

Антиаритмиче  
ские  
препараты.

## **Антиаритмические препараты**

- группа лекарственных средств, применяющихся при разнообразных нарушениях сердечного ритма, таких как экстрасистолия, мерцательная аритмия, пароксизмальная тахикардия, фибрилляция желудочков др.

# **Классификация по локализации действия:**

## **Средства, влияющие непосредственно на миокард**

- Мембраностабилизирующие препараты
- Средства, увеличивающие продолжительность потенциала действия
- Блокаторы кальциевых каналов (антагонисты ионов кальция)
- Препараты калия
- Сульфат магния

## **Средства, влияющие на иннервацию сердца**

- $\beta$ -адреноблокаторы
- $\beta$ -адrenomиметики
- Симпатомиметики (в настоящее время практически не применяются)
- М-холиноблокаторы

## **Средства, влияющие и на миокард, и на иннервацию сердца**

- Сердечные гликозиды

# **Классификация по применению в клинической практике:**

## **Средства, применяющиеся при тахиаритмиях и экстрасистолиях**

- I класс. Мембраностабилизирующие препараты
- II класс.  $\beta$ -адреноблокаторы
- III Класс. Средства, увеличивающие продолжительность потенциала действия
- IV Класс. Блокаторы кальциевых каналов (антагонисты ионов кальция)
- V Класс. Прочие средства
  - Препараты калия
  - Сердечные гликозиды
  - Аденозин
  - Сульфат магния

## **Средства применяющиеся при блокадах сердца.**

- $\beta$ -адrenomиметики
- Симпатомиметики (в настоящее время практически не применяются)
- М-холиноблокаторы

# I класс. Мембраностабилизирующие препараты

Класс	Наименование	Препарат	Механизм действия	Показания
Ia	Блокаторы натриевых каналов	<ul style="list-style-type: none"><li>•Хинидин</li><li>•Новокаинамид</li><li>•Дизопирамид</li><li>•Аймалин</li></ul>	Умеренная блокада натриевых каналов	<ul style="list-style-type: none"><li>•Желудочковые аритмии</li><li>•Профилактика приступов мерцательной аритмии, вызываемой повышенным тонусом блуждающего нерва</li><li>•Новокаинамид применяется для предупреждения пароксизмов тахикардии при синдроме Вольфа-Паркинсона-Уайта</li></ul>
Ib	Активаторы калиевых каналов	<ul style="list-style-type: none"><li>•Лидокаин</li><li>•Дифенин</li><li>•Мексилетин</li></ul>	Активация калиевых каналов. Незначительная блокада натриевых каналов	<ul style="list-style-type: none"><li>•Лечение и профилактика аритмий, сопровождающих инфаркт миокарда. Однако применение ограничивается риском возникновения асистолии желудочков</li><li>•Желудочковая тахикардия</li><li>•Мерцательная аритмия</li></ul>
Ic	Блокаторы натриевых каналов	<ul style="list-style-type: none"><li>•Ритмонорм</li><li>•Флекаинид</li><li>•Пропафенон</li><li>•Этацизин</li><li>•Этмозин (морицизин)</li></ul>	Выраженная блокада натриевых каналов	<ul style="list-style-type: none"><li>•Профилактика пароксизмов мерцательной аритмии</li><li>•Лечение пароксизмов аритмий при наличии добавочных пучков проведения: Кента и Джеймса.</li><li>•Противопоказания: постинфарктный период.</li></ul>

