呼吸支持和管饲的 在來一 建议孕垃在使用於百次治疗期间怀孕或打算怀孕时過和医生。 - 告知患者,分娩前一个月使用於百达可能会指加产后出血的风险。并可能结加需要延长住院。 - 常知孕妇。 有知孕妇。 - 解果上,在那种所有复发的风险。 - 解果是一种人工,一种创造精神经济物色流量判断方,思维或运动能力、尽管在对据用汽中并发 有等,人规则解或记分力,但由于原含物色流量判断方,思维或运动能力。尽管在对据用汽中并发 有为,人规则解或记分力,但由于原含物色流量判断方,思维或运动能力。尽管在对据用汽中并发 有为,人规则解或记分力,但由于原含物色。

度洛西汀主要通过CYP1A2和CYP2D6代谢。 1A2抑制剂

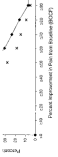
宽洛西汀60mg与氯优沙昭100mg(强CVP142抑制剂)联合应用于男性受试者(n=14),废洛西汀AUC墙加约6倍、 增加8/2.5倍,「"之指加8/3倍。其他对CVP142代增有抑制作用的资物包括西米替丁,喹诺昂类抗生素例如环丙沙星、依诺沙星。 206抑制剂

抑制作 帕罗西汀剂显越大, 增加度洛西汀AUC约60%, (20mg每日一次) \$ 会有类似作用。 合并使用度洛西汀(40mg每日一次)和帕罗西汀 强。其它强CVP2D6抑制剂(如氯西汀,益尼丁): 142和CVP2D6双重抑制

CPERFORMS 是的受害的人,但是他们的原用度洛西汀40mg每日两次和氯伏沙明100mg时,度洛西汀AUC和C_{ma}升高6倍。 基础的药物(如NSAD),即可此特别华法林)
由小板跨放的五羟色胶在添血过程中扮演重要角色。流行病学研究(病例对照引队列设计)证明,使用干扰五羟色胶再摄取 种类药物与上消化造出血有联系,也表明同时使用NSAD或阿司匹林会加大出血的危险。SSR和SNPi合并华法林使用时, 种类药物与上消化造出血有联系,也表明同时使用NSAD或阿司匹林会加大出血的危险。SSR和SNPi合并华法林使用时, 的经济安全比较上消化高出血有联系,在光光林(2—904每日一次),与底塔西汀50mg以120mg每日一次由并使用太 的健康受过者(2—15)中,国际标准化比率(NA)变化与显线相比没有明显差异(平均NR的变范围为0.05至+0.07)。 西汀没有改变总R华法林和总S华法林(国出台西物和游局部物)到代动力学(AUC₆₂0_{mack}或下_{mack}),接受华法林村是曾省在开始或停用度活西汀治疗时需要仔细贴测。

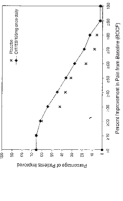
合用时,度洛西汀的药代动力学不受联合治 稳定状态的废洛西汀(60mg 每 12 h一次)与劳拉西泮(2mg 每 12h一次)合用时,废洛西汀的药代动力学不受联合治疗的影响。 (30mg每天睡前一次) 稳定状态的度洛西汀(20mg每天睡前

度洛西汀有肠溶包衣,在胃境下,如果没有肠溶包衣保护。如果没有肠溶包衣保护、糖尿糖患者,中使用度洛西汀糖尿透过,可能度及西汀河解放。然而,几艘度洛西汀可时, 医洛西汀吸收的验度剂是否会影响度洛西汀的吸收。 一次)与替马西泮(疗的影响。



