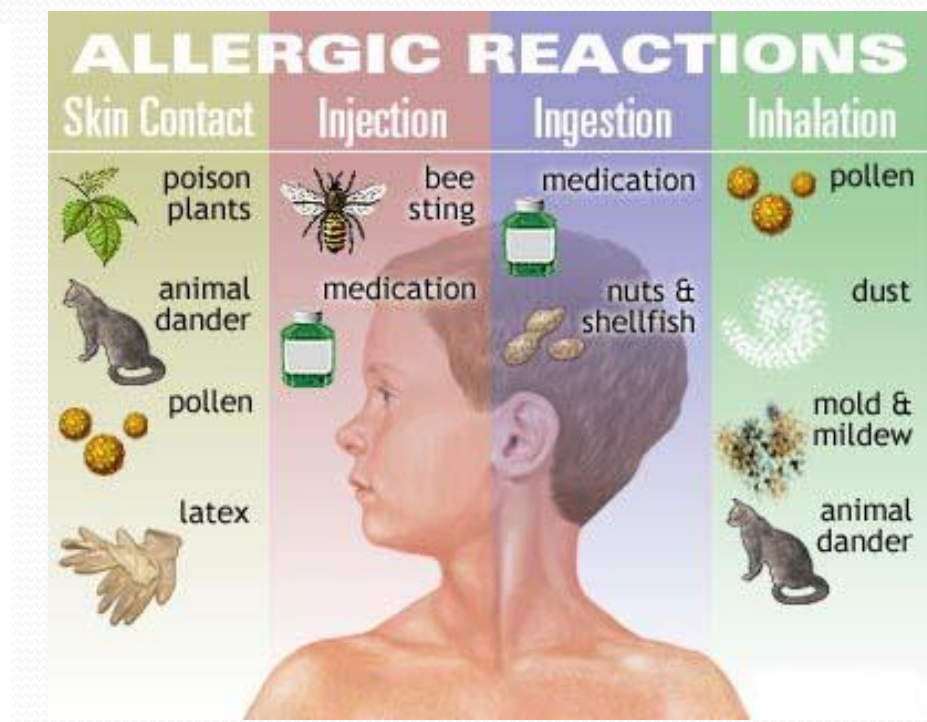
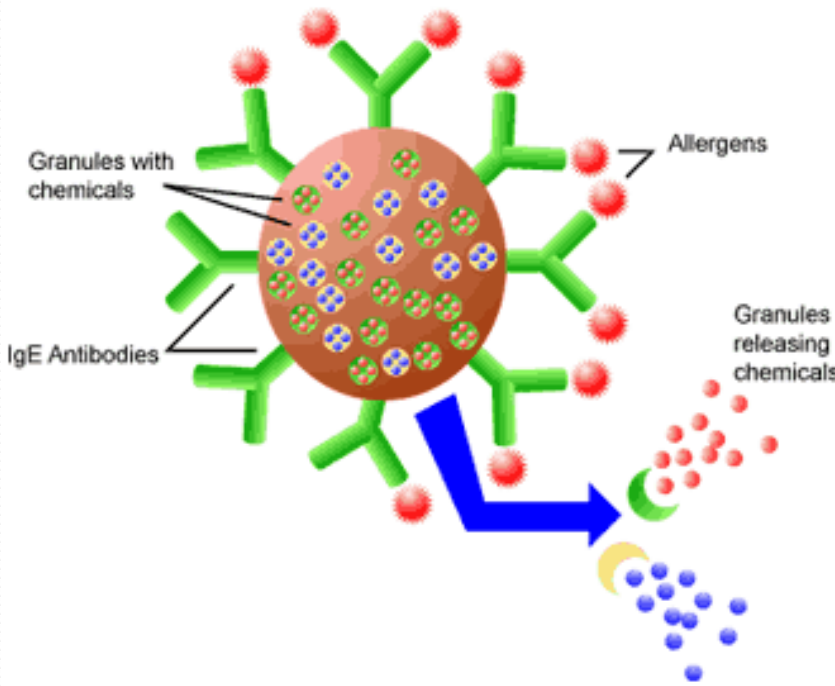


ANTİHİSTAMİNİK İLAÇLAR

(ANTİALLERJİK İLAÇLAR)

Prof. Dr. Meral Tunçbilek



Allerji

Önceden duyarlı olmuş kişilerde yabancı kimyasal maddelere (genellikle makromoleküller) veya fiziksel şartlara karşı oluşan reaksiyondur.

Bu kimyasallar genellikle büyük moleküllerdir (protein yapısı gibi).

Hipersensitivite reaksiyonları, akut veya kronik reaksiyonlara neden olurlar.

Bunlar **anaflaktik şoka** kadar varabilen **yüksek ateş, kontakt dermatit, ürtiker** gibi belirtilerdir.

Allerji oluşumunda iki dönem vardır:

- *Kişinin duyarlı kılınması
- *Duyarlı kişinin antijenle tekrar teması

Allerjik reaksiyonlar, **antijen** (allergen) ile **antikorun** birleşmesi sonucu açığa çıkan **kimyasal mediyatörlerin** özel reseptörlerle etkileşmesi sonucu ortaya çıkar.

Antijen + Antikor → Salgılanan Kimyasal → Özel Reseptörlerle → **Allerjik Reaksiyon**
(Polen) (IgE) Mediyatör Etkileşir



En önemlisi **Histamin**

(Bradikinin, serotonin, asetilkolin, heparin ve lökotrienler (diğer mediyatörler))

Allerjinin spesifik tedavisi → **Desensitizasyon** (Allerjiye neden olan allerjenlerin saptanıp, bunlara karşı immunite oluşturmak.)

Pahalı ve uzun bir yöntem

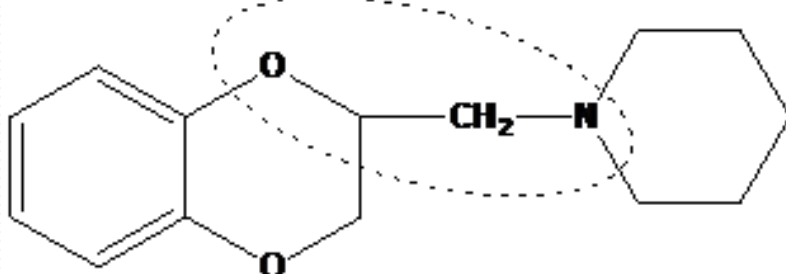
Antiallerjik-antihistaminik bileşikler geliştirilmiştir → Bileşikler etkilerini **HİSTAMİN'i antagonize** ederek gösterdikleri için **ANTİHİSTAMİNİK**'lerdir.

Histaminik reseptörlerin bulunması ve bu bileşiklerin H₁ reseptörlerini antagonize ettiklerinin saptanmasından sonra “**HİSTAMİN H₁ RESEPTÖR ANTAGONİSTLERİ**” veya “**H₁ ANTAGONİSTLERİ**” denmiştir.

Günümüzde allerji tedavisinde, yaygın olarak olarak kullanılan Histamin H₁ antagonistlerinin yanısıra, özellikle proflaktik amaçla, son yıllarda geliştirilen **histamin salınmasını inhibe eden ilaçlar** da kullanılmaktadır.

Histamin H₁ Reseptör Antagonistleri

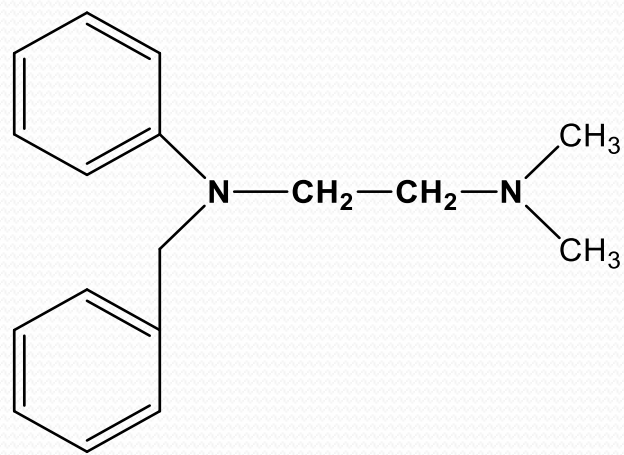
Antiallerjik-antihistaminik ilaç geliştirme çalışmaları 1933 yılında Pasteur enstitüsünde “piperoksan”的n histamin'in neden olduğu bronş spazmını giderdiğini gözlemlemeleri ile başlamıştır.



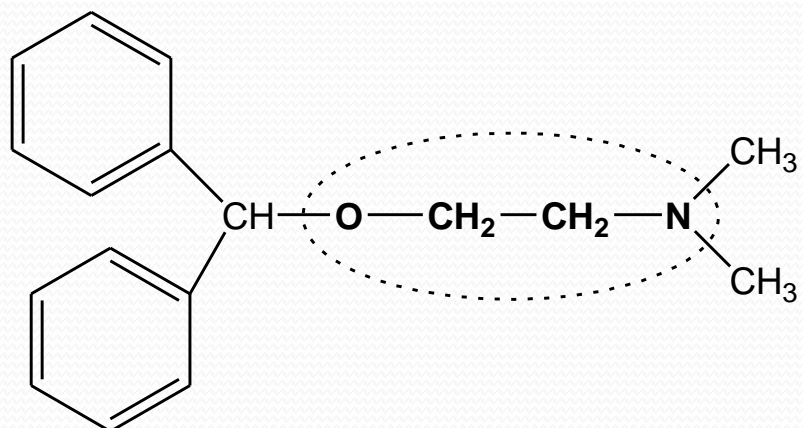
Aktiviteden sorumlu grup; —O—CH₂—CH₂—N< (etanolamin)

1942'de etilendiamin türevi Fenbenzamin

1943' de etanolamin türevi Difenhidramin tedaviye girmiştir.



Fenbenzamin

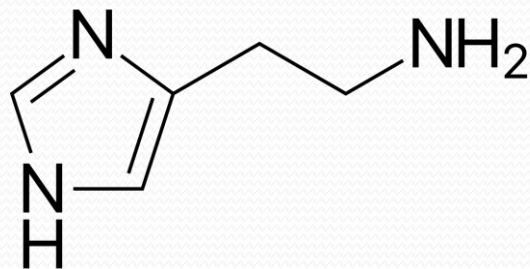


Difenhidramin

Sonraki yıllarda çok fazla sayıda antihistaminik bileşik geliştirilmiştir. Bu ilaçları çoğu **antihistaminik etkinin yanı sıra** ciddi ölçüde **MSS depresanı** ve **sedatif**, ayrıca **antikolinerjik** etkileri de bulunmaktadır (Histamin reseptörü dışında diğer reseptörlerle de (asetilkolin, serotonin v.b. diğer bazı nörotransmitter reseptörler) etkileşim sonucu). Bu yan etkiler, klasik veya birinci kuşak antihistaminikler olarak bilinen bileşiklerde görülür. Yapılarına hidrofilik gruplar sokularak bileşiklerin kan-beyin bariyerini aşmaları zorlaştırılmış, sedatif etkileri en aza indirilmiş yeni bileşikler ise İkinci Kuşak Antihistaminiklerdir.

ETKİ MEKANİZMASI

H₁ reseptör antagonistleri etkilerini histamin'in reseptör yörensiyle etkileşmesini kompetitif olarak engelleyerek gösterirler (Geri dönüşümlüdür).



Histamin

H_1 Antagonistleri histaminin yapısal benzerleridir.

İmidazol halkası yerine **ARİL** grubu taşırlar.

Histamin H_1 reseptörlerinin antagonist tarafından bloke edilmesi sonucu, histamine bağlı;

- Hücre içi kalsiyum konsantrasyonundaki artış ve bunun neden olduğu düz kas kasılmaları,
- Kapiller permeabilite artışı → ödem ve şişlikler
- Mukus sekresyonu,
- Kızarıklık, kaşıntı ve yanma hissi ortadan kalkar.

Kullanılışları

Rinit, saman nezlesi, idiyopatik ürtiker, konjunktivit, kontakt dermatit, böcek sokması, gıda ve ilaç allejisi, gibi durumlarda → kapiller permeabilitenin artışı ile oluşan ödem ve şişliği önlerler, ayrıca sinir sonlarında histamin saliverilmesinin neden olduğu → yanma ve kaşınmayı baskılarlar.

Antikolinerjik etkisi yüksek olan klasik antihistaminiklerden bazıları → taşit tutması, vertigo ve hamilelik bulantıları, ayrıca radyoterapi de görülen bulantı ve kusmalarda kullanılabilirler.

