ПРОТИВОЭПИЛЕПТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА

ЭПИЛЕПСИЯ – состояние, проявляющееся повторяющимися спонтанными припадками

ЭПИЛЕПТИЧЕСКИЙ ПРИПАДОК — внезапно развивающийся стереотипный эпизод, характеризующийся изменением:

- двигательной активности
- сенсорных функций
- поведения или сознания

и связанный с:

• патологическим электрическим разрядом нейронов головного мозга

Международная ккц эпилептических припадков

Парциальные судороги (генерируются в ограниченной зоне мозга)

простые (без нарушения сознания или памяти)

- сенсорные
- моторные сенсомоторные
- психические (идеи, восприятие)
- вегетативные (тепло, тошнота, прилив)

- судороги, парестезии
- сознание сохранено
- длительность 20-60 сек

СЛОЖНЫЕ (с нарушением сознания или памяти)

- с аурой или без ауры
- с автоматизмами или без автоматизмов
- aypa
- сумеречное сознание
- автоматизмы
- неосознанные поступки

Международная ккц эпилептических припадков

Генерализованные судороги (генерируются обширной зоной мозга)

АБСАНСЫ

(petit mal, 10%)

- кратковременная потеря сознания
- кратковременные судороги
- длительность 30 сек

ТОНИКО-КЛОНИЧЕСКИЕ

(grand mal, 20%)

- потеря сознания, аура
- тонические судороги
- остановка дыхания
- клонические судороги
- длительность 1-2 мин

Международная ккц эпилептических припадков

Генерализованные судороги (генерируются обширной зоной мозга)

АТОНИЧЕСКИЕ

(дроп-припадки)

- возникают после повреждения мозга
- внезапно ↓↓ мышечный тонус
- больной м/ упасть на землю

МИОКЛОНИЧЕСКИЕ

- кратковременные (1 сек)
 внезапные сокращения мышц 1
 конечности или
- генерализованные сокращения мышц без потери сознания

Применение противоэпилептических ЛС

Эпилептический статус – неотложное состояние, поскольку м/ привести к повреждению нейронов и соматическим осложнениям

- припадок или серия припадков
- отсутствие сознания
- продолжительность > 30 мин

- Диазепам
- Клоназепам
- Лоразепам
- Фенитоин
- Фенобарбитал
- Ср-ва для наркоза

КЛАССИФИКАЦИЯ ПРОТИВОЭПИЛЕПТИЧЕСКИХ ПРЕПАРАТОВ

I. ГАМК-ергические средства:

- **Барбитураты** Фенобарбитал, Бензонал, Гексамидин
- **Бензодиазепины** Клоназепам, Диазепам, Лоразепам
- Вальпроаты (блокаторы ГАМК-трансаминазы и Са2+ каналов)
 Вальпроевая к-та, Натрия вальпроат
- Вигабатрин, Габапентин, Тиагабин

II. Блокаторы Ca2+ каналов Т-типа:

• **Сукцинимиды** Этосуксимид

КЛАССИФИКАЦИЯ ПРОТИВОЭПИЛЕПТИЧЕСКИХ ПРЕПАРАТОВ

III. Блокаторы Nа-каналов

- **Иминостильбены** Карбамазепин* (Тегретол, Финлепсин - 200 мг)
- **Производные гидантоина** Фенитоин (Дифенин)

IV. Ингибиторы возбуждающих АМК, блокаторы Na+ и Ca2+ каналов Ламотриджин, Топирамат

V. ЛС, купирующие эпилептический статус

Диазепам, Клоназепам, Лоразепам Средства для наркоза Фенобарбитал, Фенитоин

Средства, активирующие ГАМК-ергическую систему

БАРБИТУРАТЫ

ФЕНОБАРБИТАЛ (1912 г)

Механизм действия:

- ↑↑ ГАМК-ергическое торможение, воздействуя на барбитуратные рецепторы в макромолекулярном ГАМК_Арецепторном комплексе
- ↓↓ выделение возбуждающих аминокислот
- блокирует АМРА-рецепторы глутаминовой кислоты
- блокирует Na-каналы (↓↓ генерации ПД)
- блокирует вход Са²⁺ в нейроны

БАРБИТУРАТЫ

ФЕНОБАРБИТАЛ (1912 г)

🛮 Особенности:

Фенобарбитал оказывает действие:

- седативное, снотворное, пр/судорожное
- к снотворному действию развивается привыкание при сохранении пр/ судорожной активности
- улучшает гемодинамику в ЦНС
- ↑↑ устойчивость мозга к гипоксии
- ↓↓ ВЧД
- подавляет ПОЛ
- оказывает мембраностабилизирующее действие
- ↓↓ когнитивные функции
- индуцирует микросомальные ферменты печени

ФЕНОБАРБИТАЛ (1912 г)

🛮 Фармакокинетика:

- вводится внутрь, в/м
- всасывается в кишечнике полностью, но медленно
- связывается с альбуминами крови на 45 60%
- хорошо проникает в ЦНС (свободная фракция 55%)
- Т/2 72 120 час (у новорожденных 150 ч)
- м/ применяться 1 раз/ день
- метаболизируется в печени цх Р-450 (СҮР 2С)
- является индуктором цх Р-450
- выводится почками
- равновесная % достигается в теч неск недель

Средства, активирующие ГАМК-ергическую систему

БАРБИТУРАТЫ

ФЕНОБАРБИТАЛ (1912 г)

ПОКАЗАНИЯ

- тонико-клонические судороги
- парциальные судороги
- эпилептические припадки у новорожденных
- фебрильные припадки у детей

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ РЕАКЦИИ

- ЦНС:
 - седативное действие, сонливость, головокружение
- атаксия, дизартрия
- нистагм
- когнитивные нарушения
- депрессии
- у детей и пожилых пародоксальная гиперактивность

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ РЕАКЦИИ

Пидиосинкразические

- кожные высыпания
- гиперчувствительность
- гепатотоксичность
- гематологические нарушения

□ ИНДУКЦИЯ цх Р-450:

- изменение метаболизма вит Д остеомаляция
- дефицит фолиевой к-ты мегалобластическая анемия

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ РЕАКЦИИ

- ДРУГИЕ
- у мужчин нарушение сексуальных функций
- у женщин 🙏 полового влечения
- некроз печени, холестаз, ЖКТ-расстройства
- КОСМЕТИЧЕСКИЙ ДЕФЕКТ (пролиферация соединительной ткани):
- контрактура Дюпюитрена
- болезнь Пейрони
- с. «замороженного» плеча
- диффузные боли в суставах при наличии или отсутствии ладонного фиброматоза (с. Леддерхоуза)

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ РЕАКЦИИ

- ПРИЕМ ВО ВРЕМЯ БЕРЕМЕННОСТИ
- появление пороков развития плода:
- трахеоэзофагальные фистулы
- гипоплазия тонкого к-ка и легких
- аномалии пальцев
- дефекты межжелудочковой перегородки
- гипоспадии
- менингомиелоцеле
- умственная отсталость
- микроцефалия
- индукция цх Р-450:
- ↑↑ метаболизма протромбина геморрагические осложнения у новорожденного

БЕНЗОНАЛ – бензоильное производное фенобарбитала

ОСОБЕННОСТИ

- подавляет таламо-кортикальную синхронизирующую систему, что предотвращает гиперсинхронные разряды в корковых нейронах и развитие судорожных приступов
- не нарушает функцию ретикулярной формации среднего мозга
- не оказывает снотворного действия
- ↓↓ вязкость мышления, злобность, агрессию
- ↑↑ настроение

Показания:

- парциальные припадки и др. формы эпилепсии
- психомоторные припадки (в комбинации с гексамидином и карбамазепином)

ГЕКСАМИДИН – дезоксибарбитурат, превращается в фенобарбитал (25%) и фенилэтилмалонамид

ОСОБЕННОСТИ

- в 3 раза менее активен, чем фенобарбитал
- оказывает слабое снотворное действие

Нежелательные лекарственные реакции:

- седация, головокружение, атаксия
- диплопия, нистагм
- рвота
- кожные сыпи
- лейкопения, тромбоцитопения
- лимфаденопатия
- ↑↑ инактивации витаминов
- острый психоз у б-х парциальной эпилепсией

Средства, активирующие ГАМК-ергическую систему БЕНЗОДИАЗЕПИНЫ

КЛОНАЗЕПАМ (АНТЕЛЕПСИН, РИВОТРИЛ)

Механизм действия

- потенцирует ГАМК-ергическое торможение в ЦНС, т.к. воздействует на БД-рц ГАМК₋₋комплекса
- в больших дозах пролонгирует инактивацию Na+каналов

Показания

- все формы эпилепсии (кроме тонико-клонических припадков)
- длительность применения 10 30 дн (п-д учащения припадков)
- купирование эпилептического статуса

БЕНЗОДИАЗЕПИНЫ

КЛОНАЗЕПАМ (АНТЕЛЕПСИН, РИВОТРИЛ)

Фармакокинетика

- хорошо всасывается в ЖКТ
- пик % в крови ч/з 1 4 час
- быстро проникает в ЦНС (липофильное в-во)
- связывается с белками крови на 85%
- метаболизируется в печени, Т/2 24 час

Нежелательные лекарственные реакции

- сонливость, летаргия
- антероградная амнезия
- мышечная слабость, атаксия
- головокружение, дизартрия

Средства, активирующие ГАМК-ергическую систему

БЕНЗОДИАЗЕПИНЫ

КЛОНАЗЕПАМ (АНТЕЛЕПСИН, РИВОТРИЛ)

Нежелательные лекарственные реакции

- *нарушения поведения* агрессия,
- раздражительность, ↓↓ % внимания, анорексия или ↑↑ аппетита
- *зависимость* (психическая, физическая)
- привыкание
- *с. отмены* (вплоть до развития эпилептического статуса)
- *При в/в введении* ↓↓ дыхания, ↓↓ ЧСС, ↓↓ АД

