# Механизмы действия антибиотиков

# Классификация антибиотиков

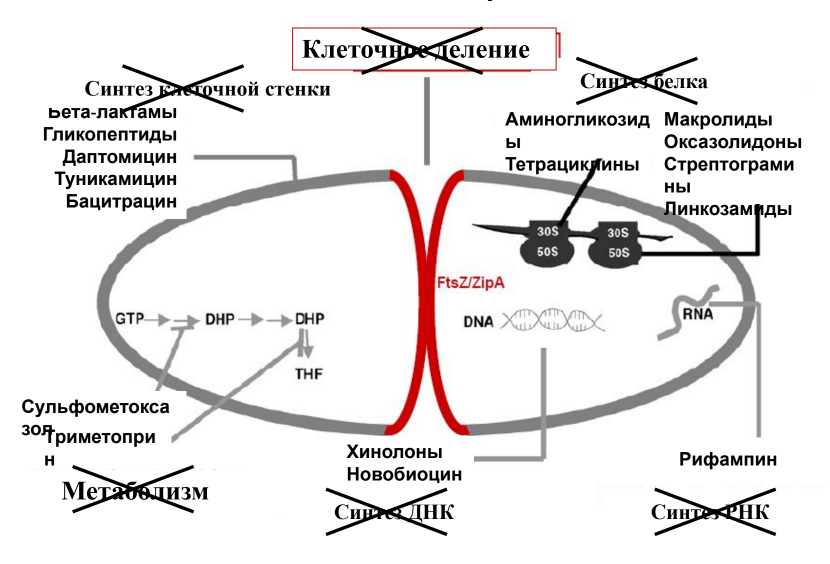
#### По клеточной мишени

- Ингибиторы биосинтеза
- Клеточной стенки
- Ингибиторы биосинтеза Белка
- Ингибиторы метаболизма
- (синтез дНТФ)
- Ингибиторы транскрипции Хлорамфеникол и др.
- Ингибиторы клеточного деления
- Ингибиторы синтеза ДНК

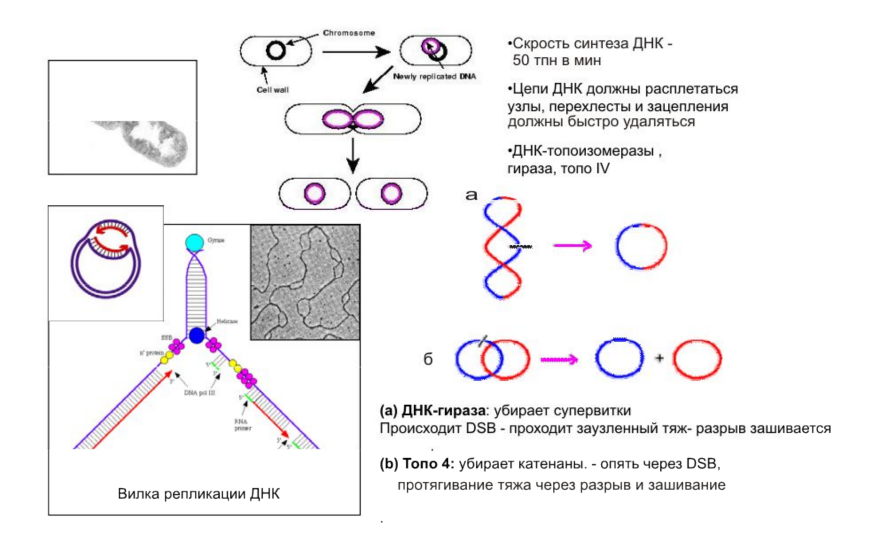
#### По химической природе

- Бета-лактамы
- Макролиды
- Тетрациклины
- Аминогликозиды
- Хинолоны
- Сульфонамиды

