

Документ подписан простой электронной подписью

Информация о владельце:

ФИО: Саидов Заурбек Асламбеквич

Должность: Ректор

Дата подписания: 13.04.2022 13:16:13

Уникальный программный ключ:

2e8339f3ca5e6a5b4531845a12d1bb5d1821f0ab

**МИНИСТЕРСТВО НАУКИ И ВЫСШЕГО
ОБРАЗОВАНИЯ РФ
ФГБОУ ВО «ЧЕЧЕНСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ
УНИВЕРСИТЕТ»**

Кафедра «Факультетская терапия»

Е.Б.Хлебцова, Х.М.Батаев

КЛИНИЧЕСКАЯ ФАРМАКОЛОГИЯ

«Клинико фармакологическая характеристика лекарственных
препаратов, влияющих на функцию пищеварения»

ЧАСТЬ 3

(учебное пособие в схемах, тестах и задачах)

Грозный 2020

УДК: 615.015: 616.3-02

ББК: 52.81

Д 79

Хлебцова Е.Б., Батаев Х.М. Клиническая фармакология / учебное пособие в схемах, тестах и задачах. – Грозный, изд-во ФГБОУ ВО «Чеченский государственный университет, 2020. – 112 с.

Учебное пособие составлено в соответствии с учебным планом и программой по клинической фармакологии для медицинских и фармацевтических ВУЗов по основным темам практических занятий для студентов лечебного и педиатрического факультетов. В методичке рассмотрен раздел: «Клинико-фармакологическая характеристика лекарственных препаратов, влияющих на функцию пищеварения»

Учебное пособие может быть использовано также при изучении соответствующих разделов ординаторами и студентами лечебного, педиатрического, медико-профилактического, фармацевтического, стоматологического факультетов и факультета клинической психологии.

Рецензенты:

Сайдулаева М.Г., д.м.н., профессор, зав. кафедрой госпитальной терапии Медицинского института ФГБОУ ВО «Чеченский государственный университет»,

Индербиев Т.С., к.м.н., Главный врач ГБУ РКГВВ, г. Грозный

Печатается по решению редакционно-издательского совета ФГБОУ ВО «Чеченский государственный университет»

© Е.Б.Хлебцова, Х.М.Батаев

© ФГБОУ ВО «Чеченский государственный университет»

ВВЕДЕНИЕ

Настоящее учебно-методическое пособие по клинической фармакологии, в первую очередь, предназначено для студентов 6 курса лечебного, педиатрического и медико-профилактического факультетов. Представляет собой основные сведения обзорного характера по клинической фармакологии лекарственных средств, влияющих на функции желудочно-кишечного тракта.

Этот материал преподносится с позиций современных представлений с учетом программы по клинической фармакологии, утвержденной Министерством здравоохранения РФ (от 2002 г.).

Вместе с тем в учебном пособии учитываются особенности преподавания и расписания на кафедре для студентов и ординаторов.

Издание учебного пособия позволит повысить уровень самостоятельной подготовки студентов и ординаторов к практическим занятиям.

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ВЛИЯЮЩИЕ НА ФУНКЦИЮ ОРГАНОВ ПИЩЕВАРЕНИЯ

1. Средства, влияющие на процессы пищеварения

Регуляторы
аппетита

Ферментные и антиферментные
препараты

Желчегонные
препараты

2. Средства, влияющие на секреторную функцию слизистой желудка и ее трофику

Средства, подавляющие
факторы агрессии
а) Антациды
б) Антисекреторные средства

Средства, активирующие
факторы защиты
(гастропротекторы)

Средства, вызывающие
эрадикацию
Helicobacter pylori

3. Средства, влияющие на моторику ЖКТ

Рвотные

Противорвотные

Прокинетиические

Слабительные

Антидиарейные

КЛАССИФИКАЦИЯ

I. Средства, влияющие на процессы пищеварения

1. Регуляторы аппетита:

- *Стимуляторы аппетита:* горечи – корневища аира, настойка полыни, средства, содержащие эфирные масла – алталекс, персен.
- *Анорексигенные вещества:* фепранон, флуоксетин, сибутрамин и др.

2. Ферментные препараты:

- Содержащие желчь и экстракты слизистой оболочки желудка: панзинорм, фестал.
- Не содержащие желчь: панкреатин, креон.

3. Ингибиторы протеолиза: пантриптин, контрикал и др.

4. Желчегонные препараты:

- *Холеретики* – содержащие желчные кислоты – холеним, аллохол; синтетические – никодин, цикловалон, растительные – фламин, холосас, танацехол, берберин; гидрохолеретики – корневища с корнями валерианы.
- *Холекинетики* – ксилит, сорбит
- *Холелитики* – олиметин, папаверин, дротаверин, магния сульфат

II. Средства, влияющие на секреторную функцию слизистой желудка и ее трофику:

1. Средства, ингибирующие систему факторов агрессии:

- *Антисекреторные средства:* блокаторы гистаминовых H₂-рецепторов – циметидин, ранитидин; М-холиноблокаторы: метацин (неселективный), гастроцепин (селективный); блокаторы H⁺/K⁺-АТФазы – омепразол и др.
- *Антациды:* всасывающиеся – натрия гидрокарбонат, невсасывающиеся – альмагель, маалокс.

2. Средства, активизирующие систему факторов защиты (гастропротекторы):

- *ЛС, повышающие защитную функцию слизистой оболочки желудка:* мизопростол, энпростил.

- *ЛС, обеспечивающие механическую защиту слизистой оболочки желудка:* сукралфат, де-нол
3. **Средства, вызывающие эрадикацию *Helicobacter pylori*:** де-нол, метронидазол.

III. Средства, влияющие на моторику желудочно-кишечного тракта

1. **Рвотные:** апоморфина гидрохлорид и др.

2. **Противорвотные:** метоклопрамид, аэрон, мотилиум и др.

3. **Слабительные:**

- *ЛС, раздражающие рецепторы кишечника: препараты* листьев сенны, коры крушины и др.; фенолфталеин, бисакодил и др.
- *ЛС, способствующие увеличению объема кишечного содержимого:* ламинарид, метилцеллюлоза и др.
- *Мягчительные средства:* масло вазелиновое, масло миндальное и др.
- *Ветрогонные:* плоды укропа, симетикон.

4. **Антидиарейные:** лоперамид и др.

IV. Холелитолитические средства: хенофальк, урсофальк

V. Гепатопротекторные средства: липоевая кислота, апилак, хофитол и др.

VI. Средства, восстанавливающие нормальную микрофлору кишечника: бифидумбактерин, бактисубтил, хилак форте и др.

СРЕДСТВА, ВЛИЯЮЩИЕ НА ПИЩЕВАРЕНИЕ

Регуляторы аппетита

Аппетит определяется активностью центра голода (норадренергический - стимуляция норадренергической передачи в головном мозге приводит к угнетению центра голода) и центра насыщения (серотонинергический - стимуляция серотонинергической передачи активирует центр насыщения) в гипоталамусе.

Стимуляторы аппетита

Горечи (amara) (настойка полыни, сок подорожника) – содержат гликозиды горького вкуса, рефлекторно с рецепторов языка и слизистой полости рта активируют пищевые центры и их реакцию на прием пищи). Действуют только на фоне приема пищи.

Средства, содержащие эфирные масла - алталекс, персен

Алталекс — комбинированный препарат, содержащий смесь эфирных масел Melissa, мяты перечной, фенхеля и др. в разбавленном этаноле. Стимулирует аппетит, а также оказывает седативное, спазмолитическое, желчегонное действие, снижает газообразование в кишечнике. Показания: при снижении аппетита, метеоризме, болях в желудке и кишечнике, нарушении желчевыделения. Противопоказания: детский возраст (до 3 лет).

Персен — капсулы, содержащие экстракты валерианы, перечной и лимонной мяты. Стимулирует аппетит, оказывает седативное и снотворное действие. Применяется при повышенной утомляемости, раздражительности и связанном с ними снижении аппетита.

Центрального действия - ципрогептадин (перитол) — антисеротониновый, стимулирует центр голода.

Анорексигенные средства

Лекарственные средства, снижающие аппетит применяются при лечении алиментарного ожирения. Все препараты этой группы вызывают развитие эйфории (лекарственной зависимости) и дают весьма нестойкий эффект. Используются только в составе комплексной терапии.

Средства, стимулирующие норадренергическую передачу в ЦНС: фепранон, дезопимон, мазиндол.

Амфепранон (фепранон) – производное амфетамина, не-прямой адреномиметик, подавляет активность центра голода. Побочно: тахикардия, повышение АД, беспокойство, нарушение сна, развитие привыкания и лекарственной зависимости.

Средства, стимулирующие серотонинергическую передачу в ЦНС: флуоксетин, фенфлурамин

Флуоксетин (прозак) – антидепрессант, нарушает обратный захват серотонина, активизирует центр насыщения.

Фенфлюрамин (пондимин) – усиливает высвобождение серотонина (серотониномиметик), активируя центр насыщения. Кроме того, повышает усвоение глюкозы периферическими тканями, подавляет всасывание жиров из пищеварительного тракта. Побочные эффекты: сонливость, депрессия.

Меридиа (сибутрамин) одновременно и угнетает центр голода и стимулирует центр насыщения, повышает чувство насыщения и одновременно увеличивает расход энергии организмом. Клинические исследования доказали эффективность препарата Меридиа в снижении в крови уровня холестерина, триглицеридов и липопротеидов низкой плотности. Побочные эффекты: появление сухости во рту, потере аппетита, задержке стула и бессоннице, повышении артериального давления на 1-3 мм ртутного столба, увеличении частоты пульса на 3-7 ударов в минуту, тошноте, обострении геморроя, головной боли, головокружении, парестезии, появлении чувства беспокойства, потливости, нарушении вкуса.

Ферментные препараты

Лекарственные средства, полученные из соответствующих органов убойного скота и применяемые с заместительной целью при гипосекреции пищеварительных желез.

Применяются с заместительной целью при недостаточной секреторной функции желудочных и кишечных желез, а также поджелудочной железы.

Гипофункция желудочных желез проявляется либо только в гипосекреции НС1 (гипоацидные и анацидные состояния), либо и в гипосекреции пепсина. Со временем присоединяется воспалительный процесс — гипоацидный или анацидный гастрит. В случаях относительно мягких нарушений секреции говорят о «вялом пищеварении». Можно предположить возможность использования местных и общих гормонов и медиаторов, непосредственно увеличивающих секрецию: гистамина, гастрина, ацетилхолина, но эти препараты не используются при секреторной недостаточности. Холиномиметики не употребляются из-за их слишком широкого действия (большое количество побочных эффектов). Гистамин не используется из-за его влияния на сосудистое русло и непродолжительного эффекта. Препарат гастрин - пентагастрин не применяется для лечения по причине непродолжительного эффекта. Гистамин и пентагастрин применяются для исследования стимулированной (субмаксимальной и максимальной) кислотности. Из-за отсутствия возможности стимуляции секреции основу лечения секреторной недостаточности составляет заместительная терапия: назначают препараты пепсина и соляной кислоты. Применению их должен предшествовать лабораторный анализ желудочного сока.

Пепсин – из слизистой желудка свиней. Переваривает белки. Активен в кислой среде. Принимают в растворе НС1 из расчета 2 г порошка, 5 мл разведенного раствора НС1 и 200 мл дист. воды (по 1 ст. ложке во время еды). Вместе с НС1 – *ацидин-пепсин*.

Абомин - сумма протеолитических ферментов из слизистой желудка телят. Требуется дополнительного приема раствора НС1.

При «чистых» гипо- и анацидных состояниях (без дефицита пепсина) прибегают к назначению только *соляной кислоты в стандартном разведенном растворе* по 10—15 кап. в 1/2 стакана воды во время еды. При длительном приеме НС1 (принимают ее месяцами) страдает эмаль зубов (пить через трубочку, полоскать рот) и сдвигается в сторону ацидоза рН крови, что

очень нежелательно, так как расстраивает обмен веществ и функции клеток.

Ферментные препараты желудка необходимо запивать кислыми соками — соки квашеной капусты, кислых ягод и фруктов, маринады — что повышает их активность.

Гипофункция поджелудочной железы. На процессах пищеварения сказываются нарушения внешнесекреторной функции поджелудочной железы. Эта железа имеет богатое кровоснабжение и выделяет в 12-перстную кишку до 1,5-2 л. сока в сутки и более десятка ферментов. Сок имеет щелочную реакцию, которая для нейтрализации поступающего из желудка кислого содержимого. Ферменты железы: трипсин, химотрипсин (завершают начатый в желудке пепсином протеолиз), амилаза (расщепление углеводов до моносахаридов), липаза (гидролиз жирных кислот). Для дальнейшей биотрансформации жиров необходима желчь, которая обеспечивает их эмульгирование и всасывание простых жирных кислот. Недостаточность поджелудочной железы возникает после перенесенных острых и при хронических панкреатитах.

Таблица № 1

Полиферментные препараты, применяемые при гипосекреции поджелудочной железы

Препараты	Ферментный состав
Панкреатин (пантрал, мезим форте, фестал Н), Креон (микрокапсулы)	Протеазы (в основном, трипсин), амилаза, липазы
Панкреофлэт	Тот же + полисиликоновый адсорбент и «пеногаситель»
Панкурмен	Тот же + экстракт корня куркумы
Панзинорм форте	Тот же + желчные кислоты, пепсин, HCl, соли аминокислот
Фестал, энзистал, котазим-форте, дигестал	Тот же + экстракт желчи, гемицеллюлоза
Солизим, нигедаза	Только липазы
Сомилаза	Липазы, амилазы

Панкреатические ферменты получают из желез убойного скота, отдельные ферменты – из микрогрибков и растений. Все панкреатические ферменты инкативируются в кислой среде, поэтому выпускаются в защищенных лекарственных формах и препараты необходимо запивать щелочной водой.

Показания: заместительная терапия при внешнесекреторной недостаточности в результате хронического панкреатита; инфекционная диарея; пищевые погрешности (переедание); подготовка к рентгеновскому исследованию.

Ферментные препараты хорошо переносятся. Однако содержат большое количество пуринов и могут обострить нарушения пуринового обмена (подагра, образование уратных камней в почках). Противопоказаны больным с острым панкреатитом, при травмах поджелудочной железы и операциях на ней.

Ингибиторы протеолиза

Лекарственные средства, получаемые из тканей убойного скота (поджелудочная железа, легкие), способные взаимодействовать с активными центрами протеолитических ферментов и нейтрализовать последние.

При нарушении проходимости протоков (эксcretорной функции) поджелудочной железы (острый панкреатит, обострение хронического, травма, рак поджелудочной железы, отек стенки 12-перстной кишки после приема алкоголя) происходит аутолиз («самопериваривание») железы. Инактивируют циркулирующий в крови трипсин, кинины.

Ингибиторы протеолиза (антиферментные препараты) — средства неотложной помощи и интенсивной терапии. Под патентованными названиями промышленность выпускает ряд препаратов: аprotинин (трасилол, контрикал, гордокс), ингитрил, пантрипин.

Показания к применению: острый панкреатит, обострения хронического, травмы поджелудочной железы и операции на ней; неостанавливаемое обычными методами кровотечение после операций, травм, абортoв, обусловленное лизисом тромбов

(фибринолитические кровотечения); массивные повреждения тканей при обширных ожогах, сдавлениях, переломах крупных трубчатых костей, шок различного генеза.

Желчегонные средства

Лекарственные средства, повышающие секрецию желчи и/или способствующие ее выделению в 12-перстную кишку.

Желчь содержит желчные кислоты, которые эмульгируют в кишечнике жиры и способствуют всасыванию жиров и жирорастворимых веществ (в т.ч. витаминов).

Холеретики

Стимулируют секреторную функцию паренхимы печени, стимулируют рецепторы слизистой тонкого кишечника и, как следствие, усиливают образование желчи, усиливают ток желчи по желчным путям (противовоспалительный эффект), снижают содержание холатов (уменьшают риск развития желчекаменной болезни).

1. Средства, содержащие желчные кислоты – аллохол (желчь, экстракты чеснока, крапивы), холензим (желчь и высушенная поджелудочная железа), лиобил (бычья желчь).
2. Синтетические средства – никодин, цикловалон, оксафенамид, одестон (гемикромон).
3. Растительные средства – настои и отвары, содержащие эфирные масла бессмертника (препарат - фламин), кукурузных рылец, барбариса (препарат - берберин), плодов рябины, шиповника (холосас), пижмы (препарат - танацехол), корня куркумы (препарат – холагол, фебихол) и одуванчика.
4. Гидрохолеретики – корневища с корнями валерианы.

Показания к назначению: хронический холангит и холецистит, хронический гепатит, недостаточность внешнесекреторной функции поджелудочной железы. Противопоказаны при нарушении проходимости желчевыводящих путей (желтуха), острых холециститах, циррозе печени.

Холекинетики

Повышают тонус желчного пузыря, снижают тонус желчных путей. Стимулируют выведение желчи.

Ксилит, сорбит – многоатомные спирты. Раздражают рецепторы слизистой 12-перстной кишки, что вызывает выделение холецистокинина, способствующего сокращению желчного пузыря и расслаблению желчевыводящих путей (расслабление сфинктера Одди).

В отдельную группу можно выделить *холеспазмолитики*: папаверин, дротаверин, магния сульфат и др., которые снижают тонус желчных путей, облегчают отток желчи, устраняют гиперкинетические дискинезии желчных путей.

Показания к назначению: атония желчного пузыря с застоем желчи при хроническом холецистите и гепатите. Противопоказаны в стадии обострения, при желчекаменной болезни.

СРЕДСТВА, ВЛИЯЮЩИЕ НА СЕКРЕТОРНУЮ ФУНКЦИЮ СЛИЗИСТОЙ ЖЕЛУДКА И ЕЕ ТРОФИКУ

Дисбаланс между факторами агрессии (гиперсекреция пепсина, соляной кислоты, наличие возбудителя *helicobacter pylori* и др.) и факторами защиты (слизь, трофика слизистой и др.) приводит нередко к появлению эрозивно-язвенных дефектов в желудке. Поэтому целью фармакотерапии данной патологии является подавление активности факторов агрессии (снижение кислотности желудочного сока и эрадикация *helicobacter pylori*) а также защита и улучшение трофики слизистой оболочки желудка.

Антацидные средства

Лекарственные средства, которые, взаимодействуя в желудке с соляной кислотой, нейтрализуют ее, что приводит к повышению рН желудочного сока и торможению активности пепсина.

Антациды имеют вспомогательное значение и используются как дополнительные средства в комплексном лечении язвенных поражений желудочно-кишечного тракта (ЖКТ), для профилактики побочного действия некоторых лекарств, с целью снятия изжоги, гастралгии, отрыжки.

Общие принципы действия препаратов:

1. Нейтрализация соляной кислоты
 2. Адсорбция пепсина
- (1 и 2 - уменьшение пептической активности желудочного сока)
3. Обволакивающее действие
 4. Активация синтеза простагландинов
 5. Усиление секреции слизи.
- (3,4 и 5 - протективные действия (их значение обсуждается))

Системные (всасывающиеся, резорбирующиеся). Натрия гидрокарбонат – быстродействующее средство.



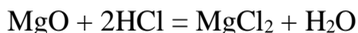
Образующийся при нейтрализации хлористоводородной кислоты CO_2 ведет к растягиванию желудка, отрыжке газом, ощущению тяжести в эпигастрии, метеоризму. Особенно опасен эффект секреторной отдачи: вторичная гиперсекреция соляной кислоты и пепсина. При длительном приеме соды, которые активно всасываются в желудочно-кишечном тракте, развивается системный метаболический алкалоз. Его клинические признаки - головная боль, гастралгия, тошнота, рвота.

Кальция карбонат действует медленнее и слабее резорбируется.



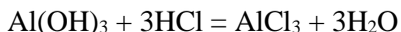
Образование также большого количества CO_2 приводит к развитию осложнений. Постоянный прием препарата способствует задержке ионов кальция в организме с развитием «молочно-щелочного синдрома» (особенно, при одновременном приеме большого количества карбоната кальция и молока). Увеличивается концентрация кальция в плазме крови -> уменьшается продукция паратгормона -> уменьшается экскреция фосфатов -> кальциноз -> нефротоксический эффект -> почечная недостаточность.

Несистемные (местные, нерезорбирующиеся). Магния окись – действие развивается медленнее, но по активности превышает натрия гидрокарбонат. CO₂ при применении не образуется.



Соединения магния плохо растворимы, поэтому лишь небольшая часть всасывается из кишечника. При приеме больших доз соединения магния вызывают послабляющее действие.

Алюминия гидроксид обладает антацидными и адсорбирующими свойствами. Проявляет запирающее действие. Системного алкалоза не вызывает. CO₂ при применении не образуется.



Обладает цитопротекторным действием, которое обусловлено присутствием ионов Al³⁺, стимулирующих образование слизи и синтез РgЕ₂.

Следует иметь в виду, что абсолютно нерезорбирующихся антацидов нет; при длительном приеме катионы магния и алюминия все же поступают в ровь в ощутимых для обмена количествах. К тому же обычно преципитируют в кишечнике, затрудняя всасывание важных элементов (фосфора, фтора и др.). Гипофосфатемия проявляется недомоганием, мышечной слабостью, а при значительном дефиците фосфатов может возникать остеомаляция и остеопороз. Длительное применение очень высоких доз алюминийсодержащих препаратов чревато опасностью развития серьезных осложнений: остеопатии, энцефалопатии и нефропатии. Особо тяжелым является энцефалопатия. Начальные симптомы диализной энцефалопатии - нарушение речи смешанного характера (дизартрия, апраксия) с последующим присоединением мышечных подергиваний, судорог, слабумия. Тяжелые побочные явления от применения алюминийсодержащих препаратов часто необратимы, особенно у новорожденных и детей, лиц пожилого возраста. Поэтому, алюминийсодержащие антациды не рекомендуется применять более 2 нед.

С целью уменьшения опасности возникновения осложнений и повышения эффективности широко применяют комбинированные антацидные препараты.

Таблица № 2

Комбинированные антацидные средства

Препарат (торговое название)	Состав
Ренни	$\text{CaCO}_3 + \text{MgCO}_3$
Викалин	$\text{CaHCO}_3 + \text{MgCO}_3$ + порошок коры крушины (послабляющий эффект) + висмут нитрат основной и порошок корневища айра (вяжущий эффект) + натрия гидрокарбонат + рутин (противовоспалительный эффект) + келлин (спазмолитический эффект)
Викаир	MgCO_3 + порошок коры крушины (послабляющий эффект) + висмут нитрат основной и порошок корневища айра (вяжущий эффект) + натрия гидрокарбонат
Альмагель	$\text{Al}(\text{OH})_3 + \text{MgO}$ + сорбит (желчегонный и послабляющий эффекты). Альмагель – А – добавляют анестезин
Маалокс	$\text{Al}(\text{OH})_3 + \text{Mg}(\text{OH})_2$. Маалокс – 70 – содержит то же в удвоенных количествах.
Фосфалюгель	$\text{Al}(\text{HPO}_3)_3$ + гель пектина + агар-агар (абсорбирующий и цитопротективный эффекты)
Гастал	$\text{Al}(\text{OH})_3 + \text{Mg}(\text{OH})_2 + \text{MgCO}_3$

Правила применения антацидов:

- 1) прием препаратов должен быть до еды за 30 минут или после еды через 1-3 часа;
- 2) после приема препарата больной должен повернуться с бока на бок для равномерного распределения препарата по слизистой желудка;
- 3) прием антацидов не ранее чем через 1 час после приема других препаратов, так как антациды могут связывать и уменьшать всасывание многие препаратов (холинолитики, феноптиазиды, пропранолол, хинидин и др.)

Показания к применению: острый и хронический гастрит в фазе обострения (с повышенной и нормальной секрецией); эзофагит, рефлюкс-эзофагит; грыжа пищеводного отверстия диафрагмы; дуоденит; комплексная терапия язвы желудка; синдром неязвенной диспепсии (погрешности в диете, лекарства, раздражающие слизистую оболочку желудка); профилактика стрессорных язв при интенсивной терапии в послеоперационном периоде.

Антисекреторные средства

Лекарственные препараты, способные подавлять процесс образования соляной кислоты.

Желудочный сок секретируется непрерывно (до 2-3 л в сутки) – это базальная секреция. В пищеварительном периоде процесс образования НСІ и пепсиногена резко возрастает – стимулированная секреция.

Слизистая желудка содержит три основных типа секретирующих клеток: обкладочные (париетальные) секретируют соляную кислоту, главные клетки – пепсиноген, мукоциты секретируют слизь (муцин и бикарбонат).

Запуск секреции осуществляется в результате прямого механического и химического раздражения пищей (или др. раздражений) рецепторов тучных клеток (выделяющих гистамин) и Г-клеток (продуцирующих гастрин). Активация нервных окончаний блуждающего нерва (холинергическая иннервация) также является важным механизмом секреции соляной кислоты.

Гистамин, гастрин и ацетилхолин, воздействуя на чувствительные рецепторы секреторных клеток, выполняют роль химических посредников секреции. Стимуляция H_2 -гистаминовых (H_2 -ГР), гастриновых (ГР) и М-холинергических (М-ХР) рецепторов обкладочных клеток приводит к активации фермента «протонная помпа» (H^+/K^+ -АТФаза), транспортирующего протоны H^+ в полость желудка, которые при взаимодействии с Cl^- образуют соляную кислоту.

Мишенью для действия антисекреторных средств являются H_2 -гистаминовые, М-холинергические рецепторы и фермент «протонная помпа». В соответствии с этим различают три группы препаратов: 1. М-холиноблокаторы. 2. H_2 -гистаминоблокаторы. 3. Ингибиторы «протонной помпы»

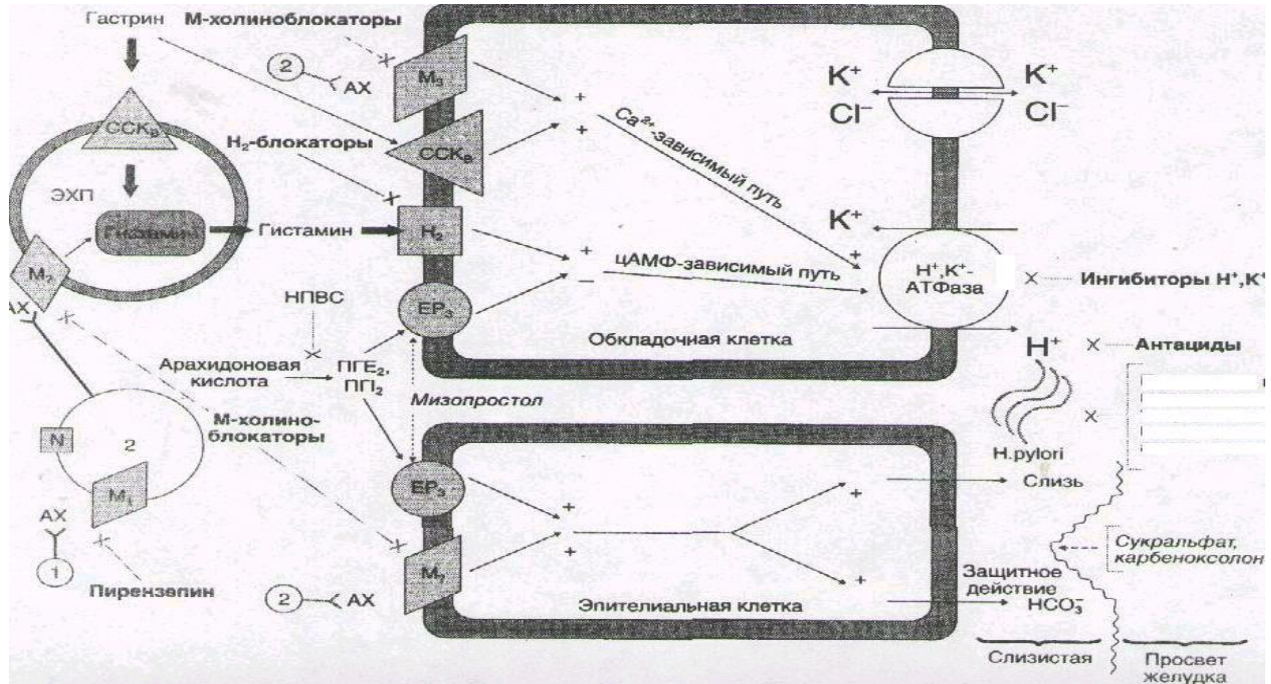


Рисунок 1 (по А.Г. Гилману). Физиология и фармакология желудочной секреции. 1 — преганглионарные парасимпатические нейроны, 2 — постганглионарные парасимпатические нейроны. АХ — ацетилхолин, PGI_2 — простагландин E_2 , PGE_2 — простагландин E_2 , EP_2 — рецепторы гистамина, H_2 — гистаминовые рецепторы, М — М-холинорецепторы, N — N-холинорецепторы.

М-холиноблокаторы

Большинство веществ относится к группе А и отпускается по рецептам: *настойка и экстракт белладонны, атропина сульфат, платифиллин, метацин*; комбинированные препараты («бекарбон», «белластезин», «беллалгил»)) *продаются без рецептов.*

Неселективные м-холиноблокаторы (атропин, метацин, платифиллин) имеют дозозависимое антисекреторное действие (в обычных терапевтических дозах подавляют базальную секрецию лишь на 30-50%).

М-холиноблокаторы помимо того, что снижают секрецию соляной кислоты и пепсиногена на начальном этапе, еще снижают тонус желудка, тем самым, удлиняя время пребывания в нем пищи (возможна повторная активация желудочной фазы секреции). К тому же они нередко вызывают системные побочные эффекты (сухость во рту, паралич аккомодации, фотофобию, повышение внутриглазного давления, тахикардию, расстройства мочеиспускания, атонию кишечника). Уменьшают секрецию поджелудочной железы, что делает нерациональным их назначение при терапии «гиперацидного синдрома». Недостатком этой группы препаратов является также угнетение секреции защитного компонента слизистой оболочки – муцина. В связи с этим применение неселективных средств весьма ограничено.

Избирательные (селективные) М-холиноблокаторы. Пирензепин оказывает избирательное действие на М₁-рецепторы париетальных клеток, блокируя секрецию соляной кислоты, и не вызывает побочных эффектов. Эффективность подавления базальной секреции пирензепином составляет 50-60%.. Пирензепин не блокирует продукцию защитной слизи и ферментов, улучшает микроциркуляцию в слизистой желудка и 12перстной кишки, т.е. выступает как цитопротектор и не имеет атропиноподобных побочных эффектов.

H₂-гистаминоблокаторы

Подразделяются на следующие поколения: 1-е поколение – циметидин; 2-е поколение – ранитидин; 3-е поколение – фамотидин; 4-е поколение – низатидин; 5-е поколение – роксатидин.

На фоне использования антигистаминных средств, главным образом, снижаются базальная и ночная секреции соляной кис-

лоты. Кроме того, H₂-гистаминоблокаторы имеют дополнительные механизмы действия: активизируют кровоток в слизистой желудка, повышают синтез бикарбонатов, повышают синтез простагландинов в слизистой желудка, восстанавливают клетки эпителия, стимулируют продукцию слизи (в частности, ранитидин).

Все H₂-блокаторы относятся к гидрофильным лекарственным веществам. Циметидин является наименее гидрофильным и умеренно липофильным среди всех H₂-блокаторов. Это определяет его способность проникать в разные органы и вызывать побочные эффекты: 1) антиандрогенный эффект (блокада андрогеновых рецепторов, воспринимающих тестостерон) – импотенция, гинекомастия; 2) нарушение функцию сердечно-сосудистой системы (блокада H₂-рецепторов миокарда, сосудистой стенки) – аритмии, сердечная недостаточность, ишемическая болезнь сердца, артериальная гипотензия; 3) гепатотоксичность (метаболизм H₂-блокаторов в печени); 4) неврологические побочные эффекты (результат проникновения через гематоэнцефалический барьер) – дезориентация, дизартрия, галлюцинации; 5) бронхоспазм; 6) гематологические изменения (блокада блокада H₂-рецепторов клеток крови) лейкопения, тромбоцитопения, гемолитическая анемия; 7) аллергические реакции (увеличение синтеза гистамина и усиление его высвобождения из тучных клеток).

Препараты 2-5 поколений, обладая селективным действием, блокируют, преимущественно, H₂-гистаминовые рецепторы париетальных клеток желудка и практически не вызывают нежелательных реакций.

Побочный эффект, свойственный всем H₂-блокаторам независимо от их фармакокинетических свойств - развитие синдрома отмены. Поэтому рекомендуется дозы снижать постепенно.

Показания к применению H₂-гистаминоблокаторов:

- а) язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки;
- б) лечение гиперацидных гастритов, эзофагита, дуоденита;

в) профилактика язвенных повреждений слизистой желудка у пострадавших с массивными ожогами, множественной травмой, сепсисом;

г) неотложная терапия при кровоточащей язве желудка, двенадцатиперстной кишки.

Ингибиторы протонной помпы

Омепразол, пантопразол, лансопразол, рабепразол блокируют фермент «протонную помпу» (H^+/K^+ -АТФазу), в результате чего нарушается поступление протонов H^+ , необходимых для синтеза соляной кислоты, в полость желудка. Блокирует до 100% секреции соляной кислоты. Причем ввиду необратимости взаимодействия с ферментом эффект сохраняется в течение нескольких дней. Препараты способны умеренно угнетать рост *Helicobacter pylori*, микроорганизма играющего важную роль в развитии язвенных поражений желудка и 12перстной кишки.

Показания к назначению омепразола: язвы при синдроме Золлингера-Эллисона (гастринома), язвы желудка и 12перстной кишки.

Побочные эффекты: головная боль, сонливость, головокружение, диарея или запор, боли в животе. Выраженная ахлоргидрия может при длительном приеме препарата приводить к гипертрофии и гиперплазии клеток, продуцирующих гастрин, что способствует образованию опухоли желудка. Это ограничивает длительность назначения омепразола до 2-4 недель.

Гастропротекторы

Это лекарственные препараты, которые способны защищать клетки слизистой от агрессивных воздействий, стимулировать процесс заживления.

Система защиты эпителия состоит из нескольких этапов:

1. Слизисто-бикарбонатный барьер
2. Поверхностный фосфолипидный барьер
3. Секреция простагландинов
4. Миграция клеток
5. Хорошее кровоснабжение

Препараты делятся на гастропротективные средства (непосредственно защищающие слизистую желудка) и средства, увеличивающие защитные свойства слизистой.

Лекарственные средства, обеспечивающие механическую защиту слизистой желудка

Препараты висмута (де-нол, «викалин» и «викаир»). В кислой среде они образуют с белками, покрывающими слизистую, прочный нерастворимый комплекс (пленку) непосредственно на «дне» язвы. Кроме того, препараты активируют продукцию физиологического фактора защиты — синтез простагландинов.

Очень важно, что препараты висмута проявляют бактерицидное действие в отношении *Helicobacter pylori*.

Препараты висмута хорошо переносятся. Побочные эффекты: окрашивание кала в темный цвет, может потемнеть и язык; головная боль, головокружение. Наиболее опасное — «висмутотая» энцефалопатия.

Сукральфат представляет собой сахарозу в комплексе с гидроокисью алюминия (антацидный эффект). В желудочном соке он превращается в полимер, способный образовывать прочные связи с белками поверхности пораженной слизистой.

Изредка вызывает дискомфорт в эпигастральной области, сухость во рту, запор, тошноту, зуд и покраснение кожи. Наличие в нем алюминия может нарушать всасывание в кишечнике фосфора, фтора, а концентрация самого алюминия в крови возрастает.

Показания к применению: язвенная болезнь желудка и 12перстной кишки, эрозивные гастриты и эзофагиты.

