

# ОБЩАЯ ФАРМАКОЛОГИЯ



# Общая фармакология

- изучает общие закономерности взаимодействия лекарственных веществ с живыми организмами, т.е. общие закономерности фармакокинетики и фармакодинамики лекарственных средств.

# Фармакокинетика

– раздел фармакологии о путях введения, всасывании, распределении в организме, метаболизме и выведении лекарственных средств.

# Фармакодинамика

– раздел фармакологии, изучающий биологические эффекты веществ, локализацию, механизмы и виды их действия.

# Фармакокинетика

# Введение ЛС в организм

## Пути

### введения

### выведения

энтеральные  
(через  
пищеварительный  
тракт)

парентеральные  
(минуя  
пищеварительный  
тракт)

внутрь

под язык

ректаль-

но

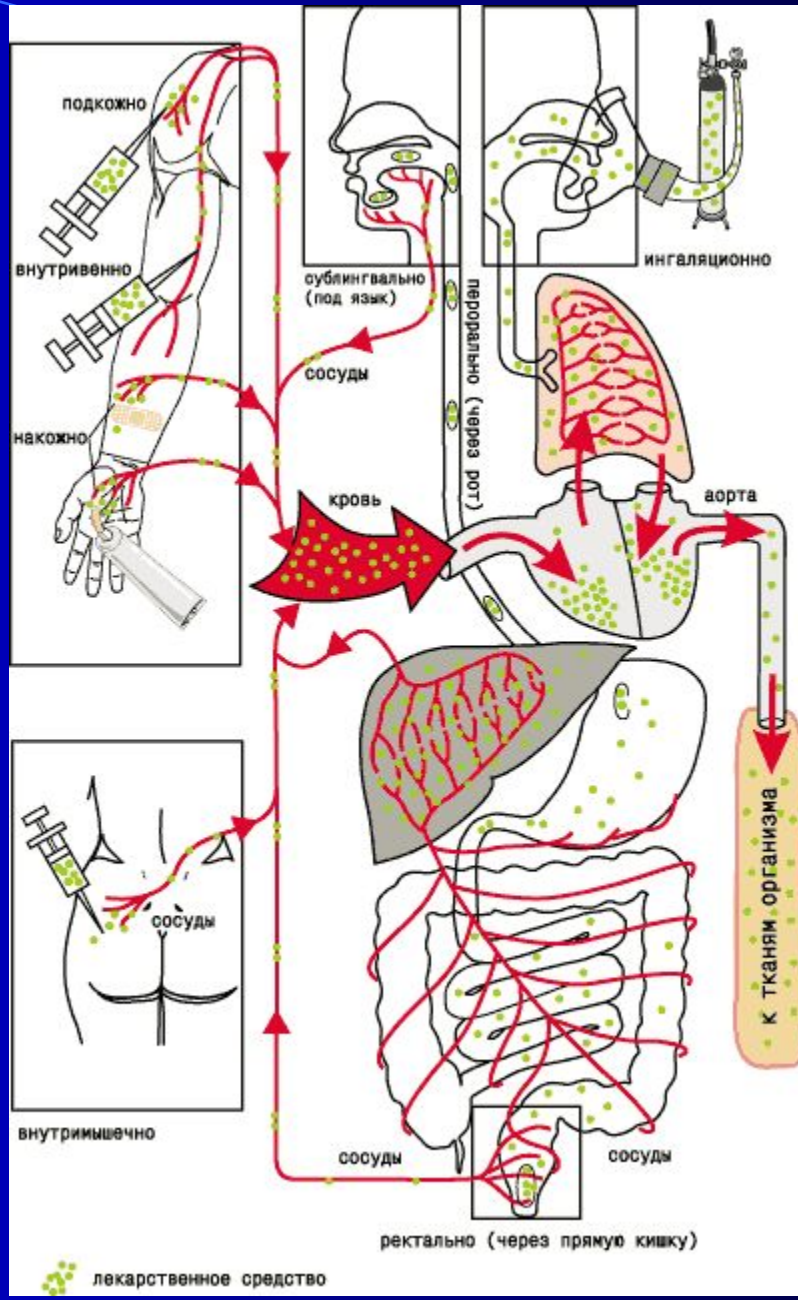
инъекци

и

наружно

ингаляц

ии



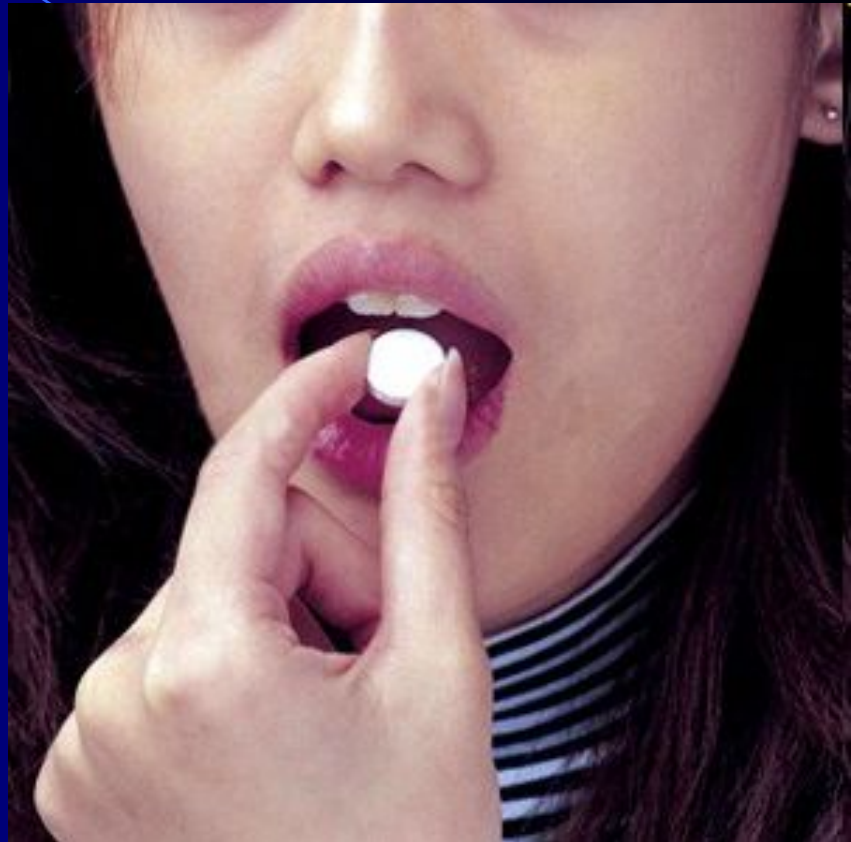
# Энтеральные пути введения

– это все пути через желудочно-кишечный тракт:

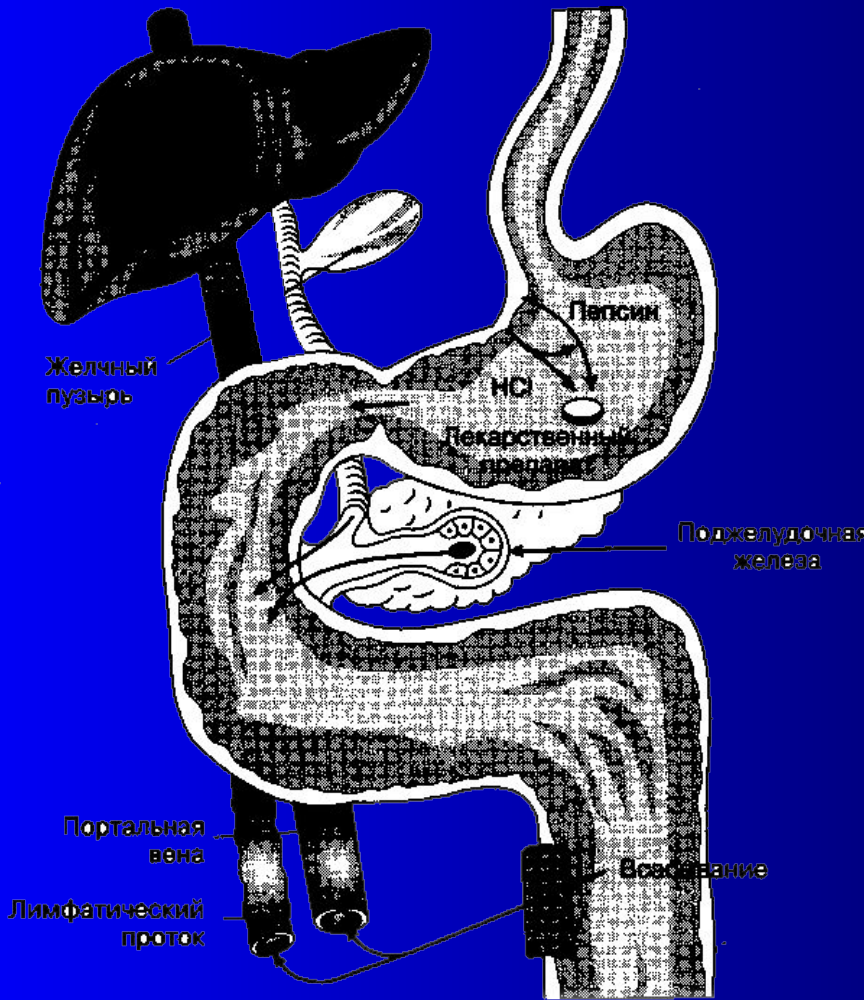
- внутрь;
- сублингвальный;
- трансбуккальный;
- ректальный;
- дуоденальный.

# Пероральный путь введения

- Введение лекарств внутрь, или перорально (per os, per oris — через рот), путём проглатывания ЛС.



