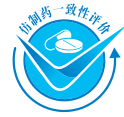


28mm



氯沙坦钾片说明书



在心力衰竭合并重度肾功能损害的患者、重度心力衰竭患者(NYHA IV级)以及心力衰竭伴有肺状的威胁生命的自律失常患者中，没有使用氯沙坦治疗的充分经验。因此，在这些患者人群中用氯沙坦是谨慎的。氯沙坦与可能对治疗有益的药物合用时应谨慎。

主动脉和二尖瓣狭窄、梗阻性肥厚性心肌病

禁用于其它血管紧张剂，在患有主动脉狭窄或二尖瓣狭窄或梗阻性肥厚性心肌病患者中，应特别注意。

制剂

该药中含有乳糖，罕见的遗传性半乳糖不耐受患者、Lapp 乳糖酶缺乏症或葡萄糖-半乳糖吸收不良患者不能服用该药。

肾上腺素-一激动素系统(RAAS)双侧阻滞。

有关数据表明，联合应用ACE-I抑制剂、血管紧张素II受体拮抗剂或阿利吉伦可增加低血压、高钾血症及房颤(包括急性肾功能衰竭)的风险。因此，仅通过联合使用ACE-I抑制剂、血管紧张素II受体拮抗剂或阿利吉伦达双重阻断RAAS(见药物相互作用)。

如需作为双重阻断治疗法确定必要，则只应在专家指导下进行频繁地监测肾功能、电解质和血压。

其机制尚不清楚。

正常人血管紧张素转换酶抑制剂所观察到的，氯沙坦和其他血管紧张素拮抗剂在黑人中的降血压效果明显降低，这可能是因为黑人属于低肾素人群。

【孕妇及哺乳期妇女】

不建议在妊娠前3个月中使用氯沙坦。妊娠中晚期不应使用氯沙坦。

【药物滥用】

直接作用于肾素-血管紧张素系统的药物可引起正在发育的胎儿损伤和死亡。当发现怀孕时，应该尽可能停用本品。

尽管没有怀孕妇女使用本品的经验，但使用氯沙坦进行的动物研究已证明有胎儿及新生儿损伤和死亡。其机制被认为是通过药物介导而对肾素-血管紧张素系统作用所致。人类胎儿从怀孕中后期开始的肾脏发育，取决于肾素-血管紧张素系统的发育。因此，如果在怀孕的中后期及后期应用本品，对胎儿的危险会增加。

在妊娠期间，使用作用于肾素-血管紧张素系统的药物可能降低胎儿的肾功能并增加胎儿和新生儿的发病率和死亡率。导致低出生体重和胎儿发育不全和骨骼发育有关。流行病学研究对怀孕期间使用降压药的胎盘屏障进行研究。大部分研究没有区分影响肾素-血管紧张素系统的药物和其他降压药，怀孕期间的母婴的高血压的适当管理对于优化的母亲和胎儿的结局是比較重要的。

在特异性的情况下，对于特别的病人没有适当的替代治疗来替代作用于肾素-血管紧张素系统的药物，需要知道母亲对胎儿的潜在风险。进行连续的超声检查评估胎盘内的环境。如果观察到羊水过少，停止用本品，除非母亲的病情需要。

对50例高血压儿童，年龄在1个月内至<16岁，每天一次口服氯沙坦剂量约为0.54-0.77mg/Kg(平均剂量)，进行氯沙坦的药代动力学研究。在所有年龄组，氯沙坦形成活性代谢物，总的来说，氯沙坦及其活性代谢物的药代动力学参数在研究的各年龄段之间相似。与已有的药代动力学数据一致。

一项由177例年龄在6-16岁的高血压儿童参加的临床研究，体重>20kg <50kg的病人，每天服用2.5, 25或50mg的氯沙坦，体重>50kg的病人，每天服用5, 50或100mg的氯沙坦。每天一次口服可降低谷值血压，并呈剂量相关性。在所有的亚组人群中(例如：Tanner 分期、性别、种族)均观察到氯沙坦的剂量相关性。

