# Appunti di Farmacologia

## 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.

Potete utilizzare direttamente il PDF compilato o ricrearlo compilando i sorgenti utilizzando il LATEX.

Potete anche modificare, correggere e integrare il documento a patto di rilasciarlo con la stessa sua licenza.

Questo documento è rilasciato secondo la licenza Creative Commons CC-BY-NC-SA 2.0 IT (https://creativecommons.org/licenses/by-nc-sa/2.0/it/)

Tu sei libero di:

Condividere — riprodurre, distribuire, comunicare al pubblico, esporre in pubblico, rappresentare, eseguire e recitare questo materiale con qualsiasi mezzo e formato

Modificare — remixare, trasformare il materiale e basarti su di esso per le tue opere

Alle seguenti condizioni:

Attribuzione — Devi riconoscere una menzione di paternità adeguata, fornire un link alla licenza e indicare se sono state effettuate delle modifiche. Puoi fare ciò in qualsiasi maniera ragionevole possibile, ma non con modalità tali da suggerire che il licenziante avalli te o il tuo utilizzo del materiale.

NonCommerciale — Non puoi utilizzare il materiale per scopi commerciali. StessaLicenza — Se trasformi il materiale o ti basi su di esso, devi distribuire i tuoi contributi con la stessa licenza del materiale originario.

Divieto di restrizioni aggiuntive — Non puoi applicare termini legali o misure tecnologiche che impongano ad altri soggetti dei vincoli giuridici su quanto la licenza consente loro di fare.

Documento originale e aggiornato su https://github.com/EmilianoBruni/farmacologia\_mnemonic\_charts

Indice 2

## **Indice**

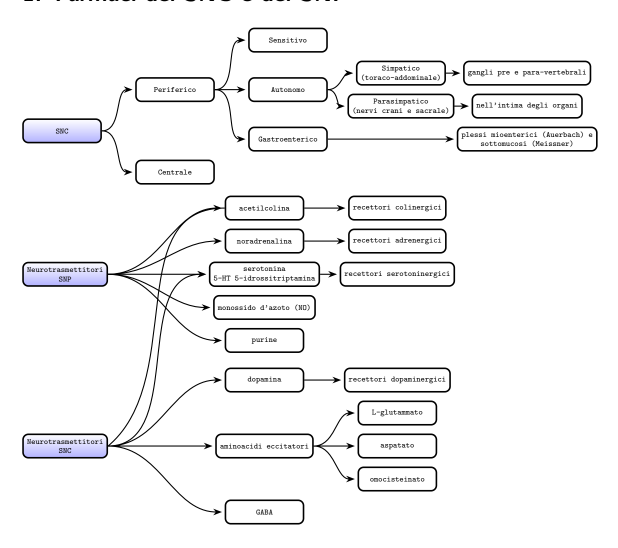
I.	Fla	ash Ca	ırds	4					
1.	Farmaci del SNC e del SNP								
	1.1.	Acetilc	colina	5					
		1.1.1.	Agonisti colinergici	7					
		1.1.2.	Antagonisti colinergici	8					
	1.2.	Noradr	renalina	11					
		1.2.1.	Simpaticomimetici	12					
			0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1						
	1.3.	Dopam	nina	17					
	1.4.		nina (5-idrossitriptamina)						
	1.5.	Neurot	trasmettitori purinici	19					
	1.6.	Monos	sido d'azoto (NO)	19					
			ammato						
	1.8.	GABA	(Acido $\gamma$ -amminobutirrico)	21					
	1.9.	GBH (	(Acido $\gamma$ -idrossibutirrico)	22					
	1.10	. Melato	onina	22					
	1.11	Glicina	a	22					
	1.12	Farma	ci sedativo/ansioliti e ipnotici	22					
	1.13	Farma	cti antiepilettici	25					
			cia di Alzheimer (AD)						
	1.15	. Malatt	tia di Parkinson (PD)	29					
2.	Farn	Farmaci del sistema cardiovascolare e renale							
	2.1.	Farma	ci anti–ipertensivi	30					
	2.2.	Farma	ci nell'angina e infarto cardiaco	31					
		2.2.1.	Nitrati organici	32					
		2.2.2.	Calcio antagonisti	33					
		2.2.3.	$\beta$ -bloccanti	33					
	2.3.	Insuffic	cienza cardiaca	34					
	2.4.	Aritmi	e Cardiache	36					
	2.5.	Diureti	ici	40					
		2.5.1.	Tubulo prossimale	40					
		2.5.2.	Ansa di Henle (tratto discendente)	41					
		2.5.3.	Ansa di Henle (tratto ascendente)	41					
		2.5.4.	Tubulo contorto distale	41					
		2.5.5.	Tubulo collettore						
3.	Farn	naci del	I sistema respiratorio	44					
	3.1	Asma		44					

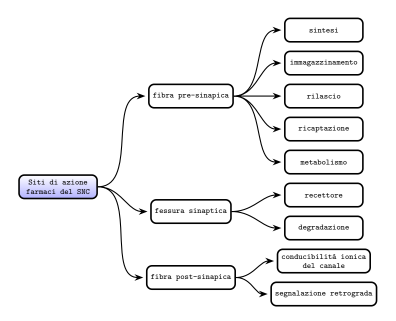
Indice 3

4.	Farmaci dell'emostasi	48
<b>5</b> .	Farmaci epatici 5.1. Citocromo P450	<b>49</b>
II.	Farmacocinetica	<b>5</b> 0
6.	Emivita	50

