



معاونت درمان

## راهنمای تجویز داروی

اولوکومب

Evolocumab

تابستان ۱۴۰۲

### تنظیم و تدوین اولیه:

جناب آقای دکتر استقامتی استاد غدد درون ریز و متابولیسم / دانشگاه علوم پزشکی تهران / رئیس انجمن دیابت گاپریک

جناب آقای دکتر ربانی دبیر بورد رشته فوق تخصصی غدد درون ریز و متابولیسم کودکان

جناب آقای دکتر طالع فوق تخصص غدد درون ریز و متابولیسم کودکان / دانشگاه علوم پزشکی تهران

سرکار خانم دکتر مخدومی دبیر بورد رشته فوق تخصصی بیماری های داخلی

جناب آقای دکتر صبری دبیر بورد رشته فوق تخصصی قلب کودکان

جناب آقای دکتر عین الله جانشین دبیر بورد رشته فوق تخصصی نفروЛОژی

جناب آقای دکتر مهدی وفادار فوق تخصص غدد درون ریز و متابولیسم کودکان / دانشگاه علوم پزشکی ایران

جناب آقای دکتر نوحی دبیر بورد رشته تخصصی و فوق تخصصی بیماری های قلب و عروق

جناب آقای دکتر حریرچیان دبیر بورد رشته تخصصی بیماری های مغز و اعصاب

سرکار خانم دکتر عبدی فوق تخصص غدد درون ریز بزرگسال

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

### تحت نظارت فنی:

گروه تدوین استاندارد و راهنمای سلامت

دفتر ارزیابی فن آوری، تدوین استاندارد و تعریفه سلامت

## بسمه تعالیٰ

### راهنمای تجویز دارو

شرایط تجویز	دوز و تواتر مصرف دارو	محل تجویز و کاربرد دارو	شرط تجویز		افراد صاحب صلاحیت جهت تجویز	نام دارو
			کنترل اندیکاسیون	اندیکاسیون		
تهیه پروفایل چربی بیمار و عدد LDL-C تعیین LDL هدف با توجه به گروه خطر بیمار داروی اوولوکومب در صورتی تجویز شود که حتماً بیمار حداقل دوز قابل تحمل استاتین و ازتیمیب را مصرف نموده باشد و هنوز به عدد هدف LDL-C نرسیده باشد. در بیمار هموزیگوت هیپرکلسترولمی فامیلیال بعد از تشخیص همراه با درمانهای دیگر از ابتدا تجویز میشود	اطفال / بزرگسال ۰ دوز مصرف برای بزرگسالان مبتلا به هیپرکلسترولمی اولیه و از جمله هتروزیگوت فامیلیال هیپرکلسترولمی ۱۴۰ میلی گرم هر دو هفته یک بار یا ۴۲۰ میلی گرم یکبار در ماه است.	بستری سرپایی و به صورت زیر جلدی با امکان تزریق توسط خود بیمار و در منزل	بیماران با سابقه واکنش حساسیت جدی (مانند آتنیوادما) به اولوکومب و یا سایر ترکیبات موجود در فرآورده دارویی	<b>بزرگسالان:</b> در بیماری قلبی عروقی (CVD) برای کاهش خطر انفارکتوس میوکارد، سکته مغزی و ریواسکولاریزیشن عروق کرونر در صورتی که ترکیب استاتین و ازتیمیب برای کاهش LDL-C به میزان ۵۰% و $\geq 70 \text{ mg/dl}$ کافی نباشد. <b>- هیپرلیپیدمی اولیه، از جمله هتروزیگوت هیپرکلسترولمی فامیلیال:</b> همراه رژیم غذایی، به تنها یا در ترکیب با سایر داروهای کاهنده LDL-C در بزرگسالان مبتلا در صورتی که ترکیب استاتین و ازتیمیب برای کاهش LDL-C کافی نباشد.	متخصص قلب و عروق، فلوشیپ قلب و عروق، فوق تخصص غدد درون ریز و متابولیسم بزرگسال و کودکان، متخصص داخلی، فوق تخصص قلب کودکان، فوق تخصص نفرولوژی متخصص مغز و اعصاب	اوولوکومب Evolocumab Injection sub-cutaneous 140 mg/ml-single use Pre filled sure click autoinjector

