



临床药师参与1例吉瑞替尼致QTc间期延长的病例分析

崔晓林, 付晓菲, 杜艳红, 刘娟, 朱茜, 刘子祺

Participation of Clinical pharmacists in a case of QTc interval prolongation induced by Gilteritinib

CUI Xiaolin, FU Xiaofei, DU Yanhong, LIU Juan, ZHU Qian, LIU Ziqi

在线阅读 View online: <http://yxsj.smmu.edu.cn/cn/article/doi/10.12206/j.issn.2097-2024.202309050>

您可能感兴趣的其他文章

Articles you may be interested in

临床药师参与一例丙戊酸钠中毒患者救治过程分析

Analysis of clinical pharmacists participating in the treatment of a case of sodium valproate poisoning
药学实践与服务. 2021, 39(6): 566-568 DOI: 10.12206/j.issn.1006-0111.202103017

皮肤病专科医院302例药品不良反应报告分析

302 cases of adverse drug reaction reports
药学实践与服务. 2018, 36(2): 186-188,191 DOI: 10.3969/j.issn.1006-0111.2018.02.020

312例吉西他滨的不良反应分析

Analysis of adverse reactions in 312 cases of gemcitabine
药学实践与服务. 2020, 38(2): 174-178 DOI: 10.3969/j.issn.1006-0111.201905052

药物相互作用致环孢素不良反应分析及药学监护

Analysis and pharmaceutical care of the adverse reaction of cyclosporine induced by drug interaction
药学实践与服务. 2018, 36(4): 365-368 DOI: 10.3969/j.issn.1006-0111.2018.04.018

1例II型血小板减少症的药学监护并文献复习

Pharmaceutical care and literature review of type II thrombocytopenia induced by anticoagulant therapy on a patient with acute pulmonary embolism
药学实践与服务. 2019, 37(3): 279-282 DOI: 10.3969/j.issn.1006-0111.2019.03.018

临床药师参与141例感染性疾病会诊的分析与体会

Clinical pharmacists involvement in consultation: analysis and experience of 141 cases of infectious disease
药学实践与服务. 2017, 35(1): 89-93 DOI: 10.3969/j.issn.1006-0111.2017.01.023



关注微信公众号, 获得更多资讯信息

· 药物与临床 ·

临床药师参与 1 例吉瑞替尼致 QTc 间期延长的病例分析

崔晓林¹, 付晓菲², 杜艳红², 刘娟², 朱茜¹, 刘子祺² (1. 中国人民解放军 63680 部队医院, 江苏无锡 214400; 2. 火箭军特色医学中心, 北京 100088)

[摘要] 目的 探讨临床药师在 1 例急性髓系白血病患者应用吉瑞替尼引起 QTc 间期延长的病例中的作用, 为此类患者的药物治疗和监护提供参考。方法 临床药师及时发现 1 例急性髓系白血病患者心电图异常情况, 通过分析患者基础疾病、诊疗过程、治疗用药及其潜在相互作用参与临床诊疗。结果 临床药师怀疑 QTc 间期延长很可能是吉瑞替尼引起的不良反应, 建议立即停用该药, 复查心电图。医师采纳此建议, 及时停止可疑药品吉瑞替尼药物治疗, 三日后复查心电图, 患者 QTc 数值恢复至正常范围内。结论 临床药师参与临床诊疗过程, 可为患者提供更优质的药学服务。

[关键词] 吉瑞替尼; QTc 间期延长; 不良反应; 临床药师

[文章编号] 2097-2024(2023)00-0001-04 **[DOI]** 10.12206/j.issn.2097-2024.202309050

Participation of Clinical pharmacists in a case of QTc interval prolongation induced by Gilteritinib

CUI Xiaolin¹, FU Xiaofei², DU Yanhong², LIU Juan², ZHU Qian¹, LIU Ziqi² (1. No. 63680 Hospital of the PLA, Wuxi 214400 China; 2. Characteristic Medical center of PLA Rocket Force, Beijing, 100088 China)

