

Farmakoterapie při chronickém onemocnění ledvin

O. Zakiyanov^{1,2}, J. Vachek^{1,3}, V. Tesař¹

¹ Klinika nefrologie VFN a 1. LF UK v Praze

² Ústav lékařské biochemie a laboratorní diagnostiky VFN a 1. LF UK v Praze

³ Farmakologický ústav 1. LF UK v Praze

Souhrn

Chronické onemocnění ledvin patří k nejběžnějším klinickým problémům, často však poddiagnostikovaným. Snížení renální funkce vede k ovlivnění všech farmakokinetických vlastností léčiv, nemocní s chronickým onemocněním ledvin jsou proto ve zvýšené míře ohroženi nežádoucími účinky farmakoterapie – především předávkováním léky, které jsou primárně vylučovány ledvinami. Dalšími zásadními problémy u pacientů s onemocněním ledvin jsou polymorbidita a léková polypragmatie. Před nasazením každého nového léčiva je nutné především určit glomerulární filtraci, přičemž samotné stanovení hladiny sérového kreatininu není spolehlivým indikátorem očistovací funkce ledvin. U léků eliminovaných převážně nebo výhradně ledvinami se dávkovací schéma upravuje snížením dávky léku, prodloužením intervalu mezi podáním jednotlivých dávek nebo kombinací obou metod.

Klíčová slova

farmakoterapie – farmakokinetika – funkce ledvin – chronické onemocnění ledvin – hemodialýza – glomerulární filtrace

Drug therapy in chronic kidney disease

Abstract

Chronic kidney disease belongs among the most frequent clinical problems, but often remains underdiagnosed. Decreased renal function affects all pharmacokinetic properties of drugs. Thus, patients with chronic kidney disease are at increased risk of adverse drug effects – especially overdoses of drugs that are primarily eliminated by the kidneys. Other frequent problems in patients with kidney disease are polymorbidity and polypharmacy. Before using any new medication, determination of the glomerular filtration rate is obligatory, since the value of serum creatinine alone is not a reliable indicator of kidney function. The dosing of drugs eliminated mainly or solely by the kidneys can be adjusted by reducing the dose, prolonging the interval between doses, or combining both these methods.

Keywords

pharmacotherapy – pharmacokinetics – renal function – chronic kidney disease – dialysis – glomerular filtration

Úvod

Onemocnění ledvin patří k nejčastějším problémům v denní klinické praxi. U obecné populace je prevalence chronického onemocnění ledvin na 10–15 % [1,2], u preselektované populace hospitalizovaných pacientů je toto procento výrazně vyšší.

U pacientů s onemocněním ledvin je nutné před každým nasazením nového léčiva zohlednit renální funkci, jinak může dojít k předávkování a vzniku nežádoucího účinku. U léků eliminovaných převážně nebo výhradně ledvinami je třeba dávkování léčiva upravit – buď snížením dávky léku, prodloužením intervalu mezi podáním jednotlivých dávek nebo kombinací obou metod. Rovněž je zapotřebí vzít v úvahu, že některá léčiva jsou sice primárně metabolizována v játrech, jejich metabolity

jsou však vylučovány ledvinami (např. morfin, pethidin, allopurinol nebo spironolakton). Zhoršená funkce ledvin může také ovlivňovat hepatální a intestinální first-pass metabolismus [3]. Např. při snížené biotransformační kapacitě jater dochází ke zvýšení aktivní formy léčiva v oběhu, a tím ke zvýšení jeho biologické dostupnosti. Při onemocnění ledvin či při lékové polypragmazi (oba stavy jsou přítomny velmi často souběžně) bývá ovlivněna i eliminace zprostředkovaná glykoproteinem P.

