

abbvie

VENCLEXTA®
venetoclax tablets

ABC CHANNEL

REDEFINE YOUR EXPECTATIONS

Date: May 9th, 2020 (Saturday)

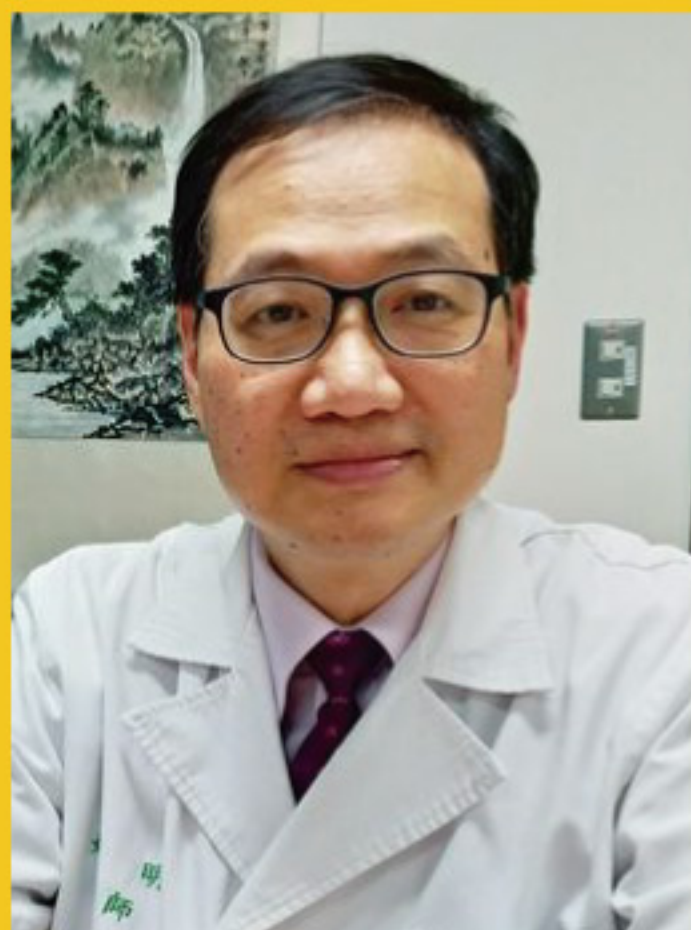
Time: 15:00-16:00

Topic: **Role of Venetoclax in
rrCLL & Experience Sharing**



Speaker

**Dr. Othman
AL-SAWAF**
University Hospital of
Cologne, Germany



Moderator

Dr. Ming Yao
National Taiwan University
Hospital, Taiwan

本場活動由中華民國血液病學會及中華民國血液及骨髓移植學會協辦，
並提供中華民國血液及骨髓移植學會1學分

點此註冊&即時收看

註冊後會收到Email通知，內有會議連結，於線上研討會時間
開始時點擊即可進入會議室

艾伯維將補貼您在上述活動期間內產生的合理差旅支出。本項贊助活動旨在提供高度可信的醫學新知，因此僅限接獲邀請的健康照護專業人員參加。本項贊助不得做為您明示或默示同意開立、推薦或使用艾伯維產品處方，或對艾伯維公司或艾伯維產品提供任何特殊待遇的交換條件。

唯可來膜衣錠 10、50、100毫克Venclexta® (Venetoclax)

[適應症]
1.1 慢性淋巴性白血病(CLL) VENCLEXTA適用於治療先前曾接受至少一線治療之具有或不具有17p缺失的慢性淋巴性白血病(CLL)病人。
1.2 急性骨髓性白血病(AML) VENCLEXTA併用低甲基化劑(hypomethylating agent)或併用低劑量cytarabine適用於無法接受高強度化學治療之
初診急性骨髓性白血病(AML)病人。

[劑量與用法]
慢性淋巴性白血病(CLL) 所有VENCLEXTA給藥皆應由為期5週的劑量調整期開始。VENCLEXTA的劑量必須依據每週劑量調整時程，在5週內達到建議劑量每日400毫克，如表1所示。5週的劑量調整時程，目的是逐漸降低腫瘤負擔(減少腫塊)，以減少腫瘤溶解症候群(TLS)的風險。
急性骨髓性白血病(AML) VENCLEXTA的劑量取決於與之併用的藥物為何。VENCLEXTA之用藥時程(包含劑量調整期)如表2所示。低甲基化劑(hypomethylating agent)或低劑量cytarabine於用藥時程中之第一日即開始投予。

[劑量調整期之用藥時程]
表1: 慢性淋巴性白血病(CLL)病人劑量調整期之用藥時程

	VENCLEXTA 每日劑量
第一週	20 毫克
第二週	50 毫克
第三週	100 毫克
第四週	200 毫克
第五週及之後	400 毫克

表2: 急性骨髓性白血病(AML)病人劑量調整期之用藥時程

	VENCLEXTA 每日劑量
第一日	100 毫克
第二日	200 毫克
第三日	400 毫克
第四日及之後	400 毫克併用低甲基化劑 (hypomethylating agent)時 600 毫克 併用低劑量cytarabine時

[禁忌症] 開始 VENCLEXTA 治療或劑量調整期間，由於可能會增加腫瘤溶解症候群的風險，CLL 病人禁止併用強效 CYP3A 抑制劑

[不良事件] 主要嚴重不良反應為腫瘤溶解症候群及嗜中性白血球減少症。

[藥物] 1. "腫瘤溶解症候群" 先前曾接受治療且伴隨高腫瘤負擔的 CLL 患者，接受 Venclexta 治療時曾發生腫瘤溶解症候群，包括致命事件和腎衰竭而需要透析治療。2. "嗜中性白血球減少症" 在 CLL 病人中，接受 VENCLEXTA 併用 rituximab 治療的病人，有 64% 發生第 3 級或第 4 級嗜中性白血球減少症，有 31% 發生第 4 級嗜中性白血球減少症。接受 VENCLEXTA 單一療法的病人有 63% 發生第 3 級或第 4 級嗜中性白血球減少症，有 33% 發生第 4 級嗜中性白血球減少症。接受 VENCLEXTA 併用 rituximab 治療的病人，有 4% 發生發熱性嗜中性白血球減少症。接受 VENCLEXTA 單一療法的病人，有 6% 發生發熱性嗜中性白血球減少症。接受 VENCLEXTA 併用 azacitidine 或 decitabine 或低劑量 cytarabine 治療的病人，97% 至 100% 有嗜中性白血球基礎絕對數惡化的情形。嗜中性白血球減少症可能於後續治療周期時會復發。3. "免疫作用" 在 VENCLEXTA 治療前、治療期間或治療後，B 細胞尚未復原之前，應避免接種減毒活疫苗。4. "胚胎或胎兒毒性" 根據其作用機轉及動物試驗的結果，VENCLEXTA 用於懷孕女性可能會對胎兒-胎兒造成傷害。

衛部藥軸字第027357號
衛部藥軸字第027358號
衛部藥軸字第027359號

USPI (Jun, Nov2018) [CCDS04961217]
處方請詳閱仿單
使用前詳閱說明書圖語及注意事項

瑞士商艾伯維藥業有限公司台灣分公司
台北市民生東路三段48號15樓
電話: (02) 2503-9818