[Abstract] **Objective** To explore the role of clinical pharmacists involved in the case of a patient with acute myeloid leukemia whose QTc interval prolongation was induced by Gilteritinib, and to provide reference for drug treatment and monitoring of those patients. **Methods** the abnormal electrocardiogram(ECG) of a patient with acute myeloid leukemia was found in time by clinical pharmacists, who participated in clinical diagnosis and treatment by analyzing the patient's underlying diseases, diagnosis and treatment process, therapeutic drugs and their potential interactions. **Results** Clinical pharmacists suspected that the prolonged QTc interval was likely to be an adverse reaction caused by Gilteritinib, and recommended immediate discontinuation of the drug and re-examination of the electrocardiogram. The physician took the suggestion to stop the suspected drug therapy with Gilteritinib promptly, and ECG was rechecked three days later, and the QTc value returned to the normal range. **Conclusion** Clinical pharmacists participating in clinical diagnosis and treatment could provide better pharmaceutical care for patients.

[Key words] gilteritinib; QTc interval prolongation; adverse drug reaction; clinical pharmacists

急性髓系白血病(AML)是原始和幼稚细胞在骨髓或外周血中恶性克隆、异常增殖的一种恶性血液系统肿瘤疾病,其高复发率、高死亡率成为临床治疗的关键与难点^[1-3]。在 AML 的成人患者中,约 30% 发生了 FMS 样酪氨酸激酶(FLT3)突变,使得 FLT3 成为治疗 AML 的重要靶点之一^[4,5]。吉瑞替尼作为第二代 FLT3 抑制剂,可同时靶向 FLT3 的基因内部串联重复(ITD)和酪氨酸激酶结构域(TKD)两个位点,抗肿瘤活性更广,不良反应发生概率更低,是国内外指南中治疗 FLT3 突变的复发

难治性 AML 患者的推荐用药^[6,7]。吉瑞替尼常见的不良反应有:丙氨酸氨基转移酶升高(25.4%)、天冬氨酸氨基转移酶升高(24.5%)、贫血(20.1%);其它具有临床意义的严重不良反应包括:QTc 间期延长(0.9%)、可逆性后脑部病综合征(0.3%)^[8,9]。尽管不良反应发生概率相对较低,但严重不良反应仍使吉瑞替尼在临床应用受限。本文报道了临床药师参与 1 例吉瑞替尼在治疗过程中出现获得性 QTc 间期延长的药学监护,探讨临床药师在肿瘤药物治疗过程中的重要作用,以期吉瑞替尼临床应用提供参考。

1 临床资料

1.1 病例信息

患者,女,76岁,身高 155 cm,体重 44 kg,体表面积 1.36 m²。2022 年 12 月,感染新型冠状病毒后

[基金项目] 本研究得到军队后勤自主项目支持(项目编号: zcws23j1021)

[作者简介] 崔晓林,硕士研究生,初级药师,研究方向:抗肿瘤临床药师,联系电话:15052190307

[通信作者] 刘子祺,硕士研究生,主管药师,研究方向:抗肿瘤临床药师,联系电话:13001042283

痊愈,但偶感乏力,活动后加重,遂就诊于当地医院,血常规提示:白细胞 $72.97 \times 10^9/L$; 血红蛋白 $49.2 g/L$; 血小板 $101 \times 10^9/L$; 骨髓涂片示幼稚细胞 61%, 医师对症予以 2U O 型悬浮红细胞改善贫血, 建议行骨穿及 MICM 检查并转诊专科治疗。后为进一步治疗, 于 2023 年 2 月 15 日由急诊以“贫血待查, 乏力”收治入院。否认其它传染病史和慢性病史, 否认药物、食物过敏史。

