

# **ROZDĚLENÍ ANTIMIKROBIÁLNÍCH LÁTEK, VYŠETŘOVÁNÍ CITLIVOSTI**

---

M.Hanslianová  
Antibiotické středisko  
OKM FN Brno

# Antimikrobiální látky

---

- I. **Antibiotika**
- II. Antimykotika
- III. Antiparazitika
- IV. Antivirová látka

# Antibiotika

---

- = léčiva používaná k profylaxi a terapii infekčních onemocnění vyvolaných baktériemi
- Mají jedinečné postavení ve skupině léčiv- ovlivnění nejen léčeného jedince

# Antibiotika

---

**Léčiva používaná k profylaxi a terapii infekčních onemocnění**

- 1) Účinek na mikroorganismus (baktérie)
- 2) Účinek na makroorganismus
- 3) Účinek na prostředí

# 1) Účinek na mikroorganismus

---

Zástava růstu nebo usmrcení mikroorganismu

➤ **Antibiotika  
bakteriostatická**

- Zastavují růst a množení mikrobů
- Účinek reverzibilní
- Klinický efekt pomalejší
- Tetracykliny, makrolidy, linkosamidy

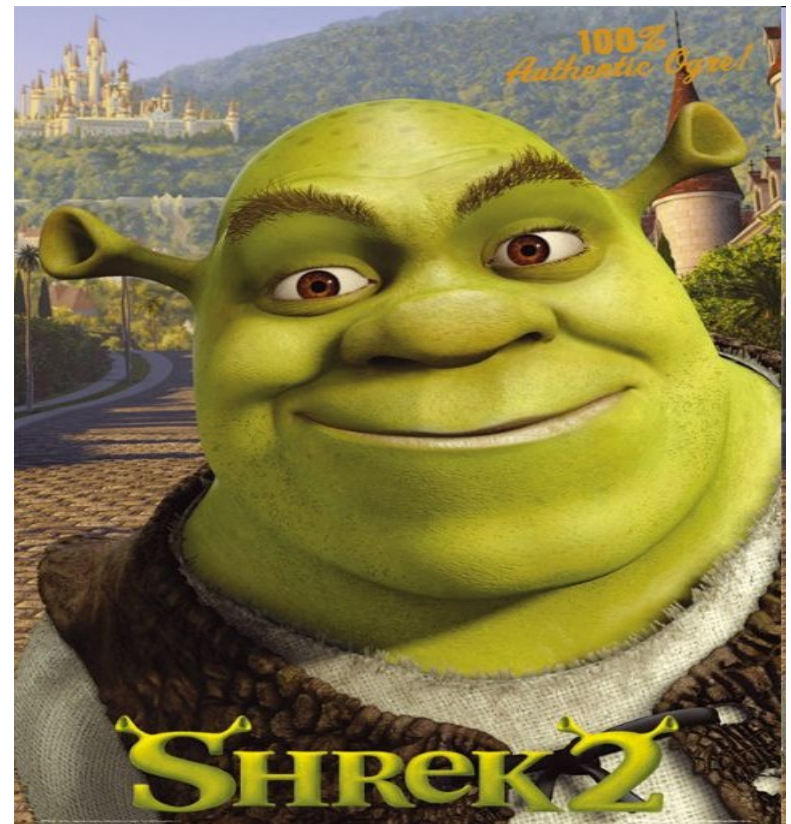
➤ **Antibiotika  
baktericidní**

- Usmrcení mikrobiální buňky
- Účinek ireverzibilní
- Rychlý klinický efekt
- Betalaktamy, aminoglykosidy, chinolony

## 2) Účinek na makroorganismus

---

- Selektivní toxicita,  
**ale** - vždy je  
ovlivněn i  
makroorganismus  
- nežádoucí  
účinky
- NÚ alergické
- NÚ toxické
- NÚ biologické



---

## ➤ NÚ alergické

- Při alergii na peniciliny existuje asi 5-10% pravděpodobnost zkřížené reakce i na karbapenemy a cefalosporiny
- Opačně se alergie na peniciliny předpokládá a jejich podání je kontraindikované bez předchozích testů



## ➤ NÚ toxické

---

- jsou závislé na druhu použité látky, její dávce, způsobu aplikace a současném stavu makroorganismu
- Neurotoxicita (aminoglykosidy- ototoxicita)
- Hepatotoxicita (tetracykliny)
- Nefrotoxicita (aminoglykosidy, vankomycin, amfotericin B)
- Hematotoxicita(chloramfenikol)
- Lokální toxicita (Synergid-flebitidy)...

