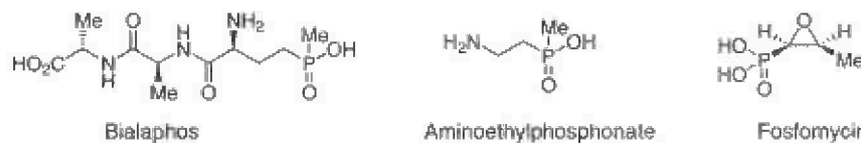


البناء الحيوي لأصناف المضادات الحيوية الأخرى BIOSYNTHESIS OF OTHER CLASSES OF ANTIBIOTIC

يتناقش هذا الفصل المنطق الإنزيمي لتكوين الأصناف الأخرى من المنتجات الطبيعية التي استخدمت في الطب البشري كمضادات حيوية. اختيار الموضوعات المحددة المكمل لبوليكتيد ومضادات الببتيد غير الريبوسومية في الفصلين الثاني عشر والثالث عشر. وأصناف المنتجات الطبيعية الأخرى ذات نشاط المضاد الحيوي لم تشرح بالتفصيل، ويرجع ذلك جزئياً لعدم المعرفة بالمنطق الإنزيمي للبناء الحيوي أو بسبب محدودية الاستخدام في علاج البشر. ولسياق أوسع من أصناف المنتجات الطبيعية تتجاوز تلك التي وُصفت هنا، بالإمكان الرجوع إلى سلسلة التسع مجلدات كيمياء المنتجات الطبيعية الشاملة (*Comprehensive Natural Products Chemistry*) (بارتون وآخرون 1999, Barton et al.).

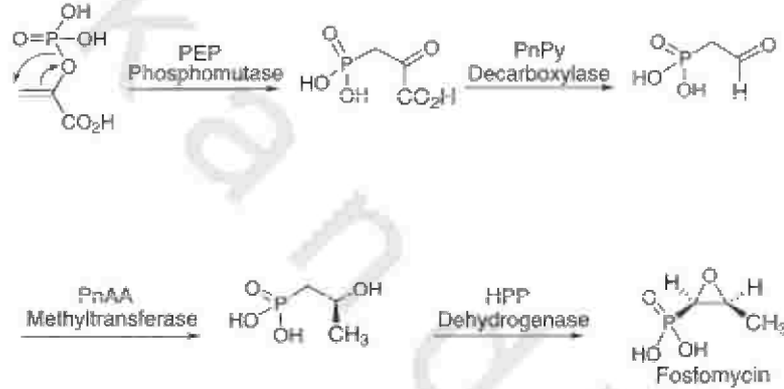
فوسفوميسين (Fosfomycin)

السمة الأبرز حول المضاد الحيوي فوسفوميسين (الشكل ١٤.١)، الذي يبط MurA، الإنزيم الأول في البناء الحيوي لببتيدوغليكان (الفصل الثالث)، هي وجود رابط C-C مباشر في رابطة حمض فوسفونيك (phosphonic acid). وفوسفوميسين هو واحد من مجموعة صغيرة من المنتجات الطبيعية التي تحتوي على C-P- المعروفة، ويظهر أن جميعها تثبت رابط C-C بواسطة نفس المسار الإنزيمي. وأمينو إيثيل فوسفونيت (aminooethylphosphonate) هو عنصر من الأغشية الدهنية تتراهيمينا (*Tetrahymina*)، بينما يعد فوسفينوثريسيل-الأنين-الأنين (phosphinothricyl-Ala-Ala) (بيالافوس Bialaphos) مبيدات أعشاب C-P ثلاثي الببتيديل (C-P tripeptidyl herbicide).



الشكل (١٤، ١). تمثل المنتجات المحتوية على C-P- الطبيعية: بيالافوس، أمينو إيثيل فوسفونيت، و فوسفوميسين.

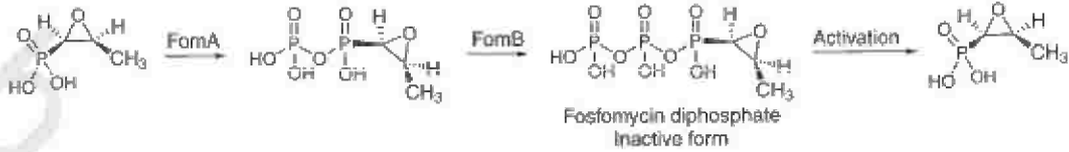
ينتج فوسفوميسين بواسطة المسار الإنزيمي ذا الخطوات - الأربع الفعال، المرّمز بالجين *fom-1-4* في المنتج المتسلسلة ويلدمورينسيس (*Streptomyces wedmorensis*)، من المستقلب الأولي فوسفوينولبيروفيت (PEP) (phosphoenolpyruvate) (Seto, 1999) (الشكل ١٤.٢). الإنزيم الأول، فوسفونويروفيت ميوتيز (Fom1) (phosphonopyruvate mutase)، يثبت رابط C-P بواسطة الأسر البين الجزئي من قبل أنيون C₃ إنوليت (anion C₃ enolate) كرابطة C₂-OPO₃ في كسور PEP في الموقع النشط ميوتيز (mutase). ومن ثم فوظيفة حمض ألفا-كيتو دي كاربوكسيلايد (ينزع الكربوكسيل) إلى ألديهايد (aldehyde) (Fom2) وتؤمثل بواسطة الإنزيم الذي يستخدم - ميثيل كوبالامين (Fom3) (methylcobalamin). والخطوة الأخيرة، الحفازة بواسطة Fom4، وهو التحليق غير المسبوق لمجموعة C₂-OH فوق C₁-CH₂ لتكوين حلقة إيبوكسيد وإنتاج فوسفوميسين.



الشكل (١٤.٢). مسار البناء الحيوي من PEP إلى فوسفوميسين.

وبالإضافة إلى الجينات التركيبية الأربعة، عدة جينات مجاورة مشتركة في الحماية - الذاتية لمنتج المضاد الحيوي، وثلاثة جينات *orfK* و *orfI,orfJ*، يبدو أنها عناصر لبروتين مضخة التصدير لفوسفوميسين. كذلك، يضيف *OrfA* و *OrfB* مقاومة بواسطة فسفرة المضاد الحيوي الداخل الخلية، ويفترض قبل تصديره، إلى فوسفوميسين أحادي الفوسفيت (fosfomycin monophosphate) وفوسفوميسين ثنائي الفوسفيت (fosfomycin diphosphate)، بالترتيب (الشكل ١٤.٣). ويملك فوسفوميسين ثنائي الفوسفيت سلسلة جانبية مشابهة لنيوكليوسيد ثلاثي الفوسفيت (nucleoside triphosphates). وكل من فوسفوميسين أحادي الفوسفيت وفوسفوميسين ثنائي الفوسفيت غير فعالة ولكن بالإمكان تحليلها إنزيمياً مرة أخرى لفوسفوميسين النشط بواسطة فوسفاتازات (phosphatases) في الوسط الخارجي. وهذه الحماية - الذاتية العكوسة تحفظ رأس حرب إيبوكسيد الكيميائي (epoxide chemical warhead)، على النقيض من فتحة إيبوكسيد المتواسطة - بفلوثاينون (glutathione-mediated epoxide) في البكتيريا المقاومة التي لا تعد منتجاً

لفوسفومييسين (الفصل العشر). وتعدُّ فسفرة الشكل البين الخلوي للمضاد الحيوي لنوع نشاطه قبل التصدير إستراتيجية متبعة كذلك من قبل منتجي سترتومييسين، كما لوحظ في القسم التالي.



