

الأدوية التي تعمل على الجهاز العصبي الأدرينيري جي

Drugs acting on the adrenergic nervous system

كيمياء صيدلية (2) - محاضرة (3)



الجهاز العصبي الأدرينرجي

تنظم الجملة العصبية الودية الاستجابات الناجمة عن الشدة (الخوف، نقص سكر الدم، البرد، التمارين) وتلعب دوراً هاماً في تنظيم المقوية الوعائية.

يأتي المصطلح "أدريناли" adrenergic من الاكتشاف في وقت مبكر من القرن العشرين أن إعطاء هرمون الأدرينالين (الإيبينيفرين) epinephrine (adrenaline) ينتج عنه تأثيرات محددة على مجموعة من الأعضاء مماثلة للتأثيرات الناجمة عن تفعيل الجهاز العصبي الودي (الأدرينالي).

لعدة سنوات، كان يعتقد أن الأدرينالين هو الناقل العصبي في الجهاز العصبي الودي، لكن التأثيرات الناجمة عن إعطاء الأدرينالين لم تكن متطابقة تماماً مع تلك الناجمة عن تفعيل الجهاز الودي. وأخيراً، في أربعينيات القرن العشرين، تم تحديد الناقل العصبي الحقيقي في الجهاز العصبي الودي وهو النورادرينالين / النوروبينفرين NE noradrenaline / norepinephrine.

المستقبلات الأدرينرجية Adrenergic Receptors

تُقسم المستقبلات الأدرينرجية إلى عدة أنماط:

- **مستقبلات ألفا α :** تُقسم هذه المستقبلات إلى نوعين رئيسيين α_1 و α_2 مختلفين وهي من المستقبلات المرتبطة ببروتين G.
- **مستقبلات بيتا β :** تتوضع هذه المستقبلات على معظم أنواع العضلات الملساء، العضلة القلبية، النهايات العصبية قبل المشبك، والخلايا الدسمة وكذلك في الدماغ. تُقسم إلى β_1 ، β_2 ، β_3 . تتشابه هذه المستقبلات وتستخدم نفس بروتينات الاقتران G.
- **مستقبلات الدوبامين:**

تعتبر المستقبلات الدوبامينية من تحت صنف subclass المستقبلات الأدرينرجية ولكنها تتميز بتوزع ووظيفة مختلفتين. إن لهذه المستقبلات أهمية خاصة في الأوعية الحشوية والكلوية وفي الدماغ. وعلى الرغم من وجود أربعة أنواع منها فإن النوع D1 هو المستقبل المحيطي الأكثر أهمية من بينها. وجدت المستقبلات D2 على النهايات العصبية قبل المشبك. كما تتوارد D1 و D2 وأنواع أخرى من المستقبلات الدوبامين في الجهاز العصبي المركزي.

يُفعل مستقبل الدوبامين D1 الأدينيل سيكلاز في العصبونات والعضلات الملساء للأوعية. أما المستقبلات الدوبامين D2 فهي أكثر أهمية في الدماغ إلا أنها قد تلعب أيضاً دوراً هاماً كمستقبلات قبل مشبكية في الأعصاب المحيطية.

تقلص (زيادة المقاومة الوعائية)	معظم العضلات الملées الوعائية	المستقبل
تقلص (توسيع الحدقة)	العضلة الموسعة للحدقة	$\alpha 1$
تقلص (انتصاب الشعرة)	العضلات الملées الناصبة للشعرة	
تقلص	المصرة البولية، العضلات الملées في البروستات	
تنبيه تحلل الغليوكجين	الكبد (عند بعض الأنواع كالجرذان)	
ثبيط تحرر الناقل	النهايات العصبية الأدرينيرجية والكولينرجية	المستقبل
تنبيه التكدس	الصفيحات	$\alpha 2$
التقلص	العضلات الملées لبعض الأوعية	
ثبيط تحلل الدسم	الخلايا الدسمة	
ثبيط تحرر الأنسولين	خلايا بيتا البنكرياسية	
زيادة السرعة وقوة التقلص	القلب	المستقبل
تحرر الرينين	الخلايا المجاورة للكبيبة	$\beta 1$
الارتخاء	العضلات الملées التنفسية والرحمية والوعائية	
تنبيه تحلل الغليوكجين	الكبد	
تنبيه تحرر الأنسولين	خلايا بيتا البنكرياسية	
تنبيه تحرر الدسم	الخلايا الدسمة	المستقبل
الارتخاء (تقلل من المقاومة المحيطية)	الأوعية الدموية الكلوية وغيرها من الأوعية	$D1$
تنبيه الأدنيل سيكلاز	الحشوية	
	النهايات العصبية	المستقبل
		$D2$

اعتبارات سريرية للعوامل الأدرينيرجية

- إن الاستعمال الرئيسي للناهضات الأدرينيرجية هو معالجة الربو. يؤدي تنشيط مستقبلات $\beta 2$ إلى ارتخاء العضلات الملées القصبية مما يؤدي إلى توسيع الطرق التنفسية.

- تؤدي الناهضات التي تعمل بشكل انتقائي على α_1 إلى حدوث تضيق الأوعية ممكناً استعمالها كمزيلات احتقان أنفية.
- تستعمل ناهضات α_2 الانتقائية في معالجة الزرق وارتفاع الضغط.
- تستعمل مناهضات α في معالجة ارتفاع الضغط والذبحة، حيث تسبب ارتخاء العضلة الملساء وتوسيع الأوعية وبالتالي انخفاض ضغط الدم.
- تفضل الآن مناهضات α_1 في معالجة ارتفاع الضغط وتستخدم في معالجة فرط تنفس البروستات الحميد.
- محضرات β_1 في القلب (حاصرات بيتا) تبطئ القلب وتنقص قوة التقلصات وتقوم بمجموعة من التأثيرات بمختلف أنحاء الجسم لتجتمع في المحصلة وتخفض الضغط.

الناهضات داخلية المنشأ للمستقبلات الأدريينرجية

مادة داخلية المنشأ endogenous أي مادة كيميائية تظهر بشكل طبيعي ضمن الجسم. المرايسيل الكيميائية داخلية المنشأ في الجهاز الأدريينرجي هي الناقل العصبي النورأدرينالين وهرمون أدرينالين. كلاهما نواهض وتفعل المستقبلات الأدريينرجية. ينتميان إلى مجموعة من المركبات تدعى كاتيوكولامين catecholamine والتي دعيت بهذا الاسم لأنها تملك سلسلة ألكيل أمين مرتبطة مع حلقة كاتيكول ortho-) catechol (dihydroxybenzene .



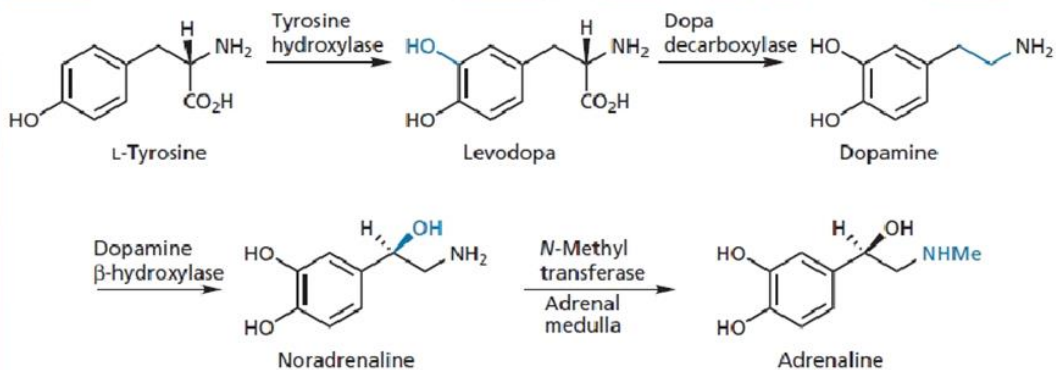
FIGURE 23.1 Adrenergic transmitters.

التخلق البيولوجي للكاتيوكولامينات

يصطنع NE ابتداءً من التيروزين حيث يخضع لعملية هدركسيليز بواسطة تيروزين هيدروكسيلاز ويتحول إلى DOPA (دي هيدروكسي فينيلalanine dihydroxyphenylalanine) ثم ينزع الكاربوكسيل لينتاج الدوبامين. يدخل الدوبامين داخل الخويصل عبر حوالن خاصة شديدة الألفة للكاتيكول أمينات ومن ثم تتم هدركسيلته إلى dopamine β -hydroxylase بواسطة NE .

يمكن تثبيط تيروزين هيدروكسيلاز بواسطة ميتيروزين Metyrosine وتبط عملية نقل الدوبامين إلى داخل الحويصلات بواسطة الرزربين Reserpine.

يتحرر NE بنفس آلية تحرر Ach وينبئ فعله بشكل مختلف عن Ach حيث ينتشر خارج المسافة المشبكية إلى الدوران حيث يستقلب في الكبد بفعل monoamine oxidase catechol-O-methyltransferase (COMT) (NET)، ويطرح كلوياً أو يعاد قبطه إلى الخلية قبل المشبكية من خلال نواقل خاصة (MAO)، حيث يختزن من جديد أو يتخرّب بإنزيم MAO.



استقلاب الكاتيكولامينات

جامعة
المنارة

يتحرر NE بنفس آلية تحرر Ach وينهى فعله بشكل مختلف عن Ach حيث ينتشر خارج المسافة المشبكية إلى الدوران حيث يستقلب في الكبد بفعل monoamine oxidase catechol-O-methyltransferase (COMT)

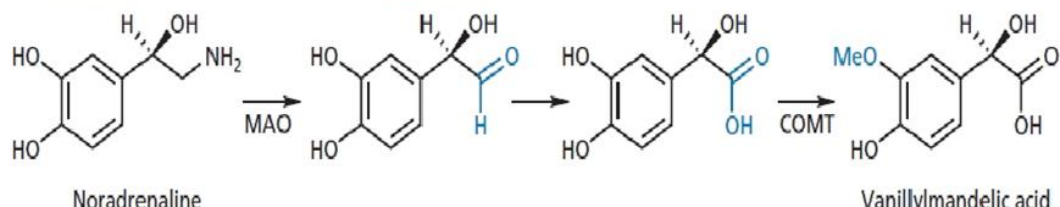


FIGURE 23.3 Metabolism of noradrenaline with monoamine oxidase (MAO) then catechol O-methyltransferase (COMT).