# При приеме внутрь



- лекарственные вещества проходят через желудок, всасываются в тонком кишечнике, через систему воротной вены попадают в печень (в печени возможна их инактивация) и затем в общий кровоток. Действие веществ начинается обычно через 15—30 мин.

# Не все вещества эффективны при приеме внутрь

1. Некоторые из них разрушаются в ЖКТ кислотой желудочного сока, ферментами желудка и кишечника.
2. Часть лекарственных веществ плохо всасывается в ЖКТ.

3. Могут взаимодействовать с пищей, что также замедляет их всасывание (поэтому лекарственные препараты стараются назначать **натощак**, за исключением веществ, оказывающие раздражающее действие, — их назначают **после еды**).
4. Могут частично или полностью разрушаться в печени.

# Преимущества приёма внутрь

1. Является очень простым, естественным.
2. Больной самостоятельно вводит ЛС.
3. Можно вводить большинство лекарственных форм (все жидкие и твердые лекарственные формы).

# Недостатки приёма внутрь

1. Невозможность предусмотреть создающуюся концентрацию лекарства в крови и тканях.
2. Введение лекарственных средств внутрь не всегда возможно. Например, если больной без сознания, при неукротимой рвоте.
3. Непригодно в экстренных случаях, когда необходимо очень быстрое действие.

# Сублингвальный путь введения

- Введение лекарств под язык, или сублингвально (*sub lingua* — под язык), путём рассасывания ЛС в полости рта.



