



帕瑞昔布治疗中曾有患者出现上消化道并发症(穿孔、溃疡及出血(PUBs))，其中有些导致严重后果。服用NSAIDs的患者可引起胃肠漏并发生，应予以密切进行密切注意。老年入服用其他NSAIDs阿司匹林、羧基苯磺酸。选择低5-羟色胺再摄取抑制剂的患者，以患者的或者患有过氧敏感疾病者(如哮喘或胃肠退出血)的患者。当帕瑞昔布与阿司匹林(包括低剂量)同时服用时，患者出现胃肠漏等不良事件的风险会进一步增加(肾肠造溃疡或其他胃肠道并发症)。

在使用所有NSAIDs治疗胃肠道的任何的时候，都可能出现胃肠漏出血、溃疡和穿孔的不良反应，其风险可能是致命的。这些不良反应可能伴有或不伴有警示症状，也无论患者是否有胃肠漏不良反应史或严重的胃肠道病史。当患者服用该药发生胃肠漏出血或溃疡时，应停药。老年患者使用NSAIDs出现不良反应的频率更高，尤其是胃肠漏出血和穿孔，其风险可能是致命的。

上市后临床监测显示，接受帕瑞昔布治疗的患者有发生严重皮肤反应的报道，包括多形性红斑、剥脱性皮炎、和Stevens-Johnson综合征，其中有些是致命的。此外，上市后临床监测显示，接受伐地昔布(帕瑞昔布的活性代谢产物)的患者有出现中毒性表皮坏死剝解症的致死性报告，但不能排除使用帕瑞昔布引发该不良反应的可能。患者在治疗早期出现上述不良事件的风险较高。本药在上市前进行了一个上市后监测。

医生应采取适当措施监测治疗中的任何严重皮肤反应，如增加患者访视，应告知患者如果出现任何突发的皮肤状况，应立即向医生报告。

患者一旦出现皮疹、黏膜损伤、或其他超敏征兆，应停止帕瑞昔布治疗。和其他药物一样，包括选择性COX-2抑制剂在内的NSAIDs都可能引起严重皮肤反应。但与其他COX-2选择性抑制剂相比，伐地昔布严重皮肤不良反应的报告比例更高。有磺胺类药物过敏史的患者可能更易产生皮肤反应，但没有磺胺类药物过敏史的患者也可能产生严重皮肤反应。

**超敏反应**

根据上市后经验，使用伐地昔布或帕瑞昔布均可能发生超敏反应(过敏反应和血管性水肿)。其中一些反应主要是在有磺胺类药物过敏史的患者中。一旦出现过敏迹象，应停止帕瑞昔布治疗。

在上药后的使用中接受帕瑞昔布布后短时间内发生严重低血压的病例。其中的一些病例是在没有过敏反应征兆的情况下发生的。医生应该密切治疗严重低血压的准备。

和其他抑制前列腺素合成的药物一样，在使用帕瑞昔布的部分患者中曾观察到液体滞留及水肿的发生。因此，帕瑞昔布应慎用于在心功能不全、已存在水肿或其他有液体滞留倾向或由液体滞留而加重病情的前提下，包括在接受利尿剂治疗或其他存在低血容量风险的患者。如果这些患者临床症状恶化，应采取适当措施，包括停用帕瑞昔布。

上市后临床监测报告，有接受帕瑞昔布治疗的患者出现急性肾功能衰竭的报道。由于其他具有液体滞留潜能导致肾功能恶化及液体滞留，因此本品用于肾功能损伤、高血压、心脏功能不全、肾功能不全，以及具有潜在液体滞留倾向的患者时，应予以密切观察。

