

# ANTIBIOTIQUES ACTIFS SUR LA PAROI BACTERIENNE

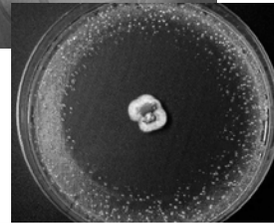
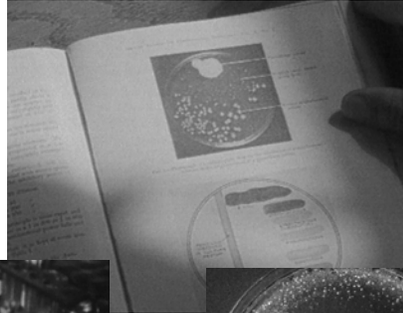
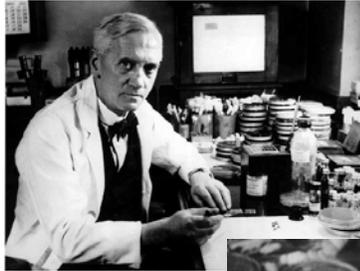
Enseignants : F. Van Bambeke – B. Marquez

FARM2129 – année 2009-2010

Antibiotiques de la classe des  $\beta$ -lactames

## Un peu d'histoire: la pénicilline

En 1928,  
Fleming observe une inhibition de croissance bactérienne de  
staphylocoques sur une boîte contaminée par un champignon  
(*Penicillium notatum*)



13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

3

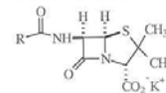
## Un peu d'histoire: la pénicilline

En 1939,  
Chain isole la molécule et suggère sa structure chimique en 1942,  
confirmée ensuite par RX par Hodgkin en 1946



Hodgkin's penicillin  
electron-density map

Figure 1 The basic penicillin structure



13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

4

## Un peu d'histoire: la pénicilline

En 1940,  
Florey met au point un processus de purification permettant  
d'envisager l'usage clinique de la pénicilline



13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

5

## Un peu d'histoire: la pénicilline

En 1944,  
On découvre enfin l'intérêt de cette découverte majeure

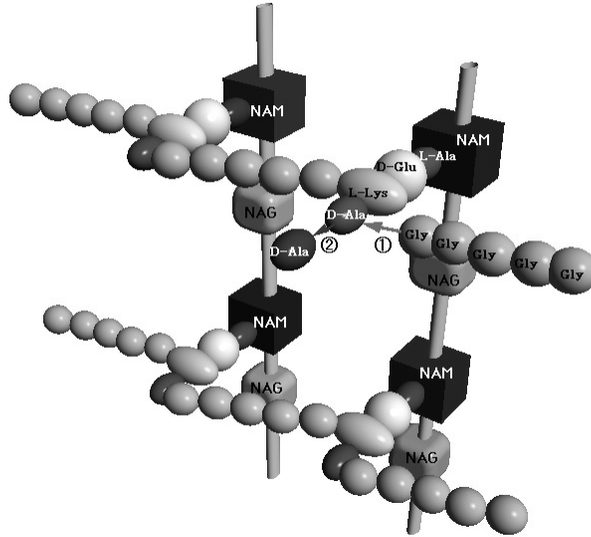


13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

6

## Cible pharmacologique: synthèse du peptidoglycan



13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

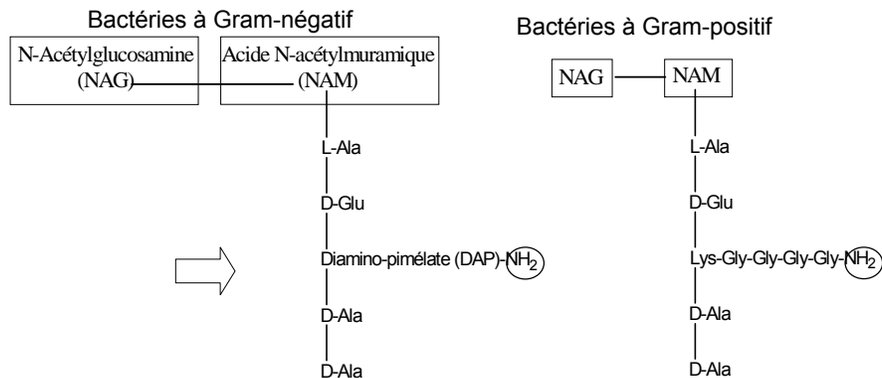
7

## Synthèse du peptidoglycan

Peptidoglycan : polymère réticulé composé de

- glycanes : NAG, NAM
- acides aminés : composition variable selon les germes

« Building blocks »



13/11/2009

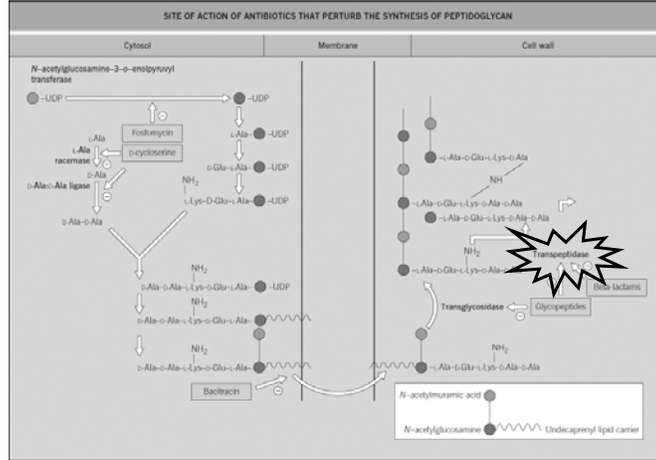
FARM2129 - 02-beta-lactames

8

# Formation du peptidoglycan

extracytoplasmique

- Transglycosidases : liaison entre les glycanes (NAM) ⇒ ELONGATION
- Transpeptidases** : liaison entre les chaines d'aa ⇒ RETICULATION
- Carboxypeptidases : perte du D-Ala terminal ⇒ *régulation de la synthèse*



© Elsevier 2004, Infectious Diseases 2e - www.idreference.com

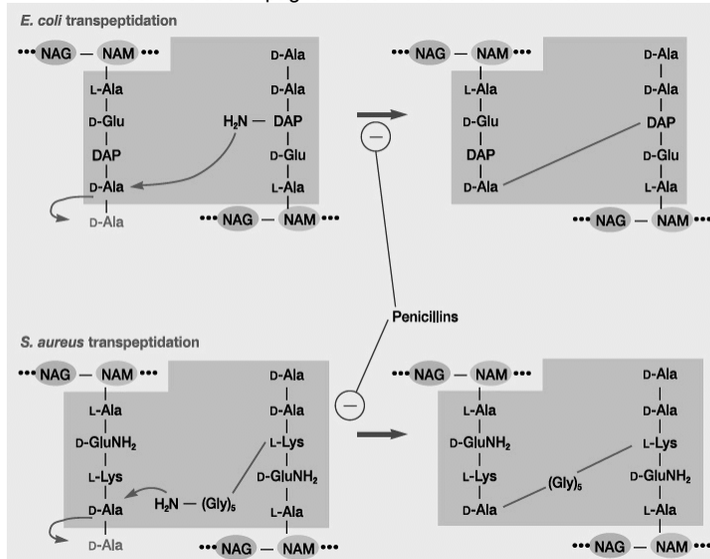
13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

9

# Mode d'action général

Les transpeptidases permettent la réticulation des précurseurs peptidiques du peptidoglycan; la réaction s'accompagne de l'élimination du D-Ala terminal

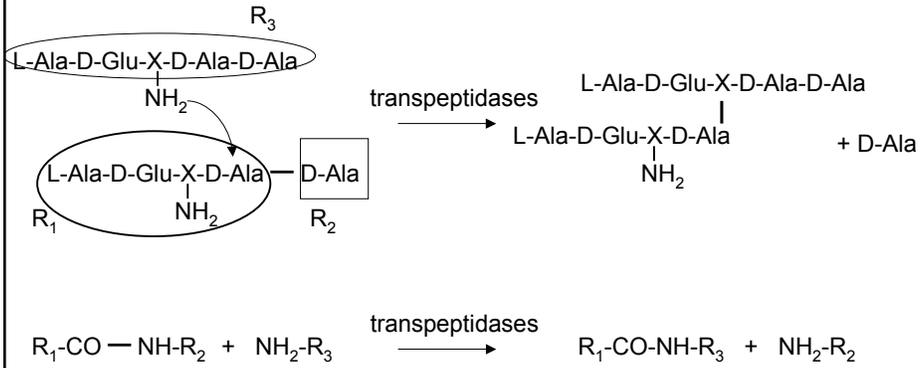


13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

10

## Transpeptidation



13/11/2009

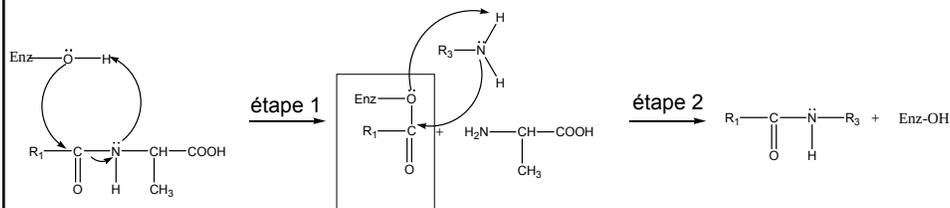
FARM2129 - 02-beta-lactames

11

## Transpeptidation



**Transpeptidases** : enzymes à Sérine → alcool de la chaîne latérale



Étape 1 : hydrolyse de la liaison peptidique D-Ala-D-Ala, formation d'un intermédiaire sérine-acyl, libération de D-Ala

Étape 2 : nouvelle liaison peptidique formée avec le NH<sub>2</sub> donneur, régénération de l'enzyme

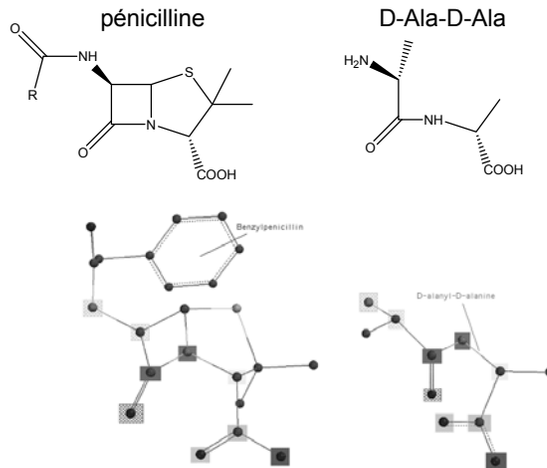
13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

12

## Structure générale et mode d'action

- ⇒ Les  $\beta$ -lactames ciblent les **transpeptidases** (= **PBP** : penicillin binding protein)
- ⇒ Stéréochimie similaire entre les  $\beta$ -lactames et le substrat D-Ala-D-Ala des transpeptidases

