

# НЕСТЕРОИДНЫЕ ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНЫЕ СРЕДСТВА (НПВС)

Заведующий кафедрой фармакологии, профессор  
Грек О. Р.



# **ФАЗЫ ВОСПАЛЕНИЯ**

- **1. Острое воспаление** – первоначальный ответ на поврежд. тканей (опосредован выделением гистамина, серотонина, брадикинина, ПГ, ЛТ)
- **2.Иммунный ответ** – реакция на присутствие чужеродных антигенов
- **3. Хронич. воспаление** –опосредовано высвобожд. специфических медиаторов (ИЛ-1,2,3; ФНО; CSF-GM; PDGF; интерфероны)

# Эффекты медиаторов острого воспаления

1. Гистамин – вазодилат., сосуд. проницаемость
2. Серотонин – сосуд. проницаемость
3. Брадикинин – вазодилат., проницаемость, боль
4. Простагландины –вазодилат., проницаемость, боль, гипертермия (лихорадка)
5. Лейкотриены – проницаемость, хемотаксис

# Эффексы медиаторов хронического воспаления

1. ИЛ-1,2,3 (макрофаги Т-лимфоциты) – активация лимфоцитов, продукция ПГ;
2. TNF (макрофаги) – продукция простагландинов
3. Интерфероны (макрофаги, эндотел. клетки, Т-лимфоциты)
4. Фактор роста тромбоцитов (PDGF ) (макрофаги, эндотел. клетки, фибробласти, тромбоциты) – хемотаксис фибробластов, пролиферация

