

安普諾維膜衣錠150毫克 安普諾維膜衣錠300毫克 Aprovel 150mg film-coated tablets Aprovel 300mg film-coated tablets



【禁忌】

對本品任何成分過敏者(參閱“賦形劑清單”欄)。
懷孕第二期及第三期(參閱“警語及注意事項”及“懷孕與授乳”欄)。

合併使用本品及舍尼西酮或分藥品於糖尿病病人或腎功能不全病人(GFR < 60 ml/min/1.73m²)。

Aprovel 用於慢性腎病腎病變病人不可與血管收縮素受體抑制劑(ACEI)併用。

【警語及注意事項】

血管內容量消耗：由於強效利尿劑療法、限鹽飲食、腹瀉或嘔吐而導致容積及/或鈉離子消耗的病人，可能會出現低血壓症狀，特別是在服用第一次劑量之後。這些情況應在投予Aprovel之前，便加以矯治。

腎血管性高血壓：具有兩側腎動脈狹窄，或唯一灌注注滿的腎臟該側發生脈狹窄的病人，接受會影響腎素-血管張力素-醛固酮(renin-angiotensin-aldosterone)系統之藥物治療時，發生嚴重低血壓及腎功能不全的危險性可能會增加。雖然Aprovel並未被證實會引起這種作用，但應預期血管擴張劑具有類似作用。

雙重阻斷腎素-血管昇壓素-醛固酮系統(renin-angiotensin-aldosterone system, RAAS)：有證據顯示，合併使用ACEIs、ARBs或含alsikirin成分藥品會增加低血壓、高鉀血症及腎功能下降(包括急性和慢性腎衰竭)之風險，故不建議合併使用ACEIs、ARBs或含alsikirin成分藥品。ACEIs、ARBs或舍尼西酮病人之腎功能、電解質及血壓。ACEIs和ARBs不應合併使用於糖尿病腎病變病人。

糖尿病腎病變病人禁用Aprovel與ACEI。(參閱“禁忌”欄)

腎功能不全與腎臟移植：當Aprovel用於近二期接受腎臟移植病人的經驗。

酸酐酶活性降低：目前還沒有Aprovel用於二期接受腎臟移植後病人所進行的臨床試驗分析，irbesartan對腎臟和心血管系統的效果，在各細分的試驗組別間尚未有一致結果。特別是，在女性和非白人族群的效果明顯(參閱“交互作用”欄)。

高血鉀症：正如其他會影響腎素-血管張力素-醛固酮系統的藥物，Aprovel可能會發生高血鉀症，當病人具有腎功能不全、因糖尿病腎病變引起明顯的蛋白尿或心衰竭時更是如此。應充分監測高危險群病人的血清鉀離子濃度(參閱“交互作用”欄)。

鋰離子：Aprovel不建議與鋰離子併用(參閱“交互作用”欄)。

主動脈瓣與僧帽瓣狹窄、阻塞性肥厚性心肌病：當Aprovel用於中期患者時，應特別小心。

二般注意事項：血管張力素受體拮抗劑藥物的劑量參閱“不良反應”欄。

於主動脈瓣上腺留置激素過多症病人，通常發性腎上腺留置激素過多症(adrenocortisolism)：房發性腎上腺留置激素過多症病人，通常對藉由抑制腎素-血管張力素系統而產生作用的降血壓劑沒有反應；因此，不建議使用Aprovel。

低血糖症：Aprovel可能會引起低血糖症，尤其在接受糖尿病治療的病人如胰島素、促胰島素分泌劑如repaglinide)可能出現低血糖或低血糖相關症狀，因此在藥物併用期間應對血糖進行嚴密的監測，必要時調整抗糖尿病藥物的劑量(參閱“不良反應”欄)。

常對藉由抑制腎素-血管張力素受體拮抗劑藥物的ACE抑制劑或血管張力素受體拮抗劑治療時，證實可能會隨意性低血壓、高氯血症、寡尿，可發生急性和慢性腎衰竭。正如任何一種降血壓劑一樣，缺血性心臟病或缺血性心血管疾病病人如果血壓過度降低，可能會引發心肌梗塞或中風。

如同在ACE抑制劑所觀察到的，irbesartan和其它血管張力素受體拮抗劑顯然對黑人的降血壓效果比黑人以外的人種較差。可能是因為黑人的高血壓病人中屬於低腎素狀態的比例比較多。(參閱“藥效學特性”欄)

