耐適恩錠 20 公絲

Nexium[®] Tablets 20 mg

(Esomeprazole)

耐適恩錠 40 公絲 Nexium[®] Tablets 40 mg

衛署藥輸字第 023221 號 (Esomeprazole)

組成

各藥錠含有 20 mg 或 40 mg 的 esomeprazole (以 magnesium trihydrate 化合物形式存在)。 所含之賦形劑·請參閱【賦形劑內容表】。

劑型

耐胃酸錠:

A 20 mg:為淡粉紅色、橢圓形、兩面凸出之膜衣錠.一面刻劃 EH.另一面刻有 20 mg之字樣。

衛署藥輸字第 023225 號

40 mg:為深紅棕色、橢圓形、兩面凸出之膜衣錠,一面刻劃 $_{\rm E\,I}$ · 另一面刻有 40 mg之字樣。

適應症

胃食道逆流性疾病

- -糜爛性逆流性食道炎之治療。
- 胃食道逆流性疾病之症狀治療。

與適當之抗菌劑療法併用,以根除幽門螺旋桿菌(Helicobacter pylori),及治療由幽門螺旋桿菌 (Helicobacter pylori) 引發之十二指腸潰瘍。

需要持續使用非類固醇抗發炎藥(NSAID)之病患

-NSAID 治療相關之胃潰瘍的治療

預防消化性潰瘍再出血之治療。

Zollinger Ellison Syndrome (ZES)之治療。

劑量及給藥法

本藥須由醫師處方使用。

本錠劑應整粒以液體吞服,不可嚼破或壓破本錠劑。

對於有吞嚥困難的病人,可將藥錠置入半杯非碳酸類的水中,且不可使用他種液體,因為藥錠的腸衣膜 可能因此溶解。同時攪拌直到藥錠崩散,並立即或在30分鐘之內將水連同小藥球喝下。再將半杯水加入 杯中沖洗並喝下,小藥球不可咬碎或壓碎。

對於無法吞嚥的病人,本錠劑可用非碳酸飲料沖泡,並且經由胃管給藥。重要的是要小心測試選用之注 射器和胃管的適當性。製備與使用說明請參閱【使用、處理及棄置(適用時)說明】。

成人及12歲以上之青少年

胃逆流性食道疾病(GERD)

-糜爛性逆流性食道炎之治療: 40 mg 每天 1 次,為期 4 週。對食道炎尚未痊癒或尚有症狀之患者,建議 另外再給予4週療程。

- 胃食道逆流性疾病之症狀治療: 對食道未發炎之患者 20 mg 每天 1 次; 若 4 週後仍有症狀時‧則應進 一步檢查患者。一旦症狀獲得緩解後,可以每天 1 次 20 mg 之療法來做後續的症狀控制。就成人而言, 如需要時·可以給予 20 mg 每天 1 次之療法。對於使用非類固醇抗發炎藥(NSAID)治療而有誘發胃潰瘍 和十二指腸潰瘍危險之病患,不建議以有需要時才服藥的方式作為後續的症狀控制。

成人

與適當之抗菌劑療法併用,以根除幽門螺旋桿菌(Helicobacter pylori),以及治療由幽門螺旋桿菌 (Helicobacter pylori) 引發之十二指腸潰瘍: 20 mg Nexium + 1 g amoxicillin + 500 mg clarithromycin;每天2次·共計7天。

預防消化性潰瘍再出血之治療·40 mg 每天 1 次·為期 4 週。

需要持續使用非類固醇抗發炎藥(NSAID)之病患

-NSAID 治療相關之胃潰瘍的治療:一般劑量為 20 mg 每天 1 次,為期 4-8 週。

Zollinger Ellison Syndrome (ZES)之治療

建議起始劑量為服用 Nexium 40mg 每日 2 次·然後再依個別情況調整劑量·並視臨床表徵決定是否需 繼續治療。根據臨床試驗結果所示·每日服用 80 至 160mg esomeprazole·大部分病人之病情可獲得 控制。如每日服用劑量達 80mg 以上,需分為每日 2 次給藥。