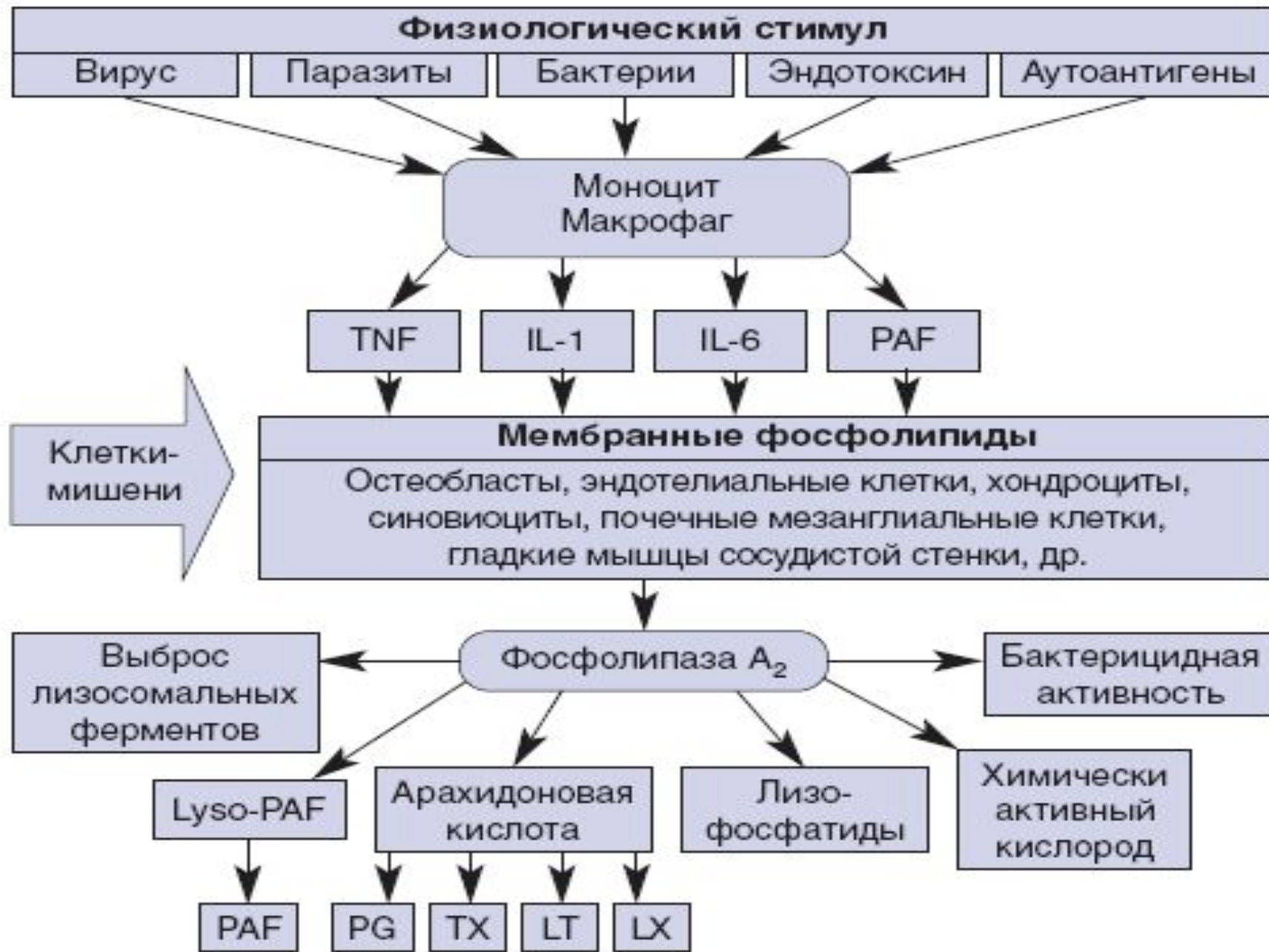


Рис. 1. Патогенез воспалительного процесса

# Классификация НПВС

**С преимущественным действием на острую фазу воспаления (экссудативн., альтеративная)**

1. Пр-ные салициловой кислоты - салицилаты  
**(ацетилсалициловая к-та, ацетилсалицилат лизина)**
2. Пр-ные пиразолидиниона – фенилбутазон  
**(бутадион)**
3. Пр-ные индолуксусной к-ты –**индометацин, сулиндак** (метиндол, клинорил)

# **Классификация НПВС**

- 4. Пр-ные фенилалкановых кислот-  
ацеклофенак, диклофенак натрия,  
ибuprofen, кетопрофен**
- 5. Оксикамы – пиroxикам, мелоксикам,  
лорноксикам**
- 6. Пр-ные п – аминофенола - ацетаминофен  
(парацетамол, панадол)**
- 7. С-ва, содержащие сульфонамидную группу –  
нимесулид, целекоксиб**
- 8. Ср-ва с разной хим. структурой – кеторолак,  
к-та тиапрофеновая, набуметон**

**Базисные противовоспалительные ср-ва, включены в стандарт медицинской помощи больным ревматическими заболеваниями**

**1. Иммунодепрессанты + цитостатические ср-ва: лефлуномид (арава), метотрексат, азатиоприн, циклофосфамид**



**2. Генно-инженерно-биологические препараты:**  
**a. блокаторы ФНО-α (моно-клональные антитела): инфликсимаб (ремикейд), адалимумаб (хумира);**

# Базисные ПВС, для лечения ревматических заболеваний (продолжение)

б. Блокатор рецепторов ИЛ-6: - тоцилизумаб (актамира)

Блокатор рецепторов ИЛ-1: - **анакинра** (кинерет)

в. Модуляторы В-клеточного звена иммунитета: ритуксимаб (мабтера)

3. Стероидные гормоны – **метилпреднизолон, преднизолон, дексаметазон, бетаметазон**

4. НПВС – **Диклофенак, индометацин, ибuprofen, мелоксикам, нимесулид**

## Актемра® 20 мг/мл

концентрат для  
приготовления  
раствора для инфузий  
тоцилизумаб

200 мг / 10 мл



1 флякон



## Хумира

Активный компонент:  
Раствор для инъекций лефлуномид  
40 мг/2,5 мл



## Арава® Таблетки 10 мг

Активное вещество:  
лефлуномид

30 таблеток,  
покрытых оболочкой



## Арава® Таблетки 10 мг

Активное вещество:  
лефлуномид

30 таблеток,  
покрытых оболочкой



# **Базисные противовоспалительные ср-ва (вспомогательные)**

- Производные 4-аминохинолина (хлорохин, гидроксихлорохин)
- Препараты золота (кризанол, ауранофин)
- Производные D-пеницилламина (пеницилламин, купренил)



# Торможение молекул клеточной адгезии

- подавляют экспрессию молекул адгезии-1, селектинов в эндотелии сосудов
- Подавляют экспрессию молекул адгезии на мемbrane лейкоцитов и тромбоцитов – интегринов
- Подавляют экспрессию молекул адгезии и нарушает миграцию клеток в очаг воспаления

