

# 佳腎康®錠

## Jinarc® Tablets

15毫克 衛部藥輸字第027341號  
30毫克 衛部藥輸字第027342號  
45毫克 衛部藥輸字第027343號  
60毫克 衛部藥輸字第027344號  
90毫克 衛部藥輸字第027345號  
本藥須由醫師處方使用

### 劑量：

tolvaptan 的每日分割劑量	降低後的劑量(每日一次)
90+30 mg	30 mg (若 30 mg 的耐受性不佳，則進一步降至 15 mg)
60+30 mg	30 mg (若 30 mg 的耐受性不佳，則進一步降至 15 mg)
45+15 mg	15 mg

### 服用中效 CYP3A 抑制劑之患者的劑量調整

服用中效 CYP3A 抑制劑治療的患者，必須依據下表降低 tolvaptan 的劑量：

tolvaptan 的每日分割劑量	降低後的分割劑量
90+30 mg	45+15 mg
60+30 mg	30+15 mg
45+15 mg	15+15 mg

若患者無法耐受降低後的 tolvaptan 劑量，必須考慮再進一步降低劑量。

### 老年患者

年齡增長不會影響 tolvaptan 的血漿濃度，但是，尚未確立 tolvaptan 對 50 歲以上之 ADPKD 患者的安全性及療效。

### 腎功能不全

Tolvaptan 禁用於無尿症患者(請參閱第 4.3 節)。

在用於治療腎功能不全患者時，不需要劑量調整。目前尚未針對肌酸酐清除率小於 10mL/min 或接受透析的患者進行研究。腎功能嚴重下降(即 eGFR < 20)之患者的肝臟損傷風險可能會增加。

### 肝功能不全

在低納血症研究中，發現中度或重度的肝功能不全會降低 tolvaptan 的清除率並增加其分佈體積(請參閱第 5.2 節)。ADPKD 患者尚未研究這種變化的影響。

在用於治療重度肝功能不全患者時，應謹慎評估 Jinarc 的治療效益及風險，且必須謹慎控制患者的情況，以及定期監測肝臟酵素(請參閱第 4.4 節)。

在開始治療之前，出現符合永久停用 tolvaptan 規定之肝臟酵素升高及/或肝臟損傷徵候或症狀的患者，則禁用 Jinarc(請參閱第 4.3 及第 4.4 節)。

### 兒科患者

目前尚未確立 tolvaptan 對兒童及青少年的安全性及療效，且無相關資料，因此不建議使用 tolvaptan 治療兒科年齡層的患者。

### 給藥方法

經口服用。

錠劑無須咀嚼，直接搭配一杯水吞服即可。

### 4.3 禁忌症

- 對有效成分或第 6.1 節所列之任一種賦形劑或 benzodiazepine 或 benzodiazepine 衍生物過敏(請參閱第 4.4 節)
- 在開始治療之前，出現符合永久停用 tolvaptan 規定的肝臟酵素升高及/或肝臟損傷徵候或症狀(請參閱第 4.4 節)
- 無尿
- 體液缺乏(volume depletion)
- 高血鈉症
- 無法感知或反應口渴
- 懷孕(請參閱第 4.6 節)
- 哺乳(請參閱第 4.6 節)

### 4.4 特殊警語及使用注意事項

#### 特異性肝毒性(idiosyncratic hepatic toxicity)

研究顯示 tolvaptan 會引起血中丙氨酸及天門冬氨酸轉胺酶(ALT 及 AST)特異性升高(idiosyncratic elevation)，在少數情況下，總膽紅素(BT)亦會同時升高。

在 tolvaptan 使用於 ADPKD 患者的上市後經驗，已有急性肝衰竭而需要肝臟移植的報告。

在一項針對 ADPKD 患者進行的雙盲、安慰劑對照臨床試驗中顯示，ALT 升高(>3 倍正常上限值(ULN))，服用 tolvaptan 的患者中有 4.4% (42/958)，服用安慰劑的患者為 1.0% (5/484)，而 AST 升高(>3 倍 ULN)，服用 tolvaptan 的患者有 3.1% (30/958)，服用安慰劑的患者則為 0.8% (4/484)。上述接受 tolvaptan 治療的患者中，有兩位(2/957，0.2%)出現肝臟酵素增加(>3 倍 ULN)伴隨 BT 升高(>2 倍 ULN)；在一項開放性延伸試驗中，則有一位患者也出現此現象。肝細胞損傷(定義為 ALT 升高>3 倍 ULN)發生於開始治療後 3 至 14 個月內，此類升高屬於可逆性，ALT 在 1 至 4 個月內恢復至<3 倍 ULN。儘管此類升高可在立即停用 tolvaptan 後改善，但是亦代表可能會發生明顯的肝臟損傷。研究顯示，其他藥品的相似變化可能會引起不可逆，且可能會危及生命的肝臟損傷。

