

أدوية الهرمونات الستيرويدية والمركبات العلاجية ذات الصلة
**STEROID HORMONES
AND THERAPEUTICALLY RELATED
COMPOUNDS**

2019-2018

أ . د عادل نوفل

حقوق الطبع محفوظة ©

STEROID HORMONES AND THERAPEUTICALLY RELATED COMPOUNDS

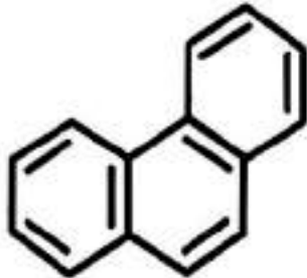
تسمية الستيرويدات والكيمياء الفراغية (التصاوغ) والترقيم

STEROID NOMENCLATURE, STEREOCHEMISTRY, AND NUMBERING

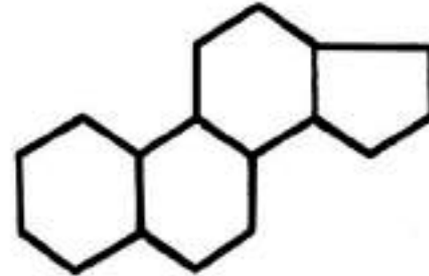
بنية الهيكل العام الأساسي للستيرويدات:

نجد في بنية الستيرويدات كافة هيكلاً عاماً أساسياً (المِرْصاف **template**) هو الهيدروكربونيّ

Hydrocarbon رباعي الحلقات يدعى **سيكلوبنتانو بيرهيدرو فينتانترين-Cyclopentano-**
perhydro phenanthrene أو نواة الغونان: **Gane**



فينانترين



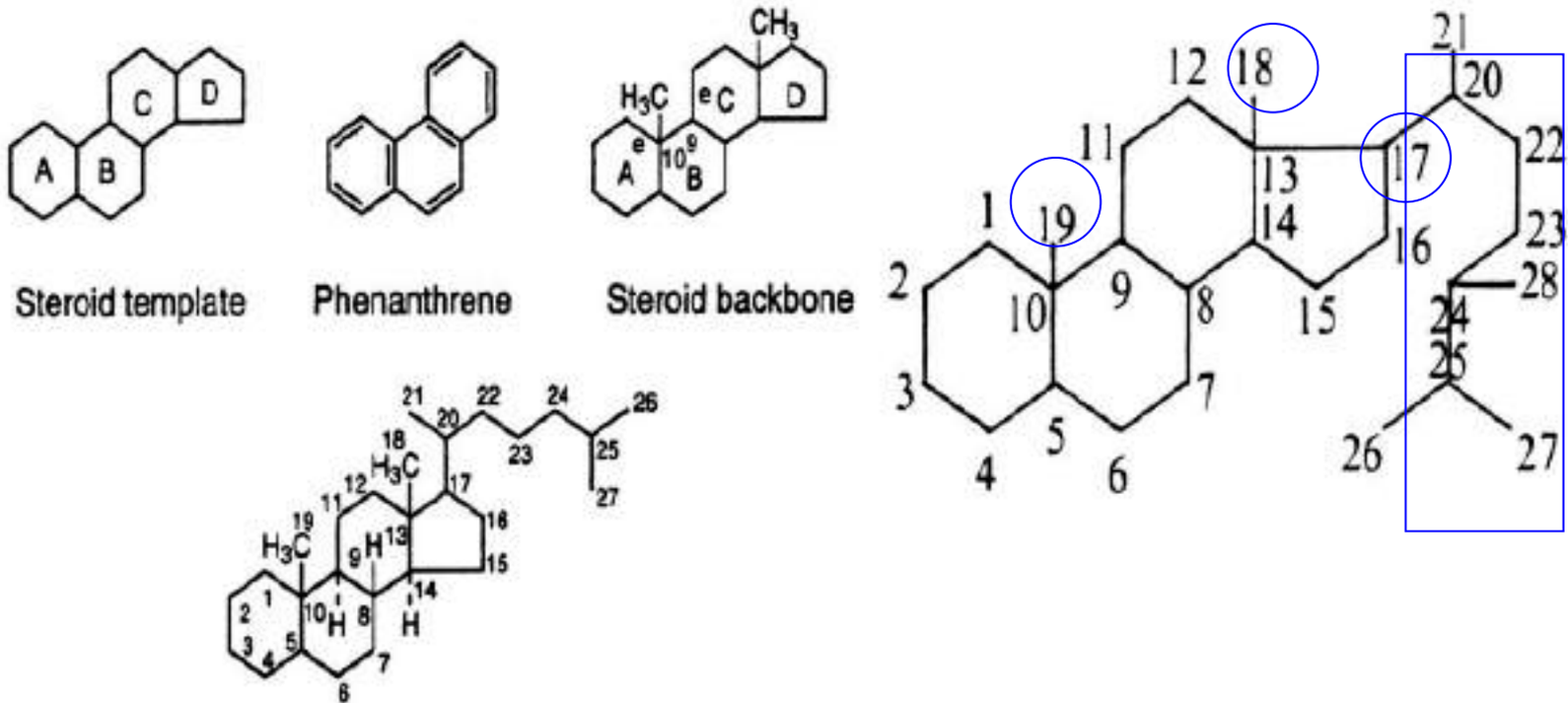
سيكلوبنتانو بيرهيدرو فينتانترين (غونان)

أدوية الهرمونات الستيرويدية والمركبات العلاجية ذات الصلة

تسمية الستيرويدات والكيمياء الفراغية (التصاوغ) والترقيم

STERIOD NOMENCLATURE, STEREOCHEMISTRY, AND NUMBERING

التسمية: تسمى الحلقات بالأحرف **A** ، **B** ، **C** ، **D** ، وترقم ذرات الكربون ابتداء من الحلقة **A**



نجد في معظم المركبات الستيرويدية نوعين من المتبادلات على نواة الغونان:

- مجموعتي ميثيل ترتبطان على الكربونين (10) و(13) وترقم على التوالي (19) و(18).
- سلسلة ألكيلية جانبية ترتبط على الكربون (17)

أدوية الهرمونات الستيرويدية والمركبات العلاجية ذات الصلة

تسمية الستيرويدات والكيمياء الفراغية (التصاوغ) والترقيم

STEROID NOMENCLATURE, STEREOCHEMISTRY, AND NUMBERING

التصاوغ isomerism في بنية الستيرويدات:

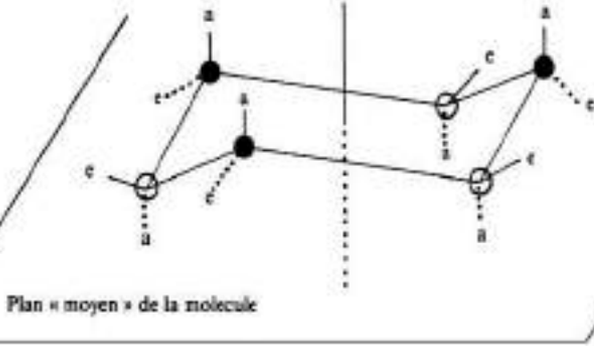
(1) مراكز عدم التناظر asymmetric center :

توجد مراكز عدم التناظر في مستوى كل ذرات الكربون غير المتناظرة asymmetrics , ففي نواة الغونان نجد نوعين من ذرات الكربون هذه:

a. ذرات كربون مشتركة بين حلقتين وهي الكربونين (5)، (10) بين حلقتي B/A و(8)، (9) بين حلقتي C/B و(13)، (14) بين حلقتي D/C. إن ذرات الكربون الست هذه غير متناظرة بطبيعتها، وإن متبادلات ذرات الهيدروجين المرتبطة معها لا تقدم أي مصدر آخر للتصاوغ isomerism.

b. ذرات كربون لا تنتسب إلا إلى حلقة واحدة وهي: (1)، (2)، (3)، (4)، (6)، (7)، (11)، (12)، (15)، (16)، (17). تنتسب هذه الذرات في نواة الغونان إلى مجموعة $-CH_2-$ وإن كل تبادل يجري مع إحدى ذرتي الهيدروجين يجعل من ذرة الكربون مركزاً غير متناظر $-CH(R)-$ ، أي أنه يقدم مصدراً جديداً للتصاوغ وبالتالي فإنه يوجد لكل كربون غير متناظر مركبان مُتصاوغان فراغياً.

STEROID HORMONES



التصاوغ isomerism في بنية الستيرويدات:

(2) الرموز المستعملة في تمييز المُصاوغات isomers.

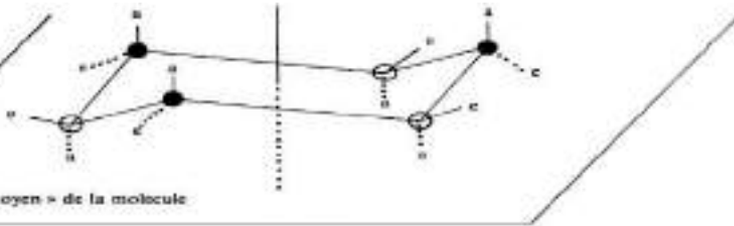
تتكون بنية الستيرويدات من التحام عدة حلقات: Polycyclane تأخذ شكلاً فراغياً يدعى بالمستوى الفراغي الوسطي. يتحدد كل مُصاوغ منها بواسطة التوضعات الفراغية للمتبادلات التي يحملها بالنسبة إلى هذا المستوى الفراغي الوسطي:

(a) في البنية المنشورة يكون توضع المتبادلات:

1. تحت المستوى الفراغي الوسطي: يطلق عليها بالمتبادلات α (ألفا) ويرمز لارتباطها مع الكربون بخط منقط (....) أو يرمز للكربون الذي يحملها بحلقة مفرغة (o).
2. فوق المستوى الفراغي الوسطي: يطلق عليها بالمتبادلات β (بيتا) ويرمز لارتباطها مع الكربون بخط ممتلئ (-) أو يرمز للكربون بحلقة مشبعة (●).
3. غير معروفة: يرمز لارتباطها مع الكربون بالحرف ζ (زيتا) أو بخط حلزوني.

أدوية الهرمونات الستيرويدية والمركبات العلاجية ذات الصلة

STEROID HORMONES



التصاوغ isomerism في بنية الستيرويد

(2) الرموز المستعملة في تمييز المُصاوغات isomers.

b. في التسمية المكتوبة: تحدد نوعية توضع المتبادلات فيوضع α أو β أو ζ أمام رقم الكربون المتبادل. مثال: أندروستان دي أول β -3، 17α .

(3) -الكيمياء الفراغية (التهايؤ الفراغي) stereochemistry للستيرويدات:

يتحدد التصاوغ الفراغي لبنية الستيرويدات حسب التحام الحلقات:

1. تأخذ الحلقات **A**، **B**، **C** شكل الكرسي (Chaise) وتأخذ شكل $1/2$ كرسي عند وجود رابط مضاعف.
2. تلتحم الحلقتان **B** و **C** مع بعضهما بوضع مفروق **Transe**.
3. تلتحم الحلقتان **C** و **D** مع بعضهما بوضع مفروق **Transe**.
4. يمكن أن تلتحم الحلقتان **A** و **B** مع بعضهما بوضع مفروق **Transe** أو مقرون **Cis**.

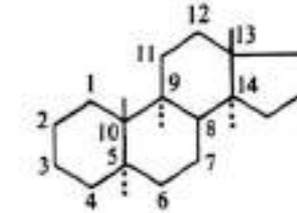
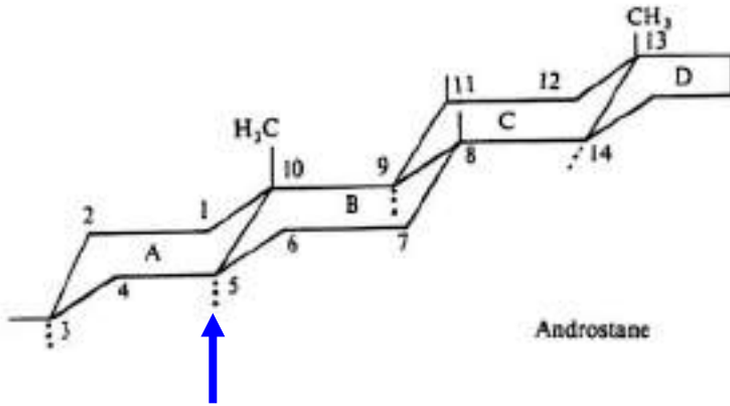
أدوية الهرمونات الستيرويدية والمركبات العلاجية ذات الصلة

STERIOD HORMONES

3-التصاوغ isomerism في بنية الستيرويدات:
الكيمياء الفراغية (التهايؤ الفراغي) stereochemistry للستيرويدات:

– التحام مفروق Transe:

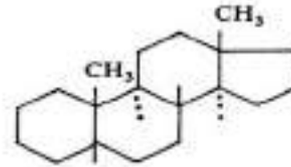
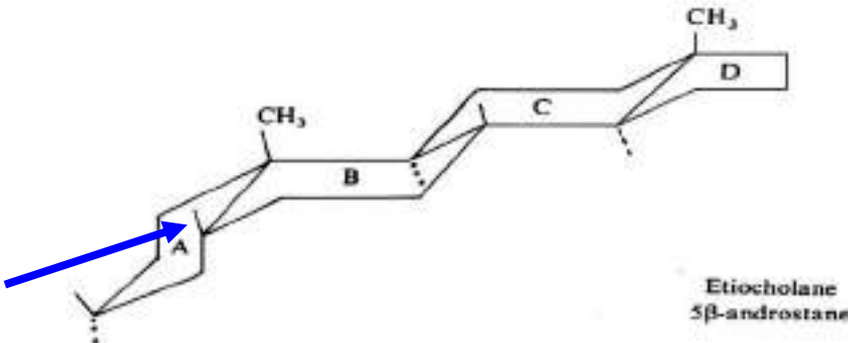
يوجد في سلسلة مركبات Allo التي تسمى بسلسلة 5α لأن الهيدروجين المرتبط بالكربون (5) يكون متوضعاً تحت المستوى الفراغي الوسطي:



سلسلة 5α : أندروستان

– التحام مقرون Cis:

يوجد في سلسلة المركبات الطبيعية التي تسمى بسلسلة 5β لأن الهيدروجين المرتبط بالكربون رقم (5) يكون متوضعاً فوق المستوى الفراغي الوسطي



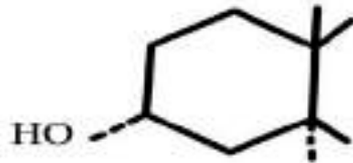
سلسلة 5β : إيتيوكولان

STEROID HORMONES

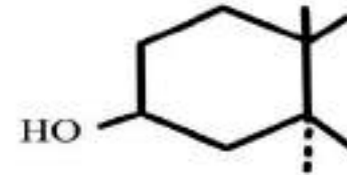
التصاوغ isomerism في بنية الستيرويدات:

(4) التصاوغ "epi" إبي:

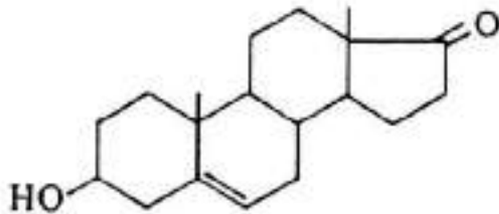
يطلق هذا التعبير (epi) لتحديد المصاوغات غير الطبيعية، التي تختلف عن المصاوغ الطبيعي بالوضع الفراغي لاحد المتبادلات (بشكل عام -OH) على كربون لا ينتسب إلا إلى حلقة واحدة:



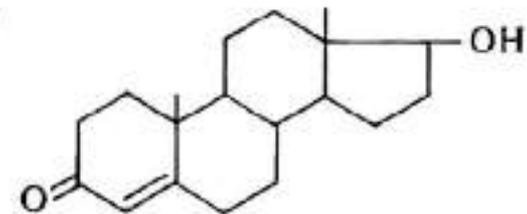
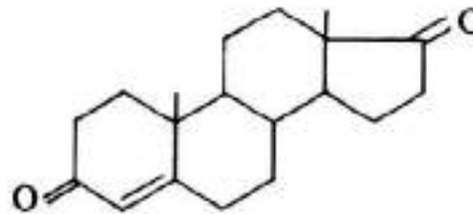
اندرستيرون -OH في $\alpha 3$



إبي أندروستيرون -OH : في $\beta 3$



Dehydroepiandrosterone



Testosterone

oxyd. biologique

Red. biologique

أدوية الهرمونات الستيرويدية والمركبات العلاجية ذات الصلة

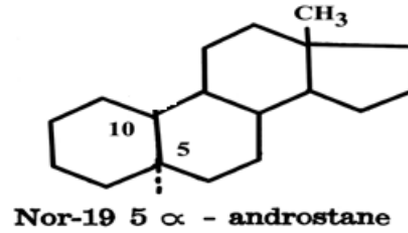
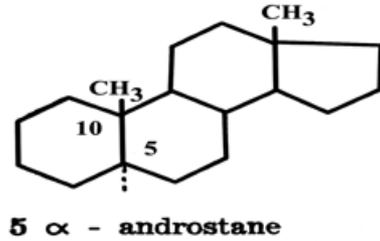
STEROID HORMONES

التصاوغ isomerism في بنية الستيرويدات:

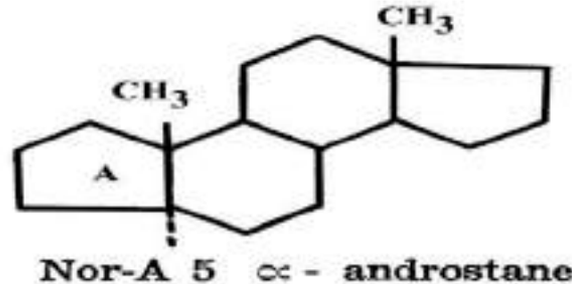
(5) تسمية: NOR (نور ستيرويد):

تشير السابقة Nor إلى حذف مجموعة (-CH₂-) وهذا يعني:

- إما حذف مجموعة ميثيل (-CH₃) واستبدال ذرة هيدروجين (H) بها، ويعبر عن ذلك بذكر اسم الهيدروكربوني مسبقاً بكلمة Nor ورقم الكربون المحذوف.



- أو حذف مجموعة (-CH₂-) من إحدى الحلقات، ويعبر عن ذلك بذكر اسم الهيدروكربوني مسبقاً بكلمة Nor والحرف الذي يدل على الحلقة.



أدوية الهرمونات الستيرويدية والمركبات العلاجية ذات الصلة

STEROID HORMONES

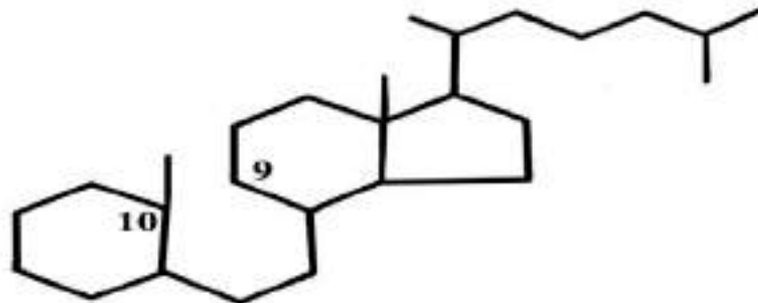
التصاوغ isomerism في بنية الستيروئيدات:

(6) التسمية Homo:

تعني السابقة Homo توسيع الحلقة بإضافة مجموعة $(-CH_2-)$ إلى بنية هذه الحلقة. يعبر عن هذا التعديل في البنية عند التسمية بذكر اسم الهيدروكربوني مسبقاً بكلمة Homo أمام الحرف الذي يشير إلى الحلقة الموسعة .

(7) التسمية Seco (Seco – steroides)

تعني السابقة Seco انفتاح إحدى الحلقات في بنية المركب الستيروئيدي. ويعبر عن هذا التعديل في البنية عند التسمية بذكر رقمي الكربونين اللذين حدث بينهما انفتاح الرابط، وفي هذه الحالة يجب المحافظة على ترقيم ذرات الكربون بشكل ظاهر لهذا المركب.



Seco-9 - 10 5 α - cholestane

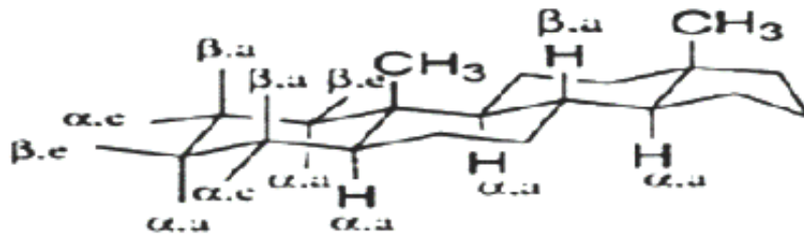
أدوية الهرمونات الستيرويدية والمركبات العلاجية ذات الصلة

STEROID HORMONES

تسمية الستيرويدات والكيمياء الفراغية (التصاوغ) والترقيم

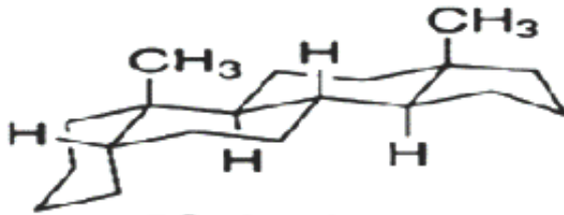
STEROID NOMENCLATURE, STEREOCHEMISTRY, AND NUMBERING

تبرز اللوحة (1-16) الكيمياء الفراغية المطلقة absolute stereochemistry لجزيء الأندروستاتان والتسمية المنشورة:

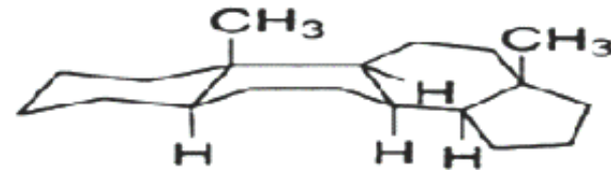


a = axial
e = equatorial
 α = alpha bond
 β = beta bond

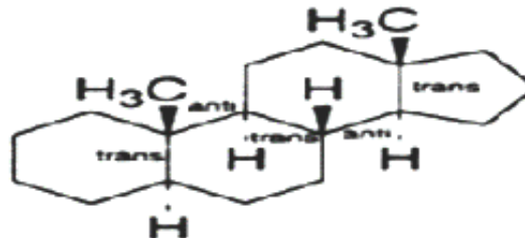
5 α -Androstane



5 β -Androstane



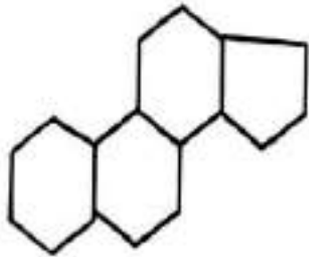
5 α ,8 α -Androstane



أدوية الهرمونات الستيرويدية والمركبات العلاجية ذات الصلة

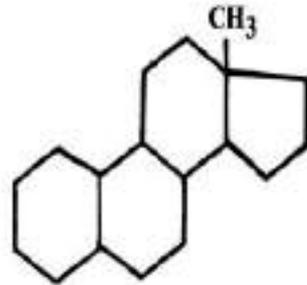
STEROID HORMONES

الهيدروكربونات الستيرويدية الرئيسية



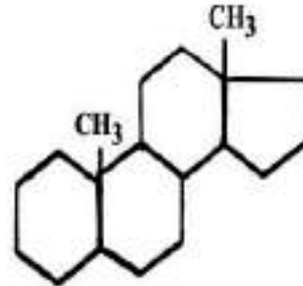
GONANE غونان

17



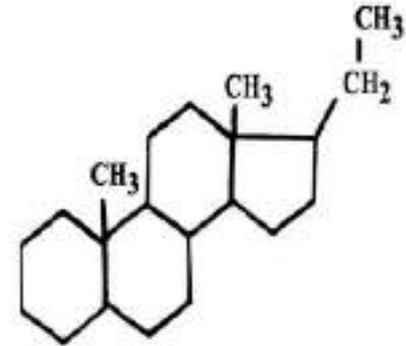
ESTRANE إيستران

18



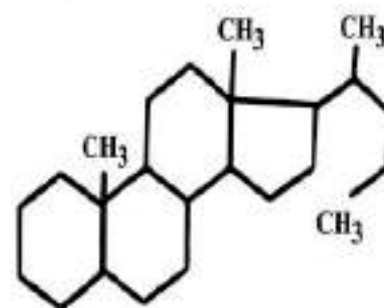
ANDROSTANE أندروستان

19



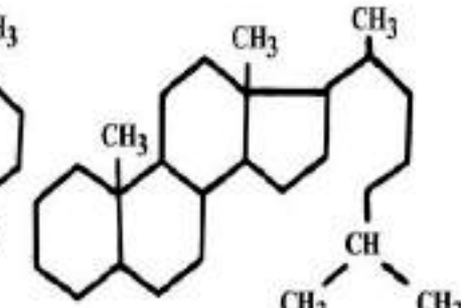
PREGNANE بريغان

21



CHOLANE كولان

24



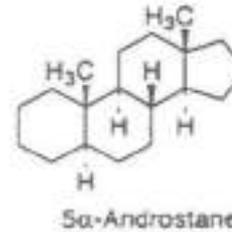
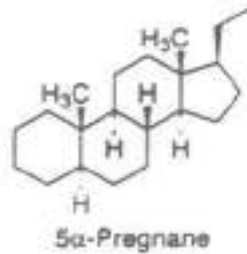
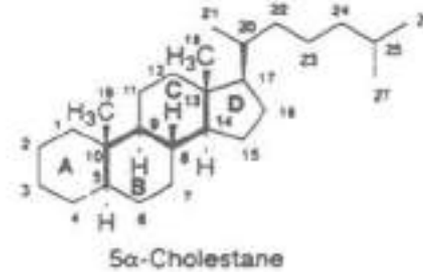
CHOLESTANE كولستان

27

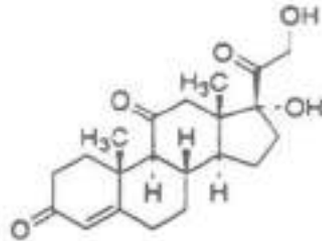
أدوية الهرمونات الستيرويدية والمركبات العلاجية ذات الصلة

STEROID HORMONES

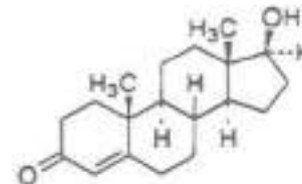
Numbering and Primary Steroid Names



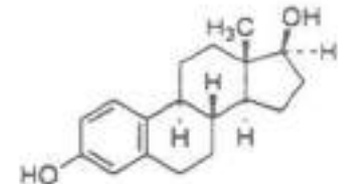
Examples of Common and Systematic Names



Cortisone
(17,21-Dihydroxypregn-4-ene-3,11,20-trione)



Testosterone
(17 β -Hydroxyandrost-4-en-3-one)

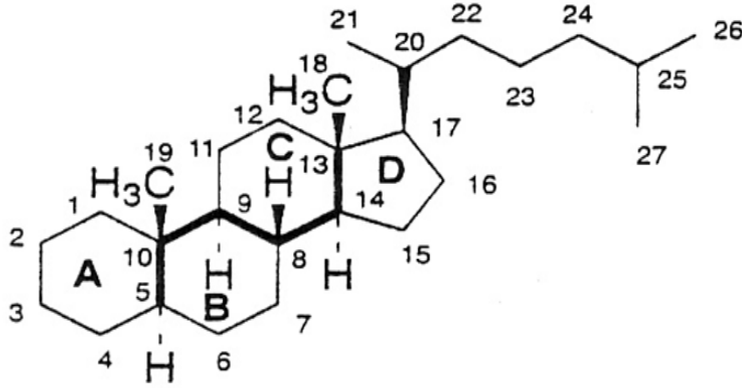


17 β -Estradiol
(Estra-1,3,5(10)-triene-3,17 β -diol)

Figure 23-1 ■ Steroid nomenclature and numbering.

أدوية الهرمونات الستيرويدية والمركبات العلاجية

STEROID HORMONES



5 α -Cholestane

المرصاف **template** , الذي يحوي متبادلات عديدة

1 على الكربون – (3):

مجموعة وظيفية أوكسجينية (كيتونية أو وظيفية هيدروكسيلة غولية، أو وظيفية هيدروكسيلية فينولية).

2. على الكربون –(17):

– سلسلة كربونية مؤلفة من كربونين وتدعى النواة المتشكلة عندئذ نواة بريغان **Pregnane**.

– مجموعة وظيفية أوكسجينية.

– يمكن في بعض المركبات الستيرويدية أن نجد السلسلة الكربونية السابقة والوظيفة الأوكسجينية معاً.

3. على الكربون (11):

توجد في أغلب الأحيان وظيفية أوكسجينية ($\text{CO}-$ أو $\text{OH}-$ أو $\text{R} + \text{OH}-$).

لا تحتوي الإستروجينات الطبيعية على مجموعة ميثيل رقم (19) وكذلك بعض

المركبات نصف التخليقية

أدوية الهرمونات الستيرويدية والمركبات العلاجية ذات الصلة

STEROID HORMONES

استحصال **Obtaining** الهرمونات الستيرويدية:

يتم استحصال الهرمونات الستيرويدية بطرق عديدة

1 الاستخلاص **Extraction**

لا توجد الهرمونات الستيرويدية إلا بكمية ضئيلة جداً في أعضاء الجسم وسوائله. وإن تخليقها بعملية الاستخلاص يكلف كثيراً (باستثناء بعض الإستروجينات التي تم استحصالها قديماً بهذه الطريقة

2 التخليق (التخليق) **Synthesis**

رغم أنه قد تم الحصول على معظمها بطرق التخليق الكيميائي، إلا أن التخليق التام لم يتم في الصناعة إلا لعدد قليل من الهرمونات الستيرويدية

3 التخليق النصفى (التخليق الجزئي) **Semisynthesis**

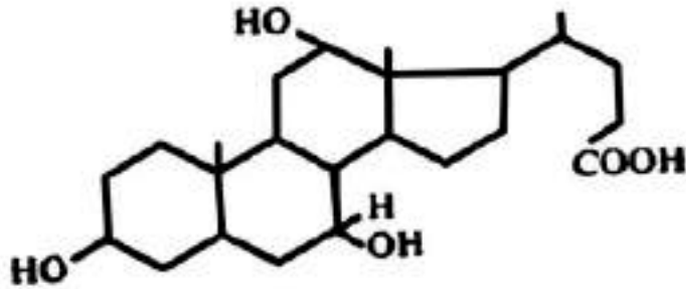
يتم ذلك باستخدام بعض المواد الطبيعية ذات البنية الستيرويدية كمواد أولية في عملية الاستحصال كالستيروولات، الحموض الصفراوية والسابوجينينات

أدوية الهرمونات الستيرويدية والمركبات العلاجية ذات الصلة

STEROID HORMONES

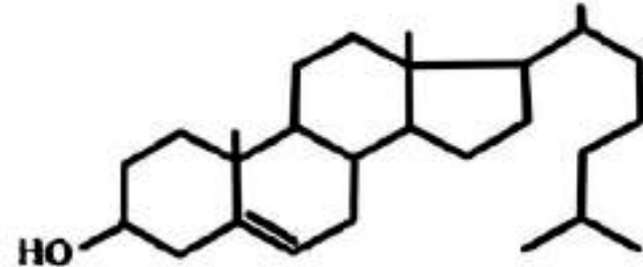
3 . التخليق الجزئي Semisynthesis

يتم ذلك باستخدام بعض المواد الطبيعية ذات البنية الستيرويدية كمواد أولية في عملية الاستحصال كالستيرويدات، الحموض الصفراوية والسابوجينيئات



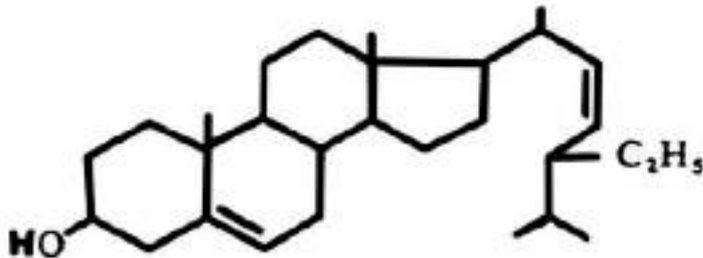
Acide cholique

حمض الصفراء



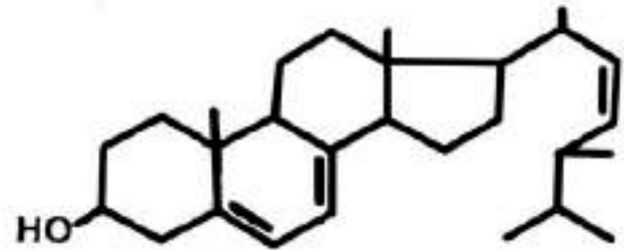
Cholesterol

كوليستيرول



Stigmasterol

ستيغماستيرول



Ergosterol

ايرغوستيرول

بعض المواد الأولية الطبيعية المستعملة في التخليق الجزئي

أدوية الهرمونات الستيرويدية والمركبات العلاجية ذات الصلة

STEROID HORMONES

تعديلات البنية الكيميائية الضرورية لتعديل خواص الحرائك الدوائية للستيرويدات

CHANGES TO MODIFY PHARMACOKINETIC PROPERTIES OF STEROIDS

□ إعطاء الأدوية الستيرويدية الطبيعية عن طريق الفم عادة ما يكون غير فعال بسبب سرعة الاستقلاب **rapid metabolism** بعد الامتصاص،

□ وان إعطائها **حَقناً عادة ما يكون تأثيرها سريع الزوال بسبب سرعة التعطيل rapid inactivation** ولهذا فقد جرت دراسات عديدة لتعديل حرائكها الدوائية، ونجمل نتائجها على النحو الآتي:

• يمكن أن نجعل الأدوية الستيرويدية أكثر ذوباناً في الشحم **more lipid soluble** أو أكثر ذوباناً في الماء **more water soluble** من خلال تخليق مشتقات **ايسترية مناسبة** للمجموعات الهيدروكسيلية في بنيتها..

• المشتقات ذات الذوبانية الأعلى في الشحم **more lipid soluble** هي لأجل إنقاص سرعة تحرر **rate of release** الدواء في الجسم من مقراته **عند الحقن العضلي intramuscular injection sites** (مستحضرات المدخر **depot preparations** .

• المشتقات ذات الذوبانية الأعلى في الشحم هي أيضاً لأجل تحسين الامتصاص عبر الجلد (المستحضرات الجلدية **dermatological preparations**).¹⁷

أدوية الهرمونات الستيرويدية والمركبات العلاجية ذات الصلة

STEROID HORMONES

تعديلات البنية الكيميائية الضرورية لتعديل خواص الحرائك الدوائية للستيرويدات

PROPERTIES CHANGES TO MODIFY PHARMACOKINETIC OF STEROIDS

• إن بعض الأدوية الستيرويدية (مثلاً، الإستراديول Estradiol، البروجيستيرون progesterone، التستوستيرون testosterone) حساسة للاستقلاب السريع rapid after absorption metabolism أو يكون تعطيل فعاليتها سريعاً before absorption rapid inactivation في الجهاز الهضمي قبل الامتصاص , إن عملية التعطيل هذه تُقيد الاستعمال الفموي.

• في بعض الأحيان، فإن تعديلات بنيوية بسيطة يمكن أن تنقص سرعة التعطيل , وبالتالي تزيد العمر النصفى half-life أو تجعله قابلاً للإعطاء الفموي .

• تؤدي التعديلات البنيوية إلى الحصول على طلائع الدواء prodrugs فتحتاج إلى عملية استقلابية في الجسم لتتحول إلى دواء.

