

Les anxiolytiques, sédatifs et hypnotiques

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 74

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.

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 75

Manifestations de l'anxiété :

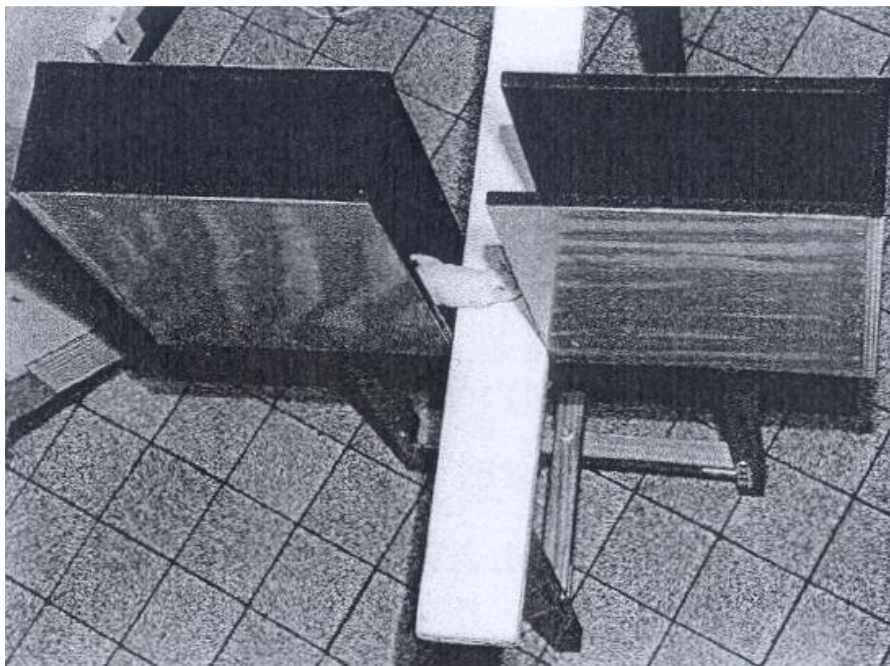
- Plaintes verbales.
- Le patient indique qu'il est impatience, nerveux, énervé.
- Effets somatiques et autonomes. Agitation, tachycardie, transpiration, troubles gastro-intestinaux.
- Effets sociaux. Perturbations de l'activité quotidienne et des relations.

Causes secondaires de l'anxiété :

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

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 76

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.*

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 77

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

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 78

Critères diagnostiques 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 **les 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

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)

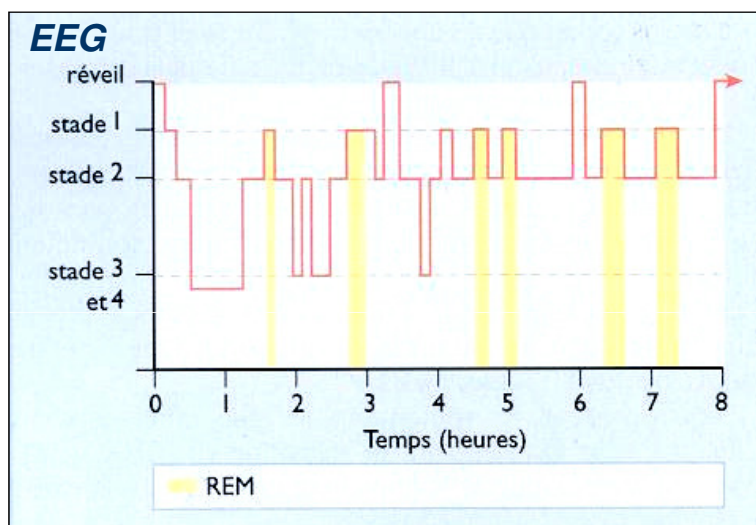
Troubles Paniques: Symptômes aigus de peur, crainte d'être pris de panique

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

Stress post-traumatique

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 80

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

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 81

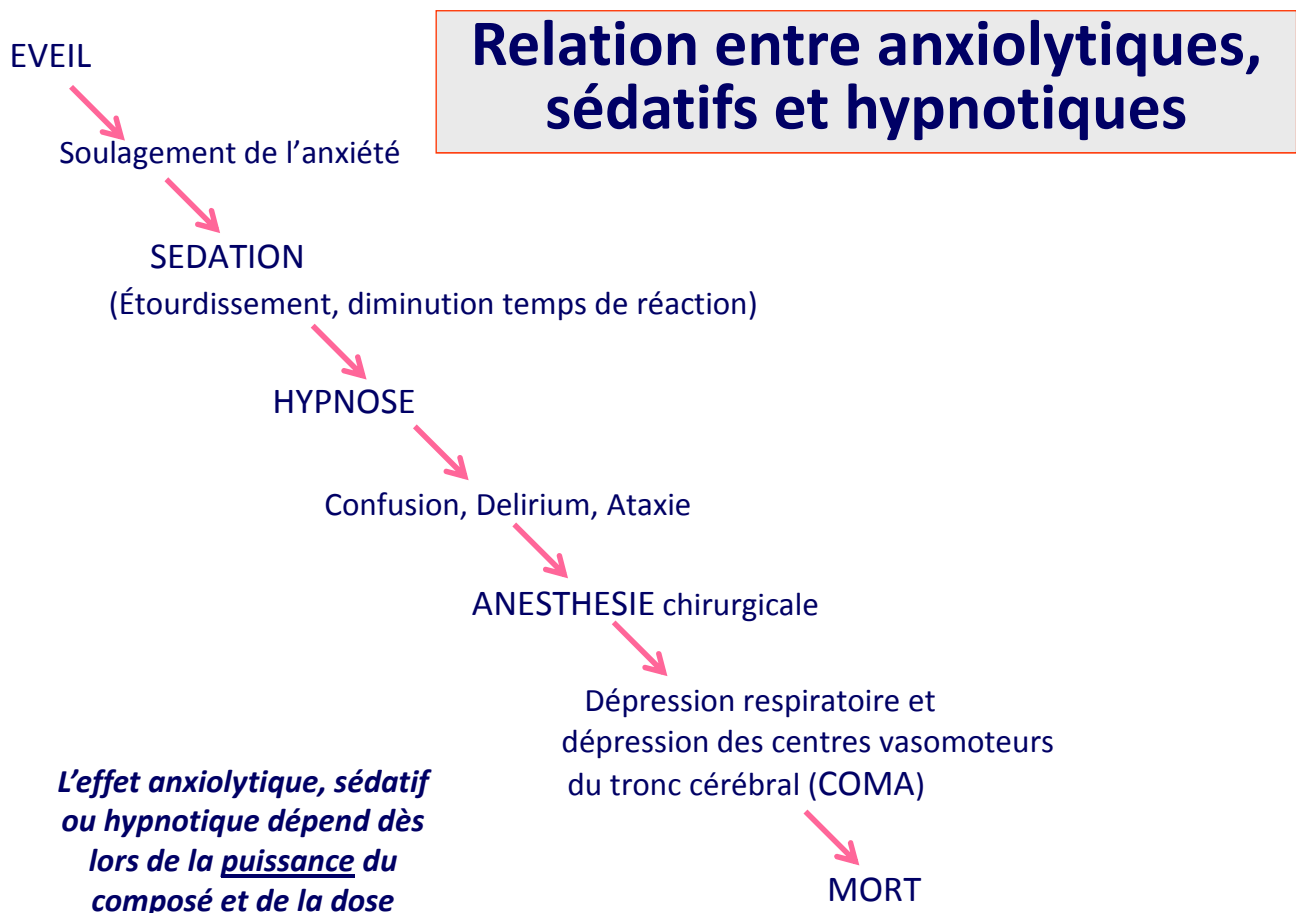
Troubles du sommeil :

- 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)

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 82



anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 83

Les substances sédatives au cours de l'histoire :

- opiacés, atropine, scopolamine
- éthanol
- sels de brome
- barbituriques
- pipéridine-diones, glutéthimide, méthylpyrone
- Antihistaminiques (**diphenhydramine**)
- hydrate de chloral
- méprobamate

