

核准日期:2018年11月21日
修改日期:2018年12月28日
修改日期:2020年12月29日
修改日期:2021年12月29日



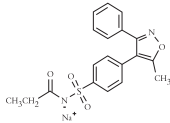
注射用帕瑞昔布钠说明书

请仔细阅读说明书并在医师指导下使用

【药品名称】

通用名称:注射用帕瑞昔布钠
英文名称:Parecoxib Sodium for Injection
汉语拼音:Zhushuyong Paruxibuna

本品主要成份为帕瑞昔布钠。
化学名称:N-[4-(5-甲基-3-苯基-4-异恶唑基)苯基]磺酰胺(苯基)酞酸钠盐
化学结构式:



分子式: $C_{18}H_{15}N_3O_5Na$
分子量:392.41

辅料:磷酸氢二钠,磷酸和/或氢氧化钠(用于调节pH值)

【性状】本品为白色或类白色粉末状物或粉末。
【适应症】用于手术后疼痛的短期治疗。在决定使用选择性环氧合酶-2(COX-2)抑制剂前,应评估患者的整体风险。

【规格】按 $C_{18}H_{15}N_3O_5Na$ 计 (1)20mg (2)40mg
【用法用量】

推荐剂量为40mg静脉注射 (IV) 或肌肉注射 (IM) 给药,随后视需要间隔6~12小时给予20mg或40mg,每天总剂量不超过80mg。
由于选择性COX-2抑制剂的心血管事件发生风险随剂量及暴露时间增加而增加,因此,应尽可能使用最短疗程及最低每日常有效剂量。

使用本品超过三天的临床经验有限。
可直接进行快速静脉推注,或通过已有静脉通路给药。肌肉注射应选择深部肌肉缓慢推注。
由于本品与其它药物在溶液中混合可出现沉淀,因此不论在溶解或是注射过程中,本品严禁与其它药物混合。如帕瑞昔布与其它药物使用同一条静脉通路,帕瑞昔布溶液注射后须采用相容溶液充分冲洗静脉通路。

与阿片类镇痛药联合应用:阿片类镇痛药可以与帕瑞昔布同时应用,本品使用剂量参见上文。在所有的临床评估中,帕瑞昔布是固定间隔时间给药,而阿片类药物则是按需给药。

老年患者:通常,对于老年患者(>65岁)不必进行剂量调整。但是,对于体重低于50kg的老年患者,本品的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。

肝功能损害:目前尚无严重肝功能损害患者使用帕瑞昔布的经验。轻度肝功能损伤的患者(Child-Pugh评分:5~6)不必进行剂量调整。中度肝功能损伤的患者(Child-Pugh 评分:7~9)应慎用本品,剂量应减至常规推荐剂量的二分之一且每日最高剂量减至40mg。

肾功能损伤:对于重度肾功能损伤(肌酐清除率:<30ml/min)或有液体潴留倾向的患者,应选择最低推荐剂量(20mg)开始治疗并密切监测肾功能。依据帕瑞昔布的药代动力学,不必对轻度至中度肾功能损伤(肌酐清除率:30~80ml/min)的患者进行剂量调整。

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,不推荐在此类人群中使用帕瑞昔布。

使用与处置 (包括丢弃) 指导说明

注射用帕瑞昔布钠使用前必须重新配制。由于不含防腐剂,因此要求采用无菌技术进行配制。

配制溶液:

可用于配制注射用帕瑞昔布钠的溶剂包括:
氯化钠注射液9mg/ml (0.9%);
葡萄糖注射液50mg/ml (5%);

配制过程:
采用无菌技术配制帕瑞昔布冻干粉(即帕瑞昔布)。去除胶塞,暴露帕瑞昔布玻璃瓶橡胶瓶塞的中央部分,用无菌注射器及针头吸取适量溶剂 (20mg 帕瑞昔布钠用1ml 完全溶解制,40mg 帕瑞昔布钠用2ml溶剂配制),然后将针头垂直插入瓶塞中央瓶孔注入溶剂。轻轻旋转瓶体使粉末完全溶解并在使用前仔细检查配制成的溶液,将瓶内全部药液抽出供单次给药。