# **Антагонизм НПВС с медиаторами воспаления**

**Ингибируют ферменты участвующие в синтезе гистамина, серотонина, брадикинина, простагландинов.**

**Повышают содержание ц АМФ в результате блокады ФДЭ**

# **Антагонизм НПВС с медиаторами воспаления**

**Подавляют дегрануляцию тучных клеток и выход из них БАВ (салицилаты, бутадион, диклофенак натрия, нимесулид)**

**Блокируют рецепторы гистамина и серотонина (индометацин, бутадион)**

Фосфолипиды клеточной мембраны

Фосфолипаза А и С

Арахидоновая кислота

Циклооксигеназа

Простагландины

Липоксигеназа

Лейкотриены

PGG2, PGH2

LTA4

PGE2, PGD2, PGF2 $\alpha$

PGI2

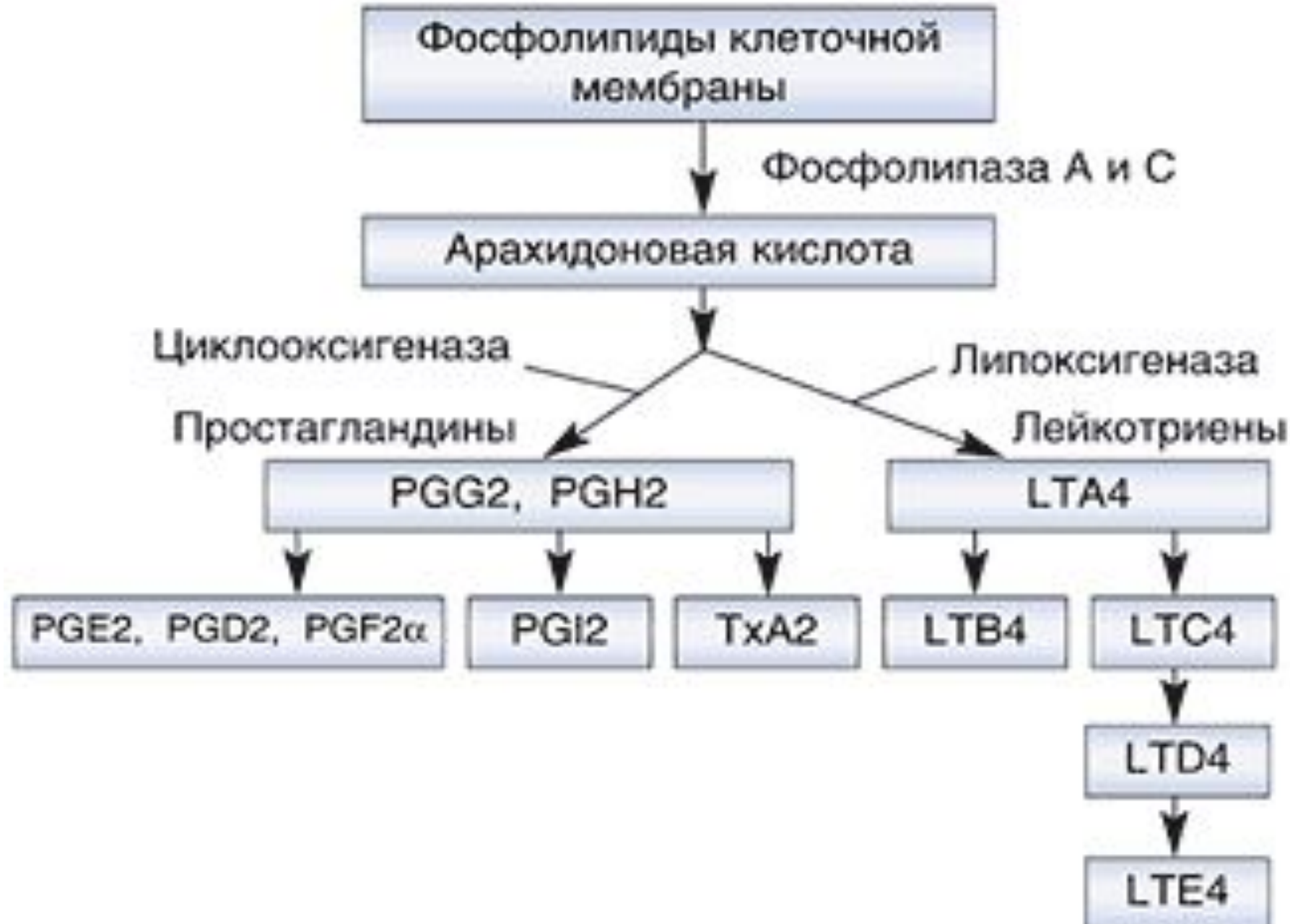
TxA2

LTB4

LTC4

LTD4

LTE4



# Индексы ингибиования ЦОГ-1/ЦОГ-2

- Индометацин - 30
- Диклофенак Na - 2,2
- Мелоксикам - 0,33
- Нимесулид - 0,2
- Целекоксиб - 0,001



# **Стабилизация лизосом. мембран и антиоксидантный (АО) эффект НПВС**

**Тормозят выход лизосом. гидролаз (протеаз, липаз, фосфатаз), вызывающ. тканевой некроз**

- НПВС связываясь с SH- группами цистеина мембр. белка блокируют вход в лизосомы  $\text{Ca}^{2+}$
- Снижают вход ионов  $\text{Ca}^{2+}$  тормозят ПОЛ в лизосомальных мембранах
- АО эффект НПВС обусловлен торможением синтеза в ЦОГ реакции эндопероксидов ( $\text{PGG}_2$  и  $\text{PGH}_2$ )

# **Торможение энергопродукции в очаге воспаления**

**Биохимические реакции, лежащие в основе воспаления – высоко энергозатратны:**

**синтез медиаторов воспаления**

**хемотаксис**

**фагоцитоз**

**пролиферация соединительной ткани**

**НПВС нарушают синтез АТФ (подавляю гликолиз и аэробное окисление, разобщают ОФ)**

# **Влияние НПВС на процессы пролиферации**

**НПВС тормозят формирование соединительной ткани (синтез коллагена):**

- 1. Снижают активность фибробластов**
- 2. Нарушают энергообеспечение пролиферативных процессов**

**Наибольшим антитромолиферативным эффектом обладают индометацин, диклофенак натрия, ацеклофенак, пироксикиам, лорноксикиам, мелоксикиам**

# **Иммунотропное действие НПВС**

- Подавляют активацию фактора транскрипции (NF-кB) в Т-лимфоцитах
- Ингибируют синтез цитокинов (ИЛ-1,6,8, интерферон-β, ФНО-α), ревматоидного фактора, комплемента и молекул адгезии
- Снижают общую иммунологическую реактивность
- Угнетают специфические реакции на антигены

# **Механизм обезболивающего действия**

- **Снижают гипералгезию в результате:**  
блокады синтеза ПГ и простациклина,  
которые потенцируют раздражающ. дей-е  
ИЛ-1, ФНО-а, гистамина, серотонина,  
брадикинина и нейрокининов на болевые  
рецепторы.

