



倍拉維150毫克/100毫克膜衣錠

PAXLOVID 150mg/100mg film-coated tablets

衛部藥輸字第 028474 號

須由醫師處方使用

版本日期 2025-03-26

特殊警語：PAXLOVID 的重要藥物交互作用

- PAXLOVID包括ritonavir，此為一種強效 CYP3A 抑制劑，可能導致某些併用藥物的血中暴露量顯著增加，進而造成潛在嚴重、危及生命或致命事件 [參見禁忌 (4)、警語/注意事項 (5.1)，以及交互作用 (7)]。
- 開立 PAXLOVID 處方前：1) 檢查病人服用的所有藥物，以評估與類似 PAXLOVID 的強效 CYP3A 抑制劑之間潛在的藥物交互作用，並且 2) 確認併用藥物是否需要調整劑量、中斷劑量和/或進行額外監測 [參見交互作用 (7)]。
- 考量 PAXLOVID 治療在減少住院和死亡方面的益處，以及每個病人的潛在藥物交互作用風險是否可以適當處置 [參見警語/注意事項(5.1)、交互作用(7)和臨床試驗資料(12)]。

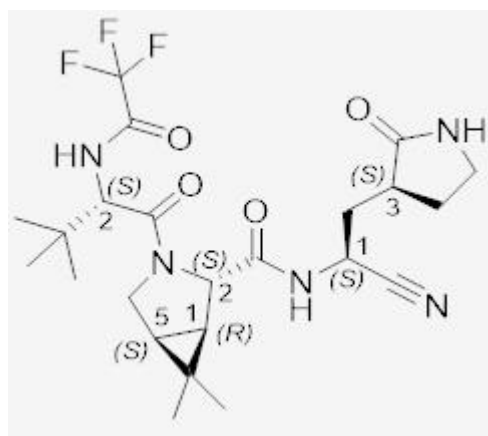
1 性狀

PAXLOVID 為 nirmatrelvir 錠劑與ritonavir錠劑組合包裝。Nirmatrelvir是一種 SARS-CoV-2 主要蛋白酶 (M^{Pro}) 抑制劑，ritonavir是一種 HIV-1 蛋白酶抑制劑和 CYP3A 抑制劑。

Nirmatrelvir

Nirmatrelvir活性成分的化學名稱為：(1R,2S,5S)-N-((1S)-1-Cyano-2-((3S)-2-oxopyrrolidin-3-yl)ethyl)-3-((2S)-3,3-dimethyl-2-(2,2,2-trifluoroacetamido)butanoyl)-6,6-dimethyl-3-azabicyclo[3.1.0]hexane-2-carboxamide]。其分子式為 C₂₃H₃₂F₃N₅O₄，分子量為 499.54。

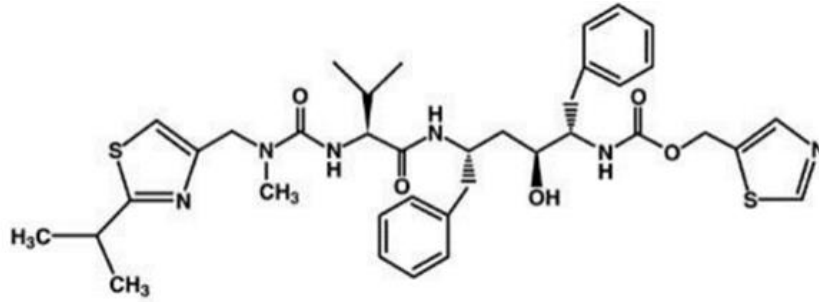
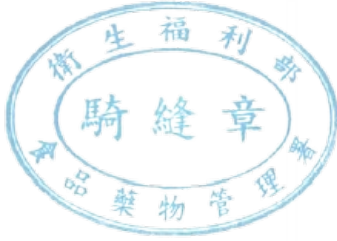
Nirmatrelvir 的結構式為：



Ritonavir

Ritonavir的化學名為 10-Hydroxy-2-methyl-5-(1-methylethyl)-1- [2-(1 methylethyl)-4-thiazolyl]-3,6-dioxo-8,11-bis(phenylmethyl)-2,4,7,12- tetraazatridecan-13-oic acid, 5-thiazolylmethyl ester, [5S-(5R*,8R*,10R*,11R*)]。Ritonavir的分子式為 C₃₇H₄₈N₆O₅S₂，分子量為 720.95。

Ritonavir的結構式為：



1.1 有效成分及含量

Nirmatrelvir

每錠含 150 mg nirmatrelvir。

Ritonavir

每錠含有 100 mg ritonavir。

1.2 賦形劑

Nirmatrelvir

非活性成分如下：colloidal silicon dioxide、croscarmellose sodium、lactose monohydrate、microcrystalline cellulose 和 sodium stearyl fumarate。膜衣的成分如下：hydroxy propyl methylcellulose、iron oxide red、polyethylene glycol 和 titanium dioxide。

已知作用賦形劑：

每錠粉紅色150 mg膜衣錠含有176 mg乳糖。

Ritonavir

其非活性成分如下：copovidone、sorbitan laurate、silica colloidal anhydrous、calcium hydrogen phosphate anhydrous和 sodium stearyl fumarate。膜衣的成分如下：hypromellose、titanium dioxide、macrogol、hydroxypropyl cellulose、talc、silica colloidal anhydrous和 polysorbate 80。

1.3 劑型

PAXLOVID 為 nirmatrelvir 錠劑與ritonavir錠劑組合包裝。

Nirmatrelvir為膜衣錠。

Ritonavir為膜衣錠。

1.4 藥品外觀

- Nirmatrelvir 膜衣錠

粉紅色，橢圓型，一側刻有“PFE”字樣，另一側刻有“3CL”字樣。

- Ritonavir膜衣錠

白色至灰白色，膠囊狀錠劑，一側刻有“H”字樣，另一側刻有“R9”字樣。

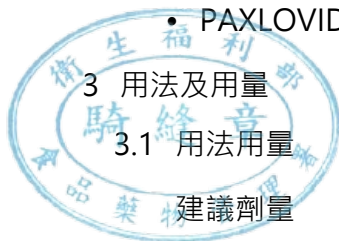
2 適應症

適用於治療12歲以上、具有進展為重症風險因子之輕度至中度新型冠狀病毒疾病(COVID-19) 病人。

使用的限制

- PAXLOVID 尚未被核准用於 COVID-19 的暴露前或暴露後的預防治療。

- PAXLOVID 未被核准連續使用超過 5 天。



PAXLOVID 的建議劑量為 300 mg nirmatrelvir (2 顆 150 mg 錠劑) 和 100 mg ritonavir (1 顆 100 mg 錠劑) 的錠劑組合包裝，3 顆錠劑一同服用，每日兩次，持續 5 天。應在診斷為 COVID 19 後以及症狀發作後 5 天內儘快開始 PAXLOVID 的 5 天療程，即使基準期的 COVID-19 症狀輕微。青少年病人體重須達 40 公斤以上，方可使用。

未能正確地 3 顆錠劑併用可能導致血漿中的 nirmatrelvir 濃度不足以達到預期的治療效果。根據公共衛生建議，完成完整的 5 天療程和持續隔離對最大限度地清除病毒和最大限度地減少 SARS-CoV-2 的傳播非常重要。

因重症或危急 COVID-19 而需要住院治療的病人，在開始 PAXLOVID 治療後，病人應根據醫療保健專業人員的評估完成完整的 5 天治療療程。

如果病人在預計服藥的 8 小時內漏服一劑 PAXLOVID，病人應儘快服藥並恢復正常的給藥時程。如果病人漏服一劑藥物的時間超過 8 小時，則不應服用漏服的劑量，而應按照常規用藥時間服用下一劑藥物。病人不應因補足漏服的劑量而服用雙倍劑量的藥物。

PAXLOVID (nirmatrelvir 和 ritonavir 錠劑) 可與食物併服或不併服 [參見藥物動力學特性 (11)]。錠劑需整顆吞服，不得咀嚼、分開或壓碎。

3.3 特殊族群用法用量

3.3.1 腎功能不全病人的重要用藥資訊

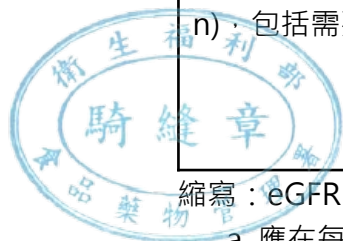
處方應詳細說明 PAXLOVID 內每種活性成分的劑量。醫師/藥師應向病人提供關於腎臟給藥說明的諮詢。

輕度腎功能不全 [腎絲球過濾率預估值 (eGFR) ≥ 60 至 < 90 mL/min] 病人建議無需調整劑量。

在中度腎功能不全 (eGFR ≥ 30 至 < 60 mL/min) 病人或重度腎功能不全 (eGFR < 30 mL/min) 病人 (包括需要血液透析的病人) 中，應減少 PAXLOVID 的劑量，如表 1 所示。應在每天大約同一時間施用 PAXLOVID，持續 5 天。在重度腎功能不全病人接受血液透析的日子，應在血液透析後施用 PAXLOVID 劑量 [參見特殊族群注意事項 (6.7)、藥物動力學特性 (11) 和包裝及儲存 (13)]。

表 1： 腎功能不全病人的建議劑量和療程

腎功能	治療天數	劑量和劑量頻率 ^a
中度腎功能不全 (eGFR ≥ 30 至 < 60 mL/min)	第 1-5 天	150 mg nirmatrelvir (一顆 150 mg 錠劑) 和 100 mg ritonavir (一顆 100 mg 錠劑)，每日兩次
重度腎功能不全 (eGFR < 30 mL/min)	第 1	300 mg nirmatrelvir (二顆 150 mg 錠劑) 和 100 mg ritonavir (一顆 100 mg 錠劑)，每日兩次



n) 包括需要血液透析的腎功能不全 b	天	0 mg ritonavir (一顆 100 mg 錠劑) · 一次
	第 2-5 天	150 mg nirmatrelvir (一顆 150 mg 錠劑) 和 100 mg ritonavir (一顆 100 mg 錠劑) · 每日一次

縮寫：eGFR = 腎絲球過濾率預估值。

- 應在每天大約在同一時間施用 PAXLOVID · 持續 5 天。
- 在血液透析的日子，應在血液透析後施用 PAXLOVID 劑量。

3.3.2 肝功能不全病人用藥

對於輕度 (Child Pugh A 級) 或中度 (Child Pugh B 級) 肝功能不全病人無需調整劑量。

尚無關於重度肝功能不全 (Child-Pugh C 級) 受試者使用 nirmatrelvir 或 ritonavir 的藥物動力學或安全性資料；因此，不建議重度肝功能不全病人使用 PAXLOVID [參見特殊族群注意事項 (6.6)]。

4 禁忌

對活性成分 (nirmatrelvir 或 ritonavir) 或產品的任何其他成分有臨床顯著過敏反應史 [例如毒性表皮溶解症 (TEN) 或 Stevens-Johnson 綜合症] 的病人禁用本品。

禁止 PAXLOVID 與以下藥物併用，包括主要由 CYP3A 代謝且濃度升高與嚴重和/或危及生命反應相關之藥物，以及顯著降低 nirmatrelvir 或 ritonavir 血漿濃度，可能與失去病毒學反應和抗藥性相關的強效 CYP3A 誘導劑藥物。還有部分其他藥物與 PAXLOVID 併用應避免，和/或建議調整劑量、中斷劑量或進行治療監測。本章節中列出的藥物為指引，並非所有可能與 PAXLOVID 禁止併用藥物的完整列表。醫療照護提供者應查閱其他適當的資源，如交互作用藥物的仿單，以獲得關於併用強效 CYP3A 抑制劑 (如 PAXLOVID) 的給藥或監測之全面的資訊 [參見交互作用 (7.3)]。

主要由 CYP3A 代謝，並且其濃度升高與嚴重和/或危及生命反應相關之藥物 [參見交互作用 (7.3)] 包括：

- α 1 - 腎上腺素能受體拮抗劑：alfuzosin
- 抗心絞痛藥：ranolazine
- 抗心律不整藥：amiodarone、dronedarone、flecainide、propafenone、quinidine
- 抗痛風藥：colchicine (針對腎和/或肝功能不全的病人 [參見表 2、交互作用(7.3)])
- 抗精神病藥：lurasidone、pimozide
- 良性攝護腺肥大藥物：silodosin
- 心血管藥物：eplerenone、ivabradine
- 麥角生物鹼 (ergo-alkaloids) 類藥品：Ritonavir 禁止與麥角生物鹼 (ergo-alkaloids) 類藥品 (如 dihydroergotamine、ergotamine、ergometrine (ergonovine)、methylergonovine) 併用，因可能增加麥角中毒風險。
- HMG-CoA 還原酶抑制劑：lovastatin、simvastatin (可以暫時停用這些藥物，以允許使用

