



سازمان بیمه سلامت ایران  
اداره کل بیمه سلامت استان فارس

شماره: ۱۴۰۳/۱۶۳۳۲۰  
تاریخ: ۱۴۰۳/۰۵/۲۷ ۱۱:۴۷  
پیوست: دارو

با اسمه تعالیٰ

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

۴-عادی

جهش تویید با شرکت مردم

دارای گواهینامه مین الکلی مدیریت کنیت

ISO - ۹۰۰۱-۲۰۰۸

معاونین محترم غذا و داروی دانشگاه های علوم پزشکی شیراز، فسا، جهرم، لارستان و گراش

معاونین محترم درمان دانشگاه های علوم پزشکی شیراز، فسا، جهرم، لارستان و گراش

موضوع: ابلاغ راهنمای تجویز داروی بوسولفان

با سلام و احترام:

با عنایت به ابلاغ راهنمای تجویز داروی بوسولفان توسط معاونت محترم درمان وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی طی نامه شماره ۱۰۱۰۱/۴۰۰/د مورخ ۱۴۰۲/۵/۱۳ ، ضمن ارسال راهنمای تجویز این دارو (پیوست)، اهم موارد این راهنمای تجویز به شرح زیر به استحضار می‌رسد:

- محل تجویز و کاربرد این دارو در بخش بستری و سرپائی است.

- افراد صاحب صلاحیت برای تجویز این دارو عبارتند از پزشکان فوق تخصص خون و سرطان

موارد مصرف:

- پیوند مغز استخوان در ترکیب با سیکلوفسفامید به عنوان یک رژیم آماده سازی قبل از پیوند آلوژنیک ALL و CLL عود کننده

- درمان لوسومی لنفوسيتی مزمن مقاوم، درمان salvage لوسومی حاد مقاوم به درمان

#### مصرف OFF - LABEL

این دارو بصورت OFF - LABEL در درمان بیماران پلی سیتمی ورا یا ترومبوسیتوز استنسیوال که بالا و مساوی ۶۰ سال هستند و به کلیه درمان ها مقاوم می‌باشند، تجویز می‌شود.

موارد منع مصرف:

- حساسیت به دارو

- وجود نوتروپینی یا ترومبوسیتوپنی

- سابقه حساسیت به هریک از اجزای بوسولفان

- همزمان با پنتوستاتین

شماره: ۷۴۰۶۰۷۲

شیراز- خیابان وصال جمال کد پستی: ۱۴۲۹۷-۷۱۲۲۹-۷۱۶۴۵-۷۱۲۲۱۲ تلفن: ۰۷۱-۲۲۲۲۵۴۶، ۰۷۱-۲۲۲۲۵۴۵

پست الکترونیکی: <http://fr.ihio.gov.ir> وبسایت: <http://info.fr.ihio.gov.ir>





سازمان بهداشت ایران  
اداره کل بهداشت استان فارس

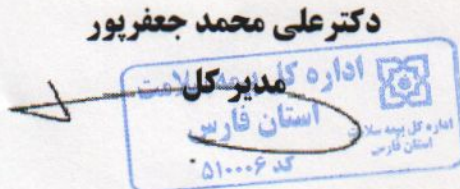
با سه تعالی

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

۴-عادی

دارای کوئی تأثیر ممکن ندارد  
ISO ۹۰۰۱-۲۰۰۸

جشن تولد با شرکت مردم



رونوشت:

انجمن محترم داروسازان استان فارس جهت استحضار به انضمام پیوست

ش.ش: ۷۴۰۶۵۷۲



شیراز- خیابان وصال محلی کد پستی: ۱۴۲۹۷-۷۱۲۲۹-۷۱۶۴۵ تلفن: ۰۷۱-۲۳۳۳۳۵۴۶

پست اینترنتی: <http://fr.ihio.gov.ir> وبسایت: [info.fr@ihio.gov.ir](mailto:info.fr@ihio.gov.ir)



