



**Введение в курс фармакологии.  
Понятие о лекарствоведении. Общая  
фармакология. Фармакокинетика  
лекарственных средств.  
Фармакодинамика  
лекарственных средств.**

**Колледж  
Сестринское дело  
Очно-заочная форма обучения**

- **Фармакология (от греческого *pharmakon* – лекарство, *logos* – учение) – наука о действии биологически активных веществ (лекарственные препараты, биологически активные добавки к пище, вакцины, сыворотки, гомеопатические средства и т.д.) на живой организм (человека, животного, растения и т.д.)**

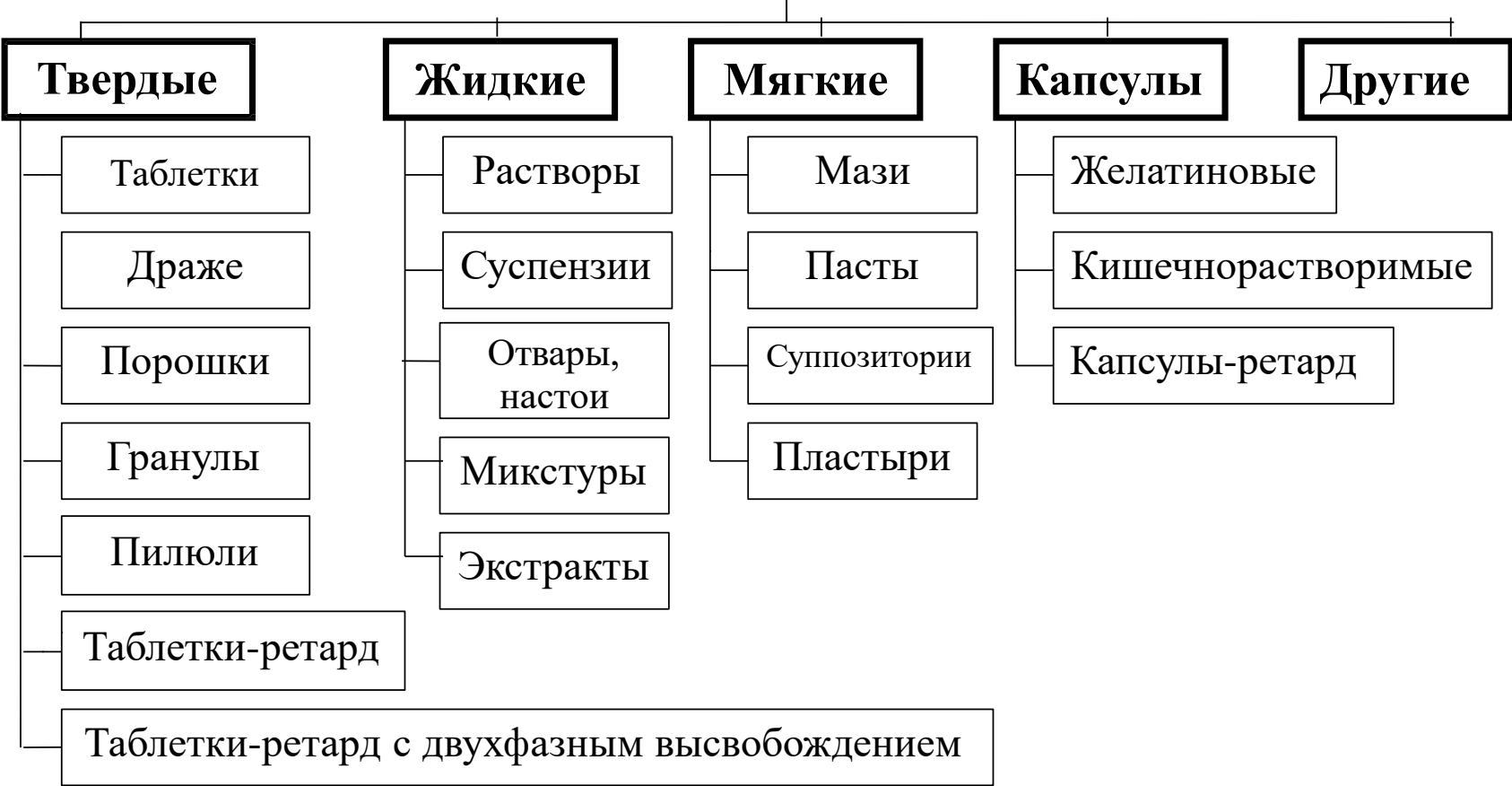
# **Фармакология дает ответы на следующие вопросы:**

- **Что действует в организме?**
- **Как действует лекарственный препарат в организме? Какие эффекты оказывает?**
- **Где действует лекарственный препарат в организме? Какой механизм действия?**

# Основные термины

- **Лекарственное вещество (субстанция)** - это химическое соединение, обладающее фармакологической активностью, является основным действующим началом, определяющим лекарственные свойства. Входит в состав лекарственного средства.
- **Лекарственное средство (лекарство)** - одно или несколько лекарственных веществ, разрешенные к применению Министерством здравоохранения в установленном порядке. Содержит действующее и вспомогательное вещество.
- **Лекарственный препарат** - это лекарственное средство в определенной лекарственной форме, это лекарственное средство в готовом для применения виде.
- **Лекарственное сырье** - является источником получения лекарственного вещества.
- **Лекарственная форма** - называют приданную лекарственному веществу форму выпуска, которая наилучшим способом отвечает целям применения и наиболее удобна в использовании.

