Anestetici generali



Robert C. Hinckley: First Operation Under Ether

In questa lezione

- Storia
- Definizione: lo stato anestetico
- Meccanismi dell'anestesia
- Problematiche generali
- Anestetici parenterali
- Anestetici inalatori

In questa lezione

- Storia
- Definizione: lo stato anestetico
- Meccanismi dell'anestesia
- Problematiche generali
- Anestetici parenterali
- Anestetici inalatori

Storia

- 1842: C. Long usa per la prima volta l'etere.
- 1845: H. Wells fallisce una dimostrazione pubblica di estrazione dentale in anestesia con protossido di azoto al Massachusetts General Hospital.
- 1846: T.G. Morton fa la prima dimostrazione pubblica dell'effetto dell'etere (asportazione di un tumore del collo) al Massachusetts General Hospital (ether dome).
- 1847: J. Simpson introduce l'uso del cloroformio.
- 1868: E. Andrews introduce la co-somministrazione di protossido di azoto e ossigeno.
- 1929: scoperta delle proprietà anestetiche del ciclopropano.
- 1935: Lundy dimostra l'effetto del tiopentale.
- 1956: alotano.

In questa lezione

- Storia
- Definizione: lo stato anestetico
- Meccanismi dell'anestesia
- Problematiche generali
- Anestetici parenterali
- Anestetici inalatori

Definizione

- Gli anestetici generali sono una classe eterogena di farmaci capaci di indurre uno stato comportamentale detto "stato anestetico".
- Una depressione globale ma reversibile della funzione del SNC, con perdita della risposta a tutti gli stimoli esterni e annullamento della loro percezione.
 - Critica: l'anestesia non è semplice "stato deafferentato"; gli effetti dei diversi anestetici sono diversi.
- Un insieme di modificazioni di diverse componenti del comportamento e della percezione: amnesia, immobilità in risposta al dolore, attenuazione delle risposte del sistema simpatico in risposta al dolore; analgesia, perdita dello stato di coscienza.
 - Gli elementi essenziali sono i primi tre: in loro presenza è impossibile dimostrare se sono in essere gli ultimi due.

Problemi

- Diminuzione della pressione arteriosa.
- Diminuzione della ventilazione e dei riflessi che garantiscono la pervietà delle vie aeree → respirazione assistita, intubazione → utilità del rilassamento muscolare (bloccanti neuromuscolari).
- Ipotermia (ridotta temperatura ambiente, esposizione cavità corporee, somministrazione ev di fluidi freddi, alterazione della termoregolazione da anestetici, ...) → vari tipi di intervento.
- Nausea e vomito nel periodo post-operatorio → antagonisti 5HT3.
- Dolore post-operatorio → oppioidi, FANS.
- Altri problemi nel post-operatorio: ipertensione, eccitazione, brividi $\rightarrow \alpha 2$ agonisti.

Pratica dell'anestesia

- Minimizzare gli effetti indesiderati
- Sostenere l'omeostasi durante la chirurgia
- Migliorare la ripresa post-operatoria

In questa lezione

- Storia
- Definizione: lo stato anestetico
- Meccanismi dell'anestesia
- Problematiche generali
- Anestetici parenterali
- Anestetici inalatori

Tipi di anestetici e misura dell'effetto

- Tipi di anestetici generali:
 - Somministrabili per via parenterale
 - Somministrabili per via inalatoria
- Misura dell'effetto
 - Per i parenterali (teorica): concentrazione plasmatica libera all'equilibrio che produce un effetto (perdita di risposta all'incisione chirurgica) nel 50% dei soggetti.
 - Per gli inalatori: concentrazione minima alveolare (MAC) che produce un effetto (perdita di risposta all'incisione chirurgica) nel 50% dei soggetti.

- Teoria unitaria dell'anestesia: tutti gli anestetici agiscono con un meccanismo comune (la perturbazione delle membrane biologiche).
 - Teoria superata: le proprietà di alcuni anestetici inalatori dipendono da un solo enantiomero, anche se i due enantiomeri hanno identiche proprietà fisiche (per esempio identica solubilità).