给药:药液应当为透明溶液。帕瑞昔布钠溶液应在使用前进行目测,确定溶液是否有不溶性微粒或发生变色。若观察到溶液发生变色,出现絮状物或不溶性微粒,则不得使用。配制后,帕瑞昔布钠溶液应在24小时内使用,否则应废弃。

已经证实,在25℃条件下,配制后药液(不得冷藏或冷冻)的物理、化学稳定性最长可保持24小时。因此,24小时应被视为药物配制后的最长有效期。然而,由于注射时药液有微生物感染的重要风险,因此配制的药液应立即使用,除非溶液的配制是在严格控制的,并经过验证的无菌环境中进行。除非满足上述条件,否则使用者必须在使用前控制其贮藏时间与条件。一般来说,在25℃条件下,药液保存不得超过12小时。

配制后的帕瑞昔布钠溶液为等渗溶液。

静脉通路溶液的相容性

采用适用溶液配制后,帕瑞昔布钠溶液只能以静脉注射、肌肉注射、或加入下列液体的静脉通路给药:

氯化钠注射液9mg/ml (0.9%)

葡萄糖注射液50mg/ml (5%)

乳酸林格氏液:由于可以导致帕瑞昔布在溶液中沉淀,故**不推荐**向含50mg/ml (5%) 葡萄糖的乳酸林格氏液或其它未列入溶液的静脉通路中加入帕瑞昔布。

配制后的药液仅供单次使用。任何配制后未使用的医药产品或废弃物都应当按照当地要求予以处理。

药物的不相容性

除使用与处置 (包括丢弃) 指导说明所列药物外,帕瑞昔布不得与其它任何药物混合。

本品不应与阿片类药物质和于同一注射器内给药。

使用乳酸林格氏液或含50mg/ml (5%) 葡萄糖的乳酸林格氏液配制,帕瑞昔布会在溶液中出现沉淀,故**不推荐**使用。

不推荐使用注射用水,因为得到的溶液不澄清。

帕瑞昔布钠溶液不应注入任何其它药物的静脉通路。帕瑞昔布钠溶液注射前后应用相容溶液充分冲洗静脉通路。

由于可以导致帕瑞昔布在溶液中沉淀,故**不推荐**向含50mg/ml (5%) 葡萄糖的乳酸林格氏液或其他(使用与处置 (包括丢弃) 的指导) 未列入溶液的静脉通路中加入帕瑞昔布。

【不良反应】

根据国外文献报道,

安全性特征总结

本品最严重不良反应为恶性心,发生最严重不良反应的情况偶见或罕见,包括心肌梗死和严重低血压等心血管事件,以及过敏反应、血管性水肿和严重皮肤反应等超敏事件。冠状动脉搭桥术后使用本品治疗的患者,发生此类不良反应的风险较高,如心室颤动/室颤事件 (包括心室颤动/室颤事件 (IV)、肺栓塞以及深静脉栓塞)、术后深部组织感染以及胸骨伤口愈合并发症。

不良反应列表在28项安慰剂对照临床研究中,5402名接受帕瑞昔布治疗的患者中,曾报告出现以下不良反应。由于无法根据现有数据估计发生率,因此将上市后经验中报告的不良反应列为“发生率未知”。在每个发生率类别中,不良反应均按**MedDRA**术语列出并按其严重程度降序排列。

药物不良反应发生率				
十分常见 (≥10%)	常见 (1%~10%, 含1%)	偶见 (0.1%~1%, 含0.1%)	罕见 (0.01%~0.1%, 含0.01%)	未知
感染和免疫				
	咽炎、牙槽胃炎 (干槽症)	胸骨伤口异常浆液状 引流物、伤口感染		
血液和淋巴系统异常				
	术后贫血	血小板减少		
免疫系统异常				
			过敏样反应	
代谢和营养异常				
	低钾血症	高血糖、食欲减退		
精神异常				
	激越、失眠			
神经系统异常				
	感觉减退、头晕	脑血管疾病		
耳及迷路异常				
		耳鸣		
心脏病异常				
		心肌梗死、心动过缓		循环衰竭、充血性心 力衰竭、心动过速
血管异常				
	高血压、低血压	高血压加重、 直立性低血压		
呼吸、胸及胸腔纵隔异常				
	呼吸功能不全	肺栓塞		呼吸困难
胃肠道异常				
恶心	腹痛、呕吐、便秘、消 化不良、胃肠胀气	胃及十二指肠溃疡、 胃食管反流病、口 干、胃肠鸣音异常	胰腺炎、食管炎、 口腔水肿 (口周肿胀)	
皮肤和皮下组织异常				
	瘙痒、多汗	瘀斑、皮疹、 荨麻疹		皮肤黏膜综合征 (Stevens-Johnson综合征)、 多形性红斑、剥脱性皮炎
肌肉骨骼及结缔组织异常				
	背痛	关节痛		

