Niraparib

100mg/cap

專業人員版 | 方麗華藥師撰寫

ZEJULA[®] 賀儷安錠

常見適應症 (藥物於 2017 年 FDA 允許上市)

▶ 藥物發展故事

在 1963 年,由 Chambon、Weill 和 Mandel 首次識別出名為"PARP"的酶。最初 PARP 的功能並不十分清楚。1980 年代:研究闡明了 PARP 在 DNA 損傷反應中扮演著關鍵角色,特別是通過基礎切除修復與修復單股斷裂。在 1990 年代末,開始了 PARP 抑制劑的概念化,科學家假設抑制 PARP 可以防止癌細胞中的 DNA 修復,從而增加它們對損傷的敏感性並導致細胞死亡。這對已經在 DNA 修復能力上受損的細胞中尤為重要,例如那些帶有 BRCA1 或 BRCA2 突變的細胞。

PARP 抑制劑的早期開發

2000年代: PARP 抑制劑的開發正式開始。最初的努力集中於證明阻斷 PARP 活性,可以增強 DNA 損傷和放射治療的效果。2005年 第一種 PARP 抑制劑 AG14361在前臨床模型中顯示出增強抗癌的潛力,引發了對該領域進一步的興趣和開發。

臨床試驗與 FDA 批准

2009 年:Olaparib(Lynparza)成為首批進入臨床試驗的 PARP 抑制劑之一。其在 BRCA 突變的卵巢癌中的有效性特別引人注目,導致進一步的調查研究。2014 年, Olaparib 在歐洲和美國首次獲得針對 BRCA 突變卵巢癌的治療批准,標誌著 PARP 抑制劑正式進入臨床腫瘤治療的領域。隨後幾年,其他 PARP 抑制劑如 rucaparib、niraparib 和 talazoparib 繼 Olaparib 之後陸續上市,也獲得了包括卵巢癌、乳腺癌和前列腺癌等多種治療的批准。

2010 年代至今,研究持續探索 PARP 抑制劑的更廣泛應用,不僅限於 BRCA 突變,還包括其他 DNA 修復機制的缺陷。研究也在檢視結合 PARP 抑制劑與化療和免疫療法的潛在協同效應。雖然 PARP 抑制劑已成為重大進展,其發展並非沒有挑戰,

完 information 20 症資訊 #貨店 包括藥物抗性和副作用問題。PARP 抑制劑的歷史見證了從基礎生物學洞察到治療策略的演變,這些策略是針對具有特定遺傳背景的癌症病人。

適應症	試驗結果	時機	用法	劑量
Recurrent ovarian,	ENGOT-	之前對platinum-	單用	300mg once daily
fallopian tube, or primary peritoneal	OV16/NOVA gBRCA cohort	based chemotherapy		(最後一劑platinum-
cancer (regardless	(niraparib n= 138	sensitive,且復		based
of BRCA mutation	vs. placebo n= 65)	發後使用		chemotherapy結束 的12周之內開始)
status)	mPFS: 21 vs. 5.5	platinum- based		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
FDA approval in 2017	months (P<0.001) non- gBRCA cohort (niraparib	chemotherapy 達到CR或PR後的 維持治療		
N Engl J Med 2016;	n= 234 vs.			
375:2154-2164	placebo n= 116)			
	mPFS 9.3 vs. 3.9 months (P<0.001)			
	non-			
	gBRCA cohort wit h HRD			
	(homologous			
	recombination deficiency)			
	mPFS 12.9 vs. 3.8 months (P<0.001)			

HRD-positive	QUADRA (single-	使用過3線或以上	單用	300mg once daily
recurrent advanced	arm)	的化療藥物		
ovarian, fallopian	Lancet			
tube, or primary	Oncology 2019			
peritoneal cancer	May; 20(5):636-			
FDA anamanalia	648.			
FDA approval in	N=98			
2019	ORR 24%			
	Median DOR 8.3			
	months (95% CI			
	6.5, NE)			
Advanced	PRIMA study	使用第一線	單用	300mg once daily
ovarian, fallopian	HRD population	platinum-based		/国外
tube, or primary	(niraparib n= 247	chemotherapy		(最後一劑platinum-
peritoneal cancer	vs. placebo n=	達到CR或PR後的		based
(regardless of	126)	第一線維持治療		chemotherapy結束
biomarker status)	mPFS 21.9 vs. 10.4			的8周之內開始)
	months (P<0.001)			
FDA approval in	Overall			
2020	population			
N Engl J Med	(niraparib n= 487			
2019; 381:2391-	vs. placebo n=			
2402	246)			
	mPFS 13.8 vs. 8.2			
	months (P<0.001)			

HRD: homologous-recombination deficiency, defined by either a deleterious or suspected deleterious BRCA mutation or genomic instability and progression >6 months after response to the last platinum-based chemotherapy.