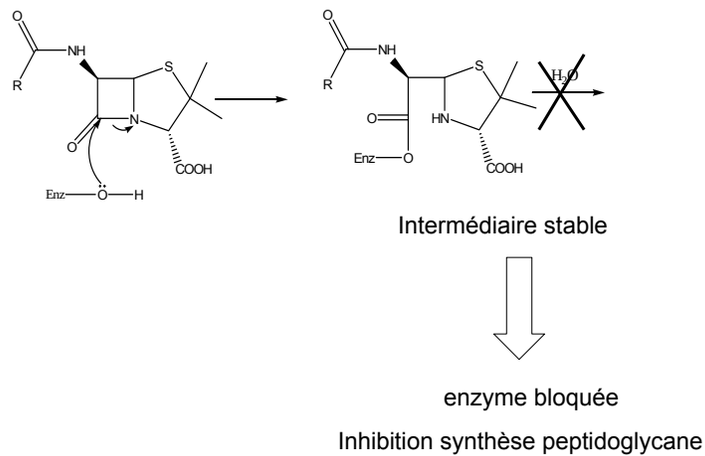


13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

13

## Inhibition des transpeptidases par les $\beta$ -lactames



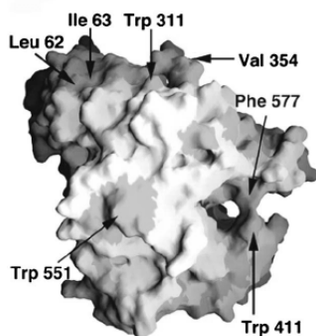
13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

14

## Structure des PBP1a

PBP1a (*S. pneumoniae*)



Surface representation of PBP1a\*. The active site is shown in red and hydrophobic residues are in cyan. Residues Trp411 and Phe577 form a "hydrophobic wall," which delimits the entry of the tunnel-like catalytic gorge.

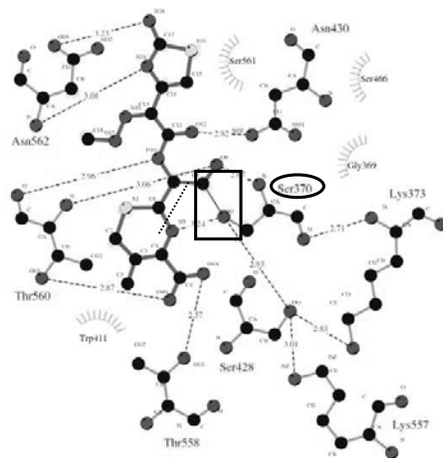
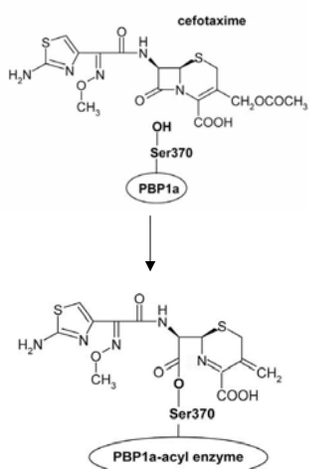
Contreras-Martel et al., *J. Mol. Biol.* (2006) 355, 684–696

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

15

## Inhibition des transpeptidases par les $\beta$ -lactames



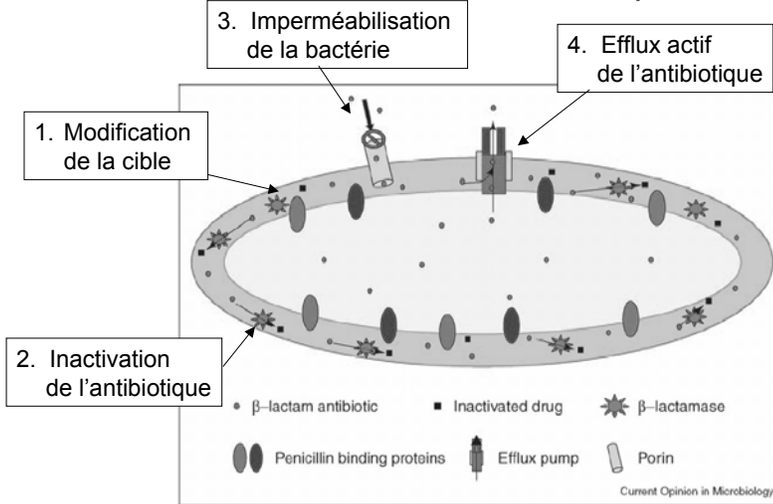
Contreras-Martel et al., *J. Mol. Biol.* (2006) 355, 684–696

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

16

## Mécanismes de résistance aux $\beta$ -lactames:



The interplay of resistance mechanisms to  $\beta$ -lactam antibiotics in the Gram-negative bacterial cell. Outer membrane protein (OMP) deletions can exclude many antibiotics from the cell (notably the carbapenems). Once inside the periplasm or cytoplasm, antibiotics of many classes can be evacuated by efflux pumps.  $\beta$ -lactamases can also inactivate  $\beta$ -lactam antibiotics in the periplasm before they reach their target — the penicillin binding proteins.

Thomson et al., *Curr Op. Microbiol.* (2005) 8:518-524

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

17

## $\beta$ -lactamases

- Les  $\beta$ -lactames peuvent être hydrolysés par des  **$\beta$ -lactamases**
- 4 familles de  $\beta$ -lactamases (similarité de séquence)

Groupe	substrats	Site actif	Inhibition par l'acide clavulanique
1	Céphalosporinase	Ser	Non
2	$\beta$ -lactamase	Ser	Oui, en général (selon le sous-groupe)
3	$\beta$ -lactamase	Zn <sup>2+</sup>	Non
4	Pénicillinase	Ser	Non

$\beta$ -lactamases à Zn<sup>2+</sup> : touchent la plupart des  $\beta$ -lactames (y compris les carbapénèmes)

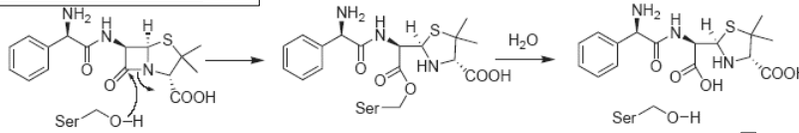
13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

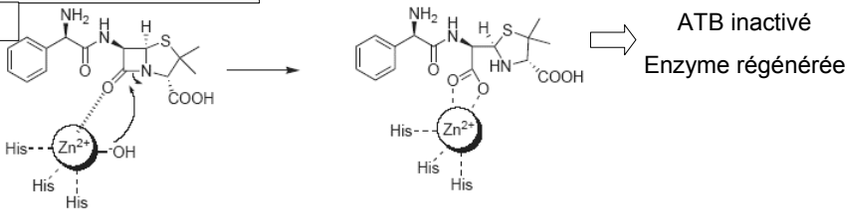
18

## β-lactamases : mode d'action

### β-lactamases à sérine



### β-lactamases à Zn<sup>2+</sup>



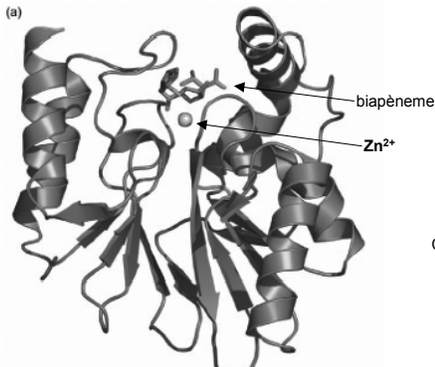
Réaction en deux étapes

13/11/2009

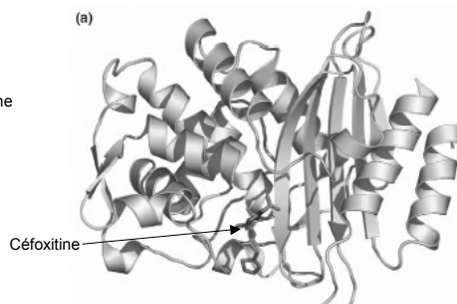
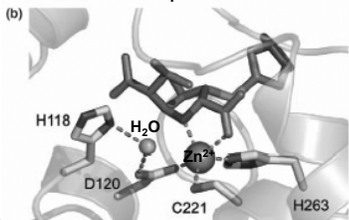
FARM2129 - 02-beta-lactames

19

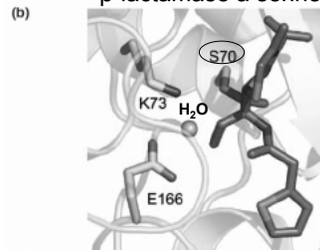
## β-lactamases : mode d'action



Métallo-β-lactamase



β-lactamase à sérine



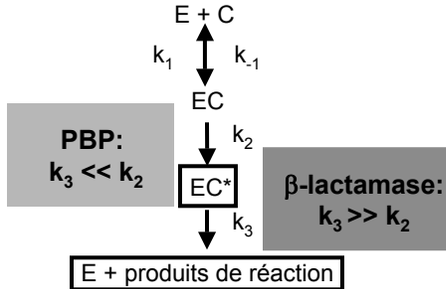
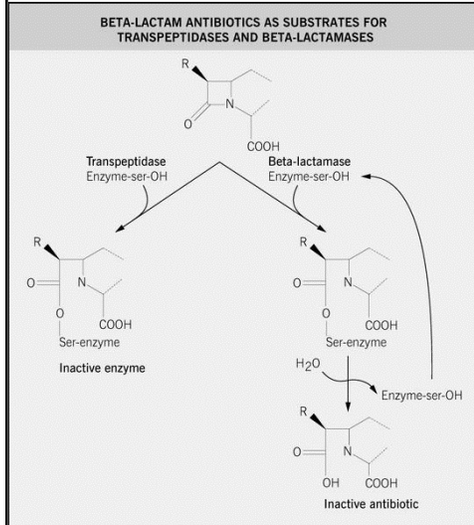
Wilke et al, *Current Opinion in Microbiology* 2005, 8:525-533

13/

Current Opinion in Microbiology M2129 - 02-beta-lactames

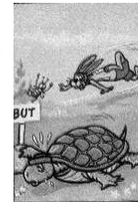
20

## Comparaison PBP - $\beta$ -lactamases



Tout est une question  
de vitesse de réaction

....



