

Neuropharmacologie: 3: Antidépresseurs

Paul M. Tulkens, Dr Med. Lic. Sc. Biomed., Agr. Ens. Sup.

Faculté de pharmacie et sciences biomédicales
Faculté de médecine et de médecine dentaire
Université catholique de Louvain
Bruxelles, Belgique



Université d'Abomey-Calavi
Cotonou, Bénin



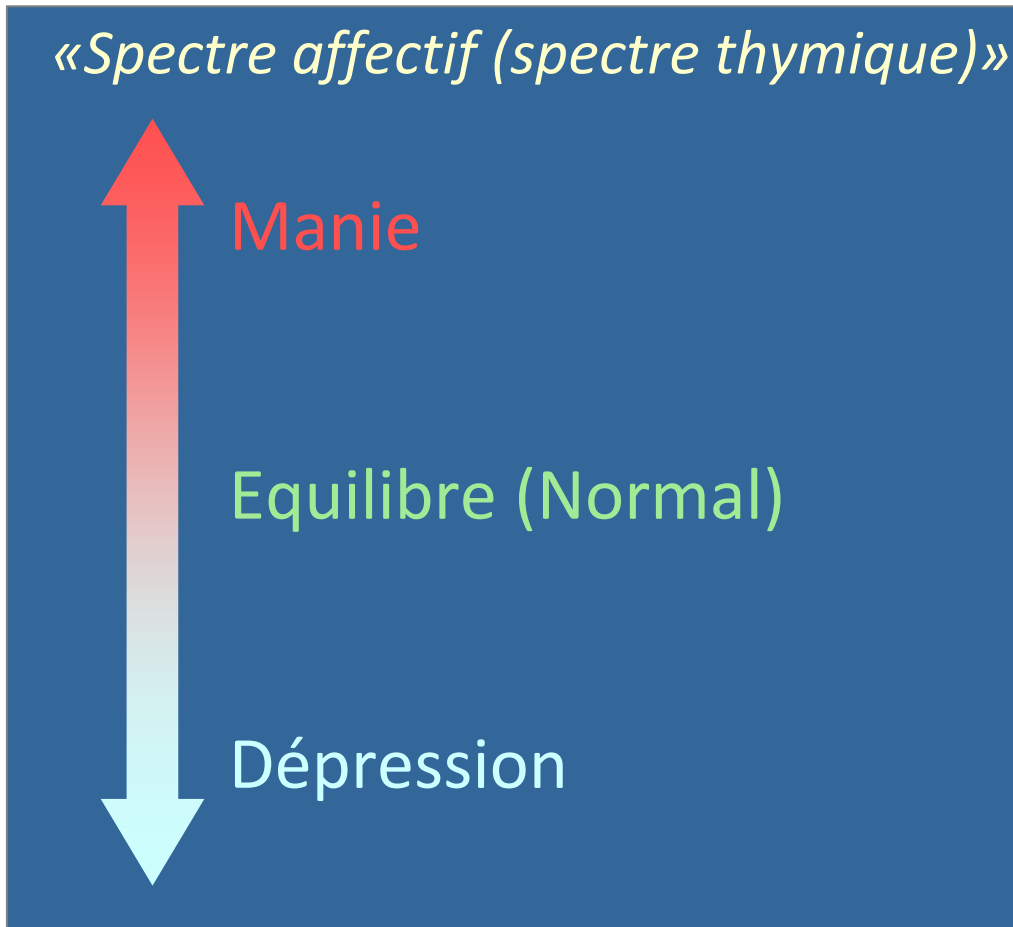
Ces diapositives sont reprises du cours donné à l'Université catholique de Louvain par le Prof. E. Hermans

Les antidépresseurs



La dépression (*troubles affectifs*)

Dépression : trouble affectif, trouble de l'humeur



Variantes :

- État mixte, à la fois des symptômes positifs et négatifs
- Troubles bipolaires, avec alternances d'épisodes dépressifs et maniaques (troubles maniaco-dépressif)
- Dysthymie : forme atténuée, mais chronique de la dépression.

La dépression

Dépression : trouble affectif, trouble de l'humeur

Symptômes émotionnels :

- misères, apathie, pessimisme
- sous estime de soi, sentiment de culpabilité, d'inutilité, de laideur
- indécis, perte de la motivation

Symptômes biologiques :

- lenteur de pensée et d'action
- perte de la libido
- trouble du sommeil et perte de l'appétit

Diagnostic de la dépression

Le syndrome dépressif (ou maniaque) est diagnostiqué suite à la mise en évidence de symptômes caractéristiques après évaluation de diverses activités

- Activité **émotionnelle** (humeur, affectivité,...)
- Fonctions **végétatives** (sommeil, poids, appétit,...)
- Fonctions **cognitives** (mémoire, attention, tolérance)
- Impulsivité (suicide, homicide)
- Comportement (motivation, plaisir, intérêt, fatigabilité)
- Physique (douleurs épigastriques, tension musculaire, céphalée)

DSM IV : Diagnostic and Statistical Manual (des troubles mentaux)

CIM-10 : 10^{ème} Classification Internationale des Maladies

Critères diagnostiques d'un épisode dépressif majeur (DSMIV)

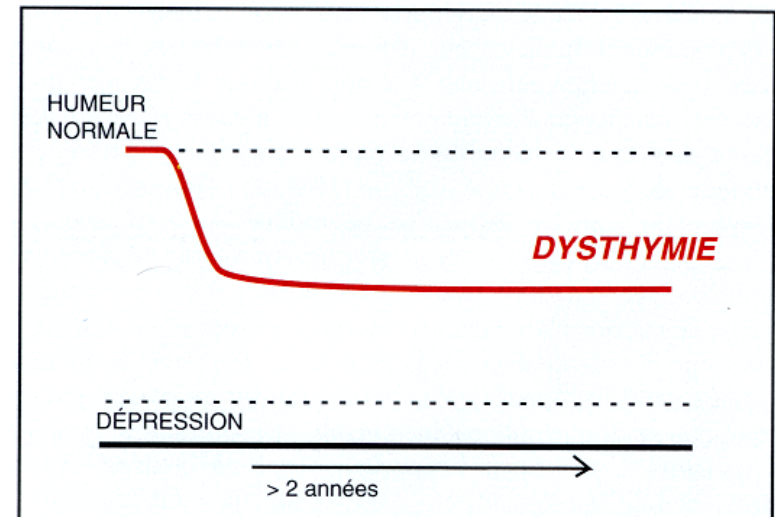
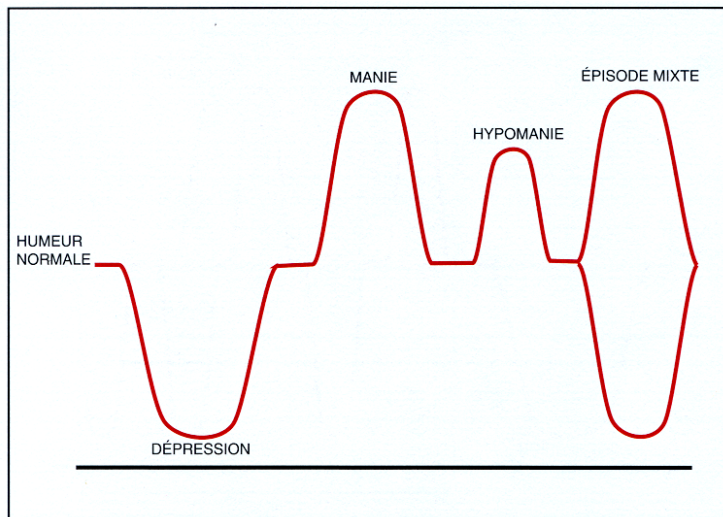
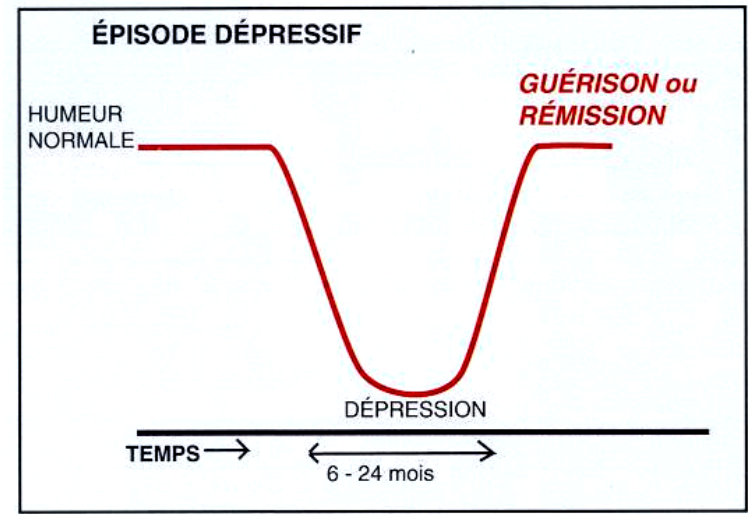
- A. **Au moins cinq des symptômes suivants** doivent avoir été présents pendant une même période d'une durée de 2 semaines et avoir représenté un changement par rapport au fonctionnement antérieur ; au moins un des symptômes est soit (1) une humeur **dépressive**, soit (2) une **perte d'intérêt ou de plaisir**. NB: ne pas inclure des symptômes qui sont manifestement imputables à une affection médicale générale, des idées délirantes ou des hallucinations non congruentes à l'humeur.
1. **Humeur dépressive** présente pratiquement toute la journée, presque tous les jours, signalée par le sujet (par exemple se sent triste ou vide) ou observée par les autres (par exemple pleure). NB éventuellement irritabilité chez l'enfant et l'adolescent.
 2. **Diminution** marquée de **l'intérêt** ou du **plaisir** pour toutes ou presque toutes les activités pratiquement toute la journée, presque tous les jours (signalée par le sujet ou observée par les autres).
 3. **Perte ou gain de poids** significatif en l'absence de régime (par exemple modification du poids corporel en un mois excédent 5 p. 100), ou diminution ou augmentation de l'appétit presque tous les jours. NB : chez l'enfant, prendre en compte l'absence de l'augmentation de poids attendue.
 4. **Insomnie** ou **hypersomnie** presque tous les jours.
 5. **Agitation ou ralentissement psychomoteur** presque tous les jours (constate par les autres, non limite à un sentiment subjectif de fébrilité ou de ralentissement intérieur).
 6. **Fatigue** ou perte d'énergie presque tous les jours.
 7. Sentiment de **dévalorisation** ou de **culpabilité** excessive ou inappropriée (qui peut être délirante) presque tous les jours (pas seulement se faire grief ou se sentir coupable d'être malade).
 8. Diminution de l'aptitude à penser ou à se concentrer, ou **indécision**, presque tous les jours (signalée par le sujet ou observée par les autres).
 9. Pensées de mort récurrentes (pas seulement peur de mourir), idées **suicidaires** récurrentes sans plan précis, tentative de suicide ou plan précis pour se suicider.
- B. Les symptômes ne répondent pas aux critères d'épisode mixte.
- C. Les symptômes indiquent une souffrance cliniquement significative ou une altération du fonctionnement social, professionnel ou dans d'autres domaines importants.
- D. Les symptômes ne sont pas imputables aux effets physiques directs d'une substance (par exemple une substance donnant lieu à un abus, un médicament) ou d'une affection médicale générale (par exemple hyperthyroïdie).
- E. Les symptômes ne sont pas mieux expliqués par un deuil, c'est-à-dire après la mort d'un être cher. Ils persistent pendant plus de 2 mois ou s'accompagnent d'une altération marquée du fonctionnement, de préoccupations morbides de dévalorisation, d'idées suicidaires, de symptômes psychotiques ou d'un ralentissement psychomoteur.