---



## ➤ NÚ biologické

- Ovlivnění fyziologické mikroflóry organismu
- Neexistuje antibiotikum, které by cíleně zasáhlo **pouze** určitého patogena a nemělo současně vliv na mikroorganismy tělu vlastní!!

- 
- Přemnožení endogenních potenciálních patogenů (postantibiotická kolitida *Clostridium difficile*, kandidové superinfekce)
  - Exogenní superinfekce (polyrezistentní nozokomiální patogeny)



Poruchy fyziologické mikroflóry mohou vést k závažným onemocněním, často těžším, než byla základní choroba

### 3) Účinek na prostředí= ekologický účinek antibiotik

---

- Vznik a šíření rezistentních bakteriálních kmenů!!!!
- Antibiotika mají ve skupině léčiv unikátní postavení- jejich podání ovlivňuje nejen makroorganismus, jehož infekce je léčena, ale celou populaci

# Vznik a šíření rezistence

---

Podání antibiotika



Možnost selekce rezistentních mutant mikrobů i při adekvátní léčbě (původce infekce i fyziologická mikroflóra)

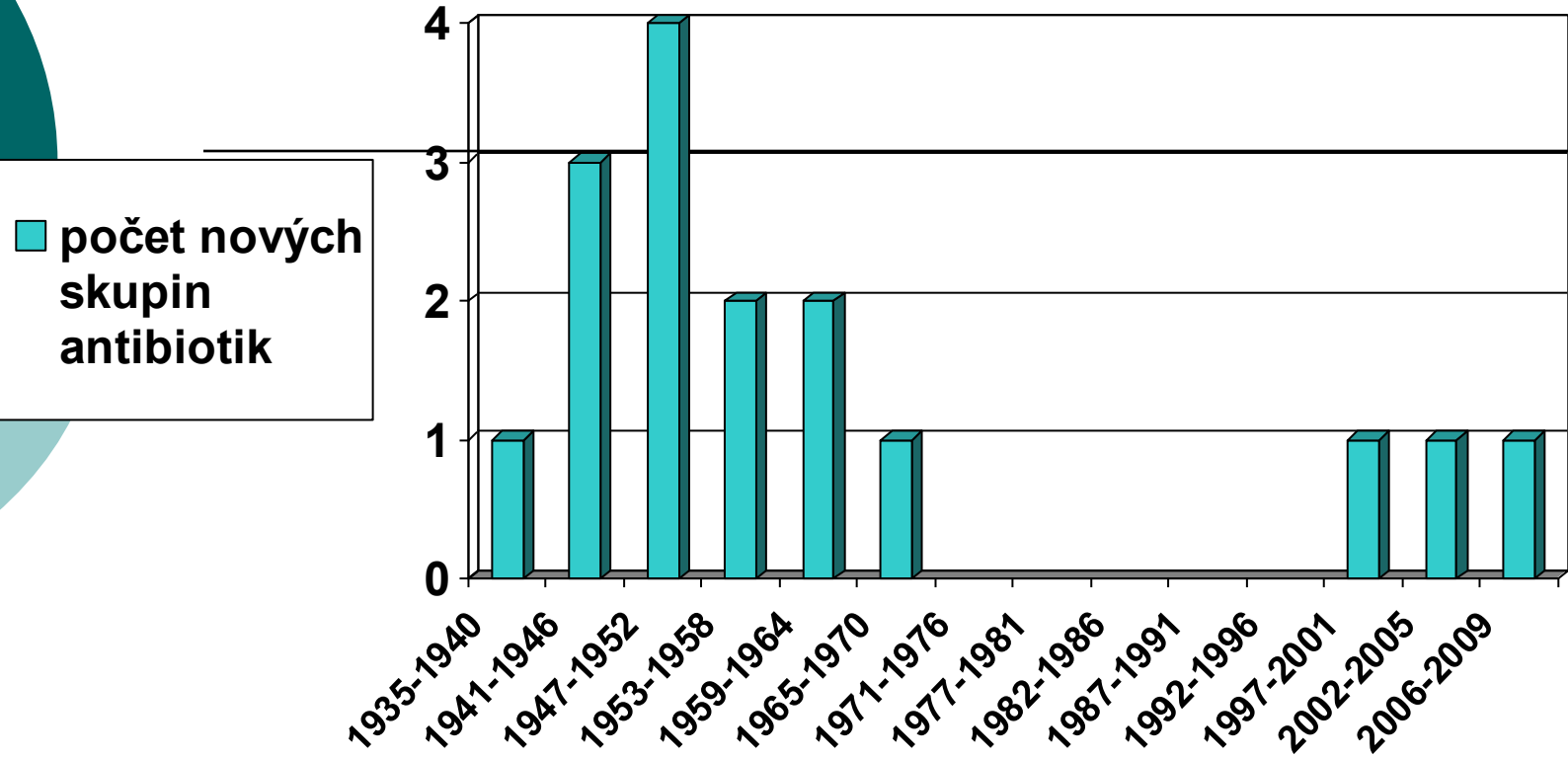


Přenos genů rezistence mezi rody a druhy mikrobů



Přenos mikrobů mezi lidmi

- 
- Největším rizikem pro vznik rezistence je neadekvátní podávání antibiotik
  - Nesprávné indikace podání (respirační virózy)
  - Nesprávné dávkování (velikost dávky, dávkovací interval...)



