



图中人物非真实患者。

风险因素 检查表和提示

延缓您 ADPKD 进展

已证实 JYNARQUE® (托伐普坦) 可延缓
存在 ADPKD 快速进展风险成人患者的肾功能下降。

**使用里面的检查表
看看 JYNARQUE 是否适合您**

ADPKD = 常染色体显性遗传多囊肾病。

适应症和重要安全信息摘选： JYNARQUE 是什么？

JYNARQUE 是一种处方药，用于延缓存在常染色体显性遗传多囊肾病 (ADPKD) 快速进展风险成人患者的肾功能下降。目前尚不清楚 JYNARQUE 对儿童是否安全有效。

严重肝脏问题。JYNARQUE 可能引发严重肝脏问题，进而导致需要进行肝移植或导致死亡。如果您出现以下任何症状，请停止服用 JYNARQUE，并立即致电医护人员：感觉疲劳、食欲不振、恶心、胃（腹部）右上方疼痛/压痛、呕吐、发热、皮疹、瘙痒、皮肤和眼白发黄（黄疸）、小便赤黄。

请参阅附带的包括**黑框警告**在内的**完整处方信息**，
以及**用药指南**。

 **JYNARQUE®**
(tolvaptan)
15, 30, 45, 60, 90 mg tablets

ADPKD 风险因素检查表

如果您患有 ADPKD 并且超过 18 岁, 请勾选所有适用选项, 自查您是否有快速进展的风险:

☐

我的肾功能快速下降
(通过较高的肌酐水平或较低的 eGFR 来衡量)

☐

我的肾脏总体积大 (相对于 ADPKD 患者的年龄, 肾脏大于应有的尺寸)

☐

我有某些类型的基因突变*

☐

我有患有 ADPKD 的家庭成员, 其在 58 岁之前有肾衰竭的病史, 例如需要透析或进行肾脏移植

☐

我在 35 岁之前开始出现高血压

☐

我在 35 岁之前出现过尿中带血 (血尿)、囊肿感染, 或与囊肿有关的侧腹部疼痛

☐

我体重超标, 体重指数 $\geq 25 \text{ kg/m}^2$

☐

我的尿中含有蛋白质和白蛋白 (蛋白尿和白蛋白尿)

如果您勾选了上述一个或多个选项, 您可能患有 ADPKD 快速进展的风险, 您可能适合服用 JYNARQUE® (托伐普坦) 进行治疗。

利用上述检查表中的答案和您的肾脏科医生进行交流, 确定下一步的最佳措施, 帮助您控制 ADPKD。

精选重要安全信息:

您需要在开始服用 JYNARQUE 之前进行一次血液检查, 以帮助降低肝损伤风险, 这一点很重要。医护人员将在以下时间安排您进行一次血液检查, 以了解您的肝脏情况:

- 开始服用 JYNARQUE 之前
- 接受 JYNARQUE 治疗后 2 周和 4 周
- 此后的 18 个月内 (接受 JYNARQUE 治疗期间), 每月一次
- 此后每 3 月一次

请参阅第 4-5 页中的**重要安全信息**。





与您的肾脏科医生合作的提示

如果已确定您适合使用 JYNARQUE® (托伐普坦) 进行治疗, 务必与您的肾脏科医生建立良好的关系, 并进行深入的交谈, 探讨您的治疗方案和您对控制 ADPKD 的期望。



请咨询您的肾脏科医生正确服用您的药物的方式



确保您的医疗保健团队 (包括医护人员和药剂师) 了解您正在服用的所有药物

了解您的疾病进展

肾脏大小是 ADPKD 是否有快速进展风险的一项重要指标。与肾脏科医生合作, 详细了解您的肾脏状况以及疾病进展速度。其中可能包括肾脏科医生使用 MRI 或 CT 扫描来拍摄肾脏的详细图像。

CT = 计算机断层扫描; eGFR = 肾小球滤过率估算值; MRI = 磁共振成像。

*某些类型的基因突变与 ADPKD 快速进展的风险相关。
咨询您的医生, 了解更多信息。

请参阅第 4-5 页中的**重要安全信息**。

 **JYNARQUE®**
(tolvaptan)
15, 30, 45, 60, 90 mg tablets

JYNARQUE® (托伐普坦) 的适应症和重要安全信息

适应症：

JYNARQUE 是什么？

JYNARQUE 是一种处方药，用于延缓存在常染色体显性遗传多囊肾病 (ADPKD) 快速进展风险成人患者的肾功能下降。目前尚不清楚 JYNARQUE 对儿童是否安全有效。

重要安全信息：

• **严重肝脏问题。** JYNARQUE 可能引发严重肝脏问题，进而导致需要进行肝移植或导致死亡。如果您出现以下任何症状，请停止服用 JYNARQUE，并立即致电医护人员：

