

帝乐通®

批准文号: 国药准字H20244251

普瑞巴林旦加片



国内首仿, 创新剂型 口腔崩解, 更快起效止痛! 适合吞咽障碍、老年患者使用!

开发制造百姓用得起的高质、高效、长效、高依从性的好药!

普瑞巴林口崩片介绍 目录



- 1 药品基本信息
- · 国内首家普瑞巴林口崩片新剂型, 相比胶囊实现更快速起效、更高依从性

2 安全性

· 与原研生物等效,安全性风险可控; 口腔崩散,便于吞咽;不含乳糖,适应人群更广

3 有效性

· 带状疱疹疼痛、纤维肌痛等神经痛一线药物,与胶囊临床可替代; 口崩片达峰时间(T_{max})更短,能更快缓解疼痛症状

4 创新性

• 口崩片专利技术, 更快崩散、不含乳糖、有效期更长

5 公平性

- 符合"保基本"原则,不增加医保负担;
- · 增加给药选择: 适合吞咽障碍、老年人等群体及特殊环境

1 药品基本信息



药品通用名	普瑞巴林口崩片
注册规格	150 mg
适应症: 用法用量(详见说明书)	带状疱疹后神经痛:推荐剂量为每次75或150 mg,每日2次。 纤维肌痛:推荐剂量为300至450 mg/日。 成人部分性癫痫:有效剂量为150~600 mg/天,分2~3次服用。
中国大陆首次上市时间	2024-06
目前大陆地区同通用 名药品的上市情况	共2家
全球首个上市国家/地区及上市时间	日本/2017-06
是否为OTC药品	否

参照药品

普瑞巴林胶囊

参照药品选择理由

- ①有效成分、适应症和给药途径一致
- ②普瑞巴林胶囊是临床应用最广泛的目录内药品。

与已上市同类药品相比优势

- ①创新剂型,起效快:口崩片仅需少量唾液即可在口腔内崩解;更快达峰,更快起效。
- ②**依从性更高**:填补吞咽障碍、老年人等群体及特殊环境下包括卧床患者、限制液体摄入、精神病患者、不易获得饮用水的差旅/户外环境等的需求。
- ③安全性更高:不含乳糖,适用群体更广。

1 药品基本信息

满足吞咽障碍、老年人等群体或特殊环境的需求



所治疾病基本情况

- ◆ 带状疱疹后神经痛(postherpetic neuralgia, PHN)
- ①带状疱疹好发于50岁以上群体, 我国≥ 50岁群体发病率 (2.9~5.8) /1000人年^[1]。
- ②带状疱疹中PHN患病率为9%~34%, 现有PHN患者400万[2]。
- ◆ 纤维肌痛(fibromyalgia, FM)
- ①慢性弥漫性疼痛,好发于50岁以上女性^[3],24.3%患者5年后停止工作^[4]。
- ②中国香港FM患病率0.82%^[5],估算我国约有1148万FM患者。
- ◆ 成人部分性癫痫(partial epilepsy, PE)
- ①大脑神经元异常放电引起的大脑功能障碍, 高致残。
- ②我国癫痫患者900万以上^{[6],}成人患者占1/3; 其中**61.7%为 PE**^[7]**,** 约有185万。

未满足的临床需求

> 吞咽障碍群体服药困难,依从性不理想

PHN、FM、PE的发病随年龄增加而升高,需要持续用药控制。 而我国60岁以上老年人吞咽障碍患病率高达66.0%^[8],吞咽固 体制剂可能会引起窒息、肺不张、呼吸道损伤等问题^[9]。

①≥60岁PHN 23.4万 → **吞咽障碍15.4万**

合计约156万

②≥60岁FM 213.2万—> **吞咽障碍140.7万**

- *根据2021年人口普查数据,60岁以上人口2.6亿折算
- ①≥60岁PHN=2.6亿×带状疱疹群体发病率(4.5‰)×PHN患病率(20%)
- ②≥60岁FM=2.6亿×FM患病率(0.82%)

