

الفصل الأول
أدوية مسكنات الألم المركزية
CENTRAL ANALGESICS

2019-2018

أ . د عادل نوفل

حقوق الطبع محفوظة ©

الفصل الأول

أدوية مسكنات الألم المركزية

CENTRAL ANALGESICS

المصطلحان **analgesic, analgetic** يعنيان " مُسكّن للألم " يستعملان بالتبادل لوصف مجموعة متنوعة من الأدوية المسكنة للألم مثل أفيونيات المفعول **opioids** والأدوية المضادة للالتهاب غير الستيرويدية (**NSAIDs**) والتريبتانات **Triptans** , ولكل منها آلية تأثير مختلفة لتفريج الألم ذي الأسباب المتنوعة على نحو واسع .

يمكن أن تصنف المسكنات **analgesics** وفقاً لاستعمالها العلاجي حسب عدة فئات:
أفيونيات المفعول opioids (أو مسكنات مخدرة: **narcotic analgesics**)

أدوية مُضادات الالتهاب غير الستيرويدية (**NSAIDs**) **Non-Steroidal Anti**

Inflammatory Drugs والأستامينوفين (الباراسيتامول). **التريبتانات Triptans**, أدوية مضادات للشقيقة (الصداع النصفي) **Antimigraine** المخصصة نوعياً لمعالجة الشقيقة الحادة والصداع العنقودي Cluster headaches.

صنف جديد من المسكنات يُعرف بمسكنات ألم مساعدة يتضمن مضادات الاكتئاب ثلاثية الحلقات **Tricyclic antidepressants** مثل الأميتريبتيلين، ومضادات الاختلاج **Anticonvulsants** مثل الغابابانتين والبريغابالين، والمسكنات الموضعية

أدوية مسكنات الألم المركزية
CENTRAL ANALGESICS

أدوية أفيونيات المفعول
Drugs Opioid
أولاً - المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives

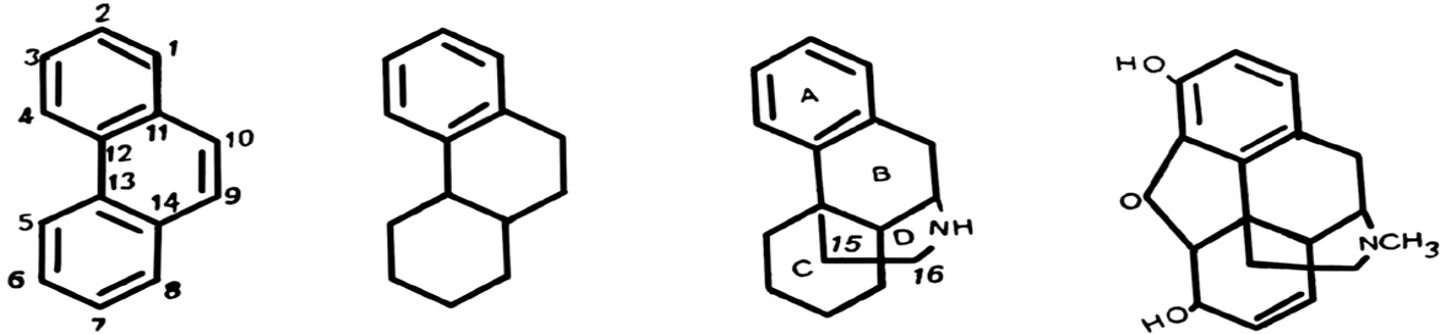
- يُعدّ الأفيون **Opium** من أقدم مسكنات الألم التي استُعملت في المداوة, **والمورفين** هو أحد قلوبيداته الرئيسة التي عزلت في أوائل القرن التاسع عشر.
- بعد معرفة الخواص الفارماكولوجية المتعددة للمورفين اتجهت البحوث نحو تخليق مركبات تتغلب فيها إحدى هذه الخواص أو بعضها على الخواص الفارماكولوجية الأخرى. وقد تحقق ذلك في مركبات تحوي في بنيتها على النواة الرئيسة في المورفين أو قسم من هذه النواة.
- إن أول مركب تخليقي من سلسلة مخلفات المورفين في عام 1939 هو **البشيدين** وهو من مشتقات γ فينيل بيبيريدين التي تشكل قسماً من بنية المورفين, ثم ظهر **الميثادون** ومشتقات المورفينان, والعديد من المركبات التخليقية الأخرى.

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

أولاً - المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives

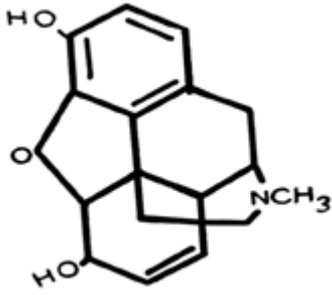
i. المورفين Morphine

يمكن أن يعد المورفين من مشتقات الفينانثرين أو الذي بنزوفوران أو البنزودي هيدروفوران أو الإيزوكينولين أو البيبيريدن أو حلقات أخرى. يملك المورفين في بنيته 5 مراكز لاتناظرية (في الجزيء)، 16 chiral center، (مُصاوغ بصري) optical isomers 32 بسبب ترابط C-9 مع C-13 بجسر إيثان أمينو: حلقة البيبيريدن) ، من بينها C-13 S الأكثر فاعلية :



البنية العامة

- وظيفة هيدروكسيلية فينولية phenolic hydroxyl على الكربون (3) في الحلقة (A).
- وظيفة هيدروكسيلية كحولية alcohol hydroxyl على الكربون (6) في الحلقة (C).
- وظيفة إيتيرية مكونة جسراً أوكسيجينياً Epoxide بين الكربونين (4-5).
- رابطة مضاعفة double bond بين الكربونين (7-8) في الحلقة (C).
- وظيفة أمينية ثالثة Tertiary amine تحمل جذر ميثيل.



أدوية أفيونيات المفعول Morphine and Derivatives أولاً - المورفين ومشتقاته

i. المورفين Morphine

علاقة البنية- التأثير Structure – Activity Relationship:

إن علاقة بنية اللجين (جزء يلتحم بجزء آخر) الكيميائية مع الفعالية الفيزيولوجية التي يُحرضها يمكن فقط فهمها عند النظر إلى كل مُستقبل **receptor** ونمطها إفرادياً.

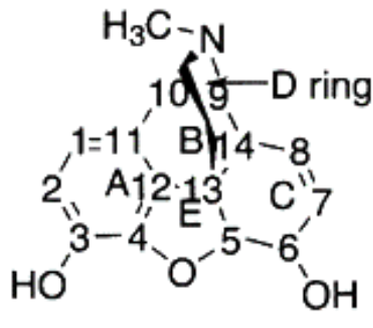
الطبيعة الكيميائية المتنوعة للناهضات **agonists** والمُناهضات **antagonists** المكتشفة للمستقبلات **μ receptors** و **δ** و **κ** هي برهان على تلاؤميه المستقبلات مع الهياكل الكيميائية المتعددة والتفاوت تجاه المجموعات الوظيفية المتباعدة .

يلخص الجدول (1-2) علاقة البنية- التأثير الناجمة عن التعديلات الكيميائية لبنية التي تزيد الفعالية المسكنة للألم والتي تناهض (تعاكس) الفعالية

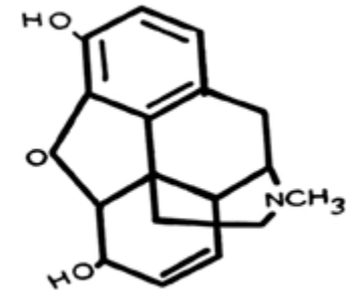
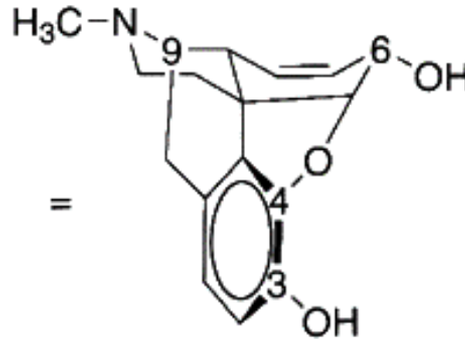
أدوية أفيونيات المفعول Morphine and Derivatives

أولاً - المورفين ومشتقاته

.i المورفين Morphine



Morphine



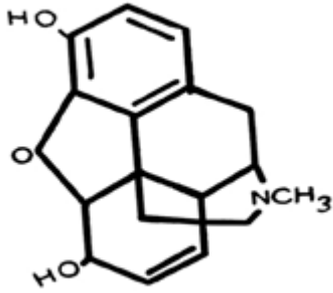
Changes on Morphine that increase analgesic activity

- C6 - OH to OAc
- C3 and C6 - OH to OAc
- C6 - OH to O-Sulfate or O-glucuronide
- C6 - OH to =O and C7-C8 single bond
- C6 - OH to H and C7-C8 single bond
- C14 - H to βOH
- N - CH₃ to CH₂CH₂Ph
- N - CH₃ to CH₂CH₂furan
- N - CH₃ to CH₂C=OPh
- Removal of C4-C5 ether link

Changes on Morphine that produce antagonists

- N - CH₃ to CH₂CH=CH₂
- N - CH₃ to CH₂ 

الجدول (2-1): ملخص للتبدلات الوظيفية على بنية المورفين والفعالية الناجمة عنها



أدوية أفيونيات المفعول Morphine and Derivatives أولاً - المورفين ومشتقاته

i. المورفين Morphine

الصفات العامة للمورفين:

الفيزيائية: يتبلور المورفين الطبي مع جزيء ماء واحد, ويوجد بشكل بلورات لماعة عديمه اللون, مره الطعم, تفقد ماءها البلوري بالدرجة 110م°. قليلة الانحلال جداً في الماء والأثير, تنحل في الكحول, لا تنحل في الأستون, تنحل في المحاليل القلوية. محاليل المورفين الكحولية (1%) تحرف الضوء المستقطب نحو الأيسر.

الكيميائية: يُعطي المورفين تفاعلات الوظائف الكيميائية الموجودة في بنيته:

1. تفاعلات الوظيفة الأمينية الثالثة (آزوت عضوي) .

2. تفاعلات الوظيفة الفينولية.

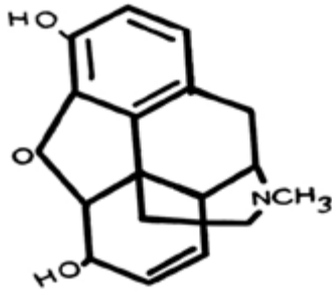
3. تفاعلات الوظيفة الغولية الثانوية.

