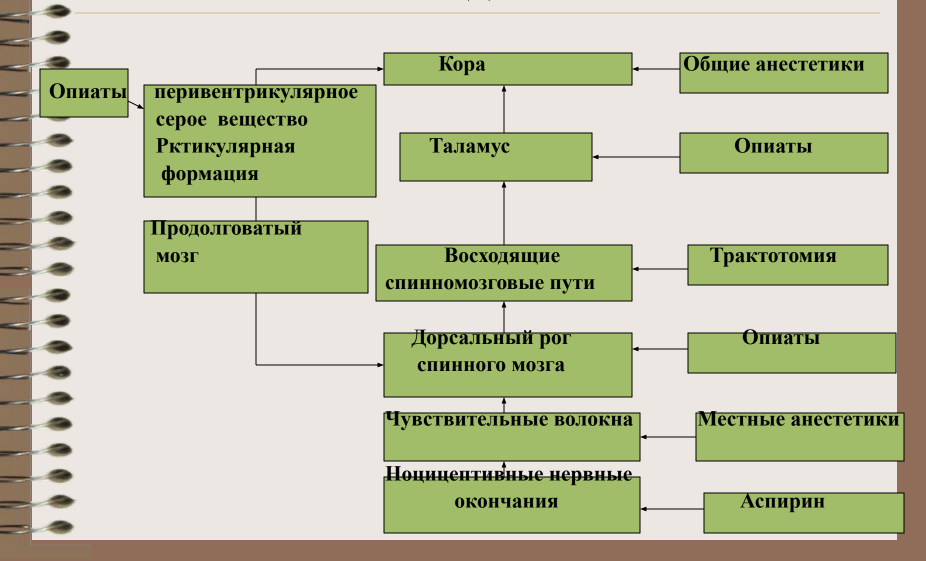
## НАРКОТИЧЕСКИЕ АНАЛЬГЕТИКИ



Боль –это неприятное субъективное ощущение, обладающее в зависимости от его локализации и силы различной эмоциональной окраской, сигнализирующее о повреждении или об угрозе существованию организма и мобилизующее системы его защиты, направленные на осознанное избегание действия вредоносного фактора и формирование неспецифических реакций, обеспечивающих это избегание

# НЕРВНЫЕ ПУТИ МЕДИИРОВАНИЯ БОЛИ И МЕСТА ДЕЙСТВИЯ ОБЕЗБОЛИВАЮЩИХ СРЕДСТВ



Анальгетики — препараты, которые при резорбтивном действии избирательно подавляют болевую чувствительность. Они не выключают сознания и не угнетают другие виды чувствительности.

- Наркотические (опиоидные) анальгетики
- Ненаркотические анальгетики
- Анальгетики смешанного механизма действия (опиоидного+неопиоидного)

## ОТЛИЧИТЕЛЬНЫЕ ОСОБЕННОСТИ НАРКОТИЧЕСКИХ АНАЛЬГЕТИКОВ

- Сильная анальгезирующая активность
- Способность вызывать эйфорию, психическую и физическую зависимость
- Развитие абстиненции при отмене препарата у лиц с физической зависимостью
- Развитие толерантности при повторном их применении
- Наличие специфических антагонистов

## ОСНОВНЫЕ АЛКАЛОИДЫ ОПИЯ

• Производные фенантрена

Морфин, Кодеин, Тебаин

Характерно анальгетическое, противокашлевое действие (Искл. Тебаин) • Производные изохинолина

Папаверин, Наркотин

**Не обладают анальгетическим** действием

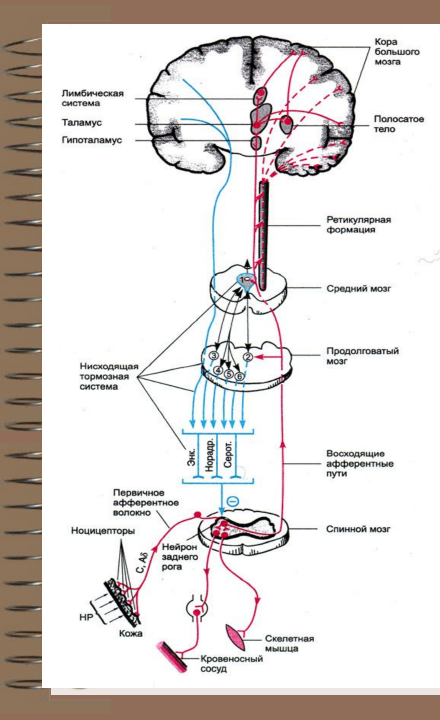
Оказывают прямое спазмолитическое действие на гладкие мышцы

# КЛАССИФИКАЦИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ (ОПИОИДНЫХ) АНАЛЬГЕТИКОВ ПО ОСОБЕННОСТЯМ ПОЛУЧЕНИЯ

- Галеновые препараты
  - \*Настойка и экстракт опия
- Новогаленовые препараты
  - \*Омнопон (содержит все алкалоиды опия)
- Алкалоиды опия
  - \*Морфин, \*Кодеин
- Полусинтетические аналоги морфина
  - \*Этилморфина гидрохлорид, оксиморфон,
- Синтетические заменители морфина
  - \*Тримепиридин (промедол), просидол, \*фентанил, суфентанил (суфента), \*метадон, пиритрамид (дипидолор) \*пентазоцин, \*дименоксадола гидрохлорид (эстоцин), \*нальбуфин (нубаин), \*буторфанол (стадол, торгезик), \*бупренорфин (бупренекс), \*трамадол (трамал).
- Антагонисты опиоидных анальгетиков
  - \*Налоксон, \*налтрексон.

#### КЛАССИФИКАЦИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ АНАЛЬГАТИКОВ ПО ХИМИЧЕСКОМУ СТРОЕНИЮ И МЕХАНИЗМУ ДЕЙСТВИЯ

Химический класс соединений	Сильные агонисты	Умеренные агонисты	Агонисты- антагонисты	Антагонисты
Производные	Морфин	Кодеин	Нльбуфин	Налоксон
фенантрена	Морфилонг	Дигидрокодеин	Бупренорфин	Налтрексон
-	МСТ Континус		Налорфин	
•	Омнопон			
Производные фенилгептил- амина	<b>Метадон</b> (Долорфин)			
Производные фенилпиперидина	Тримепиридин (Промедол)			
	Фентанил			
	Пиритрамид			
	(Дипидолор)			
Производные морфана			Буторфанол	
Производные бензоморфана			Пентазоцин	



#### Пути проведения боли.

НР — ноцицептивное раздражение;

серот. — серотонинергические волокна;

норадр. — адренергические волокна;

энк. — энкефалинергические волокна;

(-) — тормозный эффект;

1 — околоводопроводное серое вещество;

2 — большое ядро шва;

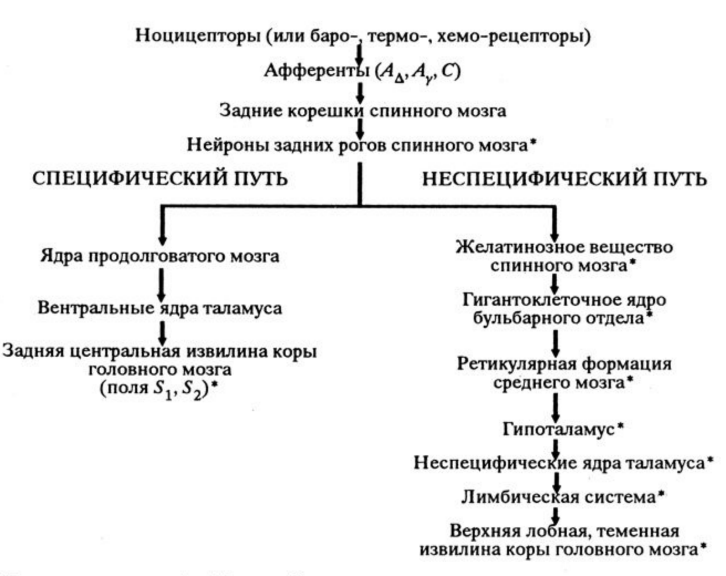
3 — голубое пятно;

4 — большеклеточное ретикулярное ядро;

