

5/80毫克 衛署藥製字第057797號 G-11834
5/160毫克 衛部藥製字第059771號 G-13047
10/160毫克 衛部藥製字第058370號 G-12377
本藥須由醫師處方使用

Abbott

易德壓悅[®] 膜衣錠5/80、5/160、10/160毫克 Exnortan[®] F.C. Tablets 5/80、5/160、10/160mg

1.【處方藥物】

處方資訊

使用於孕婦
在孕婦身上使用直接作用於腎素-血管收縮素系統的藥物，會對發育中的胎兒造成傷害甚至會造成死亡。發現懷孕時，應儘早終止使用amlodipine/valsartan。請參閱「懷孕、哺乳、具生育能力的女性與男性」部分。

2.【適應症與使用方法】

Amlodipine/valsartan適用於治療高血壓，此複方藥品不適合用於起始治療(請見「藥物劑量和給藥方式」)。

3.【藥物劑量和給藥方式】

本品適用於以amlodipine或valsartan單方無法獲得血壓有效控制的病人。每日服用一劑5 mg-10 mg之Amlodipine，可有效治療高血壓，而valsartan的有效劑量為80 mg-160 mg。在使用5 mg-10 mg之amlodipine、和80 mg-160 mg之valsartan的amlodipine/valsartan臨床試驗中，抗高血壓作用會隨劑量增加而增加。

Valsartan的危險性(請參閱「警告與注意事項」)一般與劑量無關；amlodipine則結合了劑量相依型現象(主要為周邊水腫)和非劑量相依型現象，且前者較後者常見。以任何amlodipine和valsartan複方製劑進行治療，將和兩組的非劑量相依型現象有關。曾經歷單一成分有限劑量之不良反應的病患，可轉換為該成分含量較低的amlodipine/valsartan，和另一成分一起提供相似的降血壓作用。應繼續評估amlodipine/valsartan的臨床反應，且若血壓在治療後3-4週仍未獲得控制時，劑量可緩慢調整增加至最大10/160 mg。

欲將劑量相依型危害減至最低，通常只有在^{使用單一療法無法成功}出現抗高血壓作用的病患，才適合以amlodipine/valsartan開始進行治療。

3.1 由臨床療效引導劑量逐步調整

單獨使用amlodipine (或其他DHP CCB)或單獨使用valsartan (或其他ARB)後，病患之血壓未適當獲得控制時，或許可轉換至amlodipine/valsartan合併療法。

3.2 替代療法

為求方便，分開使用不同錠劑之amlodipine和valsartan的病患，可取代為使用含有相同成分劑量的amlodipine/valsartan錠劑。

3.3 腎功能不全

輕至中度腎功能不全患者不需調整劑量。

3.4 肝功能不全

肝功能不全及膽道阻塞患者使用時應謹慎小心，應考慮從最低可取得之amlodipine劑量開始治療(見「警告與注意事項」及「臨床藥理學-藥物動力學」)。

3.5 兒童族群(小於18歲)

尚未確認對兒童病患的安全性和療效，不建議使用於此族群病患。

3.6 老年族群(大於等於65歲)

老年病患不需調整起始劑量，但應考慮從最低可取得之amlodipine劑量開始治療(見「臨床藥理學-藥物動力學」)。

4.【禁忌症】《依文獻記載》
Amlodipine/valsartan禁用於對該產品成分過敏的病患。
懷孕。(請參見「懷孕、哺乳、具生育能力的女性與男性」部分)。
合併使用本品及含aliskiren成分藥品於糖尿病患或腎功能不全患者(GFR < 60 mL/min/1.73 m ³)。

5.【警告與注意事項】《依文獻記載》

5.1 血液容積和/或鹽分不足的病人

在一項針對無併發症高血壓病人的安慰劑對照試驗中，觀察到接受amlodipine/valsartan治療的病人中有0.4% 發生血壓過低。在腎素-血管收縮素系統活化的病人中(例如使用高劑量利尿劑而耗盡體液或鹽分的病人)，使用血管收縮素受體阻斷劑者可能會出現有症狀的低血壓。在使用amlodipine/valsartan前，應先矯治此病症，否則應於嚴密醫療監控下開始治療。如果使用amlodipine/valsartan的病人出現低血壓，應讓病人仰臥，如果有需要，應靜脈注射正常濃度的生理食鹽水。通常在穩定血壓後，可以繼續治療。

5.2 胎兒/新生兒的發病率和致死率

妊娠安全分類D

在懷孕第二階段和第三階段使用直接作用於腎素-血管收縮素系統的藥物時，會降低胎兒的腎功能並增加胎兒和新生兒的發病和死亡。造成的羊水過少可能與胎兒肺發育不全及骨骼變形有關。新生兒潛在的副作用包括顱骨發育不全、無尿、低血壓、腎功能衰竭和死亡。發現懷孕時，應儘早停止使用amlodipine/valsartan。(請見“使用於特殊族群”)

5.3 高血鉀症

同步使用鉀離子補充品、保鉀利尿劑、含鉀代鹽或其他可能會導致血中鉀離子濃度增加之藥品(如heparin)，需注意且時常監測血中鉀離子濃度。

5.4 腎動脈狹窄之病人

對於治療患有單側或雙側腎動脈狹窄、單個腎臟腎動脈狹窄的高血壓病人，應謹慎使用Exforge，因為這類型病人的血中尿素和血清肌酸酐可能會增加。

5.5 腎功能不全之病人

目前並無嚴重腎功能不全病人(血清肌酸酐清除率 < 10 mL/min)之數據，因此不須謹慎使用於此類病人。輕度至中度腎功能不全的病人不需調整劑量。

避免併用aliskiren與amlodipine/valsartan於中度以上腎功能不全的病患(GFR < 60 mL/min)。

5.6 腎臟移植病人

目前未有腎臟移植病人使用amlodipine/valsartan的臨床經驗。

5.7 肝功能不全

Valsartan主要係從膽汁中排除，而大部分Amlodipine可經由肝臟代謝，使用amlodipine/Valsartan於肝功能不全或患有膽道阻塞性疾病的患者時，應格外小心。