## II класс. β-адреноблокаторы

## III Класс. Средства, увеличивающие продолжительность потенциала действия

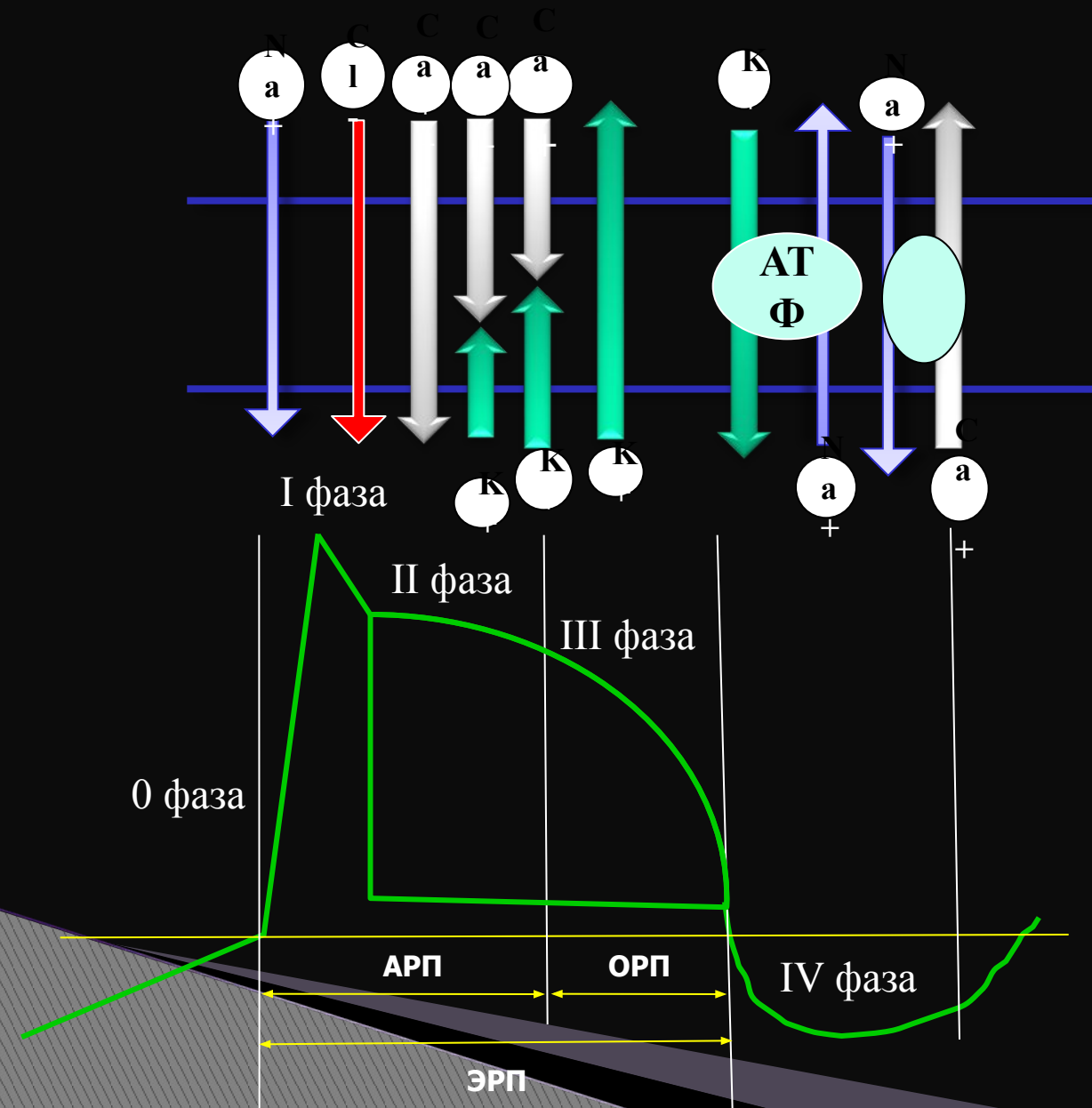
Класс	Наименование	Препарат	Механизм действия	Показания
II	β-блокаторы	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Пропранолол</li> <li>• Тимолол</li> <li>• Окспренолол</li> <li>• Пиндолол</li> <li>• Альпренолол</li> <li>• Метопролол</li> <li>• Талинолол</li> <li>• Атенолол</li> <li>• Бетаксолол</li> <li>• Бисопролол</li> <li>• Ацебутолол</li> <li>• Целипролол</li> <li>• Практолол</li> </ul>	<p>Ингибиение влияния симпатической нервной системы на миокард</p> <p>У пропранолола имеется мембраностабилизирующее действие (I класс)</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Снижение смертности от инфаркта миокарда</li> <li>• Профилактика рецидивов тахиаритмий</li> </ul>
III	Средства, увеличивающие продолжительность потенциала действия	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Амиодарон</li> <li>• Сotalол</li> <li>• Ибутилид</li> <li>• Дофетилид</li> <li>• Дронедарон</li> <li>• E-4031</li> </ul>	<p>Блокада калиевых каналов</p> <p>Сotalол обладает также β-блокирующей активностью</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Синдром Вольфа-Паркинсона-Уайта</li> <li>• Сotalол: желудочковые тахикардии, мерцательная аритмия</li> <li>• Ибутилид: трепетание и мерцание предсердий</li> </ul>

