

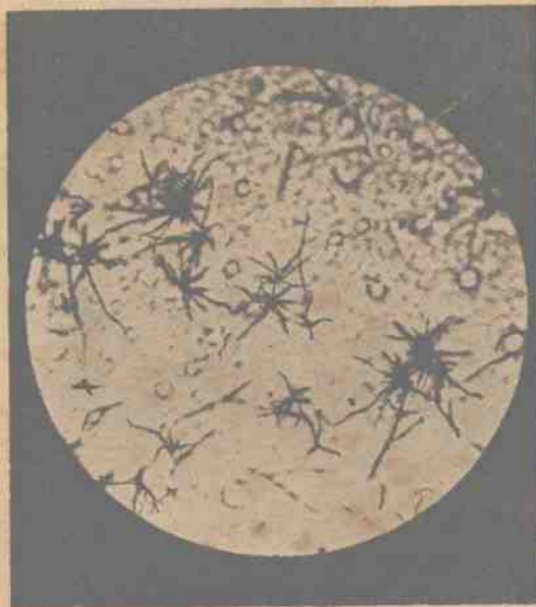
STREPTOMYCIN
THERAPY

INCLUDING OTHER ANTIBIOTIC
THERAPY

鏈黴素治療學

包含其他抗生素治療學

樓方岑譯



1948

中華民國三十六年十一月初版
中華民國三十七年一月再版

版權有



翻印究必

鍾徵素治療學

包含其他抗生素治療學

中大醫學院出版社

按公成平三元加掛外處航費用一寄亂獎信千一本定賈

譯發印者行者所
總經售處
春秋書店
上海福州路二七七號

中華書局
上海新昌路二〇四號

中國科學圖書儀器公司
上海中正路五三七號

中華書局
上海中正路五三七號

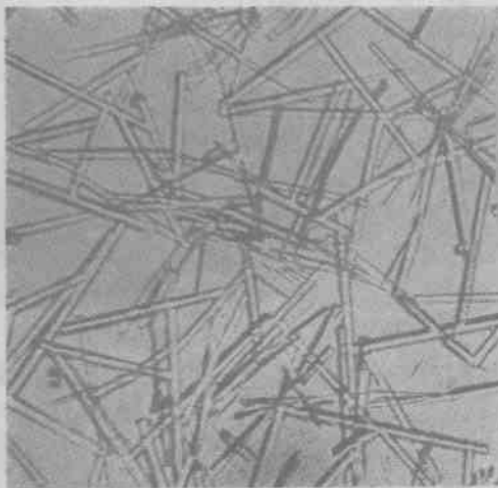
中華書局
上海第二〇五八號信箱轉

亨蕭氏謂：

“鏈黴素乃目前唯一合用於結核治療之抗菌物質。”

“*Streptomycin is the only practical antibacterial substance which is useful in treatment of tuberculosis*”

——HINSHAW, H.C.: *Surgery of Gyn. & Obst.*, 84: 4A, 579, 1947.



上圖示鏈黴素複鹽之結晶形狀。

封面圖示鏈黴菌(*Streptomyces griseus*)

形成芽胞及豎立空氣中之菌絲，放大二百倍。

序

鏈黴素自一九四四年發現迄今，為時雖僅數載，而關於其藥理的及臨床應用的研究，進展殊速；即於去年（一九四六）一年中，英美醫藥文之研究實驗所發表報告，已足汗牛充棟。蓋以其抗菌效能之超特，乃為舉世醫界所重視，要亦無怪其然也。

青黴素出世略早，以其抗菌作用之強大，抗菌譜之廣闊及毫無毒性數點，為世人嘆為古今未有之『萬應靈丹』，使前此光芒萬丈雄踞寶座之磺胺類藥物（Sulfonamides）為之形見拙，黯然無光。

惟青黴素對革蘭氏陰性桿菌及革蘭氏陽性之結核桿菌傳染無效一點，實為美中不足。由此事實，乃促使醫藥界學者盡力從事於其他抗生物質之尋覓，以圖補救由青黴素所遺留之缺憾。當此之時，陸續發現之新抗生物質，不下數十種，而鏈黴素實為其中首選。

鏈黴素抗菌譜之廣闊，與青黴素相比較，實有過之無不及；其對結核桿菌及多種革蘭氏陰性桿菌作用之卓越，尤非青黴素所能企及。

除鏈黴素外，其他抗生物質之有臨床價值而足資稱道者，有土芽胞菌素、亞枯草菌素、鏈絲菌素及葉綠素等多種；蓋以其抗菌作用之不同，固亦各有千秋也。若干抗生物質，目前因其毒性，尚未能實際應用於臨床，然瞻望前途，由於未來更多之研究，不斷加以改良，其毒性或可避免，未始無脫穎而出之一日也。

對於鏈黴素等抗生物質之性質及應用，國內醫藥雜誌偶亦有為文論述者，惟類多譯自美國醫學會誌（The Jour. of Amer. Med. Assoc.）之零星報告，缺乏系統之作。譯者有鑒於此，特選取柯默氏（John A. Kolmer）於今春在紐約修正再版之 PENICILLIN THERAPY including Streptomycin, Tyrothricin and other antibiotic therapy 一書加以譯述。除原書論述青黴素之部份外，業經全譯。柯默氏執教於 Temple 大學醫學院及牙醫學院，皮膚病研究所及賓夕佛尼亞大學醫學研究院；於美國醫界頗負盛名。

原書因係出版於今春，故其所搜集之材料，亦僅止於一九四七年以前所發表之文獻。至於今年英美醫藥雜誌所發表之有關文獻，譯者曾盡力加以搜羅，在本書之相當部份一併論述。原書內容之有與最新文獻不相合者，亦經譯者詳細考慮，酌予變動。新增材料之一部分，係由國防醫學院圖書館，及蔡宏道醫師所供給，茲特誌此，以表謝忱。

