

مکانیسم آثر پنهانی سیلین

مکانیسم آثر آنتی بیوتیکها هنوز بیخوبی شناخته نشده است فرضیاتی از قبل و قوه آنژدمی و اثر رقاپتی وغیره که توجه چگونگی اثر بعضاً داروها خدعاً فوئی از قبل سولفامیدها بر مبنای آنها میباشد دربرورد آنتی بیوتیکها صدق نمیکند.

همچنین سئله تضماد اختصاصی بین آنتی بیوتیکها و متاپولیتهای سلولی نیز دربرورد عده معدودی از داروها به ثبوت رسیده است.

طرق مختلفی برای بررسی چگونگی اثر این داروها پیشنهاد شده است مثلاً سعی کرده اند نشان دهند که آنتی بیوتیک دریک مرحله از متاپولیسم میکرب دخالت میکند و باعث تبدیل ماده (الف) به (ب) میشود در این طریق مقدار ماده (الف) در کشت میکروبی که به آن آنتی بیوتیک اضافه کرده اند افزایش پیدا میکند ولی باید توجه کرد که تنها افزایش متاپولیت (الف) دلیل برای نیست که محل اثر آنتی بیوتیک در روی آن متاپولیت میباشد زیرا ممکن است دارو باعث وقند ایجاد آنژدمی شود که ماده (الف) را به ماده (ب) تبدیل میکند.

اما برفرض اینکه ثابت شود آنتی بیوتیک مورد نظر اثر و قوه ای بر روی سیستم آنژدمی خاصی دارد، در این صورت نیز باید ثابت کرد که اولاً غلطی از آنتی بیوتیک که این و قوه را ایجاد کرده است عادل غلطی است که درین اثر با کتریو استاتیک یا با کتریسید دارد. ثانیاً آثر و قوه ای در روی میکروبهاست است که به آنتی بیوتیک حساس میباشند. در هر صورت اگر تصور شود که ضایعه بیوشیمیائی اوپهای وجود دارد باید همزمان با آن ثابت کرد که این ضایعه در سلولهای میزبان ایجاد نمیشود.

پس از آشنائی با کلیات فوق با تاکید اینکه مکانیسم اثر پنهانی سیلین با سایر آنتی بیوتیکها یکی نمیباشد بشرح چگونگی آن میپردازیم.

از سال ۱۹۴۹ پارک وجانسون دریک کشت استافیلوکوک که با آن پنهانی سیلین و فسفات‌های معدنی اضافه شده بود سعی کردند متاپولیتهاست را که افزایش پیدا میکنند اندازه بگیرند. بدین ترتیب سه نوکلئوتید مجزا کردند که هر سه دارای توریدین -۵ - پیروفسفات و یک ماده آمینوشو گاربیتید بوده اند.

اکنون ثابت شده است که ماده اخیره مشتق گلوکز آمین یا اسید مو رامیک میباشدند: همینطور مقداری آلانین، ایزین و اسید گلو تامیک پیدا کردند.

این جستجوها باعث شد که تصمیر کنند پنی سیلین باعث وقق دیگر مرحله از متابولیسم اسیدنوکلئیک میشود نظریه دیگر توسط گیل بیان شده است وی نشان داده است که پنی سیلین مانع ایجاد یک دسته خاصی از اسیدهای آمینه از قبیل اسید گلو تامیک - اسید آسپارتیک و گلیسین میشود و میدانیم که این سواد در اختن پوسته خارجی میکروب نقش حیاتی دارد. گیل تصور میکرد که حمل مواد از منبع اولیه به پوسته خارجی مختلط میشود ولی یک سئله دیگر باقی است و آن اینکه پنی سیلین چطور مانع حمل این مواد میشود؟ خود گیل دریک کار دیگر باین سؤال جواب داده است وی نشان داد که پنی سیلین سنتز بعضی از آنزیمهای استافیلوکک را متوقف میکند. این وقته خصوصاً در آنژیمی بنام پرماز که عامل انقال فعال اسید گلو تامیک به پوسته خارجی است میباشد.

لدربرگ معتقد بود که پنی سیلین از سنتز هردو قسمت مو کوبانی ساکاریدی لیپوپروتئین سل وال چلوگیری میکند و اشکال کروی باکتریهای گرام منفی که در اثر مجاورت با پنی سیلین ایجاد میشود عاری از سل وال میباشند در صورتیکه فرج الدشدا و مالتون (۱۹۰۸) ثابت کردند اشکال کروی مزبور دارای سل وال میباشند ولی این پوسته از لیپوپروتئین تنها تشکیل یافته است بعبارت دیگر پنی سیلین فقط از سنتز قسمت مو کوبانی ساکاریدی سل وال چلوگیری مینماید بهینه‌ین جهت غشاء باکتریهای گرام مشتبه که پوسته آن‌ها از مو کوبانی ساکارید ساخته شده است در مجاورت پنی سیلین به پرتوپلاست عربان تبدیل میشوند و باکتریها میترکند در صورتیکه باکتریهای گرام منفی که قسمت اعظم پوسته‌شان از لیپوپروتئین تشکیل یافته است در اثر متوقف شدن ساختمان قسمت پلی‌ساکاریدی و نرم شدن سل وال کروی میشوند ولی برآمد و نمو و تولید مثل خود ادامه میدهند. توضیح اینکه جدار باکتریها از دو قسمت تشکیل شده است یکی پرده سیتوپلاسمی که داخلی است و دیگری سل وال که در باکتریهای گرام مشتبه منحصر آزمو کوبانی ساکارید ساخته شده ولی در باکتریهای گرام منفی علاوه بر مو کوبانی ساکارید مقدار زیادی هم لیپوپروتئین دارد. قسمت مو کوبانی ساکاریدی عامل سختی و استحکام پوسته خارجی است.

