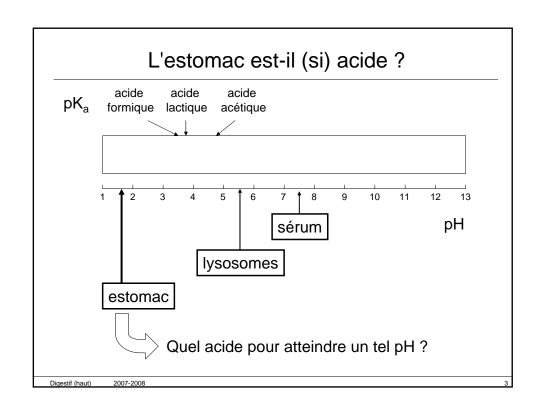
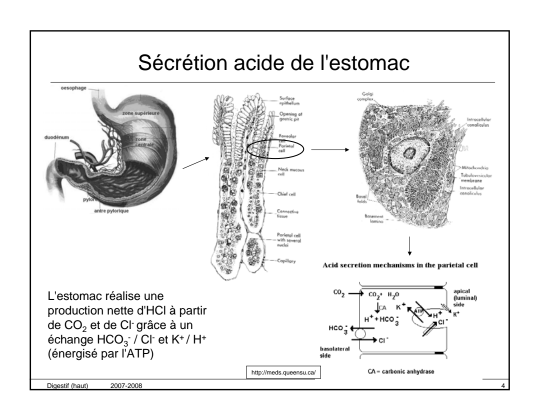


# Médicaments du système digestif (partie haute) et antiémétiques

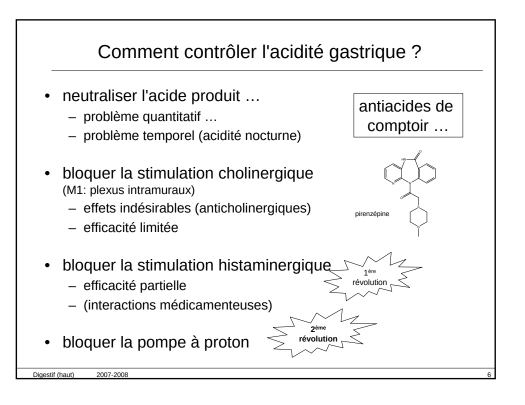
- antisécrétoires gastriques
- protecteurs de la muqueuse gastrique
- anti-acides de neutralisation
- stimulants de la motricité digestive (partie haute)
- anti-émétiques

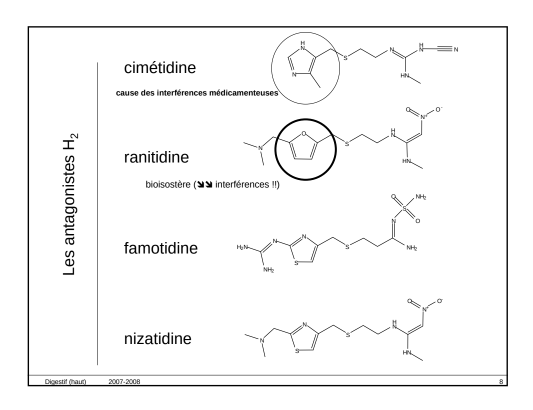
Digestif (haut) 2007-2008





#### Régulation et points action des médicaments CHOLINERGIC MR 'MC' GR Fig. 24.2 Schematic diagram showing the one-cell and two-Histamine cell hypotheses of the action of secretagogues on the acid-secreting gastric parietal cell, Atropine giving the site of action of drugs influencing acid NSAIDs Proglumide secretion. Acetylcholine and gastrin may act mainly directly on MR GR their receptors (the one-cell hypothesis) or partly directly and PARIETAL partly by releasing histamine (the two-cell hypothesis). ('MC', mast-cell-like, histamine-secreting cell; cell-like, instamine-secreting ce Hist, histamine; ACh, acetylcholine; MR, muscarinic receptor; H<sub>2</sub>R, histamine H<sub>2</sub>-receptor; GR, gastrin receptor; PGR, prostaglandin E<sub>2</sub> (PGE<sub>2</sub>) Misoprostol receptor; AA, arachidonic acid; NSAIDs, non-steroidal antiinflammatory drugs; P, proton pump (H\*/K\*-ATPase); C, symport Proton pump inhibitors carrier for K+ and CI-.) Rang, 5th ed. p. 369 Digestif (haut)