Critères diagnostiques d'un épisode maniaque (DSMIV)

- A. Une période nettement délimitée durant laquelle l'humeur est élevée de façon anormale et persistante, pendant au moins 1 semaine (ou tout autre durée si une hospitalisation est nécessaire).
- B. Au cours de cette période de perturbation de l'humeur, au moins trois des symptômes suivants (quatre si l'humeur est seulement irritable) ont persisté avec une intensité suffisante:
 - 1. Augmentation de l'estime de soi ou idées de grandeur.
 - 2. Réduction du besoin de sommeil (par exemple le sujet se sent reposé après seulement 3 heures de sommeil).
 - 3. Plus grande communicabilité que d'habitude ou désir de parler constamment.
 - 4. Fuite des idées ou sensations subjectives que les pensées défilent.
 - 5. Distractibilité (par exemple l'attention est trop facilement attirée par des stimulus extérieurs sans importance ou insignifiants).
 - 6. Augmentation de l'activité orientée vers un but (social, professionnel, scolaire ou sexuel) ou agitation psychomotrice.
 - 7. Engagement excessif dans des activités agréables mais à potentiel élevé de conséquences dommageables (par exemple la personne se lance sans retenue dans des achats inconsidérés, des conduites sexuelles inconséquentes ou des investissements commerciaux déraisonnables).
- C. Les symptômes ne répondent pas aux critères d'un épisode mixte.
- D. La perturbation de l'humeur est suffisamment sévère pour entraîner une altération marquée du fonctionnement professionnel, des activités sociales ou des relations interpersonnelles, ou pour nécessiter l'hospitalisation afin de prévenir des conséquences dommageables pour le sujet ou pour autrui, ou bien s'il existe des caractéristiques psychotiques.
- E. Les symptômes ne sont pas dus aux effets physiologiques directs d'une substance (par exemple substance donnant lieu à abus, médicament ou autre traitement) ou d'une affection médicale générale (par exemple hyperthyroïdie).
NB : des épisodes d'allure maniaque clairement secondaires à un traitement antidépresseur somatique (par exemple médicament, sismothérapie, photothérapie) ne doivent pas être pris en compte pour le diagnostic de trouble bipolaire I.

Dépression : épidémiologie et évolution

- ✓ Incidence de la dépression : ~ 5 %
- ✓ Incidence de troubles bipolaires : ~ 1 %
- ✓ Pic de survenue entre 20 et 40 ans
- ✓ Femme > Homme
- ✓ Existe aussi chez l'enfant et l'adolescent
- ✓ Episode dépressif dure de 6 à 24 mois
- ✓ Récidive dans ~ 50 % des cas



Dépression : Bases biologiques

Sur bases d'observations expérimentales :

- la déplétion de divers transmetteurs (monoamines) induit la dépression
- les substances qui augmentent la disponibilité de ces transmetteurs soignent la dépression

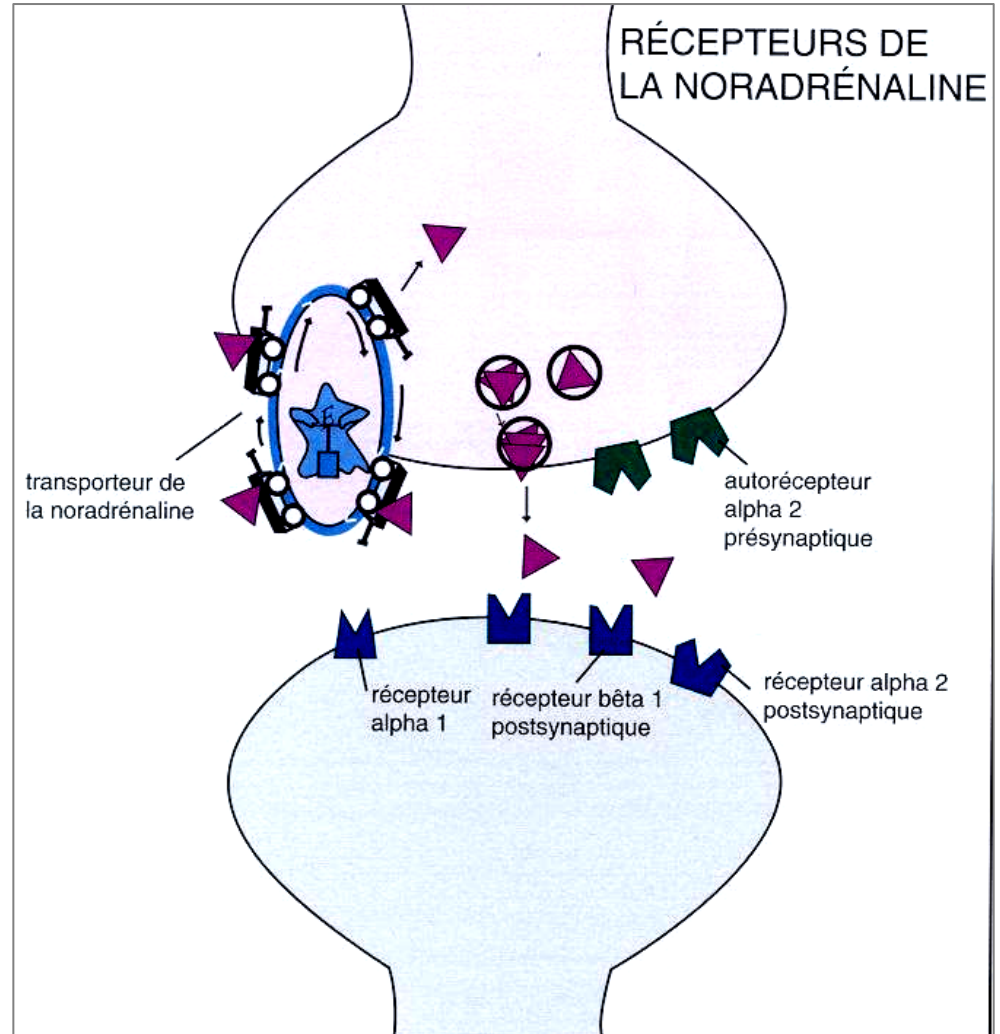
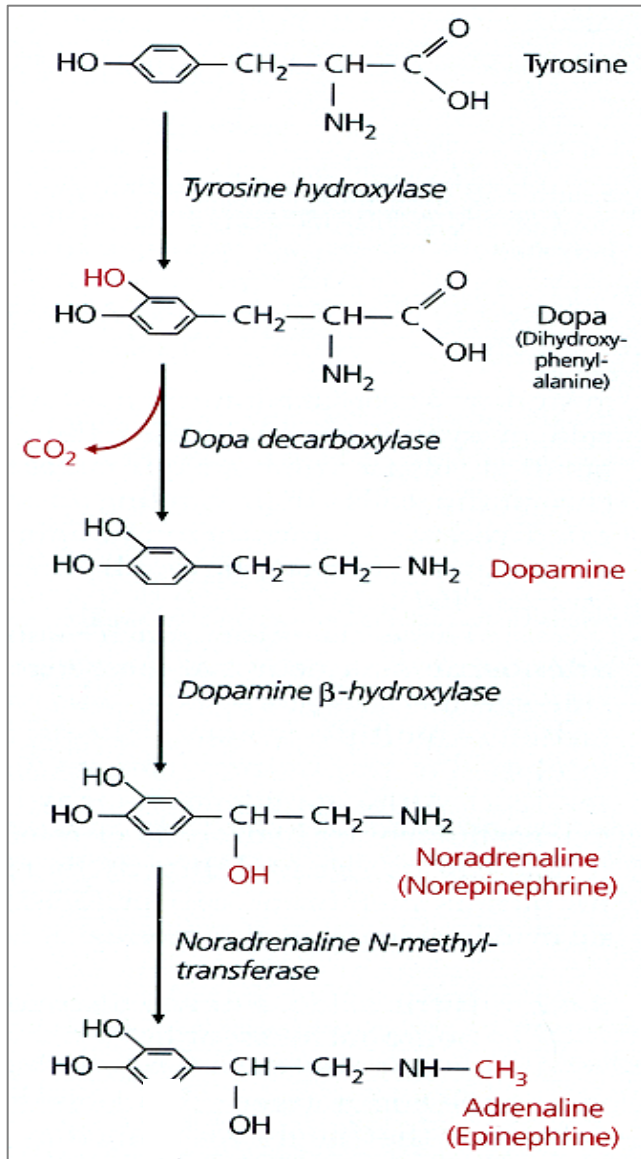
Hypothèse *monoaminergique* :

= déficit des transmissions { Noradrénergique (NA)
Sérotoninergique (5HT)

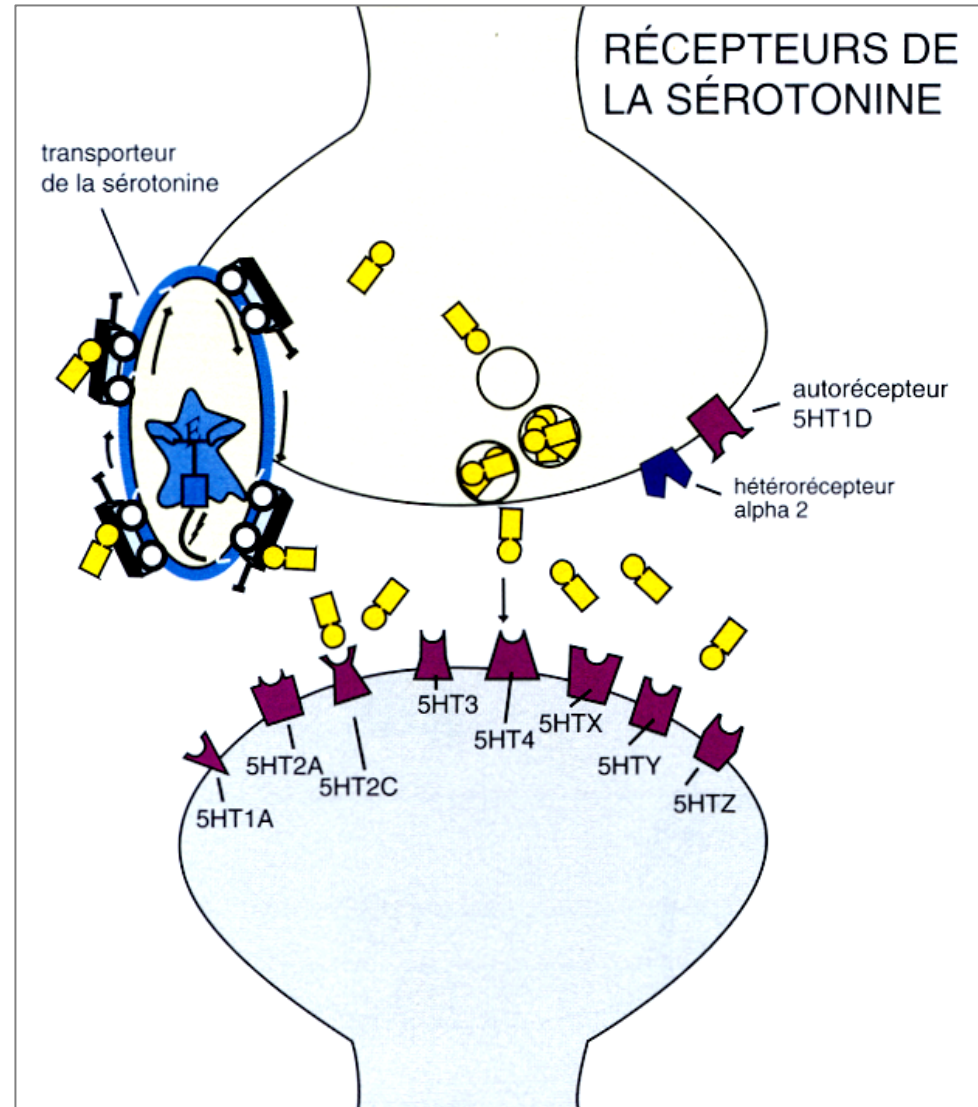
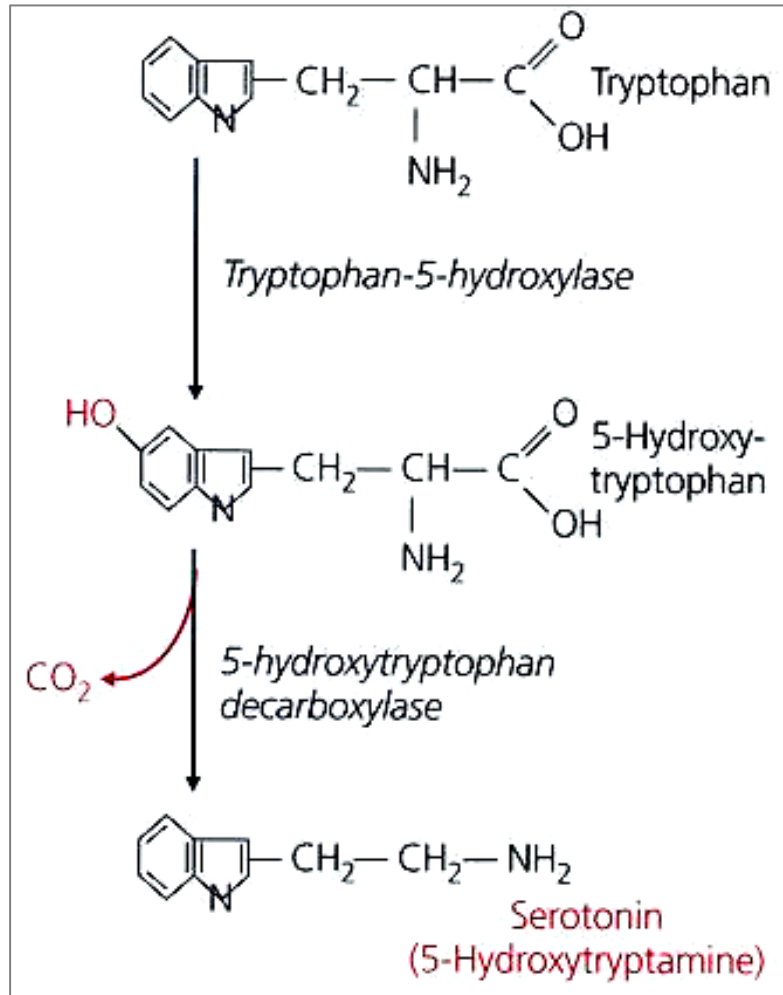
Rappel des éléments biochimiques des transmissions NA et 5HT :