5.8 血管性水腫

病患接受Amlodipine治療後曾出現血管性水腫(包括喉部及聲門腫脹)，並導致呼吸道阻塞和/或臉部、嘴唇、咽部和/或舌頭腫脹。這些病患中有某些先前曾使用其他藥物(包括血管收縮素轉換酶抑制劑)後出現血管性水腫。對於出現血管性水腫的病患，應立即停用amlodipine/valsartan，並且不再次施用。在單側或雙側腎動脈狹窄之高血壓患者身上使用血管收縮素轉化酶抑制劑的研究中，曾有血清肌酸酐或血液尿素氮上升的報告。在一項為期4天，於12位單側腎動脈狹窄之高血壓患者身上使用valsartan的研究中，並未觀察到顯著的血清肌酸酐或血液尿素氮上升。並無在單側或雙側腎動脈狹窄之病患身上長期使用valsartan的研究，但預期應可觀察到與血管收縮素轉化酶抑制劑相似的作用。

抑制腎素-血管收縮素-醛固酮系統的結果，預期可在易感性個體(susceptible individual)身上觀察到腎功能變化。在腎功能取決於腎素-血管收縮素-醛固酮系統活性的重度心臟衰竭病患中，已證明使用血管收縮素轉換酶抑制劑和血管收縮素受體拮抗劑，和少尿症和/或漸進性氣血症以及(罕見)急性腎衰竭和/或死亡有關。使用valsartan的病患亦有相似的報告。

5.9 心臟衰竭或後心肌梗塞之病人

一般而言，在心臟衰竭病患身上使用鈣離子通道阻斷劑應格外小心。

在心臟衰竭或最近出現心肌梗塞以及進行手術或血壓透析的病人中，應小心觀察初始治療的反應。提供valsartan 給患有心臟衰竭或心肌梗塞後的病人，常會減低其血壓，但在遵循劑量指示下使用藥物，則並不需要因持續有症狀的低血壓而停用valsartan。

對於腎功能運作可能仰賴「腎素-血管收縮素-醛固酮系統(RAAS)」的病患(例如：患有重度充血性心臟衰竭者)，採取血管收縮素轉換酶抑制劑或是血管收縮素受體拮抗劑治療後，可能導致少尿症和/或漸進性氣血症，且在罕見情況下可能引發急性腎衰竭和/或死亡。對患有心臟衰竭或心肌梗塞後的病患進行評估時，應一併評估腎臟功能。

5.10 急性心肌梗塞之病人

當病人開始使用amlodipine 或其使用劑量增加時，尤其是患有重度阻塞性冠狀動脈疾病者，可能會有心絞痛或急性心肌梗塞發作或嚴重度升高的情況。

5.11 主動脈瓣與二尖瓣狹窄、阻塞性肥厚心肌症病人

如同所有其他的血管擴張劑，針對患有主動脈瓣或二尖瓣狹窄或阻塞性肥厚心肌症的病人使用amlodipine時，應特別小心。

5.12 雙重阻斷腎素－血管昇壓素－醛固酮系統(renin-angiotensin-aldosterone, 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、高鉀血症及腎功能下降(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，若確有必要使用雙重阻斷治療，應密切監測患者之腎功能、電解質及血壓。ACEIs及ARBs不應合併使用於糖尿病腎病變患者。

6.【藥物不良反應】《依文獻記載》

目前已於5項對照試驗評估amlodipine和valsartan安全性，累積參與病人有5,175位，其中有2,613位接受valsartan合併amlodipine治療。

藥物不良反應或不良反應(表1及表2)依發生頻率排列，最常發生的列於最前面，順序如下：非常常見(≥ 1/10)；常見(≥ 1/100，< 1/10)；不常見(≥ 1/1,000 < 1/100)；少見(≥ 1/10,000，< 1/1,000)；非常少見(< 1/10,000)，包括零星案例通報。各頻率組內的不良反應由最嚴重者依序排列至最不嚴重者。

表1 藥物不良反應amlodipine和valsartan	
感染及寄生蟲感染	
常見： 鼻咽喉炎、流感	
免疫系統異常	
少見： 過敏	
眼睛異常	
少見： 視力受損	
精神異常	
少見： 焦慮	
神經系統異常	
常見： 頭痛	
不常見： 頭暈、嗜睡、姿勢性暈眩、感覺異常	
耳朵和迷路疾患	
不常見： 眩暈	
少見： 耳鳴	
心臟異常	
不常見： 心搏過速、心悸	
少見： 暈厥	
血管疾患	
不常見： 姿勢性低血壓	
少見： 低血壓	
呼吸、胸部及縱膈異常	
不常見： 咳嗽、咽喉痛	
胃腸道不適	
不常見： 腹瀉、噁心、腹痛、便秘、口乾	
皮膚和皮下組織疾患	
不常見： 皮疹、紅斑	
少見： 多汗症、疹、搔癢	
肌肉骨骼、結締組織異常	
不常見： 關節腫脹、背痛、關節痛	
少見： 肌肉痙攣、沉重感	
腎臟及泌尿系統異常	
少見： 頻尿、多尿症	
生殖系統及乳房異常	
少見： 勃起障礙	
全身性異常及注射部位症狀	
常見： 水腫、指壓性水腫、臉部水腫、外週性水腫、疲勞、潮紅、衰弱、潮熱	

