

ANTIHIPERLIPIDEMICI

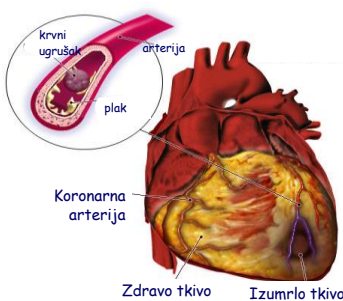


Hiperlipidemije

Primarne-genetski determinisane.
Sekundarne hiperlipoproteinemije su posledica:

- Diabetes melitusa
- Alkoholizma
- Nefrotičnog sindroma
- Hronične renalne insufucijencije
- Bolesti jetre
- Lekova (antagonisti beta adrenergičkih receptora, tiazidni diuretici, estrogeni i izotretinojn)

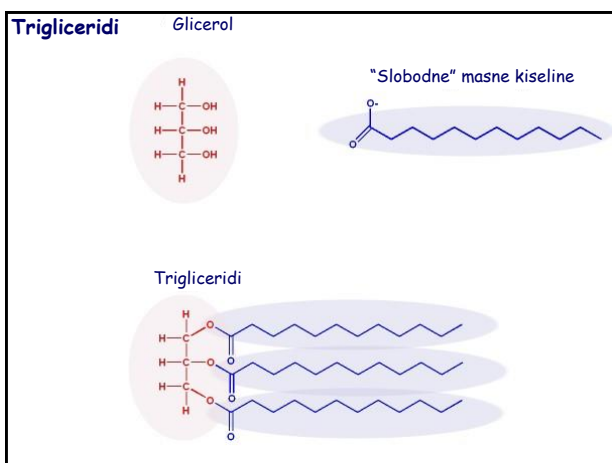
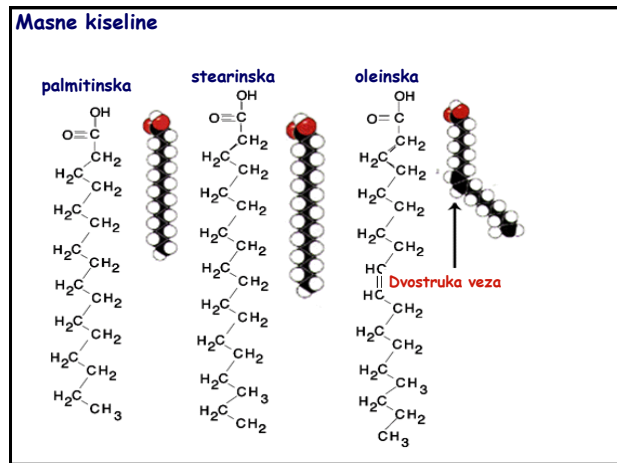
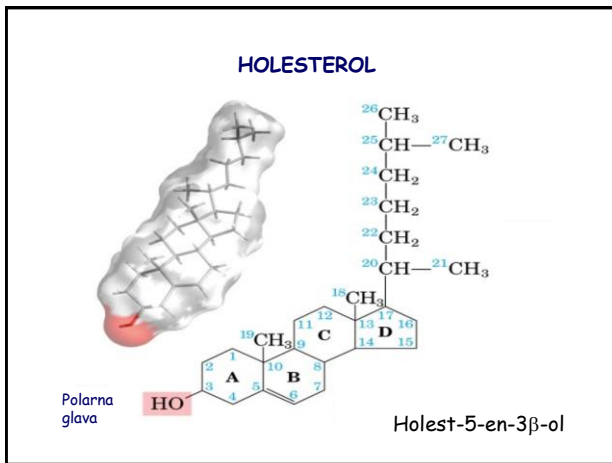
Povišeni nivo ukupnog holesterola i LDL, sniženi nivo HDL-rizik od pojave koronarne bolesti i ateroskleroze.



Uvećanjem aterom dovodi do okluzije krvnog suda.

Osnovne klase lipida i njihova funkcija

Lipidi	Funkcija
Holesterol	Strukturalna komponenta ćelijskih membrana. Prekursor u sintezi žučnih kiselina. Prekursor u sintezi svih steroidnih hormona.
Masne kiseline	Izvor energije.
Trigliceridi	Izvor energije.

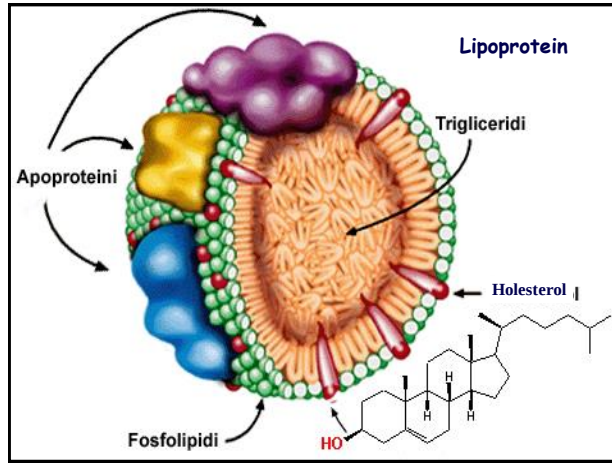


Lipoproteini:

- > hidrofobno jezgro (estri holesterola i triglyceridi)
- > hidrofilni omotač (fosfolipidni dvosloj, neesterifikovani holesterol sa polarnom hidroksilnom grupom i apolipoproteini)

Apolipoproteini:

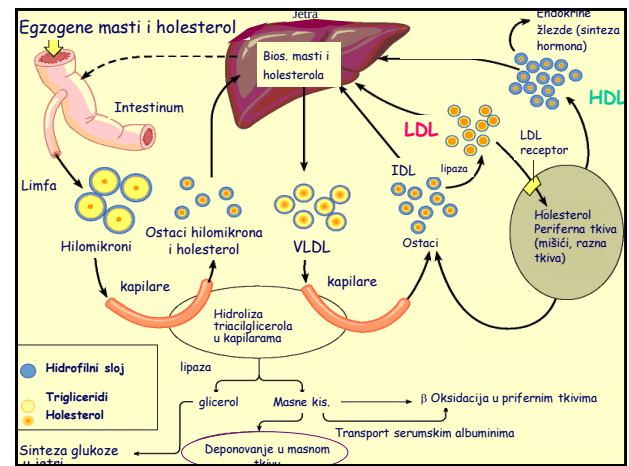
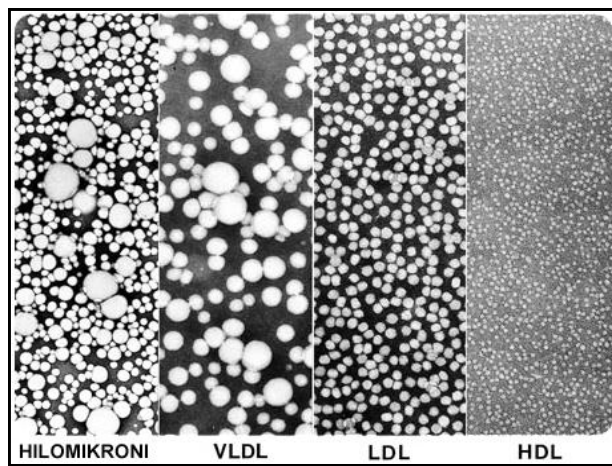
- > transportna uloga
- > omogućavaju vezivanja lipoproteina
- > aktivatori ili efektori enzima koji učestvuju u metabolizmu lipoproteina



KLASIFIKACIJA LIPOPROTEINA

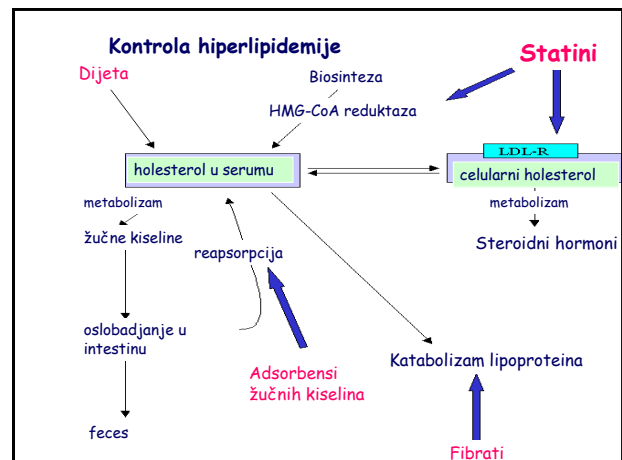
Lipoproteini se razlikuju po relativnom odnosu lipida u centru, tipu, veličini i gustini čestica. Gustina čestica se određuje ultracentrifugiranjem.

- Hilomikroni
- Lipoproteini vrlo male gustine (VLDL)
- Lipoproteini srednje gustine (IDL)
- Lipoproteini male gustine (LDL)
- Lipoproteini velike gustine (HDL)



Frederickson/SZO klasifikacija hiperlipoproteinemija					
Tip	Povećani lipoproteini	C	TG	Rizik od ateroskleroze	Lekovi u terapiji poremećaja
I	Hilomikroni	+	+++	NP	Bez lekova
IIa	LDL	++	NP	Visok	Inhibitori HMG-CoA reduktaze
IIb	LDL+VLDL	++	++	Visok	Fibrati, Inhibitori HMG-CoA reduktaze, nikotinska kis.
III	IDL	++	++	Umeren	Fibrati
IV	VLDL	+	++	Umeren	Fibrati
V	Hilomikroni+ VLDL	+	++	NP	Bez lekova

Fredericksonova klasifikacija nije dijagnostička već ima prognostičku i terapijsku implikaciju.





- Ograničeno unošenje masne hrane
- Redovna fizička aktivnost



Lekovi hipolipidemici:

- smanjuju apsorpciju masti u GIT
- pojačavaju delovanje tkivne lipoprotein lipaze
- blokiraju sintezu novih masnoća u jetri

1955-niacin

1961-adsorbensi žučnih kiselina

1965-fibrati

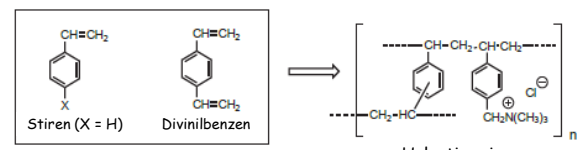
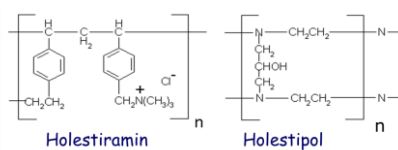
1987-statini

Adsorbensi žučnih kiselina sprečavaju ponovnu apsorpciju (enterohepatičnu cirkulaciju) žučnih kiselina zbor čega jetra mora da troši više holesterol-a za proizvodnju žučnih kiselina, što rezultira povlačenjem holesterol-a iz krvi.

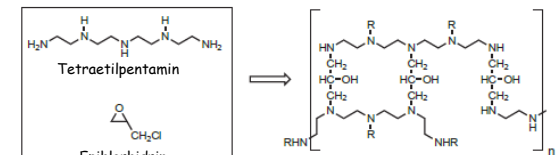
Rastvorljivi su u vodi, otporni na digestivne enzime i ne apsorbuju se u kiseloj sredini želuca (nalaze se u katjonskom obliku).

Uzimaju se u toku jela!

Koncentracija HDL-C je nepromjenjena i može doći do neželjenog povećanja triglicerida.



Prekursor holestiramina

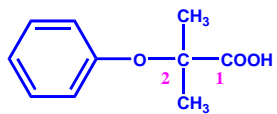


Prekursor holestipola

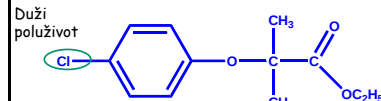
R=H ili epihlorhidin

Fibrati podstiču delovanje lipoprotein lipaze i korisni su u stanjima kada treba sniziti nivo triglicerida u krvi i VLDL.

Ne koriste se samostalno.

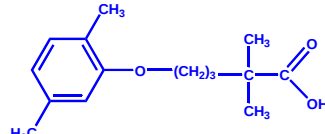


Fibrinska kiselina



Klofibrat etil 2-(p- hlorofenoksi)-2-metil propionat

Strukturne modifikacije: supstitucija prstena, produžetak spacer-a.

