

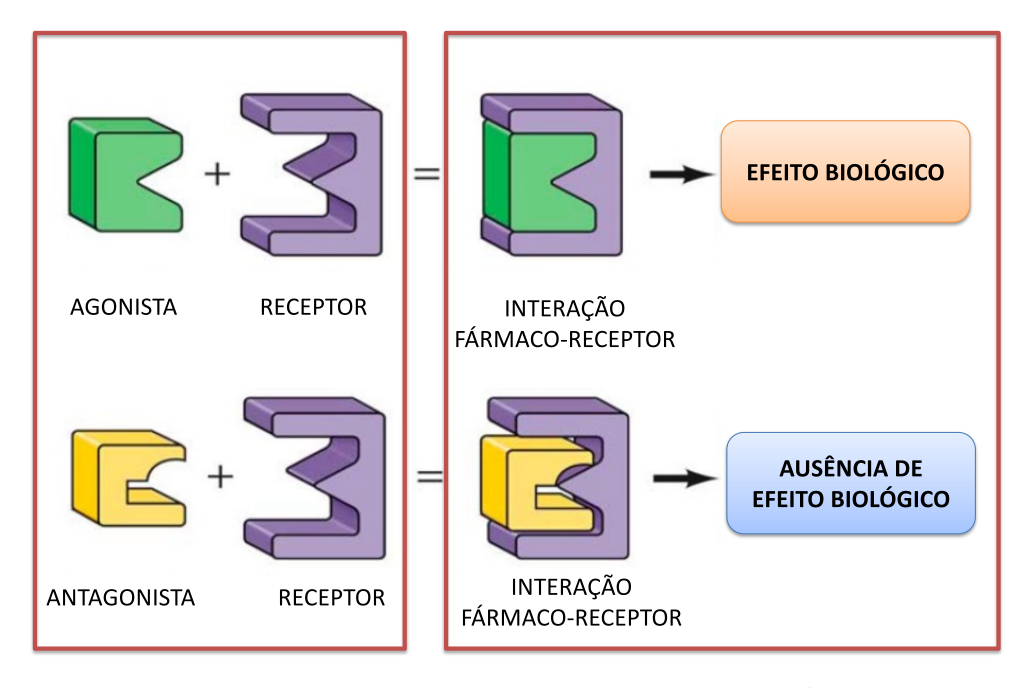


BMF 0120 INTERAÇÃO FÁRMACO-RECEPTOR AGONISTAS E ANTAGONISTAS

Leticia Veras Costa Lotufo

Departamento de Farmacologia

Email: costalotufo@gmail.com



OCUPAÇÃO - AFINIDADE

ATIVAÇÃO - EFICÁCIA

Tipos de Agonismo:

- Agonista Pleno
 - Eficácia = 1,0
 - Resposta Máxima
- Agonista Parcial
 - 0 < Eficácia < 1,0</p>
 - Resposta submáxima

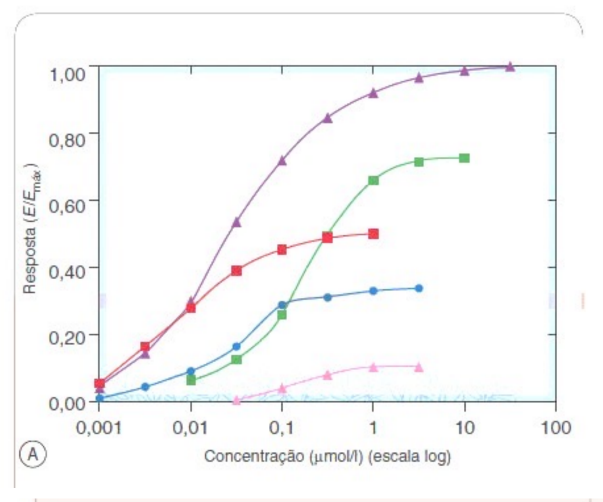
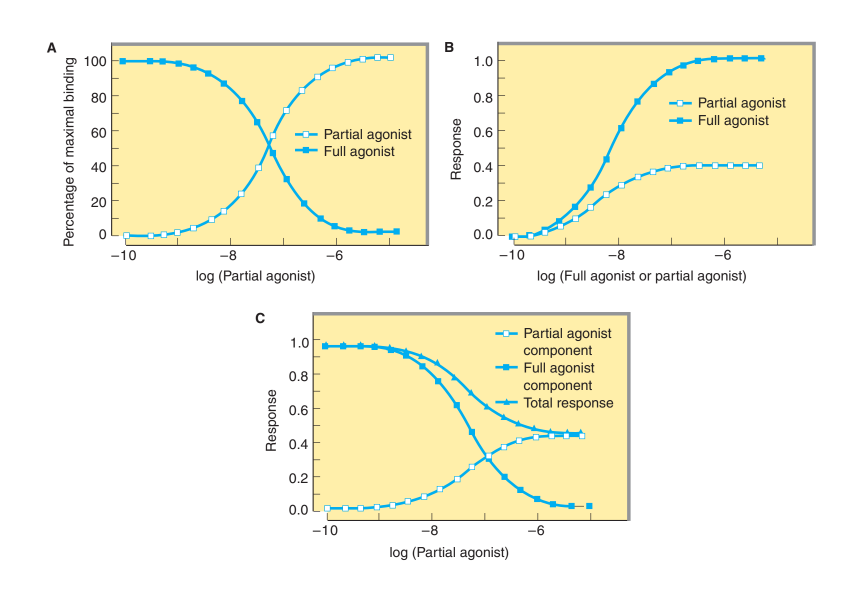


