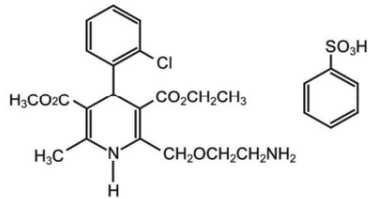


衛署藥製字第G-8520號
046742

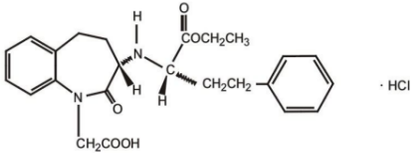
諾壓錠 Amtrel® Tablets

【成份組成】

本品為amlodipine besylate和benazepril hydrochloride之複方口服錠劑，每錠含amlodipine 5 mg和benazepril hydrochloride 10 mg。Amlodipine besylate是一種白色至微黃色結晶狀粉末，微溶於水且僅少量溶於乙醇；Amlodipine besylate是amlodipine的besylate鹽類，是一種鈣離子通道阻斷劑。Amlodipine besylate的化學名為(R,S)3-ethyl-5-methyl-2-(2-aminoethoxymethyl)-4-(2-chlorophenyl)-1,4-dihydro-6-methyl-3,5-pyridinedicarboxylate benzenesulfonate，實驗式為C₂₀H₂₅ClN₂O₃·C₆H₅O₃S，分子量為567.1，結構式為



Benazepril hydrochloride 是一種白色至灰白色結晶狀粉末，可溶於水（> 100 mg/mL）、乙醇和甲醇，其活性代謝物 Benazeprilat，是一種非硫氮根血管緊縮素轉換酵素抑制劑（ACEI）。Benazepril hydrochloride 的化學名為3-[[1[(ethoxycarbonyl)-3-phenyl-(1S)-propyl]amino]-2,3,4,5-tetrahydro-2-oxo-1H-1-(3S)-benzazepine-1-acetic acid monohydrochloride，它的實驗式為C₂₄H₂₈N₂O₃·HCl，分子量為460.96，結構式為



【適應症】

治療高血壓，此複方藥品不適合用於起始治療。服用時須特別注意ACEI易造成顆粒性白血球缺乏症，尤其是腎功能不全或膠原血管性疾病的患者（collagen-vascular disease）；另外對於benazepril也沒有足夠的證據顯示沒有此相似的危險（請參閱〔警語〕中「嗜中性白血球／顆粒性白血球」）。

【使用方法、劑量】

（本藥須由醫師處方使用）治療高血壓的有效劑量amlodipine為每天2.5-10 mg，benazepril為每天10-80 mg。在以amlodipine 2.5-5 mg和benazepril 10-20 mg合併治療的臨床試驗中，對所有病人降血壓的效果會隨amlodipine的劑量而增加，在非黑人中，降血壓的效果也會隨benazepril的劑量而增加。對所有病人減少由amlodipine所引起的浮腫。

benazepril的危害通常和劑量無關，但amlodipine的危害有的和劑量有關（周邊血管性水腫）也有的和劑量無關，但與劑量有關的較常見。當benazepril加入與amlodipine合併使用，水腫的發生率會降低，因此雖然amlodipine和benazepril合併治療會兼有兩者與劑量無關的副作用，但其水腫發生率比amlodipine單獨治療來得低。

為了減少服用本複方藥物所帶來的危害，建議僅在以下情況時得以治療，且不宜使用於高血壓的初始治療（1）以單一降血壓藥物治療無效，（2）以amlodipine治療未達預期效果且無水腫現象發生。

治療置換：本品適用於以amlodipine或benazepril單方無法獲得

血壓有效控制的病人，為了方便，原本使用amlodipine及benazepril兩錠合併治療的病人，可改用一錠含有與原先使用相同劑量之Amtrel。

用於代謝不全病人：當病人肌胺酸酐廓清率大於30 mL/min/1.73m²時（約相當於血清肌胺酸酐濃度≤ 3 mg/dL或265 μmol/L），不必調整本品的劑量；當病人嚴重腎功能不全時，benazepril的建議起始劑量為5mg，Amtrel則不建議使用。對年幼、年老、虛弱及肝功能受損的病人，對單一治療及合併治療，amlodipine的建議起始劑量為2.5mg。