## IV Класс. Блокаторы кальциевых каналов (антагонисты ионов кальция)

## V Класс. Прочие средства

Класс	Наименование	Препарат	Механизм действия	Показания
IV	Блокаторы кальциевых каналов	•Верапамил •Дилтиазем	Блокада медленных потенциалзависимых кальциевых каналов	•Профилактика пароксизмов наджелудочных пароксизмальных тахикардий •Снижение частоты сокращений желудочек при мерцательной аритмии за счёт затруднения атриовентрикулярной проводимости
V	Прочие средства	•Сердечные гликозиды •Аденозин •Сульфат магния •Препараты калия	Сердечные гликозиды и аденоzin вызывают угнетение атриовентрикулярного узла. Сердечные гликозиды за счет повышения тонуса блуждающего нерва, аденоzin — за счет связывания с А1-аденоzinовыми рецепторами.	Сердечные гликозиды и аденоzin Используются при наджелудочных аритмиях, особенно при мерцательной аритмии и сопутствующей сердечной недостаточности.  Сульфат магния применяется при пароксизмальной желудочковой тахикардии типа «пируэт» (Torsade de Pointe)

# Ток ионов в кардиомиоцитах



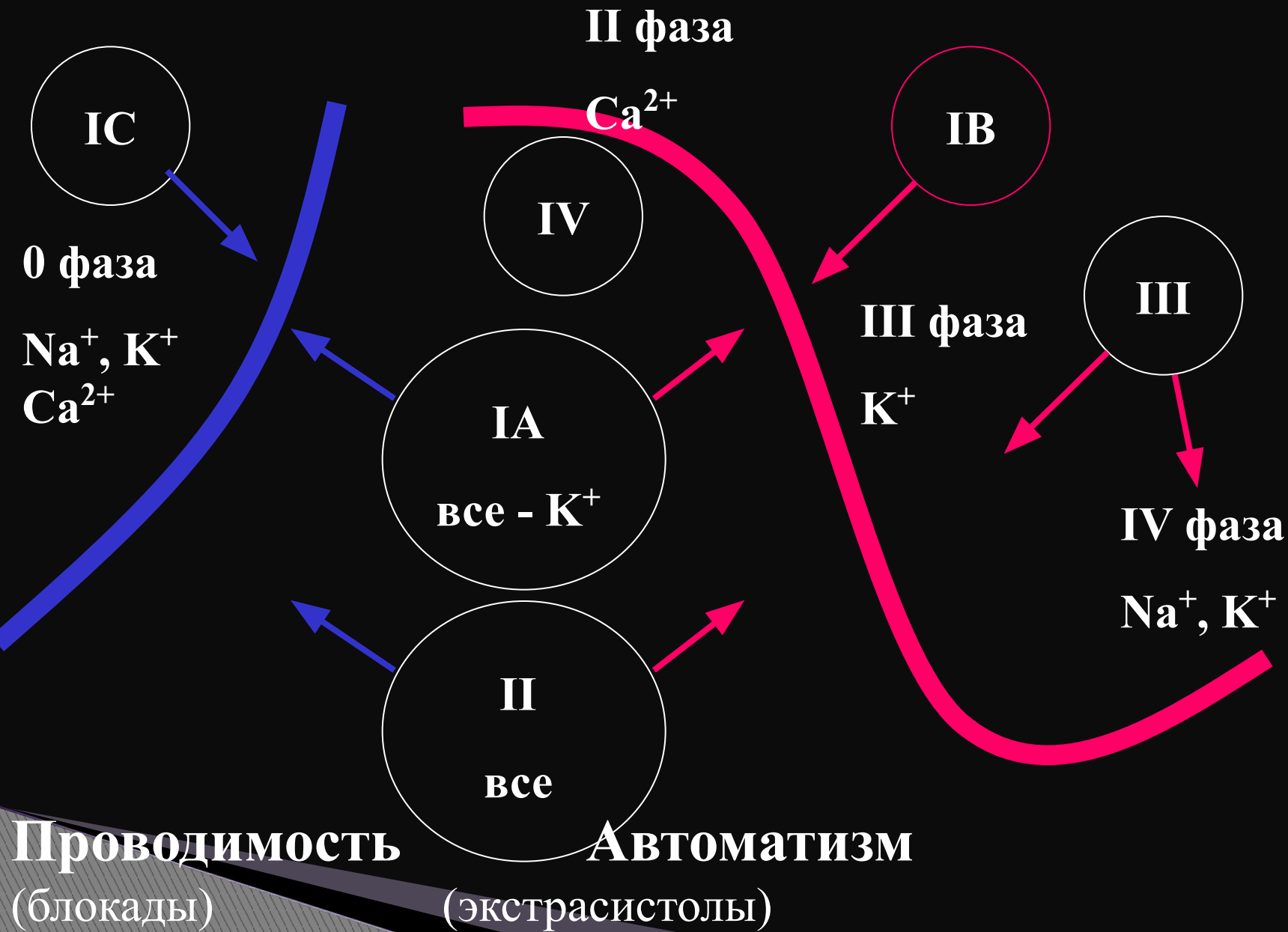
Фазы ПД:

- 0 – быстрая деполяризация (быстрый вход  $\text{Na}^+$ )
- 1 – начальная быстрая реполяризация ( $\text{Cl}^-$  вход)
- 2 – плато ( $\text{Ca}^{2+}$  вход)
- 3 – конечная быстрая реполяризация ( $\text{K}^+$  выход)
- 4 – диастолическая деполяризация ( $\text{Na}^{+-}, \text{K}^+$ -насос)

АРП и ОРП — абсолютный и относительный рефрактерный период соответственно; ПД — потенциал действия

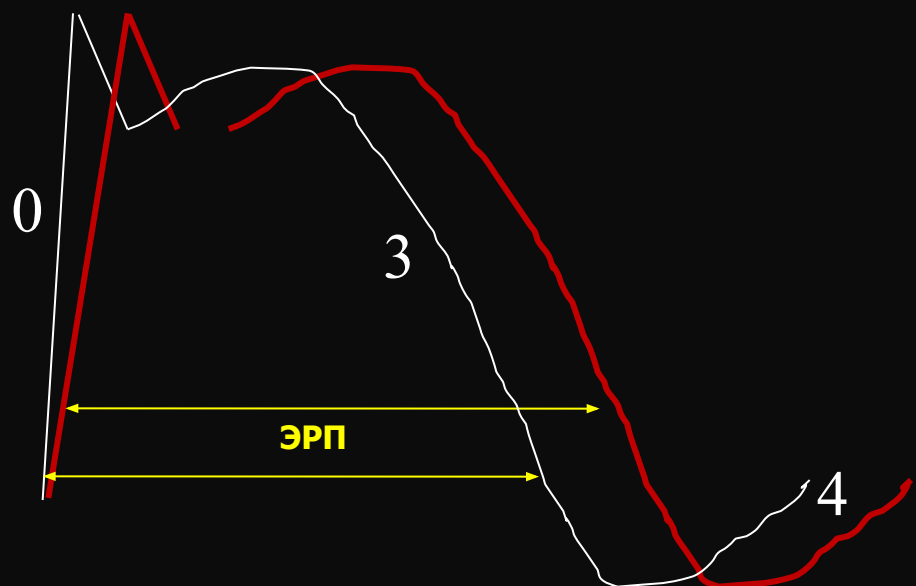
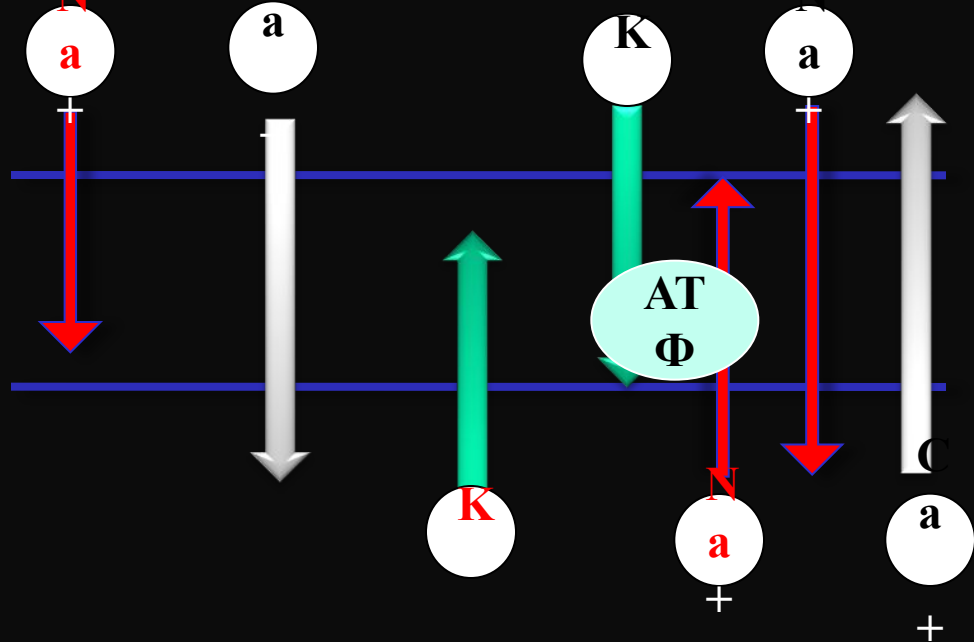
В клетках СА-узла и АВ-соединения быстрые натриевые каналы отсутствуют. Поэтому деполяризация этих клеток почти полностью определяется медленным входящим током  $\text{Ca}^{2+}$

## Точки приложения разных классов антиаритмических средств



## Механизм АА действия Новокаинамида

- Блокирует  $\text{Na}^+$  - каналы и замедляет деполяризацию (фаза 0 - возбудимость, фаза 4 – автоматизм) => уменьшает автоматизм, возбудимость и проводимость
- Блокирует  $\text{K}^+$  - каналы и замедляет реполяризацию (фаза 3) => увеличивает ПД и ЭПР
- Проаритмическое действие(!)



