

# **Základy antimikrobiální terapie 7**

**Makrolidy, linkosamidy, tetracykliny,  
oxazolidinony  
Infekce pojivočních tkání**

**5.4. 2022**

**Renata Tejkalová  
Mikrobiologický ústav LF MU a FN u sv. Anny v Brně**

# Antibiotika-rozdělení

A) ATB inhibující syntézu buněčné stěny  
(peptidoglykanu)

beta-laktamy

glykopeptidy

B) ATB inhibující metabolismus DNA

(fluoro)chinolony

rifampicin

C) ATB inhibující proteosyntézu

makrolidy

linkosamidy

tetracykliny

chloramfenikol

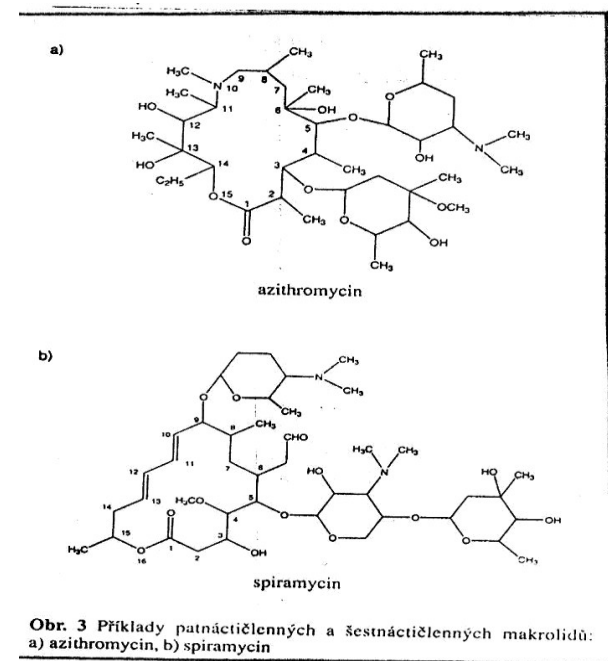
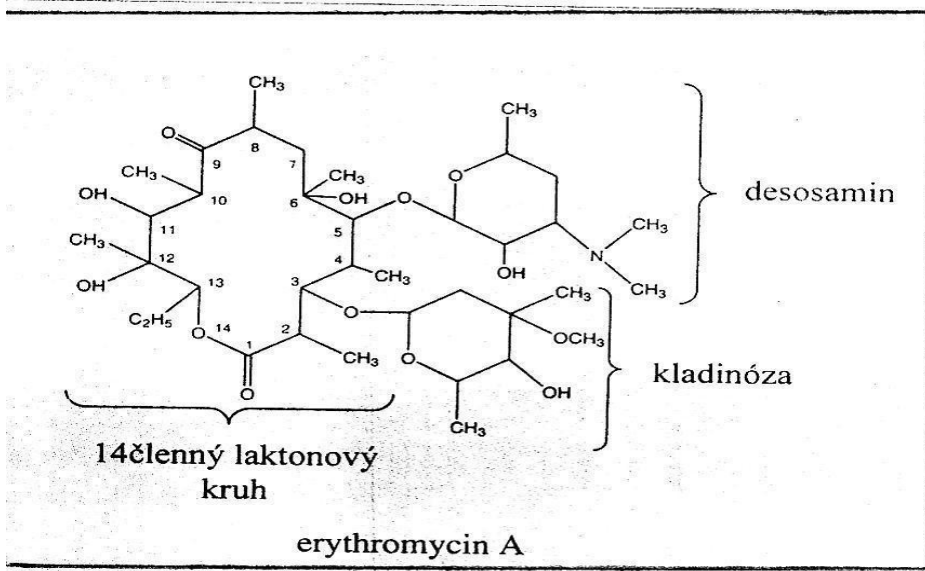
oxazolidinony

+ aminoglykosidy

D) ATB inhibující různé metabolické dráhy

E) ATB poškozující buněčnou membránu

# Makrolidy



Obr. 3 Příklady patnáctičlenných a šestnáctičlenných makrolidů:  
a) azithromycin, b) spiramycin

**Základní model struktury – makrocyklický laktonový kruh erythromycin, roxithromycin a klarithromycin (14 členný), azithromycin (15 členný), josamycin a spiramycin (16 členný)**

# Makrolidy

- 1950 první makrolid – pikromycin (čtrnáctičlenný laktonový kruh jako erytromycin )
- 1952 McGuire izoloval z *Streptomyces erythreus* - erythromycin (první gen.), první makrolid pro praktické využití
- 1954 další makrolidy –spiramycin, oleandomycin...
- 80. léta II. generace (roxithromycin, azithromycin, klarithromycin)

# Mechanismus účinku a farmakokinetika makrolidů

Inhibice proteosyntézy na 50 S podjednotce bakteriálního ribozomu  
Bakteriostatická, po betalaktamech nejbezpečnější ATB

- Dobře pronikají do tkání, tělních tekutin i do buněk, zde dosahují významně vyšší koncentrace než v plazmě
- Starší makrolidy krátký eliminační poločas  $t_{1/2}$ , proto dávkování 3-4x denně, novější delší  $t_{1/2}$ , proto 1-2x denně
- 
- Pozor dlouhý eliminační poločas některých makrolidů! Postupné dlouhodobé uvolňování antibiotika vede k subinhibičním koncentracím ve tkáních -nárůst rezistence!!! - nejhorší u azithromycinu (přetrvává dlouhodobě ve tkáních i v době výrazného poklesu jeho koncentrace v plasmě)

# Farmakokinetika makrolidů

vstřebávání různě, výborný průnik do tkání, i do makrofágů  
metabolizace v játrech (lékové interakce), vylučování žlučí,  
enterohepatální oběh

Rozsah průniku do tkání a kumulace a rychlosť uvolňovania sú rozné.  
Odpovedajú pomereom intracelulárnej (tkanové) a extracelulárnej  
(plasmatické) koncentrácii a typu makrolidu

