COLUMVI® 利癌妥注射劑

Glofitamab

2.5 or 10 mg/vial

專業人員版 | 曾石馥萱藥師撰

審稿: 方麗華藥師

雙特異性T細胞結合抗體給藥的共同特徵

雙特異性 T 細胞結合抗體是一類創新的治療藥物,能同時靶向兩種不同的抗原或表位,一為 T 細胞抗原或表位。儘管其設計和作用機制各異,但在給藥方式上通常具有以下共同特徵:

- 1. 靜脈輸注(IV Infusion): 大多數雙特異性抗體通過靜脈輸注給藥,因為其分子結構較大且複雜,這樣可以確保最佳的生物利用度和即時的治療效果。
- 2. 漸進式劑量增加(Step-Up Dosing): 為了減少細胞因子釋放綜合症(CRS)等不良反應,通常採用漸進式劑量增加方案: 初始劑量較低。隨後逐漸增加劑量,直至達到治療劑量。初始劑量的輸注時間可能較長(如2-6小時),以減少輸注相關反應的風險。耐受性建立後,後續劑量的輸注時間可能縮短。
- 3. 初始劑量需住院監測:在首次幾次給藥期間,患者通常需在醫院監測以應對可能的輸注相關反應(IRRs)或CRS。

常見適應症 (於 2023 年 6 月 FDA 允許上市)

▶ 瀰漫性大 B 細胞淋巴瘤 (Diffuse large B-cell lymphoma)

| US FDA 適應症 | 試驗設計/適用病人 | 試驗結果 | 用法劑量 |
|---------------------|-------------------------|----------------------------------|----------------------------|
| relapsed or | Phase I-II ,open-label, | ORR: 56% , with 43% achieving | (21-Day Treatment Cycles) |
| refractory DLBCL, | multicenter, single-arm | CR. | Cycle 1,D1: Obinutuzumab |
| NOS or Large B cell | trial. | Median DOR: 18.4 months. | 1,000 mg |
| lymphoma arising | Pts: 132 | ADR : CRS: 70% (Grade ≥3: 4.1%); | Cycle 1,D8: Glofitamab 2.5 |
| from follicular | Ref: NEJM2022;387:2220- | ICANS: 4.8%; Serious infections: | mg IVF 4 hrs |
| lymphoma, after 2 | 2231. Trial name : | 16%; Tumor flare: 12% | Cycle 1,D15: Glofitamab 10 |
| or more lines of | NP30179 | | mg IVF 4 hrs |
| systemic therapy. | | | Cycle 2,D1: Glofitamab 30 |

| | mg IVF 4 hrs |
|--|----------------------------|
| | Cycle 3-12,D1: Glofitamab |
| | 30 mg IVF 2 hrs (12 cycles |
| | total) |

[➤] DLBCL, NOS :diffuse large B-cell lymphoma, not otherwise specified; LBCL: large B-cell lymphoma; pts: patients; PFS: progression-free survival; AE: adverse events. CR: Complete response Duration of Response (DOR), ORR: overall response rate

作用機轉

Glofitamab-gxbm 是一種雙特異性抗體,能夠結合表達在 B 細胞表面的 CD20 和表達在 T 細胞表面的 CD3 受體。Glofitamab-gxbm 促使 T 細胞的活化和增殖,細胞因子的分泌,以及對有表達 CD20 的 B 細胞的裂解。

致吐性及骨髓方面副作用

- 致吐性:微致吐風險 (< 10%)</p>
- ▶ 抑制血球生長程度:血紅素下降(72%; 3~4級:8%),中性粒細胞下降(56%; 3~4級:26%),血小板計數下降(56%; 3~4級:8%),血清纖維蛋白原下降(84%; 3~4級:21%),淋巴細胞減少症(90%; 3~4級:83%),腫瘤加劇(12%; 3~4級:3%)

注意事項及常見副作用

- ▶ 常見副作用為細胞激素釋放症候群(CRS)、腫瘤加劇(Tumor flare)、淋巴細胞減少症。
- 其他各系統副作用如下:
 - 1. 心臟血管方面副作用: 水腫(10%)
 - 2. 皮膚方面副作用:皮疹(20%)
 - 神經方面副作用:疲勞(20%)、頭暈(≤7%)、頭痛(10%)、免疫效應細胞相關神經毒性 ICANS(5%)、精神狀態改變(5%)、週邊神經病變(8%)、眩暈(≤7%)、震顫
 - 4. 肌肉骨骼方面副作用:肌肉骨骼疼痛(21%)、脊髓炎



[&]quot;*" denotes statistically significant.