# Новокаинамид

Отличия от хинидина:

- сократимость миокарда снижает в меньшей степени,
- менее выражена ваголитическая активность,
- α-адреноблокирующим эффектом не обладает,
- АД при назначении внутрь снижает в меньшей степени.

Показания:

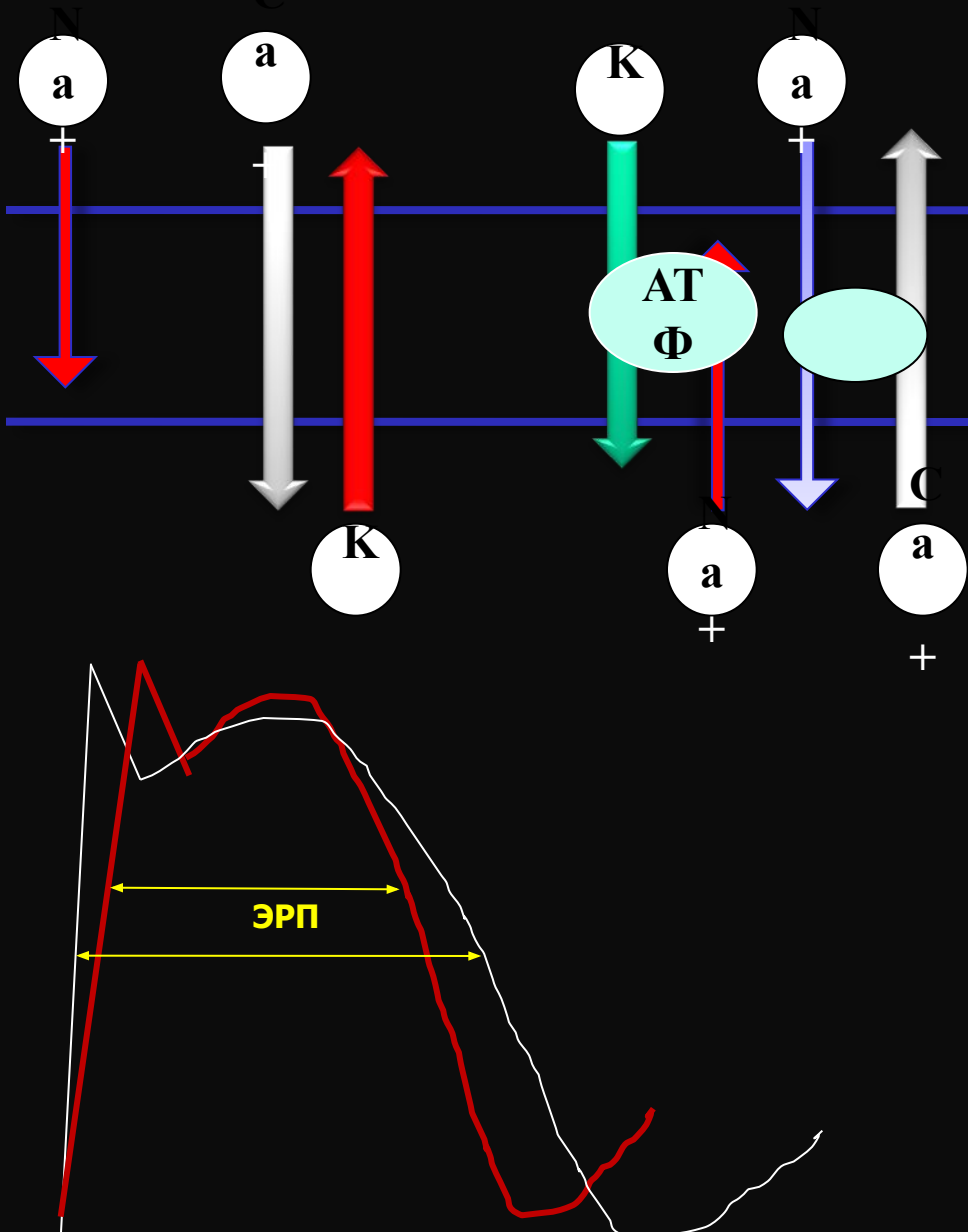
- желудочковые нарушения ритма;
- желудочковая тахикардия;
- желудочковая экстрасистолия;
- предсердная тахикардия;
- мерцание и/или трепетание предсердий.

