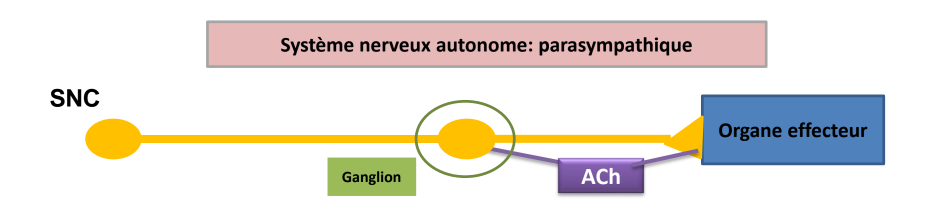
Parasympathomimétiques

- Les parasympathomimétiques ou cholinomimétiques
- Médicaments agissant comme l'acétylcholine.
 (cholinergiques) et leurs effets ressemblent à ceux que l'on obtient lors de la stimulation du nerf vague.



Les récepteurs cholinergiques

 Différence entre récepteurs muscariniques et nicotiniques a des répercussions sur les effets des différents agents pharmacologiques.

 Certains médicaments stimulent de façon sélective les récepteurs muscariniques, tandis que d'autres les récepteurs nicotiniques.

 De cette sélectivité des récepteurs pour les médicaments, des propriétés pharmacologiques ont été exploitées en thérapeutique.

Mode d'action des parasympathomimétiques

- Les cholinomimétiques sont divisés en deux groupes :
- Action directe sur les récepteurs muscariniques ou nicotiniques, ce sont les parasympathomimétiques directes.
- Action indirecte: inhibition de l'acétylcholinestérase, qui hydrolyse l'acétylcholine endogène provoquant ainsi une accumulation d'Ach.
 - Cette dernière stimule les récepteurs cholinergiques. Ils sont appelés par conséquent parasympathomimétiques indirectes.

Pharmacologies fondamentales des parasympathomimétiques directes

 Les parasympathomimétiques directes peuvent être distingués à la base de leur structure chimique en deux types :

les esters de la choline (chef de file l'acétylcholine)

les alcaloïdes (comme la muscarine, la nicotine)

Pharmacodynamie des esters de la choline

En cas d'activation du système nerveux parasympathique :

- L'Ach libérée: action directe sur les R muscariniques pour donner des réponses du type parasympathomimétiques;
- L'Ach entre en interaction avec le système sympathique et inhibe la libération de noradrénaline (action se faisant via le récepteur muscarinique). Cette action prouve qu'il y a une modulation a l'échelle moléculaire du système par une action indirecte du parasympathique.

Les propriétés des esters de la choline

Ester de la choline	Sensibilité a la cholinestérase	Effet muscariniques	Effet nicotinique
Acétylcholine chlorure	++++	++++	++++
Méthacholine chlorure	+	++++	+
Carbachol chlorure	0	++	+++
Béthanécol chlorure	0	++	0

0 : aucune sensibilité, aucun effet ; + : sensibilité a degré croissant avec le nombre de croix inscrites.

Effets des parasympathomimétiques directes sur les organes

Organes	Réponses
 1. Œil • Muscle sphinctérien de l'iris • Muscle ciliaire 	Contraction (myosis) Contraction pour vision de prés
 2. Cœur Nœud sinusal Noeud auriculo-ventriculaire 	Diminution de la fréquence cardiaque, arrêt vagal Diminution de la vitesse de conduction, bloc AV
3. Vaisseaux sanguins	Vasodilatation
4. Bronches• Muscles bronchiques• Glandes bronchiques	Bronchoconstriction sécrétion
 5. Tractus gastro intestinal Motricité Sphincters sécrétion 	Augmentation Relâchement stimulation
6. Vessiedétrusortrigone et sphincter	Contraction relaxation
7. Organes sexuels males 8. Glandes	érection Sécrétion

Pharmacologie fondamentale des parasympathomimétiques indirectes

 Les anticholinestérasiques sont utilisés surtout comme insecticides, ils ont un emploi plus réduit en thérapeutique.

Pharmacodynamie des parasympathomimétiques indirectes

Inhibition de l'acétylcholinestérase et provoquent ainsi une augmentation de la concentration en acétylcholine endogène au niveau des récepteurs cholinergiques.

Les réponses pharmacologiques sont :

- Effets de type muscarinique au niveau des organes innervés par le système autonome.
- Effets de type nicotinique, marqués par une stimulation suivie d'une paralysie du ganglion autonome et du muscle squelettique.
- Une stimulation suivie d'une dépression des sites cholinoceptifs du système nerveux central.
- Les effets pharmacologiques des anticholinestérasiques sont marqués aux niveaux : oculaire, cardio-vasculaire, gastro-intestinal, le muscle squelettique. Les effets sont semblables a ceux obtenus avec les sympathomimétiques directes.

Substances utilisées

Les inhibiteurs réversibles de l'acétylcholinestérase

Ils sont appelés ainsi, car la réversibilité du phénomène a lieu au bout de 4 heures. Les substances exerçant cet effet sont : la physostigmine et son dérivé synthétique la néostigmine.