Dalším významným faktorem v rozhodování o úpravě dávkování je i terapeutické rozmezí léčiva. Beta-laktamová antibiotika, jako např. penicilin, amoxicilin nebo cefuroxim, jsou bezpečná i při relativně vysokých plazmatických koncentracích, zatímco u aminoglykosidů či glykopeptidů je nutné udržovat

plazmatickou hladinu v úzkém rozmezí. Na druhou stranu nesmí být obava z nežádoucích účinků léčiv důvodem k volbě bezpečnějších, avšak neúčinných léčiv v situaci, kdy užitek terapie převažuje nad riziky toxicity (např. podání aminopenicilinů v monoterapii u život ohrožující infekce), případně k jejich poddávkování (např. podávání nízkých dávek furosemidu v konečném stadiu selhání ledvin) [4].

Zvláštní pozornost vyžaduje volba a dávkování léčiv u nemocných s náhradou funkce ledvin, nejobtíznější je farmakoterapie u nemocných léčených kontinuálními očistovacími metodami, především pak v případech antibiotik [5]. Významná je i problematika interakcí: zejména u transplantovaných pacientů je nutné každý nově nasazený lék posoudit z pohledu možného rizika interakce s imunosupresivy.

Farmakokinetické změny u pacientů s chronickým onemocněním ledvin

Při onemocnění ledvin jsou kromě eliminace léčiv ovlivněny i další farmakokinetické parametry – těmi rozumíme absorpci, distribuci do tělesných kompartmentů, metabolismus léčiva a jeho exkreci. Výsledkem je akumulace vlastního léčiva nebo jeho aktivních metabolitů, odlišná distribuce léčiva nebo pokles v renálním metabolismu [5].

Absorpce je u pacientů s onemocněním ledvin ovlivněna jednak lokálními faktory, jakými jsou např. otok sliznic při hyperhydrataci, změny pH, zpomalení peristaltiky při autonomní neuropatii, a jednak interakcí s jinými současně užívanými léčivy. To si může vynutit alespoň přechodné podávání léčiv parenterálně, současně by měla vyvstat i otázka, zda je možné medikaci racionalizovat.

Distribuce může být změněna více faktory, nejvýznamnějším z nich je metabolická acidóza a snížená kapacita plazmatických bílkovin, na něž jsou navázány uremické toxiny, dále i změněná hemodynamika [5,6].

Eliminace léčiv je u pacientů s onemocněním ledvin ovlivněna mimořádně komplexním vlivem uremických toxinů na enzymatické systémy v játrech. Výsledkem může být akumulace metabolitů, které se na rozdíl od mateřské látky vylučují renálně. Příkladem může být již zmíněný farmakologicky aktivní metabolit pethidinu normeperidin, který se při onemocnění ledvin kumuluje a způsobuje křeče. Morfin-6-glukuronid, metabolit morfinu, může vést k útlumu dechového centra a hydroxymetabolity některých perorálních antidiabetik ze skupiny derivátů sulfonylurey mohou vést k těžkým protrahaným hypoglykemiím. Kanreónát, metabolit spironolaktону, je vylučován renálně a při snížené funkci ledvin působí hyperkalemii.

Exkrece je při onemocnění ledvin narušena snížením filtrace přes glomerulární membránu, tubulární reabsorpce a tubulární sekrece.

Algoritmus stanovení dávky léčiva při onemocnění ledvin

Před nasazením nového léčiva u nemocného s onemocněním ledvin je nevhodnější dodržet následující schéma: 1. zjistit glomerulární filtraci, 2. ověřit způsob eliminace léčiva, 3. určit iniciální a udržovací dávku léčiva, 4. provést kontrolu plazmatické hladiny a případně na základě toho upravit dávkování. U léků eli-

minovaných převážně nebo výhradně ledvinami se dávkovací schéma upravuje snížením dávky léku, prodloužením intervalu mezi podáním jednotlivých dávek nebo kombinací obou metod [5,6].