> 特殊环境下的服药便利性差

真实世界中的服药环境复杂多样,常规固体制剂需要用水吞服,对卧床、严格限制液体摄入、精神病共病、不易获得水源的户外工 作者、差旅群体等造成不便,服药便利性较差。

2安全性

与原研生物等效,安全性风险可控



普瑞巴林口崩片 安全性优势

- ◆ 与原研具有生物等效性,安全性风险可控。
- ◆ 相比胶囊,处方中**不含乳糖,适用人群更广**,不存在乳糖不耐受患者服用风险; 仅需少量唾液即可在口腔中崩解,避免固形物滞留、堵塞咽喉引起呛咳,更安全。
- ◆ 相比口服溶液, <mark>剂量固定, 无需作量取操作</mark>, 避免量取不当的多服少服, 携带和储存更方便, 有效期更长, 更安全。

说明书收载的安全性信息

普瑞巴林在上市前临床试验中最常见的不良反应 (≥5% 且不良反应发生率为安慰剂组的两倍)包括: 头晕、 嗜睡、口干、水肿、视物模糊、体重增加及"思维异常" (主要为集中精力困难/注意困难)。

药品不良反应监测情况

- ✓ 本品截止目前暂无说明书收载以外不良反应发生的情况。
- ✓ 中国、美国、欧洲、日本等药监部门未发布任何安全性警告、黑框 警告和撤市信息。

3有效性

相比胶囊,口崩片血药更快达峰,能更快缓解疼痛



- ✓ 普瑞巴林口崩片与原研胶囊具有生物等效性,临床可替代: 达峰浓度(C_{max})和吸收程度(AUC)实现等效; 而口崩片达峰时间(T_{max})更短(表1^[1]),起效更快,能更快缓解疼痛症状。
- ✓ 普瑞巴林给药150~600 mg/日显著降低了带状疱疹后神经痛患者的疼痛评分(图1^[2]),显著提高了纤维肌痛患者的整体有效率(图2^[2])。

150 mg普瑞巴林口崩片达峰时间更短

表1: 原研生物等效性研究 (健康人, n=24)

	C _{max} (µg/mL)	AUC _t (μg•h/mL)	T _{max} (h)
口崩片 150 mg	5.793±1.421	31.410±4.560	$0.500 \downarrow$ (0.333-1.50)
胶囊 150 mg	5.787±1.231	31.690±4.477	0.875 (0.500-2.00)

^{*}达峰时间 Tmax 为中位值(最小值-最大值)

150~600 mg/日普瑞巴林显著缓解带状疱疹后神经痛和纤维肌痛

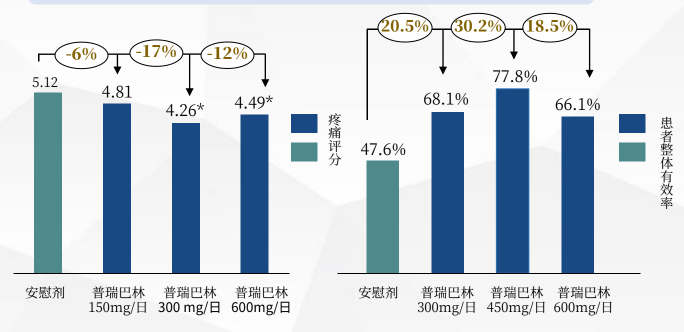


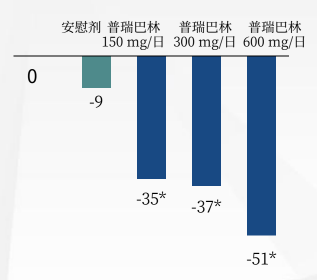
图1: 带状疱疹后神经痛(PHN)III期临床研究 (13周, n=97) 图2: 纤维肌痛(FM)III期临床研究 (14周、n=90)

