# Farmacologia Flash Cards

Emiliano Bruni (info@ebruni.it)

Questo articolo riassume con delle carte mnemoniche gli argomenti di farmacologia spiegati nel IV anno del corso di laurea in medicina e chirurgia a Chieti. L'uso di questo articolo non sostituisce la lettura e lo studio di un libro e degli appunti di farmacologia. Per errori, omissioni o altre note, non esitate a contattarmi via e-mail.

1 EMIVITA 2

# Parte I. Farmacocinetica

#### 1. Emivita

L'emivita di un farmaco  $\tilde{A}$ " definita come il tempo necessario a ridurre il farmaco a  $^{1/2}$  della quantit $\tilde{A}$  di farmaco presente nell'organismo allo steady-state.

Presupponendo che la quantit $\tilde{A}$  di farmaco nell'organismo abbia un andamento esponenziale decrescente con il tempo, si pu definire questo matematicamente come:

$$Q(t) = \alpha e^{-\beta t}$$

Per trovare i due parametri  $\alpha$  e  $\beta$  consideriamo che a t=0  $Q(0)=Q_{\text{TOT}}=\alpha$  e quindi l'equazione sopra si pro scrivere come

$$Q(t) = Q_{\text{TOT}}e^{-\beta t}$$

e d'altra parte se consideriamo la velocit di eliminazione del farmaco al tempo <br/> t si ha che

$$-\frac{\mathrm{d} Q(t)}{\mathrm{d} t} = v_{\mathrm{elim}}(t) = -Q_{\mathrm{TOT}}(-\beta)e^{-\beta t}$$

Ma d'altra parte, per definizione

$$\mathrm{CL} = \frac{v_{\mathrm{ELIM}}^{\mathrm{STEADY\ STATE}}}{c^{\mathrm{STEADY\ STATE}}} = \frac{v_{\mathrm{ELIM}}(0)}{c(0)}$$

e, a 
$$t = 0 \Rightarrow v_{\text{elim}}(0) = \text{CL} \cdot c(0) = -Q_{\text{TOT}}(-\beta)$$
 da cui  $\beta = \frac{\text{CL} \cdot c(0)}{Q_{\text{TOT}}}$  ma

$$V_{\text{DIST}} = \frac{Q_{\text{TOT}}}{c(0)}$$

e quindi

$$\beta = \frac{\text{CL} \cdot \mathcal{G}(\theta)}{V_{\text{DIST}} \cdot \mathcal{G}(\theta)} \Rightarrow \beta = \frac{\text{CL}}{V_{\text{DIST}}} \text{ e quindi}$$

$$Q(t) = Q_{\text{TOT}} e^{-\frac{\text{CL}}{V_{\text{DIST}}}t}$$

a 
$$t = t_{1/2} \Rightarrow Q(t_{1/2}) = \frac{1}{2}Q_{\text{TOT}} = Q_{\text{TOT}}e^{-\frac{\text{CL}}{V_{\text{DIST}}}t_{1/2}}$$

1 EMIVITA 3

e passando ai logaritmi naturali

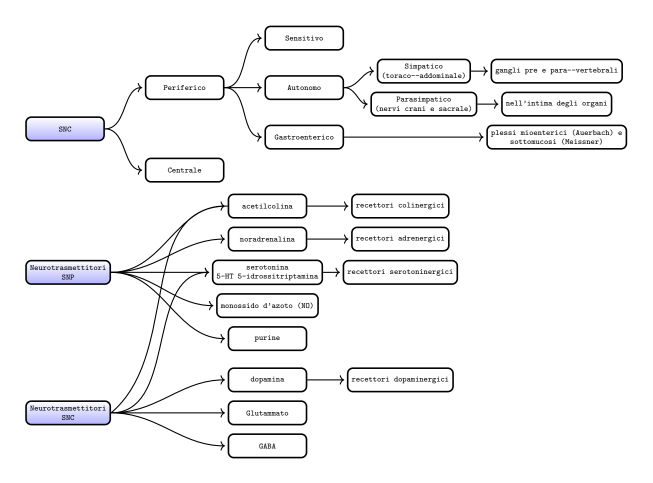
$$\ln \frac{1}{2} = -\frac{\mathrm{CL}}{V_{\mathrm{DIST}}} t_{1/2} \Rightarrow t_{1/2} = \ln \frac{1}{2} \cdot \left(-\frac{V_{\mathrm{DIST}}}{\mathrm{CL}}\right) = \frac{\ln 2 \cdot V_{\mathrm{DIST}}}{\mathrm{CL}}$$