【臨床藥理】

作用機轉

血管平滑肌和心肌的收縮必須經由特殊離子通道將細胞外的鈣離子往這些細胞內傳送，而amlodipine 是一種鈣離子拮抗劑，可以抑制鈣離子通過細胞膜往血管平滑肌和心肌的流動，但此種抑制具有選擇性，對於血管平滑肌的作用較心肌來得大；另外，血清鈣離子濃度不會被amlodipine影響。在正常生理pH值範圍內，amlodipine是離子型態化合物（pKa=8.6），它和鈣離子通道受體的結合和解離速率是漸進的，因此所造成的效果也是漸進的。Amlodipine是一種周邊動脈血管擴張劑，可以直接作用於血管平滑肌，造成周邊血管阻力降低及血壓降低。

在人體和動物中，benazepril和benazeprilat可以抑制血管緊縮素轉換酵素（ACE），而ACE可將血管緊縮素I轉變為血管緊縮素II，其為血管收縮劑物質；血管緊縮素II也可刺激腎上腺皮質分泌醛類脂醇（aldosterone）。抑制ACE會使血漿中血管緊縮素II濃度降低，導致血管收縮活性降低及醛類脂醇分泌減少，後者則會導致血中鉀離子濃度微量增加；高血壓病人以benazepril和amlodipine治療56週，血中鉀離子濃度升高至0.2mEq/L。將血管緊縮素II對腎活素分泌的負回饋移除會導致血漿的腎活素增加；在動物實驗中，benazepril對於血管緊縮素II的血管加壓神經反應（vasopressor response）並沒有抑制作用，另外對於乙醯膽鹼、腎上腺素和副腎上腺素等神經傳導物質的血液動力學亦沒有影響。一般相信benazepril降血壓的作用機轉為抑制腎活素-血管緊縮素-醛類脂醇（renin-angiotensin -aldosterone）系統，因此即使是低腎活素之高血壓病人，benazepril依然有降血壓的效果。

藥物動力學

根據國外臨床研究顯示，複方benazepril和amlodipine在體內的吸收速率和程度與分別單方投與並沒有顯著的差異。各別單方投與，其吸收不會被腸胃道中的食物所影響，複方則無食物影響的研究報告。服藥後，血漿benazepril濃度於0.5-2小時到達高峰，酯基裂解（主要於肝臟）轉換為活性代謝物(benazeprilat)，其代謝物benazeprilat之血漿濃度於1.5-4小時到達高峰，benazepril的吸收程度至少37%。血漿amlodipine濃度於6-12小時到達高峰，吸收程度約為64% -90%。

Amlodipine和benazeprilat的分佈體積分別為21L/kg和0.7L/kg，體內循環中約有93%的amlodipine和血漿蛋白結合，benazeprilat的結合比例較amlodipine稍高。體外實驗研究發現，benazeprilat的蛋白結合程度不會被濃度、年齡和肝功能所影響。

Benazeprilat對ACE抑制活性遠大於benazepril，且benazepril幾乎完全代謝成benazeprilat，尿液排出中僅少量為原型，約20%為benazeprilat，8%為benazeprilat glucuronide，4%為benazepril glucuronide。Amlodipine大多經由肝臟代謝，10%以原型、60%以其代謝物排於尿中。肝功能不全患者，因amlodipine的清除率降低導致血漿濃度曲線下面積約增加40% -60%，因此劑量必須適量調降（請參閱〔使用方法、劑量〕）。腎功能不全患者，amlodipine的藥物動力學不會被影響。

Benazeprilat和amlodipine的有效排除半衰期分別約10-11小時和2天，每天給藥一次持續一星期後，此兩種藥物可達穩定狀態的血中濃度。Benazeprilat從血漿的清除主要經由腎臟，但在正常人，膽汁排除約佔benazepril排泄的11% -12%。對於腎功能不全患者（肌胺酸酐廓清低於30mL/min），benazeprilat到達高峰的

