# Radium-223 dichloride 成分藥品安全資訊風險溝通表

製表日期:107/8

	表衣口朔·10//6
藥品成分	Radium-223 dichloride
藥品名稱	衛生福利部核准含 radium-223 dichloride 成分藥品製劑許可證共1張。
及許可證字號	查詢網址: <u>http://www.fda.gov.tw/MLMS/H0001.aspx</u>
適應症	本品用於治療去勢抗性攝護腺癌(castration-resistant prostate cancer)病
	患,其合併有症狀的骨轉移且尚未有臟器轉移者。
藥理作用機轉	Radium-223 dichloride為治療用的α粒子放射藥品,其活性成分
	radium-223為擬似鈣離子,與骨礦物質羥基磷灰石形成複合物而選擇
	性作用於骨頭,特別是骨轉移區域。藉由α放射線的能量轉移,會導
	致鄰近腫瘤細胞中高頻率的雙股去氧核醣核酸(DNA)斷裂,產生強效
	的細胞毒殺效果。
訊息緣由	2018/7/27 歐盟 EMA 發布,建議 radium-223 dichloride (Xofigo®)應限
	縮使用於先前曾接受過兩種療法的轉移性攝護腺癌(已轉移至骨骼的
	攝護腺癌)或無法接受其他療法的病人。
	網址:
	http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/medicines/human/r
	eferrals/Xofigo/human_referral_prac_000071.jsp∣=WC0b01ac05805
	c516f
藥品安全有關資訊分析及描述	
	(1) Xofigo®應限縮使用於先前曾接受過兩種療法的轉移性攝護
	腺癌(已轉移至骨骼的攝護腺癌)或無法接受其他療法的病
	人。
	(2) Xofigo® 不得與 abiraterone acetate (Zytiga®)和類固醇
	(prednisone 或 prednisolone)併用。
	(3) Xofigo®不可與其他全身性抗癌療法併用,除了與用來維持
	低濃度男性賀爾蒙的賀爾蒙療法外。
	(4) Xofigo®不可用於沒有症狀的骨轉移性攝護腺癌病人,此與
	現行核准之適應症一致。
	(5) Xofigo®不建議使用於骨轉移數量少之所謂成骨性骨轉移
	(osteoblastic bone metastases)的病人。
	2. EMA 的建議是根據一項臨床試驗的研究結果,發現使用 Xofigo®
	合併 Zytiga® 及 prednisone/prednisolone 的病人,相較於使用安慰
	劑合併 Zytiga <sup>®</sup> 及 prednisone/prednisolone 的病人,可能會有較早
	死亡與增加骨折的風險。該研究納入沒有或僅有輕微症狀的骨轉
	移性攝護腺癌病人,而 Xofigo® 目前僅核准使用於有症狀的病
	人。於研究中,給予 Xofigo <sup>®</sup> 合併 Zytiga <sup>®</sup> 與 prednisone/

- prednisolone 組合療法的病人比給予安慰劑組合療法者平均早 2.6 個月死亡。此外,接受 Xofigo®組合療法的病人中有 29%發 生骨折,而接受安慰劑組合療法的病人則僅有11%。
- 一般認為經骨頭吸收的 Xofigo® 會在骨骼已受損的部位累積,例 如骨質疏鬆或微骨折處,因此會增加骨折的風險。然而,此研究 中造成早期死亡的原因尚未完全釐清。

### ◎ 食品藥物管理署說明:

有關歐盟限縮 Xofigo®之使用,本署之評估如下:

- (1) 關於 Xofigo®不可用於沒有症狀的骨轉移性攝護腺癌病人, 此與我國核准 Xofigo® 之適應症一致。
- (2) 關於 Xofigo®不得與 abiraterone acetate (Zytiga®)和類固醇 (prednisone 或 prednisolone)併用,目前中文仿單尚在變更審 查中。
- (3) 關於 Xofigo® 不可與其他全身性癌症療法併用、不可用於成 骨性骨轉移的患者及考慮採取預防措施以增加骨質強度等 相關建議,本署現正評估是否更新 Xofigo®之中文仿單以包 含上述安全資訊。

#### 醫療人員應注意事項: $\bigcirc$

## 食品藥物管理署風險 溝通說明

- Xofigo®的使用可能與增加骨折風險有關,且臨床試驗中 Xofigo® 1. 合併 abiraterone acetate (Zytiga®)及 prednisone/prednisolone 療法 用於無症狀或輕微症狀的去勢抗性攝護腺癌(castration-resistant prostate cancer)病人也觀察到可能增加死亡風險。
- Xofigo<sup>®</sup>僅可作為單一療法或與促黃體素釋放激素類似物(LHRH analogues)合併治療有症狀之骨轉移且未知有臟器轉移的轉移性 去勢抗性攝護腺癌(mCRPC)成年病人,而這些病人先前須接 受過兩種全身性的療法(除了 LHRH analogues 外)或無法接受其 他全身性 mCRPC 療法。
- Xofigo®不得與 Zytiga®和 prednisone/prednisolone 合併使用。此 外,不可於 Zytiga<sup>®</sup> 與 prednisone/prednisolone 最後一劑結束後五 天內開始使用 Xofigo®;在最後一次使用 Xofigo®後至少 30 天內 不可開始使用後續的全身性抗癌療法。
- Xofigo®不建議使用於骨轉移數量少之成骨性骨轉移與無症狀之 骨轉移病人,亦不建議併用其他全身性抗癌療法,除了可與 LHRH analogues 併用外。

- 5. 對於有輕微症狀之骨轉移病人,須謹慎評估治療的效益與風險, 需考量要達治療效益可能需有高度成骨細胞活性(osteoblastic activity)。
- 6. 於處方 Xofigo<sup>®</sup>前與治療期間皆須仔細評估病人骨骼狀況(例如:骨骼掃描、測量骨密度)與骨折風險(例如:骨質疏鬆、少於6處的骨轉移、是否有藥品會造成骨折風險、低 BMI 指數),且須持續監視 24 個月。
- 7. 對於高骨折風險之病人,應仔細評估使用 Xofigo<sup>®</sup> 的風險與效益。同時使用 bisphosphonates 或 denosumab 可降低使用 Xofigo<sup>®</sup> 病人的骨折發生率。因此於開始或恢復使用 Xofigo<sup>®</sup> 時,應考慮給予預防性措施。

#### ◎ 病人應注意事項:

- 1. Xofigo<sup>®</sup> 會增加骨折風險,若您於 Xofigo<sup>®</sup>療程開始前後或期間, 有任何新產生或不正常的骨骼疼痛或腫脹,請告知醫師。
- 若您對用藥有任何疑問,應諮詢專業醫療人員;若於用藥期間出現不適症狀,應立即就醫。
- ◎醫療人員或病人懷疑因為使用(使用)藥品導致不良反應發生時, 請立即通報給衛生福利部所建置之全國藥物不良反應通報中心, 並副知所屬廠商,藥物不良反應通報專線 02-2396-0100,網站: <a href="https://adr.fda.gov.tw">https://adr.fda.gov.tw</a>;衛生福利部食品藥物管理署獲知藥品安全訊息時,均會蒐集彙整相關資料進行評估,並對於新增之藥品風險採取對應之風險管控措施。