Pharmacologie du système nerveux

Chapitre 2

Les anxiolytiques, sédatifs et hypnotiques

Hermans FARM2129 - 72

Anxiété pathologique

Exagération sans motif réel des réactions émotionnelles et somatiques de peur/appréhension qui se développent d'ordinaire face à une menace.

Ces réactions affectent alors la vie (affective, professionnelle,...) de l'individu et son entourage.

Manifestations de l'anxiété:

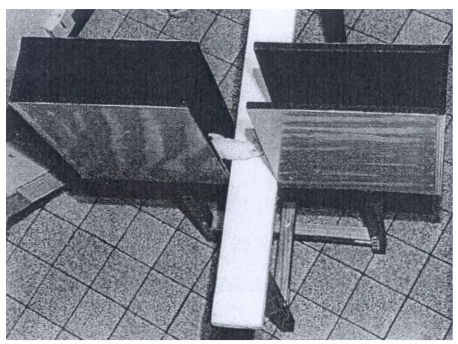
- Plaintes verbales.
- Le patient indique qu'il est <u>impatient</u>, <u>nerveux</u>, <u>énervé</u>.
- Effets <u>somatiques et autonomes</u>. Agitation, tachycardie, transpiration, troubles gastro-intestinaux.
- Effets sociaux. Perturbations de l'activité quotidienne et des relations.

Causes secondaires de l'anxiété:

- Secondaires à une <u>affection</u> respiratoire, endocrinienne, cardiovasculaire, métabolique, neurologique
- Secondaires à des <u>traitements pharmacologiques</u> : sympathomimétiques, anticholinergiques, antihistaminiques, dopaminergiques,
- Secondaire à <u>l'arrêt d'un traitement</u> pharmacologique : benzodiazépine, barbiturique, narcotique, autre sédatif (alcool...)

Hermans FARM2129 - 74

Évaluation des propriétés anxiolytiques



Expérimentation chez l'animal : « elevated cross-maze » L'animal redoute l'environnement ouvert. Après administration d'anxiolytiques, le temps d'exploration passé dans cet environnement ouvert augmente.

Anxiété pathologique

Exagération sans motif réel des réactions émotionnelles et somatiques de peur/appréhension qui se développent d'ordinaire face à une menace.

Ces réactions affectent alors la vie (affective, professionnelle,...) de l'individu et son entourage.

Trouble anxieux généralisé : symptômes présents de manière continue pendant une période prolongée (voir critères DSM-IV)

Phobies anxieuses : Crainte exagérée

exemple : phobie sociale (crainte d'être gêné en public) exemple : anorexie mentale (crainte de prendre du poids) exemple : hypocondrie (crainte d'avoir une maladie)

Troubles Paniques: Symptômes aigus de peur, crainte d'être pris de panique

Comportement obsessionnel et compulsif : idées répétitives (obsessions; exemple crainte d'être contaminé) et comportements répétitifs (compulsions)

Stress post-traumatique

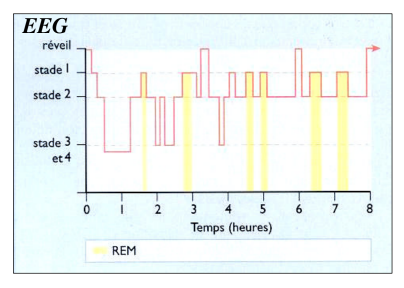
Hermans FARM2129 - 76

Critères <u>diagnostiques</u> de l'anxiété généralisée (DSM-IV) (extraits)

- A. Anxiété et soucis excessifs survenant la plupart du temps durant au moins six mois
- B. La personne éprouve des difficultés à contrôler cette préoccupation
- C. L'anxiété et les soucis sont associés à au moins trois des symptômes suivants :
 - agitation ou sensation d'être survolté ou à bout
 - fatigabilité
 - difficultés de concentration ou trous de mémoire
 - irritabilité
 - tension musculaire
 - perturbation du sommeil
- D. Se distingue des autres types de troubles anxieux (voir suite)
- E. L'anxiété et les soucis entraînent une souffrance cliniquement significative ou une altération du fonctionnement social, professionnel...
- F. La perturbation n'est pas due aux effets physiologiques directs d'une substance ou d'une affection médicale générale

DSM-IV - Diagnostic and Statistical Manual of Mental Disorders

Le sommeil : succession de stades



Rappels:

- Sommeil = succession de phases (4 stades)
- Contrôle: neurones
 - cholinergiques (raphé),
 - sérotoninergiques (raphé)
 - noradrénergiques (locus coeruleus)

Troubles du sommeil = troubles de l'endormissement (latence) et diminution de la durée totale de sommeil

Hermans FARM2129 - 78

<u>Troubles du sommeil :</u>

- Troubles de l'endormissement (latence prolongée du premier sommeil)
- Troubles du maintien de l'état de sommeil (interruptions fréquentes ou trop longues du sommeil par des états d'éveil)
- Réveils précoces

Classification des insomnies :

- Primaires : trouble physiopathologique du sommeil
- Secondaires :
 - à un trouble psychiatrique (anxiété...)
 - à un traitement ou abus d'une substance
 - à un état médical, une douleur, un trouble respiratoire
 - à un non-respect du rythme circadien (voyage)

EVEIL

Soulagement de l'anxiété

Relation entre anxiolytiques, sédatifs et hypnotiques

SEDATION

(Étourdissement, diminution temps de réaction)

