

核准日期: 2010 年 11 月 04 日 修改日期: 2015 年 12 月 01 日

2018年12月13日

2020 年 12 月 24 日

2024 年 05 月 27 日

2024 年 07 月 26 日

2025 年 08 月 21 日

# 瑞格列奈片说明书

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: 瑞格列奈片

商品名称: 孚来迪

英文名称: Repaglinide Tablets

汉语拼音: Ruigelienai Pian

#### 【成份】

本品主要成份为瑞格列奈。

化学名称: (S)-2-乙氧基-4-[2-[[甲基-1-[2-(1-哌啶基)苯基]丁基]氨基]-2-氧代乙基]苯甲酸

化学结构式:

分子式: C<sub>27</sub>H<sub>36</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>

分子量: 452.60

### 【性状】

本品为淡黄色片。

# 【适应症】

用于饮食控制、减轻体重及运动锻炼不能有效控制其高血糖的成人 2 型糖尿病患者。

当单独使用二甲双胍不能有效控制其高血糖时, 瑞格列奈片可与二甲双胍合

用。治疗应从饮食控制和运动锻炼降低餐时血糖的辅助治疗开始。

## 【规格】

1.0mg

# 【用法用量】

瑞格列奈片应在餐前服用,剂量因人而异以达到最佳血糖控制。患者自我监测血糖和/或尿糖的同时,应由医护人员定期监测血糖值确定患者用药的最小有效剂量。糖化血红蛋白水平对监测患者的治疗效果也很有意义。定期监测对发现推荐最大剂量水平下不足以达到降血糖作用(如原发失效)及一段起始有效治疗后降血糖作用降低(如继发失效)是必须的。

在通过饮食控制就能很好控制血糖的 2 型糖尿病患者一旦出现短暂的控制失败时,短期使用瑞格列奈可有效控制血糖。

通常在餐前15分钟内服用本药,服药时间也可掌握在每餐餐前0-30分钟内。 患者误餐(或加餐)应针对此餐相应的减少(或增加)1次服药。

如果伴随使用其他活性药物,请参考【注意事项】及【药物相互作用】以便评 估剂量。

#### 推荐起始剂量

请遵医嘱服用瑞格列奈片。剂量因人而异,以个人血糖而定。推荐起始剂量为 0.5mg,以后如需要可每周或每两周作调整。接受其他口服降血糖药治疗的患者转 用瑞格列奈片治疗的推荐起始剂量为 1mg。

#### 维持剂量

最大的推荐单次剂量为 4mg, 但最大日剂量不应超过 16mg。

#### 联合用药

当单独服用二甲双胍不足以控制血糖时,本品可与二甲双胍合用。这种情况下,二甲双胍的剂量应与单独服用时相同,本品伴随服用。瑞格列奈的起始剂量为餐前0.5mg。每种药的剂量需根据血糖来调整。

### 特殊患者群

请参考【注意事项】。

# 【不良反应】

据国外文献报道

在临床试验中,对 2931 名受试者试用了瑞格列奈。大约 1500 名 2 型糖尿病患者至少接受了 3 个月的瑞格列奈治疗,1000 人至少 6 个月,另有 800 人至少 1

年。受试者(1228 名)中的大多数人接受了 5 个为期 1 年的、阳性对照的试验中的一个。这些为期 1 年的阳性对照药为口服磺酰脲类,包括格列本脲和格列吡嗪。 1 年之后,瑞格列奈组有 13%的患者由于副反应停止了用药,而磺酰脲组则为 14%。 最常见的导致停药的不良反应为低血糖、高血糖和相关的症状。

下表(表1)所列是在为期1年的试验中与空白对照组(12~24周)以及格列本脲组、格列吡嗪组相比较瑞格列奈组常见的不良反应,瑞格列奈组的不良反应大致与磺酰脲组相当。