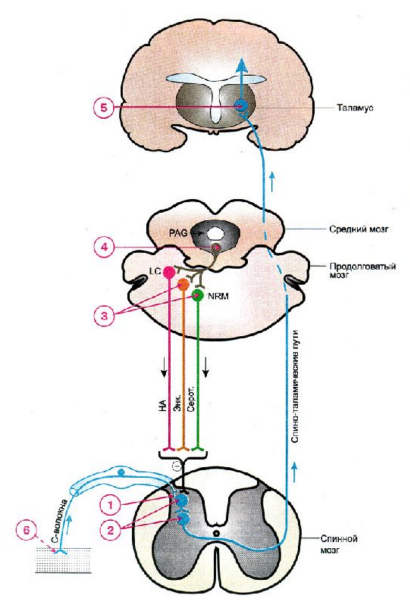
5 — гигантоклеточное ретикулярное ядро;

6 — парагигантоклеточное ядро.

#### Ноцицептивная система



Примечание. \* - Места действия наркотических анальгетиков.



Возможные точки приложения действия морфина. Анальгетический эффект морфина обусловлен его стимулирующим влиянием на опиоидные рецепторы на разных уровнях ЦНС: 1 — влияние на пресинаптические рецепторы первичных афферентов (приводит к снижению высвобождения медиаторов, например, субстанции Р); 2 —

вадиси сред а гентинато мизса, портиски профессительное их активности; 3, 4 — активация антиноцицептивной системы среднего и продолговатого мозга (центральное серое вещество, ядра шва) усиливает нисходящее тормозное влияние на проведение болевых импульсов в задних рогах спинного мозга; 5 — угнетение межнейронной передачи болевых импульсов на уровне таламу са; 6 — при воспалении — снижение чувствительности окончаний афферентных нервов.

РАС — голу околожоно принущное серое вещество; адренергические воложнајь ших. ядраницијали на ргические волокна; Серот. — серотонинергические волокна;

(—) тормозное влияние.

### ЭФФЕКТЫ АКТИВАЦИИ ОПИОИДНЫХ РЕЦЕПТОРОВ

#### ОПИОИДНЫЕ РЕЦЕПТОРЫ

0	μ- рецепторы	к -рецепторы	δ - рецепторы
	Анальгезия (супраспинальная + спинальная)	Анальгезия (спинальная)	Анальгезия (эмоциональный компонент +супраспинальная +спинальная)
0 0	Угнетение дыхания	Угнетение дыхания (низкая чувствительность)	Угнетение дыхания
0 0	Эйфория	Галлюцинации, дисфория	Эмоциональность поведения
4 6 6	Миоз	Миоз (низкая чувсвительность)	-
0.0	Снижение перистальтики ЖКТ	-	Снижение перистальтики ЖКТ
<b>a a</b>	-	Седативный эффект	-
	Физическая зависимость	Психическая зависимость	-

### ОСНОВНЫЕ ЭФФЕКТЫ НАРКОТИЧЕСКИХ АНАЛЬГЕТИКОВ

Все без исключения наркотические анальгетики вызывают эффекты со стороны

ЦНС

И

#### гладкой мускулатуры

#### Угнетение ЦНС

- 1. Анальгезия
- 2. Угнетение дыхания
- 3. Угнетение кашлевых рефлексов
- 4.Седативный эффект

## **Возбуждение** ЦНС

- 1.Рвота
- 2.Миоз
- 3.Повышение спинномозговых рефлексов

## Спазм гладкомышечных Органов

- 1. Замедление проведения пищевых масс и запоры
- 2. Спазм желчевыводящих путей
- 3. Спазм мочевыводящих путей

#### Изменение психики

- 1. Настроения (эйфория, дисфория)
- 2.Зависимость, привыкание, пристрастие

# Влияние наркотических анальгетиков на ЦНС

- Анальгезия
- Эйфория →пристрастие → зависимость (психическая, физическая)
- Седативный эффект (высокие дозы –сон)
- Действие на гипоталамические области
- Продукции АДГ
- Продукции АКТГ
- - Действие на бульбарные центры
- Угнетение дыхания
- Подавление кашлевого рефлекса
- Тошнота, рвота
- Миоз
- Возбуждение центра блуждающего нерва (брадикардия)
- Угнетение центра сосудодвигательного нерва  $\to \downarrow AД$  ( в больших дозах) Действие на спинной мозг
- Повышает спинномозговые рефлексы (в токсических дозах подавляет полисинаптические рефлексы и повышиет моносинаптические)