關於合併使用的資訊

在雙盲、活性或安慰劑對照已完成的臨床試驗中，接受合併治療病人的周邊性水腫的發生率(5.8%)統計上低於接受amlodipine單一療法病人(9%)。

實驗室評估

使用valsartan/amlodipine治療高血壓的病人與基期相比，實驗室檢驗結果顯示很少有顯著的變化。amlodipine/valsartan組(5.5%)與valsartan單一療法組(5.5%)，比安慰劑組(4.7%)具有稍高且值得注意的血中尿素氮。

個別成份的其他資訊

即使在臨床試驗中未曾發生，曾發現與任一成份有關的不良反應仍可能發生於amlodipine/valsartan治療期間。

Amlodipine

無論與試驗藥物的因果關係為何，其他amlodipine單一療法通報過的不良反應，請參見表2：

因為amlodipine的臨床試驗是在許多不同條件下進行，無法針對某藥物於不同臨床試驗中觀察到的不良反應率，和另一藥物於不同臨床試驗中觀察到的不良反應率直接比較，且可能無法反映實際藥物使用上觀察到的比率。

表2 Amlodipine單一療法之不良反應	
眼睛異常	
不常見： 複視	
血液及淋巴系統異常	
非常少見： 血小板減少症、白血球減少症	
免疫系統異常	
非常少見： 過敏反應	
代謝作用與營養疾患	
非常少見： 高血糖	
精神異常	
不常見： 失眠、情緒改變	
神經系統異常	
不常： 見震顫、感覺異常、味覺異常	
非常少見： 周邊神經病變、肌肉張力過高	
心臟異常	
非常少見： 心律不整、心搏過慢、心房顫動、心室心搏過速、心肌梗塞	
血管疾患	
非常少見： 血管炎	
呼吸、胸部及縱膈異常	
不常見： 呼吸困難、鼻炎	
胃腸道不適	
不常見： 嘔吐、消化不良	
非常少見： 胰臟炎、胃炎、齒齦增生	
肝膽疾患	
非常少見： 肝炎、黃疸	
皮膚和皮下組織疾患	
不常見： 禿頭、紫斑症、皮膚變色、光敏感	
非常少見： 血管性水腫、蕁麻疹、多型性紅斑、Steven Johnson症候群	
肌肉骨骼、結締組織異常	
不常見： 肌痛症	
腎臟及泌尿系統異常	
不常見： 排尿障礙、夜尿症	
生殖系統及乳房異常	
不常見： 男性女乳症	
全身性異常及注射部位症狀	
不常見： 疼痛、身體不適、胸痛	
身體檢查	
不常見： 體重下降、體重上	
非常少見： 肝酵素增加	

Valsartan

表3 按照器官系統分類列出臨床試驗中、上市後經驗以及實驗室檢查發現在高血壓適應症的其他不良反應。

上市後經驗以及實驗室檢查發現的不良反應，不適用於任何不良反應頻率，因此歸類為「未知」頻率。

表3 Valsartan單一療法之不良反應

血液及淋巴系統異常	
未知： 血紅蛋白下降、容容比下降、嗜中性白血球低下、血小板減少症	
免疫系統異常	
未知： 過敏反應(如血清病)	
代謝作用與營養疾患	
未知： 血鉀上升	
血管疾患	
未知： 血管炎	
肝膽疾患	
未知： 肝功能指數異常(如血中biliubin增加)	
皮膚和皮下組織疾患	
未知： 血管性水腫、水疱性皮膚炎	
肌肉骨骼、結締組織異常	
未知： 肌痛症	
腎臟及泌尿系統異常	
未知： 腎功能不全、血中肌酸酐增加	

無論與試驗藥物的因果關係為何，在高血壓病人的臨床試驗中也觀察到以下事件：失眠、性慾減退、咽喉炎、鼻炎、鼻竇炎、上呼吸道感染、病毒感染。

7.【藥物交互作用】《依文獻記載》

7.1 Amlodipine的研究：

Simvastatin：相較於單獨使用simvastatin，將重複劑量給予10 mg amlodipine與80 mg simvastatin併用時，simvastatin的暴露量增加77%。對於正在使用amlodipine的病患，建議應將simvastatin的劑量限制在每天20 mg。

CYP3A4抑制劑：患有高血壓的老年病患每天併用180 mg diltiazem和5 mg amlodipine後，amlodipine的全身暴露量增加1.6倍。強效CYP3A4抑制劑(如：ketoconazole、itraconazole或ritonavir)可能比diltiazem造成更大幅度的amlodipine血漿濃度上升。因此，併用amlodipine與CYP3A4抑制劑時需特別小心。

葡萄柚汁：由於CYP3A4抑制作用，同時使用amlodipine和葡萄柚汁，amlodipine的暴露量可能會增加。然而，在20位同時攝取240 mL葡萄柚汁和口服10 mg單劑amlodipine的健康志願者中，對amlodipine的藥物動力學並無顯著影響。

CYP3A4誘導劑：有關CYP3A4誘導劑對於amlodipine可能造成的量化影響，目前並無相關資訊。對於併用amlodipine與CYP3A4誘導劑的病患，應監測是否具足夠的臨床效果。(例如rifampicin及hypericum perforatum)。

在單一療法中，amlodipine曾安全地和thiazide利尿劑、β阻斷劑、血管收縮素轉化酶抑制劑、長效型硝酸鹽類、舌下硝酸甘油錠、digoxin、warfarin、非類固醇類抗發炎藥物、抗生素和口服降血糖藥物合併使用。

