

核准日期：2020年07月09日
修改日期：2020年07月20日；2020年12月21日；2021年02月08日；2022年12月12日；
2023年07月18日；2023年12月02日；2024年05月22日



艾司奥美拉唑镁肠溶片说明书

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：艾司奥美拉唑镁肠溶片

英文名称：Esomeprazole Magnesium Enteric-coated Tablets

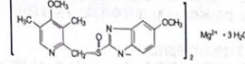
汉语拼音：Aisi'omeilazuozi Changrongpian

【成份】

本品主要成份为艾司奥美拉唑镁。

化学名称：双-S-5-甲基-2-[[(4-甲氧基-3,5-二甲基-2-吡啶基)-甲基]亚磺酰基]-1H-苯并咪唑镁三水合物

化学结构式：



分子式：C₁₇H₂₂MgN₂O₅S₃·3H₂O

分子量：767.15

【性状】 本品为薄膜衣片，除去包衣后显白色或类白色，内含多个肠溶微囊。

【适应症】

胃食管反流病(GERD)

-反流性食管炎的治疗

-已经治愈的食管炎患者预防复发的长期治疗

-GERD的症状控制

与适当的抗幽门螺杆菌治疗联合用根除幽门螺杆菌。并且

-使与幽门螺杆菌感染相关的十二指肠溃疡愈合

-防止与幽门螺杆菌相关的消化性溃疡复发

需要持续NSAID治疗的患者

-与使用(非甾体抗炎药)NSAID治疗相关的胃溃疡治疗

【规格】 20mg(按C₁₇H₂₂N₂O₅S计)

【用法用量】

药片应和液体一起整片吞服，而不应当咀嚼或压碎。

对于存在吞咽困难的患者，可将片剂溶于半杯不含碳酸盐的水中（不应用其他液体，因肠溶包衣可能被溶解），搅拌，直至片剂完全崩解，立即或在30分钟内服用，再加入半杯水漱口后饮用。微丸不应被嚼碎或压破。

对于不能吞咽的患者，可将片剂溶于不含碳酸盐的水中，并通过胃管给药。重要的应仔细检查选择的注射器和胃管的合适程度。准备工作及使用指导如下：

通过胃管给药：

1. 将片剂放入合适的注射器，并加入约25ml水及5ml空气。有时需要50ml水，以防止管道被微丸堵塞。

2. 立即振摇注射器2分钟使片剂溶解。

3. 使注射器尖端朝上，检查尖端未被堵塞。

4. 将注射器插入管，并保持此位置。

5. 振摇注射器，使尖端朝上，立即注射5-10ml入管。注射后翻转注射器并振荡。(注射器必须保持尖端朝上，以免尖端堵塞)。

6. 使注射器尖端朝上，立即再向管中注射5-10ml，重复此步骤，直到注射器中无液体。

7. 如需要洗下注射器剩余的残留物，重复步骤5，向注射器中加入25ml水及5ml空气，有时需要50ml水。

胃食管反流病(GERD)

-反流性食管炎的治疗

40mg，每日一次，连服四周。

对于食管炎未治愈或持续有症状的患者建议再服药治疗四周。

-已经治愈的食管炎患者防止复发的长期维持治疗

20mg，每日一次。

-GERD的症状控制

没有食管炎的患者20mg，每日一次，如果用药4周症状未获控制，应对患者作进一步检查。一旦症状消除，随后的症状控制可采用按需治疗，即需要时口服20mg，每日一次。对于使用NSAID治疗伴有发生胃及十二指肠溃疡危险的患者，随后的症状控制不推荐采用按需治疗。

与适当的抗幽门螺杆菌治疗联合用根除幽门螺杆菌，并且

-使与幽门螺杆菌相关的消化性溃疡复发

艾司奥美拉唑镁肠溶片20mg+阿莫西林1g+克拉霉素500mg，每日二次，共7天。

需要持续NSAID治疗的患者

-与使用NSAID治疗相关的胃溃疡治疗：常用剂量每日一次，20mg，4-8周。

【不良反应】

1. 临床试验经验

发生频率≥1%的不良反应：

在四项随机对照临床试验中，对糜烂性食管炎治疗的安全性进行评估，其中包括本品20mg组1240例患者，本品40mg组2431例患者，奥美拉唑20mg组3008例患者，均为每日一次给药，在所有三个治疗组中，发生频率最高的不良反应(≥1%)为：