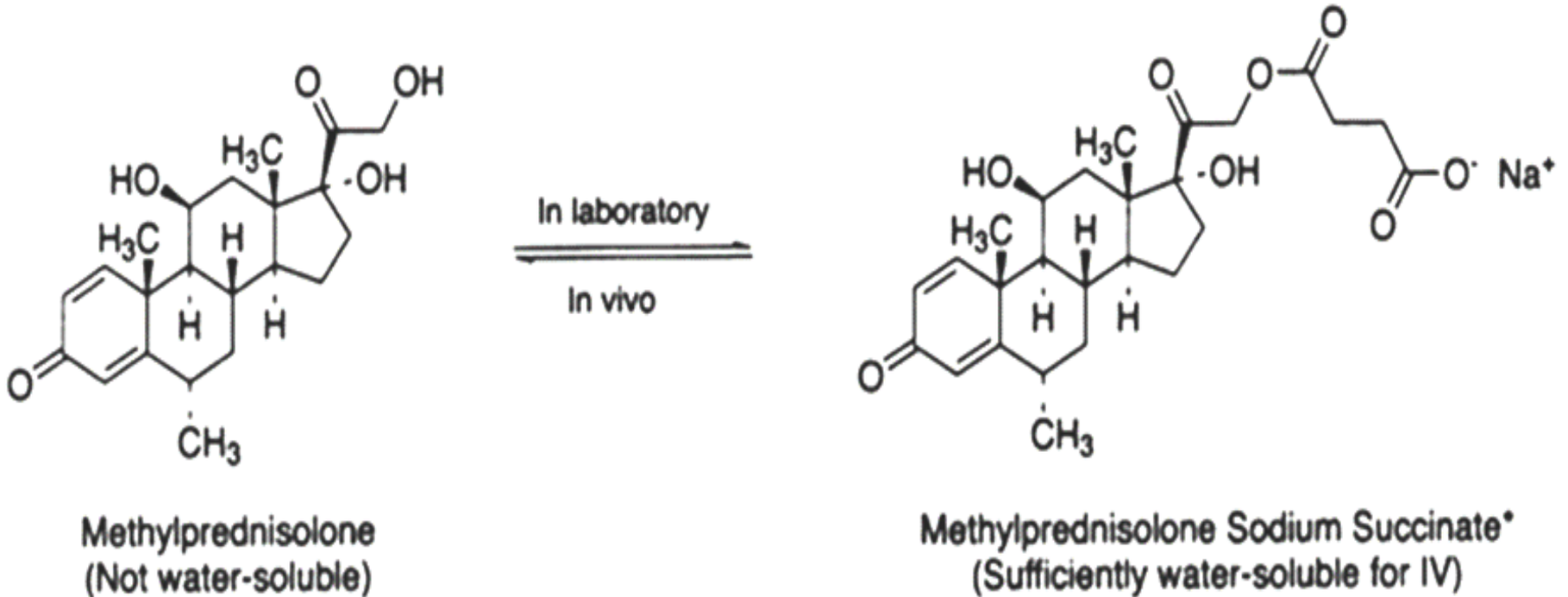
أدوية الهرمونات الستيرويدية والمركبات العلاجية ذات الصلة

STEROID HORMONES

تعديلات البنية الكيميائية الضرورية لتعديل خواص الحرائك الدوائية للستيرويدات

CHANGES TO MODIFY PHARMACOKINETIC PROPERTIES OF STEROIDS

Increase Water Solubility (Suitable for IV use)



مثال (1) على تعديلات البنية الكيميائية بغية زيادة الذوبانية في الماء

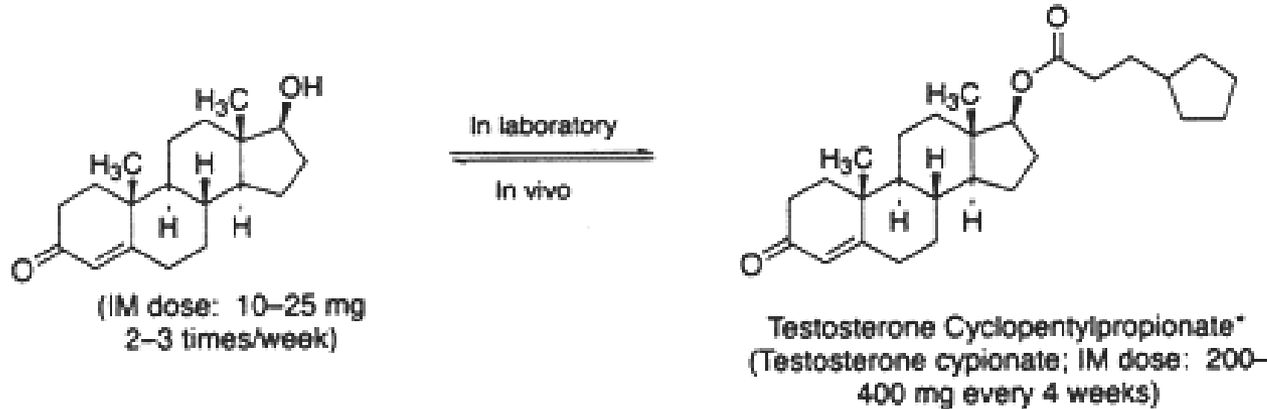
أدوية الهرمونات الستيرويدية والمركبات العلاجية ذات الصلة

STEROID HORMONES

تعديلات البنية الكيميائية الضرورية لتعديل خواص الحرائك الدوائية للستيرويدات

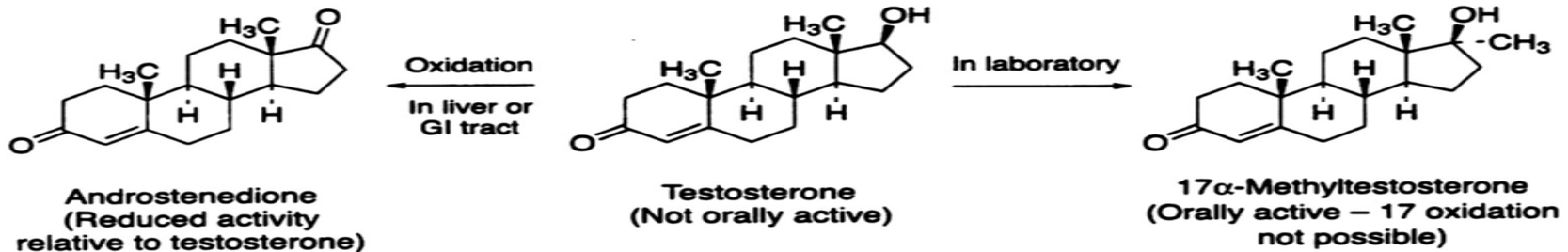
CHANGES TO MODIFY PHARMACOKINETIC PROPERTIES OF STEROIDS

Increase Lipid Solubility (Slower rate of release for depot preparation; increase skin absorption)



مثال (2 و 3) على تعديلات البنية الكيميائية بغية زيادة الذوبانية في الشحم

Decrease Inactivation

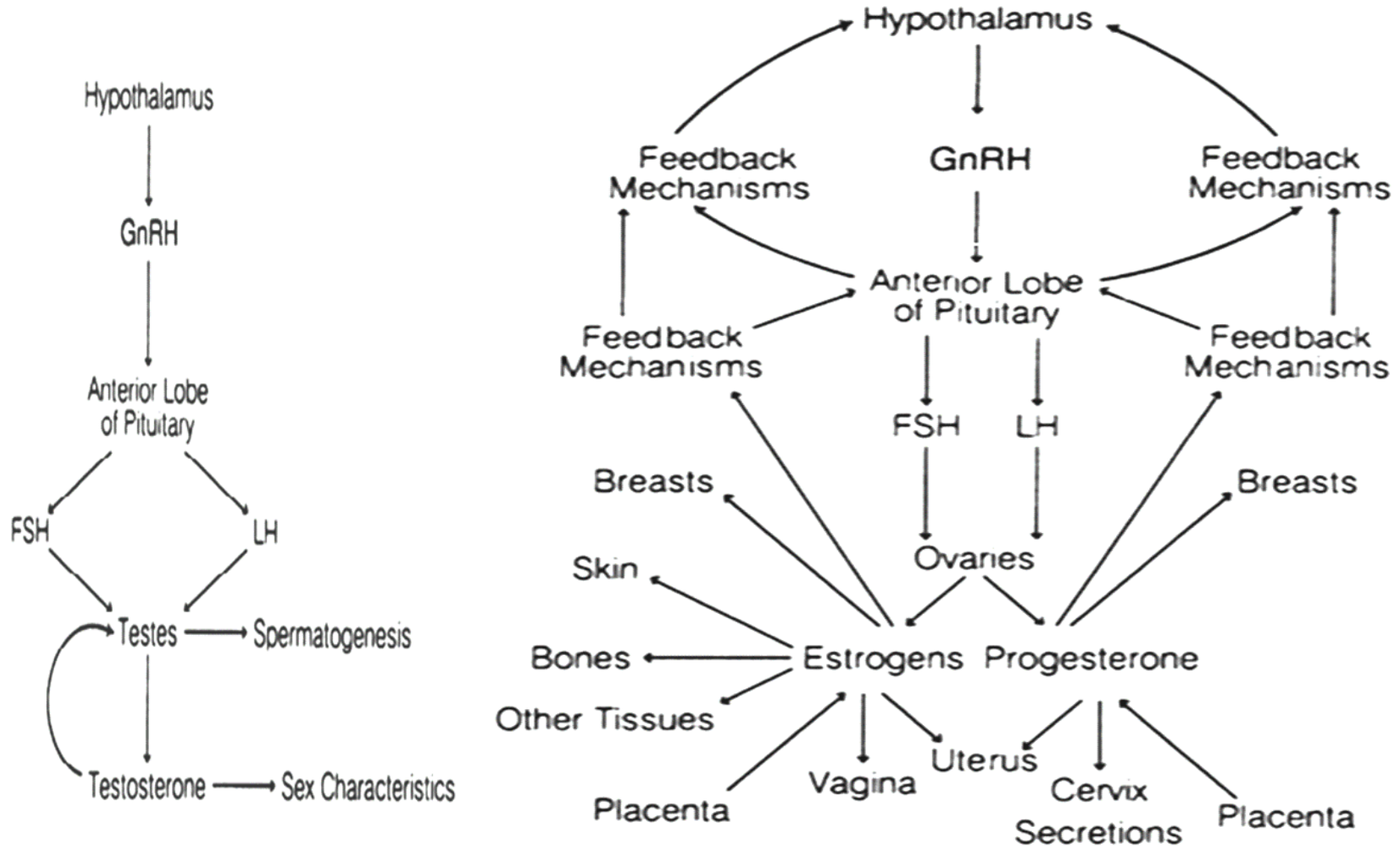


مثال (4) على تعديلات البنية الكيميائية بغية تخفيف عملية التعطيل

أدوية الهرمونات الستيرويدية والمركبات العلاجية ذات الصلة

STEROID HORMONES

GnRH AND GONADOTROPINS الهرمون المطلق لموجهة الغدد التناسلية

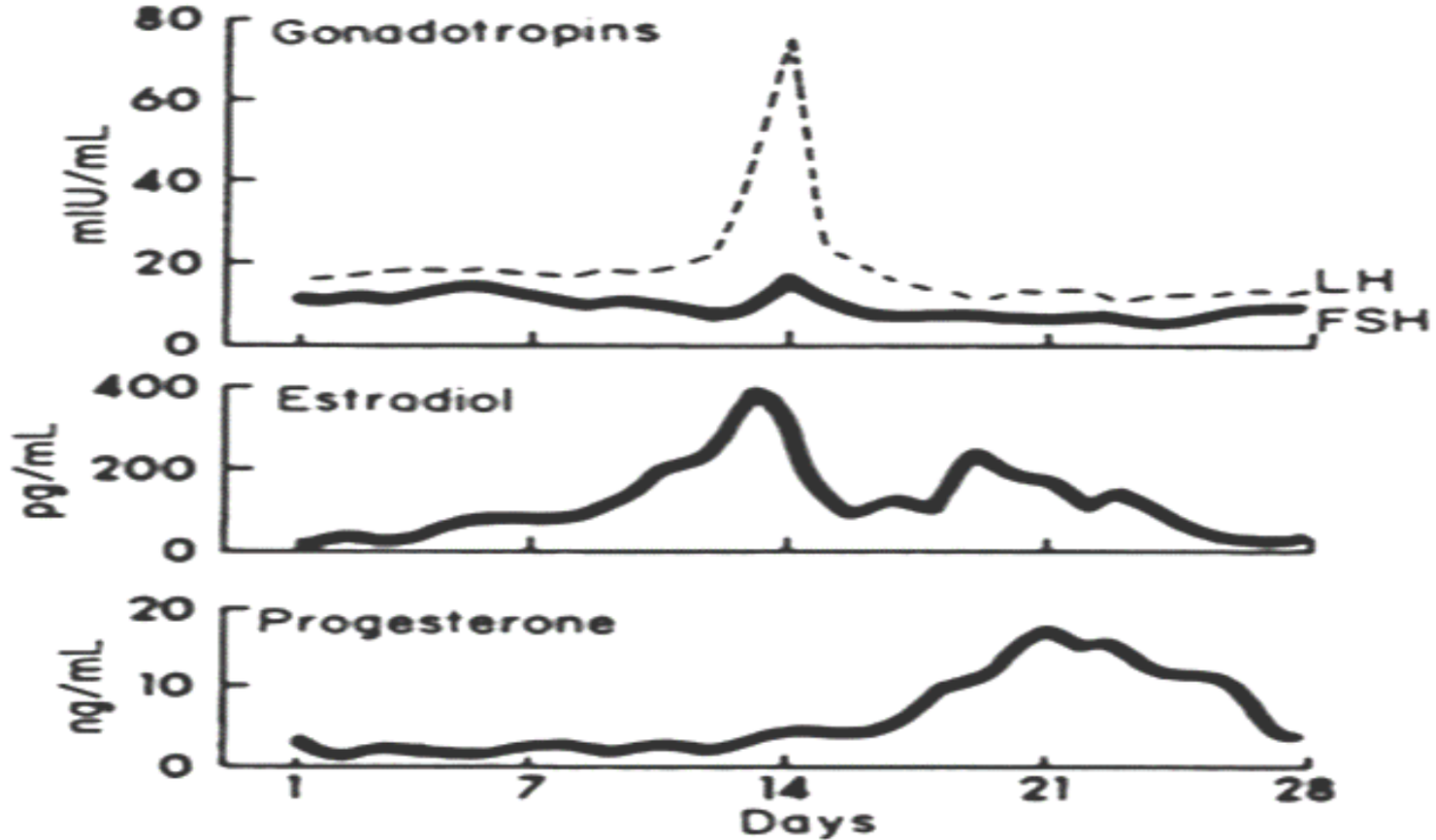


اللوحة (4-16): ضبط إفراز الهرمونات الجنسية بالتغذية الراجعة

أدوية الهرمونات الستيرويدية والمركبات العلاجية ذات الصلة

STEROID HORMONES

GnRH AND GONADOTROPINS الهرمون المطلق لموجهة الغدد التناسلية

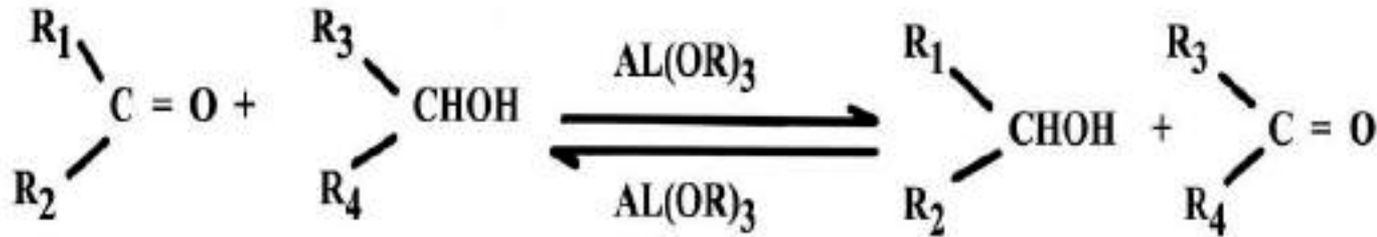


اللوحة (5-16): المقادير الكمية للايستراديول والبروجيستيرون بدلالة الغونادوتروبين في دورة الحيض الطبيعية عند المرأة menstrual cycle

STEROID HORMONES

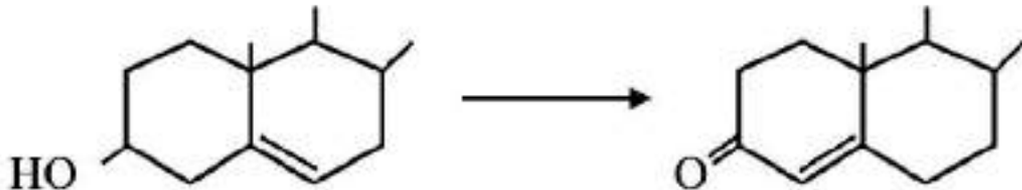
أهم التفاعلات الكيميائية المستخدمة في الاصطناع النصفي 1. تفاعل أوبيناور Oppenaur

يعد تفاعل أوبيناور حالة خاصة من تفاعل Meer Wein–Verley–Panndorff وهو عملية تحول عكوس بين مشتق كاربونيلي ومشتق غولي تجري بوجود :
إيزوبوتيلات أو إيزوبروبيلات الألومنيوم



يستعمل أحد المشتقات السابقة بكثرة لازاحة التفاعل بالاتجاه المرغوب فيه

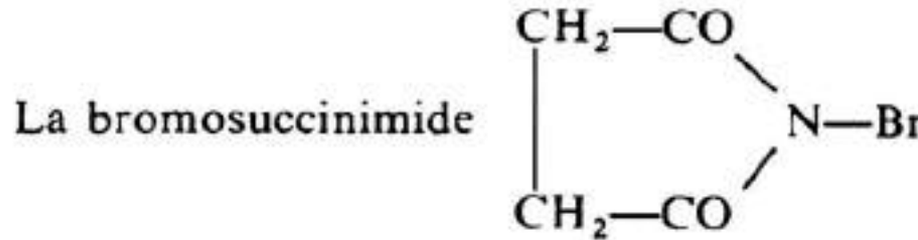
يجري هذا التفاعل بشكل خاص في أكسدة الوظيفة الغولية على الكربون (3) في الحلقة (A)، ويترافق ذلك بانتقال الرابطة المضاعف الموجود على الحلقة (B) في (5 – 6) إلى الحلقة A في (4 – 5):



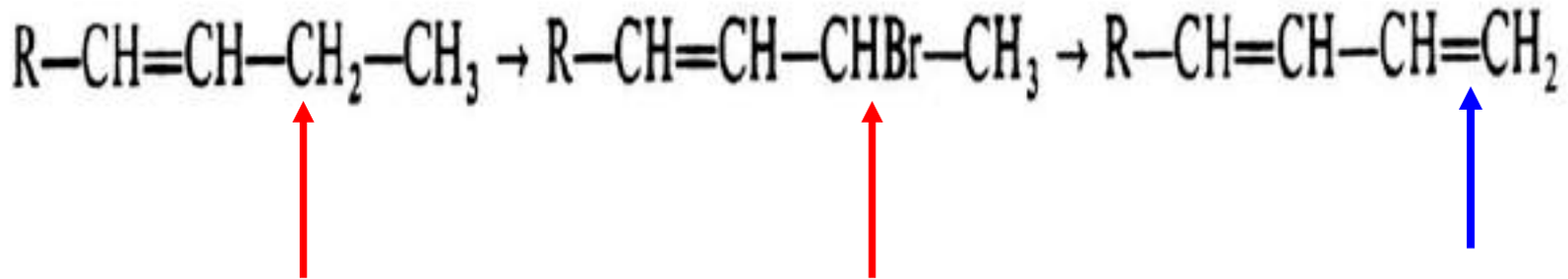
الفصل الثالث عشر
الهرمونات الستيرويدية
STEROID HORMONES

أهم التفاعلات الكيميائية المستخدمة في الاصطناع النصفي

2 . إدخال ذرة بروم بوساطة N بروموسوكسينيميد (تفاعل Woglziegler)



إن إدخال ذرة بروم بوساطة مركب N بروموسوكسينيميد هو تفاعل نوعي وخاص بإدخال ذرة بروم بصورة انتقائية على كربون بوضع α (ألفا) بالنسبة لرابط مضاعف (نموذج الليل):



STEROID HORMONES

أهم التفاعلات الكيميائية المستخدمة في الاصطناع النصفي

3 . تفاعلات ميكروبيولوجية

إن تحقيق التفاعلات الكيميائية في نقطة معينة بالبنية الستيرويدية تستلزم حماية بعض الوظائف الأخرى الموجودة على البنية. بعكس ذلك فإن التفاعلات بالطرق الجرثومية الحيوية (تفاعلات إنزيمية) سهلة وهي في أغلب الأحيان انتقائية (مركز التفاعل والتوضعات α ، β) وسريعة التحقيق. إلا أن هذه التفاعلات تبقى محدودة وهي بشكل أساسي تفاعلات أكسدة –

إرجاع Oxydo – Reduction مثل:

– أكسدة وظيفية غولية ثانوية إلى كيتونية.

– نزع جزيء ماء مع تكوين رابط مضاعف.

– إدخال مجموعة (–OH).

– تكوين جسر أوكسجيني (epoxide).

تستلزم هذه التفاعلات الإنزيمية الحصول على ذراري جرثومية نقية حتى

يتحقق التفاعل بشكل انتقائي.

أدوية الهرمونات الستيرويدية والمركبات العلاجية ذات الصلة

STEROID HORMONES

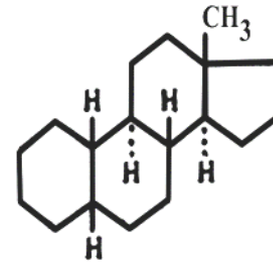
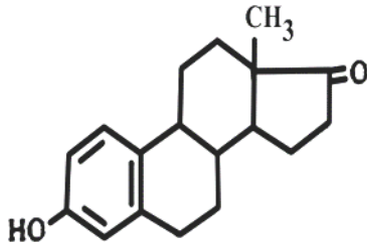
I. الإستروجينات ESTROGENS

التعريف:

هي هرمونات يفرزها مبيض **ovary** الثدييات حيث تفرز من جريب دوغراف **graafian follicle** في مرحلة النضج، وتفرز أيضاً من قبل المشيمة **Placenta**. إن هذه الهرمونات ليست هرمونات جنسية مؤنثة بالمعنى المطلق فهي توجد أيضاً لدى الذكر (بول الحصان).

البنية العامة:

تشتق الإستروجينات من الهيدروكربوني المشبع: الإستران **Estrane**. بما أن الحلقة (A) في بنية الإستروجينات الطبيعية حلقة عطرية، فهي اذن مشتقة من بنية **Estratriene -1,3,5(10)** وتحمل دائماً وظيفتين أوكسجينيتين، الأولى على الكربون (17) والثانية (OH) على الكربون (3) التي تشكل الوظيفة الفينولية، ومن هنا فقد سميت الإستروجينات قديماً بالإستروجينات الفينولية :



Hydroxy-3 Estratriene - 1, 3, 5 (10) one-17 Estrane

ESTROGENS .I الإستروجينات

1. الإيستروجينات الطبيعية داخلية المنشأ ENDOGENOUS ESTROGENS

1. الإيسترون Estrone أو الفوليكيولين Folliculin:

يحمل وظيفة كيتونية على الكربون (17).

2. الإيستراديول Estradiol أو الدي هيدروفوليكيولين

:Dihydrofolliculine

يحمل وظيفة غولية ثانوية على الكربون (17).

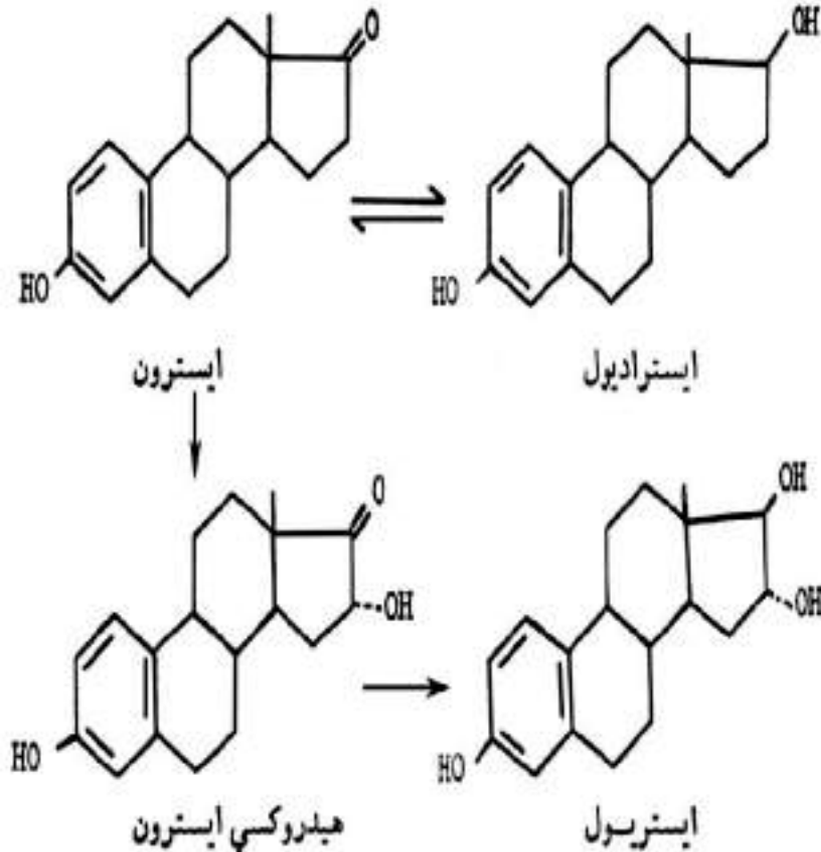
وهو الهرمون الإستروجيني الذي يتواجد بتوازن عكوس مع الإيسترون في العضوية الحية.

3. الإيستريول Estriol:

يحمل وظيفتي (OH) غوليتين في 17β و 16α وهو يمثل الشكل الذي ينطرح به الهرمونان السابقان.

4. الهيدوركسي إيسترون Hydroxy estrone:

يحمل وظيفة كيتونية في (17) ووظيفة OH في 16α وهو مركب وسطي بين الإيسترون والإيستراديول:



I. الإستروجينات ESTROGENS

1. الإستروجينات الطبيعية داخلية المنشأ ENDOGENOUS ESTROGENS

التخليق البيولوجي للإستروجينات الطبيعية Biosynthesis of endogenous estrogens

- تتخلق الإستروجينات بتأثير إنزيم الأروماتاز (المُحلقة العطرية) **aromatase** على الأندروستين ديون **androstenedione** أو التستوستيرون.
- ينفرز قرابة 50 إلى 350 ميكروغرام يومياً من الإستراديول من قبل المبيضين **ovaries**، خاصة الجسم الأصفر **corpus luteum** أثناء دَوْرَةِ الحَيْض. **menstrual cycle**.
- أثناء الأشهر الأولى من الحمل، يُنتج الجسم الأصفر كميات كبيرة نسبياً من الإستراديول والإستروجينات الأخرى؛ تُنتج المشيمة **placenta** معظم الهرمونات في مدة الحمل الأخيرة.
- تُقدر مستويات الدم من الإستروجينات أثناء الحمل حتى 1000 ضعف من تلك التي أثناء دَوْرَةِ الحَيْض **menstrual cycle**.

ESTROGENS .I الإستروجينات

1. الإيستروجينات الطبيعية داخلية المنشأ ENDOGENOUS ESTROGENS

التأثير الفيزيولوجي للإيستروجينات الطبيعية physiologic action of endogenous estrogens

1 تأثير إستروجيني Estrogenic

- الجهاز التناسلي للأنثى: حيث تُنظَّم الإيستروجينات تطور الدورة الطمثية وظهورها. ويؤدي اعطاؤها عند الأنثى مستأصلة المبيض إلى إحداث ما يسمى بالودق estrus.
- الصفات الجنسية الثانوية وعلى نحو خاص تطوّر الثديين .

2. تأثير مضاد الأندروجين (الهرمون المذكور) antiandrogen.

- تنقص الإيستروجينات إفراز الهرمون المنشط لل فوليكولين (F.S.H) follicle – stimulating hormone وتزيد إفراز الهرمون المنشط للوتتين (L.H) Lutening hormone من الغدة النخامية Hypophyse. إن إنقاص إفراز ال(F.S.H) يؤدي لدى الذكر إلى تثبيط عمل الخصية .

3. تتمتع الإيستروجينات بخاصة مُكوّنة للمواد المخاطية (mucifantes) بالأغشية الظهارية epitheliums في الجهاز التناسلي عند الأنثى .

4 تأثير استقلابي metabolic

- تساعد الإيستروجينات على تثبيت الكالسيوم في العظام (خطر الاستعمال عند الأطفال) وتنقص تركيز الكوليستيرول في الدم Hypochlesterolemia فلها تأثير مضاد للتصلب العصيدي (التعصّد) .antiatherogenic

ESTROGENS . الإيستروجينات I

1. الإيستروجينات الطبيعية داخلية المنشأ ENDOGENOUS ESTROGENS

Therapeutic uses of estrogens الاستعمال العلاجي للإيستروجينات

- (a) **تحديد النسل Birth Control** : الاستعمال الرئيسي للإيستروجينات هو في منع الإباضة inhibition of ovulation بالمشاركة مع البروجيستيينات progestins .
- (b) **المُعَالَجَةُ الهرمونية بالإعاضة Hormone Replacement Therapy** : هناك استعمال رئيسي آخر للإيستروجينات هو مُعَالَجَةُ بالإعاضة للنساء بعد سن الإياس postmenopausal women. نستهمل دائماً بالمشاركة مع البروجيستيينات progestins بغية معاكسة تأثيرات الإيستروجينات في النسيج البطانية الرحمية endometrial tissue .
- (c) **معالجة عَوَز الإيستروجينات Treatment of Estrogen Deficiency** بسبب فشل المبيض Ovarian Failure أو بعد استئصال المبيض Oophorectomy .
- (d) **معالجة سرطان الثدي المتقدم غير القابل للجراحة Advanced, Inoperable Breast Cancer** عند الرجال وعند النساء بعد سن الإياس ومعالجة سرطان البروستات المتقدم غير قابل للجراحة عند الرجال .

ESTROGENS .I الإستروجينات

1. الإيستروجينات الطبيعية داخلية المنشأ ENDOGENOUS ESTROGENS

الإيستروجينات والسرطان estrogens and cancer

هناك ترابطاً بين استعمال الإيستروجينات وتزايد اختطار الإصابة بالسرطان. ويترابط هذا الاختطار مع:

- توقيت إعطاء الإستروجينات **timing of estrogen exposure** لجهة العمر.
- جرعة المركب الإستروجيني **estrogen dose** المستعملة.
- مدة الاستعمال.
- نوع المركب الإستروجيني المستعمل.

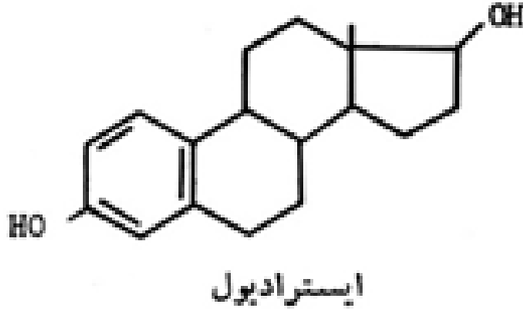
ولهذا يجب على المرضى النساء مناقشة اختطار الإصابة بالسرطان مع الطبيب المعالج بحذر قبل الدخول في المعالجة. وقد لوحظ ترابط زيادة اختطار سرطان بطانة الرحم **carcinoma endometrial**

مع عدم مشاركة الإستروجينات مع البروجيستيينات عند المُعالِجَة الهرمونية بالإعاضة للمرأة بعد سن الإياس **postmenopausal women**.

ولهذا يجب أن يترافق إعطاء الإستروجينات مع البروجيستيينات عند المُعالِجَة الهرمونية بالإعاضة للمرأة بعد سن الإياس.

I. الإستروجينات ESTROGENS

1. الإستروجينات الطبيعية داخلية المنشأ ENDOGENOUS ESTROGENS



الصفات العامة للإسترااديول:

الفيزيائية: مسحوق عديم اللون والرائحة، لا ينحل في الماء، قليل الانحلال في المذيبات العضوية، يحرف الضوء المستقطب نحو الأيمن.

الكيميائية:

1. **خواص الوظيفة الفينولية:** يكتسب الإسترااديول بوجود هذه الوظيفة خواص: الإنحلال بالقلويات، وإعطاء الإسترات وإعطاء تفاعلات الفينولات.

2. خواص الوظيفة الغولية:

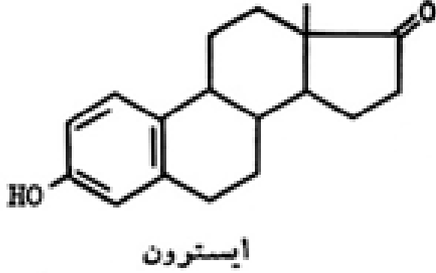
– يتحول الإسترااديول بأكسدة الوظيفة الغولية إلى الإسترون.

– يعطي الإسترااديول كذلك إسترات، والإسترات الناتجة هي أكثر ثباتاً من إسترات الوظيفة الفينولية، وينتج عن ذلك أن الحلمة الجزئية للإسترااديول ثنائي الإستر في (3) و(17) تعطي الإسترااديول أحادي الإستر على الكربون (17).

3. **التفاعل مع حمض السلفوريك:** يعطي الإسترااديول مع حمض السلفوريك المركز محلولاً بلون أخضر مع تآلق أخضر، وإذا مدد المحلول الناتج بالماء يتحول اللون إلى البرتقالي.

I. الإستروجينات ESTROGENS

1. الإستروجينات الطبيعية داخلية المنشأ ENDOGENOUS ESTROGENS



الصفات العامة للإسترون: هي الصفات العامة نفسها التي يتمتع بها الإستراديول والاختلاف الوحيد في الخواص الكيميائية يعود إلى وجود الوظيفة الكيتونية على الكربون (17) بدلاً من الوظيفة الغولية في بنية الإستراديول.

الخواص الكيميائية:

1. يعطي الإسترون بالهدرجة الإستراديول.

2. يعطي إسترات أحادية الأستر على الكربون (3).

3. يعطي تفاعلات الكيتونات على الكربون (17) (أوكسيم oxime، سمي كاربازون...). semicarbazone

4. يعطي الإسترون تفاعل زيميرمان Zimmermann: يذاب الإسترون في الأسيتون ويعالج بمحلول ميتا دي نترورين في وسط قلوي فيعطى لوناً بنفسجياً. إن هذا التفاعل ليس وصفاً للإسترون، إنما تعطيه المشتقات الكيتونية كافة التي تحمل المجموعة (C=O CH₃). يكشف عن وجود الإسترون في الإستراديول بواسطة هذا التفاعل وذلك بالمقارنة مع محلول معياري.

I. الإستروجينات ESTROGENS

1. الإستروجينات الطبيعية داخلية المنشأ ENDOGENOUS ESTROGENS

الاستعمالات السريرية للإستروجينات الطبيعية داخلية المنشأ

Clinical uses of endogenous estrogens

عند المرأة:

توصف الإستروجينات في جميع حالات نقص الهرمونات الجريبية **Hypofolliculin** : انقطاع الحيض (الضهي) **Amenorrhea** (قلة الطمث **Hypomenorrhea** ، اضطرابات سن الإياس **Menopause** ، خطر الإجهاض، وعند النساء ذوات المبيض المستأصل **Ovairectomy** وفي بعض حالات العقم .

عند الرجل:

توصف الإستروجينات عند الذكور عندما يتوجب أن يوقف عمل الخصيتين في حالة سرطان البروستات والتهاب الخصية وهذا ما يطلق عليه بالخصاء الدوائي **Pharmacological castration**

I. الإستروجينات ESTROGENS

1. الإستروجينات الطبيعية داخلية المنشأ ENDOGENOUS ESTROGENS

الأشكال الصيدلانية المستعملة والمقادير للإستروجينات داخلية المنشأ

Dosage forms of endogenous estrogens

الإيسترون والإيستراديول:

يستعملان بشكلهما العادي أو بشكل إيسترات مثل: بنزوات الإيسترون، بنزوات -3 إيسترادول، مضاعف بروبونات الإيستراديول.

إن فعالية هذان الهرمونان عن طريق الفم غير مؤكدة (يتأكسد الإيستراديول جزئياً في الأمعاء إلى الإيسترون ويتخرب بسرعة في الكبد). أما الفعالية عن طريق الحقن فهي سريعة الزوال، لهذا يفضل إعطاؤها بشكل إيسترات لأنها تقاوم تأثير الأكسدة بصورة أكبر.

تختلف الفعالية من مركب إلى آخر وهي بشكل نسبي كما يلي:

إيستريول: 1

إيسترون: 100

إيستراديول: 1000

أما في المداواة فيستعمل منها الإيستراديول بطريق الفم، ويعطى بمقدار (0,1 – 0,5) ملغ في اليوم بشكل محلول غولي. أما عن طريق الحقن العضلي فتستعمل الإيسترات بشكل محلول زيتي بمقدار (1 – 5) ملغ في اليوم.

تعطى أيضاً بأشكال مديدة التأثير (15) يوماً³⁵

I. الإستروجينات ESTROGENS

1. الإستروجينات الطبيعية داخلية المنشأ ENDOGENOUS ESTROGENS

الإستريول والهيدروكسي 16 – ألفا إسترون:

- يعد هذان المركبان من نواتج استقلاب الإسترون ولا يبديان إلا فعالية إستروجينية ضعيفة جداً. وبالمقابل فإنهما يؤثران في الجهاز التناسلي الخارجي لدى الأنثى كمركبين منميين.

