Migraine:

de la pathophysiologie aux traitements

1

Migraine:

- 1. Définitions
- 2. Epidémiologie
- 3. Physiopathologie
- 4. Les traitements
- 5. Les autres céphalées

La migraine : définitions



- 1. La migraine est un désordre neurologique chronique qui se manifeste par des épisodes de <u>maux de tête sévères</u> accompagnés le plus souvent de <u>nausées</u>, <u>vomissements</u> et d'une <u>augmentation de</u> réactivité aux stimuli sensoriels.
- 2. La migraine n'est pas une « maladie » classique mais elle représente un mécanisme pathophysiologique qui se trouve activé plus fréquemment et plus intensément chez les personnes qui en souffrent.

3

Définitions

Définition par critères



Diagnostic criteria for migraine without aura according to ICHD, 2

- Diagnostic criteria for migraine $\underline{\text{with aura}}$ according to ICHD, 2nd edn
- A. At least two attacks fulfilling criterion B
- B. Migraine aura fulfilling criteria B and C for one of the subforms 1.2.1–1.2.6
- C. Not attributed to another disorder
- 1.2.1 Typical aura with migraine headache
- A. At least two attacks fulfilling criteria B-D
 - B. Aura consisting of at least one of the following, but no motor weakness:
 - Fully reversible visual symptoms including positive features (e.g. flickering lights, spots or lines) and/or negative features (i.e. loss of vision)
 - Fully reversible sensory symptoms including positive features (e.g. pins and needles) and/or negative features (i.e. numbness)
 - 3. Fully reversible dysphasic speech disturbance
- C. At least two of the following:
 - 1. Homonymous visual symptoms and/or unilateral sensory
 - At least one aura symptom develops gradually over ≥5 min and/or different aura symptoms occur in succession over ≥5 min
- 3. Each symptom lasts ≥5 min and ≤60 min
- D. Headache fulfilling criteria B-D for 1.1 begins during the aura or follows aura within 60 min
- E. Not attributed to another disorder.

- A. At least five attacks fulfilling B-D
- B. Headache attacks lasting 4-72 h (untreated or unsuccessfully treated)
- C. Headache has at least two of the following characteristics:
 - 1. Unilateral location
 - 2. Pulsating quality
 - 3. Moderate or severe pain intensity
- 4. Aggravation by or causing avoidance of routine physical activity
- D. During headache at least one of the following:
 - 1. Nausea and/or vomiting
 - 2. Photophobia and phonophobia
- E. Not attributed to another disorder

International classification of headache disorders 2nd edition (IHS, International Headache Society).

Définition par critères (en résumé)

Migraine sans aura = céphalée qui :

- persiste de 4 à 72h
- correspond à au moins deux des critères suivants :
 - douleur unilatérale (hémicranie)
 - céphalée lancinante ou pulsatile
 - douleur modérée à sévère
 - douleur exagérée par l'effort ou les activités habituelles
- est accompagnée d'au moins un des symptômes suivants:
 - nausées
 - vomissements
 - intolérance aux bruits ou à la lumière

5

Définitions

Les formes cliniques de la migraine

- Migraine sans aura (grande majorité)
- Migraine avec aura
 - → Présence de symptômes neurologiques focaux (visuels ou sensoriels, positifs ou négatifs, qui perdurent entre 5 et 60min)
- Migraine hémiplégique familiale
- Migraine ophtalmique
- Migraine avec complications
 - → Migraine chronique ou mal migraineux
 - →Infarctus migraineux



Les formes cliniques de la migraine

The spectrum of migraine syndromes according to the IHS

- 1.1 Migraine without aura
- 1.2 Migraine with aura
 - 1.2.1 Typical aura with migraine headache
 - 1.2.2 Typical aura with non-migraine headache
 - 1.2.3 Typical aura without headache
 - 1.2.4 Familial hemiplegic migraine 1.2.5 Sporadic hemiplegic migraine
 - 1.2.6 Basilar-type migraine
- 1.3 Childhood periodic syndromes that are commonly precursors of migraine
 - 1.3.1 Cyclical vomiting
 - 1.3.2 Abdominal migraine
 - 1.3.3 Benign paroxysmal vertigo of childhood
- 1.4 Retinal migraine
- 1.5 Complications of migraine
 - 1.5.1 Chronic migraine
 - 1.5.2 Status migrainosus
 - 1.5.3 Persistent aura without infarction
 - 1.5.4 Migrainous infarction
 - 1.5.5 Migraine-triggered seizures
- 1.6 Probable migraine
 - 1.6.1 Probable migraine without aura
 - 1.6.2 Probable migraine with aura
 - 1.6.3 Probable chronic migraine

Définitions

La migraine : épidémiologie



Number of subjects, %

Socio-demographic categories	All migra: subjects	ine	Strict mig	raine	Probable migraine			
All categories	2245	21.3	1179	11.2	1066	10.1		
Gender: female	1533	27.9°	861	15.7°	672	12.2ª"		
male	712	14.1	318	6.3	394	7.8		
Age: <35 years	848	27.8	430	14.1	418	13.7		
35–54 years	1000	25.6	559	14.3	442	11.3		
≥55 years	397	11.1	191	5.3	206	5.8		

FRAMIG 3, Cephalagia, 2005 : étude réalisée en France avec les critères de IHS établis en 2004 (10532 sujets, 5487 $^{\circ}$ 5045 $^{\circ}$, 3045 < 35ans, 3905 35-54 ans, 3578 >54ans)



→ Prévalence (selon les études):

- 10-20% de la population
- prédominance chez la femme (2 à 3X)
- prédominance chez les jeunes adultes



La migraine : épidémiologie

→ En Belgique (chiffres basés sur l'enquète nationale de santé -2004):

8-10% des Belges souffrent de migraine :

6 % des hommes

15-18% des femmes

4% enfants!

