



معاونت درمان

دبيرخانه شورای راهبردي تدوين راهنمahu سلامت

## راهنمای تجویز داروی

آهن زدایی در بیماران مالاسی

پاییز ۱۳۹۹

تنظیم و تدوین:

کمیته علمی مشورتی قالاسمی و هموفیلی- معاونت درمان وزارت بهداشت و درمان

تألیف:

- ۱- دکتر حسن ابوالقاسمی (نویسنده مسئول)
- ۲- دکتر ثمین علوی
- ۳- دکتر پیمان عشقی
- ۴- دکتر آزینا آذر کیوان
- ۵- دکتر محمد عقیقی
- ۶- دکتر راضیه حنطوش زاده
- ۷- دکتر حسین خلیلی- متخصص فارماکوتراپی و عضو هیات علمی دانشگاه علوم پزشکی تهران
- ۸- دکتر کیهان محمدی- متخصص فارماکوتراپی

تحت نظارت فنی:

دفتر ارزیابی فن آوری، تدوین استاندارد و تعریفه سلامت

دکتر مهدی یوسفی، دکتر مریم خیری،

دکتر پریا بهاروند، مرضیه مرادی

## پیشگفتار

امروزه ، پیشرفت بشر در حوزه‌ی فناوری تولیدات دارویی ؛ ارتقای مراقبت‌های پزشکی و بهبود شیوه زندگی در بیماران تالاسمی، منجر به ایجاد نظام سلامت محور و در نهایت ارتقای کیفیت زندگی بیماران شده است و برای این منظور نظام سلامت کشور برای رفع معضلات درمانی بیماران تالاسمی همت ویژه‌ای گماشته است . با توجه به شیوع جغرافیایی تالاسمی در کشور و قرارگیری در کمربند تالاسمی، این بیماری علاوه بر شیوع بالا در برخی مناطق ، تقریبا در تمام نقاط دیده می شود .

با توجه به ماهیت ارشی بودن سندروم تالاسمی ، بیماران مبتلا ، به مراقبت و توجه مادام‌العمر بیماران نیازمند می باشند و این امر مستلزم همکاری جامع بین گروه‌های تأثیر گذار در درمان اعم از پزشکان، پرستاران و .. می باشد. با توجه به تنوع پروتکل‌های موجود در درمان آهن زدایی و نیز اهمیت به روز رسانی برنامه‌های درمانی ، مجموعه پیش رو با تلاش این معاونت و همکاری علمی انجمن خون و سرطان کودکان ایران با هدف مدیریت بهینه درمان آهن زدایی در این بیماران و متناسب با استراتژی این معاونت مبنی بر توسعه و تغییر درمان از شیوه تزریقی به خوراکی تدوین گردیده است . امید است این راهنمایی که به عنوان دستورالعمل گام به گام تجویز و مصرف داروهای آهن زدا در دسترس درمانگران بخش‌های تالاسمی قرار می گیرد ، باعث ارتقاء سطح سلامت بیماران عزیز تالاسمی گردد.

در پایان ، شایسته است مراتب قدردانی خود را به سبب تلاش و پی گیری جناب آقای دکتر ابوالقاسمی رئیس محترم انجمن خون و سرطان کودکان ایران و گروه نویسنده‌گان در تدوین راهنمای درمان آهن زدایی در بیماران تالاسمی اعلام دارم .

**دکتر قاسم جان بابایی**

**معاون درمان**

اضافه بار آهن (Iron overload) مشکل اصلی در بیماران تحت تزریق خون منظم از جمله مبتلایان به تالاسمی مژور می باشد. در شرایط نرمال مقدار جذب و دفع آهن در بدن انسان حدود ۱ میلی گرم در روز می باشد. در هر واحد خون تزریق شده حدود ۲۰۰-۲۵۰ میلی گرم آهن وجود دارد. بیماران مبتلا به تالاسمی مژور که ۴-۲۰۰ میلی گرم آهن وجود دارد. بدن انسان فاقد هرگونه معادل  $\frac{1}{3}$ -۰/۶ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم و سالیانه حدود ۱۰-۵ گرم آهن اضافی دریافت می کند. بدن انسان مکانیسم جهت دفع آهن می باشد. از این رو در بیماران تالاسمی علاوه بر اضافه بار آهن ناشی از تزریقات مکرر خون ، به دلیل تولید فاکتورهایی چون GDF-15 و پروتئین هایی چون TWSGI از اریتروblast ها که سبب مهار ستر hepcidin می شوند، جذب آهن از دستگاه گوارش نیز افزایش می یابد. به همین دلیل در بیماران مبتلا به تالاسمی ایترمیدیا که هیچ گونه دریافت خون ندارند، افزایش بار آهن به تدریج رخ می دهد و نیاز به شلاتور های آهن پیدا می شود. در صورت عدم پیشگیری از رسوب آهن در بافت ها و نبود درمان صحیح و مؤثر اضافه بار آهن در بیماران تالاسمیک باعث می گردد تا به کبد و ارگان های آندوکرین آسیب وارد شود، از همه مهمتر درگیری قلبی نیز بوجود می آید و در نهایت نارسایی قلبی یا آریتمی در دهه دوم عمر ممکن است عارضه جدی و تهدید کننده حیات در این بیماران باشد.

با توجه به اهمیت کیفیت زندگی، انتخاب برنامه درمانی که پذیرش بهتر بیمار را در پی خواهد داشت ، ضروری است. برنامه حتی الامکان خوراکی، یک بار در روز و در دسترس باشد.

### دکتر حسن ابوالقاسمی

رئیس انجمن خون و سرطان کودکان ایران

## مقدمه:

سه گروه داروی اصلی آهن زدا که در حال حاضر مجوزهای لازم جهت درمان مؤثر آهن زدایی دارد؛ شامل: دفروکسامین (DFO)، دفرپرون (DFP) و دفرازیرکس (DFX) می باشند که به تنها یا به شکل ترکیبی می توان از آنها برای درمان آهن زدایی استفاده نمود. تفاوت این داروها بر اساس خصوصیات فارماکولوژیک، نحوه مصرف، دوزاژ مصرفی، سطح پلاسمایی و روش دفع آنها می باشد. دیگراینکه کارآیی این داروها به ویژه اثر اختصاصی هرکدام بردفع آهن در هر ارگان خاص متغیری باشد و تفاوت در پروفایل عوارض جانبی آنها سبب بوجود آمدن پروتکل های درمانی مختلف شده است.

### درمان با آهن زداها Iron Chelation Therapy (ICT)

#### الف- معیارها و زمان شروع آهن زداها:

در تالاسمی مژوز درمان آهن زدایی باید هرچه سریعتر ، قبل از بروز علائم و عوارض ناشی از رسوب آهن در اعضا و ایجاد آسیب بافتی شروع گردد. قبل از شروع هرگونه درمان آهن زدایی، میایست بیماران را از لحاظ میزان Iron overload مورد ارزیابی دقیق قرار داد.

### درمان با آهن زداها Iron Chelation Therapy (ICT)

در سن کمتر از ۲ سال با توجه به این نکته که برای بیمار بیش از ۱۰ نوبت خون تزریق شده ولی سطح فربین سرم کمتر از  $1000 \text{ ng/ml}$  است، درمان آهن زدایی معمولاً ضرورت پیدا نمی کند. به عبارتی دیگر، اگر علیرغم دریافت ۱۰ بار تزریق خون سطح فربین سرم بالای  $1000 \text{ ng/ml}$  نباشد باید ذخیره آهن کبد را سنجید. اگر میزان آهن کبد مساوی یا بیشتر از ۳ میلی گرم به ازای هر گرم وزن خشک کبد باشد، درمان آهن زدایی شروع می شود. اما اگر میزان آهن کمتر ازین مقدار باشد توصیه میگردد بیمار تحت نظر باشد. با توجه به اینکه بیوپسی کبد روشنی تهاجمی است و معمولاً انجام آن ممکن نیست، از MRI دینامیک کبدی جهت تخمین مقدار آهن کبد می توان استفاده کرد. باید میزان آهن کبد به روش  $\text{MRI R2}^*$  ارزیابی شود.