12 歲以下之孩童

1至11歲孩童之用法用量請參閱「耐適恩懸浮用顆粒劑仿單」。

腎功能不良之患者・並不須調整劑量。對腎臟功能嚴重不足之患者・因經驗有限・治療此類病人仍需特 別謹慎。(請參閱【藥動學性質】)

肝功能不良

對肝功能輕度及中度不良之患者·並不須調整劑量。肝功能嚴重不良的病人·Nexium 的最高使用劑量不 應超過 20 mg。(請參閱【藥動學性質】)

老年病患

老年病患並不須調整劑量。

禁忌

已知對 esomeprazole、benzimidazole 取代物或配方中其他成份有過敏反應之患者。

Esomeprazole 不可與 nelfinavir 併用(請參閱【與其他藥物之交互作用及其他形式之交互作用】)。

警語及注意之事項

當任何警示性症狀出現時(如體重無故地顯著減輕、反覆嘔吐、吞嚥困難、吐血或黑糞)及懷疑(或已存在) 胃潰瘍時·應先確認其非惡性腫瘤·因以 Nexium 治療會減輕其症狀·並延誤其診斷。

病患在長期治療時(特別是治療時間超過一年)需接受規則的監測。

視需要治療的病人若有特別的症狀改變時·應與醫師聯繫。在 esomeprazole 用於視需要治療中時·因 為 esomeprazole 的血漿濃度波動而引起的與其他藥物的相互作用·應該加以考慮 (請參閱【與其他藥 物之交互作用及其他形式之交互作用】)。

當 esomeprazole 用於根除幽門螺旋桿菌 (Helicobacter pylori) 時·應考慮與三合療法中所有組成 成分間的藥物相互作用。Clarithromycin 是 CYP3A4 的強效抑制物,因此三合療法使用於正在服用其 他由 CYP3A4 代謝的藥物(例如 cisapride)的病人時·應考慮 clarithromycin 的禁忌症及藥物相互作用。 本藥品含有蔗糖。患有果糖不耐症、葡萄糖-半乳糖吸收不良症或蔗糖異麥芽糖酶不足等等的稀有遺傳 性疾病的病人,不可使用此藥物。

使用質子幫浦抑制劑治療可能使發生腸胃道感染的風險略微增加·例如沙門桿菌(Salmonella)及彎曲 桿菌 (Campylobacter) (請參閱【藥效學性質】)。

不建議同時投予 esomeprazole 和 atazanavir (參閱【與其他藥物之交互作用及其他形式之交互作 用】部份)。如果判斷 atazanavir 和質子幫浦抑制劑的合併使用是不可避免的‧則建議給予密切的臨 床監視·並將連同 ritonavir 100 mg 併用的 atazanavir 劑量增加至 400 mg·而 esomeprazole 的 劑量不得超過 20 mg

在健康受試者中進行的研究結果表明·clopidogrel (起始劑量 300 mg /維持劑量每天 75 mg)和 esomeprazole (每天 40 mg 口服)之間的藥動學/藥效學交互作用導致 clopidogrel 活性代謝產物的暴露量平 均減少 40%·也導致對(ADP 誘導之)血小板凝集的最大抑制作用平均減少 14%。根據這些數據·應避免 同時使用 esomeprazole 和 clopidogrel (請參見【與其他藥物之交互作用及其他形式之交互作用】)。

干擾實驗室檢驗

CgA 濃度升高可能會干擾神經內分泌腫瘤的調查。為了避免這種干擾,應在測量 CgA 前至少五天暫 時停止 esomeprazole 治療。

由觀察研究發現·PPI類藥品高劑量或長時間使用時·可能會增加臀部、脊椎或手腕等部位骨折之風 險,惟因果關係尚未確立。

當處方該類藥品時,應考量病人情況,使用較低有效劑量或較短治療時程。

PPI類藥品使用於具有骨質疏鬆風險之患者時,宜監控病患骨質狀況,並適當補充Vitamin D與

低血鎂:

曾有通報案件顯示,當長期使用 PPI 類成分藥品(至少使用 3 個月,大部分在使用 1 年以上),可能出現 罕見低血鎂之不良反應,可能無症狀或嚴重之不良反應症狀,包括手足抽搐、心律不整、癲癇發作等。 大部分出現低血鎂之病人需要補充鎂離子予以治療,並停止使用 PPI 類成分藥品。

針對使用PPI類成分藥品之病人,如將長期使用、併用digoxin或其他可能造成低血鎂之藥品(如利尿劑) 時,醫療人員宜於用藥前及用藥後定期監測病人血中鎂濃度。

與其他藥物之交互作用及其他形式之交互作用

僅針對成人完成交互作用試驗研究

Esomeprazole 對其他藥物之藥動學影響

吸收會受胃液 pH 值影響的藥品

以 esomeprazole 和其他質子幫浦抑制劑治療時·因抑制胃酸分泌·可能會使受胃液 pH 值影響的藥 物之吸收減少或增加。相同的,在以 esomeprazole 治療時,併用其他會減少胃內酸度的藥物,會使 如 ketoconazole、itraconazole 及 erlotinib 類的藥物吸收降低。而 digoxin 的吸收會增加。健康受 試者併用 omeprazole (每天 20 mg)和 digoxin 治療·會使 digoxin 的生體可用率增加 10% (10 名受試者中有 2 人增加達 30%)。Digoxin 中毒的報導很少;然而·對老年患者使用高劑量 esomeprazole 時應謹慎、還要加強 digoxin 的藥物血中濃度監測。

曾有報告指出·omeprazole 與一些蛋白酶抑制劑交互作用·但未必知道這些交互作用的臨床重要性 及其背後的機制。在 omeprazole 治療期間提高胃液 pH 值可能會改變蛋白酶抑制劑的吸收。其他可 能的交互作用機制是透過 CYP 2C19。就 atazanavir 和 nelfinavir 而論·曾有與 omeprazole 併服時 血清濃度降低的報告,所以不建議同時給藥。

健康自願受試者併用 omeprazole (40 mg 一天一次)與 atazanavir 300 mg/ritonavir 100 mg· 會使 atazanavir 的暴露量大幅減少 (AUC、C_{max} 及 C_{min} 約減少 75%)。即使將 atazanavir 的劑量 增加至 400 mg 仍無法補償 omeprazole 對 atazanavir 的暴露量所造成的影響。

相較於服用 atazanavir 300 mg/ritonavir 100 mg 一天一次而未併服 omeprazole 20 mg 一天一 次·健康自願受試者併用 omeprazole (20 mg 一天一次) 與 atazanavir 400 mg/ritonavir 100 mg· 會使 atazanavir 的暴露量減少約 30%。與 omeprazole (40 mg 一天一次) 併服‧則會使 nelfinavir 的平均 AUC、C_{max} 及 C_{min}減少 36-39% · 並使具有藥理活性的代謝產物 M8 的平均 AUC、C_{max} 及 C_{min} 減少 75-92%。就 saquinavir (與 ritonavir 併用) 而論,曾經有在併用 omeprazole (40 mg — 天一次)期間·saquinavir的血清濃度升高(80-100%)的報告。Omeprazole 20 mg 一天一次治療 對 darunavir (與 ritonavir 併用) 和 amprenavir (與 ritonavir 併用) 的暴露量沒有影響。 Esomeprazole 20 mg 一天一次治療對 amprenavir (與 ritonavir 併用或無) 的暴露量沒有影響。 Omeprazole 40 mg 一天一次治療對 lopinavir (與 ritonavir 併用) 的暴露量沒有影響。由於 omeprazole 與 esomeprazole 的藥效學效應與藥動學性質類似·故不建議同時投予 esomeprazole 和 atazanavir·禁止同時併用 esomeprazole 和 nelfinavir。

由 CYP2C19 代謝的藥物

Esomeprazole 會抑制 CYP2C19 的作用·這是 esomeprazole 的主要代謝酵素。因此 esomeprazole 與其他經由 CYP2C19 代謝的藥物合用時(例如 diazepam, citalopram, imipramine, clomipramine, phenytoin 等等) · 這些藥物的血漿濃度可能上升 · 因而需要降低劑量。在視需要療法中使用 esomeprazole 時·特別需要考慮此藥物相互作用。併用 esomeprazole 30 mg·會使被 CYP2C19 代謝 diazepam 之清除率降低 45%。