肾及泌尿系统异常			
	少尿	急性肾衰竭	肾衰竭
全身性及给药部位异常			
	外周水肿	乏力、注射部位疼痛、注射部位反应	过敏反应 (包括过敏反应和血管性水肿)
常规检查			
	血肌酐升高	血肌酐酸酐酶升高、血乳酸脱氢酶升高、血清天门冬氨酸氨基转移酶 (SGOT) 升高、血清丙氨酸氨基转移酶 (SGPT) 升高、血尿素氮升高	
损伤、中毒和操作并发症			
		操作后并发症 (皮肤)	

部分不良反应说明

依据上市后经验,曾使用伏地布发生过中毒性表皮坏死松解症的报告,不能排除使用帕瑞昔布发生该不良反应的可能。此外,以下罕见严重不良反应与应用非甾体抗炎药(NSAIDs)有关,并且不能排除使用帕瑞昔布发生这些不良反应的可能:支气管痉挛和肝炎。

报告可疑的不良反应

在药品获得上市批准后报告可疑不良反应非常重要,以便持续监测药品效益与风险之间的平衡。医务人员应报告任何可疑的不良反应。

【禁忌】

对注射用帕瑞昔布活性成份或辅料中任何成份有过敏史的患者。

有严重药物过敏反应史,尤其是皮肤反应,如Stevens-Johnson 综合征、中毒性表皮坏死松解症,多形性红斑等,或已知对磺胺类药物超敏者。

有活动性消化性溃疡或胃肠道出血的患者。

服用阿司匹林或ASAIDs (包括COX-2抑制剂) 后出现支气管痉挛、急性鼻炎、鼻息肉、血管神经性水肿、荨麻疹以及其他过敏反应的患者。

处于妊娠晚期或正在哺乳的患者。

严重肝功能障碍(血清白蛋白<25g/L 或 Child-Pugh 评分>10)患者。

炎症性肠病患者。

充血性心力衰竭 (NYHA II-IV) 患者。

曾用于冠状动脉搭桥手术 (CABG) 术后疼痛的治疗。

已确定的缺血性心脏病患者、外周动脉血管病和/或脑血管病的患者。

【注意事项】

根据国外文献报道:

本品已在口腔科、骨科、妇科 (主要是子宫切除术) 以及冠状动脉搭桥术中进行了研究。但缺少在其他类型手术中的研究,如阑尾炎或泌尿道手术。

由于静脉注射 (IV) 和肌肉注射 (IM) 给药以外的其他给药方式 (如关节内给药、硬膜内给药) 的研究缺乏,因此不应使用其他给药方式。

由于较高剂量的帕瑞昔布,其它COX-2抑制剂以及NSAIDs可能增加不良反应发生率,对接受帕瑞昔布治疗的患者在剂量增加后应进行评估。在剂量增加而疗效并未随之改善时,应考虑其它治疗选择。应用本品超过三天的临床经验有限。

如果在治疗过程中,患者发生下述任何严重的不良反应,应采取适当措施并考虑停用帕瑞昔布治疗。
由于单位内本品钠含量低于1mmol (23mg),因此本品上可视为“无钠”。

根据制剂粒状的需要,在最短治疗时间内使用最低有效剂量,可以使不良反应降到最低。

心血管

长期使用选择性COX-2抑制剂可增加心血管系统及血栓相关不良事件的风险。尚未确定单剂治疗的风险程度以及导致风险增加的具体治疗周期。

多种类型COX-2选择性或非选择性NSAIDs药物持续时间达3年的临床试验显示,此类药物可能引起严重心血管血栓性不良事件、心肌梗死和卒中的风险增加,其风险可能是致命的。所有的NSAIDs,包括COX-2选择性或非选择性药物,可能有相似的风险。有心血管疾病或心血管疾病危险因素的患者,其风险更大。即使既往没有心血管症状,医生和患者也应对此类事件的发生保持警惕。医生应知悉患者严重心血管安全性的症状和/或体征以及如果发生应采取的措施。

