

# Analgeticko-myorelaxační infuze v terapii vertebrogenního algického syndromu – technologické a klinické aspekty

## Analgesic-muscle relaxant infusion in back pain therapy – technological and clinical aspects

### Souhrn

**Cíl:** Cílem práce bylo ozřejmit složení a způsob podávání analgeticko-myorelaxačních infuzí (AMI) běžně používaných v klinické praxi, zhodnotit racionalitu zařazení jednotlivých složek do AMI a zhodnotit kompatibilitu a stabilitu složek nejčastěji používaných AMI. **Metodika:** Formou dotazníkového průzkumu bylo osloveno 15 náhodně vybraných klinických pracovišť pro získání přehledu spektra AMI používaných v ČR. Racionalita složení AMI byla hodnocena na základě posouzení farmakologických a farmaceutických vlastností léčiv a důkazů pro jejich použití v terapii vertebrogenního algického syndromu (VAS). Dále byla provedena studie kompatibility a stability dvou nejčastěji používaných AMI (směs č. 1: trimekain, metamizol, guaifenesin; směs č. 2: trimekain, metamizol, síran hořečnatý). **Výsledky:** Bylo zjištěno používání značného množství různých kombinací léčivých přípravků, nejčastěji ze skupiny analgetik, myorelaxancií, kortikosteroidů a lokálních anestetik. Složení AMI se přitom ukázalo být ne vždy zcela racionální, a to jak z farmakoterapeutického (účinnost, bezpečnost, evidence), tak technologického (kompatibilita, stabilita) hlediska. Provedená technologická studie pak prokázala kompatibilitu a stabilitu u dvou nejčastěji používaných směsí. **Závěry:** Zavedené používání AMI má řadu podstatných nedostatků. V terapii VAS se proto zdá být ve většině případů a v různých ohledech vhodnější perorální podání léčiv. Intravenózní terapie by tak mohla zůstat vyhrazena pro specifické situace.

### Abstract

**Aim:** The aim was to clarify the constituents and the method of administration of analgesic-muscle relaxant infusions (AMIs) routinely used in clinical practice, to rationalise individual components in AMIs, and to evaluate the compatibility and stability of the most often used AMI components. **Methods:** In the form of a questionnaire survey, 15 randomly selected clinical departments were contacted to obtain an overview of the spectrum of AMIs used in the Czech Republic. The rationality of the composition of AMIs was evaluated based on an assessment of the pharmacological and pharmaceutical properties of the drugs and the evidence for their use in back pain therapy. Furthermore, a compatibility and stability study of the two most often used AMIs (mixture No. 1: trimecaine, metamizole, guaifenesin; mixture No. 2: trimecaine, metamizole, magnesium sulfate) was conducted. **Results:** A large number of different combinations of drugs was found to be used, most often from the group of analgesics, muscle relaxants, corticosteroids, and local anaesthetics. The composition of AMIs proved not to be always completely rational, both from a pharmacotherapeutic (efficacy, safety, evidence) and technological (compatibility, stability) point of view. The performed technological study then proved the compatibility and stability of the two most frequently used mixtures. **Conclusions:** The established use of AMIs has a number of significant shortcomings. Therefore, in most cases and for a variety of reasons, oral administration of drugs seems to be more appropriate for the treatment of back pain. Intravenous therapy could thus be reserved for specific situations.

### Klíčová slova

vertebrogenní algický syndrom – analgetika – myorelaxancia – infuzní terapie – perorální terapie – stabilitní studie

### Key words

back pain – analgesics – muscle relaxants – infusion therapy – oral therapy – stability study

Redakční rada potvrzuje, že rukopis práce splnil ICMJE kritéria pro publikace zaslané do biomedicínských časopisů.

The Editorial Board declares that the manuscript met the ICMJE "uniform requirements" for biomedical papers.

I. Murínová<sup>1-3</sup>, A. Linhartová<sup>1,4</sup>, J. Muselík<sup>5</sup>, J. Cihlo<sup>1,6</sup>, L. Dvůřková<sup>1,7</sup>, J. Gregorová<sup>8</sup>, K. Kroutilová<sup>1,9</sup>, K. Langmaierová<sup>1,3,10</sup>, L. Polášková<sup>1,2</sup>, J. Vedrová<sup>1,11</sup>, M. Vodička<sup>1,12</sup>

<sup>1</sup> Pracovní skupina pro ředění a podávání léčiv, Česká odborná společnost klinické farmacie ČLS JEP

<sup>2</sup> Oddělení klinické farmacie, ÚVN – VFN, Praha

<sup>3</sup> Ústav aplikované farmacie, Farmaceutická fakulta, MU, Brno

<sup>4</sup> Oddělení klinické farmacie, Lékárna, Fakultní Thomayerova nemocnice, Praha

<sup>5</sup> Ústav farmaceutické technologie, Farmaceutická fakulta, MU, Brno

<sup>6</sup> Lékárna Multiscan Pharma, s.r.o. – oddělení přípravy cytostatik, Pardubice

<sup>7</sup> Oddělení klinické farmacie, FN Plzeň-Bory

<sup>8</sup> Oddělení klinické farmacie, FN Bulovka, Praha

<sup>9</sup> Pracoviště klinické farmacie, Ústavní lékárna, MOÚ, Brno

<sup>10</sup> Oddělení klinické farmacie, Krajská zdravotní, a.s. – pracoviště Teplice

<sup>12</sup> Pracoviště klinické farmacie, Ústav hematologie a krevní transfuze, Praha

<sup>12</sup> Pracoviště klinické farmacie, Lékárna, Krajská nemocnice T. Bati, a.s., Zlín



PharmDr. Irena Murínová  
Oddělení klinické farmacie  
ÚVN – VFN, Praha  
U Vojenské nemocnice 1200  
169 02 Praha  
e-mail: irena.murinova@uvn.cz

Přijato k recenzi: 22. 3. 2021

Přijato do tisku: 8. 10. 2021

## Úvod

Vertebrogení algický syndrom (VAS) je jednou z nejčastěji řešených diagnóz v ordinaci ambulantního neurologa. Často se jedná o onemocnění s rizikem dalších recidiv. Bolest může být lokalizována v různých oblastech páteře, může být doprovázena neurologickou symptomatologií a limitovat pacienta v pohybu [1].