併用 esomeprazole 40 mg,會使癲癇患者血中 phenytoin 之最低濃度升高 13%。因此建議當 esomeprazole 啟用及停用之時·應監測血中 phenytoin 之濃度·Omeprazole (40 mg 一天一次) 會 使 voriconazole (CYP2C19 的受質) 的 C_{max} 和 AUCτ分別增加 15%及 41%。

臨床試驗之結果顯示·以 warfarin 治療之病人若併用 40 mg 的 esomeprazole 後·其凝血時間在可 接受之範圍內。然而在上市後·有些獨立個案指出同時併用時會造成 INR 臨床上顯著地增加。故建議 於併用 esomeprazole 和 warfarin 或其他 coumarine 衍生物治療初期及結束時應予以監測。

Omeprazole 和 esomeprazole 是 CYP2C19 抑制劑。在一項交叉研究中、健康受試者使用 omeprazole 40 mg 造成 cilostazol 的 Cmax 和 AUC 分別增加 18%和 26%·其中一個活性代謝物的 Cmax 和 AUC 分別增加 29%和 69%。

在健康自願者中·同時使用 40 mg 的 esomeprazole 造成 cisapride 的血漿濃度時間曲線下面積 (AUC)有 32%增加·廓清半衰期(t1/2)延長 31%·但對其血漿最高濃度沒有顯著增加。在 cisapride 單獨使用後造成的 QTc 間期輕度延長·不因與 esomeprazole 同時使用而更加延長 (請參閱【使用 上需特別提醒及注意之事項】)。

曾有併用 esomeprazole 和 tacrolimus 會增加 tacrolimus 之血清濃度的報告。

研究顯示 esomeprazole 對 amoxicillin 或 quinidine 之藥動學,在臨床上並無顯著之影響。

短期研究顯示·同時併用 esomeprazole 與 naproxen 或 rofecoxib·在臨床上並無顯著之藥動學交

在健康受試者中進行的研究結果表明·clopidogrel (起始劑量 300 mg /維持劑量每天 75 mg)和 esomeprazole(每天40 mg 口服)之間的藥動學/藥效學交互作用導致 clopidogrel 活性代謝產物的暴露 量平均減少 40%, 也導致對(ADP 誘導之)血小板凝集的最大抑制作用平均減少 14%。

然而·不確定這種交互作用要到什麼程度才有臨床重要性。一個前瞻性隨機(但不完全)研究(在超過 3760 名使用 clopidogrel 和 ASA 治療的患者中比較安慰劑與 omeprazole 20mg)和對大型前瞻性隨機臨床 結果研究(超過 47,000 名患者)所得數據進行的非隨機事後分析·沒有發現任何證據證明給予 clopidogrel 和 PPIs (包括 esomeprazole)時,心血管不良結果的風險會加。

關於同時投予 clopidogrel 與 PPI 時·心血管血栓事件的風險有沒有增加·一些觀察性研究得到的結果 不一致。

在一項對健康受試者進行的研究中·同時投予 clopidogrel 與固定劑量複方藥物(esomeprazole 20 mg + ASA 81 mg)時,與單獨使用 clopidogrel 相比, clopidogrel 的活性代謝產物的暴露量減少約 40%。然而·在 clopidogrel 組和 clopidogrel+複方產品(esomeprazole + ASA)組的受試者·對(ADP 誘導之)血小板凝集的最大抑制作用相同·可能是由於同時投予低劑量 ASA 所致。

未知的機制

與質子幫浦抑制劑併用時·有報告指出有些病人的 methotrexate 及/或其代謝物濃度升高。在投予高 劑量 methotrexate 時,可能需要考慮暫時停用 esomeprazole。

