

GLYCOPEPTIDES

Enseignant : F. Van Bambeke

FARM2129 – année 2007-2008

Un peu d'histoire

~ 1950 :

découverte de la vancomycine
dans les boues du Mississippi



~ 1985 :

Usage clinique intensif aux USA
(infections Gram(+)) - décontamination digestive

Problème:

- toxicité de la vancomycine due à des impuretés
 - ➔ amélioration des procédures de purification

~ 1980 :

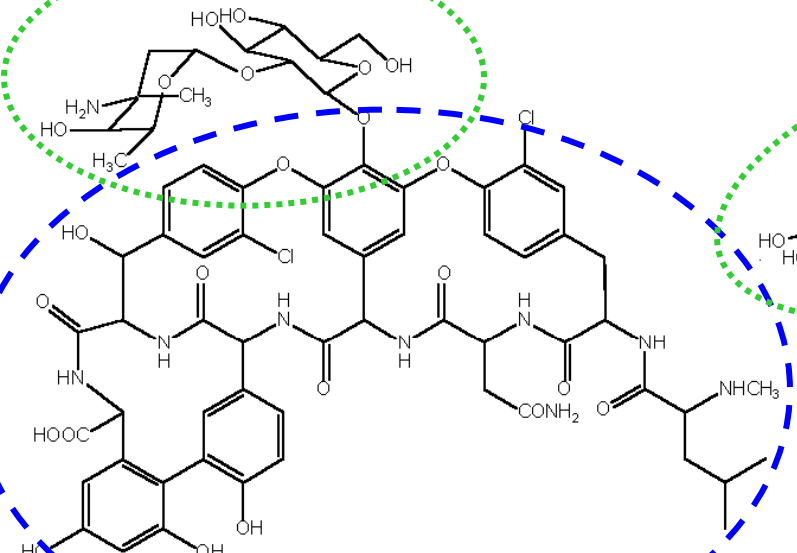
Découverte de la teicoplanine, une autre molécule naturelle
avec un meilleur profil pharmacocinétique, utilisée uniquement
en Europe