### ПЕРЕФЕРИЧЕСКИЕ ЭФФЕКТЫ НАРКОТИЧЕСКИХ АНАЛЬГЕТИКОВ

- CCC
  - брадикардия
  - АД в терапевтических дозах не изменяется в токсических дозах — снижается
  - большие дозы морфина  $\uparrow$ парциальное давление  $CO_2$  расширение сосудов мозга,  $\downarrow$  сопротивления мозговых сосудов,  $\uparrow$  ликворообразования  $\to \uparrow$  внутричерепного давления
- жкт
  - ↑ тонуса мускулатуры ЖКТ и ↓ секреторной активностии и ↓ перистальтики
  - длительное спастическое сокращение сфинктеров ЖКТ
- Желчевыводящие пути
  - ↑ тонуса желчевыводящих путей спазм сфинктера Одди
- Мочевыводящие пути
  - $\uparrow$  тонус мочевыводящих путей путей  $\to$  затруднение мочеиспускания

### ПЕРЕФЕРИЧЕСКИЕ ЭФФЕКТЫ НАРКОТИЧЕСКИХ АНАЛЬГЕТИКОВ

• Миометрий

Могут удлинять родовой акт

• Нейроэндокринные эффекты

↑ сахара крови ( за счет ↑ продукции АКТГ и адреналина)

• Другие эффекты

возможно выделение гистамина (бронхоспазм, **Д**, крапивница)

#### ПОКАЗАНИЯ К НАЗНАЧЕНИЮ

#### • Обезболевание

- при стойких, сильных болях: травмы, злокачественные опухоли, перенесенные операции, инфаркт миокарда;
- обезболивание родов (промедол ,пентазоцин);
- печеночные и почечные колики, спастическая непроходимость, (омнопон, промедол, эстоцин )
- Острый отек легких, сильная одышка, связанная с сердечной недостаточностью (морфин)
- Шок (в комбинации с другими препаратами)
- Кашель
  - для подавления непродуктивного кашля (кодеин < этилморфин < дигидрокодеин < эстоцин < декстрометорфан < морфин);
- Диарея (лоперамид)
- Премедикация перед анестезией
  - подавление отрицательных эмоций
  - усиление действия и снижение дозы средств для наркоза
- Для эпидуральной и субарахноидальной анестезии (морфин )
- Нейролептанальгезия (таламонал)

#### ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ

- Толерантность
- Психическая зависимость
- Физическая зависимость
- Беспокойство, дрожание, гиперактивность (при дисфории)
- Угнетение дыхания
- Тошнота и рвота
- Повышение внутричерепного давления
- Постуральная гипотензия, усиленная при гиповолеймии
- Запор
- Задержка мочи
- Зуд в области крыльев носа, крапивница (чаще при парентеральном введении)

#### СТЕПЕНЬ ТОЛЕРАНТНОСТИ К НЕКОТОРЫМ ЭФФЕКТАМ ОПИОИДОВ

Развивается через 2-3 недели после первого приема препарата Отмечается перекрестная толерантность

Высокая	Умереннная	Минимальная	
Анальгезия	Брадикардия	Миоз	
Эйфория, дисфория		Запор	
Заторможенность		Судороги	
Угнетение дыхания		Антагонистические	
Уменьшение диуреза		эффекты	
Тошнота и рвота			
Подавление			
кашлевого рефлекса			

## АБСТИНЕНТНЫЙ СИНДРОМ

- Физическая зависимость (хроническое отравления опиоидами) следствие приспособления организма к новому уровню гомеостаза.
- Развитие физической зависимости неизменный спутник толерантности к опиоидам.
- Абстинентный синдром при отмене агонистов (развивается через 8-10 часов после употребления последней дозы): насморк, слезотечение, зевание, озноб, пилоэрекция (гусиная кожа), гипервентиляция, гипертермия, мидриаз, мышечные боли, рвота, диарея, тревога и враждебность, иногда коллапс.
- Абстинентный синдром при отменен агонистовантагонистов: тревога, отсутствие аппетита, потеря веса, тахикардия, озноб, повышение температуры и схваткообразные боли в животе.