5 % de la population totale souffrent de migraine pendant au moins 18 jours par an, et 1 % d'entre elle a au moins une crise par semaine. En Belgique, dans le groupe cible des personnes âgées de 18 à 65 ans, 600 000 personnes (450 000 femmes et 150 000 hommes) ont une crise par an. Sur une base annuelle, cela représente au total environ 20 millions de crises de migraine.

→ A l'échelon mondial :

3000 crises /million d'habitants /jour

fait partie du top 20 des principales causes d'incapacité de travail (chiffres OMS)

Epidémiologie

9

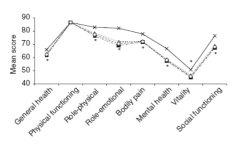


La migraine : coût humain et social

Considérée comme un maladie très invalidante

- → atteinte importante de la qualité de vie (patients)
- → coûts médicaux directs (patients + société)
- → absences au travail, perte de productivité, ...(société)

Table 4 Migraine-related disability during the last 3 months as assubjects with active migraine and in terms of the type of migraine sed using the MIDAS scale (10) in the whole group of



	Number of days affected: mean ± SD (unless otherwise stated)									
Socio-demographic categories	All migrain subjects N = 1957*	e	Strict mig		Probable migraine N = 913*					
Missed work or school days	0.1 ± 1.0		0.1 ± 0.8		0.2 ± 1.1					
Reduced professional activity†	1.5 ± 3.4		$1.8 \pm 3.8^{\circ}$		1.1 ± 2.9					
No household work	1.9 ± 4.3		2.1 ± 3.7^{a}		1.6 ± 4.9 1.1 ± 3.1 1.3 ± 5.0					
Reduced household activity†	1.4 ± 3.2		1.7 ± 3.2°							
No social/family/leisure activity	1.7 ± 5.0		$2.0 \pm 4.9^{\circ}$							
MIDAS grade (mean ± SD) (number, % of subjects)‡	6.5 ± 10.6		7.7 ± 10.1		5.1 ± 10.9					
Grade I	1199	65.0	572	57.5°	627	73.9				
Grade II	316	17.2	199	20.1a	117	13.8				
Grade III	215	11.7	143	14.4*	72	8.4				
Grade IV	113	6.1	80	8.0°	33	3.9				
Days with headache	7.4 ± 8.1		7.4 ± 7.4		7.5 ± 9.0					
Intensity of headaches§ (mean ± SD)	5.9 ± 1.8		6.4 ± 1.7^{a}		5.4 ± 1.8					
Mean intensity of headaches > 6 (number, % of subjects)	752	38.4	505	48.4ª	247	27.1				

Epidémiologie

[&]quot;Subjects who experienced at least one migraine attack during the last 3 months.

(Number of days on which professional or household activity was reduced by at least a half.

(Migraine subjects for whom MIDAS grade was assessable (all migraine subjects: N = 1843; strict migraine: N = 994; probable





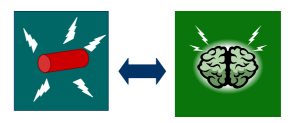
Il est important de connaître les mécanismes fondamentaux du processus migraineux.

- Pour le clinicien :
 - → Pour optimaliser les options et stratégies thérapeutiques.
- Pour le clinicien, le pharmacien et le patient :
 - → Pour aider les patients à reconnaitre leur migraine comme un processus biologique validé et les aider à comprendre les raisons du traitement choisi (→ meilleure compliance).

11

Physiopathologie

La migraine : Physiopathologie



Maladie <u>neuro-vasculaire</u>:

- Le désordre primaire est d'ordre neurologique
- Il est accompagné d'effets vasculaires
 - → La douleur résulte probablement de nocicepteurs vasculaires et méningés, associée à une modulation des centres de la douleur.

Niveau vasculaire:

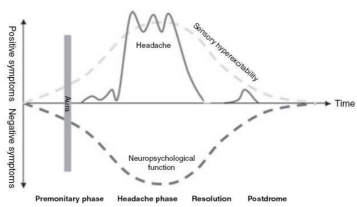
Vaisseaux de la pie-mère Vaisseaux de la dure-mère Vaisseaux intracraniens Anastomoses artérioveineuses Veines

Niveau nerveux (nerf trijumeau):

Noyau spinaux Projections vers les vaisseaux céphaliques Projections vers le cortex et le thalamus

- → Dilatation aiguë
 - →Inflammation neurogène

Les différentes phases cliniques de la migraine



- 1. Phase prémonitoire : les prodromes
- 2. L'aura
- 3. Les phases douloureuses
- 4. La résolution
- 5. Les postdromes



Physiopathologie

13

Les différentes phases cliniques de la migraine

1. Les prodromes:

- Existent chez une majorité des patients (~60%)
- L'hypersensibilité sensorielle (photo/ phonophobie, hyperosmie, allodynie du scalp (douleurs cutanées exacerbées)) et les nausées débutent souvent pendant cette phase

14

Physiopathologie



Les différentes phases cliniques de la migraine

L'aura:

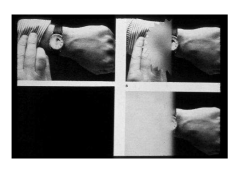
- Touche +/- 20% des patients
- Se développe graduellement sur 5-20min
- Persiste moins d'une heure par symptôme
- Ensemble de signes neurologiques focaux réversibles (visuels, sensoriels, moteurs, ...):
 - Auras visuelles: altérations visuelles positives (décharge lumineuses, scotome scintillant...), altérations visuelles négatives (perte de vision locale, scotome, ...)
 - Auras sensorielles: paresthésie des premiers doigts de la main ou du pourtour des lèvres.
 - Troubles du langage : aphasie (rares).
 - Troubles de l'équilibre :(rares).
- Dans quelques cas, l'aura peut ne pas être suivie d'une migraine (1% des patients).

