

ПОЛТАВСЬКИЙ ДЕРЖАВНИЙ МЕДИЧНИЙ УНІВЕРСИТЕТ

НАРКОТИЧНІ ТА НЕНАРКОТИЧНІ АНАЛЬГЕТИКИ

**Лектор: завідувач кафедри фармакології
д. мед .н., професор Луценко Р. В.**

НАРКОТИЧНІ ТА НЕНАРКОТИЧНІ АНАЛГЕТИКИ

– ЦЕ ПРЕПАРАТИ, ЩО ЗМЕНШУЮТЬ ВІДЧУТЯ БОЛЮ, АЛЕ ЗБЕРІГАЮТЬ ІНШІ ВИДИ ЧУТЛИВОСТІ ТА СВІДОМІСТЬ

Основним засобом групи наркотичних анальгетиків є морфін (алкалоїд, що міститься в молочному сокові снодійного маку).

Це перший алкалоїд отриманий в чистому вигляді. Опій містить близько 50 алкалоїдів.

Основні алкалоїди - морфін, кодейн, папаверин, наркотин, тебаїн.

Опій містить алкалоїди двох основних груп: похідні 1-бензилізохіноліна і морфінана. Властивостями наркотиків володіють тільки морфінани.

мю2 (μ_2) – пригнічення дихання, ейфорія, залежність, ШКТ, обстипація

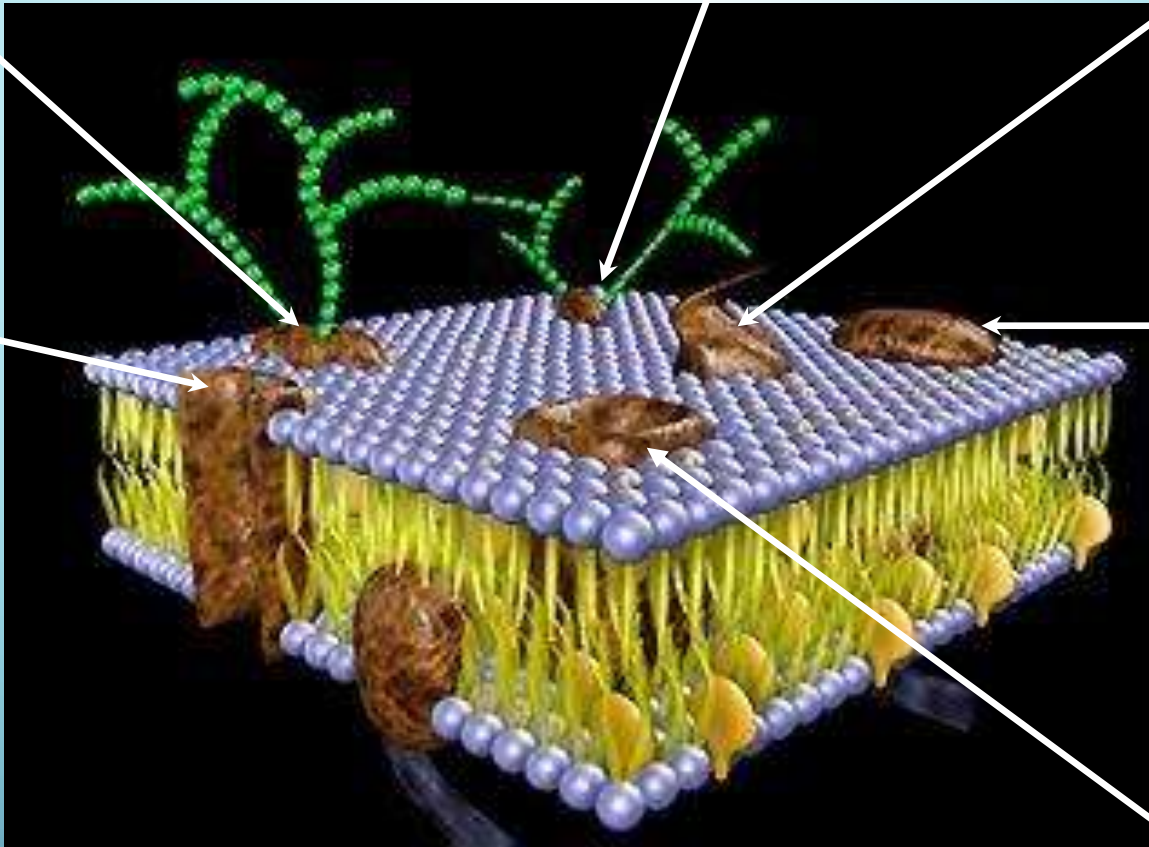
мю1 (μ_1) – аналгезія (знеболення)

сигма (σ) – дисфорія, галюцинації, тахікардія.