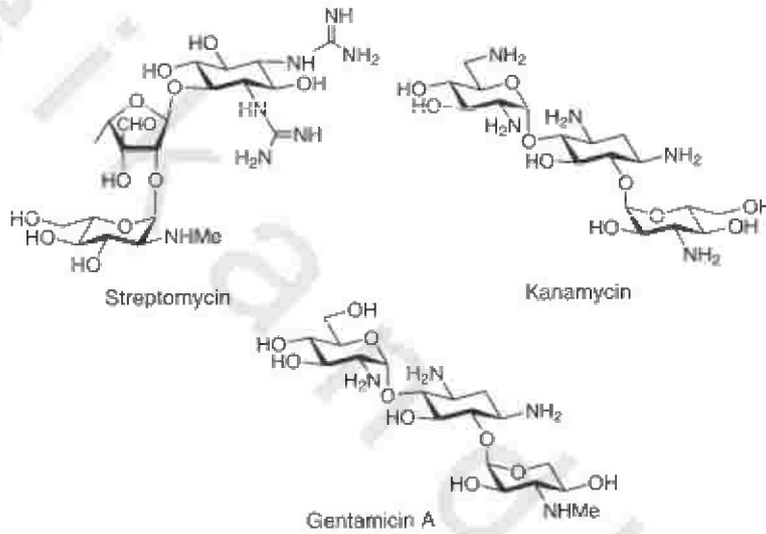
الشكل (١٤,٣). فسفرة الترايفوسفات التسلسلي لشطر فسفويت في فوسفومييسين كآلية حماية - ذاتية في الشعبة ويدموريديسات.

المسارات البنائية الحيوية لمضادات أمينوغليكوسيد الحيوية

مضادات أمينوغليكوسيد، أو أمينوسيكليتول الحيوية، تمثل منتجات أيض الكربوهيدرات الثانوية وهي منتشرة بين الشعيات (actinomycetes). بُدئ بعزل سترتومييسين في ١٩٤٤م، تم اكتشاف مختلف أعضاء من العائلة خلال السنوات الخمس والعشرين التالية (بييرسيبرج (Piepersberg, 1997)، ويشمل توبراميسين (tobramycin) في ١٩٧٠م. ويستمر ورود تقارير عن أمينوسيكليتولات (aminocyclitols) الجديدة إلى التسعينيات. واثنين من الفئات الرئيسة لمضادات الكربوهيدرات الحيوية مُتمثلة بصنف سترتومييسين (الشكل ١٤,٤) وبالمضادات الحيوية المحتوية على ٢-ديوكسي سترتامين (2-deoxystreptamine) التي تشمل نيوميسينات (neomycins)، كاناميسينات (kanamycins)، وجنتاميسينات (gentamicins) (الشكل ١٤,٤). ولسترتومييسين ٣ ثلاثة مكونات سكر: سيلو-إنسيتول - (scyllo-) هيكسوز (6-deoxyhexose) (سترتوز (streptose) المشتق من أمينوسيكليتول (سترتيدين) الموصل بعنصر ٦-ديوكسي في المضادات الحيوية من صنف ٢-ديوكسي سترتامين مثال كاناميسين وجنتاميسين A، أمينوسيكليتول هو الحلقة المركزية. التعديلات الجزئية التصنيعية (semisynthetic modification) لهذه المنتجات الطبيعية قد تمت ممارستها على نطاق واسع.

فعلى سبيل المثال، إضافة السلسلة الجانبية γ -OH- α أمينوبوتيريل (α -OH- γ -aminobutyryl) إلى 1-NH من كاناميسين ينتج الدواء السريري المعاصر أميكاسين (amikacin). وتحويل غليكوسيد - إلى - سيكليتول (glycoside-to-cyclitol)، مركزياً لمنطق مسار البناء الحيوي للمضاد الحيوي هذا، يوجد في الأيض الأولي لتوليد إينوسيتول-فوسفيت (inositol-phosphate) من غلوكوز-٦-فوسفيت (glucose-6-phosphate) (glucose-6-P) في الطريق إلى البناء الحيوي لدهن الغشاء فوسفوإينوسيتيد (phosphoinositide) (والش (Walsh, 1979).

هناك بعض ٣٠ جينات مجتمعة سوياً ومنظمة في وقت واحد والتي تُشغّل عندما تصنع المتسلسلة جريسيين سترتوميسين (انظر بييرسيبرج 1997, Piepersberg). وهذه مشاركة في ترميز إنزيمات أيض السكر الثانوي الذي يصنع موحودات السكر الثلاثة، سترتيدين-6-P (streptidine-6-P) ، TDP - داي هيدروستررتوز (TDP-dihydrostreptose) ، و nucleoside diphospho-N-Me-L-glucosamine ، وربطهم موضعياً و- تجسماً نوعياً (regio-and-sterospecifically). ويأتي streptidine-6-P من المستقلب الأولي D-glucose-6-P بواسطة تفاعل الدول البين الجزئي (intramolecular aldol) الإنزيمي لصنع cyclitol-inositol-3-P ، في التفاعل المعروف جيداً (انظر والش 1979, Walsh).



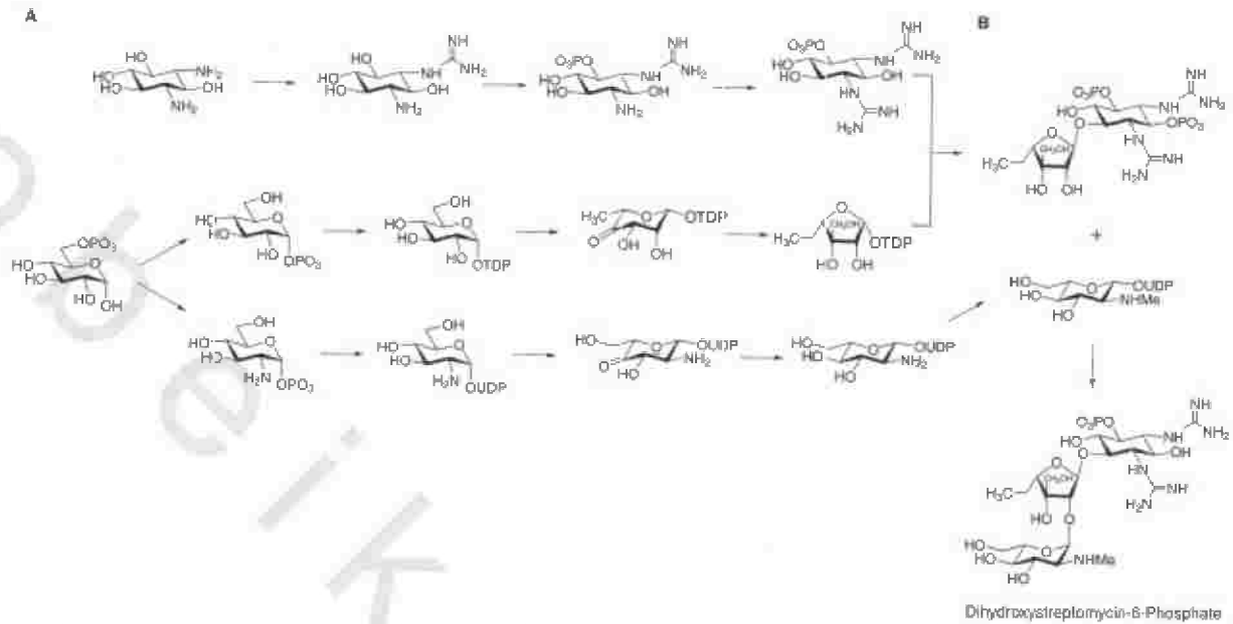
الشكل (١٤,٤). صنفان تركيبان رئيسان من مضادات أمينوغليكوسيد (أمينوسيكليطول) الحيوية: سترتوميسين ومثاليين من كاناميسين وجنتاميسين A التي تحتوي على ٢-ديوكسي سترتامين (2'-deoxystreptamine).