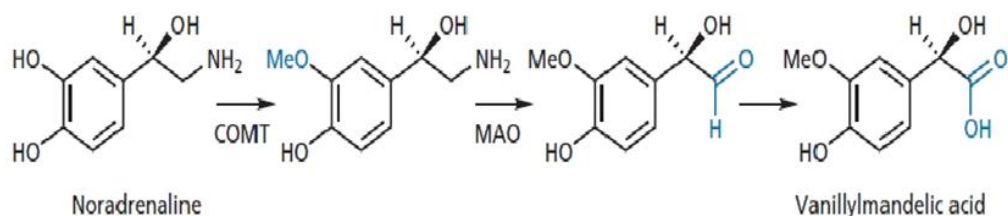
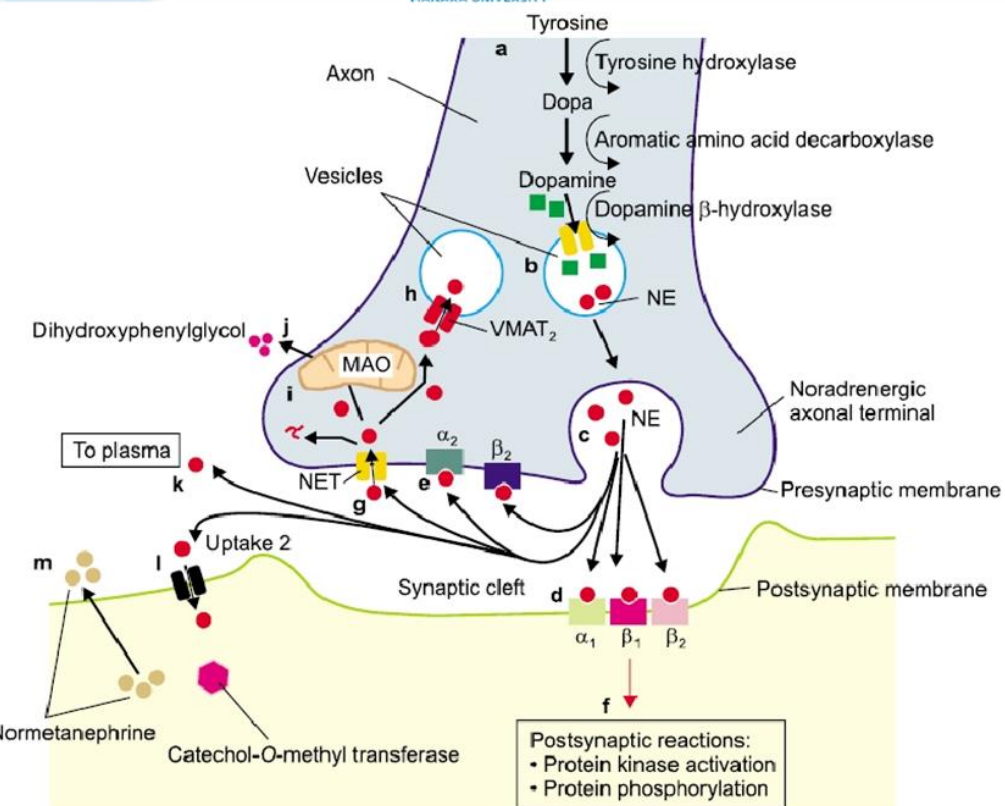
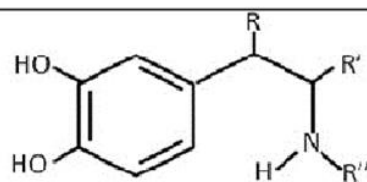


FIGURE 23.4 Metabolism of noradrenaline with catechol O-methyltransferase (COMT) then monoamine oxidase (MAO). (MAO)) ويطرح كلويا أو يعاد قبطه إلى الخلية قبل المشبكية من خلال نواقل خاصة NET حيث يختزن من جديد أو يتخرّب بأنزيم MAO .

جامعة
المنارة
ÖjLiAjil

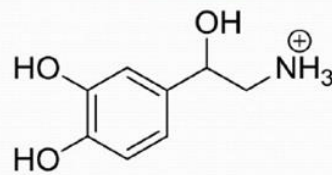


بنية و خواص الكاتيوكولامينات:



Adrenaline	R=OH	R'=H	R''=CH ₃
Noradrenaline	R=OH	R'=H	R''=H
Dopamine	R=H	R'=H	R''=H
Isoproterenol	R=OH	R'=H	R''=CH(CH ₃) ₂

- ثنائية الميل، تمتلك مجموعتين فينوليتين حمضيتين ومجموعة أمينية. في الـ pH الفيزيولوجي تكون متآينة بنسبة 95%.

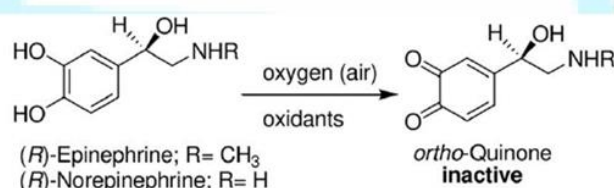


- غير ثابتة:

تتعرض الكاتيكول أمينات للأكسدة في وجود الأكسجين (الهواء) أو عوامل مؤكسدة أخرى لإنتاج مركبات شبيهة *ortho*-quinone، والتي تخضع لمزيد من التفاعلات لإعطاء المنتجات الملونة. وبالتالي، غالباً ما يتم ثبيت محاليل الكاتيكول أمينات عن طريق إضافة مضادات للأكسدة مثل حمض الأسكوربيك أو بيسلفيت الصوديوم.



أكسدة الإبينفيرين والنورايبينفيرين:

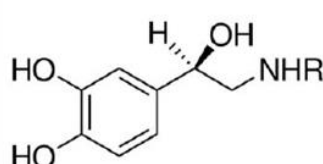


- انهاء الفعل:

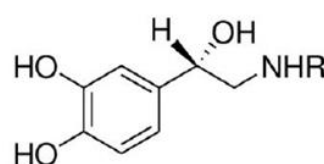
○ إعادة القبط:

MAO, COMT

- التوضع الفراغي:



(R)-Epinephrine; R= CH₃
(R)-Norepinephrine; R= H



(S)-Epinephrine; R= CH₃
(S)-Norepinephrine; R= H

يمتلك الإبينفيرين والنورايبينفيرين ذرة كربون غير متناظرة. الشكل الفعال هو الإينانتيومير R.

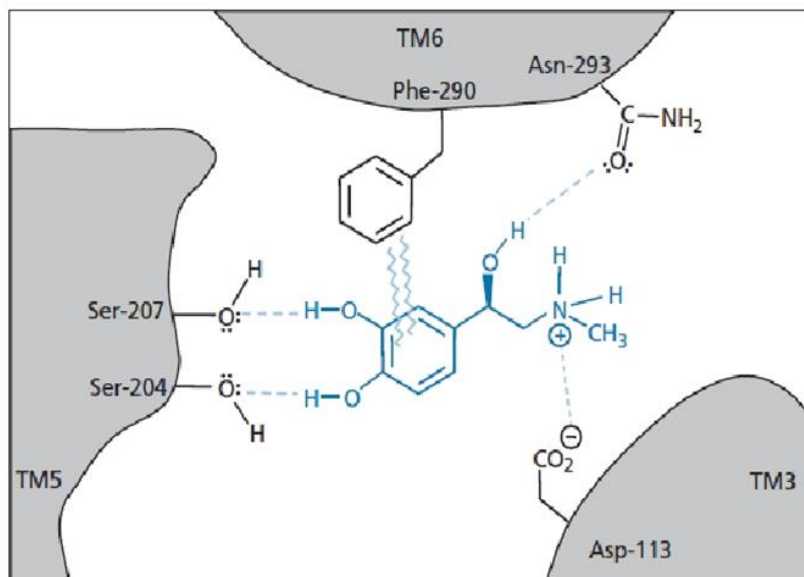


FIGURE 23.8 Adrenergic binding site.

تتأثر ثمالة السيرين (Ser-204, Ser-207) مع مجموعات الفينول في الكاتيكولامين عن طريق الروابط الهيدروجينية. كما تتأثر الحلقة العطرية للفنيل الانين (phe-290) مع حلقة الكاتيكول بواسطة تأثيرات فاندر فالس بينما تتأثر ثمالة الأسبارتيك (Asp-113) مع الاذوت المبرتن لمجموعة الكاتيكولامين من خلال تشكيل روابط أيونية وأيضاً هناك اقتراح نشوء ارتباطات هيدروجينية بين ثمالة الأسبارجين (Asn-293) ووظيفة الكحول ضمن بنية الكاتيكولامين.

المنارة

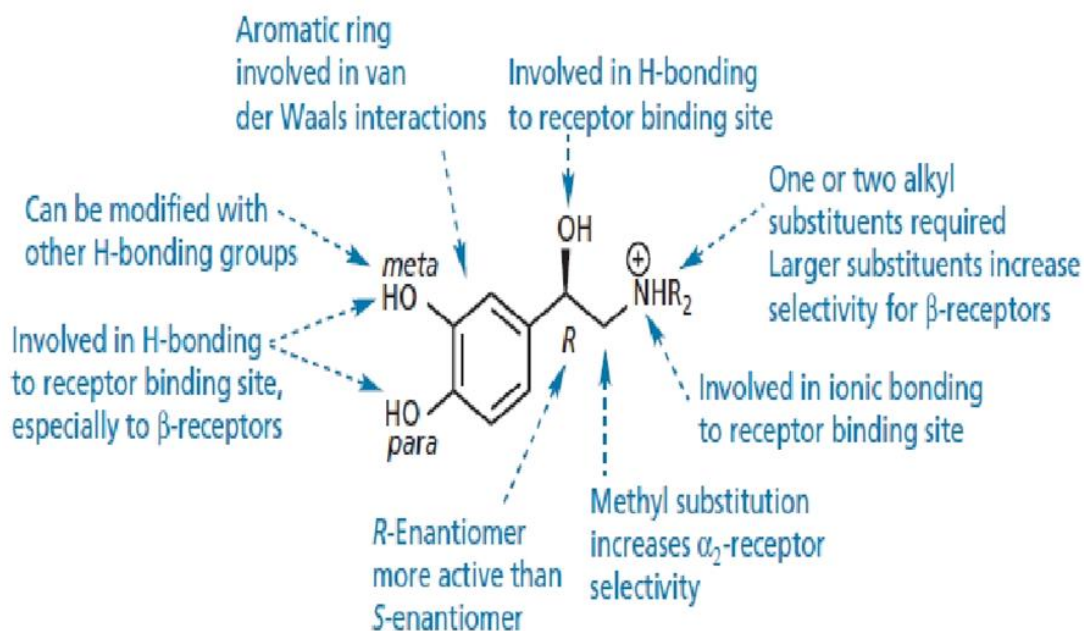


FIGURE 23.9 Important binding groups for adrenergic agents.