V roce 2018 byly dorzopatie (kód diagnózy M00–M99 dle Mezinárodní klasifikace nemocí [MKN-10]) příčinou pracovní neschopnosti u 6 886 pacientů / 100 000 pojištěnců a příčinou hospitalizace u 174 298 pacientů, přičemž průměrná doba jedné hospitalizace činila 6,2 dne [2].

V akutní fázi VAS je zásadní rychle ztlumit bolest. Navazující dlouhodobá a pravidelná rehabilitace s aktivní účastí pacienta pak představuje účinný nástroj v prevenci rozvoje chronických bolestivých stavů [3].

Jedním z možných řešení akutní fáze VAS jsou intravenózně podávané analgeticko-myorelaxační infuze (AMI). Jedná se o infuzní směsi, které obvykle obsahují složku analgetickou a myorelaxační, v některých případech i protizánětlivou. Od jejich podání je očekáván ústup bolesti a spasmů kosterního svalstva, v ideálním případě s rychlým nástupem a dostatečně dlouhým trváním účinku. Nicméně přesvědčivá data o efektivitě, jakož i jasná doporučení stran indikace, složení a dávkování AMI chybí; jejich použití je postupem off-label.

V ČR mají AMI dlouholetou tradici, proto obsahují i starší parenterální přípravky, které jsou dnes v jiných případech využívány již jen minimálně. Obecně platí, že směsi používané různými pracovišti mají variabilní, a ne

vždy zcela racionální složení. Běžným problémem je rovněž neověřená kompatibilita a stabilita složek ve výsledné infuzní směsi.

Nastavení a dohled nad správným použitím infuzních léčiv patří mezi běžné aktivity klinického farmaceuta. V roce 2017 proto byla pod záštitou České odborné společnosti klinické farmacie ČLS JEP založena Pracovní skupina pro ředění a podávání léčiv. Jedním z úkolů, které si pracovní skupina při svém vzniku stanovila, bylo zmapovat a zhodnotit problematiku používání AMI v ČR [4]. Předložený text shrnuje závěry provedeného šetření.

## Cíl

Cílem práce bylo:

1. ozeřmit složení a způsob podávání AMI běžně používaných v klinické praxi;
2. zhodnotit racionalitu zařazení jednotlivých složek do AMI, a to z hlediska účinnosti i případných rizik;
3. zhodnotit kompatibilitu a stabilitu složek nejčastěji používaných AMI.

## Metodika

Spektrum AMI běžně používaných v ČR bylo zjištěno formou pilotního dotazníkového průzkumu. Osloveno bylo 15 náhodně vybraných klinických pracovišť různého typu (fakultní nemocnice i malé okresní nemocnice, neurologická oddělení i všeobecná interní oddělení apod.). Sledovanými charakteristikami AMI byly složení, objem a délka podávání infuze.

Racionalita složení AMI byla hodnocena na základě posouzení farmakologických a farmaceutických vlastností léčiv a evidence based medicine pro jejich použití v terapii VAS.

Hodnocení chemické stability složek dvou nejčastěji používaných AMI bylo provedeno ve spolupráci s Ústavem farmaceutické technologie Farmaceutické fakulty Masarykovy univerzity Brno.

Složení směsí bylo:

- č. 1: trimekain, metamizol, guaifenesin a 0,9% chlorid sodný;
- č. 2: trimekain, metamizol, síran hořečnatý ( $MgSO_4$ ) a 0,9% chlorid sodný.

K přípravě směsí byly použity komerčně dostupné léčivé přípravky (tab. 1). Příprava proběhla způsobem běžným v klinické praxi, každá směs byla připravena ve dvou vyhotoveních.

Směsi byly následně skladovány po dobu 2 h (což odpovídá maximální obvyklé délce aplikace AMI v klinické praxi), a to na světle, při teplotě  $20 \pm 2^\circ C$ .

V časech 0, 30, 60, 90 a 120 min byl odebrán 1 ml směsi a doplněn do 10 ml metanolem. Vzorky byly ihned analyzovány metodou high-performance liquid chromatography (HPLC). K analýze byl použit kapalinový chromatograf Agilent Technologies (Agilent 1260, Santa Clara, CA, USA) s kvartérní pumpou, automatickým dávkovačem a detektorem s diodovým polem. K chromatografické separaci byla použita kolona Nucleodur 100-5 CN-RP (Macherey-Nagel Inc., Allentown, USA). Spektra byla snímána při 230 nm. Jako standardy ke kvantitativnímu stanovení byly použity farmaceutické suroviny trimekain hydrochlorid a guaifenesin od firmy Dr. Kulich (Macherey-Nagel Inc., Allentown, USA) a metamizol sodná sůl monohydrát a 4-methylaminoantipyrin (4-MAA) od firmy Sigma Aldrich s.r.o. (St. Louis, USA). Dávkováno bylo 0,5  $\mu$ l vzorku.

Tab. 1. Složení analyzovaných AMI č. 1 a č. 2.