Pomere průniku antibiotika do tkáně:

tkáňová koncentrace

Průnik ATB do tkáně = -----

plasmatická koncentrace

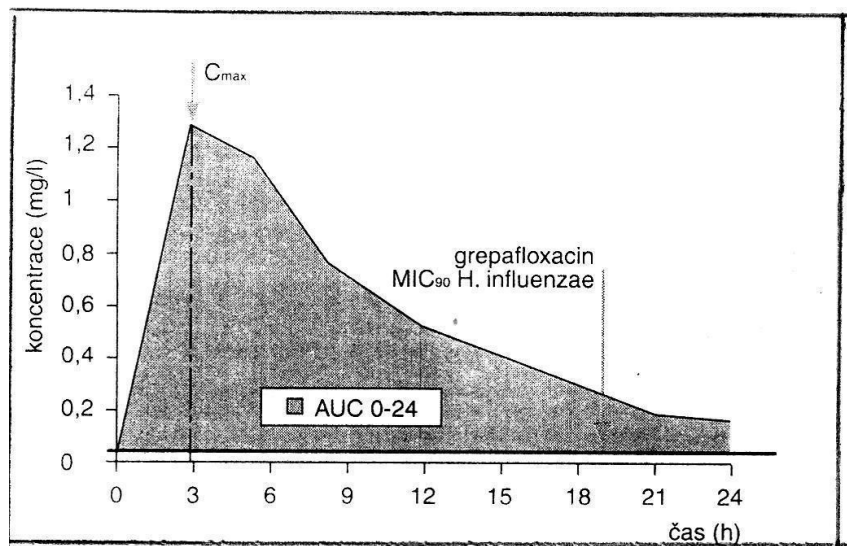
Erythromycin - 10, pomereň rychle se uvolňuje z intracelulárneho  
prostredí

Azithromycin více než 100 (kumulace v buňkách)

# PK/PD parametry makrolidů

Starší typy (**erythromycin, roxithromycin**) jsou ATB závislá **na čase** (terapeutické koncentrace by se neměly dlouhodobě pohybovat pod hodnotami MIC pro daného mikroba)

Novější typy **klarithromycin, azithromycin** jsou ATB závislá **na AUC**



# Vlastnosti makrolidů

- výhodná farmakokinetika
  - vstřebávání z GIT
  - distribuce do tkání, do buněk
  - vylučování játry
  - vylučování na povrch sliznic
- účinnost novějších ~ AUC, PAE
  - režim podávání (obvykle 2x denně)
- netoxičnost, minimální alergenicita

→ dobrá compliance

# Přehled makrolidů

Makrolidy

14-členný kruh:

erytromycin

roxitromycin

klaritromycin

16-členný kruh:

spiramycin, josamycin, (tylosin)

15-členný kruh:

azitromycin

Azalidy

Ketolidy

telitromycin

# Přehled makrolidů a azalidů

- I. generace: erythromycin, v praxi se neužívá
- II. generace: roxithromycin (RULID); spiramycin (ROVAMYCIN)
- III. generace: klarithromycin (KLACID), azithromycin (SUMAMED, ZETAMAC, AZITROX). Azithromycin je azalid, od ostatních se liší lepším intracelulárním průnikem a dlouhodobým účinkem

# Vlastnosti makrolidů

	ERY	ROX	CLA	AZI	TEL
vstřebávání z GIT	různě	90 %	50-70	40 %	57 %
Vd <sub>SS</sub> (l/kg)	0,57	3-3,5	3,5-4	23-44	2,9
t <sub>1/2</sub> (hod)	1-2,6	8-14	3-4	41	2-3
vazba na proteiny	70 %	90 %	65 %	98 %	65 %
vylouč. močí (24h)	30 %	8 %	ND	6 %	13 %
bronchiální sekret	30 %	90 %	ND	>100	100
měkké tkáně (%)	25-50	25-90	100	>100	ND
makrofágy (granula)	35 %	50 %	30 %	60 %	60-70

# Farmakokinetika makrolidů

- Vylučování ledvinami < 10 %
- Koncentrace ve žluči > 100 %
- Dobrý průnik do kostí (nad 30 %)
- Špatný průnik do mozkomíšního moku

# Spektrum účinku

- Starší (50 léta) pokrývají zhruba spektrum penicilinu (G+ koky)
- Nové (80 léta) účinek identický + některé G- mikroby respiračního traktu
- Oba účinek na **intracelulárně uložené mikroorganismy-** legionelly, chlamydie, mykoplasmata, Toxoplasma gondii
- Klarithromycin navíc na Helicobacter pylori
- Azithromycin na Haemophilus influenzae
- Oba specifický účinek na *Mycobacterium avium complex*

# Antibakteriální účinek

Respirační patogeny:

streptokoky, pneumokoky, hemofily, moraxely, *Bordetella pertussis*, mykoplasmata, chlamydie, legionely, neisserie

STD:

gonokoky, chlamydie, *Mycoplasma hominis*, *U. urealyticum*,  
*Gardnerella vaginalis*

Ostatní bakterie:

ústní anaerobní bakterie, *Propionibacterium acnes*, (stafylokoky),  
*Helicobacter pylori*, *Campylobacter jejuni*, *Borrelia burgdorferi* a  
další spirochety

Prvoci: *Toxoplasma gondii*

# Zohlednění specifik Azitromycinu

Azitromycin se akumuluje ve fibroblastech a ještě víc v polymorfonukleárních leukocytech a v makrofázích, kde dosahuje intracelulárních hladin □ 50 mg/l po dobu delší než 7 dní. Sleukocyty pak může být transportován do místa zánětu. Koncentrace antibiotika v ložisku infekce tak může nabýt několikanásobně vyšší úrovně!

## intracelulární infekce

- legionelóza
- tularémie (uzlinová forma, zvl. u dětí)
- mykoplasmové a chlamydiové infekce (zvl. děti)
- mykobakterioly (i v profylaxi – HIV)

## leukocytární transport

- infekce RES, granulomatózní zánět

## rychlá aplikace, dlouhý efekt

- léčba nespolupracujících osob
- osoby s nepravidelným režimem

# Indikace erythromycinu

Konsensus používání antibiotik II.  
Makrolidová antibiotika.