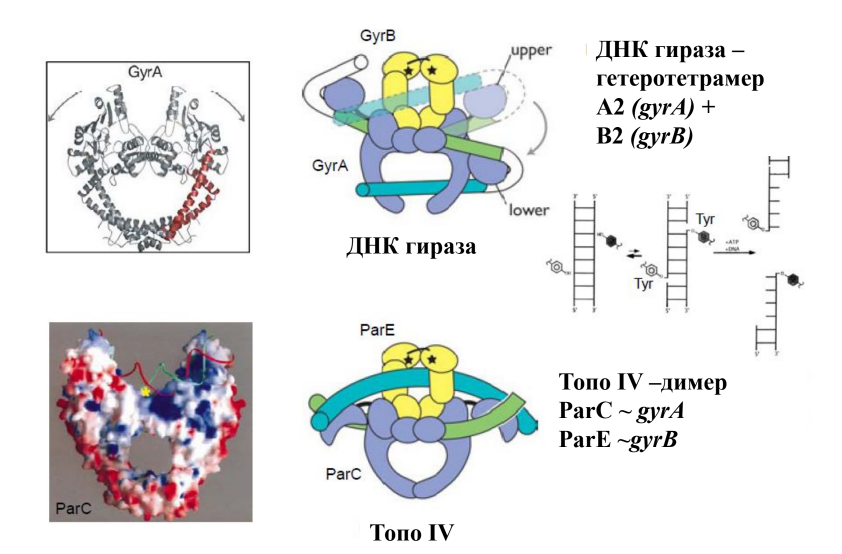
# Антибиотики – ингибиторы клеточных процессов



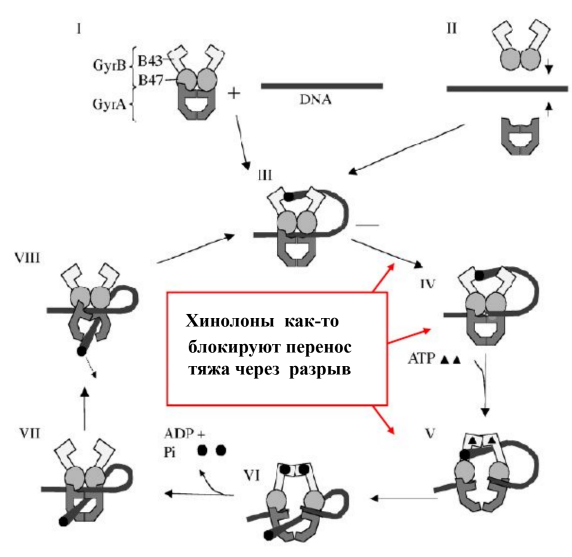
# Репликация ДНК как мишень



# Строение и механизм гираз

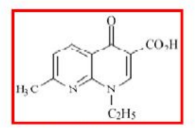


# Хинолоны - механизм



ДНК гираза – гетеротетрамер A2 (gyrA) + B2 (gyrB)

Основная мишень Хинолонов у Г-



Налидиксовая к-та

Топо IV –димер  $ParC \sim gyrA$   $ParE \sim gyrB$  Основная мишень Xинолонов  $y \Gamma +$ 

### Типы хинолонов

- Generation 1

   налидиксовая к-та, оксолиновая —та

   Пиперидиновая —та
- 2) Generation 2 анти Pseudomonas, Streptococcus Staphylococcus F+ Норфлоксацин, ципрофлоксцин, Левофлоксацин
- 3) Generation 3 анти *Pneumococcus*, *анаэробы*

Спарфлоксацин грепафлоксацин

4) Generation 4 — анти *Pneumococcus,* анаэробы

Тровафлоксацин, гемифлоксацин

R = H - Ciprofloxacin CH<sub>3</sub> - Dan ofloxacin Et - Enrofloxacin

Gemifloxacin (GMFX)

# Триметопримы

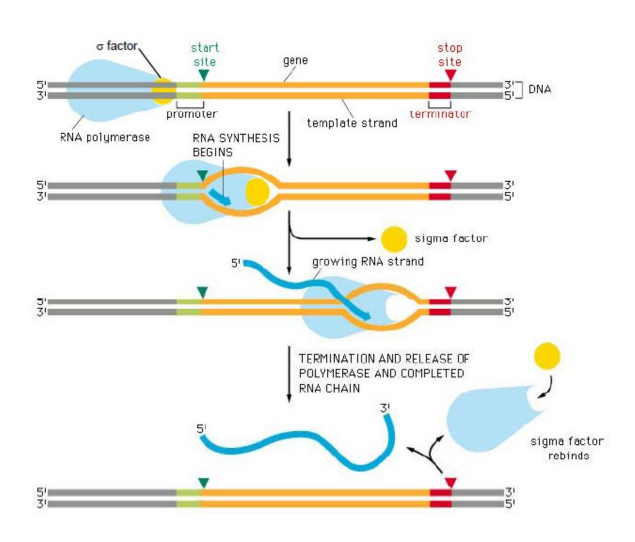
- Ингибиторы синтеза фолата синтез дНТФ
- Аэробы, G+/G-
- Триметоприм ингибитор синтеза дигидрофолиевой к-ты
- Конкурент парааминобензойной —ты у 7,8- дигидроптроат синтазы уникальный для бактерий фермент
- Сульфометоксазол -ингибитор синтеза тетра гидрофилиевой к-ты дигидрофталат редуктаза (Пронтозил пролекарство)

