

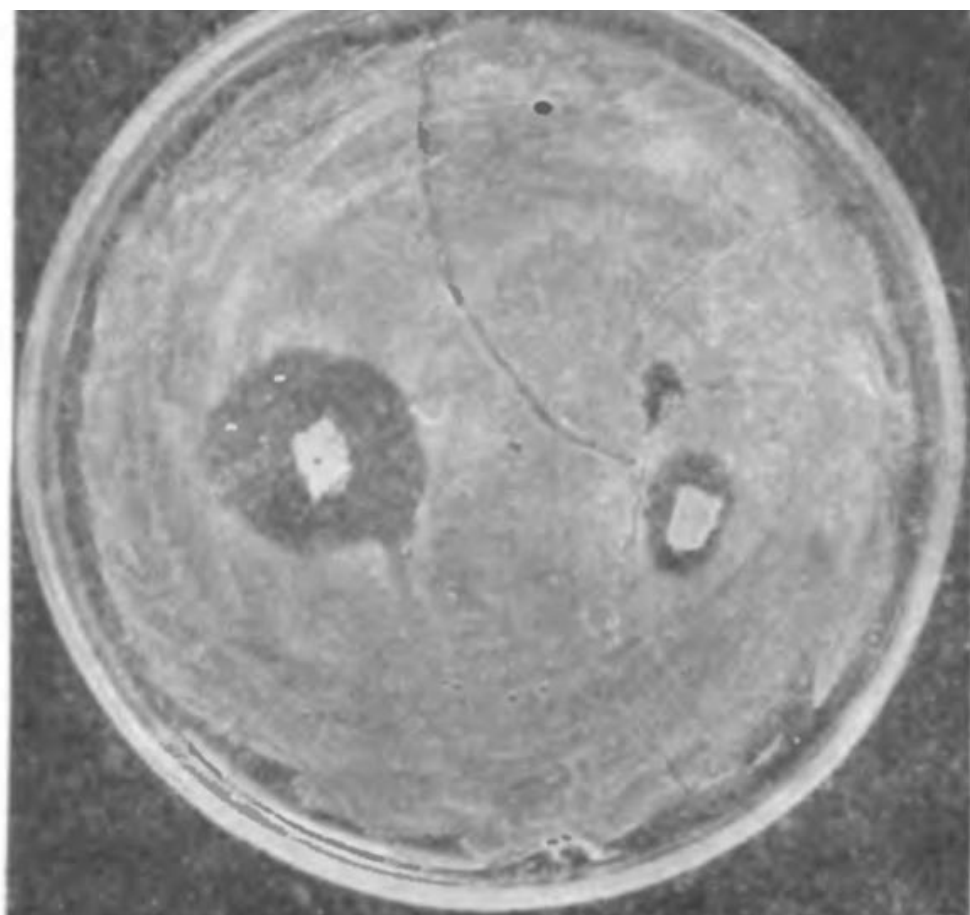
Межфакультетский учебный курс  
«Микроорганизмы, ферменты и медицина. Новые возможности»

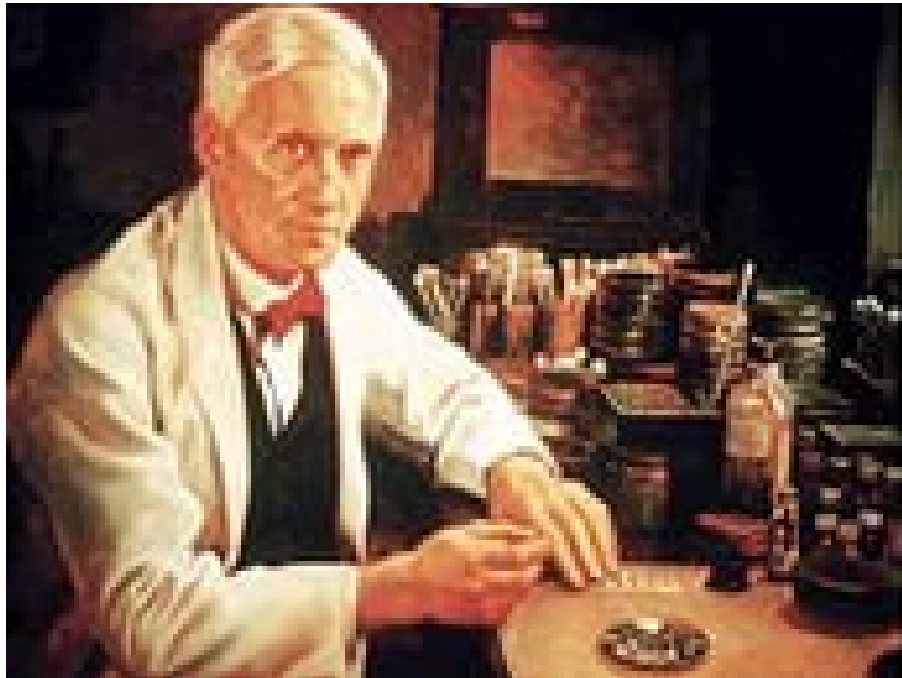
# **β-ЛАКТАМНЫЕ АНТИБИОТИКИ И β-ЛАКТАМАЗЫ – «МЕЧ» МЕДИЦИНЫ И «ЩИТ» ПАТОГЕНОВ**

Еремеев Николай Леонидович  
доктор химических наук, профессор

*Московский государственный университет имени М.В.Ломоносова,  
Химический факультет, кафедра химической энзимологии*

[nleremeev@gmail.com](mailto:nleremeev@gmail.com)





Fleming A. On the antibacterial action of cultures of a penicillium, with special reference to their use in the isolation of *B. influenzae* // British Journal of Experimental Pathology. – 1929. – V. 10. – P. 226-236



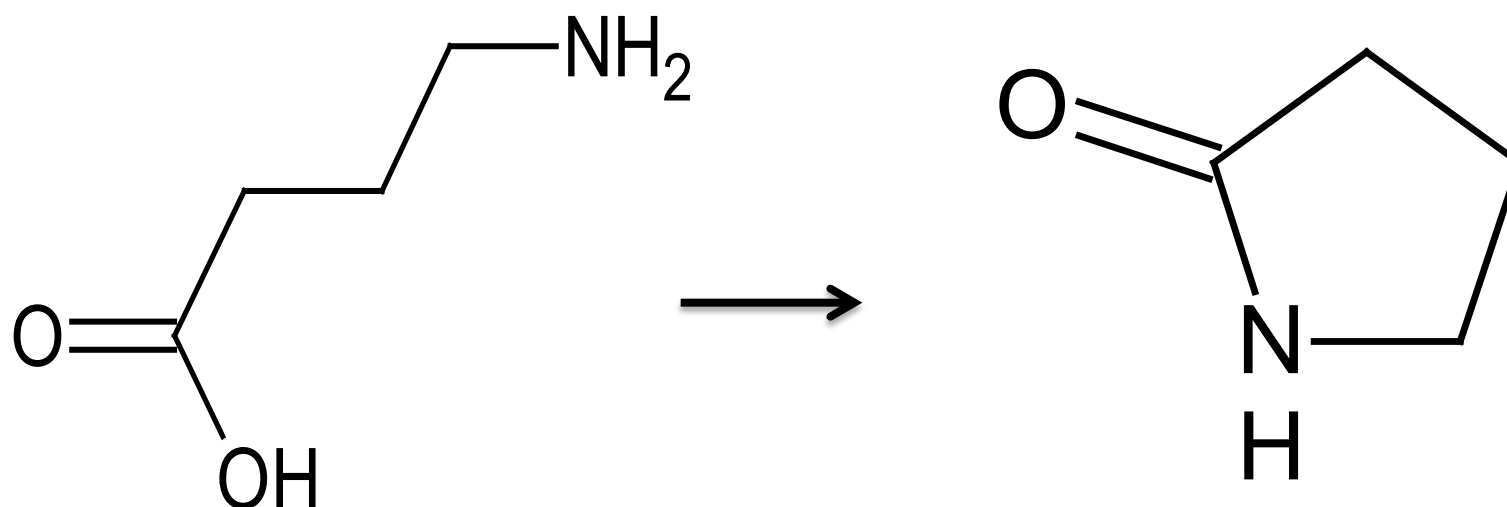
Нобелевская премия по физиологии и медицине 1945 г.  
«...за открытие пенициллина и его целебного воздействия  
при различных инфекционных болезнях.»

1941 г. – пенициллины (бензилпенициллин)

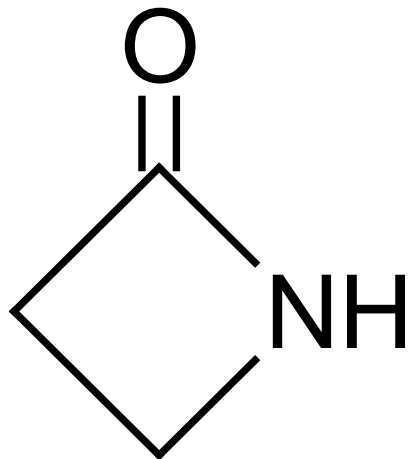
1948 г. – цефалоспорины

Середина 1980-х гг. – карбапенемы и монобактамы

Около 2/3 всех назначений антибиотиков приходится на  $\beta$ -лактамы  
(данные проекта ARPAC –Antibiotic Resistance Prevention and Control)