## جمهوری سکاندیناوی

معاونت درمان

## راهنمای تجویز دارویی

بوسولفان

**BUSULFAN**

۱۴۰۳ تابستان

**تنظیم و تدوین:**

دکتر لیلا مودب شعار

دکتر خاطره موسوی فاطمی

دکتر نسرین بیات

دکتر خاطره بابایی

خانم مهری احمدی

دکتر امیر علی حمیدیه

دکتر مریم بهفر

خانم لیلا حجازی پور

خانم حمیده کیکانی

آقای دکتر حمیدیه

خانم دکتر بهفر

آقای دکتر واعظی

دکتر امیر الله وردی

**با همکاری کمیته مشورتی تشخیص و درمان سرطان معاونت درمان:**

دکتر پرستو حاجیان

دکتر سید اسدالله موسوی

دکتر حجت الله شهبازیان

دکتر مليحه دیانتی

دکتر نگین فرشچیان

دکتر داریوش مسلمی

دکتر محسن وکیلی صادقی

دکتر شراره سیفی

دکتر حمیدرضا احدی

## بسمه تعالیٰ

نام دارو	کاربرد دارو	محل تجویز و تحویز	افراد صاحب صلاحیت جهت تجویز	اندیکاسیون	کنترل اندیکاسیون	دوز و تواتر مصرف دارو
بوسولفان	بستری و سرپایی خون و سرطان آلوژنیک فوق تخصص	در ترکیب با سیکلوفسقامید به عنوان یک رژیم آماده سازی قبل از پیوند سلول های پیش ساز خونساز تجویز می شود. برای بیماران با وزن بیش از ۱۲ کیلوگرم، دوزهای توصیه شده عبارتند از:  • دوز دارو بسته به پروتکل درمانی متفاوت است.	Bone marrow transplantation پیوند مغز استخوان دارد. این دارو به عنوان یک داروی سرکوب گر مغز استخوان برای رژیم آماده سازی پیوند می باشد و باعث نوتروپینی و ترومیوسیتوپینی می گردد. -همزان استفاده با داروی پنتوستادین منع مصرف دارد.	در بیماران با سابقه حساسیت به هر یک از اجزای بوسولفان منع مصرف دارد.	حساسیت به دارو وجود نوتروپینی یا ترومیوسیتوپینی	داخل وریدی: بوسولفان در ترکیب با سیکلوفسقامید به عنوان یک رژیم آماده سازی قبل از پیوند مغز استخوان یا سلول های پیش ساز خون ساز تجویز می شود. برای بیماران با وزن بیش از ۱۲ کیلوگرم، دوزهای توصیه شده عبارتند از:  • دوز دارو بسته به پروتکل درمانی متفاوت است.

نام دارو	محل تجویز و کاربرد دارو	افراد صاحب صلاحیت جهت تجویز	اندیکاسیون	کنترل اندیکاسیون	کاربرد دارو	دوز و تواتر مصرف دارو
			درمان لوسومی لنفوسيتی مزمун مقاوم، درمان salvage لوسومی حاد مقاوم به درمان			
به شکل خوراکی ۲ تا ۴ میلی گرم در روز. در پلاکت زیر ۲۰۰۰۰ یا گلبول سفید زیر ۳۰۰۰ قطع شود.	حساسیت به دارو وجود نوتروپنی یا ترومبوسیتوپنی در بیماران با سابقه حساسیت به هر یک از اجزای بوسولفان منع مصرف دارد.  این دارو به عنوان یک داروی سرکوب گر مفز استخوان برای رژیم آماده سازی پیوند می باشد و باعث نوتروپنی و ترومبوسیتوپنی می گردد.  -همزمان استفاده با داروی پنتوستادین منع مصرف دارد.	سرپایی و بستری	بوسولفان بصورت OFF LABEL در درمان بیماران پلی سیتمی ورا یا ترومبوسیتوز اسنژیال که بالا و مساوی عسال هستند و به کلیه درمان ها مقاوم می باشند، استفاده می شود.	بوسولفان بصورت OFF LABEL در درمان بیماران پلی سیتمی ورا یا ترومبوسیتوز اسنژیال که بالا و مساوی عسال هستند و به کلیه درمان ها مقاوم می باشند، استفاده می شود.	فوق تخصص خون و سرطان	