其他藥物對 esomeprazole 藥動學之影響

Esomeprazole 由 CYP2C19 及 CYP3A4 所代謝。Esomeprazole 與 CYP3A4 抑制劑併用時 (如 clarithromycin 500 mg b.i.d.)·會使 esomeprazole 之曲線下面積(AUC)增加 1 倍; Esomeprazole 與同時是 CYP2C19 抑制劑又是 CYP3A4 抑制劑的藥品併服時‧如 voriconazole‧可能會使

esomeprazole 之暴露量增加一倍以上。CYP2C19 及 CYP3A4 抑制劑 voriconazole 會使 omeprazole AUCau 增加 280%。在以上二種情況下通常無須調整 esomeprazole 之劑量。然而.對於肝功能嚴重不 良的患者以及有長期治療需求時、應該考慮調整劑量。

會誘導 CYP2C19 或 CYP3A4 或兩者(如 rifampicin 和聖約翰草)的藥物,可能會使 esomeprazole 的代謝率增加·導致 esomeprazole 的血清濃度下降。

懷孕及授乳

Nexium 用於孕婦之臨床資料尚不足。然由流行病學研究指出,其消旋混合物 omeprazole 用於大量 孕婦之資料顯示並無畸胎或胎兒毒性。Esomeprazole 在動物實驗中·其對胚胎/胎兒發育方面·並未

顯示其有直接或間接之不良影響。在動物實驗中,使用消旋混合物,對懷孕、生產及產後之發展,並 無直接或間接之不良影響。開此藥之處方給孕婦時,還是應特別謹慎。

目前並不知道 esomeprazole 是否會由人類乳汁中排出;亦未曾對哺乳中婦女進行研究。因此,在哺 乳期間不應使用 Nexium。

對駕駛或操作機器能力之影響

尚未發現有任何不良影響。

不良反應

在 esomeprazole 臨床試驗中·以及上市後·下列藥物不良反應已被確認或認為有相關性·但其中任 何一項均與劑量無相關性。

這些不良反應依照發生之頻率分類排列:極常見(>1/10;常見≥1/100 且<1/10;少見≥1/1000且 <1/100; 罕見≥1/10000 且<1/1000; 極罕見<1/10000; 未知(不能從現有的數據估計)。

血液及淋巴系統障礙

罕見:白血球減少、血小板減少。

極罕見:顆粒性白血球缺乏症、全血球減少。

罕見:過敏反應·如發燒、血管性水腫及過敏性反應/休克(anaphylactic reaction/ shock)

代謝及營養障礙 少見:週邊水腫 罕見:低血鈉症

極罕見:低血鎂症、嚴重的低血鎂症可能引起低血鈣症。低血鎂症也可能會引起低血鉀症

精神醫學方面障礙

少見:不眠症

罕見:不安、神智錯亂、沮喪 極罕見:侵略性、幻覺

神經系統障礙 常見:頭痛

少見:暈眩、感覺異常、困倦

罕見:味覺障礙 視覺障礙

罕見:視覺模糊

聽力及內耳迷路障礙

少見:眩暈

呼吸道、胸腔及縱隔障礙

罕見:支氣管痙攣

胃腸道障礙

常見:腹痛、便祕、腹瀉、腹脹、噁心/嘔吐

少見:口乾

罕見:口腔炎、腸胃道念珠菌感染

極罕見:經顯微鏡診斷之大腸炎

肝膽障礙

少見: 肝臟酵素增加

罕見:伴隨黃疸或無黃疸的肝炎

極罕見:肝衰竭、之前有肝臟疾病病人的腦病變

皮膚及皮下組織障礙

少見:皮膚炎、搔癢、紅疹、蕁麻疹、

罕見:禿頭、光敏感性

極罕見:多形性紅斑、Stevens-Johnson 症候群、毒性表皮壞死症(TEN)

肌肉骨骼、結締組織及骨頭障礙

罕見:關節痛、肌痛 極罕見:肌肉無力 腎臟及泌尿道障礙 極罕見:間質性腎炎

生殖系統及乳房障礙 極罕見:男性女乳症 一般障礙及投予部位狀況 罕見:倦怠、流汗增加

上市後經驗: 代謝和營養方面異常-低血鎂

藥物過量

至目前為止·尚無故意服本藥過量之經驗。在服用 280 mg esomeprazole 後相關之症狀為腸胃道方 面之症狀及虛弱感。一次服用 80 mg esomeprazole 後,並無任何狀況。目前並無特定之拮抗劑。 Esomeprazole與血漿蛋白廣泛地結合,因此不容易用血液透析來排除。如果發生服藥過量時,應採 取症狀療法及一般之支持療法。

