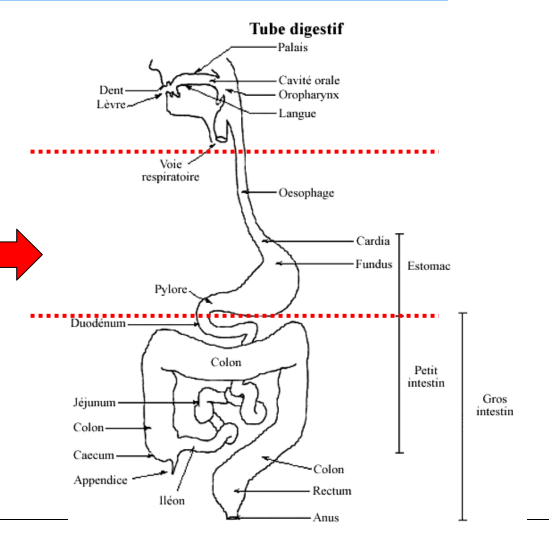


Université catholique de Louvain

Université partenaire de l'Académie universitaire 'Louvain'

FARM 2129 : Pharmacologie spéciale

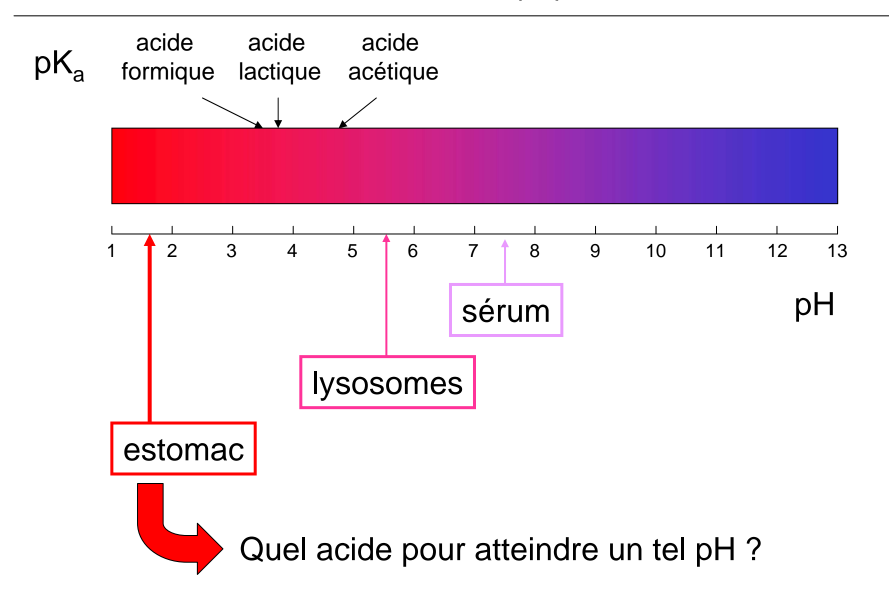
Médicaments du système digestif (partie haute) et antiémétiques



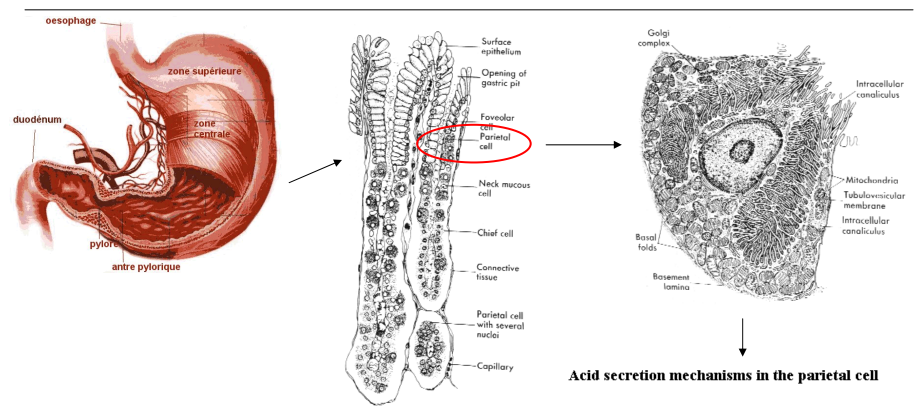
Médicaments du système digestif (partie haute) et antiémétiques

- antisécrétoires gastriques
- protecteurs de la muqueuse gastrique
- anti-acides de neutralisation
- stimulants de la motricité digestive (partie haute)
- anti-émétiques

L'estomac est-il (si) acide ?

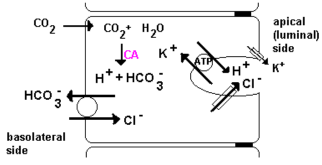


Sécrétion acide de l'estomac



L'estomac réalise une production nette d'HCl à partir de CO₂ et de Cl⁻ grâce à un échange HCO₃⁻ / Cl⁻ et K⁺ / H⁺ (énergisé par l'ATP)

2008-2009



http://meds.queensu.ca/

CA = carbonic anhydrase

Régulation et points action des médicaments

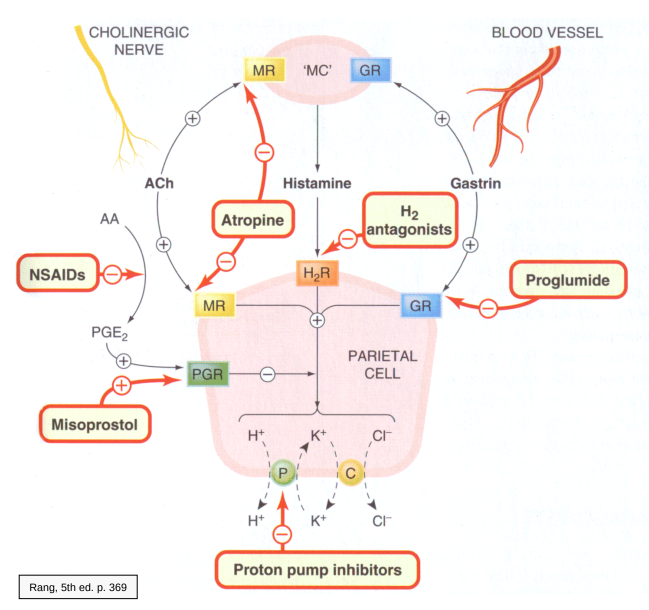


Fig. 24.2 Schematic diagram showing the one-cell and twocell hypotheses of the action of secretagogues on the acidsecreting gastric parietal cell, giving the site of action of drugs influencing acid secretion. Acetylcholine and gastrin may act mainly directly on their receptors (the one-cell hypothesis) or partly directly and partly by releasing histamine (the two-cell hypothesis). ('MC', mastcell-like, histamine-secreting cell; Hist, histamine; ACh, acetylcholine; MR, muscarinic receptor; H₂R, histamine H₂receptor; GR, gastrin receptor; PGR, prostaglandin E₂ (PGE₂) receptor; AA, arachidonic acid; NSAIDs, non-steroidal antiinflammatory drugs; P. proton pump (H+/K+-ATPase); C, symport carrier for K+ and Cl-.)