$$H_2N$$
  $\longrightarrow$   $SO_2NH$   $\longrightarrow$   $O$   $CH_3$ 

Триметоприм

Сульфометоксазол

## Транскрипция как мишень



# Рифампицины

# 

#### Рифампин

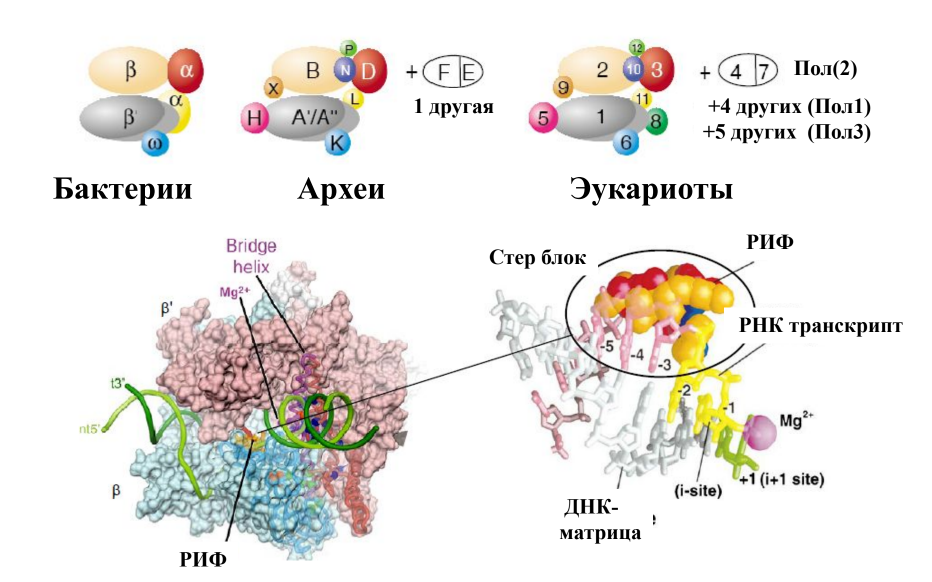
- АБ класса анзамицинов
- Полусинтетическое пр-ное рифамицина
- Выделен в 1957 из *N. mediterranei*

Селективный инг БакРНКпол Связывается с β su >12Å от акт сайта Не связывает ЭуРНКпол Блокирует выход нового транскрипта

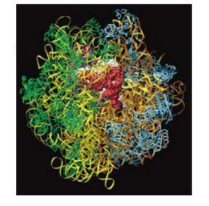
Бактериостатик, G+/-, Для G- > MIC (сложнее проникает) В основном *Mycobacteria* (туберкулез, проказа) и *Meningococci* • Устойчивость быстро возникает

 устоичивость оыстро возникает (мутации РНКпол)

