

## Ломустин Медак



### Полезные ссылки:

[Цена в Яндексe](#) [Горздрав](#) [Столички](#)

[Госреестр](#) [Википедия](#)

[РЛС VIDAL](#) [Mail.Ru](#) [Drugs.com](#)<sup>англ</sup>

### Форма выпуска:

**Капсулы** твердые желатиновые, размер №3, корпус и крышечка голубого цвета; содержимое капсул - белый или слегка желтоватый порошок.

	<b>1 капс.</b>
ломустин	40 мг

*Вспомогательные вещества:* лактоза, крахмал, тальк, магния стеарат, желатин, титана диоксид, индигокармин.

20 шт. - банки пластиковые (1) - пачки картонные.

### Фармакологические свойства:

#### Фармакодинамика

Ломустин - противоопухолевый препарат алкилирующего действия из группы нитрозомочевины. Механизм действия заключается в алкилировании ДНК и РНК. Ингибирование синтеза ДНК обусловлено карбамоилированием ДНК-полимеразы и других ферментов репарации ДНК, и повреждением ДНК-матрицы. Препарат может также тормозить ключевые ферментативные процессы путем изменения структуры и функции многих белков и ферментов. Ломустин действует в поздней фазе G1 и ранней S-фазе клеточного цикла. Наиболее высокая чувствительность к ломустину у клеток в стационарной фазе роста (фактор, определяющий активность при солидных опухолях с низким пролиферативным пулом).

#### Фармакокинетика

После приема внутрь быстро и практически полностью всасывается из ЖКТ.  $C_{max}$  препарата в плазме крови достигаются через 1-4 ч. Связь с белками плазмы - 50%. Проникает через гематоэнцефалический барьер и в грудное молоко. В спинномозговой жидкости определяется более 50% от концентрации в плазме крови.

Метаболизируется в печени с образованием активных метаболитов (оксиметилдiazония и изоцианата). Оксиметилдiazоний ионизируется и превращается в ион метилдiazония, который трансформируется в более устойчивую таутомерную форму (дiazометан), либо распадается на метилкарбониевый ион и азот.  $T_{1/2}$  активных метаболитов колеблется в пределах от 16 до 48 ч. Выводится преимущественно почками в виде метаболитов, менее 5% - через кишечник.

### Показания к применению:

Ломустин применяется в монотерапии и в комбинированной терапии следующих заболеваний:

- первичные и метастатические опухоли мозга после хирургического лечения и/или радиотерапии;
- лимфогранулематоз (болезнь Ходжкина) в качестве терапии второй линии;
- рак желудка и кишечника, мелкоклеточный рак легкого, рак почки, множественная миелома, злокачественная меланома.

## Относится к болезням:

- [Лимфогранулематоз](#)
- [Лимфогранулематоз](#)
- [Лимфома](#)
- [Меланома](#)
- [Миелома](#)
- [Опухоли](#)
- [Рак](#)
- [Рак легких](#)

## Противопоказания:

- повышенная чувствительность к ломустину, другим производным нитрозомочевины или составным частям препарата;
- беременность и период кормления грудью.

*С осторожностью:* миелосупрессия (в т.ч. на фоне сопутствующей лучевой или химиотерапии, интоксикации); ветряная оспа (в т.ч. недавно перенесенная или после контакта с заболевшими), опоясывающий герпес и другие острые инфекционные заболевания вирусной, грибковой или бактериальной природы; кахексия, интоксикации, почечная и/или печеночная недостаточность, дыхательная недостаточность, лечение цитостатиками и лучевая терапия в анамнезе.

## Способ применения и дозы:

Ломустин следует принимать внутрь вечером, перед сном или через 3 часа после приема пищи. Рекомендуемая доза ломустина у **взрослых и детей** составляет 130 мг/м<sup>2</sup> при однократном приеме внутрь каждые 6 недель.

У **больных с пониженной функцией костного мозга** дозу можно снизить до 100 мг/м<sup>2</sup> при сохранении шестинедельного интервала между приемами.

В случае комбинированной терапии препарат применяется в дозе 70-100 мг/м<sup>2</sup>.

Повторные курсы не следует назначать при количестве тромбоцитов менее 100000/мкл и лейкоцитов менее 4000/мкл.

Суммарная доза за все курсы лечения не должна превышать 1000 мг/м<sup>2</sup>.

Дальнейшие дозы препарата должны подбираться в зависимости от гематологического ответа больного на предыдущую дозу. При подборе доз можно ориентироваться на следующую схему:

Минимальные показатели после приема предыдущей дозы		Рекомендуемая следующая доза
Лейкоциты/мкл	Тромбоциты/мкл	(% от предыдущей дозы)
3000-4000	75000- 100000	100%
2000 - 2999	25000 - 74999	70%
менее 2000	менее 25000	50%

## Побочное действие:

*Со стороны органов кроветворения:* тромбоцитопения развивается спустя 4 недели, лейкопения спустя 5-6 недель после применения препарата и может продолжаться 1-2 недели. Обычно тромбоцитопения имеет более тяжелый характер, чем лейкопения. Реже наблюдается анемия и гранулоцитопения.