дельта (δ) – аналгезія, вегетативні реакції (АТ, тахікардія)

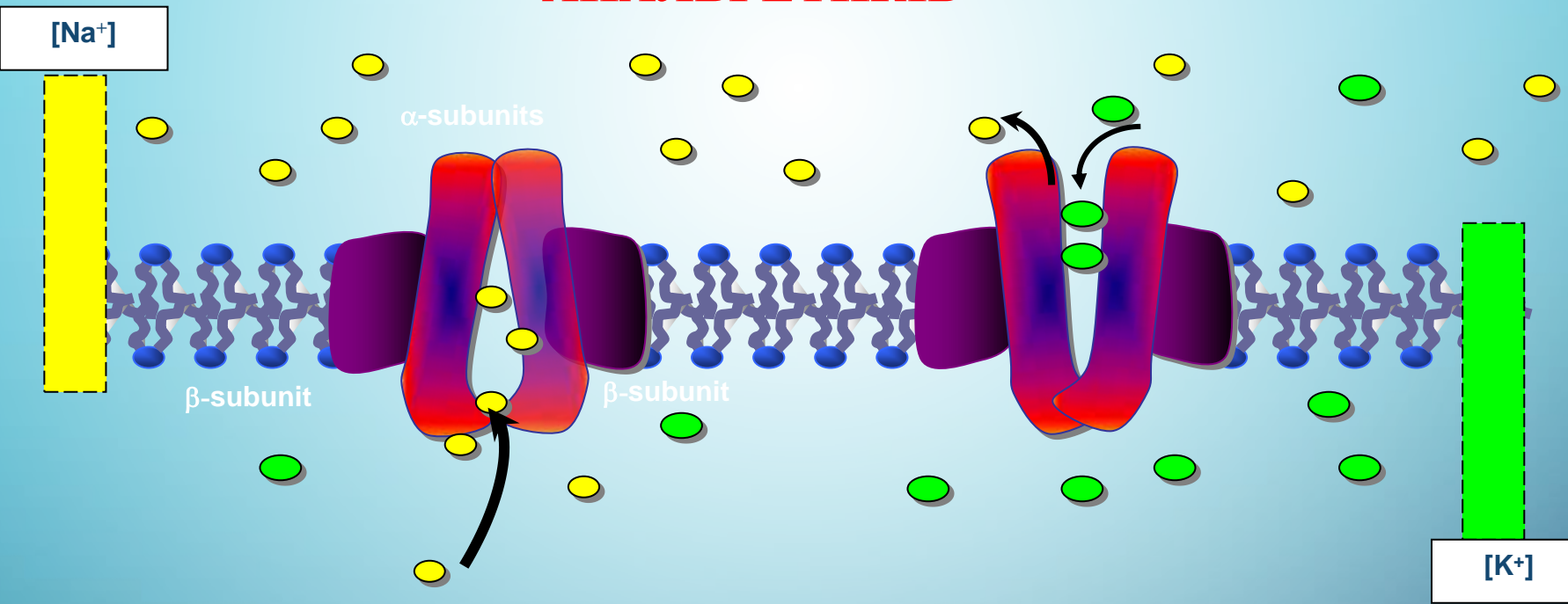
каппа (κ) – аналгезія, міоз, залежність

епсілон (ϵ) – аналгезія



У нормі їх агоністи **ендорфіни та енкефаліни**, підвищують стійкість організму до болі.
За їх принципом діють
НАРКОТИЧНІ АНАЛГЕТИКИ

КЛІТИННИЙ МЕХАНІЗМ ДІЇ НАРКОТИЧНИХ АНАЛЬГЕТИКІВ



При взаємодії наркотичного аналгетика з опіатними рецепторами знижується активність аденілатциклази і надходження Ca^{+2} всередину клітини, а також повищується функція K^+ каналів.

НАРКОТИЧНІ АНАЛГЕТИКИ (ОПІАТЕРГІЧНІ ЗАСОБИ)

1. Агоністи опіатних рецепторів:

Алкалоїди: морфін, омнопон, кодейн.

