

<b>OÝTÜSTIK-QAZAQSTAN</b> <b>MEDISINA</b> <b>AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN</b> <b>MEDICAL</b> <b>ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/ 24 беттің 1 беті
Дәріс кешені «Фармакология-1»	

### Дәріс кешені

<b>Пән:</b>	<b>Фармакология-1</b>
<b>Пән коды:</b>	<b>Farm 1212-1</b>
<b>ББ атауы және шифры:</b>	<b>6B10106– Фармация</b>
<b>Оқу сағаты/кредит көлемі:</b>	<b>120/4</b>
<b>Оқу курсы мен семестрі:</b>	<b>1/1</b>
<b>Дәріс көлемі:</b>	<b>10</b>

Шымкент, 2024 ж

<b>OÝTÜSTIK-QAZAQSTAN</b> <b>MEDISINA</b> <b>AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN</b> <b>MEDICAL</b> <b>ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/ 24 беттің 2 беті
Дәріс кешені «Фармакология-1»	

Діріс кешені «Фармакология-1» пәнінің жұмыс оқу бағдарламасына (силлабус) сәйкес әзірленген және кафедра мәжілісінде талқыланды.

Хаттама № 11 « 10 » 06 2024ж.

Кафедра менгерушісі, ф.ғ.к., профессор м.а.

 Тоқсанбаева Ж.С.

<b>OÝTUSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/ 24 беттің 3 беті
Дәріс кешені «Фармакология-1»	

**Тақырыбы: №1 Кіріспе. Фармакология туралы түсінік. Дәрілердің фармакодинамикасы мен фармакокинетикасы.** Фармакология ғылыми пән ретінде және оқыту пәні. Фармакологияның фармациямен, токсикологиямен және медико-биологиялық пәндермен байланысы. Даму тарихы, жетістіктері және перспектиналары

**Мақсаты:** Студенттерді фармакология пәнімен, фармакологияның қысқаша тарихымен, жаңа дәрілік құралдардың іздестіру бағыттарымен, фармакокинетика және фармакодинамика ұғымдарымен, фармакологиялық терминологиямен таныстыру.

### Дәріс тезистері:

Фармакология – химиялық құрылымдардың тірі ағзалармен әсерлесуін зерттейтін ғылым. Негізінен фармакология әртүрлі ауруларды алдын-алу және емдеу үшін қолданатын дәрілік құралдарды изгереді.

Фармакологияның негізгі міндеті – жаңа, тиімділігі жоғары дәрілік құралдарды іздестіру болып табылады.

Фармакология медико-биологиялық ғылым болғандықтан, зерттеу және практикалық медицинаның әртүрлі аймақтарымен байланыстыры өте зор.

Патология жағдайында адам ағзасына дәрілік заттардың әсер етуін клиникалық фармакология зерттейді.

Дәрі туралы ғылым – көне заманнан белгілі медициналық тәртіп болып есептелінеді. Алғашқы дәрілер көбінесе өсімдіктіктерден алынатын. X ғасырда өмір сүрген Абу-Али Ибн Сина жазылымдарында өсімдік текті дәрілердің көп тізімі келтірілген. Бұл құралдардың кейбіреулері қазіргі уақытта да қолданады. Мысалы: камфора, ит жидек, кара күйе препараттары және т.б.

XVIII ғасырдың басында дәрігерлер өсімдік текті дәрілерден басқа да бейорганикалық дәрілік құралдарды қолданған. Медициналық практикада бейорганикалық заттарды бірінші болып Парацельс қолданған. Ол практикалық медицинаға: темір, сынап, қорғасын, мыс, мышьяк, күкірт қоспаларын енгізді.

XIX ғасырда ғылыми фармакологияның дамуы басталды. Бұл кезде өсімдік құралдардан олардың әсер етуші заттары таза түрінде бөлінді, синтетикалық жолмен затар жасалынды және дәрілік заттардың фармакологиялық қасиеттерін эксперименттік зерттеулері басталды.

XIX ғасырдың ортасында алғашқы эксперименттік фармакология лабораториялары ашылды. С.П. Боткин клиникасының фармакология лабораториясында жүрек гликозидтері, ыстықты түсіретін заттар, ащылар және т.б. зерттелінді.

Жаңа дәрілік құралдарды іздестіру бағыттары: I. Препараттардың химиялық синтезі: 1. Бағытталған синтез: А. Биогенді заттарды жасау; Б. Антиметаболиттерді жасау; В. Белгілі активтілігі бар құралдардың молекулаларын модификациялау; Г. Дәрілік құрал әсерлесетін субстраттың құрамын зерттеу; Д. Қажетті қасиеттері бар екі дәріні қосу; Е. Ағзадағы заттардың химиялық өзгерістерге ұшырауына байланысты, заттардың синтезін жасау. 2. Эмпирикалық жол: А. Кездейсоқтық әдіс; Б. «Скрининг» әдісі. II. Препараттардың дәрілік шикізаттардан алынуы және жекеленген заттардың бөлінуі: 1. Жануарлардан алынуы; 2. Өсімдіктерден алынуы; 3. Минералдардан алынуы. III. Санырауқұлақтардың және микроорганизмдердің өмір сүру өнімдерін дәрілік заттардың алынуы.

Фармакологияны жалпы және жеке фармакологияға бөледі. Жалпы фармакология – дәрілік заттардың тірі ағзалармен байланыстырының жалпы заңдарын зерттейді. Жеке фармакологияда – фармакологиялық топтар мен жеке препараттар талқыланады. Екі бөлімде де негізгі назар фармакокинетика мен фармакодинамикаға аударылады. Фармакокинетика – заттардың сінірлеуін, ағзада таралуын, метаболизмін және шығарылуын зерттейтін фармакологияның бір бөлімі (Сурет 1). Фармакодинамика – заттардың биологиялық эффектілерін, оладың жинақталуын, әсер ету механизмін, рецепторлермен байланысуын зерттейтін бөлім.

<b>OÝTUSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/ 24 беттің 4 беті
Дәріс кешені «Фармакология-1»	

Дәрілердің емдеу немесе алдын-алу мақсатымен колдануы оларды ағзаға енгізуден басталады. Енгізу жолына эффектінің даму жылдамдығы, оның ұзақтығы байланысты болады.

Енгізу жолдарын екі түрге бөледі: 1) энтеральды жол (ас қорыту трактысы арқылы) 2) парентеральды жол (ас қорыту трактісінен тыс).

Энтеральды жолдарға: ауыз қуысы арқылы, тіл астына, он екі елі ішекке және тік ішекке (ректальды) енгізу жолдары жатады.

Кейбір заттардың сінірілу (абсорбциясы) ас қазанда өтеді, бірақ көбінесе дәрілік заттар аш ішектен сініріледі.

Сінірілу механизмдері (Сурет 2): 1) Пассивті диффузия – жасуша мембранасы арқылы өтуі. Ол концентрация градиентіне байланысты болады. Бұл жолмен липофильді заттар өтеді; 2) Фильтрация – мембрана тұтікшілері арқылы өтуі. Ол гидростатикалық және осмостық қысымға байланысты болады. Бұл жолмен су, иондар және ұзақ гидрофильді молекулалар өтеді; 3) Активті транспорт – заттарды таңдаумен, екі заттың бір тасымалдауши механизмге бәсекелесуімен, концентрация градиентіне қарсы тасуымен және энергияның шығындауымен сипатталынады. Бұл жолмен гидрофильді молекулалар, бей органикалық иондар, қанттар, аминқышқылдары өтеді; 4) Пиноцитоз – жасуша мембранасының инвагинациясы болып, көпіршік немесе вакуоль түзіледі. Ол көпіршіктің ішінде сұйықтықта араласқан дәрілік заттар болады. Көпіршік цитоплазмадан өтіп, жасуша ішіне экзоцитоз арқылы заттарды босатады.

Биотиімділік – препараттың алғашқы дозасына байланысты өзгермеген заттың мөлшерін көрсетеді. Энтеральды енгізу кезіндегі биотиімділік – заттың ас қорыту трактисынен сінірілуімен, бауыр бөгеті арқылы өкенде жоғалуымен байланысты болады. Күре тамырға енгізгенде биотиімділік 100 % деп алынады.

Парентеральды жолдарға: тері астына, бұлшық етке, күре тамырға, артерия ішіне, интерстиринальды (төске), құрсақ ішіне, ингаляциялық, ми қабаттарына жатады.

Заттар сінірілгеннен кейін олар қанға сініріліп, әртүрлі мүшелер мен ұлпаларға тарапады. Заттардың тарапалуына биологиялық бөгеттер әсерлерін тигізді. Оларға жасушалар қабырғасы, жасуша мембраналары, гематоэнцефалды және плацентарлы бөгеттер жатады.

Дәрілік құралдар ағзада жасушашілік және жасушадан тыс деполарда сақталынды мүмкін. Экстрацелюларлы депога плазма белогын жатқызуымызға болады. Кейбір заттар дәнекер ұлпаларда, сүйек ұлпаларында жинақталынады. Майлы депода липофильді заттар сақталынады (мысалы, наркозға арналған дәрілер).

Дәрілік құралдар ағзада биотрансформацияға ұшырайды (дәрілердің химиялық өзгерістерге ұшырауы). Өзгерілмеген қүйде көбінесе жоғары гидрофильді иондалған молекулалар шығарылады. Биотрансформацияның екі түрі бар: 1) метаболитті трансформация 2) конъюгация

Метаболитті трансформация – тотығу, тотықсыздану және гидролиз арқылы өтетін заттардың өзгеруі. Мысалы: тотығу арқылы – имизин, эфедрин, гистамин, фенацетин, кодеин, тотықсыздану арқылы – хлоралгидрат, левомицетин, нитразепам, гидролиз арқылы – новокаин, атропин, дитилин, ацетилсалицил қышқылы жүреді.