Лекарственные средства, повышающие защитную функцию слизистой оболочки желудка

Простагландины. Эти тканевые физиологические регуляторы образуются во многих тканях. Функции их в желудке сводятся к следующему:

а) стимуляция мукоцитов желудочных желез с увеличением секреции защитной слизи;

б) торможение секреции ионов водорода обкладочными клетками;

в) расширение сосудов глубоких слоев подслизистой оболочки с увеличением микроциркуляции;

Мизопростол – аналог простагландина E₁ рекомендуется как средство профилактики язв и эрозивных повреждений желудка при лечении противовоспалительными препаратами типа ацетилсалициловой кислоты. Возможны побочные эффекты: схваткообразные боли в животе, тошнота, рвота, понос, кожные сыпи, провокация маточных кровотечений, аборт.

Карбеноксолон получают из корня солодки. Проявляет следующие эффекты: 1) увеличивает активность мукоцитов; 2) увеличивает толщину защитного слоя; 3) увеличивает вязкость слизи и ее способности к адгезии; 4) уменьшает активность пепсиногена; 5) улучшает микроциркуляцию; 6) уменьшает инактивацию простагландинов.

Имеет стероидную структуру (сходен с альдостероном), проявляет минералокортикоидную активность (задержка воды и ионов натрия), что приводит к развитию отеков, гипертензии и гипокалиемии.

Средства, вызывающие эрадикацию Helicobacter pylori

В 1983 г. был открыт микроорганизм *Helicobacter pylori*, который выявляется у 70—90% больных язвенной болезнью. Бактерии располагаются под слоем физиологической защитной слизи. Они выделяют ферменты, разрушающие слизистый слой, усиливают секрецию НСІ и пепсина. *Helicobacter pylori* ответственны за развитие хронического воспалительного процесса (гастриты, дуодениты), гастродуоденальных язв, аденокарциномы и лимфомы желудка. Считают, что без устранения этого фактора патогенеза в ходе лечения добиться стойкой ремиссии, тем более излечения невозможно.

Для эрадикации *Helicobacter pylori* предложены следующие химиотерапевтические средства:

кислотоустойчивые пенициллины широкого спектра действия — амоксициллин, оксациллин;

макролиды — рокситромицин (рулид), кларитромицин (клацид), азитромицин (сумамед), джозамицин (вильпрафен);
природные тетрациклины – тетрациклин;
синтетические средства группы нитроимидазолов — метро-нидазол, тинидазол;
препараты висмута – де-нол

СРЕДСТВА, ВЛИЯЮЩИЕ НА МОТОРИКУ ЖЕЛУДОЧНО-КИШЕЧНОГО ТРАКТА

Рвотные средства

Рвота – защитный сложнорефлекторный акт, направленный на освобождение желудка от попавших в него раздражающих и токсических веществ. В таких случаях это физиологический процесс, для ускорения которого может понадобиться применение специальных лекарственных (рвотных) средств.

Рвота контролируется специальными структурами продолговатого мозга: рвотным центром и так называемой хеморецепторной пусковой (триггерной) зоной. Хеморецепторная зона содержит дофаминовые рецепторы, в разных ядрах рвотного центра имеются холинергические (мускариновые), гистаминовые (H_1) и серотониновые 5-НТз-рецепторы.

Рвота развивается при возбуждении рвотного центра, что может произойти путем непосредственного воздействия на него токсических или лекарственных веществ, а также при поступлении в него импульсов от хеморецепторов пусковой зоны.

Различают:

1. Рвотные средства центрального действия – морфин и др. наркотические анальгетики, апоморфин, противоопухолевые препараты и др.
2. Рвотные средства рефлекторного типа – меди сульфат, цинка сульфат и др.

Апоморфин – полусинтетический алкалоид морфина, обладает слабой анальгезирующей активностью, оказывает угнетающее влияние на дыхательный центр. Рвотное действие связано

со стимуляцией дофаминовых D-рецепторов триггерной зоны. Непосредственно рвотный центр апоморфин угнетает. Если первая доза апоморфина рвотного действия не оказала, то повторное введение бывает неэффективным. Применение апоморфина не дает также эффекта, если подавлена возбудимость рвотного центра (например, при глубоком наркозе) или хеморецепторной пусковой зоны (например, под влиянием нейролептических веществ).

Применяют при необходимости быстрого удаления из желудка токсических веществ и недоброкачественных продуктов питания, особенно когда невозможно произвести промывание желудка. В наркологической практике апоморфином пользуются для лечения алкоголизма.

Побочные эффекты апоморфина: коллапс, зрительные галлюцинации, аллергические реакции, неврологические расстройства.

Противопоказания: миокардиодистрофии, туберкулез легких, язвенная болезнь желудка, при ожогах желудка крепкими кислотами, органических заболеваниях ЦНС, престарелый возраст.

Противорвотные средства

Возбудителями хеморецепторов рвотного центра могут быть химические факторы нарушенного обмена веществ при недостаточности функций почек и печени, при беременности (особенно в I триместре), а также ряд лекарственных средств (например, противоопухолевых препаратов и др.). Рефлекторная рвота возникает при многих патологических состояниях: при инфаркте миокарда, повышении внутричерепного давления при менингитах, черепно-мозговых травмах, при язве желудка, после операций на органах груди и живота. При этих состояниях рвота может привести к аспирации кислых рвотных масс, содержащих разную микрофлору (особенно опасны анаэробы). В результате развивается трудно поддающаяся лечению аспирационная пневмония, повреждается легочная ткань. Особенно опас-

на многократная, «неукротимая» рвота, которая ведет к обезвоживанию, потере калия, нарушению питания, ослаблению организма.

Рефлекторная рвота возможна при раздражении вестибулярного аппарата при укачивании во время езды на транспорте, полетах, при некоторых болезнях (синдром Меньера).

В этих и других случаях часто необходимо применение средств, успокаивающих рвоту и облегчающих этим состояние.

Различают следующие группы противорвотных средств:

1. Дофаминоблокирующие нейролептики: производные бутирофенона - *галоперидол* и *дроперидол*, производные фенотиазина — *триэтилперазин (торекан)*, *трифтазин (трифлуперазин)*, *этаперазин (перфеназин)*, *аминазин*; производные бензамиды — *метоклопрамид (церукал, реглан)* и *диметпрамид*. Причем, *церукал*, *диметпрамид* и *торекан* рассматривают как наиболее специфические противорвотные средства с минимумом побочных реакций.

2. М-холиноблокаторы, из которых наиболее эффективен *скополамин*, его трансдермальная форма *скоподерм ТТС* и комбинированный препарат «*аэрон*». Применяются при болезни движения (кинетызы) и при гиперчувствительности вестибулярного аппарата (болезнь Меньера), после операций на среднем ухе

3. Н₁-антигистаминные средства (*димедрол*, *дедалон*).

4. Блокаторы серотониновых 5-НТ₃-рецепторов — *ондансетрон (зофран)*, *гранисетрон (китрил)* и *трописетрон (навобан)*. Эти блокаторы высоко оценивают при рвоте, связанной с химиотерапией злокачественных опухолей, в послеоперационном периоде, в том числе и при неэффективности других противорвотных препаратов.

Побочные эффекты: нейролептики (особенно, типичные) – лекарственный паркинсонизм (экстрапирамидные расстройства), снижение АД, гипотермия, галакторея, гинекомастия, нарушения менструального цикла, импотенция, фотосенсибилизация кожи, сонливость; холиноблокаторы – тахикардия, атония кишечника, затруднение мочеиспускания, сухость во рту и су-

хость кожных покровов, расширение зрачка и светобоязнь, повышение внутриглазного давления; гистаминоблокаторы – сонливость, повышение внутриглазного давления, головная боль, затруднение мочеиспускания; серотониноблокаторы – икота, печеночная недостаточность, нарушение аккомодации, паркинсонизм, депрессия, аритмии, бронхоспазм.

Прокинети́ческие средства

Лекарственные средства, восстанавливающие тонус, перистальтические сокращения и нормальный темп перемещения пищи на пути пищевод – желудок – верхний отдел тонкой кишки и нормализующих тонус сфинктеров.

Нарушения моторики верхнего отдела ЖКТ сопровождают многие заболевания органов пищеварения. Недостаточный тонус антрального сфинктера ведет к забрасыванию кислого содержимого желудка в пищевод (гастро-эзофагальный рефлюкс) с повреждением слизистой оболочки; несостоятельность пилорического сфинктера – к дуодено-гастральному рефлюксу с поступлением желчи в желудок и образованием труднозаживающих язв. Ослабление нормальных сокращений желудка сопровождается задержкой в нем пищи и ощущением тяжести, тошнотой, отрыжкой. В любом случае эти нарушения требуют коррекции.

1. Средства, блокирующие дофаминовые рецепторы – домперидон.
2. Средства, стимулирующие серотониновые рецепторы – цизаприд (координакс).
3. Средства, одновременно воздействующие на серотониновые и дофаминовые рецепторы – метоклопрамид.
4. Средства, стимулирующие М-холинорецепторы – бетанехол.

Метоклопрамид и домперидон блокируют тормозные дофаминовые D-рецепторы нервных сплетений пищевода, желудка и тонкого кишечника. Цизаприд, а также метоклопрамид стимулируют серотониновые рецепторы, находящиеся на воз-

буждающих нейронах межмышечного нервного сплетения. Выключение тормозных влияний дофамина и активация серотониновых рецепторов способствуют восстановлению направленной моторики ЖКТ.

Противопоказаны препараты при кишечной непроходимости, желудочных и кишечных кровотечениях, прободении стенки желудка или кишечника, перитоните, проникающих ранениях живота, при коматозном и прекоматозном состоянии.

Слабительные средства

Лекарственные средства, которые уменьшают время прохождения кишечного содержимого по желудочно-кишечному тракту, что приводит к появлению или учащению стула и изменению его консистенции.

Причины гипомоторики: 1) диета (дефицит клетчатки, пресная, рафинированная пища); 2) гипо- или гиперсекреция пищеварительных желез; 3) гипокинезия: возраст, особенности профессии, постельный режим; дисрегуляторные расстройства; 4) операции на ЖКТ, позвоночнике, малом тазе; 5) "психогенные" причины (смена обстановки).

Таблица № 3

Классификация по локализации действия

Локализация и механизм действия	Препараты
1. Вещества, раздражающие рецепторы слизистой кишечника и усиливающие перистальтику толстого кишечника.	Корень ревеня, кора крушины, плоды жостера, лист сенны, фенолфталеин, изафенин, бисакодил
2. Средства, затрудняющие всасывание жидкости в кишечнике и действующие на протяжении всего кишечника	Магния сульфат, натрия сульфат, соль карловарская
3. Средства, повышающие моторную функцию тонкого кишечника	Касторовое масло, вазелиновое масло

Классификация слабительных препаратов по механизму действия

Раздражающие рецепторы кишечника	Увеличивающие объем химуса	Мягчительные средства
<p>1. Растительные (антрагликозиды) – препараты листьев сенны остролистной, кора крушины ломкой, плоды жостера, корень ревеня, листья алоэ; антрасенин, сенадексин, сеннаде, глаксена, тисасен (сенна), франгулен, рамнил (крушина), касторовое масло (семена клещевины)</p> <p>2. Синтетические – бисакодил, изафенин, фенолфталеин, гутталакс, изаман</p>	<p>1. Растительные – ламинарид (морская капуста), натуролак, натур-кер, мукофальк (семена подорожника блошиного), метилцеллюлоза</p> <p>2. Синтетические (осмотические) – магния сульфат, натрия сульфат, карловарская и моршинская соли, форлак, лактулоза, маннит и сорбит</p>	<p>Растительные (оливковое, кукурузное, миндальное, подсолнечное) и минеральное вазелиновое масло</p>

Классификация по силе действия

Аперитивные (Aperitiva) - нормальный и мягкий стул (начало действия – 1-3 сут)	Лаксативные (Purgativa) - мягкий или кашицеобразный стул (6-8 ч.)	Драстивные (Drastica) - жидкий стул (1-3 ч.)
Метилцеллюлоза, натуролак, натуркер, мукофальк, лактулоза	Антрагликозиды, бисакодил	Сульфат магния и натрия, касторовое масло

Слабительные, раздражающие рецепторы кишечника. Из антрагликозидов, присутствующих в растениях, в толстом кишечнике освобождаются антрахиноны, которые и стимулируют перистальтику кишечника и секрецию воды и электролитов.

Слабительный эффект наступает через 8—10 ч (реже 6—12 ч). При назначении препаратов следует придерживаться общих правил: а) применять их лишь в том случае, когда с запорами не удастся справиться рационализацией пищевого рациона, с помощью специальной гимнастики, увеличением двигательной активности; б) принимать препараты в минимально достаточной дозе и не чаще 1 раза в 2—3 дня; в) обязательно чередовать слабительные с разными механизмами действия.

Антрахиноны частично всасываются и выделяются с мочой и потом, у кормящих женщин — с молоком. При длительном применении препараты могут вызвать повреждение слизистого и мышечного слоя прямой кишки, атрофию мышечного слоя и запор приобретает хроническое течение. Длительное применение этих препаратов может приводить также к нарушениям функции печени.

Недостатков лишены комбинированные препараты, содержащие экстракты из листьев сенны (в малых дозах), растительные или синтетические волокна, вазелиновое масло: *кафиол, регулак, агиолак, колифиг* и др.

Сходным с антрагликозидсодержащими препаратами действием обладают и синтетические средства. По характеру, сро-

кам действия, показаниям, некоторым побочным эффектам они примерно соответствуют растительным средствам. Назначаются они при тех же показаниях, что и растительные слабительные, и по тем же правилам, могут с ними чередоваться во избежание привыкания и утраты слабительного эффекта. Из-за многочисленных побочных эффектов применение ранее популярного пургена (*фенолфталеина*) сейчас почти прекращено.

Особое место занимает *касторовое масло*. В двенадцатиперстной кишке оно расщепляется липазами с образованием глицерина и рициноловой кислоты, которая является сильным и специфическим раздражителем рецепторов кишечника на всем его протяжении. Задерживается всасывание воды и электролитов, а нерасщепившаяся часть касторового масла и глицерин размягчают каловые массы. Послабляющий эффект развивается через 2—6 ч после приема препарата натощак.

Слабительные, увеличивающие объем кишечного содержимого. К ним относятся продукты питания и лекарственные препараты, богатые растительными волокнами, полусинтетические и синтетические волокна. Механизм действия: смешиваясь с химусом, волокна задерживают воду, ионы, набухают, увеличивают объем каловых масс, разрыхляют их, хотя стул сохраняет оформленность. За счет увеличения объема химуса раздражаются механорецепторы кишечника и усиливается перистальтика, менее плотный кал легче выделяется. Препараты содержат, кроме волокон, экологически дефицитные соли йода и брома. При длительном приеме они могут вызвать явления йодизма (насморк, влажный кашель), противопоказаны лицам с повышенной чувствительностью к препаратам йода, при нефрите, геморрагическом диатезе, гипертиреозе.

Осмотические слабительные. Механизм действия заключается в том, что они задерживают всасывание в кишечнике принятой воды, тем самым резко увеличивают объем содержимого, разжижают химус. Эффект наступает быстро и надежно: обильный, жидкий неоформленный стул либо через 1—3 ч, либо (малые дозы) — через 5—7 ч. Его можно ускорить дополнительным питьем 2—3 стаканов теплой воды. Солевые слабительные при-

меняют при отравлениях попавшими в ЖКТ ядами, а также при острых запорах. Магния сульфат менее приемлем, так как ионы магния частично всасываются и могут вызывать угнетение ЦНС и сердечных сокращений. В качестве осмотических слабительных с мягким послабляющим (не «проносным») действием используются также *форлакс, лактулоза, маннит и сорбит*.

Мягчительные слабительные (изменение консистенции за счет эмульгирования, детергентных свойств, сурфактантных свойств). Они делают массы более рыхлыми, облегчают их продвижение по кишечнику и на выходе из него. Чаще они действуют не сразу, а через 2—3 дня от начала ежедневного приема, после чего эффект становится регулярным. Вазелиновое масло более эффективно, так как не подвергается расщеплению и совершенно не всасывается, но при выделении может загрязнять белье, вызывает раздражение и зуд в анальной области, мацерацию и задержку заживления после операций на прямой кишке.

Показания:

1. Хронический запор (при неэффективности диетотерапии, при длительном постельном режиме)
2. Регуляция стула при заболеваниях аноректальной области (геморрой, проктит, ректальные трещины)
3. Подготовка к инструментальным обследованиям, операциям.
4. Дегельминтизация
5. Лечение отравлений (предупреждение всасывания ядов)

Типовые побочные эффекты:

1. Кишечная колика, диарея
2. Потеря воды и электролитов
3. Раздражающее действие и повреждение слизистой
4. Привыкание, синдром зависимости ("пургентизм") - при прекращении приема кишечник плохо справляется с нагрузкой
5. Нефро- и гепатотоксичность

Антидиарейные средства

Средства, устраняющие понос путем торможения пери-

стальтики кишечника и сокращения его сфинктеров либо ослабляющие раздражающее действие на слизистую кишечника его содержимого.

Диарея может иметь различные причины: психогенный понос при внезапном испуге, боязни предстоящего экзамена («медвежья болезнь»); дискинезия кишечника, обусловленная резкой сменой характера употребляемой пищи и воды (с мягкой на сильно жесткую) — «диарея путешественников»; диарея, обусловленная инфекционными энтероколитами, диарея, обусловленная выраженным дисбактериозом. Многократный жидкий стул на протяжении нескольких дней чреват обезвоживанием и потерей электролитов со вторичными расстройствами (гипотония, спутанность сознания, судороги, падение сердечной деятельности). При такой диарее ликвидация водно-электролитного дефицита в острой фазе имеет даже большее значение, чем терапия антидиарейными средствами.

Антидиарейные средства, защищающие слизистую кишечника. В эту группу относят обволакивающие, вяжущие и адсорбирующие средства, которые защищают слизистую от раздражения и снимают воспаление, а также способные сорбировать бактерии и их токсины и ослаблять воздействие раздражающего фактора на слизистую. К вяжущим относятся лекарства растительного происхождения — *отвары плодов черники и черемухи, коры дуба, соплодий ольхи, отвар и экстракт корня кровохлебки.* Используют также танин в виде его соединения с белком — *таннальбин*, с салолом — *тансал*, а также препарат коллоидного висмута — *десмол*. Все они способны создавать на поверхности слизистой защитную пленку или слой геля. Кроме вяжущего и обволакивающего действия, растительные препараты оказывают сорбирующий эффект, достаточно прочно связывая бактерии и токсины - особенно выражено у смеси силикатов алюминия и магния — *каолин, неоинтестопан*. Препараты, содержащие алюминий, назначают детям лишь старше 6 лет и короткими циклами (опасность алюминиевой энцефалопатии, задержки кальцификации костей).

Из обволакивающих и сорбирующих средств используют

смекту и *диосмектит* — продукты специальной обработки лигнина. Они считаются надежными и безвредными для больных любого возраста.

Средства, нормализующие микрофлору кишечника.

Дисбактериоз — патологическое состояние, при котором нарушается нормальная микрофлора кишечника, является нередко причиной активизации условно-патогенной микрофлоры (кишечная палочка, энтерококки, анаэробы, грибов) и причиной хронической неустойчивости стула. В этом случае широко прибегают к назначению эубиотиков, содержащих бифидобактерии, лактобактерии и колибактерии — *бифидумбактерин*, *бифиформ*, *бификол*, *линекс*, *бифидумбактерин-форте*, *бактисубтил*, *колибактерин*, *лактобактерин*. В активном живом виде подобные бактерии содержатся и в молочнокислых продуктах — простокваше, ацидофилине, кефире, йогуртах.

Средства, тормозящие кишечную перистальтику. Это — препараты быстрого и очень надежного действия, но не безразличные для организма. Свое начало группа берет от опиия, запирающее действие (обстипация) которого было известно давно и рассматривается как нежелательное при применении опиоидных анальгетиков. В качестве противопоносных средств из опиоидов сейчас используют *ломотил* (*реасек*= дифеноксилат + атропин) и *мотофвн* (дифеноксин + атропин). Более перспективным антидиарейным средством является *лоперамид* (*имодиум*, *лопедиум*).

Антидиарейные опиоиды являются стимуляторами тормозных опиатных рецепторов, в результате чего уменьшается освобождение медиатора ацетилхолина и, как следствие, ослабляется перистальтика кишечника и спазмируются сфинктеры. Эффект очень быстрый. Побочные эффект пометила и мотофена: угнетение дыхания, рвота, повышение внутричерепного давления, а также наличие наркогенного потенциала.

Лоперамид (имодиум) не вызывает свойственных опиоидам центральных эффектов, лишен наркогенного потенциала. Этот препарат - средство выбора при необходимости надежно и быстро купировать диарею разного генеза. Основные показания

к применению лоперамида: синдром раздраженной кишки, ожидание психогенного поноса, «диарея путешественников», диарея при лечении цитостатиками, облучении.

Эти средства противопоказаны при язвенном колите, они затягивают выздоровление при инфекционных энтероколитах тифопаратифозной, дизентерийной этиологии, не показаны при псевдомембранозном колите.

ГЕПАТОПРОТЕКТОРЫ

Лекарственные препараты, повышающие устойчивость печеночных клеток к неблагоприятным воздействиям.

1. Растительные средства, содержащие флавоноиды (бетаин – компонент для синтеза фосфолипидов гепатоцитов) – силибор, легалон, карсил, гепатофальк, силибинин, ЛИВ-52 (тысячелистник, цикорий, сенна, паслен), розанол (лепестки розы), катерген, хофитол (артишок полевой). Практически все изготовлены на основе расторопши пятнистой.

2. Антиоксидантные препараты – нейтрализующие свободные агрессивные радикалы, разрушающие клетки организма – витамины А, Е, Р.

3. Препараты, вещества которых представляют элементы клеточных мембран (фосфолипиды, холин, аминокислоты) – эссенциале, гепастерил.

Показания к применению: хронические гепатиты, гепатохолангиты, цирроз печени, токсические поражения печени (гепатозы), профилактика таких поражений, печеночная кома и прекома, синдром сдавления, острые гепатиты.

ХОЛЕЛИТОЛИТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА

Лекарственные средства, способствующие растворению желчных камней (хенопрепараты).

Холестерин, составляющий основу большинства желчных камней, в норме находится в растворенном состоянии в составе мицелл (агрегатов), в которых основная концентрация приходится на желчные кислоты (холевая, дезоксихолевая и хенодез-

оксихолева). При воспалении стенки желчного пузыря происходит сдвиг рН желчи в кислую сторону (в норме рН 7,5-8,0), поэтому уменьшается растворимость холестерина. Слизистая оболочка желчного пузыря выделяет слизь, содержащую положительно заряженные белковые вещества, которые, соединяясь с отрицательно заряженным холестерином, способствует образованию камней.

Хенодезоксихолева кислота (хенофальк) и урсодезоксихолева кислота (урсофальк) способствуют угнетению фермента, участвующего в синтезе холестерина. Кроме того, уменьшается всасывание холестерина в кишечнике и изменяется соотношение желчных кислот и холестерина в сторону увеличения первых (поддерживают холестерин в растворенном состоянии).

Хенопрепараты принимают внутрь 1-3 раза в день (большую часть – на ночь, т.к. именно ночью происходит значительное повышение степени насыщения желчи холестерином), длительно (6-36 мес.). Если через 12 месяцев лечения не происходит уменьшения размеров камней, продолжение терапии в большинстве случаев не имеет смысла. После же растворения камней прием препаратов продолжают еще 3 месяца.

Противопоказания для назначения хенофалька: рентгенопозитивные известковые камни (т.е. при высоком содержании в них солей кальция), камни диаметром более 2 см, суммарный объем камней, превосходящий более 50 % объема желчного пузыря, нефункционирующий желчный пузырь, частые желчные колики, хронический гепатит, цирроз печени, сахарный диабет, почечная недостаточность.

Побочные эффекты: диарея, повышение активности печеночных трансаминаз в крови без клинических проявлений нарушения функции печени.

ВОПРОСЫ ДЛЯ САМОПОДГОТОВКИ

1. Пищеварительная система, ее строение и функции.
2. Возможные нарушения секреторной и моторной функции отделов пищеварительной системы.
3. Лекарственные средства, регулирующие аппетит. Горечи, анорексигенные средства, механизм действия, применение.
4. Ферментные и антиферментные препараты.
5. Желчегонные препараты (холеретики, холекинетики и холеспазмолитики), классификация, применение.
6. Средства, тормозящие секрецию желудочных желез.
7. Антациды. Значение антацидных средств. Понятие о всасывающихся и невсасывающихся антацидах, их комбинированные препараты.
8. Ингибиторы секреции соляной кислоты и пепсина: холинолитики, H₂-гистаминоблокаторы, ингибиторы протонного насоса (механизм действия, применение, побочное действие).
9. Гастропротекторы. Классификация, механизмы действия.
10. Лекарственные средства, влияющие на моторику ЖКТ.
11. Рвотные и противорвотные препараты, их механизмы, показания к применению.
12. Слабительные средства, их классификации. Сравнительная характеристика препаратов.
13. Антидиарейные средства. Классификация. Показания к применению.
14. Эубиотики.
15. Гепатопротекторные средства.
16. Холелитолитические средства.

ПРОГРАММИРОВАННЫЙ КОНТРОЛЬ ЗНАНИЙ

Выбрать правильные ответы

Классификация

1. Стимуляторы аппетита:

1. Ранисан. 2. Фенфлюрамин. 3. Сибутрамин. 4. Сок подорожника. 5. Инсулин. 6. Зофран.

2 Анорексигенные средства:

1. Реглан. 2. Меридиа. 3. Фепранон. 4. Ранитидин.

3. Антисекреторной активностью обладают:

1. Блокаторы гистаминовых H_1 -рецепторов. 2. Блокаторы гистаминовых H_2 -рецепторов. 3. М-холиноблокаторы. 4. Антацидные средства. 5. Ингибиторы протонного насоса. 6. Простагландины группы E.

4. Гастроселективный М-холиноблокатор:

1. Омепразол. 2. Ранитидин. 3. Пирензепин. 4. Атропин. 5. Мизопростол. 6. Фамотидин.

5. Блокаторы гистаминовых H_2 -рецепторов:

1. Церукал. 2. Сайтотек. 3. Гастрил. 4. Ранитидин. 5. Омепразол. 6. Квамател.

6. Ингибиторы протонного насоса:

1. Пирензепин. 2. Ранитидин. 3. Сибутрамин. 4. Лосек. 5. Мизопростол. 6. Лансопрозол.

7. Синтетический аналог простагландина E:

1. Омепразол. 2. Ранитидин. 3. Пирензепин. 4. Сукралфат. 5. Мизопростол.

8. Антацидные средства:

1. Магния окись. 2. Маалокс. 3. Магния сульфат. 4. Алюминия гидроокись. 5. Фестал.

9. Гастропротекторы:

1. Де-нол. 2. Ранитидин. 3. Магния окись. 4. Мизопростол. 5. Лансопрозол. 6. Сукралфат.

10. Гастропротекторы, механически защищающие язвенную поверхность:

1. Мизопростол.
2. Висмута трикалия дицитрат.
3. Сукралфат.
4. Пирензепин.

11. Гастропротекторы, повышающие устойчивость слизистой оболочки желудка к действию повреждающих факторов:

1. Висмута трикалия дицитрат.
2. Сайтотек.
3. Сукралфат.
4. Магния окись.

12. Подавляют активность Helicobacter pylori:

1. Ранитидин.
2. Висмута трикалия дицитрат.
3. Омепразол.
4. Гастал.
5. Вентер.

13. Рвотное средство центрального действия:

1. Дедалон.
2. Апоморфин.
3. Ондансетрон.
4. Торекан.
5. Метоклопрамид.
6. Меди сульфат

14. Противорвотные средства:

1. Реглан.
2. Лопедиум.
3. Ондансетрон.
4. Апоморфин.
5. «Аэрон».
6. Мотилиум.

15. Противорвотные средства из группы дофаминоблокаторов:

1. Скополамин.
2. Метоклопрамид.
3. Домперидон.
4. Ондансетрон.
5. Этаперазин.
6. Скополамин.
7. Галоперидол.

16. М-холиноблокатор, применяемый в качестве противорвотного средства при кинетозах:

1. Метоклопрамид.
2. Ондансетрон.
3. Скополамин.
4. Галоперидол.
5. Домперидон.
6. Атропин.

17. Противорвотное средство из группы серотониноблокаторов:

1. Дипразин.
2. Зофран.
3. Скополамин.
4. Домперидон.
5. Метоклопрамид.

18. Блокатор H₁-рецепторов, используемый в качестве противорвотного средства:

1. Ондансетрон.
2. Метоклопрамид.
3. Дипразин.
4. Этаперазин.
5. Домперидон.

19. Прокинетической активностью обладают:

1. Домперидон.
2. Скополамин.
3. Метоклопрамид.
4. Дротаверин.
5. Координакс.

20. Желчегонные средства:

1. Холензим.
2. Оксафенамид.
3. Холосас.
4. Мотилиум.
5. Кет-

рил. 6. Ондансетрон.

21. Средства, стимулирующие образование желчи:

1. Атропин. 2. Дротаверин. 3. Холензим. 4. Оксафенамид. 5. Холосас. 6. Циквалон.

22. Средства, способствующие выведению желчи:

1. Оксафенамид. 2. Атропин. 3. Но-шпа. 4. Легалон. 5. Папаверин.

23. Холелитолитические средства:

1. Оксафенамид. 2. Холосас. 3. Хенодзоксихоловая кислота. 4. Урсодзоксихоловая кислота.

24. Гепатопротекторы:

1. Лоперамид. 2. Легалон. 3. Адеметионин. 4. Цизаприд. 5. Карсил.

25. Средство заместительной терапии, применяемое при снижении экзокринной функции поджелудочной железы:

1. Пепсин. 2. Хенофальк. 3. Панкреатин. 4. Холецистокинин.

26. При ферментативной недостаточности желез ЖКТ применяют:

1. Фестал. 2. Панзинорм-форте. 3. Аэрон. 4. Мезим форте. 5. Панкреофлэт. 6. Гастал.

27. Слабительные средства:

1. Дротаверин. 2. Лактулоза. 3. Магния сульфат. 4. Натрия сульфат. 5. Масло касторовое. 6. Изафенин. 7. Лоперамид.

28. Послабляющими свойствами обладают препараты:

1. Кору крушины. 2. Листьев сенны. 3. Листьев красавки. 4. Корня ревеня. 5. Кору калины.

29. Слабительные средства, содержащие антрагликозиды:

1. Препараты листьев наперстянки. 2. Препараты листьев белладонны. 3. Препараты коры крушины. 4. Препараты корня ревеня. 5. Препараты листьев сенны.

30. Атропин:

1. Желчегонное средство. 2. Анорексигенное средство. 3. Противорвотное средство. 4. Гастрокинетик. 5. Спазмолитик. 6. Средство, снижающее секрецию желез желудка.

31. Церукал:

1. Противорвотное средство. 2. Слабительное средство. 3. Га-

строкинетическое средство. 4. Гепатопротектор. 5. Спазмолитик.

32. Вентер:

1. Гастропротектор. 2. Гепатопротектор. 3. Гастрокинетик.

33. Мотилиум:

1. Противорвотное средство. 2. Гастрокинетическое средство. 3. Желчегонное средство. 4. Слабительное средство.

34. Дротаверин:

1. Желчегонное средство. 2. Противорвотное средство. 3. Рвотное средство. 4. Слабительное средство. 5. Спазмолитик.

Синонимы и аналоги

35. Синонимы метоклопрамида:

1. Торекан. 2. Апоморфин. 3. Реглан. 4. Китрил. 5. Зофран. 6. Церукал.

36. Синонимы пирензепина:

1. Гастрозепин. 2. Лозек. 3. Гастрил. 4. Зантак. 5. Франгулин

37. Синонимы фамотидина:

1. Ранисан. 2. Омез. 3. Ульфамид. 4. Квамател. 5. Аксид.

38. Синонимы апротинина:

1. Трасилол. 2. Амбен. 3. Гордокс. 4. Тауфон. 5. Контрикал

39. Синонимы лоперамида:

1. Дипидолор. 2. Имодиум. 3. Лопедиум. 4. Катерген. 5. Нео-энтеросептол

40. Аналоги лансопрозола:

1. Атропина сульфат. 2. Ингитрил. 3. Омепразол. 4. Париет. 5. Домперидон.

41. Аналоги холосаса:

1. Хенофальк. 2. Холензим. 3. Силибор. 4. Фламин. 5. Легалон. 6. Танацехол

42. Аналоги ондансетрона:

1. Зофран. 2. Домперидон. 3. Китрил. 4. Торекан. 5. Навобан. 6. Апротинин.

43. Аналоги панкреатина:

1. Абомин. 2. Пантрипин. 3. Хологон. 4. Панзинорм. 5. Фестал. 6. Мезим форте.

44. Аналоги сенаде:

1. Лопедиум.
2. Франгулин.
3. Торекан.
4. Аксид.
5. Рамнил.
6. Бисакодил

Фармакодинамика

45. Настойка полыни:

1. Раздражает вкусовые рецепторы.
2. Рефлекторно стимулирует центр голода.
3. Оказывает прямое стимулирующее влияние на центр голода.
4. Стимулирует сложнорефлекторную фазу секреции желудка.

46. Угнетает центр голода:

1. Инсулин.
2. Пирензепин.
3. Фепранон.
4. Омепразол.

47. Фепранон:

1. Стимулирует серотонинергические синапсы в центре насыщения.
2. Стимулирует норадренергические синапсы в центре голода.
3. Угнетает секрецию желудочного сока.

48. Меридиа:

1. Нарушает обратный захват серотонина.
2. Нарушает обратный захват норадреналина.
3. Активирует центр насыщения.
4. Ингибирует центр голода.
5. Нарушает всасывание глюкозы.

49. Омепразол блокирует:

1. Аденилатциклазу.
2. Гистаминовые H_1 -рецепторы.
3. H^+K^+ -АТФазу.
4. Гастролиновые рецепторы.

50. Антацидные средства:

1. Нейтрализуют хлористоводородную кислоту желудочного сока.
2. Уменьшают секрецию хлористоводородной кислоты.
3. Действуют 1—2 ч.
4. Действуют 6—8 ч.

51. Висмута трикалия дицитрат:

1. Угнетает секрецию хлористоводородной кислоты.
2. Стимулирует продукцию простагландинов.
3. Образует защитный слой на язвенной поверхности.
4. Оказывает противомикробное действие в отношении *Helicobacter pylori*.

52. Мизопростол:

1. Увеличивает секрецию бикарбонатного иона.
2. Уменьшает секрецию хлористоводородной кислоты.
3. Увеличивает секрецию слизи.
4. Снижают моторику желудка.
5. Повышает устойчивость клеток слизистой оболочки к действию повреждающих факторов.

53. В триггер-зоне рвотного центра апоморфин стимулирует:

1. Холинорецепторы.
2. Адренорецепторы.
3. Дофаминовые рецепторы.
4. Серотониновые рецепторы.

54. Противорвотное действие скополамина обусловлено:

1. Блокадой м-холинорецепторов вестибулярных ядер.
2. Блокадой D₂-рецепторов пусковой зоны рвотного центра.
3. Блокадой серотониновых рецепторов в ЦНС.

55. Блокируют D₂-рецепторы пусковой зоны рвотного центра:

1. Этаперазин.
2. Галоперидол.
3. Метоклопрамид.
4. Скополамин.
5. Домперидон.
6. Ондансетрон.
7. Дипразин.

56. Блокируют серотониновые рецепторы:

1. Метоклопрамид.
2. Ондансетрон.
3. Гранисетрон.
4. Домперидон.

57. Противорвотное действие ондансетрона обусловлено блокадой:

1. D₂-рецепторов в ЦНС.
2. Серотониновых рецепторов в ЦНС.
3. H₁-гистаминовых рецепторов в ЦНС.
4. М-холинорецепторов в ЦНС.

58. Механизм желчегонного действия атропина:

1. Расслабляет сфинктер Одди за счет миотропного действия.
2. Расслабляет сфинктер Одди за счет м-холиноблокирующего действия.
3. Оказывает прямое стимулирующее влияние на мышцы желчного пузыря.
4. Увеличивает продукцию желчи гепатоцитами.