Physiopathologie

15

Les aura visuelles





- La phase visuelle forme un scotome scintillant hémianopsique, c'est-à-dire que les images ne sont plus perçues latéralement, soit à gauche, soit à droite. <u>Scotome</u> <u>scintillant</u>: C'est comme un trou dans le champ visuel latéral, d'abord petit, entouré de crénelures scintillantes à la manière d'un filament électrique. Ce trou visuel semble peu à peu s'agrandir et se manifeste aux deux yeux. La durée de cette manifestation visuelle est de 10 minutes à une demie
- Les phosphènes sont des taches brillantes, des zigzags ou des éclairs brillants, colorés et mobiles.



Les différentes phases cliniques de la migraine

La céphalée :

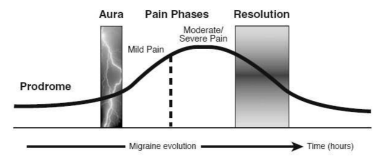
- Localisation : apparait souvent en occipital puis devient progressivement temporale ou susorbitale, unilatérale (hémicranie), rarement postérieure ou bilatérale. Changement de coté évocateur.
- Typiquement pulsatile
- Intensité : modéré à (très) sévère, accentuée par l'effort physique ou la concentration, améliorée par le calme, le repos, l'obscurité.
- Chronologie : apparition en 2^{ème} partie de nuit ou au petit matin, intensité maximale : quelques heures, durée: jusqu'à plusieurs jours.
- Accompagnée de : nausées, vomissements (~70%), photophobie, phonophobie (~95%), ...

17

Physiopathologie

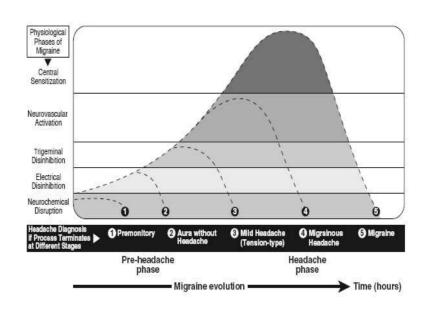
Les différentes phases cliniques de la migraine

Modèle de Convergence : Description de la migraine comme un évènement clinique avec un début, un milieu et une fin.



- Postdromes: la phase de résolution peut être accompagnée (suivie) d'hyperexcitabilité,
 photophobie, allodynie, fatigue mentale, perte d'attention, difficultés de mémorisation, ...
- La forme de la courbe (le profil de l'épisode migraineux) varie d'un individu à l'autre mais aussi d'un épisode à l'autre.
- La récupération peut ne pas être totale entre les épisodes (transition entre migraine épisodique et migraine chronique).
 Physiopathologie

Le modèle de convergence



Pathophysiologie de la migraine

- De 1 à qques attaques migraineuses / toute la vie
 - → Réaction physiologique normale du cerveau ???
- Attaques migraineuses répétées
 - → Phénomène pathologique

Métabolisme énergétique mitochondrial altéré Dysfonction des transports ioniques au niveau cérébral Taux de magnésium bas dans les tissus cérébraux Taux de Sérotonine altérés

- → hyperexcitabilité
- → seuil de tolérance diminué

Facteurs déclenchants (chute hormonale,)

crise

20

19

Physiopathologie

Sensibilisation

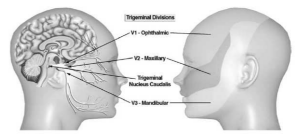


FIG 2. Trigeminal nerve divisions and dermatomes. (Copyright 2005 Primary Care Network.)

1ers stades

> Inhibition de l'activité neuronale corticale + déficits

Pdt l'aura

- → diminution de la perfusion sanguine régionale, du pôle occipital aux régions temporales et pariétales
- → spreading depression spreading oligohémie

Céphalée

- → désinhibition des systèmes modulateurs de la douleur (Raphé, Locus Coeruleus)
- → « signal » tronc cérébral → nerf trijumeau, nerf facial → libération de substances vasoactives (Substance P, CGRP) → inflammation aseptique de la dure-mère

21

Physiopathologie

Calendrier de la migraine

Sur demande de votre médecin, vous pouvez noter ici vos m de tête et crises migraineuses, ceci pendant plusieurs mois d'affilée. Acquittez-vous de cette mission le plus correctement possible, avec un maximum de persévérance. Vous aurez ainsi un aperçu plus précis du nombre de crises et de leur gravité, ainsi que de leurs schémas éventuels.

Comment utiliser le calendrier?

- Indiquez à quel moment vous avez souffert d'une céphalée (C) ou de migraine (M).
- Si vous êtes une femme, marquez également vos jours de règles, (i) = indisposé
 Score maux de tête (score MT): indiquez le degré de gravité de la crise à l'aide
- de chiffres allant de 0 à 10. 0 est égal à 'absence de douleur', 10 équivaut à 'douleur insupportable'.