## Antagonistes H<sub>2</sub>: 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)

<sup>\* % (</sup>n)

Digestif (haut) 2007-2008

9

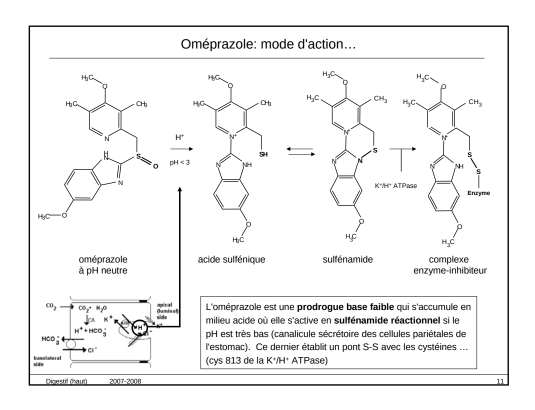
# Antagonistes H<sub>2</sub>: toxicité

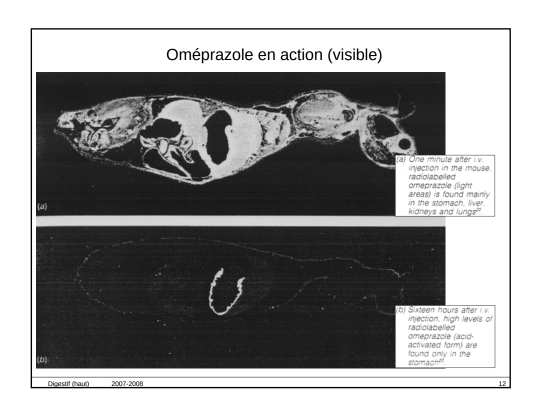
- · cimétidine: interférences médicamenteuses
  - phénytoïne → effets toxiques
  - anticoagulants → risque hémorragique
  - benzodiazépines → somnolence
  - β-bloquants → bradycardie
  - nifédipine → hypotension
  - théophylline → toxicité (palpitations, nervosité, insomnies)
  - carmustine → toxicité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

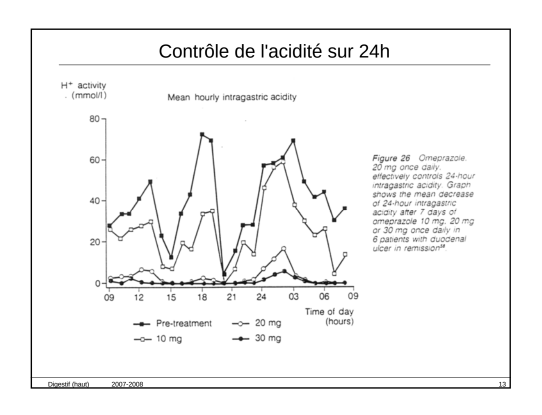
(ces interférences sont moindres à très faibles pour la ranitidine et les autres anti-H2)

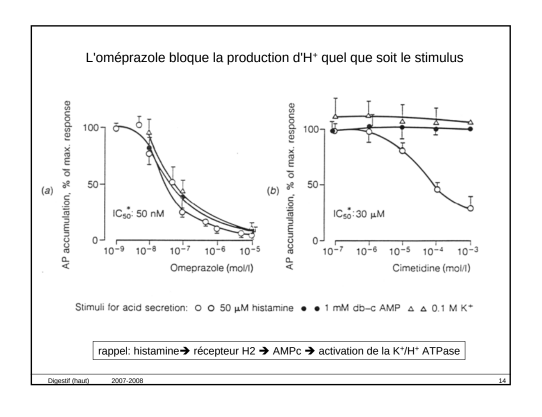
- effets indésirables
  - céphalées, fatigue
  - éruptions cutanées, douleurs musculaires
  - confusion mentale (administration parentérale de doses élevées; sujets âgés ou atteints d'insuffisance rénale)
  - bradycardie et hypotension lors d'administration intraveineuse
  - néphrite interstitielle et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