e quindi

$$t_{1/2} \simeq 0.7 \cdot \frac{V_{\mathrm{DIST}}}{\mathrm{CL}}$$

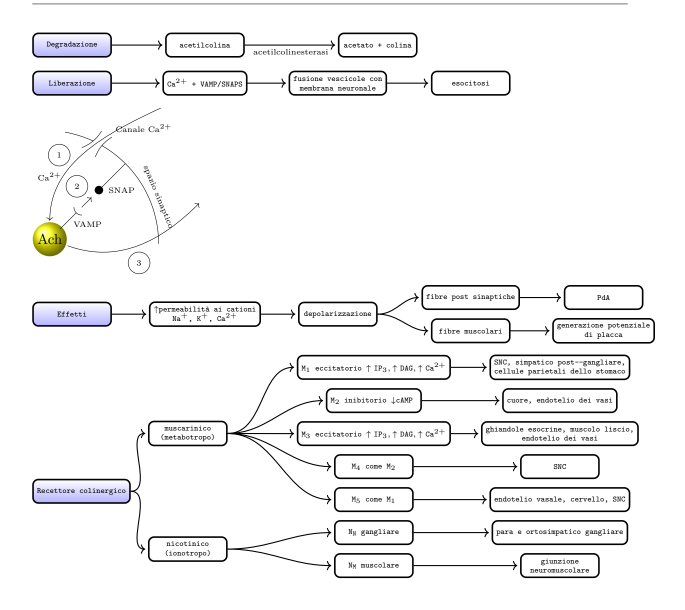
# Parte II. Flash Cards

### 2. Farmaci del SNC e del SNP

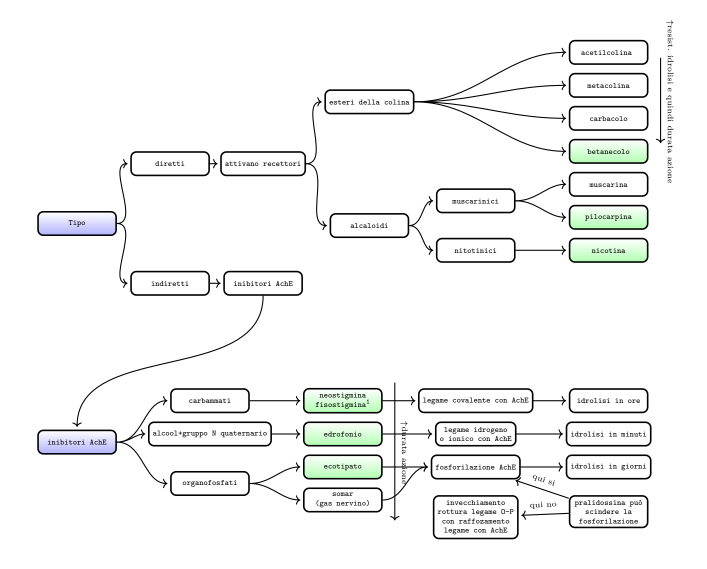


#### 2.1. Acetilcolina

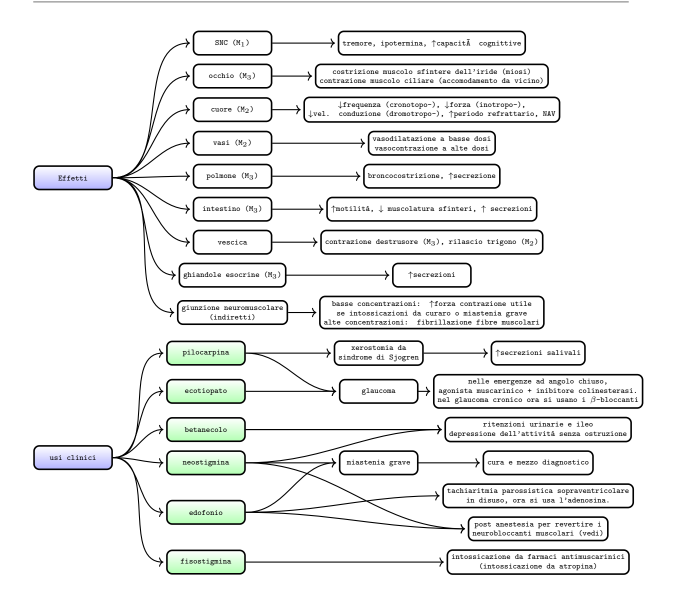




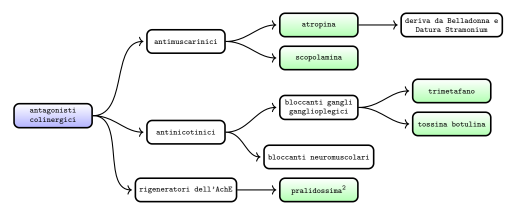
