

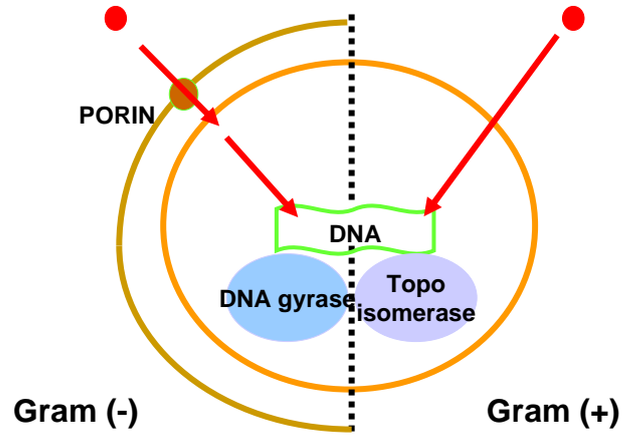
ANTIBIOTIQUES ACTIFS SUR LA REPLICATION ET LA TRANSCRIPTION DES ACIDES NUCLEIQUES

Enseignant : F. Van Bambeke

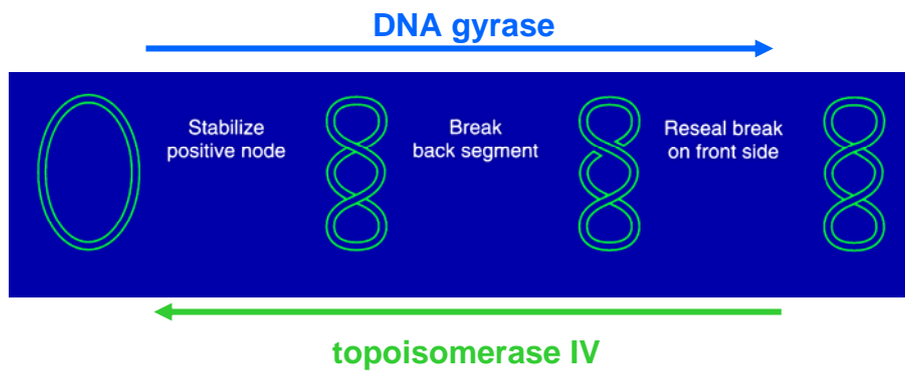
FARM2233 – année 2012-2013

FLUOROQUINOLONES

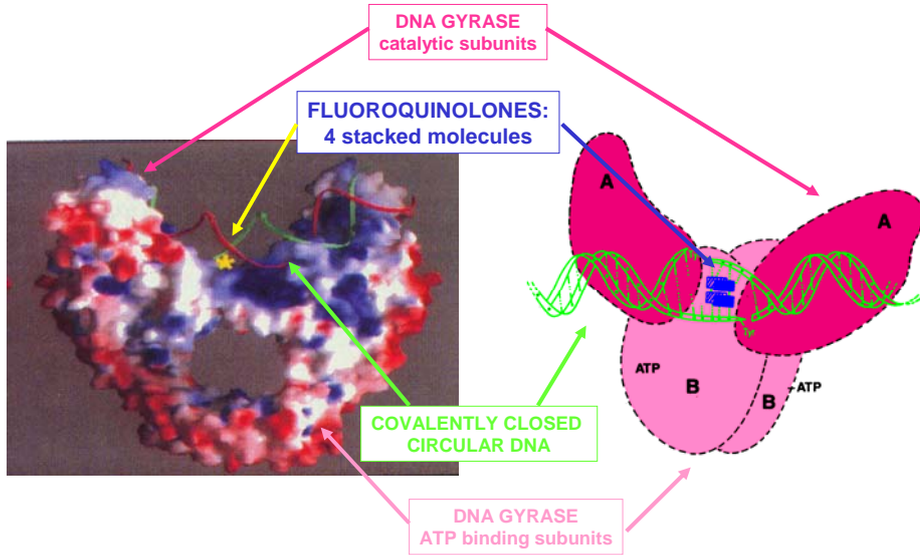
Action antibactérienne des fluoroquinolones



