

易得平[®]錠 40毫克 (Edarbi[®] tablets 40mg)

易得平[®]錠 80毫克 (Edarbi[®] tablets 80mg)

本藥須由醫師處方使用

 易得平[®]錠 40毫克 (Edarbi tablets 40mg) 衛署藥輸字第025756號

 易得平[®]錠 80毫克 (Edarbi tablets 80mg) 衛署藥輸字第025755號

2. 性質及分量組成
易得平 [®] 錠 40毫克 (Edarbi tablets 40mg) 每顆錠劑含有 40 mg 的 azilsartan medoxomil（鉀鹽）。 <p>易得平[®]錠 80毫克 (Edarbi tablets 80mg) 每顆錠劑含有 80 mg 的 azilsartan medoxomil（鉀鹽）。</p> 如需賦形劑的完整清單，請參閱第 6.1 節。
3. 劑型
錠劑。
白色至接近白色之圓形錠劑，直徑 7.6 mm，一面印有「ASL」字樣，另一面印有「40」字樣。
白色至接近白色之圓形錠劑，直徑 9.6 mm，一面印有「ASL」字樣，另一面印有「80」字樣。
4. 臨床特性
4.1 治療適應症
治療高血壓。
4.2 劑量及給藥方式
劑量
建議起始劑量為每天一次，每次 20-40 mg。須依病人臨床反應調整劑量，最大劑量為每天一次、每次 80 mg。
2 週時可明顯見到接近最大程度的降壓效果，4 週時可達到最大效果。
特殊族群
<u>老年人 (65 歲以上)</u>
老年病人使用易得平 [®] 錠無需調整起始劑量（請參閱第 5.2 節），然極高齡病人（≥75 歲）可能有低血壓之風險，故可考慮以 20mg 為起始劑量。
<u>腎功能不全</u>
尚無易得平 [®] 錠用於重度腎功能不全與末期腎病病人的經驗，故應小心使用（請參閱第 4.4 與 5.2 節）。血液透析無法排除 azilsartan。
輕度或中度腎功能不全病人無需調整劑量。
<u>肝功能不全</u>
尚未研究過易得平 [®] 錠用於重度肝功能不全之病人，故不建議使用（請參閱第 4.4 與 5.2 節）。由於輕度或中度肝功能不全病人使用易得平 [®] 錠的經驗有限，建議應密切監測，故可考慮以 20mg 為起始劑量（請參閱第 5.2 節）。
<u>血管內容積耗損</u>
可能有血管內容積耗損或低鹽之病人（例如嘔吐、腹瀉或服用高劑量利尿劑之病人），必須在醫師監督下開始使用易得平 [®] 錠，並考慮以 20mg 為起始劑量。（請參閱第 4.4 節）。
<u>黑人</u>
黑人無需調整劑量，儘管降壓效果稍低於非黑人族群（請參閱第 5.1 節）。在其他血管收縮素 II 受體 (AT1) 拮抗劑與血管收縮素轉化酶抑制劑 (ACEi)，通常也有類似的情況。因此，黑人病人使用 Edarbi 時，可能更常需要增加劑量與併用其他藥物。
<u>兒科族群</u>
易得平 [®] 錠用於年齡 0 至 <18 歲兒童與青少年之安全性與療效，尚未確立。
尚無相關資料。
<u>給藥方式</u>
易得平 [®] 錠為口服使用，可與食物或空腹服用（請參閱第 5.2 節）。
4.3 禁忌症
 - 對其活性物質或任何賦形劑過敏。
 - 全部孕期中婦女（請參閱第 4.4 與 4.6 節）。
 - 合併使用本品及含 Aliskiren 成分藥品於糖尿病或腎功能不全病人（GFR < 60 mL/min/1.73 m ² ）（請參閱第 4.5 與 5.1 節）
4.4 特殊警語及使用注意事項
<u>活化的腎素－血管收縮素－醛固酮系統 (Activated rennin-angiotensin-aldosterone system)</u>
在血管張力與腎功能明顯依賴腎素－血管收縮素－醛固酮系統活性(RAAS)的病人（例如充血性心衰竭、重度腎功能不全或腎動脈狹窄病人），使用會影響此系統之藥物，例如血管收縮素轉化酶抑制劑 (ACEI) 與血管收縮素 II 受體拮抗劑 (ARB)，可能會引起急性低血壓、氮血症、少尿，罕見情況下甚至會造成急性腎衰竭。無法排除使用易得平 [®] 錠產生類似作用的可能性。

尚無易得平[®]錠用於重度腎功能不全、充血性心衰竭與腎動脈狹窄之高血壓病人的經驗，故應小心使用（請參閱第 4.2 與 5.2 節）。

在缺血性心肌病變或缺血性腦血管疾病病人，過度降低血壓可能導致心肌梗塞或血中風。

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 aliskiren 成分藥品會增加低血壓、高血鉀症及腎功能下降（包括急性腎衰竭）之風險，故不建議合併使用 ACEIs、ARBs 或含 aliskiren 成分藥品來雙重阻斷 RAAS（請參閱第 4.5 與 5.1 節），若確有必要使用雙重阻斷治療，應密切監測病人之腎功能、電解質及血壓。ACEIs 及 ARBs 不應合併使用於糖尿病腎病變（diabetic nephropathy）病人。