Structure chimique

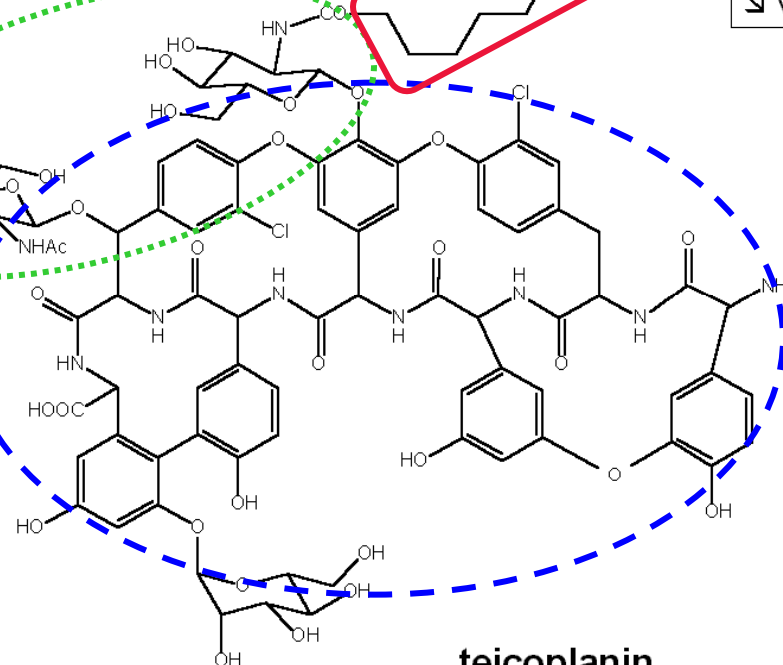
chaîne lipophile

Alkyl:
↗ half-life
↘ VanB induction

glyco-



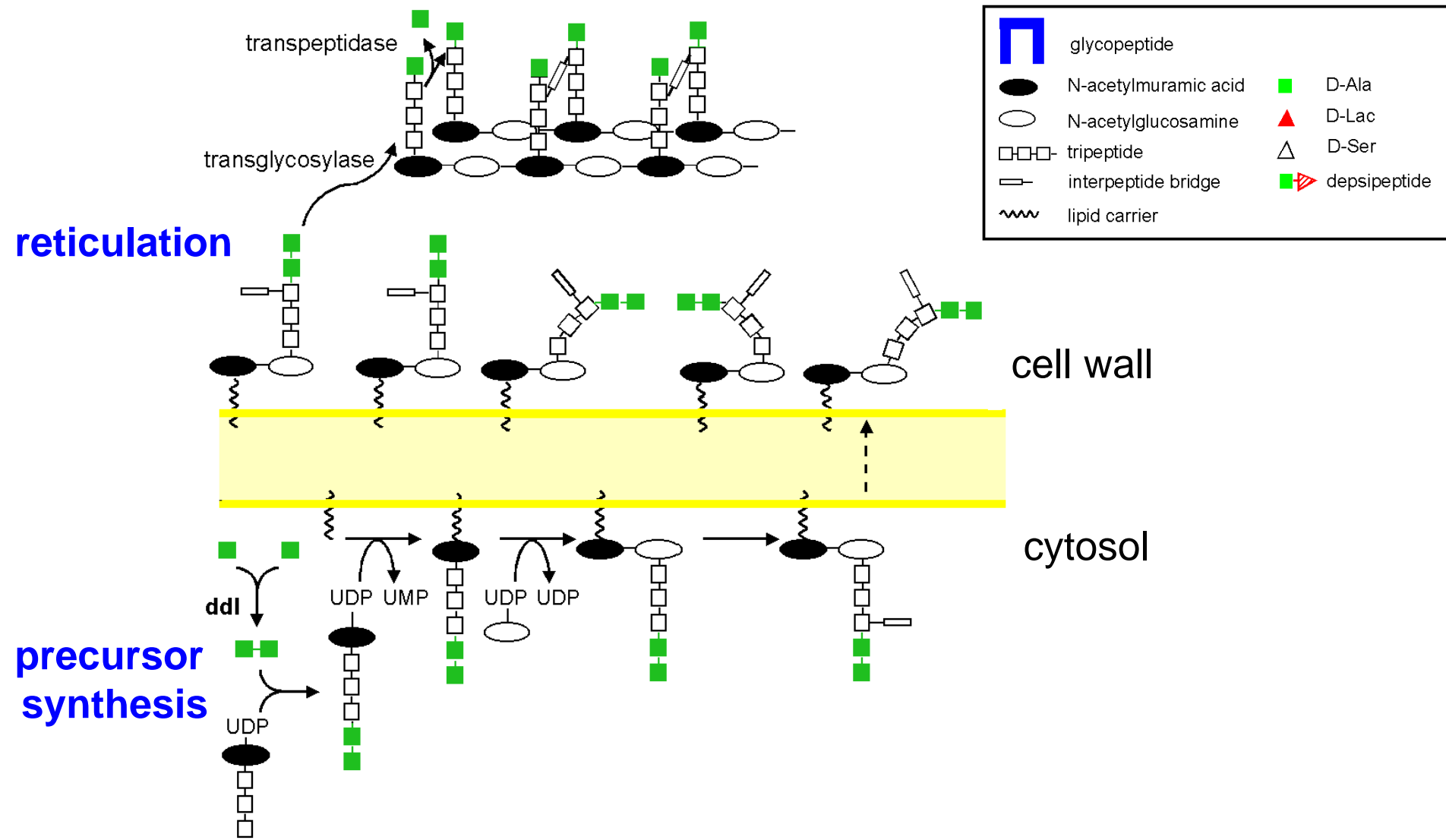
vancomycin



teicoplanin

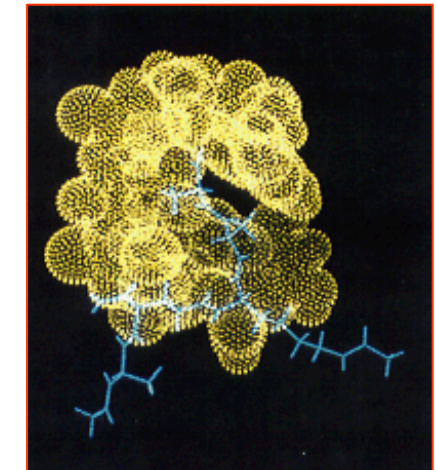