- | | | |
|-----------------|------|---------------|
| - 感觉疲劳 | - 呕吐 | - 皮肤和眼白发黄（黄疸） |
| - 食欲不振 | - 发热 | - 小便赤黄 |
| - 恶心 | - 皮疹 | |
| - 胃（腹部）右上方疼痛/压痛 | - 瘙痒 | |

您需要在开始服用 JYNARQUE 之前进行一次血液检查，以帮助降低肝损伤风险，这一点很重要。医护人员将在以下时间安排您进行一次血液检查，以了解您的肝脏情况：

- 开始服用 JYNARQUE 之前
- 接受 JYNARQUE 治疗后 2 周和 4 周
- 此后的 18 个月内（接受 JYNARQUE 治疗期间），每月一次
- 此后每 3 月一次

由于存在引发严重肝脏问题的风险，JYNARQUE 仅可通过一个名为“托伐普坦治疗 ADPKD 共享系统风险评估和缓解策略 (REMS)”的受限分配计划获得。

如果您存在以下情况，请勿服用 JYNARQUE：

- 有肝脏病史，或出现肝脏问题的体征或症状，但不包括多囊肝
- 感觉不到是否口渴，或无法通过喝水来补充水分
- 被告知血液中的钠（盐）含量过高或过低
- 脱水
- 对托伐普坦或 JYNARQUE 的任何成分过敏
- 无法排尿

请参阅附带的包括**黑框警告**在内的[完整处方信息](#)，以及[用药指南](#)。

JYNARQUE® (托伐普坦) 的适应症和重要安全信息 (续)

告知医护人员您所有的医疗信息，包括是否：

- 有钠 (盐) 水平过低的病史
- 已怀孕或计划怀孕。目前尚不清楚托伐普坦是否会伤害胎儿。如果您已怀孕或认为自己可能怀孕了，请告知医护人员
- 正在母乳喂养或计划母乳喂养。目前尚不清楚托伐普坦是否会进入乳汁。在使用 JYNARQUE 治疗期间，请勿母乳喂养。请咨询医护人员在此期间喂养婴儿的最佳方式

告知医护人员您目前服用的所有药物，包括处方药、非处方药、维生素和草药补充剂。

- JYNARQUE 与某些药物同时服用可能会导致血液中托伐普坦过量。JYNARQUE 不应与某些药物同时服用。医护人员会告知您 JYNARQUE 与其他药物同时服用是否安全
- 在未咨询医护人员的情况下，请勿开始服用新的药物

JYNARQUE 可能会引发严重副作用，包括：

- **血液中钠含量过高 (高钠血症) 和体液流失过多 (脱水)。**在某些情况下，脱水会导致体液极度流失，这称为“低血容量”。无论在白天还是在夜间，您都应在口渴的时候喝水。如果您因任何原因无法喝入足够的水，例如无法获得水、呕吐、腹泻，请停止服用 JYNARQUE，并致电医护人员。如果您出现以下任何症状，请告知医护人员：
 - 头晕
 - 昏厥
 - 体重减轻
 - 心率变化
 - 感觉思维混乱或虚弱

服用 JYNARQUE 时应避免哪些事项？

在使用 JYNARQUE 治疗期间，请勿饮用葡萄柚汁。这可能会导致血液中托伐普坦过量。

JYNARQUE 最常见的副作用包括：

- 口渴和液体摄入量增加
- 排尿量大、频繁排尿和夜间排尿

以上并非 JYNARQUE 可能引发的所有副作用。如果出现任何令您困扰或持续存在的副作用，请咨询医护人员。

如需了解更多信息，请咨询医护人员或药剂师。

如果您对自己的健康或药物有任何疑问，请咨询医护人员。

如需报告疑似不良反应，请致电 1-800-438-9927 联系大冢制药美国有限公司 (Otsuka America Pharmaceutical, Inc.)，或致电 1-800-FDA-1088 联系 FDA (www.fda.gov/medwatch)。

请参阅附带的包括**黑框警告**在内的**完整处方信息**，以及**用药指南**。



对 ADPKD 的快速进展和 **JYNARQUE®** (托伐普坦) 仍有疑问？

大家的 JYNARQUE 社区随时提供帮助



与朋辈辅导员联系

和朋辈辅导员交谈，听听他们对自己的 ADPKD 快速进展以及服用 JYNARQUE 的体验；致电 **1-855-415-7459** 或扫描左边的二维码。

与大家患者支持中心进行交流

我们的团队可以回答有关药物、患者就医方面的一般性问题，并能提供援助引导您的治疗过程；致电 **1-855-242-7787** 并选择选项 3 来与我们的工作人员交谈。

请参阅附带的包括**黑框警告**在内的**完整处方信息**，以及**用药指南**。

点赞和关注 JYNARQUE



fb.com/JYNARQUE



@jynarque_tolvaptan



@JYNARQUE

 **Otsuka**
Otsuka America Pharmaceutical, Inc.

 **JYNARQUE®**
(tolvaptan)
15, 30, 45, 60, 90 mg tablets