脱水的患者开始使用本品治疗时，应予以密切注意。建议先为这类患者补充足够的水分，再采用本品治疗。

**高血压**
和所有NSAIDs一样，帕瑞昔布可能导致新发高血压或加重已有的高血压，其中的任何一种都可以导致心脑血管事件的发生率增加。服用噻嗪类或袢利尿剂的患者服用NSAIDs时，可能会加重这些药物的疗效。高血压患者应慎用帕瑞昔布。在开始使用帕瑞昔布治疗 and 整个治疗过程中应密切监测血压。如果血压明显升高，应考虑替代治疗。

**肝功能损害**

中度肝功能损伤(Child-Pugh评分：~7~9)的患者接受本品治疗时应予以密切注意。

若患者在接受本品治疗后出现头晕、眩晕或嗜睡等症状，则应停止驾驶车辆或操作机器，并与口服抗凝剂血剂合用。NSAIDs与口服抗凝剂血剂合用会增加出血的风险。口服抗凝剂血剂包括华法林/香豆素类，与口服抗凝剂血剂(例如阿哌沙班、达比加群酯)合用。(参见【药物相互作用】)。

**【孕、乳及哺乳期妇女用药】**

妊娠晚期使用帕瑞昔布，怀疑有可能引起严重出生缺陷。与其他抑制前列腺素的药物一样，帕瑞昔布可导致胎儿动脉导管提前闭合或导致孕子宫颈缩短无力。

妊娠中期或晚期使用NSAIDs可能引起胎儿肾功能障碍。这可能会导致羊水量减少，严重时可导致羊水过少。此影响可能发生于治疗开始后不久，且通常可逆转。对使用NSAIDs的孕妇，应密切监测羊水量。

本品禁用于妊娠晚期(参见【禁忌】)。

与其他抑制COX-2的药物一样，不推荐有受孕计划的妇女使用帕瑞昔布。

妊娠或分娩期妇女应用帕瑞昔布的研究数据不充分。然而，抑制前列腺素的合成可能对妊娠产生不良影响。流行病学研究显示，妊娠早期应用前列腺素合成抑制剂可能会增加早产、流产和死胎的风险。在动物中，抑制前列腺素合成的抑制剂(包括帕瑞昔布)会增加受孕母体在末胎以及妊娠早期发生流产、早产和死胎。应在妊娠早期(即怀孕前10周)内停用帕瑞昔布。

给予哺乳期妇女使用本品时的研究和给予母乳喂养最大可评估剂量的研究均显示受母乳喂养后丢失少，未显示乳腺堵塞。这与哺乳前列腺素合成酶抑制剂已有的研究一致。

**哺乳**

帕瑞昔布及其活性代谢物经哺乳，期大量的乳汁分泌。给予剖宫产后哺乳期妇女单剂量帕瑞昔布，有约少量帕瑞昔布及其活性代谢物(伐地昔布)经乳汁分泌。乳汁中相对性的帕瑞昔布/伐地昔布比率为1:1。正在接受治疗的哺乳期妇女不得服用本品。由于帕瑞昔布对哺乳中婴儿的潜在风险，应根据药物对母亲的重要性决定是否停止哺乳或停止药物治疗。

**生育**

和其他已知的抑制环氧合酶/前列腺素合成的药物一样，对于有受孕计划的妇女不推荐使用本品。对于受孕困难或查找不孕原因的女性，应考虑停用NSAIDs，包括帕瑞昔布。

**【儿童用药】**

尚未确定18岁以下儿童使用帕瑞昔布的安全性和疗效。目前尚无可用数据。因此，不推荐在此类患者中使用帕瑞昔布。

**【老年用药】**

老年者(≥65岁)应用本品一般不需进行剂量调整。对于体重低于50kg的老年患者，初始剂量应减至常规推荐剂量的

一半且每日最高剂量应减至40mg。

**【药物相互作用】**

**药效学相互作用**

正在接受华法林或其他抗凝血液药物的患者使用本品，将增加发生出血并发的风险，尤其在治疗开始后数天内。应密切监测国际标准化凝血酶原的凝血酶原时间国际标准化比值(INR)，特别是在开始使用帕瑞昔布或对帕瑞昔布进行剂量调整时。