神经系统：头痛

胃肠道：腹泻、恶心、胃胀气、腹痛、便秘和干口。

来源及其他报告的发生频率≤1%的可能或很可能与本品有关的不良反应，按系统器官分类分别列于如下：

全身体系：腹部膨大、过敏反应、乏力、背痛、胸痛、胸骨下疼痛、面部水肿、外周水肿、潮热、疲乏、发热、感觉样症状、全身性水肿、面部水肿、不适、庠痛、寒颤；

心血管：胸痛、高血压、心动过速；

内分泌：甲状腺肿；

胃肠道：肠功能异常，便秘加重、消化不良、吞咽困难、胃肠道异型增生、上腹痛、嗳气、食管疾病、大使频繁、胃肠炎、胃肠道出血、胃肠道症状(非特异性的)、打嗝、便秘、口腔疾病、咽喉痛、直肠痛、血清胃泌素增多、舌部疾病、舌水肿、溃疡性口腔炎、呕吐；

听力：耳痛、耳鸣；

血液学：贫血、血红蛋白减少性贫血、颈部淋巴结病、鼻衄、白细胞增多症、白细胞减少症、血小板减少症；

肝胆：胆红素血症、肝功能异常、门冬氨酸氨基转移酶(AST)、丙氨酸氨基转移酶(ALT)升高；

代谢：营养、糖尿病、高尿酸血症、低钠血症、碱性磷酸酶升高、口渴、维生素B₆缺乏、体重增加、体重下降；

肌肉骨骼系统：关节痛、关节炎加重、关节病、痉挛、纤维肌痛综合征、疝气、风湿性多发性肌炎；

神经系统：厌食、情感淡漠、食欲亢进、意识混乱、抑郁加重、头晕、张力亢进、紧张、感觉减退、性无能、失眠、偏头痛、偏头痛加重、感觉异常、睡眠障碍、嗜睡、震颤、眩晕、视网膜缺损；

呼吸系统：呼吸加重、咳嗽、呼吸困难、喉水肿、咽炎、鼻炎、白细胞减少症、白细胞计数、血小板、血清胃泌素、血钾浓度、血钠浓度、甲状腺激素升高、血红蛋白、白细胞计数、血小板、血浆浓度、血红蛋白浓度和甲状腺激素减少；

内分泌系统：月经失调、阴道炎；

皮肤及其附件：痤疮、血管性水肿、皮炎、瘙痒、肛门瘙痒症、皮疹、红斑、湿疹、荨麻疹、皮疹、皮肤炎症、出汗增多、荨麻疹；

特殊感觉器官：中耳炎、嗅觉倒错、味觉丧失、味觉倒错；

泌尿生殖系统：尿异常、白蛋白尿、膀胱炎、排尿困难、真菌感染、血尿、尿频、念珠菌病、生殖器念珠菌病、多尿；

视觉系统：结膜炎、视网膜异常；

临床试验中，≤1%的具有潜在在临床意义的实验室检查指标变化(无论是否与本品相关)

如下：肌酐、尿酸、总胆红素、碱性磷酸酶、ALT、AST、血红蛋白、白细胞计数、血小板、血清胃泌素、血钾浓度、血钠浓度、甲状腺激素升高、血红蛋白、白细胞计数、血小板、血浆浓度、血红蛋白浓度和甲状腺激素减少。

内窥镜检查发现的不良反应包括：十二指肠炎、食管炎、食管狭窄、食管溃疡、食管

静脉曲张、胃溃疡、胃炎、疝气、良性息肉或结节、巴雷特(Barrett)食管和粘膜变色。

在6个月的维持治疗期间，治疗组中与治疗有关的不良反应发病率与安慰剂组相似。长达12个月的维持治疗组与短期治疗组在治疗中出现的相关不良反应类型之间无差异。在治疗症状性胃食管反流病的10例患者中进行了两项安慰剂对照研究，在可能或很可能与本品有关的不良反应中，最常见的不良反应为腹泻(4.3%)、头痛(3.8%)和腹痛(3.8%)。

2. 阿莫西林和克拉霉素联合用药治疗

在采用本品+阿莫西林和克拉霉素联合用药治疗的临床试验中，联合用药的不良反应均为本品、阿莫西林或克拉霉素单一治疗的研究中出现的不良反应，未发现与这些药物联合治疗有关的其他不良反应。

对于接受三联疗法，连续治疗10天的患者，报告频率最高的与药物有关的不良反应为腹泻(9.2%)、味觉倒错(6.6%)和腹痛(3.7%)。三联法治疗组中出现不良反应的发生频率并未见于本品单一治疗。

