مروری بر داروهای جدید سال ۲۰۱۶

دکتر نگار متقی دستجردی^۱، دکتر محمد سلطانی رضائیراد^۱، دکتر محمد شریف زاده^۲ ۱. گروه بیوتکنولوژی دارویی دانشگاه علوم پزشکی تهران، ۲.گروه تخصصی سمشناسی دانشگاه علوم پزشکی تهران

> مولکولهای جدید دارویی، بر اساس تعریف FDA، محصولات جدید دارویی هستند که ماده فعال موجود در آنها ترکیبی شیمیایی است که برای نخستین بار در بازار به فروش میرسد. در ادامه توضیحاتی پیرامون مولکولهای جدید تایید شده در ۲۰۱۵ ۲۰۱۶ (جدول ۱) ارایه شده است.

∎ انسولین دگلودک (Insulin Degludec) □ موارد مصرف

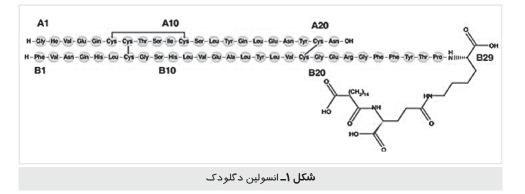
انسولین دگلودک، یک آنالوگ طولانیاثر از انسولین است که برای بهبود کنترل قند خون در بالغان مبتلا به دیابت تیپ ۱ و ۲ مورد استفاده قرار می گیرد. با گذشت زمان، دیابت سبب افزایش خطر مشکلاتی جدی در بیمار از جمله بیماری قلبی، نابینایی، نوروپاتی و نفروپاتی می گردد. بهبود کنترل قند خون می تواند خطر بسیاری از این مشکلات دراز مدت را کاهش دهد. انسولینهای طولانیاثر

نقــش مهمی را در درمان بیماران دیابتی تیپ ۱ و ۲ با بیماریهای پیشرفته ایفا میکنند. □ فارماکولوژی و فارماکوکینتیک

انسولین دگلودک، فرم تغییر یافته ای از انسولین انسانی است که در آن، یک آمینواسید حذف شده و یک کونژوگه هگزادکاندیونیک اسید از طریق یک اسپیسر گاما ال گلوتامیل به آمینواسید لیزین آن در موقعیت 299 افزوده شده است. هگزادکاندیونیک اسید امکان تشکیل مولتی هگزامرها را در بافته های زیرجلدی بعد از تجویز فراهم می سازد، بنابراین یک دیپات زیرجلدی ایجاد می شود که منجر به آزادسازی آهسته انسولین به گردش سیستمیک می گردد. علاوه بر این، در گردش خون، انسولین دگلودک به آلبومین پلاسما متصل شده که موجب افزایش طول مدت اثر آن می گردد. بنابراین، دگلودک دارای شروع اثری کوتاه (۳۰ تا انسولین دگلودک دارای شروع اثری کوتاه (۳۰ تا مروری بر داروهای جدید سال ۲۰۱۶

جدول ۱_ داروهای جدید تایید شده د <i>ر</i> ۲۰۱۵ ۲۰۱۶				
Generic Name	Trade Name	Company	Indication	Approval Date
Insulin degludec	Tresiba	Novo Nordisk	Glycemic anontro in adults with type 1 or 2 diabetes	September 2015
Mepolizumab	Nucala	Glaxosmithklne	Maintenance in pa- tients aged>12y with severe eosinophilic asthma	November 2015
Secukinumab	Cosentyx	Novartic Phar- maceuticals	Moderate - to - severe ps in adult candidates for systemic therapy/ phototherapy and for active PsA or AS in adults	January 2016
Cariprazine	Vraytar	Allergan	Schizoptrenia and acute treatment of manic/mixed episodes associated with bipolar I disorder	September 2015
Brivaracetam	Bnviact	UCB	Adjunctive therapy. with other medica- tions, for partial. onset seizures in patients aged>16y	February 2016

