ANTIBIOTIQUES ACTIFS SUR LA SYNTHESE DES PROTEINES

Enseignant : F. Van Bambeke

FARM2129 – année 2008-2009

Ribosome bactérien comme cible d'antibiotiques

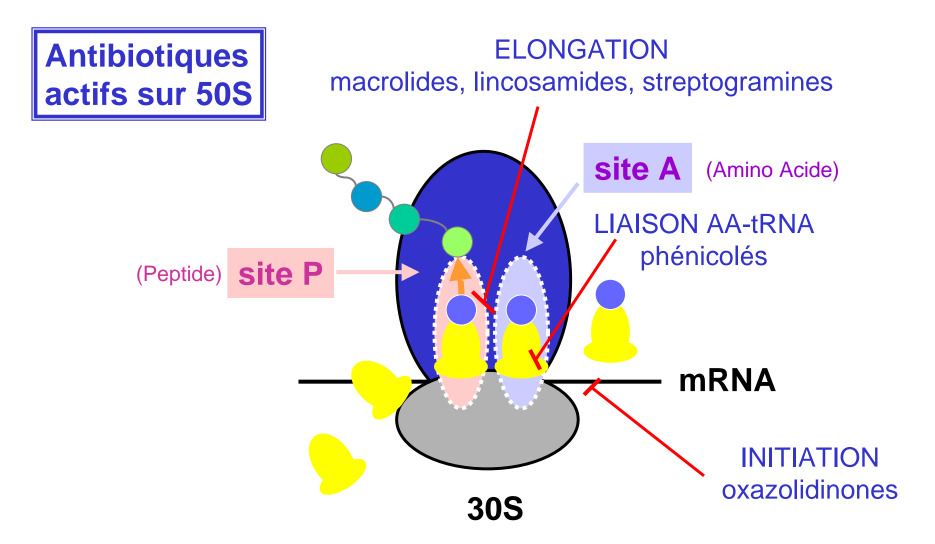
ELONGATION macrolides, lincosamides, streptogramines **50S** site A (Amino Acide) LIAISON AA-tRNA phénicolés (Peptide) site P **mRNA INITIATION ELONGATION** oxazolidinones **30S** ERREURS de LECTURE LIAISON AA-tRNA

07/11/2008 04: Ribosome-50S

tétracyclines

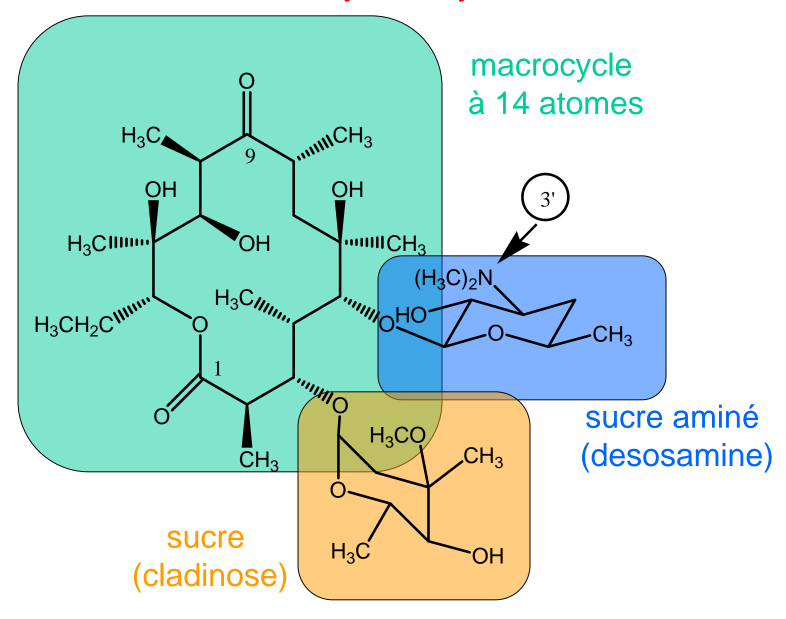
aminoglycosides

Ribosome bactérien comme cible d'antibiotiques

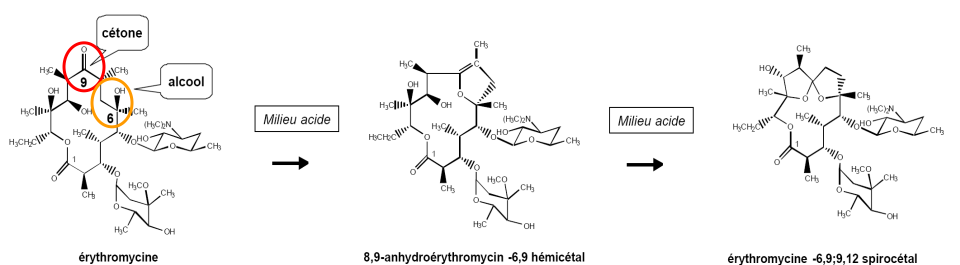


MACROLIDES / KETOLIDES

Chef de file: érythromycine



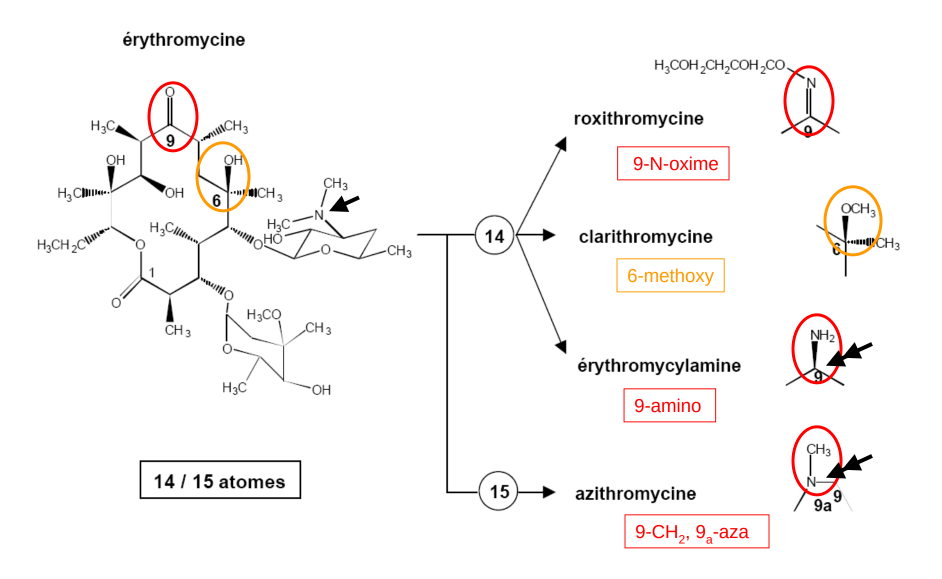
Problème majeur: instabilité en milieu acide



inactif!

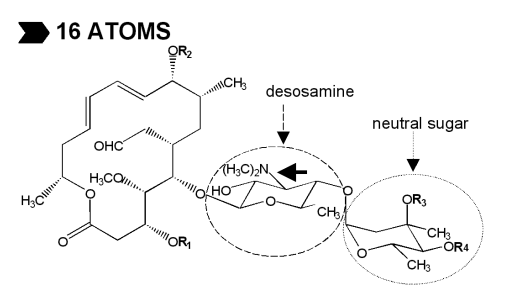
Van Bambeke et al, Louvain Médical (2000) 119:259-286

Molécules nouvelles acido-stables ...