# Сублингвальный путь введения

- Лекарственные вещества хорошо всасываются через слизистую оболочку полости рта и особенно – из подъязычной области.
- При этом вещества довольно быстро (через несколько минут) попадают в кровь, минуя печень.
- Сублингвально могут приниматься твёрдые, жидкие формы и аэрозоли.

# Преимущества сублингвального пути введения

- Простота приёма;
- Быстрое действие;
- Точность дозировки, так как не разрушается в ЖКТ и минует печень.

# Недостатки сублингвального пути введения

- Приём зависит от состояния и желания больного;
- Имеет значение вкус;
- ЛС могут портить и разрушать зубы.

# Трансбуккальное введение

- (лат. *trans bucca*, «щёчный») – приём лекарства путём размещения его между верхней губой и десной или в полости рта до полного рассасывания.
- применяют ЛС в форме плёнок и таблеток, наклеиваемых на слизистую оболочку верхней десны.
- При этом лекарство направляется в кровообращение через слизистые оболочки ротовой полости.

# Преимущества трансбуккального пути

- Пролонгируется действие.
- Доза ЛС равномерно распределяется по времени.

# Через прямую кишку (per rectum)

- Ректально вводят жидкие лекарства (отвары, растворы, слизи) с помощью грушевидного баллона (лекарственной клизмы) и свечи (суппозитории).



- Всасывание происходит в прямой кишке, богатой кровеносными сосудами.

Поэтому действие ЛС очень быстрое.

При этом лекарственное вещество попадает в кровь, минуя печень.

# Ректальный способ обеспечивает возможность введения лекарственного средства:

1. Больным, которые не могут принять его через рот из-за рвоты, непроходимости пищевода, нарушения глотания;
2. Больным, находящимся в бессознательном состоянии;
3. Детям а также психическим больным, отказывающимся принимать лекарство;
4. При возбуждении (бредовом состоянии), когда приём лекарств через рот невозможен, а инъекции трудновыполнимы.

# Парентеральные пути введения

– это все пути минуя желудочно-кишечный тракт:

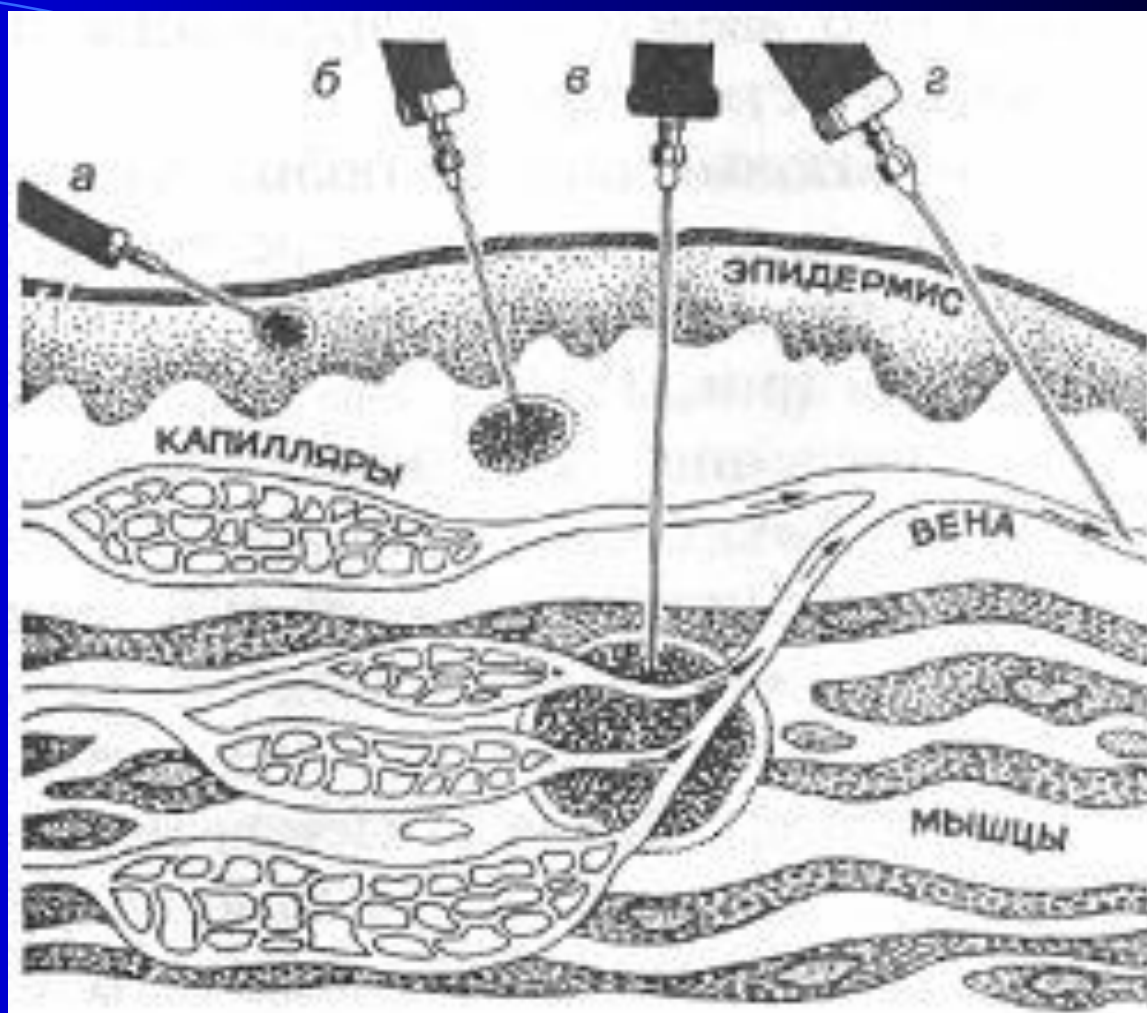
- подкожно, внутримышечно, внутривенно, и другие инъекции;
- наружно;
- трансдермальный;
- ингаляционный.