Противопоказания :

- желудочковая аритмия, вызванная интоксикацией сердечными гликозидами;
- синоатриальная и AV-блокада II и III степени (при отсутствии имплантированного электрокардиостимулятора);
- хроническая сердечная недостаточность в стадии декомпенсации;
- артериальная гипотензия;
- кардиогенный шок;
- желудочковые тахикардии типа "пируэт";
- трепетание или мерцание желудочков;
- период лактации;

## Механизм АА действия Лидокаина

- блокирует  $\text{Na}^+$ -каналы и замедляет деполяризацию (фаза 0 – возбудимость, фаза 4 — автоматизм);
- увеличивает проницаемость для  $\text{K}^+$  => ускоряет реполяризацию (фаза 3)=> уменьшает ПД и ЭРП=>
- уменьшает автоматизм, возбудимость и проводимость (меньше, чем группа 1A);
- отсутствует влияние на САУ, АВУ и миокард предсердий => низкая эффективность при наджелудочковых тахиаритмиях;
- на АУ-узел слабое угнетающее действие;
- проаритмическое, кардиодепрессивное, гипотензивное действия не выражены!!!



# Лидокаин (ксикаин, ксилокайн)

Эффекты:

- угнетает автоматизм в волокнах Пуркинье и в мышце желудочков, но не в синусно-предсердном узле => подавление эктопических очагов возбуждения;
- снижение длительности потенциала действия (преимущественно в проводящей системе и мышце желудочков);
- сократимость миокарда не изменяет;
- на гемодинамику не влияет
  - Препарат характеризуется быстро развивающимся и кратковременным эффектом (10—20 мин).

Показания к назначению:

- желудочковые тахиаритмии и экстрасистолии (в частности инфаркте миокарда);
- аритмии, вызванные сердечными гликозидами (дифенин, лидокаин);

Противопоказания:

- синдром слабости синусового узла;
- выраженная брадикардия;
- AV-блокада II-III степени (за исключением случаев, когда введен зонд для стимуляции желудочков);
- синоатриальная блокада;
- острая и хроническая сердечная недостаточность (III-IV ФК);
- кардиогенный шок;
- выраженное снижение АД;

# Пропафенон (Ритмонарм)

## Механизм действия.

Блокирует натриевые каналы и является бета-адреноблокатором (относится к IC и II классу), уменьшает максимальную скорость деполяризации фазы 0 потенциала действия и его амплитуду.

## Эффекты:

- наряду с блокированием натриевых каналов обладает также некоторым
- β -адреноблокирующим эффектом и маловыраженным угнетающим влиянием на кальциевые каналы;
- угнетает автоматизм синоатриального и эктопических узлов;
- снижает проводимость в АВУ, предсердиях, желудочках, в системе волокон Гиса—Пуркинье;
- увеличивает ЭРП (в предсердиях, пучке Гиса, волокнах Пуркинье, желудочках).

