

# ANTIBIOTIQUES ACTIFS SUR DES VOIES METABOLIQUES

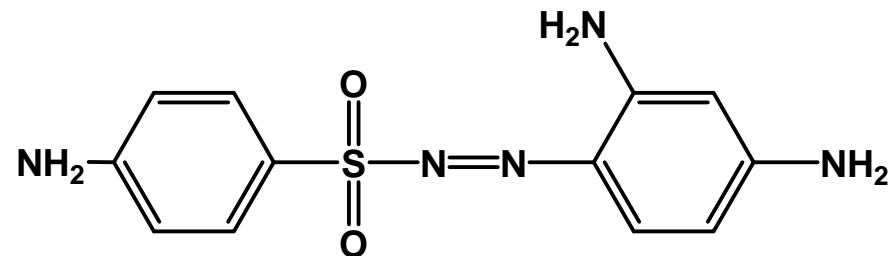
Enseignant : F. Van Bambeke

FARM2129 – année 2009-2010

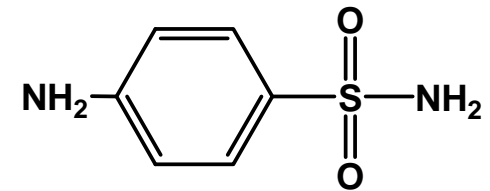
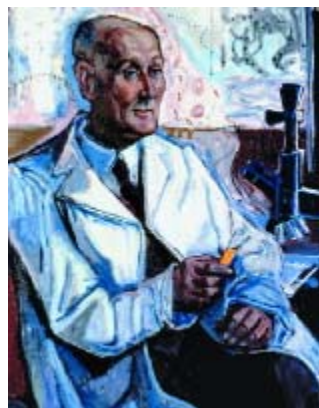
# SULFAMIDES / DIAMINOPYRIDINES

## Un peu d'histoire...

Premiers antibiotiques entièrement synthétiques,  
Dérivés du prontosil (chimie des colorants)

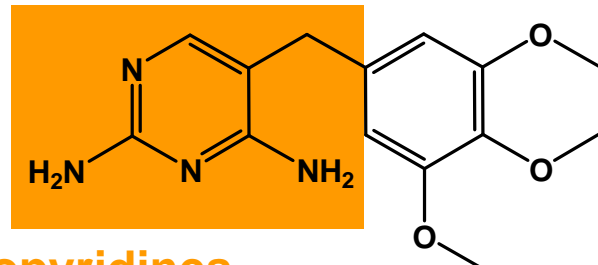


*Prontosil, la prodrogue du sulfanilamide*

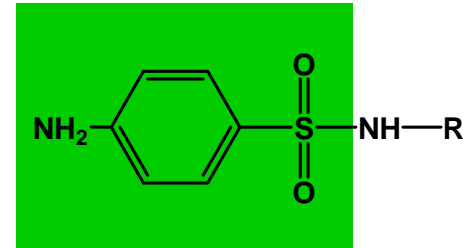


G. Domagk, prix Nobel en 1939  
pour avoir démontré l'effet antibactérien des sulfamides  
dans des modèles animaux

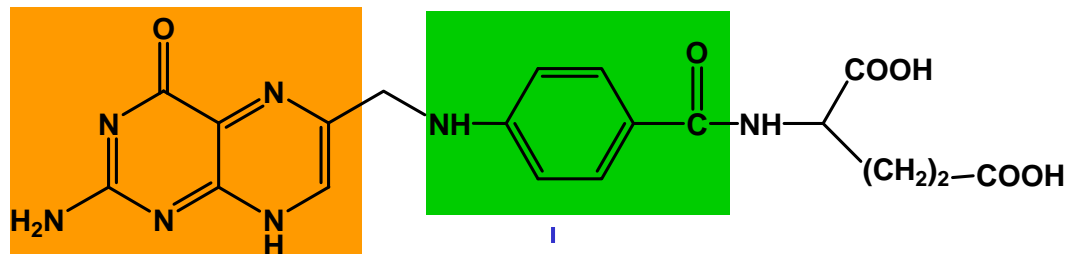
# Sulfamides et diaminopyridines, inhibiteurs de la synthèse de l'acide tétrahydrofolique