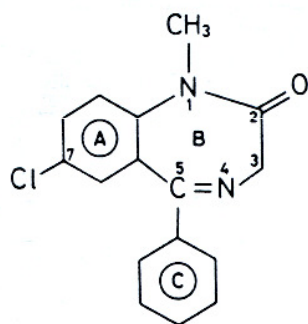
- **benzodiazépines**

- ligands **non-benzodiazépines** des récepteurs des benzodiazépines

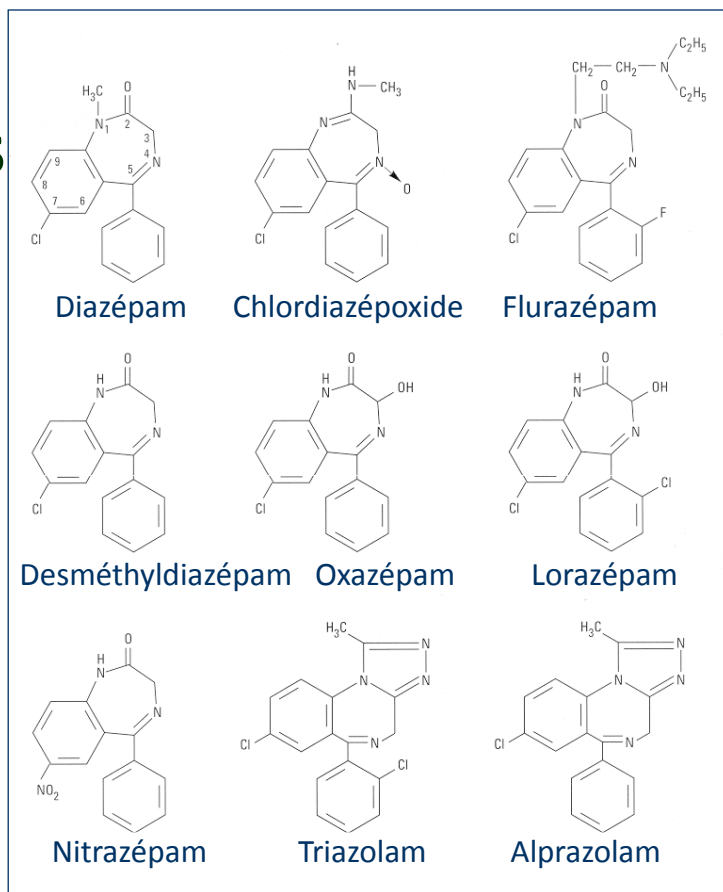
anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 84

Structure des benzodiazépines

1,4 benzodiazépine



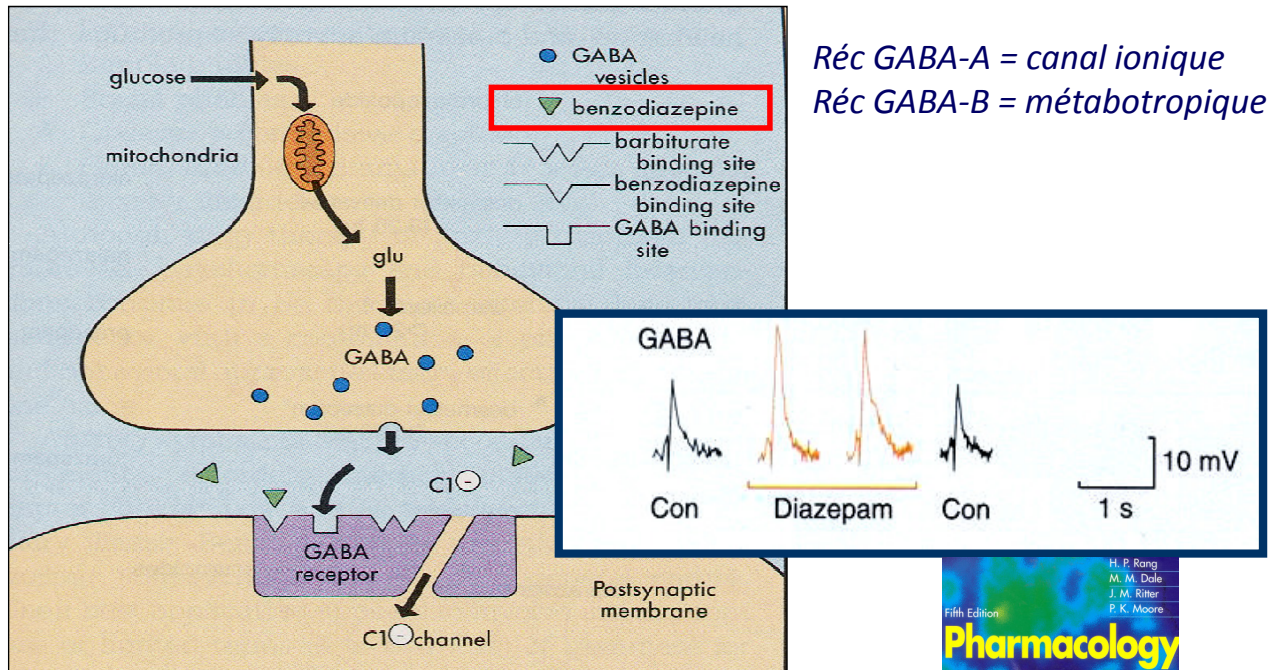
A = cycle benzène
B = cycle 1,4 diazépine



anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 85

Benzodiazépines : Mécanisme d'action

- Les benzodiazépines se lient au récepteur GABA-A



anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 86

Benzodiazépines : Mécanisme d'action

- Les benzodiazépines se lient au récepteur GABA-A

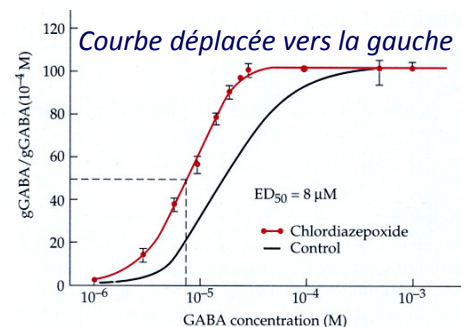
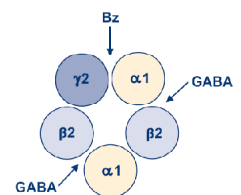
Rappel : Ce récepteur est un complexe multiprotéique établissant un canal Cl⁻ de la membrane neuronale. L'ouverture du canal est induite par le GABA, et conduit à une hyperpolarisation cellulaire.

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

- $\alpha 1\beta 2\gamma 2$
- $\alpha 2\beta 3\gamma 2$
- $\alpha 3\beta 3\gamma 2$

- 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)



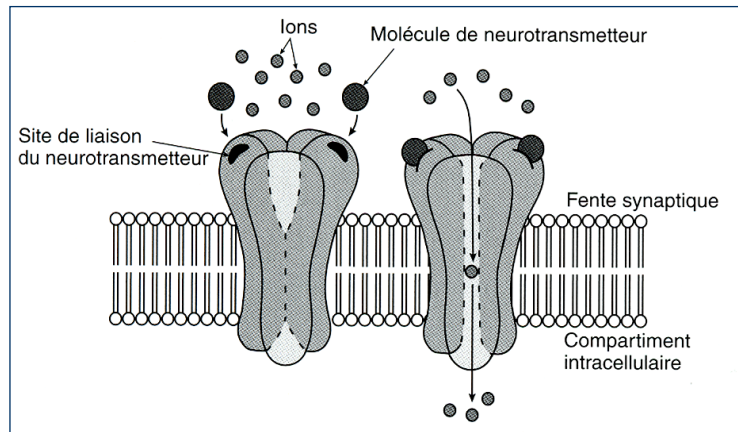
Les benzodiazépines potentialisent l'action du GABA sur les récepteurs GABA-A en augmentant la probabilité d'ouverture du canal en réponse au GABA et en augmentant l'affinité du GABA pour son récepteur

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 87

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.



