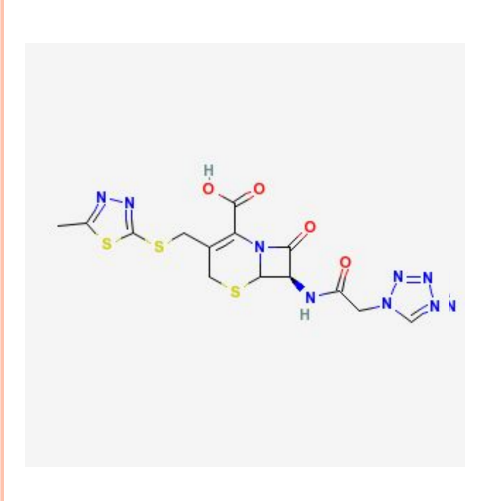
- Монобактамы (азтреонам, тазобактам).
- Выраженный бактерицидный эффект в отношении **грамотрицательных,** микроорга-низмов, устойчивы к действию В-лактамаз.
- Создание этих препаратов –
- пример преодоления резистентности, вызванной ферментами.

### ЗАЩИЩЕННЫЕ ПЕНИЦИЛЛИНЫ



- Состоят из 2-х компонентов:
   В-лактамный
- □ антибиотик и ингибитор влактамаз (клавулановая кислота, сульбактам, тазобактам).
- Аугментин (амоксициллин + клавулановая кислота).
- □ Широкий спектр активности.
- □ Неактивны в отношении MRSA.
- Антибиотики резерва.

### В-ЛАКТАМНЫЕ АНТИБИОТИКИ ЦЕФАЛОСПОРИНЫ



- Общие свойства цефалоспоринов:
- Выраженный бактерицидный эффект.
- □ Низкая токсичность.
- Широкий терапевтический диапазон.
- Синергизм с аминоглико-зидами.
- Не действуют на энтеро-кокки, MRSA.

### В- ЛАКТАМНЫЕ АНТИБИОТИКИ ЦЕФАЛОСПОРИНЫ

- I поколение цефалоспоринов:
- □ Цефазолин, цефалотин, цефамезин.
- □ Спектр активности:
- Активны в отношении грамположительных микроорганизмов.
- Умеренная активность в отношении грамотрицательных.
- □ Не действует на синегнойную палочку, серрации.
- □ энтерококки,MRSA.
- Устойчивы к стафилококковым В-лактамазам.

### В- ЛАКТАМНЫЕ АНТИБИОТИКИ ЦЕФАЛОСПОРИНЫ

- II поколение цефалоспоринов6
- Цефамандол, цефуроксим, цефаклор, цефметазол.
- По спектру активности в отношении грамположительных бактерий аналогичны цефалоспоринам I поколения.
- Более активны по отношению к грамотрицательным бактериям
- (клебсиеллы, эшерихии, сальмонеллы).
- Не действует на синегнойную палочку, серрации. энтерококки, MRSA.

### В- ЛАКТАМНЫЕ АНТИБИОТИКИ ЦЕФАЛОСПОРИНЫ

- □ III поколение цефалоспоринов: цефотаксим (клафоран), цефтазидим (фортум).
- Высокая активность в отношении грамотрицательных бактерий (включая госпитальные штаммы).
- □ Активность в отношении синегнойной палочки.
- □ Избирательная (цефтазидим) антианаэробная ( B. fragilis). активность.
- $\blacksquare$  В отношении грамположительных кокков активность ниже, чем у цефалоспоринов I-II поколений
- Не действуют на энтерококки, MRSA.
- □ Применяются для лечения тяжелых форм инфекций.

### В- ЛАКТАМНЫЕ АНТИБИОТИКИ ЦЕФАЛОСПОРИНЫ

- IV поколение цефалоспоринов:
- Цефпирон, цефитим.
- Широкий спектр активности в отношении всех клинически значимых микроорганизмов, включая проблемные (синегнойная палочка, энтерококк, неспорообразующие анаэробы).
- Не действуют на энтерококки, MRSA.
- □ Устойчивы к действию В-лактамаз.