Cibles des fluoroquinolones: les gyrases



Formation d'un complexe ternaire fluoroquinolone – enzyme - ADN

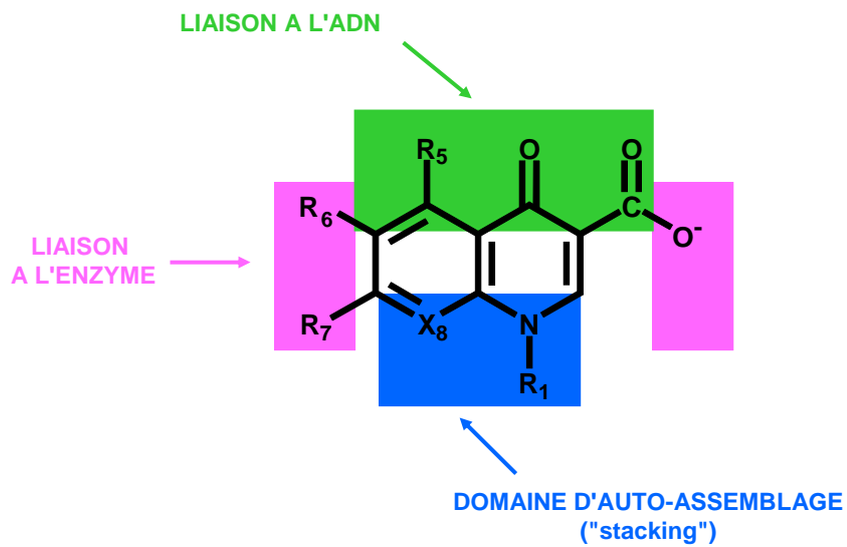


Cabral et al., Nature, 1997
15/09/2012

Shen, in Quinolone Antimicrobial Agents, 1993
06: Acides nucléiques

5

Pharmacophore des fluoroquinolones

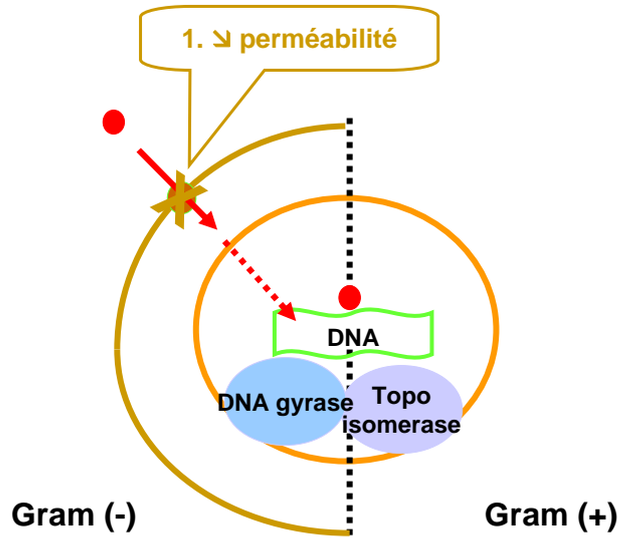


15/09/2012

06: Acides nucléiques

6

Mécanismes de résistance

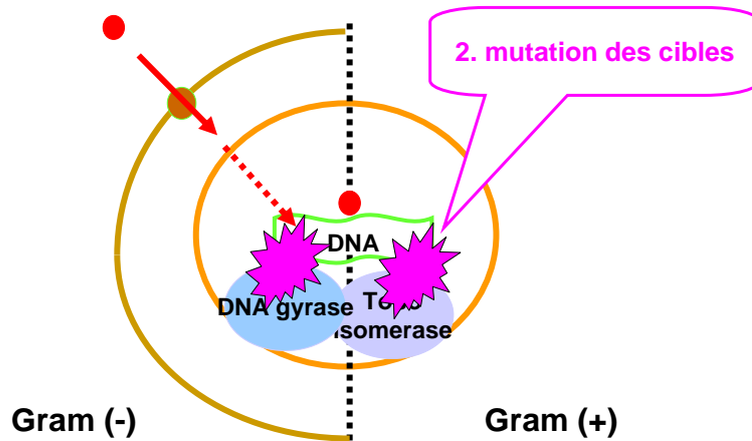


15/09/2012

06: Acides nucléiques

7

Mécanismes de résistance

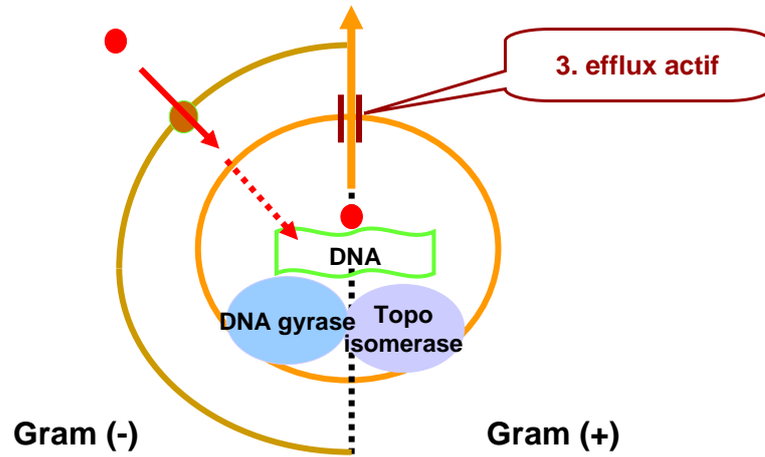


15/09/2012

06: Acides nucléiques

8

Mécanismes de résistance

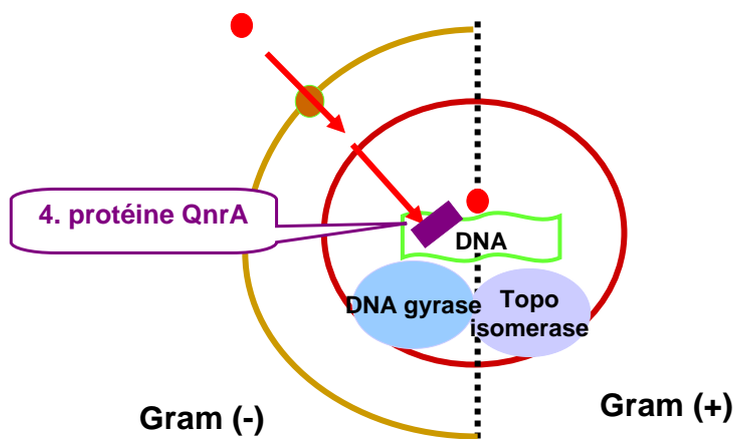


15/09/2012

06: Acides nucléiques

9

Mécanismes de résistance



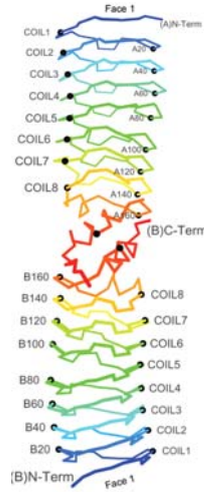
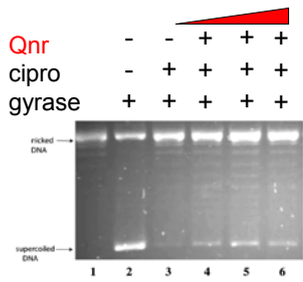
15/09/2012

06: Acides nucléiques

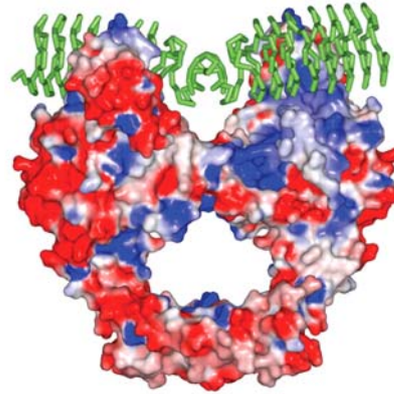
10

Qnr, résistance par protection de la cible

Qnr restaure le surenroulement de l'ADN par la gyrase



en mimant la structure de l'ADN



Tran et al, AAC (2005) 49:118-25.

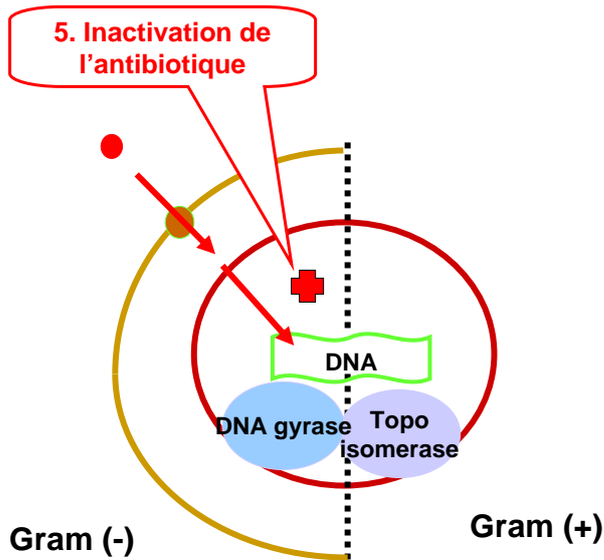
Hegde et al. Science (2005) 308:1480-3.

15/09/2012

06: Acides nucléiques

11

Mécanismes de résistance



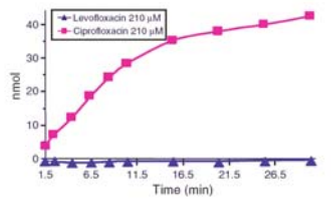
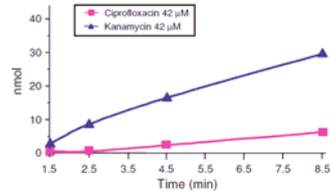
15/09/2012

06: Acides nucléiques

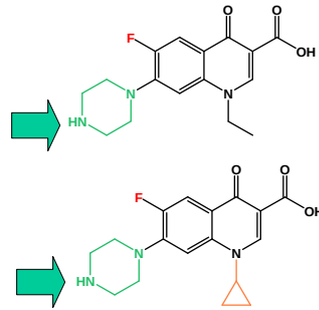
12

Qnr, résistance par protection de la cible

variant d'un gène codant pour une aminoglycoside acetyltransferase AAC(6')-Ib.
→ *N*-acetylation du substituant piperazinyl



Enzyme kinetics of AAC(6')-Ib-cr.
Examples of acetylation rate comparisons for (a) kanamycin and ciprofloxacin and (b) levofloxacin and ciprofloxacin.



Résistance
à la norfloxacine et
à la ciprofloxacine

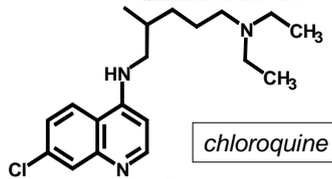
Ribicsek et al, Nature Medicine (2005) 12: 83 - 88

Relations structure – activité
ou
la logique du développement



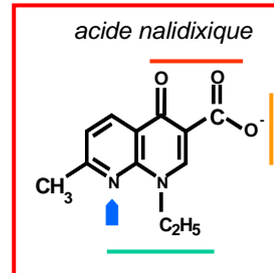
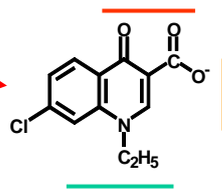


De la chloroquine à l'acide nalidixique...