مجموعات الارتباط المهمة ضمن بنية الكاتيوكولامينات:

- مجموعة الكحول: يعد المصاوغ المرآتي R للنورأدرينالين أكثر فعالية من المصاوغ المرآتي S وهذا يدل على أن مجموعة الكحول الثانوية مكتنفة في حدوث تأثير رابطة هيدروجينية، أيضاً تتمتع المركبات التي تفتقر إلى مجموعة الهيدروكسيل (دوبامين مثلاً) بتأثيرات أقل بكثير ولكن احتفاظ المركب ببعض الفعالية يدل على أهمية مجموعة الكحول إلا أنها غير حاسمة.
- مجموعة الأمين: تكون متأينة ومتبرنة بالباءات الفيزيولوجي. تتمتع الأمينات الأولية والثانوية بفعالية أدرينجية جيدة بينما تفتقر إليها الأمينات الثالثية وأملاح الأمونيوم الرباعية.
- متبادل الفينول: كلاهما مهم. المركبات الأربع التالية عديمة الألفة تجاه المستقبلات الأدرينجية. يمكن استبدالمجموعات الفينول بمجموعات أخرى قادرة على تشكيل روابط هيدروجينية.

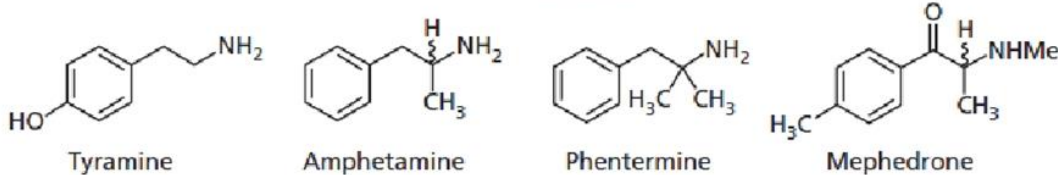
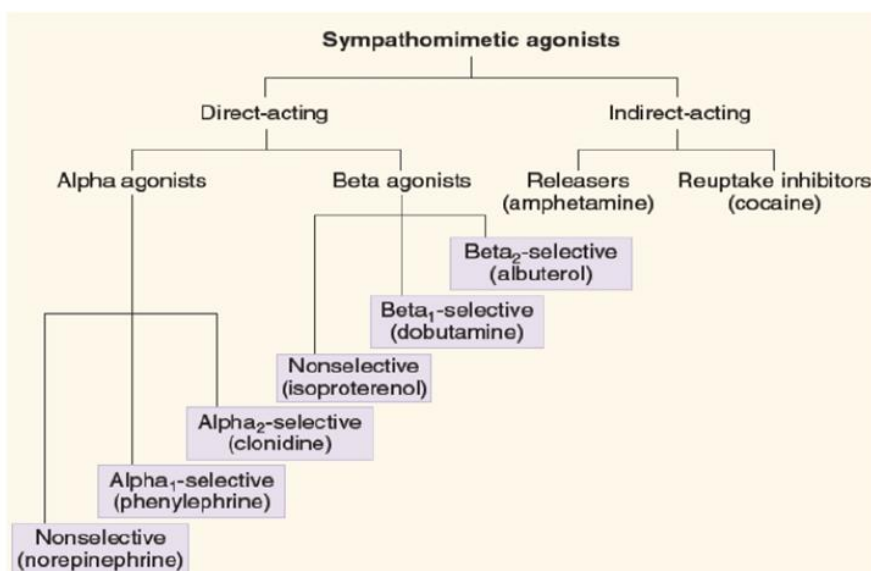


FIGURE 23.10 Agents that have no affinity for the adrenergic receptor.

- متبادلات الألกيل: المتبادلات الألkipilية على السلسلة الجانبية تنقص الفعالية الأدرينرجية تجاه مستقبلات ألفا وبيتا. لماذا؟ بسبب حدوث إعاقة تجسيمية تحصر تشكيل الروابط الهيدروجينية مع الكحول أو أنها تمنع الجزيء من تبني الهيئة الفعالة.

الناهضات الأدرينرجية أو **Sympathomimetics** أو محاكيات الودي **Adrenergic agonists** أو منبهات أدرينالية الفعل **Adrenergic stimulants**



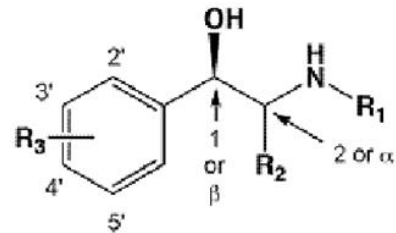
المنارة
MANARA UNIVERSITY

الناهضات الأدرينجية

- النوايروجين Noradrenalin والأدريينالين: ناهض لمجمل الجهاز الأدرينجي حيث يستعمل عادة في الحالات الإسعافية مثل السكتة القلبية أو التفاعلات التأكسية. ماهي الأسباب التي جعلت من تطبيقاته السريرية محدودة:
 - عدم الاصطفائية
 - لا يمكن اعطائه فموياً وذلك نتيجة استقلابه سريعاً بواسطة أنزيمي COMT/MAO في الأمعاء.
 - الاستقلاب السريع بواسطة أنزيمي COMT/MAO ينبع عنه فترة تأثير قصيرة حوالي 1-2 دقيقة.
 - خواصه الكارهة للماء المنخفضة.

كان لابد إذًا من البحث عن أدوية تحاكي التأثيرات الودية وتحمّل بخواص دوائية جيدة من فعالية وثبات وامتصاص ومدة تأثير

I. ناهضات فنيل إيتانول أمين Phenylethanolamine Agonists



✓ المتبادل R1 على نتروجين الأمين:

- المتبادلات الألكيلية على الأزوت N-alkyl substitution: الأدريينالين يتمتع بنفس الفاعلية تجاه نمطي المستقبلات الأدرينجية بينما يتمتع نورأدريينالين بفاعلية أكبر تجاه ألفا. زيادة حجم المتبادل الألكيلي على الأزوت تؤدي إلى خسارة الفاعلية تجاه ألفا مع زيادة الفاعلية تجاه بيتا. يعد المضاد الحيوي إيزوبرينالين (إيزوبروتيرنول) محفزاً قوياً للمستقبلات β (غير انتقائي) ومجرد من الفاعلية الناهضة تجاه المستقبلات α .

Molecule name	R1	Activity
Norepinephrine	H	$\uparrow \alpha, \beta$
Epinephrine	Methyl	α, β
Isoproterenol\isoprenaline	Isopropyl	β
Colterol	t-butyl	β_2

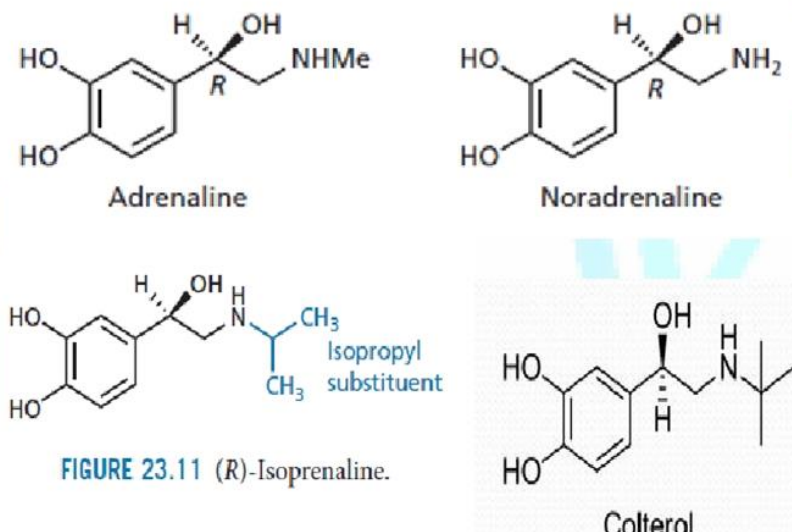
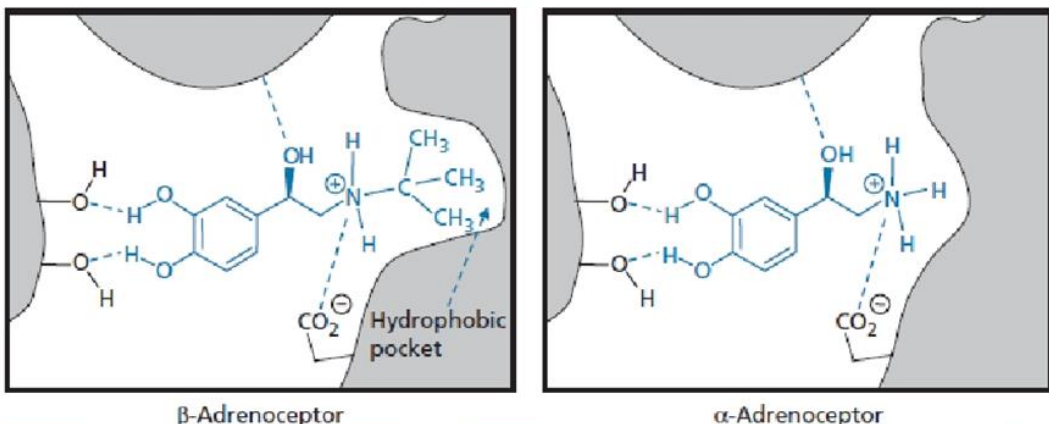


FIGURE 23.11 (R)-Isoprenaline.

إن وجود مجموعة ألكيلية كبيرة الحجم على ذرة الأزوت مثل مجموعة إيزوبروبيل أو ثالثي البوتيل (t-butyl) هو أمر جيد بالنسبة لفعالية تجاه المستقبلات β . إلى ماذا يدل هذا؟؟؟

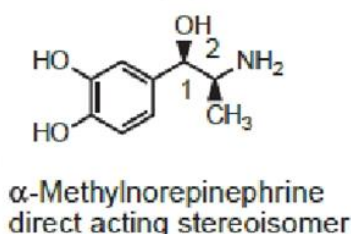
يعود السبب إلى وجود أن مستقبلات β تمتلك جيب اضافي كاره للماء المجاور لثتمالة حمض الاسبارتيك الذي يشكل رابطة أيونية مع مجموعة الأمين.



كما أن طول السلسلة الألكيلية (من 2-11 ذرة كربون) يعطي انتقائية لمستقبلات β مع زيادة الخواص الكارهة للماء وزيادة عبور الخلية مع زيادة في مدة التأثير.