ساعت است در مقایسه با طول اثر ۱۸ تا ۲۶ ساعتی مربوط به سایر انسولینهای طولانیاثر (گلارژین و بهدلیل انتشار آهسته به سیستم گردش خون، فاقد پیک فعالیت می باشد. طول اثر انسولین دگلودک ۴۲



۲۲۷ بی در بی ۲۲۷ ۲۰۵۸۵ الزی سال بیست و هشتم. شماره ۳. خرداد ۹۶ بی در بی ۳۲۷

و دتمیر) بنابراین، دگلودک بهصورت یک انسولین پایه یک بار در روز تجویز میشود. هیچ تفاوت بالینی فارماکوکینتیک مرتبط در بیماران دارای نارسایی کبدی یا کلیوی دریافتکننده انسولین دگلودک مشاهده نشده است. تمامی محصولات انسولین از طریق تحریک جذب محیطی گلوکز، به خصوص توسط عضلات اسکلتی و چربی و با مهار تولید گلوکز کبدی، سبب کاهش گلوکز خون میگردند. به علاوه، انسولینها سبب مهار لیپولیز و پروتئولیز و افزایش سنتز پروتئین میگردند.

شايعترين عوارض جانبي گزارش شده در مطالعههای بالینی انسولین دگلودک عبارتند از: هييو گليســمي، واکنش هاي آلر ژيک، واکنش هاي محل تزريق (شامل ليبوديستروفي)، خارش، راش، ادم و افزایش وزن. آلرژی ژنرالیزه، شدید و تهديد كننده حيات (شامل آنافيلا كسي)، واكنش هاي پوستى ژنراليزه، آنژيوادم، برونكواسپاسم، هييوتانســيون، شوک و هييوکالمي ممکن است با هر انسولینی اتفاق بیفتد. در بیماران دریافت کننده ساير داروهاي مؤثر بر متابوليسم گلوکز، ممکن است به تعدیل مقدار مصرف انسولین دگلودک نیاز باشـد. همچنین، استفاده همزمان از داروهای آنتی آدرنرژیک ممکن است سبب یوشانده شدن علايم و نشانههای هيوگليسمی شود. انسولين دگلودک نباید در بیماران دیابتی مبتلا به کتواسیدوز مصرف شود.

□ مقدار مصرف و نحوه تجويز

انسولین دگلودک به صورت پن های آماده تزریق حاوی ۱۰۰ یا ۲۰۰ واحد در میلی لیتر انسولین

برای تزریق زیرجلدی عرضه می سود. این دارو بایـد به صورت زیرجلدی یک بـار در روز، در هر ساعتی از روز، در بازو، شکم یا ران تجویز شود. برای کاهش خطر لیپودیستروفی، محل تزریق در یحک ناحیه، باید از یک تزریـق به تزریق بعدی، بچرخد. مقادیر مصرف بسته به نیازهای متابولیک بچرخد. مقادیر مصرف بسته به نیازهای متابولیک قند خون، تعیین شـود. بیمارانی با تغییر در مقدار مصرف انسـولین، تجویز همزمان سایر داروهای کاهنده قند خون، الگوهای غذایی، فعالیت فیزیکی و بیمارانی با نارسایی کبـدی و کلیوی یا عدم هوشیاری هیپوگلیسمی، باید به صورت دقیق تری ارزیابی شوند.

■ مِپُليزومب (Mepolizumab) □ موارد مصرف

مپُلیزومب بهعنوان درمان نگهدارنده کمکی برای استفاده در بیماران بالای ۱۲ سال مبتلا به آسم ائوزینوفیلی مورد تایید قرار گرفته است. آسم یک بیماری مزمن است که ویژگی آن دورههایی از حملات تحریکی است که موجب التهاب راههای هوایی و به دنبال آن مشکل در تنفس و گاه بستری شدن در بیمارستان می گردد.