Конъюгация – биосинтетикалық процесс, яғни дәрілік затқа немесе оның метаболиттеріне химиялық топшалардың қосылуы. Мысалы, метилдену (гистамин), ацетилдену (сульфаниламидтер), глюкорон қышқылдың қосылуы (морфин, оксазепам), сульфатану (левомицетин, фенол), глутатионмен қосылуы (парацетамол). Метаболиттік трансформация және конъюгация кезінде заттар суда жақсы еритін метаболиттер мен конъюгаттарға айналады. Бұл ары қарай заттардың ағзадан шығу процестерін жеңілдетеді және дәрілер өзінің биологиялық активтілігін жоғалтады. Дәрілер, олардың метаболиттерімен конъюгаттары негізінен несеппен және өтпен шығарылады. Бұйректе шумақ капиллялар мембраналарында фильтрация процесі өтеді. Бұл жолмен органикалық қышқылдар мен негіздер, пенициллиндер т.б. өтеді. Заттардың шығарылуы бұйрек тұтікшелерінде өтетін реабсорбция процесіне байланысты болады. Бұйрек клиренсі – біршама уақытта қанның белгілі көлемінің тазартылу жылдамдығының көрсеткішін айтамыз. Кейбір препараттар және олардың өзгерілген өнімдері көп мөлшерде өтпен ішекке, одан

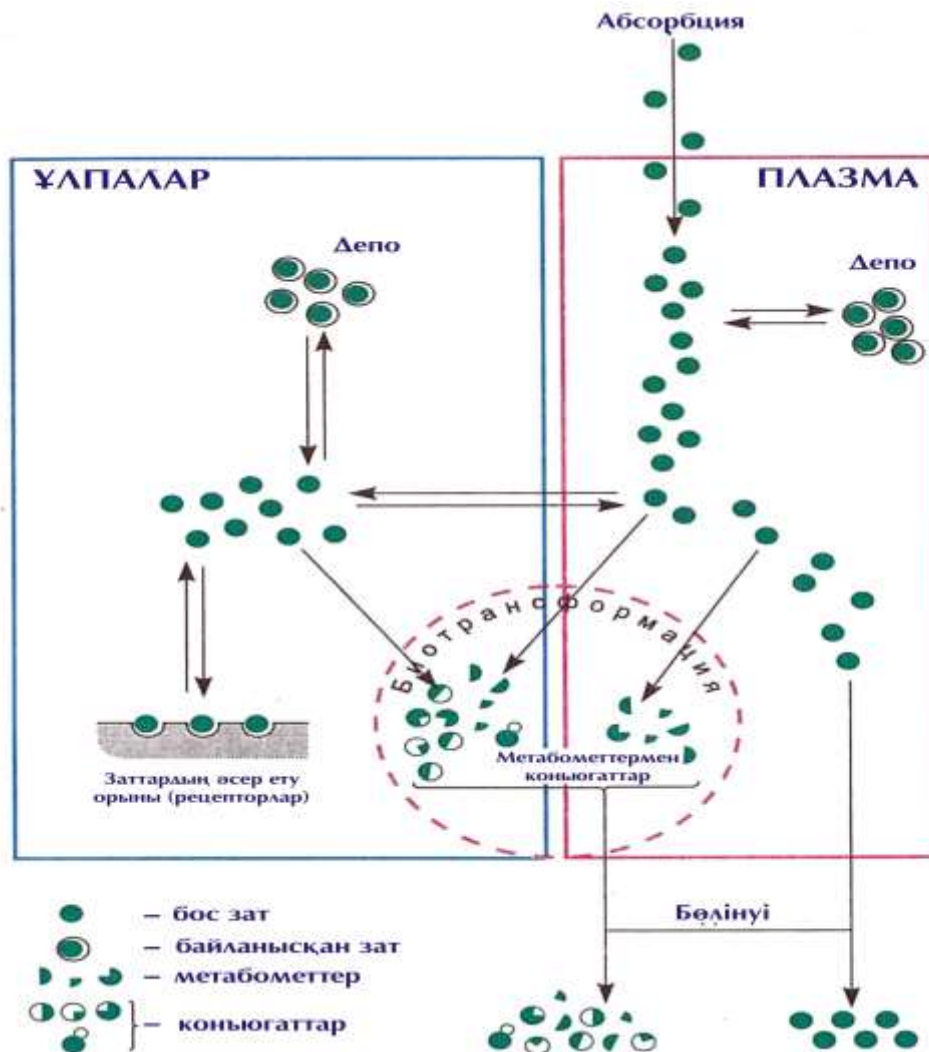
<b>OÝTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/ 24 беттің 5 беті
Дәріс кешені «Фармакология-1»	

экскременттермен шығарылады. Олар жартылай ішек-бауыр циркуляциясына түсіү мүмкін. Газ тәрізді және ұшқыш заттар өкпемен шығарылады. Кейбір препараттар сілекей бездерімен (йодидтер), тері бездерімен (лептраға қарсы дәрі – дитофал), асқазан бездерімен (хини, никотин), ішек бездерімен (органикалық қышқылдар), жас бездерімен (рифампицин) шығарылады. Кейбір заттар (ұйықтататын дәрілер, анальгетиктер, этил спирті, никотин) лактация кезінде сүт бездерімен шығарылады. Жартылай өмір периоды ( $t_{1/2}$ ) – заттың қан плазмасындағы мөлшерінің 50%-ға төмендеу уақытын көрсетеді. Оны білу заттардың дұрыс дозалануына қажетті.

Заттың қолданған жерде пайда болған әсерін – жергілікті әсер деп атайды. Мысалы, бүркеуші заттар шырышты қабықты жауып, афферентті жүйкелердің қозуын азайтады. Заттың сінірліп, жалпы қан айналымына, одан кейін ұлпаларға түскеннен кейінгі басталған әсерін резорбтивті әсер деп атайды.

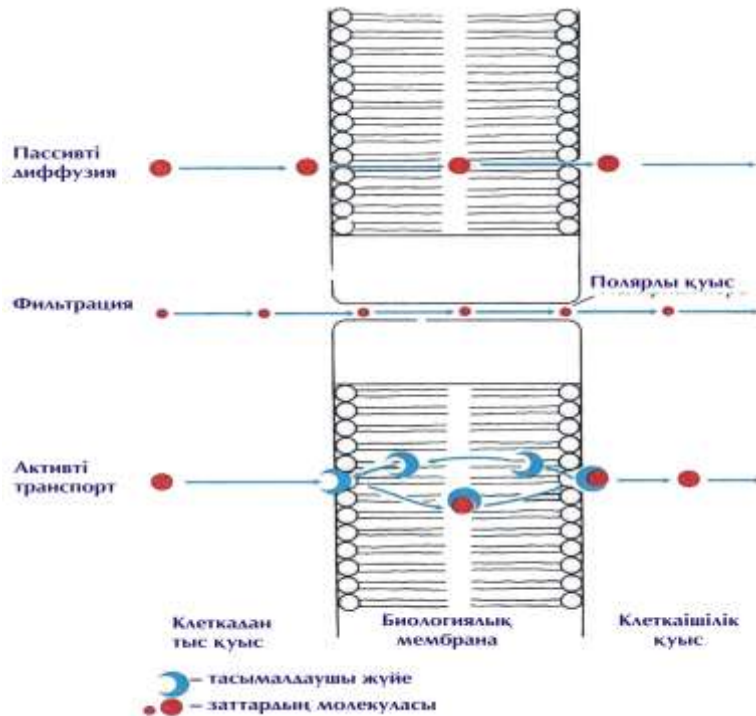
Жергілікті және резорбтивті дәрілердің әсері тікелей немесе рефлекторлы болуы мүмкін. Тікелей заттардың ұлпалармен қосылған жерінде пайда болады. Рефлекторлы әсерде заттар экстеро-немесе интерорецепторларға әсер етіп, солар арқылы атқарушы мүшелердің жағдайын өзгертеді. Мысалы, күре тамырға енгізілетін лобелин препараты каротидті шумақта орналасқан хеморецепторлерді қоздыру нәтижесінде рефлекторлы түрде тыныс алу орталығын қуаттандырады да, тыныстың көлемін және жиілігін жоғарылатады.

**Иллюстрациялық материал:** электронды слайд



Сурет 1.

<b>OÝTUSTIK-QAZAQSTAN</b> <b>MEDISINA</b> <b>AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN</b> <b>MEDICAL</b> <b>ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/ 24 беттің 6 беті
Дәріс кешені «Фармакология-1»	



Сурет 2.

### Әдебиет: 1-Қосымша

#### Бақылау сұрақтары (көрі байланысы):

1. Дәрілердің енгізуіндегі пероральдың жолының артықшылығы неде?
2. Қандай дәрілік түрлердің пероральдың қабылдайды?
3. Ішек қарын трактысында дәрілердің сінірлігін таңдаңыз.

**Тақырыбы: №2 Эфферентті иннервацияға әсер ететін дәрілер. Холинергиялық дәрілер.**

**Мақсаты:** Студенттердің эфферентті иннервацияға әсер ететін дәрілермен таныстыру. Холинергиялық дәрілермен уланғанда көмек беру шараларымен таныстыру.

#### Дәріс тезистері:

Шеткерлік жүйке жүйесі жүйкелерден және ганглийлерден тұрады. Шеткерлік жүйке жүйесінің афферентті және эфферентті бөліктегін ажыратады. Мүшелерден және ұлпалардан ОЖЖ-іне қозуды өткізетін жүйке талшықтары-афферентты (сезімталды) деп аталынады. ОЖЖ-інен мүшелер мен ұлпаларға қозуды өткізетін жүйке талшықтары-эфферентты деп аталынады. Осылайша байланысты афферентты және эфферентты шеткерлік жүйке жүйелеріне әсер ететін фармакологиялық құралдарды айырады.

Ацетилхолин холинергиялық жүйке талшықтардың ұштарынан бөлініп клетка мембранасындағы рецепторларды қоздырады. Бұл рецепторларды холинорецепторлар деп атайды. Холинорецепторларды қоздыратын заттар - холиномиметиктер, ал тежейтін холиноблокаторлар деп аталынады.

Ацетилхолиннің әсері өте қысқа, себебі ацетилхолинэстераза ферментты оның гибролизын шақыратады. Ацетилхолинэстеразаның бөгөтін шақыратын заттар - антихолинэстеразды деп аталынады. Әртүрлі синаптардың холинорецепторлардың фармакологиялық заттарға сезімталдықтары бірдей емес. Парасимпатикалық жүйке талшықтардың ұшарының қасындағы мүшелер және ұлпалар клеткаларының холинорецепторлары мускаринның (мухомор санырауқұлағының алкалоиды) қозу әсеріне сезімталады. Бұндай рецепторлар M-холинорецепторлар (мускарин сезімтал холинорецепторлар) деп аталынады.

<b>OÝTUSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/ 24 беттің 7 беті
Дәріс кешені «Фармакология-1»	

Эфферентты иннервацияның басқа холинорецепторлері никотинге (шылым алкалоиды) жоғары сезімтал, сондықтан оларды H-холинорецепторлар (никотин сезімтал рецепторлар) деп атайды.

M-холиномиметикалық заттар мүше және ұлпа клеткаларының M-холинорецепторларын қоздырады. M-холиномиметикалық заттардың әсерінен көздің қарашығының тарылуы, жүректің жиырылуының азауы, қан тамырлардың кеңеюі, АҚ-ның төмендеуі, бронх бұлышық еттерінің тонусы жоғарылауы, ИҚТ-ның, қуықтың перисталькасының күшеюі, без секрециясының (сілекей, бронх, ИҚТ бездерінің) күшеюі болады.

M-холиномиметикалық құралдардан медицинада пилокарпин және ацеклидин қолданылады.

Дозасы асып кеткенде сілекей ағыы, іш өтүі пайда болады. M-холиномиотиктермен уланғанда M-холинблокаторларды қолданады (атропин).

H-холинорецепторлер симпатикалық және парасимпатикалық ганглийлерде, синокаротидты аймақта, бүйрек үсті қыртысының хромаффинды клеткаларында, қаңқа бұлышық еттерінде және ОЖЖ-де орналасады.

H-холиномиметикалық құралдарға цитизин және lobelin препараторлары жатады. Құрамына және қасиеттеріне байланысты никотинге үқсас, бірақ ұлылығы томен. Никотин медицина практикасында қолданылмайды (улы зат).

Цитизин және лобелинді куре тамырға енгізген кезде, синокаротидты аймақта орналасқан холинорецепторларды қоздырып, рефлекторлы түрде тыныс орталығын қуаттандырады да, тыныс жиі және терең болады. Қолданылуы: 1) нәрестелердің асфиксиясында, көмір қышқыл газымен уланғанда, хирургиялық операция кезінде тыныстың тежелінуінде, кейбір дәрілік заттармен уланған кезінде (үйықтататын, наркозға арналған құралдар) 2) темекі тартуға қарсы күресінде қолданылады (табекс, лобесил, анабазин, гамебазин, никотинел ТТЖ.)