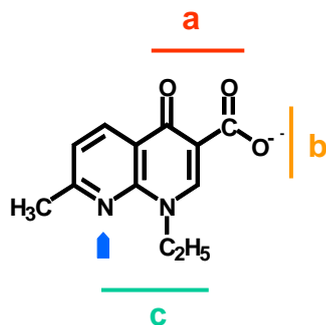
1939

1958



1962

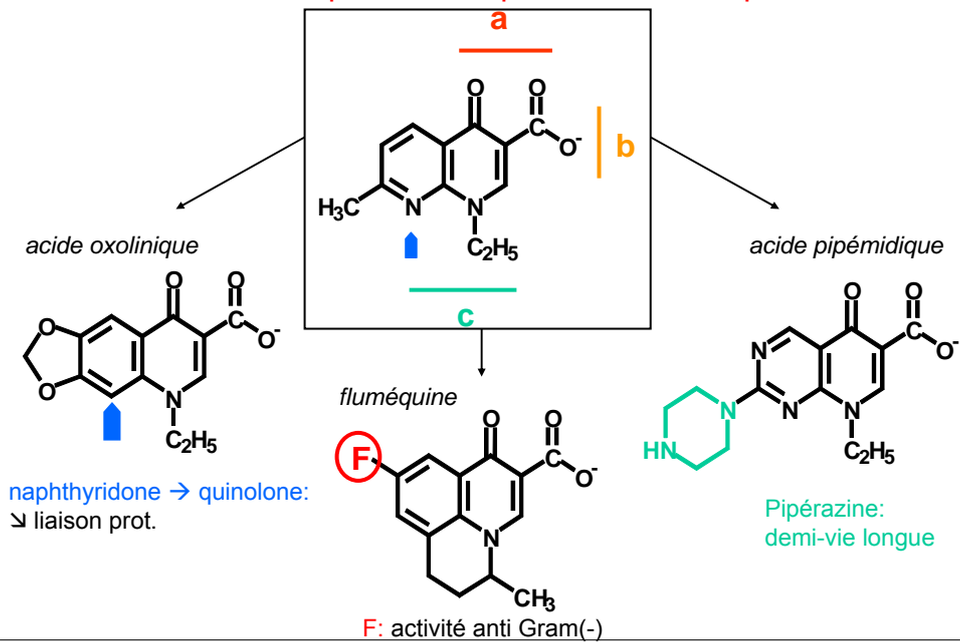
acide nalidixique



- caractères typiques des fluoroquinolones (a, b, c)
MAIS naphthyridone (N en position 8: )
- utilité limitée comme médicament
 - spectre très étroit (*Enterobacteriaceae* uniquement)
 - demi-vie courte (1.5h)
 - liaison aux prot. élevée (90%)

* Belg. pat. 612,258 to Sterling Drugs, 1962

De l'acide nalidixique vers les premières fluoroquinolones

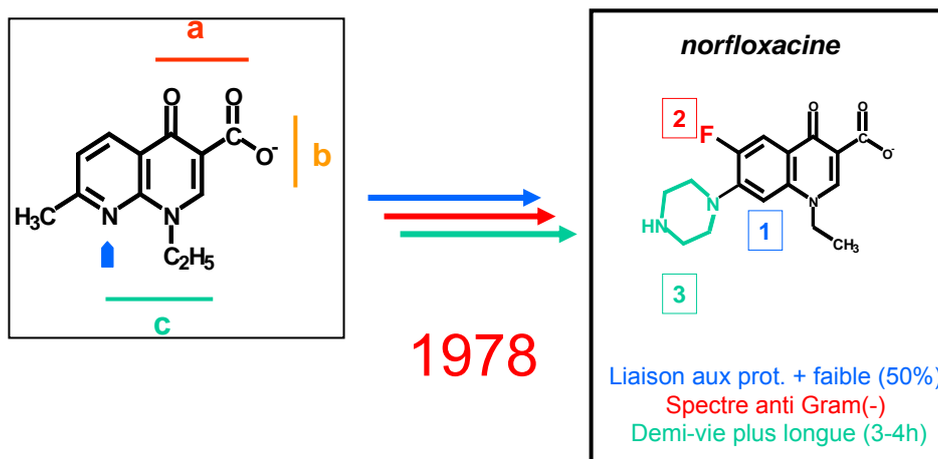


15/09/2012

06: Acides nucléiques

17

De l'acide nalidixique vers les premières fluoroquinolones



15/09/2012

06: Acides nucléiques

18

Logique du développement des fluoroquinolones

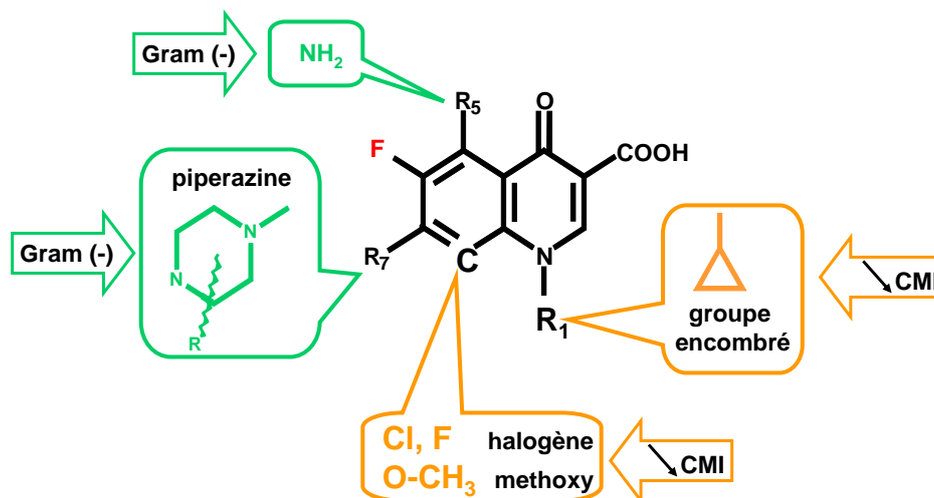


1ère génération:
essentiellement
anti Gram(-)

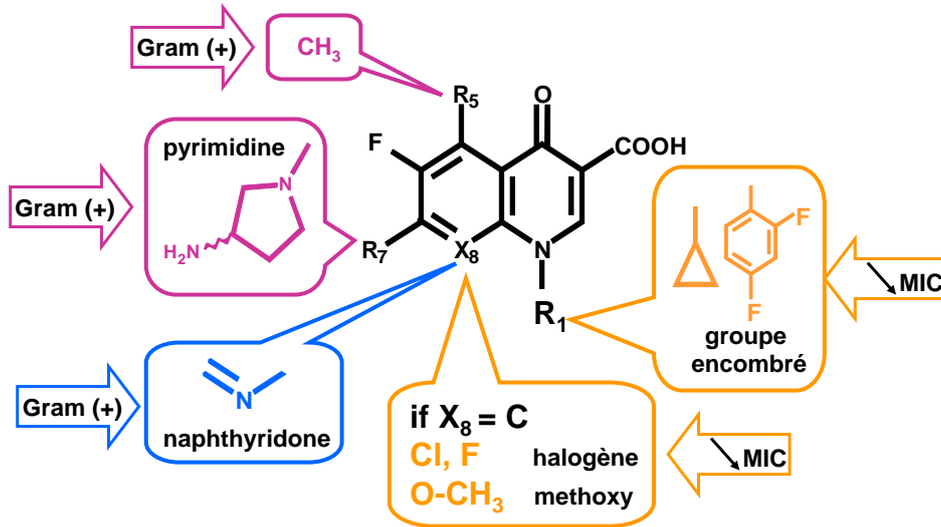
2ème génération:
meilleure activité
anti Gram(+)