懷孕：懷孕期間不應使用血管收縮素II受體拮抗劑有其必要，否則應改用其他可於懷孕期間使用的藥物。一旦確定懷孕，應立刻停用血管收縮素II受體拮抗劑。(參閱“懷孕與授乳”欄)

老年病人：當Aprovel用於75歲以上的老年病人時，雖然應該考慮由75 mg開始治療；但是通常老年人並不需要調整劑量。

兒童：Aprovel用於兒童的安全性及有效性尚未確立。(參閱“藥效學特性”和“藥物特性和安全性”欄)

150mg：衛署藥輸字第022551號
300mg：衛署藥輸字第022843號
本藥須由醫師處方使用

【品名】

安普諾維膜衣錠150/300毫克。

Aprovel 150/300mg film-coated tablets。

【成分含量】

每錠裝衣錠含有irbesartan 150/300毫克。

【藥型】

賦形劑清單請參閱“賦形劑清單”欄

【晶型】

白色、變凸、橢圓形錠劑，一面刻有心形圖案，另一面刻有數字，Aprovel 150mg是2873。

【臨床特性】

適應症：

本藥性高血壓及第二型糖尿病病人的高血壓及糖尿病性腎病變。
治療並有高血壓及第二型糖尿病病人的高血壓之治療。

一般建議起始劑量及維持劑量為每日一次，每次 150 mg，隨餐或空腹服用。通常Aprovel 每日一次，每次 150 mg 所提供的血壓控制(24小時內)75 mg 更好。然而，可以考慮應用 75 mg 作為起始治療，尤其是血流透析的病人，以及 75 歲以上的老年人。

如果 Aprovel 每日服用一次，每次 150 mg 仍無法充分控制血壓，則可將劑量提高至 300 mg，或者添加其他降血壓劑。添加利尿劑，如 hydrochlorothiazide，已被證實具有和Aprovel 相加的作用。(參閱“交互作用”欄)

併有高血壓的第二型糖尿病病人，治療腎臟疾病時，以每日一次，每次 150 mg 作為起始治療，建議維持劑量則逐步增加到每天最多 300 mg 治療降壓。

Aprovel 對所有高血壓的第二型糖尿病病人的腎臟的保護效果，已經由臨床試驗得到證實。在這些試驗中，基於醫療的需求，irbesartan 併用其它降血壓劑以達到預定的血壓值。(參閱“藥效學特性”欄)

腎功能不全：腎功能不全的病人，不需要調整 Aprovel 之劑量；接受血液透析的病人，應考慮處於較低的劑量(75 mg)開始治療。

肝功能不全：輕至中度肝功能不全的病人，不需要調整 Aprovel 之劑量。目前還沒有 Aprovel 用於嚴重肝功能不全病人的臨床經驗。

老年病人：當 Aprovel 用於 75 歲以上的老年病人時，雖然應該考慮由 75 mg 開始治療；但是通常老年人並不需要調整劑量。

兒童：Aprovel 用於兒童的安全性及有效性尚未確立。(參閱“藥效學特性”和“藥物特性和安全性”欄)

乳糖：本藥物含有乳糖。若病人有罕見的遺傳性半乳糖無法耐受問題、**Lapp**乳糖酶缺乏或葡萄糖-半乳糖吸收不良，則不應服用本藥物。

irbesartan已有針對6~16歲兒童的研究，但現今數據和資料尚未充足來支持兒童和“藥物學特性”欄。**irbesartan**已有針對6~16歲兒童的研究，但現今數據和資料尚未充足來支持兒童和“藥物學特性”欄。

【交互作用】

利尿劑與其他降血壓劑：其他降血壓劑可能會增加**irbesartan**的降血壓效果。然而，**irbesartan**成分藥物顯示，相較於使用單一作用於RAAS之藥品，合併使用ACEIs、ARBs或含aliskiren成分藥品來雙重阻斷RAAS，不良反應（例如：低血壓、高鉀血症及腎功能下降（包括急進性腎衰竭））之發生率高。

鋅離子補充劑與留钾利尿劑：根據其他會影響腎素-血管張力素系統藥物的使用經驗，**irbesartan**併用留鋅利尿劑、補鉀劑、含鉀代鹽、或其它可能是高血鉀（**Kalaemia**）藥物，可能會使鋅離子血清濃度上升，嚴重時，需密切監測鋅離子血清濃度。