濃度和到達穩定狀態的時間可能會增加（請參閱「使用方法、劑量」）；對於肝功能不全的患者，benazeprilat的藥物動力學不會改變。年齡不會影響Benazepril和benazeprilat的藥物動力學，而amlodipine在老人的清除率會下降，造成血中最高濃度、排除半衰期和血漿濃度曲線下面積約增加35% 至70%，因此對於老人可能需要調整劑量。

藥效動力學

在給予單劑量或多劑量10mg或以上的benazepril 24小時後，約可達到80% 至90%的血漿ACE活性抑制效果；在給予10mg劑量4小時後，對於外生性血管緊縮素I對加壓神經之作用可抑制60% 至90%。不管是測量臥姿或站姿的血壓，給予輕微至中度的高血壓患者benazepril，均可達到相同的降壓效果，並且不會有代償性心悸過速的現象。對於流失鹽份或體液的病人可能會發生姿勢性低血壓，但此種情形並不常見（請參閱〔警語〕之「低血壓」）。對於高鹽和低鹽飲食的患者，benazepril的降血壓效果並沒有顯著不同。在健康受試者身上，單劑量benazepril會造成腎血流增加，但是並不影響腎絲球過濾率。給予高血壓患者治療劑量的amlodipine會產生血管舒張，臥姿和站姿的血壓均可降低，且長期服用不會伴隨心悸或血漿catecholamine濃度明顯的改變；血漿濃度與藥效之相關性在年紀輕和年紀大的病人身上均可看到。如同其他的鈣離子阻斷劑，以amlodipine治療心室功能正常的病人，以血液動力學測量其休息及運動時的心臟功能，顯示心臟指數有輕微的增加但沒有明顯影響dP/dt、左心室舒張壓或體液；在血液動力學研究中，給予動物或人類治療劑量範圍的amlodipine，甚或同時投予β阻斷劑，amlodipine並不會產生負向的肌肉收縮效果。在動物和人體身上，amlodipine並不會改變竇房結的功能和房室的傳導；在臨床研究中，給予高血壓或心絞痛病人amlodipine和β阻斷劑，並沒有發現心電圖檢查有不良反應發生。

在6個以雙盲、安慰劑控制的臨床研究中超過950名病人接受複方amlodipine和benazepril的治療，可在服藥後1小時內降低血壓，2-8小時內達降幅最高峰；單劑量的降血壓效果可持續24小時。在服用10-20 mg benazepril合併2.5-10 mg amlodipine 24小時後，坐姿血壓（收縮壓／舒張壓）可降低約10-25 / 6-13 mmHg。

合併療法對於黑人與非黑人都是有效的。對非黑人來說，此兩種成分均具有降血壓的效果，但對於黑人來說，降血壓效果可能主要是來自於amlodipine。在以非黑人的病人為試驗對象所執行的安慰劑控制的臨床試驗中，比較複方（amlodipine和benazepril）和各別成分在降血壓的效果，結果發現複方製劑在降血壓效果上有相加的作用，少部分的案例有加乘的作用。在長期服用，最大血壓下降值通常發生於給藥後1至2週，降壓效果可持續至少一年；突然停止服用並不會使血壓快速上升。

【禁忌】

禁止使用在對benazepril、ACEI或amlodipine過敏的病人。

【警語】

類過敏反應

由於ACEI會影響eicosanoid和polypeptides（包括內生性的bradykinin）的代謝，病人接受ACEI治療時，可能會產生輕微到嚴重不同的副作用，這些副作用通常會在前幾次給藥後發生，但有時在治療好幾個月後也不會發生。