Bronşiyal astımda ve sistemik anafilakside klasik antihistaminiklerin etkileri çok düşük düzeydedir. Yeni geliştirilen **setirizin** ve **loratadin** güçlü etki gösteren bileşiklerdir.

Oral, parenteral veya topik olarak kullanılabilirler.

Sedatif etkisi yüksek olan klasik antihistaminik kullananların dikkat gerektiren işler yapmaktan kaçınmaları ve alkol kullanmamaları gereklidir.

Bu bileşikler → MSS depresanları ile birlikte de alınmamalıdır.

GI kanaldan iyi absorbe olurlar.

Etkileri genellikle çok hızlı gelişmez.

Maksimum plazma düzeyine 2-3 saatte ulaşır → bu düzey 4-6 saat sürer.

Etkileri uzun süreli olup, çoğunlukla 10-12 saat civarındadır.

SINIFLANDIRILMALARI

Kimyasal Yapılarına Göre:

- DİARİL ALKİL AMİN YAPISINDAKİ BİLEŞİKLER**

- Etilendiamin türevleri
- Aminoalkil eterler
- Aminoalkan ve alkenler

- BAZİK SİKLİK AMİNLER**

- Piperidin türevleri
- Piperazin türevleri

- TRİSİKLİK ALKİL AMİNLER**

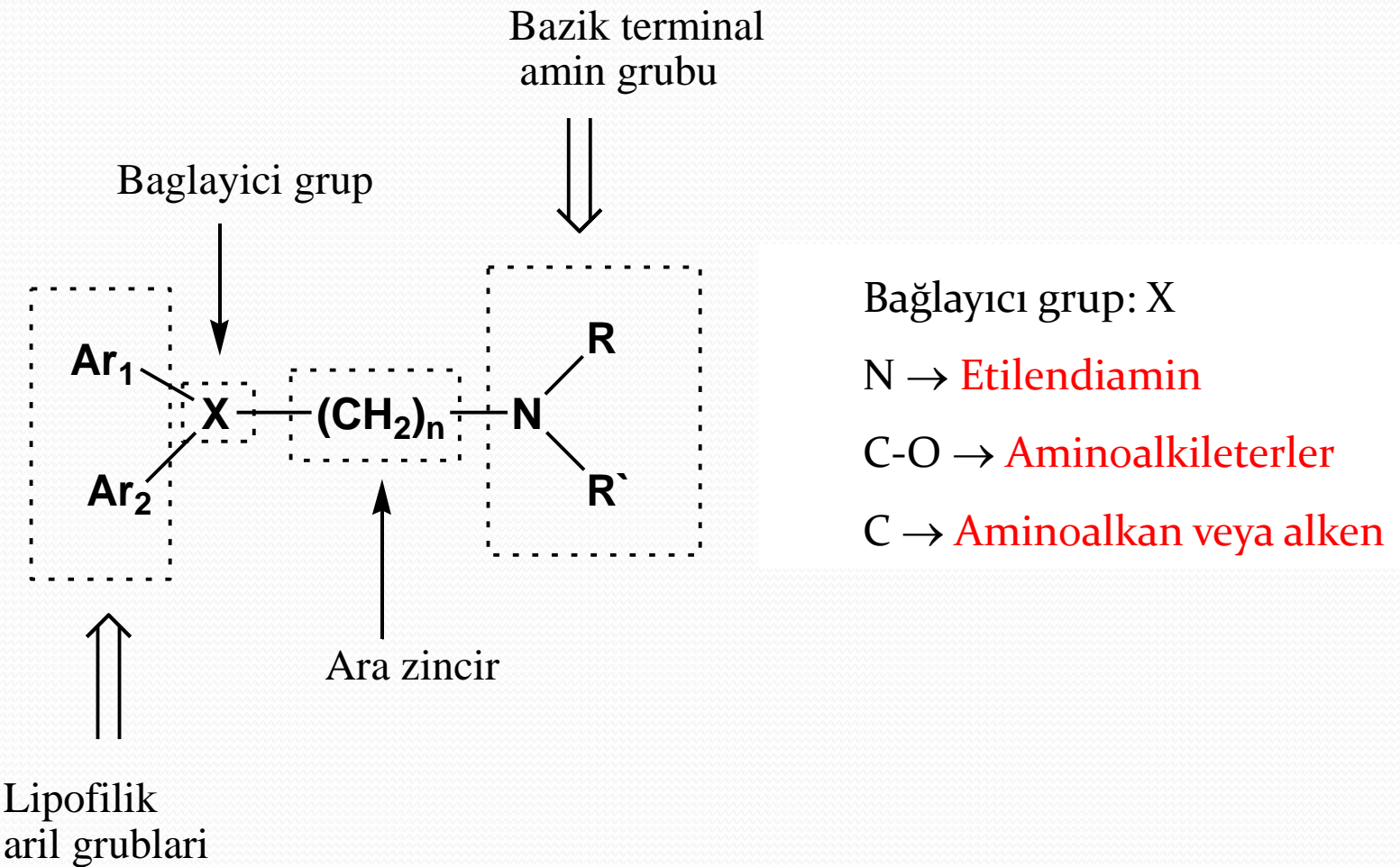
- DİĞER ANTİHİSTAMİNİK BİLEŞİKLER**

A) DİARİL ALKİL AMİN YAPISINDAKİ BİLEŞİKLER

Diarilalkilamin yapısındaki bileşiklerde molekülün reseptörle etkileşme bakımından iki önemli kısmı,

lipofilik aril grupları ve bazik terminal amin grubudur.

Bu iki kısım, **bağlayıcı bir grup** ve **alifatik bir ara zincir** aracılığı ile bağlanmıştır.



YAPI-AKTİVİTE İLİŞKİLERİ

1. H_1 Reseptör affinitesi için molekülde lipofilik diaril bulunmalıdır.
2. Lipofilik kısmda aromatik gruptardan biri fenil, sübstitüfenil veya heteroaril, diğeri ise fenil veya benzil yada heteroarilmetil'dir.
3. Reseptörle optimum etkileşme bakımından, iki aril grubunun birbirine göre nonkoplanar konformasyonda bulunmaları önemlidir.
4. Aktivite hidrofobik parametrelerden çok, sterik parametrelerle bağıntılıdır.

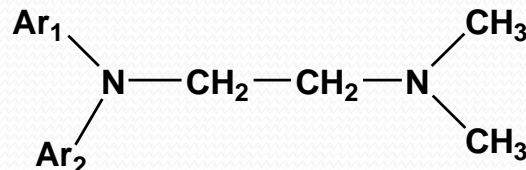
- Aromatik yapıdaki **p-kloro** ve **p-bromo** gibi sübstituentler **aktiviteyi arttırırken**, aynı sübstituentlerin o- ve m- konumlarında bulunmaları aktiviteyi azaltır.
- Mono p- sübstituentler belli bir büyüklüğe kadar aktiviteyi arttırlar, belli bir hacimden sonra deaktivite edici etki ortaya çıkar.
- İkinci aril grubunun da sübstitüe olması (p-konumundan olsa bile) aktiviteyi düşürür.
- Bağlayıcı grup N, C-O veya C olabilir.
- Bağlayıcı grup olarak C içeren aminoalkanlar ve aminoalkil eterlerin çoğunuğu kiral yapıda olup stereoselektif reseptör bağlanması gösterirler; bunun sonucu olarak enansiyomerlerden biri (feniraminler ve karbinoksaminde **S enansiyomerler**) daha **yüksek aktivite** gösterir.

- Ara zincirde $n = 2-3$ olmalıdır. Bu sayı terminal azot ile aril grupları arasında 5-6 Å'lük bir mesafe sağlar.
 - Ara zincirde dallanma antihistaminik aktivitenin azalmasına neden olur.
- Doymamış karbon zinciri içeren aminoalkenlerde, asimetri sonucu geometrik izomerlerden biri daha yüksek reseptör affinitesi ve aktivite gösterir.
- Örnek: **triprolidin'in E izomeri, Z izomerinden 1000 kat** daha fazla aktiftir.

- Bazik terminal kısmı genellikle **dimetil amin** yapısındadır, fakat bu kısmı **heterosiklik** bir halkanın parçası da olabilir.
- Reseptöre bağlanma bakımından bu grubun pKa sırin 8.5-10 arasında olması gereklidir.
- Bu özellik tuz şekline geçilerek kararlı dozaj şekillerinin hazırlanması ve çözünürlüğünün sağlanması bakımından da önemlidir.

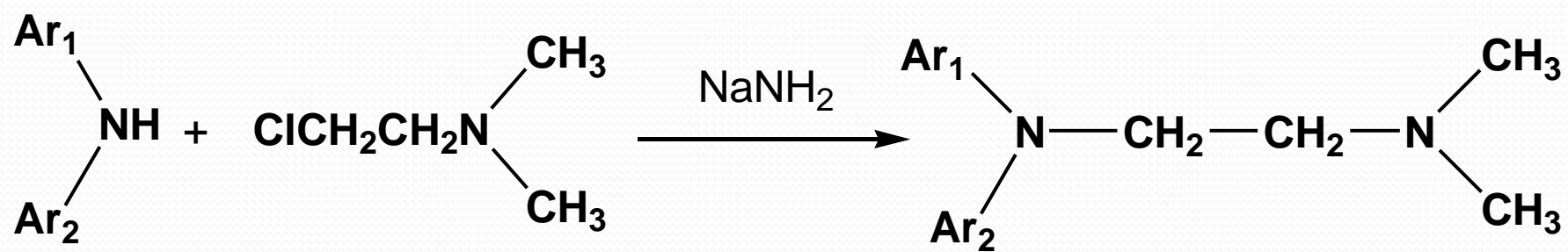
a. Etilendiamin Türevleri

En eski antihistaminikler etilendiamin köprüsü içerirler.

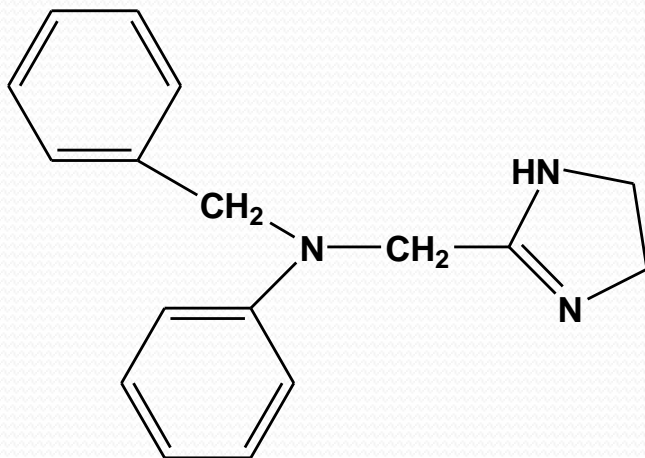


Bileşik	Ar ₁	Ar ₂	Preparat adı
Fenbenzamin (N,N-dimetil-N'-benzil-N'feniletilendiamin)			
Tripelenamin			Griban ^R
Mepiramin (pirilamin) (N,N-dimetil-N'-(4-metoksibenzil)-N'-(2-piridil)etilendiamin) Maleat			Peditus ^R , Stilex ^R
Metafenilen (N,N-dimetil-N'-(2-tienilmetyl)-N'-feniletilendiamin)			
Metafurilen (N,N-dimetil-N'-(2-furilmetyl)-N'-(2-piridil)etilendiamin)			

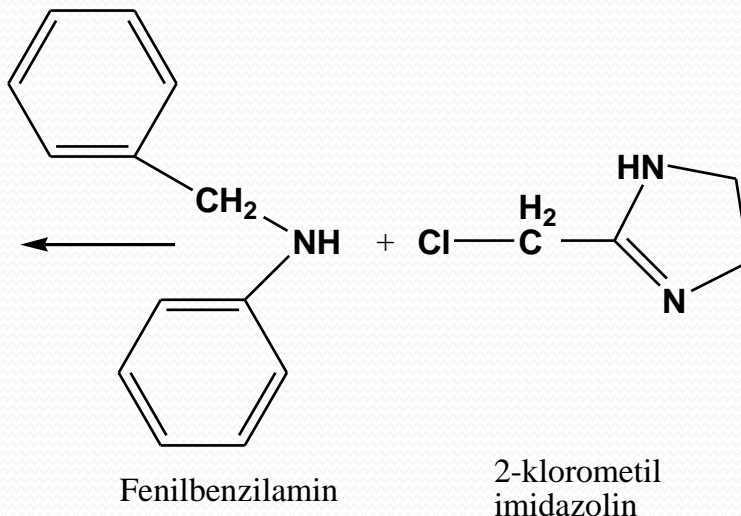
Sentezi:



Antazolin Antazolin fosfat → Allergoftal^R (göz daması),
Antazolin HCl Sulfarhin^R (burun merhemi)



2-(N-benzylanilinomethyl)imidazolin



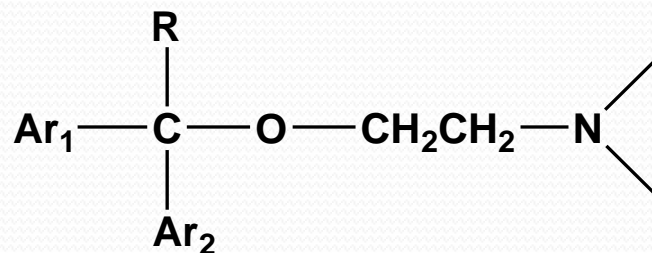
Fenilbenzilamin

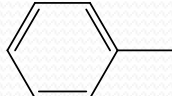
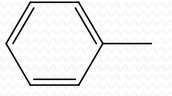
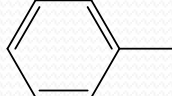
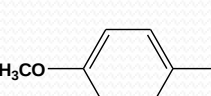
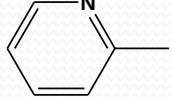
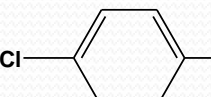
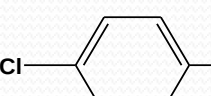
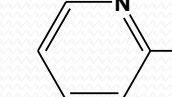
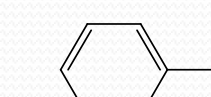
2-klorometil
imidazolin

Etilendiamin türevleri oral yolla alındıklarında iyi absorbe olurlar.

