

Original Article

Evaluation of rational prescription pattern of intravenous immunoglobulin (IVIG) based on FDA-approved indications among teaching hospitals in Birjand

Abolfazl Abbaszadeh¹, Mohammad Ali Mahdiabadi², Seyed Mohammad Riahi²,
Razieh Avan^{3*}

ABSTRACT

Background and Aims: Intravenous immunoglobulin (IVIG) is one of the safest biological products, which is effective in the treatment of many diseases. This study aimed to evaluate the rational prescription pattern of IVIG based on the approved indications of the Food and Drug Administration (FDA) among teaching hospitals in Birjand, Iran.

Materials and Methods: This descriptive-analytical study included 300 patients receiving IVIG who were hospitalized in different wards of Razi and Vali-e-Asr hospitals in Birjand during 2016-19. Demographic characteristics, dose, duration of administration, duration of hospitalization, side effects, and other necessary information were extracted from patients' medical records. The collected data were compared with FDA-approved indications and dosages, followed by identifying the rate of rational prescription of the drug. The data were analyzed in SPSS software (version 19) through independent t-test (or Mann-Whitney) and Chi-square test to compare quantitative and qualitative variables in the groups, respectively.

Results: According to the results, half of the patients were male (n=150; 150%). The mean age of the patients receiving IVIG was 28.17±27.01 years. Most of the patients receiving IVIG (30.3%) were hospitalized in the neurology ward. Guillain-Barre syndrome and immune thrombocytopenic purpura accounted for the most prescription of IVIG. In total, 133 patients (44.3%) (95%CI: 38.6-50.1) received the drug according to the FDA on-labeled indication. The dose of IVIG was rationally based on FDA in 33% of the cases (95%CI: 27.7-38.6).

Conclusion: Due to the limited availability and high price of this product, it is recommended to formulate and closely monitor the implementation of rational IVIG consumption in the hospital based on the regional standard protocol, especially with the presence of clinical pharmacists.

Keywords: Drug Utilization Evaluation, Food and Drug Administration, Indication, Intravenous Immunoglobulin



Citation: Abbaszadeh A, Mahdiabadi M.A, Riahi S.M, Avan R. [Evaluation of rational prescription pattern of intravenous immunoglobulin (IVIG) based on FDA approved indications in Birjand teaching hospitals]. J Birjand Univ Med Sci. 2022; 29(1): 21-31. [Persian]

DOI <http://dx.doi.org/10.34785/bums024.2022.003>

Received: October 30, 2021

Accepted: March 11, 2022

¹ Medical student, Student Research Committee, Birjand University of Medical Sciences, Birjand, Iran

² School of Medicine, Cardiovascular Diseases Research Center, Birjand University of Medical Sciences, Birjand, Iran

³ School of Pharmacy, Medical Toxicology and Drug Abuse Research Center, Birjand University of Medical Sciences, Birjand, Iran

***Corresponding author:** School of Pharmacy, Medical Toxicology and Drug Abuse Research Center, Birjand University of Medical Sciences, Birjand, Iran Tel: +985632381925 E-mail: avanr91@gmail.com

بررسی الگوی تجویز منطقی داروی ایمونوگلوبولین وریدی (IVIg) بر اساس اندیکاسیون‌های پذیرفته شده سازمان غذا و دارو (FDA) در بیمارستان‌های آموزشی بیرجند

ابوالفضل عباس زاده^۱، محمدعلی مهدی آبادی^۲، سید محمد ریاحی^۲، راضیه آوان^{۳*}

چکیده

زمینه و هدف: از بی‌خطرترین محصولات بیولوژیکی می‌توان به ایمونوگلوبولین وریدی (IVIg) اشاره نمود که در درمان بسیاری از بیماری‌ها اثر دارد. مطالعه حاضر به منظور بررسی الگوی تجویز منطقی داروی IVIg بر اساس اندیکاسیون‌های پذیرفته شده سازمان غذا و دارو (FDA) در بیمارستان‌های آموزشی بیرجند انجام شد.

روش تحقیق: در این مطالعه توصیفی-تحلیلی، جامعه مورد مطالعه ما ۳۰۰ بیمار دریافت کننده IVIg بستری در بخش‌های مختلف بیمارستان رازی و ولی‌عصر (عج) بیرجند طی سال ۹۸-۱۳۹۵ بود. اطلاعات دموگرافیک، دوز، مدت زمان تجویز، طول مدت بستری، عوارض جانبی و سایر اطلاعات لازم از اطلاعات بیماران استخراج شد. داده‌های جمع آوری شده با اندیکاسیون و دوز مورد تأیید FDA مقایسه و میزان تجویز منطقی دارو گزارش شد. داده‌ها در نرم‌افزار SPSS نسخه ۱۹ وارد شد. برای مقایسه متغیرهای کمی و کیفی در گروه‌ها از آزمون T مستقل (یامن ویتنی) و کای دو استفاده شد.

یافته‌ها: نتایج نشان داد که در این مطالعه ۱۵۰ نفر (۵۰٪) مرد بودند. میانگین سن بیماران دریافت کننده IVIg $28/17 \pm 27/01$ سال بود. اغلب بیماران دریافت کننده IVIg در بخش نورولوژی (۳۰/۳٪) بستری بودند. بیماری گیلن باره و پورپورای ترومبوسیتوپنیک ایمنی بیش‌ترین موارد تجویز IVIg بودند. در این مطالعه ۴۴/۳ درصد (۵۰/۱ - ۳۸/۶) (۹۵٪ CI) (۱۳۳ بیمار) مطابق اندیکاسیون پذیرفته شده (on-labeled FDA) دارو دریافت کردند. دوز دریافتی IVIg براساس FDA در ۳۳ درصد (۳۸/۶ - ۲۷/۷) (۹۵٪ CI) موارد منطقی بود.

نتیجه‌گیری: با توجه به دسترسی محدود و قیمت بالای این فرآورده، تدوین و نظارت دقیق بر اجرای مصرف منطقی IVIg در بیمارستان بر اساس پروتکل استاندارد منطقه‌ای به‌ویژه با حضور داروسازان بالینی پیشنهاد می‌گردد.

واژه‌های کلیدی: ارزیابی مصرف دارو، سازمان غذا و دارو، اندیکاسیون، ایمونوگلوبولین وریدی

مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی بیرجند. ۱۴۰۱؛ ۲۹(۱): ۲۱-۳۱.