### Механизм связывания РИФ







Рибосома – сложно-организованная молекулярная машитна

Существует множество способов нарушения функций трансляции

Наиболее распространенная природная мишень для антибиотиков

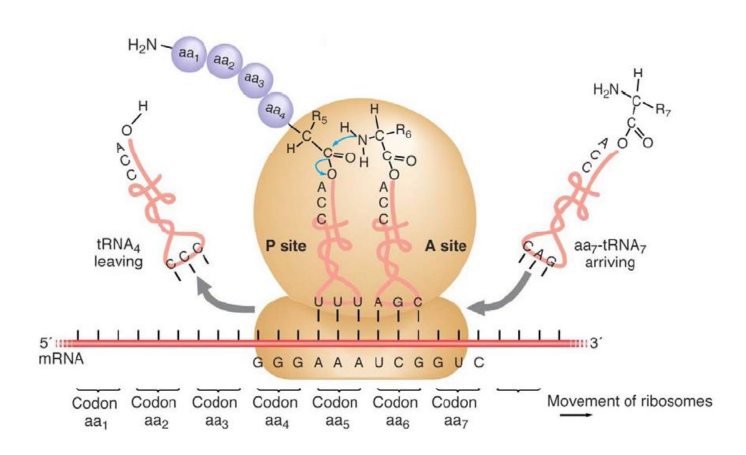
60% извесных антибиотиков действуют на рибосому, взаимодействуя преимущественно с рРНК

Антибиотики препятствуют структурным переходам, не конкурируют с связыванием лигандов- не нужна высокая аффинность

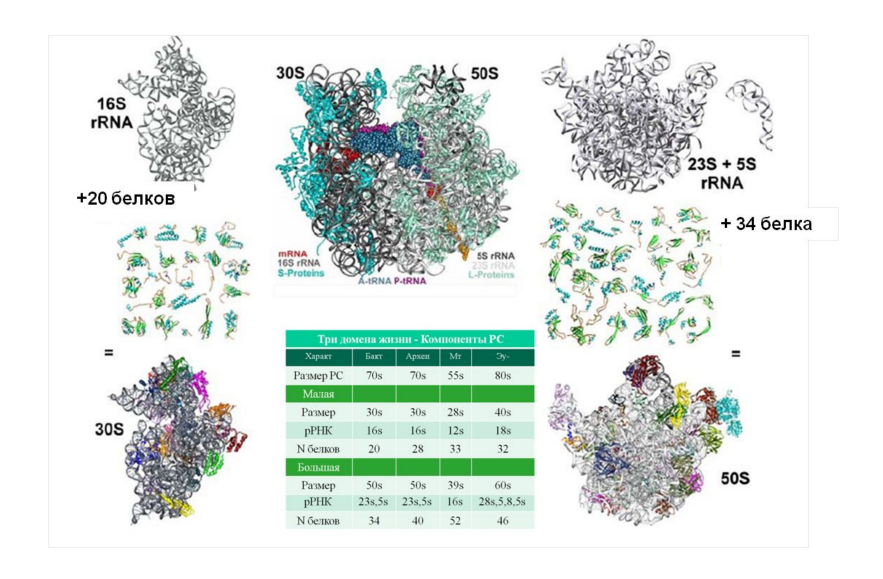
Основная мишень для открытия новых антибиотиков широкого спектра действия

Низкая частота возникновения резистентности

# Этапы трансляции

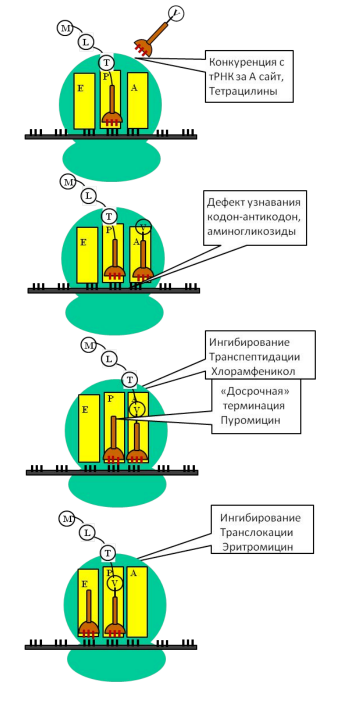


# Состав бактериальной рибосомы

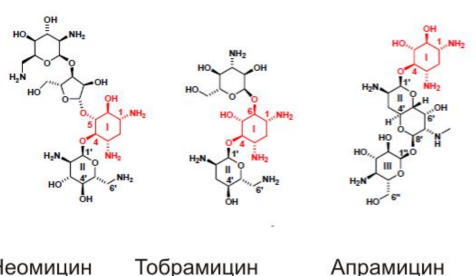


# Антибиотикиингибиторы трансляции

- Мишени 30s или 50 s
- Должны попасть внутрь клеток
- • Классификация –
- по хим структуре и по этапу
- Рибосомного цикла
- Аминогликозиды
- - Тетрациклины
- Макролиды
- - Хлорамфеникол
- – Клиндамицин



#### 30 S субъединица как мишень действия аминогликозидов





HO NH2 NH2

HO NH2 NH2

HO NH2 NH2

NH2 NH2

Неомицин 4,5 -двузамещенный Тобрамицин 4.6-двузамещенный

ный 4-монозамещенный

Выделены в 40-х годах из стрептомицетов. Ферментация - семисинтез Не проникают через мембраны (позитивно заряжены)

Для проникновения в клетки используют кислород-зависимые транспортные системы (не активны против анаэробов)

Связываются в декодирующем сайте рибосомы и увеличивают частоту ошибок при трансляции.