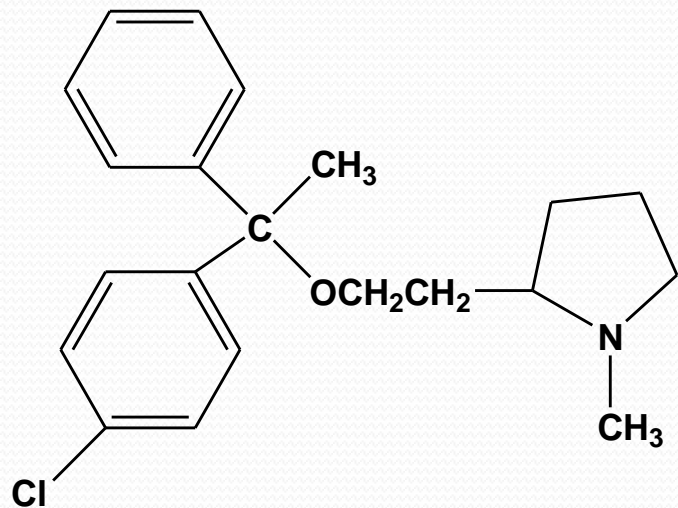
Antazolin fosfat çözeltileri nötral olup tahrış yapmadığı için göze lokal olarak tatbik edilirler.

b. Aminoalkileterler



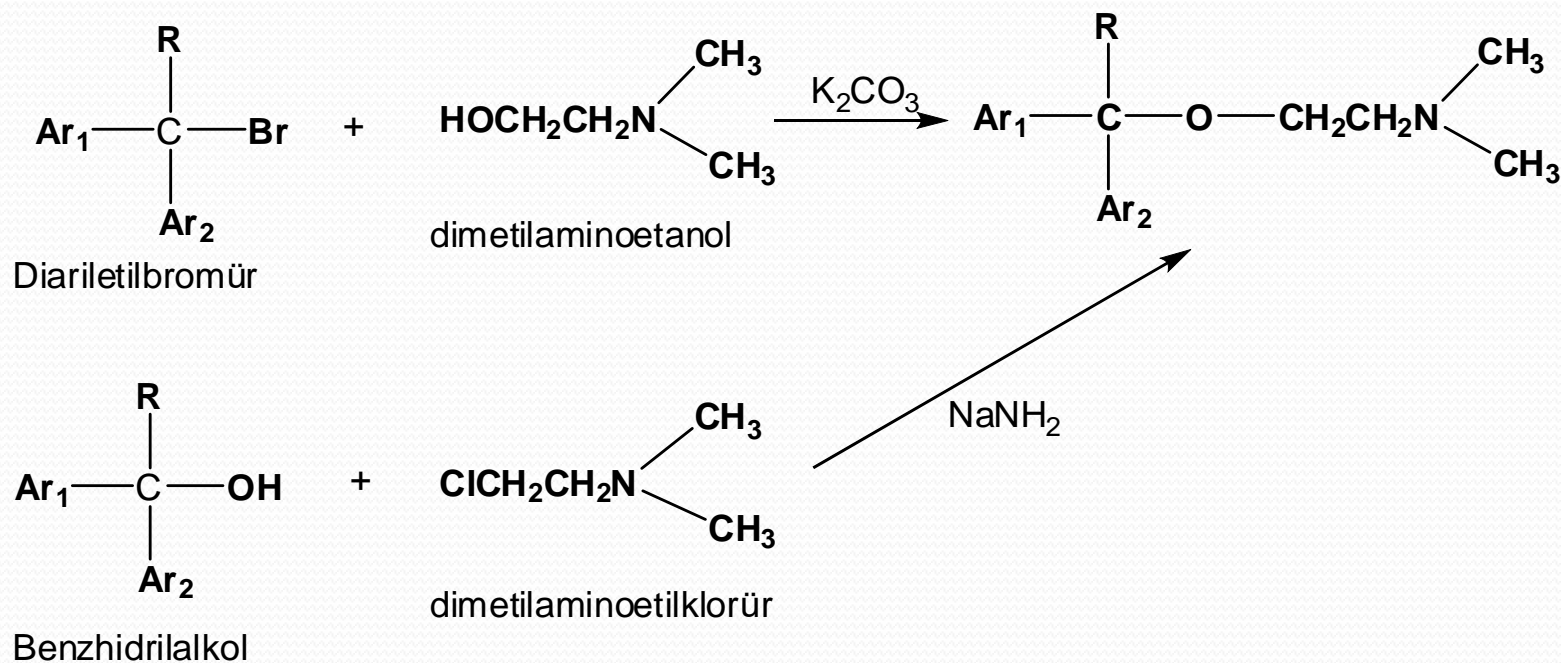
Bileşik	Ar ¹	Ar ²	R	Preparat adı
Difenhidramin 2-(Difenil metoksi)-N,N-dimetiletanamin			H	Benadryl ^R , Benylin ^R , Caladryl ^R , Gayaben ^R , Pedylin ^R
Medrilamin			H	
Karbinoksamin 2-[(4-klorofenil)-2-piridilmekksi]-N,N-dimetiletilamin			H	Zyriton ^R
Klorfenoksamin			CH ₃	Sistral ^R
Doksilamin			CH ₃	Unisom ^R

Klemastin hidrojen fumarat Tavegyl®



2-[2-[1-fenil-1-(4-klorofenil)etoksi]etyl]-1-metilpirrolidin

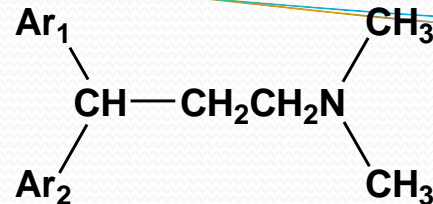
Sentezleri



Aminoalkileterler, oral, parenteral veya lokal olarak kullanılır. Difenhidramin, antiallerjik etkiye ilave olarak sedatif, uykú verici, antitüssif ve antiemetik olarak kullanılır. Doksilamin uykú verici olarak kullanılır.

Difenhidramin'in 8-kloroteofilin türevi, dimenhidrinat adı ile taşıt tutması ve hamilelikte görülen bulantı ve kusmalara karşı tercih edilen bir ilaçtır.

c. 1) Aminoalkanlar

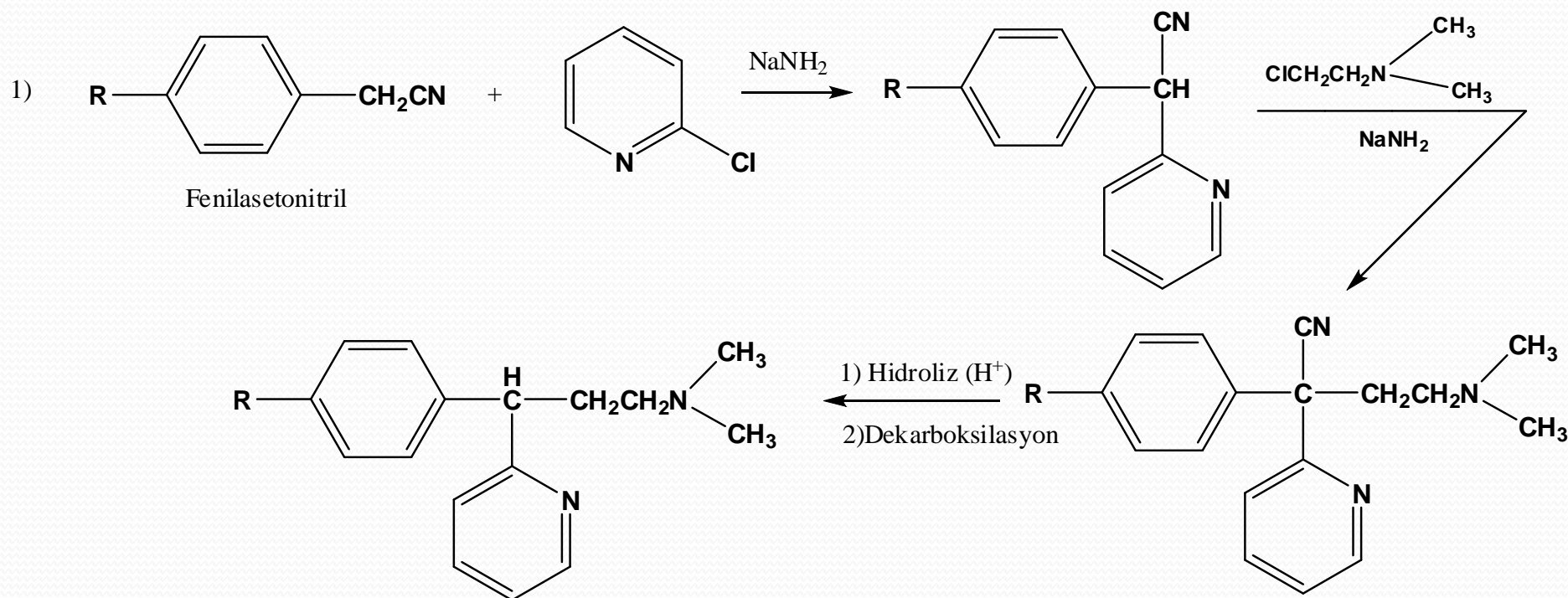


(Ariłpropilaminler)

