

6.25毫克 衛署藥製字第048309號 G-9303
25毫克 衛署藥製字第047894號 G-9036

鬱心平 錠 6.25毫克/25毫克

Carvilo Tablet 6.25mg/25mg

Carvedilol
Alpha(α)和beta(β)腎上腺素接受器阻斷劑組成
主成分：carvedilol
每錠劑含6.25毫克或25毫克carvedilol。

賦形劑
6.25毫克：
colloidal silicon dioxide, crospovidone, ferric oxide yellow, lactose, magnesium stearate, microcrystalline cellulose, povidone, sucrose.
25毫克：
colloidal silicon dioxide, crospovidone, lactose, magnesium stearate, microcrystalline cellulose, povidone, sucrose.

性質和效果
作用機轉《依文獻記載》

Carvedilol為具有多種作用的腎上腺素接受器阻斷劑含有 α_1 、 β_1 和 β_2 -腎上腺素接受器阻斷性質。已顯示carvedilol具有保護器官的作用。Carvedilol是一個強力的抗氧化劑和活性氧化基「reactive oxygen radicals」的清道夫。

Carvedilol是消旋性，且兩個R(+)和S(-)鏡像異構物有相同的 α -腎上腺素接受器阻斷性質和抗氧化劑性質。

Carvedilol對人類血管平滑肌細胞有抗增殖的作用。臨床研究利用在carvedilol慢性治療的病人中，測量各種指標(marker)顯示氧化壓力(oxidative stress)降低。

Carvedilol的 β -腎上腺素接受器阻斷性質是非選擇性地作用在 β_1 -和 β_2 -腎上腺素接受器與左旋S(-)鏡像異構物有關。Carvedilol沒有內生性擬交感活性(intrinsic sympathomimetic activity)並(如同propanolol)具有穩定細胞膜的性質。Carvedilol透過 β -阻斷作用來抑制腎素-血管緊縮素-醛類脂酶系統(renin-angiotensin-aldosterone system)，因此降低腎素的釋出而使液體滯留現象較少發生。Carvedilol經由選擇性阻斷 α_1 -腎上腺素接受器來減低周邊血管阻力。

Carvedilol減弱由phenylephrine， α_1 -腎上腺素接受器促進劑(agonist)所引起的血壓增加，但對由血管緊縮素II所引起的卻沒有影響。Carvedilol對脂肪的分布沒有不良作用，可維持正常的高密度脂蛋白和低密度脂蛋白比例(HDL/LDL)。

效果《依文獻記載》
Carvedilol的臨床研究顯示下列結果：

高血壓
Carvedilol利用合併阻斷 β 和 α ，調控所致血管擴張的作用，降低高血壓病人的血壓。其所造成的血壓降低與在純粹 β -阻斷劑所觀察到總周邊阻力伴隨的增加無關心跳速率會微下降。在高血壓病人可維持其腎血流和腎功能。

Carvedilol顯示可維持stroke volume和減低總周邊阻力。血液供應到其他不同的器官和支持血管的組織(vascular bed)包括腎臟、骨骼肌、前臂、腿、皮膚、腦部或頸動脈並不受carvedilol的影響。身體活動時的四肢冰冷和開始時易疲倦(early fatigue)的發生率降低。在幾個雙盲的控制性臨床試驗中顯示carvedilol對高血壓有長期作用。

冠狀心臟疾病
在有冠狀心臟疾病的病人中，顯示carvedilol在長期治療期間可維持抗缺血(全部運動時間，到IMM ST區降低的時間和到心絞痛的時間改善)和抗心絞痛的性質。急性血液動力學研究顯示carvedilol大量降低心肌的氧氣需求量和交感神經的過度活動力。其亦降低心肌的前負載量(肺動脈壓和肺微血管的楔壓wedge pressure)和後負載量(總周邊阻力)。

慢性心臟衰竭
Carvedilol大量降低所有死亡率的原因和因心血管疾病而住院的需要。Carvedilol亦增加排出量和改善缺血性或非缺血性慢性心臟衰竭病人的症狀。Carvedilol的作用是與劑量有關的。

臨床前安全性資料《依文獻記載》
在大鼠和小鼠進行的致死研究中，給予劑量分別為最高至75毫克/公斤/天和200毫克/公斤/天(38至100倍的最高人類建議劑量[MRHD])，顯示Carvedilol沒有致瘤作用。