血管性水腫：使用ACEI偶爾會引起血管性水腫，包括：臉部、四肢、嘴唇、舌頭、聲門和喉頭。在美國的臨床試驗中發現，接受安慰劑對照的個案沒有人有血管性水腫的症狀，而接受benazepril的病人約有0.5%的個案會發生；和喉頭水腫有關的血管性水腫有致命的危險；若發生喉頭性喘鳴或臉部、舌頭或聲門有血管性水腫，則應停止服用本品並立即給予適當的治療；當血管性水腫發生在舌頭、聲門或喉頭處且疑似造成呼吸道阻塞，應即時給予適當的治療，例如：subcutaneous epinephrine注射劑1：1000（0.3-0.5 mL）（請參閱〔不良反應〕）。

抗敏感治療之類過敏反應：2位病人因接受ACEI造成持續威脅

生命的類過敏反應而接受以hymenoptera venom之抗過敏反應治療。

透析膜接觸之相關過敏反應：服用ACEI之洗腎患者，使用high-flux membranes透析可能有類似過敏反應發生。類似過敏性反應曾發生於以吸收dextran sulfate接受低密度脂蛋白血漿分離治療的病人。

增加心絞痛和/或心肌梗塞：當病人特別患有嚴重阻塞性冠狀動脈疾病，在開始服用鈣離子阻斷劑治療或增加劑量時，會增加發生心絞痛和/或心肌梗塞的頻率、期間和/或嚴重度。但發生的機會很低，且發生此作用的機制並不明確。

低血壓

本品會造成全身性低血壓，如同其他的ACEI，benazepril對於單純高血壓病人造成全身性低血壓的機會極低；全身性低血壓較易發生在因長期使用利尿劑、控制飲食鹽分、洗腎、腹瀉或嘔吐而導致流失鹽份或體液的病人身上。在使用本品治療前，應先補充流失的體液及鹽分。

由於amlodipine的血管舒張作用是漸漸發生，因此在口服amlodipine之後，急性低血壓發生的機會極少；然而，當本品和其他週邊血管舒張劑合併使用時應特別小心，尤其在嚴重主動脈瓣狹窄的病人身上。

不管和腎功能不全有沒有關係，對於充血性心衰竭病人，以ACEI治療可能會造成過度低血壓而導致少尿症、氮血症和急性腎功能衰竭或死亡（極少），此類病人於接受本品時應在嚴密的醫療監護下，在治療的前2週應嚴密追蹤，另外當benazepril劑量增加或利尿劑加入治療或劑量增加時，也應密集追蹤。當低血壓發生時，病人應採仰臥姿勢，必要時應給予生理食鹽水靜脈注射；當血壓及體液恢復後，通常可繼續使用本品。

嗜中性白血球缺乏症／顆粒性白血球缺乏症

已有資料顯示另一個ACEI captopril會造成顆粒性白血球缺乏症和骨髓抑制，在單純的高血壓患者發生率較低（<1 / 10,000），在腎功能不全患者發生率較高（>1 / 10,000），尤其在有膠原血管性疾病的患者身上，例如：全身性紅斑性狼瘡或硬皮病等。benazepril的臨床試驗數據並不足以顯示benazepril不會造成和captopril相似的顆粒性白血球缺乏症；對於膠原血管性疾病的患者，應隨時監看白血球計數，尤其當疾病與腎功能不全有關時。