# Инъекции (лат. injectio вбрывание; син. впрыскивание)

- – введение жидких лекарственных средств с помощью шприца и пустотелой иглы непосредственно в ткани, органы, полости тела или жидкие среды организма.
- Различают инъекции малого объёма до 100 мл и большого объема 100 мл и более (инфузии).
- Основное требование при инъекциях – стерильность.

# Виды инъекций

1. В ткани:
  - внутрикожно;
  - подкожно;
  - внутримышечно;
  - внутрикостно.
2. В сосуды:
  - внутривенно;
  - внутриартериально;
  - в лимфатические сосуды.
3. В полости:
  - в плевральную полость;
  - в брюшную полость;
  - внутрисердечно;
  - в суставную полость.
4. В субарахноидальное пространство.



**Рис. 11-3.** Парентеральное введение лекарственных средств: а — внутрикожно; б — подкожно; в — внутримышечно; г — внутривенно.

# Внутримышечная инъекция



Подкожная  
инъекция

Внутримышечная  
инъекция

кожа

соединительная  
ткань

мышца



# Внутривенные инъекции



# Преимущества инъекций

1. Быстрое действие ЛС;
2. При необходимости можно пролонгировать действие;
3. Точность дозировки ЛС;
4. Введение ЛС не зависит от состояния и желания больного.

# Недостатки инъекций

1. Боль;
2. Необходимость стерильности;
3. Необходимость участия медицинского персонала;
4. Не все ЛС можно вводить.

## Внутривенно нельзя вводить:

1. Вещества, которые могут вызвать эмболию (масла, масляные растворы, эмульсии, суспензии и т.п.);
2. Вещества, вызывающие тромбоз;
3. Вещества, вызывающие гемолиз.

# Подкожно и внутримышечно нельзя вводить

- Гипертони  
 вещества,  
 местно-ра  
 и могут пр



# Наружное применение ЛС

- рассчитано в основном на их местное или рефлекторное действие.
- Через неповреждённую кожу всасываются только жирорастворимые вещества, в основном через выводные протоки сальных желёз и волосяных фолликулов.

# К наружным путям относятся нанесение

- на кожу (nanoсят жидкие, мягкие лекарственные формы, присыпки, аэрозоли);
- в уши;
- на конъюнктиву глаз,
- на слизистую оболочку носовой полости (применяются капли и мягкие лекарственные формы)
- во влагалище (спринцевания, тампоны, суппозитории)

# Трансдермальный путь введения

- введение через кожу (trans derma) путём нанесения специальных мазей или пластырей.

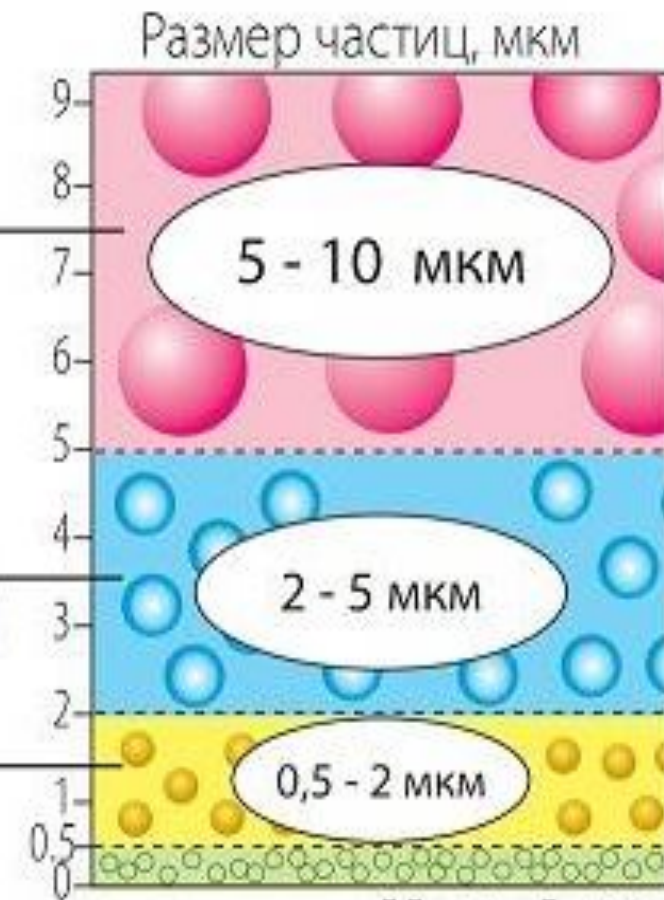
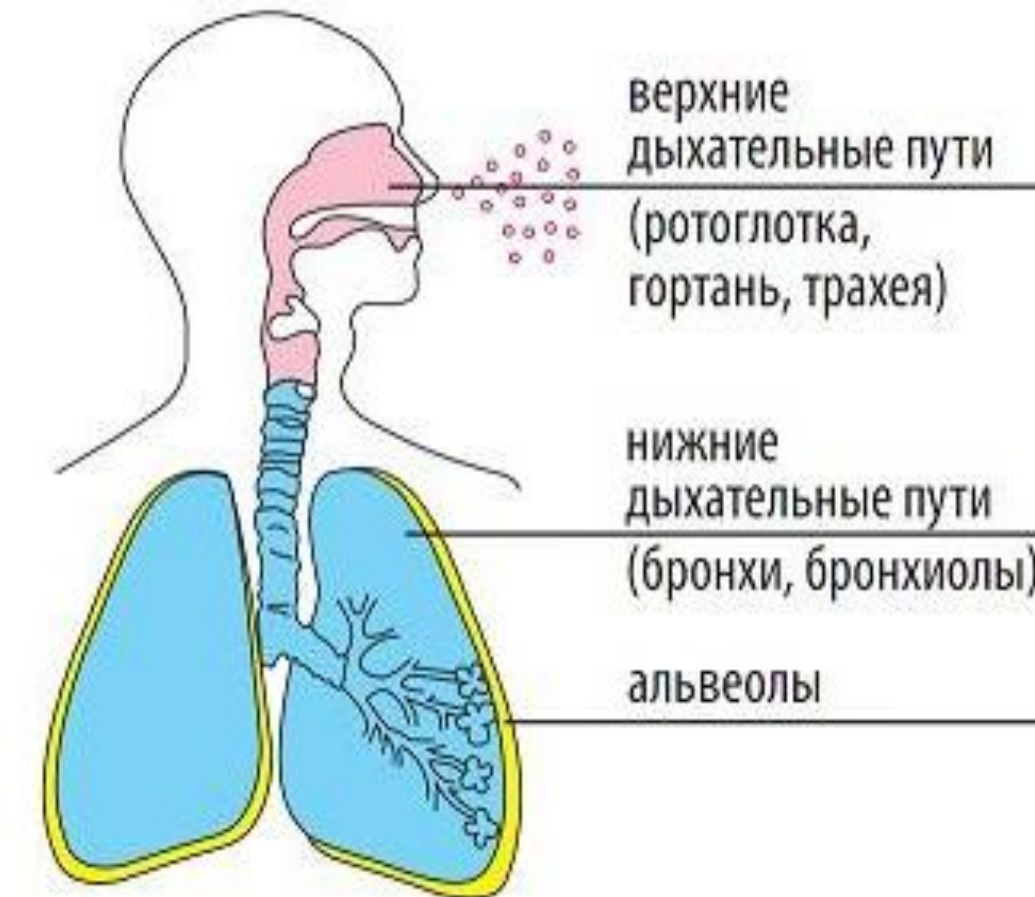
ЛС при этом медленно всасываются и длительно действуют.