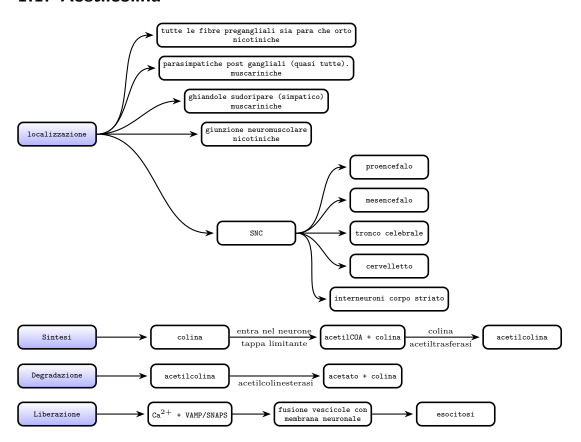
# Parte I. Flash Cards

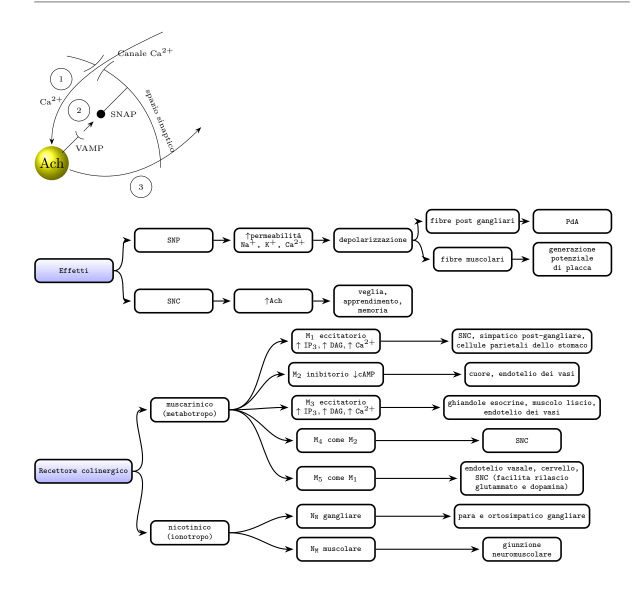
## 1. Farmaci del SNC e del SNP



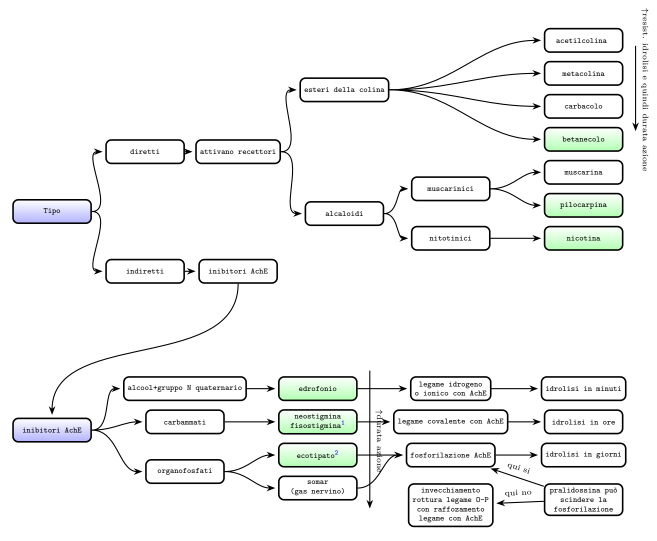


#### 1.1. Acetilcolina





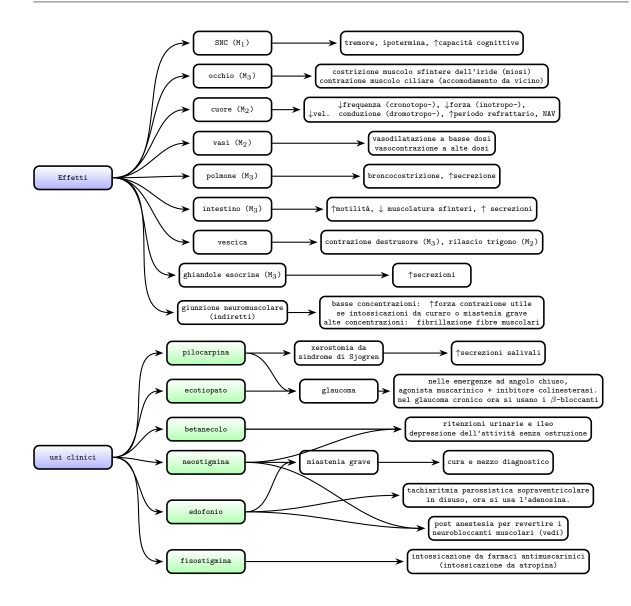
#### 1.1.1. Agonisti colinergici



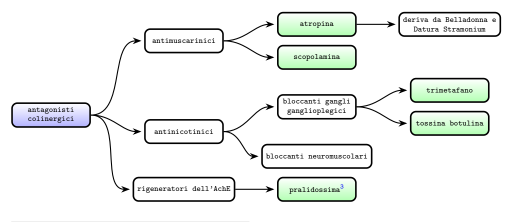
Nota: Mettere da qualche parte il tacrida che è un inibitore della colinesterasi che poi si ritrova come inibitori del citocromo P450.

 $<sup>^2 \</sup>mathrm{Presente}$ nella fava del Calabar

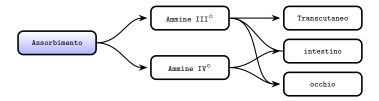
 $<sup>^2 \</sup>mathrm{Unico}$ degli organofosfati perchè altamente polare e può essere preparato come soluzione acquosa. Era utilizzato per il glaucoma, ora in disuso.



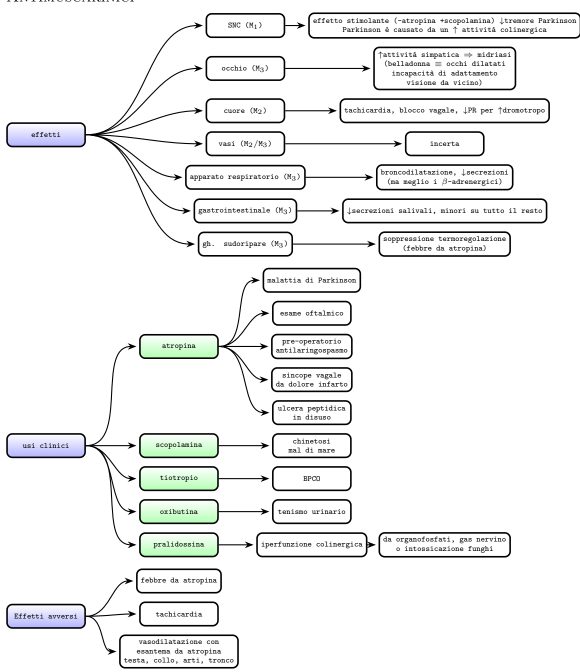
#### 1.1.2. Antagonisti colinergici



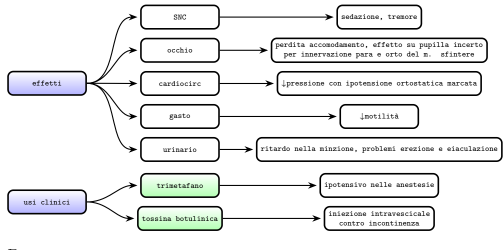
<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>vedi inibitori dell'AchE



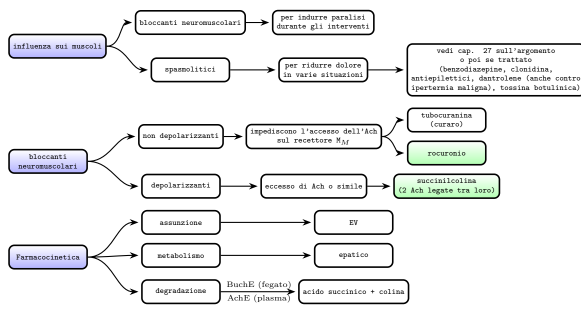
#### Antimuscarinici



GANGLIOPLEGICI

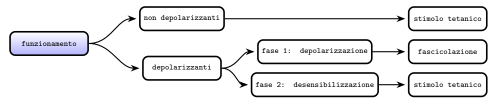


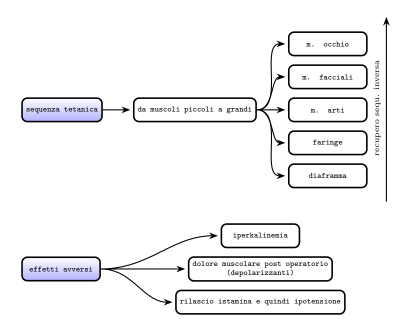
#### BLOCCANTI NEUROMUSCOLARI



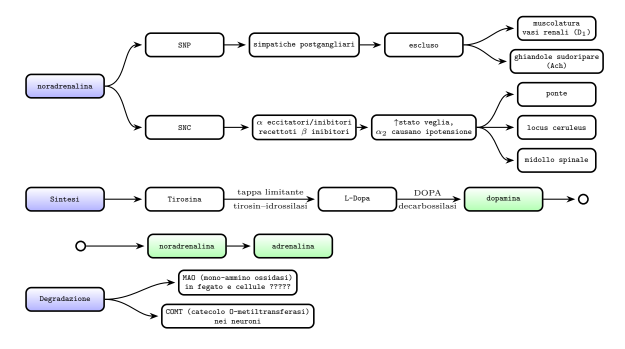
Una mutazione del gene che codifica la pseudocolinesterasi plasmatica rende alcuni pazienti più sensibili a metabolizzare la succinilcolina.

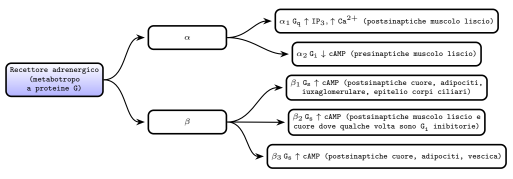
Il n. di dibucaina è un parametro per definire tali anomalie e dipende dal fatto che la dibucaina inibisce la pseudo Ach<br/>E normale per l'80% mentre l'inibizione è solo del 20% in quella modificata.





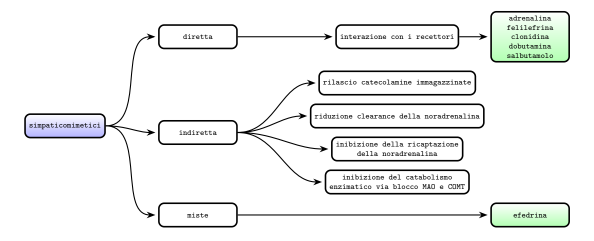
#### 1.2. Noradrenalina

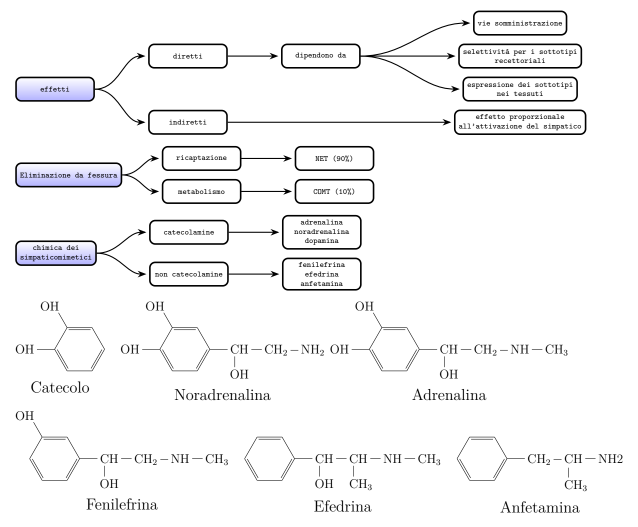




Organo	Tipo	Recettore	Azione
M. radiale	simpatico	$\alpha_1$	costrizione
M. circolare	parasimpatico	$M_3$	costrizione pupilla
M. ciliare	simpatico	β	rilasciamento
M. ciliare	parasimpatico	$M_2$	contrazione
Nodo SA	simpatico	$\beta_1\beta_2$	accellerazione
Nodo SA	parasimpatico	$M_2$	rallentamento
Forza 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