ومن ثم سلاسل من التوليد الإنزيمي لمجموعات كيتو ، عمليات نقل الأمين الاختزالية (reductive transaminations) ، ونحويلات جوانيدينو (guanidine transfers) تنتج بيسجوانيدينو-سيكليطول- P (bisguanidino-cyclitol-P) ، سترتيدين-6-P (streptidine-6-P) (الشكل ١٤,٥). وينتج TDP - داي هيدروستررتوز (TDP-dihydrostreptose) من الوسيط المشترك في البناء الحيوي لديوكسي هكسوس (deoxyhexose) ، TDP -4- كيتو -6 - ديوكسي غلوكوز (TDP-4-keto-6-deoxyglucose) (انظر الفصل الثاني عشر) بواسطة التقسيم الفوقي عند C₅ لتوليد رامنوس (TDP-4-keto-L-rhamnose) ، يتبعه التحويل إلى تركيب فيورانوس (furanose) ذا الخمس-حلقات في TDP -ثنائي هيدروستررتوز ، حيث ثنائي هيدرو يشير إلى حالة أكسدة الكحول لوحدة -كربون C₂OH واحدة عند C₃ (الشكل ١٤,٥ ، الوسط). NDP-L-glucosamine متوق بالمثل من NDP-D-glucose عن طريق ٤-كيتو ، ٥- التقسيم الفوقي ، يتبعه أمينة (amination)

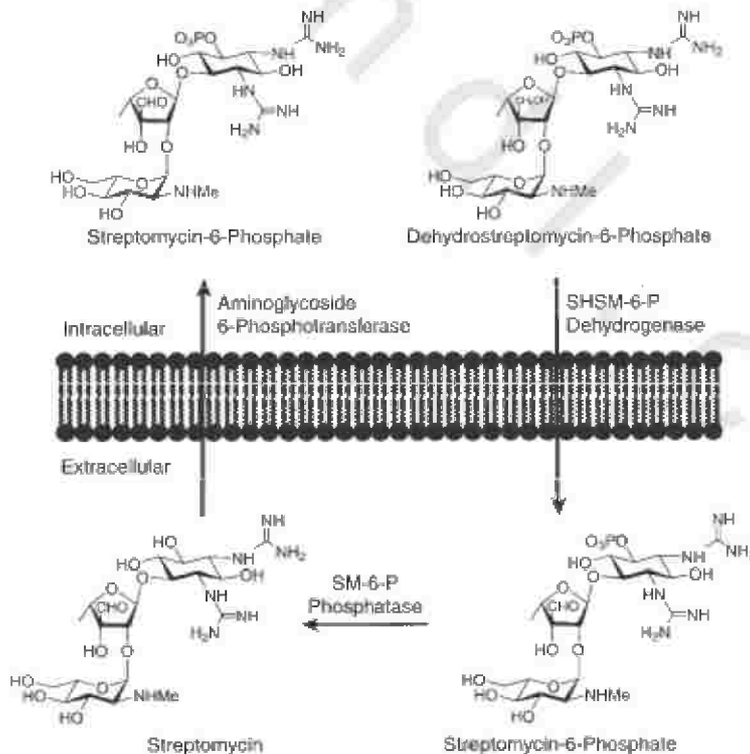
N- أمثلة عند C₃ (الشكل ١٤.٥، الأسفل). ويهاجم 4-OH من C₁ streptidine-6-P من TDP-dihydrostreptose في التكتيف الأول لجليكوزيل ترانسفيراز، وبعد ذلك يزيح -OH² من هذا السكريد الشائي ال NDP من NDP-N- methyl-L-glucosamine ليتيح داي هيدروستربتومييسين - P-6 (dihydrostreptomycin-6-P). وهذه نهاية المرحلة السيتوبلازمية للبناء الحيوي لستربتومييسين في المتسلسلة جريسيس ويتيح عن ذلك طلائع نشطة. وهذه تُصدّر تحديداً عن طريق مضخة معتمدة على - ATP وتؤكسد من المرحلة ثنائي هيدرو C₂OH إلى CHO في streptomycin-6-P أثناء المرور عبر الغشاء بواسطة الإنزيم المؤكسد أو أكسيديز. والآن يملك streptomycin-6-P في الفضاء الخارج الخلية مجموعة 6-OPO₃ التي أُزيلت بالتحلل المائي بواسطة إنزيم فوسفاتاز وكذلك رُمزت في الكتلة وصدّرت (الشكل ١٤.٦). وهكذا فالستربتومييسين الحر هو المضاد الحيوي النشط.

يشمل البناء الحيوي بعض ٢٧ خطوة إنزيمية. وتزود الكائنات المنتجة مقازمة - ذاتية بواسطة تراكم الطلائع غير النشطة فقط في داخل الخلية، كل من ثنائي هيدرو والمفسفرة، وتنفذ خطوتين كيميائيتين أثناء وبعد الإفراز. وهذا مماثل للارتباط بالجليكوزيل لأولياندومييسين بينما في الخلية المنتجة لتبقي ذلك الماكروليد غير نشط إلى أن يتم إفرازه وينزع منه السكر (deglycosylated) نوعياً (الفصل السابع). وبالإضافة إلى آليات الحماية - الذاتية هذه، بإمكان منتج سترتومييسين إعادة فسفرة (rephosphorylate) أي سترتومييسين يعود مرة ثانية، عند C₆ مع فوسفوترانسفيراز (phosphotransferase). وبالمثل يفرز منتج كاناميسين^٦ -أسيتيل ترانسفيراز (acetyltransferase 6). وكلا الإستراتيجيتين تنذر بالآليات المكتسبة في المُمرضات السريرية التي تصبح مقاومة لمضادات أمينوغليكوسيد الحيوية (الفصل العاشر). أخيراً، في منتج جنتاميسين، تزود طبقة إضافية من الحماية-الذاتية بواسطة أمثلة N- الإنزيمية للموقع عالي - الانجذاب في 16S Rna (بييرسبيرج 1997, Piepersberg) لخفض الانجذاب للأمينوغليكوسيدات عند الريبوسومات. تُنظم مشغلات (operons) البناء الحيوي لستربتومييسين (الشكل ١٤.٧) بواسطة جزيئات استشعار-النصاب، كما شُرح في الفصل الحادي عشر. ففي المتسلسلة جريسيس هذا هو العنصر A بيوتانيوليد (butaneolide A factor) (الشكل ١١.٦)، التسلسل الهرمي للتنظيم العالمي والمسار المحدد، خلال مستقبل العنصر A وبعد ذلك إلى قاع strR، ينطبق على ٢٣ جينات في المشغلات الثمانية للشكل (١٤.٧).

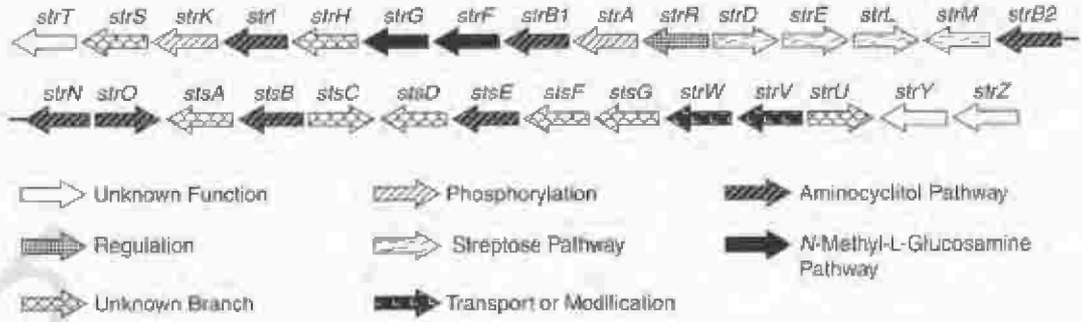
منطق صنف B أمينوغليكوسيدات مشابه من حيث التعديلات الإنزيمية لسكريات NDP- لنزع الأكسجين (deoxygenation) والأمنة الاختزالية ولتوليد أمينوسيكليوتول واقتزان غليكوزيل ترانسفيراز. آفاق البناء الحيوي الاندماجية لصنع أمينوسيكليوتولات جديدة، مثال، مع مزيد من الحلقات وتوصيلات جديدة، ربما تكون جيدة، لإقامة نظم لجولات جديدة من اللاكالات والأسالات (alkylations and acylations) الشبه-اصطناعية، على الرغم من أنه يبقى أن نرى إن كانت ستتج أنشطة جديدة. وفك رموز مواقع الربط لصنف A و B أمينوسيكليوتولات على 16S rRNA (الفصل الرابع) قد يساعد في تصميم مضادات أمينوسيكليوتول أفضل.