دریافت: ۱۴۰۰/۰۸/۰۸ پذیرش: ۱۴۰۰/۱۲/۲۰

^۱ دانشجوی پزشکی، کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی بیرجند، بیرجند، ایران

^۲ دانشکده پزشکی، مرکز تحقیقات بیماری‌های قلب و عروق، دانشگاه علوم پزشکی بیرجند، بیرجند، ایران

^۳ دانشکده داروسازی، مرکز تحقیقات مسمومیت‌ها و سوء مصرف مواد، دانشگاه علوم پزشکی بیرجند، بیرجند، ایران

*نویسنده مسئول: دانشکده داروسازی، مرکز تحقیقات مسمومیت‌ها و سوء مصرف مواد، دانشگاه علوم پزشکی بیرجند، بیرجند، ایران

آدرس: بیرجند- بلوار غفاری- دانشگاه علوم پزشکی بیرجند- دانشکده داروسازی

تلفن: ۰۵۶۳۳۸۱۹۲۵ پست الکترونیکی: avanr91@gmail.com

مقدمه

برای موارد مصرف خاصی تأیید شده است، اما لیست موارد مصرف بالینی آن، به‌ویژه موارد پذیرفته نشده (off-label)، به طور قابل توجهی افزایش یافته است. متأسفانه، بسیاری از این شرایط، فاقد اطلاعات بالینی کافی از اثربخشی هستند و ممکن است همیشه مناسب نباشند. ایمونوگلوبولین وریدی اگرچه می‌تواند جان بیماران را نجات دهد؛ اما می‌تواند چندین عارضه جانبی جدی مانند سمیت حاد کلیوی، واکنش‌های ازدیاد حساسیت، آنمی همولیتیک، راش‌های جلدی، همولیز و سیتوپنی ایجاد کند، علاوه بر آن خطر بیماری‌های منتقله از خون مانند هپاتیت C را نیز به همراه دارد (۱۴).

ارزیابی مصرف دارو^{۱۰} (DUE) ابزاری مفید برای ارزیابی مصرف منطقی داروهای مختلف است. مطالعات DUE تجویز داروها را نظارت و ارزیابی می‌کنند و با اصلاح الگوی تجویز، به استفاده مناسب و مقرون به‌صرفه بودن داروها کمک می‌کنند. این مطالعات مصرف صحیح دارو را بر اساس گایدلاین‌ها و استانداردهای از پیش تعیین شده ارزیابی می‌کنند (۱۵). مطالعه الگوی مصرف داروی IVIG به عنوان یک موضوع مهم پژوهشی به دلیل نقش مهم آن در درمان و کنترل بسیاری از بیماری‌ها، هزینه بالا و دسترسی محدود به آن در نظر گرفته می‌شود (۱۶). بنابراین بررسی دقیق الگوی مصرف IVIG نه تنها به خاطر منابع محدود این محصول و قیمت بالای آن، بلکه به دلیل مصارف مکرر تأیید نشده بدون شواهد و مدارک کافی بالینی، ضروری به نظر می‌رسد. متأسفانه اطلاعات کافی درمورد استفاده از آن در بیمارستان‌های تحت پوشش دانشگاه علوم پزشکی خراسان جنوبی به ویژه شهرستان بیرجند وجود ندارد؛ بنابراین مطالعه حاضر به منظور بررسی الگوی تجویز داروی IVIG بر اساس اندیکاسیون‌های پذیرفته شده FDA در بیماران بستری در بخش‌های مختلف بیمارستان‌های ولی عصر (عج) و رازی بیرجند انجام شد.

از مطمئن‌ترین و بی‌خطرترین محصولات بیولوژیکی مورد استفاده انسان، ایمونوگلوبولین داخل وریدی^۱ (IVIG) است که در بسیاری از بیماری‌های نقص ایمنی، عفونی، خونی، خود ایمنی جهت درمان استفاده می‌شود (۱). سابقه استفاده درمانی از IVIG به بیش از دو دهه قبل باز می‌گردد (۲) که موارد مصرف آن با گذشت زمان در حال افزایش است. این فرآورده بیولوژیکی خالص شده از اهداکنندگان خون و پلاسما به‌دست می‌آید و معمولاً از پلاسماهای ۳۰۰۰ تا ۱۰۰۰۰ اهداکننده خون (گاهی اوقات به ۱۰۰۰۰۰ دهنده هم می‌رسد) فراهم می‌شود که اغلب حاوی (بیش از ۹۵ درصد) IgG^۲ و به مقدار کمی حاوی IGA^۳، IgM^۴ و دیگر پروتئین‌های پلاسما می‌باشد. درحال حاضر IVIG به عنوان یک درمان استاندارد توسط سازمان غذا و داروی آمریکا^۵ (FDA) در هشت مورد استفاده می‌شود. این بیماری‌ها شامل: بیماران با نقص‌های ایمنی اولیه و نقص ایمنی متغیر شایع، پورپورای ترومبوسیتوپنیک ایمنی^۶ (ITP)، بیماری کاوازاکی، لوسمی لنفوسیتی مزمن B-cell، واریسلا، عفونت HIV^۷ اطفال، نوروپاتی حرکتی مولتی فوکال^۸ (MMN) و پلی نوروپاتی دمیالینه کننده التهابی مزمن^۹ (CIDP) می‌باشد (۳، ۴). درمان فوق سبب اصلاح موقت سیستم ایمنی بیماران شده و زندگی مطلوبی را برای آنان فراهم می‌کند (۶، ۵). همچنین در سال‌های اخیر این درمان توسط برخی پزشکان بدون تأیید FDA جهت درمان برخی بیماری‌ها مورد استفاده قرار گرفته است (۷) که شامل چندین بیماری عصبی مانند بیماری مالتیپل اسکلروزیس، سندرم گیلن باره، سندرم لنوکس-گستو (۹، ۸)، پیشگیری از عفونت سایتومگالوویروس در بیماران پیوندی (۱۱، ۱۰)، درمان بیماری آرتریت روماتوئید در بعضی از زیرگروه‌ها و جلوگیری از سقط جنین در افراد مبتلا به سندرم آنتی فسفولیپید می‌شود (۱۳، ۱۲). اگرچه