PAXLOVID [參見表 2、交互作用 (7.3)])

- 免疫抑制劑：voclosporin
- 微體三酸甘油酯傳送蛋白抑制劑：lomitapide
- 偏頭痛藥：eletriptan、ubrogepant
- 礦物性皮質激素受體拮抗劑：finerenone
- 類鴉片拮抗劑：naloxegol
- PDE5 抑制劑：sildenafil (Revatio®) 用於治療肺動脈高壓 (pulmonary arterial hypertension · PAH)
- 鎮定/安眠藥：triazolam、oral midazolam
- 血清素受體 1A 致效劑/血清素受體 2A 拮抗劑：flibanserin
- 血管加壓素受體拮抗劑：tolvaptan

顯著降低 nirmatrelvir 或 ritonavir 血中濃度的強效 CYP3A 誘導劑可能與潛在的抗病毒活性喪失和可能的抗藥性相關。由於停用 CYP3A 誘導劑的延遲補償反應，停用以下任何藥物後無法立即開始 PAXLOVID 治療 [參見交互作用 (7.3)]：

- 抗癌藥物：apalutamide
- 抗痙攣藥：carbamazepine、phenobarbital、primidone、phenytoin
- 囊腫纖維化跨膜傳導調節蛋白增效劑：lumacaftor/ivacaftor
- 抗分枝桿菌藥物：rifampin、rifapentine
- 草藥：聖約翰草 (St. John's Wort (hypericum perforatum))

5 警語及注意事項

5.1 警語/注意事項

5.1.1 藥物交互作用導致的嚴重不良反應風險

在接受經 CYP3A 代謝的藥物的病人中開始使用 PAXLOVID (含 ritonavir ，一種強效 CYP3A 抑制劑) ，或在已經接受 PAXLOVID 的病人中開始使用經 CYP3A 代謝的藥物可能會增加該 CYP3A 代謝的藥物的血漿濃度。

誘導 CYP3A 的藥物可能會降低 PAXLOVID 的濃度。

這些交互作用可能導致：

- 有臨床意義的不良反應，由於伴隨用藥的暴露量更高，可能導致重度、危及生命或致死性事件。
- PAXLOVID 的治療作用喪失和可能的病毒抗藥性。

接受 PAXLOVID 治療的病人中曾報告因藥物交互作用發生嚴重、危及生命和/或致命的不良反應。最常報告造成嚴重不良反應的併用藥物為鈣調磷酸酶抑制劑[例如，tacrolimus、cyclosporine (環孢菌素)]，其次是鈣通道阻斷劑。

開立 PAXLOVID 處方前，檢視病人服用的所有藥物，以評估潛在的藥物交互作用，並確定併用藥物是否需要調整劑量、中斷劑量和/或進行額外監測 (例如鈣調磷酸酶抑制劑) [參見禁忌 (4) 和交

互作用 (7)]。具有臨床意義的藥物交互作用見表 2，包括禁忌藥物。表2 中列出的藥物為指引，並非所有可能與PAXLOVID 交互作用藥物的完整列表。

考量 PAXLOVID 治療在減少住院和死亡方面的益處，以及每個病人的潛在藥物交互作用風險是否可以適當處置 [參見交互作用 (7)和臨床試驗資料 (12)]。

5.1.2過敏反應

曾通報使用 PAXLOVID 發生過敏性反應、嚴重皮膚反應（包括毒性表皮溶解症 [TEN] 及Stevens-Johnson 綜合症），以及其他過敏反應 [參見副作用/不良反應 (8.1)]。如果發生臨床顯著過敏反應或嚴重過敏性反應的徵兆和症狀，立即停用 PAXLOVID 及開始採取適當用藥和/或支持照護。

5.1.3肝臟毒性

接受 ritonavir 的病人曾出現肝轉氨酶升高、臨床肝炎和黃疸。因此，對既存肝病、肝酶異常或肝炎病人進行 PAXLOVID 給藥時應謹慎。

5.1.4產生人類免疫缺陷病毒 1 (HIV-1) 抗藥性的風險

由於 nirmatrelvir 與ritonavir合併給藥，在未控制或未確診 HIV-1 感染的個體中可能存在對 HIV 蛋白酶抑制劑產生抗藥性的風險 [參見禁忌 (4) 和交互作用 (7)]。

6 特殊族群注意事項

6.1 懷孕

風險總結

目前有關妊娠期間使用 nirmatrelvir 的可用資料不足以評估主要出生缺陷、流產或母體或胎兒不良的藥物相關風險。已發表的關於孕婦使用ritonavir的觀察性研究未發現重大出生缺陷的風險增加。已發表的ritonavir研究不足以確定藥物相關的流產風險（參見資料）。妊娠期間如不予治療，COVID-19 會對母嬰構成風險（參見臨床注意事項）。

在 nirmatrelvir 的動物胚胎-胎兒發育研究中，妊娠母兔口服給予nirmatrelvir，在全身暴露量 (AUC) 約為PAXLOVID 的核准人體劑量臨床暴露量的 11 倍時，觀察到胎兒體重減輕。在 nirmatrelvir 的動物生殖研究中，在全身暴露量 (AUC) 為 PAXLOVID 的核准人體劑量臨床暴露量的 3 倍或 3 倍以上時，未觀察到其他不良發育結果（參見資料）。

在ritonavir的胚胎-胎兒發育研究中，妊娠大鼠和母兔口服給予ritonavir，全身暴露量 (AUC) 為 PAXLOVID 的核准人體劑量臨床暴露量的 5倍 (大鼠) 或8 倍 (母兔) 以上時，未觀察到不良發育結果的證據（參見資料）。

在適用人群中，主要出生缺陷和流產的估計背景風險不明。所有妊娠均面臨出生缺陷、流產或其他不良結果的風險。在美國一般人群中，臨床確認的妊娠中主要出生缺陷和流產的估計背景風險分別為 2 - 4% 和 15 - 20%。

臨床注意事項

疾病相關母體和/或胚胎/胎兒風險

妊娠中的 COVID-19 與母體和胎兒的不良反應有關，包括子癲前症、子癲、早產、早期破水、靜脈血栓疾病和胎兒死亡。

資料

人體資料

Ritonavir

基於抗反轉錄病毒妊娠登記的暴露於含ritonavir療程後活產的前瞻性報告（包括 3,500 多例在妊娠早期暴露的活產嬰兒和 3,500 多例在妊娠中期和晚期暴露的活產嬰兒），在亞特蘭大先天性缺陷專案 (MACDP) 的參考人群中，暴露於ritonavir後總體出生缺陷率與美國參考人群 2.7% 的背景出生缺陷率相比無差異。妊娠早期暴露於含ritonavir治療療程後，活產嬰兒出生缺陷的患病率為 2.4% [95% 信賴區間 (CI)：1.9% · 2.9%]，妊娠中期和晚期暴露於含ritonavir治療療程後，出生缺陷的患病率為 2.9% (95% CI：2.4% · 3.5%)。雖然ritonavir的胎盤轉移和胎兒體內檢測到的ritonavir濃度通常較低，但在臍帶血樣本和新生兒毛髮中觀察到了可檢出。

動物資料

Nirmatrelvir

在妊娠大鼠和兔子口服給予達 1000 mg/kg/天 nirmatrelvir 的劑量下，在器官形成期間 [大鼠妊娠後第6 - 17 天和兔子妊娠後第 7 - 19 天]，進行胚胎-胎兒發育毒性研究。在大鼠胚胎-胎兒發育研究中未發現具生物學意義的發育反應。在最高劑量 1000 mg/kg/天時，nirmatrelvir在大鼠的全身暴露量 (AUC₂₄)，約為PAXLOVID 的核准人體劑量臨床暴露量的 9 倍。在兔子 胚胎-胎兒發育 研究中，在 1000 mg/kg/天劑量下觀察到胎兒體重降低（降低 9%），但無顯著母體毒性結果。在 1000 mg/kg/天的劑量下，兔子的全身暴露量(AUC₂₄) 約為 PAXLOVID 的核准人體劑量臨床暴露量的 11 倍。達最高試驗劑量 1000 mg/kg/天時，未觀察到其他顯著的發育毒性（畸形和胚胎-胎兒致死）。劑量為 300 mg/kg/天時未觀察到兔子的發育反應，該劑量的全身暴露量 (AUC₂₄) 約為PAXLOVID 的核准人體劑量臨床暴露量的3 倍。一項在妊娠大鼠第 6 天至哺乳期第 20 天 (LD) 口服達 1000 mg/kg/天 nirmatrelvir的產前和產後發育 (PPND) 試驗中，顯示沒有不良發現。儘管比較 nirmatrelvir 治療組與對照組動物出生的子代時，於出生時未觀察到體重差異且不存在母體毒性，但於出生後 (PND) 第 17 天（下降 8%）和 PND 第 21 天（下降最多達 7%）觀察到子代體重下降。出生後第28 天至 第 56天，未觀察到子代體重存在顯著差異。1000 mg/kg/天劑量下的母體全身暴露量 (AUC₂₄) 約為PAXLOVID 的核准人體劑量臨床暴露量的 9 倍。在 300 mg/kg/天劑量下未觀察到子代體重變化，該劑量下全身母體暴露量 (AUC₂₄) 約為 PAXLOVID 的核准人體劑量臨床暴露量的 6 倍。

Ritonavir

在器官形成期間，於妊娠後第6 - 17 天口服給予妊娠大鼠（0、15、35 和 75 mg/kg/天）和於妊娠後第 6 - 19 天給予妊娠兔子（0、25、50 和 110 mg/kg/天）ritonavir。全身暴露量 (AUC) 約為 PAXLOVID核准人體劑量暴露量的 5 倍 (大鼠) 或8倍 (兔子) 時，在大鼠和兔子中未觀察到 ritonavir引起致畸性的證據。存在母體毒性時，大鼠全身暴露量 (AUC) 約為 PAXLOVID 的核准人體劑量暴露量的10倍，觀察到早期再吸收、骨化延遲和發育異常的發生率增加，以及胎兒體重下降。兔子產生母體毒性，其劑量全身暴露量 (AUC) 約為PAXLOVID 的核准人體劑量暴露量的8倍，觀察到再吸收、窩仔數減少和胎兒體重下降。在一項大鼠的產前產後發育研究(pre and

postnatal development · PPND)中，從 妊娠後第 6 天到出生後第 20 天給予 0、15、35 和 60 mg/kg/天的ritonavir，在全身暴露量 (AUC) 為PAXLOVID 的核准人體劑量暴露量的10倍時，不會造成發育毒性。

6.2 哺乳

風險總結

關於 nirmatrelvir 是否可分泌至人或動物乳汁、對母乳餵養嬰兒的影響或對乳汁分泌的影響，目前尚無可取得的資料。在給予 nirmatrelvir 的大鼠的哺乳後代中觀察到體重暫時性下降（參見資料）。有限的已發表資料顯示，ritonavir出現於乳汁中。尚無關於 ritonavir 對母乳餵養嬰兒產生的影響或藥物對泌乳量產生的影響之資料。應考慮母乳餵養的發育和健康益處，以及母親對 PAXLOVID 的臨床需求以及 PAXLOVID 或母體基礎狀況對母乳餵養嬰兒的任何潛在不良影響。感染 COVID-19 的哺乳期女性應遵循臨床指引的規定，以避免使嬰兒暴露於 COVID-19。

資料

在 PPND 試驗中，給予妊娠大鼠 nirmatrelvir 劑量的全身暴露量 (AUC₂₄) 約為 PAXLOVID 核准人體劑量臨床暴露量的 9 倍時，在子代觀察到短暫的體重下降（最高達 8%）。在母體全身暴露量 (AUC₂₄) 約為 PAXLOVID 的核准人體劑量臨床暴露量的 6 倍時，未觀察到子代的體重變化。

6.3 有生育能力的女性與男性

避孕

Ritonavir 的使用可能會降低複合荷爾蒙避孕藥的有效性。建議使用複合荷爾蒙避孕藥的病人使用有效的替代避孕方法或額外的屏障避孕方法 [參見交互作用 (7.3)]。

6.4 小兒

PAXLOVID 未核准用於小於12 歲或體重 < 40 kg 的兒童病人。PAXLOVID 在兒童病人中的安全性和有效性尚未確定。使用成人劑量在 ≥ 12 歲且體重至少為 40 kg 的病人中可導致 nirmatrelvir 和ritonavir的血清暴露量與在成人中觀察到的結果相當(因體重相似的成人亦被納入試驗 EPIC-HR 中) [參見副作用/不良反應 (8.2)、藥物動力學特性 (11) 和臨床試驗資料 (12.1)]。

