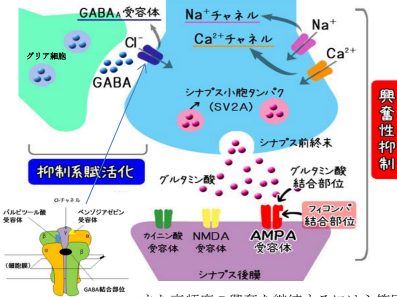
抗癲癇薬(Anti-Epileptic Drugs)①

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る International League Against Epilepsy は分 類を1960、1981、1989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非同期(独立)性を維持する



(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

ためグリア細胞が輸送す るGABA(γ-アミノ酪酸) でClチャネルを制御、周 辺ニューロンが同期発火 しないように興奮抑制シ ステムを持つ。 ベンゾ ジアゼピン、バルビツー ルはGABA受容体を活性 化して脱分極を抑制。

また高頻度の興奮を継続するには心筋同様高速Na⁺チャネルが必要。 他に**T型Ca⁺⁺チャネル**、グルタミン酸(味の素)が結合する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、n-メチル-d-アスパ ラギン酸(NMDA)受容体、カイニン酸受容体などがある。 抗癲癇薬は ①Na*チャネ ルを抑制するフェニトイン ②T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)3GABAa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**(フィコンパ)など*²。 同 期動作防止のためNa⁺チャネルを

ることを確認、癲癇の疾患モデルであるとした。

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 └非NMDA受容体 -AMPA受容体 ┗カイニン酸受容体 ┗Gタンパク質共役受容体─代謝型グルタミン酸受容体

ブロックすると心筋では心室細動、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 の視床に電極を植込み、この現象が皮質(gray matter) と視床の間の同期的相互脱分極の連続であ

3Hz 棘徐波複合

粘着気質?コメントが多い。*2 バルプロ酸はNa⁺チャネル、T 型 Ca⁺⁺チャネルを抑制、GABA 受容体を活性化。