13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

21

## Intérêt des inhibiteurs de $\beta$ -lactamases

Groupe	substrats	Site actif	Inhibition par l'acide clavulanique
1	Céphalosporinase	Ser	Non
2	$\beta$ -lactamase	Ser	Oui, en général (selon le sous-groupe)
3	$\beta$ -lactamase	Zn <sup>2+</sup>	Non
4	Pénicillinase	Ser	Non

↳ Emploi en association avec les pénicillines « classiques »

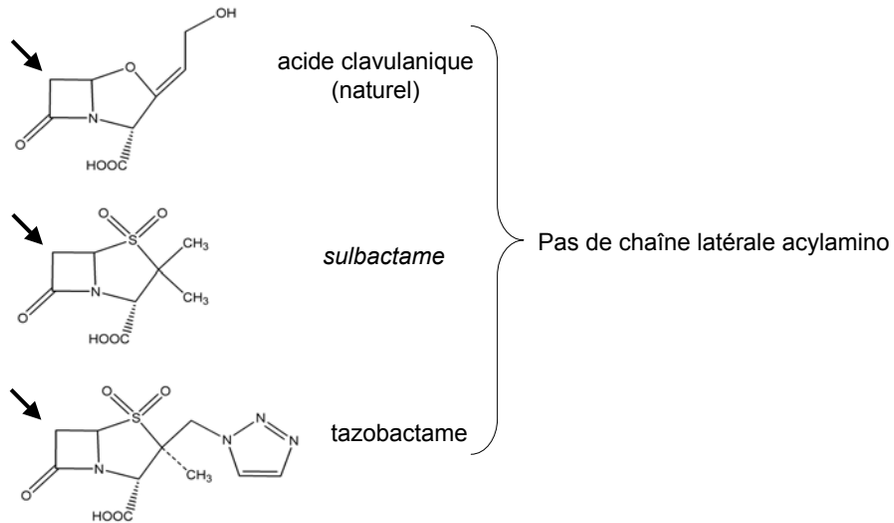
13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

22

## Face aux $\beta$ -lactamases... des inhibiteurs

⇒ Co-administrer l'ATB avec un inhibiteur de  $\beta$ -lactamase

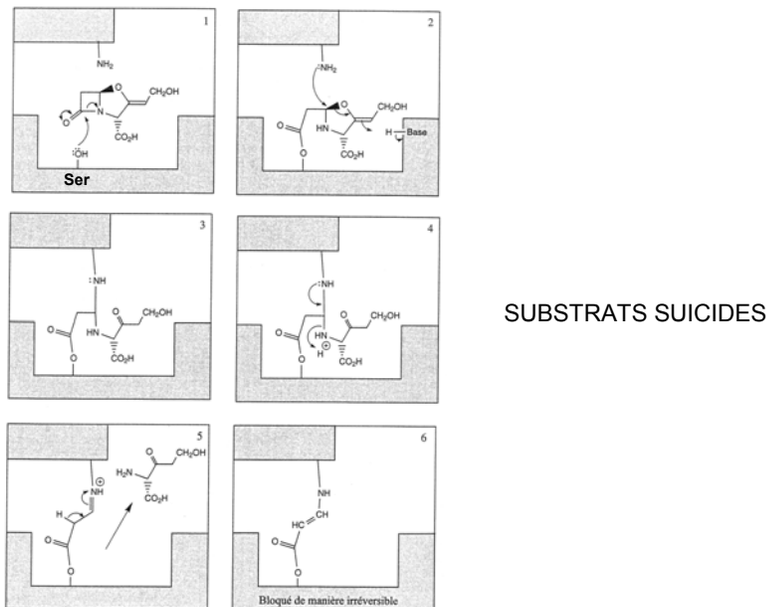


13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

23

## Mécanisme d'action des inhibiteurs de $\beta$ -lactamases



13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

24

## Principales classes de $\beta$ -lactamases

. Classification of  $\beta$ -Lactamases

Ambler Molecular Class	Major Subtypes <sup>*</sup>	Preferred Substrates	Inhibitor <sup>†</sup>	Main Genetic Localization
A	Gram-positive $\beta$ -lactamase 2a	Penicillins	Clavulanate	Chromosomal or plasmid, inducible
	Gram-negative $\beta$ -lactamase (e.g., TEM-1 and SHV-1) 2b	Penicillins, some cephalosporins	Clavulanate	Plasmid or chromosomal
	Extended spectrum $\beta$ -lactamase 2be	Penicillins, narrow-spectrum and third-generation cephalosporins, monobactams	Clavulanate	Plasmid
	Inhibitor-resistant TEM $\beta$ -lactamase 2br	Penicillins	Clavulanate $\pm$	Plasmid
	Carbenicillin-hydrolyzing $\beta$ -lactamase 2c	Penicillins, carbenicillin	Clavulanate $\pm$	Plasmid
	Cephalosporin hydrolyzing $\beta$ -lactamase 2e	Cephalosporins	Clavulanate	Chromosome, inducible
	Carbapenem hydrolyzing $\beta$ -lactamase 2f	Penicillins, cephalosporins, carbapenems	Clavulanate	Chromosomal
B	Metallo- $\beta$ -lactamase 3	All $\beta$ -lactams except monobactam	EDTA, divalent cation chelators	Chromosomal
C	AmpC-type cephalosporinase 1	Cephalosporins, penicillins	Cloxacillin, monobactams	Chromosomal (inducible); constitutive, plasmid-encoded enzymes increasingly reported
D	Cloxacillin-hydrolyzing $\beta$ -lactamase 2d	Penicillins, cloxacillin	Clavulanate $\pm$	Plasmid

Mécanisme fréquent chez les Gram-négatifs et certains Gram-positifs (*S. aureus*); pas encore décrit chez *S. pyogenes* ou *S. pneumoniae*

13/11/2009

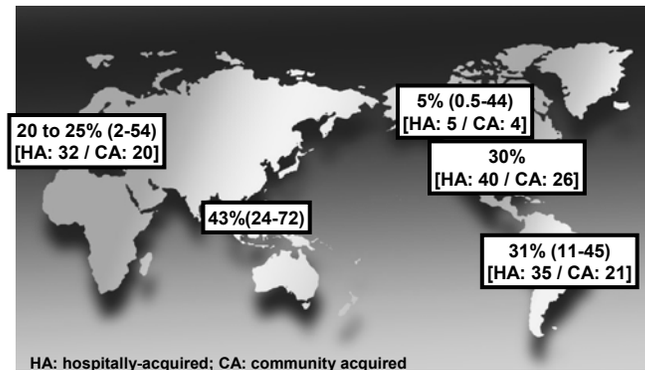
FARM2129 - 02-beta-lactames

25

## Mécanismes de résistance aux $\beta$ -lactames: modification de la cible : PBP2a chez *S. aureus*

- Mécanisme conférant la résistance à toutes les  $\beta$ -lactames conventionnelles
- Production d'une PBP alternative de faible affinité pour les  $\beta$ -lactames
- Décrit chez *S. aureus*
- Responsable du Phénotype MRSA (Methicillin Resistant *S. aureus*)

Epidémiologie actuelle:



13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

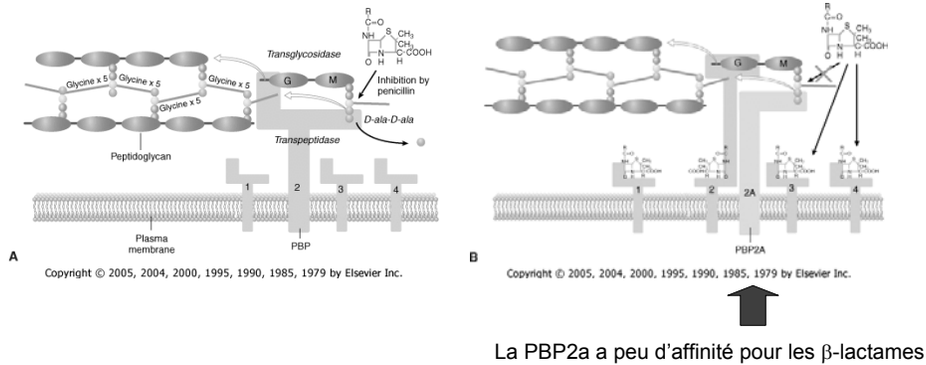
26

## Mécanismes de résistance aux $\beta$ -lactames: modification de la cible : PBP2a chez *S. aureus*

Synthèse du peptidoglycan dans un *S. aureus*

Sensible à la méthicilline

résistant à la méthicilline



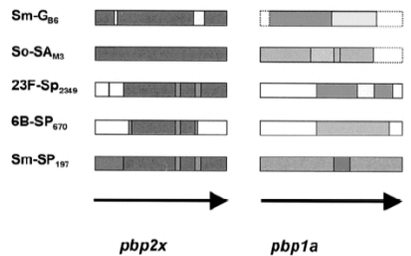
13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

27

## Mécanismes de résistance aux $\beta$ -lactames: modification de la cible : PBP mosaïques chez *S. pneumoniae*

Gènes mosaïques codant pour des PBP d'affinité réduite pour les beta-lactames



Confère une résistance de niveau intermédiaire,  
qui peut être surmontée par l'usage de doses élevées

Hakenbeck Res. Microbiol. (2000) 151: 453-456

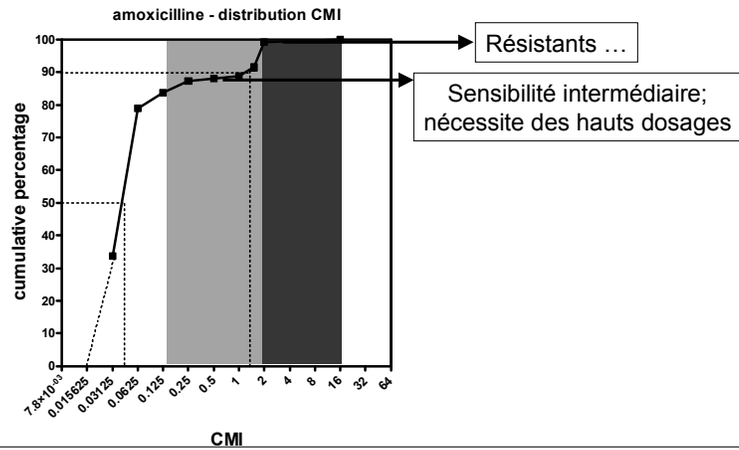
13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

28

## Mécanismes de résistance aux $\beta$ -lactames: modification de la cible : PBP mosaïques chez *S. pneumoniae*

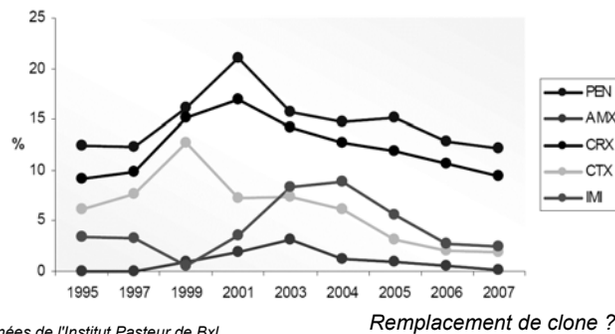
Epidémiologie actuelle – isolats de pneumonie communautaire



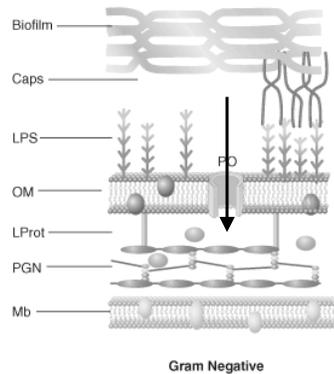
## Mécanismes de résistance aux $\beta$ -lactames: modification de la cible : PBP mosaïques chez *S. pneumoniae*

Evolution au cours des dernières années  
(souches non invasives de streptocoques)

### Beta-Lactams



## Mécanismes de résistance aux $\beta$ -lactames: répression des porines chez les Gram-négatifs



Porines =  
canaux hydrophiles permettant la pénétration  
de substances amphiphiles  
à travers la membrane externe