本品对阿司匹林抑制血小板聚集的作用或出血时间没有影响。本品可以与低剂量(≤325mg)阿司匹林合用。临床研究提示，与其他NSAIDs一样，帕瑞昔布和低剂量阿司匹林合用将增加发生消化道溃疡或其他消化道并发的风险。

与单独使用帕瑞昔布相比，帕瑞昔布与肝素合用抑制肾素的功效学特性(活化部分凝血活酶时间)。

前列腺素受体NSAIDs(包括COX-2抑制剂)抑制可能会降低血管紧张素转化酶(ACE)抑制剂、血管紧张素II拮抗剂、β受体阻滞剂利尿剂的作用。在同时使用帕瑞昔布与ACE抑制剂、血管紧张素II拮抗剂、β受体阻滞剂及利尿剂的患者中应考虑这种药物相互作用。

老年入容量不足者(包括利尿剂治疗者)或肾功能受损者，合用非甾体抗炎药(包括选择性COX-2抑制剂)与ACE抑制剂可能

或血管紧张素II拮抗剂时可能导致肾功能进一步恶化，包括可能出现急性肾功能衰竭。这些影响通常是可逆的。因此，合用这些药物时应慎重。患者应补充足够的水，联合用药开始时及此后应定期监测肾功能的必要性进行评估。

由于NSAID对肾前脏阻力的作用，NSAIDs与环孢霉素或其他免疫司合用可以增强环孢霉素或其他免疫司的肾毒性。若帕瑞昔布与此类药物合用，应监测肾功能。

本品可和阿片类全药合用。在临床研究中，当与帕瑞昔布联合用药时，可以显著减少按需给药的阿片类药物的每日需求。

**其他药物与帕瑞昔布(或其活性代谢物伐地昔布)药代动力学的作**

帕瑞昔布可快速水解为活性代谢物伐地昔布。临床研究证实，伐地昔布的代谢主要由细胞色素P450(CYP)3A4及2C9同工酶介导完成。

与氟康唑(主要是CYP2C9抑制剂)合用时，伐地昔布的血浆暴露水平升高(AUC上升62%，C<sub>max</sub>上升19%)。正在接受氟康唑治疗的患者合用帕瑞昔布，应降低帕瑞昔布剂量。

与利福平(主要是CYP3A4诱导剂)合用时，伐地昔布的血浆暴露水平升高(AUC上升38%，C<sub>max</sub>上升24%)。但接受酮康唑治疗的患者合用帕瑞昔布，无需调整帕瑞昔布剂量。

尚未对帕瑞昔布的诱导作用进行研究。当与酶诱导剂(如利福平、苯妥英、卡马西平或地塞米松等)合用时，可加速伐地昔布的代谢过程。

**伐地昔布(或其活性代谢产物伐地昔布)对其他药物药代动力学的作**

伐地昔布治疗(每次40mg，一日两次，共计7天)可导致氯美沙酮(CYP2D6底物)血浆浓度升高3倍。当帕瑞昔布与主要经CYP2D6代谢治疗药物氯美沙酮(如普萘洛尔、普萘洛酮或托吡特洛)合用时应密切监测。

伐地昔布治疗(每次40mg，一日两次，共计7天)引起恩美维拉(经CYP19代谢)(每次40mg，一日一次)血浆暴露水平升高46%，但伐地昔布的血浆暴露水平不受影响。上述结果提示，尽管伐地昔布不经CYP19代谢，但它仍可能干扰该酶的抑制。因此，当本品与已知经CYP19底物(例如：苯妥英、地西洋或丙咪唑)合用时应予密切监测。