作用機轉

poly (ADP-ribose) polymerase (PARP) enzyme inhibitor (多聚ADP核醣聚合酶



抑制劑)PARP酶與DNA的轉錄、細胞週期調控以及DNA修復有關。Niraparib是一個強效口服PARP抑制劑,藉由抑制多聚ADP核醣聚合酶,累積不可修復的DNA傷害進而造成癌細胞死亡,同時困住PARP-DNA複合物讓癌細胞無法進行修復,造成更多的癌細胞死亡。Niraparib對有或沒有BRCA1/2缺損的癌細胞都有細胞毒性。

致吐性及骨髓方面副作用

- 致吐性:中致吐性 (moderate emetic risk) (30-90% frequency of emesis)。
- ▶ 骨髓抑制程度:中重度。貧血(50%-64%; 3/4級:25%-31%),白血球減少症(17%-28%; 3/4級:5%),淋巴球減少症(51%; 3/4級:7%),嗜中性球減少(30%-42%; 3/4級:20%-21%),血小板減少症(61%-66%; 3/4級:29%-39%)。

注意事項及常見副作用>10%

- 1. 心血管系統:高血壓 (18%-20%),心悸 (10%) 請常規血壓
- 2. 皮膚:皮疹(21%)
- 3. 内分泌和新陳代謝:血糖上升(66%,監測血糖),血鎂下降(36%)
- 楊胃道系統:便祕(40%),食慾下降(19%-25%),消化不良(18%),噁心(57%-74%),口腔炎(20%),嘔吐(22%-34%),味覺障礙(10%),口乾(10%)
- 6. 泌尿系統:泌尿道感染(13%),多喝水可降低感染機會
- T臟:血清天門冬胺酸轉胺酶 (AST)升高 (≤36%),血清鹼性磷酸酶(ALK)升高 (46%),血清丙胺酸轉胺酶(ALT)升高 (≤29%)。停藥可恢復。
- 8. 神經系統:焦慮 (11%),頭暈 (18%-19%),疲倦 (≤57%),頭痛 (26%),失眠 (25%-27%)
- 9. 神經肌肉和骨骼系統:無力 (≤57%), 背痛 (18%), 骨骼肌肉疼痛 (39%)。普 拿疼可減緩疼痛。
- 10. 腎臟:急性腎衰竭 (12%),血清肌酐酸升高 (40%)。有尿量減少,告知臨床醫師。



- 11. 呼吸系統:咳嗽 (16%-18%),喘 (20%-22%),鼻咽炎 (23%)
- 12. 其他:急性骨髓性白血病或骨髓增生不良症候群 (<1%)

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

▶ 腎功能不全劑量調整 (Cockcroft-Gault formula)

CrCl 30 to < 90mL/min	不須調整
CrCl <30 mL/min or ESRD	沒有劑量調整建議 (沒有研究)

肝功能不全劑量調整 (National Cancer Institute Organ Dysfunction Working Group Criteria)

輕度肝功能不全	不須調整	
中度或重度度肝功能不 全	沒有劑量調整建議 (沒有研究)	

▶ 副作用劑量調整

起始劑量	300mg once daily	
第一次劑量調降	200mg once daily	
第二次劑量調降	100mg once daily ^a	
a若調整-100mg once daily後仍需調降劑量則停止niraparib		

源information 症資訊等等

> 不良反應劑量調整

不良反應	嚴重度	治療調整
Thrombocytopenia	Platelets <100,000/mm ³	首次發生:暫停niraparib最多28天同時每周監測血球。當血小板≥100,000/mm³後以相同劑量或調降劑量重新給藥。若血小板<75,000/mm³·以調降劑量重新給藥。
Anemia	Hemoglobin <8 mg/dL	暫停niraparib最多28天同時每周監測 血球。直到ANC ≥1,500/mm³或血紅 素≥9 g/dL後以調降劑量重新給藥。
Neutropenia	Neutrophils <1,000/mm ³	若在暫停的28天中ANC and/or血紅素都無法回升-可接受的數值,或劑量已經調降-100mg once daily仍發生,則停用niraparibc
Secondary		確診AML/MDS時停用

acute myeloid leukemia/mye lodysplastic syndrome		niraparib副作用劑量調整
非血液學副作 用	Grade 3以上副作用	無預防方法或即使治療副作用仍持續,暫停niraparib直到恢復或最多28天,以調降劑量重新開始副作用劑量調整
		劑量已調降-100mg once daily時·3級以上副作用持續 > 28天·則停用niraparib副作用劑量調整