Антихолинэстеразды құралдар өзінің атын ацетилхолинэстераза ферментінің бөгетін жасау қасиетіне байланысты алды. Бұл фермент ацетилхолиннің ыдырануын шақыртады. Антихолинэстеразды құралдар синапстардағы ацетилхолинэстеразаның бөгетін жасап ацетилхолиннің ыдырануын азайтып, оның әсерін қүшейтіп, ұзартады. Сонымен, антихолинэстеразды құралдарды енгізген кезде, фармакологиялық эффектілер эндогенды ацетилхолиннің әсеріне байланысты болады. Бұл кезде: көз қарашығының тарылуы, көз ішілік қысымының төмендеуі, аккомодация спазмы, брадикардия, АҚ-ның төмендеуі, ішкі мүшелердің тонусының жоғарылауы (ИҚТ, бронхтардың, қуықтың) без секрециясының жоғарылауы, қанқа бұлышық еттерінің тонусының жоғарылауы пайда болады.

Жалпы қолдануға қарсы көрсеткіштері: Эпилепсия, бронх демікпесі, стенокардия, брадикардия, паркинсон ауруы.

Антихолинэстеразды құралдарға әртүрлі фосфорорганикалық қосылыстар жатады. Олар қайтыссыз түрде ацетилхолинэстеразаны тежейді (“фосфакол” глаукомада, басқалары инсектицидты заттар ретінде қолданылады). Олар уланудың себептері болуы мүмкін. Оның симптомдары: миоз, терлеу, сілекей ағу, бронхоспазм, брадикардия, қозу және т.б. Бұл симптомдар парасимпатикалық иннервацияның қозуымен байланысты, сондықтан парасимпатикалық иннервациясының бөгетін жасау қажет. Бұл мақсатпен холинблокаторларды – атропинды (куре тамырға 2-4 мл 0,1% ертінді) және холинэстеразаның реактиваторларын қолданады. Оларды бірінші тәулікте енгізеді, 2-ші тәуліктегі енгізсе токсикалық эффектілерді шақырту мүмкін (бауырға және жүрекке).

M-холинблокаторлар (МХБ) ОЖЖ-гі, мүшелер мен ұлпалар клеткаларындағы M-холинорецепторлерді тежейді. МХБ парасимпатикалық жүйке жүйесінің ішкі мүшелері мен бездерге әсерін тежейді. *Әсер ету механизмі.* Ацетилхолиннің рецепторлеріне конкурентті антагонизмін көрсетіп, ацетилхолиннің рецепторлермен әсерлесуі тежелінеді. Ацетилхолиннің синтезіне, шығарылуына, гидролизіне әсер етпейді. МХБ жүректің жиырылуын жиіледі, көз қарашығын кеңейтеді, аккомодация параличін пайда етеді, бронхтардың, ИҚТ-ның бұлышық еттерінің тонусын төмендетеді. Бездер секрецияларын азайтады.

<b>OÝTUSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/ 24 беттің 8 беті
Дәріс кешені «Фармакология-1»	

H – холиноблокаторлар. Вегетативті ганглийлердің, синокаротидті аймақтың және бүйрек үсті заттың H – холинорецепторлердің, жүйке – бұлшық ет синапстардың H – холинорецепторлерінен айырмашылығы болғандықтан H – холиноблокаторлар екі топқа бөлінеді: 1) ганглиоблокаторлар – вегетативті ганглийлердің, синокаротидті аймақтың және бүйрек үсті қыртысының H – холинорецепторлерін тежейтін дәрілер 2) куаратәрізді дәрілер (миорелаксанттар) – жүйке – бұлшық ет синапстардың H – холинорецепторлерін тежейтін дәрілер.

Ганглиоблокаторлар. Ганглиоблокаторлар өздерінің атын вегетативті ганглийлерде қозу өтуін тежеуші әсеріне байланысты алды. Бұл заттардың симпатикалық және парасимпатикалық ганглийлердің тежеуімен байланысты мүшелер мен ұлпаларға симпатикалық және парасимпатикалық жүйке жүйесінің әсері де тежелінеді.

Медицина практикасында ганглиоблокаторлардың негізінен гипотензивті әсері қолданылады. Гипертензивті криздер кезінде тері астына және бұлшық етке бензогексоний және пентамин препараттары енгізіледі. Әсерлері бірнеше минуттан кейін басталынып, 2-3 сағатқа созылады.

Ультрақысқа әсерлі ганглиоблокаторларды – гигроний және арфонадты (10-15 минут) – күре тамырға тамшылатып – басқарылатын гипотензия үшін қолданады (хирургиялық операция кезінде артериялық қысымды төмен деңгейде қажетті уақыт бойы ұстау). Кейбір кезде эндоarterиттерде, асқазан және 12 елі ішетің жара ауруында, өкпе ісінуінде қолданады. *Жанама әсерлері:* ішектің атониясы, ортостатикалық коллапс, ауыз қуысының құрғауы, тез үйренгіштіктің пайда болуы.

Куаратәрізді дәрілер. Куаратәрізді дәрілер жүйке – бұлшық еттерінің синапстарының H – холинорецепторлерін тежеу нәтижесінде қаңқа бұлшық еттерінің босаңсуы пайда болады. Әсер ету механизміне байланысты оларды екі топқа бөледі: 1) антидеполяризациялық дәрілер 2) деполяризациялық дәрілер.

Антидеполяризациялайтын дәрілер. Тубокуарин хлориді (тубарин) жатады. Бұл заттың күре тамырға енгізуінен кейін қаңқа бұлшық еттерінің босаңсуы пайда болады. Бұлшық еттер келесі кезекте босаңсиды: мойын бұлшық еттері, қол, аяқ бұлшық, дene бұлшық еттері, соңғы кезекте тыныс алу бұлшық еттері, ол тыныстың тоқталуына әкелу мүмкін. Әсер ету ұзақтығы 30-40 минут. *Әсер ету механизмі:* Тубокуарин бұлшық еттердің H – холинорецепторлердің бөгетін жасап олардың ацетилхолинмен қозуын тежейді. Сондықтан ацетилхолин бұлшық еттердің деполяризациясын пайда етпейді. Бұл топқа анатруксоний, алкуроний хлориді, панкуроний бромиді (павулон), векуроний бромиді (норкурон), пипекуроний бромиді, атракуриум препараттары жатады.

Антагонистер ретінде антихолинэстераздық дәрілер (прозерин, галантамин) қолданады.

Деполяризациялайтын дәрілер. Кең қолданатын суксаметоний йодид немесе хлориді (дитилин, листенон) препараты болып табылады.

Куаратәрізді дәрілер хиругияда қаңқа бұлшық еттерінің босаңсұтында, жүрекке және өкпеге өткізілетін операцияларда. Қысқа уақыт әсер ететін дәрілер қысқа уақыт жүргізілетін операцияларда (шығып кеткен қол, аяқтарды орнына салу, сынықтарды орнына келтіру, интубацияларда) қолданады. Кейбір кезде сіріспеде (столбняк) және стрихнинмен уланған кезде қолданады. *Жанама әсерлері:* артериялық қысымның төмендеуі (тубокуарин) немесе жоғарылауы (дитилин), тахикардия, аритмиялар (дитилин), бронхоспазм (тубокуарин), қаңқа бұлшық еттердің ауырсынулары (дитилин).

M,H – холиноблокаторлар. Бұл топқа орталық және шеткерлік M,H – холинорецепторлерді тежейтін дәрілер жатады. Циклодол (тригексифенидил гидрохлориді) – Паркинсон ауруын емдеу үшін қолданады. Жанама әсерлері: ауыз қуысының құрғауы, тахикардия, аккомодацияның бұзылуы, ішек тонусының төмендеуі, ОЖЖ – не әсер (қозу, галлюцинациялар).

**Иллюстрациялық материал:** электронды слайд

**Әдебиет: 1- Қосымша**

**Бақылау сұрақтары (көрі байланыс):**

- Холинэстераза реактиваторларының жанама эффектілерімен қарсы көрсеткіштері қандай?
- Холиноблокаторлардың жанама эффектілері қандай?

<b>OÝTUSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/ 24 беттің 9 беті
Дәріс кешені «Фармакология-1»	

3. Холиномиметиктер және холинэстераза реактиваторларымен уланған кездегі симптомдары қандай?

### Тақырыбы: №3 Эфферентті иннервацияға әсер ететін дәрілер. Адренергиялық дәрілер.

**Мақсаты:** Студенттерді эфферентті иннервацияға әсер ететін дәрілермен таныстыру.  
Адренергиялық дәрілердің фармакологиялық қасиеттерімен таныстыру.

#### Дәріс тезистері:

Шеткерлік иннервацияда адренергтік талшықтардан эffекторлы клеткаларға импульстардың берілуінде норадреналин медиаторы қатысады. Адренергиялық аксондар эffекторлы клеткаларға келіп, жүйке ұштарының функциясын атқаратын, варикозды түйіндері бар жіңішке торға тарапады. Варикозды түйіндерде визуулаларда (көпіршіктерде) норадреналин медиаторы бар. Жүйке импульсына жауап ретінде норадреналиннің синаптикалық құысқа бөлінуі және постсинаптикалық мембраналарының адренорецепторлерімен (АР) әсерлесуі пайда болады. АР сезімталдығына байланысты  $\alpha$  және  $\beta$  – адренорецепторлерге бөлінеді.  $\alpha$ -АР  $\alpha_1$  және  $\alpha_2$  – адренорецепторлерге бөлінеді.  $\alpha_1$ -АР постсинаптикалық, ал  $\alpha_2$ -АР пре-және постсинаптикалық жинақталынады. Пресинаптикалық  $\beta_2$ -АР де табылған. Олар  $\alpha_2$ -АР қарағанда керісінше норадреналиннің бөлінуін қуаттандыратын оң байланысын тигізеді. Тері, бүйрек және ішек тамырларында, ИКТ сфинктерлерінде, көк бауырда  $\alpha$ -АР орналасады. Ал жүректе, бронх бұлышық еттерінде, қанқа бұлышық еттерінің тамырларында  $\beta$ -АР орналасады. Норадреналиннің адренорецепторлерге әсері құысқа. Бұл медиатордың 75-80% адренергиялық талшықтардың ұштарымен көрінісінде және оның депонирленуімен байланысты. Бос норадреналиннің катаболизмі митохондрияларда орналасқан моноаминооксидазамен (МАО) реттелінеді. Жүйке ұштарынан бөлінген норадреналиннің метаболизмі – катехол – о –метилтрансфераза (КОМТ) көмегімен өтеді.