1935-1940: sulfonamidy

1941-1946: peniciliny, aminoglykosidy, cefalosporiny

1947-1952: chloramfenikol, tetracykliny,  
makrolidy, linkosamidy

1953-1958: glykopeptidy, rifamyciny

1959-1964: nitroimidazoly, chinolony

1965-1970: trimetoprim

1997-2001: oxazolidinony

2002-2005: lipopeptidy

2006-2009: glicylcykliny

# Betalaktamová antibiotika

---

- Obsahují betalaktamový kruh
- Inhibice syntézy buněčné stěny- baktericidní
- Zanedbatelná toxicita (lze podávat i novorozencům, těhotným a lidem s poruchami orgánových funkcí)
- Alergické reakce, zkřížené alergie

- 
- 1) Peniciliny
  - 2) Cefalosporiny
  - 3) Karbapenemy
  - 4) Monobaktamy

- 
- Peniciliny:
    - Stále 100% účinnost vůči *Streptococcus pyogenes*
    - Rozšířené antimikrobiální spektrum u preparátů s inhibitorem betalaktamázy (Augmentin, Unasyn, Tazocin)

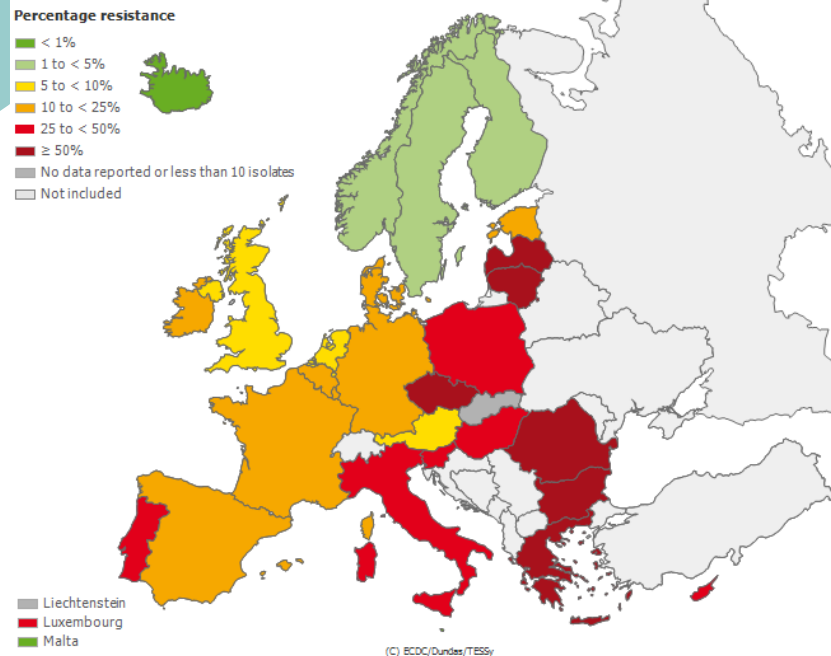
---

- Cefalosporiny:

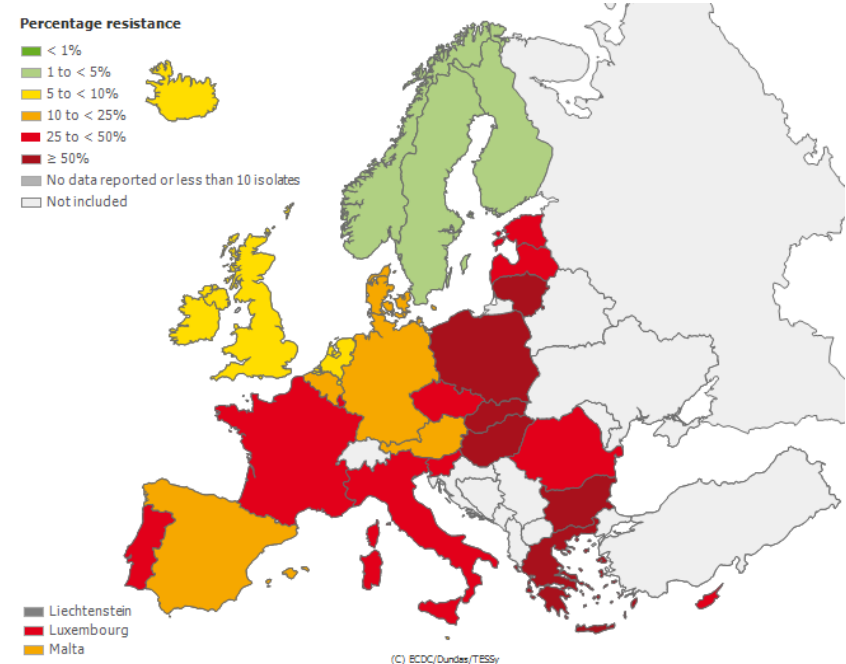
- I-IV generace
- Od I do III generace klesá účinnost na grampozitivní baktérie a stoupá účinnost na gramnegativní baktérie
- IV generace- G+ i G-

# Rezistence *Kl.pneumoniae* ke 3 generaci cefalosporinů, EARS-net

2009



2011



# Rezistence

---

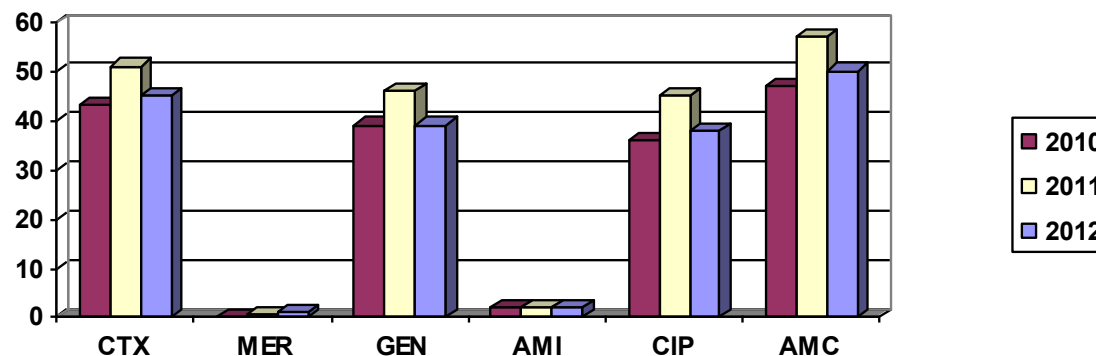
- = necitlivost mikroorganismů k antimikrobiálním látkám
  - Změna cílové molekuly
  - Zhoršený průnik antibiotika do buňky
  - Aktivní eflux
  - **Inaktivace vlivem bakteriálních enzymů (betalaktamázy)**
- 1) Primární(přirozená)
- 2) Získaná

# Betalaktamázy

---

- Betalaktamázy úzkého spektra
- Betalaktamázy širokého spektra  
**(ESBL, AmpC, KPC, MBL)**

# %rezistence *Klebsiella* sp. k vybraným antibiotikům, PMDV, FN Brno



	CTX /CTZ*	MER /IMI**	GEN	AMI	CIP	AMC /PPT***
ESCO	16	0	8	0,5	21	17
<b>KLSP</b>	<b>45</b>	<b>1</b>	<b>39</b>	<b>2</b>	<b>38</b>	<b>50</b>
PSAE	26	25/27	29	10	35	30

AMC=amoxicili/kys.klavulanová,AMI=amikacin,CIP=ciprofloxacin,CTX=cefotaxim,CTZ=ceftazidim,GEN=gent amicin,IMI=imipenem,MER=meropenem,PPT=piperacilin/tazobaktam