Образование лактамной структуры

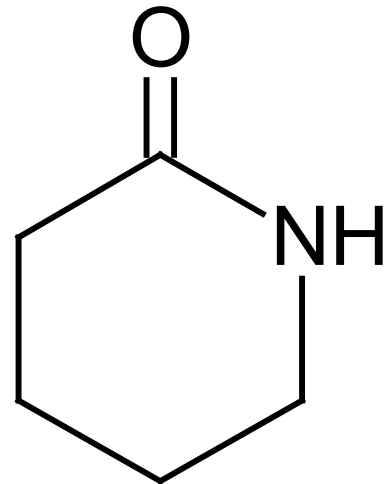


β-лактам

β-пропиолактам

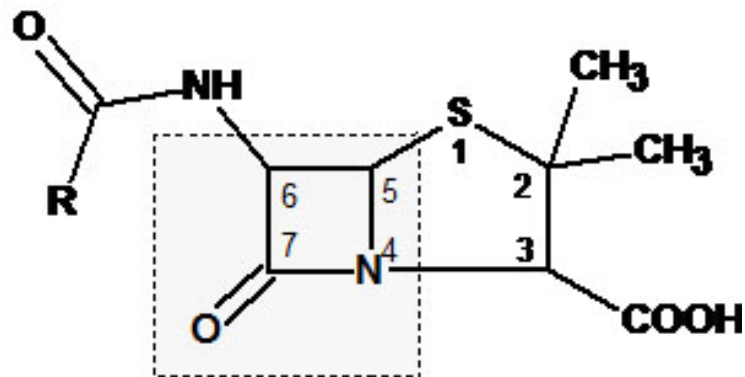
2-азетидион

азетидин-2-он

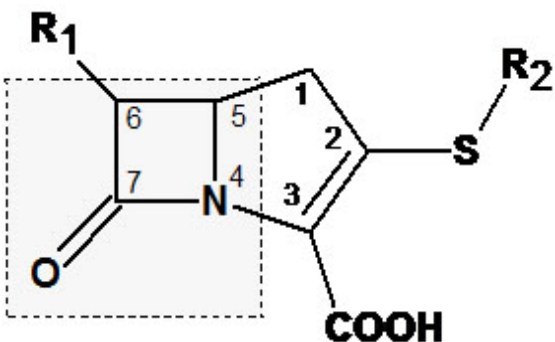


δ-лактам

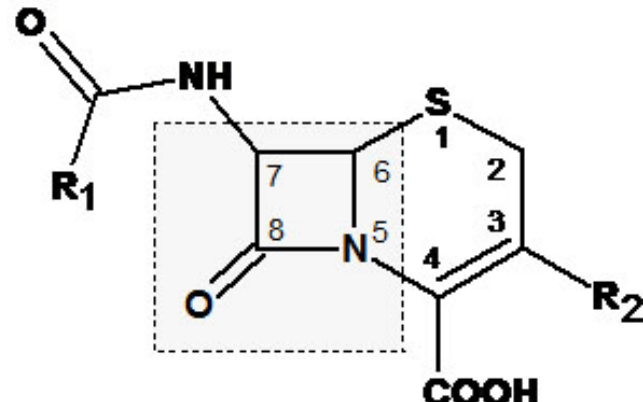
капролактам



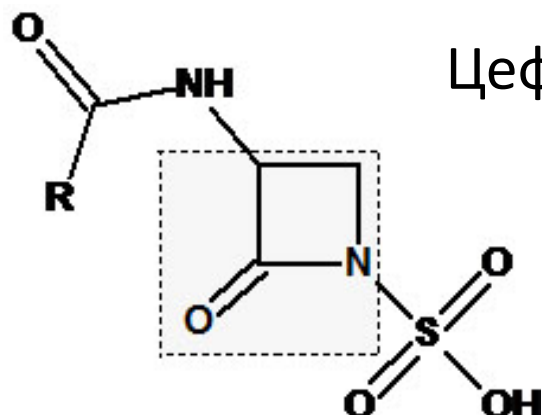
Пенициллины



Карбапенемы

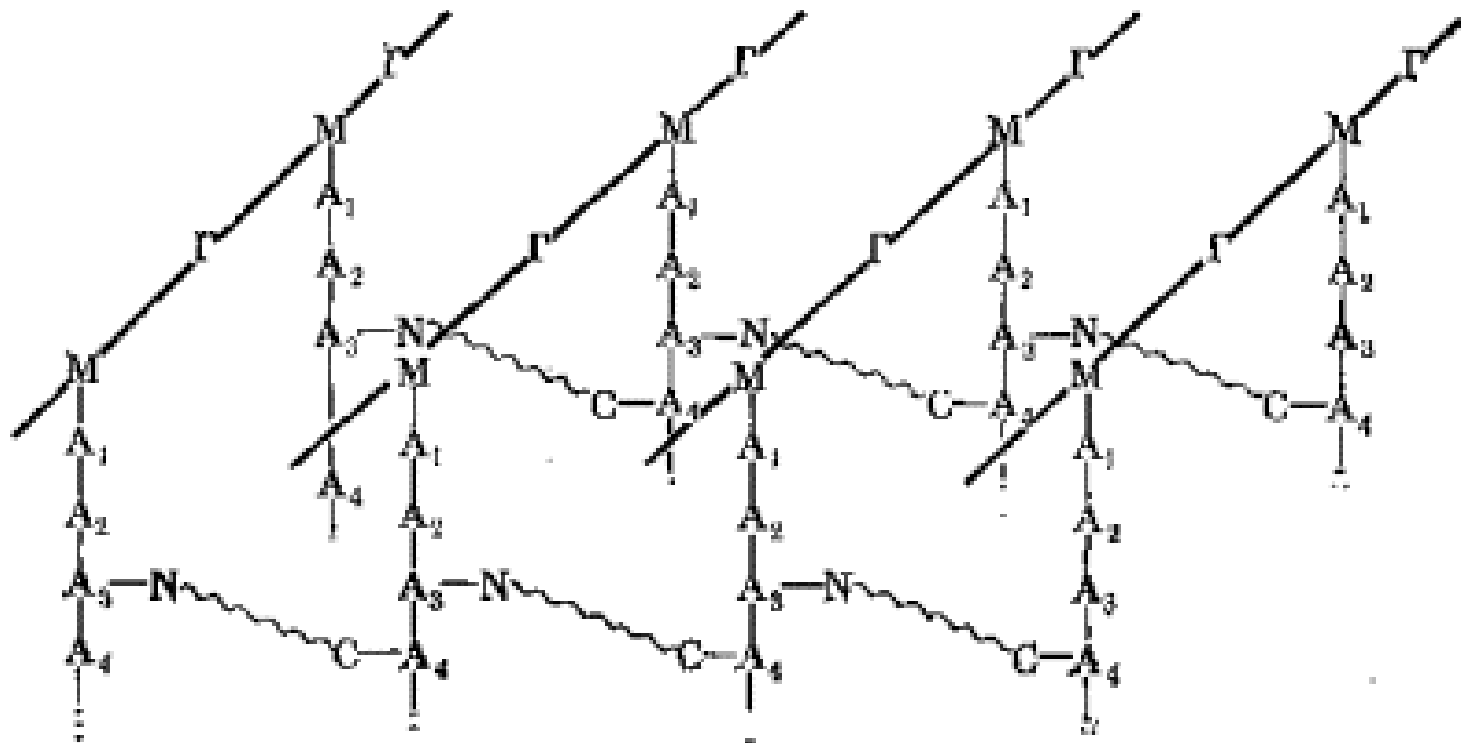


Цефалоспорины

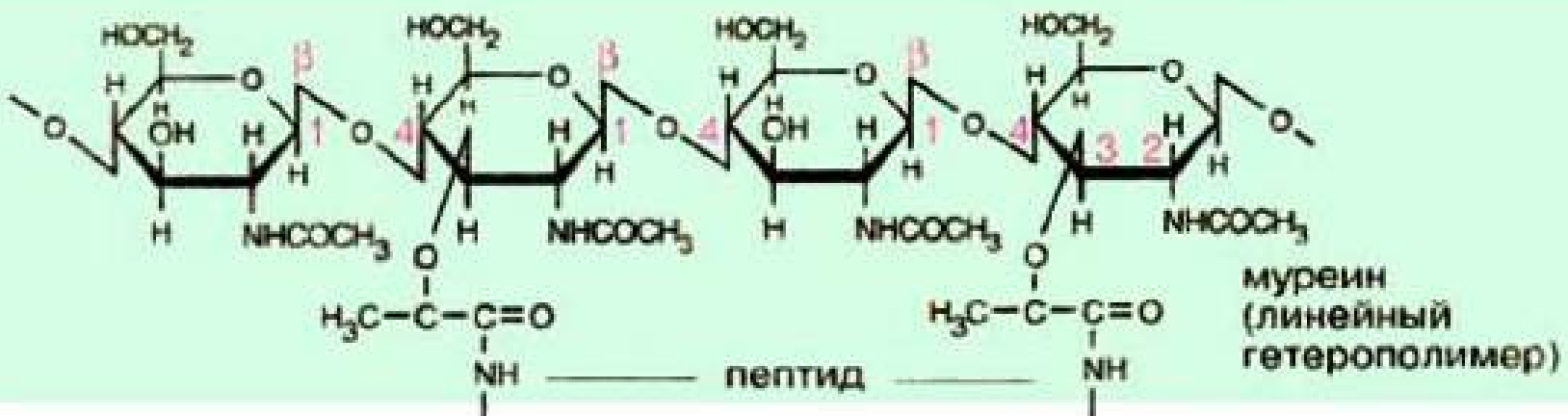
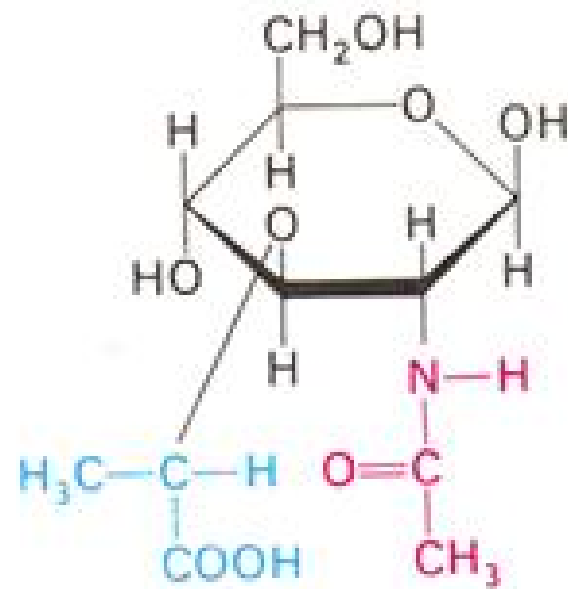
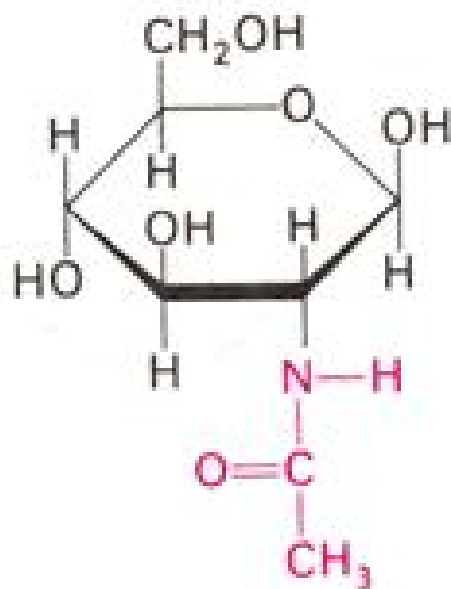