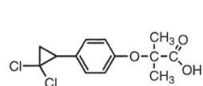
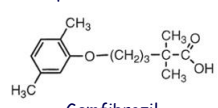


Gemfibrozil 5-(2,5-Dimetilfenoksi)-2,2-dimetil pentanska kiselina
1981 g



etil-p-hlorfenoksii zobutirat

Klofibrinska kiselina



Bezafibrat

-liposolubilni (hidrofoban Ar prsten, estar)

-kiseline, pKa oko 3,5

-jonizovani na fiziološkom pH

-klofibrat, fenofibrat-estri, neutralni

-fenofibrat-biaktivacija

Fibrati stimulišu lipoproteinsku lipazu, povećavaju hidrolizu triglicerida u hilomikronima i VLDL česticama.

Primarno se koriste za snižavanje serumskih triglicerida, **gotovo nikada se ne koriste samostalno**, najčešće se koriste u kombinaciji sa adsorbensima žucnih kiselina.

Nemaju nikakav uticaj na sintezu triglicerida VLDL u jetri i na njihovo oslobođanje iz jetre.

Umereno smanjuju LDL-sterol (oko 10%) i približno 10% povećavaju HDL-lipoproteine.

Statini

1971....

Iz fermentacione smeše gljivica *Penicillium citrinum* izolovani su metaboliti (ML-236A, ML-236B, ML-236C) koji smanjuju nivo mevalonata, prekursora ergosterola.

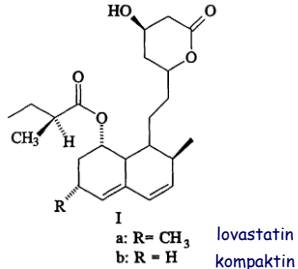
Ideja! izolovani metaboliti možda blokiraju enzim koji u ljudskoj jetri učestvuje u sintezi holesterola.

Metabolit ML-236B je kasnije nazvan kompaktin (6-demetilmevinolin ili mevastatin).

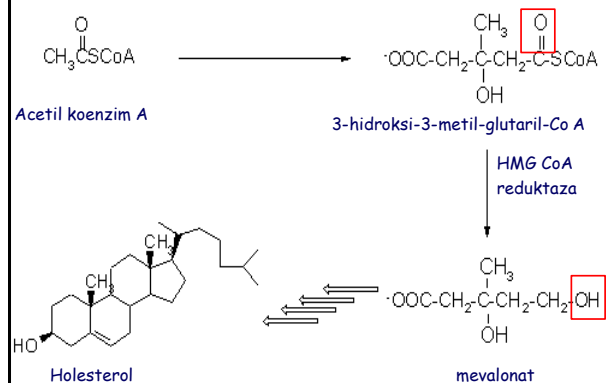
1976...

Drugi fermentacioni proizvod izolovan iz fermentacione smeše plesni *Aspergillus terreus* takođe je inhibirao sintezu mevalonata.

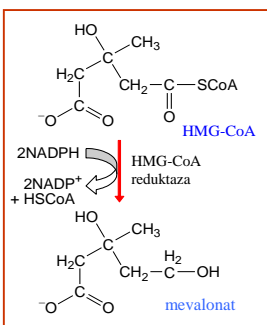
Lovastatin-prvi statin koji je prošao sva klinička istraživanja i postao lek.



Biosinteza holesterola



Cilj: HMG-CoA Reduktaza

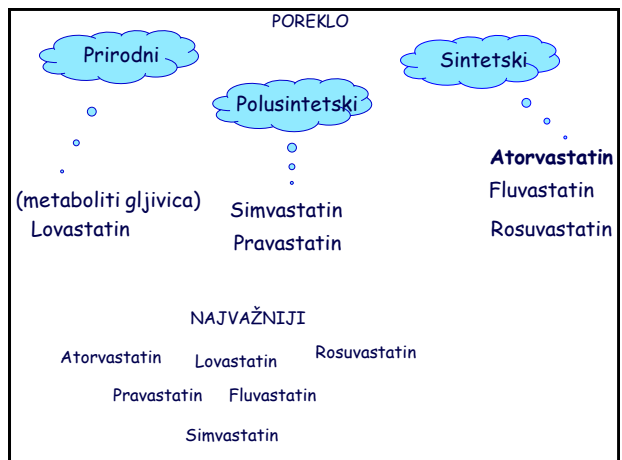
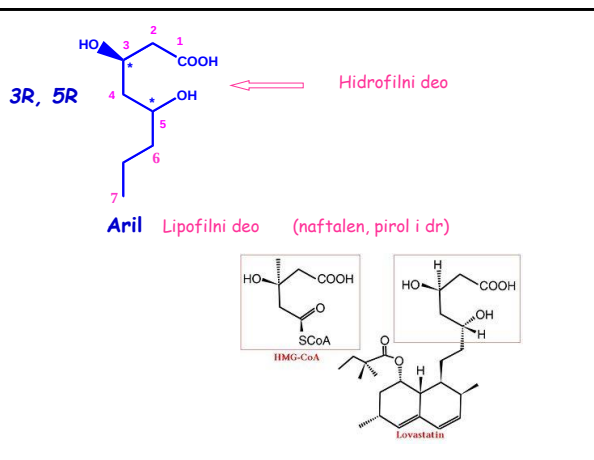