6.5 老年人

PAXLOVID 的臨床研究包括 ≥ 65 歲的受試者，其資料有助於安全性和有效性的總體評估 [參見副作用/不良反應 (8.2) 和臨床試驗資料(12.1)]。在包含 EPIC-HR 和 EPIC-SR 的整合資料集中隨機分配至接受 PAXLOVID 的受試者總人數 (N = 1,578) 中，約有165位(10%) 為 65 歲及以上，和 39位(2%) 為 75 歲及以上。在這些受試者和年輕受試者之間未觀察到安全性的整體差異，其他報告的臨床經驗也尚未確定老年和年輕病人間的安全性差異，但不能排除部分老年人較敏感。

6.6 肝功能不全

對於輕度 (Child Pugh A 級) 或中度 (Child Pugh B 級) 肝功能不全病人建議無需調整 PAXLOVID 劑量。尚無關於重度 (Child-Pugh C 級) 肝功能不全受試者使用 nirmatrelvir 或 ritonavir的藥物動力學或安全性資料；因此，不建議重度 (Child-Pugh C 級) 肝功能不全病人使用 PAXLOVID [參見警語/注意事項 (5.1.3) 和藥物動力學特性(11)]。

6.7 腎功能不全

腎功能不全會增加 nirmatrelvir 的暴露量，這可能會增加PAXLOVID不良反應的風險。

輕度腎功能不全 (eGFR ≥ 60 至 < 90 mL/min) 病人建議不需要調整劑量。降低中度腎功能不全 (eGFR ≥ 30 至 < 60 mL/min) 病人的 PAXLOVID 劑量。降低重度腎功能不全 (eGFR < 30 mL/min) 病人 (包括需要血液透析的病人) 的 PAXLOVID 劑量和用藥頻率。在病人進行血液透析的日子，應在血液透析後施用 PAXLOVID 劑量[參見特殊族群用法用量(3.3.1)和藥物動力學特性 (11)]。處方應詳細說明 PAXLOVID 內每種活性成分的劑量。醫師/藥師應就腎功能不全病人的給藥說明提供建議

7 交互作用

7.1倍拉維(PAXLOVID) 影響其他藥物的可能性

PAXLOVID (nirmatrelvir 與ritonavir組合包裝) 是 CYP3A 的強效抑制劑、及CYP2D6、P-gp 和 OATP1B1的抑制劑。併用PAXLOVID和主要由 CYP3A以及CYP2D6代謝的藥物，或由P-gp 或 OATP1B1運輸的藥物，可能增加此類藥物的血漿濃度，並且增加不良事件的風險。禁止 PAXLOVID 與高度依賴於 CYP3A 清除且血漿濃度升高與嚴重和/或危及生命事件相關的藥物併用 [參見禁忌 (4) 和交互作用 (7.3)表 2]。與其他 CYP3A 受質藥物併用可能需要劑量調整或額外監測，如表 2 所示。

7.2其他藥物影響倍拉維(PAXLOVID) 的可能性

Nirmatrelvir 和ritonavir是 CYP3A 受質；因此，誘導 CYP3A 的藥物可能會降低 nirmatrelvir 和 ritonavir的血漿濃度並降低 PAXLOVID 的治療效果 [參見禁忌 (4) 和交互作用 (7.3)表 2]。

7.3已確定的和其他潛在重要的藥物交互作用

麥角生物鹼 (ergo-alkaloids) 類藥品 (如 dihydroergotamine、ergotamine、ergometrine (ergonovine)、methylergometrine (methylergonovine))：同時投與 Ritonavir 及麥角生物鹼類藥品，可能增加麥角生物鹼類藥品之血中濃度，引起罕見但嚴重之血管攣縮以致顱部及/或四肢缺血之風險。Ritonavir 禁止與麥角生物鹼 (ergo-alkaloids) 類藥品併用。

表 2 提供了一份有臨床意義的藥物交互作用列表，包括禁忌藥物 [參見禁忌 (4)和警語/注意事項 (5.1)]。表 2 中列出的藥物僅為指引，並非所有可能與 PAXLOVID 交互作用的藥物的完整列表。醫療照護提供者應查閱其他適當的資源，如交互作用藥物的仿單，以獲得關於併用強效 CYP3A 抑制劑 (如 ritonavir) 的給藥或監測之全面的資訊。

表 2： 已確定及其他潛在重要的藥物交互作用

藥物類別	類別內的藥品	對濃度的影響	臨床說明
α 1-腎上腺素受體拮抗藥	alfuzosin	$\uparrow$ alfuzosin	可能會導致嚴重的低血壓，故禁止併用 [參見禁忌 (4)]。

表 2： 已確定及其他潛在重要的藥物交互作用

藥物類別	類別內的藥品	對濃度的影響	臨床說明
α 1-腎上腺素受體拮抗藥	tamsulosin	↑ tamsulosin	避免與 PAXLOVID 合併使用。
抗心絞痛藥	ranolazine	↑ ranolazine	由於可能發生嚴重和/或危及生命的反應，禁止併用 [參見禁忌 (4)]。
抗心律不整藥	amiodarone, dronedarone, flecainide, propafenone, quinidine	↑ antiarrhythmic	由於可能存在心律不整而禁止併用 [參見禁忌 (4)]。
抗心律不整藥	lidocaine (全身性給予), disopyramide	↑ antiarrhythmic	如有抗心律不整藥物，應謹慎並建議監測治療濃度。
抗癌藥	apalutamide	↓ nirmatrelvir/ritonavir	由於潛在的病毒學反應喪失和可能的抗藥性，禁止併用 [參見禁忌 (4)]。
抗癌藥	abemaciclib, ceritinib, dasatinib, encorafenib, ibrutinib, ivosidenib, neratinib, nilotinib, venetoclax, vinblastine, vincristine	↑ anticancer drugs	由於存在發生嚴重不良事件（如QT間期延長）的潛在風險，避免與 encorafenib 或 ivosidenib 併用。避免使用 neratinib、venetoclax 或 ibrutinib。 與 vincristine 與 vinblastine 併用可能導致顯著的血液學或胃腸道副作用。 欲瞭解更多資訊，請參閱抗癌藥的產品仿單。
抗凝血劑	warfarin	↑ ↓ warfarin	如果需要與 warfarin-併用，請密切監測國際標準化比值 (INR)。
	rivaroxaban	↑ rivaroxaban	使用 rivaroxaban 會增加出血風險。應避免同時使用。
	dabigatran ^a	↑ dabigatran	使用 dabigatran 會增加出血風險。根據 dabigatran 的適應症和腎功能，應減少 dabigatran 劑量或應避免併用。更多資訊請參閱 dabigatran 產品仿單。

表 2： 已確定及其他潛在重要的藥物交互作用

藥物類別	類別內的藥品	對濃度的影響	臨床說明
	apixaban	↑ apixaban	併用P 糖蛋白(P-gp) 和強效CYP3A 抑制劑會使血中apixaban 的濃度升高，增加出血風險。併用apixaban 與PAXLOVID 的給藥建議取決於apixaban 的劑量。更多資訊請參閱apixaban 產品仿單。
抗癲癇劑	carbamazepine ^a , phenobarbital, primidone, phenytoin	↓ nirmatrelvir/ ritonavir	由於潛在的病毒學反應喪失和可能的抗藥性，禁止併用 [參見禁忌 (4)]。
抗癲癇劑	clonazepam	↑ 抗癲癇劑	與PAXLOVID 併用時，可能需要降低clonazepam 的劑量，並建議進行臨床監測。
抗憂鬱劑	bupropion trazodone	↓ bupropion and active metabolite hydroxy-bupropion ↑ trazodone	監測對bupropion的臨床反應。 trazodone與ritonavir併用後，觀察到噁心、頭暈、低血壓和暈厥等不良反應。應考慮使用較低劑量的trazodone。更多資訊請參閱trazodone產品仿單。
抗真菌藥	voriconazole, ketoconazole, isavuconazonium sulfate, itraconazole ^a	↓ voriconazole ↑ ketoconazole ↑ isavuconazonium sulfate ↑ itraconazole ↑ nirmatrelvir/ ritonavir	應避免與voriconazole同時使用。 更多資訊請參見ketoconazole、isavuconazonium sulfate 及 itraconazole產品仿單。 不需要降低nirmatrelvir/ritonavir 劑量。
抗痛風藥	colchicine	↑ colchicine	由於腎和/或肝不全病人可能發生嚴重和/或危及

表 2： 已確定及其他潛在重要的藥物交互作用

藥物類別	類別內的藥品	對濃度的影響	臨床說明
			生命的反應，因此禁止併用[參見禁忌 (4)]。
抗 HIV 蛋白酶抑制劑	atazanavir, darunavir, tipranavir	↑ 蛋白酶抑制劑	更多資訊，請參閱相應的蛋白酶抑制劑的處方資訊。 接受含ritonavir或cobicistat的 HIV 治療處方的病人應按照指示繼續接受治療。應監測 PAXLOVID 或蛋白酶抑制劑不良事件增加。
抗 HIV 藥	efavirenz, maraviroc, nevirapine, zidovudine, bictegravir/ e mtricitabine/ tenofovir	↑ efavirenz ↑ maraviroc ↑ nevirapine ↓ zidovudine ↑ bictegravir ↔ emtricitabine ↑ tenofovir	更多資訊，請參閱相應的抗 HIV 藥物處方資訊。
抗感染藥	clarithromycin, erythromycin	↑ clarithromycin ↑ erythromycin	有關抗感染藥物劑量調整，請參閱相應的處方資訊。
抗分枝桿菌藥	rifampin, rifapentine	↓ nirmatrelvir/ ritonavir	由於潛在的病毒學反應喪失和可能的抗藥性，禁止併用。應考慮使用其他抗分枝桿菌藥，例如rifabutin [參見禁忌 (4)]。
抗分枝桿菌藥	bedaquiline rifabutin	↑ bedaquiline ↑ rifabutin	更多資訊請參閱bedaquiline產品仿單。 有關rifabutin減量的更多資訊，請參閱rifabutin產品仿單。
抗精神病藥	lurasidone, pimozide,	↑ lurasidone ↑ pimozide	因嚴重和/或危及生命的反應（如心律不整）而禁止併用 [參見禁忌 (4)]。
抗精神病藥	quetiapine	↑ quetiapine	如果需要併用，降低quetiapine劑量並監測quetiapine相關不良反應。建議參閱quetiapine處方資訊。

表 2： 已確定及其他潛在重要的藥物交互作用

藥物類別	類別內的藥品	對濃度的影響	臨床說明
	clozapine	↑ clozapine	如果需要併用，考慮降低 clozapine 劑量並監測不良反應。
良性攝護腺肥大藥	silodosin	↑ silodosin	由於存在姿勢性低血壓的可能性，而禁止併用 [參見禁忌 (4)]。
鈣通道阻斷劑	amlodipine, diltiazem, felodipine, nicardipine, nifedipine, verapamil	↑ 鈣通道阻斷劑	需要謹慎，建議對病人進行臨床監測。這些藥物與 PAXLOVID 併用時可能需要降低劑量。 如與鈣離子通道阻滯劑併用，請參考個別的產品仿單瞭解更多資訊。
強心配醣體	digoxin	↑ digoxin	PAXLOVID 與 digoxin 併用時應謹慎，並適當監測 digoxin 血清濃度。 更多資訊請參閱 digoxin 產品仿單。
心血管藥	eplerenone	↑ eplerenone	由於存在高血鉀症的可能性，而禁止與 eplerenone 併用 [參見禁忌 (4)]。
	ivabradine	↑ ivabradine	由於存在心搏過緩或傳導障礙的可能性，而禁止與 ivabradine 併用 [參見禁忌 (4)]。
心血管藥	aliskiren, ticagrelor, vorapaxar, clopidogrel, cilostazol	↑ aliskiren ↑ ticagrelor ↑ vorapaxar ↓ clopidogrel 活性代謝物 ↑ cilostazol	避免與 PAXLOVID 併用。 建議調整 cilostazol 的劑量。更多資訊請參閱 cilostazol 產品仿單。
主要由 CYP 3A 代謝的皮質類固醇	betamethasone, budesonide, ciclesonide, dexamethasone, fluticasone,	↑ 皮質類固醇	與皮質類固醇（所有給藥途徑）併用，其中強效 CYP3A 抑制劑的暴露顯著增加，會增加庫欣氏綜合症和腎上腺抑制的風險。 然而，短期使用強效 CYP3A 抑制劑，發生庫欣氏綜合症和腎上腺抑制的風險較低。