藥理性質

藥效學性質

藥物治療分類:質子幫浦抑制劑

ATC Code: A02B C05

Esome prazole \Rightarrow ome prazole \Rightarrow S 型光學異構物·經由作用於專一性目標之作用機轉·降低胃酸分泌。 其為位於胃壁細胞內之酸幫浦之專一性抑制劑。Omeprazole 的 R 及 S 型光學異構物二者有相似的藥物

作用部位及機轉

Esomeprazole為一弱鹼·其會在胃之壁細胞內之細胞內小管·高度酸性環境下集中·並轉化成活性型· 其可抑制酸幫浦: H^+ - K^+ -ATP 酵素。其對基礎之胃酸分泌及刺激下之胃酸分泌,均有抑制效果。

Esomeprazole 20 mg 或 40 mg 口服之後,可在 1 小時之內即開始發揮其藥效。Esomeprazole 20 mg 每天1次·連續5天·在第5天服藥6-7小時後·對以pentagastrin刺激所生之胃酸分泌可減少達90%。 以 esome prazole 20 mg 或 40 mg 口服每天 $1 \div .5$ 天後其胃內酸度維持在 4 以上之平均時間 . 分別為 13 及 17 小時;對症狀性 GERD 病人而言·則分別達 24 小時以上。服用 esomeprazole 20 mg 者·其 胃内酸度維持在 4 以上之時間在 8 小時、12 小時及 16 小時之比例·分別為 76%、54%及 24%。服用 esomeprazole 40 mg 者·則相對之比例分別為 97%、92%及 56%。

以血漿 esomeprazole 濃度與時間,所形成之曲線下面積(AUC),來代替血漿濃度,已顯示其對酸分泌之 抑制程度,與劑量之間有相關性。

抑制胃酸之療效

逆流性食道炎患者以 esomeprazole 40 mg 治療 4 週後,有 78%之病人痊癒,治療 8 週後則有 93%。 幽門螺旋桿菌患者以 esomeprazole 20 mg 每天 2 次·與適當之抗生素併用治療 1 週後·可根除 90%患 者之幽門螺旋桿菌。就無併發症之十二指腸潰瘍患者而言,在為期 1 週之根除治療之後,並無須以抗胃 酸分泌藥物再治療,即可有效使潰瘍癒合及症狀緩解。

在一項隨機、雙盲、安慰劑對照臨床試驗中·經由內視鏡檢查確認消化性潰瘍出血·特徵為 Forrest Ia、 Ib、IIa 或 IIb (分別是 9%、43%、38%及 10%) 的患者隨機接受 Nexium 靜脈點滴輸注液(n=375)或安 慰劑(n=389)治療。以內視鏡止血後,患者接受 esomeprazole 80 mg 靜脈輸注 30 分鐘,隨後 esomeprazole 8 mg/h 或安慰劑持續靜脈點滴輸注 72 小時。在此起始 72 小時之後. 所有的患者都接 受開放性標示的口服 Nexium 40 mg·服用 27 天以抑制胃酸分泌。三天內發生再出血的比例 Nexium 治療組是 5.9%·安慰劑組是 10.3%。在治療後 30 天發生再出血的比例 Nexium 治療組是 7.7%·安慰劑 組是 13.6%

與抑制胃酸有關之其他效應

以抗胃酸分泌藥物治療期間、因胃酸分泌減少、血中胃泌素濃度會升高。由於胃內酸度下降、嗜鉻粒蛋 白 A(CgA)也會增加。CgA 濃度升高可能會干擾神經內分泌腫瘤的調查。文獻報告指出·應在測量 CgA 的 5 至 14 天前暫時停止質子幫浦抑制劑治療·在這段期間如果 CgA 濃度未恢復正常·應重複進行測量。 ECL 細胞的增加可能與血清胃泌素增加有關·此現象曾發生於長期使用 esomeprazole 治療的兒童及成 人身上。這樣的發現被認為不具臨床意義。