Синтетичні: похідні піперидину: тримеперидин (промедол), фентаніл, пиритрамін, пиритрамін.

2. Агоністи – антагоністи опіатних рецепторів: бензоморфани - пентазоцин, бупренорфін.

Морфіни – буторфанол, налорфін, налбуфін.

3. Антагоністи опіатних рецепторів:

налоксон, налтрексон.

4. Змішаний механізм дії – трамадол.

МОРФІНА ГІДРОХЛОРИД
АЛКАЛОЇД ОПЯ (МАК). ВВОДЯТЬ ВНУТРІШНЬО, В/М, В/В. ДІЄ. 3-5 ГОД
ВИВОДИТЬСЯ ЗАЛОЗАМИ ЖЕЛУДКА (ПРОМИТИ ШЛУНОК ПРИ ОТРУЄННІ)

Фармакодинаміка:

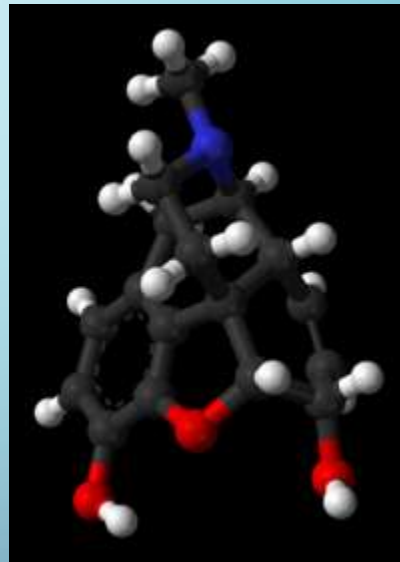
На ЦНС діє в 3 фази.

- ✓ 1 фаза – **ейфорія** (стан душевного комфорта, безтурботності, відстороненості);
- ✓ 2 фаза – **сон** (чуткий, поверхневий з яскравими кольоровими сновидіннями).
- ✓ 3 фаза – **абстиненція** (синдром відміни, характеризується психічними і фізичними порушеннями, дискомфортом та бажанням знову приймати наркотичний препарат).

МОРФІНА ГІДРОХЛОРИД

ФАРМАКОДИНАМІКА:

- ✓ заспокоювальна дія (змінює емоційне забарвлення болю, її характер, сприйняття);
- ✓ ↓тонус кашлевого центра;
- ✓ ↓блювотний центр;
- ✓ ↓дихальний центр;
- ✓ ↓температуру тіла;
- ✓ ↑окорухового нерва (міоз);
- ✓ ↑n. vagus (брadiкардія, гіпотензія);
- ✓ ↓тонус симпатичної нервої системи;
- ✓ розширює судини головного мозку;
- ✓ ↑спинальні рефлекси;
- ✓ ↓перистальтика ШКТ, спазм сфинктерів;
- ✓ ↓діурез;
- ✓ ↑тонус сфинктерів сечового міхура.



МОРФІНА ГІДРОХЛОРИД

ПОКАЗАННЯ

1. Травматичний біль (больовий шок).
2. Премедикація перед операцією.
3. Переломи.
4. Інфаркт міокарда.
5. Набряк легенів.
6. Біль у онкологічних хворих.
7. Кашель, що загрожує життя.



МОРФІНА ГІДРОХЛОРИД

ПОВОЧНА ДІЯ

- 1. Лікарська залежність.**
- 2. Закреп.**
- 3. Зниження АТ, нудота, блювання.**
- 4. Пригнічення дихання.**
- 5. Підвищення внутрішньочерепного тиску.**
- 6. Підвищення тонусу сфинктерів.**
- 7. Затримка сечовипускання.**

МОРФІНА ГІДРОХЛОРИД

ПРОТИПОКАЗАННЯ

- 1. Діти до 2 років.**
- 2. Гостре запалення.**
- 3. Черепно-мозкова травма.**
- 4. Судоми.**
- 5. Бронхіальна астма.**
- 6. Вагітність, лактація.**
- 7. Кахексія і похилий вік.**