Ломустин может вызывать кумулятивную миелосупрессию, причем после приема повторных доз может отмечаться более выраженное подавление костного мозга, или же продолжительность миелосупрессии может быть большей.

*Со стороны органов пищеварения:* тошнота и рвота (через 3-6 часов после приема ломустина, обычно продолжаются до 24 ч), анорексия. Частота и продолжительность этих побочных эффектов могут быть снижены за счет профилактического применения противорвотных препаратов, а также путем назначения ломустина больным натошак. Редко - диарея, стоматит, повышение активности печеночных ферментов и концентрации билирубина.

*Со стороны органов дыхания:* редко - кашель, дыхательная недостаточность, сопутствующие появлению инфильтратов и/или фиброза легких (отмечалось через 6 мес или через более длительные сроки после начала лечения при суммарных дозах препарата более 1100 мг/м<sup>2</sup>. Сообщалось об одном случае легочной токсичности при кумулятивной дозе 600 мг/м<sup>2</sup>).

*Со стороны нервной системы:* дезориентация, летаргия, атаксия, расстройство артикуляции речи, повышенная утомляемость.

*Со стороны мочевыделительной системы:* задержка мочи, отеки стоп или нижних конечностей, азотемия, уменьшение размеров почек (обычно при высоких кумулятивных дозах препарата в условиях продолжительного лечения ломустином и другими препаратами нитрозомочевины).

*Со стороны репродуктивной системы:* азооспермия (в некоторых случаях необратимая), аменорея.

*Прочие:* редко - алопеция, необратимое поражение зрительных нервов, приводящее к слепоте (при сочетании с лучевой терапией головного мозга). Сообщалось об острых лейкомиях и дисплазиях костного мозга в результате лечения препаратами нитрозомочевины.

## **Передозировка:**

При передозировке следует ожидать усиления выраженности побочных эффектов - угнетения костномозгового кроветворения, нарушений со стороны ЖКТ и ухудшения функции печени, и неврологических расстройств. Антидот не известен. Лечение симптоматическое.

## **Применение при беременности и кормлении грудью:**

Противопоказан при беременности и в период кормления грудью.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Лекарственные средства, вызывающие миелосупрессию, а также другие цитостатики и радиотерапия могут усиливать лейкопению и тромбоцитопению, вызванные ломустином. Сочетанное применение ломустина с амфотерицином В повышает риск нефротоксического действия, снижения артериального давления крови и бронхоспазма.

Описан случай существенного усиления лейкопении и нейтропении при совместном применении ломустина и циметидина.

Усиление токсичности может наблюдаться при одновременном приеме ломустина и теофиллина. Фенобарбитал, активирующий микросомальные ферменты, может усиливать метаболизм ломустина. У пациентов, получающих ломустин, может наступить ослабление защитных механизмов организма, что может вызвать снижение образования антител при введении противовирусных вакцин. Такое состояние продолжается от 3 месяцев до 1 года после проведения последнего курса химиотерапии. Особую осторожность следует соблюдать в случае применения вакцин, содержащих живые вирусы.

## **Особые указания и меры предосторожности:**

Ломустин должен применяться под наблюдением врачей, имеющих опыт работы с противоопухолевыми препаратами.

Необходим систематический (не реже 1 раза в неделю) контроль картины периферической крови во время терапии и в течение 6 недель после окончания лечения, а также периодический контроль лабораторных показателей функции печени и почек.

На фоне тромбоцитопении и лейкопении у ослабленных больных могут возникать кровотечения и тяжелые инфекции.

До начала терапии и в процессе лечения следует оценивать функцию легких. Пациенты с изначально сниженной жизненной емкостью легких более подвержены легочной токсичности ломустина. Не рекомендуется применение препарата чаще, чем 1 раз в 6 недель.

Мужчинам и женщинам детородного возраста следует во время лечения и, как минимум, в течение 6 мес после, применять надежные методы контрацепции.

Не вскрывать капсулы (порошок обладает раздражающим действием), избегать попадания порошка на кожу и слизистые оболочки.

**При нарушениях функции почек**

*С осторожностью:* почечная недостаточность.

**При нарушениях функции печени**

*С осторожностью:* печеночная недостаточность.

**Применение в детском возрасте**

Применение возможно согласно режиму дозирования.

**Условия хранения:**

Список Б. Хранить при температуре не выше 25 °С в недоступном для детей месте.

Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**Срок годности:**

3 года.

**Условия отпуска в аптеке:**

По рецепту.

**Источник:** [http://drugs.thead.ru/Lomustin\\_Medak](http://drugs.thead.ru/Lomustin_Medak)