Repaglinide：**irbesartan**可能會抑制OATP1B1。在臨床研究中發現，於repaglinide治療前1小時服用**irbesartan**，則會使repaglinide吸收時的Cmax和AUC分別提高1.8倍和1.3倍。在另一項研究中，**irbesartan**與repaglinide併用時，無相關藥動學交互作用報告。因此，可能需要調整糖尿病藥物（如repaglinide）的劑量。參閱“警語及注意事項”欄。

鋅離子：在鋅鎳與血管張力素轉化酶抑制劑併用期間，曾有可逆性增加鋅離子血清濃度及毒性的報告。**Irbesartan**曾經有相似的作用被報導過但非常罕見。因此不建議併用（參閱“警語及注意事項”欄）。如果一定得併用，應小心監測鋅離子的血清濃度。

非類固醇抗發炎止痛劑：當血管張力素II拮抗劑和非類固醇抗發炎止痛劑（如：選擇性COX II抑制劑、乙醯水楊酸($> 3 \text{ g/day}$)和非選擇性NSAIDs）同時投予時，抗高血壓效果可能會降低。

當和ACE抑制劑同時投予時，再和血管張力素II拮抗劑和NSAIDs合用可能增加腎臟功能惡化風險，甚至可能引起腎衰竭和血鉀增加，特別是年長者或密閉消耗者（包含並用利尿劑治療）或原來腎功能不好的病人，此影響為可逆性。藥物併用原為利尿者，病人應飲用足夠的水分，且在開始併用藥物治療時需定期監測腎功能。

其他藥品交互作用：臨床研究上，**Irbesartan**的藥品動力學也不會受到hydrochlorothiazide的影響。**Irbesartan**主要由CYP2C9代謝，少量經由形成尿甘酸化物(glucuronidation)代謝。**Irbesartan**與warfarin(CYP2C9抑制劑併用時，並未觀察到明顯的藥品動力學或藥效學交互作用。諸如rifampicin等CYP2C9強效抑制劑對於**Irbesartan**的影響尚未經評估。**Digoxin**藥品動力學並不會因為同時投予**Irbesartan**而改變。

【懷孕與授乳】

懷孕：懷孕最初3個月內不建議使用血管收縮素II之受體拮抗劑（參閱“警語及注意事項”欄）。懷孕中期（第4-6個月）及後期（第7-9個月）則禁止使用血管收縮素II之受體拮抗劑。（參閱“禁忌”及“警語及注意事項”欄）

依流行病學的證據來看，懷孕最初3個月內使用血管收縮素轉化酶抑制劑是否有導致畸胎的風險，目前尚無定論；然而，其風險稍微提高卻不無可能。關於血管收縮素II受體拮抗劑的風險，雖然沒有對照組的流行病學資料，但這類藥物可能也有類似的風險存在。若病人有懷孕的計劃，則除非持續使用血管收縮素II受體拮抗劑有其必要，否則應

停止投藥。常見：腫脹：蛋白尿及正常腎功能的高血壓病人出現高血鉀症（ $\geq 5.5 \text{ mEq/L}$ ）的比例在**irbesartan** 300 mg治療組及安慰劑組分別為29.4%及22%。若為慢性腎功能不全及有明顯蛋白尿的糖尿病高血壓病人，**irbesartan**治療組出現高血鉀症的比例為46.3%。安慰劑組則為26.3%。

其他藥品交互作用：臨床上，**Irbesartan**治療的藥品動力學也不會受到hydrochlorothiazide的影響。**Irbesartan**主要由CYP2C9代謝，少量經由形成尿甘酸化物(glucuronidation)代謝。**Irbesartan**與warfarin(CYP2C9抑制劑併用時，並未觀察到明顯的藥品動力學或藥效學交互作用。諸如rifampicin等CYP2C9強效抑制劑對於**Irbesartan**的影響尚未經評估。**Digoxin**藥品動力學並不會因為同時投予**Irbesartan**而改變。