#### 1.2.1. Simpaticomimetici

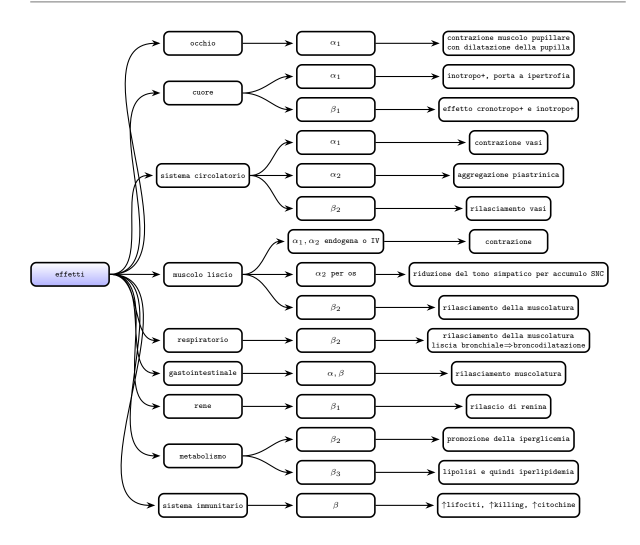


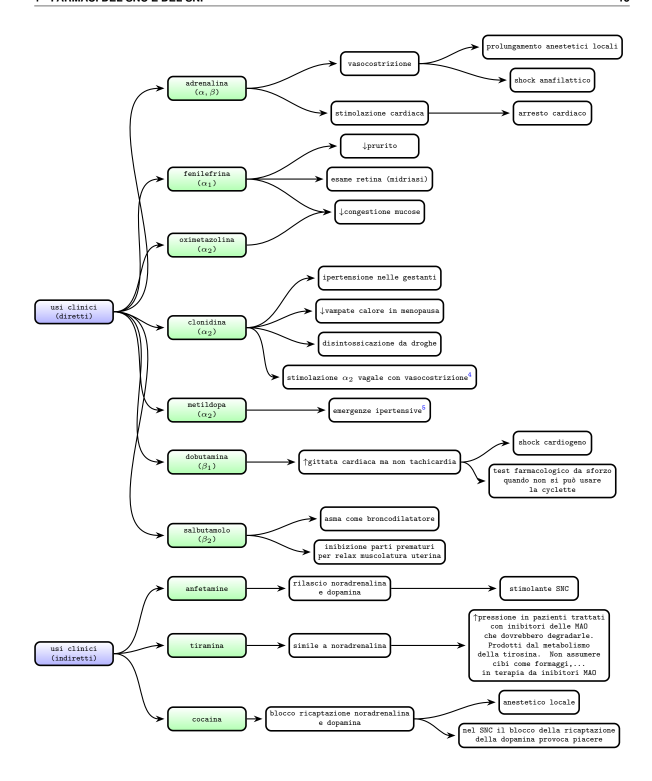


Le catecolamine sono degradate da COMT a livello intestinale e epatico per cui l'assorbimento per os è praticamente nulla.

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

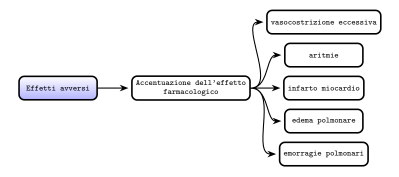
La metilazione sul primo carbonio a sx del gruppo ammino, comporta un'azione mista dei farmaci come nell'efedrina e l'anfetamina che hanno azione diretta e indiretta e quindi dipendono anche dalla presenza del neurotrasmettitore.





<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Per cui può dare anche un aumento della pressione e per questo non si usa nelle emergenge da ipertensione

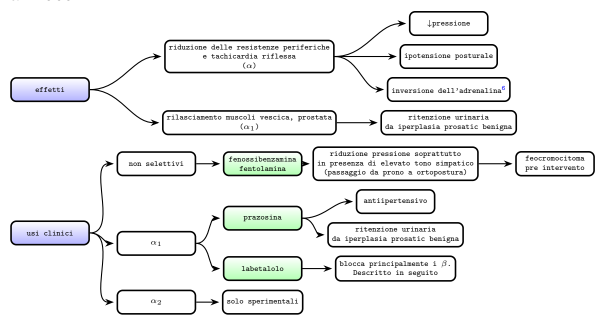
 $<sup>^5\</sup>grave{\rm E}$ anche un inibitore della DOPA decarbossilasi per cui  $\downarrow\!{\rm dopamina}.$ 



#### 1.2.2. Inibitori dei recettori adrenergici

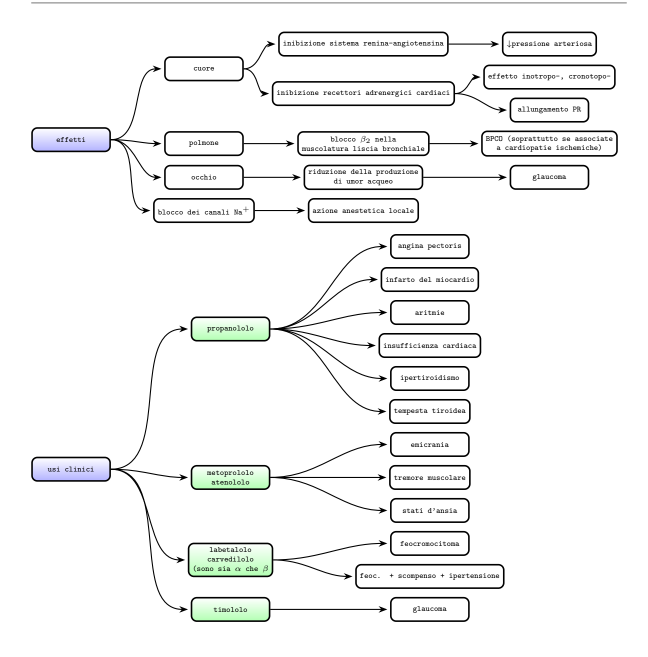


#### $\alpha$ -BLOCCANTI



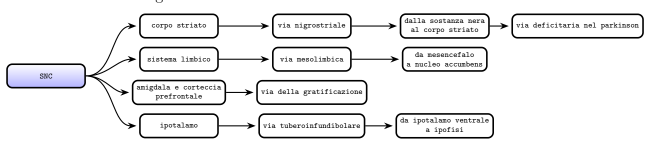
 $\beta$ -BLOCCANTI

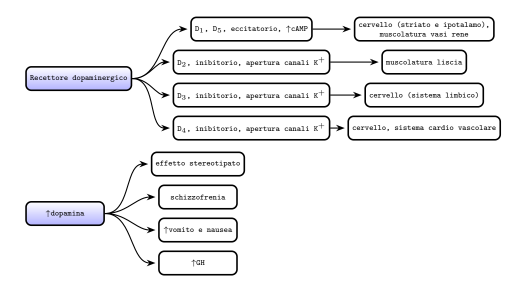
<sup>&</sup>lt;sup>6</sup>Attiva sia gli  $\alpha$  che i  $\beta_2$ . Se si immette un  $\alpha$ -bloccante questo neutralizzerà l'effetto vasocostrittore dell'adrenalina lasciando la sola attivazione dei  $\beta_2$  che quindi causerà una vasodilatazione da cui un azione inversa a quella usuale dell'adrenalina



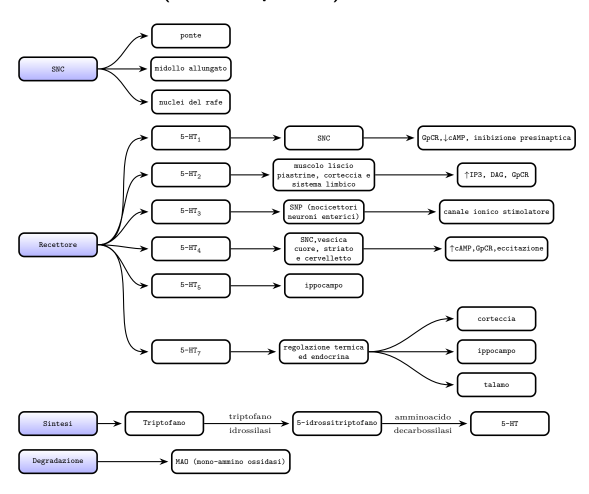
#### 1.3. Dopamina

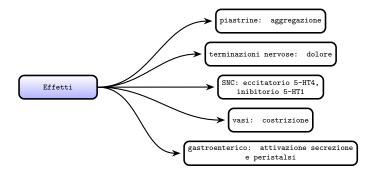
Ricorda anche la dopamina è una catecolamina quindi anche i recettori dopaminergici sono recettori adrenergici



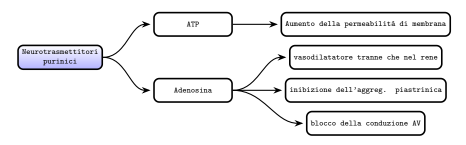


## 1.4. Serotonina (5-idrossitriptamina)



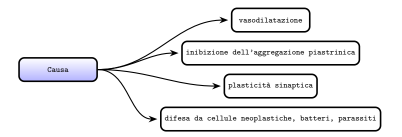


## 1.5. Neurotrasmettitori purinici



## 1.6. Monossido d'azoto (NO)



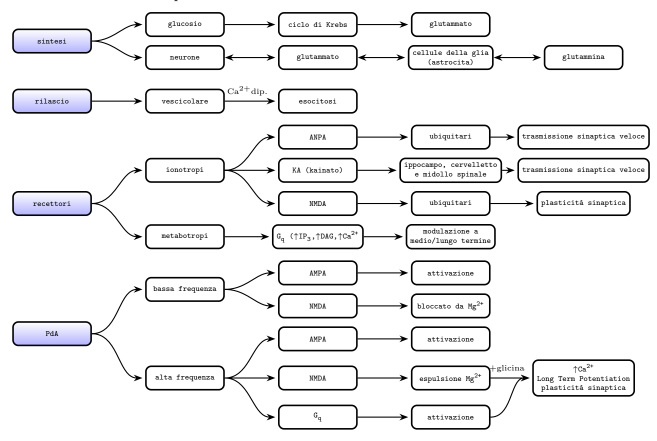


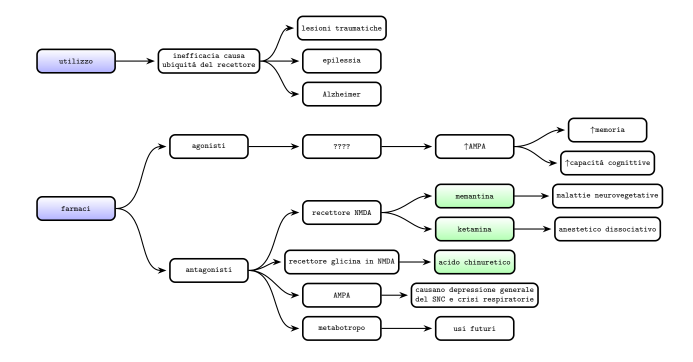
Per via inalatoria ↓shunt, ↓broncocostrizione, ↓ipertensione polmonare e quindi utile anche nella cura dell'asma.