表 2： 已確定及其他潛在重要的藥物交互作用

藥物類別	類別內的藥品	對濃度的影響	臨床說明
	methylprednisolone, mometasone, triamcinolone		應考慮使用替代性皮質類固醇，包括 beclomethasone、prednisone 和 prednisolone。
囊腫纖維化跨膜傳導調節蛋白增效劑	lumacaftor/ivacaftor	↓ nirmatrelvir/ritonavir	由於潛在的病毒學反應喪失和可能的抗藥性，禁止併用 [參見禁忌 (4)]。
囊腫纖維化跨膜傳導調節蛋白增效劑	ivacaftor elexacaftor/tezacaftor/ ivacaftor tezacaftor/ivacaftor	↑ ivacaftor ↑ elexacaftor/tezacaftor/ ivacaftor ↑ tezacaftor/ivacaftor	與PAXLOVID 併用時減少劑量。更多資訊請參見個別的產品仿單。
雙基胜肽酶 4 (DPP4) 抑制劑	saxagliptin	↑ saxagliptin	建議調整saxagliptin的劑量。更多資訊請參見saxagliptin產品仿單。
內皮素受體拮抗劑	bosentan	↑ bosentan ↓ nirmatrelvir/ritonavir	在開始 PAXLOVID 前至少 36 小時停止使用bosentan。 更多資訊請參閱bosentan產品仿單。
麥角生物鹼 (ergot-alkaloids) 類藥品	dihydroergotamine, ergotamine, ergometrine (ergonovine), methylergometrine (methylergonovine)	↑ dihydroergotamine ↑ ergotamine ↑ methylergonovine	由於存在急性麥角毒性的潛在可能性，例如四肢和其他組織（包括中樞神經系統）血管痙攣和缺血，因此禁止併用 [參見禁忌 (4)]。
C型肝炎直接作用抗病毒藥物	elbasvir/grazoprevir, glecaprevir/pibrentasvir	↑ antiviral	grazoprevir濃度升高可導致丙胺酸轉胺酶 (ALT) 升高。 Glecaprevir/pibrentasvir 避免與PAXLOVID 併用。

表 2： 已確定及其他潛在重要的藥物交互作用

藥物類別	類別內的藥品	對濃度的影響	臨床說明
	ombitasvir/paritaprevir/ritonavir and dasabuvir sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprevir		更多資訊，請參見ombitasvir/paritaprevir/ritonavir 及 dasabuvir仿單。 更多資訊，請參閱sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprevir產品仿單。 接受含-ritonavir HCV 治療療程的病人應按照指示繼續接受治療。同時用藥時，監測 PAXLOVID 或 HCV 藥物不良事件是否增加。
草藥製劑	聖約翰草 (St. John's Wort (hypericum perforatum))	↓ nirmatrelvir/ritonavir	由於潛在的病毒學反應喪失和可能的抗藥性，禁止併用 [參見禁忌 (4)]。
HMG-CoA 還原酶抑制劑	lovastatin, simvastatin	↑ lovastatin ↑ simvastatin	由於存在發生肌肉病變 (包括橫紋肌溶解) 的可能性，禁止併用 [參見禁忌 (4)]。 如考量PAXLOVID治療有醫療上的必要性，則開始 PAXLOVID 前至少 12 小時、在PAXLOVID治療5天期間以及完成PAXLOVID治療後的5天內，停用 lovastatin和simvastatin。
HMG-CoA 還原酶抑制劑	atorvastatin, rosuvastatin	↑ atorvastatin ↑ rosuvastatin	在 PAXLOVID 治療期間考慮暫時停用atorvastatin和rosuvastatin。在PAXLOVID 治療之前或之後都不需要停用 atorvastatin 和 rosuvastatin。
荷爾蒙避孕藥	ethinyl estradiol	↓ ethinyl estradiol	在PAXLOVID治療5天期間以及直到停用PAXLOVID治療後的一個月經週期，應考慮增加使用其他非荷爾蒙避孕方法。
免疫抑制劑	voclosporin	↑ voclosporin	由於存在急性和/或慢性腎毒性的可能性，而禁止併用 [參見禁忌 (4)]。
免疫抑制劑	鈣調磷酸酶抑制劑： cyclosporine, tacrolimus,	↑ cyclosporine ↑ tacrolimus	如果不能密切監測免疫抑制劑濃度，避免併用鈣調磷酸酶抑制劑和 PAXLOVID。如果併用，建議PAXLOVID治療期間和之後，調整免疫抑制劑的劑量並密切且定期監測免疫抑制劑濃度和不良反

表 2： 已確定及其他潛在重要的藥物交互作用

藥物類別	類別內的藥品	對濃度的影響	臨床說明
	mTOR抑制劑： everolimus, sirolimus	↑ everolimus, ↑ sirolimus	應。 獲得專家諮詢，以正確處置此併用藥物的複雜性 [參見警語/注意事項 (5.1)]。 Everolimus 和sirolimus 避免與 PAXLOVID 合併使用。 更多相關資訊請參見各別免疫抑制劑產品仿單和 最新指引。
Janus 激酶 (JAK) 抑制 劑	tofacitinib upadacitinib	↑ tofacitinib ↑ upadacitinib	建議調整tofacitinib 的劑量。更 多資訊請參見tofacitinib 產品仿單。 併用upadacitinib 與PAXLOVID 時，給藥建議是取決於upadacitinib 的適應症。 更多資訊請參見upadacitinib 產品仿單。
長效 -β-腎 上腺素能受 體促進劑	salmeterol	↑ salmeterol	避免與 PAXLOVID併用。併用可能導致salmeterol 相關心血管不良事件的風險增加，包括 QT 延 長、心悸和竇性心動過速。
微粒三酸甘 油脂 傳送蛋白(MTTP) 抑制劑	lomitapide	↑ lomitapide	由於存在肝毒性和胃腸道不良反應的可能性，而 禁止併用 [參見禁忌 (4)]。
偏頭痛藥	eletriptan	↑ eletriptan	由於存在嚴重不良反應包括心血管和腦血管事件

表 2： 已確定及其他潛在重要的藥物交互作用

藥物類別	類別內的藥品	對濃度的影響	臨床說明
	ubrogepant	↑ ubrogepant	的可能性，在接受PAXLOVID 後至少72 小時內禁止併用eletriptan [參見禁忌 (4)]。 由於存在嚴重不良反應的可能性，而禁止ubrogepant 與 PAXLOVID 併用 [參見禁忌 (4)]。
偏頭痛藥	rimegepant	↑ rimegepant	避免與 PAXLOVID併用。
礦物性皮質 激素 受體拮抗劑	finerenone	↑ finerenone	由於存在嚴重不良反應包括高血鉀症、低血壓和低血鈉症的可能性，而禁止併用 [參見禁忌 (4)]。
蕈毒類受體 拮抗劑	darifenacin	↑ darifenacin	當與PAXLOVID 併用時，darifenacin 的每日劑量不應超過 7.5 mg。更多資訊請參見darifenacin 產品仿單。
麻醉鎮痛藥	fentanyl hydrocodone, oxycodone, meperidine	↑ fentanyl ↑ hydrocodone ↑ oxycodone ↑ meperidine	當fentanyl、hydrocodone、oxycodone 或 meperidine與 PAXLOVID 併用時，建議仔細監測治療和不良反應（包括潛在的致死性呼吸抑制）。如果需要併用PAXLOVID，考慮降低麻醉鎮痛藥的劑量並頻繁地監測病人。更多資訊請參見個別產品仿單。 密切監測維持methadone治療的病人是否有戒斷作用的現象，並相應調整methadone劑量。
	methadone	↓ methadone	
神經精神藥	Suvorexant	↑ suvorexant	避免suvorexant 與PAXLOVID併用。
	aripiprazole, brexpiprazole, cariprazine, iloperidone, lumateperone, pimavanserin	↑ aripiprazole ↑ brexpiprazole ↑ cariprazine ↑ iloperidone ↑ lumateperone	建議調整aripiprazole、brexpiprazole、cariprazine、iloperidone、lumateperone 和 pimavanserin 的劑量。更多資訊請參見個別產品仿單。

表 2： 已確定及其他潛在重要的藥物交互作用

藥物類別	類別內的藥品	對濃度的影響	臨床說明
		↑ pimavanserin	
類鴉片拮抗劑	naloxegol	↑ naloxegol	由於存在類鴉片戒斷症狀可能性，而禁止併用 [參見禁忌 (4)]。
肺動脈高血壓藥物 (PDE5 抑制劑)	sildenafil (Revatio®)	↑ sildenafil	由於sildenafil相關不良事件的可能性，包括視覺異常低血壓、勃起時間延長和暈厥，因此禁止sildenafil 與 PAXLOVID併用於肺動脈高壓 [參見禁忌 (4)]。
肺動脈高血壓藥物 (PDE5 抑制劑)	tadalafil (Adcirca®)	↑ tadalafil	避免tadalafil 與PAXLOVID 併用於肺動脈高壓。
肺動脈高血壓藥物 (水溶性蛋白型鳥苷酸環化酶(sGC) 刺激劑)	riociguat	↑ riociguat	用於肺動脈高壓時，建議調整riociguat 的劑量。更多資訊請參見riociguat 產品仿單。
勃起功能障礙藥物 (PDE5 抑制劑)	avanafil	↑ avanafil	請勿將PAXLOVID 與avanafil併用，因為尚未建立安全有效的avanafil 劑量方案。 與PAXLOVID 併用於勃起功能障礙時，建議調整sildenafil、tadalafil 或 vardenafil 劑量。更多資訊請參見個別的產品仿單。
	sildenafil, tadalafil, vardenafil	↑ sildenafil ↑ tadalafil ↑ vardenafil	
鎮靜/安眠藥	triazolam, oral midazolam ^a	↑ triazolam ↑ midazolam	由於存在極度鎮靜和呼吸抑制的可能性，因此禁止併用 [參見禁忌 (4)]。
鎮靜/安眠藥	buspirone, clorazepate, diazepam, estazolam, flurazepam,	↑ 鎮靜/安眠藥	當與PAXLOVID 併用時，可能需要降低這些藥物的劑量，並監測不良事件。 midazolam (消化道外給藥) 應在確保密切臨床

表 2： 已確定及其他潛在重要的藥物交互作用

藥物類別	類別內的藥品	對濃度的影響	臨床說明
	zolpidem midazolam (消化道外給藥)	↑ midazolam	監測和適當醫學管理 (如果出現呼吸抑制和/或鎮靜時間延長) 的條件下併用。應考慮降低midazolam的劑量，特別是在midazolam單次給藥超過一劑時。 更多資訊請參閱midazolam產品仿單。
血清素受體 1A 致 效劑/血清 素受體 2A 拮抗劑	flibanserin	↑ flibanserin	由於存在低血壓、暈厥和中樞神經系統(CNS) 抑制的可能性，而禁止併用 [參見禁忌 (4)]。
血管加壓受 體拮抗劑	tolvaptan	↑ tolvaptan	由於存在脫水、低血容量症和高血鉀症的可能性，而禁止併用 [參見禁忌 (4)]。

a. 參見 Nirmatrelvir 和ritonavir的藥物動力學特性、藥物交互作用研究 (11)。

8 副作用/不良反應

8.1 臨床重要副作用/不良反應

以下臨床重要不良反應於本仿單的其他章節進行說明：

- 過敏反應 [參見警語及注意事項 (5.1.2)]

8.2 臨床試驗經驗

由於臨床試驗在多種不同條件下執行，藥品臨床試驗中觀察到的不良反應發生率，無法和另一種藥品在臨床試驗中的發生率直接比較，且可能無法反應實務中的發生率。

PAXLOVID 的安全性係根據兩項試驗受試者為 18 歲及以上，且實驗室確診具有SARS-CoV-2感染之有症狀成人受試者的第2/3期隨機分配、安慰劑對照試驗而定。兩項試驗中的受試者在症狀發作後 5 天內每 12 小時接受一次 PAXLOVID (nirmatrelvir/ritonavir 300 mg/100 mg) 或安慰劑，共 5 天，用於治療輕度至中度 COVID-19 [參見臨床試驗資料 (12)]：

- 試驗C4671005 (EPIC-HR) 納入有進展為重症的高風險受試者。
- 試驗C4671002 (EPIC-SR) 納入有進展為重症的標準風險受試者 (先前未接種疫苗，具有標準風險；或完整接種疫苗，具有至少1 個進展為重症之風險因子的受試者)。

不良反應為受試者接受試驗藥物治療期間以及最後一劑試驗治療後 28 天內通報的不良事件。

試驗C4671005 (EPIC-HR)中有1,038名受試者接受了PAXLOVID，有1,053名受試者接受了安慰劑。最常見的不良反應 (PAXLOVID 組的發生率 $\geq 1\%$ 且發生頻率高於安慰劑組) 為味覺障礙 (分別為 5% 和 $<1\%$) 以及腹瀉 (分別為3% 和 2%)。

在試驗 C4671002 (EPIC-SR) · 接種過疫苗或未接種疫苗且具有標準風險的受試者 · 或已完整接種疫苗且具有至少 1 項進展為重症之風險因子的受試者中 · 有 540 名受試者接受 PAXLOVID 和 528 名受試者接受安慰劑。觀察到的不良反應與在 EPIC HR 中觀察到的一致。