譯者才疏學淺，謬誤掛漏，自知難免，尚祈海內學者不吝指教為幸。

民國三十六年十一月於上海

樓方岑識

目次

第一章 鏈黴素(斯瑞安美星)

第一節 導言	1
第二節 鏈黴素之製造	1
第三節 鏈黴素之單位	2
第四節 體液中鏈黴素之檢驗及鑑定	3
一、微量生物學之定量法	3
(一)史丹賓及羅賓生氏小杯法	3
(二)波拉司氏、尼爾遜氏及威爾希氏稀釋法	4
(三)佛來銘氏玻片法之海而門氏改良法	5
二、化學定量法	6
第五節 鏈黴素之物理及化學性質	7
鏈黴素之化學構造	8
第六節 鏈黴素在試驗管中及生體中之抗菌作用	9
一、在試驗管中之抗菌作用	9
二、在生體內之抗菌作用	12
三、天然性及獲得性抵抗力	16
四、感受性之測定	17
五、鏈黴素抗菌作用之機轉	18
六、協同作用	19
第七節 鏈黴素之藥理	20

一、吸收與施藥方法之關係	20
二、鏈黴素在體內之分散情形	22
三、排洩及其命運	24
第八節 鏈黴素之毒性	25
一、對於動物之毒性	25
二、對於人類之毒性	26
第九節 鏈黴素之用法及劑量	28
一、口服法	29
二、靜脈內注射法	29
(一)間歇靜脈注射法	29
(二)持續靜脈注射法	29
三、骨髓內注射法	30
四、肌肉內注射法	30
(一)間歇肌肉注射法	30
(二)持續肌肉注射法	30
五、皮下注射法	30
(一)間歇皮下注射法	30
(二)持續皮下注射法	30
六、體腔內注射法	31
(一)硬膜內注射	31
(二)小腦延髓池注射	31
(三)胸腔內注射	31
(四)氣管內注射	31
(五)腹腔內注射	31
七、局部用法	31
八、噴霧劑用法	31
第十節 鏈黴素之臨床應用	31
一、臨床應用之原則	31

二、敗血病及急性細菌性心內膜炎之治療	33	生性化合物	
三、腦膜炎及腦膜腫之治療	34	第一節 鏈絲菌素	57
四、結核之治療	35	一、製造	57
五、呼吸系疾病之治療	38	二、單位	58
六、傷寒及其他腸病之治療	39	三、物理及化學性質	58
七、腹膜炎之治療	40	四、在試管內及生體內之抗	
八、布氏桿菌病之治療	40	菌作用	58
九、泌尿系統傳染之治療	40	五、藥理及毒性	59
十、土拉倫斯菌病之治療	41	六、臨床應用	59
十一、外科性傳染之治療	42	第二節 克拉凡新（克拉才福	
十二、其他疾病之治療	42	命及百都靈）	60
第十一節 鏈黴素在獸醫上之		第三節 奴太定	60
應用	43	第四節 青黴酸	61
第十二節 乙種鏈黴素	44	第五節 皵尼先定	61
參考文獻	45	第六節 菊形菌素	61
第二章 土芽胞菌素（革氏殺菌素及太洛先定）		第七節 檸檬黴素	62
第一節 土芽胞菌素之發現史	49	第八節 膠樣毒	62
第二節 土芽胞菌素之製造	49	第九節 烟麴素	63
第三節 土芽胞菌素之物理化學性質	50	第十節 黃麴酸	63
第四節 土芽胞菌素在試驗管內及生體內之抗菌作用	50	第十一節 黃麴素、似黃麴素及巨麴酸	63
第五節 土芽胞菌素之毒性	51	第十二節 亞枯草菌素及枯草菌素	64
第六節 土芽胞菌素之用法及劑量	52	一、亞枯草菌素	64
第七節 土芽胞菌素之臨床應用	53	二、枯草菌素	65
革氏殺菌素——S	55	第十三節 蘑素、蒜素及豆素	66
參考文獻	56	第十四節 葉綠素	66
第三章 鏈絲菌素及其他抗		第十五節 苦素	68
		第十六節 奶星	68
		參考文獻	68

鏈黴素及其他抗生素治療學

第一章 鏈黴素 STREPTOMYCIN (斯瑞妥美星)

第一節 導 言

自一九四四年洗茲(Shatz)、布奇(Bugie)及華克司曼(Waksman)三氏¹發現鏈黴素(Streptomycin)之後，遂使抗生素之治療學，獲得驚人之進展。鏈黴素係產自灰鏈黴菌(*Streptomyces griseus*)；斑白菊形菌 *Actinomyces griseus*)液體培養之一種抗生素。而所謂灰鏈黴菌，則係於一九一九年由華克司曼氏²在土壤中分離而得之一種微生物。

鏈黴素之性質，就大體言，殆與青黴素之性質相若，惟鏈黴素對於革蘭氏陰性桿菌及抗酸性桿菌(如結核桿菌)之作用極強，遠非青黴素所能及。因此，鏈黴素遂成為治療由腸菌、布氏菌族(如流行性感冒桿菌、肺炎桿菌及土拉倫斯桿菌 *Pasteurella tularensis*)及結核桿菌所致各種疾病極有希望之藥物。當今之世，對於鏈黴素之全部治療的可能性，雖未完全決定，惟於治療低等動物之多種實驗性傳染及人類之各種疾患，試驗病例至多，已足明示鏈黴素確為具有化學治療價值(Chemotherapeutic value)之藥物。