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

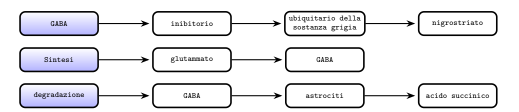
#### 1.7. L-glutammato

Neurotrasmettitore ubiquitario eccitatorio del SNC

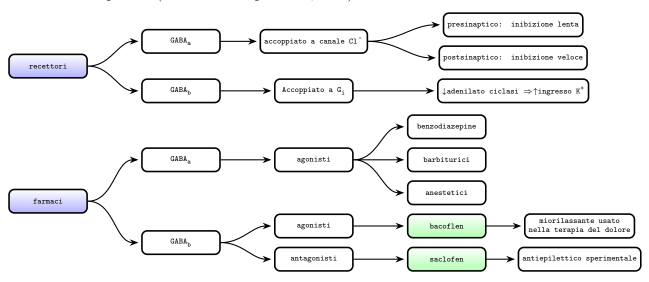




## 1.8. GABA (Acido $\gamma$ -amminobutirrico)



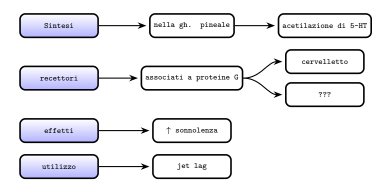
Enzima GABA-transaminasi (o GABA amminotransferasi). Utile informazione relativamente al valproato (farmaco antiepilettico, vedi).



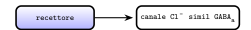
## 1.9. GBH (Acido $\gamma$ -idrossibutirrico)

Proviene dalla sintesi del GABA. †rilascio GH, attiva le "vie della gratificazione", da euforia e disibinizione. Droga da strada.

#### 1.10. Melatonina

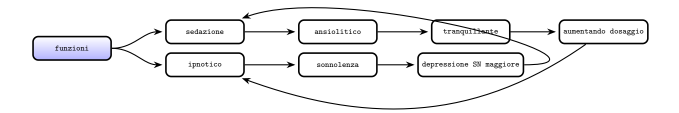


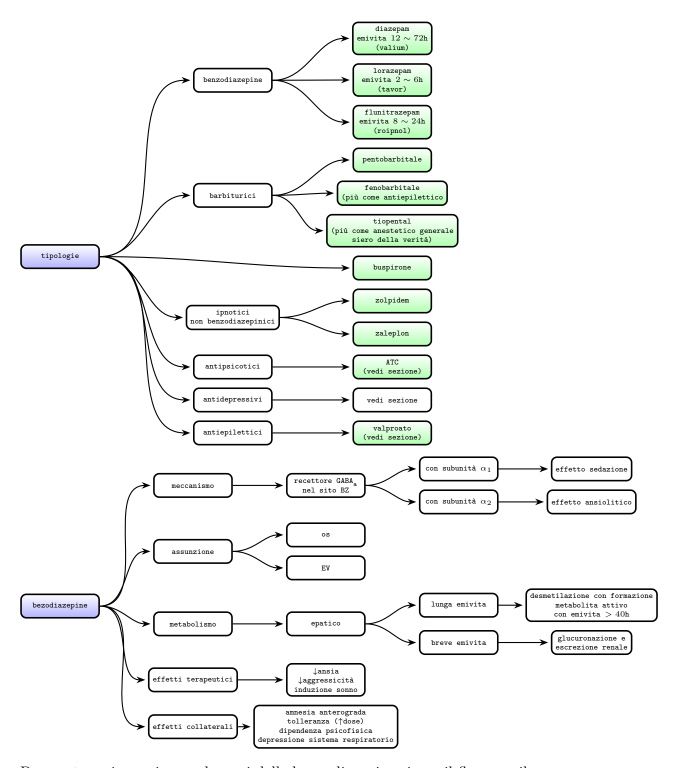
#### 1.11. Glicina



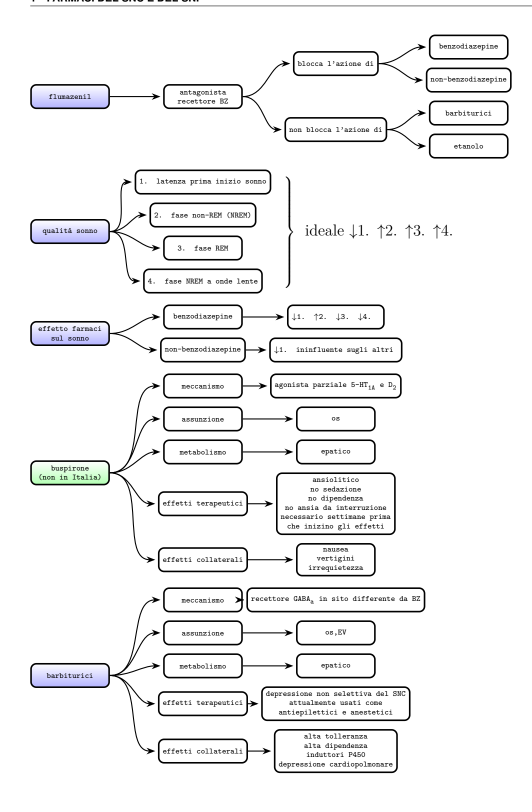
Nessun farmaco in uso agisce su questo recettore. Stricnina e tossina tetanica prevengono il rilascio di glicina

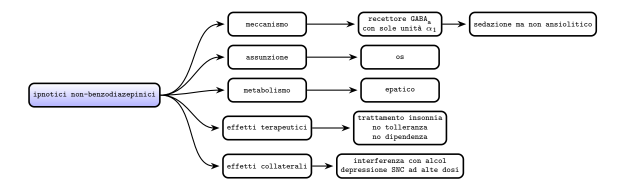
## 1.12. Farmaci sedativo/ansioliti e ipnotici



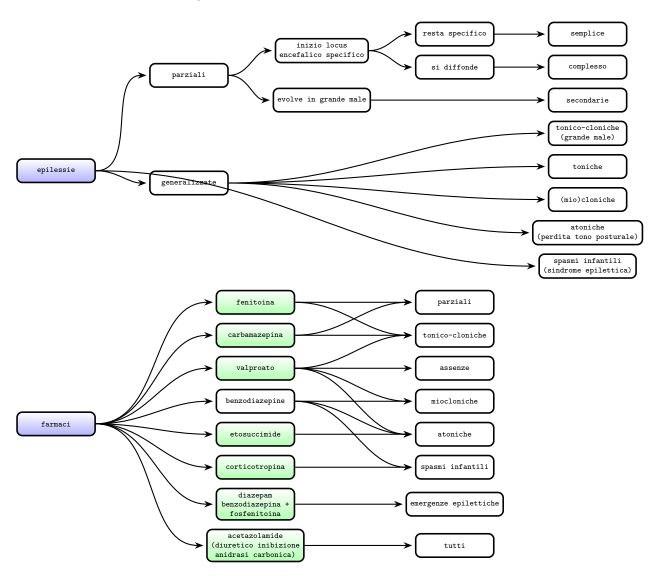


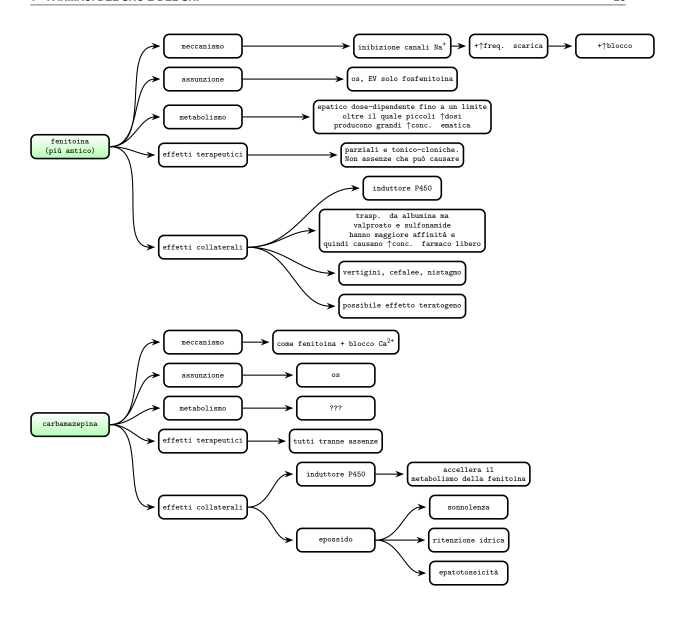
Per anatagonizzare i sovradosaggi delle benzodiazepine si usa il flumazenil