$\alpha, \beta$  – адреномиметиктер. Адреналин – фенилалкиламиндер тобына жатады. Бүйрек үсті безінің хромафинді клеткаларында орналасатын биогенді катехоламин. Адреналин синтетикалық жолмен және малдардың бүйрек үсті безінен алынады. Тікелей  $\alpha$  және  $\beta$  - адренорецепторлерді қуаттандырады. **Фармакологиялық эффектілері:** 1. Жүректің жиырылу қүшін жоғарылатады 2. Жүректің жиірілу жиілігін жоғарылатады 3. Алғашқы рет енгізгенде артериялық қысым жоғарылады, себебі  $\alpha_1$  – АР әсер көрсетеді (куре тамырға енгізгенде 5 минут), содан соң артериялық қысым төмендейді, себебі  $\beta_2$  – адренорецепторлерге ұзақ қозу әсерін көрсетеді 4. Көз қараышығын көңейтеді, көз ішілік қысымды төмендетеді 5. Бронхтардың  $\beta_2$  – АР қоздырып, бронхтардың бұлышық еттерін босаңсытады, бронхоспазмы жояды 6. ИКТ тонусымен моторикасын төмендетеді 7. Гликогенолизді және липолизді қуаттандырады 8. ОЖЖ қоздырады (қозу, мазасыздық, трепор, құсу орталығының қуаттануы). Ауыз құысы арқылы енгізгенде адреналин ИКТ және бауырда бұзылады. **Қолдануы:** 1. Анафилактикалық шокта 2. Бронхолитик ретінде (бронх демікпесінің ұстамасын басу үшін) 3. Гипогликемиялық комада (диабетке қарсы дәрілермен пайда болғанда (инсулин)) 4. Кейбір кезде пресорлы дәрі ретінде артериялық қысымды көтеру үшін (көбінесе норадреналин және мезатон қолданады) 5. Анестетиктермен бірге енгізгенде анестезияны қүштейтеді, ал резобтивті және токсикалық әсерлері төмендейді 6. Атриовентрикулярлы блок және жүректің тоқтауында интракардиальды қолданады 7. Көз түбін зерттеуде және ашықбұрышты глаукомада. **Жанама әсері:** жүрек ритмінің бұзылуы, тахикардия, бас ауру, мазасыздық, трепор.

$\alpha$  - адреномиметиктер. Мезатон. **Оның эффектілері:** 1. артериялық қысымның жоғарылауын шок, колапс кезінде қолданады. Жүректің жиырылу жиілігін жоғарылатпайды, әсері күре тамырға енгізгенде 20 минут, тері астына енгізгенде 40 минут сақталынады. Рефлекторлы брадикардияны пайда етеді 2. Мұрын тамырларын тарылтады – жергілікті енгізгенде қабынуды азайтады (риниттерде тамшы түрінде) 3. көз қараышығын көңейтеді – көз түбін зерттеу үшін қолданады 4. Көз ішілік қысымды төмендетеді – ашық бұрышты глаукомада тамшы түрінде қолданады. Норадреналинге қарағанда тұрақты және ішке қабылдауға қолданады.

<b>OÝTUSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/ 24 беттің 10 беті
Дәріс кешені «Фармакология-1»	

$\beta$  - адреномиметиктер ( $\beta_1\beta_2$  – адреномиметиктер). Изадрин -  $\beta$ -АР тікелей қуаттандыруышы әсер көрсетеді.  $\beta_1$ және  $\beta_2$  - АР қоздырады. Эффектілері: 1. Жүректегі  $\beta_1$  – АР қоздырып, жүректің жиырылу күшін және жиілігін жоғарылатады: а) брадиаритмияларда және атриовентрикулярлы блок кезінде таблетка түрінде тілдің астына енгізеді б) жанама әсер – тахикардия пайда етеді 2. Тамырдағы  $\beta_2$  – АР қоздырып, артериялық қысымның төмендеуін пайда етеді. 3. Бронхтардағы  $\beta_2$  – АР қоздырып, бронхтардың кеңеюіне әкеледі. Бронх демікпесінің ұстамасын жою үшін қолданады, бірақ орципреналинге және фенотеролға қарағанда тиімділігі төмен. Аэрозоль түрінде тәулігіне 8 ретке дейін, әсері 1 минуттан кейін басталады. 4. Жатырдағы  $\beta_2$  – АР қоздырып, жатырдың босаңсызын пайда етеді: а) түсік қаупінде қолданады б) босанудың алдында қолдануға болмайды. 5. ОЖЖ қуаттандырады. Жанама әсері: тахикардия, жүректің аритмиялары, трепор, бас ауру.

$\beta_2$  – Адреномиметиктер. Оның екі негізгі қасиеттері бар: а) бронхтардағы  $\beta_2$  – АР әсер етуіне байланысты бронхтарды кеңейтіп, бронх демікпесінде қолданады б) жатырдағы  $\beta_2$  – АР әсер етуіне байланысты жатырды босаңсызып, ерте басталған туудың қаупінде қолданады.

$\beta_1$  – адреномиметиктер. Добутамин – жүректегі  $\beta_1$ -АР әсер етіп, жүректің жиырылу күшін және жиілігін жоғарылатады. Кардиотоникалық дәрі ретінде хирургиялық операция кезінде қүре тамырға тамшылатып енгізеді.

Симпатомиметиктер. Эфедрин – эфедра өсімдігінің алкалоиды. а және  $\beta$  – АР тікелей емес (медиатор арқылы) әсер етеді. Әсер ету механизмі: 1) варикозды түйіндерге әсер етіп, медиатордың (норадреналиннің) бөлінуін пайда етеді 2) АР тікелей әлсіз әсер етеді 3) медиатордың нейрональды кері ұсталуын төмендетеді. Эффектілері: 1) жүректің жұмысын қуаттандырады 2) артериялық қысымды жоғарылатады 3) көз қарашығын кеңейтеді (аккомодацияға және көз қысымына әсері жоқ) 4) ішектердің перистальтикасын төмендетеді 5) қаңқа бұлшық еттерінің тонусын жоғарылатады 7) гиперклиемияны пайда етеді. Қолдануы: бронхолитик ретінде кейбір кезде артериялық қысымды жоғарылату үшін, риниттерде (тамшы түрінде), атриовентрикулярлы блокадада, офтальмологияда – көз түбін зерттеу үшін.

$\alpha$  - адреноблокаторлар. Негізгі әсері – қан тамырларын кеңейту. Қолдануы: 1) артериялық қысымды төмендету үшін 2) шеткерлік қан айналымның бұзылысында (Рейно ауруы – шеткерлік майда артериялардың зақымдануы, мигрень) қолданады.

$\alpha_1\alpha_2$  – адреноблокаторлар. Қан тамырларын кеңейтіп, артериялық қысымды төмендетеді. Пресинаптикалық  $\alpha_2$  – АР тежеуші әсеріне байланысты тахикардияны пайда етеді.

$\alpha_1$  – адреноблокаторлар. Празозин – постсинаптикалық  $\alpha_1$  – АР әсер етуінен норадреналиннің шығуы болмайды, сондықтан тахикардия болмайды. Қолдануы: 1) гипертоникалық ауру 2) жүрек жетімсіздігі 3) шеткерлік қан айналымның бұзылысы 4) қуық асты безінің аденоомасы (зәр шығуын жақсартады).

$\beta$  – адреноблокаторлар. Олардың негізгі әсерлері: 1) антигипертензивті 2) антиаритмиялық 3) антиангинальды.

$\beta_1\beta_2$  – адреноблокаторлар. Фармакологиялық әсерлері: 1)  $\beta_1$  – адренорецепторлерге әсер етіп, жүректің жиырылу жиілігі мен күшін төмендетеді, миокардтың оттегіне деген қажеттілігі төмендейді (антиангинальды әсер) 2)  $\beta_2$  – АР әсер етеді: а) бронх тонусын жоғарылатады (қолдануға қарсы көрсеткіші – бронх демікпесі болып табылады) б) жатыр тонусын жоғарылатады (қолдануға қарсы көрсеткіші – жүктілік болып табылады) в) тамырлардың тарылуы, бірақ артериялық қысым төмендемейді, себебі жүректің жұмысы азайып, қанның аз мөлшері тасталады г) көз ішілік қысым төмендейді (тимолол – глаукомада қолданады) д) липолиз төмендейді – гипертиреоз кезінде қолданады.

$\beta_1$  – адреноблокаторлар.  $\beta_2$  – адренорецепторлерге әсері жоқ, сондықтан бронхоспазмды және жатырдың жиырылуын пайда етпейді.

$\alpha$  және  $\beta$  – адреноблокаторлар. Лабетолол – жүректің жиырылу жиілігіне әсер етпей, тез антигипертензивті әсер көрсетеді. Ішке таблетка түрінде және қүре тамырға гипертоникалық

<b>OÝTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/ 24 беттің 11 беті
Дәріс кешені «Фармакология-1»	

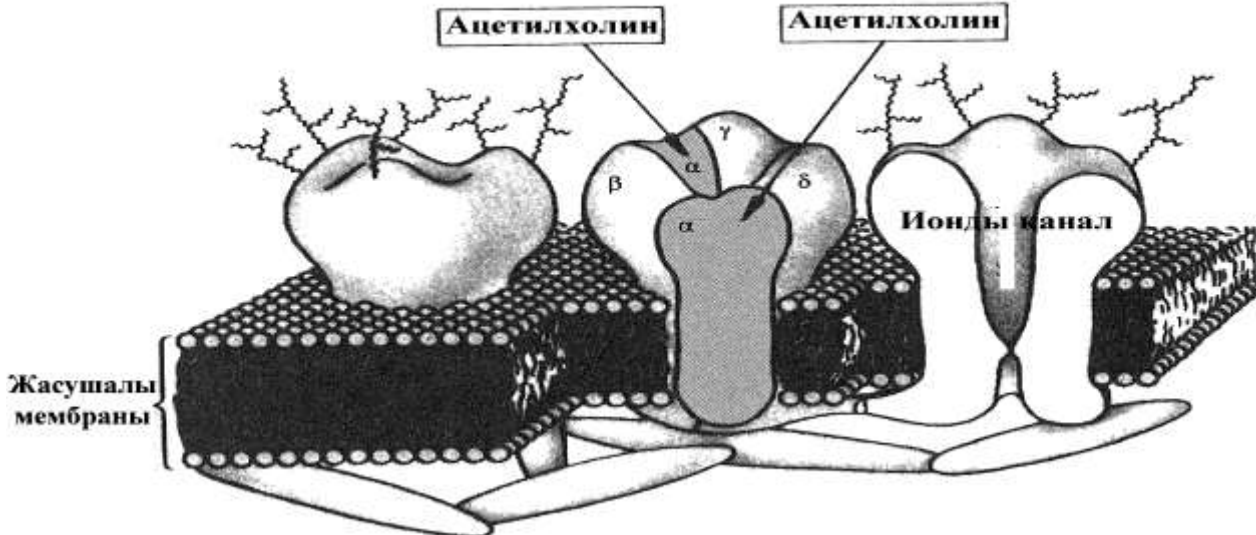
криздерде қолданады. Науқас жатқан кезде ғана енгізіледі, себебі өте тез артериялық қысым төмендеп кетеді. Әсері 8-10 сағатқа дейін созылады.

Симпатолитиктер. α және β – АР тежейді. Әсер *ету механизмы*. Синапстардан медиатордың бөлінуін төмендетеді. Резерпин – раувольфия өсімдігінің алкалоиды. *Фармакологиялық әсерлері*: 1) артериялық қысымды біртіндеп төмендетеді, ішке қабылдағаннан кейін әсері бірнеше тәулікке дейін созылады – гипертоникалық ауруды емдеу үшін және гипертоникалық криздерді алдын-алу үшін қолданады 2) брадикардияны пайда етеді 3) асқазанның моторикасын және секрециясын жоғарылатады (ульцирогенді әсер – жараларға әкелу мүмкін) 4) ОЖЖ тежейді (тыныштандыратын және антипсихотикалық әсер.

**Иллюстрациялық материал:** электронды слайд



<b>OÝTUSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/ 24 беттің 12 беті
Дәріс кешені «Фармакология-1»	



### Әдебиет: 1- Қосымша

#### Бақылау сұрақтары (көрі байланыс):

1. Адренорецепторлердің қандай түрлерін білесіз?
2. «Адреномиметикалық дәрілерге» қандай препараттар жатады?
3. «Адреноблокторлық дәрілерге» қандай препараттар жатады?