*Subkomise pro antibiotickou politiku Komise pro lékovou politiku a kategorizaci léčiv  
ČLS JEP*

- Lék první volby pro mykoplasmatické pneumonie, legionellové pneumonie infekce způsobené kampylobaktery, chlamydiové pneumonie a konjunktivitidy u novorozenců a malých kojenců, profylaxi a léčbu černého kaše a záškrtu a některé vzácnější choroby
- Alternativa penicilinu, amoxicilinu a oxacilinu při alergii na penicilin u streptokokové tonzilofaryngitidy, infekcí dýchacích cest a u povrchových infekcí kůže a měkkých tkání vyvolaných kmenem *S. aureus*
- Alternativa tetracyklinu u časného stadia lymeské nemoci (ECM) a některých dalších indikací

# Indikace roxithromycinu a spiramycinu

- Roxithromycin (RULID) není lékem volby  
Je alternativou erythromycinu, penicilinových a tetracyklinových antibiotik za určitých okolností
- Spiramycin (ROVAMYCIN) je lékem volby pro léčbu primární toxoplasmosy v těhotenství a makrolidem volby u astmatických pacientů či pacientů po transplantaci ledvin  
Je alternativou ostatních makrolidů, penicilinů aj. za určitých okolností

# Indikace klarithromycinu a azithromycinu

- **Klarithromycin** (KLACID) per os, i.v., 250-500 2x denně, t  $\frac{1}{2}$  (eliminační poločas) je 2,6-4,4 hod, je lékem volby u infekce způsobené *Helicobacter pylori* v trojkombinaci s inhibitorem protonové pumpy a dalším antibiotikem a u **diseminované mykobakteriózy** v kombinaci s dalšími nejméně dvěmi tuberkulostatiky
  - **Azithromycin** (SUMAMED) není lékem volby, dávkování 500 1x denně
- Oba jsou alternativou jako erythromycin

# **MLS rezistence (makrolidy, linkosamidy, streptograminy)**

- Společný mechanizmus účinku, byť jsou strukturálně odlišné
- Inhibují bakteriální proteosyntézu interakcí s ribozomální funkcí  
(Ribozomy jsou cytoplasmatické nukleoproteinové struktury, představující základní jednotky pro syntézu proteinů.  
Jsou různé u prokaryont (bakterií) a eukaryont (buněčných organismů)
- Tím je dáno selektivní antimikrobní působení
- **Rezistence k erythromycinu znamená rezistenci ke všem makrolidům, ale ne vždy k linkosamidům a streptograminům**

# Makrolidy

- Výhody:
- Výborný průnik do tkání, tělních tekutin, do buněk, zde dosahují významně vyšší koncentrace než v plazmě.
- Koncentrace v leukocytech
- Netoxické
- Dnes: komfortní podávání
- Nevýhody:
- statická ATB
- slabší účinek
- lékové interakce (p450)
- ERY: zvracení
- snadný vznik rezistence

# Makrolidy - závěr

Použití:

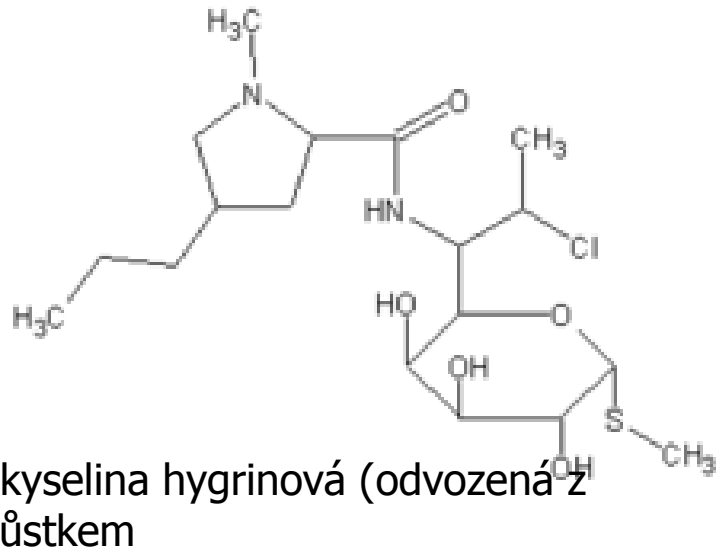
- lehčí infekce, infekce na sliznicích
- u mladých osob s dobrou imunitou
- infekce intracelulárními patogeny  
(respir. infekce, urogenit. infekce)

Chyby:

- použití u těžších infekcí (sepsi)
- použití u osob se sníženou imunitou
- soustavné podávání

**LINKOSAMIDY**

# Původ a historie



6-amino-a-thioooktapyranosid + kyselina hygrinová (odvozená z prolinu) – spojené amidovým můstkem

- 1962 linkomycin izolovaný ze *Streptomyces lincolnensis* (Mason et al., fy Upjohn)
- 1966 klindamycin – chemický derivát linkomycinu (McGehee, fy Upjohn)
- 1982 pirlimycin (Garcia-Rodriguez)

# Mechanizmus účinku a spektrum účinku

Účinek **bakteriostatický až baktericidní** (u pyogenních streptokoků a pneumokoků, vzácně u jiných bakterií a ve vysokých dávkách)

Inhibice proteosyntézy u bakterií (vazba na 50S ribozomální podjednotku)

Spektrum podobné makrolidům: **G+ koky** (streptokoky, pneumokoky, stafylokoky)

Prakticky neúčinné na enterokoky, hemofily, meningokoky, gonokoky, mykoplasmata

Významný účinek na **anaerobní mikroby**, zvláště *Bacteroides fragilis*

Účinek na **plasmodia, babesie, *Toxoplasma gondii*, *Pneumocystis jiroveci***

Klindamycin je obecně účinnější než linkomycin

# Farmakokinetika

Resorpce velmi dobrá (lépe nalačno – 90%), lepší u klindamycinu  
 $T_{1/2}$  2-3 hod.