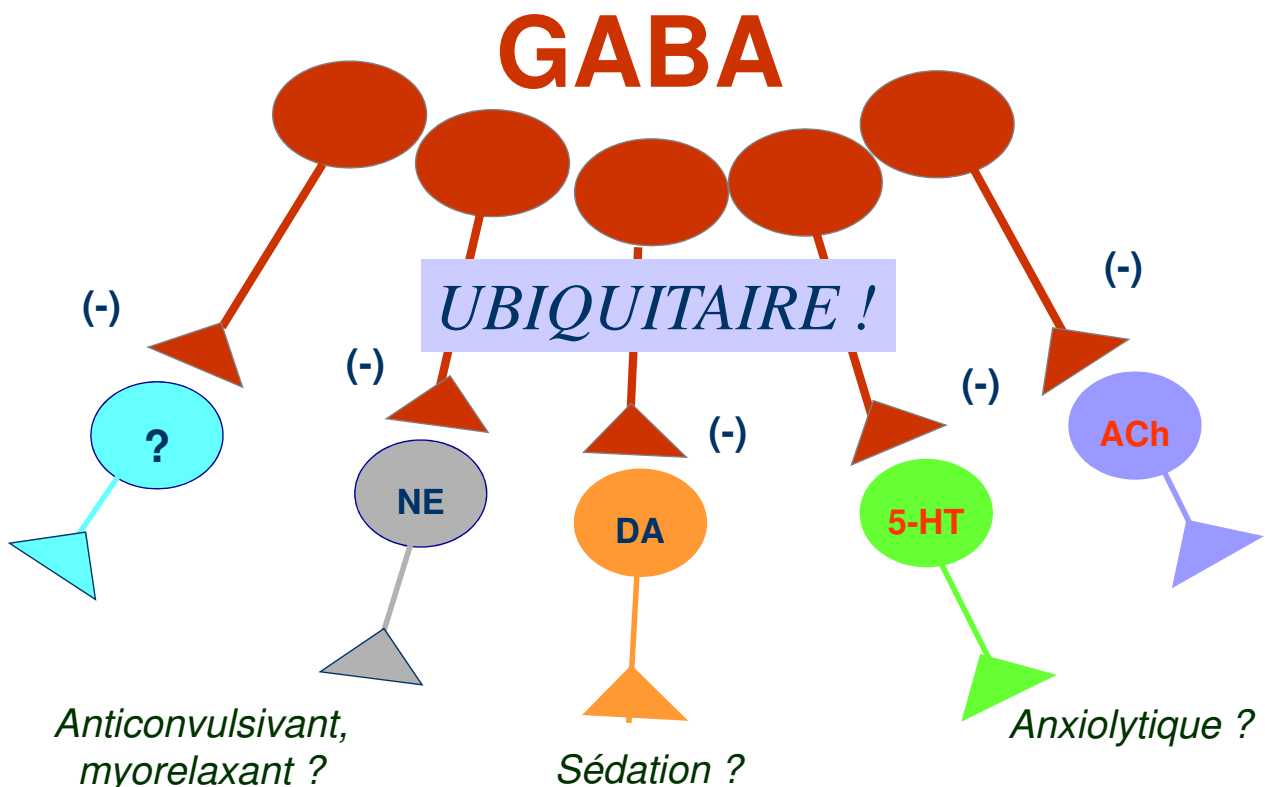
Le valium (diazépam) est anxiolytique

Chez l'animal transgénique où la sous unité α_2 est éliminée, 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.

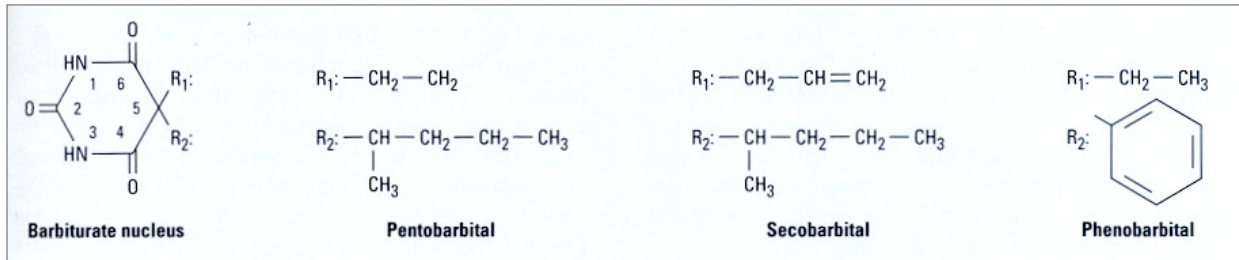
anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 88

Activité inhibitrice du GABA dans le SNC



anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 89

Les barbituriques

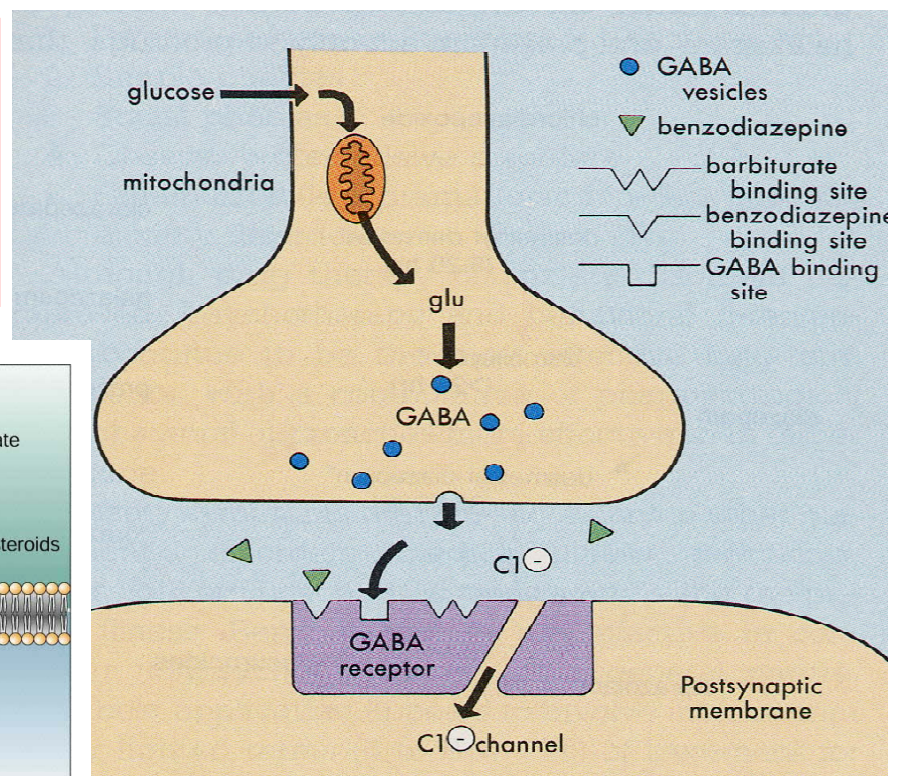
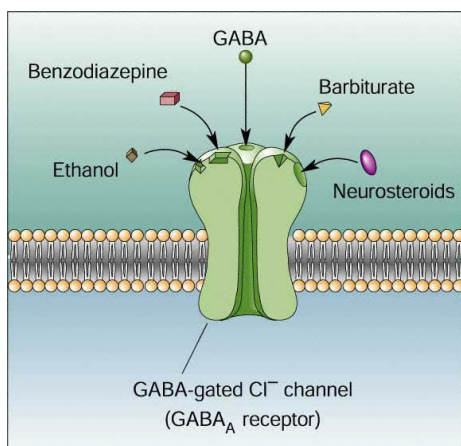


- Possèdent également un site de fixation sur le récepteur GABA-A (site différent de celui des benzodiazépines; non-compétition benzodiazépines-barbituriques)
- Facilitent (aussi) l'action du GABA sur son récepteur, mais en augmentant la durée d'ouverture du canal induite par le GABA.
- A haute concentration,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