- Specifici siti di legame.
 - Aumento della sensibilità al GABA del recettore GABA_A (→ amnesia, rilassamento muscolare?). Nessuno lega il sito del GABA (regolazione allosterica).
 - Inalatori alogenati (alotano et al.); molti parenterali (barbiturici, etomidato, propofol).
 - Potenziamento dei recettori-canali cloro della glicina di midollo spinale e tronco (→ analgesia?).
 - Tutti eccetto etomidato e ketamina.
 - Inibizione dei recettori nicotinici neuronali (→ analgesia, amnesia?).
 - Anestetici inalatori.
 - Inibizione del recettore NMDA (→ perdita di coscienza?).
 - Ketamina, protossido di azoto, xenon.
 - Attivazione di canali K⁺ (→ amnesia?).
 - Anestetici inalatori (alogenati, xenon, protossido di azoto).

Quindi

- I parenterali agiscono soprattutto sul recettore GABA_A.
- Gli inalatori alogenati hanno molti bersagli molecolari e producono tutti i componenti dell'anestesia.
- Protossido di azoto, ketamina e xenon hanno effetto su NMDA e/o canali K⁺.

- Siti anatomici dell'anestesia: azione globale?
- Specifici siti di azione?
 - Midollo spinale (→ immobilità?). Inalatori.
 - Nucleo tubero-mammillare (His) (→ sedazione?). Barbiturici, propofol.
 - Circuito talamo-corticale (→ perdita di coscienza?). Inalatori.
 - Ippocampo (→ amnesia?). Molti anestetici sia inalatori che parenterali.

NB: incompleto allineamento fra effetti sui recettori e presunti siti di azione.

In questa lezione

- Storia
- Definizione: lo stato anestetico
- Meccanismi dell'anestesia
- Problematiche generali
- Anestetici parenterali
- Anestetici inalatori

Anestetici parenterali

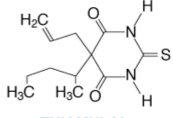
- Composti aromatici, eterociclici, idrofobici.
- Dose da calibrare in funzione della massa grassa e dell'uso di altri sedativi (es. bdz).
- Somministrazione endovenosa.
- Distribuzione prevalente in distretti ricchi di lipidi (encefalo → effetto rapidissimo). Ridistribuzione nel tessuto adiposo.

FOSFOPROPOFOL

PROPOFOL

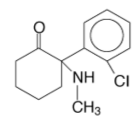
H₃C O H

THIOPENTAL



THIAMYLAL

METHOHEXITAL



KETAMINE

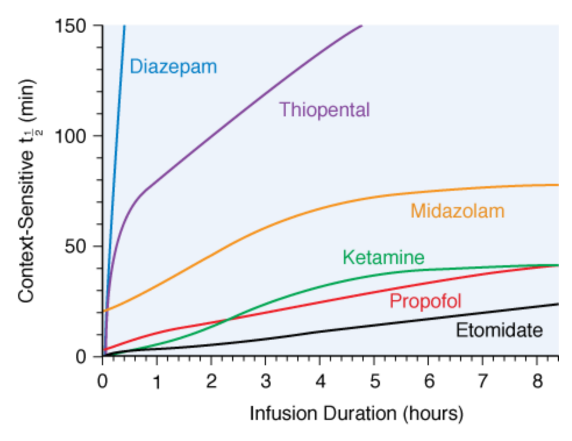
H₃C O H₃C -

ETOMIDATE

Source: Brunton LL, Chabner BA, Knollmann BC: Goodman & Gilman's The Pharmacological Basis of Therapeutics, 12th Edition: www.accessmedicine.com

Copyright © The McGraw-Hill Companies, Inc. All rights reserved.

Emivita contesto-dipendente



The duration of action of **single** intravenous doses of anesthetic/hypnotic drugs is similarly short for all and is determined by redistribution of the drugs away from their active sites. However, after **prolonged infusions**, drug half-lives and durations of action are dependent on a complex interaction between the rate of redistribution of the drug, the amount of drug accumulated in fat, and the drug's metabolic rate. This phenomenon has been termed the **context-sensitive half-time**; that is, the $t_{1/2}$ of a drug can be estimated only if one knows the context — the total dose and over what time period it has been given. Note that the half-times of some drugs such as etomidate, propofol, and ketamine increase only modestly with prolonged infusions; others (e.g., diazepam and thiopental) increase dramatically.