Van Bambeke et al, Louvain Médical (2000) 119:259-286

Molécules nouvelles acido-stables ...



josamycin

 $R1 = COCH_3 / R2 = H / R3 = H / R4 = COCH_2CH(CH_3)_2$

→ ŅHCH₃

miocamycin

 $\mathbf{R1} = \mathbf{COCH}_2\mathbf{CH}_3$ / $\mathbf{R2} = \mathbf{COCH}_3$ / $\mathbf{R3} = \mathbf{COCH}_3$ /

 $R4 = COCH_2CH_3$

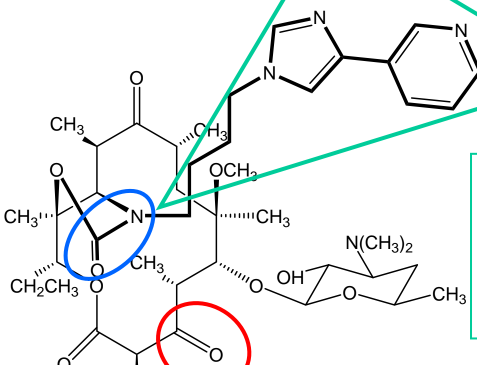
spiramycin

R1 = H / R2 = CO(CH₂)₂CHCHOHCH₃/

R3 = H / R4 = H

Van Bambeke et al, Louvain Médical (2000) 119:259-286

Et les kétolides?



Chaîne latérale:

- liaison au domaine II
- liaison aux ribosomes méthylés
- pas de reconnaissance par les pompes à efflux de *S. pneumoniae*
- pharmacocinétique

Carbamate:

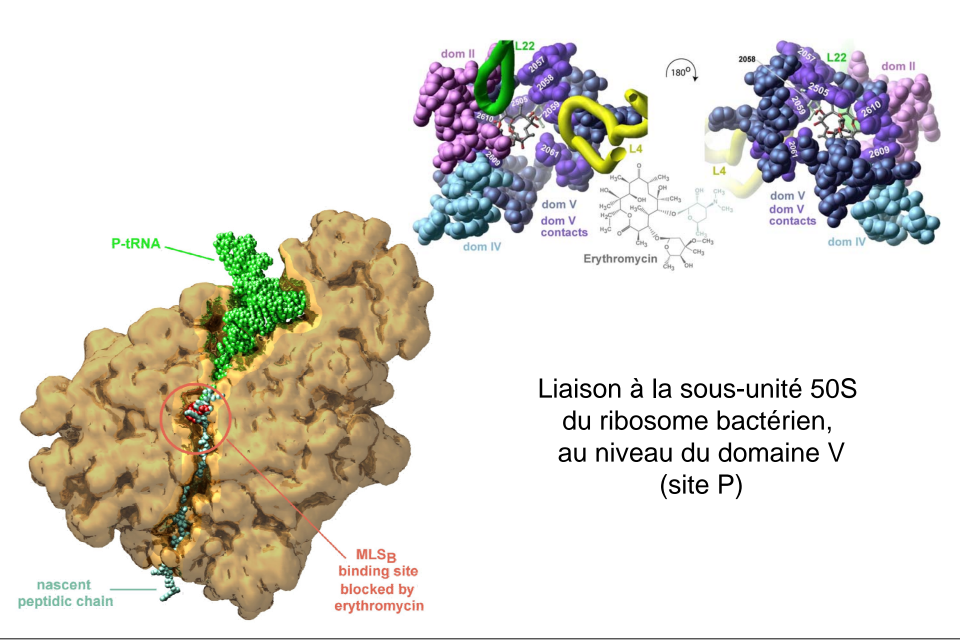
activité accrue

ČH₃

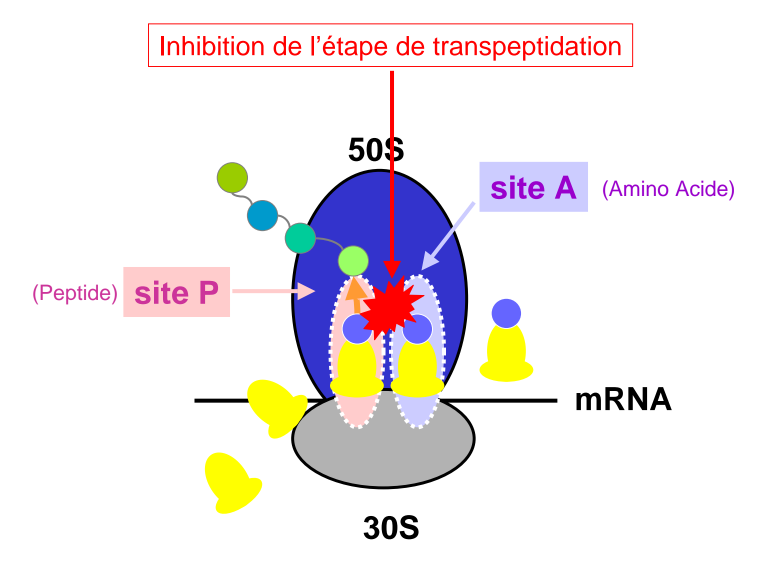
Absence de cladinose:

- stabilité en milieu acide
- pas d'induction MLS_B

Mode d'action des macrolides



Mode d'action des macrolides

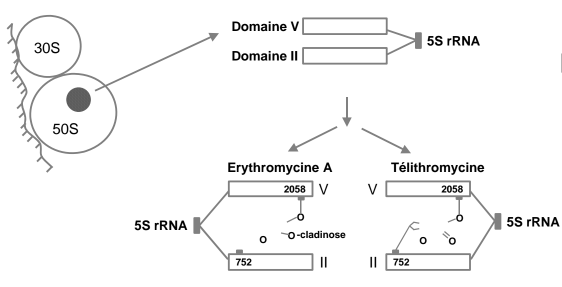


Résistance aux macrolides

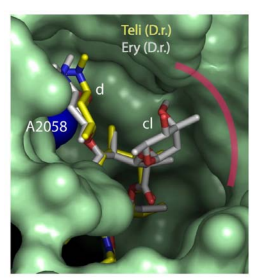
- méthylation du ribosome empêchant la liaison du macrolide
 - production de méthylases, souvent codées par des plasmides
 - expression constitutive (résistance MLS_B; kétolides moins actifs) inductible (résistance aux ML à 14 et 15 atomes)
 - résistance croisée aux lincosamides et streptogramines
- efflux actif
 - chez *S. pyogenes:* résistance aux ML à 14 et 15 atomes sensibilité réduite aux kétolides
 - chez *S. pneumoniae:* résistance aux MLs reste assez sensible aux kétolides

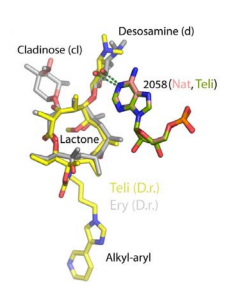
ML 16 atomes: non inducteurs de méthylases; peu sensibles à l'efflux Kétolides: peu affectés à l'heure actuelle par la résistance aux MLs