Монобактамы

# Схематичное изображение пептидогликана



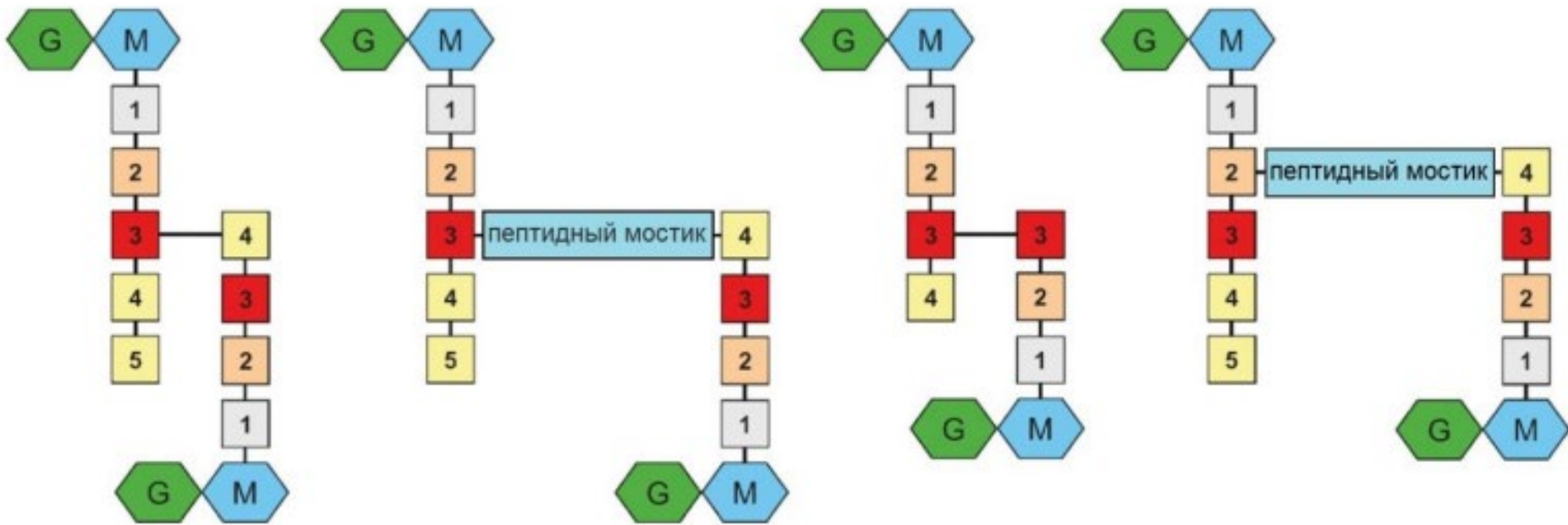
# Полисахаридная основа пептидогликана



# Аминокислотный состав пентапептидов пептидогликана



# Виды пептидных связей между цепями полисахаридов



P. Schumann. Peptidoglycan structure. – Meth.Microbiol., 2011, v.38, p.101-129.

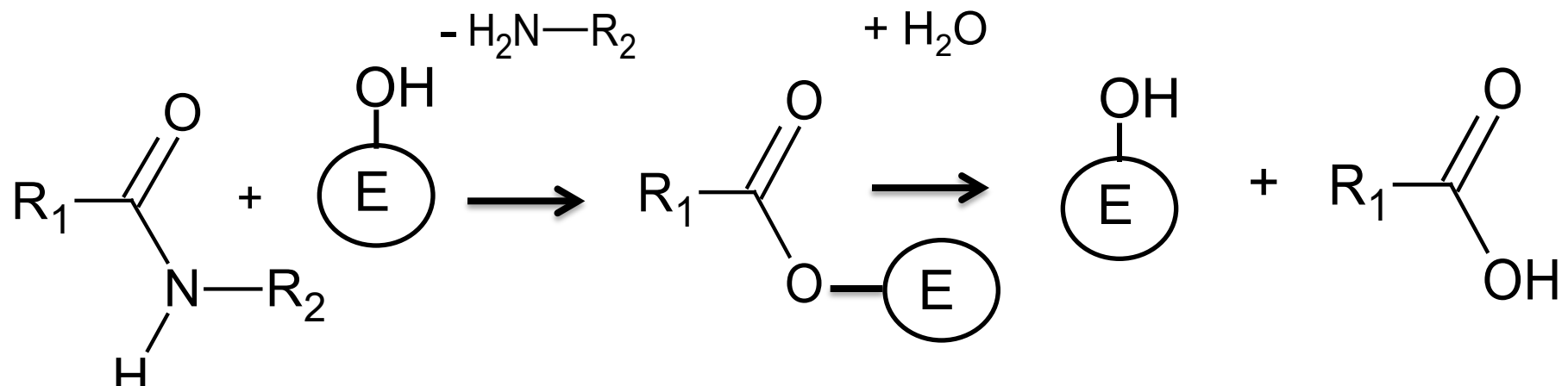


Схема ферментативного гидролиза пептидной связи

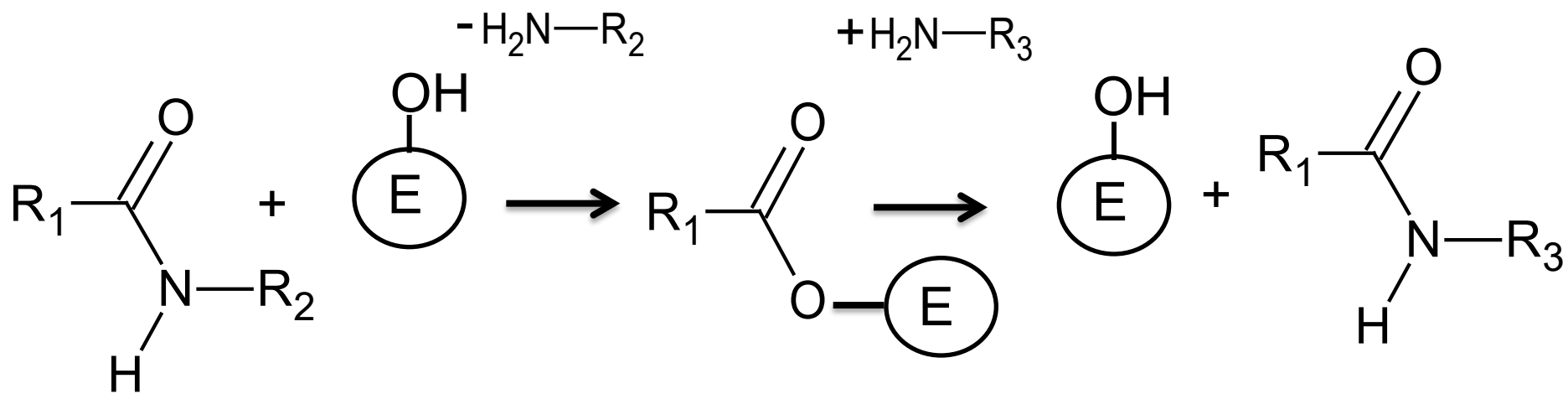
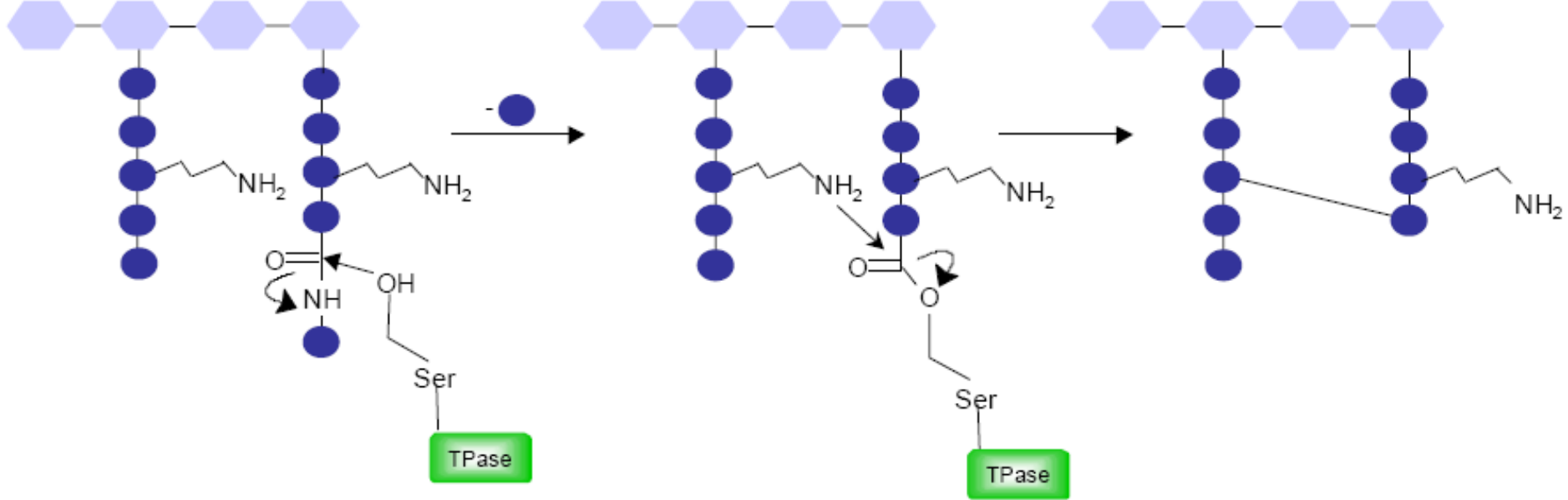
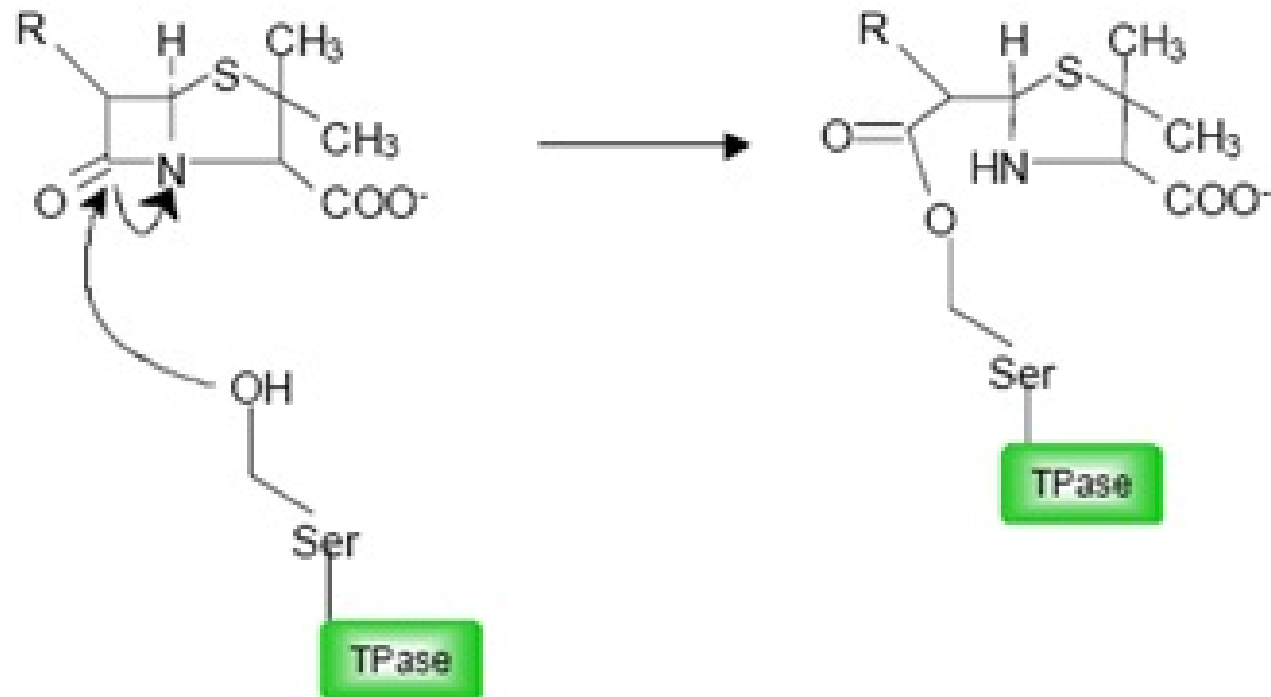


Схема ферментативного трансаминирования

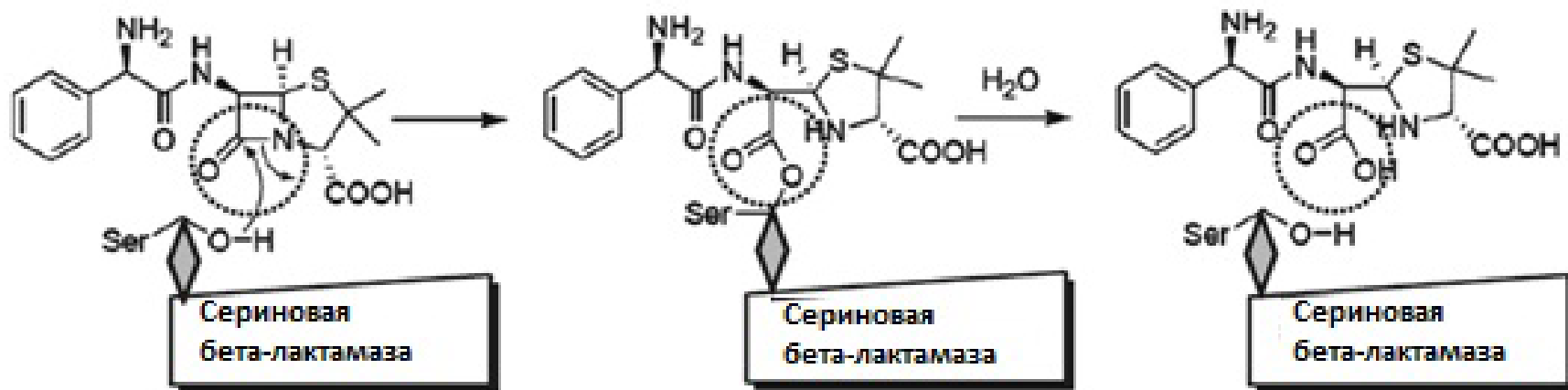


Механизм синтеза пептидогликана под действием транспептида (TPase)



Механизм необратимой инактивации транспептидаз  
 $\beta$ -лактамными антибиотиками. Образующийся ацилфермент  
не подвергается гидролизу.