**Уменьшения отека и механического  
раздражения болевых рецепторов в  
замкнутых полостях**

# **Механизм обезболивающего действия (продолжение)**

- Уменьшают поток болевых импульсов из зоны воспаления в ЦНС**
- Ингибируют ЦОГ-2 и синтез ПГЕ в ЦНС, где он участвует в проведении и восприятии боли.**
- Повышают высвобождение эндорфинов и усиливают блокаду NMDA рецепторов глутаминовой кислоты**

**По мере убывания обезболивающего эффекта  
препараты располагаются:**

**Кетопрофен, лорноксикам, мелоксикам,  
пироксикам, нимесулид**

**ацеклофенак→напроксен, целекоксиб→индо-**

**метацин →бутадион→анальгин→ибупрофен**

**→парацетамол →кислота ацетилсалициловая**

# Механизм формирования лихорадки

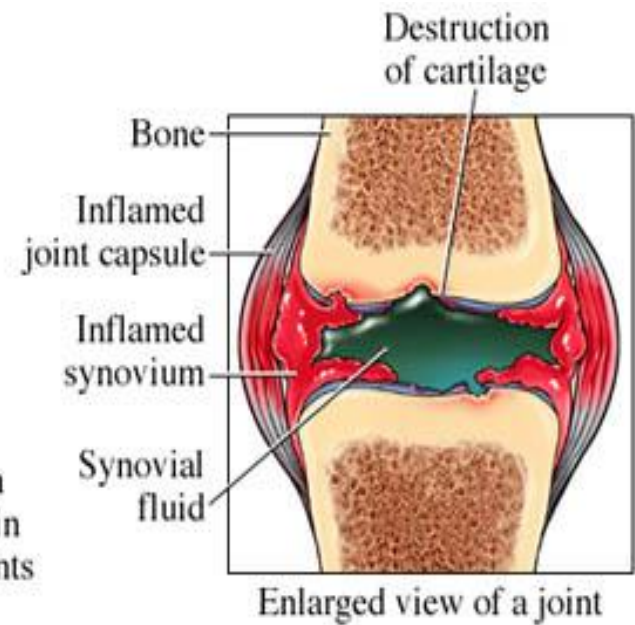
- В очаге воспаления в избытке образуются индукторы ЦОГ-2 (ИЛ-1,6, ФНО- $\alpha$ , интерфероны  $\alpha$  и  $\gamma$  и др. пирогены)
- Индукция ЦОГ-2 в преоптической области гипоталамуса сопровождается увеличением синтеза ПГЕ<sub>2</sub>
- В тепловом центре гипоталамуса ПГЕ<sub>2</sub> увеличивает содержание ц АМФ, что сопровождается стимуляцией функции центра теплопродукции

# **Жаропоникающее действие НПВС**

- В очаге воспаления блокируют ЦОГ-2
- Угнетают синтез ПГЕ<sub>2</sub> - его содержание в тепловом центре гипоталамуса снижается
- Восстанавливают равновесие между функциональными центрами теплопродукции и теплоотдачи в гипоталамусе
- НПВС расширяют сосуды кожи и увеличивают теплоотдачу

# Показания к применению НПВС

- **Острые ревматич. заболевания - подагра, псевдоподагра, обострение остеоартроза**
- **Хрон. ревматич. заболевания - ревматоидный артрит, спондилоартропатии, остеоартроз**



# Показания к применению НПВС (продолжение)

- **Острые неревматич. заболевания - травмы, боли в спине, послеоперационная боль, почечная колика, дисменорея, мигрень и др.**
- **Другие заболевания - плеврит, перикардит, узловатая эритема, полипоз толстого кишечника; профилактика – тромбоз, рак толстого кишечника**

# **Побочное действие НПВС**

**Ульцерогенное действие обусловлено 2-мя  
механизмами**

- 1. Местным повреждением клеток слизистой желудка в результате накопления в нейтральной среде цитоплазмы НПВС**
- 2. Системным истощением цитопротекторных ПГ**



# **Местное повреждение клеток слизистой желудка в результате накопления в цитоплазме НПВС**

- Нарушают состав фосфолипидов, гликопротеинов, гликолипидов эпителиальных клеток (дезорганизация желудочного сурфактанта)**
- Разобращают окислительное фосфорилирование**
- Стимулируют карбоангидразный механизм секреции HCl (индометацин)**

