核准日期: 2021 年 12 月 27 日 修改日期: 2022 年 01 月 21 日

修改日期: 2022 年 11 月 17 日



依帕司他片说明书

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:依帕司他片 英文名称:Epalrestat Tablets 汉语拼音:Yipasita Pian

【成 份】

本品主要成份为依帕司他。

其化学名称为: 5-[(1Z,2E)-2- 甲基 -3- 苯丙烯 叉]-4- 氧代 -2- 硫代 -3- 噻唑烷乙酸。 其结构式为:

分子式: C₁₅H₁₃NO₃S₂ 分子量: 319.40

【性 状】

本品为棕红色薄膜衣片,除去包衣后显黄色或橙 黄色。

【适应症】

糖尿病性神经病变。

【规 格】

50mg

【用法用量】

通常成人剂量,每次50mg,每日三次,于饭前口服。

【不良反应】

文献报道通过临床试验和上市后监测,8498 例患者中共有119 例(1.4%),149 例次不良反应(包括临床实验室检查异常)。其中肝功能异常32 例(0.4%),主要是AST(GOT)、ALT(GPT)升高,腹痛9例(0.1%),恶心9例(0.1%),倦怠感6例(0.07%)等。

严重不良反应

1. 血小板减少

可能会出现血小板减少(概率不明),若出现应停止用药。

2. 爆发性肝炎、肝功能损害、黄疸、肝功能衰竭

爆发性肝炎(概率不明)、显著 AST(GOT)、ALT(GPT)升高等肝功能异常(0.04%)、黄疸(概率不明)、肝功能衰竭(概率不明)等。出现这些不良反应后应立即停止用药。

其它不良反应

- (1) 讨敏: 偶见红斑、水泡、皮疹、瘙痒。
- (2) 肝脏:偶见胆红素、AST(GOT)、ALT(GPT)、γ-谷氨酰转移酶(γ-GTP)升高。
- (3)消化系统:偶见腹泻、恶心、呕吐、腹痛、食欲不振、腹部胀满感、胃部不适、便秘。
- (4) 肾脏: 偶见肌酐升高, 尿量減少、尿频(概率不明)。
 - (5)血液系统:偶见贫血、白细胞减少。
- (6)其他:偶见倦怠感、头晕、头痛、僵硬、乏力、心悸、浮肿、肿痛、四肢痛感、灼热感,麻木、脱毛、紫斑、CK升高、发热等概率不明。

【禁忌】

对本品中任何成份过敏者禁用。

【注意事项】

- 1. 本品应在医生指导下使用,药品应放置在儿童不能接触的地点,防止儿童误食。
 - 2. 本品适合糖化血红蛋白 7.0% 以上患者使用。
- 3. 服用本品后,尿液可能出现褐红色,因此有些检测项目(如胆红素、酮体)可能会受到影响。
- 4. 过敏体质史者慎用。一旦出现过敏表现,应立即 停药,并进行适当处理。
 - 5. 连续服用本品 12 周无效的患者应考虑改换其他

治疗。

【孕妇及哺乳期妇女用药】

目前尚无本品用于妊娠期妇女的安全性资料,因 此妊娠期妇女使用本品应当极为慎重,只有在获益大 于风险时才可应用。动物实验表明依帕司他可通过乳 汁排冰, 因此哺乳期妇女应避免使用本品。

【儿童用药】

本品在儿童的安全有效性尚未建立。

【老年用药】

老年患者如有生理机能的改变,使用本品时应考 虑适当减量。

【药物相互作用】

尚不明确。

【药物讨量】

尚无本品药物过量的报道。

【药理毒理】

药理作用

依帕司他是一种可逆性的醛糖还原酶非竞争性抑 制剂,对醛糖还原酶具有选择性抑制作用。临床研究显 示,依帕司他能抑制糖尿病性外周神经病变患者红细 胞中山梨醇的积累,与对照组比较能改善患者的自觉 症状和神经功能障碍。动物试验结果显示,依帕司他显 著抑制糖尿病模型大鼠的坐骨神经、红细胞、视网膜中 山梨醇的累积,提高其运动神经传导速度和自主神经 机能;在神经形态学上,依帕司他可改善轴突流异常, 增加其坐骨神经中有髓神经纤维密度、腓肠神经髓鞘 厚度、轴突面积、轴突圆柱率:另外,依帕司他也可改善 模型动物坐骨神经的血流并使其肌醇含量回升。

毒理研究

遗传毒性:依帕司他 Ames 试验、CHL 细胞染色体 畸变试验、小鼠微核试验结果均为阴性。

生殖毒性:大鼠灌胃给予依帕司他 20、100、500mg/ kg,生育力与早期胚胎发育毒性试验、胚胎 - 胎仔发育 毒性试验和围产期毒性试验未见异常; 兔胚胎 - 胎仔 发育毒性试验中,灌胃给予 20、100、250、500mg/kg,可 见 500mg/kg 剂量下流产及胎仔完全吸收的发生率增 加。

致癌性:小鼠掺食法给予依帕司他300、800、

2000ppm18 个月, 大鼠掺食法给予依帕司他 500、1500、 5000ppm 24 个月,未见肿瘤发生率明显增加。

【药代动力学】

据文献报道,健康成年人口服本品 50mg,1 小时后 达血药浓度峰值(3.9ug/mL)。血浆半衰期为1.8小时, 4 小时后血药浓度为 0.37 ug/mL。动物实验证实本品主 要分布消化道、肝脏及肾脏,24 小时后约有 8% 从尿中 排出,80% 左右是从粪便中排出。

【贮藏】

遮光,不超过30℃密封保存。

【包 装】

聚氯乙烯固体药用硬片和药用铝箔:

10片/板×1板/盒. 10片/板×2板/盒.

10片/板×3板/盒。

【有效期】

24 个月

【执行标准】

国家药品监督管理局注册标准 YBH16082021

【批准文号】

国药准字 H20213958

【药品上市许可持有人】

持有人名称:江苏德源药业股份有限公司 持有人地址:连云港经济技术开发区长江路 29 号

邮政编码: 222047

电话号码: 0518-82342961 82340786

传真号码: 0518-82340788 网址: http://www.pharmdy.com

【生产企业】

企业名称:江苏德源药业股份有限公司

生产地址:连云港经济技术开发区长江路29号

邮政编码: 222047

电话号码: 0518-82342961 82340786

传真号码: 0518-82340788 网址: http://www.pharmdy.com