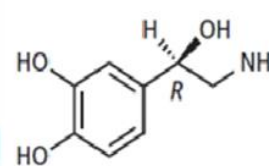
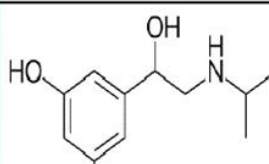
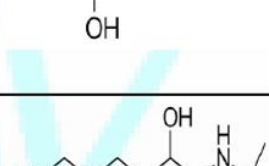
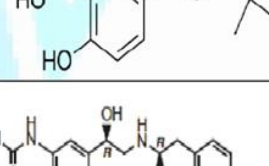
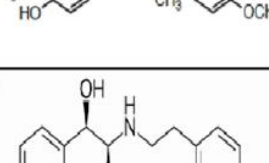
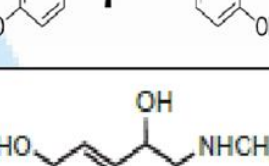
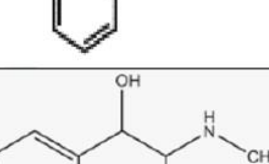
✓ المتبادل R2 على الكربون α بالنسبة للنتروجين الأساسي، الكربون 2:

- المجموعات الألكيلية الصغيرة مثل ميثيل أو إتيل: تبطئ استقلاب الكاتيكول أمينات بواسطة MAO ولكن لها تأثير قليل على مدة التأثير وذلك كونها تبقى ركيزة لأنزيم COMT
- الخواص الكارهة للماء غالباً تظهر تحسن في الفعالية الفموية والفعالية على CNS
- إضافة متبادل في الموقع 2 يخلق مركز كيرالي ثانٍ مما ينتج عنه مماكبات دياستيروميرية والذي قد تمتلك خواص بيولوجية مختلفة. يعود ذلك إلى دور المتبادل في الارتباط بالمستقبل.



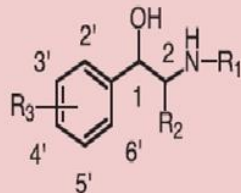
الإيزومير 1R, 2S وهو ذو تأثير مباشر Direct acting يمتلك فعالية تجاه مستقبلات α_2 في حين أن الإيزومير 1R, 2R يمتلك فعالية مقلدة غير مباشرة.

✓ المتبادل R3 على الحلقة العطرية

R3		MAO	COMT	الفعالية	
3, 4- di hydroxy	norepinephrine	✓	✓	α, β	
3, 5- di hydroxy	metaproterenol	X	X	B2 قليل تأثير على β_1 مقارنة بإيزوبروتينول موسع قصبي	
3, Hydroxymethyl 4, OH	albuterol	X	X	B2 موسع قصبي	
3, Formylamino 4, OH	Formeterol	X	X	B2 موسع قصبي	
4, OH	Ritodine	X	X	B2 وقاية من المخاض المبكر	
3, OH	phenylephrine	✓	X	α_1	
H	ephedrine	✓	X	α, β	

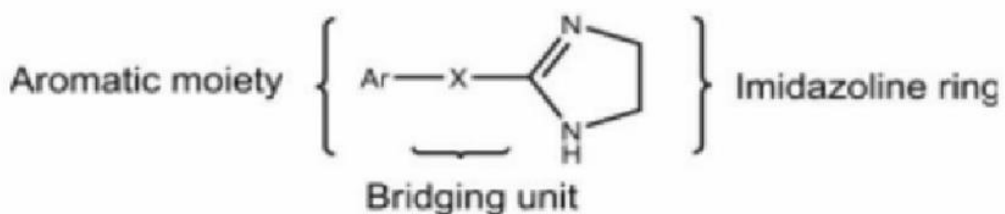
يلخص الجدول التالي النامضات الأدريينرجية التابعة لمجموعة فنيل إيتانول أمين

TABLE 10.3 Phenylethanolamine Adrenergic Agonists

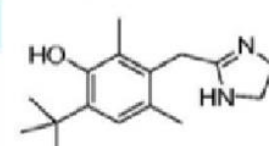
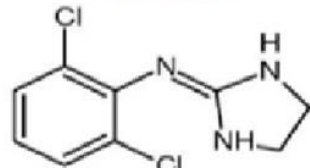


Drug	R ¹	R ²	R ³	Receptor Activity
Norepinephrine	H	H	3',4'-diOH	$\alpha + \beta$
Epinephrine	CH ₃	H	3',4'-diOH	$\beta \geq \alpha$
α -Methylnorepinephrine	H	CH ₃	3',4'-diOH	$\alpha + \beta$
Ethylnorepinephrine	H	CH ₂ CH ₃	3',4'-diOH	$\beta > \alpha$
Isoproterenol	CH(CH ₃) ₂	H	3',4'-diOH	General β
Isoetharine	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₃	3',4'-diOH	selective β_2
Colterol	C(CH ₃) ₃	H	3',4'-diOH	Selective β_2
Metaproterenol	CH(CH ₃) ₂	H	3',5'-diOH	Selective β_2
Terbutaline	C(CH ₃) ₃	H	3',5'-diOH	Selective β_2
Albuterol	C(CH ₃) ₃	H	3'-CH ₂ OH, 4'-OH	Selective β_2
Phenylephrine	CH ₃	H	3'-OH	α
Metaraminol	H	CH ₃	3'-OH	α
Methoxamine	H	CH ₃	2',5'-diOCH ₃	α
Ephedrine, pseudoephedrine	CH ₃	CH ₃	H	$\alpha + \beta$
Phenylpropanolamine	H	CH ₃	H	$\alpha + \beta$
Salmeterol	-(CH ₂) ₆ -O-(CH ₂) ₄ -C ₆ H ₅	H	3'-CH ₂ OH, 4'-OH	$\beta_2 > \beta_1$
Formoterol	-CH(CH ₃)CH ₂ C ₆ H ₄ -4-OCH ₃	H	3'-NH-COH, 4'-OH	$\beta_2 > \beta_1$
Arformoterol (<i>R,R</i> -formoterol)	-CH(CH ₃)CH ₂ C ₆ H ₄ -4-OCH ₃	H	3'-NH-COH, 4'-OH	$\beta_2 > \beta_1$

The optimum bridging unit (X) is usually a single methylene group or amino group.



X = usually CH₂ (α_1 agonists) or NH (α_2 agonists)

X	اسم المجموعة الكيميائية	الفعالية	مثال
CH ₂	2-Arylimidazoline	α_1 agonist مضادات احتقان	Oxymetazoline 
NH	2-Aminoimidazolines	α_2 agonist خافضات ضغط	Clonidine 

نامضات β_2 ومعالجة الربو β_2 -Agonists and the treatment of asthma

β_2 -Agonist Phenylethanolamine

تعد ناهضات β_2 الأكثر فائدة في الاستعمالات الطبية يمكن استعمالها كمرخية للعضلات الملساء في الرحم من أجل تأخير المخاض المبكر لنكها تستعمل بشكل أكثر شيوعاً في معالجة الربو حيث أن β_2 مائدة في العضلة الملساء القصبية فإن تنشيطها يؤدي إلى توسيع المجاري التنفسية.

- أدرينالين Adrenaline: توسيع المجاري التنفسية في الحالات الإسعافية. مفعوله قصير وله تأثيرات جانبية قلبية وعائية.
- إيزوبرينالين Isoprenaline أو إيزوبروتيرنول: يملك بعض الانتقائية تجاه مستقبلات β دون اعنة α بسبب وجود المتبادل لألکيلي الضخم على ذرة الأزوت ولكنه غير انتقائي على β_2 وهذا يؤدي إلى نشط β_1 في القلب ويسبب تأثيرات قلبية وعائية غير مرغوبة.
- بيّنت الأبحاث إمكانية التوصل إلى مركبات انتقائية على β_2 وذلك عبر إدخال متبادلات ألكيلية إلى السلسلة الجانبية التي تربط الحلقة العطرية والأمين وأو تبديل وتتنوع المتبادلات الألكيلية على الأزوت. على سبيل المثال إيزوثارين Isoetharine انتقائية على β_2 لكن مفعوله قصير الأمد. لماذا؟



FIGURE 23.16 Metabolism of (*R*)- isoetharine (COMT = catechol O-methyltransferase).

- المهمة الصعبة: ما هي المهمة الصعبة حالياً؟ سيتم استهداف مجموعة ميتا فينول؟ ما الهدف؟ مضادات الربو:

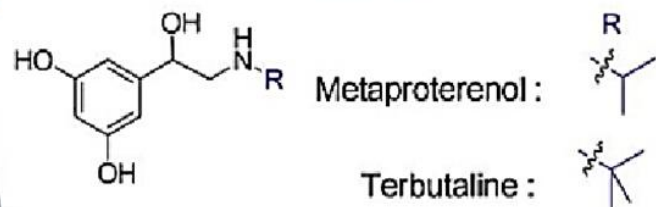
SHORT-ACTING β_2 -ADRENERGIC AGONISTS .A

LONG-ACTING β_2 -ADRENERGIC AGONISTS .B

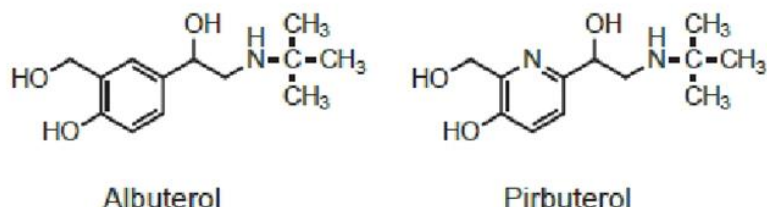
SHORT-ACTING β_2 -ADRENERGIC AGONISTS .A

:Metaproterenol/terbutaline ○

شادات انتقائية β_2 . ولا يتم استقلابها من قبل COMT. تعطى فموياً أو بالاستنشاق (بخاخات).



Salbutamol = Albuterol (Ventolin), Pirbuterol,

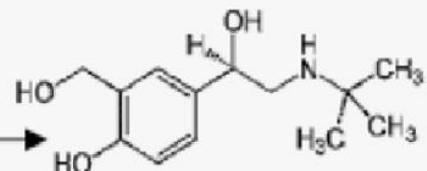


تم استبدال ميتافينول بمجموعة هيدروكسي ميثيلين Hydroxymethylene الاختلاف بين المركبين: حلقة بيريدن (Pirbuterol) بدلاً من حلقة البنزن (Albuterol). تميز بوجود: 3- ميتر هيدروكسي: شادات انتقائية β_2 ولا تستقلب بواسطة COMT. و متبادل ضخم على N: شادات انتقائية β_2 ولا تستقلب بواسطة MAO. تستعمل كمومساعات قصبات وتعطى كبخاخات.