4 تفاعلات الرابطة المضاعفة: يعطي المورفين بالهدرجة مركب الذي هيدرو مورفين

Dihydromorphine.

5. يتحول المورفين بتأثير الحموض أو القلويات المركزة بالحرارة إلى الأومورفين

Apomorphine الذي ليس له أي تأثير مسكن إنما يستعمل مقيئاً **Vomitif**



أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid أولاً - المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives

هيدرو كلوريد المورفين Morphine hydrochloride

• الصفات:

■ الاستعمال والتأثير الفارماكولوجي للمورفين وأملاحه:

يؤثر المورفين على الجملة العصبية المركزية

فهو مسكن للألم,

مثبط لمركز التنفس,

منوم,

ومضاد للسعال Antitussif

■ المُقايِسة Assay:

يسلك هيدروكلوريد المورفين سلوك

الأسس أحادية المكافئ

monovalente base.

بلورات ابرية طويلة عديمة اللون ذات

طعم مر شديد، تنحل في الماء

والكحول، تحرف محاليلها

المائية (2%) الضوء المستقطب

نحو الأيسر Levorotatory.

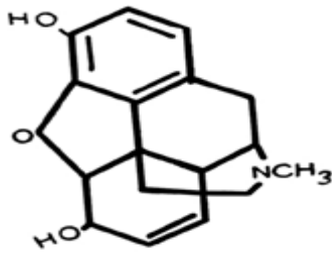
إذا عولجت المحاليل المائية بالبوتاس

أو الصود يترسب المورفين،

ولكنه ينحل بزيادة القلوي،

أما إذا عولجت بالنشادر فيترسب

المورفين.



أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

أولاً- المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives

هيدرو كلوريد المورفين Morphine hydrochloride

الاستعمال والتأثير الفارماكولوجي للمورفين وأملاحه:

يُستقلب المورفين إلى المورفين-3-غلوکورونيد (الفعالية تصبح قرابة 60%) وإلى المورفين-6-غلوکورونيد (الفعالية تصبح قرابة 9%) وإلى، بنسبة اقل، المستقلب بنزع الميثيل من الآزوت (الفعالية تصبح قرابة 3%). يُعد المورفين النموذج النمطي prototype لناهضات agonists المستقبلية μ (أي تنشيطها): هو الدواء الذي تقارن به الفعالية الناهضة (المنشطة) للمستقبلات مو μ .

• يستعمل المورفين في تسكين الآلام الناتجة عن التشنجات الحشوية Spasmodic

• وفي حالة الأرق ahypnia المؤلم قبل العمليات الجراحية وبعدها.

• يبدأ تأثير المورفين بعد (20) دقيقة من تناوله ويستمر مدة (4 – 6) ساعات.

• يستعمل المورفين أو هيدروكلوريده بمقدار (10) ملغ حقناً تحت الجلد من محلول (1%) أو بشكل شراب (0.5%).

• تأثيرات جانبية للمورفين:

(1) - تأثير منبه في بداية العلاج ويسبب القيء.

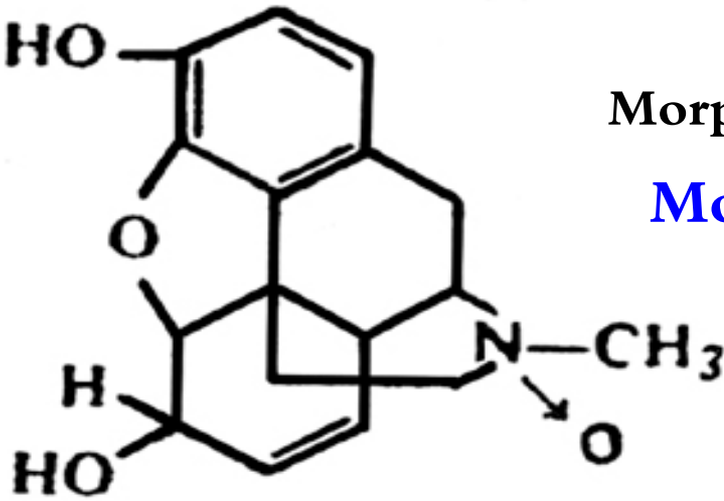
(2) - يسبب الإمساك Constipation, إذا أخذ عن طريق الفم, وذلك نتيجة تأثيره المباشر على عضلات الأمعاء.

(3) - يطور بسرعة عند المعالجين به نوع من الاعتياد والإدمان على طلب المزيد منه فيسبب التسمم بإدمان المورفين Morphonisme.

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

أولاً- المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives

ii. مشتقات المورفين Morphine derivatives



(1) جينو مورفين Genomorphine

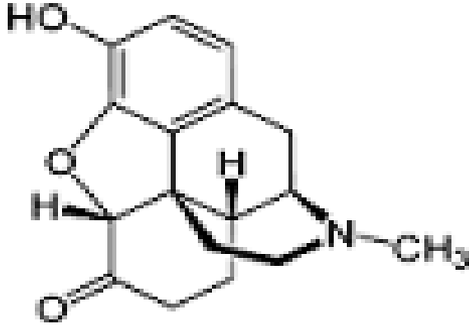
يتمتع الجينومورفين بالخواص الفارماكولوجية للمورفين نفسها, ولكن **بشكل أضعف**, فهو **قليل السمية ولا يسبب الاعتياد** إلا بعد فترة طويلة من الاستعمال.

يستعمل مهدئاً.

ويستعمل في معالجة المتسممين **باعتياد المورفين** حيث يعطى بدلاً منه **بمقدار (40) ملغ حقناً بالعضل وهذا ما يعادل (10) ملغ من المورفين**.

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

أولا- المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives



ii. مشتقات المورفين Morphine derivatives

(2) الهيدرومورفون (Dilaudid) Hydromorphone

Hydromorphone

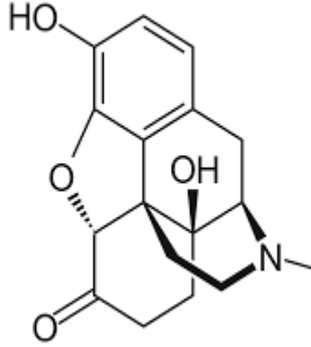
أُدخل الهيدرومورفون إلى المداواة عام 1926 ويتوافر بشكل أقراص ذات تحرر مباشر أو بشكل سوائل أو تحاميل.

يتوافر أيضا على شكل صيدلاني مديد التحرر **sustained release** في بعض البلدان , لكنه سُحب من السوق الأمريكية عام 2005 عندما أظهرت الدراسات أن تناول الكحول بالتزامن معه يسبب تحرر الدواء بسرعة ويصبح تركيزه بالدم اعلى ب 5.5 مرة من التركيز العلاجي عند غير المتعاطين للكحول .

ونظرا لهذا الاحتمال فقد سُحب من السوق التجارية من قبل ادارة الادوية والاغذية الأمريكية (FDA).

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

أولا- المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives



ii. مشتقات المورفين Morphine derivatives

(3) الأوكسي مورفون Oxymorphone

- الأوكسي مورفون هو المشتق 14-بيتا هيدروكسيل للهيدرومورفون، مُضاهئ analogous للهيدروكودون Hydrocodone والأوكسي كودون Oxycodone المناقشين لاحقا .
- يتوافر الأوكسي مورفون بشكل تحاميل (5 ملغ)، وحقن (1 ملغ/مل)، وأقراص ذات تحرير مباشر (5 ملغ , 10 ملغ)،
- وفي عام 2003 صادقت ال FDA على التركيبة مديدة التأثير (mg 10 , 5 mg Opana ER) . إن الأقراص مديدة التأثير (12 ساعة) توفر اختيار آخر للمرضى الذين يُعانون الألم المُزمن.
- التأثيرات الجانبية للمستحضرات مديدة التأثير كالمورفين والأوكسي كودون والأوكسي مورفون متشابهة، ويبدو انه لا يوجد أفضلية لأي منهم على الآخرين.

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

أولاً - المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives

.iii . مشتقات المورفين على الآزوت Nitrogen Morphine Derivatives

مناهضات الأفيونيات Opioid Antagonists

تملك هذه المركبات جذر آلليل Ally (أو سلسلة جانبية مكونة من ثلاث ذرات كربون) على الآزوت.

وكما هو وارد في التعديلات الكيميائية على بنية المورفين التي تناهض (تعاكس) فعاليته الفارماكولوجية (الجدول (1-2)،

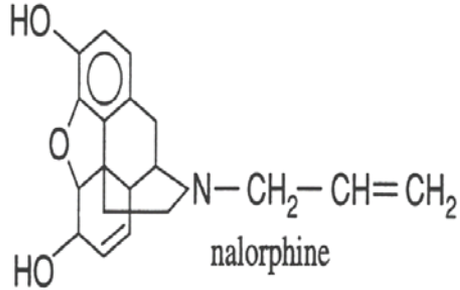
فان تبادل الآزوت مع جذر الليل allyl يؤدي إلى معاكسة تأثيرات المورفين في مركز التنفس، فتستعمل هذه المشتقات عند المتسممين بالمورفين.

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid
أولاً - المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives

iii . مشتقات المورفين على الآزوت Nitrogen Morphine Derivatives

مناهضات الأفيونيات Opioid Antagonists

(1) هيدروكلوريد النالورفين Nalorphine hydrochloride



البنية: N-آليل نورمورفين N.allyl Nor Morphine حيث يحل الجذر آليل بدلاً من جذر ميثيل على الآزوت في بنية المورفين. يستعمل بشكل ملح هيدروكلوريد.

الاستعمال: يُعدّ هيدروكلوريد النالورفين من المناهضات **antagonist** المباشرة للفعل المخدّر للمورفين.

يختلف تأثير هيدروكلوريد النالورفين باختلاف حالة المريض، فعند المرضى غير الخاضعين للمعالجة بالمورفين فإن تأثيره الفارماكولوجي يكون خفيفاً جداً إذا ما قورن بتأثير المورفين.

أما عند المرضى الخاضعين للمعالجة بالمورفين أو أحد مضاهاته (ميثادون) فإن تأثيره يكون عكسياً تماماً وبخاصة تأثيره المضاد لتأثير المورفين على مركز التنفس.

• ولهذا فإن هيدروكلوريد النالورفين يستعمل عند المتسممين بالمورفين بمقدار (5-10) ملغ كل (15-10) دقيقة حقناً بالوريد، حيث ينشط مركز التنفس. وبكل الأحوال يجب أن لا يزيد المقدار على 40 ملغ في اليوم.