Vyšetření glomerulární filtrace

V praxi se často odhaduje renální funkce pouze na základě znalosti hladiny sérového kreatininu, bez zohlednění hmotnosti, věku nebo pohlaví [7]. Tento údaj však postačuje jen pro hrubou orientaci. Například u zdravého muže věku 18 let s hmotností 70 kg a obvyklou výškou lze očekávat při hladině sérového kreatininu 100 $\mu\text{mol/l}$ normální glomerulární filtraci (okolo 100 ml/min). Totožná hodnota u 70leté ženy s hmotností 50 kg svědčí pro již těžce sníženou glomerulární filtraci okolo 35 ml/min [8,9]. Jako zlatý standard stanovení očišťovací schopnosti ledvin je dosud často uváděno vyšetření clearance kreatininu pomocí 24hodinového sběru moči. Od této metody se však postupně upouští, protože výsledek bývá zatížen chybou v preanalytické fázi – ať už na straně pacienta nebo ošetřujícího personálu – a dále nelze toto vyšetření užít, je-li třeba výsledek znát ihned [8,9]. V současnosti se doporučuje odhad glomerulární filtrace (eGFR – estimated Glomerular Filtration Rate) s užitím některého ze vzorců, např. MDRD, CKD-EPI nebo Lund-Malmö, starší vzorec dle Cockcrofta a Gaulta se dnes již nedoporučuje [6,8]. Jako nevhodnější u pacientů s již předpokládaným snížením funkce ledvin se jeví vzorec Lund-Malmö se zohledněním antropometrických parametrů pacienta, který je dostupný v několika jazycích např. na internetové adrese www.egfr.se [8,10]. Další on-line nástroje jsou dostupné na adrese www.kidney.org/professionals. Jinou možností je stanovení sérového cystatinu C, endogenního markeru glomerulární filtrace. Pro praxi je významné snížení odhadované glomerulární filtrace pod 60 ml/min.

Zjištění způsobu eliminace léčiva

Údaje o eliminaci léčiv jsou k dispozici v Souhrnu údajů o přípravku (SPC). Měla by se kriticky zvážit nutnost podávání léčiv vylučovaných ledvinami a podle možnosti zvolit alternativa v podobě medikamentu eliminovaného extrarenálně nebo s možností zástupné eliminace, což však vždy není možné [5–7].

Výpočet iniciální a udržovací dávky

Nasycovací dávku obvykle není nutné snižovat, není-li výrazněji snížen distribuční objem. Totéž

platí pro jednorázovou aplikaci léčiv. Udržovací dávku lze upravit buď snížením dávky při zachovaném dávkovacím intervalu, nebo prodloužením intervalu mezi dvěma dávkami, případně lze oba způsoby kombinovat [5,6]. První varianta (snížení dávky) umožňuje dosažení stabilnější koncentrace léčiva, je však spojena s rizikem předávkování, pokud dávkovací interval neumožňuje dostatečnou eliminaci léčiva. Druhá varianta (prodloužení intervalu) je výhodná u preparátů s dlouhým poločasem eliminace, např. u některých antibiotik (chinolony, glykopeptidy, aminoglykosidy), u nichž je významný tzv. postantibiotický efekt. Je těž bezpečnější z hlediska potenciální toxicity, ale zvláště v případě chronické medikace u ní existuje vyšší riziko poddávkování, a to zvláště ke konci dávkovacího intervalu, což je problematické např. u klasických anti-epileptik, litia nebo digoxinu.

Údaje o dávkování léčiv při renální insuficienci jsou uvedeny v SPC – bohužel jsou často jen obecné. Jinou možností je vyhledávání v různých databázích a příručkách. Další možností je výpočet adjustované dávky (D_{adj}) nebo adjustovaného intervalu (T_{adj}) dle glomerulární filtrace, přičemž za normální hodnotu GFR se pro účely tohoto výpočtu považuje 100 ml/min.

$$D_{\text{adj}} = (\text{aktuální glomerulární filtrace} \times \text{normální dávka}) / \text{normální glomerulární filtrace}$$

$$T_{\text{adj}} = (\text{normální glomerulární filtrace} \times \text{normální interval}) / \text{aktuální glomerulární filtrace}$$

Detailní výčet a demonstrace dalších metod užívaných k určení dávky léčiva u onemocnění ledvin přesahuje rozsah tohoto textu, zde odkazujeme na specializovanou literaturu [3,5–7] a v další stati uvádíme jen některé časté praktické problémy.