常見：頭暈：蛋白尿及正常腎功能的高血壓病人出現高血鉀症（ $\geq 5.5 \text{ mEq/L}$ ）的比例在**irbesartan** 300 mg治療組及安慰劑組分別為29.4%及22%。若為慢性腎功能不全及有明顯蛋白尿的糖尿病高血壓病人，**irbesartan**治療組出現高血鉀症的比例為46.3%。安慰劑組則為26.3%。

呼吸：胸腔及縱隔：不常見：咳嗽。

消化系統：常見：噁心/嘔吐。

不常見：腹瀉。

常見：噁心/嘔吐。

不常見：腹瀉，消化不良/胸口灼熱。

獨使用irbesartan並不會顯著影響離子的血清濃度。Irbesartan不會抑制ACE (活化酵素kinase-II)，後者是一種能產生血管張力素 II，也可將緩激素(bradykinin)降解為無活性代謝物的酵素。Irbesartan不需要經過代謝活化，即具有活性。

高血壓

Irbesartan可降低血壓，同時對於心搏速率的影響很小。每天一次的投藥方式下，血壓的降低幅度與劑量有關。當每日服用一次的劑量超過300 mg時，血壓降低的幅度便有已達最大幅度的趨勢。當每日服用一次的劑量在150-300 mg時，使躺姿及坐姿血壓，在最低血中濃度時意即於給藥後24小時降幅比安慰劑多出3-13/8毫米汞柱/mm Hg(收縮壓/舒張壓)。

最大降血壓作用於給藥後3-6小時之內達到，降血壓效果可以持續至少24小時。在建議劑量下，給藥後24小時，舒張壓與收縮壓的降低幅度為最大降壓作用時的60-70%。150 mg每日服用三次所產生的最低血中濃度及平均24小時反應，與每日服用二次但總量相同所產生的反應相似。

開始治療以後，Aprovel的降血壓作用在1-2週之內就很明顯；治療後4-6週內出現最大療效。在長期治療期間內，Aprovel的降血壓效果依然持續；停止治療後，血壓逐漸回復至治療前的程度，未曾觀察到反彈性高血壓。

Irbesartan與lisinopril兩者的降血壓作用是相加的。對於irbesartan單一療法無法充分控制血壓的人，在每日一次的irbesartan之外，添加低劑量的hydrochlorothiazide(12.5 mg)，只添加安慰劑者最低血中濃度時的血壓，進一步降低7-10/3-6毫米汞柱(收縮壓/舒張壓)。

Aprovel的療效不受年齡或性別的影響。與其他影響腎素-血管張力素系統藥物的情況一樣，罹患高血壓的黑人病人對於irbesartan單一療法的反應特別差。當irbesartan與低劑量hydrochlorothiazide(每日12.5 mg)同時給予黑人病人時，其降血壓反應趨近於白人病人。

Aprovel對於血清中的尿酸濃度或尿液中的尿酸分泌，並沒有重要的臨床作用。在三個禮拜期間，分別給予3-18位高血壓或有危險因子(糖尿病、高血壓家族病史)的6-16歲兒童irbesartan 0.5 mg/kg(低劑量)、1.5 mg/kg(中劑量)和4.5 mg/kg(高劑量)。治療後，三組平均坐姿舒張血壓(SedBP)降低量為11.7 mmHg(低劑量)、9.3 mmHg(中劑量)、13.2 mmHg(高劑量)，三組坐姿收縮血壓(SerBP)降低量並無顯著的差異。三組平均坐姿舒張血壓(SedBP)為3.8 mmHg(低劑量)、3.2 mmHg(中劑量)、5.6 mmHg(高劑量)。再經過兩個禮拜的隨機分配後，分別給予活性藥物irbesartan和安慰劑組坐姿收縮血壓(SerBP)和坐姿舒張血壓(SedBP)分別增加2.4和2.0 mmHg，相較於服用irbesartan組，血壓(SerBP)和坐姿舒張血壓(SedBP)分別增加0.1和減少0.3 mmHg。(參閱“用法用量”欄)

高血壓和併有腎臟病的第二型糖尿病。

在“irbesartan糖尿病雙臨床試驗(DNT)”中，顯示irbesartan減緩患有慢性腎功能不全及明顯蛋白尿病人腎臟疾病的惡化。DNT是一個雙盲的對照試驗，比較Aprovel，成人接受劑量高達每日 900 mg 為期 8 週的經驗顯示，Aprovel 未產生毒性反應。目前還沒有能出現的過量表現為低血壓及暈厥過速；藥物過量也可能會引起心搏徐緩。關於 Aprovel 過量治療的特定資訊。應密切監視病人，並依據症狀予以治療及支持性療法，建議的處置方法包括催吐及/或洗胃。活性炭也許可用於過量之治療。Irbesartan 無法經由血液透析排出。