- **Synthèse** à partir de tyrosine (NA) et de tryptophane (5HT)
- **Libération** (vésicules synaptiques fusionnent avec la membrane cellulaire)
- Fixation sur des **récepteurs** postsynaptiques, présynaptiques (autorécepteurs)
- **Recapture** présynaptique par les transporteurs spécifiques
- **Dégradation** par les monoamines oxydases (MAO) [dans la mitochondrie, NA et 5HT]
et par la catéchol-*O*-méthyl transférase (COMT) [intracellulaire, NA]

Synapse Noradrénergique

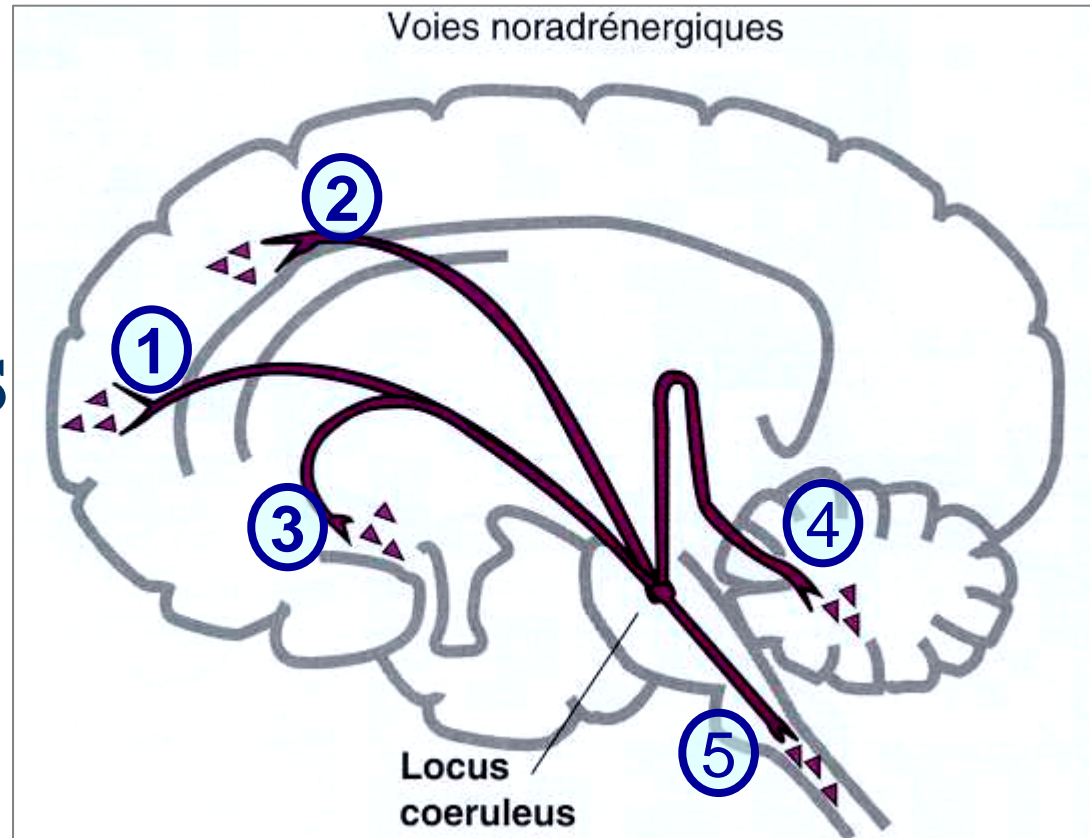


Synapse Sérotoninergique



Voies Noradrénergiques

Corps cellulaires
dans le
LOCUS COERULEUS
(tronc cérébral)

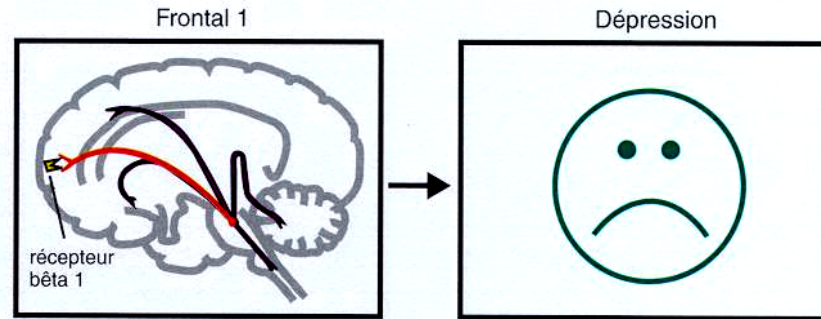


Principales projections

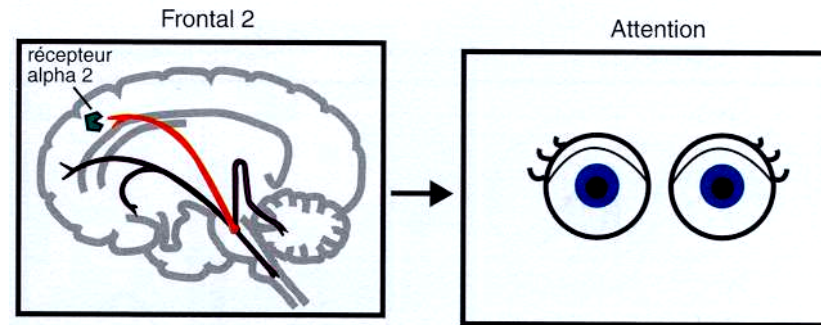
- | | |
|----------------------|-------------------|
| 1. Cortex frontal | 4. Cervelet |
| 2. Cortex préfrontal | 5. Tronc cérébral |
| 3. Cortex limbique | |

Voies Noradrénergiques

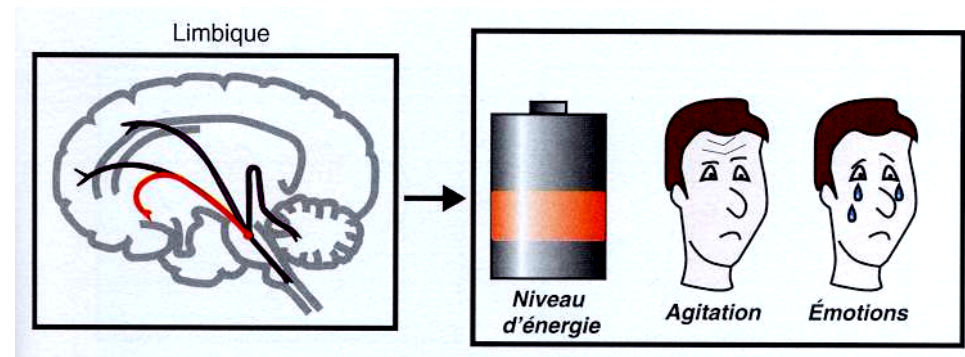
1. Locus coeruleus →
cortex frontal :
régulation de **l'humeur**
(rec $\beta 1$ postsynaptiques)



2. Locus coeruleus →
cortex préfrontal :
régulation de **l'attention, cognition, mémoire**
(rec $\alpha 2$ postsynaptiques)

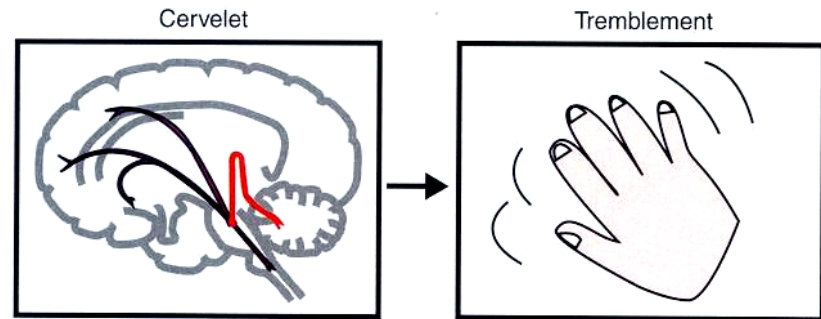


3. Locus coeruleus →
cortex limbique :
régulation des **émotions, de la fatigue, agitation**

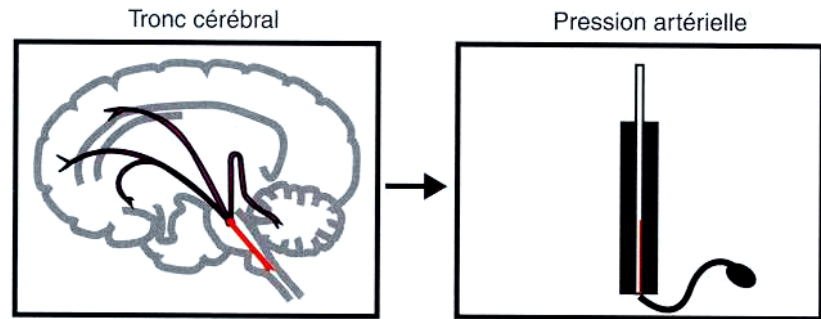


Voies Noradrénergiques

4. Locus coeruleus →
cervelet :
régulation de la motricité



5. Locus coeruleus →
tronc cérébral :
régulation de la pression
artérielle



! *NA aussi impliquée en périphérie dans divers autres contrôles au niveau périphérique : activité cardiaque, système urinaire, etc...*

Composante Noradrénergique

La transmission noradrénergique

- Corps cellulaires dans le locus coeruleus
- Contrôle de l'attention portée à l'environnement (extérieur et intérieur)
- Permet d'élaborer des priorités : fixer son attention, réagir face à une menace, répondre aux stimuli et en garder une trace mnésique, etc...