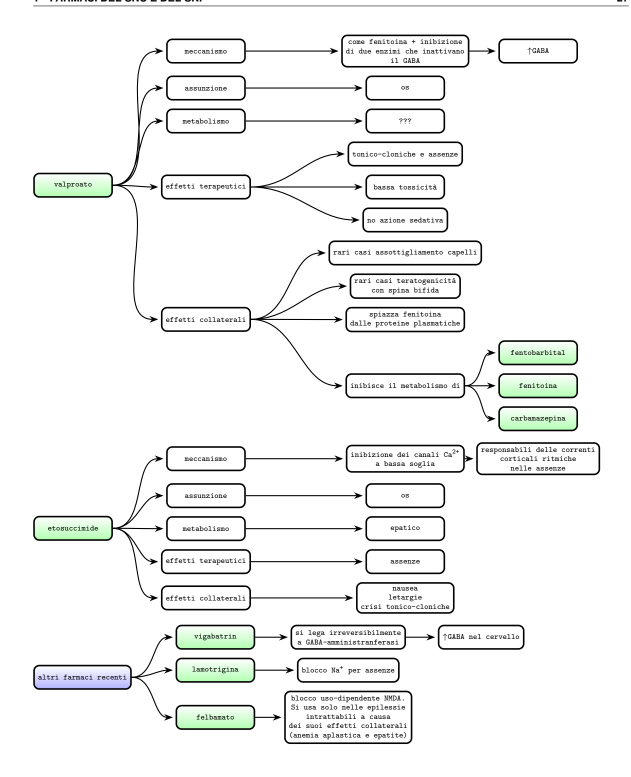




## 1.13. Farmacti antiepilettici

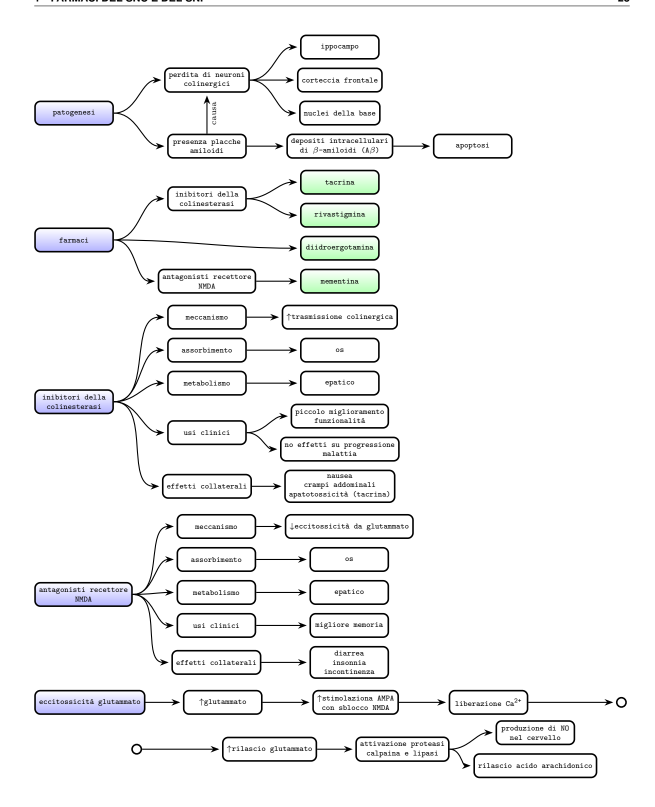


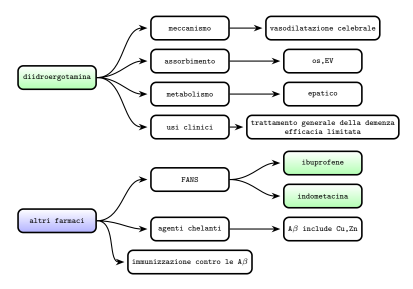




## 1.14. Malattia di Alzheimer (AD)

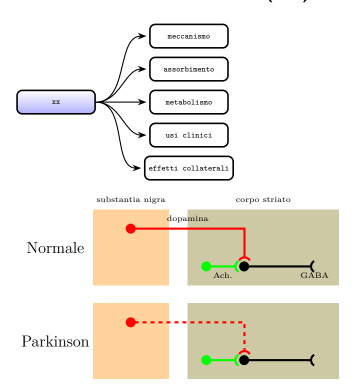






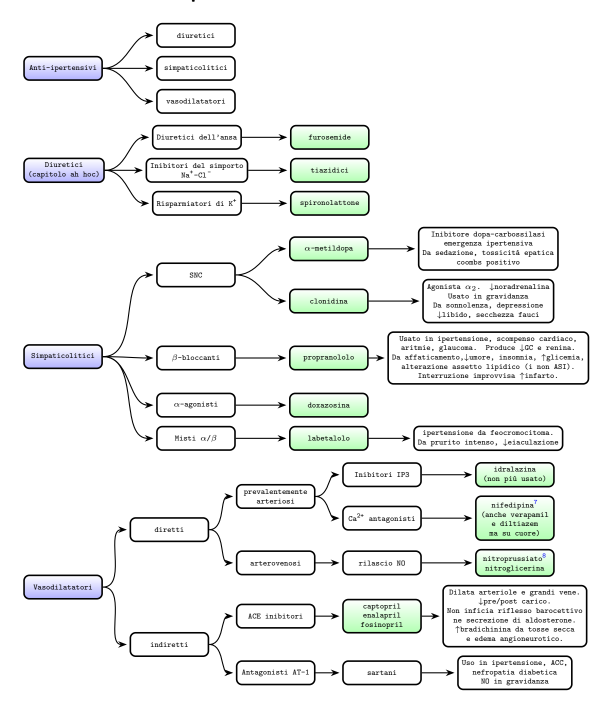
Anche impianto di cellule ingegnerizzate per produrre il fattore di crescita dei neuroni (fattore neurotrofico derivato dal cervello BDNF).

## 1.15. Malattia di Parkinson (PD)



#### 2. Farmaci del sistema cardiovascolare e renale

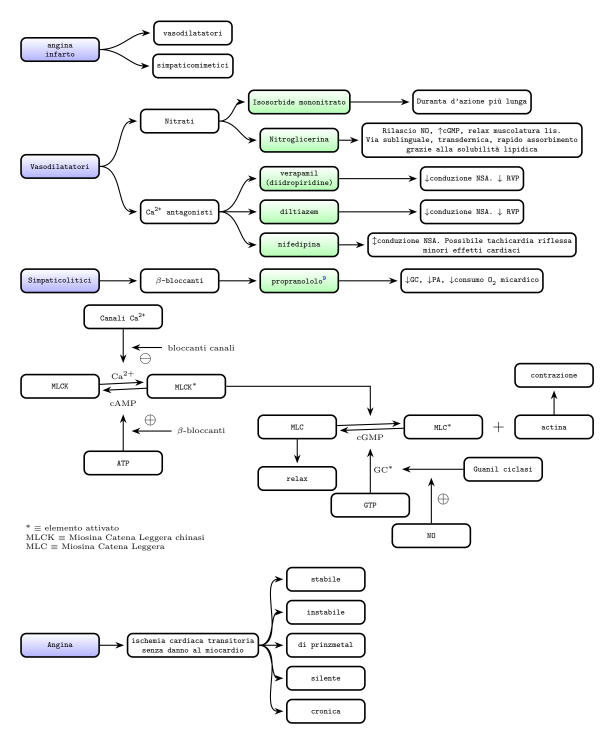
#### 2.1. Farmaci anti-ipertensivi



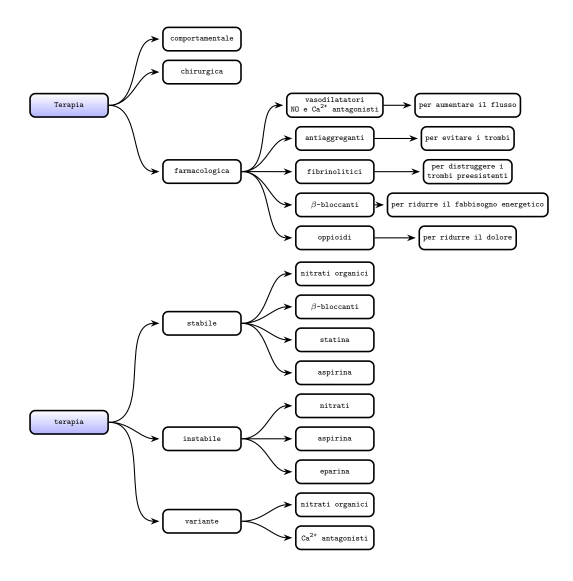
 $<sup>^8 {</sup>m Vedere}$  farmaci angina