在两项伐地昔布与药物相互作用研究中，每项帕瑞昔布暴露均稳定(5-20mg/周，单次口服或静脉)的类风关节炎患者，口服伐地昔布40mg可能会诱导聚甲氧喹水平升高，因此当甲氧喹与NSAIDs合用时应谨慎。当帕瑞昔布与甲氧喹联合用时，仍应对甲氧喹停药相关的毒性进行充分监测。

伐地昔布与锂剂合用可导致锂血清浓度及肾脏清除率明显下降(分别为25%，30%)，同时，锂的血清暴露水平较单独使用锂剂时升高34%。正在接受锂疗的患者，在开始帕瑞昔布治疗或者调整帕瑞昔布剂量时，应严密监测其血清中的锂浓度。

伐地昔布与格列本脲(CYP3A4底物)合用时，前者不影响格列本脲的药代动力学(暴露水平)及药效学(血糖及胰岛素水平)特性。

注射型麻醉剂：帕瑞昔布钠40mg与丙泊酚(CYP2C9底物)或咪达唑仑(CYP3A4底物)同时静注，帕瑞昔布不影响静注的丙泊酚或咪达唑仑的药代动力学(代谢与暴露水平)及药效学(脑电图、精神运动性测试以及对镇静状态的敏感)特性。此外，当帕瑞昔布与丙泊酚联合合并给药时，前者对口服咪达唑仑以及小肠内CYP3A4介导的代谢过程没有临床显著影响。静注帕瑞昔布钠40mg的给药方案与口服伐地昔布(CYP3A4底物)的给药方案没有显著差别。

吸入型麻醉剂：尚未正式进行药物相互作用研究。帕瑞昔布钠于术前给药，在同时使用帕瑞昔布和吸入型麻醉剂(一氧化亚氮和氧)的患者中没有发现两类药物在药效学方面有相互作用。

**【药物过用】**

帕瑞昔布过量应用的不良事件报道与帕瑞昔布推荐剂量下所报道的不良事件存在相关性。帕瑞昔布过量应用，应予密切监测以及支持治疗。血液透析无法从体内清除伐地昔布。由于伐地昔布的高血浆蛋白结合率，利尿与增加尿液的方法也无助于药物排出。

**【药理毒理】**

**药理作用**

帕瑞昔布是伐地昔布的前体药物，伐地昔布在临床剂量范围是选择性环氧合酶-2(COX-2)抑制剂。

**毒理学**

帕瑞昔布Ames试验、CHO/HGPRT哺乳动物细胞基因突变试验、大鼠体内骨髓微核试验结果为阴性；CHO染色体体畸变试验中，帕瑞昔布在有或无S9(大鼠肝微粒体)条件下作用4小时均未观察到染色体畸变。

**生殖毒性**

妊娠早期使用帕瑞昔布，在不引起母体毒性的剂量时可见床后丢失、吸收以及以胎儿体重增长不足。帕瑞昔布对男性或雌性生殖毒性未见影响。尚未评价帕瑞昔布对妊娠晚期或围产期的影响。哺乳大鼠单次静注注射帕瑞昔布，乳汁中的帕瑞昔布、伐地昔布及伐地昔布的代谢物在宫外吸收较低。

**致癌性**

尚未评价帕瑞昔布的致癌性。

**【药代动力学】**

**美国原文献报道：**

帕瑞昔布在静注或口服后经肝脏代谢，迅速转化为有药理学活性的物质——伐地昔布。

**吸收**

本品单次给药后，在临床剂量范围内，以药浓度-时间曲线下面积(AUC)以及峰浓度(C<sub>max</sub>)两项指标表达的伐地昔布的血浆水平近似线性表达。帕瑞昔布一天给药两次，静注剂量不超过50mg及口服剂量不超过20mg的情况下，其AUC与C<sub>max</sub>之比接近常数。帕瑞昔布一天给药两次，24小时内可达到伐地昔布的稳定血药浓度。