HYPNOSE

Confusion, Delirium, Ataxie

ANESTHESIE chirurgicale

Dépression respiratoire et dépression des centres vasomoteurs du tronc cérébral (COMA)

L'effet anxiolytique, sédatif ou hypnotique dépend dès lors de la <u>puissance</u> du composé et de la <u>dose</u>

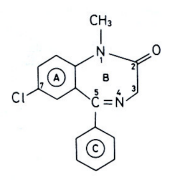
MORT

Les substances sédatives au cours de l'histoire :

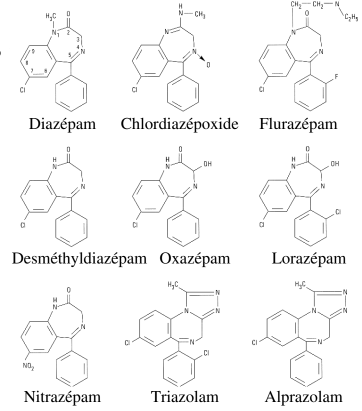
- opiacés, atropine, scopolamine
- éthanol
- sels de brome
- barbituriques
- pipéridine-diones, gluthétimide, méthylpyrone
- Antihistaminiques (diphenhydramine)
- hydrate de chloral
- méprobamate
- benzodiazépines
- ligands non-benzodiazépines des récepteurs des benzodiazépines

Structure des benzodiazépines

1,4 benzodiazépine



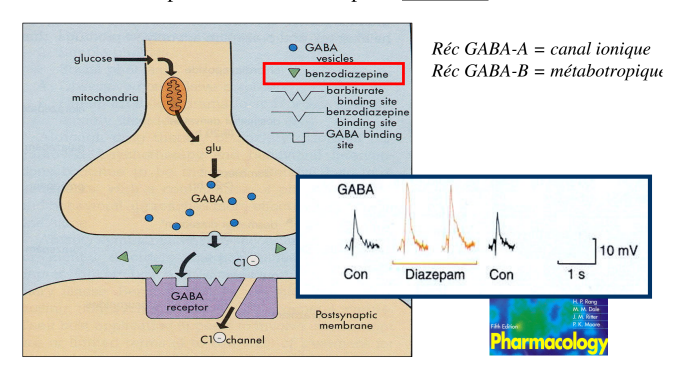
A = cycle benzène B = cycle 1,4 diazépine



Hermans FARM2129 - 82

Benzodiazépines: Mécanisme d'action

• Les benzodiazépines se lient au récepteur GABA-A



Benzodiazépines: Mécanisme d'action

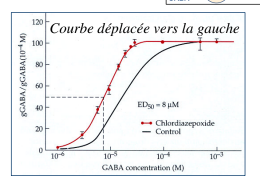
• Les benzodiazépines se lient au récepteur GABA-A

Rappel : Ce récepteur est un complexe multiprotéique établissant un canal Clde la membrane neuronale. L'ouverture du canal est induite par le GABA, et conduit à une hyperpolarisation cellulaire.

Note : il existe une multitude de récepteurs GABA-A. 3 assemblages prédominent :

- α1β2γ2
- α2β3γ2
- α3β3γ2
- Les benzodiazépines favorisent l'action du GABA

La fixation des benzodiazépines sur un site allostérique du récepteur augmente la puissance du GABA (mais pas son efficacité maximale)



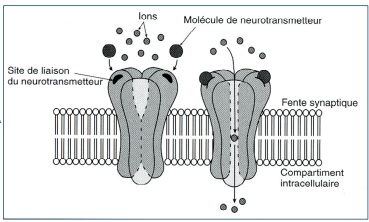
Les benzodiazépines potentialisent l'action du GABA sur les récepteurs GABA-A en augmentant la <u>probabilité d'ouverture</u> du canal en réponse au GABA et en augmentant l'affinité du GABA pour son récepteur

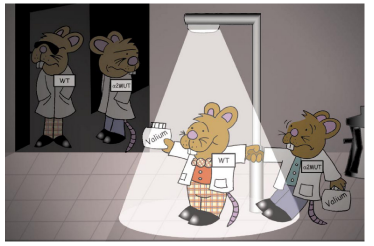
Hermans FARM2129 - 84

Les récepteurs aux benzodiazépines sont constitués de l'assemblage de diverses sous unités.

Selon la présence ou pas de certaines sous-unités (en particulier α_1 ou α_2), la sensibilité aux benzodiazépines peut varier.

La sous-unité α_2 semble impliquée dans les effets anxiolytiques. α_1 dans les effets sédatifs.

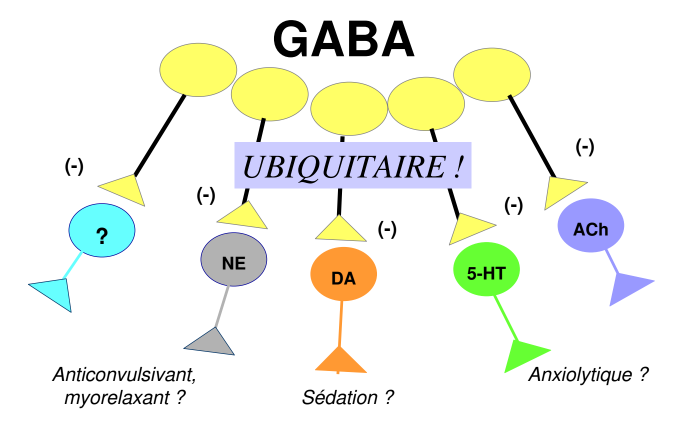




Le valium (diazépam) est anxiolytique Chez l'animal transgénique où la sous unité α_2 est élminée, le valium n'a plus son effet anxiolytique.