	<p>کرد تا بر درمان آفرزیس منطبق شود.</p> <p>تزریق دارو باید در این شرایط بعد از انجام لبپید آفرزیس باشد.</p> <p>دوز مصرف برای افراد بزرگسال مبتلا به بیماری‌های قلبی عروقی CVD ۱۴۰ میلی‌گرم هر دو هفته یک بار یا ۴۲۰ میلی‌گرم ماهی یک بار است.</p> <p>اگر پزشک دوز ۴۲۰ میلی‌گرم را تجویز کند، باید از سه قلم از پیش پرشده استفاده شود، زیرا هر قلم تنها حاوی ۱۴۰ میلی‌گرم دارو است. پس از آن که دارو به دمای اتاق رسید، همه‌ی تزریق‌ها باید ظرف مدت زمان ۳۰ دقیقه انجام شوند.</p>	<p>- هموزیگوت هیپرکلسترولمی فامیلی</p> <p><u>کودکان:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- هتروزیگوت هیپرکلسترولمی فامیلیا : همراه رژیم غذایی، به تنها بی‌یا در ترکیب با سایر داروهای کاهنده (LDL-C) در کودکان بالای ۱۰ سال مبتلا، برای کاهش LDL-C در صورتی که ترکیب استاتین و ازتیمیب برای کاهش LDL-C کافی نباشد.</li> <li>- هموزیگوت هیپرکلسترولمی فامیلیا : همراه رژیم غذایی، به تنها بی‌یا در ترکیب با سایر داروهای کاهنده (LDL-C) در کودکان از سن ۱۰ سال مبتلا برای کاهش LDL-C به محض تشخیص</li> </ul> <p>- در ترکیب با ازتیمیب و یا سایر درمانهای کاهنده LDL-C در بیماران با عدم تحمل یا منع مصرف استاتین‌ها در صورتیکه با سایر درمانها کاهش میزان LDL-C کافی نباشد.</p>	
--	---	---	--



سازمان  
سیاست و برنامه رانی

جمهوری اسلامی ایران  
وزارت بهداشت، درمان و تغذیه

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

- تعیین LDL هدف با توجه به گروه خطر بیمار
- در خصوص پذیرش درمان (Adherence) لازم است پزشک قبل از تصمیم برای شروع درمان با اولوکومب، بررسی بیشتری را انجام دهد.
- آزمایش پروفایل چربی بیمار قبل از شروع دارو و بصورت دوره‌ای حین درمان
- آندازه گیری LDL در بازه ۴ هفته اول شروع درمان، و در موارد تزریق ماهانه درست قبل از تزریق دوز بعدی دارو
- تایید تشخیص هتروزیگوت هیپرکلسترولمی فامیلی با کرایتریای تشخیصی بالینی مانند DUTCH criteria و در صورت امکان انجام تست ژنتیکی
- تشخیص بالینی هموزیگوت فامیلیال هیپرکلسترولمی
- دوز در کودکان بالای ۱۰ سال و بزرگسالان مشابه است.
- اینمی و اثربخشی دارو در کودکان زیر ۱۰ سال مبتلا به هیپرکلسترولمی فامیلیال و برای سایر انواع هیپرلیپیدمی به جز هیپرکلسترولمی فامیلیال تایید نشده است.
- شایع ترین عوارض اولوکومب نازوفارثیت، عفونت دستگاه تنفسی فوقانی، علایم آنفولانزا، کمردرد، واکنش‌های محل تزریق و افزایش قند خون است. در کودکان اضطراب و سردرد نیز از عوارض جانبی شایع بوده است.

## توصیه‌ها :

در بیماران مبتلا به نارسایی کلیوی نیازی به تنظیم دوز نیست.