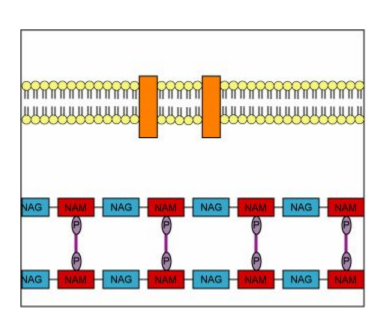
# ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ В-ЛАКТАМНЫХ АНТИБИОТИКОВ.

**Ампициллин, пенициллин** – аллергические реакции.

**Ампициллин,** в меньшей степени **цефалоспорины** – дисбактериоз.

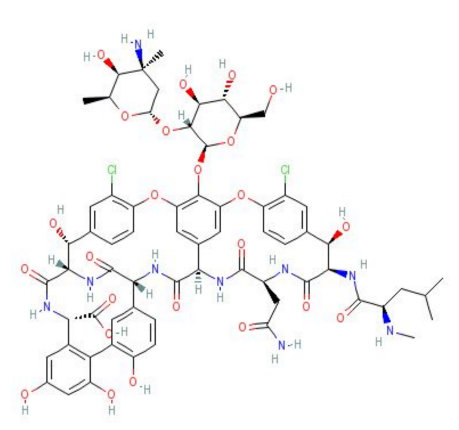
Очень высокие дозы пенициллина нейротоксический эффект.

## ИНГИБИРОВАНИЕ СИНТЕЗА КЛЕТОЧНОЙ СТЕНКИ ВАНКОМИЦИНОМ



- Ванкомицин, ристомицин.
- □ Нарушают синтез клеточной стенки, путем комплексообразования с различными пептидными структурами и блокирует оба процесса: образование гликозидных и межпептидных связей.
- В результате нарушается целостность клеточной стенки и наступает осмотический лизис бактериальной клетки.

## ГЛИКОПЕПТИДНЫЕ АНТИБИОТИКИ

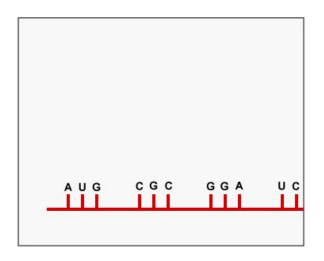


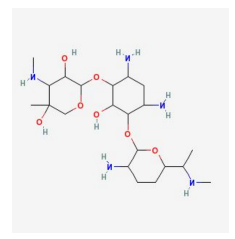
Ванкомицин активен в отношении большинства грамположительных кокков, включая MRSA.

Не действует на грамотрицательные бактерии и микобактерии.

Препарат выбора для лечения инфекций, вызванных MRSA и энтерококками.

Токсичен (ототоксичность, нефротоксичен, флебиты).





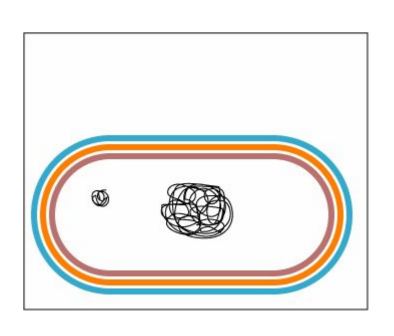
#### □ Аминогликозиды

- Содержат аминосахара,
   соединенные гликозидной
   связью с агликановым фрагментом.
- □ Связываются с 30Sсубъединицей рибосом.
- □ Бактерицидный эффект связан с нарушением механизма связывания рибосом с Т-РНК и образованием дефектных инициационных комплексов

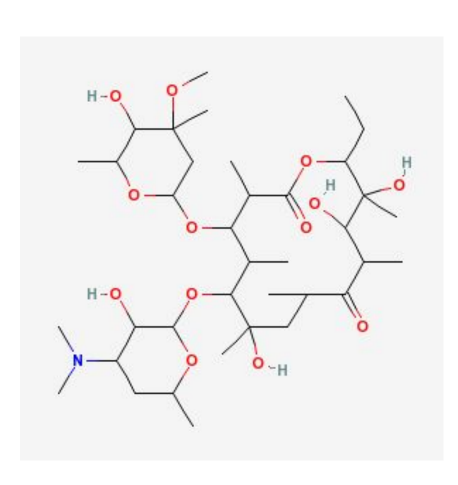
- □ Аминогликозиды
- □ I поколение стрептомицин, канамицин, мономицин.
- Активны в отношении грамотрицательных бактерий и микобактерий, возбудителей туберкулеза, бруцеллеза.
- II поколение гентамицин, тобрамицин.
- Активны в отношении грамотрицательных бактерий, включая синегнойную палочку, энтеробактеры, серрации.
   Грамположительные кокки.
- III поколение –амикацин, нетилмицин
- Активны в отношении грамотрицательных бактерий, включая синегнойную палочку, энтеробактеры, серрации.
- Устойчивы к ферментам, инактивирующими другие аминогликозиды.
   Грамположительные кокки.

