

核准日期： 2017年02月21日

修改日期： 2017年04月28日； 2018年09月19日； 2020年09月09日； 2021年02月02日； 2021年02月22日

利奈唑胺干混悬剂说明书

请仔细阅读说明书并在医师指导下使用。

【药品名称】

通用名称：利奈唑胺干混悬剂

商品名称：斯沃® / Zyvox®

英文名称：Linezolid for Oral Suspension

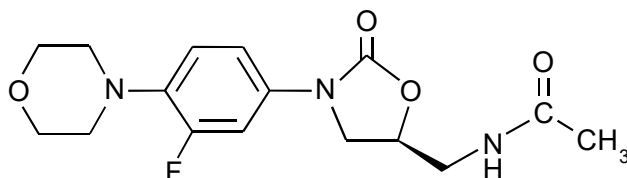
汉语拼音：Linaizuoan Ganhunxuanji

【成份】

本品主要成份为利奈唑胺。

化学名称：(S)-N[[3-[3-氟-4-(4-吗啉基)苯基]-2-氧代-5-噁唑烷基]甲基]-乙酰胺。

化学结构式：



分子式：C₁₆H₂₀FN₃O₄

分子量：337.35

辅料为蔗糖，枸橼酸，枸橼酸钠，微晶纤维素，羟甲基纤维素钠，阿斯巴甜，黄原胶，甘露醇，苯甲酸钠，胶态二氧化硅，氯化钠和矫味剂。钠离子含量为每 5ml 含 8.52mg（相当于每 5ml 含 0.4mEq）。

【性状】

本品为白色至黄橙色颗粒/粉末，可能含有白色至黄橙棕色块状物。【适应症】

本品用于治疗由特定微生物敏感株引起的下列感染：

院内获得性肺炎，由金黄色葡萄球菌（甲氧西林敏感和耐药的菌株）或肺炎链球菌引起的院内获得性肺炎。

社区获得性肺炎，由肺炎链球菌引起的社区获得性肺炎，包括伴发的菌血症，或由金黄色葡萄球菌（仅为甲氧西林敏感的菌株）引起的社区获得性肺炎。

复杂性皮肤和皮肤软组织感染，包括未并发骨髓炎的糖尿病足部感染，由金黄色葡萄球菌（甲氧西林敏感和耐药的菌株）、化脓性链球菌或无乳链球菌引起的复杂性皮肤和皮肤软组织感染。尚无利奈唑胺用于治疗褥疮的研究。

非复杂性皮肤和皮肤软组织感染，由金黄色葡萄球菌（仅为甲氧西林敏感的菌株）或化脓性链球菌引起的非复杂性皮肤和皮肤软组织感染。

万古霉素耐药的屎肠球菌感染，包括伴发的菌血症。

为减少细菌耐药的发生，确保利奈唑胺及其他抗菌药物的疗效，利奈唑胺应仅用于治疗已确诊或高度怀疑敏感菌所致感染。如可获得细菌培养和药物敏感性结果，应当考虑据此选择或调整抗菌治疗。如缺乏这些数据，当地的流行病学资料和药物敏感性状况可能有助于经验性治疗的选择。

在对照临床研究中，对于应用利奈唑胺制剂超过 28 天的安全性和有效性尚未进行评价。

利奈唑胺不适用于治疗革兰阴性菌感染。如确诊或疑诊合并革兰阴性菌感染，立即开始针对性的抗革兰阴性菌治疗十分重要（参见**警告**）。

【规格】

5ml: 100mg

每瓶含利奈唑胺 3g，可配制成 150ml 供口服的混悬液。配制后，相当于每 5ml 混悬液含利奈唑胺 100mg。

【用法用量】

本品治疗感染的推荐剂量见表 1。

表 1.利奈唑胺推荐剂量

感染*	剂量、给药途径和频率		建议疗程（连续治疗天数）
	儿童患者†（出生至 11 岁）	成人和青少年（12 岁及以上）	
院内获得性肺炎 社区获得性肺炎，包括伴发的菌血症 复杂性皮肤和皮肤软组织感染	每 8 小时，10 mg/kg 口服‡	每 12 小时，600 mg 口服‡	10 至 14
万古霉素耐药的屎肠球菌感染，包括伴发的菌血症	每 8 小时，10 mg/kg 口服‡	每 12 小时，600 mg 口服‡	14 至 28
非复杂性皮肤和皮肤软组织感染	5 岁以下：每 8 小时，10 mg/kg 口服‡ 5-11 岁：每 12 小时，10 mg/kg 口服‡	成人：每 12 小时口服‡ 400 mg 青少年：每 12 小时口服‡600 mg	10 至 14

* 指由特定病原体引起的感染[参见**【适应症】**]

† **未满 7 天的新生儿**：大多数出生未满 7 天的早产儿(孕龄未满 34 孕周)对利奈唑胺的系统清除率较足月儿和其他大婴儿低，且 AUC 值更大。这些新生儿的初始剂量应为 10 mg/kg 每 12 小时给药，当临床效果不佳时，应考虑按剂量 10 mg/kg 每 8 小时给药。所有出生 7 天或以上的新生儿应按 10 mg/kg 每 8 小时的剂量给药[参见**【药代动力学】**、**特殊人群**和**【儿童用药】**]。

‡ 口服剂量指利奈唑胺片剂或利奈唑胺口服混悬剂。

MRSA 感染的成年患者应采用利奈唑胺 600mg 每 12 小时一次进行治疗。

在有限的临床经验中，6 例儿童患者中的 5 例（83%），利奈唑胺对其感染的革兰阳性病原体的最低抑菌浓度为 4µg/ml，经利奈唑胺治疗后临床痊愈。然而，与成人相比，儿童患者的利奈唑胺清除率和全身药物暴露量（AUC）的变化范围更宽。当儿童患者的临床疗效未达到最佳时，尤其是对于利奈唑胺最低抑菌浓度为 4µg/ml 的病原体，在做疗效评估时应考虑其较低的全身暴露药量、感染部位及其严重程度以及其基础疾病

（参见**【药代动力学】—特殊人群、儿童**和**【儿童用药】**）。

在对照临床研究中，研究方案所设定的治疗所有感染的疗程均为 7 至 28 天。总的疗程由治疗医生根据感染部位和严重程度及病人对治疗的反应而制订。

当从静脉给药转换成口服给药时无需调整剂量。对起始治疗时应用利奈唑胺注射液的患者，医生可根据临床状况，予以利奈唑胺片剂或口服混悬液继续治疗。

口服混悬液的配制方法

利奈唑胺干混悬剂为瓶装的颗粒/粉末，每瓶含利奈唑胺 3g。配制前轻轻拍打瓶子，使瓶内的粉末变得疏松，然后分 2 次加入总量为 123ml 的蒸馏水，加入第一半蒸馏水后，用力振摇瓶子使瓶内粉末全部湿润，再加入另一半蒸馏水，用力振摇瓶子使悬液混合均匀。每瓶可配制成 150ml 供口服的混悬液。配制后每 5ml 混悬液内含有 100mg 利奈唑胺。服用前，轻轻上下翻转瓶子 3-5 次，使悬液混匀，**切勿摇动**。配制后的混悬液在室温下保存，21 天内服用。

【不良反应】

因为开展临床试验的条件各不相同，在某种药物的临床试验中观察到的不良反应率不能与另一种药物在临床试验中的不良反应率直接比较，并且可能无法反映在临床实践中观察到的不良反应率。

成年患者

在疗程最长达 28 天的 7 个 III 期阳性药物对照临床研究中，入选了 2046 例患者以评价利奈唑胺的安全性。

在治疗非复杂性皮肤和皮肤软组织感染(uSSSI)的患者中，25.4%的使用利奈唑胺的患者和 19.6%的使用对照药物的患者至少出现一起与药物相关的不良事件。对于所有其它适应症，20.4%的使用利奈唑胺的患者和 14.3%的使用对照药物的患者至少出现一起与药物相关的不良事件。

在这些研究中，按不良事件的严重程度统计，85%的利奈唑胺不良事件为轻至中度。表 2 为发生率超过 2%的不良事件。利奈唑胺最常见的不良事件为腹泻（不同研究中发生率为 2.8%至 11.0%），头痛（不同研究中发生率为 0.5%至 11.3%）和恶心（不同研究中发生率为 3.4%至 9.6%）。

表 2 利奈唑胺阳性药物对照的临床研究中，成年患者中发生率≥2%的不良事件

事 件	利奈唑胺 (n=2046)	所有对照药* (n=2001)
腹泻	8.3	6.3
头痛	6.5	5.5
恶心	6.2	4.6
呕吐	3.7	2.0
失眠	2.5	1.7
便秘	2.2	2.1
皮疹	2.0	2.2
头晕	2.0	1.9
发热	1.6	2.1

* 对照药包括头孢泊肟酯 200mg 每 12 小时口服一次；头孢曲松 1g 每 12 小时静脉注射一次；克拉霉素 250mg 每 12 小时口服一次；双氯西林 500mg 每 6 小时口服一次；苯唑西林 2g 每 6 小时静脉注射一次；万古霉素 1g 每 12 小时静脉注射一次。

其它在 II 期和 III 期研究中报告的不良事件包括：口腔念珠菌病、阴道念珠菌病、高血压、消化不良、局部腹痛，瘙痒、舌褪色。

表 3 为不同剂量利奈唑胺的阳性药物对照临床研究中，成年患者中随治疗出现的发生率大于 1%的具有任何因果关系的不良事件。

表 3 利奈唑胺阳性药物对照的临床研究中，成年患者中治疗出现的

发生率大于1%的不良反应

不良反应	非复杂性皮肤和皮肤软组织感染		所有其它适应症	
	利奈唑胺 400 mg 口服 每 12 小时一次 (n=548)	克拉霉素 250 mg 口服 每 12 小时一次 (n=537)	利奈唑胺 600 mg 每 12 小时一次 (n=1498)	所有其它对照药* (n=1464)
头痛	8.8	8.4	5.7	4.4
腹泻	8.2	6.1	8.3	6.4
恶心	5.1	4.5	6.6	4.6
呕吐	2.0	1.5	4.3	2.3
头晕	2.6	3.0	1.8	1.5
皮疹	1.1	1.1	2.3	2.6
贫血	0.4	0	2.1	1.4
味觉改变	1.8	2.0	1.0	0.3
阴道念珠菌病	1.8	1.3	1.1	0.5
口腔念珠菌病	0.5	0	1.7	1.0
肝功能检查异常	0.4	0.2	1.6	0.8
真菌感染	1.5	0.2	0.3	0.2
舌褪色	1.3	0	0.3	0
局限性腹痛	1.3	0.6	1.2	0.8
弥漫性腹痛	0.9	0.4	1.2	1.0

* 对照药包括头孢泊肟酯 200mg 每 12 小时口服一次；头孢曲松 1g 每 12 小时静注一次；双氯西林 500mg 每 6 小时口服一次；苯唑西林 2g，每 6 小时静注一次；万古霉素 1g，每 12 小时静注一次。

在治疗 uSSSI 的患者中，3.5%的使用利奈唑胺的患者和 2.4%的使用对照药物的患者因与药物相关的不良事件而停止治疗。对于所有其它适应症，2.1%的使用利奈唑胺的患者和 1.7%的使用对照药物的患者因与药物相关的不良事件而停止治疗。最常见的、与药物相关并因此而停止治疗的不良事件为恶心、头痛、腹泻和呕吐。

以下列出了临床研究中发生的频率 $\geq 0.1\%$ 或被认为严重的药物不良反应。这些研究共招募 2000 名成年患者，给予推荐剂量的利奈唑胺长达 28 天。