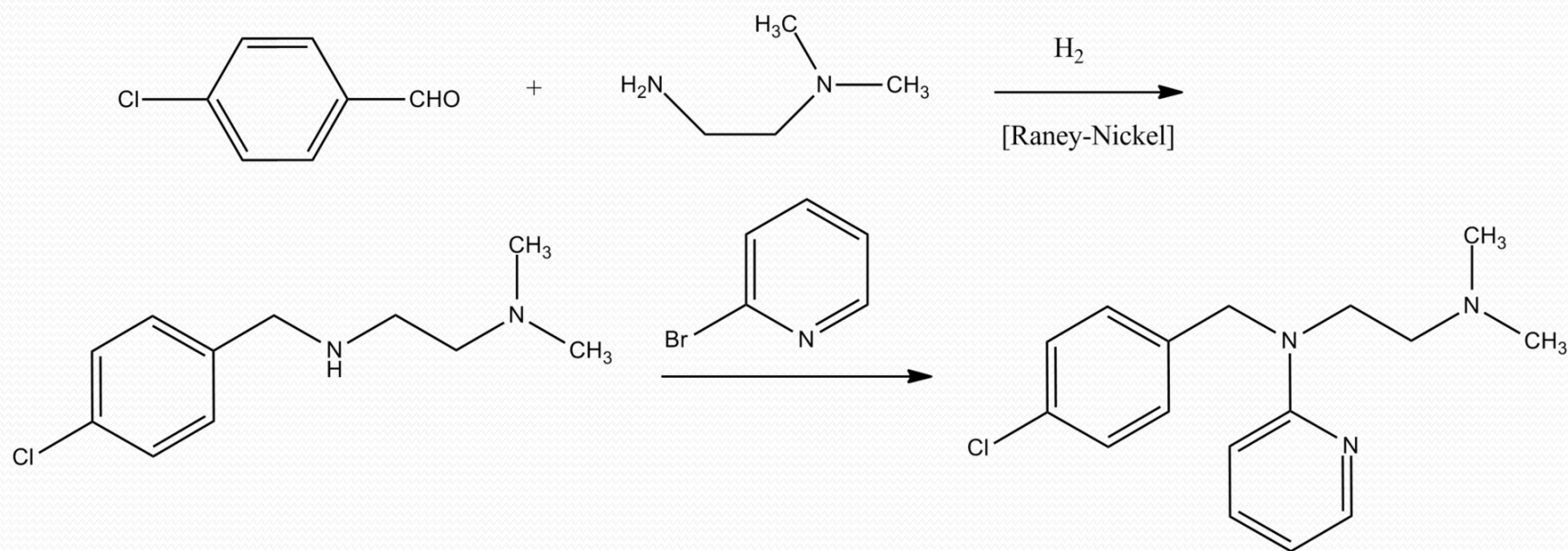
Bileşik	Ar ₁	Ar ₂	Preparat adı
Feniramin (3-fenil-3-(2-piridil)-N,N-dimetilpropilamin)			Antibeksin ^R Avil ^R Triaminic ^R
Bromfeniramin (±)			
Deksklorfeniramin (+) (Dekstrobromfeniramin) (+)			Disophroil ^R Repetabs ^R
Klorfeniramin (±)			Aferin ^R Corsal ^R Apex ^R Coryban-D ^R Benical ^R Coldeks ^R Corex ^R Theraflu forte ^R Deksan ^R Katarin ^R Dristan ^R Nostil ^R Vicks Vapadry ^R

Kuvvetli ve uzun etkilidirler. **Dekstro** bileşikleri rasematlardan **4-5 kez daha aktiftir.**

Sentezleri:

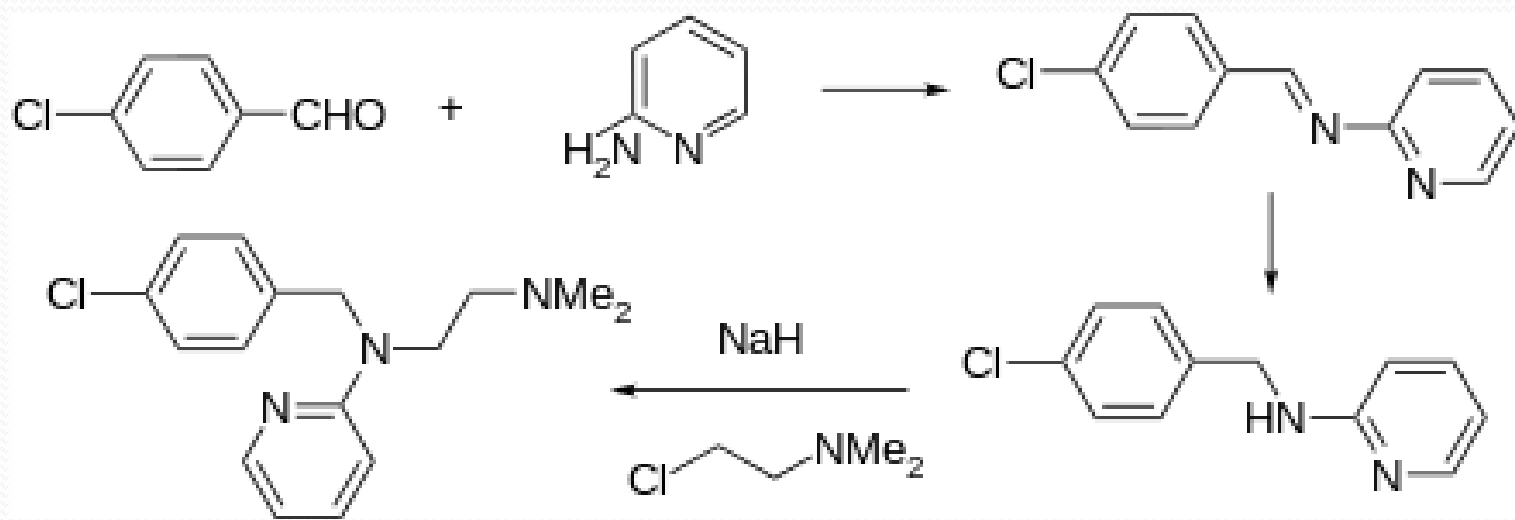


Klorfeniramin Sentezi

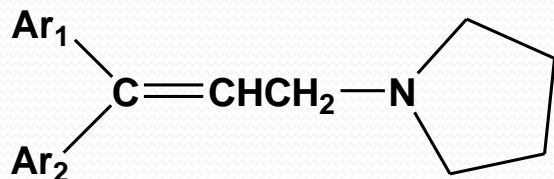


4-Klorobenzaldehit ve 1,1-dimetiletilendiamin'den hareketle elde edilen Schiff bazının redüksiyonu ve daha sonra $NaNH_2$ varlığında 2-bromopiridin ile reaksiyonu sonucu elde edilir.

Klorfeniramin Sentezi



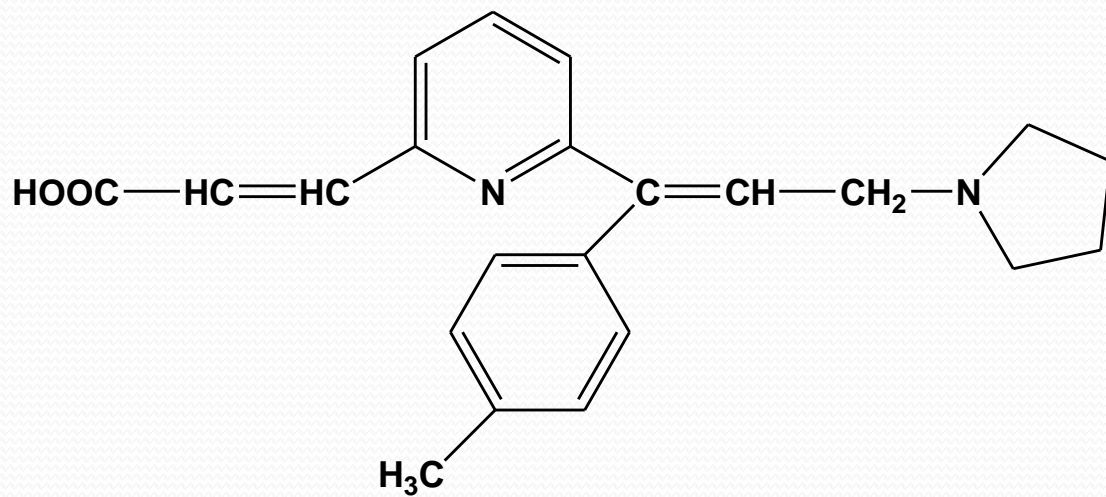
c. 2) Aminoalkenler



Bileşik	Ar ₁	Ar ₂	Preparat adı
Pirrobutamin (E)-1-p-klorofenil-2-fenil-4-(1-pirolidinil)-2-buten			
Triprolidin (E)-2-[3-(1-pirolidinil)-1-p-tolilpropenil]piridin			Actidem® Tussified® Actifed®
Akrivastin			Duact® Semprex®

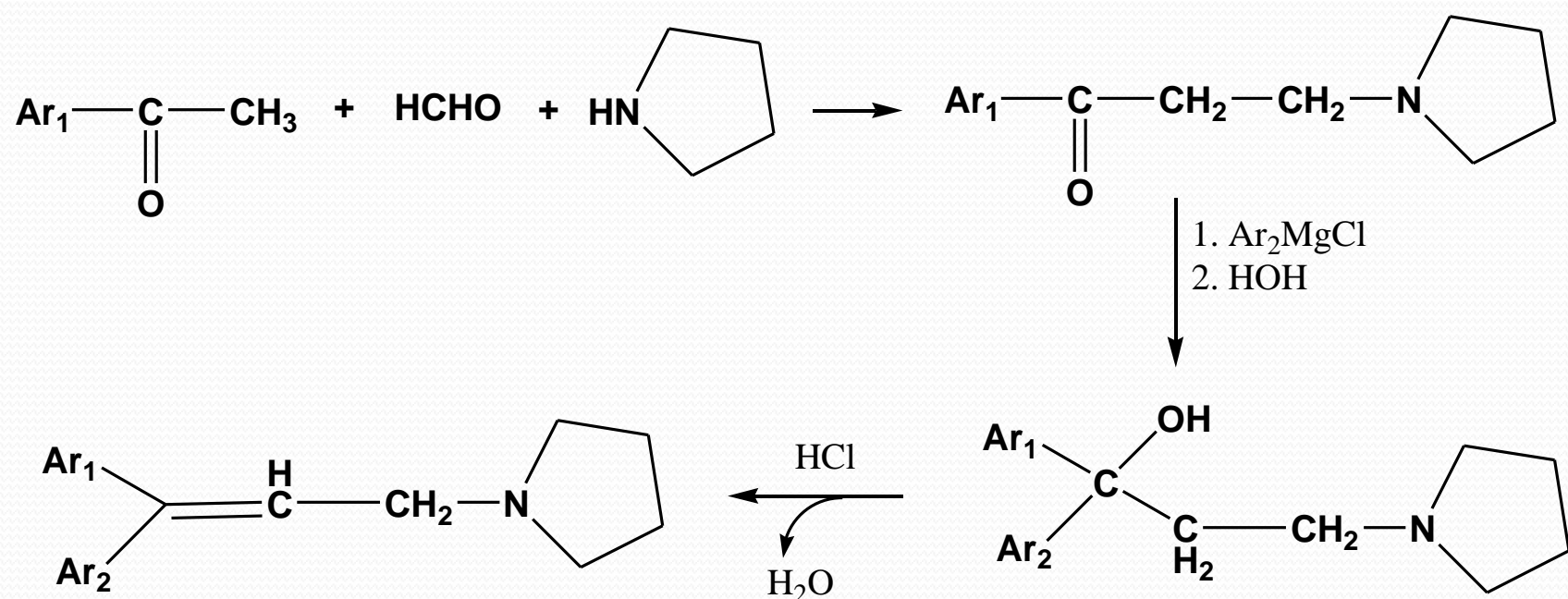
Akrivastin

Semprex, Duact

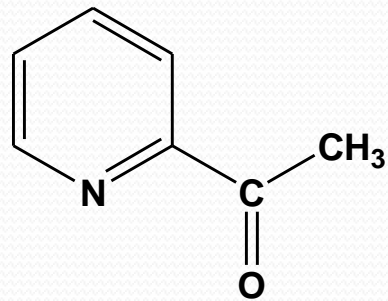


(EE)-3-[6-{1-(p-tolil)-3-(1-pirolidinil)-1-propenil}-2-piridinil]-2-propenoik asit

Genel Sentez Yöntemi:

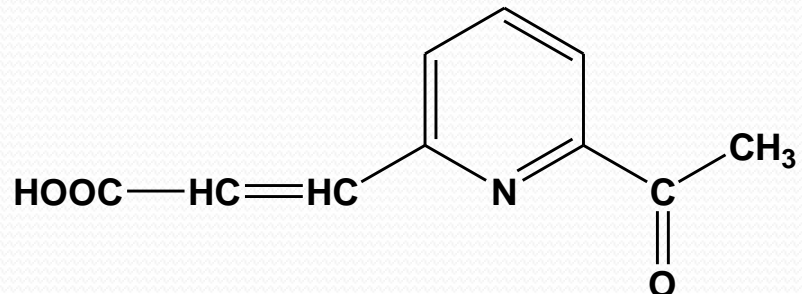


**Triprolidin sentezi için başlangıç
maddesi**



Asetilpiridin

**Akrivastin sentezi için başlangıç
maddesi**



3-(6-Asetil-2-piridil)propenoik asit

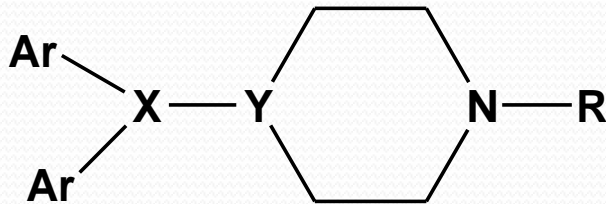
Pirrobutamin ve **triprolidin** kuvvetli ve uzun süreli antihistaminik etkiye sahiptirler.