درمان آهن زدا، در سنین بالای ۲ سال پس از ۱۰ بار تزریق خون یا در سطح فربین بیشتر از  $1000 \text{ ng/ml}$  درمان آهن زدایی شروع می گردد. لازم به ذکر است با توجه به استفاده افزاینده از داروهای آهن زدای خوراکی، آهن زدایی ممکنست زودتر از ۲ سالگی نیز شروع شود. این مرز سنی قبل از دلیل احتمال بروز عوارض دفروکسامین در سنین پایین روی صفحات رشد در نظر گرفته شده بود که در آخرین دستورالعمل TIF به این مسئله اشاره شده است.

در بیمارانیکه تحت تزریقات خون منظم قرار دارند، آهن زدایی از همان ابتدا باید بطور جدی و موثر شروع شود. هدف از آهن زدایی ایده آل این است که فربین سرم کمتر از  $1000 \text{ ng/ml}$  LIC یا آهن کبد کمتر از  $7 \text{ mg}$  به ازای هر گرم وزن خشک کبد

و \* MRI-T2 قلب بالای msec ۲۰ باشد. جالب است که در مقادیر پایین تر آهن کبد، کارآئی آهن زدا در برداشتن آهن قلب بمراتب بیشتر است.

### ب- ارزیابی کارآئی آهن زدایی:

در شروع درمان آهن زدایی، در بیماران تالاسمی با سابقه مشخص از تزریق خون، فریتین سرم ۲ بار با فاصله ۱ تا ۲ ماه اندازه گیری می شود و میانگین محاسبه می گردد، سپس هر ۳ ماه یک بار فریتین اندازه گیری می گردد.

البته علاوه بر اقدام فوق اندازه گیری مقدار آهن کبد (LIC) از طریق بیوپسی یا R2 MRI کبد نیز در صورت فراهم بودن امکانات در شرایط زیر توصیه می شود: (با توجه به حساسیت بالاتر \* R2 در مقادیر پایین تر بار آهن، در شروع ارزیابی ها R2\* حساس تر است، ولی با توجه به محدودیت ها در صورت عدم امکان R2 کبدی همان R2 توصیه می شود):

### اندیکاسیون های ارزیابی آهن کبد به روش MRI- R2:

- در شروع درمان آهن زدایی در بیماران بالای ۵ سال که سابقه نامشخص و غیر قابل اعتماد از تزریق خون و برنامه آهن زدایی دارند.
- در ادامه درمان در بیماران با میانگین فریتین بیش از ng/ml ۱۵۰۰ در سنین کمتر از ۱۶ سال و بیش از ۲۵۰۰ در سنین بالاتر از ۱۶ سال (علیرغم درمان مناسب)
- در بیماران با میانگین فریتین سرم کمتر از ng/ml ۱۰۰۰ در دو نوبت متوالی که می بایست برای کاهش یا توقف دارو تصمیم گیری شود.
- در بیمارانی که در شروع درمان، به هر دلیل بار آهن کبد اندازه گیری شده و ملاک درمان قرار گرفته است، LIC یا R2 MRI کبد سالانه باید بررسی گردد و براساس آن تصمیم گیری شود.

### اندیکاسیون های ارزیابی آهن قلب به روش MRI T2\*:

- در بیماران تالاسمی بدون درگیری قلبی که آهن زدایی مناسب و قابل قبولی داشته اند، MRI T2\* معمولاً به پس از ۸-۱۰ سالگی موكول می گردد.
- در بیمارانی که به هر دلیل بار آهن کبد آنها خوب کنترل نمی شود و یا سابقه آهن زدایی مناسب یا قابل اعتمادی ندارند توصیه می شود \* MRI T2\* قلب هر سال تکرار شود.
- در صورت \* MRI T2\* بالای ۲۰ میلی ثانیه هر ۲ سال انجام شود.
- در صورت \* MRI T2\* بین ۱۰ تا ۲۰ میلی ثانیه ، سالیانه انجام شود.

• در صورت MRI T2\* کمتر از ۱۰ میلی ثانیه هر ۶ ماه انجام شود.

• در صورت MRI T2\* کمتر از ۱۰ میلی ثانیه همراه با علائم نارسایی قلب بهتر است هر ۳ ماه انجام شود.

#### د- معیارهای تنظیم دوز از دارو:

در بیمارانی که در حال درمان آهن زدایی هستند، کفايت درمان می بايست مرتبآ ارزیابی شود و در صورت رضایت از روند درمان نیازی به تغيير برنامه درمانی آنها نمی باشد. انتخاب روش درمان و تعين نوع دارو برای آهن زدایی به عوامل مختلفی بستگی دارد که شامل کارابی داروها در دوزهای قابل تحمل برای بیمار، بیماریهای همزمان، عوارض جانبی دارو و مهمتر از همه کمپلیانس بیمار و ترجیح او می باشد؛ به همین جهت توصیه می گردد، حتماً به والدین در مورد انواع داروها، مزايا و معایب هر کدام توضیحات کامل داده شود. یادآوری می شود، سن بیمار، فریتین سرم، میزان اضافه بارآهن قلب براساس MRI T2\*. میزان اضافه بارآهن کبد براساس R2 و LIC، میزان خون تزریقی و آهن دریافتی و وجود فاکتورهایی چون دیابت در بیمار یا دیگر بیماریهای همراه در انتخاب نوع دارو و تنظیم دوز داروهای آهن زدایی در بیماران تالاسمی تعیین كننده می باشد.

#### نکات ضروری برای تنظیم یا تغيير درمان آهن زدایی پيشنهاد می شود:

الف) اگر درمان مورد پذيرش بیمار باشد و سطح فريتین سرم برابر با  $500 \pm 1000$  و میزان آهن کبد برابر با  $3-7 \text{ mg}$  به ازاي هر گرم وزن خشك کبد و MRI T2\* قلب بيشتر از ۲۰ ميلی ثانیه باشد، ادامه رژيم درمانی فعلی توصیه می شود و تغيير در درمان داده نخواهد شد.

ب) اگر فريتین سرم بيشتر از  $1500 \text{ ng/ml}$  برای بیماران کمتر از ۱۶ سال و بيشتر از  $2500 \text{ ng/ml}$  برای بیماران بالای ۱۶ سال باشد و یا تخمين ما برای آهن کبد بيش از ۷ ميلی گرم به ازاي هر گرم وزن خشك کبد باشد (بر اساس LIC or MRI R2\*) با توجه به وضعیت قلبی بیمار تصمیم گرفته می شود.

اگر بار آهن قلب پایین و در حد نرمال است و MRI T2\* قلب بيشتر از ۲۰ ميلی ثانیه باشد و علائم بالینی و اکوکاردیوگرافیک درگیری قلبی وجود ندارد، رژيم زیر پيشنهاد می شود:

۱- در بیماری که تاکنون با حداکثر دوز مجاز دفروکسامین درمان می شود، رژيم درمانی به دفرازيرکس تغيير داده می شود و در صورت عدم پاسخ به دفرازيرکس پس از يك سال، درمان ترکيبی (دفروکسامین و دفريپرون) برای بیمار شروع خواهد شد.

۲- در بیماری که تاکنون براساس درمان ترکيبی با حداکثر دوز مجاز درمان می شود رژيم درمانی به دفرازيرکس تغيير داده می شود.

۳- اگر بیمار تاکنون با دفرازيرکس با حداکثر دوز مجاز درمان می شود، موثر نباشد رژيم درمانی با رعایت اندکس درمانی به دفروکسامین تغيير می کند و در صورت عدم پاسخ می توان از دفروکسامین به همراه دفريپرون (درمان ترکيبی) استفاده نمود.

ج) اگر با وجود درمان مناسب آهن زدایی میزان آهن قلب بالا باشد و یا به عبارت دیگر  $\text{MRI T2}^*$  کمتر از ۲۰ میلی ثانیه باشد، درمان ترکیبی به صورت زیر برای بیمار شروع می گردد:

در  $\text{MRI T2}^*$  بین ۱۰-۲۰ میلی ثانیه درمان ترکیبی بر مبنای جدول پیشنهادی ۱ زیر توصیه می شود.