# **Системное истощение цитопротекторных ПГ**

- Ингибирование ЦОГ-1 с последующим снижением синтеза ПГ и простациклина**
- Снижение содержания ПГ в слизистой желудка сопровождается:**
  - а) повышением кислотности и переваривающей способности желудочного сока**
  - б) снижением энергопродукции и дефицитом цАМФ в эпителиальных клетках**

# **Системное истощение цитопротекторных ПГ (продолжение)**

- снижение кровотока и регенераторного потенциала тканей**
- снижение секреции бикарбонатов и гликозаминоугликанов слизи**
- Повышение содержания лейкотриена В<sub>4</sub> , вызывающего лейкоцитарную инфильтрацию**

# Ульцерогенное действие

**Сильное ульцерогенное д-е    Слабое ульцерогенное д-е**

**Кеторолак, пиroxикам, лорноксикам, индометацин, бутадион, к-та ацетилсалциловая (аспириновая язва), к-та тиапрофеновая**

**Сулиндак, диклофенак натрия, ибупрофен, напроксен и др.**

**Наиболее безопасные!!**  
**Ацеклофенак, нимесулид, целекоксиб, набуметон**

# **Рекомендации по ведению больных с поражением ЖКТ НПВС**

## **Симптоматические побочные эффекты**

→антагонисты  $H_2$  рецепторов (ранитидин);  
или ингибиторы протонного насоса (омепразол)

**Активная язва, отменить НПВС невозможно!!**

→ингибиторы протонного насоса (омепразол)

**Активная язва, отменить НПВС можно → рани-  
тидин, омепразол**

**Профилактика** → отменить НПВС, мизопро-  
стол,  $H_2$ -блокаторы, блокаторы протон. помпы

# Аспирин-индуцированное респираторное заболевание (аспириновая астма)

- Патогенез аспириновой астмы связан с переключением метаболизма арахидоновой кислоты с ЦОГ- пути на липоксигеназный.
- В результате шунтирования метаболизма на липоксигеназный путь ↑ синтез лейкотриенов ( $C_4$ ,  $D_4$  и  $E_4$ ), которые вызывают бронхоспазм, стимулируют образование бронхиальной слизи, отек и клеточную инфильтрацию.
- **Лечение аспириновой астмы** – зафирлукаст, монтелукаст (блокаторы LT-рецепторов)

# **Энцефалопатия + жировая дистрофия печени (синдром Рейе)**

**На фоне вирусных инфекций прием АСК может вызвать синдром Рейе (чаще страдают дети в возрасте от 4-16 лет), проявляется в течение 3-7 дней от начала вирусной инфекции.**

**Без лечения в 30-70% случаев синдром Рейе заканчивается летальным исходом.**

**Причины развития синдрома Рейе: под влиянием АСК и вирусных антигенов нарушается в митохондриях β-окисление жирных кислот. Накапливающиеся ЖК и аммиак оказывают токическое д-е на мозг, печень**

# **Медленно действующие БПВ средства**

**Производные 4-аминохинолина (хлорохин,  
гидроксихлорохин)**

**Фармакодинамика –**

- 1. блокируют синтез ДНК и РНК в клетках,  
нарушают деление клеток;**
- 2. угнетают продукцию лимфоцитами ИЛ-2 и  
моноцитами ИЛ-1**
- 3. угнетают хемотаксис лейкоцитов**

# Производные 4-аминохинолина (хлорохин, гидроксихлорохин)

4. стабилизируют мембранны лизосом, уменьшают выход лизосомальных гидролаз

5. антиоксидантное действие



# **Пенициламин (купренил)**

## **Фармакодинамика –**

- 1. ингибирует активность металоферментов (супероксиддисмутазы, снижает содержание в тканях АФК);**
  
- 2. Хелатирует металлы (ограничивает биологическую активность  $\text{Fe}^{++}$ ;  $\text{Cu}^{++}$  их элиминации из организма**

# **Пенициламин (купренил)**

## **продолжение**

**3. Угнетает Т- хелперную активность лимфоцитов, снижает хемотаксис нейтрофилов**

**4. Угнетает синтез коллагена (ингибитирует пролингидроксилазу)**

**5. Ингибирует синтез иммунных комплексов**

# Базисные противовоспалительные ср-ва (Генно-инженерно-биологические препараты)

Химерные моноклональные антитела –  
блокаторы ФНО - альфа - **инфликсимаб**  
**(ремикейд)**

1. Инфликсимаб (ремикейд) – образует  
устойчи-  
вое соединение с растворимой и  
трансмембранный формами челове-  
ческого ФНО-а