1.2 诊疗过程

入院后完善各项常规检查。血常规: 白细胞 $102.73 \times 10^9/L$; 血红蛋白 $49.2 g/L$; 血小板 $85 \times 10^9/L$; 生化: 血钾 $3.32 mmol/L$; 骨髓涂片示幼稚细胞 75%; 根据骨髓免疫分型及细胞形态学检查结果确诊为急性髓系白血病, FAB 分型为急性单核细胞白血病(AML-M5)。医师于 2 月 20 日行 [维奈克拉口服(100 mg d1, 200 mg d2, 400 mg d3 ~ 28)+阿扎胞苷皮下注射(75 mg/m², d1 ~ 7)] 方案治疗。3 月

5 日基因检测结果回报, 患者 FLT3 基因突变阳性, 遂于 3 月 6 日起, 加用富马酸吉瑞替尼片口服(120 mg d1 ~ 28)。药师建议可在患者吉瑞替尼开始用药前、首次用药第 8 天和第 15 天进行心电图检查。根据心电图检测回报, 患者在用药前、用药第 8、15 天的 QTc 数值分别为: 402 ms、475 ms、487 ms, 因患者 QTc 间期延长超过 60 ms, 药师建议先立即停用可疑药品吉瑞替尼。停药第三天复查心电图, 结果显示 QTc 424 ms 恢复至正常范围内。心电图监测结果如图 1 所示。

2 讨论

2.1 关联性评价

国内尚未对 QT 间期延长做统一定论, 一般将 QTc 数值 >440 ms 作为 QT 间期延长的界值, 但也存在部分正常人 QTc 数值超过这个正常值范围^[10]。美国心脏协会/美国心脏病学会推荐男性 QTc 正