Barbiturici

**	Pharmacological Properties of	Parenteral A	Anesthetics					
DRUG	FORMULATION	IV INDUCTION DOSE (mg/kg)	MINIMAL HYPNOTIC LEVEL (µg/mL)	INDUCTION DOSE DURATION (min)	t _{1/2} β (HOURS)	CL (mL·min- 1·kg-1)	PROTEIN BINDING (%)	V _{SS} (L/kg)
Thiopental	25 mg/mL in aqueous solution + 1.5 mg/ mL Na ₂ CO ₃ ; pH = 10-11	3-5	15.6	5-8	12.1	3.4	85	2.3
Methohexital	10 mg/mL in aqueous solution + 1.5 mg/mL Na ₂ CO ₃ ; pH = 10-11	1-2	10	4-7	3.9	10.9	85	2.2
Propofol	10 mg/mL in 10% soybean oil, 2.25% glycerol, 1.2% egg PL, 0.005% EDTA or 0.025% Na-MBS; pH = 4.5-7	1.5-2.5	1.1	4-8	1.8	30	98	2.3
Etomidate	2 mg/mL in 35% PG; pH = 6.9	0.2-0.4	0.3	4-8	2.9	17.9	76	2.5
Ketamine	10, 50, or 100 mg/mL in aqueous solution; pH = 3.5-5.5	0.5-1.5	1	10-15	3.0	19.1	27	3.1

 $t_{1/2}\beta$, β phase half-life; CL, clearance; V_{SS} , volume of distribution at steady state; EDTA, ethylenediaminetetraacetic acid; Na-MBS, Na-metabisulfite; PG, propylene glycol; PL, phospholipid.

- **Induttori dell'anestesia**: perdita di coscienza in 10-20 secondi. L'estinzione dell'effetto dopo bolo dipende dalla redistribuzione.
- Clearance per metabolismo epatico ed eliminazione renale. Dopo infusione, importante la clearance (più rapida per il metoexital) → coda dell'effetto anche di giorni.

- Sistema nervoso
 - Riduzione del metabolismo e del consumo di ossigeno cerebrale.
 - Effetto sedativo e antiepilettico.
- Cardiovascolare
 - Diminuzione PA per vasodilatazione.
- Respiratorio
 - Depressione respiratoria. Pox broncospasmo.
- Altro
 - Attacchi acuti di porfiria in pazienti con porfiria acuta intermittente (accumulo di porfobilinogeno): dolore addominale, nausea, vomito, sintomi psichiatrici e neurologici.
 - Dolore in sede di iniezione con il metoexital (lidocaina o iniezione in vene di grosso calibro).

Propofol

	Pharmacological Properties of Parenteral Anesthetics											
DRUG	FORMULATION	IV INDUCTION DOSE (mg/kg)	MINIMAL HYPNOTIC LEVEL (µg/mL)	INDUCTION DOSE DURATION (min)	t _{1/2} β (HOURS)	CL (mL·min- 1·kg-1)	PROTEIN BINDING (%)	V _{SS} (L/kg)				
Thiopental	25 mg/mL in aqueous solution + 1.5 mg/ mL Na ₂ CO ₃ ; pH = 10-11	3-5	15.6	5-8	12.1	3.4	85	2.3				
Methohexital	10 mg/mL in aqueous solution + 1.5 mg/mL Na ₂ CO ₃ ; pH = 10-11	1-2	10	4-7	3.9	10.9	85	2.2				
Propofol	10 mg/mL in 10% soybean oil, 2.25% glycerol, 1.2% egg PL, 0.005% EDTA or 0.025% Na-MBS; pH = 4.5-7	1.5-2.5	1.1	4-8	1.8	30	98	2.3				
Etomidate	2 mg/mL in 35% PG; pH = 6.9	0.2-0.4	0.3	4-8	2.9	17.9	76	2.5				
Ketamine	10, 50, or 100 mg/mL in aqueous solution; pH = 3.5-5.5	0.5-1.5	1	10-15	3.0	19.1	27	3.1				

 $t_{1/2}\beta$, β phase half-life; CL, clearance; V_{SS} , volume of distribution at steady state; EDTA, ethylenediaminetetraacetic acid; Na-MBS, Na-metabisulfite; PG, propylene glycol; PL, phospholipid.

- Il fosfopropofol è un profarmaco del propofol. Disponibile in soluzione acquosa, evita il dolore all'iniezione provocato dal propofol in emulsione lipidica.
- PK come i barbiturici, ma emivita breve → impiego anche nel mantenimento dell'anestesia (risveglio più veloce).

- Sistema nervoso (effetto GABA_A-mediato)
 - Riduzione del metabolismo e del consumo di ossigeno cerebrale.
 - Effetto sedativo e antiepilettico (?).
- Cardiovascolare
 - Diminuzione PA per vasodilatazione (> barbiturici).
- Respiratorio
 - Depressione respiratoria (leggermente > barbiturici). Raro broncospasmo.
- Altro
 - Sindrome da infusione di propofol (rara, in pazienti giovani con trauma cranico): acidosi, iperlipidemia, rabdomiolisi, epatomegalia.
 - Dolore in sede di iniezione (lidocaina o iniezione in vene di grosso calibro).

