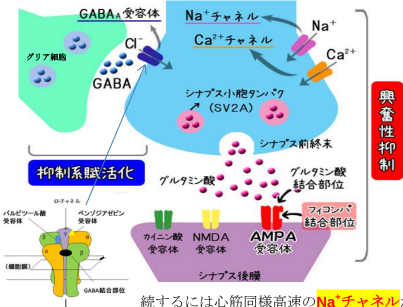
抗癲癇薬(Anti-Epileptic Drugs)①

https://l-hospitalier.github.io

2**017.1**

【**癲癇の分類**】癲癇はソクラテスやシーザーの記録もあ International League Against Epilepsy は 分類を1960、81、89に発表、2010に大幅変更されたが 普及は遅れている*1。【脳神経細胞のイオンチャネル】心 室筋は興奮同期性を高めるため高速なNa*チャネルを持つ が、脳神経細胞では興奮の独立(非同期)性を維持するた



(2010 ILAE分類) 全般発作 強直, 間代発作(すべての組み合わせ) 欠神発作 定型欠神発作 非定型欠神発作 特徴を有する欠神発作 ミオクロニー欠神発作 眼瞼ミオクロニ ミオクロニー発作 ミオクロニー発作 ミオクロニー脱力発作 ミオクロニー強直発作 間代発作 強直発作 脱力発作 焦点発作(部分発作という記載もある?) 分類不明の発作

め $GABA(\gamma-Tミノ酪酸)$ でClチャネルを制御、隣 接ニューロンが同期発火 しないよう周辺ニューロ ンを抑制する。 ベンゾ ジアゼピン、バルビツー ルはGABA受容体を活性 化して興奮を抑制。 頻度の興奮(癲癇)を持

続するには心筋同様高速の**Na[†]チャネル**が必要。 他に**T型Ca^{††}チャネ** <mark>ル</mark>、グルタミン酸(味の素)が結合するNMDA (n-メチル-d-アスパ

ラギン酸) 受容体、AMPA (α-アミノ-3-ヒドロキシ-5-メソオキサゾール-4-プロピオン 酸)受容体、<mark>カイニン酸</mark>受容体がある。 抗癲癇薬は 🕕 Na⁺チャネルを抑制するアレ ビアチン 2 T型Ca⁺⁺チャネルを抑制、SV2A(シナプス小胞蛋白2A)と結合するレベ

チラセタム(イーケプラ)<mark>③</mark>

GABAa受容体を賦活するホリゾン、 フェノバール 4 AMPA受容体を 抑制するペランパネル*2 (フィコン パ) $\frac{5}{5}$ **バルプロ酸**(デパケン) *3 グルタミン酸受容体 ►イオンチャネル共役型受容体→NMDA受容体(アゴニストがNMDA) └非NMDA受容体 ►AMPA受容体 ┗カイニン酸受容体

LGタンパク質共役受容体—代謝型グルタミン酸受容体

など。同期動作防止のためNa⁺チャネルをブロックすると心筋では心室細動がおきやす このためフェニトインには抗不整脈と心停止の副作用がある。【癲癇のメカ ニズム】Stanford大のJ. Huguenardら (2007) は視床の低頻度電気刺激でPDS:

paroxysmal depolarization shift (数10mV、10~100ms持続の大きな脱分極 (発作性脱分 極変位))、3Hzのspike & wave、欠神発作の作成に成功、後にヒトの視床に雷極を植

込み、この現象が皮質(gray matter)と視床の間 の同期的な相互脱分極の結果であることを確認、 癲癇の疾患モデルとした。(kindlingも参照のこと)







*1 http://www.ilae.org/Commission/Class/documents/Japanese%20translation%20of%202010%20Organization.pdf *2 ALS に