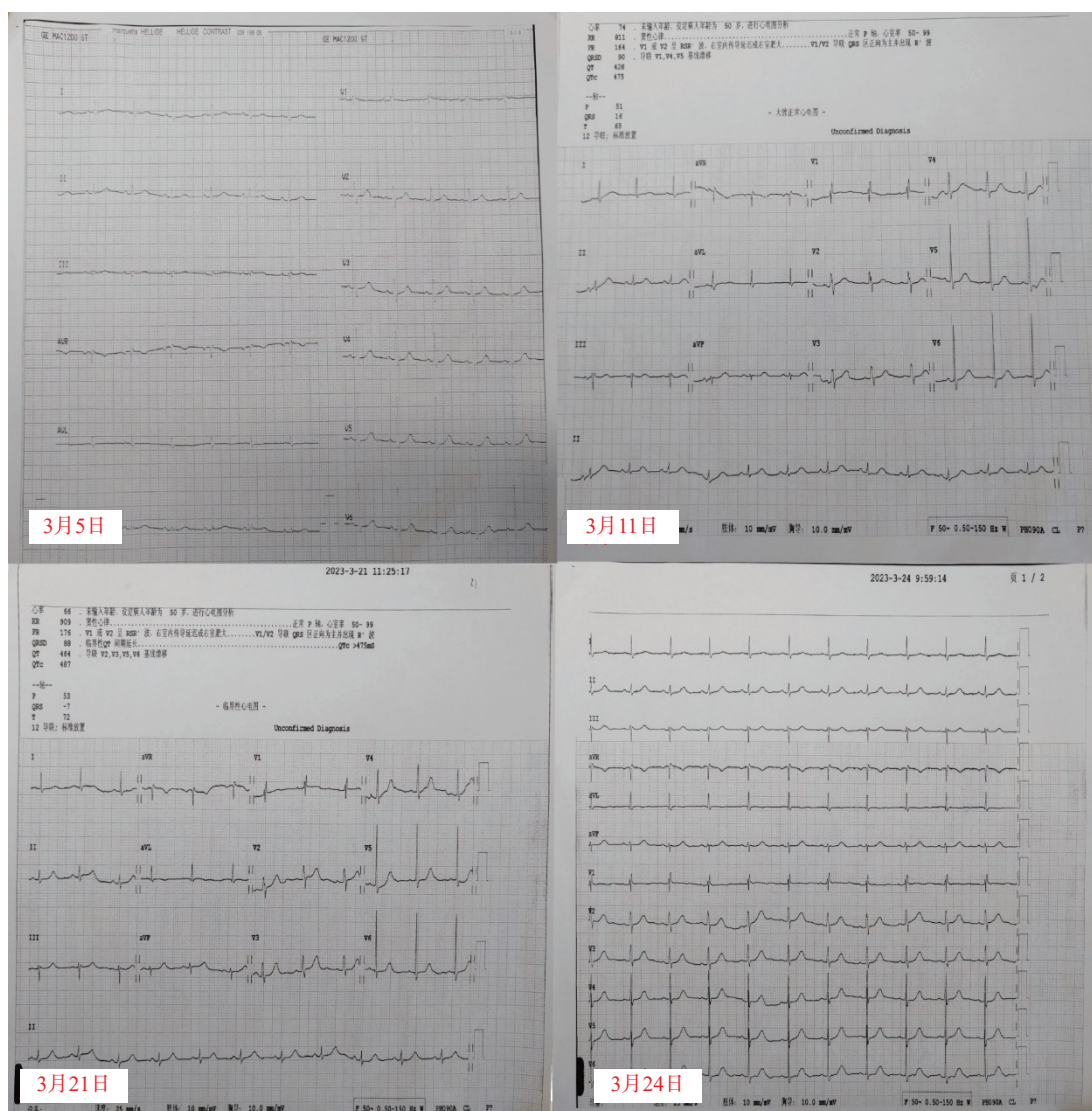


图 1 患者分别于吉瑞替尼用药前 1 天、用药后第 8 天、第 15 天以及停药后第 3 天心电图变化情况

常值为 470 ms, 女性为 480 ms, 但不论男性女性 $QTc > 500$ ms 或 QTc 变化数值较基线值变化超过 60 ms 都属于明显异常, 且在美国卫生及公共服务部发表的常见不良事件评价标准(CTCAE v5.0)中将 $QTc \geq 501$ ms 或比基线期 > 60 ms 定义为 QT 间期延长的 3 级不良反应事件。本例患者用药期间 QTc 数值变化近 90 ms, QTc 间期明显延长, 及时查明可疑药品, 予以对症处理是十分必要的。

患者自述既往无心脏病史, 吉瑞替尼用药前查心电图未示异常, 可排除患者自身疾病影响。根据我国 NMPA、ADR 中心对于判定不良反应事件相关性分析原则^[11]: ①患者吉瑞替尼用药前 QTc 结果正常, 3 月 6 日用药后, QTc 数值不断上升, 因此不良反应发生与用药存在时间关系; ②通过查阅说明书和相关文献可知, 吉瑞替尼具有引起患者 QTc 间期延长的风险; ③患者停药后, QTc 数值逐渐恢复正常; ④本周期未再使用吉瑞替尼; ⑤患者同期应用的其它治疗药物, 例如: 维奈克拉、伏立康唑、美罗培南均为长期用药, 且吉瑞替尼停药后这些药物仍在继续使用。综上, 可判断患者 QTc 间期延长的不良反应很可能是由吉瑞替尼引起的。

2.2 吉瑞替尼致 QTc 间期延长机制

QT 间期通常是指心室除极化和复极化的总耗时, 也就是自 QRS 波起点至 T 波终点所需的时间^[12]。长 QT 间期综合征(LQTS), 是一种心室复极时程延长、不均一性增大的疾病。心电图上表现为 QT 间期延长、T 波和(或)U 波异常、早搏后的代偿间歇, 且心率减慢时可发生尖端扭转型室性心动过速(TdP), 严重时诱发猝死。临床表现为心动过缓、晕厥、抽搐, 包括先天性和获取性两类^[10]。该患者既往无心脏疾病史及家族遗传史, 且入院时 QTc 数值正常, 可排除先天性 LQTS。获取性 LQTS 与药物、心脏疾病、代谢异常等因素相关, 其中常见的可引起 LQTS 药物有: 抗心律失常药、抗生素、抗精神失常药、抗肿瘤药等^[13,14]。