Средства, активирующие ГАМК-ергическую систему ВАЛЬПРОАТЫ

ВАЛЬПРОАТ НАТРИЯ (АЦЕДИПРОЛ, ДЕПАКИН) КИСЛОТА ВАЛЬПРОЕВАЯ (КОНВУЛЕКС) ДЕПАКИН ХРОНО (ВАЛЬПРОАТ НАТРИЯ + КИСЛОТА ВАЛЬПРОЕВАЯ)

Первые клинические исследования — 1964 г Во Франции применяется с 1967 г, в США — с 1978 г

Механизм действия:

- 🔱 фермент инактивации ГАМК ГАМК-трансаминазу
- ↑↑ глутаматдекарбоксилазу (↑↑ образование ГАМК из

глутаминовой кислоты)

- блокируют Na⁺ каналы
- блокируют Са²⁺ каналы
- активируют K⁺ каналы

Средства, активирующие ГАМК-ергическую систему

ВАЛЬПРОЕВАЯ КИСЛОТА

🛮 Фармакокинетика:

- легко всасывается из ЖКТ в кровь
- пик % ч/з 1 4 ч
- связывание с белками крови дозозависимое:
- 90-95% при низкой % препарата в сыворотке крови
- 80-85% при увеличении его концентрации
- T/2 15 17 час
- хорошо проникает в ЦНС (свободная фракция)
- метаболизируется в печени
- выделяется с мочой
- эффективность сохраняется в течение 1 2 недель

Взаимодействие вальпроевой к-ты с другими ЛС

ЛС І	ЛС II	Рзультат взаимодействия
• Вальпроевая к-та	ФенобарбиталФенитоин	 ↑↑ сывороточной % ЛС II, что требует ↓↓ дозы ЛС II •↓↓ % вальпроевой к-ты в крови (в результате ↑↑ печеночного клиренса вальпроата)

Средства, активирующие ГАМК-ергическую систему

ВАЛЬПРОЕВАЯ КИСЛОТА

ПОКАЗАНИЯ

- тонико-клонические припадки
- абсансы
- миоклонус-эпилепсия
- парциальная эпилепсия

ПРИМЕНЕНИЕ

- начальная 125 мг * 2-3 раза/день
- эффективная доза 250 500 мг внутрь * 3 р/д

ВАЛЬПРОЕВАЯ КИСЛОТА *НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ РЕАКЦИИ*

□ ИДИОСИНКРАЗИЧЕСКИЕ

- гепатотоксичность (развивается в теч 3-х мес, III место среди всех ксенобиотиков по гепатотоксичности со смертельным исходом), у детей до 3-х лет причина летального исхода
- кожные высыпания
- лихорадка
- лимфаденопатия
- тромбоцитопения, ↓↓ агрегации Тр
- редко нейтропения, угнетение костного мозга

ВАЛЬПРОЕВАЯ КИСЛОТА *НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ РЕАКЦИИ*

ПЖКТ

- тошнота, рвота
- дискомфорт в эпигастрии
- диарея

П ЦНС

- седация, атаксия, диплопия
- головокружение
- постуральный тремор
- редко энцефалопатия, галлюцинации

ВАЛЬПРОЕВАЯ КИСЛОТА *НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ РЕАКЦИИ*

При длительном приеме:

- ↑↑ массы тела
- периферические отеки, алопеция
- аменорея, нарушение сексуальной функции

П Тератогенное действие:

- нарушение развития невральной трубки
- дизрафический с-м
- малые аномалии развития лица и пальцев

ВИГАБАТРИН (САБРИЛ) Применяется в Европе с 1989 г, в США — с 1997 г

ОСОБЕННОСТИ

- структурный аналог ГАМК
- селективный необратимый ингибитор ГАМКтрансаминазы (фермент инактивации ГАМК)
- значительно ↑↑ % ГАМК в головном мозге
- хорошо всасывается
- не связывается с белками плазмы
- ▶ T/2 5 8 час
- выводится почками за 24 час

Показания:

тяжелые формы эпилепсии при неэффективности других
 ЛС

ВИГАБАТРИН (САБРИЛ)

ОСОБЕННОСТИ

Побочные эффекты:

- обусловлены ↑↑ ГАМК в головном мозге: депрессия, утомляемость, слабость, ↓↓ внимания, головная боль, нарушение мышления, памяти, сужение полей зрения
- редко атрофия сетчатки, неврит зрительного нерва (консультация офтальмолога каждые 6 мес)
- ↑↑ частоты эпилептических припадков, эпилептический статус

ГАБАПЕНТИН — молекула ГАМК, связанная с липофильным циклогексановым кольцом, облегчающим проникновение в ЦНС

ОСОБЕННОСТИ

Механизм действия:

• в 3 раза ↑↑ освобождение ГАМК из пресинаптических терминалей

Показания

- парциальная эпилепсия
- нейропатическая боль
- Противопоказан при тонико-клонических припадках Фармакокинетика
- полностью всасывается из кишечника
- не связывается с белками плазмы
- выводится почками в неизмененном виде (препарат выбора при эпилепсии у больных гепатитом)
- Т/2 5-7 час, хорошо переносится

ГАБАПЕНТИН — молекула ГАМК, связанная с липофильным циклогексановым кольцом, облегчающим проникновение в ЦНС