Vazba na bílkoviny – linkomycin 20-25%, klindamycin 15-90% (60%)

Distribuce výhodná, výborný průnik do kostí, měkkých tkání

vstřebávání z GIT

- průnik do tkání i do buněk
- metabolizace v játrech, vyluč. žlučí i močí (vylučování ledvinami 10 – 15 %)
- koncentrace ve žluči > 100 %
- velmi dobrý průnik do kostí
- vůbec nepronikají do mozkomíšního moku

# Nežádoucí účinky

- Průjem z dysmikrobie (5-20%) až klostridiová kolitida (pseudomembranózní enterokolitida) – *Clostridium difficile*
- Kožní reakce: exantémy, erythema multiforme atd.
- Blokáda neuromuskulárního přenosu

# Přípravky

**Linkomycin** : Lincocin, Neloren

- tablety (tobolky) obsahují 500mg báze linkomycinu
- ampulky obsahují 600mg báze linkomycinu

**Klindamycin**: Dalacin C, Klimicin

- Tobolky – hydrochlorid – 150 a 300mg báze
- Injekce – dihydrogenfotat – 300, 600 a 900mg báze
- Orální suspenze - hydrochlorid palmitat – 75mg/5ml báze

# Dávkování

## Linkomycin (Neloren)

Běžné dávky: 500 mg tbl 3-4x/d p.o.(max 4g/den)

Vysoké dávky: 600- 1800 mg i.v. 4x denně, **max. 8g denně**

## Klindamycin (Dalacin)

Běžné dávky: 150, 300 mg cps 3- 4x/d , p.o.

300-600mg 3- 4x/d i.v.

Vysoké dávky: 450-600 mg 3- 4x p.o.

900- 1200 mg i.v.m, 3- 4x **max 4,8g** denně

Orální dávky jsou omezeny s ohledem na vedlejší účinky

# **Linkosamidy-použití**

## Použití:

infekce způsobené streptokoky, stafylokoky a anaeroby

infekce lehčí až středně těžké – ne sepse

dobrý průnik do tkání, koncentrace v leukocytech

infekce v ústní dutině

ranné infekce, infekce kůže a měkkých tkání

infekce kostí a kloubů

aspirační pneumonie

+ malárie, toxoplasmóza, amébóza

# Indikace

## Intraabdominální a pánevní infekce

Peritonitis

Nitrobřišní abscesy

Septický abortus

Bakteriální vaginóza

## Infekce kostí

Osteomyelitida

## Infekce měkkých tkání

Flegmóna/celulitida/ erysipel (v kombinaci s betalaktemem)

Invazivní streptokokové infekce (v kombinaci s betalaktemem)

Nekrotizující fasciitida

Streptokoková myozitida

Syndrom toxického šoku

Bakterémie streptokoka sk. A

Syndrom diabetické nohy (v kombinaci)

# **Indikace**

## **Infekce parodontu a horních dýchacích cest**

Odontogenní infekce včetně maxilární sinusitidy, Ludwigovy anginy, retro- a para-faryngeální absces

Streptokoková tonsilo-faryngitida (u alergie na PNC), paratonsilární absces

Chronická sinusitida

Chronická otitida

## **Infekce plic**

Aspirační pneumonie

Plicní absces

Pneumocystová pneumonie (u AIDS)

# Indikace

## Infekce nervového systému a oka

Toxoplasmová encefalitida (u AIDS)

Posttraumatická endoftalmitida (*Bacillus cereus*)

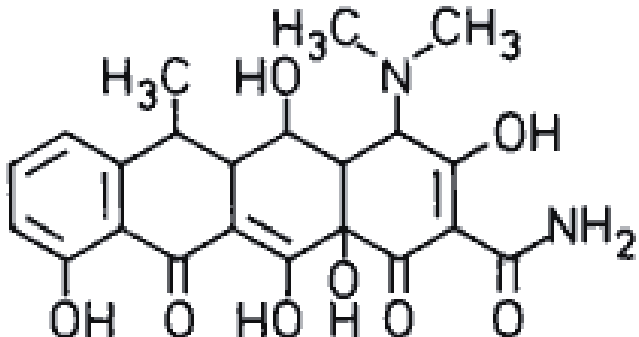
## Systémové horečnaté infekce

Malárie

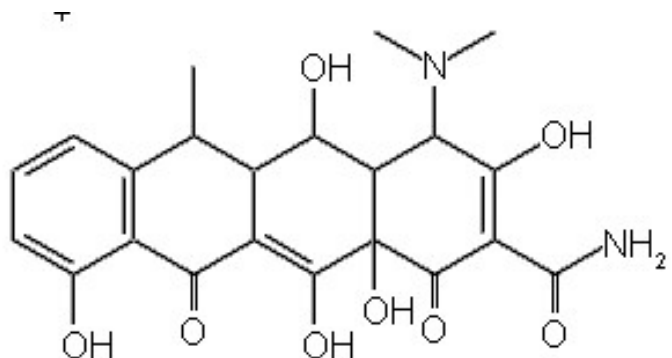
Babesióza

# Tetracykliny

základem je čtyřčlenný hydronaftacenový kruh



tetracyklin



doxycyklin

# Původ a historie:

*Streptomyces aureofaciens*

*Streptomyces rimosus*

- 1948 chlortetracyklin(aureomycin)
- 1948 oxytetracyklin
- 1953 tetracyklin (nesubstituovaný)
- 1967 doxycyklin
- 1969 minocyklin

# Široké spektrum zahrnuje:

G+ bakterie (G+ koky, *Bacillus anthracis*, aktinomycety atd.)

G-bakterie aerobní i anaerobní

Spirochéty

Atypické bakterie: chlamydie, mykoplazmata, rickettsie, ehrlichie apod.

Některá mykobakteria: *M. fortuitum*, *M. chelonae*

Některá protozoa: plasmodia, *Entamoeba histolytica*

# Mechanismus účinku, PK/PD

Bakteriostatický účinek

Inhibice proteosyntézy u bakterií:

pronikají do buňky energeticky dependentním procesem  
reverzibilně se váží na 30S ribozomální podjednotku v místě vazby  
aminoacyl-tRNA na komplex tvořený ribosomem spolu s mRNA a  
zabraňují přístupu nových aminokyselin do vytvářejícího se  
peptidového řetězce

výborné vstřebávání, průnik do tkání, do buněk, do biofilmu  
vylučování žlučí, enterohepatální oběh, 1/3 vylučována močí

# **Doxycyklin:**

Resorpce dobrá (bez mléčných výrobků)

Distribuce výhodná, výborný průnik do kostí (až fixace), měkkých tkání, horší do likvoru

T<sub>1/2</sub> - 18 hod.