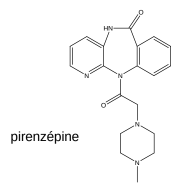
Digestif (haut)

2008-2009

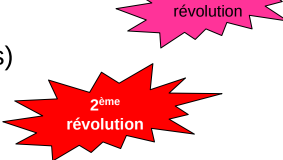
Comment contrôler l'acidité gastrique ?

- neutraliser l'acide produit ...
 - problème quantitatif ...
 - problème temporel (acidité nocturne)
- bloquer la stimulation cholinergique (M1: plexus intramuraux)
 - effets indésirables (anticholinergiques)
 - efficacité limitée

antiacides de comptoir ...



- bloquer la stimulation histaminergique
 - efficacité partielle
 - (interactions médicamenteuses)
- bloquer la pompe à proton



de l'histamine aux premier anti-H₂ clinique (cimétidine)

cimétidine

S N HN

 NH_2

cause des interférences médicamenteuses

ranitidine

S HN

bioisostère (interférences !!)

famotidine

nizatidine

Digestif (haut)

2008-2009

Antagonistes H₂: activité ...

- antagonistes réversibles à durée de vie courte (1.1 à 4.5 h)
 - → à donner le soir pour contrôle de l'acidité nocturne
 - efficacité limitée en cas de faible observance
- contrôle uniquement de la voie histaminergique
 - → activité parfois insuffisante ou nulle (si effet non-médié par le récepteur H₂ [action de la gastrine, action cholinergique directe])

traitement	ulcère gastroduonénal *		ulcère gastrique *	
	cicatrisation (4 sem.)	récidive (1 an)	cicatrisation (6 sem.)	
placébo	40.9 (1386)	73 (398)	40 (363)	
cimétidine (800 mg – 1.2 g)	77.3 (745)	34.8 (244)	73 (452)	
ranitidine (150-300 mg)	76 (1624)	31.6 (783)	72.6 (560)	

^{* % (}n)

Antagonistes H₂: toxicité

cimétidine: interférences médicamenteuses

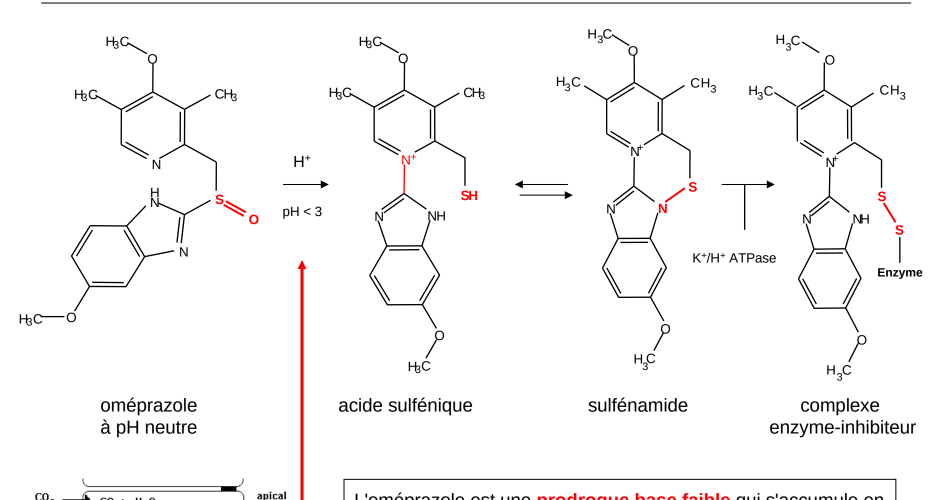
- phénytoïne → effets toxiques
- anticoagulants → risque hémorragique
- benzodiazépines → somnolence
- β-bloquants → bradycardie
- nifédipine → hypotension
- théophylline → toxicité (palpitations, nervosité, insomnies)
- carmustine → toxicité médullaire
- ciclosporine → toxicité rénale

(ces interférences sont moindres à très faibles pour la ranitidine et les autres anti-H₂)

effets indésirables

- céphalées, fatigue
- éruptions cutanées, douleurs musculaires
- confusion mentale (administration parentérale de doses élevées; sujets âgés ou atteints d'insuffisance rénale)
- bradycardie et hypotension lors d'administration intraveineuse
- néphrite interstitielle et hépatite (rares)
- gynécomastie réversible (traitement prolongé avec la cimétidine)
- impuissance (cimétidine).

Oméprazole: mode d'action...



