

阿片类药物		
短效阿片类药物（阿芬太尼、芬太尼）（CYP3A4/5 底物）	未研究。 短效阿片类药物的浓度可能会增加。（CYP3A4/5 抑制）。	不需要调整艾沙康唑的剂量。 短效阿片类药物的（阿芬太尼、芬太尼）；密切监测是否发生任何药物毒性，并在需要时减少剂量。
美沙酮（CYP3A4/5、2B6和2C9 底物）	S-美沙酮（非活性阿片类异构体） AUC _{0-∞} : ↓ 35% C _{max} : ↑ 1% 终末消除半衰期缩短 40% R-美沙酮（活性阿片类异构体）。 AUC _{0-∞} : ↓ 10% C _{max} : ↑ 4% （CYP2B6 诱导）	不需要调整艾沙康唑的剂量。 美沙酮：无需调整剂量。
抗酸药		
长春花碱类（长春新碱、长春碱）（P-gp底物）	未研究。 长春花碱类药物的浓度可能会增加。（P-gp抑制）	不需要调整艾沙康唑的剂量。 长春花碱类：密切监测是否发生任何药物毒性，并在需要时减少剂量。
环磷酰胺（CYP2B6底物，CYP3A4底物）	未研究。 环磷酰胺活性代谢物可能会增加或减少。（CYP2B6 诱导，CYP3A4 抑制）	不需要调整艾沙康唑的剂量。 环磷酰胺：密切监测是否缺乏疗效或毒性增加，并在需要时调整剂量。
甲氨蝶呤（BCRP、OAT1、OAT3 底物）	甲氨蝶呤： AUC _{0-∞} : ↓ 3% C _{max} : ↓ 11% 7-羟基代谢物： AUC _{0-∞} : ↑ 29% C _{max} : ↑ 15% （作用机制未知）	不需要调整艾沙康唑的剂量。 甲氨蝶呤：无需调整剂量。
其他抗癌药物（柔红霉素、多柔比星、伊马替尼、伊立替康、拉帕替尼、米托蒽醌、拓扑替康）（BCRP 底物）	未研究。 柔红霉素、多柔比星、伊马替尼、伊立替康、拉帕替尼、米托蒽醌、拓扑替康：密切监测是否发生任何药物毒性，并在需要时减少剂量。（BCRP 抑制）	不需要调整艾沙康唑的剂量。 柔红霉素、多柔比星、伊马替尼、伊立替康、拉帕替尼、米托蒽醌或拓扑替康：密切监测是否发生任何药物毒性，并在需要时减少剂量。
止吐药		
阿瑞匹坦（弱效 CYP3A4/5 诱导剂）	未研究。 艾沙康唑的浓度可能会降低。（CYP3A4/5 诱导）	除非认为潜在获益大于风险，否则应避免合用。
抗癫痫药		
二甲双胍（OCT1、OCT2和MATE1 底物）	二甲双胍： AUC _{0-∞} : ↑ 52% C _{max} : ↑ 23% （OCT2 抑制）	不需要调整艾沙康唑的剂量。 二甲双胍：可能需要减少剂量。
瑞格列奈（CYP2C8和OATP1B1底物）	瑞格列奈： AUC _{0-∞} : ↓ 8% C _{max} : ↓ 14%	不需要调整艾沙康唑的剂量。 瑞格列奈：无需调整剂量。
吡格列酮（弱效 CYP3A4/5 诱导剂）	未研究。 艾沙康唑的浓度可能会降低。（CYP3A4/5 诱导）	除非认为潜在获益大于风险，否则应避免合用。
抗凝血剂		
达比加群酯（P-gp底物）	未研究。 达比加群酯的浓度可能会增加。（P-gp抑制）。	不需要调整艾沙康唑的剂量。 达比加群酯的治疗指数较窄，应予以监测，并根据需要减少剂量。
华法林（CYP2C9 底物）	S-华法林： AUC _{0-∞} : ↑ 11% C _{max} : ↓ 12% R-华法林： AUC _{0-∞} : ↑ 20% C _{max} : ↓ 7%	不需要调整艾沙康唑的剂量。 华法林：无需调整剂量。
抗逆转录病毒制剂		
洛匹那韦 400mg/ 利托那韦 100mg（CYP3A4/5 强效抑制剂和底物）	洛匹那韦： AUC _{0-∞} : ↓ 27% C _{max} : ↓ 23% C _{min} /SS: ↓ 16% ^{a)} 利托那韦： AUC _{0-∞} : ↓ 31% C _{max} : ↓ 33% （作用机制未知） 艾沙康唑： AUC _{0-∞} : ↑ 96% C _{max} : ↑ 74% （CYP3A4/5 抑制）	无需调整艾沙康唑的剂量；但药物不良反应可能增加，因此应慎用。 洛匹那韦 /利托那韦：洛匹那韦 400mg/ 利托那韦 100mg 每12小时一次的剂量无需调整，但应密切监测是否缺乏抗病毒疗效。
依非韦仑（CYP3A4/5 中效诱导剂和 CYP2B6 底物）	未研究。 依非韦仑的浓度可能会降低。（CYP2B6 诱导） 艾沙康唑的药物浓度可能会显著降低。（CYP3A4/5 诱导）	禁止将艾沙康唑和高剂量利托那韦（每12小时>200mg 的剂量）（强效 CYP3A4/5 诱导剂）
依曲韦林（中效 CYP3A4/5 诱导剂）	未研究。 艾沙康唑的浓度可能会显著降低。（CYP3A4/5 诱导）	禁止将艾沙康唑与依曲韦林合用。
茚地那韦（CYP3A4/5 强效抑制剂和底物）	茚地那韦 ^{b)} ： AUC _{0-∞} : ↓ 36% C _{max} : ↓ 52% （作用机制未知） 艾沙康唑的浓度可能会增加。（CYP3A4/5 抑制）	无需调整艾沙康唑的剂量；但药物不良反应可能增加，因此应慎用。 茚地那韦：密切监测是否缺乏抗病毒疗效，并在需要时增加剂量。
沙奎那韦（强效 CYP3A4 抑制剂）	未研究。 沙奎那韦的浓度可能会降低（正如洛匹那韦/利托那韦那样）或增加（CYP3A4 抑制）。 艾沙康唑的浓度可能会增加。（CYP3A4/5 抑制）。	无需调整艾沙康唑的剂量；但药物不良反应可能增加，因此应慎用。 沙奎那韦：密切监测是否出现任何药物毒性和/或缺乏抗病毒疗效，并在需要时调整剂量。
其他蛋白酶抑制剂（例如福沙那韦）（CYP3A4/5 强效或中效抑制剂和底物）	未研究。 蛋白酶抑制剂的浓度可能会降低（正如洛匹那韦 /利托那韦那样）或增加。（CYP3A4 抑制） 艾沙康唑的浓度可能会增加。（CYP3A4/5 抑制）	不需要调整艾沙康唑的剂量。 蛋白酶抑制剂：密切监测是否出现任何药物毒性和/或缺乏抗病毒疗效，并在需要时调整剂量。
其他 NNRTI（例如奈韦拉平）（CYP3A4/5 和2B6 诱导剂和底物）	未研究。 NNRTI 浓度可能会降低（艾沙康唑诱导 CYP2B6）或增加。（CYP3A4/5 抑制）	不需要调整艾沙康唑的剂量。 NNRTI：密切监测是否出现任何药物毒性和/或缺乏抗病毒疗效，并在需要时调整剂量。
抗癌药物		
艾莫拉唑（CYP2C19底物和胃部pH 值↑）	艾沙康唑： AUC _{0-∞} : ↑ 8% C _{max} : ↑ 5%	不需要调整艾沙康唑的剂量。 艾莫拉唑：无需调整剂量。