<sup>&</sup>lt;sup>8</sup>Vedere farmaci angina

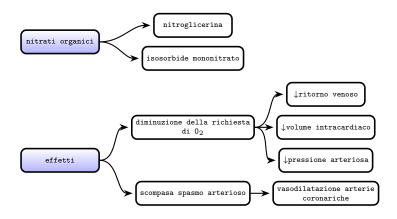
## 2.2. Farmaci nell'angina e infarto cardiaco

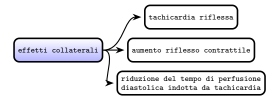


 $<sup>^{9}</sup>$ vedi farmaci anti-ipertensivi

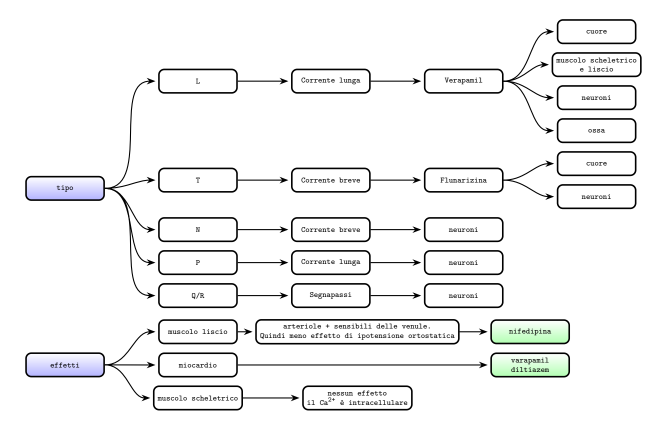


#### 2.2.1. Nitrati organici

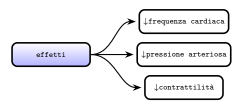


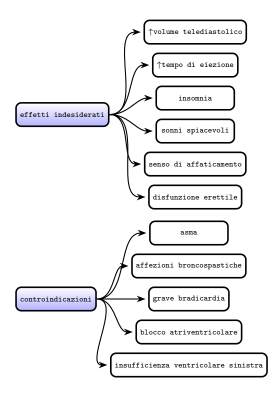


#### 2.2.2. Calcio antagonisti

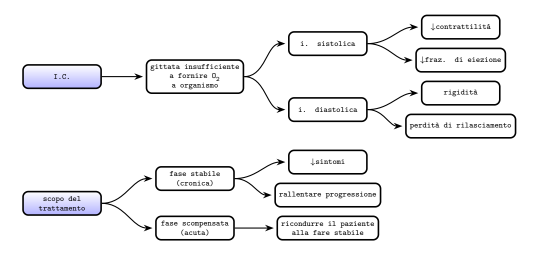


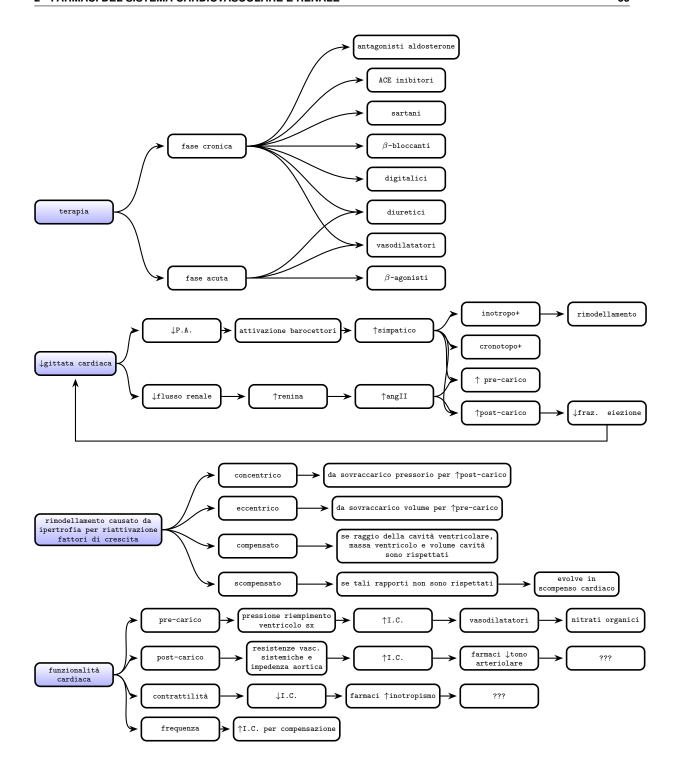
#### **2.2.3.** $\beta$ -bloccanti

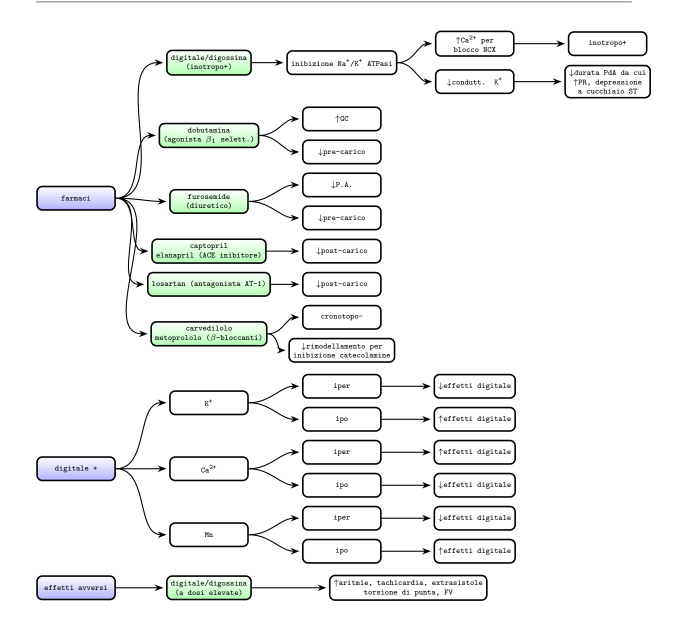




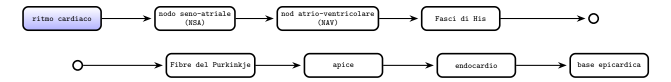
#### 2.3. Insufficienza cardiaca

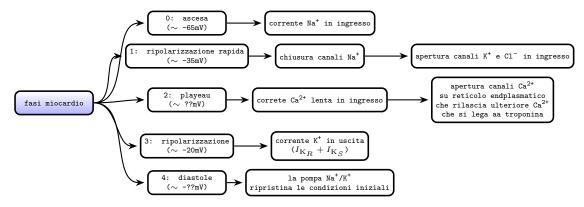




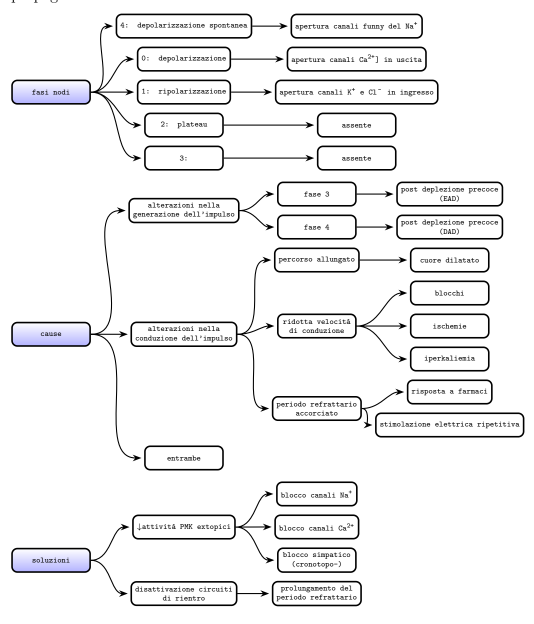


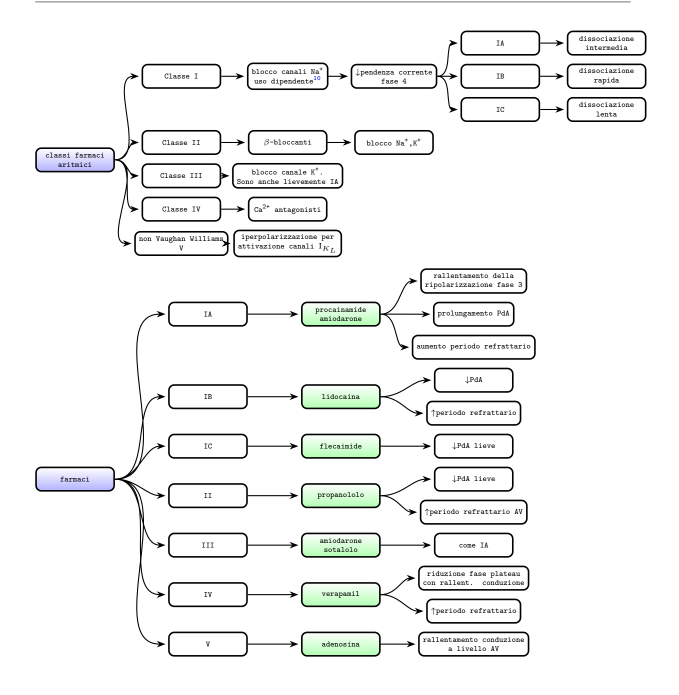
#### 2.4. Aritmie Cardiache



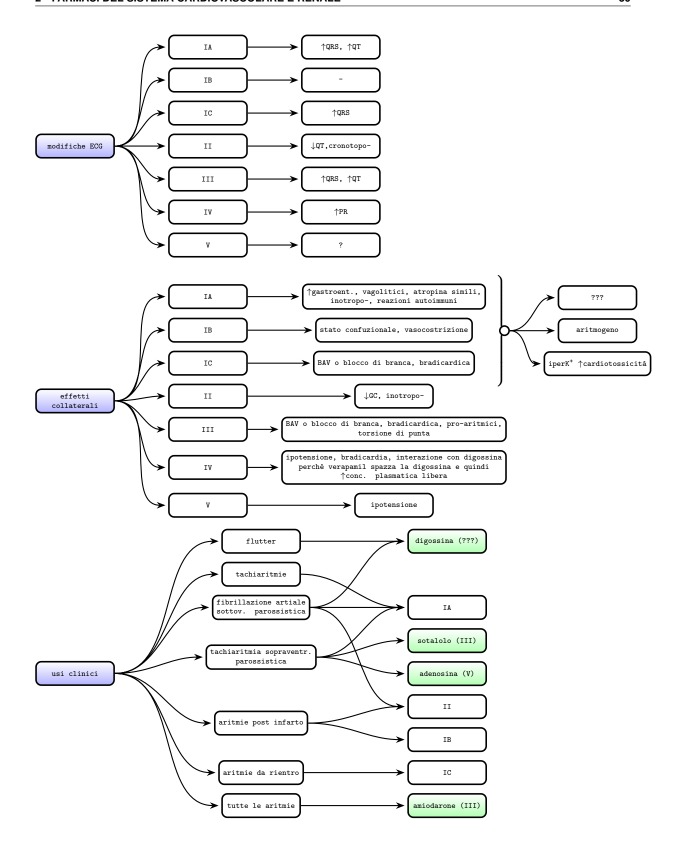


Periodo refrattario tra fase 0 e ripristino del canale Na<sup>+</sup> niattivati utile a consentire il propagarsi di un nuovo PdA.



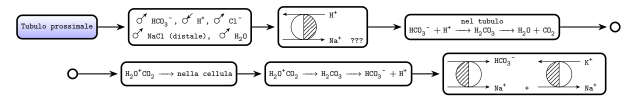


<sup>&</sup>lt;sup>10</sup>Ossia agiscono soprattutto sui canali in uso ossia aperti o refrattari. Questi sono maggiormente in questi stati nei tessuti aritmici e quindi si ha un maggiore effetto proprio su quei tessuti che stanno causando il problema rispetto a quelle che funzionano normalmente.



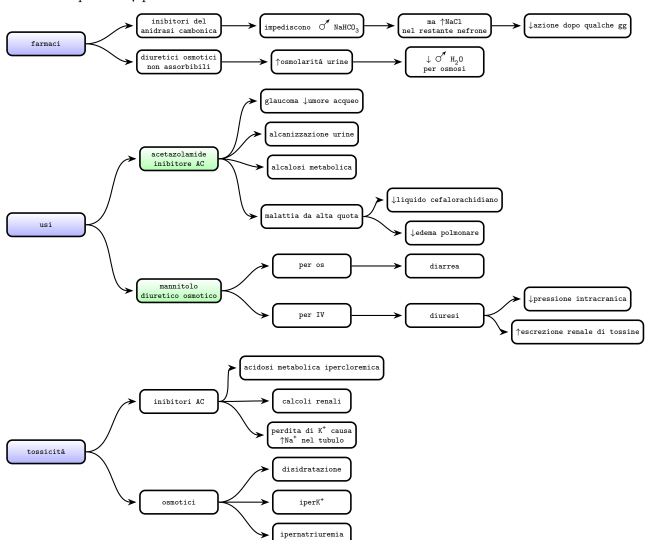