7.2 Valsartan的研究：

以ARBs、ACEIs或aliskiren達到RAAS的雙重阻斷：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、高鉀血症及腎功能下降(包括急性腎衰竭))之發生率較高。

在腎功能不全(GFR < 60mL/min)的病患應避免將aliskiren與amlodipine/valsartan併用。在第2型糖尿病病患中禁止將aliskiren與ARBs (包括valsartan)，或ACEIs併用(見“禁忌症”)。

包括選擇性環氧化酶2抑制劑(COX-2抑制劑)在內的非類固醇抗發炎藥物(NSAID)：血管收縮素II拮抗劑與NSAID同時投予時，可能減弱降血壓的效果。此外，對於年長、體液流失(包括正在接受利尿劑治療者)或腎功能不全病患，併用血管收縮素II拮抗劑與NSAID可能導致腎功能惡化的風險增加。因此，針對併用valsartan與NSAID的病患，建議應在治療開始時或進行治療修正時對腎臟功能進行監測。

鎂：當鎂與ACE抑制劑或ARBs (包括amlodipine/valsartan)合併使用時曾有血漿中鎂離子濃度可逆性地增加並產生毒性的報告。因此，建議在兩者合併使用期間應仔細監測血液中鎂離子的濃度。若同時併用利尿劑，可能會增加鎂中毒的危險性。

運輸蛋白(Transporter)：人類肝臟組織的體外試驗結果顯示，valsartan為肝臟吸收運輸蛋白OATP1B1及肝臟排除運輸蛋白MRP2的受質。若併用吸收運輸蛋白抑制劑(如：rifampin、ciclosporin)或是排除運輸蛋白抑制劑(如：ritonavir)，可能增加valsartan的全身性暴露量。

在valsartan同步使用amlodipine、atenolol、cimetidine、digoxin、furosemide、glyburide、hydrochlorothiazide或indomethacin時，並未觀察到臨床顯著的藥物動力學交互作用。

9.【使用於特殊族群】《依文獻記載》

懷孕、哺乳、具生育能力的女性與男性

9.1 懷孕

風險摘要

懷孕期間不得使用任何直接作用於RAAS的藥物，如amlodipine/valsartan。血管收縮素阻斷劑對胎兒的風險無法被排除，在懷孕第二階段和第三階段使用血管收縮素轉化酶抑制劑會造成發育中胎兒傷害和死亡，除此之外，回溯性數據顯示在懷孕第一階段使用血管收縮素轉化酶抑制劑對胎兒的天生缺陷具潛在風險，有資料發現懷孕婦女在不經意服用valsartan後出現流產、羊水過少、新生兒腎功能不全。

並無懷孕婦女使用amlodipine的臨床資料，在動物試驗中顯示給予人體建議劑量8倍的最後始產生生殖毒性(請見“非臨床毒理學”)，對人體的潛在風險是未知的。

若在療程中發現懷孕時，應儘早停止使用amlodipine/valsartan。

臨床考量

母體和/或胚胎/胎兒之疾病相關風險

妊娠高血壓會增加子癲前症、妊娠糖尿病、早產和分娩併發症(例如需要剖腹產和產後出血)的風險。高血壓會增加胎兒子宮內生長受限和子宮內死亡的風險。

胎兒/新生兒風險

懷孕第二和第三期使用影響腎素-血管收縮素系統藥物而羊水過少的孕婦，可能發生以下情況：胎兒腎功能降低導致無尿症和腎衰竭、胎兒肺發育不全、骨骼變形(包括頭顱發育不全)、低血壓和死亡。

如果意外暴露於ARB治療，應考慮進行適當的胎兒監測。

母親接受過ARB治療的嬰兒，應密切觀察其低血壓的發生。

動物資料

Valsartan與amlodipine：在胚胎-胎兒的大鼠發育試驗中，使用口服劑量階層amlodipine：valsartan為5：80 mg/kg/day，amlodipine：valsartan為10：160 mg/kg/day，以及amlodipine：valsartan為20：320 mg/kg/day，以高劑量併用時，曾發現與治療有關的母體和胎兒影響(在出現顯著母體毒性時，觀察到發展遲緩和突變)。胚胎－胎兒的無不良反應劑量(NOEL)是amlodipine: valsartan為10：1.60 mg/kg/day。該劑量分別相當於接受MRHD (10/320 mg/60 kg)之人體全身暴露量的4.3倍與2.7 倍。Valsartan：在小鼠、大鼠和兔子的胚胎發育試驗中，觀察到與母體毒性相關的胎兒毒性在大鼠劑量為 valsartan 600 mg/kg/day，此劑量是以mg/m²為單位，約為人體最高建議劑量的8倍(以口服劑量320 mg/day和60 kg之病人，進行換算)，在兔子劑量為10 mg/kg/day，是以mg/m²為單位，約為人體最高建議劑量的0.6倍(以口服劑量320 mg/day和60 kg之病人，進行換算)。在小鼠中劑量高達600 mg/kg/day，沒有證據顯示母體毒性或胎兒毒性，此劑量是以mg/m²為單位，約為人體最高建議劑量的9倍(以口服劑量320 mg/day和60 kg之病人，進行換算)。

Amlodipine：在妊娠大鼠和兔子之各個重要器官發生階段中，以口服劑量高達10 mg/kg/day amlodipine maleate治療時，並無證據具有致畸作用。