59. Желчегонное действие дротаверина обусловлено:

1. Блокадой м-холинорецепторов мышц желчного пузыря.
2. Стимуляцией желчеобразования в гепатоцитах.
3. Прямым расслабляющим влиянием на мышцы желчного пузыря.
4. Расслаблением сфинктера Одди за счет миотропного действия.

60. Образование желчи стимулируют:

1. Холензим.
2. Но-шпа.
3. Магния сульфат.
4. Оксафенамид.

61. Повышает осмотическое давление в толстом кишечнике:

1. Лактулоза.
2. Изафенин.
3. Вазелиновое масло.
4. Глицерин.

62. Солевые слабительные усиливают перистальтику кишечника, потому что:

1. Повышают осмотическое давление в просвете кишечника.
2. Увеличивают объем содержимого кишечника.
3. Непосредственно стимулируют чувствительные рецепторы кишечника.

63. Механизм слабительного действия изафенина:

1. Стимулирует чувствительные рецепторы кишечника.
2. Рефлекторно повышает перистальтику кишечника.
3. Увеличивает осмотическое давление в кишечнике.
4. Стимулирует холинорецепторы мышц кишечника.

64. Слабительное действие препаратов сены обусловлено:

1. Стимуляцией холинергических синапсов.
2. Действием антрагликозидов, высвобождающихся под влиянием кишечной флоры.
3. Прямой стимуляцией механорецепторов кишечника.
4. Стимуляцией опиоидных рецепторов.

65. Лоперамид снижает моторику кишечника, потому что:

1. Стимулирует м-холинорецепторы.
2. Угнетает ацетилхолинэстеразу.
3. Блокирует опиоидные рецепторы.
4. Стимулирует опиоидные рецепторы.

66. Фепранон:

1. Снижает аппетит.
2. Стимулирует ЦНС.
3. Снижает артериальное давление.
4. Повышает частоту сердечных сокращений.

67. Омепразол:

1. Снижает слюноотделение.
2. Снижает секрецию хлористоводородной кислоты.
3. Угнетает моторику кишечника.

68. Зантак:

1. Угнетает секрецию хлористоводородной кислоты.
2. Угнетает секрецию гастрина.
3. Подавляет активность *Helicobacter pylori*.
4. Оказывает желчегонное действие.

69. Полностью подавить секрецию хлористоводородной кислоты можно с помощью:

1. Ранитидина.
2. Атропина.
3. Омепразола.
4. Мизопростола.

70. Алюминия гидроокись:

1. Подавляет секрецию хлористоводородной кислоты.
2. Нейтрализует хлористоводородную кислоту.
3. Оказывает адсорбирующее действие.
4. Подавляет активность *Helicobacter pylori*.

71. Натрия гидрокарбонат:

1. Нейтрализует хлористоводородную кислоту с образованием CO_2 .
2. Повышает секрецию хлористоводородной кислоты.
3. Может вызвать системный алкалоз.
4. Повышает моторику кишечника.

72. Сукралфат:

1. Образует защитный слой на язвенной поверхности.
2. Повышает устойчивость клеток слизистой оболочки желудка к повреждению.
3. Снижает секрецию пепсина.

73. Рвотное действие могут оказывать:

1. Препараты ипекакуаны.
2. Препараты термопсиса.
3. Апоморфин.
4. Скополамин.
5. Меди сульфат.

74. Солевые слабительные средства:

1. Повышают объем содержимого кишечника.
2. Увеличивают моторику тонкого кишечника.
3. Увеличивают моторику толстого кишечника.
4. Способствуют всасыванию питательных веществ из ЖКТ.

75. Преимущественно на моторику толстого кишечника действуют:

1. Магния сульфат.
2. Изафенин.
3. Масло касторовое.
4. Препараты сенны.
5. Препараты крушины.

76. Слабительные средства, действующие на протяжении всего кишечника:

1. Магния сульфат.
2. Масло касторовое.
3. Препараты сенны.
4. Препараты крушины.

77. Атропин:

1. Угнетает функцию слюнных желез.
2. Снижает секрецию HCl .

3. Расслабляет гладкие мышцы ЖКТ.
4. Вызывает тахикардию.
5. Снижает артериальное давление.

78. Но-шпа:

1. Оказывает гастрокинетическое действие.
2. Снижает тонус мышц ЖКТ.
3. Угнетает секрецию желез желудка.
4. Облегчает отток желчи.

79. Побочные эффекты фепранона:

1. Бессонница.
2. Седативное действие.
3. Тахикардия.
4. Сердечные аритмии.
5. Лекарственная зависимость.
6. Повышение артериального давления.

80. В отличие от атропина пирензепин мало влияет на:

1. Аккомодацию.
2. Величину зрачков.
3. Частоту сердечных сокращений.
4. Секрецию хлористоводородной кислоты.

81. Атропин противопоказан при:

1. Нарушении атриовентрикулярной проводимости.
2. Замедлении эвакуации желудочного содержимого.
3. Глаукоме.
4. Доброкачественной гиперплазии предстательной железы.
5. Хронических запорах.

82. Алюминия гидроокись вызывает:

1. Запоры.
2. Диарею.
3. Метаболический алкалоз.
4. Гипофосфатемию.

83. Магния окись может вызывать:

1. Послабляющий эффект.
2. Метаболический алкалоз.
3. Гипермагниемию.

84. Системный алкалоз могут вызвать:

1. Натрия гидрокарбонат.
2. Магния окись.
3. Алюминия гидроокись.
4. Кальция карбонат.

85. Вторичное повышение секреции хлористоводородной кислоты вызывают:

1. Алюминия гидроокись.
2. Натрия гидрокарбонат.
3. Кальция карбонат.
4. Магния окись.

86. Мизопропростол может вызывать:

1. Диарею.
2. Артериальную гипертензию.
3. Снижение артериального давления.
4. Повышение сократимости миометрия.

87. Гиперпролактинемия и паркинсонизм могут вызвать:

1. Этаперазин.
2. Метоклопрамид.
3. Ондансетрон.
4. Скопола-

мин. 5. Димедрол.

88. Всасывание питательных веществ в тонком кишечнике нарушают:

1. Препараты сенны.
2. Препараты крушины.
3. Магния сульфат.
4. Изафенин.
5. Натрия сульфат.

Показания к применению

89. Для повышения аппетита используют:

1. Горечи.
2. М-холиномиметики.
3. Пентагастрин.
4. Гистамин.

90. Сибутрамин применяют:

1. В качестве противорвотного средства.
2. В качестве гастрокинетического средства.
3. Для снижения аппетита.
4. При анорексии.
5. Для повышения секреции хлористоводородной кислоты.

91. Средства заместительной терапии, применяемые при гипацидных гастритах:

1. Кислота дегидрохолевая.
2. Панкреатин.
3. Пепсин.
4. Кислота хлористоводородная разведенная.
5. Абомин.

92. Средства, применяемые при недостаточной секреторной активности желудка:

1. Абомин.
2. Ацеклидин.
3. Алмагель.
4. Пирензепин.
5. Прозерин.
6. Панзинорм.

93. При гиперацидных гастритах применяют:

1. Блокаторы H_1 -рецепторов.
2. Блокаторы H_2 -рецепторов.
3. Антацидные средства.
4. М-холиноблокаторы.

94. Блокаторы гистаминовых H_2 -рецепторов используют при:

1. Язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки.
2. Гипацидных гастритах.
3. Гиперацидных гастритах.

95. Показания к применению ранитидина:

1. Гиперацидный гастрит.
2. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки.
3. Гипацидный гастрит.
4. Атония желудка.

96. В отличие от атропина пирензепин не применяется:

1. При гиперацидном гастрите.
2. При коликах.
3. В качестве желчегонного средства.
4. При язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки.

97. Показания к применению омепразола:

1. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки.
2. Гиперацидный гастрит. 3. Атония желудка.

98. Антацидные средства могут быть использованы при:

1. Спазмах гладких мышц желудка. 2. Гиперацидном гастрите.
3. Рефлюкс-эзофагите. 4. Язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки.

99. Показания к применению де-нола:

1. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки.
2. Гастриты, ассоциированные с *Helicobacter pylori*. 3. Гастропарез. 4. Рефлюкс-эзофагит.

100. Мизопростол используют:

1. Для уменьшения ulcerогенного действия нестероидных противовоспалительных средств. 2. Для подавления рвоты при применении цитостатиков. 3. Для остановки кровотечений из вен пищевода. 4. В качестве гастрокинетики.

101. Метоклопрамид применяют:

1. При болезни движения. 2. В качестве противорвотного средства. 3. При задержке эвакуации содержимого желудка. 4. При диарее. 5. При желудочно-пищеводном рефлюксе.

102. Общие показания к применению домперидона и цизаприда:

1. В качестве противорвотных средств. 2. Замедление эвакуации желудочного содержимого. 3. Гастро-эзофагальный рефлюкс. 4. Снижение моторики толстого кишечника.

103. В качестве противорвотных и прокинетических средств применяют:

1. Скополамин. 2. Ондансетрон. 3. Метоклопрамид. 4. Гранисетрон. 5. Домперидон.

104. При рвоте беременных эффективны:

1. Этаперазин. 2. Скополамин. 3. Метоклопрамид. 4. Дипразин.

105. При химиотерапии опухолей в качестве противорвотных средств эффективны:

1. Трописетрон. 2. Скополамин. 3. Димедрол. 4. Ондансетрон.

106. Карсил применяется в качестве:

1. Гастропротектора. 2. Гастрокинетики. 3. Гепатопротектора.

4. Слабительного средства.

107. В качестве желчегонных средств применяют препараты:

1. Цветков бессмертника. 2. Травы термопсиса. 3. Кукурузных рыльцев. 4. Листьев сенны. 5. Шиповника.

108. Панкреатин применяют:

1. Для стимуляции секреции поджелудочной железы. 2. Как средство заместительной терапии при хроническом панкреатите и энтерите. 3. При остром панкреатите.

109. Лоперамид применяют:

1. При неинфекционной диарее. 2. При послеоперационной атонии кишечника. 3. Для уменьшения всасывания токсических веществ при отравлениях. 4. В качестве желчегонного средства.

110. Атропина сульфат применяют:

1. При язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки. 2. При коликах. 3. В качестве желчегонного средства. 4. В качестве слабительного средства.

111. При хронических запорах применяют слабительные средства:

1. Действующие на протяжении всего кишечника. 2. Действующие, преимущественно, на толстый кишечник. 3. Действующие, преимущественно, на тонкий кишечник.

112. При хронических запорах применяют:

1. Препараты крушины. 2. Препараты ревеня. 3. Препараты белладонны. 4. Изафенин. 5. Натрия сульфат. 6. Касторовое масло.

113. При лечении отравлений, для уменьшения всасывания токсических веществ в кишечнике применяют:

1. Препараты сенны. 2. Изафенин. 3. Магния сульфат. 4. Натрия сульфат.

114. Для систематического лечения хронических запоров применяют:

1. Препараты сенны. 2. Препараты крушины. 3. Касторовое масло. 4. Магния сульфат. 5. Изафенин. 6. Лактулозу.

115. Действие препаратов сенны, крушины, ревеня наступает через:

1. 2-3 ч. 2. 4-6 ч. 3. 8-12 ч.

Препараты и их свойства

116. Уменьшают секрецию хлористоводородной кислоты, блокируют стимулирующее влияние гистамина на секреторную функцию желудка; применяются при язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки:

1. Омепразол и лансопрозол.
2. Этаперазин и тизтилперазин.
3. Пирензепин и атропин.
4. Ранитидин и фамотидин.

117. Применяется при язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки; нейтрализует хлористоводородную кислоту желудочного сока; обладает адсорбирующими свойствами; может вызывать запоры, гипофосфатемию:

1. Алюминия гидроксид.
2. Натрия гидрокарбонат.
3. Магния оксид.
4. Кальция карбонат.

118. Хорошо проникает в ЦНС; блокирует центральные и периферические дофаминовые рецепторы; применяют в качестве гастрокинетического средства и противорвотного средства широкого спектра действия; может вызывать гиперпролактинемия и явления паркинсонизма:

1. Галоперидол.
2. Этаперазин.
3. Ондансетрон.
4. Метоклопрамид.
5. Тизтилперазин.

119. Определить препарат: блокирует холинергические синансы; снижает секрецию пищеварительных желез; применяется при коликах; противопоказан при глаукоме и доброкачественной гиперплазии предстательной железы:

1. Метоклопрамид.
2. Пирензепин.
3. Атропин.
4. Ранитидин.

120. Правильные утверждения:

1. Скополамин и метоклопрамид ускоряют эвакуацию желудочного содержимого.
2. При рефлюкс-эзофагите используются домперидон, метоклопрамид и цизаприд.
3. Домперидон и скополамин имеют сходный спектр противорвотного действия.
4. При укачивании применяются любые м-холиноблокаторы.
5. При укачивании эффективны скополамин и дипразин.

ЗАДАНИЯ ДЛЯ САМОСТОЯТЕЛЬНОЙ РАБОТЫ

Задание № 1. Выписать в рецептах:

1. Препарат, понижающий аппетит.
2. Средство заместительной терапии при пониженной секреторной активности желудка.
3. Средство, понижающее секрецию желез желудка.
4. Антацидное средство.
5. Гастропротектор, создающий механическую защиту слизистой оболочки желудка.
6. Желчегонное средство, усиливающее образование желчи.
7. Рвотное средство, центрального типа действия.
8. Выписать солевое слабительное.
9. Слабительное средство растительного происхождения
10. Эубиотик
11. Средство, угнетающее моторику ЖКТ.
12. Холелитолитическое средство.
13. Гепатопротектор растительного происхождения
14. Противорвотное средство.

Задание № 2. Провести коррекцию и представить правильный вариант рецептов, дать фармакотерапевтическую характеристику препаратам

1. Выписать 50 капсул, содержащих по 300 мг низатидина. Назначить внутрь по 600 мг 3 раза в сутки, курсом 10 дней.

Rp: Capsul. cum Nizatidinum 0,03

D.t.d. № 50

S. Внутрь по 0,6 3 раза в сутки, курсом 10 дней.

2. Выписать 28 таблеток, содержащих по 20 мг омепразола. Назначить по 20 мг 4 раза в день, курсом 6 недель.

Rp: Tabul. Omeprazoli 0,02

D.t.d. № 50

3. Выписать 5 ампул, содержащих по 5 мл эссенциале. Назначить в/в капельно, содержимое флакона предварительно разведя в 200 мл 5% раствора глюкозы.

Rp: Sol. Essentiale 5 ml

Sol. Glucosae 5% - 200 ml

M. D.t.d. № 50 in ampul.

S. В/в капельно

4. Выписать 10 ректальных суппозиториях, содержащих по 10 мг бисакодила. Назначить по 1 суппозиторию 2 раза в день, утром и вечером.

Rp: Sup. Bisacodili 0,001

D.t.d. № 50 in rect.

S. По 1 суппозиторию 2 раза в день, утром и вечером.

5. Выписать 25 грамм натрия сульфата. Назначить внутрь по 25 грамм, предварительно разведя в стакане воды.

Rp: Pulvis Natrii sulfati 25

D. S. По 25 грамм внутрь, предварительно разведя в стакане воды.

6. Выписать 10 ампул, содержащих по 2 мл 0,5% раствора метоклопрамида. Назначить в/в по 2 мл каждые 3 часа.

Rp: Sol. Metoclopramidi 0,5% 2,0

D.t.d. № 10 in ampul.

S. В/в по 2 мл каждые 3 часа.

7. Выписать 300 грамм сиропа холосаса. Назначить по 1 чайной ложке 3 раза в день.

Rp: Sir. Cholosasi 300,0

D. S. По 1 чайной ложке 3 раза в день.

Задание №3. Определить вещества А-Г, применяемые при нарушениях секреторной активности желез желудка (лосек, ульфамид, гастрил, магния окись)

	Вещество	А	Б	В	Г
	Свойства				
I	Влияние на объем желудочного сока	↓	↓	↓	-
	Влияние на кислотность желудочного сока	↓	↓	↓	↓
II	Нейтрализация хлороводородной кислоты в желудке				+
III	а) Взаимодействие с рецепторами клеток желудка: гистаминовые H ₂ -рецепторы M ₁ -холинорецепторы Гастриновые рецепторы	блок	блок		
	б) Влияние на «протонный насос»			блок	

Задание № 4. Распределите нижеперечисленные лекарственные средства по следующим фармакологическим группам:

Холеретики	Холекинетики	Холеспазмолитики	Гепатопротекторы

Препараты: аллохол, холензим, холагол, фламин, холосас, фебихол, хофитол, танацехол, никодин, оксафенамид, но-шпа, силибор, легалон, ЛИВ-52.

Задание № 5. Выберите среди приведенных в списке желчегонные средства, применяемые для заместительной терапии.

Перечень средств: таблетки «Холензим», конвафлавин, оксафенамид, аллохол, берберина сульфат, билигнин, холосас, сульфат магния, папаверин, силибор, лиобил, флакумин.

Задание № 6.

Определить антацидные средства А-В
(магния окись, алюминия гидроксид, натрия гидрокарбонат)

Эффекты		А	Б	В
Антацид- ный эффект	Выраженность	Высокая	Низкая	Высокая
	Скорость развития	Быстрая	Медленная	Медленная
	Продолжитель- ность	Кратковременная	Длительная	Длительная
Дополнительные эффекты			Адсорбирующий и вяжущий	
Образование CO ₂ в желудке		+		
Побочные эффекты		Алкалоз, вторичная гиперсекреция	Обстипация	Послабляющее действие

Задание № 7. Определить гастропротекторные препараты А-В (мизопростол, де-нол, сукральфат)

Свойства		Препараты	А	Б	В
Гастропротекторное действие	Механическая защита слизистой оболочки (язвенной поверхности)		+	+	
	Повышение устойчивости слизистой оболочки к повреждающим факторам				+
Дополнительные эффекты	Влияние на секрецию хлористоводородной кислоты				↓
	Антибактериальное действие в отношении <i>Helicobacter pylori</i>			+	

Задание № 8. Распределите нижеперечисленные лекарственные средства по следующим фармакологическим группам:

Средства заместительной терапии при гипосекреции желудочных желез	Средства заместительной терапии при нарушении внешнесекреторной функции поджелудочной железы	Ингибиторы протеолитических ферментов

Препараты: ацидин-пепсин, абомин, желудочный сок, панкреатин, панзинорм-форте, фестал, дигестал, энзистал, солизим, контрикал, ингитрил, пантриптин.

Задание № 9. Определить слабительные средства А-Г (препараты корня ревеня, масло касторовое, солевые слабительные, изафенин)

	Средства	А	Б	В	Г
I	Свойства				
	Стимулирующее влияние на весь кишечник	+	+		
II	Стимулирующее влияние преимущественно на толстый кишечник			+	+
	Стимулирующее влияние на хеморецепторы кишечника	+		+	+
III	Увеличение объема содержимого кишечника и последующая активация механорецепторов		+		
	Для действия препарата не требуется каких-либо химических превращений его в организме		+		+
	Действующие начала высвобождаются в организме в основном а) в тонком кишечнике б) в толстом кишечнике	+		+	

Задание № 10. Заполните таблицу:

Характеристика	Препараты
Противоязвенное средство – блокатор протонного насоса	
Рвотное средство центрального действия	
Солевые слабительные	
Средства, повышающие аппетит	
Противоязвенные средства из группы H ₂ -гистаминоблокаторов	
Ингибитор протеолитических ферментов, применяющийся при остром панкреатите	
Синтетические слабительные средства, действующие преимущественно на толстый кишечник	
Слабительное средство растительного происхождения, действующее на протяжении всего кишечника	
Гастропротекторы, механически защищающие слизистую желудка	
Антацидное средство, нейтрализует HCl без выделения CO ₂ . Может вызвать запоры	
Быстродействующее антацидное средство, нейтрализует соляную кислоту с образованием CO ₂	
Средства, стимулирующие желудочную секрецию, применяются с диагностическими целями	
Противоязвенное средство, избирательно блокирующие M-холинорецепторы желудка	

Задание № 11. Распределите нижеперечисленные лекарственные средства по следующим фармакологическим группам:

Средства, стимулирующие аппетит	Средства, угнетающие чувство голода

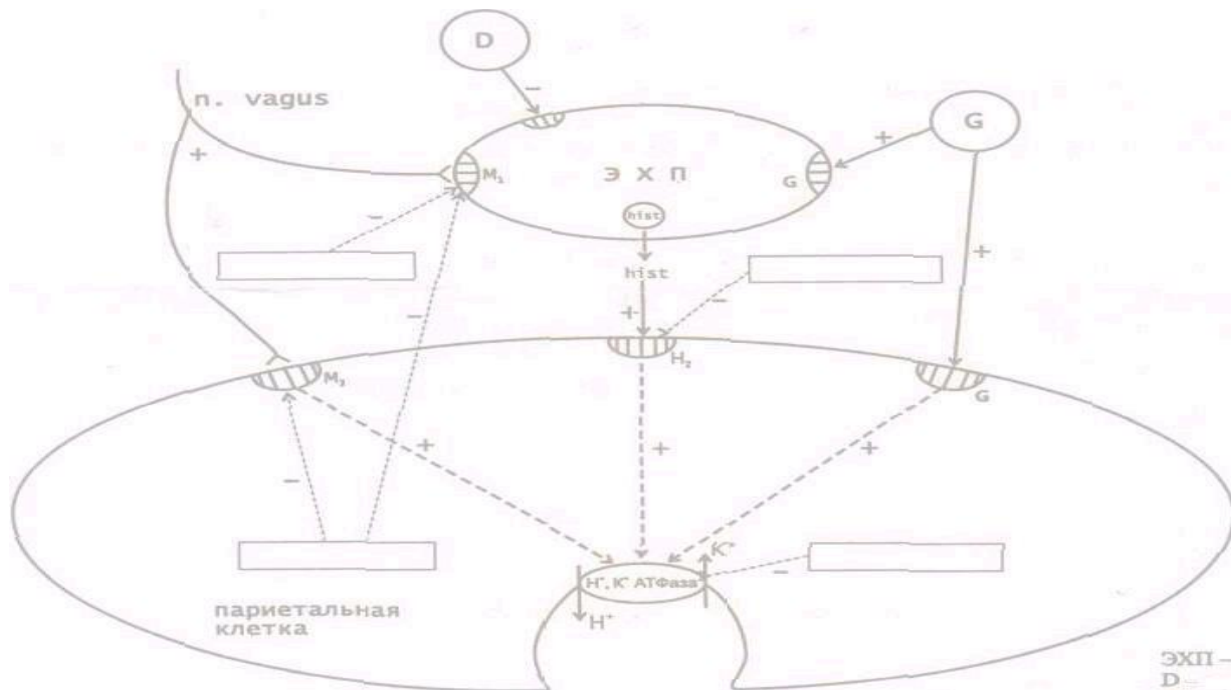
Препараты: горечи (препараты полыни, аира, одуванчика и др.), инсулин, фепранон, дезопимон, фенфлурамин.

Задание № 12. Распределите нижеперечисленные лекарственные средства по следующим фармакологическим группам:

Антацидные средства	Ингибиторы секреции соляной кислоты	Гастропротекторы	Средства химиотерапии язвенной болезни
Системные	Холниолитики	Препараты висмута	
Несистемные	Н ₂ -гистаминоблокаторы	Сукральфат	
	Ингибиторы протонной помпы	Простогландины	
		Лекарственные растения	

Препараты: натрия гидрокарбонат, магния окись, викалин, викаир, алюминия гидроокись, альмагель, фосфалюгель, маалокс, гастрал, препараты белладонны, пирензепин, циметидин, ранитидин, фамотидин, низатидин, омепразол, лансопризол, де-нол, вентер, мизопромстол, энпростил, метронидазол.

Задание 13. На схеме отметьте действие: омепразола, ранитидина, пирензепина и атропина.



Задание № 14. Распределите нижеперечисленные лекарственные средства по следующим фармакологическим группам:

Рвотные	Противорвотные	Слабительные	Антидиарейные

Препараты: апоморфин, метоклопрамид, дмотилиум, зофран, торекан, вазелиновое масло, ламинарид, сульфат магния, сеннадексин, сеннаде, глаксена, рамнил, гутталакс, бисакодил, касторовое масло, форлакс, смекта, неоинтестопан, лоперамид, энтерол, бактисубтил, полисорб.

Задание № 15. Определите, для какого вида терапии используются средства, регулирующие систему пищеварения. Ответ запишите в таблицу.

Перечень средств: желудочный сок, панкреатин, пепсин+НС1, фенолфталеин, аллохол, настойка горькая, альма-гель А, фебранон, дезопимон, метацин, гастроцепин, папаверин, экстракт кукурузных рылец, силибор, контрикал, тиэтилперазин, танин, висмута нитрат основной, винилин, цветы ромашки, уголь активированный.

Задание №16. Укажите показания и противопоказания к применению перечисленных лекарственных средств. Напишите название средства на латинском языке, а также форму выпуска и среднюю дозу.

Перечень средств: желудочный сок, панкреатит, пепсин + НС1, фенолфталеин, аллохол, настойка горькая, альмагель А, фебранон, дезопимон, метацин, гастроцепин, папаверин, экстракт кукурузных рылец, силибор, контрикал, тиэтилперазин, танин, висмута нитрат основной, винилин, цветы ромашки, уголь активированный.

Задание №17. Укажите показания и противопоказания к применению перечисленных лекарственных препаратов. Напишите название средства на латинском языке, а также форму выпуска и

среднюю дозу, показания и противопоказания к применению.

Перечень средств: абомин, настойка полыни, трасилол, холензим, метоклопрамид, панкреатин, альмагель, пепсин, масло касторовое, дезопимон, апоморфин, циметидин, мек-саза.

Показания:

1. Анорексия
2. Нарушение переваривающей способности
3. Понижение кислотности желудочного сока
4. Хронические энтероколиты
5. Панкреатиты (острый, хронический)
6. Хронический гепатит, холангит, холецистит
7. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки
8. Ахилия
9. Анацидный и гипацидный гастрит
10. Недостаточность функции желудочных желез
11. Диспепсия
12. Отравление ядовитыми веществами и недоброкачественными продуктами питания
13. Ожирение
14. Хронические запоры
15. Гиперацидный гастрит
16. Метеоризм

Противопоказания:

1. Гиперсекреция
2. Повышенная кислотность желудочного сока
3. Аллергические реакции
4. Гиперацидный гастрит
5. Язвенная болезнь желудка с повышенной кислотностью
6. Тяжелые заболевания сердца, атеросклероз, открытые формы туберкулеза
7. Беременность
8. Нарушение коронарного и мозгового кровообращения
9. Тиреотоксикоз
10. Отравление жирорастворимыми веществами, а также экстрактом мужского папоротника
11. Острые и подострые дистрофии печени

Задание №18. Укажите основные лекарственные средства, которыми можно заменить временно отсутствующие в аптеке средства, применяемые для регуляции системы пищеварения. Ответ оформите в виде таблицы: в графе 1 указано лекарственное средство, которое следует заменить; в графе 2 укажите средство, имеющее ту же химическую структуру, но другое торговое название (синоним); в графе 3 укажите средство, которое обладает аналогичным действием, но имеет иную химическую структуру.

1	2	3
1. Настойка горькая 2. Фепранон 3. Циметидин 4. Альмагель 5. Кислота дегидрохолевая 6. Но-шпа 7. Легален 8. Панкреатин 9. Фестал 10. Лист сенны 11. Контрикал 12. Тизитилперазин 13. Винилин 14. Кафиол 15. Викалин 16. Атропин 17. Церукал		

Задание № 19. Составьте характеристику лекарственных средств, используя предложенные критерии (А, Б ...) и частные характеристики (1, 2 ...). В ответе совместите номер лекарственного средства и соответствующий индекс.

Перечень средств: 1. Пепсин. 2. Никодин. 3. Абомин. 4. Масло касторовое. 5. Кислота дегидрохолевая. 6. Настойка горькая. 7.

Альмагель. 8. Дезопимон.

Критерии и частные характеристики:

А — группы средств, регулирующих систему пищеварения

1. Ферментные препараты
2. Кислоты
3. Антациды
4. Желчегонные
5. Слабительные
6. Повышающие аппетит
7. Понижающие аппетит

Б — механизм действия лекарственных средств

1. Повышает протеолитическую активность в желудке
2. Повышает протеолитическую активность в тонком кишечнике (двенадцатиперстной кишке)
3. Усиливает образование желчи (холеретики)
4. Послабляющее действие, вызванное размягчением каловых масс, облегчением их продвижения по кишечнику
5. Послабляющее действие, вызванное механическим раздражением слизистой оболочки кишечника
6. Понижает протеолитическую активность в желудке
7. Послабляющее действие, вызванное химическим раздражением рецепторов слизистой кишечника
8. Ускоряет выделение желчи в кишечник (холагоги)
9. Рефлекторное усиление желудочной секреции
10. Угнетение пищевого центра

В — показания к применению

1. Возбуждение аппетита и усиление деятельности пищеварительных желез.
2. Понижение кислотности желудочного сока
3. Хронические энтероколиты
4. Хронический гепатит, холангит, холецистит
5. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки
6. Анацидный и гипацидный гастрит
7. Диспепсия

8. Ожирение
 9. Хронические запоры
- Г—противопоказания к применению
1. Повышенная кислотность желудочного сока
 2. Аллергические реакции
 3. Язвенная болезнь желудка с повышенной кислотностью
 4. Нарушение сна
 5. Беременность
 6. Нарушение коронарного и мозгового кровообращения
 7. Тиреотоксикоз
 8. Отравления жирорастворимыми веществами, а также экстрактом мужского папоротника
 9. Острые и подострые дистрофии печени

ЗАДАЧИ

1. К работнику аптеки обратился пожилой человек: с целью снижения вздутия кишечника он применяет настой цветов ромашки. Правильно ли он поступает? Какие лекарственные препараты и лекарственное растительное сырье можно применять в этом случае?
2. Больному с язвенной болезнью желудка выписан рецепт на альмагель-А. В аптеке имеется альмегель. Имеет ли фармацевт право на замену? Может ли фармацевт предложить пациенту препарат для снятия болевого симптома? Какую инструкцию по применению препаратов должен дать фармацевт пациенту?
3. К Вам обратился клиент с жалобой на качество ранитидина, который, по его мнению, перестал действовать. В беседе выяснилось, что больной для усиления эффекта дополнительно начал применять альмагель, оба препарата он применяет одновременно. Почему снизился эффект ранитидина? Как правильно сочетать приём антацидов с основными

противоязвенными средствами? Укажите механизм действия ранитидина и его возможные побочные эффекты

4. Больной язвенной болезнью желудка обратился к Вам с просьбой объяснить - для чего ему назначен метронидазол? Какие ещё препараты могут быть назначены с этой же целью?
5. К фармацевту аптеки обратился посетитель, страдающий хроническим холециститом. Фармацевт предложил ему холосас. Укажите фармакологические свойства препарата. Подберите аналоги синтетического и растительного происхождения. Синтетические аналоги препарата: оксафенамид, циквалон. Растительные аналоги: экстракт кукурузных рыльцев, экстракт бессмертника, фламин.
6. К работнику аптеки обратился посетитель с просьбой рассказать о лекарственном препарате хофитол. Назовите состав препарата, особенности его фармакодинамики. Подберите аналоги.
7. К работнику аптеки обратился посетитель: он выбрал настойку полыни. Из какого лекарственного сырья она приготовлена? Как принимать лекарственный препарат? Чем можно его заменить? С какой целью посетитель выбрал этот препарат?
8. В аптеку обратился клиент, который по поводу хронического запора длительно применял сенадексин. Последняя упаковка, купленная в аптеке, не оказывает эффекта, в связи с чем больной жалуется на недоброкачество препарата. Что вы можете ответить? Что посоветовать?
9. Для лечения дисбактериоза кишечника (качественные и количественные изменения кишечной микрофлоры) используют лекарственные средства разных групп: противомикробные, антибиотики, противогрибковые, регуляторы пищеварения и двигательной активности кишечника, антидиарейные. Какие бактериальные препараты часто применяют при данной патологии?
10. Даны препараты: галоперидол, хлорпромазин, дифенгидрамин, метоклопрамид, скополамин («Аэрон»), сульпирид,

тиэтилпиразин, трописетрон. Какие из этих препаратов можно назначить?

- А) при тошноте и рвоте, развивающейся на фоне токсемии, лучевой терапии, послеоперационной атонии кишечника, гипокинетическом опорожнении желудка, в составе комплексной терапии язвенной болезни;
- Б) при тошноте и рвоте вестибулярного происхождения;
- В) при тошноте и рвоте, вызванной химиотерапевтическими противоопухолевыми средствами, а также при тошноте и рвоте в послеоперационный период.

Какова их фармакодинамика?