Posledním bodem je kontrola plazmatické hladiny a úprava dávkování léčiva (TDM – Therapeutic Drug Monitoring).

Mechanismy nefrotoxicity některých léčiv

Mechanismy nefrotoxicity některých léčiv uvádí tab. 1. Je patrné, že některá léčiva, např. cyklosporin, vedou k poškození ledvin více mechanismy.

Některé praktické problémy ve volbě léčiv

Mezi léčiva vylučovaná ledvinami patří především antibiotika (většina beta-laktamů, aminoglykosidy, glykopeptidy), virostatika (acyk-

lovir, ganciklovir, další nukleosidová analoga), antimykotika (flukonazol, amfotericin) cyto-
statika (deriváty platiny, metotrexát), anti-
konvulziva (gabapentin, pregabalin, levetira-
cetam, vigabatrin), anodyna (morfin, pethidin),
z dalších pak digoxin, litium, metformin
a dabigatran.

Analgetika

Častým klinickým problémem je analgetická
terapie u pacientů se sníženou funkcí ledvin.
Riziková jsou nesteroidní antiflogistika, která
mohou vlivem poklesu produkce prostaglan-
dinů vést až k rozvoji hemodynamicky pod-
míněné akutní tubulointersticiální nekrózy.
NSA by neměly být podávány u nikoho v riziku
akutního poškození ledvin, hlavními riziko-
vými faktory jsou kromě CKD dehydratace,
současná terapie diuretiky, ACE-I či srdeční se-
lhání. Pro novější inhibitory COX-2 platí z hle-
diska renální hemodynamiky totéž. Při terapii
morfinem, petidinem a codeinem dochází ke
kumulaci renálně vylučovaných metabolitů
a k riziku křečí a útlumu dechového centra.
Naopak bezpečné jsou fentanyl, hydromor-
phon a buprenorfin, které se metabolizují
v játrech.

Inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE-I)

Po jejich nasazení dochází k přechodnému
vzestupu renálních parametrů cca o 30 %,
mechanismem tohoto účinku je dilatace
afferentní arterioly. V minulosti byly z tohoto
důvodu uváděny jako kontraindikované při
onemocnění ledvin. Jejich vysazení u one-
mocnění ledvin je však chybou, protože zpoma-
lují proteinurii, a tím i progresi renální in-
suficience. Chronické onemocnění ledvin
tedy není kontraindikací, ale naopak důle-
žitou indikací ACE-I. Především u pacientů
v seniorském věku je třeba opatrnosti při
kombinaci s diuretiky, vůbec nelze dopo-
ručit současné podávání NSA (nesteroidních
antiflogistik) [11].

Antikoagulancia

Warfarin je metabolizován játry a jeho dávku
není třeba při chronickém onemocnění upra-
vovat. Preferovaným parenterálním antiko-
agulanciem u pacientů s chronickým one-
mocněním ledvin je dosud nefrakcionovaný heparin
(UFH), který je však postupně vytlačován nízkomolekulárními hepariny (LMWH). Obecně platí,
že profylaktické dávky enoxaparinu, daltepa-
rinu a tinzaparinu není nutné redukovat. Při te-

Tab. 1. Mechanizmy nefrotoxicity některých léčiv.