第二節 鏈 黴 素 之 製 造

鏈黴素係培養灰鏈黴菌而得，靜止之表面培養法，遠不如振動之深液培養法為佳³。在所有各種次鏈黴菌中，現時祇知有二種能供製造鏈黴素之用，其他各種則不能產生鏈黴素。現已獲得數亞種，其產生鏈黴素之能力較母培養更強，惟所產化合物之性質，則完全相同。鏈黴素之產生，深受培養基成分之影響，此種培養基中須含有若干營養性因素，此種因素在肉浸液(meat extract)及玉米浸液(Corn steep liquor)中含有之，其性質尚未明瞭。鏈黴菌生長中，並不產生色素，惟當培養基之鹼性顯著增加時，則產生色素；此顯係產生氨(ammonia)之故，氨則能使鏈黴素破壞。將葡萄糖加入於培養基中，能使產量增加，此可能由於補

給生長力，或產生有機酸以減低其鹼性之故。將培養基中 Tryptone 之濃度增加至 0.5—1.0% 以上，或加入乙醇酸鈉 (Sodium glycollate) 或硫代乙醇酸鈉 (Sodium thioglycollate) 均可增進其產量⁶⁰。粗製肉湯濾液中之鏈黴素，可以活性炭吸着分離而出，再以酸化酒精洗出，洗液以氫氧化鈉中和之，再加入十倍容量之乙醚，由是即可製得一種含高濃度鏈黴素之水溶液，隨後減壓蒸發。弗里德及溫司丹納二氏⁴曾製得鏈黴素之結晶，但其化學經驗式，迄未明瞭。苟爾氏等⁵以鏈黴素之高度精製濃縮品以向日葵橙或甲橙 (helianthin or methyl orange) 之鈉鹽處理，從事製備一種結晶性鹽 (甲橙鏈黴素 Streptomycin helianthate)，曾獲得成功。

鏈黴素乾燥後，即加以鑑定。其用於經口外給藥之用者，每公絲 (mg.) 乾燥粉末中所含鏈黴素基，不得少於三百微公分 ($\mu\text{g}.$)。結晶性鏈黴素基之含量，經定為每公絲含 1000 微公分。此種粉末必須無菌，應將其放入含硫代乙醇酸鈉之培養基中培養，並加入類似胱氨酸 (Cysteine 或譯氨基丙酸) 樣之物質，使鏈黴素之作用被氨基脲 (Semicarbazide) 或鹽酸異脲 (Hydroxylamine hydrochloride) 所抑制，以觀有無細菌生長。產品中不得含有熱原物質 (Pyrogenic substances)，依每公斤體重 10mg. 之劑量，靜脈注射於三健康新成年家兔，其肛溫之增加，不得超過 0.6°C。產品之水分含量，不得超過 3%。其毒性亦須極低，如以 0.5 cc. 之溶液 (pH 6.0—7.0，每體重 18—25 gm. 純予 2 mg. 之劑量)，緩緩行靜脈注射，則所有五頭小白鼠至少須能繼續生存四十八小時。再者，其所含組織胺樣 (histamine-like) 或降低血壓物質之含量，當劑量為每公斤體重 300 $\mu\text{g}.$ 時，注入於全身麻醉之貓，其所生血壓降低之程度，不得超過相等於每公斤體重用組織胺基 0.1 $\mu\text{g}.$ 之作用。所用溶液之濃度，以配成注射總量每公斤體重 0.5 cc. 為宜。注射速度，每分鐘 2 cc.。產品須不含土芽胞菌素 (Streptothricin)，當其溶於滅菌無熱原蒸餾水中每 cc. 含 50 mg. 時，須為充分澄清之溶液，pH 5.0—7.0。有效期為十八個月。貯存中須用冰箱。

第三節 鏈黴素之單位

鏈黴素之抗菌作用，自始即係用單位表示。此種單位，係依據以具有感受性之細菌，以行生物學的鑑定得來。至於其化學鑑定方法，則目前尚少應用。

起始之單位，係由洗茲、布奇及華克司曼¹所制定。即在 1 cc. 之營養肉湯或其他適宜之培養基中，能抑制特種大腸菌生長所需鏈黴素之最小劑量，稱為一單位。其後，華克司曼氏又稱此單位為 S 單位。後因治療上所需 S 單位之數目異常龐大，使用頗感不便，華克司曼另創 L 單位，即能抑制一公升培養基中大腸菌生長所需鏈黴素之最小量也。故一 L 單位與一千 S 單位相等。又有一種 G 單位，

每一G單位，即等於一百萬S單位或一千L單位。由此之後，原始單位（即S單位）多用於表示血液、尿或其他體液中所含鏈黴素之量，而於臨床治療上，則多應用L或G單位也。

以往所調製之鏈黴素，係裝盛於瓶中，每瓶含一百萬S單位。美國國立研究所醫學組（The Division of Medical Sciences of the National Research Council）所採用之法定單位（official unit），其量等於純粹鏈黴素基0.001mg.，亦即等於一原始單位或S單位。故此，鏈黴素之用量，即可用重量表示，因一單位等於0.001mg. 則一萬單位等於0.010gm.，十萬單位等於0.1gm.，一百萬單位等於1.0gm..因此，現今所製之鹽酸或硫酸鏈黴素，每一容器，其含量與1.0gm. (1,000,000單位)之鏈黴素基相等。

第四節 體液中鏈黴素之檢驗及鑑定

（一）微量生物學之定量法

因吾人欲明瞭應用各種途徑輸入體內之鏈黴素，其吸收及排洩之情形，故對於血清、脊髓液、滲出液及其他體液中鏈黴素之檢驗及鑑定，有其必要。於今年五月以前，因尚無化學方法可資應用，故祇能根據帶量生物學之方法，就鏈黴素在試驗管中對於具有感受性之細菌之制菌或殺菌作用之大小以測定之。因此，取牛津小杯法（Oxford cup method）、血清稀釋法（Serum dilution method）或佛來銘氏之玻片法（Fleming slide method），略加修改，即可施用。