- يقومان بدور مولد للمواد المخاطية للمهبل ولعنق الرحم، أي أنهما يحرضان على زيادة إنتاج المواد المخاطية مع تعديل في درجة باهاء (pH) الوسط، فدورهما إيجابي في المحافظة على المكونات الطبيعية المهبلية.

- يستعملان عند المرأة في معالجة اضطرابات التغذية المهبلية – الرحمية في بعض حالات العقم والتهاب الفرج الناتج عن نقص المفرزات.

- يعطى الإستريول بمقدار (0,5 – 1,5) ملغ في اليوم، ويعطى الهيدروكسي إسترون بشكل إستر ثنائي الأستيات (Colpromon) بمقدار (0,1 – 0,6) ملغ في اليوم.

2. مشتقات الإستروجينات الطبيعية Naturally occurring estrogens derivatives

تهدف التعديلات الكيميائية التي أجريت على بنية الإستروجينات الطبيعية الى الحصول على:

- مركبات تكون فعالة عن طريق الفم.
- مركبات يكون فيها التأثير الإستروجيني ضعيفاً أو معدوماً بحيث يمكن استعمالها للاستفادة من تأثيراتها الأخرى.

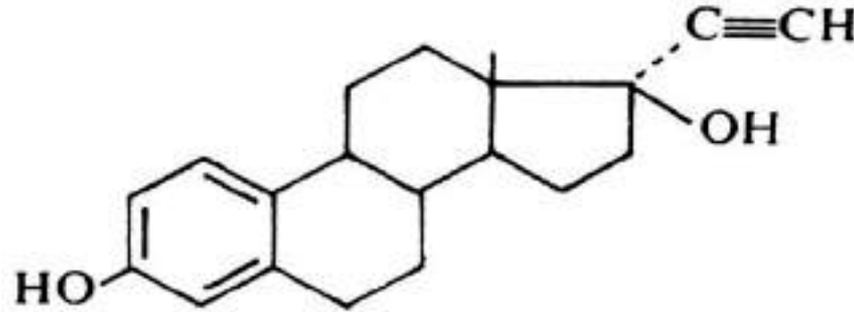
فالتأثير الإستروجيني يكون **عائقاً كبيراً** عندما يراد معالجة **الذكر** (التهاب أو سرطان البروستات) وكذلك عندما يراد معالجة المرأة في بعض الحالات، حيث يؤدي إعطاء الإستروجينات إلى **الأنثى** إلى خلل في توازن الهرمونات التي تنظم الدورة الطمثية وبالتالي إلى حدوث نزف رحمي مما يؤدي إلى إيقاف المعالجة بهذه الإستروجينات

ESTROGENS الإيستروجينات I

2. مشتقات الإيستروجينات الطبيعية Naturally occurring estrogens derivatives

(1) إيثينيل إيستراديول Ethynylestradiol

يشتق من الإيستراديول بإدخال مجموعة إيثينيل ($-C \equiv CH$ ethynyle) على الكربون 17α



Ethynyl α estradiol



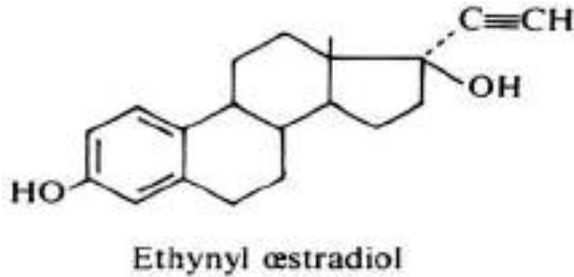
التخليق النصفى **Semisynthesis** :

يستحصل بتأثير الأسيثيلين على الإيسترون بوجود البوتاس والنشادر السائل .

I. الإستروجينات ESTROGENS

2. مشتقات الإستروجينات الطبيعية Naturally occurring estrogens derivatives

(1) إيثينيل إستراديول Ethynylestradiol



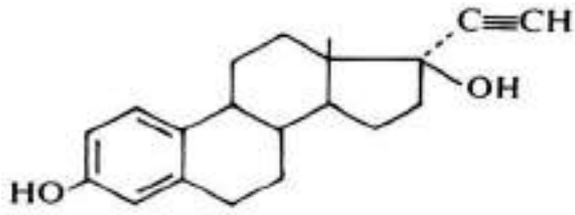
الصفات:

مسحوق مبلور أبيض أو أبيض مصفر، لا ينحل في الماء، ينحل في المحاليل العضوية،
ينحل في القلويات،

يعطي مع حمض السلفوريك المركز لوناً أحمر برتقالياً، وعند التمديد بالماء يتشكل
راسب أحمر (الإسترون والإستراديول لا يعطيان هذا التفاعل).

I. الإستروجينات ESTROGENS

2. مشتقات الإستروجينات الطبيعية Naturally occurring estrogens derivatives



Ethynyl oestradiol

(1) إيثينيل إستراديول Ethynylestradiol

الاستعمال:

إن إدخال جذر الإيثينيل على الكربون (17) في بنية الإستراديول يسمح باستعماله: عن طريق الفم ويقوي الفعالية الإستروجينية بنسبة كبيرة (الإيثينيل إستراديول أقوى مركب إستروجيني معروف, إذ أنه أقوى بـ 15-20 مرة من الإستراديول عندما يعطى عن طريق الفم).

يمكن أن يستعمل إيثينيل إستراديول كما جاء في الاستعمال الدوائي للإستروجينات أعلاه وفي الوقاية من تخلخل العظم **osteoporosis prophylaxis** وفي المعالجة الملطفة لسرطان الثدي عند الرجال .

يعطى بمقدار 0.05 ملغ في اليوم عن طريق الفم.

يدخل في توليفة **Combination** مانعات الحمل الفموية اليومية بمقدار 12.5-50 ميكروغرام ويسبب في بعض الحالات اضطرابات معدية (تشنج وغثيان وقياء) وزيادة وزن والم في الشدين **tenderness** وأعراض ما يشبه متلازمة ما قبل الدورة الحيضية **premenstrual - like syndrome** ونزف دم في الرحم.

I. الإستروجينات ESTROGENS

2. مشتقات الإستروجينات الطبيعية Naturally occurring estrogens derivatives

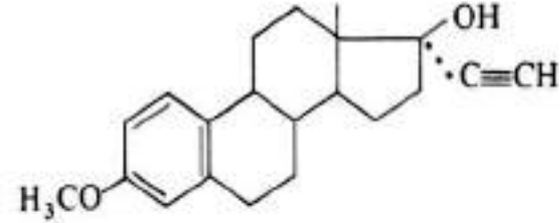
(2) ميسترانول Mestranol

يتمتع الميسترانول بتأثير مشابه لتأثير الإستراديول ولكنه أقل قوة منه ويعطى عن طريق الفم.

يستعمل في اضطرابات الدورة الطمثية ويعطى بمقدار (100) ميكروغرام بالمشاركة مع بعض الإستروجينات.

يستعمل الميسترانول مع مانعات الحمل المتناولة عن طريق الفم بالمشاركة مع البروجيستاجينات مثل أسيتات الايتينديول **Ethyndiol** والنورايتيسترون والنورايتينودرل.

يسبب استعماله بعض الأعراض الجانبية التي يسببها الايستراديول ومانعات الحمل. يجب أن يستعمل بحذر لدى اللواتي لديهن قصور كبدي.



ether methylique
de l'ethynyl-17 α œstradiol

هو الإيتير الميثيلي على
الكربون (3) للمركب
السابق (الإيثينيل
إيستراديول).

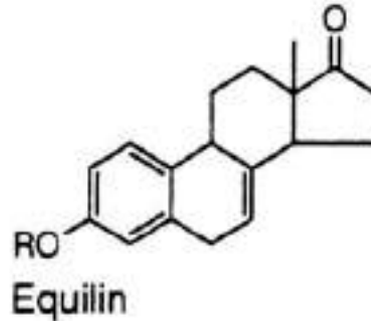
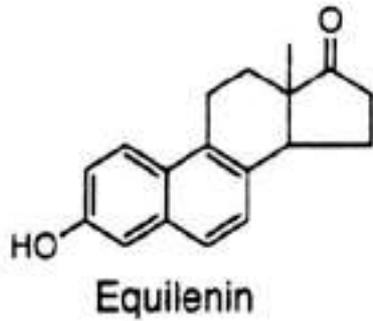
يستعمل عادة بالمشاركة مع
مانعات الحمل
contraceptive
المستهلكة عن طريق
الفم.

I. الإستروجينات ESTROGENS

3. إستروجينات مُقْتَرَنَة و إستروجينات مؤسْتَرَة

Conjugated estrogens and esterified estrogens

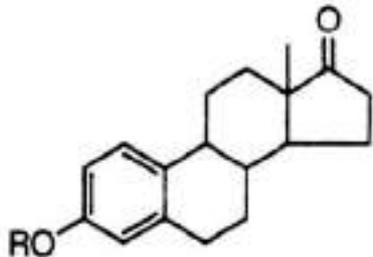
يشير مصطلح الإستروجينات المقترنة إلى المُسْتَقْلَبَات metabolites الذوابة في الماء للإستروجينات الطبيعية التي يستحصل عليها من بول الفرس الحامل وتستعمل كمستحضرات إستروجينية (انظر اللوحة (6-16)). وتستعمل في مواضع استعمالها.



Equilin sodium sulfate

R = H

R = SO₃⁻ Na⁺

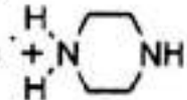


Estrone sodium sulfate

Piperazine estrone sulfate

R = H

R = SO₃⁻ Na⁺

R = SO₃⁻ 

I. الإستروجينات ESTROGENS

3. إستروجينات مُقْتَرَنَة و إستروجينات مؤسْتَرَة

Conjugated estrogens and esterified estrogens

الاستعمال:

تملك الإستروجينات المقترنة التأثيرات الفيزيولوجية كالتالي للإستروجينات الطبيعية وتستخدم في مواضع استعمالها.

تستخدم عند النساء لمعالجة الأعراض التالية للإياس **postmenopausal** .
وكمعالجة إعاضة لنقص الهرمونات الإستروجينية،

وعند الرجال في معالجة سرطان الثدي غير القابل للجراحة وفي سرطان البروستات غير القابل للجراحة.

I. الإستروجينات ESTROGENS

4. الإستروجينات التخليقية Synthetic Estrogens

تفضل على المركبات الطبيعية لأنها ذات فعالية أقل بشكل عام وأن تخريبها في الكبد أبطأ وهذا مما يسمح بإعطائها عن طريق الفم.

تشتمل الإستروجينات التخليقية على:

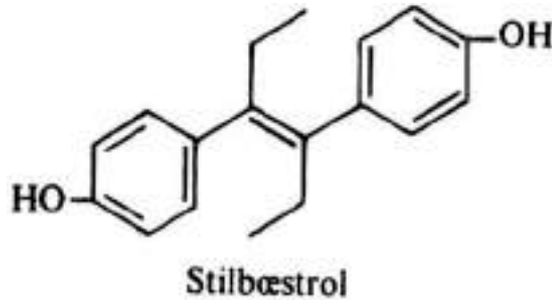
A. مشتقات الستيلبين stilbene (دي فينيل إيثيلين).

B. مشتقات تري فينيل إيثيلين Triphenylethylene.

I. الإستروجينات ESTROGENS

4. الإستروجينات التخليقية Synthetic Estrogens

A. مشتقات الستيلبين Stilbene

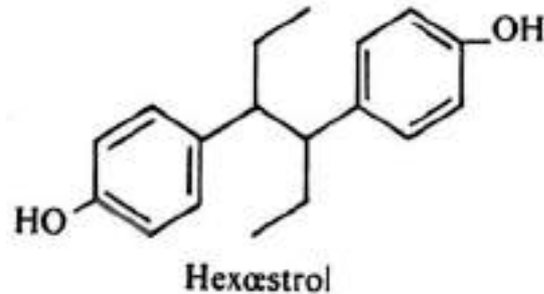


(1) دي إيثيل ستيلبيسترو (DES)

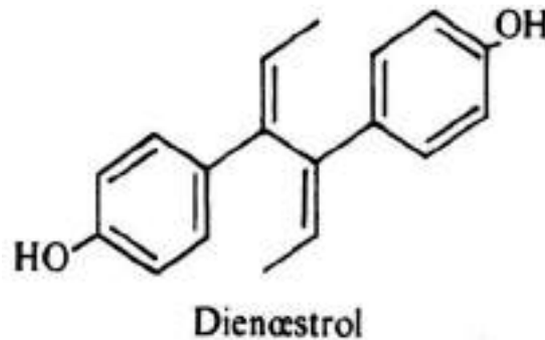
Diethylstilbestrol (DES) ستيلبيسترو Stilboestrol

دي (هيدروكسي -4' فينيل) -3، 4 هكزين -3.

إن الشكل المفروق Transe هو المركب الفعال والمستعمل في المداواة وليس الشكل المقرون Cis.



(2) هكزيسترو = Hexestrol
Hexoestrol



(3) ديئينسترو = Dienestrol
Dienoestrol

I. الإستروجينات ESTROGENS

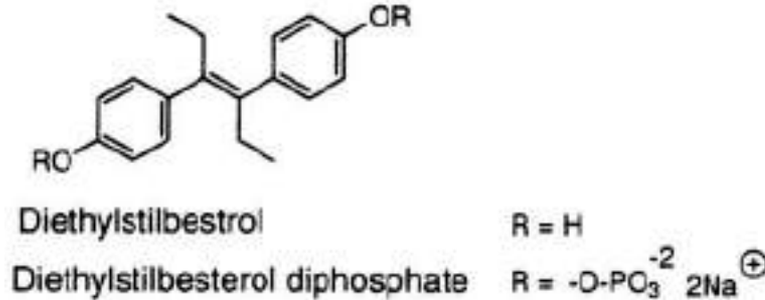
4. الإستروجينات التخليقية Synthetic Estrogens

A. مشتقات الستيلبين Stilbene

الاستعمالات العامة

عند المرأة: لم تعد تستعمل عند الأنثى لأجل تأثيراتها الإستروجينية.

عند الرجل: في حالة سرطان البروستات prostate cancer وتعطى بمقدار (15) ملغ يومياً، ويستعمل هنا دي إيثيل ستيلبيسترول (Diethylstilbestrol) (DES) بشكل إيستر ثنائي الفوسفات الصودي.



يسبب استعمال هذه المركبات اضطرابات معدية ويمكن أن تظهر مظاهر التأنيث عند الرجل. وقد حدثت سميته القلبية الوعائية بما فيها الخثار thrombosis الوريدي العميق والاحتشاء القلبي cardiac infarction من استعماله 2246

I. الإستروجينات ESTROGENS

4. الإستروجينات التخليقية Synthetic Estrogens

B. مشتقات تري فينيل إيثيلين Triphenylethylene

بعد اكتشاف مشتقات الستيلين (ثنائية الفينيل)

اتجهت البحوث نحو دراسة مشتقات

الإيثيلين ثلاثية الفينيل ومنها α -فينيل

ستيلين أو تري فينيل إيثيلين.

وعلى الرغم من أن فعالية تري فينل إيثيلين

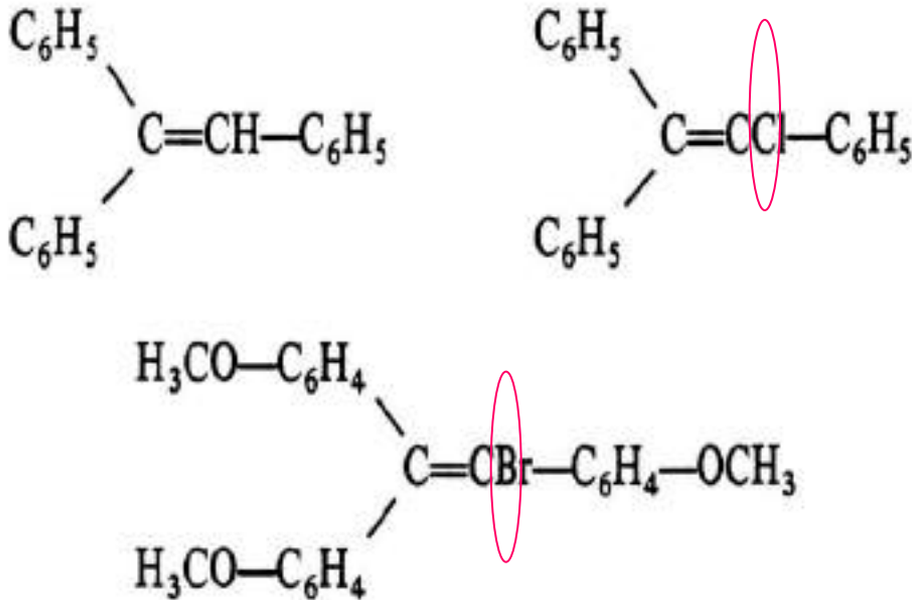
الإيستروجينية هي $1/10000$ من فعالية

الإيسترون ولكنه يمتد فترة طويلة من الزمن،

وبخاصة عندما يعطى بطريق الحقن.

وقد وجد أن مشتقه الكلوري يعطي فعالية أكبر بـ

(20) مرة من مشتقه البرومي :

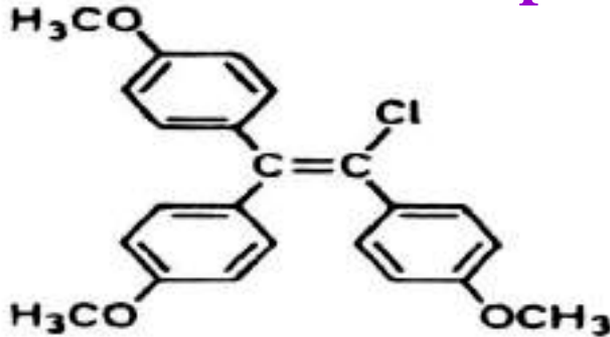


I. الإستروجينات ESTROGENS

4. الإستروجينات التخليقية Synthetic Estrogens

B. مشتقات تري فينيل إيثيلين Triphenylethylene

(1) - تري أنيسيل كلوراإيثيلين (T.A.C.E) Tri Anisyl Chlor Ethylene أو كلورو تري أنيسين Chlorotrianisene



الاستعمال:

التري أنيسيل كلور إيثيلين (كلوروتري أنيسين) مركب إستروجيني يعطى عن طريق الفم، ذو تأثير أخف من تأثير مشتقات الستلين ولكنه يستمر فترة أطول حيث يمتص ويخزن في الأنسجة الشحمية مما يؤدي إلى تحرره بشكل بطيء ومستمر.

يعطى في معالجة اضطرابات سن الإياس، وثبيط ادرار الحليب عند الأنثى (بشكل تحاميل) وفي معالجة سرطان البروستات عند الذكر.

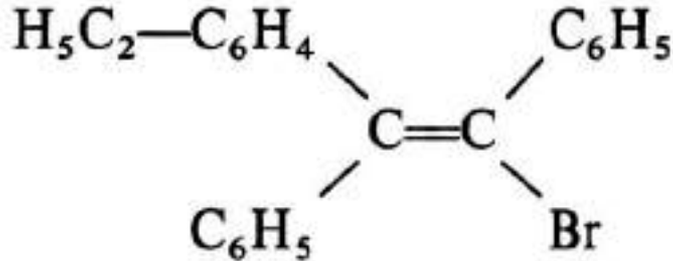
يعطى بمقدار وسطي (40) ملغ في اليوم عن طريق الفم، أما في معالجة سرطان البروستات فيعطى بمقدار (50) ملغ في اليوم لمدة أسبوع ثم يخفف المقدار حتى (20) ملغ في اليوم

I. الإستروجينات ESTROGENS

4. الإستروجينات التخليقية Synthetic Estrogens

B. مشتقات تري فينيل إيثيلين Triphenylethylene

(2)-بروبارايستروول Broparoestrol



Longestrol-Broparæstrol

الاستعمال:

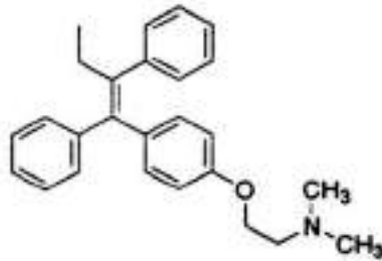
تشبه بنية البروبارايستروول بنية المركب كلورو تري انيسين، وهو ذو فعالية إستروجينية ضعيفة. كان يعطى في معالجة اضطرابات سن الإياس ومنع ادرار الحليب.

يستعمل حالياً خارجاً في معالجة العُد الشائع "حب الشباب Acne Juvenile" الذي يعزى إلى فرط الهرمونات الذكرية.

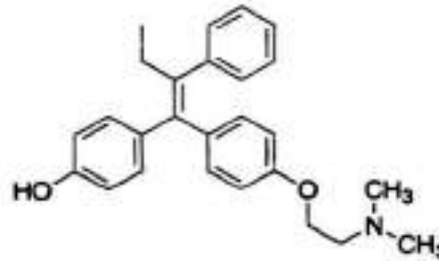
I. الإستروجينات ESTROGENS

5. محوِّرات مُستَقْبَلات الإستروجين الانتقائية

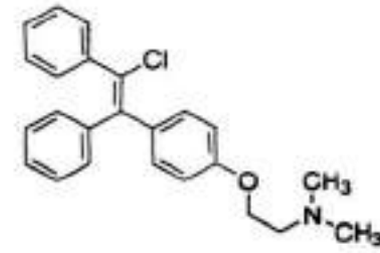
ومضادات الإستروجين (مُضاهئات تري فينيل إيثيلين) **Selective Estrogen Receptor Modulators (SERM) And Antiestrogen (Triphenylethylen nalog)**



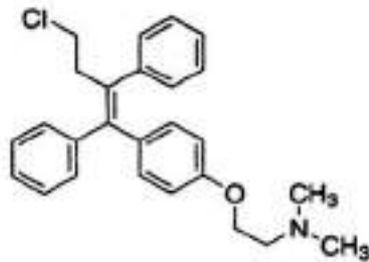
Tamoxifen (Novaldex)



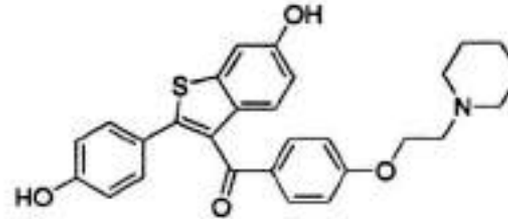
4-Hydroxytamoxifen



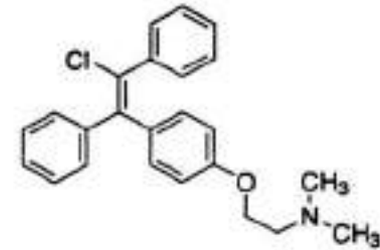
Zuclomiphene [Clomiphene (Clomid)
is a mixture of isomers,
zuclomiphene and enclomiphene]



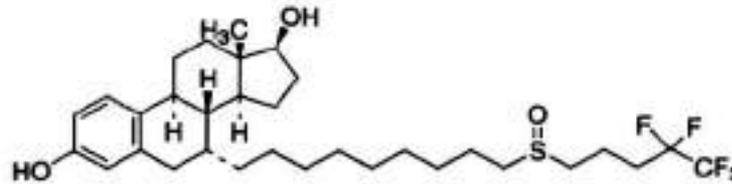
Toremifene (Fareston)



Raloxifene (Evista)



Enclomiphene



Fulvestrant, ICI-182,780 (Faslodex)

اللوحة 13-2: مُحوِّرات مُستَقْبَلات الإستروجين الانتقائية ومضادات الإستروجين

I. الإستروجينات ESTROGENS

5. محوِّرات مُستقبلات الإستروجين الانتقائية

ومضادات الإستروجين (مُضاهئات تري فينيل إيثيلين) Selective Estrogen Receptor Modulators (SERM) And Antiestrogen (Triphenylethylen nalog)

• بينما تعد الإستروجينات هامة جداً في منع الحمل **contraception** كيميائياً وفي المعالجة الهرمونية بالإعاضة (HRT) لنقص الإستروجينات الطبيعية، فقد كانت المركبات التي تستطيع مناهضة **antagoniz** مُستقبلات الإستروجين ذات أهمية كبيرة في معالجة سرطانات الثدي المعتمد على الإستروجين.

• ولكن، لسوء الحظ، إن معظم السرطانات المتعلقة بمستقبلات الإستروجينات -ER related breast cancers تطور مقاومة **develop resistance** لمضادات الأيستروجين خلال 5 سنوات.

• هناك ثلاثة مركبات تستعمل سريراً لتأثيرها المناهض للإستروجين **antiestrogen** في معالجة سرطان الثدي هي التاموكسيفين **tamoxifen** - التوريميفين **toremifene**، والفلوفيسترات **fluvestrant**.

• وهناك مركبان إضافيان يستطيعان مُناهضة مستقبلات الإستروجين هما الكلوميفين **clomiphene**، الذي يستعمل كمنبّه للإباضة **ovulation stimulant**، والرالوكسيفين **raloxifene**، الذي يستعمل في معالجة تخلخل العظام **osteoporosis** والوقاية منه.

I. الإستروجينات ESTROGENS

5 . محوِّرات مُستقبلات الإستروجين الانتقائية

ومضادات الإستروجين (مُضاهئات تري فينيل إيثيلين) Selective Estrogen Receptor Modulators (SERM) And Antiestrogen (Triphenylethylen nalog)

يصنف الكلوميفين والتاموكسيفين تقليدياً تحت مجموعة مُناهضات مُستقبلات الإستروجين estrogen receptor antagonists أو مضادات الإستروجين antiestrogen. ومع ذلك فإن تصنيف هذين المركبين هكذا لا يمثل على نحو مضبوط كيفية فعلهما في الأحياء in vivo. وهكذا لا يمثل على نحو مضبوط كيفية فعلهما في الأحياء in vivo.

فبينما يُعد التاموكسيفين كُناهض للمُستقبلات الإستروجينية في نُسج الثدي، فإن له تأثيرات ناهضة (شادّة) agonist على بطانة الرحم endometrin والكبد والعظام والجهاز القلبي الوعائي.

وبسبب الفعل الناهض agonist التمايزي والتأثيرات المناهضة antagonist لهذه الأنماط من المركبات على المُستقبلات الإستروجينية، اعتماداً على نوعية النُسج التي يؤثر فيها، فقد ابتُكر مصطلح جديد هو محوِّرات مُستقبلات الإستروجين الانتقائية (SERMs).

ESTROGENS الإستروجينات .I

5 . محوّرات مُستقبلات الإستروجين الانتقائية

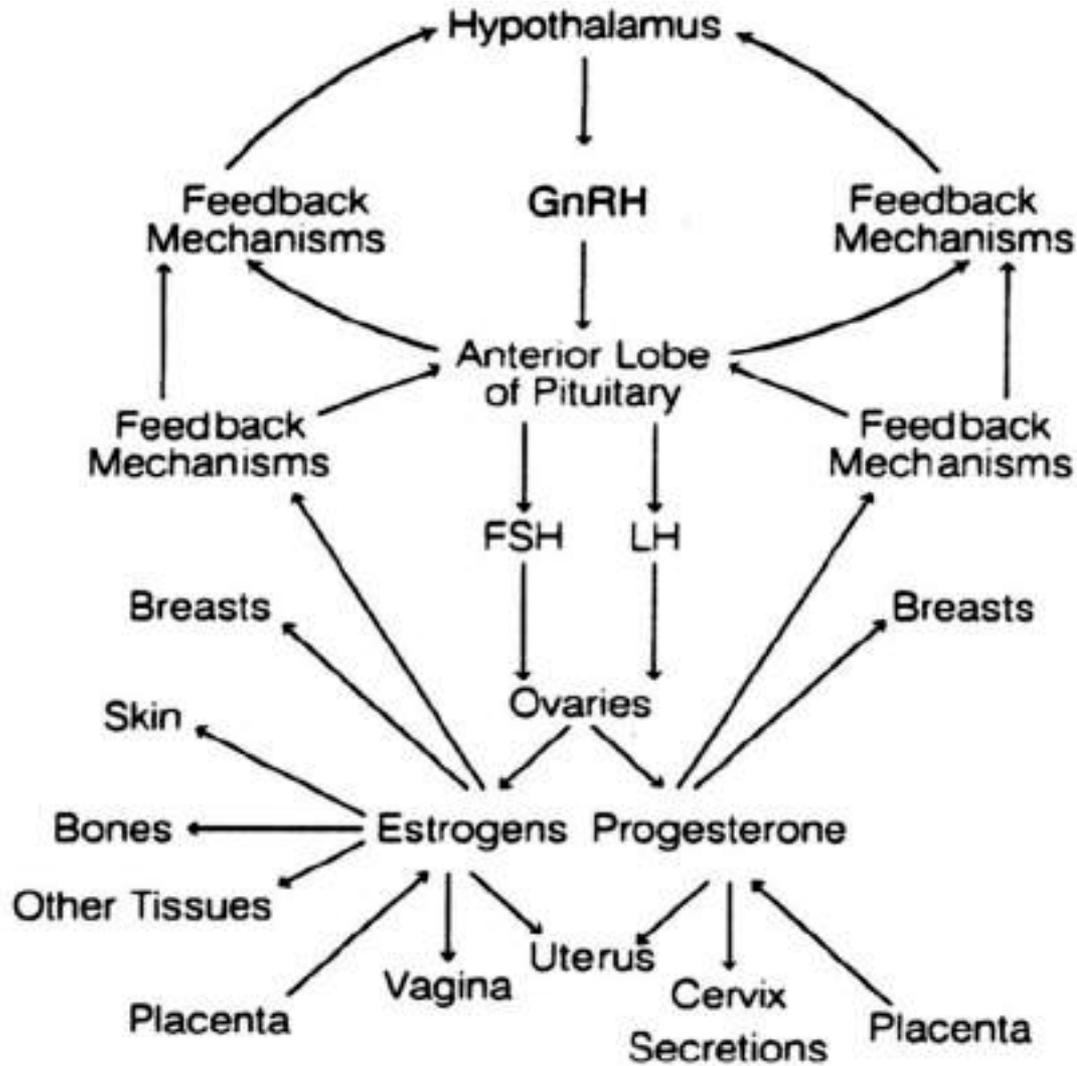


Figure 23-9 ■ Regulation of ovulation by GnRH.

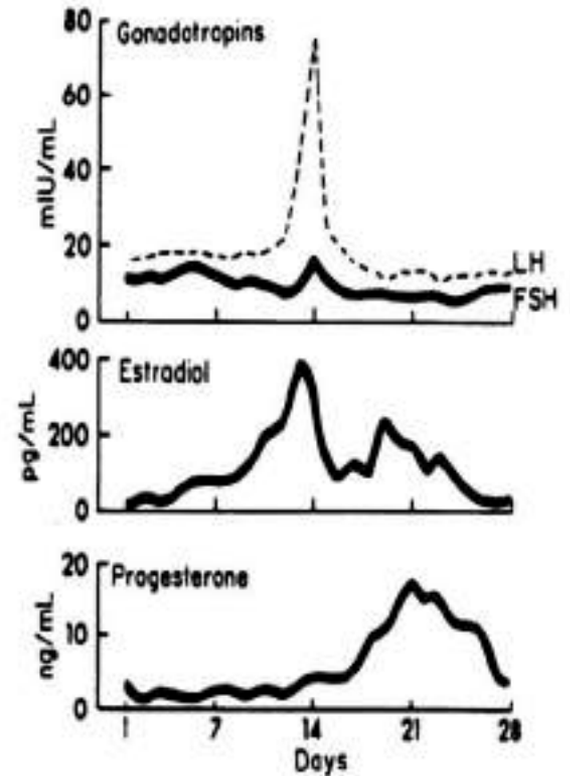


Figure 23-11 ■ Hormone changes in the normal menstru cycle.

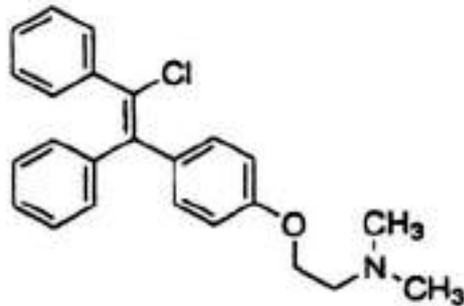
I. الإستروجينات ESTROGENS

5. محوِّرات مُستقبلات الإستروجين الانتقائية

ومضادات الإستروجين (مُضاهئات تري فينيل إيثيلين) Selective Estrogen Receptor Modulators (SERM) And Antiestrogen (Triphenylethylen nalog)

(1)-سيترات الكلوميفين Clomiphen (Clomid)

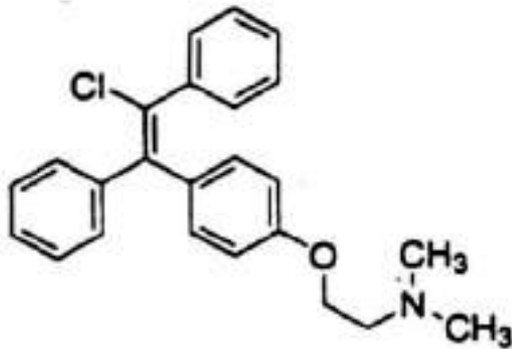
. البنية:



2,2,4,4-كلورو1، 2 دي فينيل إيثيلين) فينوكسي N [N] دي إيثيل إيتان أمين.

Zuclomiphene [Clomiphene (Clomid) is a mixture of isomers, zuclomiphene and enclomiphene]

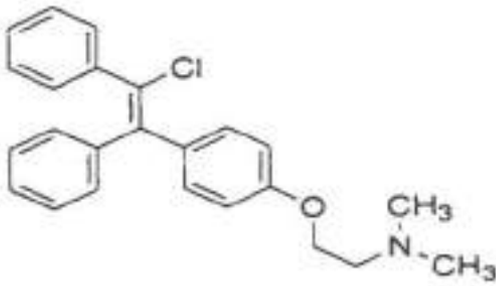
وهو من مشتقات تري فينيل إيثيلين. وكيميائياً هو مزيج من مصاوغين هندسين **geometric isomers**، **zuclomiphene (Z)** المصاوغ المقرون **Cis**، والآنكلوميفين **enclomiphene**، المصاوغ المفروق **trans (E)**.



Enclomiphene

I. الإستروجينات ESTROGENS

5 . محوِّرات مُستقبلات الإستروجين الا



Zuclomiphene [Clomiphene (Clomid)
is a mixture of isomers,
zuclomiphene and enclomiphene]

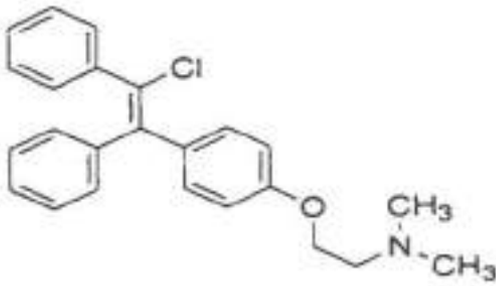
(1)-سيترات الكلوميفين (Clomiphene (Clomid)

التأثير الفارماكولوجي والاستعمال:

- يملك الزوكلوميفين والإنكلوميفين، كما ظهر في الدراسات على الحيوانات، تأثيرات إستروجينية مختلفة في النسيج المختلفة.
- فالزوكلوميفين (المصاوغ z المقرون Cis) له تأثيرات إستروجينية ناهضة (شاذة) agonist ضعيفة على كل النسيج التي درست،
- بينما الإنكلوميفين (المصاوغ E المفروق Trans) له تأثيرات مضادة للإستروجين، مناهضة antagonist، على نسيج الرحم، لكن له تأثير ناهض agonist على النسيج العظمي.
- أما تأثيرات الكلوميفين في البشر فهي مجموع تأثيرات المصاوغين الإستروجينيه والمضادة للإستروجين، إذ يستعمل بشكل مزيج من المصاوغين: Z (المقرون Cis) و E (المفروق trans).
- يستعمل الكلوميفين في معالجة العقم لأجل تحريض الإباضة ovulation في حالة عجز الإباضة لدى النساء. يعطى فموياً بمقدار 50 ملغ يومياً لمدة 5 أيام.