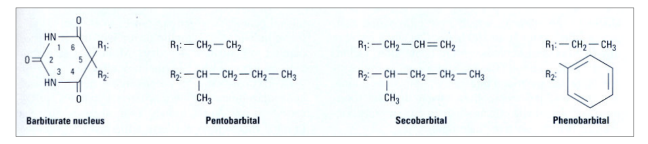
De futurs composés actifs sur α_2 et pas sur α_1 pourraient constituer de bons anxiolytiques dénués d'effets sédatifs.

Activité inhibitrice du GABA dans le SNC



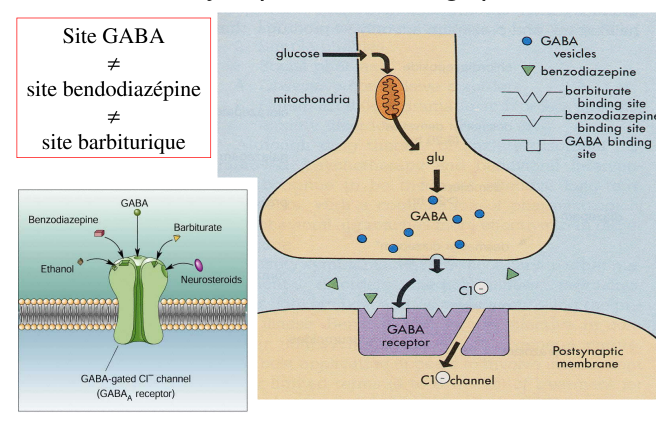
Hermans FARM2129 - 86

Les barbituriques



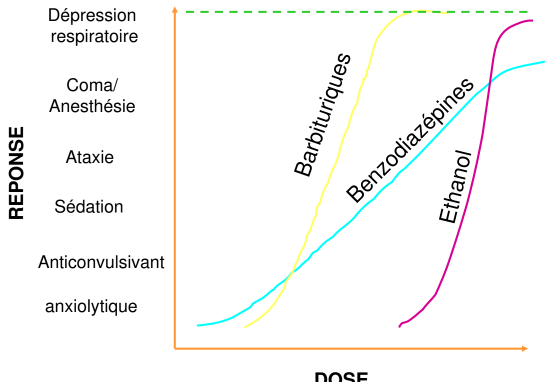
- Possèdent également un site de fixation sur le récepteur GABA-A (site différent de celui des benzodiazépines; non-compétition benzodiazépines-barbituriques)
- Facilitent (aussi) l'action du GABA sur son récepteur, mais en <u>augmentant la durée d'ouverture</u> du canal induite par le GABA.
- A haute concentration, les barbituriques miment l'effet du GABA et <u>ouvrent le canal</u>.

La synapse GABAergique



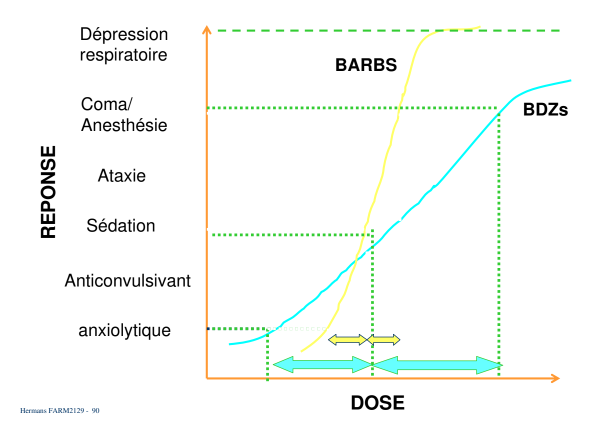
Hermans FARM2129 - 88

Comparaison des effets des barbituriques et benzodiazépines



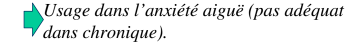
DOSE

Sécurité d'utilisation des barbituriques et benzodiazépines



Actions des benzodiazépines et usages cliniques:

Effet anxiolytique



Effet hypnotique et sédatif

Usage dans les troubles du sommeil pour des traitements courts. Aussi pour sédation ponctuelle (ex : petite chirurgie).

Effet anticonvulsivant

Usage dans le traitement de l'épilepsie (diazépam injecté ds état de mal épileptique)

Effet myorelaxant (central)

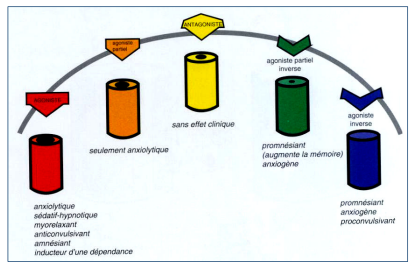
Usage dans le traitement des spasmes musculaires.

Effet amnésiant (amnésie antérograde)



Usage dans les chirurgies mineures.