大约 22%的患者出现了不良反应；最常见的有头痛 (2.1%)、腹泻 (4.2%)、恶心 (3.3%) 和念珠菌病（尤其是口腔念珠菌病[0.8%]和阴道念珠菌病[1.1%]，见下表）。导致治疗停止的最常见药物相关不良事件有头痛、腹泻、恶心和呕吐。约 3%的患者因出现药物相关不良事件而停止治疗。

上市后报告的其他不良反应在下表中的频率类别为“未知”，因为无法根据现有数据估计实际的频率。

使用利奈唑胺治疗期间观察到并报告了以下不良反应，这些反应按以下频率分类：极为常见 ($\geq 1/10$)、常见 ($\geq 1/100$ 至 $< 1/10$)、不常见 ($\geq 1/1000$ 至 $< 1/100$)、罕见 ($\geq 1/10000$ 至 $< 1/1000$)、非常罕见 ($< 1/10000$)、未知（无法根据现有数据估计）。

表 4 使用利奈唑胺治疗期间不良反应的频率分类

系统器官分类	常见 (≥1/100 至 <1/10)	不常见 (≥1/1000 至 <1/100)	罕见 (≥1/10000 至 <1/1000)	非常罕见 (<1/10000)	未知(无法根据现有数据估计)
感染和侵染	念珠菌病、口腔念珠菌病、阴道念珠菌病、真菌感染	阴道炎			抗生素相关结肠炎, 包括伪膜性结肠炎*
血液和淋巴系统异常		白细胞减少*、中性粒细胞减少、血小板减少*、嗜酸细胞增多			骨髓抑制*、全血细胞减少*、贫血*†、铁粒幼细胞贫血*
免疫系统异常					过敏反应
代谢和营养异常					乳酸性酸中毒*、低钠血症
精神异常		失眠			
神经系统异常	头痛、味觉倒错(口腔金属味)	头晕、感觉减退、触觉异常			5-羟色胺综合征**、惊厥*、周围神经病变*
眼部异常*		视力模糊*			视神经病变*、视神经炎*、视觉丧失*、视敏度改变*、色觉变化*、视野缺损变化*
耳及迷路异常		耳鸣			
心脏异常			心律失常(心动过速)		
血管异常		高血压、静脉炎、血栓性静脉炎	短暂性脑缺血发作		
胃肠道异常	腹泻、恶心、呕吐	胰腺炎、胃炎、局限性腹痛或全腹痛、便秘、口干、消化不良、舌炎、稀便、口腔炎、舌褪色或舌疾病			牙表面变色
肝胆异常	肝功能检测异常; AST、ALT 或碱性磷酸酶升高	总胆红素升高			

系统器官分类	常见 (≥1/100 至 <1/10)	不常见 (≥1/1000 至 <1/100)	罕见 (≥1/10000 至 <1/1000)	非常罕见 (<1/10000)	未知(无法根据 现有数据估计)
皮肤和皮下组织异常		荨麻疹、皮炎、发汗、瘙痒、皮疹			表现为 Stevens-Johnson 综合征和中毒性表皮坏死松解症的大疱病、血管性水肿、脱发
肾脏和泌尿系统异常	血尿素氮升高	多尿、肌酸酐升高	肾衰竭		
生殖系统及乳房异常		外阴阴道病症			
全身异常和给药部位反应		寒战、疲劳、发热、注射部位疼痛、口渴增加、局部疼痛			
实验室检查	<u>生化</u> 乳酸脱氢酶、肌酸激酶、脂肪酶、淀粉酶或非空腹血糖升高。总蛋白、白蛋白、钠或钙减少。钾或碳酸氢盐升高或降低。 <u>血液学</u> 血小板或白细胞计数下降或升高。 血红蛋白、红细胞比容或红细胞计数减少。中性粒细胞或嗜酸粒细胞增加。	<u>生化</u> 钠或钙升高。非空腹血糖降低。氯化物升高或降低。 <u>血液学</u> 中性粒细胞减少。 网织红细胞计数升高。			

* 参见【注意事项】。

** 参见【禁忌】和【注意事项】。

† 见下文

以下为利奈唑胺的罕见严重不良反应：局限性腹痛、短暂性脑缺血发作和高血压。

在给予利奈唑胺长达 28 天的对照临床试验中，不到 0.1% 的患者报告了贫血。患有危及生命的感染和潜在合并疾病的患者在同情性使用项目中接受利奈唑胺，≤28 天时出现贫血的患者百分比为 2.5%(33/1326)，相比之下治疗>28 天时出现贫血的患者百分比为 12.3%(53/430)。就报告药物相关严重贫血并需要输血的比例而言，在治疗≤28 天的患者中为 9%(3/33)，在治疗>28 天的患者中为 15%(8/53)。

儿童患者

基于 500 名左右儿童患者（从出生至 17 岁）的临床研究的安全性数据未表明利奈唑胺对儿童患者的安全特性不同于成人患者。

在 215 例出生至 11 岁和 248 例 5 至 17 岁（其中 146 例为 5 至 11 岁，102 例为 12 至 17 岁）的儿童患者中评价了利奈唑胺的安全性。患者入选至两个 III 期阳性药物对照的临床研究中，最长用药 28 天。研究中，按不良事件发生的严重程度，利奈唑胺组报告的不良事件中归为轻至中度的分别为 83% 和 99%。对革兰阳性菌感染的住院儿童患者进行的研究中（患者年龄为刚出生至 11 岁），患者按 2:1 随机地分入两组（利奈唑胺比万古霉素），利奈唑胺组与万古霉素组的死亡率分别为 6.0%（13/215）和 3.0%（3/101）。鉴于这些患者均有严重的基础疾病，因此不能建立因果关系。表 5 为研究中，利奈唑胺组儿童患者发生率至少为 2% 的不良事件。

在治疗 uSSSI 的儿童患者中，19.2% 的使用利奈唑胺的患者和 14.1% 的使用对照药物的患者至少出现一起与药物相关的不良事件。对于所有其它适应症，18.8% 的使用利奈唑胺的患者和 34.3% 的使用对照药物的患者至少出现一起与药物相关的不良事件。

表 5. 在利奈唑胺阳性药物对照的临床研究中，儿童患者发生率

不良事件	≥2% 的不良事件			
	非复杂性皮肤和皮肤软组织感染*		所有其他适应症**	
	利奈唑胺 (n=248)	头孢羟氨苄 (n = 251)	利奈唑胺 (n = 215)	万古霉素 (n=101)
发热	2.9	3.6	14.1	14.1
腹泻	7.8	8.0	10.8	12.1
呕吐	2.9	6.4	9.4	9.1
脓毒血症	0	0	8.0	7.1
皮疹	1.6	1.2	7.0	15.2
头痛	6.5	4.0	0.9	0
贫血	0	0	5.6	7.1
血小板减少	0	0	4.7	2.0
上呼吸道感染	3.7	5.2	4.2	1.0
恶心	3.7	3.2	1.9	0
呼吸困难	0	0	3.3	1.0
注射或导管留置部位反应	0	0	3.3	5.1
创伤	3.3	4.8	2.8	2.0
咽炎	2.9	1.6	0.5	1.0
惊厥	0	0	2.8	2.0

低血钾	0	0	2.8	3.0
肺炎	0	0	2.8	2.0
血小板增多	0	0	2.8	2.0
咳嗽	2.4	4.0	0.9	0
弥漫性腹痛	2.4	2.8	0.9	2.0
局限性腹痛	2.4	2.8	0.5	1.0
呼吸暂停	0	0	2.3	2.0
胃肠道出血	0	0	2.3	1.0
全身性水肿	0	0	2.3	1.0
稀便	1.6	0.8	2.3	3.0
局部疼痛	2.0	1.6	0.9	0
皮肤病变	2.0	0	0.9	1.0

* 5至11岁的儿童患者：利奈唑胺按10mg/kg每12小时口服一次或头孢羟氨苄按15mg/kg每12小时口服一次。12岁或更大的儿童患者：利奈唑胺按600mg每12小时口服一次或头孢羟氨苄按500mg每12小时口服一次。

** 刚出生至11岁的儿童患者：利奈唑胺按10mg/kg每8小时口服或静注一次；万古霉素根据年龄和肾清除率按10-15mg/kg每6-24小时静注一次。

表6为III期阳性药物对照的临床研究中，任一治疗组的儿童患者中随治疗出现具有任何因果关系且发生率超过1%（并多于1例患者）的不良事件

表6. 阳性药物对照的临床研究中，任一治疗组的儿童患者中随治疗出现的发生率超过1%（并多于1例患者）的不良反应

不良反应	非复杂性皮肤和皮肤软组织感染*		所有其它适应症†	
	利奈唑胺 (n=248)	头孢羟氨苄 (n=251)	利奈唑胺 (n=215)	万古霉素 (n=101)
腹泻	7.8	8.0	10.8	12.1
呕吐	2.9	6.4	9.4	9.1
头痛	6.5	4.0	0.9	0
贫血	0	0	5.6	7.1
血小板减少	0	0	4.7	2.0
恶心	3.7	3.2	1.9	0
弥漫性腹痛	2.4	2.8	0.9	2.0
局限性腹痛	2.4	2.8	0.5	1.0
稀便	1.6	0.8	2.3	3.0
嗜酸细胞增多	0.4	0.8	1.9	1.0
非注射部位的瘙痒症	0.8	0.4	1.4	2.0
眩晕	1.2	0.4	0	0

* 5至11岁的儿童患者：利奈唑胺按10mg/kg每12小时口服一次或头孢羟氨苄按15mg/kg每12小时口服一次。12岁或更大的儿童患者：利奈唑胺按600mg每12小时口服一次或头孢羟氨苄按500mg每12小时口服一次。

† 刚出生至 11 岁的儿童患者：利奈唑胺按 10 mg/kg 每 8 小时口服或静注一次；万古霉素根据年龄和肾清除率按 10-15 mg/kg 每 6-24 小时静注一次。

在治疗 uSSSI 的儿童患者中，1.6% 的使用利奈唑胺的患者和 2.4% 的使用对照药物的患者因与药物相关的不良事件而停止治疗。对于所有其它适应症，0.9% 的使用利奈唑胺的患者和 6.1% 的使用对照药物的患者因与药物相关的不良事件而停止治疗。

实验室检查的改变

当剂量最高达到 600mg 每 12 小时一次、最长达 28 天时，利奈唑胺与血小板减少相关。在 III 期阳性药物对照的临床研究中，成人出现明显血小板减少（定义为低于正常值或基础值的 75%）的患者百分比，利奈唑胺组为 2.4%（发生率的范围为 0.3—10.0%），对照组为 1.5%（发生率的范围为 0.4%-7.0%）。在一项刚出生至 11 岁的住院儿童患者的研究中，出现明显血小板减少（定义为低于正常值或基础值 75%）的患者百分比，利奈唑胺组为 12.9%，万古霉素组为 13.4%。在另一项 5 岁至 17 岁的门诊儿童患者的研究中，出现明显血小板减少（定义为低于正常值或基础值 75%）的患者百分比，利奈唑胺组为 0%，头孢羟氨苄组为 0.4%。利奈唑胺相关的血小板减少表现为与疗程相关（通常疗程均超过 2 周）。大多数患者的血小板计数在随访阶段恢复至正常/基础水平。在 III 期临床研究中，血小板减少患者未见临床相关的不良事件。出血事件仅见于利奈唑胺同情性应用项目中的血小板减少患者；不能确定利奈唑胺在这些不良事件中的作用（参见警告）。