在采用本品+阿莫西林和克拉霉素联合用药治疗的临床试验中，未出现与这些药物联合治疗有关的其他不良反应。

有关阿莫西林和克拉霉素不良反应和实验室变化更多的信息，详见其药品说明书。

3. 上市后经验

在本品批准上市后使用过程中，已确定以下不良反应。由于这些不良反应是由一组人数不确定的人群自发报告而来，因此并不能准确地估算出不良反应的发生频率或确立不良反应与药物之间的因果关系。按人体系统列出如下：

血液和淋巴系统：粒细胞缺乏症、全血细胞减少症；

眼耳鼻喉科：视物模糊；

胃肠道系统：胰腺炎、口炎、显微镜下结肠炎、胃底憩室炎(良性)；

肝胆系统：肝功能衰竭、黄疸性肝炎或非黄疸性肝炎；

免疫系统：过敏型过敏反应/休克；

感染与侵袭性疾病：胃肠道念珠菌病、难辨梭状芽孢杆菌相关性腹泻；

代谢疾病和营养不良：低血压症，伴随或不伴随低钙血症或低钾血症；

肌肉骨骼和结缔组织：肌无力、肌痛、骨折；

神经系统：肝性脑病、睡觉异常；

精神神经系统：攻击行为、激越、抑郁、幻觉；

肾脏和泌尿系统疾病：间质性肾炎；

生殖系统和乳房疾病：男子乳腺发育；

呼吸系统、胸膜和纵隔：支气管痉挛；

皮肤和皮下组织：脱发、多形红斑、多汗症、光过敏、Stevens-Johnson综合症、中毒性表皮坏死松懈症(某些可致命)、亚急性皮肤型红斑狼疮(SCLE)。

【禁忌】

已知对艾司奥美拉唑、其它苯并咪唑类化合物本品的任何其他成份过敏者禁用。有报道使用本品后会出现过敏反应，如血管性水肿和过敏性休克。

艾司奥美拉唑不可与奈非那韦合用(见【药物相互作用】)。

【注意事项】

警告与注意事项

1. 并发胃息肉肿瘤(艾司奥美拉唑为其对映异构体)治疗的患者进行胃部病理活检，偶有发现恶性胃癌。

2. 增强型胃息肉

对长期接受艾司奥美拉唑(艾司奥美拉唑为其对映异构体)治疗的患者进行胃部病理活检，偶有发现恶性胃癌。

3. 难辨梭状芽孢杆菌(艰难梭菌)相关性腹泻

已发表的研究提示，质子泵抑制剂(PPI)治疗(如本品)可能会增加难辨梭状芽孢杆菌相关性腹泻(COAD)的风险，尤其是在住院患者中。如果腹泻未见改善，则应考虑该诊断(见【不良反应】)。

患者应使用最低剂量治疗情况下的最低剂量和最短疗程的PPI治疗。

几乎所有抗幽门螺杆菌在使用过程中均会增加难辨梭状芽孢杆菌相关性腹泻(CDAD)的报道。欲了解更多信息，特别是本品联合使用抗生素药物(如克拉霉素和阿莫西林)，请参见相关抗生素药物说明书中“警告与注意事项”。

4. 与氯吡格雷的相互作用

应避免本品与氯吡格雷联合使用。氯吡格雷是一种前体药物。氯吡格雷产生的血小板凝集抑制作用完全归因于其活性代谢产物。合并使用能够抑制CYP2C19活性的药物(如艾司奥美拉唑)会影响氯吡格雷转化为其活性代谢产物的代谢。联合使用氯吡格雷和40mg艾司奥美拉唑会降低氯吡格雷的药理学活性。因此，在使用本品时应考虑氯吡格雷治疗(见【药物相互作用】)。

5. 骨折

几个已发表的观察性研究表明，质子泵抑制剂(PPI)的治疗可能使因骨质疏松而导致的股、腕关节和脊柱等部位骨折的风险增加。对于接受高剂量治疗(定义为每日多次服药)和长期(1年或更久)PPI治疗的患者，发生骨折的风险也会增加。患者应根据病情接受最低剂量和最短疗程的PPI治疗。对那些处于骨质疏松症相关的骨折风险中的患者，应根据现有的指南对其进行治疗。

6. 本品与根除幽门螺杆菌的治疗时，应考虑三联疗法中所有成份间可能的药物相互作用。

7. 低镁血症

在接受至3-6个月以及绝大多数在接受一年PPI治疗的患者中，极少有无症状和伴有症状的低镁血症病例报道。上述严重不良反应包括手足抽搐、心律不齐和癫痫发作。对于绝大多数患者，应考虑低镁血症，需补镁治疗及停用PPI。

