

Prevence a léčba kardiovaskulárních a krvácivých komplikací u nemocných s chronickou lymfocytární leukemii léčených inhibitory Brutonovy kinázy

Managing BTK inhibitor treatment-related adverse events in patients with chronic lymphocytic leukaemia – cardiovascular complications and bleeding

Panovská A.¹, Arpáš T.¹, Šimkovič M.², Špaček M.³, Papajík T.⁴, Lysák D.⁵, Bezděková L.¹, Doubek M.¹

¹ Interní hematologická a onkologická klinika LF MU a FN Brno

² IV. interní hematologická klinika LF UK a FN Hradec Králové

³ I. interní klinika – klinika hematologie I. LF UK a VFN v Praze

⁴ Hemato-onkologická klinika LF UP a FN Olomouc

⁵ Hematologicko-onkologické oddělení FN Plzeň

SOUHRN: Inhibitory Brutonovy kinázy (BTKi) jsou první skupinou cílených léčiv, která výrazně zlepšila prognózu i kvalitu života nemocných s chronickou lymfocytární leukemií (CLL). Specifické nežádoucí účinky BTKi, zejména kardiovaskulární (KV) a krvácivé, však mohou limitovat jejich dlouhodobé užívání. Ibrutinib, BTKi první generace, byl pro nežádoucí účinky přerušen až u 26 % pacientů léčených v rámci klinických studií. I z těchto důvodů pokračují snahy o vývoj dalších generací BTKi, které by měly bezpečnější profil při zachovaném protinádorovém účinku. Patří mezi ně kovalentně se vázající BTKi akalabrutinib a zanubrutinib a reverzibilní, nekovalentní BTK inhibitor pirtobrutinib a nemtabrutinib. V České republice je v současnosti z veřejného zdravotního pojištění hrazen akalabrutinib. V rámci prevence KV komplikací je zásadní stanovení KV rizika u konkrétního pacienta; pro tyto potřeby lze využít jednoduché skórovací systémy typu Framinghamského skóre nebo tabulký SCORE. U nemocných s vysokým KV rizikem je doporučována léčba BTKi 2. generace nebo léky ze skupiny bcl-2 inhibitorů, případně inhibitorů fosfatidylinositol-3-kinázy. Pokud dojde k rozvoji fibrilace síní nebo srdečního selhání, je nezbytná spolupráce s kardiologem. Riziko závažného krvácení je, na rozdíl od KV komplikací, podobné u obou dostupných preparátů (2–9 % u ibrutinibu vs. 2–5 % u akalabrutinibu). V prevenci klinicky manifestního krvácení je zásadní přerušení léčby BTKi s dostatečným přestihem před každým invazivním výkonem a znovuzahájení terapie až ve chvíli, kdy je riziko krvácení již minimální. Důležitým faktorem pro snížení rizika rozvoje jakékoli komplikace je znalost stávající medikace pacienta a potenciálních lékových interakcí s BTKi. Tato práce shrnuje mechanizmus vzniku kardiovaskulárních a krvácivých komplikací, jejich incidenci ve vybraných klinických studiích a doporučení pro prevenci a léčbu těchto nežádoucích účinků v běžné klinické praxi.

KLÍČOVÁ SLOVA: akalabrutinib – arteriální hypertenze – BTK inhibitor – fibrilace síní – chronická lymfocytární leukemie – ibrutinib – krvácení – srdeční selhání

ÚVOD

Léčba chronické lymfocytární leukemie (CLL) prochází v posledních letech zásadním vývojem. Široké používání nových cílených léků s sebou přináší nejen zlepšení léčebných výsledků, ale i nové nežádoucí účinky (*adverse events – AE*). První skupinou cílených léčiv, která vý-

znamně zlepšila prognózu nemocných s CLL, jsou inhibitory Brutonovy kinázy (BTKi). V České republice jsou indikovány v léčbě relapsu / refrakterní CLL a v první linii terapie u pacientů s přítomností mutace TP53 a/nebo delece 17p [1]. Inhibicí BTK snižují signalizaci přes B buněčný receptor, která je nezbytná pro

přežití nádorového B lymfocytu. Dlouhodobá expozice BTKi však může vést k rozvoji komplikací, které u části pacientů limitují pokračování terapie. Specifickými nežádoucími účinky, s kterými se setkáváme při léčbě BTKi, jsou zejména kardiovaskulární komplikace a krvácení. Správný postup při řešení těchto

SUMMARY: Bruton's tyrosine kinase (BTK) inhibitors have altered the treatment landscape of chronic lymphocytic leukaemia (CLL). These highly effective drugs improve not only the prognosis but also the quality of life of CLL patients. Long-term BTK inhibitor treatment can be limited by specific adverse events (AEs) such as cardiovascular (CV) complications or bleeding. Ibrutinib, the first-in-class BTK inhibitor, was discontinued in up to 26% of patients in clinical trials due to AEs. Therefore, there are continuing efforts to develop BTK inhibitors with the same effectiveness but better safety profile, such as covalent BTKi acalabrutinib and zanubrutinib and non-covalent BTKi pirtobrutinib and nemtabrutinib. The pre-treatment workup for all patients should include CV risk level assessment using scoring systems, e.g., Framingham risk score or SCORE. In patients with high CV risk levels, next-generation BTK inhibitors or other targeted drugs (venetoclax or idelalisib) are generally preferred over ibrutinib. Patients who experience CV toxicity, particularly atrial fibrillation or heart failure, should be consulted with a cardiologist to define the best treatment algorithm. In contrast to CV toxicity, the risk of major bleeding events is equal for both ibrutinib and acalabrutinib (2–9% vs. 2–5%) based on data from clinical trials. Regarding prevention of bleeding events, BTK inhibitor treatment should be appropriately held prior to any invasive procedure and cannot be restarted until the risk of bleeding is minimal. Good knowledge of the patient's current medication and potential interactions is crucial in the prevention of any adverse event. This review describes the mechanisms of pathogenesis of cardiovascular complications and bleeding in BTK inhibitor-treated patients. It summarises their incidence in selected clinical trials and provides recommendations for managing these AEs in clinical practice.