#### 處方醫師必須遵守以下的安全措施規定。

在開始進行 Jinarc 治療之前，必須先執行肝臟轉胺酶及膽紅素的血液檢查，以減輕明顯及/或不可逆性之肝臟損傷的風險，且接下來 18 個月是每一個月檢查一次，之後為每 3 個月定期檢查一次。同時建議監測可能代表肝臟損傷的症狀(例如：疲倦、食慾不振、噁心、右上腹不適、嘔吐、發燒、皮疹、搔癢、暗色尿液或黃疸)。

若在開始治療之前，患者的 ALT、AST 或 BT 濃度異常符合永久停藥標準(請參閱下方之永久停藥標準)時，則禁用 tolvaptan(請參閱第 4.3 節)。若基期濃度異常，但低於永久停藥限值，則只有在潛在治療效益超過潛在風險時，才開始進行治療，且必須增加後續之肝功能檢查的次數。建議徵求肝臟科醫師的意見。

在治療最初的 18 個月，僅可為醫師判定肝功能可耐受持續治療之患者給予 Jinarc。

在治療期間，出現與肝臟損傷吻合的症狀或徵候，或測得臨床顯著的 ALT 或 AST 异常增加時，必須立即中斷 Jinarc 治療，並儘快取得 ALT、AST、BT 及鹼性磷酸酶(AP)等項目的複檢結果(以 48-72 小時內為佳)。發生上述情況時，必須增加後續肝功能檢查的次數，直至穩定或解決異常的症狀/徵候/檢驗結果為止，然後再重新開始進行 Jinarc 治療。

目前的臨床實務經驗的建議是，在確認轉胺酶維持異常濃度或持續增加時，應中斷 Jinarc 治療，且應在濃度明顯增加及/或肝臟損傷之臨床症狀持續存在時，永久停藥。

#### 永久停藥之建議準則如下：

- ALT 或 AST > 8 倍 ULN
- ALT 或 AST > 5 倍 ULN 2 週以上
- ALT 或 AST > 3 倍 ULN 以及(BT > 2 倍 ULN 或國際標準化比值[INR] > 1.5)
- ALT 或 AST > 3 倍 ULN，且具有上述肝臟損傷之持續性症狀。

若 ALT 及 AST 濃度仍低於 3 倍的正常值上限(ULN)時，Jinarc 的治療可以相同或較低劑量謹慎地重新開始並頻繁地監測；在持續治療期間，某些患者的轉胺酶濃度趨於穩定。

#### 水的可近性

Tolvaptan 可能會引起水分流失的相關不良反應，例如口渴、多尿症、夜尿症及頻尿症(請參閱第 4.8 節)，因此，患者必須可飲水(或其他含水液體)且能飲用足量的前述液體(請參閱第 4.2 節)。必須指導患者在剛出現口渴跡象時飲水或其他含水液體，以免極度口渴或脫水。

此外，患者必須在睡前飲用 1-2 杯液體(無論是否感到口渴)，並在夜間每一次出現夜尿症之後補充液體。

#### 脫水

由於 tolvaptan 治療可能會造成嚴重脫水，嚴重脫水會增加腎功能異常的風險，因此應監測服用 tolvaptan 之患者的體液狀態。若脫水情況明顯，則採取適當的處置，可能包括必須中斷 tolvaptan 治療或降低劑量，以及增加攝取液體。若患者罹患會減少正常液體攝取量的疾病，或會增加水分流失風險(例如：發生嘔吐或腹瀉)時，應特別謹慎。