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 90

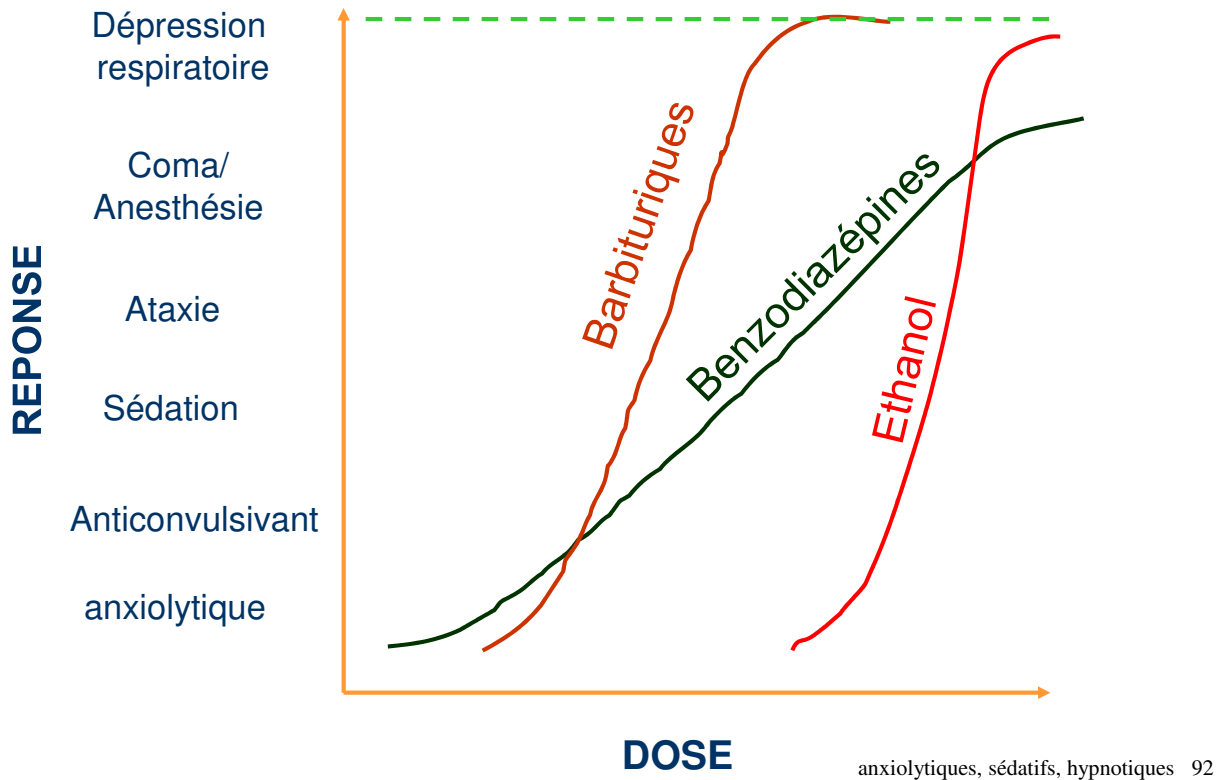
La synapse GABAergique

Site GABA
 ≠
 site benzodiazépine
 ≠
 site barbiturique

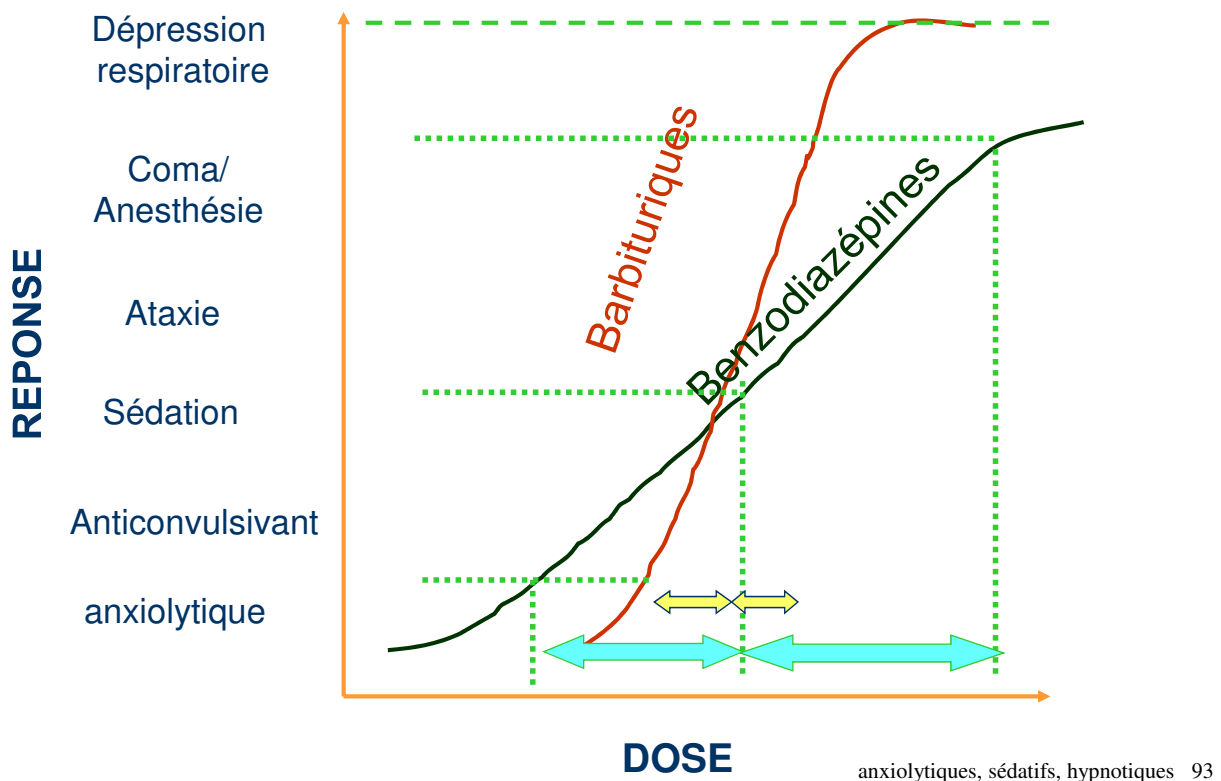


anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 91

Comparaison des effets des barbituriques et benzodiazépines



Sécurité d'utilisation des barbituriques et benzodiazépines



Actions des benzodiazépines et usages cliniques:

Effet anxiolytique

➔ Usage dans l'anxiété aiguë (pas adéquat dans chronique).

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)

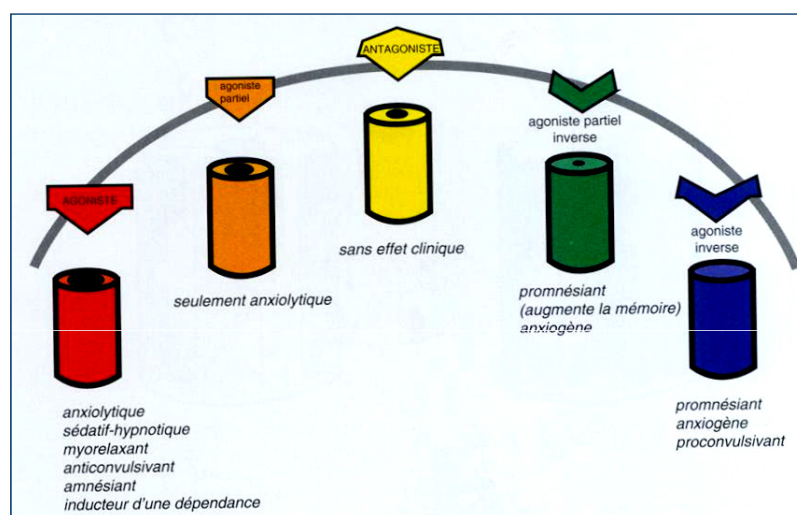
➔ Usage dans le traitement des spasmes musculaires.

Effet amnésiant (amnésie antérograde)

➔ Usage dans les chirurgies mineures.