- □ Аминогликозиды- побочные действия.
- Нефротоксический эффект нарушения функции почек (выражен у гентамицина).
- Ототоксичность повреждения слухового нерва ( стрептомицин).
- Нарушается передача импульса в нервномышечном аппарате (курареподобный эффект).

## МЕХАНИЗМ РЕЗИСТЕНТНОСТИ К АМИНОГЛИКОЗИДАМ

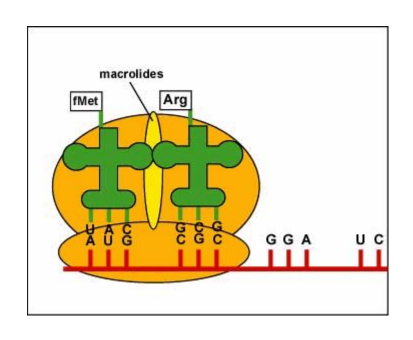


- Важнейший механизм − ферментативный.
- **при добавляются и новые и мические группы, которые инактивируют антибиотик.**
- Метилирование
- Ацетилирование
- Фосфорилирование



- Макролиды в структуре содержат макроциклическое лактонное кольцо, связанное с углеводными остатками.
- □ Природные:
- □ эритромицин,
- по опеанодомицин, рокситромицин
- Полусинтетические
- Азитромицин
- □ Кларитромицин

## МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ МАКРОЛИДОВ

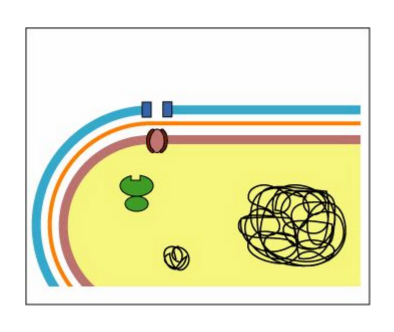


Связываются с 50S
 субъединицей рибосом.

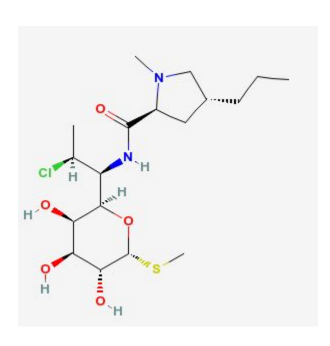
- □ Общие свойства макролидов:
- □ Бактеристатическое действие.
- □ Преимущественная активность против грамположительных кокков (стрептококки, стафилококки).
- Активность против хламидий, микоплазм.
   риккетсий.
- Неактивны в отношении грамотрицательных бактерий.
- □ Очень низкая токсичность.
- □ Усиливают перистальтику кишечника

- □ Производное эритромицина азитромицин (азалиды).
- Обладает уникальной способностью накапливаться внутри эукариотической клетки и во внесосудистом русле. Концентрация в тканях в 100 раз выше, чем в сыворотке.
- □ Более активны в отношении грамотрицательных бактерий, включая H.influensa, N. gonorrhoeae.
- □ Препарат выбора для лечения инфекций, передающихся половым путем и инфекций верхних дыхательных путей.

## МЕХАНИЗМ РЕЗИСТЕНТНОСТИ К МАКРОЛИДАМ



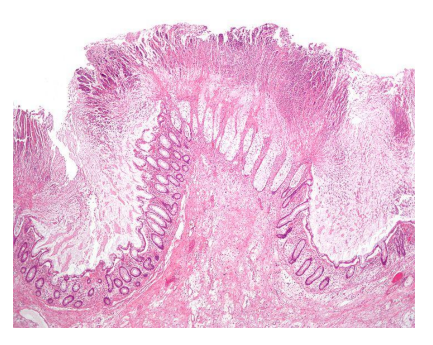
Механизм резистентности к макролидам ферментативный, метилирование 2х адениловых остатков в 23S рибосомальной РНК, антибиотик не соединяется с рибосомой.