奥美拉唑（CYP2C19底物和胃部pH 值↑）	奥美拉唑： AUC _{0-∞} : ↓ 11% C _{max} : ↓ 23%	不需要调整艾沙康唑的剂量。 奥美拉唑：无需调整剂量。
凝血酶药物		
阿托伐他汀和其他汀类药物（CYP3A4 底物，例如辛伐他汀、洛伐他汀、罗素伐他汀）（CYP3A4/5和/或BCRP 底物）	阿托伐他汀： AUC _{0-∞} : ↑ 37% C _{max} : ↑ 3% 尚未研究其他汀类药物。 他汀类药物的浓度可能会增加。（CYP3A4/5 或BCRP 抑制）	不需要调整艾沙康唑的剂量。 根据阿托伐他汀的结果，无需调整他汀类药物的剂量。建议监测他汀类药物的典型不良反应。
抗心律失常药		
地高辛（P-gp底物）	地高辛： AUC _{0-∞} : ↑ 25% C _{max} : ↑ 33% （P-gp抑制）	不需要调整艾沙康唑的剂量。 地高辛：应监测血清地高辛浓度，并根据这些浓度调整地高辛剂量。
口服避孕药		
炔雌醇和炔诺酮（CYP3A4/5 底物）	炔雌醇AUC _{0-∞} : ↑ 8% C _{max} : ↑ 14% 炔诺酮 AUC _{0-∞} : ↑ 16% C _{max} : ↑ 6%	不需要调整艾沙康唑的剂量。 炔雌醇和炔诺酮：无需调整剂量。
止咳药		
右美沙芬（CYP2D6 底物）	右美沙芬： AUC _{0-∞} : ↑ 18% C _{max} : ↑ 17% 右啡烷（活性代谢物）： AUC _{0-∞} : ↑ 4% C _{max} : ↓ 2%	不需要调整艾沙康唑的剂量。 右美沙芬：无需调整剂量。
苯二氮卓类		
咪达唑仑（CYP3A4/5 底物）	口服咪达唑仑 AUC _{0-∞} : ↑ 103% C _{max} : ↑ 72% （CYP3A4 抑制）	不需要调整艾沙康唑的剂量。 咪达唑仑：建议密切监测临床体征和症状，并根据需要减少剂量。
镇痛药物		
秋水仙碱（P-gp底物）	未研究。 秋水仙碱的浓度可能会增加。（P-gp抑制）	不需要调整艾沙康唑的剂量。 秋水仙碱的治疗指数较窄，应予以监测，并根据需要减少剂量。
天然物		
咖啡因（CYP1A2 底物）	咖啡因： AUC _{0-∞} : ↑ 4% C _{max} : ↓ 1%	不需要调整艾沙康唑的剂量。 咖啡因：无需调整剂量。
戒断辅助药物		
安非他酮（CYP2B6 底物）	安非他酮： AUC _{0-∞} : ↓ 42% C _{max} : ↓ 31% （CYP2B6 诱导）	不需要调整艾沙康唑的剂量。 安非他酮：根据需要增加剂量。