然而，子代大小明顯減少(約減少50%)，且子宮內死亡情形明顯增加(約5倍)。已證明此劑量的amlodipine maleate會延長兔子的妊娠期和分娩時間。

9.2 哺乳母親

目前尚未知valsartan是否會分泌至人類乳汁中。據通報，amlodipine會分泌至人類的乳汁中。嬰兒接受的母體劑量比例估計為3-7%的四分位距，最高為15%。Amlodipine對嬰兒的影響尚未知。valsartan會分泌至哺乳大鼠的乳汁中。因為哺乳嬰兒有潛在不良反應，應考量藥物對母親的重要性來決定是否停止哺乳或停用藥物。

9.3 具生育能力的女性與男性

如同任何直接作用於RAAS的藥物，amlodipine/valsartan不應用於計畫懷孕的女性。醫療專業人員處方作用於RAAS的任何藥物時，應告知具生育能力的女性這些藥物在懷孕期間的潛在風險。

目前並無amlodipine或valsartan對於人類生殖力影響之資訊。但在大鼠的試驗中，amlodipine及valsartan皆無顯示對其生殖力的影響(請見「非臨床毒理學」)。

10. 劑量過高

目前未有amlodipine/valsartan過量使用經驗。Valsartan劑量過高的主要症狀為可能為明顯低血壓伴隨頭暈。Amlodipine劑量過高可能會導致周邊血管擴張過度，且可能會引起反射性心搏過速。曾有明顯且可能持續長時間的全身性低血壓，足以造成致死性休克之報告。

Amlodipine劑量過高所引起的臨床明顯低血壓，需要給予積極的心血管支持戒護，包括頻繁的心臟與呼吸功能監測、抬高肢體，並注意全身體液容積與尿液輸出量。

如果並無使用上的禁忌症，給予血管收縮劑可能有助於恢復血管張力與血壓。

如果距離服藥時間不久，可考慮嘔吐或洗胃。

健康自願受試者在服用amlodipine後立即或2小時內給予活性碳，顯示可明顯降低amlodipine的吸收。

靜脈注射葡萄糖酸鈣可能有助於逆轉鈣離子進入障礙。

Valsartan及amlodipine無法藉由血液透析移除。

臨床藥理學

藥效學

Amlodipine/valsartan結合兩種降血壓化合物，這兩種化合物具互補性的作用機制來控制原發性高血壓病人之血壓：Amlodipine屬於鈣離子通道拮抗劑，Valsartan是血管收縮素II拮抗劑，合併使用這兩種成分具加乘性的降血壓效果，可比任一成分更具抗高血壓作用。

Amlodipine

Amlodipine可抑制鈣離子通過細胞膜流入血管平滑肌和心肌。實驗資料顯示，amlodipine可與二氫吡啶和非二氫吡啶結合處相結合。心肌和平滑肌的收縮過程，有賴於胞外鈣離子透過特定的離子通道進入這些細胞。

高血壓病人使用治療劑量的藥物後，amlodipine會產生血管擴張並導致臥姿和站姿血壓下降。這些血壓下降，並未伴隨長期投藥所帶來之明顯的心跳速率或兒茶酚胺血漿濃度變化。

在年輕和老年病人中，藥物的血漿濃度和療效間，均具有關聯性。

在腎功能正常的高血壓病人中，使用治療劑量的amlodipine，會減低腎血管阻力並增加腎絲球過濾速率以及有效腎血漿流量，而不會改變過濾比率或蛋白尿。

搭配其他鈣離子通道阻斷劑，使用amlodipine治療之心室功能正常的病人，其休息和運動期間(或起搏)之心臟功能的血液動力學測量值，普遍已證明可稍微增加心臟指數而不會明顯影響dP/dt或左心室末期舒張壓或容積。

在血液動力學研究中，在動物和人體中使用治療劑量之amlodipine時，藥物與負向收縮作用間並無關聯性，即使在人類身上同步使用β阻斷劑。

Amlodipine不會改變動物或人類的竇房結功能或房室結傳導。在罹患高血壓或心絞痛之病人中同步使用amlodipine和β阻斷劑的臨床研究中，並未觀察到心电图參數的不良反應。

Valsartan

Valsartan是一種口服活性、強效以及具專一性的血管收縮素II受體拮抗劑。Valsartan可選擇性作用於AT₁受體亞型，該受體負責已知的血管收縮素II作用。Valsartan阻斷AT₁受體後，血管收縮素II血漿濃度增加，即可刺激不受阻斷的AT₂受體，而AT₂受體會抵消AT₁受體作用。Valsartan對AT₁受體不會有任何部份促進劑活性，且對AT₁受體的親合性遠大於對AT₂受體的親合性(約20,000倍)。

Valsartan不會抑制血管收縮素轉化酶(ACE)，此酵素亦稱為激酶II，它將血管收縮素I轉換為血管收縮素II並分解緩激酶(bradykinin)。因為對於ACE並無影響，且對緩激酶或物質P缺乏增益作用，血管收縮素II拮抗劑不太可能與咳嗽有關。在比較valsartan與ACE抑制劑的臨床試驗中，使用valsartan治療的病人，其乾咳發生率明顯(P < 0.05)低於使用ACE抑制劑的病人(分別為2.6%與7.9%)。在一項使用ACE抑制劑治療期間內曾出現乾咳之病人的臨床試驗中，19.5%使用valsartan之試驗受試者，以及19.0%使用thiazide利尿劑的受試者曾出現咳嗽，相較於68.5%使用ACE抑制劑之試驗受試者(P < 0.05)。Valsartan不會結合或阻斷其他已知對心血管調節具有重要性的賀爾蒙受體或離子通道。