ОСНОВНЫЕ СВЕДЕНИЯ О ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВАХ

<i>Международное название и синонимы</i>	<i>Форма выпуска Особенности применения Высшие разовая и суточная дозы</i>
Апоморфин (Apomorphini hydrochloridum) С.: Апоморфина гидрохлорид	Раствор 1% - 1мл в ампулах, порошок <i>Разовая: внутрь 0,01 г, под кожу 0,005 г; суточная: внутрь 0,03 г, под кожу 0,01 г.</i>
«Аэрон» (Aeronum)	Таблетки <i>За 30-60 мин. до отъезда – 1-2 таб., через 6 ч. – 1 таб.</i>
Альмагель (Almagelum)	Гелевая суспензия во флаконах по 170 мл <i>По 1-2 л. 3-4 р/ за 30 мин до или через 1-1,5 ч. после еды</i>
«Аллохол» (Allocholum)	Таблетки, покрытые оболочкой <i>По 1-2 таб. 3-4 р/д, после еды в теч. 3-4 нед.</i>
Ацидин-пепсин (Acidin-pepsinum) С.: Betaine+Pepsin, Бетацид, Аципепсол, Пепсамин.	Таб. по 0,25 г в упаковке по 50 штук <i>Внутрь, во время или после еды, предварительно растворив в 50-100 мл воды. Взрослым - по 0.5 г 3-4 раза в сутки.</i>
Абомин (Abominum)	Таб. по 0,2 г (в 1 таб. 50 000 ЕД). <i>Внутрь во время еды по 1 таб. 3 р/д. При недостаточной эффективности разовую дозу можно увеличить до 3 таб.</i>

<p>Апротинин (Aprotinin) С.: Пантрипин (Pantrypinum), Гордокс (Gordox), Контрикал (Contrykal), Ингитрил (Ingitrilum), Трасилол (Trasilolum)</p>	<p>Ингитрил: порошок для инъекций во флаконах или ампулах по 15 ЕД. <i>В/в капельно 200 ЕД в 500-1000 мл физ. р-ра</i> Пантрипин: порошок во флаконах по 6, 12, 15; 20 и 30 ЕД <i>В/в одномоментно 100-125 ЕД в 10-20 мл 5 % раствора глюкозы. Затем в/в капельно в дозе 25-30 ЕД в 500 мл 5 % раствора глюкозы (с добавлением инсулина из расчета 1 ЕД на каждые 3 - 4 г глюкозы).</i> Контрикал: порошок во флаконах или ампулах по 10 000, 30 000 и 50 000 ЕД. <i>В/в капельно начиная с дозы 350 000 ЕД, затем 140 000 ЕД каждые 4 часа.</i> Гордокс: раствор в ампулах по 10 мл (100 000 КИЕ) <i>Начальная доза – 500 000 ЕИК в/в капельно (не более 5 мл/мин), затем – по 50 000 ЕИК в час (или каждые 2-3 часа по 100 000 КИЕ).</i></p>
<p>Бисакодил (Bisacodilum) С.: Дулколакс, Бисадил, Лаксатин, Лаксбене, пирилакс, Стадалакс</p>	<p>Драже и кишечно-растворимые таб. по 0,005 г. (№ 10 и 40), суппозитории по 0,01 г. <i>Разовая доза: для взрослых – 1-2 таб. перед сном. При необходимости принимают дополнительно 1 - 2 таб. утром за 30 мин до завтрака.</i></p>

Бифидумбактерин сухой (Bifidumbacterinum siccum)	Лиофил. порошок 2-3 дозы (амп. и фл. №10). <i>Порошок растворяют кипяченой водой комнатной температуры из расчета 5 мл (1 чайная ложка) на 1 дозу препарата. Принимают за 20–30 мин до еды.</i>
Висмута трикалия дицитрат (Vismuti trikalii dicitras) С.: Де-нол	Таб. по 0,12 г. (№112). <i>По 1 таб. 4 р/с за 30 мин до завтрака, обеда и ужина и перед сном или по 2 таб. 2 р/с за 30 мин до или через 2 ч после приема пищи.</i>
Гастал (“Gastal”)	Таб. (0, 45 г алюминия гидроокиси в сочетании с магния карбонатом и магния окисью (0, 3 г); № 60). <i>По 1 - 2 таб. 4-6 р/д (через 1 ч после еды).</i>
Гутталакс (“Guttalax”) С.: Contumax, Dibrolax, Elimin, Evacuol, Gotalax, Guttalan, Natrii picosulfas, Picobax, Picosulfol, Sodium picosulfate, Totalaxan, Verilax	Раствор, содержащий в 10 мл 0, 075 г во флаконах-капельницах по 10 мл. <i>По 5-10 капель в небольшом количестве воды</i>
Домперидон (Domperidonum) С.: Домперон, Мотилиум, Cilroton, Euciton, Motilium, Peridal, Peridon	Таб. по 0,01 г (№50), 100-200 мл суспензии для приема внутрь (0,001 в 1 мл). <i>Внутрь по 0,01 г – 3-4 р/д за 15 - 30 мин до еды.</i>
Касторовое масло (Oleum Ricini)	Флак. 50 г, капс. по 1 г. <i>Внутрь 15-30 г.</i>
Ксилит	
Кислота дегидрохолевая (Acidum dehydrocholicum) С.: Хологон, Decholin, Непahydrin, Neolax, Trilax, Bilax	Таб. по 0,2 г. <i>По 0,2-0,4 г 2-3 раза в день после еды. Высшая суточная доза – 1,5 г.</i>

<p>Кислота хенодезоксихолевая (Acidum Chenodesoxycholicum) С.: Хенофальк, Aholit, Chelobil, Chendal, Chenochol, Chenofalk, Cholanorm, Henohol, Soluston,</p>	<p>Капс. по 0,25 г (№ 100). <i>1 капсулу утром и 2 капсулы вечером.</i> <i>Высшая суточная доза – 1, 5 г.</i></p>
<p>Кислота урсодезоксихолевая (Acidum ursodesoxycholicum) С.: Урсофальк, Arscol, Cholacid, Delursan, Lyeton, Solutrat, Ursachol, Ursilon, Urso, Ursobil, Ursolit, Ursolvan</p>	<p>Капс. по 0,25 г (№ 50 или 100). <i>взрослым от 2 до 5 капсул в сутки (в зависимости от массы тела - 10 мг/кг)</i></p>
<p>Креон (Creon) С.: Панкреатин</p>	<p>Микрокапсулы <i>По 1 капс. 3-4 р/д.</i></p>
<p>Лансопразол (Lansoprazole) С.: Ланзап, Ланзоптол, Лансап, Лансофед</p>	<p>Капс. по 0,03 (№ 30). <i>Суточная доза - 30 мг в один прием.</i></p>
<p>Лактулоза (Lactulosum)</p>	<p>500 мл сиропа под названием "Порталак" (Portalak) – в 100 мл 67 г лактулозы, 11 г галактозы и 6 г лактозы. <i>По 1 - 3 ст/л сиропа в день</i></p>
<p>Лоперамид (Loperamidum) С.: Имодиум, Лопедиум, Диарол, Лоперакап, Нео-энтеросептол, Суперилоп, Энтеробене</p>	<p>Капс. по 0,002 (№ 10); раствор 0, 002 % – 100 мл (0, 2 мг в 1 мл). <i>Внутри взрослым вначале 2 капс., затем после каждого жидкого стула по 1 капс..</i></p>

<p>Маалокс (Maalox)</p>	<p>Таб. (№ 30 и 60); 296 мл суспензии. <i>По 2-4 таб. или по 2-4 ч/л суспензии после каждого приема пищи и на ночь. Таб. следует разжевывать и запивать 1/2 стакана воды. Высшая суточная доза - 16 таблеток (или 16 чайных ложек суспензии).</i></p>
<p>Мазиндол (Mazindol) С.: Теренак, Теронак, Afilan, Dimagrir, Magrilan, Samonter, Sanorex, Terenas.</p>	<p>Таб. по 0,001 (№ 20 и 100). <i>Внутрь во время еды вначале по ½ таб. в день (в первые 4 - 5 дней), потом по 1 таб. 1-2 р/д (во время завтрака и обеда). Высшая суточная доза – 3 таб.</i></p>
<p>Метацин (Methacinum) С.: Metacinum iodide.</p>	<p>Таб. по 0,002 г; раствор 0,1 % - 1 мл (в амп.) <i>Высшие разовые дозы для взрослых: внутрь 0,005 г; под кожу, в/м и в/в 0,002 г; высшие суточные дозы: внутрь 0,015 г, под кожу, в/м и в/в 0,006 г.</i></p>
<p>Метоклопрамид (Metoclopramidum) С.: Реглан, Церукал, Клометол, Bimaral, Clopan, Comportan, Gastrobids, Imperial, Klometol, Legir, Maxeran, Maxolon, Metoclocl, Moriperan, Nausifar, Paspertin, Peraprin, Perinorm, Plastil, Pramin, Primperan, Primperil, Regastrol, Reliverin, Rimetin, Terperan, Viscal</p>	<p>Таб. по 0,01 (№ 50); раствор по 2 мл (0,01 в амп.) (№ 10) <i>Внутрь – по 1 таб. 3 р/д (до еды). В/м (или в/в) вводят по 2 мл 1-3 р/д</i></p>

<p>Мизопростол (Misoprostolum) С.: Сайтотек, Цитотек, Сутотек</p>	<p>Таб. по 0,2 мг. (№ 100). <i>По 0,2 мг 3-4 р/д во время еды. Последнюю дозу принимают незадолго до сна.</i></p>
<p>Натрия гидрокарбонат (Natrii hydrocarbonas) С.: Натрий двууглекислый, Натрия бикарбонат, Сода двууглекислая, Natrium bicarbonicum, Sodium bicarbonate.</p>	<p>Порошок; таб. по 0, 3 и 0, 5 г <i>По 0,5 - 1,0 г 3-4 р/д (через 1-3 ч. п/еды и на ночь)</i></p>
<p>Низатидин (Nizatidine) С.: Аксид,</p>	<p>Капс. по 0,15 и 0,3 г (№ 30); концентрат для инфузий во флаконах по 4, 6 и 12 мл (в 1 мл – 0,025 г низатидина). <i>Внутрь по 0.3 г 1 р/с перед сном или по 0.15 г 2 р/д. В/в (разводят 0.3 г в 150 мл раствора для инъекций) со скоростью 10 мг/ч или болюсно (без разведения) – 100 мг 3 р/д. Высшая суточная доза – 480 мг.</i></p>
<p>Оксафенамид (Oxaphenamidum) С.: Аухобил, Drenamide, Driol, Enidran, Neocol, Osalmid, Osalmidum, Salmidochol</p>	<p>Таб. по 0, 25 г. <i>Внутрь по 1-2 таб. 3 р/д перед едой.</i></p>
<p>Омепразол (Omeprazololum) С.: Лосек, Омес, Гастрозол, Демепразол, Омегаст, Омезол, Пептикум, Рисек, Сопрал, Хелицид, Losec, Omepral</p>	<p>Капс. по 0, 02 г <i>Внутрь по 1-2 капс. (перед завтраком) или по 2-3 капс. (после ужина)</i></p>
<p>Ондансетрон (Ondansetron) С.: Зофран, Эмесет</p>	<p>Таб. по 0,004 и 0,008 г (№ 10); раствор по 2 и 4 мл (0,002 г в 1 мл) (№ 5 амп.). <i>Суточная доза – 8-32 мг/сут</i></p>

Ораза (Orazum)	Гранулы по 100 г <i>По ½ - 1 ч/л гранул оразы 3 р/д (во время или после еды). В 1 ч/л – 0,2 г оразы</i>
Панзинорм-форте (Panzynorm forte)	Таб., покрытые оболочкой (№ 30). <i>По 1 драже во время еды 3 р/д</i>
Панкреатин (Pancreatinum) С.: Мезим	Порошок и таб. по 0, 25 г (№ 60). <i>Разовая доза – 0,5-1,0 г, суточная доза – 4 г</i>
Пантопразол (Pantoprazole) С.: Контролок	Таб. по 0,02 и 0,04 (№ 7, 14, 28) <i>Внутрь, не разжевывая – 40-80 мг/сут.</i>
Ранитидин (Ranitidinum) С.: Гистак, Зантак, Ацилок, Пепторан, Ранигастр, Ранисан, Улькуран, Acidex, Acilok E, Anistal, Danitin, Istomar, Peptoran, Ranidil, Raniplex, Ranisan, Ranisen, Ranx, Taural, Ulcoren, Ulcuran, Ulsal, Vizerul.	Таб. по 0,075; 0,15; 0,2 и 0,3 г.; раствор 1% – 5 мл или 10% – 2 мл <i>По 1-2 таб. 1- 2 р/д (утром и вечером); в/м или в/в по 0,05 в 20 мл физ. раствора</i>
Регулакс (Regulax)	Брикеты по 8,44 г (№ 6). Содержат измельченные листья (0,7 г) и плоды (0,3 г) сенны, плоды инжира (4,4 г) и вазелиновое масло (0,84 г). <i>По ½ брикета на прием. Высшая суточная доза - 6 брикетов.</i>
Роксатидин (Roxatidine) С.: Роксан	Таб. по 0,075 г и 0,15 г (№ 14). <i>По 1 таб. 2 р/с или 2 таб. 1 р/с</i>

Сенаде (Senade) С.: Сенейд, Сенейда	Таб. (№ 50) по 13, 5 мг кальциевых солей сеннозидов А и Б, что соответствует активности 0,6 г листьев сенны в виде порошка. <i>Внутрь перед едой по 1 таб (обычно на ночь)</i>
Сибутрамин (Sibutramine) С.: Меридиа	Капс. 0,01 (№ 7, 14, 28, 84). <i>Внутрь, 1 р/с (утром), начальная доза – 1 капс.</i>
Силибинин С.: Легалон, Гепадестал, Силимарин, Флавобион, Карсил, Апирепар, Дорогая, Дурикол, Ларагон, Силарин, Силген, Силибанкол, Силибин, Силибор, Силимарол, Соматрон.	Драже «Легалон-70» (№ 20; 100 и 400); капсулы «Легалон-140» (№ 20 и 100); 450 мл суспензии «Легалон». <i>Внутрь по 1 капс. 3 р/д, затем по 1 капсуле 2 р/д; суспензию (4 р/д по 1 мерной ложке (по 10 мл).</i>
Силибор (Siliborum)	Таб., покрытые оболочкой, по 0,04 г (№ 20) <i>Внутрь до еды по 0,06 - 0,08 г 3 р/д.</i>
Сукральфат (Sukralfatum) С.: Вентер, Алсукрал, Alsucral, Andapsin, Sacras, Ulcon	Таб. по 0,5 и 1,0 г (№ 100), пакеты по 1,0 г. <i>За ½-1 ч до еды по 0,5-1 г перед завтраком, обедом и ужином и по 0,5-1 г перед сном</i>
Танацехол (Tanacetolum)	Таб., покрытые оболочкой по 0,05 г (№ 30) <i>Внутрь после еды по 2 таб. 3-4 р/д.</i>
Тиэтилперазин (Thiethylperazinum) С.: Торекан, Thiethylperazini maleas, Thiethylperazine maleate, Torecan, Toresten, Tresten	Драже по 0,0065; свечи по 0,0065; раствор по 1 мл (6, 5 мг) <i>Внутрь по 1 драже 1-3 р/д или вводят по 1 свече 2 р/д (утром и вечером), в острых случаях в/м по 1 - 2 мл в день</i>

Трописетрон (Tropisetron) С.: Новобан, Навобан, Navoban	Раствор 0,1 % – 5 мл (№ 5 амп.); капс. по 0,005. <i>В виде шестидневных курсов в суточной дозе 0,005 г</i>
Фамотидин (Famotidine) С.: Гастринин, Ульфамид, Квамател, Гастросидин, Пепсидин, Невофам, Amifatidine, Gaster, Gastrosidin, Lecedil, Pepdul, Pepsid, Ulfamid, Ulphamid	Таб. по 0,02 и 0,04; в ампулах, содержащих по 20 мг препарата <i>Внутрь по 0,04 г в день (перед сном).</i>
Фенолфталеин (Phenolphthaleinum) С.: Пурген, Arkalax, Becalax, Darolax, Laxane, Laxin, Laxogen, Laxol, Merilax, Phenaloin, Pugratol, Purex, Purgophen, Purgyl, Trilax	Таб. по 0,1 г. <i>На прием 0,1–0,2 г (до 0,3 г в сутки)</i>
Фенфлурамин (Fenfluramine) С.: Пондимин, Минифаж	Капс. по 0,06 (№ 30) - ретард. <i>Внутрь 1 капс. в сутки; через 3-4 недели – до 2-х капсул в один прием.</i>
Фестал (Festal)	Драже (№ 50). <i>По 1-3 драже во время или сразу после еды.</i>
Фламин (Flaminum)	Таб. по 0,05 г (№ 20). <i>По 1 таб. 3 р/д за 30 мин до еды</i>
Зиксорин (Zixorin) С.: Флумецинол, Синклит	Капс. по 0,1 г (№ 25). <i>По 0,4-0,6 г 1 р/нед. или по 0,1 г 3 р/д.</i>
Фосфалюгель (Fosfalugel) С.: Фосфалюжел, Phosphalugel, Alfogel, Gelfos	В пластмассовых пакетиках по 16 г <i>1-2 пакета 2-3 р/д за 30 мин до еды.</i>

<p>Форлакс (Forlax) С.: Macrogol</p>	<p>Порошок для приготовления раствора для приема внутри <i>Внутри, по 10-20 г/сут, предварительно содержи- мое пакетика растворяют в 1 л воды. Для полного опорожнения кишечника требуется около 3-4 л раствора.</i></p>
<p>Холензим (Cholenzymum)</p>	<p>Таб. в оболочке по 0,6 <i>Внутри по 1 таб. 3 р/д</i></p>
<p>Холосас (Cholosasum)</p>	<p>Во флаконах по 300 г <i>По 1 ч/л 2-3 р/д.</i></p>
<p>Хофитол</p>	<p>Таб. в оболочке (№ 180), раствор 20% – 120 мл <i>По 2-3 таб. или по 2,5-3 мл раствора для приема внутри 3 р/с перед едой.</i></p>
<p>Цианидалон С.: Катарген, Сатерген, Ансоливер, Цианидол, Гепанорм, Трансепар</p>	<p>Таб. по 0,5 г (№ 40). <i>Внутри до или во время еды по 1 таб. 3 р/д.</i></p>

ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ РАЗЛИЧНЫХ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИХ ГРУПП

Фармакологическая группа	Фармакологическая группа	Взаимодействие
Анорексигенные средства	Антигипертензивные препараты Ингибиторы MAO Психостимулирующие средства Производные фенотиазина Циклические амины	Снижается антигипертензивный эффект Опасный подъем артериального давления Возрастает эффект обоих препаратов Снижается эффективность анорексигенных препаратов Возможна избыточная стимуляция и возбуждение ЦНС.
Антагонисты H ₂ -рецепторов гистамина	Антациды Антитромботические средства, антагонисты витамина K Гликозиды наперстянки M-холиноблокаторы	Снижается всасывание антагонистов H ₂ -рецепторов гистамина Возрастает антикоагулянтный эффект Возрастает кардиотонический эффект гликозидов наперстянки Возрастает эффект антагонистов H ₂ -рецепторов гистамина
Антациды	Антигистаминные препараты	Значительно повышается содержание в крови антигистаминных препаратов и проявиться их повышенная активность

	<p>Антитромботические средства</p> <p>Гликозиды наперстянки</p> <p>Неселективные ингибиторы обратного нейронального захвата моноаминов</p> <p>Пенициллины</p> <p>Препараты железа</p> <p>Салициловая кислота и ее производные</p> <p>Сульфаниламиды</p> <p>Производные фенотиазина</p> <p>Фторхинолоны</p>	<p>Замедляется всасывание антитромботических средств</p> <p>Снижается кардиотонический эффект гликозидов наперстянки</p> <p>Замедляется всасывание антидепрессантов</p> <p>Снижается эффективность пенициллинов</p> <p>Снижается эффективность препаратов железа</p> <p>Возрастает эффективность салициловой кислоты и ее производных</p> <p>Усиление выделения почками сульфаниламидов</p> <p>Замедляется всасывание производных фенотиазина</p> <p>Снижается эффективность фторхинолонов</p>
Слабительные средства	<p>$\alpha\beta$-адреномиметики</p> <p>Адреноблокаторы</p> <p>Антиаритмические средства</p> <p>Антибиотики</p>	<p>Уменьшается действие слабительных.</p> <p>Усиливается действие слабительных средств</p> <p>Возможно снижение антиаритмического действия, т.к. длительное применение слабительных средств может вызвать гипокалиемию</p> <p>Уменьшение эффективности антибиотиков ввиду ослабления их всасывания</p> <p>Уменьшается действие слабительных средств</p>

	<p>Антигистаминные средства</p> <p>Антихолинэстеразные средства Ганглиоблокаторы</p> <p>Диуретики</p> <p>Минералокортикоиды Миорелаксанты с периферическим механизмом действия</p> <p>М-холиноблокаторы</p> <p>М-холиномиметики</p> <p>Сердечные гликозиды</p> <p>Спазмолитики</p>	<p>Усиливается действие слабительных средств Уменьшается действие слабительных средств При совместном применении происходит уменьшение содержания в организме ионов калия, натрия, магния и др. Возможно развитие дегидратации Возможно развитие гипокалиемии Ввиду развития гипокалиемии возможно усиление эффектов антидеполяризующих миорелаксантов Уменьшается действие слабительных средств Усиливается действие слабительных средств Всасывание сердечных гликозидов и их активность уменьшается. Уменьшается действие слабительных</p>
--	--	---

Апротинин

Объект взаимодействия	Результат взаимодействия
Гепарин Миорелаксанты Стрептокиназа Урокиназа	Добавление апротинина к гепаринизированной крови вызывает увеличение времени свертывания цельной крови Усиление действия миорелаксантов Подавление активности стрептокиназы Подавление активности урокиназы

Атропина сульфат

Объект взаимодействия	Результат взаимодействия
Амантадин Антигистаминные средства Аскорбиновая кислота Галоперидол Дизопирамид Ингибиторы МАО Кетоконазол Системные кортикостероиды Миноксидил	Усиливается действие атропина Усиливается действие атропина Снижается эффект атропина. Не принимать больших доз аскорбиновой кислоты. Повышается внутриглазное давление Усиливается действие атропина Усиливается действие атропина Снижается всасывание кетоконазола Повышается внутриглазное давление Снижается эффект миноксидила

Объект взаимодействия	Результат взаимодействия
Неселективные ингибиторы обратного нейронального захвата моноаминов	Усиливается действие атропина. Усиливается седативный эффект
Низатидин	Усиливается действие низатидина
НПВС	Возрастает риск образования язвы желудка и кровотечения
Оксспренолол	Снижается антигипертензивный эффект окспренолола
Органические нитраты	Повышается внутриглазное давление
Пенициллины	Усиливается эффект обоих препаратов
Препараты, содержащие калий	Возможно образование кишечных язв
Спиронолактон	Снижается эффект спиронолактона
Сульфаниламиды	Возможно поражение почек

Бисакодил

Объект взаимодействия	Результат взаимодействия
Антациды	Оболочка таблетки может раствориться слишком быстро, вызвав раздражение желудка или кишечника
Антигипертензивные средства	Опасное снижение содержания калия в крови
Диуретики	Опасное снижение содержания калия в крови
Ранитидин	Раздражение желудка или кишечника
Фамотидин	Раздражение желудка или кишечника
Циметидин	Раздражение желудка или кишечника

Домперидон

Объект взаимодействия	Результат взаимодействия
Антациды Антисекреторные препараты М-холиноблокаторы	Снижается биодоступность домперидона Снижается биодоступность домперидона Снижается влияние на эвакуаторную деятельность желудка и кишечника

Лансопризол

Объект взаимодействия	Результат взаимодействия
Антациды Сукральфат Теофиллин Щелочные растворы	Уменьшается абсорбция лансопризола На 30% уменьшается биодоступность лансопризола, (интервал между приемом препаратов в 30-40 мин.) Снижается на 10% клиренс теофиллина Возможно ускорение рН-зависимой абсорбции лекарственных средств, относящихся к щелочам.

Лоперамид

Объект взаимодействия	Результат взаимодействия
Анальгетики опиоидные	Увеличивается вероятность сильной обстипации

Магния сульфат

Объект взаимодействия	Результат взаимодействия
Анальгетики опиоидные	Повышается угроза угнетения дыхательного центра
Антигипертензивные препараты	Повышается угроза угнетения дыхательного центра
Антитромботические средства	Снижается эффект анти тромботических средств
Бария сульфат	Фармацевтическая несовместимость (осадок)
Бикарбонаты щелочных металлов	Фармацевтическая несовместимость (осадок)
Гидрокортизон	Фармацевтическая несовместимость (осадок)
Изониазид	Снижается эффект изониазида
Клиндамицин	Фармацевтическая несовместимость (осадок)
Мексилетин	Замедляется выведение мексилетина.
Миорелаксанты	Усиливается нейромышечная блокада
Нифедипин	Усиливается нейромышечная блокада
Полимиксин В	Фармацевтическая несовместимость (осадок)
Препараты, содержащие кальций	Фармацевтическая несовместимость (осадок).
Препараты, угнетающие ЦНС	Усиливается эффект препаратов, угнетающих ЦНС
Прокаин	Фармацевтическая несовместимость (осадок)
Пропафенон	Усиливается эффект обоих препаратов
Салициловая кислота и ее производные	Фармацевтическая несовместимость (осадок)
Сердечные гликозиды	Увеличивается риск нарушения проводимости
Тетрациклины	Возможна непроходимость кишечника

Метоклопрамид

Объект взаимодействия	Результат взаимодействия
Анальгетики опиоидные	Снижается эффект метоклопрамида
Антипсихотические препараты	Увеличивается риск развития лекарственного паркинсонизма
Ацетилсалициловая кислота	Усиливается всасывание ацетилсалициловой кислоты
Бромокриптин	Снижается эффект бромокриптина
Гликозиды наперстянки	Снижается всасывание гликозидов наперстянки
Гуанфацин	Усиление депрессивного эффекта одного из препаратов
Инсулин	Непредсказуемое изменение уровня глюкозы в крови
Леводопа	Ускоряется всасывание леводопы
М-холиноблокаторы	Снижается эффект метоклопрамида
Низатидин	Снижается всасывание низатидина
Парацетамол	Ускоряется всасывание парацетамола
Препараты, угнетающие ЦНС	Сильная заторможенность
Психолептики	Возрастает вероятность мышечных спазмов и тремора
Снотворные и седативные средства	Усиливается седативно-снотворный эффект
Тетрациклины	Ускоряется всасывание тетрациклинов. Замедляется опорожнение желудка
Производные фенотиазина	Возрастает вероятность мышечных спазмов и тремора

Натрия пикосульфат

Объект взаимодействия	Результат взаимодействия
Антибиотики широкого спектра действия Глюкокортикоиды	Уменьшается эффект натрия пикосульфата Повышается вероятность возникновения водно-электролитного дисбаланса
Диуретики	Повышается вероятность возникновения водно-электролитного дисбаланса
Сердечные гликозиды	Повышается чувствительность к гликозидам

Омепразол

Объект взаимодействия	Результат взаимодействия
Антитромботические средства Диазепам Кетоконазол	Усиливается эффект антитромботических средств Замедляется выведение диазепама Изменяется биодоступность, и возможно снижение всасывания кетоконазола
Кларитромицин	Повышается концентрация обоих препаратов в плазме крови
Препараты железа Препараты, метаболизирующиеся в печени	Изменяется биодоступность препаратов железа Замедляется элиминация препаратов, метаболизирующихся в печени

Ондансетрон

Объект взаимодействия	Результат взаимодействия
Метоклопрамид	Изменяется клиренс и период полувыведения ондансетрона

Панкреатин

Объект взаимодействия	Результат взаимодействия
Антитромботические средства	Снижается эффект анти тромботических средств
Антациды, содержащие ионы алюминия, магния, кальция	Снижение эффективности панкреатина
Ацетилсалициловая кислота	Снижается эффект ацетилсалициловой кислоты
M-холиноблокаторы	Усиливается антихолинергический эффект
Неселективные ингибиторы обратного нейронального захвата моноаминов	Снижается эффективность неселективных ингибиторов обратного нейронального захвата моноаминов. Возможна опасная заторможенность
Препараты железа	Снижение всасывания препаратов железа

Ранитидин

Объект взаимодействия	Результат взаимодействия
При одновременном приеме ранитидина с другими препаратами изменяется всасывание и экскреция других лекарственных средств.	

Антациды	Снижается адсорбция ранитидина. Интервал между приемом ранитидина и антацидов должен составлять не менее 1,5-2 часов
Верапамил	Усиливаются эффект и токсичность верапамила
Метоклопрамид	Снижается всасывание ранитидина
Метопролол	Усиливается эффект и токсичность метопролола
Метронидазол	Усиливается эффект и токсичность метронидазол
Морфин	Усиливается эффект и токсичность морфина
Никардипин	Усиливается эффект и токсичность никардипина
Нимодипин	Усиливается эффект и токсичность нимодипина
Пропранолол	Усиливается эффект и токсичность пропранолола
Сукральфат	Нарушение адсорбции ранитидина (интервал между приемом препаратов должен быть не менее 2 часов)
Теofilлин	Усиливается эффект теofilлина
Триазолам	Усиливается эффект и токсичность триазолама
Феноксиметилпенициллин	Снижается адсорбция феноксиметилпенициллина

Сукральфат

Объект взаимодействия	Результат взаимодействия
Антагонисты H ₂ -рецепторов гистамина Антациды, содержащие ионы алюминия Витамины А, Д, Е, К Дигоксин Норфлоксацин Теofilлин Тетрациклины	Уменьшается активность сукральфата Увеличивается токсичность антацидов, содержащих ионы алюминия (особенно у больных с почечной недостаточностью) Уменьшается всасывание витаминов Уменьшается всасывание дигоксина. Принимать за 2 часа до сукральфата. Уменьшается всасывание норфлоксацина Уменьшается всасывание теofilлина Замедление адсорбции тетрациклинов

Уголь активированный

Может уменьшаться эффективность одновременно принимаемых лекарственных средств. При сопутствующей фармакотерапии его принимают за 1-1,5 ч до или через такое же время после приема лекарственных средств

Фамотидин

Объект взаимодействия	Результат взаимодействия
Верапамил	Усиливается эффект и токсичность верапамила
Кетоконазол	Уменьшается всасывание кетоконазола
Метоклопрамид	Снижается всасывание фамотидина
Метопролол	Усиливается эффект и токсичность метопролола
Метронидазол	Усиливается эффект и токсичность метронидазола
Морфин	Усиливается эффект и токсичность морфина
Никардипин	Усиливается эффект и токсичность никардипина
Нимодипин	Усиливается эффект и токсичность нимодипина
Пропранолол	Усиливается эффект и токсичность пропранолола
Теofilлин	Усиливается эффект теofilлина
Триазолам	Усиливается эффект и токсичность триазолама

Цизаприд

Объект взаимодействия	Результат взаимодействия
Алкогольсодержащие препараты	Повышается всасывание алкогольсодержащих препаратов
Амантадин	Снижается эффект амантадина
Антагонисты H ₂ -рецепторов гистамина	Повышается всасывание антагонисты H ₂ -рецепторов гистамина

Объект взаимодействия	Результат взаимодействия
Антигистаминные препараты Антидепрессанты Антитромботические средства	Снижается антигистаминный эффект Снижается антидепрессивный эффект Повышается всасывание антитромботических препаратов
Антихолинэстеразные средства Барбитураты Бензодиазепины Дизопирамид Ипратропий бромид Итраконазол, кетоконазол, миконазол, флуконазол Карбамазепин Кларитромицин	Усиливается эффект цизаприда Повышается всасывание барбитуратов Повышается всасывание бензодиазепинов Снижается эффект дизапирамида Снижается эффект ипратропия бромида Увеличивается концентрация цизаприда в плазме крови и повышается риск развития фатальных аритмий Снижается эффект карбамазепина Увеличивается концентрация цизаприда в плазме крови и повышается риск развития фатальных аритмий
М-холиноблокаторы М-холиномиметики Парацетамол Ранитидин Хинидин Эритромицин	Снижается антихолинергический эффект Усиливается эффект цизаприда Повышается всасывание парацетамола Усиливается эффект ранитидина Снижается эффект хинидина Увеличивается концентрация цизаприда в плазме крови и повышается риск развития фатальных аритмий

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ПРИМЕНЯЕМЫЕ ПРИ ЗАБОЛЕВАНИЯХ ОРГАНОВ ПИЩЕВАРЕНИЯ

СРЕДСТВА, СНИЖАЮЩИЕ АКТИВНОСТЬ КИСЛОТНО-ПЕПТИЧЕСКОГО ФАКТОРА

В развитии и рецидивировании заболеваний, связанных с повреждением слизистых оболочек желудка и двенадцатиперстной кишки, доказана роль факторов (кислотно-пептического, инфекционного (*Helicobacter pylori*), моторных нарушений), на которые можно влиять с помощью лекарственных препаратов. В 1910 году было сформулировано положение «без кислоты нет язвы», и это старое правило Шварца не потеряло актуальности по настоящее время. Однако агрессивность желудочного сока физиологична, и нормальная слизистая оболочка желудка и двенадцатиперстной кишки резистентна к его воздействию. Соляная кислота обеспечивает активацию пепсиногена, создает необходимый для функционирования желудочных протеаз уровень рН, способствует набуханию белковых коллоидов пищи, участвует в регуляции секреции и моторики желудка, жёлчного пузыря, обладает бактерицидными свойствами. Гиперсекрецию соляной кислоты рассматривают как основной патофизиологический механизм повреждения слизистой оболочки, а процесс обратной диффузии ионов водорода называют ключевым в снижении ее резистентности. К агрессивным факторам также относят пепсин, жёлчные кислоты, ускорение опорожнения желудка.

Элементом слизистой оболочки, ответственным за секрецию соляной кислоты, является париетальная (обкладочная) клетка. На её апикальной мембране находится фермент, способствующий обмену находящихся в цитоплазме протонов на ионы калия (K⁺) с выделением первых в

окружающую среду. Этот так называемый протонный насос функционирует с участием цАМФ, ионов кальция (Ca^{2+}) и при наличии ионов калия, локализующихся в просвете секреторных канальцев. Активация фермента начинается с реакции рецепторов (находящихся на базальной мембране) на специфические хемостимуляторы и трансмембранной передачи сигнала H^+/K^+ -АТФазе (протонному насосу). Доказано существование трех клинически значимых типов рецепторов: ацетилхолиновых, гистаминовых и гастриновых.

Париетальная клетка содержит H_2 -гистаминовые рецепторы, m_3 - мускариновые рецепторы и гастриновые рецепторы. Рецептор для гастрина относят к типу В-рецепторов для холецистокинина. В результате активации париетальных клеток под действием как гастрина, так и ацетилхолина могут происходить увеличение внутриклеточной концентрации Ca^{2+} и фосфорилирование белков-мишеней под действием протеинкиназы С. Гистамин, связываясь с H_2 -гистаминовым рецептором клетки через G-белки, активизирует аденилатциклазу, в результате чего повышается содержание внутриклеточного цАМФ. После этого происходит возрастание внутриклеточной концентрации Ca^{2+} (входят в клетку через плазматическую мембрану).

Сигнал с H_2 -гистаминового рецептора передается через цАМФ-зависимые пути. Холинергические и гастринергические влияния осуществляются через Ca^{2+} -зависимые процессы (система фосфатидилинозитолтрифосфатдиацилглицерол). Конечное звено этих процессов - протонный насос, обладающий K^+ , H^+ -АТФазной активностью и способствующий выведению ионов водорода в просвет желудка.

Благодаря клиническим исследованиям установлено, что между заживлением язвы и способностью лекарственных

препаратов подавлять кислотность существует прямая зависимость. Именно поэтому при заболеваниях, в патогенезе которых повышение желудочной секреции соляной кислоты является пусковым механизмом повреждения слизистой оболочки, управление кислотопродукцией - важнейшая задача лекарственной терапии.

«Эволюция» лекарственных средств, уменьшающих влияние кислотно-пептического фактора, происходила от создания антацидных препаратов, блокаторов м-холино- и H₂-гистаминовых рецепторов к появлению ингибиторов протонного насоса, результатом чего стало повышение эффективности, селективности, а следовательно, и безопасности применяемой фармакотерапии.

Антацидные средства

Механизм действия и основные фармакодинамические эффекты

Антациды - лекарственные средства, уменьшающие содержание уже выделившейся соляной кислоты в желудке (*anti* - против, *acidum* - кислота). По выражению Б.Е. Вотчала, «щелочи подметают желудок».

Требования, предъявляемые к антацидам:

- максимально быстрое взаимодействие с находящейся в просвете желудка соляной кислотой для купирования боли, изжоги, дискомфорта, ликвидации спазма привратника, нормализации моторики желудка и прекращения кислотного «выброса» в начальные отделы двенадцатиперстной кишки;
- способность нейтрализовать значительное количество соляной кислоты желудочного сока, т.е. иметь большую кислотную (буферную) ёмкость;
- способность поддерживать состояние среды желудка на уровне рН 4-5 (при этом концентрация H⁺ снижается на 2-

3 порядка, что достаточно для подавления протеолитической активности желудочного сока);

- безопасность;
- экономическая доступность;
- хорошие органолептические свойства.

Классификация

Антацидные препараты разделяют на:

- **системные и несистемные** (местного действия). Первые способны увеличивать щёлочность плазмы крови, вторые не влияют на кислотно-основное состояние;

- **анионные** (натрия гидрокарбонат, кальция карбонат) и **катионные** (гели гидроксидов алюминия и магния);

- **нейтрализующие и нейтрализующе-обволакивающе-адсорбирующие** [алюминия гидроксид*, трисиликат магния, альмагель*, алюминия фосфат (фосфалюгель*) и др.].

Системные антацидные средства (натрия гидрокарбонат, натрия цитрат), быстро вступая в реакцию с соляной кислотой желудка, нейтрализуют её и тем самым способствуют снижению пептической активности желудочного сока, устранению прямого раздражающего действия на слизистую оболочку желудка и двенадцатиперстной кишки.

Несистемные антацидные средства. К ним относятся: магния оксид, магния гидроксид, магния карбонат, трисиликат магния, алюминия гидроксид*, алюминия фосфат (фосфалюгель*), редко - кальция карбонат осаждённый*, кальция карбонат, кальция фосфат, висмута карбонат и др. Препараты этой группы не растворимы в воде и мало адсорбируются. В процессе нейтрализации желудочного сока образуются хлористоводородные соли, которые, реагируя с карбонатом кишечного сока и сока поджелудочной железы, образуют гидроксид или карбонат исходной соли. Таким образом, организм не теряет ни катионов (H^+), ни ани-

онов (HCO_3^-) и не происходит изменения кислотно-основного состояния.