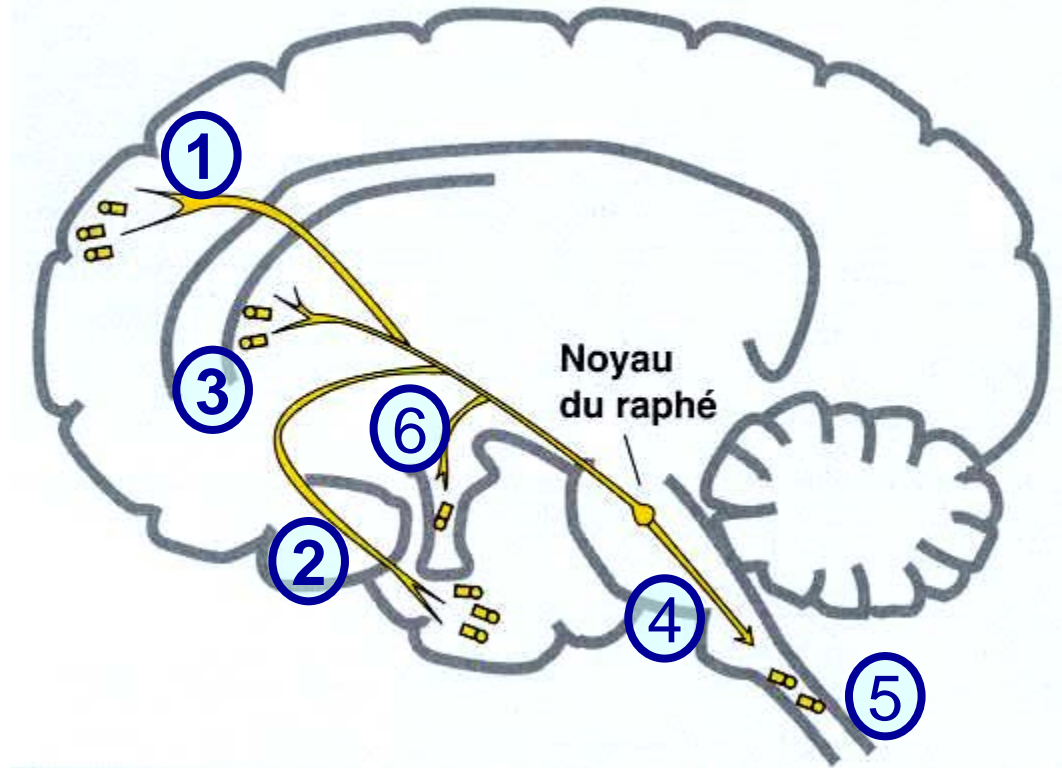
Étant donné les projections dans diverses zones du cerveau, le locus coeruleus est un carrefour nerveux important dans la cognition, l'humeur, les émotions, la motricité et la pression artérielle

Les altérations de la transmission noradrénergique centrale contribuent donc à l'apparition de **divers symptômes** de l'anxiété, la dépression,...

- Altération de l'attention
- Problèmes de concentration
- Ralentissement psychomoteur
- Fatigue
- Apathie...

Voies Sérotoninergiques

Corps cellulaires
dans le **RAPHÉ**
(tronc cérébral)

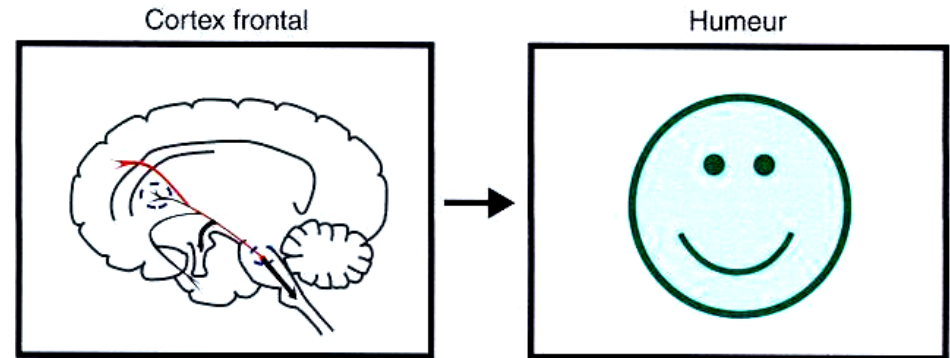


Principales projections

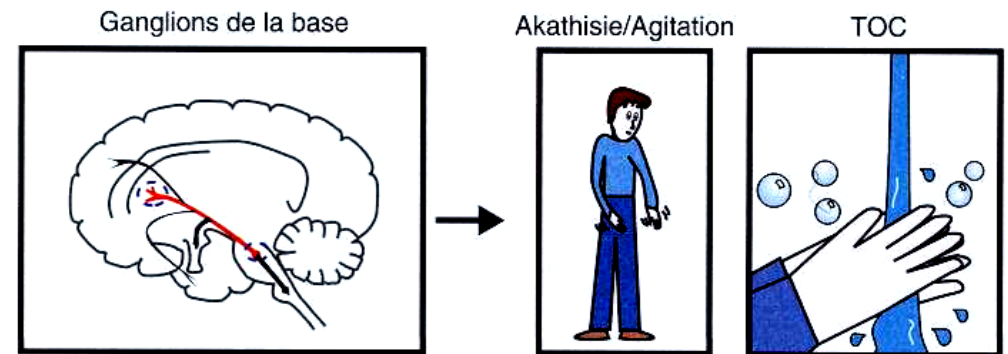
- | | |
|-------------------------|--------------------|
| 1. Cortex frontal | 4. Moelle épinière |
| 2. Ganglions de la base | 5. Tronc cérébral |
| 3. Cortex limbique | 6. Hypothalamus |

Voies Serotoninergiques

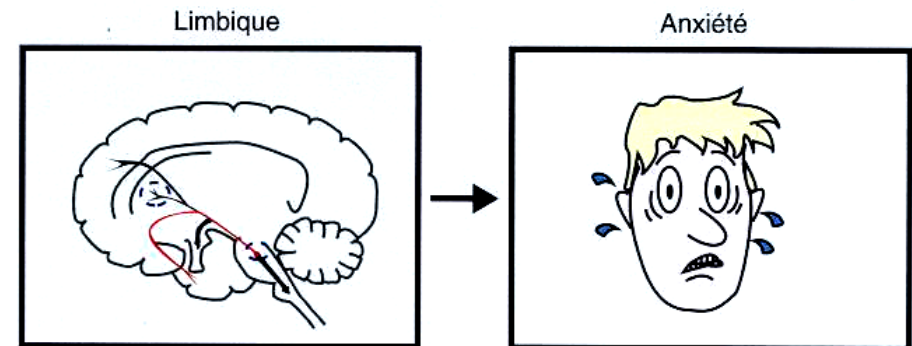
1. Raphé → cortex frontal
régulation **de l'humeur**



2. Raphé → ganglions de la base
régulation de la motricité,
obsession, compulsions
(Réc 5HT2A)

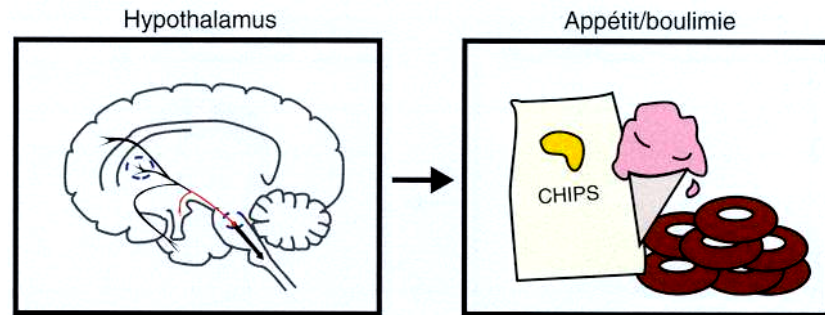


3. Raphé → cortex limbique
régulation de **l'anxiété**,
troubles paniques
(Réc. 5HT2A, 5HT2C)

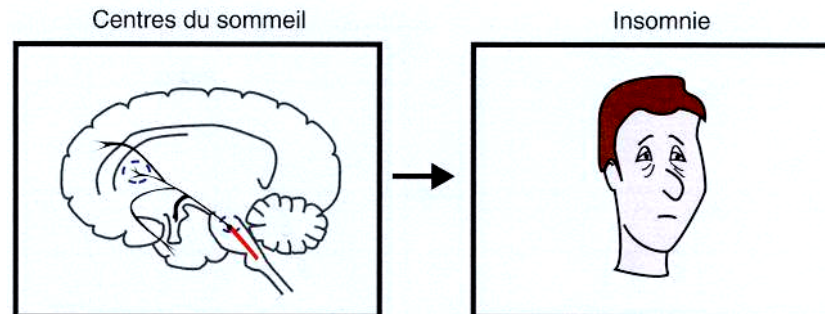


Voies Serotoninergiques

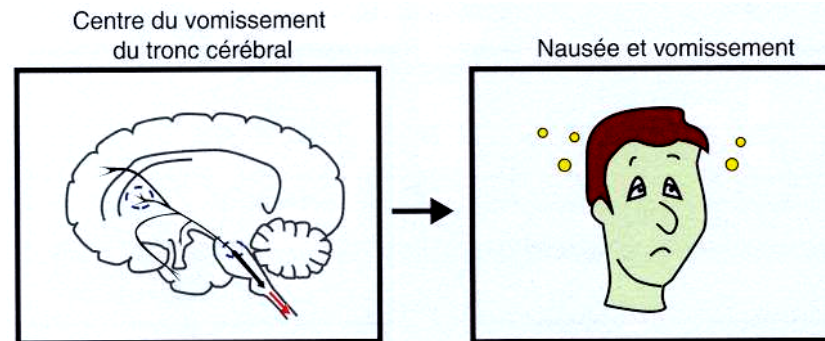
4. Raphé → hypothalamus :
régulation **de l'appétit** et
comportement alimentaire
(Réc. 5HT3)



5. Raphé → tronc cérébral :
régulation du **sommeil**
lent et profond
(Réc. 5HT2A)



6. Raphé → tronc cérébral:
régulation du centre
du vomissement
(Réc. 5HT3)



Composante sérotoninergique

Étant donné les diverses fonctions de contrôle assurées par les voies sérotoninergiques au départ du raphé, les altérations de la transmission sérotoninergique centrale contribuent à l'apparition de divers symptômes de la dépression :

- *anxiété*
- *troubles du sommeil*
- *obsessions, compulsions*
- *troubles alimentaires*
- *troubles de l'humeur*

Dépression : Bases biologiques

Hypothèse *monoaminergique* :

= déficit des transmissions

{ Noradrénergique (NA)...troubles biologiques
Sérotoninergique (5HT)...troubles émotionnels

Mécanismes :

-
- Par insuffisance de neurotransmetteur
 - Par perte de la sensibilité des récepteurs postsynaptiques (avec uprégulation des récepteurs)
 - Par altération de la signalisation 'en aval' des récepteurs

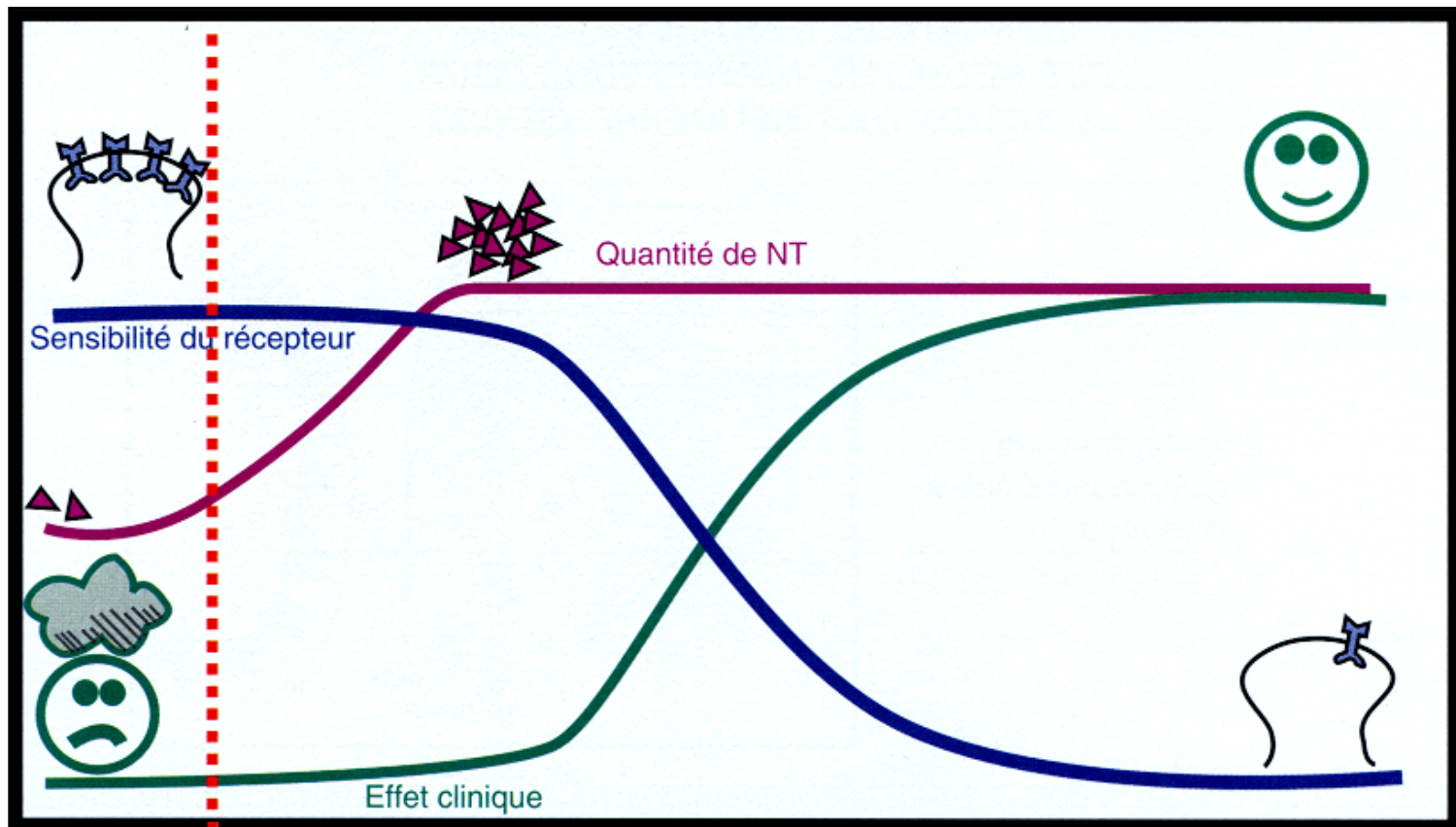
But du traitement : augmenter les transmissions monoaminergiques, en augmentant la disponibilité de la NA et de la 5HT endogènes