Registrovaný název léčivého přípravku Doplňek názvu	Účinná látka	Držitel rozhodnutí o registraci	AMI č. 1 Obsah mg (ml)	AMI č. 2 Obsah mg (ml)
MESOCAIN 1% 10MG/ML INJ SOL 10x10ML	trimekain	Zentiva	100 mg/10 ml	100 mg/10 ml
GUAJACURAN 50MG/ML INJ SOL 10x10ML	guaifenesin	Zentiva	500 mg/10 ml	
NOVALGIN 500MG/ML INJ SOL 5x5ML	metamizol	Sanofi-Aventis	2 500 mg/5 ml	2 500 mg/5 ml
MAGNESIUM SULFURICUM BBP 200MG/ML INJ SOL 5x10ML	20% $MgSO_4$	Biotika Bohemia		2 000 mg/10 ml
CHLORID SODNÝ 0,9% BRAUN 9MG/ML INF SOL 10x250ML II	0,9% NaCl	B. Braun	250 ml	250 ml

AMI – analgeticko-myorelaxační infuze

Kvantifikace byla provedena na základě kalibračních křivek jednotlivých standardů. Pro stanovení trimekainu a guaifenesinu v infuzní směsi byly použity mobilní fáze metanol (A) a 0,1% triethylamin ve fosfátovém pufru o pH 4,0 (B). Složení mobilní fáze: 15 % (A) a 85 % (B), průtok 1,0 ml/min, teplota kolony 25 °C. Pro stanovení metamizolu a 4-MAA v infuzní směsi byly použity mobilní fáze methanol (A) a 0,1% triethylamin ve fosfátovém pufru o pH 7,0 (B). Složení mobilní fáze: 0–7 min 20 % (A) a 80 % (B), 10–24 min 30 % (A) a 70 % (B), průtok 1,0 ml/min, teplota kolony 25 °C.

Chemická stabilita  $MgSO_4$ , který byl součástí stanovované směsi č. 2, nebyla hodnocena. Dle literárních zdrojů je  $MgSO_4$  v infuzních roztocích stabilní [5].

## Výsledky

### Výsledky dotazníkového šetření

Bylo zjištěno používání značného množství různých kombinací léčivých přípravků (celkem 53 různých AMI) – nejčastěji se vyskytující kombinace uvádí tab. 2. Mezi léčiva používaná pro účely AMI patří nesteroidní antiflogistika, metamizol, tramadol, kortikosteroidy, myorelaxancia, lokální anestetika, minoritně pak petidin, diazepam, fosforečnan sodný, prokain a kalcium glukonát.

AMI bývají nejčastěji tříložkové (25x), méně často pak čtyřložkové (16x) či dvousložkové (9x). Ve dvou případech bylo referováno použití pětisložkové AMI.

Jako nosný roztok je nejvíce používán 0,9% chlorid sodný o objemu 250 ml.

Pokud jde o délku infuze, AMI jsou podávány po různě dlouhou dobu (30–120 min), nejčastěji však po dobu 60 min. Obvyklá frekvence podávání AMI je 1x denně.

### Výsledky hodnocení léčiv

Byly hodnoceny čtyři nejčastěji používané skupiny léčiv:

- analgetika: nesteroidní antiflogistika (NSA) a metamizol;
- myorelaxancia;
- kortikosteroidy (KS);
- lokální anestetika (LA);
- a to v indikaci VAS.

### Nesteroidní antiflogistika

Ratio pro zařazení NSA do AMI představuje jejich analgetický a protizánětlivý účinek založený na inhibici cyklooxygenázy a následně inhibici syntézy prostaglandinů.

Přehled NSA, která jsou k dispozici v parenterální formě (a tedy dostupná pro po-

Tab. 2. Výběr nejčastěji používaných kombinací AMI v ČR.

Nejčastěji používané kombinace AMI v ČR	Počet pracovišť*
metamizol, guaifenesin, trimekain	8
metamizol, guaifenesin, $MgSO_4$	7
metamizol, guaifenesin, dexametason	5
guaifenesin, dexametason, $MgSO_4$	3
metamizol, guaifenesin, dexametason, $MgSO_4$	2

\*celkem bylo osloveno 15 náhodně vybraných klinických pracovišť  
AMI – analgeticko-myorelaxační infuze

Tab. 3. Nesteroidní antiflogistika dostupná v parenterální lékové formě v ČR (stav k 8. 3. 2021) [8].

Léčivá látka	Léčivý přípravek
sodná sůl diklofenaku	Almiral, Dolmina
sodná sůl diklofenaku + orfenadrin	Neodolpasse
sodná sůl parekoxibu	Dynastat
ibuprofen	Ibuprofen B. Braun
ketoprofen	Ketonal
natrium salicylát	Natrium salicylicum BBP

dání infuzí), uvádí tab. 3. Z těchto NSA jsou pro účely AMI běžně využívány natrium salicylát (NS), ibuprofen, ketoprofen a diklofenak. Nejčastěji používaným je NS.

Analgetická účinnost ekvipotentních dávek různých NSA je na populační úrovni srovnatelná. Je však známo, že na individuální úrovni existuje vysoká variabilita v odpovědi na léčbu – účinnost konkrétního NSA u konkrétního pacienta přitom nelze předem odhadnout [6].

Pokud jde o nežádoucí účinky (NÚ), NS, ibuprofen, ketoprofen a diklofenak se zásadním způsobem neliší v potenciálu k navození jak gastrointestinálních, tak dalších NÚ typických pro skupinu NSA.

NS, ibuprofen, ketoprofen a diklofenak mají krátký plazmatický poločas (max. 6 h), tj. podání jedné dávky nepokryje účinkem celých 24 h [7].

### Metamizol

Metamizol je dalším léčivem s analgetickým účinkem. Kromě toho disponuje ještě účinkem spazmolytickým (a antipyretickým) a podle některých zdrojů i protizánětlivým. Spazmolytický účinek je přitom omezen na hladké svaly – podání metamizolu tedy neovlivňuje spazmy kosterních svalů, které mohou být u VAS přítomny.