diaminopyridines



sulfamides



acide folique

procaryotes:  
produit du  
métabolisme bactérien



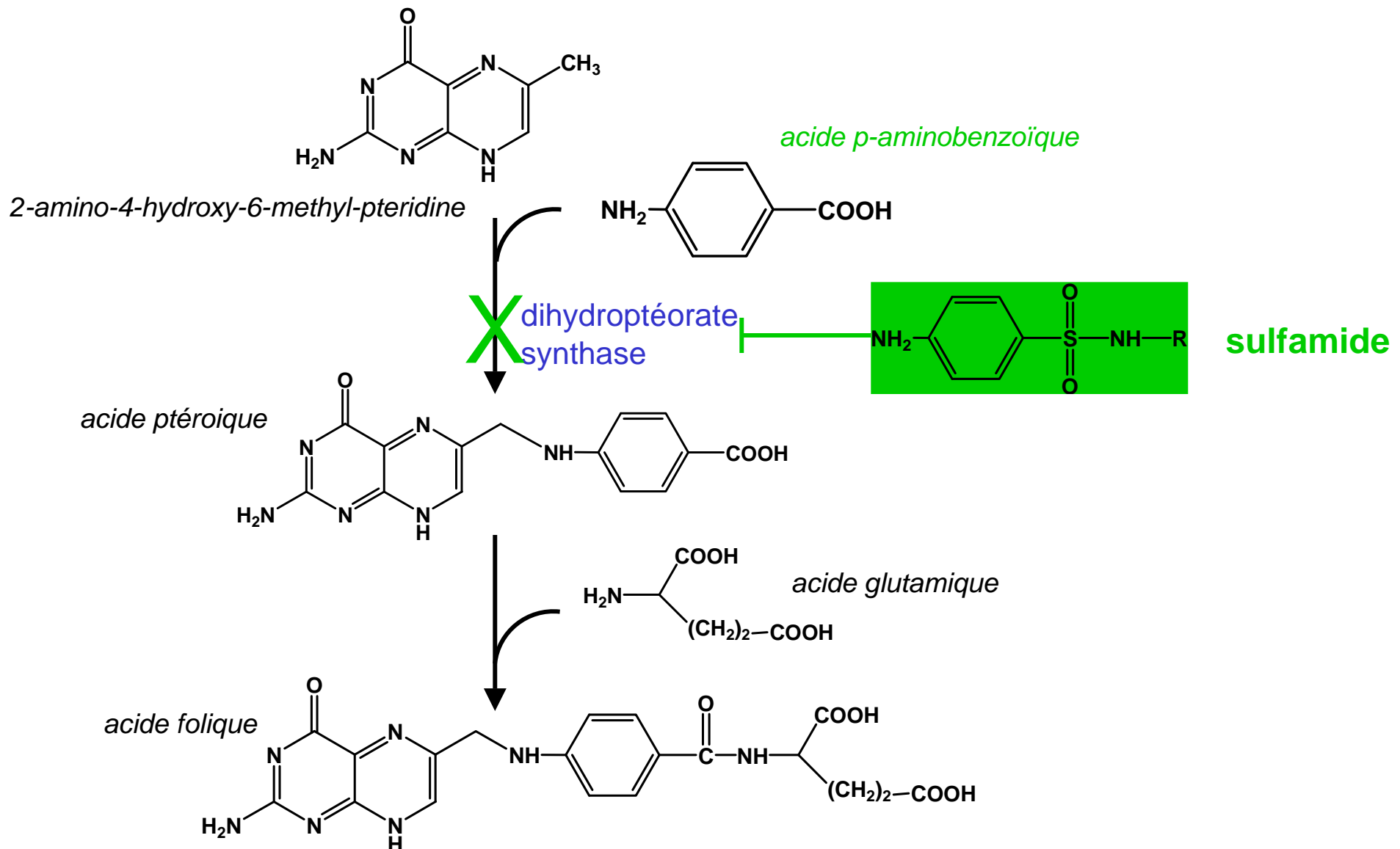
Co-facteur pour la synthèse  
des purines & pyrimidines

eucaryotes:  
= vitamine B9;  
alimentation

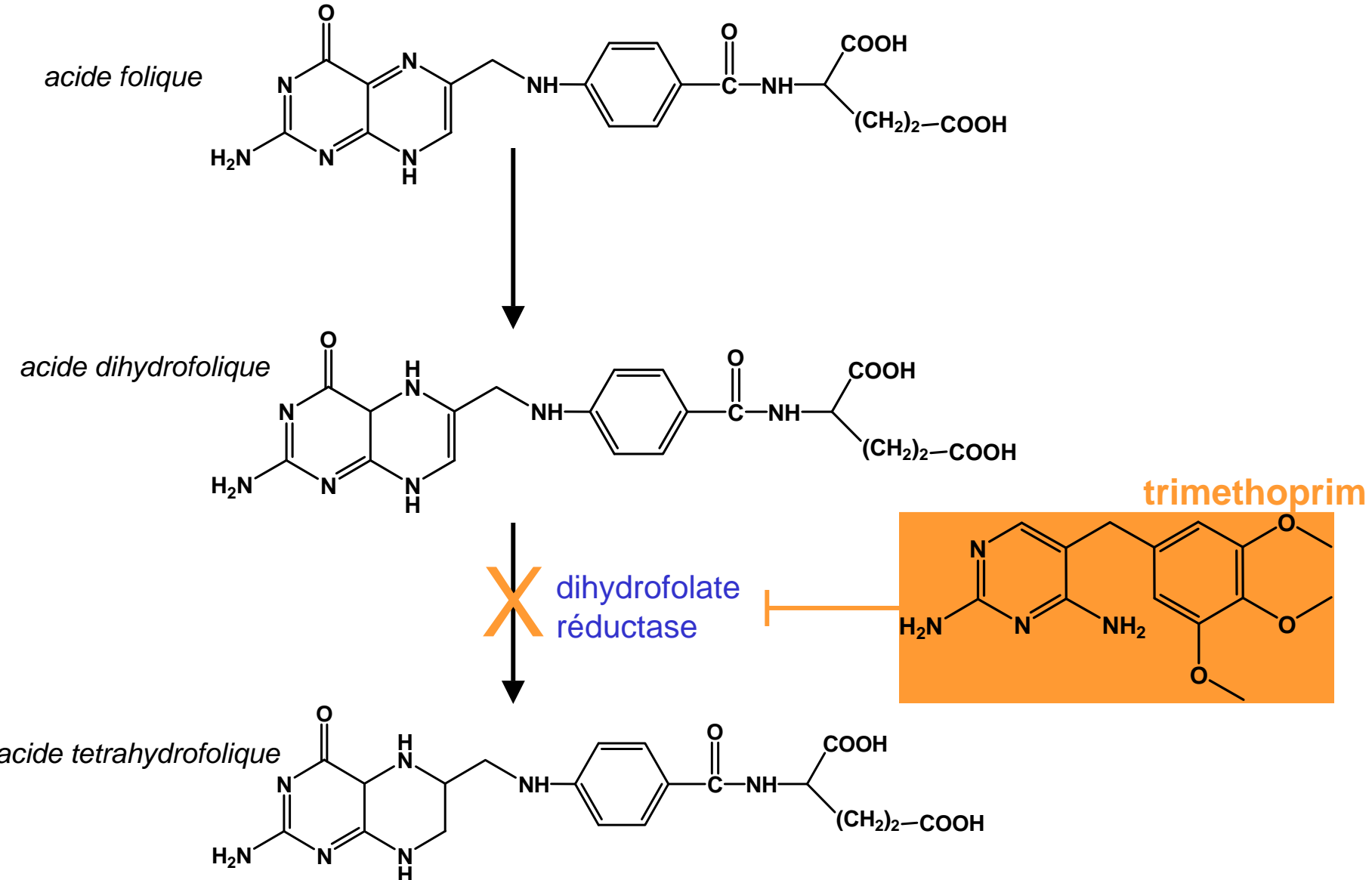


synthèse : cible spécifique

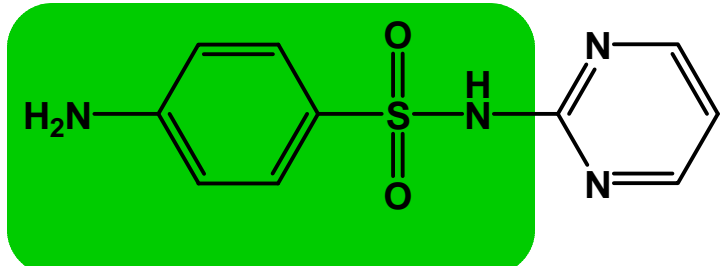
# Sulfamides et triméthoprim, inhibiteurs de la synthèse de l'acide tétrahydrofolique



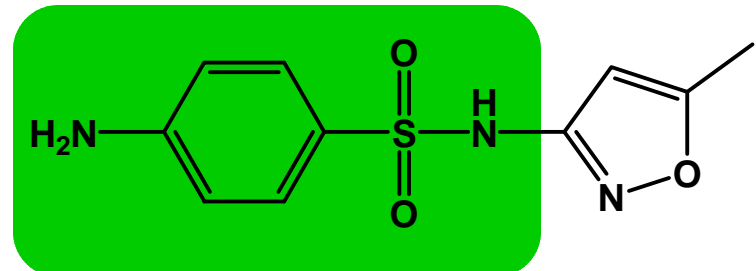
# Sulfamides et triméthoprim, inhibiteurs de la synthèse de l'acide tétrahydrofolique