# Основные лекарственные формы



# **Лекарствоведение (Materia Medica):**

## **■ Фармакология**

- Экспериментальная фармакология
- Клиническая фармакология

## **■ Фармация**

- Фармакогнозия
- Фармацевтическая химия
- Технология создания лекарственных форм (в том числе, правила выписывания врачебных рецептов)
- Биофармация
- Организация фармацевтического дела

## **■ Лекарственная токсикология**

- Экспериментальная токсикология лекарственных препаратов
- Клиническая токсикология лекарственных препаратов

# **Медицинская фармакология как наука подразделяется на два раздела:**

- Экспериментальная фармакология
- Клиническая фармакология

# **Фармакология изучает следующие свойства лекарственных препаратов:**

- **Фармакодинамические**
- **Фармакокинетические**

# **Названия лекарственных препаратов**

- **Международное непатентованное название, регистрируемое в ВОЗ**
  - Например - ацетилсалициловая кислота
- **Запатентованное (торговое) название лекарственного препарата**
  - Например – aspirin, ace-sal, aceticyl, acetophen и т.д.

# **Основные этапы создания лекарственных препаратов:**

- Создание биологически активной субстанции (экстракт из растений или животных тканей, биотехнологический или химический синтез, использование природных минералов)
- Фармакологические исследования (фармакодинамические, фармакокинетические и токсикологические исследования)
- Экспертиза документов о доклинических исследованиях в Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения и социального развития (ФГУ «Научный центр экспертизы средств медицинского применения»)
- Клинические испытания (1-4 фазы)
- Экспертиза документов о клинических испытаниях в Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения и социального развития (ФГУ «Научный центр экспертизы средств медицинского применения») Приказ МЗ и РФ и внесение в государственный реестр лекарственных средств
- Внедрение в медицинскую практику (организация производства и использование в лечебных учреждениях)

# **Фазы клинических исследований лекарственных препаратов.**

## **1-я фаза.**

- Проводится на здоровых добровольцах (оптимальные дозы, фармакокинетика).

## **2-я фаза.**

- Проводится на небольшой группе больных (до 100-200 больных). Плацебо-контролируемые рандомизированные исследования.

## **3-я фаза.**

- Рандомизированные исследования на большой группе больных (до нескольких тысяч) в сравнении с известными препаратами.

## **4-я фаза.**

- Пострегистрационные клинические исследования. Рандомизация, контроль. Фармакоэпидемиологические и фармакоэкономические исследования.

# **Уровни достоверности эффективности лекарственных средств**

## **■ А. Высокая достоверность**

- Основана на заключениях систематических обзоров. Систематический обзор получают путем системного поиска данных из всех опубликованных клинических испытаний, критической оценки их качества и обобщения методом мета-анализа

## **■ В. Умеренная достоверность**

- Основана на результатах по меньшей мере нескольких независимых рандомизированных контролируемых клинических испытаний

## **■ С. Ограниченнная достоверность**

- Основана на результатах по меньшей мере одного клинического испытания, не удовлетворяющего критериям качества, например, без рандомизации

## **■ Д. Неопределенная достоверность**

- Утверждение основано на мнении экспертов; клинические исследования отсутствуют

# **ФАРМАКОКИНЕТИКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ**

# **Два основных раздела фармакологии**

- **Фармакокинетика (Gr. kinesis - движение)**
- **Фармакодинамика (Gr. dynamis - сила)**

# Определение

 **Фармакокинетика** – что организм делает с лекарством

 раздел фармакологии, изучающий всасывание, распределение, депонирование, метаболизм и выведение лекарственных препаратов