#### 尿液流徑(urinary outflow)阻塞

必須確保尿排出量。尿液流徑部分阻塞之患者(例如：前列腺肥大或排尿障礙)會增加發生急性尿滯留的風險。

#### 液體及電解質平衡

必須監測所有患者的液體及電解質狀態。服用 tolvaptan 會誘發大量排水，進而可能會造成脫水及增加血清鈉(請參閱第 4.8 節)，高血鈉症患者應禁用本藥品(請參閱第 4.3 節)。因此，在開始進行 tolvaptan 治療前及治療後，必須評估血清肌酸酐、電解質及電解質失衡症狀(例如：頭暈、昏厥、心悸、意識不清、無力、步態不穩、反射增強、癲癇發作、昏迷)，以監測是否發生脫水。

在長期治療期間，至少每 3 個月必須監測一次電解質。

#### 血清鈉異常

在開始進行 tolvaptan 治療前，必須先矯正鈉異常(低血鈉症或高血鈉症)。

#### 急性過敏(Anaphylaxis)

上市後經驗顯示，授予 tolvaptan 後通報急性過敏(含過敏性休克及全身性皮疹)的情況極為罕見，此種反應通常是發生在首次服用 tolvaptan 之後。在治療期間必須仔細監測患者。已知對 benzodiazepine 或 benzodiazepine 衍生物(例如 benazepril, conivaptan, fenoldopam mesylate 或 mirtazapine)過敏者也可能對 tolvaptan 有發生過敏反應的風險(參見第 4.3 節禁忌症)。

若發生過敏性反應(anaphylactic reaction)或其他嚴重過敏反應時(serious allergic reactions)，必須立即停用 tolvaptan，並開始進行適當的治療，由於過敏係禁忌症(請參閱第 4.3 節)，因此發生過敏性反應或其他嚴重過敏反應後絕不可重新開始治療。

#### 乳糖

Jinarc 含乳糖(做為賦形劑)，患有半乳糖不耐症(galactose intolerance)、Lapp 乳糖酶缺乏症(Lapp lactase deficiency)或葡萄糖-半乳糖吸收不良(glucose-galactose malabsorption)之患者，不應服用本藥品。

#### 糖尿病

血糖濃度偏高(例如超過 300 mg/dL)之糖尿病患者可能會出現假性低血鈉症，必須在進行 tolvaptan 治療前及治療期間排除此種症狀。

Tolvaptan 可能引起高血糖症(請參閱第 4.8 節)；因此，接受 tolvaptan 治療之糖尿病患者應被謹慎監控，尤其是未妥善控制病情之第 2 型糖尿病患者。

#### 尿酸增加

已知 Tolvaptan 會降低腎臟的尿酸清除率。在一個針對 ADPKD 患者進行的雙盲、安慰劑對照臨床試驗中，tolvaptan 組患者的潛在臨床顯著之尿酸增加(大於 10 mg/dL)的發生率(6.2%)，高於安慰劑組患者(1.7%)，且接受 tolvaptan 治療之患者的痛風不良反應之發生率(28/961, 2.9%)，亦高於接受安慰劑治療之患者(7/483, 1.4%)。此外，在雙盲安慰劑對照臨床試驗中發現，allopurinol 及其用於控制痛風之藥品之用量有增加的情形。對血清尿酸的影響來自於可逆性腎臟血液動力學變化，此變化則是因應 tolvaptan 對尿液滲透壓(urine osmolality)之作用，且可能具有臨床明顯的影響。然而，

在雙盲安慰劑對照臨床試驗中，高尿酸及/或痛風事件是不嚴重的，亦未導致停止治療。應在開始 Jinarc 治療之前檢測尿酸濃度，同時在治療期間依據症狀來評估是否需監測尿酸濃度。

#### Tolvaptan 對腎絲球過濾率(GFR)的作用

在 ADPKD 試驗中，觀察到在開始進行 tolvaptan 治療時，會出現可逆性 GFR 降低的情形。

#### 4.5 與其他藥品之交互作用及其他形式的交互作用

##### 其他藥品對 tolvaptan 之藥物動力學的作用

###### CYP3A 抑制劑

在與中效 CYP3A 抑制劑(例如 amrenavir、aprepitant、atazanavir、ciprofloxacin、crizotinib、darunavir/ritonavir、diltiazem、erythromycin、fluconazole、fosamprenavir、imatinib、verapamil)或強效 CYP3A 抑制劑(例如 itraconazole、ketoconazole、ritonavir、clarithromycin)之藥品併用時，tolvaptan 的暴露量會增加。在同時給予 tolvaptan 與 ketoconazole，會造成 tolvaptan 的時間-濃度曲線下面積(AUC)增加 440%，且最高血漿濃度(C<sub>max</sub>)會增加 248%。