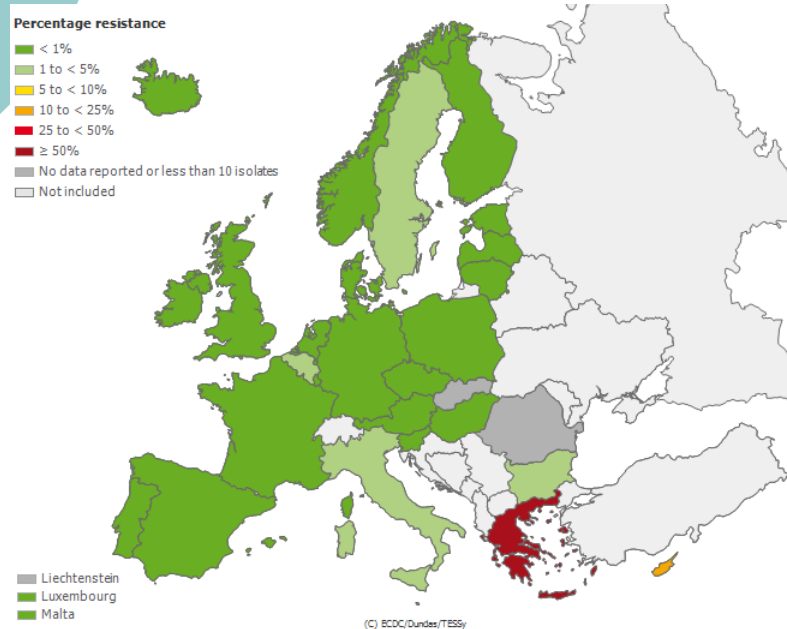
---

- Karbapenemy:

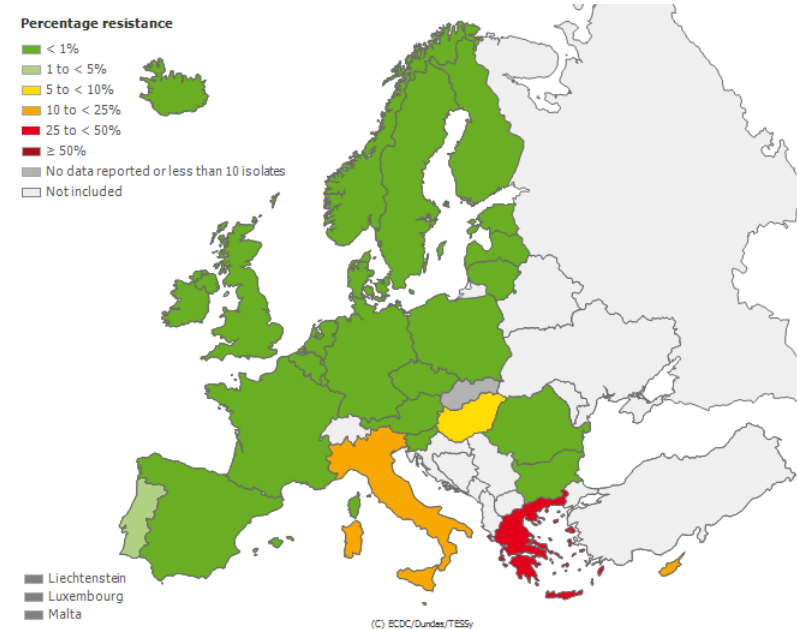
- Rezervní antibiotika zejména u infekcí vyvolaných enterobaktériemi!!

# Rezistence *Kl.pneumoniae* ke karbapenemům, EARS-net, 2009-2010

2009



2010



# Makrolidy

---

- Erythromycin, klarithromycin, azithromycin
- Inhibice proteosyntézy- bakteriostatické
- Lék volby u alergiků na penicilinová antibiotika
- Účinek na tzv. „atypické mikroby“(mykoplasmata, ureoplasmata, chlamydie, legionely)

# Linkosamidy

---

- Linkomycin, klindamycin
- Inhibice proteosyntézy-  
bakteriostatické
- Výborný průnik do kostní tkáně
- Možnost vzniku  
pseudomembranózní kolitidy  
vyvolané *Clostridium difficile*

# Tetracykliny

---

- Tetracyklin, doxycyklin
- Inhibice proteosyntézy- bakteriostatické
- Účinek na tzv. „atypické patogeny“(mykoplasmata, ureoplasmata, chlamydie, legionely)
- KI u dětí do 8 let
- Glycylcykliny- nová řada tetracyklinů- **tigecyklin**

# Aminoglykosidy

---

- gentamicin, tobramycin, amikacin
- Inhibice proteosyntézy-  
baktericidní!
- Pouze parenterální
- Nefrotoxické, ototoxické- nutnost  
měření hladin
- Prokázaná synergie s betalaktamy

# Amfenikoly

---

- chloramfenikol
- Inhibice proteosyntézy-  
bakteriostatický
- Výborné průniky do tkání včetně  
likvoru
- Toxicita, zejména útlum kostní  
dřeně (reverzibilní, ireverzibilní)
- Omezený pouze na některé indikace

# Polypeptidy

---

- Kolistin
- Porucha funkce buněčné membrány- baktericidní
- Toxické- nefrotoxicita
- V současné době **jediné** fungující antibiotikum u polyrezistentních kmenů gramnegativních baktérií

# Glykopeptidy

---

- Vankomycin, teikoplanin
- Inhibice syntézy buněčné stěny-  
baktericidní
- Rezervní antibiotika pro rezistentní  
stafylokoky a enterokoky
- Nefro-, ototoxicita