其它实验室检查结果的变化显示，无论是否与药物相关，利奈唑胺与对照药之间均无明显差别。这些改变一般无显著的临床意义，未导致停药，并且是可逆的。成人和儿童患者出现至少一次明显血常规、血生化异常的患者百分比见表 7、8、9 和表 10。

表 7. 在利奈唑胺阳性药物对照的临床研究中，成年患者出现至少一次明显血常规异常*的患者百分比

实验室检查	非复杂性皮肤和皮肤软组织感染		其它适应症	
	利奈唑胺 400mg 每 12 小时一次	克拉霉素 250mg 每 12 小时一次	利奈唑胺 600mg 每 12 小时一次	所有其它对照药**
血红蛋白(g/dl)	0.9	0.0	7.1	6.6
血小板($\times 10^3/\text{mm}^3$)	0.7	0.8	3.0	1.8
白细胞($\times 10^3/\text{mm}^3$)	0.2	0.6	2.2	1.3
中性粒细胞 ($\times 10^3/\text{mm}^3$)	0.0	0.2	1.1	1.2

* 对基础值正常者，<75%（中性粒细胞为<50%）的正常值下限（LLN）；

对基础值异常患者，<75%（中性粒细胞为<50%）的正常值下限及<75%（中性粒细胞为<50%）的基础值。

** 对照药包括头孢泊肟酯 200mg 每 12 小时口服一次；头孢曲松 1g 每 12 小时静脉注射一次；双氯西林 500mg 每 6 小时口服一次；苯唑西林 2g 每 6 小时静脉注射一次；万古霉素 1g 每 12 小时静脉注射一次。

表 8. 在利奈唑胺阳性药物对照的临床研究中，成年患者出现至少一次明显血生化实验室检查异常*的患者百分比

实验室检查	非复杂性皮肤和皮肤软组织感染		所有其它适应症	
	利奈唑胺 400mg 每 12 小时一次	克拉霉素 250mg 每 12 小时一次	利奈唑胺 600mg 每 12 小时一次	所有其它对照药**

AST(U/L)	1.7	1.3	5.0	6.8
ALT(U/L)	1.7	1.7	9.6	9.3
LDH(U/L)	0.2	0.2	1.8	1.5
碱性磷酸酶(U/L)	0.2	0.2	3.5	3.1
脂肪酶(U/L)	2.8	2.6	4.3	4.2
淀粉酶(U/L)	0.2	0.2	2.4	2.0
总胆红素 (mg/dL)	0.2	0.0	0.9	1.1
BUN(mg/dL)	0.2	0.0	2.1	1.5
肌酐(mg/dL)	0.2	0.0	0.2	0.6

* 对基础值正常者，>2 倍正常上限（ULN）

对基础值异常者，为>2 倍正常值上限及>2 倍的基础值

** 对照药包括头孢泊肟酯 200mg 每 12 小时口服一次；头孢曲松 1g 每 12 小时静脉注射一次；双氯西林 500mg 每 6 小时口服一次；苯唑西林 2g 每 6 小时静脉注射一次；万古霉素 1g 每 12 小时静脉注射一次。

表 9. 在利奈唑胺阳性药物对照的临床研究中，儿童患者出现至少一次明显血常规异常*的患者百分数

实验室检查	非复杂性皮肤和皮肤软组织感染**		所有其他适应症***	
	利奈唑胺	头孢羟氨苄	利奈唑胺	万古霉素
血红蛋白(g/dl)	0.0	0.0	15.7	12.4
血小板($\times 10^3/\text{mm}^3$)	0.0	0.4	12.9	13.4
白细胞($\times 10^3/\text{mm}^3$)	0.8	0.8	12.4	10.3
中性粒细胞 ($\times 10^3/\text{mm}^3$)	1.2	0.8	5.9	4.3

* 对基础值正常者，<75%（中性粒细胞为<50%）的正常值下限（LLN）

对基础值异常患者，<75%（中性粒细胞为<50%）的正常值下限及<75%（如基础值低于正常值，中性粒细胞为<50%，血红蛋白<90%）的基础值

** 5-11 岁的儿童按利奈唑胺 10 mg/kg 每 12 小时口服一次；头孢羟氨苄按 15 mg/kg 每 12 小时口服一次。12 岁或以上的儿童患者利奈唑胺每 12 小时口服 600 mg 或每 12 小时口服头孢羟氨苄 500 mg

***刚出生至 11 岁的儿童患者 利奈唑胺按 10 mg/kg 每 8 小时静注/口服一次；万古霉素按年龄和肾清除率每 6-24 小时以 10-15 mg/kg 静注一次

表 10. 在利奈唑胺阳性药物对照的临床研究中，儿童患者出现至少一次明显血生化异常*的患者百分数

实验室检查	非复杂性皮肤和皮肤软组织感染**		所有其他适应症***	
	利奈唑胺	头孢羟氨苄	利奈唑胺	万古霉素
ALT (U/L)	0.0	0.0	10.1	12.5
脂肪酶 (U/L)	0.4	1.2	---	---
淀粉酶(U/L)	---	---	0.6	1.3
总胆红素(mg/dL)	---	---	6.3	5.2
肌酐(mg/dL)	0.4	0.0	2.4	1.0

* 对基础值正常者，>2 倍正常上限（ULN）

对基础值异常者，为>2 倍正常值上限及>2 倍(>1.5 总胆红素)的基础值

** 5-11 岁的儿童患者：按利奈唑胺 10mg/kg 每 12 小时口服一次；头孢羟氨苄按 15mg/kg 每 12 小时口服一次。12 岁或以上的儿童患者：利奈唑胺每 12 小时口服 600mg 或每 12 小时口服头孢羟氨苄 500mg

*** 刚出生至 11 岁的儿童患者：利奈唑胺按 10mg/kg 每 8 小时静注/口服一次；万古霉素按年龄和肾清除率每 6-24 小时以 10-15mg/kg 静注一次

上市后的经验

- 骨髓抑制（包括贫血、白细胞减少、全血细胞减少和血小板减少）（参见**警告**）；铁粒幼细胞性贫血。
- 周围神经病和视神经病变，有时进展至视觉丧失。
- 乳酸性酸中毒。（参见**【注意事项】**，**一般注意事项**）。虽然上述报道主要出现在应用利奈唑胺超过推荐的最长应用时间（28 天）的患者中，但在用药时间较短的患者中也有报道。
- 利奈唑胺合用 5-羟色胺类药物，包括抗抑郁药物如：选择性 5-羟色胺再摄取抑制剂（SSRIs）的患者中，有 5-羟色胺综合症的报告（参见**【注意事项】**，**一般注意事项**）。
- 惊厥（参见**【注意事项】**，**一般注意事项**）。
- 过敏反应、血管性水肿和皮肤水疱，包括重度皮肤不良反应（SCAR），例如中毒性表皮坏死溶解和史蒂文斯-约翰逊综合征。
- 曾有使用利奈唑胺后出现牙齿和舌褪色的报道。在已知结果的病例中，牙齿褪色可以通过专业牙科清洁（手工除垢）来清除。
- 低血糖包括症状发作（参见**警告**）。

这些不良事件可能由于其严重性、报告的频度、与利奈唑胺可能的相关性，或同时伴有以上多种因素而被列出。由于上述事件为自发性报告，无法知晓其来源于多大样本的患者人群，故不能对其发生率进行估计，也不能准确地判定其与用药的因果关系。

【禁忌】

本品禁用于已知对利奈唑胺或本品其他成分过敏的患者。

单胺氧化酶抑制剂

正在使用任何能抑制单胺氧化酶 A 或 B 的药物（如：苯乙肼、异卡波肼）的患者，或两周内曾经使用过这类药物的患者不应使用利奈唑胺。

引起血压升高的潜在相互作用

除非能够对于患者可能出现的血压升高进行监测，否则利奈唑胺不应用于存在以下潜在临床状况或同时使用以下类型药物的患者：

- 高血压未控制的患者、嗜铬细胞瘤、类癌、甲状腺机能亢进、双相抑郁、分裂情感性精神障碍或处于急性意识模糊状态的患者
- 使用以下任何药物的患者：5-羟色胺再摄取抑制剂、三环类抗抑郁药、5-羟色胺 5-HT₁ 受体激动剂（曲普坦类）、直接或间接拟交感神经药物（包括肾上腺素支气管扩张药、伪麻黄碱和去甲麻黄碱）、血管加压药物（如：肾上腺素、去甲肾上腺素），多巴胺类药物（如：多巴胺、多巴酚丁胺）、哌替啶或丁螺环酮（参见**【注意事项】**、**【药物相互作用】**）。

动物数据表明，利奈唑胺及其代谢产物可进入乳汁，因此使用本品治疗之前和期间应停止哺乳（参见**【孕妇及哺乳期妇女用药】**）

与 5-羟色胺类药物潜在的相互作用

除非密切观察患者 5-羟色胺综合症的体征和/或症状，否则利奈唑胺不应用于类癌综合症的患者和/或使用任何以下药物的患者：5-羟色胺再摄取抑制剂，三环类抗抑郁药，5-羟色

胺 5-HT₁ 受体激动剂（曲普坦类药物）、哌替啶或丁螺环酮（参见【**注意事项**】、**一般注意事项**和【**药物相互作用**】）。

【**注意事项**】

为减少耐药细菌的产生，并确保本品和其他抗菌药物的疗效，利奈唑胺应该仅用于治疗或预防已经证实或者高度怀疑由细菌引起的感染性疾病。

警告

在应用利奈唑胺的患者中有出现骨髓抑制的报道（包括贫血、白细胞减少、全血细胞减少和血小板减少）。在已知转归的病例中，停用利奈唑胺后血象指标可以上升并恢复到治疗前的水平。出现这些影响的风险似乎与疗程有关。使用利奈唑胺治疗的老年患者出现血恶液质的风险高于年轻患者。血小板减少在严重肾功能不全（无论是否正在接受透析）患者中更常见。

对应用利奈唑胺的患者应每周进行全血细胞计数的检查，尤其是那些用药超过两周，或用药前已有贫血、粒细胞减少、血小板减少、骨髓抑制，或合并应用可降低血红蛋白水平、抑制白细胞计数、对血小板计数或功能产生不良影响、能导致骨髓抑制的其他药物，患有严重肾功能不全的患者；接受治疗 10-14 天以上的患者或患慢性感染既往或目前合并接受其他抗生素治疗的患者。只有在可以密切监测血红蛋白水平、白细胞计数和血小板计数的情况下这些患者才能使用利奈唑胺。

对发生骨髓抑制或骨髓抑制发生恶化的患者应考虑停用利奈唑胺治疗。除非绝对有必要继续治疗，在此情况下应更频繁地监测血细胞计数并采取适当的处理策略。

此外建议，应每周监测接受利奈唑胺的患者的全血细胞计数（包括血红蛋白水平、血小板、白细胞总数和分类计数），不论其基线血细胞计数情况如何。

在同情性使用研究中，利奈唑胺疗程超过最长推荐的 28 天时会增加严重贫血发生率。这些患者经常需要输血。上市后也有需要输血的贫血病例报告，更多病例出现在接受利奈唑胺治疗超过 28 天的患者中。

上市后曾报告过铁粒幼细胞贫血病例。在已知其发病时间的患者中，大多数患者的利奈唑胺疗程超过 28 天。大多数患者在停用利奈唑胺后，无论是否接受贫血治疗，都可以完全或部分康复。