## Бета-лактам, антибиотик



Механизм гидролиза  $\beta$ -лактамных антибиотиков сериновыми  $\beta$ -лактамазами

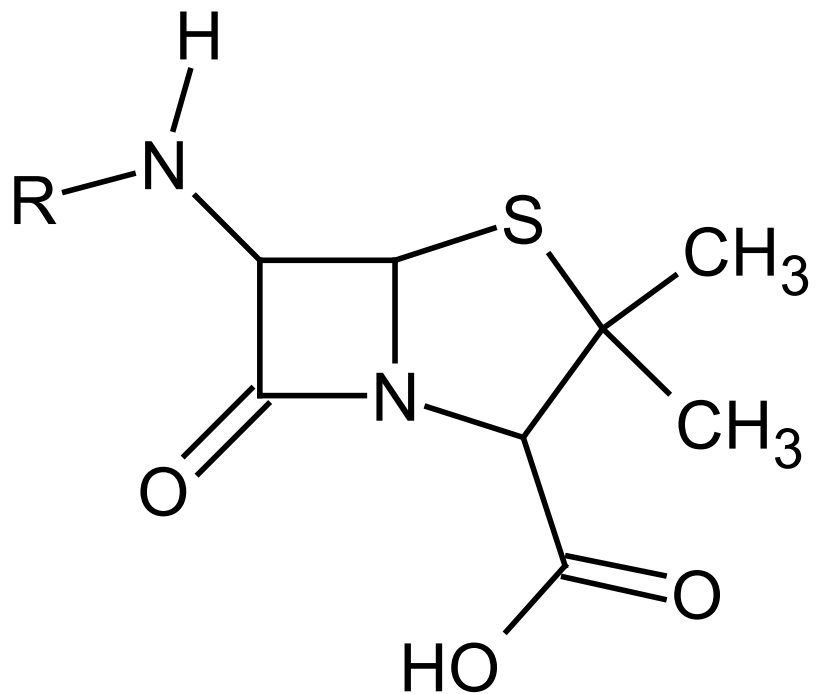
EC 3.5.2.6 – пенициллиназа

EC 3.5.2.8 - цефалоспориназа

Классификация β-лактамаз (всего 4 класса, 16 групп, более 2000 ферментов,  
<http://www.lahey.org/Studies/template.asp/>)

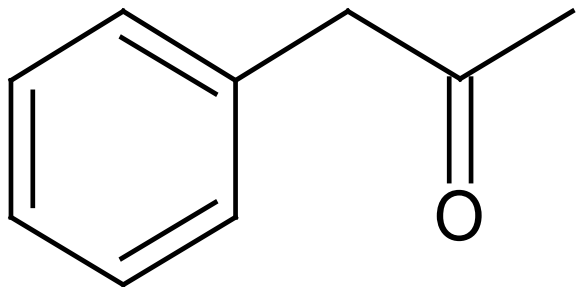
Группа	Молекулярный класс	Микроорганизмы – «хозяева»	Локализация гена	Предпочтительные субстраты	Основные представители
1	C	Грамотрицательные бактерии (в основном, семейство <i>Enterobacteriaceae</i> )	хромосомы, редко плазмиды	цефалоспорины I—III поколений; в меньшей степени пенициллины	AmpC, ACT-1 CMY-2
1e	C	E. cloacae P. aeruginosa	хромосомы, редко плазмиды	цефалоспорины I—III поколений, преимущественно цефтаzидим	GC1 CMY-37
2a	A	Грамположительные бактерии <i>Staphylococcus</i> spp. и <i>Bacillus</i> spp.	плазмиды	природные и полусинтетические пенициллины	PC1
2b	A	Грамотрицательные бактерии (в основном, семейство <i>Enterobacteriaceae</i> )	плазмиды, редко хромосомы	пенициллины, включая ампициллин, амоксициллин, тикарциллин, цефалоспорины I поколения и цефоперазон	TEM-1 TEM-2 SHV-1
2be	A	Грамотрицательные бактерии (в основном, семейство <i>Enterobacteriaceae</i> )	плазмиды, редко хромосомы	цефалоспорины III—IV поколений и монобактамы наряду с ранними цефалоспоринами и пенициллинами	TEM-3 SHV-2 CTX-M-15

# Пенициллины

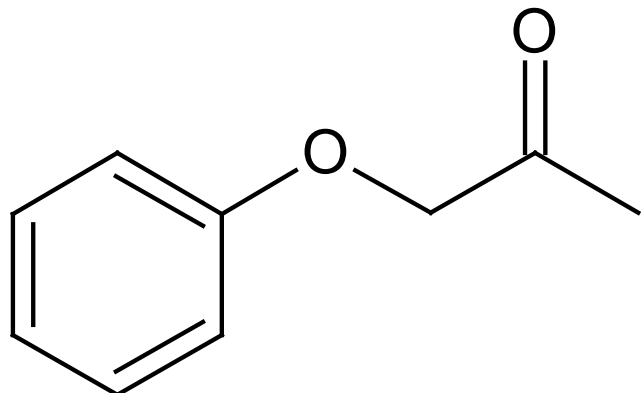


Структура 6-аминопенициллановой кислоты ( $R = H$ )

## Природные пенициллины



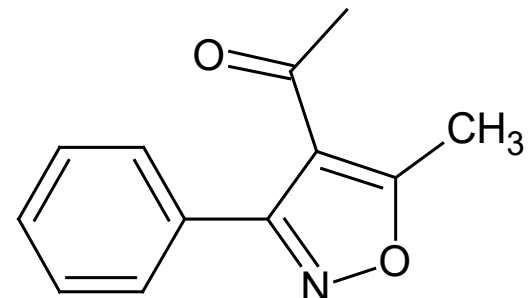
Бензилпенициллин  
(пенициллин G)



Феноксиметилпенициллин  
(пенициллин V)

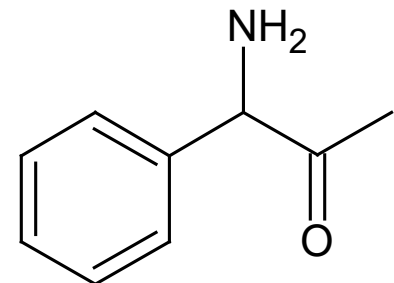
**Изоксазолпенициллины** (оксациллин, клоксациллин, флоклоксациллин, метициллин, нафциллин, диклоксациллин).

Узко выраженная антистафилококковая активность. В отношении других бактерий активности не проявляют



оксациллин

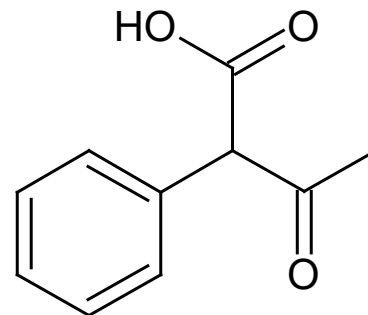
**Аминопенициллины** (ампициллин, амоксициллин, талампициллин, бакампициллин, пивампициллин). Превосходят природный антибиотик по активности и кислотостойкости. Не влияют на синегнойную палочку (*P.aeruginosa*).



ампициллин

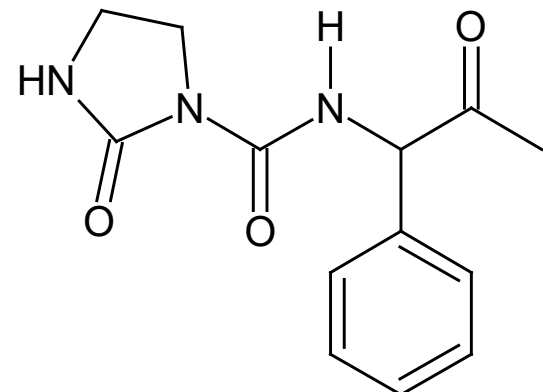
## **Карбоксипенициллины**

(карбенициллин, трикарциллин, карфециллин, кариндациллин)



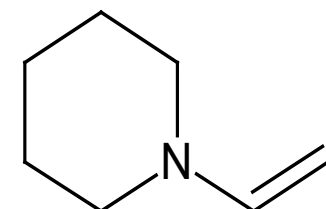
карбенициллин

и уреидопенициллины (азлоциллин, мезлоциллин, пиперациллин) относят к препаратам расширенного спектра действия, а том числе активным против синегнойной палочки.



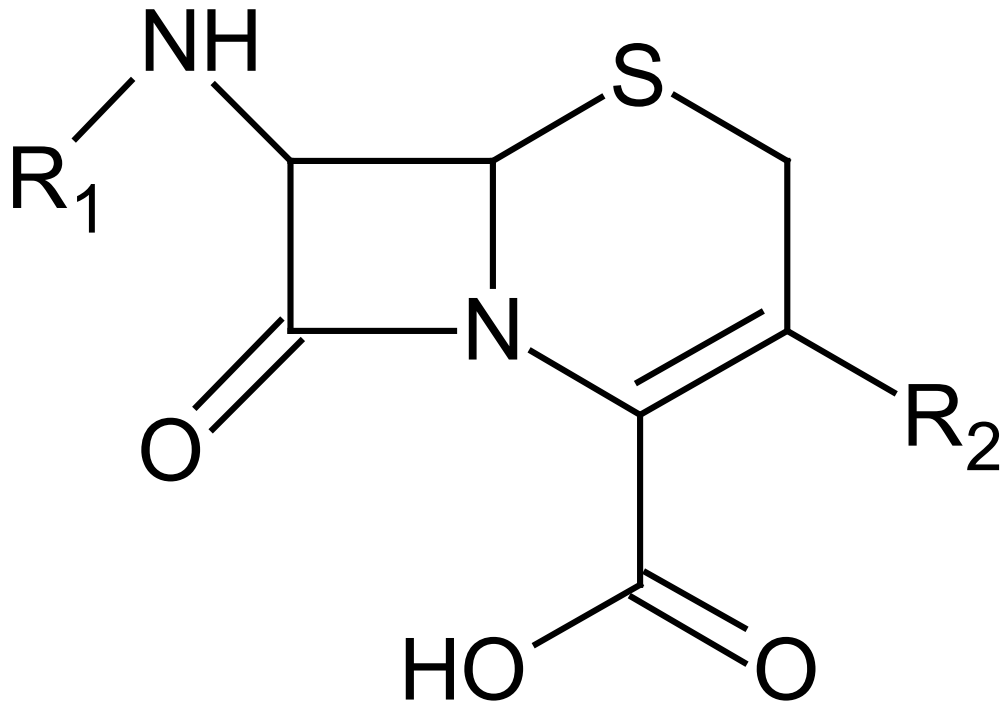
азлоциллин

**Амидинопенициллины** (амдиноциллин, пивамдиноциллин, бакамдиноциллин, ацидоциллин). Узкая активность по отношению к грам-отрицательным бактериям.



