

صنفٌ جديدٌ من المضادّات الحيويّة فعّالٌ ضدّ طيفٍ واسعٍ من البكتيريا!



رسم توضيحي للبكتيريا . حقوق الصورة: k_e_n / stock.adobe.com

الملخص: اكتشف العلماء صنفًا جديدًا من المركبات التي تجمع بشكل فريد خاصية القتل المباشر للمضادات الحيوية للبكتيريا المقاومة للأدوية، مع استجابة مناعية سريعة لمكافحة مقاومة مضادات الميكروبات antimicrobial resistance والتي تعرف بـ **AMR**.

أعلنت منظمة الصحة العالمية (WHO) أن **AMR** أحد أقوى عشرة تهديدات عالمية للصحة العامة، وتشير التقديرات إلى أنه يمكن للعدوى البكتيرية المقاومة للمضادات الحيوية أن تودي بحياة 10 ملايين شخص كل عام بحلول عام 2050، وتفرض عبئاً قدره 100 تريليون دولار على الاقتصاد العالمي.

تتزايد قائمة البكتيريا المقاومة للعلاج، وهناك عدد قليل من الأدوية الجديدة قيد التصنيع، ما يخلق حاجة ملحة لوجود أصناف جديدة من المضادّات الحيويّة لمنع أزمات الصحة العامة.

قال فاروخ دوتيوولا **Farokh Dotiwala**، الحاصل دكتوراه في الطب، وهو أستاذ مساعد في مركز اللقاح والعلاج المناعي، والمساهم الرئيسي في تصنيع مضادّات الميكروبات التي تُدعى المضادّات الحيويّة المناعيّة المزدوجة المفعول **DAIAs**: "لقد اتخذنا إستراتيجيةً مبتكرةً، ومزدوجة الجوانب لتطوير جزيئات جديدة يمكن أن توقف العدوى التي يصعب علاجها، مع تعزيز الاستجابة المناعيّة للمضيف الطبيعي".

تستهدف المضادّات الحيويّة الموجودة الوظائف البكتيريّة الأساسيّة، بما في ذلك الحمض النوويّ والبروتين، وبناءً غشاء الخلية، والمسارات الأيضية (الاستقلابية)، مع ذلك، يمكن للبكتيريا أن تكتسب مقاومة ضدّ الأدوية، إمّا بإحداث طفرة على الهدف البكتيريّ

المستهدف بالمضادات الحيوية، أو بتعطيل مفعول الأدوية، أو طرحها.

قال دوتويولا: "لقد أدركنا أن تسخير الجهاز المناعي لمواجهة البكتيريا على جبهتين مختلفتين في وقت واحد يجعل من الصعب على البكتيريا تطوير المقاومة".

إن ركز هو وزملاؤه على مسارٍ استقلابيٍّ أساسيٍّ لمعظم البكتيريا، لكنّه غائبٌ عند البشر، ما يجعله هدفاً مثاليّاً لتطوير المضادات الحيويّة، هذا المسارُ المسمّى ميثل_د_إريثريتول فوسفات **MEB** أو مسار غير ميفالونات هو المسؤول عن التصنيع الحيويّ للأيزوبرينويدات (الجزئيات المطلوبة لبقاء الخلية في معظم البكتيريا المسببة للأمراض)، استهدف المخبر أنزيم **IspH**، وهو أنزيمٌ أساسيٌّ في التصنيع الحيويّ للأيزوبرينويد، كوسيلةٍ لإعاقة هذا المسار وقتل الميكروبات، ونظراً للوجود واسع النطاق لأنزيم **IspH** في عالم البكتيريا، قد تستهدف هذه الطريقة مجموعةً واسعةً من البكتيريا.

استخدم الباحثون النمذجة الحاسوبية لفحص ملايين المركبات المتاحة تجارياً، لقدرتها على الارتباط بالأنزيم، واختاروا أكثرها فعاليةً في إعاقة وظيفة **IspH** باعتبارها نقاط انطلاقٍ لاكتشاف الأدوية، نظراً لأنّ مثبّطات **IspH** المتاحة سابقاً لم تتمكن من اختراق جدار الخلية البكتيرية.

تعاون دوتويولا مع الكيميائيّ الطبيّ جوزيف سالفينو **Joseph Salvino**، أستاذ دكتور في مركز السرطان في معهد **Wistar**، ومؤلفٌ مشارك في الدراسة، على تحديد وتوليف جزئيات مثبّط **IspH** مستحدثةً تمكّنت من الدخول إلى البكتيريا.

أظهر الفريق أنّ مثبّطات **IspH** حفّزت نشاط الجهاز المناعيّ لقتل البكتيريا بشكلٍ أكثر فعاليةً ونوعيّةً من أفضل المضادات الحيويّة الحالية.

عند اختبارها في المختبر على العينات السريرية للبكتيريا المقاومة للمضادات الحيويّة، بما في ذلك مجموعةً واسعةً من البكتيريا سالبة الجرام، تفوّقت التأثيرات الجرثوميّة لمثبّطات **IspH** على المضادات الحيويّة التقليدية وقد تبين أنّ جميع المركبات المُختبرة غير سامّة للخلايا البشريّة.

وقال كومار سينغ **Kumar Singh**، زميل ما بعد الدكتوراه في مختبر دوتويولا والمؤلف الأوّل للدراسة: "يمثّل التنشيط المناعيّ الخطّ الثاني للهجوم في استراتيجية **DAIAs**".

وقال دوتويولا: "نعتقد أنّ استراتيجية **DAIAs** المبتكرة قد تمثّل نقطة تحوّلٍ ممكنة في معركة العالم ضدّ **AMR**، ما يخلق تآزراً بين قدرة القتل المباشر للمضادات الحيويّة، والقوة الطبيعيّة للجهاز المناعي".

• التاريخ: 10-02-2021

• التصنيف: طب

#البكتيريا #المضادات الحيوية #WHO



المصادر

• sciencedaily.com

المساهمون

- ترجمة
 - [زين عباس](#)
- مراجعة
 - [إيمان صابوني](#)
- تحرير
 - [كنانة حمادي](#)
- نشر
 - [احمد صلاح](#)