Показания: Ревматоидный артрит

1 vial

100 mg

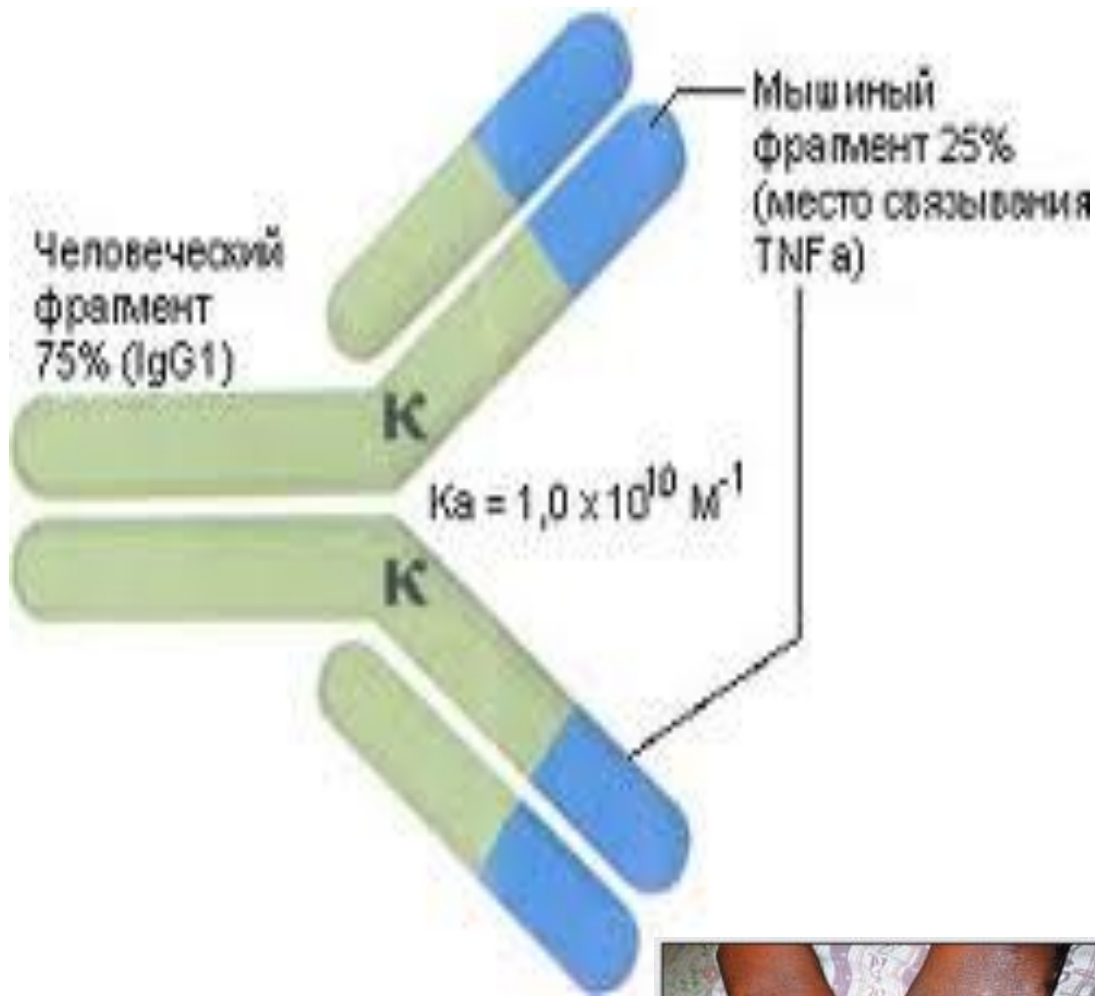
# Remicade®

Infliximab

Lyophilized powder  
for solution  
for infusion



Schering-Plough



Периферический полиневрит

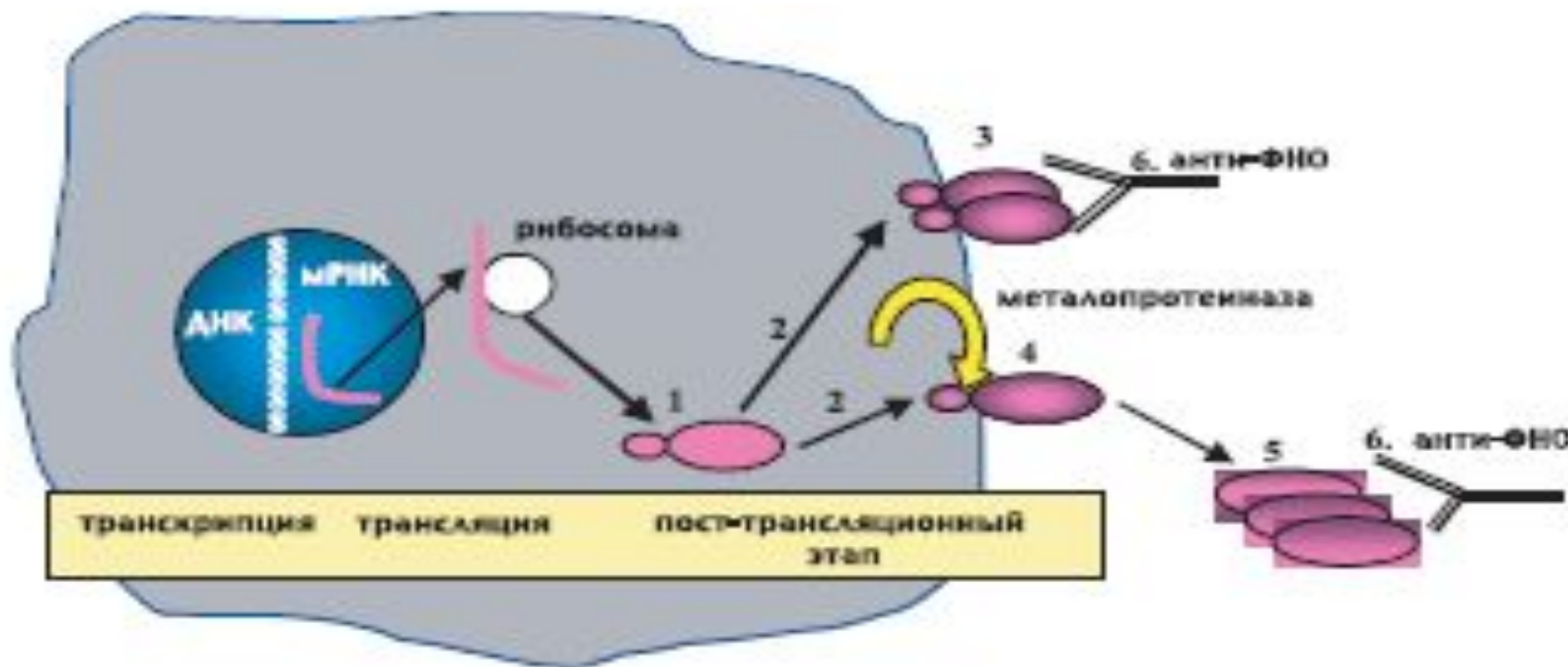


Рис. 1. Продукция фактора некроза опухолей  
и механизм действия инфликсимаба

1. Неактивный «первичный» ФНО.
2. Образование активного трансмембранного ФНО на пост-трансляционном этапе.
3. Трансмембранный форма ФНО.
4. Образование свободного ФНО под влиянием металлопротеиназы.
5. Растворимые тримеры ФНО.
6. Точки приложения инфликсимаба (анти-ФНО)



# Базисные противовоспалительные ср-ва

## (Генно-инженерно-биологические препараты)

- Блокатор ИЛ-6 зависимой клеточной активации
- Ингибитор мембранные и цитозольные рецепторы ИЛ-6

**Показания:** Ревматоидный артрит. Эффект наблюдается на 2-ой неделе. Сохраняется более 18 недель.



# Базисные противовоспалительные ср- ва (Генно-инженерно-биологические препараты)

- Ингибитор В-клеточного звена иммунитета -  