□ فارماکولوژی و فارماکوکینتیک

مپُلیزومب یک آنتی بادی منو کلونال انسانی شده است که به اینترلوکین ۵ متصل شده و سبب مهار آن می گردد. اینترلوکین ۵ سیتوکین ابتدایی مسؤول فعال شدن، به کار گیری، و تمایز ائوزینوفیل است. با مهار سیگنالینگ اینترلوکین ۵، مپُلیزومب به گونهای مؤثر سبب کاهش سطح ائوزینوفیل ها در

خون شده، بنابراین موجب محدود نمودن یک جزء کلیدی در فرآیند التهاب دخیل در آسم می گردد. مپُلیزومب بعد از تزریــق زیرجلدی، دارای ۸۰ درصد فراهمی زیســتی بوده و حجم توزیع آن در طریق آنزیمهای پروتئولیتیک دخیل در کاتابولیسم اندوژن پروتئینها در سراسر بدن متابولیزه می گردد. مپُلیزومب کاملا از طریق متابیولیسم با سرعتی برابر پا ۱/۲۸ لیتر در روز کلیرانس شده، نیمه عمر متوسط پایانی آن بین ۱۶ تا ۲۲ روز است.

□ عوارض جانبی و تداخلهای دارویی

شایع ترین عارضه های جانبی که در مطالعه های بالینی گزارش شده اند، عبارتند: از سردرد، واكنش هاى محل تزريق، كمردرد و خستگى. استفاده از میلیزومب با افزایش بروز عفونت هریس زوستر و احتمالاً افزایش خطر عفونتهای انگلی همراه است. بهعنوان يک آنتيبادي منوکلونال، مپُلیزومب با افزایش خطر واکنشهای ازدیاد حساسيت همراه است و بيماران بايد بعد از تجویز ارزیابی شوند. مپُلیزومب نباید برای درمان برونكواسپاسم حاد يا حملات آسم مورد استفاده قرار گيرد و بيمـاران دريافتكننده اين دارو نبايد داروی کورتیکواسترویید خوراکی یا استنشاقی خود را بهطور ناگهانی کاهش داده و یا قطع نمایند. دادههای مربوط به ایمنی میلیزومب در بارداری، ناكافي است ولى اين دارو ممكن است از جفت عبور نموده و با پیشرفت بارداری، میزان انتقال ممكن است افزايش يابد.

هیچ مطالعه رسمی در زمینه تداخلهای دارویی مپُلیزومب تاکنون صورت نگرفته اســت ولی این

دارو توسط آنزیمهای سیتوکروم متابولیزه نشده و به نظر می رسد که تأثیری بر متابولیسم سیتوکروم یا پمپهای P گلیکوپروتئین نداشته باشد. به علاوه، در آنالیزهای کایکوکینتیک جمعیت در طول مطالعههای بالینی شواهدی دال بر اثر داروهایی که مطالعههای بالینی شواهدی دال بر اثر داروهایی که مواجه با میلیزومب گزارش نگردیده است. **معدار مصرفاژ و تجویز**

مپلیزومب بهصورت ویالهای تک مقدار مصرف ۱۰۰ میلی گرمـی پـودر لیوفیلیزه بـرای تزریق زیرجلدی توسـط یک متخصص عرضه می گردد. مقـدار مصرف پیشـنهادی برای ایـن دارو ۱۰۰ ملی گرم زیرجلدی به بالای بازو، ران، یا شکم هر ۴ هفته یک بار است. ایمنی و اثربخشی مپلیزومب ۵ همچند هیچ داده آزمـودهای در بیماران مبتلا به مرچند هیچ داده آزمـودهای در بیماران مبتلا به نقص کبدی یا کلیوی موجود نیسـت، هیچ تنظیم مدار مصرفی به طور مشـخص مورد نیاز نیست، چراکه این احتمال وجود ندارد که کاهش عملکرد کبدی یا کلیوی بتواند تأثیر شـاخصی بر سرعت کلیرانس مپلیزومب داشته باشد.