在成年和未成年的狗和大鼠中，曾观察到骨髓抑制、脾脏和肝脏的髓外血细胞生成减少、胸腺、淋巴结和脾脏的淋巴细胞减少的现象（参见【**药理毒理**】）。

在一项导管相关血流感染包括插管部位感染的研究中发现死亡率的不均衡。

一项利奈唑胺对比万古霉素/双氯西林/苯唑西林治疗血管内导管相关感染的重症患者的开放性研究中，发现两组死亡率的不均衡[利奈唑胺组死亡率为78/363 (21.5%)，对照组为58/363 (16.0%)；比值为1.426, 95% 可信区间为 0.970, 2.098]。其因果关系尚未确定，病死率的不均衡主要发生于革兰阴性菌感染、革兰阴性菌和革兰阳性菌混合感染或基线未分离到病原菌的利奈唑胺组患者，在单纯革兰阳性菌感染的患者中未发现死亡率的不均衡。影响死亡率的主要因素为基线时的革兰阳性菌感染情况。单纯革兰阳性菌感染的患者死亡率相似（比值为0.96；95%置信区间：0.58-1.59），但基线时合并其他病原体或无病原体感染时利奈唑胺治疗组的死亡率明显更高(p=0.0162)（比值为2.48；95%置信区间：1.38-4.46）。治疗期间以及停用研究药物后7天内死亡率最异常。利奈唑胺治疗组较多患者在研究期间感染革兰阴性菌病原体，并死于革兰阴性菌病原体引起的感染和多种微生物感染。因此，治疗复杂性皮肤和软组织感染时，只有在无替代治疗方案可用时，利奈唑胺才可应用于已知或疑似合并感染革兰阴性菌的患者。在这些情况下，必须同时开始抗革兰阴性菌治疗。

利奈唑胺未被批准且不应用于治疗导管相关血流感染或插管部位感染的患者。

利奈唑胺对革兰阴性病原体没有临床疗效，不适用于治疗革兰阴性菌感染。如确诊或疑诊合并革兰阴性菌病原体感染，立即开始针对性的抗革兰阴性菌治疗十分重要（参见【适应症】和【用法用量】）。

抗生素相关腹泻和结肠炎

使用几乎所有抗菌药物（包括利奈唑胺）时都曾有过伪膜性结肠炎报告。因此，如果在接受任何抗菌药物后患者出现腹泻，则应考虑伪膜性结肠炎诊断。如果疑诊或确诊患有抗生素相关结肠炎，可能需要停用利奈唑胺。应采取适当的处理措施。

几乎所有抗菌药物（也包括斯沃）使用中都曾有抗生素相关腹泻和结肠炎（包括伪膜性结肠炎和难辨梭菌相关腹泻（CDAD））的报道，严重程度可从轻度腹泻到致命性结肠炎。抗菌药物治疗可改变肠道正常菌群，导致难辨梭菌的过度生长。

难辨梭菌产生 A 毒素和 B 毒素，与 CDAD 的发生有关。难辨梭菌的高量产毒株可导致发病率和死亡率升高，这类感染用抗生素治疗困难，有可能需要结肠切除。使用抗生素治疗的患者如果出现腹泻则必须要考虑 CDAD 的可能。

据报道，有时 CDAD 甚至有可能在使用抗菌药物后 2 月后才出现，故需要详细了解病史。

因此，如果患者在利奈唑胺治疗期间或之后出现严重腹泻，则应考虑该诊断。如果疑诊或确诊抗生素相关腹泻或 CDAD，可能需要停用对难辨梭菌没有直接活性的正在进行的抗菌药物治疗（包括利奈唑胺）并立即采取适当的治疗措施。根据临床指征，可适当补液、维持电解质平衡和补充蛋白质，给予针对难辨梭菌的抗生素治疗，并进行外科手术评估。在此情况下应禁用抑制肠蠕动的药物。

低血糖

在利奈唑胺上市后的应用中，使用利奈唑胺（可逆的，非选择性的单胺氧化酶抑制剂）同时接受胰岛素治疗或口服降糖药物的糖尿病患者有症状性低血糖的报道。一些单胺氧化酶抑制剂与接受胰岛素或降糖药物的糖尿病患者的低血糖发作有联系。虽然使用利奈唑胺与低血糖的因果关系并未建立，但是应警告糖尿病患者使用利奈唑胺时可能发生的低血糖反应。如果低血糖发生，应降低胰岛素或口服降糖药的剂量，或停止口服降糖药、胰岛素或利奈唑胺的治疗。

一般注意事项

乳酸性酸中毒

应用利奈唑胺过程中，有乳酸性酸中毒的报道。在报道的病例中，病人反复出现恶心和呕吐。患者在接受利奈唑胺时，如发生反复恶心或呕吐、腹痛、有原因不明的酸中毒、低碳酸血症或换气过度，需要立即进行临床检查。如果出现乳酸性酸中毒，应针对潜在风险权衡继续使用利奈唑胺的益处。

线粒体功能障碍

利奈唑胺可抑制线粒体蛋白合成。该抑制作用可能导致不良事件，如乳酸性酸中毒、贫血和神经病变（视神经病变和周围神经病变）；这些事件在使用药物超过 28 天的情况下较常见。

5-羟色胺综合征

利奈唑胺合用 5-羟色胺类药物，包括抗抑郁药，如：选择性 5-羟色胺再摄取抑制剂（SSRIs），患者中有关于 5-羟色胺综合征的自发性报告（见【注意事项】中的药物相互作用）。因此，利奈唑胺禁止与 5-羟色胺类药物合用（参见【禁忌】）。

除非临床上合适并且密切监测患者是否出现 5-羟色胺综合征或恶性综合征样（NMS-like）反应的相关体征和/或症状，否则利奈唑胺不可用于类癌综合征和/或应用以下药物的患者：

5-羟色胺再摄取抑制剂、三环抗抑郁药、5-羟色胺5-HT₁受体激动剂（曲普坦类）、哌替啶、安非他酮或丁螺环酮。

当临床上利奈唑胺需与5-羟色胺类药物合用时，应密切观察患者是否出现5-羟色胺综合征的症状和体征，如认知障碍、高热、反射亢进和共济失调。如果出现了上述体征或症状，医生应考虑停用其中1种药物或2种药物均停用。

在某些情况下，已接受5-羟色胺类抗抑郁药或丁螺环酮的患者可能需要使用利奈唑胺紧急治疗。如果没有利奈唑胺替代药物可用且应用利奈唑胺的潜在益处大于5-羟色胺综合征或NMS-like反应的风险，应立即停用5-羟色胺类抗抑郁药并使用利奈唑胺。患者应接受两周（如使用氟西汀则为五周）监测或直到最后一剂利奈唑胺24小时后，以较早者为准。5-羟色胺综合征或NMS-like反应的症状包括高热、强直、肌阵挛、自主神经功能紊乱和精神状态改变（包括极度激越并发展为谵妄和昏迷）。应当对患者的抗抑郁药停药症状进行监测。

如果出现了上述体征或症状，医生应考虑停用其中一种药物或两种药物均停用；如果停用5-羟色胺类药物，可出现停药症状（其相关的停药症状见该药物的说明书）。

周围神经病和视神经病变

在利奈唑胺治疗的患者中有周围神经病、视神经病变和视神经炎的报道，主要为治疗时间超过了28天的最长推荐疗程的患者。在视神经病变进展至视觉丧失的病例中，患者治疗时间超过了最长的推荐疗程。在利奈唑胺治疗小于28天的患者中，有视力模糊的报道。

如患者出现视力损害的症状，如：视敏度改变、色觉改变、视力模糊或视野缺损，应及时进行眼科检查。对于所有长期（大于等于3个月）应用利奈唑胺的患者及报告有新的视觉症状的患者，不论其接受利奈唑胺治疗时间的长短，均应当进行视觉功能监测。如发生周围神经病和视神经病变，应进行用药利益与潜在风险的评价，以判断是否继续用药。

目前正在使用或最近使用过抗分支杆菌药物治疗肺结核的患者，如果同时使用利奈唑胺出现神经病变的风险可能会增加。

惊厥

在利奈唑胺治疗过程中有惊厥的报道。其中一些病例原有癫痫发作病史或有癫痫发作的危险因素。如果患者有癫痫发作病史，应告知医生。

单胺氧化酶抑制剂

利奈唑胺为可逆性非选择性单胺氧化酶抑制剂（MAOI）；但是，在抗菌治疗剂量下，其不会产生抗抑郁作用。从药物相互作用研究中和具有潜在疾病和/或正在合用可能有MAO抑制作用的药物的患者身上获得的利奈唑胺安全性数据非常有限。因此，在这些情况下不建议使用利奈唑胺，除非可以密切观察和监测患者。

二重感染

尚未在临床试验中评估利奈唑胺治疗对正常菌群的影响。

抗生素的应用可能促使非敏感菌株的过度生长。例如，在临床试验期间，接受推荐剂量利奈唑胺的患者中，大约3%的患者出现了药物相关念珠菌病。在治疗中如出现二重感染，应采取适当的措施。

特殊人群

严重肾功能不全患者，仅在预期益处超过理论风险时才可使用本品，且在应用中需要对患者进行密切监测。

建议严重肝功能不全患者仅在认为益处超过理论风险时使用利奈唑胺。

尚未对利奈唑胺用于未控制的高血压、嗜铬细胞瘤、类癌综合征和未经治疗的甲状腺机能亢进的患者进行研究。

临床试验

在对照临床研究中，对于应用利奈唑胺制剂超过28天的安全性和有效性尚未进行评价。

耐药菌产生

在没有确诊或高度怀疑细菌感染的证据或没有预防指征时，处方利奈唑胺可能不会给患者带来益处，且有增加耐药细菌产生的风险。

进食富含酪胺食物时使用

应告知患者避免进食大量富含酪胺的食物。

患者用药信息

应告知如下信息：

- 利奈唑胺在餐后或餐前服用均可；
- 如果患者患有高血压病史，应告知医生；
- 当应用利奈唑胺时，应避免食用大量高酪胺含量的食物及饮料。每餐摄入的酪胺量应低于 100mg。酪胺含量高的食物包括那些通过储存、发酵、盐渍和烟熏来调味而引起蛋白质变性的食物，例如陈年乳酪（每盎司含 0—15mg 酪胺）；发酵过或风干的肉类（每盎司含 0.1—8mg 酪胺）；泡菜（每 8 盎司含 8 mg 酪胺）；酱油（每一茶匙含 5mg 酪胺）；生啤（每 12 盎司含 4mg 酪胺）；红酒（每 8 盎司含 0—6mg 酪胺）。如果长时间贮存或不适当的冷藏，任何一种富含蛋白质的食物其酪胺含量均会增加。
- 如果患者正在服用含盐酸伪麻黄碱或盐酸苯丙醇胺的药物，如抗感冒药物和缓解充血的药物，应告知医生。
- 如果正在应用 5-羟色胺再摄取抑制剂或其他抗抑郁剂时，应告知医生。
- 苯酮尿：每 5ml 规格为 100mg/5ml 的利奈唑胺口服混悬剂中含有 20mg 苯丙氨酸。其他利奈唑胺制剂不含苯丙氨酸。如患此症，请与你的医生或药剂师联络。
- 出现视觉的改变时，应当通知医生。
- 如果患者有癫痫发作病史应当告知医生。
- 腹泻是抗生素导致的常见问题，通常随着抗生素停用而停止。有时在抗生素治疗开始后，患者可能发生水样便或血便（伴或不伴胃痉挛和发热），甚至有可能在停用抗生素后 2 月或超过 2 月后发生。如发生上述情况，患者应尽快与医生联系。