الشكل (١٤،٥). مسار البناء الحيوي إلى dihydrostreptomycin-6-P. (A) الخط العلوي: الفرع streptidine-6-P: الخط الأوسط: الفرع dihydrostreptomycin-6-P: الفرع (B) عمل غليكوزيل ترانسفيراز لبيج TDP-dihydrostreptose، الفرع NDP-N-methyl-L-glucosamine، عمل غليكوزيل ترانسفيراز لبيج dihydrostreptomycin-6-P.



الشكل (١٤،٦). تصدير وتنشيط dihydrostreptomycin-6-P: تحويل dihydrostreptomycin-6-P إلى CHO في ستربتوميسين ونوع الفوسفور الإنزيمي الخارج الخلية.



المشكل (١٤,٧). كتلة ٢٢ جينات لثمانية مشغلات للبناء الحيوي لستربتوميسين.

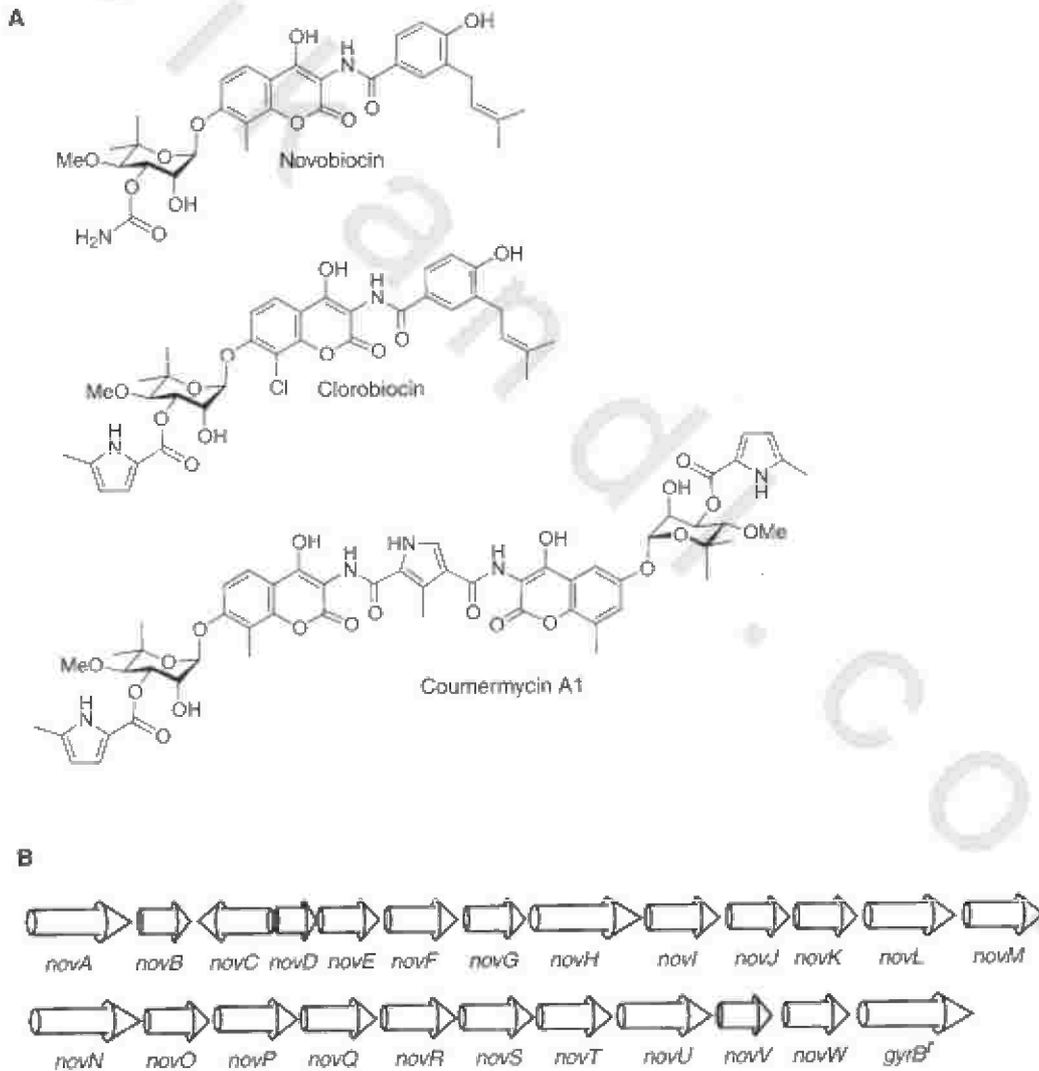
البناء الحيوي للمضادات الحيوية المشتقة من - كوريسميت (chorismate):

الأمينوكيومارينات و كلورامفينيكول

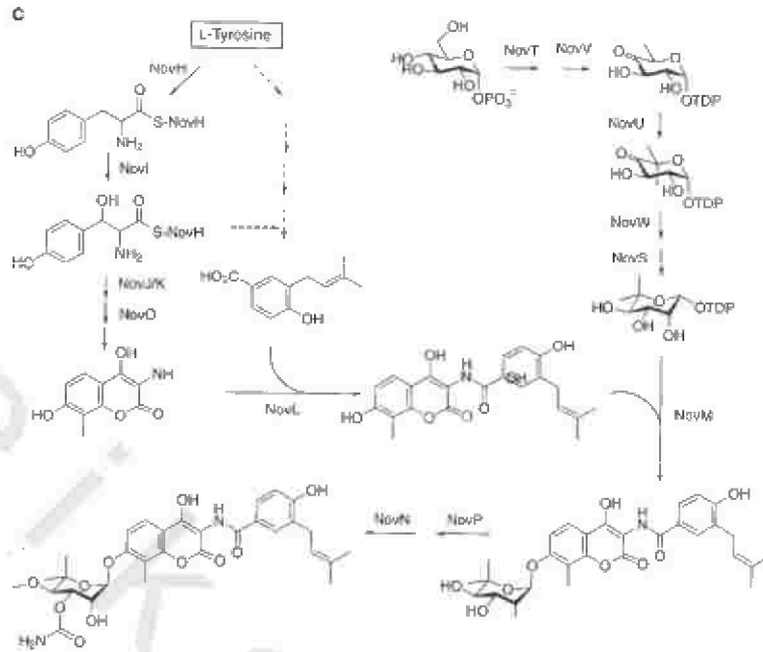
مشطبات ال دنا غيرازكلورويوسين (chlorobiocin)، نوفويوسين (novobiocin)، والمتنوي كومريميسين (coumermycin) جميعها تشترك في أمينوكيومارين المركز (اللب) و سكر نوفوس (noviose sugar) التي تعد مهمة للربط مع الوحدة الفرعية GyTB من دنا غيراز (الفصل الخامس) وتعزل تكرار ال دنا. وحلقة أمينوكيومارين الثنائية الحلقية، شيدت من تيروسين، والتي بدورها مشتقة من كوريسميت، الوسيط المهم في البناء الحيوي للحمض الأميني العطري (المشكل ١٤,٨ A).