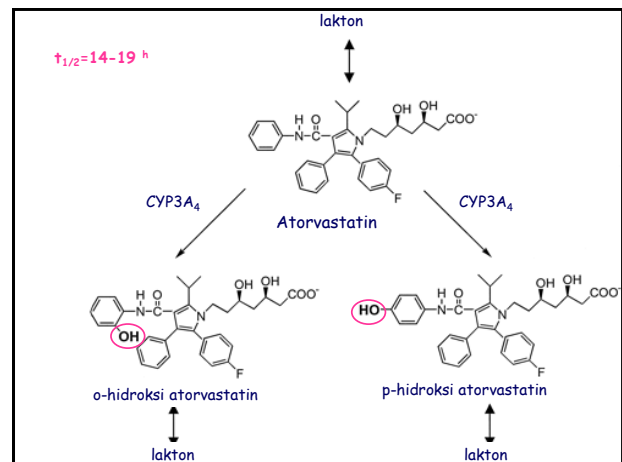
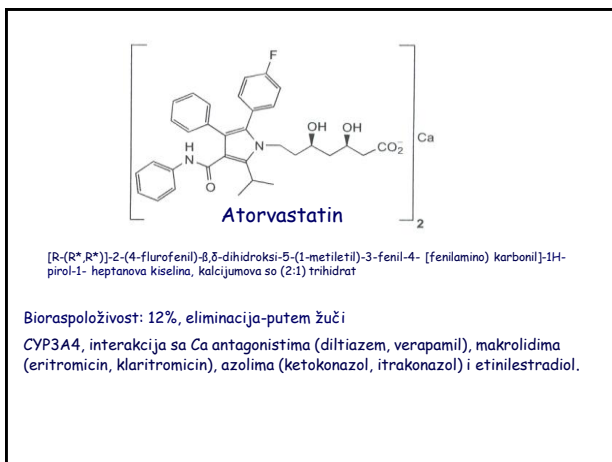
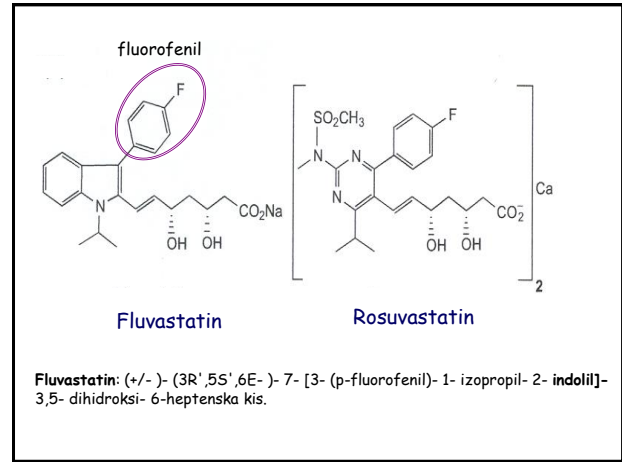
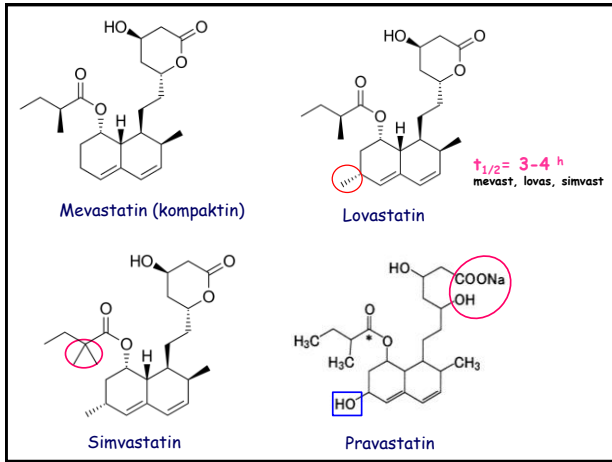
Enzim katalizuje konverziju HMG-CoA u mevalonat.

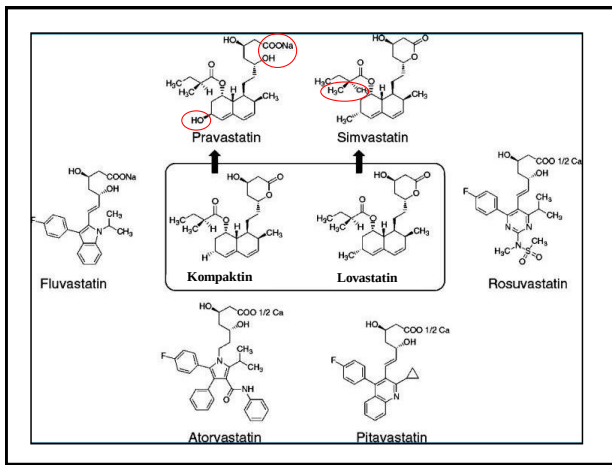
Statini **kompetitivno i reverzibilno** blokiraju HMG-CoA reduktazu.

Iako statini blokiraju sintezu endogenog holesterolja, njihov efekat je jači od efekta samo tog mehanizma.

Smanjujući nivo holesterolja u ćelijama jetre statini indirektno dovode do povećanja broja LDL-receptora na površini ćelije jetre, što uzrokuje **povećano uklanjanje LDL-a iz krvi**







Noviji statini u strukturi sadrže **p-fluorofenil grupu** koja ostvaruje dodatne polarne interakcije sa enzimom.

Važno za delovanje statina je lipofilnost. Lipofofiljni statini postižu veću koncentraciju u ekstarhepatičnim tkivima dok su hidrofiljni statini hepatoselektivni. Razlika u selektivnosti nastaje zbog toga što lipofilni statini pasivno i neselektivno difunduju i u hepatocite i u druga tkiva dok hidrofilni statini prolaze u hepatocite mehanizmom aktivnog transporta.

U aktivnom obliku svi statini sadrže karboksilnu funkcionalnu grupu koja je neophodna za inhibitornu aktivnost. **Karboksilna grupa statina ima pKa od 2,5 do 3,5 i na fiziološkom pH je ionizovana.**

STATINI: Interakcija

Lovastatin	CYP 3A4
Simvastatin	
Atorvastatin	CYP 2C9
Rosuvastatin	
Fluvastatin	Druge reakcije biotransformacije
Cerivastatin	
Pravastatin	

Bezbednost korišćenja statina

Statini su uglavnom sigurni lijekovi, pogodni su za dugotrajanu, višegodišnju primenu.

Kod nekih pacijenata koji uzimaju statine pojavljuje slabost mišića, ali ove nuspojave se obično povlače nakon sružavanja doze.

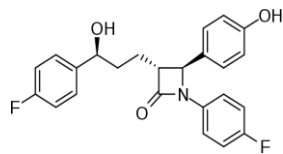
Može se javiti **poremećaj enzima jetre**, ali nakon prestanka uzimanja statina taj se poremećaj povlači.

Najopasnija moguća nuspojava kod terapije statinima jeste **rabdomioliza** (cerivastatin je povučen sa tržišta).

Rutinsko merenje nivoa enzima jetre se preporučuje.

Inhibitori apsorpcije holesterolja, ezetimib

Inhibira apsorpciju holesterolja vezujući se za transportne proteine u zidu tankog creva čime se smanjuje transport i apsorpcija holesterolja

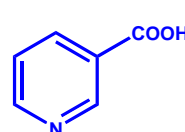


Na fiziološkom pH je nejonizovan.