• ونظراً لتأثيراته الثانوية الدّهانية **psychotic** غير المرغوبة فقد جرى سحبه من السوق التجارية ولم يعد يُستعمل.

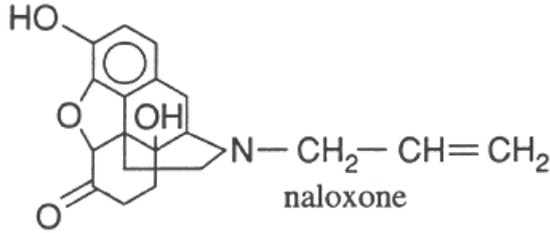
أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

أولاً - المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives

iii . مشتقات المورفين على الآزوت Nitrogen Morphine Derivatives

مناهضات الأفيونيات Opioid Antagonists

(2) هيدروكلوريد النالوكسون (Narcan) Naloxone hydrochloride



البنية: N-آليل نورمورفينون N-allyl Nor Morphinone كما هو في بنية النالورفين،
إنما يحمل مجموعة هيدروكسيل على الكربون 14 وكربونيل على الكربون 6. ويشابه
الاوكسي مورفون باستثناء حذف جذر الميثيل ووضع جذر آليل على الآزوت

التأثير الفارماكولوجي والاستعمال:

يعد النالوكسون من المناهضات النوعية **specific antagonist** للمورفين ومثابهاته الأكثر فعالية وخاصة في
مركز التنفس، إذ أنه يؤثر في مُناهضة كل مستقبلات الأفيونيات، وهو أقوى ب (10 - 30) مرة من النالورفين وليس له
أي تأثير مشابه للمورفين.

يستعمل في معالجة المتسممين بالمورفين (فرط الجرعة) والمدمنين على الهيروئين بعد مدة زمنية من عملية نزع
السمية، فإذا أعطي حقناً يبدأ تأثيره بعد 2 - 3 دقائق، أما عن طريق الفم فيلزم مقدار أكبر. ويمكن أن يعطى وريدياً
للولدان born neonates من أم تعرضت للأفيونيات عند الولادة بغية معاكسة تأثيرات هذه الأفيونيات .

يستعمل هيدروكلوريد النالوكسون بمقدار 400 ميكروغرام حقناً تحت الجلد، أو في العضل أو في الوريد، يمكن
أن تكرر بعد عدة دقائق إذا لزم الأمر.

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

أولاً - المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives

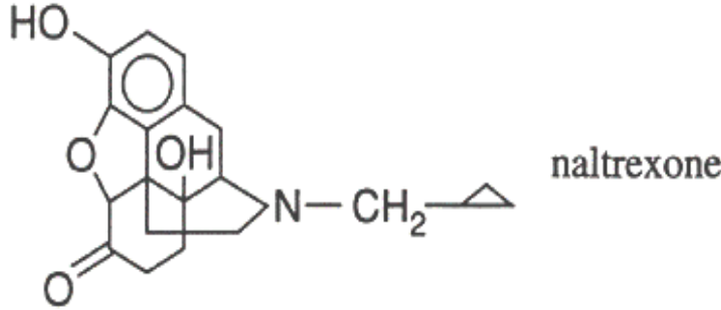
iii . مشتقات المورفين على الآزوت Nitrogen Morphine Derivatives

مناهضات الأفيونيات Opioid Antagonists

(3) نالتريكسون Naltrexone

البنية : N- سيكلوبروبيل ميثيل نورمورفينون

ويحمل مجموعة هيدروكسيل على الكربون 14 كما في النالوكسون.



- من المناهضات النقية **pure antagonist** لكل أنماط مستقبلات الأفيونيات مع ألفة أعلى للمستقبلية μ . يعد النالتريكسون مضاهناً **analog** للنالوكسون وقد تم تسويقه دواءً مفضلاً لمعالجة المدمنين السابقين على الأفيونيات.
- فهو يُحصر **blocks** تأثيرات ناهضات الأفيونيات **opiate agonists** لمدة 24 ساعة بعد الإعطاء الفموي لجرعة واحدة بمقدار 50 ملغ.
- ليس له تأثيرات الأفيونيات المسكنة وليس له أي تأثيرات داخلية غير إحصار مستقبلات الأفيونيات.
- يعطى فموياً بمقدار 25 - 50 ملغ يومياً أو 100 ملغ ثلاث مرات أسبوعياً وهذا يكفي لحماية المريض من إعادة الإدمان على الهيروئين.
- يمكن أن يستعمل النالتريكسون حقناً بجرعة واحدة حسب توليفة بشكل صيدلاني (**vivitrol**) لمعالجة المدمنين على الكحول.

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

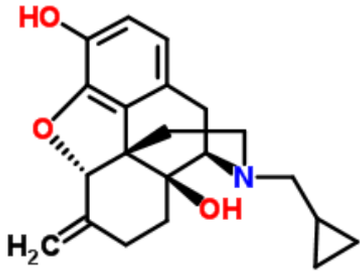
أولاً - المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives

iii. مشتقات المورفين على الآزوت Nitrogen Morphine Derivatives

مناهضات الأفيونيات Opioid Antagonists

(4) هيدروكلوريد النالميفين (Revex) Nalmefen hydrochloride

البنية: 6-(17-(Cyclopropylmethyl)-4,5-epoxy-3,14-diolmethylenemorphinan-5a)



Nalmefen

الاستعمال:

يعد النالميفين (revex) من مضاهئات analog النالوكسون وهو آخر الأدوية المناهضة الانتقائية التي أُدخلت للاستعمال في المداواة لأجل معاكسة تأثيرات المركبات أفيونية المفعول opioid agonists بعد التخدير العام أو في معالجة فرط الجرعة.

يستعمل كما في استعمال النالتريكسون، إنما مدة تأثيره أطول. يعطى حقناً بمقدار 0.1 أو 1 ملغ حسب الحاجة.

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

أولا- المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives

.iii مشتقات المورفين على الآزوت Nitrogen Morphine Derivatives

مناهضات الأفيونيات Opioid Antagonists

(5) ميثيل نالتريكسون (Relistor) Methyl naltrexone

الميثيل نالتريكسون (Relistor) هو ملح رباعي (إدخال جذر ميثيل على نتروجين النالتريكسون) للنالتريكسون.

إن النتروجين المشحون إيجابيا يمنع الدواء من عبور الحائل الدموي الدماغي (BBB). ولهذا فهو يعمل كمناهض في المستقبلات الأفيونية المحيطة.

جرى إدخال الميثيل نالتريكسون (Relistor) في المداواة عام 2008 لمعالجة الإمساك المحرض بالأفيونيات للمرضى الذين يتلقون معالجة مُلطفة palliative. يُعطى مرة واحدة كل يومين.

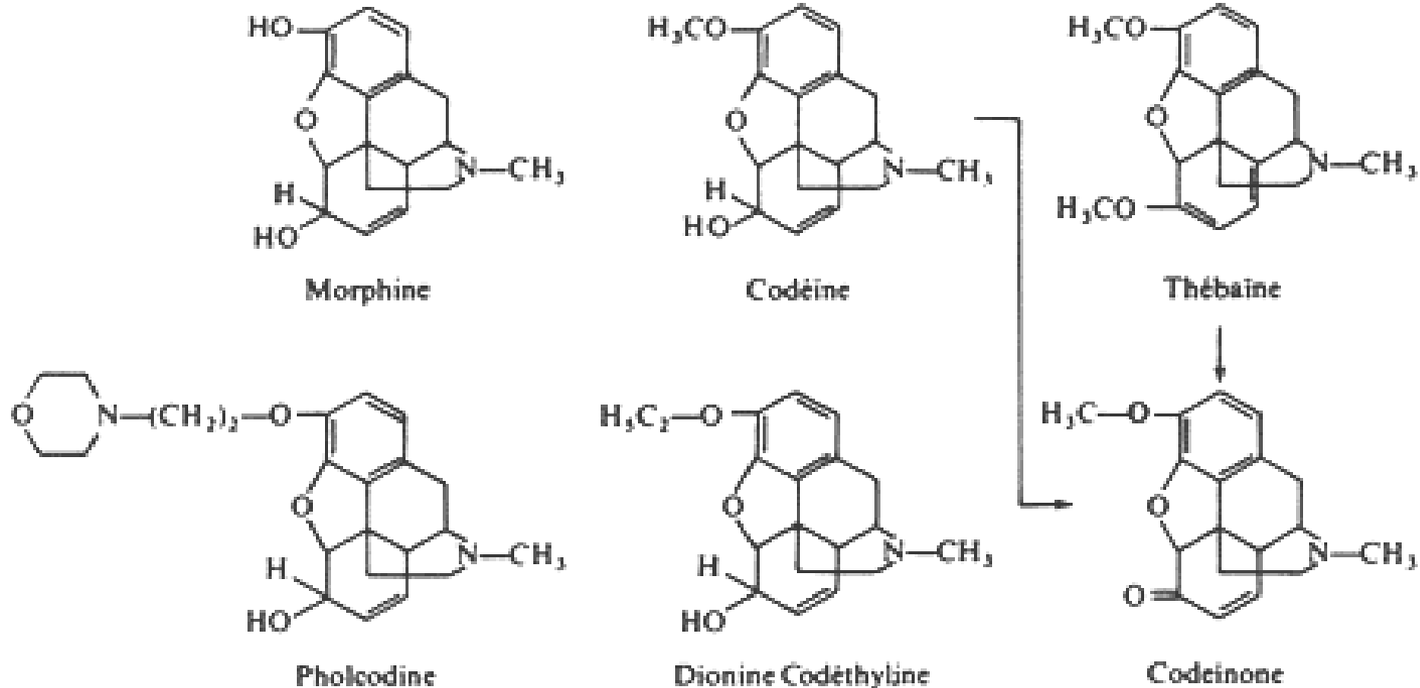
أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

أولاً - المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives

iv . مشتقات المورفين الإيثرية Morphine ether derivatives

هي عبارة عن المشتقات الإيثرية للوظيفة الهيدروكسيلية الفينولية للمورفين أو للمورفينون، وبعضها، مثل الثيبائين **Thebaine**، عبارة عن مشتقات إيثرية للوظيفتين الهيدروكسيلية الفينولية والكحولية معاً.