МОРФІНА ГІДРОХЛОРИД

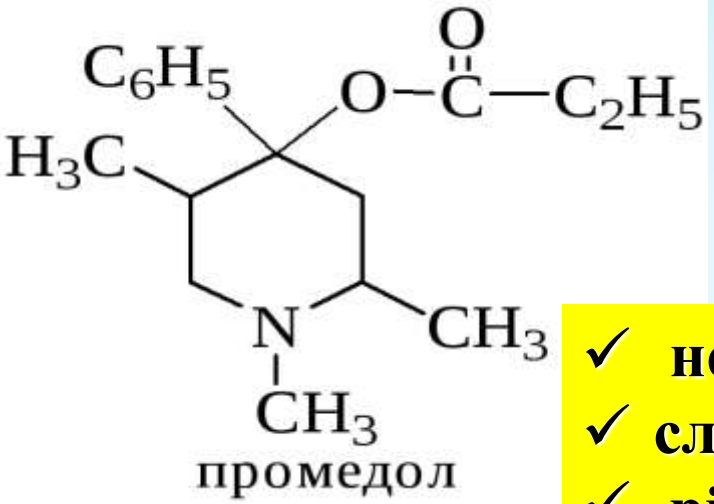
КЛІНІКА ОТРУЄННЯ (передозування)

1. Сон (кома).
2. Гіпотермія.
3. Брадикардія та гіпотенія.
4. Пригнічення дихання.
5. Переповнений сечовий міхур.
6. Міоз.
7. Підвищений тонус сухожильних рефлексів.



ДОПОМОГА ПРИ ОТРУЄННІ

1. Промити шлунок **перманганатом калію**.
2. Антидоти: налоксон, атропін.
3. Симптоматичні засоби: аналептики, адреноміметики.



ТРИМЕПЕРИДИН

- ✓ не проникає через плацентарний бар'єр;
- ✓ слабкіше морфіну в 5-6 разів;
- ✓ рідше викликає залежність;
- ✓ викликає спазмолітичну дію;
- ✓ підвищує тонус матки та розслаблює шийку матки.

Показання: знеболення пологів.



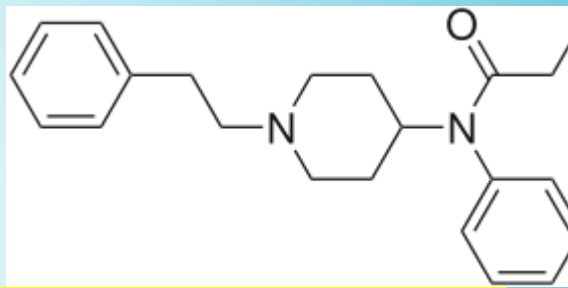
ОМНОПОН

- ✓ **сума алкалоїдів опія з яких морфін 48-50%;**
- ✓ **за анальгетичною дією слабкіше морфіна у 2 рази;**
- ✓ **містить алкалоїди ізохінолінового ряду;**
- ✓ **володіє спазмолітичною дією і не викликає спазму гладких м'язів.**

Показання: спастичний біль, кишкова, ниркова, печінкова коліки.

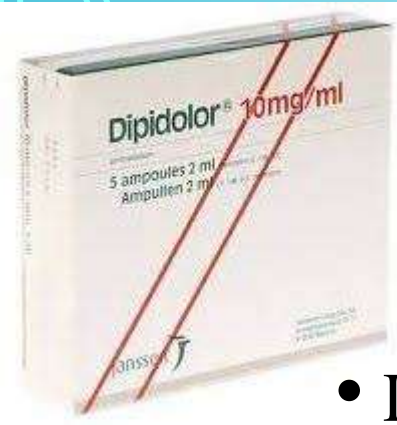


ФЕНТАНІЛ



- ✓ найсильніший анальгетик;
- ✓ діє до 30 хвилин;
- ✓ пригнічує дихання (апное).
- ✓ Призначають для НЕЙРОЛЕПТАНАЛЬГЕЗІЇ з дроперидолом (нейролептик) для премедикації, при інфаркті міокарда і травмах.





ПІРИТРАМІД

- Швидкодіючий сильний наркотичний анальгетик.
Застосовують при болях різного походження:
- хірургічні операції і післяопераційний період,
при необхідності вводять повторно (через 2-3 год.) в
зменшений дозі.
Поєднують з іншими нейротропними засобами -
транквілізаторами, **дипразином (піпольфеном)**. Для
«збалансованої анальгезії» (аталяральгезії), в тому числі **при
знеболюванні пологів**.