Обладают бактерицидным действием

Лек формы - инъекции, наружные, ингаляционные

Используются в основном против серьезных грамм-отрицательных возбудителей:

E.coli, K.pneumonia, Proteus sp., Acinetobacter, Citrobacter, Enterobacter sp.,

Serratia, Salmonella, Shigella, Pseudomonas aeruginosa

Амикацин



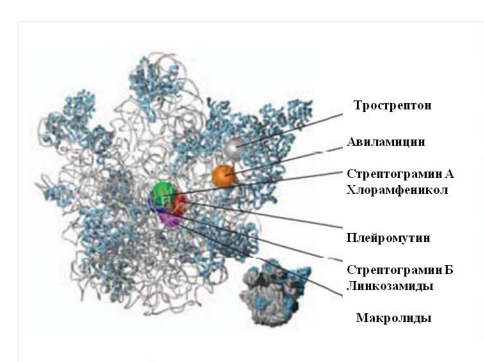
#### 30 S субъединица как мишень действия тетрациклинов

Тетрациклин Глицилглицин

Выделены в 1945- из стрептомицетов. Ферментация - семисинтез Проникают через мембраны (позитивно заряжены) У G- бактерий переносятся через порины внешней мембраны (в составе Mg++ комплексов) Связываются в A- сайте рибосомы блокируя посадку аминоацил тРНК

Обладают бактериостатичным действием Лек формы - оральные Используются в основном против G-/G+ возбудителей: респираторные инфекции, венерические болезни, Helicobacter pylori Устойчивость - модификация мишеней, TetA транспортер

# 50 S субъединица как мишень





АБ	Микроб
Макро- кетолиды	Haloarcola
Карбомицин	>>
Спиромицин	>>
Телитромицин	Deinococcus
Тролеандомицин	
Стрептограмины	
Виргиномицин	Haloarcola
Квинопристин	Deinococcus
Аналоги нуклеотидов	
Хлорамфениклол	Deinococcus
Бластицидин	Haloarcola
Линкозамиды	
Клиндамицин	Haloarcola

#### 50 S субъединица как мишень действия макролидов

Эритромицин

Тролеандомицин

Азитромицин

Выделены впервые в 1949 г из Streptomyces erythreus

Получают ферментацией и семисинтезом

Природные макролиды кислотолабильны (t1/2~1,5 h) и обладают узким терапевтическим диапазоном (G+ Staphylococci, Streptococci, Bacilli)

Полусинтетические аналоги обладают повышенной стабильностью (t1/2-35h) и широкоим спектром активности

Связываются с пептидилтрансыеразным центром и блокируют выход вновь синтезируемой полипептидной цепи.

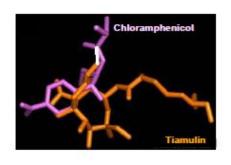
Используются оррально, обладают высокой биодоступностью, хорошо проникают в органы и ткани