¹ Intravenous Immunoglobulin

² Immunoglobulin G

³ Immunoglobulin A

⁴ Immunoglobulin M

⁵ Food and Drug Administration

⁶ Immune Thrombocytopenic Purpura

⁷ Human Immunodeficiency Virus

⁸ Multifocal Motor Neuropathy

⁹ Chronic Inflammatory Demyelinating Polyneuropathy

¹⁰ Drug Utilization Evaluation

روش تحقیق

مطالعه حاضر پس از تصویب طرح در شورای پژوهشی و کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی بیرجند با کد IR.BUMS.REC.1398.307 آغاز شد. در این مطالعه توصیفی-تحلیلی از نوع مقطعی، تعداد ۳۰۰ بیمار دریافت کننده IVIG بستری در بخش‌های مختلف بیمارستان‌های ولی عصر (عج) و رازی بیرجند طی سال ۹۸-۱۳۹۵ مورد ارزیابی قرار گرفتند. با استفاده از اطلاعات بخش مدارک پزشکی بیمارستان‌ها، بیمارانی که در این بازه زمانی IVIG دریافت کرده بودند، شناسایی و داده‌ها از پرونده بیمارانی توسط یک نفر پزشک آموزش دیده با نظارت داروساز بالینی، استخراج شد. در این مطالعه اطلاعات دموگرافیک بیمارانی شامل سن، جنس، وزن، نوع تخصص پزشکی معالج، نوع بخش بستری، اندیکاسیون، دوز دارو، مدت زمان تجویز، طول مدت بستری، عوارض جانبی، میزان IVIG مصرفی بر اساس گرم، از پرونده بیمارانی استخراج و در چک لیست طراحی شده، جمع‌آوری و ثبت شد. اندیکاسیون‌های مورد تأیید FDA در سه دسته مختلف طبقه‌بندی شدند: پذیرفته شده توسط FDA (On-labeled) پذیرفته نشده اما قویاً توصیه می‌شود (Off-labeled but strongly recommended) و توصیه نشده (Not recommended). اندیکاسیون و دوزهای مورد تأیید IVIG بر اساس FDA (۲۰۲۰) در جمعیت مورد مطالعه در جدول ۱ نشان داده شده است. در نهایت، اندیکاسیون و دوز داروی IVIG تجویزی با اندیکاسیون و دوزهای مورد تأیید FDA مقایسه و ثبت شد. پس از جمع‌آوری، داده‌ها در نرم‌افزار SPSS نسخه ۱۹ وارد و نتایج با استفاده از شاخص‌های آماری مرکزی و پراکندگی ($Mean \pm SD$) و توزیع فراوانی نسبی گزارش شد. برای بررسی توزیع نرمال داده‌ها از آزمون کولموگوروف اسمیرنوف استفاده و برای مقایسه متغیرهای کمی و کیفی در گروه‌ها از آزمون T مستقل (یا من ویتنی) و کای دو استفاده شد. تجزیه و تحلیل‌های انجام شده در سطح معناداری ($\alpha=0/05$) انجام گرفت. با توجه به نوع مطالعه، زیان یا آسیب خاصی متوجه بیمارانی نبود. هیچ‌گونه اقدام بالینی خاصی روی بیمارانی صورت نگرفت و نیز هیچ هزینه‌ای به بیمارانی تحمیل نشد.

یافته‌ها

نتایج نشان داد که در این مطالعه ۱۵۰ نفر (۵۰٪) مرد می‌باشند. میانگین سن بیمارانی دریافت کننده IVIG $28/17 \pm 27/01$ سال بود. بیشترین گروه سنی افراد مورد مطالعه ۶۰-۳۰ سال و کمترین گروه سنی را نوزادان زیر یک ماه به خود اختصاص دادند. میانگین وزن بیمارانی $39/18 \pm 25/67$ کیلوگرم بود. اطلاعات دموگرافیک بیمارانی تحت مطالعه در جدول ۲ نمایش داده شده است. توزیع فراوانی بیمارانی دریافت کننده IVIG بر حسب تشخیص بیماری در جدول ۳ نشان داده شده است. ۸۸ نفر (۲۹/۳٪) سندرم گیلن باره و ۷۷ نفر (۲۵/۷٪) ITP داشتند که بیشترین فراوانی تشخیص بیماری را در بین بیمارانی به خود اختصاص دادند. میانگین مدت زمان بستری $6/77 \pm 4/81$ روز بود. ۲۴۸ نفر (۸۲/۷٪) از بیمارانی دریافت کننده IVIG بستری در بیمارستان ولی عصر (عج) و ۵۲ نفر (۱۷/۳٪) در بیمارستان رازی بیرجند بستری بودند. بیشترین بیمارانی دریافت کننده IVIG به ترتیب در بخش‌های نورولوژی ۹۱ نفر (۳۰/۳٪)، بخش اطفال ۸۳ نفر (۲۷/۷٪) و $PICU^1$ ۳۴ نفر (۱۱/۳٪) بستری بودند. ۱۱۶ نفر (۳۸/۷٪) بیمار دریافت کننده IVIG تحت نظر متخصصین نورولوژی (مربوط به تمام بخش‌ها) بودند.

¹ Pediatric Intensive Care Unit

جدول ۱- اندیکاسیون‌ها و دوزهای مورد تأیید IVIG بر اساس FDA (۲۰۲۰) در جمعیت مورد مطالعه