#### 2.1.1. Agonisti colinergici



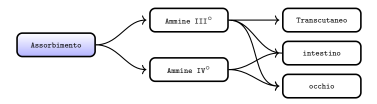
 $<sup>^{1}\</sup>mathrm{Presente}$ nella fava del Calabar



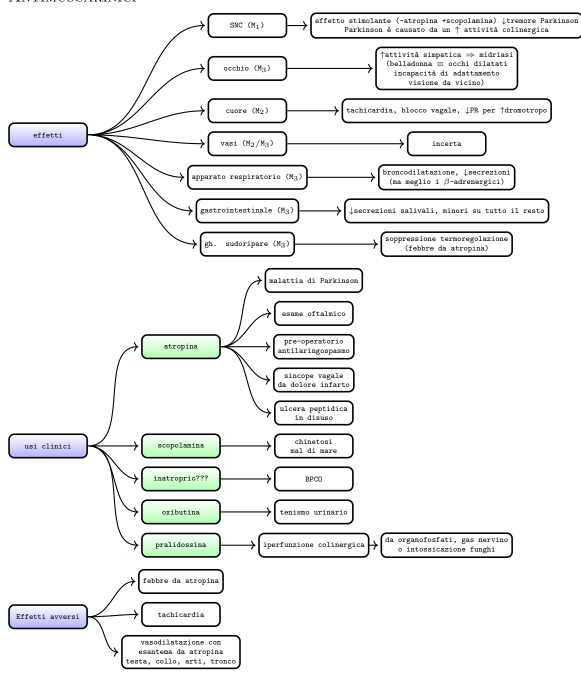
#### 2.1.2. Antagonisti colinergici



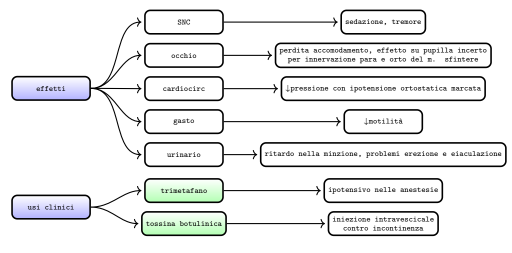
<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>vedi inibitori dell'AchE