- 5. 代謝及內分泌方面副作用:血清鈣降低(48%)、血清磷降低(69%)、血清 鉀降低(32%)、血清鈉降低(49%)、低尿酸血症(23%)
- 陽胃道方面副作用: 便秘(14%)、腹瀉(14%)、腹痛(10%)、腸胃出血、噁心(10%)、嘔吐
- 7. 呼吸道方面副作用: 肺炎、上呼吸道感染
- 8. 肝臟方面副作用: γ-谷氨酰轉移酶增加(33%)
- 9. 感染:嚴重感染(16%;包括敗血症[4%])、帶狀皰疹感染
- 10. 細胞激素釋放症候群(70%)、發燒 (16%)、發燒性嗜中性白血球減少症 (3%)、腫瘤溶解綜合症、輸液相關反應

註釋:當癌症藥物進行臨床試驗時,所收載的副作用,包括:藥物本身的副作用、原本疾病表現的症狀,或是當下併用的其他藥物的可能副作用。藥物副作用的定義是由美國癌症研究院制訂的常見毒性標準 (Common Terminology Criteria for Adverse Events, CTCAE),常使用來描述病人接受化學治療後,所發生器官毒性的嚴重度分級。毒性分級由器官系統的特別分類,分為輕微 (1 級)、中級 (2 級)、嚴重(3 級)、致命(4 級)或死亡(5 級)。當發生 3 級以上的副作用時,需醫療介入處理且進行劑量調整或停藥;若發生 4 級情形,大多需要住院介入醫療處理。

劑量調整

▶ 賢功能調整:

無調整相關建議。藥物動力學研究顯示,在腎功能較差(creatinine clearance 90-30 mL/min)組別與正常腎功能(creatinine clearance ≥ 90 mL/min)組別的 glofitamab 藥物動力學並無顯著差異;而 creatinine clearance < 30 mL/min 的病人則無相關資料。

▶ 肝功能不全調整:

無調整相關建議。藥物動力學研究顯示,在輕度肝功能不全(總膽紅素>1至 1.5 倍 ULN 或 AST>ULN)的病人的 glofitamab 藥物動力學並無顯著差異;然而在中度或重度肝功能不全(總膽紅素>1.5 倍 ULN 和任何 AST)病人上則無相關資料。

依據血液學檢驗異常調整:

| 血液學檢驗異常 | | 調整劑量 |
|-----------------------------|----------|----------------------------|
| ANC <500/mm ³ | > | 待 ANC 恢復至 500/mm³ 以上再給藥。 |
| Plt <50,000/mm ³ | A | 待 Plt 恢復至 50,000/mm³以上再給藥。 |

- > ANC: absolute neutrophil count; Plt: platelet
- ➤ 細胞激素釋放症候群(CRS): 是一種過度的生理反應,可導致內源性 T 細胞及/或其他免疫作用細胞的活化或參與。在使用 glofitamab 的情況下,內源性 T 細胞活化或參與可能發生全身細胞激素過量,這可能導致嚴重和危及生命的事件。CRS 的徵象與症狀包含:開始發燒(體溫 ≥ 38°C)、低血壓、畏寒、心博過速、缺氧、頭痛、噁心、疲倦、腹痛、ALT 上升、 AST 上升、總膽紅素上升、終端器官功能障礙
- ➤ 復發性或難治性的瀰漫性大 B 細胞淋巴瘤(DLBCL)病人的 glofitamab 單藥治療劑量遞增療程

| 治療週期(每個治療週 | 期為 21 天) | Columvi 劑量 | 輸注時間 |
|----------------|----------|--------------|-----------------------------|
| 66 4 NR HR | 第1天 | Obinutuzumak | o 1000 mg 前置治療 ^a |
| 第1週期 | 第8天 | 2.5 mg | |
| (前置治療及劑量遞增) | 第 15 天 | 10 mg | 4 小時 ^b |
| 第2週期 | 第1天 | 30 mg | |
| 第 3 週期至第 12 週期 | 第1天 | 30 mg | 2 小時 ^c |

a: 接受 obinutuzumab 是為了耗竭循環中與淋巴組織中的 B 細胞,進而降低 CRS 的風險。應以 50 mg/h 的速率靜脈輸注給藥,並可每 30 分鐘以 50 mg/h 的幅度遞增,最高至 400 mg/h。

b: 先前 Columvi 劑量中有發生 CRS 的病人,輸注時間最多可延長為 8 小時。

c: 由主治醫師判斷是否先前輸注耐受性良好。若病人在先前劑量有發生 CRS,輸注時間 應維持在 4 小時

➤ 出現 Cytokine release syndrome(CRS)調整:



| CRS grade | CRS 的處置 |
|--|---------------------------------|
| Grade 1 | 若 CRS 發生在輸注時: |
| 發燒≥ 38°C | ▶ 中斷輸注,並治療症狀 |
| | ➤ 症狀緩解時以較慢的速率重新開始輸注 |
| | ➤ 若症狀復發,則停止目前的輸注 |
| | 若 CRS 發生在輸注後: |
| | ▶ 治療症狀 |
| | 若 CRS 在症狀性處置後仍持續超過 48 小時: |
| | ▶ 考慮給予皮質類固醇 |
| | ➤ 考慮給予 tocilizumabd |
| ➤ Grade 2 | 若 CRS 發生在輸注時: |
| 發燒≥ 38°C | ▶ 停止目前輸注並治療症狀 |
| 及/或 | ➢ 給予皮質類固醇 |
| 不需使用升壓劑之低血壓 | ➤ 給予 tocilizumabd(Grade 2 考慮給予) |
| 及/或 | 若 CRS 發生在輸注後: |
| 需要以鼻導管或吹氣方式提供 | ▶ 治療症狀 |
| 低流量氧氣之缺氧 | ▶ 給予皮質類固醇 |
| Grade 3 | ➤ 給予 tocilizumabd(Grade 2 考慮給予) |
| 發燒≥ 38°C | |
| 及/或 | |
| 需要使用升壓劑(可用或不用血管加壓素)之低血壓 | |
| 及/或 | |
| 需要以鼻導管、氧氣罩、非再吸入型面罩或 Venturi 面罩提供高流量氧氣之缺氧 | |
| Grade 4 | 若 CRS 發生在輸注時及輸注後: |
| 發燒≥ 38°C | ▶ 永久停用 Columvi 並治療症狀 |
| 及/或 | ► 給予皮質類固醇 c |
| 需要使用多種升壓劑(不含血管 加壓素)之低血壓 | ➤ 給予 tocilizumab |

| | 及/或 |
|----|--|
| 句正 | 需要以正壓提供氧氣(如:持續性正壓呼吸器[CPAP]、雙向正壓呼吸器[BiPAP]、插管及機械式呼吸輔助)之缺氧 |

CPAP: continuous positive airway pressure; BiPAP: bilevel positive airway pressure.

警告/注意事項與不良反應有關的處理

▶ 針對副作用的劑量調整: Glofitamab 最常見的副作用為 CRS, 其他針對嚴重 感染、Tumor flare、神經毒性副作用的處理如下:

| 副作用 | | 處理 |
|-------------------|---|-------------------------------|
| 嚴重感染 | > | 感染期間暫停用藥·待痊癒後再開始給 |
| | | 藥。 |
| | > | 對於 grade 4 感染,請考慮永久停藥 |
| 腫瘤加劇(Tumor flare) | > | Tumor flare 期間暫停用藥,待消退後 |
| | | 再開始給藥。 |
| | > | 考慮給予 antihistamines 及 |
| | | corticosteroids |
| 神經毒性(包括 ICANS) | > | Grade 1: 繼續使用並監測神經毒性症狀 |
| | > | Grade 2: 給予支持性療法,待神經毒性 |
| | | 症狀改善至 Grade 1 或 baseline 再恢復 |
| | | 用藥 |
| | > | Grade 3: 給予支持性療法,待神經毒性 |
| | | 症狀改善至 Grade 1 或 baseline 至少 7 |
| | | 天再恢復用藥。若 Grade 3 症狀持續超 |
| | | 過7天・請考慮永久停用 glofitamab |
| | > | Grade 4: 給予支持性療法並永久停用 |
| | | glofitamab |

ICANS: Immune effector cell-associated neurotoxicity syndrome

➤ 腫瘤加劇(tumor flare): 使用 glofitamab 後所通報的腫瘤加劇不良事件涉及頭 頸部的淋巴結(表現為疼痛)與涉及胸部的淋巴結(會因胸腔積液而產生呼吸困難



的症狀)。大部分的腫瘤加劇事件(發生於第 1 週期,且第 2 週期之後並無腫瘤加劇事件通報)。其發生時間中位數為 2 天(範圍:1至16天),而持續時間中位數為 3.5天(範圍:1至35天)

▶ 對胎兒的影響:

根據作用機轉, glofitamab 可能對胎兒造成傷害。由於資料不全,

UpToDate 建議懷孕期間禁用此藥,若有生產計畫則須停藥 1 個月以上,期限前都必須做好避孕措施。

根據作用機轉及動物研究顯示 glofitamab 會引起 T 細胞活化和細胞因子釋放,因此可能會導致流產。此外,glofitamab 可能會導致暴露於此藥物的胎兒出現 B 細胞減少。人類免疫球蛋白 G (IgG) 已知會穿過胎盤,因此glofitamab 有可能透過母體進到胎兒體內。建議女性注意對胎兒的潛在風險。在美國一般人群中,臨床認可的致畸胎性和流產的估計背景風險分別為2~4% 和 15~20%。

▶ 對哺乳的影響:

Glofitamab 目前尚未研究於人類乳汁上。由於資料不全,且大多抗體有藉由乳汁分泌給嬰兒之情形以及動物研究顯示 glofitamab 可能會導致暴露於此藥物的胎兒出現 B 細胞減少,因此仿單建議用藥期間及接受最後一次劑量後的 1 個月內禁止哺乳。

藥物交互作用

- 存在潛在的顯著藥物交互作用,需要調整劑量或頻率,附加監測和/或選擇替代療法。請查閱藥物交互作用資料庫以取得更多詳細訊息。
- ➤ UpTuDate 中列出 Risk X(Avoid combination)禁止併用的藥物為:

| 分類 | 藥物 | |
|----------------------|---|--|
| | Abrocitinib, Baricitinib, Deucravacitinib, Etrasimod, | |
| 免疫調節劑 | Filgotinib, Ritlecitinib, Ruxolitinib (Topical), Tacrolimus | |
| | (Topical), Tertomotide, Tofacitinib, Upadacitinib | |
| √ > ±± | ➤ BCG Products, Chikungunya Vaccine (Live) | |
| 疫苗 | Dengue Tetravalent Vaccine (Live) | |



2025

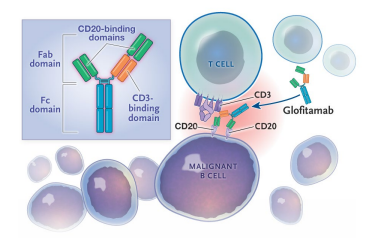
| | > | Mumps-Rubella- or Varicella-Containing Live Vaccines |
|-------|----------|--|
| | > | Poliovirus Vaccine (Live/Trivalent/Oral), Yellow Fever |
| | | Vaccine, Zoster Vaccine (Live/Attenuated) |
| 抗病毒藥物 | > | Brivudine, Fexinidazole |
| 抗生素 | A | Chloramphenicol (Systemic) |
| | \wedge | Cladribine, Natalizumab |
| 抗腫瘤藥物 | > | Nadofaragene Firadenovec |
| | > | Talimogene Laherparepvec |

臨床監測項目

- ➤ CBC (ANC、Plt)、B 型肝炎(HBsAg、Anti-HBs、Anti-HBc、HBeAg)。
- CRS、神經毒性、感染、Tumor flare、tumor lysis syndrome 相關副作用、過敏或輸注相關反應。

機轉

- ➤ Glofitamab 為一種雙特異性 T 細胞結合抗體,具有兩價 CD20 及單價 CD3,可將腫瘤與 T 細胞及 B 細胞聚合。Glofitamab 與 B 細胞表面表達的 CD20 和 T 細胞表面表達的 CD3 受體結合,導致 T 細胞活化和增殖、細胞激素分泌以及使有表現出 CD20 的 B 細胞裂解。
- Reference: N Engl J Med 2022;387:2220-2231.





藥師小叮嚀

- 1. 漸進式劑量增加(Step-Up Dosing): 為了減少細胞因子釋放綜合症(CRS)等不良反應,通常採用漸進式劑量增加方案:初始劑量較低。隨後逐漸增加劑量,直至達到治療劑量。初始劑量的輸注時間可能較長(如2-6小時),以減少輸注相關反應的風險。耐受性建立後,後續劑量的輸注時間可能縮短。
- 2. 初始劑量需住院監測:在首次幾次給藥期間,患者通常需在醫院監測以應對可能的輸注相關反應(IRRs)或 CRS。
- 3. 此藥每個治療週期為 21 天,一週給藥一次,請定期回診施打,若治療期間發現有以下的症狀出現,請立即與您的醫師聯繫。使用此藥可能會出現細胞激素釋放症候群的副作用。
 - 發燒 (攝氏 38 度或更高)、低血壓、畏寒、心博過速、缺氧、頭痛、噁心、疲倦、腹痛。
- 4. 如有使用其他藥物,請藥師檢查是否有藥物之間交互作用。
- 5. 治療期間不可施打活性疫苗,且施打疫苗前須向您的醫師確認時程與合宜性。
- 6. 此藥對於孕婦及胎兒的影響未知。若有計畫生育之考量,請告知您的醫師,並於停藥後的一個月內都須執行避孕措施。
- 7. 目前仍未知此藥是否能透過乳汁分泌,用藥期間及停藥後的一個月內請避免哺乳。
- 8. 使用此藥可能造成血球低下、低血小板(可能瘀青)或低白血球而容易感染,請盡量避免受傷與生病,並經常洗手保持好的衛生習慣。遠離感染、感冒或流感的人。
- 9. 副作副作用等級 3/4 級即表示該副作用需要回診或入院接受治療。
- 10. 臨床監測項目:全血球計數、CRS、神經毒性、感染、腫瘤變化、腫瘤溶解症狀、過敏及輸注相關反應