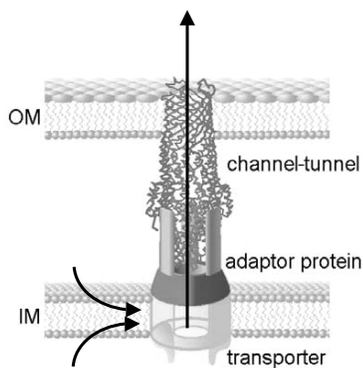
La répression de la production des porines  
conduit principalement  
à la résistance à l'imipenem (carbapenem)

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

31

## Mécanismes de résistance aux $\beta$ -lactames: Efflux actif chez les Gram-négatif



Pompes à efflux =  
Transporteurs composés de trois protéines  
travaillant de façon concertée  
pour expulser le substrat depuis le cytosol  
ou l'espace périplasmique vers le milieu  
extérieur

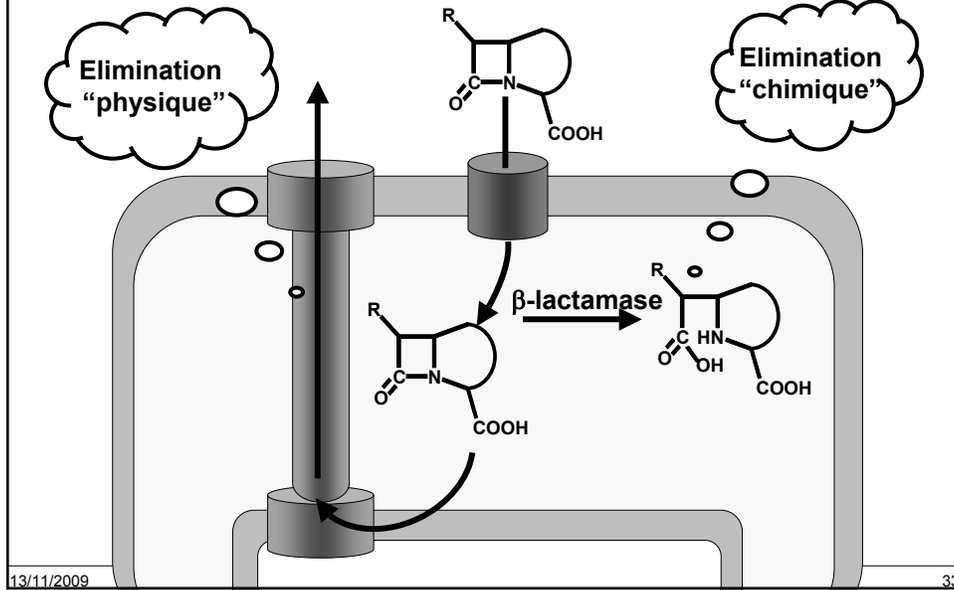
Phénotype de multi-résistance :  
B-lac + FQ + Tet + ML + CHL ....  
B-lac + FQ + AG

13/11/2009

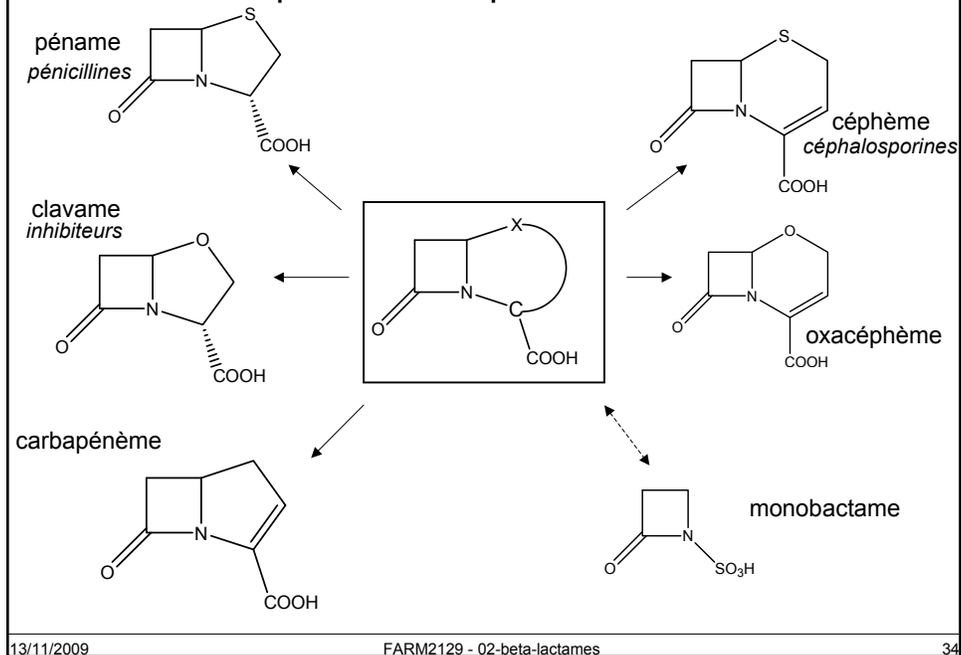
FARM2129 - 02-beta-lactames

32

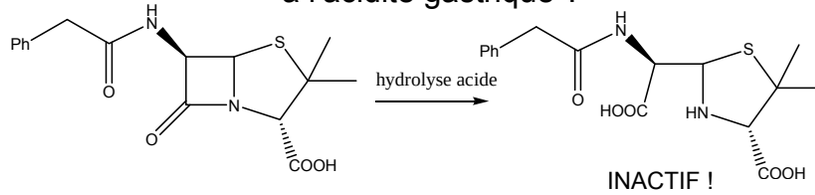
### Coopération entre mécanismes: β-lactamase et efflux actif



### Les β-lactames : pharmacochimie



1. Comment pallier à la sensibilité de la pénicilline G à l'acidité gastrique ?

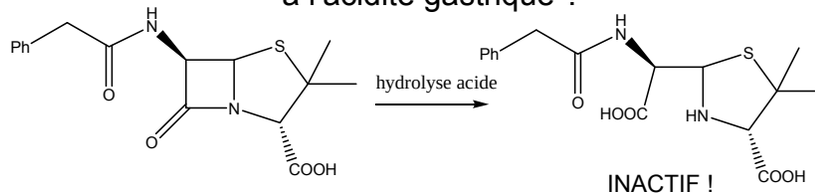


13/11/2009

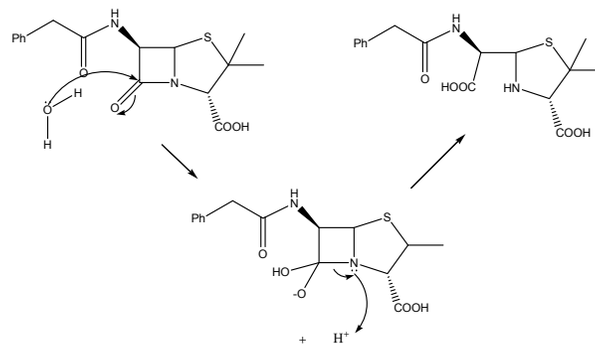
FARM2129 - 02-beta-lactames

35

1. Comment pallier à la sensibilité de la pénicilline G à l'acidité gastrique ?



- Tension de cycle (cycle  $\beta$ -lactame)

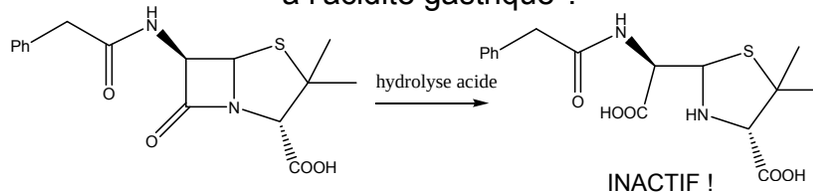


13/11/2009

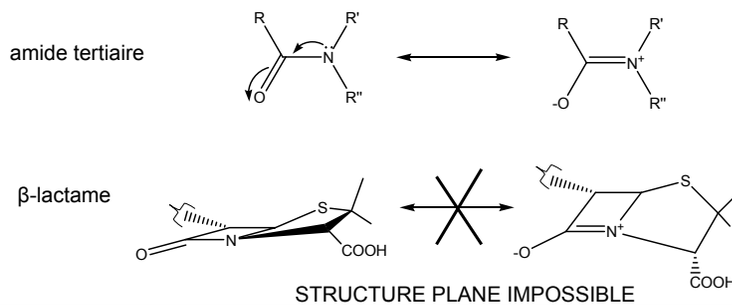
FARM2129 - 02-beta-lactames

36

# 1. Comment pallier à la sensibilité de la pénicilline G à l'acidité gastrique ?



- Tension de cycle (cycle  $\beta$ -lactame)
- Carbonyle de type  $\beta$ -lactamique très électrophile (pas de stabilisation par résonance)

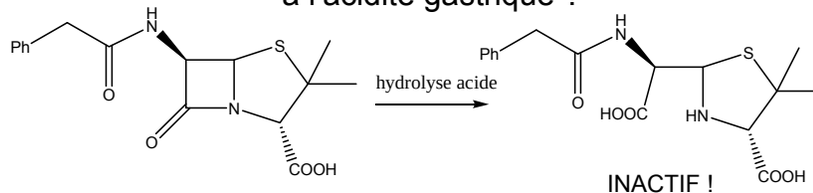


13/11/2009

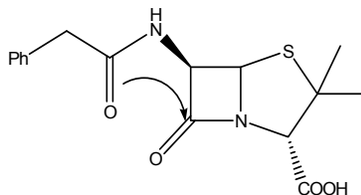
FARM2129 - 02-beta-lactames

37

# 1. Comment pallier à la sensibilité de la pénicilline G à l'acidité gastrique ?



- Tension de cycle (cycle  $\beta$ -lactame)
- Carbonyle de type  $\beta$ -lactamique très électrophile
- Rôle de la chaîne acyle

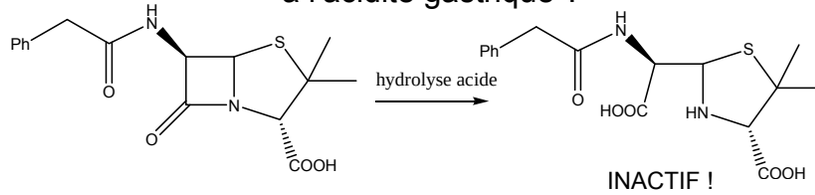


13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

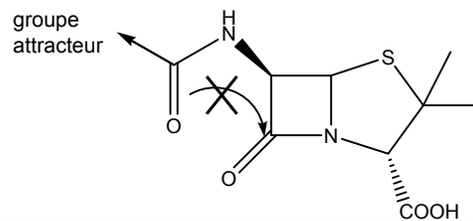
38

# 1. Comment pallier à la sensibilité de la pénicilline G à l'acidité gastrique ?



- Tension de cycle (cycle  $\beta$ -lactame)
- Carbonyle de type  $\beta$ -lactamique très électrophile
- Rôle de la chaîne acyle