NNRTI=非核苷类逆转录酶抑制剂；P-gp=P-糖蛋白

^{a)}平均谷水平值下百分比

^{b)}仅在400mg艾沙康唑单次给药后研究了药地那韦。

AUC_{0-∞}=外推至无穷大时间的血浆药物浓度-时间曲线下面积；AUC_{0-ss}=稳态下24小时期间内血浆药物浓度-时间曲线下面积；C_{max}=最大血浆药物浓度；C_{min},ss=稳态下血浆药物浓度。

【药物过量】

症状

在 一项 QTc 研究中，与治疗剂量组（相当于每天200mg 的艾沙康唑）相比，在艾沙康唑超治疗剂量（相当于每天600mg 的艾沙康唑）条件下更频繁报告的症状包括：头痛、头晕、异常感觉、嗜睡、注意力障碍、味觉障碍、口干、腹泻、口腔感觉减退、呕吐、潮热、焦虑、躁动、心悸、心动过速、畏光和关节痛。

艾沙康唑不能通过血液透析清除。艾沙康唑没有有效的解毒剂。发生药物过量时，应进行支持治疗。
【临床药理】
药代动力学

硫酸艾沙康唑是一种水溶性前药，可通过静脉滴注给药或作为胶囊口服给药。给药后，硫酸艾沙康唑迅速被血浆酯酶水解为活性成分艾沙康唑；前药的血液浓度非常低，并且仅在经静脉给药后短时间内可检出。

吸收

健康成人受试者口服本品后，活性成分艾沙康唑被吸收并且在单次和多次给药后约2-3小时达到最大血液浓度（C_{max}）（请参见表5）。

表5. 健康成人受试者口服CRESEMBA后艾沙康唑稳态下的药代动力学参数

参数统计量	艾沙康唑200mg（n=37）	艾沙康唑600mg（n=32）
C_{max}（mg/L）		
平均值	7.5	20.0
SD	1.9	3.6
CV%	25.2	17.9
t_{max}（h）		
中位值	3.0	4.0
范围	2.0–4.0	2.0–4.0
AUC（h·mg/L）		
平均值	121.4	352.8
SD	35.8	72.0
CV%	29.5	20.4

