

(临床和超声监测)，尤其在黄体化阶段中期或末期体外给予促性腺激素辅助刺激的情况下。过度刺激的临床表现，有血容量降低、心动过速、血压过低、少尿、脱水、腹水、胸膜渗液、肾功能紊乱和凝血，症状因严重程度而定，必要时需住院治疗。

外源性促性腺激素的刺激会增加多胎怀孕和子宫外孕的危险。因此，需在怀孕早期(前4周)进行超声波检测。运动员慎用。

【药物相互作用】没有其他药物相互作用的报道。

【孕妇及哺乳期妇女用药】直接注射高剂量曲普瑞林于年幼大鼠子宫后，会偶见输卵管积水。在辅助生育治疗的对照试验中曲普瑞林经常用于抑制内源性的促性腺激素和雌激素水平。

如果诊断出怀孕，本品治疗应立即终止。

尚不清楚曲普瑞林是否进入母乳，但本品会导致泌乳刺激素轻微降低，从而减少乳汁的产生。

【儿童用药】不适用于儿童。

【老年用药】不适用于老年。

【药物过量】未见药物过量的报道。

【药代动力学】

分布：

曲普瑞林的分布容积是40.65L，总清除率约为154mL/min。在皮下大剂量注射0.1mg非控释的醋酸曲普瑞林制剂后，生物有效性持续至少24小时，血浆半衰期大约3小时。给药后1至24小时，血浆水平波动在1.28ng/mL和0.28ng/mL之间。

代谢/清除：

曲普瑞林醋酸盐的清除包括新陈代谢和肾脏清除。

特殊临床情况的动力学：

肾功能损害会降低曲普瑞林的总清除率。

【药理毒理】

药理作用

曲普瑞林是一种人工合成的十肽，是促性腺激素释放激素(GnRH)激动剂类似物。体外研究表明，曲普瑞林对培养的分散大鼠单层垂体细胞刺激黄体生成素(LH)释放活性是天然GnRH活性的100倍，从垂体受体位点取代¹²⁵I-GnRH活性是天然GnRH活性的20倍。在动物试验中，曲普瑞林刺激LH释放活性比天然GnRH活性高13倍，刺激促卵泡激素(FSH)释放活性比天然GnRH活性高21倍。

毒理研究

遗传毒性

曲普瑞林Ames试验，CHO细胞染色体畸变试验以及小鼠体内微核试验结果均为阴性。

生殖毒性

雌性大鼠60天(交配前至少4个发情周期)皮下注射曲普瑞林2、20和200μg/kg/天(按体表面积计算约为人日用剂量的0.2、2和16倍)或2个月注射曲普瑞林缓释微球(约20μg/kg/天)，对雌性大鼠生育力或一般生殖功能均未见明显影响。尚未进行曲普瑞林雄性生殖力评估。

妊娠大鼠在器官发生期给予曲普瑞林2、10和100μg/kg/天(按体表面积计算约为人日用剂量的0.2、0.8和8倍)，可见母体毒性和胚胎-胎仔毒性，包括着床前丢失、再吸收增加和高剂量时平均活胎数减少。在大鼠和小鼠中未见致畸作用，其中，小鼠给药剂量为2、20和200μg/kg/天(按体表面积计算约为人日用剂量的0.1、0.7和7倍)。

致癌性

在大鼠中，每28天给予曲普瑞林缓释剂120、600和3000μg/kg(按体表面积计算约为人月用剂量的0.3、2和8倍)，给药13~19个月，导致死亡率增加，垂体良恶性肿瘤及组织肉瘤的发生率呈剂量相关性增加。在小鼠中，每28天给予曲普瑞林缓释剂6000μg/kg(按体表面积计算约为人月用剂量的8倍)，给药18个月，未见致癌作用。

【贮藏】避光，2~8℃保存。

【包装】中硼硅玻璃管制注射剂瓶，注射制剂用氯化丁基橡胶塞；1瓶/盒，10瓶/盒。

【有效期】24个月。

【执行标准】YBH08732022

【批准文号】国药准字H20223597

【上市许可持有人】

名称：重庆莱美药业股份有限公司

注册地址：重庆市南岸区玉马路99号

邮政编码：401336

网址：www.cqlummy.com

电话：023-62451122

传真：023-62451222

E-mail：lm@cqlummy.com.cn

【生产企业】

企业名称：重庆莱美药业股份有限公司

生产地址：重庆市南岸区玉马路99号

邮政编码：401336

电话：023-62451122

传真：023-62451222

网址：www.cqlummy.com

重庆莱美药业股份有限公司

太极印务		客户单位	重庆莱美药业股份有限公司	产品名称	醋酸曲普瑞林注射液说明书		
文件版本	新品TJ20240710	成品尺寸(mm)	180X120	设计制作	陈锐	TEL: 023-72902313 18623118665 QQ: 1281979375	
具体分色	四色：青/红/黑(双面印刷) 新文件，按文件颜色印刷			工艺要求	稿件共1张		
材质要求	/	成型标准	/	监管码样式		/	
改版重点	文字版式：新文件，按客户签字稿			版本号	YG-SM-123-01	客户	签字

尊敬的客户，请贵司仔细核对签字确认。如稿件有修改，请联系我方修改。本稿涉及到的信息为我司生产的法定依据。