## Sulfamidés antibactériens

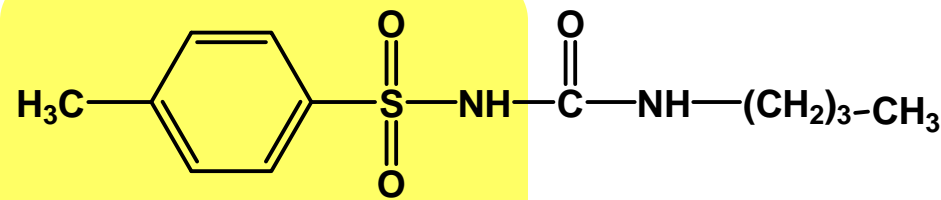


sulfadiazine



sulfaméthoxazole

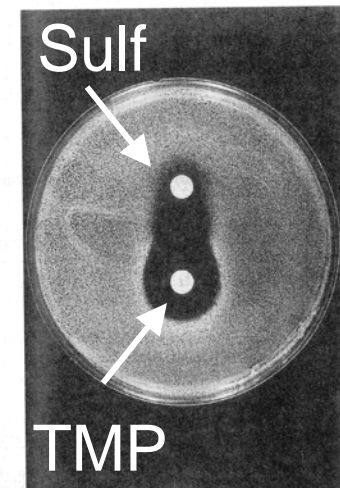
Il y a sulfamide et sulfamide ....



tolbutamide, hypoglycémiant

# Propriétés anti-microbiennes

- Antibiotiques bactériostatiques,  
mais agissent en synergie
- Spectre large:  
Gram(+) et Gram(-) en combinaison (SMX/TMP)  
certains parasites



Synergistic effect between sulfonamides and trimethoprim against a sulfonamide-resistant (MIC > 1000 µg/mL) *S. aureus*.

## Résistance

**Sulfamides:**

- hyperproduction d'acide p-aminobenzoïque
- mutation de l'enzyme cible

**Diaminopyridines**

- surproduction de la DHFR
- production d'une 2<sup>ème</sup> DHFR de moindre affinité

# Propriétés pharmacocinétiques



- **Absorption:** bonne par voie orale;  
disponible sous forme de combinaison
  
- **Distribution:**
  - diffusion dans les liquides interstitiels et le LCR  
(mais germes responsables de méningites devenus résistants ...)
  - liaison importante aux prot. plasmatiques
  
- **Elimination:**
  - voie rénale
  - métabolisme hépatique partiel

interactions  
médic.

indication  
dans infections  
urinaires



## Effets secondaires

- réactions toxiallergiques potentiellement graves  
oedème de Quincke, troubles respiratoires, rash