試驗 C4671028 (EPIC-SRI) 是一項第 1 期、開放性試驗 · 評估重度腎功能不全對患有 COVID-19 之非住院成年受試者 PAXLOVID 的藥物動力學、安全性和耐受性的影響。在本試驗中 · 共納入 15 名重度腎功能不全的受試者 · 其中 12 名受試者接受了間歇性血液透析 · 3 名受試者未接受血液透析。受試者在第 1 天接受一次 nirmatrelvir/ritonavir 300 mg/100 mg · 之後第 2-5 天接受每天一次 nirmatrelvir/ritonavir 150 mg/100 mg。PAXLOVID 對重度腎功能不全受試者 (包括需要血液透析的受試者) 的安全性概況與在第 2/3 期、隨機分配、安慰劑對照試驗中觀察到的安全性概況相符。

8.3 上市後經驗

COVID-19 受試者的緊急使用授權經驗

緊急使用授權下 · PAXLOVID 於使用期間發現下列不良反應。

免疫系統疾病：過敏性反應、過敏反應 [參見警語/注意事項 (5.1.2)]

皮膚和表皮組織疾病：毒性表皮溶解症、Stevens-Johnson 綜合症 [參見警語及注意事項 (5.1.2)]

神經系統疾病：頭痛

血管疾病：高血壓

胃腸疾病：腹痛、噁心、嘔吐

全身性疾患及給藥部位狀況：不適

9 過量

PAXLOVID 藥物過量的治療 應包括一般支持性措施 · 包括監測生命徵象和觀察病人的臨床狀態。

PAXLOVID 用藥過量沒有特效解毒劑。

10 藥理特性

10.1 作用機轉

Nirmatrelvir 是一種嚴重急性呼吸道症候群冠狀病毒 2 型 (SARS-CoV-2) 抗病毒藥物 [參見微生物學 (11.1)]。

Ritonavir 是一種 HIV-1 蛋白酶抑制劑 · 但對 SARS-CoV-2 M^{pro} 無活性。Ritonavir 抑制經由 CYP3A 調節 nirmatrelvir 的代謝 · 使 nirmatrelvir 的血漿濃度增加。

10.2 藥效藥理特性

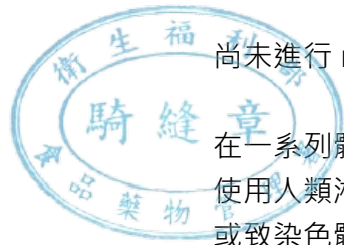
心臟電生理學

在建議劑量穩態峰值血漿濃度 (C_{max}) 的 3 倍時 · nirmatrelvir 不會延長 QTc 間隔至達任何臨床相關程度。

10.3 臨床前安全性資料

10.3.1 致癌、致突變、生育力損害

Nirmatrelvir



尚未進行 nirmatrelvir 的致癌性研究。

在一系列體外和體內試驗中，包括使用 *S. typhimurium* 和 *E. coli* 的 Ames 細菌回復突變試驗、使用人類淋巴母細胞 TK6 細胞的體外微核試驗以及大鼠體內微核試驗，nirmatrelvir 的致突變或致染色體斷裂活性為陰性。

在一項生育力和早期胚胎發育試驗中，雄性和雌性大鼠從交配前 14 天開始直到整個交配期每日一次口服給予 60、200 或 1000 mg/kg/天劑量的 nirmatrelvir，雌性大鼠持續至 妊娠後第6天，雄性大鼠總共給藥 32 次。在高達 1000 mg/kg/天的劑量下，對生育力、生殖能力或早期胚胎發育沒有影響，導致全身暴露量 (AUC_{24}) 約為 PAXLOVID 的核准人體劑量暴露量的 5 倍。

Ritonavir

已對小鼠和大鼠進行ritonavir的致癌性研究。在雄性小鼠中，劑量為 50、100 或 200 mg/kg/天時，肝臟中腺瘤以及合併腺瘤和惡性腫瘤的發生率呈劑量依賴性增加。根據 AUC 測量結果，高劑量下的暴露量約為 PAXLOVID 的核准人體使用劑量下人體暴露量的 25 倍。達最高試驗劑量下，未在雌性動物中觀察到致癌作用，其劑量造成全身暴露量 (AUC_{24}) 約為 PAXLOVID 的核准人體劑量下人體暴露量的 25 倍。在以 7、15 或 30 mg/kg/天的劑量給藥的大鼠中，未見致癌作用。在該試驗中，高劑量下的暴露量約為 PAXLOVID 的核准人體劑量下人體暴露量的 5 倍。

在一系列體外和體內試驗中，包括使用 *S. typhimurium* 和 *E. coli* 的 Ames 細菌回復突變試驗、小鼠淋巴瘤試驗、小鼠微核試驗和人類淋巴細胞的染色體變異試驗，發現ritonavir的致突變性或致染色體斷裂活性為陰性。

Ritonavir在大鼠的暴露量約為 PAXLOVID 的核准人體劑量人體暴露量的18 倍（雄性）和27 倍（雌性）時，未對其生育力產生影響。

11 藥物動力學特性

Nirmatrelvir/ritonavir 的藥物動力學在健康受試者和輕度至中度 COVID-19 受試者中相似。

與 100 mg ritonavir併用時，在 250 mg 至 750 mg（核准建議劑量的 0.83 至 2.5 倍）單劑量範圍和 75 mg 至 500 mg（核准建議劑量的 0.25 至 1.67 倍）多劑量範圍內，nirmatrelvir AUC 以低於劑量比例的方式增加。給予nirmatrelvir核准建議劑量後第 2 天達到穩定態，平均累積率約為 2 倍。

Nirmatrelvir/ritonavir的藥物動力學特性如表 3 所示。

表 3：健康受試者中 Nirmatrelvir 和 ritonavir的藥物動力學特性

	Nirmatrelvir (與ritonavir併用時)	Ritonavir
吸收		

表 3：健康受試者中 Nirmatrelvir 和 ritonavir 的藥物動力學特性

T _{max} (hr) · 中位數	3.00 ^a	3.98 ^a
食物的影響	Nirmatrelvir的試驗組[進食後]/參考組[空腹]經調整AUC _{inf} 和 C _{max} 幾何平均值比率(90% CI)分別為119.67 (108.75, 131.68) 和161.01 (139.05, 186.44) 。 ^b	
分佈		
與人血漿蛋白的結合%	69%	98-99%
血液/血漿比	0.60	0.14 ^d
V _z /F (L) · 平均值	104.7 ^c	112.4 ^c
排除		
主要排除途徑	腎臟排除 ^d	肝臟代謝
半衰期 (T _{1/2}) (h) · 平均值	6.05 ^a	6.15 ^a
口服清除率 (CL/F) (L/hr) · 平均值	8.99 ^c	13.92 ^c
代謝		
代謝途徑	Nirmatrelvir 是一種 CYP3A 受質，但當與ritonavir併用時，代謝清除率極低。	主要 CYP3A、次要 CYP2D6
排泄		
糞便中的藥物相關物質%	35.3% ^e	86.4% ^f
糞便中總（原型藥）排出劑量%	27.5% ^e	33.8% ^f
尿液中的藥物相關物質%	49.6% ^e	11.3% ^f
尿液中總（原型藥）排出劑量%	55.0% ^e	3.5% ^f

縮寫：CL/F = 擬似清除率；hr = 小時；L/hr = 每小時公升數；T_{1/2} = 末端排除半衰期；T_{max} = 達到 C_{max} 的時間；V_Z/F = 擬似分布體積

a. 代表健康受試者接受 300 mg nirmatrelvir (2 × 150 mg 錠劑) 和 100 mg ritonavir 錠劑單次給藥後的數據。

b. 單次口服 nirmatrelvir 300 mg 後，在進食後 (高脂肪和高熱量飲食) 或禁食條件下於 -12 小時、0 小時和 12 小時服用 ritonavir 100 mg 加強劑。

表 3：健康受試者中 Nirmatrelvir 和 ritonavir 的藥物動力學特性

- c. 300 mg nirmatrelvir (口服懸浮劑) 併用 100 mg ritonavir (錠劑)，每日兩次，持續 3 天。
- d. 紅血球與血漿比率。
- e. 在第 0 小時 300 mg nirmatrelvir 口服懸浮劑施用後，在 -12 小時、0 小時、12 小時和 24 小時用 100 mg ritonavir 增強，通過 ^{19}F -NMR 分析測定。
- f. 採用 600 mg ^{14}C -ritonavir 口服溶液給藥後，通過 ^{14}C 分析測定 (核准 ritonavir 劑量的 6 倍)。

EPIC-HR 中接受 PAXLOVID 治療的輕度至中度 COVID-19 成人受試者之第 5 天 nirmatrelvir 預估暴露參數如表 4 所示。

表 4：在每天兩次給藥 300 mg/100 mg Nirmatrelvir/Ritonavir 後感染輕度至中度 COVID-19 之受試者的第 5 天預估 Nirmatrelvir 暴露參數

藥物動力學參數 (單位) ^a	Nirmatrelvir ^b
$C_{\max}$ ($\mu\text{g/mL}$)	3.43 (2.59, 4.52)
AUC_{tau} ($\mu\text{g}\cdot\text{hr/mL}$) ^c	30.4 (22.9, 39.8)
$C_{\min}$ ($\mu\text{g/mL}$)	1.57 (1.16, 2.10)

縮寫： $C_{\max}$ = 預估最大濃度； $C_{\min}$ = 預估最小濃度 (C_{trough})。

- a. 資料以幾何平均數 (第 10 和第 90 百分位數) 呈現。
- b. 根據 1,106 名具有事後 PK 參數的受試者。
- c. AUC_{tau} = 每天兩次給藥的從時間 0 至 12 小時的預估血漿濃度-時間曲線下面積。

食物的影響

給予健康受試者高脂肪飲食(800-1000 卡路里；50%脂肪)後未觀察到 nirmatrelvir 的藥物動力學具有臨床顯著差異。

特殊族群

根據年齡 (18 至 86 歲)、性別或種族/族裔分類，nirmatrelvir 的藥物動力學並無臨床顯著差異。

兒童病人

使用群體藥物動力學模型，預計給藥方案根據體重校正後，在 12 歲及以上且體重至少 40 kg 的病人中產生的 nirmatrelvir 穩定態血漿暴露與在成人中觀察到的相當。

腎功能不全病人

腎功能不全受試者單次口服 nirmatrelvir 100 mg 劑量 (核准建議劑量的 0.33 倍) 併用 ritonavir 100 mg 後，nirmatrelvir 的藥物動力學資料列於表 5 中。與無腎功能不全的健康對照組相比，輕度腎功能不全受試者中 nirmatrelvir $C_{\max}$ 和 AUC 分別高出 30% 和 24%，中度腎功能不全受試者分別高出 38% 和 87%，重度腎功能不全受試者分別高出 48% 和 204%。

表 5：腎功能不全對 Nirmatrelvir/Ritonavir 藥物動力學的影響

	腎功能正常 (n=8)	輕度腎功能不全 (n=8)	中度腎功能不全 (n=8)	重度腎功能不全 (n=8)
C_{max} (µg/mL)	1.60 (31)	2.08 (29)	2.21 (17)	2.37 (38)
AUC_{inf} (µg*hr/mL)	14.46 (20)	17.91 (30)	27.11 (27)	44.04 (33)
T_{max} (hr)	2.0 (1.0 - 4.0)	2.0 (1.0 - 3.0)	2.50 (1.0 - 6.0)	3.0 (1.0 - 6.1)
$T_{1/2}$ (hr)	7.73 ± 1.82	6.60 ± 1.53	9.95 ± 3.42	13.37 ± 3.32

縮寫： AUC_{inf} = 從時間零外推至無限時間的血漿濃度-時間曲線下面積； C_{max} = 最高觀察濃度；CV = 變異係數；SD = 標準差； $T_{1/2}$ = 末端排除半衰期； T_{max} = 達到 C_{max} 的時間。

除了 T_{max} 的中位數（範圍）和 $T_{1/2}$ 的算術平均值 ± SD 以外，所有其他數值均為幾何平均值（幾何 %CV）。

重度腎功能不全病人，包括需要血液透析的病人

在輕度至中度 COVID-19 和需要血液透析 (n=12) 或不需要血液透析 (n=2) 的重度腎功能不全 (eGFR<30 mL/min) 受試者中，在第 1 天施用 300 mg/100 mg nirmatrelvir/ritonavir 一次，然後在第 2-5 天每日施用 150 mg/100 mg nirmatrelvir/ritonavir 一次，共 5 劑後，進行 nirmatrelver 的藥物動力學評估。

在 4 小時的血液透析過程期間，可透過透析清除約 6.9% 的 nirmatrelvir 劑量。血液透析清除率為 1.83L/h。

以群體藥物動力學模型為主的模擬顯示，在重度腎功能不全的受試者中，在第 1 天施用 300mg/100mg nirmatrelvir/ritonavir 一次，然後在第 2- 5 天每日施用 150mg/100mg nirmatrelvir/ritonavir 一次在第 1 天和穩定狀態下達到的暴露量（ AUC_{0-24} 和 C_{max} ）與腎功能正常受試者每日接受 300 mg/100 mg nirmatrelvir/ritonavir 兩次，持續 5 天，所觀察到的暴露量相當。