KEY WORDS: acalabrutinib – arterial hypertension – BTK inhibitor – atrial fibrillation – chronic lymphocytic leukaemia – ibrutinib – bleeding

AE je zásadní pro úspěšné pokračování léčby.

V České republice mají schválenou úhradu pro léčbu CLL dva preparáty z této skupiny (stav k 3/2023). Prvním a nejdéle používaným lékem je **ibrutinib**, který ireverzibilně a neselektivně inhibuje BTK. S různou afinitou se váže i na jiné kinázy, což přímo souvisí s jeho specifickými nežádoucími účinky. Inhibice kináz z rodiny ITK (*interleukin-2-inducible T-cell kinase*) a TEC (*tyrosine kinase expressed in hepatocellular carcinoma*) je asociována s trombocytopatií a krvácením, inhibice EGFR (*epidermal growth factor receptor*) s průjmy a exantémem a inhibice kináz z rodiny CSK (*C-terminal Src kinase*) s rozvojem fibrilací síní. Tyto specifické a potenciálně závažné AE vedou dle dostupných dat k trvalému přerušení terapie až u 26 % pacientů léčených ibrutinibem [2–4]. Pokračují tedy snahy o vývoj dalších generací BTKi, které by měly bezpečnější profil při zachovaném protinádorovém účinku. Patří mezi ně kovalentně se vázající BTKi akalabrutinib a zanubrutinib a reverzibilní, nekovalentní BTKi pirtobrutinib a nemtabrutinib. V České republice je od roku 2021 z veřejného zdravotního pojištění hrazen **akalabrutinib**. Akalabrutinib neinhibuje CSK kinázy, méně ovlivňuje kinázy z rodiny TEC a *in vitro* nevykazuje aktivitu proti EGFR, což odpovídá nižší frekvenci exantému, průjmu a zejména

kardiovaskulárním (KV) komplikacím [5]. V současné době probíhají četné klinické studie, které hodnotí účinnost a bezpečnost nových BTK inhibitorů v léčbě CLL. Začátkem roku 2023 byly publikovány výsledky studie ALPINE, která jako první prokázala vyšší účinnost BTKi nové generace – **zanubrutinibu** ve srovnání s ibrutinibem u pacientů s relapsem / refrakterní CLL (R/R CLL), přičemž výskyt KV komplikací byl také nižší v rameni se zanubrutinibem [6]. První reverzibilně se vázající BTKi pirtobrutinib dosahuje slibných léčebných výsledků i u pacientů, kteří již byli léčeni kovalentními BTK inhibitory a mají přítomnou mutaci BTK C481. Incidence kardiovaskulárních AE na léčbě pirtobrutinibem zůstává nízká [7].

KARDIOVASKULÁRNÍ A KRVÁCIVÉ KOMPLIKACE – DATA Z KLINICKÝCH STUDIÍ

Studie **RESONATE** srovnávala monoterapii ibrutinibem nebo ofatumumabem v léčbě R/R CLL a stala se přelomovou studií, která prokázala vysokou účinnost BTKi u nemocných s CLL. Při dlouhodobém sledování pacientů léčených ibrutinibem byla fibrilace síní zachycena u 12 % z nich (*grade* ≥ 3 u 6 % dle CTCAE [*common terminology criteria for adverse events*]), arteriální hypertenze u 21 % (*grade* ≥ 3 u 9 %) nemocných. Incidence arteriální hypertenze,

na rozdíl od ostatních AE, s časem stále narůstá. Komorová tachykardie byla popsána u 2 (1 %) pacientů, u 5 % se objevilo městnavé srdeční selhání. Závažné krvácení *grade* ≥ 3 se rozvinulo u 9 % nemocných [8]. Účinnost a bezpečnost ibrutinibu v léčbě první linie nemocných s CLL hodnotila studie **RESONATE-2**, kontrolní rameno představoval chlorambucil. Při mediánu sledování 57 měsíců se fibrilace síní objevila u 16 % (*grade* ≥ 3 u 5 %) a arteriální hypertenze u 26 % (*grade* ≥ 3 u 9 %) léčených. Případy dekompenzace krevního tlaku *grade* ≥ 3 byly úspěšně řešeny redukcí dávky ibrutinibu. Rozvoj komorové tachykardie u pacienta léčeného ibrutinibem v této studii popsán nebyl. U pacientů léčených ibrutinibem bylo krvácení *grade* ≥ 3 zachyceno v 7 % [9]. Ve studii **ELEVATE-RR** srovnávající ibrutinib a akalabrutinib v léčbě R/R CLL byla incidence fibrilace síní vyšší v ibrutinibovém rameni (celkem 16 %, *grade* ≥ 3 u 3 %) ve srovnání s akalabrutinibem (celkem 9 %; *grade* ≥ 3 u 4 %). U pacientů léčených akalabrutinibem byl pozorován i nižší výskyt arteriální hypertenze (9 % vs. 23 %). Krvácení se objevilo u 51 % pacientů užívajících ibrutinib a 38 % akalabrutinib, závažné krvácení *grade* ≥ 3 se v obou ramenech pohybovalo okolo 5 %. Z důvodu AE častěji ukončili terapii pacienti užívající ibrutinib (21 vs. 15 %). Medián sledování činil necelých