# Преимущества трансдермального пути введения

- Удобство и простота применения.
- Обеспечение постоянной концентрации препарата в крови, без колебаний концентрации.
- Пролонгируется действие.

# Ингаляционный путь введения



# Всасывание лекарственных веществ

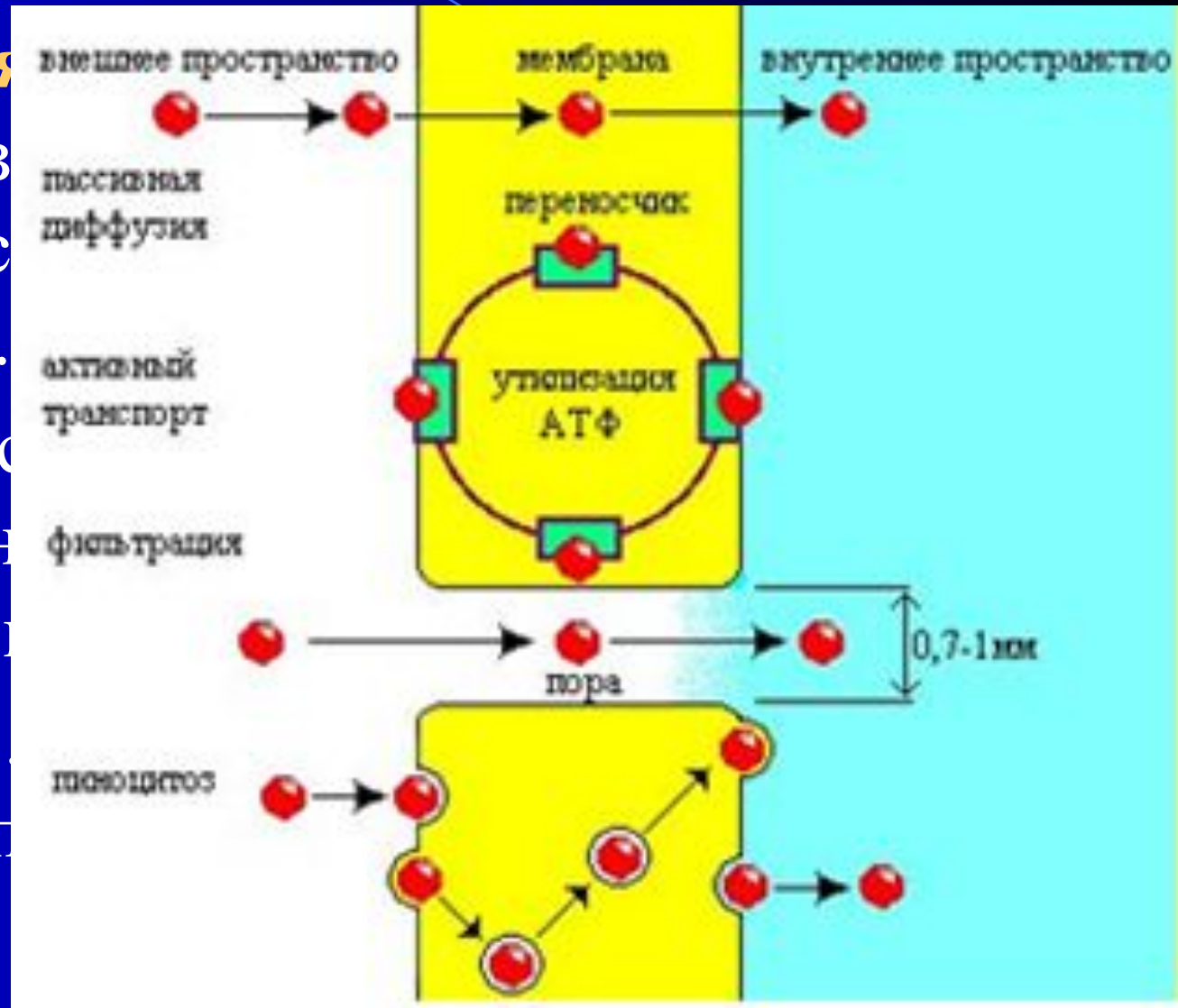
– это процесс поступления их из места введения в кровеносное русло, зависящий не только от путей введения, но и от растворимости лекарственного вещества в тканях, скорости кровотока в этих тканях и от места введения.