⇒ **modifications de la chaîne latérale**



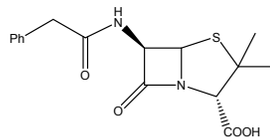
13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

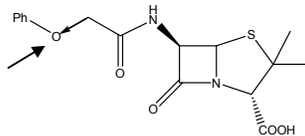
39

# Dérivés acido-stables de la pénicilline G

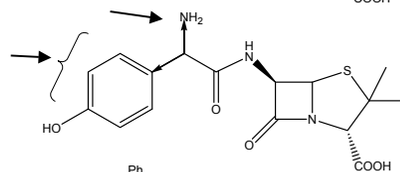
*Pénicilline G*



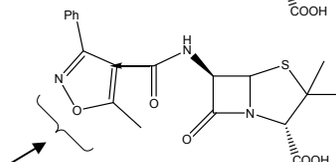
*Pénicilline V*



*Amoxicilline*



*Oxacilline*



13/11/2009

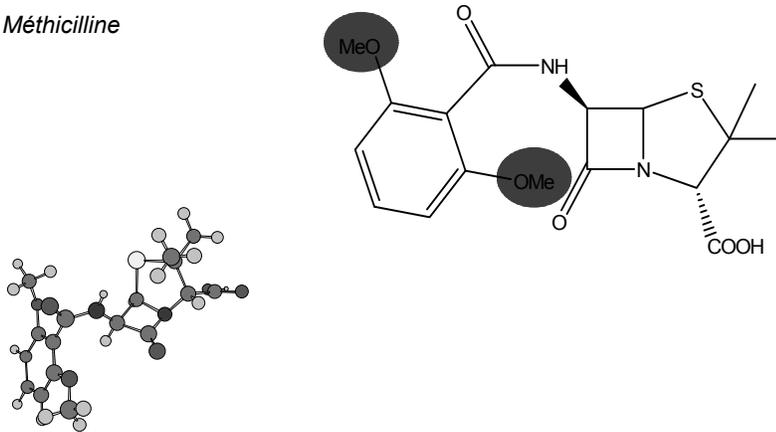
FARM2129 - 02-beta-lactames

40

## 2. Comment résister aux $\beta$ -lactamases ?

⇒ **Modification de la chaîne latérale : ↗ encombrement stérique**

Méthicilline



13/11/2009

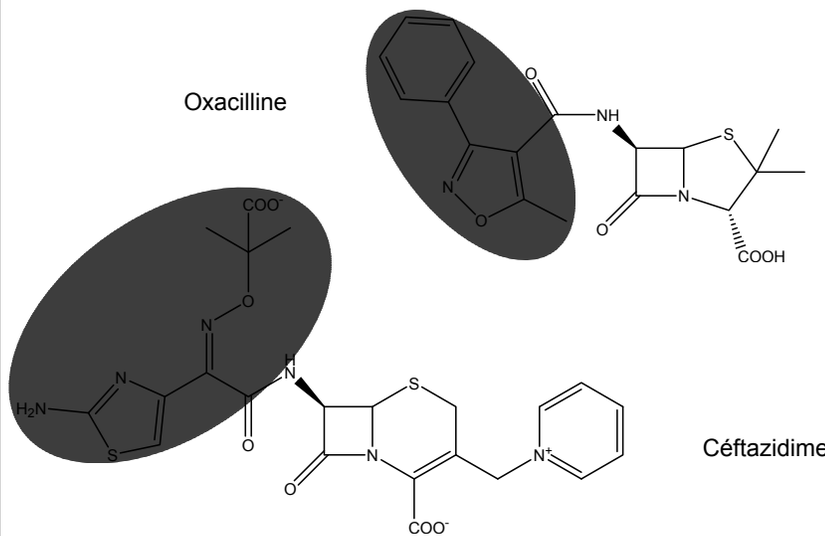
FARM2129 - 02-beta-lactames

41

## 2. Comment résister aux $\beta$ -lactamases ?

⇒ **Modification de la chaîne latérale : ↗ encombrement stérique**

Oxacilline



Céftazidime

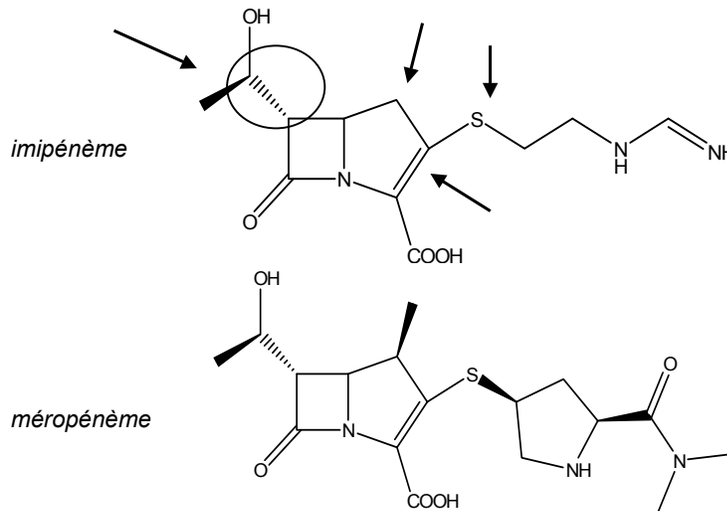
13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

42

## 2. Comment résister aux $\beta$ -lactamases ?

⇒ carbapénèmes

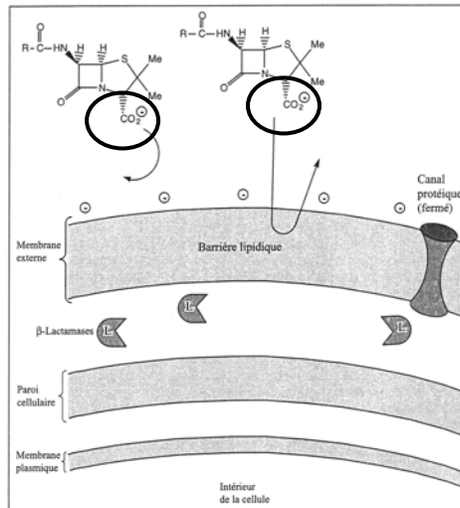


13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

43

## 3. Comment élargir le spectre vers les Gram (-) ?



Fonction acide carboxylique libre !!

→ Activité faible vis-à-vis des Gram négatif

⇒ Passage via les porines :  
TAILLE / CHARGE de la molécule

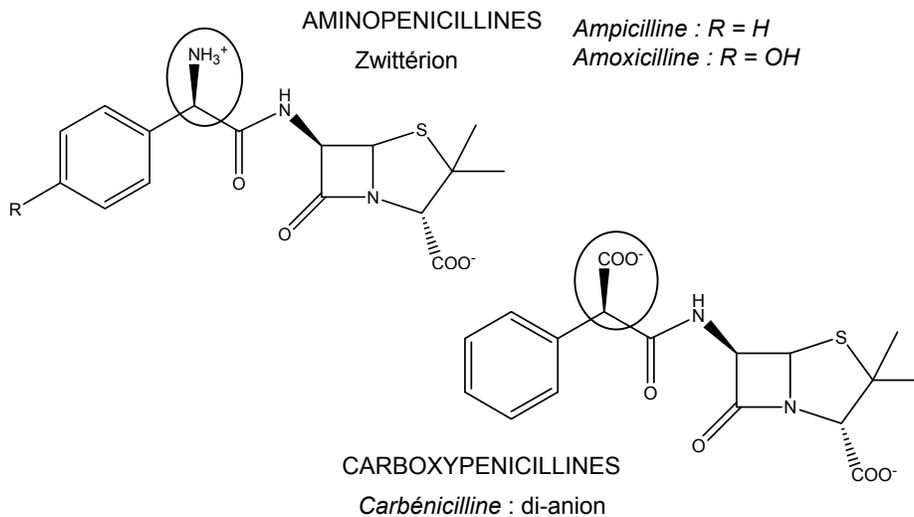
13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

44

## Pénicillines à large spectre

⇒ **Modification de la chaîne latérale**



13/11/2009

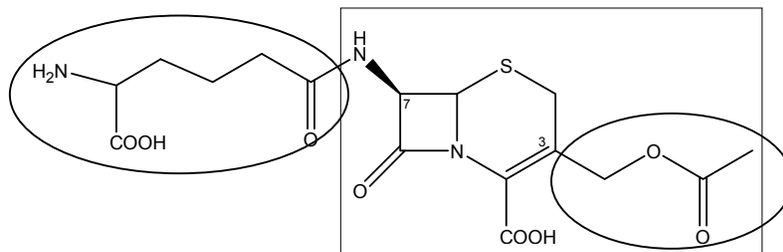
FARM2129 - 02-beta-lactames

45

## Les céphalosporines

La céphalosporine C

chaînes latérales



Acide 7-aminocéphalosporinique  
(7-ACA)

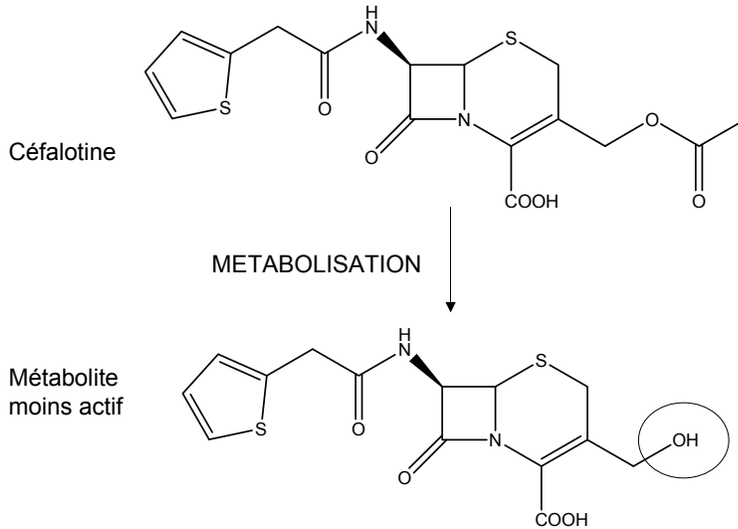
Activité antibactérienne modérée

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

46

## Métabolisation ...



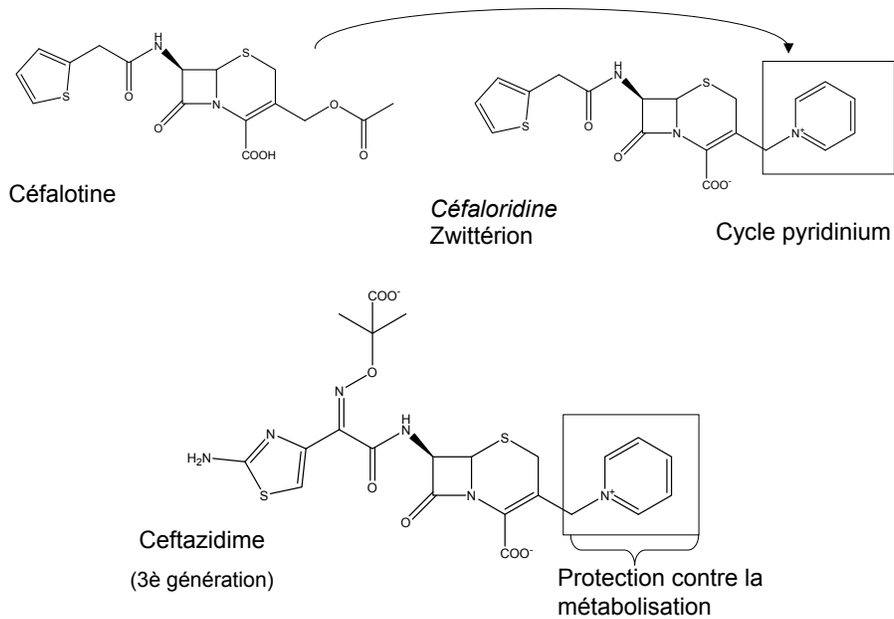
⇒ **Modification de la chaîne latérale en position 3**