预期需要长期PPI治疗或合并用药如利尿剂或可能导致低镁血症(如，利尿剂)的药物，医学专业人士可考虑在开始PPI治疗前及定期监测镁浓度。

8. 合并使用贝特类药物或诱导CYP2C19或CYP3A(例如贝特类或利福平)的药物会极大地降低艾司奥美拉唑的血药浓度。本品应避免与贝特类或利福平合并使用。

9. 本品与体内分泌瘤筛查药物的相互作用

血清嗜铬细胞瘤B12蛋白的升高会激发降低胃部神经内分泌瘤的药物诱导。提供药物者在评估血清嗜铬细胞瘤B12蛋白前应暂停使用艾司奥美拉唑至少14天以及在初始血清嗜铬细胞瘤B12蛋白高不下时应考虑复查该指标。由于不同实验室的正常参考值可能存在差异，如进行一系列检测(如，直肠)，应在同一商业实验室中进行。

10. 合并使用甲氨蝶呤

文献资料提示，PPIs和甲氨蝶呤(主要是高剂量，参见甲氨蝶呤处方信息)合并使用可能会增加甲氨蝶呤和/或其他代谢物的血清浓度，延长血清浓度的持续时间，可能导致甲氨蝶呤中毒。部分患者在使用高剂量甲氨蝶呤时可考虑暂时停用PPI(见【药物相互作用】)。

11. 接受治疗的患者，在其症状变化或改变时应与医生取得联系。在按需用药治疗时，应考虑由艾司奥美拉唑血药浓度的波动而可能产生的药物相互作用(见【药物相互作用】)。

12. 亚急性皮肤型红斑狼疮(SCLE)

仅有非常少的几例亚急性皮肤型红斑狼疮与质子泵抑制剂有关联。如果皮疹发生，特别是暴露于阳光下的部位，且伴随关节痛，患者应及时寻求医疗帮助。专业的医疗人员须考虑停用本品。曾使用过质子泵抑制剂的亚急性皮肤型红斑狼疮，再次服用其他PPI，可能会增加亚急性皮肤型红斑狼疮的风险。

13. 本品含有蔗糖，伴有罕见的遗传性疾病，如果耐受不良、葡萄糖-半乳糖吸收障碍或蔗糖酶-异麦芽糖酶不足的患者，不可服用本品。

14. 使用质子泵抑制剂治疗可能导致消化道感染的危险轻微增加，如沙门菌和弯曲杆菌(见【药理作用】)。

15. 不建议联合使用艾司奥美拉唑和阿扎那韦(见【药物相互作用】)。如果经判断认为必须使用阿扎那韦那韦与质子泵抑制剂联合治疗，应考虑进行密切的临床监测，如在阿扎那韦剂量增至400mg、利托那韦(常与阿扎那韦合用)增至100mg时，艾司奥美拉唑的剂量不应超过20mg。

16. 长期使用该药治疗的患者(尤其是治疗1年以上的)应定期进行监测。

17. 所有抑制胃酸的药物一样，艾司奥美拉唑可引起因胃酸减少或缺乏而导致的维生素B₁₂(氯钴胺)的吸收减少。因此在长期治疗中，对于体内贮藏减少或带有维生素B₁₂吸收减少风险因素的患者，需要考虑此风险。

肾功能损害

肾功能损害的患者无需调整剂量。对于严重肝功能损害的患者，本品的剂量不应超过20mg(见【药代动力学】)。

肝功能损害

轻到中度肝功能损害的患者无需调整剂量。对于严重肝功能损害的患者，本品的剂量不应超过20mg(见【药代动力学】)。

对驾驶和使用机器能力的影响

对驾驶和使用机器能力的影响

尚未观察到这方面的影响。

【孕妇及哺乳期妇女用药】

尚无孕妇使用艾司奥美拉唑的临床数据报告。流行病学研究数据显示，大型孕妇在使用消旋混合物时未发现致畸和胎儿毒性作用。动物实验未显示艾司奥美拉唑对胚胎或胎儿发育有直接或间接的损害作用。用消旋混合物进行的动物实验未显示对妊娠、分娩或出生后发育有直接或间接的有害影响。但给妊娠期妇女使用艾司奥美拉唑应慎重。