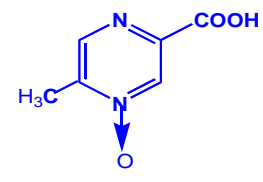
Podleže reakcijama II faze metabolizma i gradi glukuronide.

Koristi se kao monoterapija ili u kombinaciji sa statinima.

Nikotinska kiselina i analozi

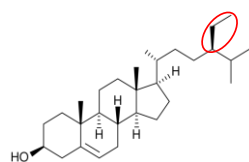


Nikotinska kiselina
(Nikotinamid)

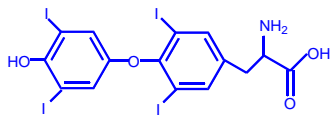


Acipimoks

5-karboksi-2-metil-1-oksidopirazin-1-ijum



β-sitosterol



Dekstrotiroksin

Inhibitori
HMG-CoA
reduktaze

Adsorbensi
žučnih kiselina

Ezetimib

Efikasnost
antihiperlipidemika

Niacin

Fibrati

ANTITROMBOTICI

Antitrombotici-lekovi za sprečavanje zgrušavanja krvi. Pojačano neželjeno zgrušavanje krvi-karakteristika tromboza i embolija. (tromboembolijska stanja).

Tromb-intravaskularno formirani krvni ugrušak.

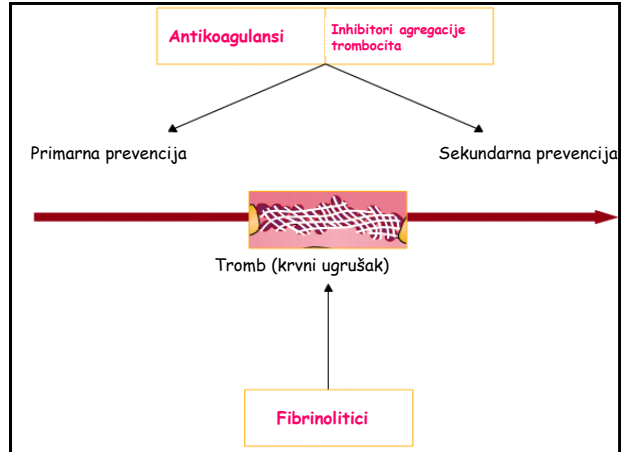
Hiperkoagulabilnost: posledica trombocitoze, nakon hirurških operacija, zbog blokade arterija i vena, infekcija, malignih tumora, tokom trudnoće ili zbog korišćenja oralnih kontraceptiva.

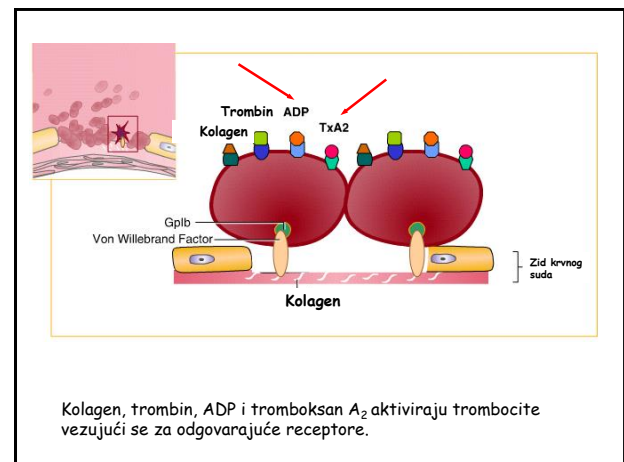
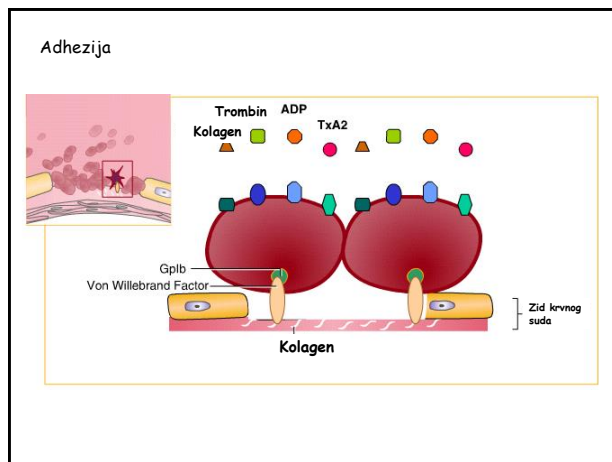
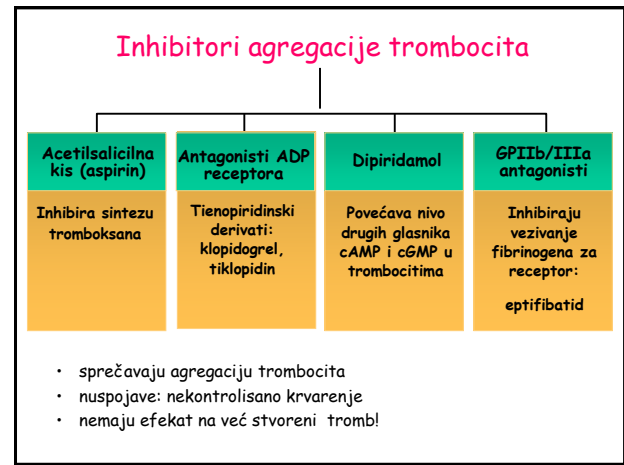
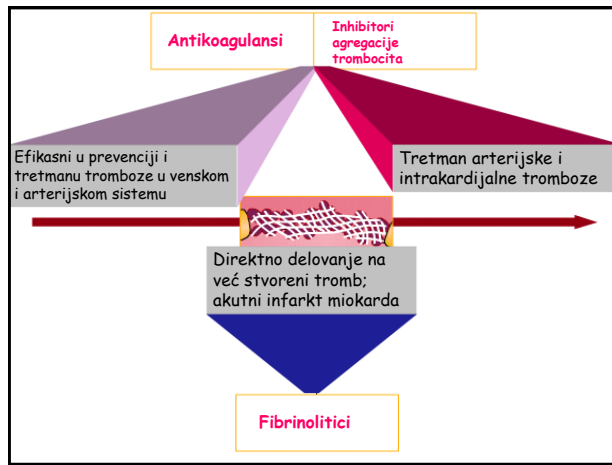
Tendencija krvi da koaguliše povećana je kod korišćenja glukokortikoida.