41 měsíců [4]. Studie **ELEVATE-TN** hodnotila akalabrutinib v monoterapii nebo v kombinaci s obinutuzumabem (AO) v první linii terapie CLL; srovnávacím rámennem byla kombinace chlorambucilu s obinutuzumabem. Pacienti s klinicky významným KV onemocněním nemohli být do této studie zařazeni. Při mediánu sledování 46 měsíců se fibrilace síní objevila u 6 % pacientů (zádný *grade* ≥ 3) léčených akalabrutinibem v monoterapii, resp. u 4 % (*grade* ≥ 3 u 1 %) léčených kombinací AO. Arteriální hypertenze se rozvinula u 7 % (*grade* ≥ 3 u 3 %) nemocných léčených akalabrutinibem a 8 % (3 % *grade* ≥ 3) AO kombinací. Pacienti v akalabrutinibovém rámci zažili krvácivou příhodu ve 42 % (*grade* ≥ 3 u 3 %), pacienti léčení AO ve 47 % (*grade* ≥ 3 u 3 %) [10].

Riziko závažného krvácení (*grade* ≥ 3) je na rozdíl od KV komplikací obdobné u obou dostupných preparátů. U ibrutinibu se pohybuje mezi 2–9 % napříč studiemi, u akalabrutinibu mezi 2–5 % [2–4,6,8–10]. Jones a kolegové analyzovali vliv současného užívání antikoagulační (vyjma antagonistů vitaminů K) nebo antiagregacní terapie a ibrutinibu na počet krvácivých příhod u pacientů s CLL ve 2 multicentrických studiích [11]. Ve studii PCYC-1102, která hodnotila účinnost a bezpečnost ibrutinibu u pacientů s R/R CLL i v první linii terapie, bylo závažné krvácení zaznamenáno u 9 % pacientů užívajících ibrutinib spolu s antikoagulační terapií a 4 % při kombinaci ibrutinibu s antiagregacními látkami (při mediánu sledování 22 měsíců) [3]. V již zmíňované studii RE-SONATE se při mediánu sledování 10 měsíců u pacientů kombinujících ibrutinib a antikoagulační léčbu objevilo krvácení *grade* ≥ 3 u 2 %, resp. u 1 % nemocných na kombinaci ibrutinibu a antiagregace [8]. Závažné krvácení bylo téměř vždy spojeno s dalšími spouštěcími faktory, např. se současným užíváním CYP3A4 inhibitory nebo invazivním výkonem [11].

FIBRILACE SÍNÍ

Fibrilace síní patří mezi specifické nežádoucí účinky BTK inhibitorů. Vyšší inci-