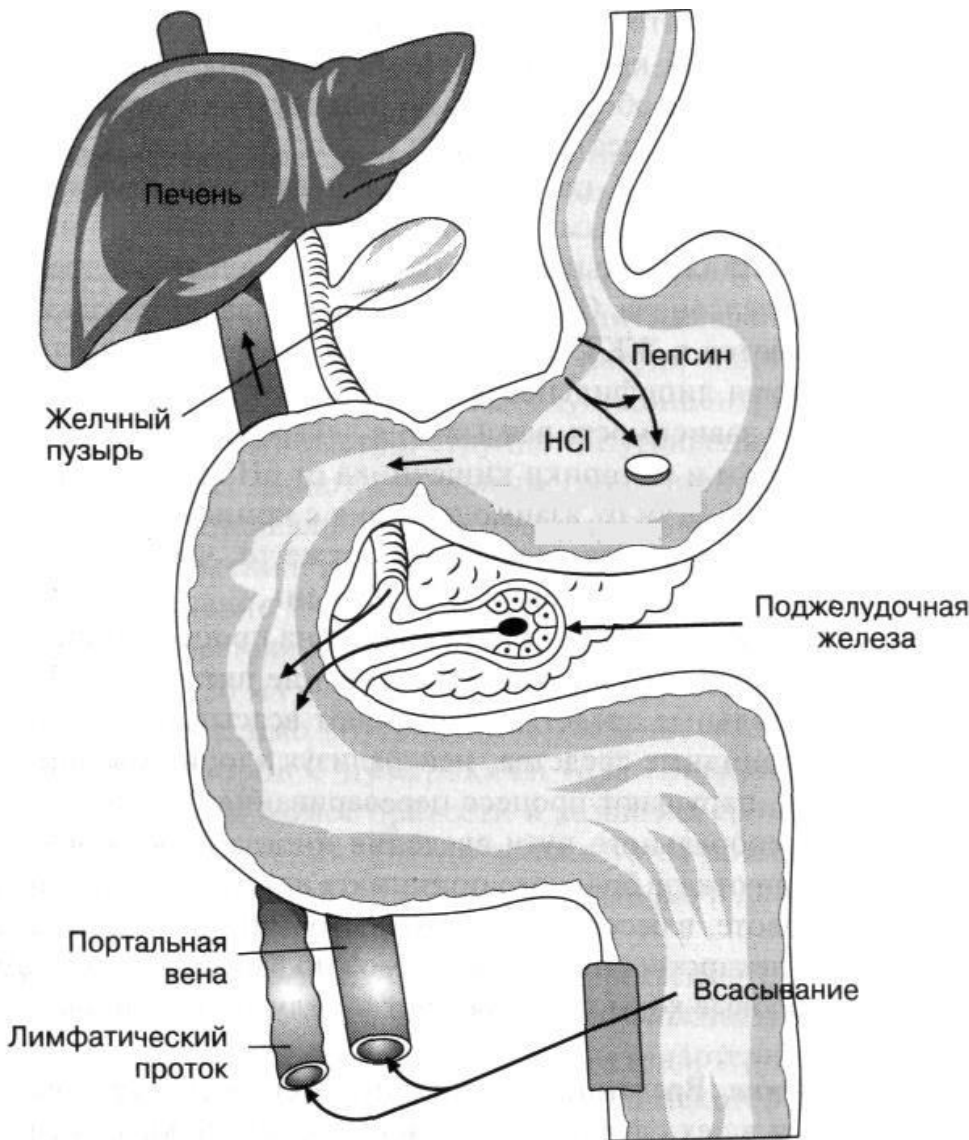
# Фармакокинетика



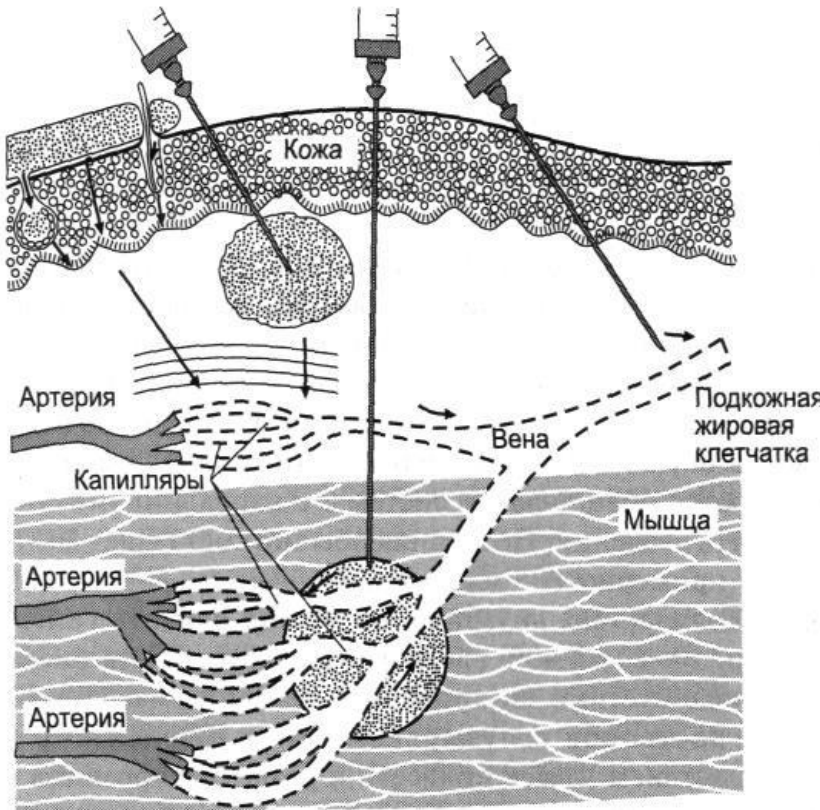
# ПУТИ ВВЕДЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

## ■ Энтеральный

- внутрь (per os)
- букальный
- сублингвальный
- ректальный



# ПУТИ ВВЕДЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ



## ■ Парентеральный

- Внутрисосудистый
  - внутривенный
  - внутриартериальный
- Инъекции не в сосуды
  - внутрикожный
  - подкожный
  - внутримышечный
  - внутрисердечный
  - внутрикостный
  - субарахноидальный и эпидуральный
  - внутрибрюшинный (интраперitoneальный)
  - внутрисуставной
- интраназальный
- в слуховой проход
- в конъюнктивальный мешок
- во влагалище
- ингаляционный
- электрофоретический

# **Пероральное введение**

## **Преимущества:**

- + простой способ - не требует специальной подготовки медперсонала и больного;
- + удобен в применении (больной может самостоятельно принимать ЛП);
- + безопасный;
- + отсутствуют осложнения, которые могут быть при парентеральном пути.

## **Недостатки:**

- относительно медленное развитие терапевтического эффекта;
- индивидуальные различия в скорости и полноте всасывания;
- влияние на всасывание пищи;
- разрушение под воздействием желудочного сока и в печени;
- раздражающее действие на слизистую желудка;
- нельзя применять в тяжелых и экстренных случаях.

# **Парентеральное введение**

## **Преимущества**

инъекционного метода введения лекарственных средств:

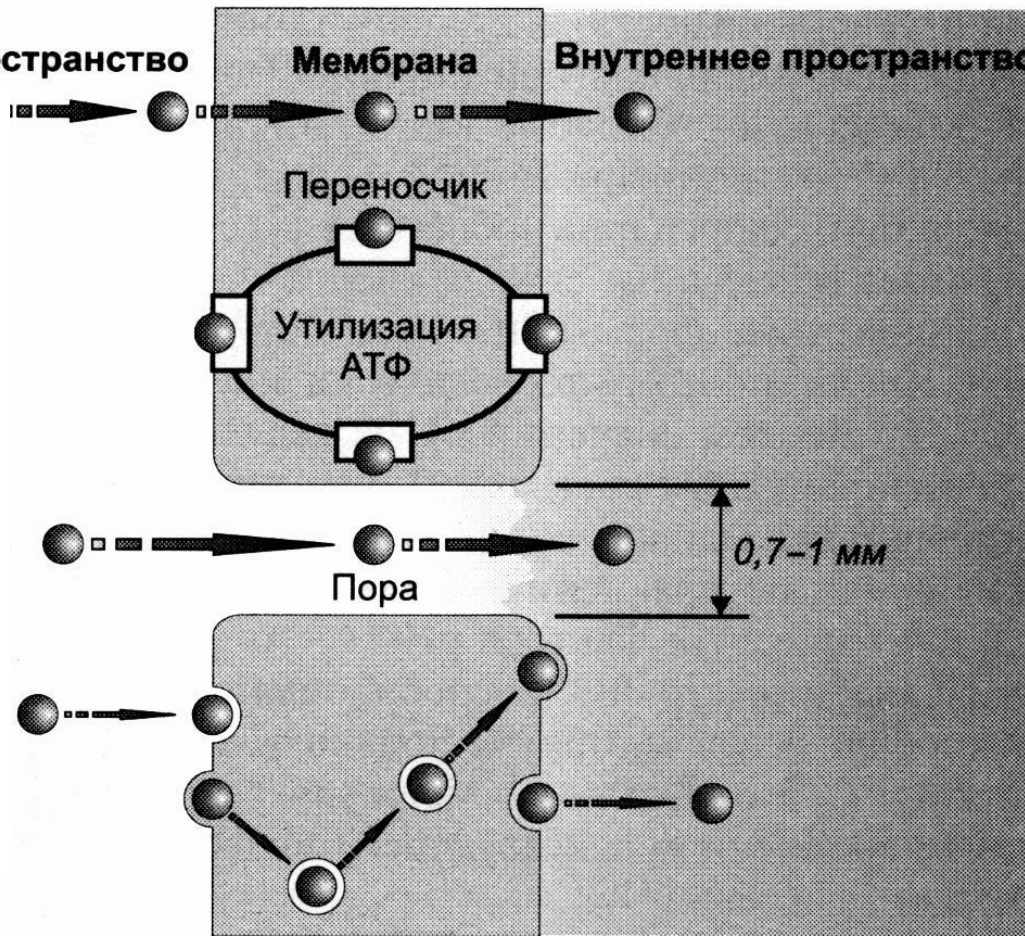
- + быстрый эффект (особенно при оказании экстренной помощи);
- + точность дозировки;
- + исключается влияние пищеварительных ферментов, барьерная роль печени;
- + незаменимость при оказании экстренной помощи и в бессознательном состоянии;

**Недостатки инъекционного метода введения лекарственных средств:**

- нарушение целостности кожных покровов, болезненность;
- необходимость соблюдения всех правил асептики;
- необходимость специальной подготовки лиц, выполняющих инъекцию;
- необходимость использования определенного инструментария;
- риск возникновения постинъекционных осложнений;

# Механизмы транспорта веществ через биологические мембранны

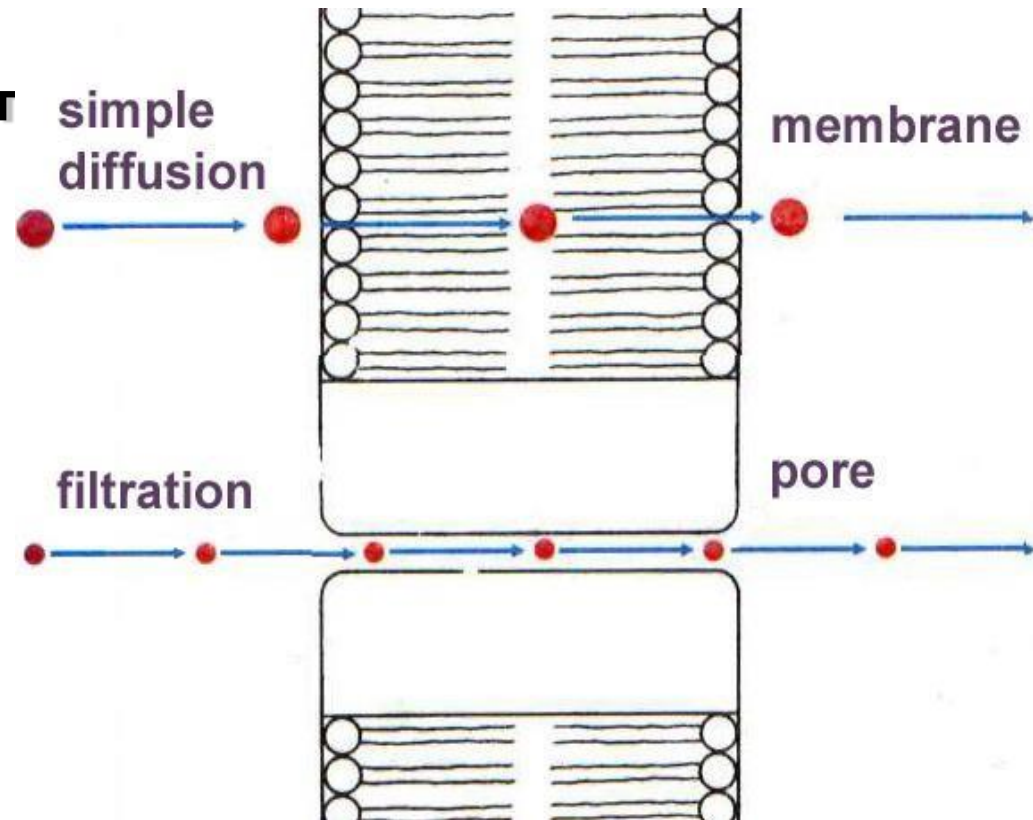
- Пассивная диффузия
- Активный транспорт
- Фильтрация
- Пиноцитоз



● – молекула лекарственного вещества

# Пассивный транспорт

- Наибольшее количество ксенобиотиков проникает через мембранны путем диффузии в неионизированном виде
- На диффузию влияет:
  - Размер молекулы и заряд
  - Липофильность
  - Градиент концентрации.
- Два вида – пассивная диффузия и фильтрация