Les récepteurs des benzodiazépines : agonistes, agonistes partiels, antagonistes et agonistes inverses

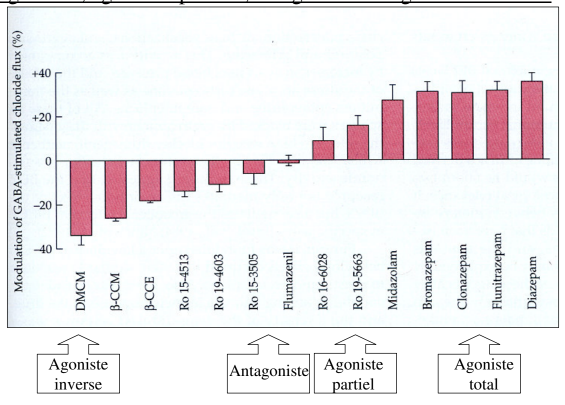


- Agoniste total : effets thérapeutiques + effets indésirables
- Agoniste partiel : en théorie, bon compromis entre l'activité thérapeutique et les effets indésirables modérés
- Antagoniste : pas d'effet lui même, mais inhibe l'action des agonistes peut s'avérer utile en cas d'overdose
- Agoniste inverse : effets opposés à l'agoniste.

Hermans FARM2129 - 92

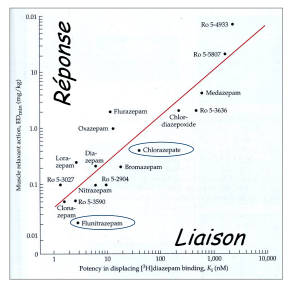
Les récepteurs des benzodiazépines :

agonistes, agonistes partiels, antagonistes et agonistes inverses



Différence de propriétés entre les multiples benzodiazépines :

- 1. Puissance : affecte l'intensité de l'effet
 - liée à leur affinité respective pour le récepteur GABA-A
 - se traduit par des posologies différentes ex : dose Flunitrazépam < chlorazépate



- 2. Pharmacocinétique : affecte le délai, la durée et l'intensité de l'effet
 - Vitesse de résorption
 - Distribution, accessibilité SNC, liaison protéines plasmatiques
 - Métabolisme (en métabolites éventuellement actifs)
 - Excrétion

Hermans FARM2129 - 94

Équivalences d	REPERTOIRE COMMENTE DES MEDICAMENTS 2003			
alprazolam	0,5 - 1	loflazépate d'éthyl	le 1 - 3	
bromazépam	4,5 - 9	loprazolam	0,5 - 2	
brotizolam	0,25 - 0,5	lorazépam	2 -8	
clobazam	10 - 30	lormétazépam	1 - 2	
clonazépam	2	midazolam	7,5 - 15	
clorazépate	10- 30	nitrazépam	5 -10	
clotiazépam	5 - 10	nordazépam	2,5 - 10	CENTRE BELGE DINFORMATION PHARMACOTHERAPEUTIQUE http://www.cbip.be
cloxazolam	1 - 2	oxazépam	15 - 100	
flunitrazépam	0,5 - 2	prazépam	30 - 60	
flurazépam	15 - 60	témazépam	15 - 60	
kétazolam	15 - 75	tetrazépam	25 - 100	
		triazolam	0,25 - 0,5	

Répertoire commenté des médicaments 2003, CBIP

Benzodiazépines: pharmacocinétique (1)

• Résorption :

Les benzodiazépines sont résorbées par voie <u>orale</u>, en milieu alcalin, à partir du duodénum, de façon plus ou moins rapide selon les produits. (note : aussi en i.v.)

Rapide: Triazolam, midazolam: pic plasmatique atteint en 1 heure

Diazépam: rapide (pic: 1-2 heures)

Clorazépate : Prodrogue convertie en desméthyldiazépam par

hydrolyse acide dans l'estomac

Lente: Oxazépam, lorazépam et témazépam

• Distribution:

<u>Liaison protéines plasmatiques</u> souvent importante (60 à 95%)

affecte la durée d'action en diminuant l'excrétion

mais ne semble pas entrer en compétition avec d'autres médicaments

Passage de la barrière hémato-encéphalique variable selon <u>lipophilicité</u>

affecte l'accessibilité au site d'action pharmacologique

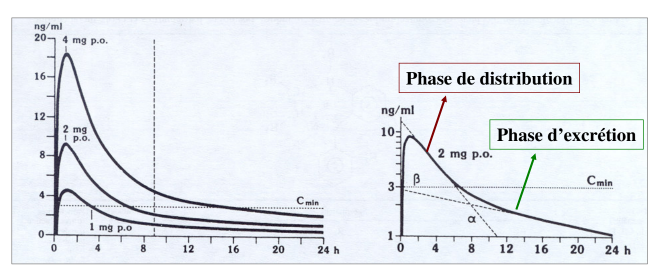
Diazépam et triazolam : très liposolubles, action rapide

Chlordiazépoxide et lorazépam : moyennement liposoluble, activité plus tardive

Diffusion importante à travers la barrière placentaire.

Hermans FARM2129 - 96

Distribution et excrétion du flunitrazépam en prise unique



Dans le cas des benzodiazépines, la distribution tissulaire (y compris la fixation aux protéines plasmatiques) est un facteur déterminant de la durée d'action (parfois plus important que la vitesse d'élimination). En effet, la simple distribution tissulaire suffit à ramener la concentration plasmatique sous la concentration thérapeutique minimale.

Illustration : cas du Flunitrazépam. Ceci est valable pour une prise unique. En cas d'administrations répétées, à la fois la distribution et l'élimination jouent un rôle.