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 94

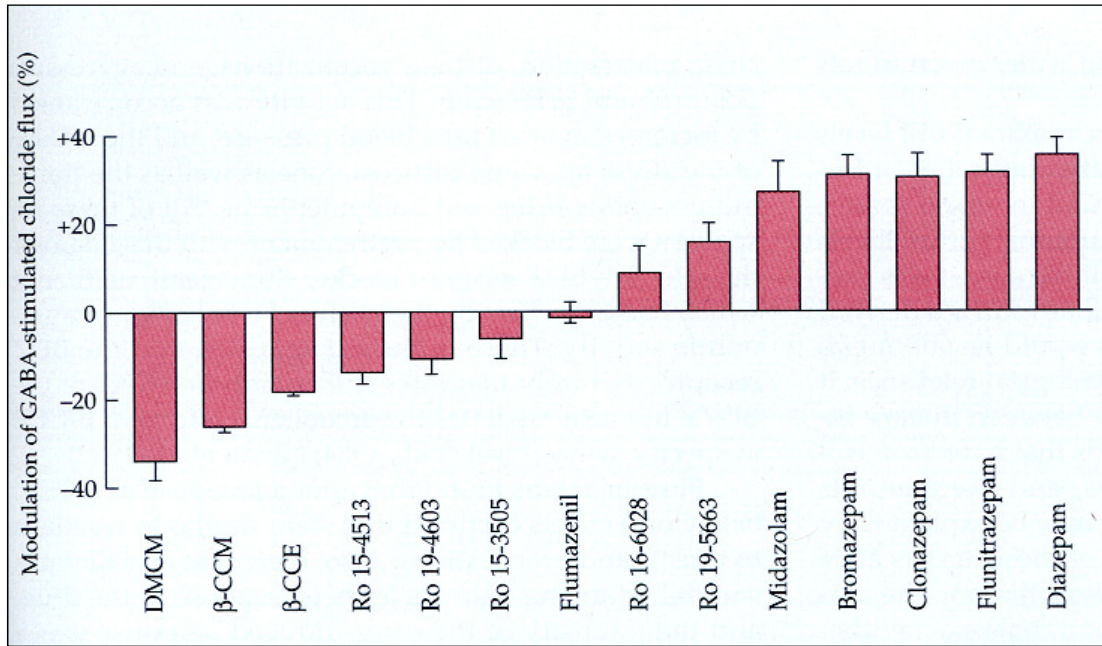
Les récepteurs des benzodiazépines : agonistes, agonistes partiels, antagonistes et agonistes inverses



- 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.... Pro-mnésiant?

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 95

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



Agoniste inverse

Antagoniste

Agoniste partiel

Agoniste total

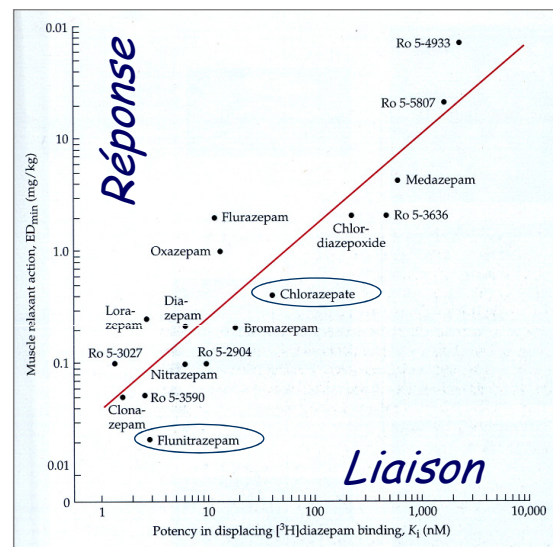
anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 96

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

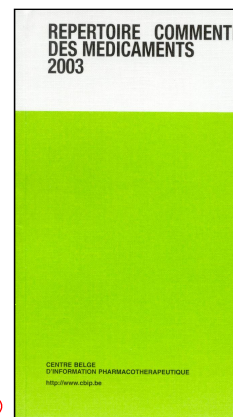
- Vitesse de résorption
- Distribution, accessibilité SNC, liaison protéines plasmatiques
- Métabolisme (en métabolites éventuellement actifs)
- Excrétion

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 97

Remarque : VARIABILITES INDIVIDUELLES. TOUJOURS COMMENCER DOSES FAIBLES ET AUGMENTER ENSUITE

Équivalences du diazépam 10 mg (valeurs en mg).

alprazolam	0,5 - 1	loflazépate d'éthyle	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
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

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 98

Benzodiazépines : pharmacocinétique (1)

• Résorption :

Les benzodiazépines sont résorbées par voie orale, 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 desméthyl diazépam par hydrolyse acide dans l'estomac

Lente : **Oxazépam, lorazépam et témazépam**

• Distribution :

Liaison protéines plasmatiques 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 lipophilicité

affecte l'accessibilité au site d'action pharmacologique

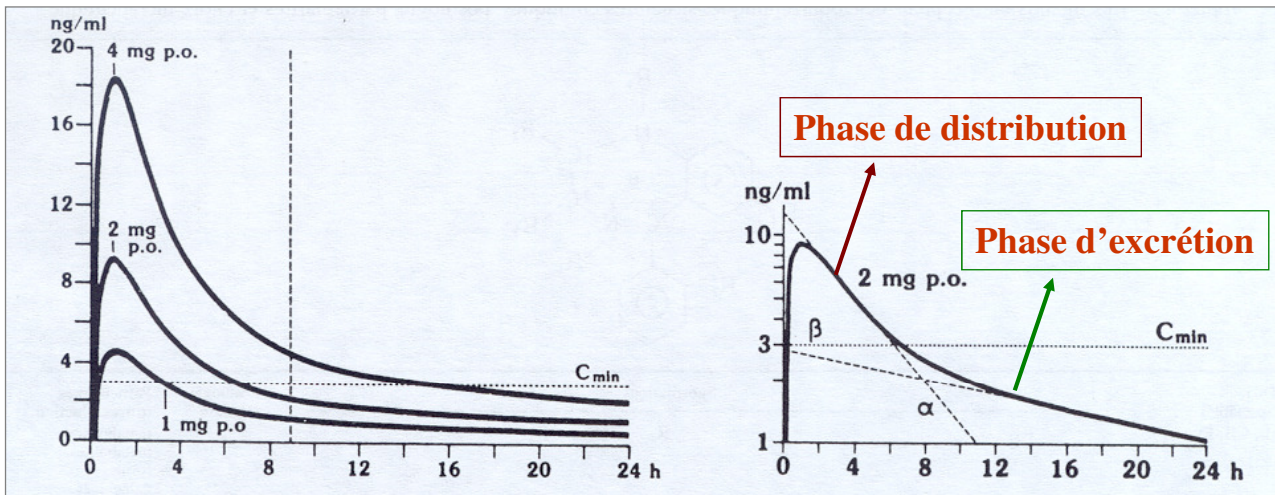
Diazépam et triazolam : très liposolubles, action rapide

Chlordiazépoxyde et lorazépam : moyennement liposoluble, activité plus tardive

Diffusion importante à travers la barrière placentaire.

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 99

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.

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 100

Benzodiazépines : pharmacocinétique (2)

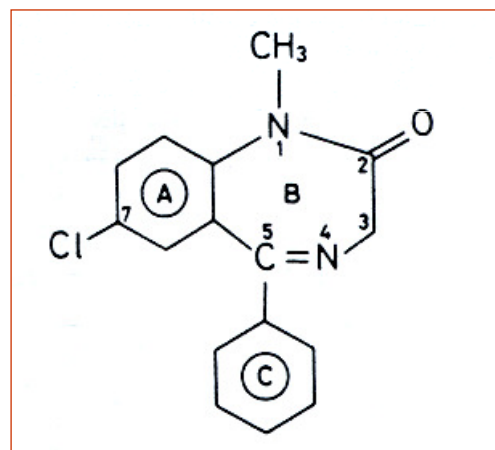
• Métabolisme :

Réactions de phase I :

- Déalkylation du cycle diazépine, hydroxylation, réduction du NO_2
- 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 :