应告知患者抗菌药物包括利奈唑胺应仅用于治疗细菌感染，而不应当用于治疗病毒感染（如：感冒）。当利奈唑胺用于细菌感染时，应告知患者在治疗的早期，虽然患者通常会感觉好转，仍应当按照医嘱准确服药。用药的疏漏或没有完成整个治疗过程，可能会（1）降低当时的治疗效果且（2）增加细菌耐药的发生，以及将来可能不能应用利奈唑胺或其他抗菌药物治疗。

药物相互作用（见【药理毒理】、【药物相互作用】）

单胺氧化酶抑制作用：利奈唑胺为一可逆的、非选择性的单胺氧化酶抑制剂。所以，利奈唑胺与类肾上腺素能和 5-羟色胺类药物有潜在的相互作用。

肾上腺素能类药物：有些患者接受利奈唑胺可能使非直接作用的拟交感神经药物、血管加压药或多巴胺类药物的加压作用可逆性地增加。已对其与常用的药物如苯丙醇胺和伪麻黄碱的作用进行了研究。肾上腺素能类药物，如多巴胺或肾上腺素的起始剂量应减小，并逐步调整至可起理想药效的水平。

5-羟色胺类药物：在 I 期、II 期和 III 期 的临床研究中，未见利奈唑胺与 5-羟色胺类药物合用引起 5-羟色胺综合症的报道。利奈唑胺合用 5-羟色胺类药物，包括抗抑郁药，如：选择性 5-羟色胺再摄取抑制剂（SSRIs），有 5-羟色胺综合症的自发性报告。接受利奈唑胺治疗的患者如同时服用 5-羟色胺类药物应当按照**一般注意事项**中的要求进行严密监测。

强 CYP450 诱导剂: 在一项健康志愿者中的研究, 利福平和口服利奈唑胺合用导致利奈唑胺的 C_{max} 降低 21%, AUC₀₋₁₂ 降低 32%。这一相互作用的临床意义不明。其它肝酶强诱导剂 (如卡马西平、苯妥英、苯巴比妥), 可能引起相似或稍轻的变化 (见【**药理毒理**】、【**药物相互作用**】)。

药物与实验室检查的相互影响

没有关于本品可干扰实验室检查的报道。

【孕妇及哺乳期妇女用药】

利奈唑胺及其代谢产物可分泌至哺乳期大鼠的乳汁中。乳汁中的药物浓度与母体的血浆药物浓度相似。利奈唑胺是否分泌至人类的乳汁中尚不明确。由于许多药物都能随人类的乳汁分泌, 因此利奈唑胺应慎用于哺乳期妇女。

尚未在妊娠妇女中进行充分的、严格对照的临床研究。只有潜在的益处超过对胎儿的潜在风险时, 才建议妊娠妇女应用。

【儿童用药】

利奈唑胺用于治疗儿童患者下列感染时的安全性和有效性已得到以下研究的证实, 包括在成年人中进行的充分的、严格对照的临床研究、儿童患者的药代动力学研究资料以及在 0-11 岁革兰阳性菌感染的儿童中进行的阳性药物对照的临床研究 (参见【**适应症**】、【**用法用量**】和【**临床研究**】):

- 院内获得性肺炎
- 复杂性皮肤和皮肤软组织感染
- 社区获得性肺炎 (另有一个由 8 个月至 12 岁患者参加的非对照研究的证据支持)
- 万古霉素耐药的屎肠球菌感染

一个在 5 至 17 岁儿童患者中进行的阳性对照研究证实了利奈唑胺对下列感染的安全性和有效性 (参见【**临床研究**】)

- 由对甲氧西林敏感的金黄色葡萄球菌和化脓性链球菌引起的非复杂性皮肤和皮肤软组织感染

在经脑室腹膜分流术的儿童患者中得到的药代动力学资料显示, 给予单剂或多剂利奈唑胺后, 脑脊液 (CSF) 中的药物浓度差异较大, 并未总能达到或维持脑脊液的治疗浓度。因此, 不推荐利奈唑胺经验性用于儿童患者的中枢神经系统感染。

已在刚出生至 17 岁的儿童患者中对利奈唑胺的药代动力学进行了评价。一般而言, 基于体重的利奈唑胺清除率会随儿童患者年龄的增长而逐渐降低。然而, 对于出生 7 天以内的早产儿 (<34 孕周), 其利奈唑胺清除率通常比出生 7 天以内的足月儿低。因此, 出生 7 天以内的早产儿需采用替代利奈唑胺剂量方案, 即 10 mg/kg 每 12 小时给药一次 [参见【**药代动力学**】-特殊人群、儿童和【**用法用量**】]。

在有限的临床经验中, 6 例儿童患者中的 5 例 (83%), 利奈唑胺对其感染的革兰阳性病原体的最低抑菌浓度 (MIC) 为 4 mcg/mL, 经利奈唑胺治疗后临床痊愈。然而, 与成人相比, 儿童患者的利奈唑胺清除率和全身药物暴露量 (AUC) 的变化范围更宽。当儿童患者的临床疗效未达到最佳时, 尤其是对于利奈唑胺最低抑菌浓度为 4 mcg/ml 的病原体, 在做疗效评估时应考虑其较低的全身暴露药量、感染部位及其严重程度以及其基础疾病 (参见【**药代动力学**】-特殊人群、儿童和【**用法用量**】)。

【老年用药】

在 III 期对照研究中，2046 例患者接受了利奈唑胺治疗，其中 589（29%）例为 65 岁或 65 岁以上的患者；253 例（12%）患者年龄大于等于 75 岁。未见利奈唑胺在这些患者与年轻患者之间有安全性和有效性的差异。

【药物相互作用】

通过细胞色素酶 P450 代谢的药物

在大鼠中，利奈唑胺不是细胞色素酶 P450（CYP450）的诱导剂。另外，利奈唑胺不抑制有临床意义的人类细胞色素同工酶(如 1A2, 2C9; 2C19, 2D6, 2E1 和 3A4)的活性。所以，预计利奈唑胺不会影响经这些主要细胞色素同工酶代谢的药物的药代动力学。与利奈唑胺联合用药，不会显著改变主要由 CYP2C9 进行代谢的(S)-华法林的药代动力学性质。华法林、苯妥因等药物，作为 CYP2C9 的底物，可与利奈唑胺合用而无须改变给药方案。

抗生素

氨曲南：当二者合用时，利奈唑胺与氨曲南的药代动力学特性均未发生改变。

庆大霉素：当二者合用时，利奈唑胺与庆大霉素的药代动力学特性均未发生改变。

抗氧化剂

对健康志愿者进行了利奈唑胺与抗氧化剂维生素 C 和维生素 E 的潜在药物相互作用的研究。受试者在第 1 天口服 600 mg 利奈唑胺，并在第 8 天再次服用 600 mg。第 2-9 天，给予受试者维生素 C（1000 mg/天）或维生素 E（800 IU/天）。与维生素 C 合用时，利奈唑胺的 AUC_{0-∞}增加 2.3%，而与维生素 E 合用时增加 10.9%。与维生素 C 或维生素 E 合用时无需调整剂量。

强 CYP 3A4 诱导剂

利福平：在一项对 16 名健康成人男性志愿者进行的研究中，评价了利福平对利奈唑胺的药代动力学影响。研究中志愿者口服利奈唑胺 600mg 每日 2 次共 5 剂，伴或不伴利福平 600mg 每日 1 次共 8 天。利福平和利奈唑胺合用，导致利奈唑胺的 C_{max} 降低 21%[90% CI, 15%-27%]，AUC₀₋₁₂ 降低 32%[90% CI, 27%-37%]。这一相互作用的临床意义不明。这一相互作用的机制未完全阐明，可能与肝酶诱导有关。其它肝酶强诱导剂(如卡马西平、苯妥英、苯巴比妥)，可能引起相似或稍轻的变化。

单胺氧化酶抑制作用

利奈唑胺为一可逆的、非选择性的单胺氧化酶抑制剂。所以，利奈唑胺与肾上腺素能和 5-羟色胺类药物有潜在的相互作用。

肾上腺素能类药物

有些患者接受利奈唑胺可能使非直接作用的拟交感神经药物、血管加压药或多巴胺类药物的加压作用可逆性地增加。已对其与常用的药物如苯丙醇胺和伪麻黄碱的作用进行了研究。肾上腺素能类药物，如多巴胺或肾上腺素的起始剂量应减小，并逐步调整至可起理想药效的水平。

酪胺：当健康成人受试者同时接受利奈唑胺及超过 100mg 的酪胺时，可见明显的增压反应。所以，应用利奈唑胺的患者应避免食用酪胺含量高的食物或饮料。

盐酸伪麻黄碱或盐酸苯丙醇胺：对血压正常的健康志愿者给予利奈唑胺，可观察到利奈唑胺能可逆性地增加盐酸伪麻黄碱（PSE）、盐酸苯丙醇胺（PPA）的增压作用（见【**注意事项**】中的**药物相互作用**）。未对高血压患者进行类似的研究。对血压正常的健康志愿者进行了利奈唑胺、PSE、PPA、安慰剂分别单用，及利奈唑胺达稳态时（600mg，每 12 小时一次，

连用 3 天) 联用 PSE 或 PPA (PPA, 25mg 或 PSE, 60mg 各二个剂量, 给药间隔 4 小时) 对血压和心率的影响的研究。任何给药方式心率均不受影响。利奈唑胺与 PPA 或 PSE 联用均能使血压上升。在 PPA 或 PSE 第二次给药后的 2-3 小时, 观察到最高的血压值; 在达峰值后的 2-3 小时, 血压又回复到了基础水平。PPA 研究结果表明: 平均 (范围) 最大收缩压以 mmHg 表示为: 安慰剂=121 (103-158), 利奈唑胺单用=120 (107-135); PPA 单用=125 (106-139), PPA 与利奈唑胺联用=147 (129-176)。PSE 的研究结果与 PPA 的研究结果相似。当利奈唑胺与 PSE 或 PPA 联用时, 较基础收缩压的平均最大增加值分别为 32mmHg (范围: 20-52mmHg) 和 38mmHg (范围: 18-79mmHg)。

5-羟色胺类药物

右美沙芬: 对健康志愿者进行了利奈唑胺与右美沙芬潜在药物相互作用的研究。给予志愿者右美沙芬 (二个剂量, 20mg 每次, 间隔 4 小时), 同时给予或不给予利奈唑胺。在接受右美沙芬和利奈唑胺的血压正常的志愿者中未观察到 5-羟色胺综合征的作用 (意识模糊、极度兴奋、不安、震颤、潮红、发汗以及体温升高)。

【药物过量】

在过量事件中, 建议应用支持疗法, 维持肾小球的滤过。血液透析能加速利奈唑胺的清除。在 I 期临床研究中, 给予利奈唑胺 3 小时后, 通过 3 小时的血液透析, 30% 剂量的药物被清除。尚无腹膜透析或血液滤过清除利奈唑胺的资料。当分别给予 3000mg/kg/天和 2000mg/kg/天的利奈唑胺时, 动物急性中毒的临床症状为小鼠活动力下降和运动失调, 狗出现呕吐和颤抖。