Ритуксимаб (мабтера)

**Химерные моноклональные  
антитела к CD20 антигену**

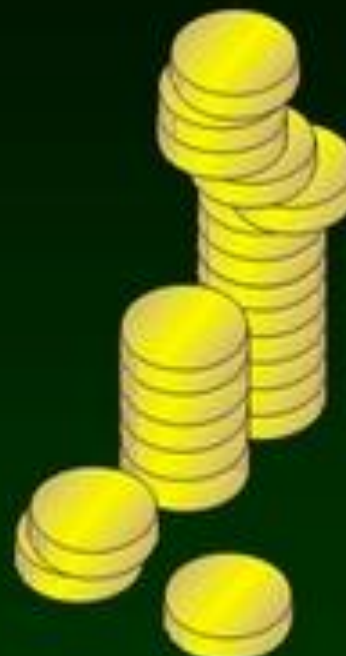
**человеческих В клеток**

**Показания: Ревматоидный  
артрит,**



# Стоимость ревматических болезней

- Средняя стоимость одной госпитализации больного для оказания высокотехнологичных видов помощи с применением биологических агентов в условиях стационара (стандарт) – 250 000 р.
- Стоимость стандарта с применением биологических агентов амбулаторного лечения больного ЮРА в год - 300 000 р.



Затраты государства  
на лечение больного ребенка  
ревматоидным артритом  
до 1 млн. 200 000 р. в год

**Медленно действующие**  
**противовоспалительные ср-ва**  
ЛЕФЛУНОМИД (АРАВА) – оказывает выраженное  
антипролиферативное, иммуно-  
супрессивное, противовоспа-  
лительное действие.