Akrivastin triprolidin türevi bir ilaçtır. İkinci jenerasyon antihistaminiklerdir.

Aktivitesi triprolidin kadar yüksektir.

Zwitter ion oluşturması nedeni ile kan-beyin engelini aşamaz dolayısıyla yan etki olarak merkezi sinir sistemi depresyonu ve uyuşukluk yapmaz.

B) BAZİK SİKLİK AMİNLER



$Y = CH \Rightarrow$ Piperidin

$X = CH-, CHO-, CHNH-$

$Y = N \Rightarrow$ Piperazin

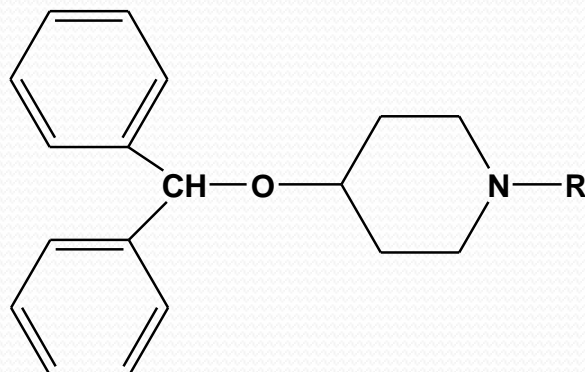
Bu grup bileşiklerin yapı-etki ilişkileri diarilalkilamin türevlerindeki gibidir.

Benzhidril türevlerindeki **farmakoforik** grup **benzhidrilpiperidin** veya **benzhidrilpiperazin**dir.

Benzimidazolin grubu içeren ikinci kuşak bileşiklerde bu grup lipofilik diaril grubu gibi görev yapar, reseptöre bağlanma benzimidazol üzerinden gerçekleşir.

a. Piperidin Türevleri

a₁) Hidroksipiperidin Türevleri



Bileşik		
Difenilpiralin 4-(Difenilmetoksi)-1-metilpiperidin	CH ₃	1. Kuşak
Ebastin 4-(Difenilmetoksi)-1-[3-(4-tertbutilbenzoil)propil]piperidin		2. Kuşak

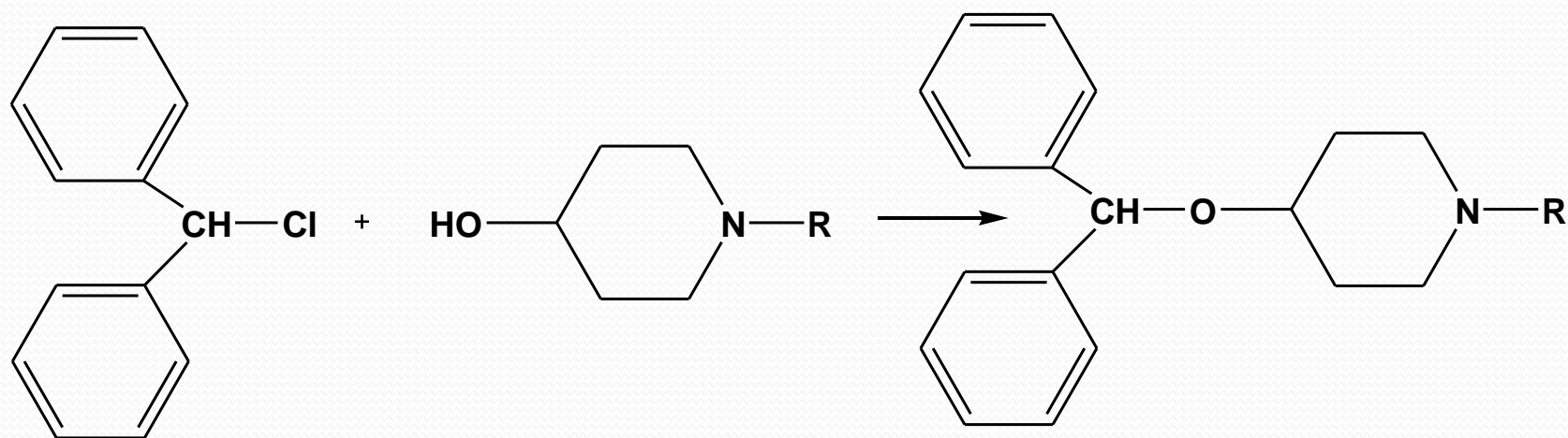
Difenilpiralin (grubun ilk örneği) difenhidraminin siklik analogudur.
Etkisi difenhidramin 6 kez daha düşüktür.

Ebastin 2. kuşak antihistaminiktir.

MSS depresyonu, sedasyon ve uyuşukluk yapmaz.

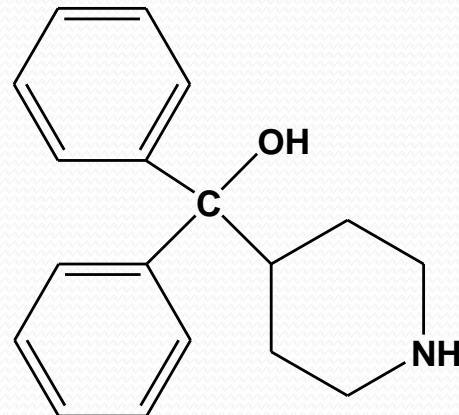
Ebastin alındıktan sonra metabolik oksidasyon sonucu tert-butil grubundaki metillerden biri COOH grubuna dönüşür ki bu da kan beyin bariyerini aşmasını güçleştirir.

Sentez:



a₂) Diğer Piperidin Türevleri

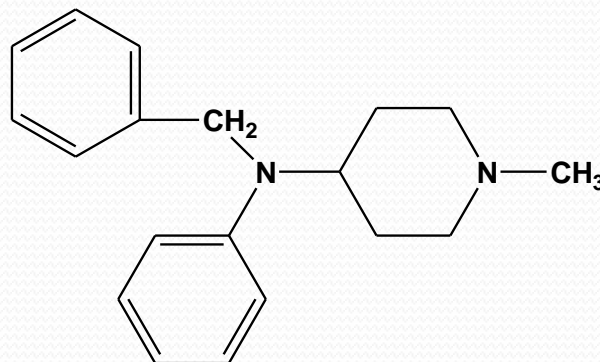
Azasiklanol



α,α -Difenil-4-piperidilmethanol

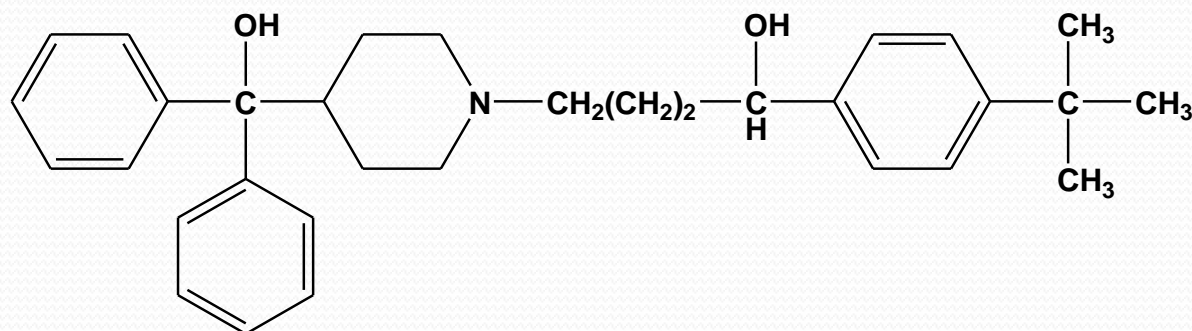
1. Kuşak kuvvetli antihistaminik bileşik. Ancak MSS üzerindeki etkileri nedeniyle bu amaçla kullanılmaz, **antipsikotik, antihalusinojenik** olarak kullanılır.

Bamipin Soventol Jel^R



4-N-Benzilanilino-1-metilpiperidin

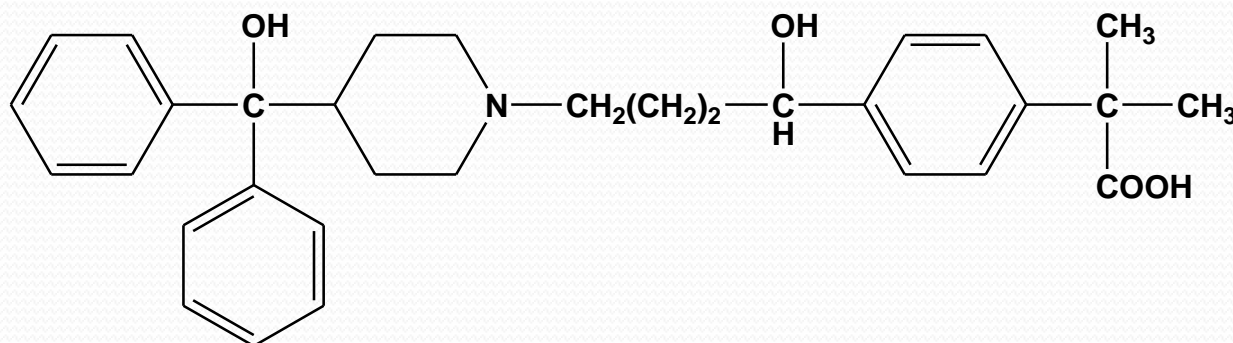
Terfenadin



1-(4-Tert-butilfenil)-4-[4-(hidroksidifenilmetil)-1-piperidil]butan-1-ol

Sedatif yan etkisi olmayan ilk bileşiktir. Ancak ciddi yan etkiler nedeniyle 1998 de piyasadan çekilmişdir.

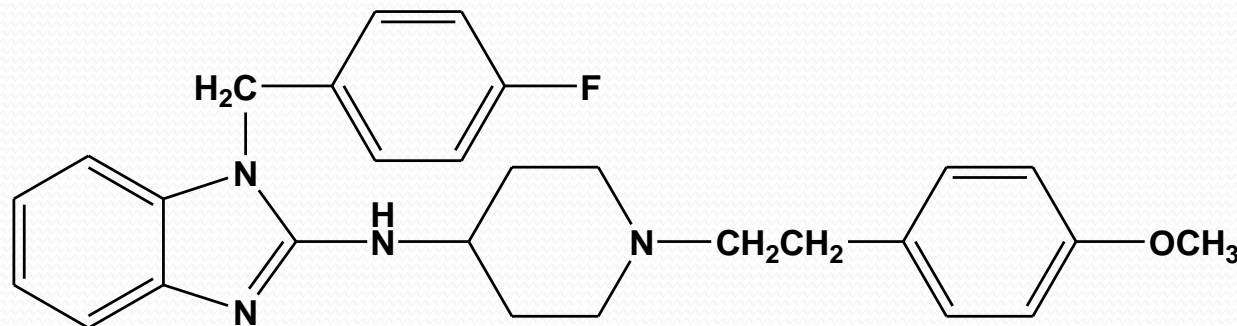
Fexofenadin Fexadyne^R Fexofen^R



4-(1-Hidroksi-4-(4-(hidroksidifenilmetil)-1-piperidinil)butil)- α,α -dimetilbenzen asetik asit

Terfenadinin aktif metabolitidir. Terfenadine göre daha az kardiak toksisite gösterir. (2004 den beri kullanılıyor)

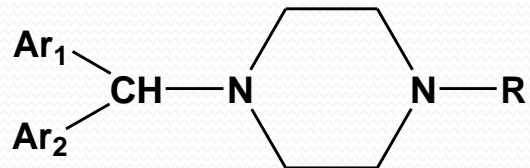
Astemizol Almizol^R Astamin^R Hismanal^R Histamizol^R Histazol^R