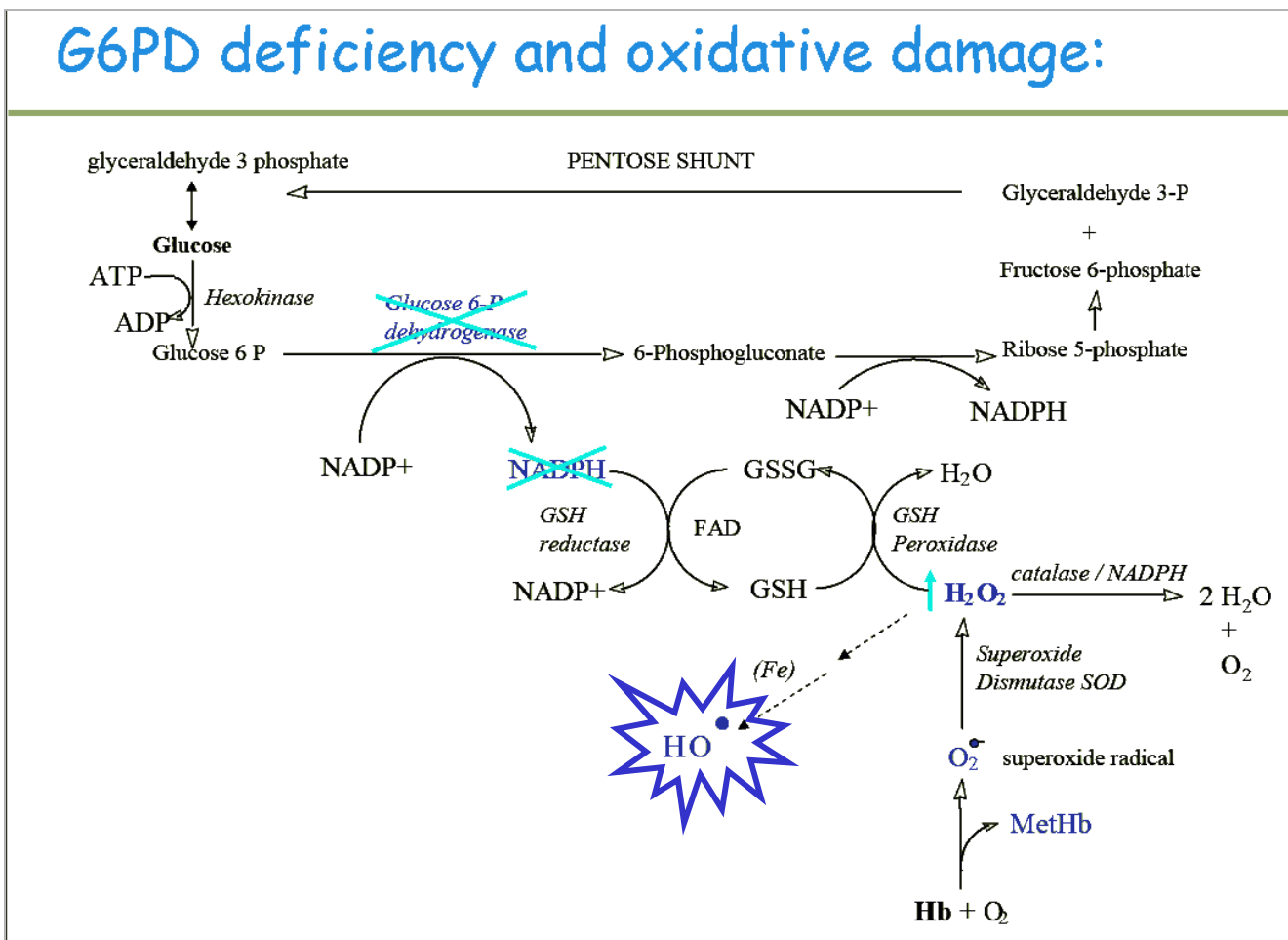


- occasionnellement:
  - troubles hématologiques (neutro- ou thrombopénie)
  - cristalluries (métabolites peu solubles)
  - troubles digestifs (nausées, vomissements, diarrhées)
  - troubles neurologiques (asthénie, céphalée)
  - hémolyse, chez les patients déficients en glucose-6P-déshydrogénase.



# Effets secondaires

- hémolyse, chez les patients déficients en glucose-6P-déshydrogénase: POURQUOI ?



Gare aux médicaments à effets hémolytiques ou oxydants !



# Effets secondaires

- hémolyse, chez les patients déficients en glucose-6P-déshydrogénase: QUOI ?

## Drugs which induce hemolytic anemia in G6PD deficient individuals

In the modern world, individuals with G6PD deficiency typically exhibit few ill effects, until:

Acetanilide	Naphthalene
Aminopyrine	Nitrofurantoin
Aspirin	Pamaquin, Pantaquin
Chloroquine	Phenacetin
Dapsone	Phenylhydrazine
Dimercaprol	Primaquine *
Furazolidine	Probenecid
Mepacrine	Salicylates
Methylene Blue	Sulfa drugs
	Toluidine blue

Reference: New Engl J Med. 324, 169-74 (1990).



# Interactions médicamenteuses

- déplacement de la liaison aux prot. d'autres médicaments  
→ ↗ effet:
  - coumariniques
  - sulfamides hypoglycémiants
  - méthotrexate
- interférences métaboliques
  - ↘ métabolisme des phénytoïnes (sauf sulfamethoxazole)
  - ↗ métabolisme de la cyclosporine

## Mieux vaut prévenir que guérir ....

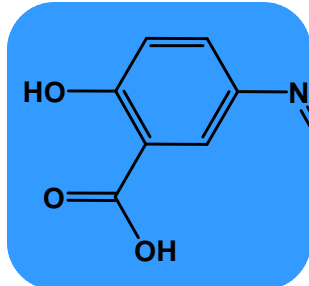
Occurrence of overanticoagulation and time spent within, above and under the therapeutic range by patients using co-trimoxazole

Outcome	Preventive Drug Reduction	Co-trimoxazole	
		PDR+ <sup>b</sup> (n=28)	PDR- <sup>b</sup> (n=15)
INR >4.5, no. (%)		3 (10.7)	25 (89.3)
INR > 6.0, no. (%)		1 (3.6)	4 (26.7)
Time within therapeutic range, mean % (95%CI) <sup>c</sup>		71.1 (60.4–81.8)	51.8 (34.6–69.0)
Time above therapeutic range, mean % (95%CI)		15.0 (5.7–24.3)	20.3 (10.7–29.8)
Time under therapeutic range, mean % (95%CI)		14.0 (5.6–22.2)	27.9 (7.7–48.1)

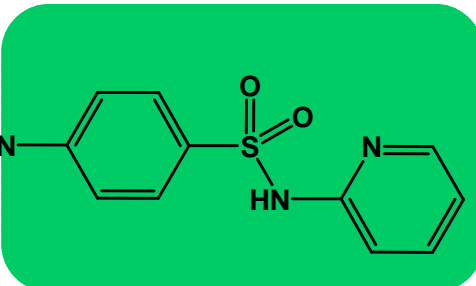
Schalekamp et al Eur J Clin Pharmacol. (2007) 63: 335–343

# Indications

- infections non compliquées à Gram (-):  
voies urinaires, voies digestives
- infections à Staphylocoques sensibles (MRSA communautaires)
- antiparasitaires  
(pneumonies à *Pneumocystis carinii* ou toxoplasmose)
- sulfasalazine:  
association covalente peu résorbable d'un salicylé et d'un sulfamidé
  - clivage et libération des deux principes actifs dans le tube digestif
  - action anti-inflammatoire et antibiotique
  - **maladie de Crohn ou d'autres maladies intestinales inflammatoires.**



