

Sorafenib

【O8045】 Nexavar[®] 200mg/Tab

ATC Code : L01XE05

中文名： 蕾莎瓦膜衣錠 «Bayer»

適應症： 1.轉移性或無法手術切除且不適合局部治療或局部治療失敗之晚期肝細胞癌(HCC)，且須為 Child-Pugh class A 患者。2.晚期腎細胞癌(RCC)且已接受 interferon-alpha 或 interleukin-2 治療失敗，或不適合以上兩種藥物治療之病患。3.放射性碘治療無效之局部晚期或轉移性的進行性(progressive)分化型甲狀腺癌(DTC)。

藥理分類： **Antineoplastic Agent, Tyrosine Kinase Inhibitor; Vascular Endothelial Growth Factor (VEGF) Inhibitor.**

用法用量： **Administration:** orally, taken on an **empty stomach** (at least one hour before or two hours after the ingestion of food), with a cup of water, swallow the whole tablet.

Indications and dosage regimens:

Hepatocellular cancer (HCC):

400 mg BID; continue until no longer clinically benefiting or until unacceptable toxicity occurs.

Renal cell cancer (RCC), advanced:

400 mg BID; continue until no longer clinically benefiting or until unacceptable toxicity occurs.

Thyroid cancer, differentiated:

400 mg BID; continue until no longer clinically benefiting or until unacceptable toxicity occurs.

Angiosarcoma:

400 mg BID

Gastrointestinal stromal tumor (GIST):

400 mg BID

不良反應： 噁心、厭食、嘔心、便秘/腹瀉、手足皮膚反應、皮疹、鱗狀脫皮。

交互作用：

- FLUCONAZOLE, HALOPERIDOL, ERYTHROMYCIN : **increased** risk of QT interval prolongation and risk of ventricular arrhythmias.
- DONEPEZIL, AMIODARONE, DRONEDARONE, PROPAFENONE, MOXIFLOXACIN, LEVOFLOXACIN, NORFLOXACIN, HYDROXYCHLOROQUINE, SOLIFENACIN, SERTRALINE, QUETIAPINE, SULPIRIDE, IMIPRAMINE, ESCITALOPRAM, TRAZODONE, AMITRIPTYLINE, PROCHLORPERAZINE, DOMPERIDONE: **increased** risk of QT-interval prolongation.
- PREDNISOLONE, RIFAMYCINS, PHENYTOIN, NEOMYCIN : **decreased** sorafenib exposure.

注意事項： 1.空腹服用(至少用餐前 1 小時或用餐後 2 小時)。
2.如果出現皮膚毒性，必須視臨床症狀降低劑量。

懷 孕 期： 懷孕婦女使用 Nexavar[®]可能會造成胚胎的傷害。指導有生育能力的男性及女性患者在使用 Nexavar[®]治療的期間及停止治療後至少兩個星期，應該使用有效的避孕措施。

授 乳 期： 目前未知 sorafenib 是否會分泌至人類乳汁中。在動物實驗中，sorafenib 和/或代謝物會分泌至乳汁。由於許多藥物會分泌至人類乳汁中，以及 Nexavar[®]對

哺乳中嬰兒的潛在嚴重不良反應，應在考量藥物對母親的重要性後，決定 Nexavar[®] 治療期間是否停止餵哺母乳或停藥。

- 使用規定：
- 1.用於晚期腎細胞癌，需檢送影像資料，每3個月評估一次。
 - 2.用於晚期肝細胞癌(HCC)，需事前審查，每日至多處方4粒，每2個月評估一次。
 - 3.用於局部晚期或轉移性的進行性分化型甲狀腺癌(DTC)，需事前審查，每3個月評估一次，不得與 lenvatinib 合併使用。