نوزادان	کودکان	بالغین	اندیکاسیون‌ها
On-labeled FDA approved	On-labeled FDA approved	On-labeled FDA approved	پورپورای ترومبوسیتوپنیک ایمنی
مشابه دوز کودکان	درمان حاد: ۱۰۰۰-۴۰۰ میلی گرم/کیلوگرم روزانه به مدت ۲ تا ۵ روز متوالی (دوز تجمی توتال ۲ گرم/کیلوگرم)؛ در بعضی موارد دوز تجمی تا ۳ گرم/کیلوگرم استفاده شده است. درمان مزمن: ۱۰۰۰-۴۰۰ میلی گرم/کیلوگرم هر ۳ تا ۶ هفته بر اساس پاسخ بالینی و شمارش پلاکت	۴۰۰ میلی گرم/کیلوگرم روزانه به مدت ۲ تا ۵ روز متوالی	
On-labeled FDA approved	On-labeled FDA approved	On-labeled FDA approved	نقص سیستم ایمنی اولیه
مشابه دوز کودکان	۲۰۰-۸۰۰ میلی گرم/کیلوگرم هر ۳ تا ۴ هفته	۲۰۰-۸۰۰ میلی گرم/کیلوگرم هر ۳ تا ۴ هفته	
Not recommended	Not recommended	On-labeled FDA approved	پلی‌نورپاتی دمیلینه کننده التهابی مزمن
		دوز بارگیری: ۲۰۰۰ میلی گرم/کیلوگرم (در دوزهای منقسم در ۲ تا ۵ روز متوالی). دوز نگهدارنده: ۱۰۰۰ میلی گرم/کیلوگرم به صورت انفوزیون تکی در مدت ۱ روز یا تقسیم به ۲ دوز در ۲ روز متوالی، هر ۳ هفته. توجه: درمان نگهدارنده بیش از ۶ ماه مطالعه نشده است.	
On-labeled FDA approved	On-labeled FDA approved	Not recommended	بیماری کاوازاکی
مشابه دوز کودکان	۲ گرم/کیلوگرم تک دوز ظرف ۱۰ تا ۱۲ ساعت؛ اغلب ظرف ۱۰ روز شروع بیماری داده می‌شود. اگرچه ممکن است بیش از ۱۰ روز از شروع در بیماران با تشخیص تأخیری یا نشانه‌های مداوم التهاب سیستمیک با تب مداوم و یا آنوریسم عروق کرونر داده شود. باید همراه با آسپرین استفاده شود. اگر علائم و نشانه‌ها بیش از ۳۶ ساعت پس از اتمام انفوزیون باقی بماند، ممکن است درمان مجدد با انفوزیون ۲ گرم/کیلوگرم دوم با یا بدون کورتیکواستروئید در نظر گرفته شود.		
Not recommended	Not recommended	On-labeled FDA approved	نروپاتی‌های حرکتی مولتی فوکال
		۲۴۰۰-۵۰۰ میلی گرم/کیلوگرم/ماه بر اساس پاسخ	
On-labeled FDA approved	On-labeled FDA approved	On-labeled FDA approved	واریسلا زوستر
مشابه دوز کودکان	۴۰۰ میلی گرم/کیلوگرم وریدی به صورت انفوزیون تکی در اسرع وقت و ظرف ۱۰ روز پس از قرار گرفتن در معرض. ایده‌آل در عرض ۹۶ ساعت پس از قرار گرفتن در معرض	پیشگیری (عضلانی): ۰/۶ تا ۱/۲ میلی لیتر بر کیلوگرم (ایمنوگلوبولین واریسلا زوستر ترجیح داده می‌شود) طی ۲۲ ساعت پس از قرار گرفتن در معرض	
Not recommended	On-labeled FDA approved	Not recommended	سندرم گیلن باره
	۱۰۰۰ میلی گرم/کیلوگرم روزانه به مدت ۲ روز یا ۴۰۰ میلی گرم/کیلوگرم روزانه به مدت ۵ روز		
Not recommended	On-labeled FDA approved	Off labeled but strongly recommended	میاستنی گراویس (severe exacerbation)
	۱۰۰۰-۴۰۰ میلی گرم/کیلوگرم روزانه به مدت ۲ تا ۵ روز متوالی (دوز توتال ۲ گرم/کیلوگرم)؛ در صورت نیاز به درمان اضافی، دوز باید بر اساس پاسخ بالینی باشد و به حداقل دوز مؤثر تیتیر شود		
Not recommended	On-labeled FDA approved	Not recommended	مالتیپل اسکلروزیس (relapsing-remitting)، زمانی که نمی‌توان از درمان‌های دیگر استفاده کرد
	۱۰۰۰ میلی گرم/کیلوگرم یک بار در ماه یا با یا بدون القاء ۴۰۰ میلی گرم/کیلوگرم روزانه به مدت ۵ روز		
Not recommended	On-labeled FDA approved	Off labeled but strongly recommended	درماتومیوزیت مقاوم
	۱۰۰۰ میلی گرم/کیلوگرم روزانه به مدت ۲ روز؛ در صورت نیاز به درمان نگهدارنده، دوز و توالی مصرف باید بر اساس پاسخ بالینی باشد و دوزها نباید از ۲۰۰۰ میلی گرم/کیلوگرم در هر دوره درمانی تجاوز کنند.		
Not recommended	On-labeled FDA approved	Not recommended	آنسفالومیلیت منتشر حاد
	۱۰۰۰ میلی گرم/کیلوگرم روزانه به مدت ۲ روز		

جدول ۲- اطلاعات دموگرافیک بیماران تحت مطالعه

متغیر	زیر گروه	فراوانی	درصد
جنسیت	مرد	۱۵۰	۵۰
	زن	۱۵۰	۵۰
گروه سنی	زیر یک ماه	۷	۲/۳
	یک ماه - یک سال	۴۵	۱۵
	۱-۵ سال	۵۵	۱۸/۳
	۵-۱۸ سال	۳۵	۱۱/۷
	۱۸-۳۰ سال	۲۶	۸/۷
	۳۰-۶۰ سال	۷۸	۲۶
	بیشتر از ۶۰ سال	۵۴	۱۸

جدول ۳- توزیع فراوانی بیماران دریافت کننده IVIG بر حسب تشخیص بیماری

نام بیماری تشخیص داده شده	فراوانی	درصد
سندرم گیلن باره	۸۸	۲۹/۳
پورپورای ترومبوسیتوپنیک ایمنی	۷۷	۲۵/۷
ایکتر نوزادی	۱۷	۵/۷
کاردیومیوپاتی دیلاته	۱۶	۵/۳
نقص ایمنی اولیه	۱۱	۳/۷
میاستنی گراویس	۱۱	۳/۷
بیماری کالوازاکی	۱۰	۳/۳
مالتیپل اسکلروزیس	۸	۲/۷
نوروپاتی‌های حرکتی مولتی فوکال	۸	۲/۷
بیماری نورون حرکتی	۸	۲/۷
پلی نوروپاتی دمیلینه کننده التهابی مزمن	۶	۲/۰
سکته مغزی	۵	۱/۷
سندرم همولیتیک اورمیک	۵	۱/۷
انسفالیت	۴	۱/۳
نقص ایمنی متغیر شایع	۴	۱/۳
سپسیس	۴	۱/۳
صرع مقاوم به درمان	۳	۱/۰
میوپاتی	۳	۱/۰
انسفالومیلیت منتشر حاد	۲	۰/۷
واریسلا	۳	۱
درماتومیوزیت	۲	۰/۷
رابدومیولیز	۱	۰/۳
پلی میوزیت	۱	۰/۳
میوکلونوس اپسوکلونوس	۱	۰/۳
لوپوس اریتماتوز سیستمیک	۱	۰/۳
سندرم آنتی فسفولیپید	۱	۰/۳

جدول ۴- توزیع فراوانی دریافت IVIG براساس اندیکاسیون و دوز گایدلاین FDA در بیماران