帕瑞昔布单次静注或口服20mg，伐地昔布分别于注射后约30分钟或1小时达到峰值。静注帕瑞昔布或口服注射剂，伐地昔布的血浆水平(AUC及C<sub>max</sub>)基本相同。静注或口服后，帕瑞昔布的血浆水平基本相同(AUC)；但口服后的帕瑞昔布平均C<sub>max</sub>低于静注后的平均C<sub>max</sub>，名称与口服后在血管外吸收较有关。由于静注或口服帕瑞昔布后伐地昔布的血药浓度下降较一致，因此上述差别并无重要临床意义。

静注后，伐地昔布的分布容积约为55升。血浆蛋白结合率在最高推荐剂量(80mg/天)时达到98%。伐地昔布(而非帕瑞昔布)可广泛分布于红细胞内。

**代谢**

帕瑞昔布在体内内快速并几乎完全地代谢为伐地昔布和丙酮酸，血浆半衰期约为22分钟。伐地昔布在肝脏内通过多种途径广泛代谢，包括细胞色素P450(CYP)2及CYP2C9同工酶代谢以及磺胺酰基葡萄糖苷化(约20%)。已在人体血液中确认伐地昔布的主要代谢产物(即CYP代谢物)。伐地昔布的主要代谢物(即CYP代谢物)的浓度与帕瑞昔布浓度的约10%。由于这种代谢物的浓度较低，因此给予治疗剂帕瑞昔布后，并不期望该代谢物发挥重要的临床作用。

**清除**

伐地昔布主要在肝脏内清除，少于5%的伐地昔布通过尿液以原型形式排泄。尿液中未检测到帕瑞昔布的原型物质，或在便中检测到微量原型物质。给药后，约70%的伐地昔布以非活性代谢物形式经排泄。伐地昔布的血浆清除率(CLp)约为6L/小时。帕瑞昔布清除率与伐地昔布清除率相当。

老年入：在药代动力学与临床治疗研究中，33%老年患者(65~96岁)接受本品治疗。在健康老年受试者中，由于伐地昔布口服清除率降低，导致伐地昔布的血浆暴露水平较健康年轻受试者升高约40%。校正体重后，老年女性受试者的伐地昔布

布稳态血药浓度较老年男性高16%。

肾功能损伤：不同程度肾功能损伤的患者静注帕瑞昔布20mg后，帕瑞昔布约从血浆中快速清除。由于肾脏清除不是伐地昔布主要的清除途径，即使在严重肾功能损伤的受试者中未观察到伐地昔布清除率的改变。

肝功能损伤：中度肝功能损伤并不引起帕瑞昔布-伐地昔布转换速率或转换程度的降低，对于中度肝功能损伤的患者(Child-Pugh评分：7-9)，由于伐地昔布的血浆水平可升至正常范围的两倍以上(+130%)，故帕瑞昔布的初始剂量应减至常规推荐量的一半之二，且每日最高剂量增至40mg。目前尚未对严重肝功能损伤患者的用药状况进行研究，因此不推荐这类患者使用帕瑞昔布。

**【贮藏】**

30℃以下密闭保存。

配制后的药液仅供单次使用，不得冷冻或冷藏。

**【包装】**

中硼玻璃管制注射剂瓶、注射用冷冻干燥用氯化丁基橡胶塞、抗生素用铝塑组合包装规格：1瓶/盒、5瓶/盒、10瓶/盒。

**【有效期】**

3个月

**【执行标准】**

国家药品监督管理局标准YBH15812020【批准文号】(1)20mg(按C<sub>16</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>·SH)国药准字H20183464(2)40mg(按C<sub>16</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>·SH)国药准字H20183465

**【药品上市许可持有人】**

名称：南京正大天晴制药有限公司地址：南京经济技术开发区惠康路9号

**【生产企业】**

名称：南京正大天晴制药有限公司地址：南京经济技术开发区惠康路99号

联系电话：210046

联系方：025-85109999

网址：025-85803122

网：www.njctqt.com