در  $\text{MRI T2}^*$  کمتر از ۱۰ میلی ثانیه باید حداکثر دوز دفروکسامین و دفریپرون طبق پروتکل درمان تشیدی یافته که در ادامه خواهد آمد، تجویز گردد. (Intensification).

Ferritin	<2000 ng/ml	2000-3000 ng/ml	3000-5000 ng/ml	>5000 ng/ml
DFO: 30-50 mg/kg/day	2-3 day/week	3-4 day/week	4-5 day/week	6 day/week
Deferiprone: 70-80 mg/kg/day in 3 divided dose (7 days/week)				

جدول ۱- "جدول پیشنهادی درمان ترکیبی"

د) ازدیاد بارآهن فوق العاده یا بحرانی: در صورت وجود هریک از موارد زیر در ارزیابی بیمار درحین دریافت درمان ترکیبی با حداکثر دوز از (براساس جدول پیشنهادی ۱)، "درمان ترکیبی تشیدی یافته" توصیه می گردد.

۱-  $\text{MRI T2}^*$  کمتر از ۱۰ میلی ثانیه (۶-۱۲ در رفانس های مختلف گفته شده است).

۲- آهن کبد بیشتر از ۱۵ میلی گرم به ازای هرگرم وزن خشک کبد.

۳- اگر در دو اندازه گیری متوالی قند ناشتا بین ۱۰۰-۱۴۰ میلی گرم باشد، یا تست تحمل قند بین ۲۰۰-۲۵۰ باشد یا بیمار مبتلا به دیابت شده باشد (به ویژه اگر سابقه دیابت درخانواده وجود نداشته باشد) می توان از "درمان ترکیبی تشیدی یافته" استفاده کرد. (در مطالعاتی که در مورد تأثیر "درمان تشیدی یافته ترکیبی" بر اصلاح اختلال گلوکزانجام شده است، برگشت پذیربودن این عوارض ثابت شده است).

۴- روند رو به افزایش فریتین سرم در مقادیر بالای ۵۰۰۰ ng/ml یا در بیمارانی که علیرغم درمان های آهن زدایی مناسب و کافی، فریتین سرم به مدت حداقل ۳ ماه بالاتر از ۳۰۰۰ ng/ml باشد.

۵- در صورتی که بیمار حین هر نوع درمان آهن زدایی دچار علائم قلبی زیر گردد:  $\text{LVEDV}>40\text{cc}/\text{m}^2$ ،  $\text{EF}<55\%$  (حجم پایان دیاستولی بطن چپ)، بروز آریتمی یا علائم نارسائی قلبی.

۶- بر اساس  $\text{MRI R2}$  پانکراس ازدیاد بار آهن پانکراس دیده شود. (فعلاً ملاک دقیقی در دست نیست)

## توصیه های مهم در "درمان ترکیبی تشدید یافته":

بیمار در مرحله اول بستری شده و دفروکسامین را به صورت وریدی، ۲۴ ساعته با دوز  $100-50 \text{ mg/kg/day}$  به مدت ۳-۵ روز دریافت می کند. (البته در رفرنس های اخیر به ویژه دستورالعمل سال ۲۰۱۴ TIF توسعه شده است دوز دفروکسامین از  $60 \text{ mg/kg}$  در روز تجاوز نکند). پس از کنترل علائم بالینی بیمار یا اتمام دوره ۳-۵ روزه درمان (در صورت مناسب بودن وضعیت بیمار)، بیمار با دستور دفروکسامین زیر جلدی و دفیرپرون براساس جدول پیشنهادی ترجیحی می شود. دوره های بستری به صورت ۱-۲ بار در ماه هر بار به مدت ۳ روز تکرار می شود. (می توان دفروکسامین ۲۴ ساعته را به صورت زیر جلدی نیز تزریق کرد که انتخاب روش تزریق بنا بر شرایط و در خواست بیمار می تواند متغیر باشد).

اکوی قلب به صورت ماهانه تا ۳ ماه، سپس هر ۳ ماه یک بار صورت می گیرد.

در بیمار با گرفتاری کبد در مقادیر بالای بار آهن، MRI R2 (با توجه به حساسیت بیشتر R2 به  $R^*$ ) هر سه ماه یک بار انجام می گردد.

در صورت اصلاح نشانه های خطر طی ارزیابی های انجام شده، بیمار می تواند به درمان ترکیبی طبق جدول پیشنهادی برگردد و به دریافت درمان شدت یافته نیاز ندارد.

## نکات مهمی که در درمان آهن زدایی قابل توجه است:

در بیمارانی که کمپلیانس به درمان وجود ندارد (بیمار کمتر از ۶۰٪ دوز اثر توصیه شده را رعایت می کند یا روش مصرف داروی خوراکی مناسب نیست) و یا عوارض جدی دارو بروز کرده است، نسبت به اصلاح مصرف دارو و تاکید بر مصرف داروهای جدید خوراکی قابل تحمل تر اقدام گردد.

- ۱- در بیماران تحت درمان با دفرازیروکس، برای ایجاد بالانس منفی آهن، دوز مناسب  $40-30 \text{ mg/kg}$  در روز می باشد.
- ۲- یکی از مشکلات درمان با دفیرپرون، عدم کمپلیانس بیماران به دلیل دفعات تجویز روزانه، تعداد زیاد قرصها و نیز مشکلات گوارشی است. پرس و جو و راهکار نظارتی لازم برای ارزیابی رعایت برنامه درمانی توسط بیمار میباشد.
- ۳- از مشکلات عدم تمکین درمان با دفرازیروکس موجود، عدم تحمل گوارشی آن، مزه و ضرورت آماده سازی و مصرف دارو در حالت ناشتا می باشد که با وجود قرص خوراکی دفرازیروکس گرانوله و سایر مشابهات تولید داخلی آن، امید افزایش تمکین بیماران نسبت به دفرازیروکس وجود دارد.
- ۴- هر تغییر در رژیم درمانی حداقل باید پس از ۶ ماه تا یک سال باشد و بعد از آن پایش عدم پاسخ به درمان صورت پذیرد و از تغییر سریع و مکرر درمان باید خودداری نمود.

۵- اندازه گیری قد و وزن و ثبت آن روی برگه منحنی هر ۳ ماه (سالی ۴ بار) می‌بایست انجام شود. بیمارانی که شواهدی از تأخیر رشد داشته باشند، قد و وزن آنها به صورت ماهانه ثبت می‌شود تا میزان رشد سالانه مشخص گردد. نسبت upper segment/lower segment در بیماران تالاسمی اهمیت بسیاری دارد. برای اندازه گیری آن، قد نشسته و ایستاده بیماران هر ۶ ماه یک بار اندازه گیری می‌شود. قد نشسته بعنوان lower segment (فاصله بین سمفیزیس پوبیس تا زمین) است و ازکسر قد نشسته از قد ایستاده، upper segment بدست می‌آید. در جدول ذیل نسبت سگمان فوقانی/سگمان تحتانی بدن در سنین مختلف مشاهده می‌شود. این نسبت در نوزادی به طور طبیعی ۱,۷ و بعد از بلوغ ۰,۹ می‌باشد.

## Normal upper segment/ lower segment ratio in children

Age	Upper segment/lower segment ratio
At birth	1.7:1
6 months	1.6:1
1 yr	1.5:1
2 yr	1.4:1
3 yr	1.3:1
4 yr	1.2:1
7 yr	1.1:1
10 yr	1:1
18 yr	0.9:1

جدول ۲- نسبت های سگمان فوقانی/سگمان تحتانی در سنین مختلف

### انواع روش‌های درمان آهن زدایی

#### الف) درمان ترکیبی دفروکسامین و دفریپرون:

از سال ۱۹۹۸ درمان ترکیبی این دو دارو به صورت مصرف دفریپرون روزانه (هر روز) و انفوژیون زیرجلدی دفروکسامین در روزهای متفاوت هفته، برای بیمارانی که با کفايت لازم تحت درمان آهن زدایی قرار نگرفته اند، پیشنهاد شده است. در این روش ترکیبی دفریپرون وارد سلول ها شده و به آهن متصل می گردد و آن را تحويل دفروکسامین درخارج ازسلول می دهد تا از راه ادرار یا مدفع دفع شود. سپس دفریپرون می تواند مجددا وارد سلول ها شود و دوباره به مولکول های آهن بپیوندد.