在同時給予 tolvaptan 與葡萄柚汁(一種中至強效 CYP3A 抑制劑)，則會使 tolvaptan 的最高血漿濃度(C<sub>max</sub>)倍增。建議在治療服用中或強效 CYP3A 抑制劑的患者時，調降 tolvaptan 的劑量(請參閱第 4.2 節)，且必須謹慎監控服用中或強效 CYP3A 抑制劑的患者，尤其是抑制劑的服用次數超過每日一次時，更應注意。

###### CYP3A 誘導劑

在與強效 CYP3A 誘導劑(例如 rifampicin)之藥品併用時，將會減少 tolvaptan 的暴露量及療效。在同時給予 tolvaptan 與 rifampicin，會使 tolvaptan 的 C<sub>max</sub> 及 AUC 降低大約 85%，因此，應避免併用 tolvaptan 與強效 CYP3A 誘導劑(例如 rifampicin、rifabutin、rifapentine、phenytoin、carbamazepine 及聖約翰草)。

##### 同時給予會使血清鈉濃度升高的藥品

對照臨床試驗尚未探討 tolvaptan 與高張氯化鈉溶液、口服鈉製劑，以及使血清鈉濃度升高之藥品併用治療的情形。發泡鎮痛劑等鈉含量高之藥品與特定含鈉之消化不良藥物，亦可能會使血清鈉濃度升高。Tolvaptan 與會使血清鈉濃度升高之藥品併用時，可能會增加發生高血鈉症的風險(請參閱第 4.4 節)，因此不建議此併用方式。

###### 利尿劑

尚未深入研究 ADPKD 患者在 tolvaptan 與利尿劑併用治療時的情形。儘管 tolvaptan 與環利尿劑及 thiazide 利尿劑併用，似乎不會出現協同或加成作用，但是每一類藥物皆可能會引起嚴重脫水，構成腎功能障礙的風險因子。若脫水或腎功能障礙情況明顯時，則必須採取適當的處置，可能包括必須中斷 tolvaptan 及/或利尿劑治療或降低其劑量，以及增加攝取液體，亦必須評估和處理腎功能障礙或脫水的其他潛在原因。

##### Tolvaptan 對其他藥品之藥物動力學的作用

###### CYP3A 受質

健康受試者使用時，tolvaptan (一種 CYP3A 受質)對某些其他 CYP3A 受質(例如 warfarin 或 amiodarone)的血漿濃度無影響；Tolvaptan 會使 lovastatin 的血漿濃度升高 1.3-1.5 倍，儘管此升高無臨床相關性，但說明 tolvaptan 可能會增加 CYP3A4 受質的暴露量。

###### 運輸蛋白(transporter)受質

體外試驗顯示，tolvaptan 是 P-醣蛋白(P-glycoprotein, P-gp)的受質及競爭性抑制劑，體外試驗亦顯示，tolvaptan 或其氧化丁酸(oxobutyric)代謝物可能會抑制 OATP1B1、OATP1B3、OAT3、BCRP 或 OCT1 運輸蛋白。

在同時給予多劑每日劑量 60 mg 之 tolvaptan 時，digoxin 的穩定狀態濃度會增加(最高血漿濃度[C<sub>max</sub>]升高 1.3 倍、血漿濃度-時間曲線下面積[AUC<sub>0-t</sub>]增加 1.2 倍)。因此，接受 digoxin 或其他治療範圍狹窄之 P-gp 受

## 哺乳

目前尚不清楚 tolvaptan 是否會分泌進入人類的乳汁中，但是根據大鼠試驗顯示 tolvaptan 會分泌到乳汁中。仍未知其對人體的潛在風險，因此哺乳期間禁用 Jinarc (請參閱第 4.3 節)。