肝功能不全病人

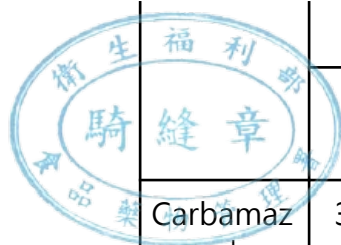
與健康受試者相比，中度（Child-Pugh B 級）肝功能不全病人單次口服 nirmatrelvir 100 mg 劑量（核准建議劑量的 0.33 倍）併用 100 mg ritonavir 後，nirmatrelvir 的藥物動力學相似。尚未研究重度肝功能不全（Child-Pugh C 級）對 nirmatrelvir 或 ritonavir 藥物動力學的影響。

臨床藥物交互作用研究

表 6 說明了其他藥物對 nirmatrelvir C_{max} 和 AUC 的影響。

表 6：其他藥物對 Nirmatrelvir 藥物動力學的影響

併用的藥物	劑量（給藥計畫）	N	Nirmatrelvir 藥物動力學參數的百分比比值（併用/單獨使用）(90% CI)；
-------	----------	---	--



	併用的藥物	Nirmatrelvir/ Ritonavir		無影響 = 100	
				C _{max}	AUC ^a
Carbamazepine ^b	300 mg 每日兩次 (16 次給藥)	300 mg/100 mg 每日一次 (2 次給藥)	10	56.82 (47.04, 68.62)	44.50 (33.77, 58.65)
Itraconazole	200 mg 每日一次 (8 次給藥)	300 mg/100 mg 每日兩次 (5 次給藥)	11	118.57 (112.50, 124.97)	138.82 (129.25, 149.11)

縮寫：AUC = 血漿濃度-時間曲線下面積；AUC_{inf} = 從時間零外推至無限時間的血漿濃度-時間曲線下面積；AUC_{tau} = 從時間零到時間 tau (τ) 的血漿濃度-時間曲線下面積，即給藥間隔；CI = 信賴區間；C_{max} = 觀察到最高血漿濃度。

- a. 對於Carbamazepine，AUC = AUC_{inf}，對於Itraconazole，AUC = AUC_{tau}。
 b. 第8天至第15天，Carbamazepine滴定至300 mg，每日兩次（例如，第1-3天100 mg，每日兩次，第4-7天200 mg，每日兩次）。

表7說明了nirmatrelvir/ritonavir對其他藥物C_{max}和AUC的影響。

表7：Nirmatrelvir/Ritonavir對其他藥物的藥物動力學的影響

併用的藥物	劑量 (給藥計畫)		N	檢定組/對照組幾何平均值的百分比比值 (90% CI) ； 無影響 = 100	
	併用的藥物	Nirmatrelvir/ Ritonavir		C _{max}	AUC ^a
Midazolam ^b	2 mg (1 次給藥)	300 mg/100 mg 每日兩次 (9 次給藥)	10	368.33 (318.91, 425.4 1)	1430.02 (1204.54, 1697. 71)
Dabigatran ^b	75 mg (1 次給藥)	300 mg/100 mg 每日兩次 (4 次給藥) ^b	24	233.06 (172.14, 315.5 4)	194.47 (155.29, 243.55)

縮寫：AUC = 血漿濃度-時間曲線下面積；CI = 信賴區間；C_{max} = 觀察到最高血漿濃度；P-gp = p-糖蛋白。

- a. 對於midazolam和dabigatran，AUC=AUC_{inf}
 b. 對於midazolam，檢定組= nirmatrelvir/ritonavir 加上 midazolam，對照組 = Midazolam。Midazolam是CYP3A的指標受質。對於dabigatran，檢定組 = nirmatrelvir/ritonavir加上dabigatran，對照組 = Dabigatran。Dabigatran是P-gp的指標受質。

體外研究

細胞色素 P450 (CYP) 酵素：

- Nirmatrelvir 為CYP3A的可逆和時間依賴性抑制劑，但非CYP1A2、CYP2B6、CYP2C8、CYP2C9、CYP2C19或CYP2D6的抑制劑。Nirmatrelvir 為 CYP2B6、2C8、2C9和3A4的誘導劑藥物，但在建議的治療劑量下誘導這些 CYP 酵素引起藥物動力學交互作用的風險很小。
- Ritonavir 是一種CYP2D6 和 CYP3A的受質。Ritonavir 為 CYP1A2、CYP2C9、CYP2C19、CYP2B6和CYP3A的誘導劑藥物。

運輸系統：Nirmatrelvir 為P-gp 和 OATP1B1 的抑制劑。Nirmatrelvir 為P-gp受質，但非BCRP、MATE1、MATE2K、NTCP、OAT1、OAT2、OAT3、OCT1、OCT2、PEPT1、OATP1B1、OATP1B3、OATP2B1或OATP4C1的受質。

11.1 微生物學

作用機制

Nirmatrelvir 是一種 SARS-CoV-2 主要蛋白酶 (M^{pro}) 的擬肽抑制劑，也稱為 3C-like蛋白酶 ($3CL^{pro}$) 或非結構性蛋白 5 (nsp5) 蛋白酶。SARS-CoV-2 M^{pro} 的抑制使其無法處理病毒多聚蛋白 pp1a 和 pp1ab，進而避免病毒複製。在生物化學分析中，nirmatrelvir抑制重組 SARS-CoV-2 M^{pro} 的活性， K_i 值為 3.1 nM， IC_{50} 值為 19.2 nM。以X射線晶體繞射法測定，發現 nirmatrelvir可直接與 SARS-CoV-2 M^{pro} 活性位點結合。

抗病毒活性

抗病毒活性的細胞培養實驗

Nirmatrelvir 在感染SARS-CoV-2 (USA-WA1/2020 分離株) 之已分化的正常人類支氣管上皮 (dNHBE) 細胞株中表現出抗病毒活性，藥物暴露 3 天後， EC_{50} 和 EC_{90} 值分別為 62 nM (31 ng/mL) 和 181 nM (90 ng/mL)。

Nirmatrelvir 對 Omicron 子變異株 BA.2、BA.2.12.1、BA.4、BA.4.6、BA.5、BF.7、BQ.1、BQ.1.11 和 XBB.1.5 的抗病毒活性，在存在 P-gp 抑制劑的情況下於 Vero E6-TMPRSS2 細胞中進行評估。Nirmatrelvir 對 Omicron 子變異株的中位數 EC_{50} 數值為 73 nM (範圍：39-146 nM)，反映出相對於 USA-WA1/2020 分離株的 EC_{50} 數值倍數變化 ≤ 1.5 。

此外，在 Vero E6 P-gp 基因剔除細胞中評估了nirmatrelvir對 SARS-CoV-2 Alpha、Beta、Gamma、Delta、Lambda、Mu 和 Omicron BA.1 變異株的抗病毒活性。Nirmatrelvir 的中位數 EC_{50} 數值為 25 nM (範圍：16-141 nM)。Beta 變異株是經測試最不敏感的變異株，相對於 USA WA1/2020，其 EC_{50} 數值倍數變化為 3.7。其他變異株相對於 USA-WA1/2020 的 EC_{50} 數值倍數變化 ≤ 1.1 。

臨床抗病毒活性

在納入主要感染 SARS-CoV-2 Delta 變異株受試者的臨床試驗 EPIC-HR 中，PAXLOVID 治療與至第 5 天止鼻咽檢體中病毒 RNA 脫落中位數濃度值大幅下降 0.83 $\log_{10}$ copies/mL 有關 (mITT1 分析集，所有在基準期時未接受或未預期接受 COVID-19 治療性單株抗體 (mAb) 治療且症狀發作 ≤ 5 天的經治療受試者)；在 mITT2 分析集 (所有經治療，症狀發作 ≤ 5 天的受試者) 中觀察到類似的結果。在包含感染 SARS-CoV-2 Delta (79%) 或 Omicron (19%) 變異株受試

者的EPIC-SR 試驗中，PAXLOVID 治療與至第 5 天止，鼻咽檢體中病毒 RNA 脫落中位數濃度值大幅下降 1.05 log₁₀ copies/mL 有關，此下降幅度與在感染 Delta 或 Omicron 變異株的受試者中觀察到的相似。PAXLOVID 治療 5 天後病毒 RNA 濃度相較於安慰劑的下降程度，與在 EPIC-HR 中未接種疫苗之高風險受試者和在 EPIC-SR 中已接種疫苗之高風險受試者相似。

抗病毒抗藥性

細胞培養與生化測定法

已透過多種方法辨識出可能與 nirmatrelvir 抗藥性相關的 SARS-CoV-2 M^{pro} 殘留物，包括 SARS-CoV-2 抗藥性選擇、檢測帶有 M^{pro} 置換的重組 SARS-CoV-2 病毒，以及生化測定內含胺基酸置換的重組 SARS-CoV-2 M^{pro}。表 8 提供於 nirmatrelvir 選擇性 SARS-CoV-2 細胞培養內觀察到的 M^{pro} 置換及 M^{pro} 置換組合。列出所有個別 M^{pro} 置換，無論為單獨出現或與其他 M^{pro} 置換組合出現。請注意，M^{pro} S301P 和 T304I 置換會與位於 M^{pro} C 末端 nsp5/nsp6 切割位點的 P6 和 P3 位置重疊。在細胞培養中，其他 M^{pro} 切割位點的置換與 nirmatrelvir 抗藥性間無關聯性。這些置換的臨床意義尚不清楚。

表 8：細胞培養中 Nirmatrelvir 選擇性 SARS-CoV-2 M^{pro} 胺基酸置換

單一置換 (EC ₅₀ 值差異倍數)	T21I (1.1-4.6)、L50F (1.5-4.2)、P108S (ND)、T135I (ND)、F140L (4.1)、S144A (2.2-5.3)、C160F (ND)、E166A (3.3)、E166V (25-288)、L167F (ND)、T169I (ND)、H172Y (ND)、A173V (0.9-1.7)、V186A (ND)、R188G (ND)、A191V (ND)、A193P (ND)、P252L (5.9)、S301P (ND) 和 T304I (1.4-5.5)。
≥2 個置換 (EC ₅₀ 值差異倍數)	T21I+S144A (9.4)、T21I+E166V (83)、T21I+A173V (3.1)、T21I+T304I (3.0-7.9)、L50F+E166V (34-175)、L50F+T304I (5.9)、T135I+T304I (3.8)、F140L+A173V (10.1)、H172Y+P252L (ND)、A173V+T304I (20.2)、T21I+L50F+A193P+S301P (28.8)、T21I+S144A+T304I (27.8)、T21I+C160F+A173V+V186A+T304I (28.5)、T21I+A173V+T304I (15) 和 L50F+F140L+L167F+T304I (54.7)。

縮寫：ND = 無資料。

在使用含有胺基酸置換的重組 SARS-CoV-2 M^{pro} 的生化測定法中，以下 SARS-CoV-2 M^{pro} 置換導致 nirmatrelvir 活性降低 ≥3 倍（以 Ki 值為基準的差異倍數）：Y54A (25)、F140A (21)、F140L (7.6)、F140S (230)、G143S (3.6)、S144A (46)、S144E (480)、S144T (170)、H164N (6.7)、E166A (35)、E166G (6.2)、E166V (7,700)、P168del (9.3)、H172Y (250)、A173S (4.1)、A173V (16)、R188G (38)、Q192L (29)、Q192P (7.8) 和 V297A (3.0)。此外，以下 M^{pro} 置換組合造成 nirmatrelvir 活性降低 ≥3 倍：T21I+S144A (20)、T21I+E166V (11,000)、T21I+A173V (15)、L50F+E166V (4,500)、T135I+T304I (5.1)、F140L+A173V (95)、S144A+T304I (28)、E166V+L232R (5,700)、P168del+A173V (170)、H172Y+P252L (180)、A173V+T304I (28)、T21I+S144A+T304I (51)、T21I+A173V+T304I (55)、L50F+E166A+L167F (180)、T21I+L50F+A193P+S301P (7.3)、L50F+F140L+L167F+T304I (190) 和 T21I+C160F+A173V+V186A+T304I (28)。以下出現在細胞培養中的置換和置換組合

在生化測定中使nirmatrelvir活性降低 <3 倍：T21I (1.6)、L50F (0.2)、P108S (2.9)、T135I (2.2)、C160F (0.6)、L167F (0.9)、T169I (1.4)、V186A (0.8)、A191V (0.8)、A193P (0.9)、P252L (0.9)、S301P (0.2)、T304I (1.0)、T21I+T304I (1.8) 和L50F+T304I (1.3)。這些置換的臨床意義尚不清楚。