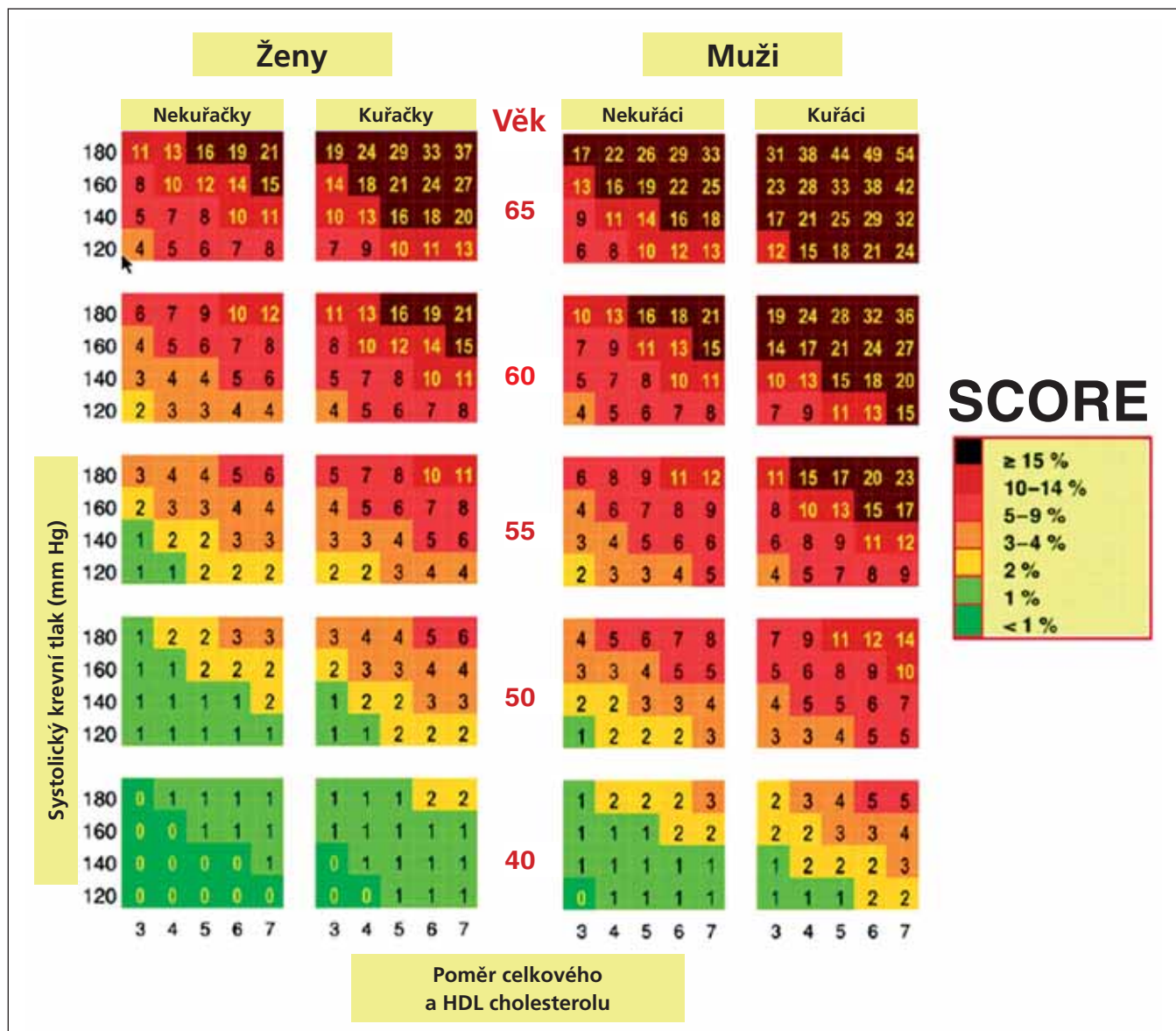
dence je popisována u starších pacientů (> 70 let), pacientů s R/R CLL a přidruženými chorobami. Nejdůležitějším faktorem pro prevenci rozvoje fibrilace síní je správná volba cílené terapie u konkrétního pacienta. Před zahájením léčby je nezbytné zhodnotit aktuální zdravotní stav nemocného a medikaci, kterou pravidelně užívá. Důkladná znalost předchorobí nám pomůže zachytit pacienty nevhodné k léčbě BTKi, kterými jsou typicky nemocní s paroxysmem komorové tachykardie v anamnéze. Naopak pacienti s paroxysmální či perzistentní fibrilací síní mohou být k léčbě BTKi indikováni a často z ní profitují [12,13]. Pokud je pacient pravidelně sledován u ambulanrních specialistů, např. kardiologa nebo internisty, je vhodné požádat o jejich souhrnné zhodnocení před definitivní volbou cílené terapie. V současnosti máme k dispozici několik skórovacích systémů, které nám pomáhají stanovit KV riziko u konkrétního jedince. V zahraničí je nejčastěji používané tzv. **Framinghamské skóre**, které bylo ve své původní verzi vytvořeno Kannellem a jeho kolektivem v roce 1976. Současná celosvětová podoba vychází z pěti základních rizikových faktorů – věku a pohlaví, kouření cigaret, systolického krevního tlaku a celkového cholesterolu. Na základě těchto parametrů stanovuje míru KV rizika (fatální i nefatální koronární příhody) u konkrétního jedince ve věku 30–70 let. Jako nízké absolutní 10leté riziko bylo arbitrárně stanoveno $\leq 10\%$, střední 10–20 % a vysoké KV riziko $> 20\%$ [12,14,15]. Pro rychlý výpočet Framinghamského skóre jsou k dispozici on-line kalkulátory. V České republice je nejčastěji používán **systém SCORE**, který pracuje s podobnými rizikovými faktory a je adaptován přímo pro českou populaci (obr. 1) [15–17]. Na rozdíl od předchozího skórovacího modelu systém SCORE identifikuje možné fatální KV příhody v následujících 10 letech a ve věku 60 let, což je s ohledem na věkové složení CLL populace méně praktické. U pacientů s vysokým KV rizikem je doporučována léčba BTK inhi-

bitorem 2. generace, bcl-2 mimetikem nebo inhibitorem fosfatidylinositol-3-kinázy (PI3K) [5,12,13].

Pokud i přes správnou indikaci BTKi dojde k rozvoji fibrilace síní, další postup je přísně individuální a měl by probíhat ve spolupráci s kardiologem či internistou. Závisí na možnostech ovlivnění arytmie samotné (elektrická/farmakologická verze), na riziku krvácení na straně jedné (HAS-BLED skóre) a riziku kardioembolizační příhody na straně druhé (CHA2DS2-VASc) [18,19]. Obecně platí, že u pacientů s vyšším rizikem krvácení nebo obtížně řešitelnou arytmii lze zvážit změnu inhibitoru [20,21]. Vhodnou alternativu představuje kombinace založená na bcl-2 inhibitoru venetoklaxu, případně PI3K inhibitoru idelalisibu. Naopak u pacienta s asymptomatickou fibrilací síní a nízkým rizikem dle CHA2DS2-VASc (0–1 bodů) lze v léčbě BTK inhibitorem pokračovat. Pacienti indikovaní k antikoagulační terapii (CHA2DS2-VASc ≥ 2), kteří by profitovali z pokračování léčby BTKi, na ní mohou být ponecháni. Někteří autoři doporučují alespoň přechodné přerušení BTKi a po stabilizaci stavu znovauhájení léčby buď v původní, nebo redukované dávce. Pokud se fibrilace síní rozvine na léčbě ibrutinibem, lze zvážit zámenu léku za BTKi druhé generace. Z antikoagulantů je doporučována terapie apixabanem v redukované dávce (2,5 mg 2× denně) nebo enoxaparinem (ve standardním dávkovaní při hodnotě trombocytů $> 50 \times 10^9/l$). Souběžná léčba warfarinem je naopak kontraindikována. Pro nízké riziko interakcí jsou v léčbě fibrilace síní preferovány betablokátory před amiodaronem (substrát P-glycoproteinu) a blokátory kalciových kanálů (verapamil, diltiazem – CYP3A4 inhibitory) (tab. 1) [6,12,13].