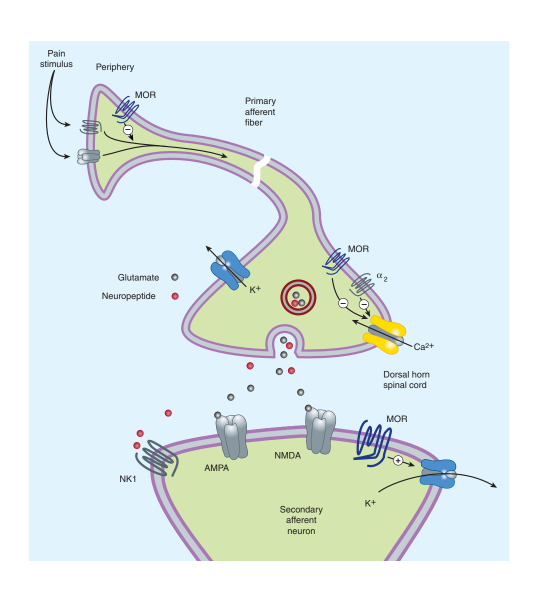
Figura: Ação de vários agonista αadrenégicos levando a contração de uma tira isolada de aorta de coelho.



Agonista parcial

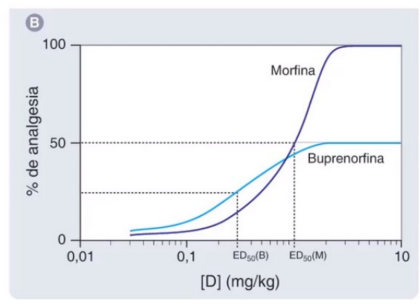


Exemplo: Receptor μ -opióide



Morfina:

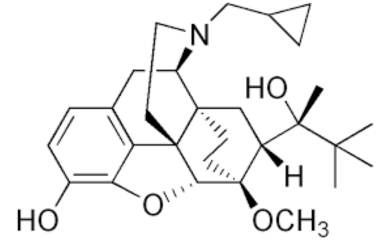
- Usada no tratamento de dor crônica
- Efeito adverso: depressão respiratória, constipação
- Causa dependência e tolerância

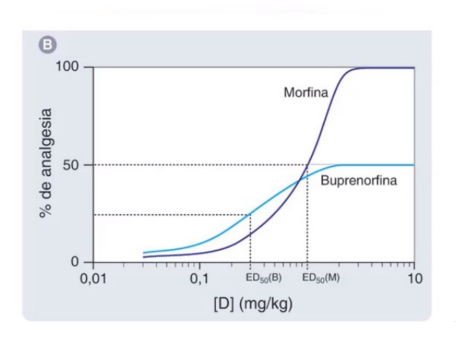


Exemplo: Agonista parcial

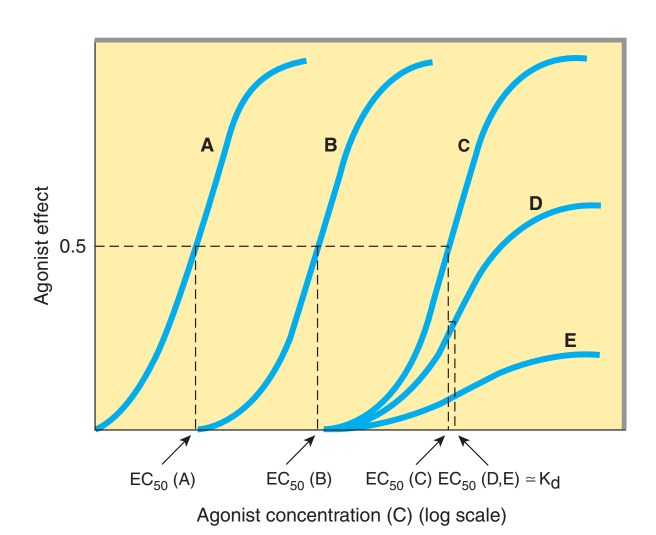
Buprenorfina

- Agonista parcial do receptor
 μ opióide
- Possui ação analgésica menor (menos potente), mas também causa menos depressão respiratória que a morfina
- Pode ajudar na overdose

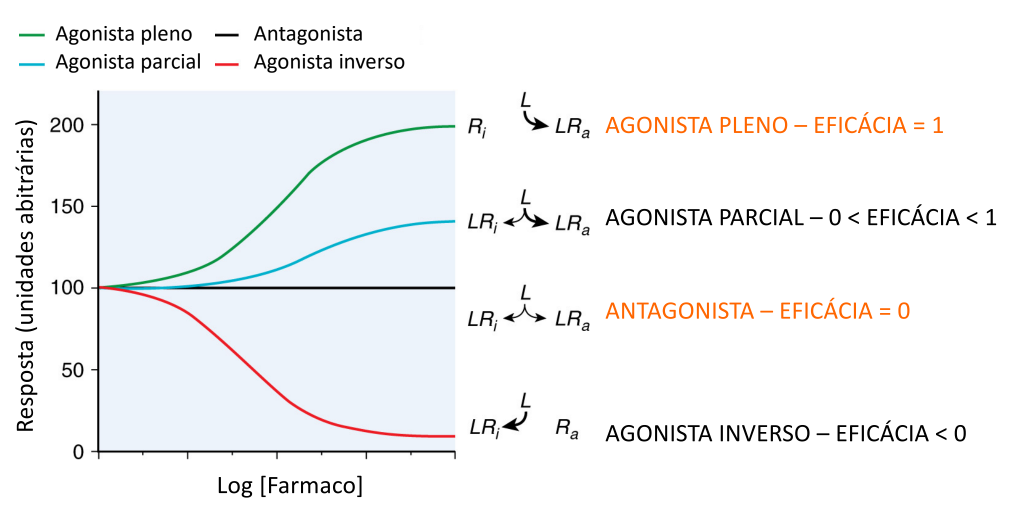




Quem sou eu?