胎兒／新生兒發病率和死亡率

全世界的文獻報告中，許多病例顯示懷孕婦女服用ACEI會造成胎兒罹病或死亡，因此當婦女已知懷孕時，應儘早停止服藥。在懷孕第二、三期時，使用ACEI會導致胎兒及新生兒損傷，包括：低血壓、頭蓋骨發育不全、無尿、可回復或不可回復之腎衰竭及死亡，另外胎兒腎功能降低可能會造成無羊水的情形發生；oligohydranios和胎兒四肢緊縮變形、顱面畸形和肺發育不全有關，也曾有報告指出有子宮成長遲緩和永久性動脈管的情形發生，但並不確定是否和使用ACEI有關。若母親於懷孕第一期服用ACEI，並不會有以上副作用發生，但仍應告知患者；雖然如此，當病人懷孕時，醫師仍應儘早停止給予benazepril；在極少數（每1000名孕婦少於1名）必須接受ACEI的病例中，應告知這些孕婦胎兒可能會發生的危害，且應定期接受超音波檢查以評估羊膜內環境。若發現oligohydranios產生，benazepril應停止服用，除非必須依賴benazepril以維持母親的生命，Contraction stress test (CST)、a nonstress test (NST)或biophysical profiling (BPP)視視懷孕週數適當執行；病人和醫師應該了解到oligohydranios不一定會出現，除非已造成胎兒持續性不可逆之傷害。嬰兒在子宮內若有暴露到ACEI應隨時注意有無低血壓、尿少症及高血鉀症發生，若有尿少症發生，應注意須提升血壓和腎臟灌注；若要使低血壓或腎功能恢復正常，可能必須換血或做腹膜透析。通過胎盤的benazepril理論上可經由上述之方法從胎兒血液循環中去除，但臨床上此類經驗仍非常有限。

至今仍沒有在孕婦做有關此複方藥物的臨床研究報告。在動物試驗中，當給予大鼠benazepril：amlodipine劑量從5：2.5到50：

25 mg/kg/day，會產生難產的情形且劑量愈高發生率會愈高。以mg/m²計算，amlodipine 2.5 mg/kg/day劑量是50公斤婦女最大建議劑量的3.6倍；benazepril 5 mg/kg/day劑量是50公斤婦女最大建議劑量的將近2倍。給予懷孕的大鼠或兔子benazepril和amlodipine合併治療，並沒有畸形胎的情形出現，大鼠接受的劑量為50：25 mg/kg/day（benazepril：amlodipine）（以mg/m²計算，為50公斤婦女最大建議劑量的24倍）；兔子接受的劑量為1.5：0.75（benazepril：amlodipine）（以mg/m²計算，為50公斤婦女最大建議劑量的0.97倍）。在單獨使用benazepril或amlodipine的動物研究中也有的相似的結果。

肝衰竭

有極少數的肝衰竭個案和ACEI有關，其症狀從膽汁鬱滯性黃疸開始惡化到纖維性肝壞死有時甚至會死亡，此症狀的機轉並不清楚；當接受ACEI的病人發展成黃膽或肝臟酵素明顯升高，應停止服用ACEI並接受適當的醫療追蹤。

【注意事項】

一般事項

腎功能不全患者：患有嚴重腎臟疾病的病人應小心使用本藥。對於易感性強的病人，可預期當腎活素-血管緊縮素-醛類脂醇系統被benazepril抑制時，腎臟功能會跟著改變；對於嚴重的充血性心衰竭病人，其腎功能必須依賴腎活素-血管緊縮素-醛類脂醇系統的運作，因此以ACEI（包括benazepril）治療可能會造成尿少症、氮血症及急性腎衰竭或死亡。在少數對於單側或雙側腎動脈狹窄病人的研究中發現，以benazepril治療會使血中尿素氮和血清肌氨酞酸濃度升高，但若停止服用benazepril或合併利尿劑治療，則可使血中尿素氮和血清肌氨酞酸濃度恢復正常，若此類病人須接受本藥治療，前幾個星期應隨時監測腎臟功能。沒有明顯腎血管疾病症狀的高血壓病人，以benazepril治療會增加血中尿素氮和血清肌氨酞酸濃度，但通常是輕微且暫時的，尤其當benazepril和利尿劑合併治療時。對於高血壓病人的評估應包括腎功能之評估（請參閱[使用方法、劑量]。

高血鉀症：在美國以安慰劑對照的臨床試驗發現，約有1.5%的高血壓病人在服用同類複方藥物之後發生高血鉀症，但血清中升高的鉀離子濃度通常是可回復的；會發生高血鉀症的危險因子包括：腎功能不全、糖尿病及合併使用留鉀利尿劑、鉀離子補充劑或含鉀離子的鹽類物質。