Běžně se vyskytující NÚ metamizolu je arteriální hypotenze po rychlém intravenózním podání. Vzácným, avšak závažným NÚ pak může být rozvoj agranulocytózy na imunoalergickém podkladě. Výskyt tohoto NÚ není závislý na dávce a může k němu dojít kdykoli během léčby parenterálními i perorálními formami léčiva. Ve srovnání s NSA je výhodou, že metamizol nemá gastrointestinální NÚ.

Délka trvání účinku metamizolu je 4 h.

Z provedeného průzkumu vyplývá, že častou součástí AMI je přípravek Analgin (Biotika Bohemia, spol. s r.o., Praha, ČR), který obsahuje kromě metamizolu ještě další dvě složky – spazmolytika pitofenon a feni-  
verin. I tato léčiva uvolňují spazmy pouze hladkých (nikoliv kosterních) svalů – jejich použití v terapii VAS proto nemá racionální podklad.

### Myorelaxancia

Ratio pro zařazení myorelaxancií do AMI představuje jejich relaxační účinek na kosterní svalstvo založený na působení v CNS. Hlavní místo účinku tizanidinu je v míše, kde stimuluje presynaptických alfa2-receptorů inhibuje uvolňování excitačních aminokyselin, které stimulují N-methyl-D-aspartátové (NMDA) receptory. Zároveň má mírný cent-

Tab. 4. Přehled myorelaxancií a jejich vybrané farmakokinetické parametry [8].

Léčivá látka	Léčivý přípravek	Dávka		Nástup	Účinek		
		Jednotlivá	Maximální denní		T <sub>max</sub>	Trvání	T <sub>1/2</sub>
mefenoxalon	Dimexol, Dorsiflex	1–2 tbl. (0,2–0,4 g)	8–10 tbl. (1,6–2 g)	20–30 min	2–4 h	6–8 h	3–6 h
tizanidin	Sirdalud	1–2 tbl. (2 i 4 mg)	24–36 mg	20–30 min	1–2 h	6–8 h	2,5 h
guaifenesin p.o.	Guajacuran	1–2 tbl. (0,2–0,4 g)	12 tbl. (2,4 g)	20–30 min	NZ	NZ	1 h
guaifenesin i.v.	Guajacuran	2–4 amp. (1–2 g)	NZ	3–5 min	NZ	18–25 min	1 h
orfenadrin	Neodolpasse (obs. i diklofenak)	30 mg (1 dávka)	60 mg (2 dávky)	2 min	NZ	6–8 h	14 h
MgSO <sub>4</sub> i.v.	Magnesium sulfate Kalceks	1–4 g	8 g	okamžitě	NZ	30 min	NZ

NZ – není známo, Souhrn údajů o přípravku informaci neuvádí

Tab. 5. Průměrný relativní obsah sledovaných účinných látek ve směsích analgeticko-myorelaxačních infuzí č. 1 a č. 2.

Čas (min)	Guaifenesin %		Trimekain %		Metamizol %	
	směs 1	směs 2	směs 1	směs 2	směs 1	směs 2
0	100,0	–	100,0	100,0	100,0	100,0
30	102,3	–	102,3	101,0	91,2	91,3
60	103,1	–	103,1	100,3	87,2	86,3
90	98,5	–	98,5	100,7	83,9	84,8
120	101,3	–	101,3	102,1	83,7	82,0

Pozn.: Změřené hodnoty byly vztaženy ke zjištěným hodnotám v čase 0.

rální analgetický účinek. Mefenoxalon snižuje tonus příčně pruhovaného kosterního svalstva tím, že inhibuje polysynaptické reflexní mechanismy, které způsobují zvýšené napětí. Navíc má i velice slabé centrální anxiolytické účinky [8]. Komplexní účinek se širokým spektrem má orfenadrin; nejen myorelaxační, ale i analgetický (antagonista sodíkových kanálů, antagonist NMDA receptoru, inhibitor reuptake noradrenalinu) [9]. Tlumí tak nejen nociceptivní, ale i neuropatické bolesti. Jsou popisovány i jeho euforizující vlastnosti [10]. Guaifenesin je látka odvozená od propanediolu, která má expektorační a částečně také myorelaxační účinky. Přesný mechanismus účinku této látky na snížení svalového tonu však není znám. Předpokládá se, že guaifenesin potlačuje nebo blokuje přenos nervových impulzů na úrovni interneuronů v subkortikálních oblastech mozku, mozkového kmene a míchy. Využíván je i pro své anxiolytické účinky. Hořčík jako kofaktor enzymatických systémů působí na neurochemickou transmisí a muskulární excitabilitu. Hořečnaté ionty inhibují uvolňování acetylcholinu z presynaptických nervových zakončení cholinergních nervových vláken a v nervosvalové ploténce svalů kostry [8].

Řada dat publikovaných o myorelaxanciích se týká léčiv, která nejsou v ČR k dispozici (karisoprolol, metocarbamol a další). Výjimkou jsou v tomto směru tizanidin a orfenadrin. Pro typicky česká specifika (mefenoxalon, guaifenesin) pak kvalitní studie zcela chybí.

V rámci Cochranova systematického review byla hodnocena účinnost myorelaxancií v terapii nespecifické bolesti dolních zad – pacientům byla podávána myorelaxancia buď v monoterapii, nebo v kombinaci s jinými terapeutickými postupy [11]. Autoři studie závěrem konstatují, že myorelaxancia poskytují úlevu od bolesti účinněji než placebo. Nicméně výskyt NÚ (ospalost, závratě a další) je vysoký, a proto by myorelaxancia měla být podávána uvážlivě (po zvážení poměru riziko/přínos).

Americká asociace lékařů pak ve svých doporučeních uvádí, že použití myorelaxancií je svou účinností srovnatelné s nefarmakologickou léčbou (cvičení, masáže, teplo, akupunktura). Nefarmakologická léčba by přitom měla být preferována z důvodu výskytu NÚ při podání myorelaxancií [12].