表 1 报道的一般不良反应(受试患者的%)\*

不良反应	瑞格列奈	安慰剂	瑞格列奈	磺酰脲类
	N=352	N=108	N=1228	N=498
代谢系统				
低血糖	31	7	16	20
呼吸系统				
上呼吸道感	16	8	10	10
染				
鼻窦炎	6	2	3	4
鼻炎	3	3	7	8
支气管炎	2	1	6	7
胃肠道				
恶心	5	5	3	2
腹泻	5	2	4	6
便秘	3	2	2	3
呕吐	3	3	2	1
消化不良	2	2	4	2
肌肉骨骼系				
统				
关节痛	6	3	3	4
背痛	5	4	6	7
其他				
头痛	11	10	9	8
感觉异常	3	3	2	1
胸痛	3	1	2	1
尿路感染	2	1	3	3
牙病	2	0	<1	<1
过敏	2	0	1	<1
と安		3	1	<b>\1</b>

\*: 安慰剂研究中瑞格列奈组的发生率>2%且>安慰剂

### 低血糖

在瑞格列奈的临床试验中,低血糖是最常见的不良反应。31%瑞格列奈治疗的 患者和7%安慰剂治疗的患者出现轻度或中度低血糖。

在1年对照试验中,1228名瑞格列奈患者中有16%报告了低血糖,417名格列

本脲患者中有 20%报告了低血糖,81 名格列吡嗪患者中有 19%报告了低血糖。在症状性低血糖的瑞格列奈治疗患者中,没有发生昏迷或需要住院治疗。

在一项为期 24 周的安慰剂对照试验中,接受初治口服降糖药治疗的患者和在基线时 HbA1c 低于 8%的患者低血糖发生率较高。

## 体重增加

当先前口服降糖药治疗的患者转为瑞格列奈治疗时,体重没有平均增加。用瑞格列奈治疗且以前未用磺脲类药物治疗患者的平均体重增加为3.3%。

#### 心血管不良反应

在为期一年的瑞格列奈和磺酰脲类药物的对照试验中,两者心绞痛的发生率相当(1.8%),胸痛的发生率,瑞格列奈组为 1.8%,磺酰脲组为 1.0%。选择性心血管不良反应(高血压、心电图异常、心肌梗死、心律不齐和心悸)的发生率,瑞格列奈组和对照药物组没有差异,均≤1.0%。

在对照比较的临床试验中,包括缺血在内的严重心血管不良反应的总发生率方面,瑞格列奈组(4%)要高于磺酰脲组(3%)。在一项为期1年的对照试验中,与其他口服降糖药观察到的几率相比,瑞格列奈治疗没有较高的死亡率。

表 2 瑞格列奈和磺酰脲类对照试验中 严重心血管不良反应发生几率(占发生不良反应患者总数的比例)概况

	瑞格列奈	磺酰脲类*
总受试者人数	1228	498
严重心血管不良反应	4%	3%
心脏缺血	2%	2%
死于心血管事件	0.5%	0.4%

### \*: 格列本脲和格列吡嗪

在两项研究中,瑞格列奈联合治疗的患者中共有 6 例出现了心肌缺血这一严重的不良反应。

#### 其他不良反应

临床试验中观察到的偶见临床和实验室不良反应包括过敏反应、肝酶升高、血小板减少和白细胞减少、腹痛、皮肤异常如红斑、瘙痒、皮疹、荨麻疹;非常罕见的不良反应有眼睛异常(已知血糖水平的改变可导致暂时性的视觉异常,尤其是在开始使用降糖药物进行治疗时,这些改变通常是一过性的)或免疫反应如脉管炎。

虽然尚未确定与瑞格列奈之间的因果关系,但是上市后报道的罕见不良反应

如下: 脱发、溶血性贫血、胰腺炎、史-约综合征以及严重的肝功能异常(如黄疸和肝炎)。

# 【禁忌】

以下情况禁用:

- 1.已知对瑞格列奈或本品中的任何赋型剂过敏的患者。
- 2.1型糖尿病患者(胰岛素依赖型, IDDM), C-肽阴性糖尿病患者。
- 3.伴随或不伴昏迷的糖尿病酮症酸中毒患者。
- 4.重度肝功能异常
- 5.伴随使用吉非贝齐(参见【药物相互作用】)

# 【注意事项】

#### 普通患者群

瑞格列奈用于治疗饮食控制、降低体重及运动锻炼不能有效控制血糖且仍有糖尿病症状的患者。

同其他大多数口服促胰岛素分泌降血糖药物一样,瑞格列奈也可致低血糖。合 并用药会增加低血糖发生的危险性。

当患者固定服用任何口服降糖药时发生应激反应,如发烧、外伤、感染或手术,可能会出现血糖控制失败。这时,有必要停止服用瑞格列奈而进行短期胰岛素治疗。

口服降糖药随着大多患者用药时间的延长,可能出现降血糖作用减弱的情况。 这可能由于糖尿病病情进展或由于对药物的反应降低。与第一次给药即失效的原 发失效不同,此现象为继发失效。在判定为继发失效之前,应考虑调整剂量且坚持 饮食控制和运动锻炼。

#### 特殊患者群体

虚弱或营养不良的患者: 建议进行谨慎的剂量调整。

儿童患者: 无相关资料。

75 岁以上患者: 无相关资料。

肝功能不全:在通常剂量下,与肝功能正常患者相比,肝功能损伤患者可能暴露于较高浓度的瑞格列奈及其代谢产物下。因此,瑞格列奈不应当在重度肝功能异常的患者中使用(参见【禁忌】),肝功能损伤患者应慎用本品。应延长调整剂量的调整间期,对患者的反应进行充分评估(参见【药代动力学】)。

肾功能不全:虽然瑞格列奈水平与肌酐清除率仅有微弱联系,但本品的血浆清除率在严重肾功能损伤患者中略有降低。由于肾功能损伤的糖尿病患者对胰岛素

敏感性增强,这些患者增加剂量时应谨慎(参见【药代动力学】)。

#### 对驾驶和机械操纵能力的影响

患者可能出现由低血糖引起的注意力不集中和意识降低。这可能导致在某些情况下(如:驾驶或操作机械时)发生危险。应告诉患者在驾驶时注意避免低血糖的发生。对那些发生低血糖时出现意识降低或丧失的患者,或经常出现低血糖的患者应尤为注意。在上述情况下,应首先考虑患者能否安全驾驶。

#### 【孕妇及哺乳期妇女用药】

尚未在怀孕期或哺乳期妇女中进行研究。因此无法对妊娠妇女使用瑞格列奈的安全性进行评估。

### 【儿童用药】

瑞格列奈片尚未在18岁以下患者中进行过研究。

#### 【老年用药】

瑞格列奈片尚未在75岁以上的患者中进行过研究。

#### 【药物相互作用】

据国外文献报道

已知一些药物会影响糖代谢。因此医生应考虑可能的药物相互作用。

体外研究表明瑞格列奈由细胞色素酶 P450 中的 2C8 酶和 3A4 酶代谢。

在健康受试者中开展的临床研究数据表明, CYP2C8 在瑞格列奈的代谢过程中起主要作用, 而 CYP3A4 强抑制剂的作用有限。但如果 CYP2C8 的作用受到抑制, CYP3A4 的影响会相对增强。因此瑞格列奈的代谢和清除可能会由于细胞色素酶P450 的抑制或诱导作用而发生改变。因此,与瑞格列奈同时使用 CYP2C8 和 CYP3A4 抑制剂时应格外谨慎。

体外和体内研究数据表明,瑞格列奈是一种由肝主动摄取的底物(有机阴离子转运蛋白 OATP1B1 参与)。正如环孢素所示,能够抑制 OATP1B1 的药物同样有可能使瑞格列奈的血浆浓度升高(见下文)。

#### 下列药物可能增强和/或延长瑞格列奈的降血糖作用:

吉非贝齐,甲氧苄啶,酮康唑,伊曲康唑,克拉霉素,环孢素,地拉罗司,氯吡格雷,其他类型抗糖尿病药物,单胺氧化酶抑制剂(MAOI),非选择性β受体阻滞剂,血管紧张素转换酶(ACE)抑制剂,水杨酸盐,非类固醇抗发炎剂,奥曲肽,酒精以及促合成代谢的激素。

一项在健康志愿者中开展的药物相互作用研究表明, CYP2C8 和 OATP1B1 抑

制剂吉非贝齐(每日两次,每次 600mg)与瑞格列奈(单剂量 0.25mg)同服,可使健康志愿者血液中瑞格列奈 AUC 升高 8.1 倍, C<sub>max</sub> 升高 2.4 倍,消除半衰期(t1/2)从 1.3 小时延长到 3.7 小时。这可能导致瑞格列奈降糖作用增强及作用时间延长。合并应用吉非贝齐后会使瑞格列奈的血浆药物浓度显著升高,因此瑞格列奈与吉非贝齐应禁止同时使用(参见【禁忌】)。

非诺贝特与瑞格列奈无药物相互作用。

甲氧苄啶(每日两次,每次 160mg)是一种弱 CYP2C8 抑制剂,与瑞格列奈(单剂量 0.25mg)同服,可使瑞格列奈 AUC,C<sub>max</sub> 和生物半衰期有轻微的增加(分别为 1.6 倍,1.4 倍和 1.2 倍),血糖水平增加无明显的统计学差异。这些缺少药效学结果的数据系根据瑞格列奈低剂量治疗获得。由于尚无瑞格列奈剂量高于0.25mg 与甲氧苄啶剂量高于 320mg 的合用安全性数据,因此将瑞格列奈与甲氧苄啶合用应谨慎。如果必须合用,应严密监测患者的血糖水平,并进行严密的临床监测。

利福平是一种 CYP3A4 强诱导剂,也是 CYP2C8 诱导剂,在瑞格列奈的代谢过程中同时起诱导和抑制作用。使用利福平(600mg)先期治疗 7 天,然后与瑞格列奈(单剂 4mg)在第 7 天时合用,AUC 降低了 50%(这是诱导和抑制作用的共同结果)。在最后一次服用利福平 24 小时后服用瑞格列奈,瑞格列奈的 AUC 降低了 80%(单独诱导作用)。利福平与瑞格列奈合用可能需要调节瑞格列奈的用药剂量,应严密监测患者在开始使用利福平(快速抑制)、增加剂量(混合抑制和诱导)和停用利福平(单独诱导)以及停用利福平约 2 周后,其诱导作用消失时的血糖水平,并根据血糖水平调节瑞格列奈的使用剂量。

在健康受试者中研究了 CYP3A4 强效和竞争性抑制剂代表药物酮康唑对瑞格列奈药代动力学的影响。200mg 酮康唑同时给药(瑞格列奈 4mg 单次剂量)使瑞格列奈暴露量(AUC 和 C<sub>max</sub>)增加了 1.2 倍,血糖变化低于 8%。

在健康志愿者中合并使用 100mg CYP3A4 抑制剂伊曲康唑后,瑞格列奈的 AUC 升高了 1.4 倍。未在健康志愿者中观察到对葡萄糖水平的显著影响。

250mg CYP3A4 强抑制剂克拉霉素与瑞格列奈同服,可使瑞格列奈的 AUC 升高 1.4 倍,C<sub>max</sub> 升高 1.7 倍,血清胰岛素 AUC 平均增值升高 1.5 倍,峰浓度升高 1.6 倍。这一相互作用的确切机制尚不明确。

在健康志愿者中合用 CYP3A4 和 OAT1B1 抑制剂环孢素(多剂量,每次 100 mg)和瑞格列奈(单剂量,0.25 mg)后,瑞格列奈  $C_{max}$  升高 1.8 倍,AUC 升高 2.5

倍。

尚不能确定瑞格列奈在剂量高于 0.25 mg 时,是否会与环孢素发生相互作用,因此,应避免两者的合并应用。如果确实需要合并用药,则应当进行密切的临床观察和血糖监测(见【注意事项】)。

瑞格列奈与西米替丁、硝苯地平或辛伐他汀合用,所有 CYP3A4 作用底物均未显著改变瑞格列奈的药代动力学参数。

在健康志愿者中进行的一项药物相互作用研究中,同时给予中效 CYP2C8 和 CYP3A4 抑制剂地拉罗司(30 mg/kg/天,4 天)和瑞格列奈(单剂量,0.5 mg)后,瑞格列奈系统暴露量(AUC)升高至对照组的 2.3 倍(90% CI [2.03-2.63])、C<sub>max</sub> 升高至 1.6 倍(90% CI [1.42-1.84]),同时,血糖值也出现微小、但具有显著意义的下降。目前尚未确定瑞格列奈在剂量高于 0.5 mg 时是否会与地拉罗司发生相互作用,因此,应当避免两者的合并应用。如果确实需要合并用药,则应当进行密切的临床观察和血糖监测(见【注意事项】)。

合用 CYP2C8 抑制剂氯吡格雷(300 mg,负荷剂量),瑞格列奈暴露量(AUC 0-∞)增加 5.1 倍;继续合用(75 mg,每日剂量),瑞格列奈暴露量(AUC 0-∞)增加 3.9 倍,并观察到微小但显著意义的血糖下降。在这些患者中联合使用氯吡格雷与瑞格列奈的安全性尚未确立,应避免氯吡格雷与瑞格列奈合用。如需合用瑞格列奈和氯吡格雷,应进行密切的血糖监测和临床观察。

β受体阻滞剂会掩盖低血糖症状。

瑞格列奈与西米替丁、硝苯地平、雌激素或辛伐他汀合用,所有 CYP3A4 作用底物均未显著改变瑞格列奈的药代动力学参数。

在健康志愿者中进行的药物相互作用研究发现,瑞格列奈对地高辛、茶碱和华法林的药代动力学特性无影响。因此在与瑞格列奈联合使用时,无需调整这些药物的剂量。

## 下列药物可能减弱瑞格列奈的降血糖作用:

口服避孕药,利福平,苯巴比妥,卡马西平,噻嗪类药物,皮质激素,达那唑,甲状腺激素和拟交感神经药。当接受瑞格列奈治疗的患者使用或停止使用这些药物时,应密切监测患者血糖的变化。

合用口服避孕药(乙炔雌二醇/左炔诺孕酮)虽然会缩短瑞格列奈的达峰时间,但不会改变瑞格列奈的总生物利用度至相关临床范围。瑞格列奈对左炔诺孕酮的生物利用度没有具临床意义的影响,但不能排除对乙炔雌二醇的生物利用度的影

响。

## 儿童人群

尚未在儿童和青少年人群中进行药物相互作用研究。

#### 【药物过量】

据国外文献报道

一项在 2 型糖尿病患者中开展的临床试验中,每周增加瑞格列奈的服药量,在超过 6 周的时间范围内服药量从 4mg 增加至 20mg。患者每日 4 次在进餐时服药。除与血糖降低相关的可预期的影响外,基本未出现不良事件。由于该研究中通过增加热量摄取的方法以减少低血糖症状的发生,因此药物相对过量会可能表现为降糖作用的增大及出现低血糖症状(头晕、出汗、震颤、头痛等)。一旦出现这些反应,应采取有效措施纠正低血糖(口服碳水化合物)。更严重的低血糖伴有癫痫、意识丧失和昏迷,这种情况下,应静脉输入葡萄糖。

#### 【药理毒理】

瑞格列奈为短效胰岛素促泌剂。瑞格列奈通过促进胰腺释放胰岛素来降低血糖水平。此作用依赖于胰岛中功能性的β细胞。

瑞格列奈通过与β细胞上的受体结合以关闭β细胞膜中 ATP-依赖性钾通道, 使β细胞去极化,打开钙通道,使钙的流入增加。此过程诱导β细胞分泌胰岛素。

2型糖尿病患者口服瑞格列奈,餐后 30 分钟内出现促胰岛素分泌反应。这会引起进餐过程中血糖的降低。血浆瑞格列奈水平下降迅速,服药后 4 小时,2 型糖尿病患者血浆中药物浓度很低。

研究表明,2型糖尿病患者服用瑞格列奈 0.5-4mg,血糖浓度呈剂量依赖性降低。

临床研究结果表明,瑞格列奈应在餐前服用。通常应在餐前 15 分钟内服用本品,用药时间也可掌握在餐前 0-30 分钟。

## 临床前安全性数据

根据传统的安全性药理学试验、重复给药毒性试验、遗传毒性试验和致癌可能性试验,临床前数据没有显示对人体有特殊危害。

动物研究中尚未发现瑞格列奈有致畸作用。在对妊娠后期和哺乳期大鼠进行的高剂量给药的研究中,观察到胎儿及幼仔非致畸性肢体异常生长。此外在试验动物的乳汁中也检测出瑞格列奈。因此建议怀孕期及哺乳期妇女禁用。

#### 【药代动力学】

#### 据国外文献报道

## 吸收

瑞格列奈通过胃肠道快速吸收,血浆药物浓度迅速升高。服药后 1 小时内血浆药物浓度达到峰值。随后血浆药物浓度迅速下降。瑞格列奈分别在餐前 0,15,30 分钟和空腹时给药后,其药代动力学均未发现临床相关的差异。

瑞格列奈的药代动力学特性: 平均绝对生物利用度为 63% (CV 11%)。

临床研究发现瑞格列奈的血药浓度个体间差异较大(60%)。个体内差异为低到中等水平(35%),因此应根据临床反应调整瑞格列奈剂量,但个体间差异不影响药物的有效性。

### 分布

瑞格列奈分布容积较低,为 30L(与细胞内液的分布一致),有较高的人体血浆蛋白结合率(大于 98%)。

#### 清除

药物浓度达到 C<sub>max</sub> 后,血浆药物浓度迅速下降。血浆半衰期约为 1 小时。瑞格列奈在 4-6 小时内从血中快速清除。

瑞格列奈主要通过 CYP2C8 代谢,但也通过 CYP3A4 代谢,代谢产物未见有临床意义的降血糖作用。瑞格列奈的代谢物主要通过胆汁排泄。粪便中的原形药物少于 2%,有少部分(大约 8%)的药物主要以代谢产物的形式自尿中排出。

#### 肾功能不全患者

单次给药与多次稳态给药

对有不同程度肾损伤的 2 型糖尿病患者进行了瑞格列奈药代动力学研究。肾功能正常及肾功能轻度至中度损伤患者的瑞格列奈 AUC 和  $C_{max}$ 相同(平均值分别为 56.7 ng/ml\*小时和 57.2 ng/ml\*小时; 37.5 ng/ml 和 37.7 ng/ml)。严重肾功能减退的患者的平均 AUC 和  $C_{max}$  值有一些增加(分别为 98.0 ng/ml\*小时和 50.7 ng/ml),但该研究表明瑞格列奈水平与肌酐清除率之间仅有微弱的联系。

肾功能不全患者无需调整起始剂量。

严重肾功能损伤或肾功能不全需进行血液透析的 2 型糖尿病患者在增加瑞格列奈服用剂量时应谨慎。

#### 肝功能不全患者

一项在 12 名健康受试者及 12 名采用 Child-Pugh 分级和咖啡因清除率分级的慢性肝病(Chronic liver disease, CLD)患者中进行的单剂量、开放研究表明,与健

康受试者相比,中度至重度肝功能不全患者的瑞格列奈总血药浓度和游离瑞格列 奈的血药浓度较高,达峰时间较长(健康受试者的 AUC 为 91.6ng/ml\*小时,C<sub>max</sub> 为 46.7ng/ml; CLD 患者的 AUC 为 368.9ng/ml\*小时,C<sub>max</sub> 为 105.4ng/ml)。AUC 值与咖啡因清除率的相关性有统计学意义。患者组中未发现血糖谱差异。

服用相同的常用剂量时,与肝功能正常的患者相比,肝损伤患者可能会暴露于较高浓度的瑞格列奈及代谢产物中。因此,瑞格列奈不应当在重度肝功能异常的患者中使用,肝功能损伤患者应慎用本品。应有较长剂量调整间期,以充分评估对药物的反应。

#### 【贮藏】

在30℃以下保存。

### 【包装】

铝塑包装, 30 片/板×1 板/盒; 30 片/板×2 板/盒。

#### 【有效期】

36 个月

### 【执行标准】

《中国药典》2025年版二部及 YBH06742018

#### 【批准文号】

国药准字 H20103637

#### 【药品上市许可持有人】

名称: 江苏豪森药业集团有限公司

地址: 江苏省连云港经济技术开发区

## 【生产企业】

名称: 江苏豪森药业集团有限公司

地址:连云港经济技术开发区东晋路5号

邮政编码: 222069

客户服务电话: 4008285227 周一至周五 9:00-17:00 (节假日除外)

网址: http://www.hansoh.cn

602104B04