درمان ترکیبی به صورت یک روز در میان برای هر کدام از داروها (alternate) و یا به شکل پشت سرهم (sequential)، برای مثال دفریپرون (چهار روز در هفت) با دوز  $mg/kg$  ۷۵ و دفروکسامین (سه روز در هفت) با دوز  $mg/kg$  ۵۰ تجویز میگردد.

در پروتکل های درمان ترکیبی، دوز دفیریپرون  $mg/kg$  ۱۰۰-۶۰ و دوز دفروکسامین  $mg/kg$  ۲۰-۶۰ در روز، طی ۱ تا ۷ روز در هفته قابل تغییر است. در بیمارانی که در فاز نارسائی قلبی هستند، هر دو دارو، هر روز (تواماً) تجویز می گردد. درمان ترکیبی را می توان با تغییر دوز اثر داروها یا تغییر تعداد روزهای دریافت دفروکسامین در هفته افزایش یا کاهش داد. در جمع بندی مطالعات موجود احتمال بروز آگرانولوسیتوزیس در درمان ترکیبی بیش از درمان مونوتراپی با دفیریپرون است.

### ب) درمان ترکیبی دفروکسامین/دفرازیرکس:

پس از سالها استفاده از درمان ترکیبی "دفروکسامین و دفیریپرون" در درمان بیماران با افزایش بار آهن و اثبات کارایی ترکیب این دو دارو و با توجه به ورود دفرازیرکس به گروه داروهای آهن زدا و اثبات آن در توانایی درمان افزایش بار آهن، به تدریج استفاده هم زمان "دفروکسامین و دفرازیرکس" در بیماران مورد ارزیابی قرار گرفت. دلایل عمدۀ ترکیب این دو دارو می تواند این موارد باشد:

- عدم توانایی مونوتراپی در برداشت متوازن آهن کبد و قلب
- بروز آگرانولوسیتوز در درمان با دفیریپرون
- وجود عوارض در استفاده از دوزهای بالا در مونوتراپی
- بروز واکنش های حساسیتی یا عدم تحمل بیماران به هر دلیلی

ترکیب این دو دارو به صورت استفاده هم زمان یا متناوب و یا یک روز در میان است. دوز اثر ترکیبی این دو دارو کمتر از استفاده هر یک از داروها به تنها یی می باشد.

### ج) درمان ترکیبی دفرازیرکس/دفیریپرون:

استفاده ترکیبی از دو داروی آهن زدای خوراکی، یعنی "دفرازیرکس و دفیریپرون" نیز در گزارش های موردنی و بعضی مطالعات وجود دارد که در این موارد نیز به دلیل بروز عوارض در استفاده هر کدام از داروها به تنها یی، پیشنهاد شده از ترکیب دو دارو با همان دوزها به صورت یک روز در میان و یا استفاده همزمان در یک روز با دوز کمتر استفاده شود. در نتیجه عوارض قبلی دیده نشده است و بیمار امکان استفاده توأم دارو و بهره مندی از منافع هر کدام را داشته است. یکی دیگر از انديکاسيونهای استفاده توام و ترکیبی به صورت های ذکر شده، بروز واکنش های حساسیتی یا عدم تحمل بیماران میباشد.

### آهن زدایی در دوران بارداری و شیردهی:

در طی سه ماه اول بارداری درمان آهن زدایی قطع می شود. در بارداری های برنامه ریزی شده قبل از شروع بارداری باید آهن زدایی تشدید یابد (حتی پروتکل آهن زدایی تشدید یافته فوق الذکر نیز توصیه شده است) تا سطح فربین سرم به کمتر از  $ng/ml$  ۱۰۰۰ کاهش یابد و ایده آل است که آهن کبد به کمتر از ۳ میلی گرم به ازای هر گرم وزن خشک کبد برسد. تا زمان

کاهش سطح فریتین سرم جهت جلوگیری از بارداری از داروهای کتراسپتیو می‌توان استفاده کرد. گاهی درمان تشدید یافته به علت عدم پذیرش مادر یا عدم کاهش میزان فریتین سرم به سطح موردنظر قطع می‌شود.

در بیماران با میزان بالایی از iron overload و یا مشکلات قلبی شدید، درمان آهن زدایی با دفروکسامین با دوز ۲۰-۳۰ mg/kg/day بعد از سه ماه اول بارداری توصیه می‌گردد. درمان آهن زدایی با دفروکسلمین در دوران شیر دهی منع ندارد.

### استفاده از مهارکننده‌های کاتال کلسیم همراه داروهای آهن زدایی

از آنجایی که آهن از کاتال های کلسیم برای ورود به داخل سلول های قلب، پانکراس و سایر ارگان ها استفاده میکند، بلوک کننده های کاتال کلسیم ممکن است مانع از تجمع آهن در بافت ها شوند. لذا اخیراً منافعی برای اضافه کردن مهارکننده های کاتال کلسیم در کنار آهن زدایها قائل شده اند، اگرچه هنوز در دستورالعمل های درمانی آهن زدایی وارد نشده اند. برای مثال از amlodipine در درمان اضافه بار آهن قلب همراه با آهن زدایی استفاده شده است و اثرات مفیدی نیز حاصل شده است. اگر چه مهارکننده های کاتال کلسیم در برداشت آهن کبد در کنار آهن زدایها منفعتی نداشته اند.

**بسمه تعالیٰ**  
**راهنمای تجویز داروی دفرازیروکس**

شرایط تجویز	دوز و توافر مصرف دارو	شرط تجویز		افراد صاحب صلاحیت جهت تجویز	کاربرد دارو	نام دارو
		کنترالاندیکاسیون	اندیکاسیون			
تنظیم دوز هر ۶-۳ ماه به میزان ۱۰-۵ mg/kg/day از قرص برای تهیه سوسپانسیون و ۷-۳.۵ mg/kg/day از قرص خوراکی بر اساس پاسخ بالینی، سطح فربین و سایر تست های آزمایشگاهی .	در بچه ها عموما قبل از سن ۶ سالگی و اکثرا در همان اوایل در طی ۴-۲ سالگی شروع می شود شروع با دوز 20 mg/kg در روز (رنج دوز ۱۰-۳۰) یک بار سوپانسیون خوراکی و 14 mg/kg یک بار در روز (رنج دوز ۷-۲۱) از قرص برای تهیه سوسپانسیون خوراکی (mg/kg/day) از قرص خوراکی). در صورتی که فربین به صورت مداوم بالاتر از 2500 mcg/L باشد . در صورتی که در دو جلسه متوالی فربین به زیر 1000 mcg/L رسید، بخصوص در صورتی که دوز بالاتر از 25 mg/kg/day از قرص جهت تهیه سوسپانسیون یا 17.5 mg/kg/day از قرص خوراکی تجویز شده است، کاهش دوز در نظر گرفته شود و در صورتی که فربین کمتر از 500 mcg/L باشد، توقف مصرف دارو و مانیتور ماهیانه بیمار صورت گیرد.	حامگی حساسیت به دارو کلیرانس کراتینین کمتر از 40 ml/min (در بعضی منابع استفاده از دارو در بیماران با کلیرانس کراتینین کمتر از 60 ml/min) توصیه نشده است.	۱- اورلود مزمن آهن به دلیل ترانسفیوژن طولانی مدت خون در بیماران مختلف از جمله تالاسمی مژاور (عموما در موارد: فربین بالای ۱۰۰۰ ng/ml باشد یا ترانسفیوژن خون به صورت مزمن باشد یا میزان آهن موجود در کبد به بیش از ۳ میلی گرم به ازای هر گرم وزن خشک باشد و یا بعد از ترانسفیوژن ۲۰-۲۵ واحد پک سل اندیکاسیون دارد).	-پزشک عمومی دوره دیده یا معرفی شده توسط معاونت درمان دانشگاه بستری موقت متخصص داخلی اطفال فوق تخصص هماتولوژی		قرص دفرازیروکس روکش دار (قرصهای خوراکی پوشش دار ۳۶۰، ۹۰ و ۱۸۰ میلی گرمی) (قرص برای تهیه سوسپانسیون خوراکی ۲۵۰، ۱۲۵ و ۵۰۰ میلی گرم)