I. الإستروجينات ESTROGENS

5 . محوِّرات مُستقبلات الإستروجين الا



Zuclomiphene [Clomiphene (Clomid)]
is a mixture of isomers,
zuclomiphene and enclomiphene]

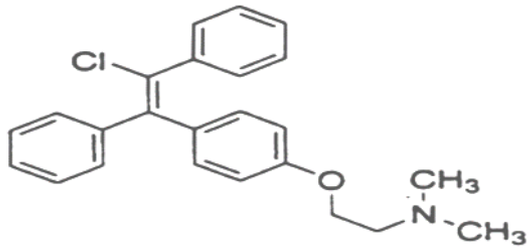
(1)-سيترات الكلوميفين (Clomiphene (Clomid)

التأثير الفارماكولوجي والاستعمال:

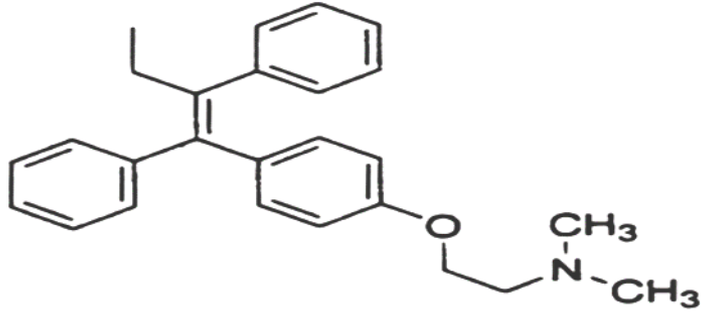
- تبدأ المعالجة ضمن **الخمسة أيام الأولى بعد الحيض** ويفضل منذ اليوم الثاني، أو في أي وقت عند **توقف الدورة**
- لا يعطى في حالة مرض الكبد، الكيسات المبيضية، الأورام المعتمدة على الهرمون أو في حالة نزف الرحم لأي سبب كان.
- يجب استعماله بحذر في حالة اضطرابات الرؤية، متلازمة فرط التنبيه المبيضي، الألياف الرحمية، الحمل **المنتبذ، والإرضاع**.
- يسبب استعمال الكلوميفين بعض الاضطرابات في **الرؤيا**، فرط تنبيه مبيضي، احمرار الوجه والعنق العابرين، ألماً بطنياً، بعض الاضطرابات الهضمية (غثيان، اقياء) والعصبية (اكتئاب، أرق، إيلام ثدي، صداع)، نزف مهبلي متقطع، غزارة طمث، زيادة وزن، طفح جلدي، **دوخة وسقوط الشعر**.
- فإذا ما ظهرت هذه الأعراض يفضل إيقاف المعالجة، ولهذا **يحظر استعماله إلا بإشراف الطبيب المعالج**.

I. الإستروجينات ESTROGENS

5. محوِّرات مُستقبلات الإستروجين الانتقائية



Enclomiphene



Tamoxifen (Novaldex)

(2) -سيترات التاموكسيفين Tamoxifen citrate

البنية: 2-[4-(1، 2-دي فينيل -1 بوتينيل) فينوكسي]-N،
N دي ميثيل إيثنان أمين. وهو من مشتقات تري فينيل
إيثيلين (SERM). يستعمل بشكل ملح سيترات.

الاستعمال:

1) يستعمل التاموكسيفين في معالجة سرطان الثدي المبكر
والمتقدّم عند النساء بعد سن الایاس .

2) يستعمل كمساعد معالجة لسرطان الثدي عند النساء بعد استئصال الثدي وبعد تشييع الثدي.

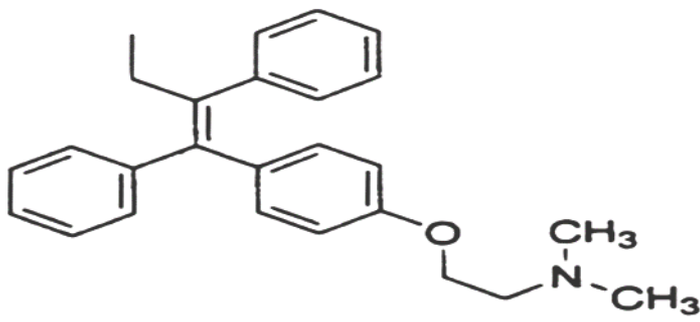
3) ينقص وقوع سرطان الثدي المقابل عند المرضى الذين يتلقون معالجة مساعدة بالتاموكسيفين.

4) له تأثير في معالجة سرطان الثدي النقيلي metastatic عند الرجال والنساء.

5) يمكن أن يستعمل التاموكسيفين أيضاً وقائياً لانقاص وقوع سرطان الثدي عند النساء ذوات الاختطار العالي.

6) لا يعطى التاموكسيفين في الحمل والإرضاع.

I. الإستروجينات ESTROGENS



Tamoxifen (Novaldex)

5. محوَّرات مُستقبلات الإستروجين الا

(2) -سيترات التاموكسيفين Tamoxifen citrate

الاستعمال:

- 7) يجب مراقبة تبدلات بطانة الرحم (يزيد من وقوع فرط التنسُّج hyperplasia)، ومراقبة تضخم الكيسات المبيضية لدى النساء قبل سن الإياس،
- 8) كذلك يجب توخي الحذر إذ إنه يزيد اختطار الإنصمام لخشاري thrombo embolism عندما يستعمل مع أدوية مضادات الأورام.
- 9) يعطى التاموكسيفين بمقدار 25 ملغ يومياً فموياً للبالغين في سرطان الثدي.
- 10) -يسبب استعماله تأثيرات ضائرة: احمرار الوجه والعنق العابرين، تبدلات في بطانة الرحم (أعراضه نزف مهبلي وعدم انتظام الدورة الحيضية، ظهور نجيج مهبلي، وألم حوضي)، يزيد ويحدث فرط كالسيوم الدم في حالة النقائل metastase، غثيان وقياء، تبدلات في إنزيمات الكبد، حوادث انصمامية خُثارية، انقاص عدد الصفيحات، وذمة، طفح جلدي، صداع، اضطرابات في الرؤية، ساد، وغيرها من التأثيرات الجانبية.
- 11) إذا ما أُعطي التاموكسيفين بالتزامن مع الريفامبيسين فتتناقص تراكيزه في الدم.

I. الإستروجينات ESTROGENS

5 . محوِّرات مُستقبلات الإستروجين الانتقائية

ومضادات الإستروجين (مُضاهئات تري فينيل إيثيلين) Selective Estrogen Receptor Modulators (SERM) And Antiestrogen (Triphenylethylen nalog)

المركبات الأخرى

(3) – سيترات التوريميفين (Toremifene Citrate) (*Fariston*)

يستعمل كما في استعمال التاموكسيفين ، وهو من مركبات SERM

(4) – رالوكسيفين (Raloxifene) (*Evista*)

يستعمل الرالوكسيفين للوقاية من ومعالجة تخلخل العظام Osteoporosis لدى المرأة بعد سن الإياس postmenopausal بمقدار يومي 60 ميلي غرام فمويا ، وفعالته تشبه فعالية التاموكسيفين ، لكن يفضل عليه بسبب تأثيراته الجانبية الأقل شدة. يسبب استعماله بعض التأثيرات الجانبية مثل العدوى الإبتانية والتهاب الجيوب وأعراض الزكام وظهور طفح.

(5) – فولفيسترانت (Fulvestrant) (*Faslodex*)

يستعمل فولفيسترانت في معالجة سرطان الثدي Breast Cancer بمقدار 500 ميلي غرام حقنا في الأيام 1 و 15 و 29، ثم مرة كل شهر. ويجب على المرأة ألا تحمل أثناء استعماله.

I. الإستروجينات ESTROGENS

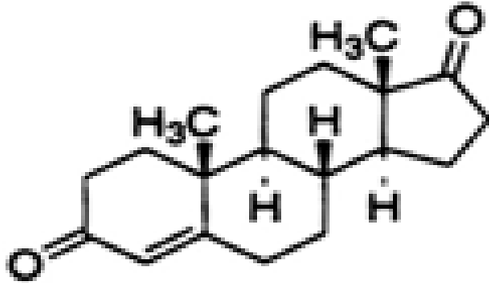
6. مُثبّطات الأروماتاز Aromatase inhibitors

الأروماتاز هو إنزيم سيتوكروم P-450 المعقد

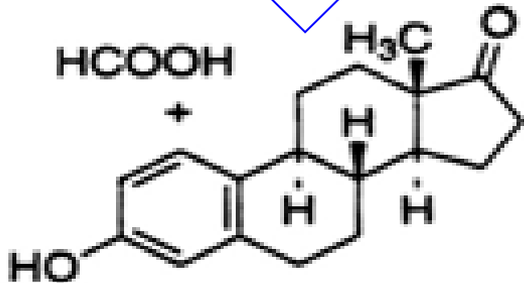
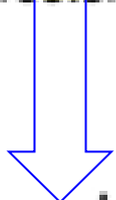
البنية يحفّز تحوّل الأندروستين دي أون

androstenedione إلى الإسترون **estrone**

والتستوستيرون إلى إيستراديول .



Androstenedione



Estrone

يوجد هذا الإنزيم عند المرأة قبل سن الإياس في المبايض
ovaries، ويوجد بعد سن الإياس **postmenopausal**
في العضلات والنسج الشحمية.

وكما هي الحال مع محوِّرات مُستقبلات الإستروجين
الانتقائية (SERM) ، فإن مُثبّطات الأروماتاز تكون فعالة
فقط عندما تكون خلايا سرطان الثدي " إيجابية مستقبلة
الإستروجين " **estrogen receptor positive**. وهذا
يعني أنها تستجيب إلى التكاثر بوجود الإستروجين.

I. الإستروجينات ESTROGENS

6. مُثبّطات الأروماتاز Aromatase inhibitors

المركبات الرئيسية

(1) اناستروزول Anastrozol

يعد الاناستروزول الخط الأول في معالجة سرطان الثدي المتقدم أو النقيلي **metastatic** عند المرأة بعد سن الإياس , وفي الخط الثاني في معالجة سرطان الثدي المتقدم عند المرأة بعد سن الإياس التي كان لديها سرطان ثدي مترقى **advanced** بعد المعالجة السابقة بالتاموكسيفين .

(2) -ليتروزول (Femara) Letrozole

يستعمل في معالجة سرطان الثدي عند اللواتي تكون خلايا سرطان الثدي لديهم " إيجابية مستقبلية الإستروجين " **estrogen receptor positive** بعد سن الإياس ويعطى بمقدار 2.5 ميلي غرام يوميا مرة واحدة.

(3) -أمينوغلوتهيميد Aminoglutethimide

يستعمل بنجاح في معالجة سرطان الثدي عند اللواتي تكون خلايا سرطان الثدي لديهم " إيجابية مستقبلية الإستروجين **estrogen receptor positive** .

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

التعريف:

الهرمون الطبيعي الوحيد من هذه الزمرة هو البروجسترون **Proesterone** الذي يفرز من قبل الجسم الأصفر **Corpus luteum** ومن قبل المشيمة **phacenta** في أثناء فترة الحمل.

أن الدور الرئيسي للبروجسترون هو تهيئة النسيج الخاص لتعشيش **Nidation** البويضة عند الأنثى.

يتكون البروجسترون أيضاً في قشر الكظر والخصيتين، ويعد المادة الأساسية في الاصطناع الحيوي للكورتيكويدات في الجسم.

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

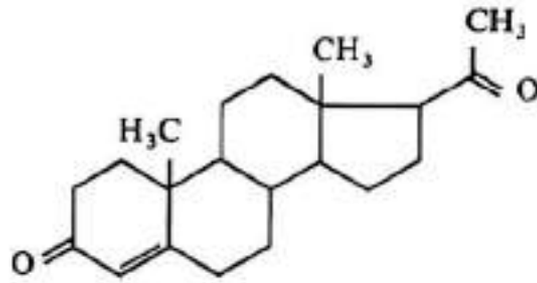
التصنيف:

- i. endogenous progestins: البروجيستينات داخلية المنشأ
progesterone and derivatives البروجيسترون ومشتقاته
- ii. Semisynthetic progestins البروجيستينات نصف التخليقية
- iii. Progestin Antagonists مناهضات البروجيستينات
- iv. chemical contraceptive الأدوية الكيميائية المانعة للحمل
agents
- v. ovulation Inhibitors مُثبطات الإباضة وموانع الحمل الهرمونية
and Related hormonal Contraceptives

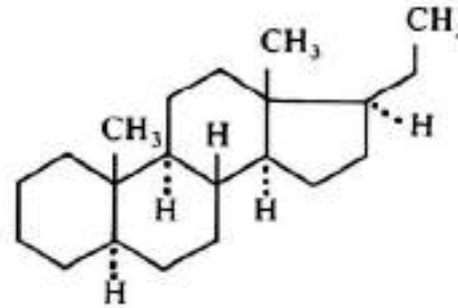
PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

i. البروجيستينات داخلية المنشأ : endogenous progestins البروجسترون ومشتقاته progesterone and derivatives

بروجيسترون Progesterone



Progesterone
Pregnene-4 dione-3,20



Pregnane

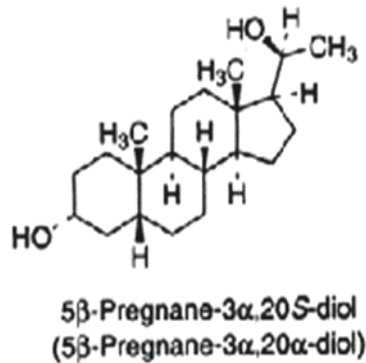
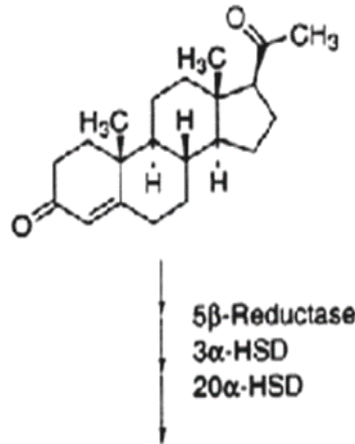
البنية: يشتق البروجيسترون من الهيدروكربوني المشبع: بريغان **pregnane** أي دي ميثيل سيكلوبنتانو بيرهيدروفينانثرين، مع وجود جذر إيثيل على الكربون 17 (بيتا).

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

i. البروجيستينات داخلية المنشأ : endogenous progestins البروجسترون ومشتقاته progesterone and derivatives

بروجيسترون Progesterone

التخليق البيولوجي والاستقلاب للبروجسترون Biosynthesis and metabolism



يفرز الجسم الأصفر معظم البروجسترون 20-30 ملغ/يوم أثناء الطور اللوتيني (النصف الثاني من الدورة)،

ويفرز الرجل قرابة 1-5 ملغ في اليوم.

ينفرز البروجيسترون أيضا من الخصيتين والغدة الكظرية adrenal glands. ينظم إفراز البروجسترون من قبل الهرمون المطلق لموجهة الغدد التناسلية

GnRH.

يتحول البروجسترون بعملية إرجاع متتالية إلى 20 pregnane diol

5β-pregnane-3α,20α-diol غير فعال فيزيولوجياً حيث

ينطرح بشكل مشتق غلوكوروني glucuronoconjugated بطريق البول.

العمر النصفى half-life: قرابة 5 دقائق عندما يؤخذ فمويًا، بسبب

الاستقلاب السريع.

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

i. البروجيستينات داخلية المنشأ : endogenous progestins البروجسترون ومشتقاته

progesterone and derivatives

بروجيسترون Progesterone

تشير اللوحة (4-16) إلى ضبط إفراز الهرمونات الجنسية بالتغذية الراجعة والى تنظيم الإباضة بواسطة الهرمون المطلق لموجهة الغدد التناسلية GnRH

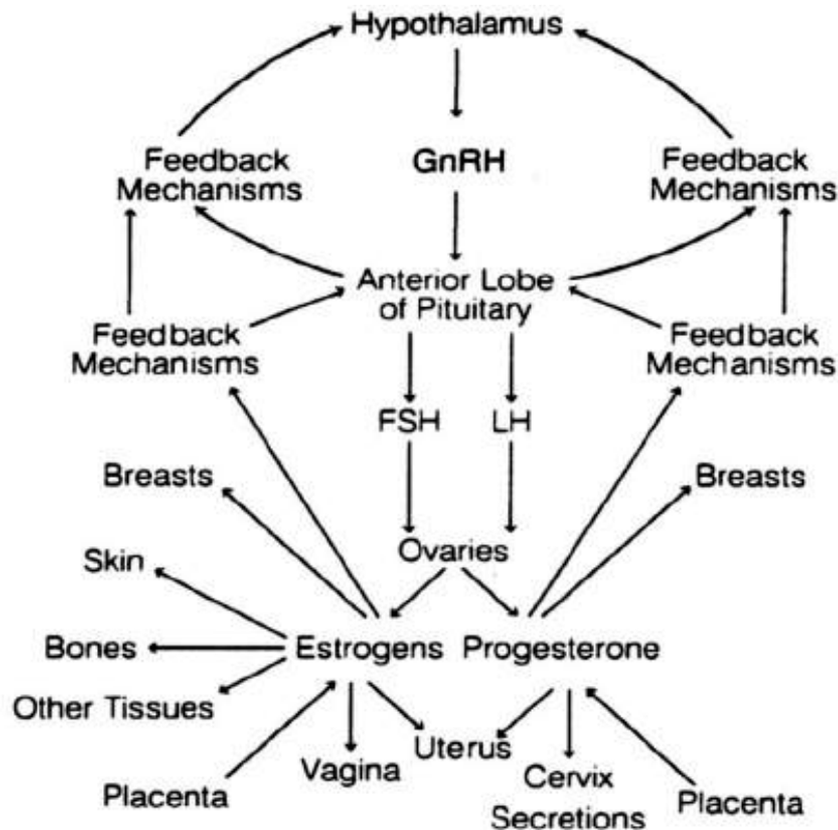


Figure 23-9 ■ Regulation of ovulation by GnRH.

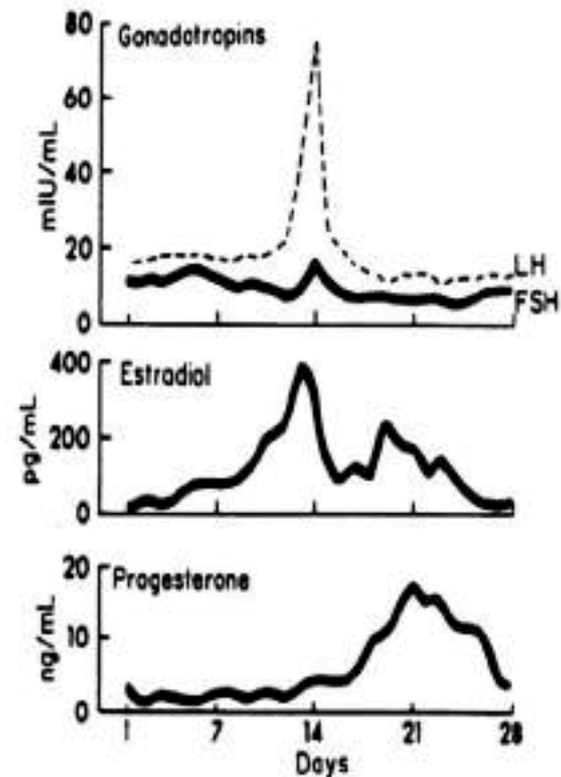


Figure 23-11 ■ Hormone changes in the normal menstrual cycle. 66

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

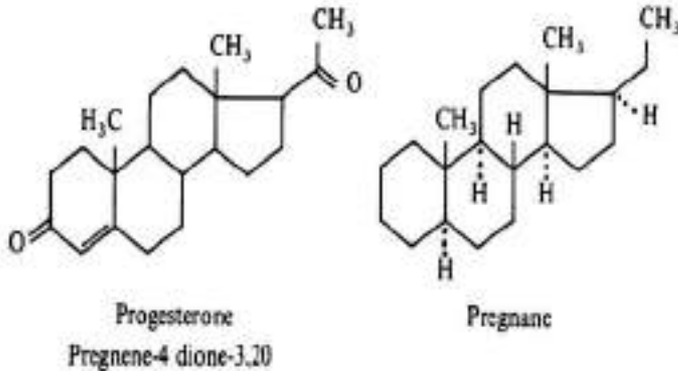
1. البروجيستينات داخلية المنشأ : endogenous progestins البروجسترون ومشتقاته

progesterone and derivatives

بروجيسترون Progesterone

الصفات العامة:

مسحوق مبلور عديم اللون يوجد بشكل نوعين من البلورات تنصهر بدرجات انصهار مختلفة: شكل ألفا α هو الشكل الثابت ويكون المركب الدستوري، وشكل بيتا β وهو الشكل غير الثابت. لا ينحل البروجسترون في الماء، بل ينحل في المذيبات العضوية. يتمتع بطيف امتصاص وصفي في الأشعة فوق البنفسجية، يحرف الضوء المستقطب نحو الأيمن. يجب حفظه بعيداً عن الضوء. يعطي البروجسترون تفاعلات الكيتونات لوجود وظيفتي كيتون في بنيته:



فيعطى المشتقات: أوكسيم، مضاعف هيدرازون، مضاعف سمي كاربازون.. حيث يمكن استخدام ألوان هذه المشتقات أو درجة انصهارها في تعيين الذاتية وفي المعايرة الكيميائية

II. البروجيستاجينات أو البروجيستينات وماتعات الحمل PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

1. البروجيستينات داخلية المنشأ : endogenous progestins البروجسترون ومشتقاته
progesterone and derivatives
بروجيسترون Progesterone

التأثير الفيزيولوجي للبروجسترون:

1. التأثير البروجسترونيّ الفعل. progestational action.

- A. تأثيره قبل حدوث الحمل: وهو التأثير الذي يحدث في النصف الثاني من الدورة الطمثية.
- في النصف الثاني يقوم البروجسترون بتكملة بناء هذا النسيج وتهيئته حتى يصبح بشكل نسيج الدانتيل الملائم لحدوث تعشيش nidation الببيضة, لكن, لا يتم إلا بعد أن تكون الايستروجينات قد قامت بدورها في النصف الأول من الدورة.
 - وكذلك فإن تطور نمو هذا النسيج لا يتم إلا بتأثير مشترك بين الإيستروجينات والبروجيستينات وذلك بوجودهما بتوازن معين في الجسم.
 - يعمل البروجسترون على تخخين إفرازات عنق الرحم thicken cervical secretions مما ينقص نفاذ النطاف من العنق cervical penetration by sperm.
 - في نهاية الدورة الحيضية الطبيعية normal menstruation تقوم العضوية عند الأنثى بإنتاج حوالي (20-30) ملغ من البروجيسترون يومياً.

II. البروجيستاجينات أو البروجيستينات وموانع الحمل PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

1. البروجيستينات داخلية المنشأ : endogenous progestins البروجسترون ومشتقاته
progesterone and derivatives

بروجيسترون Progesterone

التأثير الفيزيولوجي للبروجسترون:

1. التأثير البروجسترونيّ الفِعل. **progestational action.**

B. تأثيره خلال فترة الحمل:

- مشبّطاً أو منخفضاً لتقلصات الرحم **uterine contractility**،
- ويسمح بتطور الحمل والمحافظة عليه **maintenance of pregnancy** ومنع الحيض **menstruation**. وهنا أيضاً لا يتم هذا التأثير إلا بوجود توازن معين مع الإستروجينات.
- ينتج الجسم الأصفر والمشيمة خلال فترة الحمل حوالي (200-300) ملغ من البروجيسترون يومياً.

2. تأثير مضاد للإباضة **Antioovulatory activity**:

- منع حدوث الإباضة، إن جزءاً من هذا الدور يعود إلى تأثير البروجيسترون المشبّط لا فراز هرمونات النخامة **pituitary** المنشطة للغدد التناسلية (FSH , LH).

- يقوم البروجسترون بهذا التأثير خلال الدورة المبيضية إذا ما أعطي في بداية الدورة (اعتباراً من اليوم الخامس للنزف) إن هذا التأثير مؤقت ويزول عند إيقاف إعطاء البروجيسترون. وهذا هو مبدأ موانع الحمل.

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

1. البروجيستينات داخلية المنشأ : endogenous progestins البروجسترون ومشتقاته
progesterone and derivatives

بروجيسترون Progesterone

التأثير الفيزيولوجي للبروجسترون:

3. تأثيرات أخرى للبروجسترون:

- يساعد البروجسترون في تهيئة الإدرار **Lactation** حيث ينشط تغذية غدد الثدي breast التي تفرز الحليب.
- يقوم البروجسترون بتأثير رافع لدرجة الحرارة **thermogenic action** خلال فترة النصف الثاني من الدورة الطمثية (03) midcycle (م) 4 (م) عما كانت عليه في النصف الأول.
- يؤثر البروجيسترون ومستقلباته metabolites على الجهاز العصبي المركزي central effects

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

i. البروجيستينات داخلية المنشأ : endogenous progestins البروجيسترون ومشتقاته progesterone and derivatives

بروجيسترون Progesterone

استعمال البروجسترون

1. **عدم كفاية إفراز الجسم الأصفر**، ويطلق على هذا القصور عندما يترافق بإفراز طبيعي للإيستروجينات **بالقصور المطلق Absolute deficiency.**

2. **فرط إفراز الفوليكلين**، وعندما يكون إفراز البروجيسترون طبيعياً يطلق على هذه الحالة **بالقصور النسبي relative deficiency** أي أن التوازن اإيستروجين/بروجيسترون **Estrogen-Progesterone Imbalance** يكون مرتفعاً. ويلاحظ في هذه الحالة اضطرابات:

- أثناء الدورة الطمثية: انقطاع الطمث **amenorrhea**، غزارة الطمث أو إطالة مدته.
- أثناء فترة الحمل: خطر الإجهاض **abortion.**

طرق الإعطاء administration: يعطى البروجسترون **بطريق الحقن (العضل)** إلا أنه مخرش، ويعطى أحياناً بشكل أقراص تزرع تحت الجلد، أو بشكل هلامه **gel** مهبلية. يمكن إعطاؤه **بطريق الفم** ولكن بكمية كبيرة لأنه يتخرب بسرعة، وتقدر فعالية البروجسترون عن هذا الطريق بـ **1/12** من فعالية الكمية نفسها التي تعطى حقناً.

المقادير: في اضطرابات الدورة الطمثية **menstrual disorder** : يعطى البروجيسترون بمقدار **(5-2.5)** يومياً حقناً بالعضل أو **(50-120)** ملغ عن طريق الفم خلال النصف الثاني من الدورة الطمثية.

في اضطرابات الحمل gravidic disorders: يعطى البروجيسترون بمقدار **(50-100)** ملغ يومياً حقناً بالعضل أو بشكل رقعة **patches** تزرع تحت الجلد، أو موضعياً عن طريق المهبل **vagina.**

II. البروجيستاجينات أو البروجيستينات وموانع الحمل
PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

ii . البروجيستينات نصف التخليقية Semisynthetic progestins

يبدى استعمال البروجسترون في المداواة بعض العقبات، وقد ثبت عملياً:
– عدم فعاليته عن طريق الفم.

– سرعة زوال تأثيره عن طريق الحقن.

– ضرورة إعطاء مقادير كبيرة نسبياً للحصول على الفعالية المطلوبة.

لذلك فإن الهدف من الحصول على البروجيستاجينات غير الطبيعية أو نصف الاصطناعية هو:

– الحصول على مركبات فعالة عن طريق الفم.

– الحصول على مركبات ذات تأثير مديد عن طريق الحقن.

– الحصول على مركبات ذات فعالية أقوى من فعالية البروجسترون

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

ii . البروجيستينات نصف التخليقية Semisynthetic progestins

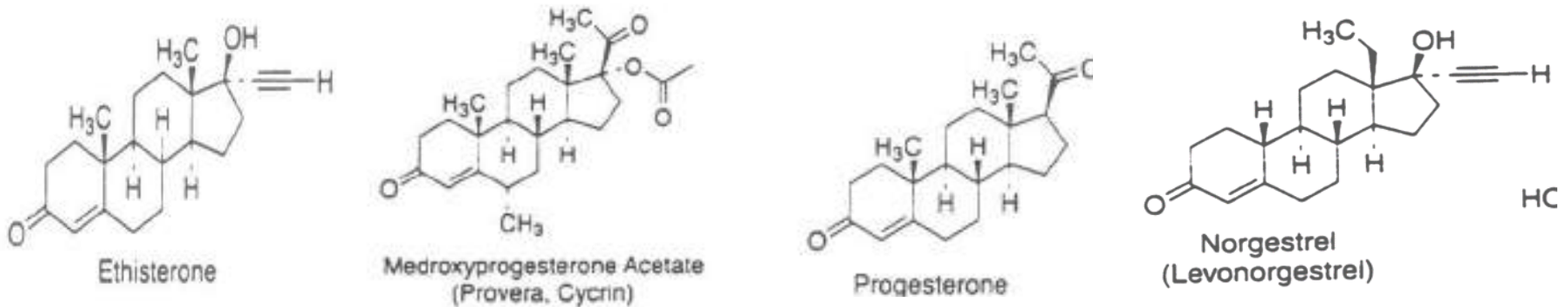
علاقة البنية – التأثير للبروجيستينات (SAR) Structure – Activity Relationship

- (1) إضافة مجموعة أسيل على الكربون 17 في الموقع ألفا $17\alpha\text{-acyl groups}$ يبطأ الاستقلاب في مستوى الكيتون 20 (20-one). مثال ذلك المركب ميدروكسي بروجستيرون (اللوحة 8-16).
- (2) إضافة مجموعة ميثيل على الكربون 6 يعزز الفعالية ويخفف الاستقلاب، والميدروكسي بروجستيرون هو المثال الأقوى (اللوحة 8-16) ..
- (3) تشكل مجموعة الحلقة A التي تتضمن رابط مضاعف في 4 وكيتون في 3 (4-en-3-one ring A) في بنية البروجستيرون المفتاح لارتباط البروجيستاجينات أو البروجيستينات مع مستقبل البروجستيرون progesterone receptor.
- (4) ثمة اكتشافان هامان قادا إلى تطوير مشتقات النورتستوستيرون باتجاه البروجيستينات:
 - الأول هو اكتشاف أن مشتقات 19-نوربروجستيرون لم يزل لها فعالية بروجيستينية هامة.
 - الثاني هو أن مشتقات التستوستيرون التي تحمل جذر الكينيل في 17 ألفا ($17\alpha\text{-alkynyl}$) testosterone (ethisterone) تملك تأثيرات بروجيستينية أقوى من تلك التي للأندروجينات androgenic activity ومثال ذلك ايثيستيرون.
- (5) رغم أن مشتقات 19-نور تستوستيرون لها تأثيرات ثانوية أندروجينية، إلا أن فعاليتها الرئيسية هي بروجيستينية، فتستعمل بشكل رئيسي في توليفات combinations لمنع الحمل ولا تعطى للحوامل قطعاً.

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

ii . البروجيستينات نصف التخليقية Semisynthetic progestins

علاقة البنية – التأثير للبروجيستينات (SAR) Structure – Activity Relationship



(6) إن مشتقات التستوستيرون التي تحمل جذر الكينيل في 17 ألفا (α -alkynyl testosterone) , إضافة لفعاليتها البروجيستينية , تمنع الاستقلاب بالأوكسدة أو بالجراثيم إلى مشتقات 17-اون-17 , فتحافظ على فعاليتها البروجيستينية وتعطى عن طريق الفم .

(7) إن مشتقات النورتستوستيرون التي تحمل جذر الكينيل في 17 ألفا (α -alkynyl nor testosterone) تتميز بزيادة فعاليتها البروجيستينية وانقاص الفعالية الأندروجينية وتعطى عن طريق الفم .

(8) إن استبدال جذر ايثينيل بجذر الميثيل رقم 19 في مشتقات النورتستوستيرون التي تحمل جذر الكينيل في 17 ألفا (α -alkynyl nor testosterone) يخفف التأثيرات الأندروجينية أكثر ويحافظ على

الفعالية البروجيستينية (النور جيستريل) :

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

ii . البروجيستينات نصف التخليقية Semisynthetic progestins

تبرز اللوحة (12-16) الفعالية البروجيستينية، عن طريق الفم oral أو تحت الجلد subcutaneous، النسبية لبعض البروجيستينات نصف التخليقية نسبة إلى البروجستيرون.

Comparative Progestational Activity of Selected Progestins

	Relative Oral Activity	Activity SC
Progesterone	(nil)	1
17 α -Ethinyltestosterone (ethisterone)	1	0.1
17 α -Ethinyl-19-nortestosterone (norethindrone)	5-10	0.5-1
Norethynodrel	0.5-1	0.05-1
17 α -Hydroxyprogesterone caproate	2-10	4-10
Medroxyprogesterone acetate	12-25	50
19-Norprogesterone		5-10
Norgestrel		3
Dimethisterone	12	

Data from Salhanick, H. A., et al.: Metabolic Effects of Gonadal Hormones and Contraceptive Steroids. New York. Plenum Press. 1969.

اللوحة (12-16): الفعالية البروجيستينية، عن طريق الفم oral أو تحت الجلد subcutaneous، النسبية لبعض البروجيستينات نصف التخليقية نسبة إلى البروجستيرون

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

ii . البروجيستينات نصف التخليقية Semisynthetic progestins

الاستعمالات العلاجية للبروجيستينات نصف التخليقية

- (1) **تَحْدِيدُ النَّسْلِ Birth Control** : تثبيط الإباضة (منع الحمل) (contraception inhibition of ovulation)
 - (2) **تخفيض** اختطار سرطانة بطانة الرحم **Endometrial Cancer** **الناجم عن تأثير استعمال الإيستروجينات لدى المرأة بعد سن الإياس. Postmenopausal.**
 - (3) **الضَّهَى ؛ انْقِطَاعُ الحَيْضِ Amenorrhea** الأولي والثانوي ونزف الرحم الوظيفي الذي يسببه نقص إنتاج البروجيستيرون أو عدم توازن الإيستروجينات – البروجيستيرون.
 - (4) **سرطانة الثدي وبطانة الرحم . Breast or Endometrial Carcinoma.** يمكن استعمال البروجيستينات في المعالجة الملطفة **palliative treatment** في هذه الحالات.
 - (5) **المتلازمة السابقة للحيض (PMS) Premenstrual Syndrome.**
- يسبب استعمال البروجيستينات المشتقة من نور-19 تستوستيرون **زيادة في الوزن وظهور العُدِّ؛ حَبُّ الشَّبَاب** (**acne**) **تأثير أندروجيني (androgenic effects)** ويمكن أن تسبب اضطرابات في الدورة الحيضية **menstrual irregularities**

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

ii . البروجيستينات نصف التخليقية Semisynthetic progestins

ملاحظات حول تصنيف واستخدام البروجيستينات نصف التخليقية

يبدى استعمال البروجيسترون في المداواة بعض العقبات، وقد ثبت عملياً:

عدم فعاليته عن طريق الفم بسبب التعطيل في جهاز الهضم قبل الامتصاص.

سرعة زوال تأثيره عن طريق الحقن بسبب الاستقلاب السريع بعد الامتصاص.

ضرورة إعطاء مقادير كبيرة نسبياً للحصول على الفعالية المطلوبة.

لذلك فإن الهدف من الحصول على البروجيستينات نصف التخليقية هو:

الحصول على مركبات فعالة عن طريق الفم.

الحصول على مركبات ذات تأثير مديد عن طريق الحقن.

الحصول على مركبات ذات فعالية أقوى من فعالية البروجسترون.

تقسم البروجيستينات نصف التخليقية إلى ثلاثة أصناف حسب بنيتها الكيميائية:

A. مشتقات البروجيسترون نفسه.

B. مشتقات التستوستيرون وبشكل خاص مشتقات Nor[19]تستوستيرون.

C. بروجيستينات تخليقية متنوعة.

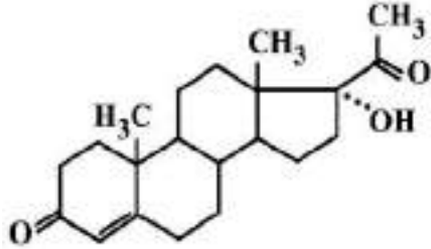
PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

ii . البروجيستينات نصف التخليقية Semisynthetic progestins

A. مشتقات البروجستيرون نصف التخليقية

(1) هيدروكسي-17 ألفا بروجسترون

Hydroxy-17 α progesterone



البنية: hydroxypregn-4-ene-3,20-dione-17

وهو مركب يوجد بحالة طبيعية في الجسم وينتج من تأثير إنزيم \square 17 hydroxylase على البروجيسترون. أما في الصناعة فيستحصل عليه بطريقة GALLAGHER ابتداء من البروجسترون أو بطرق أخرى.

الهيدروكسي 17 ألفا بروجيسترون نفسه مركب قليل الفعالية، وإن أستره **esterification** الوظيفة الهيدروكسيلية تقوي هذه الفعالية وتطيل مدة التأثير (عدة أيام).

أما الايسترات المستعملة فهي: الأسيئات **Acetate** والكابروات **Caproate** والهيبتلات **Hyptylate**.

تتميز هذه الايسترات بتأثيرها البروجيستييني وليس لها أي تأثير مضاد للإباضة **Non-anti-ovulatory**. يمكن استعمالها أثناء مدة الحمل.

تعطى بطريق الحقن في العضل بمقدار (125 – 250) ملغ في اليوم الرابع عشر من الدورة الطمثية.