Carvedilol在體外或體內的哺乳動物試驗和非哺乳動物試驗中沒有致突變性。給予懷孕大鼠會造成母親毒性的carvedilol劑量(=200毫克/公斤，=100倍MRHD)導致生育力受損(配對不易、黃體、著床和胚胎反應較少)。劑量大於60毫克/公斤(>30倍MRHD)導致後代的身體發育和成長延遲。在兔子和大鼠於各別劑量75毫克/公斤和200毫克/公斤(38至100倍MRHD)時有胚胎毒性(著床後死亡增加)但沒有畸形。

用量和用法
治療的期間
服用Carvedilol需長期性的治療。不應突然停止治療而應以星期為間隔逐漸減少治療，此對併有冠狀心臟疾病的病人尤其重要。

藥物動力學《依文獻記載》

吸收
口服後，carvedilol迅速被吸收，在健康志願者大約1小時後可達到最大血清濃度。Carvedilol在人體的絕對生物可用率約為25%。

分布
Carvedilol是高度親脂性化合物，大約98%至99%會與血漿蛋白質結合。分布體積約為2升/公斤。

代謝
在人體中，Carvedilol廣泛地被代謝成多種代謝物，主要排除於膽汁中。口服後的首渡效應(first pass effect)相當於60-75%。在動物中已顯示原藥(parent substance)有腸肝循環現象。

Carvedilol在肝臟中廣泛地被代謝且glucuronidation是主要反應中的一個。於Pheno環去甲基和氫氧化作用後，產生3個有 β -腎上腺素接受器阻斷作用活性的代謝物。根據臨床前研究顯示，代謝物4'-hydroxyphenol的 β -阻斷作用比carvedilol約強13倍。與carvedilol比較，3個活性代謝物表現較弱的血管擴張作用。在人體，3個活性代謝物的濃度比原藥約低10倍。兩個carvedilol的hydroxy-carbazole代謝物是極強力的抗氧化劑，顯示其效力比carvedilol大30-80倍。

排除
Carvedilol的平均排除半衰期約6小時，血漿消除率約500-700毫升/分鐘。排泄的主要路徑是由糞便，排除主要是經由膽汁，少部分以各種代謝物形式經由腎臟排除。

特殊族群的藥物動力學《依文獻記載》
腎受損病人

在以carvedilol慢性治療期間，血液供應的自動調解功能受到保護且腎絲球濾過作用不會改變。

在高血壓和腎功能不足的病人，其血漿濃度對時間的曲線下面積、排除半衰期和最大血漿濃度沒有大量改變。在腎功能不足的病人中，未變化藥物的腎排泄降低；然而藥動學研究顯示carvedilol對腎功能不足的病人有效。對慢性腎衰竭病人，或接受血液透析或腎臟移植後的病人亦有相同的作用。

Carvedilol的 β -腎上腺素接受器阻斷性質是非選擇性地作用在 β_1 -和 β_2 -腎上腺素接受器與左旋S(-)鏡像異構物有關。Carvedilol沒有內生性擬交感活性(intrinsic sympathomimetic activity)並(如同propanolol)具有穩定細胞膜的性質。Carvedilol透過 β -阻斷作用來抑制腎素-血管緊縮素-醛類脂酶系統(renin-angiotensin-aldosterone system)，因此降低腎素的釋出而使液體滯留現象較少發生。Carvedilol經由選擇性阻斷 α_1 -腎上腺素接受器來減低周邊血管阻力。

Carvedilol減弱由phenylephrine， α_1 -腎上腺素接受器促進劑(agonist)所引起的血壓增加，但對由血管緊縮素II所引起的卻沒有影響。Carvedilol對脂肪的分布沒有不良作用，可維持正常的高密度脂蛋白和低密度脂蛋白比例(HDL/LDL)。

效果《依文獻記載》
Carvedilol的臨床研究顯示下列結果：

高血壓
Carvedilol利用合併阻斷 β 和 α ，調控所致血管擴張的作用，降低高血壓病人的血壓。其所造成的血壓降低與在純粹 β -阻斷劑所觀察到總周邊阻力伴隨的增加無關心跳速率會微下降。在高血壓病人可維持其腎血流和腎功能。

Carvedilol顯示可維持stroke volume和減低總周邊阻力。血液供應到其他不同的器官和支持血管的組織(vascular bed)包括腎臟、骨骼肌、前臂、腿、皮膚、腦部或頸動脈並不受carvedilol的影響。身體活動時的四肢冰冷和開始時易疲倦(early fatigue)的發生率降低。在幾個雙盲的控制性臨床試驗中顯示carvedilol對高血壓有長期作用。