- Inhiber leur **recapture** (inhibiteurs de recapture de NA / de 5HT)
- Inhiber leur **dégradation** (inhibiteur de la monoamine oxydase)
- Inhiber les mécanismes endogènes de rétrocontrôle (**autorécepteurs**)

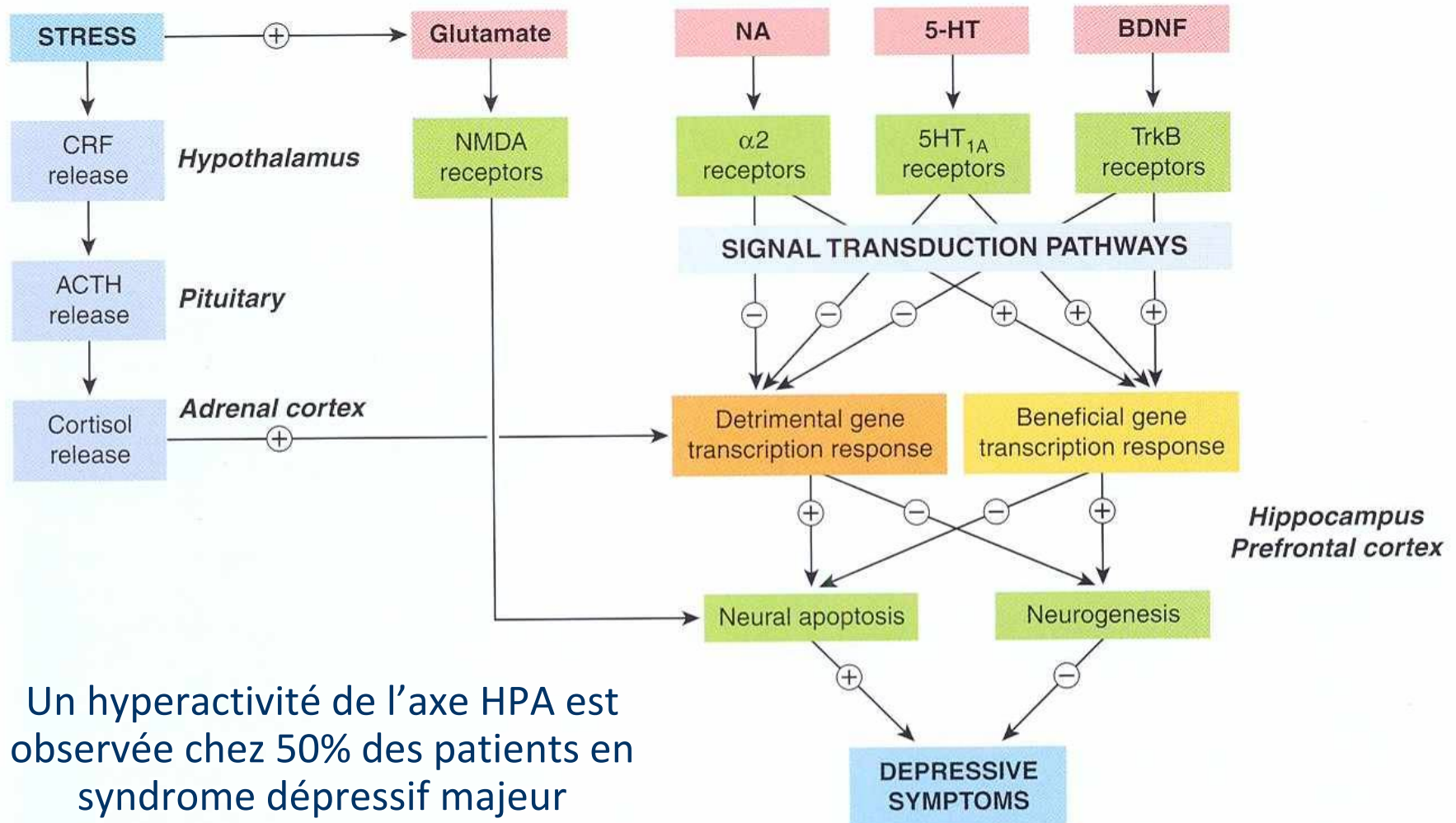
Traitement antidépresseur :

Évolution temporelle des trois effets des antidépresseurs

- augmentation des taux de neurotransmetteurs
- désensibilisation des récepteurs (qui étaient up-régulés)
- amélioration de l'état clinique



Stress, axe cortico-surrénalien et dépression



Un hyperactivité de l'axe HPA est observée chez 50% des patients en syndrome dépressif majeur

Development and Psychopathology,
11 (1999), 545–565

The effects of neonatal stress
on brain development:
Implications for psychopathology

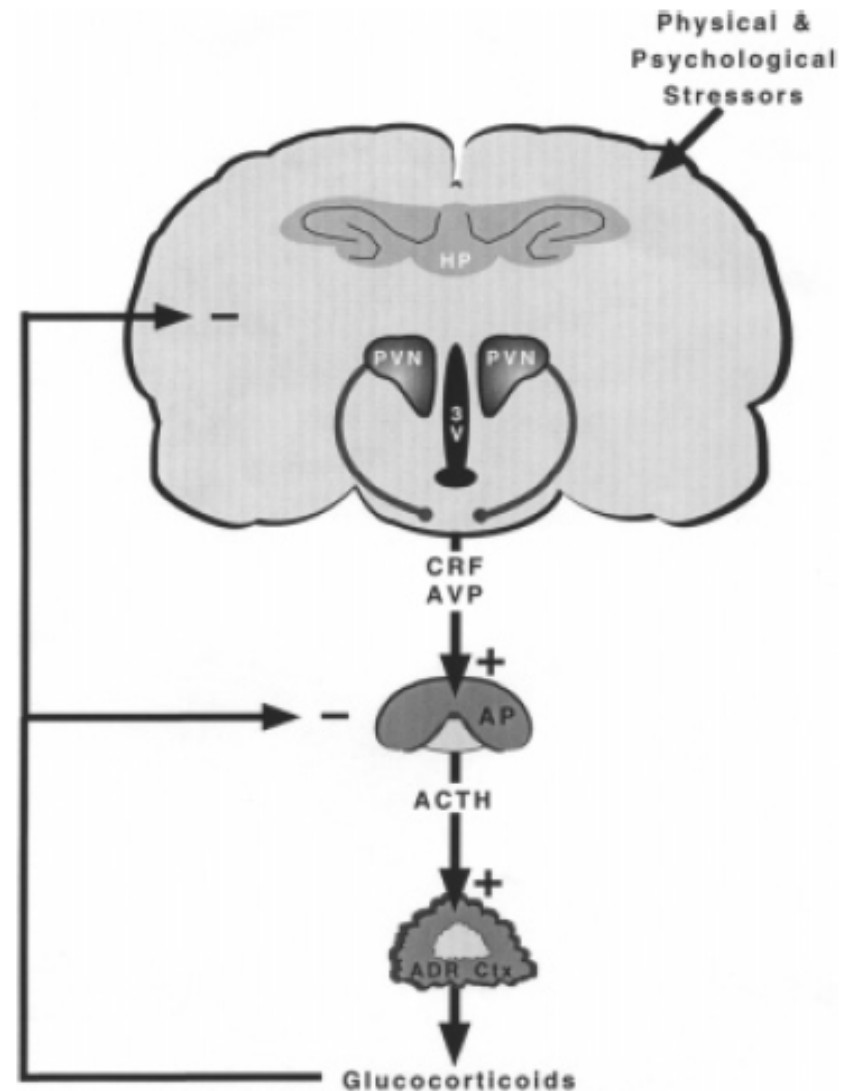


Figure 1. Neurobiological effects of physical and psychological stress on the CRF system and the HPA axis. HP, hippocampus; AP, anterior pituitary; ADR Ctx, adrenal cortex.

Inhibiteurs de Monoamine oxydase

Monoamine oxydases - A : responsables de la dégradation des amines monoaminergiques

Aliments riches en tyramine

- Choux
- Pommes de terres
- Harengs
- Gruyère
- Chianti
- Camembert



: Assurent aussi la dégradation de nombreuses amines alimentaires (ex. Tyramine, dans les fromages). Ces amines deviennent hautement toxiques (hypertension brutale, hémorragie cérébrale) si leur dégradation par les MAO-A est inhibée ↓ régime strict !

Importance de la réversibilité

Monoamine oxydases - B : responsables de la transformation de certaines amines toxiques potentiellement impliquées dans des processus neurodégénératifs

Inhibiteurs de Monoamine oxydase

IMAO classiques (irréversibles et non-sélectifs IMAO-A/IMAO-B)

Quasi disparus de l'éventail thérapeutique actuel, étant donné le risque de toxicité liée à leur irréversibilité.

- Iproniazide - *désuet* (analogue chimique de l'isoniazide, antituberculeux)
- **Phénelzine** - disponible en Belgique
- Tranylcypromine - non disponible en Belgique

IMAO-A sélectifs et réversibles

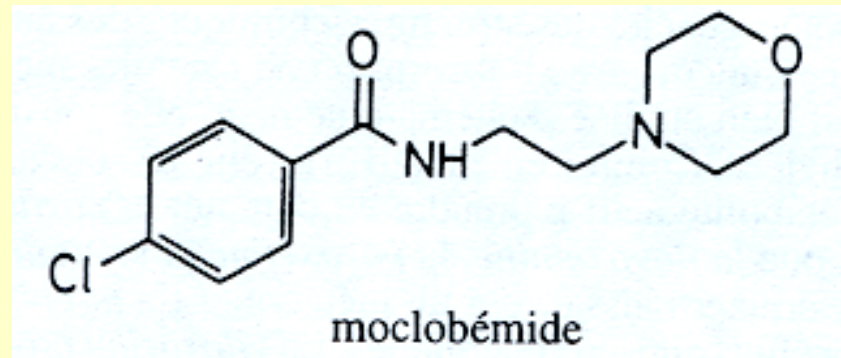
Pas de risque de toxicité étant donné la réversibilité d'action.