--重度测定后达到不同水平疼痛缓解的患者百分比--

图2: 经24小的中均逐渐12年201-17-201-17



征的情况下就医。 现度洛西汀会损害 加以注意。除非患

但认为与其增强中枢神经系统5-羟色胺与去甲肾上腺素能功

对多巴胺再摄取的抑制作用相对 谷氨酸受体、Y氨基丁酸(GABA) 图3. 经34小时平均疼痛严重度测定后达到不同水平疼痛缓解的患者百分比——OA-1 药理作用 度咨询了抗印机、中枢锁痛和抗焦感作用的确切机制尚不清楚。但认为与其语强中枢神经3 信从前班疗结果显示。度洛西汀是神经元5.羟色胺与去甲肾上腺素再凝取的强抑制剂, 临床前班疗结果显示。度洛西汀是神经元5.羟色胺与去甲肾上腺素再凝取的强抑制剂, 较弱。体外试验中,废咨到汀多巴胺受体、肾上腺素浸体。 B碱受体、组胺受体、阿片受体、经 受体无明显亲和力。度洛西汀不识制单胺氧化酶(MAO)。

春型研究

中央地内 電視電柱 電視電車 度洛西汀Ames试验、小鼠淋巴瘤细胞正向基因突变试验、大鼠肝细胞程序外DNA合成(UDS)试验、中国仓鼠骨髓细胞组 生殖电柱 単位型次表的相当。 中国の大路時間、表现交配建立自分的影响。 大鼠和内上的120mg大路時間、表现交配達用台的影响。 大鼠和方面的一个形型。 大鼠和克克在雅育定生期至124mg和20mg,在20mg/67,在30mg/67,分别相当于MRHD的46和7倍),未见致强作用。 在療表化医療服理性大鼠在全面的加入全面到了245mg/69,分别相当于MRHD的46和7倍),未见致强作用。 在療表化医療服理性 经124mg,20mg/69,不是30mg/69,分别相当于MRHD的46和7倍),未见致强作用。 在療表化医療服理機能と出身下底溶可了。在30mg/69,外别相当于MRHD的46和7倍),未见致强作用。 在療表化医療服用加入50mg/69,在20mg/69,外別相当于MRHD的46和7倍), 和限了大鼠和小鼠经检查法给予度洛西汀之生的现象性试验。 神程、力人型和小鼠经检查法检查各面汀之生的现象性试验。 中国人民任政治的40mg/69,被照明如一推算、相当于MRHD的26倍)时,可见肝细胞腺高环肝细胞癌的技生率 加速大人居和性大鼠在部位分别径之下的40mg/64,由,未见肿瘤技生率增加。 離生人居和皮含面汀利豆达100mg/63,由,未见肿瘤技生率增加。 配效生率增加。 配效生率增加。 配效生率增加。 配效生率增加。 15.所表加生的40mg/64)时,未见肿瘤技生率增加。 配效生率增加。 15.所表加生的40mg/64)时,未见肿瘤技生率增加。 15.所表加生和144mg/64)时,未见肿瘤技生率增加。 15.所表加生和144mg/64)时,未见肿瘤技生率增加。 16.所表加生和144mg/64)时,未见肿瘤技生率增加。 16.所表加生和144mg/64)时,未见肿瘤技生率增加。 17.所表加生和144mg/64)时,未见肿瘤技生率增加。 18.所表加生和144mg/64)时,并见种型生率相加于144mg/64。3倍)时,未见肿瘤技生率增加。 17.所表加于144mg/64。144mg/64,144

【**贮煎】** 15~30°C室温保存。

(包装】铝塑泡罩包装, 【有效期】

28粒/全

14粒節,

7粒盒,

进口药品注册标准 JX20140395 【批准文号】

【执行标准】

进口药品注册证号: H20150284, ;上市许可转有人】

H20150286,

H20150285,

NSA 名称: Eli Lilly and Company 主册地址: Indianapolis,IN 46285,

生产企业】

LILLY DEL CARIBE, INC. Puerto Rico Industrial Park

企业名称: [生产地址: [

Eli Lilly and Company Indianapolis, IN 46285, I

Carolina, F 65th | 包装企业】

USA

境内联系机构】

各称,礼来(上海)管理有限公司 也址:中国(上海)自由贸易试验区新灵路118号国际商贸大厦19层1903A室 联系方式,4008282059