1-(p-Florobenzil)-2-[[1-(p-metoksifeniletil)-4-piperidinil]amino]benzimidazol

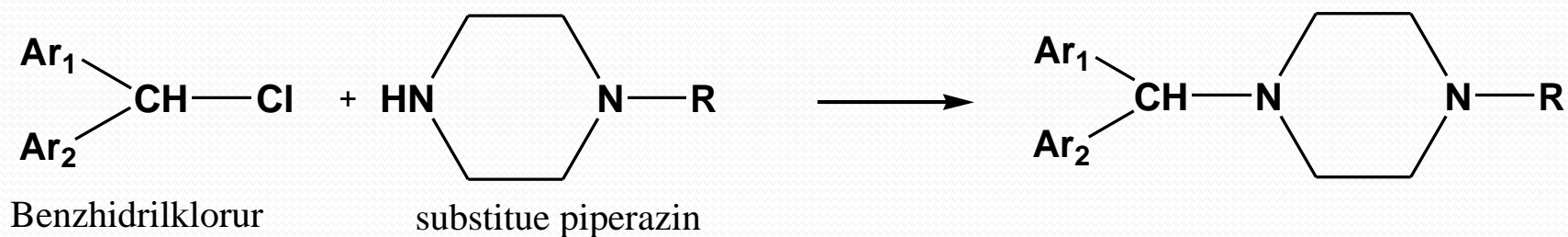
Seçici H₁ antagonistidir. Benzimidazol halkası klasik antihistaminiklerde bulunan diaril yapısının yerini almıştır. Uzun etkili (2-3 gün), **terfenadinden daha aktiftir.** Mevsimsel allerjik rinit ve kronik ürtiker tedavisinde kullanılır.

b) Piperazin Türevleri



Bileşik	Ar ₁	Ar ₂	R	Preparat adı
Siklizin 1-difenilmetil-4-metilpiperazin			-CH ₃	Medazine ^R (Yabancı müstahzar)
Meklizin 1-[α-(4-klorofenil)benzil]-4-(3-metilbenzil)piperazin		Cl		Postadoxine ^R
Buklizin 1-[α-(4-klorofenil)benzil]-4-(4-tert-butilbenzil)piperazin		Cl		Longifene ^R
Sinnarizin 1-difenilmetil-4-[(3-fenil-2-propenil)piperazin]				Sefal ^R
Hidroksizin 2. Kuşak 1-[α-(4-klorofenil)benzil]-4-[(2-(2-hidroksetoksi)ethyl)piperazin]		Cl	HO—CH ₂ CH ₂ —O—CH ₂ CH ₂ —	Atarax ^R Vistaril ^R
Setirizin 2. Kuşak 1-[α-(4-klorofenil)benzil]-4-[(2-karboksimetoksi)ethylpiperazin]		Cl	HOOC—H ₂ C—O—CH ₂ CH ₂ —	Allerset ^R Cetryn ^R Setiral ^R

Sentezleri:



Siklizin, meklizin, buklizin orta derecede ve uzun etkilidirler. MSS de belirgin depresyon yaparlar. **Antimuskarinik** etkileride vardır. Merkezi etkileri sonucu **antiemetik** olarak da kullanılırlar. **Siklizin hariç teratojeniktirler, hamilelerde kullanılmamalı.**

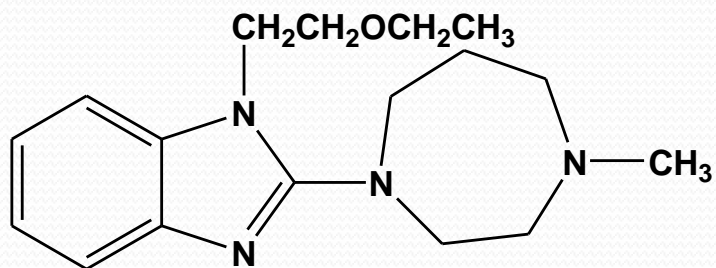
Hidroksizin 2.kuşak bir bileşik olup **metabolik oksidasyon** ile karboksilik asit türevine (**setirizin**) dönüşür. Bu bileşigin polar olması ve **zwitter ion** oluşturma özellikleri nedeniyle kan beyin bariyerini geçemez ve **depresan etki oluşturmaz**. Setirizin seçici bir H_1 antagonistidir. MSS depresanı, antikolinerjik, ve kardiyotoksik yan etkiler görülmez.

Antihistaminik etkisinin yanında **eozinofillerle etkileşmesi** sonucunda **kuvvetli antienflamatuar etkiyede sahiptir**. Etki süresi uzun, günde bir defa alınır.

Levosetirizin Xyzal^R

Setirizinin aktif (R) enansiyomeridir. Setirizinden 2 kez daha aktiftir.
Ayrıca Setirizin'den daha az yan etkiye sahiptir.

Emedastin Emadine^R (Homopiperazin türevi)



1-Etoksietil-2-(1-metilhomopiperazin-4-il)benzimidazol

Seçici H₁ antagonistidir. Sedatif, antikolinerjik ve serotonin antagonisti yan etkileri çok düşüktür. Allerjik rinit ve astımda orta derecede etkilidir.

C) TRİSİKLİK ALKİLAMİNLER

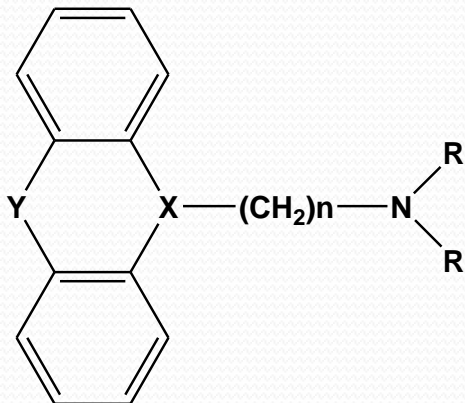
Diarilalkilaminlerdeki 2 aromatik halkanın -o- konumlarından birleşmiş analoglarıdır.
Halkaların birleşmeleri

Tiyoeter grubu ile \Rightarrow fenotiyazin

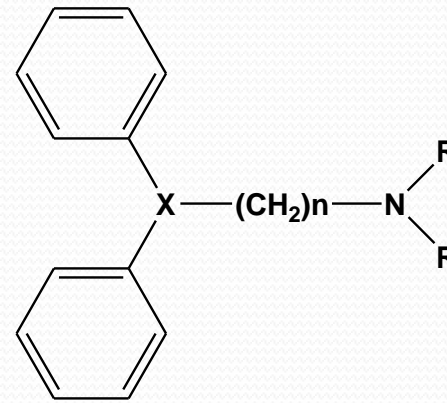
Metilenoksi grubu ile \Rightarrow dibenzoksepin

Etilen grubu ile \Rightarrow dibenzodihidroksiklohepten

Etenilen grubu ile \Rightarrow dibenzosiklohepten



Trisiklik alkilaminler



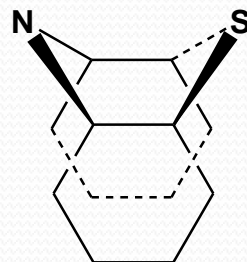
Diarilalkilamin

X = C, CH, N

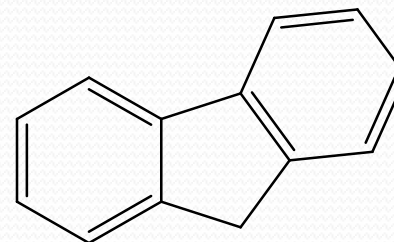
Y = CH₂, Heteroatom, CH₂-heteroatom,
CH₂CH₂, CH=CH

Trisiklik alkilaminlerde, halkaların yapısal özellikleri nedeniyle benzen halkaları **koplanar değil**dir.

Benzen halkalarının koplanar olduğu fluoren de aktivite yoktur.



Fenotiyazin



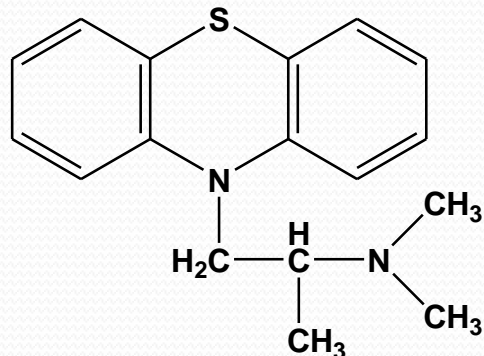
Fluoren

Anihistaminik etkinin yanı sıra nöroleptik ve antiemetik etkilidirler.
Ayrıca analjezik ve sedatiflerin etkisini potansiyalize ederler.

Yapı-Etki İlişkileri:

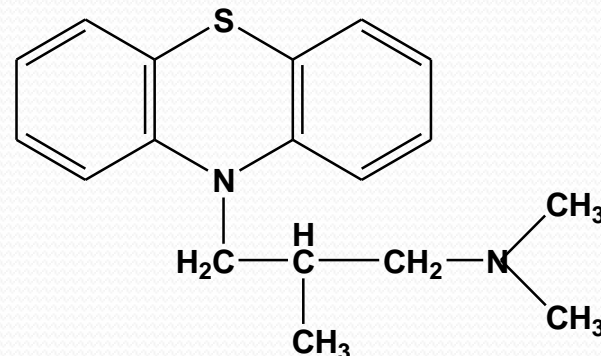
1. 2-3 C içeren ara zincirde aktivite yüksektir.
2. Ara zincirde dallanma (diariliklaminlerin aksine) aktivitenin yükselmesine neden olur
3. Fenotiyazin halkasının 2. konumundan sübstiyüsyon antihistaminik etkinin azalması, nöroleptik etkinin artmasında neden olur.

Prometazin Artua^R Sekodin^R



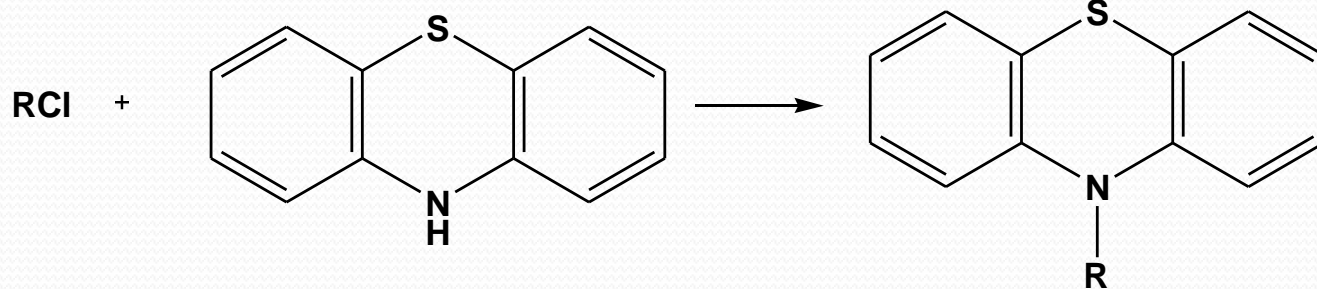
10-(2-N,N-dimetilamino)propilfenotiyazin

Trimeprazin



10-(2-N,N-dimetilaminometil)propilfenotiyazin

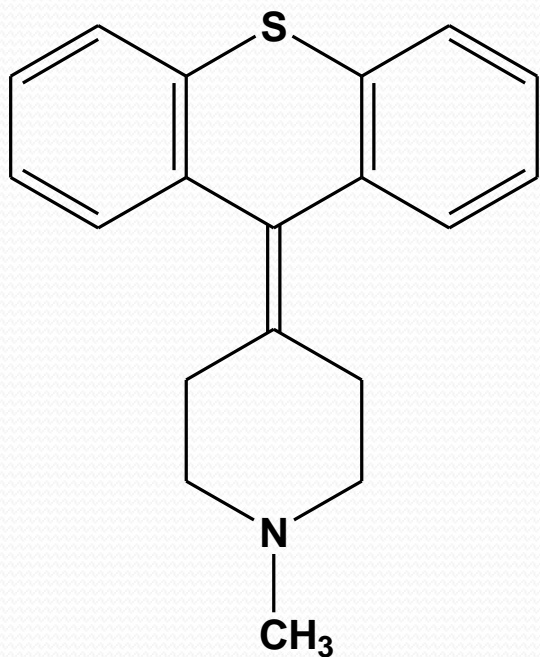
Sentezi:



Güçlü ve uzun etkili antihistaminiktirler.
Sedasyon yapma özellikleri yüksektir. (1. Kuşak antihistaminik)

Diger Trisiklik Antihistaminikler

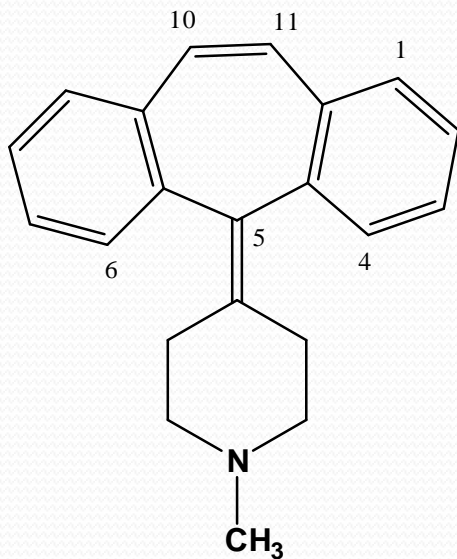
Kalmiksen



9-(1-metil-4-piperidiniliden)tiyoksanten

Antihistaminik etkisi güçlü, ancak daha çok nöroleptik olarak kullanılır.