 Traitement: indiquez à l'aide d'une X si vous avez pris votre médication contre

la migraine ou le mai de tête. Au verso du calendrier, vous pouvez noter quel médicament vous avez ingéré pour traiter votre migraine ou mai de tête.

Nom: MARGOT	Année: 2006

	jour		2	4	5	6		8		10			15 1	16 1		19		21	22				26			
Migraine - Céphalée (h	vt-C)	7	M			M	$\overline{}$		\neg	M		M	M	Λ	7		M		M			M				
Score MT (0	1-10)		8			6				3		8	3	8			10		6			5				
Médication prise	(X)		X			X						X	-	λ			X					X				
Indisposée	(1)		7.7.5.			**						**					0	0	0	0	0	7.7				
Migraine - Céphalée (*)	4-C)																1				-					
Score MT (0	10)																									
Medication prise	(X)																									
Indisposée	(1)																									
Migraine - Céphalée (N	(I-C)																									
Score MT (0	1-10)																									
Médication prise	(X)																									
Indisposée	(1)																									
Migraine - Céphalée (*)	VI-C)																								- 1	- 1
Score MT (0	1-10)																									
Médication prise	(X)		= 1																							
Indisposée	(1)																									
Migraine - Céphalée (N	v1-C)																									
Score MT (0	3-10)																									
Médication prise	(X)																									
Indisposée	(1)																									
Migraine - Céphalée (*)	VI-C)																									
)-10)																									
Médication prise	(X)																									
Indisposée	(1)																									

M = Migraine • C = Céphalée (mal de tête autre que la migraine) • I = Indisposée (si applicable) • X = Medication prise • Score MT = Score du mal de tête (0-10)

Mesures de prévention non-pharmacologiques



Hygiène de vie :

- Alimentation régulière et équilibrée
- Hydratation suffisante
- Modération de la consommation d'alcool .
- Rythmes de vie réguliers (sommeil en suffisance).
- Exercice.
- Diminution du stress

23

Traitements

Les traitements - Principes



Trois principes de base :

- Eradication des facteurs déclencheurs
- Traitement de la crise
- Traitement de fond à visée prophylactique
 - Si au moins deux crises par mois
 - Si crises très invalidantes ne répondant pas aux traitements aigus (accompagnées d'hémiparésie ou aphasie).
 - Très important si plus de deux crises par semaine pour éviter les céphalées par abus de médicament.

Le patient doit être conscient des objectifs différents de ces deux types de traitements .

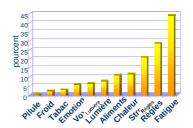


- Risque d'inefficacité en cas de prise au coup par coup du traitement de fond.
- Risques de surdosage ou d'accoutumance en cas de prise continue du traitement de crise

Traitements







- Facteurs psychiques : contrariétés, stress, émotion, situation de détente brutale (migraine du WE)
- Facteurs endogènes :



- hormonaux (ménopause, grossesse, menstruations (migraine cataméniale)
- Jeûne (hypoglycémie de la mi-journée)
- Fatigue, sommeil trop prolongé
- **Facteurs alimentaires**



- Facteurs sensoriels (lumière clignotante, décor rayé d'une pièce, odeurs, bruits, ...)
- Facteurs climatiques et l'altitude



Facteurs de risques : age, sexe.

• Prise de médicaments

Dérivés nitrés



Antagonistes calciques

Cimétidine

Fluoxétine et analogues

Dérivés oestrogéniques

- pilule contraceptive
- thérapie substitutive

25

Traitements



Eradication des facteurs déclenchants : **Alimentation**

Élément déclencheur	Caractéristiques	Sources alimentaires
Tyramine	Naturellement présente dans certains aliments	Fromages vieillis (parmesan, cheddar) Vins rouges Crème sûre, sauce soya
Caféine	Stimulant	Café, thé Boissons gazeuses Chocolat
Aspartame	Substitut du sucre dans les produits faibles en calories	Soft drinks « diet » Desserts « légers » Bonbons et gommes sans sucre
Nitrites	Conservation des viandes et charcuterie	Pepperoni, salami Jambon, bacon, saucisses Poissons fumés
Glutamate monosodique (MSG)	Rehausseur de saveur des produits transformés	Mets chinois Soupes en conserve Mets congelés
Autres aliments		Agrumes, ananas, raisins Choucroute, pois chiches, oignons Bière, levure

Traitements



Prise en charge non pharmacologique de la crise

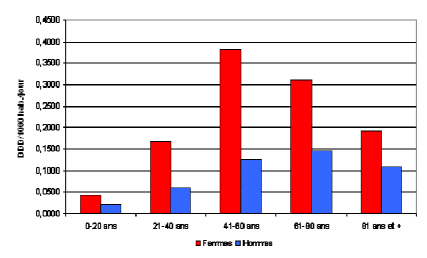
- Repos au lit dans une pièce sombre et silencieuse
- Application de glace sur le front et les tempes
- Relaxation
- Psychothérapie
- Acupuncture
- Biofeedback

27

28

Consommation d'antimigraineux en Belgique

Antimigraineux remboursés en 2003 : DDD/1000 hab./jour selon l'âge et le sexe



Source : Pharmanet 2005

DDD=dose journalière définie Traitements

Consommation d'antimigraineux en Belgique

Principe actif	Volume (DDD) 1997	Volume (DDD) 2004*	Dépenses de l'assurance 1997	Dépenses de l'assurance 2004*	Nombre de patients 2004*
DIHYDROERGOTAMINE	13.009	7.316	17.125	8.333	1.656
SUMATRIPTAN	50.142	107.830	1.066.291	2.302.326	7.735
PIZOTIFENE	255.181	128.975	23.028	10.083	2.736
OXETORONE	465.560	357.662	55.999	36.907	4.691
TOTAL	783.892	601.782	1.162.444	2.357.649	16.154

^{*} Extrapolation sur base de janvier-novembre

Source: Pharmanet

Traitements

Traitement de la migraine

La stratégie visant à administrer un traitement étape par étape prévient également l'évolution chronique de la migraine provoquée par abus de médicaments, ce qui arrive beaucoup plus rapidement avec des triptans (à partir de 10 prises par mois d'après les critères avancés par l'*International Headache Society*) qu'avec les AINS.