冠狀心臟疾病
在有冠狀心臟疾病的病人中，顯示carvedilol在長期治療期間可維持抗缺血(全部運動時間，到IMM ST區降低的時間和到心絞痛的時間改善)和抗心絞痛的性質。急性血液動力學研究顯示carvedilol大量降低心肌的氧氣需求量和交感神經的過度活動力。其亦降低心肌的前負載量(肺動脈壓和肺微血管的楔壓wedge pressure)和後負載量(總周邊阻力)。

慢性心臟衰竭
Carvedilol大量降低所有死亡率的原因和因心血管疾病而住院的需要。Carvedilol亦增加排出量和改善缺血性或非缺血性慢性心臟衰竭病人的症狀。Carvedilol的作用是與劑量有關的。

臨床前安全性資料《依文獻記載》
在大鼠和小鼠進行的致死研究中，給予劑量分別為最高至75毫克/公斤/天和200毫克/公斤/天(38至100倍的最高人類建議劑量[MRHD])，顯示Carvedilol沒有致瘤作用。

Carvedilol在體外或體內的哺乳動物試驗和非哺乳動物試驗中沒有致突變性。給予懷孕大鼠會造成母親毒性的carvedilol劑量(=200毫克/公斤，=100倍MRHD)導致生育力受損(配對不易、黃體、著床和胚胎反應較少)。劑量大於60毫克/公斤(>30倍MRHD)導致後代的身體發育和成長延遲。在兔子和大鼠於各別劑量75毫克/公斤和200毫克/公斤(38至100倍MRHD)時有胚胎毒性(著床後死亡增加)但沒有畸形。

用量和用法
治療的期間
服用Carvedilol需長期性的治療。不應突然停止治療而應以星期為間隔逐漸減少治療，此對併有冠狀心臟疾病的病人尤其重要。

本性態高血壓

開始治療前兩天的建議劑量為12.5毫克，一天一次。之後，建議劑量為25毫克，一天一次，必要時，接著以至少兩週之間隔，將劑量增加至每日最大建議劑量50毫克，一天一次或分次服用(一天兩次)。

有症狀、穩定、慢性之心臟衰竭

必須調整劑量以適合個別病患，且於增加劑量期間，醫師必須小心監視病患反應。

對已接受digitalis、利尿劑和ACE抑制劑治療的病患。開始給予Carvedilol治療前，應先固定其劑量。

代謝

在人體中，Carvedilol廣泛地被代謝成多種代謝物，主要排除於膽汁中。口服後的首渡效應(first pass effect)相當於60-75%。在動物中已顯示原藥(parent substance)有腸肝循環現象。

Carvedilol在肝臟中廣泛地被代謝且glucuronidation是主要反應中的一個。於Pheno環去甲基和氫氧化作用後，產生3個有 β -腎上腺素接受器阻斷作用活性的代謝物。根據臨床前研究顯示，代謝物4'-hydroxyphenol的 β -阻斷作用比carvedilol約強13倍。與carvedilol比較，3個活性代謝物表現較弱的血管擴張作用。在人體，3個活性代謝物的濃度比原藥約低10倍。兩個carvedilol的hydroxy-carbazole代謝物是極強力的抗氧化劑，顯示其效力比carvedilol大30-80倍。

排除

Carvedilol的平均排除半衰期約6小時，血漿消除率約500-700毫升/分鐘。排泄的主要路徑是由糞便，排除主要是經由膽汁，少部分以各種代謝物形式經由腎臟排除。

特殊族群的藥物動力學《依文獻記載》

腎受損病人

在以carvedilol慢性治療期間，血液供應的自動調解功能受到保護且腎絲球濾過作用不會改變。

在高血壓和腎功能不足的病人中，其血漿濃度對時間的曲線下面積、排除半衰期和最大血漿濃度沒有大量改變。在腎功能不足的病人中，未變化藥物的腎排泄降低；然而藥動學研究顯示carvedilol對腎功能不足的病人有效。對慢性腎衰竭病人，或接受血液透析或腎臟移植後的病人亦有相同的作用。

Carvedilol的 β -腎上腺素接受器阻斷性質是非選擇性地作用在 β_1 -和 β_2 -腎上腺素接受器與左旋S(-)鏡像異構物有關。Carvedilol沒有內生性擬交感活性(intrinsic sympathomimetic activity)並(如同propanolol)具有穩定細胞膜的性質。Carvedilol透過 β -阻斷作用來抑制腎素-血管緊縮素-醛類脂酶系統(renin-angiotensin-aldosterone system)，因此降低腎素的釋出而使液體滯留現象較少發生。Carvedilol經由選擇性阻斷 α_1 -腎上腺素接受器來減低周邊血管阻力。