【藥理特性】

【藥效學特性】：

藥理治療分類：血管張力素 II 拮抗劑。ATC code C09C A04。

Irbesartan 是一種口服的競爭選擇性血管張力素 II 受體(AT1 型)拮抗劑。Irbesartan 是一個單純的蛋白質，能夠阻斷所有經由 AT1 媒介之血管張力素 II 的作用，無論合成該血管張力素 II 的來源或途徑為何。此種對血管張力素 II (AT1)受體的選擇性拮抗作用，使得腎素與血管張力素 II 的血漿濃度升高，並使醛固酮的血漿濃度降低。在推薦劑量下，單 Irbesartan 約有 33% 的病人進行到腎臟方面的試驗終點，安慰組有 39% 而 amiodipine 組 3

肌肉骨骼、結締組織及骨骼：

常見：肌肉骨骼疼痛*。

血管：

常見：姿勢性低血壓*。

整體與用藥部位之不良反應：

常見：疲倦。

不常見：頭痛。

生殖系統與乳房：

不常見：性功能障礙。

以下為irbesartan上市後通報經驗，這些不良反應的發生頻率並不清楚：

神經系統：

頭痛、眩晕。

耳鳴。

消化系統：

味覺異常。

腎臟與泌尿系統：

腎功能不良，包括：

白血球分裂性脈管炎、血小板減少症(包括小板減少性紫斑)、牛皮癬、光敏性。

皮膚與皮下組織：

白血球分裂性脈管炎、血小板減少症(包括小板減少性紫斑)、牛皮癬、光敏性。

肌肉骨骼、結締組織及骨骼：

肌肉痛、關節痛(有一些通報病例是血清肌酸激酶增加所造成)、肌肉痙攣。

代謝和營養：

高血鉀症。

免疫系統：

過敏反應例如，血管水腫、出疹、尋麻疹、包括過敏性休克在內的過敏性反應。

肝膽系統：

肝功能異常、肝炎、黃疸。

低血糖症：

參閱“警語及注意事項”。

貧血：

兒童： 在一個年齡介於6~16歲的318位高血壓兒童的隨機試驗中，發生在三週雙盲期的藥品相關不良反應有：頭痛(7.9%)、低血壓(2.2%)、頭暈(1.9%)、咳嗽(0.9%)。在此試驗26周開放標記期，最常觀察到的異常為肌腱酵增加(6.5%)和肌腱酵增加(2%)。

【過量】

成人接受劑量高達每日 900 mg 為期 8 週的經驗顯示，Aprovel 未產生毒性反應。頭可能可引起心搏徐緩；藥物過量也可能會引起心搏徐緩。目前還沒有能出現的過量表現為低血壓及暈厥過速；藥物過量也可能會引起心搏徐緩。關於 Aprovel 過量治療的特定資訊。應密切監視病人，並依據症狀予以治療及支持性療法，建議的處置方法包括催吐及/或洗胃。活性炭也許可用於過量之治療。Irbesartan 無法經由血液透析排出。

【藥理特性】

【藥效學特性】：

藥理治療分類：血管張力素 II 拮抗劑。ATC code C09C A04。

Irbesartan 是一種口服的競爭選擇性血管張力素 II 受體(AT1 型)拮抗劑。

Irbesartan 是一個單純的蛋白質，能夠阻斷所有經由 AT1 媒介之血管張力素 II 的作用，無論合成該血管張力素 II 的來源或途徑為何。此種對血管張力素 II (AT1)受體的選擇性拮抗作用，使得腎素與血管張力素 II 的血漿濃度升高，並使醛固酮的血漿濃度降低。在推薦劑量下，單 Irbesartan 約有 33% 的病人進行到腎臟方面的試驗終點，安慰組有 39% 而 amiodipine 組 3