Побічні реакції: нудота, блювота, пригнічення дихання.



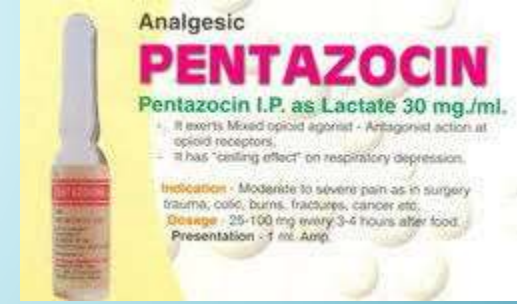
КОДЕЇНУ ФОСФАТ



- ✓ дія нагадує морфін, але слабкіша;
- ✓ пригнічує центр кашля;
- ✓ має протикашльову, знеболювальну, заспокійливу дію;
- ✓ швидко викликає звикання;
- ✓ менше ніж морфін впливає на ШКТ, блювотний і дихальний центри;
- ✓ призначають при сильному кашлі (плеврит, пневмонія, рак легенів, туберкульоз).

ПЕНТАЗОЦИН

- ✓ антагоніст **мю** – рецепторів, агоніст сігма- і **каппа**-рецепторів;
 - ✓ в 3-5 раз слабкіший за морфін;
 - ✓ підвищує АТ і внутрішньочерепний тиск;
 - ✓ діє до 5 годин;
 - ✓ менше ніж морфін впливає на блювотний, дихальний центри і тонус сфинктерів;
 - ✓ призначають дітям і при отруєнні морфіном;
 - ✓ при збільшенні дози може викликати збудження і тревогу;
 - ✓ підвищує артеріальний тиск.
-
- ✓ **Протипоказання:** інфаркт міокарда, бронхіальна астма, ЧМТ, епілепсія, коліки, хвороби нирок.



НАЛОКСОН

- ✓ блокує **мю- і каппа-** рецептори;
- ✓ антагоніст наркотичних анальгетиків;
- ✓ діє до 30 хвилин (3-4 години).

Показання: отруєння наркотиками, алкогольна кома, діагностика наркоманій, напад абстиненції.





НАЛТРЕКСОН

Антагоніст наркотичних анальгетиків
тривалої дії.

Призначають для лікування **НАРКОМАНІЙ.**
**Клептоманії, деперсоналізації, сексуальні
збочення, парафілії.**



ТРАМАДОЛ

- Має змішаний механізм дії.

Є неселективним агоністом опіоїдних **мю, дельта- і каппа-рецепторів**.



Іншими механізмами, які беруть участь в забезпеченні аналгетичної дії **трамадолу**, є інгібування зворотного захоплення норадреналіну в нейронах і посилення серотонінергічної відповіді.

Відкриває K^+ і Ca^{++} - канали, викликає гіперполяризацію мембрани і гальмує проведення більових імпульсів.

Аналгезуючий ефект обумовлений зниженням активності ноцицептивної і посиленням антиноцицептивної системи організму.

Трамадолу гідрохлориду виявляє протикашльову дію. При застосуванні в терапевтичних дозах трамадолу гідрохлорид не пригнічує дихання і не впливає на моторику кишечника.

ПОКАЗАННЯ

- гострий і хронічний бальовий синдром помірною і значною мірою виваженості (перед- і післяопераційний періоди);
- злюкісні новоутворення;
- травми, невралгія;
- проведення болісних діагностичних і лікувальних маніпуляцій.



ПОБІЧНА ДІЯ

- посилене потовиділення;
- головний біль;
- запаморочення;
- рідко – слабкість;
- загальмованість;
- зниження швидкості реакцій;
- порушення сну;
- кошмарні сновидіння;
- ейфорія, галюцинації, тривожність, емоційна лабільність, депресія, амнезія.



НЕНАРКОТИЧНІ АНАЛГЕТИКИ

(Нестероїдні протизапальні)

На фармацевтичному ринку присутні більше 110 НПЗЗ, представлених більше 3000 торгових марок.
У світі НПЗЗ продають більш ніж на 6 млрд. Доларів.

Неселективні інгібітори ЦОГ:

1. Пох. Саліцилової кислоти: ацетилсаліцилова кислота (аспірин).
2. Пох. Піразолону: метамізол натрій (анальгін), бутадіон.
3. Пох. Індолу: індометацин.
4. Пох. Параамінофенолу (аніліну): парацетамол (панадол).
5. Пох. Антранилової кислоти: мефенамінова кислота.
6. Пох. Арілпропіонової кислоти: ібупрофен, кетопрофен, декскетопрофен, напроксен.