3ème génération:
essentiellement anti Gram(+)
plus actives sur les anaérobies

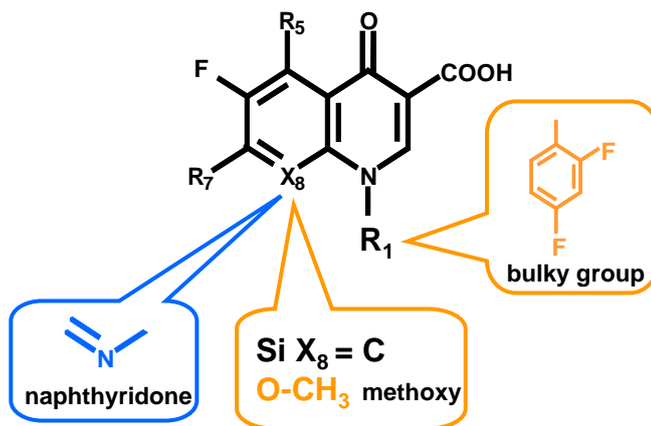
RSA – fluoroquinolones anti Gram(-)



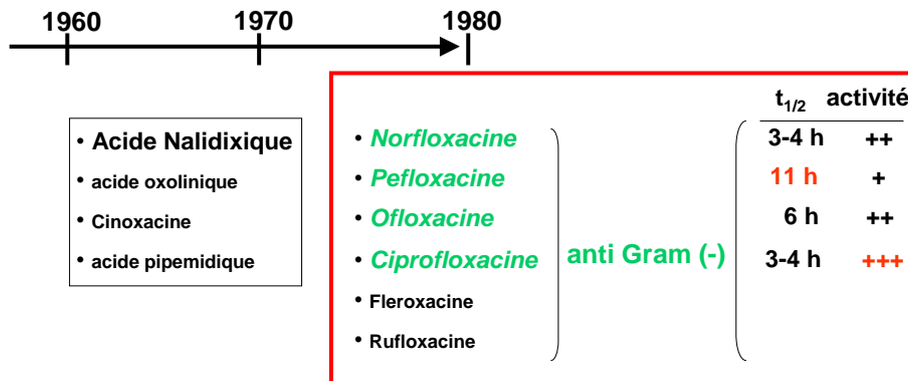
RSA – fluoroquinolones anti Gram(+)



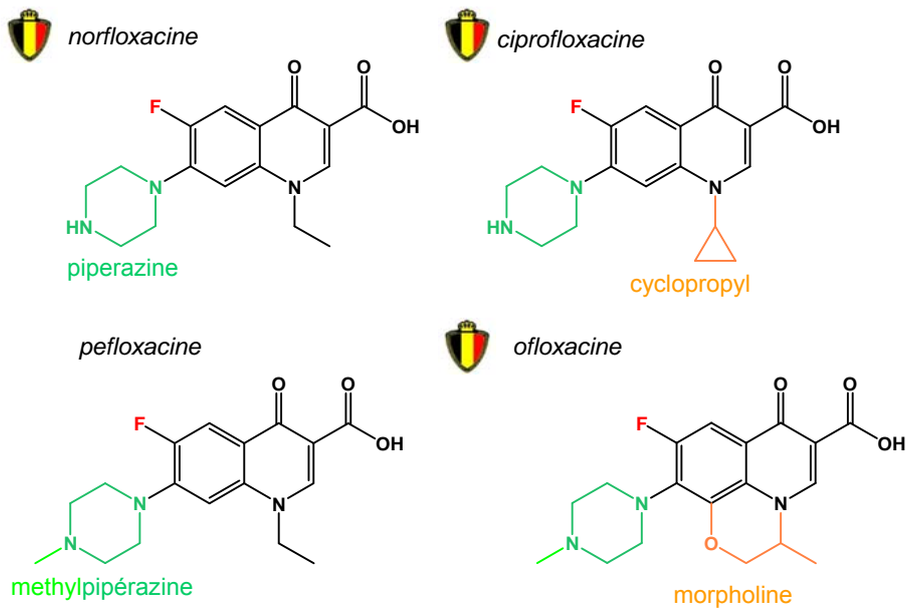
RSA – fluoroquinolones anti-anaérobies



fluoroquinolones "1ère génération"

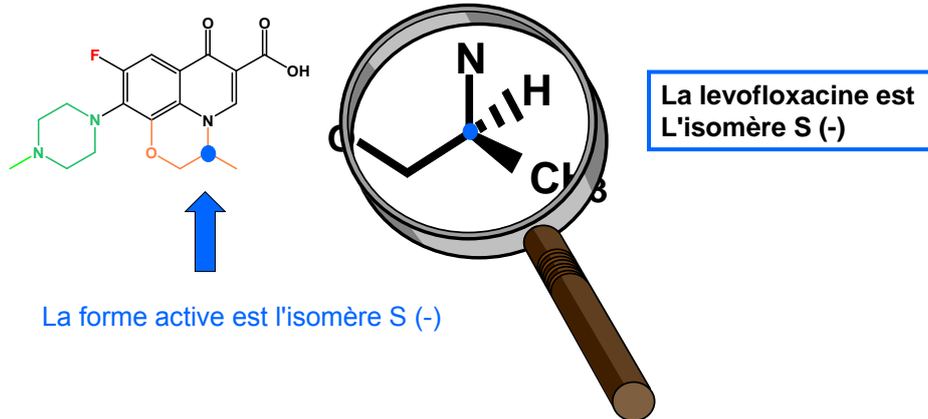


fluoroquinolones "1ère génération"

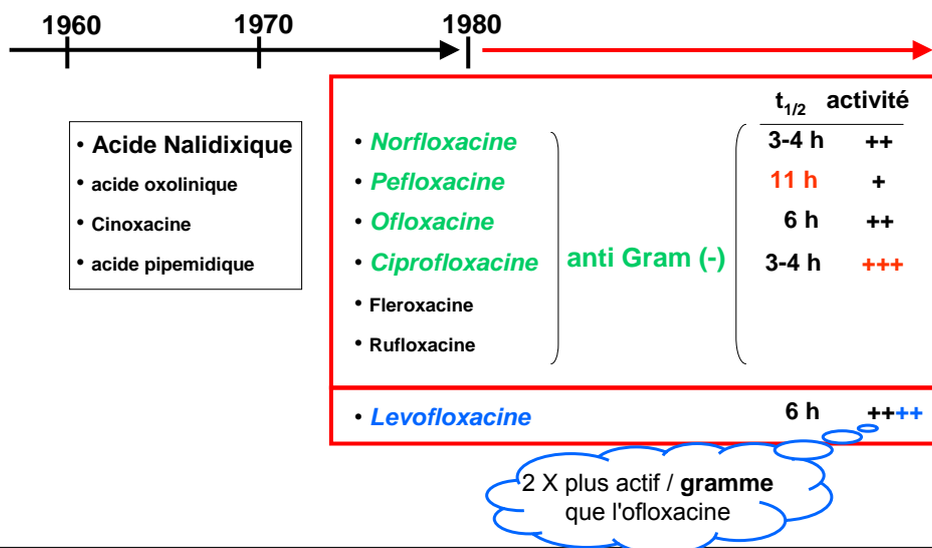


De l'ofloxacin vers la levofloxacin...