CURVA CONCENTRAÇÃO-RESPOSTA CONCEITO DE EFICÁCIA



Brunton et al. 2011. As bases farmacológicas da terapêutica de Goodman & Gilman. 12a. Ed.

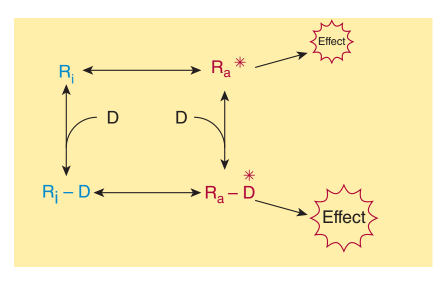


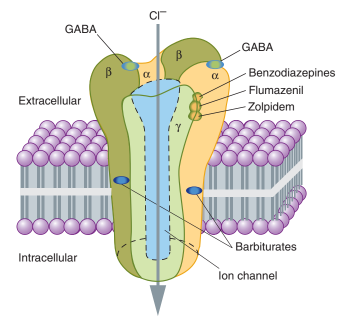
E o que seria um agonista inverso ????

Atividade constitutiva

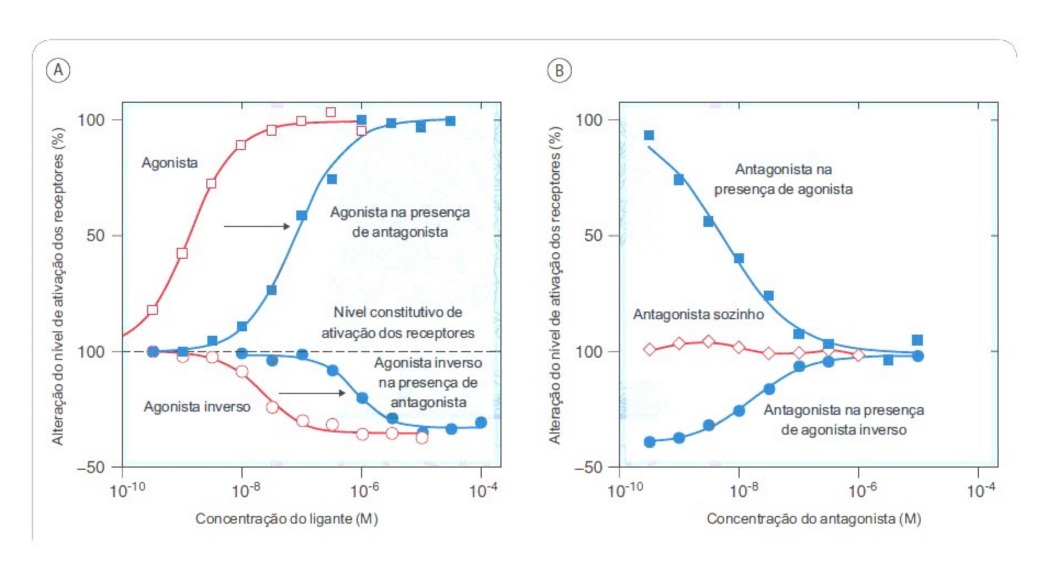
- Na ausência de qualquer ligante
- Exemplo clássico Receptor Gabaérgico
- Agonista inverso β carbolinas –Ligam no sítio Benzodiazepínico e inibem atividade cosntitutiva podendo levar a ansiedade e

convulsões





Ativação Constitutiva e Agonismo Inverso





E o que seria um agonista tendencioso ????