以抗胃酸分泌藥物長期治療後·據報告顯示胃腺囊腫之發生率有一點增加;此係胃酸被顯著抑制後之生 理變化,其為良性日被認為具可復性。

使用任何一種方法(包括質子幫浦抑制劑)來減少胃内酸度,會使平常存在於胃腸道的細菌數量增多。使用 質子幫浦抑制劑治療可能使發生腸胃道感染的風險略微增加·例如沙門桿菌(Salmonella)及彎曲桿菌 (Campylobacter) · 在住院病人 · 可能還有困難梭狀芽孢桿菌 (*Clostridium difficile*)

在二個以 ranitidine 為比較對象之研究·於治療有使用 NSAID(包括具有 COX-2 選擇性之 NSAID)之胃 潰瘍病患·Nexium 有較佳的癒合效果。

在兩個以安慰劑為比較對象之研究·對於使用 NSAID(包括具有 COX-2 選擇性之 NSAID)之病患(年齡超 過 60 歲及/或以前有潰瘍)·Nexium 有較佳的預防胃及十二指腸潰瘍的效果。

在一個以胃食道逆流性疾病的小兒患者(<1至17歳)長期使用質子幫浦抑制劑治療的研究中‧觀察到61% 的兒童有輕微程度未知臨床意義的 ECL 細胞增生,未發展為萎縮性胃炎或類癌瘤

藥動學性質

吸收及分佈

Esomeprazole 對酸不穩定·以陽衣顆粒之劑型口服。在活體內轉化成 R 型光學異構物之量非常少。 Esomeprazole 之吸收迅速·給藥後 1-2 小時即可達血中最高濃度。在 40~mg 的 esomeprazole 單一劑 量後的絕對生體可用率為 64%·並在重複一天一次的給藥後增加至 89%。若是 20 mg 的劑量則分別為 50%及 68%。健康受試者穩定期中的分布體積大約為 0.22 L/kg 體重·esomeprazole 的血漿蛋白結合 率為 97%。

食物的攝取會延緩並降低 esomeprazole 的吸收·雖然其對 esomeprazole 對胃內酸度的作用並無顯著 的影響。

代謝及排除

Esomeprazole 完全由細胞色素 P450 系統(CYP)代謝。Esomeprazole 大部分依賴多形性之 CYP2C19 代 謝·其負責形成 esomeprazole 之羥基代謝物及去甲基代謝物。其他部分則依賴另一特定之異型酵素 CYP3A4、負責形成 esomeprazole 之磺酸鹽代謝物、此為其在血中主要之代謝物

下列係由擁有正常功能之 CYP2C19(廣泛代謝者)之個體,所反映出藥動學參數。

全體血漿清除率在單劑量後為 $17 \text{ L/h} \cdot$ 在重覆給藥後為 $9 \text{ L/h} \cdot$ 在每天 1 次重覆給藥後 · 其排除半衰期約 為 1.3 小時。已有服用 esomeprazole 達到每次 40mg 每天 2 次之藥動學研究報告。血漿濃度-時間曲線 下面積(AUC)隨著 esomeprazole 重覆給藥而增加;此種增加係劑量依賴性·且導致在重覆給藥後·其 AUC 增加之相對比例高於劑量增加·呈現非線性之關係。此種時間及劑量依賴性·係因為首度代謝及全 身清除率降低所致; 此可能因為 esomeprazole 及其磺酸代謝物抑制了 CYP2C19 酵素所致。在每天給藥 1 次下·esomeprazole 在兩次給藥之間·已完全由血漿中清除·因此在體內無累積之傾向·

Esomeprazole 之主代謝物對胃酸分泌並無影響。口服劑量中之 esomeprazole · 有 80%以其代謝產物 由尿中排除,其餘則由糞便中排除。只有低於1%之原藥可在尿液中發現