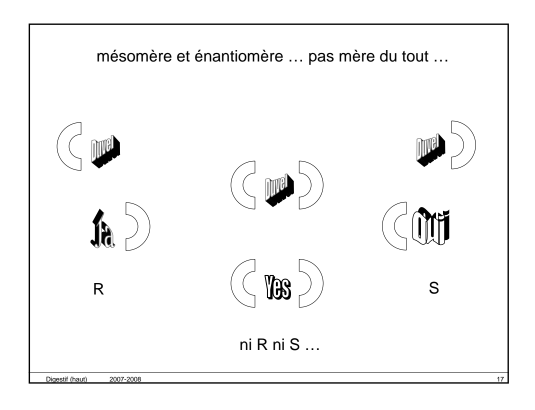
Digestif (haut) 2007-2008





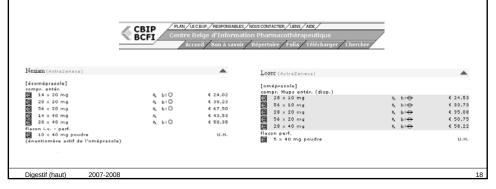






# Oméprazole - ésoméprazole - quelle différence ?

- 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.



## 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.

Digestif (haut) 2007-2008

# 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 Al<sub>2</sub>OH<sub>5</sub>
  - 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 PGE<sub>1</sub>
  - 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).

Digestif (haut) 2007-2008 20

#### Antiacides de neutralisation

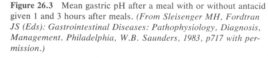
- bicarbonate et carbonate de Na<sup>+</sup>
  - agit rapidement mais de façon transitoire
  - provoque une surcharge en Na+, une dilatation gastrique, de l'alcalose
- hydroxydes et silicates de Mg++
  - effets plus prolongés
  - effets laxatifs marqués
- hydroxydes d'Al+++
  - action lente
  - causent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

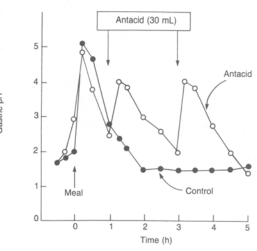
parfois associés pour neutraliser leurs effets sur la motilité digestive