### توصیه ها:

- شایع ترین پیامد جدی درمان با بوسولفان در دوز و برنامه درمان توصیه شده، سرکوب طولانی مدت مغز استخوان و خونسازی است که در همه بیماران رخ می دهد. گرانولوسيتوپني شدید، ترومبوسيتوپني، کم خونی یا هر ترکیبی از آنها ممکن است ایجاد شود.
- شمارش کامل سلولهای خون، از جمله گلبول های سفید و شمارش کمی پلاکت ها به صورت روزانه در طول درمان و تازمان انجام پیوند انجام شود.
- تعداد مطلق نوتروفیل ها در میانگین ۱۳ روز پس از پیوند آلوئینیک زمانی که از G-CSF استفاده شود بهبود می یابد.
- ترومبوسيتوپني در بیماران در ۶-۵ روز پس از شروع درمان با بوسولفان و کم خونی (هموگلوبین کمتر از ۸,۰ گرم در دسی لیتر) در ۶۹ درصد بیماران رخ می دهد.
- در صورت لزوم از پروفیلاکسی آنتی بیوتیک و تزریق فرآورده پلاکت و گلبول های قرمز استفاده شود.
- تشنج در بیمارانی که بوسولفان خوراکی با دوز بالا دریافت می کنند شایع است. قبل از درمان با بوسولفان، درمان با فنی توئین/لوتیراستام یا هر درمان پیشگیری کننده ضد تشنج جایگزین دیگری (مانند بنزو دیازپین ها، والپروئیک اسید یا لوتیراستام) را آغاز شود. هنگام تجویز دوز توصیه شده از بوسولفان به بیمارانی که سابقه تشنج یا ضربه به سر دارند یا سایر داروهای بالقوه صرع زا دریافت می کنند احتیاط گردد.
- دفع مناسب بوسولفان از بدن رابطه مستقیم با محاسبه دوز این دارو بر اساس وزن ایده آل بدن یا سایر عوامل می تواند تفاوت قابل توجهی در کلیرانس این دارو در بین بیماران لاغر، نرمال و چاق ایجاد کند.
- وزن ایده آل بدن (IBW) را به صورت زیر محاسبه کنید (قد بر حسب سانتی متر و وزن بر حسب کیلوگرم):
- $IBW_{\text{مردان}} (\text{کیلوگرم}) = 50 + 0.91 \times \text{قد} \text{ (بر حسب سانتی متر)} - 152$
- $IBW_{\text{ازنان}} (\text{کیلوگرم}) = 45 + 0.91 \times \text{قد} \text{ (بر حسب سانتی متر)} - 152$
- برای بیماران چاق یا چاق شدید، دوز بوسولفان را بر اساس وزن ایده آل تعديل شده بدن (AIBW) محاسبه می شود که عبارتست از:
- $AIBW = IBW + 0.25x (\text{actual weight} - IBW)$
- رژیم پیشنهادی بوسولفان در بیماران اطفال بر اساس محاسبه ABW بوده و به شرح زیر می باشد.

AB W	<9kg	9-<16kg	16-23kg	>23-34kg	>34kg
Dos e	1mg/kg/dos e	1/2mg/kg/do se	1/1mg/kg/do se	%95mg/kg/do se	%8mg/kg/dos e

- در بیماری آنمی فانکوونی - داروی بوسولفان با دوز 2%mg/kg/dose هر ۶ ساعت به صورت خوراکی تجویز می شود.

بیمارانی که قبل از پرتو درمانی، سه دوره یا بیشتر شیمی درمانی شده اند، یا سابقه پیوند سلول های خونساز قبلی داشته اند، ممکن است با دوز و رژیم توصیه شده بوسولفان در معرض خطر ابتلا به HVOD باشند. به همین منظور سطح ترانس آمینازها، آلکالین فسفاتاز و بیلی روین سرم به صورت روزانه و تا روز ۲۸ پس از پیوند می بایست کنترل شود تا سمیت کبدی که ممکن است نشانه شروع HVOD باشد شناسایی شود.

تامپوناد قلبی در کودکان مبتلا به تالاسمی (۴۰٪ در یک سری) که دوزهای بالایی از بوسولفان خوراکی و سیکلوفسفامید را به عنوان رژیم آماده سازی پیوند سلول های پیش ساز خون ساز دریافت کرده اند، گزارش شده است. درد شکم و استفراغ قبل از تامپوناد در اکثر بیماران شایع بوده. علائم و نشانه ها تحت نظر قرار گیرد و در صورت مشکوک بودن به تامپوناد قلبی فوراً اقدامات درمانی آغاز گردد.