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

ii . البروجيستينات نصف التخليقية Semisynthetic progestins

A. مشتقات البروجستيرون نصف التخليقية

2. مشتقات هيدروكسي-17 ألفا بروجسترون Hydroxy -17 α progesterone derivatives

علاقة البنية – التأثير:

إن إدخال أحد المتبادلات على الكربون (6) بموضع ألفا في بنية الهيدروكسي-17 ألفا بروجستيرون يؤدي إلى:

زيادة قوة التأثير البروجيستاجيني.

زيادة الفعالية عن طريق الفم.

وكذلك فإن وجود رابط مضاعف في (6 – 7) يقوي أيضاً التأثيرين السابقين.

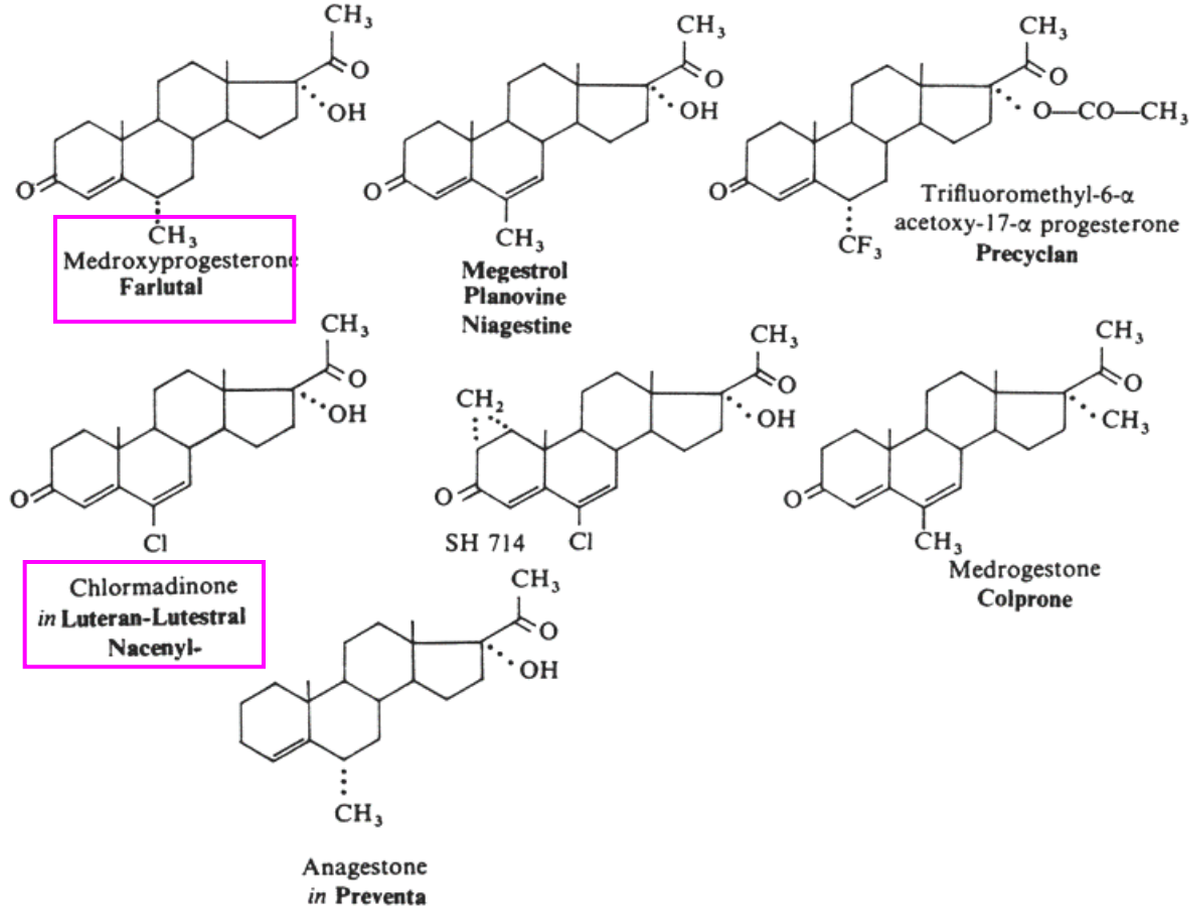
PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

ii . البروجيستينات نصف التخليقية A. مشتقات البروجستيرون نصف التخليقية

2. مشتقات هيدروكسي-17 ألفا بروجسترون 17α Hydroxy-progesterone derivatives

الاستعمال:

تعد مشتقات الهيدروكسي-17 ألفا بروجسترون الواردة في اللوحة 13-4 من البروجيستاجينات التي تعطى عن طريق الفم وذات تأثير أقوى من البروجسترون. (الكلورمادينون أحد أقوى هذه المركبات). تتمتع هذه المشتقات أيضاً بتأثير مضاد للإباضة يختلف من مشتق إلى آخر. إن المركبين ميدروكسي بروجسترون والمجيسترول يبيديان بعض الفعالية الأندروجينية

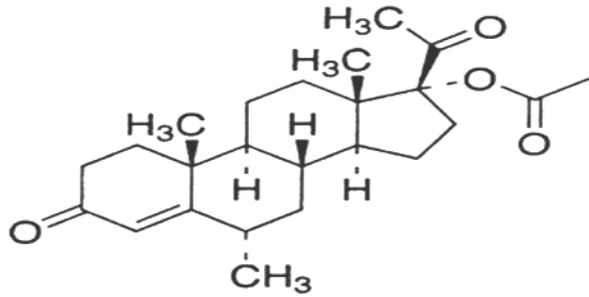


PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

ii . البروجيستينات نصف التخليقية Semisynthetic progestins

A. مشتقات البروجستيرون نصف التخليقية

3. أسيتات ميدروكسي بروجستيرون Medroxy progesterone acetate



Medroxyprogesterone Acetate
(Provera, Cycrin)

البنية: 17-أسيتيل أكسي -6 ألفا - ميثيل بريغن -4-ين 3، 20 دي اون
17-acetyloxy-6 α -methylpregn-4-ene3,20-dione

- إن وجود جذر الميثيل في الكربون 6 ألفا ينقص سرعة إرجاع الرابط المضاعف في 4 والكربونيل في 3.
- إن وجود جذر الأسيتات في 17 ألفا ينقص سرعة إرجاع الكربونيل في 20

الاستعمال :

يعد أسيتات الميدروكسي بروجستيرون

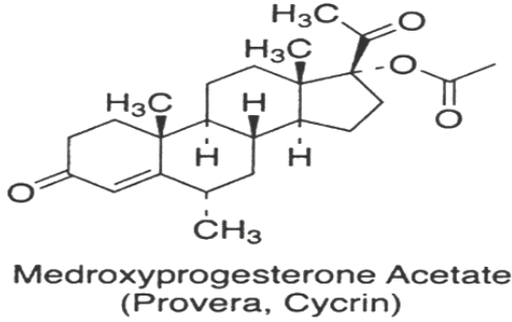
- فعال جداً عن طريق الفم،
- وله مدة فعالية طويلة إذا ما أعطي حقناً في العضل
- ولهذا لا يستعمل روتينياً حقناً في العضل في العديد من معالجات الدورة الحوضية.

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

ii. البروجيستينات نصف التخليقية Semisynthetic progestins

A. مشتقات البروجسترون نصف التخليقية

3. أسيتات ميدروكسي بروجسترون Medroxy progesterone acetate



■ يستعمل في برامج تحديد النسل **birth control** إذ أنه يتمتع بفعل

مضاد للإباضة، ويعطى حقناً بالعضل بمقدار **150** ملغ للبالغات خلال الخمسة أيام الأولى من الدورة الحいضية أو ضمن الخمسة أيام بعد المخاض (يوجل حتى الأسبوع السادس بعد المخاض إذا كانت الأم مُرضعة) وذلك لأجل منع الحمل قصير الأجل.

■ أما في حالة منع الحمل طويل الأجل، فيعطى بمقدار **150** ملغ حقناً في العضل تكرر كل **12** أسبوعاً.

■ يستعمل أسيتات الميډروكسي بروجسترون أيضاً في المعالجة الملطفة **palliative treatment** للسرطانات المتقدمة للرحم أو الثدي أو الكلية.

■ لا يعطى أسيتات الميډروكسي بروجسترون في حالة الحمل أو سرطانات الأعضاء التناسلية أو اضطرابات الكبد أو الشرايين الحادة. ويعطى بحذر في حالات الشقيقة وارتفاع الضغط الدموي.

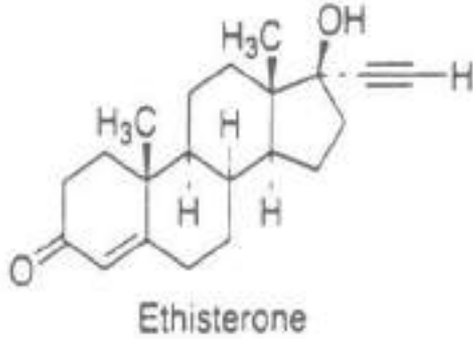
■ يسبب استعمال أسيتات ميډروكسي بروجيسترون تأثيرات ثانوية: انصمامٌ خُثاريّ **thromboembolia** أو مرض وعائي تاجي ، **coronary vascular disease** عدم انتظام الدورة الحいضية **menstrual irregularities** ، تأخير العودة إلى الإخصاب، إنقاص في كثافة العظام المعدنية، زيادة الوزن، واكتئاب **depression**

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

ii . البروجيستيينات نصف التخليقية Semisynthetic progestins

B . مشتقات التستوستيرون Testosterone Derivatives بروجيستيرونية المفعول

علاقة البنية – التأثير:



إظهرت دراسة مشتقات التستوستيرون كمرکبات ذات تأثير ابتنائي Anabolic قد أن المشتقات الألكيلية على الكربون 17 ألفا تتمتع، بشكل ثانوي، ببعض الفعالية البروجيستياجينية وبخاصة في المشتقات التي تحتوي على جذر ألكيل مؤلف من أكثر من كربونين، فقد لوحظ أن هذه الفعالية الثانوية تزداد قوتها عندما يحتوي جذر الألكيل في 17 ألفا على روابط مضاعفة، بحيث يصبح استعمالها ممكناً للاستفادة من تأثيرها البروجيستياجيني.

أما المركبات المستعملة من هذه الزمرة فتحتوي جميعها على جذر إيثينيل Ethynyle في 17 ألفا. نميز نوعين من هذه المركبات:

1. مشتقات التستوستيرون نفسه: (Ethisterone) و (Dimethisteron).

2. مشتقات NOR-19 تستوستيرون.

ويجب ملاحظة أن هذه المشتقات تتمتع، بالإضافة إلى فعاليتها البروجيستيانية، بفعالية أندروجينية وهذا ما يحتم وبشكل مطلق منع إعطائها إلى المرأة الحامل.

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

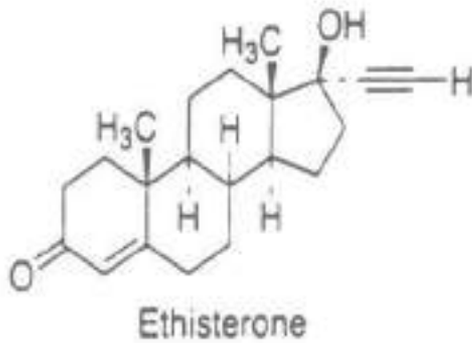
ii . البروجيستيينات نصف التخليقية Semisynthetic progestins

B . مشتقات التستوستيرون Testosterone Derivatives بروجيستيرونية المفعول

1 . مشتقات التستوستيرون نفسه بروجيستيرونية المفعول

Derivatives Presentational Testosterone

(1) - إيثيستيرون = Pregninolone = Ethisterone



البنية : إيثينيل -17 ألفا هيدروكسي -17 بيتا
أندروستين -4 أون -3.

الصفات:

مسحوق مبلور أبيض لا ينحل بالماء، قليل الانحلال في المذيبات العضوية. يحرف الضوء المستقطب نحو الأيمن، له طيف امتصاص وصفي في الأشعة فوق البنفسجية.

يعطى مشتقات الأوكسيم والسمي كاربازون ذات درجات انصهار محددة. ويعطى بواسطة جذر الإيثينيل مع نترات الفضة راسباً أبيض يتحول بالحرارة إلى أسود.

إذا سخن للدرجة 70°م مع مزيج متعادل الحجم من الغول وحمض السلفوريك فإنه يعطي لوناً أزرق - بنفسجياً مع تآلق أحمر.

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

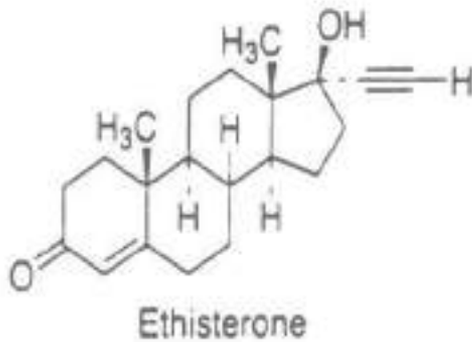
ii. البروجيستيينات نصف التخليقية Semisynthetic progestins

B. مشتقات التستوستيرون Testosterone Derivatives بروجيستيرونية المفعول

1. مشتقات التستوستيرون نفسه بروجيستيرونية المفعول

Derivatives Presentational Testosterone

(1) - إيثيستيرون = Ethisterone = Pregninolone



الاستعمال:

الإيثيستيرون أول مركب بروجيستيجيني استعمل في المداواة بطريق الفم تحت اسم (Progesterone Orale).

إن فعالية الإيثيستيرون أقل بـ (5 - 15) مرة من فعالية البروجيستيرون،

وليس له أي تأثير مضاد للإباضة

ولكنه يبدي فعالية جنسية مذكرة ثانوية.

يعطى بمقدار (10 - 20) ملغ باليوم.

إن إيستر أسيتات الإيثيستيرون ذو فعالية أقوى بمرتين من الإيثيستيرون نفسه.

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

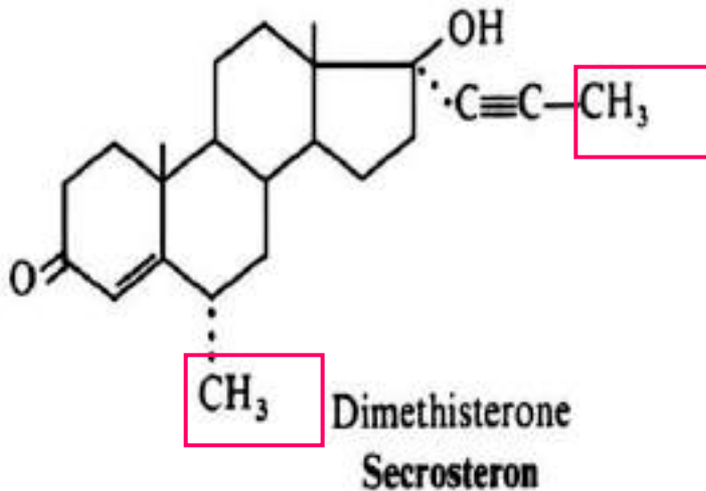
ii . البروجيستينات نصف التخليقية Semisynthetic progestins

B . مشتقات التستوستيرون Testosterone Derivatives بروجيسترونية المفعول

1 . مشتقات التستوستيرون نفسه بروجيسترونية المفعول

Derivatives Presentational Testosterone

(2) - دي ميثيسترون Dimethisterone



وهو دي ميثيل -6 ألفا، 21 إيثيسترون.

إن فعالية هذا المركب أقوى بعشر مرات من فعالية الإيثيسترون.

PROGESTINS OR PROGESTAGENS AND CONTRACEPTIVES

ii . البروجيستينات نصف التخليقية Semisynthetic progestins

B . مشتقات التستوستيرون Testosterone Derivatives بروجيسترونية المفعول

2. مشتقات نور-19 تستوستيرون بروجيسترونية المفعول

Presentational NOR –19 Testosterone Derivatives

علاقة البنية – التأثير:

أظهرت دراسة المركبات Nor-19 بروجسترون إن حذف جذر الميثيل رقم (19) يؤدي إلى زيادة واضحة في الفعالية البروجيستانية، والمركب Nor-19 بروجسترون أقوى بـ خمس مرات من البروجسترون، ومع ذلك فإن هذا المركب لم يستعمل في المداواة، فهو يبدي مساوئ استعمال البروجسترون نفسها وبخاصة عدم إمكانية استعماله بطريق الفم.

وبعد هذه النتائج تحول البحث باتجاه مشتقات NOR-19 تستوستيرون التي تحمل جذراً ألكيلياً على الفحم (17) والفعالة عن طريق الفم لاستقصاء فعاليتها البروجيستاجينية، وقد وجد أنها أقوى بخمس مرات من الفعالية البروجسترون المعطى عن طريق الحقن.

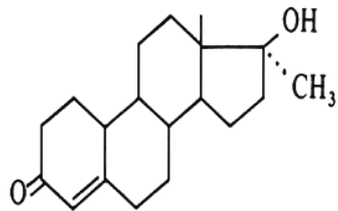
يجب التذكير هنا أيضاً أن هذه المركبات لها بعض التأثيرات الاندروجينية

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

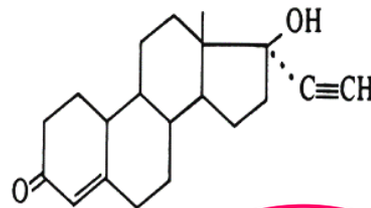
ii . البروجيستينات نصف التخليقية Semisynthetic progestins

B . مشتقات التستوستيرون **Testosterone Derivatives** بروجيسترونية المفعول

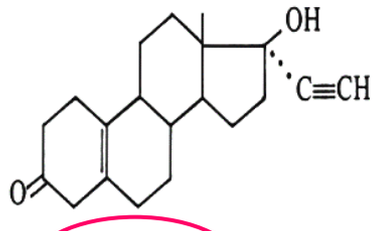
2. مشتقات نور-19 تستوستيرون بروجيسترونية المفعول



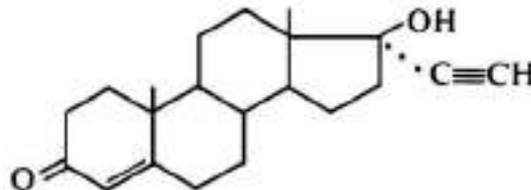
Mestrolone
Orgasteron



Norethisterone Norethindrone
in Norfor- Nor 50-Gynostat-
Anovlar-Duogynon-Norluten-
Norquentiel-Normacept



Norethindrel
Enidrel- Enovid



Ethisterone
Pregneninolone-

1. نورإيشيندرن **Norethindrone**
أونورإيشيسترون **Norethisterone**

هو إيثيل-17 ألفا نورتستوستيرون.

2. نورإيشينودرل **Norethinodrel**

هو مُصاوغ للنورإيشيندرن حيث يكون فيه الرابطة
المضاعف بين الكربونين (5 - 10) بدلاً من
(4 - 5).

PROGESTINS OR PROGESTAGENS AND CONTRACEPTIVES

ii. البروجيستيينات نصف التخليقية Semisynthetic progestins

B. مشتقات التستوستيرون Testosterone Derivatives بروجستيرونية المفعول
2. مشتقات نور-19 تستوستيرون بروجستيرونية المفعول

التأثير الفارماكولوجي:

تأثيرات رئيسة:

فعالية بروجستيرونية المفعول بطريق الفم (أقوى بخمس مرات من فعالية البروجيستيرون بطريق الحقن)، وإن المركب الأقوى هو النورإيشنودرل.

فعالية مضادة لإفراز الهرمونات المنشطة للغدد التناسلية (LH وهذا ما يكسبها تأثيراً مضاداً للإباضة Antiovoiatiry فتستعمل في موانع الحمل contraception بالمشاركة مع الايستروجينات.

تأثيرات ثانوية:

فعالية جنسية ذكورية androgenic خفيفة تكون واضحة في مركب نورإيشنودرل.

فعالية ابتنائية anabolic تكون واضحة في مركب ميثيل ايسترينولون.

فعالية ضعيفة على الثديين حيث تحدث تأثيراً مشابهاً للأعراض التي تحدث في بداية الحمل.

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

ii . البروجيستينات نصف التخليقية Semisynthetic progestins

B . مشتقات التستوستيرون Testosterone Derivatives بروجيسترونية المفعول

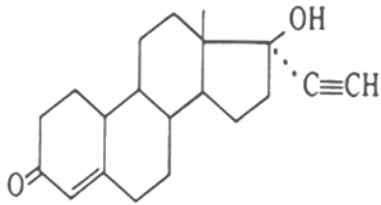
2. مشتقات نور-19 تستوستيرون بروجيسترونية المفعول

Progestational NOR –19 Testosterone Derivatives

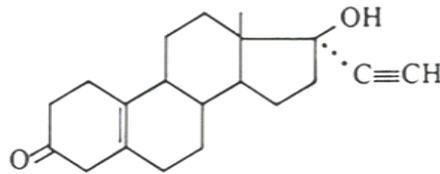
الاستعمال:

1 نوراينثين — درون Norethindrone

أونور إيثيسترون Norethisterone



Norethisterone Norethindrone



Norethinodrel

2. نورائينودرل Norethinodrel

تستعمل في مواضع استعمال البروجسترون في حالة قصور إفراز الجسم الأصفر. وتعطى بمقدار (10 - 5) ملغ باليوم بطريق الفم اعتباراً من اليوم الرابع عشر إلى اليوم الخامس والعشرين من الدورة الطمثية.

يسبب استعمال النوراينثينودرل Norethinodrel أعراض عدم تحمل هضمية تؤدي إلى إيقاف استعماله في (5%) من الحالات المعالجة.

إن إيستر أسيتات نورائينثينودرون له فعالة أقوى بمرتين من فعالية النوراينثينودرون نفسه.

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

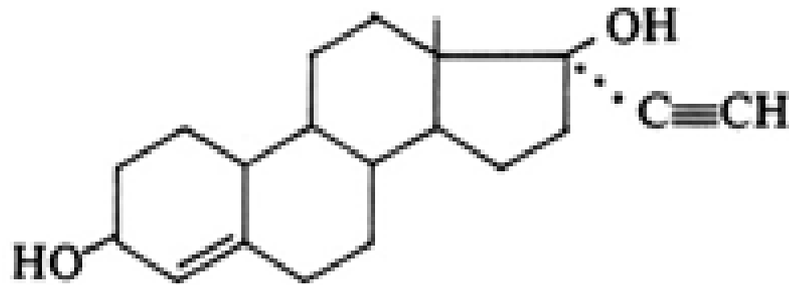
ii . البروجيستينات نصف التخليقية Semisynthetic progestins

B . مشتقات التستوستيرون Testosterone Derivatives بروجيسترونية المفعول

2. مشتقات نور-19 تستوستيرون بروجيسترونية المفعول

مشتقات النورايثيندرون أو النورايثيسترون بروجيسترونية المفعول

(1) ايثنوديول Ethynodiol



Ethynodiol

يعد الايستر ثنائي الأستات أحد أقوى المركبات البروجيستينية المعروفة، وهو فعال عن طريق الفم ويعطى بمقدار (2) ملغ في اليوم. يتمتع بتأثير مضاد للإباضة **antioovulatory** وله فعالية أندروجينية وابتنائية ضعيفة.

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

ii . البروجيستينات نصف التخليقية Semisynthetic progestins

B . مشتقات التستوستيرون Testosterone Derivatives بروجستيرونية المفعول

2. مشتقات نور-19 تستوستيرون بروجستيرونية المفعول

مشتقات النورايثيندرين أو النورايثيسترون بروجستيرونية المفعول

(2) نورجيستريل Norgestrel أو ليفونورجيستريل Levonorgestrel

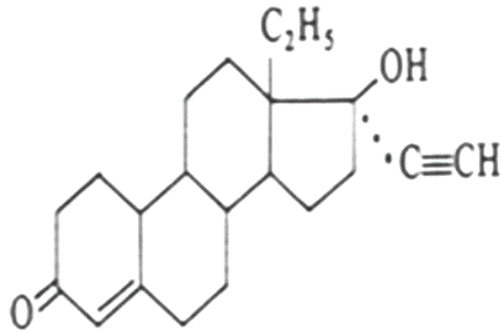
النورجيستريل هو المزيج الراسمي racemic بينما الليفونورجيستريل هو المصاوغ

المرآتي الميسر. ويعد الليفونورجيستريل المركب الرئيسي من المركبات

البروجيستاجينية التي تعطى مع موانع الحمل الفموية بالمشاركة مع

الايستروجينات أو يعطى بمفرده مانعاً للحمل التداركي بمقدار (0.03 أو

0.075) ملغ.



Norgestrel

ويمكن استعمال الليفونورجيستريل لوحده كمانع للحمل بشكل غرسة (طعم) يُزرع

تحت الجلد

لا يعطى في حالة الحمل، النزف المهبلي غير المشخص، أمراض الشرايين الحادة، سرطان الكبد وسرطان الثدي.

يسبب استعمال الليفونورجيستريل أعراضاً جانبية: عدم انتظام الدورة الحوضية ثم ندرة الطمث عند الإعطاء طويل الأمد، غثيان، قيء، صداع، دوخة، إيلام صدري، اضطرابات جلدية، اضطرابات في

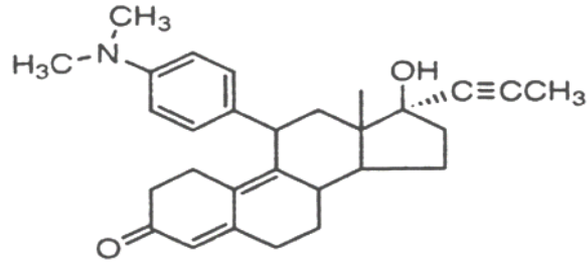
الشهية، زيادة الوزن

II. البروجيستاجينات أو البروجيستينات وموانع الحمل PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

iii. مناهضات البروجيستينات Progestin Antagonists

يعد المركب المناهض للبروجسترون، المركب الذي يتنافس معه على مُستقبلاته **receptors**، مركباً هاماً بسبب تداخله في الطور المبكر للحمل. كان المركب الأول من هذه المناهضات هو الميفيبريستون **mifepristone** في عام 1982،

ميفيبريستون Mifepristone



Mifepristone

البنية : من مشتقات 19-نور تستوستيرون يحمل متبادل على C11 بالموقع بيتا
11β-(4-(dimethylamino)phenyl): ومتبادل على C17 بالموقع ألفا :
. 17α-(1-propynyl)estra-4,9-dien-3-one

التأثير الفارماوكولوجي والاستعمال: يؤثر الميفيبريستون بوجود البروجيسترون مناهضاً تنافسياً لمستقبلات البروجيسترون **competitive progesterone receptor antagonist** أما بغياب البروجيسترون فيؤثر ناهضاً جزئياً . **partial agonist** وبالإضافة لكونه مضاداً للبروجيستينات .

يعد الميفيبريستون مانعاً للحمل فبمقدار 2 ملغ يوميا يمنع الإباضة (بمقدار 1 ملغ لا يمنع الإباضة) .

يستعمل الميفيبريستون بوصفه مجهضاً **abortifacient** في الأشهر الأولى من الحمل .

يُعد الإجهاض الطبي باستعمال الميفيبريستون بالمشاركة مع البروستاغلاندين الطريقة الأكثر فعالية في الإجهاض خلال السبعة أسابيع الأولى من الحمل .

يعطى بمقدار 2 ميلي غرام كمانع للإباضة يوميا (1 ميلي غرام لا يفيد) .

PROGESTINS OR PROGESTAGES AND CONTRACEPTIVES

v . مُثبطات الإباضة وموانع الحمل الهرمونية Ovulation Inhibitors and Related hormonal Contraceptives

لمحة تاريخية حول موانع الحمل الفموية ومنتجاتها :

■ أُكتشف في بدايات الأربعينات من القرن العشرين أن الإيستروجينات أو البروجيسترون ، أو كلاهما يمكن أن يمنع الإباضة عند المرأة .

■ في عام 1965، ذُكر في النشرات الطبية أن إعطاء البروجيسترون من اليوم 5 إلى اليوم 25 من دورة الحيض **menstrual cycle** قد منع الإباضة عند المرأة .

■ قبل ذلك الزمن نشر جيراسي وزملاءه **Dgerassi & all** تخليق النورايبتندرون **norethindron** والنور إيثينويدل **norethynodrel** ، اللذان يملكان فعالية بروجيستينية **progestational** ومثبطة للإباضة عاليتين

■ في عام 1960، سوت شركة سيرل **Searle** دواء ا مانعا للحمل باسم **Enovid** (مزيج من نورايثينودرل و ميسترانول المركب الايستروجيني) ، وسوت شركة اورثو **Ortho** دواء ا مانعا للحمل باسم **Ortho-Novum** (مزيج من نورايثندرون وميسترانول) .

■ بقي نورايثندرون الأكثر استعمالا من البروجيستينات كمانع للحمل فموي، لكن، جرى تطوير مركبات أخرى مانعة للحمل .

III. الأندروجينات ANDROGENS

التعريف:

- هي من الناحية النظرية، هرمونات جنسية خاصة بالذكر. وبالحقيقة إن هذه الهرمونات الأندروجينية لا تفرز فقط من قبل الخصية Testicule في الذكر إنما أيضاً من قبل قشر الكظر adrenocortical (Cortico – surrenale) عند الذكر والانثى.
- تتداخل الحاثات الهرمونية التي يفرزها الفص الأمامي للنخامة (Ante – hypophyse) adenohipophysis بتنظيم إفراز الأندروجينات
- يُعد التستوستيرون ومُستقلبه metabolite الأكثر قوة 5-ألفا دي هيدرو تستوسترون α -5 DHT من الأندروجينات الطبيعية الأكثر إنتاجاً عند الذكر , لكن الأنثى تفرز كميات قليلة من هذه الهرمونات "الذكورية" من قبل قشر الكظر (Cortico – surrenale) adrenocortical عند الذكر والانثى.
- تملك الأندروجينات الطبيعية فعاليتين رئيسيتين هما **الفعالية الأندروجينية (الذكورية)** androgenic activity **والفعالية الإبنائية** (ابتناء العضلات) anabolic activity

III. الأندروجينات ANDROGENS

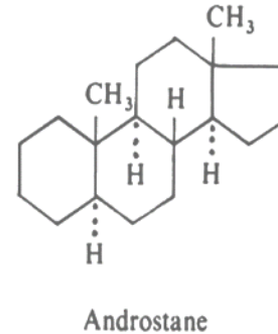
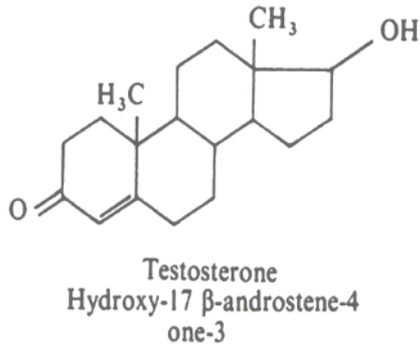
البنية العامة:

a. النواة الأساسية:

تشتق من الهيدروكربوني الأساسي نواة الأندروستان **Androstane** أي دي ميثيل – سيكلو بنتانو بيرهيدرو فيناترين حيث يمكن أن تتواجد بشكل 5α أو 5β .

b. المجموعات الوظيفية:

تملك الأندروجينات مجموعتين أوكسجينيتين مرتبطتين على ذرتي الكربون (3) و(17) وبعضها يحوي رابطةً مضاعفاً في (4 – 5) أو (5 – 6)، وإن وجود هذا الرابط يحذف مركز عدم التناظر على الكربون (5).



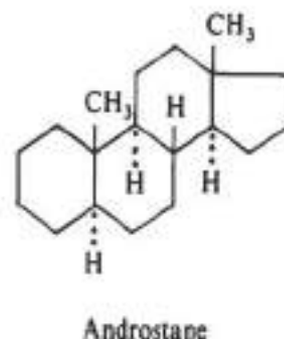
III. الأندروجينات ANDROGENS

NATURALLY OCCURRING ANDROGEN الأندروجينات الطبيعية

أولا: أندروجينات الخصية Testicular androgen

1-التستوستيرون: Testosterone

يعد التستوستيرون الهرمون الحقيقي الذكري وتركيبه: هيدروكسي 17 بيتا أندروستين [4] أون [3]:



2-هرمونات أخرى

ينقلب التستوستيرون في العضوية الحية بسرعة إلى 5 ألفا دي هيدروتستوستيرون (5α -DHT) في العديد من النسيج بوساطة إنزيم 5 ألفا ريدوكتاز.

وبحسب النسيج يتحول التستوستيرون إما إلى DHT، الأندروجين الأكثر قوة (في البروستات)، أو يتحول إلى مشتقات أقل قوة بعملية أكسدة لتشكل مركبات تنطرح عن طريق البول يطلق عليها اسم مشتقات 17- كيتوستيرويد 17 -Ketosteroides. وهذه يكون ثلثاها بشكل سلسلة 5α والثلث الباقي بشكل سلسلة 5β .

III. الأندروجينات ANDROGENS

الأندروجينات الطبيعية NATURALLY OCCURRING ANDROGEN

ثانياً: أندروجينات قشر الكظر Adrenocortical androgens

- يفرز قشر الكظر هرمونات أندروجينية تنطرح بشكل مشتقات 17-كيتوستيرويد، ذات فعالية أندروجينية ضعيفة. تنتج هذه الأندروجينات بشكل ثانوي من التخليق البيولوجي للكورتيكوستيرويدات في قشر الكظر وأهمها:
- 1 أندروستين دي اون (يفرز من قبل الخصية أيضاً 17, 3-Androstene-4-dione).
- 2. ديهيدرو إيبى أندروستيرون (DHEA) Dehydroepiandrosterone

III. الأندروجينات ANDROGENS

NATURALLY OCCURRING ANDROGEN الأندروجينات الطبيعية

أندروجينات الخصية Testicular androgen

التستوستيرون TESTOSTERONE

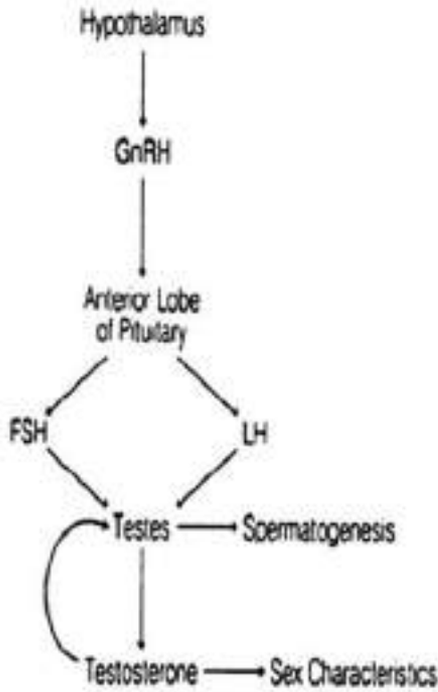
التخليق البيولوجي Biosynthesis والاستقلاب Metabolism

❖ يجري تخليق التستوستيرون بيولوجيا ابتداء من البريغنين اول اون والديهيدرو إيبى أندروستيرون DHEA و الاندروستين دي اون . هناك 7 ميلي غرام يجري تخليقها من قبل الذكور البشر الشباب يوميا.

❖ ينتج التستوستيرون على نحو رئيسي من قبل خلايا الخصيتين، ابتداء من الكوليستيرون. وكذلك الذي هيدروتستستيرون DHT يفرز أيضا من قبل الخصيتين ومن نسيج أخرى .

❖ تكون مستويات التستوستيرون عند الرجل اعلى ب 5 - 100 مرة مما هي عند المرأة .

❖ ينتج التستوستيرون استجابة للهرمون الملوتن LH المحرر من قبل الفص الأمامي للغدة النخامية pituitary كما هو موضح اللوحة (16-17). يشبط التستوستيرون و DHT إنتاج الهرمون الملوتن LH و الهرمون المنبئ للجرب FSH بالآلية التثبيط الارتجاعي feedback-inhibition. وهي الآلية نفسها التي للايستروجينات والبروجيستيرون.