Mode d'action des kétolides



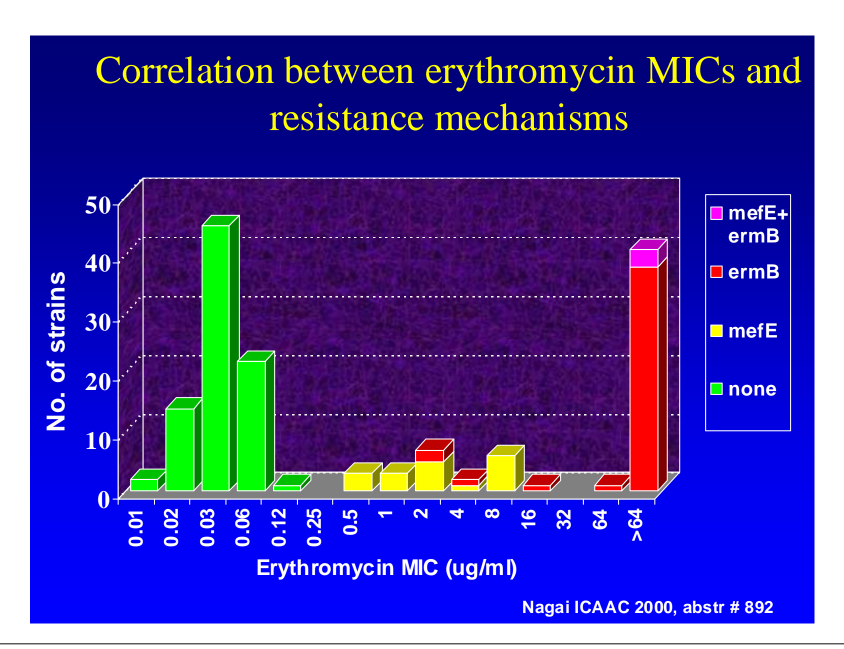
Liaison à la sous-unité 50S du ribosome bactérien, au niveau du domaine V et du domaine II





Van Bambeke et al. Exp. Op. Pharmacoth.2008

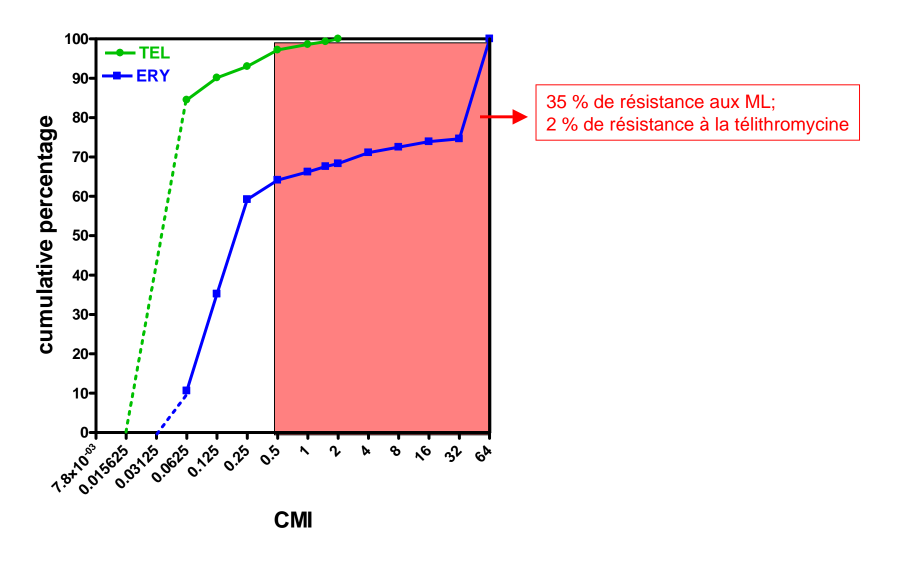
Résistance aux macrolides



Différences entre les macrolides: résistance

Espèce et génotype de résistance	Erythromycine	Telithromycine	
S. pyogenes (WT) (ermB ind.) (ermB const.) (mef)	0.03 >64 >64 8	0,08 0,5 - 1 8 0,5	
S. pneumoniae (WT) (ermB const.) (mef)	0,03 >64 2	0,008 0,06 0,125	

Epidémiologie de la résistance en Belgique

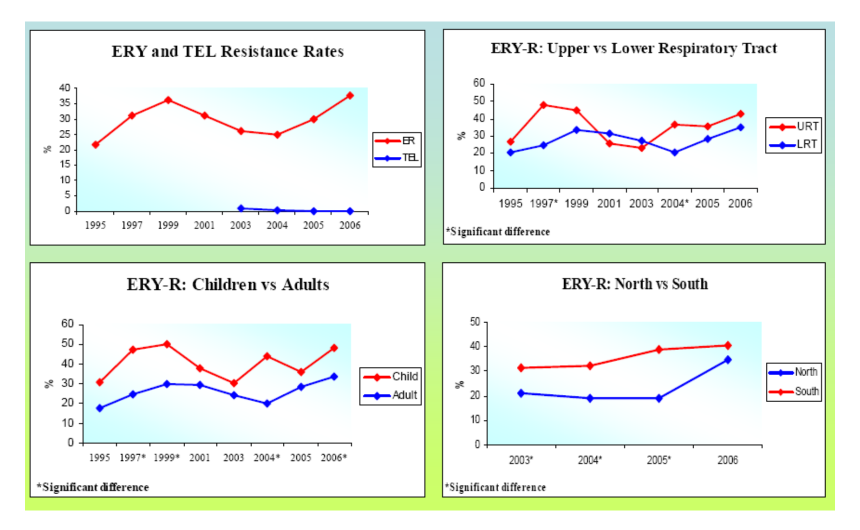


S.pneumoniae, isolats de pneumonie communautaire en Belgique Lismond et al, 2007

Epidémiologie de la résistance en Belgique

Evolution au cours des dernières années

(souches non invasives de streptocoques)



Vanhoof et al, 2007; données de l'Institut Pasteur de Bxl

07/11/2008 04: Ribosome-50S

17

Epidémiologie de la résistance en Belgique

Evolution au cours des dernières années

(souches non invasives de streptocoques)

Fig.2: Presence of erm and mef genes in S.neumoniae isolates

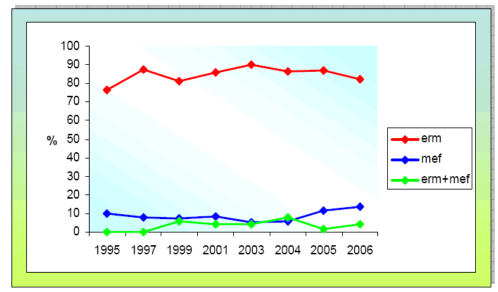
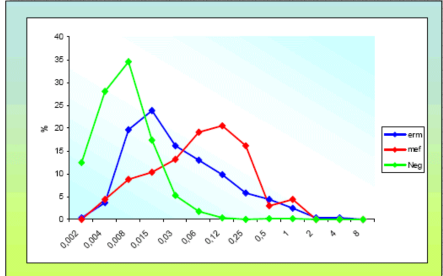


Fig.3: MIC Distribution of TEL following genotype



18

Vanhoof et al, 2007; données de l'Institut Pasteur de Bxl

Spectre d'activité

- principalement, bactéries à Gram-positif coques (staphylocoques et streptocoques) bacilles (corynebacteries, *Listeria, Clostridium*).
- faible activité sur les bactéries à Gram-négatif (pénétration!) quelques exceptions:
 - germes responsables d'infections intracellulaires (agents des pneumonies atypiques: Legionella, Chlamydia, Mycoplasma)
 - Neisseria gonorrhea et meningitidi
 - Campylobacter jejuni, Helicobacter pylori (ulcère gastro-duodénal)
 - Haemophilus influenzae est peu sensible
- certains germes atypiques: Rickettsia, Borrelia, Mycobacterium (intracellulaire).