尚不清楚艾司奥美拉唑是否会经人乳排泄。也未在哺乳期妇女中进行过艾司奥美拉唑的研究。因此在哺乳期间不应用艾司奥美拉唑肠溶片。

【儿童用药】

儿童不应使用艾司奥美拉唑，因没有相关的临床研究数据。

【老年用】

老年患者无需调整剂量。

【药物相互作用】

1. 干扰逆转录抗病毒药物治疗

不建议联合使用质子泵抑制剂和阿扎那韦和奈非那韦。预期与质子泵抑制剂合用，可导致阿扎那韦血药浓度大幅下降，并且可能失去疗效，产生耐药性。预期与质子泵抑制剂合用后，可能使沙奎那韦（下常与阿扎那韦合用）浓度升高，导致其毒性增加，因此，需要减少用药剂量。

已有报告，奥美拉唑（艾司奥美拉唑为对映异构体）可与一些逆转录抗病毒药物发生相互作用，但是，这些相互作用所具有的临床意义和作用机制并不完全清楚。在奥美拉唑治疗期间， C_{max} 值升高，而 AUC 值降低。多次给予奈非那韦（125mg，每日两次）和奥美拉唑（40mg，每日一次），奈非那韦及其再活性代谢产物的 AUC 分别下降36%和92%， C_{max} 分别下降37%和89%， C_{max} 分别下降39%和75%。多次给予阿扎那韦（400mg，每日一次）和奥美拉唑（40mg，每日一次，在给予阿扎那韦2小时给药后），阿扎那韦的 AUC 下降94%， C_{max} 下降96%， C_{max} 下降95%。因此，不建议联合使用奥美拉唑与此类药物（如阿扎那韦和奈非那韦）。由于艾司奥美拉唑具有相似的药效作用和药代动力学特征，因此不建议给予艾司奥美拉唑和阿扎那韦联合治疗。并且禁联合给予艾司奥美拉唑和奈非那韦联合治疗。

2. 沙奎那韦浓度增加

据报道，对于一些逆转录抗病毒药物，如阿扎那韦和奈非那韦，在与奥美拉唑合用时，血药浓度呈现下降。多次给予奈非那韦（125mg，每日两次）和奥美拉唑（40mg，每日一次后，奈非那韦及其再活性代谢产物的 AUC 分别下降36%和92%， C_{max} 分别下降37%和89%， C_{max} 分别下降39%和75%。多次给予阿扎那韦（400mg，每日一次）和奥美拉唑（40mg，每日一次，在给予阿扎那韦2小时给药后），阿扎那韦的 AUC 下降94%， C_{max} 下降96%， C_{max} 下降95%。因此，不建议联合使用奥美拉唑与此类药物（如阿扎那韦和奈非那韦）。由于艾司奥美拉唑具有相似的药效作用和药代动力学特征，因此不建议给予艾司奥美拉唑和阿扎那韦联合治疗。并且禁联合给予艾司奥美拉唑和奈非那韦联合治疗。

3. 生物利用度受胃pH值影响的药物

艾司奥美拉唑可抑制胃酸分泌。因此，对于生物利用度会受到胃pH值重大影响的药物（如酮康唑、依曲康唑、阿扎那韦、铁盐和地高辛），艾司奥美拉唑可能影响其吸收。

4. 对肝酶代谢/细胞色素P450途径的影响

艾司奥美拉唑广泛地在肝脏中经CYP2C19和CYP3A4代谢。体外和体内研究显示，艾司奥美拉唑不太可能抑制CYP1A2、2B6、2C9、2D6、2E1和3A4。预期药品与经这些CYP途径代谢的药物之间的相互作用具有临床相关性。药物相互作用研究显示，艾司奥美拉唑与苯妥英、华法林、奎尼丁、克拉霉素或阿莫西林等药物在临床上不具有显著的相互作用。

但是，上市后的报告显示，对于接受华法林和艾司奥美拉唑联合治疗的患者，其凝血酶原检测结果有变化。凝血酶原国际标准化比值（INR）和凝血酶原时间增加可能导致患者出现异常出血，甚至发生死亡。因此，对于接受质子泵抑制剂和华法林联合治疗的患者，需要对其INR和凝血酶原时间增加的情况下进行监测。

艾司奥美拉唑抑制CYP2C19，后者为本品的主要代谢酶。因此，当艾司奥美拉唑与经CYP2C19代谢的药物（如地西泮、西酞普兰、丙咪嗪、米帕明、苯妥英等）合用时，这些药物的血浆浓度可能升高，可能需要降低剂量。特别是本品于治疗开始时，更应考虑这一点。合用本品30mg可使经CYP2C19代谢的地西泮的血浆浓度下降45%。合用本品40mg，可使癫痫患者的苯妥英的谷浓度上升13%。因此，苯妥英治疗期间，当合用或停用本品时，建议监测苯妥英的血药浓度。奥美拉唑40mg每日一次分别增加了 voriconazole（伏立康唑；一种CYP2C19的底物） C_{max} 和 AUC 15%和41%。