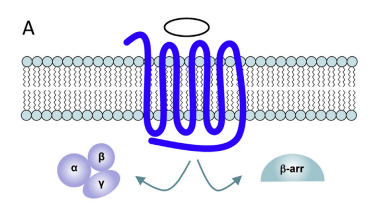
Agonismo tendencioso

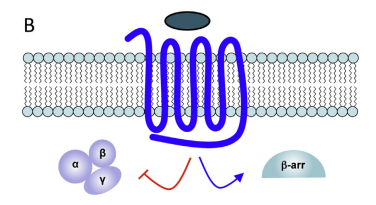
agonist A agonist B

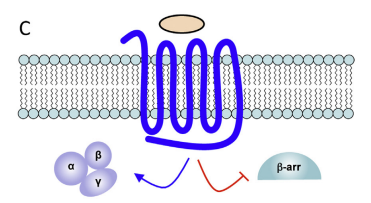
signaling signaling pathway 1 pathway 2

A.S. Pupo et al. / Pharmacological Research 112 (2016) 49-57

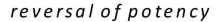
Agonismo tendencioso

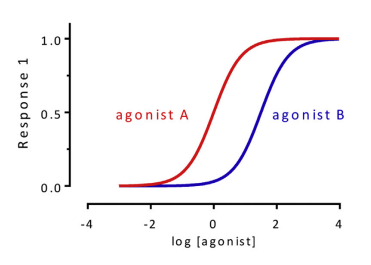


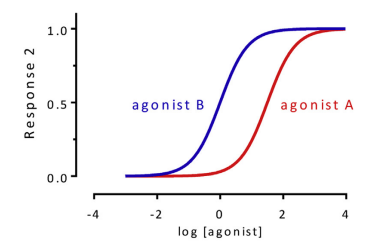




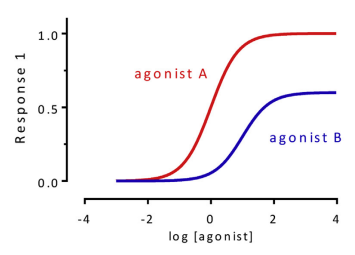
Agonismo tendencioso

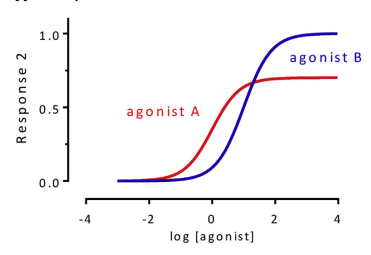






reversal of efficacy





Exemplo

54

A.S. Pupo et al. / Pharmacological Research 112 (2016) 49–57

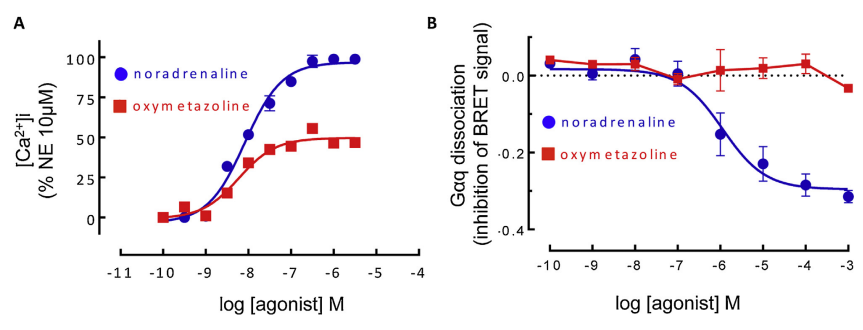
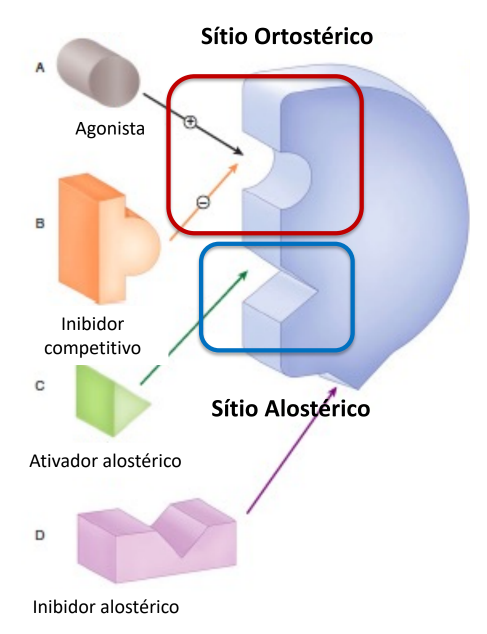


Fig. 3. Assessment of noradrenaline and oxymetazoline G protein-dependent signaling in α 1A adrenergic receptor. Concentration-response curves for intracellular calcium mobilization (A) and Gq activation (B) on HEK293T cells transiently transfected with α 1A adrenergic receptor and stimulated with increasing amounts of noradrenaline or oxymetazoline.

Tipos de antagonismo:

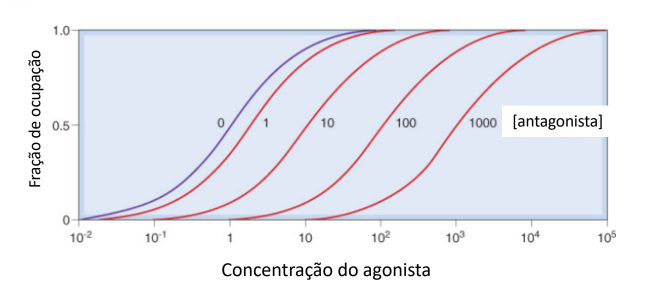
- Antagonista competitivo:
 - Interação com receptor
 Apresenta afinidade
 - Não causa efeito per se →
 Eficácia = 0
 - Ação esperada = inibição da resposta do agonista



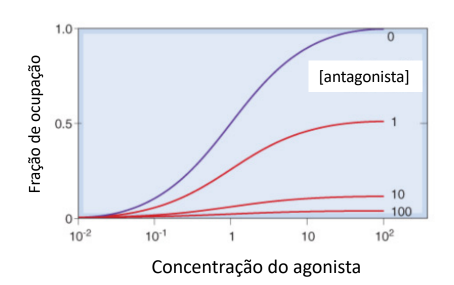
ANTAGONISMO COMPETITIVO

В

Situação A – Antagonismo
reversível – ↑ [agonista] desloca
a ligação do antagonista (Ex.
Isoprenalina na presença de
propanolol – átrio de cobaia)

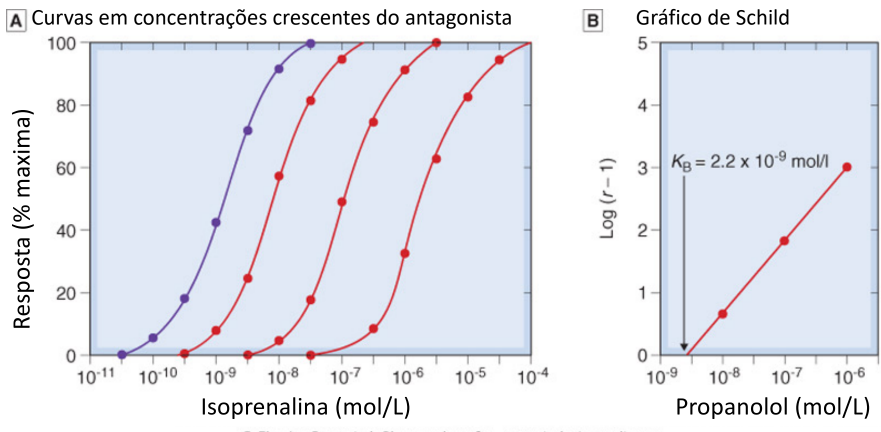


Situação B – Antagonismo irreversível – ↑ [agonista] NÃO desloca a ligação do antagonista (Ex. Carbacol na presença de dibenamina – estômago de coelho)