Eliminace žlučí a stolicí, minimálně močí (10%)

# Údaje o bezpečnosti

Použití v graviditě a u dětí:

- jaterní dystrofie (nekróza) gravidních (při vysokých dávkách tetracyklinu i.v. >2g/d)
- retardace vývoje a růstu kostí
- žlutohnědé diskolorace hypoplazie skloviny

Kontraindikovány gravidním ženám a dětem <8-12 let

# **Nežádoucí účinky**

Gastrointestinální nesnášenlivost, průjem – rel. časté (asi 10%),  
podaný nalačno: závratě, pocit opilosti, dyspnœ, prekolapsový stav;  
ulcerace jícnu

Nárůst azotémie při poruše renálních funkcí (neplatí pro doxycyklin a  
minocyklin)

Kožní reakce: fotosenzitivita (vyloučit pobyt na slunci), exantémy  
(vzácné)

Benigní intrakraniální hypertenze

Kandidová vulvovaginitida

# Lékové interakce

- Mléko nebo antacida mohou téměř znemožnit vstřebávání, protože tetracykliny (hl. hydro-chloridy) tvoří chelátové komplexy s dvojmocnými a trojmocnými kationty ( $\text{Ca}^{2+}$ ,  $\text{Mg}^{2+}$ ,  $\text{Al}^{3+}$ )
- Antiepileptika (fenytoin, carbamazepin) zkracují eliminační plazmatický poločas (indukcí jaterních enzymů a interferencí na vazbu bílkovin)
- DOX zvyšuje účinnost a toxicitu některých léků

# Indikace

## Infekce srdce a krevních cév

- Lymeská karditida
- Infekční endokarditida vyvolaná *Coxiella burnetii*

## Respirační infekce

- Atypické pneumonie (včetně psitakózy a ornitózy)
- Akutní exacerbace CHOBPN (2. volba)
- Vzácné nemoci DC a plic (mor, antrax, malleus, melioidóza)

## Gastrointestinální infekce

- Kampylobakterióza (místo makrolidu)
- Cholera (údajně zkracuje dobu nemoci a urychluje eliminaci vibrií) a necholerové vibronózy (*V. vulnificus*)
- Infekce *Helicobacter pylori* (alternativa)

# Indikace

## Urogenitální a pánevní infekce

- Akutní epididymitida
- Nespecifická uretritida a akutní uretrální syndrom
- Pánevní zánětlivá onemocnění
- Uretrální, endocervikální a rektální infekce
- Lymphogranuloma venereum a granuloma inguinale
- Syfilis (u alergie na PNC)

## Kožní infekce

- Kožní formy lymeské borreliózy
- Acne vulgaris(6 měs.)
- Frambérie
- Bacilární angiomatóza

## Infekce lymfatických uzlin

- Tularémie (se STM/GEN)
- Felinóza (event. místo azithromycinu)
- Mor

# Indikace

## Neuroinfekce

- Lymeská neuroborrelióza

## Oční infekce

- Trachom

- Inkluzní konjunktivitida

## Systémové horečnaté a jiné infekce

- Brucelóza

- Návratný tyfus

- Rickettsiízy: skvrnitý tyfus, horečka Skalistých hor, rickettsiovéneštovice

- Q horečka

- Leptospiroza(při alergii na PNC)

- Horečky z krysího kousnutí

- Infekce *Eikenella corrodens*(PNC, AMP, COT, FQ) a *Pasteurella multocida*(PNC, AMP, COT)

- Tetanus (PNC, MTN)

# Indikace

## Systémové horečnaté a jiné infekce

- Brucelóza
- Návratný tyfus
- Rickettsioly: skvrnitý tyfus, horečka Skalistých hor, rickettsiovéneštovice
- Q horečka
- Leptospiroza(při alergii na PNC)
- Horečky z krysího kousnutí
- Infekce *Eikenella corrodens*(PNC, AMP, COT, FQ) a *Pasteurella multocida*(PNC, AMP, COT)
- Tetanus (PNC, MTN)

# Dávkování - Doxycyklin

- Původní dávkování: 1. den 2x 100mg/d, následující dny 1x 100mg/d
- Běžné dávky: 2x 100mg/d 7-10 dnů, děti: 4mg/kg.d
- Stejné dávky i i.v.
- Vysoké dávky: 400mg/den

# Tetracykliny- shrnutí

1. gen. tetracyklin, oxytetracyklin
2. gen. doxycyklin, minocyklin
3. gen. tigecyklin

Pk: vstřebávání z GIT, průnik do tkání i do buněk, metabolizace v játrech, vyluč. žlučí i močí. Dlouhý poločas.

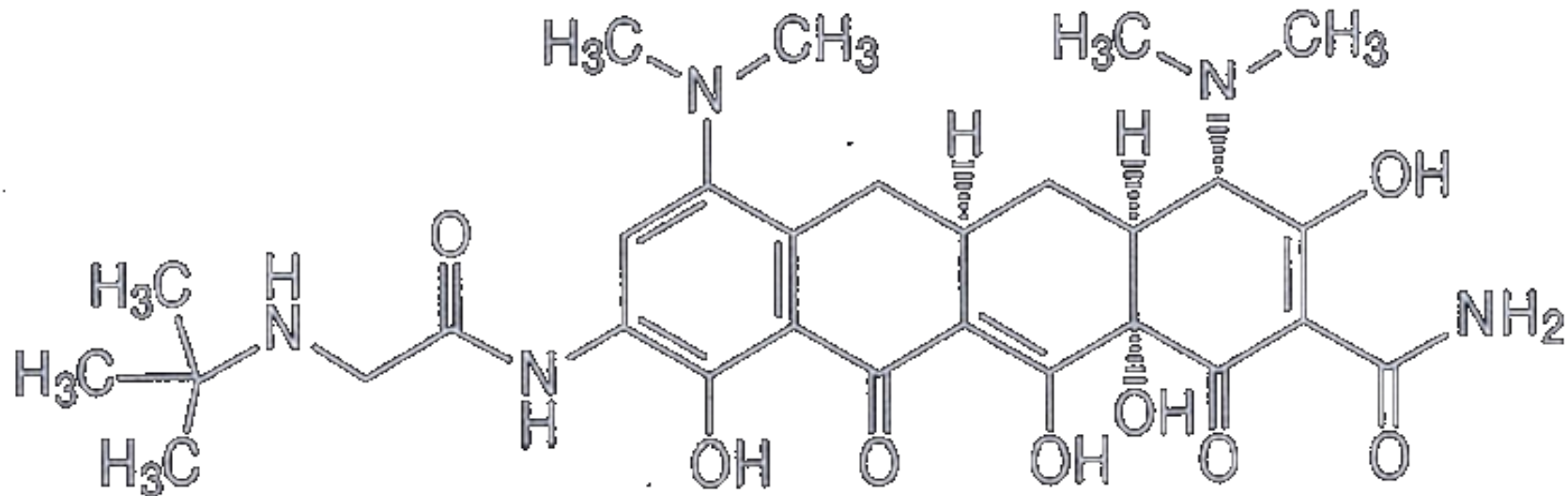
## Spektrum:

- původně velmi široké (G+, G-, anaerobi, intracelul. mikrobi) avšak bez pseudomonád, enterokoků, *Bacteroides fragilis*

## Indikace:

- infekce vyvolané mykoplasmaty, chlamydiemi, rickettsiemi, tzv. atypická pneumonie, uretritidy, prostatitidy
  - zoonózy (lymeská borrelióza, tularémie, brucelóza, ...)
- 
- nyní četné rezistence

# Tigecyklín

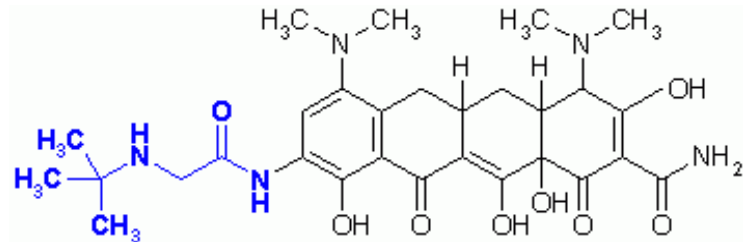


Jedinečná struktura tigecyklinu zajišťuje:

1. Rozšířené spektrum aktivity in vitro
2. Vyhnutí se mechanizmům rezistence na tetracyklin

Tigecyklin: vazba na 30S podjednotku ribozomu, není ovlivněn běžnými mechanizmy rezistence na antibiotika

# Tigecyklin (Tygacil)



- Glycylcyklin (2005)
- bakteriostatický
- působí na Gram+ i Gram-, vč. MRSA, ESBL nepůsobí na *Pseudomonas* spp., *Proteus* spp.
- registrován: léčba komplikovaných břišních infekcí, a komplikované infekce kůže
- $V_d$  7-8 l/kg,  $t_{1/2} \approx 40$  hod
- NÚ: hlavně GI nesnášenlivost
- interakce se sympathomimetiky, dopaminem, antidepresivy
- dávkování: 100 mg na úvod, pak 50 mg á 12 hod. i.v.
- výrobce: Pfizer (dříve Wyeth)

**Využití:** výhodný pro léčbu CAP/VAP vyvolanou citl. kmeny; dávkování ale musí být dvojnásobné (*Gandjini H, et al. 2012*).

# In vitro účinky proti běžným patogenům

G+: *S. aureus*

*E. faecium*

*E. faecalis*

*S. agalactiae*

skupina *S. anginosus*

*S. pyogenes*

G-: *E. coli*

*K. pneumoniae*

*K. oxytoca*

*C. freundii*

*E. cloacae*

*E. aerogenes*

*Stenotrophomonas maltophilia*

Anaerobní bakterie:

Skupina *B. fragilis*

*Prevotella* spp.

*Peptostreptococcus* spp.

*C. perfringens*

*C. difficile*

# In vitro účinky proti ostatním patogenům

- Na methicilin rezistentní *S. aureus* (MRSA)\*
- Na methicilin rezistentní *S. epidermidis* (MRSE)
- Na vankomycin rezistentní *Enterococcus* (VRE)
  - E. faecium*
  - E. faecalis*
- *Acinetobacter baumannii*
- Tigecyklín není ovlivňován gramnegativními bakteriemi produkujícími širokospektré betalaktamázy !!!

# Indikace tigecyklinu

Komplikované infekce kůže a kožních struktur (kIKKS) u dospělých, vyvolané citlivými kmeny:

*Escherichia coli*

*Enterococcus faecalis*\*

*S. aureus* (včetně MRSA)

*Streptococcus agalactiae*

*S. anginosus* group

*S. pyogenes*

*Bacteroides fragilis*

# Indikace tigecyklinu

Komplikované nitrobřišní infekce (kNBI) u dospělých, vyvolané citlivými kmeny:

*Citrobacter freundii*

*Enterobacter cloacae*

*E. coli*

*Klebsiella oxytoca*

*K. pneumoniae*

*E. faecalis*\*

*S. aureus*†

skupina *S. anginosus*

skupina *Bacteroides*

*Clostridium perfringens*

*Peptostreptococcus micros*

# **Metabolizmus a vylučování tigecyklinu**

- Beze změny se vylučuje hlavně žlučí/stolicí
- Neovlivňuje aktivitu izoforem cytochromu P450 (CYP)
- Vykazuje malý potenciál lékových interakcí. Není metabolizován cytochromem CYP450, neinhibuje jej ani neindukuje

# Distribuce tigecyclinu v tkáních oproti distribuci v séru

## Tkáň/ tekutina

Žlučník

Tračník

Alveolární buňky

Epiteliální tekutina

Plíce

Synoviální tekutina

Kost

## Koncentrace v tkáni oproti koncentraci v séru

38krát vyšší

2.1krát vyšší

78krát vyšší

o 32% větší než v séru

8.6krát vyšší

0.58krát vyšší

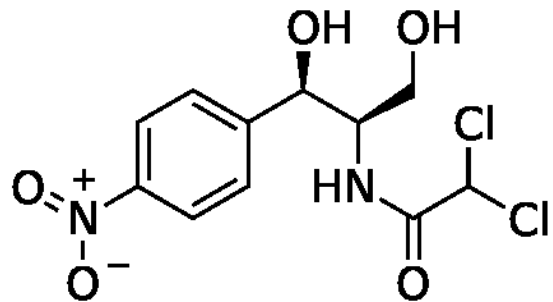
0.35krát vyšší

# Dávkování tigecyklinu

- Standardní dávka
  - Úvodní dávka 100 mg nitrožilně následovaná každých 12 hodin i.v. dávkou 50 mg (SPC). Dnes většinou nasycovací dávka 200mg a potom 100mg 2x denně tj 200mg/den
  - Indikována u pacientů ve věku  $\geq 18$  let
  - Při poškození ledvin nejsou nutné žádné úpravy dávek
  - Nedialyzovatelný
- Jaterní poškození
  - U pacientů s mírným až středním poškozením nejsou nutné žádné úpravy dávek
  - U pacientů s těžkým jaterním poškozením (třída C podle Child-Pugha) následuje po úvodní dávce 100 mg i.v. dávka 25 mg i.v., aplikovaná každých 12 hodin (dvakrát denně)