Van Bambeke et al, Louvain Médical (2000) 119:259-286 04: Ribosome-50S



Pharmacocinétique

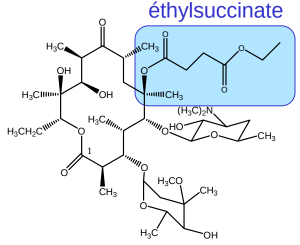
Absorption

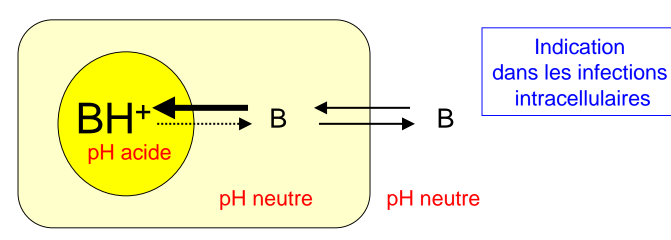
biodisponibilité variable

érythromycine administrée sous forme d'esters (instabilité!)

Distribution

accumulation cellulaire importante dibasiques >> monobasiques (diffusion-ségrégation dans les lysosomes)





Elimination

hépatique

Interactions médicamenteuses via CYP3A4

Différences entre les macrolides: pharmacocinétique

				(?? Res ? ?		
					7		
Paramètre pharmacocinétique	Erythromycine (500 mg)	Roxithromycine (150 mg)	Clarithromycine (250 mg)	Azithromycine (500 mg)	Miocamycine (600 mg)	Spiramycine (6 Mio U.I.)	Télithromycine (800 mg)
Cmax (mg/l)	3	6.8	6.8	0.4	2-3	3.3	2
Tmax (h)	1.9-4.4	2	2.7	2.5	2	2	1-3
T ½ (h)	2	8-13	4.4	35-40	1	8	10
Vd (I/kg)	0.64		3-4	23-31			2.9
Biodisponibilité	20-60 %	72-85 %	55 %	37%			57 %
Liaison aux protéines	65-90	73-96	40-70	12-40	10	10-20	60-70
Conc. Tissulaire / Conc. sérique	0.5	1-2	3-8	50-1150	4-8	1-30	2-150
AUC (mg.h/l)	4.4-14	70	4.1	2-3.4	3		8.3
Elimination	Foie	Rein (65%)	Foie (70%)	Foie	Foie (95 %)	Foie	Foie (66 %)

Indications des macrolides

usage clinique raisonné des macrolides

Place des macrolides	Indication	Germe(s) en cause	Molécule(s) de choix		
Premier choix	infections genitales				
		Neisseria gonorrheae	azithromycine		
		Chlamydia trachomatis	azithromycine		
		Ureaplasma urealyticum			
	pneumopathies atypiques				
		Legionella pneumophila	clarithromycine		
		Chlamydia pneumoniae	clarithromycine		
		Mycoplasma			
	infections à MAC chez l'immu	infections à MAC chez l'immunodéprimé			
		Mycobacterium avium and omplex	azithromycine, clarithromycine		
	ulcère gastrique				
		Helicobacter pylori	clarithromycine + nitroimidazole + anti-acide majeur		
	<u>infections respiratoires pédiatriques</u>				
	diphtérie	C. diphteriae	érythromycine		
	coqueluche	B. pertussis	érythromycine (roxithromycine, azithromycine)		
Alternative	infections de la peau et des ti				
		Propionibacterium acnes	clarithromycine		
		S. aureus	attention aux résistances!		
	infections respiratoires et OR		1		
	pharyngite	Virus, S. pyogenes, Mycoplasma	¹ (β-lactame)		
		pneumoniae	1 (2.1)		
	otite	Virus, S. pneumoniae,	¹ (β-lactame ou macrolide) ²		
		M. catarrhalis, H. influenzae	1 (0.1)		
	sinusite	Virus, S. pneumoniae,	¹ (β-lactame ou macrolide) ²		
	Landa 126	M. catarrhalis, H. influenzae	1 (2)		
	bronchite	Virus, S. pneumoniae,	¹ (β-lactame ou macrolide) ²		
		M. catarrhalis, H. influenzae	1 11 2 10 1 1		
	pneumonie communautaire	S. pneumoniae, (H. influenzae, S.	clarithromycine (β-lactame ou β-lactame +		
1 n erez n erez e.		aureus), C. pneumoniae (enfants)	macrolide [si germes atypiques])		

¹ l'utilité d'un antibiotique dès l'apparition des symptômes est souvent injustifiée en raison du taux important d'infections virales dans ces territoires

Van Bambeke et al Médecine & Hygiène (2001) 59:2316-2323

² le choix de l'antibiothérapie, lorsqu'elle est mise en oeuvre, doit reposer sur l'épidémiologie locale (résistance de S. pneumoniae et H. influenzae aux macrolides et aux beta-lactames)

Indications des kétolides

Initialement:

Sinusite/pharyngite

Exacerbations aiguës de bronchite chronique



Pneumonie communautaire

Aujourd'hui:

(Sinusite/pharyngite)



(Exacerbations aiguës de bronchite chronique)



Pneumonie communautaire







Effets secondaires

- intolérance digestive fréquente (effet gastrocinétique par liaison au récepteur à la motiline) surtout pour l'érythromycine
- toxicité hépatique rare

Télithromycine: effets secondaires rares mais graves

- → indications restreintes à la pneumonie aux USA
- → invitation à la prudence en Europe
 - hépatotoxicité (hépatite fulminante)
 - troubles de la vision
 - pertes de conscience
 - aggravation d'une Myasthenia gravis





Pharmacovigilance ...

KETEK® (telithromycin) DEAR HEALTHCARE PROFESSIONAL LETTER

March 2007

IMPORTANT INFORMATION ABOUT KETEK® (telithromycin)

Dear Healthcare Professional:

Sanofi-aventis U.S. would like to inform you of important updated information regarding KETEK® (telithromycin) tablets. The prescribing information has been revised to add a boxed warning and contraindication for myasthenia gravis patients. In addition, the indications for the treatment of acute exacerbation of chronic bronchitis (AECB) and acute bacterial sinusitis (ABS) have been removed from the labeling. These revisions follow discussions with the Food and Drug Administration (FDA) regarding its decision to follow recommendations of a December 2006 Advisory Committee that the balance of the benefits and risks no longer support continued marketing of Ketek for these two indications. It is important to note that Ketek continues to be indicated only for the treatment of community-acquired pneumonia (CAP) of mild to moderate severity due to Streptococcus pneumoniae, (including multi-drug resistant isolates [MDRSP*]), Haemophilus influenzae, Moraxella catarrhalis, Chlamydophila pneumoniae, or Mycoplasma pneumoniae, for patients 18 years old and older.

Safety information regarding visual disturbances and loss of consciousness, previously in the precautions section, has been added to the warnings section. In prescribing KETEK, it is important for healthcare professionals to inform and discuss with patients the four highlighted toxicities: exacerbation of myasthenia gravis, hepatotoxicity, visual disturbances, and loss of consciousness.



London, 30 March 2007 Doc. Ref. EMEA/129901/2007

PRESS RELEASE

European Medicines Agency recommends restricted use and strengthened warnings for Ketek

The European Medicines Agency (EMEA) has recommended restrictions on the use of Ketek (telithromycin) in three of its four approved indications. For the treatment of bronchitis, sinusitis and tonsillitis/pharyngitis, Ketek should only be used for infections caused by bacterial strains that are suspected or proven to be resistant to or cannot be treated with macrolide or beta-lactam antibiotics.