شایط تجویز	دوز و تواتر مصرف دارو	شرط تجویز	افراد صاحب	کاربرد دارو	نام دارو
<p>سرمی فریتین (که ماهانه اندازه گرفته می شود) و غلظت کبدی آهن (که هر ۶ ماه اندازه گرفته می شود) تعیین می شود .</p> <p>در فریتین زیر <math>300 \text{ mcg/L}</math> دارو قطع شود و غلظت کبدی آهن (LIC) اندازه گرفته شود:</p> <p>- در صورتی که LIC زیر <math>3 \text{ mg/g}</math> باشد، درمان قطع و زمانی که LIC به بالاتر از <math>5 \text{ mg/g}</math> افزایش پیدا کرد، مجدد شروع شود .</p> <p>- در صورتی که LIC در رنج <math>3-7 \text{ mg/g}</math> باشد، درمان با دوز <math>7 \text{ mg/kg/day}</math> از فرمولاسیون قرص خوارکی و <math>10 \text{ mg/kg/day}</math> سوسپانسیون خوارکی، بعد از ۴ هفته در صورتی که غلظت آهن کبدی بیش از <math>15 \text{ mg/g}</math> وزن خشک باشد، دوز دارو یک پله افزایش یابد.</p> <p>- در صورت LIC بالاتر از <math>7 \text{ mg/g}</math> دوز دارو تا حداقل <math>20 \text{ mg/kg/day}</math> از قرص برای تهیه سوسپانسیون و <math>14 \text{ mg/kg/day}</math> فرمولاسیون قرص خوارکی افزایش یابد.</p>	<p>اگر امکان بررسی آهن خشک کبد نباشد و سایر یافته های کلینیکی یا آزمایشگاهی به نفع افزایش بار آهن باشد در فریتین <math>300-800 \text{ nm}</math> شروع می شود.</p> <p>شروع با دوز <math>7 \text{ mg/kg/day}</math> فرمولاسیون قرص خوارکی و <math>10 \text{ mg/kg/day}</math> سوسپانسیون خوارکی، بعد از ۴ هفته در صورتی که غلظت آهن کبدی بیش از <math>15 \text{ mg/g}</math> وزن خشک باشد، دوز دارو یک پله افزایش یابد.</p>	<p>non- transfusion- dependent thalassemia [NTDT] و تالاسمی اینترمیدیا در کودکان ۱۰ سال به بالا و بزرگسالان):</p> <p>درمان زمانی شروع می شود که شواهد اورلود آهن وجود داشته باشد (غلظت کبدی آهن بیش از <math>5 \text{ mg/g}</math> وزن خشک باشد و سطح فریتین بالاتر از <math>800 \text{ mcg/L}</math> باشد).</p>	دلیل سندرم		

## اقدامات مورد نیاز قبل از تجویز دارو و مانیتورینگ های طی درمان

- اندازه گیری فریتین: قبل از شروع درمان و سپس ماهیانه : به دنبال هر تغییر دوز، پس از ۲۰-۱۰ نوبت تزریق خون یا فریتین بالای ۱۰۰۰ در تالاسمی ماژور و بالای ۸۰۰ در ایترمیدیا

- بررسی MRI.T2: در بیماران با MT2 بالاتر یا مساوی 6ms توصیه میشود و در مقادیر MT2 کمتر از 6ms سایر شلاتورها پیشنهاد میگردد.

- اکوکاردیوگرافی: در LVEF کمتر از ۵۵ درصد یا نارسایی قلبی علامتدار توصیه نمیشود و سایر شلاتورها ارجح هستند.

- اندازه گیری آنزیم های کبدی در مصرف دفروکسامین در شروع درمان و هر ۲ هفته در ماه اول و سپس ماهانه تا ۳ ماه و بعد از آن هر ۶ ماه توصیه میشود. اگر آنزیم های کبدی به بیش از ۵ برابر میزان طبیعی افزایش یابند باید داروهای آهن زدا قطع شود و ارزیابی هفتگی صورت پذیرد و پس از برگشت به زیر ۵ برابر نرمال درمان ادامه یابد. در صورت عدم کاهش آنزیم ها بعد از یک ماه یا در صورت افزایش دوباره آنزیم ها پس از شروع دوباره درمان، دارو کاملاً قطع می شود و درمان آهن زدایی تغییر می یابد. در بیماران با Child-Pugh کلاس C، استفاده از دارو توصیه نمی شود و در بیماران با Child-Pugh کلاس B، توصیه به شروع با دوز 50 درصد دوز اولیه به همراه مانیتوریگ دقیق اثر بخشی و عوارض می گردد.

- انجام آزمایش کامل ادرار در صورت مصرف دفرازیرکس هر ماه و در مصرف سایر آهن زدایا هر ۳ ماه یکبار توصیه میشود. در صورت پروتئینوری در آزمایش ادرار، نسبت پروتئین به کراتینین ادراری راندوم اندازه گیری می شود و درصورتی که نسبت آن بیش از ۶,۰ باشد، دفرازیرکس به طور موقت قطع می گردد. اگر پروتئینوری یک ماه بعد از قطع دارو اصلاح نشد، دارو برای همیشه قطع می شود. در صورت اصلاح پروتئینوری دارو دوباره شروع می شود و در صورت افزایش دوباره پروتئینوری داروبرای همیشه قطع خواهد شد.

در مصرف دفرازیرکس کراتینین سرم در کنار آزمایش کامل ادرار باید ماهانه اندازه گیری شود. در صورتی که کراتینین سرم بیشتر از ۳۳٪ نسبت به قبل از شروع درمان افزایش یابد و یا دو بار متوالی بیشتر از حد نرمال برای سن باشد وعلت دیگری یافت نشود ، دوز دارو نصف شده و به صورت هفتگی کنترل می گردد. در صورتی که با کاهش دوز دارو طی ۴ هفته سطح کراتینین کاهش پیدا نکند و یا افزایش یابد دارو کاملاً قطع میشود، اما اگر میزان کراتینین کاهش یافته و به سطح طبیعی برسد، دارو با دوز اولیه از سرگرفته می شود. در صورت افزایش کراتینین به بیش از ۲ برابر نرمال، دفرازیرکس قطع میشود. در صورت افزایش نسبت پروتئین به کراتینین ادرار به بیش از ۶,۰ نیز دارو موقتا قطع میشود تا پروتئینوری برطرف شود و در صورت تکرار آن با شروع مجدد ، دفرازیرکس کاملاً قطع میشود.

بررسی الکتروولیت ها (به دلیل تمایل جهت باند شدن به مس و روی)

- در صورت مصرف دفرازیرکس نیز توصیه به CBC ماهانه میشود که البته باید در بیمارانی که تحت درمان با خون به طور منظم هستند خونگیری یک بار و آن هم قبل از تزریق خون و برای منظور های مختلف از جمله کراس مچ و سایر تستها انجام شود و در صورت مشاهده هر گونه سیتوپنی دارو را موقت قطع می کنیم. همچنین مصرف دفرازیرکس در پلاکت کمتر از ۵۰۰۰۰ باید قطع شود. هرچند عوارض هماتولوژیک از قبیل اگرانولوسیتوزیس و ترومبوسیتوپنی ناشایع است.

بررسی پایه و سالیانه شناوری سنجی و بینایی سنجی: این عوارض بسیار نادر است.