### Тақырыбы: №4 Ұйықтатын дәрілер. Аналъгетиктер.

**Мақсаты:** Студенттерді ұйықтатынын дәрілердің қасиеттерімен, олардың жағымсыз әсерлерімен, олармен уланған кезде көмек беру шараларымен таныстыру. Студенттерді наркотикалық анальгетиктермен таныстыру. Наркотикалық анальгетиктермен уланғанда көмек беру шараларымен таныстыру.

**Дәріс тезистері:** Ауырсыну – ағзаның тітіркендіргіштерге жауап реакциясы. Ауырсыну – барлық ағзада таралған, ол афферентті жүйке ұштарында орналасқан – ноцицепторлермен қабылданады. Ағзадан тыс (экзогенді) ауырсынуды пайда ететін факторларға: термиялық, механикалық, химиялық факторлар жатады. Ағзаның ішіндегі (эндогенді) факторларға: қабыну медиаторлары брадикинин, гистамин, серотонин жатады. Простагландиндер – ноцицепторлердің тітіркендіргіштерге сезімталдығын жоғарылатып, ауырсыну сезімін пайда етеді. Ауырсынудың маңызы: 1) жағымды, яғни қабыну процесінің орналасу орнын көрсетеді 2) жағымсыз, яғни қатты ауырсынуды баспаса ол шокқа, ал ол өлімге де әкелу мүмкін. **Аналъгетиктер** – таңдамалы ауырсыну сезімталдығын жоютын препараттар тобы. Басқа сезімталдықтың түрлеріне әсер етпейді. **Аналъгетиктер үшін топқа бөлінеді:** 1) Орталық әсерлі опиоидты (наркотикалық) анальгетиктер; 2) Орталық әсерлі опиоидты емес анальгетиктер; 3) Шеткерлік әсерлі (наркотикалық емес) анальгетиктер.

Наркотикалық анальгетиктер. Әсер ету механизмі: ОЖЖ – де ораналасқан опиатты рецепторлермен байланысып, ауырсыну сезімін төмендетеді. Опиатты рецепторлермен әсерлесу принциптеріне байланысты келесі топтарға бөлінеді: 1. Агонистер – опиатты рецепторлермен байланысып, ауырсыну сезімін төмендететін дәрілер: морфин (словальгин), омнопон (пантопан), фентанил (сентанил), трамадол (трамал), промедол (тримелперидин гидрохлориді), пириглиптамин, эстоцин; 2. Агонист-антагонистер – агонистерді рецепторлер байланыстырынан ажыратып, өздері байланысады да, ауырсынуға қарсы әсер көрсетеді: А) анальгетик ретінде – пентазоцин (лексисир), бупренорфин (норфин), нальбуфин (нубаин); Б) агонистермен уланғанда – налорфин; В) диареяға қарсы – лоперамид гидрохлориді

3. Антагонистер – агонистерді рецепторлар байланыстырып, өздері рецепторлердің бөгөтін пайда етеді: налоксон, нартрексон. *Агонистердің жалпы қасиеттері:* 1) Орталық әсерлер: а) ауырсынуды жояды б) ОЖЖ тежелінуі (сопақша мидағы орталықтардың тежелінуі) в) эйфория г) үйренгіштік д) физикалық және психикалық дәріге тәуелділік; 2) Шеткерлік әсерлер: а) ИКТ – на әсері б) қуықтың бұлшық еттеріне әсері в) бронхтарға әсері. Морфин – опий алкалоиды. Өте күшті ауырсыну сезімін жояды. Орталық әсерлері: 1) анальгетикалық әсер (ауырсыну жойылады) 2) тыныс алу орталығы тежеледі (дозасы асып кеткенде, тыныс тоқталу мүмкін) 3) жәтел орталығының тежелуі 4) құсық орталығының тежелуі 5) аштық орталығының тежелуі (тәбеттің төмендеуі) 6) жылу реттегіш орталықтың тежелінуі (дене температурасының төмендеуі) 7) үйқының пайда болуы 8) көз қымыл жүйкенің қозуы (миоз пайда болады) 9) кезеген жүйке орталығының қозуы (брадикардия) 10) тамырқозғалтқыш орталыққа әсері жок., артериялық қысым өзгермейді. *Шетерлік әсерлері:* 1) ИКТ сфинктерлерінің тонусының жоғарылауы (іштің қатуына әкеледі); 2) Асқорыту бездерінің секрециясының төмендеуі; 3) Қуық сфинктерлерінің тонусының жоғарылауы (зәр шығуын қыннатауды); 4) Бронхтар тонусының жоғарылауы (бронхоспазмға әкеледі).

Агонистердің жалты қолдануы: жарақаттар, миокард инфактісі, тууды жансыздандыру, премедикация, операциядан кейінгі кезенде, онкологиялық аууларда.

*Пентазоцин.* Анальгетикалық активтілігі төмен, үйренгіштікті және дәріге тәуелділікті аз пайда етеді. Жанама әсері: құсу, жүрек айну, бас айналу, тыныстың тежелінуі. *Нальбуфин*, *бупренорфин* – пентазоцинге қарағанда күштілігі жоғары, күре тамырға енгізгенде морфинге теңеседі. *Налорфин* – агонистердің барлық эффектілерін азайтады агонистермен уланған кезде қолданады). Күре тамырға, бұлшық етке, тері астына енгізіледі. Наркомандарға енгізгенде abstinenция синдромын пайда етеді (диагностика үшін). *Лоперамид* – оргалық эффектілері жок. ИКТ-ның перистальтикасын төмендетеді. Иштің өтуінде, балаларға да ішке белгіленеді. *Налоксон*. Бұлшық етке, күре тамырға енгізгенде әсері 1-3 минуттан басталынып, 4 сағатқа дейін сақталынады. *Қолдануы:* 1) наркотикалық анальгетиктердің дозасы асқанда 2) бензодиазепиндердің, барбитураттардың дозасы асқанда 3) алкогольмен уланғанда 4) наркоздан шығуды жеңілдету үшін 5) дәріге тәуелділіктің диагностикасында. *Налтрексон*. Активтілігі жоғары, әсері 24-48 сағат, морфинизмді емдеу үшін қолданады.

Опиоидты емес анальгетиктер: 1) *Орталық әсерлі α<sub>2</sub> - адrenomиметиктер*: клонидин (клофелин) морфинге қарағанда анальгетикалық активтілігі жоғары. Тынысты тежемейді, дәріге тәуелділікті пайдалауда етпейді. Жедел және созылмалы ауырсынуларда тиімді; 2) *Антидепрессанттар*: амитриптилин, имзин – созылмалы ауруларда, фантомды ауырсынуларда (аяқ – қол жоқ жерде), онкоауруларда қолданады; 3) *Эпилепсияға қарсы дәрілер*: карбамазепин, натрий валпроаты – созылмалы ауырсынуларда, үштік жүйке невралгиясында, онкоауруларда қолданады.

Наркотикалық емес анальгетиктер: 1) Анальгетик - антипиретиктер: парацетамол және оның препараттары (цитрамон), кеторолак трометамин; 2) Стероидты емес қабынуға қарсы дәрілер тобындағы анальгетиктер: а) салицилаттар: ацетилсалицил қышқылы (аспирин), метилсалицилат, месалазин, натрий салицилаты б) пиразолондар: метамизол (анальгин), баралгин, бутадион (фенилбутазон). *Әсер ету механизмі.* Простагландиндердің синтезін тежейді (простагландинсинтетаза ферментіне әсер етеді) – ауырсыну сезімі төмендейді, температура төмендейді, қабынуға қарсы әсер көрсетеді. Парацетамол. Қабынуға қарсы активтілігі жоқ препарат. Көбінесе анальгетикалық және ыстықты түсіретін препарат ретінде қолданады. ИКТ – нан жақсы сінірледі. *Қолдануы:* невралгияда, бас ауруында, қызба кезінде ыстықты түсіру үшін. *Жанама әсері.* Ұзақ қолданғанда бауыр және бүйрек функцияларын бұзады. Улы дозаларда – анемия, тері закымданулары байқалады. Кеторолак трометамин. Тек қана анальгетикалық әсер көрсетеді, ыстықты түсіретін және қабынуға қарсы активтілігі жоқ. Анальгетикалық күші наркотикалық препараттарға тең. *Қолдануы:* бас және тіс ауырсынуларында, невралгияда, жарақаттарда, күйіктерде, онкоауруларда, операциядан кейінгі кезеңдерде. *Жанама әсері:* ісінулер, бауыр және бүйрек функцияларының бұзылуы, қыскы курстармен енгізіледі. Метилсалицилат.

<b>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/ 24 беттің 14 беті
Дәріс кешені «Фармакология-1»	

Бұлшық ет және буындардың ауырсынуларында жергілікті қолданады. Месалазин. Спецификалық емес жара колитінде және басқа ауруларда қолданады. Анальгин. Анальгетикалық, қабынуға қарсы және ыстықты түсіретін қасиеттерге ие. *Қолдануы*: қан жасалу жүйесінің тежелінуі (агранулоцитоз, лейкопения), аллергиялық реакциялар. Баралгин. Құрамында анальгин, спазмолитик, ганглиоблокатор бар спазмолитикалық қасиетке ие препарат. Спазмдар кезінде, бүйрек, ішек және бауыр шашымаларында, бас, тіс ауырсынуларында, ревматизмде қолданады.

**Иллюстрациялық материал:** электронды слайд

**Әдебиет: 1-Қосымша**

**Бақылау сұрақтары (кері байланыс):**

1. «Ұйықтататын дәрілер» қалай жіктеледі?
2. Ұйықтататын дәрілерге қандай талаптар қойылады?
3. Бензодиазепин туындысындағы дәрілерге қандай фармакологиялық эффектілер тән?
4. Анальгетиктердің қандай ерекшеліктерін білесіз?
5. Морфиннің әсер ету механизмі қандай?
6. Бейнаркотикалық анальгетиктердің әсерінің механизмі қандай?

### Тақырыбы: №5 Психотропты дәрілер

**Мақсаты:** Студенттерді психотропты дәрілердің фармакологиялық сипаттамаларымен таныстыру.

**Дәріс тезистері:**

Психотропты дәрілер психика мен эмоцияға, көңіл- күйге ,мінез- құлыққа, ойлау қабілетіне әсер етеді. Жіктелуі:

1. Нейролептиker: Дроперидол, галоперидол, аминазин. Психоздарда қолданады. Дроперидол наркотикалық анальгетик фентанилмен бір шприцке алынып миокард инфарктісінде нейролептанальгезияға қолданылады.
2. Транквилизаторлар (анксиолитиктер): Диазепам (Сибазон, седуксен, реланиум, валиум, брюзепам), нозепам, феназепам, элениум(хлозепид).

Жүйке тозуында, тынышсыздықта, тырысуларда қолданылады.

3. Тыныштандыратын дәрілер(седативные): натрий бромиді, калий бромиді, валериана, корвалол(валокордин), ново- пассит. Орталық жүйке жүйесін тыныштандырады. Жеңіл невроздарда, гипертониялық ауруларда, үйкисыздықта қолданылады.
4. Антидепрессанттар: амитриптилин, флуоксетин, имизин, нияламид.

Күйзеліс кезінде қолданылады (көңіл- күйдің төмен болуы, тұнжырау, жабырқау болуы). Депрессия көңіл-күйдің төмен болуымен немесе үреймен, қозумен жүретін түрлері болады. Соған байланысты астениялық жағдайда қуаттандырыш әсерлі антидепрессант(имизин, нияламид), үреймен жүретін депрессияда тыныштандырыш әсерлі антидепрессант тағайындалады.