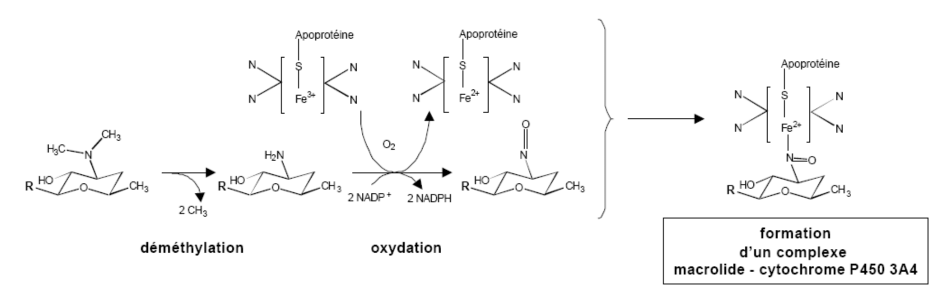
No such restrictions are recommended for the remaining indication, the treatment of community-acquired pneumonia.



Interactions médicamenteuses

Inhibiteurs puissants du CYP3A4

Cytochrome P450 3A4



Van Bambeke et al, Louvain Médical (2000) 119:259-286



Interactions médicamenteuses

Substrats du CYP3A4:

- théophylline (antiasthmatique)
- anticoagulants de type coumarinique
- tolbutamide (hypoglycémiant oral)
- carbamazépine (antiépileptique)
- bromocriptine (agoniste dopaminergique)
- barbituriques (hypnotiques, sédatifs, myorelaxants)
- phénytoïnes (antiépileptiques)
- ciclosporine (immunosuppresseur)
- ergotamine (antimigraineux) → ergotisme
- digoxine (cardiotonique) → tox. cardiaque
- cisapride (antinauséeux) → torsades de pointe
- terfénadine (antihistaminique) → torsades de pointe molécule retirée du marché à cause des risques en 1997.

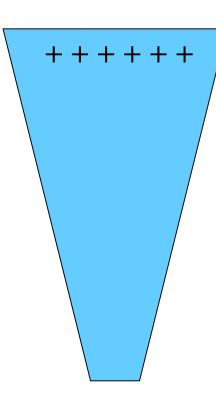
Différences entre les macrolides: interactions médic.

interactions Cytochrome P₄₅₀

érythromycine A

clarithromycine télithromycine roxithromycine

azithromycine

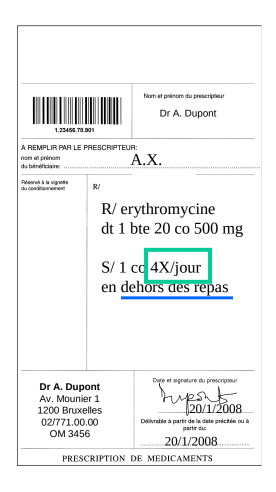


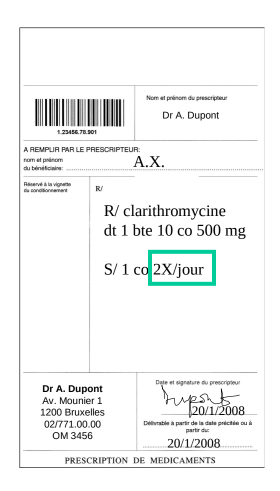
nb associations C.I.

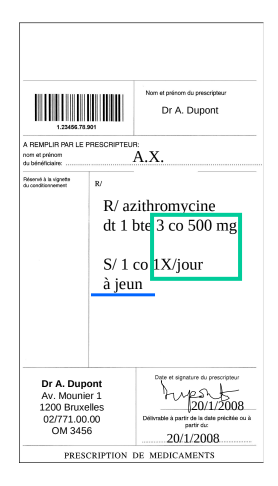
qq associations C.I. nb interactions à surveiller

qq associations C.I. qq interactions à surveiller

Pouvez vous justifier les prescriptions suivantes ?







Posologie

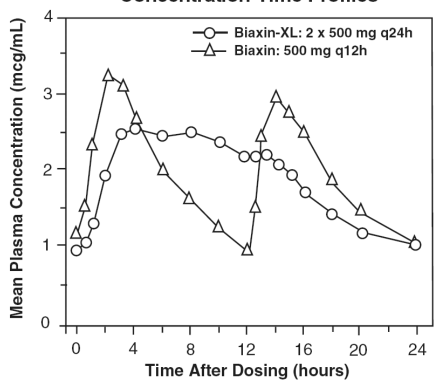
	dose/ administration	nombre d'administrations/ jour
Em the source is a	500 m m	-
Erythromycine	500 mg	2 à 4
Roxithromycine	150 mg	2 (3 pendant 3 jours si infection grave)
Clarithromycine	250 mg-500 mg	2
Dirithromycine	500 mg	1
Azithromycine	500 mg	1 pendant 3 jours
	ou 500 mg au jour 1	
	puis 250 mg aux jours 2 à 5	
Spiramycine	500 mg	2 à 4
Miocamycine	600 mg	2 à 3
Télithromycine	800 mg	1

Intérêt des formes retard?



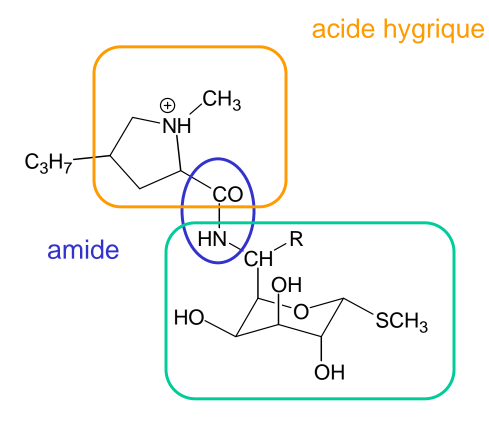
1 administration par jour; AUC équivalente
à 2 administrations d'une ½ dose

Steady-State Clarithromycin Plasma Concentration-Time Profiles



LINCOSAMIDES

Structure chimique

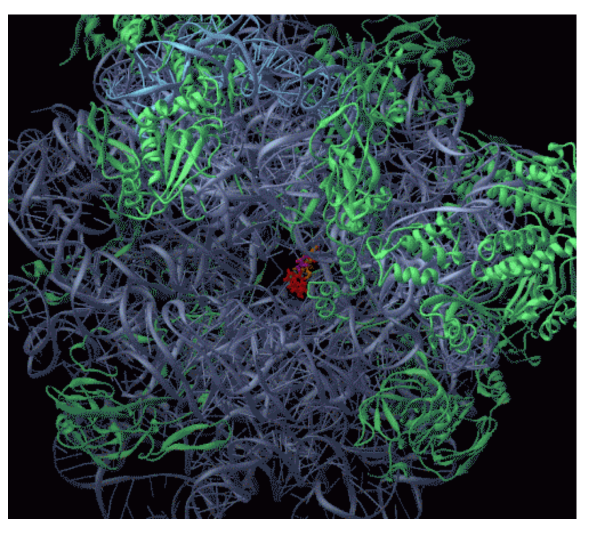


 $R = CHCH_3CI$ clindamycine

 $R = CHCH_3OH$ lincomycine

6-amino-thio-octopyrannoside

Action et résistance



Streptogramines

chloramphenicol

Lincosamide

Macrolide

Site de liaison similaire au ribosome bactérien

- → Même mode d'action
- → Résistance croisée MLS_B

36

n'induisent pas la méthylase : résistance uniquement si constitutif

Spectre d'activité

principalement, bactéries à Gram-positif
 coques (staphylocoques et streptocoques)
 bacilles (corynebacteries, Listeria, Clostridium).