如下表6所示，CRESEMBA单剂量2服给药后，艾沙康唑的绝对生物利用度为98%。根据上述结果，静脉和口服给药可以互换使用。

表6. 成人受试者口服和静脉给药的药代动力学参数比较（平均值）

	艾沙康唑400mg口服	艾沙康唑400mg静脉
AUC（h·mg/L）	189.5	194.0
CV%	36.5	37.2
半衰期（h）	110	115

食物对吸收的影响

随高脂肪饮食口服相当于400mg艾沙康唑的CRESEMBA，艾沙康唑的C_{max}减少9%，AUC增加9%。CRESEMBA可空腹或餐后服用。

分布

艾沙康唑在体内分布广泛，平均稳态分布容积（V_{ss}）约为450L。艾沙康唑与血浆蛋白高度结合（>99%），其中主要与白蛋白结合。

生物转化

体外/体内 研究表明CYP3A4、CYP3A5和后续的尿苷二磷酸葡萄糖苷糖醛酸转移酶（UGT）参与了艾沙康唑的代谢。

在人体内使用单剂量[葡萄糖-¹⁴C]艾沙康唑酯盐和[吡啶甲-¹⁴C]硫酸艾沙康唑之后，除了活性成分（艾沙康唑）和非活性裂解产物之外，还发现许多次要代谢物。除活性成分艾沙康唑外，所有其他单个代谢物的AUC均不超过总放射性标记材料的10%。

消除

健康受试者口服放射性标记的硫酸艾沙康唑后，放射性剂量在粪便中的平均回收率为46.1%，在尿液中的平均回收率为45.5%。

原型艾沙康唑的肾脏排泄率低于给药剂量的1%。非活性裂解产物主要通过代谢和随后的代谢物肾排泄被消除。

线性/非线性

在健康受试者中中进行的研究证实，在每日高达600mg的剂量范围内，艾沙康唑的药代动力学与剂量成正比。

特殊人群的药代动力学

儿童患者

通过基于三项临床研究（N=97）数据建立的群体药代动力学（popPK）模型确认了儿童剂量方案，包括从婴儿1岁至未满18岁儿童患者中进行的临床研究（N=73），其中31例患者接受艾沙康唑治疗侵袭性曲霉病或毛霉菌。

不同年龄组、体重、给药途径和剂量下儿童患者的预测稳态艾沙康唑暴露量见表7。

表7. 按年龄组、体重、给药途径和剂量总结的稳态艾沙康唑AUC（h·mg/L）值

年龄组（岁）	给药途径	体重（kg）	剂量	AUC _{ss} （h·mg/L）
1–<3	静注	<37	5.4mg/kg	108（29–469）
3–<6	静注	<37	5.4mg/kg	123（27–513）
6–<18	静注	<37	5.4mg/kg	138（31–602）
6–<18	口服	16–17	80mg	116（31–539）
6–<18	口服	18–24	120mg	129（33–474）

6–<18	口服	25–31	160mg	140（36–442）
6–<18	口服	32–36	180mg	137（27–677）
6–<18	口服	32–36	200mg	153（30–753）
6–<18	静注和口服	≥37	200mg	113（27–488）
≥18	静注和口服	≥37	200mg	101（10–343）

不考虑给药途径和年龄组的情况下，儿童患者的预测暴露量与在曲霉属菌种和其他丝状真菌感染成人患者中进行的临床研究中的稳态暴露量（AUC_{ss}）相当（平均AUC_{ss}=101.2h·mg/L，标准差[SD]=55.9，参见表7）。

按儿童给药方案预测的暴露量低于接受多次艾沙康唑每日600mg超治疗剂量的成人暴露量（表5），且后者（成人超剂量组）不良反应发生率更高（参见【药物过量】）。

肾功能损害

与具有正常肾功能的受试者相比，在轻度、中度或重度肾功能损害成人受试者中未观察到艾沙康唑的总C_{max}和AUC有任何临床相关变化。在III期研究中接受艾沙康唑给药的403名患者中，79名（20%）患者的肾小球滤过率（GFR）估计低于60mL/min/1.73m²。肾功能损害患者（包括终末期肾病患者）不需要调整剂量。艾沙康唑不易通过透析被清除（参见【用法用量】）。

