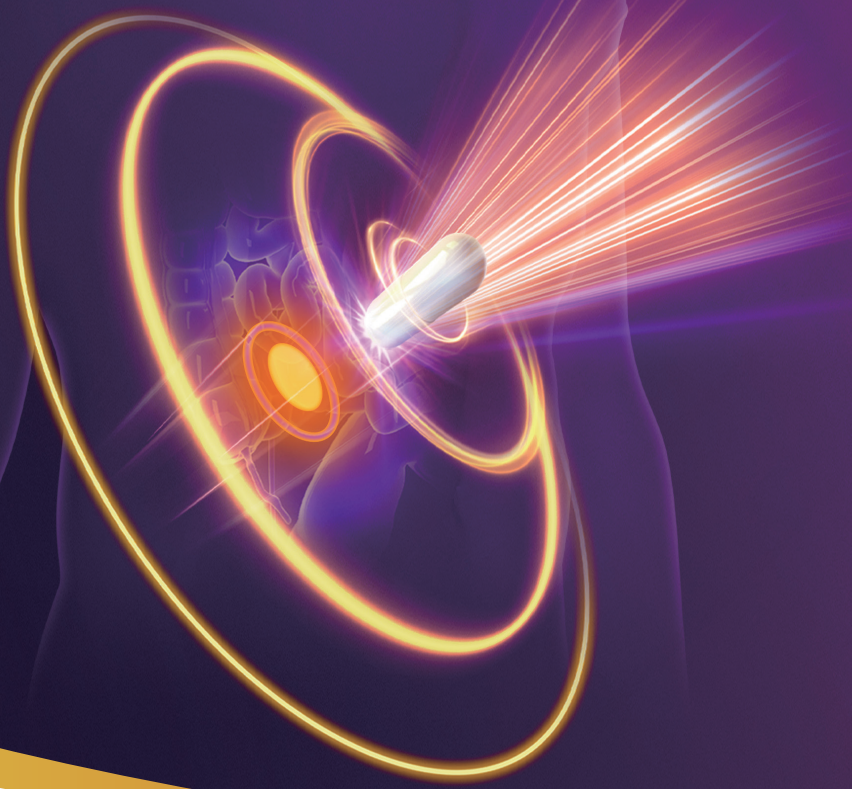


肠道黏膜B细胞调节剂

布地奈德肠溶胶囊

获批IgA肾病适应症药物*



浙药广审(文)第251230-01782号

布地奈德肠溶胶囊处方信息

【药品名称】

通用名称：布地奈德肠溶胶囊 英文名称：Budesonide Enteric Capsules

【成份】

活性成份为布地奈德。白色或类白色包衣胶囊，内容物为白色或类白色微丸。

【适应症】

NEFECON用于治疗具有进展风险的原发性免疫球蛋白A肾病（IgAN）成人患者，降低蛋白尿水平。

一般来说，这类患者的尿蛋白肌酐比值（UPCR） $\geq 1.5 \text{ g/g}$ 。

【用法用量】

推荐的疗程为9个月，剂量为16 mg，每日口服一次。完成9个月疗程或需提前终止治疗时，需减少剂量至8 mg，每日一次，共2周。根据医生的判断，完成8 mg每日一次共2周治疗后，可将剂量进一步减至4 mg，每日一次，持续2周。

胶囊应在早晨餐前至少1小时整颗吞下。请勿打开、压碎或咀嚼。如果漏服，请在下一个预定时间服用规定的剂量，请勿将剂量加倍。

【不良反应】

本品最常报告的药物不良反应包括痤疮、高血压、外周水肿、面部水肿和消化不良；严重程度主要为轻度或中度且可逆，详见说明书。

【禁忌】

对本品中任何成分过敏的患者禁用，包括应用其他布地奈德制剂曾发生包括过敏反应在内的严重超敏反应的患者。重度肝功能损害患者禁用。

关于本产品完整的处方信息请参阅产品说明书

禁忌及不良反应详见说明书，本广告仅供医学药学专业人士阅读

*NEFECON用于治疗具有进展风险的原发性免疫球蛋白A肾病（IgAN）成人患者，降低蛋白尿水平。一般来说，这类患者的尿蛋白肌酐比值（UPCR） $\geq 1.5 \text{ g/g}$ 。该适应症基于降低蛋白尿的结果获得附条件批准。目前尚未确定NEFECON是否能减缓IgA肾病患者肾功能的下降速度。对该适应症的后续批准可能取决于在验证性临床试验中对临床获益的描述和确认。