# **Фильтрация**

- **Вода, ионы и некоторые полярные и неполярные молекулы небольшого молекулярного веса проникают через поры или каналы при их наличии в мемbrane**
- **Капилляры некоторых органов (почки) имеют большие поры, пропускающие молекулы больших размеров не превышающих размеры белковых молекул**

# **Активный транспорт**

**Перенос через мембрану осуществляется макромолекулой (напр. белком-транспортером)**

- Процесс насыщаемый**
- Избирателен для химических структур**
- Требует расхода энергии – часто генерируется ферментом  $\text{Na}^+ \text{-K}^+$ -АТФаза**
- Транспорт против градиента концентрации**
- Проникают гидрофильные полярные молекулы, сахара, аминокислоты**

# **Пиноцитоз**

- **Редко используемый в организме метод транспорта**
- **За него отвечает вакуольный аппарат клетки**
- **Состоит из эндоцитоза и экзоцитоза**

# Абсолютная биодоступность (F)

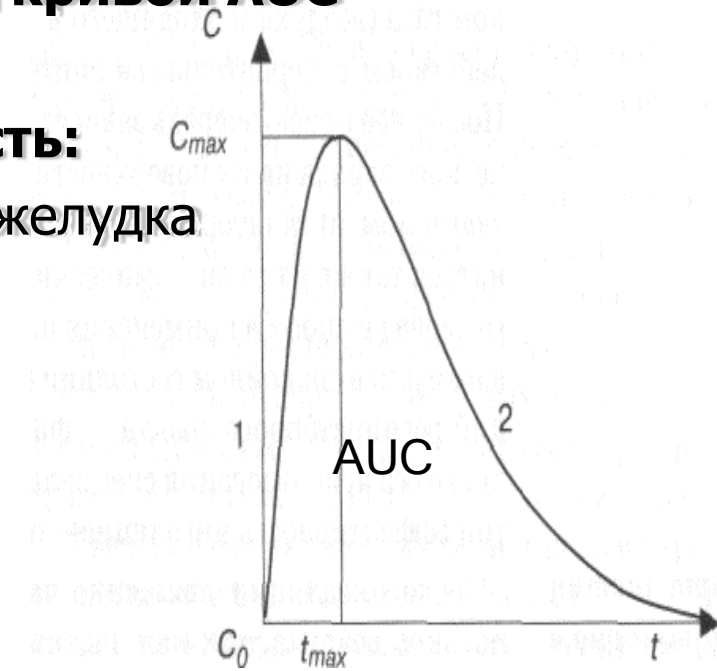
**Основной индекс, характеризующий всасывание**

**F — часть дозы препарата в процентах, достигшая системного кровотока, после внесосудистого введения**

- **F при в/в введении = 100% (1)**
- **F при энтеральном введении <100% (<1)**
- **Можно рассчитать по площади под кривой AUC**

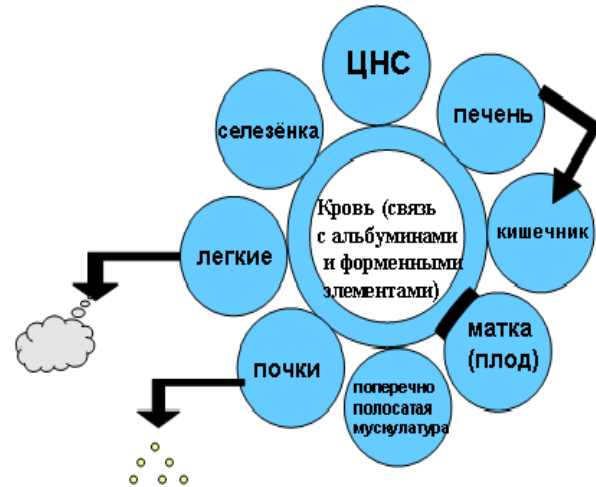
**Факторы, влияющие на биодоступность:**

- Растворимость лекарств в содержимом желудка
- Пищевой фактор
- Размер таблетки



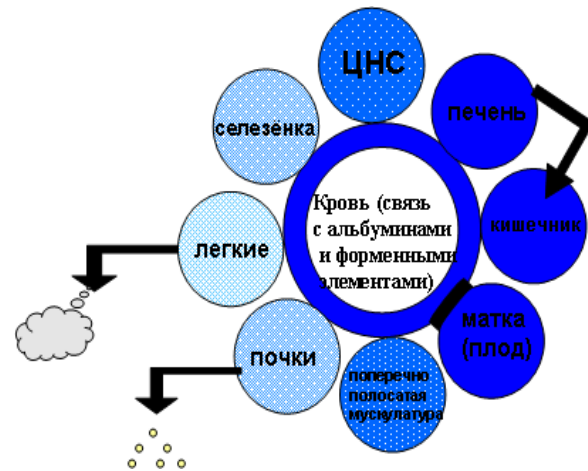
# Распределение лекарственных препаратов в организме

- Равномерное



- Ртуть
- Средства для ингаляционного наркоза

- Неравномерное

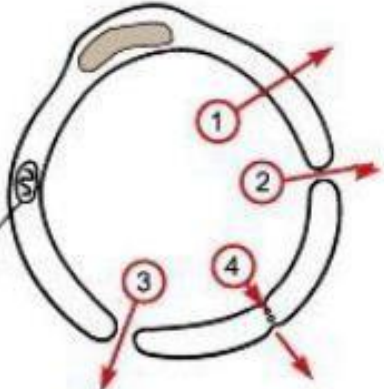
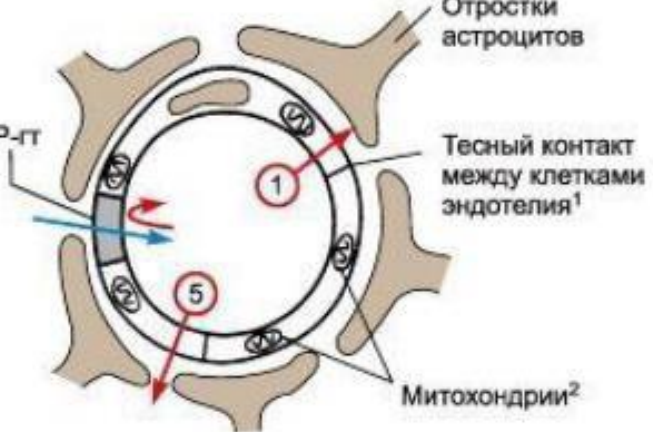