Резистеность – модификация сайта мишени и актиный выброс

### 50 S субъединица как мишень действия хлорамфеникола

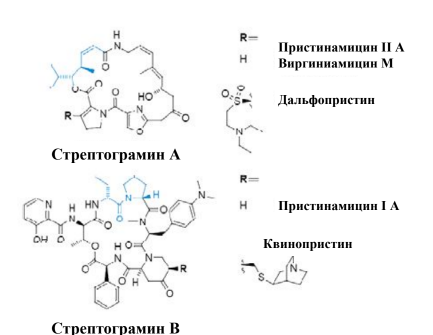
#### Хлорамфеникол

Тиамфеникол



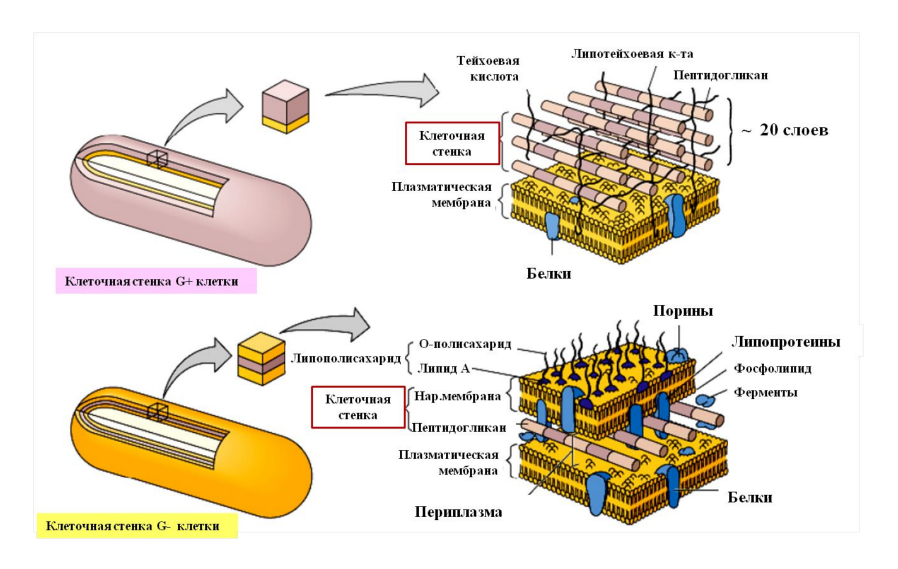
Выделен в 1947 г из Streptomyces venezuele Получают ферментацией Широкий спектр активности - G+/G-: тиф, менингит, бруцеллез Бактериостатичны, оральное, местное или инъекционное применение Токсичны – действуют на рибосомы митохондрий Сейчас редко использхуются из-за побочных эффектов (анемия, поверждение костного мозга) Связываются с пептидилтрансферазным центром 23 s rRNA и блокируют пептидный синтез в A-сайте конкурируя с переходным состоянием Резистеность – модификация структуры молекулы (ацетилирование).

### 50 S субъединица как мишень действия стрептограминов

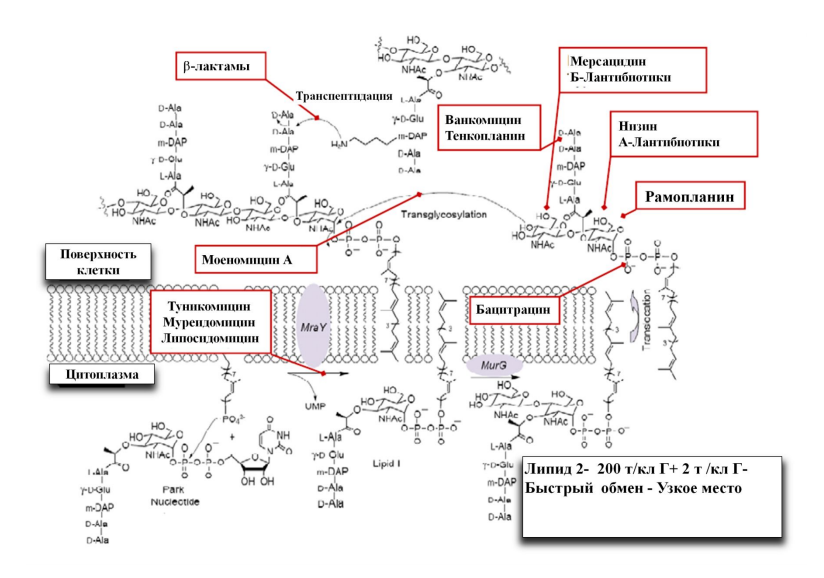


Выделены впервые в 195лх из Streptomyces pristina spiralis Получают ферментацией и семисинтезом Косинтез в одном продуценте Действуют на резистентные к другим антибиотикам G+ Staphylococci, Streptococci, Enterococci Полусинтетические аналоги обладают повышенной растворимостью Связываются с пептидилтрансыеразным центром и блокируют выход вновь синтезируемой полипептидной цепи. Кооперативность – связывания StrA стимулирует связывание StrB Используются для инъекций Резистеность - модификация сайта мишени