特殊病人族群

歐美白種人口中約有 3%而在我國人口中可能有 15%缺乏正常功能之 CYP2C19 酵素·稱其為低度代謝 者。此類患者代謝 esomeprazole 時、主要以 CYP3A4 來催化。在低度代謝者以 esomeprazole 40mg 每天1次·連續給藥後·其血漿濃度-時間曲線下面積之平均值·比具正常功能之 CYP2C19(廣泛代謝者) 者,高1倍左右。最高血中濃度之平均值,亦增加60%左右。

這些結果與 esomeprazole 的藥量學無關。 Esomeprazole 之代謝在老年人中(71-80 歲)並無顯著之變化。

在單一劑量 40 mg 的 esomeprazole 使用後·女性的血漿濃度時間曲線下的面積大約高於男性 30%· 重複的一天一次使用後則無性別差異存在。這些結果與 esomeprazole 的藥量學無關。

器官功能不良

在輕微到中度肝功能不良的病人中, esomeprazole 的代謝可能不佳。

嚴重肝功能不良的病人的 esomeprazole 代謝率降低·導致血漿濃度時間曲線下的面積加倍·因此此類 病人的 esomeprazole 最高劑量不可超過 20 mg。在一天一次的劑量下·esomeprazole 及其主要代謝 物沒有累積的情形發生。

本藥並未曾在腎功能不良之患者進行研究。因為腎臟負責 esomeprazole 代謝物之排泄,但不負責 esomeprazole 之排除,所以在腎功能不良之患者身上,一般認為 esomeprazole 之代謝,並不會有顯 著之變化。

未成年人

12 至 18 歲之青少年

重複給予 20mg 或 40mg 之 esomeprazole \cdot 12 至 18 歲之青少年其血漿濃度-時間曲線下面積(AUC)和 藥物達最高血漿濃度所需時間(tmax)在給予相同劑量下與成人相似。

賦形劑內容表

單硬脂酸甘油酯 40-55、羥丙基纖維素(hyprolose)、羥丙基甲基纖維素、氧化鐵(20mg & 40mg 錠 劑:紅-棕色·20mg 錠劑:黃色) [E172]、硬脂酸鎂、甲基丙基酸異分子聚合物(1:1)、微晶狀纖維素、 合成石蠟、聚乙烯乙二醇、聚山梨酸醇 80、聚乙烯基吡咯啶酮交叉連結、硬脂酸鈉延胡索酸鹽、糖質圓 顆粒(蔗糖與玉米澱粉)、滑石粉、二氧化鈦[171]、三乙基檸檬酸鹽

配伍禁忌

目前無已知之配伍禁忌。

儲架期

請參閱外盒說明。

貯存時注音事項

貯存於低於 30℃處 存放於原包裝之內以避免潮濕。

包裝

請參閱外盒說明。

使用、處理及棄置(適用時)說明

經胃管給藥

1.把本錠劑放在適當的注射器中·注入水約 25 mL 及空氣約 5 mL。有些胃管需要用 50 mL 水沖泡·以免 小藥粒堵塞胃管。

2.立即振搖注射器約2分鐘,以使藥錠崩散。

3.將注射器的尖端朝上,以檢查尖端未被堵塞。

4.保持上述位置,把注射器接上胃管。

5.振搖注射器·並將其尖端朝下·立即注入 5-10 mL 至胃管·然後倒轉注射器並振搖之(注射器的尖端必 須朝上,以免尖端堵塞)。

6.將注射器的尖端朝下·再立即注入 5-10 mL 至胃管。重複這個程序·直到注射器內溶液注入完畢。 7.若有需要·可在注射器內再注入水約 25 mL 及空氣約 5 mL·重複步驟 5 以沖洗留在注射器內的沈澱物。 有些胃管可能需要 50 mL 的水。

修改日期

2013年9月

本註冊商標屬 AstraZeneca 集團之財產。

© AstraZeneca 2009 - 2013

製造廠: AstraZeneca AB

製造廠地址: S-151 85 Södertälje Sweden 藥商:臺灣阿斯特捷利康股份有限公司 地址:台北市敦化南路二段 207 號 21 樓

電話: (02) 23782390 GI.000-000-378.14.0