~ aspirine



sulfamide

(ac. aminosalicylique)



# NITROIMIDAZOLES

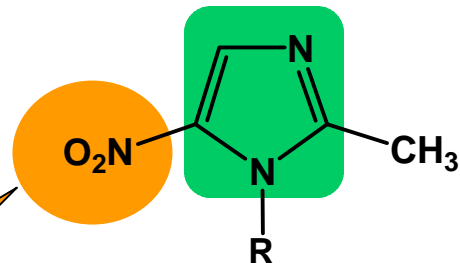
# Propriétés générales et structure chimique



Anti-anaérobies, actifs sur des bactéries et des parasites se multipliant en absence d'oxygène ou milieu micro-aérophile

nitro

imidazole



Responsable de l'activité anti-anaérobe

R

-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OH

*métronidazole*

-CH<sub>2</sub>CHOHCH<sub>2</sub>Cl

*ornidazole*

-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>

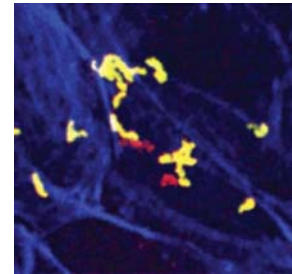
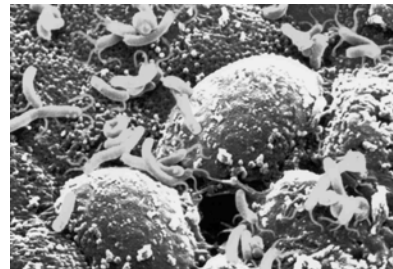
*tinidazole*

# Spectre d'activité



Anti-anaérobies, actifs sur des bactéries et des parasites se multipliant en absence d'oxygène ou milieu micro-aérophile

- *Helicobacter, Campylobacter* → ulcérations digestives

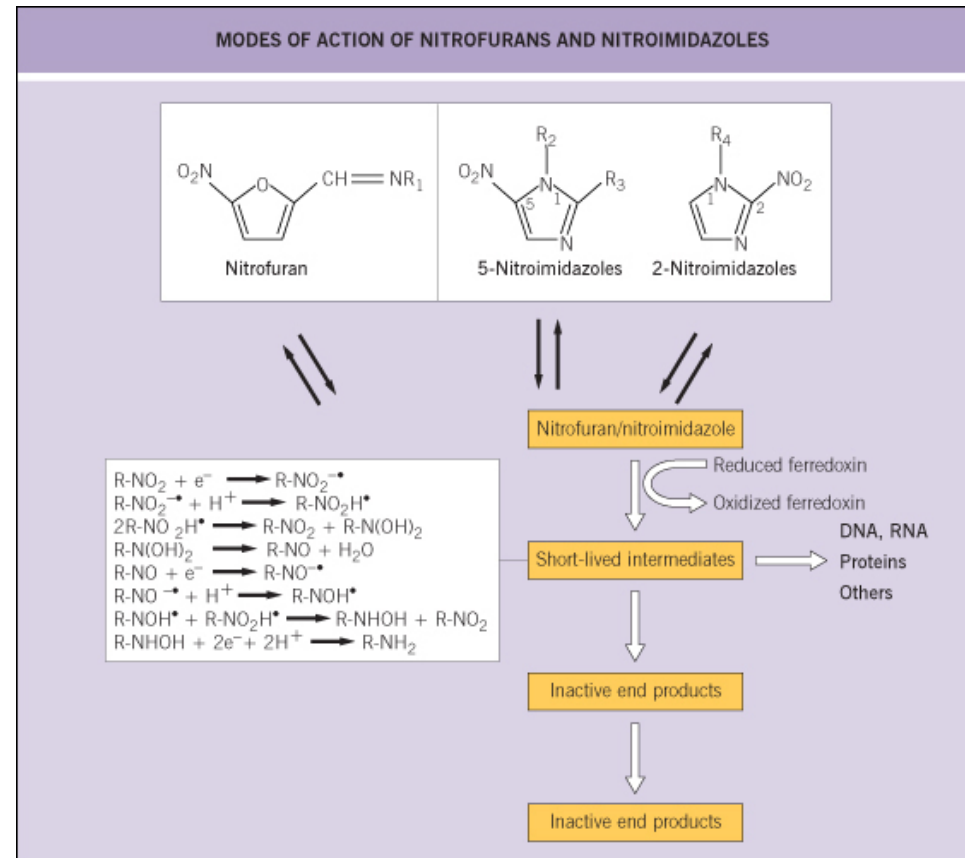
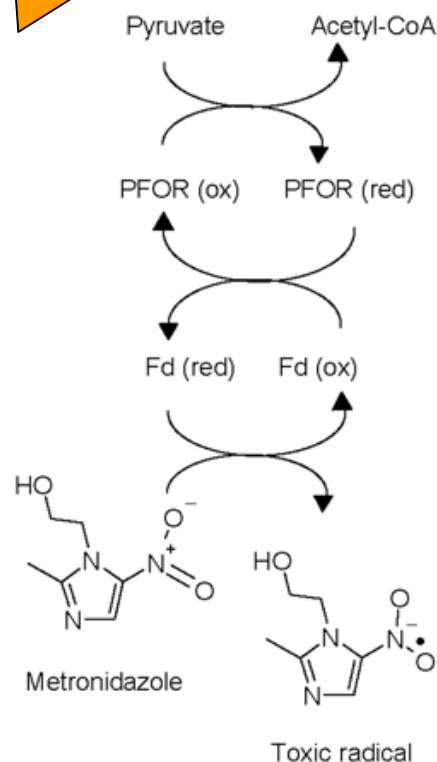


