

核准日期：2006年12月20日 修改日期：2015年12月01日
修改日期：2012年03月12日 修改日期：2019年12月24日
修改日期：2013年12月01日 修改日期：2020年07月17日
修改日期：2015年07月03日 修改日期：2021年11月25日

扬子江®

星保® 非那雄胺片说明书

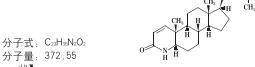
请仔细阅读说明书并在医师指导下使用

【药品名称】
通用名称：非那雄胺片
商品名称：星保®
英文名称：Finasteride Tablets
汉语拼音：Feinasheng'an Pian

【成 分】

本品主要成分为：非那雄胺。其化学名称为：N-叔丁基-3-氧化-4-氮杂-5 α -雄甾-1-烷-17-酮-15 α -甲酰胺。

化学结构式：



分子式： $C_{21}H_{28}N_2O_3$

分子量：372.55

【性 状】

本品为薄膜衣片。除去包衣后显白色或类白色。

【适 应 症】

1. 本品适用于治疗和控制良性前列腺增生(BPH)以及预防泌尿系统事件：

——降低急性尿潴留的危险性。

——降低进行经尿道切除前列腺(TURP)和前列腺切除术的危险性。

2. 本品可使肥大的前列腺缩小，改善尿流及改善前列腺增生有关的症状。

前列腺增大患者适用于本品治疗。

【规 格】

按剂量是每天1片，每片5毫克，与或不与食物同服。

深绿色全患者剂量。

对于各种程度不同的血功能不能全患者(肌酐清除率至9毫升/分钟)不需调整给药剂量，因为药物动力学研究显示非那雄胺的消除率有所降低，但不需调整给药剂量。

老年人剂量

尽管药代动力学研究显示70岁以上患者非那雄胺的消除率有所降低，但不需调整给药剂量。

【不良反应】

本品具有良好的耐受性。

在PESS研究中，对1524名患者每天服用5毫克本品，和1516名患者服用安慰剂，进行了为期4年的安全性评价。4.9% (74名患者)由于与本品有关的不良反应而中断治疗。与之相比，安慰剂组是3.3% (50名患者)。服用本品的患者中有3.7% (57名患者)以及安慰剂治疗的患者中2.1% (32名患者)由于与本品相关的不良反应。

在4年的研究中，被研究人员认为可能，很可能确定与本品有关的不良反应，发生率为1%且大于安慰剂的临床不良反应主要是性功能受影响。乳房不适或皮疹，在研究的第一年内，服用本品的患者8.1%发生阳痿，而安慰剂治疗的患者3.7%。欲阳痿为6.4比3.4%，射精障碍为0.8比0.1%。在研究的第二至第四年内，两个治疗组间这三种不良反应的发生率没有明显差异。第二至四年的累积发生率为阳痿6.0%，安慰剂5.1%，性欲降低2.6%，射精障碍2.6%。射精障碍0.1%。在第一年内，用本品和安慰剂射精障碍较少的患者分别为0.1%和0.6%，在第二至四年内，累积发生率为0.6%，性欲降低为0.6%。在第一年内，报道本品组和安慰剂组出现乳房增生为10.6%、0.9%，乳房疼痛为1.0%、0.1%，以及皮疹为1.0%、0.1%。在研究的第二至四年内的累积发生率为阳痿11.8%、1.1%，乳房疼痛1.9%、0.3%，以及皮疹5.6%、0.1%。

在为期一年的安慰剂对照的Ⅲ期临床试验以及五年随访(953名患者延长治疗至第六年)的研究中，不反映的血清总睾酮在PESS研究四年的数据相似。未发现随本品治疗延长而增加的不良反应。新出现的与或与药物有关的性功能方面的不良反应的发病率随治疗时间的延长而降低。

其他长期研究资料

在一项为期7年的安慰剂对照的临床研究中，共入选了18,882名健康男性。在其中9060名男性进行前列腺主观组织检查的数据分析中，观察到前列腺癌的发生在本品中有803名(18.4%)。在安慰剂组中有1147名(24.4%)。通过前列腺针吸活检资料发现患前列腺癌在Gleason评分为7-10的在本品组中有280名(6.4%)，而在安慰剂组中有237名(5.1%)。进一步分析显示，本品组的前列腺癌发生率与安慰剂组相当。