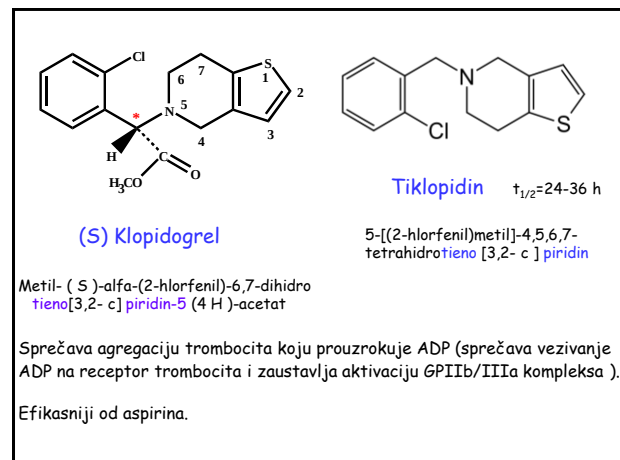
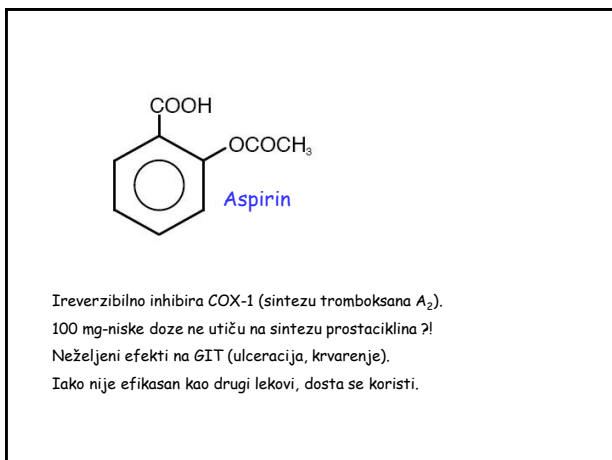
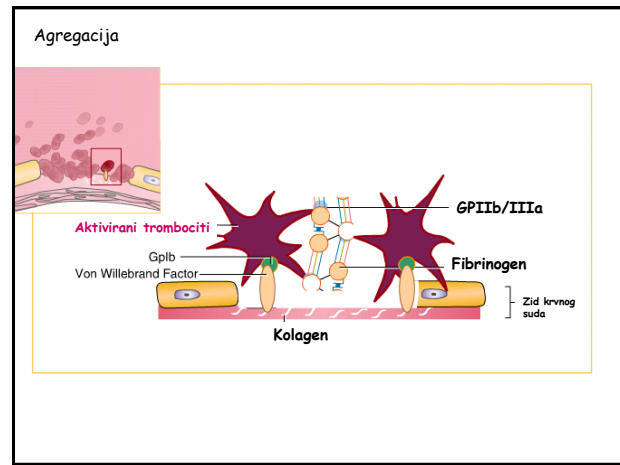
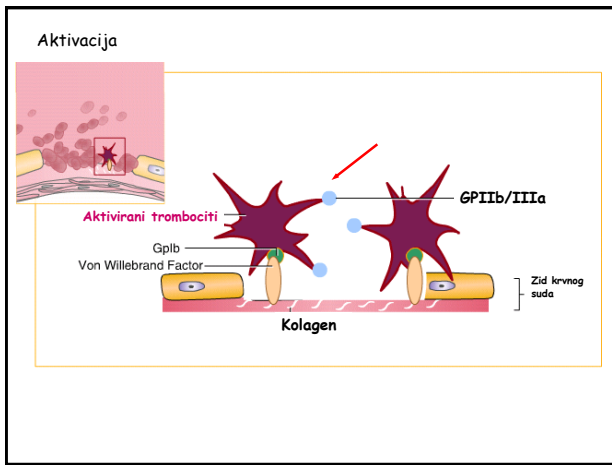
Kliničke posledice ?

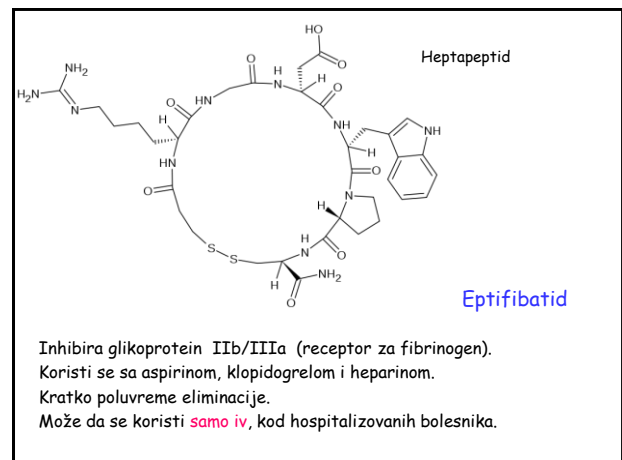
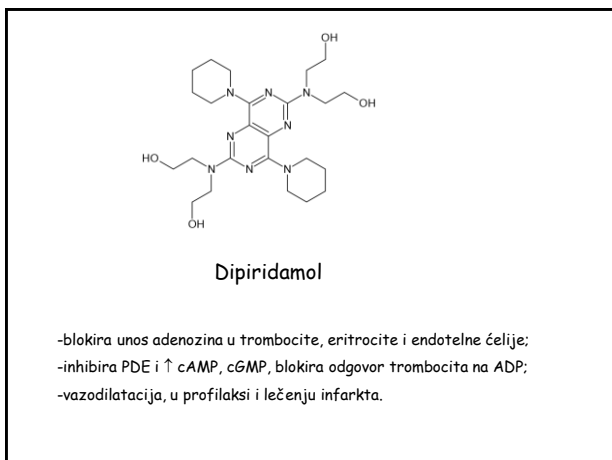
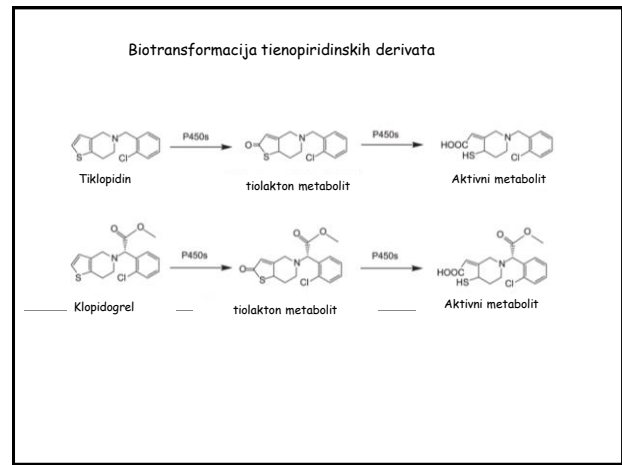
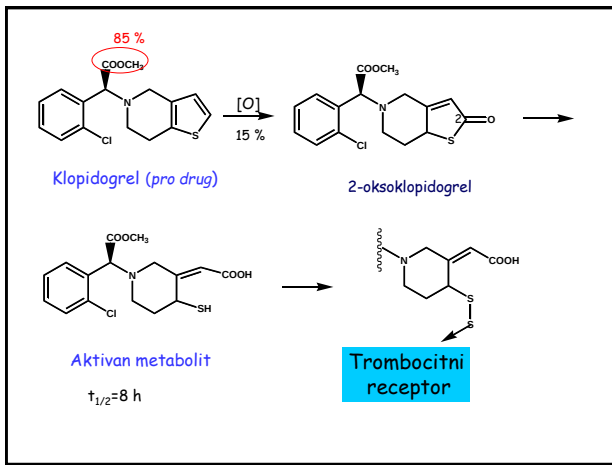
ANTITROMBOTICI