ولقد تم تسلسل كتلة جين البناء الحيوي لكل من نوفويوسين وكتلة كومريميسين من المتسلسلات وسمحت بالتنبؤ بالمسار الذي فيه كل من النصفين من نوفويوسين يُشتق من تيروسين (المشكل ١٤,٨ B). ينشأ الجانب على اليد-اليمنى من (prenylation) للتيروسين وبعد ذلك نزع الكربوكسيل المؤكسد (oxidative decarboxylation). وينشأ الجانب على اليد-اليسرى من تيروسين β -OH- (β -OH-tyrpsine)، والذي بعد ذلك يؤكسد إلى بيتا-كيتو ويحلق إلى كومارين. مثيلات C- ومن ثم ارتباط بالغليكوزيل (إضافة السكر) والتكثيف بواسطة برينيل بنزويت (prenyl benzoate) على اليد اليمنى، ينشئ رابطة البيتيد في حامض نوفويوسيك (novobiocic acid). يتم الربط بالغليكوزيل (glycosylated) أجليكون بواسطة TDP-noviose ليكمل مسار نوفويوسين (المشكل ١٤,٨ ج). يحتوي كلورويوسين (chlorobiocin) وكومريميسين على مستبدلات بيرول (pyrrole) في مكان مجموعة O-كاربامويل (O-carbamoyl group) فوق سكر نوفوس وتلك تنشأ من برولين (proline). وكل من بيتا-إدخال عنصر الهيدروجين لتيروسين وأكسدة بيتا لبرولين إلى بيرول يحدث على بركة الحمض الأميني المحتجزة، ينشط ويقيد على حقلين أمينو أسيل - يثديديل لحامل بروتين سثيتاز (aminoacyl-peptidyl carrier protein synthetase) مع تشابه مع وحدة التحميل لبيبي سثيتاز غيرالريبوسومي (الفصل الثالث عشر) (المشكل ١٤,٩). إدخال عنصر بيتا - الهيدروجين ل Tyr-S-PCP (NovH) يجري بواسطة الشريك هيميبروتين هيدروكسيلاز (NovI) (تشين ووالش، 2001 Chen and Walsh)، بعد ذلك يؤكسد إلى β -keto-

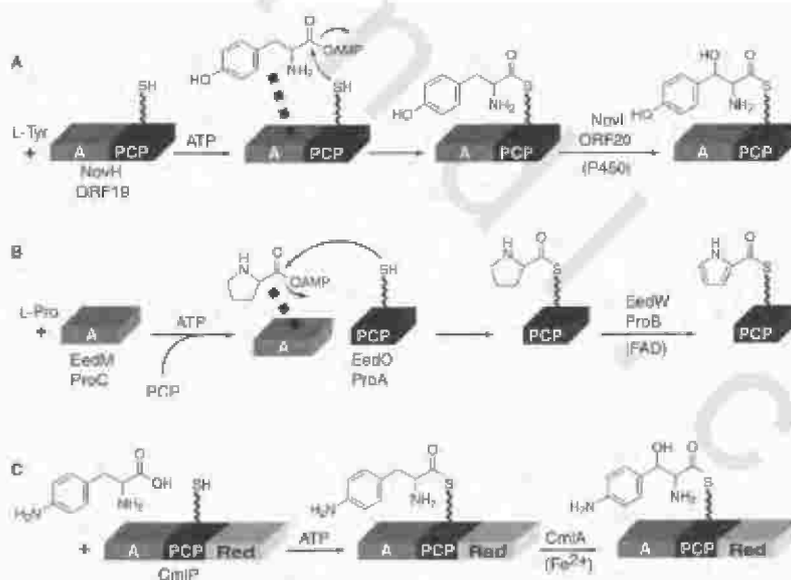
Tyr-S-PCP بواسطة NovJ و NovK. وهذا ربما ينشئ ليتم تحليقه إلى كومارين وليطلق من NovH. الزوج من أطر القراءة المفتوحة المقارن (١٩ و ٢٠) في كتلة كلوروايزوميسين (الشكل ١٣، ١٠) يصنع β -OH-Tyr للمواقع ٢ و ٦ في هيكل الببتيد السباعي من مضادات غليكوببتيد الحيوية (هوارد ووالش، 2002 Hubbard and Walsh). ويؤكسد Pro-S-PCP بواسطة فلافوبروتين النازع التشبع (flvoprotein desaturase)، أقرب إلى تفاعل fatty acyl-S-PCP desaturase (ثوماس وآخرون 2002 Thomas et al.). ويستعمل هذا المنطق كذلك بواسطة المتسلسلة كوليكلر لتصنع أنديسيلبروديجيوسين (undecylprodigiosin) (ثوماس وآخرون 2002 Thomas et al.). وهذه الإستراتيجية ربما تحصل أيضاً مع البناء الحيوي لكلورامفينيكول، كما هو مبين لاحقاً.



الشكل (١٤، ٨). مضادات أمينوكومارين الحيوية والمنطق البتائي الحيوي: (A) تراكيب كلوروبيوسين، نوفوبيوسين، وكومرميسين A1، (B) جينات مسار نوفوبيوسين.



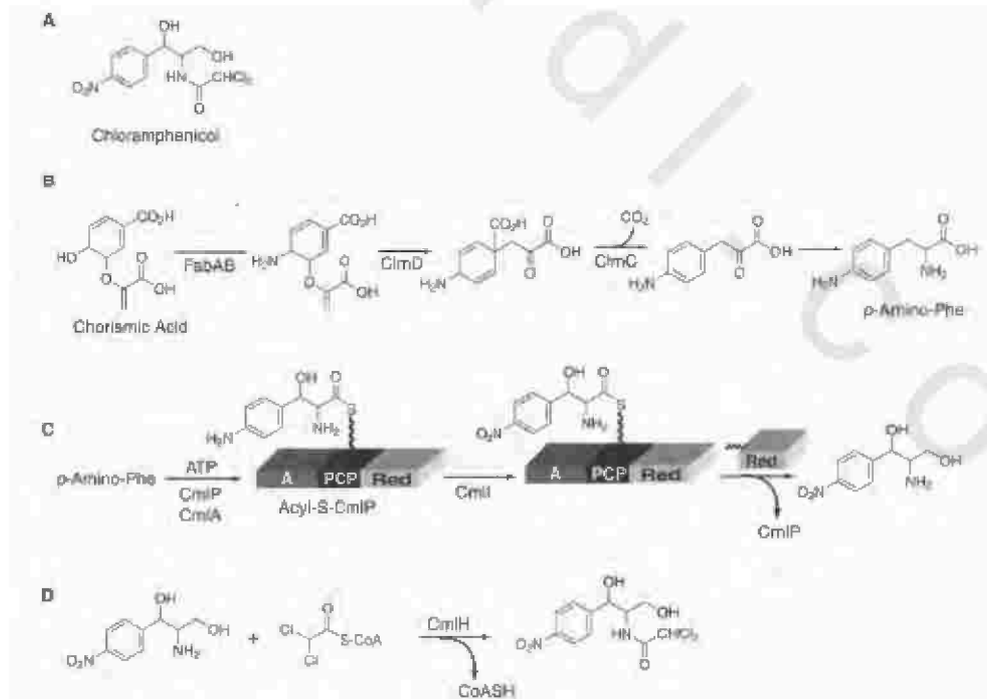
تابع الشكل (١٤,٨). (C) ملخصة الخطوات الرئيسة في تجميع نوفوبيوسين.



الشكل (١٤,٩). أ) أكسدة بيتا ل- aminoacyl-S-PCP كحيز للبناء الحيوي للمضاد الحيوي (A) ضافة الهيدروكسيل لنوفوبيوسين وفانكوميسين، (B) أكسدة بروتين كوموميسين و انديسيل بروديجوسين، (C) بارا-امينو فينيل الآنين لكلورامفينيكول.

تم عزل مضاد كلورامفينيكول من المتسلسلة فينزويلي (*Streptomyces venezuelae*) في ١٩٤٨م (انظر مالك Malik, 1972، فيتنج سنوتارد Vining and Stuttard, 1995) واستخدم على نطاق واسع لبعض العقود كعامل مضاد بكتيري واسع - المدى، نشط ضد كل من العداوى البكتيرية السالبة لغرام والموجبة - لغرام بواسطة عرقلة بناء البروتين