L'oméprazole est une **prodrogue base faible** qui s'accumule en milieu acide où elle s'active en **sulfénamide réactionnel** si le pH est très bas (canalicule sécrétoire des cellules pariétales de l'estomac). Ce dernier établit un pont S-S avec les cystéines ... (cys 813 de la K+/H+ ATPase)

Digestif (haut)

HCO 3

basolateral

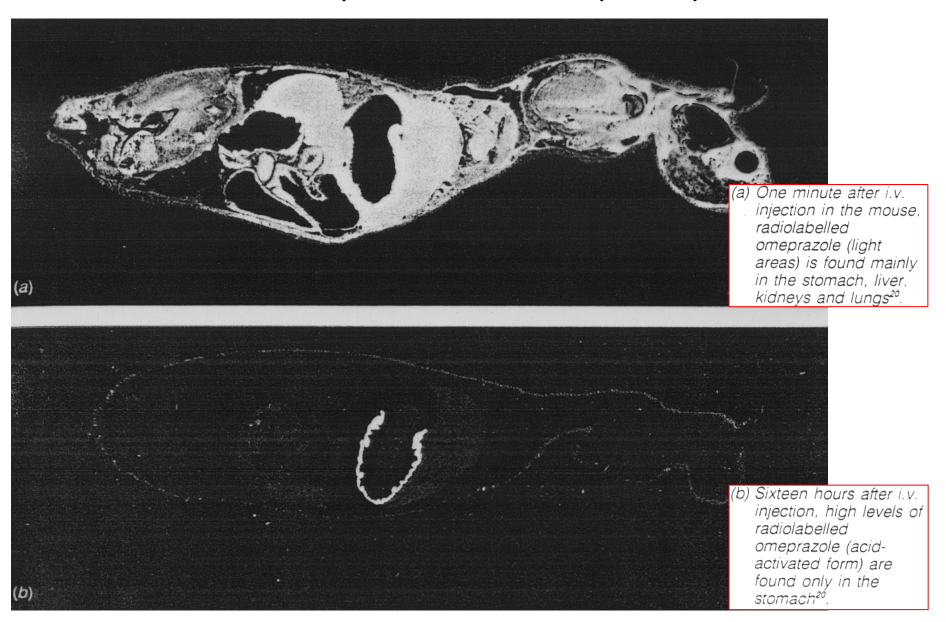
side

CO₂+ H₂O

2008-2009

(luminal) side

Oméprazole en action (visible)



Contrôle de l'acidité sur 24h

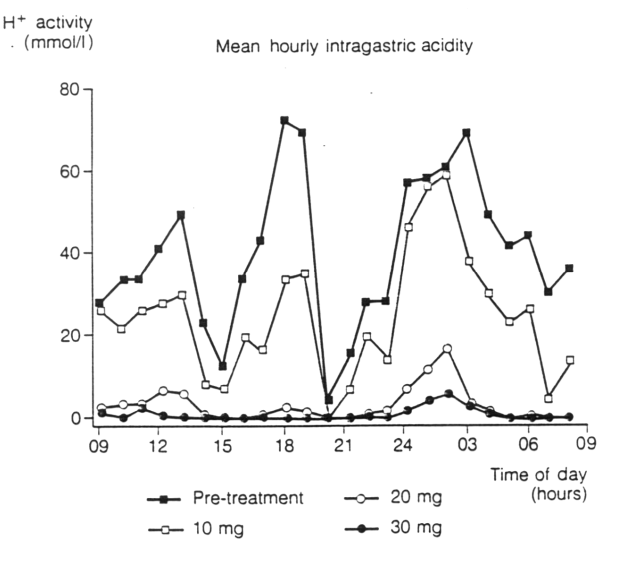
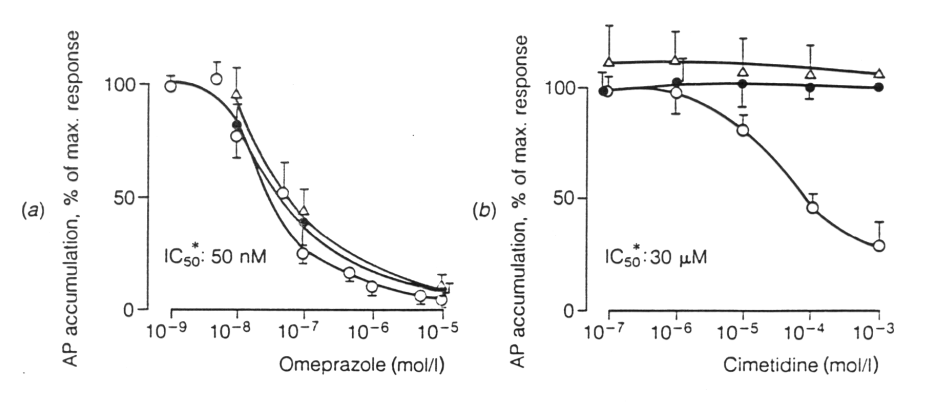


Figure 26 Omeprazole. 20 mg once daily. effectively controls 24-hour intragastric acidity. Graph shows the mean decrease of 24-hour intragastric acidity after 7 days of omeprazole 10 mg. 20 mg or 30 mg once daily in 6 patients with duodenal ulcer in remission⁵⁸.

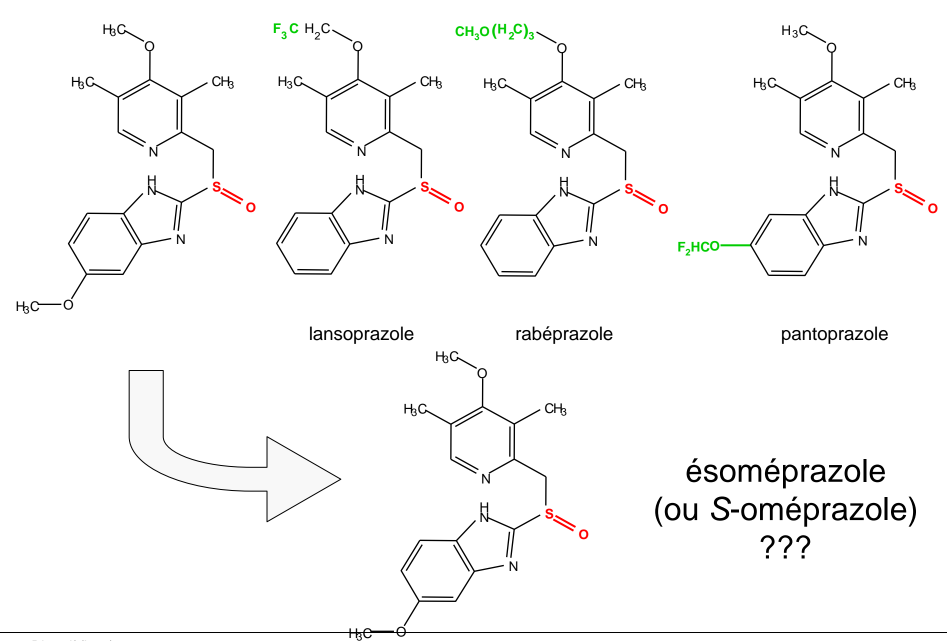
L'oméprazole bloque la production d'H+ quel que soit le stimulus