ОСОБЕННОСТИ

Нежелательные лекарственные реакции:

- нервозность или сонливость
- вестибулярные нарушения
- головная боль, амнезия
- потеря зрения
- диспепсия
- ринит, фарингит, кашель
- миалгии

Блокаторы Са-каналов Т-типа СУКЦИНИМИДЫ ЭТОСУКСИМИД (СУКСИЛЕП)

Механизм действия:

- блокирует Са-каналы Т-типа в эпилептогенных очагах таламуса
- влияет на таламокортикальную регуляторную систему,
 генерирующую ритмическую пик-волновую активность (чем обусловлена избирательность действия)
- уменьшает эффекты аспарагиновой кислоты

ПОКАЗАНИЯ

- *препарат выбора* при абсансах (дети)
- менее эффективен при:
- миоклонических судорогах, атонических припадках
- *неэффективен* при всех других видах припадков

Блокаторы Са-каналов Т-типа

ЭТОСУКСИМИД (СУКСИЛЕП)

🛮 Фармакокинетика:

- вводится внутрь, в/м
- легко всасывается
- пик % ч/з 1 4 ч
- связывается с альбуминами крови менее 10%
- легко проникает в ЦНС (свободная фракция), % в СМЖ
- соответствует % в крови
- Т/2 у взрослых 40 60 час, у детей 30 40 час
- метаболизируется в печени цх Р-450 (СҮР 3А4)
- выводится почками
- мало взаимодействует с другими ЛС

ЭТОСУКСИМИД (СУКСИЛЕП) *НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ РЕАКЦИИ*

□ жкт:

- тошнота, рвота
- дискомфорт в животе
- анорексия, ↓↓ веса

□ ЦНС:

- сонливость, головокружение, раздражительность
- атаксия, утомляемость, икота

- нарушение поведения, агрессия
- галлюцинации, бред
- тяжелые депрессии

ЭТОСУКСИМИД (СУКСИЛЕП) НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ РЕАКЦИИ

□ ИДИОСИНКРАЗИЧЕСКИЕ

- кожные высыпания
- мультиформная эритема
- с. Стивенса-Джонсона
- волчаночноподобный с-м

ПРЕДКО

- угнетение кроветворения: апластическая анемия, тромбоцитопения
- тиреоидит
- иммунное поражение почек

ЭТОСУКСИМИД (СУКСИЛЕП)

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ РЕАКЦИИ

□ ТЕРАТОГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ

отсутствие связывания с сывороточными белками, гидрофильность способствуют проникновению препарата ч/з плаценту и в грудное молоко

При длительном применении может вызвать развитие тонико-клонических припадков

(для профилактики этого осложнения этосуксимид принимают совместно с фенитоином или карбамазепином)

Блокаторы Nа-каналов

ИМИНОСТИЛЬБЕНЫ

КАРБАМАЗЕПИН (ТЕГРЕТОЛ, ФИНЛЕПСИН)

Применяется с 1974 г

МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ

- связывается с инактивированными натриевыми каналами и тормозит их переход в активное состояние
- тормозит выделение глутаминовой к-ты

ОСОБЕННОСТИ

- обладает свойствами ТЦА
 - т ↓ ↓ вязкость мышления, депрессию и агрессивность
- и оказывает обезболивающее д-е

🛮 Фармакокинетика:

- всасывается медленно, неполностью
- пик % ч/з 4 8 час (до 24 час)
- связывается с альбуминами крови на 80%
- % в ЦНС пропорциональна содержанию свободной фракции в крови
- метаболизируется в печени цх Р-450 (СҮР 3A4) с
- образованием 10,11 эпоксида
- индуцирует цх Р-450
- T/2 10 20 час (9 10 час)
- выводится почками

Взаимодействие карбамазепина с другими ЛС

ЛС, ↑↑ % карбамазепина в крови	ЛС, ↓↓ % карбамазепина в крови	ЛС, эффективность которых карбамазепин ↓↓
	ФенитоинФенобарбитал	 Фенитоин Вальпроевая к-та Бензодиазепины Фенотиазины Фентанил ТЦА Тетрациклин Контрацептивы

ПОКАЗАНИЯ

- 📭 парциальные припадки
- 🚺 тонико-клонические судороги
- нейропатическая боль нейропатия периферических нервов, корешковое поражение, патология спинного мозга, фантомная боль, атипичная лицевая и постинсультная боль
- невралгия тройничногои языкоглоточного нервов

НЕ ЭФФЕКТИВЕН при:

- абсансах
- миоклонических судорогах
- атонических припадках

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ РЕАКЦИИ

- **р ЖКТ:** тошнота, рвота, диарея
- ЦНС: атаксия, головокружение, диплопия, сонливость, когнитивные нарушения, редко энцефалопатия, делирий, параноидный психоз

идиосинкразические

- макулопапулезная кожная сыпь
- мультиформная эритема
- с. Стивенса-Джонсона, эпидермальный некролиз
- лимфаденопатия
- волчаночноподобный с-м