## 生育力

動物試驗顯示本藥品會影響生育力(請參閱第 5.3 節)，但仍未知其對人體的潛在風險。

## 4.7 對駕駛和操作機械之能力的影響

Jinarc 對駕駛和操作機械之能力的影響極小，但是，在駕駛交通工具或操作機械時，仍應考量偶爾發生頭暈、無力或疲倦的可能性。

## 4.8 副作用

### 安全性摘要

依據藥效可預測以及最常通報不良反應為口渴、多尿症、夜尿症及頻尿症，發生率分別約為 55%、38%、29% 及 23%，此外，研究顯示 tolvaptan 會引起血中丙胺酸及天門冬胺轉氨酶(ALT 及 AST)特異性升高，在少數情況下，總膽紅素(BT)亦會同時升高。

### 不良反應列表

依據臨床試驗期間和/或上市後使用所通報的不良事件，與 tolvaptan 治療有關的不良反應發生率表列如下。

所有藥品不良反應係依器官系統分類並依發生率來排序；以極常見( $\geq 1/10$ )、常見( $\geq 1/100$ 至 $<1/10$ )、不常見( $\geq 1/1,000$ 至 $<1/100$ )、罕見( $\geq 1/10,000$ 至 $<1/1,000$ )、極罕見( $<1/10,000$ )及未知(無法由現有資料估計)表示。在每一個發生率類別中的不良反應，是依據嚴重度進行序排列。

上市後使用期間所通報的不良反應的發生頻率無法確定，因為這些不良反應是來自發性的報告。因此，這些不良事件的頻率被認定為“未知”。

	極常見	常見	不常見	未知*
免疫系統疾病			過敏性休克、全身出現皮疹	
代謝及營養疾病	多渴症(Polydipsia)	脫水、高血鈉症、食慾減退、高尿酸血症、高血糖症、痛風		
精神疾病		失眠		
神經系統疾病	頭痛、頭暈			
心臟疾病		心悸		
呼吸道、胸部及縱隔疾病		呼吸困難		
胃腸道疾病	腹瀉、口乾	腹痛、腹脹、便秘、消化不良、胃食道逆流疾病		
肝膽疾病		肝功能異常	急性肝衰竭 <sup>1</sup>	
皮膚及皮下組織疾病		皮疹、搔癢		
肌肉骨骼及結締組織疾病		肌肉痙攣		
腎臟及泌尿系統疾病	夜尿症、頻尿症、多尿症			
全身性疾病及用藥部位症狀	疲倦、口渴	無力		
檢驗		丙胺酸轉胺酶增加、天門冬胺酸轉胺酶增加、體重減輕	膽紅素增加	

\*在 tolvaptan 其他核准的適應症之上市後監視(post-marketing surveillance)期間通報之不良反應

<sup>1</sup> 在 tolvaptan 使用於 ADPKD 患者的上市後經驗已觀察到：肝臟移植是必須的。

### 特定不良反應描述

在開始進行 Jinarc 治療之前，必須執行肝臟轉胺酶之血液檢查，以減少明顯或不可逆性肝臟損傷的風險，且在接下來的 18 個月每一個月檢查一次，之後為每 3 個月定期檢查一次(請參閱第 4.4 節)。

最常發生的不良反應與水分流失有關，因此患者務必能飲水以及飲用足量的液體，且必須監測服用 tolvaptan 之患者的血容量狀態，以防止脫水(請參閱第 4.4 節)。

### 疑似不良反應通報

在藥品取得許可後通報疑似不良反應是很重要的，可用於持續監測藥品的效益/風險平衡，而健康照護專業人員必須透過向全國藥物不良反應通報中心，通報任何疑似不良反應。

## 4.9 用藥過量

針對健康受試者執行的試驗顯示，單次口服投與最高達 480 mg (最大建議每日劑量的 4 倍)，以及連續 5 天每天投與最高達 300 mg 的藥品時，其耐受性佳。Tolvaptan 中毒時，無專用解毒劑。預期之急性過量的徵兆與症狀為過度加強的藥理作用：血清鈉濃度升高、多尿症、口渴及脫水/低血容積症。

在大鼠或狗口服單次劑量 2,000 mg/kg (最高可能投與劑量[maximum feasible dose]) 後，未觀察到死亡病例。而口服單劑量 2,000 mg/kg 對小鼠具致命性，受影響之小鼠的中毒症狀包括運動能力(locomotor activity)減少、蹣跚步態、顫抖及體溫過低。