Siproheptadin Prakten^R Siprakten^R

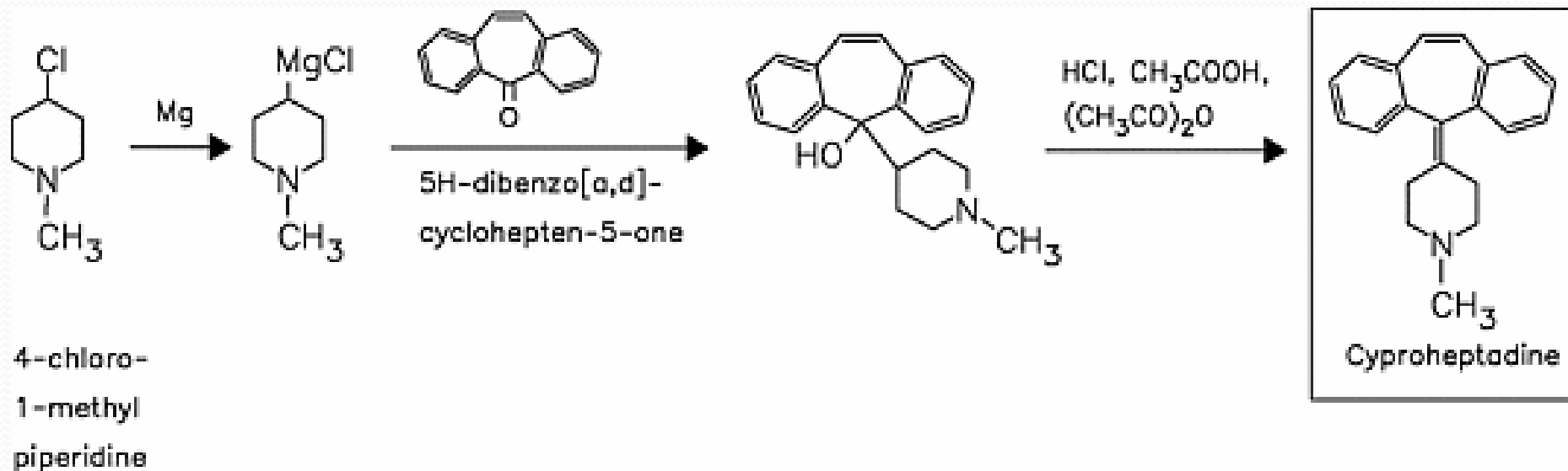


5-(1-Metil-4-piperidiniliden)-5H-dibenzo[a,d]siklohepten

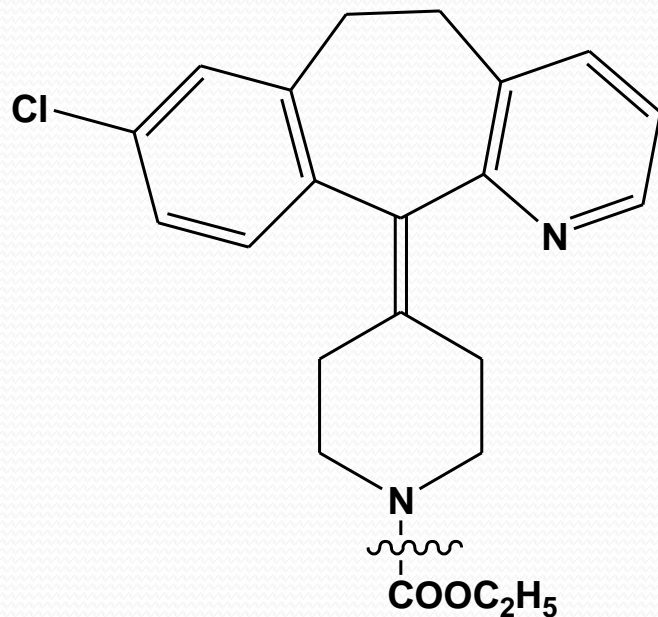
Güçlü H₁ antagonistidir, ancak belirgin sedatif, kolinerjik ve seratoninerjik aktivite nedeniyle antiallerjik kullanımı sınırlıdır. Ayrıca iştah açıcı özelliği de vardır.

Siproheptadinin 10-11 konumlarındaki çifte bağın doyurulması ve benzen halkalarından birinin piridin ile yer değiştirmesi sonucu Loratadin geliştirilmiştir.

Siproheptadin Sentezi



Loratadin Alarin^R Allertidin^R Histadin^R Loradif^R

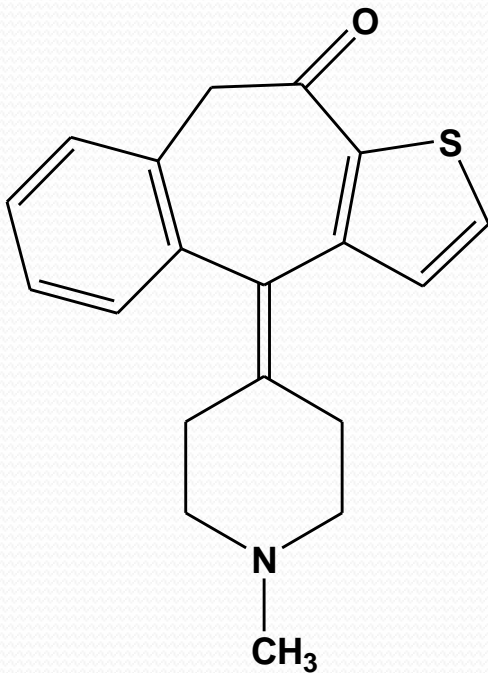


4-(8-Kloro-5,6-dihidro-11H-
benzo[5,6]silohepta[1,2-b]piridin-11-iliden)-1-
piperidinkarboksilik asit etil ester

Güçlü ve uzun etkili, yarı ömrü yaklaşık 20 saat, karbetoksi grubu nenediyle periferik H₁ reseptörlere seçici etkili, sedasyon yapmaz.

**Loratadin in aktif metaboliti Desloratadin
(Aerius^R)**

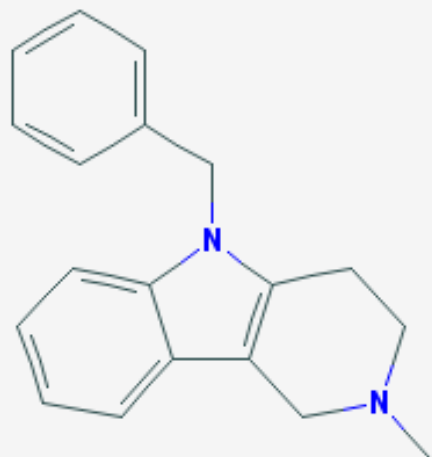
Ketotifen Zatiden^R



4,9-Dihidro-4-(1-metil-4-piperidiniliden)-10H-benzo[4,5]siklohepta[1,2-b]tiyofen-10-on

Kronik ürtiker ve astımda fumarat tuzu halinde kullanılır.

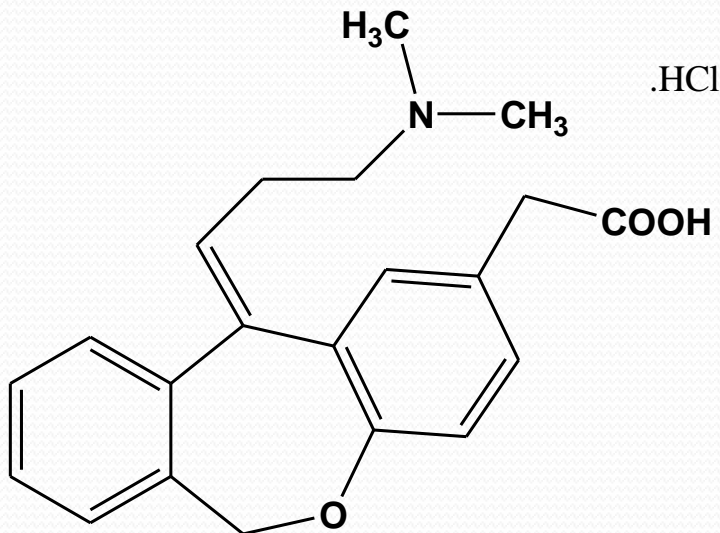
Mebhidrolin İncidal^R



5-Benzil-1,3,4,5-tetrahidro-2-metil-2-pirido[4,3-b]indol

Saman nezlesi ve allerjik rinit tedavisinde kullanılır.

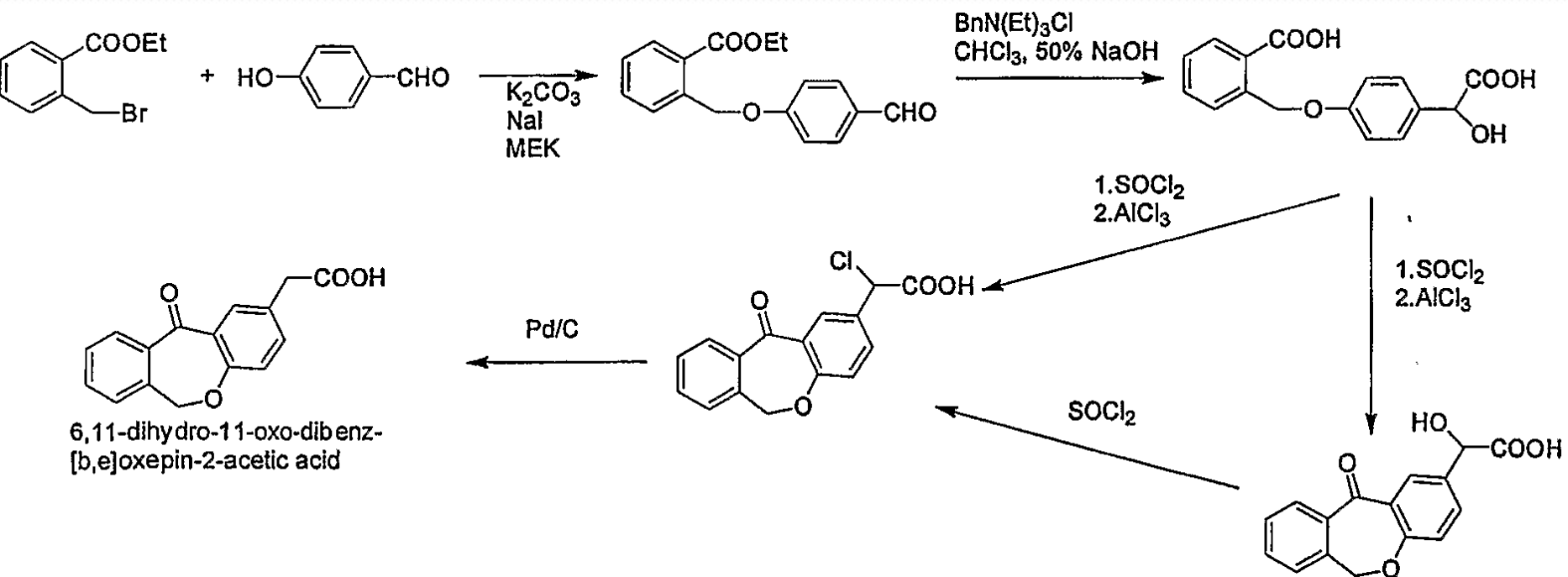
Olopatadin Potanol^R

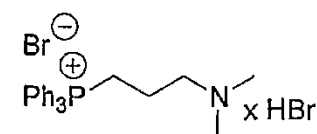


11-[(Z)-3-(Dimetilamino)propiliden]-6,11-dihidrodibenz[b,e]oksepin-2-asetik asit

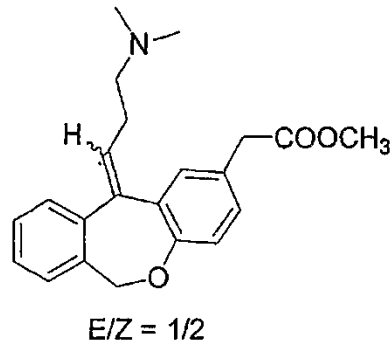
Konjunktival epitel hücrelerden histamin salınımının neden olduğu hipersensitivite reaksiyonunu önlüyor. Allerjik konjunktivit ve semptomlarının tedavisinde kullanılır.