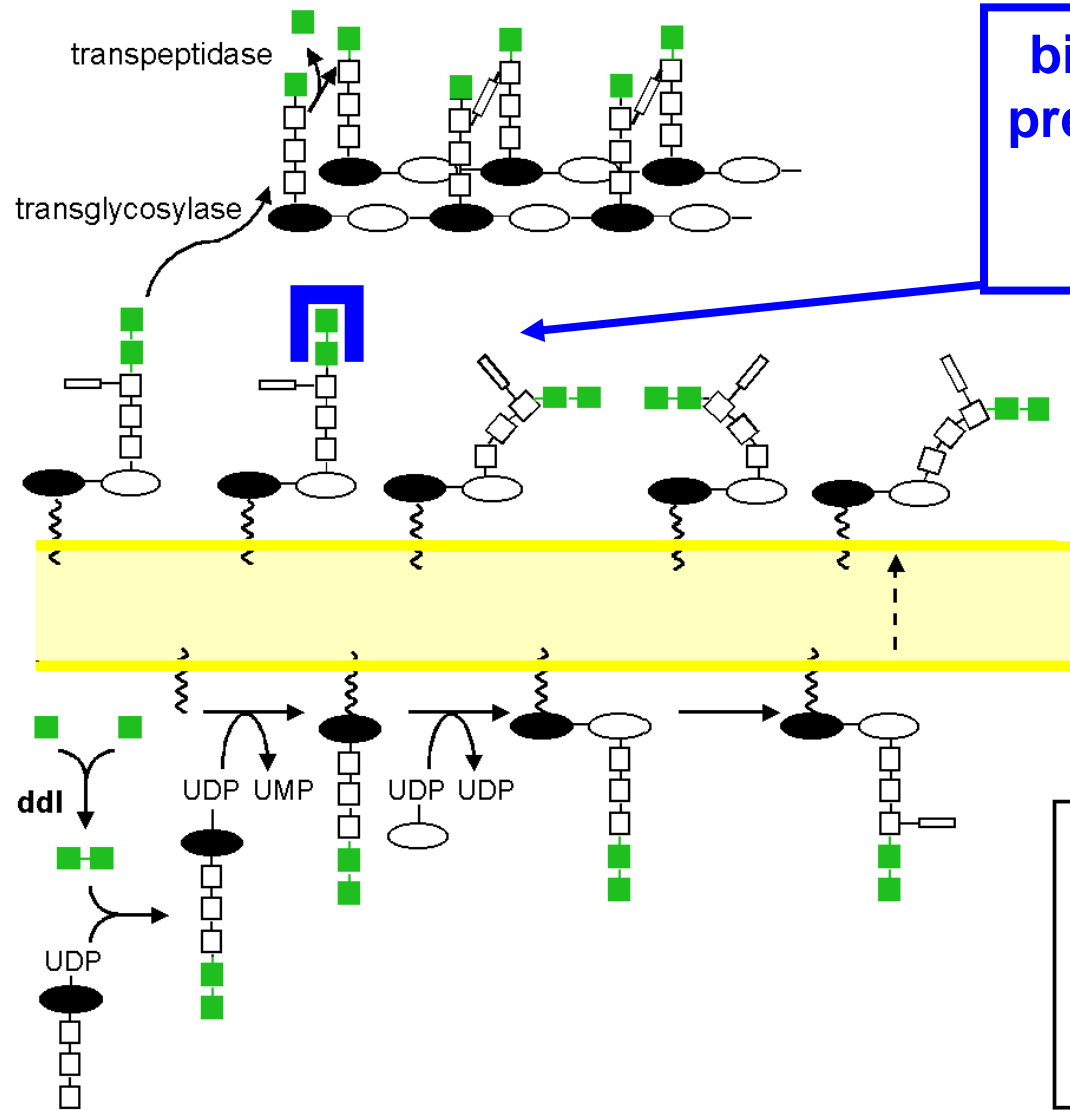
peptide cyclique

Cible pharmacologique: synthèse du peptidoglycan



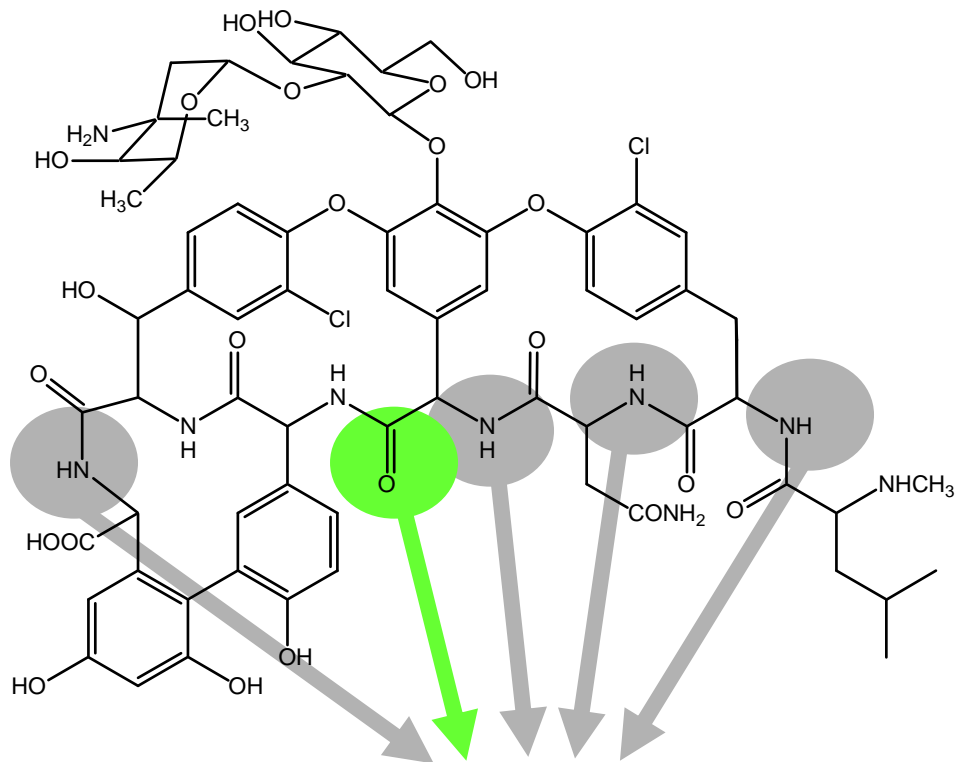
Van Bambeke et al., Drugs (2004) 64:913-936