- در سندرم NDTD توصیه می شود در ابتدا با استفاده از بیوپسی کبد یا سایر روش های مورد تایید غلظت آهن کبدی اندازه گیری شود و سپس هر ۶ ماه یا زمانی که اندیکاسیون داشت، مجدد چک شود.

- قند خون با فرکانس بیشتری در بیماران دیابتی چک شود.

ساینیتور از نظر علائم عوارض پوستی، گوارشی، واکنش های افزایش حساسیتی

ـ عوارض گوارشی شایعترین عارضه دارو هستنده شامل درد، تهوع، استفراغ و اسهال در ابتدای درمان شایع بوده و با ادامه درمان ممکن است بهبود یابد. اما گاهی عوارض گوارشی بصورت اولسر و تحریک مخاطی ممکن است اتفاق افتد، لذا مراقبت و هشدار در مورد مصرف هم زمان با داروهایی مثل NSAID، کورتیکواستروئید، بیس فسفونات و داروهای ضد انعقاد باید صورت گیرد.

- به دلیل کفایت ناکافی در استفاده از روش های هورمونی ضد بارداری در هنگام استفاده از دفرازیرکس ، جهت پیشگیری از بارداری توصیه می گردد بیماران از روش های غیر هورمونی استفاده کنند.

### نکات قابل توصیه:

دارو به دو صورت قرص های پوشش دار خوراکی (برای مثال برنده Jadenu) و قرص های حل شونده جهت تهیه سوسپانسیون خوراکی (برای مثال برنده Exjade) موجود است.

دوز فرمولاسیون قرص خوراکی (Jadenu)، ۳۰ درصد کمتر از قرص برای سوسپانسیون (Exjade) است و در هنگام تغییر فرمولاسیون این مورد مد نظر باشد. به تداخلات دارو با سایر داروها یا شرایط بیمار دقت شود.

قرص خوراکی دارو باید با معده خالی یا وعده غذایی سبک (حاوی کمتر از ۷ درصد چربی و حدود ۲۵۰ کالری) با آب یا آبمیوه مصرف شود. در صورت وجود اختلال در بلع دارو، می‌توان دارو را در غذای نرم مانند ماست خورد کرد و مصرف کرد.

فرمولاسیون قرص برای سوسپانسیون نباید به صورت خوراکی مصرف شوند و جهت تهیه سوسپانسیون مورد استفاده قرار می‌گیرند. می‌توان از آب، آب سیب یا آب پرتقال جهت حل کردن دارو استفاده کرد. از ۱۰۵ سی سی آب یا آبمیوه برای دوزهای توتال زیر ۱ گرم و از ۲۱۰ سی سی برای دوزهای توتال بیشتر یا مساوی ۱ گرم استفاده شود. در انتها بعد از مصرف دارو، مقداری آب در ظرف ریخته شده و مصرف شود که باقی مانده ای از دارو نماند. ترجیحاً در زمان منظم و خاصی در روز و با معده خالی (نیم ساعت قبل از غذا) مصرف گردد. از شیر یا نوشیدنی‌های carbonated جهت حل کردن دارو استفاده نشود. پاسخ درمانی بعد از شروع دوز اولیه، بعد از یکماه قابل ارزیابی می‌باشد. (هرچند بهترین پاسخ بعد از ۳ ماه دیده می‌شود).

راش جلدیدر هر سه دارو ممکن است بروز نماید، ولی در مصرف دفرازیروکس و دفروکسامین شایع تر است. در دفرازیروکس معمولاً خفیف و گذرا بوده و دخالت درمانی لازم ندارد، ولی در موارد شدید قطع موقت و کوتاه مدت دارو و شروع دوباره آن با مصرف هم زمان استروپیدهای خوراکی ممکن است ضرورت یابد. ندرتاً واسکولیت و کهیز یا آنژیوادم در اثر مصرف دفرازیروکس ممکنست دیده شود.

### راهنمای تجویز داروی دفروکسامین

شرایط تجویز	دوز و تواتر مصرف دارو	شرط تجویز		افراد صاحب صلاحیت جهت تجویز	کاربرد دارو	نام دارو
		کنترال اندیکاسیون	اندیکاسیون			
در بیماران تالاسمی اینترمیدیا (NTDT) تنها شلاتورها توصیه شده دفرازیروکس است.	این دارو معمولاً به صورت زیرجلدی روزی ۸ ساعت و در صورت نیاز تا ۵-۶ روز در هفته تزریق شود. دوز درمانی داروی دفروکسامین در سنین مختلف، متفاوت بوده و به شکل های زیر می باشد: حداکثر دوز مجاز دفروکسامین: در اطفال کمتر از ۶ سال $20-30 \text{ mg/kg/day}$ در سنین ۶ تا ۱۶ سال $30-40 \text{ mg/kg/day}$ در سنین بالای ۱۶ سال $40-60 \text{ mg/kg/day}$ برای ۵-۷ روز در هفته می باشد. در صورت نیاز به مصرف دفروکسامین قبل از ۵ سالگی بهتر است دبراساس فریتین سرم با دوز $30-20 \text{ mg/kg/day}$ و طی ۳ - ۲ بار در هفته شروع شود. می توان به تدریج دفعات تزریق دارو را طی یک دوره ۳ ماهه به ۴-۵ بار در هفته افزایش داد در سنین قبل از ۲ سال با توجه به شدت بیشتر عوارض بهتر است دسفرال با دوز $10 \text{ mg/kg/day}$ ، ۱-۲ بار در هفته شروع شود و به تدریج دوز و دفعات تزریق دارو طی یک دوره ۳ ماهه یا بیشتر بر اساس سطح فریتین سرم به ۴-۵ بار در هفته افزایش	حساسیت به دارو کلیرانس کراتینین کمتر از $10 \text{ ml/min}$ یا در موارد آنوریک	۱- اولرولد مزم مزمن آهن مثل تالاسمی مژور: (دفرازیروکس به عنوان داروی خط اول درمان از ۲ سالگی به بعد پیشنهاد می شود. در صورت عدم تحمل دفرازیروکس به علت بروز عوارض یا واکنش های آلرژیک یا وجود هرگونه کنترالاندیکاسیون برای دفرازیروکس، دفروکسامین انتخاب بعدی می باشد از قبیل موارد زیر: * در بیمارانی که MRIT2 قلبی به کمتر از ۶۰ ms کاهش یابد. * در بیمارانی که LVFE کمتر از ۵۵٪ است. * در بیمارانی که ALT بالاتر از ۵ برابر طبیعی دارند. * بیماران با اگرانولوسیتوز و ترومبوسیتوپنی در سرم کراتینین کمتر از $60 \text{ ml/m}$ * نارسایی کبدی یا بیماریهای کبدی پیشرفت * حساسیت به دفرازیروکس و ظاهر شدن علائم انژیوادم به دنبال مصرف دفرازیروکس	-پزشک عمومی دوره دیده یا معرفی شده توسط معاونت درمان دانشگاه متخصص داخلی متخصص اطفال فوق تخصص هماتولوژی	بستری بستری موقت سرپایی سرپایی: تزریق پمپ توسط بیمار یا خانواده کودک بیمار انجام میشود. بستری: تزریق وریدی توسط پرستار دوره دیده انجام میشود.	دفروکسامین بستری ویالهای ۵۰۰ میلی گرمی

		باید				
--	--	------	--	--	--	--

### مانیتورینگ های طی درمان:

یکی از عوارض مهم دفروکسامین، اثر روی رشد طولی مهره ها به شکل بروز **platyspondyly** یا کاهش ارتفاع مهره میباشد و بهمین دلیل در بیمارانی که از ابتدای شیرخوارگی و کودکی تحت درمان با دفروکسامین قرار گرفته اند (عمدتاً در سالهای قبل از وجود آهن زدahای خوراکی)، کوتاهی قد تنه ای یا **truncal short stature** بسیار شایع میباشد. بهمین دلیل ضمن ثبت رشد قدی بیماران، اندازه گیری نسبت های مختلف بدن اهمیت بسزایی دارد که البته این عوارض در آهن زدahای خوراکی دیده نمیشود. رادیوگرافی استخوان تیبیا و ستون مهره ها در بیمارانیکه از ابتدای کودکی با دفروکسامین درمان شده اند و خصوصاً کسانیکه شواهدی از دیسپلازی غضروفی نشان میدهند، باید انجام شود. **platyspondyly** یا کاهش ارتفاع مهره و یا **ثنو والگوم** ممکنست برگشت ناپذیر باشد.