пивамидиноциллин

# Цефалоспорины



Структура 7-аминоцефалоспорановой кислоты ( $R_1, R_2 = H$ )

**Цефалоспорины первого поколения** (цефалотин, цефалоридин, цефалексин, цефалоглицин, цефазолин, цефаприн и др.).

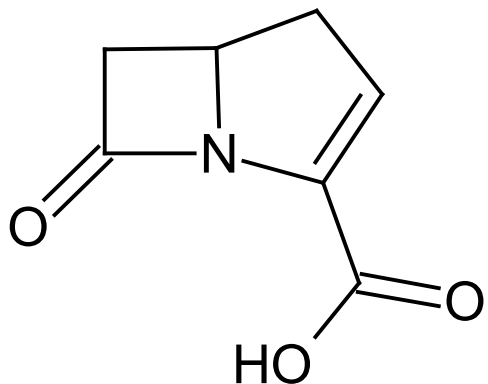
Демонстрируют высокую антибактериальную активность по отношению к *E.coli* и *Klebsiella pneumoniae*. Неактивны против *Pseudomonas*.

**Цефалоспорины второго поколения** (цефуроксим, цефокситин, цефаклор, цефадроксил, цефамандол и др.). Более активны по отношению к грам-отрицательным бактериям, включая *Proteus spp.* и *Enterobacter spp.*

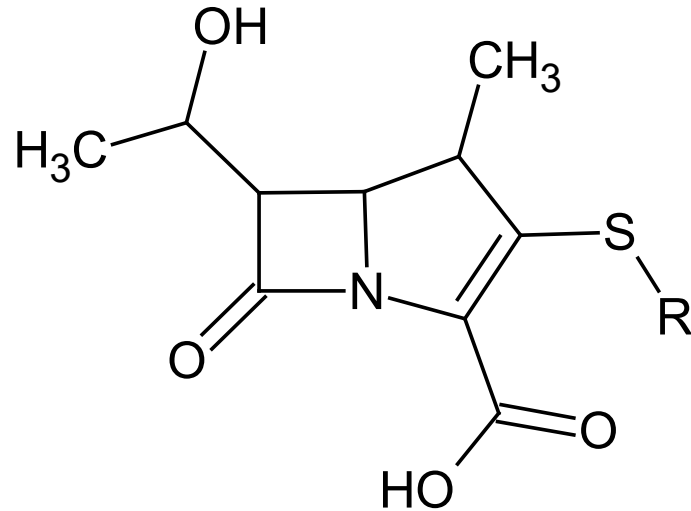
**Цефалоспорины третьего поколения** (иминоцефалоспорины – цефотаксим, цефтазидим, цефоперазон, цефтизоксим, цесулодин, цефтриаксон и др.). Повышенная антибактериальная активность по отношению к широкому кругу микробов.

**Цефалоспорины четвертого (цефипим, цефипром) и пятого (цефторипром, цефтароин, цефтолозан) поколений** - введение в C(3) положение иминоцефалоспоринов гетероциклических заместителей с четвертичным аммонийным азотом, что привело к еще большему увеличению биологической активности соединений, особенно в отношении грам-отрицательных бактерий.

# Карбапенемы



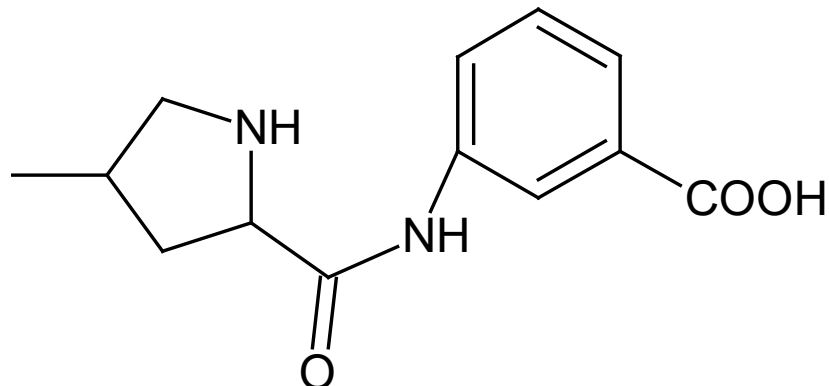
карбапенем



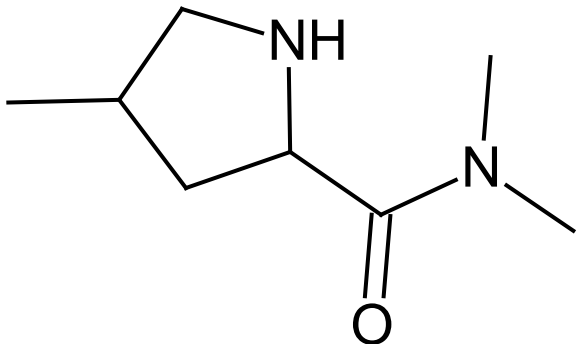
Структурное ядро антибактериально активных производных карбапенема



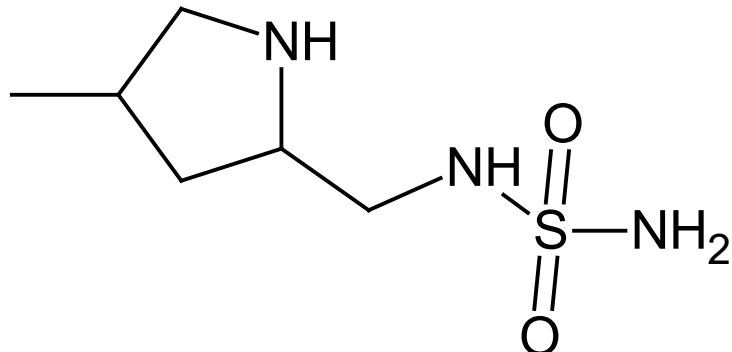
Имипенем



Эртапенем

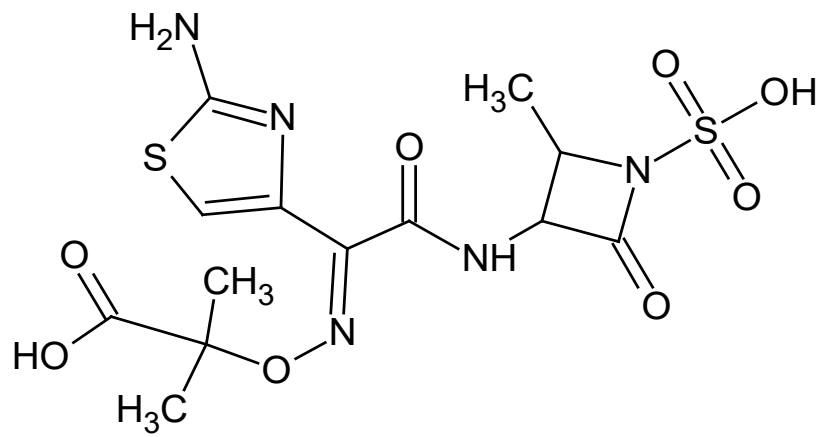


Меропенем



Дорипенем

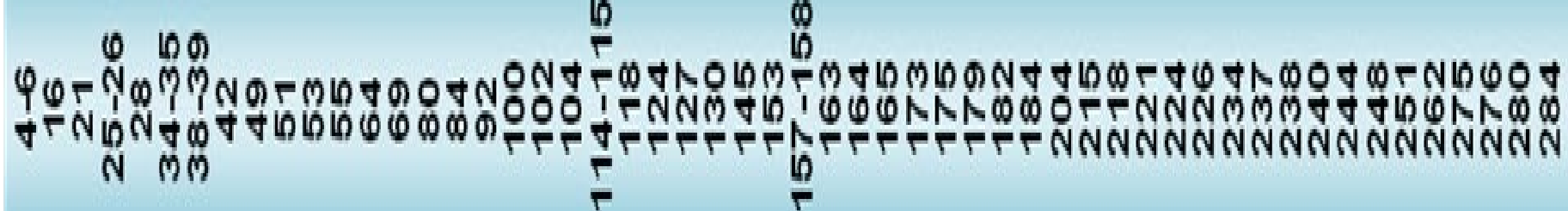
# Монобактамы



азtreонам

# $\beta$ -Лактамазы расширенного спектра – БЛРС

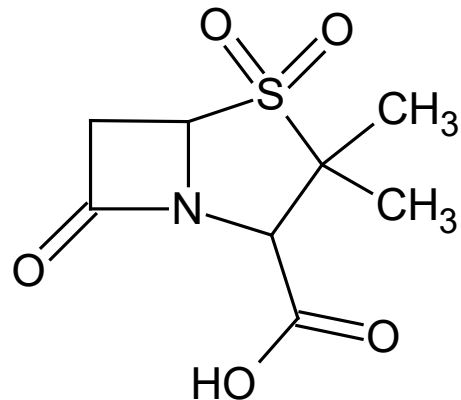
Класс А, подгруппа 2be, TEM-тип. TEM-1 – 288 ао



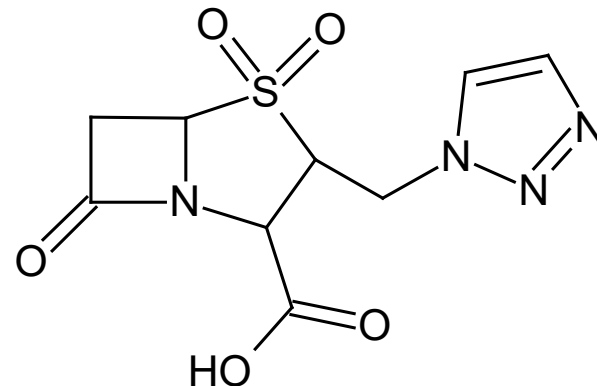
Положения мутаций у  $\beta$ -лактамаз TEM-типа (более 200 вариантов, от 1 до 7 единичных замен, нумерация аминокислот по аминокислотной последовательности TEM-1  $\beta$ -лактамазы). За БЛРС отвечают мутации в положениях 104, 164, 238, 240.