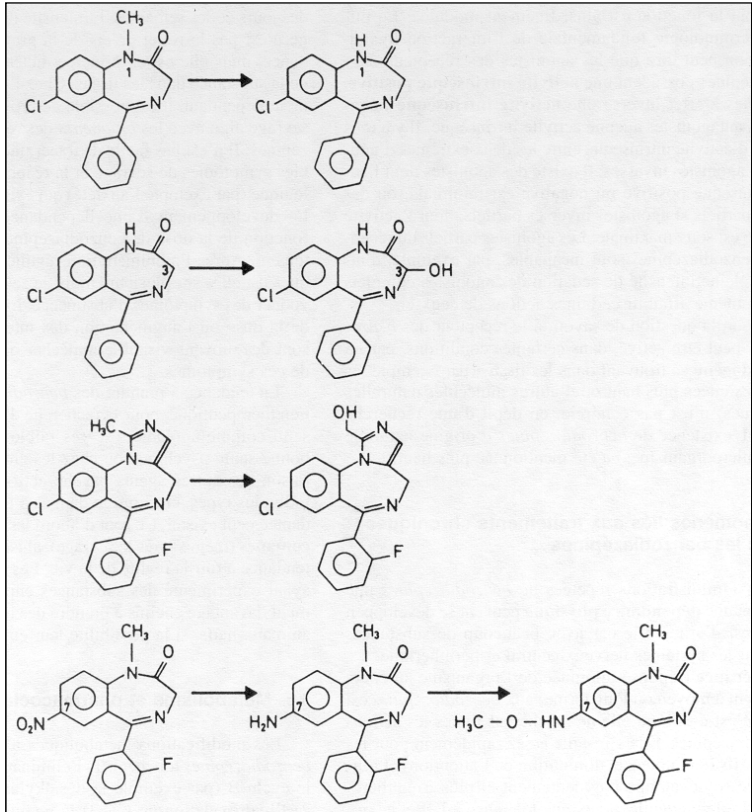
- glucuroconjugaison, augmentation de l'hydrosolubilité et perte d'activité



anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 101

Métabolisme des benzodiazépines (exemples de réactions de phase I)

déalkylation du cycle diazépine →



réduction du NO₂ →

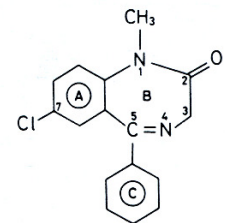
anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 102

Benzodiazépines : pharmacocinétique (2)

• Métabolisme :

Réactions de phase I :

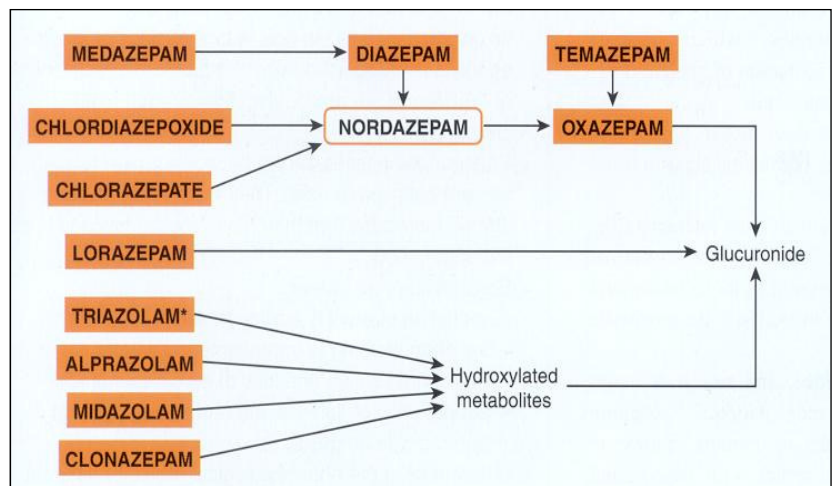
- Déalkylation du cycle diazépine, hydroxylation, réduction du NO₂
- Les métabolites de ces réactions restent la plupart du temps actifs. Mais leur distribution tissulaire et leur cinétique d'excrétion sont changées



Réactions de phase II :

- glucuroconjugaison, augmentation de l'hydrosolubilité et perte d'activité

Métabolisme des benzodiazépines
En surligné, substances actives



anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 103

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 vitesses 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 (heures)	Demi-vie (heures)
Alprazolam	1-2	12-15
Chlordiazépoxyde	2-4	15-40
Clorazépoxyde	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

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 104

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 le 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 anesthésiologie (inducteur de narcose).
- Métabolisme : oxydation au niveau des substituants (métabolites inactifs) suivie de glucuroconjugaison.
- 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

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 105

Benzodiazépines : Effets indésirables

Concentrations thérapeutiques

- **Sédation**, dépression de l'activité du SNC, aggravée en combinaison avec l'alcool
- **Désinhibition comportementale**
Irritabilité, excitation, agressivité (<1%)
- **Inhibition psychomotrice et cognitive**
 - troubles de la coordination, de l'attention (conduite, manipulation de machines)
 - altération des perceptions visuelles (inconsciente)
 - ataxie, confusion

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

Toxicité

- 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

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 106

Benzodiazépines : Tolérance, dépendance, sevrage

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

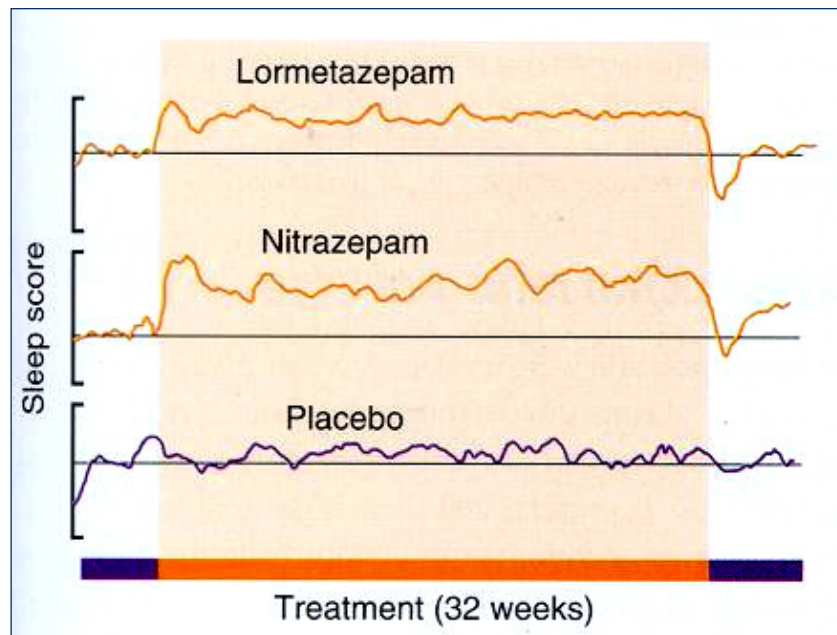
- **métabolique** : induction des systèmes de métabolisme de la substance
(important dans le cas des barbituriques)
- **pharmacodynamique** : modification de la sensibilité au niveau de l'organe cible
(dans le cas des benzodiazépines, par down-régulation des récepteurs aux benzodiazépines)
note : les benzodiazépines montrent une tolérance partielle : 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!).

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 107

Benzodiazépines : Tolérance, dépendance, sevrage



anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 108

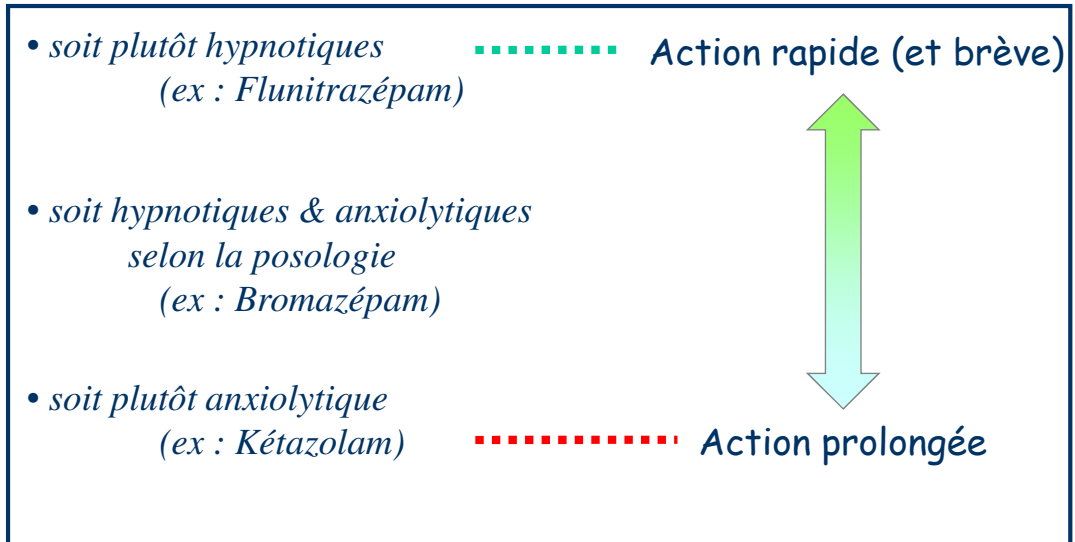
Sevrage des benzodiazépines

- **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

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 109

Les benzodiazépines : hypnotiques ou anxiolytiques ?