البكتيري كمضاد لمستقلب الحمض الأميني. ويحدث الربط في مركز ببتيديل ترانسفيراز (ناقلة الببتيديل) للوحدة الفرعية لريبوسوم 50S (الفصل الرابع). ويمكن أن يحدث تأثيرات جانبية خطيرة في الدم، وتشمل الأنيميا الأتسنجية القاتلة (fatal aplastic anemias)، التي تحدث من استعماله الحالي. الكلورامفينيكول (الشكل ١٤.١٠ A) هو جزيء بسيط ذو هيكل نيتروفينيل سير-إينول (nitrophenylser-inol) الذي يتم تأسيل مجموعة أمينو مع مجموعة داي كلورو أسيتيل (dichloroacetyl group). ويأتي العمود الفقري بوضوح عبر مسار كوريسميت، عن طريق أمانة، لإنتاج 4-amino-4-deoxychorismate، التي على إعادة ترتيب مسار 3-3-sigmatropic (الموجه لسيجما) والتعطير النازع للهيدروجين (dehydrogenative aromatization) يعطي بارا-أمينوفينيل الآنين (*para*-aminophenylalanine) (الشكل ١٤.١٠ B). وتحويل β -CH₂ إلى CHOH لأمينوفينيل سيرين (*aminophenylserine*) ربما يحدث أيضاً بينما يثبت الحمض الأميني على A-PCP reductase للوحدة الفرعية للثلاثة حقول (الشكل ١٤.١٠ C). وaminophenylseryl-S-PCP عندئذ يتفلق اختزالياً بواسطة الحقل الثالث في البروتين ليطلق أمينوفينيل سيرينول (*aminophenylserinol*). وهذا الطريق من خطوتين من المضاد الحيوي. واحد هو داي كلورأسيتيليشن (*dichloroacetylation*)، المفترض بأن يحدث من dichloroacetyl-CoA (فيننج وستوتارد 1995، Vining and Stuttard)، والآخر هو أكسدة-N (*N-oxidation*) من مستبدل بارا-أمينو إلى بارا-نيترو (*para*-amino to *para*-nitro) (الشكل ١٤.١٠ D). يستخدم بعض المنطق والآلية لانتقاء ببتيد سنثياز غير الريبوسومي، تنشيط، وتعديل موحودات الحمض الأميني في هذه المضادات الحيوية المستندة على الحمض الأميني.



الشكل (١٤،١٠). الخطة الإستراتيجية لبناء الكلورامفينيكول: (A) تركيب كلورامفينيكول، (B) كوريسميت إلى بارا - أمينوفينيل الآنين، (C) بيتا-صافه الهيدروكسيل واختزال كريبوكسي، (D) داي كلورأسيتيليشن و أكسدة -N.

الخصائص الوراثية للانتيبوتيك (lantibiotic) والبناء الحيوي

لميكروسين B17 (microcin B17)

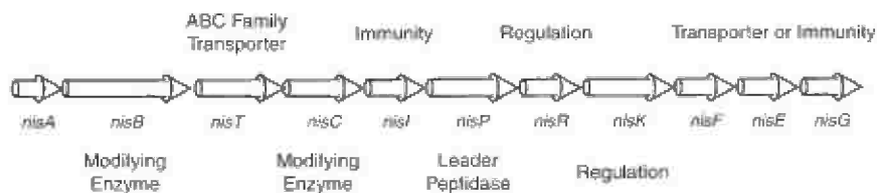
لاحظنا آليات عمل الصنف A (مثال، نيسين nicin) والصنف B (مثال، ميراسيدين meracidin) من مضادات الببتيد الجرثومية - المحتوية على لانثيونين (lanthionine)، اللانثيونيتيكس، في الفصل السادس. تتجمع الجينات لإنتاج الانتيبوتك الريوسومي المتولد (الشكل ١٤، ١١) ويشمل الجين التركيبي الذي يرمز الببتيد الطليعة، جينات نزع الهيدريد هيدرتاز (dehydratase) التي تحول فضالات Ser and Thr إلى دي هيدروالانين وديهيدروبيوتيرين (dehydroalanine and dehydrobutyrine)، الجين القائد ببتيداز (peptidase)، والجينات لمضخات التصدير لإفراز مضادات الببتيد الناضجة. وعلى سبيل المثال. نيسين، مضاد ببتيد جرثومي من لانتوكوكس لاكتيس (*Lactococcus lactis*) الواسع الاستعمال كحافظ للأغذية، يصنع من كتلة ١١-جين، *nisABTCIPRKFE* التي تمتد 14kbp على عنصر قابل للنقل وهو نموذج لكتل جين البناء الحيوي للانتيبوتك (انظر هانسين 1997، Hansen، للمراجعة). ويرمز جين *nisA* شكل الطليعة لمضاد ببتيد حيوي؛ وفي حالة نيسين، فله ٥٧ فضالات. وفي أثناء النضوج الإنزيمي، يحدث نوعان من التعديلات. الأول، يعدل ١٣ فضالة. ثمانية فضالات من سلاسل بيتا-هيدروكسي الجانبية من Ser، و Thr، تجفف (dchhydrated)، ربما بواسطة إنزيم NisB، لتنتج فضالات دي هيدروالانين (dehydralanine) و دي هيدرو بيوتيرين (dehydrobutyrine) (الشكل ١٤، ١٢ A). خمسة من سلاسل حمض أوليفينيك (olefinic acid) الجانبية تؤسر بواسطة سلاسل خمس سلاسل سيستين ثيوليت (cystein thiolate) الجانبية لتنتج خمس روابط ثيوإيثر (thioether linkages)، فضالات اللانثيونين وبيتا-ميثيل لانثيونين (lanthionine and β -methyl lanthionine) (الشكل ١٤، ١٢ B)، التي تربط - تبادلياً نيسين الناضج وتنشئ البناء الثلاثي - الأبعاد المقيد، وثيق الصلة بالنشاط البيولوجي. وهذه تبدو الوظيفة الحفازة لبروتين NisC.

عند هذا الالتحام يحدث النوع الثاني من التعديلات، الانفلاق الحال للبروتين لفضالات نهاية N- (N-terminal 23)، لينتج لانتيبوتيك نيسين ذا فضالة ٣٤ الناضج (الشكل ١٤، ١٢ C). وفضالات نهاية - إن ٢٣ تعمل كطليعة ببتيد (propeptide) ضرورية للتجفاف وتفاعلات ثيوإيثر المحفزة بواسطة إنزيمات NisB و NisC وربما تساند الطية (الثنية) التي تسمح بمثل هذا التمييز. ويحدث التشذيب الحال للبروتين (proteolytic trimming) نوعياً بواسطة بروتين NisP protease المرمز في الكتلة. ومن بين الجينات السبعة الأخرى في الكتلة، واحد، NisI، الذي يرمز وظيفة مناعية في حين أربعة (NisT, NisE, NisF, and NisG) مرتبطة في وظائف النقل أو الضخ. و NisT هو مضخة - حالة ATP- (ATP- hydrolyzing pump) للنوع الذي تم شرحه في الفصل التاسع ويعتقد بأن تكون مضخة التدفق الرئيسة (الأولية) لنيسين الناضج ولانتيبوتيكس الأخرى في كتل Lan ذات العلاقة. ويعتقد بأن تكون بروتينات NisE, NisF و NisG