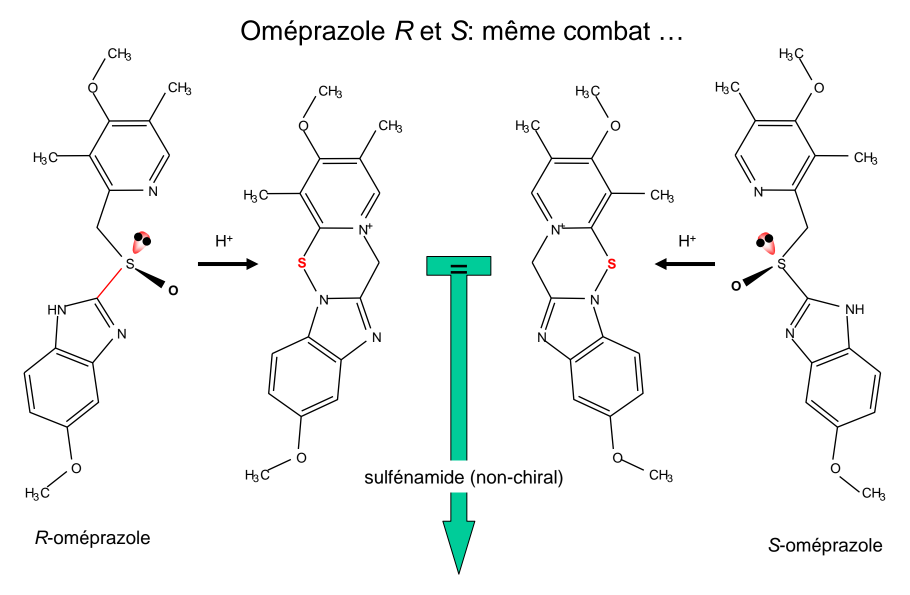


Stimuli for acid secretion: O O 50 µM histamine • • 1 mM db-c AMP \triangle \triangle 0.1 M K⁺

rappel: histamine → récepteur H2 → AMPc → activation de la K+/H+ ATPase

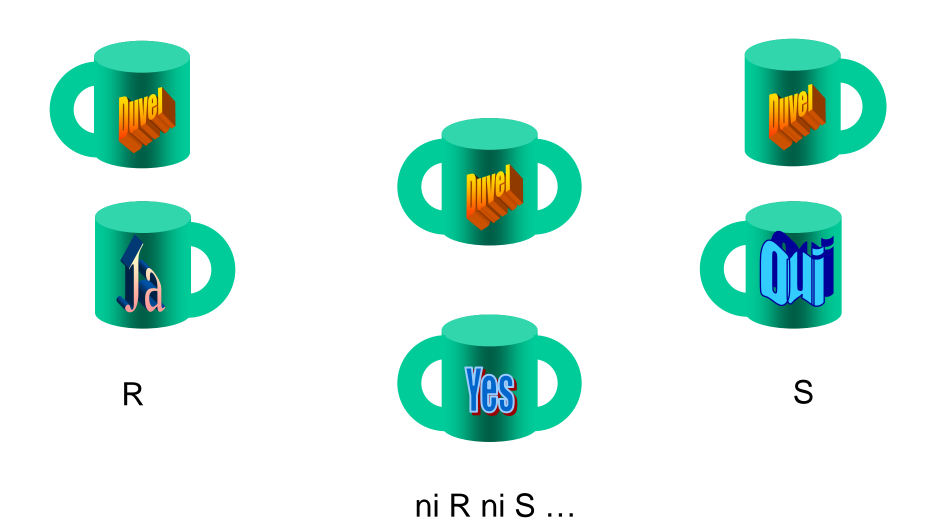
Oméprazole et compagnie ...





inhibition de la K+/H+ ATPase

mésomère et énantiomère ... pas mère du tout ...



Oméprazole – ésoméprazole - quelle différence ?

- L'oméprazole (toutes les formes commerciales) est un mélange racémique des formes R et S qui sont toutes les deux actives après transformation en sulfénamide (car l'atome chiral à considérer est le soufre (S) qui n'est asymétrique que dans la pro-drogue).
- La forme S pure (ésoméprazole) présente uniquement un léger avantage pharmacocinétique qui ne se manifeste qu'avant sa transformation en sulfénamide.
- L'ésoméprazole n'est donc PAS deux fois plus active que le mélange racémique (à l'inverse de la plupart des autres médicaments présentés sous forme de mélange racémique où une forme est active et l'autre pas (exemple: lévocétirizine vs. cétirizine, ou la plupart des β-bloquants), ce qui explique que les doses d'ésoméprazole et d'oméprazole soient les mêmes.



Nexiam (AstraZeneca)		_	Losec (AstraZeneca)		_
[ésoméprazole] compr. entér. ☑ 14 × 20 mg	R, b!O	€ 24,02	[oméprazole] compr. Mups entér. (disp.)		
28 × 20 mg	R _k b! O	€ 38,23	€ 28 × 10 mg € 56 × 10 mg	դ ե! ⊖ դ ե! ⊖	€ 24,53 € 33,73
56 × 20 mg 14 × 40 mg	R _s b! ○ R _s	€ 67,50 € 43,53	🧧 28 x 20 mg	R _k b! ⊖	€ 35,08
14 × 40 mg 28 × 40 mg	Р _к Ь! О	€ 50,35	€ 56 × 20 mg € 28 × 40 mg	դ Ե! ⊖ դ Ե! ⊖	€ 50,75 € 58,22
flacon i.v perf. (10 x 40 mg poudre (énantiomère actif de l'oméprazole)		U.H.	flacon perf. 5 × 40 mg poudre		U.H.

Oméprazole et autres inhibiteurs de pompe à proton (IPP)

- administration orale: toujours sous forme gastroprotégée (comprimés ou capsules entériques [ne pas couper, ni écraser, ni mâcher]; formes microdispersibles (grains à enrobage entérique [peuvent être dispersés dans l'eau ou une boisson acide [pas alcaline!] max. 30 min] mais ne pas écraser; administration IV réservée aux patient ne pouvant pas avaler)
- dose unique journalière (sauf vas particulier)
- faibles interactions médicamenteuses pour l'oméprazole (diazépam, warfarine, phénitoïne), et indétectable avec les autres IPP
- attention à la diminution de biodisponibilité des médicaments qui demandent un estomac acide! (kétoconazole, itraconazole, p.ex.)
- causent de l'hypergastrinémie réactionelle, mais sans incidence clinique démontrée.