# Основные механизмы всасывания

1. Пассивная переноска – это всасывание вещества сквозь мембранны.

Путем пассивной переноски липофильные вещества с растворяются в мембране.

Чем выше липофильность вещества тем быстрее оно всасывается.



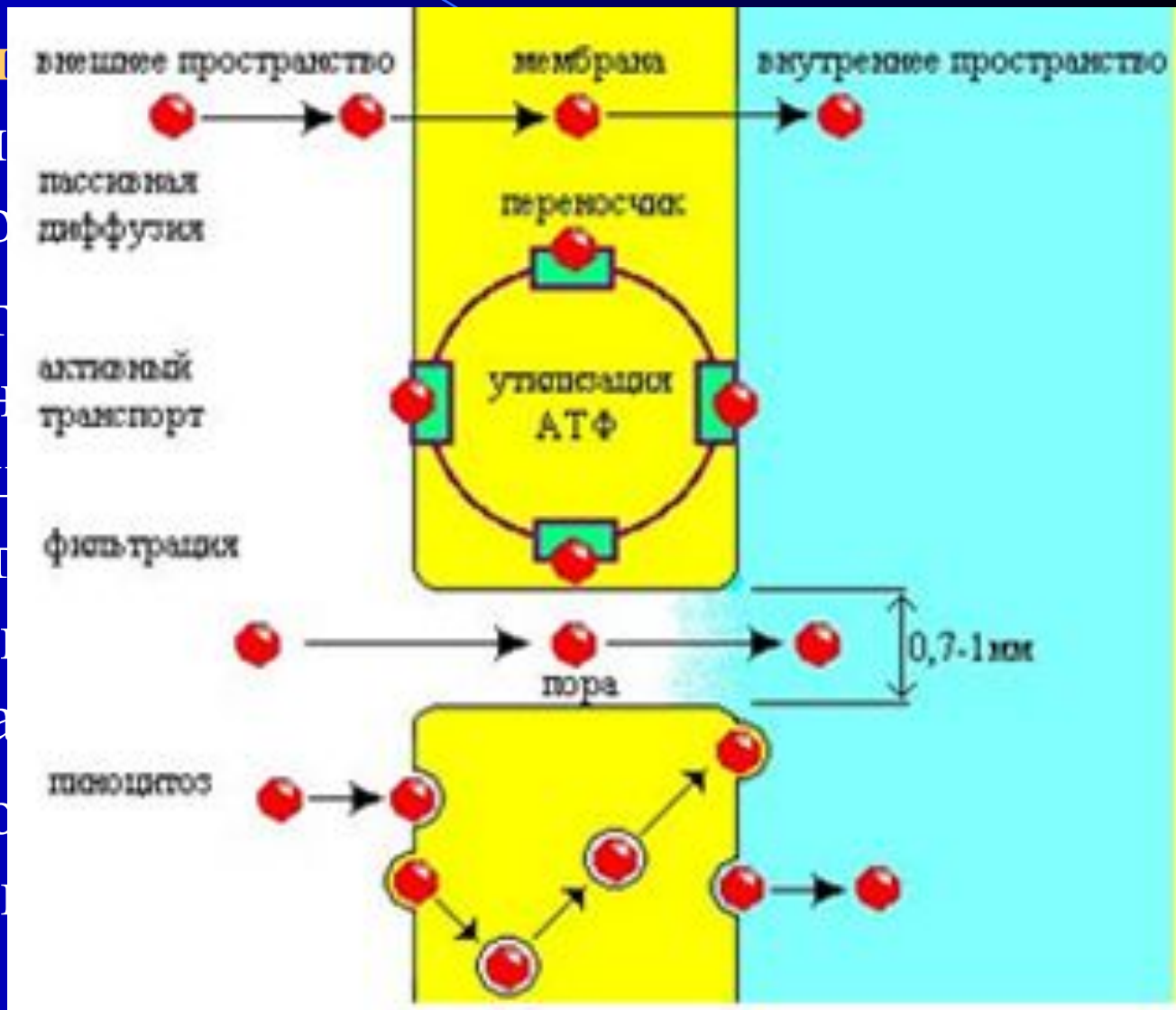
# Основные механизмы всасывания

## 2. Активный транспорт

через мембранные системы, состоящие