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

47

## Modifications chimiques des céphalosporines



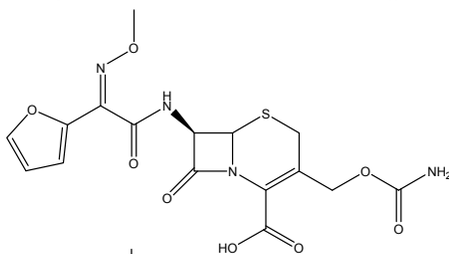
13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

48

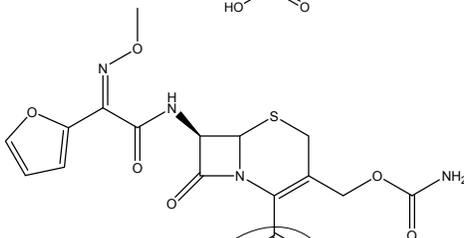
## Céphalosporines de 2<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> générations

Céfuroxime  
(2<sup>e</sup> génération)



Injectable

**PRO-DROGUE**  
=  
Céfuroxime-axétil



Voie orale

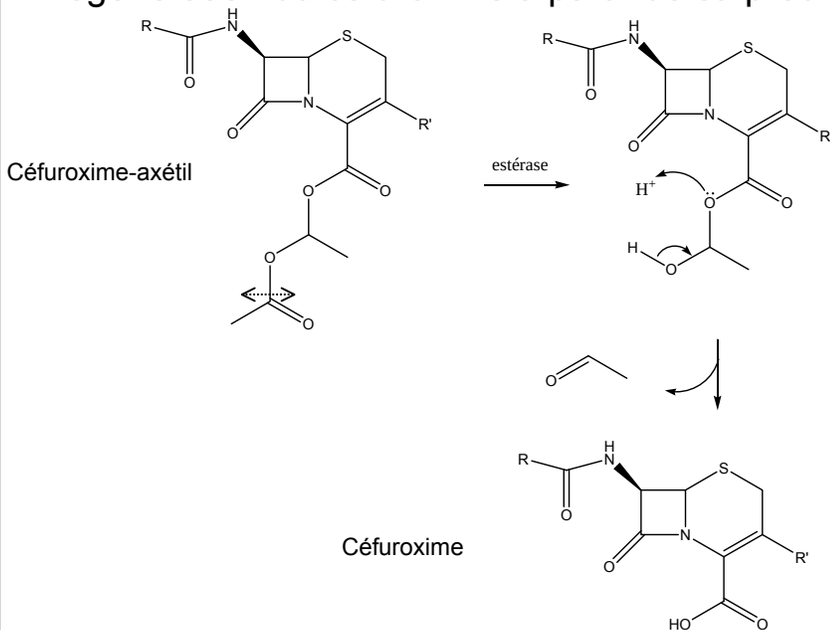
ester qui masque la fonction acide :  
**meilleure absorption intestinale**  
ester métabolisé par l'homme

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

49

## Régénération du céfuroxime à partir de sa prodrogue



13/11/2009

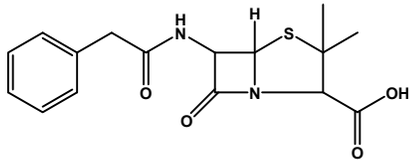
FARM2129 - 02-beta-lactames

50

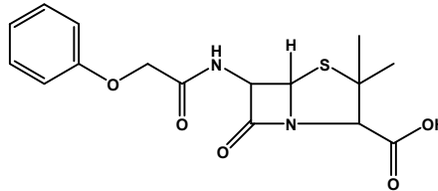


## Pénicillines: principales structures en bref

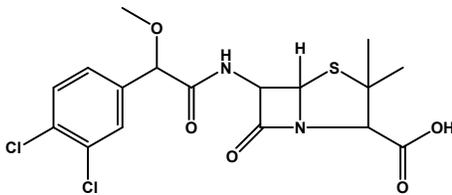
Pénicillines à spectre étroit sensibles aux  $\beta$ -lactamases



penicilline G



penicillin V



clometocilline

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

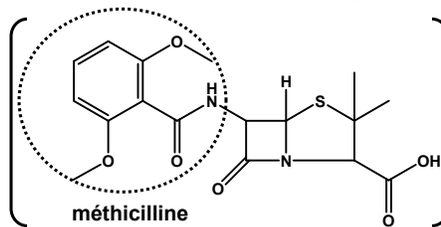
51



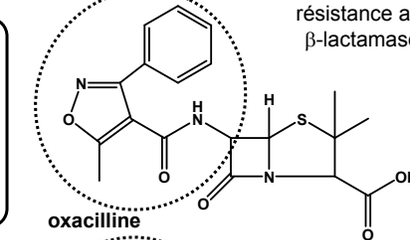
## Pénicillines: principales structures en bref

Penicillines résistantes aux  $\beta$ -lactamases  
(isoaxazolypénicillines); spectre étroit

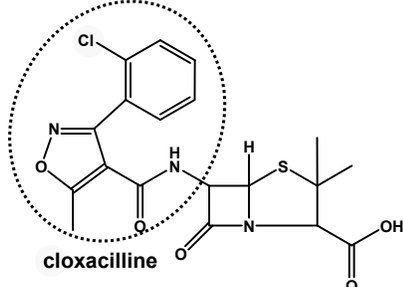
résistance aux  
 $\beta$ -lactamases



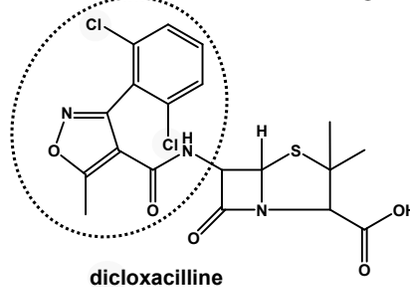
méthicilline



oxacilline



cloxacilline



dicloxacilline

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

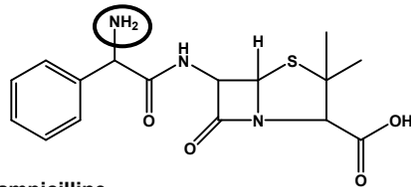
52



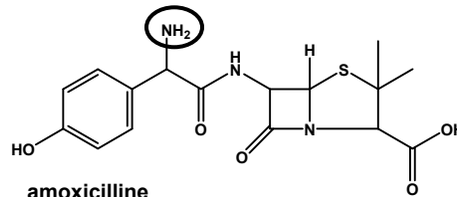
## Pénicillines: principales structures en bref

### Aminopénicillines

[spectre élargi; orales; sensibles aux  $\beta$ -lactamases]



**ampicilline**



**amoxicilline**

13/11/2009

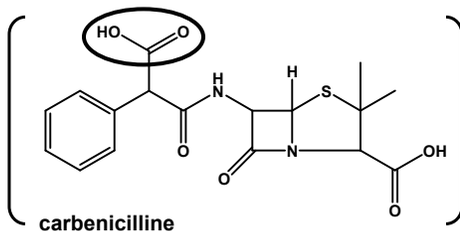
FARM2129 - 02-beta-lactames

53



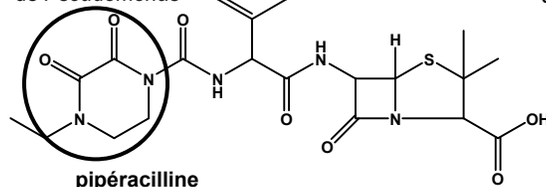
## Pénicillines: principales structures en bref

Penicillines actives sur les Gram(-);  
sensibles aux  $\beta$ -lactamases

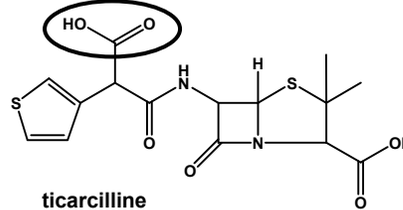


**carbenicilline**

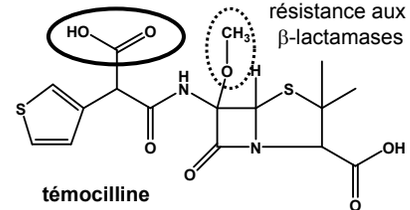
Uréidopénicilline,  
passage à travers  
les porines  
de *Pseudomonas*



**pipéracilline**



**ticarcilline**



**témocilline**

résistance aux  
 $\beta$ -lactamases

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

54



## Pénicillines: propriétés comparatives

Molécule	spectre	biodisp. orale	résist. $\beta$ -lactamases
pénicilline G	+	faible	non 
pénicilline V	+	bonne	non
clométocilline	+	bonne	non
isoaxazolylopén.	+	bonne	oui
ampicilline	+ / -	faible	non
amoxicilline	+ / -	bonne	non
ticarcilline	+ / - -	non	non 
pipéracilline	+ / -	non	non 

13/11/2009

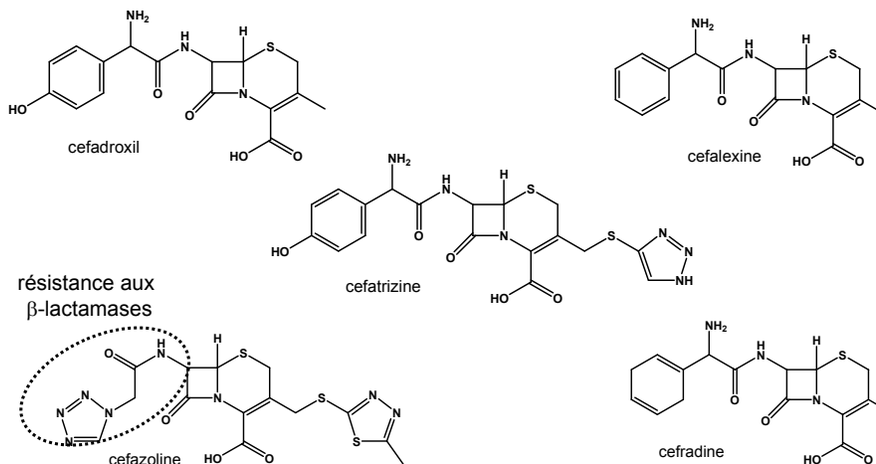
FARM2129 - 02-beta-lactames

55



## Céphalosporines : principales structures en bref

Première génération  
[orales, Gram (+)(+)]