Les inhibiteurs irréversibles de l'acétylcholinestérase

Il s'agit de produits qui forment des complexes stables avec l'acétylcholinestérase. Ces substances sont les insecticides : parathion, malathion etc...

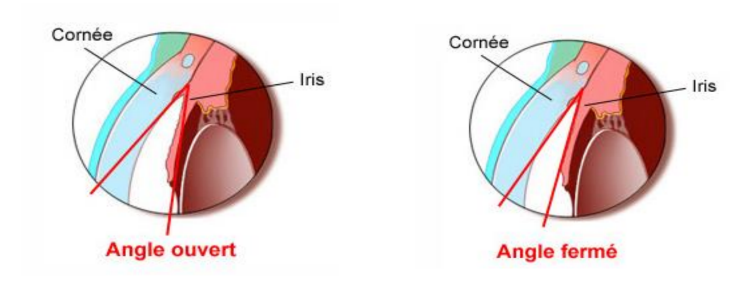
les gaz de combat : Di-isopropyl Fluoro Phosphate (DFP), tabun, sarin, soman.

Pharmacologie clinique des parasympathomimétiques

Ophtalmologiques:

Glaucome avec ses 2 types de glaucome acquis :

<u>Le glaucome primaire</u>: glaucome à angle fermé et à angle ouvert, <u>Le glaucome secondaire</u> d'origine traumatique ou chirurgicale.



Suite ...

Les parasympathomimétiques directes type muscariniques et certains anticholinestérasiques, peuvent réduire la pression intraoculaire en facilitant la circulation de l'humeur acqueuse, et probablement en diminuant aussi le niveau de sécrétion de cette dernière.

- La pilocarpine, carbachol, méthacholine, sont recommandés en cas de glaucome.
- Parmi les anticholinestérasiques : l'échotiopate, physostigmine, sont aussi indiqués dans le traitement du glaucome.

Suite ...

• Le glaucome aigue à angle fermé : souvent une **urgence médicale** qui est traitée initialement avec les médicaments, mais nécessite fréquemment une intervention chirurgicale (iridectomie) pour une cure définitive (traitement par exemple : pilocarpine + physostigmine).

 Le glaucome à angle ouvert et quelques cas de glaucomes secondaires sont des affections chroniques peu opérables, donc traitées pharmacologiquement par la pilocarpine, aussi bien que l'adrénaline ou le timolol et l'acétazolamide.

Gastro-entérologiques et urologiques

• <u>Iléus paralytique</u>: secondaire à une atonie ou paralysie intestinale sans obstruction anatomique (à distinguer du volvulus). Dans ce cas on peut utiliser le bétanéchol ou la néostigmine

Neurologiques

Myasthénie:

touchant les fonctions neuromusculaires du muscle squelettique. due à un processus auto-immun produisant des Ac détruisant les récepteurs nicotiniques de la plaque neuromusculaire.

- Clinique: fatigabilité au repos, s'aggravant à l'effort, une faiblesse des muscles de la nuque et des membres avec un ptôsis et une diplopie, difficultés de la déglutition. Dans sa forme sévère elle touche les muscles respiratoires.
- Les anticholinestérasiques: sont utiles dans le traitement de la myasthénie.
- L'Edrophonium est fréquemment utilisé comme un test diagnostic de la myasthénie. Cependant, le traitement de fond de la myasthénie est accompli par la néostigmine, pyridostigmine, ambénonium.

Cardiaque

 L'édrophonium qui a une durée d'action courte (5 a 10 mn) a été utilisé dans le traitement des arythmies supra ventriculaires, particulièrement dans leur forme paroxystique.

 Cet effet est obtenu par une potentialisation des effets endogènes de l'acétylcholine libérée dans l'intervalle auriculo-ventriculaire, ce qui diminue la vitesse de conduction a ce niveau et le nombre d'impulsions allant au ventricule.

Effets toxiques

Intoxication aigue

Symptomatologie dominée par :

- Des effets autonomes muscariniques et nicotiniques : avec des nausées, crampes, diarrhée, myosis, sudation, salivation, broncho constriction, pression artérielle élevée.
- Des effets centraux : agitation, convulsions, dépression respiratoire.

Le traitement combine:

- Atropine (effets antimuscariniques)
- Pralidoxime
- Thiopental ou Diazépam pour les convulsions
- Oxygénothérapie, et traitement de l'état de choc

Intoxication chronique

- Décrite après un accident au tri-ortho-crésyl phosphate (TOCP). Un accident à l'échelle d'une population a eu lieu en 1959 à Meknes (Maroc), à la suite d'ingestion d'huile d'olive industrielle mélangée de façon criminelle avec une huile lubrifiante contenant du T.O.C.P. Le nombre de sujets atteints a été de 10. 000 personnes.
- La symptomatologie est faite de polynévrites, fatigabilité évoluant progressivement vers la paralysie de type spastique.
- On ne connaît pas a l'heure actuelle de thérapie spécifique à ce type de maladie, mais la récupération des fonctions neuromusculaires nécessite une convalescence supérieure à 2 ans.

Merci