Benzodiazépines: pharmacocinétique (2)

• Métabolisme :

Réactions de phase I:

- Déalkylation du cycle diazépine, hydroxylation, réduction du NO₂
- Les métabolites de ces réactions restent la plupart du temps actifs. Mais leur distribution tissulaire et leur cinétique d'excrétion sont changées

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 \\
N \\
N \\
CI
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 \\
N \\
C = N
\end{array}$$

Hermans FARM2129 - 98

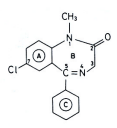
Métabolisme des benzodiazépines (exemples de réactions de phase I)

Benzodiazépines: pharmacocinétique (2)

• Métabolisme :

Réactions de phase I :

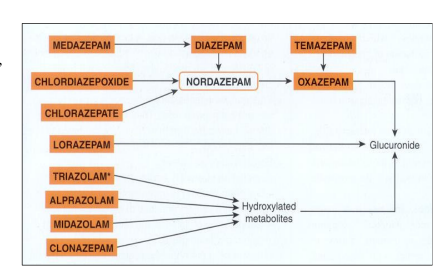
- Déalkylation du cycle diazépine, hydroxylation, réduction du NO₂
- Les métabolites de ces réactions restent la plupart du temps actifs.
 Mais leur distribution tissulaire et leur cinétique d'excrétion sont changées



Réactions de phase II:

 glucuronoconjugaison, augmentation de l'hydrosolubilité et perte d'activité

Métabolisme des benzodiazépines En surligné, substances actives



Hermans FARM2129 - 100

Benzodiazépines: pharmacocinétique (3)

• Élimination :

- Les benzodiazépines sont excrétées dans les urines sous forme de dérivés hydrosolubles et conjugués
- Les réactions de phase I affectent les vitesse d'élimination. Exemple : le Flurazépam, utilisé comme hypnotique (rapide) est métabolisé en dérivés divers présentant des demi-vies d'élimination de 40 à 100 heures .
- L'insuffisance rénale légère ou moyenne a peu d'influence sur l'excrétion.

Benzodiazépine	Pic sanguin	Demi-vie	
	(heures)	(heures)	
Alprazolam	1-2	12-15	
Chlordiazépoxide	2-4	15-40	
Clorazépate	1-2	50-100	
Diazépam	1-2	20-80	
Flurazépam	1-2	40-100	
Lorazépam	1-6	10-20	
Oxazépam	2-4	10-20	
Triazolam	1	2-3	

Barbituriques: pharmacocinétique

- Résorption : administration orale : résorption très rapide
- Distribution : accès au SNC dépend de la lipophilicité. *Note* : les thiobarbituriques montrent une très haute lipophilicité. Ils pénètrent rapidement dans SNC et ont donc un effet rapide. Ensuite, ils se redistribuent rapidement dans les tissus périphériques (dont le tissu adipeux), faisant ainsi chuter la concentration. La durée d'action est donc brève. Le thiopental est utilisé en <u>anesthésiologie</u> (inducteur de narcose).
- Métabolisme : oxydation au niveau des substituants (métabolites inactifs) suivie de glucuronoconjugaison.
- Élimination : urinaire après métabolisme *Note* : le phénobarbital est peu métabolisé et est éliminé lentement tel quel dans les urines. Demi-vie : 4-5 jours. Usage : antiépileptique

Hermans FARM2129 - 102

Benzodiazépines: Effets indésirables

Concentrations thérapeutiques Sédation, dépression de l'activité du SNC, aggravée en combinaison avec l'alcool

Désinhibition comportementale Irritabilité, excitation, agressivité (<1%)

Utilisés seules, les benzodiazépines présentent peu d'effets indésirables par rapport aux autres psychotropes

- Inhibition psychomotrice et cognitive
 - troubles de la coordination, de l'attention (conduite, manipulation de machines)
 - altération des perceptions visuelles (inconsciente)
 - ataxie, confusion
- Surdosage: décès exceptionnel sans autres médicament
- Dépression de l'activité du SNC et dépression respiratoire sévère si combinées à l'alcool, aux barbituriques, aux narcotiques, aux antidépresseurs tricycliques

Benzodiazépines: Tolérance, dépendance, sevrage

Tolérance : diminution de la réponse à une substance après administration répétée

- <u>métabolique</u> : induction des systèmes de métabolisme de la substance (important dans le cas des barbituriques)
- <u>pharmacodynamique</u> : modification de la sensibilité au niveau de l'organe cible (dans le cas des benzodiazépines, par down-régulation des récepteurs aux benzodiazépines)

note : les benzodiazépines montrent une <u>tolérance partielle</u> : se développe vite pour les effets sédatifs et quasi absente pour les effets anxiolytique et hypnotiques

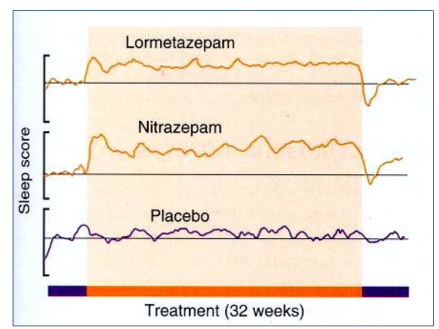
Dépendance : état psychologique et/ou physiologique (dépendance physique) nécessitant la répétition de l'administration d'une substance pour éviter l'apparition de symptômes d'abstinence (sevrage)

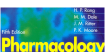
- Dans le cas des anxiolytiques/sédatifs/hypnotiques : augmentation de l'anxiété, insomnie, excitabilité (jusqu'à convulsions)
- L'importance des symptômes varie selon la nature de l'hypnotique utilisé (demi-vie, etc...), de la dose et de la durée du traitement précédant le sevrage

note : les benzodiazépines avec demi-vie courte sont plus susceptibles de causer des troubles de sevrage. Ex: le triazolam utilisé comme hypnotique (demi-vie de 4 h) peut causer de l'anxiété diurne (même de l'agressivité -rebond!).