然而所研究的最高剂量，2.5mg和5mg，相当于平均每天0.7mg/Kg的剂量。并没有表现出与其他剂量一致的抗高血压作用。在该项研究中，本品通常耐受性良好。

对不能吞咽片剂，体重在20kg至<50kg的病人，起始剂量为每天一次25mg，最大剂量可以增加到每天一次50mg。对于体重>50kg的病人，起始剂量为每天一次50mg，最大剂量可以增加到每天一次100mg。

对血容量不足的儿童病人，在本品面前应纠正这些状况。

儿童病人的心脏情况与成人已经得到相似。

对氯沙坦在肾小球滤过率<30ml/min/1.73m²的儿童，肝脏受损的儿童中使用本品。

【老年用】

在临床研究中本品的有效性和安全性没有年龄差异。

【药物相互作用】

在临床药动学的研究中，已确认氯沙坦与地高辛、华法林、西米替丁、苯巴比妥、酮康唑和红霉素等有可能临床意义的药物相互作用。已有报道利福平和氟康唑可降低活性代谢产物水平。这些相互作用的临床意义及治疗学意义还没有得到评价。

与其它抑制血管紧张素II及其作用的药物一样，本品与保钾利尿药(如：螺内酯、氨苯蝶啶、阿米洛利)、补钾剂、含钾的盐代用品或其它可能增加血钾的药物(如：含甲氧基氮咪啶的药品)合用时，可能导致血钾升高。

与其它影响钠排泄的药物一样，锂的排泄可能会减少。因此如果锂盐和血管紧张素II受体拮抗剂合用，应仔细监测血清锂浓度。其他选择性环己酮-2-抑制剂(COX-2抑制剂)可能降低利尿剂和其他利尿剂的作用。因此，血管紧张素II受体拮抗剂或血管紧张素转化酶抑制剂的抗高血压作用可能被NSAIDs包括COX-2抑制剂削弱。

对一些正在服用非甾体抗炎药的包括选择性环己酮-2-抑制剂治疗的有肾功能损害的病人(如：老年或血容量不足的病人，包括正在接受利尿剂治疗的病人)，同时服用血管紧张素II受体拮抗剂或血管紧张素转换酶抑制剂对肾功能损害，可能会发生急性肾功能衰竭。这些事件的频率通常是可以忽略的。然而，对肾功能不全的患者进行联合用药治疗时应谨慎。

临床试验数据显示，与使用单一RAAS抑制剂相比，联合使用ACE-I抑制剂、血管紧张素II受体拮抗剂或阿利吉伦而对肾素-血管紧张素-一激动素系统(RAAS)双重阻断与较高的不良事件频率有关，比如低血压、高钾血症和肾功能降低(见不良反应和注意事项)。

【药物过量】

关于过量的资料很少。用药过量可能的表现是低血压和心动过速，由于副交感神经(I迷走神经)兴奋，可能发生心跳过缓。如果发生症状性低血压，应该给予支持治疗。

氯沙坦及其活性代谢物都不能通过血液透析而清除。

【药理毒理】

药物作用

血管紧张素是一种激素-血管紧张素系统的主要活性物质。为强效的血管收缩剂，在高血压的病理生理过程中起主要作用。血管紧张素II在多种组织内与AT₁受体结合(如血管平滑肌、肾上腺、肾脏和心脏)，产生包括血管收缩和醛固酮释放在内的多种重要的生物学效应。同时，它还能够刺激肾脏间质细胞增殖。已证实另一种血管紧张素II受体命名为AT₂，但它对于心血管功能稳定性的作用尚不明朗。

氯沙坦为选择性的，强效的血管紧张素II受体拮抗剂。结合试验和药理学生物检测证明它能与AT₁受体选择性结合。体内药理研究表明，氯沙坦及其具有活性的羧酸代谢产物(-I-374)，可以阻断任何来源或任何途径合成的血管紧张素II所产生的相应的生理作用。与其他肽类的血管紧张素II拮抗剂相比，氯沙坦无直接作用。