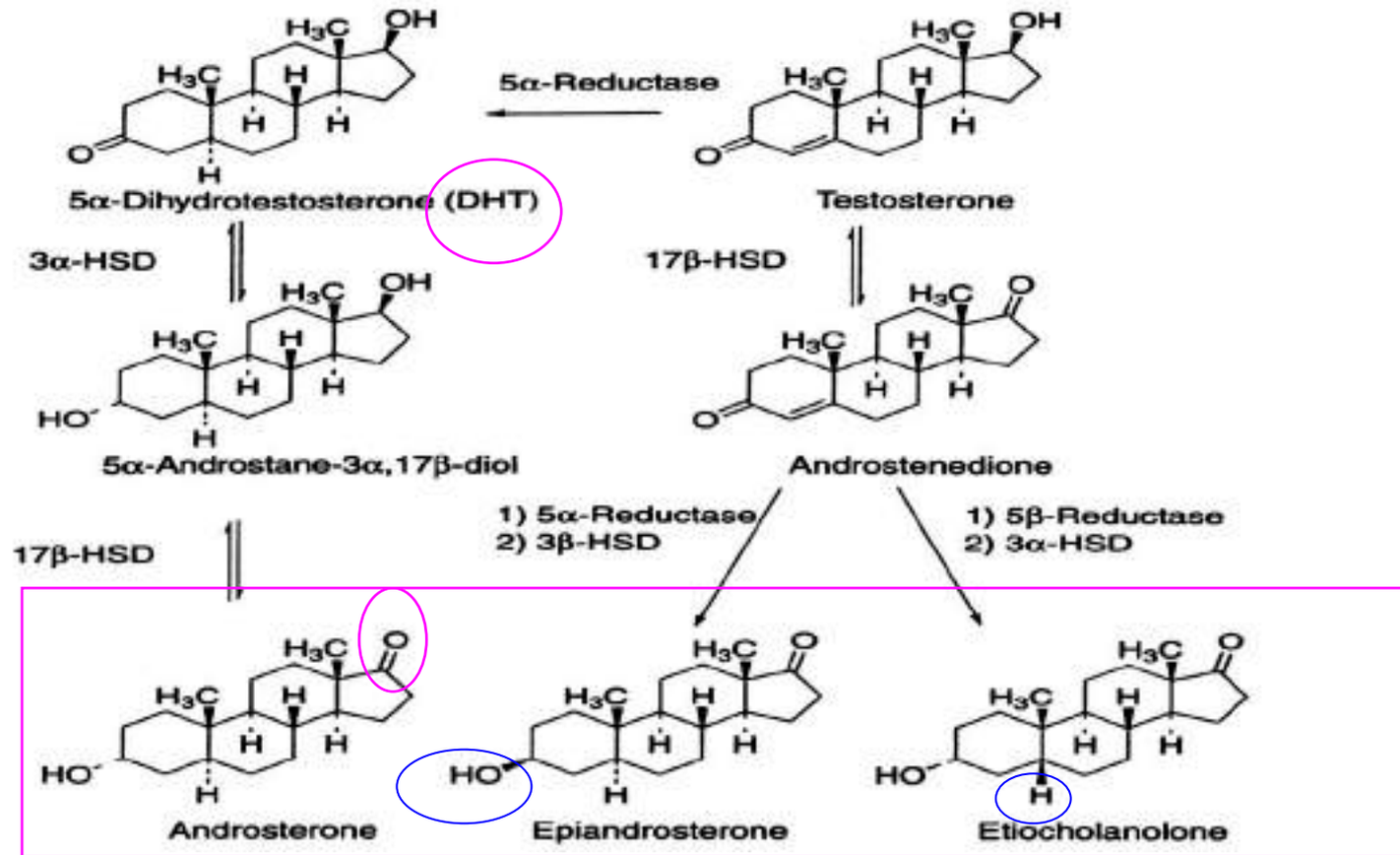


ANDROGENS الأندروجينات III.

NATURALLY OCCURRING ANDROGEN الأندروجينات الطبيعية

Testicular androgen أندروجينات الخصية

التستوستيرون ومُستقلباته مشتقات 17- كيتوستيروئيد في العضوية الحية.



III. الأندروجينات ANDROGENS

الأندروجينات الطبيعية NATURALLY OCCURING ANDROGEN

أندروجينات الخصية Testicular androgen

التأثير البيولوجي للتستوستيرون والأندروجينات (AAS) Biological Activity of Anrogens

تشمل الأندروجينات التي تسمى الستيرويدات الأندروجينية الابتنائية (AAS) الستيروستيرون وكل الأدوية التي تؤثر بالمستقبلات الأندروجينية androgen receptors. يتلخص تأثيرها كآآتي:

(1) - تأثير اندروجيني Androgenic activity أو التأثير الإذكاري masculinization.

- تأثير على نسيج جهاز التناسل (sexual tissues حويصل منوي) بروستاتك [] توليد النطف).
- تأثير على الصفات الجنسية الثانوية (secondary sex characteristic نمو شعر البدن، الصوت، الشعور الغريزي بالرجولة...) ويطلق على هذا التأثير "بالتأثير الاسترجالي (الذكورة) " " Action Virilisante الذي يتظاهر أيضاً عند المرأة الخاضعة للمعالجة بالأندروجينات.

(2) - تأثير مضاد للإستروجين Antiestrogenic activity:

يعدّل الستيروستيرون تأثير الإستروجينات في مخاطية الأغشية المهبلية vaginal mucous وفي غشاء الرحم endometrial وينقص إفراز مؤجّهة الغدد التناسلية gonadotrophin. يمنع أيضاً تشكّل الدورة المبيضة ويوقف إدراز الحليب.¹⁰¹

III. الأندروجينات ANDROGENS

الأندروجينات الطبيعية NATURALLY OCCURING ANDROGEN

أندروجينات الخصية Testicular androgen

التأثير البيولوجي للتستوستيرون والأندروجينات (AAS) Biological Activity of Anrogens

(3) - تأثير استقلابي Metabolic activity:

تأثير ابتنائي anabolic activity في الجسم وذلك بتسريع التخليق البيولوجي لبروتينات النسيج، ويساعد على نمو العضلات وتطورها وتكوين بروتينات العظام، ويحرض على احتباس الكالسيوم والفوسفور، أي أنه يقوم بفعل إيجابي في تكوين العظام، ويثخن الجلد ويزيد عدد الغدد الزُهْمِيَّة sebaceous glands تؤدي إلى ظهور العُد (حب الشباب) acne عند الفتيان.

(4:) تأثيرات أخرى

توسيع الأوعية الدقيقة، فهو ينشط الدورة الدموية المحيطة والتاجية في القلب، ومن هنا فهو يحسن تغذية العضلات واستهلاك الأوكسجين في القلب والدماغ، وهذا ما يترجم بالتأثير المحدث للنشوة (مُشْمِق) Euphoristic ويقوم كذلك بتقوية أنسجة الكلية والكبد وينبه إفراز هرمونات قشر الكظر.

III. الأندروجينات ANDROGENS

الأندروجينات الطبيعية NATURALLY OCCURING ANDROGEN

أندروجينات الخصية Testicular androgen

استعمال التستوستيرون: يستعمل التستوستيرون لأجل تأثيره:

• الأندروجيني (التأثير الإذكاري) **Androgenic** :
عند الذكر في كل حالات قصور الهرمونات الأندروجينية مثل تأخر البلوغ وفي حالة ظهور أعراض الشيخوخة.

• المضاد للتأثير الإستروجيني **Anti-estrogenic** :
عند الأنثى في معالجة فرط إفراز الأيستروجينات كما هي الحال في معالجة سرطان الثدي.

• الابتنائي:
في معالجة الوهن والهزال وتأخر النمو وفي حالة تخلخل العظام **osteoporosis**.

• الاستقلابي **Metabolic** :

في معالجة الضخامة من أجل الحصول على تكلس الغضاريف وتوقيف زيادة النمو ويستعمل في هذه الحالة بمقدار كبير نسبياً.

لا يعطى عادة التستوستيرون عن طريق الفم لأنه يتخرب في الأمعاء ويستقلب في الكبد، وكذلك لا يعطى عن طريق الحقن لأن تأثيره سريع الزوال،

ولهذا يعطى بشكل أقراص تزرع تحت الجلد كل منها (100) ملغ. يفضل حالياً استعمال التستوستيرون بشكل إيسترات حقناً في العضل.

III. الأندروجينات ANDROGENS

الأندروجينات الطبيعية NATURALLY OCCURING ANDROGEN

أندروجينات الخصية Testicular androgen

استعمال التستوستيرون: يستعمل التستوستيرون لأجل تأثيره:

مضادات الاستطباب : Contraindications

لا يعطى للذكر في حالة سرطان البروستات.

لا يعطى للأطفال ما فوق سن الـ 14 إلا حسب وصفة طبيب مختص قطعاً.

لا يعطى قطعاً للمرأة الحامل خوفاً من تأثيره على الجنين.

محاذير الاستعمال : Precautions

إن إعطاء التستوستيرون أو مشابهاه يؤدي إلى إبطاء عمل النسيج الخصوي أو إيقافه. فإذا كانت المعالجة طويلة الأمد فإن إيقاف عمل الخصيتين يصبح نهائياً وغير قابل للعودة للعمل من جديد.

إن هذه الحالة تكون عامة في كل حالات الاستطباب بالهرمونات الستيرويدية. ولهذا يجب تصحيح هذا الخلل وذلك عن طريق مشاركة المعالجة بالهرمونات مع منبهات الغدة النخامية.

ففي المعالجة بالتستوستيرون أو مشابهاه ينصح بإعطاء منبهات الغدة النخامية **pituitary stimulants**.

III. الأندروجينات ANDROGENS

الأندروجينات الطبيعية NATURALLY OCCURRING ANDROGEN

أندروجينات الخصية Testicular androgen

مشتقات التستوستيرون TESTOSTERONE DERIVATIVES:

الأندروجينات نصف التخليقية SEMISYNTHETIC ANDROGENS

بغية تجنب مساوئ استعمال التستوستيرون فقد أجريت عدة تعديلات في البنية الكيميائية لهذا المركب وكان الهدف هو:

1. زيادة مدة الفعالية عن طريق الحقن (الاستعمال بشكل إيسترات (esters)
2. إمكانية الاستعمال عن طريق الفم (ميثيل تستوستيرون، إيسترات التستوستيرون).

III. الأندروجينات ANDROGENS

NATURALLY OCCURRING ANDROGEN الأندروجينات الطبيعية

أندروجينات الخصية Testicular androgen

مشتقات التستوستيرون TESTOSTERONE DERIVATIVES

الأندروجينات نصف التخليقية SEMISYNTHETIC ANDROGENS

علاقة البنية – التأثير للأندروجينات نصف التخليقية:

1. بسبب أن تعطيل **inactivation** فعالية التستوستيرون يتم بالأكسدة الجرثومية

والكبدية لمجموعة الهيدروكسيل في الموقع 17 بيتا **17 β -hydroxyl** إلى

المركب الكيتوني الموافق **17-one**، فإن إدخال جذر ألكيل في الموقع 17

ألفا 17 α -alkyl groups يمنع هذه الأكسدة ويحافظ على الفعالية .

2. عندما يكون جذر الألكيل في الموقع 17 –ألفا أكثر من ذرتي كربون ويحمل

رابطة مضاعفة أو ثلاثية مثل **17-ألفا ايثينيل α -ethynil**

Ethyltestosterone فتتخفف الفعالية الأندروجينية كثيرا وتظهر فعالية

بروجيستينية progestin جديدة (يستعمل المركب الناتج بوصفه مركبا

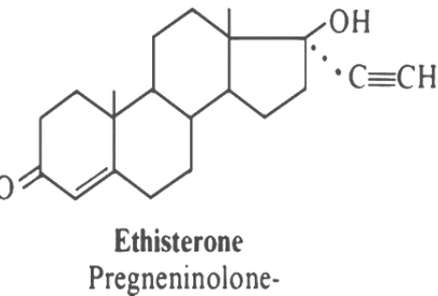
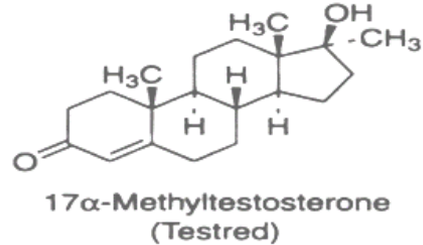
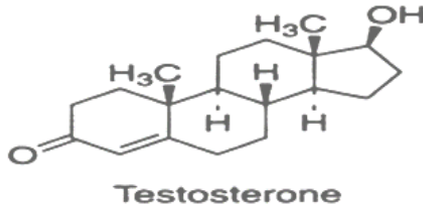
بروجيستيريوني المفعول، لكن ليس للحوامل) .

3. إن تحويل مجموعة الهيدروكسيل في الموقع 17 –ألفا إلى ايستر يزيد الفعالية

ويطيل مدتها (كما هي الحال مع كل الستيرويدات).

4. إن تحويل مجموعة الهيدروكسيل في الموقع 17 –ألفا الى الموقع 17 بيتا يخفف

الفعالية 30 مرة



III. الأندروجينات ANDROGENS

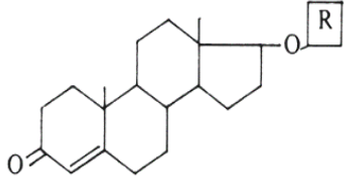
الأندروجينات الطبيعية NATURALLY OCCURRING ANDROGEN

أندروجينات الخصية Testicular androgen

مشتقات التستوستيرون TESTOSTERONE DERIVATIVES

الأندروجينات نصف التخليقية SEMISYNTHETIC ANDROGENS

إيسترات التستوستيرون



Testosterone et ses esters

R = H	Testosterone
R = -CO-CH ₃	Acetosterandryl
R = -CO-CH ₂ -CH ₃	Sterandryl Testoviron
R = -CO-C ₆ H ₁₁	Sterandryl « Retard »
R = -CO-CH ₂ -C ₆ H ₁₁	Lontanyl
R = -CO-(CH ₂) ₂ -C ₆ H ₁₁	C.H.P.T. Theramex Cyclohexylpropionate de testosterone Androtardyl
R = -CO(CH ₂) ₅ -CH ₃	Oenanthate

علاقة البنية التأثير: أن أسترة esterification

مجموعة الهيدروكسيل في الموضع رقم (17) في بنية التستوستيرون قد أدت إلى:

تقوية التأثير الأندروجيني Androgenic

- زيادة مدة التأثير خاصة عن طريق الحقن، وكلما كان جذر الحمض المستعمل في الأسترة ثقيلًا كلما كان امتصاص الإيستر بطيئًا وهذا مما يؤدي إلى إطالة مدة التأثير وبالتالي إطالة المدة الفاصلة بين تكرار الحقنات. وبالعكس فإذا كان الجذر ثقيلًا جداً فهذا مما يؤدي إلى إنقاص الفعالية.

الاستعمال: تستعمل في مواضع استعمال التستوستيرون وتعطى إيسترات الأستات والبروبيونات بمقدار (10-50) ملغ كل يوم أو كل يومين حقناً في العضل. أما الإيسترات الأخرى فتعطى بمقدار (200-400) ملغ كل أسبوعين أو كل شهر.

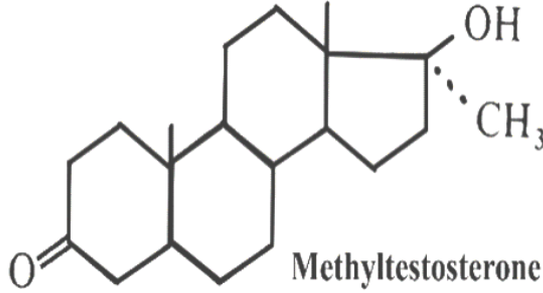
III. الأندروجينات ANDROGENS

الأندروجينات الطبيعية NATURALLY OCCURING ANDROGEN

أندروجينات الخصية Testicular androgen

مشتقات التستوستيرون TESTOSTERONE DERIVATIVES

الأندروجينات نصف التخليقية SEMISYNTHETIC ANDROGENS



(1) ميثيل تستوستيرون Methyltestosterone

علاقة البنية – التأثير :

إن إدخال جذر ألكيلي alkyl مؤلف من كربون واحد (ميثيل) على الكربون (17) في بنية التستوستيرون يؤدي إلى:

1. إضعاف التأثير الأندروجيني بنسبة خفيفة.

2. المحافظة على التأثير المضاد للتأثير الإستروجيني والمحافظة على التأثير الإبتنائي anabolic.

3. زيادة المقاومة لعمليات التدرك Degradation في الأمعاء، وهذا مما يؤدي إلى إمكانية إعطائه عن طريق الفم.

أما إذا كان جذر الألكيل على الكربون (17) مؤلفاً من أكثر من ذرتي كربون فإن ذلك يؤدي إلى:

1. إضعاف التأثير الأندروجيني بصورة كبيرة.

2. إضعاف التأثير الإبتنائي بصورة أكبر بكثير.

أما إذا كان جذر الألكيل على الكربون (17) مؤلفاً من كربونين اثنين أو أكثر ومحتويًا على روابط مضاعفة

(فينيل Vinyl، إيثينيل Ethynyl) فإنه يؤدي إلى إظهار فعالية جديدة هي فعالية بروجيستيرونية المفعول

(Progestagen انظر بحث البروجيستيينات).

III. الأندروجينات ANDROGENS

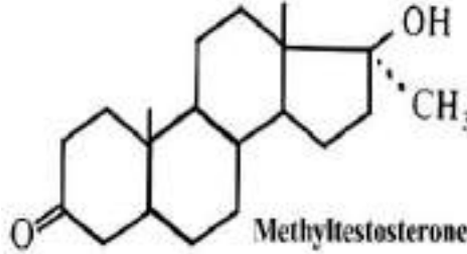
الأندروجينات الطبيعية NATURALLY OCCURRING ANDROGEN

أندروجينات الخصية Testicular androgen

مشتقات التستوستيرون ESTOSTERONE DERIVATIVES

الأندروجينات نصف التخليقية MISYNTHETIC ANDROGENS

(1) ميثيل تستوستيرون Methyltestosterone



الاستعمال:

بناء على ما تقدم فإن المشتق ميثيل تستوستيرون هو فقط المركب المستعمل لأجل تأثيره الأندروجيني الابتدائي.

تقدر فعالية ميثيل تستوستيرون عن طريق الفم بنصف فعالية التستوستيرون عن طريق الحقن يستعمل الميثيل تستوستيرون بطريق الفم ويعطى بمقدار (10-40) ملغ/يوم في مواضع استعمال التستوستيرون.

يسبب استعمال الميثيل تستوستيرون مدة طويلة سمية كبدية **hepatotoxicity** تتمثل في اضطرابات كبدية ويرقان **jaundice** (انسداد طرق الصفراء . **bills**) ولهذا يعطى في أثناء المعالجة به، بعض المركبات المميعة للصفراء **liquifying biliaire** .

III. الأندروجينات ANDROGENS

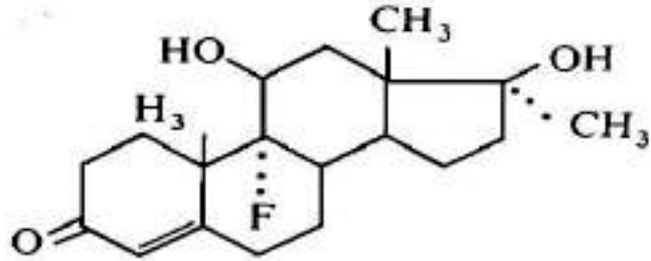
الأندروجينات الطبيعية NATURALLY OCCURRING ANDROGEN

أندروجينات الخصية Testicular androgen

مشتقات التستوستيرون TESTOSTERONE DERIVATIVES:

الأندروجينات نصف التخليقية SEMISYNTHETIC ANDROGENS

(2) الفلوكسيمستيرون (FLUOXYMESTERONE) (Halotestine)



Halotestin

علاقة البنية – التأثير:

ان إدخال ذرة فلور (F) على الكربون (9) بوضع ألفا ووظيفة هيدروكسيل (OH) على الكربون 11 بوضع بيتا في بنية الميثيل تستوستيرون يؤدي إلى:

1. زيادة كبيرة في التأثير العام بالنسبة للتستوستيرون.

2. زيادة الفعالية الابتنائية Anabolic.

. فمركب الفلوكسيمستيرون (Halotestine) هو أقوى بـ

(10) مرات كهرمون أندروجيني Androgenic

وبـ (20) مرة كهرمون بان Anabolic وذلك

الاستعمال: يستعمل

الفلوكسيمستيرون كما جاء في

استعمال التستوستيرون ولكن

بطريق الفم ويعطى بمقدار – (10

2) ملغ/يوم.

III. الأندروجينات ANDROGENS

الأندروجينات الطبيعية NATURALLY OCCURRING ANDROGEN

أندروجينات الخصية Testicular androgen

مشتقات التستوستيرون TESTOSTERONE DERIVATIVES:

الأندروجينات نصف التخليقية SEMISYNTHETIC ANDROGENS

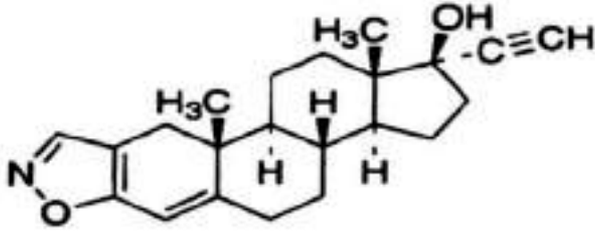
(3) الدانازول والانتبازُ البِطَانِيَّ الرَّحْمِيَّ Danazol and endometriosis

يُعد الدانازول مركباً أندروجينياً ضعيفاً، بالرغم من انه يحمل

مجموعة 17 ألفا ايثينيل α - ethynyl group ,

فيملك فعالية صغيرة ايستروجينية وبروجيستينية. فهو مركب

نصف تخليقي يملك فعاليات بيولوجية متنوعة.



Danazol (Danocrine)

الدانازول يغير بنية نسيج بطانة الرحم لتصبح غير فعالة وضامرة، وهذا مما يجعله يستعمل بشكل فعال في معالجة الانتبازُ البِطَانِيَّ الرَّحْمِيَّ endometriosis، وهو مرض تنمو به أجزاء من نسيج بطانة الرحم خارج الرحم .

يستعمل الدانازول أيضا في معالجة الوذمة الوعائية العصبية angioedema ومرض الثدي الكيسي الليفي breast fibrocystic.

III. الأندروجينات ANDROGENS

الأندروجينات الطبيعية NATURALLY OCCURING ANDROGEN

أندروجينات الخصية Testicular androgen

أندروجينات ابتنائية ستيرويدية Anabolic Androgenic Steroids

قرينة (منسب) التأثير الابتنائي إلى الأندروجيني anabolic/androgenic ratios

■ يشكل التأثير الأندروجيني **الصرف** مانعاً كبيراً عندما يراد استعمال **التستوستيرون** بغية الاستفادة من تأثيراته الفيزيولوجية الأخرى (تأثير مضاد للإستروجين) لدى معالجة الأنثى، وحتى لدى معالجة الذكر عندما يراد الاستفادة من التأثير الابتنائي.

■ من أجل تمييز هذين التأثيرين عن بعضهما بعضاً استُخرجت لكل مركب **قرينة** أو **منسب index** تشير إلى قوة التأثير الابتنائي نسبة للتأثير الأندروجيني يشار إليها بالعلاقة $I = M/A$.

■ كلما كانت هذه **القرينة مرتفعة** كلما كان المركب ذا تأثير **ابتنائي نوعي** أكثر وكلما استعمل هذا المركب لأجل تأثيره الابتنائي حيث يكون التأثير الأندروجيني ضعيفاً

III. الأندروجينات ANDROGENS

الأندروجينات الطبيعية NATURALLY OCCURRING ANDROGEN

أندروجينات الخصية Testicular androgen

أندروجينات ابتنائية ستيرويدية Anabolic Androgenic Steroids

قرينة (منسب) التأثير الابتنائي إلى الأندروجيني anabolic/androgenic ratios

تقارن فعالية كل مركب إما مع إستربرويونات التستوستيرون الذي يعطى عن طريق الحقن، أو مع ميثيل تستوستيرون الذي يعطى عن طريق الفم. وقد عُدَّت الفعالية الأندروجينية العظمى (100) والفعالية الابتنائية (100) للمركب النموذجي وهذا مما يعطي قرينة الاستعمال للمركب الذي تتساوى فيه قوة الفعالتين مساوية للوحدة (1) $(I = M/A = 100/100 = 1)$ فمثلاً تكون هذه القرينة للمركبات التالية كما يلي:

التستوستيرون = (0.7).

برويونات التستوستيرون = (1) تقريباً.

ميثيل تستوستيرون وايتيراته = (1) تقريباً.

الفلوكسيميسترون = (2).

III. الأندروجينات ANDROGENS

الأندروجينات الطبيعية NATURALLY OCCURING ANDROGEN

أندروجينات الخصية Testicular androgen

أندروجينات ابتنائية ستيرويدية Anabolic Androgenic Steroids

تقسم من حيث البنية الكيميائية إلى قسمين:

1. مشتقات التستوستيرون.

2. مشتقات Nor – 19 تستوستيرون.

ونميز في كل قسم نوعين من المركبات:

a. مركبات لا تحمل جذراً ألكيلياً على الكربون (17) وهي غير فعالة عن طريق الفم، إنما تستعمل حقناً بالعضل بشكل إيسترات.

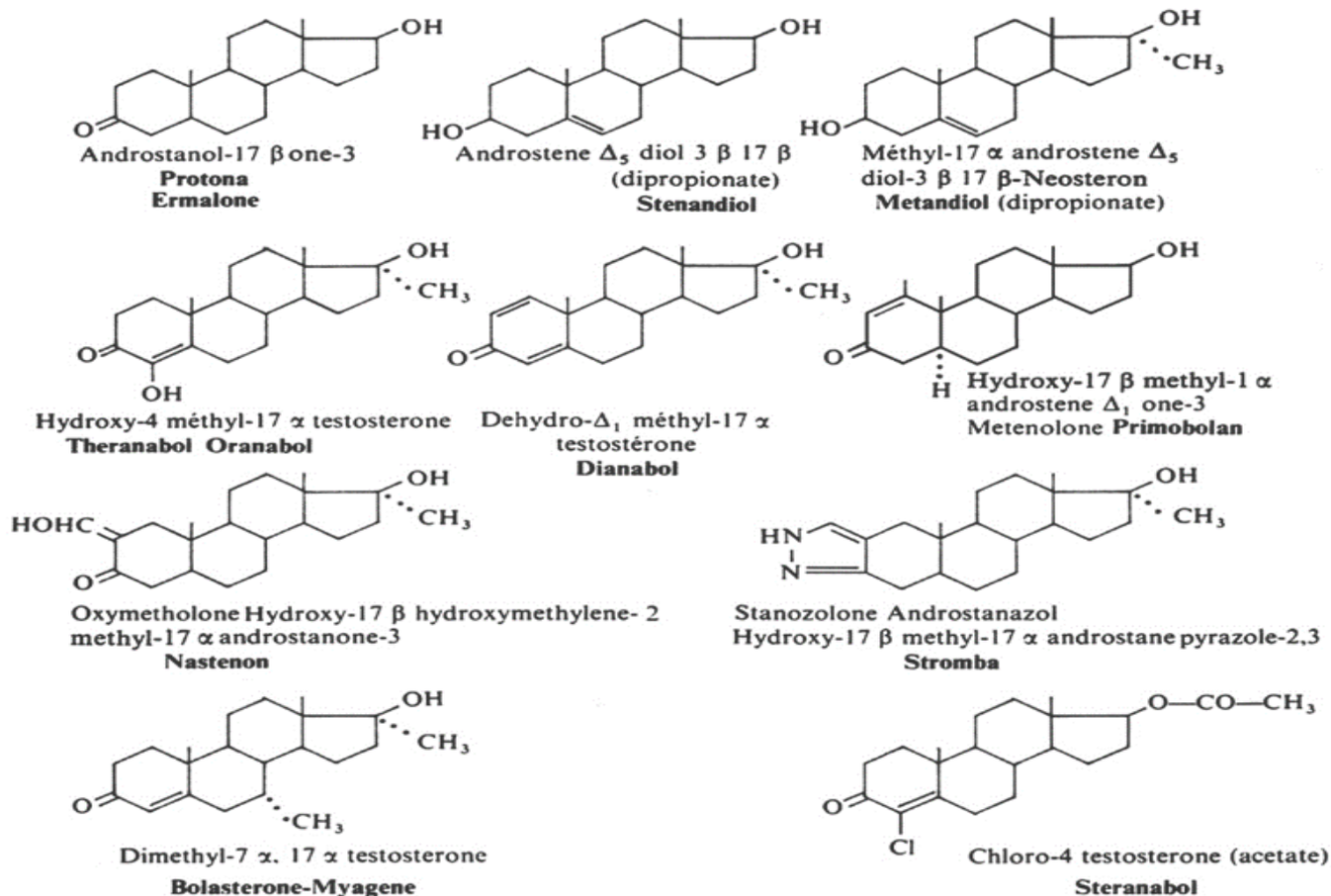
b. مركبات تحمل جذراً ألكيلياً على الكربون (17) بوضع ألفا وهي فعالة عن طريق الفم.

ANDROGENS الأندروجينات III.

NATURALLY OCCURRING ANDROGEN الأندروجينات الطبيعية

Testicular androgen أندروجينات الخصية

Anabolic Androgenic Steroids أندروجينات ابتنائية ستيرويدية

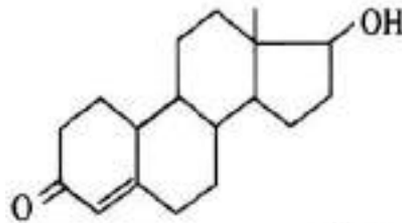


III. الأندروجينات ANDROGENS

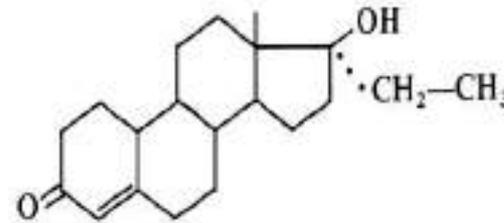
الأندروجينات الطبيعية NATURALLY OCCURRING ANDROGEN

أندروجينات الخصية Testicular androgen

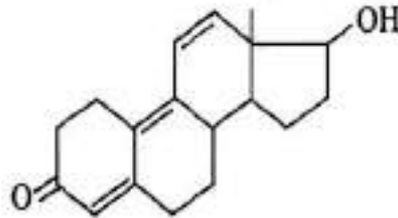
أندروجينات ابتنائية ستيرويدية **Anabolic Androgenic Steroids**



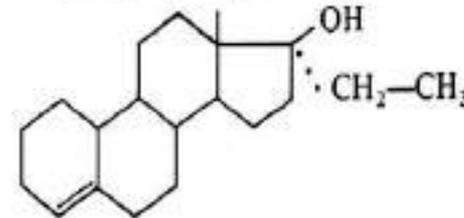
19 nor testosterone: Nandrolone
Dynabolon
Durabolin (Phenylpropionate)
Decadurabolin (Decanoate)



Ethyl-17 α 19 nortestosterone
Norethandrolone
Nilevar
Ester propionique Solevar



Trenbolone
Hexabolon
(hexahydrobenzyl-carbonate)



Ethyl-17 α aetrene-4 ol-17 β
Ethylestrenol
Orgabolin

III. الأندروجينات ANDROGENS

Anabolic Androgenic Steroids أندروجينات ابتنائية ستيرويدية
شروط استعمال الأندروجينات ضعيفة التأثير الأندروجيني (الأندروجينات الابتنائية)

مضادات الاستطباب Contraindications

a. المطلقة:

- عدم استعمالها عند النساء الحوامل وخاصة في الأشهر الثلاثة الأولى (خطر تشوه الجنين نظراً لأن هذه المركبات لم تنزل تتمتع ببعض الفعالية الأندروجينية).
- عدم استعمالها عند الأطفال وخاصة الإناث منهم إلا إذا تم ذلك حسب استطباب مُراقب من الطبيب.
- عدم الاستعمال عند الرجل وخاصة في حالة سرطان البروستات.

b. النسبية:

- حالة القصور الكبدي وبخاصة المركبات التي تحمل جذراً ألكيلياً على الكربون (17).
- حالة القصور القلبي أو الكلوي، لان استعمال هذه المركبات يمكن أن يؤدي إلى احتباس الأملاح بخاصة المركب Oxymethlone.

وبشكل عام فيجب أن لا يزيد الوزن أكثر من (500) غ يومياً في أثناء الاستعمال

III. الأندروجينات ANDROGENS

Anabolic Androgenic Steroids أندروجينات ابتنائية ستيرويدية
شروط استعمال الأندروجينات ضعيفة التأثير الأندروجيني (الأندروجينات الابتنائية)

احتياطات الاستعمال العامة:

- تعطى هذه المركبات في فترة استطباب مدتها (25 – 30) يوماً مفصولة عن بعضها بفترة راحة بعدد الأيام نفسه.
- يجب إجراء تصوير شعاعي لراحة اليد عند استعمالها من قبل الأطفال بعد كل دورة معالجة (خوفاً من تكلس العظام).
- يفضل إعطاء هذه المركبات إلى المرأة خلال النصف الثاني من الدورة الطمثية.

إرشادات في الاستعمال:

- عند استعمال الأندروجينات ضعيفة التأثير الأندروجيني (الأندروجينات الابتنائية) عند المرأة أو الأطفال (بخاصة الإناث منهم) يفضل إعطاء المركبات التي تكون فيها قوة التأثير الأندروجيني أضعف ما يمكن، أي أن تكون قرينة الاستعمال (M/A) أكبر ما يمكن.
- عند استعمال هذه المركبات في معالجة سرطان الثدي يفضل اللجوء إلى المركبات التي يكون تأثيرها المضاد للتأثير الأيستروجيني قوياً.

III. الأندروجينات ANDROGENS

مُضادات الأندروجينات Antiandrogens

تستعمل مُضادات الأندروجينات في معالجة حالات :

فَرْطُ الأندروجينية **hyperandrogenism** (كَثْرَةُ الشَّعْرِ **hirsutism** والعُدَّة ؛ حَبُّ الشَّبَابِ , الحاد **acute acne** والصلع الباكر **premature baldness**)

والسرطانات المُحرَّضة بالأندروجينات **androgen-stimulated cancers** (سرطانة البروستات **prostatic carcinoma**).

يجب أن يتمتع مُضاد الأندروجين الأمثل بعدم السمية **nontoxic** والفعالية العالية **highly active** وخال من الفعاليات الهرمونية **hormonal activity**. واهم الادوية.

الفلوتاميد flutamide: يستعمل في معالجة سرطانة البروستات بمقدار 750 ميلي غرام يوميا على ثلاث جرعات .

يسبب استعماله سمية كبدية بحدود 1 - 5 % من المرضى، وكذلك يسبب إسهالا عند بعض المرضى.

مُثَبِّطات إنزيم مُخْتَزَلَة 5 ألفا Inhibition of 5 α – Reductase مُثَبِّطات إنتاج الـ دي هيدرو تستوستيرون DHT inhibitors

يعد المركب 5- ألفا دي هيدروتستوستيرون مركباً هاماً في الحفاظ على وظيفة البروستات عند الرجال. وإن تشكّل هذا المركب مُتَوَاسِطَ بِإِنزِيمِ مُخْتَزَلَة 5 ألفا – 5 α Reductase، الذي له نمطين I و II:

يوجد النمط I في الكبد وفي بعض النسيج المحيطية ويُكْتَنَفُ في استقلاب التستوستيرون و الستيروئيدات التي تحتوي فيها الحلقة A على مجموعة enones.

أما النمط II فيوجد في غدة البروستات والخصيتين وهو مسؤول عن انقلاب التستوستيرون إلى DHT ذي التأثير الأندروجيني القوي. فهو يلعب دوراً هاماً في إمراضية فرط تنسُّج البروستات الحميد (BPH) benign prostate hyperplasia.

مُثَبِّطَات إنزيم مُخْتَزَلَة 5 ألفا Inhibition of 5 α – Reductase
مُثَبِّطَات إنتاج الـدي هيدرو تستوستيرون DHT inhibitors

(1) فيناستيرويد (Proscar) Finasteride



البنية: (5 ألفا، 17 بيتا) –N– (1، 1 ثنائي ميثيل إيثيل) –3– أوكسو –4–
آزاندروست –1– ين 17 كربوكساميد. يطلق على مثل هذا المركب أنه من مشتقات 4-
آزاستيرويد azasteroid. اكتشف عام 1992 واستعمل عام 1993.

التأثير الفارماكولوجي والاستعمال:

يُعد الفيناستيرويد مُثَبِّطاً فعولاً يرتبط بشدة مع المختزلة 5 ألفا التي تعمل بحسب آلية واحدة، ويسبب تثبيطاً قوياً، وبالتالي فهو ينقص تركيز الديهدروتستوستيرون DHT في البلازما ونسيج البروستات.

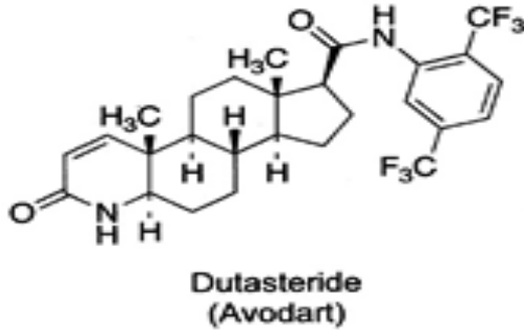
يستعمل الفيناستيرويد في معالجة فرط تنسُّج البروستات الحميد ويعطى بمقدار (1 – 5) ملغ يومياً ويستعمل أيضاً في الوقاية من سقوط الشعر وفي معالجة الثعلبة alopecia إنما بمقدار أقل.