部分分析显示在本品组的高评分前列腺癌病人的增加可能由于因本品对前列腺体积的作用而产生的检测偏差或引起。在此项研究中所有被诊断为前列腺癌的病例中，大约98%的病人在诊断时就归类为前列腺癌T1期或T2期。Gleason评分7-10的临床意义尚不清楚。

在入选了3041名男性，为期4-6年，与安慰剂对照组进行对照的MPSS研究中，接受非那雄胺治疗的男性中有1例乳腺癌病例，未报告非那雄胺治疗的男性中没有乳腺癌病例。在入选了3040名男性，为期4年，安慰剂对照的PESS研究中，接受安慰剂治疗的男性中有2例乳腺癌病例，但接受非那雄胺治疗的男性中没有乳腺癌病例。在入选了1888名男性，为期7年，安慰剂对照的前列腺癌预防试验(PCPT)，接受非那雄胺治疗的男性中有1例乳腺癌病例，接受安慰剂治疗的男性中没有乳腺癌病例。已报告关于使用非那雄胺治疗男性中发生乳腺癌的上市后报告。非那雄胺的长期使用与男性乳腺肿瘤形成之间的关系尚未知。

产品上市后经验

以下是在市场上后报的与非那雄胺5mg、或/低剂量非那雄胺有关的不良反应。由于这些不良反应是模棱两可的人群自发报告的，因而有时不能对其发生率进行可靠地评估，或者确定其与药物暴露之间的因果关系。

免疫系统紊乱，超敏反应，例如荨麻疹、荨麻疹及血管性水肿(包括唇部、舌头、咽喉及面部肿胀)。

肌肉骨骼及结缔组织疾病，横纹肌溶解症，肌病、肌痛，肌无力，肌酸激酶升高，某些情况下，这些事件在非那雄胺治疗后可见。

精神疾病，抑郁、焦虑，停止治疗后继续存在的性欲降低。

心脏疾病，心绞痛，肝肿大。

妊娠障碍，月经不调或/或精液质量差。已有报告称停止非那雄胺治疗后精液质量恢复正常或改善，男乳发育。

实验室化验结果。

评价实验室检查结果时，应考虑到服用本品的患者(见注意事项)PSA水平降低的情况。

服用本品或安慰剂的患者中，标准实验室参数没有其它差别。

【禁 禁】

本品不适合妇女和儿童。

本品禁用于以下情况：

对本品任何成份过敏者。

妊娠——怀孕或可能怀孕的妇女(见孕妇及哺乳期妇女用药)。

【注意事項】

一般注意事项

在开始使用本品治疗前，应考虑可能导致类似症状的其他泌尿系统疾病。此外，前列腺癌和BPH共存。

对于有大量残留尿和/或严重尿流减少的患者，应该密切监测其堵塞性尿路疾病。

对PSA及前列腺癌检查的影响

目前为止，用本品治疗前前列腺癌患者还未见临床疗效。在对照的临床研究中，通过系列PSAs和前列腺活检，对前列腺增生和前列腺特异性抗原(PSA)升高的患者进行监测。这些对前列腺增生的研究中，本品未改变前列腺癌的发病率，并且使用本品与安慰剂治疗的患者前列腺癌的总发病率没有显著差异。

建议在接受本品治疗前及治疗一段段时间之后定期做直肠指诊，以及其他前列腺癌检查。血清PSA和前列腺癌的检查。

一般来说，基础PSA水平在4和10纳克/毫升之间建议作进一步检查。在患有或可能患有前列腺癌的患者中，血清PSA水平在一定范围内，因此，基础PSA水平存在一定的重叠。因此，前列腺增生的患者是否使用本品治疗时，应根据PSA水平在正常范围内外不能排除前列腺癌的可能性。若基线PSA<4毫克/升，PSA在正常参考范围内并不能排除前列腺癌的可能性。

在治疗开始后，基础PSA水平在正常参考范围内不能排除前列腺癌的可能性。

在治疗开始后，基础PSA水平在正常参考范围内不能排除前列腺癌的可能性。

对PSA数据的分析显示，本品对基础PSA水平在正常参考范围内不能排除前列腺癌的可能性。

对PSA数据的分析显示，本品对基础PSA水平在正常参考范围内不能排除前列腺癌的可能性。