∎ سکوکینومب (Secukinumabc) □ موارد مصرف

سـکوکینومب برای درمان پلاک پسوریازیس (Ps) متوسط تـا شـدید در بالغانی کـه کاندید درمان سیسـتمیک یا فتوتراپی هستند و همچنین برای درمان بالغان مبتلا به شـکل فعال آرتریت پسوریاتیک (PsA) یا اسـپوندلیت انکیلوزان (AS) مورد تایید قرار گرفته اسـت. Ps، شایعترین شکل

پسوریازیس، یک اختلال خودایمنی است که ویژگی آن ایجاد پوست ضخیم قرمز با فلسهای پوسته پوسته که ایجاد التهاب شدید پوستی و ناراحتی می کند، می باشد. PsA شکلی از آرتریت التهابی است که در حدود ۳۰ درصد از بیماران مبتلا به پسوریازیس ایجاد می شود، التهاب می تواند کل بدن را تحت تأثیر قرار دهد و منجر به تخریب دائمی مفصل و بافت گردد. AS یک اختلال مزمن با ویژگی التهاب نخاع و مفاصل ساکروایلیاک و ورتبرال است.

۵ فارماکولوژی و فارماکوکینتیک

س کوکینومب یک آنتیبادی منوکلونال از نوع IgG1 انسانی است که بهطور انتخابی به سیتوکین انترلوکین 17A متصل شده، IL I7A را از فعال سازی گیرنده خود بلاک کرده و به گونهای مؤثر سبب مهار توانایی این سیتوکین در آغاز پاسخ التهابی می گردد.

فراهمی زیستی مطلق سکوکینومب از ۵۵ درصد تا ۷۷ درصد است. سکوکینومب در مدت تقریباً ۶ روز به حداکثر غلظت سرمی دست یافته و در هفته ۲۴ مقدار مصرف معمول، به حالت پایدار میرسد. این دارو دارای حجم توزیعی برابر با ۷ تا ۸ لیتر بوده و به نظر میرسد که از طریق مسیرهای آنالوگ IgG اندوژن، به پپتیدهای کوچکی متابولیزه میشود. نیمه عمر متوسط سکوکینومب ۲۲ تا ۳۱ روز بوده و این دارو با سرعتی برابر با ۲۱/۱۰ تا ۲/۲۲ لیتر در روز کلیرانس میشود.

□ عوارض جانبی و تداخلهای دارویی

شایع ترین عوارض جانبی گزارش شده طی مطالعههای بالینی سکوکینومب عبارتند از: التهاب

نازوفارنژ، اسهال و عفونت دستگاه تنفسی فوقانی. این دارو با هشدارهایی همراه است که عبارتند از : افزایش خطر عفونت، از جمله توبر کلوزیس (بیماران باید پیش از آغاز، برای توبر کلوز مورد آزمایش قرار گیرند)؛ افزایش خطر حملات در بیماران مبتلا به بیماری کرون و یک هشدار عمومی در نظر داشتن آنافیلاکسی. سکوکینومب ممکن است در طول بارداری مورد استفاده قرار گیرد ولی این تنها در صورتی است که مزایای آن بر ضررهای بالقوه آن روی جنین توجیه داشته باشد. هنوز مشخص نیست که سکوکینومب در شیر مادر ترشح می شود یا خیر.

بهدلیل افزایش خطر عفونت، بیماران دریافت کنند، سکوکینومب، نباید واکسن های زنده دریافت کنند. علی رغـم این که هیچ گزارشـی مبنـی بر نقش اینترلوکین ۱7A در تنظیم آنزیمهای سـیتوکروم، تشـکیل این آنزیمها در طول التهاب مزمن تغییر می کند و بنابراین، میتواند با سکوکینومب طبیعی میود. بهدلیل وجود این برهمکنش بالقوه، به محض آغاز یا قطع سکوکینومب در بیماران دریافت کننده سایر داروهای سوبسترای سـیتوکروم یا داروهای دارای شاخص درمانی باریک، باید ارزیابی انجام شود.