اخیراً مواد دیگری از قبیل اسید تئیکوئیک و عده‌ای از پروتئین‌ها را از جدار خارجی بدست آورده‌اند مشاهدۀ دراستافیا لوکل طلائی توانسته‌اند مواد جدارسلول را مجزا کنند و نشان داده‌اند که .٪ ۵۰ آن اسید تئیکوئیک میباشد. پارک نیز بوسیله متابولیتهای نشاندار موفق

شد ثابت کند که پنی سیلین باعث وقفه تشکیل پوسته خارجی می‌شود بدون اینکه منترز پرتوثین ها یا اسید نوکلئیک را مختل کند.

تجربیات عان نظر فوق را تأیید کرد این تجربیات مبنی بر این بود که : در بعضی باکتریها پوسته خارجی را می‌شود بتوسط آنزیمه‌هایی از قبیل لیزوزیم هضم کرده و ازین برد و در تحت شرایط معینی سلول بدون پوسته خارجی را زنده نگاه داشت. در چنین شرایطی اثربینی سیلین درسلولهای بدون پوسته خارجی ضعیف‌تر خواهد بود.

نظریه دیگر که توسط پارده بیان شده اینست که پنی سیلین باعث منترز یک آنزیم باکتریو لیتیک می‌شود ولی نظریه اخیر چندان مورد توجه واقع نشده است.

اوین آسیبی که دیده می‌شود اختلال در قابلیت نفوذ پوسته خارجی است . بتوسط پنی سیلین رادیواکتیو نشان داده‌اند که دارو یا کاملاً پرده سیتوپلاسمی سلول می‌چسبد و یا با فاصله بسیار کمی در کنار آن قرار می‌گیرد.

نشان داده شده است که پرده سیتوپلاسمی عامل بیومنترز پوسته خارجی می‌باشد و اختلال در این پرده بتوسط پنی سیلین باعث این می‌شود که مواد لازم برای ایجاد پوسته خارجی بازدازه کافی و ترتیب معین تهیه نشده و پوسته خارجی را نسازد. پس در اینجا هم عدم ساختمان پوسته خارجی یک پدیده ثانوی نسبت بضایعه اولیه فوق الذکر می‌باشد.

استرومینگر و پارک نظریه دیگری مطرح کرده‌اند. آنها تصور می‌کنند که پنی سیلین مستقیماً بیومنترز یک یا چند عامل لازم برای ساختن پوسته خارجی را تحت تأثیر قرار می‌دهند و خصوصاً باعث وقفه اثر گلوکزیداز می‌شود که در پرده سیتوپلاسمیک وجود دارد و عامل حمل کمپلکس پیتید - اسید استیل - سورامیک می‌باشد.

بطور خلاصه هنوز مکانیسم اثر پنی سیلین کاملاً روشن نیست ولی سلس این است که این دارو باعث وقفه تشکیل قسمت موکوپلی ساکاریدی پوسته خارجی می‌کروب بیشود و این امر معلوم وقفه ساخته شدن مواد لازم برای تشکیل جدار می‌باشد ولی اینکه اوین ضایعه ایجاد شده بتوسط پنی سیلین در کجا و چطور می‌باشد هنوز بورد بحث است.

References

- 1 - Gale, E. F., Shepherd, C. J., and Folkes, J. P.
Incorporation of amino acids by disrupted staphylococcal cells. *Nature*, 182 : 592 - 5, 1959.
- 2 - Park, J. T. Inhibition of cell wall synthesis in *staphylococcus aureus* by penicillins. *Biochem. J.* 70 : 1-13, 1958.
- 3 - Park, J. T., and Strominger, J. L. Mode of action of penicillins. *Science*, 125 : 99-101, 1957.
- 4 - Roger, H. J. The action of the penicillin in : R. Schmizer, and H. Hawking (Eds), *Experimental chemotherapy*, 2 : 56 - 66 , Academic Press. New York, 1964.
- 5 - F. Shafa, and M. R. J. Salton. Some changes in the surface structure of gram negative bacteria induced by penicillin action. *Nature*, 181, 1321, 1958.
- 6 - Strominger, J. L. and Park, J. T. Composition of the cell wall of *staphylococcus aureus* : its relation to the mechanism of action of penicillin. *J. Biol. Chem.* 234 : 3263 - 8, 1959.