# Chinolony

---

- Ciprofloxacin, ofloxacin, norfloxacin
- Inhibice syntézy nukleových kyselin- baktericidní
- Antibiotika ohrožená v současné době výrazným vzestupem rezistence
- Selektory rezistentních kmenů
- **Kolitida vyvolaná *Cl.difficile***

# Ostatní antibiotika

---

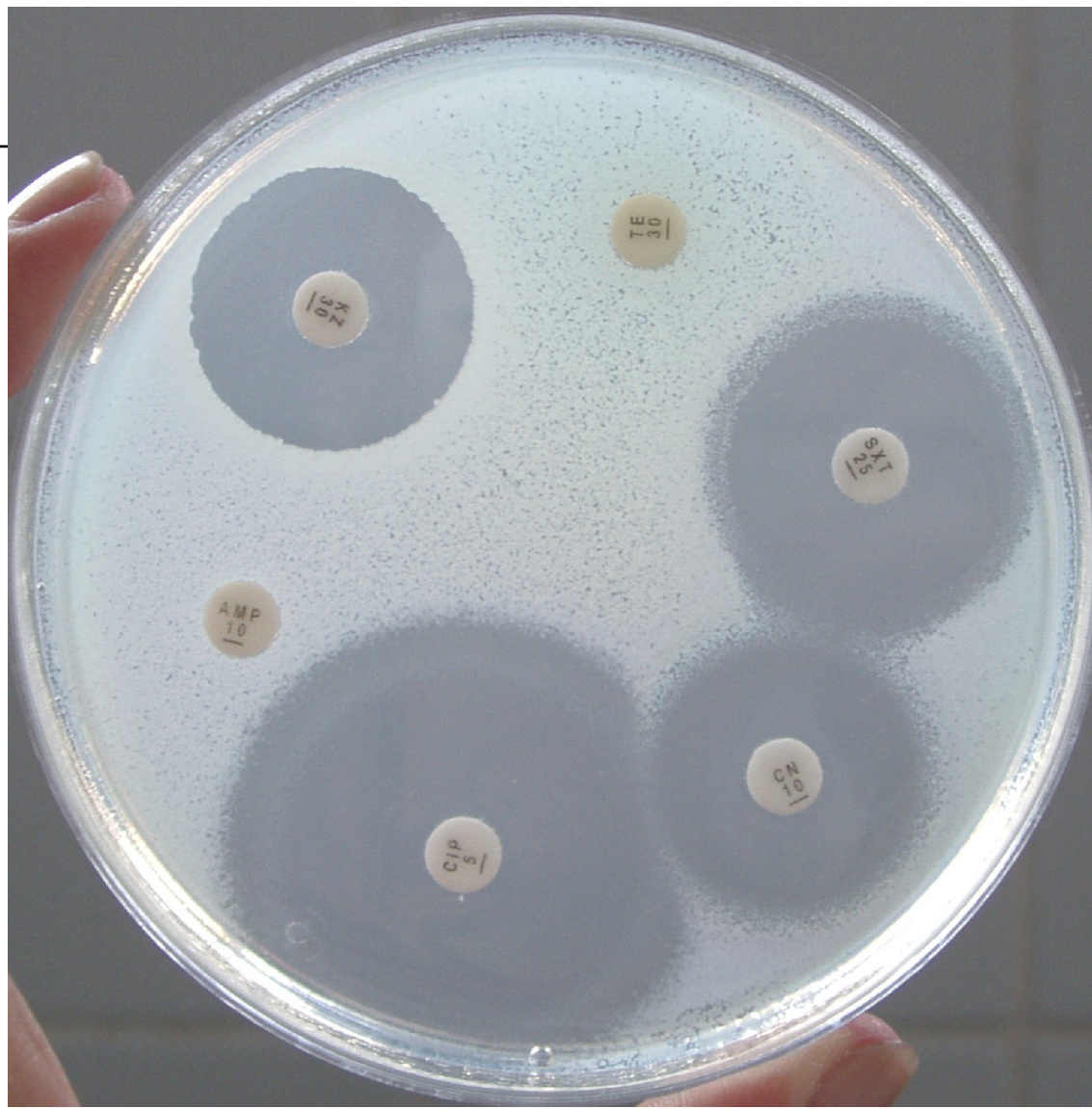
- 1) Ansamyciny- rifampicin
- 2) Sulfonamidy- kotrimoxazol
- 3) Nitroimidazoly- metronidazol
- 4) Nitrofurany- nitrofurantoin
- 5) Streptograminy- Synercid
- 6) Oxazolidinony- **Zyvoxid**

# Vyšetřování citlivosti k antibiotikům

---

## 1) **Disková difuzní metoda**

Stanoví se citlivost nebo rezistence podle toho, zda vyšetřovaná baktérie ve stanovené koncentraci buněk na agarové půdě vytvoří nebo nevytvoří přípustnou inhibiční zónu kolem disku s určitou koncentrací antibiotika po předepsané době inkubace



## 1) Půdy

---

- Mueller Hinton agar (MHA)- nejpoužívanější, nízký obsah antagonistů antibiotik
- MHA+ 5% ovčí krve- pro náročnější baktérie (pneumokoky, streptokoky, meningokoky)  
krev- ovlivňuje výsledky citlivosti!