RANG et al., 2012. Farmacologia, 7a edição

ANTAGONISMO REVERSÍVEL



© Elsevier. Rang et al: Pharmacology 6e - www.studentconsult.com

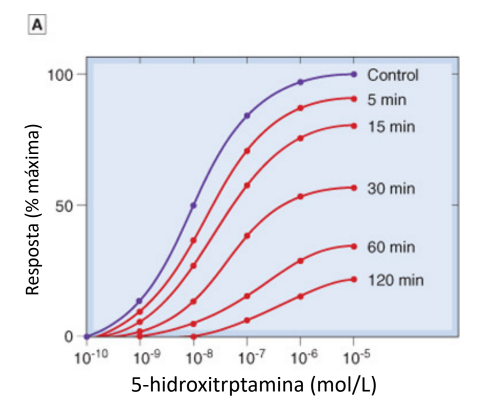
Características fundamentais:

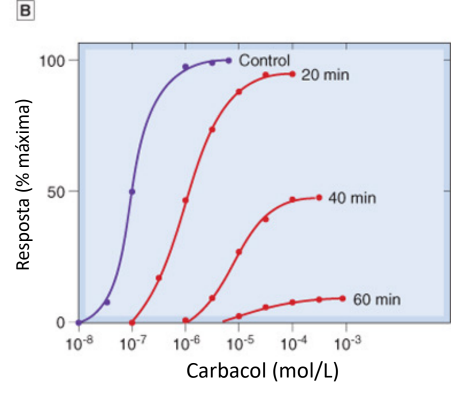
- (1) Deslocamento da curva log para direita, sem alteração na inclinação e no efeito máximo
- (2) Relação linear entre a razão de dose do agonista e concentração do antagonista Gráfico de SCHILD determinação da constante de afinidade do antagonista (K_B) ou p A_2
- (3) Evidências de competição por ensaios de ligação

ANTAGONISMO IRREVERSÍVEL

Características Fundamentais:

- (1) Não mantém resposta máxima
- (2) Mudanças na inclinação
- (3) Normalmente envolve ligação covalente do antagonista não dissocia ou dissocia lentamente





RANG et al., 2012. Farmacologia, 7a edição

Exemplos:

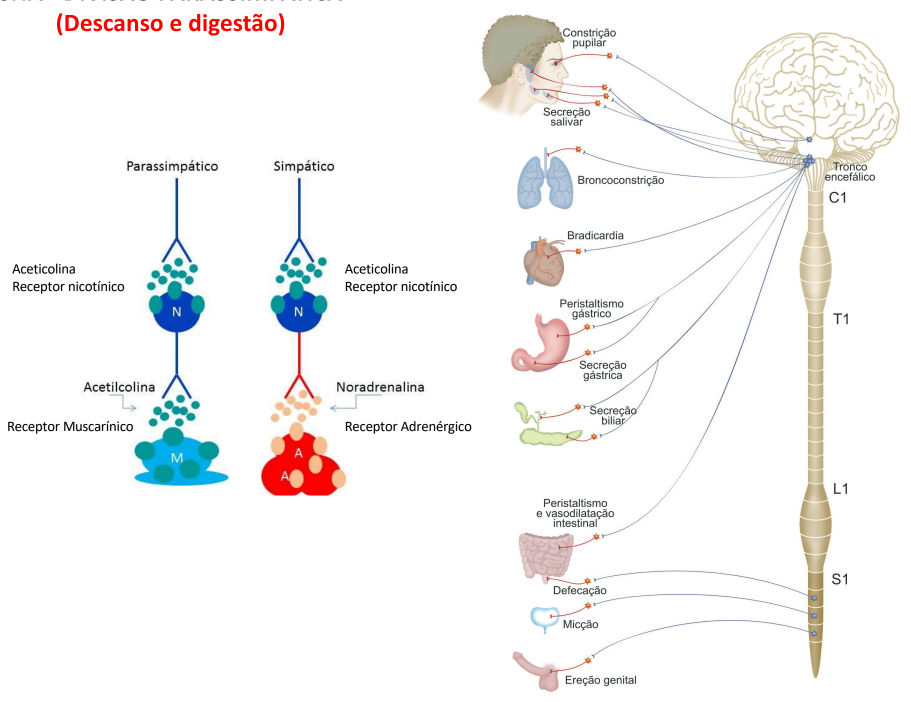
 Antagonista competitivo reversível: Atropina no receptor muscarínico