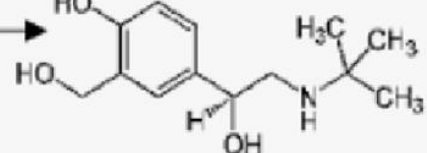
بالنسبة للأبوتيرول: R-Albuterol (levoalbuterol) + S- Albuterol
 أظهرت الدراسات أن S- Albuterol يمتلك تأثيرات تؤدي إلى زيادة في ردة الفعل تجاه المحسّسات مما يؤدي إلى تشنج القصبات على عكس ليفوأبوتيرول R-enantiomer والذي يملك خواص موسعة للقصبات وأكثر فعالية من S بنحو 68 مرة.
 Levoalbuterol يتعرض لاستقلاب سريع مقارنة مع S الذي يتراكم في الرئتين ويسبب آثار جانبية. عندما تم استخدام ليفوأبوتيرول بدلاً من المزيج الراسيمي، تم إعطاء فعالية موافقة للمزيج الراسيمي مع خفض الجرعة إلى ¼.

المنارة

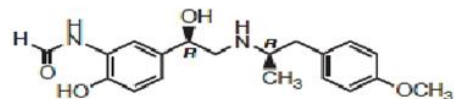
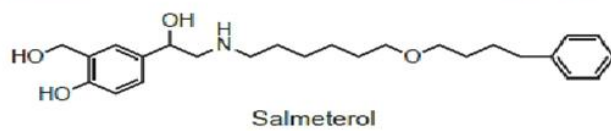
R(-) isomer of
Salbutamol
(Levosalbutamol)



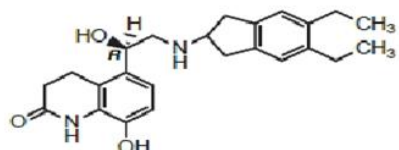
S(+) isomer of
Salbutamol



LONG-ACTING β_2 -ADRENERGIC AGONISTS .B



Formoterol
R,R-Formoterol



Indacaterol

نعود فترة التأثير الطويلة الى زيادة الخواص الكارهة للماء والى الألفة الكبيرة للمستقبل.

Salmeterol -

مقلد مع بداية بطيئة ومرة تأثير طويلة. سالميتيروول لديه نفس متبادل حلقة الفينيل R3 كما ألبوتيرول ولكن أيضاً يمتلك متبادل طويل ومحب للدم على التتروجين ($\log P$ لسالميتيروول هو 3.88، مقارنة مع 0.66 لألبوتيرول).

يتميز السالمتيرون بأنه أكثر انتقائية لمستقبلات β_2 بـ 50 ضعف من الألبوتيرول. أدلة كبيرة تشير إلى أن مدة تأثيره الطويلة (12 ساعة) ناتجة عن ارتباط مجموعة الفينيل الموجودة في نهاية السلسلة الجانبية المحبة للدهن مع منطقة محددة من مستقبلات β_2 .

يوصى السالمتيرون عادة لحالات الربو المزمنة والتي تم علاجها سابقاً مع الشادات ذات المفعول القصير مثل ألبوتيرول. الاختلافات الملاحظة بين السالمتيرون والبوتيرول هي بداية التأثير وومدة التأثير.

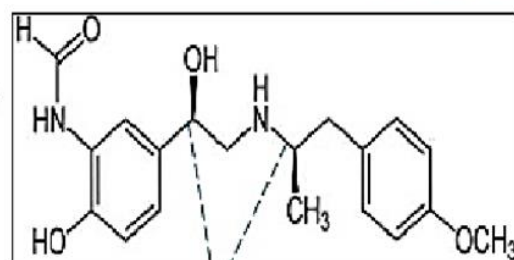
Formoterol, Arformoterol -

يمتلك فورموتيرول '3 hydroxyl' بالإضافة إلى متداول محب للدهن '4 formylammino' على الترتوجين. على الرغم أنه أقل حباً للدهن ($\log P = 1.6$) من السالمتيرون، فإنه يمتلك مدة تأثير 12 ساعة مماثلة للسالمتيرون. كما أنه يمتلك بداية تأثير سبعة كونه أقل حباً للدهن من السالمتيرون. يعطى على شكل مسحوق جاف للاستنشاق، لأنّه غير ثابت بالحرارة والرطوبة.

فورموتيرول هو مزيج من R, R (-) و S, S (+):

- ايزومير R,R : Arformoterol له ألفة أكبر من الإيزومير S,S

**Formoterol molecules
(R,R)**



Chiral carbon

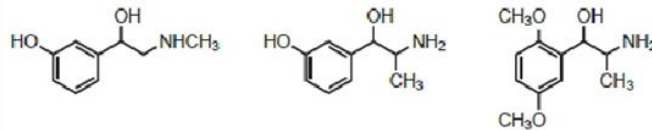
Indacaterol -

هو أحدث موسع للقصبات، تمت المصادقة على استعماله لمعالجة الداء الرئوي الساد المزمن. على الرغم من أن $\log P$ indacaterol هو نفسه السالمتيرون ($\log P = 3.88$)، $pK_a = 6.70$ ، هو أقل بكثير من ذلك من السالمتيرون ($pK_a = 10.2$). سيتواجد الأنداكيترول على شكل zwitterion في درجة الحموضة الفيزيولوجية (7.4). في حين أن السالمتيرون يحمل شحنة موجبة. يؤثر الفرق في حالة التأين على التفاعلات مع الأغشية الدسمة. نتيجة لذلك، indacaterol لديه مدة تأثير أطول بكثير 24 ساعة مما سمح بإعطائه مرة واحدة يومياً.

ناهضات انتقائية للمستقبلات α

Selective α -Adrenergic Agonists

I. α_1 -Agonist Phenylethanamines: Metaraminol, Methoxamine, and Phenylephrine



Phenylephrine

Metaraminol

Methoxamine

- لا تمتلك تأثير على القلب.

- ليست ركيزة لأنزيم COMT وبالتالي فترة تأثيرها أطول من النورأدرينالين.

- مقبضات وعائية لذلك تستخدم في معالجة انخفاض ضغط الدم خلال العمليات الجراحية أو عند حدوث الصدمة.

- يستخدم الفينيل افرين لمعالجة انخفاض ضغط الدم بالإضافة الى معالجة احتقان الأنف فموياً وموضعيه كما يستعمل موضعياً للتوسيع الحدقة.

II. 2-Arylimidazoline α_1 -Agonists

وجود متبادلات كارهة للماء على الحلقة يحسن الفعالية الشادة تجاه مستقبلات α_1 . تستخدم بسبب تأثيرها المقبض في معالجة احتقان العين والأنف.

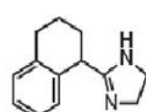
Naphazoline , Xylomethazoline, Oxymethazoline, tetrahydrozoline,



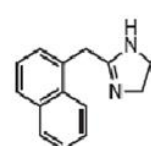
Xylometazoline



Oxymethazoline



Tetrahydrozoline



Naphazoline

TABLE 10.4 Imidazoline α_1 -Agonists in Over-the-Counter Vasoconstrictors

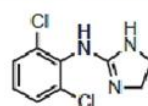
Drug	Nasal Decongestant	Eye Drops
Xylometazoline	Otrivin, Inspire	—
Oxymetazoline	Afrin, Duration, Neo-Synephrine, Vicks Sinex	Visine L.R. Ocu Clear
Tetrahydrozoline	—	Murine, Visine, Soothe
Naphazoline	4-Way Fast Acting, Privine	Naphcon, Clear Eyes

III. α_2 -Adrenergic Agonists: 2-Aminoimidazolines and Other α_2 -Agonists

- Apraclonidine
- Brimonidine
- Clonidine
- Guanfacine
- Guanabenz
- Methyldopa
- Tizanidine

Clonidine -

تم تطوير الكلونيدين كمضاد احتقان أنفي، ولكن في التجارب السريرية المبكرة، وجد أنه يمتلك تأثيرات خافضة لضغط الدم بشكل كبير — على عكس كل التوقعات كمقبض وعائي.



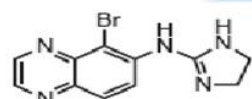
Clonidine

يتميز الكلونيدين بقدرته على عبور الحاجز الدماغي وبالتالي التأثير على مستقبلات ألفا المركبة α_{2B} وبالتالي تعطي تأثيرات موسعة للأوعية وبالتالي يسبب انخفاض الضغط.

لكن عند اعطاء الكلونيدين تظهر تأثيراته كرافع لضغط الدم من خلال التأثير على مستقبلات α_2 المحيطية التي تسبب ارتفاع ضغط الدم لكن يتم الغاء هذا التأثير بسرعة ليعطي تأثيره على المستقبلات المركزية الموسّع للأوعية الدموية.

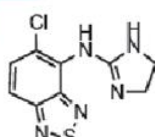
Brimonidine / Apraclonidine -

يستخدمان بشكل رئيس لعلاج الغلوکوما وذلك من خلال التأثير على مستقبلات α_2 في العين حيث تخفض من إنتاج الخلط المائي وتحسن من تصريفه وبالتالي تخفف الضغط في العين.



Brimonidine

Tizanidine -

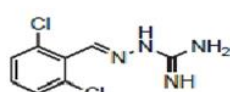


Tizanidine

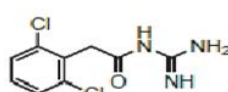
مرخي للعضلات من خلال تأثيره على مستقبلات α_2 المركزية في الدماغ والحبال الشوكي.

GUANABENZ / GUANFACINE -

من مضادات الكلونيدين مفتوحة الحلقة¹. ring-opened analogs of clonidine . يستخدم كخافض ضغط بنفس آلية تأثير الكلونيدين.



Guanabenz

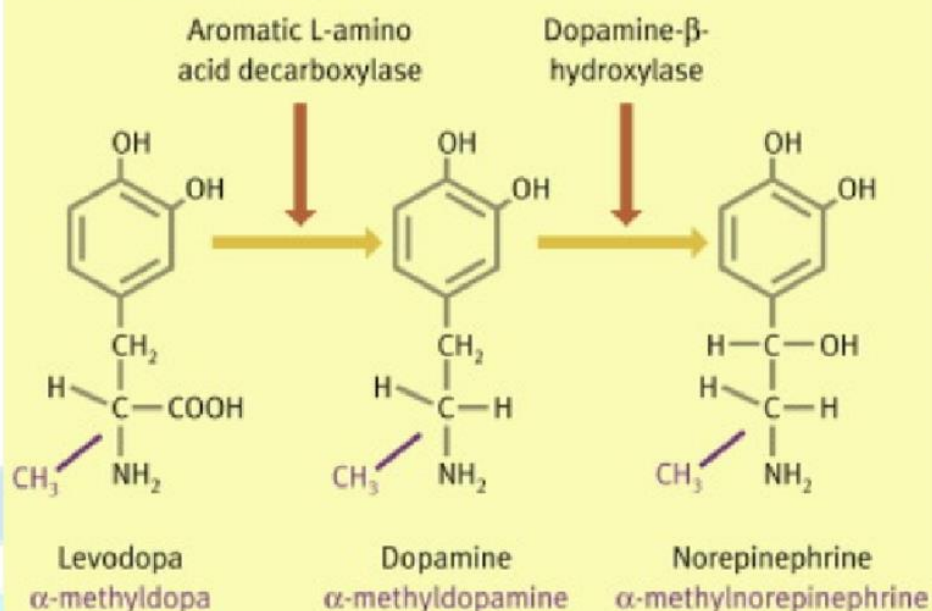


Guanfacine

METHYLDOPA -

لا يمتلك مجموعة الـimidazoline او غوانيدين لكنه طليعة دواء prodrug يعبر الحاجز الدماغي ليتحول الى مستقبله الفعال α -Methylnorepinephrine والذي يعمل كمقلد لمستقبلات α_2 المركزية ويعمل بنفس آلية الكلونيدين.