13/11/2009

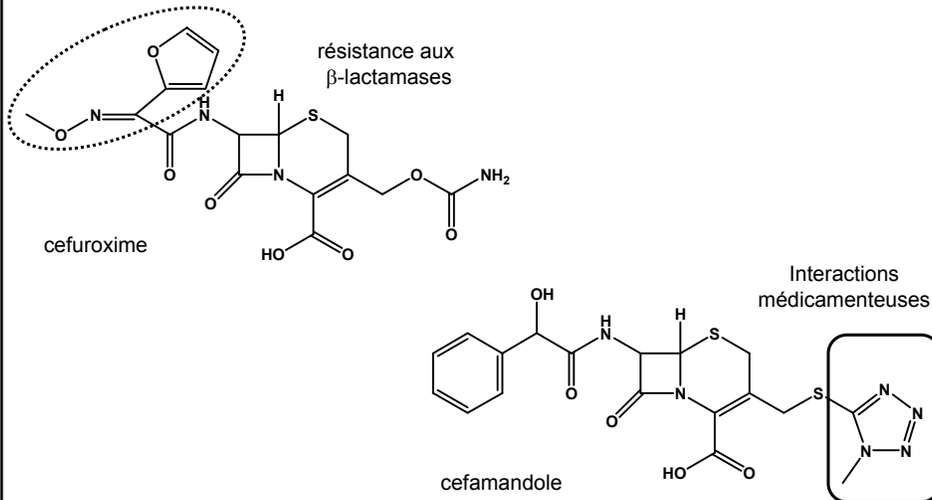
FARM2129 - 02-beta-lactames

56



## Céphalosporines : principales structures en bref

Deuxième génération  
[Gram (+)(+)(-)]



13/11/2009

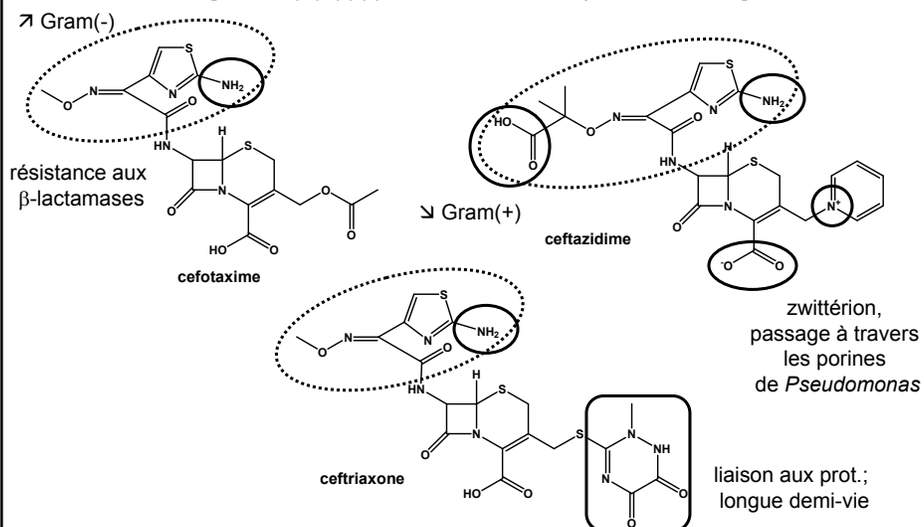
FARM2129 - 02-beta-lactames

57



## Céphalosporines : principales structures en bref

Troisième génération  
[Gram (+)(-)(-); résistantes aux  $\beta$ -lactamases]



13/11/2009

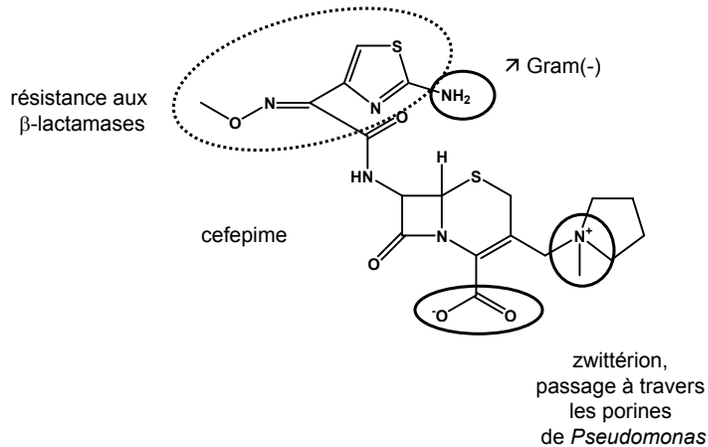
FARM2129 - 02-beta-lactames

58



## Céphalosporines : principales structures en bref

Quatrième génération  
[Gram (+)/(-)(-); résistantes aux  $\beta$ -lactamases]



13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

59



## Céphalosporines : propriétés comparatives

Molécule	activité Gram (+)	résist. $\beta$ -lactam.	activité Gram (-)
Céfazoline	+	+	non
Céfuroxime	+	++	faible
Céfotaxime	+	bonne	oui
Ceftriaxone *	+	bonne	oui
Ceftazidime	insuffis.	très bonne **	oui (Ps.)
Céfépime	moyenne	très bonne	oui (Ps.)

\* longue durée de vie

\*\* sensible aux  $\beta$ -lactamases à spectre élargi

13/11/2009

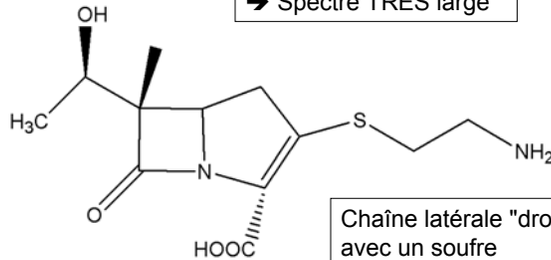
FARM2129 - 02-beta-lactames

60

## Carbapénèmes : pharmacochimie

Pas de chaîne latérale "gauche" (et présence d'un méthyle dans les dérivés actuels)  
 → résist. aux  $\beta$ -lactamases

Pas d'atome de soufre dans le cycle  
 → Forte liaison aux PBP  
 → Spectre TRES large



pharmacophore quasi-classique

Chaîne latérale "droite" avec un soufre et amine terminale  
 → Forte liaison aux PBP  
 → MAIS instabilité intrinsèque !!

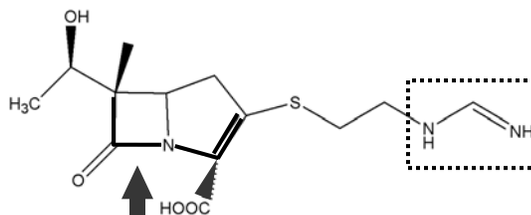
La thiénamycine est trop instable pour être utilisable ...

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

61

## Carbapénèmes : de la thiénamycine à l'imipénème



Addition d'un formimidoyl (iminométhylamino)  
 → Stabilité intrinsèque

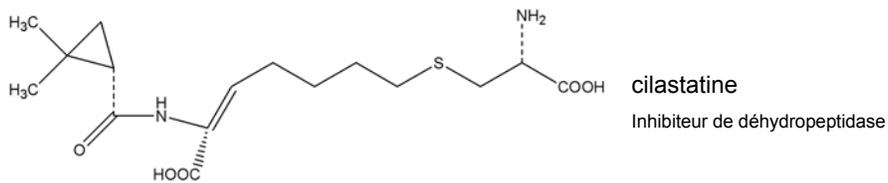
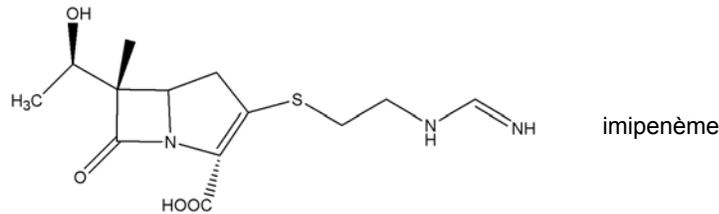
Mais l'imipénème est sensible à une DEHYDROPEPTIDASE rénale !!  
 ➤ dégradation rapide de l'antibiotique...  
 ➤ libération de produits néphrotoxiques...

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

62

## Carbapénèmes : imipénème + cilastatine



imipénème + cilastatine = TIENAM®

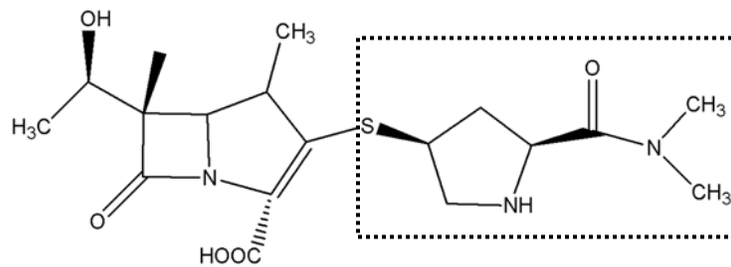


13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

63

## Carbapénèmes : de l'imipénème au méropénème



méropénème

thio-pyrrolidinyl-carbonyl-amino-diméthyl

- conserve la chaîne latérale soufrée indispensable à l'activité ...
- mais rend la molécule résistante à la déhydropeptidase par encombrement stérique

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

64

## Carbapénèmes : propriétés comparatives

Spectre:

Gram(-), y compris *Pseudomonas aeruginosa*  
résistants aux  $\beta$ -lactamases, sensibles aux carbapénémases

Résistance:

Imipénème: répression des porines

Méropénème: efflux actif

Pharmacocinétique

Demi-vie courte; hydrolyse par la dehydropeptidase rénale pour l'imipénème

Non résorbés par voie orale

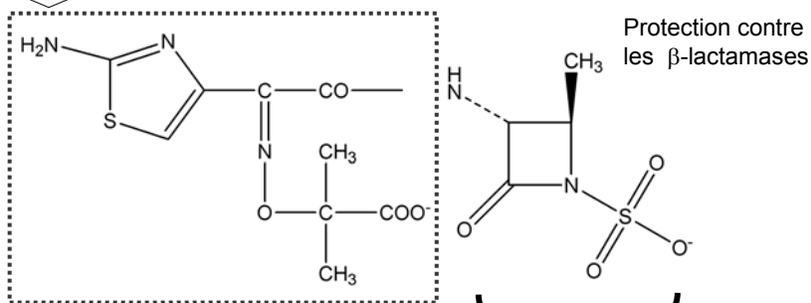
13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

65

## Monobactames : pharmacochimie

activité Gram (-)



La chaîne latérale....  
de la ceftazidime !!

plus grande résist. v.à.v.  
des  $\beta$ -lactamases  
**mais pas d'activité sur les  
Gram(+)** !!

Le pharmacophore  
de base...