- **Moclobémide**

IMAO-B sélectifs

≠ antidépresseurs. Utilisés comme préventif de maladies neurodégénératives

- **Sélégiline** *cfr chapitre Parkinson*



Inhibiteurs de Monoamine oxydase

Tableau 4: Effets des inhibiteurs de la MAO les plus importants sur l'activité de la MAO-A et de la MAO-B dans le cerveau et le foie de rat

| Inhibiteurs (DCI) | ID ₅₀ mg/kg, s.c. | | | |
|-------------------|------------------------------|-------|-------|-------|
| | Cerveau | | Foie | |
| | MAO-A | MAO-B | MAO-A | MAO-B |
| clorgyline | 0.1 | 10 | 0.6 | 10 |
| isocarboxazide* | 2.5 | 2.1 | — | — |
| moclobémide | 1.5 | 10 | 0.6 | 3 |
| phénelzine | 1 | 2 | 2 | 6 |
| sélégiline | 10 | 0.09 | 10 | 0.2 |
| tranylcypromine | 0.6 | 0.25 | 0.45 | 0.2 |

Comparaison des spécificités des inhibiteurs de MAO

Inhibiteurs de Monoamine oxydase

Uniq. Phénelzine et Moclobémide

Indications :

- Second choix (après les tricycliques) dans le traitement des dépressions
- Souvent utilisé lors d'échec avec les autres antidépresseurs
- Effet thérapeutique nécessite > 80% d'inhibition MAO
- Effet après 2-3 semaines

Effets secondaires :

- SNC : Insomnie, irritabilité, agitation (moclobémide)
- Cardio-vasc : hypotension orthostatique (phénelzine)
- Toxicité hépatique (phénelzine)

Précautions :

- Danger de toxicité des amines (cfr tyramine). Régime alimentaire obligatoire.
- Toxicité aiguë : crise hypertensive, vomissements, céphalée sévères etc...
- Prudence en cas d'association (déconseillée) avec autres antidépresseurs de type inhibiteurs de recapture
- Interdiction de tout sympathomimétique (ex : décongestionnant respiratoire)
- Après traitement IMAO irréversible (phénelzine), respecter un délai de 2 semaines avant fin de régime et autre antidépresseur.

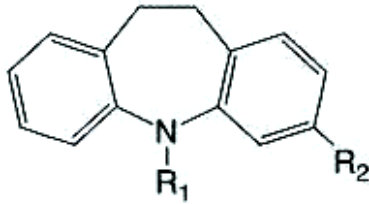
Les antidépresseurs tricycliques

Classification chimique : 1ère génération

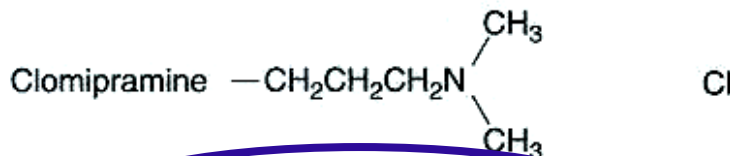
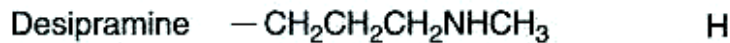
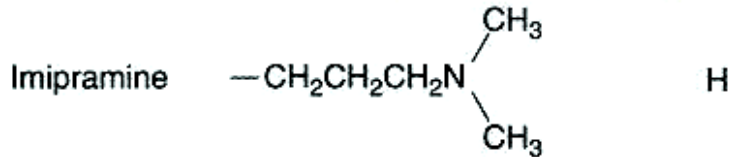
Dibenzazépine et dérivés
(groupe de l'imipramine)

Dibenzocycloheptadiènes
(groupe de l'amitriptyline)

Dibenzazepines

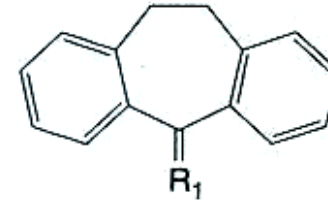


| Drug | R ₁ | R ₂ |
|------|----------------|----------------|
|------|----------------|----------------|

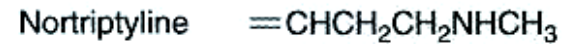
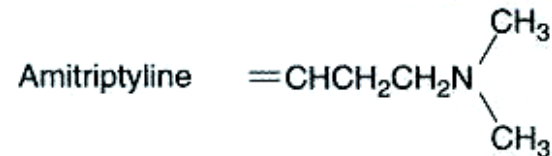


Les '-pramines'

Dibenzocycloheptenes



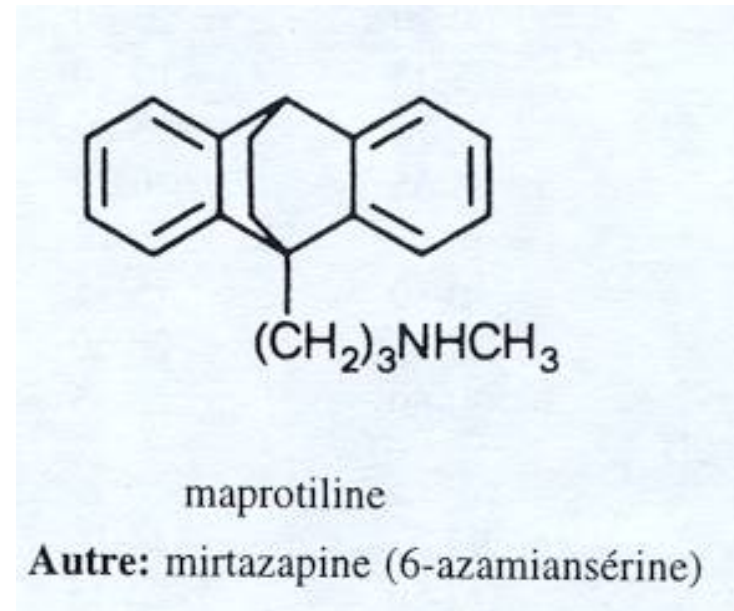
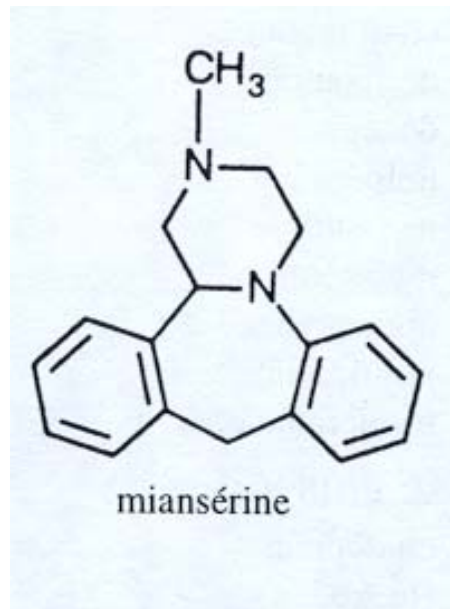
| Drug | R ₁ |
|------|----------------|
|------|----------------|



Les '-ptylines'

Substances apparentées aux tricycliques et antidépresseurs tétracycliques

Classification chimique : 2ème génération



+ Autres tricycliques apparentés : doxépine, dosulépine, mélitracène, ...

(voir répertoire commenté des médicaments)

ATC : antidépresseurs tri/tétracycliques

... en Belgique



(Répertoire commenté des médicaments)

Première génération

(imipramine, amitriptyline
et dérivés)

clomipramine
désipramine
imipramine
nortriptyline
amitriptyline

dosulépine
doxépine

Deuxième génération

mélitracène
miansérine
maprotiline
Viloxazine
duloxétine

Mécanisme d'action des antidépresseurs

- **Inhibition de la recapture 5HT et/ou NA** ↑ augmentation de la disponibilité synaptique de ces amines et de la stimulation des récepteurs. **L'effet thérapeutique antidépresseur** (amélioration de l'humeur, activation du comportement, diminution de l'anxiété) impliquerait principalement les récepteurs 5HT
- **Conséquences :**
 - Projections 5HT raphé / cortex frontal : amélioration de l'humeur
 - Projections 5HT raphé / hypothalamus : amélioration des troubles alimentaires
- La correction des troubles impliqués dans la dépression nécessite une lente et profonde réadaptation biochimique : **régulation des récepteurs** up-régulés, amélioration des couplages intracellulaires de ces récepteurs etc...
- Cependant, la brusque augmentation de la stimulation des récepteurs (up-régulés par la maladie) au début du traitement conduit **temporairement à l'apparition d'effets indésirables d'origine sérotoninergique**. Ceux-ci tendent à disparaître au cours des premières semaines suite à la correction de l'activité des récepteurs.

ATC : antidépresseurs tri/tétracycliques

Propriétés pharmacologiques :

1. Inhibition *peu sélective* de la recapture de la NA et de la 5HT

Note : Clomipramine : 5HT > NA

Désipramine, maprotiline NA > 5HT

2. Blocage des récepteurs **muscariniques** **

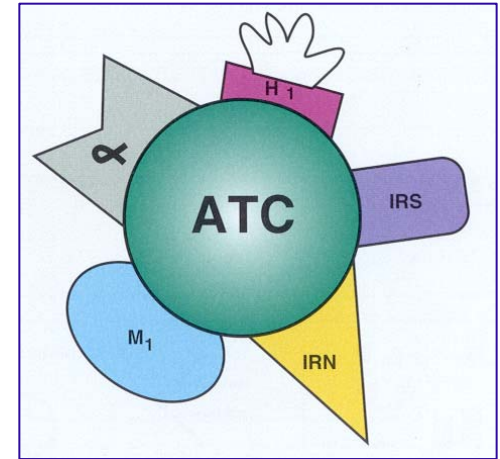
Sécheresse buccale, vision floue, rétention urinaire, constipation, troubles de la mémoire/cognition

3. Blocage des récepteurs **histaminiques H1**

Sédation, prise de poids

4. Blocage des récepteurs **adrénergiques α_1**

Hypotension orthostatique, vertiges



Effet antidépresseur (+ effet antagoniste hétérorécepteurs α_2 ?)

Effets secondaires indésirables (Toxicité)

** moins d'effets antimuscariniques avec les AD de seconde génération

ATC : antidépresseurs tri/tétracycliques

Effets thérapeutiques

Effets précoces

Sédation + amélioration du sommeil
(surtout pour certains composés)

Effets retardés (après 2-3 semaines)

Amélioration de l'humeur
Correction des troubles de l'appétit
Activation du comportement
Diminution de l'anxiété

Autres intérêts thérapeutiques :

Effet antalgique (douleur chronique) (amitrypt, duloxétine)
Prise en charge des dépendances (cfr bupropione pour tabag.)
Énurésie nocturne infantile (imipr, amitryp.)

Rappel : atomoxétine (THADA)

ATC : antidépresseurs tri/tétracycliques

Spécificité d'effet sur les systèmes de recapture

Les ATC présentent une certaine spécificité, mais les métabolites (actifs !) ont une spécificité parfois différente

| Drug/metabolite | NA uptake | 5-HT uptake |
|-------------------------------|-----------|-------------|
| Imipramine | +++ | ++ |
| Desmethyylimipramine (DMI) | ++++ | + |
| Hydroxy-DMI | +++ | - |
| Clomipramine (CMI) | ++ | +++ |
| Desmethyl-CMI | +++ | + |
| Amitriptyline (AMI) | ++ | ++ |
| Nortriptyline (desmethyl-AMI) | +++ | ++ |
| Hydroxynortriptyline | ++ | ++ |

La déméthylation à l'extrémité de la chaîne latérale est communément observée. Les métabolites sont actifs. Elle renforce la balance NA>5HT.