Atropa belladona



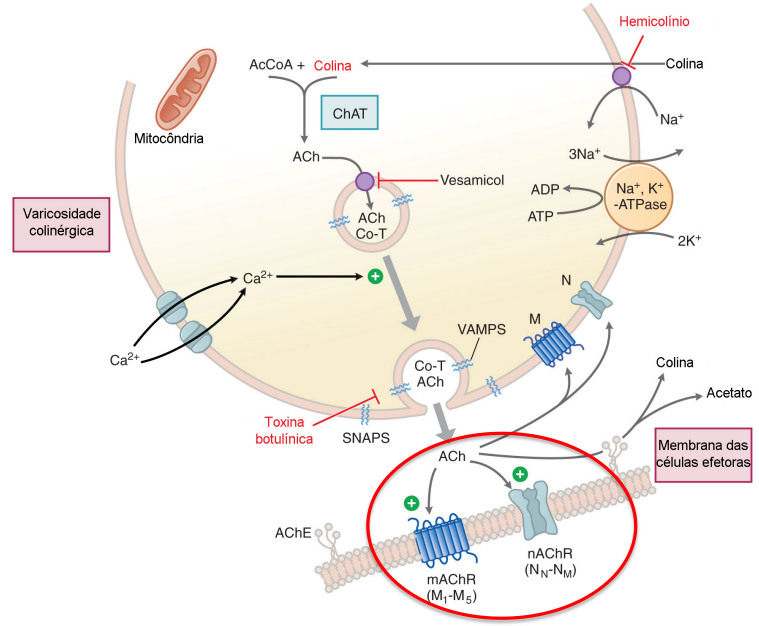
Atropina

SNA - DIVISÃO PARASSIMPÁTICA



Fonte: Lent, 2010, Cem bilhões de neurônios?

SINAPSE COLINÉRGICA

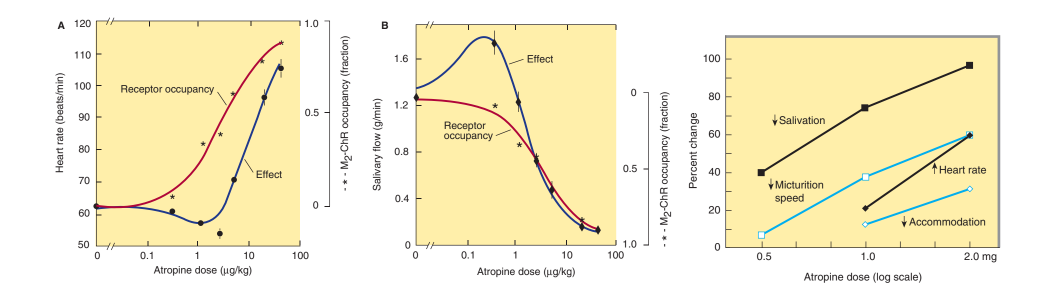


Brunton et al. 2011. As bases farmacológicas da terapêutica de Goodman & Gilman. 12a. Ed.

RECEPTORES MUSCARÍNICOS

Receptor	M1	M2	M3	M4	M5
Principais localizações	SNC: córtex cerebral, hipocampo, estriado Gânglios autônomos Glandulas: gástricas, salivares, etc	Coração: átrios SNC: amplamente destribuídos	Glândulas exócrinas, gástricas, salivares, etc. Musculatura lisa: TGI, olhos, vias aéreas, bexiga	SNC	SNC: substância negra Glândulas salivares, Íris/músculo ciliar
Resposta celular	↑ IP3, DAG Despolarização Excitação (PEPS lentos) ↓ K ⁺	 ▶ AMPc Inibição ▶ Ca⁺² ↑ K⁺ 	↑ IP3, DAG Despolarização Excitação (PEPS lentos) ↑ [Ca+2]i	 ✓ AMPc Inibição ✓ Ca⁺² ✓ K⁺ 	↑ IP3, DAG Despolarização Excitação (PEPS lentos) ↓ K+
Resposta funcional	Estimulação do SNC Secreção gástrica	Inibição cardíaca Inibição neuronal	Secreção gástrica, salivar Contração muscular - TGI Acomodação ocular Vasodilatação (produção de NO)	Aumento da locomoção	Desconhecida Parkinson ? Esquizofrenia?

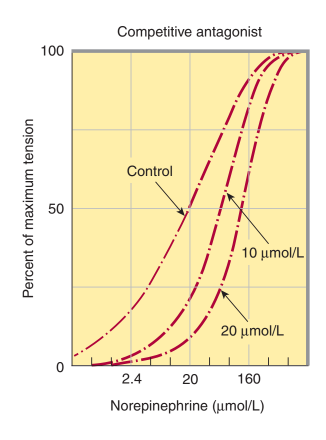
Efeitos da atropina

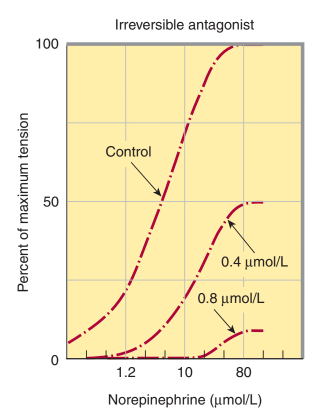


Substância	Propriedades farmacológicas	Usos clínicos	Observações
Atropina	Antagonista não seletivo Bem absorvido por via oral Estimulante do SNC	Adjuvante na anestesia (redução das secreções, broncodilatação) Envenenamento por anti-AChE Hipermotilidade intestinal (anti-espasmódico	Alcalóide da beladona Principais efeitos colaterais: retenção urinária, boca seca, visão turva