Olopatadine Sentezi

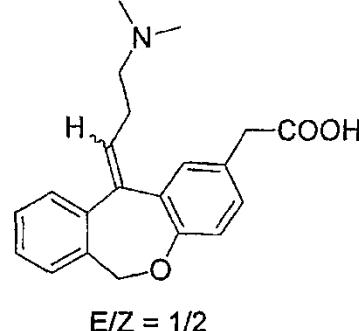




1. BuLi
2. 2-(2-carboxyethyl)-3,4-dihydro-2H-1,4-benzodioxin
3. MeOH, TsOH
61%



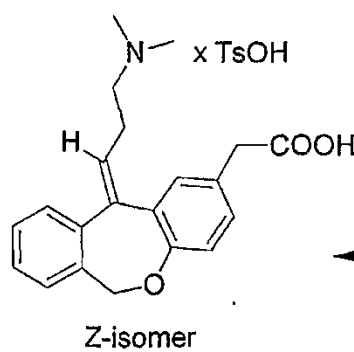
yield? NaOH



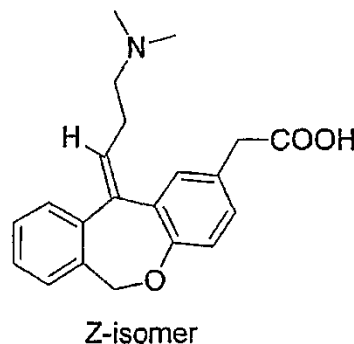
TsOH

separation of the diastereomers by fractional crystallization

62%

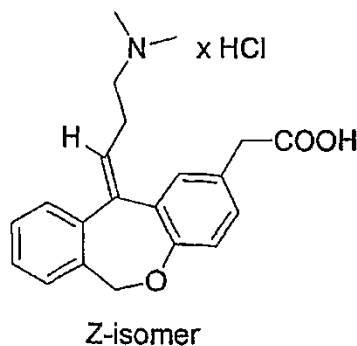


49%
(2 steps)
 NaHCO_3



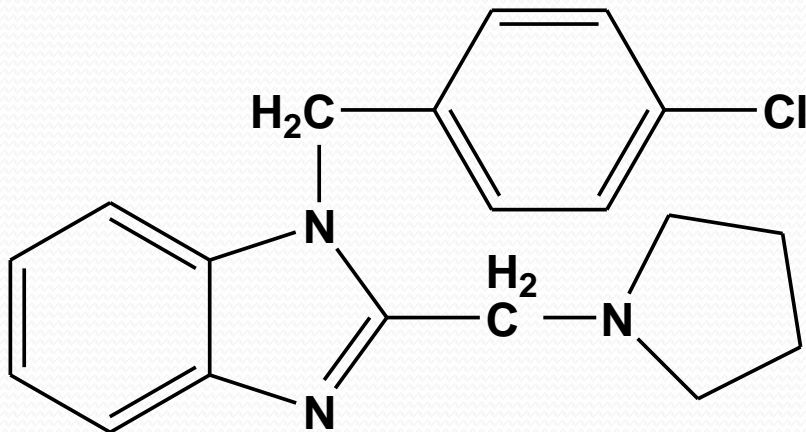
8 N HCl

80%



D) DİĞER ANTİHİSTAMİNİK BİLEŞİKLER

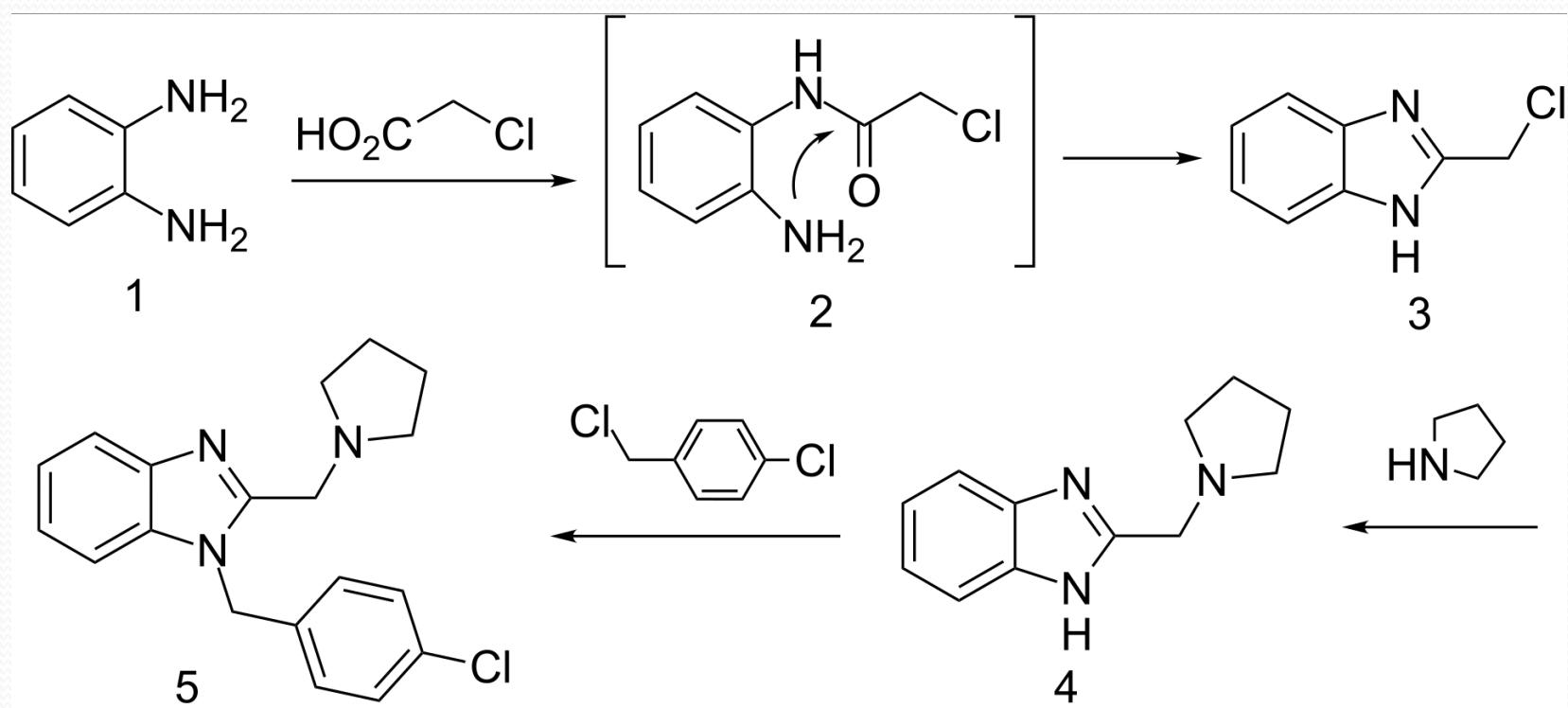
Klemizol, Klemizol penisilin G (Histapen)



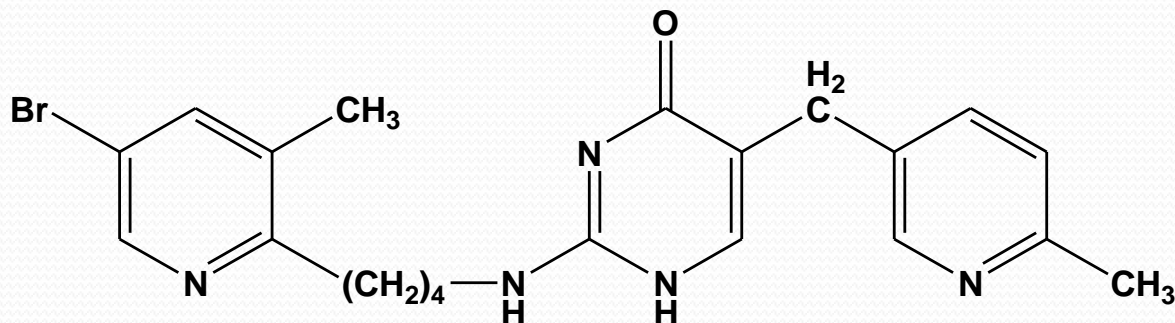
1-(4-Klorobenzil)-2-pirolidinometilbenzimidazol

Antihistaminik, depresan, antikolinerjik etkileri vardır. HCl tuzu olarak allerjik rinit, ürtiker, dermatitde kullanılır.

Klemizol Sentezi



Temelastin



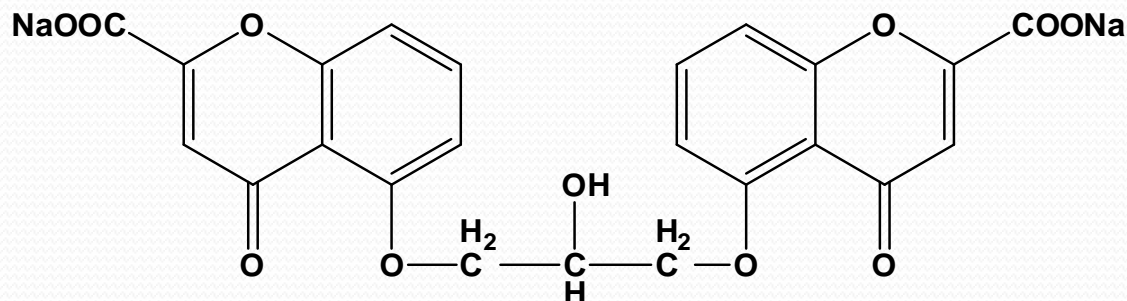
2-[[4-(5-Bromo-3-metil-2-piridinil)butil]amino]-5-[(6-metil-3-piridinil)metil]-4
(1H)-pirimidinon

Klasik antihistaminiklerden farklı olarak sedasyon yapmaz.
Saman nezlesinde kullanılır.

HİSTAMİN SALİVERİLMESİ İNHİBE EDEN BİLEŞİKLER

Mast hücrelerinin membranlarını stabilize ederler. \Rightarrow Hücre içi cAMP düzeyini artırır ve hücre içine kalsiyum iyonlarının girişini ve mobilizasyonunu inhibe ederler. \Rightarrow Histamin ve mediyatörlerin saliverilmesi önlenir.

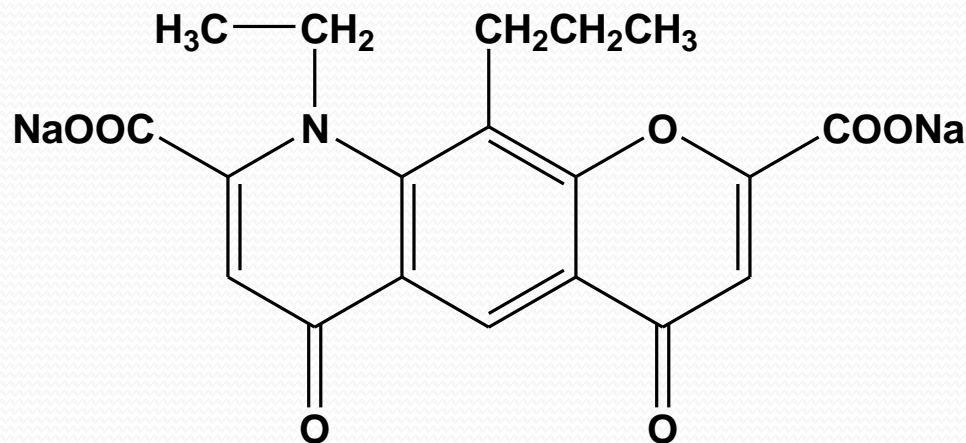
Kromolin Sodyum Allergo-comod (göz) ve (burun)



1,3-di(2-karboksi-4-okso-kromen-5-il oksi)propan-2-ol

Akciğer, burun ve göz mukozasında etkilidir. Allerjik rinit semptomlarının önlenmesi ve tedavisinde kullanılır. Etkili olabilmesi için antijenle karşılaşmadan 30 dakika önce ve rutin aralıklarla alınmalıdır.

Nedokromil Sodyum, Tilade Mint^R



9-Etil-4,6-diokso-10-propilpirano[3,2-g]kinolin-2,8-dikarboksilik asit

Yapı olarak kromoline benzer ancak farmakolojik üstünlükleri vardır. Enflamasyondan sorumlu mediyatörler ve düz kasımlasından salınımını da önler.