高血壓病人使用Valsartan，可使血壓下降但不會影響脈搏速率。

在大部分的病人中，使用單一口服劑量後2小時內，將可出現抗高血壓作用，且在4至6小時內會出現降血壓高峰。抗高血壓療效可持續至服藥後24小時。重複服用時，任何劑量的最大降血壓作用一般發生在2至4週內，且可在長期治療期間內繼續維持。突然戒斷Valsartan與反彈性高血壓或其他不良臨床反應無關。

藥物動力學

線性

Amlodipine及valsartan呈現線性藥物動力學。

Amlodipine

吸收：單獨使用amlodipine後6-12小時，可達到amlodipine的血漿最高濃度。絕對生體可用率估計介於64%和90%間。食物並不會影響Amlodipine的生體可用率。

分佈：Amlodipine擬似分佈體積為21 L/kg。體外試驗結果顯示約97.5%的血中amlodipine會與血漿蛋白結合。Amlodipine會穿過胎盤並分泌至母乳中。

生物轉換：經由肝臟代謝作用，Amlodipine可廣泛(約 90%)轉變為無活性代謝物。

排除：Amlodipine從血漿中的排除為雙相的，而最終排除半衰期約為30-50小時。在每天連續使用amlodipine的7到8天後，amlodipine血漿濃度可達穩定狀態。10%的Amlodipine與60%的代謝物經由尿液排出。

Valsartan

吸收：單獨口服valsartan後的2到4小時，可達到valsartan的血漿最高濃度。平均絕對生體可用率約為23%。食物會使Valsartan的藥物暴露(以曲線下面積[AUC]測量)降低約40%，最大血漿濃度(C_{max})降低約50%，但用藥後8小時Valsartan在進食組和空腹組中的血漿濃度相似。然而，AUC的降低並未伴隨著臨床顯著的療效下降，因此Valsartan可伴隨食物使用，亦可空腹使用。

分佈：靜脈注射valsartan後，穩定狀態的分佈體積為17 L，意指valsartan不會廣泛散佈於組織中。Valsartan可與血清蛋白高度結合(94-97%)，主要為血清白蛋白。

生物轉換：大部分的valsartan不會被代謝成其他型態，僅20%恢復為代謝物型式。血漿中有發現少量經基代謝物(少於valsartan曲線下面積(AUC)的10%)，為不具藥理活性的代謝物型式。

排除：Valsartan具有多重指數衰退動力學(t_{1/2} α < 1 h且t_{1/2} β約為9 h)。Valsartan主要以原型藥物型式，於糞便(約占劑量的83%)和尿液(約占劑量的13%)排泄。靜脈注射使用後，valsartan的血漿清除率約為2 L/h，而腎清除率為0.62 L/h (約為總清除率的30%)。Valsartan的半衰期為6小時。

Valsartan/amlodipine

健康成人口服使用valsartan/amlodipine後，valsartan和amlodipine分別在3小時和6-8小時後可達到血漿最高濃度。從valsartan/amlodipine中吸收valsartan和amlodipine的速率和程度，與單獨使用各錠劑時的速率和程度相同。

特殊族群

老年人

服用amlodipine後到達血中最高濃度的時間在老年族群及年輕族群中是相似的，老年族群的amlodipine清除率較低，並使濃度時間曲線下面積及排除半衰期增加。

相較於年輕人，老年人valsartan暴露的量較高。

老年族群不需調整起始劑量，但應考慮從最低可取得之amlodipine劑量開始治療。

腎功能不全

Amlodipine的藥物動力學並不會明顯受到腎功能不全的影響。

在不同程度之腎功能不全的病人上，腎功能(以肌酸酐清除率測量之)和valsartan之暴露量(以濃度時間曲線下面積測量之)，並無明顯的關聯性。因此，在輕度到中度腎功能不全的病人中，可使用正常起始劑量。

肝功能不全

肝功能不全之病人的amlodipine清除率較低，並使濃度時間曲線下面積增加約40%-60%；輕度到中度慢性肝臟疾病的病人，其valsartan暴露量平均比健康志願者(配對年齡、性別和體重)高出2倍(以濃度時間曲線下面積測量之)。應注意罹患肝臟疾病病人的使用。

15.【非臨床毒理學】《依文獻記載》

Amlodipine besylate和Valsartan的研究

在多項於數種動物身上以amlodipine併用valsartan進行的臨床前安全性試驗中，結果並未排除於人體使用amlodipine併用valsartan治療劑量的可能性。

在大鼠和狢猴中使用amlodipine併用valsartan進行持續13週的動物研究，以及在大鼠中研究胚胎發育毒性。

在一項為期13週的大鼠口服毒性研究中，在劑量 ≥ 3/48 mg/kg/天的雄性中與在劑量 ≥ 7.5/120 mg/kg/天的雌性中，觀察到amlodipine/valsartan相關的前胃發炎。在任何劑量的13週狢猴研究中都沒有觀察到這樣的反應，然而只有在高劑量狢猴中觀察到大腸發炎(在劑量 ≤ 5/80 mg/kg/天未有此反應)。在amlodipine/valsartan臨床試驗中觀察到的胃腸道不良反應，合併療法的發生率不比單一療法還頻繁。

Amlodipine併用valsartan的組合未進行致突變性、染色體斷裂性、繁殖性能或致癌性的測試，因此沒有證據顯示這兩種成份之間存在任何相互作用。

Amlodipine的研究

臨床和非臨床上都已針對amlodipine建立充分的安全性資料。在致癌性研究和致突變性研究中未有相關發現。

在劑量高達10 mg/kg/天(根據病人體重50公斤，基於mg/m²最高人體建議劑量10 mg的8倍)的情況下，接受amlodipine治療(雄性為交配前64天，雌性為交配前14天)對大鼠的生育能力沒有影響。