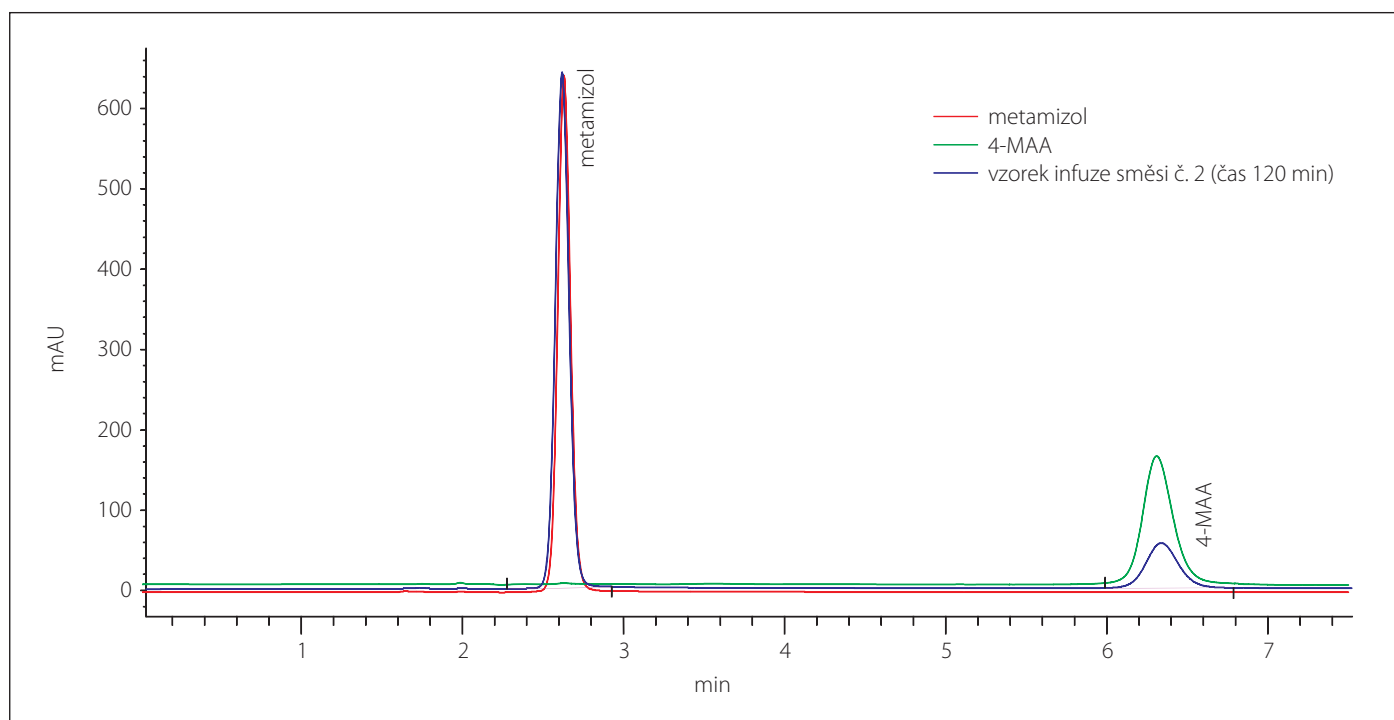
Přehled léčivých látek této skupiny a jejich vybrané farmakokinetické parametry uvádí tab. 4 [8].

### Kortikosteroidy

Standardní terapií akutních bolestí dolní části zad jsou NSA. Přidání KS nemá v této indikaci aditivní analgetický efekt [13–16]. Ani konkrétně u akutních lumbosakrálních radikulopatií, které nejsou indikovány k chirurgické intervenci či specifické léčbě, nemá použití KS vliv na úlevu od bolesti. Přesto jsou při nedostatečné odpovědi na NSA KS někdy podávány. Ve studiích byl nejčastěji podáván prednison per os v dávce 60–80 mg po dobu prvních 5 dnů, s postupným vysazováním v průběhu dalších 10 dnů [17].

Vzhledem k četným fyziologickým účinkům KS v organismu je tato skupina léčiv obecně zatížena mnohými NÚ – jedná se např. o zvýšení krevního tlaku, zhoršení glukózové tolerance, psychické změny, gastrointestinální NÚ, zvýšené riziko infekčních komplikací, zhoršené hojení ran aj. Nezanedbatelná je i četnost výskytu NÚ, která roste s dávkou a délkou terapie. Krátkodobé podávání KS by mělo být relativně bezpečné, přesto je třeba pečlivě monitorovat výskyt NÚ, a to zejména u rizikových skupin pacientů.

V rámci AML je nejčastěji používán dexametason. Oproti jiným KS postrádá mi-



Obr. 1. Chromatogramy stanovení metamizolu a jeho hydrolyzovaného rozkladného produktu 4-MAA.

Fig. 1. Chromatograms of metamizole and its hydrolyzed degradation product 4-MAA.

neralokortikoidní efekt. Jeho plazmatický poločas je krátký (cca 4 h), ale poločas biologického účinku je dlouhý (až 36 h).

Poznámka: V případě lumbální spinální stenózy, jejíž příčinou je zúžení páteřního nebo kořenového kanálu, je použití KS diskutováno ve spojení s epidurálním podáním [18]. U subakutních a chronických bolestí dolních zad je použití KS zmiňováno v rámci periradikulární terapie – i v tomto případě se jedná o epidurální podání [19].

### Lokální anestetika

Farmakodynamické ratio pro systémové použití LA představuje ovlivnění sodíkových kanálů, některých receptorů (např. NMDA) a hladin zánětlivých mediátorů. Použití LA v indikaci intravenózní analgezie je vedeno snahou snížit spotřebu opioidů a redukovat tak jejich NÚ. Data jednoznačně potvrzující schopnost LA ovlivnit některé typy bolesti a snížit spotřebu opioidů však zatím chybí. Nejvíce publikovaných zahraničních dat je vztaženo k lidokainu [20–22].