臨床試驗

在臨床試驗 EPIC-HR/SR 中以基準期和基準期後就診時可用的胺基酸序列資料，評估受試者在治療期間產生的置換 (n=907名PAXLOVID治療受試者，n=946名安慰劑治療受試者)。如果 SARS-CoV-2 M^{pro} 胺基酸變化發生在 3 名或更多名接受 PAXLOVID 治療之受試者的相同胺基酸位置，並且在 PAXLOVID 治療組比安慰劑治療組中更常見 (≥ 2.5 倍)，則此變化可歸類為 PAXLOVID 治療產生的置換。觀察到以下 PAXLOVID 治療產生的 M^{pro}置換

：T98I/R/del(n=4)、E166V(n=3) 和 W207L/R/del(n=4)。在 M^{pro} 切割位點內觀察到以下 PAXLOVID 治療產生的置換：A5328S/V(n=7) 和 S6799A/P/Y (n=4)。這些切割位點置換與任何特定 M^{pro}置換的共同出現無關。

這些治療產生的M^{pro} 或 M^{pro} 切割位點的置換皆未出現在住院接受 PAXLOVID 治療受試者中。因此，這些置換的臨床意義上不清楚。

病毒 RNA 反彈 (合併或未合併 COVID-19症狀) 與治療中出現的置換

試驗EPIC-HR 和 EPIC-SR 並非旨在評估 COVID-19 反彈；而是進行探索性分析以評估 PAXLOVID治療與病毒 RNA 脫落濃度反彈或自述 COVID-19 症狀之間的關係。

EPIC-HR和EPIC-SR 試驗中，在PAXLOVID和安慰劑接受者的子群體中觀察到治療後於第10天和/或第14天時，鼻咽檢體中SARS-CoV-2 RNA脫落濃度增加，但此現象與COVID-19症狀無關。治療後病毒RNA反彈的偵測頻率因分析參數而有所不同，PAXLOVID和安慰劑接受者偵測到的頻率大致上相似。在治療期和治療後期的所有試驗時間點，鼻咽病毒RNA結果低於最低定量值(<LLOQ)的人數比例，安慰劑接受者與PAXLOVID接受者相近或較低。

在試驗EPIC-HR的 59 名接受 PAXLOVID 治療，確定發生治療後病毒 RNA 反彈並獲得可用病毒序列資料的受試者中，於 2 名 (3%) 受試者偵測到治療產生的 M^{pro}置換可能降低 nirmatrelvir 活性，包括其中 1名受試者出現 E166V，1 名受試者出現 T304I。到第 14 天為止，兩名受試者的病毒 RNA 脫落濃度 < LLOQ。

治療後病毒RNA 反彈與COVID-19 相關的住院的主要臨床結果無關，也與PAXLOVID 單一5 天療程後第28 天任何原因的死亡無關。PAXLOVID 或安慰劑治療後病毒RNA 增加的臨床相關性尚不清楚。

不論病毒 RNA 結果如何，至第 28 天症狀反彈的頻率在 PAXLOVID 治療組和安慰劑組中相似。由於大多數症狀反彈發生在第 14 天之後 (常規評估 SARS-CoV-2 RNA 濃度的最後一天)，因此無法全面評估病毒 RNA 反彈和症狀反彈的合併頻率。

交叉抗藥性



Nirmatrelvir 與remdesivir 或任何其他不同作用機制的抗 SARS-CoV-2 藥劑 (即非M^{Pro}抑制劑的藥劑)，預計其不具有交叉抗藥性。

12 臨床試驗資料

12.1 在可能進展為重症 COVID-19 的高風險受試者中之有效性 (EPIC-HR)

EPIC-HR (NCT04960202)是一項於實驗室確診 SARS-CoV-2 感染的非住院且有症狀的成年受試者中進行的第 2/3 期、隨機、雙盲、安慰劑對照試驗。納入條件為受試者≥18 歲，且至少具有以下 1 種會導致進展為重症之風險因素的疾病或情況：糖尿病、體重過重 (BMI > 25)、慢性肺病 (包括哮喘)、慢性腎臟疾病、目前吸煙、免疫抑制疾病或接受免疫抑制治療，心血管疾病、高血壓、鐮刀型貧血症、神經發育性疾病、活動性癌症、因醫療需求致機器依賴或無論是否合併其他疾病者之60 歲或以上的受試者。試驗收納 COVID-19 症狀發作 5 天內之受試者。受試者按 1:1比例，隨機分配至 PAXLOVID (nirmatrelvir/Ritonavir 300 mg/100 mg) 組或安慰劑組，每 12 小時口服一次，持續 5 天。本試驗排除了曾感染過COVID-19者或曾接種過 COVID-19疫苗者，也排除了使用任何與PAXLOVID 有顯著臨床藥物交互作用之藥物者。試驗之主要療效指標是 28 天內發生 因COVID-19 相關原因住院或任何原因導致死亡之受試者比例，並於改良版意圖治療 (mITT) 分析群體 (定義為所有在基礎期末接受或預期不會接受 COVID-19單株抗體治療，且症狀發作3天內並接受試驗藥物治療者)、mITT1 分析群體 (定義為所有在基礎期時未接受或預期不會接受 COVID-19 單株抗體 [mAb] 治療，且症狀發作 5 天內並接受試驗藥物治療者) 和 mITT2 分析群體 (定義為所有症狀發作 5 天內且接受試驗藥物治療者) 進行分析。

本試驗共收納2,113位受試者，隨機分配至 PAXLOVID 組或安慰劑組。基礎期時受試者之平均年齡為 45 歲；51% 為男性；71% 為白人，15%為亞洲人，9%為印地安裔美國人或阿拉斯加原住民，4% 為黑人或非裔美國人，1% 為遺漏或未知資料；41% 為西班牙裔或拉丁美洲裔；67% 的受試者在治療開始3天內(≤3)出現症狀；49% 的受試者在基準期時血清檢查呈陰性；鼻咽檢體中的基準期病毒RNA平均值 (標準差)為 4.71 log₁₀ copies/mL (2.89)；27% 的受試者的基準期病毒RNA ≥ 10⁷ (log₁₀ copies/mL)；6% 的受試者在隨機分配時接受或預期接受 COVID-19 單株抗體治療，此類受試者將從 mITT 和 mITT1 分析群體中排除。

PAXLOVID 和安慰劑兩組受試者於基礎期之人口統計學和疾病特徵的分布相似。

因不良事件終止治療的受試者比例在 PAXLOVID 組為 2.0%，在安慰劑組為 4.2%。

表 9 提供了主要療效指標於 mITT1 分析群體的結果。與安慰劑相比，PAXLOVID針對主要療效指標於 mITT1 分析群體的風險相對降低了 86% (95% CI: 72%, 93%)。

表 9：至第28天，因COVID-19相關問題住院或因任何原因死亡之非住院成年COVID-19病人 (mITT1 分析群體)：EPIC-HR

	PAXLOVID	安慰劑
--	----------	-----

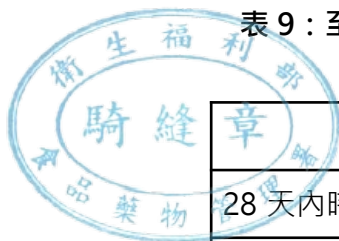


表 9：至第28天，因COVID-19相關問題住院或因任何原因死亡之非住院成年COVID-19病人 (mITT1 分析群體)：EPIC-HR

	(N=977)	(N=989)
28 天內時發生因 COVID-19 相關住院或因任何原因死亡的比例		
n (%)	9 (0.9%)	64 (6.5%)
相對於安慰劑的降幅 ^a (95% CI) · %	-5.6 (-7.3, -4.0)	
至第28 天內的COVID-19 相關住院率 · %	9 (0.9%)	63 (6.4%)
至第 28 ^b 天的全因死亡率 · %	0	12 (1.2%)

縮寫：CI = 信賴區間；COVID-19 = 2019新型冠狀病毒疾病；mAb = 單株抗體；mITT1 = 改良版意圖治療 1 (所有在基期時未接受也預期不會接受 COVID-19 mAb 治療，且出現症狀 ≤5 天的接受治療受試者)。

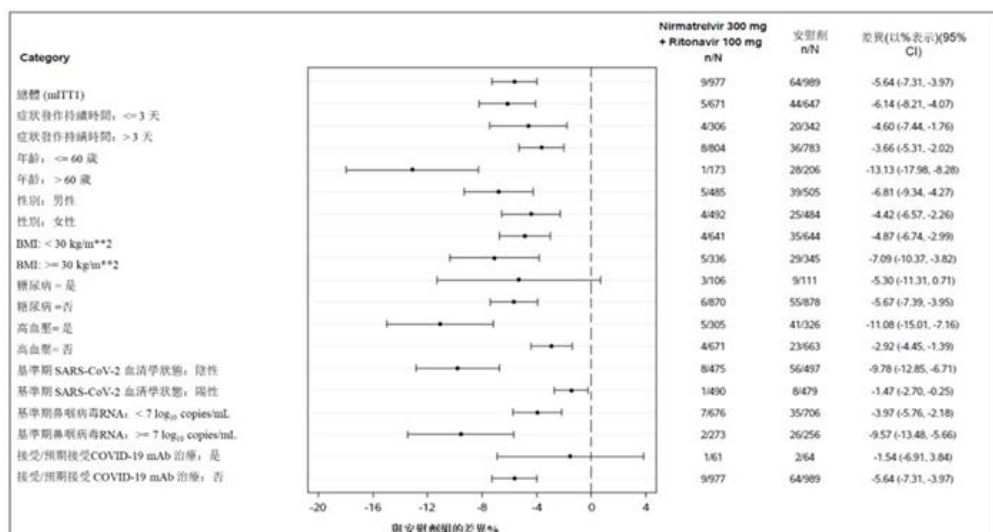
PAXLOVID療效的確定主要是依據事先訂定的期間分析結果，即754位mITT 群體之分析結果。其風險降低比例的估計值為 -6.5%，95% CI (-9.3%, -3.7%)，雙尾 p 值 < 0.0001。

- 採用 Kaplan-Meier 方法計算每個治療組別 28 天內住院或死亡的受試者累積比例之估計值，但28 天內沒有住院和死亡之受試者則於試驗終止時視為設限(censored)資料。
- 至第 24 週的全因死亡率次要指標，PAXLOVID 組和安慰劑組分別有 0 起和 15 起 (1%) 不良事件。

於mITT 和 mITT2 分析群體中亦觀察到一致的結果。

在受試者次群體分析中觀察到相似的趨勢 (見圖 1)。

圖 1：至第 28 天，COVID-19 症狀發作後 5 天內接受給藥且因 COVID-19 相關住院或全因死亡成人的次群體分析：EPIC-HR



縮寫：BMI = 身體質量指數；COVID-19 = 2019 新型冠狀病毒疾病；mAb = 單株抗體；mITT = 改良版意圖治療；SARS-CoV-2 = 嚴重急性呼吸道症候群冠狀病毒 2 型。

N = 分析群體中各類別之受試者人數。

所有類別均基於 mITT1 群體，惟是否接受 COVID-19 單株抗體治療類別之療效是基於 mITT2 群體。

如果在 Elecsys 抗 SARS-CoV-2 S 或 Elecsys 抗 SARS-CoV-2 (N) 測定中結果為陽性，則定義血清陽性。

上圖列出了 2 個治療組別間的比例差異及其差異之常態近似的 95% 信賴區間。

基準期時 SARS-CoV-2 血清檢測呈陽性的受試者中，490 位 PAXLOVID 接受者中有 1 位 (0.2%)，以及 479 位安慰劑接受者中有 8 位 (1.7%)，在第 28 天達到了 COVID-19 相關住院或因任何原因死亡的主要指標 [相對於安慰劑減少 -1.47% (-2.70%, -0.25%)]。

- 12.2 針對不具有進展為重症 COVID-19 之風險因子，且未接種疫苗的受試者，或已完整接種 COVID-19 疫苗但至少有一個進展為重症 COVID-19 風險因子的受試者進行的試驗 (EPIC-SR) PAXLOVID 不適用於沒有進展為嚴重 COVID-19 的風險因子病人的 COVID-19 治療。

EPIC-SR (NCT05011513) 是一項於實驗室確診 SARS-CoV-2 感染的非住院且有症狀的成年受試者中已進行的第 2/3 期、隨機分配、雙盲、安慰劑對照試驗。符合資格的受試者為 18 歲或以上且出現 COVID-19 症狀 ≤ 5 天，並處於惡化為重症的一般風險中。該試驗包括先前未接種疫苗但無進展為重症之風險因子的受試者，或已完整接種 COVID-19 疫苗（即完成初級疫苗接種系列）至少且有 1 個進展為重症之風險因子（如 EPIC-HR 定義）的受試者。至 2021 年 12 月 19 日資料截斷點為止，共有 1,075 名受試者進行隨機分配 (1:1) 至口服 PAXLOVID 或安慰劑，每 12 小時一次並持續 5 天；其中，59% 為已完整接種疫苗的高風險受試者。