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ РЕАКЦИИ

- **ТЕМАТОЛОГИЧЕСКИЕ**
- лейкопения, тромбоцитопения
- апластическая анемия
- **ф ССС:** тахикардия, брадиаритмия, блокадные аритмии
- 🖿 НАРУШЕНИЕ СЕКСУАЛЬНЫХ ФУНКЦИЙ
- **поликистоз яичников**
- **В ГЕПАТОТОКСИЧНОСТЬ**
- **h** ГИПОТИРЕОЗ
- 🖿 АНТИДИУРЕТИЧЕСКОЕ Д-Е

ИМИНОСТИЛЬБЕНЫ ОКСКАРБАЗЕПИН (ТРИЛЕПТАЛ) – 10оксопроизводное карбамазепина

ОСОБЕННОСТИ

- эффективное и безопасное пр/эпилептическое средство
- 🗅 не индуцирует цх Р-450
- при метаболизме не превращается в токсичный 10,11 эпоксид
- меньше ПЭ, хотя они аналогичны карбамазепину, но встречаются реже
- 🖶 чаще из ПЭ гипонатриемия

Блокаторы Nа-каналов

ГИДАНТОИНЫ

ФЕНИТОИН (ДИФЕНИН, ДИЛАНТИН)

Введен в клиническую практику в 1938г как 1-е неседативное пр/ эпилептическое средство

🛮 Механизм действия:

- пролонгирует инактивированное состояние натриевых каналов нейронов, что снижает частоту генерации потенциалов действия
- в больших дозах потенцирует ГАМК-ергическое торможение

🛮 Особенности:

• не оказывает снотворного и седативного действия

ФЕНИТОИН (ДИФЕНИН, ДИЛАНТИН)

Фармакокинетика:

- вводится внутрь, в/м
- всасывается медленно, неполностью
- пик % ч/з 3 12ч
- связывается с альбуминами крови на 90%
- T/2 22 час
- равновесное состояние в теч 5 7 дней
- хорошо проникает в ЦНС (свободная фракция), что м/
- составлять 100 300% от % в сыворотке
- метаболизируется в печени цх Р-450 (СҮР 2С)
- проникает во все жидкости организма, грудное молоко,

желчь

Взаимодействие фенитоина с другими ЛС

ЛС, ↑↑ % фенитоина в крови	ЛС, ↓↓ % фенитоина в крови	Фенитоин ↓↓ эффективность
СалицилатыСукцинимидыСА	АнтацидыКарбамазепинРезерпинСукральфатАлкоголь	 ГК Контрацептивы Рифампицин Тетрациклины Фуросемид Теофиллин Дигоксин Витамин Д

Блокаторы Na-каналов

ФЕНИТОИН (ДИФЕНИН, ДИЛАНТИН)

ПОКАЗАНИЯ

- тонико-клонические судороги
- парциальные судороги

Неэффективен при:

- абсансах
- миоклонических судорогах
- атонических припадках

ПРИМЕНЕНИЕ

- р длительное (в течение десятилетий)
- эффективность сохраняется
- переносится хорошо
- отмена постепенная в теч 1 3 мес

ФЕНИТОИН (ДИФЕНИН, ДИЛАНТИН)

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ РЕАКЦИИ

ПДОЗОЗАВИСИМЫЕ

- ЦНС:
 - 10 20 мкг/мл
- сонливость
- спутанность сознания
- головокружение

20 - 40 мкг/мл

- дизартрия
- диплопия, нистагм
- атаксия
- энцефалопатия
- офтальмоплегия
- кома

- ЦНС:
 - Экстрапирамидные:
- дистония
- хореоатетоз
- тремор
 - Атрофия мозжечка
- Периферическая полинейропатия

- CCC:
- аритмии
- ↓↓ АД

- **-** ЖКТ:
- тошнота, рвота
- боли в эпигастрии
- ↓↓ или ↑↑ веса

ФЕНИТОИН (ДИФЕНИН, ДИЛАНТИН)

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ РЕАКЦИИ

Пидиосинкразические

- кожные высыпания (эксфолиативный дерматит, с. Стивенса-Джонсона)
- лихорадка
- артралгии
- лимфаденопатия
- гриппоподобный с-м

- **П ХРОНИЧЕСКИЕ**
- гепатотоксичность
- ↑↑ АЛТ, ↑↑ АСТ, ↑↑ Блб, ↑↑ ЩФ
- холестаз
- ↑↑ цх Р-45<u>0</u>
- гематологические реакции
- лейкопения
- агранулоцитоз
- тромбоцитопения

- ДВС-синдром
- аплазия красного ростка крови
- мегалобластическая анемия

- ↑↑ скорость метаболизма витаминов:
- витаминаД
- витамина К
- фолиевой к-ты
- **■** в связи с чем м/быть:
- рахитоподобная остеопатия
- кровотечения
- макроцитарная анемия

- иммунологические
- волчаночноподобный с-м
- интерстициальный нефрит
- узелковый периартериит и др.
- эндокринные нарушения
- гипотиреоз, гипергликемия
- ↑↑ % в крови АКТГ, кортизола
- ↑↑ % в крови ЛГ, ↑↑ метаболизм тестостерона, эстрадиола (нарушение сексуальной ф-ции)