En théorie :



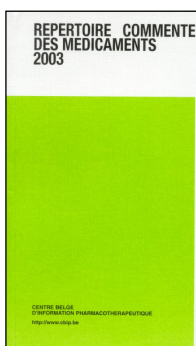
anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 110

Les benzodiazépines : hypnotiques ou anxiolytiques ?

En pratique :

Une prise, le soir
= hypnotique

Trois prises étalées
= anxiolytique

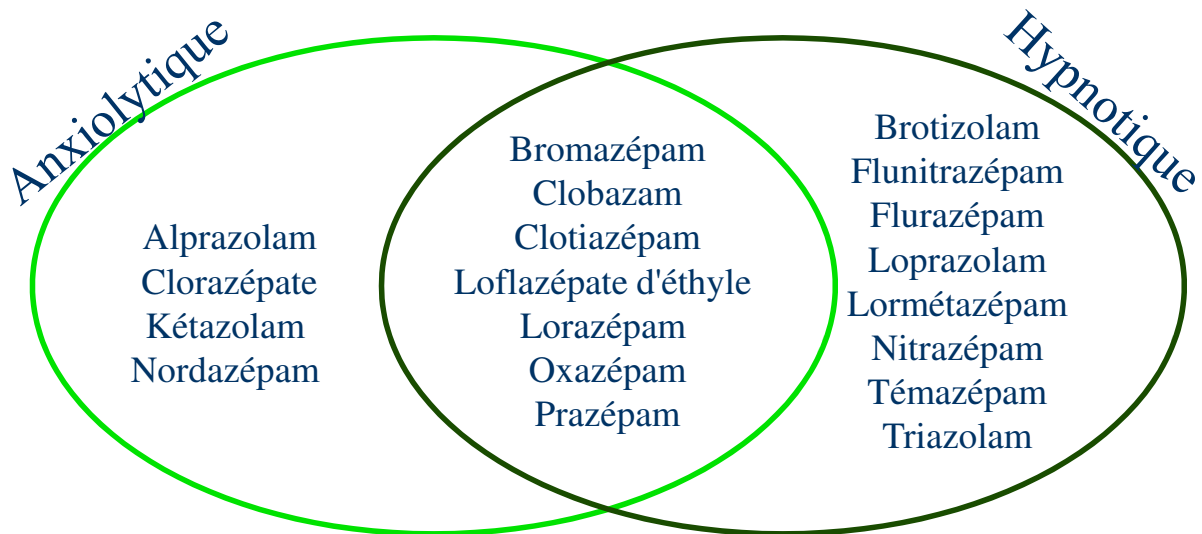


(Répertoire
commenté des
médicaments)

BROMAZEPAM (Ratiopharm)	100 x 10 mg	R/	11,75 €
bromazépam compr. (séc.)			
50 x 6 mg	R/	4,88 €	
50 x 12 mg	R/	8,75 €	
Posol.			
anxiété: 3 x p.j. 1,5 à 6 mg			
Autre(s) dénomination(s): Anxiocalm, Bromatop, Bromazemed, Bromazephar, Bromidem, Docbromaze, Lexotan			
BROMAZEPHAR (Unicophar)			
bromazépam compr. (séc.)			
50 x 6 mg	R/	4,88 €	
50 x 12 mg	R/	8,75 €	
Posol.			
anxiété: 3 x p.j. 1,5 à 6 mg			
insomnie: 3 à 9 mg			
Autre(s) dénomination(s): Anxiocalm, Bromatop, Bromazemed, Bromazepam, Bromidem, Docbromaze, Lexotan			
BROMIDEM (Sandipr)			
bromazépam compr. (séc.)			
50 x 6 mg	R/	5,11 €	
50 x 12 mg	R/	9,20 €	
Posol.			
anxiété: 3 x p.j. 1,5 à 6 mg			
insomnie: 3 à 9 mg			
Autre(s) dénomination(s): Anxiocalm, Bromatop, Bromazemed, Bromazepam, Bromazephar, Docbromaze, Lexotan			
DIAZEPAM (Ratiopharm)			
diazépam compr.			
30 x 2 mg	R/	1,78 €	
compr. (séc.)			
25 x 5 mg	R/	2,65 €	
100 x 5 mg	R/	8,06 €	
25 x 10 mg	R/	3,10 €	
100 x 10 mg	R/	9,92 €	
Posol.			
anxiété: 1 à 3 x p.j. 5 mg			
Autre(s) dénomination(s): Diazephar, Valium			
DIAZEPHAR (Unicophar)			
diazépam compr. (séc.)			
25 x 5 mg	R/	2,53 €	
100 x 5 mg	R/	7,46 €	
25 x 10 mg	R/	3,10 €	
100 x 10 mg	R/	9,92 €	
Posol.			
anxiété: 1 à 3 x p.j. 5 mg			
Autre(s) dénomination(s): Diazepam, Valium			
DOCALPRAZO (Docpharma)			
alprazolam compr. (séc.)			
50 x 0,25 mg	R/	4,91 €	
50 x 0,5 mg	R/	8,33 €	
50 x 1 mg	R/	14,40 €	
Posol.			
anxiété: 3 x p.j. 0,25 à 1 mg			
Autre(s) dénomination(s): Alpraphar, Alpraz, Alprazolam, Alprazomed, Topazolam, Xanax			

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 111

Les benzodiazépines : hypnotiques ou anxiolytiques ?



Selon les indications proposées pour les spécialités disponibles en Belgique (Répertoire commenté des médicaments)

+ Antiépileptique : Clonazépam
+ Myorelaxant : Tétrazépam

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 112

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		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)

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 113

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.

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 114

Toxicité des anxiolytiques

- **Jimi Hendrix** : alcool + comprimés de Vesperax (association de secobarbital, brallobarbital & Hydroxyzine, antihistamine



- **Marilyn Monroe** : Seconal



- **Elvis Presley** : mélange de méthaqualone, morphine, codeine & plusieurs barbituriques



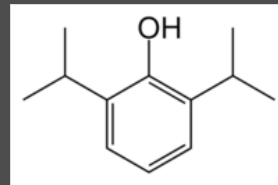
- **Michael Jackson** : propofol



anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 115

Propofol : puissant anesthésique central

- Inhibition des récepteurs GABA_A (sous unité **beta₃**) = analgésie
- Inhibition des récepteurs GABA_A (sous unité **beta₂**) = effet sédatif



anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 116

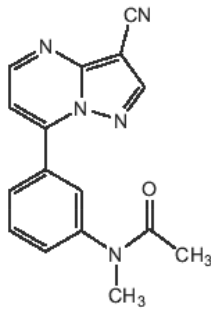
- **Alprazolam, bromazépam :**
 - largement utilisés, durée d'action moyenne.
 - Anxiolytiques assez sédatifs
- **Chlordiazépoxyde, diazépam :**
 - Métabolites actifs avec longue durée d'action.
 - Anxiolytique!
 - Diazépam aussi en épilepsie (crises), spasmes musculaires, spasticité
- **Lorazépam, oxazépam, 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,

**Quelques
composés-clefs**

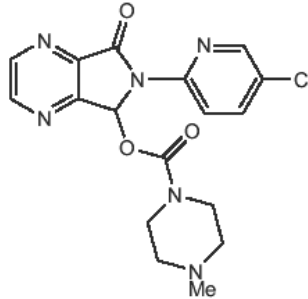
anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 117