Traitement pharmacologique de la crise

Souvent automédication: Shück et al.

- 20,3 % des crises (122 sur 602)
- Les 5 molécules

- paracétamol: 60,2 %

aspirine : 15 %ibuprofène : 12 %

paracétamol + codéine : 6,3 %

paracétamol + dextropropoxyphène : 4,8 %

31

Traitements

Traitement de la crise : traitement par étapes

- Première intention:
 - → antalgiques simples
- > AAS: 650-1000mg: p.o.
- > paracétamol : 500-1000mg : p.o., voie rectale
- > Naproxène : 750mg : p.o., voie rectale
- ➤ Ibuprofène : 800-1200mg : p.o., voie rectale
- > Diclofénac : 50-100mg : p.o., voie rectale

Traitements non-spécifiques

À associer ou non à des gastroprocinétiques (domperidone ou metoclopramide)

- Les « vasoconstricteurs »
 - → Agonistes de la sérotonine
 - Triptans
 - Dérivés de l'ergotamine

Traitements spécifiques

Evaluation du traitement

L'évaluation se fait sur au moins trois crises migraineuses.

4 Questions:

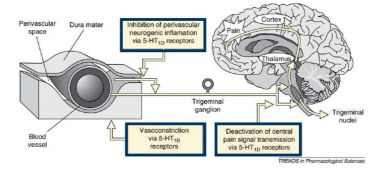
- Êtes vous soulagé de manière significative 2 heures après la prise du traitement ?
- Est-il bien supporté ?
- Vous permet-il de reprendre rapidement vos activités ?
- Utilisez vous une seule prise ?

1 seul non : réévaluation du traitement

- Type de traitement (AINS→ triptan; triptan→ autre triptan; triptan→ DHE)
- Posologie de la dose initiale
- Association
- Voie d'administration
- Chronologie du traitement

33

Implication de la 5HT/efficacité des triptans



Les 5-HT1B et 5-HT1D ont été identifiés :

• Au niveau périphérique :

vaisseaux du complexe trigémino-vasculaire

terminaisons sensitives du trijumeau (au niveau présynaptique → inhibition de la libération des peptides vasodilatateurs)

• Au niveau central :

complexe trigéminé du tronc cérébral

→ Efficacité sur : douleur, phono-photophobie, nausées.

Traitements

Comparaison des différents triptans

Minerva-F-2 19/11/02 20:59 Page 21

Tableau 1: Efficacité des différents triptans comparés au sumatriptan 100 mg.

	Effet sur les céphalées**	Disparition de la douleur**	Permanence de la disparition de la douleur	Récidives
Sumatriptan 25 mg		8=	↓ *	=
Sumatriptan 50 mg	=	=	4	<u>=</u>
Zolmitriptan 2,5 mg	₩.	S =	=	=
Zolmitriptan 5 mg	=	.=	=	=
Naratriptan 2,5 mg	=	=	↓*	¥
Rizatriptan 5 mg	=	=	=	^ *
Rizatriptan 10 mg	=	^*	^*	*
Eletriptan 20 mg	=	=	_*	#
Eletriptan 40 mg	=	=	=	↓*
Eletriptan 80 mg	^*	^*	↑*	1*
Almotriptan 12,5 mg	=	8 =	^*	=
Frovatriptan 2,5 mg	_*	8=	=	=

^{*} Résultat significativement meilleur (\uparrow) ou moins bon (\downarrow) de l'efficacité/récidives versus sumatriptan 100 mg.

→ Les triptans diffèrent peu quant à leur efficacité mais + quant à la pharmacocinétique

35

Comparaison des différents triptans

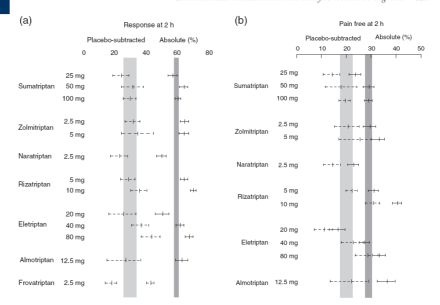
	sumatriptan	naratriptan	zolmitriptan
voies d'administration	orale, sc, nasale, rectale	orale	orale
t max biodisponibilité t 1/2	1 h 15 % 2 h	2-3 h 70 % 6 h	1-2 h 40 % 2-3 h
dose			
orale	50-100 mg (max 300/24h)	2.5 mg (max 5 / 24 h)	2.5- 5 mg (max 5 / 24 h)
sc	6 mg (max 12/24 h)		
nasale	20 dans 1 narine (max 40 / 24 h)		
rectale	25 mg (max 50/24h))	

^{**} Pour l'effet sur les céphalées ou la disparition de la douleur, les gains thérapeutiques sont comparés.