ARTERIÁLNÍ HYPERTENZE

Nejčastějším KV nežádoucím účinkem BTK inhibitorů je arteriální hypertenze, na rozdíl od fibrilace síní je však méně často příčinou trvalého ukončení léčby. Na základě dlouhodobých dat studie RE-



Obr. 1. Tabulka rizika úmrtí v důsledku srdečně-cévního onemocnění v následujících 10 letech (pro českou populaci) [17].

SONATE vyplývá, že medián vzniku arteriální hypertenze je 14 měsíců, přičemž incidence s délkou užívání léku mírně narůstá. Až 70 % zachycených AE vniká *de novo*, tedy u pacientů, kteří se dosud s arteriální hypertenzí neléčili [8,13]. Nejdůležitějším faktorem prevence závažné dekompenzace arteriální hypertenze je opět správná volba cílené terapie u konkrétního pacienta. Arteriální hypertenze v anamnéze není kontraindikací léčby BTKi, je však nezbytná pravidelná monitorace krevního tlaku ve spolupráci s pacientem a jeho praktickým lékařem. Po dobu prvních 6 měsíců je doporučováno měření krevního tlaku dvakrát týdně.

Antihypertenzní terapii je třeba korigovat časně, přičemž bychom se měli vyhýbat lékům inhibujícím CYP3A4 pro riziko dalšího zvýšení toxicity. Pokud adekvátní úprava hypotenziv nevede k normalizaci hodnot krevního tlaku a dosahuje závažnosti grade ≥ 3, je vhodné přerušení BTK inhibitoru a po stabilizaci stavu znova zahájení léčby v redukované dávce. U pacientů užívajících ibrutinib lze zvážit změnu preparátu za BTKi druhé generace, případně bcl-2 nebo PI3K inhibitor [5,12,13]. Nesmíme zapomínat i na úpravu/redukci antihypertenziv v případě, že dojde k vysazení BTK inhibitory z jiných příčin (tab. 1) [12,13].

SRDEČNÍ SELHÁNÍ

Městnavé srdeční selhání patří mezi méně časté KV nežádoucí účinky BTK inhibitorů. Nejdůležitější prevencí rozvoje této komplikace je opět stanovení KV rizika u konkrétního pacienta a následně správná volba cílené terapie. I pacienti s již známým chronickým srdečním selháním (CHSS) stupně NYHA I a II mohou být bezpečně léčeni BTK inhibitory. Preferovány jsou v tomto případě BTKi druhé generace pro nižší riziko rozvoje fibrilace síní [4,5,12,13]. Léčbu BTKi naopak není doporučeno zahajovat u pacientů s akutním srdečním selháním nebo dekom-

Tab. 1. Kardiovaskulární komplikace – prevence a léčba.

Nežádoucí účinek	Diagnostika, prevence a terapie
Fibrilace síní	prevence
	zhodnocení KV rizika konkrétního pacienta
	znalost předchorobí a užívané medikace (riziko interakcí)
	TK, EKG, hladina cholesterolu
	výpočet KV skóre – Framingham/SCORE
	fakultativně ECHO srdce, NT-proBNP, troponin
	volba vhodné cílené terapie
	nízké/střední KV riziko – dle preference lékaře/pacienta
	vysoké KV riziko – akalabrutinib, venetoklax, idelalisib
	léčba
Arteriální hypertenze	interdisciplinární přístup – kontrola rytmu/frekvence
	low-risk AF – asymptomatická, dobře kontrolovaná – lze pokračovat v léčbě BTKi, zhodnocení CHA2DS2-VASc a HASBLED skóre
	high-risk AF – symptomatická, nedostatečně kontrolovaná – trvalé přerušení BTKi
	antiarytmická léčba – lékem první volby jsou betablokátory
	antikoagulační terapie
	apixaban v redukované dávce (2,5 mg 2× denně)
	enoxaparine ve standardní dávkování (při PLT > 50×10 ⁹ /l)
	antagonisté vitaminu K jsou kontraindikovány
	pravidelná monitorace krevního tlaku
	léčba
Srdeční selhání	časné zahájení antihypertenzní terapie
	dekompensemace TK grade ≥ 3 – přechodně přerušit BTKi, restart v redukované dávce, spolupráce s praktickým lékařem
	prevence
	zhodnocení KV rizika konkrétního pacienta
	znalost předchorobí a užívané medikace (riziko interakcí)
	TK, EKG, hladina cholesterolu
	výpočet KV skóre – Framingham/SCORE
	správná volba cílené terapie
	CHSS NYHA I/II před zahájením cílené terapie – preferenčně akalabrutinib, venetoklax nebo idelalisib
	léčba

ACEi – inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu; AF – fibrilace síní (*atrial fibrillation*); BTKi – inhibitor Brutonovy kinázy; ECHO – echokardiografie; EKG – elektrokardiogram; KV – kardiovaskulární; NT-proBNP – hormonálně neaktivní fragment prohormonu proBNP; PLT – trombocyty (*platelets*); TK – krevní tlak

penzací chronického selhání [12,22]. Pro tyto nemocné, pokud nemají restrikci příjmu tekutin, je vhodnou alternativou léčba venetoklaxem, případně idelalisibem.

U nemocných s CHSS léčených BTKi je nezbytná pravidelná spolupráce s kardiologem, který zajistí monitoraci pacienta (krevního tlaku, hmotnosti, bilance tekutin, restrikce sodíku) a ade-

kvátní úpravu medikace a režimových opatření. V posledních letech se v návaznosti na práci onkologických center rozvíjí oblast kardioonkologie, úzké spolupráce mezi onkologií a kardiologií, kteří

Tab. 2. Krvácivé komplikace – prevence a léčba.