متغیر	زیرگروه	فراوانی	درصد	حدود اطمینان ۹۵ درصد
	On-labeled	۱۳۳	۴۴/۳	۳۸/۶-۵۰/۱
دریافت IVIG براساس اندیکاسیون FDA	Off-labeled but strongly recommended	۸۹	۲۹/۷	۲۴/۶-۳۵/۲
	Not recommended	۷۸	۲۶	۲۱/۱-۳۱/۳
دوز دریافتی IVIG بر اساس FDA	منطقی	۹۹	۳۳	۲۷/۷-۳۸/۶
	غیر منطقی	۲۰۱	۶۷	۶۱/۴-۷۲/۳

۱۳۳ نفر (۴۴/۳٪) (۹۵٪ CI: ۳۸/۶ - ۵۰/۱) و ۹۹ نفر (۳۳٪) (۹۵٪ CI: ۲۷/۷ - ۳۸/۶) منطقی بوده است (جدول ۴). بیشترین تجویز غیرمنطقی به ترتیب در بخش‌های SCU ۲۶ نفر (۱۰۰٪)، زنان و زایمان ۱ نفر (۱۰۰٪)، نورولوژی ۷۸ نفر (۸۵/۷٪) و ۱۶ NICU^۲ نفر (۸۰٪) گزارش شد. همچنین نتایج نشان داد که از بیماران دریافت کننده IVIG ۲۳۵ نفر (۷۸/۳٪) بدون عوارض، ۲۹ نفر (۹/۷٪) دچار عارضه سردرد، ۱۲ نفر (۴٪) تاکی‌کاردی و ۸ نفر (۲/۷٪) تهوع و استفراغ، ۷ نفر (۲/۳٪) تب، ۳ نفر (۱٪) خارش، ۲ نفر تنگی نفس (۰/۷٪)، ۲ نفر راش (۰/۷٪)، ۱ نفر گرگرفتگی (۰/۳٪) و ۱ نفر افت فشارخون (۰/۳٪) داشتند.

بحث

این مطالعه، اولین مطالعه‌ای است که به بررسی الگوی تجویز داروی IVIG بر اساس اندیکاسیون‌های پذیرفته شده سازمان غذا و دارو (FDA) در بیمارستان‌های آموزشی بیرجند پرداخته است. نتایج مطالعه حاضر نشان داد که بیشترین فراوانی موارد تشخیص به ترتیب به سندرم گیلن‌باره با ۸۸ (۲۹/۳٪) و ITP با ۷۷ نفر (۲۵/۷٪) بود. بیشترین افرادی که تجویز IVIG را داشتند، بیماران بستری در بخش نورولوژی ۹۱ نفر (۳۰/۳٪) بودند و ۱۱۶ نفر (۳۸/۷٪) بیمار دریافت کننده IVIG تحت نظر متخصصین نورولوژی (مربوط به تمام بخش‌ها) بودند. همسو با مطالعه حاضر، مطالعه فرسای و همکاران، مطالعه رضایی و همکاران، Foster و همکاران^۲، عبدی

میانگین مقدار IVIG تجویز شده ۶۴/۸۵±۵۶/۰۱ گرم بود. میانگین طول مدت درمان با IVIG ۳/۲۹±۱/۹۶ روز بود. میانگین تعداد ویال مصرف شده IVIG در بیماران تحت مطالعه ۱۳/۰۵±۱۱/۰۹ ویال بود. کل میزان IVIG مصرفی در مطالعه حاضر ۱۹۴۵۴/۲ گرم بود که ۶۸۶۷/۵ گرم آن (۳۵/۳٪) مطابق اندیکاسیون مورد تأیید FDA تجویز شده بود. میانگین مقدار IVIG تجویز شده در طول درمان در مردان ۶۴/۹۸±۵۹/۳۵ گرم می‌باشد. نتایج آزمون من ویتنی نشان داد که مقدار IVIG تجویز شده در مردان و زنان تفاوت معناداری نداشت (P=۰/۷۷). نتایج آزمون کراسکال والیس نشان داد که مقدار IVIG تجویز شده در طول درمان در بخش‌های مختلف بستری با یکدیگر اختلاف معناداری دارند (P<۰/۰۰۱). نتایج آزمون من ویتنی نشان داد که مقدار IVIG تجویز شده در طول درمان در بخش نورولوژی، داخلی، قلب و SCU^۱ به طور معناداری بیشتر از سایر بخش‌ها بود (P<۰/۰۰۱). براساس اندیکاسیون‌های مورد تأیید FDA، در ۱۲۱ بیمار (۴۰/۳٪) ویال بیشتر از حد تجویز شده بود. ۳۴ نفر (۱۱/۳٪) یک ویال، ۲۶ نفر (۸/۷٪) دو ویال و ۱۳ نفر (۴/۳٪) چهار ویال بیش از حد تجویز شده بود. میانگین هزینه تحمیل شده به بیماران ۲۱۳۵۹۳۳۳±۴۹۹۳۵۳۸۱ ریال بود. هزینه تحمیل شده به سبب موارد مصرف غیر منطقی ۶۴۰۷۸۰۰۰۰ ریال بود که ۱۷/۷ درصد هزینه کل موارد تجویز شده را تشکیل می‌دهد. نتایج مطالعه حاضر نشان داد که اندیکاسیون و دوز داروی IVIG مصرفی به ترتیب در

^۲ Neonatal Intensive Care Unit

^۱ Stroke Care Unit

و دشتی بود (۲۱-۱۷). نتایج مطالعه فرسای و همکاران (۱۷)، رضایی و همکاران (۱۸) و عبدی (۲۱) به ترتیب حاکی از تجویز زیاد IVIG برای بیماران بخش نورولوژی به ترتیب ۴۷/۳٪ و ۴۶/۲٪ و ۶۱/۱٪ بود. در مطالعه عبدی و همکاران (۲۱)، Foster و همکاران (۱۹) و دشتی (۲۰) مشخص گردید که یکی از شایع‌ترین بیماری‌هایی که برای آن‌ها IVIG تجویز شده، سندرم گیلن‌باره بود. در مطالعه‌ای که در سال ۲۰۱۸ انجام گردید و همسو با مطالعه حاضر بود، مشخص گردید که بعد از سندرم گیلن‌باره بیشترین تجویز IVIG برای بیماران ITP بوده است (۲۱).