艾司奥美拉唑经CYP2C19和CYP3A4代谢。艾司奥美拉唑与CYP3A4抑制剂克拉霉素（500mg，每日二次）合用，可使艾司奥美拉唑的暴露（ AUC ）加倍。艾司奥美拉唑与CYP2C19、CYP3A4共同抑制剂合用可使艾司奥美拉唑的暴露增加两倍以上。CYP2C19和CYP3A4的抑制剂 voriconazole（伏立康唑）增加奥美拉唑 AUC 28%。以上两种情形艾司奥美拉唑的剂量不必常规调整。然而对于严重肝损伤和需要长期治疗的患者应该考虑调整剂量的剂量。

5. 麦克格雷

麦克格雷部分经由CYP2C19酶代谢为其实活性代谢产物。合并使用艾司奥美拉唑40mg可降低麦克格雷活性代谢产物的血浆浓度，进而降低麦克格雷小剂量抑制作用。因此，应避免将本品与麦克格雷合用并使用。在使用本品时应考虑其他抗血小板治疗。

艾司奥美拉唑是CYP2C19的抑制剂。在20名健康志愿者中进行的奥美拉唑和西洛他唑的艾司奥美拉唑是CYP2C19的抑制剂。在20名健康志愿者中进行的奥美拉唑和西洛他唑的艾司奥美拉唑研究，给予艾司奥美拉唑40mg，每日一次，连续用药一周后，西洛他唑的 C_{max} 和 AUC 分别增加18%和26%，其活性代谢产物，4-二氯-西洛他唑（活性作用为西洛他唑的1~7倍）的 C_{max} 和 AUC 分别增加29%和6%。预期在西洛他唑与艾司奥美拉唑联合用药后，可增加西洛他唑及其上述活性代谢产物的浓度。因此，应当考虑将西洛他唑的剂量从100mg一天两次降至50mg一天两次。

CYP2C19或CYP3A4诱导剂或这两种酶诱导剂（如利福平）会导致艾司奥美拉唑血药浓度降低。据报告，奥美拉唑（艾司奥美拉唑为对映异构体）与CYP3A4诱导剂利托那韦之间可能存在相互作用。一项纳入12名健康男性受试者的交叉研究显示，利托那韦（300mg，每日三次，治疗14天）在CYP2C19慢代谢者（ C_{max} 和 AUC 值分别降低37.5%和37.9%）和快代谢者（ C_{max} 和 AUC 值分别降低49.6%和43.9%）中使奥美拉唑全身暴露显著降低。因此，应避免与利托那韦或利福平合用。

短期间艾司奥美拉唑和泰普生或罗非昔布合用的研究中未显示临床相关性的药代动力学相互作用。

4. 本品与神经内分泌肿瘤检查药物的相互作用

药物引起的胃酸降低可能导致肠嗜铬样细胞增生和嗜铬样蛋白A水平增加，因此，对神经内分泌肿瘤的检查造成干扰。

5. 他克莫司

本品与他克莫司共用可导致他克莫司血药浓度增加。

6. 与克拉霉素联合治疗

艾司奥美拉唑、克拉霉素与阿莫西林联合用药治疗后，可导致艾司奥美拉唑和4-羟基克拉霉素的血药浓度升高。

禁止联合使用艾司奥美拉唑与西沙必利、匹莫齐特、阿司咪唑、特非那定、麦角胺或二氢麦角胺等药物进行治疗【请见克拉霉素的说明书】。

7. 甲氨蝶呤

病例报告：已发表的群体药代动力学研究和回顾性分析提示，PPIs和甲氨蝶呤（主要是高剂量；参见甲氨蝶呤处方信息）合用可能增加甲氨蝶呤和/或其代谢产物的血药浓度，延长高浓度的持续时间。然而，尚未开展任何关于甲氨蝶呤和PPIs的正式药物相互作用研究。

在一些患者中有报道，当与PPI联合给药时，甲氨蝶呤水平会升高。当使用高剂量甲氨蝶呤治疗时，可考虑艾司奥美拉唑的暂时撤药。

【药物过量】

过量使用艾司奥美拉唑的经验非常有限，与280mg剂量相关的症状表现为胃肠道症状和无力。单剂量使用80mg艾司奥美拉唑无异常反应，没有已知的特异性解毒剂。艾司奥美拉唑广泛地与血浆蛋白结合，因此难以透析。对任何过量中毒的治疗，应采用对症处理和全身支持治疗。