- □ Линкомицин и клин-дамицин.
- Связываются с 50S субъединицей
- □ По антимикробному действию близки к макролидам.
- □ <u>Активны</u> а отношении грамположительных кокков
- Некоторых грамположительных палочек, микоплазм.
- Выражена антианаэробная активность
- □ <u>Не действуют</u> на грамотрицательные.

- □ Линкомицин и клиндамицин.
- □ Накапливается в костной ткани.
- □ Иммуномодуляторы.
- Побочные эффекты псевдомембранозный
- колит, что связано с избыточным размножением Closridium difficile.

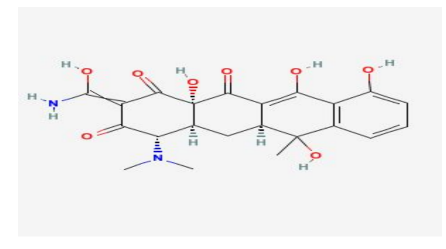
## ПСЕВДОМЕМБРАНОЗНЫЙ КОЛИТ

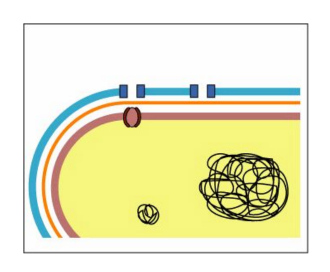


- □ Побочные эффекты псевдомембранозный
- □ колит.
- Связано с избыточным размножением
   Closridium difficile.
- 2 токсина
- Энтеротоксин
- Цитотоксин

Возникает диарея, воспаление.

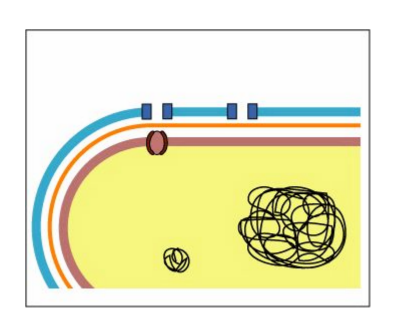
Лечение ванкомицином





- Тетрациклины
   (доксациклин)
   связываются с 30S
   субъединицей,
   воздействует и на 70S
   млекопитающих.
- Широкий спектр активности: Г+, Г-, хламидии, риккетсии, бруцеллы, йерсинии.
- Новое <u>поколения</u> глилцилциклин.

# РЕЗИСТЕНТНОСТЬ К ТЕТРАЦИКЛИНУ



- Изменение структуры транспортных систем.
- Механизмрезистентности- эффект «помпы».

- □ Побочные эффекты тетрациклинов.
- «Черные зубы у детей».Откладываются в костной ткани.
- □ Фотосенсибилизация.
- □ ЖКТ рвота натощак.

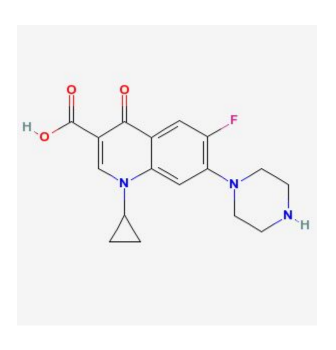


#### **Оксазолидины**

Линезолид - новое поколение антибиотиков.

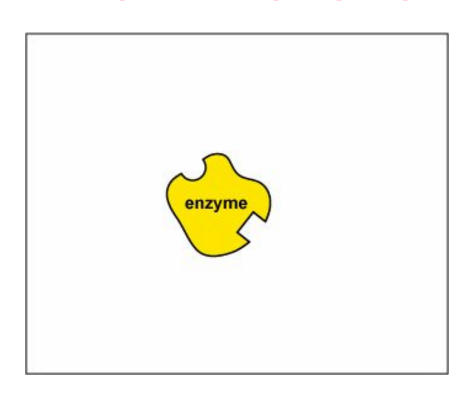
- Линезолид новая группа антибиотиков.
- Связывается с 23S рибосомальной РНК в 50 Scyбъединице рибосом.
- Активен в отношении ванкомицинрезистентных энтерококков метициллинрезистентных стафилококков, пенициллинрезистентных пневмококков.
- Бактерицидный эффект в отношении пневмококков.
- Бактериостатический по отношению энтерококков и метициллин-резистентных стафилококков.