試驗的主要指標，即至第 28 天為止，PAXLOVID 與安慰劑接受者所有目標 COVID-19 徵兆和症狀維持緩解時間的差異，並未達到。

在對至少有 1 個進展為重症之風險因子，且已完整接種疫苗的受試者次群體進行的探索性分析中，與安慰劑相比，至第 28 天為止，觀察到因 COVID-19 相關因素住院或因任何原因死亡的次要指標減少數字不具統計學顯著性。

13 包裝及儲存

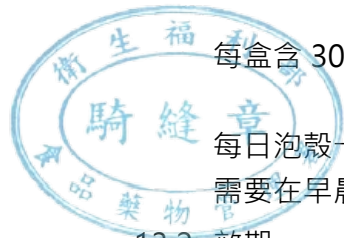
13.1 包裝

供應方式

PAXLOVID 採用 nirmatrelvir 錠劑與 ritonavir 錠劑組合包裝。

- Nirmatrelvir 150 mg 錠劑為橢圓形、粉紅色膜衣錠，一側刻有“PFE”字樣，另一側刻有“3CL”字樣。
- Ritonavir 100 mg 錠劑為白色至灰白色橢圓形膜衣錠，一側刻有“H”字樣，另一側刻有“R9”字樣。

Nirmatrelvir 錠劑和 ritonavir 錠劑裝於同一個兒童安全泡殼卡內的單獨泡殼中。



每盒含 30 顆錠劑，分成 5 日劑量泡殼卡。

每日泡殼卡含 4 顆 nirmatrelvir 錠劑（各 150 mg）和 2 顆 ritonavir 錠劑（各 100 mg），說明需要在早晨和晚上分別服用哪些錠劑。

13.2 效期

如外包裝所示。

13.3 儲存條件

儲存和處理

儲存於 25°C 以下。

14 病人使用須知

病人使用須知

倍拉維 150 毫克/100 毫克膜衣錠
(nirmatrelvir tablets; ritonavir tablets)
組合包裝供口服使用

什麼是我應該知道關於 PAXLOVID 最重要的資訊？

PAXLOVID 可能會和其他藥物產生交互作用，造成嚴重或危及生命的副作用或死亡。了解哪些藥物不應該與 PAXLOVID 共同使用是非常重要的。

不該服用 PAXLOVID 的情況：

- 您正在服用任何下列藥物：

- | | | |
|---------------------|----------------------------|---|
| ◦ alfuzosin | ◦ ivabradine | ◦ quinidine |
| ◦ amiodarone | ◦ lomitapide | ◦ ranolazine |
| ◦ apalutamide | ◦ lovastatin | ◦ rifampin |
| ◦ carbamazepine | ◦ lumacaftor/ivacaftor | ◦ rifapentine |
| ◦ colchicine | ◦ lurasidone | ◦ St. John's Wort (hypericum perforatum) |
| ◦ dihydroergotamine | ◦ ergometrine (ergonovine) | ◦ sildenafil (Revatio®) for pulmonary arterial hypertension |
| ◦ dronedarone | ◦ methylergonovine | ◦ silodosin |
| ◦ eletriptan | ◦ midazolam (oral) | ◦ simvastatin |
| ◦ eplerenone | ◦ naloxegol | ◦ tolvaptan |
| ◦ ergotamine | ◦ phenobarbital | ◦ triazolam |
| ◦ finerenone | ◦ phenytoin | ◦ ubrogepant |
| ◦ flecainide | ◦ pimozone | ◦ voclosporin |
| ◦ flibanserin | ◦ primidone | |
| | ◦ propafenone | |

如果與 PAXLOVID 一起服用，並不是只有這些藥物可能會導致嚴重副作用。PAXLOVID 可能會增加或減少多種其他藥物的濃度。請務必告訴您的醫療照護提供者您正在使用的所有藥物，這非常重

要，因為在 PAXLOVID 療程中，可能需要進行額外的實驗室檢測或變更其他藥物的劑量。您的醫療照護提供者也可能會告訴您有關需要注意的特定症狀，這些可能表示您需要停止或減少某些其他藥物的劑量。

- 您對 nirmatrelvir、ritonavir 或 PAXLOVID 中的任何成分過敏。PAXLOVID 完整成分清單請參見本文件結尾處。過敏反應的徵兆和症狀請參見「PAXLOVID 可能產生的重要副作用有哪些？」。

PAXLOVID 是甚麼藥物？

PAXLOVID 是一種處方藥，用於治療 12 歲以上、具有進展為重症風險因子之輕度至中度新型冠狀病毒疾病 (COVID-19) 病人。

PAXLOVID 未被核准用於 COVID-19 的暴露前或暴露後的預防治療。

服用 PAXLOVID 前，務必告知醫療照護提供者您的所有醫療狀況，包括您是否：

- 有腎臟問題。您可能需要不同劑量或不同的 PAXLOVID 給藥時程。
- 有肝臟問題，包括肝炎。
- 感染人類免疫缺乏病毒 1 (HIV-1)。PAXLOVID 可能會導致一些 HIV-1 藥物日後無法發揮作用。
- 已懷孕或計劃懷孕。目前不清楚 PAXLOVID 是否會傷害您未出生的嬰兒。如果您正在懷孕或發現懷孕，請立刻告知您的醫療照護提供者。
- 正在哺乳或計劃哺乳。目前不清楚 PAXLOVID 是否會進入您的母乳。請與您的醫療照護提供者討論在 PAXLOVID 治療期間哺餵您嬰兒的最佳方式。

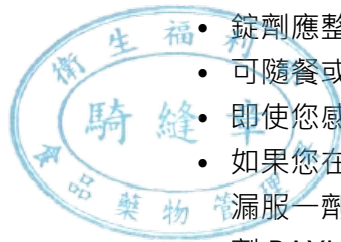
告知醫療照護提供者所有您服用的藥物，包括處方藥及非處方藥、維生素及草藥類補充劑。

- 您的醫療照護提供者可以告訴您 PAXLOVID 與其他藥物一起使用是否安全。
- 您可以向醫療照護提供者或藥師索取與 PAXLOVID 產生相互作用的藥物清單。
- 請勿在沒有告訴您的醫療照護提供者的情況下開始服用新的藥物。

如果您正在服用複方避孕藥（荷爾蒙避孕藥），請告訴您的醫療照護提供者。PAXLOVID 可能會影響您的荷爾蒙避孕藥的作用。具生育力的女性應在 PAXLOVID 治療期間使用另一種有效的替代避孕方式或額外的阻隔避孕法。如果您對可能適合您的避孕方法有任何疑問，請與您的醫療照護提供者討論。

我應如何服用 PAXLOVID？

- 完全遵照您的醫療照護提供者告訴您的方式服用 PAXLOVID。
- PAXLOVID 由 2 種藥物組成：nirmatrelvir 錠劑和 ritonavir 錠劑。服用兩種藥物，持續 5 天。
 - Nirmatrelvir 是一種橢圓型、粉紅色的錠劑。
 - Ritonavir 是一種白色或灰白色錠劑。
- 如果您患有腎臟疾病，請與您的醫療照護提供者討論。您可能會需要不一樣的劑量。
- 除非您準備服用您的劑量，否則請勿打開 PAXLOVID 錠劑的泡殼包裝。
 - 如果您每日服用兩次 PAXLOVID 錠劑，在早上或睡前服用第一劑 PAXLOVID，取決於您何時取得處方藥物，或者按照醫療照護提供者告訴您的方式。請每天大約在同一時間服用您的劑量。
 - 若您有重度腎臟疾病，並且每日服用一次 PAXLOVID 錠劑。請每天大約在同一時間服用您的劑量。



- 錠劑應整粒吞服。不得咀嚼、破壞或壓碎錠劑。
- 可隨餐或空腹服用 PAXLOVID。
- 即使您感覺好多了，請勿在沒有和您的醫療照護提供者討論的情況下停止服用PAXLOVID。
- 如果您在平常服用的 8 小時內漏服一劑 PAXLOVID，一旦您記起來就請立即服用它。如果您漏服一劑超過 8 小時，請跳過漏服的劑量，並在您例行的時間服用下一劑。請勿同時服用 2 劑 PAXLOVID。
- 如果您服用太多 PAXLOVID，請立即聯絡您的醫療照護提供者或前往最近的醫院急診室。
- 如果您正在服用含 ritonavir 或 cobicistat 的藥物來治療 C 型肝炎或 HIV-1 感染，您應該繼續服用由醫療照護提供者開立給您的藥物。

如果您感覺沒有改善或 5 天後感覺惡化，請與您的醫療照護提供者討論。

PAXLOVID 可能產生的重要副作用有哪些？

PAXLOVID 可能會造成嚴重副作用，包括：

- **過敏反應**，包括嚴重的過敏反應（急性過敏），曾發生於 PAXLOVID 治療期間。如果您發生任何下列過敏反應的症狀，請停止服用 PAXLOVID 並立即尋求醫療協助：
 - 皮疹、蕁麻疹、水泡或脫皮
 - 嘴巴、鼻子、喉嚨或生殖器部位出現疼痛性瘡或潰瘍
 - 嘴、嘴唇、舌頭或臉部腫脹
 - 吞嚥或呼吸困難
 - 喉嚨發緊
 - 聲音嘶啞
- **肝臟問題**。若您在使用PAXLOVID進行治療期間出現任何下列與肝臟問題有關的體徵和症狀，請立即告知醫療照護提供者：
 - 食慾不振
 - 皮膚和眼白泛黃
 - 深色尿液
 - 淺色糞便
 - 皮膚搔癢
 - 胃部（腹部）疼痛

PAXLOVID的最常見副作用包括：味覺改變（如金屬味、苦味）和腹瀉。

其他可能的副作用包括：

- 頭痛
- 嘔吐
- 腹痛
- 噁心
- 高血壓
- 整體感覺不適

這些並非 PAXLOVID 所有的可能副作用。欲知更多資訊，請詢問您的醫療照護提供者或藥師。

我應該如何存放PAXLOVID？

- 在室溫下儲存 PAXLOVID 錠劑，溫度為 25°C以下。

請將PAXLOVID和所有藥物放在兒童接觸不到的地方。

關於安全有效使用PAXLOVID的一般資訊

有時會為了本文件中未列出的其他目的開立處方藥。請勿將PAXLOVID用於未開具處方的病症。請勿將PAXLOVID給其他人服用，即使他們出現相同的症狀，可能會對他們造成傷害。您可以向您的醫療照護提供者或藥師諮詢為醫療專業人員撰寫的有關PAXLOVID的資訊。

PAXLOVID的成分有哪些？

活性成分：nirmatrelvir 和 ritonavir

Nirmatrelvir 非活性成分：colloidal silicon dioxide, croscarmellose sodium, lactose monohydrate, microcrystalline cellulose, and sodium stearyl fumarate。膜衣內含：hydroxy propyl methylcellulose, iron oxide red, polyethylene glycol, and titanium dioxide。

Ritonavir 非活性成分：copovidone, sorbitan laurate, silica colloidal anhydrous, calcium hydrogen phosphate anhydrous and sodium stearyl fumarate。膜衣內含：hypromellose, titanium dioxide, macrogol, hydroxypropyl cellulose, talc, silica colloidal anhydrous and polysorbate 80。

版本: USPI 202312-1(MOH20240821)

15 其他

版本: USPI 202312-2(MOH20240821)

製造廠

二級包裝廠(委託貼標及置入仿單)
)：久裕企業股份有限公司(委託包裝)

桃園市桃園區大林里興邦路43巷2之1號4樓、3樓、1樓A區

Nirmatrelvir 150 mg Film-Coated
Tablets 製造廠(一)：Pfizer
Manufacturing Deutschland
GmbH

Betriebsstätte Freiburg, Mooswaldallee 1, D-79090 Freiburg,
Germany

Ritonavir 100 mg Film-Coated
Tablets 分包裝廠(二)：Pfizer
Italia S.r.l.

Localita Marino Del Tronto, 63100, Ascoli Piceno, Italy.

Ritonavir 100 mg Film-Coated
Tablets 分包裝廠(一)：Pfizer
Manufacturing Deutschland
GmbH

Betriebsstätte Freiburg, Mooswaldallee 1, D-79090 Freiburg,
Germany.

Nirmatrelvir 150 mg Film-Coated
Tablets 製造廠(二)：Pfizer Italia
S.r.l.

Localita Marino Del Tronto, 63100, Ascoli Piceno, Italy.

Ritonavir 100 mg Film-Coated
Tablets 製造廠：Hetero Labs Ltd.,
Unit III

22-110, Industrial Development Area, Jeedimetla, Hyderabad,
Telangana, India, 500055.

藥商

輝瑞大藥廠股份有限公司

台北市信義區松仁路100號42、43樓