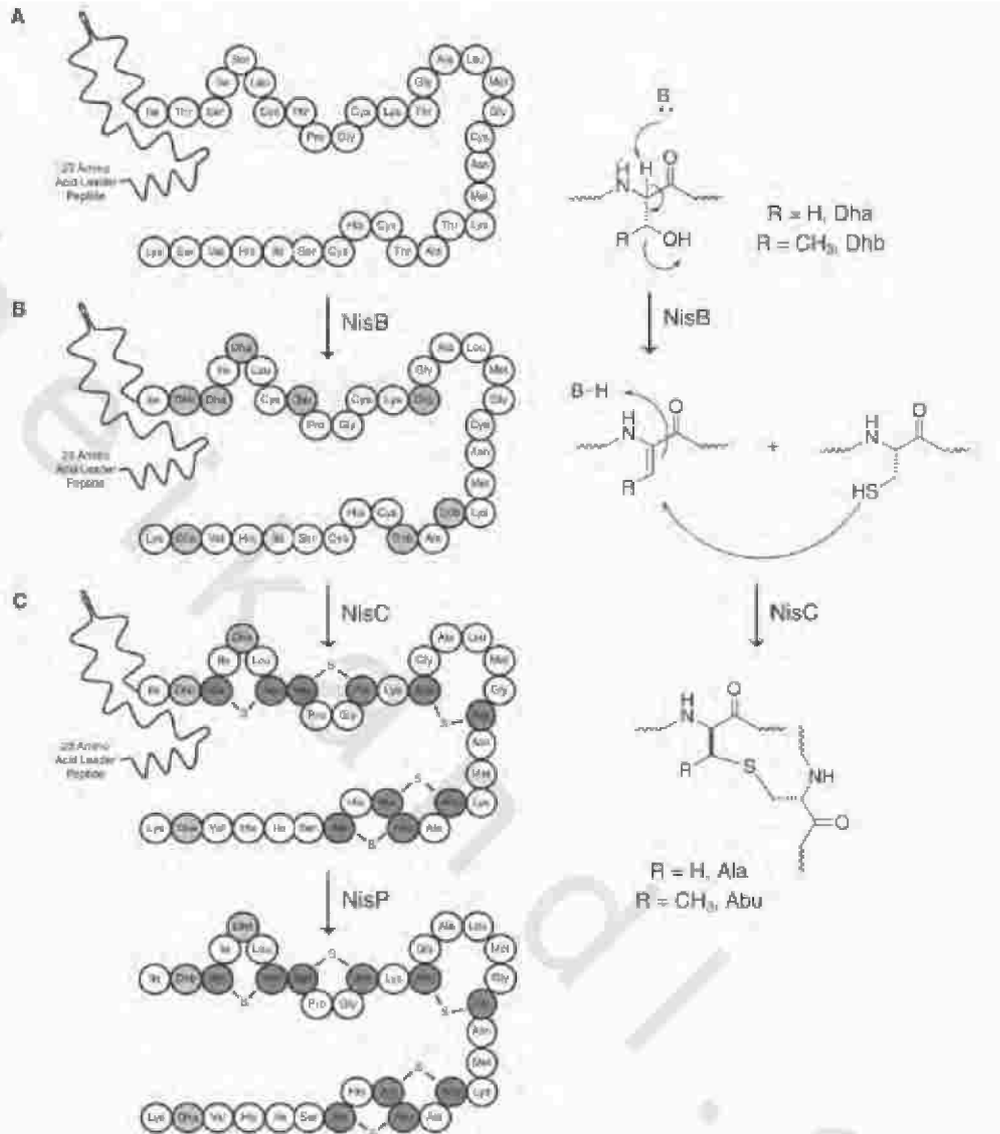
مضخة أمان - فشل (fail-safe pump) إضافية، لإزالة أي لانتبيوتيك الذي يجعل طريقها للرجوع فوق الخلية المنتجة وبذلك يشكل مناعة أو وظيفة مقاومة-ذاتية. وأخيراً، ترمز جينات *nisR* و *nisK* المنظم - ذا الشقين (R) وبروتينات كيناز الحسية (K) (sensor kinase) التي تتحكم في انتساخ جينات لانتبيوتي بواسطة منطق مسار الشقين (two-component pathway logic) الذي شرح عدة مرات في هذا الكتاب. ويشير تحليل تنظيم اللانتبيوتيك ذا العلاقة سبتيلين (subtilin) إلى التحكم المزدوج بتنشيط جين البناء الحيوي، بواسطة كيناز الاستشعاري / منظم الاستجابة ذو - المركبين (two-component sensor kinase / response regulator) وأيضاً بواسطة إزالة الكبح (derepression) من عنصر سيجما (sigma factor) البديل لبوليميراز دنا الذي يتحكم بانتساخ جينات منظم الاستشعار / الاستجابة (ستين وآخرون 2002, Stein et al.).

ويوجد حوالي اثنين درزينة من كتل لانتبيوتيك المعروفة حالياً، الببتيدات القائدة ونوعين من تعديلات السلاسل، تجفاف سلاسل β -OH الجانبية ومن ثم الأسر لصنع الروابط-التبادلية ثيوإثر، فلاحتمالات لهندسة الببتيد الهجين عالية. وليس من الواضح كم من فضالات دي هيدروالانين (dehydroalanine) ودي هيدروبيوتيرين (dehydrobutyrine) متبقية (ثلاثة في نيسين)، بواسطة تأثيراتهم المصلبة على روابط الببتيد، يضع التشكيلات الموضوعية التي تساهم في نشاط المضاد الحيوي. ولصنف B من لانتبيوتيكات، والتي لا تعدُّ أصلاً مكونات لمسام الغشاء ولكن لديها أهداف معينة مثل الدهن II في البناء الحيوي لببتيدوغليكان، الطرق الهندسية والتوافقية للمكبات ربما يكون النشاط الأمثل. وتفتح دراسات التركيب/الوظيفة الحديثة بأن النوع A و B من لانتبيوتيك لهما انتقائية مختلفة في تفاعل الدهن I والدهن II ويقترح بأن هذه لا تعمل كبتيدات من كلا الجانبين (أمفيليك) (amphiphilic) كتيوية غيرنوعية (بروتز وساهل 2000, Brotz and Sahl).

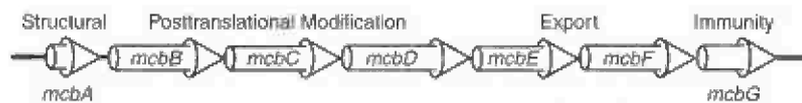
يوجد المتغير الثاني لنضوج مضاد الببتيد الريبوسومي الحيوي مع المنطق المشابه لنضوجات لانتبيوتك في مشغل مضاد الإشريكية القولونية ميكروسين B17 (microcin B17) (الشكل ١٤، ١٣)، مبط دنا غيراز (الفصل الخامس عشر) (انظر سينها روي وآخرون 1999, Sinha Roy et al.)، للمراجعة). ومثل لانتبيوتكس، ينتج ميكروسين B17 من طليعة بروتين صغيرريبوسومي مرمز، البروتين McbA فضالة-٦٩ (69-residue McbA protein)، والإنزيمي المعدل على سلاسل سيرين وسيستين الجانبية، في هذه الحالة أربعة لكل واحد، بواسطة البروتينات McbB, McbC و McbD.



الشكل (١٤، ١١). كتلة البناء الحيوي لنيسين.



الشكل (١٤، ١٢). التعديل الإنزيمي للشكل prepro للنتيبيوتك نيسين: (A) تجفاف السلاسل الجانبية Ser و Thr بواسطة NisB، (B) تكوين ثيوإثير بواسطة مهاجمة سلاسل Cys الجانبية المحفزة بواسطة NisC، (C) الإنفلاق الحلال للبروتين من التسلسل القائد لفضالة-٢٣ للنهاية N- بواسطة NisP.