### 2.5. Diuretici

### 2.5.1. Tubulo prossimale



Nella parte terminale del tubulo gli  ${\rm H^+}$ pompati fuori non trovano quasi più  ${\rm HCO_3}^-$  da

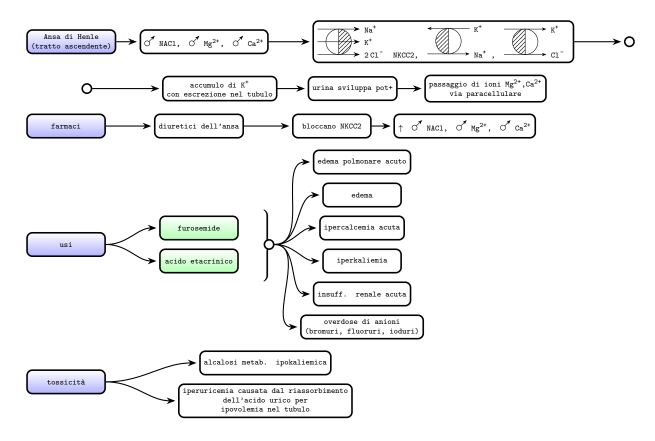
convertire per cui ↓ pH dell'urina che fa attivare le base che ✓ NaCl.



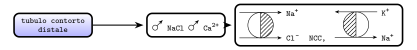
### 2.5.2. Ansa di Henle (tratto discendente)



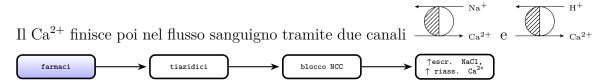
### 2.5.3. Ansa di Henle (tratto ascendente)



#### 2.5.4. Tubulo contorto distale

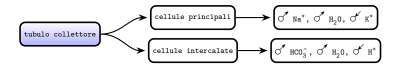


Non c'è qui l'ingresso del  $K^+$  quindi non c'è il riassorbimento del  $Mg^{2+}$ . C'è invece il riassorbimento del  $Ca^{2+}$  in quanto c'è un canale dedicato e regolato dall'ormone PTH.





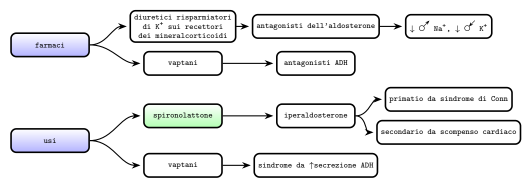
#### 2.5.5. Tubulo collettore

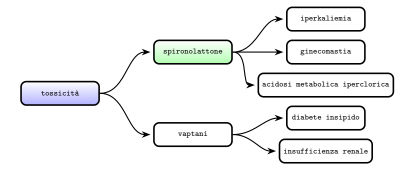


Il sodio viene riassorbito dal tubulo, il potassio vie escreto e la pompa sodio–potassio tenta di mantenere l'equilibrio. Più  $\mathrm{Na}^+$  viene assorbito e più  $\mathrm{K}^+$  viene escreto. Tutto questo regolato dall'aldosterone.

Ecco il motivo per cui i diuretici depauperano il corpo di potassio.

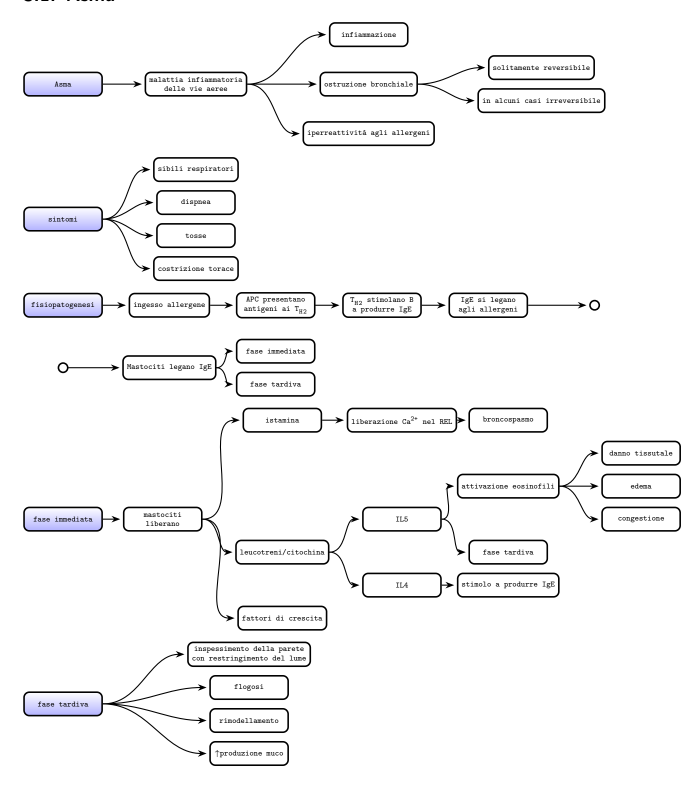
In questo stesso settore, l'ADH regola l'espressione di acquaporine di tipo 2 e  $\uparrow$ ADH causa  $\uparrow$ acq2 e quindi  $\uparrow \circlearrowleft H_2O$ 