腎移植病人

目前尚無腎移植後短時間內使用易得平[®]錠的經驗。

肝功能不全

尚未研究過易得平[®]錠用於重度肝功能不全之病人，故不建議使用（請參閱第 4.2 與 5.2 節）。

低血容或低鹽病人之低血壓

明顯低血容或低鹽病人（例如嘔吐、腹瀉或服用高劑量利尿劑者），開始接受易得平[®]錠治療後可能會出現低血壓症狀。開始給予易得平[®]錠之前，應先矯正其血量過少之問題，或在醫師監督下開始使用易得平[®]錠，故可考慮以 20mg 為起始劑量。

原發性高醛固酮症 (Primary hyperaldosteronism)

抑制腎素－血管收縮素－醛固酮系統(RAAS)的降血壓藥物，對原發性高醛固酮症病人的效果通常不佳。因此不建議此類病人使用易得平[®]錠。

高血鉀

根據會影響腎素－血管收縮素－醛固酮系統 (RAAS)的其他藥物的使用經驗，易得平[®]錠併用保鉀利尿劑、鉀補充劑、含鉀的食鹽替代品或其他可能會增加血鉀濃度的藥物（例如肝素），可能會導致高血壓病人的血鉀濃度上升（請參閱第 4.5 節）。老年、腎功能不全、糖尿病及／或有其他共病症之病人，可能導致致命的高血鉀風險會增加。應適時監測鉀離子濃度。

主動脈與二尖瓣狹窄、阻塞性肥厚型心肌症

主動脈與二尖瓣狹窄、阻塞性肥厚型心肌症 (hypertrophic obstructive cardiomyopathy, HOCM) 病人應小心使用。

孕婦

懷孕期間不應開始使用血管收縮素 II 受體拮抗劑。計畫懷孕之婦女應改用其他懷孕安全性已確立之降血壓藥。確定懷孕後應立即停用血管收縮素 II 受體拮抗劑，並視需要開始使用其他藥物（請參閱第 4.3 與 4.6 節）。

鋰鹽

如同其他血管收縮素 II 受體拮抗劑，不建議併用易得平[®]錠與鋰鹽(請參閱第 4.5 節）。

4.5 與其他藥品的交互作用及其他交互作用

不建議併用

鋰鹽

併用鋰鹽與血管收縮素轉化酶抑制劑(angiotensin-converting enzyme inhibitors)，曾有鋰鹽血清濃度與毒性可逆增加的報告。血管收縮素 II 受體拮抗劑可能有類似的作用。由於缺乏 azilsartan medoxomil 併用鋰鹽的經驗，故不建議併用。若必須併用，建議小心監測鋰鹽的血清濃度。

需小心併用的組合

非類固醇消炎藥 (non-steroidal anti-inflammatory drug, NSAID)，包含選擇性 COX-2 抑制劑、乙醯水楊酸（每日 > 3 g）與**非選擇性的 NSAID**

血管收縮素 II 受體拮抗劑併用 NSAID(即選擇性 COX-2 抑制劑、乙醯水楊酸〔每日 > 3 g〕與非選擇性的 NSAID) 時，降壓效果可能會減弱。此外，併用血管收縮素 II 受體拮抗劑與 NSAID 可能會增加腎功能惡化的風險，以及使血清鉀濃度上升。因此，建議在治療一開始，就要給予足夠的水份補充與腎功能監測。

保鉀利尿劑、鉀補充劑、含鉀的食鹽替代品或其他可能會增加血鉀濃度的藥物

併用保鉀利尿劑、鉀補充劑、含鉀的食鹽替代品，或其他可能會增加血鉀濃度的藥物（例如肝素），可能會使血鉀濃度上升。應適時監測血清鉀濃度（請參閱第 4.4 節）。

其他資訊

臨床試驗數據顯示，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、高血鉀症及腎功能下降（包括急性腎衰竭）】之發生率較高（請參閱第 4.3、第 4.4 與 5.1 節）。

在 azilsartan medoxomil 或 azilsartan 併用 amlodipine、制酸劑、chlortalidone、digoxin、fluconazole、glyburide、ketoconazole、metformin 與 warfarin 之試驗裡，並未發現臨床上顯著之藥物交互作用。吸收過程中，胃腸道的酯酶會迅速將 azilsartan medoxomil 水解為活性部分（請參閱第 5.2 節）。體外試驗顯示不太可能有與酯酶抑制相關的交互作用。