ФЕНИТОИН (ДИФЕНИН, ДИЛАНТИН)

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ РЕАКЦИИ

- косметические дефекты (пролиферация п/к тканей)
- утолщение кожи на переносице, огрубение лица
- гиперплазия десен
- рост волос на лице и туловище
- контрактура Дюпюитрена, б-нь Пейрони
- легочный фиброз

- тератогенное действие (гидантоиновый с-м плода):
- заячья губа, волчья пасть
- дефекты межпредсердной и межжелудочковой перегородок
- аномалии развития скелета, ЦНС
- гипоплазия пальцев и кожного рисунка на них
- гипоспадия
- мальформация кишечника
- отставание в развитии, умственное недоразвитие

Ингибиторы возбуждающих АМК, блокаторы Na⁺ и Ca²⁺ - каналов

ЛАМОТРИДЖИН (ЛАМИКТАЛ)

- Механизм действия:
- блокируя потенциалзависимые Na-каналы пресинаптической мембраны, уменьшает выделение глутаминовой и аспарагиновой аминокислот
- блокирует Са2+ каналы Т-типа

ЛАМОТРИДЖИН (ЛАМИКТАЛ)

ФАРМАКОКИНЕТИКА

- хорошо всасывается в ЖКТ
- биодоступность почти 100%
- пик % в крови ч/з 2 3 ч
- связывается с белками крови на 55%
- метаболизируется в печени, Т/2 24 ч
- выводится почками

ЛС, ↑↑	ЛС, ↓↓	Взаимодействие
% ламотриджина	% ламотриджина	ламотриджина с
в крови, Т/2 – 60 ч	в крови, Т/2 – 12 ч	карбамазепином
- Вальпроевая к-та	• Капбамазепин	↑↑ метаболизм карбамазепина с образованием 10,11-эпоксида

Ингибиторы возбуждающих АМК, блокаторы Na⁺ и Ca²⁺ - каналов

ЛАМОТРИДЖИН (ЛАМИКТАЛ)

ПОКАЗАНИЯ

- тонико-клонические припадки
- абсансы
- парциальная эпилепсия НЕ ПОКАЗАН
- миоклонус-эпилепсия

Ингибиторы возбуждающих АМК, блокаторы Na⁺ и Ca²⁺ - каналов

ЛАМОТРИДЖИН (ЛАМИКТАЛ)

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ РЕАКЦИИ

- Кожные высыпания:
- макулопапулезная кожная сыпь (чаще появляется при быстром титровании дозы препарата)
- мультиформная эритема
- у детей с. Стивенса-Джонсона, эпидермальный некролиз
- ЦНС атаксия, нарушение аккомодации,
 головокружение, спутанность сознания, утомляемость
- · ЖКТ тошнота, рвота

ПРОТИВОПАРКИНСОНИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА

БОЛЕЗНЬ ПАРКИНСОНА и паркинсонизм —

характеризуются симптомами:

- тремор (дрожание) головы, рук;
- мышечная ригидность (повышенный тонус скелетных мышц);
- брадикинезия (затрудненность, замедленность движений)
- постуральная неустойчивость, семенящая походка;
 больные с трудом меняют направление движения
 что связано с

нарушением дофаминергической передачи в базальных ядрах головного мозга - в neostriatum, в частности, в хвостатом ядре

ПРОТИВОПАРКИНСОНИЧЕСКИЕ СР-ВА МОГУТ:

- I. ↓↓ Выделение АЦХ в полосатом теле с помощью дофаминомиметиков различного механизма действия:
- 1. средства заместительной терапии (леводопа)
- 2. ингибиторы ферментов инактивации дофамина (селегилин, энтакапон)
- 3. прямые агонисты D2-рецепторов (бромокриптин, лизурид, перголид)
- II. ↓↓ Выброс АЦХ с помощью блокаторов NMDAрецепторов глутаминовой к-ты (блокировать
 NMDA-рц и препятствовать возбуждению
 холинергических нейронов глутаматом (амантадин)
- III. ↓↓ эффекты АЦХ с помощью центральных Мхолиноблокаторов (блокировать М-ХР ГАМКергических нейронов (тригексифенидил)

КЛАССИФИКАЦИЯ

- I. В-ва, активирующие дофаминергические влияния (Дофаминомиметики)
- Предшественник дофамина *Леводопа*
- Ингибиторы ферментов инактивации дофамина
 - Селегилин (МАО В), Энтакапон (КОМТ)
- Прямые агонисты D2-рц:
- *Эрголиновые препараты Бромокриптин,* Лизурид, Перголид, Каберголин
- Неэрголиновые препараты Пирибедил, Прамипексол, *Ропинирол*

КЛАССИФИКАЦИЯ

III. В-ва, ↓↓ холинергические влияния (центральные М-холиноблокаторы)

Тригексифенидил (Циклодол, Паркопан) Трипериден (Норакин) Бипериден (Акинетон) Тропацин

ЛЕВОДОПА

ОСОБЕННОСТИ

Применяется внутрь, около 1% проникает через ГЭБ превращается в дофамин (под влиянием ДОФА-декарбоксилазы)

Уменьшает:

брадикинезию, мышечную ригидность и тремор

Улучшает качество жизни больных

Но не замедляет развития заболевания (продолжается уменьшение количества дофаминергических нейронов в черной субстанции).