#### 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 !!

Digestif (haut) 2007-2008 2

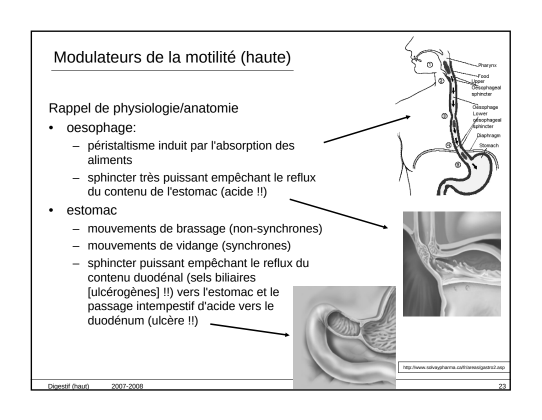


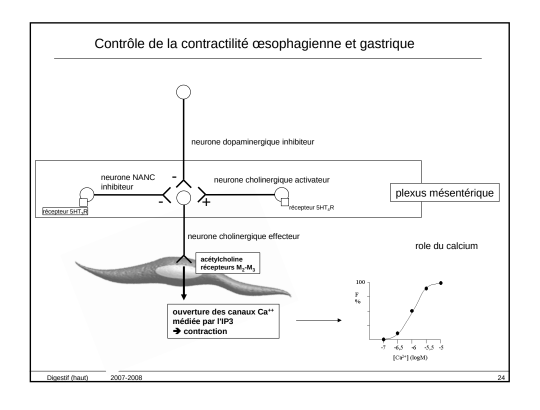


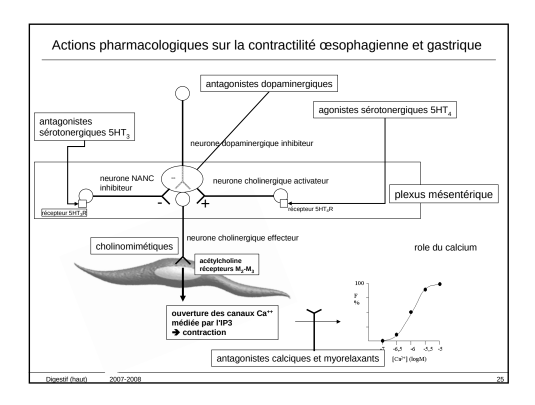
Digestif (haut)

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

2007-2008





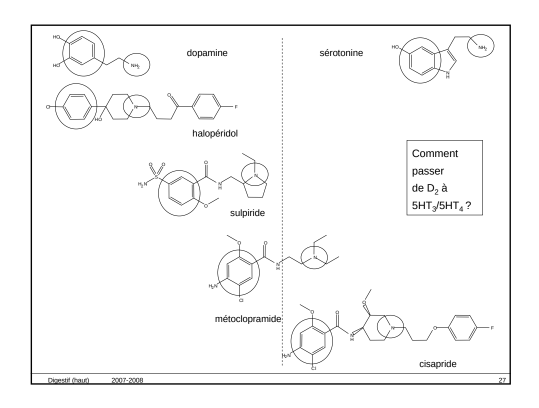


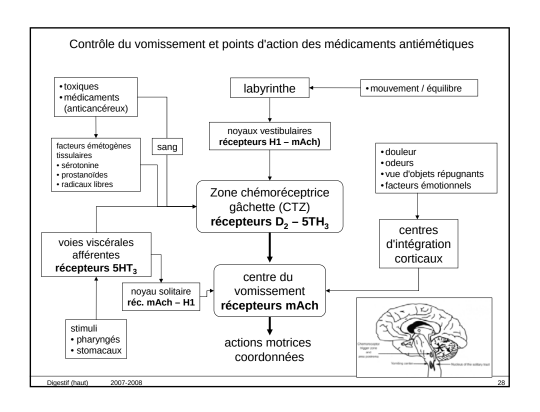
## Agents procinétiques gastro-œsophagiens

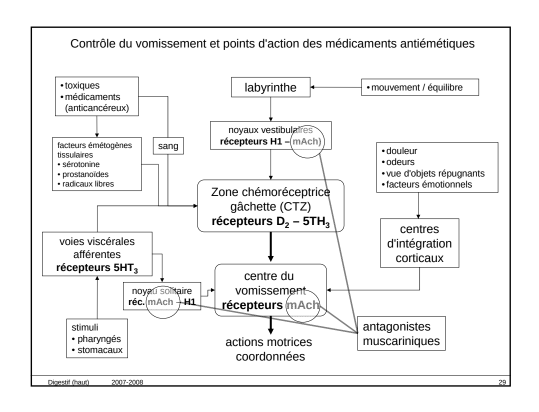
- cholinomimétiques (carbachol, betnachol, ..)
  - → abandonnés en raison des effets indésirables (bradycardie, diarrhée, sialorrhée, troubles de la vision)
- · antagonistes dopaminergiques
  - métoclopramide (partiellement \*)
  - dompéridone (passe peu la barrière hémato-méningée)
- modulateurs sérotonergiques
  - métoclopramide (partiellement antagoniste 5HT<sub>3</sub>)
  - cisapride (antoagoniste 5H<sub>3</sub> agoniste 5TH<sub>4</sub>)
    - → restreint à certaines indications pour risque de torsades de pointes...