V ČR je pro použití v indikaci intravenózní analgezie schváleno pouze jediné LA – prokain. Použití trimekainu a lidokainu je tedy postupem off-label. Přesto je na základě empirické praxe v rámci AMI rutinně podáván trimekain.

Při podávání LA je třeba mít na paměti i možné riziko výskytu NÚ, zvláště kardiovaskulárních (poruchy rytmu, hypotenze).

Plazmatický poločas LA je v řádu jednotek až desítek minut.

### Výsledky stabilitní studie

Výsledky hodnocení stability jsou shrnuty v tab. 5. Je z nich zřejmé, že obsah guaifenesinu a trimekain-hydrochloridu v obou analyzovaných směsích odpovídá teoretickým hodnotám a v čase se nemění (změna relativního obsahu v čase 120 min oproti hodnotě v čase 0 min není větší než 5 %). Obsah metamizolu sodné soli monohydrátu v obou směsích v čase klesá (pokles relativního obsahu v čase 120 min oproti hodnotě v čase 0 min činí průměrně 17,15 %), což souvisí s postupnou tvorbou hydrolyzovaného produktu 4-MAA (obr. 1).

MgSO<sub>4</sub> je v infuzních roztocích stabilní, a proto nebyl přímo stanovován. Pokud jde o jeho vliv na ostatní složky směsi č. 2, je jeho působení indiferentní (výsledky stanovení daných analytů ve směsi č. 2 se nelišily od výsledků stanovení stejných analytů ve směsi č. 1).

### Diskuze

V následujícím textu bude diskutována rutinní klinická praxe při zacházení s AMI v ČR.

Běžně předepisované AMI jsou směsí několika složek, s čímž souvisí riziko jejich vzájemných inkompatibilit. Většina přípravků používaných pro přípravu AMI není určena pro podání ve směsných infuzích – data o jejich vzájemné kompatibilitě chybí. Hodnocení kompatibility (a stability) směsí přitom nelze omezit pouze na vizuální kontrolu po jejich přípravě. Kompatibilitu a stabilitu lze prokázat pouze kvalitativním a kvantitativním analytickým hodnocením reakčních/rozkladných produktů v čase – tak, jak to bylo provedeno zde u směsí č. 1 a 2. Bohužel v běžných podmínkách komplikuje získání takových dat omezená dostupnost analytického vybavení farmaceutických úseků zdravotnických zařízení, absence dat u léčivých přípravků typických pro ČR a široké spektrum jejich používaných kombinací. Za použití přípravků neschváleným způsobem pak nese plnou odpovědnost předepisující lékař.

AMI jsou obvykle ordinovány jako delší (konkrétně 60min) infuze 1× denně. Intravenózní aplikace zaručuje okamžitou dostupnost léčiva v centrálním kompartmentu, a tím prakticky okamžitý nástup účinku. Míru dosaženého účinku přitom určuje nejen dávka, ale také délka infuze – tzn. čím delší infuze, tím nižší maximální plazmatická koncentrace a nižší maximální možný efekt. Poločas většiny základních léčiv (analgetika

Tab. 6. Obvyklé ordinace AMI a jejich nevýhody a rizika.

Obvyklá ordinace AMI	Nevýhody/rizika
směs několika složek	riziko inkompatibilit
intravenózní podání	invazivita, podmínka žilního vstupu
podání pomalou infuzí (obvykle 60 min)	nedosažení max. efektu, který je u akutní bolesti žádoucí
podání 1x denně	nezajištění 24h efektu

AMI – analgeticko-myorelaxační infuze

Tab. 7. Inkompatibility nesteroidních antiflogistik [8].

Léčivá látka	Inkompatibility
natrium salicylát	nejsou známy
sodná sůl diklofenaku	nelze přidat k jiným injekčním roztokům Pozn.: Ředění je možné pouze s 0,9% chloridem sodným či 5% glukózou a s bikarbonátem sodným. Jinak vzniká přesycený roztok s možností tvorby krystalů (precipitace).
ibuprofen	studie kompatibility nejsou k dispozici, a proto nelze mísit s jinými léčivými látkami
ketoprofen	nelze mísit ve stejné infuzní lahvi s tramadolem – riziko precipitace

a myorelaxancia) používaných v rámci AMI se pohybuje v rozmezí 4–6 h. Podání 1x denně pak nemůže zajistit trvání účinku po dobu celých 24 h.

Mezi další nevýhody AMI patří podmínka žilního přístupu, invazivita aplikace (a tedy nepohodlí pro pacienta), vyšší zátěž pro ošetřovatelský personál a v neposlední řadě také vyšší finanční náklady na léčbu (souhrnně viz tab. 6).

Je tedy racionální otázkou, zda mají intravenózní AMI nějaké zásadní výhody oproti kombinované terapii perorálními formami léčiv, tzn. zda by perorální terapie VAS byla adekvátní alternativou infuzím. Z hlediska jednotlivých lékových skupin:

Použití NSA v terapii VAS je s ohledem na jejich analgetický a protizánětlivý účinek logické.

NS, v rámci AMI nejčastěji používané NSA, nemá perorální variantu. Nicméně oproti ostatním NSA, která jsou k dispozici v perorálních formách, nemá žádné farmakodynamické ani farmakokinetické výhody. V ČR je na trhu široká škála perorálních NSA s výbornou a rychlou absorpcí, která umožňuje dosáhnout maximálních sérových koncentrací už přibližně za 1 h. Léčba perorálními formami NSA je navíc méně nákladná (ceny definovaných denních dávek jsou u perorálních NSA v řádu jednotek Kč vs. celková cena jedné infuze NSA, tj.

součet cen léčivého přípravku, nosného roztoku a infuzního setu platných k 8. 3. 2021, se pohybuje mezi 40–55 Kč). Použití NSA v infuzních směsích je ke všemu spojeno s rizikem známých inkompatibilit (viz tab. 7).