Свойства Al-содержащих антацидов:

- антипептическая способность;
- вяжущие свойства, образуют защитное покрытие;
- усиливают синтез простагландинов;
- адсорбируют жёлчные кислоты, пепсин, лизолецитин, токсины, газы, бактерии;
- ослабляют моторику;
- повышают тонус нижнего пищеводного сфинктера.

Свойства Mg-содержащих антацидов:

- антипептическая способность;
- вяжущие свойства, образуют защитное покрытие;
- предупреждают высвобождения пепсина;
- усиливают слизиобразование;
- усиливают моторику;
- усиливают резистентность слизистой оболочки желудка.

Некоторые препараты содержат и алюминия гидроксид (Al), и магния гидроксид (Mg). Гидроксид Mg и гидроксид Al способны образовывать на повреждённой ткани защитную пленку, усиливая защитные возможности слизистой оболочки гастродуоденальной зоны, способствуют качественному улучшению процессов рубцевания. Соли Al вызывают констипацию, а соли Mg обладают небольшим слабительным эффектом. Гидроксид Mg обеспечивает быстрое начало, а гидроксид Al - длительное действие. Гидроксид Mg предупреждает высвобождение пепсина, а гидроксид Al адсорбирует пепсин, жёлчные соли, изолецитин, оказывает цитопротекторное действие за счёт повышения секреции простагландинов (PGE_2), увеличивает тонус нижнего эзофагеального сфинктера. Состав несистемных антацидов представлен в табл. 20-1.

Таблица 20-1. Несистемные антациды комбинированного состава

Состав	Препараты
Алюминия гидроксид* + магния гидроксид	Алмагель*, гастрацид*, маалокс*, маалуюкол*
Алюминия гидроксид* + магния гидроксид + бензокаин (анестезин)	Алмагель А*
Алюминия гидроксид* + магния гидроксид + симетикон (уменьшает «вспенивание» желудочного сока и избыточное газообразование в кишечнике, облегчает удаление из него газов. Химически инертен, не всасывается в ЖКТ)	Алмагель нео
Кальция карбонат + магния карбонат	Ренни*
Гидроталцит (имеет слоисто-сетчатую структуру с низким содержанием алюминия и магния. Высвобождение ионов алюминия и магния происходит постепенно в зависимости от pH желудочного сока).	Гидроталцит (рутацид*), тальцид*
Магальдрат (химическая комбинация алюминия гидроксида* и магния гидроксида)	Магалфил 800
Сималдрат (магний-алюминий-силикат в форме гидрата)	Сималдрат (гелусил*)

Показания к применению и режим дозирования Показания к применению антацидов:

- осенне-весенняя профилактика язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки;
- лечение больных с язвенной болезнью, гастроэзофагальным рефлюксом, пептическими язвами пищевода, неязвенной диспепсией, гастритами с повышенной секрецией, дуоденитами, симптоматическими пептическими язвами желудка или двенадцатиперстной кишки;
- дискомфорт и боли в эпигастрии, изжога, кислая отрыжка после погрешностей в диете, избыточного употребления алкоголя, приема лекарственных средств;
- профилактика желудочно-кишечных кровотечений при длительном лечении НПВС, глюкокортикоидами и некоторыми другими препаратами;
- устранение синдромов гипертонуса привратника при резком повышении объема желудочной секреции;

- профилактика «стрессовых» язв при интенсивной терапии;
- функциональная диарея. **Режим дозирования**

Эффективность антацидных препаратов оценивают по количеству миллиэквивалентов соляной кислоты, нейтрализуемых так называемой стандартной дозой. Обычно это 1 г твердой и 5 мл жидкой лекарственной формы - количество, способное поддерживать рН содержимого желудка на уровне 3,5-5,0 на протяжении 15-30 мин. Назначают антациды не менее шести раз в сутки. При лечении больных гастритами или язвенной болезнью антациды целесообразно назначать через 1-1,5 ч после приёма пищи. При гастроэзофагеальном рефлюксе, диафрагмальной грыже приём препаратов осуществляют сразу после еды и на ночь. Продолжительность применения антацидов не должна превышать 2 нед (см. ниже).

Побочное действие и противопоказания

Всасывающиеся антациды интенсивно связывают соляную кислоту, однако их действие непродолжительно, возможен феномен «кислотного рикошета». Они быстро всасываются из кишечника и при частом применении приводят к развитию некомпенсированного метаболического алкалоза. Изменение кислотно-основного состояния обуславливается также и особенностями взаимодействия с пищеварительными соками: при назначении натрия бикарбоната* нейтрализация соляной кислоты происходит с образованием натрия хлорида, избыток которого, поступая в системное кровообращение, способствует развитию алкалоза. Особенно быстро алкалоз наступает при нарушении выделительной функции почек. Вследствие алкалоза возникает гипокалиемия. Экскреция натрия бикарбоната* приводит к ощелачиванию мочи, что может способствовать развитию фосфатного нефролитиаза. Натрийсо-

державшие препараты у больных со склонностью к сердечной или почечной недостаточности могут вызывать отёки. Избыточный приём антацидов и кальция, поступающего с пищей, может привести к состоянию, называемому «молочно-щелочным синдромом», что проявляется сочетанием гиперкальциемии и почечной недостаточности с признаками алкалоза. В острой форме этот синдром развивается уже через неделю после лечения растворимыми антацидными препаратами и проявляется ощущением слабости, тошнотой, рвотой, головной болью, психическими нарушениями, полиурией, увеличением содержания в сыворотке крови кальция, креатинина. В настоящее время натрия гидрокарбонат стал применяться реже, преимущественно для быстрого купирования изжоги и болей в животе.

Наиболее серьезные побочные эффекты алюминийсодержащих антацидов могут возникнуть при их длительном приеме или при применении высоких доз. Препараты этой группы образуют в тонкой кишке нерастворимый фосфат алюминия, таким образом, нарушается абсорбция фосфатов. Гипофосфатемия проявляется недомоганием, мышечной слабостью, при значительном дефиците фосфатов может возникать остеомалация и остеопороз. Незначительное количество алюминия все-таки попадает в кровь, и при длительном применении алюминий поражает костную ткань, нарушая минерализацию, токсически действуя на остеобласты, нарушая функцию параситовидных желёз. Также алюминий угнетает синтез активного метаболита витамина D₃ - 1,25-дигидрооксихолекальциферола. Кроме того, может возникать целый ряд серьезных, вплоть до летального исхода, побочных эффектов: поражение костной ткани и мозга, нефропатии.

Препараты кальция и алюминия способствуют задержке стула. Избыток препаратов магния может вызвать понос. При назначении кальция карбоната 10% его всасывается, что иногда приводит к гиперкальциемии. Это, в свою очередь, снижает продукцию паратгормона, задерживает экскрецию фосфора, и возникает угроза кальцинации тканей, нефролитиаза и почечной недостаточности.

Кремний в составе трисиликата магния может экскретироваться с мочой, что способствует образованию камней в почках.

Невсасывающиеся антациды противопоказаны при выраженном нарушении функции почек, а также при повышенной чувствительности к компонентам препарата, беременности, грудном вскармливании (можно применять фосфалюгель*), болезни Альцгеймера. С осторожностью препараты нужно применять пожилым людям и детям (применение некоторых антацидов противопоказано детям до 10 лет).

Взаимодействие

Нейтрализуя соляную кислоту, антациды ускоряют эвакуацию желудочного содержимого вместе с другими ЛС. Скорость всасывания ЛС слабых оснований (аминазин*, анаприлин*, триметоприм) возрастает, так как увеличивается рН желудочного сока. В то же время адсорбция сульфаниламидов, барбитуратов (слабые кислоты) замедляется. При одновременном приёме снижается абсорбция из ЖКТ дигоксина, индометацина и других НПВС, салицилатов, хлорпромазина, фенитоина, блокаторов гистаминовых H₂-рецепторов, бета-адреноблокаторов, изониазида, антибиотиков тетрациклинового ряда, фторхинолонов, азитромицина, рифампицина, кетоконазола, пенициллина, прямых антикоагулянтов, барбитуратов, дипиридамола, жёлчных кислот (хенодезоксихолевой и урсодезоксихолевой),

препаратов железа и лития, хинидина, мексилетина, препаратов, содержащих фосфор. При одновременном приёме с препаратами, имеющими кишечнорастворимую лекарственную форму, изменение рН желудочного сока (более щелочная реакция) может привести к ускоренному разрушению оболочки и вызвать раздражение слизистой оболочки желудка и двенадцатиперстной кишки. При совместном применении м-холиноблокаторы, замедляя опорожнение желудка, усиливают и удлиняют действие невсасывающихся антацидов. Ощелачивание мочи может приводить к изменению эффективности противомикробного действия антибиотиков в мочевом тракте.

М-холиноблокаторы

К м-холиноблокаторам, используемым при заболеваниях органов пищеварения, относят следующие группы препаратов:

- препараты красавки (белладонны): белладонны настойка, белладонны экстракт; действующие агенты - гиосциамин, скополамин и др.;
- комбинированные препараты красавки: бекарбон*, белластезин*, беллалгин*;
- препараты природных и синтетических соединений с холиноблокирующими свойствами: атропин, платифиллин, гиосциамин, гиосцина бутилбромид (бускопан*), метацин*, пирензепин (гастроцепин*).

Механизм действия и основные фармакодинамические эффекты

М-холиноблокаторы воздействуют на мускариновые рецепторы органов и тканей в области окончаний парасимпатических нервных волокон. Результаты блокады:

- снижение секреции пищеварительных и бронхиальных желёз;

- торможение моторной активности пищевода, желудка и кишечника;
- снижение тонуса бронхов, мочевого пузыря;
- улучшение атриовентрикулярной проводимости;
- тахикардия;
- расширение зрачков;
- спазм аккомодации.

На фоне приёма антихолинергических лекарственных средств снижается тонус и уменьшается сила сокращений гладкой мускулатуры всех полых органов. Они снижают базальную и ночную секрецию желудочного сока, в меньшей степени секрецию, стимулированную пищей. Снижая объем и общую кислотность желудочного сока, они уменьшают количество муцина, снижают возможность травматизации слизистой оболочки желудка и двенадцатиперстной кишки. Воздействие на моторику и уровень секреции желудка не всегда параллельно; последняя блокируется лишь в том случае, когда преобладает влияние холинергической реакции в регуляции секреции желудочного сока.

Передозировка м-холиноблокаторов характеризуется возбуждением, галлюцинациями, судорогами, параличом дыхания. Расширяется зрачок (мидриаз), за счёт пареза круговых мышц радужки и реснитчатого тела происходит паралич аккомодации, повышается внутриглазное давление. В токсических дозах они блокируют н-холинорецепторы в вегетативных ганглиях и скелетной мускулатуре. Из-за угнетения сосудодвигательного центра и симпатических ганглиев присоединяется гипотензия.

Атропин снижает секрецию слюнных желёз, уменьшает секрецию муцина и протеолитических ферментов железами желудка и тонкого кишечника. В меньшей степени тормозит продукцию соляной кислоты в желудке.

Платифиллин по своему действию близок к атропину, но его эффективность ниже.

Хлорзил* по своим фармакологическим свойствам также сходен с атропином, является периферическим холиноблокатором.

Метацин* считают четвертичным азотистым соединением. Почти не проникает через гематоэнцефалический и гематоофтальмический барьеры, обладает преимущественно периферическим действием. В меньшей степени, чем атропин, учащает сердцебиение.

Пирензепин преимущественно блокирует внутрижелудочную кислотопродукцию. Пирензепин - представитель подгруппы специфических блокаторов M_1 -холинорецепторов. Он избирательно угнетает секрецию соляной кислоты и пепсиногена и лишь незначительно блоки-

рует M -холинорецепторы слюнных желёз, сердца, гладких мышц глаза и других органов. По химической структуре пирензепин сходен с трициклическими антидепрессантами и в большей степени имеет сродство к M_1 -холинорецепторам, расположенным в нервных сплетениях желудка, а не на самих обкладочных клетках и в гладких мышцах. Именно поэтому эффект препарата преимущественно антисекреторный, но не спазмолитический. Пирензепин подавляет базальную и стимулированную выработку пепсина, но не влияет на секрецию гастрина и ряда других гастроинтестинальных пептидов (соматостатина, нейротензина, секретина). Доказано наличие у пирензепина цитопротекторных свойств. Пирензепин на 50% снижает базальную секрецию желудка при приёме внутрь и на 80-90% - при внутривенном введении.

Показания и режим дозирования

Атропиноподобные препараты для лечения язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки применяют редко из-за незначительного влияния на кислотопродукцию и большого количества системных эффектов. Их применяют, например, при выраженном болевом синдроме, при наличии пилороспазма.

Показания к применению пирензепина:

- лечение и профилактика язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки (в качестве вспомогательного средства);
- хронический гастрит с повышенной секреторной функцией желудка, эрозивный эзофагит, рефлюкс-эзофагит, синдром Золлин-гера-Эллисона;
- эрозивно-язвенные поражения ЖКТ, возникающие на фоне терапии противоревматическими и противовоспалительными средствами.

Пирензепин назначают взрослым внутрь в первые 2-3 дня - по 50 мг 3 раза в сутки за 30 мин до еды, затем по 50 мг 2 раза в сутки. Курс лечения - 4-6 нед. При необходимости - вводят в/м или в/в по 5-10 мг 2-3 раза в сутки. Возможно сочетанное применение внутрь и парентерально. Максимальная доза при приеме внутрь - 200 мг/сут.

Фармакокинетика

После приёма внутрь пирензепин плохо абсорбируется из ЖКТ. Биодоступность составляет 20-30%, при одновременном приёме с пищей - 10-20%. Максимальная концентрация 50 пг/мл достигается через 2 ч. $T_{1/2}$ составляет 10-12 ч. Средний период полуэлиминации составляет 11 ч. Около 10% выводится в неизменённом виде с мочой, остальная часть - с калом. Очень небольшое количество пирензепина подвергается метаболизму. Связывание с белками плазмы - 10-12%.

Плохо проникает через ГЭБ. Сравнительная фармакокинетика основных м-холиноблокаторов приведена в табл. 20-2.

Таблица 20-2. Фармакокинетика м-холиноблокаторов

Препарат	$T_{1/2}$, ч	Связь с белком, %	C_{max} , нг/мл	Метаболизм	Экскреция почками
Атропин	13–38	50	1	Печень	50% в неизменённом виде
Скополамин	7,6	10	1,5	Печень	50% в неизменённом виде
Пирензепин	10–12	60	1,5–2,0	Печень, незначительно	75% в неизменённом виде

Побочные эффекты и противопоказания к назначению

При применении м-холиноблокаторов отмечается ощущение сухости во рту, мидриаз, тахикардия, нарушение аккомодации, нарушение мочеотделения, атония желудка и кишечника. При назначении препаратов в субмаксимальных дозах возможно развитие двигательных и психических расстройств. Противопоказания к назначению м-холиноблокаторов: глаукома, доброкачественная гиперплазия предстательной железы. Переносимость пирензепина, как правило, хорошая, нежелательные реакции бывают слабовыраженными и не требуют отмены препарата. Препарат обычно не вызывает повышения внутриглазного давления, расстройств мочеиспускания и нежелательных явлений со стороны сердечно-сосудистой системы. Однако больным с глаукомой, нарушениями ритма, аденомой предстательной железы пирензепин назначают с осторожностью. Абсолютные противопоказания к применению м-холиноблокаторов - гиперплазия предстательной железы, паралитическая непроходимость кишечника, токсический мегаколон, неспецифический язвенный колит, стеноз привратника, I триместр беременности; повышенная чувстви-

тельность к пирензепину. Нежелательно применение атропиноподобных препаратов при недостаточности кардии, грыже пищеводного отверстия диафрагмы и рефлюксэзофагите, встречаемых в качестве сопутствующей патологии.

Взаимодействие

При одновременном применении с антихолинэргическими средствами возможно усиление антихолинэргических эффектов. При одновременном применении с опиоидными анальгетиками повышается риск возникновения тяжёлого запора или задержки мочи.

При одновременном применении возможно уменьшение действия метоклопрамида на двигательную активность ЖКТ.

Одновременное применение пирензепина и блокаторов H_2 -гистаминовых рецепторов приводит к потенцированию их антисекреторных эффектов. Пирензепин уменьшает стимулирующее влияние алкоголя и кофеина на желудочную секрецию.

Блокаторы H_2 -гистаминовых рецепторов (H₂-гистаминоблокаторы)

К блокаторам H_2 -гистаминорецепторов относятся циметидин, ранитидин (зантак*, ацилок*, ранисан*), фамотидин (гастросидин*, ква- мател*, ульфамид*, фамосан*), низатидин, роксатидин.

Механизм действия и основные фармакологические эффекты

Общим в механизме действия этих препаратов является конкурентное ингибирование действия гистамина на H_2 -гистаминовые рецепторы мембраны париетальной клетки. H_2 -гистаминоблокаторы - специфические антагонисты H_2 -гистаминовых рецепторов. В соответствии с закономерностями конкурентного антагонизма H_2 -гистаминоблокаторы угнетают секреторные реакции париетальных клеток в за-

висимости от дозы. При их приёме подавляется базальная кислотная продукция, ночная секреция, секреция соляной кислоты, стимулированная пентагастрином, агонистами H_2 -гистаминовых рецепторов, кофеином, инсулином, ложным кормлением, растяжением дна желудка. В больших дозах H_2 -гистаминоблокаторы подавляют секрецию практически полностью. При повторном приёме эффект, как правило, воспроизводится и выраженной толерантности не обнаруживается. В то же время выявлены категории больных язвенной болезнью с рефрактерностью к терапии H_2 -гистаминоблокаторами.

Курсовое применение этих препаратов может приводить к повышенному образованию простагландина E_2 в слизистой оболочке желудка и двенадцатиперстной кишки, посредством которого реализуется цитопротективный эффект. При применении H_2 -гистаминоблокаторов продукция пепсина понижается на 30-90%, но секреция бикарбоната и слизи мало изменяется. Эти препараты улучшают микроциркуляцию в слизистой оболочке. Доказано, что H_2 -гистаминоблокаторы тормозят дегрануляцию тучных клеток, снижают содержание гистамина в периульцерозной зоне и увеличивают количество ДНК-синтезирующих эпителиальных клеток, стимулируя тем самым репаративные процессы.

Классификация

- Среди H_2 -гистаминоблокаторов различают препараты: I поколения - циметидин;
- II поколения - ранитидин;
- III поколения - фамотидин;
- IV поколения - низатидин;
- V поколения - роксатидин.

Общий принцип химического строения H_2 -гистаминоблокаторов одинаков, однако конкретные со-

единения отличаются от гистамина «утяжелённой» ароматической частью или изменением алифатических радикалов. Циметидин содержит в качестве основы молекулы имидазольный гетероцикл. Другие вещества относятся к производным фурана (ранитидин), тиазола (фамотидин, низатидин) или более сложным циклическим комплексам (роксатидин).

Основные различия между H₂-блокаторами:

- по селективности действия, то есть по способности взаимодействовать с гистаминовыми рецепторами только 2-го типа и не влиять на рецепторы 1-го типа;
- по активности, то есть по степени ингибирования кислотной продукции;
- по липофильности, то есть по способности растворяться в жирах и проникать через клеточные мембраны в ткани. Это, в свою очередь, определяет системность действия и влияние препаратов на другие органы;
- по переносимости и частоте побочных эффектов;
- по взаимодействию с системой цитохрома P-450, от чего зависит скорость метаболизма других лекарственных препаратов в печени;
- по наличию синдрома отмены.

Циметидин относится к I поколению блокаторов H₂-рецепторов гистамина париетальных клеток слизистой оболочки желудка. Подавляет продукцию соляной кислоты как базальную, так и стимулированную пищей, гистамином, гастрином, и в меньшей степени ацетилхолином. Снижает активность пепсина. Угнетает микросомальные ферменты печени. Продолжительность антисекреторного эффекта циметидина составляет 6-8 ч. Концентрация гастрин в сыворотке крови при этом существенно не меняется. Наряду с выраженной способностью тормозить желудочное кислотовыделение, циметидин вызывает угнете-

ние моторной активности желудка, уменьшение ритмического компонента двигательной активности, снижение амплитуды сокращения антрального отдела, а также замедление пассажа желудочного содержимого. В организме циметидин связывается не только с H_2 -гистаминовыми рецепторами желудка, так как имеет дополнительные места связывания с другими тканевыми рецепторами, причём у некоторых больных эти взаимодействия могут привести к клинически важным побочным

реакциям. При использовании в высоких дозах циметидин может оказывать влияние на H_1 -рецепторы.

Ранитидин, благодаря уникальной структуре, селективно связывается с H_2 -гистаминовыми рецепторами желудка. Ранитидин обладает более продолжительным антисекреторным эффектом: уменьшает как объем выделившегося желудочного сока, так и концентрацию в нем ионов водорода. Ранитидин в 4-10 раз активнее циметидина. У больных с пептической язвой ранитидин достоверно снижает суточную интрагастральную кислотность и, особенно, ночную секрецию кислоты, тем самым купирует боли и способствует быстрому заживлению язв. При прекращении приема ранитидина и циметидина возможно развитие синдрома отмены.

Фамотидин по сравнению с ранитидином обладает большей селективностью и продолжительностью действия, он в 40 раз активнее циметидина и в 8-10 раз активнее ранитидина, не вызывает синдрома отмены. Практически не взаимодействует с системой цитохрома P-450, не влияет на метаболизм других лекарственных средств, не снижает активности алкогольдегидрогеназы в печени. Фамотидин не обладает антиандрогенным действием, не вызывает импотенцию; не повышает уровень пролактина, не вызывает гинекомастию. Частота побочных эффектов не более 0,8%.

Ранитидин, фамотидин и последующие поколения препаратов обладают большей селективностью. Различия эффективности H_2 -гистаминоблокаторов определяются дозами препаратов, необходимыми для развития антисекреторного эффекта. Кроме того, сила связывания с рецепторами определяет длительность действия. Препарат, сильно связывающийся с рецептором, медленно диссоциирует, следовательно, оказывает более продолжительную блокаду кислотообразования. Исследования показали, что эффективное снижение базальной секреции поддерживается после приема циметидина в течение 2-5 ч, ранитидина - 7-8 ч, фамотидина - 10-12 ч. Все H_2 -блокаторы относятся к гидрофильным лекарственным веществам. Циметидин наименее гидрофильный и умеренно липофильный препарат, поэтому он способен проникать в разные органы и ткани, воздействуя на локализованные в них H_2 -гистаминовые рецепторы. Это определяет наличие максимального количества побочных эффектов среди препаратов данной фармакологической группы. Ранитидин и фамотидин высокогидрофильны, плохо проникают в ткани, оказывают преимущественное действие на H_2 -гистаминовые рецепторы париетальных клеток.

Низатидин и роксатидин еще не нашли широкого применения в клинической практике, преимущества их применения по сравнению с предыдущими поколениями препаратов изучены недостаточно.

Фармакокинетика

Основные фармакокинетические параметры блокаторов H_2 -гистаминорецепторов представлены в табл. 20-3.

Таблица 20-3. Фармакокинетические параметры H_2 -гистаминоблокаторов

Параметр	Циметидин	Ранитидин	Фамотидин
Средняя разовая доза, мг	400	150	40
Связь с белком, %	15–26	20	15–22
C_{max} , нг/мл	1200–1800	480	96
Биодоступность, %	70	50	40
$T_{1/2}$, ч	1,9	2,6	3,7
Общий клиренс, л/ч	80	40	1
Выведение с мочой в неизменённом виде, %	80	70	72
Эффективная концентрация, нг/мл	400–800	90–165	13
Время удержания эффективной концентрации, ч	4	8	12

При приёме внутрь H_2 -гистаминоблокаторы обладают сравнительно высокой биодоступностью, величина которой у некоторых из них достигает 90%. Наибольшая биодоступность отмечается у циметидина, наименьшая - у фамотидина. Связь с белками крови данных ЛС не превышает 26%. Необходимо отметить, что при курсовой монотерапии остаточная концентрация циметидина утром, после вечернего приема практически не определяется, а у ранитидина составляет 300 нг/мл.

H_2 -гистаминоблокаторы подвергаются частичной биотрансформации в печени. В значительном количестве (50–60%), особенно при внутривенном введении, выводятся в неизменённом виде почками. Период полувыведения колеблется от 1,9 до 3,7 ч. Прием циметидина после еды изменяет его фармакокинетику, приводя к формированию двугорбой кривой концентрация-время (изменение порտального кровотока, заполнение рецепторов слизистой оболочки ингредиентами пищи, а также уклонение работы поглотительно-выделительных структур гепатоцита).

Таким образом, H_2 -гистаминоблокаторы характеризуются смешанным (почечным и печёночным) клиренсом. У пациентов с почечной недостаточностью и при нарушении функции печени, а также у пожилых людей клиренс H_2 -

гистаминоблокаторов снижается. В первичную мочу препарат попадает не только с фильтратом, но и благодаря механизму активной канальцевой секреции. H₂-гистаминоблокаторы способны проникать через гематоэнцефалический барьер.

Необходимо учитывать, что при длительном назначении ЛС этой группы происходит постоянное поддержание высокой активности гистидиндекарбоксилазы, что приводит к накоплению гистамина в слизистой оболочке и усилению репаративных процессов в начале лечения. Это обуславливает трофические положительные эффекты гистамина. При накоплении чрезмерного количества гистамина начинают развиваться дистрофические процессы с образованием эрозий. В случае быстрой отмены H₂-гистаминоблокаторов нередко развивается синдром отмены («рикошета»).

У кормящих женщин H₂-гистаминоблокаторы могут обнаруживаться в грудном молоке в количествах, достаточных для фармакологического воздействия на ребенка.

Циметидин блокирует микросомальное окисление, подавляя активность изоферментов цитохрома P-450 CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP3A4, что может привести к нарушению биотрансформации эндогенных и экзогенных веществ, метаболизирующихся путём микросомального окисления. Ранитидин и представители последующих поколений H₂-гистаминоблокаторов меньше влияют на изоферменты цитохрома P-450, однако известно, что ранитидин является ингибитором CYP2D6, CYP3A4. Фамотидин и представители последующих поколений H₂-гистаминоблокаторов практически не влияют на систему цитохрома P-450.

Показания к применению и режим дозирования

H₂-гистаминоблокаторы применяют при таких кислотозависимых заболеваниях как хронический гастрит, дуоденит,

язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, синдром Золлингера-Эллисона, симптоматические язвы, развившиеся на фоне обширных ожогов, сочетанных травм, сепсиса, нарушения мозгового кровообращения, почечной недостаточности и т.д. H₂-Гистаминоблокаторы показаны при стероидных язвах желудка и двенадцатиперстной кишки, рефлюкс-эзофагите, анастомозитах.

При язвенной болезни все H₂-гистаминоблокаторы в соответствующих дозах терапевтически эквивалентны, они обеспечивают исчезновение боли у большинства больных в течение 1-10 сут, а эндоскопически подтвержденное заживление наблюдается через 4 нед в 60-80% и через 6 нед в 80-92% случаев, что считается адекватным при данном заболевании. При крупных язвах на фоне применения аспирина или других нестероидных противовоспалительных средств, а также у курящих больных, лечебный процесс удлиняется. Профилактически H₂-гистаминоблокаторы применяются 1-2 раза в сутки в весеннеосенний период в среднетерапевтических дозах.

H₂-гистаминоблокаторы применяют для профилактики синдрома Мендельсона. Синдром Мендельсона (кислотно-аспирационный синдром) - гиперергическая реакция на аспирацию в дыхательные пути кислого желудочного содержимого вследствие рвоты или пассивного вытеснения содержимого желудка в ротоглотку при коматозном состоянии больного, наркозе, при угнетении гортанно-глоточных рефлексов любой этиологии.

Циметидин для лечения обострений язвенной болезни двенадцатиперстной кишки назначают по 200-400 мг 3 раза в течение дня (во время еды) и 400-800 мг на ночь. Возможно назначение в дозе 800 мг в 1 приём (перед сном), а также по 400 мг 2 раза в сутки. Максимальная суточная доза - 2,0 г. Продолжительность курса лечения - 4- 6 нед. Для

профилактики обострений назначают по 400 мг на ночь. Средняя продолжительность курса лечения при язве, связанной с приёмом НПВС - 8 нед. Дозы те же. При рефлюкс-эзофагите назначают по 400 мг 4 раза в сутки во время еды и на ночь. Курс лечения - 4-8 нед. При синдроме Золлингера-Эллисона - по 400 мг 4 раза в сутки, при необходимости дозу можно увеличить. В целях профилактики кровотечений и при лечении эрозивно-язвенных повреждений верхних отделов ЖКТ, вызванных стрессом, циметидин назначают парентерально, при стабилизации состояния больного переходят на приём внутрь в суточной дозе до 2,4 г (по 200-400 мг каждые 4-6 ч). При подготовке к оперативному вмешательству назначается 400 мг за 90-120 мин до начала общей анестезии. При нарушении функции почек доза циметидина должна быть снижена. При клиренсе креатинина 30-50 мл/мин - до 800 мг/сут, 15-30 мл/мин - до 600 мг/сут, менее 15 мл/мин - до 400 мг/сут. Рекомендованная доза ранитидина при обострении язвы двенадцатиперстной кишки или доброкачественной язвы желудка составляет 300 мг (делят на два приёма по 150 мг утром и вечером или принимают один раз в сутки). Лечение продолжают до рубцевания язвы или, если повторное обследование провести невозможно, в течение 4-8 нед. В большинстве случаев дуоденальные и желудочные язвы заживают через 4 нед. В отдельных случаях может потребоваться продолжать лечение до 8 нед. При лечении язвенной болезни не рекомендуют резкую отмену препарата (особенно до рубцевания язвы), обычно рекомендуют переход на поддерживающую дозу 150 мг на ночь. При лечении неязвенной диспепсии и гастритов возможен более короткий курс. Во многих странах ранитидин 75 мг продаётся в качестве препарата безрецептурного отпуска для применения при неязвенной диспепсии по 75 мг 4 раза в день.

При рефлюкс-эзофагите рекомендованная доза составляет 150 мг 2 раза в сутки в течение 8 нед, при необходимости до 150 мг 4 раза в сутки. Кроме того, улучшению состояния способствует приподнимание головного конца постели и лечение метоклопрамидом. Для профилактики рецидивов язвенной болезни рекомендуется принимать 150 мг один раз в сутки, перед отходом ко сну. При состояниях с патологической гиперсекрецией, например, синдроме Золлингера-Эллисона, рекомендованная доза ранитидина составляет 600-900 мг в сутки в несколько приемов. В тяжёлых случаях применялись дозы до 6 г в сутки, которые хорошо переносились больными. Рекомендуемые для *Helicobacter pylori* схемы с применением ранитидина - см. в разделе, посвящённом ингибиторам протонного насоса. Обычная доза для профилактики рецидивирующих желудочно-кишечных кровотечений у больных язвенной болезнью равна 150 мг два раза в сутки. Хирургическим больным с риском аспирации желудочного содержимого назначают 300 мг ранитидина внутрь вечером накануне операции.

Фамотидин при язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки в стадии обострения назначают по 20 мг 2 раза в сутки (утром и вечером) или 40 мг 1 раз в сутки на ночь. При необходимости суточная доза может быть увеличена до 80-160 мг. Курс лечения 4-8 нед. С целью профилактики рецидивов - по 20 мг 1 раз в сутки перед сном. При рефлюкс-эзофагите - 20-40 мг 2 раза в день в течение 6-12 нед. При синдроме Золлингера-Эллисона дозу препарата и продолжительность курса лечения устанавливают индивидуально, начальная доза обычно составляет 20 мг каждые 6 ч. При общей анестезии для профилактики аспирации желудочного сока - внутрь по 40 мг вечером накануне операции и/или утром перед операцией в/в струйно

или капельно (применяется при невозможности приёма внутрь). Обычная доза - по 20 мг 2 раза в сутки (каждые 12 ч). При наличии синдрома Золлингера-Эллисона начальная доза составляет 20 мг каждые 6 ч. В дальнейшем доза зависит от уровня секреции соляной кислоты и клинического состояния больного. При почечной недостаточности, если клиренс креатинина составляет <30 мл/мин или креатинин сыворотки крови >3 мг/100 мл, суточную дозу препарата необходимо уменьшить до 20 мг или увеличить интервал между приёмами до 36-48 ч.

Побочные эффекты и противопоказания

Соотношение токсической и терапевтической доз для всех H_2 -гистаминоблокаторов очень высоко. Разные препараты этой группы вызывают побочные эффекты с разной частотой. При применении циметидина она составляет 3,2%, ранитидина - 2,7%, фамотидина - 1,3%. Могут отмечаться головная боль, чувство усталости, сонливости, тревога, тошнота, рвота, боль в животе, метеоризм, нарушения акта де-

фекации, миалгии, аллергические реакции. Острый панкреатит, гепатоцеллюлярные, холестатические или смешанные гепатиты с желтухой или без нее, гипоплазия костного мозга, серьёзные поражения ЦНС (результат проникновения препаратов через гематоэнцефалический барьер), включая спутанность сознания, обратимые нарушения остроты зрения, головокружение, возбуждение, галлюцинации, гиперкинезы, депрессия, отмечались, хотя и крайне редко, но при использовании всех антагонистов H_2 -гистаминовых рецепторов.

Нейротропные неблагоприятные реакции чаще возникают у пожилых людей и при нарушениях функции печени и почек, а также при нарушении целостности гематоэнцефалического барьера. Описаны изменения со стороны крови

(тромбоцитопения, лейкопения, нейтропения, апластическая и иммунная гемолитическая анемия) и умеренное обратимое повышение активности печёночных ферментов, уровня креатинина в сыворотке крови. Распространённость этих реакций невелика.

H₂-гистаминоблокаторы могут вызывать обратимые, связанные с идиосинক্রазией, гематологические побочные эффекты. Они возникают обычно в первые 30 дней лечения, носят обратимый характер и чаще всего проявляются тромбоцитопенией и гранулоцитопенией. Описаны случаи алопеции, повышения креатинина в крови, брадикардии и гипотонии, кишечной непроходимости, психических расстройств, поражений нервно-мышечного аппарата, парестезий. Подобные реакции на фоне применения ранитидина, фамотидина встречаются, в основном, при применении высоких доз препаратов, например, при синдроме Золлингера-Эллисона.

Нарушения деятельности эндокринной системы обусловлены способностью H₂-гистаминоблокаторов вытеснять из связи с рецепторами эндогенный тестостерон, а также лекарственные препараты, содержащие этот гормон, приводя к расстройствам половой сферы (импотенция, гинекомастия). Фамотидин вызывает эти эффекты реже, чем циметидин и ранитидин. Они (эффекты) дозозависимы, возникают на фоне длительного применения препаратов, обратимы (исчезают при отмене препарата или замене его на другой).

Фамотидин оказывает побочное действие преимущественно на желудочно-кишечный тракт: развиваются или диарея, или (реже) запор. Диарея - результат антисекреторного действия. Уменьшение продукции соляной кислоты повышает рН в желудке, что препятствует превращению пепсиногена в пепсин, участвующий в расщеплении белков пи-

щи. Кроме того, уменьшение продукции желудочного сока, а также блокада H₂-гистаминовых рецепторов поджелудочной железы становятся причиной снижения выделения пищеварительных ферментов поджелудочной железой и жёлчи. Все это приводит к нарушению процесса пищеварения и развитию диареи. Однако частота этих осложнений невелика (для фамотидина - 0,03-0,40%) и обычно не требует прекращения лечения. Подобные эффекты свойственны всем H₂-гистаминоблокаторам. Они дозозависимы и их можно ослабить, снизив дозы препарата.