針對疑似 tolvaptan 過量患者，建議評估其生命徵象、電解質濃度、心電圖及體液狀態，且在排水作用消退之前，必須適量補充水分及/或電解質。由於 tolvaptan 對人類血漿蛋白具有高結合力(>98%)，因此可能無法經由透析將其有效去除。

## 5. 藥理性質

### 5.1 藥效學性質

藥物治療分類：利尿劑、血管增壓素拮抗劑，ATC 代碼：C03XA01

### 作用機轉

Tolvaptan 是一種具有特別阻斷腎元遠端部分之 V2 受體與精氨酸血管增壓素(AVP)結合的血管增壓素拮抗劑。Tolvaptan 對人類 V2 受體的親和力為天然 AVP 的 1.8 倍。

### 藥效學作用

已於健康受試者及患有 ADPKD 之第 1 期至第 4 期 CKD 患者中瞭解 tolvaptan 的藥效學作用，其對各期 CKD 患者的水廓清率(free water clearance)及尿量均有明顯影響，在 CKD 較晚期觀察到的影響較小，此結果與正常運作之腎元數目逐漸減少一致。在經過 3 週治療後，可觀察到各期 CKD 患者的平均總腎臟體積(mean total kidney volume)的減少，介於 -4.6% (第 1 期 CKD)至 -1.9% (第 4 期 CKD)之間。

### 臨床療效和安全性

研發 tolvaptan 鑑劑用於治療 ADPKD 的臨床計畫，主要著重於一個多國第 3 期隨機安慰劑對照的樞紐試驗。此試驗收納 1,445 位 ADPKD 的受試者，比較口服 tolvaptan 分割劑量給藥方案(劑量調整為介於 60 mg/日與 120 mg/日之間)與安慰劑的長期療效與安全性。總計在全球已完成 14 個 tolvaptan 相關的臨床試驗，為 ADPKD 適應症提供佐證，包括美國的 8 個試驗、荷蘭的 1 個試驗、日本的 3 個試驗、韓國的 1 個試驗，以及上述多國第 3 期樞紐試驗。

第 3 期樞紐試驗(TEMPO 3:4, 156-04-251)總計納入美洲、日本、歐洲及其他國家之 129 個中心的受試者。本試驗之主要目的，係藉由比較接受 tolvaptan 治療之受試者與接受安慰劑治療之受試者的總腎體積(Total Kidney Volume, TKV)變化%，評估 tolvaptan 對 ADPKD 的長期療效。此試驗中，總計有 1,445 位罹患明顯迅速惡化之早期 ADPKD (符合 Ravine 標準修訂版，總腎體積(TKV)  $\geq 750$  mL、估計肌酸酐清除率  $\geq 60$  mL/min)的成人患者(年齡為 18-50 歲)以 2:1 之比例隨機分配至 tolvaptan 治療組或安慰劑組，患者均接受最長達 3 年的治療。Tolvaptan 組(n=961)及安慰劑組(n=484)的性別比例相當，平均年齡為 39 歲，患者納入標準為基期時出現早期病情惡化跡象。在基期時，患者的平均腎絲球過濾率(eGFR)為 82 mL/min/1.73 m<sup>2</sup> (CKD-EPI)，其中 79% 患有高血壓，且平均 TKV 為 1,692 mL (經身高調整後為 972 mL/m<sup>2</sup>)。大約有 35% 的患者為第 1 期慢性腎臟病(CKD)、48% 為第 2 期 CKD，17% 為第 3 期 CKD (eGFR<sub>CKD-EPI</sub>)。僅管上述標準有助於收納由病情迅速惡化之患者組成的試驗族群，但是依據分層標準(年齡、TKV、GFR、白蛋白尿、高血壓)之次組分析顯示，若在較年輕時出現此等風險因子，可預測未來病情會較快速惡化。

主要療效指標結果，為隨機分配至 tolvaptan 組之受試者與安慰劑組受試者之間，極具統計意義的 TKV 變化率(標準化為百分比)差異，3 年期間接受 tolvaptan 治療之受試者的 TKV 增加率，明顯少於接受安慰劑治療的受試者：分別為每年 2.80% 與 5.51% (幾何平均值為 0.974；95% CI 為 0.969 至 0.980； $p < 0.0001$ )。