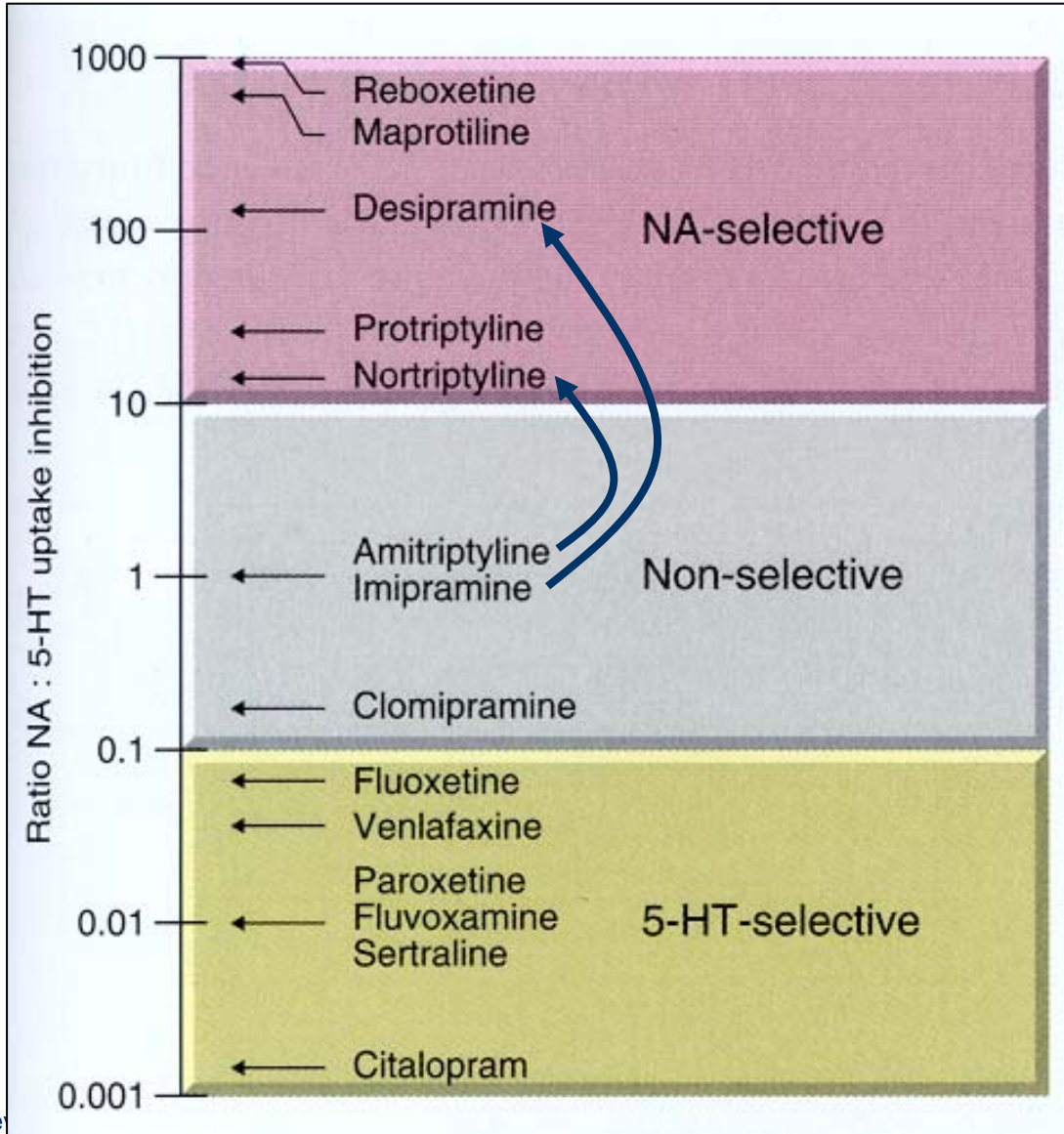
Exemple :

Imipramine
Amitriptyline
Clomipramine
Quétiapine (Neurolept)
Fluoxétine (ISRS)



ATC : antidépresseurs tri/tétracycliques

Spécificité d'effet sur les systèmes de recapture



**Effet thérapeutique
sur les troubles
biologiques
NA > 5HT**

**Effet thérapeutique
sur les troubles
émotionnels
5HT > NA**

Antidépresseurs tri/tétracycliques : effets indésirables

Aux concentrations thérapeutiques :

- « effets **atropiniques** » (antagonisme muscarinique) : sécheresse buccale, vision trouble, constipation , rétention urinaire (surtout avec amitriptyline)
- **Hypotension orthostatique** (inattendue!)
- Abaissement du niveau de vigilance, **sédation** (prolongée 24h/24), troubles de la concentration
- **Troubles cardiaques** (dysrythmies ventriculaires)

Toxicité aiguë (overdoses et suicides)

note : forte liaison protéines plasmatiques. Interaction médicamenteuse avec autres médicaments liés (aspirine, phénylbutazone) et risque de toxicité.

- Effets SNC : Excitation et délires, convulsions, dépression respiratoire, coma.
- Cardiaque : dysrythmie, fibrillation ventriculaire, arrêt cardiaque.
- Potentialisation des effets de l'alcool

Antidépresseurs : Pourquoi autant de molécules ?

R: Bien que présentant un mécanisme principal identique, les diverses molécules montrent des différences d'activités pharmacodynamiques conduisant à des propriétés thérapeutiques légèrement distinctes (en particulier sur la sédation)

Effet sédatif prononcé : - miansérine
- amitriptyline
- doxépine

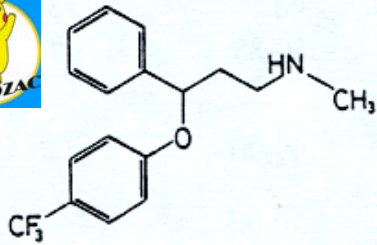
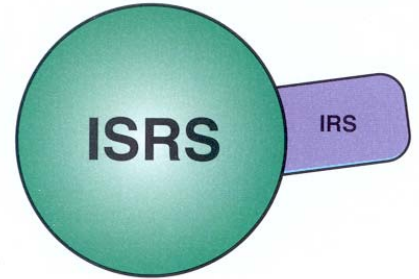
Effet sédatif modéré : - maprotiline
- clomipramine
- imipramine

Effet plutôt activateur : - désipramine,
- nortriptyline

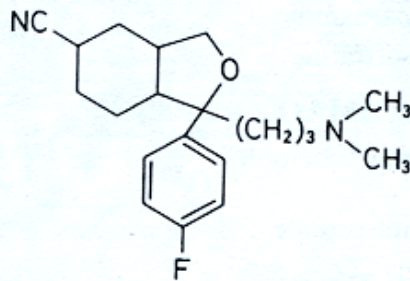
*diminuent
l'agressivité,
utiles pour les
dépressions
anxieuses*

*augmentent la
vigilance,
l'agressivité, utile
pour « l'asthénie »*

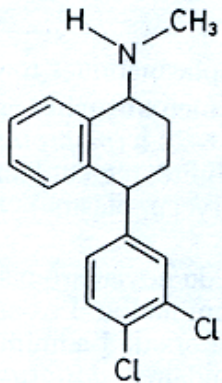
ISRS : inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine



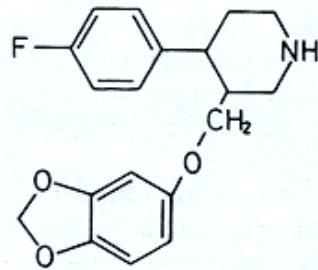
fluoxétine



citalopram



sertraline



paroxétine

Autre: fluvoxamine

5 représentants utilisés :

- Fluoxétine
- Fluvoxamine
- Paroxétine
- Sertraline
- Citalopram

→ + effets
antimuscariniques

Efficacité semblable, mais différence pharmacocinétique et différence d'interactions médicamenteuses (cfr Cyt P450)

Sélectivité = très peu d'effets indésirables liés aux récepteurs muscariniques, histaminiques et adrénergiques = facilité d'usage

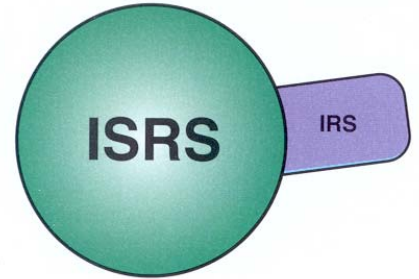
ISRS : inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine

Tableau 3A: Effets des antidépresseurs sur le recaptage de la noradrénaline (NA) et de la sérotonine (5-HT)

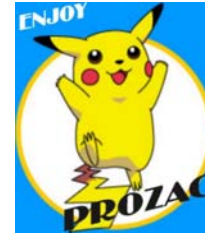
| Antidépresseurs (DCI) | <i>In vitro</i> | | | <i>In vivo</i> | |
|-----------------------|---|----------------------|---------|---|--------|
| | Cerveau de rat | Thrombocytes humains | | Cerveau de rat | |
| | IC ₅₀ exprimée en 10 ⁻⁸ M | | | ID ₅₀ exprimée en mg/kg p.o. | |
| | NA | 5-HT | 5-HT | NA | 5-HT |
| amitriptyline | 4.1 | 4.4 | 55 | 100 | 120 |
| citalopram | ▶ 440 | 0.6 | 30 | > 10 | 2 |
| clomipramine | 4.6 | 0.5 | 7 | 80 | 15 |
| désipramine | 0.2 | 35 | 300 | 11 | 180 |
| dibenzépine | 2.3 | 220 | 7000 | – | – |
| doxépine | 6.5 | 20 | 500 | 300 | 85 |
| fluoxétine | ▶ 55 | 2.7 | 44 | > 100 | 8 |
| fluvoxamine | ▶ – | – | – | > 100 | 5 |
| imipramine | 4.6 | 4.4 | 55 | 17 | 50 |
| maprotiline | 4.6 | > 2000 | >10 000 | 140 | > 600 |
| moclobémide | > 1000 | > 1000 | – | > 100 | > 100 |
| miansérine | – | >500 | 130 | – | > 100* |
| nortriptyline | 0.9 | 17 | 150 | 150 | 200 |
| trazodone | – | – | – | > 100 | > 30 |
| viloxazine | 25 | 10 000 | 1000 | 40 | 150 |

Comparaison des spécificités des ISRS et des AD tricycliques

ISRS : inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine



Lequel choisir ?



- Fluoxétine..... plutôt stimulant (Prozac^R)
 - Fluvoxamine..... plutôt sédatif
 - Paroxétine plutôt utilisé comme anxiolytique (dans l'anxiété généralisée)
 - Sertraline }
 - Citalopram }
- Neutres (ni sédatifs, ni excitants)

Attention au sevrage en cas d'arrêt brutal :

Confusion, nausées, insomnie, transpiration, vertiges et cauchemars

Instaurer et arrêter le traitement progressivement.

Cipramil (Lundbeck)

[citalopram]
compr. (séc.)
€ 28 x 20 mg

Sipralexa (Lundbeck)

[escitalopram]
compr. (séc.)
€ 28 x 10 mg

ISRS: effets indésirables

Effets sérotoninergiques indésirables en début de traitement

Causés par la stimulation aiguë des récepteurs 5HT dans les diverses voies sérotoninergiques :

- Projections 5HT raphé / cortex frontal : apathie
- Projections 5HT raphé / cortex limbique : agitation, anxiété, panique
- Projections 5HT raphé / ganglions de la base :
mouvements anormaux, ralentissement psychomoteur (pseudo parkinson)
- Projections 5HT raphé / tronc cérébral (centre du sommeil) :
troubles du sommeil
- Projections 5HT raphé / tronc cérébral (centre du vomissement) : **nausées**
- Projections 5HT raphé / moelle épinière : **troubles de l'activité sexuelle** (surtout ISRS)
- Tissus périphériques : **troubles digestifs**

Intoxication aux antidépresseurs

A mettre en rapport avec les risque de suicide liés à la dépression

- *Tricycliques (1ère génération)*

- Risque élevé d'overdose sévère. Cfr petits conditionnements.
- Coma et acidose métabolique, dépression respiratoire, agitation, délire, convulsions, arythmies cardiaques
- Traitement : Assistance médicale - Antiarythmique + correction des constantes biologiques (pH, potassium, etc...)