【药理毒理】

药理作用

艾司奥美拉唑是一种质子泵抑制剂，是奥美拉唑的S-异构体，通过特异性地抑制胃壁细胞H⁺-K⁺ATP酶而阻断胃酸分泌的最后步骤。奥美拉唑S-异构体和R-异构体在胃壁细胞的酸性环境中转化为活性成份。艾司奥美拉唑在日剂量20~40mg范围内抑制胃酸分泌的活性呈量依赖性。

毒理研究

遗传毒性：

艾司奥美拉唑Ames试验，在体大鼠骨髓细胞染色体畸变试验：小鼠微核试验结果均为阴性。艾司奥美拉唑在外人淋巴细胞染色体畸变试验结果阳性。奥美拉唑在外人淋巴细胞染色体畸变试验，在体小鼠骨髓细胞染色体畸变和在体小鼠微核试验结果阳性。

生殖毒性：

以艾司奥美拉唑试验结果评估艾司奥美拉唑的生殖毒。

大鼠口服给予艾司奥美拉唑138mg/kg/天（按体表面积计算，约为人口服剂量40mg的34倍），其生育力和生殖力未见明显异常。

妊娠大鼠口服给予艾司奥美拉唑138mg/kg/天（按体表面积计算，约为人口服剂量40mg的34倍），妊娠家兔口服给予艾司奥美拉唑60mg/kg/天（按体表面积计算，约为人口服剂量40mg的3.4~34倍），未发现奥美拉唑对胚胎死亡、吸收胎和流产率升高。

家兔口服给予艾司奥美拉唑9~69.1mg/kg/天（按体表面积计算，约为人口服剂量40mg的3.4~34倍），可见剂量依赖性的胚胎死亡、吸收胎和流产率升高。

亲代大鼠口服给予艾司奥美拉唑13.8~138.0mg/kg/天（按体表面积计算，约为人口服剂量40mg的3.4~34倍），子代可见剂量依赖性的胚胎/胎仔毒性及出生后发育毒性。

致癌性：

以艾司奥美拉唑试验结果评估艾司奥美拉唑的致癌性。

大鼠两项2年致癌性试验，奥美拉唑剂量为1.7、3.4、13.8、44.0和140.8mg/kg/天（按体表面积计算，约为人口服剂量40mg的0.4~34倍），雄性与雌性动物中均剂量依赖性出现胃癌样（EC1）细胞癌，其中雄性动物的发生率明显高于雌性动物，雌性动物中奥美拉唑的血药浓度高于雄性动物。胃类癌在未给药动物中很少出现，而雌性动物和雄性动物给药组中均出现EC1细胞增生。

另一项试验中，雌性大鼠连续1年给予艾司奥美拉唑13.8mg/kg/天（按体表面积计算，约为人口服剂量40mg的3.4倍），之后停药1年，未见肿瘤产生。但在大鼠给药1岁时，出现与药物相关的EC1细胞增生（给药组94%，对照组10%）。第二年时给药组与对照组之间的差异缩小，但给药组EC1细胞增生的发生率仍较高（46%~26%）。1只大鼠（2%）出现胃癌瘤，而在给药2年后雌性和雄性大鼠均未见发生。从历史资料来看，该种属大鼠无法发生类似肿瘤的记载，由于仅见一例，其意义难以判断。在一项SD大鼠52周慢性试验中，奥美拉唑剂量为0.4、2、16mg/kg/天（按体表面积计算，约为人口服剂量40mg的0.1~3.9倍），少量雄性动物膀胱形细胞瘤，而雄性动物中未见发生。在SD大鼠52周致癌性试验中，最高剂量140.8mg/kg/天（按体表面积计算，约为人口服剂量40mg的34倍）下雄性动物与雌性动物中均未见星形细胞瘤。

艾司奥美拉唑小鼠78周致癌性试验中，未见肿瘤发生率增加，但该试验结果不明确。p53(+)转基鼠小鼠26周致癌性试验结果阴性。

幼年动物试验：

幼年大鼠给予艾司奥美拉唑，剂量为0~280mg/kg/天（按体表面积计算，约为人口服剂量40mg的17~68倍），从出生后第7天至35天连续给药28天，恢复期14天。结果可见，最高剂量组死亡动物数量增加，此外，140mg/kg/天（按体表面积计算，约为人口服剂量40mg的34倍）及更低剂量下，可见动物体重及体重增量降低，股骨重量减轻和长度缩短，并影响总生长。