福士德及胡獨夫⁷二氏所用鑑定鏈黴素之法，係應用枯草桿菌（B. Subtilis），惟此法對於鑑定血清中鏈黴素不甚適用。因人血漿中可能含有一種物質，具有強大之抑制枯草桿菌生長之能力，因此其所產生之抑制圈，必遠較應有者為大。再者，枯草桿菌之敏感性，尚不足以準確測定血清或其他體液中鏈黴素之含量也。

上述之困難，可因改用金色葡萄球菌（Staphylococcus aureus S M Strain）而大為減少。因此菌不受正常血清之抑制，且對於培養基中pH之增加及鹽濃度之減少亦不受影響。據福士德及胡獨夫二氏言，pH之增加及鹽濃度之減少，可影響 Streptothricin 之作用，同時亦發現在牛津小杯法及其他鑑定方法中，此二項因素能增進鏈黴素之敏感性。

史丹賓氏及羅賓生氏小杯法 (Stebbins and Robinson Cup Method) ——本法適用於人類及低等動物之血清、脊髓液、尿及其他體液中鏈黴素之檢驗及鑑定⁸。其手續與鑑定青黴素時所用之牛津小杯法相似（見樓之峯：青黴素之製造及應用），茲述之如次：

1. 應用金色葡萄球菌純培養（S M strain），此菌種係逐次移植於37°C之F.D.A.營養肉湯中者。

2. 應用一種培養六小時之肉湯培養液，順序稀釋十倍，至 10^{-5} 。最後加入於熔化之營養性瓊脂（須先冷卻至 45°C ）中，使稀釋至 10^{-5} 。此瓊脂基之製法如次：

乾燥 脣 Peptone (Siccum, Armour)	10.0 Gms.
牛肉浸膏 Bacto beef extract (Difco)	5.0 ,
氯化鈉 Sodium chloride	2.5 ,
凍瓊脂 Agar-agar	10.0 ,
蒸餾水 Distilled water	1000.0 cc.

以高壓蒸汽滅菌，然後加入 1N .氫氧化鈉 10cc ，使其 pH 為 $7.5-8.0$ 。

3. 取廣口之校準吸管吸取上述熔化之瓊脂（已種有細菌） 10cc ，順序放入一組已消毒之培養皿中，靜置，俟其凝固。

4. 取玻筒四個，在火鑊上微熱之，然後以等距離放於瓊脂平板 (agar plate) 上，則其基底自然被瓊脂所熔封。

5. 取鑑定用之血清或其他液體注滿於玻筒中。血清可用未稀釋者，但如預計其中含有大量之鏈黴素，則可以正常人血清或生理食鹽水稀釋至每 cc . 中約含鏈黴素 $5-15\mu\text{g}$. (單位)即可。因如此方能保證其讀得數落於標準曲線坡度之上也。對於尿及骨骼液之定量，常必須以蒸餾水稀釋一百倍。而於漏出液 (Transudates) 膜汁及氣管枝分泌物中鏈黴素之定量，則可用未經稀釋之檢材。

6. 將平板在 30°C 溫箱中培育 $16-18$ 小時，乃測定抑制圈之直徑公釐 (耗 mm.) 數。

7. 標準曲線之製作，需要二副平板，每副中置四個玻筒。此八玻筒各注滿來自不同病人之稀釋血清，此類病人，事先曾施用鏈黴素，每 cc . 之含量為 $1, 2, 4, 8, 12, 16$ 及 $20\mu\text{g}$. (單位)。

8. 量取平板上抑制圈之直徑數，與標準曲線比對，再以稀釋倍數校正之即得。此法對於檢材每 cc . 含鏈黴素 $1-20\mu\text{g}$. ($1-20$ 單位) 者，最為適用。

柯納加氏等⁶²，最近創一新法，應用枯草桿菌及一種特殊瓊脂基，據謂適用於陸軍醫院。

潘拉司氏、尼爾遜氏及威爾希氏稀釋法 (Price, Nielsen and Welch Dilution Method) —— 本法所用為一種環桿菌 (B. circulans)，此菌為嗜溫性，有動力，需氣芽孢桿菌，在 $30-37^{\circ}\text{C}$ 之時生長佳良，對每 cc . 含 $0.15\mu\text{g}$. (0.15 單位) 之鏈黴素敏感⁹。此菌之肉湯培養液甚安定，如裝於具螺旋蓋之瓶中，入冰箱內，即貯存一月之久，亦不喪失其敏感性。其肉湯培養基，內含 1% 脣 (peptone), 0.5% 牛肉浸膏及 0.25% 氯化鈉，溶解於蒸餾水中，再以氫氧化鈉校準其 pH 至 $7.8-8.0$ 。

其手續先將肉湯培養基各 0.5cc . 置於已消毒之試管中，然後加入試液 0.5cc . 於第一管，再由該管取出 0.5cc . 入於第二管，如此各管均順序稀釋一半。該組試管

中之第一管，在試驗時祇含液體0.5cc.。另取已知含量之鏈黴素基稀釋至每cc.含10 μg .(10單位)，作為比較用之標準。乃在各管中分別加入稀釋一百倍之細菌培養液1.5cc.，在溫箱中放置過夜。其無生長之最後一管，可視為其終點。

檢材中所含鏈黴素之濃度，即可由與標準終點之比較而知之。例如上述之例，則係標準在第五管完全抑制 *B. circulans* 之生長。

液體	第1管	第2管	第3管	第4管	第5管	第6管	第7管
標準	-	-	-	-	-	+	+
血清	-	-	-	+	+	+	+
尿1:50	-	-	-	-	+	+	+

因標準係代表10 μg .(10單位)，故欲檢血清含量為其四分之一，即2.5 μg .(2.5單位)；尿在第四管呈完全抑制，故其含量為5 μg .(5單位)，又因原已稀釋五十倍，故每cc.實際含量為 5×50 等於250 μg .(250單位)。欲測定更低之濃度，則將標準及檢材之順序稀釋度加以變化即可。