- قبل از شروع درمان و سپس سالیانه، بررسی شنوایی یا اودیومتری (**pure tone audiometry**) باید در مورد درمان با کلیه آهن زدahها انجام شود. البته بر اساس سن بیمار نوع ارزیابی متفاوت خواهد بود. توصیه میشود حتماً اودیومتری خصوصاً در مصرف دفروکسامین انجام شود. در صورت بروز مشکل شنوایی، دارو قطع شده و پس از یک ماه دوباره ارزیابی میشود. در صورت بھبودی شنوایی دارو مجدداً شروع می شود، در غیر این صورت دارو قطع شده و از داروی آهن زدای دیگری استفاده می شود. در صورت بروز مشکل شنوایی بیمار باید از نظر میزان آهن و درمان آهن زدایی دوباره ارزیابی شود و همچنین تحت درمان با روی قرار گیرد. عوارض شنوایی ناشی از دفروکسامین با دوز آن ارتباط مستقیم و با میزان آهن بدن رابطه معکوس دارد.

- ارزیابی بینایی شامل: دقیق بینایی، میدان بینایی، دید رنگ، شب کوری، معاينه کامل قرنیه، عدسی و شبکیه می باشد که توصیه میشود در مصرف تمامی آهن زدahها در ابتدا و سپس سالیانه انجام شود. با توجه به شیوع اختلال بینایی در مصرف کنندگان دفروکسامین، انجام الکترورتینوگرام در تشخیص زودرس عوارض چشمی کمک کننده است. در صورت هرگونه شک بالینی و یا یافته مثبت در معاينه بیماران مصرف کننده دفروکسامین، انجام الکترورتینوگرام ضرورت دارد. درصورت عدم امکان انجام الکترورتینوگرام، سنجش میان بینایی در تشخیص زودرس عوارض دارو می تواند مفید باشد.

- در بسیاری منابع توصیه میشود جهت پیشگیری از عوارض بینایی و شنوایی، در شباهه روز بیش از ۲,۵ گرم دفروکسامین انفوژیون نشود. بهمین دلیل حداقل دوز مجاز دفروکسامین، با در نظر گرفتن سطح فریتین سرم از فرمول زیر محاسبه می گردد:

## میانگین دوز روزانه دفروکسامین دریافتی

### فریتین سرم

نسبت حاصل از این کسر "اندکس پورتر" نامیده می شود که بهتر است به بالای ۰،۰۲۵ نرسد. بنابراین با در نظر گرفتن حداکثر مجاز اندکس پورترو براساس حداکثر دوز مجاز روزانه دفروکسامین در هر سن می توان نتیجه گرفت، سطح فریتین سرم قابل قبول در اطفال حداکثر  $1500 \text{ ng/ml}$  و در سنین بالای ۱۶ سال حداکثر  $2500 \text{ ng/ml}$  است.

یکی از نکات قابل توجه، بروز درد های شکمی و به ویژه اسهال و تب در حین مصرف دفروکسامین می باشد که می تواند نشانه بروز عارضه خطرناک کولیت یرسینیایی باشد که بدلیل تشکیل کمپلکس آهن با دفروکسامین رخ میدهد. چنین عارضه ای در مصرف دفرازیرکس یا دفیرپرون دیده نمیشود. در صورت شک به این عارضه، دفروکسامین سریعاً قطع شده، ارزیابی اسمیر و کشت مدفع و شروع سریع آنتی بیوتیک توصیه می شود. همچنین ندرتاً ممکنست در مصرف دفرازیرکس خونریزی گوارشی دیده شود.

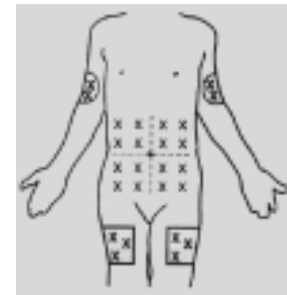
### بررسی serum Creatnin و Bun هر ۶ ماه یکبار

راشهای جلدی: این عارضه با هر سه دارو ممکن است بروز نماید، ولی در مصرف دفرازیرکس و دفروکسامین شایع تر است. راش های ناشی از مصرف دفروکسامین می تواند خفیف، خارش دار و یا شدید باشند. همچنین می تواند به صورت اریتم و زخم در محل تزریق زیر جلدی دفروکسامین بروز کند.

در صورت بروز زخم و اریتم در محل تزریق دفروکسامین:

- ۱- باید دقت کرد هر ویال  $500 \text{ میلیگرمی}$  دفروکسامین در  $5 \text{ سی سی آب}$  مقطر حل شده باشد.
- ۲- محل تزریق دفروکسامین مرتبا در شکم، بازوها و رانها متغیر باشد تا از بروز عوارض در اثر تزریق در یک محل ثابت جلوگیری بعمل آید.
- ۳- در صورت استمرار مشکل، می توان  $10-5 \text{ میلیگرم هیدروکورتیزون}$  در سرنگ کشیده و انفوزیون انجام شود.
- ۴- سرعت تزریق حداقل  $8$  ساعت باشد.
- ۵- از اسکالپ های مخصوص به تزریق زیر جلدی پونزی شکل استفاده شود.

۶- در عین حال آرژی شدید و به ویژه سیستمیک از موارد قطع مصرف دفروکسامین می باشد.



شکل ۱- تغییر و چرخش در محل تزریقات دفروکسامین

#### نکات قابل توصیه:

تزریق دارو معمولاً به صورت انفوریون زیرجلدی توسط خود بیمار و از طریق یک پمپ انجام می گردد. به دلیل نیمه عمر بسیار کوتاه دارو (۳۰-۲۰ دقیقه) جهت نیل به نتایج مطلوب، زمان انفوژیون طولانی و از ۸-۱۲ ساعت در شبانه روز پیشنهاد می گردد. تزریق وریدی سریع باعث ایجاد هیپوتنتشن و فلاشتیک مسیر تزریق شده و باید اجتناب گردد. دفع آهن در مصرف دفروکسامین از طریق ادرار و مدفوع است. تخمین زده میشود که با مصرف صحیح دفروکسامین روزانه ۲۰-۵۰ میلیگرم آهن از طریق ادرار و مدفوع دفع شود.

توصیه می شود ویتامین C یک تا سه ماه بعد از آغاز درمان با دفروکسامین شروع گردد و به صورت خوراکی بعد از هر بار تزریق دفروکسامین با دوز  $50\text{ mg}$  برای سنین زیر ۱۰ سال،  $100\text{ mg}$  در سنین ۱۰ تا ۲۰ سال و  $200\text{ mg}$  در سنین بالای ۲۰ سال تجویز گردد. ویتامین C در موارد نارسایی قلبی صرفاً بمدت سه ماه میباشد مصرف گردد و با بهبودی کامل نارسایی قطع شود.