V.Grigorenko, M.Rubtsova, I.Andreeva, D.Shcherbinin, A.Veselovsky, O.Serova, M.Ulyashova, I.Ishubaev, A.Egorov. Mutual influence of secondary and key drug-resistance mutations on catalytic properties and thermal stability of TEM-type  $\beta$ -lactamases. – FEBS Open Bio, 2018, v.8, p.117-129.

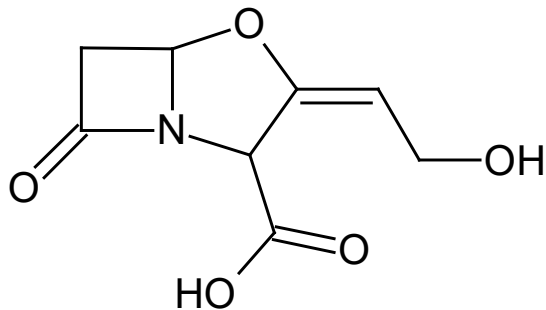
## Необратимые инактиваторы $\beta$ -лактамаз



сульбактам



тазобактам

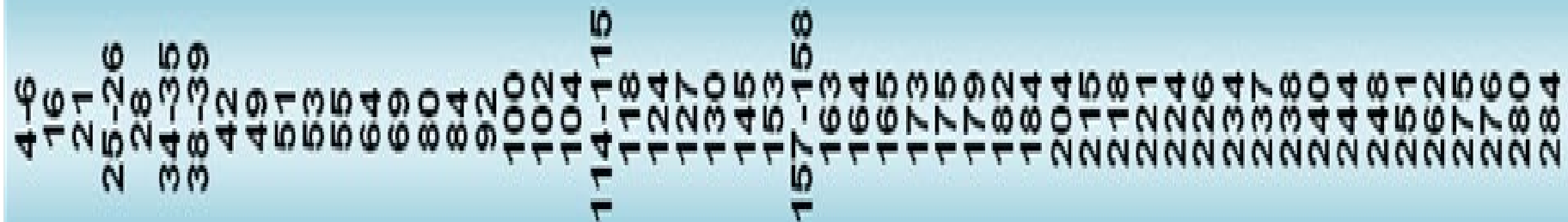


клавулановая кислота

Ингибиторозащищенные пенициллины - более половины назначений всех пенициллинов в европейских госпиталях

# Ингибиторорезистентные (ИР) $\beta$ -лактамазы

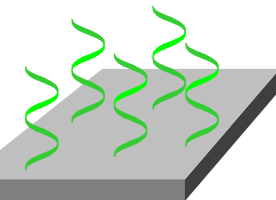
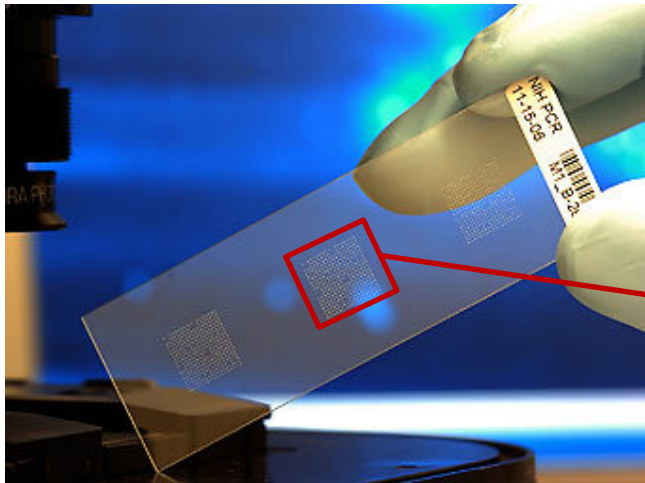
Класс А, подгруппа 2be, ТЕМ-тип. ТЕМ-1 – 288 ао



Положения мутаций у  $\beta$ -лактамаз ТЕМ-типа (более 170 вариантов, от 1 до 7 единичных замен, нумерация аминокислот по аминокислотной последовательности ТЕМ-1  $\beta$ -лактамазы). За ИР отвечают мутации в положениях 69, 130, 244, 275, 276.

V.Grigorenko, M.Rubtsova, I.Andreeva, D.Shcherbinin, A.Veselovsky, O.Serova, M.Ulyashova, I.Ishubaev, A.Egorov. Mutual influence of secondary and key drug-resistance mutations on catalytic properties and thermal stability of TEM-type  $\beta$ -lactamases. – FEBS Open Bio, 2018, v.8, p.117-129.

# ДНК-микрочипы

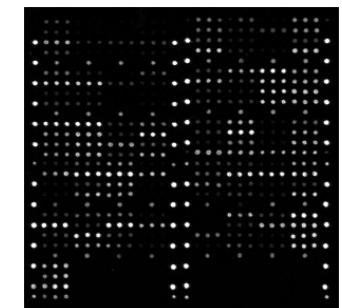
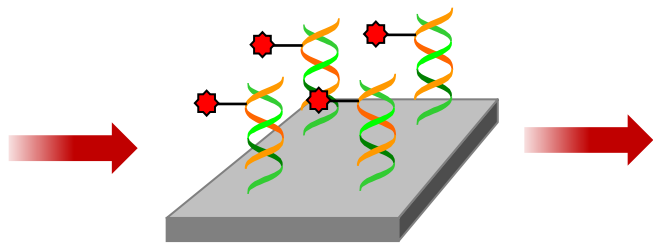


**ДНК-микрочип**

носитель с иммобилизованными  
олигонуклеотидными зондами

**Выделение  
бактериальной  
ДНК из образца**

**Амплификация  
гена с включением  
метки**

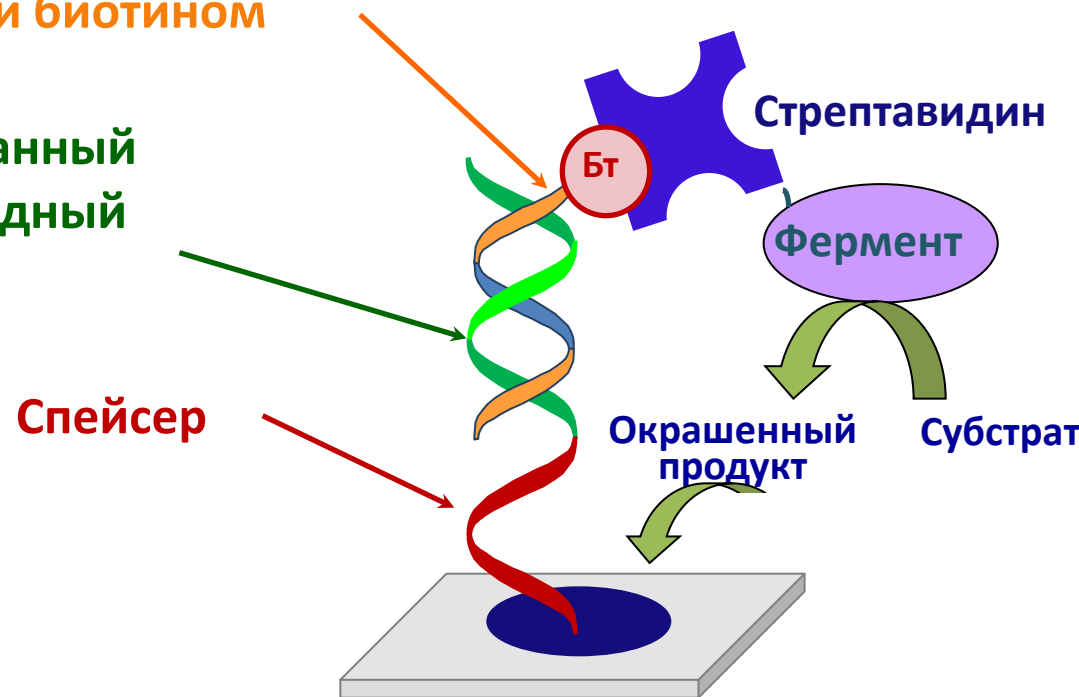


**Детекция  
результатов  
гибридизации**

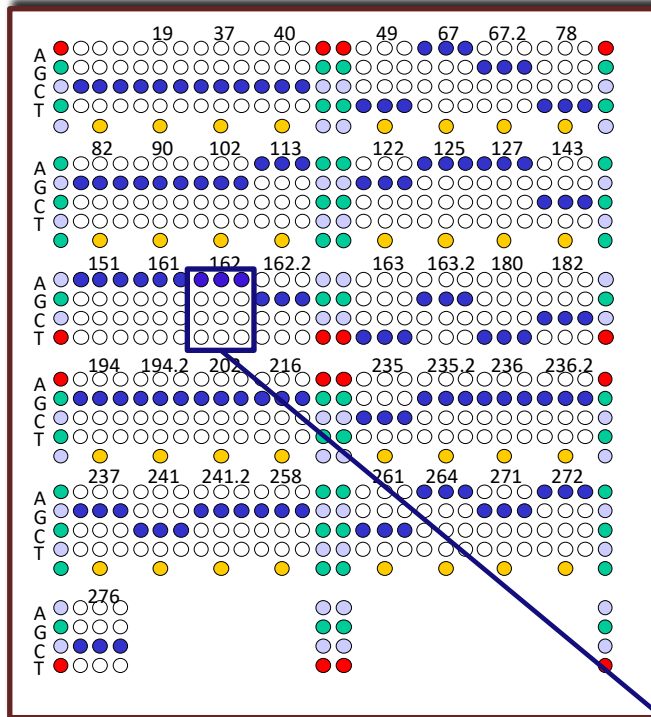
# Структурный элемент ДНК-микрочипа

Олигонуклеотид,  
меченный биотином

Иммобилизованный  
олигонуклеотидный  
зонд



# Определение ОНП генов TEM $\beta$ -лактамаз на колориметрических ДНК-микрочипах

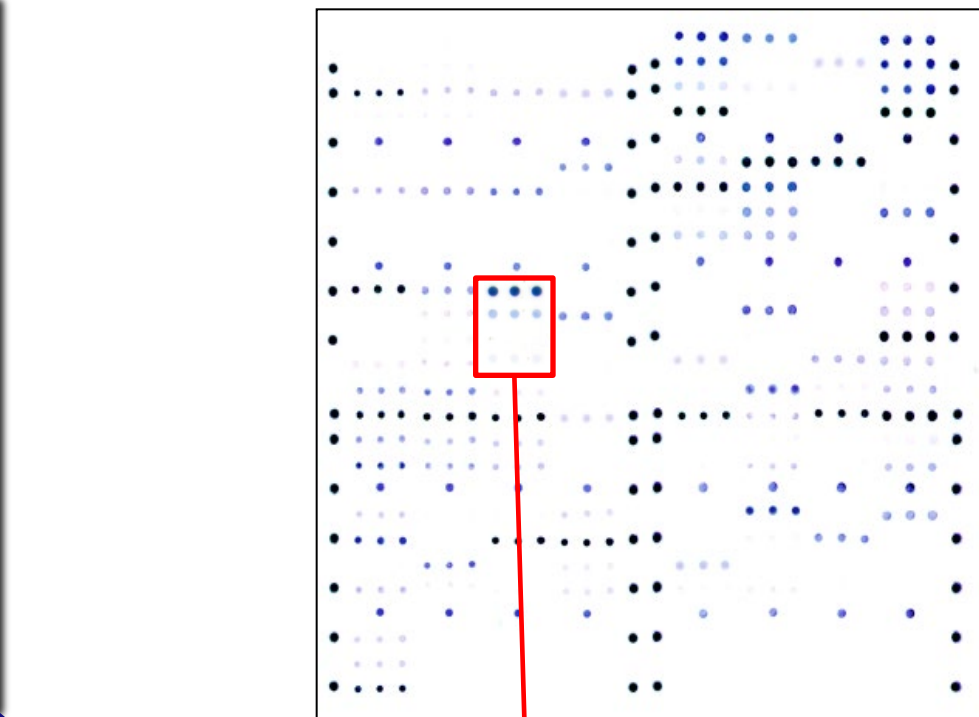


● Контроль иммобилизации

● Групп-специфический контроль для TEM

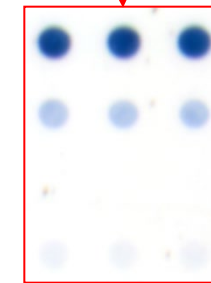
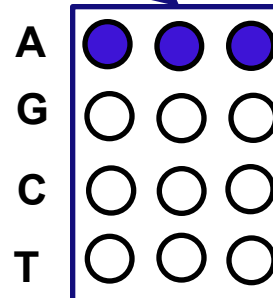
## Набор олигонуклеотидных зондов