Glycopeptides: mode d'action

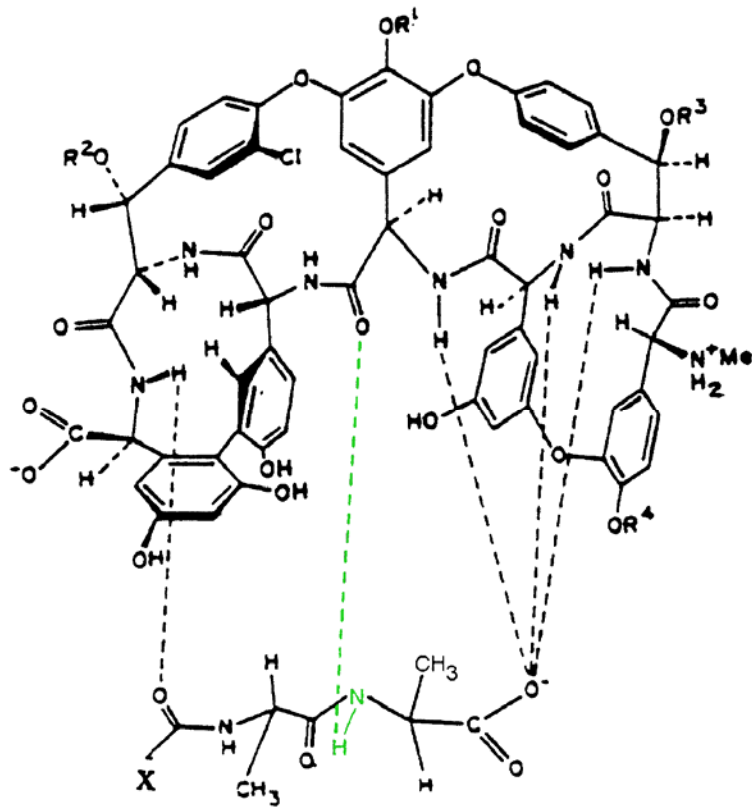


Van Bambeke et al., Drugs (2004) 64:913-936

Liaison de la vancomycine au D-Ala-D-Ala



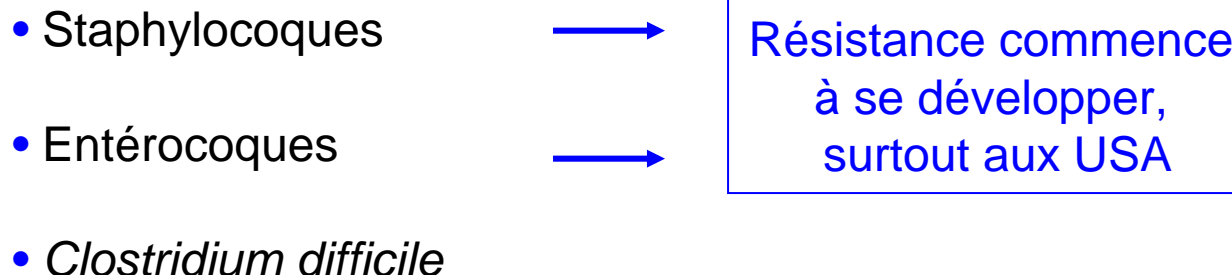
binding to D-Ala-D-Ala



Arthur et al, Trends Microbiol (1996) 4:401-407