Léčivo	Mechanismus	Komentář
cyklosporin	trombotická mikroangiopatie	nepodávat při pokročilejší CKD, při zhoršení funkce ledvin redukce dávek, monitorace hladin, event. změna imunosuprese
NSAID; cyklospo- rin; radiokontrastní látky	vazokonstrikce, ischemie	NSA nejraději nepodávat nebo jen jed- norázově, cyklosporin – viz výše, ra- diokontrastní látky – podávat po ade- kvátní hydrataci, acetylcystein (ACC) je kontroverzní
aminoglyko- sidy, amfotericin, glykopeptidy	poškození epi- telových buněk (tubulů)	rizikové faktory: dlouhá doba terapie, vyšší věk, vysoké dávky, hypovolemie
beta-laktamy, NSAID, analgetika, cytostatika, inhi- bitory protonové pumpy (vzácně)	akutní tubulo- intersticiální nefritida	u antibiotik – pečlivá indikace, při mani- festaci intersticiální nefritidy přerušit po- dávání, event. glukokortikoidy, jinak re- spektování kontraindikací
sulfonamidy, meto- trexát, allopurinol, aciklovir	tubulární ob- strukce, intrare- nální precipitace	allopurinol podávat opatrně při preexis- tující CKD metotrexát nepodávat při CKD sulfonamidy – s opatrností, redukce dávek, nutná hydratace, monitorovat moč na krystaly, při jejich přítomnosti alkalizace aciklovir – podávat opatrně a hydratovat
amfotericin, NSAID, diuretika	snížení exkrece H ⁺ , K ⁺	dochází k rozvoji acidózy, doporučení viz výše

rapeutickém podávání je nutné dávky LMWH
upravit. K dispozici je více dávkovacích schémat,
nejvíce pro enoxaparin [12], naopak pro ně-
která LMWH (dalteparin, tinzaparin) výrobce
neuvádí žádné konkrétní doporučení. Pokud
je to možné, měla by se kontrolovat hladina
anti Xa. S novými perorálními antikoagulancii
(NPA) je ještě méně zkušeností, do studií s nimi
nebyli zahrnuti pacienti s významným snížením
funkce ledvin, u nichž lze předpokládat riziko
kumulace NPA a krvácení. Dabigatran je stejně
jako aktivní metabolit eliminován z 80 % ledvi-
nami, dávkování je proto nutné při renální in-
suficinci upravit, při GFR pod 30 ml/min je po-
dávání dabigatranu zcela kontraindikováno.
Rivaroxaban je eliminován z 33 % renálně, nelze
jej podávat při GFR pod 15 ml/min. Apixaban
je vylučován z 27 % ledvinami, z praktického
hlediska pro něj platí přibližně totéž jako pro
rivaroxaban [13].

Antibiotika

Stejně jako u pacientů s intaktní renální funkcí
se řídí výběr antibiotika předpokládanou nebo
zjištěnou citlivostí vůči infekčnímu agens. Při

preskripci antibiotika je nutné mít na zře-
teli jejich možné mechanismy nefrotoxicity.
K nejbezpečnějším antibiotikům se řadí cefa-
losporiny, není nutné obvykle vůbec nebo vý-
znamně redukovat jejich dávkování stejně jako
u jiných beta-laktamů, tetracyklinů nebo linko-
samidů. U septických pacientů v renálním se-
lhání se užívají často aminoglykosidy a glyko-
peptidy, jejichž dávkování je nutno zásadně
redukovat [14].

Farmakoterapie hemodialyzovaných pacientů

U dialyzovaných pacientů je nutné vzít v úvahu
vliv očišťovací metody na kinetiku léčiv. Hemo-
dialýzou se odstraňují především hydrofilní
léčiva; lipofilní farmaka jsou navázaná na plaz-
matické bílkoviny a nemohou procházet dialy-
zační membránou. U některých léčiv by však
samotné měření koncentrace farmaka v dialy-
zátu mohlo vést k podcenění efektu hemodia-
lýzy na eliminaci léčiva, např. u meropenemu,
který se váže na filtrační membránu.

Obecně platí, že u dialyzovatelných léků
je třeba k dávce pro anurické pacienty (D_{anur})

po očišťovací proceduře přidat doplňkovou dávku (D_{suppl}).

$$D_{\text{hd}} (\text{dávka v den hemodialýzy}) = D_{\text{anur}} + D_{\text{suppl}}$$

U léčiv, která nejsou odstraňovaná hemodialýzou, po dialýze není nutné podávat doplňkovou dávku.

Tato problematika však svým rozsahem přesahuje záměr a rozsah tohoto textu. Vzhledem k zaměření tohoto sdělení odkazujeme při nejistotě na konzultaci s ošetřujícím nefrologem. Starší literární údaje nemusí být vždy zcela spolehlivé, protože především starší data byla získána před nástupem high-flux dialyzačních membrán.