Amlodipine經單獨測試致突變性、染色體斷裂性、生殖毒性或致癌性的結果均為陰性。

Valsartan的研究

根據傳統安全性藥理研究、基因毒性研究、潛在致癌性及生殖影響研究，臨床前試驗資料顯示對人體不具特殊危險性。

安全性藥理及長期毒性：在多項於數種動物身上進行的臨床前安全性試驗中，結果並未排除於人體使用valsartan治療劑量的可能性。

在臨床前安全性試驗中對大鼠施用高劑量之valsartan (200 至600 mg/kg/天體重) 後，導致其紅血球參數下降(紅血球、血紅素、血容比)，並有證據顯示腎臟血液動力學出現變化(血中尿素氮略為上升、腎小管細胞增生以及嗜鹼性粒細胞增多(雄性))。大鼠身上所使用的劑量(每天200及600 mg/kg)，分別約為人體建議最大劑量(單位：mg/m²)的6倍和18倍(假定為一名體重60 kg的病人，每日口服劑量320 mg)。對狢猴使用類似劑量後，發現到類似的變化，但影響更為嚴重，特別是因該變化而產生腎病變，包括血中尿素氮及肌酸酐上升。在這兩個物種的試驗中，均發現腎近絲球細胞肥大的情況。這些變化可能是因valsartan經由其藥理作用導致持續性低血壓所致，特別好發於狢猴。對人體使用之valsartan治療劑量，應不致造成腎近絲球細胞肥大的情況。

生殖毒性：一項大鼠生殖力試驗中，口服劑量高達200 mg/kg/day之valsartan，對雄性或雌性大鼠的繁殖表現並無不良作用，此劑量是以mg/m²為單位，約為人體最高建議劑量的約6倍(以口服劑量320 mg/day和60 kg之病人，進行換算)。

致突變性：在各種標準的體外和體內基因毒性研究中，valsartan在基因或染色體上不具有致突變可能性。

致癌性：並無證據顯示在飲食中使用濃度換算分別相當於160和200 mg/kg/day之valsartan長達2年的小鼠和大鼠中，具有致癌性。

16.【臨床試驗】《依文獻記載》

在兩項安慰劑對照試驗中，超過1400名高血壓病人每日接受一次amlodipine/valsartan治療。劑量複方組合的抗高血壓作用持續 24 小時。

amlodipine besylate/valsartan在舒張壓 ≥ 95 mmHg且< 110 mmHg的高血壓病人中進行兩項安慰劑對照試驗。在第一項試驗中(基期血壓為153/99 mmHg)，相較於使用安慰劑的7/7 mmHg，劑量為5/80 mg、5/160 mg和5/320 mg的amlodipine/valsartan使血壓降低20-23/14-16 mmHg；在第二項試驗中(基期血壓為157/99 mmHg)，相較於使用安慰劑的13/9 mmHg，劑量為10/160mg和10/320 mg的amlodipine/valsartan使血壓降低28/18-19 mmHg。

一項多中心、隨機分配、雙盲、活性對照、平行分組試驗顯示，在使用valsartan 160 mg治療效果不佳的病人中，相較於53%仍然使用valsartan160 mg的病人，75%使用amlodipine/valsartan 10/160 mg的病人及62%使用amlodipine/valsartan 5/160 mg的病人，可達到血壓正常化(試驗結束時靜止舒張壓 < 90 mmHg)。與僅使用valsartan 160 mg的病人相比，增加amlodipine 10 mg和5 mg可分別使收縮壓/舒張壓額外降低6.0/4.8 mmHg和3.9/2.9 mmHg。

一項多中心、隨機分配、雙盲、活性對照、平行分組試驗顯示，在使用amlodipine 10 mg治療效果不佳的病人中，相較於67%仍然使用amlodipine 10 mg的病人，78%使用amlodipine/valsartan 10/160 mg的病人，可達到血壓正常化(試驗結束時靜止舒張壓 < 90 mmHg)。與僅使用amlodipine 10 mg的病人相比，增加valsartan 160 mg可使收縮壓/舒張壓額外降低2.9/2.1 mmHg。

amlodipine/valsartan也在130名舒張壓 ≥110 mmHg且< 120 mmHg的高血壓病人的活性對照試驗中進行研究。在這項試驗中(基期血壓為171/113 mmHg)，相較於lisinopril/hydrochlorothiazide從10/12.5 mg增加至20/12.5 mg的治療方案降低32/28 mmHg靜止血壓，amlodipine/valsartan從5/160 mg增加至10/160 mg的治療方案可降低36/29 mmHg 靜止血壓。

在其他試驗中，對於所有基線血壓水平，初始合併用藥治療可達到收縮壓或舒張壓控制的概率大於使用valsartan或amlodipine單獨治療。

在兩項長期追蹤試驗中，amlodipine/valsartan的效果維持超過一年。驟然停止使用

amlodipine/valsartan與血壓快速升高並無關聯。在使用amlodipine可充分控制血壓但出現令人無法接受之水腫情況的病人中，合併用藥治療或可達到類似的血壓控制效果，且較少出現水腫的情況。