در بیماران مبتلا به نارسایی کبدی خفیف تا متوسط (Child-Pugh A یا B) نیازی به تنظیم دوز نیست.

هیچ اطلاعاتی در مورد بیماران مبتلا به نارسایی شدید کبدی در دسترس نیست.

جهت تجویز ۱۴۰ میلیگرم دارو میتوان ۳ تزریق متوالی در یک بازه ۳۰ دقیقه‌ای با استفاده از سرنگ از پیش پر شده یکبار مصرف ۱۴۰ میلیگرمی داشت.

ارائه آموزش مناسب به بیماران و/یا مراقبان در مورد نحوه آماده سازی و تزریق دارو

اولوکومب داروی یخچالی است. قبل از استفاده، بایستی طی ۳۰ دقیقه به دمای اتاق برسد. به هیچ عنوان با حرارت و یا آب داغ گرم نشود.

این دارو را می‌توان در دمای اتاق در دمای ۶۸-۷۷ درجه فارنهایت (۲۰ تا ۲۵ درجه سانتیگراد) در کارتون اصلی نگهداری کرد. با این حال، تحت این شرایط بایستی دارو ظرف ۳۰ روز استفاده شود.

قبل از تجویز، دارو از نظر وجود ذرات و تغییر رنگ بررسی شود. اولوکومب یک محلول شفاف، بی رنگ تا زرد کم رنگ است. اگر محلول کدر یا تغییر رنگ داده است، یا حاوی ذرات است از آن استفاده نشود.

تزریق فقط به صورت زیر جلدی در اطراف ناف، ران یا بازو انجام شود.

این دارو با سایر داروهای تزریقی در یک محل تجویز نشود.

موارد احتیاط: واکنش افزایش حساسیت مثل آنژیوادم، راش، کهیر که در صورت بروز بایستی درمان تا زمان برطرف شدن علایم و نشانه‌ها درمان متوقف شود

استفاده در حاملگی: اطلاعات کافی وجود ندارد.

## مکانیسم اثر دارو:

یک منوکلونال آنتی بادی تمام انسانی است که در گروه داروهای کاهنده چربی خون، با مکانیسم مهار PCSK9 اثربخشی قابل توجهی در کاهش سطح LDL-C خون بیماران دارد. که به PCSK9 که یک کانورتاز پروتئین مبایشد متصل میشود. و باعث مهار آن در اتصال به رسپتور LDL میشود. کلسترول LDL از طریق رسپتور خود از جریان خون برداشته میشود. به این ترتیب رسپتور LDL به سطح سلولهای کبد برگشته و تعداد این رسپتور برای برداشت LDL افزایش پیدا میکند. این دارو زمانی که به درمان های کاهش دهنده چربی رایج (استاتین ها) افزوده میگردد، ویا حتی زمانی که به تنها یی استفاده میشود، باعث کاهش سطح LDL بیماران تا میزان ۷۵٪ نسبت به ابتدا، می شود. زمانی که به استاتین ها اضافه میشود در مجموع تا ۶۰٪ سطح LDL بیمار نسبت به ابتدا کاهش می یابد.

## **• منابع:**

- 1- Repatha HIGHLIGHTS OF PRESCRIBING INFORMATION; FDA label; revised 9/2021; reference ID: 4862676
- 2-European Medicines Agency, Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP)
- 3- AACE 2017 guidlinees. american association of clinical endocrinologists and American college of endocrinology guidelines for management of dyslipidemia and prevention of cardiovascular disease.
- 4-Grundy SM, Stone NJ, Bailey AL, et al. AHA/ACC/AACVPR/AAPA/ABC/ACPM/ADA/AGS/APhA/ASPC/NLA/PCNA guideline on the management of blood cholesterol: a report of the American College of Cardiology/American Heart Association task force on clinical practice guidelines[published online November 8, 2018]. J AmColl Cardiol. 2018. doi:10.1016/j.jacc.2018.11.003
- 5-Uptodate
- 6-Medscape