- 
- Obohacené půdy pro některé náročnější baktérie- haemofily- HTM, gonokoky
  - Ph půdy, výška půdy

## 2) Inokulum

---

- Zásadním způsobem ovlivňuje výsledek diskové difuzní metody
- Koncentrace inokula- 0,5-1 McFarlandova zákalového standardu ( $1,5\text{-}3 \times 10$  na 8 buněk/ml)
- Správné inokulum= splývavý růst kmene

- 
- Očkování na suché půdy vytemperované na pokojovou teplotu
  - Očkování přelitím
  - Očkování roztěrem

### 3) Antibiotické disky

---

- Sestavy antibiotik podle vyšetřované baktérie (doporučené sestavy-NRL pro antibiotika)
- Základní a rozšířené řady
- Sestavy antibiotik podle klinického materiálu
- Terapeutické disky, diagnostické disky

- 
- Inkubace 18-24 hodin při 36 st.C
  - Aerobní, anaerobní, mikroaerofilní (5% CO<sub>2</sub>) prostředí
  - Hodnocení inhibiční zóny- porovnání s hraničními hodnotami pro citlivé kmeny
  - Kvalitativní a **kvantitativní** hodnocení

- 
- U některých kmenů a některých materiálů je disková difuzní metoda nedostačující, nutno vyšetřit MIC-minimální inhibiční koncentraci!
  - **MIC**= nejnižší koncentrace antimikrobiální látky, která je schopna zastavit růst baktérie
  - MBC= nejnižší koncentrace antibiotika, která je schopna usmrtit baktérii