## Показания:

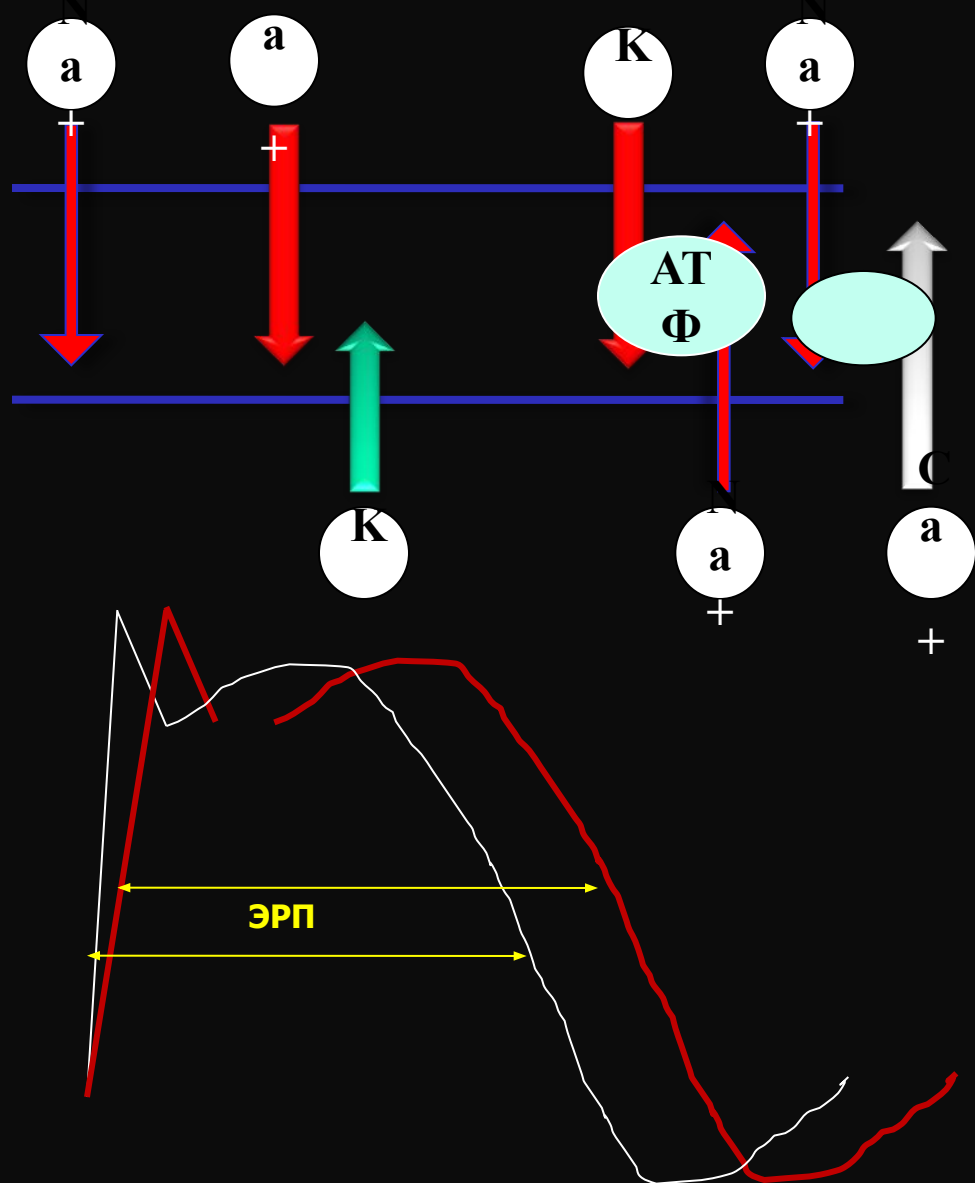
- наджелудочковые аритмии;
- желудочковые аритмии в случае неэффективности других препаратов.

## Противопоказания:

- выраженная сердечная недостаточность;
- кардиогенный шок (кроме аритмогенного);
- тяжелая брадикардия, AV и интравентрикулярные нарушения проводимости,;
- синдром слабости синусового узла.

## Механизм АА действия Амиодарона

- Блокирует  $K^+$ -каналы и уменьшает реполяризацию (фаза 3);  
=> увеличение ПД и ЭРП;
- Блокирует  $Na^+$ - и  $Ca^{2+}$ -каналы;
- Угнетает автоматизм;
- $\beta$ -адренолитическое действие;  
*По действию их можно также отнести к IА, II и IV классам*
  - «-» ино-, хронотропный эффекты;
  - Ухудшает АВ-проводимость
  - проаритмогенное действие;
  - уменьшение потребности миокарда в кислороде;
  - снижает ЧСС и АД;
- является антагонистом глюкагона.



# Амиодарон (кордарон)

Эффекты:

Противоаритмическое действие развивается медленно (от 2 дней до 3 месяцев).

При длительном применении амиодарон вызывает увеличение продолжительности ПД и ЭРП предсердий, предсердно-желудочкового узла и желудочеков => реполяризация замедляется. Основой противоаритмической активности амиодарона является снижение автоматизма, проводимости и возбудимости синусно-предсердного и предсердно-желудочкового узлов.

Показания:

- ИБС;
- тахиаритмии и экстрасистолии, аритмии, устойчивые к другим ПАС.

Противопоказания:

- синдром слабости синусового узла (синусовая брадикардия и синоатриальная блокада, при отсутствии кардиостимулятора (риск остановки синусового узла);
- атриовентрикулярная блокада II-III степени, двух- и трехпучковые блокады (при отсутствии кардиостимулятора);
- выраженная артериальная гипотензия;
- беременность и период лактации;
- одновременный прием с препаратами, которые могут удлинять интервал QT и вызывать развитие пароксизмальных тахикардии, включая полиморфную желудочковую тахиаритмию типа "пируэт".