4.6 生育能力、懷孕及哺乳

孕婦

第一孕期禁止使用血管收縮素 II 受體拮抗劑（請參閱第 4.4 節）。

第二與第三孕期婦女禁止使用血管收縮素 II 受體拮抗劑（請參閱第 4.3 與 4.4 節）。

目前尚無懷孕婦女使用 azilsartan medoxomil 的資料。動物試驗顯示生殖毒性（請見第 5.3 節）。尚無決定性的流行病學證據，證實於第一孕期使用血管收縮素轉化酶抑制劑，會引起致畸胎風險；但是，無法排除風險略微增加的可能。關於血管收縮素 II 受體拮抗劑的風險，儘管沒有對照研究的流行病學資料，但此類藥物可能具有相似的風險。計畫懷孕之婦女應改用其他懷孕安全性已確立之降血壓藥。確定懷孕後應立即停用血管收縮素 II 受體拮抗劑，並視需要開始使用其他藥物。於第二與第三孕期使用血管收縮素 II 受體拮抗劑，已知會誘發胎兒毒性（腎功能降低、羊水過少、顱骨骨化遲緩）與新生兒毒性（腎衰竭、低血壓、高血鉀）（請參閱第 5.3 節）。若第二孕期起曾暴露於血管收縮素 II 受體拮抗劑，建議以超音波檢查腎功能與顱骨發育。曾接受血管收縮素 II 受體拮抗劑的婦女，所產下的嬰兒，應密切注意低血壓的發生（請參閱第 4.3 與 4.4 節）。

哺乳

由於缺乏哺乳期間使用 azilsartan medoxomil 的資訊，故哺乳時不建議使用易得平[®]錠，建議改用其他安全性較確立的藥物，尤其是為新生兒或早產兒哺乳期間。

生育能力

目前尚不清楚 azilsartan medoxomil 對人類生育能力的影響。非臨床試驗顯示，azilsaertan 不會影響雄性或雌性大鼠的生育能力（請參閱第 5.3 節）。

4.7 對駕駛及機械操作能力的影響

Azilsartan medoxomil 對駕駛及機械操作的能力幾乎沒有影響。然而有些病人服藥後仍可能會感到暈眩或疲倦，如有這些情況發生，應停止駕駛或操作任何器具或機械。

4.8 不良影響

安全性特性摘要

臨床試驗裡曾以易得平[®]錠 20、40 或 80 mg 劑量，治療病人至多 56 週，以評估其安全性。在這些臨床試驗裡，與易得平[®]錠有關的不良反應大部分為輕度或中度，整體發生率與安慰劑相似。最常見的不良事件為暈眩。使用本品治療的不良反應發生率與性別、年齡或種族無關。在一項安慰劑對照試驗裡，Edarbi 20 mg 與 40、80 mg 劑量的不良反應頻率相似。

不良反應列表

綜合 40 與 80 mg 劑量之資料，將不良反應依照系統器官分類和常用辭彙列如下表。使用下列頻率慣例，依照發生頻率排序：極常見 (≥1/10)；常見 (≥ 1/100 至 < 1/10)；不常見 (≥ 1/1,000 至< 1/100)；罕見 (≥1/10,000 至<1/1,000)；極罕見 (<1/10,000)，包含獨立報告。在各頻率組中，依照不良反應的嚴重程度，遞減排序。

系統器官類別	頻率	不良反應
神經系統疾病	常見	暈眩
血管疾病	不常見	低血壓
胃腸道疾病	常見 <p>不常見</p>	腹瀉 <p>噁心</p>
皮膚及皮下組織異常	不常見 <p>罕見</p>	皮疹(Rash)、搔癢(Pruritus) <p>血管性水腫(Angioedema)</p>
肌肉骨骼及結締組織異常	不常見	肌肉痙攣
一般性疾病與給藥部位狀況	不常見 <p>常見</p>	疲倦 <p>周邊水腫</p>
實驗室檢驗	不常見 <p>不常見</p>	血中肌酸磷酸激酶升高 <p>血中肌酸酐增加 <p>尿酸增加／高尿酸</p></p>

特定不良反應說明

易得平[®]錠併用 chlortalidone 時，血中肌酸酐上升與低血壓的機會由不常見增加至常見。

易得平[®]錠併用 amlodipine 時，周邊水腫的機會由不常見增加至常見，但仍低於單獨使用 amlodipine。

實驗室檢驗

血清肌酸酐

在隨機分配的安慰劑對照、單一療法試驗裡，以易得平[®]錠治療後，血清肌酸酐上升的發生率，與安慰劑相似。易得平[®]錠併用利尿劑，例如 chlortalidone，會明顯增加肌酸酐上升的發生率，這和其他血管收縮素 II 受體拮抗劑與血管收縮素轉化酶抑制劑的觀察結果一致。相較於單一藥物治療，易得平[®]錠併用利尿劑時血清肌酸酐上升，降壓幅度較大。許多上升是暫時性的，或者持續接受治療下，不會惡化。治療期間未緩解的上升，在停藥後大部分都會恢復，其中大部分受試者的肌酸酐數值會回復到基準點或附近。

尿酸

易得平[®]錠的血清尿酸值 (10.8µmol/l) 相較於安慰劑 (4.3µmol/l)上升。