3有效性



国内外指南一致推荐, 各类型神经痛一线药物,抗癫痫二线药物

150~600 mg/日普瑞巴林 显著降低成人PE发作频率



发作频率较极限改变的中位数百分比%

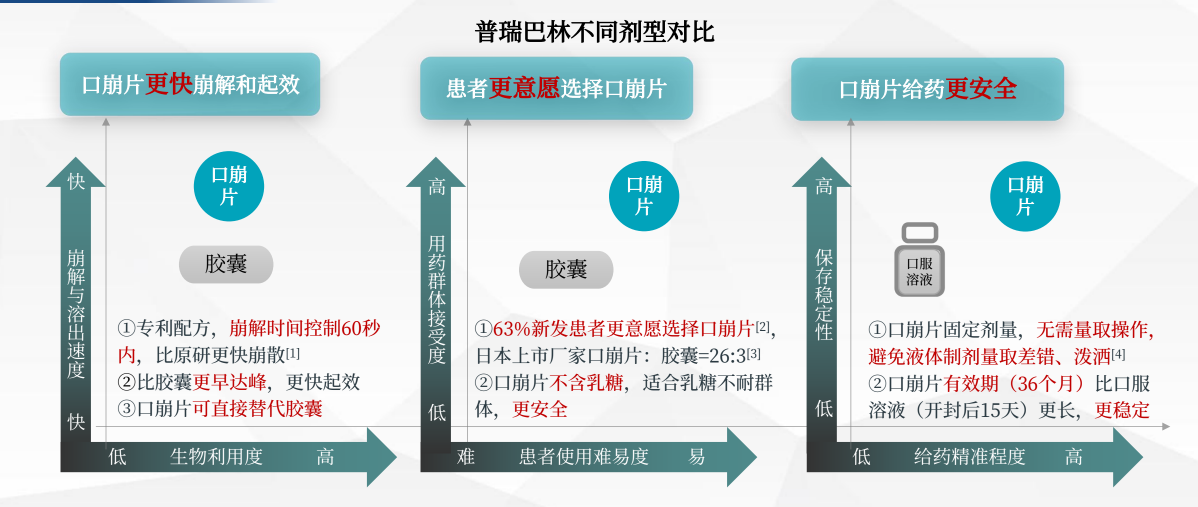
图3: 成人部分性癫痫(PE)III期临床研究 (12周, n=90)

指南名称	治疗疾病	推荐级别	
带状疱疹诊疗专家共识(2022版) 带状疱疹后神经痛诊疗中国专家共识(2016年)	带状疱疹后神经痛	一线治疗药物	物 国内指南
纤维肌痛临床诊疗中国专家共识(2021年) 中国纤维肌痛康复指南(2021)	纤维肌痛	一线治疗	
周围神经病理性疼痛诊疗中国专家共识(2020年)	痛性糖尿病周围神经病变(PDPN) 带状疱疹相关神经痛(PHN) 术后或创伤后神经痛(NP) 肿瘤相关性NP 化疗相关性NP	一线治疗	
欧洲神经病学学会联盟(EFNS)"神经性疼痛药物治疗指南: 2010 年修订版"	各种神经病理性疼痛(糖尿病神经 病理性疼痛、带状疱疹神经痛、中 枢神经性疼痛等)	一线推荐 (A类证据)	国外比
英国国家卫生与临床优化研究所(NICE)"儿童, 青少年以及成人癫痫"(2022年)	成人部分性癫痫发作(PE)	二线附加治疗方案	指南

4 创新性

口崩片专利技术,起效更快,依从性更高,更安全





- ▶ 是否为自主知识产权创新: 是(ZL 202210155830.6 普瑞巴林组合物及其应用)
- 药品注册分类:3类仿制药(首仿)

5公平性

增加给药选择:



满足吞咽障碍、老年人等群体、特殊环境给药需求

弥补药品目录短板

- ◆ 国产首仿,创新剂型,增加目录内 缺少吞咽障碍、老年人等群体或特 殊环境下用药的适宜剂型。
- ◆ 仅需少量唾液即可崩解和吸收,服用便利,起效迅速,提高服药依从性和便利性。

符合"保基本"原则

- ◆ 指南一线推荐药物,满足吞咽障碍 老年群体、卧床患者、精神病共病 患者、不易获得饮用水的户外/差 旅群体等的用药需求。
- ◆ 本品治疗费用与我国已上市药品相 当,不额外增加医保负担,对医保 基金影响有限、可控。

临床管理便利

- ◆ 用药方案与目录内产品相同,临床可互换;无需额外开展患者教育,便于临床管理;
- ◆ 适应症和临床用药要求清晰, 无乳糖更安全, 不存在超说明书使用或临床滥用风险, 利于医保管理。





帝乐通®

批准文号: 国药准字H20244251

普瑞巴林 口前片





- ◆60s内崩解, 更快吸收
- ◆拆片即服, 更快止痛
- ◆吞咽障碍和老年人等特殊群体首选

开发制造百姓用得起的高质、高效、长效、高依从性的好药!