• إن تحويل الوظيفة الفينولية إلى وظيفة إيثرية يؤدي إلى إنقاص الفعالية عامةً مع الاحتفاظ بالتأثير المضاد للسعال كما هي الحال في المورفين ولهذا تستعمل هذه الإيثرات مضادة للسعال **Antitussives**.

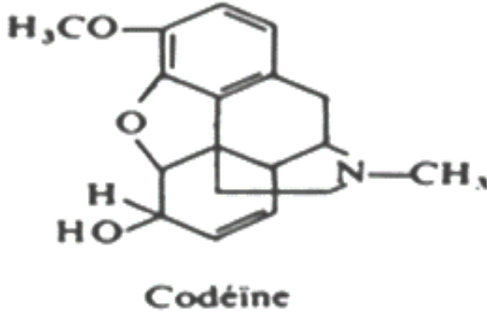


اللوحة (2-1) أهم مشتقات المورفين والمورفينون الإيثرية.

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid
أولاً - المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives

iv . مشتقات المورفين الإيثرية Morphine ether derivatives

(1) الكودئين Codeine



البنية: الكودئين يملك بنية الإيثر الميثيلي للمورفين، يوجد على نحو طبيعي في الأفيون opium لكن بكميات صغيرة لا تسمح باستحصاله تجارياً. ويستحصل عليه بعملية مَثِيلَة methylation المجموعة الهيدروكسيلية الفينولية للمورفين.

الصفات:

يوجد بشكل بلورات مُتَزَهِّرة efflorescent crystals، عديمة اللون، تحرف الضوء المستقطب نحو الأيسر، أو بشكل مسحوق بلوري ابيض اللون ويتحسس على الضوء.

يُعد الكودئين أساساً أحادي الحموضة monoacidic base .

يستعمل بشكله الأساس الذي يتبلور مع جزئي ماء أو بشكل أملاح: فوسفات الكودئين أو هيدروكلوريد الكودئين أو سلفات الكودئين.

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

أولاً - المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives

iv . مشتقات المورفين الإيثرية Morphine ether derivatives

(1) الكودئين Codeine

التأثير الفارماكولوجي والاستعمال:

- يُعدّ التأثير الفارماكولوجي للكودئين عامّةً مشابهاً للمورفين، لكنه لا يملك الفعالية المسكنة للألم نفسها. الجرعة المسكنة المعادلة equianalgesic dose بمقدار 3-5 ملغ حقنا كل 4 ساعات من المورفين تعادل 30-60 ملغ كل 4 ساعات من الكودئين .

- الجرعة المسكنة المعادلة equianalgesic dose بمقدار 10 ملغ فمويا من المورفين كل 4 ساعات تعادل 60 ملغ كل 4 ساعات من الكودئين.

- أن تأثير جرعة بمقدار 32 ملغ من الكودئين يعادل تأثير جرعة من الأسبيرين بمقدار 650 ملغ في تخفيف الألم الناجم عن السرطان في مرحلته النهائية.

- يُستقلب قرابة 5% من الكودئين إلى المورفين عن طريق نزع جذر الميثيل الايثري والإنزيم المسؤول هو السيتوكروم P450 2D6 (cyp)

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid
أولا - المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives

iv . مشتقات المورفين الإيثرية Morphine ether derivatives

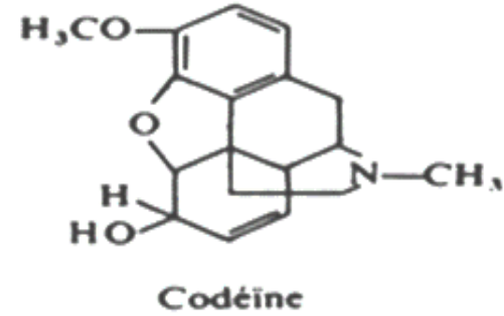
(1) الكودئين Codeine

التأثير الفارماكولوجي والاستعمال:

- لقد افترض أن الفعالية المسكنة للكودئين هي للمستقلب منزوع الميثيل، ألا وهو المورفين. لكن بالمقابل، اذا لم يكن للكودئين أي فاعلية مسكنة، عندئذ المرض الذين يفتقرون لهذا الإنزيم سوف لا يشعرون بأي تأثير مسكن عندما يأخذون الكودئين. لكن هذا ليس صحيحا، ولهذا فان الكودئين نفسه يملك خواصا مسكنة، أو على الأقل مُستقلب الكودئين الغلوكوروني glucoronic على الأوكسيجين 6

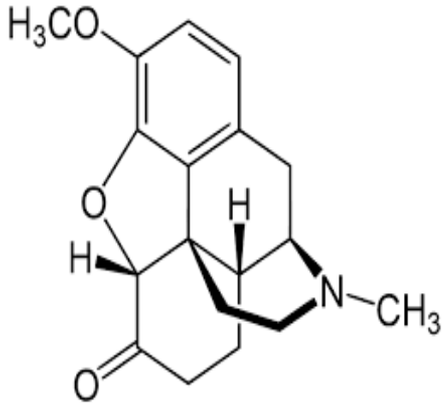
- يتوافر الكودئين حسب توليفات عديدة مع الأسبيرين أو الايبوبروفين أو الأسيتامينوفين (الباراسيتامول) لمعالجة الألم متوسط الشدة.

- يعطى مسكنا للألم بمفرده بمقدار 15-60 ملغ كل 4 ساعات حسب الحاجة، ويجب ألا تزيد الجرعة اليومية عن 360 ملغ.



Drugs Opioid أدوية أفيونيات المفعول

Morphine and Derivatives أولاً - المورفين ومشتقاته



Hydrocodone

iv . مشتقات المورفين الإيثرية Morphine ether derivatives (2) الهيدروكودون (Hydrocodone (Dicodid, Codone)

البنية: الإيثر الميثيلي للهيدروكسيل على الموقع 3 للهيدرومورفون (ميثوكسي هيدرو مورفينون). يستعمل بشكل ملح : ثنائي طرطرات الهيدروكودون Hydrocodone bitartrate (Dicodid, Codone).

علاقة البنية - التأثير :

إن فقد مجموعة الهيدروكسيل على الموقع 3 للهيدرومورفون يعطي مركبا (الهيدروكودون) تكون قوته اقل ب 4-5 مرات من الهيدرومورفون ، ولهذا تكون قوته تعادل 1,5 من تلك التي للمورفين .

وبعكس الكودئين ، إن الفعالية الناهضة agonist للهيدروكودون لا تتطلب نزع الميثيل من جذر الميثوكسي في الموقع 3 الهيدروكودون, رغم أنها تتم عن طريق إنزيم CYP2D6 بنسبة 4.6% من التصفية الاستقلابية .

وان حماية الهيدروكسيل في الموقع 3 (بشكل إيثر) تجعله يعبر بشكل أفضل الحائل الدوي الدماغي (BBB)،

وان إرجاع الرابط 7-8 وأكسدة الهيدروكسيل في 6 يسهم بتقوية الارتباط مع المستقبلة . μ

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

أولاً- المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives

iv . مشتقات المورفين الإيثرية Morphine ether derivatives (2) الهيدروكودون (Hydrocodone (Dicodid، Codone)

الاستعمال :

■ يملك الهيدروكودون تأثيرات فارماكولوجية متوسطة بين تلك التي للمورفين والكودئين،

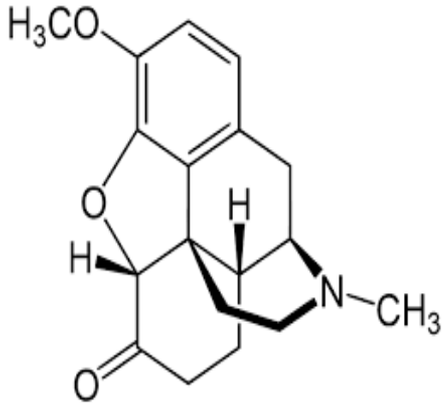
■ لا يسبب الإدمان.

■ وله فعالية مضادة للسعال أقوى من الكودئين، ويستعمل لهذه الغاية على نحو رئيس ويعطى حقناً أو عن طريق الفم.

■ لا توجد أشكال صيدلانية جرعية تحوي الهيدروكودون منفردا في الولايات المتحدة الأمريكية إنما يتوافر حسب توليفات مع مركبات أخرى.

■ يُسوق الهيدروكودون تجارياً بوصفه مضاداً للسعال كالكودئين ويتوافر بتوليفات مع الهوماتروبين (من مضادات الفعل الكولينية) (anticholinergic) بشكل شراب وأقراص. وان إضافة المركب المضاد للفعل الكولينية هو لتخفيف سوء الاستعمال.

■ ويتوافر أيضاً بالمشاركة مع الكلورفينيرامين (مضاد هيستامين) أو مع الأسيتامينوفين **Vicodin**، **Lortab**²⁴ أو الأسبيرين لمعالجة الألم.

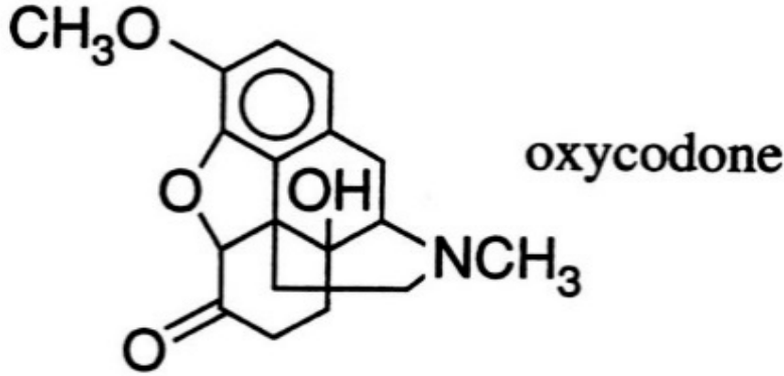


Hydrocodone

Drugs Opioid أدوية أفيونيات المفعول

أولاً- المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives

iv . مشتقات المورفين الإيثرية Morphine ether derivatives



(3) أوكسي كودون Oxycodone Percocet, Percodan, OxyContin

البنية : الأوكسي كودون هو المشتق 14-بيتا هيدروكسي للهيدروكودون،

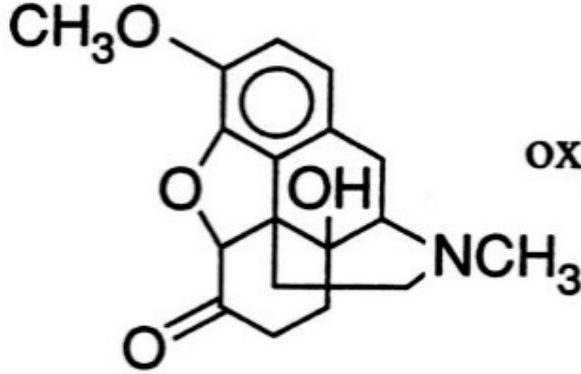
التأثير الفارماكولوجي والاستعمال:

- تضفي مجموعة الهيدروكسيل الإضافية في بنية الأوكسي كودون قوة إضافية أكبر (1.5 مرة فمويا) من القوة التي تُعزى للهيدروكودون، وقد يعود ذلك إلى زيادة الألفة تجاه المستقبلة Receptor .
- يُستقلب الأوكسي كودون بالطراز نفسه للأفيونيات بنزع الميثيل عن النتروجين ونزع الميثيل عن أوكسيجين الإيثر، وينطرح بشكل مشتق غلوكوروني.
- يُسوق الأوكسي كودون حسب توليفات مع الأستامينوفين (الباراسيتامول) (Percocet) أو مع الأسبيرين (Percodan) أو مع الايبوبروفين (Combunox) .