Protecteurs de la muqueuse gastrique

- bismuth (sous-nitrate et sous-citrate)
 - action essentiellement cicatrisante mais faible
 - effet anti-bacterien (Helicobacter pylori)
 - associé avec la ranitidine (citrate)
 - les doses élevées peuvent entraîner une encéphalopathie!

sucralfate

- disaccharide polysulfaté complexé à Al₂OH₅
- protecteur et cicatrisant
- maintient un pH acide dans l'estomac (utilité [discutée]dans l'ulcère de stress chez le patient en décubitus pour éviter pneumonies bactériennes résultant de fausses déglutitions à partir d'un estomac non-stérile)

misoprostol

- analogue stable de la PGE₁
- permet de compenser l'inhibition de synthèse de prostaglandines protectrices de la muqueuse gastrique
- cause de la diarrhée (stimulation des contractions intestinales) et des avortements (contrindiqué en cas de grossesse)
- peut être associé à un AINS non-sélectif (commercialement avec le diclofénac).

Antiacides de neutralisation

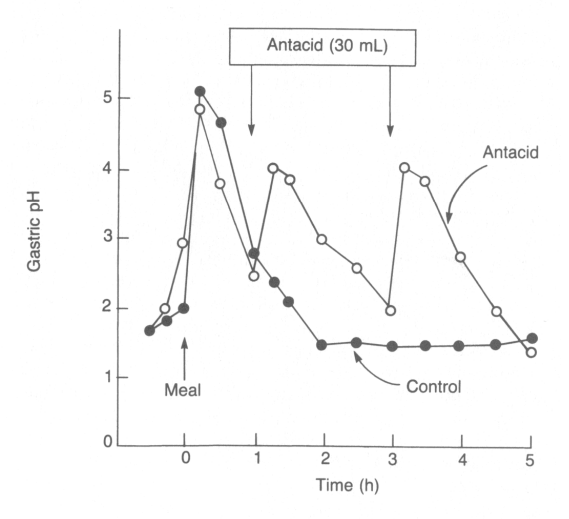
- bicarbonate et carbonate de Na⁺
 - agit rapidement mais de façon transitoire
 - provoque une surcharge en Na^{+,} une dilatation gastrique, de l'alcalose
- hydroxydes et silicates de Mg⁺⁺
 - effets plus prolongés
 - effets laxatifs marqués
- hydroxydes d'Al⁺⁺⁺
 - action lente
 - causent de la constipation

parfois associés pour neutraliser leurs effets sur la motilité digestive

Difficultés principales à l'usage des anti-acides

- nécessité de doses élevées pour être efficaces
 - → attention au titre des préparations !!
- nécessité de prises régulières
 - → mauvais contrôle de l'acidité nocturne
- interactions médicamenteuses potentielles importantes par modification de la biodisponibilité (Mg++, Al+++ [complexes]) et alcalinisation des urines (bicarbonates)
 - → attention à tous les autres médicaments!!

Figure 26.3 Mean gastric pH after a meal with or without antacid given 1 and 3 hours after meals. (From Sleisenger MH, Fordtran JS (Eds): Gastrointestinal Diseases: Pathophysiology, Diagnosis, Management. Philadelphia, W.B. Saunders, 1983, p717 with permission.)

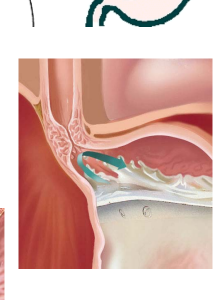


Les antiacides de neutralisation n'ont qu'une durée d'action très limitée ...

Modulateurs de la motilité (haute)

Rappel de physiologie/anatomie

- oesophage:
 - péristaltisme induit par l'absorption des aliments
 - sphincter très puissant empêchant le reflux du contenu de l'estomac (acide !!)
- estomac
 - mouvements de brassage (non-synchrones)
 - mouvements de vidange (synchrones)
 - sphincter puissant empêchant le reflux du contenu duodénal (sels biliaires [ulcérogènes] !!) vers l'estomac et le passage intempestif d'acide vers le duodénum (ulcère !!)