*H. pylori* extracellulaire  
*H. pylori* intracellulaire  
actine

- *Clostridium difficile* → colite pseudomembraneuse
- autres bactéries anaérobies
- parasites anérobies

# Mode d'action

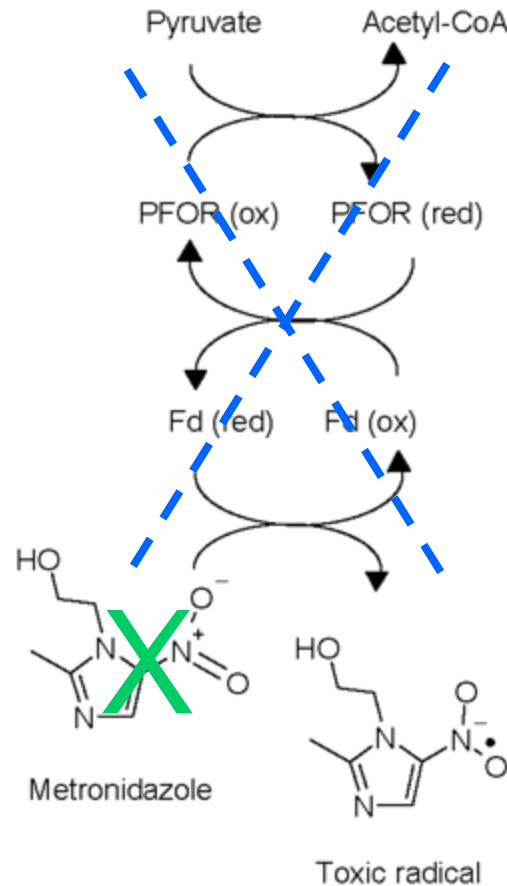
activation uniquement  
chez les anaérobies  
(potentiel rédox bas)



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

**Schematic activation mechanism of 5-Ni drugs in anaerobic bacteria, here illustrated with metronidazole.**  
 Pyruvate is oxidized into acetyl coenzyme A by the pyruvate-ferredoxin oxidoreductase (PFOR) complex, and further, PFOR reduces ferredoxin (Fd), which finally reduces metronidazole in a single electron transfer into the toxic free radical.

# Résistance



- Voie métabolique d'activation par réduction moins active
- Production d'une nitroréductase (*H. pylori*)

**Schematic activation mechanism of 5-Ni drugs in anaerobic bacteria, here illustrated with metronidazole.**  
Pyruvate is oxidized into acetyl coenzyme A by the pyruvate-ferredoxin oxidoreductase (PFOR) complex, and further, PFOR reduces ferredoxin (Fd), which finally reduces metronidazole in a single electron transfer into the toxic free radical.



# Pharmacocinétique

- **Absorption:** bonne par voie orale – rectale - vaginale

- **Distribution:**

- diffusion dans les liquides et le LCR

effets secondaires

- **Elimination:**

- métabolisme hépatique
- élimination par voie rénale

Interactions médicamenteuses



## Effets secondaires

- **troubles neurologiques :**

paresthesies, neuropathies périphériques, encéphalopathies

- **troubles hématologiques :**

agranulocytose

## Interactions médicamenteuses

- + alcool

- effet disulfiram



- + anticoagulant oral:

- réduction du métabolisme, décrit essentiellement pour la warfarine

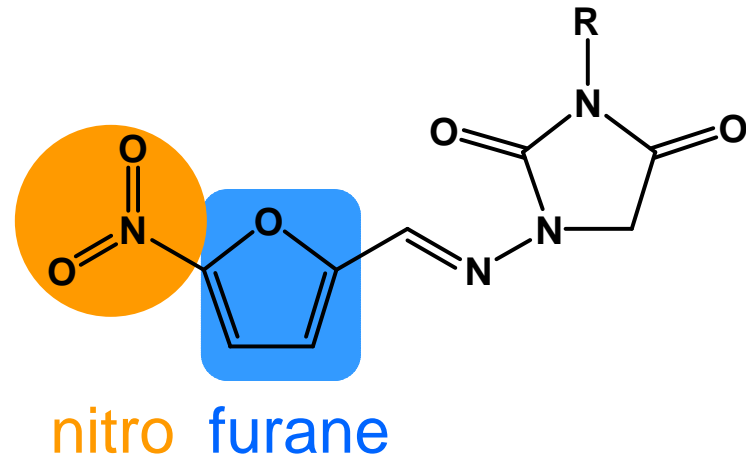
# Indications

## Infections à anaérobies ou microaérophiles

- *Clostridium*  
(colite à *C. difficile* et infections systémiques à d'autres espèces, par exemple *C. perfringens*)
- infections abdominales ou gynécologiques à *B. fragilis*
- infections gastriques à *Helicobacter pylori*  
(en association avec l'amoxicilline et/ou un macrolide)
- les abcès cérébraux et abdominaux
- infections parasitaires (*Trichomonas*)

# NITROFURANES

# Structure chimique et action antibactérienne

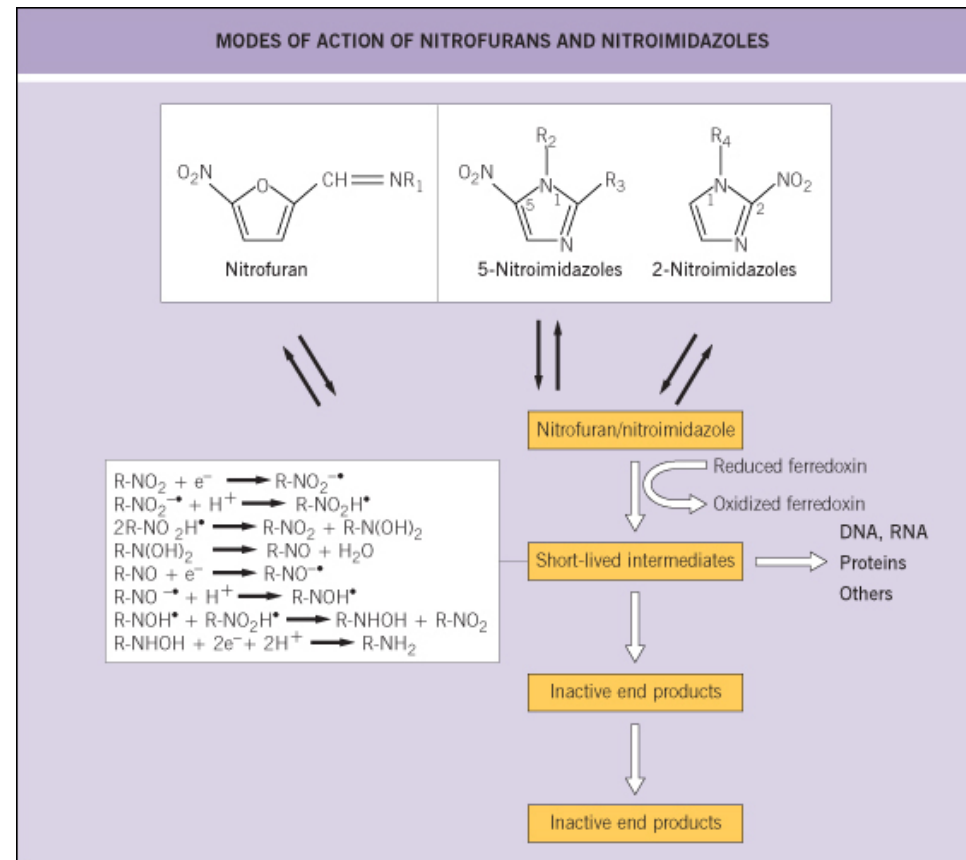


R= H : nitrofurantoïne  
R= CH<sub>2</sub>OH: nifurtoïnol

Différence avec nitroimidazoles :

Activation  
par réduction enzymatique  
à un potentiel moins négatif  
↓

spectre aérobie  
Gram (-); coques Gram(+) et  
certains anaérobies



# Pharmacocinétique, pharmacodynamie et indications

Concentration thérapeutique uniquement dans l'urine

Essentiellement bactériostatique



Prophylaxie et traitement des infections urinaires basses non compliquées





## Effets secondaires

- troubles digestifs défavorables à une bonne compliance
- réactions allergiques, généralement de type cutanées
- infiltrations pulmonaires diffuses réversibles
- anémie hémolytique réversible  
chez les sujets déficients en glucose-6-P-déshydrogénase
- polynévrite lors de traitements prolongés, surtout chez les insuffisants rénaux.