Exemplos

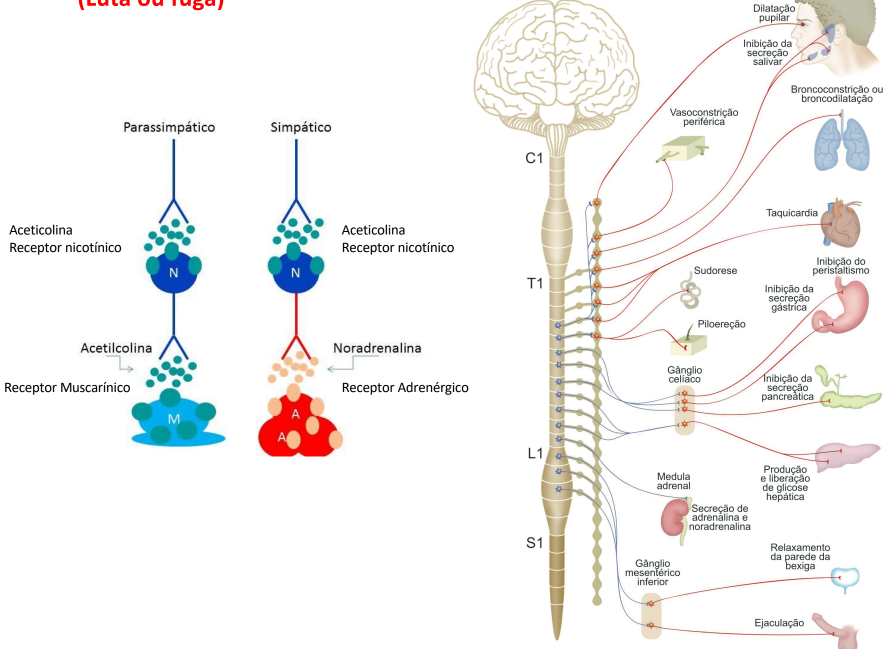
 Fenoxibenzamina – antagonista irreversível do receptor α-adrenoceptor





SNA - DIVISÃO SIMPÁTICA

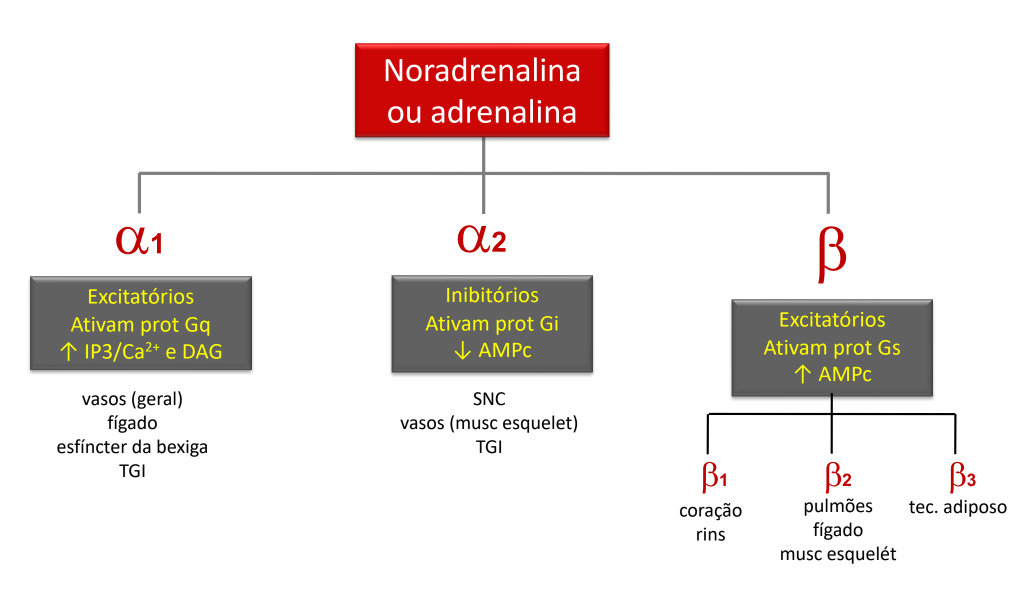
(Luta ou fuga)



Fonte: Lent, 2010, Cem bilhões de neurônios?

Receptores adrenérgicos

(Receptores que acoplam à proteína G)



Substância	Propriedades farmacológicas	Usos clínicos
Fenoxibenzamina	Antagonista irreversível de receptores adrenérgicos α1 e α2 Causa ativação do reflexo baroreceptor	Causa diminuição da pressão arterial Aumento frequência cardíaca por ativação do reflexo barorreceptor Usado no tratamento de feocromocitoma durante estágios de alta liberação de catecolaminas Bloqueia o efeito da liberação de catecolaminas pelo tumor mesmo em altas concentrações. Overdose – tratamento com antagonista fisiológico

Antagonismo superável e não superável

 Esta proposta separa dois tipos de antagonismo (antagonismo superável e não superável) baseando-se na descrição do efeito da presença do antagonista na curva concentração-efeito do agonista.

Classificação com base no efeito:

- I. Antagonismo superável:
- Conceito: A inibição exercida pelo antagonista é vencida quando se aumenta suficientemente a concentração do agonista.
- Representação gráfica: Neste caso, observa-se um aumento do CE 50 do agonista sem modificação do seu efeito máximo (CE 50 : ↑ e E max : ↔).

Classificação com base no efeito:

- II. Antagonismo não superável:
- Conceito: A inibição exercida pelo antagonista não é vencida mesmo quando se aumenta suficientemente a concentração do agonista.
- Representação gráfica: Neste caso, observa-se uma diminuição do efeito máximo do agonista, sem alteração, ou com aumento, do seu CE 50 (CE 50 : ←→ (ou 个) e E max: : ↓).

Classificação molecular:

 - Antagonismo competitivo. Este termo é usado para descrever a situação na qual agonista e antagonista se ligam ao mesmo sítio de reconhecimento, ou em sítios de reconhecimento que apresentam sobreposição, na macromolécula receptora. Neste caso a ligação do antagonista e do agonista é mutualmente exclusiva.