次族群中的療效

在雙盲對照試驗中，年齡、性別、種族及/或身體質量指數(≥ 30 kg/m², < 30 kg/m²)並未影響對amlodipine/valsartan之反應。

曾進行兩項雙盲、活性對照試驗，使用amlodipine/valsartan做為初始治療。在一項試驗中，共有572位患有中度至重度高血壓的黑人病人，隨機分配接受amlodipine/valsartan併用或amlodipine單一療法，為期12週。Amlodipine/valsartan併用的初始劑量為5/160 mg，持續2週，強制調升至10/160 mg持續2週，然後選擇性的調升至10/320 mg，持續4週，並選擇性加入HCTZ 12.5 mg，持續4週。Amlodipine單一療法的初始劑量為5 mg，持續2週，強制調升至10 mg，持續2週，然後選擇性的調升至10 mg，持續4週，並選擇性加入HCTZ 12.5 mg，持續4週。在8週時的主要試驗指標，amlodipine/valsartan和amlodipine之間的治療差異為6.7/2.8 mmHg。

在另一項類似設計的試驗中，共有646位患有中度至重度高血壓(MSSBP ≥ 160 mmHg且< 200 mmHg)的病人，隨機分配接受 amlodipine/valsartan併用或amlodipine單一療法，為期8週。Amlodipine/valsartan併用的初始劑量為5/160 mg，持續2週，強制調升至10/160 mg，持續2週，然後選擇性加入HCTZ 12.5 mg，持續4週。Amlodipine單一療法的初始劑量為5 mg，持續2週，然後選擇性加入HCTZ 12.5 mg，持續4週。在4週時的主要試驗指標，amlodipine/valsartan和amlodipine之間的治療差異為6.6/3.9 mmHg。

EXCITE (EXperienCe of amlodIpine and ValSarTan in hypErtension)試驗

一項開放性、非對照的試驗中，中東和亞洲13個國家的9,794位高血壓病人依常規臨床準則進行治療，並進行了26週的前瞻性觀察。共有8,603位處方接受amlodipine/valsartan，以及1,191位處方接受amlodipine/valsartan/hydrochlorothiazide。其中，15.5%為老年人，32.5%為肥胖，31.3%罹患糖尿病，9.8%罹患單純收縮期高血壓。在整體族群中Amlodipine/valsartan和amlodipine/valsartan/hydrochlorothiazide的固定劑量組合，分別與臨床上有意義的及顯著的平均坐姿收縮/舒張壓降低相關(分別為-31.0/-16.6 mmHg和-36.6/-17.8 mmHg)。年齡、身體質量指數和糖尿病狀態差異，並不影響這些結果。在單純收縮期高血壓病人中同樣觀察到臨床上有意義的和顯著的收縮壓降低(分別為-25.5 mmHg和-30.2 mmHg)。

亞洲試驗(用於中國和台灣病人)

三項亞洲試驗，包括12,000位以上的高血壓病人，大多數是中國人，與全球登記的試驗(受試者為混和人種，但主要是高加索人)相較之下，針對amlodipine/valsartan顯示出相似的療效和安全性。

在中國進行的一項多中心、開放性、前瞻性、觀察性試驗，納入11,422位高血壓病人，其中 16.5%患有糖尿病，3.1%患有腎功能不全，以amlodipine/valsartan治療8週後，平均坐姿收縮壓(MSSBP)和平均坐姿舒張壓(MSDBP)均有臨床意義和統計顯著性的降低(平均分別降低27.1和15.3 mmHg；p < 0.0001)。

最初為糖尿病或腎功能不全病人訂定的BP目標為 < 130/80 mmHg，其他所有病人的BP目標為 < 140/90 mmHg，第8週時有66.1%的病人達標。第8週時，76.8%的病人達到統一訂定的BP目標(所有病人為 < 140/90 mmHg)。

在中國進行的一項多中心、隨機分配、開放性、活性對照、平行組試驗，比較amlodipine/valsartan與nifedipine胃腸道治療系統(GITS)，共有564位高血壓病人，包括9.2% (amlodipine/valsartan組)和9.7% (nifedipine GITS組)的糖尿病病人，治療12週後，amlodipine/valsartan使MSSBP和MSDBP平均降幅較nifedipine GITS多5.8和4.0 mmHg (p < 0.0001) (amlodipine/valsartan平均降低16.6和8.6 mmHg，而nifedipine GITS平均降低10.8和4.6 mmHg)。使用amlodipine/valsartan的病人達到BP目標(未罹患或罹患糖尿病者分別為 < 140/90或< 130/80 mmHg) 的百分比(79.0%) 顯著高於nifedipine GITS (57.4%；p < 0.0001)。

在台灣進行的一項多中心、開放性、前瞻性、觀察性試驗中，納入1,029 位高血壓病人，包括39.8%的糖尿病病人，以amlodipine/valsartan (單獨使用或作為附加療法)治療12週後，MSSBP和MSDBP分別平均降低12.5和6.5 mmHg。

整體而言，接受amlodipine/valsartan治療的病人中有48.3%達到預期治療的BP目標。

17.【供應方式】

Amlodipine/valsartan錠劑含有相當於5 mg或10 mg amlodipine的游離鹼，搭配80 mg或160 mg的valsartan，可提供下述複方製劑：5/80 mg、5/160 mg、10/160 mg。

賦形劑

calcium carbonate, colloidal silicon dioxide, croscarmellose sodium, magnesium stearate,microcrystalline cellulose.

Coating：

ferric oxide yellow, hypromellose, microcrystalline cellulose, stearic acid, titanium dioxide.

18.【儲存】

25°C以下，避光儲存。

19.【使用指示及處置】

注意：本品應置於兒童伸手不及處。

20.【包裝】

2-1000錠ALU-ALU鋁箔盒裝。

21.【版次】

亞培版次INS0R3590401

歐帕版次91211220 03

委託者：

美商亞培股份有限公司台灣分公司

地 址：臺北市中山區民生東路三段49號5樓、6樓及51號6樓

製造者：歐帕生技醫藥股份有限公司

地 址：新竹縣湖口鄉湖南村光復路1號