警告/注意事項與不良反應有關的處理

- ▶ 骨髓抑制:血小板減少,貧血和中性粒細胞減少症經常發生,包括3級和4級不良事件。第一個月每週監測一次血球數量,然後每月監測連續11個月,此後定期監測。在化療導致的血液學毒性沒降1級或更低之前,請勿開始niraparib。血液學毒性下,可能需要中斷治療,降低劑量和/或中止治療。如果中斷後28天內血液學毒性仍未消失,停用niraparib並諮詢血液學進一步評估,包括骨髓和細胞遺傳學分析。對於低體重(<77 kg)和/或低基準線血小板(<150,000/mm3)的病人,建議採用減少劑量的初始策略以降低血液學毒性,同時亦可保持療效。
- ▶ 心血管作用:已有報告了高血壓和高血壓危象,包括3級和4級高血壓。從首次niraparib給藥到高血壓發生的中位時間為15-77天(範圍:1-531天)。高血壓的中位持續時間為7-15天(範圍:1-118天)。在治療的前兩個月中,少每週監測一次血壓和心率,然後在第一年每月監測一次,此後定期監測。患

- 有心臟病(尤其是冠狀動脈供血不足,心律不整和高血壓)的病人應予以密切 監測。如有必要,應通過降壓藥和niraparib劑量調整來控制高血壓。
- ➤ 胃腸道毒性: niraparib具有中等的嘔吐作用。可能需要使用止吐藥來防止噁 心和嘔吐。考慮在睡前服用尼拉帕利布,可以減少噁心和嘔吐的可能性。有噁 心,嘔吐,便秘和粘膜炎/口腔炎的報導。
- ➤ 繼發性惡性腫瘤:已報告(罕見)骨髓增生異常綜合症/急性髓細胞性白血病 (MDS/AML),包括致命病例。發生 MDS/AML, niraparib 的持續治療 時間從<1 個月到~5 年不等,但所有病人先前均接受過 platinum 療法和/或 其他破壞 DNA 的化學療法,包括放療。如果確診 MDS/AML,則 niraparib。

藥物交互作用

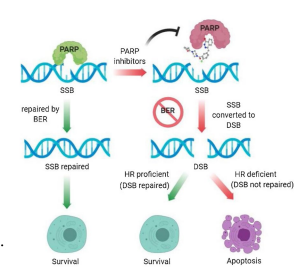
- Substrate of BCRP/ABCG2, P-glycoprotein/ABCB1 (major) •
- 可能存在潛在的顯著藥物交互作用,需要調整劑量或頻率,附加監測和/或選擇替代療法。請查閱藥物相互作用數據庫以獲取更多詳細信息。

臨床監測項目

- 血球計數CBC (weekly for the first month, then monthly for 11 months, then periodically)
- 血壓和心跳速率 (at least weekly for the first 2 months, then monthly for the first year and periodically thereafter)
- ▶ 服藥依從性。

機轉

Niraparib is a poly (ADP-ribose) polymerase (PARP) enzyme inhibitor, which is highly selective for PARP-1 and PARP-2. PARP-1 and PARP-2 are involved in detecting DNA damage and promote repair (Mirza 2016). Inhibiting PARP enzymatic activity results in DNA damage, apoptosis and cell death. Niraparib induces cytotoxicity in tumor cell lines with and without BRCA1/2 deficiencies.



Endogenous single-strand breaks (SSB) occur frequently inproliferating cells, and SSB are repaired mostly by PARP-de-pendent base excision repair (BER) pathway. Efficient SSBrepair is

藥師小叮嚀

- 300 毫克每天一次,空腹或隨餐皆可,每天大約相同時間服藥,持續使用-疾病進展或無法接受的副作用。
- 2. 中致吐性藥物需使用止吐藥。考慮睡前給藥減少噁心嘔吐之副作用。
- 3. 居家須量測心跳、血壓。
- 4. 請特別注意維持高蛋白飲食。
- 5. 疲倦副作用之處理請參考副作用處理與自我照顧。
- 6. 如有使用其他藥物,請藥師檢查是否有藥物交互作用。
- 7. 此藥可能會影響生育能力及胎兒發育,病人於服藥期間-停藥後 6 個月,應採有效避孕措施並避免哺乳。
- 8. 副作用等級 3/4 級即表示該副作用需要處理(調整藥物劑量與臨床處理)或住院接受治療。
- 9. 臨床監測: 全套血球計數、腎臟功能。



essential for the survival of cells. PARP inhibitorsinhibit PARP and thus the repair of SSB by BER. The un-repaired SSB can be converted to double-strand breaks (DSB)that are toxic to cells, and homologous recombination (HR) is the major pathway to repair such lesion during cell replica-tion. HR-proficient cells can repair DSB originated from SSB toensure genome stability and cell survival, while HR-deficientcells that cannot repair those DSB undergo apoptosis andeventually cell death.F. Zheng, et al.Biomedicine & Pharmacotherapy 123 (2020) 1096612