佛來銘氏玻片法之海而門氏改良法(Heilman's Modification of the Fleming Slide Method)——海而門氏¹⁰發現用佛來銘氏玻片法以鑑定鏈黴素含量，除尿以外，結果均不一致，故予以改良。其法與鑑定青黴素時所用佛來銘氏玻片法相同(見樓之岑：青黴素之製造及應用)，惟其所用之細菌為巨桿菌(*B. megatherium*)每cc.除纖維血液中種入培育二十四小時之菌液0.005cc.。欲檢之血清、育髓液、尿或其他檢液，須事先以離心器除去其白血球、紅血球或其他各種特殊物質。如檢材已有污染(Contamination)或有污染之可疑者，須在水浴中加熱至70°C.經三十分鐘，對於鏈黴素不至有多大之損失。然後加檢材於消毒小試管中，加入0.84%之氯化鉛溶液，行順序稀釋，使各管內盛之量為0.2cc..此等未經稀釋及已經稀釋之材料，各加入已除細胞及纖維之血液各0.2cc.，然後在37°C.培育十八小時。

所用鹽酸鏈黴素標準貯存液，係以0.84%之生理鹽水製成，每cc.含25 μg .(單位)。用時取此貯存液以0.84%之生理鹽水順序稀釋成每cc.含量25, 12.5, 6.25, 3.12, 1.56及0.78 μg .(單位)，每管中放入此液0.2cc.，再各加已接種細菌之血液0.2cc.，然後以毛細管吸管吸出一部，吹入凹窩玻片之凹窩中，乃入溫箱培育之。

惟此法不如用金色葡萄球菌(S M Strain)小杯法之準確。對於血清含量之鑑定，平均約少1—2 μg .(單位)。

徒諾米克氏等³⁴曾記述應用肺炎桿菌(*Kleb. pneumoniae*)之肉湯稀釋法，檢材每cc.含鏈黴素少至0.05 μg .(單位)，亦可測出。羅氏等³⁵曾記述應用枯草桿菌之紙片平板法(Paper-disc plate method)，對於鑑定由表面培養法及深液培養法所製得之鏈黴素，以及在分離與精製步驟中之產品，均有佳良之成績。

(二) 化學定量法

鏈黽素之測定，可用鹼性分解之為 maltol，再用紫外光分光光度法(Ultra-violet Spectrophotometry)測定之；或用加入鐵鹽(Ferric salts)，使顯色加濃之法以測定之。惟當每100公撮溶液中，鏈黽素含量低於4—5mg. 時，此等方法即屬無用。故對於體液中鏈黽素濃度之測定，實需要另一更為銳敏之方法也。

今年八月，馬歇爾(Marshall, E.K.)氏等¹⁰¹發表一適合上述目的之化學定量法，其原理在利用鏈黽素分子中之碳酰基團(Carbonyl group)與一種着色之氨基脲(Semi arbazide)互相發生作用，乃以比色計測定其衍生物之色度。

【血漿中鏈黽素濃度之定量】

試劑：(1) 以 0.133Gm. 之 [4-(p-Chlorophenylazo)-1-naphthyl] Semicarbazide 加入於 50 公撮之重鈷甲基賽瓈素 (redistilled methyl cellosolve) 中，加熱至 50° 使溶。另以 2.66Gm. 之三水合乙酸鈉(Sod. acetate trihydrate) 加入之，溶解後復加入 8.3 公撮冰醋酸。此混合液置室溫中，並以甲基賽瓈素稀釋至一百公撮。(2) 化學分析用之氯仿。(3) 濃鹽酸。(4) 三氯醋酸(trichloroacetic acid), 15Gm., 加水至 100 公撮。

實驗：自加草酸鹽之血中分得血漿一公撮，以三公撮之水稀釋之，更以 15% 之三氯醋酸一公撮沉澱之，靜置 20 分鐘，乃行離心沉澱。取血漿三公撮，或同量含 3% 三氯醋酸之鏈黽素溶液，加入於三公撮之氯脲試劑中，該試劑係盛於有玻塞之離心管內，(有刻度至 3.5 公撮)。此管在沸水浴中加熱 15 分鐘，乃浸入冰水中冷卻之。隨後加入十公撮氯仿，加玻塞振搖至少一百次。乃將氯仿以吸管除去。反復以氯仿浸提數次，乃以本液三公撮加濃鹽酸三公撮，靜置，使涼至室溫之溫度。此時立即顯示最濃之顏色，此色至少須能維持一小時而不生變化，此色之色度，可以 Klett-Summerson 比色計之裝有 580 millimicrons 濾器者，測定之。

【尿中鏈黽素濃度之定量】

有二種不同之方法，可供採用：

試劑：2.5N 氯氧化鈉，4N 鹽酸，化學分析用之氯仿，硝酸鉻貯存液(Ferric nitrate, stock solution)。以 0.5Gm. 九水合硝酸鐵(ferric nitrate nonahydrate) 溶於 100 公撮之 0.035 N 硝酸中。此項貯存液 25 公撮，以水稀釋至 100 公撮，作為第一法所用之濃鐵試劑；取貯存液 5 公撮，以水稀釋至 100 公撮，作為第二法所用之稀鐵試劑。

第一法：取已稀釋之尿三公撮(鏈黽素含量不得超過 2mgm.)入容量 125 公撮之玻塞 Pyrex 瓶中，加入 0.7 公撮 2.5N 之氯氧化鈉，入沸水浴中五分鐘，乃於冰水中冷卻。再加入 0.5 公撮 4N 之鹽酸及 60 公撮氯仿於瓶中，振搖五分鐘。吸除氯仿層 50 公撮，加 10 公撮濃鐵試劑，振搖五分鐘。乃取出一部分水溶