充血性心衰竭：雖然在美國針對NYHA Class II-III心衰竭病人的血液動力學和臨床研究均顯示amlodipine並不會導致以運動容忍度測量之臨床上的惡化、左心室的排斥和臨床症狀上的改變，但仍沒有研究是針對NYHA Class IV心衰竭病人。總之，對於心衰竭的病人都應小心使用所有鈣離子通道阻斷劑類藥物。

肝衰竭：在因肝硬化導致肝功能不全的病人，體內benazeprilat的濃度不會改變，但因為amlodipine由肝臟代謝，且在肝功能不全的病人其血漿排除半衰期長達56小時，所以若肝臟嚴重受損的病人服用本品時應特別注意（請參閱[警語]）。

咳嗽：由於ACEI會抑制內生性bradykinin的分解，因此易造成持續性的乾咳，但在停止服用後即可回復正常；醫師診斷時應注意須將因ACEI引起的咳嗽和一般咳嗽有所區別。

手術／麻醉：當病人在進行手術或於麻醉期間有使用會造成低血壓的製劑，benazepril會阻斷血管緊縮素II的合成，造成腎活素的代償性釋放，若是由此機制所造成的低血壓可以補充體液來恢復。

藥物交互作用

利尿劑：病人若以本品和利尿劑合併治療，在治療初期通常會造成極度低血壓，尤其是剛開始使用利尿劑的患者；服用本品的患者可停止利尿劑的使用或在以本品治療前增加鹽的攝取來降低血壓發生的機率。

鉀離子補充品及留鉀利尿劑：benazepril可減少thiazide利尿劑所造成的鉀離子流失；留鉀利尿劑（spironolactone、amiloride、triamterene等）或鉀離子補充品會增加高血鉀症的危險性；若以此類藥品合併治療，應小心並隨時監測病人的血清鉀離子濃度。

鋰製劑：於服用ACEI期間合併使用鋰製劑的病人，曾有報告指出會增加血中鋰的濃度及有鋰毒性的症狀出現；若需和鋰製劑合併治療時，應小心使用並建議隨時監測血中鋰的濃度。

其他：當benazepril和口服抗凝血劑、β-腎上腺素阻斷劑、鈣離子阻斷劑、cimetidine、利尿劑、digoxin、hydralazine和naproxen合併使用時，並沒有臨床上的證據顯示有重要的交互作用所引起的副作用發生。

臨床試驗中，amlodipine可和thiazide diuretics、β-阻斷劑、ACEI、long-acting nitrates、舌下三硝酸甘油脂、digoxin、warfarin、非類固醇消炎劑、抗生素和口服降血糖藥物安全使用。

人類血漿的體外研究指出amlodipine對於測試的藥物（digoxin、phenytoin、warfarin和indomethacin）並不會有蛋白質結合的效果，其他特殊的研究亦指出在健康自願者，amlodipine和digoxin合併使用不會改變血中digoxin的濃度或digoxin的腎臟清除率；和cimetidine合併使用不會改變amlodipine的藥物動力學；和warfarin合併使用不會改變warfarin促進凝血的時間。

致癌性、致突變性以及對生育力的損害

給予大鼠及小鼠benazepril 150mg/kg/day 104個星期，並沒有發現有致癌性的發生，以體重基礎計算，此劑量超過人體最大建議劑量的100倍；以身體表面積基礎計算，此劑量為人體最大建議劑量的9-18倍。以細菌的Ames test、哺乳類動物細胞體外培養的突變性試驗或細胞核之不正常測試，均沒有致突變性的情形發生。在50-500 mg/kg/day劑量範圍內（以體重基礎計算為人體最大建議劑量的38-375倍，以身體表面積基礎計算為人類最大建議劑量的6-61倍），benazepril對於雄鼠和雌鼠的生育功能並不會造成不良的影響。