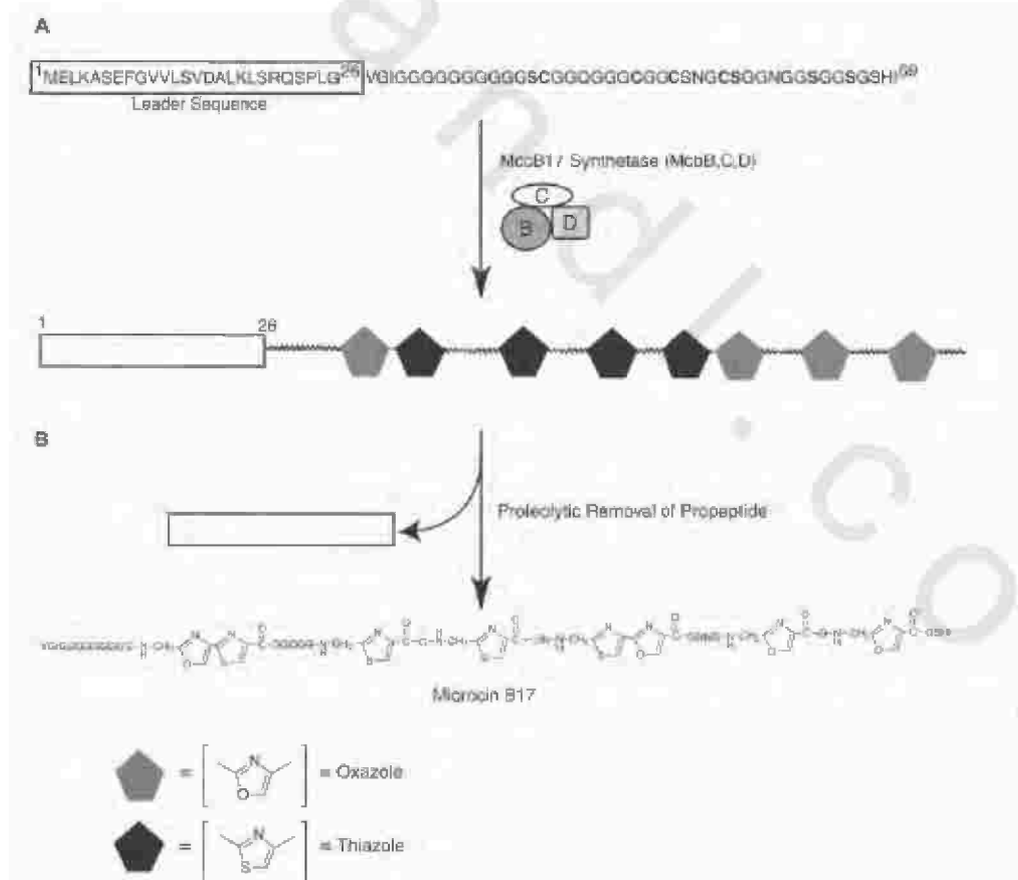


الشكل (١٤، ١٣). الجين لإنتاج ميكروسين B17 (microcin B17) والنضوج الإنزيمي للمضاد الجيوي النشط.

النتيجة الكيميائية ليست روابط - تبادلية ثيوإستر ولكن بدلاً عن ذلك التحليق المتغيرات (heterocyclization)

ل Ser إلى أوكسازول (oxazoles) و Cys إلى حلقات ثيازول (thiazole rings) (الشكل ١٤، ١٤ A).

وهذه خمس الحلقات - الأعضاء، التي تنشأ من مبحث إنزيمات التجفاف التديوري (cyclodehydration) enzymology) على شطور الببتيد الثنائي Gly-Ser, Gly-Cys، أو Ser-Cys, Cys-Ser في McbA، يصلب هيكل الببتيد ويحمي ميكروسين B17 من الذوبان (التحلل) البروتيني (proteolysis). وبالتحديد، الترادف bis المتغاير الحلقي (tandem bis heterocycles)، المتولد من Ser-Cys المجاور وفضالات Cys-Ser، ربما تكون المحددات الرئيسة للتفاعل مع دنا-دنا-غيراز DNA-DNA-gyrase لتفلق دنا المزدوج - الخيط (هيلد وآخرون 2001, Heddle *et al.*).
التناظر الإضافي لنضوج لانتبيوتك هو الانفلاق الحال للبروتين للفضالات ٢٦ الأولى للميكروسين بعد أن يتم إدخال الحلقات المتغايرة الإنزيمية، فإزالة الببتيد الطليعة (propeptide) (الشكل ١٤، ١٤). ومرة ثانية بعد الببتيد الطليعة أساسي لحدوث أي تصنيع بواسطة McbB, McbC وMcbD. ومضاد ميكروسين B17 الحيوي الناضج، مع فضالات ١٤ من ٤٣ والمعدلة إلى ثمانية حلقات متغايرة، يفرز بعد ذلك بواسطة ماكينة مضخة التصدير McbE ومcbF، في تناظر (تشابه) واضح لماكينة تصدير بروتين NisEFG. والجين السابع في مشغل Mcb، mcbG، يرمز الوظيفة المناعية التي لم تحدد بعد التي تحمي الإشريكية القولونية المنتجة من أن تحرم من DNA غيراز الخاص بها.

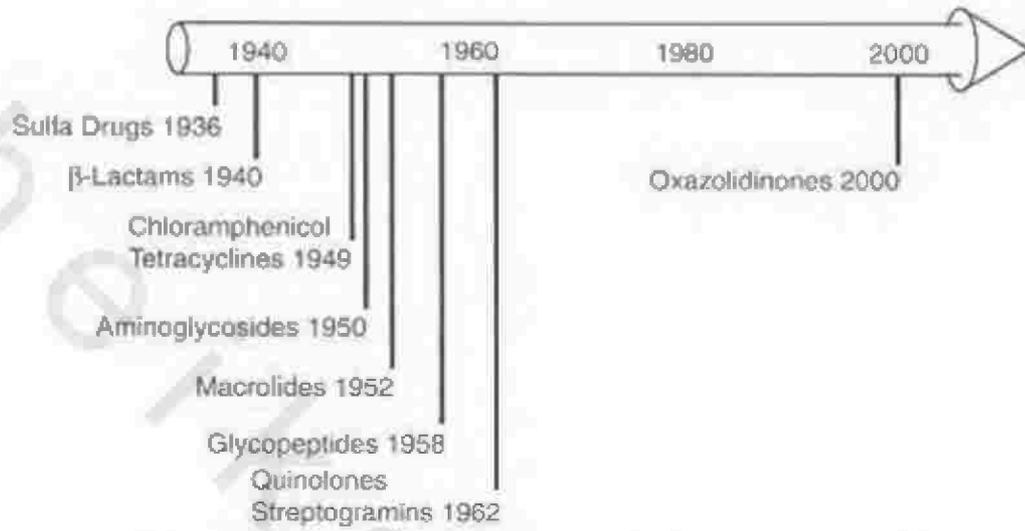


الشكل (١٤، ١٤). النضوج الإنزيمي لميكروسين prepro B17، (A) تكوين حلقة ثيازول واوكسازول المخفزة بواسطة McbB McbC, and McbD، (B) الإزالة الحادة للبروتين لفضالة-٢٦ لنهاية N-لطليعة الببتيد (propeptide).

الإستراتيجيات الجديدة لإيجاد مضادات حيوية جديدة وإطالة عمرها الزمني NEW STRATEGIES FOR FINDING NOVEL ANTIBIOTICS AND EXTENDING THEIR LIFETIMES

عدة إستراتيجيات مطلوبة من أجل التوصل إلى مضادات حيوية جديدة، وتشمل أصناف تركيبية ووظيفية جديدة للتعامل مع الجُمهرة البكتيرية المُمرضة والمتعددة المقاومة للدواء ولتتمديد فترة بقاء المضادات الحيوية الفعالة في معالجة الإنسان إلى أقصى حد ممكن. وتتناول الفصول الثلاثة الأخيرة من هذه القسم الأخير عديداً من المسائل المعاصرة. من أين تأتي المضادات الحيوية الجديدة؟ هل بإمكاننا تسريع عملية الاكتشاف؟ وهل بإمكاننا أن نبطئ ظهور سلالات الممرضات السريرية متعددة - المقاومة من البكتيريا المُمرضة؟ لقد وفرت ثروة المعلومات الجينية الأخيرة فرصة واضحة لتحديد وإثبات صحة الأهداف المضادة البكتيرية الجديدة وتفحص في طرق - إنتاجية عالية في المختبر، في المقاييس المستندة على الخلية، وفي الحيوانات - للجينات التي تعدُّ ضرورية للنمو أو حيوية للفوعة. والبعض من هذه الطرق تم تحليلها في الفصل الخامس عشر.

من الواضح وجود حاجة ملحة لجزئيات جديدة. وأحد المؤشرات هو أن ننظر إلى الوقت لإدخال أصناف جديدة من العوامل المضادة البكتيرية منذ إدخال أدوية السلفا في ١٩٣٦. ولقد كان هناك صنف رئيس جديد واحد فقط الذي أدخل في الأربعين سنة الماضية، أوكسازوليدينون المصطنع، في عام ٢٠٠٠م. والعديد من الطرائق لاكتشاف جزئيات جديدة تمت مناقشتها في الفصل السادس عشر. وأخيراً، هناك اندماج للمخاوف حول المقاومة الفردية وأسلوب الصحة العمومية للمشكلات العالمية بشأن انتشار المرض المعدّي ومخازن المقاومة. وهذا يسلب الضوء على الحاجة لأساليب مختلفة لحماية ترسانة المضاد الحيوي وتحسين صحة السكان لأقصى حد ضد الأمراض البكتيرية التي تم تناولها في الفصل الختامي.



الجدول الزمني لإدخال أصناف جديدة من المضادات الحيوية في الممارسة السريرية