Classificação molecular:

- Antagonismo não competitivo. Este termo é usado para descrever a situação na qual antagonista e agonista podem se ligar simultaneamente no receptor. Ademais a IUPHAR recomenda que este termo seja restrito a ação de antagonistas que atuam no mesmo receptor do agonista
- Antagonismo alostérico (nomenclatura moderna)

Implicações terapêuticas

- O grau de inibição causado por um antagonista competitivo depende da sua concentração.
- Por exemplo o antagonista competitive do receptor β-adrenérgico, propranolol. Pacientes recebendo a mesma dose do fármaco podem exibir uma concentração plasmática bem diferente, devido a variações no clearance de cada indivíduo.
- Como resultado, a dose administrada deve ser ajustada para cada paciente.

Implicações terapêuticas

- A resposta terapêutica a uma antagonista competitivo depende da concentração do agonista.
- Variações na liberação dos neurotransmissores em diferentes estados podem ntereferir na ação do antagonista
- A dose de propranolol necessária para controlar a frequência cardiáca no estágio de repouso pode não não ser eficaz durante o excercício físico ou em situações de estresse

OUTROS TIPOS DE ANTAGONISMO

- QUÍMICO
 - Interação em solução
 - Ex: Agentes quelantes (dimercaprol metais pesados)
- FARMACOCINÉTICO
 - Redução da concentração efetiva do fármaco
 - Ex: Varfarina e fenobarbital
- BLOQUEIO DA RELAÇÃO RECEPTOR-EFETOR
 - Bloqueio dos sistemas efetores
 - Ex: Verapamil Cálcio
- FISIOLÓGICO
 - Efeitos antagônicos
 - Histamina e omeprazol

RESUMINDO...

Afinidade:

Capacidade de ligar-se Propriedade de agonistas e antagonistas

Agonistas:

Plenos: causam resposta máxima

(eficácia = 100%)

Parciais: causam resposta pacial

(0 < eficácia < 100%)

Inversos: inibem atividade constitutiva

(eficácia < 0)

FÁRMACO

RECEPTOR

EFEITO BIOLÓGICO

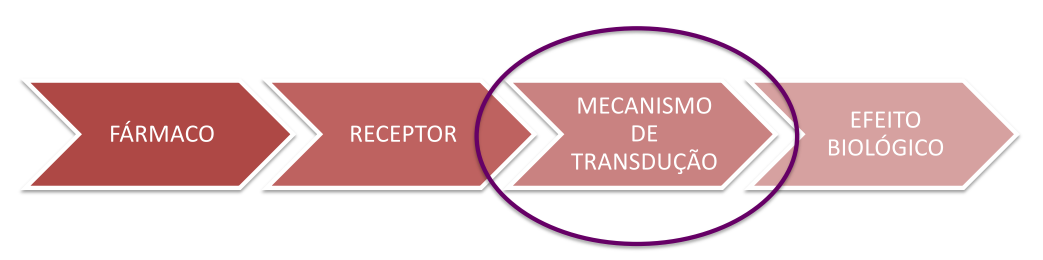
Antagonistas:

Eficácia = 0 – não causam resposta biológica
Competitivo reversível– mantem resposta máxima
Competitivo não-reversível – diminuem resposta máxima

Eficácia:

Capacidade de causar efeito Propriedade de agonistas Obedece a uma relação concentração-resposta

MECANISMOS DE TRANSDUÇÃO



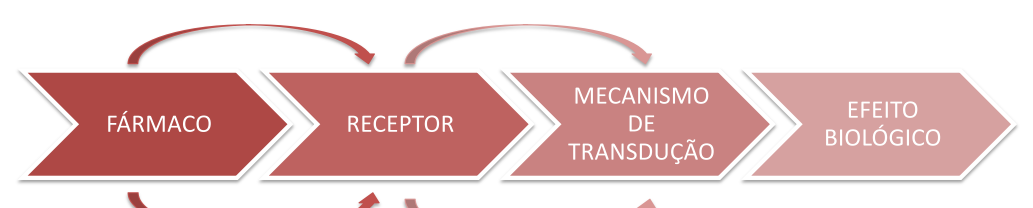
Fármaco deve ligar-se a receptores ou alvos farmacológicos, causar sua ativação para enfim causar sua resposta biológica!!!

AFINIDADE → EFICÁCIA
ASPECTOS MOLECULARES DA AÇÃO DO FÁRMACOS

RESUMINDO...

Interação Droga-Receptor:

- 1. Para agir, fármaco deve interagir quimicamente com moléculas dos tecidos
- 2. Teoria de ocupação dos receptores "O efeito de um fármaco é proporcional ao número de receptores ocupados" (Alfred Clark)
- 3. Ocupação do receptor não pressupõe atividade: Mecanismos de transdução devem ser ativados (Afinidade vs. Eficácia)



CONCEITOS:

- 1. Afinidade (Ensaios de ligação)
- 2. Eficácia (Agonismo e Antagonismo)
 - 1. Tipos de agonismo
 - 2. Tipos de antagonismo
- 3. Potência

CONCEITOS:

- Receptores/Canais iônicos/Enzimas/Moléculas transportadoras
- 2. Tipos de receptores
 - Tipo 1 canais/ tipo 2 acoplados a proteína G/tipo 3 – quinases/ tipo 4 nucleraes

REFERÊNCIAS

- Bibliografia básica:
 - Rang HP et al. Rang & Dale Farmacologia. 7a.
 Edição. Elsevier, 2012.
 - Brunton LL et al. (Ed). As Bases Farmacológicas da Terapêutica de Goodman & Gilman. 12a. Edição.
 AMGH Editora, 2012.
 - Katzung BG et al. Farmacologia Básica e Clínica.
 11a. edição. MgGraw Hill Artmed, 2013.
 - Minneman KP & Wecker L. Brody Farmacologia
 Humana. 4a edição. Elsevier, 2006.