Formation of a false sympathetic neurotransmitter from α -methyldopa



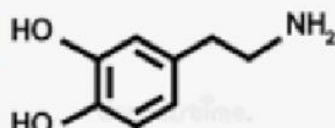
Selective α -Adrenergic Agonists		
α_1	Phenylethanolamines	<ul style="list-style-type: none"> - Metaraminol, - Methoxamine - Phenylephrine
	2-Arylimidazoline	<ul style="list-style-type: none"> - Xylomethazoline, - Oxymethazoline, - tetrahydrozoline, - Naphazoline
α_2	2-Aminoimidazolines	<ul style="list-style-type: none"> - Apraclonidine - Brimonidine - Clonidine - Guanfacine - Guanabenz

- | | | |
|--|--|---|
| | | <ul style="list-style-type: none"> - Methylldopa - Tizanidine |
|--|--|---|

β 1-Adrenergic Agonists

(فينيل إيتيل أمين) -

هو عبارة عن كاتيكول امينات مقلد للمستقبلات الدوبامينية. يسبب توسيع للأوعية الكلوية فيزيد التروية الكلوية. كما يستعمل بسبب تأثيراته على مستقبلات β 1 القلبية. يتم استقلابه بواسطة أنزيمي MAO و COMT لذلك فترة تأثيره قصيرة مثل الدوبوتامين.

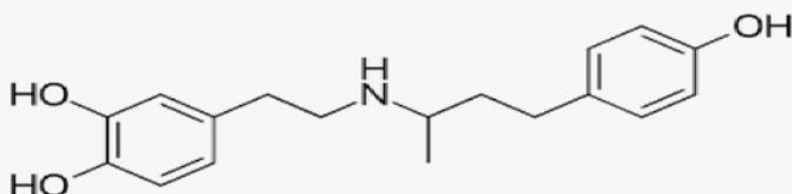


dopamine

(DOPAMINE) مضاد للدوبامين (كاتيكولامين تخليقي) -

يملك مركزاً غير متناظر. وبالتالي يمتلك ايزوميرين R, S:

يتم استقلابه بواسطة أنزيمي MAO و COMT لذلك فترة تأثيره قصيرة مثل الدوبامين، وليس له فعالية فموية. يستخدم كدواء منشط قوي للقلب بعد العمليات الجراحية او في فشل القلب .



Mixed-Acting Sympathomimetics

PHENYLPROPANOLAMINES

(-) -Ephedrine •

منتج طبيعي تم استعماله في الطب الشعبي لسنوات عديدة. يملك مركزاً عدم تناظر حيث يوجد الإيفدررين على شكل راسيمات من المصاوغين الفراغيين R,S و S,R. ينشط كل من المستقبلات الأدرينية α و β . موسع قصبي، منه قلبي، رافع للتوتر الوعائي Vasopressor وفي علاج احتقان

الألف. انظر إلى البنية الكيميائية لـإيفدرين، هل الإيفدرين مقاوم لـCOMT؟ مقاوم لـMAO؟ يعبر الـ

5 BBB

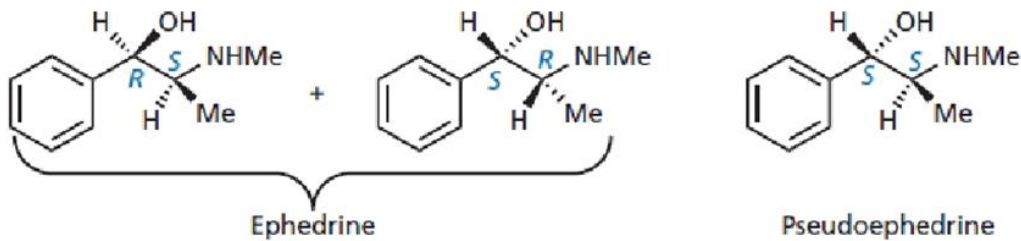


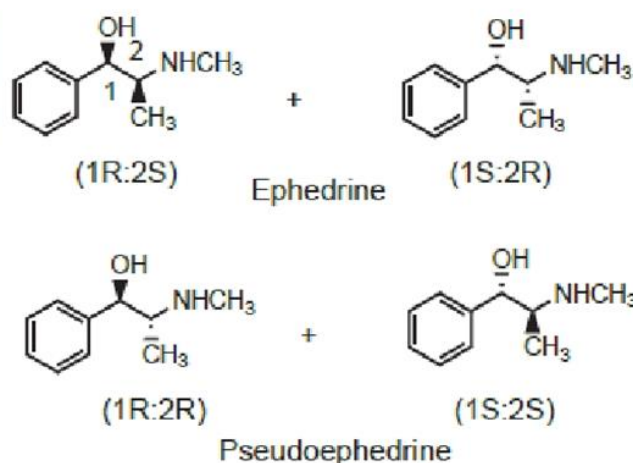
FIGURE 23.14 Ephedrine and pseudoephedrine.

الإيفيدرين لا يمتلك أي متبادلات فينولية على حلقة فينيل، فيعمل mixed-acting وفعالية فموية جيدة كونه ليس ركيزة ل COMT . يفتقر إلى الرابطة الهيدروجينية للمتبادلات الفينولية، الإيفيدرين هو أقل قطبية من المركبات الأخرى التي نوقشت حتى الآن وبالتالي تعبّر الحاجز الدموي - الدماغي.

بسبب قدرته على اختراق الجهاز العصبي المركزي ، يستعمل الإيفيدرين كمنشط ويسبب آثار جانبية ناتجة عن تأثيره على الدماغ

(+)-Pseudoephedrine •

هو الدياستيريومير للايفيدرين. لا يمتلك تأثير مباشر. يسبب تقبض وعائي لذلك يستخدم في علاج احتقان الانف.

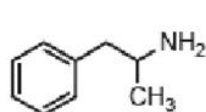


نلاحظ هنا مدى تأثير التوضع الفراغي على الفعالية.

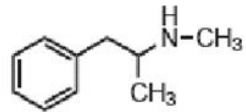
PHENYLISOPROPYLAMINES

Amphetamine and Methamphetamine

من المشتقات الميتيلية للفينيل ايتابول أمين هي:
(S) Amphetamine , (S) Methamphetamine



Amphetamine



Methamphetamine

لا تمتلك متبادلات على الحلقة ولا مجموعة جانبية هيدروكسيلية، مما يعطيها خواص محبة للدهن فتعبر الحاجز الدموي الدماغي بسهولة وتنبه الجهاز العصبي المركزي. تعتمد الاستخدامات السريرية للأمفيتامين S ومشتقاته على فعاليته كمنشط لجهاز العصب المركزي CNS stimulant بالإضافة إلى تأثيره المركزي ككابث الشهية Appetite suppressant effects.

Adrenergic receptor antagonists

1. حاصرات المستقبلات الأدرينرجية Sympatholytic drug

-1 حاصرات ألفا α antagonists

Nonselective α -Antagonists .A

Phenoxybenzamine •

يرتبط الفينوكسي بنزامين مع مستقبل ألفا برابطة تشاركية غير عكوسية. هو من عائلة β -haloalkylamine والتي تقوم بأكلة مستقبلات α . الإلكترونات الحرة للمجموعة الأمينية هي نيكليوفيلية nucleophilic، تحل محل ذرة الكلور في مجموعة β -chlorine (تفاعل ضمن الجزيئة .aziridinium ion intramolecular reaction) لتشكل أيون ايزيرينيوم aziridinium ion إذا حدث هذا التفاعل بجوار مستقبلات α ، يمكن لمجموعة نوكليوفيلية X على المستقبلات بفتح أيون الأزيريدنيوم aziridinium ion

فتتشكل رابطة تساممية بين المستقبلات والدواء. تؤمن المتبايلات المرتبطة بالهالوكيل أمين انتقائية للارتباط بمستقبلات α . المجموعة النيوکلیوفیلیة X هي جزء من السلسلة الجانبية لحمض أمیني، مثل تیول السیستئین cysteine thiol، هیدروکسیل سیرین serine hydroxyl، أو مجموعه أمینیة لثمالة الليزین lysine amino group، ولكن لم يتم تحديد المكان المحدد للارتباط في مستقبلات α .

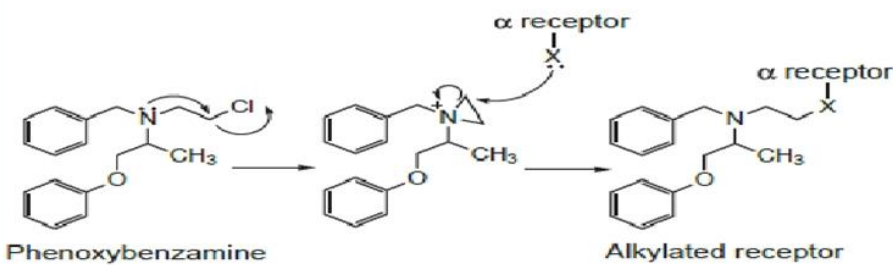
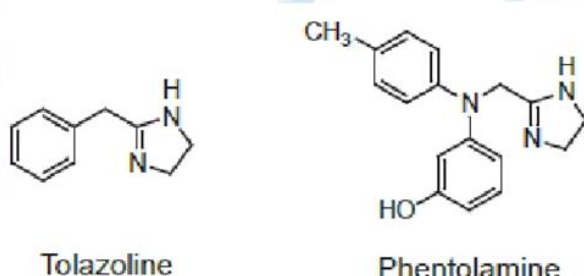


FIGURE 10.12 Phenoxybenzamine alkylation of α -adrenoceptors.
X is a nucleophile, such as S, N, or O.

كون الفينوكسي بنزأمين يشكل روابط تساممية مع المستقبلات بشكل غير عكوس، فلكي يتم التغلب على تأثيره هناك حاجة الى اصطناع مستقبلات جديدة لذلك، فإن مدة تأثيره طويلة حوالي 48 ساعة. لسوء الحظ، يمكن لهذا الدواء ان يقوم بأكلة جزيئات حيوية أخرى إلى جانب الهدف. لذلك كون هذا الدواء غير انتقائي nonselectivity ويسبب سمية، لذلك استعمل فقط في تخفيف الآثار الودية لورم القوام pheochromocytoma ، حيث يحدث تحرر ضخماً للكاتيكولا민ات من الورم.