# Chloramfenikol

Objeven 1947: *Streptomyces venezuelae*



Inhibice ribozomu, rezistence není zkřížená s jinými ATB

Spektrum: G+: streptokoky (vč. *Str. pneumoniae*), *Corynebacterium* spp,  
*L. monocytogenes*, *B. anthracis*,

G-: *N. meningitidis*, *H. influenzae*, *M. catarrhalis*, *B. pertussis*,  
*Brucella* spp., *Pasteurella* spp., *Helicobacter pylori*

+ většina striktních anaerobů

+ rody: *Mycoplasma*, *Chlamydia*, *Rickettsia*, *Ehrlichia*

Nespolehlivý: *S. aureus* (vč. MRSA), enterobakterie, ...

Baktericidní: *Str. pneumoniae*, *N. meningitidis*, *H. influenzae*

Rezistence: chloramfenikol-acetyltransferázy (CATs)  
přenos na plasmidu

# **Chloramfenikol**

**PK:** lipofilní: dobré vstřebávání, výborný průnik do tkání vč. CNS a očí  
glukuronizace v játrech (lékové interakce), vylučování močí

**NÚ:**

- GIT obtíže, alergie, dysmikrobie, lékové interakce
- poruchy CNS, neuropatie
- gray baby syndrom (cyanóza, vzedmutím břicha, zvracení a případně oběhovým kolapsem) u nezralých novorozenců
- postižení kostní dřeně: a) reverzibilní, závislá na dávce, spontálně ustoupí po vysazení
  - b) irreverzibilní- aplastická aneémie, většinou s odstupem 2-4 měsíce, vyskytuje se zřídka, dop. kontrola KO cca za 6 měsíců po podání CHMP

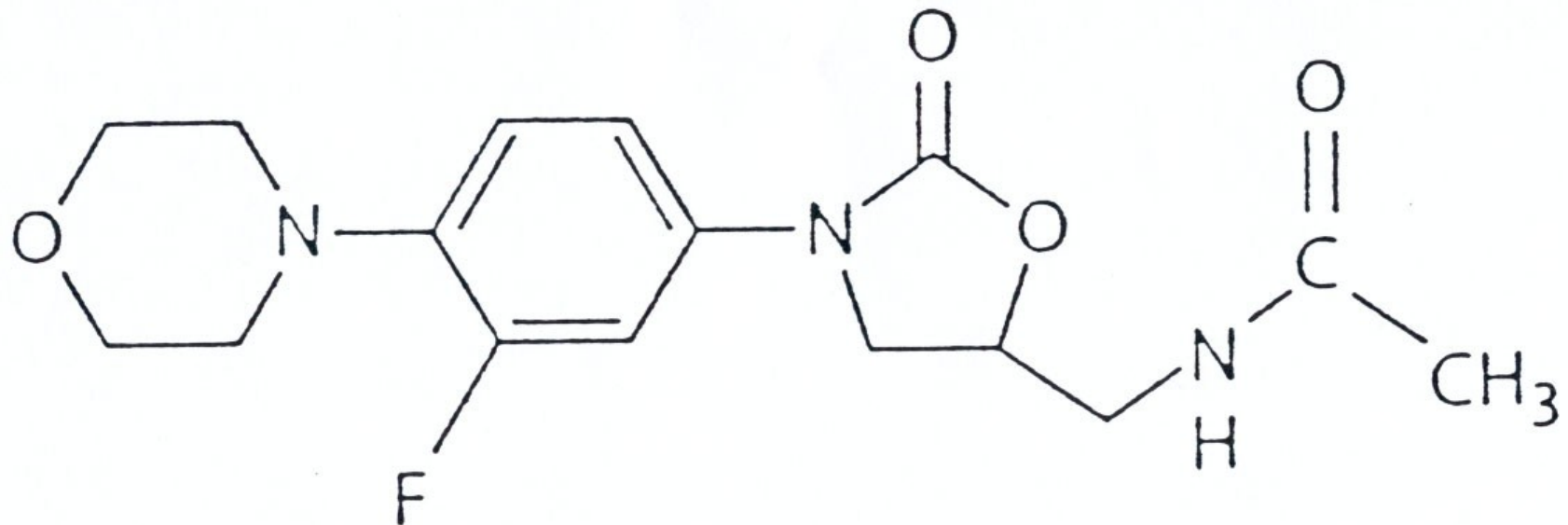
**Použití:** široké spektrum vč. anaerobů, výborný průnik do tkání

- břišní tyfus a paratyfy, septické formy salmonelóz,
- epiglotitida a jiné těžké hemofilové infekce, pertusse,
- hnisavé meningitidy a cerebritida
- smíšené komunitní infekce (abces mozku, v břišní dutině)

**ALE:** časté rezistence (ne na nozokomiální infekce), bakteriostatický (ne na sepse), myelotoxicita (jen po vyčerpání jiných možností)

# Linezolid

(1.oxazolidinon) unikátní ATB (chemoterapeutikum)  
Pharmacia → Pfizer



# Linezolid

---

**účinek pouze na G+ bakterie:**

*Staphylococcus aureus*

koag.-negat. stafylokoky

*Enterococcus* spp.

*Streptococcus pyogenes*

*Streptococcus pneumoniae*

*Listeria monocytogenes*

*Corynebacterium* spp.

*Bacillus* spp.

*Clostridium perfringens*

*Peptostreptococcus* spp.

*Fusobacterium* spp.

*Prevotella* spp.

(*Bacteroides* spp.)

(*Mycobacterium* spp.)