НЕНАРКОТИЧНІ АНАЛГЕТИКИ

(Нестероїдні протизапальні)

- 7. Пох. арилоцетової кислоти: диклофенак-натрій (ортофен, вольтарен).**
- 8. Пох. гетероарілоцетової кислоти: толметін, клоперак, кеторолак.**
- 9. Оксиками: піроксикам.**
- 10. Ізонікотинової кислоти: амізон.**

Переважно інгібітори ЦОГ-2:

Мелоксикам (мовиліс), набуметон (релафен), німесулід.

Селективні інгібітори ЦОГ-2:

Целекоксиб (целебрекс), рофекоксиб (рофіка), валдекоксіб.

ПРОТИЗАПАЛЬНА ДІЯ

- Пригнічують всі фази запалення;
- ↓ активності циклооксигенази (ЦОГ II) у вогнищі запалення;
- знижують синтез простагландинів $\text{PGE}_2\alpha$
(↓ біль, лихоманку, запалення і набряк);
- пригнічують реакцію антиген/антитіло;
- ↓ пошкодження клітин;
- блокують фосфодиестеразу і ↑ цАМФ;
- стабілізують лізосоми і ↓ вихід і активність прот. Ферментів.

ПРОТИЗАПАЛЬНА ДІЯ

- - ↓ виділення і синтез медиаторів запалення (брадикініна, гістаміна і серотоніна);
 - покращення мікроциркуляції у вогнищі запалення, зменшують набряк і ексудацію;
 - ↓ активність Т-лімфоцитів і ↓ лімфокінів;
 - ↓ синтез міжклітинної речовини і проліферацію клітин, попереджують розвиток гранульом і рубцевої тканини;
 - ↓ енергетичне забезпечення вогнища запалення;
 - зменшують активність гіалуроніази, стабілізують сполучну тканину.

ЗНЕБОЛЮВАЛЬНА ДІЯ

1. Центральний компонент:

пригнічення синтеза простагландинів у ЦНС, діють на таламічні центри і попереджають підвищення ПГ у спиномозковій рідині – при цьому порушується проведення бальових імпульсів по аферентним волокнам;

- ↓ збудливість бальових центрів;
- ↑ виділення бета-ендорфінів.

2. Периферичний компонент:

- зменшення дії серотоніну, брадикініну, гістаміну на бальові нервові закінчення;
- зменшення набряку і тиску (механічне подразнення) на бальові рецептори у вогнищі запалення.

ЖАРОЗНИЖУЮЧА ДІЯ

1. Центральний компонент:

- ↓ синтез простагландинів (Е1) у ЦНС
- ↓ пирогенну дію ПГЕ1 на центр терморегуляції у гіпоталамусі;
- зменшує проникнення ГЕБ до пірогенів;
- стабілізує мембрани лейкоцитів і зменшує вихід пірогенів.