Etomidato

	Pharmacological Properties of Parenteral Anesthetics											
DRUG	FORMULATION	IV INDUCTION DOSE (mg/kg)	MINIMAL HYPNOTIC LEVEL (µg/mL)	INDUCTION DOSE DURATION (min)	t _{1/2} β (HOURS)	CL (mL·min- 1·kg-1)	PROTEIN BINDING (%)	100000000000000000000000000000000000000				
Thiopental	25 mg/mL in aqueous solution + 1.5 mg/ mL Na ₂ CO ₃ ; pH = 10-11	3-5	15.6	5-8	12.1	3.4	85	2.3				
Methohexital	10 mg/mL in aqueous solution + 1.5 mg/mL Na ₂ CO ₃ ; pH = 10-11	1-2	10	4-7	3.9	10.9	85	2.2				
Propofol	10 mg/mL in 10% soybean oil, 2.25% glycerol, 1.2% egg PL, 0.005% EDTA or 0.025% Na-MBS; pH = 4.5-7	1.5-2.5	1.1	4-8	1.8	30	98	2.3				
Etomidate	2 mg/mL in 35% PG; pH = 6.9	0.2-0.4	0.3	4-8	2.9	17.9	76	2.5				
Ketamine	10, 50, or 100 mg/mL in aqueous solution; pH = 3.5-5.5	0.5-1.5	1	10-15	3.0	19.1	27	3.1				

 $t_{1/2}\beta$, β phase half-life; CL, clearance; V_{SS} , volume of distribution at steady state; EDTA, ethylenediaminetetraacetic acid; Na-MBS, Na-metabisulfite; PG, propylene glycol; PL, phospholipid.

• Usato per l'induzione in pazienti a rischio di ipotensione.

- Sistema nervoso
 - Riduzione del metabolismo e del consumo di ossigeno cerebrale.
 - Effetto sedativo e pro-epilettico (!).
- Cardiovascolare
 - Parametri stabili.
- Respiratorio
 - Depressione respiratoria (< barbiturici). Raro broncospasmo.
- Altro
 - Nausea, vomito.
 - Dolore in sede di iniezione (lidocaina o iniezione in vene di grosso calibro).

Ketamina

	Pharmacological Properties of I	Parenteral A	nesthetics					
DRUG	FORMULATION	IV INDUCTION DOSE (mg/kg)	MINIMAL HYPNOTIC LEVEL (µg/mL)	INDUCTION DOSE DURATION (min)	t _{1/2} β (HOURS)	CL (mL·min- 1·kg-1)	PROTEIN BINDING (%)	
Thiopental	25 mg/mL in aqueous solution + 1.5 mg/ mL Na ₂ CO ₃ ; pH = 10-11	3-5	15.6	5-8	12.1	3.4	85	2.3
Methohexital	10 mg/mL in aqueous solution + 1.5 mg/mL Na ₂ CO ₃ ; pH = 10-11	1-2	10	4-7	3.9	10.9	85	2.2
Propofol	10 mg/mL in 10% soybean oil, 2.25% glycerol, 1.2% egg PL, 0.005% EDTA or 0.025% Na-MBS; pH = 4.5-7	1.5-2.5	1.1	4-8	1.8	30	98	2.3
Etomidate	2 mg/mL in 35% PG; pH = 6.9	0.2-0.4	0.3	4-8	2.9	17.9	76	2.5
Ketamine	10, 50, or 100 mg/mL in aqueous solution; pH = 3.5-5.5	0.5-1.5	1	10-15	3.0	19.1	27	3.1

 $t_{1/2}\beta$, β phase half-life; CL, clearance; V_{SS} , volume of distribution at steady state; EDTA, ethylenediaminetetraacetic acid; Na-MBS, Na-metabisulfite; PG, propylene glycol; PL, phospholipid.

- Anestesia dissociativa: i pazienti possono presentare occhi aperti, movimenti involontari, respirazione spontanea.
- Efficace anche per via i.m., orale, rettale.
- Maggiore durata dell'anestesia dopo bolo singolo.

Sistema nervoso

- Stato catalettico con nistagmo, midriasi, salivazione e lacrimazione.
- Analgesia profonda.
- Aumenta il flusso ematico e non altera il metabolismo cerebrale.
- Pox allucinazioni e alterazioni della percezione al risveglio (usare bdz).