Nežádoucí účinek	Diagnostika, prevence a terapie
Krvácení	prevence správná indikace cílené terapie rizikové faktory – trombocytopenie, antikoagulační nebo antiagregacní terapie léčba BTKi – není vhodné kombinovat s duální antiagregací nebo antagonisty vitamínu K, lze kombinovat s LMWH a DOAC přerušení terapie BTKi 3–7 dní (dle rozsahu) před každým invazivním zákrokem, restart za 1–3 (dle rozsahu a komplikací) po výkonu poučení pacienta o nevhodné medikaci (nesteroidní antiflogistika, warfarin) a potravinových doplňcích (rybí olej, vitamin E)
	léčba drobné kožní krvácení <i>grade 1</i> většinou nevyžaduje změnu léčby, pouze pokud je protrahované a pacientem vnímané, doporučuje se krátkodobé přerušení BTKi (2–3 dny) krvácení <i>grade ≥ 3</i> – indikováno přerušení léčby BTKi, substituce trombocyty, další postup dle typu a zdroje krvácení po záležení krvácení <i>grade ≥ 3</i> – doporučeno trvalé přerušení BTKi, v individuálních případech lze pokračovat v redukované dávce BTKi

BTKi – inhibitor Brutonovy kinázy; DOAC – přímá orální antikoagulancia (*direct oral anticoagulation*); LMWH – nízkomolekulární heparin (*low molecular weight heparine*)

se specializují na péči o onkologické pacienty léčené potenciálně kardiotoxic-kými režimy. Díky tomuto přístupu jsme schopni časně zachytit první známky srdeční nedostatečnosti a zahájit odpovídající léčbu. V roce 2022 byla vydána doporučení Evropské kardiologické společnosti pro oblast kardioonkologie, v kterých jsou diskutovány i komplikace léčby BTK inhibitory [23].

KRVÁCENÍ

Krvácení patří spolu s KV komplikacemi k specifickým nežádoucím účinkům BTK inhibitorů. Brutonova kináza a kinázy z rodiny TEC jsou součástí signální dráhy receptoru pro glykoprotein VI, který se podílí na vazbě trombocytů na kolagen při poranění cévního řečiště [24]. U pacientů léčených ibrutinibem dochází k méně robustní agregaci krevních desetiček než u zdravých jedinců, přičemž významněji je zasaženo právě kolagenem indukované srážení [24–26]. Dobie a kol. popsali také ztrátu komplexu glykoproteinu Ib-IX a integrinu αIIbβ3 na povrchu trombocytů u pacientů léčených ibrutinibem, která se mění s délkou užívání a dávkou léku [27]. Rizikovou skupinu pro rozvoj manifestního krvácení

představují pacienti, u nichž je přítomna trombocytopenie při aktivitě CLL a nemocní užívající současně antikoagulační nebo antiagregacní léčbu [4,5,12,13]. Za vysoce rizikovou se považuje kombinace BTK inhibitoru a duální antiagregace. V případě, že je u pacienta léčeného BTKi indikováno zahájení duální antiagregace, je vhodné BTKi přerušit. V závislosti na aktivitě CLL přerušujeme léčbu buď přechodně po dobu trvání duální antiagregacní léčby, nebo trvale za současné změny cílené terapie. V této situaci je doporučována léčba založená na venetoklaxu nebo idelalisibu [5,12,13,28]. Primární prevencí krvácení je nejen správná indikace BTK inhibitoru, ale i pravidelné sledování pacienta v průběhu terapie. Léčbu BTKi přerušujeme s dostatečným přestihem před každým invazivním výkonem (3–7 dní dle závažnosti zákroku) a znovuzahájení terapie je možné až ve chvíli, kdy je riziko krvácení z rány minimální (1–3 dny dle typu zákroku).

Pokud je výkon indikován akutně, léčbu BTKi přerušujeme ihned a ke snížení rizika krvácení substituujeme pacienta trombocyty. *In vitro* data naznačují, že k úpravě hemostázy dochází při

dosažení 50 % čerstvě podaných trombocytů v krvi pacienta [28–30]. V případě samotného přerušení ibrutinibu dosáhneme parciálního snížení protidestíckového efektu za 2,5 dne [28–30]. Nevhodné je současně užívání doplňků stravy obsahujících vitamín E a rybí olej a nesteroidních antiflogistik, které mohou dále nepříznivě ovlivnit srážlivost krve. Vždy je třeba zhodnotit současně užívanou medikaci pacienta. Z antikoagulační terapie je doporučována léčba přímými perorálními antikoagulantii, eventuálně nízkomolekulárním heparinem. Do prvních studií, které hodnotily ibrutinib v léčbě B lymphoproliferací, byli zařazováni i pacienti užívající antagonisty vitamínu K [3,31–33]. Pro signifikantně vyšší incidenci krvácivých příhod u těchto pacientů je v současnosti souběžná léčba BTKi a antagonisty vitamínu K kontraindikována a pacienti užívající tento typ léčby do studií s BTKi nemohou být zařazeni (tab. 2).