【临床研究】

成年人

院内获得性肺炎

有临床和放射学证实的院内获得性肺炎的成年患者入选至一个随机、多中心、双盲的研究中。患者治疗 7—21 天。一组患者应用利奈唑胺静脉注射 600mg 每 12 小时一次, 另一组给予万古霉素静脉注射 1g 每 12 小时一次。二组均接受氨曲南 (1 至 2 克每 8 小时静脉注射一次) 合并用药, 若有临床指征, 氨曲南的疗程可以延长。203 例患者入选利奈唑胺治疗组, 193 例患者入选万古霉素治疗组。122 (60%) 例利奈唑胺治疗组患者和 103 (53%) 例万古霉素治疗组患者可进行临床评价。利奈唑胺治疗组临床可评价患者中的治愈率为 57%, 万古霉素治疗组为 60%。呼吸机相关肺炎的临床可评价患者中, 利奈唑胺治疗组患者的治愈率为 47%。万古霉素治疗组为 40%。调整的意向治疗 (MITT) 患者中, 利奈唑胺治疗组有 94 例, 万古霉素治疗组患者有 83 例, 包括治疗前已分离出致病菌株的患者。MITT 分析利奈唑胺治疗组病人的治愈率为 57%, 万古霉素治疗组为 46%。对微生物学可评估患者不同病原体的治愈率见表 11。

表 11 微生物学可评估的院内获得性肺炎的成年患者治愈检测随访时的治愈率

病原体	治愈	
	利奈唑胺 n/N(%)	万古霉素 n/N(%)
金黄色葡萄球菌	23/38(61)	14/23(61)
耐甲氧西林金黄色葡萄球菌	13/22(59)	7/10(70)
肺炎链球菌	9/9(100)	9/10(90)

复杂性皮肤和皮肤软组织感染

患复杂性皮肤和皮肤软组织感染的成年患者入选至一个随机、多中心、双盲、双模拟的

研究中，比较试验药物静脉给药后转为口服给药，总疗程 10 至 21 天的药物疗效和安全性。一组患者利奈唑胺静脉给药 600mg 每 12 小时一次，然后转成利奈唑胺口服 600mg 片剂每 12 小时一次；另一组苯唑西林静脉给药 2g 每 6 小时一次，然后转为双氯西林口服 500mg 每 6 小时一次。若有临床指征，患者可同时给予氨曲南。入选此研究的患者，利奈唑胺治疗组有 400 例，苯唑西林治疗组有 419 例。利奈唑胺治疗组有 245 例患者（61%），苯唑西林组 242 例患者（58%）可进行临床评估。利奈唑胺治疗组临床可评估患者治愈率为 90%，苯唑西林组为 85%。调整的意向治疗（MITT）分析包括那些符合入选标准的受试者，利奈唑胺治疗组有 316 例，苯唑西林组有 313 例。利奈唑胺治疗组患者 MITT 分析治愈率为 86%，苯唑西林治疗组为 82%。对微生物学可评估的患者不同病原体的治愈率见表 12。

表 12 复杂性皮肤和皮肤软组织感染微生物学可评估患者治愈检测随访时的治愈率

病原体	治愈	
	利奈唑胺 n/N(%)	苯唑西林/双氯西林 n/N(%)
金黄色葡萄球菌	73/83(88)	72/84(86)
耐甲氧西林金黄色葡萄球菌	2/3(67)	0/0(-)
无乳链球菌	6/6(100)	3/6(50)
化脓链球菌	18/26(69)	21/28(75)

另一试验提供了利奈唑胺治疗耐甲氧西林金黄色葡萄球菌（MRSA）感染的经验。这是一项随机、开放试验，患者为确诊或怀疑 MRSA 感染的成年住院患者。

一组患者接受利奈唑胺静脉给药 600mg 每 12 小时一次，然后转成利奈唑胺片剂口服 600mg 每 12 小时一次。另一组患者接受万古霉素静脉给药 1g 每 12 小时一次。二组患者治疗 7—28 天。若临床需要，病人可合并应用氨曲南或庆大霉素。患 MRSA 皮肤和皮肤软组织感染的、微生物学可评估患者的治愈率在利奈唑胺治疗组为 26/33（79%），在万古霉素组为 24/33（73%）。

糖尿病足感染

伴有临床已证实的复杂性皮肤和皮肤软组织感染（糖尿病足感染）的成年糖尿病患者，随机（按照 2: 1 的比例）入选一个多中心、开放的对照临床研究，试验药物静脉或口服给药，总疗程 14 至 28 天。一组患者利奈唑胺静脉或口服给药 600mg 每 12 小时一次；另一组氨苄西林/舒巴坦静脉给药 1.5 至 3g 或者阿莫西林/克拉维酸口服 500mg 至 875mg 每 8 至 12 小时（q8—12h）一次。在氨苄西林/舒巴坦没有上市的国家，静脉给药选用阿莫西林/克拉维酸 500mg 至 2g 每 6 小时（q6h）给药一次。对照组的患者如果足部感染部位检出 MRSA，可用静脉给予万古霉素 1g 每 12 小时一次。两组患者中，如果在感染部位分离出革兰阴性杆菌，可以给予氨曲南 1g 至 2g，每 8 至 12 小时一次。所有的患者可以接受适当的辅助治疗，治疗糖尿病足感染的典型措施如：清创术和减负荷术，绝大多数患者接受了此类治疗。意向治疗（ITT）人群包括，241 例利奈唑胺治疗和 120 例对照药物治疗的患者。212 例（86%）利奈唑胺治疗组患者和 105 例（85%）对照药物治疗组患者作为临床可评估患者。ITT 人群的治愈率，在利奈唑胺治疗组患者为 68.5% (165/241)，对照药物组为 64% (77/120)，评价时将不能判定和缺失的结果归为治疗失败。临床可评估的患者中（除外结果为不能判定和缺失的患者）的治愈率，在利奈唑胺治疗组为 83% (159/192)，在对照药物组为 73% (74/101)。一项重要的 post-hoc 分析，针对从感染部位或血液中分离出革兰阳性菌的患者，利奈唑胺组 121 例，对照组 60 例，较总体研究人群，这些患者更少伴有骨髓炎的证据且没有应用被禁用的抗生素。根据该分析，利奈唑胺治疗的患者治愈率为 71% (86/121)，对照药物组为 63%

(38/60)。未根据辅助治疗对于上述分析进行调整。微生物学可评估患者中不同病原菌的治愈率见表 13。

表 13 微生物学可评估的糖尿病成年患者治愈检测随访时的治愈率

病原体	治愈	
	利奈唑胺 n/N(%)	对照药物 n/N(%)
金黄色葡萄球菌	49/63 (78)	20/29 (69)
耐甲氧西林金黄色葡萄球菌	12/17 (71)	2/3 (67)
无乳链球菌	25/29 (86)	9/16 (56)

万古霉素耐药的肠球菌感染

明确或怀疑为万古霉素耐药的肠球菌感染的成年患者入选至一个随机、多中心、双盲对照的研究中，以高剂量利奈唑胺（600mg 每 12 小时一次，口服或静注）或低剂量利奈唑胺（200mg 每 12 小时一次，口服或静注）治疗 7—28 天。患者可合并应用氨曲南或氨基糖苷类抗生素。79 例患者随机进入高剂量组，66 例患者随机进入低剂量组。基线已确定为万古霉素耐药肠球菌感染的意向治疗（Intent -to-treat, ITT）人群包括高剂量组的 65 人和低剂量组的 52 人。

基线确定为万古霉素耐药的肠球菌感染的 ITT 人群中，不同感染的治愈率见表 14。这些治愈率不包括结果缺失或结果不确定的患者。高剂量组患者的治愈率比低剂量组为高，但在 0.05 检验水平，此差别无统计学意义。

表 14 基线已确定为万古霉素耐药的肠球菌感染的 ITT 成年患者，在治愈检测随访时的治愈率

感染源	治愈	
	利奈唑胺 600mg 每 12 小时一次 n/N(%)	利奈唑胺 200mg 每 12 小时一次 n/N(%)
所有部位	39/58(67)	24/46(52)
所有部位伴相关菌血症	10/17(59)	4/14(29)
来源不明的菌血症	5/10(50)	2/7(29)
皮肤软组织	9/13(69)	5/5(100)
泌尿道	12/19(63)	12/20(60)
肺炎	2/3(67)	0/1(0)
其它*	11/13(85)	5/13(39)

*包括感染来源如：肝脓肿、胆源性脓毒症、胆囊坏死、肠周脓肿、胰腺炎和导管相关性感染。

儿童患者

革兰阳性微生物所致的感染

一项临床研究提供了利奈唑胺用于治疗儿童患者革兰阳性菌所致感染，包括甲氧西林耐药和敏感的金黄色葡萄球菌和万古霉素耐药的屎肠球菌引起的院内获得性肺炎、复杂性皮肤和皮肤软组织感染和其他感染的安全性和有效性经验。儿童患者的年龄从刚出生至 11 岁，所患的感染已证实或怀疑由革兰阳性菌所致，患者被入选至一个随机、开放的、阳性药物对照的临床研究中。一组患者每 8 小时按 10mg/kg 静脉输注利奈唑胺，随后改为每 8 小时按 10mg/kg 口服利奈唑胺混悬剂。第二组患者根据年龄和肾清除率，按 10-15mg/kg 每 6-24 小时静脉输注万古霉素。证实为万古霉素耐药的肠球菌感染的患者入选第三组，每 8 小时按

10mg/kg 静注或口服利奈唑胺。所有的患者治疗 10-28 天，如有临床指征可合并应用针对革兰阴性菌感染的抗生素。在意向治疗的患者（ITT）人群中，206 例患者随机入选利奈唑胺组，102 例患者随机入选万古霉素组。117 例（57%）利奈唑胺组的患者和 55 例（54%）万古霉素组的患者为临床可评估患者。意向治疗的患者中，利奈唑胺组和万古霉素组的治愈率分别为 81% 和 83%（95% 的置信区间：-13%，8%）。在临床可评估的患者中，利奈唑胺组和万古霉素组的治愈率均为 91%（95% 的置信区间：-11%，11%）。调整的意向治疗患者，即意向治疗患者中在入选时从患者的感染部位或血中分离到革兰阳性菌的患者，利奈唑胺组和万古霉素组的治愈率分别为 80% 和 90%（95% 的置信区间：-23%，3%）。在意向治疗患者、调整的意向治疗患者和临床可评估患者中的治愈率见表 15。研究结束后，另外 13 例年龄在 4 天至 16 岁的患者进入研究的开放延长期，入选到本研究的 VRE 组。表 16 所示为：微生物学可评估的患者中各病原体的临床治愈率，包括延长期研究中入选的万古霉素耐药的尿肠球菌感染的患者。

表 15. 在总体人群中意向治疗儿童患者、调整的意向治疗儿童患者和临床可评估儿童患者中，在治愈检测随访时的治愈率，按入选时的所选诊断列表

人群	意向治疗的患者		调整的意向治疗的患者*		临床可评估的患者	
	利奈唑胺 n/N (%)	万古霉素 n/N (%)	利奈唑胺 n/N (%)	万古霉素 n/N (%)	利奈唑胺 n/N (%)	万古霉素 n/N (%)
任何诊断	150/186 (81)	69/83 (83)	86/108 (80)	44/49 (90)	106/117 (91)	49/54 (91)
复杂性皮肤和皮肤 软组织感染	61/72 (85)	31/34 (91)	37/43 (86)	22/23 (96)	46/49 (94)	26/27 (96)
院内获得性肺炎	13/18 (72)	11/12 (92)	5/6 (83)	4/4 (100)	7/7 (100)	5/5 (100)

* 调整的意向治疗患者（MITT）=意向治疗的患者（ITT）中在入选时分离到革兰阳性病原体者

表 16. 革兰阳性病原体感染的微生物学可评估的儿童患者在治愈检测随访时的治愈率

病原体	微生物学可评估	
	利奈唑胺 n/N (%)	万古霉素 n/N (%)
万古霉素耐药的尿肠球菌	6/8 (75)*	0/0 (-)
金黄色葡萄球菌	36/38 (95)	23/24 (96)
甲氧西林耐药的金黄色葡萄球菌	16/17 (94)	9/9 (100)
化脓性链球菌	2/2 (100)	1/2 (50)