- Большинство лекарственных средств

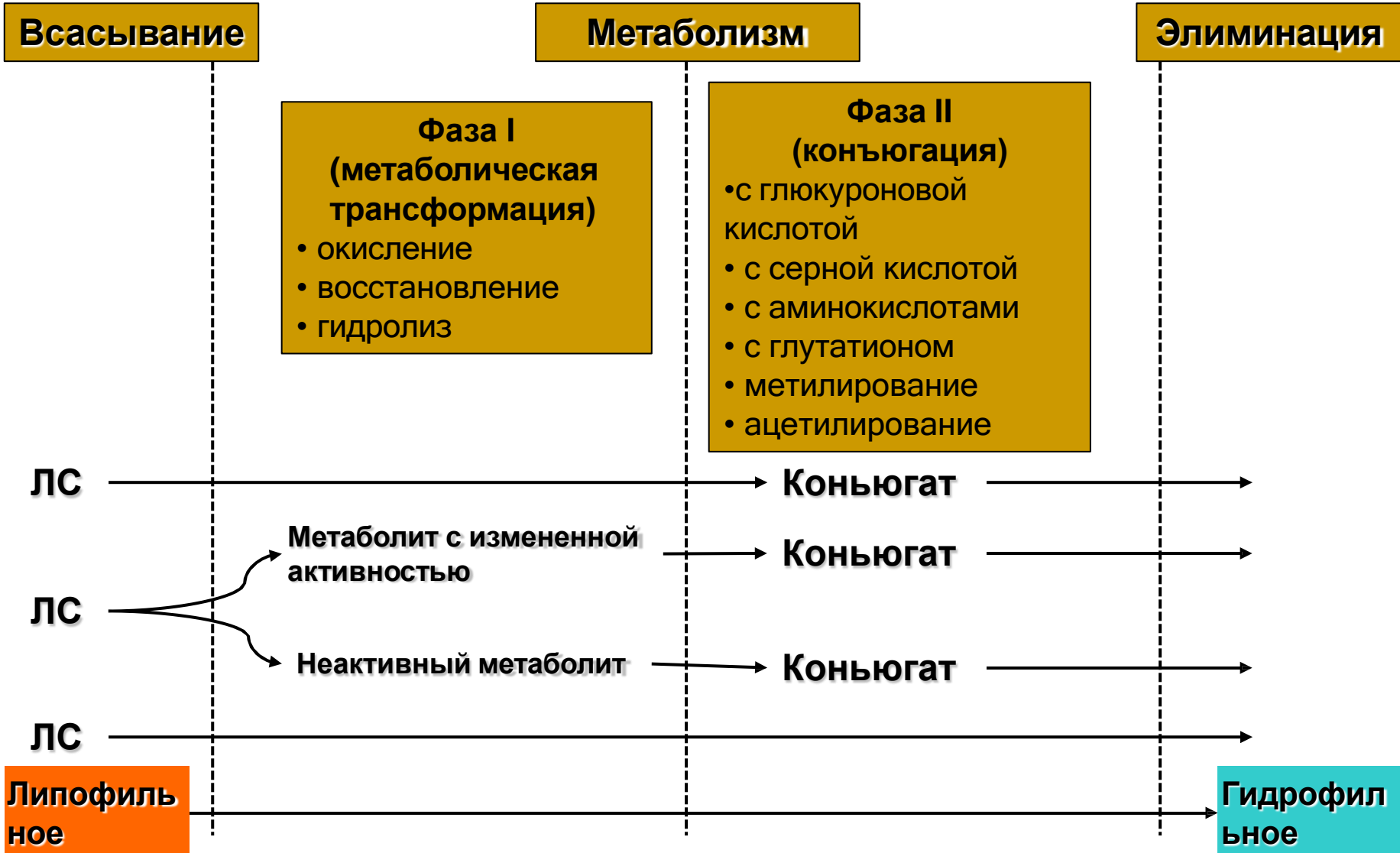
# **Факторы, влияющие на распределение лекарственных препаратов**

- Связь с белками плазмы крови**
- Липоидотропность**
- Скорость органного кровотока**
- Камерность организма и биологических мембран**

# Гематоэнцефалический барьер

Обычные капилляры (толщина стенки 0,1–0,3 мкм)	Капилляры мозга (толщина стенки 0,1–0,3 мкм)
	
Вещества проходят через стенку капилляров:	
<p>① Путем диффузии (липофильные соединения)</p> <p>② Через межклеточные щели (ширина 100 Å)</p> <p>③ Через «окна» в стенке капилляров (для прохождения больших количеств воды, например, в почечных клубочках)</p> <p>④ Путем пиноцитоза</p>	<p>① Путем диффузии</p> <p>— (Межклеточных щелей нет)</p> <p>— («Окон» нет)</p> <p>± (Пиноцитоз отсутствует или незначителен)</p> <p>⑤ Путем активного транспорта</p>

# Биотрансформация лекарственных средств



# **Пути выведения лекарственных препаратов из организма**

- **Через почки (клубочковая фильтрация, пассивная реабсорбция в канальцах, активная секреция)**
- **Через печень (с желчью) и желудочно-кишечный тракт**
- **Через экзокринные железы ( слюнные, потовые, слёзные, молочные железы, с секретом половых желёз и т.д.)**



# Фармакодинамика лекарственных препаратов

# Определение

 **Фармакодинамика** – что лекарство делает с организмом

▪ раздел фармакологии, изучающий локализацию, механизм действия и фармакологические эффекты лекарственных средств, силу и длительность их воздействия.