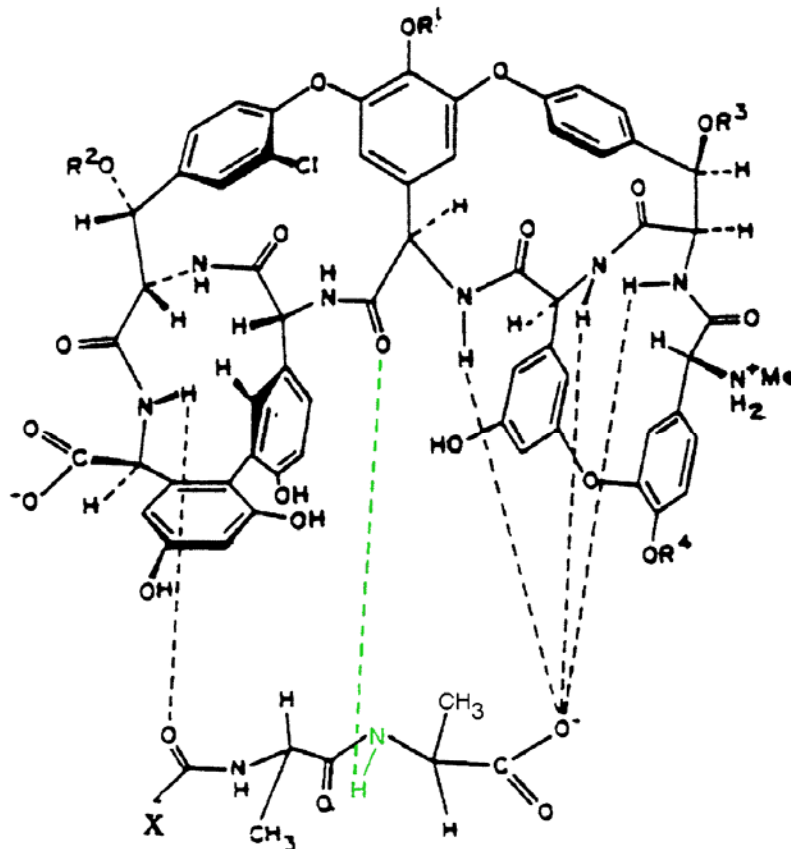
Spectre d'activité

- incapacité à traverser la membrane externe des bactéries à Gram-négatif
- spectre limité aux bactéries à Gram-positif

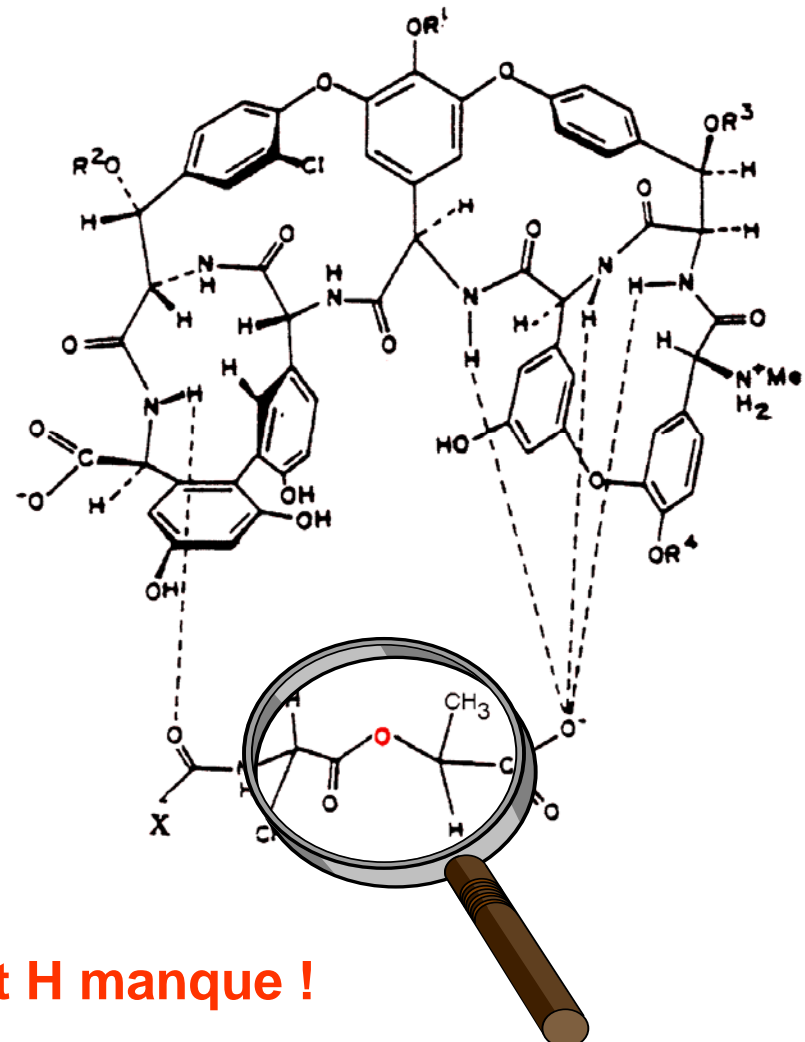


Résistance chez les entérocoques : modification de la cible

sensible ...