患者应警惕诸如胸痛、气短、无力、言语含糊等征状和体征,而且当有任何上述征状或体征发生后应该马上寻求医生帮助。

如果患者具有发生心血管事件的高危因素 (如:高血压、高血糖、糖尿病、吸烟),采用本品治疗前应认真权衡利益风险。患有高血压和/或心力衰竭 (如液体滞留和水肿) 病史的患者应慎用。

如果患者在接受帕瑞昔布治疗期间,特定临床症状加重,应进行适当检查,并考虑停止帕瑞昔布治疗。除冠状动脉搭桥术外,本品未在心电图监测手术中进行过研究;其他手术的研究仅纳入了ASA(美国麻醉协会)分级I-III级的患者。

阿司匹林和其他NSAIDs

由于选择性COX-2抑制剂缺少抗血小板作用,它不能替代阿司匹林用于预防心血管血栓性塞类疾病。因此,治疗期间不能中止抗血小板治疗。与华法林或其它口服抗凝药同时使用时,应严密监测。应避免将本品与其它非阿司匹林的NSAIDs合用。

本品可能掩盖发热和其它炎症体征。应用NSAIDs及本品的非临床研究中共有软组织感染加重个案报道。术后患者接受本品治疗时应密切观察手术切口是否出现感染迹象。

胃肠道

帕瑞昔布治疗中有患者出现上消化道出血(穿孔、溃疡以及出血(PuBs))，其中有些导致严重后果。服用NSAIDs的患者可引起胃肠道并发症，应予以如下进行密切注意：老年人，服用具有NSAIDs阿司匹林、羧基质素素。选择低5-羟色胺再摄取抑制剂的患者，以改善的或者有过胃肠道疾病史(如溃疡或胃肠道出血)的患者。当帕瑞昔布与阿司匹林(包括低剂量)同时服用时，患者出现胃肠道不良反应的风险会进一步增加(胃肠道溃疡或其他胃肠道并发症)。

在使用所有NSAIDs治疗过程中任何时间，都可能出现胃肠道出血、溃疡和穿孔的不良反应，其风险可能是累积的。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道不良反应史严重的胃肠道事件病史。患者服用可能导致胃肠道出血或溃疡时，应停药。老年患者使用NSAIDs出现不良反应的频率增加，尤其是胃肠道出血和穿孔，其风险可能随着年龄而增加。

皮肤反应
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脱落症的致死性报告，都可能排除使用帕瑞昔布发生该不良反应的可能，患者在疾病早期出现上述不良反应的风险增加。大多数患者在停药后约1-2周出现上述反应。

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，告知患者如果如果出现任何突发的皮肤状况，立即向医生报告。

患者一旦出现皮疹，黏膜损伤，或其他过敏征兆，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发生比率更低。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发生超敏反应(过敏反应和血管性水肿)。其中一些反应主要发生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。

在上市后的使用中有接受帕瑞昔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。

液体滞留、水肿、低钠血症
和其他抑制剂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于液体滞留而加重病情的情况下，包括正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。

上市后临床监测称，有接受帕瑞昔布治疗的患者出现急性肾功能衰竭的报道。由于抑制剂前列腺素合成可能导致肾功能恶化以及液体滞留，因此本品用于肾功能损伤、高血压、心脏功能不全、肝功能障碍，以及其他具有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。建议先为此类患者补充足够的水分，再采用本品治疗。

和所有NSAIDs一样，帕瑞昔布可导致新发高血压或加重已有的高血压，其中任何一种都可以导致心血管事件的发生率增加。服用帕瑞昔布或类似利尿剂的患者使用NSAIDs时，可能会影响这些药物的疗效。高血压患者应慎用帕瑞昔布。在使用帕瑞昔布治疗和整个治疗过程中应密切监测血压。如果血压明显升高，应考虑停用治疗。