کل میزان IVIG مصرفی در مطالعه حاضر ۱۹۴۵۴/۲ گرم بود که ۶۸۶۷/۵ گرم آن (۳۵/۳٪) مطابق اندیکاسیون مورد تأیید FDA تجویز شده بود. میانگین کل هزینه تحمیل شده به بیماران ۲۱۳۵۹۳۳۳±۴۹۹۳۵۳۸۱ ریال بود. هزینه تحمیل شده به سبب موارد مصرف غیر منطقی ۶۴۰۷۸۰۰۰۰ ریال که ۱۷/۷ درصد هزینه کل موارد تجویز شده را تشکیل می‌داد. مطالعات مختلف نشان دهنده تجویز غیرمنطقی و اعمال هزینه اضافی بر نظام سلامت را نشان می‌دهند. مشابه مطالعه ما، رضایی و همکاران در سال ۲۰۱۹ گزارش نمودند که هزینه کلی دارو جهت مصارف off-label ۲۵۴۳۴۳/۷۵ دلار بود که بیشتر از مصارف on-label (۱۵۲۶۲۵ دلار) بود. همچنین ۱۰۷۲۵۰ دلار برای مواردی که شواهد کافی وجود نداشت هزینه شد. مجموع تجویز IVIG در اندیکاسیون on-label، ۳۲٪ گزارش شد (۱۸). علاوه بر این، در مطالعه مرادی و همکاران در سال ۲۰۱۶، از مجموع ۱۸۹ ویال (۹۴۵ گرم) که هزینه آن ۳۹۴۸۱ دلار بود مقدار ۵۶۰ گرم (۱۱۲ ویال) (۵۹/۲٪) برای موارد مورد تأیید FDA بود (۱۴). در مطالعه سهروردی و همکاران در سال ۲۰۱۴ مقدار ۳۹۲۲ گرم IVIG در طی این بررسی تزریق شد که ۱۸۴۸ گرم آن جزء موارد مورد تأیید سازمان غذا و داروی آمریکا بود (۲۲). داود و همکارانش^۱ در سال ۲۰۱۲ الگوی مصرف ایمونوگلوبولین تزریقی را در بیمارستان‌های امارات به مدت یک سال مورد بررسی قرار دادند و دریافتند که قیمت مصرف سالانه ایمونوگلوبولین تقریباً ۱/۲۵ میلیون دلار تخمین زده شد که ۰/۷

میلیون دلار آن برای بیمارانی که اندیکاسیون دریافت ایمونوگلوبولین را نداشته‌اند صرف شده است (۲۳). از سوی دیگر Wu و همکارانش طی مطالعه‌ای در سال ۲۰۱۳ که به بررسی مصرف ایمونوگلوبولین وریدی در کودکان زیر ۱۷ سال آسیایی در طی ۱۰ سال پرداختند؛ به این نتیجه دست یافتند که میزان ۷۸۱۵۵ گرم ایمونوگلوبولین وریدی با ارزش ۵/۲ میلیون دلار تجویز شده است که سالانه حدود ۴۴۵/۶ گرم افزایش پیدا کرده است (۲۴). تفاوت هزینه‌های عنوان شده در مطالعات مختلف از جمله مطالعه حاضر، به دلیل برندهای متفاوتی است که در مطالعات استفاده شده است. به‌گونه‌ای که در مطالعات داود و همکارانش در سال ۲۰۱۰ تا ۲۰۱۱ برندهای مورد استفاده در بیمارستان، Gamunex و Intraglobin بودند که میانگین هزینه‌های برآورد شده به ازای هر گرم برای هر کدام از برندها به ترتیب ۷۳/۴ و ۶۶ دلار آمریکا را اعلام کردند (۲۳). البته لازم به ذکر است که در مطالعه حاضر برای ۱۲۱ نفر از بیماران (۴۰/۳٪) ویال بیشتر از حد تجویز شده است. لذا با توجه به مطالعات مختلف در ایران و هزینه‌های هنگفتی که بر نظام سلامت وارد می‌نماید، پیشنهاد می‌گردد گایدلاین منطقه‌ای برای تجویز IVIG و لزوم اجرای صحیح و نظارت کافی اعمال گردد. همچنین مقدار گرم‌های متفاوتی که در هر مطالعه، متفاوت ذکر شده است به دلیل تفاوت وزن و سن می‌باشد.

نتایج مطالعه حاضر نشان داد که ۲۱/۷٪ از بیماران دریافت کننده IVIG دچار عوارض شدند که از این میان سردرد (۹/۷٪) بیشترین عارضه گزارش شده بود. داروی IVIG به خوبی توسط بیماران تحمل می‌شود؛ به گونه‌ای که احتمال بروز عوارض جانبی آن حدود ۱۰٪ (۱۷) و در برخی مطالعات دیگر ۵ تا ۱۵ درصد کل تجویزها می‌باشد و ۲۰ تا ۵۰ درصد افراد دریافت کننده را تحت تأثیر خود قرار می‌دهد (۲۶، ۲۵). در مطالعه سهروردی و همکاران، عوارض تزریق ۲۶/۷٪ و سردرد یکی از عوارض شایع این دارو بود (۲۲). نوسادینی و همکاران^۲ در مطالعه خود در سال ۲۰۱۶ دریافتند که واکنش‌های جانبی به IVIG در ۲۵/۵ درصد از بیماران رخ داده است، اما وقایع جدی نادر بوده است. بیشترین عوارض جانبی گزارش

². Nosadini & et al

¹. Dawoud & et al

اثربخشی تجویز شد (۱۷). در مطالعه عبیدی نیز داروی IVIG در ۲۶ بیمار (۲۸/۹٪) برای اندیکاسیون‌های FDA approved، در ۵۷ بیمار (۶۳/۳٪) برای موارد Off-labeled with support و در ۷ بیمار (۷/۸٪) برای موارد Off-labeled without support تجویز شده بود (۲۱). بر خلاف مطالعات ذکر شده، در مطالعه رضایی و همکاران تنها در ۱۸/۵٪ موارد IVIG بر اساس اندیکاسیون مورد تأیید FDA تجویز شده بود. از میان ۸۱/۵٪ باقیمانده، ۳۶/۱٪ موارد بر اساس اندیکاسیون‌های off-label تجویز شده بودند (۱۸). تمامی مطالعات ذکر شده نشان دهنده تجویز غیر منطقی و بی رویه این فرآورده بیولوژیک و لزوم تدوین و نظارت بر اجرای پروتکل‌های استاندارد منطقه ای تجویز IVIG را در بیمارستان‌ها روشن می‌سازد. از نقاط قوت این مطالعه می‌توان به حجم نمونه قابل قبول، چند مرکز بودن مطالعه، بررسی پرونده توسط دو فرد آموزش دیده و ثبت دقیق نام بیماری‌ها در پرونده بیماران اشاره کرد. با توجه به ماهیت گذشته نگر مطالعه از محدودیت‌های مطالعه می‌توان به تنوع پزشکان، عدم بررسی صحت تشخیص بیماری از پرونده بیماران، تغییر پزشکان تجویز کننده در گذر زمان و ناقص بودن اطلاعات پرونده برخی از بیماران اشاره کرد.