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

أولا- المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives

iv . مشتقات المورفين الإيثرية Morphine ether derivatives



oxycodone

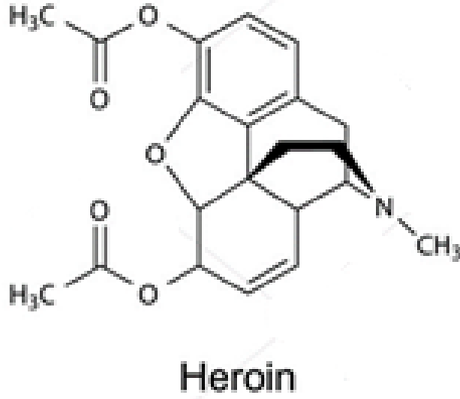
(3) أوكسي كودون Oxycodone Percocet,
Percodan, OxyContin

التأثير الفارماكولوجي والاستعمال:

- يتوافر منذ أكثر من 50 عاما بشكل أقراص ذات تحرر مباشر، وبشكل أقراص ذات تحرر مديد منذ عام 1995 بعد مصادقة FDA تحت اسم (OxyContin) ويوجد بشكل أقراص ذات عيارات من 5 إلى 160 ملغ، ولا يصرف إلا بوصفة طبية حتما.
- يستعمل الأوكسي كودون مسكناً للألم المتوسط والشديد عن طريق الفم بمقدار 10-20 ملغ أو تحت الجلد ومضاداً للسعال بمقدار 3-5 ملغ.
- يستعمل أيضاً بالمشاركة مع الأسبيرين والأسيتامينوفين (الباراسيتامول). وهو أقل سمية من المورفين بأربع مرات.

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

أولاً - المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives



V . مشتقات المورفين الايسترية Morphine Esters

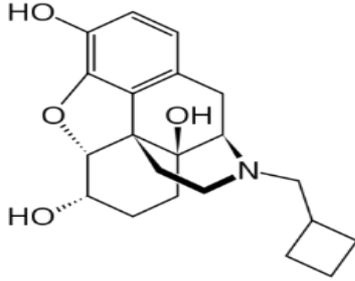
الهيروئين Heroin

البنية: ثنائي الإيستر ester الأستيلي للمورفين
diacetylmorphine 3,6

- بوجود مجموعتي الهيدروكسل المحميتين بجذري الأستيل (أكثر ألفة للشحوم)، يمكن الهيروئين من عبور الحائل الدموي الدماغي (BBB) بسرعة أكثر من المورفين ويسبب الشعور بالشمق **euphoric** (الابتهاج أو النشوة) والتي تولد إدمانا **addiction** عند متعاطي الهيروئين، خاصة بعد الإعطاء الحقني.
- وحالما يصبح الهيروئين في الدماغ، يُستقلب بسرعة إلى **3-acetylmorphine**، الذي لا يملك أي تأثير أو قليل من التأثير على المستقبلة μ والى **6-acetylmorphine** الذي يؤثر بقوة أكثر من 2 - 3 مرة على المستقبلة μ من المورفين.
- الهيروئين أقوى من المورفين ب 2 - 3 مرة كمسكن، وقد مُنع بيعه في الولايات المتحدة الأمريكية لأنه يسبب الإدمان الشديد **intense addiction liability**.
- لا يتوافر الهيروئين للاستعمال الطبي إلا في بعض البلدان لتسكين الألم المترافق مع السرطانات والاحتشاءات **infarction** القلبية .
- لايزال الهيروئين أحد أكثر المخدرات **narcotics** استهلاكاً على نحو غير مشروع ويحمل المجتمعات التي تستهلكه أعباء مالية باهظة. وقد حضرت استعماله منظمة الصحة العالمية **WHO**.

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid
أولاً - المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives

vi. مركبات أفيونية المفعول ناهضة ومناهضة معاً
Opioids Mixed Agonist/Antagonist



(1) النالبوفين (Nubain) Nalbuphine

Nalbuphine

- يستعمل النالبوفين بنجاح في معالجة ألم الولادة القيصرية، وقلع الأسنان ، وتبديل مفاصل الورك ، واستئصال الرحم ،
- ويمكن أن يستعمل لمعالجة الشرى urticaria المحرض بالأفيونيات لأنه يستطيع معاكسة ألم الشرى دون معاكسة التأثير المسكن عندما يستعمل بمقدار منخفض .
- يوجد بشكل امبولات حقن بتركيز 10 و 20 ملغ / لتر .
- المقدار الاعتيادي 10 ملغ حقنا تحت الجلد أو في العضل أو الوريد كل 3 – 6 ساعة ويجب أن لا يزيد المقدار اليومي عن 160 ملغ.

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

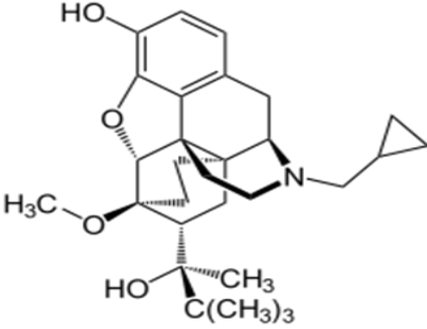
أولاً - المورفين ومشتقاته Morphine and Derivatives

vi. مركبات أفيونية المفعول ناهضة ومناهضة معاً Opioids Mixed

Agonist/Antagonist

(2) بوبرينورفين Buprenorphine

(Suboxone, subutex)



Buprenorphine

في المقدار المنصوح به ، يعمل كناهض للمستقبلة μ مع ما يعادل 0.3 ملغ حقنا في الوريد إلى 10 ملغ حقنا من المورفين كمسكن الم . وقد أشارت احدى الدراسات إلى أن سقف التأثير المثبط للتنفس ، لكن ليس التأثير المسكن ، فوق 0.05 إلى 0.6 ملغ وعمليا هذا الأمر يجعل منه أكثر مأمونية (إذا استعمل منفردا).

يستعمل تحت اللسان sublingual (subutex) في معالجة الألم و بالمشاركة مع النالوكسون (Suboxone) أو بشكل لصقات جلدية .

أما أعراضه الجانبية كمثّل الأفيونيات الأخرى: غثيان، قيء، صداع، دوار، تأثير الذاكرة، التعرق، الحكّة، هبوط ضغط الدم عند الوقوف، إمساك، نقص الرغبة الجنسية، كما قد تحدث أضرار بالكبد خصوصا عند حقن الدواء في الأوردة، وهناك احتمال لحدوث تعود بدني و/أو نفسي على البوبرينورفين.

ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية Synthetic Central Analgesics

أمام الحاجة الطبية الملحة للحصول على أدوية جديدة تملك بعض أو كل تأثيرات المورفين دون التأثيرات الجانبية , أو تخفيفها على الأقل , فقد توجه الباحثون تاريخياً إلى "تقطيع" بنيته الكيميائية إلى أجزاء أصغر وأبسط وتحري فعالية كل جزء فارماكولوجياً .

علماً بأنه يمكن النظر إلى بنية المورفين على أنها تنتسب إلى الفينانثرين phenanthrene أو الذي بنزوفوران dibenzofuran أو البنزين دي هيدروفوران benzodihydrofuran أو الإيزوكينولين isoquinoline أو الغاما فينيل بييريدين , gamma phenylpiperidine إضافة إلى أنها تحتوي على بنية كل من المورفينان morphenane , المورفان morphan , البنزومورفان benzomorphan وغيرها من الحلقات .

وجدنا انه من الأفضل سرد مسكنات الألم المركزية التخليقية انطلاقاً من علاقة البنية - التأثير نسبة إلى بنية المورفين لمحاولة إبراز أجزاءه البنوية الحاملة لما أصبح معروفاً بالخاصة الدوائية pharmacophor مع ذكر أهداف الباحثون عند كل اكتشاف أي دواء مسكن جديد.

ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية **Synthetic Central Analgesics**

التصنيف

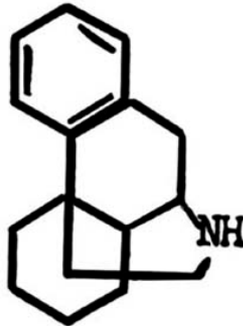
- i. المورفينان ومشتقاته Morphinanes**
- ii. البنزومورفان و مشتقاته Benzomorphan**
- iii. مشتقات 4- فينيل بيبيريدين ومشتقات 4- أنيليدوبيبيريدين**
- iv. دي فينيل هيبتان ومشتقاته Diphenylheptanes**

ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية Synthetic Central Analgesics

1. المورفينان ومشتقاته Morphinanes

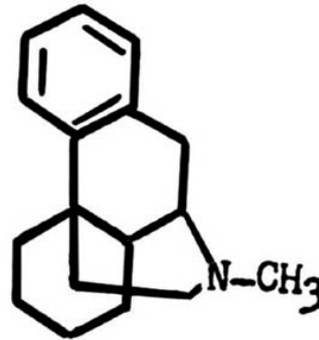
المورفينان هي النواة الموافقة للمورفين ولكنها لا تحوي أية وظيفة كيميائية متبادلة أو الجسر الإيثري (الايوكسيد) بين ذرتي الكربون 4 و 5.