# ПРЕПАРАТЫ, НАРУШАЮЩИЕ СИНТЕЗ НУКЛЕИНОВЫХ КИСЛОТ.



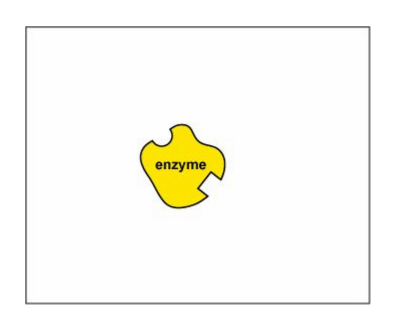
- □ Первые хинолоны нали-
- □ диксовая кислота.
- Фторхинолоны
- Ципрофлоксацин
- Офлоксацин
- □ Норфлоксацин.
- «Респираторные фторхинолоны»
- Левофлоксацин, моксифлоксацин.

# МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ФТОРХИНОЛОНОВ



- □ Ингибируют фермент –
- ДНК-гиразу, бактериальную) нарушается суперспирализация ДНК.
- □ Бактериальная клетка не может осуществлять репликацию ДНК

## **МЕХАНИЗМ РЕЗИСТЕНТНОСТИ К ФТОРХИНОЛОНОВ**

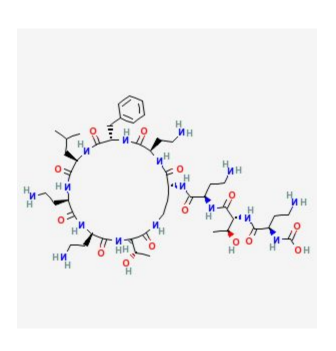


Изменение структурымишени ДНК-гиразы и топоизомеразы IV.

## ПРЕПАРАТЫ, НАРУШАЮЩИЕ СИНТЕЗ НУКЛЕИНОВЫХ КИСЛОТ

- □ Рифампицин нарушает синтез бактериальной РНК, блокируя фермент фермент РНК полимеразу.
- □ Активны в отношении
- M.tuberculosis,
- N.meningitidis,
- H.influenzae.
- оранжевый цвет мочу, слюну.

## АНТИБИОТИКИ, НАРУШАЮЩИЕ ФУНКЦИЮ МЕМБРАН КЛЕТКИ.

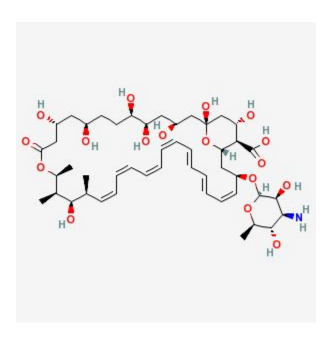


- □ Полимиксины семейство полипептидных
- Антибиотиков.
- □ Полимиксин Е циклический полипептид, в его составе 10 аминокислот.
- Положительно заряженные аминогруппы действуют как детергент, разрывает фосфолипидные структу-ры в мембране клетки.
- Активен в отношении Гбактерий, особенно синегнойной палочки.
- Нефротоксичен, нейротоксичен.

# АНТИБИОТИКИ, НАРУШАЮЩИЕ ФУНКЦИЮ МЕМБРАН КЛЕТКИ.

- □ <u>Липопептидные антибиотики</u>-новый класс мембраноактивных антибиотиков.
- □ Даптомицин бактерицидная активность в отношении резистентных Г+ кокков (энтерококков, метициллин-резистентных стафилококков. Вызывает деполяризацию
- Цитоплазматическойю
- Резистентность редкою
- □ Токсичны

## ПРЕПАРАТЫ, НАРУШАЮЩИЕ МЕМБРАНЫ КЛЕТОК ГРИБОВ



- Полиеновые антибиотики (содержат много ненасыщенных двойных связей в макролидной структуре), связываются с эргостеролами мембран грибов.
- Амфотерицин В