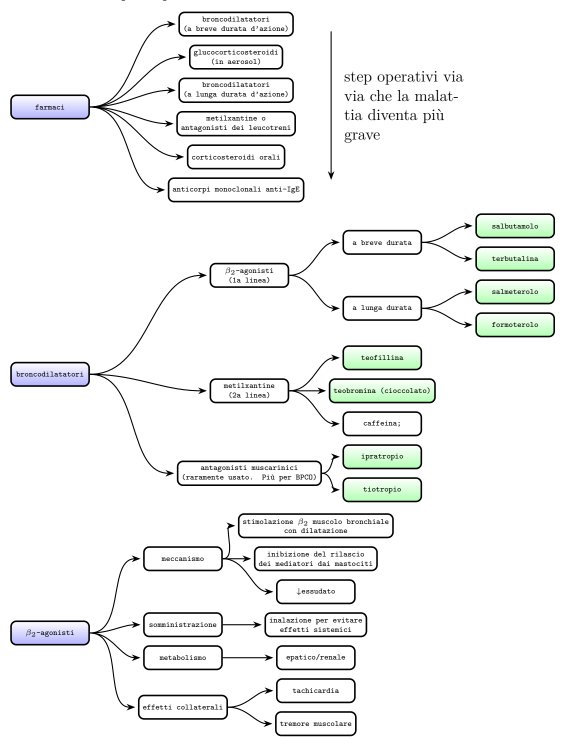


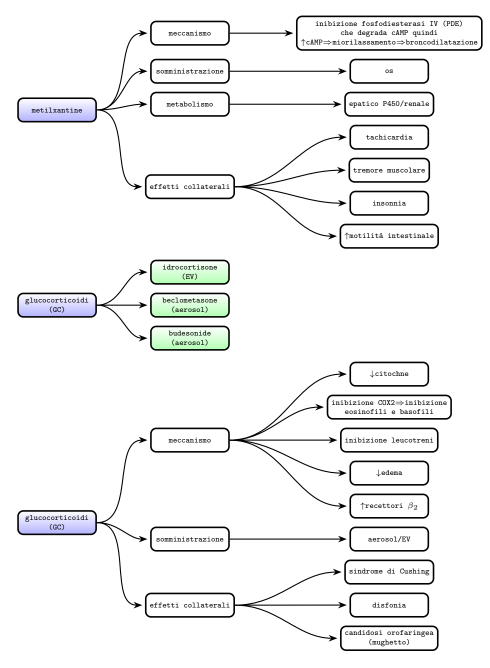
### 3. Farmaci del sistema respiratorio

### 3.1. Asma

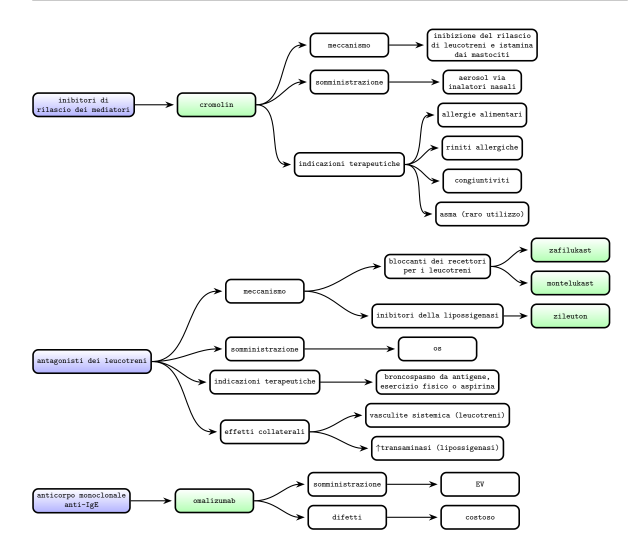


tutto ciò causa iperresponsività bronchiale futura.



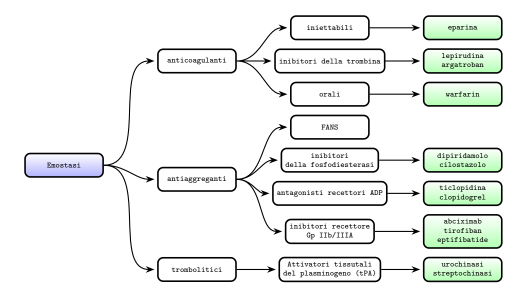


I GC vengono dati alle partorienti con figlio prematuro per velocizzare la funzione del surfactante polmonare che innalza la tensione degli alveoli e evita il collasso polmonare.



4 FARMACI DELL'EMOSTASI 48

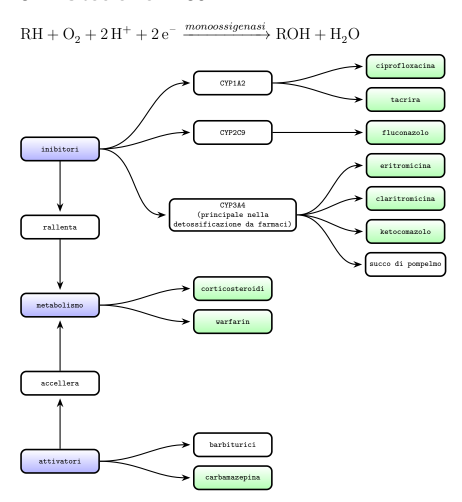
### 4. Farmaci dell'emostasi



5 FARMACI EPATICI 49

## 5. Farmaci epatici

### 5.1. Citocromo P450



6 EMIVITA 50

# Parte II.

# **Farmacocinetica**

### 6. Emivita

L'emivita di un farmaco è definita come il tempo necessario a ridurre il farmaco a <sup>1</sup>/<sub>2</sub> della quantità di farmaco presente nell'organismo allo steady-state.

Presupponendo che la quantità 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 velocità di eliminazione del farmaco al tempo 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

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

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

6 EMIVITA 51

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

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

## Indice analitico

$\alpha$ -metildopa, 30	dipiridamolo, 48
abciximab, 48	dobutamina, 12, 15, 36
acetazolamide, 25, 40	dopamina, 11
•	doxazosina, 30
acido chinuretico, 21	acctionate 0
acido etacrinico, 41	ecotiopato, 8
adenosina, 38, 39	ecotipato, 7
adrenalina, 11, 12, 15	edofonio, 8
amiodarone, 38, 39	edrofonio, 7
argatroban, 48	efedrina, 12
ATC, 23	elanapril, 36
atenololo, 17	enalapril, $30$
atropina, 8, 9	eparina, 48
1 0 01	eptifibatide, 48
bacoflen, 21	eritromicina, 49
BDNF, 29	etosuccimide, 25, 27
beclometasone, 46	2.77
betanecolo, 7, 8	felbamato, 27
budesonide, 46	felilefrina, 12
buspirone, 23, 24	fenilefrina, 15
l: 00	fenitoina, $25-27$
calpaina, 28	fenobarbitale, 23
captopril, 30, 36	fenossibenzamina, 16
carbamazepina, 25–27, 49	fentobarbital, 27
carvedilolo, 17, 36	fentolamina, 16
cilostazolo, 48	fisostigmina, 7, 8
ciprofloxacina, 49	flecaimide, 38
claritromicina, 49	fluconazolo, 49
clonidina, 10, 12, 15, 30	flunitrazepam, 23
clopidogrel, 48	formoterolo, 45
cloratiazide, 42	fosinopril, 30
cocaina, 15	furosemide, 30, 36, 41
corticosteroidi, 49	,,
corticotropina, 25	ibuprofene, 29
cromolin, 47	idralazina, 30
	idrocloratiazide, 42
dantrolene, 10	idrocortisone, 46
diazepam, 23, 25	indometacina, 29
digitale, 36, 39	ipratropio, 45
diidroergotamina, 28, 29	Isosorbide mononitrato, 31
diidropiridine, 31	
diltiazem, 31, 33	ketamina, 21

Indice analitico 53

ketocomazolo, 49	streptochinasi, 48
11 . 11 . 42 . 45 . 00	succinilcolina, 10
labetalolo, 16, 17, 30	sulfonamide, 26
lamotrigina, 27	
lepirudina, 48	tacrina, 28
lidocaina, 38	tacrira, 49
lorazepam, 23	teobromina, 45
losartan, 36	teofillina, 45
mannitale 40	terbutalina, 45
mannitolo, 40	ticlopidina, 48
memantina, 21	timololo, 17
mementina, 28	tiopental, 23
metildopa, 15	tiotropio, $9, 45$
metodazone, 42	tiramina, 15
metoprololo, 17, 36	tirofiban, 48
montelukast, 47	tossina botulina, 8
neostigmina, 7, 8	tossina botulinica, 10
nicotina, 7	trimetafano, 8, 10
nifedipina, 30, 31, 33	
Nitroglicerina, 31	urochinasi, 48
,	velpresto 22 25 27
nitroprussiato, 30	valproato, 23, 25–27
noradrenalina, 11	varapamil, 33
omalizumab, 47	verapamil, 31, 38
oxibutina, 9	vigabatrin, 27
oximetazolina, 15	warfarin, 48, 49
	, -0, -0
pentobarbitale, 23	zafilukast, 47
pilocarpina, 7, 8	zaleplon, 23
pralidossima, 8	zileuton, 47
pralidossina, 9	zolpidem, 23
prazosina, 16	
procainamide, 38	
propanololo, 17, 38	
propranololo, 30, 31	
rivastigmina, 28	
rocuronio, 10	
saclofen, 21	
salbutamolo, 12, 15, 45	
salmeterolo, 45	
scopolamina, 8, 9	
sotalolo, 38, 39	
spironolattone, 30, 42, 43	