Carvedilol減弱由phenylephrine， α_1 -腎上腺素接受器促進劑(agonist)所引起的血壓增加，但對由血管緊縮素II所引起的卻沒有影響。Carvedilol對脂肪的分布沒有不良作用，可維持正常的高密度脂蛋白和低密度脂蛋白比例(HDL/LDL)。

效果《依文獻記載》
Carvedilol的臨床研究顯示下列結果：

高血壓
Carvedilol利用合併阻斷 β 和 α ，調控所致血管擴張的作用，降低高血壓病人的血壓。其所造成的血壓降低與在純粹 β -阻斷劑所觀察到總周邊阻力伴隨的增加無關心跳速率會微下降。在高血壓病人可維持其腎血流和腎功能。

Carvedilol顯示可維持stroke volume和減低總周邊阻力。血液供應到其他不同的器官和支持血管的組織(vascular bed)包括腎臟、骨骼肌、前臂、腿、皮膚、腦部或頸動脈並不受carvedilol的影響。身體活動時的四肢冰冷和開始時易疲倦(early fatigue)的發生率降低。在幾個雙盲的控制性臨床試驗中顯示carvedilol對高血壓有長期作用。

冠狀心臟疾病
在有冠狀心臟疾病的病人中，顯示carvedilol在長期治療期間可維持抗缺血(全部運動時間，到IMM ST區降低的時間和到心絞痛的時間改善)和抗心絞痛的性質。急性血液動力學研究顯示carvedilol大量降低心肌的氧氣需求量和交感神經的過度活動力。其亦降低心肌的前負載量(肺動脈壓和肺微血管的楔壓wedge pressure)和後負載量(總周邊阻力)。

慢性心臟衰竭
Carvedilol大量降低所有死亡率的原因和因心血管疾病而住院的需要。Carvedilol亦增加排出量和改善缺血性或非缺血性慢性心臟衰竭病人的症狀。Carvedilol的作用是與劑量有關的。

臨床前安全性資料《依文獻記載》
在大鼠和小鼠進行的致死研究中，給予劑量分別為最高至75毫克/公斤/天和200毫克/公斤/天(38至100倍的最高人類建議劑量[MRHD])，顯示Carvedilol沒有致瘤作用。

Carvedilol在體外或體內的哺乳動物試驗和非哺乳動物試驗中沒有致突變性。給予懷孕大鼠會造成母親毒性的carvedilol劑量(=200毫克/公斤，=100倍MRHD)導致生育力受損(配對不易、黃體、著床和胚胎反應較少)。劑量大於60毫克/公斤(>30倍MRHD)導致後代的身體發育和成長延遲。在兔子和大鼠於各別劑量75毫克/公斤和200毫克/公斤(38至100倍MRHD)時有胚胎毒性(著床後死亡增加)但沒有畸形。

用量和用法
治療的期間

服用Carvedilol需長期性的治療。不應突然停止治療而應以星期為間隔逐漸減少治療，此對併有冠狀心臟疾病的病人尤其重要。

藥物動力學《依文獻記載》

吸收

口服後，carvedilol迅速被吸收，在健康志願者大約1小時後可達到最大血清濃度。

分布

Carvedilol是高度親脂性化合物，大約98%至99%會與血漿蛋白質結合。

代謝

在人體中，Carvedilol廣泛地被代謝成多種代謝物，主要排除於膽汁中。口服後的首渡效應(first pass effect)相當於60-75%。在動物中已顯示原藥(parent substance)有腸肝循環現象。

Carvedilol在肝臟中廣泛地被代謝且glucuronidation是主要反應中的一個。於Pheno環去甲基和氫氧化作用後，產生3個有 β -腎上腺素接受器阻斷作用活性的代謝物。根據臨床前研究顯示，代謝物4'-hydroxyphenol的 β -阻斷作用比carvedilol約強13倍。與carvedilol比較，3個活性代謝物表現較弱的血管擴張作用。在人體，3個活性代謝物的濃度比原藥約低10倍。兩個carvedilol的hydroxy-carbazole代謝物是極強力的抗氧化劑，顯示其效力比carvedilol大30-80倍。

排除

Carvedilol的平均排除半衰期約6小時，血漿消除率約500-700毫升/分鐘。排泄的主要路徑是由糞便，排除主要是經由膽汁，少部分以各種代謝物形式經由腎臟排除。

特殊族群的藥物動力學《依文獻記載》

腎受損病人