Oesophageal sphincter

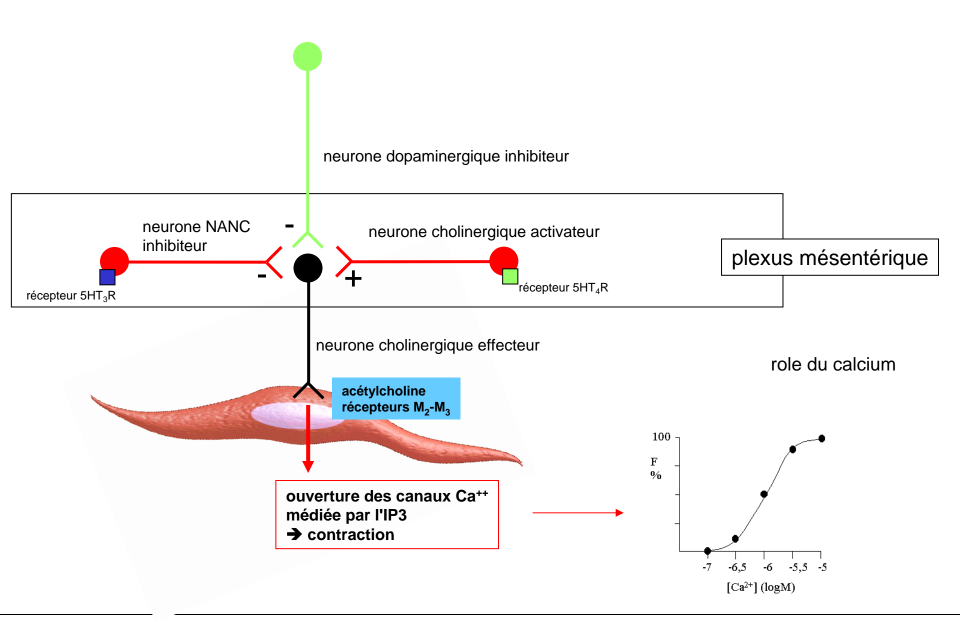
Oèsophage Lower Qésophageal

Diaphragm

Stomach

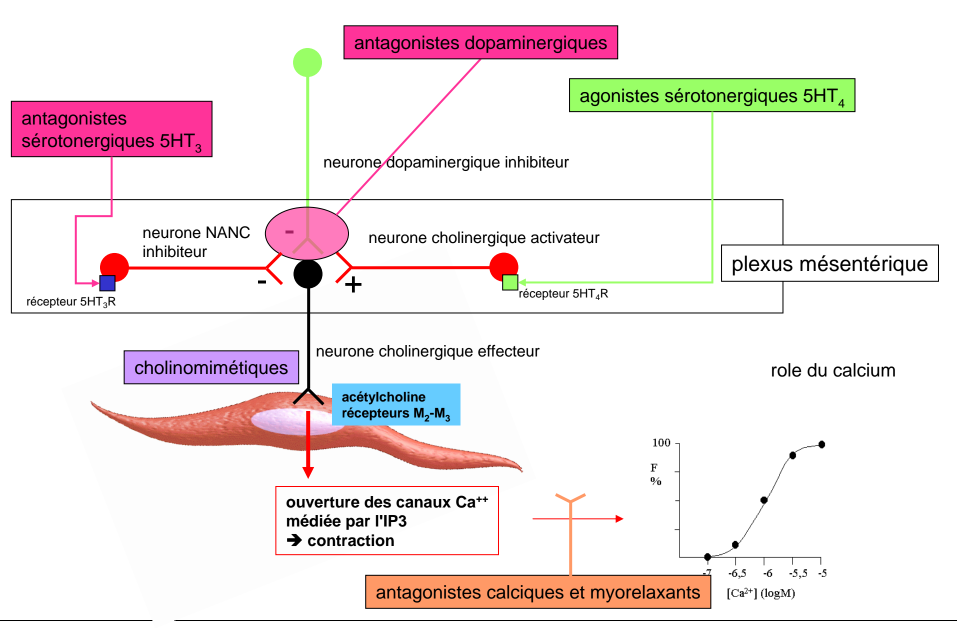
http://www.solvaypharma.ca/fr/areas/gastro2.asp

Contrôle de la contractilité œsophagienne et gastrique



Digestif (haut)

Actions pharmacologiques sur la contractilité œsophagienne et gastrique



Agents procinétiques gastro-œsophagiens

- cholinomimétiques (carbachol, betnachol, ..)
 - → abandonnés en raison des effets indésirables (bradycardie, diarrhée, sialorrhée, troubles de la vision)
- antagonistes dopaminergiques
 - métoclopramide (partiellement *)
 - dompéridone (passe peu la barrière hémato-méningée)
- modulateurs sérotonergiques
 - métoclopramide (partiellement antagoniste 5HT₃)
 - cisapride (antagoniste 5HT₃ agoniste 5TH₄)
 - → restreint à certaines indications pour risque de torsades de pointes...

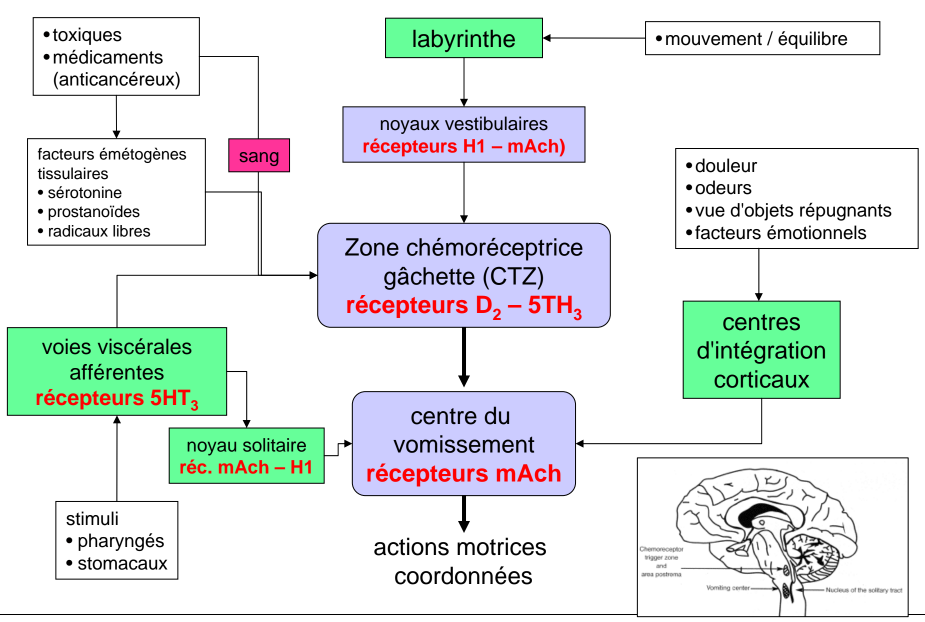
^{*} l'antagonisme D₂ provoque des effets extrapyramidaux et, parfois, de la galactorrhée en fonction de la dose et du passage de la barrière hémato-méningée