وكان أول مركب تخليقي من هذه المشتقات هو **ميثيل مورفينان**، ومع أن هذا المركب يتمتع بخواص مسكنة للألم، إلا أنه لم يستعمل في المداواة:



Morphinane

مورفينان

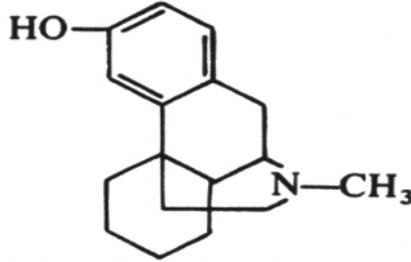


Methylmorphinane

ميثيل مورفينان

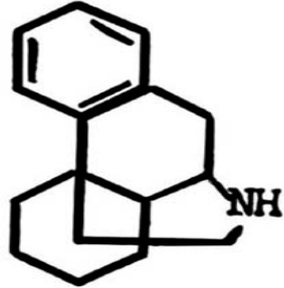
ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية Synthetic Central Analgesics

1. المورفينان ومشتقاته Morphinanes



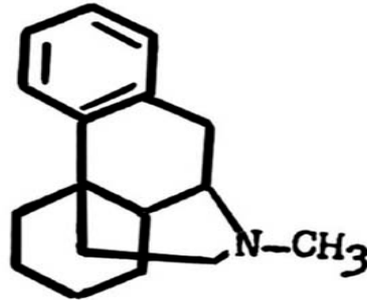
hydroxy-3-N-methyl Morphinane

Levorphanol



Morphinane

مورفينان



Methymorphinane

ميثيل مورفينان

(1) ليفورفانول Levorphanol

البنية: هيدروكسي -3-N-ميثيل مورفينان. يستعمل بشكل ملح طرطرات.

يستعمل في مواضع استعمال المورفين

ويعطي بمقدار 1.5 – 4.5 ملغ عن

طريق الفم أو الحقن، وتأثيره المسكن

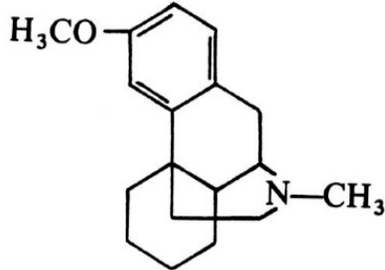
يبدأ بعد 10 – 30 دقيقة من تناول

الجرعة. ويستمر التأثير مدة 6 – 8

ساعات.

ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية Synthetic Central Analgesics

1. المورفينان ومشتقاته Morphinanes



Methoxy-3-N-methyl Morphinane

Dextromethorphan

(2) ديكستروميثورفان Dextromethorphan

البنية: ميثوكسي - 3 - N - ميثيل مورفينان. ويستعمل بشكل ملح هيدروبرومييد.

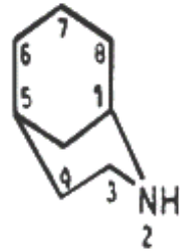
تم تخليق هذا المركب تقليداً لبنية ايترات المورفين التي تتمتع بتأثير مضاد للسعال. حيث تم تحويل المجموعة الهيدروكسيلية الفينولية في الموضع 3 إلى مجموعة ايثرية.

الاستعمال: يستعمل الديكستروميثورفان في مواضع استعمال الكودئين أو الفولكودين مسكناً للسعال. وليس له أي تأثير مسكن أو مهدئ. يعطى بمقدار 15 - 30 ملغراماً في اليوم للبالغين، و 3 - 7 ملغرامات للأطفال

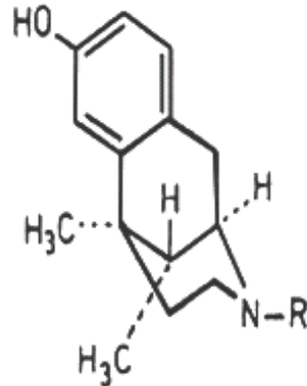
ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية Synthetic Central Analgesics

ii . البنزومورفان و مشتقاته Benzomorphan

تُعد بنية البنزومورفان جزءاً من بنية المورفين بعد أن جرى تبسيطها بحذف الحلقة C، ويطلق على مشتقاتها أحياناً البنزازوسينات penzazocines . وعملياً تتألف نواة البنزومورفان من اتحاد نواتين: الأولى هي نواة بنزين متبادلة، والثانية هي نواة المورفان Morphan المكونة من اتحاد حلقة سيكلوهكزان مع حلقة بيبيريدين. إن أهم مشتقات البنزومورفان هي: الميتازوسين والفينازوسين والبنزازوسين. تظهر اللوحة (1-5) بنية هذه المركبات.

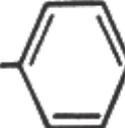


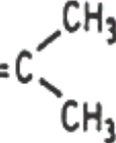
Morphan
(= 2-Azabicyclo
[3.3.1] nonan)



Alpha- bzw. cis-Form

Metazocin R = -CH₃

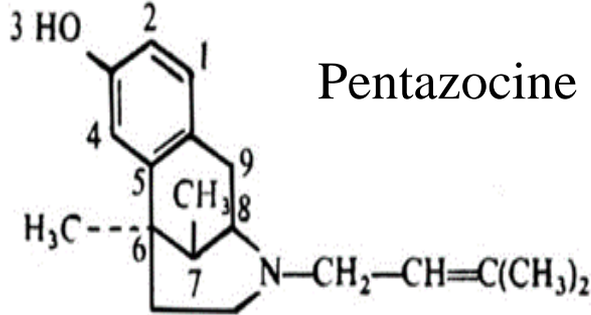
Phenazocin R = -CH₂-CH₂-

Pentazocin R = -CH₂-CH=C

ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية Synthetic Central Analgesics

ii . البنزومورفان و مشتقاته Benzomorphan

(1) البنتازوسين Pentazocine



الاستعمال

يستعمل البنتازوسين في معالجة الألم بكل أنواعه ويعطى بمقدار 20-150 ملغراماً في اليوم على عدة دفعات. لا ينصح بإعطائه لفترة طويلة لأنه يسبب أعراضاً ثانوية كالغثيان والقيء ويمكن أن يسبب الإدمان.

إن 50 ملغ من البنتازوسين تعادل 60 ملغ كودئين من حيث التأثير المسكن للألم،

علاقة البنية - التأثير

بغية الحصول على مركبات ذات تأثير انتقائي أو نوعي لأحد تأثيرات المورفين وبشكل خاص الحصول على مركبات مسكنة للألم أو مضادة للسعال لا تسبب الإدمان أو ليس لها التأثيرات الجانبية التي يسببها المورفين،

فوجد في بنية البنتازوسين من جهة أولى أنه قد تمت المحافظة على قسم كبير من بنية المورفين فيها أي بنية الغاما γ فينيل بييريدين، ومن جهة ثانية فإن هذه البنية تحوي جذر آلليل المتبادل على ذرة الآزوت،

وذلك بالمشابهة مع بنية النالورفين، حيث يشير ذلك إلى أن هذا المركب يعاكس أحد تأثيرات المورفين المثبطة للتنفس كما هي الحال في تأثيرات النالوكسون بالنسبة للمورفين.

ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية Synthetic Central Analgesics

iii. مشتقات 4- فينيل بيبيريدن ومشتقات 4- أنيليدوبيبيريدن

4- phenylpiperdines and 4-anilidopiperidines

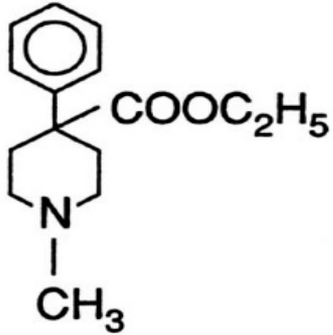
ثمة تبسيط بنيوي أكثر لبنية البنزومورفان، من خلال حذف الحلقة **B** في البنزومورفان فتتشكل مشتقات البيبيريدن المتبادلة في الموقع 4، يطلق عليها أيضا مشتقات الغاما فينيل بيبيريدن.

تعد هذه البنية مرنة **flexible** فراغيا حيث يمكن أن تكون الحلقة **A** العطرية في المحور **axial** نفسه للحلقة **D** (البيبيريدن) أو استوائية معها.

ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية Synthetic Central Analgesics

iii. مشتقات 4- فينيل بييريدين ومشتقات 4- أنيليدوبييريدين

4- phenylpiperdines and 4-anilidopiperidines



Pethidine

(1) هيدروكلوريد البيثيدين Pethidine

hydrochloride هيدروكلوريد الميبيريدين (Meperidine)

البنية: هيدروكلوريد ميثيل-1-فينيل-4-بييريدين - كربوكسيلات-4-الإيثيل.
اكتشف واستعمل البيثيدين (الميبيريدين) عام 1939 في بداية الأمر لأجل تأثيره المضاد للتشنج (Antispasmodic) بالمشابهة مع الأتروبين، (راجع التعديلات البنوية على المورفين: البيثيدين (الميبيريدين) و الميثادون مثالا, أعلاه) تحت اسم دولانيتين Dolantine الشكل (1-6): ثم اعترف به مسكناً مركزياً للألم واستعمل تحت اسم دولوزال Dolosal.

المقايضة:

يذاب حوالي 250 ملغ Non aqueous هي معايرة ملح أساس ضعيف في وسط لا مائي موزونة بمضبوطية في 40 مل من الأسيتون ثم يضاف 5 مل محلول أسيتات الزئبق (5% في حمض الأسيتيك) و عدة قطرات من الهيليانتين. يعاير بحمض البيركلوريك عشر monovalente النظامي. يسلك هيدروكلوريد البيثيدين سلوك الأسس أحادية المكافئ base.

ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية Synthetic Central Analgesics

iii. مشتقات 4- فينيل بييريدين ومشتقات 4- أنيليدوبيبيردين



Pethidine

(1) هيدروكلوريد البيثيدين Pethidine
Meperidine hydrochloride هيدروكلوريد الميبيريدين

التأثير الفارماكولوجي والاستعمال:

- يملك البيثيدين بعض خواص المورفين الفارماكولوجية، فهو مسكن مركزي للألم (1/5 فعالية المورفين) ولكنه أقل سمية وأقل تأثيراً على مركز النوم والتنفس من المورفين، وليس له أي تأثير مقيء، ويمكن أن يولد الإدمان.
- يتمتع أيضاً ببعض خواص الأتروبين فهو حال للتشنج (قصبات، أمعاء، أوعية) فيستعمل مسكناً للألم الناتج عن التشنج العصبي والعضلي،
- ويعطى بمقدار 50-100 ملغ بشكل مضغوطات، أو تحاميل أو حقناً بالعضل.
- يجب أن لا يعطى للمرضى الذين يخضعون للمعالجة بمتبذات إنزيم أوكسيداز أحادي الأمين MAOIs.

ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية Synthetic Central Analgesics

iii. مشتقات 4- فينيل بيبيريدين ومشتقات 4- أنيليدوبيبيريدين

4- phenylpiperdines and 4-anilidopiperidines

(2) مشتقات البيثيدين (المبيبيريدين)

علاقة البنية – التأثير Structure – activity relationship :

نظراً للخواص الفارماكولوجية التي يتمتع بها البيثيدين كأول مركب مسكن للألم مركزي تخليقي، فقد تمت دراسة هذا المركب بعناية من حيث علاقة البنية – التأثير وذلك بغية

الحصول على مركبات ذات فعالية فارماكولوجية انتقائية أكثر أو الحصول على مركبات ذات فعالية قوية مسكنة مركزية للألم.

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية Synthetic Central Analgesics

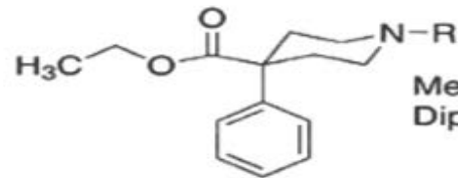
iii. مشتقات 4- فينيل بيبيريدن ومشتقات 4- أنيليدوبيبيريدن

4- phenylpiperdines and 4-anilidopiperidines

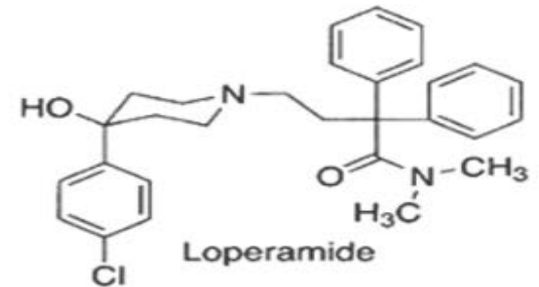
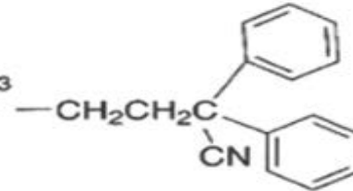
(2) مشتقات البيثيدين (المبيبيريدن)

تشير اللوحة (1-6) إلى التعديلات الرئيسية التي تمت على هذه البنية والمركبات المستعملة .

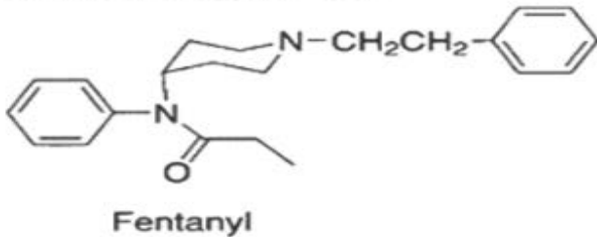
4-Phenylpiperidines



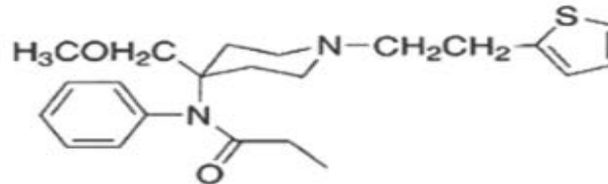
Meperidine R= CH₃
Diphenoxylate R =



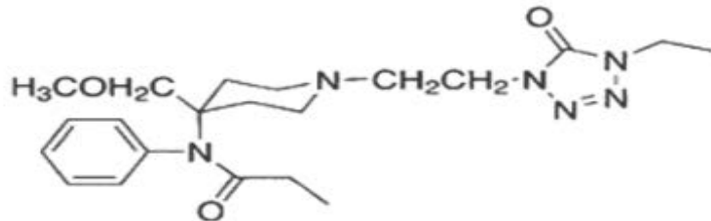
4-Anilidopiperidines



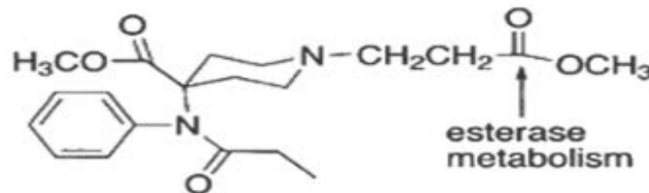
Fentanyl



Sufentanil



Alfentanil



Remifentanil

↑
esterase
metabolism

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

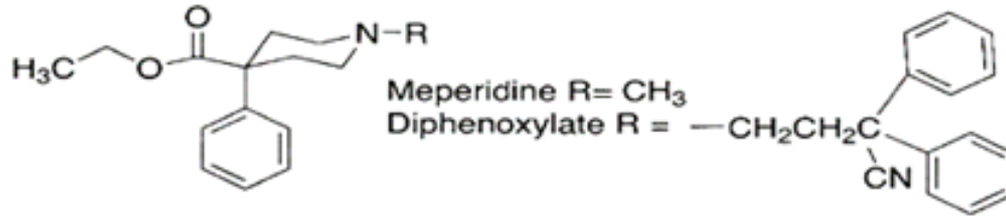
ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية Synthetic Central Analgesics

iii. مشتقات 4- فينيل بيبيريدن ومشتقات 4- أنيليدوبيبيريدن

4- phenylpiperdines and 4-anilidopiperidines

(1-2) ديفينوكسييلات (Lomotil) Diphenoxylate

4-Phenylpiperidines



يُعد الديقينوكسييلات ناهضا للأفيونيات **opioid agonist** ويتوافر بالمشاركة مع الأتروبين (Lomotil) للاستعمال كدواء مضاد للإسهال **antidiarrheal**.

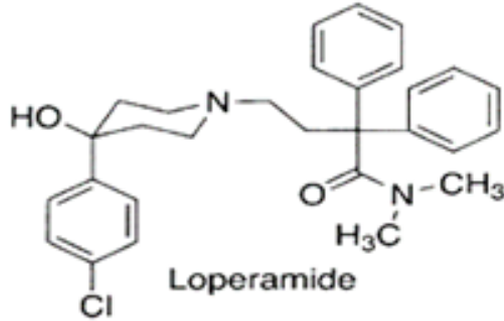
فبالجرعات المنخفضة يكون التأثير الأفيوني خفيف , وان إضافة الأتروبين هي لتخفيف المعاورة **abuse**. ويجب أن يعطى بحذر شديد للأطفال خوفا من التسمم. يستعمل بمقدار يومي 10-40 ملغ.

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية Synthetic Central Analgesics

iii. مشتقات 4- فينيل بيبيريدن ومشتقات 4- أنيليدوبيبيريدن

4- phenylpiperdines and 4-anilidopiperidines



(2-2) لوبيراميد (Imodium) loperamide

اللوبيراميد (Imodium) هو من مشتقات 4 - فينيل بيبيريدن وله بنية تشبه الميثادون لجهة الجذر المرتبط مع نتروجين البيبيريدن.

يؤثر مضادا للإسهال على نحو مباشر بالارتباط مع المستقبلات الأفيونية في جدار الأمعاء.

يشبط اللوبيراميد تحرر الأستيل كولين و البروستاغلاندين , مما ينقص إفراز السوائل و الموجة التمعجية peristaltic.

ومع أن اللوبيراميد يعبر الحائل الدموي الدماغى (BBB) لكنه لا يبدي تأثيرات الأفيونيات فى CNS. يتوافر اللوبيراميد فى كبسولات عيار 2 ملغ لمعالجة الإسهال الحاد والمزمن. والمقدار المنصوح به 4 ملغ فى البداية , ثم 2 ملغ .

Drugs Opioid أدوية أفيونيات المفعول

ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية hetic Central Analgesics

iii. مشتقات 4- فينيل بيبيريدين ومشتقات 4- أنيليدو؛

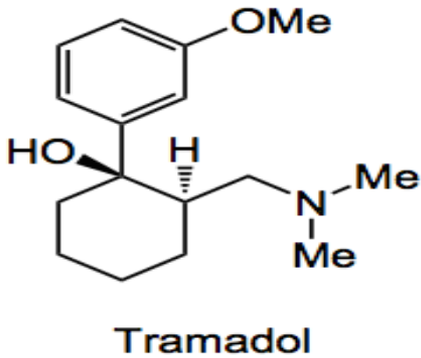
(2-3) هيدروكلوريد الترامادول Tramadol hydrochloride

البنية: هيدروكلوريد $\pm 2-1$ [دي ميثيل أمينو) ميثيل]-1- (ميتاميثوكسي فينيل)

سيكلوهكزانول. نتجت هذه البنية من استبدال حلقة سيكلوهكزان بحلقة البيبيريدين في بنية البيثيدين (المبيبيريدين).

التأثير الفارماكولوجي والاستعمال:

- يملك المصاوغ الميسر (-) $1/20$ من الفعالية الأفيونية للمصاوغ الميمن، ولكن يستعمل الترامادول بشكله الراسمي racemic وله فعالية تعادل $1/35$ من فعالية المورفين. فالشكل الراسمي هو مزيج من اثنين من المصاوغين المرآتيتين enantiomer: $2S, 3S$ (-) و $2R, 3R$ (+).
- يستعمل الترامادول في معالجة الألم متوسط إلى شديد الشدة ويعطى بمقدار 50 - 100 ملغ كل 4-6 ساعات، ويعطى أيضاً بالمشاركة مع الأستامينوفين (الباراسيتامول).
- يجب ألا يعطى الترامادول لمرضى الصرع ذوي العتبة المنخفضة للنوبات low seizure threshold.
- أما تأثيراته الثانوية فهي أخف من تلك التي للمورفين فلا يسبب تثبيطاً لمركز التنفس ولا إمساكاً، ولا يولد الإدمان.
- وقد ذكر مصنعو الترامادول أن الأشخاص المتحسسين على الكودئين يجب أن لا يأخذوا الترامادول ، ربما بسبب أنه يحدث لديهم تفاعلات تآقية (تحسسية) anaphylactic



أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

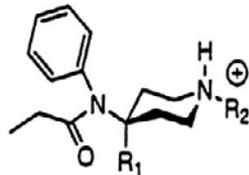
ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية Synthetic Central Analgesics
iii. مشتقات 4- فينيل بيبيريدن ومشتقات 4- أنيليدوبيبيريدن

(3) الفينتانيل ومشتقاته Fentanyl and derivatives

علاقة البنية – التأثير Structure – activity relationship :

عندما جرى استبدال الجذر 4-أنيلين بالجذر 4-فينيل في بنية البيثيدين (المبيبيريدن) عبر اتصال بالنتروجين، ازدادت الفاعلية. وهذا الأمر قاد إلى تطوير سلسلة 4-انيليدوبيبيريدن.