L'ofloxacin est un mélange racémique



fluoroquinolones "1ère génération"



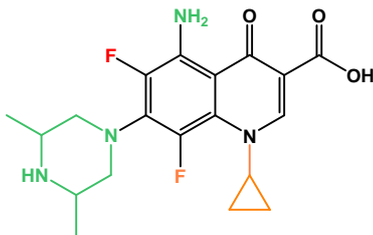
Fluoroquinolones de 2ème génération



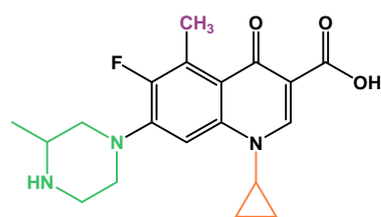
- | | |
|---|--|
| <ul style="list-style-type: none"> • Temafloxacin • Sparfloxacin • Grepafloxacin • Gatifloxacin | <ul style="list-style-type: none"> • anti Gram (-) • anti Gram (+) |
| <p>anti-anaerobe</p> | |

Fluoroquinolones de 2ème génération

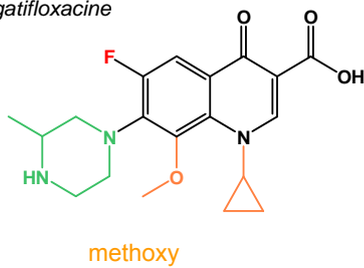
sparfloxacin



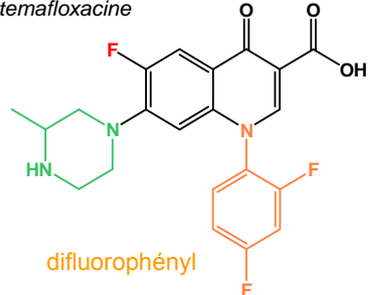
grepafloxacin



gatifloxacin



temafloxacin



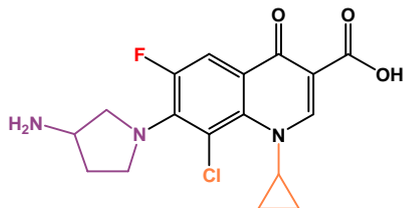
Fluoroquinolones de 3ème génération



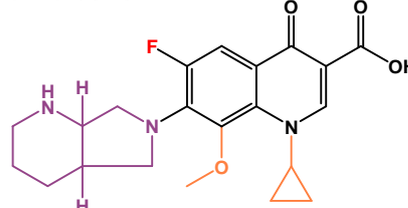
- Clinafloxacin
 - Trovafloxacin
 - Moxifloxacin
 - Gemifloxacin
- anti-Gram (-)
anti-Gram (+)
anti-anaerobe

Fluoroquinolones de 3ème génération

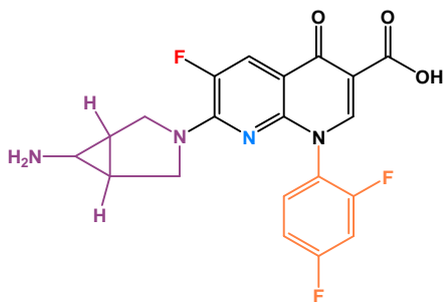
clinafloxacin



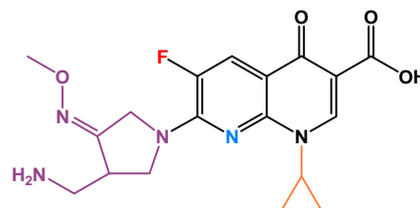
moxifloxacin



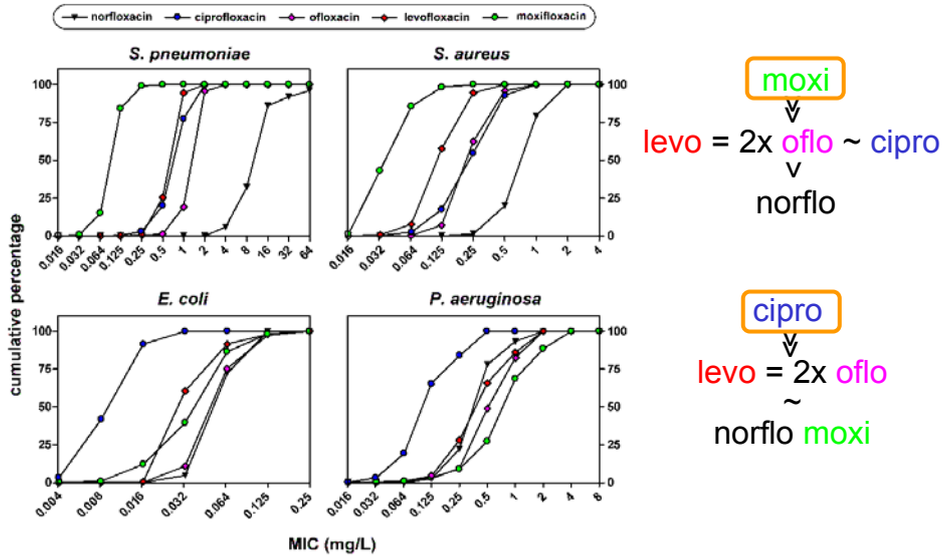
trovafloxacin



gemifloxacin



Quelle molécule pour quelle bactérie ?



15/09/2012

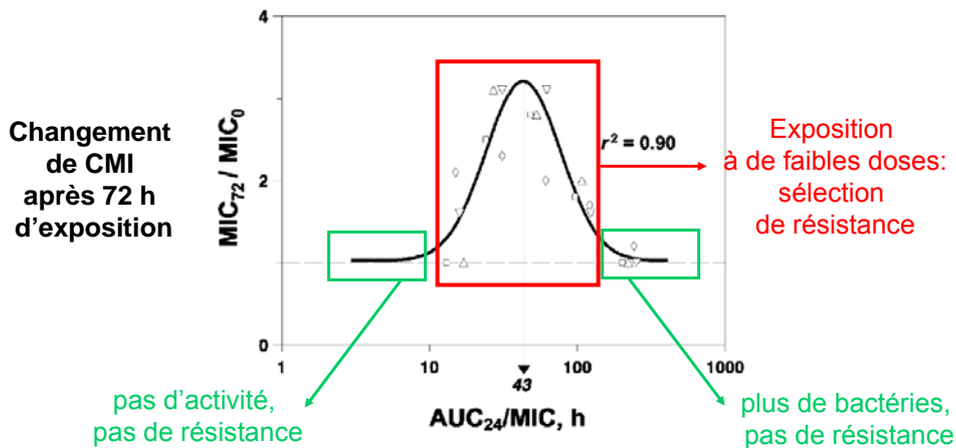
06: Acides nucléiques

31

Points critiques pharmacodynamiques

Dose élevée pour éviter la sélection de résistance

$$AUC / CMI > 125; Pic / CMI > 10$$



Firsov et al, AAC (2003) 47:1604-13

15/09/2012

06: Acides nucléiques

32



Principaux effets secondaires (1/2)

- génotoxicité

CI femme enceinte

- phototoxicité / rash



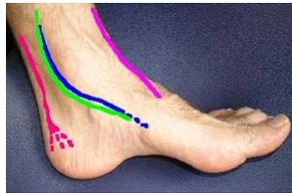
Soleil !

- inconfort digestif ; risque de diarrhée
- toxicité rénale (cristallurie)
- toxicité pour les cartilages et les tendons

CI enfant

Sportifs !