Cardiovascolare

Aumento PA (effetto forse mediato da stimolazione CA).

Respiratorio

Rara la depressione respiratoria. Broncodilatatore.

In questa lezione

- Storia
- Definizione: lo stato anestetico
- Meccanismi dell'anestesia
- Problematiche generali
- Anestetici parenterali
- Anestetici inalatori

Anestetici inalatori

- Alcuni alogenati (alotano, enflurano, isoflurano, desflurano, sevoflurano). Altri non alogenati (protossido di azoto, xenon).
- Ridotto margine terapeutico (IT 2-4).
- Profili individuali di effetti collaterali → scelta in funzione del paziente.
- Idealmente dovrebbero produrre rapida induzione e rapido risveglio.

Halothane

Isoflurane

Sevoflurane

Enflurane

Desflurane



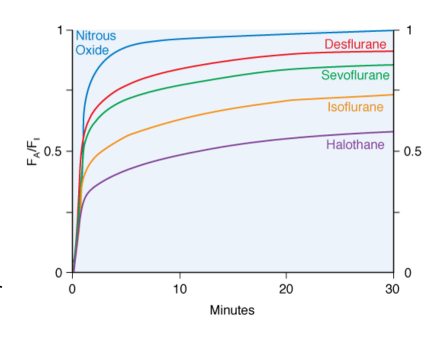
Nitrous Oxide

Source: Brunton LL, Chabner BA, Knollmann BC: Goodman & Gilman's The Pharmacological Basis of Therapeutics, 12th Edition: www.accessmedicine.com

Copyright © The McGraw-Hill Companies, Inc. All rights reserved.

Farmacocinetica

- Tra i pochissimi farmaci somministrati come gas.
- L'equilibrio nella distribuzione si raggiunge quando la pressione parziale è la stessa in tutti i tessuti e nel gas inspirato. Tuttavia, i coefficienti di ripartizione possono essere diversi distribuzione disomogenea.
- Il raggiungimento dell'equilibrio (concentrazione nell'aria inspirata = concentrazione alveolare → nessuna captazione netta) è più rapido per i meno solubili (protossido di azoto), più lento per quelli liposolubili (alotano) → funzione del deposito tissutale.



- L'anestesia si ha quando la pressione parziale di anestetico nel cervello è uguale alla MAC → più lenta per quelli più solubili nel sangue o nei tessuti.
- Eliminazione: processo inverso alla captazione → più lenta per quelli più solubili nel sangue o nei tessuti.

Alotano

	Proper	ties of Inhal	ational Anesthetic Agen	its				
ANESTHETIC AGENT	MACa (vol %)	MAC _{AWAKE} b (vol %)	EC ₅₀ ^c FOR SUPPRESSION OF MEMORY (vol %)	VAPOR PRESSURE (mm Hg at 20°C)	PARTIT	ION COEFFIC 37°C	IENT AT	RECOVERED AS METABOLITES (%)
					Blood:Gas	Brain:Blood	Fat:Blood	
Halothane	0.75	0.41	-	243	2.3	2.9	51	20
Isoflurane	1.2	0.4	0.24	250	1.4	2.6	45	0.2
Enflurane	1.6	0.4		175	1.8	1.4	36	2.4
Sevoflurane	2	0.6	-	160	0.65	1.7	48	3
Desflurane	6	2.4	<u>-</u> -:	664	0.45	1.3	27	0.02
Nitrous oxide	105	60.0	52.5	Gas	0.47	1.1	2.3	0.004
Xenon	71	32.6		Gas	0.12	_	11/200	0

^aMAC (minimum alveolar concentration) values are expressed as vol %, the percentage of the atmosphere that is anesthetic. A value of MAC greater than 100% means that hyperbaric conditions would be required.

- Liquido volatile, fotosensibile. Non infiammabile, non esplosivo.
- Elevato coefficiente di ripartizione sangue/gas e grasso/sangue (accumulo nel tessuto adiposo) → induzione e risveglio lenti.
- Eliminato per via polmonare (60-80%), in parte metabolizzato nel fegato (con metaboliti tossici → epatotossicità.

^bMAC_{awake} is the concentration at which appropriate responses to commands are lost.

^cEC₅₀ is the concentration that produces memory suppression in 50% of patients. —, Not available.

Uso clinico

- Mantenimento dell'anestesia.
- Superato (meglio tollerato nel bambino → impiego in pediatria).