CGC CTT GAG **AGT** TGG GAA CCG  
 CGC CTT GAG **GGT** TGG GAA CCG  
 CGC CTT GAG **CGT** TGG GAA CCG  
 CGC CTT GAG **TGT** TGG GAA CCG



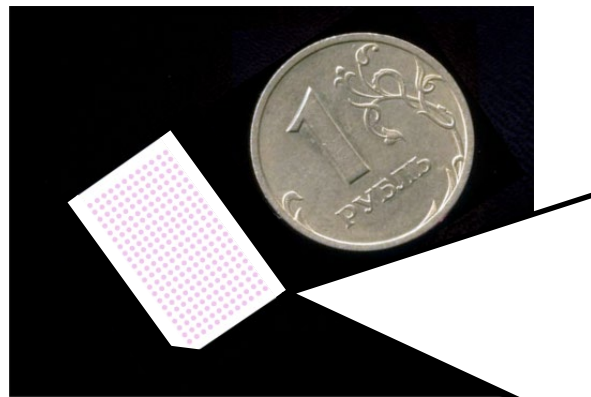
● Отрицательный контроль гибридизации

● Положительный контроль гибридизации



- Perfect Match (PM)
- MisMatch (MM)
- MisMatch (MM)
- MisMatch (MM)

# Микрочип содержит 74 олигонуклеотидных зондов для идентификации генов TEM, SHV и CTX-M β-лактамаз и 25 мутаций в них

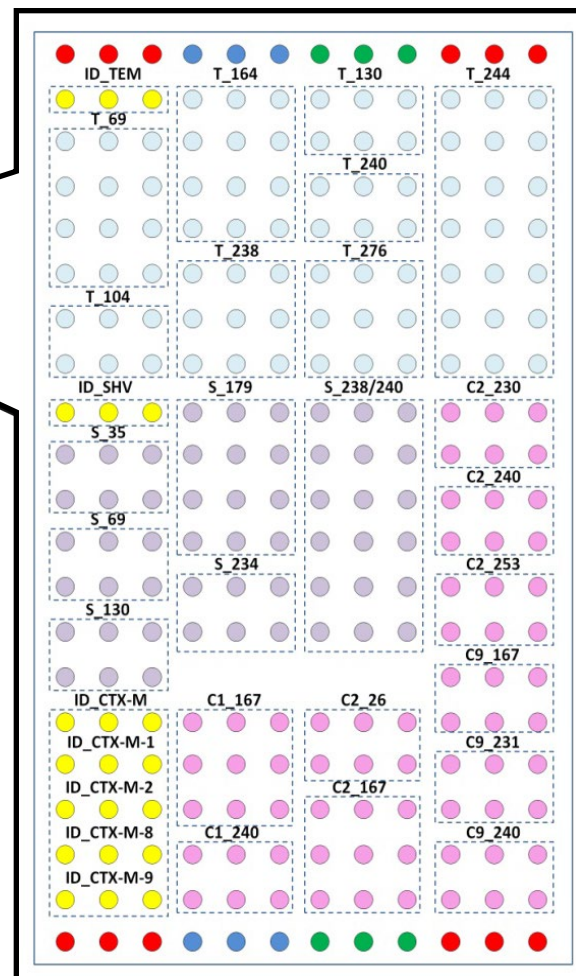


Подложка: найлон, 0,45 мкм

Размер чипа: 8 мм x 14 мм

Диаметр точки: ~ 400 μм

Количество точек: 246

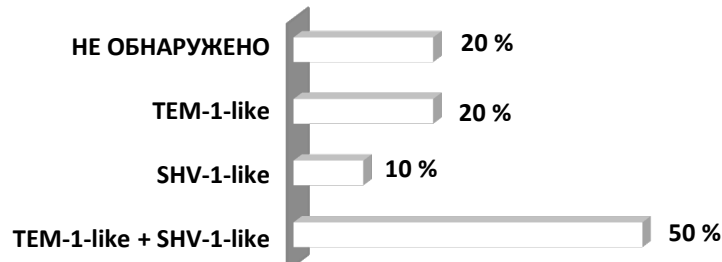


- Контроль иммобилизации
- Положительный контроль гибридизации
- Отрицательный контроль гибридизации
- Зонды для идентификации типа β-лактамазы
- Зонды для определения мутаций в blaTEM
- Зонды для определения мутаций в blaSHV
- Зонды для определения мутаций в blaCTX-M

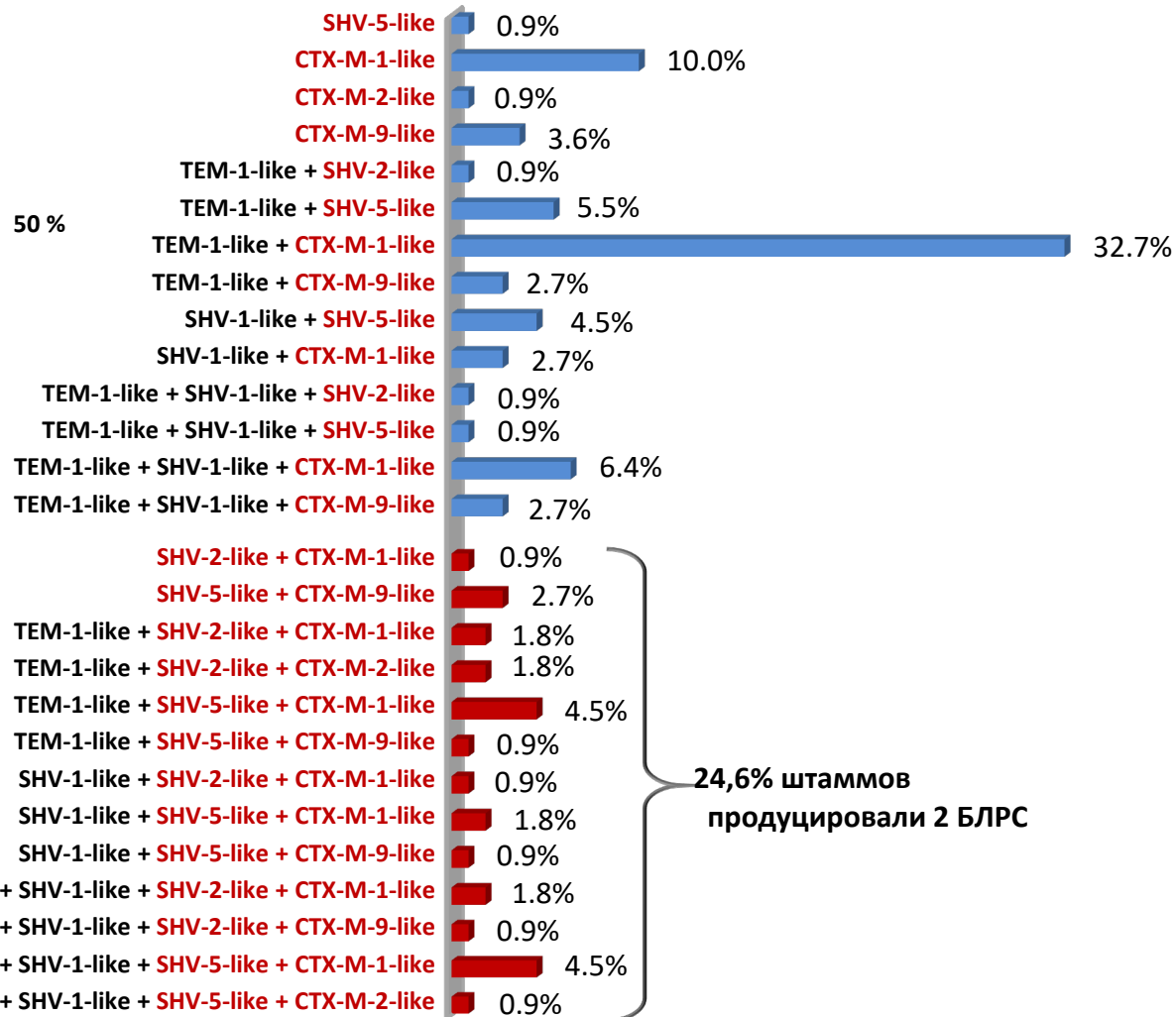
# Апробация ДНК-микрочипа на клинических штаммах *Enterobacteriaceae* (n = 100)

(М.М.Уляшова – дисс.канд.хим.наук, Москва, 2011)

## БЛРС– (n = 10):



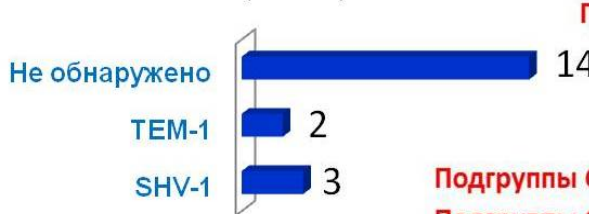
## БЛРС+ (n = 90):