**Механизм антипролифера-  
тивного действия:**

1. Ингибитирует *de novo* синтез  
пиrimидиновых нуклеотидов лимфоцитов, в  
поздней фазе клеточного цикла



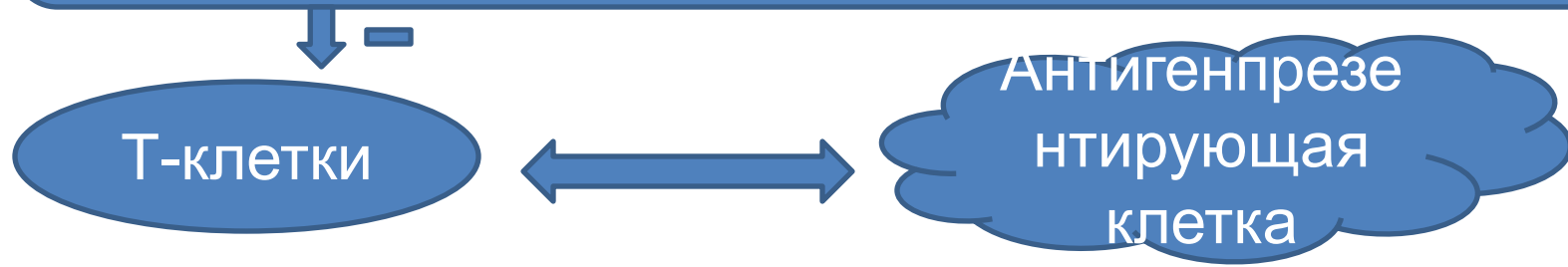
# **Механизм антитромбоцитарного действия: ЛЕФЛУНОМИДА (продолжение)**

- 2. Ограничивает пролиферацию Т-лимфоцитов на стадии G1 клеточного цикла в результате ингибирования фермента дигидрооротат дегидрогеназы**
  
- 3. Блокирует факторы активирующие транскрипцию, регулирующие синтез провоспалительных медиаторов**

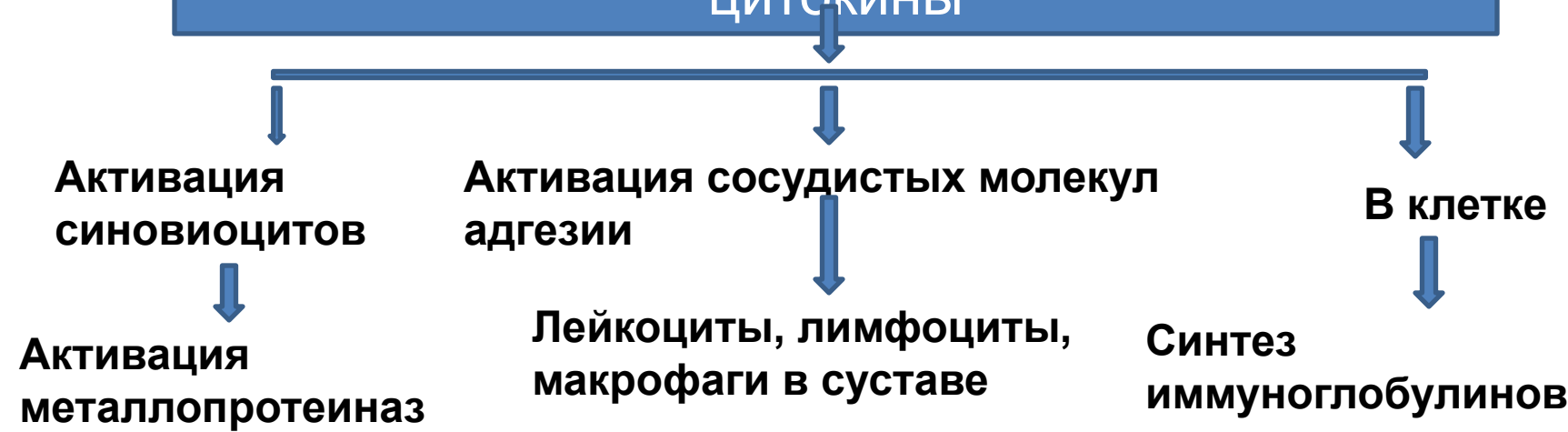
# **Механизм антитромбоцитарного действия: ЛЕФЛУНОМИДА (продолжение)**

**4. Тормозит экспрессию рецепторов к ИЛ-2 и ядерных антигенов (маркеров пролиферации), связанных с клеточным циклом**

ЛЕФЛУНОМИД: ингибитор ДГОДГ снижает  
УМФ ингибирует NF-кВ - арест клеток G<sub>i</sub>/S



### Провоспалительные и антивоспалительные ЦИТОКИНЫ



МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЛЕФЛУНОМИДА ПРИ РЕВМАТОИДНОМ АРТРИТЕ

## **Фармакокинетика Лефлуномида**

**Лефлуномид (арава) пролекарство – в результате метаболизма в печени и стенке кишечника образуется активный метаболит.**

**Биодоступность при приеме внутрь 80-95%,  
период полуэлиминации метаболита (T1/2)- 14  
сут**

**Лечебный эффект наблюдается через 4-6 недель,  
в дальнейшем нарастает в течение 4-6  
месяцев**

# **Базисный противоревматический препарат**

## **Лефлуномид (арава)**

**Показания к применению:** лечение активной  
формы ревматоидного артрита,

**для уменьшения симптомов и задержки структурных повреждений суставов.**

**Побочные эффекты:** повышение АД, диспепсия,  
повышение уровня печеночных трансаминаз,  
лейкопения

**ПЖАЛУСТО ПОСТАВЬТЕ МНЕ ЗАЧОТ!!!  
УМОЛЯЮ!!!**