يعطى بحذر في حالة القصور الكبدي .

مثبطات إنزيم مُخْتَزَلَة 5 ألفا Inhibition of 5 α – Reductase

مثبطات إنتاج الـ دي هيدرو تستوستيرون DHT inhibitors

(2) دوتاستيريد (Avodart) Dutasteride



جرى تطوير دوتاستيريد شركة غلاسكو ويلكم. وهو مضاهئ للفيناستيريد (استبدل بالأמיד البوتيلى مجموعة فينيل متبادلة مع مجموعتي تري فلور ميثيل).

يعد مثبطا ثنائي الفعل لكلا الإنزيمين 5 α -Reductase .

يعطى بمقدار 0.5 ملغ فمويا مرة واحدة يوميا في معالجة فرط تنسُّج البروستات الحميد (benign prostatic hyperplasia (BPH)

IV . هرمونات قشر الكُظر

ADRENAL CORTEX HORMONES

تقسم هذه الهرمونات إلى مجموعتين:

1. هرمونات ذات تأثير جنسي **Sexual action**.

2 هرمونات **قشر الكظر الحقيقية** ويطلق عليها الكورتيكويدات (**Corticoids**) أو الكورتيكوستيروئيدات **Cortecosteroids**.

IV . هرمونات قشر الكُظر

ADRENAL CORTEX HORMONES

1. الهرمونات الجنسية Sex Heromones

يفرز قشر الكظر (المنطقة الشبكية) إلى جانب هذه الهرمونات قليلاً من الايسترون والبروجسترون. هي بشكل خاص مشتقات 17- كيتوستيروئيد ذات تأثير جنسي أندروجيني نذكر منها:

– ديهيدرو إيبي أندروستيرون–Dehydroepiandrosterone أندروستين
ديون–Androstene dione أدرينوستيرون–Adrenosterone
أندروستيرون–Androsterone ايشوكولانون Ethiocholanone

تقوم هذه الهرمونات بتطوير الصفات الجنسية الثانوية عند الذكر، ويزداد تأثيرها في حالة سرطان قشر الكظر.

يطرح الرجل بالحالة الطبيعية من مشتقات 17- كيتوستيروئيد حوالي (13) ملغ با 24 ساعة (الثلث يأتي من الخصيتين والثلثان من قشر الكظر).

أما المرأة فتطرح حوالي (8) ملغ با 24 ساعة.

تزداد هذه الكمية في حالة فرط إفراز قشر الكظر، وتصل إلى (20 – 40) ملغ، وفي حالة مُتلازمة كوشينغ CUSHING تصل إلى (200 – 250) ملغ

ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) Corticoids هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

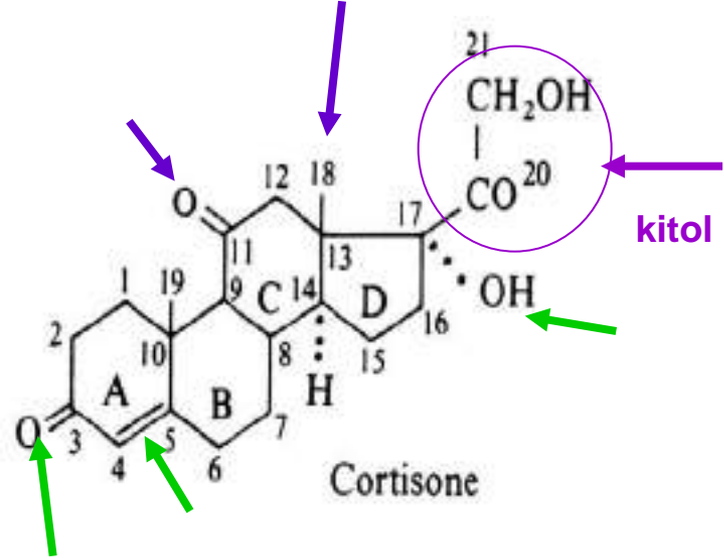
البنية العامة (الكورتيزون):

تشتق الكورتيكويدات من الهيدروكربونيّ الأساس: البريغنان

.pregnane

تحمل هذه النواة وظائف كيميائية أو كسجينية مشتركة ومُميّزة.

الوظائف المشتركة:



- 1 بالحلقة A: وظيفة كيتونية بالكربون (3) و رابط مضاعف بين الكربونين (4 – 5).
2. بالسلسلة الجانبية: وظيفة كيتونية بالكربون (20) ووظيفة غولية أولية بالكربون (21).

يشكل مجموع هاتين الوظيفتين سلسلة كيتول Ketol حيث تأخذ الوضع بيتا على الهيدروكربونيّ الأساس.
الوظائف المُميّزة:

-11- أوكسي ستيروئيد 11-Oxysteroids

- جذر الميثيل رقم (18) قد تحول إلى فورميل -CHO (وظيفة الدهيدية)

IV . هرمونات قشر الكُظر

ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

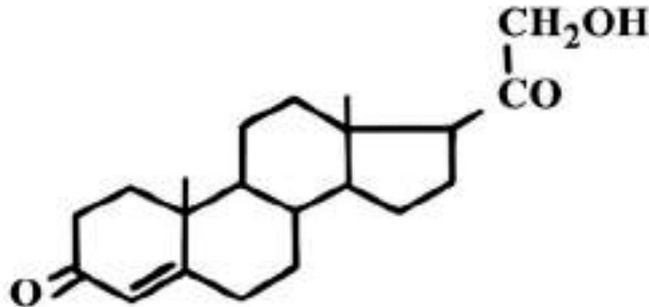
التصنيف الفيزيولوجي

A. كورتيكويدات معدنية Mineralocorticoids

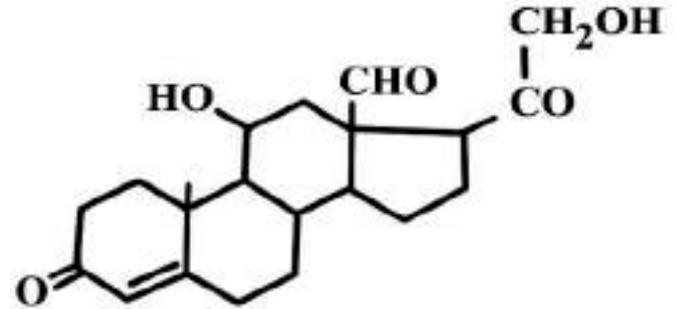
تتداخل في استقلاب الماء والكهارل Electrolytes وهي:

1. **ديزوكسي كورتيكوستيرون Desoxycorticosterone (D.O.C)** وهو لا يملك أية وظيفة أوكسجينية بالفحم (11).

2. **الألدوستيرون Aldosterone** وهو من سلسلة المركبات 11- أوكسي ستيروئيد



ديزوكسي كورتيكوستيرون



ألدوستيرون

IV . هرمونات قشر الكُظر

ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

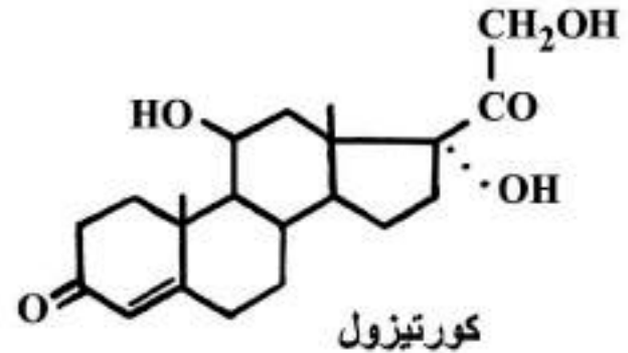
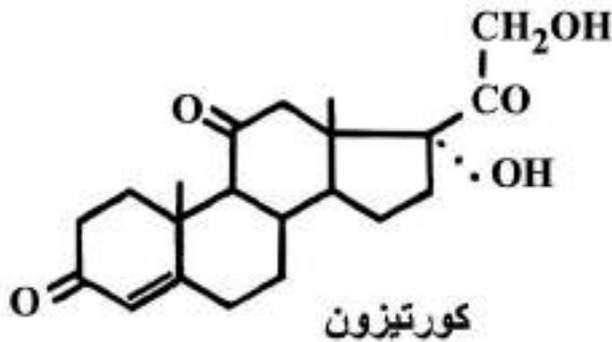
التصنيف الفيزيولوجي

B. كورتيكويدات سكرية **Glucocorticoids**

وهي التي تتداخل بشكل خاص في الاستقلابات التي تؤدي إلى استحداث السكر **Neoglucogenesis** اعتباراً من البروتيدات والليبيدات. وهي من مشتقات 11-أوكسي ستيروئيد وأهمها:

1. الكورتيزون **Cortisone**.

2. الهيدروكورتيزون **Hydrocortisone** أو الكورتيزول **Cortisol**.



ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

التصنيف الفيزيولوجي

ملاحظة حول التصنيف:

إن هذا التصنيف الفيزيولوجي يجب أن لا يؤخذ بالمعنى المطلق، فالكورتيكويدات المعدنية لها أيضاً فعالية سكرية ضعيفة وكذلك فالكورتيكويدات السكرية تتمتع بفعالية معدنية خفيفة.

وبشكل عام فإن التصنيف الفيزيولوجي لا يترجم إلا الفعالية الرئيسية، تلك التي تحدث بالمقادير الفيزيولوجية الطبيعية في الجسم.

أما بالمقادير العلاجية التي تكون عادة أكبر من المقدار الفيزيولوجي فبالإضافة إلى الفعالية الرئيسية، تظهر أيضاً الفعالية الثانوية التي تشكل بعض العقبات عند الاستعمال الدوائي.

IV . هرمونات قشر الكُظر

ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

العوامل المنظمة لإفراز الهرمونات الكورتيكويدية:

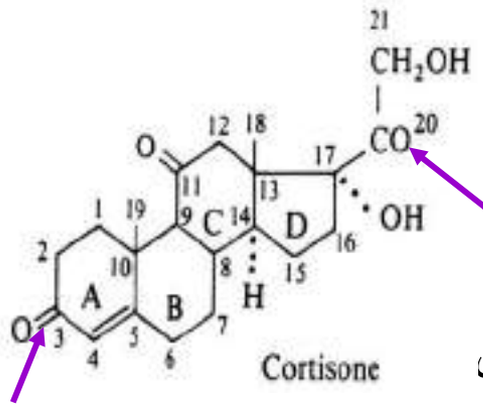
1 A.C.T.H.: هرمون يفرزه الفص الأمامي للغدة النخامية **Antehypophysis** وهو **Adreno Cortico Tropic Hormone**، حيث يقوم بتنبيه إفراز قشر الكظر.

يؤثر هذا التنبيه بشكل خاص على إفراز الكورتيكويدات السكرية.

إن نسبة الكورتيكويدات السكرية في الدم لها أيضاً تأثير منظم لإفراز الـ **A. C. T. H.**، أي أن هناك نوعاً من التنظيم الذاتي بين الـ **A.C.T.H.** والكورتيكويدات.

2. أيونات البوتاسيوم والصوديوم: ان نسبة هذه الأيونات بالدم لها تأثير مباشرة على إفراز الألدوستيرون

ADRENAL CORTEX HORMONES



2. الكورتيكويدات (القشرانيات)

Corticoids هرمونات قشر الكظر الحقيقية

الخواص الكيميائية العامة للكورتيكويدات

تعطى الكورتيكويدات تفاعلات الوظائف الكيميائية التي تحملها على بنية البريغنان

أولاً: تفاعلات الوظائف الكيميائية المشتركة:

1. الوظيفتان الكيتونيتان في (3) و(20):

مثال: التفاعل مع السمي كربازيد: تتفاعل الوظيفتان معاً، وتعطيان مشتقا ثنائي سمي كربازون.

: التفاعل مع ثنائي نتروفينيل هيدرازين: تتفاعل، فقط، الوظيفة الكيتونية في (3).

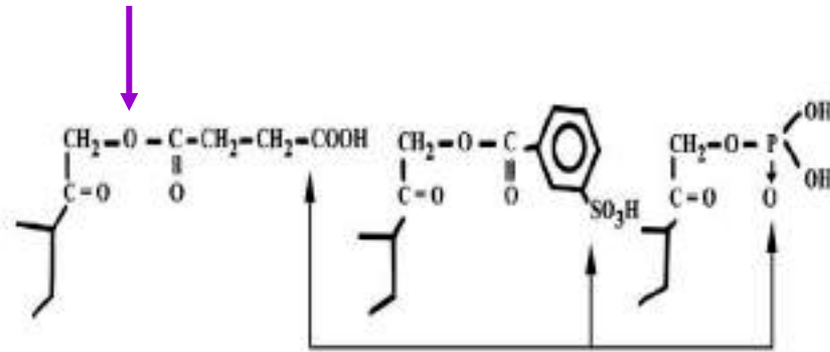
2. الوظيفة الغولية في (21):

أ. تكوين مشتقات ايسترية

بعض الأمثلة: ايسترات وحيدة الايستر لحمض السوكسينيك.

ايسترات وحيدة الايستر لحمض ميتا سلفونزويك.

ايسترات وحيدة الايستر لحمض الاورتوفوسفوريك



ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكوئيدات (القشرانيات) Corticoids

هرمونات قشر الكظر الحقيقية

الخواص الكيميائية العامة للكورتيكوئيدات

2. الوظيفة الغولية في (21)

ج. تكوين مشتقات ايتيرية

3. سلسلة الكيتول في 17(-CO - CH2OH):

إن وجود هذه السلسلة يجعل من الكورتيكوئيدات مركبات شديدة الارجاع تجاه الكواشف التالية

- أوكسجين الهواء:

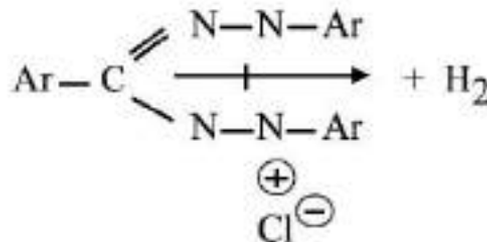
- نترات الفضة النشادرية

- محلول فهنلغ:

- يود ميركورات البوتاسيوم:

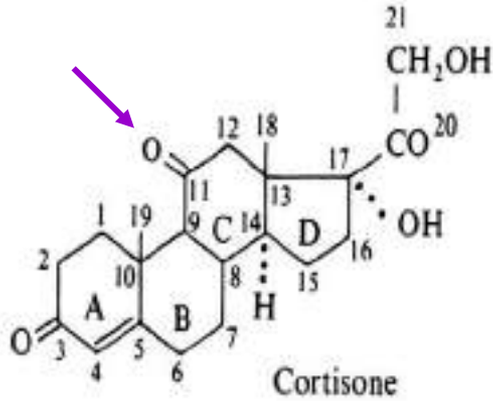
- أملاح نموذج كلوريد ثلاثي آريل تترازوليوم: تعطي مع الكورتيكوئيدات في الوسط

القلوي لوناً أحمر يستخدم أحياناً في المعايرة



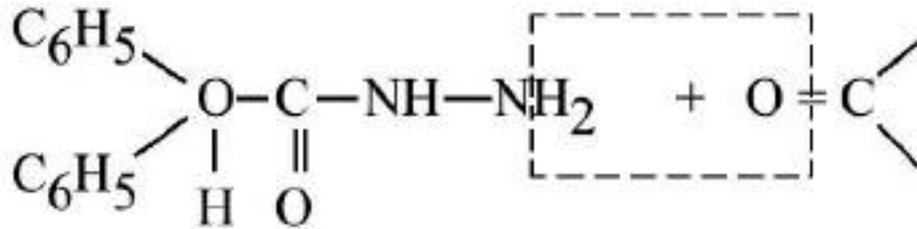
ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) Corticoids هرمونات قشر الكظر الحقيقية



الخواص الكيميائية العامة للكورتيكويدات
ثانياً: التفاعلات المميزة:

1. وظيفة كيتونية في (11): إن هذه الوظيفة الكيتونية ضعيفة النشاط بشكل عام، فلا تعطي أغلب تفاعلات الكيتونات. ولكنها تتفاعل مع بعض الكواشف مثل **بانزيل هيدرازيد Benzil hydrazide** وتعطي مشتقاً **هيدرازونياً** مبلوراً يستفاد من درجة انصهاره لتحديد الذاتية:



يسمح هذا التفاعل بتمييز سلسلة مركبات **OXO - 11 Steroid** عن سلسلة
مركبات **Hydroxy - 11 Steroid**

ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكوئيدات (القشرانيات) Corticoids

هرمونات قشر الكظر الحقيقية

الخواص الكيميائية العامة للكورتيكوئيدات

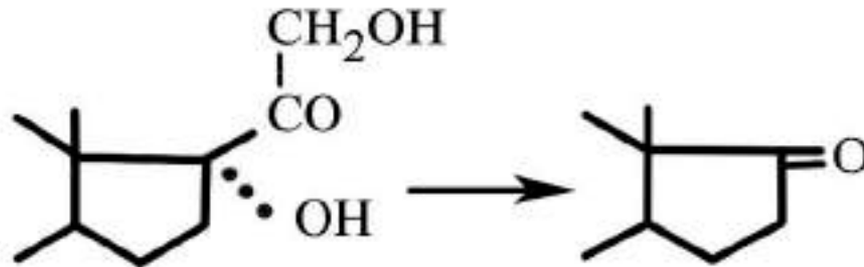
ثانياً: التفاعلات المميزة:

2 وظيفة هيدروكسية في (11):

3. وظيفة هيدروكسي في (17) ألفا:

4. مجموعة سلسلة الكيتول مع ال-OH في (17) ألفا: إذا أُكسد المركب

الذي يحمل هذه السلسلة بحمض فوق اليود فيؤدي ذلك إلى قطع سلسلة الكيتول مع تشكل وظيفة كيتونية على الكربون (17)



IV . هرمونات قشر الكُظر

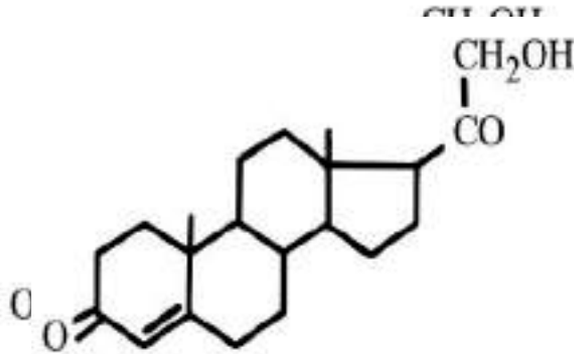
ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

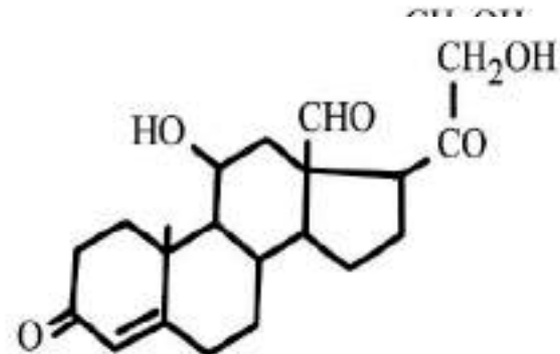
A. الكورتيكويدات المعدنية **MINERALOCORTICIDS**

الهرمونات الكورتيكويدية المعدنية هرمونات يفرزها قشر الكظر وتتداخل في استقلاب الماء والكهارل.

وهي بشكل أساسي: **الديزوكسي كورتيكوستيرون Desoxycorticosterone** و**الألدوستيرون Aldosterone**. والمركب الأول يلعب دوراً ثانوياً عند الانسان. أما الألدوستيرون فيعد حالياً الهرمون الكورتيكويدي المعدني الحقيقي ويطلق عليه "هرمون الماء والملح".



ديزوكسي كورتيكوستيرون



الستيرون

IV . هرمونات قشر الكُظر

ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) Corticoids هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

A. الكورتيكويدات المعدنية MINERALOCORTICIDS

التأثير الفيزيولوجي:

1. **استقلاب الكهارل Electrolyte metabolism:** تقوم الكورتيكويدات المعدنية بعملية:

- **احتباس الصوديوم Sodium retention:** وذلك بتنشيط إعادة امتصاصه في مستوى الأنبوب الكلوي، وانقاص إفرازه في الأنبوب الهضمي أو في التعرق.
- **إطراح البوتاسيوم Potassium excretion:** وذلك بإنقاص إعادة امتصاصه **reabsorption** في مستوى الأنبوب الكلوي وبزيادة إفرازه **excretion** بطريق التعرق والأنبوب الهضمي.
- **إطراح خفيف للفوسفات والمغنيزيوم.**

2 **استقلاب الماء water metabolism:** لا تقوم الكورتيكويدات المعدنية بأي تأثير على الرشاحة الكُبيبيّة **glomerular filtrate** إنما تؤثر في مستوى الأنبوب الكلوي القاصي **distal**.

IV . هرمونات قشر الكُظر

ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

A. الكورتيكويدات المعدنية **MINERALOCORTICIDS**

التأثير الفيزيولوجي:

إن فرط افراز الهرمونات الكورتيكويدية المعدنية أو تناول مقدار زائد من الأدوية التي لها التأثير نفسه يؤدي إلى:

a. احتباس صودي - مائي: ويتظاهر ذلك:

زيادة كتلة الدم ورفع ضغط الدم الشرياني وتكوين
وذمات القلب وزيادة تغذيته.

b. زيادة إطراح البوتاسيوم: ويتظاهر ذلك

بنقص نسبة البوتاسيوم في الدم الذي يترافق مع
اضطرابات عضلية (وهن - ألم) وقلبية.

IV . هرمونات قشر الكُظر

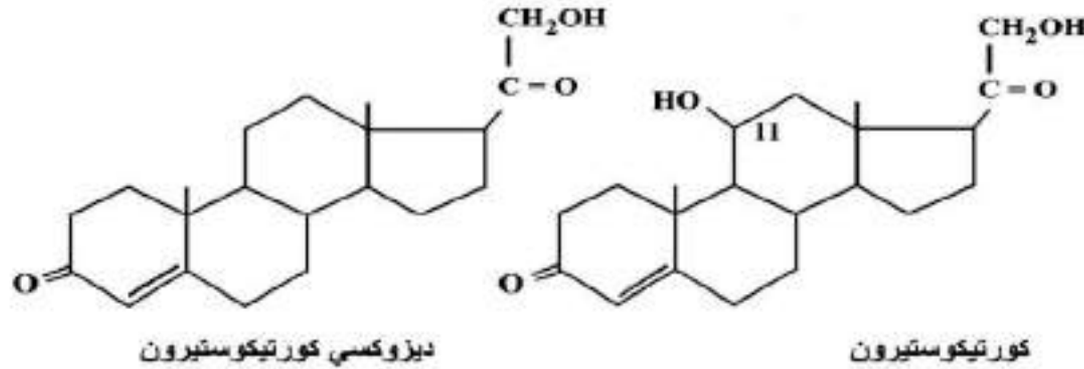
ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) Corticoids هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

A. الكورتيكويدات المعدنية MINERALOCORTICIDS

(1) ديزوكسي كورتيكوستيرون (D.O.C) Desoxycorticosteron .

البنية: هو من مشتقات البريغانان pregnan ولا يختلف عن بنية البروجيسترون إلا بوجود وظيفة غولية (هيدروكسيلية) بالكربون (21) وتركيبه: Hydroxy – 21 Pregnene – 4 Dione – 3,20. تختلف بنيته عن بنية الكورتيكوستيرون بعدم وجود وظيفة غولية بالكربون (11).



لا يستعمل الـ D.O.C نفسه في المداواة إنما يستعمل بشكل إيستر : أسيتات الديزوكسي كورتيكوستيرون

تستعمل في معالجة مرض أديسون : Desoxycorticosterone acetate (D.O.C.A)

ADDISON وفي قشور قشر الكُظر.

تعطى عن طريق الحقن بالعضل بمقدار (2-5) ملغ يومياً وفي بعض الحالات الخاصة بمقدار 20-50 ملغ.

IV . هرمونات قشر الكُظر

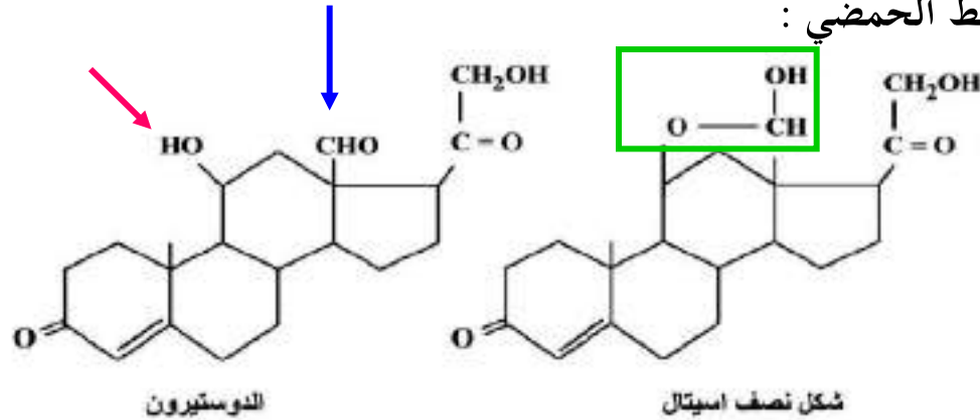
ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) Corticoids هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

A. الكورتيكويدات المعدنية MINERALOCORTICIDS

(2) الدوستيرون Aldosterone

الألدوستيرون من سلسلة مركبات 11- أوكسي ستيروئيد (Hydroxy -II Steroid) يحمل وظيفة ألدهيدية بالكربون (13) بدلاً من جذر الميثيل ($-CH_3$) ، وفي المحاليل يأخذ الألدوستيرون شكل نصف أسيتال Hemiactal الذي يتشكل مع الوظيفة الغولية في (11) . يعطي هذا الشكل ايسترات ثابتة في الوسط الحمضي :



الاستعمال: الألدوستيرون هو كورتيكويد معدني mineralocorticoid أقوى ب (25) مرة من أسيتات D.O.C وهو هرمون الماء والملح الحقيقي فيستطيع إزالة الأعراض المرضية لقصور قشر الكظر (مرض أديسون) Addison disease خلال بضع ساعات من إعطائه.

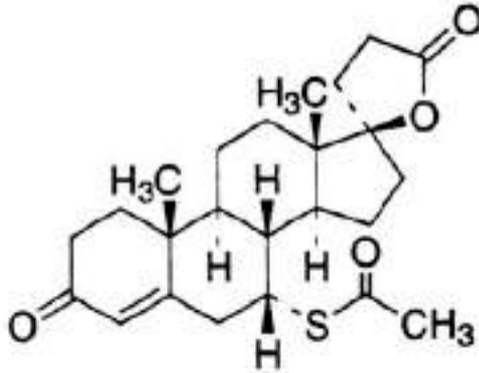
يستعمل في مرض أديسون ويعطى بمقدار (0.15 – 0.3) ملغ عن طريق الفم.

ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

A. الكورتيكويدات المعدنية **MINERALOCORTICIDS**

مناهضات الألدوستيرون Aldosterone Antagonists



Spironolactone (Aldolactone)

بعد اكتشاف الألدوستيرون ودوره الهام والأساسي في تشكيل الودمات، فقد توجهت البحوث نحو إيجاد مركبات تستطيع معاكسة تأثير الكورتيكويدات المعدنية أو تثبيطها في مستوى الكلية.

وفي هذا المجال فقد اكتشفت مركب السبيرونولاكتون

Spironolactone ومثابهاته عام 1960، التي

تستطيع الارتباط مع مستقبلات الغلوكوكورتيكويدات

المعدنية **mineralocorticoid receptors** في

الكلية مما يؤدي إلى زيادة إطراح أيونات الصوديوم

واحتباس أيونات البوتاسيوم.

يعد وجود المجموعة الكيتونية في 3 والرابط المضعف في 4

في بنية السبيرونولاكتون أساسياً.

IV . هرمونات قشر الكظر

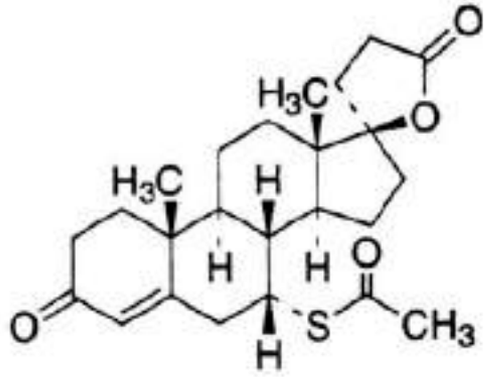
ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات ق

A. الكورتيكويدات المعدنية **Mineralocorticoids**

مناهضات الألدوستيرون **Aldosterone Antagonists**

(1) سبيرونولاكتون **Spironolactone**



Spironolactone (Aldolactone)

يعد السبيرونولاكتون مناهض **antagonist** نوعي لتأثير الألدوستيرون في مستوى الكلية.

يستمر تأثيره حتى بعد قطع المعالجة، ولهذا يجب قطع المعالجة قبل زوال الوذمة نهائياً حتى لا يحدث التجفاف.

المداواة بالسبيرونولاكتون ليست شافية فيمكن أن تعود الأعراض المرضية للظهور مرة أخرى حيث يمكن إعطاؤه مرة ثانية.

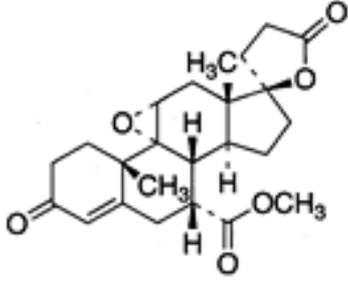
يستعمل في معالجة سائل الحبن **ascetic** الناجم عن تشمع الكبد والوذمات، قصور القلب، متلازمة الكلائية، ارتفاع الضغط وفرط إفراز الألدوستيرون. يعطى بمقدار **50 – 300 ملغ/ يوم**.

لا يعطى السبيرونولاكتون في حالة الحمل أو الإرضاع أو نقص البوتاسيوم في الدم **hyperkalaemia** ومرض أديسون. ويجب مراقبة اليوريا الدموية **blood urea nitrogen** والكهارل الدموية **plasma electrolytes**.

يسبب استعماله بعض التأثيرات الجانبية إنما ليست عامة، مثل: طفح جلدي، كثرة الشعر **hirsuties**، انزعاج معدي، غثيان، إسهال، ألم معدي، تبول متواتر، دوخة، صداع، ألم صدري في الثديين، ودورات حيضية غير منتظمة عند النساء

وتشدي الرجل **gynecomatie**.

ADRENAL CORTEX HORMONES



Eplerenone (Inspra)

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات قشر الـ

A. الكورتيكويدات المعدنية **MINERALOCORTICIDS**

مُناهضات الألدوستيرون Aldosterone Antagonists

(2) إيبليرينون **Eplerenone**

الاستعمال:

يعد الايبليرينون أحدث المركبات المناهضة للألدوستيرون حيث ادخل في المداواة عام **2002** لتحسين معالجة فرط الضغط الشرياني (وفشل القلب الاحتقاني) ويعطى بمقدار (25 – 100) ملغ يومياً.

يمكن ان يستعمل بالمشاركة مع مضادات الإنزيم المحوّل لأنجيوتنسين ACEI

لا يعطى بالتزامن مع الأميلوريد أو التيازيدات أو السيرونولاكوتون أو التريامتيرين أو مشتقات الآزول (إتراكونازول، كيتوكينازول)، أو المركبات التي تحوي بوتاسيوم.

– يمكن أن يسبب استعماله آثار جانبية: صداع، دوخة، إسهال، ألم معدي، تعب، إيلام في الشدين، نزع رحم شاذ وإذا ما حدث ألم الصدر أو الساعدين أو الطرفين والتعب العضلي فيوقف الاستعمال

لهذه الفعالية المُناهضة للألدوستيرون

IV . هرمونات قشر الكُظر

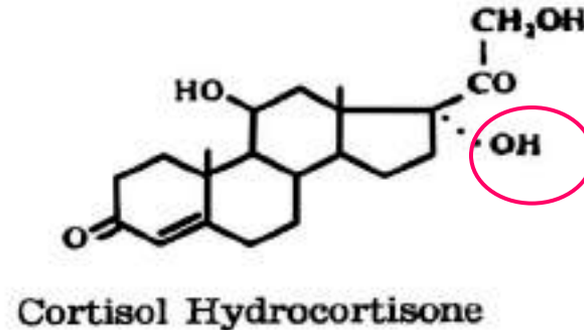
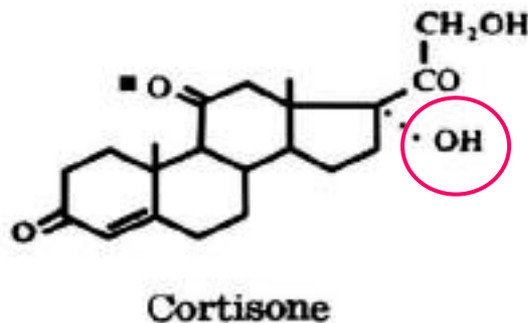
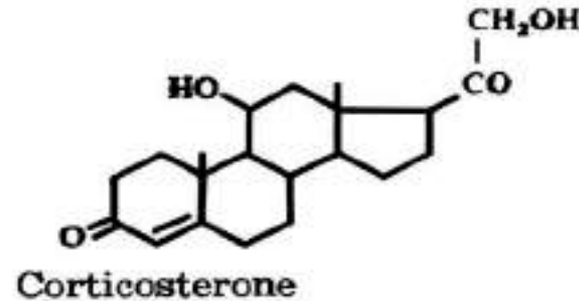
ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

B. الكورتيكويدات السكرية GLUCOCORTICOIDS

الكورتيكويدات السكرية هرمونات يفرزها قشر الكظر وتلعب دوراً هاماً في تحويل الحموض الأمينية المكونة للغلوكوز إلى أوزات وجليكوجين وهي من مشتقات 11-أوكسي ستيروئيد:

- الكورتيكوستيرون والديهيدروكورتيكوستيرون.
- الكورتيزون والهيدروكورتيزون (كورتيزول).



ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

B. الكورتيكويدات السكرية **GLUCOCORTICIDS**

التأثير الفيزيولوجي

1 تأثير فيزيولوجي عام للكورتيكويدات السكرية (الغلوكوكورتيكويدات)

a. تأثير استقلابي **metabolic** :

- استقلاب السكريات **carbohydrates** : تؤدي إلى زيادة سكر الدم.
- استقلاب البروتينات **proteins** : تسرع في الاستقلاب العام، أما في مستوى الكبد فإنها تقوم بدور بناء البروتينات.
- استقلاب الشحوم (الليبيدات) **lipids** : تسرع امتصاص الليبيدات في الأمعاء، وتؤدي إلى تراكم الشحوم في بعض مناطق الجسم.
- استقلاب الكالسيوم: تؤدي إلى نقص في تكلس العظام. (إن النقص في تكلس العظام يمكن أن يؤدي إلى تخلخل العظام **osteoporosis**).
- استقلاب الماء والكهارل **electrolyts** : تقوم الكورتيكويدات السكرية بالدور نفسه الذي تقوم به الكورتيكويدات المعدنية ولكن بشكل ضعيف.

ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

B. الكورتيكويدات السكرية **GLUCOCORTICIDS**

1 تأثير فيزيولوجي عام للكورتيكويدات السكرية (الغلوكوكورتيكويدات)

b. تأثير على الغُدُّ الصَّمَاء **endocrine glands**:

- تشبيط فعالية الغدة النخامية (Antehypophyse) **adenohypophysis** والغدة الدرقية **Thyroid** الغُدُّ الجنسيَّة **sexual glands**.

c. تأثير على الدم **Hematology**:

- تخرب النسيج اللمفاوية **lymphocytic** في مستوى العقد والطحال.
- تحرض على زيادة إنتاج الكريات الحمراء ومتعددة النواة المعتدلة **granulocyte**.
- تنقص نسبة الغلوبولين **Gloubulin** في الدم وتُعد من كابتات المناعة **immunosuppression** وهذا مما يؤدي إلى إضعاف مقاومة العضوية الحية للإنتانات **infections**.

d. تأثير على الجملة العصبية المركزية (SNC).

- تؤثر في نشاط الدماغ وذلك حسب المقادير المستخدمة.

e. تأثير على الجهاز الهضمي **Gastrointestinal tract**:

- تنبه إفراز حمض الهيدروكلوريك وإنزيم البيبسين **Pepsine** في المعدة (إن زيادة إفراز الحمض في المعدة تؤدي إلى حدوث حروق معدية أو قرحة **ulcers** أو اضطرابات معدية).