- Inhibitori agregacije trombocita
- Antikoagulansi (antagonisti vitamina K, Heparin)
- Fibrinolitici (urokinaza, streptokinaza)



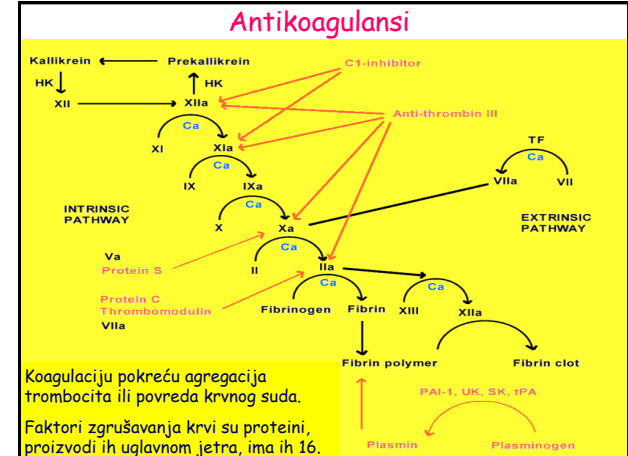




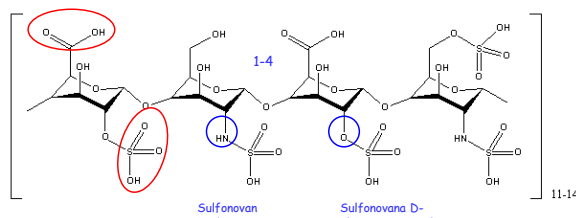


Koriste se za sprečavanje:

- napredovanja ateroskleroze i tromboembolijskih komplikacija kod bolesnika s velikim rizikom,
- tromboembolijskih komplikacija pri ugradnji "bypassa" na arterijama,
- u profilaksi i lečenju srčanog infarkta....



Antitrombotici: antikoagulansi (heparin)



Heparin jedna od najjačih kiselina u ljudskom telu !

Antikoagulansi nemaju efekat na već stvorenim trombima!

➤ Pojačava aktivnost antitrombina alfa 2 globulina, kompleks heparin-antitrombin inaktivira faktore koagulacije krvi, sprečava formiranje trombina.

➤ U većim konc. blokira i agregaciju trombocita.

➤ Oslobađa lipoproteinsku lipazu iz endotela krvnih sudova ("rastvara" hilomikrone).

➤ Deluje odmah nakon primene ali se brzo razgrađuje, pa njegov efekat traje vrlo kratko.

➤ Doziranje (1 mg heparina je ekvivalentan 170 I.J.)

Standardni heparin: Mr 3.000 do 30.000, profilaksa pre- i postoperativne tromboze i embolizma.

Niskomolekularni heparin: Mr 4.000 do 6.000, veća bioraspoloživost, duže delovanje od standardnog (1x na dan), profilaksa perioperativnog tromboembolizma. **Blokiraju samo faktore koagulacije, ne utiču na trombin i trombocite.**

Heparini male molekulske mase	~ Mr
certoparin	5400-7500
dalteparin	1900-9000
enoksaparin	2200-8000
nadroparin	oko 4300
reviparin	3200-480

Nus delovanje: potpuna antikoagulacija, krvarenje, reverzibilni gubitak kose - alopecija, trombocitopenija, osteoporozu kod dugotrajne primene.

Ne sme se koristiti kod trombocitopenija, hemofilije i drugih hemoragičnih poremećaja !

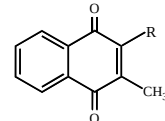
Heparini za lokalnu upotrebu: primena - kontroverzna.