#### Клеточные стенки как мишени



# АБ-ингибиторы биосинтеза КС



#### Мишени бета-лактамов

#### Сшивка пептидогликана

β-Лактамы = субстраты «самоубийцы» ПГ транспептидаз

β-Лактамазы могут снижать эффективность β-лактамных антибиотиков=> устойчивость

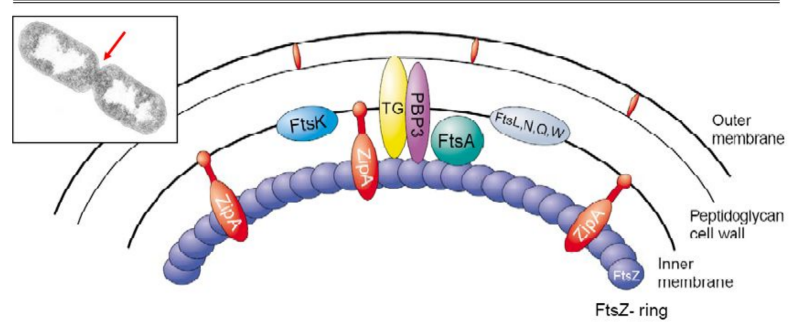
# Ингибиторы КС- механизм 1 (литический)

- КС бактерий ковалентно-сшитый полимерный матрикс пептидогликана
- Механическая прочность, устойчивость к осмотическому стрессу
- Степень сшивки ~ прочность
- Стабильность слоя трансгликозилазы и пенициллин-связывающие белки (PBP-транспептидазы)- добавляют дисахариды пентапептидов на *пептидогликаны и сшивают их ковалентно*
- Бета-лактамы ингибируют этап биосинтеза КС образование пептидной связи пеницилинирование активного центра РВР (Беталактам аналог терминального D-аланин-D-аланина)
- Обработка клеток приводит к изменению формы и размера клеток, индукции стрессового ответа и лизису клеток
- Участвуют также автолизины белки, высвобождаемые из КС под действием антибиотиков.

# Ингибиторы КС- механизм 2 (нелитический)

- Двукомпонентные системы регуляция активности автолизина
- РВР1 ингибиторы филаментация клеток, лизис
- РВР2 инг изменяют форму без лизиса
- РВРЗ инг филаментация, клеточное деление
- Различные типы β-lactam разная аффинность к PBP
- PBP1-β-lactam наиболее эффективные индукторы пептидогликан гидролазы
- Филаментация активация SOS ответа, экспрессия SulA, ингбитора образования перегородки клетки, связывает мономеры FtsZ, полимеризация которых приводит к образованию септы
- PBP3- β-lactam индукция филаментации, стимуляция системы DpiAB активатор SOS ответа.
- Летальность β-lactam может быть усилена нокаутом DpiAB или sulA.
- SulA защищает от β-lactam экранируя FtsZ подтверждено оптами по оверэкспрессии

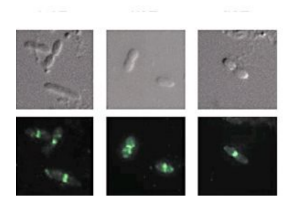
## Механизмы клеточного деления



#### Модель деления клетки E.coli

- FtsZ полимеры кольцо в цитоплазме
- Кольцо связывается с мембраной через белки ZipA&FtsA
- Для образования слоя муреина в участке образования септы нужен белок РВР3
- \_\_\_\_\_ Локализация комплекса FTsK,

TG- трансгликозилаза



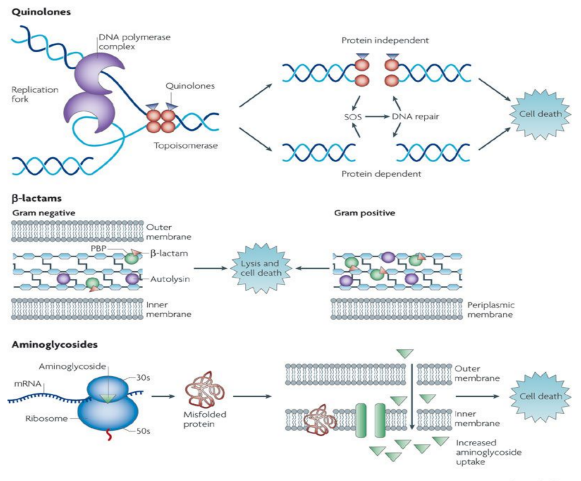
# Липопептиды

- Нерибосомные катионные пептиды
- Внедряются в бактериальную мембрану
- пермеабилизация
- Местного действия токсичные побочные эффекты G+, G-, M/tuberculosis.