Klinicky patrné krvácení se v průběhu terapie BTKi objevuje až u poloviny pacientů, většinou se však jedná o drobné kožní krvácení, které nevyžaduje intervenci ani přerušení terapie. Pokud jsou

potíže protrahované a nemocného obtežují, doporučuje se léčbu BTKi krátkodobě přerušit. V případě klinicky závažného krvácení je nezbytné užívání BTKi přerušit ihned a substituovat trombocyty bez ohledu na jejich hladinu v krvi pacienta obdobně, jak je doporučeno v případě akutního invazivního výkonu. Další postup se odvíjí od typu a zdroje krvácení a probíhá ve spolupráci s příslušnými specialisty. V případě krvácení *grade ≥ 3* je ke zvážení trvalé ukončení terapie BTK inhibitorem [12,28,33].

ZÁVĚR

Kardiovaskulární a krvácivé komplikace jsou typické pro léčbu BTK inhibitory a nesetkáváme se s nimi u jiných cílených molekul v terapii CLL. Jsou jednou z nejčastějších příčin přerušení léčby a mnohdy se jedná o život ohrožující komplikace. Správná indikace cílené léčby u konkrétního pacienta a správný postup při řešení AE je zásadní pro možnost pokračování léčby a její výsledný efekt. Díky zhodnocení KV rizika ještě před zahájením terapie CLL jsme schopni zachytit nemocné s vysokým rizikem rozvoje KV komplikací, u nichž preferenčně volíme jiné cílené léky než ibrutinib. Při řešení KV komplikací je výhodná úzká spolupráce hematologa a kardiologa, s čímž souvisí rozvoj kardioonkologie v posledních letech. V rámci prevence krvácivých příhod je důležité respektovat doporučené intervaly pro přerušení léčby BTKi v perioperačním období. Další možnosti, jak snížit incidenci komplikací při léčbě BTK inhibitory, je jejich časově omezené podávání nejčastěji v kombinaci s venetoklaxem. Výsledky klinických studií hodnotících bezpečnost a účinnost těchto léčebných kombinací potvrzují nižší incidenci zejména AE, jejichž výskyt s časem narůstá. Typickým příkladem je arteriální hypertenze. Po kračují také snahy o vývoj dalších BTKi, které budou mít bezpečnější profil a budou účinné i u pacientů s relapsem / refrakterní CLL na léčbu kovalentními BTK inhibitory.

LITERATURA

- Smolej L, Špaček M, Pospíšilová Š, et al. Doporučení pro diagnostiku a léčbu chronické lymfocytární leukemie 2021. *Transfuze Hematol Dnes*. 2021;27(1):91–106.
- Burger JA, Tedeschi A, Barr PM, et al. Ibrutinib as initial therapy for patients with chronic lymphocytic leukemia. *N Engl J Med*. 2015;373:2425–2437.
- Byrd JC, Furman RR, Coutre SE, et al. Ibrutinib treatment for first-line and relapsed/refractory chronic lymphocytic leukemia: final analysis of the pivotal phase Ib/II PCYC-1102 study. *Clin Cancer Res*. 2020;26:3918–3927.
- Byrd JC, Hillmen P, Ghia P, et al. Acalabrutinib versus ibrutinib in previously treated chronic lymphocytic leukemia: results of the first randomized phase III trial. *J Clin Oncol*. 2021;39(31):3441–3452.
- O'Brien SM, Brown JR, Byrd JC, et al. Monitoring and managing BTK inhibitor treatment-related adverse events in clinical practice. *Front Oncol*. 2021;11:720704.
- Brown JR, Eichhorst B, Hillmen P, et al. Zanubrutinib or ibrutinib in relapsed or refractory chronic lymphocytic leukemia. *N Eng J Med*. 2023;388:319–332.
- Mato AR, Woyach JA, Brown JR, et al. Efficacy of pirtobrutinib in covalent BTK-inhibitor pre-treated relapsed/refractory CLL/SLL: additional patients and extended follow-up from phase 1/2 BRUIN study. *Blood*. 2022;140(Suppl 1):2316–2320.
- Munir T, Brown JR, O'Brien S, et al. Final analysis from RESONATE: up to six years of follow-up on ibrutinib patients with previously treated chronic lymphocytic leukemia or small lymphocytic lymphoma. *Am J Hematol*. 2019;94(12):1353–1363.
- Burger JA, Barr PM, Robak T, et al. Long-term efficacy and safety of first-line ibrutinib treatment for patients with CLL/SLL: 5 years of follow-up from the phase 3 RESONATE-2 study. *Leukemia*. 2020;34(3):787–798.
- Sharman JP, Egyed M, Jurczak W, et al. Efficacy and safety in a 4-year follow-up of the ELEVATE-TN study comparing acalabrutinib with or without obinutuzumab versus obinutuzumab plus chlorambucil in treatment-naïve chronic lymphocytic leukemia. *Leukemia*. 2022;36:1171–1175.
- Jones JA, Hillmen P, Coutre S, et al. Use of anticoagulants and antiplatelet in patients with chronic lymphocytic leukaemia treated with single-agent ibrutinib. *Br J Haematol*. 2017;178:286–291.
- Awan FT, Addison D, Alfraih F, et al. International consensus statement on management of cardiovascular risk of Bruton's tyrosine kinase inhibitors in CLL. *Bood Adv*. 2022;6(18):5516–5524.
- Lipsky A, Lamanna N. Managing toxicities of Bruton tyrosine kinase inhibitors. *Hematology Am Soc Hematol Educ Program*. 2020;1:336–345.
- Bitton A, Gaziano T. The Framingham Heart Study's impact on global risk assessment. *Prog Cardiovasc Dis*. 2010;53:6878.
- Zikmund Galková L, Špinar J, Ludka O. Skórovací systémy preventivní kardiologie. *Kardiol Rev Int Med*. 2015;17(2):112–116.
- De Backer G, Ambrosioni E, Borch-Johnsen K, et al. European guidelines on cardiovascular disease prevention in clinical practice. *Eur Hear J*. 2003;24:1601–1610.
- Cífková R, Býma S, Češka R, et al. Prevence kardiovaskulárních onemocnění v dospělém věku. Společné doporučení českých odborných společností. *Cor Vasa*. 2005;47(Suppl):3–14.
- Lip GY, Nieuwlaat R, Pisters R, et al. Refining clinical risk stratification for predicting stroke and thromboembolism in atrial fibrillation using a novel risk factor-based approach: the euro heart survey on atrial fibrillation. *Chest*. 2010;137(2):263–272.
- Pisters R, Lane DA, Nieuwlaat R, et al. Novel user friendly score (Has-Bled) to assess 1-year risk of major bleeding in patients with atrial fibrillation: the euro heart survey. *Chest*. 2010;138(5):1093–1100.
- Brown JR. How I treat CLL patients with ibrutinib. *Blood*. 2018;131(4):379–386.
- Stephens DM, Byrd JC. How I manage ibrutinib intolerance and complications in patients with chronic lymphocytic leukemia. *Blood*. 2019;133(12):1298–1307.
- Piepoli MF, Hoes AW, Agewall S, et al. European guidelines on cardiovascular disease prevention in clinical practice; the sixth joint task force of the European Society of Cardiology and other societies on cardiovascular disease prevention in clinical practice (constituted by representatives of 10 societies and by invited experts): developed with the special contribution of the European Association for Cardiovascular Prevention & Rehabilitation (EACPR). *Eur J Prev Cardiol*. 2016;23(11):NP1–NP96.
- Lyon AR, López-Fernández T, Couch LS, et al. Guidelines on cardio-oncology developed in collaboration with the European Hematology Association (EHA), the European Society for Therapeutic Radiology and Oncology (ESTRO) and the International Cardio-Oncology Society (ICO-S). *Eur Heart J*. 2022;43:4229–4361.
- Quek LS, Bolej J, Watson SP. A role for Bruton's tyrosine kinase (Btk) in platelet activation by collagen. *Curr Biol CB*. 1998;8(20):1137–1140.
- Kamel S, Horton L, Yserbat L, et al. Ibrutinib inhibits collagen-mediated but not ADP-mediated platelet aggregation. *Leukemia*. 2015;29(4):783–787.
- Lipsky AH, Farooqui MZH, Tian X, et al. Incidence and risk factors of bleeding-related adverse events in patients with chronic lymphocytic leukemia treated with ibrutinib. *Hematologica*. 2015;100(12):1571–1578.
- Dobie G, Kuriri FA, Omar MMA, et al. Ibrutinib, but not zanubrutinib, induces platelet receptor shedding of GPIb-IX-V complex and in-