Závěr

U pacienta s CKD je nutné nejprve zjistit úroveň renální funkce. Je-li léčivo, které zamýšlíme podávat, vylučováno převážně ledvinami a je-li u něj současně riziko nefrotoxicity, je nutné jeho dávku redukovat – buď snížením dávky léku, prodloužením intervalu mezi podáním jednotlivých dávek, nebo kombinací obou metod. Zvýšenou pozornost je třeba věnovat některým problematickým léčivům, jejichž příklady jsou uvedeny v předkládaném textu.

Literatura

1. Coresh J, Selvin E, Stevens LA et al. Prevalence of chronic kidney disease in the United States. *JAMA* 2007; 298: 2038–2047.
2. Kiberd B. The chronic kidney disease epidemic: stepping back and looking forward. *J Am Soc Nephrol* 2006; 17: 2967–2973.
3. Stemer G, Lemmens-Gruber R. Clinical pharmacy activities in chronic kidney disease and end-stage renal disease patients: a systematic literature review. *BMC Nephrol* 2011; 12: 35. doi: 10.1186/1471-2369-12-35.
4. Boyer A, Gruson D, Bouchet S et al. Aminoglycosides in septic shock: an overview, with specific consideration given to their nephrotoxic risk. *Drug Saf* 2013; 36: 217–230. doi: 10.1007/s40264-013-0031-0.
5. Kielstein JT, Burkhardt O. Dosing of antibiotics in critically ill patients undergoing renal replacement therapy. *Curr Pharm Biotechnol* 2011; 12: 2015–2019.
6. Verbeeck RK, Musuamba FT. Pharmacokinetics and dosage adjustment in patients with renal dysfunction. *Eur J Clin Pharmacol* 2009; 65: 757–773. doi: 10.1007/s00228-009-0678-8.
7. Corsonello A, Onder G, Bustacchini S et al. Estimating renal function to reduce the risk of adverse drug reactions. *Drug Saf* 2012; 35 (Suppl 1): 47–54. doi: 10.1007/BF03319102.
8. Björk J, Jones I, Nyman U et al. Validation of the Lund-Malmö, Chronic Kidney Disease Epidemiology (CKD-EPI) and Modification of Diet in Renal Disease (MDRD) equations to estimate glomerular

filtration rate in a large Swedish clinical population. *Scand J Urol Nephrol* 2012; 46: 212–222. doi: 10.3109/00365599.2011.644859.

9. Risch L, Hess B. Pitfalls bei Laborwerten – Elektrolyte, Harnstoff und Kreatinin. *Ther Umsch* 2013; 70: 457–464. doi: 10.1024/0040-5930/a000432.

10. Jabor A, Straka L, Franeková J. Několik poznámek k současnému pohledu na určování eGFR. *FONS* 2009; 19: 27–28.

11. Thomas MC. Diuretics, ACE inhibitors and NSAIDs – the triple whammy. *Medical J Aust* 2000; 172: 184–185.

12. Grand'Maison A, Charest AF, Geerts WH. Anticoagulant use in patients with chronic renal impairment. *Am J Cardiovasc Drugs* 2005; 5: 291–305.

13. Hart RG, Eikelboom JW, Brimble KS et al. Stroke prevention in atrial fibrillation patients with chronic kidney disease. *Can J Cardiol* 2013; 29 (7 Suppl): S71–S78. doi: 10.1016/j.cjca.2013.04.005.

14. Farag A, Garg AX, Li L et al. Dosing Errors in Prescribed Antibiotics for Older Persons With CKD: A Retrospective Time Series Analysis. *Am J Kidney Dis* 2013. doi: 10.1053/j.ajkd.2013.09.009.

Doručeno do redakce: 13.2.2014

Přijato po recenzi 17.2. 2014

MUDr. PhDr. Oskar Zakianov

www.vfn.cz

zoskar@post.cz