* 包括来自本研究开放延长期入组的 7 例患者

药效学

在一项随机，阳性对照和安慰剂对照交叉的全 QT 间期研究中，40 位健康受试者接受利奈唑胺单次给药 600mg 静脉注射 1 小时，利奈唑胺单次给药 1200mg 静脉注射 1 小时，安慰剂和单次口服阳性对照药。在血浆峰浓度时或其他任何时候，600mg 和 1200mg 剂量的利奈唑胺对 QTc 间期均没有显著影响。

【药理毒理】

药理作用

利奈唑胺属于噁唑烷酮类合成抗生素，可用于治疗由需氧的革兰阳性菌引起的感染。利奈唑胺的体外抗菌谱还包括一些革兰阴性菌和厌氧菌。利奈唑胺与细菌 50S 亚基的 23S 核糖体 RNA 上的位点结合，从而阻止形成功能性 70S 始动复合物，后者为细菌繁殖过程中非常重要的组成部分。时间-杀菌曲线研究的结果表明利奈唑胺为肠球菌和葡萄球菌的抑菌剂。利奈唑胺为大多数链球菌菌株的杀菌剂。

体外研究显示 23S rRNA 的点突变与利奈唑胺耐药性产生有关。临床用药过程中，对万古霉素耐药的屎肠球菌对利奈唑胺产生耐药的报告曾有发表。在一项报告中，有万古霉素与利奈唑胺耐药的屎肠球菌医院内传播的情况。另有一项在利奈唑胺的临床用药过程中发生了（甲氧西林耐药）金黄色葡萄球菌耐药的报告。这些微生物对利奈唑胺的耐药与其 23S rRNA 中的点突变（2576 位鸟嘌呤被胸腺嘧啶取代）有关。通过染色体基因编码 23S rRNA 或核糖体蛋白（L3 和 L4）突变而对噁唑烷酮耐药的微生物通常对利奈唑胺有交叉耐药性。由甲基转移酶介导的葡萄球菌对利奈唑胺耐药也有报道。这种耐药性是由 *cfi* 基因（氟氯霉素抗性基因）介导的，该基因所在质粒可在葡萄球菌间转移。

与其他抗菌药物的相互作用

体外研究显示利奈唑胺与万古霉素、庆大霉素、利福平、亚胺培南-西司他汀、氨基糖苷类、氨基糖苷类或链霉素具有相加作用或无关。

体外试验和临床应用结果均表明，本品对以下微生物的大多数菌株具有抗菌活性：

需氧的和兼性的革兰阳性致病菌：

屎肠球菌（仅指万古霉素耐药的菌株）
金黄色葡萄球菌（包括甲氧西林耐药的菌株）
无乳链球菌
肺炎链球菌
化脓性链球菌

下列菌株中至少 90% 的菌株体外最低抑菌浓度（MIC）低于或等于利奈唑胺的敏感范围，该数据仅为体外研究资料，其临床意义尚不明确，尚未通过充分的及严格对照的临床研究证实利奈唑胺临床上用于治疗由这些微生物引起的感染的安全性和有效性。

需氧的和兼性的革兰阳性致病菌

粪肠球菌（包括万古霉素耐药的菌株）
屎肠球菌（万古霉素敏感的菌株）
表皮葡萄球菌（包括甲氧西林耐药的菌株）
溶血葡萄球菌
草绿色链球菌

需氧的和兼性的革兰阴性致病菌

多杀巴斯德菌

毒理研究

遗传毒性

利奈唑胺基因突变试验(Ames 细菌回复突变试验和中国仓鼠卵巢细胞染色体畸变试验)、体外非常规 DNA 合成(UDS) 试验、体外人淋巴细胞的染色体缺陷分析和小鼠的体内微核试验均未发现其致畸和致突变的潜在可能。

生殖毒性

利奈唑胺不影响成年雌性大鼠的生殖力或生育行为。当对成年雄性大鼠以 $\geq 50\text{mg/kg/天}$ 的剂量给药时(根据 AUC 推算, 该剂量相当于或大于人类的给药剂量), 能可逆性地降低雄性大鼠的生殖力和生育行为。对生殖功能的可逆作用是通过改变精子的生成而介导的。受影响的精细胞包含形态和定向异常的线粒体, 并且是没有活力的。观察到的附睾中上皮细胞的肥大和增生, 与生殖力的降低有关。犬中未见相似的附睾变化。

未成年雄性大鼠在性发育的绝大部分时期给予利奈唑胺(50mg/kg/天 , 从出生的第 7—36 天; 100mg/kg/天 从出生的 37~55 天, 按平均的 AUC 推算, 相当于人类 3 个月至 11 岁的儿童给药剂量的 1.7 倍), 发现可轻度降低性成熟雄性大鼠的生殖力。在对受孕和新生仔早期(相当于受孕第 6 天至产后第 5 天)、新生仔期(产后 5 至 21 天)、或未成年期(产后 22 天至 35 天)的药物暴露观察中, 未观察到较短治疗期对生育力的影响。大鼠在出生 22 天至 35 天给药, 观察到可逆的精子活动力降低和精子形态的改变。

根据 AUC 推算, 小鼠、大鼠或家兔分别在利奈唑胺的暴露量相当于预期人体暴露量的 6.5 倍(小鼠)、或相当(大鼠)或 0.06 倍(家兔)时, 未见致畸作用。但是可见胚胎与胎仔毒性。

在小鼠中, 仅在导致母体毒性(临床症状和体重增量降低)的剂量下才发现胚胎和胎仔毒性。在剂量为 450 mg/kg/天 (根据 AUC 推算, 相当于估测的人体暴露水平的 6.5 倍)时, 可见着床后胚胎死亡增加, 包括整窝丢失、胎仔体重降低、肋软骨融合的发生率增加。

在大鼠中, 在剂量为 15 和 50 mg/kg/天 (根据 AUC 推算, 暴露水平约分别相当于估测的人体暴露量的 0.22 倍)时可见轻度胎仔毒性。出现的影响包括胎仔体重降低、胸骨骨化程度降低, 后者是经常伴随胎仔体重降低发生的现象。在剂量为 50 mg/kg/天 时, 可见轻微母体毒性, 表现为体重增量减少。

在家兔中, 只有在给药剂量为 15 mg/kg/天 (按 AUC 推算, 相当于估测的人体暴露量的 0.06 倍)、出现母体毒性时(出现临床体征、体重增量减少与摄食量降低), 才出现胎仔体重降低。

在妊娠至哺乳期间给予雌性大鼠以 50mg/kg/d (以 AUC 计算, 相当于人用剂量), 产后 1~4 天存活的幼仔数减少。存活的雌性或雄性幼仔至性成熟时交配, 可见未着床胚胎数的增加。

利奈唑胺及其代谢产物可经哺乳期大鼠的乳汁分泌, 乳汁中的浓度与母体血浆相似。尚不清楚利奈唑胺是否经人乳汁分泌。

致癌性

未进行动物的终生生存研究以评估利奈唑胺的潜在致癌性。

其它

在未成年和成年的大鼠和犬中, 利奈唑胺的毒性靶器官相似。对骨髓抑制的作用与时间和剂量相关, 动物研究中表现为骨髓细胞减少血细胞生成减少、脾脏和肝脏的髓外血细胞生成减少, 以及外周血红细胞、白细胞和血小板水平下降。胸腺、淋巴结和脾脏出现淋巴组织缺失。总之, 淋巴组织的征象与可能观察到的食欲减少、体重减轻和抑制体重增加相关。

大鼠连续 6 个月经口给予利奈唑胺, 80 mg/kg/天 剂量组雄性动物可见坐骨神经出现不可逆的、轻微到轻度的轴变性; 该剂量组在 3 个月中期尸检时也发现 1 只雄性动物出现坐骨神经轻微变性。对灌流固定组织进行敏感的形态学评估以研究视神经退变的证据。在给药 6 个月后, 2 只雄性大鼠可见轻微到中度的视神经退变, 但由于该异常发现为急性改变, 且分

布不对称，因此其与药物的直接相关性尚不明确。显微检查发现的这种神经退变与老年大鼠自发性单侧视神经退变相似，可能是常见的背景性改变的加剧。

上述作用剂量与一些人类受试者中观察到的作用剂量相当。对血象和淋巴系统的作用虽然在某些研究的恢复期内未能完全恢复，但是是可逆的。

【药代动力学】

成人单次或多次口服和静注利奈唑胺后的平均药代动力学参数见表 17。利奈唑胺 600mg，每 12 小时口服一次达稳态后，利奈唑胺的血浆浓度见图 1。

表 17 成年人利奈唑胺的药代动力学参数平均值（标准差）

利奈唑胺的剂量	C _{max} µg/ml	C _{min} µg/ml	T _{max} hrs	AUC* µg·h/ml	t _{1/2} hrs	CL ml/min
400mg 片						
单剂量**	8.10 (1.83)	—	1.52 (1.01)	55.10 (25.00)	5.20 (1.50)	146 (67)
每 12 小时	11.00 (4.37)	3.08 (2.25)	1.12 (0.47)	73.40 (33.50)	4.69 (1.70)	110 (49)
600mg 片						
单剂量	12.7 (3.96)	—	1.28 (0.66)	91.40 (39.30)	4.26 (1.65)	127 (48)
每 12 小时	21.20 (5.78)	6.15 (2.94)	1.03 (0.62)	138.00 (42.10)	5.40 (2.06)	80 (29)
600mg 静脉注射液***						
单剂量	12.9 (1.60)	—	0.50 (0.10)	80.20 (33.30)	4.40 (2.40)	138 (39)
每 12 小时	15.10 (2.52)	3.68 (2.36)	0.51 (0.03)	89.70 (31.00)	4.80 (1.70)	123 (40)
600mg 口服混悬液						
单剂量	11.00 (2.76)	—	0.97 (0.88)	80.80 (35.10)	4.60 (1.71)	141 (45)

* 单剂量的 AUC=AUC_{0-∞}；多剂量的 AUC=AUC_{0-τ}

** 数据由 375mg 归一化而来

*** 数据由 625mg 归一化而来，静脉给药为在 30 分钟内输注

C_{max}=最大血浆浓度；C_{min}=最低血浆浓度；T_{max}=达峰时间

AUC=药时曲线下的面积；t_{1/2}=消除半衰期；CL=系统消除率

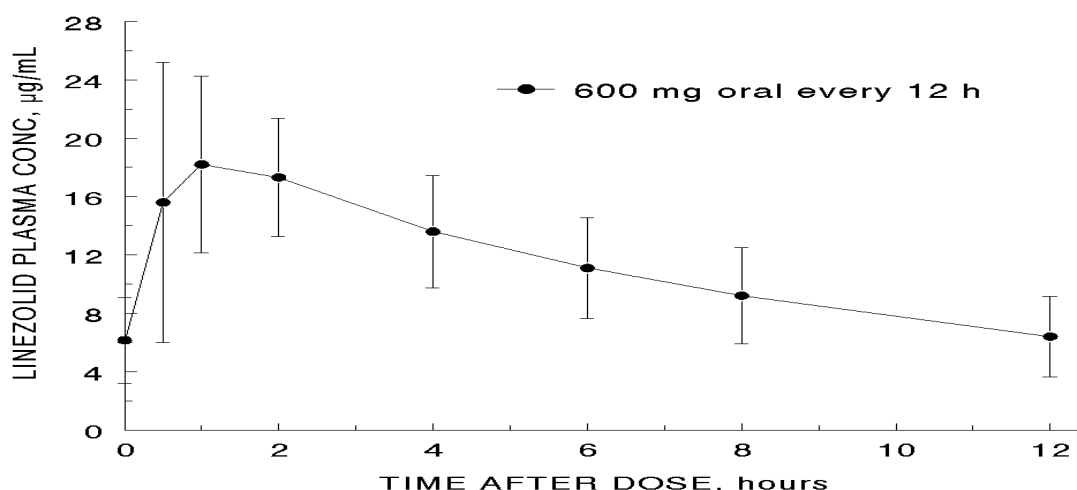


图 1、600mg，每 12 小时口服一次，达稳态时利奈唑胺的血浆浓度（平均值±标准差，n=16）

吸收：口服给药后，利奈唑胺吸收快速而完全。给药后约 1—2 小时达到血浆峰浓度，绝对生物利用度约为 100%。所以，利奈唑胺口服或静脉给药无需调整剂量。

利奈唑胺的给药无须考虑进食的时间。当利奈唑胺与高脂食物同时服用时，达峰时间从 1.5 小时延迟至 2.2 小时，峰浓度约下降 17%。然而总的暴露量指标 $AUC_{0-\infty}$ 值在两种情况下是相似的。