Les nouveaux hypnotiques non-benzodiazépiniques

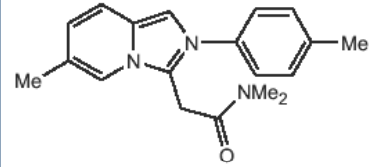
Zaléplon
(pyrazolopyrimidine)



Zopiclone
(cyclopyrrolone)



Zolpidem
(imidazopyridine)



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

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 118

Les nouveau hypnotiques non-benzodiazépiniques

Zaléplon Zopiclone Zolpidem

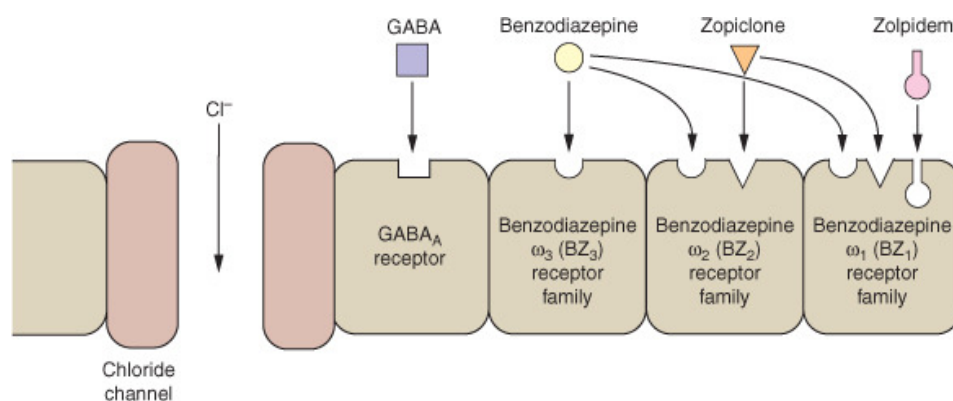
- Agissent sur le récepteur benzodiazépine de type-1 (contrôle du sommeil), ils ne présentent pas d'activité myo-relaxante ou anticonvulsivante (peut-être pcq agonistes partiels)
- Effet **rapide** 30 min-2 hrs (endormissement) et élimination assez rapide $t_{1/2}$ 3 hrs (pas de somnolence matinale).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

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 119

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.

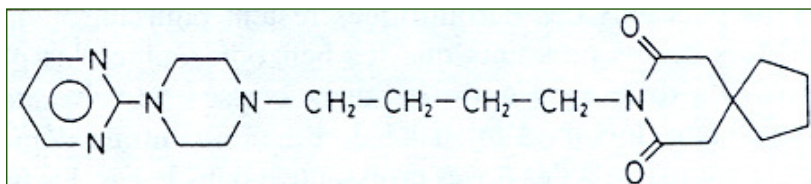
La sous-unité α_2 semble impliquée dans les effets anxiolytiques. α_1 dans les effets sédatifs.



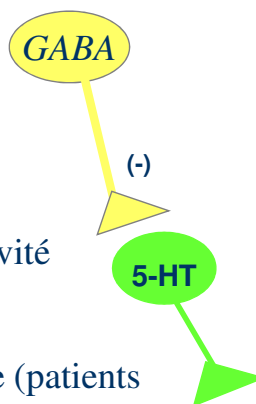
120

La buspirone :

(chimie : zaspérodecanedione)



- **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).



Autres médicaments avec usage anxiolytique/hypnotique:

!! Attention à la toxicité en cas d'associations !!

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

Antihistaminiques : Prométhazine & Diphenhydramine

Mélatonine (jet-lag), ou insomnie chez patient âgé

Remarque : l'hypersomnie – Narcolepsie

Intérêt des stimulants centraux :

modafinil, méthylphénydate et fénétylline

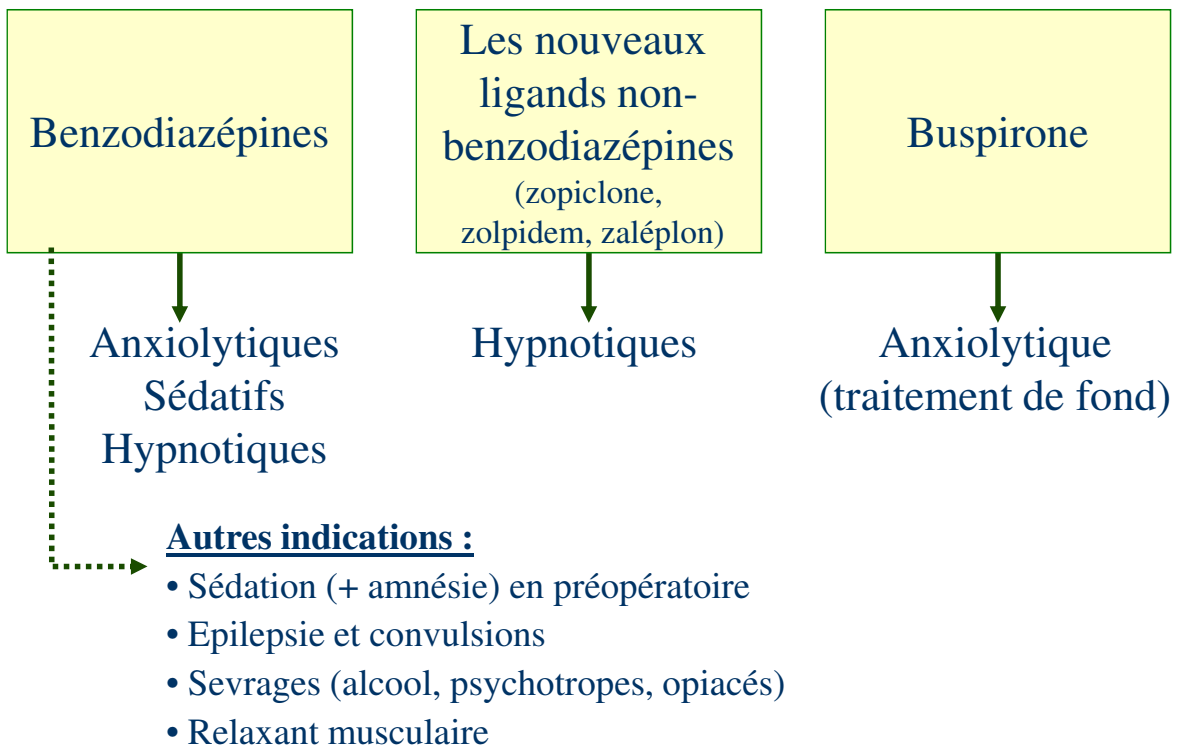
anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 122

Les agonistes α_2 adrénergiques 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 autorécepteurs adrénergiques (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 nicotine ou aux opiacés
- Attention : clonidine = antihypertenseur. 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**)

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 123

En résumé : anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques



anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 124

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 (zaleplon, 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).



anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 125

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 β -adrénergiques (propranolol)
- Agonistes des récepteurs α_2 -adrénergiques (autorécepteurs) (clonidine)

Autres à activité anxiolytique :

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

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 126

Note : Substances présentant des propriétés sédatives et hypnotiques

- | | |
|--|---|
| ➔ <i>Non benzodiazépiniques (action rapide et brève)</i>
Zaléplon
Zolpidem
Zopiclone | ➔ <i>Antihistaminiques (certains étant délivrés sans ordonnance)</i>
Diphenhydramine
Doxylamine
Hydroxyzine |
| ➔ <i>Benzodiazépiniques</i>
Action rapide et brève
Triazolam
Action retardée/durée intermédiaire
Témazépam
Estazolam
Action rapide de longue durée
Flurazépam
Quazépam | ➔ <i>Anticholinergiques sédatifs (sans ordonnance)</i>
Scopolamine

➔ <i>Substances naturelles</i>
Mélatonine
Valériane

➔ <i>Anciens sédatifs-hypnotiques</i>
Hydrate de chloral |
| ➔ <i>Antidépresseurs sédatifs</i>
Antidépresseurs tricycliques
Trazodone
Mirtazapine
Néfazodone | |

anxiolytiques, sédatifs, hypnotiques 127

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

Benzodiazépines

*Zaléplon
Zolpidem
Zopiclone*

Barbituriques

Buspirone

Clonidine et propranolol