5. Психостимуляторлар: меридил, сиднокарб, сиднофен, кофеин. Орталық жүйке жүйесіне қоздырыш әсер етеді. Шаршауды басып, сергітіп, үйқы мен тәбетті төмendetеді.

6. Ноотроптар: Пирацетам(ноотропил), аминалон, энцефабол, натрий оксибутираты. Есте сақтау және ойлау қабілетін қүштейтіп, қалпына келтіреді. Атеросклерозда, инсульттан кейін, ми жарақатынан кейін, церебральды салдануда, энцефалопатияда(сөйлеу, ойлау, көңіл бөлу қабілеттерінің ауытқуларында), интоксикацияда қолданылады.

Наркотикалық анальгетиктер мен психотропты дәрілер қатаң есепте тұрады.

**Иллюстрациялық материал:** Электронды слайд

**Әдебиет: 1-Қосымша**

**Бақылау сұрақтары (кері байланыс):**

1. Типтік антипсихотикалық препараттар.
2. Атиптік антипсихотикалық препараттар.
3. Транквилизаторлар, олардың фармакологиялық эффектілері. Қолданылуы.
4. Седативті өсімдік текстес дәрілер.

<b>OÝTUSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/ 24 беттің 15 беті
Дөріс кешені «Фармакология-1»	

5. Антидепрессанттар. Жіктелуі, әсер ету механизмі.

**Тақырыбы: №6 Иммундық жүйеге әсер ететін дәрілер.**

**Мақсаты:** Студенттерді иммундық жүйеге әсер ететін дәрілермен таныстыру.

**Дәріс тезистері:** Иммунитет - бұл инфекцияларға қарсы табиғи қорғаныс. Кейбір жүқпалы ауруларға қарсы иммунитетті алуға көмектесетін вакциналар. Иммунитетті күштейтетін немесе басатын дәрілер. Аллергиямен құресуге көмектесетін дәрілер.

Ежелгі дәуірдің өзінде Египет пен Грецияда обамен ауыратын науқастарды бұрын обамен ауырған адамдар емдеді: тәжірибе олардың инфекцияға бейім емес екенін көрсетеңді.

Ағзаның ішкі ортасының қалыпты жағдайы сыртқы оргамен тікелей байланыспайтын жасушалардың дұрыс жұмыс істеуінің кілті болып табылады. Ал бұл жасушалар біздің ішкі ағзаларымыздың көшілілігін құрайды. Ишкі орта жасушааралық (тіндік) сүйкіткыштан, қан мен лимфадан тұрады және олардың құрамы мен қасиеттерін көбінесе иммундық жүйе басқарады.

Иммунитет (латын тілінен аударғанда *immunitas* босату, босату) – организмнің ішкі ортасының тұрақтылығын (гомеостаз) сақтауға бағытталған сыртқы және ішкі биологиялық белсенді агенттерден (антигендерден) ағзаны қорғау. Басқаша айтқанда, бұл организмнің инфекциялық агенттерге және антигендерге қасиеттері бар заттарға иммунитеті.

Иммуностимуляторлар - иммунитетті арттыратын препараттар.

Иммуносупрессанттар (иммуносупрессанттар) - иммундық жүйені басатын препараттар).

Иммунотропты препараттар – табиғи, синтетикалық шыққан немесе гендік инженерия әдісімен алынған, ағзаның иммундық жүйесін күштейтетін (иммуностимуляторлар) немесе әлсірететін (иммуносупрессанттар, иммуносупрессанттар) препараттар.

Адамның иммундық жүйесі инфекциялардан, ісіктерден, токсиндердің әсерінен және белгілі бір дәрежеде жарақаттан қорғауды қамтамасыз етеді және ерекше және спецификалық емес бөліктерді қамтиды.

Арнайы иммундық жүйе тимус (тимус) безінде (тимус), лимфа түйіндерінде, сүйек кемігінде және көкбауырда болатын иммунокомпетентті жасушалармен (Т- және В-лимфоциттер) ұсынылған. Ол ағзаны болашақта микроорганизмдермен, олардың токсиндерімен және т.б.

Бейспецификалық иммундық жүйеге микро- және макрофагтар және гуморальды қорғаныс факторлары (интерферон, лизоцим және т.б.) кіреді және белгілі бір микроорганизмнің инвазиясына дереу жауап береді.

Иммундық жүйені басу патологиялық процестің дамуын күштейді, өйткені қорғаныс механизмдері зақымдануға қарсы тұра алмайды; иммунитеттің төмендеуі фонында суперинфекциялар мен ісіктер пайда болуы мүмкін.

Мұндай жағдайдың мысалы - жүре пайда болған иммун тапшылығы синдромы.

Иммундық жауаптың жоғарылауы гипериммунды аурулардың (автоаллергиялық және аутоиммунды) дамуын және трансплантациядан бас тартуды тудыруы мүмкін.

Автоиммундық бұзылулар организмде сыртқы факторларға қарсы емес, өз тіндеріне қарсы антиденелер пайда болған кезде пайда болады. Қате реакция жеке мүшелерге бағытталуы мүмкін (мысалы, қалқанша безі – автоиммунды тиреоидит) немесе жалпы зақымдануды тудыруы мүмкін (миастения грависі, жүйелі қызыл жегі, склероз және т.б.).

Иммуностимуляторлар – иммунитетті көтеретін құралдар.

Тималин - жануарлардың тимус безінен алынатын иммуностимуляциялаушы агент.

Жасушалық иммунитеттің реакциясын ынталандырады, Т- және В-лимфоциттердің санын реттейді, фагоцитозды күштейді.

Қолдану көрсеткіштері: жедел және созылмалы пиоинфекциялық процестер, күйіктер, трофикалық жарапалар, қатерлі ісік және басқа да аурулары бар науқастарда сәулелік және химиотерапия сеанстарынан кейін иммунитетті басу. Жанама әсерлері: аллергиялық реакциялар.

**Пирогенал** - иммуностимулятор, микроорганизмдердің қалдық өнімі. Оны енгізгеннен кейін дene қызуы көтеріледі, лейкопоэз стимуляцияланады, тыртықтардың дамуы басылады, жүйке

<b>OÝTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</b>  <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	<b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/
Дәріс кешені «Фармакология-1»	24 беттін 16 беті

тінінің қалпына келуі жақсарады және т.б. Препараттың белсенділігі минималды пирогендік дозада (МПД) өлшенеді. 1 МПД – қояндарға енгізгенде дене температурасын 0,6 градусқа немесе одан да жоғары көтеретін заттың мөлшері.

Қолдану көрсеткіштері: ауыр және ұзаққа созылған жүқпалы аурулары, созылмалы қабынызы бар науқастарды кешенді терапияның бөлігі ретінде орталық жүйке жүйесі мен перифериялық жүйке жүйесінің зақымдануы мен ауруларынан кейін қалпына келтіру процестерін ынталандыру, күйіктерден, жарақаттардан, адгезиялардан кейінгі патологиялық тыртықтардың резорбциясы. Әйел жыныс мүшелерінің аурулары, мерезді және аллергиялық ауруларды кешенді емдеу.

Жанама әсерлері: бас ауруы, қусу, арқадағы ауырсыну.

Қарсы көрсеткіштер: кез келген ауру кезінде, жүктілік кезіндегі жедел қызба.

Қант диабеті және артериялық гипертензиясы бар науқастарға препарат төмендегілген дозада тағайындалады және реакцияға байланысты оны біртіндеп арттырады.

Продигиозан бактериялық шыққан иммуностимулятор болып табылады, организмнің спецификалық және бейспецификалық төзімділігін ынталандырады, Т-лимфоциттердің және интерферонның түзілуін, бүйрек үсті безінің қыртысының қызметін белсенедіреді.

Қолдану көрсеткіштері: созылмалы қабыну процестері, күйіктер, сәүле ауруы және т.б. фонында иммунитетті басу.

Жанама әсерлері: бас ауруы, арқадағы ауырсыну, әлсіздік.

Иммуносупрессанттар (иммуносупрессанттар) - иммундық жүйені басатын дәрілер

Иммундық жүйені цитостатиктермен («Антиопластикалық препараттарды» қараңыз), глюкокортикоидтармен («Бүйрек ұсті безінің қыртысының гормондары» бөлімін қараңыз), пурин антагонистерімен (азатиоприн, меркаптопурин) басады.

Азатиоприн (Имуран, Азамун, Азанин, Азапрес, Имурел, Тиоприн) - цитостатикалық әсер көрсететін иммуносупрессант. Жоғары дозаларда сүйек кемігінің қызметін тежейді.

Қолдану көрсеткіштері: трансплантаттың қабылданбауының алдын алу (тінді немесе мүшени трансплантациялау), ауыр ревматоидты артрит, гепатит, жүйелі қызыл жегі және басқа коллагеноздар.

Жанама әсерлері: қайталама инфекциялар, анемия, лейкопения, жүрек айнуы, құсу, буындар мен бұлшықеттердің ауыруы және т.б.

**Иллюстрациялық материал: электронды слайд**

## Әдебиет: 1-Қосымша

#### **Бақылау сұрақтары (көрі байланыс):**

1. Иммуногенезді басатын препараттар.
  2. Т-лимфоцитарлық жүйені ынталандыратын тимус препараттары.
  3. Өсімдік текстес иммуностимуляторлар.

## Тақырыбы: №7 Антибактериалды дәрілер. (Антибиотиктер)

**Мақсаты:** Студенттерді антибактериалды антибиотиктермен таныстыру.

## Дәріс тезистері:

Инфекциялық және паразиттік ауруларды химиотерапевтикалық дәрілермен емдеуі “химиотерапия” терминімен белгіленеді.

Антибактериалық химиотерапиялық дәрі-дәрмектер екі негізгі қасиетпен сипатталады:

- қоздырғыштардың белгілі бір түрлеріне таңдамалы әсерімен;

- адам мен жануар ағзасына улы әсерінің төмендігімен.

Антибиотиктер – микроорганизмдердің өсіп өнуін тоқтататын немесе оларды жоятын әсері бар биологиялық текстес және химиялық қосылыстар.

### Медицинада қолданылатын антибиотиктер:

- актиномицеттерден (сәулелі саңырауқұлақтармен),
  - өнездік саңырауқұлақтардан
  - кейбір бактериялардан өндіріледі

<b>OÝTUSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/ 24 беттің 17 беті
Дәріс кешені «Фармакология-1»	

Антибактериалды химиотерапевтикалық дәрілерге келесі топтар жатады: 1) антибиотиктер 2) сульфаниламидті препараттар 3) химиялық құрылышы әртүрлі синтетикалық антибактериалды дәрілер 4) мерезге қарсы дәрілер 5) туберкулезге және лепраға қарсы дәрілер

*Антибиотиктер деп* – микроорганизмдерге тандамалы зақым көлтіретін немесе жоятын биологиялық текті химиялық құралдарды айтады. Медициналық практикада қолданатын антибиотиктер микроорганизмдерден және саңырауқұлақтардан алынады. Кейбір препараттар синтетикалық және жартылай синтетикалық жолмен алынады.

Антибиотиктердің жіктелуінде әртүрлі принциптер қолданылады. Біріншіден антибиотиктерді химиялық құрылышына және қасиеттеріне байланысты жіктейді: 1) пенициллиндер 2) цефалоспориндер 3) макролидтер 4) тетрациклиндер 5) аминогликозидтер 6) хлорамфеникол тобы 7) полимиксиндер 8) линкозаминдер.