# **«Мишени» действия лекарственных средств**

1. Рецепторы
2. Ионные каналы
3. Ферменты
4. Транспортные системы
5. Гены

# Виды рецепторов

I. Ионотропные рецепторы – рецепторы, сопряженные с ионными каналами: Н-холинорецепторы, ГАМК<sub>A</sub>-рецепторы, глутаматные рецепторы, глициновые, 5-НТ<sub>3</sub>-рецепторы

*Эффект реализуется через изменение активности ионных каналов ( $\text{Na}^+$ ,  $\text{K}^+$ ,  $\text{Cl}^-$ ,  $\text{Ca}^{2+}$  и т.д.).*

II. Метаботропные рецепторы

1. Рецепторы, взаимодействующие с G-белками (~80% всех рецепторов) – адренорецепторы, М-холинорецепторы, опиоидные, 5-НТ<sub>2,4,5</sub>, дофаминовые, гистаминовые...

*Эффект реализуется через активацию G-белками аденилатциклазы, инозитолfosфатазной системы, ионных каналов.*

# Виды рецепторов

2. Рецепторы, сопряженные с ферментами – рецепторы ферменты (инсулиновые рецепторы, некоторых факторов роста, цитокинов и т.д.)

*Эффект реализуется, чаще всего, через активацию тирозинкиназы, которая фосфорилирует внутриклеточные белки и изменяет их активность.*

3. Рецепторы, регулирующие транскрипцию ДНК (стериоидные рецепторы, рецепторы витаминов А и D, рецепторы тиреоидных гормонов)

*Эффект реализуется через изменение синтеза функционально активных белков*

# **Виды внутренней активности биологически активных веществ (как правило, обладающие аффинитетом к рецепторам):**

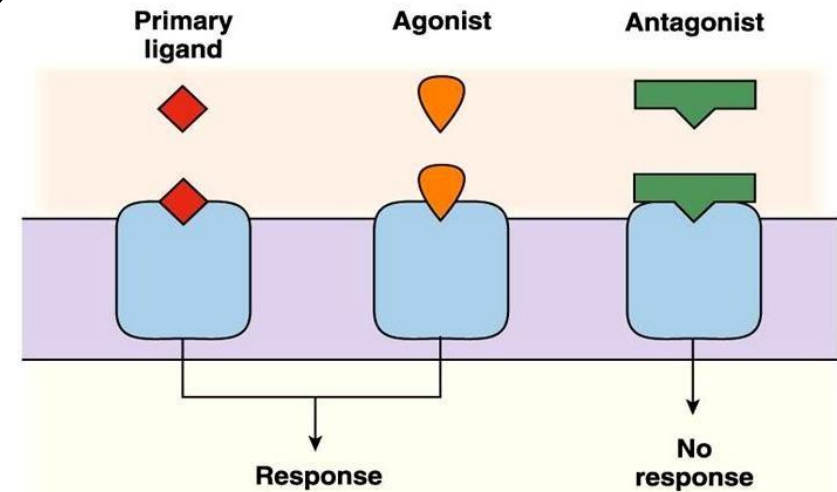
## **■ Агонисты**

- полные и частичные;
- конкурентные и неконкурентные

## **■ Антагонисты (или блокаторы)**

- конкурентные
- неконкурентные

## **■ Агонисты-антагонисты**



# **Дозы лекарственных средств**

- 1. Минимальная действующая доза  
(пороговая)**
- 2. Средняя терапевтическая доза**
  - разовая доза**
  - суточная доза**
  - ударная доза**
  - поддерживающая доза**
  - курсовая доза**
- 3. Высшая терапевтическая доза**
  - высшая разовая доза**
  - высшая суточная доза**
- 4. Токсическая доза**
- 5. Летальная доза**

# **Дозы лекарственных средств в эксперименте**

**ED<sub>50</sub>** - доза, вызывающая эффект в 50% случаев

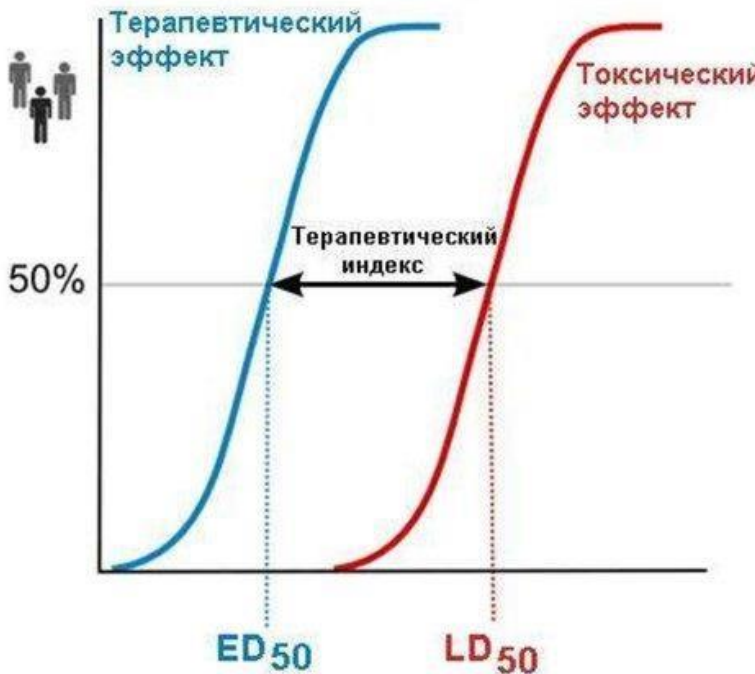
**LD<sub>50</sub>** – доза, от которой погибает 50% животных за 14 дней