以0.5、1.25和2.5 mg/kg/day劑量每天給予鼠類amlodipine持續2年，顯示沒有致癌的危險性，對於小鼠（但不適用於大鼠），最高劑量接近於最大可忍受劑量。以身體表面積基礎（mg/m²）計算，給予小鼠的劑量接近於临床上最大建議劑量，給予大鼠的相同劑量相當於临床上最大建議劑量的2倍。amlodipine致突變性的研究顯示，不管在基因層次或染色體層次均沒有和藥物相關的作用出現。給予老鼠amlodipine劑量10mg/kg/day（以身體表面積基礎（mg/m²）計算，相當於50公斤人體最大建議劑量10 mg的8倍），並不會影響生育情形（雄鼠於交配64天前，雌鼠於交配14天前給藥）。

以benazepril：amlodipine劑量15：7.5 mg/kg/day合併給藥，於雌鼠和雄鼠交配前和懷孕期間均沒有關於生育力的不良作用出現。

懷孕

懷孕分類C（第一期）及D（第二及三期）：請參閱[警語]之「胎兒／新生兒發病率和死亡率」

授乳婦

以benazepril治療之授乳婦，僅極少量的benazepril和benazeprilat會從乳汁中分泌，因此若新生兒僅食用母乳，只會接受到少於母親接受劑量的0.1%。

目前並不清楚是否amlodipine會從人體乳汁中分泌，因此建議當授乳婦需接受本品治療時，應停止哺乳。

老人

在美國所發表之臨床試驗中，19% 為65歲以上的病人，2% 為75歲以上的病人，並沒有發現在療效和安全性方面和年輕人有所不同。

兒童

用於兒童之安全性及有效性皆尚未確立。

【不良反應】

國外臨床研究顯示，在超過1600名的高血壓病人中，500多名接受同成分複方藥物治療至少6個月，400多名接受治療超過1年以上。所報告的副作用中，大部分均是輕微且暫時性的，而且這些副作用和年齡、性別、種族及治療時間沒有關係；約有4% 接受複方藥物及3% 接受安慰劑的病人因副作用而停止治療；最常見的副作用為咳嗽和水腫*。以下是在美國以安慰劑控制的臨床

試驗中，較常發生可能和此同成分複方藥物有關的副作用

	Benazepril /Amlodipine N=760	Benazepril N=554	Amlodipine N=475	Placebo N=408
咳嗽	3.3	1.8	0.4	0.2
頭痛	2.2	3.8	2.9	5.6
頭昏	1.3	1.6	2.3	1.5
水腫*	2.1	0.9	5.1	2.2

*包括所有種類的水腫，例如：下垂部水腫、血管性水腫、臉部水腫。

單以amlodipine治療的病人，水腫的發生率比合併治療的病人高，且達統計意義，水腫及其他副作用和amlodipine的劑量相關，且較易發生在女性身上。加入benazepril會使副作用發生率降低，且和種族及劑量無關（在試驗劑量範圍內）。

	Benazepril/ Amlodipine		Benazepril		Amlodipine		安 慰 劑	
	男性 N=329	女性 N=431	男性 N=269	女性 N=285	男性 N=277	女性 N=198	男性 N=217	女性 N=191
水腫	0.6	3.2	0.0	1.8	2.2	9.1	1.4	3.1
潮紅	0.3	0.0	0.0	0.7	0.4	2.0	0.5	0.0
心悸	0.3	0.5	0.4	1.4	0.4	2.0	0.5	0.5
嗜睡	0.3	0.0	0.4	0.4	0.4	0.5	0.0	0.0