## противопоказания

- Недостаточная функция дыхательного центра
- Повышение внутричерепного давления (травмы, отек мозга)
- Бронхиальная астма, эмфизема, пневмосклероз (возможность легочной декомпенсации)
- Цирроз печени и печеночная недостаточность (возможно развитие печеночной комы)
- Гипотиреоз (повышенная чувствительность к наркотическим анальгетикам)
- Барбитураты и алкоголь усиливают действие наркотических анальгетиков на центр дыхания

### ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ОПИОИДОВ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

- Седативно-гипнотические средства:
  - усиление угнетающего влияния на ЦНС, особенно угнетение дыхания
- Антипсихотические средства:
  - усиление седативного действия
  - вариабельное влияние на угнетение дыхания
  - усиление сердечно-сосудистых эфффектов (антимускариновое и α -адреноблокирующее действие).
- Ингибиторы МАО:
  - относительное противопоказание для всех опиоидных анальгетиков из-за высокой частоты гиперпирексической комы
  - известны случаи гипертензии

## ОСТРОЕ ОТРАВЛЕНИЕ МОРФИНОМ

- Нарушение функций головного мозга
  - 1. Выключение сознания, коматозное состояние
  - 2. Угнетение дыхательного центра вплоть до паралича: дыхание замедленное, поверхностное и типа Чейн-Стокса, острая недостаточность дыхания, вторичная гипоксия, тканевой ацидоз, гипотония, повышение проницаемости сосудов
  - 3. Возбуждение центров глазодвигательных нервов миоз (при резко выраженной гипоксии –мидриаз)
  - 4. Возбуждение центров блуждающих нервов брадикардия
  - 5. Угнетение сосудодвтгательного центра снижение АД
- Нарушение функций спинного мозга

Гипертонус мышц Клонико-тонические судороги

• Нарушение обмена веществ

Нарушение терморегуляции – снижение температуры тела, Ацидоз

Смерть наступает от паралича дыхательного центра

## ПОМОЩЬ ПРИ ОСТРОМ ОТРАВЛЕНИИ НАРКОТИЧЕСКИМИ АНАЛЬГЕТИКАМИ

#### • Детоксикация организма

Повторное промывание желудка 0,1% раствором калия перманганата Адсорбирующие средства Солевое слабительное Форсированный диурез 4% раствор натрия гидрокарбоната, 5% раствор глюкозы, 0,9% раствор натрия хлорида Перитонеальный диализ Гемодиализ

#### • Восстановление дыхания

Налоксон 0,04% раствор в/в 1-2 мл (до 8 мл) Действие наступае через 1 мин. И длиться 2-4 часа

Искусственная вентиляция легких

Согревание тела

Атропина сульфат 0,1% p-p 1 мл п/к

Витамин В<sub>1</sub> 5% р-р, 3 мл, в/м

# **СРАВНИТЕЛЬНАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА НАРКОТИЧЕСКИХ АНАЛЬГЕТИКОВ**

Показатели	Морфин	Омнопон	Промедол	Фентанил	Пентазоци
Обезболивающее	++	+	+	++++	+
действие Эквианальгезирующие	10 мг	20 мг	40 мг	0,1 мг	30-40мг
дозы Продолжительность					
действия (часы)	3-5	3-5	2-4	0,5	3
Угнетение дыхания	+++	++	+	++++	+
Противокашлевое					
действие	+++	++	+	++	-
Повышение тонуса					
гладких мышц	++++	+	+	++	+
Жкт Мочевыводящих путей	++++	+	-	-(+)	+
Желчевыводящих путей	++++	+	+	<b>-(</b> +)	+
Бронхов	++++	+	-	-(+)	-(+)
Психическая зависимость	++++	+++	+++	++++	-(+)
Физическая зависимость	++++	+++	++	++++	+
Привыкание	++++	+++	+++	++++	+