faible activité sur les bactéries à Gram-négatif (pénétration!)
 quelques exceptions:

Neisseria spp Haemophilus influenzae

anaérobes

Bacteroides fragilis, mais PAS Clostridium difficile



Pharmacocinétique

Absorption

lincomycine: faible biodisponibilité,

encore réduite par la prise de nourriture

clindamycine: bonne biodisponibilité orale

Distribution

large dans les tissus et dans les cellules

Indication

dans les infections profondes et les abcès

[pas actifs sur les germes intracellulaires]

Elimination

rapide (t _{1/2}, 2-4 h), par voie hépatique principalement

Indications des lincosamides

• alternative aux β-lactames chez les patients allergiques

(ne pas perdre de vue la résistance croisée avec les macrolides, phénotype MLS_B constitutif)

- infections de la peau, de l'os et des tissus mous
- infections impliquant des Gram(+) et des anaérobes (abcès)



Effets secondaires

 Colite pseudo-membraneuse action anti-anaérobie permet la prolifération de Clostridium difficile

bactérie anaérobie, colonisant les patients ayant reçu un antibiotique à large spectre; production de toxines désorganisant l'actine et endommangeant les neurones



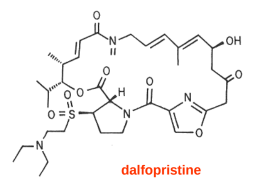
FIGURE 84–4. Proctoscopic view of pseudomembranous colitis in a patient who received clindamycin. Note the 4–8 mm raised white plaques overlying an erythematous mucosa. (From Tedesco FJ, Barton RW, Alpers DH. Clindamycinassociated colitis. Ann Intern Med. 1974;81:429–433.)

Traitement: vancomycine, métronidazole

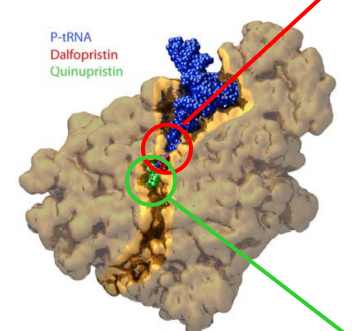
Principles and practice of infectious diseases - Mandell - 2000

SYNERGISTINES

Structure chimique et mode d'action [

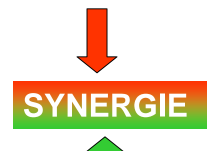


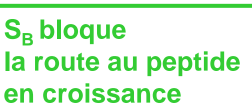
quinupristine





S_A bloque la formation du lien peptidique





	Quinupristin	Dalfopristin	Synercid [Q/D (30:70)]
Phenotype	MIC	MIC	MIC
MLSs	4	8	0.40
MLSr	32	8	0.40

Pharmacologie

- Pharmacocinétique mauvaise résorption orale; administration intra-veineuse demi-vie courte, administrations répétées
- Indications
 infections sévères à S.aureus, et surtout à Enterocoques résistants
 (non disponible en Belgique à l'heure actuelle)



- Effets secondaires
 phlébite fréquente au site d'injection myalgies, arthralgies
- Interactions médicamenteuses inhibition CYP3A4

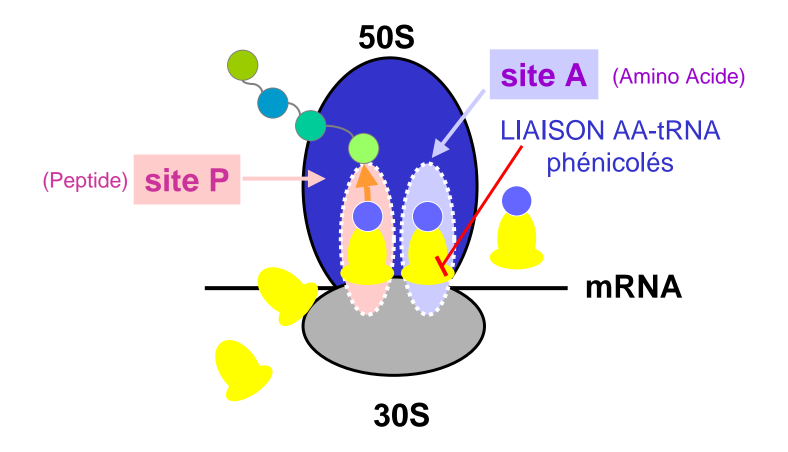


PHENICOLES

Structure chimique

chloramphénicol

Mécanisme d'action



Inhibition de la liaison des ARNt – AA et de la peptidyltransférase

Résistance

• Inactivation enzymatique par acétylation

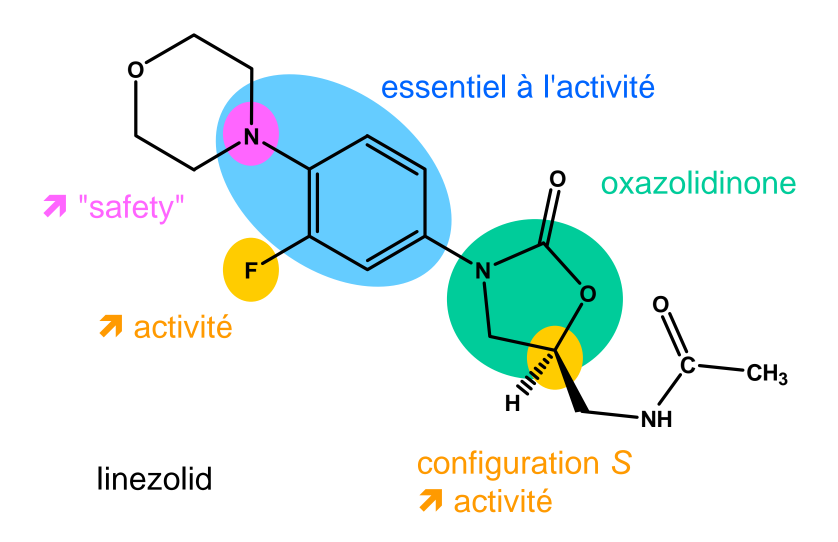
• Efflux actif par les pompes à large spectre des Gram (-)