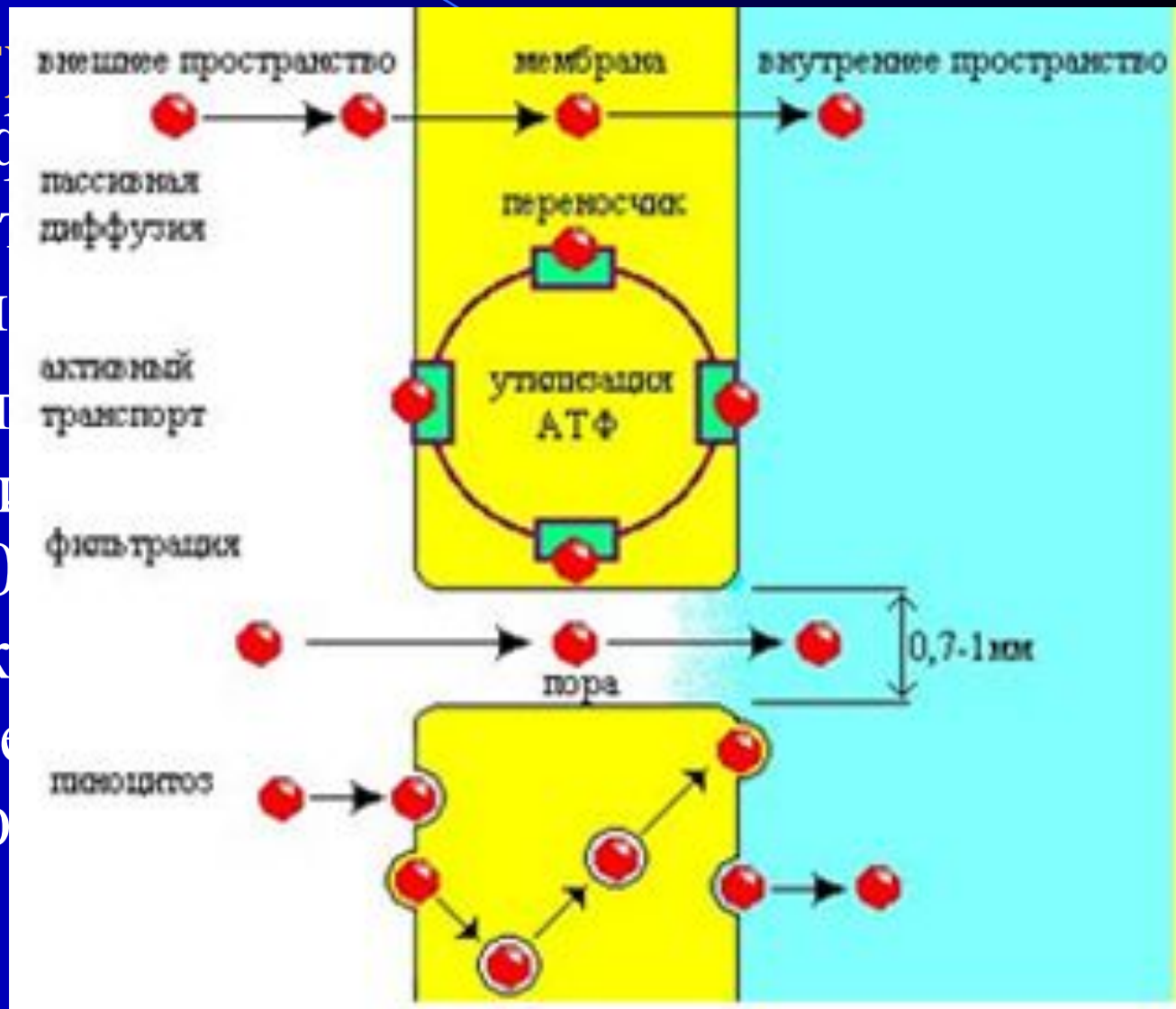
Он характеризуется определенным количеством конкуренции между транспортерами переноса и различиями в концентрациях

Таким способом гидрофильные



# Основные механизмы всасывания

3. **Фильтр**  
(гидрофобный)  
Зависит от  
осмотического  
Диаметр  
эпителия  
около 0,5 мкм  
проникновение  
вода, не  
гидрофильна