Les triptans

Evidence-based medicine and meta-analytic reviews in migraine 1269



 $Figure \ 1 \ Headache \ response (a) \ and \ pain \ free \ after \ 2 \ h \ (b) \ after \ seven \ or all \ triptans. The shaded \ area \ indicates \ the 95\% \ confidence \ intervals \ for \ sumatriptan \ 100 \ mg \ both \ for \ absolute \ responses \ and \ placebo-substracted \ results \ (from \ (38) \ with \ permission \ from \ property \ from \ pro$

@Blackwell Publishing Ltd $Cephalalgia,\,2006,\,\mathbf{26},\,1265{-}1274$

Traitements



Les triptans : effets indésirables/contre-indications

Contre-indications:

- affections coronariennes
- affections vasculaires périphériques
- HTA non-contrôlée
- antécédents d'AVC
- grossesse

Interactions:

- utilisation de E/DHE → risque accru de spasmes coronariens
- « sérotoninergiques » → syndrome sérotoninergique
- inbiteurs du CYP3A4 (élitriptan)

Effets secondaires:

• Sensation de lourdeur /d'oppression dans la poitrine (spasmes coronariens?)

38

37

Traitements

Syndrome sérotoninergique

Mécanisme :

Hyperactivité sérotoninergique centrale

Causes:

- Médicamenteuses / interactions, le plus souvent / substances les plus fréquemment en cause : inhibiteurs de la recapture de la sérotonine + carbamazépine + IMAO + antidépresseurs tricycliques, triptans + inhibiteurs de la recapture de la sérotonine/noradrénaline
- Dysfonctionnement au niveau du cytochrome CYP2D6.

Signes:

- Troubles du comportement (agitation, confusion, désorientation, somnolence, coma)
- Troubles moteurs (myoclonies, rigidité, incoordination, ataxie)
- Troubles végétatifs (fièvre, tachycardie, fluctuations tensionnelles,
- Signes de gravité (épilepsie, arythmie ventriculaire)
- Les créatinines kinases sont normales ; il n'y a pas d'hyperleucocytose.

Traitements

Les alcaloïdes de l'ergot



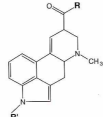


Claviceps Purpurea (Ascomycète) - parasite du seigle et du blé

- **Ergotisme**
- Mal des ardents
- Feu de Saint-Antoine

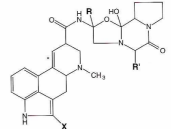
Mal convulsif - Mal gangréneux

- Gangrène (vasoconstriction!!!)
- Hallucinations
- **Avortements**
- Convulsion





R	R'
lysergide ou LSD N(C ₂ H ₅) ₂	Н
méthysergide NH.CH(CH ₃)CH ₂ OH	CH;



R	R'	X
ergotamine CH ₃	(* : C == C) CH ₂ - phényl	Н
dihydroergotamine CH ₃	(* : C — C) CH ₂ - phényl	Н
bromocryptine	(+ : C == C)	Br

Figure 12.15 Les principaux alcaloïdes de l'ergot de seigle.

40

De : Landry et Gies



Difficilement classifiables de par leur manque de sélectivité

→ Souvent antagoniste et/ou agoniste partiel

Les alcaloïdes de l'ergot

Ergotamine:

Faibles doses: antagoniste 5-HT

Fortes doses : agoniste partiel α et 5-HT

→ vasoconstricteur (+ ocytocique)

Dihydroergotamine:

Antagoniste/Agoniste partiel 5-HT

Antagoniste (agoniste?) α_1 et α_2 \rightarrow vasoconstricteur

Ergométrine - méthylergométrine:

Antagoniste (agoniste partiel) 5-HT1

Méthysergide:

antagoniste 5-HT₂

Lysergide /LSD:

antagoniste 5-HT/hallucinogène

Bromocryptine:

agoniste partiel dopaminergique

Traitement de la migraine

Prévention/traitement de l'hypotonie utérine et des hémorragies.

Maladie de Parkinson et hyperprolactinémie

41

Ergotamine et dérivés



Tartrate d'ergotamine : en association avec caféine (comp. p.o., voie rectale)
Mésilate de dihydroergotamine : gouttes et comp. p.o., spray nasal, ampoules pour i.m.

→ Posologie P.O. : 1 à 2mg, à répéter si nécessaire

- → Action non-spécifique sur les récepteurs 5HT-1 et α-adrénergiques
- → Effets indésirables :

Nausées, vomissements → +++ (stimulation de l'area postrema)

Refroidissement des extrémités, paresthésie, angor

Spasmes vasculaires → nécrose (ergotisme)

Fibrose (plèvre, pericarde), valvulopathies → si usage chronique

\rightarrow Contre-indications :

Affections coronaires, affections vasculaires périphériques Insuffisance rénale et hépatique Grossesse (hypoxie fœtale, effet ocytocique)
Association avec macrolides (érythromycine, ...)→C YP3A4

Effet vasoconstricteur de longue durée → effet cumulatif si prises répétées: P.O. : limiter la prise d'ergotamine à 6mg/crise (P.O.; 4mg/voie rectale) et 10mg/semaine

Recommendations

	Ergotamine in the acute treatment of migraine A review and European consensus. Brain, Vol. 123, No. 1, 9-18, 2000
Which patients?	Limitations and comments
 Patients requiring migraine- specific therapy 	•When a migraine-specific therapy is indicated, a triptan is a better choic than ergotamine for most patients
 Patients established on ergotamine 	•Patients established on ergotamine who are responding satisfactorily, with contraindications to its use and with no signs of dose escalation, should nusually be switched to a triptan
Special cases	 Attacks lasting > 48 h may be usefully treated with ergotamine
■ Patients with very long attacks	Headache recurrence is probably less likely with ergotamine.
Patients with frequent headache recurrence	•A major problem with ergotamine is ergotamine-induced headache ar rebound headache associated with frequent use. This can be limited leading ergotamine consumption and encouraging use of a preventation medication as headache becomes more frequent.
	medication as neadache becomes more nequent.