Микробтарға қарсы спектрі бойынша келесі топтарға бөлінуі мүмкін: 1) грам оң микрофлораға әсер ететін антибиотиктер (бензилпенициллиндер, эритромицин тобының препараттары) 2) әсер ету спектрі кең антибиотиктер (цефалоспориндер, тетрациклиндер, левомицетин препараттары, аминогликозидтер) 3) грам теріс микрофлораға әсер ететін антибиотиктер (полимиксиндер).

Антибиотиктер әсеріне байланысты бактериостатикалық (микроорганизмдердің өсіп дамуын тежейтін) немесе бактерицидті (микроорганизмдердің өлімін пайда ететін) эффект көрсетеді.

Антибиотиктер әсер ету механизмдеріне байланысты да бөлінеді: 1) бактериялардың клетка қабырғасының синтезін бұзады (пенициллиндер, цефалоспориндер) 2) цитоплазмалық мембранның өткізгіштігін бұзады (полимиксиндер) 3) клеткаішілік белок синтезін тежейді (тетрациклиндер, левомицетин тобы, аминогликозидтер, макролидтер) 4) РНК синтезін бұзады (рифампицин).

**Пенициллиндер.** Жіктелуі: 1) табиғи пенициллиндер 2) изоксазолилпенициллиндер 3) аминопенициллиндер 4) карбоксипенициллиндер 5) уреидопенициллиндер. Барлық пенициллиндердің фармакодинамикасы бірдей. Олар микробтардың қабырғасының түзілуін митоз кезінде бұзады. Бактерицидті әсер көрсетеді.

**Иллюстрациялық материал:** электронды слайд

**Әдебиет: 1-Қосымша**

**Бақылау сұрақтары (кері байланыс):**

1. «Антибактериалды антибиотиктер» қалай жіктеледі?
2. Антибиотиктердің әсер ету механизмдері қандай?
3. Антибиотиктерге қойылатын талаптар қандай?

### Тақырыбы: №8 Антибиотиктер (жалғасы)

**Мақсаты:** Студенттерді антибактериалды антибиотиктермен таныстыру.

**Дәріс тезистері:**

Антибиотиктер әсер ету механизмдеріне байланысты да бөлінеді: 1) бактериялардың клетка қабырғасының синтезін бұзады (пенициллиндер, цефалоспориндер) 2) цитоплазмалық мембранның өткізгіштігін бұзады (полимиксиндер) 3) клеткаішілік белок синтезін тежейді (тетрациклиндер, левомицетин тобы, аминогликозидтер, макролидтер) 4) РНК синтезін бұзады (рифампицин).

**Макролидтер. Эритромицин - streptomyces eruthreuspen өндіріледі.**

**Спектрі:** кең - грам оң бактериялар мен патогендік спирохеталар (грам оң кокктар, дифтерия таяқшалары, патогендік анаэробтар, риккетсиялер, пситтакозаның қоздырғыштары, трахомалар, амебалық дизентерия)

Механизмі: бактерия рибосомасында ақуыз синтезін тежейді

Әсері: бактериостатикалық

<b>OÝTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/ 24 беттің 18 беті
Дәріс кешені «Фармакология-1»	

Эритромицин асқазанның қышқылдық ортасында жарым-жартылай бұзылады, сондықтан тек аш ішекте ғана босауын қамтамасыз ететін арнайы қышқылға тұрақты қабықшамен қапталады, капсуламен шығарылады.

Қан-ми тосқауылы арқылы өтпейді. Эсерінің ұзактығы 4-6 с.

Шығарылуы: Өтпен, жартылай несеппен.

- Макролидтердің **II-III буыны** препараттарының әсер ету спектрі кеңірек, грамм теріс микробтарға белсенделілігі басым (Spiramycin, Roxithromycin, Clarithromycin, Aztreomycin)
- Кларитромицинге –геликобактер пилори
- Спирамицинге – токсоплазма сезімтал

Макролидтердің барлық препараттары қан-ми тосқауылы арқылы нашар өтеді

Шығарылуы: өтпен, енгізілген мөлшердің 5% ғана бүйрек арқылы шығарылады.

#### **Аминогликозидтер**

**I – буын:** стрептомицин, канамицин, туберкулезді емдеу үшін қолданылады.

**II – буын:** гентамицин грамм теріс бактерияларға, ішек таяқшаларына, көкірің таяқшасына, стафилакокқа қарсы белсенді, гемофильді таяқшага қарсы белсенді және стрептококк, пневмококк, энтерококк, анаэробтарға қарсы белсенді.

**III – буын:** нетилмицин, тобрамицин, амикацин, сизомицин

**Тетрациклиндер** - продуцент *streptomyces aureofaciens*.

**Жартылай синтетикалық препараттар:** миноксицилин және доксицилин гидрохлориді (вибрамицин) жатады.

- Спектрі: G (-)/G (+), коктар, бациллалық дизентерия қоздырыштары, іш сүзегі, патогендік спирохета; аса қауіпті инфекциялар – оба, туляремия, бруцеллез, тырысқаң қоздырыштары, қарапайым (амеба дизентериясы қоздырышы) жөнінде белсенді.

**Левомицетин** (хлорамфеникол) *Streptomyces venezuelae* өндіріледі.

(Спектрі: кең (G (-)/G (+) бактериялар, инфлюэнзалар таяқшалары, риккетсиялар, пситтакоккоздың, венериялық лимфогранулеманың, трахоманың, бруцелллездің, туляремияның қоздырушылары) әсері.

Қышқылға тұрақты микроорганизмдер, көк ірің таяқшалары, протейлер, ең төмен сатыдағы қарапайымдар левомицетинге аз сезімтал немесе мұлдем сезімтал емес.

Бактериостатикалық әсер өтеді.

**Иллюстрациялық материал:** электронды слайд

**Әдебиет: 1-Қосымша**

**Бақылау сұраптары (көрі байланыс):**

- Антибиотиктердің қандай топтары резервтегі антибиотиктерге жатады?
- Антибиотиктерге төзімділік деген не?

#### **Тақырыбы: №9. Вирустарға қарсы дәрілер**

**Мақсаты:** Студенттерді вирустарға қарсы және туберкулезге қарсы дәрілермен таныстыру.

**Дәріс тезистері:**

Вирустарға қарсы дәрілер

**Вирустар** – клеткаішілік паразиттер. Олар адам ағзасының клеткаларының метаболизміне қатысады. Вирустарға қарсы дәрілердің терапевтикалық әсерінің кеңдігі аз. Вирустардың репликациясы бірнеше этаптардан тұрады: 1) клетка үстінен абсорбциясы және енуі ( $\gamma$ -глобулин, адамантандар) 2) құрылымсыз белоктардың синтезі (гуанидин) 3) РНК немесе ДНК синтезі (рибавирин, ацикловир, зидовудин, идоксуридин, видарабин) 4) құрылымды белоктардың синтезі (пуромидин) 5) вирустық бөліктердің жиналуды (метисазон).

Практикалық маңызды деп келесі вирустарға қарсы құралдар есептелінеді:

<b>OÝTUSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/ 24 беттің 19 беті
Дәріс кешені «Фармакология-1»	

1) тұмауга қарсы препараттар 2) ұшыққа және цитомегаловирустарға қарсы препараттар 3) АИВ (адамның иммунодефицитті вирусы) әсер ететін дәрілер 4) кең спектрлі препараттар (интерферондар мен инерфероногендер).

#### Тұмауга қарсы дәрілер

Оларға оксолин, мидантан, ремантадин, дейтифорин, арбидол препараторы жатады.

*Мидантан, ремантадин.* РНК бар миксовирустарға әсер етіп, олардың клеткаға енүін төмендетеді және вирустық геномның клеткада бөлінуін тежейді. ИКТ жақсы сінірледі. Негізінен бүйрекпен шығарылады. Ішке таблетка түрінде 1 таблеткадан тәулігіне 2-3 рет белгіленеді. Колдануы: Тұмауды алдын-алу және емдеу үшін (аурудың алғашқы екі тәулігінде). Жанама әсері: Орталық жүйке жүйесіне әсер етеді (атаксия, қозғыштық, үрей, галлюцинациялар, психоз, трепор), диспепсия, аллергия.

#### Ұшыққа және цитомегаловирустарға қарсы препараттар

Оларға ацикловир (зовиракс), идоксуридин (кересид), риодоксол, хелепин, флакозид, теброфен жатады.

*Ацикловир.* Вирустың ДНК-полимеразасын тежейді. ИКТ жақсы сінірледі. Максимальды концентрациясы 1-2 сағаттан кейін жиналады. Колдануы: қарапайым ұшық, әртүрлі ұлпалардың ұшықпен зақымдалуында (көз, гениталийлер, тері) ішке, күре тамырға, жергілікті қолданады. Жанама әсері: тітіркендіргіш әсер, бүйрек функциясының бұзылуы, жүрек айну, құсу, артериялық қысымның төмендеуі (гипотензия).

#### Адамның иммундық вирусына (ВИЧ) әсер ететін дәрілер

Оларға азидотимидин (зидовудин, ретровир), ганцикловир (цимевен) жатады.

*Азидотимидин.* Вирустардың қайтымды ДНК транскриптазасын тежейді. ИКТ-нан жақсы сінірледі, гематоэнцефалды бөгеттен жақсы өтеді, метаболизмі бауырда өтеді. Бүйрекпен шығарылады. Терапевтикалық эффект емдеудің басынан 6-8 ай сақталынады. Жанама әсері: гематологиялық бұзылыстар (анемия, нейтропения, тромбоцитопения), бас ауруы, үйқысыздық, бүйрек функциясының бұзылуы. Капсула түрінде ішке тәулігіне 6 рет енгізеді. Колдануға қарсы көрсеткіші: жүктілік, лактация

*Ганцикловир.* Адамның иммундық вирусында, иммунитетті төмендетеу үшін (мүшелерді орын алмастырғанда). Жанама әсері: қан көрінісінің бұзылуы, флебиттер, бауыр функциясының бұзылуы.

#### Кең спектрлі препараттар

*Интерферондар ( $\alpha, \beta, \gamma$  – интерферондар).* Әсер ету механизмі: РНК-ны тежейтін ферменттердің түзілүін пайда етеді. Гематоэнцефалды бөгеттен өтпейді. Бұлшық етке, күре тамырға, жергілікті қолданады. Колдануы: ұшықты алдын-алу, ұшықты кератит, тері және жыныс мүшелердің ұшықпен зақымдануы, жедел респираторлы вирусты инфекциялар, гепатит, қатерлі ісіктер. Жанама әсері: қызба, бас ауруы, миалгия, аритмия, орталық жүйке жүйесі функциясының бұзылуы, үлкен дозада қан жасалудың тежелінің, аллергиялық реакциялар.

**Иллюстрациялық материал:** электронды слайд

**Әдебиет: 1-Қосымша**

**Бақылау сұрақтары (көрі байланыс):**

1. Вирустармен пайда болатын қандай ауруларды білесіздер?
2. Вирусты аурулардың этиологиясы қандай?
3. Вирусты ауруларды алдын-алу шаралары қандай?