Также валиномицин, грамицидин С

#### Разные мишени и механизмы АБ...

Nature Reviews | Microbiology



**Хинолоны** – изменяют степень суперспирализации ДНК – связывают topoII или topoIV.,

• - DNA DSB (может зависеть либо не зависеть от синтеза белка)

**Бета-лактамы** – ингибируют транспептидацию – Связывают РВР пептидогликанов (ПГ)

•Снижение синтеза ПГ и индукция автолизинов

#### Аминогликозиды

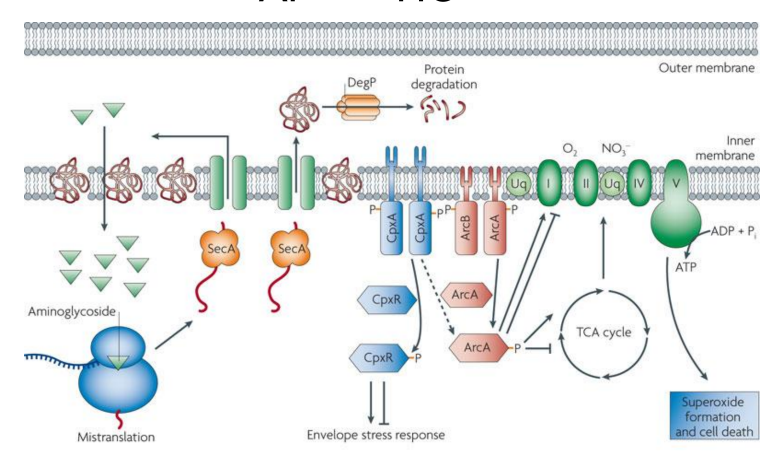
Связывают 3лS Рибосомы Ошибки трансляции – дефекты фолдинга мембранных белков – стимуляция поглощения АБ

 Мембранные эффекты, трансляция

# Общий механизм АБ-индуцированной смерти клеток

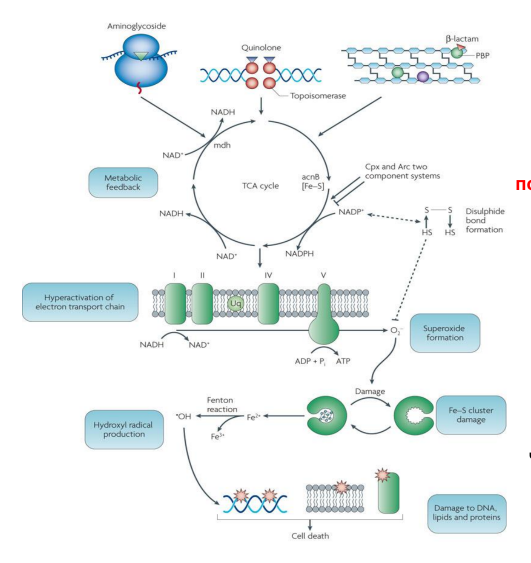
• Обработка бактерицидными антибиотиками в летальных концентрациях приводит к образованию вредоносных гидрокил-радикалов через общий механизм оксидативной смерти клеток, что связано с измнениями центрального механизма (цикл ТКК) и метаболизма железа)

#### •AΓ <= HO<sup>-</sup>



АГ+РС-> мистрансляция, мисфолдинг мембр.белков. Встраивание «неправильных» белков в мембр □ индукция 2-х компонентных систем Срх и Arc. Активация Срх и Arc - нарушение метаболизма и мембр. потенциала, образование летальных гидрокси радикалов

# Разные мишени - общая причина АБ индуцированной смерти клетки



Хин, β-lactams и АмГли – «апоптоз» через 2-х компонентную систему Срх +Arc. С участием редоксчувствительных белков