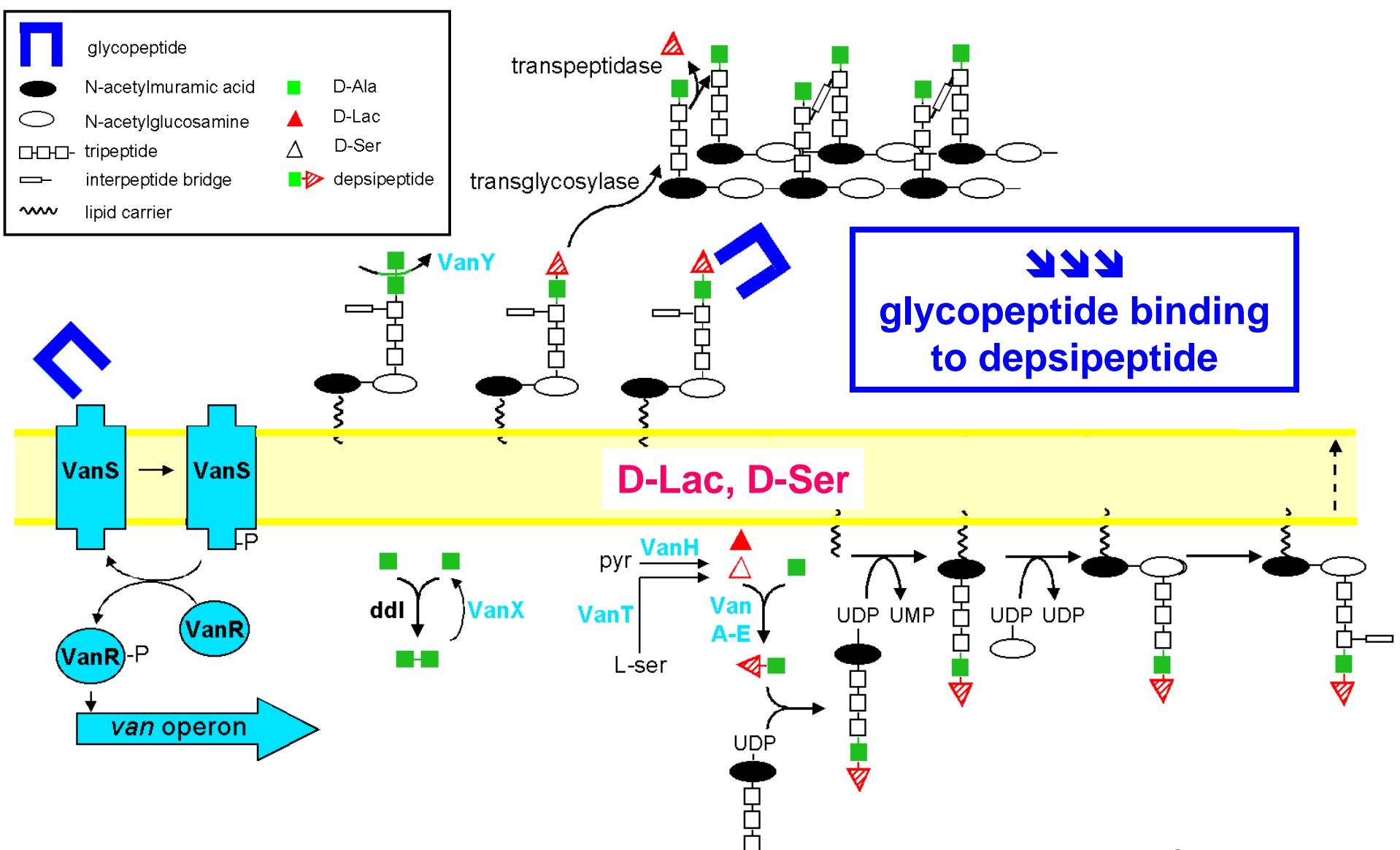
resistant...



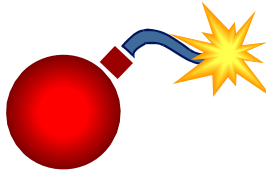
Arthur et al, Trends Microbiol (1996) 4:401-407

1 pont H manque !