↗ si corticoïdes



achilles tendon
flexor digitorum longus
posterior tibial tendon
tibialis anterior

cibles de la toxicité
des quinolones

15/09/2012

06: Acides nucléiques

33



Principaux effets secondaires (2/2)

toxicité pour le système nerveux

- central: confusion, hallucination, épilepsie

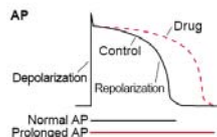
↗ si AINS

- périphérique: neuropathies



- toxicité cardiaque:
prolongation de l'intervalle QTc

Interactions
médicamenteuses !



15/09/2012

06: Acides nucléiques

34

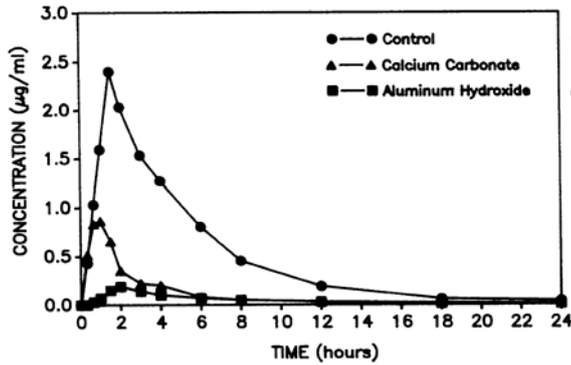


Principales interactions médicamenteuses

- formation de complexes avec les cations bi ou trivalents

Nombreux compléments alimentaires ou médicaments OTC

→ espacer les prises



A. Cipro 750 mg
B. + 850 mg CaCO₃
C. + 600 mg Al(OH)₃

Treatment ^a	C _{max} (µg/ml)	AUC ₀₋₂₄ (µg/h/ml)
A	3.18 ± 1.29	13.50 ± 4.61
B	1.69 ± 0.48	7.82 ± 3.09
C	0.60 ± 0.58	2.08 ± 1.20

Frost et al AAC (1992) 36:830-2

15/09/2012

06: Acides nucléiques

35



Principales interactions médicamenteuses

- formation de complexes avec les cations bi ou trivalents

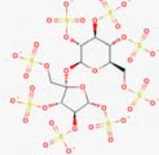
Nombreux compléments alimentaires ou médicaments OTC

→ espacer les prises

Les sels cachés



sucralfate



VIDEX d.d.L (BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM) [VII H]

Composition qualitative et quantitative:

Un flacon contient 2 g de didanosine.

Forme pharmaceutique:

Poudre pour solution buvable.

Méthode de préparation.

Avant d'être administrée, la poudre doit être reconstituée comme décrit ci-dessous. Cette reconstitution nécessite l'ajout d'un ampoule contenant de l'hydroxyde de magnésium (Mg(OH)₂) et de l'hydroxyde d'aluminium (Al(OH)₃) ou de l'oxyde d'aluminium (Al₂O₃) comme agents tampons. Insérer jusqu'à obtention d'une concentration finale de 10 mg/ml ou 5 mg/ml de didanosine.

15/09/2012

06: Acides nucléiques

36



Principales interactions médicamenteuses

- formation de complexes avec les cations bi ou trivalents

Nombreux compléments alimentaires ou médicaments OTC

→ espacer les prises

- inhibition CYP1A2

Théophylline

- risque d'hémorragie avec anticoagulants oraux (effet sur la flore)
- augmentation des effets secondaires en association avec d'autres médicaments
 - prolongation de l'intervalle QTc
 - dysglycémie (gatifloxacine!) avec hypoglycémifiants
 - toxicité nerveuse avec AINS
 - tendinopathies avec corticoïdes

15/09/2012

06: Acides nucléiques

37

Médicaments qui augmentent le risque de torsade de pointe



Table 1. Cardiac and non-cardiac drugs reported to block I_{Kr} , cause torsade de pointes, induce EADs and increase dispersion of ventricular repolarization^{a,c}

Drug ^d	Blocks I_{Kr}	Prolongs QT interval	TdP reported	Induces EADs	Increases dispersion of repolarization ^e
Anti-arrhythmics					
Almokalant	+	+	+	+	+
Amiodarone	+	+	+	+	±
Azimilide	+	+	+	+	+
Dofetilide	+	+	+	+	+
Ibutilide	+	+	+	+	+
Quinidine	+	+	+	+	+
D-Sotalol	+	+	+	+	+
Antihistamines					
Astemizole	+	+	+ ^f	+	+
Terfenadine	+	+	+ ^f	+	+
Antibiotics					
Erythromycin	+	+	+ ^f	+	+
Clarithromycin	+	+	+ ^f	+	+
Ca²⁺ channel blockers					
Diltiazem	±	±	-	-	-
Verapamil	±	±	-	-	-
Mibefradil	+	+	+	+	-
Bepridil	+	+	+	+	+
Psychotherapeutics					
Sertindole ^g	+	+	+	+ ^h	+
Droperidol	+	+	+	+	?
Fluoxetine ⁱ	±	±	+ ^f	-	?
Miscellaneous					
Cisapride	+	+	+ ^f	+	+
Sodium pentobarbital	+	+	-	-	-
Ketanserin	+	+	+	+	+

^aMany drugs known to cause torsade de pointes (TdP), prolong the QT interval and inhibit the rapid component of the delayed rectifier K⁺ current (I_{Kr}) were not included because information regarding whether or not they cause early afterdepolarizations (EADs) or increase dispersion of ventricular repolarization was not found.

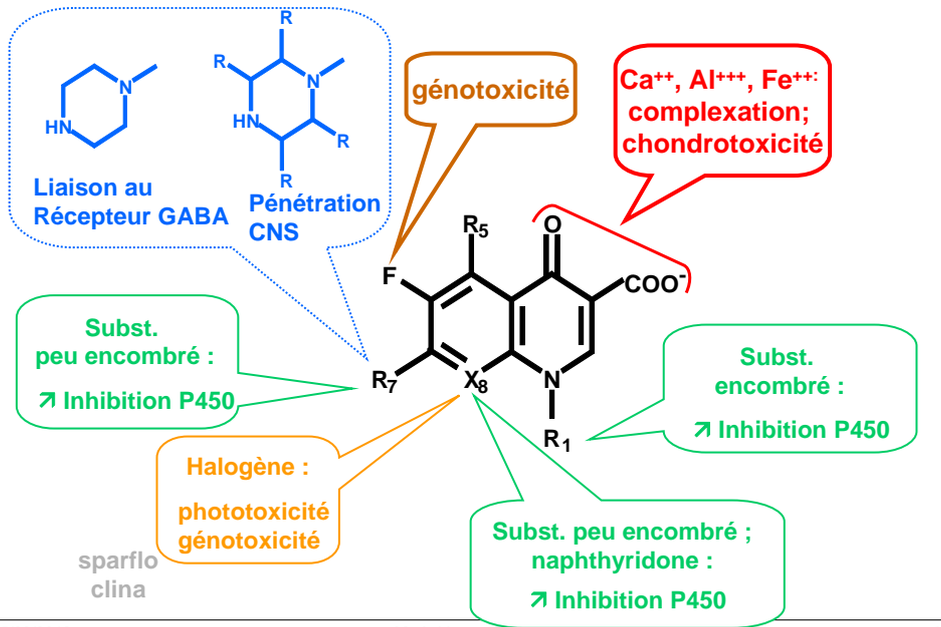
Balardinelli et al, TIPS (2003) 24:619-625

15/09/2012

06: Acides nucléiques

38

RSA ~ effets secondaires



Effets secondaires ayant mené à un retrait du marché

Pourquoi ?