有41% (比安慰劑減少了20%)的相對危險率($p=0.024$)而比amlodipine減少7.23%的相對危險率($p=0.006$)。針對主要試驗終點的各個試驗結果加以分析，沒有觀察到對總死亡率(all cause mortality)有影響。可以觀察到有減少末期腎病(ESRD)的趨勢和有意義的減慢使血清中肌酸酐增加到兩倍所需時間。分組分析：評估性別、人種、年齡、糖尿病史的長短、原本血壓的高低，肌酸酐的血清濃度和白蛋白的排除率對治療效果的影響。女性和黑人試驗組分別佔所有參與試驗的病人，這三類沒有什麼不同，雖然irbesartan試驗組比安慰劑組比安妥懶照組，女性病人的非致死性心肌梗塞增加和男性病人的非致死性心肌梗塞減少。Irbesartan試驗組比amlodipine試驗組在女性病人非致死性心肌梗塞和腦中風增加，然而所有的試驗病人因心衰竭而住院者減少了。總之，在女性病人的這些發現，尚未有適當的解釋。

"Irbesartan在高血壓併有糖尿病病人出現微蛋白尿的效果(IRMA2)"的試驗中顯示irbesartan 300 mg延緩微蛋白尿的效用。IRMA2是一個針對590位併有第二型糖尿病病人進行的全對照組和雙盲的服藥率的研究。病人已出現微蛋白尿(30-35 mg/day)而仍具有正常腎功能(男性血中肌酸酐濃度serum creatinine $\leq 1.5 \text{ mg/dl}$ ，女性血中肌酸酐濃度serum creatinine $< 1.1 \text{ mg/dl}$)。這個試驗在測驗長期使用(2年)Aprovel對於惡化成臨床可見的蛋白尿(尿中蛋白排除率(UR) $> 300 \text{ mg/dl}$ ，以及UAER比base line增加至少30%)。預設的血壓目標為 $\leq 135/85 \text{ mmHg}$ 。加入另外的降壓劑除了ACE抑制劑，並管張力素II受體拮抗劑，以及含dihydropyridine的钙離子阻斷劑以外)是為了達到降壓的目標。當所有好的治療組都達到相似的血壓時，在irbesartan 300 mg試驗組(5.2%)比在安慰劑組(14.9%)或irbesartan 150 mg組(9.7%)有更少的病人進行到了明顯蛋白尿的試驗終點。證實在高劑量下比安慰劑有70%的相對危險降低率($p=0.0004$)。伴隨的腎絲球過濾速率的改善，並未在治療的前三個月觀察到。延緩臨床上蛋白尿的進行在早期的三個月即已獲得證實而只持續超過2年。回復為正常蛋白($< 30 \text{ mg/day}$)的情形，在Aprovel 300 mg試驗組(34%)比安慰劑組(21%)更常看到。

藥動學特性：

Irbesartan的口服吸收良好：研究顯示，其生體可用率約為60-80%。與食物同時服用對於irbesartan的生體可用率沒有顯著影響。Irbesartan表現出線性和與劑量成比例的藥品動力學。Irbesartan的血漿蛋白質結合率約為96%，幾乎不會與細胞膜的血漿成份結合。Irbesartan的分佈體積為53-93公升。口服或靜脈注射具碳(^{14}C)標記的irbesartan之後，血漿中的放射活性有80-85%是來自於未改變的irbesartan。Irbesartan由肝臟經尿甘酸化合物結合及氧化代謝，血液循環內的主要代謝物為irbesartan尿甘酸化物(約6%)。體外試驗顯示 irbesartan 主要被細胞色素P450酶(CYP2C9)氧化，同功酵素CP3A4的影響微不足道。在10-600 mg的劑量範圍之內，Irbesartan表現出線性和與劑量成比例的藥品動力學。當劑量超過600 mg/肝的最大推薦劑量的兩倍)時，觀測到的口服吸收降低於比例增加量，目前還不清楚造成此種現象的機轉為何。口服後1.5-2小時達到最高血漿濃度。全身及腎臟廓清率分別為157.176及3.35公擔/分鐘。Irbesartan的終端排出半衰期為11-15小時。每日一次的療法開始之後，三天內即可達到穩定狀態血漿濃度。反覆投予每日一次的劑量之後，可觀察到有限的irbesartan蓄積現象(< 20%)。一項研究觀察到女性高血壓病人的irbesartan血漿濃度比男性病人高一些；然而，irbesartan的半衰期與蓄積作用卻沒有差異。女性病人不需要調整劑量。老年人(≥ 65 歲)的irbesartan AUC(及 C_{\max})也比青年(18-40歲)高一些；然而，終端半衰期並沒有明顯的改變。老年人也不需要調整劑量。