分布：动物与人的药代动力学研究均证明利奈唑胺能快速分布于灌注良好的组织。利奈唑胺的血浆蛋白结合率约为 31% 且为非浓度依赖性。在健康志愿者中，稳态时利奈唑胺的分布容积平均为 40—50L。

在研究利奈唑胺多次给药的 I 期临床研究中，对有限例数的健康受试者的多种体液中的利奈唑胺浓度进行了测定。利奈唑胺在唾液与血浆中的比率为 1.2 比 1；在汗液与血浆中的比率为 0.55 比 1。

代谢：利奈唑胺的主要代谢为吗啉环的氧化，它可产生两个无活性的开环羧酸代谢产物，氨基乙氧基乙酸代谢物 (A) 和羟乙基氨基乙酸代谢物 (B)。在体外，推测代谢产物 A 是通过一个酶途径形成，而代谢产物 B 通过非酶介导的化学氧化机制形成。体外研究表明利奈唑胺可能有极低程度的代谢由人类细胞色素酶 P450 介导。但是，利奈唑胺的代谢途径仍没有完全明确。

排泄：非肾脏清除率约占利奈唑胺总清除率的 65%。稳态时，约有 30% 的药物以利奈唑胺的形式、40% 以代谢产物 B 的形式、10% 以代谢产物 A 的形式随尿排泄。利奈唑胺的肾脏清除率低（平均为 40ml/分钟），提示有肾小管网的重吸收。事实上，粪便中无利奈唑胺，大约有 6% 和 3% 的药物分别以代谢产物 B 和 A 的形式出现在粪便中。

随着利奈唑胺剂量的增加，可观察到利奈唑胺轻微的非线性清除，表现为在高浓度时利奈唑胺的肾清除率和非肾清除率降低。然而，清除率的变化很小，不足以影响利奈唑胺的表现消除半衰期。

特殊人群

老年人：利奈唑胺的药物代谢动力学性质在老年患者（≥65 岁）中无显著改变。所以，在老年患者中无需剂量调整。

儿童：在刚出生至 17 岁的儿童患者（含早产儿及足月出生的新生儿）、12-17 岁的健康青少年以及出生后 1 周至 12 岁的儿童患者中都进行了利奈唑胺单剂量静脉给药的药代动力

学研究。表 18 对受试的儿童患者及健康成人志愿者单剂量静脉给药后利奈唑胺的药代动力学参数进行了小结。

与儿童患者的年龄无关，利奈唑胺的 C_{max} 和分布容积（V_{ss}）在各年龄层的儿童患者中相似。然而，利奈唑胺的清除率在各年龄层的儿童患者中有所不同。除了出生不到一周的早产儿，年龄最小的儿童组（即出生一周后至 11 岁），其清除速率最快，导致与成人相比单剂量给药后全身药物暴露量（AUC）降低和半衰期缩短。随着儿童患者年龄的增加，利奈唑胺的清除率逐渐降低。青少年患者的清除率与成年人的相似。与成年人相比，清除率与全身药物暴露量（AUC）在所有不同年龄层的儿童患者中存在更大的个体差异。

新生儿至 11 岁的儿童患者每 8 小时给药一次的日平均 AUC 值与青少年和成年患者每 12 小时给药一次的日平均 AUC 值相似。因而，11 岁及小于 11 岁儿童患者的给药剂量应为 10mg/kg，每 8 小时一次。12 岁及其以上的儿童患者给药剂量为 600mg 每 12 小时一次（参见【用法用量】）。

表 18. 单剂量 10mg/kg 静脉输注或 600mg 利奈唑胺后，儿童与成年患者的药代动力学参数（平均值: (CV%); [最小值与最大值]）

年龄组	C _{max} µg/ml	V _{ss} l/kg	AUC* µg·h/ml	t _{1/2} hrs	CL ml/min/kg
新生儿组					
早产儿**	12.7 (30%)	0.81 (24%)	108 (47%)	5.6 (46%)	2.0 (52%)
<一周(N=9)†	[9.6, 22.2]	[0.43, 1.05]	[41, 191]	[2.4, 9.8]	[0.9, 4.0]
足月儿***	11.5 (24%)	0.78 (20%)	55 (47%)	3.0 (55%)	3.8 (55%)
<一周(N=10)†	[8.0, 18.3]	[0.45, 0.96]	[19, 103]	[1.3, 6.1]	[1.5, 8.8]
足月儿***	12.9 (28%)	0.66 (29%)	34 (21%)	1.5 (17%)	5.1 (22%)
≥一周但≤28 天(N=10)†	[7.7, 21.6]	[0.35, 1.06]	[23, 50]	[1.2, 1.9]	[3.3, 7.2]
婴儿患者	11.0 (27%)	0.79 (26%)	33 (26%)	1.8 (28%)	5.4 (32%)
>28 天但<3 个月(N=12)†	[7.2, 18.0]	[0.42, 1.08]	[17, 48]	[1.2, 2.8]	[3.5, 9.9]
儿童患者	15.1 (30%)	0.69 (28%)	58 (54%)	2.9 (53%)	3.8 (53%)
3 个月至 11 岁(N=59)†	[6.8, 36.7]	[0.31, 1.50]	[19, 153]	[0.9, 8.0]	[1.0, 8.5]
青少年受试者和患者	16.7 (24%)	0.61 (15%)	95 (44%)	4.1 (46%)	2.1 (53%)
12 岁至 17 岁 (N=36)‡	[9.9, 28.9]	[0.44, 0.79]	[32, 178]	[1.3, 8.1]	[0.9, 5.2]
成年患者	12.5 (21%)	0.65 (16%)	91 (33%)	4.9 (35%)	1.7 (34%)
(N=29)§	[8.2, 19.3]	[0.45, 0.84]	[53, 155]	[1.8, 8.3]	[0.9, 3.3]

* AUC=单剂量 AUC_{0-∞} ；

** 本组数据中，早产儿的定义为出生时小于 34 孕周（只有一例早产儿童患者在出生后的 1 周至 28 天入选）；

*** 本组数据中，足月儿的定义为出生时大于等于 34 孕周；

† 剂量为 10mg/kg

‡ 剂量为 600 mg 或 10mg/kg，最多用至 600mg；

§ 剂量归一化为 600 mg

C_{max} = 最大血浆浓度；V_{ss} = 分布容积；AUC = 药时曲线下的面积；t_{1/2} = 表观消除半衰期；CL = 按体重归一化的系统清除率

性别：女性与男性相比，利奈唑胺分布容积较小。女性的血浆浓度高于男性，部分由体重差异引起。口服给药 600mg 后，女性的平均清除率约较男性低 38%。然而，平均表观清

除速率常数和半衰期未见明显的性别差异。因此，女性的药物暴露量不会明显地超过已知可耐受的水平。故无须针对性别进行剂量调整。

肾功能不全：不同程度的肾功能不全患者，其原形药物利奈唑胺的药代动力学性质不发生改变。肾功能不全患者，二种主要代谢产物可能产生蓄积，且蓄积随肾功能不全的严重程度增加而增加（见表 19）。尚未在严重肾功能不全患者中，对上述两种代谢产物蓄积的临床意义进行研究。无论肾功能如何，患者都能获得相似的利奈唑胺血浆药物浓度，因此无须对肾功能不全的患者调整剂量。由于缺乏对两种主要代谢产物在体内蓄积的临床意义的认识，对肾功能不全患者应权衡应用利奈唑胺与其代谢物蓄积潜在风险间的利弊。利奈唑胺及其两种代谢产物都可通过透析清除。尚没有腹膜透析影响利奈唑胺药代动力学特性的资料。利奈唑胺给药后 3 小时开始透析，在大约 3 小时的透析期内约 30% 的药物剂量可清除。因此，利奈唑胺应在血透结束后给药。

表 19 不同程度肾功能不全的患者以 600mg 利奈唑胺单剂量口服，利奈唑胺及其代谢产物 A 和 B 的 AUC 和消除半衰期平均值（标准差）

参 数	健康志愿者 ClCR>80 ml/min	肾功能中度受损者 30< ClCR <80 ml/min	肾功能重度受损者 10< ClCR <30 ml/min	血透—依赖性	
				血透结束后*	血透进行时
利奈唑胺					
AUC _{0-∞} , μg·h/ml	110(22)	128(53)	127(66)	141(45)	83(23)
t _{1/2} , 小时	6.4(2.2)	6.1(1.7)	7.1(3.7)	8.4(2.7)	7.0(1.8)
代谢产物 A					
AUC ₀₋₄₈ , μg·h/ml	7.6(1.9)	11.7(4.3)	56.5(30.6)	185(124)	68.8(23.9)
t _{1/2} , 小时	6.3(2.1)	6.6(2.3)	9.0(4.6)	NA	NA
代谢产物 B					
AUC ₀₋₄₈ , μg·h/ml	30.5(6.2)	51.1(38.5)	203(92)	467(102)	239(44)
t _{1/2} , 小时	6.6(2.7)	9.9(7.4)	11.0(3.9)	NA	NA

* 在两次血透之间， NA=不适用

肝功能不全：对 7 位轻至中度肝功能不全患者（Child-Pugh 分级 A 或 B）的研究表明，利奈唑胺的药代动力学性质未见改变。根据现有的资料，无须对轻至中度肝功能不全患者调整剂量。尚未在严重肝功能不全的患者中评价利奈唑胺的药代动力学特性。

【贮藏】 避光，密封，25°C 以下保存。

配制后的混悬液在室温 (15-25°C) 下保存，且请在配制后 21 天内服用完。

【包装】 玻璃瓶装。1 瓶/盒。

【有效期】 24 个月

【执行标准】 进口药品注册标准 JX20150196

【批准文号】 进口药品注册证号 H20170247

【药品上市许可持有人】

名 称：Pfizer Inc.

注册地址：235 East 42nd Street, New York, NY 10017 United States of America

【生产企业】

企业名称：Neolpharma, Inc.

生产地址：99 Jardines Street, Caguas, Puerto Rico 00725

【包装厂】

名称：Pharmacia and Upjohn Company LLC

地址：7000 Portage Road, Kalamazoo, MI 49001

国内联系地址：

国内联系地址：北京市东城区朝阳门北大街 3-7 号五矿广场 B 座 8-13 层

邮编：100010

电话：010-85167000

产品咨询热线：400 910 0055