س کوکینومب به صورت سرنگهای آماده تزریق یا پنهای سنسوردی تک مقدار مصرف ۱۵۰ میلی گرم در میلی لیتر، و پودر لیوفیلیزه ۱۵۰ میلی گرمی به صورت ویال تک مقدار مصرف (تنها برای مراقبان سرلامت) عرضه می شرود. مقدار مصرف پیشنهادی برای ۲۵، ۲۰۰ میلی گرم با تزریق زیر جلدی در هفته های ۱، ۲، ۳۰ و ۴ و به دنبال آن ۳۰۰ میلی گرم هر ۴ هفته می باشر. هر ۳۰۰

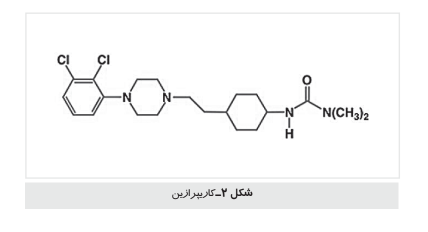
میلی گرمی انجام میشود. این رژیم برای بیماران میلی گرمی انجام میشود. این رژیم برای بیماران ASA که دارای Ps متوسط تا شدید هستند، پیشنهاد میشود. در سایر بیماران PsA یا بیماران مبتلا به AS، سکوکینومب ممکن است با یا بدون یک مقدار مصرف بارگذاری (LD) انجام شود. مقدار مصرف پیشنهادی با یک LD ماک میلی گرم در هفتههای مصرف بدون یک LD ماک میلی گرم هر ۴ هفته است که در صورتی که بیمار همچنان ASA فعال داشته باشد، ممکن است تا ۲۰۰ میلی گرم افزایش یاب.د. تنظیم مقدار مصرف در بیماران مبتلا به نارسایی کبدی یا کلیوی، یا در بیماران اطفال مورد نیاز نیست. سکوکینومب در بیماران اطفال مورد مطالعه قرار نگرفته است.

∎ کاریپرازین (Cariprazine) □ موارد مصرف

کاریپرازین یک داروی آنتیسایکوتیک آتیپیک جدید است که برای درمان شیزوفرنی و برای

درمان حاد اپیزودهای میکس یا مانیای همراه با اختلالهای دوقطبی ۱ مورد تایید قرار گرفته است. شیزوفرنی اختلالی است که ویژگی آن سه علامت میباشد: مثبت (رفتار غیرطبیعی)، منفی (عدم توانایی انجام فعالیتهای روزانه) و شاختی (عدم توانایی تصمیم گیری). بیماران مبتلا به شیزوفرنی علایمی از جمله چندین شکل از هالوسینیشان، پارانویا و گوشه گیری اجتماعی را تجربه می کنند. اختلال دورههای متغیری از مانیا و افسردگی می باشد که منجر به تغییر خلق، انرژی و سطح روزانه فعالیت می گردد. تا مرماکولوژی و فارماکوکینتیک

کاریپرازین، که یک مشتق سیکلوهگزیل اوره از آریپرازول است، بهعنوان یک آگونیست پارشیال در گیرندههای مرکزی دوپامینی D2 و سروتونینی HT1A عمل کرده و دارای فعالیت آنتاگونیستی در گیرندههای AHT2A سروتونینی است. مکانیسم دقیق اثر این دارو در شیزوفرنی و اختلال دوقطبی I ناشناخته است ولی به نظر میرسد که با توانایی آن بهعنوان آگونیست نسبی در آنتاگونیزه



۲۹۷ بال بیست و هشتم . شماره ۳ . خرداد ۹۶ بی در پی ۳۲۷ ۲۰۵۸۹

کردن گیرندههای دوپامینی هنگام افزایش سطح دوپامین (چنانچه در بیماران شیزوفرن این گونه فرض می شود) در ارتباط باشد. به علاوه، به دلیل فعالیت به عنوان یک آگونیست نسبی، این دارو هنگام پایین بودن دوپامین، به عنوان یک آگونیست عمل می کند.