液，以裝有標準綠色濾器(545 millimicrons)之比色計測定其比較光度(relative optical density)。此種鐵 malol 複體之吸收峯甚寬，其最高點可達 530 millimicrons。比色計之讀數，須以對照管校正。

第二法：取一公撮已稀釋之尿(鏈黴素含量為 1—3 mgm.)入容量 60 公撮之玻璃瓶中，加 2.5N 之氫氧化鈉 0.2 公撮，於沸水浴上加熱五分鐘，乃入冰水中冷卻，隨即加入 4N 之磷酸 0.15 公撮及氯仿 20 公撮，再振搖五分鐘。將氯仿層吸出十公撮，加稀鐵試劑十公撮，振搖五分鐘。乃取出水層一部分，以比色計定其色度。比色計之讀數，亦須以對照管校正。

第五節 鏈黴素之物理及化學性質

鏈黴素易溶於水、食鹽水、及葡萄糖溶液，亦可溶於酸性溶液，但不溶於醚及氯仿。

鏈黴素可被多數酸類所破壞，惟其對於熱之抵抗，遠較青黴素為強。如其粉末中水分含量不超過 3%，則在室溫中至少可貯存六至九月之久，而無效價之損失。惟其貯存溫度不宜超過 25°C。鏈黴素之溶液較不安定，故宜貯於冰箱中；而在室溫中，則至少亦可放置數日而不減失其效價。惟用於經口外投藥者，仍以新配之溶液為宜。鏈黴素溶液當受熱至 120°C 二十分鐘後，可損失其效價約 60%，故不宜以高壓蒸氣消毒也。

鏈黴素對於分離作用具有甚強之抵抗力，不被任何細菌所抑制；與青黴素之可被大腸菌等所產生之青黴素酵素(Penicillinase)所破壞者，大異其趣。惟鏈黴素可被胱氨酸(Cysteine)及 2-氨基硫醇(ϵ -aminoethanethiol) 所抑制，亦顯然可被氫脲(Semicarbazide)及羥胺(hydroxylamine) 所抑制，¹⁸此點前已述及。邦地、底滋及司保寧氏¹² 曾於著者之實驗室中發現鏈黴素對於大腸桿菌之抗菌作用，不僅可被超氧培養(anaerobic cultivation)所減弱，亦且可被胱氨酸、硫代乙醇酸鈉(Sodium thioglycollate)、氯化亞錫(Stannous chloride)，二硫化鈉、低亞硫酸鈉(Sodium hydrosulfite)、甲酸鈉(Sodium formate)及硫代硫酸鈉(Sodium thiosulfate)等所減弱，其中以胱氨酸之抑制作用為最強。此等抑制作用，究係由於氧壓之減低，抑由於若干特殊性化學作用，或二者之影響均有，則不明。惟 SH 化合物及無機性物質可能與此有關。蓋格氏等²⁰ 亦曾報告鏈黴素可被葡萄糖及他種糖類，若干種氫硫基(Sulphydryl) 化合物及含酮物質所抑制。由前所述，鏈黴素消毒力之測定，須在培養基中加入足量之胱氨酸，以抑制鏈黴素之作用，然後加以培養。同樣，對於施行鏈黴素治療之病人作血液培養，必須先加足量之胱氨酸或羥胺於去纖維之血中或培養基中，以抑制存在於血清或血漿中之鏈黴素。

鏈黴素係一種有機性含氮基 (organic nitrogenous base)。現已製得其硫酸鹽、鹽酸鹽等各種鹽類。

鏈黴素之化學構造

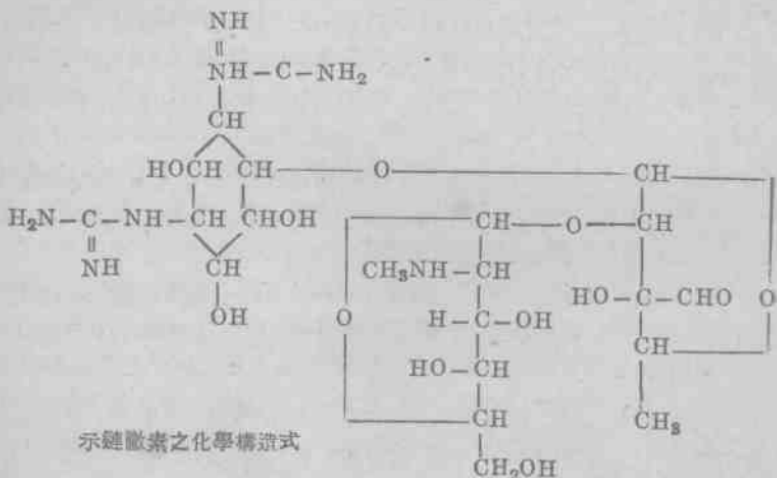
最近(本年九月),福克氏 (Folkers)¹⁸¹ 報告鏈黴素之化學式為 $C_{21}H_{39}N_7O_{12}$,並敘述其對於鏈黴素化學構造之研究結果如次:

鏈黴素受甲醇性氯化氫 (methanolic hydrogen chloride) 處理後, 即產生鏈黴氨基酸之二鹽酸鹽 (Streptidine dihydrochloride) 及甲基鏈黴乙醣胺二甲基氧基乙烷鹽酸鹽 (methyl streptobiosaminide dimethyl acetal hydrochloride), 顯示鏈黴素具有輕化基 (hydroxylated base, 即 streptidine) 之一般構造, 如醣苷肽附着於一個含氮雙醣類 (鏈黴乙醣胺 Streptobiosamine) 之上。

將鏈黴氨基酸 (streptidine) 分解, 乃獲知其係 1,3-二胍基-2,4,5,6-四氨基環己烷 (1,3-diguanido-2,4,5,6-tetrahydroxycyclohexane) 中諸新型 (meso forms) 之一。