預先設定的次要療效指標依序進行檢定。關鍵的次要複合指標(ADPKD 惡化)係下列多個臨床事件的發生時間：

- 1) 腎功能惡化(定義為治療期間[自調整劑量結束後，至最後一次服藥期間回診為止]血清肌酸酐倒數(reciprocal serum creatinine)的持續[複檢之間至少相隔 2 週]降低 25%)
- 2) 具有臨床意義的腎臟疼痛(定義為經醫師評估後需休養、最後一線鎮痛劑、麻醉劑(narcotic)及止痛藥物(anti-nociceptive)、放射治療或外科手術)
- 3) 高血壓惡化
- 4) 白蛋白尿惡化

接受 tolvaptan 治療之受試者的 ADPKD 相關事件之相對發生率降低 13.5% (HR 為 0.87；95% CI 為 0.78 至 0.97； $p = 0.0095$ )。以上結果主要來自於減少腎功能惡化及具有臨床意義的腎臟疼痛：相對於安慰劑組，tolvaptan 組發生腎功能事件的風險降低 61.4% (HR 為 0.39；95% CI 為 0.26 至 0.57； $p < 0.0001$ )，相對於安慰劑組，tolvaptan 組發生具有臨床意義的腎臟疼痛風險降低 35.8% (HR 為 0.64；95% CI 為 0.47 至 0.89； $p = 0.007$ )；相反的，tolvaptan 未能減少高血壓惡化或白蛋白尿惡化的風險。

TEMPO 4:4 為一開放性延伸試驗，包括來自 13 個國家、106 個中心、871 位完成 TEMPO 3:4 的受試者。本試驗評估接受 tolvaptan 5 年積極治療(早期治療)相對於接受 3 年安慰劑後再改為 2 年 tolvaptan 治療(延遲治療)在安全性、TKV 和 eGFR 的作用。

在預先設定的統計顯著性閾值( $p = 0.3580$ )，於 5 年的治療期間在早期治療組和延遲治療組間無法區分主要療效指標 TKV 變化的差異(-1.7%)。相對於前 3 年使用安慰劑，兩組的 TKV 增長軌跡皆減緩，顯示早期和延遲 tolvaptan 治療的受試者之受益程度相似。

次要療效指標評估對腎功能正面作用的持續性，顯示可以在開放性治療期間維持於 TEMPO 3:4 樞紐試驗結束時觀察到的 eGFR 差距(在追蹤期第 1 次和第 2 次回診時為 3.01-3.34 mL/min/1.73 m<sup>2</sup>)。依據預先設定的 MMRM 方式進行分析，結果顯示，此差距可繼續維持(3.15mL/min/1.73m<sup>2</sup>、95% CI 1.462-4.836,  $p = 0.0003$ )，以基期 eGFR 差補所進行之敏感性分析亦顯示一致的結果(2.64mL/min/1.73m<sup>2</sup>、95% CI 0.672-4.603,  $p = 0.0086$ )。這些數據顯示 Jinarc 可以延緩腎功能下降的速度，並且這些益處在治療期間持續存在。

目前尚無長期數據顯示長期 Jinarc 治療是否可持續延緩腎功能減退及影響 ADPKD 的臨床結果，包括是否可延遲末期腎臟病的發病。

大多數進入開放性延伸試驗(TEMPO 4:4)的患者進行了 PKD1 和 PKD2 基因的基因分型，但結果尚不清楚。

在額外的 2 年 tolvaptan 治療後，顯示總共 5 年 tolvaptan 治療，未發現新的安全性信號。

在第 3 期、國際多中心、隨機雙盲之安慰劑對照試驗 156-13-210，對能耐受 5 週 tolvaptan 劑量調升期與磨合期(run-in period)的患者比較 tolvaptan (45-120mg/日)與安慰

劑的有效性和安全性。該試驗採用隨機退出設計，以增加能夠耐受 tolvaptan 為期 5 週、單盲預先隨機分配(包括 2 週劑量調升期和 3 週磨合期)的病人。這個設計用於減少早期停藥和試驗終點時數據缺失的影響。