吉瑞替尼致 QT 间期延长机制研究较少, 通常认为药源性 LQTS 的发生与抑制电压依赖性 K^+ 通道电流有关, 主要为延迟整流 K^+ 通道(I_{Kr})。其中, 快速激活(I_{Kr})者的 α 亚基由 hERG 基因编码, 是整个动作电位复极时相的主要电流。各种原因导致 I_{Kr} 通道受阻, 则可造成心脏动作电位时程中 QT 间期延长, 心室复极化延迟, 进而诱发 TdP^[15,16]。患者入院时生化结果示: 血钾 3.32 mmol/L 低于正常值范围, 钾离子对于维持心肌细胞自律性、传导性和兴奋性具有重要意义。低血钾时, I_{Kr} 通道外向复

极电流减弱, 动作电位复极延迟, 多表现为心脏自律性增强及传导减慢, 是诱发 LQTS 的重要因素。又因为吉瑞替尼在体内主要经 CYP3A 酶代谢, 是 CYP 酶系中易受合用药物影响的亚型, 而患者化疗期间, 出现 IV 度骨髓抑制(白细胞 0.48×10^9 /L; 血红蛋白 82 g/L; 血小板 17×10^9 /L; 中性粒细胞绝对值 0.03×10^9 /L), 间断发热, 医师给予注射用美罗培南 1 g 1/8 h 静滴+伏立康唑 200 mg 1/12 h 静滴(用药时间 3 月 13 日-3 月 26 日)对症治疗。伏立康唑属于强效 CYP3A/P-gp 抑制剂, 可有效抑制 CYP3A 酶活性, 使得吉瑞替尼体内代谢减慢, 血液浓度可增加 1.5 倍左右, 因此, 不良反应发生率随之上升。本例患者使用吉瑞替尼后出现 QTc 间期延长的 3 级不良反应, 可能与患者血钾水平低、联合使用 CYP3A/P-gp 抑制剂引起药物暴露水平升高有关。

2.3 获得性 LQTS 的药学监护

一旦发生药源性 LQTS, 首先要判断可疑药品, 立即停用明确或可能进一步诱发尖端扭转型室性心动过速的药物, 行连续的 QTc 间期监测, 积极对症治疗。临床药师可通过详细询问患者既往病史, 仔细审查用药医嘱, 判断引起不良反应的可能药品, 通过关联性评价确定可能性大小, 分析用药医嘱中是否存在合并用药的相互作用加重患者 QTc 间期延长风险。同时评估是否存在其它诱发或加重患者 LQTS 发生风险的高危因素。本例患者联用伏立康唑可增加吉瑞替尼血药浓度, 建议吉瑞替尼用药过程中, 避免与强效 CYP3A/P-gp 抑制剂合用。同时及时补钾, 纠正低血钾状态, 防止 TdP 发生。该患者吉瑞替尼停药后, 密切监护心电图变化情况, 三日后 QTc 数值恢复至正常范围内(0.42 s)。临床药师建议可酌情恢复用药, 以 80 mg 的减量剂量继续用药, 恢复用药后患者未再出现心电图明显异常。目前患者规律服用该药, 病情控制平稳。建议在后续 2 个周期治疗开始前进行心电图检查。提醒患者若出现心慌、胸闷、晕厥要立即到医院就诊。若不能自行恢复者, 可静脉注射硫酸镁治疗^[10,17]。同时在后续 2 个周期治疗开始前进行心电图检查。

3 小结

国内外对于吉瑞替尼引起 QTc 间期延长的报道十分罕见, QTc 间期延长的不良反应往往不易发现, 最终导致严重危害。临床药师通过了解已知或可能的存在诱发 LQTS 或 TdP 风险相关的药物, 个体化评估药物源性 QTc 间期延长风险及临床获益