將甲基鏈黴乙醣胺二甲基氧基乙烷鹽酸鹽 (methyl streptobiosaminide dimethyl acetal hydrochloride) 水解後, 即得一新己醣胺 (hexosamine), 此己醣胺即相當於鏈黴乙醣胺之一半, 與 N-甲基-L-氨基葡萄糖 (N-methyl-L-glucosamine) 相同。於鏈黴乙醣胺衍生物中, 有二組分解反應, 可使鏈黴糖 (Streptose) 及鏈黴乙醣胺 (Streptobiosamine) 之構造示其端倪。鏈黴糖具有一帶四羥基團及甲基基團二醚性分枝鏈狀結構, 且結構即形成鏈黴乙醣胺之另一半。

鏈黴素鹼性分離後, 即發生一分子之重新排列, 而生成 maltol。將鏈黴素



氫化，則生成一種 dihydroderivative，此種物質具有抗菌性能。

由種種化學反應之結果，顯示鏈黴乙醣胺之鏈黴糖部分與鏈黴氨基酸相連，再由自苯甲酰化鏈黴乙醣胺(benzoylated Streptobiosamine)，開始之一串分解反應中，獲知其係連於鏈黴氨基酸第四碳原子之上。

根據上述研究構造所得結果，列示鏈黴素之化學構造如上：

第六節 鏈黴素在試驗管中及生體中之抗菌作用

(一) 在試驗管中之抗菌作用

鏈黴素在試驗管中，對於革蘭氏陽性及陰性細菌均有其抗菌作用。惟其對於革蘭氏陽性細菌之作用，常較青黴素為弱，(對於結核桿菌則例外)。鏈黴素對於各種革蘭氏陰性細菌之作用，則遠較青黴素為強。不僅屬於大腸桿菌屬之大腸桿菌(*Esch. coli*)、產氣桿菌(*Aerobacter aerogenes*)、傷寒桿菌(*Eber. typhosa*)、痢疾桿菌(*Shig. dysenteriae*)、變形桿菌(*Pr. vulgaris*)、及沙氏桿菌屬，而且其他革蘭氏陰性桿菌，如流行性感冒桿菌(*H. influenzae*)、肺炎桿菌(*Klebs. pneumoniae*)及綠膿桿菌(*Ps. aeruginosa*)亦然¹⁷。吾人並未將一切對人有致病性之細菌，逐一試驗其在試驗管中對鏈黴素之感受性。茲就已知者，列於後。表列之結果，係以微公分($\mu\text{g.}$)數表示，此數乃指在每cc適宜之培養基中抑制細菌生長所需鏈黴素之微公分數。惟此等數字亦僅係表示比較價值而已，因若干細菌，如大腸桿菌、綠膿桿菌、葡萄球菌等細菌，在試管中其生長之抑制，均需要極大量之鏈黴素也。

波拉司基氏(Pulaski)¹²⁰曾就敏感於鏈黴素之革蘭氏陰性細菌 559 種，革蘭氏陽性菌 452 種，逐一測定其在試驗管內對鏈黴素之感受性，獲得如下之結論：

(1) 鏈黴素能抑制多種需氣革蘭氏陰性及陽性細菌。惟其感受性之大小，差異甚大，即使同一菌種亦然，故其治療中，必須先測定其感受性(Susceptibility)。

(2) 多種之馬耳他熱桿菌、傷寒桿菌、大腸桿菌、流行感冒桿菌、肺炎桿菌(A型)、巴氏桿菌屬(*Pasteurella*)、志賀菌屬(*Shigella*)、痢疾桿菌及副痢疾桿菌屬等，均可以 10 $\mu\text{g.}/\text{cc.}$ 之鏈黴素以抑制其生長。

(3) 有抵抗性之細菌，往往於產氣桿菌、B 型肺炎桿菌、變形桿菌及假單胞菌屬(*Pseudomonas*)等菌種內發現，故當各菌種內大部分細菌消滅時，仍可有若干富抵抗性之菌殘存也。

(4) 極多數之需氣產芽孢革蘭氏陽性桿菌，對鏈黴素極為敏感。殊堪注意者，即炭疽桿菌中，有四種不同之亞種，均可被 0.5 $\mu\text{g.}/\text{cc.}$ 之鏈黴素所抑制也。

(5) 白喉桿菌對鏈黴素敏感，而類白喉桿菌(Diphtheroids) 則對鏈黴素或極敏感或極富抵抗性。

(6) 肺炎雙球菌對鏈黴素之感受性頗為一致，不論血清學的型別，均可被抑制。但在“S”型(Smooth type)及“M”型(mucoid type)之間，則略有分別。

(7) 葡萄球菌及鏈球菌之感受性極不一致。葡萄球菌對鏈黴素之感受性，與其凝集酶素(Coagulase)及溶血性能並無多大關係。鏈球菌對鏈黴素之感受性，與其紅血球反應及血清學之溶血性分型，亦無關係。

(8) 在有還元劑(硫代乙醇酸鹽 thioglycollate, 腦心浸劑 brain-heart infusion) 之培養基中生長之梭菌(Clostridia)，如肉毒桿菌(Cl. botulinum, Type A & Type B)，酪酸桿菌(Cl. butyricum)，溶組織梭菌(Cl. histolyticum)，諾非氏梭菌(Cl. novyi)，腐敗梭菌(Cl. putrificum)，敗血梭菌(Cl. septicum)，產芽孢桿菌(Cl. Sporogenes)，產氣莢膜桿菌(Cl. welchii)及破傷風桿菌(Cl. tetani)等，均不敏感。

(9) 二種黴菌，白黴(Candida albicans)及釀糖黴(Saccharomyces cerevisiae)，其生長不被 128 $\mu\text{g}/\text{cc}$. 之鏈黴素所抑制。