(imidazoline nonselective α antagonists) Tolazoline and Phentolamine •

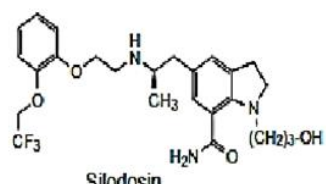
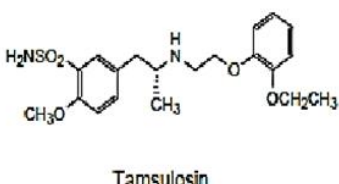
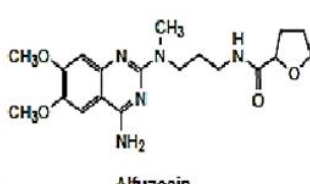
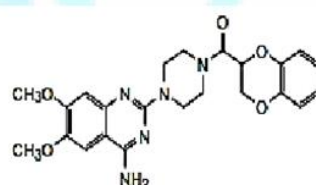
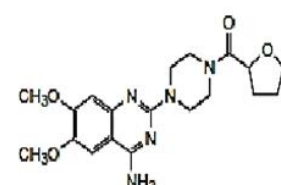
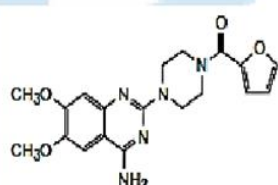


يسبب كلاً من الفينتولامين وتولازولين تحفيز العضلات الملساء الهضمية والذى يشير إلى فعالية كولينية، وكما يسببان زيادة الإفراز المعدى، ربما من خلال تحرير الهرستامين. بسبب هذه الآثار الجانبية وغيرها تم حصر استخدامها على علاج أعراض ورم القوام.

Selective α -Antagonists .B حاصرات ألفا-1 انتقائية

Prazosin, Doxazosin, Terazosin, Tamsulosin, Alfuzosin, Silodosin •

- البرازوسين حاصر α_1 الانتقائي الأول تم اكتشافه في اواخر السبعينيات 1960. هو الان واحد من مجموعة صغيرة من حاصرات α_1 الانتقائية والتي تتضمن ثلاثة خافضات ضغط كينوكزالين (terazosin, doxazosin, alfuzosin) و اثنان من بنزن سلفوناميدات (tamsulosin and silodosin) nonquinazoline benzensulfonamides لاحوي كينوكزالين



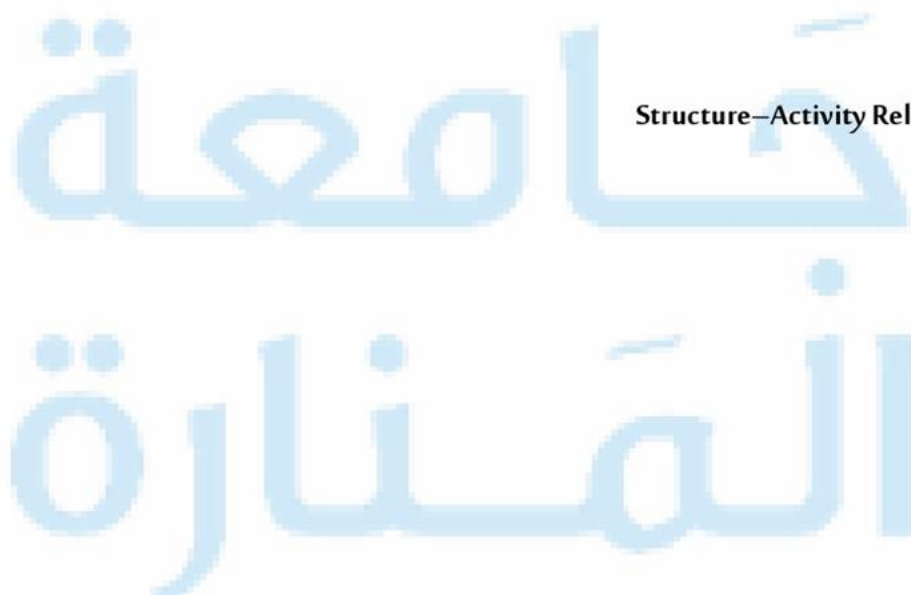
- البرازوسين هو خافض ضغط كحال تيرازوسين ودوكسازوسين. تم اكتشاف المركبين الآخرين في وقت لاحق لحصر مستقبلات α_1 في غدة البروستات وتحفييف أعراض تضخم البروستات الحميد.
- التامسولوسين والألفووزوسين أكثر انتقائية للنوع الفرعي من α_1 -adrenoceptor الموجودة في غدة البروستات وهي α_{1A} مقارنة مع تلك الموجودة في أنسجة الأوعية الدموية.
- سيلودوسين، هو الأكثر انتقائية لمستقبلات α_{1A} الموجودة في البروستات. ومكذا، تامسولوسين، الفوزوسين، وسيلودوسين هي أدوية الخط الأول لعلاج تضخم البرستات الحميد وليس لديهم فائدة في علاج ارتفاع ضغط الدم. تمتلك هذه المركبات الثلاثة تأثيرات جانبية قلبية وعائية قليلة مقارنة مع تيرازوسين ودوكسازوسين.

2- حاصرات بيتا β adrenergic Blockers

حاصرات بيتا β -Adrenergic Blockers هي أدوية تترتبط بمستقبلات بيتا وبالتالي تمنع النورايينفيرين والابينفيرين من الارتباط بهذه المستقبلات وبالتالي تمنع حدوث التأثيرات الودية.

كان الجيل الأول من BBs غير انتقائي أي يحصر مستقبلات β_1 , β_2 , أما الجيل الثاني فكان انتقائياً لمستقبلات بيتا β_1 .

Structure-Activity Relationships (a)



MANARA UNIVERSITY

Dr. Nathalie Moussa
Manara University- Faculty of Pharmacy



جامعة
المنارة

MANARA UNIVERSITY

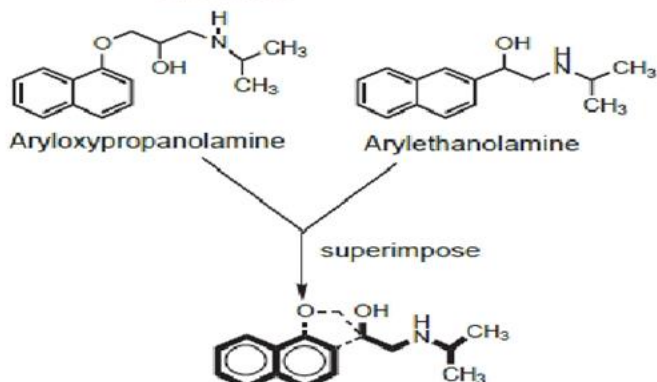
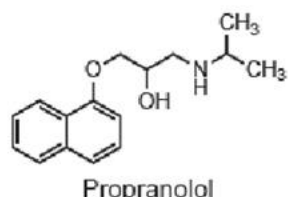
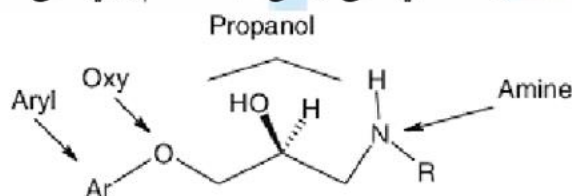


FIGURE 10.14 Overlap of aryloxypropanolamines and arylethanolamines. The structures of prototype β -antagonists propranolol and pronethalol can be superimposed so the critical functional groups occupy the same approximate regions in space, as indicated by the bold lines in the superimposed drawings. The dotted lines are those parts that do not overlap but are not necessary to receptor binding.

الاكتشاف الرئيسي في تطوير حاصرات β هو تطوير بروبرانولول propranolol، والذي هو أريلوكسي بروبانول أمين aryloxypropanolamine وحاصر β الأول الناجح سريرياً



معظم حاصرات β المستخدمة حالياً سريرياً هي أريل أوكيسي بروبانول أمينات aryloxypropanolamine . قد وجدت حاصرات β استخدامات واسعة في علاج ارتفاع ضغط الدم وفي علاج الغلوكونوما.



PROPRANOLOL AND OTHER β -BLOCKERS •

استخدم بروبرانولول² في البداية قدم لعلاج الذبحة الصدرية لكن بعدم اخضع لتجارب ليتم استخدامه لعلاج اضطراب نظم القلب antiarrhythmic. أثناء التجارب السريرية، تم اكتشاف ان البروبرانولول يمتلك خصائص خافضة للضغط antihypertensive properties وتم استخدامه على نطاق واسع لهذا الغرض

لعقود. بالإضافة إلى ذلك، بسبب خصائصه المحبة للدماغ العالية وقدرته على اختراق الجهاز العصبي المركزي، وجد أن للبروبرانولول فائدة في علاج اضطرابات الجهاز العصبي المركزي مثل القلق anxiety . يمكن اعتبار البروبرانولول مركب رئيس لحاصرات مستقبلات β .

يوجد حالياً في السوق الدوائية العديد من حاصلات بيتا سواء الانتقائية أو الانتقائية $\beta_1\beta_2$.

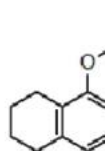
تتميز بأنها: مشتقة من aryloxypropanolamines Metipranolol باستثناء sotalol. كما أن

يمثل استثناء من القاعدة العامة والتي تقول أن المركبات المشتقة من 4-substituted

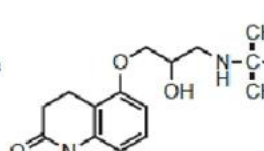
phenyloxypropanololamines هو انتقائي لمستقبلات β_1 .