فراهمی زیستی کاریپرازین ۵۲ درصد است و جذب آن تحت تأثیر غذاهای چرب قرار نمی گیرد. حداکثر غلظتهای پلاسیایی بین ۳ تا ۶ ساعت به دست می آید و دارو بیش از ۹۰ درصد توسط پروتئینهای پلاسیایی باند می شود. کاریپرازین تحت اکسیداسیون وسیع کبدی عمدتاً توسط متابولیتهای فعال دزمتیل کاریپرازین و دی دزمتیل DDCAR و برخیی DDCARها قرار گرفته و کاریپرازین (DDCAR) تولید می شود. To تحت هیدروکسیلاسیون بیشتر در APSA4 قرار گرفته و به یک متابولیت غیرفعال تبدیل می شود. نیمه عمر کاریپرازین و RDCAR به ترتیب ۲ تا نیمه عمر کاریپرازین و RDCAR به ترتیب ۲ تا روز و ۱ تا ۳ هفته است. کاریپرازین عمدتاً به صورت متابولیتها دفع می شود.

□ عوارض جانبی و تداخلهای دارویی

شایعترین عوارض جانبی گزارش شده در بیماران دریافتکننده کاریپرازین در مطالعههای بالینی عبارتند از: علایم اکستراپیرامیدال، آکاتیزیا، دیس پپسی، استفراغ، خواب آلودگی و بیقراری. تمام آنتیسایکوتیکهای آتیپیک یک جعبه سیاه هشدار هستند که به تجویزکنندگان این هشدار را میدهد که خطر افزایش مرگ در استفاده off label برای درمان مشکلات رفتاری در بیماران مسن دارای دمانس مرتبط با سایکوز وجود دارد. مانند

بسیاری از آنتی سایکوتکهای آتیپیک، کاریپرازین با هشدارهایی برای عوارض جانبی قلبی عروقی، از جمله سکته، سندروم نورولپتیک بدخیم، دیسکینزی تاخیری، تغییرات متابولیک و افت فشرارخون وضعیتی همراه است. کاریپرازین باید با احتیاط در خانمهای باردار مورد استفاده قرار گیرد چراکه نوزادانی که در سه ماهه سوم بارداری در معرض این دارو قرار گرفته بودند، علایم اکستراپیرامیدال و یا محرومیت را تجربه کردند.

تداخل های دارویی با کاریپرازین محدود به مواردی می شود که ناشی از متابیولیسم آن توسط سیتوکروم 3A4 است. در صورتی که کاریپرازین همراه با یک مهارکننده قوی CYP3A4 (مانند کلریترومایسین، ضدقارچهای آزولی، مهرکنندهها پروتئازها) تجویز شود، مقدار مصرف کاریپرازین باید به ۷۵ میلی گرم کاهش داده شود. کاریپرازین در بیماران دریافت کننده یک القاکننده قوی استفاده قرار گیرد.