- Cardiovascolare
 - Diminuzione PA (20-25%) da diminuzione della gittata cardiaca.
- Respiratorio
 - Respirazione rapida e superficiale \rightarrow aumento CO_2 .
 - Broncodilatazione.
- Nervoso
 - Aumento del flusso cerebrale → peggioramento dell'edema cerebrale.
- Muscolare
 - Rilassamento muscolare (effetto centrale); potenziamento dell'effetto dei muscolo-rilassanti.
 - Ipertermia maligna.
- Renale
 - Riduzione flusso renale → oliguria.
- Fegato
 - Epato-tossicità fino a necrosi epatica (1:10000).

Isoflurano

	Proper	ties of Inhal	lational Anesthetic Agen	its				
ANESTHETIC AGENT	MACa (vol %)	MAC _{AWAKE} b (vol %)	EC ₅₀ ^c FOR SUPPRESSION OF MEMORY (vol %)	VAPOR PRESSURE (mm Hg at 20°C)	PARTIT	RECOVERED AS METABOLITES (%)		
					Blood:Gas	Brain:Blood	Fat:Blood	
Halothane	0.75	0.41		243	2.3	2.9	51	20
Isoflurane	1.2	0.4	0.24	250	1.4	2.6	45	0.2
Enflurane	1.6	0.4	-0	175	1.8	1.4	36	2.4
Sevoflurane	2	0.6	-	160	0.65	1.7	48	3
Desflurane	6	2.4	-0	664	0.45	1.3	27	0.02
Nitrous oxide	105	60.0	52.5	Gas	0.47	1.1	2.3	0.004
Xenon	71	32.6		Gas	0.12	_	_	0

^aMAC (minimum alveolar concentration) values are expressed as vol %, the percentage of the atmosphere that is anesthetic. A value of MAC greater than 100% means that hyperbaric conditions would be required.

- Liquido volatile. Non infiammabile, non esplosivo.
- Coefficiente di ripartizione sangue/gas inferiore a quello dell'alotano → induzione e risveglio più rapidi.
- Eliminato per via polmonare (>99%), in parte trascurabile metabolizzato nel fegato (non epatotossicità).

^bMAC_{awake} is the concentration at which appropriate responses to commands are lost.

^cEC₅₀ is the concentration that produces memory suppression in 50% of patients. —, Not available.

Uso clinico

• Mantenimento dell'anestesia dopo induzione (odore pungente).

- Cardiovascolare
 - Diminuzione PA da diminuzione delle resistenze vascolari.
- Respiratorio
 - Depressione della ventilazione → aumento CO₂.
 - Broncodilatazione, ma anche tosse e laringospasmo (irritazione).
- Nervoso
 - Aumento del flusso cerebrale (< alotano).
- Muscolare
 - Rilassamento muscolare (effetto centrale); potenziamento dell'effetto dei muscolo-rilassanti (> alotano).
- Renale
 - Riduzione flusso renale → oliguria.
- Fegato
 - No epato-tossicità.

Enflurano

	Proper	ties of Inhal	ational Anesthetic Agen	ts				
ANESTHETIC AGENT	MACa (vol %)	MAC _{AWAKE} b (vol %)	EC ₅₀ c FOR SUPPRESSION OF MEMORY (vol %)	VAPOR PRESSURE (mm Hg at 20°C)	PARTIT	IENT AT	RECOVERED AS METABOLITES (%)	
		1			Blood:Gas	Brain:Blood	Fat:Blood	
Halothane	0.75	0.41	_	243	2.3	2.9	51	20
Isoflurane	1.2	0.4	0.24	250	1.4	2.6	45	0.2
Enflurane	1.6	0.4		175	1.8	1.4	36	2.4
Sevoflurane	2	0.6		160	0.65	1.7	48	3
Desflurane	6	2.4		664	0.45	1.3	27	0.02
Nitrous oxide	105	60.0	52.5	Gas	0.47	1.1	2.3	0.004
Xenon	71	32.6	_	Gas	0.12	_		0

^aMAC (minimum alveolar concentration) values are expressed as vol %, the percentage of the atmosphere that is anesthetic. A value of MAC greater than 100% means that hyperbaric conditions would be required.

- Liquido volatile. Non infiammabile, non esplosivo.
- Coefficiente di ripartizione sangue/gas poco inferiore a quello dell'alotano → induzione e risveglio relativamente lenti.
- Eliminato per via polmonare (>90%), in parte trascurabile metabolizzato nel fegato (non epatotossicità).

^bMAC_{awake} is the concentration at which appropriate responses to commands are lost.