Hermans FARM2129 - 104

Benzodiazépines: Tolérance, dépendance, sevrage





Les mesures objectives de l'efficacité des benzodiazépines révèlent le développement de la tolérance. Cependant, l'appréciation subjective de l'amélioration du sommeil persiste longtemps... rôle de l'effet placebo?

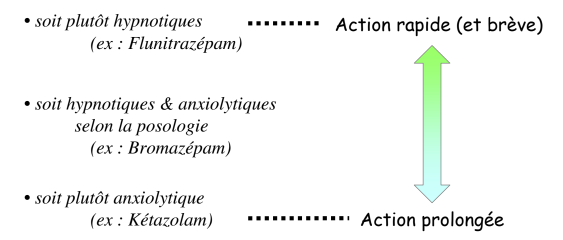
Sevrage des benzodiazépines

- Sévère si arrêt brutal de l'administration (ou si administration d'un antagoniste des récepteur benzodiazépines, flumazénil)
- Peut apparaître immédiatement (avec les composés à demi-vie courte) Ou ultérieurement (jusqu'à 3 semaines!) (avec les composés à demi-vie longue)
- Symptômes :
 - dysfonctions neurovégétatives : troubles G-I, hypertension, tachycardie
 - céphalées, étourdissement,
 - insomnie, irritabilité, anxiété
 - troubles des perceptions sensorielles, hallucinations, mouvements anormaux
 - convulsions
- Traitement : administration de benzodiazépines à demi-vie longue
- Prévention : arrêt progressif du traitement (1/8 par 15 jours!), utilisation de benzodiazépines à demi-vie longue

Hermans FARM2129 - 106

Les benzodiazépines : hypnotiques ou anxiolytiques ?

En théorie:



Les benzodiazépines : hypnotiques ou anxiolytiques ?

En pratique :

Une prise, le soir = hypnotique

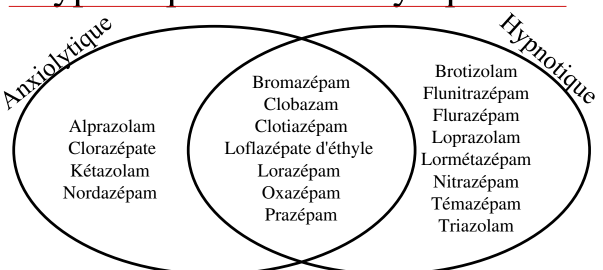
Trois prises étalées = anxiolytique



(Répertoire commenté des médicaments)

BROMAZEPAM (Ratiopha	ırm)		100 x 10 mg Posol.	H/	11,75 €
bromazépam compr. (séc.)			anxiété: 1 à 3 × p.j. 5 Autre(s) dénomination	mg (s): Diazepha	r, Valium
50 × 6 mg 50 × 12 mg	R/ R/	4,88 € 8,75 €	DIAZEPAM (Ratiopharm)		
Posol. anxiété: 3 × p.j. 1,5 à 6 Autre(s) dénomination top, Bromazemed, Br Docbromaze, Lexotan	(s): Anxiocal	m, Broma- Bromidem,	diazépam compr. 30 × 2 mg compr. (séc.) 25 × 5 mg 100 × 5 mg	R/ R/ R/	1,78 € 2,65 € 8.06 €
			25 × 10 mg	R/	3,10 €
			100 × 10 mg	R/	9.92 €
BROMAZEPHAR (Unicope bromazépam compr. (séc.) 50 × 6 mg 50 × 12 mg	R/ R/	4,88 € 8.75 €	Posol. anxiété: 1 à 3 × p.j. 5 Autre(s) dénomination DIAZEPHAR (Unicophar)	(s): Diazepha	r, Valium
Posol. anxiété: 3 × p.j. 1,5 à 6 insomnie: 3 à 9 mg Autre(s) denomination top, Bromazemed, Br Docbrornaze, Lexotan	(s): Anxiocal		diazépam compr. (séc.) 25 × 5 mg 100 × 5 mg 25 × 10 mg 100 × 10 mg	R/ R/ R/ R/	2,53 € 7,46 € 3,10 € 9,92 €
			anxiété: 1 à 3 x p.j. 5 Autre(s) dénomination	nıy (s): Diazepan	n. Valium
BROMIDEM (Sandipro) bromazépam			DOCALPRAZO (Docphar		,
compr. (séc.) 50 × 6 mg 50 × 12 mg Posol. anxiété: 3 × p.j. 1,5 à 6 insomnie: 3 à 9 mg Autre(s) denomination top, Bromazemed, B phar, Doctromaze, Lev	(s): Anxiocal romazepam,		alprazolam compr. (séc.) 50 × 0,25 mg 50 × 0,5 mg 50 × 1 mg <i>Posol.</i> anxiété: 3 × p.j. 0,25 à Autre(s) dénomination Alprazolam, Alprazon	R/ R/ R/ a 1 mg n(s): Alpraph	

Les benzodiazépines : hypnotiques ou anxiolytiques ?



Selon les indications proposées pour les spécialités disponibles en Belgique (Répertoire commenté des médicaments 2003) + Antiépileptique : Clonazépam

+ Myorelaxant : Tetrazépam

Les benzodiazépines : hypnotiques ou anxiolytiques ?