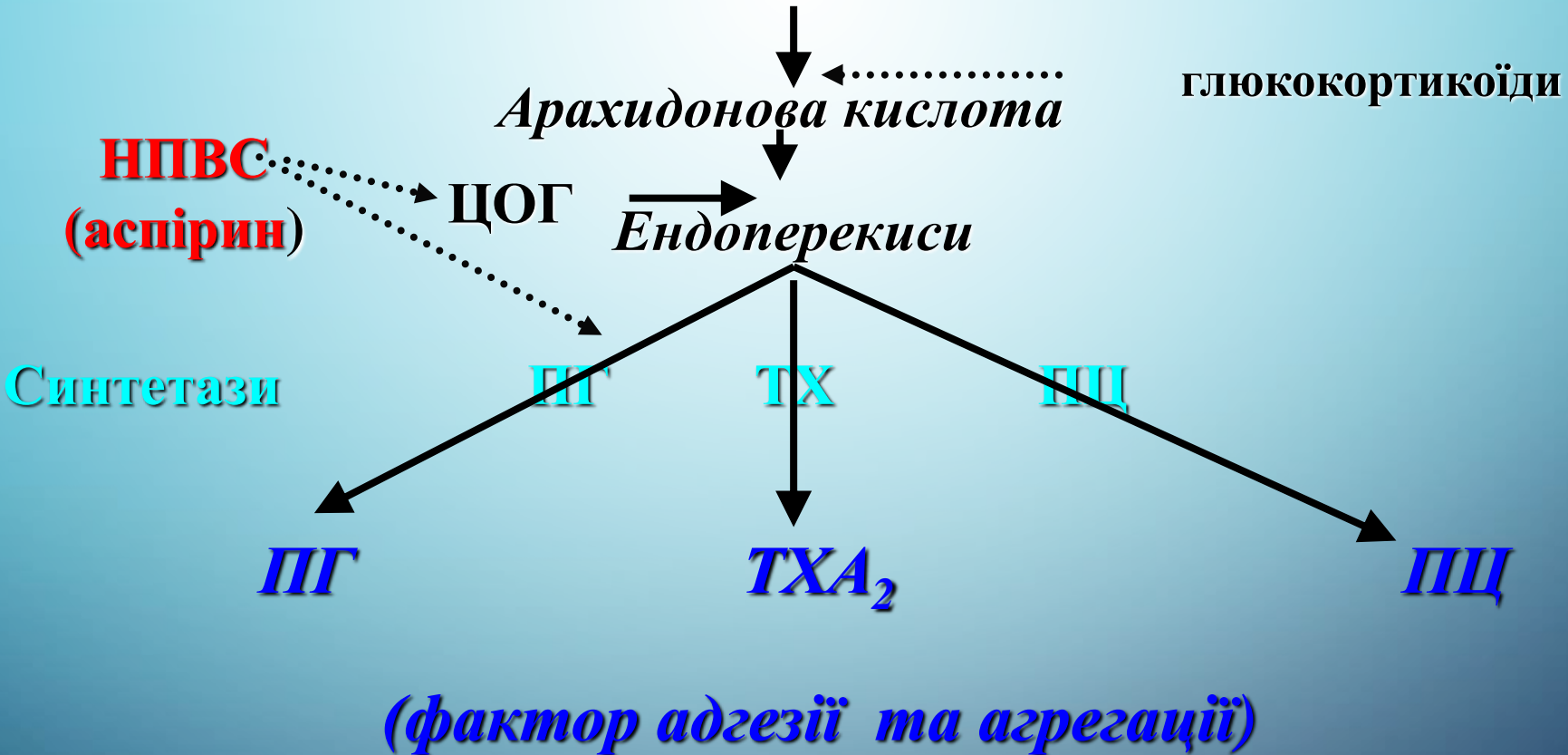
2. Периферичний компонент:

- ↑ тепловіддачі (розширяють судини шкіри і слизових, збільшують потовиділення).

Ефект розвивається на тлі лихоманки.

МЕХАНІЗМ АНТИАГРЕГАНТНОЇ ДІЇ

Фосфоліпіди мембрани



ПОРІВНЯЛЬНА ХАРАКТЕРИСТИКА НПЗЗ

- Протизапальна активність:
 - Диклофенак > індометацин > бутадіон > ібупрофен > напроксен = мелоксикам = целекоксиб = німесулід = аспірин.
- Аналгетична активність:
 - Кеторолак > діклофенак > аналгін > індометацин > декскетопрофен > парацетамол > піроксикам > напроксен > ібупрофен > бутадіон = мелоксикам = целекоксиб.

ПОКАЗАННЯ ДО ЗАСТОСУВАННЯ:

- ✓ післяопераційні болі;
- ✓ бальовий синдром при малих травмах опорно-рухового апарату (забиття кісток, суглобів, пошкодження зв'язок та інше)
- ✓ захворювання опорно-рухового апарату, запальної, травматичної та ін. етіології (артрити, артрози, остеохондрози та ін.)
- ✓ колагенози (ревматизм, системний червоний вовчак, ОСТЕОАРТРОЗ та ін.)
- ✓ гострий і хронічний біль: зубний, головний, суглобний, міозит, невралгія, особливо обумовлений запаленням, травмою;
- ✓ лихоманка, простудні захворювання.