^cEC₅₀ is the concentration that produces memory suppression in 50% of patients. —, Not available.

Uso clinico

• Mantenimento dell'anestesia.

Cardiovascolare

 Diminuzione PA da diminuzione della contrattilità del miocardio e delle resistenze vascolari.

Respiratorio

- Respiro rapido e superficiale → aumento CO₂.
- Broncodilatazione.

Nervoso

- Aumento del flusso cerebrale.
- Pro-convulsivante.

Muscolare

 Rilassamento muscolare e potenziamento dell'effetto dei muscolorilassanti.

Renale

Riduzione flusso renale → oliguria.

Fegato

No epato-tossicità.

Desflurano, Sevoflurano

27	Proper	ties of Inhal	ational Anesthetic Agen	ts				
ANESTHETIC AGENT	MACa (vol %)	MAC _{AWAKE} b (vol %)	EC ₅₀ c FOR SUPPRESSION OF MEMORY (vol %)	VAPOR PRESSURE (mm Hg at 20°C)	PARTIT	RECOVERED AS METABOLITES (%)		
					Blood:Gas	Brain:Blood	Fat:Blood	
Halothane	0.75	0.41	-	243	2.3	2.9	51	20
Isoflurane	1.2	0.4	0.24	250	1.4	2.6	45	0.2
Enflurane	1.6	0.4		175	1.8	1.4	36	2.4
Sevoflurane	2	0.6	-	160	0.65	1.7	48	3
Desflurane	6	2.4	_	664	0.45	1.3	27	0.02
Nitrous oxide	105	60.0	52.5	Gas	0.47	1.1	2.3	0.004
Xenon	71	32.6	_	Gas	0.12	_	_	0

^aMAC (minimum alveolar concentration) values are expressed as vol %, the percentage of the atmosphere that is anesthetic. A value of MAC greater than 100% means that hyperbaric conditions would be required.

- Liquidi volatili. Non infiammabili, non esplosivi. Attenzione alla reazione con la calce sodata usata per assorbire l'anidride carbonica (reazione esotermica → incendio; formazione di CO).
- Coefficiente di ripartizione sangue/gas molto ridotto → induzione e risveglio rapidi, modulazione della profondità dell'anestesia.
- Eliminati per via polmonare (>95%), in parte trascurabile metabolizzati nel fegato (non epatotossicità).

^bMAC_{awake} is the concentration at which appropriate responses to commands are lost.

^cEC₅₀ is the concentration that produces memory suppression in 50% of patients. —, Not available.

Uso clinico

- Mantenimento dell'anestesia.
- Impiego anche in regime ambulatoriale per la rapida ripresa funzionale.
- Sevoflurano utilizzabile anche per l'induzione nei bambini (non ha effetti irritanti sulle vie respiratorie).

- Cardiovascolare
 - Diminuzione PA da diminuzione delle resistenze vascolari.
- Respiratorio
 - Respiro rapido e superficiale → aumento CO₂.
 - Tosse da desflurano (irritazione).
- Nervoso
 - Aumento del flusso cerebrale.
- Muscolare
 - Rilassamento muscolare e potenziamento dell'effetto dei muscolorilassanti.
- Renale
 - Nefrotossicità da sevoflurano (?).
- Fegato
 - No epato-tossicità.

Protossido d'azoto

200	Properties of Inhalational Anesthetic Agents											
ANESTHETIC AGENT	MACa MAC _{AWAKE} b (vol %)		EC ₅₀ c FOR SUPPRESSION OF MEMORY (vol %)	VAPOR PRESSURE (mm Hg at 20°C)	PARTIT	RECOVERED AS METABOLITES (%)						
					Blood:Gas	Brain:Blood	Fat:Blood					
Halothane	0.75	0.41	_	243	2.3	2.9	51	20				
Isoflurane	1.2	0.4	0.24	250	1.4	2.6	45	0.2				
Enflurane	1.6	0.4		175	1.8	1.4	36	2.4				
Sevoflurane	2	0.6	-0	160	0.65	1.7	48	3				
Desflurane	6	2.4	_	664	0.45	1.3	27	0.02				
Nitrous oxide	105	60.0	52.5	Gas	0.47	1.1	2.3	0.004				
Xenon	71	32.6		Gas	0.12	_	_	0				

^aMAC (minimum alveolar concentration) values are expressed as vol %, the percentage of the atmosphere that is anesthetic. A value of MAC greater than 100% means that hyperbaric conditions would be required.