總計有 1,370 位(年齡為 18-65 歲)慢性腎臟病(CKD)患者，56 歲以下者其 eGFR 介於 25-65 mL/min/1.73m<sup>2</sup>；或年齡介於 56-65 歲者其 eGFR 介於 25-44 mL/min/1.73m<sup>2</sup> 加上每年 eGFR 下降 > 2.0 mL/min/1.73m<sup>2</sup>。隨機分配至 tolvaptan 治療組(n=683)或安慰劑組(n=687)接受 12 個月的治療。

對於隨機分配的受試者，基期之平均 eGFR 為 41 mL/min/1.73m<sup>2</sup> (CKD-Epidemiology formula)以及在 318 位受試者(23%)中之過往的 TKV 平均為 2,026 mL。大約有 5% 受試者為 eGFR  $\geq 60$  mL/min/1.73 m<sup>2</sup> (第 2 期 CKD)、75% 受試者為 eGFR > 30 mL/min/1.73 m<sup>2</sup> 但 < 60 mL/min/1.73 m<sup>2</sup> (第 3 期 CKD) 和 20% 受試者為 eGFR > 15 mL/min/1.73 m<sup>2</sup> 但 < 30 mL/min/1.73 m<sup>2</sup> (第 4 期 CKD)。第 3 期 CKD 可再分為第 3a 期(30.0%) (eGFR 45 mL/min/1.73 m<sup>2</sup> 但 < 60 mL/min/1.73 m<sup>2</sup>) 及第 3b 期(45%) (eGFR 介於 30-45 mL/min/1.73 m<sup>2</sup>)。

本試驗的主要療效指標為平均腎絲球過濾率(eGFR)從治療前基線值到治療後評估的變化。以 tolvaptan 治療的患者其 eGFR 的降低明顯低於安慰劑組( $p < 0.0001$ )。本試驗觀察到兩組 eGFR 變化的治療差異為 1.27 mL/min/1.73 m<sup>2</sup>，亦即在為期一年的治療期間，觀察到相對於安慰劑組 eGFR 減少 3.61 mL/min/1.73 m<sup>2</sup>，tolvaptan 組的 eGFR 減少 2.34 mL/min/1.73 m<sup>2</sup>，eGFR 變化的最小平方平均值(LS Means)降低 35%。主要之次要療效指標為比較 tolvaptan 治療與安慰劑之年化 eGFR 斜率(annualized GFR slope)的差異。這些數據也顯示 tolvaptan 與安慰劑相比有顯著益處( $p < 0.0001$ )。

依據 CKD 分期所做的主要及次要療效指標之次族群分析結果顯示，與安慰劑相比，基期 CKD 第 2、3a、3b 和 4 期之受試者有相似的、一致的治療效果。

在一預先定義的次族群分析顯示 tolvaptan 對年齡超過 55 歲的患者之影響較小，這是一個 eGFR 下降率明顯較慢的小次族群。

### 5.2 藥物動力學性質

#### 吸收

在口服後，tolvaptan 會迅速吸收，大約在服藥後 2 小時會出現最高血漿濃度，tolvaptan 的絕對生物可用率大約為 56%。

Tolvaptan 與高脂肪餐一起服用，會使 tolvaptan 的最高血漿濃度升高達 2 倍，但是 AUC 無變化，即使尚未知此結果的臨床相關性，但是為避免出現早晨一劑的最大暴露量增加的不必要風險，早晨的一劑應在空腹條件下服用(請參閱第 4.2 節)。

#### 分佈

在口服單劑大於或等於 300mg 後，最高血漿濃度會達高原期，可能是因為吸收飽和而造成，Tolvaptan 會與血漿蛋白可逆性結合(98%)。

#### 生物轉化(Biotransformation)

Tolvaptan 幾乎大部分皆是在肝臟中經由 CYP3A 代謝，Tolvaptan 是一種弱 CYP3A4 受質，不會產生任何抑制活性。

體外試驗顯示 tolvaptan 對 CYP3A 無抑制活性，在血漿、尿液及糞便中鑑定出的 14 種代謝物中，僅有一種未經由 CYP3A 代謝。僅氯代丁酸代謝物的總血漿放射活性超過 10%，其他所有代謝物的濃度皆低於 tolvaptan。

Tolvaptan 代謝物幾乎不會影響 tolvapt