肝功能障碍

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。与口服抗凝血剂合用
NSAIDs与口服抗凝血剂合用会增加出血的风险。口服抗凝血剂包括华法林、维生素K拮抗剂或口服抗凝血剂(例如阿哌沙班、达比加群酯和利伐沙班)。(参见【药物相互作用】)。

【孕妇产及哺乳期妇女用药】

妊娠

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收缩无力。
妊娠中期或晚期使用NSAIDs可能引起胎儿肾脏功能不全，这可能会导致羊水过多，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。

妊娠或分娩期间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自然流产和早产的风险。在动物中，抑制前列腺素合成抑制剂(包括帕瑞昔布)，会增加接受剖宫产术后出血以及术后感染的发生。除非必要，应在妊娠早期和中期谨慎使用。

给予哺乳期大鼠毒理学作用量的研究和给予最大可评估剂量的研究均显示受试哺乳雌大鼠无，未显示胚胎毒性。这与在其他哺乳类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大鼠大量的乳汁分泌，给予剖宫产后哺乳期妇女单剂量帕瑞昔布，有相对少量帕瑞昔布及其活性代谢物(伐地昔布)经乳汁分泌，乳汁中相对低剂量暴露给婴儿(约为母体体重调整剂量的1%)。正在哺乳的妇女不得使本品，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而决定是否停止哺乳或停止药物应用。

生育

和其他已知抑制环氧合酶/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。
使用NSAIDs的育龄期女性，应使用帕瑞昔布可能延迟或抑制排卵，由此在部分女性中会出现可逆性的不孕。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】

老年患者(≥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药物治疗的患者使用本品时，将增加发生出血并发的风险，尤其在治疗开始数天内。应密切监测同时服用抗凝血药物的患者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期间内。

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症的风险。

与单独使用帕瑞昔布相比，帕瑞昔布与肝素合用不影响肝素的药效学特性(活化部分凝血活酶时间)。

前列腺素受体NSAIDs(包括COX-2抑制剂)和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受体阻滞剂和利尿剂的作用。当同时使用帕瑞昔布与ACE抑制剂、血管紧张素II拮抗剂、β受体阻滞剂和利尿剂的患者中应接受这种药物相互作用。

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

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分，联合用药开始时及此后应定期监测肾功能必要性进行评估。

由于NSAID对前列腺前体物质的作用，NSAIDs与环孢霉素或其他克莫司合用可以增强环孢霉素或其他克莫司的毒性。若帕瑞昔布与此类药物合用，应监测肾功能。

本品可以和阿片类止痛药合用。在临床研究时，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。

其他药物对帕瑞昔布(或其活性代谢物伐地昔布)药代动力学的作用

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_{max}上升19%)。正在接受氟康唑治疗的患者合并使用帕瑞昔布，应降低帕瑞昔布剂量。

与酮康唑(主要是CYP3A4抑制剂)合用帕瑞昔布的血浆暴露水平升高(AUC上升38%，C_{max}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。

尚未对酶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。

帕瑞昔布(或其活性代谢产物伐地昔布)对其他药物药代动力学的作用

使用伐地昔布(CYP2D6底物)时，可致右美沙酮(CYP2D6底物)的血浆浓度升高3倍。当帕瑞昔布与主要经CYP2D6代谢治疗药物(如氯米芬、普萘洛尔及美托洛尔)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)引起奥美拉唑(CYP2C19底物)(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CYP2C19酶代谢，但它仍可能是该酶的抑制剂。因此，当本品与已知CYP2C19底物(例如：苯妥英、地西泮或丙咪嗪)合用时应予密切注意。

在两项药代动力学药物相互作用研究中，每周口服帕瑞昔布剂量(5-20mg/周，单次口服伐地昔布)的类风关节炎患者，口服帕瑞昔布(每次40mg，一日两次，共计7天)与口服非甾体抗炎药(如布洛芬)合用时，伐地昔布的血浆暴露水平升高，因此伐地昔布与NSAIDs的代谢药代力学未显示出显著影响。