□ مقدار مصرف و نحوه تجويز

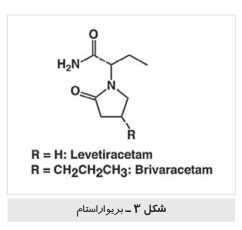
کاریپرازین به صورت کپسول های ۱/۵، ۳، ۴/۵ و ۶ میلی گرمی برای تجویز یک بار در روز به صورت خوراکی با یا بدون غذا عرضه می شود. مقدار مصرف پیشنهادی آغازین برای هر دو مورد مصرف، ۱/۵ میلی گرم روزانه است که ممکن است تا ۳ میلی گرم در روز دوم درمان افزایش یابد. مقدار مصرف پیشنهادی برای شیزوفرنی و اخت لال دوقطبی، به ترتیب، ۱/۵ تا ۶ میلی گرم در روز و ۳ تا ۶ میلی گرم در روز، با حداکثر مقدار مصرف ۶ میلی گرم، می باشد. ایمنی و کارآیی دارو

در بیماران اطفال مشخص نشده است. نیازی به تنظیم مقدار مصرف داروی کاریپرازین در بیماران مبتلا به نارسایی خفیف تا متوسط کبدی (امتیاز Child Pugh رابر با ۵ تا ۹) یا نارسایی خفیف تا متوسط کلیوی (کلیرانس کراتینین ۳۰ میلیلیتر در نارساییهای شدید کبدی یا کلیوی مورد استفاده قرار گیرد، چراکه این دارو در این جمعیت از بیماران مورد مطالعه کافی قرار نگرفته است.

∎بریواراستام (Brivaracetam) □ موارد مصرف

بریواراستام بهعنوان یک داروی ادجوانت همراه با سایر داروهای مورد استفاده در درمان تشنجهای partial onset در بیماران با سـن مساوی یا بیشتر از ۱۶ سـال مورد تایید قـرار گرفت. صرع، یکی از شـایع ترین بیماریهای سیسـتم عصبی مرکزی است که ممکن است در اثر سکته، عفونت، جراحت ترومای مغزی، یا رشـد غیرطبیعی مغز ایجاد شود. در بسیاری از بیماران، علتی مشخص شناخته نشده است. بیماران پاسخهای مختلفی به داروهای متعدد ضدتشنج موجود نشان میدهند و بریواراستام انتخاب جدیدی را برای درمان در اختیار بیماران قرار میدهد. **□ فارماکولوژی و فارماکوکینتیک**

بریواراستام مشتق n 4پروپیل از داروی ضدتشنج تایید شده قبلی لوتیراستام (کپرا) میباشد. مکانیسم دقیقی که از آن طریق، بریواراستام فعالیت درمانی خود را بروز میدهد، هنوز مشخص نیست. با این حال، این دارو با تمایل بالا و بهطور اختصاصی به پروتئین وزیکول سیناپسی 2A در نواحی مختلف CNS متصل



می شود و به نظر می رسد که این با اثر ضدتشنج مرتبط باشد. در مدلهای حیوانی، بریواراستام تقریبا ۱۰ بار قوی تر از لوتری استام در پیشگیری از تشنج می باشد. بریواراستام بهطور کامل و سریع پس از تجویز خوراکی جذب شدہ و طی یک ساعت به پیک می رسید. مصرف همراه با غذاهای پرچرب، سرعت جذب را کاهش می دهد ولی تأثیری بر وسعت جذب ندارد. این دارو به سرعت و به میزان یکسان به تمامی بافتها توزیع شده و به میزان اندکی به پروتئینهای پلاسما متصل می شود. بریواراستام در درجه اول توسط هیدرولازهای با واسطه امیداز به کربوکسیلیک اسید متابولیزه شده و سپس توسط CYP2C19 زنجیره جانبی پروپیل آن هیدورکسیله می گردد. هر دو متابولیت غیرفعال هستند. بنابراین، به منظور به حداقل رساندن مواجه و سمیت، در بیمارانی که بهدلیل جهش در آللهای CYP2C19 متابولیزه کننده ضعیف هستند، بیماران دریافت کننده همزمان مهار کنندههای CYP2C19، و بیماران مبتلا به بیماریهای کبدی، کاهـش مقدار مصرف ضروری اسـت. بیش از ۹۵ درصد مقدار مصرف بهصورت متابولیتها در ادرار

حذف می گردد. نیمه عمر نهایی این دارو حدود ۹ ساعت میباشد.