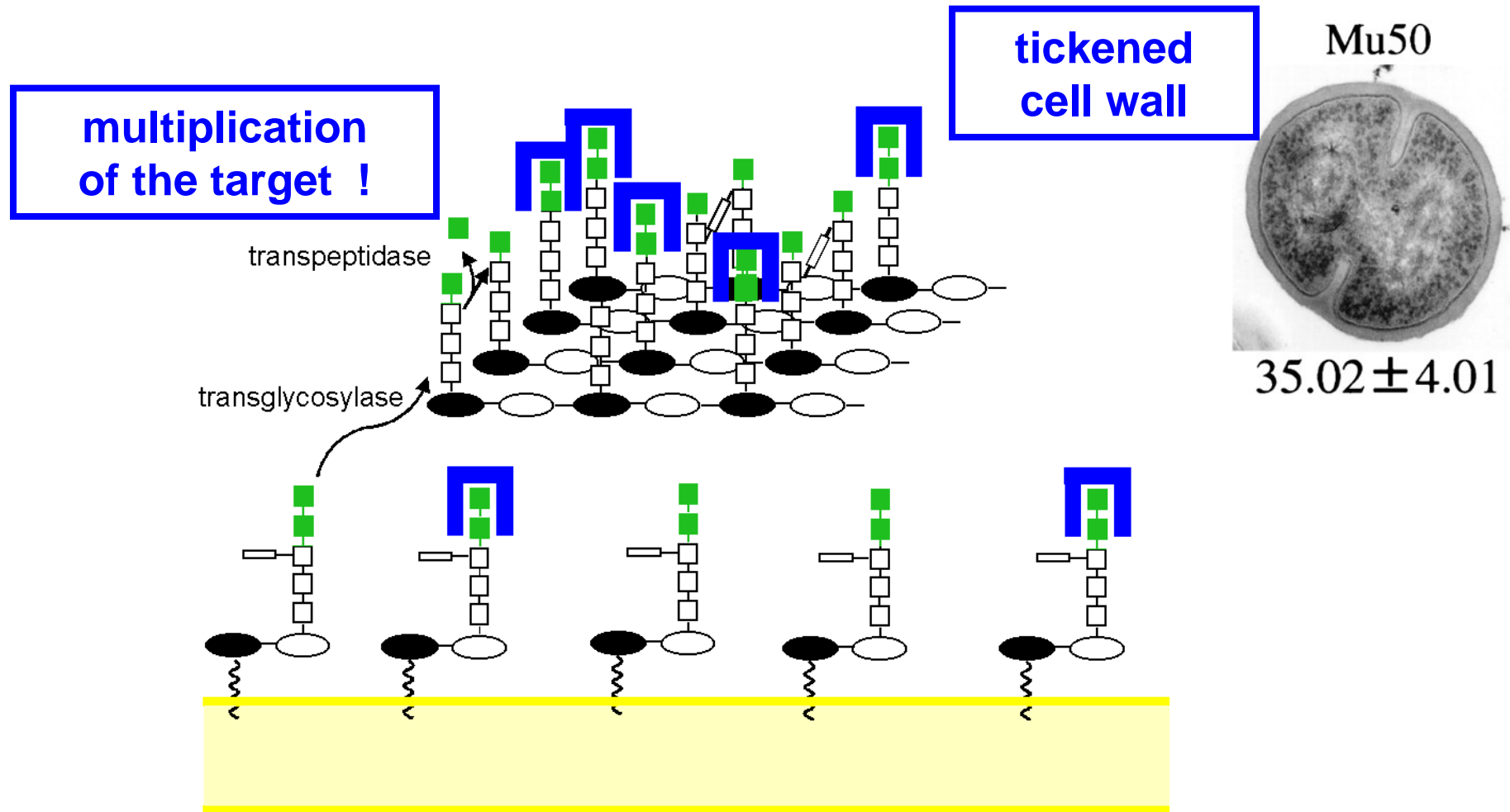
Résistance chez les entérocoques : voie alternative de synthèse du peptidoglycan



P. Courvalin et al's work



Résistance chez les staphylocoques



→ VISA: Vancomycin Intermediate *Staphylococcus Aureus*

Hiramatsu Lancet ID (2001) 1:147-155
Cui et al J Clin Microbiol (2003) 41:5-14



Résistance chez les staphylocoques



The NEW ENGLAND
JOURNAL of MEDICINE

[HOME](#) | [SEARCH](#) | [CURRENT ISSUE](#) | [PAST ISSUES](#) | [COLLECTIONS](#) | [HELP](#)

Please [sign in](#) for full text and personal services

ORIGINAL ARTICLE

BRIEF REPORT

[◀ Previous](#)

Volume 348:1342-1347 April 3, 2003 Number 14

[Next ▶](#)

Infection with Vancomycin-Resistant *Staphylococcus aureus* Containing the vanA Resistance Gene

Saju Chang, M.D., M.P.H., Dawn M. Sievert, M.S., Jeffrey C. Hageman, M.H.S., Matthew L. Boulton, M.D., Fred C. Tenover, Ph.D., M.P.H., Frances Pouch Downes, Dr.P.H., Sandip Shah, M.S., James T. Rudrik, Ph.D., Guy R. Pupp, D.P.M., William J. Brown, Ph.D., Denise Cardo, M.D., Scott K. Fridkin, M.D., for the Vancomycin-Resistant Staphylococcus aureus Investigative Team