帕瑞昔布可能诱导导致甲氨蝶呤水平升高，因此当甲氨蝶呤与NSAIDs合用时应谨慎。当帕瑞昔布与甲氨蝶呤合用时，仍应对甲氨蝶呤相关毒性应进行充分监测。

伐地昔布与锂剂合用可能导致锂血清清除率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%。正在接受锂剂治疗的患者，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与丙泊酯(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酯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唤醒)特性。此外，当帕瑞昔布钠40mg与丙泊酯合用并静注时，前者对后者在手术期间引起的心肺内由CYP3A4介导的代谢过程没有临床显著影响。静注帕瑞昔布钠40mg对静注芬太尼或舒太尼(CYP3A4底物)的代谢药力学没有显著影响。

帕瑞昔布(CYP3A4底物)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(一氧化氮和异氟烷)的患者中没有发现两类药物在药效学方面有相互作用。

【药物过敏】

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。

一旦患者出现过敏，应立即停药以及支持治疗。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，利尿与酸化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。

毒理学研究

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细胞染色体畸变试验中，帕瑞昔布在有或无S9(大鼠肝微粒体)条件下作用4小时结果为阳性，在无S9条件下作用24小时结果为阴性。

生殖毒性

对接受口服帕瑞昔布，在不引起母体毒性的剂量时可见着床后丢失、吸收胎以及胎仔体重增长迟缓。帕瑞昔布对雄性或雌性生殖未见影响。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给帕瑞昔布，乳汁中的帕瑞昔布、伐地昔布及其活性代谢物活性代谢物的浓度与母体血浆浓度相似。

致毒性

尚未评价帕瑞昔布的致毒性。

【药代动力学】

据动物实验数据：

帕瑞昔布在静注或肌注后经肝脏代谢，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，以血药浓度-时间曲线下面积(AUC)以及峰浓度(C_{max})两项指标表达的伐地昔布的暴露水平近似线性表达。帕瑞昔布一天给药两次，静注剂量不超过50mg及肌注剂量不超过20mg的情况下，其AUC与C_{max}均随剂量线性增加。帕瑞昔布一天给药一次，在4天内可达伐地昔布的稳态血药浓度。

帕瑞昔布单次静注或肌注20mg，伐地昔布分别于注射后约30分钟时及1小时达到峰值。静脉给药或肌肉注射给药，伐地昔布的暴露水平(AUC及C_{max})基本相同。静注或肌注后，帕瑞昔布的血浆水平基本相同(AUC)；但肌注后的帕瑞昔布平均C_{max}低于静注后的平均C_{max}，这可能和肌注后药物在血管外吸收较慢有关。由于静注或肌注帕瑞昔布后伐地昔布的血药浓度下降基本一致，因此上述差别并无重要临床意义。

分布

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

伐地昔布在体内代谢几乎完全地转化为伐地昔布的二酯，血浆半衰期约为22分钟。伐地昔布的消除在非肝途径中多种途径广泛进行，包括包括葡萄糖(CYP3A4与CYP2C9)和酯酶以及羧胺酶(羧基酯酶)(约20%)。已在人体体内确认伐地昔布为一种经CYP2C9代谢(经CYP2C9代谢)，它的峰浓度相当于伐地昔布浓度的约10%。由于伐地昔布浓度的较低，因此给予治疗剂量帕瑞昔布后，并不期望这种代谢物发挥重要的临床作用。

伐地昔布主要在肝脏内消除，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，粪便中仅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(CL_p)约为6L/小时。静注帕瑞昔布钠40mg，伐地昔布的血浆半衰期(T_{1/2})约为7小时。

老年人：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，导致伐地昔布血浆暴露水平较年轻健康受试者升高约40%。校正体重后，老年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，帕瑞昔布均从血浆中快速清除。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或衰竭严重的患者中也未发现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高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，且每日最高剂量降至40mg。目前尚未对严重肝功能损伤患者的用药状况进行研究，因此不推荐此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】

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

【有效期】

36个月

【执行标准】

国家药品监督管理局标准YBH1581-2020

【批准文号】

(1) 20mg (按C₁₆H₁₄N₂O₃·SiH)₃ 国药准字H20183464

(2) 40mg (按C₁₆H₁₄N₂O₃·SiH)₃ 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恩惠路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江厂路99号

邮政编码：210046

联系方式：025-85109999

网址：025-85803122

网址：www.njctjt.com