- *2ème génération, ISRS*

- Risque d'intoxication sévère quasi inexistant. Amplification des effets indésirables
- Syndrome sérotoninergique
- Attention aux antidépresseurs psychostimulants et le suicide

Antidépresseurs et syndrome sérotoninergique

Causes : excès de sérotonine apparaissant

- quelques heures à **quelques jours** après le début d'un traitement augmentant l'activité sérotoninergique (surtout ISRS)
- quand un IMAO-A (moclobémide) est administré avec un ISRS, ce qui est contre indiqué
- lors d'une administration successive d'un IMAO-A et d'un ISRS, dans un intervalle trop court (recommandé 2 semaines sauf dans le sens fluoxétine IMAO-A, mais grande susceptibilité individuelle)
- lors d'une intoxication aiguë, quelques heures après l'ingestion simultanée d'un imipraminique ou un IMAO-A et d'un ISRS
- Plus souvent lors de combinaisons avec d'autres médicaments avec une composante 5HT ! Attention aux interactions : **Tramadol, dérivés triptans, dérivés de l'ergot, dextrométorphane.**

Antidépresseurs et **syndrome sérotoninergique**

Forme bénigne

- nausées, agitation, comportement agressif, paresthésies
- évolution favorable en quelques heures après arrêt des traitements

Forme grave : ensemble de manifestations psychiques, motrices et végétatives :

- Agitation, confusion, hypomanie
- Tremblements, myoclonies... convulsions
- Hypertonie diffuse puis rigidité musculaire avec ses conséquences (difficulté respiratoire,...)
- Mydriase, sueurs, **hyperthermie**, frissons
- Augmentation de la pression artérielle, tachycardie, tachypnée

Antidépresseurs et syndrome sérotoninergique

- ne survient que rarement lors de l'utilisation d'un seul médicament sérotoninergique, sauf en cas de surdosage.
- Observé lors de combinaisons : soit un ISRS, soit un IMAO, en association avec au moins un autre médicament sérotoninergique tel que le dextrométhorphan, certains analgésiques morphiniques (hydromorphone, péthidine, tramadol), la buspirone, certains antipsychotiques, de nombreux antidépresseurs (surtout les ISRS et les IMAO, mais aussi certains ATC et apparentés tels que la clomipramine, la duloxétine, l'imipramine, la trazodone et la venlafaxine), le lithium, le millepertuis, les triptans et les dérivés de l'ergot, le linézolide, la sibutramine.

Extrait des Folia Pharmacothérapeutica 2009

Antidépresseurs et syndrome sérotoninergique

- Tramadol : inhib recapt 5HT (DOULEURS)
- Triptans : agoniste 5HT_{1B} et 5HT_{1D} (MIGRAINE)
- Sétrons : antagonistes 5HT₃ (NAUSEES)
- Dérivés ergot : agonistes (partiels) de récepteurs 5HT vasculaires (MIGRAINE)
- Sibutramine : inhib recapt NA & 5HT (OBESITE, retiré du marché en 2010)
- Cisapride : agoniste 5HT₄ (NAUSEE, retiré du marché en avril 2011)

Autres (\pm nouveaux) antidépresseurs :

1. **IRN** : inhibiteur sélectif de la recapture de la NA

Réboxétine

2. **IRSN** : inhibiteur de la recapture de la NA et de la 5HT (sans les autres multicomposantes des tricycliques)

Venlafaxine Bonne efficacité/faible toxicité.

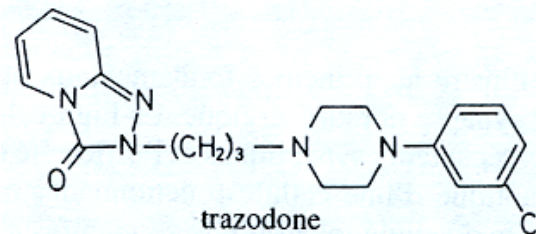
Top-vente n°36

3. **Antagonistes des récepteurs adrénergiques $\alpha 2$** (hétérorécepteurs qui assurent un rétrocontrôle négatif)

Mirtazapine (bloque aussi certains récepteurs 5HT, H1,...)

4. **Composés à activité mixte** : Antagoniste récepteur 5HT_{2A} et inhibiteurs de la recapture de la 5HT : Les **SARI** (*serotonin 2A antagonists/reuptake inhibitors*)

Trazodone



Pharmacocinétique des antidépresseurs

- **Administration orale**
- **Métabolisme** du noyau polycyclique (hydroxylation) et de la chaîne latérale aliphatique (déméthylation avec métabolites actifs !). La fluoxétine est métabolisée en norfluoxétine (métabolite actif, demi vie de 7 jours!)
- **Demi-vies assez longues** (15-30 heures) permettant une seule administration quotidienne (le soir). Parfois très longue (Problème en cas de changement d'antidépresseur, surtout de ISRS vers un IMAO : 5 semaines de délai après fluoxétine).
- Sauf certains à demi vie plus courte (2x par jour) :
Venlafaxine et Trazodone

Antidépresseurs et interactions médicamenteuses

Antidépresseurs et Cytochrome P450

- Certains AD tricycliques (ex : clomipramine, imipramine) **sont métabolisés** par les CYP450 1A2 et CYP450 2D6.
- Les ISRS **sont des inhibiteurs puissants** des CYP450

| | <u>1A2</u> | <u>3A4</u> | <u>2D6</u> | <u>2C9</u> | <u>2C19</u> |
|-------------|------------|------------|------------|------------|-------------|
| fluoxétine | | x | x | x | x |
| fluvoxamine | x | x | x | x | x |
| paroxétine | | | x | | |
| citalopram | | | x | | |
| sertraline | | | x | | |

- Donc, risque de toxicité lors de l'utilisation combinée ou successive des ISRS et AD tricycliques.
- Risque de toxicité des autres médicaments métabolisés par ces enzymes : benzodiazépines, certains neuroleptiques, théophylline, caféine, ...

- CYP450 1A2 est impliqué dans la dégradation de clozapine, olanzapine, imipramine.
- CYP450 3A4 est impliqué dans la dégradation de benzodiazépines (alprazolam), zopiclone, carbamazépine, phénytoïne, méthadone, fentanyl, quétiapine.
- CYP450 2D6 est impliqué dans la dégradation de amitriptyline, citalopram, paroxétine.

Et ne pas oublier tous les autres composés hors CNS!

Pharmacothérapie de la dépression

Les effets thérapeutiques ne sont pas immédiats, l'amélioration nécessite plusieurs semaines .

Les IMAO : désuets pour les irréversibles. Regain d'intérêt avec les substances récentes sélectives IMAO-A réversibles (moclobémide).

Les AD tricycliques : efficaces, mais nombreux effets indésirables et risque de toxicité.

Les ISRS : efficaces (pas plus!) et moins d'effets indésirables. Effets secondaires au début, mais s'atténuent progressivement.

Importance des interactions médicamenteuses étant donné l'inhibition des cytochromes P450 par les ISRS ou son implication dans la dégradation des ADT.

Le traitement de la dépression en résumé :

- Choix de l'AD :
 - Dépend du patient - nécessité de sédation ?, efficacité de traitements antérieurs, compatibilité avec autres médicaments etc...
 - **L'efficacité de tous les AD (première et deuxième génération, ISRS) est équivalente.** La différence concerne les effets indésirables et le risque de toxicité.
 - Les AD tricycliques (première génération) s'avèrent efficaces dans la plupart des cas de dépression (même préférés pour les dépressions sévères).
 - Le recours aux substances de seconde génération ou aux ISRS ne se justifie qu'en cas d'apparition des effets indésirables propres aux AD tricycliques. En outre, certains ISRS présentent plus d'effets indésirables digestifs (nausées).
 - Les composés de seconde génération et les ISRS présentent moins de risques cardiotoxiques en cas de surdosage (approprié en cas de tendance suicidaire)

Le traitement de la dépression en résumé :

- Durée du traitement et posologies
 - Mise en route : quelques semaines.
Eventuellement commencer en joignant une benzodiazépine (15j – petits conditionnement)
 - Efficacité évaluée après 4-8 semaines.
 - Poursuite : 4-6 mois.
 - Si dépression récurrente : 5 ans ou indéfinie
 - posologie très variable

6.3.1.1. Premier groupe

Imipramine et dérivés

ANAFRANIL (Novartis)

| | | |
|--------------------------------------|--------|---------|
| clomipramine chlorhydrate | | |
| compr. Retard (séc., lib. prolongée) | | |
| 42 x 75 mg | R/ (b) | 17,70 € |
| drag. | | |
| 150 x 10 mg | R/ (b) | 9,49 € |
| 30 x 25 mg | R/ (b) | 4,14 € |
| 150 x 25 mg | R/ (b) | 19,16 € |
| amp. i.m. - i.v. | | |
| 10 x 25 mg/2 ml | R/ (b) | 9,20 € |

Posol. per os: jusqu'à 250 mg p.j.

PERTOFRAN (Novartis)

| | | |
|--------------------------|--------|--------|
| désipramine chlorhydrate | | |
| drag. | | |
| 100 x 25 mg | R/ (b) | 8,85 € |

Posol. jusqu'à 200 mg p.j.

TOFRANIL (Novartis)

| | | |
|-------------------------|--------|---------|
| imipramine chlorhydrate | | |
| drag. | | |
| 60 x 10 mg | R/ (b) | 2,33 € |
| 200 x 25 mg | R/ (b) | 10,29 € |

Posol. jusqu'à 200 mg p.j.

Addendum : Utilisation du millepertuis (Hypericum perforatum) dans la dépression.

Usage (libre) :

- Efficacité variable dans le traitement de dépressions modérées
- Mécanisme ? IRS? IMAO?

Standardisation?

Risque d'interactions avec
Ciclosporine
Théophylline
Anticoagulants oraux
Contraceptifs oraux
Digoxine
ISRS

Hypericine
Hyperforine
Amentoflavone
B-sitostérol



Cochrane Database Syst Rev.
2008 Oct 8;(4):CD000448.

“St John's wort for major depression.”

Linde K, Berner MM, Kriston L.

Authors' conclusions:

The available evidence suggests that the hypericum extracts tested in the included trials a) are superior to placebo in patients with major depression; b) are similarly effective as standard antidepressants; c) and have fewer side effects than standard antidepressants.



**Inducteur
CYP3A4**



Le lithium (Carbonate de lithium)

- Indications :



- Traitement de (1er) choix pour la prévention de **phases maniaques**
- En association (avec ISRS), traitement prolongé (prophylactique) des troubles bipolaires (psychose maniaco-dépressive)
- Usage dans les dépressions unipolaires moins justifié (polythérapie?)
- La mise en place de l'effet thérapeutique nécessite 2-3 semaines

- *Autres normothymiques* : (parfois aussi pour le début du traitement)

- *bloqueurs de canaux sodium* **carbamazépine**, acide **valproïque**, **lamotrigine** (cfr antiépileptiques),
- *antipsychotiques atypiques* (**quétiapine**, **aripiprazole**, **rispéridone**)
 - ↳ En particulier si agitation/agressivité


Dose : très variable (! Fonction rénale, poids, âge, etc...).
Dépend du type de sel. Ordre de grandeur : 500 mg de carbonate (ou 2 g de gluconate). Fractionné en 2 ou 3x/j.

Le lithium (Carbonate de lithium)

Effets indésirables

- Le lithium présente une **faible sécurité d'usage** (fenêtre thérapeutique étroite).
- Effets secondaires nombreux : nausée, diarrhée, tremblements, sédation, fatigue musculaire, polydipsie, polyurie.
- Le traitement chronique peut conduire à une hypothyroïdie.
- Intoxication : tremblements, vomissements diarrhée, arythmies cardiaques, convulsions.
- La réduction de la natrémie favorise la réabsorption rénale du Li^+ (régimes pauvres en Na^+ , diurétiques).

Inhibe
iodination de
la tyrosine?



Remarque : le Li^+ pénètre dans les cellules en se substituant au Na^+ , ses cibles sont donc préférentiellement le tissu nerveux, les reins, le cœur,...

Le lithium (Carbonate de lithium)

Thérapeutique efficace (quand elle est bien menée!)...
... mais difficile à mettre en place (variations inter-individus)
Traitement de durée très prolongée (prophylactique!)

Précautions

- Pharmacocinétique très variable. Posologie à adapter.
- Ne pas changer de régime hydrique, ni ionique (! Diurétiques).
- Ne pas changer de spécialité (variations dans la biodisponibilité)
- Précautions d'usage : vérifier les fonctions rénale, cardiaque, thyroïdienne.
- Tératogène : Usage très déconseillé 1^{er} trimestre de la grossesse.

Chapitre 3 en résumé : *L'arsenal thérapeutique de la dépression :*

IMAO-A

Moclobémide

Tri- et Tétracycliques
et apparentés

'X-pramine'

'Y-ptyline'

'Z-épine'

ISRS

Fluoxétine

Fluvoxamine

Paroxétine

Sertraline

Citalopram

Antagoniste $\alpha 2$

Mirtazapine

IRSN

Venlafaxine

SARI

Trazodone

IRN

Réboxétine

Li⁺