Irbesartan 及其代謝物乃是經由膽道及腎臟途徑排出體外。口服或靜脈注射具有 ^{14}C 的irbesartan之後，約有20%被射活性在尿液中出現，其餘則在糞便中出現。不到2%的投予劑量是以未改變的irbesartan由尿液排出。

23名高血壓兒童分別以一日單一劑量和多劑量irbesartan (2 mg/kg)達到一日150 mg最大劑量，為期4個禮拜，以觀察irbesartan藥品動力學。23名高血壓兒童中，取21名(12名大於

臨床前安全性資料：

在臨床前相關劑量下，沒有異常全身性或目標器官毒性的證據。在非臨床安全性研究中，高劑量irbesartan大鼠 $\geq 250 \text{ mg/kg}$ /日引起紅血球參數降低(紅血球數目、血紅素、血比重)。在極高的劑量下($\geq 500 \text{ mg/kg}$ /日)：irbesartan曾使大鼠及短尾猿發生腎臟變性變化，諸如間質性腎炎、腎小管膨脹、嗜鹼基小管、尿素及短尾猿血漿濃度上升等；一般認為，是由於它的降血壓作用減少腎臟灌注所致。此外，irbesartan會引起近端絲球細胞的增生肥大似乎沒有任何關聯。

irbesartan的人體推測作用而言，腎臟近端絲球細胞的增生肥大似乎沒有任何關聯。動物試驗顯示，irbesartan對大鼠的胎兒具有短期毒性作用(腎孟空洞形成、輸尿管水腫或皮下水腫)，這些毒性作用於出生後消失。不論是老鼠或兔子都沒有致畸胎性。

沒有致突變性、誘變性(dastogenicity)或致突變性的證據。

irbesartan對於正在接受糖尿病治療的病人，應特別告知和服用irbesartan治療期間可能會出現低血糖或低血糖相關症狀，需密切監測血糖(參閱“警語及注意事項”欄)。

【藥物特性】

Silicon dioxide Magnesium stearate。

【包裝】28粒。

PVC/PVDC/鋁箔片盒裝。

【配伍禁忌】不適用。

【有效期】依外盒標示。

【藥物丟棄處理】任何未使用的產品或廢棄原料之丟棄應遵循當地要求之處理程序。

製造廠：Sanofi Winthrop Industrie

30-36 Avenue Gustave Eiffel 37100 Tours France

藥商：賽諾菲股份有限公司

台北市信義區松仁路3號7樓





Plant PM code : **721851**

Update : V1 - 08/OCT./2021

Local code : N.A.

Old PM code : CREATION.

Name : **NT. APROVEL RM
150-300MG RL**

Country : **TW**

Plant : Tours TN

Supplier code : N.A.

Format : 210 x 170 mm - Rouleau - DOUBLE

Sens de déroulement :
Recto Intérieur_4A (Portrait) - Verso Ext. : 4B

Technical Data

Plant barcode : *721851*

Colors : 1

- Noir PMS BLACK U

Fonts : OceanSansPro SAN - L39HrP24Dh - Outlined text

Size mini :

Assembly Card : N.A.

Layout of Cutting : TN_LCG_NTRL_12c

Technical Constraint : PLANTYPE-NTRL-2015_S-DB (CAB/Verso ext.)

Approvals



Colours may note reproduce accurately on this proof.
You should refer to Pantone references for accurate colour match.

Nature du changement/Reason for change:

- D - Site transfer
site transfer to Tours

721851 - NT. APROVEL RM 150-300MG RL TW

Plant: TOURS TN
Packaging material code: 721851
Packaging material name: NT. APROVEL RM 150-300MG RL
TW
Second packaging material code: 721851
VISTAlink folder number: 4179885
VISTAlink PDF version: 1

This document has been digitally signed by the following people within the VISTAlink system, following the sanofi group guidelines.

Reason	Signed by	Date
Market regulatory validation	Rebecca Wu (Taiwan regulatory team)	19/10/2021 04:00:39
Plant final technical validation	Beatrice Vallee-Duchet (Tours packaging team)	19/10/2021 10:19:07