### راهنمای تجویز دارویی دفرپیرون

شرایط تجویز	دوز و تواتر مصرف دارو	شرط تجویز		افراد صاحب صلاحیت جهت تجویز	کاربرد دارو	نام دارو
		کنترالاندیکاسیون	اندیکاسیون			
در بین سه داروی آهن زدای موجود دفرپیرون کمترین وزن مولکولی را دارد، لذا وارد سلول می گردد و به آهن موجود دراجزای داخل سلولی مثل لیزوژوم ها و میتوکندری متصل می شود. دفرپیرون به دفروکسامین برای کاهش بارآهن قلب برتری دارد ولی توانایی و کارایی هر دو دارو در آهن زدایی کبد یکسان می باشد. دفع آهن در مصرف دفرپیرون عمدتاً از راه ادرار می باشد.	قرص های دفرپیرون معمولاً سه بار در روز تجویز می گرددند.  دوز شروع کننده معمولاً ۷۵ mg/kg در روز است که می توان تا مطلق گرانولوسیت ها کمتر از ۵۰۰ در میلی متر مکعب) overloading (در پروتکل های تشديد يافته).  کمپلیانس و همکاری بیماران در مصرف قرص دفرپیرون نسبت به دفروکسامین به مراتب بهتر است..	حساسیت به دارو  ایجاد آگرانولوسیتور (شمارش در روز اولی می توان تا شماره دستورالعمل شماره ۲۰۱۴ (TIF) نیز موجود است، در گروه های سنی پایین تر نیز تجویز شده است و کنترالاندیکاسیون ندارد  <u>در مواردی که درگیری شدید قلب به علت افزایش بار آهن وجود دارد ، درمان ترکیبی با دفروکسامین و دفرپیرون</u>	۱- اورلود مزمن آهن مثل تالاسمی مژوزر:  دفرپیرون عمدتاً در بچه های بالای شش سال تجویز می گردد ولی در دو مطالعه که در آخرین شماره دستورالعمل شماره ۲۰۱۴ (TIF) نیز موجود است، در گروه های سنی پایین تر نیز تجویز شده است و کنترالاندیکاسیون ندارد  <u>در مواردی که درگیری شدید قلب به علت افزایش بار آهن وجود دارد ، درمان ترکیبی با دفروکسامین و دفرپیرون</u>	-پزشک عمومی دوره دیده یا معرفی شده -توسط معاونت درمان -دانشگاه -متخصص داخلی -متخصص اطفال - فوق تخصص -هماتولوژی	بسنتری بسنتری موقعت سرپایی	دفرپیرون قرص های میلی گرمی

شرایط تجویز	دوز و تواتر مصرف دارو	شرط تجویز	افراد صاحب صلاحیت جهت	کاربرد دارو	نام دارو
			و دیگر درمان ها برتری دارد		

### مانیتورینگ های طی درمان:

در شروع درمان با دفریپرون، CBC هر ۲ هفته یکبار و در درمان ترکیبی هفتگی تا ۳ ماه چک میشود و پس از آن بدلیل مشکلات مراجعات مکرر بیماران هر ماه پایش میشود. آگرانولوسیتوز ناشی از دفریپرون وابسته به دوز نیست، بنابراین با تشخیص زودرس نوتروپنی و کاهش دوز و یا قطع موقت دارو نمی توان از بروز آگرانولوسیتوز جلوگیری کرد. از این رو انجام CBC هفتگی برای مدت طولانی ضرورت ندارد. در مصرف داروی دفریپرون با ایجاد آگرانولوسیتوز (شمارش مطلق گرانولوسیت ها کمتر از ۵۰۰ در میلی متر مکعب)

قرص دفیرپرون برای همیشه قطع می گردد، ولی در صورت بروز نوتروفیل (شمارش مطلق نوتروفیل ها بین ۱۵۰۰ - ۵۰۰ در هر میلی متر مکعب) دارو موقتاً قطع و بعد از بهبودی دوباره شروع می شود. زمان شروع دوباره دفیرپرون، شمارش گلبول سفید بالای ۳۰۰۰ ، شمارش مطلق نوتروفیل بالای ۱۰۰۰ و شمارش پلاکت بالای ۱۰۰۰۰۰ در میلی متر مکعب می باشد. ولی در صورت افت دوباره تعداد نوتروفیل دارو به کلی قطع می شود.

اندازه گیری آنژیم های کبدی در صورت مصرف هر دو داروی دفیرپرون و دفرازیرکس ماهانه همزمان با کراس مچ قبل از تزریق خون توصیه می شود.

در شروع درمان با همه آهن زدایها تست های عملکرد کلیه باید اندازه گیری شود. در صورت مصرف دفروکسامین و دفیرپرون اندازه گیری کراتینین در صورت فقدان مشکل کلیوی هر ۶ ماه کفایت میکند.

اندازه گیری کلسیم هر ۶ ماه و سطح روی خون حتی الامکان سالیانه انجام شود. در صورت کمبود روی در مصرف دفیرپرون خصوصاً در بیماران دیابتیک، در بیمارانی که مشکل شنوایی و یا بینایی دارند، در سوء تغذیه، دانسیتو متري مختلط استخوان (استئوپوروز)، در صورت تأخیر رشد قدی و وجود علائم بالینی کمبود روی، درمان با روی توصیه می شود.

#### نکات قابل توصیه:

عوارض گوارشی در مصرف دفیرپرون و دفرازیرکس به طور شایع دیده می شود، ولی معمولاً خفیف و قابل کنترل و در مورد دفرازیرکس وابسته به دوز و گذرا می باشد. در هر دو مورد این شکایات معمولاً بدون هیچ مداخله دارویی مرتفع می شود. در مورد دفیرپرون، خصوصاً در مصرف توام با دفروکسامین، (که معمولاً نیز تواماً مصرف می شوند) در یک سوم بیماران تهوع، استفراغ و عدم تحمل دفیرپرون در ماه های اول دیده می شود، ولی مصرف هم زمان دارو با غذا یا مصرف داروهای ضد استفراغ از شدت تهوع بیمار می کاهد. مصرف آنتی اسید (تنها در مورد دفیرپرون) از دردهای گوارشی کم می کند.

دردهای مفصلی در مصرف دفیرپرون بیشتر از دیگر داروها دیده می شود و در هر فاصله زمانی از شروع درمان قابل پیش بینی است. در صورتیکه در موارد شدید به جواب ندهد، کاهش دوز یا قطع موقت و ندرتاً قطع دائمی دارو توصیه می گردد

تاریخ اعتبار این راهنمای ابلاغ به مدت ۳ سال می باشد و بعد از اتمام مهلت زمانی میباشد ویرایش صورت پذیرد

**منابع:**

- 1) E Angelucci, G Barosi, C Camaschella, M.D.Cappellini, A. Piga et al. Italian Society of Hematology practice guidelines for the management of iron overload in thalassemia major and related disorders. *Haematologica*.2008; 93(5).
- 2) Guidelines for the clinical management of Thalassemia , international federation,2008.
- 3) Guidelines for the clinical management of Thalassemia , third edition. Thalassemia international federation, 2014.

- 4) Standards of care guidelines for thalassemia, Children's Hospital & Research center oakland,2009.
- 5) Consensus view of Mofid Children's Hospital Hematology department for the management of iron overload in thalassemia major,Jan-Mar 2012.
- 6) Standards for the Clinical Care of Children and Adults with Thalassaemia in the UK. The UK thalassemia society, 2008.
- 7) Consensus view on choice or iron chelation therapy in transfusional iron overload for inherited anaemias. UK Forum on HB disorders.June 2008. p.2.
- 8) Farmaki K, Tzoumari I, Pappa C, et al.Normalisation of total body iron load with very intensive combined chelation reverses cardiac and endocrine complications of thalassaemia major. Br J Haematol. 2010;148:466-475.
- 9) Roriga,Pbina,Aagus,Gcrobu, E defraia,et al. Combined therapy with deferiprone and desferrioxamine in thalassemia major.Haematologica.2005; 90:1309-1314.
- 10) EXJADE prescribing information ,Novartis pharmaco.
- 11) Garcia v,santos f. laboratory assessment of renal function. In: Ellis D. Avner, William E. Harmon, Patrick Niaudet, Norishige Yoshikawa, Editors. Pediatric Nephrology. 6th ed. Springer: 2009. p. 492.
- 12) Ross WD, Marfell-Jones MJ. Kinanthropometry. In MacDougall JD, Wenger HA, Green HJ, eds. Physiological Testing of the High-Performance Athlete, pp 223-308. Champaign, Illinois: Human Kinetics Books, 1991.
- 13) P. Greer , John Foerster, George M. Rodgers Maxwell Myer Wintrobe, editors. Wintrobe's clinical hematology. 12th ed. Lippincott Williams & Wilkins: 2009.
- 14) Singer ST, Vichinsky EP. Deferoxamine treatment during pregnancy: is it harmful?.Am J Hematol. 1999 Jan;60(1):24-6