Развивается с-м «on-off» в связи с нарушением способности дофаминергических нейронов депонировать дофамин Использование высоких доз устраняет брадикинезию и ригидность, но вызывает дискинезию

Для ↓↓ синдрома «on-off»:

применяют ЛС пролонгированного действия комбинируют леводопу с другими ЛС, улучшающими дофаминергическую передачу (амантадин или энтакапон)

ДОФАМИНОМИМЕТИКИ ЛЕВОДОПА

ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ

- обусловлены накоплением дофамина и НА в ЦНС и на периферии:
- *ЖКТ:* анорексия, тошнота, рвота, нарушение аппетита
- ЦНС: ажитация, тревога, бессонница, ночные кошмары, дезориентация, галлюцинации, дискинезии
- ССС: аритмии, ортостатическая гипотензия (дофамин стимулирует β 1-рц сердца, а за счет стимуляции D1-рц расширяет кровеносные сосуды)

ЛЕВОДОПА

УСТРАНИТЬ периферические дофаминомиметические ПЭ м/ с помощью:

- блокатора рц дофамина домперидона (мотилиум)
- ингибиторов ДОФА-декарбоксилазы, которые не проникают в ЦНС, — карбидопой или бенсеразидом

При этом ↓↓ превращение леводопы в дофамин на периферии и большее кол-во леводопы поступает в ЦНС, что позволяет ↓↓ терапевтическую дозу леводопы

Комбинированные препараты леводопы с:

- 🖊 карбидопой наком
- с бенсеразидом— мадопар назначают 2 раза в день Побочные эффекты:
 - постуральная гипотензия
 - тахикардия, аритмии
 - дезориентация, депрессия, галлюцинации *Противопоказаны* при закрытоугольной глаукоме

ЛЕВОДОПА

УСТРАНИТЬ периферические дофаминомиметические ПЭ м/ с помощью:

Энтакапон - ↓↓ инактивацию леводопы на периферии, т.к.:

- ингибирует КОМТ и препятствует О-метилированию леводопы
 - не проникает в ЦНС, действует на периферии (в просвете к-ка, печени и кровеносном русле)
 - ′ пролонгирует эффект леводопы на 65%
 - ′ ↓↓ двигательные флуктуации

Преимущества

быстрое достижение макс % леводопы в крови (в отличие от препаратов пролонгированного действия (наком R, синемет SR, мадопар HBS)

ДОФАМИНОМИМЕТИКИ ЛЕВОДОПА

Ч/з неск лет терапии леводопой:

- у молодых пациентов появляются дискинезии (их м/ устранить назначением ГАМК-позитивных ЛП *транквилизаторы, баклофен)*
- у пожилых пациентов появляются психические нарушения, для устранения используют клозапин или оланзапин (не дают экстрапирамидных нарушений)

ДОФАМИНОМИМЕТИКИ СЕЛЕГИЛИН (ДЕПРЕНИЛ, ЮМЕКС)

ОСОБЕННОСТИ

- необратимо ингибирует МАО-В (препятствует окислительному дезаминированию дофамина)
- в результате выделение дофамина ↑↑
- обладает антидепрессивным действием
- улучшает память и способность к обучению
- оказывает нейропротекторное д-е
- терапевтич эффект ч/з 3 4 нед курсового приема
- при взаимодействии с симпатомиметиками не вызывает ↑↑ АД

Селегилин увеличивает эффективность и длительность действия леводопы

АГОНИСТЫ D2-рц ДОФАМИНА

- тормозят выделение АЦХ и глутаминовой к-ты
- замедляют кругооборот дофамина
- препятствуют развитию осложнений в двигательной сфере, т.к. д-т непрерывно
- оказывают антиоксидантное и нейропротективное действие
- **-** позволяют ↓↓ дозу леводопы на 10 30%
- ► T/2 от 5 6 час до 24 час

Эрголиновые препараты – структурные аналоги алкалоидов спорыньи: **бромокриптин**, лизурид, перголид, каберголин

Неэрголиновые препараты – разного химического строения: ропинирол, апоморфин, пирибедил, прамипексол

ДОФАМИНОМИМЕТИКИ

БРОМОКРИПТИН (ПАРЛОДЕЛ) и ЛИЗУРИД

- полные агонисты дофаминовых D2-рецепторов
- **-** ↓↓ секрецию пролактина
- **-** ↓↓ физиологическую лактацию
- **▶** ↓↓ выделение гормона роста

Бромокриптин противопоказан при:

- эндогенных психозах
- тяжелых заболеваниях ССС
- злокачественных новообразованиях молочных желез
- в 1-е 3 мес беременности
- лактации
- ретям до 15 лет