Effets secondaires fréquents

Molécules à meilleur indice thérapeutique disponibles

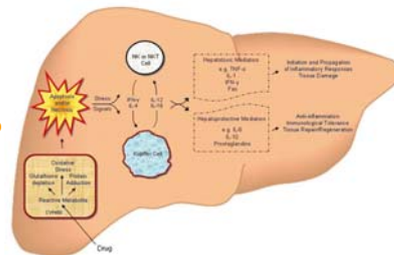
Effets secondaires rares mais graves (< 0.01 % des patients)

Nb de patients moyen enrôlé dans les études cliniques I / II / III:
quelques centaines – milliers ...



Effets secondaires ayant mené à un retrait du marché

pefloxacin	chondrotoxicité: 14 % tendinites: 2.8 %
sparfloxacin	rash : >10 %
grepafloxacin	troubles digestifs > 10 % prolongation intervalle QTc > 10 msec
gatifloxacin	hypoglycémies
temafloxacin	hémolyse < 0.02 %
clinafloxacin	rash : 4 % hypoglycémies
trovafloxacin	toxicité hépatique 0.006%



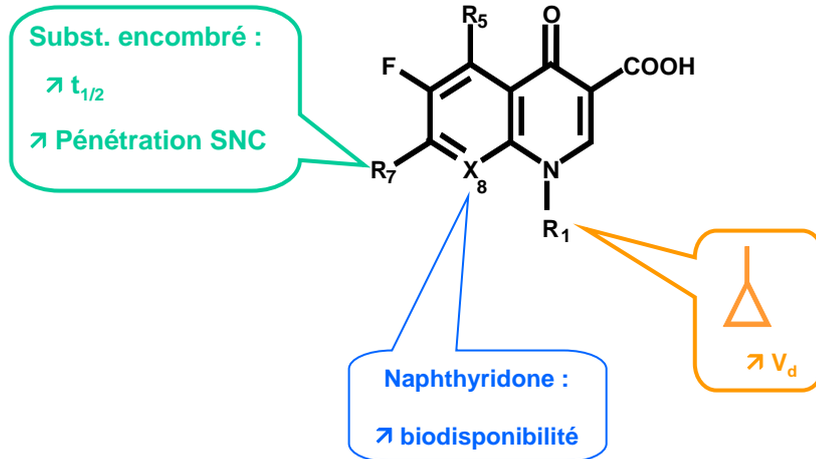
Holt & Ju AAPS Journal. 2006; 8(1): E48-E54

Propriétés pharmacocinétiques



• Absorption	bonne biodisponibilité orale	
	MAIS formation de complexes non résorbés avec les ions-tri bivalents	Interaction avec aliments et médicaments
• Distribution	distribution large, pénétration dans le SNC	effets secondaires
	accumulation cellulaire	indications intracell.
	fixation aux cartilages	effets secondaires
• Elimination	élimination essentiellement rénale	effets secondaires indic. urinaires
	métabolisme hépatique partiel	Interactions médic. via CYP450
	t _{1/2} variable selon la molécule	administration 1-3X/jour

RSA ~ propriétés pharmacocinétiques



15/09/2012

06: Acides nucléiques

43

RSA ~ propriétés pharmacocinétiques

	$t_{1/2}$ (h)	nb.admin/jour	
	oflo / lévo	5 - 7	2 x*
	peflo	10	2 x*
	flero	9 - 13	1 x
	gropa	10 - 12	1 x
	gati	13	1 x
	gemi	8	1 x
	trova	10	1 x
	moxi	12	1 x
autres FQ	3 - 6	2 x	

* Si CMI élevées...

15/09/2012

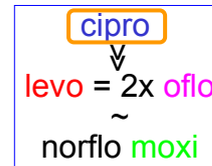
06: Acides nucléiques

44

Indications des fluoroquinolones pour un usage raisonné

Molécules de 1ère génération: infections à Gram(-)

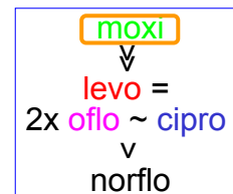
- infections urinaires
- infections à *Pseudomonas*
- infections intracellulaires à germes sensibles (*Legionella*, *Chlamydia*, *Salmonella*)
- maladies sexuellement transmissibles
- infections des voies digestives
usage à éviter
 - en raison de la réabsorption de l'antibiotique qui réduit la concentration dans le tube digestif et favorise l'émergence de résistances;
 - du large spectre qui induit des modifications de flore
- prophylaxie
 - de la méningite à méningocoque
 - de la chirurgie transurétrale
 - des infections chez les neutropéniques.



Indications des fluoroquinolones pour un usage raisonné

Molécules de 2-3ème génération: infections à Gram(+)

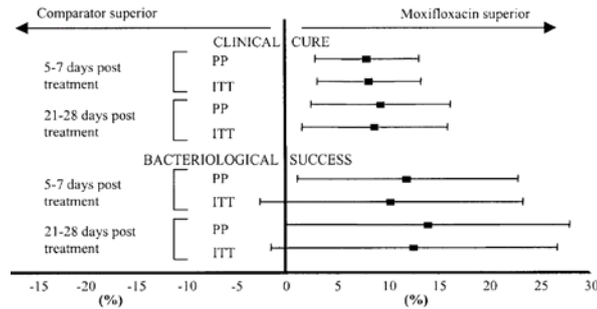
- infections respiratoires à *S. pneumoniae*
limiter l'usage
 - aux infections des voies respiratoires basses
 - aux patients allergiques aux β -lactames
 - en cas de suspicion de co-infection par des intracellulaires
 - aux patients chez lesquels un effet bactéricide rapide est souhaité
- infections de la peau et des tissus mous
attention, les MRSA sont souvent résistants ...
alternative utile si infection polymicrobienne



Démonstration clinique de l'efficacité

co-amoxiclav (1.2 g)
administered by i.v. infusion 3x/day followed by
oral co-amoxiclav (625 mg) 3x/day,
+/- clarithromycin (500 mg) 2X/day (i.v. or p.o.),
for 7 to 14 days

moxifloxacin (400 mg)
given intravenously (i.v.) once daily
followed by oral moxifloxacin (400 mg)
for 7 to 14 days



ITT: Intent-to-Treat: tous les patients randomisés
PP: Per Protocol: patients ayant terminé l'étude

Finch et al. AAC (2002) 46:1746-54.

15/09/2012

06: Acides nucléiques

47

des exemples d'ordonnance

58 ans
Antécédents connus:
hypertension, hypercholestérolémie, diabète type II,
reflux gastro-oesophagien

Infection urinaire
→ demi-vie courte, 2X/jour
→ faible dose car concentration élevée dans urine

Persistence des symptômes après 10 jours ??

Médicament en vente libre pris de sa propre initiative ...

Rennie (Roche / Bayer)
[calcium carbonate 660 mg + magnésium carbonate 80 mg]
compr. à sucer sans sucre
48 € 4,90
96 € 7,90

15/09/2012

06: Acides nucléiques

48

des exemples d'ordonnance

 1.23456.78.901		Nom et prénom du prescripteur Dr A. Dupont
A REMPLIR PAR LE PRESCRIPTEUR nom et prénom du bénéficiaire Monsieur B.C.		
Réservé à la signature du bénéficiaire R/ levofloxacine dt 1 bte co 500 mg S/ 1 co / jour pdt 10 jours		
Dr A. Dupont Av. Moulrier 1 1200 Bruxelles 02/771.00.00 OM 3456		Date et signature du prescripteur  02/12/2008 Délivré à partir de la date précitée ou à partir de : 02/12/2008
PRESCRIPTION DE MEDICAMENTS		

70 ans
 Antécédents connus:
 hypertension, bronchite chronique

Exacerbation de bronchite ?

