# ANTIBIOTIQUES ACTIFS SUR DES VOIES METABOLIQUES

Enseignant: F. Van Bambeke

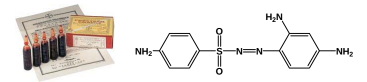
FARM2233 - année 2011-2012

25/09/2011 07: anti-metabolisme

# **SULFAMIDES / DIAMINOPYRIDINES**

## Un peu d'histoire...

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



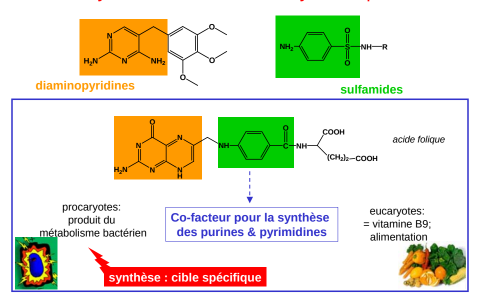
Prontosil, la prodrogue du sulfanilamide



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

25/09/2011 07: anti-metabolisme

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



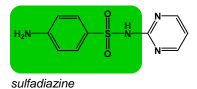
25/09/2011 07: anti-metabolisme

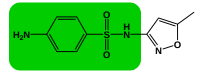
# Sulfamides et triméthoprim, inhibiteurs de la synthèse de l'acide tétrahydrofolique

25/09/2011 07: anti-metabolisme

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

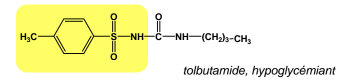
## Sulfamidés antibactériens





sulfaméthoxazole

## Il y a sulfamide et sulfamide ....



25/09/2011 07: anti-metabolisme

## Propriétés anti-microbiennes

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



Résistance

Sulfamides: - hyperproduction d'acide p-aminonbenzoïque

- mutation de l'enzyme cible

Diaminopyridines - surproduction de la DHFR

- production d'une 2ème DHFR de moindre affinité

25/09/2011 07: anti-metabolisme

## 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

interactions médic.

#### Elimination:

- voie rénale
- métabolisme hépatique partiel

indication dans infections urinaires

25/09/2011 07: anti-metabolisme



#### Effets secondaires

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









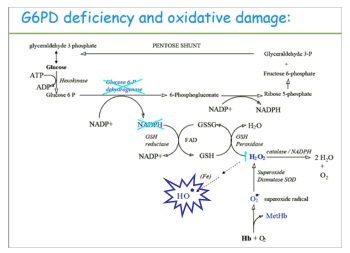


- occasionnellement:
- troubles hématologiques (neutro- ou thrombopénie)
- cristalluries (métabolites peu solubles)
- troubles digestifs (nausées, vomisements, diarrhées)
- troubles neurologiques (asthénie, céphalée)
- hémolyse, chez les patients déficients en glucose-6P-déshydrogénase.



### Effets secondaires

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



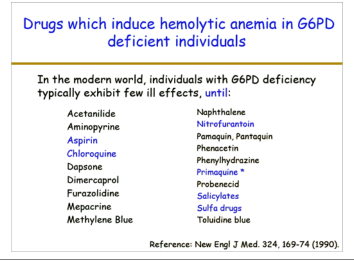
Gare aux médicaments à effets hémolytiques ou oxydants!

25/09/2011 07: anti-metabolisme 1



#### Effets secondaires

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



25/09/2011 07: anti-metabolisme 12



### Interactions médicamenteuses

déplacement de la liaison aux prot. d'autres médicaments

→ 7 effet: coumariniques

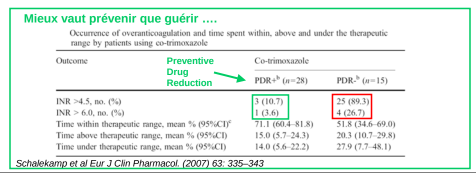
sulfamides hypoglycémiants

méthotrexate

• interférences métaboliques

ע métabolisme des phénytoïnes (sauf sulfamethoxazole)

→ métabolisme de la cyclosporine



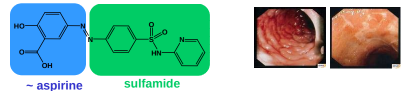
25/09/2011 07: anti-metabolisme 1

#### **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.



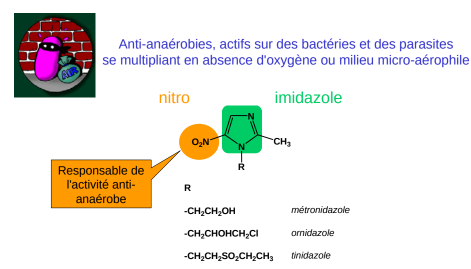
(ac. aminosalicylique)

25/09/2011 07: anti-metabolisme 14

## **NITROIMIDAZOLES**

25/09/2011 07: anti-metabolisme 1

# Propriétés générales et structure chimique



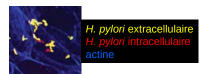
## Spectre d'activité



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

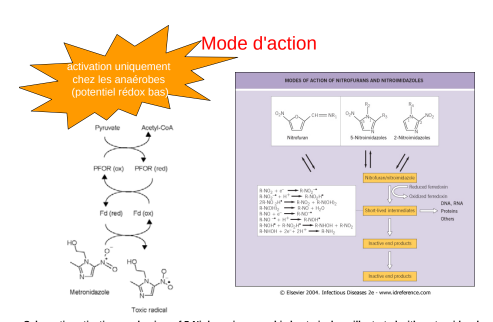
• Helicobacter, Campylobacter → ulcérations digestives





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

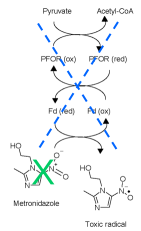
25/09/2011 07: anti-metabolisme 1



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.

25/09/2011 07: anti-metabolisme 18

## 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.

25/09/2011 07: anti-metabolisme 15



## 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 :
  - paresthésies, neuropathies périphériques, encéphalopathies
- troubles hématologiques :
  - agranulocytose

### Interactions médicamenteuses

- + alcool
  - effet disulfiram



- + anticoagulant oral:
  - réduction du métabolisme, décrit essentiellement pour la warfarine

25/09/2011 07: anti-metabolisme 2

### **Indications**

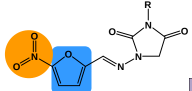
#### Infections à anaérobies ou microaérophiles

- 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
- abcès cérébraux et abdominaux
- infections parasitaires (Trichomonas)

# **NITROFURANES**

25/09/2011 07: anti-metabolisme 23

# Structure chimique et action antibactérienne

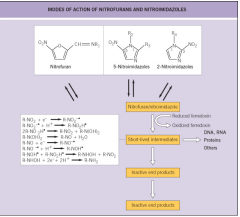


nitro furane

### Différence avec nitroimidazoles :

Activation par réduction enzymatique à un potentiel moins négatif

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



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

© Elsevier 2004. Infectious Diseases 2e - www.idreference.cc 25/09/2011 07: anti-metabolisme

# Pharmacocinétique, pharmacodynamie et indications

Concentration thérapeutique uniquement dans l'urine

Essentiellement bactériostatique



Prophylaxie et traitement des infections urinaires basses non compliquées



25/09/2011 07: anti-metabolisme 2:



## 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.