**LD<sub>50</sub>/ED<sub>50</sub>** – терапевтическая широта

# Терапевтический индекс

## Широта терапевтического действия (ШТД)

- ▶ ШТД – интервал между терапевтической и токсической дозами
- ▶ Чем больше ШТД, тем менее токсично (опасно) ЛВ
- ▶ Ядовитые вещества – вещества с низкой ШТД



$$ТИ = \frac{МТД}{СТД}$$

Где:

ТИ - терапевтический индекс,  
МТД - минимальная токсическая доза,  
СТД - средняя терапевтическая доза.

# **Виды действия лекарственных средств**

- 1. Резорбтивное**
  - **прямое**
  - **рефлекторное**
- 2. Местное**
  - **прямое**
  - **рефлекторное**
- 3. Основное действие**
- 4. Побочное действие**
- 5. Токсическое действие**
- 6. Обратимое действие**
- 7. Необратимое действие**
- 8. Избирательное  
действие**
- 9. Неизбирательное  
действие**
- 10. Центральное действие**
- 11. Периферическое  
действие**

# **Эффекты, возникающие при повторном применении лекарственных средств**

## *I. Кумуляция*

- материальная
- функциональная

## *II. Сенсибилизация*

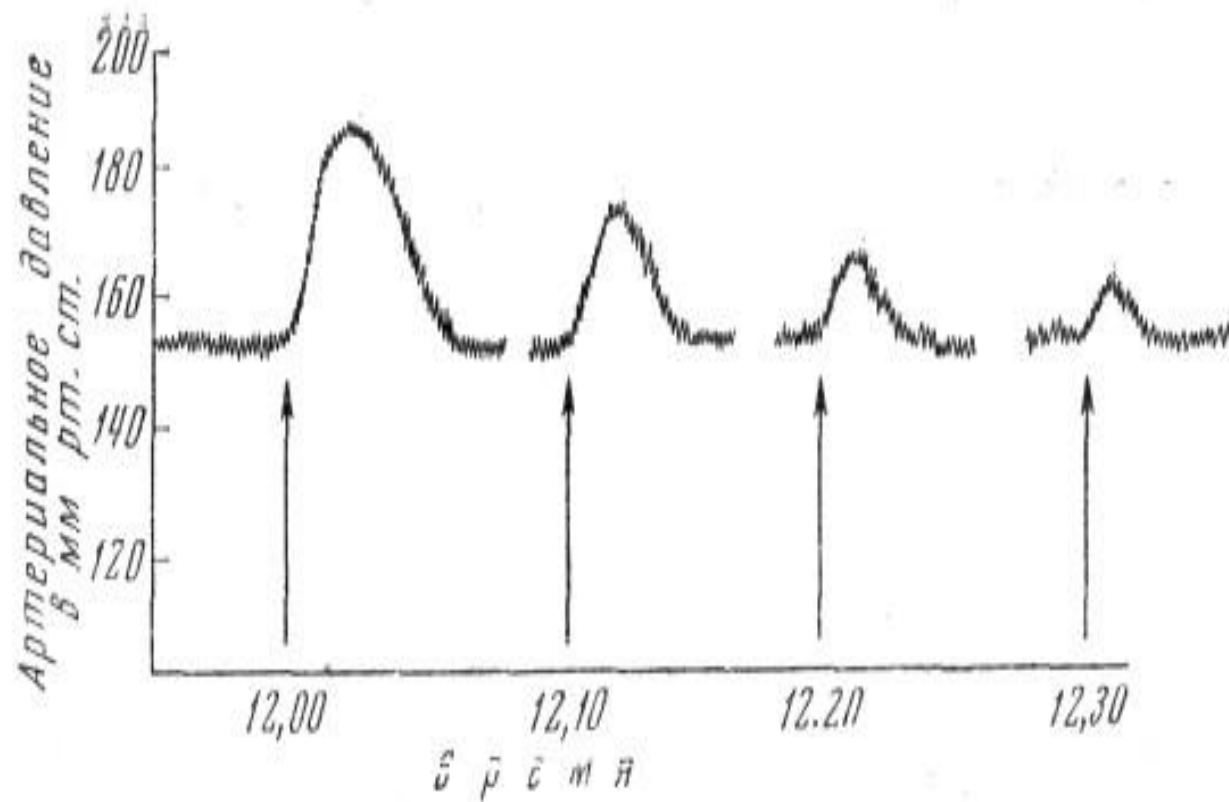
## *III. Привыкание (толерантность)*

- прямое привыкание
- перекрестное привыкание
- таксифилаксия
- митридатизм

## *IV. Лекарственная зависимость*

- опьянение (эйфория)
- психическая зависимость
- физическая зависимость
- абstinентный синдром

# Тахифилаксия к препарату ЦИТИТОН



# **Взаимодействие лекарственных средств**

## **Синергизм**

- суммирование (аддитивное действие)
- потенцирование

## **Антагонизм**

- прямой функциональный антагонизм
- косвенный функциональный антагонизм
- физический
- химический (антидотизм)

# **Токсическое действие лекарственных средств**

- Гонадотоксичность
- Эмбриотоксическое действие
- Тератогенное действие
- Фетотоксическое действие
- Мутагенное действие
- Канцерогенность
- Дисбактериоз
- Органотропное токсическое действие (гепатотоксичность, нефротоксичность, нейротоксичность и т.д.)
- Аллергические реакции
- Иммунотоксичность