 $^{c}\text{EC}_{50}$ is the concentration that produces memory suppression in 50% of patients. —, Not available.

- Gas incolore e inodore. Non infiammabile, non esplosivo. Alimenta la combustione.
- Praticamente insolubile nel sangue e nei tessuti → induzione e risveglio velocissimi.
- Ipossia diffusionale all'interruzione della somministrazione (diffusione del protossido di azoto dal sangue agli alveoli e diluzione dell'ossigeno) → somministrare O₂ 100%.
- Eliminato per via polmonare (>99%), in parte trascurabile metabolizzato nel fegato (non epatotossicità).
- Può ossidare la vit. B12 → inattivazione della metionina sintetasi (pox anemia megaloblastica).

^bMAC_{awake} is the concentration at which appropriate responses to commands are lost.

Uso clinico

- Debole anestetico (antagonista NMDA), ha marcati effetti analgesici (attivazione dei sistemi oppioidi del PAG).
- Impiegato in aggiunta ad altri anestetici (riduce la dose di anestetici inalatori).

- Cardiovascolare
 - Effetti primari modesti.
- Respiratorio
 - Effetti primari modesti.
- Nervoso
 - Aumento del flusso cerebrale.
- Muscolare
 - Non effetti significativi.
- Renale
 - Non effetti significativi.
- Fegato
 - Non effetti significativi.

Xenon

Properties of Inhalational Anesthetic Agents											
ANESTHETIC AGENT	MACa (vol %)	MAC _{AWAKE} b (vol %)	EC ₅₀ c FOR SUPPRESSION OF MEMORY (vol %)	VAPOR PRESSURE (mm Hg at 20°C)	PARTIT	RECOVERED AS METABOLITES (%)					
				Blood:Gas	Brain:Blood	Fat:Blood	155 (15 + 55)				
Halothane	0.75	0.41		243	2.3	2.9	51	20			
Isoflurane	1.2	0.4	0.24	250	1.4	2.6	45	0.2			
Enflurane	1.6	0.4	-01	175	1.8	1.4	36	2.4			
Sevoflurane	2	0.6	-	160	0.65	1.7	48	3			
Desflurane	6	2.4		664	0.45	1.3	27	0.02			
Nitrous oxide	105	60.0	52.5	Gas	0.47	1.1	2.3	0.004			
Xenon	71	32.6	_	Gas	0.12	_	144	0			

^aMAC (minimum alveolar concentration) values are expressed as vol %, the percentage of the atmosphere that is anesthetic. A value of MAC greater than 100% means that hyperbaric conditions would be required.

- Gas inerte. Costoso.
- Insolubile nel sangue e nei tessuti → induzione e risveglio velocissimi.
- Antagonista NMDA e inibitore dei canali K⁺.
- Effetto anestetico sufficientemente potente, ma meglio in associazione con propofol.
- Molto ben tollerato.

^bMAC_{awake} is the concentration at which appropriate responses to commands are lost.

 $^{^{}c}\text{EC}_{50}$ is the concentration that produces memory suppression in 50% of patients. —, Not available.

Svantaggi terapeutici Vantaggi terapeutici **Anestetici** • Buona analgesia Deve essere somministrato inalatori • Inizio/risveglio rapidi utilizzando uno speciale · Sicuro, non irritante vaporizzatore Desflurano · Anestesia incompleta Assenza di rilassamento Protossido Buon rilassamento muscolare muscolare d'azoto Recupero rapido Deve essere utilizzato con · Stabilità della gittata cardiaca altri anestetici per Alotano Non aumenta la pressione l'anestesia chirurgica intracranica • Nessuna sensibilizzazione del cuore all'adrenalina • Riduce il flusso epatico e renale • Riduce la pressione arteriosa Isoflurano Sensibilizza il miocardio alle azioni delle catecolamine Buon rilassamento della Tossicità epatica muscolatura liscia bronchiale Sevoflurano Aritmie per i pazienti asmatici • Inizio/risveglio rapidi • Non irritante; utile nei bambini **Anestetici** Potenziale tossicità renale endovenosi in presenza di flusso ridotto • Inizio d'azione rapido Anestesia potente Tiopental . Scarsa analgesia · Causa nausea significativa Ketamina · Minimo rilassamento muscolare • Buona analgesia Laringospasmo Fentanil Nausea non probabile • Inizio d'azione rapido Scarsa analgesia Propofo Abbassa la pressione intracranica • Nessuna depressione respiratoria Desmedetomidina · Riduce i riflessi cardiovascolari indesiderabili