سرکوب تخدمان و آمنوره در زنان پیش از سن یائسگی و عقیمی، آزو اسپرمی و آتروفی بیضه در مردان متعاقب تجویز بوسولفان گزارش شده است.

صرف همزمان این دارو با واکسن ۳ ظرفیتی و یا ۴ ظرفیتی آنفلوآنزا منع مصرفی نسبی دارد.

صرف همزمان این دارو با داروی توفارسیتینیب منع مصرف نسبی دارد.

- بطور مثال روش محاسبه برای رقیق سازی دارو جهت یک بیمار با وزن ۷۰ کیلوگرم به شرح ذیل می باشد:
- میلی لیتر  $\frac{۹}{۳} = \text{میلی گرم در میلی لیتر} (۶) \div \text{کیلوگرم وزن بیمار} (۷۰) \times \text{میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن} (۸/۰)$
- در نتیجه برای تهیه محلول نهایی برای انفوزیون، ۹/۳ میلی لیتر بوسولفان را به همراه ۹۳ میلی لیتر نرمال سالین یا محلول دکستروز ۵ درصد به حجم نهایی  $۱۰۲,۳$  میلی لیتر رسانده شود.
- تنظیم دوز دارو اساس دستورالعمل های ناظارت بر دارو درمانی برای اندازه گیری AUC بوسولفان در دوز ۱ و فرمول تنظیم دوزهای بعدی برای دستیابی به AUC مورد نظر  $۱۱۲۵$  میکرومولار در دقیقه) در زیر ارائه شده است.

$$\text{Adjusted dose (mg)} = \text{Actual Dose (mg)} \times \text{Target AUC } (\mu\text{M} \cdot \text{min}) / \text{Actual AUC } (\mu\text{M} \cdot \text{min})$$

- به عنوان مثال، اگر بیمار دوز ۱۱ میلی گرم بوسولفان دریافت کرده باشد و اگر AUC مربوطه اندازه گیری شده  $۸۰۰$  میکرومولار در دقیقه باشد، برای هدف AUC  $۱۱۲۵$  میکرومولار در دقیقه، دوز میلی گرم هدف این خواهد بود:
- $\text{mg dose} = 11 \text{ mg} \times 1125 \mu\text{M} \cdot \text{min} / 800 \mu\text{M} \cdot \text{min} = 15.5 \text{ mg}$
- تمام مراحل آماده سازی مستلزم رعایت دقیق تکنیک های آسپتیک و دستورالعمل تهیه داروهای سایتو توکسیک است، ترجیحاً از یک هود مخصوص آماده سازی داروهای شبیه درمانی با جریان آرام عمودی و پوشیدن دستکش و لباس محافظه الزامیست.
- بوسولفان حل شده هرگز به یک کیسه یا سرنگ با حجم زیاد که فاقد نرمال سالین یا D5W است، انتقال داده نشود. همیشه بوسولفان به رقیق کننده اضافه شود نه رقیق کننده را به بوسولفان و با چند بار معکوس کردن کاملاً محلول نهایی مخلوط شود.
- برای تجویز محلول بوسولفان رقیق شده باید از پمپ های تزریق استفاده شود. شدت جریان پمپ را طوری تنظیم کنید که کل دوز تجویز شده بوسولفان را در مدت دو ساعت تزریق نماید. قبل و بعد از هر انفوزیون، کاتتر را با تقریباً  $۵$  میلی لیتر کلرید سدیم  $۰,۹\%$  یا دکستروز  $۵\%$  شستشو داده شود. تجویز همزمان با محلول داخل وریدی دیگری با سازگاری ناشناخته انفوزیون توصیه نمی شود.
- بوسولفان با پلی کربنات ناسازگار است بنابراین هیچ کدام از اجزای تزریق نباید حاوی پلی کربنات باشد.
- هشدار: انفوزیون سریع بوسولفان آزمایش نشده و توصیه نمی شود.
- ایتراکونازول کلیرانس بوسولفان را تا  $۲۵\%$  کاهش می دهد و ممکن است در برخی بیماران AUC بیش از  $۱۵۰۰$  میکرومولار در دقیقه ایجاد کند. فلوکونازول ( $۲۰۰$  میلی گرم) همراه با BUSULFEX استفاده شده است.
- فنی توئین پاکسازی بوسولفان را تا  $۱۵$  درصد یا بیشتر افزایش می دهد که احتمالاً به دلیل القای گلوتاتیون-۵ ترانسفراز است.