目前尚无肾损伤儿童患者的可用数据。

肝功能损害

32例轻度（Child-Pugh A级）肝功能不全和32例中度（Child-Pugh B级）肝功能不全成人患者（每种Child-Pugh分级包括16例静静脉患者和16例口服患者）接受艾沙康唑100mg单次给药后，与32例肝功能正常的年龄及体重匹配的健康受试者相比，Child-Pugh A级组最小二乘平均系统暴露量（AUC）增加64%，Child-Pugh B级组增加84%。Child-Pugh A级组的平均血液浓度（C_{max}）降低2%，Child-Pugh B级组降低30%。在健康受试者和轻度或中度肝功能不全患者中评估了艾沙康唑的群体药代动力学，结果表明轻度和中度肝功能损害人群中的艾沙康唑清除率（CL）值分别比健康人群低40%和48%。

轻度至中度肝功能损害成人患者无需调整剂量。

目前尚无在重度肝功能损害（Child-Pugh C级）成人患者中进行艾沙康唑研究。除非认为潜在获益大于风险，否则不建议在这些患者中使用（参见【用法用量】、【注意事项】）。

目前尚无肝损伤儿童患者的可用数据。

【临床试验】

以下内容来自原研报道。

治疗侵袭性曲霉病

一项随机、双盲、阳性对照临床研究在516例由*曲霉属*菌种或其他丝状真菌引起的侵袭性真菌病成人病例中评估了艾沙康唑治疗侵袭性曲霉病的安全性和有效性。在意向性治疗（ITT）人群中，258例患者接受了艾沙康唑治疗，258例患者接受了伏立康唑治疗。在前48小时内每8小时经静脉给予艾沙康唑（每次相当于200mg艾沙康唑），之后每天经静脉或口服给药一次（每次相当于200mg艾沙康唑）。方案规定的最长治疗持续时间为84天。中位治疗持续时间为45天。

独立盲态数据审查委员会在治疗结束（EOT）时评估了mylTT人群（通过细胞学、组织学、培养或半乳甘露糖检测确诊和临床诊断的侵袭性曲霉病患者）的总体应答情况。mylTT人群包括123例接受艾沙康唑治疗的患者和108例接受伏立康唑治疗的患者。在该群体中，艾沙康唑组的总体应答率为35%（43/123），伏立康唑组的总体应答率为38.9%（42/108）。调整后的治疗差异（伏立康唑-艾沙康唑）为4.0%（95%置信区间：-7.9%；15.9%）。在该群体中，艾沙康唑组在第42天的全因死亡率18.7%（23/123），伏立康唑组为22.2%（24/108）。调整后的治疗差异（艾沙康唑-伏立康唑）为-2.7%（95%置信区间：-12.9%；7.5%）。

治疗毛霉菌

在一项国际多中心开放性非对照研究（VITAL研究）中，37例确诊或临床诊断毛霉菌的成人患者接受了艾沙康唑给药；在前48小时内每8小时经静脉或口服给予艾沙康唑（每次相当于200mg艾沙康唑），之后每天经静脉或口服给药一次（每次相当于200mg艾沙康唑）。总体毛霉菌患者群体的中位治疗持续时间为84天，而既往未接受过毛霉菌治疗的21位患者的中位治疗持续时间为102天。对于独立数据审查委员会（DRC）定义的确诊或临床诊断毛霉菌患者，在总体患者人群中第84天全因死亡率为43.2%（16/37），在以艾沙康唑作为初始治疗的毛霉菌患者中为42.9%（9/21），在因既往抗真菌治疗（主要基于两性霉素B的治疗）无效或对这些治疗不耐受而接受艾沙康唑治疗的毛霉菌患者中为43.8%（7/16）。在EOT时，DRC评定的总体成功率为11/35（31.4%），其中5名患者完全应答、6名患者部分应答。在另外10/35（28.6%）的患者中观察到稳定应答。在9例*依克霉*属毛霉菌病患者中，4例患者在艾沙康唑治疗下得到良好应答。在5例*依克霉*属毛霉菌病患者中，未观察到良好应答。其他菌种的临床经验非常有限（*须臾霉属* n=2、*小克伦氏霉属* n=1、*推放放射毛霉* n=1）。

【药理学】

药理作用

作用机制

硫酸艾沙康唑为三类类抗真菌药物艾沙康唑的前药。艾沙康唑通过抑制细胞色素P450依赖性酶羊毛甾醇14-α-脱甲基酶（该酶负责将羊毛甾醇转变为麦角固醇）来阻断真菌细胞膜关键成分麦角固醇的合成。这导致细胞膜中甲基化甾醇前体累积和麦角固醇损耗，进而弱化真菌细胞膜的结构和功能，哺乳动物细胞的去甲基化对艾沙康唑的抑制作用较不敏感。