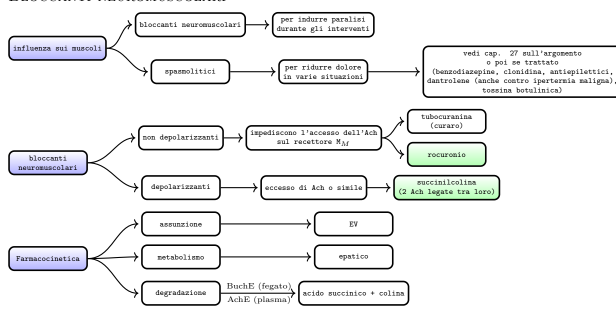
#### Antimuscarinici



GANGLIOPLEGICI

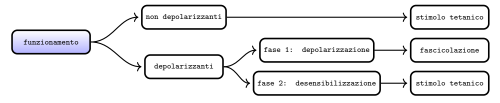


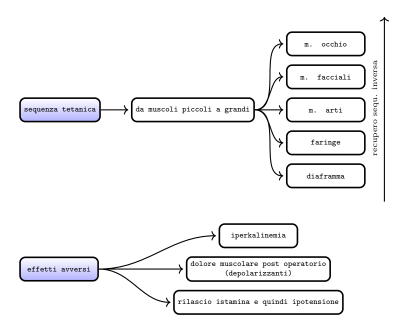
#### BLOCCANTI NEUROMUSCOLARI



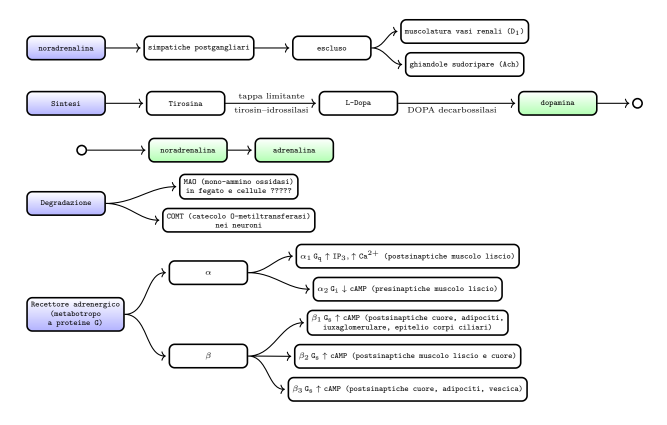
Una mutazione del gene che codifica la pseudocolinesterasi plasmatica rende alcuni pazienti più sensibili a metabolizzare la succinilcolina.

Il n. di dibucaina è un parametro per definire tali anomalie e dipende dal fatto che la dibucaina inibisce la pseudo Ach<br/>E normale per l'80% mentre l'inibizione è solo del 20% in quella modificata.



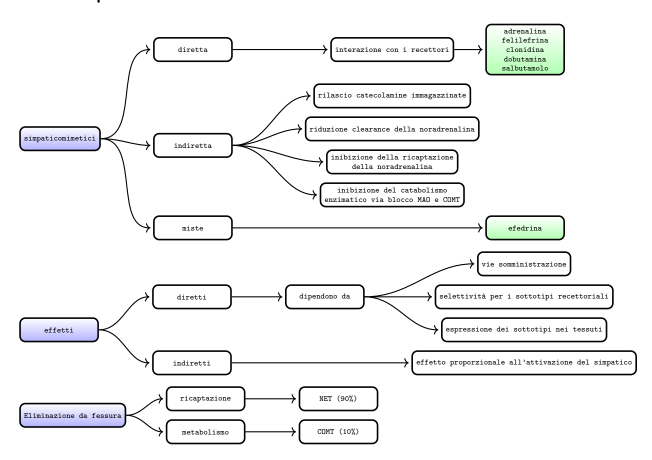


#### 2.2. Noradrenalina



Organo	Tipo	Recettore	Azione
M. radiale	simpatico	$\alpha_1$	costrizione
M. circolare	parasimpatico	$M_3$	costrizione pupilla
M. ciliare	simpatico	β	rilasciamento
M. ciliare	parasimpatico	$M_2$	contrazione
Nodo SA	simpatico	$\beta_1\beta_2$	accellerazione
Nodo SA	parasimpatico	$M_2$	rallentamento
Forza contrazione	simpatico	$\beta_1\beta_2$	aumento
Forza contrazione	parasimpatico	$M_2$	diminuzione
vasi muscolari	simpatico	β	rilasciamento
muscolo gastrointestinale	simpatico	$\alpha_2\beta_2$	rilasciamento
muscolo gastrointestinale	parasimpatico	$M_3$	contrazione
sfinteri gastrointestinali	simpatico	$\alpha_1$	contrazione
sfinteri gastrointestinali	parasimpatico	$M_3$	rilasciamento