halopéridol

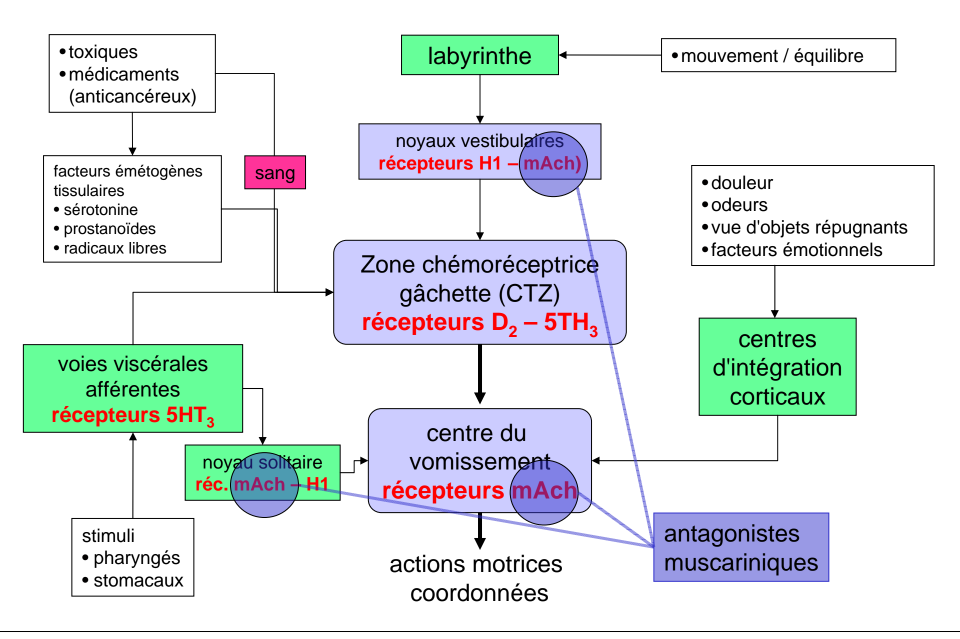
sérotonine

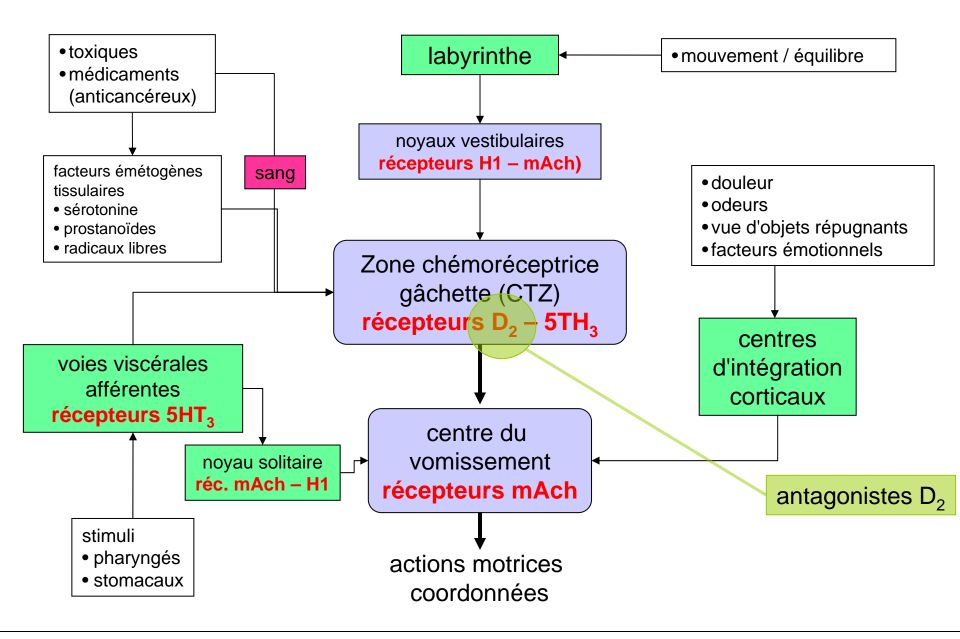
Comment passer de D_2 à $5HT_3/5HT_4$?

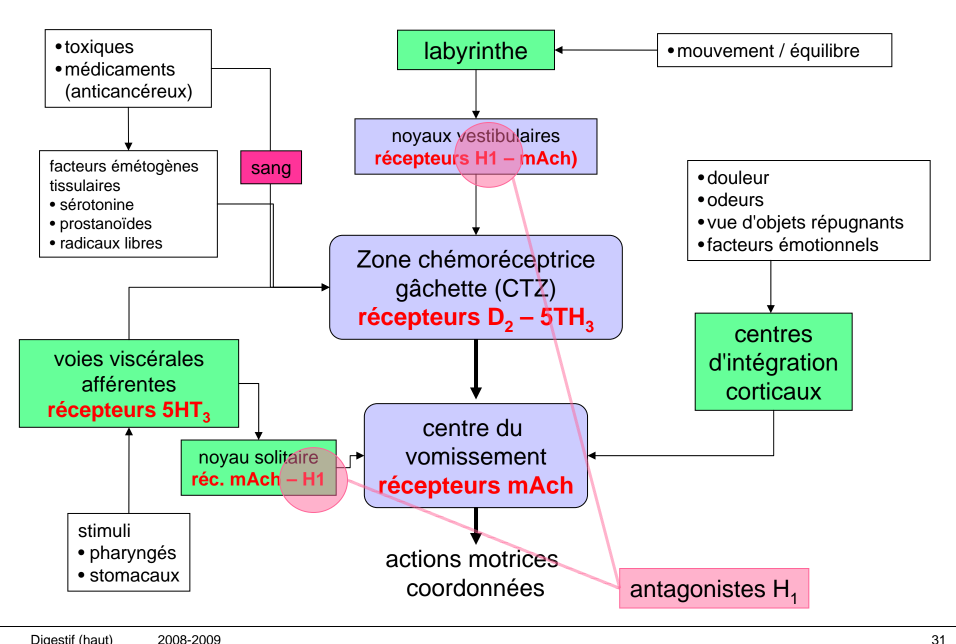
métoclopramide



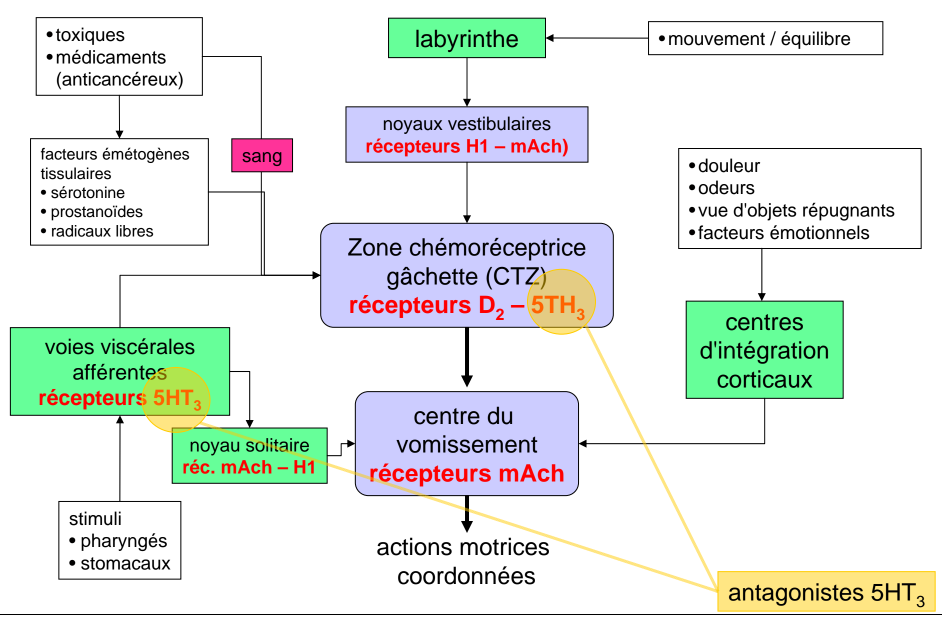
Digestif (haut)