布格氏等^{17A} 謂一般病人如每 4 小時肌肉注射鏈黴素 0.5Gm.，則其血清水準，約為每 cc. 5—8 μg .(單位)，此種濃度經試管中之實驗，知大腸桿菌、產氣桿菌、葡萄球菌及鏈球菌之多數亞種，對此均屬易感。而多種之綠膜桿菌則具有甚為頑強之抵抗力；又類白喉桿菌或則極易感，或則具甚強之抵抗力，不定。

各種厭氣菌對鏈黴素均不易感受，鏈黴素對於各種黴菌之抑制力亦甚微弱，故對於致病性酵素及黴菌所致之疾病，臨床療效甚微也¹⁷。在試驗管中，鏈黴素對於致病性滌過性毒及立克次體有無抑制能力，現尚無所知；對於原蟲方面，除已知對馬花柳病鉤蟲(Tryp. equiperdum)¹⁸ 及鳥瘧蟲已知為無效外，其他各原蟲則似均屬有效，而對 P. gallinaceum 之作用則甚弱¹⁸。鏈黴素對破傷風毒素無效¹⁹。

鏈黴素對結核桿菌形態及抗酸性能之作用 據華克司曼氏(Waksman)之研究，知鏈黴素在制菌濃度以下之濃度時，仍能使結核桿菌失却其抗酸性(acid-fastness)，增加其顆粒形成(granulation)；於較高之制菌濃度，則可使菌之全形縮短。^{20A}

磺胺類藥物之抗菌作用，可受細菌數量之影響，而鏈黴素則不受細菌數量之影響，此點正與青黴素相同。惟在試驗管中，鏈黴素之抗菌作用，其受培養基成分及氧壓之影響，遠較青黴素或磺胺類藥物為明顯。又如有血液、血清、膽液或組織自家分解產物存在，則細菌對鏈黴素之忍受力可增加四倍至八倍之多。又據亞伯拉罕及杜替氏²¹ 謂，培養基 pH 或酸性之增加，可減少鏈黴素在試驗管內之抗菌

鏈黴素之抗茵作用

革蘭氏陽性細菌	每cc. 中 之 μg .數*	革蘭氏陰性細菌	每cc. 中 之 μg .數*
A. bovis (牛菊形菌)	3.75	Aerobact. aerogenes (產氣桿 菌)	0.5—2.5
B. anthracis (炭疽桿菌)	0.375	B. mallei (馬鼻疽桿)	10.0—> 10.0
B. megatherium (巨桿菌)	0.25—3.0	Br. abortus (流产桿菌)	0.5—3.75
B. mesentericus (馬鈴薯 菌)	1.67	Br. melitensis (馬耳他熱桿菌)	0.5
B. mycoides (蕈狀桿菌)	0.1—3.8	Br. suis (豕布氏桿菌)	0.5
B. subtilis (枯草桿菌)	0.12—1.0	Eber. typhi (傷寒桿菌)	1.0—37.5
Clo. butyricum (酪酸梭菌)	8.34	Esch. coli communis (大腸桿 菌)	0.3—3.75
Clo. perfringens (welchii) (產氣英膜桿菌)	> 104.0	Esch. coli communior (類大 腸桿菌)	1.0—4.0
Clo. Septicum (敗血梭菌)	> 105.0	H. influenzae (流行感冒桿菌)	1.56—5.0
Clo. sordelli (鏡多氏梭菌)	> 105.0	H. pertussis (百日咳桿菌)	1.25—3.0
Clo. tetani (破傷風桿菌)	> 104.0	Kleb. pneumoniae (肺炎桿菌)	0.625—8.0
Clo. diphtheriae (白喉桿菌)	0.375—3.75	Kleb. ozenae (臭鼻克勒氏桿菌)	0.375—1.5
Diplo. pneumoniae (肺炎 雙球菌)	2—8.0	N. gonorrhoeae (淋球菌)	5.0
Myco. tuberculosis (homini- nis) (結核桿菌)	0.15	N. intracellularis (腦膜炎雙 球菌)	5.0
Staph. aureus (金色葡萄球 菌)	0.5—> 16.0	Past. leptiseptica (兔敗血桿 菌)	0.5—2.5
Str. fecalis (糞鏈球菌)	50.0	Past. pestis (鼠疫桿菌)	0.75—1.5
Str. hemolyticus (溶血性鏈 球菌)	2.0—> 16.0	Past. tularensis (土拉倫斯桿 菌)	0.15—0.3
Str. lactis (乳鏈球菌)	4.0	Proteus vulgaris (變形桿菌)	0.4—2.0
Str. salivarius (涎鏈球菌)	5.0—25.0	Ps. aeruginosa (綠膿桿菌)	2.5—25.0
Str. viridans (綠色鏈球菌)	> 16.0	S. aertrycke (肉毒桿菌)	4.0—10.0
		S. enteritidis (腸炎桿菌)	0.5
		S. schottmuelleri (乙種副傷 寒桿菌)	2.0
		Serratia marcescens (靈桿菌)	1.0
		Shig. paradysenteriae (副痢 疾桿菌)	0.25—3.75
		V. cholerae (霍亂弧菌)	6.0—37.5

*每cc. 適宜培養基中制菌作用所需鏈黴素之最小量。

作用。因組織破壞時常同時有局部酸性之增加，故鏈黴素在血液中有有效之濃度，可能不足以殺滅局部能感受之細菌也。

徒李泰氏 (Tulita) 等於最近報告其研究之結果，¹⁰⁵ 得下列數點結論：(1)細菌對鏈黴素之感受性，視培養之久暫，菌量之多寡，培養物之生長相，及所用培養基之成分而有異，如此等情況完全不變，則該細菌之感受性亦不變。(2)鏈黴素之制菌作用可被某種生長刺激物質如胰 (peptone) 所抑制，亦可被若干種還元物質所抑制。(3)感受性各菌種 (Species) 不同，甚至各亞種 (Strains)，乃至同一亞種