- از آنجایی که بوسولفان از طریق کونزوگه با گلوتاتیون از بدن دفع می شود، استفاده از استامینوفن قبل از (کمتر از ۷۲ ساعت) یا همزمان با بوسولفان ممکن است منجر به کاهش کلیرانس بوسولفان بر اساس خاصیت شناخته شده استامینوفن برای کاهش سطح گلوتاتیون در خون و بافت ها شود.
- جمع آوری نمونه خون برای تعیین AUC
- $(\mu\text{M} \cdot \text{min})$  را بر اساس نمونه های خون جمع آوری شده در مقاطع زمانی زیر محاسبه می شود:
- برای دوز اول : ۲ ساعت (پایان انفوژیون)، ۴ ساعت و ۶ ساعت (بلافاصله قبل از تجویز برنامه ریزی شده بعدی). زمان واقعی نمونه برداری باید ثبت شود.
- برای دوزهای غیر از دوز اول: قبل از تزریق (پایه)، ۲ ساعت (پایان انفوژیون)، ۴ ساعت و ۶ ساعت (بلافاصله قبل از تجویز برنامه ریزی شده بعدی)
- محاسبات AUC بر اساس کمتر از سه نمونه مشخص شده ممکن است منجر به تعیین نادرست AUC شود.
- برای هر نمونه خون برنامه ریزی شده، یک تا سه میلی لیتر خون در لوله های Vacutainer® هپارینیزه شده جمع آوری شود. نمونه های خون باید بلافاصله پس از جمع آوری روی یخ مرطوب گذاشته شوند و در مدت یک ساعت (در دمای ۴ درجه سانتی گراد) سانتریفیوژ شوند. پلاسما که در لوله های ذخیره سازی کریوویال مناسب برداشت می شود، باید بلافاصله در دمای ۲۰ - درجه سانتیگراد منجمد شود. تمام نمونه های پلاسما باید در حالت منجمد (یعنی روی یخ خشک) به آزمایشگاه برای تعیین غلظت بوسولفان پلاسما ارسال شوند.
- محاسبه AUC
- محاسبات AUC داروی بوسولفان با استفاده از دستورالعمل های زیر و فرمول استاندارد فارماکوکینتیک مناسب انجام شود:
- نحوه محاسبه AUC دوز اول:

#### Dose 1 AUCinfinity Calculation: $\text{AUC}_{\text{infinity}} = \text{AUC}_{0-6\text{hr}} + \text{AUC}_{\text{extrapolated}}$

- در این فرمول  $\text{AUC}_{0-6\text{hr}}$  باید با استفاده از قانون ذوزنقه ای خطی تخمین زده شود و برونو یابی AUC را می توان با در نظر گرفتن نسبت غلظت بوسولفان در ساعت ۶ و سرعت ثابت حذف نهایی،  $\lambda Z$  محاسبه کرد.  $\lambda Z$  می بایست از مرحله حذف نهایی غلظت بوسولفان در مقابل منحنی زمان محاسبه شود. غلظت بوسولفان قبل از دوز ". " باید در نظر گرفته شود و در محاسبه AUC استفاده شود.
- اگر AUC بعد از دوز ۱ ارزیابی شود، AUC<sub>ss</sub> حالت پایدار ( $\text{AUC}_{0-6\text{hr}}$ ) باید از غلظت های پایین، ۲ ساعت، ۴ ساعت و ۶ ساعت با استفاده از قانون ذوزنقه ای خطی تخمین زده شود.
- اگر AUC بعد از دوز ۱ ارزیابی شود، AUC<sub>ss</sub> حالت پایدار ( $\text{AUC}_{0-6\text{hr}}$ ) باید از غلظت های پایین، ۲ ساعت، ۴ ساعت و ۶ ساعت با استفاده از قانون ذوزنقه ای خطی تخمین زده شود