IV . هرمونات قشر الكُظر

ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

B. الكورتيكويدات السكرية **GLUCOCORTICIDS**

التأثير الفيزيولوجي

2. تأثير خاص لبعض الكورتيكويدات السكرية (كورتيزون، كورتيزول):

وهو التأثير المضاد للالتهاب **Anti – inflammatory** الذي يعكس تأثير هذه الهرمونات في نشاط النسيج الغرائي **Collagene**. ويتظاهر هذا التأثير:

- إنقاص ظاهرة توسع الأوعية، وبالتالي إنقاص قابلية النفوذ الشعرية **capillary permeable**.
- إبطاء عملية تفكك المادة الأساسية وذلك بتثبيط إنزيم الهيالورونيداز **Hyaluronidase**.
- إبطاء عملية التندب **Cicatrization**.

IV . هرمونات قشر الكُظر

ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

B. الكورتيكويدات السكرية **GLUCOCORTICOIDS**

الكورتيكويدات السكرية (الغلوكوكورتيكويدات) الطبيعية المستعملة

Cortisone and Cortisol الكورتيزون والكورتيزول

المركبات الدستورية:

أسيئات الكورتيزون – الكورتيزول – أسيتات الكورتيزول – وسوكسينات الكورتيزول وحيدة الايستر.

الاستعمال:

1 تستعمل بالمقدار الفيزيولوجي الطبيعي (10–30 ملغ في اليوم) بطريق الفم في حالة قصور قشر الكظر.

2. تستعمل بمقدار (25) ملغ في اليوم لأجل تأثيرها المدر في حالة وجود سائل الحبن **Ascites** في

تشمع الكبد **Cirrhosis**.

في الحقيقة يقوم الكورتيزون ومشتقاته بدور مزدوج ومميز في مستوى الكلية فهي تزيد حجم الرشاحة

الكببية بنسبة (50%) إذا ما أعطيت بمقدار (25) ملغ تقريباً، وتقوم بدور مضاد للإدرار إذا ما

أعطيت بمقدار أكبر من ذلك حيث يظهر تأثيرها المعدني وذلك مع استمرار زيادة حجم الرشاحة

الكلبية.

ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

B. الكورتيكويدات السكرية **GLUCOCORTICOIDS**

الكورتيكويدات السكرية (الغلوكوكورتيكويدات) الطبيعية المستعملة

Cortisone and Cortisol الكورتيزون والكورتيزول

الاستعمال:

3 . تستعمل بمقدار يصل حتى (100) ملغ لأجل تخفيف إفراز هرمونات الفص الأمامي للنخامة.

4 . تستعمل مضادة للالتهابات **Anti –inflammatoires** بمقادير كبيرة نسبياً (أكبر ب: 5 – 10

مرات من المقدار الفيزيولوجي). تبدأ المعالجة بمقدار هجومي خلال عدة أيام، ثم ينقص المقدار بالتدرج حتى الحصول على المقدار الداعم. فتعطي كمضادة للالتهابات في حالة:

■ الروماتيزم المفصلي **arthrorheumatism** الحاد والمزمن.

■ أعراض التحسس (ربو، تحسسات أنفية التهابية، جلدية...).

■ التهاب الكبد الحاد **acute hepatitis**.

■ الأمراض الانتانية الحادة.

■ أمراض الأذن والأنف والحنجرة.

IV . هرمونات قشر الكُظر

ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

B. الكورتيكويدات السكرية **GLUCOCORTICOIDS**

الكورتيكويدات السكرية (الغلوكوكورتيكويدات) الطبيعية المستعملة

Cortisone and Cortisol الكورتيزون والكورتيزول
الاستعمال:

5 . تستعمل لأجل تأثيراتها المختلفة الأخرى:

بعض حالات ابيضاض الدم المزمنة **chronic leukemia**.

— تعطي بالمشاركة مع أدوية السرطانات.

— تعطي بالمشاركة مع أدوية متلازمة الكلاء الشحمي **liponephrosis**.

ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

B. الكورتيكويدات السكرية **GLUCOCORTICOIDS**

الكورتيكويدات السكرية (الغلوكوكورتيكويدات) الطبيعية المستعملة

Cortisone and Cortisol الكورتيزون والكورتيزول

التأثيرات الثانوية التي تسببها المعالجة بالكورتيزون ومُضاهئاته:

تعود الأعراض الثانوية التي يسببها استعمال الكورتيزون ومُضاهئاته إلى التأثيرات الفيزيولوجية التي يتمتع بها الكورتيزون وهذه تزداد بازدياد المقدار المستعمل ولاسيما عند استعماله مضاداً للالتهاب بمقادير كبيرة (أكبر ب: 5-10 مرات من المقدار الفيزيولوجي)، وهي:

- **ارتفاع الضغط الشرياني وتشكل وذمات** (احتباس صوديوم واطراح البوتاسيوم)، لهذا يجب عدم تناول الأملاح الصودية في أثناء المعالجة واعطاء 1 - 2 غ من أملاح البوتاسيوم يومياً.
 - **حروق معدية** قد تؤدي إلى حدوث القرحة، ولهذا ينصح بإعطاء الكورتيزون بعد وجبات الطعام مع اعطاء مضادات الحموضة **antacid**.
 - **زيادة سكر الدم.**
 - يؤدي تناول الكورتيزون إلى **تثبيط افراز قشر الكظر فيجب اعطاؤه مع بعض منبهات** هذا الأخير.
- ويفضل دائماً أن تكون المعالجة متقطعة لتجنب قصور في افراز قشر الكظر. الكورتيزون والكورتيزول مدرجان في الجدول A**

ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

B. الكورتيكويدات السكرية **GLUCOCORTICOIDS**

Semisynthetic Corticosteroids كورتيكوستيرويدات نصف تخليقية

علاقة البنية – التأثير:

التأثير المضاد للالتهاب التي تتمتع به الكورتيكويدات السكرية الطبيعية هو خاصة عظيمة في المداواة، ولكن التأثيرات الجانبية التي تسببها كثيراً ما تحول دون الاستطباب بها وبخاصة في المعالجة طويلة المدى .

تم الحصول على بعض المركبات التي يتغلب فيها التأثير المضاد للالتهاب على التأثيرات الأخرى وذلك بنسب متفاوتة.

فمثلاً أن **الفعالية المضادة للالتهاب للكورتيزون** بالنسبة إلى **الديكساميتازون** هي بنسبة (1) إلى (100) في التجارب المخبرية **in vitro**، أما عملياً عند البشر فهي بنسبة (1) إلى (35) في المعالجة السريرية.

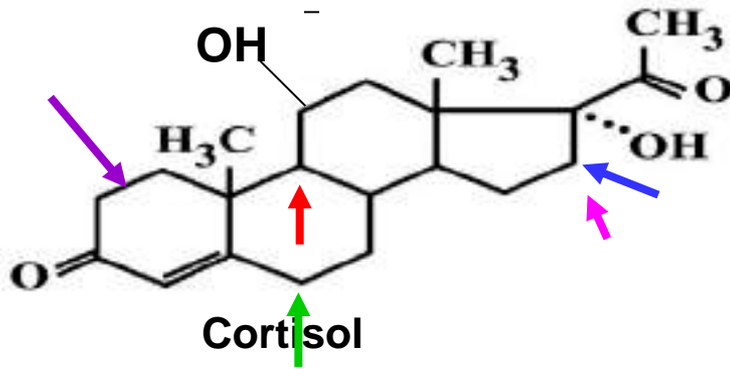
ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) Corticoids هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

كورتيكوستيرويدات نصف تخليقية Semisynthetic Corticosteroids

علاقة البنية – التأثير:

التعديلات الكيميائية التي أجريت على بنية الكورتيزون أو الكورتيزول هي حسب تسلسل الحصول عليها:



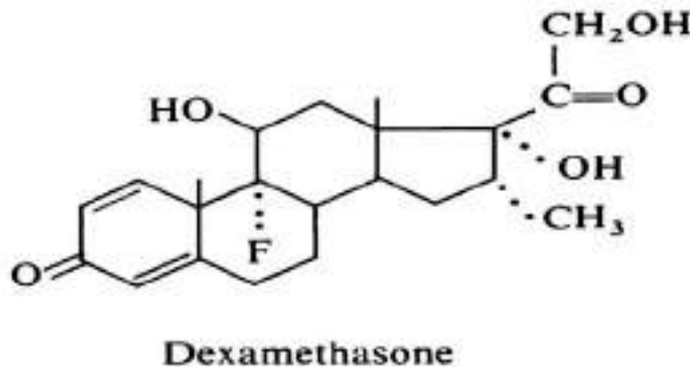
(1) إدخال هالوجين في (9) ألفا

(2) إدخال رابط مضاعف في: (1 – 2)

(3) ادخال ميثيل في (6) ألفا

(4) ادخال هيدروكسيل في 16 ألفا :

(5) إدخال ميثيل في 16 ألفا :



ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) Corticoids هرمونات قشر الكظر الحقيقية

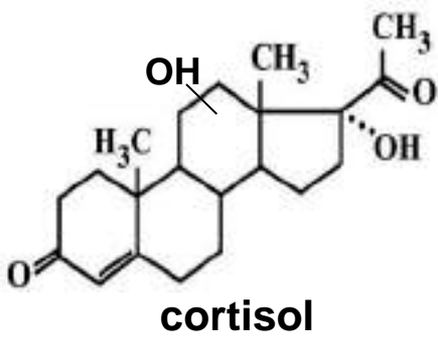
كورتيكوستيرويدات نصف تخليقية Semisynthetic Corticosteroids

علاقة البنية – التأثير:

طبيعة المتبادل

تأثير مضاد للالتهاب

تأثير كورتيكويدي معدني



1- عنصر فلور في 9 ألفا $\times 10 - 20$ مرة غير معدل $\times 300$ مرة او اكثر

2- رابط مضاعف في 2 $\times 4 - 5$ مرات غير معدل

3- ميشيل في 6 ألفا $\times 2$ مرة غير معدل

4- ميشيل أو هيدروكسيل في $\times 10$ مرة انقاص الفعالية الناتجة عن إدخال الفلور في 9 ألفا أو الغاء هذه الفعالية.

ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

B. الكورتيكويدات السكرية **GLUCOCORTICOIDS**

الأصناف البنيوية للكورتيكويدات المعدنية والكورتيكويدات السكرية

Structural Classes: Mineralocorticoids and Glucocorticoids

بسبب أن احتباس الأملاح هو التأثير الجانبي غير المرغوب , فقد جرى تصنيف الأدوية من الكورتيكوستيرويدات نصف التخليقية حسب فعاليتها في احتباس الأملاح على النحو الآتي :

1) كورتيكويدات معدنية **mineralocorticoids** ذات فعالية احتباس أملاح عالية **high salt-retaining activity** . وتشمل الألدوستيرون والالديزوكسي كورتيكوستيرون والفلودروكورتيزون .

2) كورتيكويدات سكرية **Glucocorticoids** ذات فعالية احتباس أملاح معتدلة إلى منخفضة **moderate-to-low salt-retaining** . وتشمل الكورتيزون والكورتيزول (الهيدروكورتيزون) ومشتقات دلتا (البريدنيكورتيزون والبريدنيكورتيزول) وغيرها .

3) كورتيكويدات سكرية **Glucocorticoids** ذات فعالية احتباس أملاح قليلة أو معدومة **very little or no salt-retaining** . وتشمل، على نحو رئيسي , الديكساميثازون والبكلوميثازون و البيتاميثازون والتريامسينولون وأسيتونيد الفلوسينولون وغيرها .

IV . هرمونات قشر الكُظر

ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

B. الكورتيكويدات السكرية **GLUCOCORTICOIDS**

الاستعمالات العلاجية العامة لهرمونات قشر الكُظر (الكورتيكويدات)

Therapeutic Uses of Adrenal Cortex Hormones

تستعمل الكورتيكويدات السكرية على نحو عام:

- **مُضادة للالتهاب anti-inflammatory** فمويا وموضعا.
- **مُضادة للحساسية antiallergic** (حُمى الكلاّ hay fever، التّهابُ الجِلْدِ التّقَشُّريّ exfoliative dermatitis والأكزيما المعممة generalized eczema)
- **كابطة للمناعة immunosuppressive**.
- **في حالة فَرْطُ تَنَسُّجِ الكُظْرِ الخِلْقِيّ congenital adrenal hyperplasias.**
- **في معاجة التّهابُ المَفْصِلِ الرُّوماتويديّ rheumatoid arthritis و الذّئبَةُ الحُمَامِيَّةُ lupus erythematosus.**

تستعمل الكورتيكويدات المعدنية: في معالجة مرض اديسون **Addison's disease**.

ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) **Corticoids** هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

B. الكورتيكويدات السكرية **GLUCOCORTICOIDS**

محاذير واحتياطات **Precautions** استعمال الكورتيكويدات

تُعد الكورتيكويدات السكرية **مُضادة استقلاب**، أو **تستعمل بحذر شديد**، لدى المرضى الذين لديهم:

□ **فَرْحَةٌ هَضْمِيَّة** peptic ulcer، سُكري diabetes، تَخَلُّلُ العَظْم osteoporosis،
مرض قلبي heart disease، أمراض (عدوائية) (إنتانية) infections، ذُهان psychoses،
زَرَق glaucoma، هَرَبَسٌ بَسِيط herpes simples.

□ **ويحذر من اختطار risk الامتصاص المجموعي risk of systemic absorption**

للأشكال الصيدلانية الموضعية **topical corticosteroids** عندما تستعمل في مساحات واسعة من الجلد. فان امتصاصها قد يحدث خاصة من الجلد غير السليم، خاصة عند الحوامل، حيث يمتص قرابة 20 - 40 من الهيدروكورتيزون اذا أُعطي عن طريق الشرج .

ADRENAL CORTEX HORMONES

2. الكورتيكويدات (القشرانيات) Corticoids هرمونات قشر الكُظر الحقيقية

B. الكورتيكويدات السكرية GLUCOCORTICOIDS

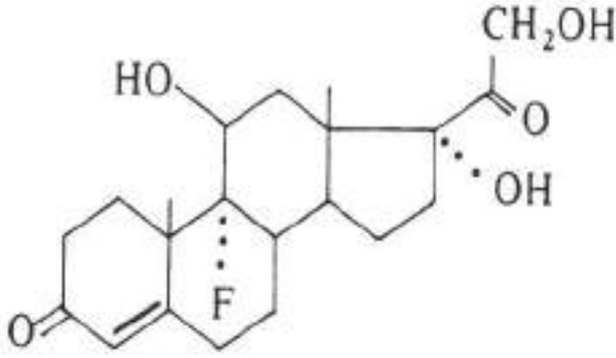
محاذير واحتياطات Precautions استعمال الكورتيكويدات

■ ويحذر من إعطاء الكورتيكويدات السكرية موضعياً أثناء الحمل، حيث يجب أن تستعمل على مساحة صغيرة من الجلد.

■ يجب استعمال الكورتيكويدات السكرية حسب دورة زمنية يتناقص فيها المقدار أسبوعياً بالتدرج ويترك أسبوعاً دون استعمال تلافياً لحدوث قصور الكُظر adrenal insufficiency وتثبيط الغدة النخامية (قاعدة حاسمة) (critical rule)، إذ أن الاستعمال طويل المدة يسبب هذا القصور. وأعراض هذا القصور مشابهة لأعراض متلازمة كوشينغ **Cushing's syndrome** مثل انتفاخ الوجه (الوجه المدور) (rounding of the face)، ارتفاع ضغط الدم، ظهور وذمات، edema، نقص بوتاسيوم الدم، hypokalemia، ترقق الجلد، thinning of the skin، تخلُّل العظم osteoporosis، السكري diabetes وحتى ظهور سادُّ تحت المِحْفَظَة. subcapsular cataracts.

■ تتوافر الكورتيكويدات السكرية بأشكال صيدلانية تعطى موضعياً مثل الكريمات والمراهم والضمائِب (بطريق البخ) aerosols والغسولات lotions والمحاليل. تطبق موضعياً 3 إلى 4 مرات يومياً على الجلد المتأذ المنظف جيداً.

ADRENAL CORTEX HORMONES



Fludrocortisone

الأدوية الرئيسية

1. الفلور في 9 ألفا

فلودروكورتيزون Fludrocortisone

الاستعمال:

مضاد التهابي أقوى بعشر مرات من الكورتيزول. ولكن تأثيره
المعدني أقوى ب(300) مرة،

لهذا لا يمكن استعماله داخلياً الا نادراً وإنما يستعمل خارجياً
بشكل مرهم

(0.05 – 0.25)%

البنية: فلورو – 9 ألفا
كورتيزول.

IV . هرمونات قشر الكُظر

ADRENAL CORTEX HORMONES

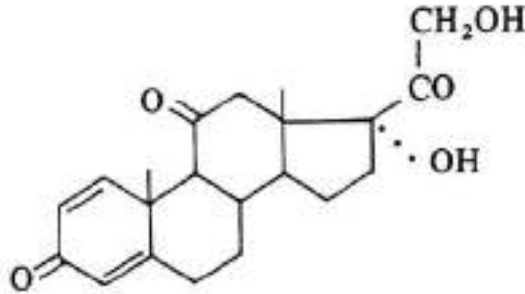
الأدوية الرئيسية

2. مشتقات – دلتا

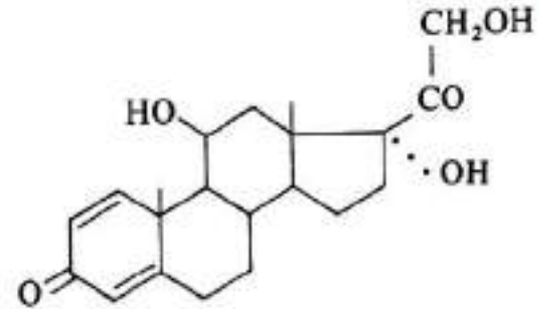
أطلق سابقاً على المركبات التي تحتوي على رابطة مضاعفة إضافية بين الكربونين (1 – 2) اسم مشتقات دلتا. وهي:

1. بريدنيزون **Prednisone** (دلتا – كورتيزون Δ^1 -cortisone).

2. بريدنيزولون **Prednisolone** (دلتا هيدروكورتيزون Δ^1 hydrocortison).

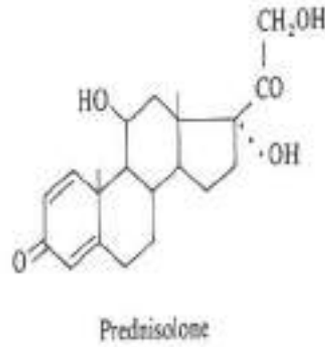
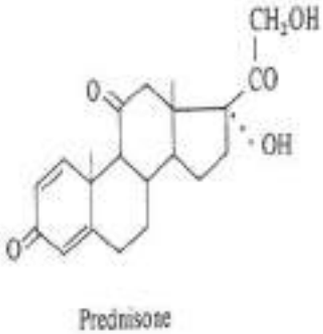


Prednisone



Prednisolone

DRENAL CORTEX HORMONES



الأدوية الرئيسية

2. مشتقات - دلتا

1. بريدنيزون Predinisonone (دلتا - كورتيزون Δ^1 -cortisone).
 2. بريدنيزولون Prednisolone (دلتا هيدروكورتيزون Δ^1 hydrocortison).
- الاستعمال:

إن قوة تأثير هذين المركبين المضادة للالتهاب أقوى بخمس مرات من تأثير الكورتيزون أو الكورتيزول على التوالي، أما فعاليتهما المعدنية فتبقى كما هي غير معدلة أو أضعف.

ومع ذلك فبتأثير المقدار المستعمل الذي يكون عادة أقل من مقدار الكورتيزول أو الكورتيزون فإن **الفعالية المعدنية تنخفض حتى (1/5)** الفعالية الموافقة لهذه المركبين الأخيرين وهذا ما يكسبهما أهمية خاصة في المداواة.

ADRENAL CORTEX HORMONES

الأدوية الرئيسية

2. مشتقات – دلتا

1. بريدنيزون Predinisonone (دلتا – كورتيزون Δ^1 -cortisone).

2. بريدنيزولون Prednisolone (دلتا هيدروكورتيزون Δ^1 hydrocortison).

البريدنيزون:

يستعمل بشكل مضغوطات تحت اسم Deltacortisone (Cortancyl) ويعطى

بمقدار (50) ملغ (مقدار هجومي) ثم 5-10 ملغ (مقدار داعم).

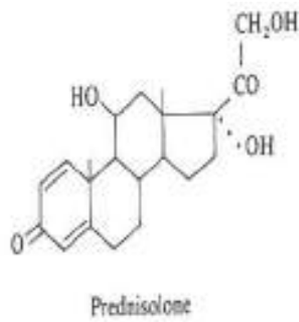
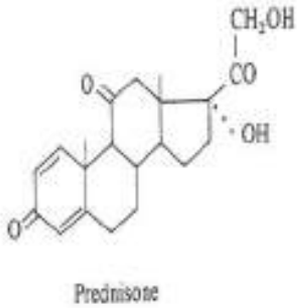
يستعمل أيضاً بشكل حلاية هوائية (2,5%).

البريدنيزولون:

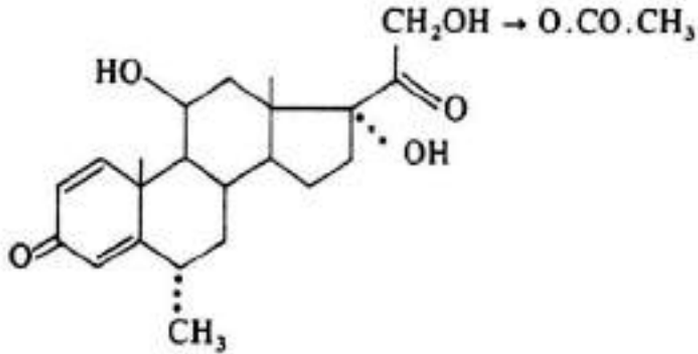
يستعمل غالباً بشكل ايسترات مختلفة.

يعطى بمقدار (10 – 40) ملغ بشكل محاليل، مضغوطات، قطرات وحلالات

هوائية.



ADRENAL CORTEX HORMONES



الأدوية الرئيسية

3. متبادلات على الكربون 6 ألفا

ميثيل بريدنيزولون Methylprednisolone

البنية :

ميثيل – 6 ألفا بريدنيزولون. وقد يستعمل بشكل أسيتات.

إن وجود جذر الميثيل على الكربون (6) يقوي التأثير المضاد للالتهاب بمقدار مرتين بالنسبة إلى البريدنيزولون.

يعطى بمقدار (2 – 25) ملغ/يوميةً بطريق الفم، أو حقناً بالعضل.

ADRENAL CORTEX HORMONES

الأدوية الرئيسية

4. متبادلات على الكربون (16) ألفا

(1) تريامسينولون Triamcinolone

الاستعمال:

تأثيره المضاد للالتهاب أقوى بـ (50%) من البريدنيزولون، أما تأثيره المعدني فهو ضعيف جداً حتى أنه يتمتع أيضاً بفعالية مدرة.

يسبب بعض التحسسات الخاصة به (دوار، فقد الشهية، وهن).

يعطى في مواضع استعمال الكورتيزون نفسه.

يعطى بمقدار (25) ملغ باليوم (مقدار هجومي) ثم (2 - 5) ملغ (مقدار داعم) بشكل مضغوطات أو شراب أو مرهم (0,1%).

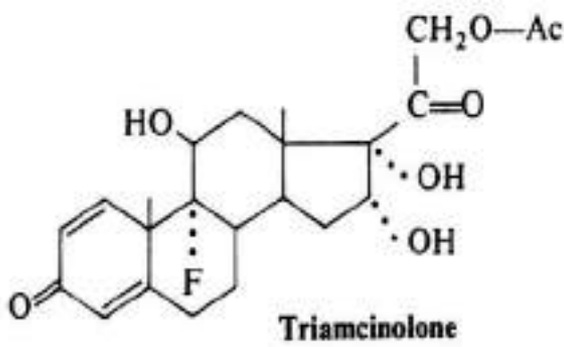
يستعمل أيضاً موضعياً بشكل اسيتونيد تريامسينولون Triamcinolone

acetone وهو أقوى بعشر مرات من تريامسينولون. يتوافر اسيتونيد

تريامسينولون Triamcinolone acetone بالمشاركة مع النيوميسين

والجراميسيدين والنيستاتين بشكل مرهم أو كريم بالشكل الصيدلاني kenacomb

لمعالجة الإلتهابات الجلدية.

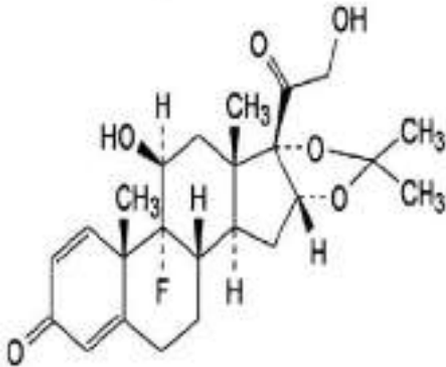


البنية: فلورو 9-

ألفا هيدروكسي

16- ألفا

بريدنيزولون.



Triamcinolone acetonide

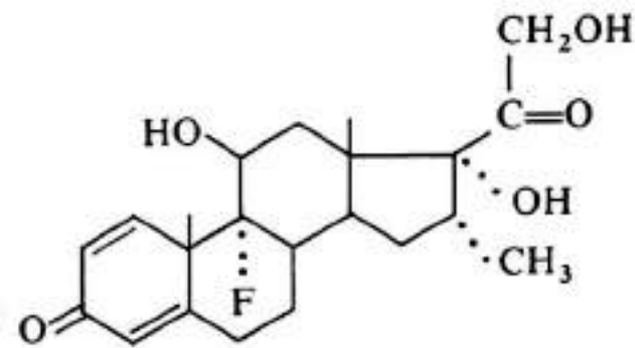
IV . هرمونات قشر الكُظُر

ADRENAL CORTEX HORMONES

الأدوية الرئيسية

4. متبادلات على الكربون (16) ألفا

(2) ديكساميثازون Dexamethazone



Dexamethasone

□ هو أقوى مركب معروف بفعالته المضادة للالتهاب، (أقوى من الكورتيزون بـ 35 مرة) ولا يبدو تأثيره المعدني بالمقادير العلاجية المستعملة.

□ يستعمل في مواضع استعمال الكورتيزون ويعطى بمقدار (1 – 4) ملغ/يوم، ويفضل إعطاؤه إلى مرضى السكري والنحلاء لأجل تأثيره المضاد للالتهاب.

□ يوجد بشكل اقراص (0.5) ملغ، أو بشكل مرهم (0.1 – 25%).

□ يستعمل أيضاً بشكل ايستر (محلول أو معلق حسب نوعية الايستر).

تأثيراته الجانبية:

• يعد الديكساميثازون أقل المركبات الكورتيكويدية التي تؤدي إلى زيادة في سكر الدم.

• يثبط الغدة النخامية بشكل قوي نسبياً مما يؤدي إلى تثبيط إفراز قشر الكظر adrenal suppression

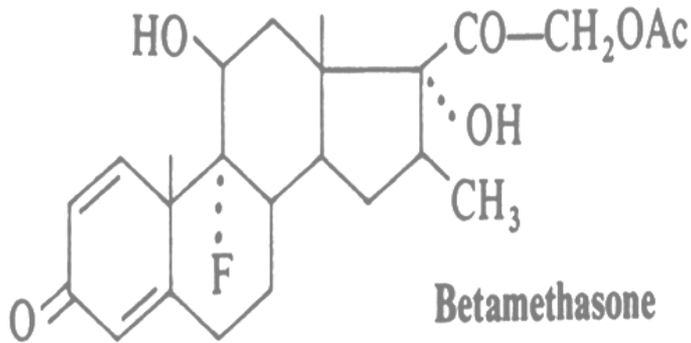
• يؤدي استعماله إلى تخلخل العظام osteoporosis بشكل كبير نسبياً.

ADRENAL CORTEX HORMONES

الأدوية الرئيسية

4. متبادلات على الكربون (16) ألفا

(3) بيتاميثازون Betamethazone



يعد البيتاميثازون أحد المصاوغات الفراغية للديكساميثازون حيث يكون توضع جذر الميثيل على الكربون (16) بوضع بيتا وليس بوضع ألفا كما هو الحال في بنية الديكساميثازون.

الاستعمال:

ان التأثير الدوائي لهذا المركب مشابه لتأثير الديكساميثازون إلا أنه قابل للتحمل في مستوى للمعدة بصورة أفضل من تحمل هذا الأخير.

يستعمل في مواضع استعمال الكورتيزون ويعطى بمقدار (1 – 8) ملغ في اليوم.

يتوافر بيتاميثازون (دي بروبيونات) بشكل كريم ومرهم بالشكل الصيدلاني Diprosone لمعالجة الحكة

و الجلادات dermatoses. ويتوافر ايضا يتوافر بيتاميثازون (دي بروبيونات) بالمشاركة مع

الجنتاميسين بشكل كريم ومرهم بالشكل الصيدلاني Diprogenta لمعالجة انتانات الجلد . ويتوافر

بيتاميثازون (دي بروبيونات) بالمشاركة مع حمض الساليسيليك بشكل مرهم بالشكل

الصيدلاني Diprosalic لمعالجة الجلادات dermatoses وفرط التقران hyper

keratoses

ADRENAL CORTEX HORMONES

الأدوية الرئيسية

4. متبادلات على الكربون (16) ألفا

(4) الموميتازون فوروات (Elocon) mometasone furoate

الاستعمال:

الموميتازون فوروات هو غلوكورتيكويد يستعمل

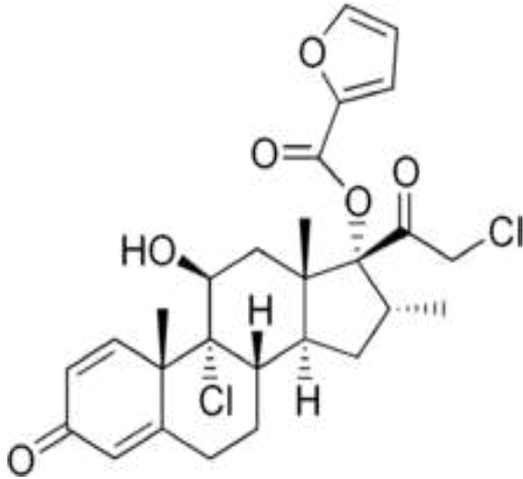
موضعيًا لمعالجة التهابات الجلد والصدف

pseoriasis أو الطرق التنفسية وهو طليعة

دواء prodrug .

يتوافر بشكل كريم ومرهم بالشكل الصيدلاني

Elocon



البنية: (11-21,9- β ,16 α)

Dichlor-11,17-

dihydroxy-16-

methylpregna-1,4-dien-

, 3,20-dion يوجد بشكل استر

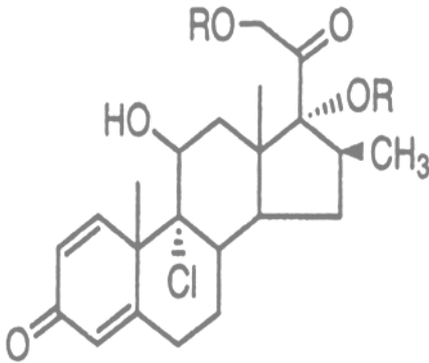
فوروات .

ADRENAL CORTEX HORMONES

الأدوية الرئيسية

4. متبادلات على الكربون (16) ألفا

(5) دي بروبيونات البيكلوميثازون Beclomethasone 17,21 dipropionate



Beclomethasone (R = H)

Beclomethasone dipropionate (R = C₂H₅CO)

البنية : 9 ألفا كلورو -11 بيتا -
هيدروكسي -16 بيتا ميثيل , 21
-17 دي (1- أوكسو بروبوكسي)-
بريغنا - 4,1 - ديين -3, 20,
ديون.

الاستعمال:

يستعمل البيكلوميثازون على نحو رئيسي في المعالجة

الاستنشاقية للضباب (حالات هوائية)

inhalation aerosol للربو والتهاب

الأنف rhinitis، ويعطى بمقدار لا يتجاوز 0,6

ملغ يومياً عن طريق البخ في الأنف.

ويستعمل أيضاً بشكل بخاخ في الفم بمقدار لا يتجاوز

1,2 ملغ يومياً.

ADRENAL CORTEX HORMONES

الأدوية الرئيسية

4. متبادلات على الكربون (16) ألفا

(6) الكورتيكوئيدات الاستنشاقية المستعملة لمعالجة الربو والتهاب الأنف التحسسي

Inhaled corticosteroids for asthma and allergic rhinitis

تعد الكورتيكوئيدات المستعملة حاليا بتركيبات استنشاقية قوية المفعول نسبيا موضعيا وتتميز بسرعة تفعيلها أو تعطيلها للقسم المبلوع ,

وتتميز أيضا (عن الغلوكوكورتيكوئيدات الأخرى) بتأثيراتها الجانبية المجموعية **systemic** الأقل.

وعدد هذه الغلوكوكورتيكوئيدات 6 المصادق عليها من قبل FDA وهي دي بروبيونات البيكلوميثازون Beclomethasone والبوديزونيد , budesonide والفلونيسوليد , flunisolide والفلوتيكازون , fluticasone والموميتازون mometasone , والتريامسينولون اسيتونيد triamcinolon acetone

انتهى الفصل

IV . هرمونات قشر الكُظُر

ADRENAL CORTEX HORMONES

الأدوية الرئيسية

4. متبادلات على الكربون (16) ألفا

الهرمونات الستيرويدية
Steroid Hormones

هرمونات قشر الكظر
Adrenal Cortex
Hormones

بروجيستاجينات
Progestins
Progestagens

أندروجينات
Androgens

استروجينات
Estrogens

محوّرات مستقبلات
الاستروجين الانتقائية
(SERM)
ومضادات الاستروجين

- Clomiphene-citrate
- Tamoxifene-citrate

اصطناعية
Synthetics

ثلاثي فينيل
ايتليلين
Triphenylethylen

T.A.C.E
Broparöestrol

ثنائي فينيل
ايتليلين
ستلبين
stilbene

Diethylstilbestrol
(stilboestrol)
Hexesterol
Dienesterol

استروجينات
مقترنة
Cojugated-
estrogens

Esterified-
Estrogens

مشتقات نصف
اصطناعية
semisynthetics

- Ethynylestradiol. EE
- Mestranol. M

طبيعية
Natural

- Estrone
- Estradiol. E
- Estriol

الهرمونات الستيرويدية
Steroid Hormones

هرمونات قشر الكظر
Adrenal Cortex
Hormones

بروجيستاجينات
Progestins
Progestagens

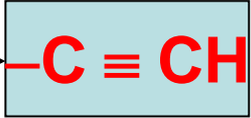
أندروجينات
Androgens

استروجينات
Estrogens

نصف اصطناعية
semisynthetics

طبيعية
Natural

بروجستاجينات المفعول
Progestagens



ابتنائية
Anabolics

قشر الكظر

خصية

- 17-Keto Steroides
- Andro- Sterdione
- Epiandro- Sterone
- Dephydroepi And trosterone

- Testostreone
- DHT
- 17 Ketosteroides
- ↓
- Testoeterome- derivatives
- Esters
- Methyltestost- erone
- Fluoxymestron

- Ermalone
- Dianabol
- Durabelin
- Orgabolin

Nor-19 Testosterone

Testosterone derivatives

- Norethindrone
- Norethioderl

- Ethisterone
- Dimethisterone

مانعات الحمل
Contraceptive

Norgesterl

الهرمونات الستيرويدية
Steroid Hormones

هرمونات قشر الكظر
Adrenal Cortex
Hormones

بروجيستاجينات
Progestins
Progestagens

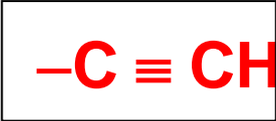
أندروجينات
Androgens

استروجينات
Estrogens

نصف
اصطناعية
semisynthetics

طبيعية
Natural

بروجيستاجينات المفعول
Progestagens



Progesterone

- Hydroxyprogesterone. Hp
- Hp.derivatives
- Dydrogesteron

مانعات الحمل
Contraceptive

Nor-19
Testosterone

Testosterone
derivatives

Norgesterl

•Norethindrone
•Norethioderl

•Ethisterone
•Dimethisterone

الهرمونات الستيرويدية
Steroid Hormones

هرمونات قشر الكظر
Adrenal Cortex
Hormones

بروجيستاجينات
Progestins
Progestagens

أندروجينات
Androgens

استروجينات
Estrogens

حقيقية
Corticoids

جنسية
Sex Hormones

سكريدية
Glucocorticoids

معدنية
Mineralocorticoids

نصف اصطناعية

طبيعية
Natural

Aldosterone
D.O.C

17-Ketosteroids

- Perdnisone
- Prednisolone
- Triamcinolone
- Dexamethasone
- Betamethasone
- Beclomethasone

- Cortisol
- Cortisone

- مناهضات الألدوسترون
Aldosterone Antagonists
- Spironolactone
 - Eplernone

- Dehydroepiandrosterone
- Androstendione
- Androsterone
- Ethiocholanone