Sympatholytic drug		
blockers α	Nonselective α -Antagonists	<ul style="list-style-type: none"> - Phenoxybenzamine - Tolazoline - Phentolamine
	selective α_1 -Antagonists	<ul style="list-style-type: none"> - Prazosin - Doxazosin - Terazosin - Tamsulosin - Alfuzosin - Silodosin
Blockers β	Nonselective β -Antagonists	<ul style="list-style-type: none"> - Bucindolol - Carvedolol - Levobunolol - Nadolol - Penbutolol - Pindolol - Propranolol - Timolol
	selective β_1 -Antagonists	<ul style="list-style-type: none"> - Acebutolol - Atenolol - Betaxolol - Bisoprolol - Esmolol

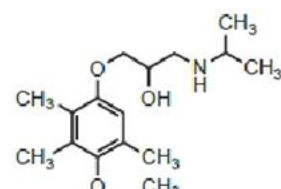
Mixed α/β-blockers	<ul style="list-style-type: none"> - Metoprolol - Nebivolol - Carvedilol - Labetalol
---	--



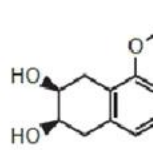
Bunolol
Levobunolol, *S*(-) isomer



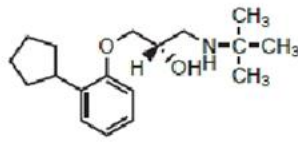
Carteolol



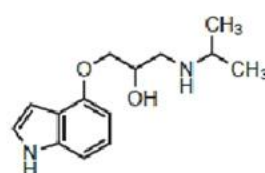
Metipranolol



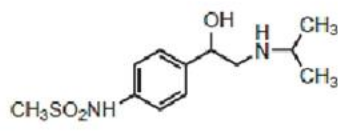
Nadolol



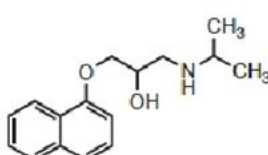
Penbutolol



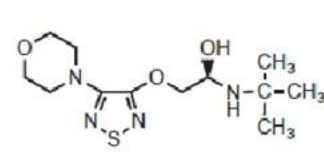
Pindolol



Sotalol



Propranolol



Timolol

Nonselective β -adrenergic antagonists.

جامعة
المنارة

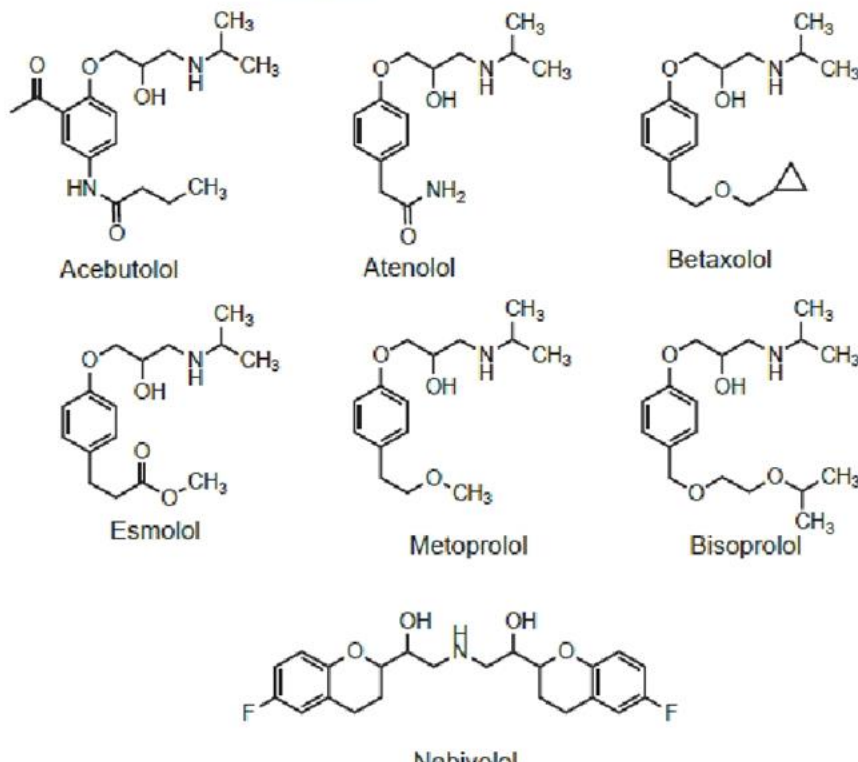
MANARA UNIVERSITY

Dr. Nathalie Moussa
Manara University- Faculty of Pharmacy



جامعة
المنارة

MANARA UNIVERSITY



Selective β_1 -adrenergic antagonists.

أدوية أخرى مؤثرة على نقل الإشارة الأدرينيرجية adrenergic transmission

ناقشتنا حتى الآن الأدوية التي تفعل (ناهضات) أو تحصر (مناهضات) المستقبلات الأدرينيرجية والآن سنتحدث عن الأدوية التي تستهدف عملية نقل الإشارة الأدرينيرجية.

- الأدوية المؤثرة على التحليق الحيوي للمركبات الأدرينيرجية: α -, α -methyldopa, methyltyrosine
- مثبطات قبط نورأدرينالين إلى حويصلات التخزين: ريزربين reserpine لم يعد يستعمل كخافض لضغط الدم
- تحرر نورأدرينالين من حويصلات التخزين: غوانيثيدين guanethidine (لم يعد يستخدم كخافض لضغط الدم) و بريتيليوم bretylium (معالجة اضطراب نظم القلب).

MANARA UNIVERSITY

Dr. Nathalie Moussa
Manara University- Faculty of Pharmacy

- مثبطات استرداد نورأدريناлиين إلى العصبونات قبل المشبك: يتم إعادة النورأدريناлиين إلى العصبون قبل المشبك بوساطة بروتين ناقل ويعتبر هذا البروتين هدفًا للعديد من الأدوية مثل مضادات الاكتئاب ثلاثية الحلقة desipramine , imipramine , and amitriptyline
- تم تطوير عوامل جديدة مضادة للاكتئاب ذات انتقائية أفضل وسميت بمثبطات استرداد النورأدرينالين الانتقائية (SNRIs). مثل selective noradrenaline reuptake inhibitors (SNRIs)Reboxetine

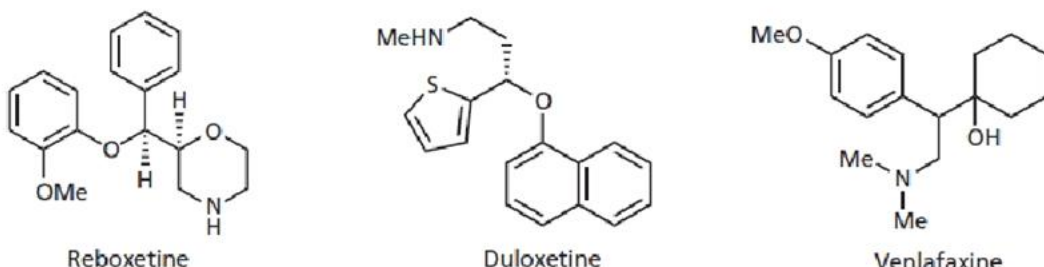


FIGURE 23.38 Reuptake inhibitors.

- من المثبطات المزدوجة التي تعمل على تثبيط استرداد نورأدرينالين و سيروتونين, duloxetine حيث تحصر البروتينات الناقلة لكل من نورأدرينالين وسيروتونين لكنها أشد انتقائية من مضادات الاكتئاب التقليدية ثلاثية الحلقة.
- يثبط بوبروبيون استرداد كل من نورأدرينالين ودوبامين يستعمل كمضاد اكتئاب وكمساعد على الاقلاع عن التدخين.

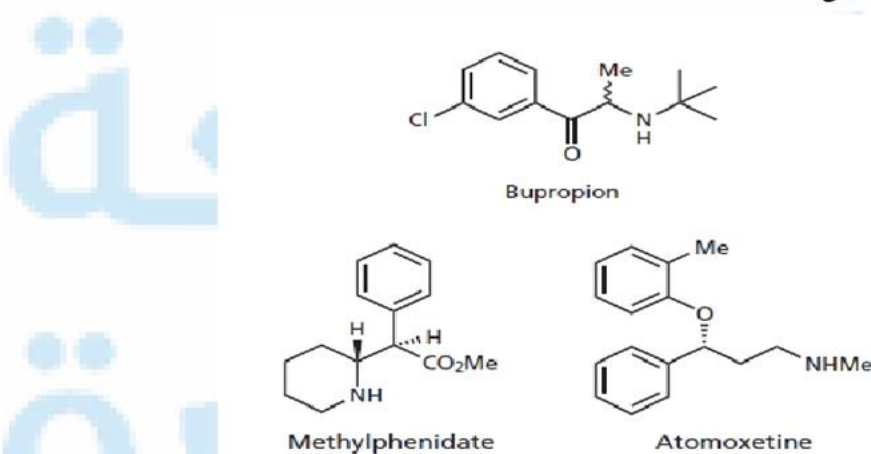


FIGURE 23.39 Adrenergic agents acting in the central nervous system.

- تستعمل المنبهات التي تعمل كمثبطات استرداد النورأدرينالين في معالجة نقص الانتباه مع فرط النشاط ADHD

- يثبط كوكائين قبط النورأدرينالين. فيزيد الفعالية الأدرينيرجية المحيطية أما ضمن الجهاز العصبي المركزي فإنه يثبط استرداد الدوبامين.
- تتنافس بعض الأمينات مع نورأدرينالين على الروتينات الناقلة كونها شديدة الشبه ببنية النورأدرينالين وهي Ephedrine, tyramine, amphetamine (ناهضات غير مباشرة للجهاز الأدرينجي).
- تمت المصادقة على استخدام phenteramine ذو البنية شديدة الشبه بالأمفيتامين لاستعماله في كبت الشهية عند مرضى السمنة.
- مثبطات الإنزيمات الاستقلالية: تعمل مثبطات الأكسيداز أحادي الأمين MAOIs على تثبيط الإنزيم الاستقلالي أكسيداز أحادي الأمين MAO مؤدية إلى زيادة مستويات نورأدرينالين والكاتيكولامينات الأخرى.
From these monoamine oxidase inhibitors: Ephedrine, tyramine, amphetamine
Also

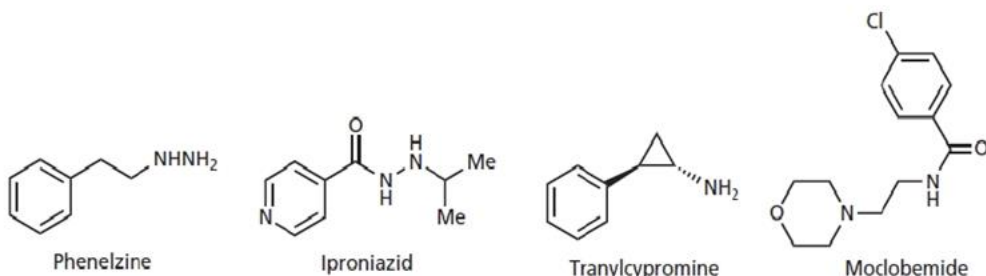


FIGURE 23.40 Monoamine oxidase inhibitors.

- ميكلوب咪د انتقائي على أحد نظائر إنزيم MAO وفعله عكوس فمستويات التيرامين المرتفعة تزيع المثبط من الإنزيم MAO-A في المعي مما يسمح للإنزيم باستقلاب التيرامين ومنع ارتفاع ضغط الدم الحاد.

المنارة

MANARA UNIVERSITY

Dr. Nathalie Moussa
Manara University - Faculty of Pharmacy