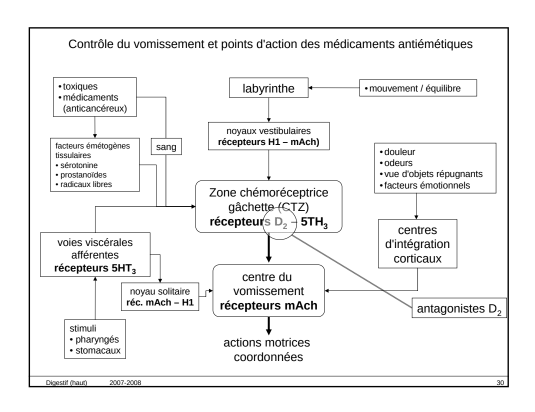
Digestif (haut) 2007-2008

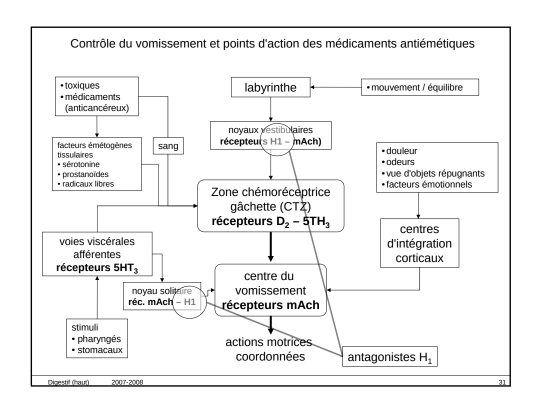
<sup>\*</sup> l'antagonisme D<sub>2</sub> provoque des effets extrapyramidaux et, parfois, de la galactorrhée en fonction de la dose et du passage de la barrière hémato-méningée

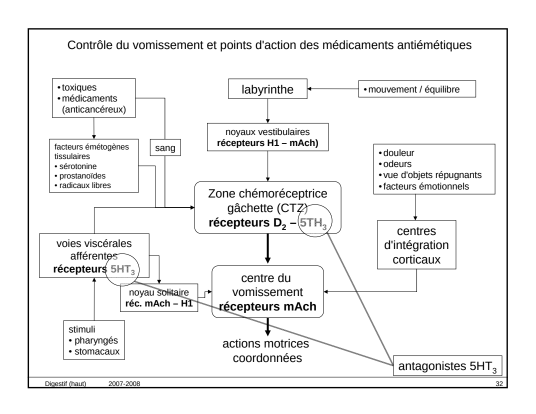












#### Médicaments antiémétiques (sur base des mécanismes précédents)

#### · antimuscariniques

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

#### antidopaminergiques

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

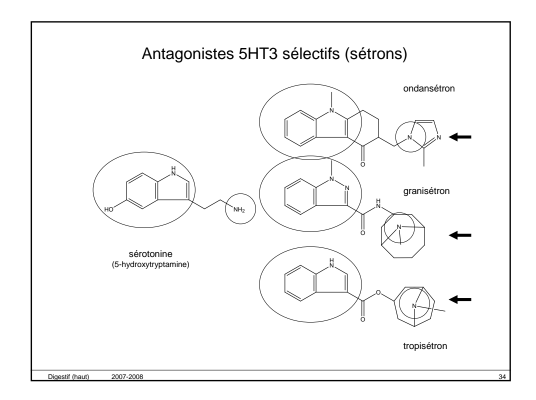
#### antihistaminiques H<sub>1</sub>

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

#### • antagonistes 5HT<sub>3</sub> 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).

estif (haut) 2007-2008



<sup>\*</sup> 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, ...

## 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 5HT<sub>3</sub> et un corticoïde – voir dias suivantes)

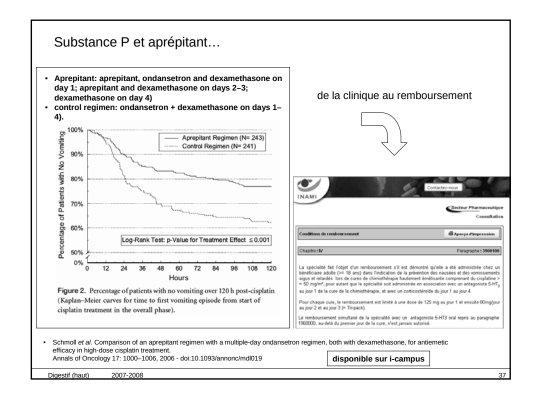
#### • inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine

- utiles dans la phase aiguë

#### • corticoïdes

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

Digestif (haut) 2007-2008



# 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...

Digestif (haut) 2007-2008 3