H₂-блокаторы могут нарушать функцию сердечно-сосудистой системы, блокируя H₂-гистаминовые рецепторы миокарда, сосудистой стенки. У страдающих сердечно-сосудистыми заболеваниями и пожилых больных они способны вызывать аритмии, усиливать сердечную недостаточность, провоцировать коронарораспазм. Гипотензия иногда наблюдается при внутривенном введении циметидина. Гепатотоксичность H₂-гистаминоблокаторов, проявляемая гипертрансаминаземией, гепатитом, нарушением активности цитохрома P-450, связана с метаболизмом этих препаратов в печени. Это наиболее характерно для циметидина. H₂-гистаминоблокаторы пациентам с нарушениями функции печени назначают с осторожностью и в уменьшенных дозах.

При применении фамотидина в связи с его незначительным метаболизмом частота подобных осложнений минимальна.

H₂-гистаминоблокаторы могут ухудшать течение бронхообструктивных заболеваний, приводя к бронхоспазму (действие на H₁-гистаминовые рецепторы). Побочный эффект, свойственный H₂-гистаминоблокаторам (в основном,

циметидину и ранитидину), - развитие синдрома отмены. Именно поэтому рекомендуется дозы снижать постепенно. Противопоказания к назначению H₂-гистаминоблокаторов: беременность, лактация, детский возраст (до 14 лет), выраженные нарушения функции печени и почек, нарушения сердечного ритма. Препараты следует с осторожностью принимать пожилым людям.

Взаимодействие

При назначении с другими ЛС необходимо учитывать, что циметидин и, значительно реже, ранитидин ингибируют активность изоферментов цитохрома P-450 CYP1A2, CYP2C9, CYP2D6, CYP3A4, что может привести к повышению концентрации в плазме крови совместно применяемых ЛС-субстратов данных изоферментов, например, теофиллина, эритромицина, этмозина*, непрямым антикоагулянтов, фенитоина, карбамазепина, метронидазола. Циметидин также может подавлять метаболизм трициклических антидепрессантов, бензодиазепинов, β-блокаторов, блокаторов кальциевых каналов, амиодарона, лидокаина. При одновременном применении с хинидином концентрация хинидина в плазме крови повышается, возникает риск усиления побочных эффектов; с хинином - возможно уменьшение выведения хинина и увеличение его T_{1/2}, имеется риск усиления побочных эффектов.

Ранитидин тоже связывается с ферментами системы, но с более низкой аффинностью, поэтому его влияние на метаболизм лекарственных средств незначительно. Фамотидин, низатидин, роксатидин вообще не обладают способностью связываться с системой цитохрома и подавлять метаболизм других препаратов.

Благодаря возможному снижению скорости печёночного кровотока на 15-40%, особенно при внутривенном применении циметидина и ранитидина, может уменьшаться пре-

системный метаболизм препаратов с высоким клиренсом. Фамотидин не изменяет скорости портального кровотока.

По аналогии с антацидами антагонисты H_2 -гистаминовых рецепторов путем повышения рН в желудке могут влиять на биодоступность некоторых лекарственных средств. Установлено, что стандартные дозы циметидина и ранитидина повышают абсорбцию нифедипина, усиливая его антигипертензивное действие. Ранитидин также уменьшает всасывание итраконазола и кетоконазола.

При одновременном применении с дигоксином возможно как повышение, так и снижение концентрации дигоксина в плазме крови. При одновременном применении с карведилолом увеличивается АУС карведилола без изменения его C_{max} в плазме крови. При одновременном применении с лоратадином повышается концентрация лоратадина в плазме крови, усиления побочных эффектов не отмечено. Курение снижает эффективность ранитидина.

Циметидин уменьшает инактивацию панкреатических ферментов в кишечнике. Напротив, одновременное применение H_2 -гистаминоблокаторов снижает биодоступность итраконазола и кетоконазола.

Антациды, сукральфат замедляют абсорбцию ранитидина, фамотидина, в связи с чем при одновременном использовании перерыв между приёмом антацидов и ранитидина должен быть не менее 1-2 ч.

Лекарственные средства, угнетающие кроветворение в костном мозге, при одновременном с фамотидином применении увеличивают риск развития нейтропении.

H_2 -гистаминоблокаторы - слабые основания, экскретируются активной секрецией в канальцах почек. Может происходить взаимодействие с другими лекарственными препаратами, экскреция которых осуществляется такими же

механизмами. Так, циметидин и ранитидин снижают почечную экскрецию зидовудина, хинидина, новокаиномидата*. Фамотидин не изменяет выведение этих препаратов, возможно, вследствие использования других транспортных систем. Кроме того, средние терапевтические дозы фамотидина обеспечивают низкие концентрации в плазме крови, которые не могут значимо конкурировать с другими препаратами на уровне канальцевой секреции.

Фармакодинамические взаимодействия H_2 -гистаминоблокаторов с другими антисекреторными препаратами (например, холиноблокаторами) могут усиливать терапевтическую эффективность. Комбинация H_2 -гистаминоблокаторов с препаратами, воздействующими на хеликобактер (препаратами висмута, метронидазолом, тетрациклином, амоксициллином, кларитромицином), ускоряет заживление пептических язв.

При одновременном применении с фентанилом возможно усиление эффектов фентанила; с флекаинидом - повышается концентрация флекаинида в плазме крови вследствие уменьшения его почечного клиренса и метаболизма в печени под влиянием циметидина.

Неблагоприятное фармакодинамическое взаимодействие наблюдается с препаратами, содержащими тестостерон. Циметидин вытесняет гормон из связи с рецепторами и на 20% увеличивает его концентрацию в плазме крови. Ранитидин и фамотидин не оказывают такого действия.

При приёме с флувастатином возможно повышение абсорбции флувастатина; с фторурацилом - повышается концентрация фторурацила в плазме крови на 75%, усиливаются побочные эффекты фторурацила; с хлорамфениколом - описаны случаи развития тяжёлой апластической анемии; с хлорпромазином - как уменьшение, так и повышение концентрации хлорпромазина в плазме крови. При одно-

временном применении с циклоспорином нельзя исключить повышение концентрации циклоспоринона в плазме крови. При одновременном применении повышается концентрация в плазме крови пefлоксацина (при приёме внутрь).

При одновременном применении с пероральными гипогликемическими средствами, производными сульфонилмочевины в редких случаях наблюдалась гипогликемия.

Ингибиторы протонного насоса

Механизм действия и основные фармакодинамические эффекты

Ингибиторы H^+/K^+ -АТФазы - производные бензимидазола. Препараты в щелочной нейтральной среде фармакологически неактивны (пролекарства), представляют собой липофильные слабые основания, плохо растворимые в воде. В кислой среде они неустойчивы, поэтому коммерческие лекарственные формы представляют собой кишечнорастворимые таблетки или гранулы в желатиновых капсулах (чем выше рН среды, тем больше процент высвобождения вещества из гранул или таблеток). Препараты всасываются в тонкой кишке. Будучи слабыми основаниями, ингибиторы протонного насоса легко проникают из плазмы в кислую среду секреторного канальца, где образуют сульфеновую кислоту и катионный сульфенамид тетрациклической структуры, который ковалентно взаимодействует с SH-группами на внеклеточном, люминальном домене H^+/K^+ -АТФазы. При связывании двух молекул ингибитора с одной молекулой энзима образуется практически необратимый блок, так как катионный сульфенамид плохо диссоциирует от рецептора (табл. 20-4). Восстановление активности молекулярной помпы обусловлено, в основном, её синтезом *de novo*.

Таблица 20-4. Антисекреторный эффект ингибиторов протонного насоса после 5 дней лечения (по Scholtz Н.Е. и др., 1995)

Препарат	Средние значения интрагастрального рН
Омепразол, 20 мг/сут Лансопразол, 30 мг/сут Пантопразол, 40 мг/сут Рабепразол, 20 мг/сут Эзомепразол, 20 мг/сут Эзомепразол, 40 мг/сут	2,75 3,70 3,20 6,5 6,3 7,2

Поскольку ингибиторы протонного насоса превращаются в фармакологически активное вещество только при низких значениях рН, встречаемых в секреторных канальцах париетальных клеток, считается, что это и обуславливает их высокую селективность и безопасность. Однако возможна активация препаратов в умеренно кислых тканях с ингибированием почечной Na^+/K^+ -АТФазы и образованием активных форм кислорода нейтрофилами, угнетение Т-киллеров и хемотаксиса полиморфноядерных клеток. Блокаторы H^+/K^+ -АТФазы потенцируют синтез слизи и бикарбонатов в антральном отделе желудка и в двенадцатиперстной кишке.

Классификация

Классификация ингибиторов протонного насоса весьма условна. С развитием новой группы препаратов - производных бензимидазола, ввиду общности механизма их действия, классификация основывалась на очередности их создания (поколения ингибиторов протонного насоса). Однако направление поиска новых высокоэффективных препаратов данной фармакологической группы пошло по двум направлениям: с одной стороны, был создан рабепразол, отличающийся по химической структуре от представителей предыдущих поколений; с другой стороны, был создан эзомепразол, представляющий собой моноизомер (S-

изомер) омепразола - представителя I поколения ингибиторов протонного насоса. В основу синтеза эзомепразола положено разделение рацемической смеси омепразола на право- и левовращающие (соответственно R- и S-) изомеры. Способ такого разделения был признан фундаментальным достижением, его разработчики были удостоены Нобелевской премии в области химии в 2001 г. R-форма омепразола менее эффективна, чем S-форма (эзомепразол) из-за их различий в биохимической доступности. Большая часть R-формы подвергается метаболизму в печени и не достигает париетальной клетки. Эти преимущества метаболизма эзомепразола приводят к увеличению AUC по сравнению с таковой для омепразола.

Рабепразол и эзомепразол продемонстрировали большую, по сравнению с предыдущими поколениями блокаторов H^+/K^+ -АТФазы, продолжительность основного фармакодинамического эффекта (блокады кислотопродукции), с другой стороны, два направления развития фармакологической группы вносят разногласие в принципы построения классификации по поколениям (рис. 20-1).

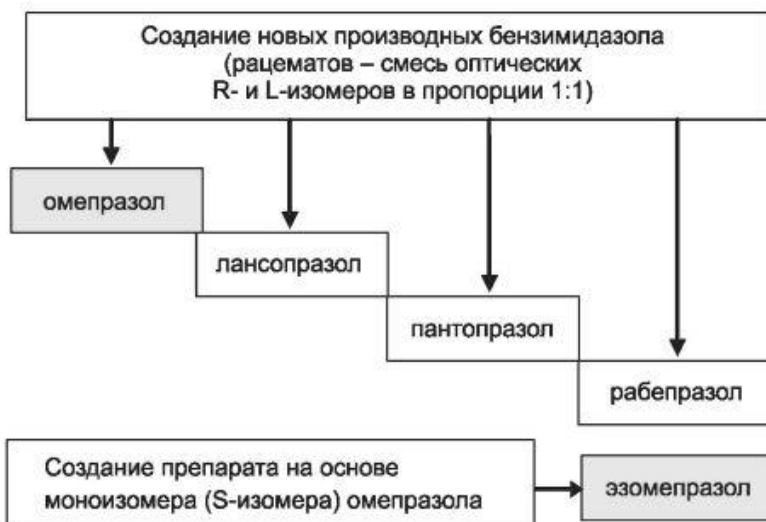


Рис. 20-1. Направления развития фармакологической группы препаратов - ингибиторов протонного насоса (схема).

Фармакокинетика

Фармакокинетика ингибиторов протонного насоса зависит от применяемой дозы. Это связано с их свойством, таким как высокая лабильность в кислой среде. Они способны блокировать внутрижелудочную кислотопродукцию, увеличивать собственную биодоступность (более характерно для омепразола, эзомепразола и лансопразола; биодоступность пантопразола и рабепразола при длительном применении практически не изменяется). Поскольку блокаторы протонного насоса неустойчивы в кислой среде, коммерческие лекарственные формы выпускают в виде кишечнорастворимых гранул, заключенных в желатиновые капсулы или кишечнорастворимые таблетки. Сравнительная фармакокинетика ингибиторов протонного насоса отражена в табл. 20-5.

Следует отметить, что биодоступность ингибиторов протонного насоса изменяется при наличии некоторых заболеваний печени, пищевода, желудка, кишечника (например, при рефлюкс-эзофагите, обострении язвенной болезни двенадцатиперстной кишки).

Для пациентов с заболеваниями почек или для пожилых уменьшение дозы ингибиторов протонного насоса не требуется. Несмотря на уменьшение клиренса ингибиторов протонного насоса в печени, нет необходимости регулировать дозу препарата для пациентов с нарушениями функции этого органа. Регуляция дозы не обязательна и для больных с различной степенью почечной недостаточности, а также для пациентов с циррозом печени, несмотря на уменьшение суммарного клиренса ингибитора.

Метаболиты омепразола, идентифицированные в образцах плазмы крови и в моче, - это омепразол сульффон, омепразол сульфид, гидроксидомепразол. Омепразол метаболизируется практически полностью до неактивного сульффона и в 100 раз менее активного гидроксипроизводного.

Интересен тот факт, что для ингибиторов протонного насоса характерен эффект функциональной кумуляции, то есть происходит накапливание антисекреторного эффекта, а не препарата. Таким образом, при достаточно низком периоде полувыведения, учитывая, что активная форма препарата навсегда блокирует функциональную активность H^+/K^+ -АТФазы и секреция соляной кислоты восстанавливается лишь при появлении новых молекул протонного насоса, продолжительность основного фармакодинамического эффекта намного превышает время нахождения препарата в крови.

Показания к применению и режим дозирования Показания к применению:

- неязвенная диспепсия;

- язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки;

Таблица 20-5. Основные фармакокинетические параметры ингибиторов протонного насоса

Показатель	Омепразол, 20 мг	Лансопразол, 30 мг	Пантопразол, 40 мг	Рабепразол, 20 мг	Эзомепразол	
					20 мг	40 мг
Биодоступность, %	1-й день: 35–40; 5-й день: 65	1-й день: 81–91	1-й день: 77,0 (не изменяется при длительном приёме)	1-й день: 51,8 (не изменяется при длительном приёме)	1-й день: 50; 5-й день: 68	1-й день: 64; 5-й день: 89
$C_{\text{макс}}$, моль/л	1-й день: 0,62; 5-й день: 1,00	1-й день: 0,75–1,15;	1-й день: 2,52; 7-й день: 2,57	1-й день: 0,478; 7-й день: 0,407	1-й день: 1,68; 5-й день: 2,55	1-й день: 2,38; 5-й день: 4,64
$T_{\text{макс}}$, ч	1-й день: 1,94; 5-й день: 1,23	1-й день: 1,5–2,2	1-й день: 2,79; 7-й день: 2,54	1-й день: 4,6; 7-й день: 4,00	1-й день: 0,38; 7-й день: 0,29	1-й день: 1,00–3,50
AUC, (мг·ч)/л	1-й день: 1,25; 5-й день: 1,86	1-й день: 2–5	1-й день: 4,61; 7-й день: 4,99	1-й день: 0,86; 7-й день: 0,90	1-й день: 1,34; 5-й день: 2,55	1-й день: 4,32; 5-й день: 11,21
$T_{1/2}$, ч	1-й день: 0,98; 5-й день: 1,09	1-й день: 1,00	1-й день: 1,03; 7-й день: 1,15	1-й день: 1,03; 7-й день: 1,34	1-й день: 0,75; 5-й день: 1,01	1-й день: 0,85; 5-й день: 1,25
CL, (л·ч)/кг	0,45	0,20	0,1	1-й день: 7,49; 7-й день: 6,49	1-й день: 1,22; 5-й день: 5,16	1-й день: 1,17; 5-й день: 5,90
Пути выведения	Метаболиты в моче, с фекалиями					
Связывание с белком плазмы, %	95	97	98	97	97	97
Биотрансформация	CYP2C19 и CYP3A4				S-изомер омепразола практически не метаболизируется	
Взаимодействие с другими препаратами	+	+	±	±	–	–

пептическая язва;

- стрессовые язвы;
- эрозивно-язвенный эзофагит;
- рефлюкс-эзофагит;
- синдром Золлингера-Эллисона;
- полиэндокринный аденоматоз;
- системный мастоидоз;
- инфекция *Helicobacter pylori*.

При язвенной болезни желудка, двенадцатиперстной кишки и рефлюкс-эзофагите омепразол назначают по 20 мг 1 раз в день, лансопразол по 30 мг 1 раз в день, пантопразол по 40 мг в сутки, рабепразол по 40 мг в сутки, эзомепразол по 40 мг в сутки. При необходимости (сохранение симпто-

мов диспепсии или удлинение сроков заживления дефектов слизистой оболочки) увеличивают дозы или продолжительность лечения (при необходимости до 40 мг). При язве двенадцатиперстной кишки курс лечения 2-4 нед, при язве желудка и рефлюкс-эзофагите - 4-8 нед. Препараты используют для профилактики сезонных обострений или в режиме «по требованию» (on demand), когда пациент самостоятельно принимает препараты при появлении непродолжительных и незначительно выраженных явлений диспепсии. При синдроме Золлингера-Эллисона начальные дозы препаратов увеличивают (под контролем секреции желудка). При пептической язве, в патогенезе которой бактерия *Helicobacter pylori* играет одну из ведущих ролей, принимают удвоенные дозы ингибиторов протонного насоса в комбинациях с антибактериальными препаратами (табл. 20-б).

Побочные эффекты и противопоказания к назначению

Частые жалобы пациентов, длительно получающих ингибиторы протонного насоса, - головная боль, головокружение, сухость во рту, тошнота, диарея, запор, общая слабость, аллергические реакции, различные варианты кожной сыпи, редко - импотенция, гинекомастия. При длительном непрерывном применении ингибиторов протонного насоса возможно снижение продукции защитного гексаминсодержащего муцина желудка.

Вследствие ахлоргидрии могут произойти заселение микроорганизмами прежде практически стерильной слизистой оболочки желудка и двенадцатиперстной кишки; гипергастринемия, гиперплазия ECL- клеток, возможно, увеличивается риск развития ECL-клеточной карциномы. Возможны активизация препарата в умеренно кислых тканях с ингибированием почечной Na^+/K^+ -АТФазы и образованием

активных форм кислорода нейтрофилами, угнетение Т-киллеров и хемо-

Таблица 20-6. Схемы эрадикационной терапии инфекции *Helicobacter pylori*

Название схемы	Лекарственные препараты и их дозы		Продолжительность лечения, дни
	базисный препарат	антибактериальные препараты	
Тройная терапия на основе препаратов висмута	Висмута субнитрат 120 мг 4 раза в день (или висмута субгаллат, висмута субсалицилат)	+ тетрациклин 500 мг 4 раза + метронидазол 250 мг 4 раза (или тинидазолом 500 мг 2 раза в день)	7
Тройная терапия с блокаторами H ⁺ /K ⁺ -АТФазы париетальных клеток	Омепразол 20 мг 2 раза, или пантопразол 40 мг 2 раза, или лансопразол 30 мг 2 раза, или рабепразол 20 мг 2 раза, или эзомепразол 40 мг 2 раза в сутки	+ амоксициллин 500 мг 3 раза + метронидазол 400 мг 3 раза (или тинидазол 500 мг 2 раза в день) или + метронидазол 400 мг 3 раза + кларитромицин 250 мг 2 раза в день или + амоксициллин 1000 мг 2 раза + кларитромицин 500 мг 2 раза в день	7
Квадротерапия	Висмута субнитрат 120 мг 4 раза в день (или висмута субгаллат, висмута субсалицилат) + омепразол 40 мг или пантопразол 80 мг, или лансопразол 60 мг в день	+ тетрациклин 500 мг 4 раза + метронидазол 250 мг 4 раза (или тинидазол 500 мг 2 раза в день) + амоксициллин 2000 мг	7
Схемы с блокаторами H ₂ -рецепторов гистамина	ранитидин 300 мг или фамотидин 40 мг в день	+ метронидазол (тинидазол) 1000 мг или в комбинации с антибиотиками (см. выше)	7–14

таксиса полиморфноядерных клеток, нейтропения, агранулоцитоз. При длительном применении омепразола появляются гипонатриемия, дефицит витамина В₁₂. Редко встречаются кандидозы (как следствие иммунодефицита), аутоиммунные нарушения. Описаны случаи гемолиза, острого

гепатита, острого интерстициального нефрита, острой почечной недостаточности. Недостаточно изученной остается проблема возможного влияния препарата на плод.

Взаимодействие

Омепразол замедляет элиминацию лекарственных средств, метаболизирующихся в печени, путём микросомального окисления изоферментами цитохрома P-450 CYP2C9, CYP3A4, диазепам, фенитоина, непрямых антикоагулянтов. Омепразол снижает на 10% клиренс теофиллина. Ингибиторы протонного насоса изменяют pH-зависимую абсорбцию лекарственных средств, относящихся к группам слабых кислот (замедление) и оснований (ускорение). Сукральфат снижает биодоступность омепразола на 30%, в связи с чем необходимо соблюдать интервал между приемом этих препаратов в 30-40 мин. Антациды замедляют и снижают абсорбцию ингибиторов протонного насоса, поэтому их следует назначать за 1 ч до или через 1-2 ч после приема лансопризола.

20.2. ГАСТРОПРОТЕКТОРЫ

К гастропротекторам относят ЛС, повышающие резистентность слизистой оболочки желудка и двенадцатиперстной кишки к воздействию агрессивных факторов. Подобная гастропротекция может быть осуществлена или путём активации естественных механизмов защиты слизистой оболочки, или за счет образования дополнительного защитного барьера в области эрозии или язвы.

Известны следующие фармакологические механизмы защиты слизистой оболочки:

- стимуляция устойчивости клеток гастродуоденальной зоны к неблагоприятным воздействиям (истинная цитопротекция);

- повышение секреции слизи и изменение ее качественных характеристик в сторону большей устойчивости к кислотно-пептической агрессии;
- стимуляция секреции клетками слизистой оболочки бикарбонатов;
- повышение устойчивости капиллярного русла к агрессии и нормализация микроциркуляции в слизистой оболочке желудка и двенадцатиперстной кишки;
- стимуляции регенерации клеток слизистой оболочки;
- механическая защита дефектов слизистой оболочки.

Механизм действия и основные фармакодинамические эффекты (См. подробно для каждой группы препаратов.)

Классификация

Выделяют пять групп гастропротекторов:

- пленкообразующие: сукральфат, препараты коллоидного висмута (висмута субнитрата и висмута субсалицилата): де-нол*, триби- мол*, вентрисол*;
- адсорбирующие и обволакивающие ЛС: сималдрат (гелусил^{*}, гелусил лак^{*});
- цитопротективные: простагландины - синтетический аналог простагландина Е-мизопростол;
- стимуляторы регенерации (репаранты): метилурацил^{*}, пентоксил^{*}, этаден^{*}, метандиенон (метандростенолон^{*}), нандролон (ре- таболил^{*}), калия оротат, препараты АТФ, биогенные стимуляторы (алоэ древовидного листа, каланхоэ сок^{*}, апилак^{*}, прополис), облепихи масло, шиповника масло, препараты корней девясила высокого, солкосерил^{*}, гастрофарм^{*} и др.;
- стимуляторы слизеобразования: препараты корня солодки голой, карбеноксолон, капусты сок сухой^{*} и др.

Препараты коллоидного висмута. В кислой среде желудочного содержимого они образуют гликопротеин-висмутовый комплекс, концентрируемый в зоне эрозивных

и язвенных поражений. При этом создается защитный барьер, препятствующий обратной диффузии ионов водорода, что ускоряет заживление эрозии или язвы. Препараты висмута слабо влияют на агрессивные факторы язвообразования, но способны предупреждать поражения слизистой оболочки желудка химическими раздражителями - этанолом, уксусной кислотой и др. Известно, что под влиянием препаратов коллоидного висмута на 50% усиливается локальный синтез простагландина E₂ в слизистой оболочке желудка или двенадцатиперстной кишки. Важен в противоязвенной терапии угнетающий эффект висмута в отношении *Helicobacter pylori*.

Сукральфат - комплексный сульфатированный дисахарид, содержащий алюминий. Препарат сходен с гепарином, однако лишен антикоагулянтных свойств и состоит из октасульфата сахарозы. В кислой среде желудка полимеризуется, при реакции с кислотой расходуется алюминия гидроксид. Образующийся полианион формирует прочные связи с положительно заряженными радикалами белков слизистой оболочки желудка и двенадцатиперстной кишки, особенно в зоне эрозий и язв, где концентрация препарата в 5-7 раз выше, чем в участках здоровой слизистой. Этот защитный слой относительно стабилен - в желудке сохраняется до 8 ч, в двенадцатиперстной кишке до 4 ч.

Сукральфат не обладает выраженными антацидными свойствами, но приблизительно на 30% тормозит пептическую активность желудочного сока. Он способен адсорбировать желчные кислоты, пепсин и повышать синтез простагландинов.

Простагландины представляют собой ненасыщенные карбоксикислоты эндогенного происхождения и содержат по 20 атомов углерода в виде цикlopentanового кольца.

Простагландины являются производным эссенциальных жирных кислот, входящих в состав клеточных мембран. Их предшественник - арахидоновая кислота, высвобождаемая из мембран под влиянием фосфолипазы А₂. Многие простагландины (G, A, I₂) ингибируют желудочную секрецию, уменьшая кислотность и пептическую активность желудочного сока; уменьшают сосудистую проницаемость, нормализуют микроциркуляцию, усиливают секрецию слизи и бикарбонатов. Гастропротективные свойства простагландинов связаны с их способностью предупреждать некроз слизистой оболочки при воздействии на нее НПВС, этанола, гипертонического солевого раствора и пр.

Эффект от воздействия простагландинов развивается очень быстро, в течение одной минуты при введении внутрь, и продолжается до двух часов. Синтетические аналоги простагландинов (мизопростол) более стабильны в организме. Мизопростол (синтетический аналог простагландина E₁) связывается с рецепторами простагландинов париетальных клеток, угнетая базальную, стимулированную и ночную секрецию. Действие препарата начинается через 30 мин после приёма внутрь и продолжается не менее 3 ч. Показано, что при дозе 50 мкг эффект короткий; при дозе 200 мкг - более выраженный и продолжительный.

Стимуляторы регенерации (репаранты). Метилурацил*-аналог пиримидиновых оснований, стимулирует белковый синтез при язвенной болезни, ускоряет регенерацию клеток, способствует заживлению язв, ожогов.

Метандиенон (метандростенолон*), нандролон (ретаболил*) - анаболические гормоны. Стимулируют азотистый баланс, уменьшают выделение мочевины, калия, серы, фосфора. У больных повышается аппетит, нарастает масса тела, облегчается период реконвалесценции после

обострения ряда заболеваний, ускоряется заживление язв, ран, ожогов. Эти препараты показаны для лечения больных, истощённых язвенной болезнью.

Биогенный стимулятор солкосерил* - небелковый экстракт крови телят, ускоряет регенерацию тканей при язвенных поражениях, ожогах, отморожениях, пролежнях и др.

К биогенным стимуляторам также относятся вышеупомянутые алоэ древовидного листья, каланхоэ сок*, апилак*, прополис. Репаранты со сложным механизмом воздействия на заживление язв, ожогов, ран - облепихи масло, шиповника масло. Они содержат большие количества каротинов, каротиноидов, витаминов С, Е, фолиевой кислоты и др. Под действием масла облепихи в гомогенате слизистой оболочки желудка повышается содержание ацетилнейраминовой кислоты, снижается уровень перекисей. В корнях девясила высокого содержится эфирное масло, кристаллическая часть которого (геленин) состоит из смеси лактонов алантолактона, его изо- и дигидроаналогов и алантоновой кислоты. Препарат корней девясила - алантон*, стимулирует процессы регенерации тканей, в том числе и язвенных поверхностей.

В связи с низкой эффективностью применение этих препаратов в настоящее время ограничено.

Стимуляторы слизиобразования. Корень солодки голой богат биологически активными веществами. К ним относятся ликуразид, глицирризиновая кислота (тритерпеновый гликозид*, обладающий противовоспалительными свойствами), флавоновые гликозиды, ликвиритон*, ликвиритозид (имеющий спазмолитический эффект), эфирное масло, слизистые и многие другие продукты метаболизма растения. В начале 60-х годов на основе глицирризиновой кислоты был синтезирован пентациклический тритерпен, который под названием карбеноксолон (биогастрон, дуога-

строн) применялся при лечении больных с язвенной болезнью. Препарат при курсовом применении улучшал количество и качество слизистого слоя, что повышало устойчивость его к кислотноагрессивному воздействию.

Фармакокинетика

Ниже приводится фармакокинетика основных препаратов группы.

Препараты висмута обладают низкой биодоступностью. При курсовом лечении концентрация висмута в плазме крови достигает 50 мкг/л приблизительно через один месяц. При этом концентрация препарата в желудочном соке сохраняется на уровне 100 мг/л. Всосавшийся висмут концентрируется в почках и выделяется с мочой. Невсосавшаяся часть висмута выводится с калом в виде сульфида. Период полувыведения 4-5 сут. Изредка отмечают головные боли, головокружение, диарею. Описаны висмутовые энцефалопатии, когда концентрация в плазме препарата достигала 100 мкг/л.

Сукральфат обладает низкой всасываемостью из ЖКТ. Абсорбция составляет 3-5% от введенной дозы (до 5% дисахаридного компонента и менее 0,02% алюминия). Выводится через кишечник - 90% в неизменённом виде, незначительное количество сульфатного дисахарида, попавшего в кровоток, выводится почками. При приёме внутрь мизопростол быстро и полно абсорбируется (пища задерживает абсорбцию). C_{max} наступает через 12 мин; 90% препарата в плазме связывается с белками. $T_{1/2}$ составляет 20-40 мин. В стенках ЖКТ и печени метаболизируется до фармакологически активной мизопропостоловой кислоты. 80% метаболитов выводится с мочой, 15% - с жёлчью. C_{ss} - через 2 сут. Не кумулируется при многократном приёме. Выводится почками (80%) и с жёлчью (15%). При нарушении

функции почек почти в 2 раза повышаться C_{\max} , удлиняется $T_{1/2}$.

Показания к применению и режимы дозирования

Описываемую группу лекарственных препаратов применяют при лечении и профилактике больных с эрозиями и язвами желудка и двенадцатиперстной кишки, при рефлюкс-эзофагите, гастрите. Препараты висмута входят в состав схем для эрадикации *Helicobacter pylori*. Сукральфат показан также при гиперфосфатемии у больных с уремией, находящихся на гемодиализе. Их терапевтическая значимость при язвенной болезни уменьшилась (в связи с широким применением антикислотных средств), однако у каждого из препаратов существует своя терапевтическая «ниша» и определённые показания к применению. Мизопростол, кроме того, применяют для профилактики и лечения нестероидной гастропатии, у пациентов с повышенным риском язвообразования.

Де-нол* применяют по 2 таблетки (каждая по 120 мг) в день за полчаса до завтрака и обеда в течение 4-8 нед. Препараты висмута чаще всего применяют в составе схем антигеликобактерной терапии (см. таблицу в разделе, посвящённом ингибиторам протонного насоса).

Сукральфат применяют внутрь по 1 г 4 раза в сутки или по 2 г 2 раза в сутки за 1 ч до еды и перед сном, максимальная суточная доза - 8 г. Средняя продолжительность курса лечения язвенной болезни 4-6 нед, при необходимости - до 12 нед. У пациентов с гиперфосфатемией при снижении концентрации фосфатов в плазме крови доза сукральфата может быть уменьшена.

Мизопростол назначают взрослым по 200 мкг 4 раза в сутки (во время или после еды и на ночь). Возможно применение по 400 мкг 2 раза в сутки (последний приём на ночь). У пациентов, принимающих НПВС, мизопростол

применяют в течение всего периода лечения НПВС. Курс лечения при обострении язвенной болезни двенадцатиперстной кишки 4 нед. Если по данным эндоскопии не отмечено полного рубцевания язвы, лечение продолжают еще в течение 4 нед.

Противопоказания

Гастропротекторы противопоказаны при беременности, выраженных нарушениях функции почек, повышенной чувствительности к препаратам. Мизопростол, обладающий тератогенным действием, противопоказан при беременности, лактации, а также при нарушениях функции печени, повышенной чувствительности к простагландинам. Де-нол* не применяют при нарушении функции почек. Сукральфат не назначают детям до 4 лет, пациентам с выраженными нарушениями функции почек, кровотечением из ЖКТ, повышенной чувствительностью к препарату, дисфагией или непроходимостью ЖКТ.

Побочные эффекты

При применении всех гастропротекторов возможно возникновение головной боли, тошноты, рвоты, нарушения акта дефекации. Изредка отмечают аллергические реакции в виде кожной сыпи и зуда. При применении мизопростала часто наблюдают диарею, возможны меноррагии, метроррагии. Продолжительный приём больших доз препаратов висмута не рекомендуют, так как известны случаи возвратной энцефалопатии.

Побочные эффекты препаратов висмута (слабость, снижение аппетита, нефропатия, гингивиты, артралгии) наблюдают при концентрации висмута в плазме крови свыше 100 мкг/л.

Побочные эффекты сукральфата: запоры, диарея, тошнота, сухость во рту, гастралгия, сонливость, головокружение, головная боль, кожный зуд, сыпь, крапивница, боль в об-

ласти поясницы. Появление сонливости и судорог обусловлено токсическим действием алюминия.

Побочные эффекты мизопростола: боль в животе, метеоризм, тошнота, рвота, диарея, запор, боли внизу живота (связанные с сокращениями миометрия), дисменорея, полименорея, меноррагия, метроррагия. Аллергические реакции: кожная сыпь, зуд, отёк Квинке. Могут наблюдаться: изменение массы тела, астения, повышенная утомляемость; крайне редко - судороги (у женщин в преддверии постклимактерического периода). С осторожностью мизопростол применяют у пациентов с артериальной гипотензией, поражениями артерий сердца и головного мозга, эпилепсией, повышенной чувствительностью к простагландинам или их аналогам.

Взаимодействие

Де-нол* может вызывать снижение абсорбции тетрациклинов, препаратов железа, кальция. Не следует за полчаса до приёма и полчаса спустя употреблять молоко. Не следует одновременно использовать другие препараты висмута или употреблять алкоголь. Субсалицилат висмута не рекомендуется назначать одновременно с антикоагулянтами, противоподагрическими средствами и антидиабетическими препаратами.

При одновременном применении сукральфата с непрямыми антикоагулянтами возможно уменьшение их антикоагулянтной активности. При одновременном применении уменьшается абсорбция производных фторхинолона, а также снижается абсорбция amitриптилина, что может привести к уменьшению его клинической эффективности. Полагают, что при одновременном применении сукральфата с амфотерицином В, тобрамицином возможно образование хелатных комплексов, что может привести к уменьшению их противомикробной активности.

При одновременном применении с дигоксином возможно уменьшение его абсорбции. Полагают, что при одновременном применении возможно небольшое уменьшение абсорбции кетоназола и флуконазола. При одновременном применении с левоти록сином заметно уменьшается эффективность левотироксина натрия. При одновременном применении с сукральфатом наблюдались небольшие изменения фармакокинетики теофиллина. Полагают также, что возможно значительное уменьшение абсорбции теофиллина из лекарственных форм с замедленным высвобождением. Полагают, что при одновременном применении возможно уменьшение абсорбции тетрациклина. При одновременном применении уменьшается абсорбция фенитоина, сульпирида. Описан случай уменьшения концентрации хинидина в плазме крови при одновременном применении с сукральфатом. При одновременном применении нельзя исключить некоторого уменьшения биодоступности циметидина, ранитидина, роксатидина.

При одновременном применении мизопростола с антацидами уменьшается концентрация мизопростола в плазме крови. При одновременном применении с магнийсодержащими антацидами возможно усиление диареи. При одновременном применении с аценокумаролом описан случай уменьшения антикоагулянтного действия аценокумараола.

20.3. ПРОТИВОРВОТНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА

Тошнота - неприятное, безболезненное, своеобразное ощущение, предшествующее рвоте. Рвота - это рефлекторный акт выталкивания содержимого желудка через рот, при этом диафрагма и наружные косые мышцы живота со-

кращаются, создавая положительное давление как в брюшной, так и в грудной полостях. Происходит расслабление верхнего пищеводного сфинктера, расширение брюшного отдела пищевода и сокращение привратника, что способствует более быстрому выходу пищи через рот. Рвота - защитная физиологическая реакция, способствующая освобождению желудка от токсических или неудобоваримых продуктов.