Propriétés pharmacologiques

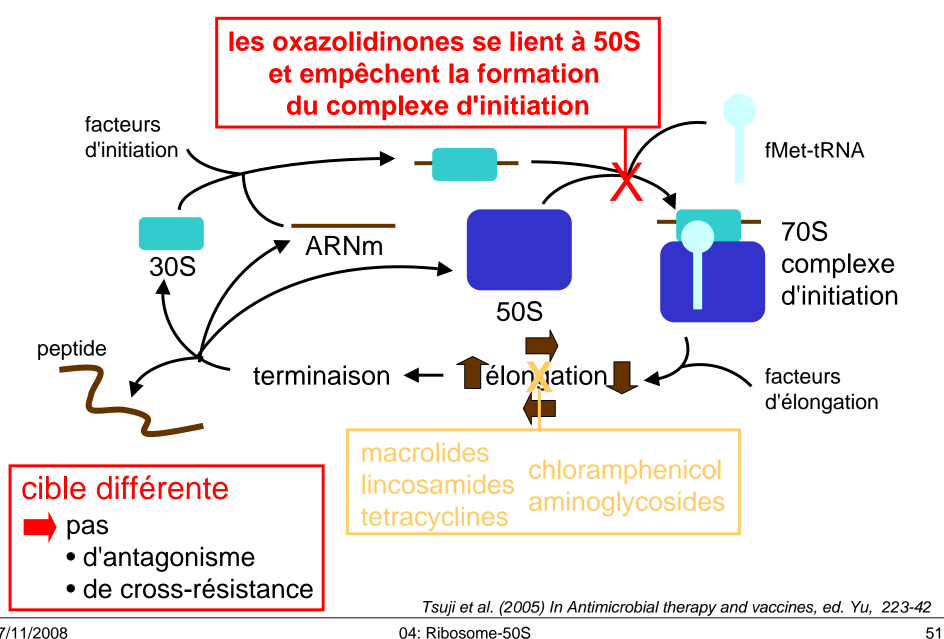
- Spectre large: Gram (+) et Gram (-)
- Pharmacocinétique: bonne biodisponibilité (sous forme de prodrogues)
- Indications:
 - largement abandonné pour l'usage systémique en raison de la toxicité médullaire
 - myélosuppresion réversible en cas de dosage élevé
 - anémie aplastique chez les sujets prédisposés génétiquement (métabolisation du noyau nitrobenzène; incidence: 1:30000, mais mortalité très élevée avec risque de leucémie myéloïde chez les survivants)
 - anémie hémolytique en cas de déficience en glucose-6-phosphate déhydrogénase (méditerranéens et race noire).
 - utilisation topique (collyres, par ex.) car risque toxique faible
 - considéré par l'OMS comme utile dans les pays
 - à forte endémie d'infections à germes Gram (-) (Salmonella, V. cholerae)
 - pour pathologies graves (fièvre typhoïde, meningite bactérienne, infections anaérobies, rickettsioses, brucelloses), raison de la résistance accrue aux tétracyclines et aux fluoroquinolones

OXAZOLIDINONES

Structure chimique

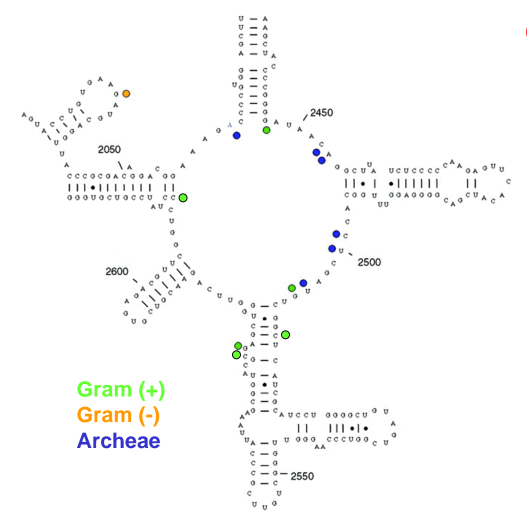


Mécanisme d'action



Résistance

mutations du 23S RNA ← Gram (+)



Gram (-) résistance intrinsèque



bactérie	СМІ		
	contrôle	+ inhib. pompes	
E. coli	128	16	
E. aerogenes	256	32	

Xiong et al. (2000) J. Bacteriol. 182: 6325-31 Colca et al. (2003) J. Biol. Chem. 278: 21972-79

Schumacher et al. (2007) JAC 59:1261-4

Spectre d'activité et indications

strictement, bactéries à Gram-positif
 Molécule « de réserve » pour les infections multirésistantes

• indications en monothérapie uniquement si infection à Gram(+), essentiellement en milieu hospitalier:



- infections de la peau et des tissus mous,
 - si démonstration que l'infection est due à un Gram(+) sensible au linezolid
 - en absence d'autres alternatives et en combinaison avec un anti Gram(-) si infection mixte suspectée
- pneumonie nosocomiale / communautaire
 - si infection suspectée à un Gram(+) sensible au linezolid
 - en combinaison avec un anti Gram(-) si infection mixte suspectée

Pharmacocinétique

Absorption biodisponibilité orale excellente; voie po ~ voie iv

Distribution bonne diffusibilité tissulaire

• Elimination rapide (t _{1/2}, 5 h), par voie urinaire et métabolisation hépatique

Table 2. Pharmacokinetic Characteristics of Linezolid*

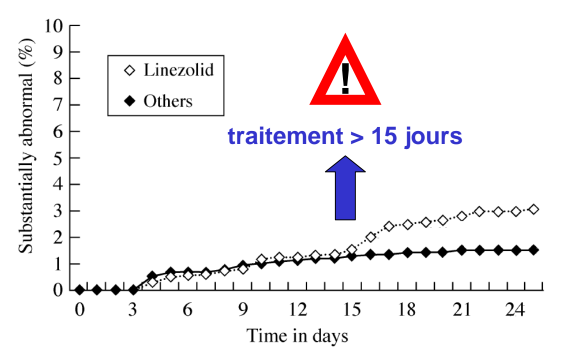
Dosage	Peak Serum Concentration	Trough Serum Concentration	AUC	Serum Elimination Half-Life
	μg	/mL	μ g $ imes$ h per m L	h
400 mg orally every 12 h	11.00 ± 4.37	3.08 ± 2.25	73.40 ± 33.50	4.69 ± 1.70
600 mg orally every 12 h	21.20 ± 5.78	6.15 ± 2.94	138.00 ± 42.10	5.40 ± 2.06
600 mg intravenously every 12 h	15.10 ± 2.52	3.68 ± 2.36	89.70 ± 31.00	4.80 ± 1.70

^{*} Values presented with plus/minus signs are means ± SD. Data are based on references 29-31. AUC = area under the curve.

Moellering, Ann Intern Med. (2003) 138:135-42.

Effets secondaires sévères du linezolid

Thrombocytopénie: 2046 patients "linezolid" versus 2001 patients "comparateur" en phase III



Phase III comparator-controlled trials: cumulative percentage of patients with at least one substantially low platelet count (<75% of lower limit of normal and/or baseline).

Gerson et al., AAC (2002) 46:2723-6

Effets secondaires sévères du linezolid

Cas de neuropathie rapportés dans la littérature

Infection (n)	Months of therapy	Side-effect	Linezolid discontinued	Resolution (follow-up, months)
MRSA (1)	6	SLPPN	Yes	No (2)
*(3)	Mean 3⋅2	PN NOS	2 of 3	*(*)
MRSA (1)	6	SLPPN/ON	Yes	ON yes, PN no (5)
MRSA (2)	10	ON	Yes	1 yes (9), 1 partial (6)
Nocardia (1)	4	PN NOS	Yes	Yes (*)
NTM/nocardia (5)	Mean 6⋅4	SLPPN	2 of 5	1 of 5 (*)
MDR TB (1)	*	*	No	*(17)
Nocardia farcinica (1)	4	ON	Yes	Yes (8)
Actinomyces odontolyticus	6	SLPPN	Yes	No
NTM (1)	*	PPN NOS	Yes	No (?)
NTM (1)	7	PN NOS	*	*
Nocardia (1)	6	PPN NOS	*	*
MRSA (1)	12	PN, ataxia	No	No (*)
MRSA (1)	3	PN NOS	*	*

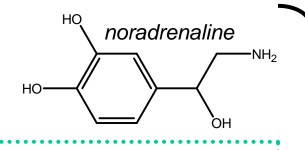
^{*}Data not provided. MRSA=meticillin-resistant *Staphylococcu* reus, NTM=non-tuberculous mycobacteria, SLPPN=stocking-like painful peripheral neuropathy, PN NOS=peripheral neuropathy not otherwise specified, ON=optic neuropathy, PN NOS=painful peripheral neuropathy location not specified.