Antikoagulansi

Kompetitivni antagonisti vitamina K

- strukturno slični vitaminu K
 - derivati 4-hidroksikumarina
 - inhibiraju sintezu protrombina

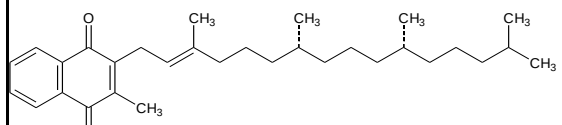
VITAMINI K (KOAGULANTNI VITAMINI)



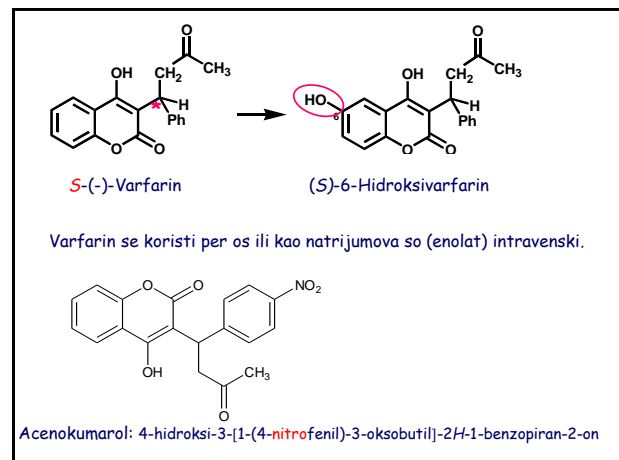
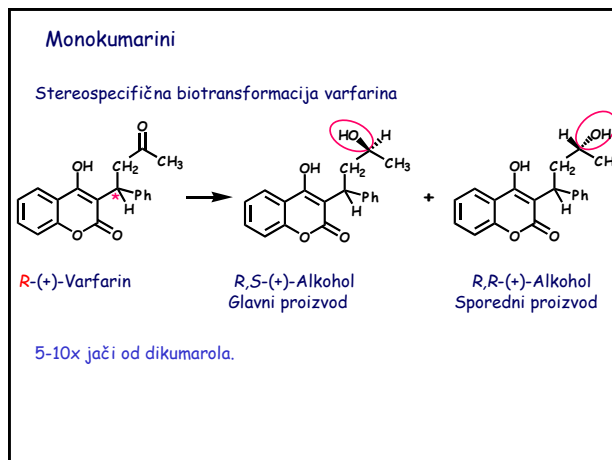
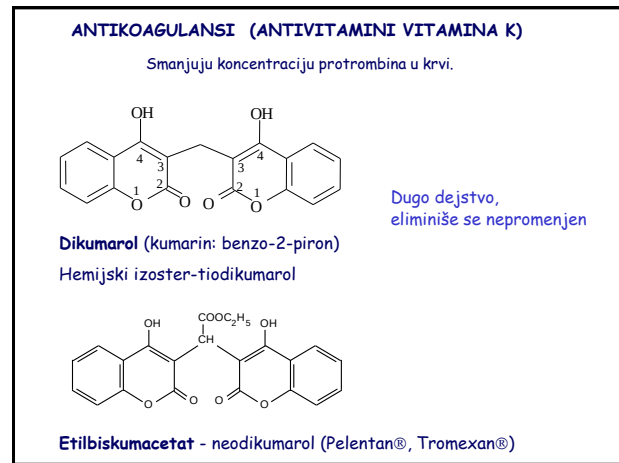
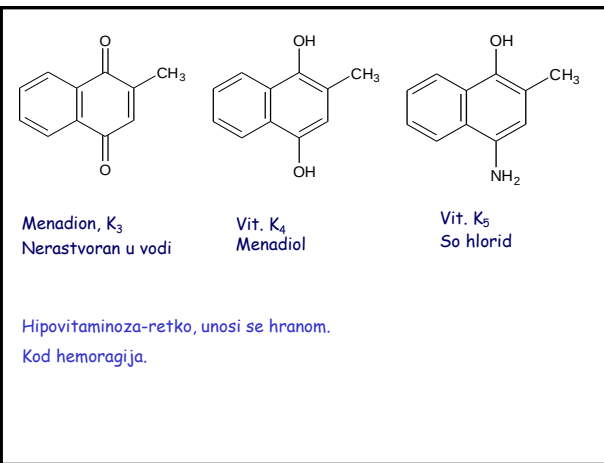
2-metil-1,4-naftohinon

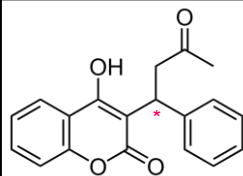
R = C₂₀H₃₉ Vitamin K1 (filohinon, fitomenadion)

R= $C_{35}H_{57}$ Vitamin K2 (farnohinon)



Filohinon (K1) 2-metil-3-fitil-1,4-naftohinon



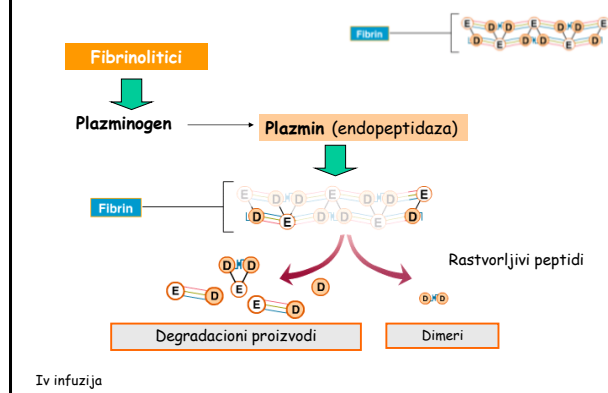


Varfarin (S aktivniji 5x)
(R,S)-4-hidroksi-3-(3-okso-1-fenilbutil)-2H-hromen-2-on

Heparin vs varfarin

Heparin se daje parenteralno, varfarin per os.
Varfarin ima duže poluvreme eliminacije (1xdn).
Heparin-trombocitopenija.
Varfarin-dugo poluvreme, potrebljeno je nekoliko dana za postizanje terapeutskog efekta.
Varfarin-veliki broj interakcija.

Fibrinolitici



1. generacija: streptokinaza
2. generacija: tkivni plazminogen aktivator (t-PA)
3. generacija: rekombinantni plazminogen aktivator (r-PA)
 - (alteplaza)
 - rekombinantni plazminogen aktivator (n-PA)
 - (reteplaza)

- Streptokinaza, Mr 70 000, nije enzim, beta hemolizom streptokoka, aktivator plazminogena.
- Aktivator tkivnog plazminogena -efikasan ako se daje pacijentu relativno brzo nakon stvaranja tromba. $T_{1/2}=3-4$ min.
- Treća generacija: $t_{1/2}=15-45$ min.
- Alteplaza-glikoprotein koji aktivira plazminogen direktno u plazmin, rekombinantni tPA.
- Reteplaza-357 ak umesto 527 ak tPA
- Indikacije:
 - >akutni infarkt miokarda, venske tromboze, plućna embolija
- Než. ef: krvarenja drugih organa, cerebrovaskularnih i GIT.