Digestif (haut) 2008-2009



Médicaments antiémétiques (sur base des mécanismes précédents)

antimuscariniques

hyoscine (scopolamine)
 (en transdermal [importante toxicité systémique*]; pas de spécialité en Belgique)

antidopaminergiques

- neuroleptiques (phénothiazines, butyrophénones): utilisés longtemps, mais risque d'effets indésirables (cfr. neuropharmacologie)
- métoclopramide / dompéridone (action sur la cinétique gastro-œsophagienne; antagonisme
 5HT3 non sélective; faible action centrale) ...

antihistaminiques H₁

- uniquement ceux à passage de la barrière hémato-méningée !
- provoqueront de la sédation ...

antagonistes 5HT₃ sélectifs

- très puissants; peu d'effets indésirables
- leur prix élevé les a fait réserver à des indications où eux seuls sont vraiment actifs (nausées et vomissements postopératoires ou induits par la chimiothérapie ou la radiothérapie: en prévention ou en cas de plaintes importantes).

Digestif (haut) 2008-2009

33

^{*} effets anticholinergiques classiques y compris les effets centraux (somnolence, confusion, vision trouble, sécheresse de la bouche, tachycardie, rétention urinaire (homme âgé), aggravation d'un glaucome à angle fermé, ...

Antagonistes 5HT₃ sélectifs (sétrons)

tropisétron

Autres médicaments antiémétiques (1) ...

antagoniste des récepteurs à la neurokinine (substance P; NK1)

- les vomissements induits par les anticancéreux (et la morphine) sont médiés dans leur phase aigüe non seulement par lé sérotonine mais aussi par la substance P
- les antagonistes du récepteur NK1 améliorent la situation des patients pendant cette phase au cours d'un traitement anticancéreux...
- premier produit commercialisé: l'aprépitant (sous forme de pro-drogue soluble)
 (en association avec un antagoniste 5HT₃ et un corticoïde – voir dias suivantes)

• inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine

utiles dans la phase aiguë

corticoïdes

 mécanisme non précisé (prednisone / dexaméthasone utilisés en prévention des vomissements des anticancéreux)

Substance P et aprépitant...

substance P

 H_2N

aprépitant

logP = 4.233 $logD_{pH7} = 4.17$

fosaprépitant (prodrogue pour administration intraveineuse les premiers jours)

Substance P et aprépitant...

- Aprepitant: aprepitant, ondansetron and dexamethasone on day 1; aprepitant and dexamethasone on days 2–3; dexamethasone on day 4)
- control regimen: ondansetron + dexamethasone on days 1–
 4).

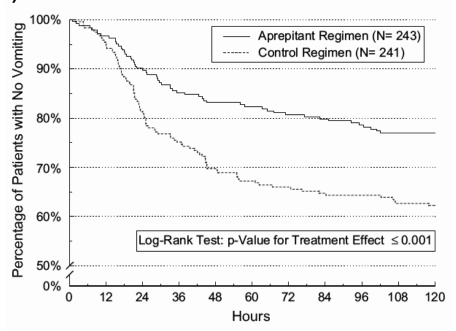
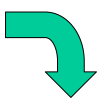
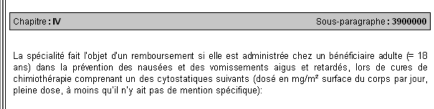


Figure 2. Percentage of patients with no vomiting over 120 h post-cisplatin (Kaplan–Meier curves for time to first vomiting episode from start of cisplatin treatment in the overall phase).

de l'évidence clinique au remboursement



Conditions de remboursement



🖨 Aperçu d'impression

37

- a) soit cyclophosphamide IV > 1500 mg/m², hexamethylmelamine oral, carmustine = 250 mg/m², dacarbazine, streptozocine ou cisplatine = 20mg/m²
- b) soit une combinaison de cyclophosphamide = 500 mg/m² avec une antracycline

La spécialité doit être administrée en association avec un antagoniste 5-HT₃ au jour 1 de la cure de la chimiothérapie, et avec un corticostéroïde du jour 1 au jour 4.

Le remboursement simultané de la spécialité avec un antagoniste 5-HT3, au-delà du premier jour de la cure, n'est jamais autorisé.

• Schmoll *et al.* Comparison of an aprepitant regimen with a multiple-day ondansetron regimen, both with dexamethasone, for antiemetic efficacy in high-dose cisplatin treatment.

Annals of Oncology 17: 1000-1006, 2006 - doi:10.1093/annonc/mdl019

disponible sur i-campus

Autres médicaments antiémétiques ...

érythromycine

- était connue pour causer de l'intolérance gastrique par stimulation des contractions de l'estomac ...
- a été identifiée comme analogue non-peptidique de la motiline!
- utilisée à dose non-antibiotique (environ la moitié des doses actives conventionelles) dans les paresthésies gastriques du diabétique ou postvagotomie

cannabinoïdes

- connus depuis longtemps pour leurs propriétés anti-émétiques
- effets indésirables (potentiels): euphorie, dysphorie, hallucinations, paranoïa, sédation, somnolence...)
- dérivés semi-synthétiques en développement (nabilone, ...) mais non-encore commercialisés en Belgique

• anti-acides

- utiles dans les nausées / vomissements simples
- attention aux effets indésirables et interaction avec les autres médicaments à prise orale...