# Основные механизмы всасывания

## 4. Пиноцитоз

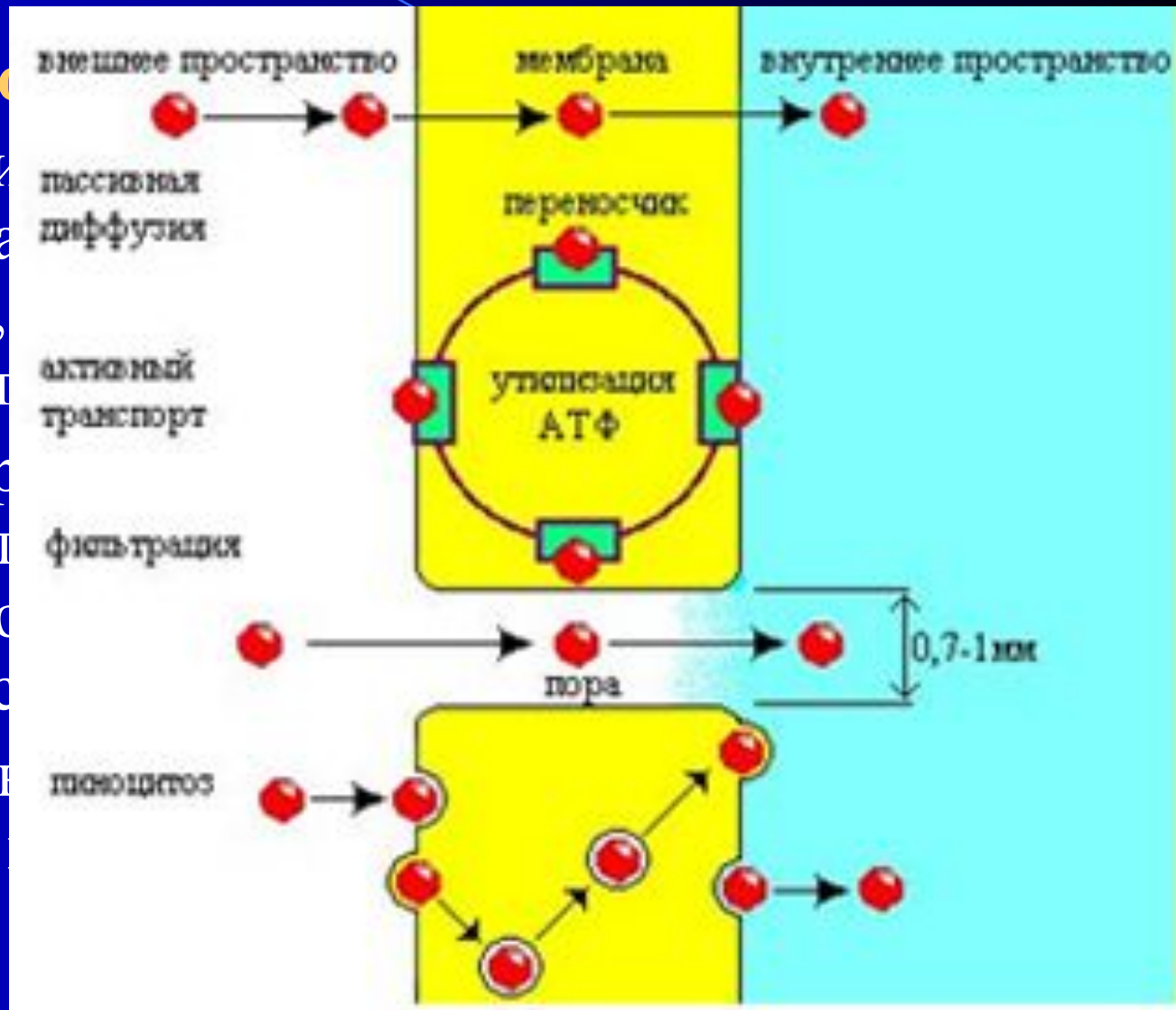
происходит с образованием пузырька,

и жидкости.

Таким образом, переносит

противоположно выделяется

Путем пиноцитоза белковые



# Распределение лекарственных веществ в организме

может быть сравнительно равномерным или неравномерным.

На характер распределения влияют:

- **растворимость веществ в жирах**, (жирорастворимые ЛС быстрее распределяются по организму).
- качество связи с белками плазмы крови,
- интенсивность кровотока в органах (лекарства сразу после всасывания попадает в органы и ткани, наиболее активно кровоснабжающиеся (сердце, печень, легкие, почки), а мышцы, слизистые оболочки, жировая ткань и кожные покровы насыщаются лекарственными веществами медленно).
- и другие факторы.

# Биологические барьеры

Неравномерное распределение многих веществ связано с их неспособностью проникать через биологические барьеры.

Барьерной функцией обладают:

- Печень;
- Неповреждённая кожа и слизистые;
- Стенка ЖКТ;
- Стенки кровеносных сосудов;
- Клеточные мембранны, и т.д.

- К числу сложных биологических барьеров относятся:
  1. **Гематоэнцефалический барьер** (препятствует проникновению веществ из крови в ЦНС),
  2. **Гематоофтальмический барьер** (препятствует проникновению веществ из крови в ткани глаза),
  3. **Плацентарный барьер** (препятствует проникновению веществ из организма матери в организм плода).

# Депонирование

- (лат. depono – складывать, откладывать)  
накопление в тканях и органах лекарственных и других веществ, поступающих из окружающей среды.
- Депонирование может привести к пролонгированию действия препарата.
- Но может привести к местному или общему токсическому действию.

# Биологическая доступность ЛС

- – показатель, характеризующий полноту и скорость всасывания ЛВ в кровь.
- Ее величину измеряют отношением количества действующего вещества в крови к введенной дозе и выражают в процентах.

- При внутривенном введении биодоступность различных лекарственных веществ оказывается максимальной, т.е. равной 100%.
- При любых других путях введения она никогда не достигает максимума, поскольку полнота и скорость всасывания зависят от многих факторов биологического и фармацевтического характера.

# Метаболизм лекарственных веществ в организме

- (от греч. metabole - перемена, превращение),
  - 1) то же, что обмен веществ.
  - 2) В более узком смысле метаболизм – промежуточный обмен, т.е. превращение определенных веществ внутри клеток с момента их поступления до образования конечных продуктов (напр., метаболизм белков, метаболизм глюкозы, метаболизм лекарственных препаратов).

# Метаболизм лекарственных веществ

Биотрансформа-

ция

– превращения ЛВ с помощью реакций окисления, восстановления, гидролиза

При этом молекулы их разрушаются

Конъюгация

– связывание ЛВ с каким-либо другим соединением (биологический синтез)

При этом молекулы их усложняются

Как правило, в результате метаболизма соединения превращаются в водорастворимые, что улучшает их выведение

# Выведение лекарственных веществ из организма (экскреция)

Лекарственные вещества и их метаболиты выводятся (экскретируются) из организма:

- в основном с мочой через почки;
- с желчью в просвет кишечника;
- с секретом желез на кожу или слизистые;
- с молоком при лактации;
- с выдыхаемым воздухом.