Recommendations

			Ergotamine in the acute treatment of migraine A review and European consensus. Brain, Vol. 123, No. 1, 9-18, 2000
			Limitations and comments
	-	Frequency of dosing: 1/week or 6/month	•May be modified to four consecutive doses for menstrual migraine
			•May be modified for use in cluster headache
		Dose per attack: single dose (0.5–2 mg)	• Ergotamine should be dosed at one time as early as practicable in the attack at a dose that produces a response with as few side-effects as possible. It is useful to test this dose for tolerability for nausea between attacks
		Preferred route: rectal	•Although still useful orally, ergotamine is generally better used, provided it is acceptable to the patient, by the rectal route because of improved absorption. Where it is available, the ergotamine puffer is preferred to the oral route for the same reasons.
44			preferred to the oral route for the Same reasons.



Traitements de crise

Règles d'utilisation et faits :

- La prise ne doit se faire qu'au moment des crises, le plus précocement possible.
- Le traitement est efficace sur la céphalée et certains signes d'accompagnements, pas sur l'aura migraineuse.
- L'association d'un anti-émétique (gastroprocinétique) permet de diminuer les nausées, (et les douleurs par une résorption améliorée des traitements?)
- En cas de vomissements violents, prévoir une autre voie d'administration que la voie orale (nasale, rectale ou injectable).
- Ne pas dépasser les doses prescrites.
- Un traitement médicamenteux ne dispense pas d'une mise au repos dans le calme, parfois l'obscurité.

Traitements

45

Traitement de fond



Instauration :

- fréquence > 2 crises sévères par mois
- conséquences socio-professionnelles +++

Objectifs :

- prévenir la survenue d'une crise
- diminuer la fréquence des crises
- diminuer la durée des crises
- diminuer la sévérité des crises
- Améliorer la réponse aux traitements aigus
- Améliorer la qualité de vie et la productivité entre les crises.
- Eviter la transition vers une migraine chronique
- Eviter les céphalées par abus de médicament



Traitement de fond

- > Traitement non-médicamenteux (voir avant)
- Traitement médicamenteux :
 - β-bloquants
 - Antidépresseurs
 - Antiépileptiques
 - Antagonistes du Ca
 - Antisérotoniergiques

47

Traitements

Traitement de fond : β -bloquants



β-bloquants sans ASI

propanolol: 80-160mg aténolol: 100mg timolol: 20-30mg métoprolol: 100-200mg

- 1er choix stt si apparition de la migraine liée au stress
- Diminue la <u>fréquence</u>, la <u>durée</u> et l'intensité des crises
- Effets secondaires : fatigue, dépression, nausées, insomnie
- Contre-indications : I.C., hypotension, asthme, diabète
- Arrêt progressif du traitement

Traitement de fond : antidépresseurs

• Tricycliques:

Efficacité prouvée surtout pour l'amitriptyline (25-75mg)

Indication si céphalée de tension

Effets indésirables:

prise de poids effets anticholinergiques sédation (prise le soir)

• Inhibiteurs de la recapture de la sérotonine : résultats contradictoires

49

Traitements

Traitement de fond : antagonistes de la sérotonine

• méthysergide :

Efficacité prophylactique prouvée

Effets indésirables +++: fibrose, vasoconstriction

Traitement arement envisagé

• Oxotérone / Pizotifène :

Effets indésirables (pizotifène): prise de poids, somnolence, effets anticholinergiques

Traitement de fond : antagonistes calciques

• Flunarizine :

- Le plus étudié.
- Dose de 10 mg/j supérieure au placebo et équivalente au propranolol. pas d'effet cardiaque (pas d'effet sur TA et FC).

Effets indésirables :

- prise de poids
- molécule ayant des propriétés anti-dopaminergiques (risque de syndrome extrapyramidal parkinsonien, ce qui en limite sa prescription
- vasodilatation (induction de céphalées)

Contre-indications:

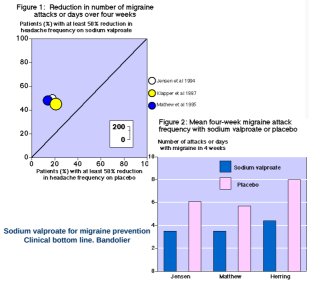
• Parkinson, risque de dépression.

Posologie: ½ à 1 cp.le soir

Traitements

Traitement de fond : anti-épileptiques

Valproate de sodium :



Topiramate de sodium :

Le Topiramate (TOPAMAX n) a obtenu l'enregistrement pour le traitement prophylactique de la migraine.

• Posologie : Le traitement antimigraineux par topiramate est instauré à raison d'une dose de 25 mg le soir pendant une semaine. Par la suite, la dose peut être augmentée chaque semaine de 25 mg/jour.

La dose journalière recommandée de topiramate dans la prophylaxie de la migraine est de 100 mg/jour, à répartir en 2 prises

- Efficacité : marquée, se manifeste déjà depuis le premier mois de traitement prophylactique.
- Effets associés : La prise de topiramate va souvent de pair avec une perte de poids.