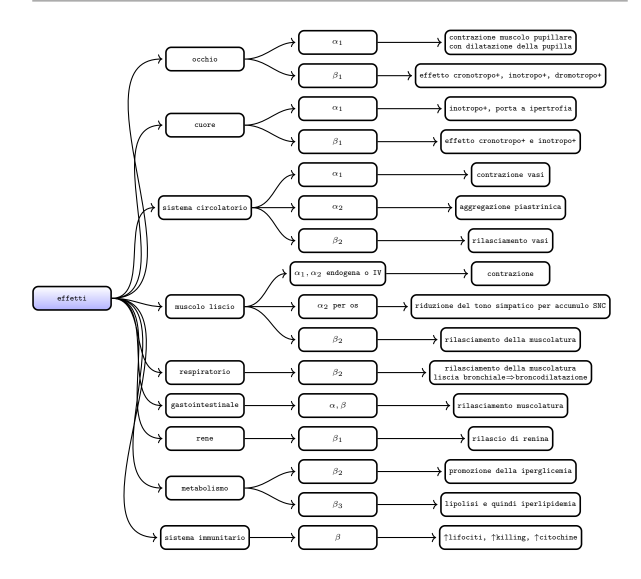
#### 2.2.1. Simpaticomimetici

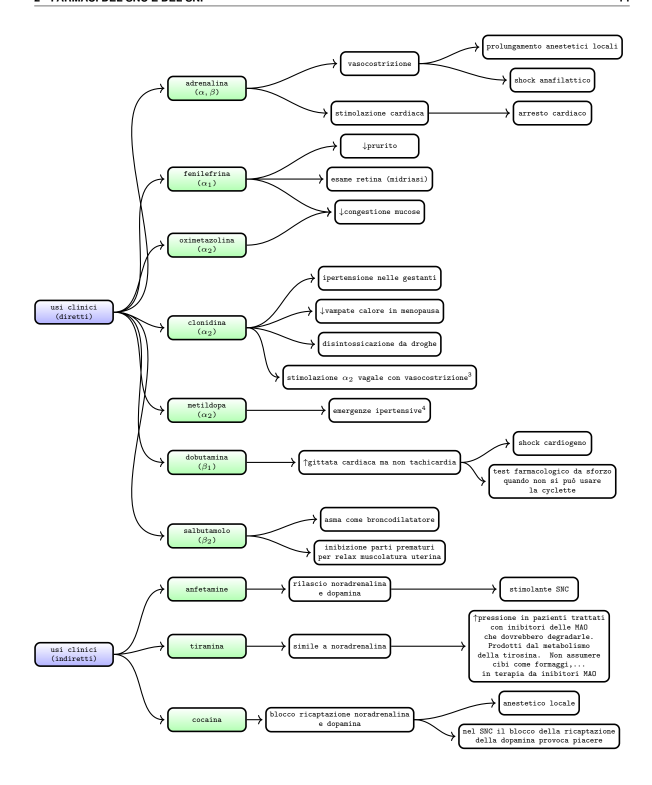


Le catecolamine sono degradate da COMT a livello intestinale e epatico per cui l'assorbimento per os è praticamente nulla.

L'assenza di uno o di ambedue i gruppi $\_\_{\rm OH}$ ne aumenta la disponibilità per os.

La metilazione sul primo carbonio a sx del gruppo ammino, comporta un'azione mista dei farmaci come nell'efedrina e l'anfetamina che hanno azione diretta e indiretta e quindi dipendono anche dalla presenza del neurotrasmettitore.



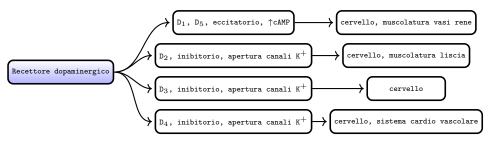


<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Per cui può dare anche un aumento della pressione e per questo non si usa nelle emergenge da ipertensione

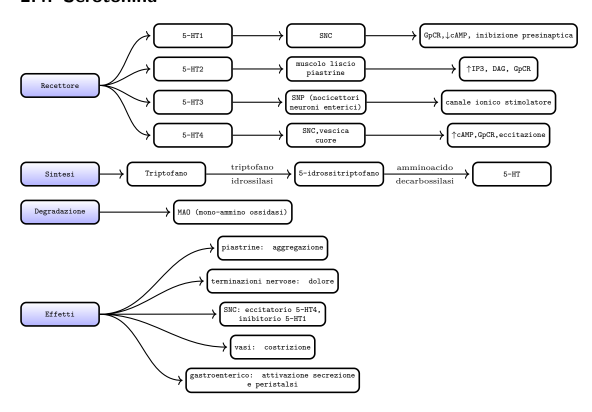
<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>È anche un inibitore della DOPA decarbossilasi per cui ↓dopamina.