毒理研究

氯沙坦在选择性地作用于AT₁受体，不影响其他激素受体或心脏血管中重要的离子通道的活性，也不抑制降血压激素-血管紧张素转化酶(激肽酶II)，所以，与阻断AT₁受体无直接关系的作用如缓激肽介导的效应或水解(氯沙坦1.9%，安慰剂1.9%)与氯沙坦无关。

遗传毒性

氯沙坦在大鼠经口给予氯沙坦钾剂量达150mg/kg/d，未见对生育力的明显影响。雌性大鼠给予氯沙坦钾200/300mg/kg/d，天剂量组可见骨髓数、着床数和C阶段的胎龄数明显降低(p<0.05)。100mg/kg/d剂量组可见黄体数降低，但以上发现与药物的相关性尚不确定。因为在妊娠大鼠经口给予100mg/kg/d剂量的氯沙坦尚未见报道。着床丢失以及分娩时窝弃活动数的明显影响。大鼠连续7天经口给予氯沙坦钾125mg/kg/d，天，氯沙坦及其活性代谢产物的系统暴露量(AUCs)分别约为人体最大推荐剂量(100mg/d)时暴露量的66倍和26倍。

生殖毒性

雄性大鼠经口给予氯沙坦钾剂量达200mg/kg/d，未见对生育力的明显影响。雄性大鼠给予氯沙坦钾100/200/300mg/kg/d，天剂量组可见骨髓数、着床数和C阶段的胎龄数明显降低(p<0.05)。氯沙坦对大鼠和新生大鼠有毒性，包括体重下降、生理和行为发育迟缓、死亡及肾毒性。除了剂量外，氯沙坦及其活性代谢产物的药物浓度在大鼠体重增加之外，其它毒性作用均出现于大鼠250mg/kg/d剂量组。约等于人体最大推荐剂量的3倍。剂量组，以雌性归因于妊娠晚期和哺乳期的药物暴露。大鼠妊娠期间的氯沙坦及其活性代谢产物的暴露量在各阶段以及乳汁中均可检测到较高浓度的氯沙坦及其活性代谢产物。

致畸性

小鼠和大鼠给予氯沙坦钾剂量达200mg/kg/d，天，未见对生育力的明显影响。雄性大鼠给予氯沙坦钾100/200/300mg/kg/d，天剂量组可见骨髓数、着床数和C阶段的胎龄数明显降低(p<0.05)。氯沙坦对大鼠和新生大鼠有毒性，包括体重下降、生理和行为发育迟缓、死亡及肾毒性。除了剂量外，氯沙坦及其活性代谢产物的药物浓度在大鼠体重增加之外，其它毒性作用均出现于大鼠250mg/kg/d剂量组。约等于人体最大推荐剂量的3倍。剂量组，以雌性归因于妊娠晚期和哺乳期的药物暴露。大鼠妊娠期间的氯沙坦及其活性代谢产物的暴露量在各阶段以及乳汁中均可检测到较高浓度的氯沙坦及其活性代谢产物。

药代动力学

吸收：本品口服吸收良好。经首过代谢后形成羧酸型活性代谢物及其它无活性代谢物，生物利用度约33%。氯沙坦及其活性代谢产物的生物利用度在1小时及3-4小时内达到峰值。本品与食物同服时，氯沙坦的吸收程度及活性代谢产物的药物浓度分别在1小时及3-4小时内达到峰值。

分布：氯沙坦及其活性代谢产物的血浆蛋白结合率为99%，主要是与白蛋白结合。氯沙坦的分布容积为34升。在大鼠体内进行的研究显示氯沙坦几乎不能通过血脑屏障。

代谢：静脉注射或口服氯沙坦后的10%的剂量会转化为活性代谢物。经静脉注射或口服¹⁴C标记的氯沙坦后，循环血液中的活性主要来自于氯沙坦及其活性代谢产物。试验中，约1%的个体仅有少量的氯沙坦转化为活性代谢物。