52

51

Traitements



Cas particulier de la migraine cataméniale

- Migraine se présentant sous la forme d'épisodes survenant entre 2 à 3 jours avant le début des règles et jamais à une autre période du cycle.
- La migraine cataméniale est souvent réfractaire au traitement. Les crises sont plus longues et plus sévères.
- Origine : la baisse du taux œstrogènes en dernière phase du cycle menstruel peut être un facteur déclenchant → En cas de migraine exclusivement ou principalement cataméniale, un traitement préventif peut être instauré au moment des règles:
 - une oestrogénothérapie substitutive (timbres transdermiques d'estradiol (100μg), appliqués plusieurs jours avant le début des règles et durant celles-ci) ou une contraception « en continu » peut dès lors diminuer la fréquence des crises.
- •Traitement : AINS (rôle des prostaglandines dans les autres symptômes), Triptans, DHE

53

Traitements

Calcitonin gene-regulated peptide receptor antagonists

Neurology. 2007, ahead of print

Randomized controlled trial of an oral CGRP antagonist, MK-0974, in acute treatment of migraine. HO et al.

To determine an effective and tolerable dose of a novel oral calcitonin gene-related peptide (CGRP) receptor antagonist, MK-0974, for the acute treatment of migraine. METHODS: Randomized, double-blind, parallel-group, clinical trial with a two-stage, adaptive, dose-ranging design. Patients were allocated to treat a moderate or severe migraine attack with MK-0974 (25, 50, 100, 200, 300, 400, or 600 mg), rizatriptan 10 mg, or placebo taken orally. The primary endpoint was pain relief (reduction to mild or none) 2 hours after dosing. Secondary endpoints included pain freedom at 2 hours and sustained pain relief at 24 hours. A prespecified, blinded, automated interim analysis was used to discontinue randomization to less effective doses. RESULTS: Per the adaptive study design, the four lowest MK-0974 groups (25, 50, 100, 200 mg) were discontinued due to insufficient efficacy. For the remaining treatment groups, the estimated pain relief proportions at 2 hours were 300 mg (n = 38) 68.1%, 400 mg (n = 45) 48.2%, 600 mg (n = 40) 67.5%, rizatriptan 10 mg (n = 34) 69.5%, and placebo (n = 115) 46.3%. The prespecified primary efficacy hypothesis test, which compared the average 2-hour pain relief response proportion of the combined 300, 400, and 600 mg MK-0974 groups to placebo, was significant. A generally similar efficacy pattern was seen on other endpoints. MK-0974 appeared to be generally well tolerated and there did not appear to be an increase in adverse events with increasing dose. CONCLUSIONS: The novel, orally administered calcitonin gene-related peptide receptor antagonist, MK-0974, was effective and generally well tolerated for the acute treatment of migraine.

Expert Opin Ther Targets. 2007 Sep;11(9):1179-88

Novel migraine therapy with calcitonin gene-regulated peptide receptor antagonists. Edvinsson L.

Primary headaches, for example, migraine and cluster headaches represent the most prevalent neurological disorders, affecting up to 15-20% of the adult population. There is a clear association between head pain and the release of calcitonin gene-related peptide (CGRP). In this review the role of CGRP in human cranial circulation is described and the role for specific CGRP antagonism elucidated. It is well known that triptans (5-HT(1B/1D) agonist) alleviate headache in part through normalisation of CGRP levels. The central role of CGRP in migraine pathophysiology has resulted in the development of small-molecule CGRP antagonists with no cardiovascular side effects. Such compounds have high selectivity for human CGRP receptors and are efficacious in the relief of acute migraine attacks. Research indicates that they effect the abluminal side of the blood-brain barrier and that they are not vasoconstrictive, providing a new dimension in therapy.

Les autres céphalées primaires courantes

Céphalées de tension

- Douleur ayant au moins deux des caractéristiques suivantes :
 - constrictive/pesante/non pulsatile,
 - intensité légère à modérée,
 - localisation bilatérale,
 - pas d'aggravation par l'activité physique simple,
 - absence de vomissements et de nausées importantes,
- Pas plus d'un des signes associés suivants :
 - inappétence,
 - photophobie,
 - phonophobie.

Céphalées en grappe (cluster headache)

- Crises de douleur unilatérale, (péri-) orbitaire ou temporale, persistant 15-180 minutes en l'absence de traitement;
- Au moins un des phénomènes suivants :
 - oeil rouge,
 - oeil larmoyant,
 - nez bouché,
 - rhinorrhée,
 - sudation du visage ou du front,
 - myosis,
 - ptosis,
 - œdème des paupières.

La fréquence des crises varie de 1 tous les 2 jours à 8 chaque jour

55

Céphalées secondaires

- la fièvre
- les désordres métaboliques (hypoglycémie, hypercapnie, hypoxie, etc)
- les affections ORL
- · la dysfonction temporo-mandibulaire
- l'artérite temporale
- la méningite
- la méningo-encéphalite, le neuropaludisme
- les traumatismes crâniens
- les douleurs cervicogènes
- les affections vasculaires
 - hémorragie sous-arachnoïdienne
 - hématome sous-dural
 - thrombose des sinus
- les processus expansifs cérébraux (néoplasies, abcès)
- la poussée hypertensive
- le glaucome aigu
- la méningite chronique
- · chez le patient VIH positif
- les névralgies
 - névralgie du trijumeau
 - névralgie d'Arnold
 - névralgie post-herpétique
 - causes rares

Les autres types de céphalées

- Céphalées de tension (psychogènes):
 - Persistance d'une céphalée de fond
 - Personne « anxieuse »
 - Tension musculaire des muscles de la nuque
- Céphalée par l'abus de médicaments :
 - Accoutumance → majoration des céphalées
 - La stratégie visant à administrer un traitement étape par étape prévient l'évolution chronique de la migraine provoquée par abus de médicaments.