以下是同成分複方藥物在美國所做以安慰劑對照的臨床試驗或上市後所發現其他可能和藥品有關的副作用：

血管性水腫：包括嘴唇或臉部（請參閱[警語]之「血管性水腫」）

全身性：虛弱感、疲勞

神經系統：失眠、焦躁、焦慮、顫抖、性慾降低

皮膚系統：臉熱潮紅、紅疹、皮膚結節、皮膚炎

胃腸道系統：口乾、噁心、腹痛、便秘、腹瀉、消化不良、食道炎

代謝系統：低血鉀症

骨骼肌肉系統：背痛、骨骼肌肉痛、痠攣

呼吸系統：咽炎

泌尿生殖系統：陽萎、多尿症

其他不一定和藥品有關的罕見不良作用包括胸痛、心室性期外收縮、痛風、神經炎、耳鳴和脫髮。

胎兒／新生兒發病率和死亡率：請參閱[警語]之「胎兒／新生兒發病率和死亡率」

Benazepril和amlodipine單獨使用的安全性已分別在超過6000名和11000名病人參與的臨床試驗中評估，在這些試驗中，單獨使用的副作用和以合併複方治療的副作用相似。在benazepril上市後的資料中，有極少數的副作用報告為Stevens-Johnson症候群、胰臟炎、溶血性貧血、天庖瘡和血小板減少症。曾有報告指出黃膽和嚴重肝臟酵素升高（常伴隨膽汁鬱滯）導致住院和amlodipine有關。其他和ACEI及鈣離子通道阻斷劑有關的重要副作用包括：嗜伊紅性肺炎（ACEI）和女樣男乳症。

實驗室檢驗參數

血清電解質：請參閱[注意事項]

肌胺酸酐：以此複方藥物治療的特發性高血壓病人，血清肌胺酸酐濃度會增高，但是輕微且可回復的，較常發生於腎功能不

全或以利尿劑治療的病人及腎動脈狹窄且曾以其他ACEI治療的病人（請參閱[注意事項]之「一般事項」）。

其他（因果關係不明）：临床上標準實驗室檢測的重要變化極少和同成分複方藥物的投與有關，曾有報告指出使用同成分複方藥物有血清膽紅素濃度和尿酸值升高的情形，另外有零星的個案發生肝臟酵素升高。

【藥物過量】

只有極少數的服用amlodipine過量之個案報告，一病例在服用250mg之後沒有任何症狀；另一病例服用70mg amlodipine和大量的benzodiazepine，造成無法挽救的休克及死亡。以amlodipine和benazepril合併治療，至今仍無過量的報告；在以benazepril和其他ACEI合併治療的零星過量個案中，並沒有導致死亡的報告。

給予小鼠口服單一劑量之benazepril/ amlodipine，劑量50：25mg/ kg時死亡率為20%，劑量100：50mg/ kg時死亡率為10%，劑量500：250mg/ kg時死亡率為100%；對大鼠的研究，劑量500：250mg/ kg時死亡率為25%，劑量900：450mg/ kg時死亡率為100%。

處置：過量最常見的反應為血管擴張，連帶會發生低血壓和心悸過速，基本處置為增加體液以維持適當之血液量，另外可能需要norepinephrine或高劑量dopamine之增強心肌收縮力作用之藥物來刺激心肌。曾有報告指出其他dihydropyridine類鈣離子通道阻斷劑過量以氯化鈣和血糖激素加以處置，但並非標準處置；由於周邊血管張力突然回復，其他dihydropyridine類鈣離子通道阻斷劑過量的處置有時會導致肺水腫，因此必須隨時監看病人以防此種情形出現。不曾有對於任何可加速amlodipine、benazepril或其代謝物操作（例如：改變尿液pH值）的經驗，benazepril僅少量可被透析清除；不曾有報告指出利用血液透析或血液灌注清除amlodipine，但因amlodipine的蛋白質結合率很高，因此用血液透析或血液灌注似乎不能發揮其效果。血管緊縮素II大概可當作benazepril的解毒劑，但是血管緊縮素II在一般的研究實驗室並不可得。

【賦形劑】Lactose Anhydrous, Croscarmellose Sodium, Microcrystalline Cellulose, Calcium Phosphate Dibasic Dihydrate, Sodium Lauryl Sulfate, Magnesium Stearate

【包裝】2～1000錠鋁箔盒裝。

【儲存】超過包裝上標示之保存期限後不應使用。請於25℃以下保存，避光保存。請置於兒童伸手不及處。

【委託者】東生華製藥股份有限公司

【公司地址】台北市南港區園區街3-1號3樓之1

【製造廠】 台灣東洋藥品工業(股)公司(六堵廠)

【廠址】基隆市七堵區工建西路5號

【服務電話】0800-258028