# Соталол

## Механизм действия.

Неселективный бета-адреноблокатор, действует на  $\beta_1$ - и  $\beta_2$ -адренорецепторы, относится к антиаритмическим средствам класса III. Оказывает выраженное антиаритмическое действие, механизм которого заключается в увеличении длительности потенциала действия и удлинении абсолютного рефрактерного периода во всех участках проводящей системы сердца.

## Эффекты:

- увеличивает продолжительность ПД И ЭРП в волокнах Пуркинье и мышце желудочков и предсердий;
- отрицательное инотропное действие;
- уступает амиодарону по антиаритмическому действию, но превосходит его по частоте проаритмий.

## Показания:

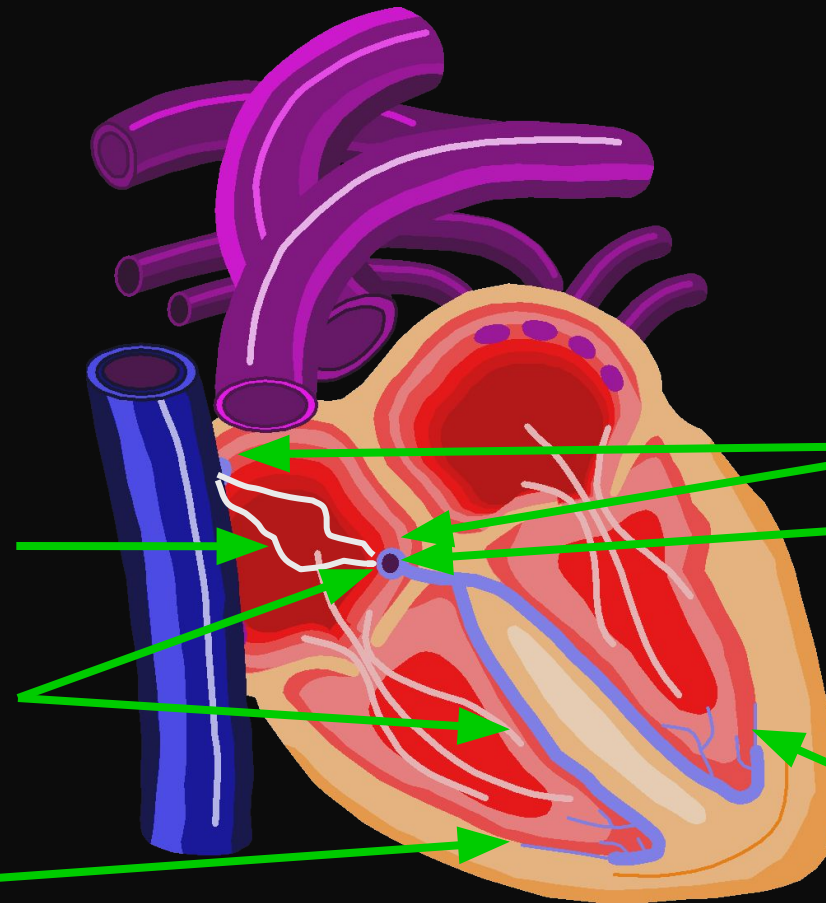
- желудочковые и наджелудочковые аритмии, аритмии устойчивые к другим противоаритмическим препаратам.

## Нежелательные эффекты:

ЖТ типа пируэт, брадикардия, гипотензия, прогрессирование ХСН, слабость, бронхоспазм, ухудшение периферического кровообращения, снижение моторных реакций, аллергические реакции.

# Проводящая система миокарда и антиаритмики

наджелудочковые  
и желудочковые  
аритмии:  
«хинидиноподобные»  
бета-адреноблокаторы  
Амиодарон



наджелудочковые  
аритмии:

Верапамил

сердечные  
гликозиды

желудочковые  
аритмии:

Лидокаин  
Дифенин

**ФАРМАКОДИНАМИКА:** влияние антиаритмических ЛС реализуется благодаря воздействию на трансмембранные ионные потоки ( $\text{Na}^+$ ,  $\text{K}^+$ ,  $\text{Ca}^{2+}$  и др.), в I, II, III и IV фазы потенциала действия.

# Сравнительная характеристика антиаритмических средств

Группа ЛС	Локализация эффекта	Антиаритмическая активность	Риск проаритмогенного действия
Класс Ia	Предсердия и желудочки	Средняя	Средний
Класс Ib	Желудочки	Слабая	Низкий
Класс Ic	Предсердия и желудочки	Высокая	Высокий
Класс II	a-v узел и желудочки	Слабая	Минимальный
Класс III	Предсердия и желудочки	Средняя*	Средний*
Класс IV	a-v узел	Слабая	Минимальный

**Спасибо за  
внимание!!!**