O úloze metamizolu v terapii VAS rovněž není pochyb. Sporné je však jeho společné podávání ve směsi s NSA – tento postup přitom není v klinické praxi ojedinělý. Aktuálně jsou na trhu k dispozici kromě injekčního roztoku a perorálních tablet i perorální kapky, které mají oproti tabletám rychlejší nástup účinku (15 vs. 30 min). Výhodou použití perorálních forem metamizolu je snížení pravděpodobnosti výskytu nežádoucí hypotenze reakce po podání.

Použití myorelaxancií v terapii VAS lze zvážit u pacientů s přítomnými spazmy kosterních svalů. Řada myorelaxancií používaných v klinické praxi má komplexní účinek zahrnující i analgetický, příp. anxiolytický efekt (pozn. právě anxiolýza může být důvodem častého zastoupení guaifenesinu v AMI). Pro optimální efekt léčby je důležité podat myorelaxancia v dostatečné dávce, což bohužel bývá limitováno výskytem NÚ – myorelaxancia by proto měla být používána uvážlivě. Bezpečnou alternativou se srovnatelnou účinností představují nefarmakologické postupy (cvičení, masáže, teplo, akupunktura).

Intravenózní podání myorelaxancií (guaifenesin, MgSO<sub>4</sub> a orfenadrin) se vyznačuje rychlým nástupem účinku (v řádu minut). Délka trvání účinku je přítom u prvních dvou jmenovaných léčiv velmi krátká – přibližně pouhých 30 min (pozn. tento problém se netýká orfenadrinu, jehož účinek trvá 6–8 h). Tabletové formy myorelaxancií (guaifenesin, mefenoxalon a tizanidin) mají navzdory perorálnímu podání srovnatelně rychlý nástup účinku (20–30 min), mefenoxalon a tizanidin navíc disponují i dlouhým trváním účinku (6–8 h). Použití perorálních forem podporuje i finanční srovnání – perorální terapie vychází asi na 20 Kč/den, naproti tomu intravenózní podání např. frekventně používaného guaifenesinu je 3x dražší (údaje platné k 8. 3. 2021).

Použití KS v terapii VAS lze zvážit u pacientů s nedostatečnou odezvou na terapii NSA, paracetamolem a slabými opioidy. I v takovém případě je však možné považovat jejich podání pouze za terapeutický pokus.

Biologická dostupnost KS po perorálním podání je vysoká (cca 90 %), a nelimituje tedy využitelnost této cesty podání. Základní cena obou lékových forem dexametasonu je srovnatelná (cca 8–10 Kč za 1 dávku à 8 mg); u infuze je však nutné dále započítat náklady na nosný roztok a infuzní set.

Systémové podání LA v indikaci intravenózní analgezie je vedeno snahou snížit spotřebu opioidů, a redukovat tak jejich NÚ. Z důvodu zatím nedostatečné evidence lze použití LA v terapii VAS zvážit pouze v případě, kdy není možné použít NSA a/nebo opioid nebo pokud pacient přichází s intenzivní (krutou) akutní bolestí.

Perorální podání je v případě LA bezpředmětné.

Perorální podání léčiv v terapii VAS se zdá být ve většině případů a v různých ohledech vhodnější než podání intravenózní. Intravenózní terapie by tak mohla zůstat vyhrazena pro specifické situace (vč. využití placebo efektu injekční aplikace).

V případě nutnosti podat léčiva parenterálně se jako atraktivní řešení jeví hromadně vyráběný přípravek kombinující diklofenak (NSA) a orfenadrin (centrální myorelaxans a analgetikum). Přípravek je určen k podání bez nutnosti předchozí přípravy či úpravy (snížuje se tak riziko chyb při přípravě/úpravě), výrobce přitom deklaruje vzájemnou kompatibilitu obou složek i kompatibilitu této směsi s dalšími léčivými látkami (např. s dexametasonem, lidokainem či metoklopramidem). Výhodou je délka trvání účinku až 12 h, po-

tenciální nevýhodou pak potřeba podání pomalou, 1,5–2h infuzí a vyšší cena.

Alternativou je použití AMI s ověřenou kompatibilitou/stabilitou složek. Příkladem jsou zde testované směsi č. 1 a 2 – z výsledků provedené stabilitní studie je zřejmé, že léčivé látky obsažené v těchto směsích jsou vzájemně kompatibilní a po sledované dobu stabilní. V průběhu času došlo k poklesu koncentrace pouze u metamizolu, a to za vzniku jeho hydrolyzovaného produktu 4-MAA. Dle literárních zdrojů se jedná o aktivní metabolit, který vzniká v organizmu i po standardním podání pacientovi (tj. *in vivo*). [23] Je nutné upozornit na to, že zjištěná příznivá stabilitní data lze vztáhnout pouze na testované směsi, nikoliv obecně na všechny AMI používané v ČR.

## Závěr

Racionalizace používání AMI vyžaduje komplexní přístup. Pracovní skupina kriticky zhodnotila složení a způsob podávání AMI s cílem poukázat na slabá místa stávajících preskripčních zvyklostí. Skupina doporučuje zvažovat použití perorálních forem léčiv (v dostatečné dávce). V případě, že bude přistoupeno k podání AMI coby doplňkové terapie, pak s racionálním složením jak ve smyslu terapeutického cíle, tak ve smyslu stability a kompatibility jednotlivých složek, ve vhodném dávkovacím schématu a délce infuze.

## Etické aspekty

Pro tento typ odborného sdělení není nutný souhlas etické komise.