Risques d'interactions ?

corticoïdes
 de façon régulière ?

Risque d'effet secondaire accru ?

	PLAN / LE C.B.I.P. RESPONSABLES / NOUS CONTACTER / LIENS / AIDE	 Nous adhérons aux principes de la charte HONcode. Vérifiez ici.
	Centre Belge d'Information Pharmacothérapeutique	
Accueil / Bon à savoir / Répertoire / Folia / ATC / Télécharger / Chercher		Ouvrir avec  

Tendinites et ruptures tendineuses liées à la prise de lévofloxacine

à lévofloxacine (TAVANIC) est une fluoroquinolone commercialisée en Belgique depuis l'année 2000. Comme c'est le cas avec les autres fluoroquinolones commercialisées, des atteintes tendineuses ont été aussi rapportées avec la lévofloxacine. Un article publié dans les *Folia d'août 2001* signalait déjà la notification au Centre belge de Pharmacovigilance de 12 cas de tendinite (dont 6 avaient évolué vers une rupture). Etant donné le nombre important de nouveaux cas récemment notifiés au Centre, l'ensemble des notifications de tendinopathies impliquant la lévofloxacine reçues par le Centre à la date du 16 avril 2002 ont fait l'objet d'une nouvelle analyse.

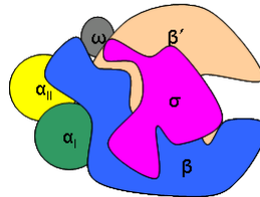
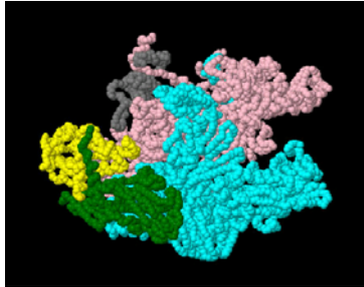
Depuis la commercialisation du TAVANIC, le Centre a enregistré 161 cas de tendinopathies; une rupture tendineuse a été signalée dans 68 de ces cas. L'âge moyen des patients était de 69 ans. Environ la moitié des patients prenaient en même temps des corticostéroïdes. Le délai moyen entre le début du traitement et la survenue des tendinopathies et des ruptures tendineuses était respectivement de 8,4 et de 10 jours. Dans certains cas, des ruptures tendineuses sont survenues dans les 48 heures après le début du traitement.

Bien que les données d'un système de notification spontanée ne permettent pas de comparer le risque de tendinopathie encouru avec les différentes fluoroquinolones, le nombre de cas d'atteintes tendineuses rapportés avec la lévofloxacine sur une période d'environ 2 ans est largement supérieur au nombre de notifications reçues depuis la commercialisation (voilà plus de 10 ans) de 4 autres fluoroquinolones: ciprofloxacine (22 cas depuis 1990), norfloxacine (8 cas depuis 1990), ofloxacine (63 cas depuis 1989) et péfloxacine (16 cas depuis 1991). Des études épidémiologiques ont été entreprises pour évaluer si le risque de tendinopathie est réellement supérieur avec la lévofloxacine qu'avec les autres fluoroquinolones.

Les indications pour lesquelles la lévofloxacine avait été prescrite chez les patients pour lesquels une rupture tendineuse a été rapportée étaient généralement une bronchite aiguë ou chronique (32%), une bronchopneumopathie chronique obstructive (28%) et une bronchopneumopathie sans autre spécification (15%). Rappelons que la seule indication actuellement justifiée de la lévofloxacine en pratique ambulatoire est le diagnostic bien établi de pneumonie extra-hospitalière chez des patients allergiques aux β -lactames [voir les *Folia de janvier 2001*].

Si un traitement par la lévofloxacine s'avère nécessaire, il est important que le patient soit informé de la nécessité de contacter son médecin dès l'apparition d'une douleur tendineuse. Si une tendinopathie est suspectée, il faut arrêter immédiatement le traitement dans le but de prévenir une rupture et, le cas échéant, instaurer un traitement approprié [par exemple, une immobilisation du ou des membre(s) atteint(s)]. Il faut aussi tenir compte de l'existence d'un risque accru de tendinopathie chez des patients âgés et/ou traités simultanément par des corticostéroïdes.

Cible pharmacologique: ARN polymérase



Enzyme formée de 5 sous-unités:

- α_1 α_2 – nécessaires à la liaison de l'ADN et à l'assemblage
- β β' - nécessaires à la liaison de l'ADN et à la catalyse.
- ω – stabilise la liaison de β'
- σ – forme l'holoenzyme.

15/09/2012

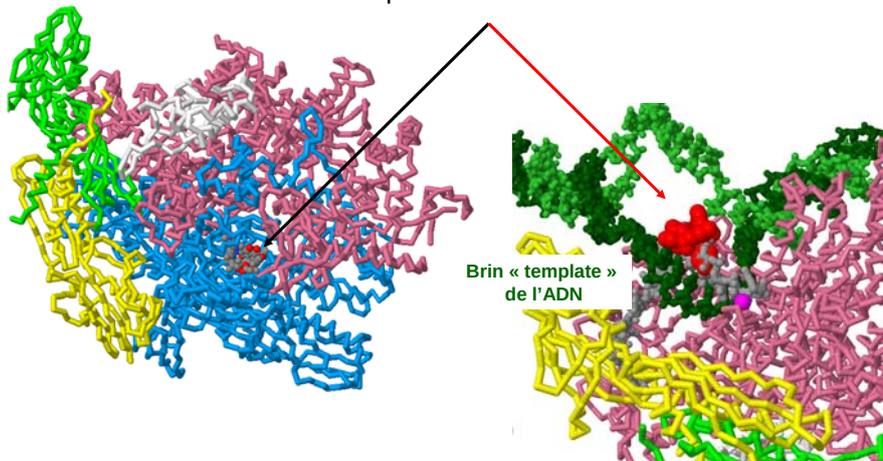
06: Acides nucléiques

53

Inhibition de l'ARN polymérase par la rifampicine

La rifampicine se lie à la sous-unité β → blocage

- de l'initiation ou
- de la sortie du tunnel empêchant la sortie de l'ARN en croissance



<http://www.pingrysmartteam.com/rifampicin/rifampicin.htm>

15/09/2012

06: Acides nucléiques

54

Spectre d'activité et indications

spectre :

- Gram (+)
- Certains Gram(-) :
 - N. gonorrhoeae*, *N. meningitidis* et *Legionella pneumophila*
- *Mycobacterium tuberculosis*

Indications :

- tuberculose, en association
- prophylaxie de la méningite à *Haemophilus influenzae* et à méningocoques
- infections de l'os multirésistantes (en association)

15/09/2012

06: Acides nucléiques

55

Limitations sévères à son usage ...

Résistance très fréquente :

Mutation de l'ARN polymérase : 1/10⁶

Tout foyer infectieux contient > 10⁶ bactéries

→ **Toujours utiliser en association avec d'autres antibiotiques**

Toxicité hépatique et interactions médicamenteuses :

puissant inducteur du métabolisme hépatique

→ Réduction de l'efficacité de nb médicaments (contraceptifs oraux!)



Effets secondaires :

coloration en rouge des urines et des larmes



Parmi les nombreux exemples d'effets indésirables de médicaments, on cite souvent celui de la perte d'effet de la pilule contraceptive en présence d'un antibiotique, la rifampicine. C'est ainsi que sont nés des enfants « rifampicine », nés de mères soignées avec un médicament qui a réduit leur protection contraceptive...

15/09/2012

06: Acides nucléiques

56