**Тақырыбы: №10. Санырауқұлақтарға қарсы дәрілер**

**Мақсаты:** Студенттерді вирустарға қарсы және туберкулезге қарсы дәрілермен таныстыру.

**Дәріс тезистері:**

Санырауқұлақтарға қарсы (антибиотиктер - санырауқұлақ инфекцияларын емдеу үшін қолданылатын препараттар.

<b>OÝTUSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/ 24 беттің 20 беті
Дәріс кешені «Фармакология-1»	

Олар басқа жұқпалы қоздырғыштарға - бактериялық, вирустық және протозойларға қарсы әсер етпейді. Саңырауқұлақтардың өлуі орын алатын антимикотиктердің фунгицидтік (латын тілінен аударғанда «саңырауқұлақ» және латын тілінен caedo «өлтіру») әсерін және өсуі мен көбеюі тоқтатылатын фунгистатикалық (латын тілінен staticus «тоқтату») әсерін бөліп қарауға болады.

Саңырауқұлаққа қарсы препараттарды жасауға биохимиялық денгейде инфекция қоздырғышы мен макроорганизм арасындағы жоғары ұқсастық кедергі жасайды, өйткені олардың екеуі де зукариоттар. Жүйелік антимикотиктердің көшілілігі эргостеролдың және жасуша қабырғасының компоненттерінің биосинтезін тежеуге бағытталған.

Дәрілік заттардың класификациясы.

Химиялық құрылымы мен белсендердің спектріне байланысты олар бірнеше топқа бөлінеді. Олар жүйелі және жергілікті түрде қолданылады.

**Азолдар:** Азолдар ланостерол-14α-деметилаза ферментін тежеу арқылы ланостеролдың эргостеролға айналуын тежейді. Олар екі топшаға бөлінеді:

**Имидазолдар:** бифоназол, бутоконазол, изоконазол, кетоконазол, клотrimазол, миконазол, оксиконазол, сертаконазол.

**Триазолдар:** итраконазол, позаконазол, терконазол (жергілікті қолдану үшін), флуконазол

**Аллиламиндер:** синтетикалық препараттар. Негізгі өкілдері: нафтифин, тербинафин.

**Полиенди антимикотиктер:** табиги шыққан антимикотиктер:

• *Streptomyces nodosus* өндіретін - амфотерицин В. Биологиялық сұйықтықтардағы концентрацияға және қоздырғыштың сезімталдығына байланысты фунгицидтік немесе фунгистатикалық әсерге ие. *Candida* spp., *Cryptococcus neoformans*, *Aspergillus* spp. қарсы белсендердің және басқа саңырауқұлақтар.

• *Actinomyces levoris* өндіретін - леворин

• натамицин (жергілікті қолдану үшін). Көптеген патогенді ашытқы саңырауқұлақтарына, әсірепе *Candida albicans* саңырауқұлақтарына фунгицидтік әсер етеді. Натамицинге төзімділік байқалмайды

• *Actiomyctete Streptomyces noursei* өндіретін - нистатин (негізінен жергілікті қолдану үшін)

**Эхинокандиндер:** 1,3-β-глюкан синтаза ферментін бәсекелес емес тежеу арқылы жасуша қабырғасындағы глюкандардың синтезіне кедергі келтіретін антифунгальды препараттар және пенициллиннің әсер ету механизмі ұқсас болғандықтан, кейде «зенге қарсы пенициллиндер» деп аталады. Анидулафунгин, каспофунгин, микафунгин.

Басқада препараттар: гризофульвин, флуцитозин.

Полиендер стеролдармен байланысып, жасуша мембраннының өткізгіштігін өзгертерді.

Полиендердің зенге қарсы әрекетіне жауап беретін молекулалық механизмдердің төрт моделі бар. Кеуекті қалыптастыру моделі полиендердің эргостеролмен әрекеттесуі нәтижесінде иондық арналарға ұқсас құрылымдар түзіледі деген болжамға негізделген. Бұл саңырауқұлақ жасушасынан иондар мен шағын органикалық молекулалардың босатылуын тудырады, бұл сонында жасушашын өліміне әкеледі. Стеролды губка үлгісіне сәйкес, параллель орналасқан Амфотерицин В молекулаларының агрегаттары жасуша мембраннынан стеролдар арқылы шығарылады.

Стеролды губка моделі де, беттік адсорбция моделі де мембраннынан стеролдарды алу немесе адсорбциялау оның тұрақсыздануына және эндоцитоз және мембранның ақуыз функциясының реттелуі сияқты маңызды жасушалық процестердің бұзылуына әкеледі деп болжайды. Тотығу зақымдану моделі полиендерден туындаған тотығу стрессін қарастырады. Ол ДНҚ зақымдануын, акуыздың карбонилденуін және липидтердің асқын тотығуын тудырады, бұл саңырауқұлақ жасушаларының өліміне әкеледі.

Саңырауқұлақ жасушасындағы флуцитозин (химиялық атавы - 5-фтороцитозин) ДНҚ синтезін және РНҚ өндеуін тежейтін 5-фторурацилдің улы метаболиттеріне айналады.

**Иллюстрациялық материал:** электронды слайд

**Әдебиет:** 1-Қосымша

**Бақылау сұраптары (кері байланыс):**

<b>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/ 24 беттің 21 беті
Дәріс кешені «Фармакология-1»	

1. Патогенді саңырауқұлақтар қандай ауруларды тудырады?
2. Саңырауқұлаққа қарсы препараттар қалай жіктеледі?
3. Саңырауқұлаққа қарсы препараттардың әсер ету механизмдері қандай?

## 1-Қосымша

### Әдебиеттер:

#### Негізгі әдебиеттер:

1. Фармакология:оқу құралы = Фармакология:учебное пособие / Г. М. Пичхадзе [т.б.]. - М. : "Литтерра", 2016. - 504 бет
2. Стикеева Р. Қ. Фармакология-1: оқу құралы / Р. Қ. Стикеева. - Алматы: Эверо, 2016. - 148 бет.с.
3. Харкевич Д. А. Основы фармакологии: учебник. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015. - 720 с.
4. Аляутдин Р. Н. Фармакология: учебник.- М.: ГЭОТАР - Медиа, 2014.-704 с.
5. Харкевич Д. А. Фармакология:оқулық. - М.: ГЭОТАР-Медиа, 2014.-784 бет.
6. Рахимов Қ. Д. Фармакология :оқуқұралы. - Алматы : ЖШС "Жания-Полиграф", 2014. - 554 бет.с.
7. Орманов, Н. Ж. Фармакология. 1-кітап:оқулық / Н. Ж. Орманов, Л. Н. Орманова. - Алматы: Эверо, 2013. - 656 бет.с.
8. Орманов, Н. Ж. Фармакология. 2-кітап :оқулық / Н. Ж. Орманов, Л. Н. Орманова. - Алматы: Эверо, 2013. - 512 бет.с.
9. Фармакология: учебник / под ред. Р. Н. Аляутдина. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2013. - 832 +эл.

#### Ағылшын тілінде

1. Katzung , Bertram G.Basic and Clinical Pharmacology [Text] : textbook / Katzung Bertram G. - 14 nd ed. - [S. l.] : McGraw-Hill education, 2018. - 1250 p.
2. Goodman end Gilman's , A. The Pharmacological Basis of Therapeutics [Text] : textbook / Goodman & Gilman's A. ; editor L. L. Brunton . - 13 nd ed. - New York : McGraw-Hill Education, 2018. - 1419 p.
3. Whalen Karen Pharmacology : lippincott Illustrated reviews / Karen Whalen ; ed.: Garinda Feild, Rajan Radhakrishnan. - 7th ed. - [s. l.] : Wolters Kluwer, 2019. - 593 p.

#### Қосымша әдебиеттер

1. Фармакология:нұсқаулық = Фармакология : руководство / Г. М. Пичхадзе [т.б.]. - М.: "Литтерра", 2017. - 640 бет с.
2. Машковский М.Д. Лекарственные средства. 16.-е издание. перераб., доп. и испр. М. Новая волна. 2017. – 1216 с.
3. Микробқа қарсы дәрілердің фармакологиясы: оқу құралы /Т. А. Муминов [ж/б.]; каз. тіл. ауд. Н. М. Малдыбаева.- Алматы : Литер Принт. Казахстан, 2016.-552 бет. с.
4. Фармакология антибиотических средств : учеб.пособие / Т. А. Муминов. - Алматы: Литер Принт. Казахстан, 2016.
5. Фармакология:руководство к лабораторным занятиям : учеб. пособие / под ред. Д. А. Харкевича. - 6-е изд., испр. и доп. ; Рек. учебно-методическим объединением по мед. и фарм. образованию вузов России. - М.: ГЭОТАР - Медиа, 2014.- 512 с
6. Рахимов Қ. Д. Фитофармакология. Фармакология - Тезаурус. : оқу құралы = Фитофармакология. Фармакология -Тезаурус : учеб. пособие. - Алматы: ЖШС "Жания-Полиграф", 2015. - 528
7. Фармакология негіздері және рецептурасы : оқулық / М. З. Шайдаров [ж./б.]. - Астана:Ақнұр, 2014. - 398 бет. с.
8. Основы фармакологии с рецептурой: учебник / М. З. Шайдаров [и др.]. - Астана:Ақнұр, 2014. - 406 с.
9. UsMLE Step 1. Pharmacology : Lecturer notes / D. Graig [et. al.]. - New York, 2019. - 321 p. - (Kaplan Medical)

#### Электронды ғасылымдар

<b>OÝTÜSTIK-QAZAQSTAN</b> <b>MEDISINA</b> <b>AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN</b> <b>MEDICAL</b> <b>ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Фармакология, фармакотерапия және клиникалық фармакология кафедрасы	044-41/ 24 беттің 22 беті
Дәріс кешені «Фармакология-1»	

1. Kharkevitch, D. A. Pharmacology:textbookformedicalstudents / D. A. Kharkevitch. - Электрон.текстовые дан. ( 83.9Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2017. - эл. опт. Диск
2. Фармакология:оқу құралы / ред. бас. Г. М. Пичхадзе = Фармакология : учебное пособие / под ред. Г. М. Пичхадзе. - Электрон.текстовые дан. (43.0Мб). - М. : "Литтерра", 2016.
3. Курс лекций по фармакологии для студентов стоматологического факультета. Стикеева Р.К., Коранова Т.С. , 2014 <https://aknurpress.kz/reader/web/1384>
4. Орманов Н.Ж., Сырманова Н.Р., Орманова Л.Н. Жалпы рецептура. Жалпы фармакология-Алматы: Эверо, 2020. [https://elib.kz/ru/search/read\\_book/743/](https://elib.kz/ru/search/read_book/743/)
5. Стикеева Р.К. Фармакология – 1 - учебное пособие. - Р.К.Стикеева.- Алматы: Эверо, 2020. [https://elib.kz/ru/search/read\\_book/2742/](https://elib.kz/ru/search/read_book/2742/)
6. Стикеева Р.К. Фармакология-I.- оқу құралы.- Стикеева Р.К. – Алматы Эверо.- 2020.[https://elib.kz/ru/search/read\\_book/2741/](https://elib.kz/ru/search/read_book/2741/)
7. Орманов Н.Ж., Орманова Л.Н. Фармакология-1. Алматы. «Эверо» ЖШС. 2020. [https://elib.kz/ru/search/read\\_book/735/](https://elib.kz/ru/search/read_book/735/)
8. Орманов Н.Ж., Орманова Л.Н. Фармакология-2. «Эверо» ЖШС. Алматы, 2020. [https://elib.kz/ru/search/read\\_book/736/](https://elib.kz/ru/search/read_book/736/)