ДОФАМИНОМИМЕТИКИ

РОПИНИРОЛ

- агонист дофаминовых D2-рецепторов в неостриатуме
- **↓**↓ секрецию пролактина
- адекватно корректирует с-мы болезни Паркинсона в теч 3-х лет
- эффективнее бромокриптина
- наименее токсичный дофаминомиметик

СЕЛЕГИЛИН, ЭНТАКАПОН, БРОМОКРИПТИН и ЛИЗУРИД вызывают ПЭ:

- **ЖКТ:** тошнота, рвота, запор
- ССС: ортостатическая гипотензия, аритмии
- ЦНС: спутанность сознания, галлюцинации
 При длительной терапии:
- фиброз легких и забрюшинного пространства
- ЖКТ-кровотечения
- ишемия органов из-за спазма сосудов
- повышение либидо

Редко – эритромелалгия: покраснение, болезненность, припухлость рук, ног, суставная боль

Неэрголиновые агонисты D2-рц: редко вызывают фиброз, ЖКТ-расстройства, СС-проблемы

Ингибиторы ферментов и агонисты рц дофамина противопоказаны при судорожных состояниях, не связанных с дефицитом дофамина в ЦНС – хорея Гентингтона, эссенциальный тремор

В-ВА, УГНЕТАЮЩИЕ ГЛУТАМАТЕРГИЧЕСКИЕ ВЛИЯНИЯ

АМАНТАДИН (МИДАНТАН)

Механизм действия:

- блокируют NMDA-рц холинергических нейронов и ↓↓
 выделение АЦХ в полосатом теле
- ↑↑ выброс дофамина из окончаний дофаминергических волокон
- ↓↓ нейрональный захват дофамина
- оказывает прямое нейропротективное д-е
- препятствует стимулирующему влиянию глутаминовой к-ты на холинергические нейроны neostriatum (блокирует NMDAрецепторы)

В-ВА, УГНЕТАЮЩИЕ ГЛУТАМАТЕРГИЧЕСКИЕ ВЛИЯНИЯ

АМАНТАДИН (МИДАНТАН)

Показания:

- б-нь Паркинсона
- симптоматический паркинсонизм (постэнцефалический, цереброваскулярный)
- декомпенсация б-ни Паркинсона (акинетические кризы, в/в)

Лечебный эффект в 15 – 20 раз слабее, чем у Леводопы, развивается ч/з 3 – 5 дн

В-ВА, УГНЕТАЮЩИЕ ГЛУТАМАТЕРГИЧЕСКИЕ ВЛИЯНИЯ

АМАНТАДИН (МИДАНТАН)

Побочные эффекты:

головная боль, головокружение, бессонница, слабость, депрессия, галлюцинации, иллюзии, летаргия, «мраморная» окраска кожи

периферические отеки

диспепсия

Противопоказания:

- острые и хр. заболевания печени, почек
- психические заболевания
- эпилепсия
- тиреотоксикоз
- беременность
- пожилой возраст

В-ВА, УГНЕТАЮЩИЕ ХОЛИНЕРГИЧЕСКИЕ ВЛИЯНИЯ

ТРИГЕКСИФЕНИДИЛ (ЦИКЛОДОЛ) БИПЕРИДЕН

ОСОБЕННОСТИ

Механизм действия:

- блокируют M-холинорецепторы neostriatum
- ↓↓ возбуждающее д-е АЦХ

Эффекты:

- ↓↓ ригидность, акинезию
- восстанавливают объем, точность, координацию движений
- улучшают позу и речь

Показания:

- 📝 б-нь Паркинсона (с преобладанием тремора)
- симптоматический и лекарственный паркинсонизм

В-ВА, УГНЕТАЮЩИЕ ХОЛИНЕРГИЧЕСКИЕ ВЛИЯНИЯ

ТРИГЕКСИФЕНИДИЛ (ЦИКЛОДОЛ) БИПЕРИДЕН

ОСОБЕННОСТИ

Побочные эффекты:

- обусловлены блокадой ХРц коры, гиппокампа (опасность деменции) и внутренних органов
- в больших дозах галлюцинации, психическая зависимость
- 📝 привыкание
 - Противопоказания (аналогичны атропину), а также:
 - деменция
 - тяжелая патология сердца печени, почек
 - атеросклероз, пожилой возраст
 - беременность, лактация

СНОТВОРНЫЕ СРЕДСТВА

КЛАССИФИКАЦИЯ

I. Снотворные ср-ва – агонисты БД-рц

- Производные бензодиазепина:
- Нитразепам
- Диазепам
- Лоразепам
- Феназепам

- Нозепам
- Флуразепам

Флунитразеп

ам

- Темазепам
- Производные циклопирролона и имидазопиридина:
- Зопиклон
- Золпидем

КЛАССИФИКАЦИЯ

- II. Снотворные ср-ва с наркотическим типом д-я
- Производные алифатического ряда
- Nа оксибутират
- Производные барбитуровой кислоты (барбитураты)
- Этаминал-натрий
- Фенобарбитал

КЛАССИФИКАЦИЯ

III. Пр-ты разного химического строения

- Производные этаноламина
- Доксиламин
- Блокаторы Н1-рц
- Дифенгидрамин
- Пр-ты гормона эпифиза
- Мелатонин