抗菌活性

艾沙康唑在体外和临床感染中对下列的微生物的大多数菌株具有活性：烟曲霉、黄曲霉、黑曲霉、土曲霉和毛霉目（如米根霉和毛霉菌）。

耐药性

艾沙康唑具有潜在的耐药性。与其他类类抗真菌药一样，艾沙康唑的耐药机制可能是多种机制所致，其中包括靶基因CYP51的突变。观察到菌曲线变化和体外排药活性提高，但尚不清楚这些结果与临床的相关性。

体外和动物研究显示：艾沙康唑和其他类类具有交叉耐药性。交叉耐药与临床结果的相关性尚未得到充分表征，但是以往接受过唑类药物治疗的患者可能需要采用其他抗真菌治疗。

折点

EUCAST折点

曲霉属	最低抑菌浓度（MIC）折点（mg/L）	
	≤S（敏感）	>R（耐药）
<i>黄曲霉</i>	1	2
<i>烟曲霉</i>	1	2
<i>构巢曲霉</i>	0.25	0.25
<i>土曲霉</i>	1	1

目前没有足够的数据来为其他曲霉属菌种设定临床折点。

毒理研究

遗传毒性

体外细菌回复突变试验和大鼠体内骨髓微核试验结果均为阴性。

生殖毒性

大鼠经口给予硫酸艾沙康唑最高剂量达90mg/kg/天（以AUC计，约为人维持剂量暴露量的0.3倍），未见对雄性或雌性生育力的影响。

大鼠和兔在围产发长期（大量妊娠第6–17天和免妊娠第6–18天）分别给予盐酸艾沙康唑30和45mg/kg（以AUC计，分别相当于临床暴露量的0.2和0.1倍），可导致大鼠和兔的幼崽发生率呈剂量相关性增加。大鼠在≥30mg/kg剂量下，脐亏融合和多肋/残留多肋的发生率也呈剂量相关性增加，在其他类类抗真菌药的胚胎-胎仔发育试验中也可见骨骼异常。

大鼠在妊娠期和哺乳期（妊娠第6天至产后第20天）经口给予硫酸艾沙康唑最高剂量达90mg/kg/天（以AUC计，约为临床暴露量的0.5倍），幼仔围产期死亡率增加，未见对妊娠或分娩时间的影响。

哺乳大鼠静脉给予¹⁴C标记的硫酸艾沙康唑后，在乳汁中检测到放射性。

致癌性

在一项大鼠2年致癌性试验和一项小鼠2年致癌性试验中，在剂量低至人维持剂量下暴露量的0.1倍时，雄性和雌性B6C3F1/Crl以及雄性Wistar大鼠中可见肝细胞腺瘤和/或癌的量相关性增加。雌性小鼠在300mg/kg（暴露量与人维持剂量相似）下肝血管瘤增加。雄性小鼠在100mg/kg（以AUC计，约为人系统暴露量的0.4倍）剂量下肝母细胞瘤增加。

在雄性和雌性大鼠中，尤其是雄性大鼠的给药剂量低至60mg/kg（约为人用临床维持剂量的0.2倍）时，均观察到甲状腺滤泡细胞腺瘤。大鼠甲状腺肿瘤与人致癌性风险的相关性尚不明确。

雄性大鼠在300mg/kg（暴露量为人维持剂量下暴露量的0.8倍）剂量下可见皮肤纤维瘤发生率显著增加，雌性大鼠在200mg/kg（系统暴露量与人维持剂量的暴露量相似）剂量下可见子宫腺癌。

【贮 藏】

密闭，2–8℃保存。请将本品放在儿童不能接触的地方。

本品在复溶和稀释后，使用中的理化稳定性数据证明：2–8℃下可保存24小时，在室温下可保存6小时。

从微生物学角度考虑，本品在复溶和稀释后，应立即使用；如不立即使用，使用者需保证使用之前的保存时间和条件，除非是在受控且验证的无菌环境下复溶和稀释，通常保存在2–8℃下不超过24小时。

【包装】高硼硅玻璃管制注射剂瓶、冷冻干燥注射用局部覆聚四氟乙烯膜卤化丁基橡胶塞（溴化）和抗生瓶用铝塑组合包装。1瓶/盒，10瓶/盒。

【有效期】24个月

【执行标准】YBH18982026

【批准文号】国药准字H20265106

【上市许可持有人】

名称：海南星隆制药股份有限公司

注册地址：海南省海口国家高新技术产业开发区区药谷三横路8号

邮政编码