→ VRSA: Vancomycin Resistant *Staphylococcus Aureus*



Résistance chez les staphylocoques

MICs of antimicrobial agents against the PA-VRSA isolate

Target	Class	Antibacterial	MIC (μ g/ml)	
Cell wall	Glycopeptide	Vancomycin	32	
		Teicoplanin	8	
	β -Lactam	Penicillin G	32	
		Oxacillin	>64	
		Imipenem	4	
		Meropenem	16	
	Lipopeptide	Daptomycin	0.5	
	Ribosome	Erythromycin	>64	
Cell membrane		Clarithromycin	>64	
		Azithromycin	>64	
		Telithromycin	>64	
		Clindamycin	>64	
		Quinupristin-dalfopristin	1	
Aminoglycoside	Kanamycin	>64		
	Gentamicin	64		
	Topoisomerase		Tobramycin	>64
			Amikacin	32
			Tetracycline	64
Tetracycline	Minocycline	0.12		
	Tigecycline	0.12		
	Linezolid	1		
Quinolone	Ciprofloxacin	>64		
	Levofloxacin	32		
	Moxifloxacin	4		
RNA polymerase	Rifampicin	Rifampin	≤ 0.06	
Folic acid metabolism		Trimethoprim-sulfamethoxazole	0.25	

Résistant à quasi tous les antibiotiques d'usage courant !



Que faire ?





Pharmacocinétique des glycopeptides

- Absorption nulle par voie orale
→ Voie intraveineuse
→ Voie orale pour une action locale dans le tube digestif

- Distribution rapide dans les tissus
pénétration dans le SNC
faible pour la vancomycine
insuffisante pour la teicoplanine

Limitation
pour l'usage
dans les méningites

- Elimination rénale
 $t_{1/2}$ longue pour la teicoplanine (liaison aux protéines)

Rein: cible de la toxicité
Ajustement de dose en cas d'IR

Pharmacocinétique des glycopeptides

paramètre	VAN	TEC
Dosage (mg/kg)	15	6
Cmax (mg/L)	20-50	43
Cmin (mg/L)	5-12 (12 h)	5 (24 h)
AUC (mg.h/L)	260	600
(%) liaison prot.	55	88-94
T $\frac{1}{2}$ (h)	2-4 (β) 3-9 (γ)	10 (β) 168 (γ)

Harding & Sorgel (2000) J. Chemother. 12:15-20



Indications cliniques

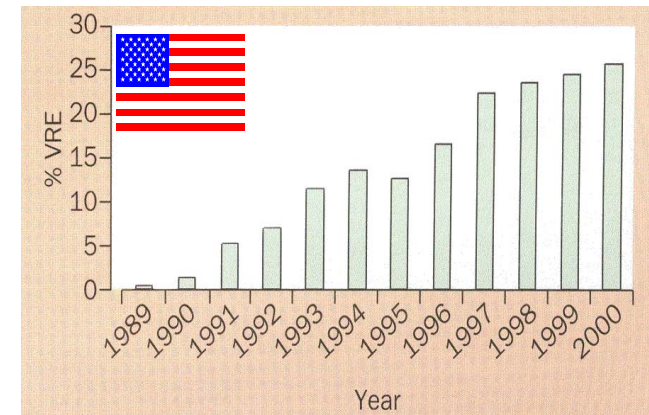
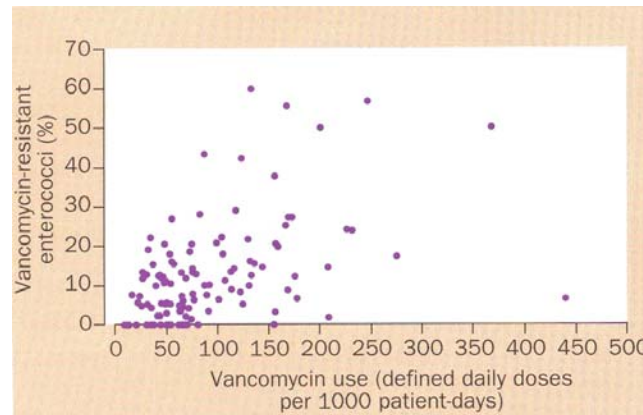
Antibiotiques réservés au milieu hospitalier

Voie orale: décontamination digestive
colite à Clostridium difficile

Voie intraveineuse: infections sévères à staphylocoques résistants aux autres antibiotiques (MRSA)

- endocardites, septicémies
- infections de l'os et des tissus mous
- méningites (vanco)

Restriction stricte de l'usage pour éviter d'en arriver à la situation aux USA



Bonten et al, Lancet ID (2001) 1:314-325



Effets secondaires

- phlébite au site d'injection
- syndrome de l'homme rouge (hypotension, libération d'histamine)
 - injection lente
- toxicité rénale et auditive
 - éviter les associations avec d'autres médicaments oto- ou néphro-toxiques (aminoglycosides)
 - monitoring des taux sériques