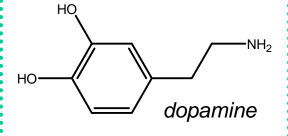


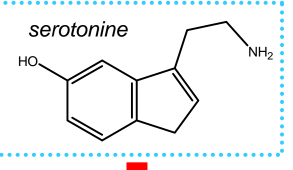
Bressler et al., Lancet Infect. Dis (2004) 4:528-31

Interactions du linezolid



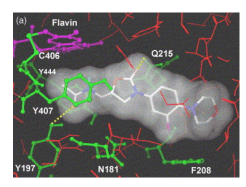


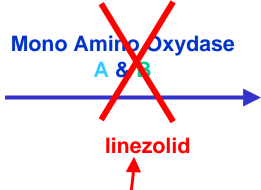


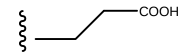


SYNDROME SEROTONINERGIQUE

hypertension tachycardie (hémorragie cérébrale) (céphalées)

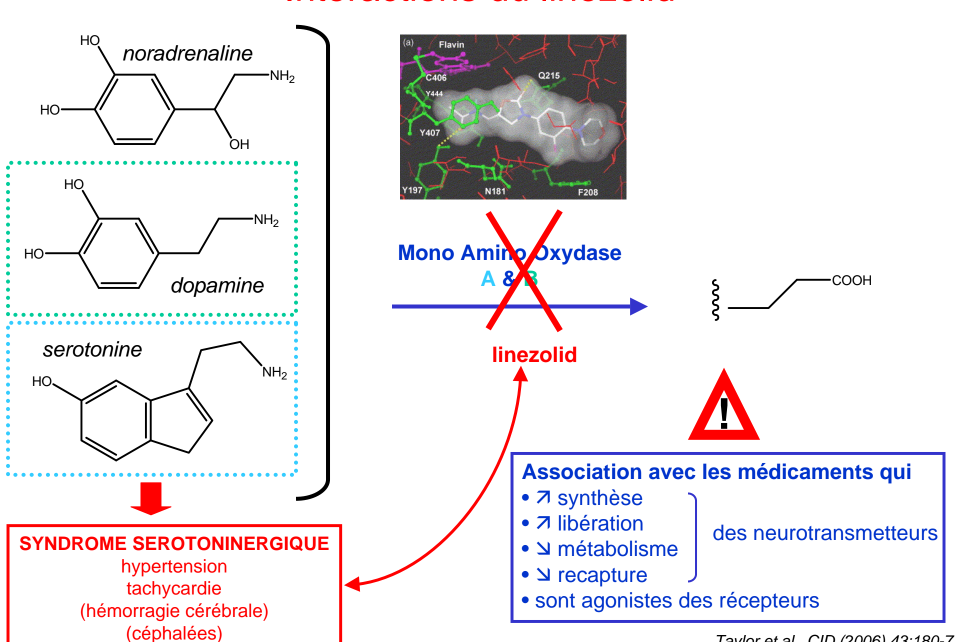






Jones et al., Biochem. Pharmacol. (2005) 70:407-16

Interactions du linezolid



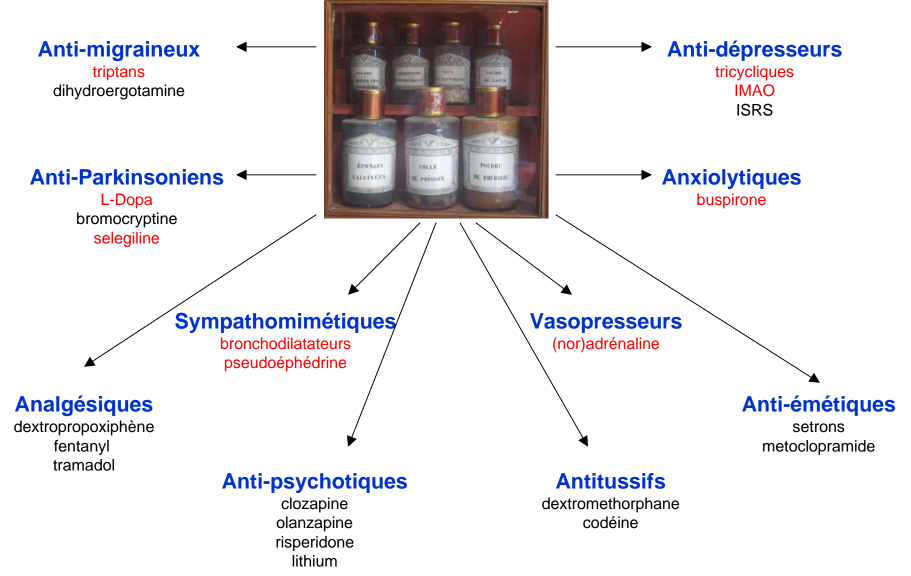
07/11/2008 04: Ribosome-50S

Taylor et al., CID (2006) 43:180-7

59

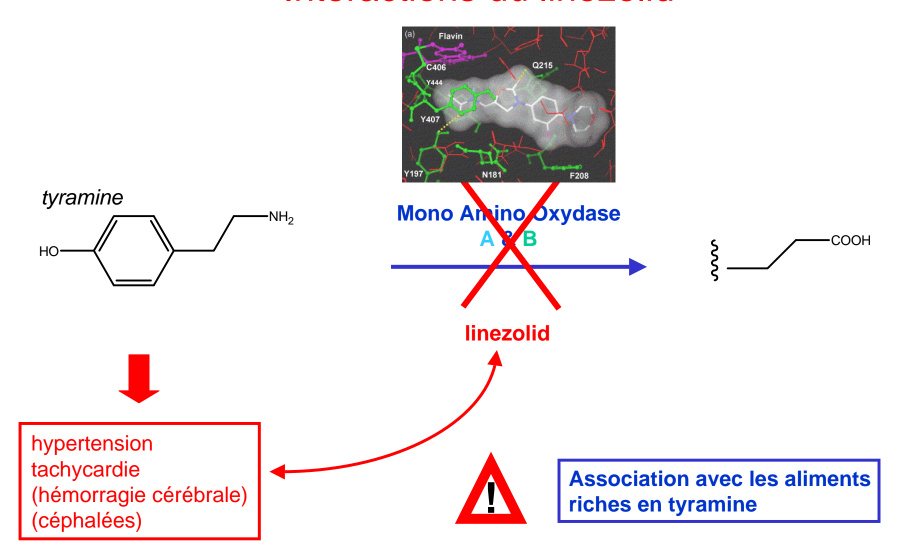


Interactions linezolid - médicaments



Lawrence et al., CID (2006) 42:1578-83

Interactions du linezolid





Interactions linezolid - aliments

(< 100 mg de tyramine / repas)



50 mg / 100 g Fromages vieux



28 mg / 100 g Viandes fumées ou séchées



42 mg / 33 cl Bière pression



5 mg / c. café Sauce soja



6 mg / 20 cl Vin rouge



chocolat



bananes



raisin



choucroute

Taylor et al., CID (2006) 43:180-7

62