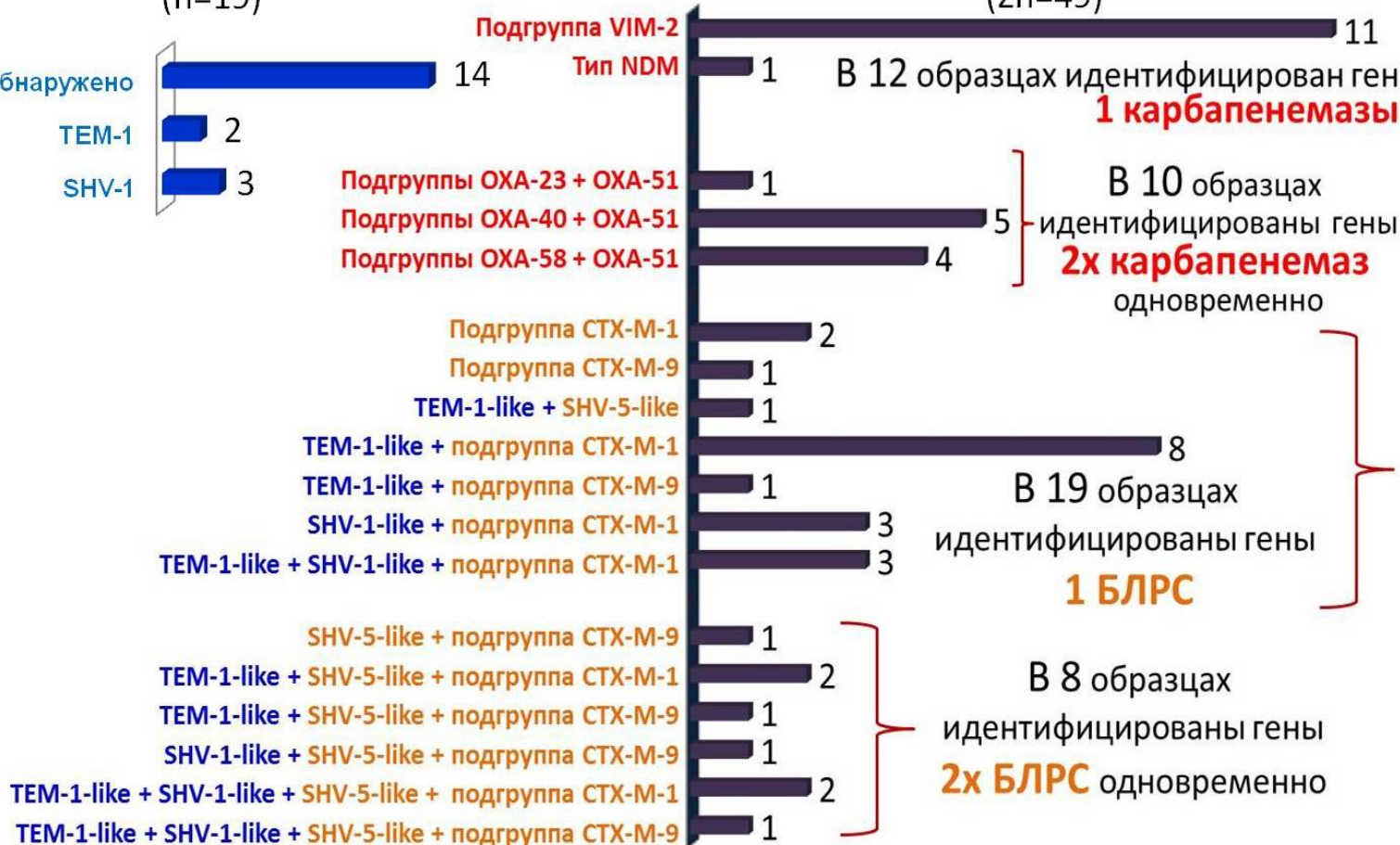
# Апробация ДНК-микрочипа на клинических штаммах *P.aeruginosa*, *A.baumannii* и *Enterobacteriaceae* (n = 68)

(Ю.И.Поболелова – дисс.канд.хим.наук, Москва, 2017)

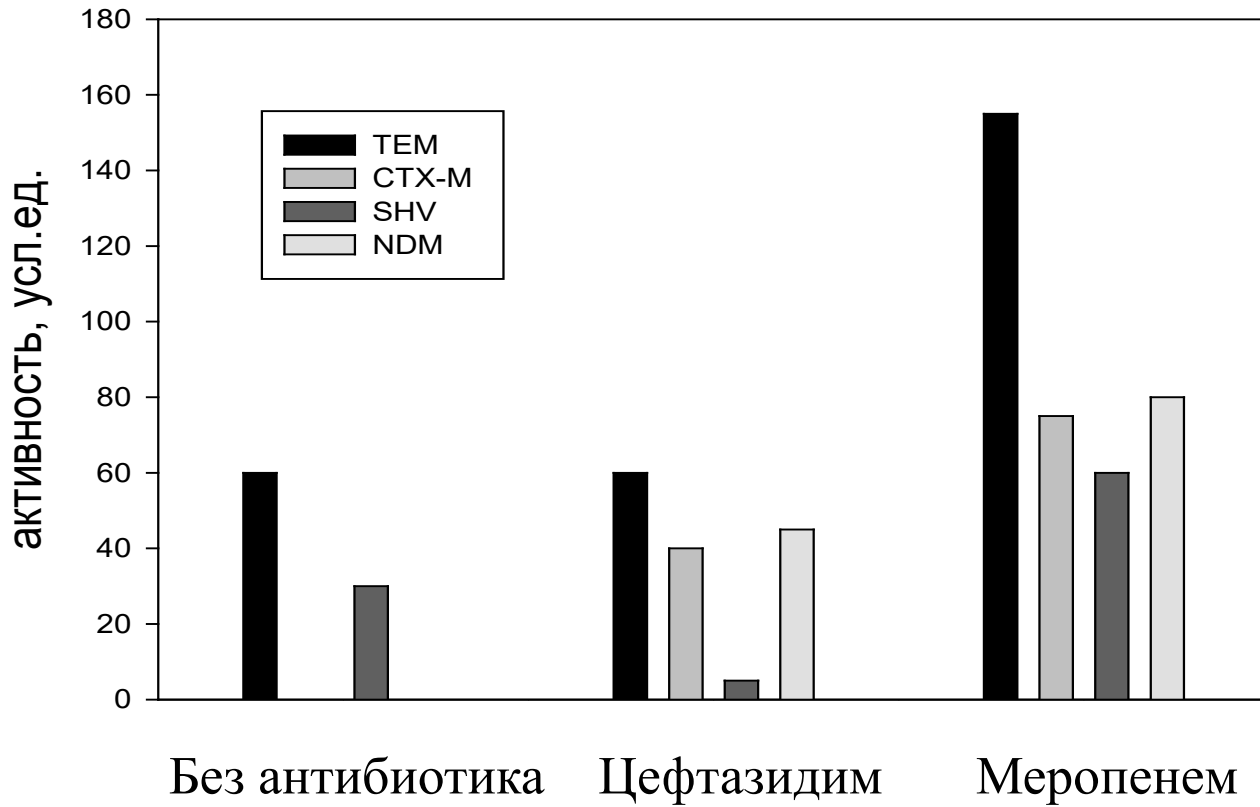
**Чувствительные** к карбапенемам  
и цефалоспоринам 3-4 поколения  
(n=19)



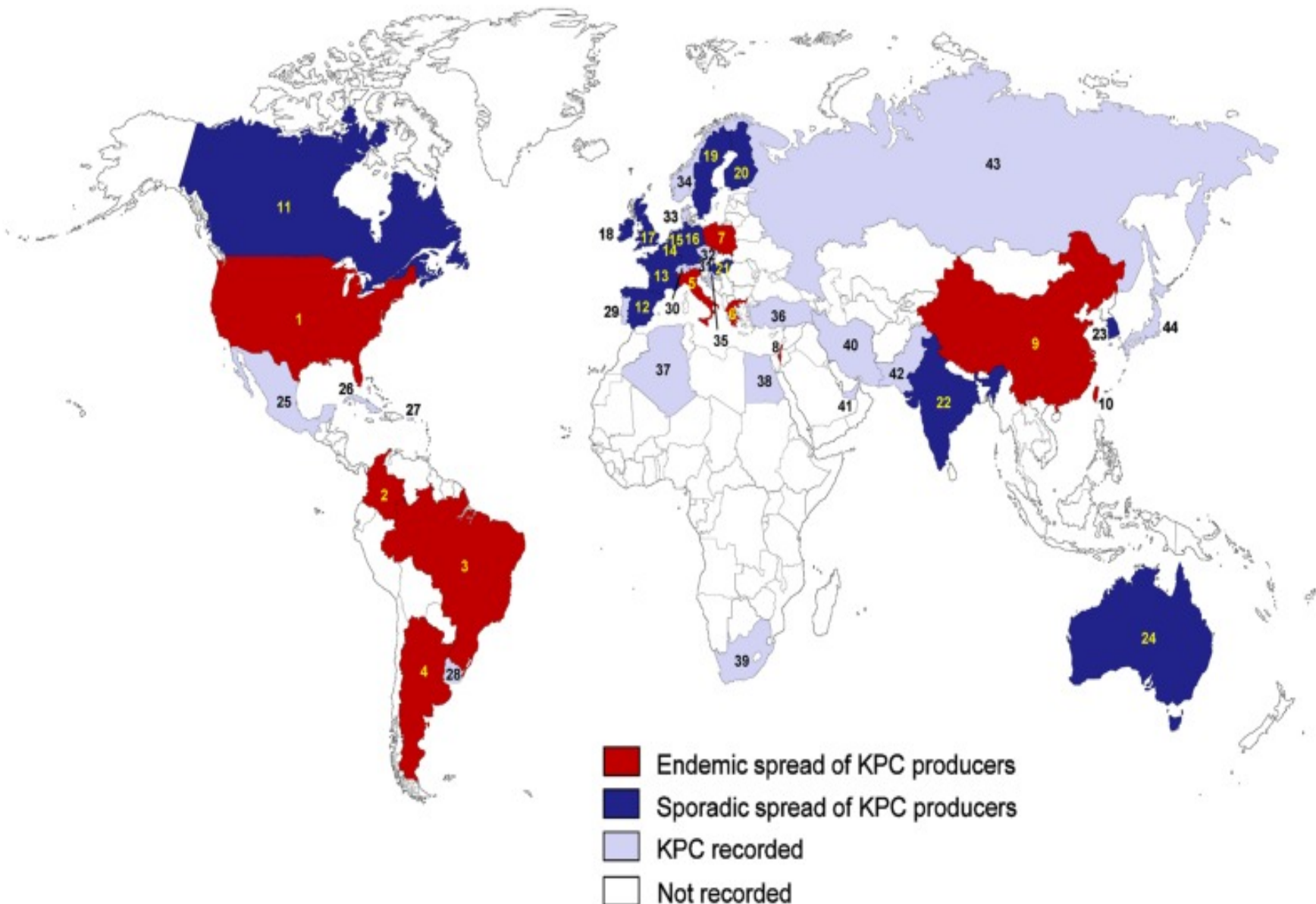
**Устойчивые** к карбапенемам (n=22)  
или цефалоспоринам 3-4 поколения (n=27)  
(Σn=49)



# Экспрессируемые гены $\beta$ -лактамаз *K. pneumoniae* штамм 1781 при выращивании на различных антибиотиках



Данные любезно предоставлены М.Ю.Рубцовой, Химический факультет МГУ



Lee C.R., Lee J.H., Park K.S., Kim Y.B., Jeong B.C., Lee S.H. Global Dissemination of Carbapenemase-Producing *Klebsiella pneumoniae*: Epidemiology, Genetic Context, Treatment Options, and Detection Methods. - Front Microbiol. – 2016. – V. 7. – P. 895

Изучение  $\beta$ -лактамазного профиля штаммов *Enterobacteriaceae* домашних животных (собаки (n=315) и кошки (n=74)) показало, что более чем в 85% случаев состав БЛРС штаммов у животных совпадает с составом БЛРС штаммов их хозяев.

J.S.Hong, W.Song, H.-M.Park, J.-Y.Oh, S.Shin, S.H.Jeong. Clonal spread of extended-spectrum cephalosporine-resistant *Enterobacteriaceae* between companion animals and humans in South Korea. – Front. Microbiol., 2019, v.10: 1371.