نتیجه گیری

نتایج مطالعه حاضر نشان داد درصد قابل توجهی از اندیکاسیون‌ها با FDA مطابقت ندارد. در این مطالعه تنها در یک سوم از بیماران، دوز آن مطابق با FDA تجویز منطقی شده است که با توجه به دسترسی محدود و قیمت بالای این فرآورده، تدوین و نظارت دقیق بر اجرای مصرف منطقی IVIG در بیمارستان بر اساس پروتکل استاندارد منطقه‌ای به ویژه با حضور داروسازان بالینی پیشنهاد می‌گردد.

تقدیر و تشکر

این تحقیق حاصل پایان‌نامه در مقطع پزشکی عمومی با کد ۴۵۵۹۰۵ است که با حمایت معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی بیرجند انجام شد.

شده سردرد (۶/۱٪)، استفراغ یا تهوع (۵/۶٪)، واکنش‌های پوستی (۴/۶٪)، تب (۴/۶٪) و افت فشار خون بدون نیاز به مداخله (۱/۵٪) بود (۲۷). نتایج این مطالعات به گونه‌ای مشابه نتایج مطالعه حاضر می‌باشد.

در مطالعه حاضر نتایج نشان داد که در بیماران دریافت کننده IVIG، دوز دریافتی ۲۰۱ نفر (۶۷٪) براساس گایدلاین FDA غیرمنطقی بوده است. در مطالعه مرادی و همکاران، در حدود نیمی از جمعیت دوز تجویز شده و رژیم دارویی مطابق توصیه شده بود؛ در حالی که در ۱۴ بیمار (۲۸/۶٪) دوز بیش از حد و در ۲ مورد (۴/۱٪) دوز کمتر از مقدار توصیه شده بود (۱۴). در مطالعه عبیدی و همکاران، از ۸۳ بیمار گروه‌های FDA approved و Off-labeled with support، ۸۱/۹٪ از بیماران مقدار دوز مناسب را براساس استانداردها دریافت کردند، در حالی که ۱۰/۹٪ از بیماران مقدار دوز کمتر نسبت به مقدار توصیه شده و ۷/۲٪ از بیماران هم مقدار دوز بیشتری را نسبت به مقدار توصیه شده در استانداردها دریافت کردند (۲۱). در بیمارستان کودکان تبریز ۸۸٪ از بیماران دوز صحیح، ۷/۷٪ بیماران دوز کمتر و ۴/۳٪ دوز بیشتری را نسبت به دوز استاندارد دریافت نمودند (۲۸). علت تفاوت نتایج می‌تواند مربوط به جمعیت‌های مورد بررسی (بزرگسال یا اطفال)، علل تجویز مختلف و نحوه دسته‌بندی اندیکاسیون‌ها باشد؛ به طوری که ما در مطالعه حاضر دوز منطقی را بر اساس اندیکاسیون‌های on-labeled نظر گرفته‌ایم.

در مطالعه حاضر تجویز IVIG به ترتیب در ۴۴/۳٪، ۲۹/۷٪ و ۲۶٪ به صورت on-labeled، off-labeled but strongly recommended و Not recommended بود. مطالعات مختلفی نتایجی مشابه مطالعه حاضر گزارش کردند از جمله در مطالعه سهروردی و همکاران، در ۴۴ بیمار (۵۸/۷٪) از IVIG برای اندیکاسیون مورد تأیید FDA استفاده شد و در بقیه موارد (۴۱/۳٪) مورد تأیید FDA نبود (۲۲). همچنین در مطالعه فرسای و همکاران، IVIG در ۱۰۶ بیمار (۵۳/۳٪) برای اندیکاسیون‌های FDA labeled، ۴۱ بیمار (۲۰/۶٪) برای توصیه‌های off label و ۵۴ (۲۶/۱٪) بیمار برای اندیکاسیون‌های بدون شواهد کافی برای

تضاد منافع

پژوهش حاضر وجود ندارد.

نویسندگان مقاله اعلام می‌دارند که هیچ گونه تضاد منافی در

منابع:

- 1- Ghaffari J, Gharegozlou M, Mohammadzadeh E, Nazari Z. Adverse Reaction Following Intravenous Immunoglobulin in Primary Immunodeficiency Patients. *J Maz Univ Med Sci*. 2007; 17(61): 114-21. [Persian] [Link](#)
- 2- Pordeus V, Tostes A, Mesquita CT, Mady C, Mesquita ET. Acute renal failure after intravenous use of immunoglobulin to treat myocarditis. *Arq Bras Cardiol*. 2005; 84(2): 167-9.
- 3- Gaines AR. Disseminated intravascular coagulation associated with acute hemoglobinemia or hemoglobinuria following Rho (D) immune globulin intravenous administration for immune thrombocytopenic purpura. *Blood*. 2005; 106(5): 1532-7. DOI: [10.1182/blood-2004-11-4303](https://doi.org/10.1182/blood-2004-11-4303)
- 4- Sriaroon P, Ballow M. Immunoglobulin replacement therapy for primary immunodeficiency. *Immunol Allergy Clin North Am*. 2015; 35(4): 713-30. DOI: [10.1016/j.iac.2015.07.006](https://doi.org/10.1016/j.iac.2015.07.006)
- 5- Ahsan N. Intravenous immunoglobulin induced-nephropathy: a complication of IVIG therapy. *J Nephrol*. 1998; 11(3): 157-61. [Link](#)
- 6- Emmi L, Chiarini F. The role of intravenous immunoglobulin therapy in autoimmune and inflammatory disorders. *Neurol Sci*. 2002; 23(1): S1-S8. DOI: [10.1007/s100720200010](https://doi.org/10.1007/s100720200010)
- 7- Leong H, Stachnik J, Bonk ME, Matuszewski KA. Unlabeled uses of intravenous immune globulin. *Am J Health Syst Pharm*. 2008; 65(19): 1815-24. DOI: [10.2146/ajhp070582](https://doi.org/10.2146/ajhp070582)
- 8- Patwa H, Chaudhry V, Katzberg H, Rae-Grant A, So Y. Evidence-based guideline: intravenous immunoglobulin in the treatment of neuromuscular disorders: report of the Therapeutics and Technology Assessment Subcommittee of the American Academy of Neurology. *Neurology*. 2012; 78(13): 1009-15. DOI: [10.1212/WNL.0b013e31824de293](https://doi.org/10.1212/WNL.0b013e31824de293)
- 9- Gray O, McDonnell GV, Forbes RB. Intravenous immunoglobulins for multiple sclerosis. *Cochrane Database Syst Rev*. 2003(4):CD002936. DOI: [10.1002/14651858.CD002936](https://doi.org/10.1002/14651858.CD002936)
- 10- Dykewicz CA. Summary of the guidelines for preventing opportunistic infections among hematopoietic stem cell transplant recipients. *Clin Infect Dis*. 2001; 33(2): 139-44. DOI: [10.1086/321805](https://doi.org/10.1086/321805)
- 11- Schulz U, Solidoro P, Müller V, Szabo A, Gottlieb J, Wilkens H, et al. CMV immunoglobulins for the treatment of CMV infections in thoracic transplant recipients. *Transplantation*. 2016; 100(Suppl 3): S5-10. DOI: [10.1097/TP.0000000000001097](https://doi.org/10.1097/TP.0000000000001097)
- 12- Katz-Agranov N, Khattri S, Zandman-Goddard G. The role of intravenous immunoglobulins in the treatment of rheumatoid arthritis. *Autoimmun Rev*. 2015; 14(8): 651-8. DOI: [10.1016/j.autrev.2015.04.003](https://doi.org/10.1016/j.autrev.2015.04.003)
- 13- Porter TF, LaCoursiere Y, Scott JR. Immunotherapy for recurrent miscarriage. *Cochrane Database Syst Rev*. 2006(2): CD000112. DOI: [10.1002/14651858.CD000112.pub2](https://doi.org/10.1002/14651858.CD000112.pub2)
- 14- Moradi M, Moti T. Drug use evaluation of human intravenous immunoglobulin (ivig) in a teaching hospital in East of Iran. *J Pharm Care*. 2018; 4(3-4): 70-4.
- 15- Ala S, Kamali A, Avan R. Clindamycin stewardship: An opportunity for hospitalized patients in Razi Hospital, Rasht, Iran. *J Rep Pharma Sci*. 2020; 9(1): 73-8. DOI: [10.4103/jrptps.JRPTPS_74_19](https://doi.org/10.4103/jrptps.JRPTPS_74_19)
- 16- Dashti-Khavidaki S, Khalili H, Farshadi F, Aghamohammadi A, Movahedi M, Hajibabaei M. Inpatient paediatric use of intravenous immunoglobulin at an academic medical centre. *Singapore Med J*. 2008; 49(2): 147-9. [Link](#)

- 17- Fakhari Z. A utilization review of intravenous immunoglobulin in patient hospitalized in a tertiary care teaching of Alzahra hospital, Isfahan 2014-2015 [Pharm.D. dissertation], Isfahan, Faculty of Pharmacy, Isfahan University of Medical Sciences; 2015, pp: 1-75. [Persian] <http://elib.mui.ac.ir/site/catalogue/110594>
- 18- Rezaie N, Shajareh E, Motamed MR, Ghanbari B, Pakdaman N, Farasatinasab M. Intravenous immunoglobulin utilization study in a teaching hospital. *Arch Iran Med.* 2019; 22(5): 232-5. [Link](#)
- 19- Foster R, Suri A, Filate W, Hallett D, Meyer J, Ruijs T, et al. Use of intravenous immune globulin in the ICU: a retrospective review of prescribing practices and patient outcomes. *Transfus Med.* 2010; 20(6): 403-8. DOI: [10.1111/j.1365-3148.2010.01022.x](https://doi.org/10.1111/j.1365-3148.2010.01022.x)
- 20- Dashti S. Evaluation of Intravenous immunoglobulin in Ahwaz Jundishapur University of Medical Sciences [Pharm.D. dissertation], Ahwaz, Faculty of Pharmacy, Ahwaz Jundishapur University of Medical Sciences; 2016, pp: 1-75. [Persian] [Link](#)
- 21- Abdi R. Drug Use Evaluation of Intravenous Immunoglobulin (IVIG) in Imam Reza Hospital, affiliated to Tabriz University of Medical Sciences, 2016-2017 [Pharm.D. dissertation], Tabriz, Faculty of Pharmacy, Tabriz University of Medical Sciences; 2018, pp: 1-79. [Persian]
<http://dspace.tbzmed.ac.ir:8080/xmlui/handle/123456789/59399?locale-attribute=fa>
- 22- Sohrevardi S, Shafiei A, Mirzania S. Intravenous immunoglobulin: A drug utilization review at shahid sadoughi hospital in Yazd. *J Pharm Care.* 2014; 2(4): 170-6.
- 23- Dawoud T, Tatari H, Gebran N. A utilisation review of intravenous immunoglobulin in a tertiary care hospital in United Arab Emirates. *Eur J Hosp Pharm.* 2012; 19(3): 286-8. DOI: [10.1136/ejhpharm-2012-000070](https://doi.org/10.1136/ejhpharm-2012-000070)
- 24- Wu J, Lee AJ, Goh AEN, Chia M, Ho C, Bugarin JL, et al. Use of intravenous immunoglobulin in an Asian paediatric population over a 10-year period. *J Paediatr Child Health.* 2013; 49(8): 629-34. DOI: [10.1111/jpc.12262](https://doi.org/10.1111/jpc.12262)
- 25- Stiehm ER. Adverse effects of human immunoglobulin therapy. *Transfus Med Rev.* 2013; 27(3): 171-8. DOI: [10.1016/j.tmr.2013.05.004](https://doi.org/10.1016/j.tmr.2013.05.004)
- 26- Lozeron P, Not A, Theaudin M, Denier C, Masnou P, Sarov M, et al. Safety of intravenous immunoglobulin in the elderly treated for a dysimmune neuromuscular disease. *Muscle nerve.* 2016; 53(5): 683-9. DOI: [10.1002/mus.24942](https://doi.org/10.1002/mus.24942)
- 27- Nosadini M, Mohammad SS, Suppiej A, Sartori S, Dale RC, Group IiNS, et al. Intravenous immunoglobulin in paediatric neurology: safety, adherence to guidelines, and long-term outcome. *Dev Med Child Neurol.* 2016; 58(11): 1180-92. DOI: [10.1111/dmcn.13159](https://doi.org/10.1111/dmcn.13159)
28. Zarei Z. Evaluation of rational use of intravenous immunoglobulin (IVIG) in Tabriz Children's Hospital [Pharm.D. dissertation], Tabriz, Faculty of Pharmacy, Tabriz University of Medical Sciences; 2018, pp: 25-26. [Persian] [Link](#)