Drug	Half-life of parent compound (h)	Active metabolite	Half-life of metabolite (h)	Overall duration of action	Main uses
Triazolam, ^a midazolam	2–4	Hydroxylated derivative	2	Ultra-short (<6 h)	Hypnotic* Midazolam used as intravenous anaesthetic
Zolpidem ^b	2	No		Ultra-short (~ 4 h)	Hypnotic
Lorazepam, oxazepam, temazepam, lormetazepam	8–12	No		Short (12–18 h)	Anxiolytic, hypnotic
Alprazolam	6–12	Hydroxylated derivative	6	Medium (24 h)	Anxiolytic, antidepressant
Nitrazepam	16–40	No	C L	Medium	Hypnotic, anxiolytic
Diazepam, chlordiazepoxide	20–40	Nordazepam	60	Long (24-48 h)	Anxiolytic, muscle relaxant Diazepam used intravenously as anticonvulsant
Flurazepam	1	Desmethyl- flurazepam	60	Long	Anxiolytic
Clonazepam	50	No		Long	Anticonvulsant, anxiolytic (especially mania)

Hermans FARM2129 - 110

Barbituriques versus Benzodiazépines

Mécanisme pharmacologique essentiellement identique : potentialisation de l'effet inhibiteur des systèmes GABAergiques

Mais

- Aux doses élevées, les barbituriques activent le récepteur GABA-A en l'absence de GABA. Risque important d'intoxication par dépression des centres respiratoires, coma, mort. Pas d'antidote spécifique.
- La fenêtre thérapeutique des barbituriques très étroite.
- Le métabolisme hépatique des barbituriques est en compétition avec de nombreux autres médicaments et composés endogènes.
- Les barbituriques sont des inducteurs du métabolisme hépatique.
- Les barbituriques (comme les benzodiazépines) conduisent à des états de tolérance et de dépendance .

Les barbituriques n'ont plus leur place dans le traitement de l'anxiété et des troubles du sommeil. Seuls le phénobarbital est encore utilisé comme antiépileptique et le thiopental (thiobarbiturique) est utilisé en anesthésiologie.

- Alprazolam, bromazépam :
 - largement utilisés, durée d'action moyenne.
 - Anxiolytiques assez sédatifs

Quelques composés-clefs

- Chlordiazépoxide, diazépam :
 - Métabolites actifs avec longue durée d'action.
 - Anxiolytique!
 - Diazépam aussi en épilepsie (crises), spasmes musculaires, spasticité
- Lorazépam, oxazépam, témazépam:
 - métabolites inactifs, plus sûrs chez personnes âgées
 - Lorazépam : anxiété et épilepsie (crises)
 - Oxazépam : anxiété
 - Témazépam : courte! Traitement des insomnie
- Tétrazépam:
 - Uniquement comme relaxant musculaire
- Midazolam:
 - Uniq. intraveineuse : anesthésie, endoscopies...
- Triazolam, Flurazépam,
 - Traitement des insomnies.
 - Usage délicat chez la personne âgée : rebond, troubles mnésiques,

Hermans FARM2129 - 112

Les nouveau hypnotiques non-benzodiazépiniques

Zaléplon (pyrazolopyrimidine)

Zopiclone (cyclopyrrolone)

Zolpidem (imidazopyridine)

ligands des récepteurs des benzodiazépines, mais de structure non-benzodiazépinique

Les nouveau hypnotiques non-benzodiazépiniques

Zaléplon Zopiclone Zolpidem

- Agissent sur le récepteur benzodiazépine de type-1 (contrôle du sommeil), ils ne présentent pas d'activité myo-relaxante ou anticonvulsivante (peut-être pcq agonistes partiels)
- Effet <u>rapide</u> 30 min-2 hrs (endormissement) et élimination assez rapide $t_{1/2}$ 3 hrs (pas de somnolence matinale). Typiquement hypnotiques. Le plus rapide : Zaléplon
- Améliorent la <u>qualité du sommeil</u>. Ne modifient pas les cycles du sommeil.
- <u>Peu d'effet rebond</u> (insomnie, anxiété)
- ?? Présenteraient <u>peu de risque de tolérance</u> ??

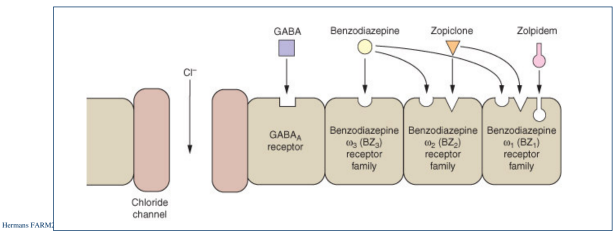
Hermans FARM2129 - 114

Les récepteurs aux benzodiazépines sont constitués de l'assemblage de diverses sous unités.

Selon la présence ou pas de certaines sous-unités (en particulier α_1 ou α_2), la sensibilité aux benzodiazépines peut varier.

La sous-unité α_2 semble impliquée dans les effets anxiolytiques. α_1 dans les effets sédatifs.





 $\begin{array}{c|c}
N \\
N \\
N \\
N \\
C \\
H_2 \\$

(chimie : zaspirodecanedione)

- Agoniste partiel sérotoninergique (récepteurs 5HT1A) (présynaptiques, inhibant la libération de sérotonine)
 - Efficace dans l'anxiété généralisée
- Peu efficace dans les autres troubles anxieux (ex : aigus)
- Pas d'effet hypnotique, pas d'activité myo-relaxante, pas d'activité anticonvulsivante
- Avantages par rapport aux benzodiazépines : excellente tolérance (patients âgés), pas d'interactions avec l'alcool, avec les benzodiazépines, et les autres sédatifs-hypnotiques, absence de dépendance et absence de sevrage .
- Inconvénient : long délai d'action (suggérant un mode d'action semblable à celui des antidépresseurs : adaptation progressive des récepteurs pour le neurotransmetteur).