Различают три вида рвоты:

- собственно рефлекторная рвота, связанная с патологией органов пищеварения;
- токсическая - при накоплении в организме экзогенных ядов, или токсинов, или лекарственных препаратов;
- центральная - при заболеваниях или поражениях ЦНС.

В дорсальном отделе латеральной ретикулярной формации продолговатого мозга локализован так называемый рвотный центр. Кроме

того, существует и вторая область, участвующая в акте рвоты, - «хеморецепторная триггерная зона». Она расположена в дне четвёртого желудочка головного мозга. Аfferентные сигналы к центру рвоты поступают из многочисленных периферических зон, включая глотку, сердце, брюшину, сосуды брыжейки и желчевыводящие пути. Стимуляция каждой из этих зон может вызывать рвоту. Независимо от причины, вызывающей рвотный рефлекс, в его реализации принимают участие нейромедиаторы: дофамин, гистамин, ацетилхолин, эндогенные опиаты, серотонин, ГАМК, субстанция Р. Фармакологическое воздействие на некоторые из этих веществ является основой создания многих противорвотных препаратов.

Механизм действия и основные фармакодинамические эффекты (См. подробно для каждой группы препаратов.)

Классификация

В группе противорвотных препаратов встречаются лекарственные средства различной химической природы. По фармакологическому эффекту их можно разделить на несколько подгрупп:

- препараты центрального действия, блокирующие серотониновые рецепторы: гранисетрон, ондансетрон, трописетрон;
- препараты центрального действия, блокирующие дофаминовые рецепторы: домперидон, метоклопрамид, сульпирид;
- препараты центрального действия, блокирующие дофаминовые и холинорецепторы: тиэтилперазин.

Препараты центрального действия, блокирующие серотониновые рецепторы. Ондансетрон селективно блокирует серотониновые 5-НТЗ-рецепторы нейронов, устраняя тошноту и рвоту, обусловленную высвобождением серотонина. Применяют на фоне лечения цитостатическими препаратами, при лучевой терапии, в послеоперационном периоде.

Трописетрон так же, как и ондансетрон, является конкурентным антагонистом серотониновых 5-НТЗ-рецепторов в периферических тканях и ЦНС. Блокирует рвотный рефлекс, вызываемый химиотерапевтическими противоопухолевыми препаратами, стимулирующими выброс серотонина из энтерохромаффиноподобных клеток слизистой оболочки желудка и кишечника. Гидроксيليруется с последующей конъюгацией с глутатионом в печени; метаболиты этого процесса неактивны. Длительность действия препарата до 24 ч, из организма выводится медленно.

Гранисетрон считают антагонистом 5-НТЗ-рецепторов с высокой степенью селективности.

Препараты центрального действия, блокирующие дофаминовые рецепторы. Эффект обусловлен центральным

дофаминоблокирующим действием. Эти препараты влияют на триггерные зоны ствола головного мозга, оказывая регулирующее влияние на моторику желудка и кишечника, не влияя на желудочную секрецию, таким образом, оказывая противорвотное действие, успокаивая икоту и устраняя тошноту.

Метоклопрамид, домперидон и сульпирид при некоторых ситуациях снимают тошноту, рвоту, вызванную апоморфином, морфином, но малоэффективны при рвоте, вызванной цитостатиками. Эти препараты тормозят выработку гастрина в ответ на приём мясной пищи, оказывают сосудорасширяющее действие, улучшают кровоток в органах брюшной полости, усиливают репаративные процессы. Сульпирид оказывает также умеренное антисеротониновое действие.

Метоклопрамид и сульпирид в большей степени понижают двигательную активность пищевода, ускоряют опорожнение желудка, активизируют пищеводно-желудочный сфинктер, повышают активность пилорической части желудка, перистальтику двенадцатиперстной кишки. Метоклопрамид ускоряет продвижение пищи по тонкому кишечнику, не усиливая значительно перистальтику и не вызывая диарею. Холиномиметические эффекты метоклопрамида и сульпирида ограничены проксимальным отделом кишечника, устраняются холиноблокаторами и морфином.

Препараты центрального действия, блокирующие дофаминовые и холинорецепторы. Тиэтилперазин действует на хеморецепторную триггерную зону и на собственный центр рвоты, оказывая центральное противорвотное действие. Обладает адreno- и м-холиноблокирующим действием; связывает дофаминовые рецепторы в нигростриат-

ных путях, но, в отличие от нейролептиков, не имеет антипсихотических и каталептогенных свойств.

Фармакокинетика

При введении внутрь биодоступность ондансетрона достигает 60%; C_{\max} - 1,5 ч; с белками плазмы связывается до 70-76% препарата. $T_{1/2}$ при парентеральном введении - 3 ч. Выделяется с мочой. Противопоказан больным с повышенной чувствительностью к препарату и в I триместре беременности.

После быстрого внутривенного введения 20 или 40 мкг/кг гранисетрона его средняя пиковая концентрация в плазме крови составляет соответственно 13,7 и 42,8 мкг/л. Связывание с белками плазмы составляет 65%. Препарат быстро метаболизируется путём деметилирования и окисления. Период полувыведения составляет 3,1-5,9 ч, у онкологических пациентов он повышается до 10-12 ч. Выводится с мочой и калом, в основном в виде конъюгатов, 8-15% препарата обнаруживают в моче в неизменённом виде.

Трописетрон в течение 20 мин всасывается из кишечника (более 95%). C_{\max} достигается в течение 3 ч. С белками плазмы крови связывается до 70% препарата.

Метоклопрамид быстро всасывается из ЖКТ, биодоступность - 60-80%, C_{\max} достигается через 1-2 ч. Время достижения максимальной концентрации в плазме крови 30-120 мин. Выводится через почки в неизменённом виде (около 30%) и в виде конъюгатов. Период полувыведения от 3 до 5 ч, при нарушениях функции почек увеличивается до 14 ч. Проникает через ГЭБ, плацентарный барьер, в грудное молоко.

Домперидон быстро абсорбируется при приёме внутрь натошак. C_{\max} в плазме крови достигается примерно в течение 1 ч. Низкая абсолютная биодоступность домперидона при приёме внутрь (приблизительно 15%) обусловлена

экстенсивным первичным метаболизмом в стенке кишечника и печени. Гипоацидность желудочного сока снижает абсорбцию домперидона. При приёме внутрь домперидон не кумулирует и не индуцирует собственный метаболизм. C_{\max} в плазме через 90 мин после приема, равная 21 нг/мл, после 2-недельного приёма по 30 мг/сут была почти такой же, как после приёма первой дозы (18 нг/мл). Домперидон на 91-93% связывается с белками плазмы. Препарат метаболизируется в печени путём гидроксирования и N-дезалкилирования. При исследованиях метаболизма препарата *in vitro* с использованием диагностических ингибиторов было обнаружено, что CYP3A4 является основным изоферментом системы цитохрома P-450, участвующим в процессе N-дезалкилирования домперидона, тогда как CYP3A4, CYP1A2 и CYP2E1 участвуют в процессе ароматического гидроксирования домперидона. Выведение с мочой и калом составляет 31% и 66% от принятой внутрь дозы соответственно. Выводится в неизменённом виде с калом - 10% и с мочой приблизительно 1%. $T_{1/2}$ из плазмы крови после приёма разовой дозы составляет 7-9 ч у здоровых людей. У пациентов с тяжёлой почечной недостаточностью $T_{1/2}$ увеличивается до 20,8 ч.

Тиэтилперазин после приёма внутрь хорошо всасывается из ЖКТ. Максимальная концентрация в плазме - через 2-4 ч. Объём распределения 2,7 л/кг. Препарат метаболизируется в печени. $T_{1/2}$ около 12 ч. В неизменённом виде выводится примерно 3% дозы.

Показания к применению и режим дозирования. Противорвотные препараты показаны для симптоматического лечения тошноты и рвоты. Препараты центрального действия, блокирующие серотониновые рецепторы, учитывая их механизм действия, применяются при тош-

ноте и рвоте, развившейся во время проведения химиотерапии онкологических заболеваний, для профилактики и лечения рвоты после наркоза.

Препараты центрального действия, блокирующие дофаминовые рецепторы применяются:

- при тошноте, рвоте;
- при послеоперационной атонии кишечника;
- при гипокинетическом опорожнении желудка;
- при рефлюкс-эзофагите;
- в составе комплексной терапии язвенной болезни;
- при дискинезии жёлчных путей;
- при метеоризме, икоте;
- при рвоте, развившейся на фоне токсемии, лучевой терапии, нарушений диеты, приёма ЛС, при рентгенологических обследованиях, эндоскопиях.

Тиэтилперазин, метоклопрамид, сульпирид рекомендуют также при тошноте, рвоте центрального генеза на фоне вестибулярных нарушений, головокружений. Способы применения противорвотных средств отражены в табл. 20-7.

Таблица 20-7. Режим дозирования противорвотных лекарственных средств

Название	Лекарственная форма	Дозы		Кратность
		разовая	суточная	
Тиэтилперазин	Таблетки, драже, суппозитории, раствор для в/в, к/к, в/м введения	0,0065 г 1 мл	0,0065– 0,0195 г 1 мл	1–3 раза в сутки, в/м, в/в однократно
Сульпирид	Таблетки; капсулы; сироп, раствор для инъекций	0,05–0,1 г	0,3–1,6 г	В 3 приёма
Метоклопромид	Таблетки, сироп, раствор для в/м, в/в введения	5–20 мг	20–69 мг	3–4 раза в сутки
Домперидон	Таблетки	0,01– 0,02 г	0,08 г	3–4 раза в сутки
Гранисетрон	Таблетки, раствор для в/в введения	0,001 г 3 мл (0,003 г)	0,002 г, макс. до 0,009 г	2–3 раза в сутки
Трописетрон	Таблетки, раствор для в/в введения	от 2–5 мг внутри	в/в, кап- пельно 5–10 мг	1–2 раза в сутки
Ондасетрон	Таблетки, раствор для в/в введения	4–8 мг		2 раза в сутки

Побочное действие и противопоказания

При применении ондансетрона и трописетрона возможно появление головной боли, головокружения, диареи, запоров. Эти препараты противопоказаны при беременности и кормлении грудью, ондансетрон противопоказан, а трописетрон не рекомендован для применения у детей.

При приёме ондансетрона возможны:

- боли в грудной клетке (в ряде случаев с депрессией сегмента *ST*);
- аритмии;
- артериальная гипотензия, брадикардия;
- икота, сухость во рту;
- транзиторное бессимптомное повышение активности трансаминаз в сыворотке крови;
- спонтанные двигательные расстройства, судороги;

- крапивница, бронхоспазм, ларингоспазм, ангионевротический отёк, анафилаксия;
- приливы крови к лицу, чувство жара;
- временное нарушение остроты зрения;
- гипокалиемия.

При приёме трописетрона у больных с артериальной гипертензией может повышаться артериальное давление; в редких случаях возможны зрительные галлюцинации. При применении гранисетрона возможны транзиторное повышение активности печёночных ферментов (трансаминаз) в крови, запоры, головная боль, кожная сыпь. Препарат противопоказан при повышенной чувствительности к нему.

При приеме метоклопрамида иногда возникают чувство усталости, головные боли, головокружение, беспокойство, депрессия, сонливость, шум в ушах, агранулоцитоз, у детей может развиваться дискинетический синдром (непроизвольные тикообразные подёргивания мышц лица, шеи или плеч). Возможно появление экстрапирамидных расстройств. В единичных случаях развивается тяжёлый нейролептический синдром. При длительном лечении метоклопрамидом может развиваться паркинсонизм. Со стороны сердечно-сосудистой системы: суправентрикулярная тахикардия, гипотензия, гипертензия. Со стороны желудочно-кишечного тракта: запор, диарея, сухость во рту. Со стороны эндокринной системы: гинекомастия, галакторея или нарушения менструального цикла. При развитии этих явлений метоклопрамид отменяют. Приём метоклопрамида противопоказан при повышенной чувствительности к препарату, феохромоцитоме, кишечной непроходимости, перфорации кишечника и желудочно-кишечном кровотечении, пролактинозависимой опухоли, эпилепсии и экстрапирамидных двигательных расстройствах, в I триместре беременности и

период лактации, детям до 2 лет. С осторожностью применяют при артериальной гипертензии, бронхиальной астме, нарушениях функций печени, повышенной чувствительности к прокаиному и прокаинамиду, детям в возрасте от 2 до 14 лет. Во время II и III триместра беременности препарат назначают только по жизненным показаниям. Больным с пониженной функцией почек препарат назначают в уменьшенных дозах.

При приёме домперидона возможно развитие преходящих спазмов кишечника (полностью обратимы и исчезают после прекращения лечения). Редко развиваются экстрапирамидные симптомы у детей, в единичных случаях - обратимые экстрапирамидные симптомы у взрослых. При нарушении функций гематоэнцефалического барьера полностью исключают возможность появления неврологических побочных эффектов. Возможны гиперпролактинемия, галакторея, гинекомастия. Аллергические реакции: сыпь и крапивница. Домперидон противопоказан при желудочно-кишечных кровотечениях, механической непроходимости или перфорациях, при которых стимуляция двигательной функции желудка может быть опасна, при пролактинсекретирующей опухоли гипофиза (пролактинома), повышенной чувствительности к компонентам препарата. Применение домперидона в I триместре беременности не желательно. С осторожностью назначают препарат больным с печёночной недостаточностью, учитывая высокую степень метаболизма домперидона в печени.

При приёме тиетилперазина могут возникнуть сухость во рту, головокружения, при длительном применении возможны экстрапирамидные расстройства, нарушение функций печени. Препарат противопоказан детям до 15 лет, при депрессии, коматозных состояниях, остром приступе глаукомы, тяжёлой печёночной и почечной недостаточности,

гиперчувствительности к препаратам фенотиазинового ряда.

Взаимодействие

Следует учитывать, что ондансетрон метаболизируется ферментной системой цитохрома Р-450 печени. Поэтому с осторожностью следует назначать ондансетрон-лэнс одновременно с индукторами цитохрома Р-450 (СУР2D6 и СУР3А) - барбитуратами, карбамазепином, каризопродолом, аминоглутетимидом, гризеофульвином, азота закисью*, папаверином, фенилбутазоном, фенитоином (вероятно, и с другими гидантоинами), рифампицином, толбутамидом; с ингибиторами цитохрома Р-450 (СУР2D6 и СУР3А) - аллопуринолом, антибиотиками группы макролидов (в том числе эритромицином), антидепрессантами (ингибиторами МАО), хлорамфениколом, циметидином, содержащими эстрогены пероральными контрацептивами, дилтиаземом, дисульфидирамом, вальпроевой кислотой, натрием вальпроатом, флуконазолом, фторхинолонами, изониазидом, кетоконазолом, ловастатином, метронидазолом, омепразолом, пропранололом, хинидином, хинином, верапамилом.

При одновременном приёме трописетрона с рифампицином, фенобарбиталом или другими препаратами, индуцирующими микросомальные ферменты печени, происходит снижение его концентрации в плазме и уменьшение противорвотного действия.

Никаких специфических лекарственных взаимодействий с гранисетроном не отмечено.

Метоклопрамид снижает действие антихолинэстеразных средств, усиливает всасывание антибиотиков (тетрациклина, ампициллина), парацетамола, леводопы, лития и алкоголя, уменьшает всасывание дигоксина и циметидина, усиливает действие лекарственных средств, угнетающих ЦНС.

Не следует одновременно с метоклопрамидом назначать нейролептические препараты во избежание возможного усиления экстрапирамидных расстройств. Препарат может влиять на действие трициклических антидепрессантов, ингибиторов МАО и симпатомиметических средств, снижает эффективность терапии H₂-гистаминоблокаторами, увеличивает риск развития гепатотоксичности при комбинации с гепатотоксичными средствами, снижает эффективность перголида, леводопы, увеличивает биодоступность циклоспорина, что может потребовать контроля его концентрации, повышает концентрацию бромокриптина.

Антихолинергические препараты, циметидин, натрия бикарбонат* могут нейтрализовать действие домперидона. Не следует принимать антацидные и антисекреторные препараты одновременно с мотилиумом*, так как они снижают его биодоступность (после приёма внутрь). Основной путь метаболических превращений домперидона происходит при участии изофермента CYP3A4 системы цитохрома P-450. На основании исследований *in vitro* можно предположить, что при одновременном применении домперидона и лекарственных средств, значительно ингибирующих этот изофермент, возможно повышение уровня домперидона в плазме. Примерами ингибиторов изофермента CYP3A4 являются следующие лекарственные средства: противогрибковые препараты азолового ряда, антибиотики из группы макролидов, ингибиторы ВИЧ-протеазы, нефазодон. Теоретически, так как домперидон обладает гастрокинетическим действием, он мог бы влиять на абсорбцию препаратов при одновременном приёме внутрь, в частности препаратов с замедленным высвобождением активного вещества или препаратов, покрытых кишечнорастворимой оболочкой. Однако применение домперидона у больных на фоне приема парацетамола или

подобранной терапии дигоксином не влияло на уровень этих препаратов в крови. Мотилиум может также сочетаться с нейролептиками, действие которых он не усиливает; агонистами допаминергических рецепторов (бромокриптином, леводопой), нежелательные периферические эффекты которых, такие, как нарушения пищеварения, тошнота, рвота, он подавляет, не нейтрализуя их основные свойства.

Тиэтилперазин потенцирует действие алкоголя, бензодиазепинов, наркотических анальгетиков и других препаратов, угнетающих функции ЦНС.

20.4. ФЕРМЕНТНЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Показанием для назначения ферментных препаратов больным с заболеваниями желудочно-кишечного тракта считают синдром мальдигестии и мальабсорбции различного происхождения при наличии внешнесекреторной недостаточности поджелудочной железы или без нее. Расстройства полостного пищеварения наблюдают при алиментарных погрешностях, дисфункции и заболеваниях желудка, тонкой кишки, поджелудочной железы, печени, желчевыводящих путей или при сочетанной патологии. Сначала возникают расстройства пристеночного пищеварения, а затем и всасывания (мальабсорбция). Клинические проявления нарушений пищеварения обусловлены симптомами диспепсии различной выраженности. Наиболее часто больных беспокоит метеоризм, несколько реже - неустойчивый стул. К клиническим признакам внешнесекреторной недостаточности поджелудочной железы относят боли в околопупочной области, снижение аппетита, метеоризм, неустойчивый стул, стеаторею, креаторею, тошноту, рецидивирующую рвоту, общую слабость, похудание, снижение физической активности, отставание в росте (при тяжёлых формах).

Ферментные препараты являются многокомпонентными лекарственными средствами, основу которых составляет комплекс энзимов животного, растительного или грибкового происхождения в чистом виде или в комбинации со вспомогательными компонентами (жёлчными кислотами, аминокислотами, гемицеллюлазой, симетиконом, адсорбентами и др.).

Препараты, содержащие ферменты слизистой оболочки желудка.

Пепсин - препарат, содержащий протеолитический фермент. Получают его из слизистой оболочки желудка свиней. Таблетки ацидинпепсина* (аналоги: бетацид*, аципепсол*, пепсамин, пепсацид) содержат 1 часть пепсина и 4 части бетаина (ацидина*). При введении в желудок бетаина гидрохлорид гидролизует и отделяет свободную соляную кислоту. Пепсидил* - раствор в соляной кислоте продуктов ферментативного гидролиза слизистой оболочки желудка свиней, содержащей пепсин. Абомин* содержит сумму протеолитических ферментов. Его получают из слизистой оболочки желудка телят и ягнят молочного возраста.

Препараты, содержащие ферменты поджелудочной железы или аналогичные им. Ферментативные ЛС этой группы содержат в своем составе пищеварительные ферменты поджелудочной железы (табл. 20-8).

Таблица 20-8. Пищеварительные ферменты поджелудочной железы

Фермент	Мишень
α -Амилаза	α 1,4-гликозидные связи крахмала, гликогена
Липаза	Триглицериды (образование 2-моноглицеридов и жирных кислот)
Фосфолипаза A ₂	Фосфатидилхолин (образование лизофосфатидилхолина и жирных кислот)
Карбоксилэстераза	Эфиры холестерина, эфиры жирорастворимых витаминов; три-, ди-, моноглицериды
Трипсин*	Внутренние связи белка (основные аминокислоты)
Химотрипсин*	Внутренние связи белка (ароматические аминокислоты, лейцин, глутамин, метионин)
Эластаза*	Внутренние связи белков (нейтральные аминокислоты)
Карбоксипептидаза А и В*	Наружные связи белков, включая ароматические и нейтральные алифатические аминокислоты (А) и основные аминокислоты (В) с карбоксильного конца

*

Ферменты секретируются поджелудочной железой в неактивной форме (проферменты); они активируются в двенадцатиперстной кишке.

Ферментативные препараты, содержащие или аналогичные ферментам поджелудочной железы:

- панкреатин (трипсин, α -амилаза*, липаза);
- креон 10000, креон 25000* (панкреатин);
- ораза* (амилаза, мальтаза, протеаза, липаза);
- солизим* (липолитический фермент из культуры *Penicillium solitum*);
- сомилаза* (солизим*, α -мальтаза);
- нигедаза* (липолитический фермент из растительного сырья);
- панзинорм форте Н* (экстракт жёлчи, панкреатин, аминокислоты из желёз крупного рогатого скота);
- панкурмен* (амилаза, липаза, протеаза, экстракт кукурузы);
- фестал* (амилаза, липаза, протеаза, гемицеллюлоза, компоненты жёлчи);
- дигестал* (панкреатин, экстракт жёлчи, гемицеллюлоза);

- энзистал* (панкреатин, гемицеллюлоза, экстракт жёлчи);
- мезим форте* (панкреатин, амилаза, липаза, протеаза).

Все ферментные лекарственные средства различаются по активности ферментов, их составу и существуют в разных лекарственных формах. В одних случаях это однослойные таблетки, растворимые только в кишечнике, в других - двухслойные, например, панзинорм форте Н*. Наружный слой его растворяется в желудке, содержит экстракт слизистой оболочки желудка и аминокислоты, а вторая оболочка кислотоустойчивая, растворяется в кишечнике, содержит панкреатин и экстракт жёлчи крупного рогатого скота.

Наряду с ферментами поджелудочной железы и желудка в комбинированный ферментный препарат часто включают и гемицеллюлозу, способствующую расщеплению растительных оболочек, что снижает процессы брожения, уменьшает образование газов в кишечнике (фес-тал*) (табл. 20-9).

Таблица 20-9. Состав основных ферментных препаратов

Препараты	Набор ферментов и их активность
Абомин	Сумма протеолитических ферментов (в 0,2 г 50 000 ЕД)
Ацидин–пепсин*	Пепсин, ацидин, выделяющий HCl
Дигестал*	200 мг панкреатина, 50 мг гемицеллюлозы, 25 мг экстракта жёлчи
Котазим–форте	Панкреатин, трипсин, экстракт жёлчи, 30 мг жёлчных кислот, целлюлоза
Мезим форте*	150 мг панкреатина, 4200 ЕД амилазы, 3500 ЕД липазы, 250 ЕД протеаз
Мексаза*	50 мг бромелина, 150 мг панкреатина, 25 мг дегидрохолевой кислоты; оксихинолины
Ораза*	Амилаза, мальтаза, протеаза, липаза
Панзинорм форте Н*	600 МЕ липазы, 450 МЕ трипсина, 1500 МЕ химотрипсина, 7500 МЕ амилазы, аминокислоты, экстракт жёлчи
Панкреатин	Амилаза, трипсин (0,5 г <197> 12,5 ЕД)
Панкурмен*	1050 ЕД амилазы, 875 ЕД липазы, 63 ЕД протеаз, 8,5 мг экстракта куркумы
Пепсин	Пепсин
Солизим*	20 000 ЛЕ липолитического фермента
Трифермент*	18 ЕД трипсина, 6 ЕД липазы, амилаза
Фестал*	По 10 ЕД липазы и амилазы, 17 ЕД протеаз, 25 мг компонентов жёлчи

Препараты, содержащие ферменты растительного происхождения.

Ферментом растительного происхождения, используемым для коррекции мальдигестии, мальадсорбции и внешне-секреторной недостаточности поджелудочной железы, считают папаин (пепфиз*, юниэнзим*). Папаин - протеолитический фермент, присутствующий в латексе дынного дерева (*Carica papaya L.*). Он способен гидролизовать практически любые пептидные связи, за исключением тех, что образованы остатками пролина. Иногда в состав этой группы препаратов входит бромелаин.

Кроме того, в состав препаратов может входить грибковая диастаза (α -амилаза), расщепляющая полисахариды (крахмал, гликоген) на простые дисахариды (мальтозу и мальто-

триозу), вещества, уменьшающие явления метеоризма (симетикон, активированный уголь). Симетикон способствует коалесценции (разрушению пены).

Иногда применяются комбинированные препараты, содержащие панкреатин в сочетании с растительными энзимами (вобэнзим^{*}).

20.5. ЖЕЛЧЕГОННЫЕ, ГЕПАТОПРОТЕКТОРНЫЕ, ХОЛЕЛИТОЛИТИЧЕСКИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА

К данной группе лекарственных средств относят препараты, которые могут воздействовать на образование жёлчи и ее эвакуацию, осуществлять защитные функции в отношении гепатоцита, препятствовать развитию холелитиаза. Для более полного понимания механизма их действия необходимо оценить физиологические особенности жёлчевыделения, функции гепатоцита и жёлчного пузыря.

Гепатоциты - основные субъединицы печени, отделены от жёлчных капилляров так называемой базолатеральной мембраной, а от синусоидов - синусоидальной. Основной функцией базолатеральной мембраны считают выделение жёлчи в жёлчные капилляры, из которых она попадает в терминальные жёлчные протоки. Из них жёлчь поступает в более крупные протоки, затем в интралобулярные, откуда в общий жёлчный проток, в жёлчный пузырь и двенадцатиперстную кишку. На этой мембране расположены специфические ферменты: щелочная фосфатаза, лейцинаминопептидаза, γ -глутамилтранспептидаза.

Через синусоидальную мембрану осуществляются транспортные процессы: захват аминокислот, глюкозы, органических анионов (жёлчные, жирные кислоты и билирубин) для последующих внутриклеточных реакций. На синусоидальной мембране гепатоцита располагаются специфические транспортеры, в частности Na^+ , K^+ -АТФаза, и проис-

ходят процессы выделения альбумина, липопротеинов и факторов свёртывания крови.

Жёлчь (так называемая первичная, или порция «С») представляет собой жидкость с осмотическим давлением, равным таковому

в плазме крови, и является продуктом экзокринной секреции печени. В нормально функционирующем органе она секретируется постоянно и суточный объем ее колеблется от 250 до 1000 мл. В составе жёлчи много компонентов, определяющих ее функциональную роль в пищеварении:

- неорганические вещества: бикарбонаты, хлориды и фосфаты натрия, калия, кальция, магния, железа и других металлов;
- органические соединения: жёлчные кислоты первичные (холевая, хенодезоксихолевая); жёлчные кислоты вторичные (дезоксихолевая, литохолевая); холестерин; фосфолипиды; жирные кислоты; белок; мочевины, мочевая кислота;
- витамины А, В, С;
- некоторые ферменты: амилаза, фосфатаза, протеазы, каталаза и др. Формирование жёлчи складывается из трёх этапов.
- 1-й этап. Захват из крови содержащихся в ней жёлчных кислот, билирубина, холестерина и др.
- 2-й этап. Метаболизм и синтез новых составляющих жёлчи.
- 3-й этап. Выделение всех компонентов через билиарную мембрану в жёлчные каналы, затем в последующие протоки и двенадцатиперстную кишку.

В кишечнике жёлчь участвует в гидролизе жиров для подготовки их к всасыванию. Помимо этого, жёлчь активизирует панкреатическую липазу, подавляет действие желудочных протеаз, регулирует перистальтику кишечника. Она обладает слабо выраженными бактерицидными свойствами,

однако в ней длительно могут сохраняться сальмонеллы, большинство вирусов.

Жёлчный пузырь концентрирует и депонирует жёлчь между приёмом пищи. Он также эвакуирует жёлчь за счёт сокращения гладкомышечных элементов стенки в ответ на стимуляцию холецистокинином и поддерживает гидростатическое давление в жёлчных протоках.

Желчегонные лекарственные средства

Лекарственные средства, воздействующие и нормализующие жёлчевыделение (желчегонные ЛС), принято подразделять на три группы: холеретики, холекинетики и миотропные спазмолитики.

Холеретики. Механизм действия холеретиков связан с рефлекторными реакциями со слизистой оболочкой преимущественно тонкой кишки при воздействии жёлчных кислот или веществ, содержащих эфирные масла.

В эту группу входят:

- препараты, содержащие жёлчные кислоты;
- синтетические препараты;
- ЛС растительного происхождения;
- минеральные воды.

К холеретикам, содержащим жёлчные кислоты, относят аллохол*, лиобил*, холензим*, панзинорм форте-Н*, фестал*, дехолин, холагол*. Аллохол* содержит жёлчь густую, экстракт чеснока густого, экстракт крапивы густой, уголь активированный. Действие препарата основано на стимуляции секреторной функции печени и этой же функции кишечника, усилении перистальтики желудка и кишечника, воздействии на аномальную микрофлору толстой кишки. Не показано применение препарата при острых заболеваниях печени, при желтухе или индивидуальной непереносимости. Лиобил* содержит 0,2 г лиофилизованной бычьей жёлчи. Препараты жёлчи способствует

усилению образования жёлчи, стимулируют ее отток, усиливают секрецию сока поджелудочной железы, стимулируют моторику кишечника. Холензим* содержит жёлчи сухой 0,1 г, поджелудочной железы высушенной 0,1 г, слизистых оболочек тонких кишок убойного скота высушенного 0,1 г. В связи с наличием в препарате ферментов - трипсина и амилазы, помимо жёлчегонного эффекта при его приёме, отмечают стимуляцию процесса пищеварения. К синтетическим холеретикам относят гимекромон, осалмид, никодин*, цикловалон и др. Гимекромон возбуждает рецепторы слизистой оболочки кишечника и тем самым усиливает секрецию жёлчи. Препарат повышает осмотический градиент между жёлчью и кровью, что приводит к возрастанию фильтрации в жёлчные каналы электролитов и воды, снижению содержания холатов и противодействию камнеобразования. Гимекромон, помимо этого, является миотропным спазмолитиком и действует на желчевыводящие пути и их сфинктеров, не стимулирует моторику жёлчного пузыря и протоков. Препарат также не действует на гладкие мышцы сосудов и кишечника. Всасывается быстро, с белками крови связывается плохо, подвергается метаболизму в печени, экскретируется преимущественно через кишечник. Препарат применяют при дискинезиях жёлчного пузыря и желчевыводящих путей, холециститах, при неосложнённой желчнокаменной болезни и гепатитах с холестазом. Использование его не показано больным с гиперчувствительностью к гимекромону, при обострении язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки, при нарушении свёртываемости крови. При лечении иногда возникают диарея, боли в животе, головная боль, нарушается свёртываемость крови.

К холеретикам растительного происхождения относят алоэ древовидное*, барбарис обыкновенный*, валериану лекар-

ственную*, душицу обыкновенную*, зверобой продырявленный*, календулу*, кукурузы рыльца*, шиповника плоды и многие другие средства, а также флакумин*, конвафлавин*, берберина бисульфат* и др. Фламин* - сухой концентрат бессмертника, содержащий сумму флавоноидов. Желчегонный эффект достаточно выраженный. Кукурузы рыльца* (столбики с рыльцами, собранные в период созревания початков кукурузы) содержат ситостерол, стигмастерол, жирные масла, эфирное масло, сапонины и другие активные вещества. Установлено, что при лечении препаратами кукурузы увеличивается секреция жёлчи, уменьшается её вязкость и относительная плотность, уменьшается содержание билирубина. Берберина бисульфат* - алкалоид берберин, находящийся в корнях и листьях барбариса обыкновенного, по химическому строению относится к производным изохинолина, относят к четвертичным аммониевым основаниям. Помимо гипотензивного, обладает выраженным жёлчегонным средством и применяется при хроническом гепатите, холецистите. Желчегонным эффектом обладает также и настойка из листьев барбариса амурского.

Минеральные воды, содержащие преимущественно гидрокарбонаты, сульфаты, хлор и магний (Ессентуки ? 4 и ? 17, Джермук, Славяновская, Смирновская, Нарзан кисловодский, Нафтуса, Миргородская, Московская, Сочинская, Ростовская, Смоленская и др.) также обладают холеретической активностью.

Холекинетики. Эффект холекинетиков связан с повышением тонуса жёлчного пузыря и понижением тонуса жёлчных путей и сфинктера Одди. Практически все холекинетики обладают определённой холесекреторной активностью и противовоспалительным эффектом. К ним относят

холекинетики растительного происхождения и синтетические холекинетики

Холекинетики растительного происхождения: берберина бисульфат* и др.

Синтетические холекинетики: осалмид, гидроксиметилникотинамид (никодин*), фенипентол (фебихол*). Осалмид стимулирует образование и выделение жёлчи, уменьшает ее вязкость, действует спазмолитически в отношении гладких мышц жёлчных протоков, в том числе сфинктеров, обладает гипохолестеринемическими свойствами, нормализует содержание билирубина. Гидроксиметилникотинамид, помимо желчегонного, обладает антимикробным действием. Препарат усиливает образование и выделение жёлчи. Антимикробный эффект обусловлен отщеплением в кишечнике формальдегидной части молекулы. Другая часть, никотинамид, реализует витаминную РР-активность. Формальдегид связывается с электрофильными субстратами, в том числе с микробными клетками, коагулирует их, а никотинамид повторяет в организме путь витамина РР и стимулирует желчевыделение. Фенипентол преимущественно холеретический препарат. Он возбуждает рецепторы слизистой оболочки кишечника и рефлекторно стимулирует печёночную секрецию, увеличивая количество выделяемой жёлчи, содержание в ней холестерина и жёлчных кислот, тем самым оптимизируя осмотический градиент между жёлчью и кровью. Кроме того, препарат усиливает осмотическую фильтрацию воды и электролитов в жёлчные протоки, тормозит образование жёлчных и холестериновых камней, стимулирует моторику желудка и кишечника. Не показан при острых заболеваниях печени, жёлчного пузыря, при механической желтухе.

Миотропные спазмолитики, такие, как папаверин, дротаверин (ношпа*), бенциклан (галидор*), пинаверия бромид

(дицетел*), отилония бромид, тримебутин (дебридат*), способны ингибировать фосфодиэстеразу и блокировать аденозинового рецепторы. Эти процессы изменяют ионный баланс и уменьшают накопление кальция в гладкомышечных клетках. Указанные эффекты приводят к снижению двигательной активности гладкой мускулатуры. Бенциклан, помимо действия на гладкую мускулатуру внутренних органов, обладает умеренным сосудорасширяющим и седативным эффектами, местноанестезирующей активностью. При приёме внутрь быстро и полностью абсорбируется. Максимальная концентрация в плазме крови достигается после однократного приёма в течение первых трёх часов. Период полувыведения шесть часов, элиминирует преимущественно с мочой (97%) в виде неактивных метаболитов. Может вызывать головокружения, головную боль, возбуждение, сухость во рту, тошноту, анорексию, диарею, тахикардию. Пинаверия бромид понижает повышенный тонус гладкой мускулатуры кишечника и желчевыводящих путей. Иногда способствует появлению диспепсических явлений. Отилония бромид избирательно расслабляет гладкую мускулатуру желудочно-кишечного тракта. При приёме внутрь абсорбируется около 5% дозы, выводится в основном с жёлчью и выделяется с каловыми массами. С осторожностью назначают при глаукоме и во время беременности.

Для быстрого купирования боли при дискинезиях желчевыводящих путей применяют нитраты, однако они мало пригодны для длительного курсового лечения из-за кардиоваскулярных эффектов и других побочных проявлений.