Aztréonam



13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

66

## Monobactames : propriétés générales

### Spectre:

Gram(-), y compris *Pseudomonas aeruginosa*  
résistants aux  $\beta$ -lactamases conventionnelles

### Résistance:

$\beta$ -lactamases à spectre étendu

### Pharmacocinétique:

Demi-vie courte

Non résorbés par voie orale

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

67



## Les $\beta$ -lactames : pharmacocinétique

### Absorption:

Généralement, mauvaise absorption orale mais

- prodrogues
- zwitterions

### Distribution:

Large diffusion et pénétration dans le SNC (céphalosporines > pénicillines)

Liaison aux protéines variable (~ 50 % en général)

### Pharmacocinétique:

Élimination généralement rénale

métabolisme hépatique dans certains cas (ceftriaxone, cefotaxime)

Demi-vie courte sauf exception (ceftriaxone, fortement liée aux prot.)



↳ 1 X/Jour

Antibiotiques temps-dépendants;  
administrations répétées à intervalles réguliers

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

68



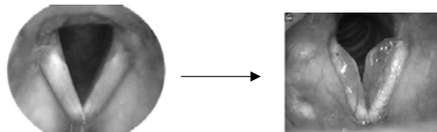
## Les $\beta$ -lactames : effets secondaires

Allergies aux pénicillines (peut être croisée avec les céphalosporines):

- réactions précoces anaphylactiques, IgE médiées:  
érythème, urticaire, rhinite, bronchospasme, hypotension, choc
- réactions retardées, IgE médiées  
oedèmes laryngés
- réactions tardives, IgE et IgM médiées  
éruptions cutanées, néphrites interstitielles



Oedème des lèvres



Oedème laryngé



rash

13/11/2009

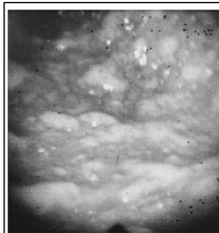
FARM2129 - 02-beta-lactames

69



## Les $\beta$ -lactames : effets secondaires

Colite pseudomembraneuse à *Clostridium difficile*:  
Pour les molécules à large spectre



bactérie anaérobie, colonisant les patients ayant reçu un antibiotique à large spectre; production de toxines désorganisant l'actine et endommageant 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. Clindamycin-associated colitis. *Ann Intern Med.* 1974;81:429-433.)

Traitement: vancomycine, métronidazole

Toxicité rénale:

Pour certains dérivés réabsorbés au niveau tubulaire (cephaloridine)

Convulsions

Si administrations de fortes doses et perméabilité élevée de la BHE

13/11/2009

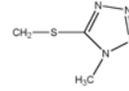
FARM2129 - 02-beta-lactames

70

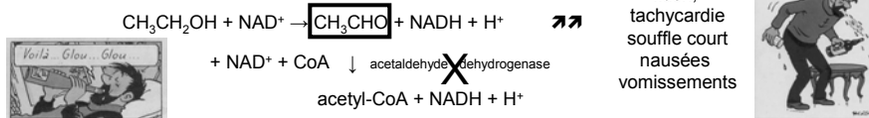


## Les β-lactames : effets secondaires

Céphalosporines à noyau N-méthylthiométhyltétrazole :  
(céfamandole, céfopérazone, céfotétan, latamoxef)



→ effet "Antabuse" : accumulation d'aldéhyde acétique par inhibition de la métabolisation hépatique de l'alcool



→ hypoprothrombinémie

Mécanisme:

- diminution de synthèse de facteurs de la coagulation vitamine K-dépendants,
- destruction de la flore intestinale responsable de la synthèse de vitamine K

→ utilisation proscrite en prophylaxie chirurgicale ou au décours d'une intervention de chirurgie vasculaire, situations dans lesquelles l'usage d'anticoagulants de type antivitamine K est fréquemment préconisée.

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

71



## Les β-lactames : interactions médicamenteuses

Néphrotoxicité accrue si  
combinaison d'une céphalosporine néphrotoxique (cefaloridine) et d'un autre agent néphrotoxique

Effet antabuse accru si  
coadministration de céphalosporines à radical thiométhyltétrazole et alcool

Risque d'hémorragie si  
Coadministration de céphalosporines à radical thiométhyltétrazole et antivitamine K.

+ probénécide :  
augmentation des taux sériques en diminuant l'excrétion rénale

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

72



## Les $\beta$ -lactames : usages cliniques

Molécules orales: usage en médecine ambulatoire

- souvent un premier choix (sécurité d'emploi, grande expérience clinique)
- choix de la molécule en fonction du spectre  
et des mécanismes de résistance potentiels

- Infections respiratoires hautes et basses [*S. pneumoniae*]  
aminopénicillines (+ inhib.  $\beta$ -lactamases), céphalosporines de 2ème génér.
- Pharyngite [streptocoque  $\beta$ -hémolytique]  
penicilline V
- Infections de la peau et des tissus mous [staphylocoques]  
isoaxazolpenicillines (résistantes aux  $\beta$ -lactamases)
- Infections urinaires [*E. coli*]  
aminopénicillines
- Prophylaxie (milieu hospitalier)  
céphalosporine 1ère génér.; aminopénicilline pour endocardite d'Osler

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

73



## Les $\beta$ -lactames : usages cliniques



Molécules parentérales: usage en médecine hospitalière

- souvent un premier choix (sécurité d'emploi, grande expérience clinique)
- choix de la molécule en fonction du spectre  
et des mécanismes de résistance potentiels

- Infections respiratoires basses [*S. pneumoniae*]  
céphalosporines 2ème-3ème génér.
- Infections compliquées à Gram(-) :  
pneumonies nosocomiales; infections abdominales, urinaires, péritonites  
uridopénicillines; céphalosporines 3ème-4ème génér.; carbapénèmes
- Septicémies, endocardites  
céphalosporines 3ème génér.
- Infections compliquées de la peau et des tissus mous  
céphalosporines 3ème génér.

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

74



## β-lactames : conseils à partir d'une ordonnance

58 ans

Dr A. Dupont

Monsieur A.V.

R/ amoxicilline  
dt 1 bte 20 co 1 g  
S/ 1 co 3 X jour

R/ Bronchosedal codéine  
sirop  
S/ 1 c à soupe 4 x /j

Dr A. Dupont  
Av. Mournier 1  
1200 Bruxelles  
02/771.00.00  
OM 3456

05/11/2008

PRESCRIPTION DE MEDICAMENTS

pneumonie: germe probable, *S. pneumoniae*  
Possibilité de résistance de niveau intermédiaire

### Importance

- de la dose (haute)
- du schéma d'administration (toutes les 8 heures !!!)
- de la durée du traitement

avertir des risques de somnolence et de constipation

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

75



## β-lactames : conseils à partir d'une ordonnance

Que dit la notice ?

### Dénomination du médicament:

CLAMOXYL<sup>TM</sup> 1 g - Comprimés dispersibles

### Posologie et mode d'administration:

A.) Posologie habituelle par voie orale.  
ADULTES.

Infections des voies respiratoires inférieures: 2 à 3 g par jour, à répartir en plusieurs prises.

Dose	Temps (heure)				
	1	2	4	6	8
500 mg p.o.	6,1	5,0	2,1	0,6	0,2
1 g p.o.	10,1	11,8	3,0	0,9	0,3

Conc > CMI pdt 50 % de l'intervalle posologique

Organismes	CM <sub>50</sub> (µg/ml)	CM <sub>90</sub> (µg/ml)	Ecart (µg/ml)
GRAM + AEROBIES			
Streptococcus pneumoniae	0,03	2	≤ 0,015 - > 16

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

76



## β-lactames : conseils à partir d'une ordonnance

13/11/2009

1.23456.78.901

Nom et prénom du prescripteur  
Dr A. Dupont

A REMPLIR PAR LE PRESCRIPTEUR

Nom et prénom du bénéficiaire  
Julien C.

Préciser à la signature du pharmacien

R/ cefuroxime axetil  
suspension buvable  
S/ 2.5 ml 2 X jour

R/ paracetamol  
suppo 150 mg  
S/ max 4 x/jour

Dr A. Dupont  
Av. Mounier 1  
1200 Bruxelles  
02771.00.00  
CM 3456

Date et signature du prescripteur  
5/11/2008

PRESCRIPTION DE MEDICAMENTS

1 an

Otite moyenne aiguë: germe probable, *S. pneumoniae*  
Possibilité de résistance de niveau intermédiaire, haute dose!

Reconstitution extemporanée et conservation au frigo

qu'avez-vous appris de la stabilité des β-lactames ?

1. Agiter le flacon pour décoller les granules. Enlever le bouchon.
2. Remplir le godet jusqu'au trait avec de l'eau.
3. Verser l'eau dans le flacon et remettre le bouchon.
4. Renverser le flacon et secouer vigoureusement (voir schéma) jusqu'à disparition du son des granules contre le paroi du flacon.
5. Retourner le flacon dans sa position verticale et agiter vigoureusement.
6. En cas d'utilisation de la seringue doseuse, laisser reposer la suspension reconstituée pendant une heure au moins avant de prélever la première dose.



Augmentation de la biodisponibilité après le repas

Doses à calculer sur base du poids de l'enfant

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

77



## β-lactames : conseils à partir d'une ordonnance

**Pediatric Infectious Disease Journal. 16(10):959-962, October 1997.**

In this open, single center study, the concentration of cefuroxime achieved in the serum and middle ear effusion of pediatric acute otitis media patients with purulent effusion was assessed between 2 and 5 h after a single oral dose of 15 mg/kg cefuroxime axetil suspension.

Results. (...) serum concentrations of cefuroxime remain above the MIC<sub>90</sub> (2.0 µg/ml) for *Streptococcus pneumoniae*, *Haemophilus influenzae* and *Moraxella catarrhalis* for at least 5 h (42%) of the 12-h dosing interval. Cefuroxime was detected in 14 of 17 (82%) middle ear effusion samples and ranged from 0.2 to 3.6 µg/ml, indicating that cefuroxime penetrates well into the middle ear.

1 an: ~ 9-10 kg → 125-150 mg 2x/jour

### Dénomination:

ZINNAT<sup>TM</sup> 125 comprimés pelliculés  
ZINNAT<sup>TM</sup> 250 comprimés pelliculés  
ZINNAT<sup>TM</sup> 500 comprimés pelliculés  
ZINNAT<sup>TM</sup> 250 granules pour suspension buvable en flacon

### Titulaire d'enregistrement:

Glaxosmithkline s.a./n.v., Rue du Tilleul, 13, 1332Genval.

### Composition:

Flacons de granules pour suspension buvable à 250 mg/5 ml.  
Cefuroximum axetil (= cefuroximum 250 mg) — Acidum stearicum — Saccharum  
— Aroma tutti frutti — Acesulfamum kalicum — Aspartamum — Povidonum K30  
— Xanthani gummi pro dos. una 5 ml.

### Enfants à partir de 3 mois.

La dose usuelle est de 20 mg/kg/jour en deux prises, avec un maximum de 250 mg par jour.

Pour le traitement de l'otite moyenne la posologie sera augmentée à 30 mg/kg/jour en deux prises: — enfants de 3 mois à 2 ans: maximum 250 mg par jour; — enfants de plus de 2 ans: maximum 500 mg par jour.

13/11/2009

FARM2129 - 02-beta-lactames

78