Hermans FARM2129 - 116

Autres médicaments avec usage anxiolytique/hypnotique:

Antidépresseurs utilisés comme anxiolytiques (& T.O.C.) Fluoxétine, Paroxétine, Sertraline

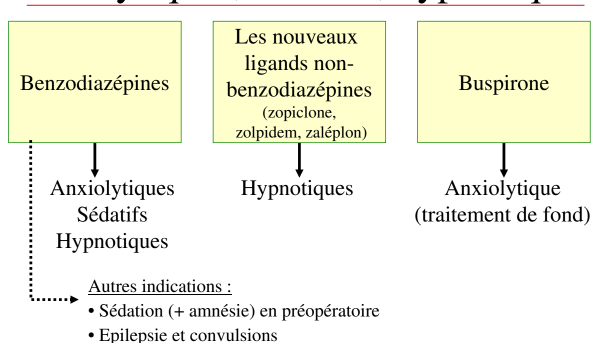
Antihistaminiques: Prométhazine & Diphenhydramine

Les <u>agonistes</u> α_2 <u>adrénergiques</u> dans le traitement de l'anxiété :

- Une hyperactivité des neurones noradrénergiques (Locus coeruleus) serait responsable de l'anxiété ainsi que des symptômes du système nerveux autonome qui y sont associés.
- Un agoniste des <u>autorécepteurs adrénergiques</u> (récepteurs adrénergiques α_2) tel la **clonidine** permet une inhibition de la libération de NA, et réduit ainsi les symptômes (effet sur le rétro-contrôle présynaptique).
- Utilisé dans le traitement de troubles paniques
- Usage aussi dans le traitement de l'anxiété associée au sevrage à la <u>nicotine</u> ou aux <u>opiacés</u>
- Attention : <u>clonidine = antihypertenseur</u>. L'arrêt brutal après traitement prolongé peut déclencher des crises hypertensives sévères
- Alternativement, on bloquera les effets adrénergiques directs avec un antagoniste des récepteurs β-adrénergiques (habituellement : propranolol)

Hermans FARM2129 - 118

En résume : anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques



Sevrages (alcool, psychotropes, opiacés)

Relaxant musculaire

Thérapie des troubles du sommeil

- Rechercher la cause : hygiène du sommeil, maladie organique (ex : respiratoire), troubles nerveux (ex : dépressions)... ... et la traiter!
- Évaluer la nature du trouble du sommeil (endormissement, réveil nocturne etc...).
- 1er choix (et quasi exclusif) : les benzodiazépines hypnotiques ou hypnotiques/anxiolytiques.
- Dans le traitement des troubles du sommeil, l'usage rationnel n'est justifié que pour des périodes courtes (3 semaines). Sinon, tolérance, dépendance, rebond...
- Aussi : les non-benzodiazépiniques (zaléplon, zolpidem, zopiclone (premier choix si usage occasionnel)



Note: la sécurité d'usage des benzodiazépines n'en fait pas une thérapeutique banale: Ne pas oublier les effets secondaires (amnésie, tolérance/dépendance, troubles de la vigilance).



Hermans FARM2129 - 120

Thérapie de l'anxiété

Stratégie : diminuer l'anxiété sans induire de sédation.

- Si anxiété secondaire : rechercher la cause (maladie organique, souci social ou professionnel, dépression et traiter! Au cours de ce traitement, l'usage d'une benzodiazépine est justifié
- Si anxiété primaire : déterminer son existence (critères diagnostics DSM). Traitement pharmacologique (benzodiazépines ou buspirone) + psychothérapie.

Approche classique:

- Benzodiazépines.
- Agonistes des récepteurs sérotoninergiques 5-HT_{1A} (buspirone)

Pour traiter les symptômes d'origine sympathique (effets somatiques):

- Antagonistes des récepteurs \(\beta\)-adrénergiques (propranolol)
- Agonistes des récepteurs α_2 -adrénergiques (autorécepteurs) (clonidine)

Autres à activité anxiolytique :

- Antidépresseurs tricycliques (utilisés pour les troubles obsessifs-compulsifs)
- Inhibiteurs de monoamine oxydase (utilisés pour les états de panique)
- Antipsychotiques

Note: Substances présentant des propriétés sédatives et hypnotiques

- Non benzodiazépiniques (action rapide et brève) Zaléplon Zolpidem Zopiclone
- Benzodiazépiniques

 Action rapide et brève
 Triazolam
 Action retardée/durée intermédiaire
 Témazépam
 Estazolam

Action rapide de longue durée

Quazépam

Antidépresseurs sédatifs
Antidépresseurs tricycliques
Trazodone
Mirtazapine

Flurazépam

Néfazodone

- → Antihistaminiques (certains étant délivrés sans ordonnance)
 - Diphenhydramine Doxylamine

Hydroxyzine

- → Anticholinergiques sédatifs (sans ordonnance) Scopolamine
- → Substances naturelles Mélatonine Valériane
- → Anciens sédatifs-hypnotiques Hydrate de chloral

Hermans FARM2129 - 122

Chapitre 2 en résumé : L'arsenal thérapeutique de l'insomnie et de l'anxiété :

Benzodiazépines

Zaléplon Zolpidem Zopiclone

Barbituriques

Buspirone

Clonidine et propranolol