情况,判断合并用药是否存在相互作用情况,及其它并发的高危因素。通过适当减少用药剂量,以及及时纠正电解质紊乱,来降低不良反应发生概率,提高用药安全性。

【参考文献】

- [1] LIU H T. Emerging agents and regimens for AML[J]. *J Hematol Oncol*, 2021, 14(1): 1-20.
- [2] 李慧,庄海峰.急性髓系白血病伴 FLT3-ITD 突变研究进展[J].*中国实用内科杂志*, 2022, 42(4): 340-344.
- [3] 朱昆,于倩,郭义明,等.自体造血干细胞移植急性髓系白血病患者药学监护与实践 1 例[J].*中南药学*, 2019, 17(10): 1754-1758.
- [4] ZHONG Y E, QIU R Z, SUN S L, et al. Small-molecule fms-like tyrosine kinase 3 inhibitors: an attractive and efficient method for the treatment of acute myeloid leukemia[J]. *J Med Chem*, 2020, 63(21): 12403-12428.
- [5] LARROSA-GARCIA M, BAER M R. FLT3 inhibitors in acute myeloid leukemia: current status and future directions[J]. *Mol Cancer Ther*, 2017, 16(6): 991-1001.
- [6] 袁伟,张世忠,主鸿鹄. FLT3 抑制剂治疗急性髓系白血病患者研究进展[J].*浙江大学学报(医学版)*, 2022, 51(4): 507-514.
- [7] LEE L Y, HERNANDEZ D, RAJKHOWA T, et al. Preclinical studies of gilteritinib, a next-generation FLT3 inhibitor[J]. *Blood*, 2017, 129(2): 257-260.
- [8] PERL A E, MARTINELLI G, CORTES J E, et al. Gilteritinib or chemotherapy for relapsed or refractory FLT3-mutated AML[J]. *N Engl J Med*, 2019, 381(18): 1728-1740.
- [9] NUMAN Y Z, ABDEL RAHMAN Z, GRENET J, et al. Gilteritinib clinical activity in relapsed/refractory FLT3 mutated acute myeloid leukemia previously treated with FLT3 inhibitors[J]. *Am J Hematol*, 2022, 97(3): 322-328.
- [10] 中华医学会心血管病学分会心律失常学组,中国心脏起搏与心电生理杂志编辑委员会,中华心血管病杂志编辑委员会.获得性长 QT 间期综合征的防治建议[J].*中国心脏起搏与心电生理杂志*, 2010, 24(6): 471-479.
- [11] 杨华,魏晶,王嘉佐,等.药品不良反应/事件报告评价方法研究[J].*中国药物警戒*, 2009, 6(10): 581-584.
- [12] 周翠翠,王鸿. QT 间期延长的临床研究进展[J].*医学综述*, 2011, 17(15): 2313-2315.
- [13] TISDALE J E. Drug-induced QT interval prolongation and torsades de pointes: role of the pharmacist in risk assessment, prevention and management[J]. *Can Pharm J*, 2016, 149(3): 139-152.
- [14] 戎佩佩,陈敏,刘虹,等.克唑替尼致获得性长 QT 间期综合征的病例报告并文献复习[J].*实用药物与临床*, 2020, 23(8): 717-720.
- [15] MORISSETTE P, HREICHE R, TURGEON J. Drug-induced long QT syndrome and torsade de pointes[J]. *Can J Cardiol*, 2005, 21(10): 857-864.
- [16] 王骏,严铭玉,王鸣和.药源性 QT 延长综合征的研究进展[J].*世界临床药物*, 2007, 28(3): 152-156.
- [17] 冉拓耀,李超.派柏西利胶囊致 QT 间期延长 1 例分析[J].*中国药物警戒*, 2023, 20(2): 215-218.

[收稿日期] 2023-09-20 [修回日期] 2023-11-22

[本文编辑] 蔺森