艾司奥美拉唑在等摩尔剂量下进行上述试验，可见类似结果。

【药代动力学】

吸收与分布

艾司奥美拉唑对酸不稳定，口服采用肠溶衣微丸。体内转化为R-异构体的量可以忽略。艾司奥美拉唑吸收迅速，口服后1~2小时血浆浓度达到高峰。单剂量10mg给药后的绝对生物利用度为64%，而每日一次重复给药后的绝对生物利用度为89%。20mg剂量的相应值分别为50%和68%。健康受试者稳态时的表观分布容积约为0.22L/kg体重。艾司奥美拉唑的血浆蛋白结合率为7%。

进食会延缓和降低艾司奥美拉唑的吸收，但对艾司奥美拉唑降低胃内酸度的效果无显著影响。

代谢与排泄

艾司奥美拉唑完全经细胞色素P450酶系统（CYP）代谢。艾司奥美拉唑的大部分代谢依靠多形性的CYP2C19，生成艾司奥美拉唑的羟化物和去甲基代谢物。剩余部分依靠另一种特殊异构体CYP3A4代谢生成艾司奥美拉唑。后者作为血浆中的主要代谢物。

以下的参数主要反映CYP2C19功能正常的个体，即快代谢者的药代动力学特征。

总的消除清除率在单次用药后约为17L/h，多次用药后约为9L/h。血浆消除半衰期在重复每日一次用药后约为1.3小时。已对每日二次给予艾司奥美拉唑40mg的药代动力学进行了研究。重复给药后，艾司奥美拉唑的血药浓度-时间曲线下面积（AUC）增大。这种增大是剂量依赖性的，并在多次用药后导致非线性的剂量-AUC关系。这种时间和剂量依赖性是由首次代谢和机体总消除降低所致，而造成这种降低的原因可能是艾司奥美拉唑和（或）其代谢物艾司奥美拉唑抑制了CYP2C19。按每日一次给药时，艾司奥美拉唑在两次用药前从血管中完全消除，没有累加的趋势。

艾司奥美拉唑的主要代谢物对胃酸分泌无影响。一次口服剂量的近80%的艾司奥美拉唑以代谢物形式从尿中排泄，其余从粪便中排出，尿中的原形药物不到1%。

特殊患者人群

西方人群中大约2.9±1.5%的个体缺乏有活性的CYP2C19酶，称为慢代谢者；而在亚洲人群，慢代谢者人群中所占的比例约为13~23%。这部分个体的艾司奥美拉唑代谢可能主要由CYP3A4催化。每日一次给予艾司奥美拉唑40mg重复给药后，慢代谢者的平均血药浓度-时间曲线下面积（AUC）比具有活性CYP2C19的个体（快代谢者）高近100%，平均血浆峰浓度增加约60%。

艾司奥美拉唑在老年人（71~80岁）中的代谢没有显著性的变化。

单剂给予艾司奥美拉唑40mg后，女性的血药浓度-时间曲线下面积的平均值要超过男性约30%。每日一次重复给药后未观察到性别的差异。这些发现与艾司奥美拉唑的剂量无关。

在有轻、中度肝功能损害的患者中，艾司奥美拉唑的代谢会减弱。严重肝功能损害的患者代谢率降低，可使艾司奥美拉唑的血药浓度-时间曲线下面积（AUC）增大一倍。因此，严重肝功能损害的患者所使用的最大剂量不应超过20mg。每日用药一次时艾司奥美拉唑及其主要代谢产物没有累积的趋势。

在肾功能减退的患者中还没有进行过类似的研究。由于肾脏只担负艾司奥美拉唑的代谢物而不是原形药物的排泄，因此肾功能损害的患者预期艾司奥美拉唑的代谢不会发生变化。

【贮藏】

密封，30℃以下保存。

【包装】

双铝塑泡罩包装，7片/板/盒，7片/板×2板/盒，7片/板×3板/盒，7片/板×4板/盒，7片/板×5板/盒。

【有效期】

36个月。

【执行标准】

《中国药典》2020年版第一册补本及国家药品监督管理局标准YBH02052020

【批准文号】

国药准字H20203298

【药品上市许可持有人】

持有人名称：江西山香药业有限公司
持有人地址：江西省赣州经济技术开发区凤凰路116号
邮政编码：341000
电话号码：0797-7302778 (质量) 400-882-6066 (销售)
传真号码：0797-7302779 (质量) 0755-82975226 (销售)

【生产企业】

企业名称：江西山香药业有限公司
生产地址：江西省赣州市经济开发区凤凰路116号
邮政编码：341000
电话号码：0797-7302778 (质量) 400-882-6066 (销售)
传真号码：0797-7302779 (质量) 0755-82975226 (销售)