除活性代谢产物外，还有非活性代谢产物。包括T基侧链羟化产生的两种主要代谢产物和少量的N-2-葡萄糖苷酶。

消除：氯沙坦及其活性代谢物的血浆消除半寿期分别为600min/min 和500min/min，清除速率分别为74mL/min/min 和54mL/min/min。氯沙坦钾的4%的剂量在原位经肾脏排泄，6%的剂量以活性代谢物的形式经尿液排泄。口服氯沙坦钾200mg/d，氯沙坦及其活性代谢产物的药物动力学呈线性。

口服给药后，氯沙坦及其活性代谢产物的血浆浓度随剂量增加而呈剂量依赖性下降。经静脉注射或口服¹⁴C标记的氯沙坦后，约10%的剂量会转化为活性代谢物。经静脉注射或口服¹⁴C标记的氯沙坦后，循环血液中的活性主要来自于氯沙坦及其活性代谢产物。试验中，约1%的个体仅有少量的氯沙坦转化为活性代谢物。

除活性代谢产物外，还有非活性代谢产物。包括T基侧链羟化产生的两种主要代谢产物和少量的N-2-葡萄糖苷酶。

消除：氯沙坦及其活性代谢物的血浆消除半寿期分别为600min/min 和500min/min，清除速率分别为74mL/min/min 和54mL/min/min。氯沙坦钾的4%的剂量在原位经肾脏排泄，6%的剂量以活性代谢物的形式经尿液排泄。口服氯沙坦钾200mg/d，氯沙坦及其活性代谢产物的药物动力学呈线性。

口服给药后，氯沙坦及其活性代谢产物的血浆浓度随剂量增加而呈剂量依赖性下降。经静脉注射或口服¹⁴C标记的氯沙坦后，约10%的剂量会转化为活性代谢物。经静脉注射或口服¹⁴C标记的氯沙坦后，循环血液中的活性主要来自于氯沙坦及其活性代谢产物。试验中，约1%的个体仅有少量的氯沙坦转化为活性代谢物。

老年用

在老年高血压患者中，氯沙坦及其活性代谢物的血浆浓度与年轻高血压患者没有本质区别。

性别

在男性高血压患者中，氯沙坦的血浆水平高达男性高血压患者的两倍。而男性和女性的血浆活性代谢物水平没有差异。

酒精性肝硬化患者

在酒精性肝硬化的轻度、中度肝硬化患者中，口服给药后，氯沙坦及其活性代谢物的血浆浓度分别比年轻男性患者高5和1.7倍。

肾功能不全

在肌酐清除率超过10mL/min的患者中，氯沙坦的血浆浓度没有变化。与肾功能正常的患者相比，透析患者的氯沙坦AUC大约升高2倍。

氯沙坦及其活性代谢物都未能通过血透析去除。

儿科患者

在老年高血压患者中，氯沙坦及其活性代谢物的血浆浓度与年轻高血压患者没有本质区别。

性別

在男性高血压患者中，氯沙坦的血浆水平高达男性高血压患者的两倍。而男性和女性的血浆活性代谢物水平没有差异。

酒精性肝硬化患者

在酒精性肝硬化的轻度、中度肝硬化患者中，口服给药后，氯沙坦及其活性代谢物的血浆浓度分别比年轻男性患者高5和1.7倍。

肾功能不全

在肌酐清除率超过10mL/min的患者中，氯沙坦的血浆浓度没有变化。与肾功能正常的患者相比，透析患者的氯沙坦AUC大约升高2倍。

氯沙坦及其活性代谢物都未能通过血透析去除。

【贮藏】

聚酰胺/铝/聚氯乙烯冷冲压成型固体药复合硬片和药用铝箔，7片/板×1板/盒。

【有效期】

24个月

【执行标准】

《中国药典》2020年版二部和国家药品监督管理局标准 YB06442020

【批准文号】

国药准字H20133120

【上市许可持有人】

名称：扬子江药业集团四川海蓉药业有限公司
注册地址：四川省成都市都江堰市彩虹大道南段802号

【生产企业】

企业名称：扬子江药业集团四川海蓉药业有限公司

生产地址：四川省成都市都江堰市彩虹大道南段802号

邮政编码：610200

质量咨询电话：400-888-1999

传真号码：028-87298666

网址：www.schairong.com

28mm