ПОБОЧНІ РЕАКЦІЙ:

- ✓ **Саліцилати (аспірин):** диспесичні явища, зміни з боку ЦНС, послаблення слуху, зору, гіpopротеїнемія, алергічні реакції, ульцерогенна дія (пригнічення синтезу простагландинів у слизовій оболонці шлунка – факторів захисту, а також місцево подразнююча дія).
- ✓ **Похідні аніліна (парацетамол):** ураження нирок, метгемоглобінемія, алергічні реакції.
- ✓ **Похідні піразолона (аналгін):** зміни крові, ЦНС, алергічні реакції, ульцерогенна дія.
- ✓ **Похідні індола (індометацин):** порушення функції ЦНС, печінки, диспесія, алергія, ульцерогенна дія, зміни в крові.
- ✓ **Похідні пропіонової, антранілової, фенілоцетової та ін. кислот:** диспесичні явища, порушення з боку ЦНС, алергічні реакції, ульцерогенна дія, набряки.

ШКАЛА БЕЗПЕКИ

- **Найбільш безпечні:**
 - Целекоксив, мелоксикам, німесулід.
 - **Відносно безпечні:**
 - Диклофенак, ібуuprofen, кетопрофен, напроксен.
 - **Менш безпечні (обмежене застосування)**
 - Індометацин (високий ризик побічних реакцій)
 - Призначають, зазвичай при гострому нападі подагри, хр. біль в спині при спондилоартропатіях.
 - Пироксикам (сильно и тривало пригнічує ЦОГ-1).
 - **Не бажано застосовувати:**
 - Кеторолак (високий ризик побічних реакцій з боку ШКТ)
 - **Повністю виключити:**
 - Фенілбутазон (бутадіон) затримка рідини в організмі, агранулоцитоз.

ПРОТИПОКАЗАННЯ ДО ПРИЗНАЧЕННЯ:

- саліцилати: знижена здатність згортання крові, кровотечі, виразкова хвороба шлунка та дванадцятипалої кишки, алергічні реакції, перші три місяці вагітності;
- похідні аніліна: хвороби нирок, крові, печінки, алергічні реакції, вагітність;
- похідні піразолона: хвороби крові, нирок, печінки, алергічні реакції;
- похідні індолу: виразкова хвороба шлунку та дванадцятипалої кишки, алергічні реакції, бронхіальна астма, вагітність і лактація, епілепсія, паркінсонізм, дітям до 14 років;
- похідні пропіонової, антранілової, фенилуксусної і ін. кислот: виразкова хвороба шлунка та дванадцятипалої кишки, виразковий коліт, алергічні реакції, вагітність і лактація, хвороби печінки.

АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВАЯ КИСЛОТА

- метаболізується в печінці, утворює кон'югати з гліцином і глюкуроновою кислотою;
- проникає в різні тканини і вогнища запалення;
- виводиться нирками, у вигляді водорозчинних метаболітів;
- дія настає через 1-2 години і триває 4-5 годин;
- володіє антикоагулянтною дією до 1 доби;
- у великих дозах розширяє судини, стимулює секрецію жовчі, екскрецію сечової кислоти, виділення АКТГ і глюокортикоїдів, знижує цукор в крові;
- підсилює виділення поту;
- зменшує синтез протромбіну;
- порушує обмін вітаміну K;
- пригнічує синтез і підвищує розпад жирів;
- посилює гліколіз;
- усуває головний, зубний, м'язовий, суглобний біль та інш., болі, що виходять з нервової тканини та органів малого тазу.

АНАЛЬГІН

- ✓ переважає знеболювальна та жарознижувальна дія;
- ✓ протизапальна виражена мінімально;
- ✓ пригнічує синтез простагландинів переважно у центральній нервовій системі;
- ✓ підвищує виділення сечової кислоти;
- ✓ діє до 5 годин.

ІНДОМЕТАЦИН

Володіє протизапальною, аналгезуючою та жарознижувальною дією. Найбільш сильний і токсичний препарат.

Особливо ефективний у хворих з ревматоїдним артритом, при лікуванні гострих атак подагри. Він діє як анальгетик навіть при відсутності явних ознак запалення. Швидко виділяється нирками - протягом 24 год 50-90% дози, у зв'язку з чим, дія його коротше, ніж у бутадіона.

Побічна: порушення функцій ЦНС, печінки, панкреотоксічна дія, диспесичні явища, алергічні реакції, ульцерогенна дія, зміни в крові, головний біль.

Протипоказання: виразкова хвороба шлунка та дванадцятипалої кишки, алергічні реакції, бронхіальна астма, вагітність і лактація, епілепсія, паркінсонізм, дітям до 14 років.