وكان الفينتانيل أول هذه المشتقات التي جرى تسويقها حيث كانت فاعليته 500 مرة اقوى من البيثيدين (المبيبيريدن) .



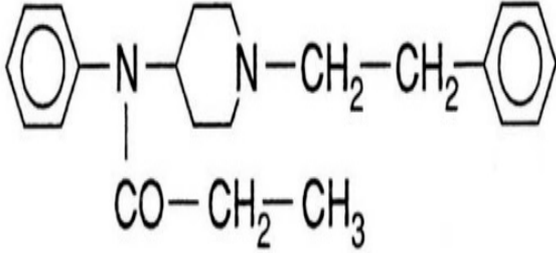
Generic Name	R ₁	R ₂
Fentanyl	H	
Sufentanil	-CH ₂ -OCH ₃	
Alfentanil	-CH ₂ -OCH ₃	
Remifentanil		

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية Synthetic Central Analgesics

iii. مشتقات 4- فينيل بيبيريدن ومشتقات 4- أنيليدوبيبيريدن

(1-3) سيترات الفينتانيل (Duragesic)



البنية: سيترات N-(1-فينيل - 4 - بيبيريدل) بروبيون أنيليد , يستعمل الفينتانيل بشكل ملح سيترات.

التأثير الفارماكولوجي والاستعمال:

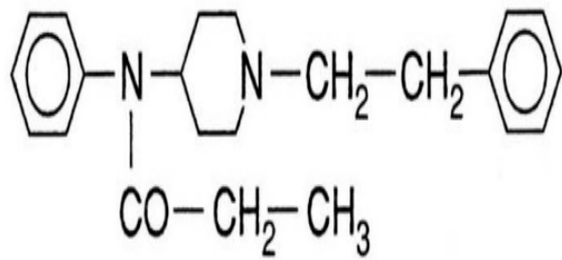
- يتمتع الفينتانيل بتأثير مسكن مركزي للألم أقوى بـ 50 مرة من المورفين عند البشر.
- وله مدة بدء تأثير سريعة جداً (قاربة 4 دقائق بعد الإعطاء) ومدة تأثير قصيرة (قاربة 1 - 2 ساعة).
- إن ألفة الفينتانيل العالية للشحوم lipophilic تجعل مدة بدء التأثير سريعة بعد الإعطاء، وان استقلابه السريع يؤدي إلى مدة تأثير قصيرة.
- قادت هاتان الصفتان (القوة ومدة بدء التأثير السريعة والقصيرة) إلى استعمال الفينتانيل كمخدر مساعد.

■ إضافة إلى ذلك يوجد بشكل لصقة (رُقعة) patch بطريق الجلد (Duragesic) . هذه التركيبة مفيدة لتفريج الألم المزمن عند المرضى غير القادرين على أخذ أدويتهم فمويًا، تبدل اللصقة كل 72 ساعة.

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية Synthetic Central Analgesics

iii. مشتقات 4- فينيل بيبيريدن ومشتقات 4- أنيليدوبيبيريدن



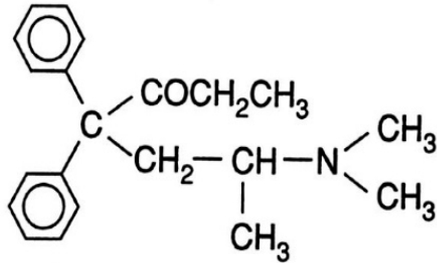
(1-3) سيترات الفينتانيل (Duragesic) Fentanyl citrate

التأثير الفارماكولوجي والاستعمال:

- إن إدخال ايزوستيرات **N-phenethyl isosteres** في بنية الفينتانيل أدى إلى الحصول على ألفينانتيل **alfentanil** وسوفينتانيل وريميفينتانيل اللوحة (1-6).
- أما تأثيراته الجانبية فهي مشابهة لتلك التي للمسكنات المركزية القوية، خاصة تثبيط التنفس وخفقان القلب، ويسبب الاعتماد **dependence**.
- تستعمل سيترات الفينتانيل في تسكين الألم المزمن بشكل لصقات بتراكيز مختلفة: 200 mcg ; 400 mcg ; 600; 800 mcg ; 100 mcg ; 300 mcg ; 1600 mcg ; 25 mcg/hr ; 50 mcg/hr ; mcg/hr.
- ويمكن أن تعطى حقناً تحت الجلد.

أدوية أفيونيات المفعول Drugs Opioid

ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية Synthetic Central Analgesics



Methadone

.iv دي فينيل هيبتان ومشتقاته Diphenylheptanes

(1) الميثادون Methadone

التأثير الفارماكولوجي والاستعمال:

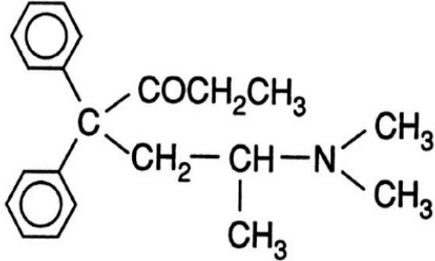
يتمتع الميثادون بتأثير مسكن للألم وتأثير مضاد لتشنج العضلات، وتأثيره المسكن أقوى من تأثير المورفين، ولكنه أكثر سمية ويسبب الأعراض الثانوية نفسها (غثياناً - قيئاً - اعتياداً).
يُعطى بمقدار 2.5 – 10 ملغ باليوم عن طريق الفم أو حقناً بالعضل أو بشكل تحاميل.

يمكن استبدال الميثادون بالمورفين بغية تلطيف الأعراض الانسحابية **withdrawal symptoms** عند معالجة المدمنين على الأفيونيات. إذ يقوم الميثادون بإحصار **blockade** مستقبلات الأفيونيات **opioid receptors** في الدماغ التي ترتبط مع هذه الأفيونيات مثل الهيروئين. **ينجم عن ذلك تأثيران:**

ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية Synthetic Central Analgesics

.iv دي فينيل هيبتان ومشتقاته Diphenylheptanes

(1) الميثادون Methadone



Methadone

التأثير الفارماكولوجي والاستعمال:

الأول , بسبب إن هذا الإحصار يستمر مدة 24 ساعة , حتى لو أخذ المدمن الهيروئين بعد إعطاء الميثادون فان هذا الشخص لن يعد يشعر بنفس الشعور السابق.

الثاني , بسبب إن تأثير الميثادون يترافق مع أعراض انسحابيه بطيئة واكل شدة من تلك المترافقة مع الهيروئين , , فيمكن للمريض أن يعاني هذه الأعراض إنما بشكل أقل طالما يعالج بالميثادون .

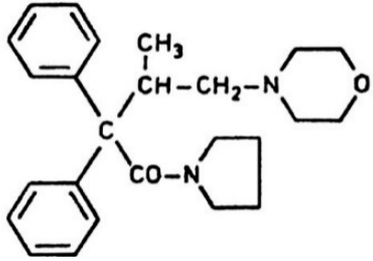
يستعمل الميثادون على نحو واسع في معالجة الإدمان على الأفيونيات ويعطى بمقدار 10 – 40 ملغ فمويًا كل 24 ساعة ولتثبيط أعراض الانسحاب withdrawal .

الأعراض الثانوية للميثادون هي نفسها التي للأفيونيات وتتضمن تقبض الحدقتين، تثبيط تنفس، اعتماد جسدي physical dependence .

ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية Synthetic Central Analgesics

.iv . دي فينيل هيبتان ومشتقاته Diphenylheptanes

(2) ديكسترو موراميد Dextromoramide



Dextromoramide

البنية: يعد الديكستروموراميد من مشتقات الميثادون مع استبدال وظيفة أميدية بالوظيفة الكربونيلية. يحتوي على كربون غير متناظر فيوجد له مُصاوغان، المركب الفعال هو المصاوغ الميمن **Dextrorotatory** والذي له فعالية دوائية أقوى من المصاوغ الآخر. يستعمل بشكل ملح طرطرات حامضة.

الاستعمال: الديكستروموراميد هو مسكن مركزي للألم أقوى من المورفين بخمس مرات وسميته معادلة لهذا الأخير، يبدأ التأثير بعد 10-15 دقيقة من تناوله ويدوم 4-6 ساعات.

يعطي بمقدار 5 – 20 ملغ عن طريق الفم. يسبب التأثيرات الجانبية نفسها ويعالج المتسممون به بالنالوكسون. وبسبب تأثيراته الثانوية فقد تراجع استعماله طيباً حالياً.

Drugs Opioid أدوية أفيونيات المفعول

ثانياً-الأدوية المسكنة للألم المركزية التخليقية Central Analgesics

iv. دي فينيل هيبتان ومشتقاته Diphenylheptanes

(3) ديكستروبروكسيفين Dextropropoxyphene

الاستعمال: يتمتع الديكستروبروكسيفين بتأثير مسكن للألم مشابه للميثادون ولكنه أضعف منه بـ 5 مرات. يعطى في معالجة الألم متوسط الشدة وله تأثير خفيف كمسكن للسعال.

بين الأعوام 1981 و 1999 حدث 2100 إصابة وفاة بسبب استعمال البروكسيفين.

يسهم استقلاب البروكسيفين بمخاطرة الكامنة كدواء، فهو يستقلب بطريق نزع الميثيل ليتشكل نوربروكسيفين **norpropoxyphen**. وهذا يمكن أن يسبب سمية قلبية.

إن التأثير المسكن الضعيف وإمكانية التسمم به جعل بعض الأطباء الممارسين **ينصحون بسحب كل الأشكال الصيدلانية الحاوية على البروكسيفين من السوق التجارية**, وقد **سحب من الأسواق التجارية عام 2007 في معظم الدول**.

يستعمل الديكستروبروكسيفين بالمشاركة مع مسكنات الألم خافضات الحرارة ومضادات الالتهاب مثل الأسبرين والباراسيتامول، ويعطى بمقدار 65 ميلي غراماً من ملح الهيدروكلوريد أو 100 ملغ من ملح النابسيلات تكرر على ثلاث مرات أو أربع مرات يومياً.

وأن استعماله المتكرر ولمدة طويلة يمكن أن يسبب الإدمان من النموذج الذي يسببه استعمال المورفين.

يسبب استعماله بالمقدار العلاجي بعض الأعراض الثانوية الخفيفة مثل الاضطرابات المعدية المعوية والكبدية.