# **Linezolid**

---

- účinek primárně bakteriostatický  
(cidní na streptokoky a citlivé pneumokoky)
- účinek time-dependentní ( $T > MIC$ )
- PAE in vitro 1-2 hod, in vivo 3-4 hod
- eliminační poločas : 4,7 – 7,4 hod
- metabolizace zvl. v ledvinách

# **Linezolid**

---

vstřebávání výborné, i po jídle

distribuce je větší než ECT              ( $V_d$  40-50 L)

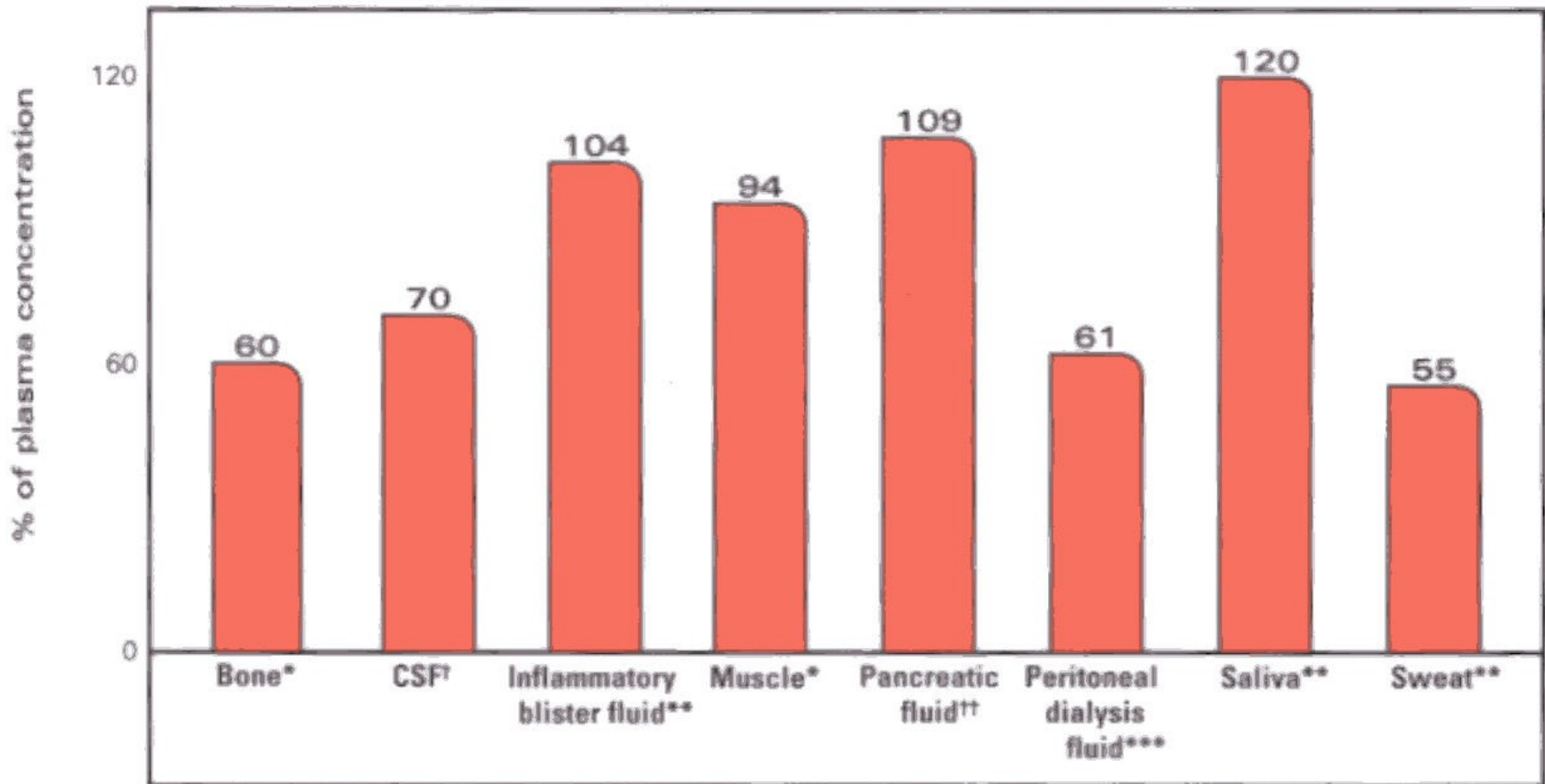
vazba na bílkoviny              31%

biologický poločas cca 5 hod

vylučování močí (30% v původní formě)  
ve stolici 10%

# Linezolid - průnik

Zyvox penetrates well into multiple body sites<sup>1-6</sup>



**epithelial lining fluid 4x víc než v séru**

# Toxicita a NÚ

- Hematologické komplikace – trombocytopénie (4%),
- úbytek hemoglobinu (2%)
- Periferní neuropatie, poruchy vidění
- Výjimečně hypertenze, průjem, zvracení
- Nepřekračovat dobu podání 28 dnů !

# **Linezolid**

---

ATB je registrováno(FDA) pro:

- nozokomiální pneumonie
- komunitní pneumonie
- komplikované Gram+ infekce kůže a měkkých tkání
- infekce vyvolané VRE

Alternativa:

- infekce kostí a kloubů
- jiné Gram+ infekce
- Gram+ infekce u imunosuprimovaných osob
- infekční endokarditida

# Linezolid - dávkování

---

Jednotné schéma: **600 mg á 12 hod, i.v. či p.o.**  
(děti do 12 let 10 mg/kg á 8 hod)

včetně - starých osob, obézních osob, ICU  
- osob s renální insuficiencí (evt. eliminace při HD)  
- osob s jaterní lézí

Doba podávání 10-14 dní, maximálně 28 dní  
při léčbě IE opakovaně 6 týdnů (až 3 měsíce)

# Linezolid - shrnutí

---

## Výhody:

- nezkřížená rezistence
- **vynikající tkáňová distribuce**, včetně poruch periferního prokrvení, diabetická noha...
- u pneumonií: vysoké koncentrace v plicní tkáni, jednoduché podávání, snadný switch – p.o.  
málo NÚ, interakcí
- **100 % biologická dostupnost p.o. formy**
- Snížení produkce toxinů ? – PVL, CDI ...
- U lehkých a středních forem renálního selhání netřeba redukovat dávku...
- V ČR zatím minimální výskyt rezistence

## Nevýhody:

- omezené spektrum indikací
- rigidní dávkovací schéma
- vysoká cena