□ عوارض جانبی و تداخلهای دارویی

شایع ترین عوارض جانبی بریواراستام در مطالعههای بالینی عبارتند از: خواب آلودگی، خستگی، تهوع و استفراغ.

ایــن دارو باید همراه با یک راهنمای دارویی بیمار توزیع شــود که اطلاعات مهم پیرامون اســتفاده از بریواراســتام و خطرات به بیمار عرضه گردد. همانند سایر داروهای مورد استفاده در درمان صرع، مهم ترین خطرات جدی عبارتند از: افکار خودکشی، تلاش برای فودکشی، احساس آژیتاسیون، بدترشدن افسردگی یا افسردگی جدید، پرخاشگری و حملات پانیک (ترس و واکنشهای آلرژیک شدید همراه با بادکردن لبها، پلکها، یا زبان با یا بدون مشکل در تنفس شوند. در بارداری باید احتیاط صورت گیرد چراکه نشـان داده شده که بریواراسـتام در مدل های حیوانی منجر به آسـیب به جنین می شود. قطع ناگهانی بریواراستام باید اجتناب شود تا خطر افزایش تکرار تشنج و صرع پایدار به حداقل برسد.

بریواراستام به طور شاخصی مهار یا القای هیچ یک از ایزوزیم های CYP یا ناقلان اصلی در بافتهای انسانی را به طور بالینی نشان نداده است و بنابراین، احتمال تغییر در متابولیسم یا انتقال سایر داروهای سوبسترا که به صورت همزمان تجویز می شوند، وجود ندارد. داروهایی که القاکننده CYP2C19 هستند (مانند ریفامپین، فنی تویین و فنوباربیتال) می توانند غلظت پلاسمایی بریواراستام را به میزان تقریبی ۲۰ تا ۴۰ درصد کاه ش داده و در صورت تجویز همزمان با

ریفامپین ممکن است به افزایش دو برابری مقدار مصرف بریواراستام نیاز شود. مهار کننده های CYP2C19 می توانند سبب افزایش نسبتاً اندک پلاسمایی در سطوح پلاسمایی بریواراستام گردد.

بريواراستام بهصورت ٣ فرمولاسيون عرضه مي گردد: قرص (۱۰، ۲۵، ۵۰، ۷۵، و ۱۰۰ میلی گرمی)، محلول خوراکی (۱۰ میلی گرم در هر میلی لیتر) و تزریقی برای تجویز ۱۷. مقدار مصرف آغازین پیشنهادی ۵۰ میلی گرم ۲ بار در روز (۱۰۰ میلی گرم در روز) می باشد. بر اساس قابلیت تحمل بیمار و پاسخ درمانی، ممکن است مقدار مصرف به ۲۵ میلی گرم دو بار در روز (۵۰ میلی گرم روزانه) کاهش یا تا ۱۰۰ میلی گرم ۲ بار در روز (۲۰۰ میلی گرم در روز) افزایش داده شـود. برای تمامي مراحل نارسايي كبدي، مقدار مصرف أغازين پیشنهادی ۲۵ میلی گرم ۲ بار در روز، با حداکثر مقدار مصرف ۷۵ میلی گرم دو بار در روز می باشد. در صورتی که موقتاً مقدار مصرف خوراکی آسان نباشد، بریواراستام ممكن است بهصورت تزريق با همان مقدار مصرف ذکر شده برای تجویز خوراکی تجویز شود. در صورتی که یک بیمار باید بریواراستام را قطع کند، این دارو باید بهصورت تدريجي حذف گردد.

زيرنويس _____

- 1. Sensoready
- 2. Social withdrawal
- 3. Withdrawal
- 4. Levetiracetam
- 5. Aggression
- 6. Panic attack

منابع DeRuiter J. Holston PL. DeRuiter TJ. New Drug Review 2016. US Pharm 2016; 41(10):30-36.