



معاونت درمان

راهنمای تجویز داروی

آبیراترون

Abiraterone

بهار ۱۴۰۲

تنظیم و تدوین اولیه :

جناب آقای دکتر سیم فروش دبیر بورد محترم رشته تخصصی جراحی کلیه و مجاری ادراری - تقاضا

جناب آقای دکتر امامی دبیر بورد رشته فوق تخصصی خون و سرطان بالغین

جناب آقای دکتر فرهان جانشین دبیر بورد رشته تخصصی رادیوآنکولوژی

جناب آقای دکتر سینا سالاری فوق تخصص خون و سرطان بالغین

جناب آقای دکتر عرفان امینی متخصص اورولوژی و عضو هیات علمی دانشگاه علوم پزشکی تهران

سرکار خانم دکتر شادی ضیایی متخصص فارماکوتراپی

جناب آقای دکتر جمشید سلام زاده رئیس انجمن داروسازی بالینی ایران

سرکار خانم دکتر سیمین ذوقی متخصص فارماکوتراپی

جناب آقای دکتر بربنا ناظم داروسازی عمومی

با همکاری:

دفتر نظارت و پایش مصرف فرآورده های سلامت سازمان غذا و دارو

مشاور: دکتر سانا زبخشند رئیس گروه تدوین استاندارد و راهنمای بالینی معاونت درمان

تحت نظارت فنی:

گروه تدوین استاندارد و راهنمای بالینی

دفتر ارزیابی فن آوری، تدوین استاندارد و تعریف سلامت



بسمه تعالیٰ
راهنمای تجویز دارو

| شرایط تجویز | دوز و تواتر مصرف دارو | شرط تجویز | | افراد صاحب صلاحیت جهت تجویز | محل تجویز و کاربرد دارو | نام دارو |
|---|---|---|--|--|----------------------------------|-------------------------|
| | | منع مصرف | موارد مصرف | | | |
| به برند دارو، توجه شود زیرا شرایط تجویز (با غذا یا معده خالی) بر اساس برند، متفاوت است. هرچند در ایران به نظر می رسد همه شیشه Zytiga هست. | خوراکی: ۱۰۰۰ mg Zytiga یک بار در روز (همراه با پردنیزولون ۵mg دو بار در روز) mg (فرمولاسیون میکرونیزه شده): Yonsa ۵۰۰ یکبار در روز (همراه با متیل پردنیزولون ۴ mg دو بار در روز) خوراکی: ۱۰۰۰ mg Zytiga یک بار در روز (همراه با پردنیزولون ۵mg یک بار در روز) | ازدیاد حساسیت به آبیراترون استات و یا هر یک از ترکیبات تشکیل دهنده دارو نارسایی شدید کبدی | سرطان پروستات متابستاتیک مقاوم به عقیم سازی سرطان پروستات متابستاتیک حساس به عقیم سازی | افراد مخصوص اورولوژی مخصوص رادیوآنکولوژی فوق تخصص خون و سرطان بالغین | بستری، سرپایی | Abiraterone (آبیراترون) |

| شرایط تجویز | دوز و تواتر مصرف دارو | شرط تجویز | | افراد صاحب صلاحیت جهت تجویز | محل تجویز و کاربرد دارو | نام دارو |
|-------------|--|-----------|---|-----------------------------------|----------------------------------|----------|
| | | منع مصرف | موارد مصرف | | | |
| | <p>- ۱۰۰۰ میلی گرم یک بار در روز (در ترکیب با محرومیت آندروژن، دوستاکسل (برای ۶ سیکل)، فیلگراستیم، و پردنیزولون ۵ میلی گرم دو بار در روز). آبیراترون و پردنیزولون تا پیشرفت بیماری یا سمیت غیرقابل قبول</p> <p>* تنظیم دوز برای موارد همراه با القاء کننده قوى CYP3A4</p> <p>در طی درمان از مصرف همزمان القاء کننده قوى CYP3A4 جلوگیری کنید.</p> | | <p>- در سرطان پروستات با درگیری لنف نودهای لگنی</p> <p>- در موارد عود موضعی سرطان پروستات پس از جراحی رادیکال پروستاتکتومی</p> | | | |

| شرایط تجویز | دوز و تواتر مصرف دارو | شرط تجویز | | افراد صاحب صلاحیت جهت تجویز | محل تجویز و کاربرد دارو | نام دارو |
|-------------|---|-----------|------------|-----------------------------------|----------------------------------|----------|
| | | منع مصرف | موارد مصرف | | | |
| | در صورتی که مجبور به تجویز القاء کننده قوى CYP3A4 به صورت همزمان هستید، مصرف آییراترون را به دو بار در روز افزایش دهید (به عنوان مثال: ۱۰۰۰ mg در روز به ۱۰۰۰ mg دو بار در روز [Zytiga] و یا برای ۵۰۰ mg Yonsa). به دنبال قطع مصرف القاء کننده های قوى CYP3A4، دوز دارو و تناوب درمان باید به مقدار قبل بازگردد. | | | | | |

• اقدامات مورد نیاز قبل از تجویز دارو (اقدامات پاراکلینیک و ...)

اختلال عملکرد کبد پیش از شروع درمان بررسی شده و تنظیم دوز مطابق زیر صورت گیرد:

- کم (Child-Pugh کلاس A): تنظیم و تغییر دوز لازم نیست.
 - متوسط (Child-Pugh کلاس B): 250 mg یک بار در روز (Zytiga) یا 125 mg یک بار در روز (Yonsa). در صورتی که میزان ALT و/یا AST، 5 برابر بیشتر از حد بالای میزان طبیعی (ULN) و یا میزان بیلی رویین تام سه برابر بیشتر از ULN در درمان بیماران با اختلالات متوسط کبدی باشد، درمان با دارو متوقف شود.
 - شدید (Child-Pugh کلاس C) مصرف نشود.
- ALT و بیلی رویین قبل از درمان، سپس هر ۲ هفته به مدت ۳ ماه و پس از آن هر ماه. پتانسیم سرم (قبل از درمان و حداقل ماهانه).
 - قند خون (در بیماران دیابتی) در طول و بعد از قطع درمان با آبیراترون
 - فشار خون و احتباس مایعات (قبل از درمان و حداقل ماهانه)

•

• توصیه ها :

- نباید همراه با غذا تجویز شود، با معده خالی ۱ ساعت قبل و یا ۲ ساعت پس از وعده غذایی مصرف شود، برندهای میکرونیزه شده (Yonsa) می‌تواند با یا بدون غذا تجویز شود.

- در صورتی که از داروی abirateron با دوز ۲۵۰ میلی گرم در روز برای درمان استفاده می‌شود توصیه می‌شود، جهت افزایش به جذب آن به همراه غذای چرب مصرف شود.
- لازم است همسر بیمار، جهت دست زدن به قرص‌های بدون روکش، قرص‌های میکرونیزه یا قرص‌هایی که شکسته، له شده یا آسیب دیده اند، از دستکش استفاده نماید.
- لازم است همسر بیمار در طول دوره درمان و تا سه هفته پس از اتمام درمان، از روش مناسب جلوگیری از بارداری استفاده نماید.

-علائم/نشانه‌های نارسایی آدرنوکورتیکوئید (در صورت وجود علائم بالینی، تشخیص مناسب برای تأیید نارسایی آدرنال) و علائم/علائم سمیت کبدی (در صورت بروز ارزیابی کبدی سریعاً صورت گیرد)، بررسی شده و به بیمار آموزش داده شود.

• مُنابع: Up-to-date: