

核准日期：2018年07月06日  
修改日期：2020年01月08日

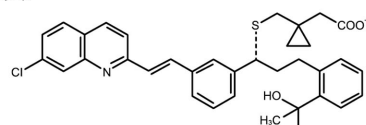
26.53.0102

## 孟鲁司特钠片说明书 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：孟鲁司特钠片  
英文名称：Montelukast Sodium Tablets  
汉语拼音：Menglusitena Pian

**【成份】**  
本品主要成份为孟鲁司特钠。

化学名称：[R-(E)]-1-[[1-[3-[2-(7-氯-2-喹啉)乙基]苯基]-3-[2-(1-羟基-1-甲基乙基)苯基]丙基]硫]甲基环丙烷乙酸钠  
化学结构式：



分子式：C35H38ClNNaO3S  
分子量：608.18

### 【性状】

本品为黄色圆形薄膜衣片，一面刻有“10”字样，除去包衣后显白色或类白色。

### 【适应症】

本品适用于15岁及15岁以上成人哮喘的预防和长期治疗，包括预防白天和夜间的哮喘症状，治疗对阿司匹林敏感的哮喘患者以及预防运动诱发的支气管收缩。

本品适用于减轻过敏性鼻炎引起的症状（15岁及15岁以上成人的季节性过敏性鼻炎和常年性过敏性鼻炎）。

### 【规格】

10mg（以孟鲁司特计）。

### 【用法用量】

每日一次，每次一片（10mg）。哮喘病人应在睡前服用。过敏性鼻炎病人可根据自身的情况在需要时服药。

同时患有哮喘和过敏性鼻炎的病人应每晚用药一次。

15岁及15岁以上患有哮喘和/或过敏性鼻炎的成人患者每日一次，每次10mg。

### 【一般建议】

以哮喘控制指标来评价治疗效果，本品的疗效在用药一天内即出现。本品可与食物同服或另服。应建议患者无论在哮喘控制还是恶化阶段都坚持服用。

老年患者、肾功能不全患者、轻至中度肝损害的患者及不同性别的患者无需调整剂量。

### 【孟鲁司特片与其它哮喘治疗药物的关系】

本品可加入患者现有的治疗方案中。

减少合并用药的剂量：

### 【支气管扩张剂】

单用支气管扩张剂不能有效控制的哮喘患者，可在治疗方案中加入本品，一旦有明显的临床疗效反应（一般出现在首剂用药后），根据患者的耐受情况，可将支气管扩张剂剂量减少。

### 【吸入糖皮质激素】

对接受吸入糖皮质激素治疗的哮喘患者加用本品后，可根据患者的耐受情况适当减少糖皮质激素的剂量。应在医师指导下逐渐减量。某些患者可逐渐减量直至完全停用吸入糖皮质激素。但不应当用本品突然替代吸入糖皮质激素。

### 【不良反应】

本品一般耐受性良好，不良反应轻微，通常不需要终止治疗。本品总的不良反应发生率与安慰剂相似。

### 【15岁及15岁以上哮喘患者】

已在大约2600名15岁及15岁以上的成年哮喘患者中进行了临床研究，评价了原研孟鲁司特钠片的安全性。在两项设计相似，安慰剂对照的为期12周的临床研究中，原研孟鲁司特钠片治疗组中与药物相关的发生率≥1%且高于安慰剂组的不良事件是腹痛和头痛。但这些不良事件的发生率在两组间无显著差异。

在临床研究中，累积已有544名患者使用原研孟鲁司特钠片治疗至少6个月、253名患者治疗1年、21名患者治疗2年。随着使用原研孟鲁司特钠片治疗时间的延长，不良事件发生的情况无改变。

### 【15岁及15岁以上季节性过敏性鼻炎患者】

已在2199名15岁及15岁以上的成年季节性过敏性鼻炎患者中进行了临床研究，评价原研孟鲁司特钠片的安全性。每天早晨或夜间服用原研孟鲁司特钠片一次耐受性良好，不良反应发生率与服用安慰剂类似。在安慰剂对照的临床研究中，原研孟鲁司特钠片治疗组中未发现与药物相关的发生率≥1%，且高于安慰剂组的不良事件。在为期4周的安慰剂对照临床研究中，安全性情况与2周临床研究一致。在所有的临床研究中，嗜睡的发生率与安慰剂组相似。

### 【15岁及15岁以上常年性过敏性鼻炎患者】

已在3235名15岁及15岁以上的成年常年性过敏性鼻炎患者中进行了两项研究，累积已有1500名患者使用原研孟鲁司特钠片治疗至少6个月、253名患者治疗1年、21名患者治疗2年。随着使用原研孟鲁司特钠片治疗时间的延长，不良事件发生的情况无改变。

### 【妊娠妇女研究资料】

无妊娠妇女研究资料，除非明确需要服药，孕妇应避免服用本品。全球上市后经验显示，妊娠期间使用原研孟鲁司特钠片后有罕见的新生儿先天性肢体缺陷的报道。这些妇女中绝大部分在怀孕期间还使用了其他哮喘治疗药物。本品的使用与这些事件的因果关系尚未建立。

尚不确定本品是否能从乳汁分泌。由于许多药物均可从乳汁分泌，哺乳期妇女应慎用本品。

26.53.0102



舒宁安®

26.53.0102

达100mg/kg/天、用药92周的研究中，都未发现孟鲁司特钠有致癌性。这些剂量相当于成人推荐剂量的1000倍和500倍\*。

### 【致突变性】

未发现孟鲁司特钠有基因毒性和致突变作用。在体外微生物突变试验和V-79哺乳动物细胞突变试验中，无论有无代谢活性，孟鲁司特钠均为阴性反应。在体外进行的大鼠肝细胞碱洗脱试验和中国仓鼠卵巢细胞染色体畸变试验中，无论有无微粒体酶活性系统，均无基因毒性作用。同样，当雄性或雌性小鼠口服高达1200mg/kg (3600mg/m<sup>2</sup>) (成人每天推荐剂量的6000倍\*)的孟鲁司特钠后，未发现有诱导骨髓细胞染色体异常的作用。

### 【生殖毒性】

在雄性大鼠口服孟鲁司特的剂量高达800mg/kg/天和雌性大鼠口服剂量高达100mg/kg/天的研究中，未发现对生育和生殖能力有影响。这些剂量分别高于成人推荐剂量的4000倍和500倍\*。

在对发育的毒性研究中，当给大鼠使用剂量高达400mg/kg/天和给兔使用剂量高达100mg/kg/天的孟鲁司特时，未发现与治疗相关的不良作用。在大鼠和兔中确实确认其胎儿接触到孟鲁司特的情况下，并在哺乳大鼠的乳汁中明显检测到孟鲁司特。

### 【药代动力学】

#### 吸收

孟鲁司特口服吸收迅速而完全。成人空腹服用10mg薄膜衣片后，血浆药物浓度于3小时内( $T_{max}$ )达到峰值浓度( $C_{max}$ )。平均口服生物利用度为64%。普通饮食对口服生物利用度和 $C_{max}$ 无影响。临床研究显示进食后任何时间服用10mg薄膜衣片的孟鲁司特均是安全且有效的。

#### 分布

99%以上的孟鲁司特与血浆蛋白结合。孟鲁司特的稳态分布容积平均为8~11升。同位素标记的孟鲁司特在大鼠中的研究显示，只有极少量的孟鲁司特通过血脑屏障。而且，在用药后24小时，所有其它组织中的放射标记物量也极少。

#### 代谢

孟鲁司特几乎被完全代谢。在使用治疗剂量的研究中，成人和儿童稳态情况下，血浆中未测出孟鲁司特的代谢物。

在体外研究表明，孟鲁司特是CYP2C8、2C9和3A4的底物。一项涉及孟鲁司特和吉非贝齐(CYP2C8和2C9的抑制剂)药物间相互作用的临床研究证明，吉非贝齐能使孟鲁司特的全身暴露水平增加4.4倍，CYP3A4的强效抑制剂—伊曲康唑，与吉非贝齐同时给药后不会进一步增加孟鲁司特的全身暴露水平。在临床安全性研究中，使用了大于在成人中批准的10mg剂量(例如连续22周给予成人患者200mg/天的剂量，以及连续大约1周给予患者量高为900mg/天的剂量)，没有观察到有临床意义的不良事件。基于这样的数据，吉非贝齐能使孟鲁司特全身暴露水平的影响被认为是不具有临床意义的。因此，与吉非贝齐同时给药，无需调整孟鲁司特的剂量。根据体外数据，孟鲁司特与其他已知的CYP2C8抑制剂(例如甲氧苄啶)之间预计不会发生有临床意义的药物相互作用。此外，仅孟鲁司特与伊曲康唑同时给药不会显著增加前者的全身暴露水平。

#### 【药物过量】

#### 尚无关于临床治疗中本品过量的专门资料。在治疗慢性哮喘的研究中，成年患者使用的剂量高达每日200mg，连续用药22周及短期研究中使用的剂量高达每日900mg，连续用药约1周，均未出现有临床意义的不良事件。如果过量服药，采取常规支持措施是合理的；例如，从胃肠道清除未吸收的物质，实施临床监测，并且如果需要，进行支持性治疗。

#### 已有上市后急性药物过量的报道和使用原研孟鲁司特钠片的临床研究。

#### 其中包括成人和儿童使用高达1000mg剂量的报道。临床和实验室发现均一致显示了其在成人和儿童患者的安全性。在大部分药物过量的报告中，没有不良事件。最常发生的不良事件与安全性特征一致，包括腹痛、嗜睡、口渴、头痛、呕吐和精神运动过度。

#### 尚不清楚本品是否能经腹膜或血液透析清除。

#### 【药理毒理】

#### 药理学

#### 半胱氨酸白三烯(LTC4, LTD4, LTE4)是强效的炎症介质，由包括肥大细胞和嗜酸性粒细胞在内的多种细胞释放。这些重要的哮喘前介质与半胱氨酸白三烯(CysLT)受体结合。I型半胱氨酸白三烯(CysLT1)受体分布于人体的气道(包括气道平滑肌细胞和气道巨噬细胞)和其他的前炎症细胞(包括嗜酸性粒细胞和某些骨骼干细胞)。CysLTs与哮喘和过敏性鼻炎的病理生理过程相关。在哮喘中，白三烯介导的效应包括一系列的气道反应，如气管收缩、粘液分泌、血管通透性增加及嗜酸性粒细胞聚集。在过敏性鼻炎中，过敏原暴露后的速发相和迟发相反应中，鼻粘膜均会释放与过敏性鼻炎症状相关的CysLTs。鼻内CysLTs激发会增加鼻部气道阻力和鼻阻塞的症状。

#### 本品是一种能显著改善哮喘炎症指标的强效口服制剂。生物化学和药理学的测定显示，孟鲁司特对CysLT1受体有高度的亲和性和选择性(与其它有药理学重要意义的气道受体如类前列腺素、胆碱能和β-肾上腺能受体相比)。孟鲁司特能有效地抑制LTC4、LTD4和LTE4与CysLT1受体结合所产生的生理效应而无任何受体激动活性。目前的研究认为孟鲁司特并不拮抗CysLT2受体。

#### 毒理学

#### 急性毒性

#### 在小鼠和大鼠中，当单次口服孟鲁司特的剂量高达5000mg/kg(小鼠和大鼠的剂量分别为15,000mg/m<sup>2</sup>和29,500mg/m<sup>2</sup>)时，未出现死亡。此剂量为最大测试剂量(口服LD50>5000mg/kg)，相当于成人每日推荐剂量的2500倍\*。

#### 长期毒性

#### 在猴子和大鼠中的试验长达53周，而在幼猴和小鼠中则长达14周。试验结果显示孟鲁司特钠有良好的耐受性，并且使用的剂量有很大的安全范围。当给任何试验动物使用至少是人类推荐剂量125倍的孟鲁司特钠时，未发现对毒理学指标有任何影响\*。在成人和儿童患者中都未发现不能使用治疗剂量孟鲁司特钠的情况。

#### 致癌性

#### 在大鼠口服剂量高达200mg/kg/天、用药106周的研究和小鼠口服剂量高

公司名称：上海安必生制药技术有限公司

地址：上海市徐汇区宜山路889号4号楼7层E单元

邮政编码：200233

联系电话：4000075658

传真号码：021-54973497

网址：<http://www.anbison.com>

### 【委托生产企业1】

公司名称：杭州民生滨江制药有限公司

地址：浙江省杭州市滨江区滨安路658号2幢

邮政编码：310051

联系电话：0571-89976059

传真号码：0571-89976050

网址：<http://www.msbjiangpharma.com>

### 【委托生产企业2】

公司名称：青岛百洋制药有限公司

地址：青岛市即墨市城路268号

邮政编码：266200

联系电话：0532-8556-3809

传真号码：0532-8556-3800

网址：<http://www.bahealpharma.com>

26.53.0102