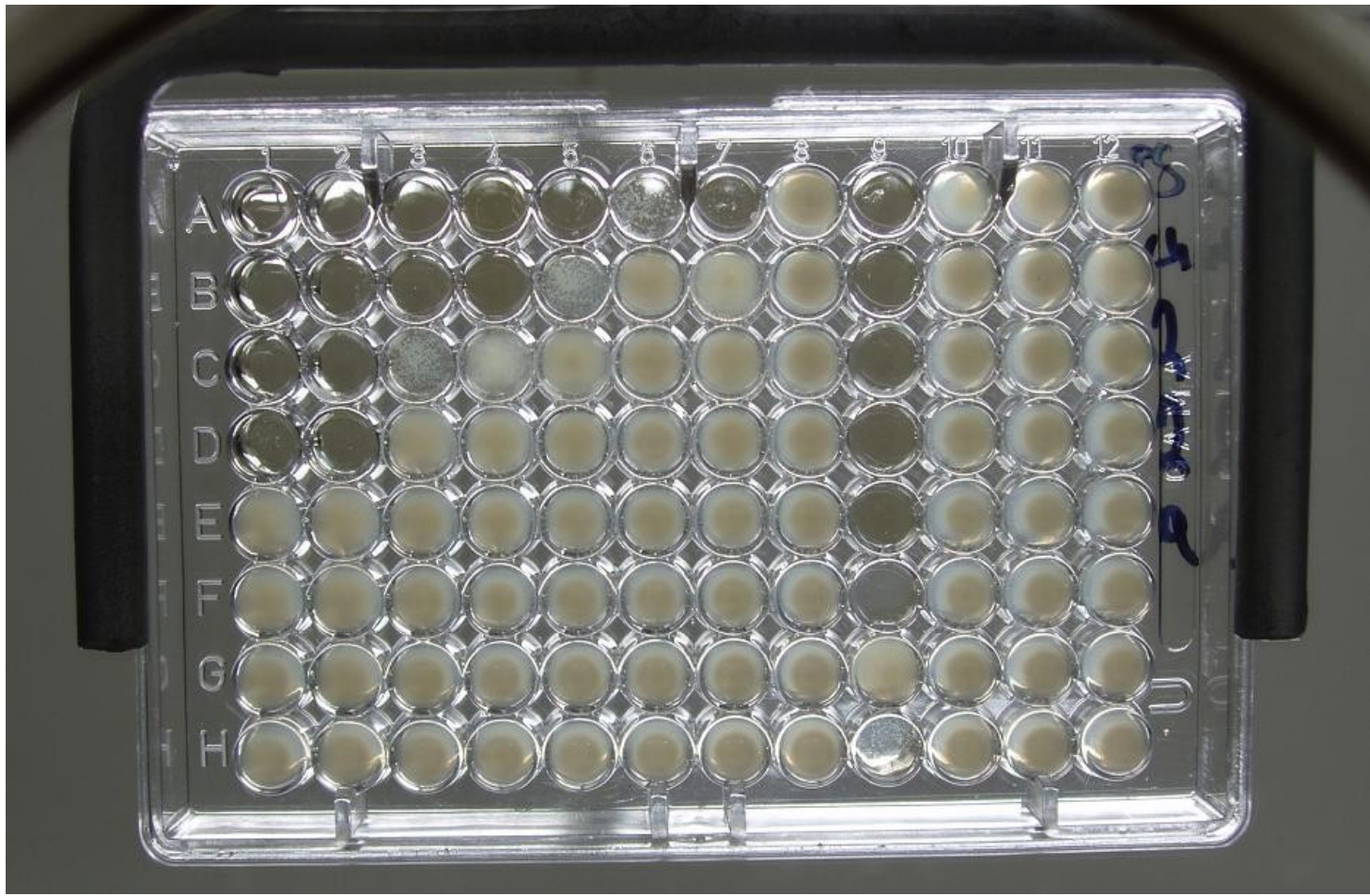
# Vyšetřování citlivosti k antibiotikům

---

## 2) Diluční mikrometoda

hodnotí se MIC v jamkách mikrotitrační destičky, které obsahují zvolené koncentrace antibiotik v bujónu

MIC= první nezkalená jamka mikrotitrační destičky





- 
- Inokulum (ředění 1:10)
  - Očkování
  - Inkubace
  - Sestavy antibiotik

## MIC- výhody

---

- Hodnota MIC důležitá pro některé kmeny a diagnózy
- Klinické breakpointy:  
*Streptococcus pneumoniae*-meningitis x pneumonie

# MIC- nevýhody

---

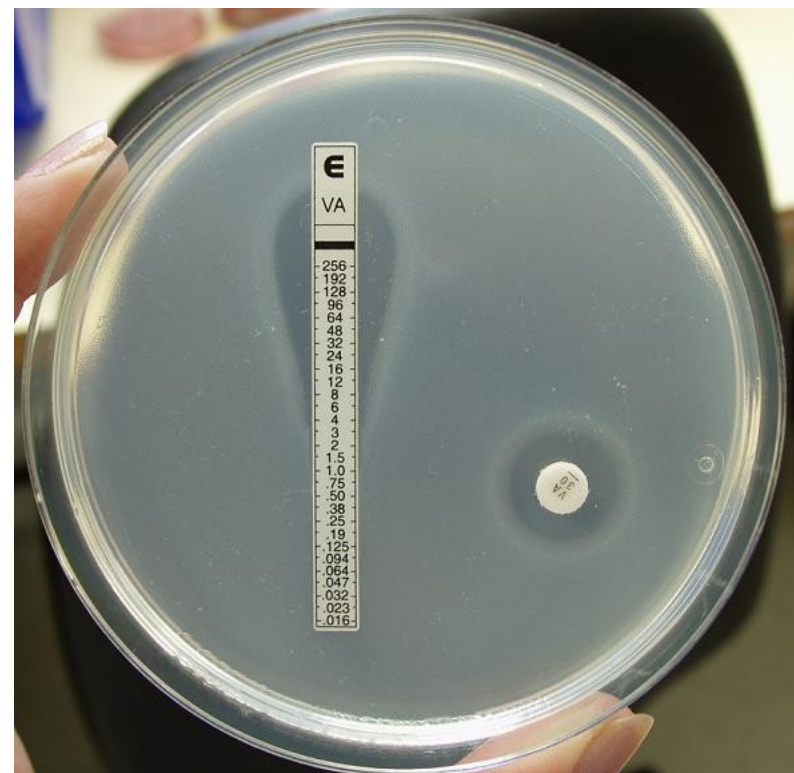
- Obtížné stanovení různých typů rezistence a produkce betalaktamáz



# E test

---

- Plastikový proužek napuštěný antibiotikem ve stoupající koncentraci
- MIC- odečítá se v místě, kde inhibiční zóna protíná proužek



- 
- Vyšetření citlivosti resp. rezistence k antibiotikům má řadu úskalí a vyžaduje erudici a přesnost
  - Ideální je kombinace více metod v laboratoři