tegrin α IIb β 3 in mice and humans. *Blood Adv.* 2019;3(24):4298–4311.

28. Shatzel JJ, Olson SR, Tao DL, et al. Ibrutinib-associated bleeding; pathogenesis, management, and risk reduction strategies. *J Thromb Haemost.* 2017;15(5):835–847.

29. Kamel S, Horton L, Ysebaert L, et al. Ibrutinib inhibits collagen-mediated but not ADP-mediated platelet aggregation. *Leukemia.* 2015;29:783–787.

30. Levade M, David E, Garcia C, et al. Ibrutinib treatment affects collagen and von Willebrand factor-dependent platelet functions. *Blood.* 2014;124:3991–3995.

31. Byrd JC, Brown JR, O'Brien S, et al. Ibrutinib versus ofatumumab in previously treated chronic lymphocytic leukemia. *N Eng J Med.* 2014;371(3):213–223.

32. O'Brien S, Jones JA, Coutre SE, et al. Ibrutinib for patients with relapsed or refractory chronic lymphocytic leukaemia with 17 de-

letion (RESONATE17): a phase 2, open-label, multicentre study. *Lancet Oncol.* 2016;17(10): 1409–1418.

33. Wang ML, Blum KA, Martin P, et al. Long term follow-up of MCL patients treated with single-agent ibrutinib: updated safety and efficacy results. *Blood.* 2015;126:739–745.

PODÍL AUTORŮ NA PŘÍPRAVĚ RUKOPISU

AP – příprava a revize rukopisu

MD, TA, MŠi, MŠp, TP, DL, LB – revize a připomínkování textu

KONFLIKTU ZÁJMU

AP – přednášková a poradní činnost, cestovní granty: AstraZeneca, Janssen, Gilead

MD – přednášková a poradní činnost, cestovní granty: AbbVie, AstraZeneca, AOP, Janssen, Novartis

TA – cestovní granty: AstraZeneca, AbbVie

MŠi – přednášková a poradní činnost, cestovní granty: AbbVie, AstraZeneca, Janssen

MŠp – přednášková a poradní činnost, cestovní granty: AbbVie, AstraZeneca, Janssen

TP – přednášková a poradní činnost, cestovní granty: AbbVie, AstraZeneca, Janssen

DL – přednášková a poradní činnost, cestovní granty: AbbVie, AstraZeneca, Janssen, Novartis

LB – cestovní granty: Janssen, Gilead

Do redakce doručeno dne: 8. 3. 2023.

Přijato po recenzi dne: 14. 4. 2023.

MUDr. Anna Panovská, Ph.D.

Interní hematologická a onkologická klinika

LF MU a FN Brno

Jihlavská 20, 62500 Brno

e-mail: panovska.anna@fnbrno.cz