## Konflikt zájmů

Autoři deklarují, že v souvislosti s předmětem studie nemají žádný konflikt zájmů.

## Literatura

1. Ambler Z. Základy neurologie. Praha: Galén 2011.
2. Zdravotnická ročenka České republiky 2018. [online]. Dostupné z URL: <https://www.uzis.cz/res/f/008280/zdr-roccz-2018.pdf>.
3. Hakl M. Léčba bolesti: současné přístupy k léčbě bolesti a bolestivých syndromů. Praha: Mladá fronta 2019.
4. ČOSKF ČLS JEP, Pracovní skupina pro ředění a podávání léčiv. [online]. Dostupné z URL: <https://www.coskf.cz/spolecnost/pracovni-skupiny/pracovni-skupina-pro-redeni-a-podavani-leciv/>.
5. Sarver J, Pryka R, Alexander K et al. Stability of magnesium sulfate in 0.9% sodium chloride and lactated ringers solutions. *Int J Pharm Compd* 1998; 5(2): 385–388.
6. Solomon D. UpToDate, NSAIDs: Therapeutic use and variability of response in adults, Topic 7993 Version 23.0. [online]. Available from URL: [https://somepomed.org/articulos/contents/mobipreview.htm?19/50/20271?source=see\\_link](https://somepomed.org/articulos/contents/mobipreview.htm?19/50/20271?source=see_link).
7. Solomon D. UpToDate, NSAIDs: Pharmacology and mechanism of action, Topic 7989 Version 17.0. [online]. Available from URL: <https://www.uptodate.com/contents/nsaids-pharmacology-and-mechanism-of-action>.
8. SÚKL. Databáze léků, Souhrnu údajů o přípravku. [online]. Dostupné z URL: <http://www.sukl.cz/modules/medication/search.php>.
9. Vymazal T, Urbánek K. Léčba bolesti fixní kombinací orfenadrinu a diklofenaku. *Klin Farmakol Farm* 2018; 32(3): 26–33.
10. UpToDate, orphenadrine: drug information, Lexicomp, Topic 9722 Version 259.0. [online]. Available from URL: <https://somepomed.org/articulos/contents/mobipreview.htm?30/57/31645?source=HISTORY>.
11. van Tulder MW, Touray T, Furlan AD et al. Muscle relaxants for non-specific low-back pain. *Cochrane Database Syst Rev* 2003; 2003(2): CD004252. doi: 10.1002/14651858.CD004252.
12. Qaseem A, Wilt T, McLean R et al. Noninvasive treatments for acute, subacute, and chronic low back pain: a clinical practice guideline from the American College of Physicians. *Ann Intern Med* 2017; 166(7): 514–530. doi: 10.7326/M16-2367.
13. Knight L, Deyo A, Staiger O et al. UpToDate, Treatment of acute low back pain, Topic 7780 Version 55.0. [online]. Available from URL: <https://www.scribd.com/document/401441417/Treatment-of-Acute-Low-Back-Pain-UpToDate>.
14. Chou R, Deyo R, Friedly J et al. Nonpharmacologic therapies for low back pain: a systematic review for an American College of Physicians Clinical Practice Guideline. *Ann Intern Med* 2017; 166(7): 493–505. doi: 10.7326/M16-2459.
15. Friedman B, Holden L, Esses D et al. Parenteral corticosteroids for emergency department patients with non-radicular low back pain. *J Emerg Med* 2006; 31(4): 365–370. doi: 10.1016/j.jemermed.2005.09.023.
16. Eskin B, Shih R, Fiesseler F et al. Prednisone for emergency department low back pain: a randomized controlled trial. *J Emerg Med* 2014; 47(1): 65–70. doi: 10.1016/j.jemermed.2014.02.010.
17. Levin K, Hsu P, Armon C. UpToDate, Acute lumbosacral radiculopathy: treatment and prognosis, Topic 5259 Version 31.0. [online]. Available from URL: <https://www.uptodate.com/contents/acute-lumbosacral-radiculopathy-treatment-and-prognosis>.
18. Levin K. UpToDate, Lumbar spinal stenosis: Treatment and prognosis, Topic 7781 Version 13.0. [online]. Available from URL: <https://www.uptodate.com/contents/lumbar-spinal-stenosis-treatment-and-prognosis>.
19. Chou R. UpToDate, Subacute and chronic low back pain: nonsurgical interventional treatment, Topic 7768 Version 38.0. [online]. Available from URL: <https://www.uptodate.com/contents/subacute-and-chronic-low-back-pain-nonsurgical-interventional-treatment>.
20. Firoozian A, Alipour A, Dezfouli H et al. Does lidocaine as an adjuvant to morphine improve pain relief in patients presenting to the ED with acute renal colic? A double-blind, randomized controlled trial. *Am J Emerg Med* 2016; 34(3): 443–448. doi: 10.1016/j.ajem.2015.11.062.
21. Loj E, Scherber K, Cabrera D et al. Safety and efficacy of intravenous lidocaine for pain management in the emergency department: a systematic review. *Ann Emerg Med* 2018; 72(2): 135–144.e3. doi: 10.1016/j.annemergmed.2017.12.014.
22. Tanen D, Shimada M, Danish D et al. Intravenous lidocaine for the emergency department treatment of acute radicular low back pain, a randomized controlled trial. *J Emerg Med* 2014; 47(1): 119–124. doi: 10.1016/j.jemermed.2012.12.014.
23. Giorgi M, Łebkowska-Wierszewska B, Lisowski A et al. Pharmacokinetic profiles of the active metamizole metabolites after four different routes of administration in healthy dogs. *J vet Pharmacol Therap* 2018; 41: 428–436. doi: 10.1111/jvp.12484.

Impakt faktor časopisu Česká a slovenská neurologie a neurochirurgie pro rok 2020 činí **0,35**.