Гепатопротекторные средства

Гепатопротекторные средства - это ЛС, повышающие устойчивость гепатоцитов к патологическим воздействиям

и усиливающие обезвреживающие функции печени. К ним относят:

- ингибиторы перекисного окисления липидов;
- эссенциальные фосфолипиды;
- препараты растительного происхождения.

Ингибиторы перекисного окисления липидов - тиоктовая кислота (α -липоевая кислота*, берлитион 300*, тиогамама*, тиоктацид 600Т*, эспа-липон*). Тиоктовая кислота является коферментом окислительного декарбоксилирования пировиноградной кислоты и α -кетокислот, нормализует энергетический, углеводный и липидный обмен, регулирует метаболизм холестерина. При курсовом лечении улучшает функции печени, снижает повреждающее действие токсических экзогенных и эндогенных агентов. Препарат быстро всасывается из кишечника; C_{max} достигается через 50 мин. Биодоступность около 30%, в печени окисляется и конъюгирует. Экскретируется преимущественно почками в виде неактивных метаболитов (80-90%); $T_{1/2}$ равен 20-50 мин. Общий плазменный клиренс 10-15 мл/мин. Иногда препарат вызывает гипогликемию, аллергические реакции; несовместим с растворами Рингера и глюкозы. При передозировке возможно появление головной боли, тошноты, рвоты.

Эссенциальные фосфолипиды содержатся в препарате эссенциале (эссенциале Н*, эссенциале форте Н*). Одна капсула препарата содержит «эссенциальных» фосфолипидов 300 мг, тиамин мононитрата 6 мг, рибофлавина 6 мг, пиридоксина гидрохлорида* 6 мг, цианокобаламина 6 мкг, никотинамида 30 мг, токоферола ацетата* 6 мг. Фосфолипиды, содержащиеся в препарате, - это диглицериновые фосфолипиды холинофосфорной кислоты, линолевой, линоленовой и других ненасыщенных жирных кислот. Поскольку эти вещества считают основными элементами кле-

точной структуры гепатоцита, то вместе с входящими в препарат витаминами при курсовом лечении они нормализуют метаболизм печени, улучшают ее детоксикационную функцию, оптимизируют микроциркуляцию в печени, уменьшают желтуху, положительно влияют на липидный спектр плазмы крови.

К гепатопротекторам растительного происхождения относят, прежде всего, препараты, содержащие алколоиды расторопши пятнистой [ге- патофальк планта, силибинин (карсил*), легалон 70* (силимарин*)], один из которых - силибинин, обладает ярко выраженными гепатопротекторными и антитоксическими свойствами. Механизм цитопротекции связан с подавлением перекисного окисления липидов, повреждающих мембраны печёночных клеток. Если гепатоцит уже поврежден, силибинин стимулирует синтез белков и фосфолипидов, восстанавливающих состав и физико-химические свойства клеточных мембран. Силибинин препятствует развитию фиброза, препятствует проникновению в печёночную клетку некоторых гепатотоксических ядов.

Абсорбция силибинина низкая. Подвергается энтеропечёночной циркуляции. Метаболизируется в печени путем конъюгации, $T_{1/2}$ равен 6 ч, экскретируется преимущественно с жёлчью в форме глюкуронидов и сульфатов. Не кумулирует. Препарат не показан больным с гиперчувствительностью к его компонентам. Силибинин иногда может вызывать диарею. Легалон 70*; одно драже содержит силимарина* 70 мг с минимум 30 мг силибинина в 90 мг расторопши пятнистой плодов экстракта (*Carduus marianus*, син. *Silybum marianum*). Гепатофальк планта содержит в одной капсуле сухой экстракт расторопши пятнистой, экстракт чистотела большого и турмерика яванского.

Холелитолитические средства

Известно, что холестерин растворяется в жёлчи под действием жёлчных кислот. В случаях, при которых содержание холестерина превышает содержание жёлчных кислот и лецитина, возможен процесс его кристаллизации и образование жёлчных камней, а одним из способов борьбы с камнеобразованием считают снижение его концентрации в жёлчи. Положительным холелитолитическим эффектом (способность растворять жёлчные камни) при достаточно длительном курсовом применении обладают хенодеоксихолевая кислота и урсодезоксихолевая кислота, имеющие модифицированную структуру жёлчных кислот.

Эти препараты увеличивают гидрофильность жёлчи. Они препятствуют кристаллизации и выпадению в осадок холестерина и способствуют растворению холестериновых камней. Поскольку воспалительные процессы в жёлчном пузыре способствуют кристаллизации холестерина и нарушению минерального состава жёлчи, применение антимикробных средств в этих случаях является профилактикой холелитиаза.

Хенодеоксихолевую и урсодезоксихолевую кислоты изготавливают полусинтетическим путём из животной жёлчи за счёт хенодезоксихолевой, кетолитохолевой и других жёлчных кислот. Препараты угнетают активность 3-гидрокси-3-метил-глутарил-коэнзим А-редуктазы, что уменьшает общий синтез холестерина вследствие субстратного блока его печёночного метаболизма, облегчает работу печени и способствует выведению холестерина из организма. При этом холестерин не только не выпадает в осадок в желчевыводящих путях, но и растворяется из уже сформировавшихся камней. В дозе 20 мг/кг в день (на три приёма, после еды) хенодезоксихолевая кислота способна растворять в жёлчном пузыре конкременты, содержащие

холестерин, со скоростью 0,5-1,0 мм (по диаметру) в месяц.

Для проведения холелитолитической терапии необходимы следующие условия:

- камни в жёлчном пузыре должны быть только холестериновыми и диаметром не более 2 см;
- полноценность сократительной функции жёлчного пузыря при объёме жёлчных камней менее 30% объёма жёлчного пузыря;
- отсутствие противопоказаний для подобной терапии: активные гепатиты и циррозы печени, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, поражение почек;
- длительность лечебного курса от 4 мес до 2 лет.

20.6. ИНГИБИТОРЫ ПРОТЕОЛИЗА

К препаратам, ингибирующим протеолитические ферменты в плазме и тканях, относятся апротинин (гордокс*, контрикал*, трасилол 500 000*). Этот препарат подавляет активность трипсина, плазмина и других протеаз, что приводит к снижению активности фактора Хагемана и блокированию перехода калликреиногена в калликреин. Вышеуказанные биологически активные вещества способствуют развитию тяжёлых некротических изменений поджелудочной железы при ее остром воспалении. Следствием действия антиферментов считают подавление образования кининов (брадикинина в плазме крови и калликреина в тканях), вызывающих нарушение микроциркуляции, вазодилатацию, повышающих проницаемость сосудов.

Апротинин - вещество полипептидной природы, панкреатический ингибитор трипсина. Его получают из лёгких крупного рогатого скота. Ингибирует протеолитические ферменты: трипсин, химотрипсин, калликреин, в том числе активирующий фибринолиз - плазмин. Применяют для лечения больных с острым панкреатитом, при гиперфибри-

нолитических кровотечениях, для лечения и профилактики различных форм шока (эндотоксического, травматического, гемолитического).

После внутривенного введения препарат быстро распределяется во внеклеточном пространстве. Кратковременно накапливается в печени. Период полувыведения из плазмы крови около 150 мин. Распадается под действием лизосомальных ферментов почек и выводится с мочой.

20.7. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ПРИМЕНЯЕМЫЕ ПРИ ДИАРЕЕ

Диарея (понос) - частое или однократное опорожнение кишечника с выделением жидких каловых масс более 250 г/сут. Любая диарея - это клиническое проявление нарушения всасывания воды и электролитов в кишечнике. В патогенезе диареи участвуют четыре механизма: кишечная гиперсекреция, повышение осмотического давления в полости кишки, нарушение транзита кишечного содержимого и кишечная гиперэкссудация. Диарея считается острой, если ее продолжительность не превышает 2-3 нед, и хронической - если она длится 4-6 нед и более.

В связи с многообразием этиологии и патогенеза диареи в терапевтической практике используется весьма значительное количество лекарственных средств, разнообразных как по химической структуре, так и по механизму воздействия. Тактика их применения зависит от выраженности основного и сопутствующих заболеваний у данного больного. Ниже приведены характеристики основных групп ЛС, используемых при лечении больных с диареей.

Антибактериальные препараты, такие, как интетрикс*, нифуроксазид (эрсефурил*), дипендал-м, энтеросевид*, применяют при диарее бактериальной этиологии. Интетрикс* содержит тилихинол н-додецил сульфат, тилброхинол; депендал-м - фуразолидон и метронидазол; энтеросе-

див* - стрептомицин, менадиона натрия бисульфит и натрия цитрат.

Бактериальные препараты, такие, как бактисубтил*, энтерол*, хилак форте*, также обладают антидиарейной активностью. Бактисубтил* представляет собой культуру бактерий IP-5832 в виде спор, карбонат кальция, белую глину, окись титана и желатин; энтерол* содержит лиофилизированную культуру *Saecharamyces doulardii*; хилак форте* содержит стерильный концентрат продуктов обмена веществ нормальной микрофлоры кишечника: молочную кислоту, лактозу, аминокислоты, жирные кислоты.

Адсорбирующие средства. Смекта (смектит) содержит смектит диоктаэдрический, обладающий сильными адсорбирующими свойствами. Препарат стабилизирует слизистый барьер, восполняя его дефекты, образуя поливалентные связи с гликопротеинами слизи; защищает слизистую оболочку желудка и кишечника от отрицательного действия ионов водорода, соляной кислоты, жёлчных солей, вирусов, бактерий, других агрессивных факторов.

Аттапулгит (каопектат*) - природный очищенный алюминио-магниевый силикат в коллоидной форме (природная смесь из группы палигорскитных минералов). Обладает противодиарейным, адсорбирующим, обволакивающим лечебными свойствами. После приёма внутрь не всасывается, образует на слизистой оболочке желудка и кишечника своеобразную плёнку. Адсорбирует жидкость, токсические вещества, бактерии, уменьшает воспалительную реакцию, нормализует кишечную флору. Не показан детям до 6 лет, лицам с гиперчувствительностью к этому препарату или больным с амёбной дизентерией. При употреблении с другими лекарственными средствами может нарушать их всасывание.

Таннакомп* содержит альбуминат таннина, лактат этакридина. Оказывает вяжущее, противомикробное, противодиарейное и противовоспалительное действие. Особенно показан при лечении больных с неспецифической диареей (понос путешественника, изменение характера питания, внезапная смена климатических условий и пр.).

Регуляторы двигательной активности желудка и кишечника. Лоперамид (имодиум*) обладает противодиарейной активностью, взаимодействует с опиатными рецепторами продольных и кольцевых мышц стенки кишечника, ингибирует высвобождение ацетилхолина и простагландинов. Препарат замедляет перистальтику и движение кишечного содержимого. В кишечнике всасывается около 40% полученной больной дозы, с белками плазмы связывается до 95% препарата. C_{max} достигается через 5 ч. Не проникает через гематоэнцефалический барьер, метаболизируется в печени, $T_{1/2}$ от 9 до 14 ч, выводится с калом и мочой. Не показан больным с гиперчувствительностью к препарату, при кишечной непроходимости, в I триместре беременности. Может вызывать головную боль, усталость, задержку стула.

Октреотид - синтетический октапептид, аналог соматостатина. Считают ингибитором синтеза активных секреторных агентов, в том числе пептидов и серотонина. Способствует снижению секреции и двигательной активности кишечника. После подкожного введения быстро всасывается, C_{max} до 5,2 мг/мл при дозе 100 мкг достигается в течение 25- 30 мин, 65% введённой дозы связывается в плазме с липопротеинами и, в меньшей степени, с альбуминами. $T_{1/2}$ после инъекции составляет 100 мин, длительность действия около 12 ч. С мочой экскретируется 32% неизменённого препарата. Противопоказан при беременности.

Лекарственные растения: анис обыкновенный*, бессмертник песчаный*, девясил высокий*, душица обыкновенная*, зверобой продырявленный*, кориандра плоды, коровяк обыкновенный*, лапчатка прямостоячая*, мать-и-мачеха обыкновенная*, мелисса лекарственная*, ромашка аптечная*, солодка голая*, сушеница топяная*, тысячелистник обыкновенный*, черника*, черёмуха обыкновенная* и другие также обладают антидиарейной активностью.

20.8. СЛАБИТЕЛЬНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА

Под запором подразумевают замедленное, затруднённое, редкое или систематически неполное опорожнение кишечника с твёрдыми, как правило, каловыми массами. Наиболее частые причины -нарушения процессов формирования каловых масс и их пассажа по толстой кишке:

- расстройство моторной функции (дискинезия) толстой кишки;
- ослабление естественных позывов на дефекацию;
- изменения анатомической структуры толстой кишки или окружающих ее тканей, препятствующие нормальному продвижению кала.

Запор подразделяют на первичный, вторичный, идиопатический. Причиной первичного запора являются аномалии, пороки развития толстой кишки и ее иннервации. Причиной вторичного запора служат заболевания и повреждения ободочной кишки, а также болезни других органов и систем, протекающие с метаболическими нарушениями. Идиопатический запор обусловлен нарушением двигательной активности прямой и ободочной кишки, причина которой неизвестна, например, инертная кишка, идиопатический мегаколон.

С патогенетических позиций запор может быть разделен на три основных типа: алиментарный, механический и дискинетический.

При лечении больных с запорами используют следующие группы

ЛС:

- осмотические слабительные;
- лекарственные средства, тормозящие абсорбцию воды из кишечника;
- синтетические слабительные;
- солевые слабительные;
- средства, вызывающие увеличение объема каловых масс;
- средства, смягчающие каловые массы;
- лекарственные средства, стимулирующие кишечный транзит.

Осмотические слабительные, содержащие плохо всасывающиеся углеводы: лактулоза (нормаза*, дюфалак*) или высокомолекулярные полимеры, способствующие задержке воды - макрогол (форлакс*). Они повышают осмотическое давление химуса в тонкой кишке и способствуют секреции воды в ее просвет.

Лактулоза - синтетический полисахарид, снижает концентрацию ионов аммония в крови на 25-50% и уменьшает выраженность гепатогенной энцефалопатии; стимулирует размножение молочнокислых бактерий и перистальтику толстой кишки, действуя послабляюще. В кишке лактулоза гидролизуется до молочной и муравьиной кислот, причём увеличивается осмотическое давление, подкисляется содержимое кишки, улучшается ее опорожнение. Действие наступает через 24-48 ч после введения; в кровь всасывается незначительно, с мочой выводится около 3% введённой дозы препарата. Лактулоза противопоказана лицам с повышенной к этому препарату чувствительностью. В каче-

стве побочных эффектов может отмечаться диарея, метеоризм, избыточная потеря электролитов.

Макрогол (форлакс^{*}) образует водородные связи с молекулами воды в просвете кишечника, увеличивает осмотическое давление в кишечнике и объём содержащейся в нем жидкости, усиливает перистальтику и действует послабляюще. Не абсорбируется и не подвергается метаболизму; слабительный эффект наступает через 24-48 ч. Иногда возможно появление коликообразных болей в нижних отделах живота и диареи.

Лекарственные средства, тормозящие абсорбцию воды из кишечника

и стимулирующие секрецию путём раздражения хеморецепторов слизистой оболочки преимущественно толстой кишки (антрагликозиды). К ним относят препараты сенны листьев^{*} (сеннозиды А и Б; бекунис^{*}, регулак^{*}, тисасен^{*}) и сабура, ревеня корень^{*}, крушины слабительной плоды, крушины ольховидной кора, касторовое масло.

Препараты сенны содержат сумму антрагликозидов из листьев сенны остролистной и узколистной. Слабительный эффект обусловлен торможением абсорбции ионов натрия, воды и стимуляцией секреции натрия и воды в просвет кишечника за счёт увеличения концентрации простагландина E₂ в его стенке. Это приводит к увеличению объёма кишечного содержимого и усилению моторики кишечника. После приёма внутрь эффект развивается через 8-10 ч. Препараты не всасываются и резорбтивного действия не оказывают.

Ревеня дальневидного корни содержат антрагликозиды и таногликозиды, а также их свободные агликоны: реумэодин, хризофанол, реин и другие; хризофановую кислоту, смолы, красящие вещества. Слабительное действие наступает через 8-10 ч после приёма внутрь и обусловлено глав-

ным образом эмодином, реином и хризофановой кислотой, которые, раздражая рецепторы слизистой оболочки толстого кишечника, вызывают усиление его перистальтики и более быстрое прохождение каловых масс.

Крушины слабительной плоды (жостера слабительного плоды*) содержат свободные и гликозидно связанные антрахиноны и антранолы: рамноэмодин, рамнокатартин; сахара, пектины; слизистые, красящие вещества; флавоноиды; горечи негликозидные. Рамноцитрин, ксанторамнетин, кемпферол обеспечивают, помимо слабительного, и противовоспалительное действие.

Крушины ольховидной кора содержит антрагликозиды: франгулин; кликофрангулин, франгулаэмодин; хризофановую кислоту, а также дубильные вещества, органические кислоты, эфирное масло, сахара, алкалоиды. Слабительное действие крушины обусловлено в первую очередь антрагликозидами и хризофановой кислотой.

Касторовое масло получают из семян клещевины. При приёме внутрь оно расщепляется липазой в тонком кишечнике с образова-

нием рицинолевой кислоты, вызывающей раздражение рецепторов кишечника, причём на всем его протяжении, и усиливающей перистальтику. Слабительный эффект наступает через 5-6 ч.

Синтетические слабительные. Бисакодил (дульколак*) представляет собой синтетическое слабительное средство, обладающее также ветрогонным действием. Этот препарат раздражает рецепторы слизистой оболочки толстой кишки, тем самым повышая продукцию слизи, ускоряет и усиливает перистальтику. Противопоказан больным с острыми воспалительными заболеваниями брюшной полости.

Натрия пикосульфат (гутталакс*) гидролизуется в кишечнике под влиянием сульфатпроизводящих бактерий и

образует свободный дифенол (активный метаболит), раздражающий рецепторы слизистой оболочки толстой кишки и стимулирующий перистальтику. Не всасывается, слабительный эффект наступает через 6-12 ч. Не рекомендуют назначать лицам с повышенной чувствительностью к препаратам сенны, при острых заболеваниях органов пищеварения. Может вызывать непродолжительные коликообразные боли в животе.

Солевые слабительные, такие, как натрия сульфат, магния сульфат, карловарская соль искусственная*, медленно всасываясь из кишечника, изменяют в его полости осмотическое давление, что приводит к накоплению воды, разжижению каловых масс и усилению их пропульсии. Некоторую роль играет раздражение рецепторов слизистой оболочки кишечника. Солевые слабительные в отличие от антрагликозидов действуют на всем протяжении кишечника. Показаны они и при пищевых токсикоинфекциях, поскольку замедляют поступление токсинов в кровь.

Средства, вызывающие увеличение объёма каловых масс. К этим ЛС относят неабсорбируемые дисахариды (сорбитол), ламинарию* (ламинарид*), метилцеллюлозу, псиллиум (фиберлак), поликарбофил кальция, отруби, льняное семя. Ламинария* (морская капуста) - бурая водоросль, встречаемая в виде зарослей вдоль Дальневосточного побережья, в Белом и Черном морях. Слабительное свойство обусловлено способностью водоросли интенсивно набухать в просвете кишечника, увеличиваясь в объёме, раздражать рецепторы слизистой оболочки и тем самым способствовать ускорению опорожнения кишечника. Препарат не показан лицам, имеющим повышенную чувствительность к йоду.

Средства, смягчающие каловые массы облегчают их продвижение по кишечнику. К ЛС из этой группы относят

вазелиновое*, миндальное*, оливковое масла*, норгалакс*, натрия фосфат (энимакс эпима*).

Лекарственные средства, стимулирующие кишечный транзит. К этой группе ЛС относят пшеничные отруби, дивизит, мукофальк*. Мукофальк* - гранулы для приготовления пероральной суспензии с запахом яблока или апельсина. Это гидрофильные волокна из наружной оболочки семян подорожника. Гидрофильные волокна способны удерживать воду в количествах, значительно превышающих их массу. Препарат предотвращает сгущение кишечного содержимого и тем самым облегчает опорожнение кишечника. Практически не всасывается.

20.9. ПРОКИНЕТИКИ

Прокинетики - препараты, нормализующие двигательную активность пищевода, желудка и кишечника. К ним относят следующие ЛС: метоклопрамид, домперидон, цизаприд, тегасерод и прукалоприд, (сравнительная характеристика приведена в табл. 20-10).

Таблица 20-10. Сравнительная характеристика основных прокинетических препаратов

Характеристика	Препарат			
	Метоклопрамид (реглан*, церукал*, и др.)	Домперидон (мотилиум*)	Цизаприд (перистил*, координакс*, сизапро*, цисап*)	Тегасерод, прукралоприд
Локализация действия	Хеморецепторная триггерная зона головного мозга. Периферическое действие на верхние отделы желудочно-кишечного тракта	Хеморецепторная триггерная зона головного мозга. Периферическое действие на верхние отделы желудочно-кишечного тракта	Периферическое действие на желудочно-кишечный тракт через межмышечные нервные сплетения	Периферическое действие на желудочно-кишечный тракт через межмышечные нервные сплетения
Механизм действия	Антагонист допамина	Антагонист допамина	Агонист 5-НТ4-рецепторов серотонина. Усиливает освобождение ацетилхолина	Селективные агонисты 5-НТ4-рецепторов серотонина
Побочные эффекты	Сонливость, повышенная утомляемость, экстрапирамидные нарушения, повышение уровня пролактина	Повышение уровня пролактина	Чувство «повышенной двигательной активности»	—

Наиболее широко эти препараты используются при следующих заболеваниях:

- дискинезии пищевода, рефлюкс-эзофагит;
- функциональные расстройства желудка, неязвенная (функциональная) диспепсия;
- синдром раздражённого кишечника;
- антиперистальтическая дискинезия желудка и двенадцатиперстной кишки, сопровождающаяся тошнотой и рвотой;
- послеоперационные расстройства моторной функции желудка и кишечника;

- органические заболевания органов пищеварительной системы, при которых вторичные расстройства моторики начинают доминировать в клинической картине болезни (гастриты, язвенная болезнь, энтериты, колиты, холециститы и пр.).

Метоклопрамид. Препарат является антагонистом дофамина, нормализует нарушенную двигательную активность гладкомышечного аппарата желудочно-кишечного тракта, повышает тонус нижнего пищеводного сфинктера, усиливает тонус и амплитуду перистальтических волн желудка, способствует движению кишечного содержимого по верхним отделам тонкого кишечника, действует антиспастически, способствует прекращению тошноты и рвоты (см. выше). Широко применяют при рефлюкс-эзофагите, функциональных моторных расстройствах желудка и кишечника.

Метоклопрамид быстро всасывается из кишечника, достигая максимума концентрации в плазме крови через 1-2 ч после приёма разовой дозы. До 30% препарата связывается с белками крови, после чего он быстро распределяется по тканям организма. Эффект сохраняется на протяжении 1-2 ч; период полувыведения около 5-6 ч. До 85% метоклопрамида выводится с мочой.

Противопоказания: повышенная чувствительность пациента к препарату, глаукома, феохромоцитома, экстрапирамидные расстройства, беременность. При продолжительном приёме метоклопрамида могут возникать сухость во рту, диарея, повышенная сонливость, экстрапирамидные нарушения, иногда кожные высыпания.

Домперидон. Препарат блокирует центральные дофаминовые (D_2) рецепторы, увеличивает продолжительность перистальтических сокращений антрального отдела желудка и двенадцатиперстной кишки, нормализует функцию

нижнего пищеводного сфинктера, способствует движению желудочного и кишечного содержимого, уменьшает проявления тошноты и рвоты (см. выше). Применяют при нарушениях двигательной активности пищевода, желудка и начальных отделов кишечника. Было показано, что домперидон, в сравнении с другими прокинетиками, лучше нормализует моторику пищевода, гладких мышц желудка и начальных отделов кишечника. Он более эффективен при лечении больных с анорексией, тошнотой, рвотой, болями в животе, раннем насыщении, вздутии живота, особенно у лиц с диабетической гастропатией.

Общепризнано, что метоклопрамид и домперидон остаются весьма эффективными и значимыми ЛС в лечении дискинезий желудка и кишечника в педиатрической практике. Метоклопрамид в подобной ситуации менее удобен, поскольку иногда вызывает сонливость, астению.

Домперидон быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта. Максимум концентрации в крови достигается через один час. С белками крови связывается до 90% препарата. Плохо проникает через гематоэнцефалический барьер. Период полувыведения составляет 7-9 ч. С мочой выделяется 31% метаболитов домперидона ; с каловыми массами - 66%. Не рекомендуют назначать препарат лицам с повышенной чувствительностью к нему, при желудочно-кишечных кровотечениях, непроходимости кишечника, беременности. Иногда у пациента во время приёма препарата могут возникать головная боль, головокружение, сухость во рту, задержка стула, крапивница.

Цизаприд. Препарат возбуждает серотониновые рецепторы и тем самым способствует более быстрому высвобождению ацетилхолина из холинергических нейронов мезентериального сплетения. Это ведет к повышению чувстви-

тельности к нему м-холинорецепторов гладкой мускулатуры органов ЖКТ, что, в свою очередь, стимулирует тонус и двигательную активность пищевода, желудка и кишечника, нормализует деятельность сфинктеров желудочно-кишечного тракта, способствует пропульсии пищи из желудка и химуса в кишечнике.

Цизаприд быстро всасывается из кишечника, достигая максимальной концентрации в плазме крови через 1,0-1,5 ч. Биодоступность 35-40%. С белками крови, преимущественно альбумином, связывается на 97-98%. В печени подвергается интенсивному N-деалкилированию при участии изофермента 3A4 цитохрома P-450 и превращается в неактивный метаболит норцизаприд. В неизменённом виде с мочой и калом выводится около 10% препарата. Антихолинэстеразные препараты и м-холиномиметики усиливают эффект, циметидин ускоряет абсорбцию. Кетоконазол, эритромицин, кларитромицин увеличивают концентрацию цизаприда в крови, что повышает риск развития аритмии.

Наиболее широко применяют цизаприд при лечении больных с дискинезиями пищевода, желудка и кишечника, вызванными многими причинами, встречаемыми как в качестве первичного заболевания,

так и вторичного, например, рефлюкс-эзофагит, неязвенная диспепсия, синдром раздражённого кишечника и др.

При применении цизаприда могут возникнуть такие побочные эффекты: как головокружение, экстрапирамидные расстройства, судорожные подергивания мышц, сонливость, головная боль, эпизодические нарушения сердечного ритма, тошнота, рвота и ряд других.

Противопоказанием к применению цизаприда считают следующие заболевания: гиперчувствительность к препарату; острые заболевания органов пищеварительной системы: желудочно-кишечное кровотечение; непроходи-

мость кишечника; перфорация желудка или кишечника; беременность и период грудного вскармливания.

У цизаприда выявлена способность в редких случаях удлинять интервал $Q-T$ на электрокардиограмме, на фоне чего могут возникнуть опасные для жизни нарушения ритма (желудочковая тахикардия «пируэт»). Полагают, что этот эффект цизаприда в подавляющем большинстве случаев обусловлен нерациональным его использованием: передозировка препарата, сочетание с ЛС, угнетающими активность изофермента цитохрома P-450 CYP3A4 (макролидные антибиотики). Отрицательные эффекты цизаприда могут возникать при низком содержании в крови кальция, калия, магния; при глубоких нарушениях функции печени; при врожденном Q-T-синдроме.

Необходима осторожность при назначении цизаприда недоношенным младенцам в течение трёх месяцев после рождения.

20.10. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ПРИМЕНЯЕМЫЕ ПРИ ДИСБАКТЕРИОЗЕ КИШЕЧНИКА

Дисбактериоз - состояние, характеризующееся нарушением подвижного равновесия кишечной микрофлоры с появлением значительных количеств микробов в тонком кишечнике и изменением микробного состава толстой кишки. Крайней степенью дисбактериоза кишечника считают появление бактерий желудочно-кишечного тракта в крови (бактериемия) или даже развитие сепсиса.

Сам по себе дисбактериоз не самостоятельное заболевание. Он возникает при нарушении кишечного пищеварения, дискинезии желудка и кишечника, изменениях местного иммунитета, при применении антибиотиков и других лекарственных препаратов, при ряде заболеваний желудка и кишечника, после оперативных вмешательств и др. Признаки дисбактериоза в различных сочетаниях обнаружи-

вают практически у всех больных с хроническими заболеваниями кишечника, при определённых изменениях в питании и воздействии некоторых факторов окружающей среды. По своей сути дисбактериоз кишечника - это бактериологическое понятие, а не нозологическая форма.

При лечении больных дисбактериозом кишечника используются разнообразные лекарственные средства. К ним относятся следующие препараты.

- Противогрибковые препараты: тетрациклины, пенициллины, цефалоспорины, фторхинолоны, метронидазол, интетрикс*, эрсефурил*, фуразолидон; сульфаниламидные препараты (фталазол*, сульгин*).
- Антигрибковые препараты.
- Бактериальные препараты: бифидобактерии бифидум (бифидумбактерин*), бифиформ*, лактобактерии ацидофильные (лактобактерин*), бактисубтил*, линекс*, энтерол* и др.
- Продукты микробного метаболизма: хилак форте*.
- Регуляторы пищеварения и двигательной активности кишечника: ферментативные препараты и препараты, содержащие компоненты жёлчи (панзинорм форте-Н*, дигестал*, фестал*, энзистал* и др.); ветрогонные препараты; препараты, восстанавливающие нарушенную пропульсивную функцию кишечника (лоперамид, тримебутин).
- Иммуномодуляторы: тимуса экстракт (тактивин*, тималин*), тимоген*, иммунал* и др.
- Лекарственные растения и препараты природного происхождения.
- Слабительные средства.
- Антидиарейные средства.

Характеристика и клинико-фармакологические особенности данных лекарственных средств, в основном, описаны

выше. Более подробно мы остановимся на бактериальных препаратах и препаратах микробного метаболизма, используемых для нормализации микрофлоры кишечника.

Бактисуптил*. Одна капсула содержит не менее 1 млрд чистой сухой культуры бактерии штамма IP 5832 с вегетативными спорами. При поступлении в кишечник способствует коррекции физиологического равновесия микрофлоры. Вегетативные формы бактерий, содержащихся в препарате, высвобождают энзимы, которые расщепляют углеводы, жиры, белки, и в создаваемой ими кислой среде препятствуют процессам гниения. Помимо этого, бактисуптил оптимизирует процессы синтеза витаминов группы В и Р в кишечнике.

Бифидумбактерин*. Выпускают в пакетиках из алюминиевой фольги. Один пакетик содержит 5×10^8 КОЕ лиофильно высушенных микробных клеток живых бифидобактерий антагонистически активного штамма *Bifidobacterium bifidum* N 1, очищенного от среды культивирования, и 0,85 лактозы-бифидогенного фактора. Бифидумбактерин* в данном случае - антагонист большинства патогенных и условнопатогенных микроорганизмов толстой кишки. Помимо этого, препарат стимулирует процесс пищеварения, повышает неспецифическую резистентность организма. Он показан при терапии больных с дисбактериозом кишечника, который возник при применении антибиотиков, гормонов; при проведении лучевой и химиотерапии; у больных в послеоперационном периоде; при синдроме раздражённого кишечника и других заболеваниях толстой кишки. У взрослых применяется по 1-2 пакетика 3 раза в день; содержимое перемешивается с жидкой частью пищи комнатной температуры.

Бифиформ*. Капсулы препарата, которые растворяются в кишечнике, содержат не менее 10^7 бифидум бактерий, а

также 10^7 энтерококков. Применяется препарат по 1-2 капсулы в день во время еды.

Хилак форте*. 100 мл каплей для приёма внутрь содержат беззародышевый водный субстрат продуктов обмена веществ бактерий *Escherichia coli* DSM 4087, *Streptococcus faecalis* DSM 4086, *Lactobacillus acidophilus* DSM 4149, *Lactobacillus helveticus* DSM 4149 и другие необходимые компоненты. Препарат нормализует микрофлору кишечника, воздействует на синтез эпителиальных клеток слизистой оболочки, нормализует pH среды толстой кишки и водно-электролитный баланс. Применяется при дисбактериозе кишечника, вызванном разнообразными причинами.

Линекс. Одна капсула препарата содержит $1,2 \times 10^7$ молочнокислых лиофилизированных бактерий. Молочнокислые бактерии, входящие в состав препарата, продуцируют молочную кислоту и, в меньшей степени, уксусную и пропиленовую. Они участвуют в резорбции моносахаридов, стабилизируют мембраны клеток кишечного эпителия, регулируют всасывание электролитов. Закисление просвета кишечника замедляет рост патогенных и условно-патогенных микроорганизмов. В целом, при курсовом лечении линексом нормализуется кишечная микрофлора. Доза для взрослых составляет 2 капсулы 3 раза в день.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

1. Аляутдин Р.Н. Фармакология / Р.Н. Аляутдин. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2004. – 592 с.
2. Виноградов В.М. Фармакология с рецептурой / В.М. Виноградов, Е.Б. Каткова, Е.А. Мухин. – СПб.: СпецЛит, 2002 – 864 с.

3. Дубина Д.Ш. Лекарственные средства влияющие на функцию пищеварения Учебно методическое пособие / Д.Ш. Дубина, М.А.Самотруева, Х.А.Татжикова - 2007, Изд-во: Астраханская государственная медицинская академия
4. Елинов Н.П. Современные лекарственные препараты (справочник с рецептурой) / Н.П. Елинов, Э.Г. Громова. М.: Медицина, 2000. – 495 с.
5. Клиническая фармакология по Гудману и Гилману. Под общей редакцией А.Г. Гилмана. – Том 1. – М., Практика, 2006. – 336 с.
6. Крыжановский С.А. Фармакология / С.А. Крыжановский. – М.: издательский центр «Академия», 2001. – 520 с.
7. Лекарственные препараты в России. Справочник ВИДАЛЬ. М., 2001
8. Маркова И.Б. Фармакология / И.Б. Маркова, М.В. Неженцев. – СПб.: СОТИС, 1997. – 472 с.
9. Машковский М.Д. Лекарственные средства / М.Д. Машковский. – М.: ООО «Издательство Новая волна, 2005. – 1200 с.
10. Михайлов И.Б. Клиническая фармакология / И.Б. Михайлов. – СПб.: ООО «Издательство Фолиант», 2002. – 520 с.
11. Харкевич Д.А. Фармакология / Д.А. Харкевич. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2005. – 736 с.
12. Харкевич Д.А. Фармакология (тестовые задания) / Д.А. Харкевич. – М.: МИА, 2005. – 456 с.
13. Харкевич Д.А. Руководство к лабораторным занятиям по фармакологии: Учебное пособие / Д.А. Харкевич, Е.Ю. Лемина, В.П. Фисенко и др. // Под редакцией Д.А. Харкевича. – М.: МИА, 2004. – 452 с.

ОГЛАВЛЕНИЕ

Введение	3
----------------	---

Классификация	4
<i>Средства, влияющие на процессы пищеварения</i>	7
Регуляторы аппетита	7
Ферментные препараты	7
Ингибиторы протеолиза	11
Желчегонные препараты	12
<i>Средства, влияющие на секреторную функцию желудка и ее трофику</i>	13
Антацидные средства	12
Антисекреторные препараты	17
Гастропротекторы	21
<i>Средства, влияющие на моторику желудочно-кишечного тракта</i>	24
Рвотные средства	24
Противорвотные средства	25
Прокинетические средства	27
Слабительные средства	28
Антидиарейные средства	32
<i>Гепатопротекторы</i>	35
<i>Холелитолитические препараты</i>	35
Вопросы для самоподготовки	37
Программированный контроль знаний	38
Задания для самостоятельной работы	54
Ситуационные задачи	65

Кроссворд	67
Основные сведения о лекарственных препаратах	73
Взаимодействие лекарственных препаратов	83
Список рекомендуемой литературы	97