#### 2.3. Dopamina

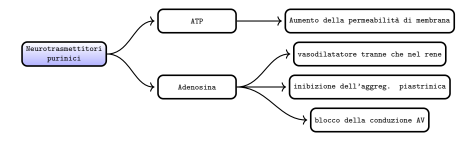
Ricorda anche la dopamina è una catecolamina quindi anche i recettori dopaminergici sono recettori adrenergici



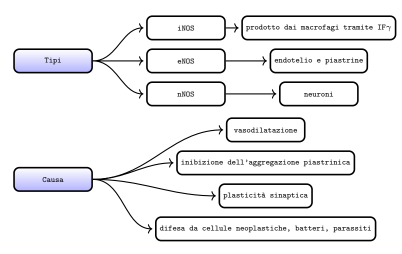
#### 2.4. Serotonina



#### 2.5. Neurotrasmettitori purinici



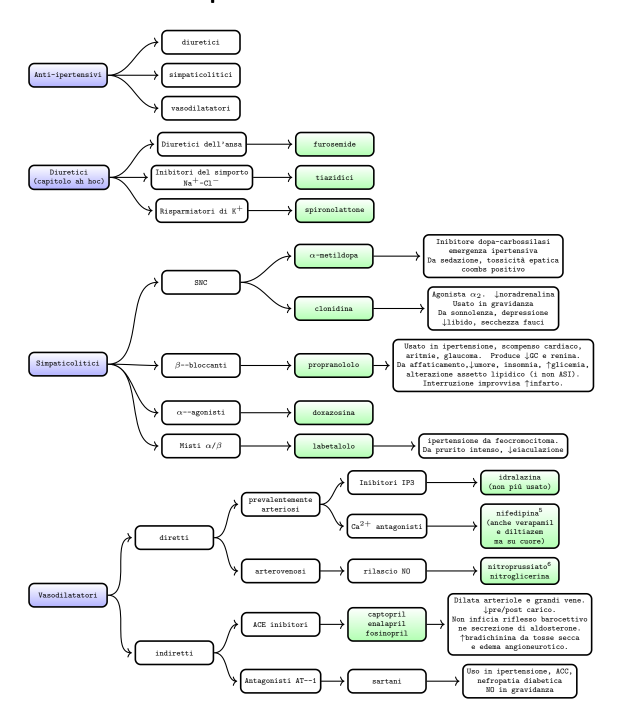
### 2.6. Monossido d'azoto (NO)



Per via inalatoria ↓shunt, ↓broncocostrizione, ↓ipertensione polmonare e quindi utile anche nella cura dell'asma.

Utile nel trattamento delle malattie neurovegetative e shock settico dove aumenta e nell'ateorscelosi e ipercolesterolemia dove diminuisce.

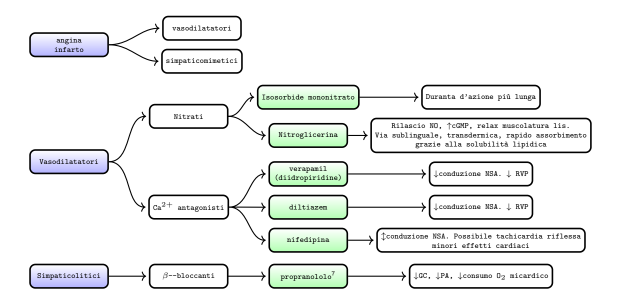
# 3. Farmaci anti-ipertensivi



 $<sup>^6 {</sup>m Vedere}$  farmaci angina

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup>Vedere farmaci angina

# 4. Farmaci nell'angina e infarto cardiaco



<sup>&</sup>lt;sup>7</sup>vedi farmaci anti-ipertensivi

5 FARMACI DELL'EMOSTASI 19

## 5. Farmaci dell'emostasi

