



核准日期：2007年03月28日
修改日期：2009年05月22日；2011年02月01日；2011年03月23日；2011年04月01日；
2013年06月03日；2014年12月29日；2015年06月05日；2015年12月23日；
2017年03月27日；2017年04月10日；2020年02月12日；2020年08月20日；
2023年05月22日；2024年10月25日；2024年11月27日

雌二醇片 / 雌二醇地屈孕酮片复合包装说明书 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：雌二醇片 / 雌二醇地屈孕酮片复合包装
商品名称：莎吗通®
英文名称：Complex Packing Estradiol Tablets/Estradiol and Dydrogesterone Tablets
汉语拼音：C'erchun Pian/C'erchun Diquyutong Pian Fuhe baozhuang

【成份】
本品为复方制剂，其组份为：雌二醇片含雌二醇1mg；雌二醇地屈孕酮片含雌二醇1mg和地屈孕酮10mg。

辅料列表
片芯：一水乳糖、玉米淀粉、羟丙甲纤维素、无水胶态二氧化硅、硬脂酸镁
包衣膜：

处方 药片颜色 **组成**
1 mg 雌二醇 白色 羟丙甲纤维素、二氧化钛(E171)、聚乙二醇400
1 mg 雌二醇和 10 mg 灰色 聚乙稀醇、二氧化钛(E171)、聚乙二醇3350、滑石粉、氧化铁黑(E172)

【性状】
雌二醇片：本品为白色薄膜衣片，除去包衣后显白色。
雌二醇地屈孕酮片：本品为灰色薄膜衣片，除去包衣后显白色。

【适应症】
用于治疗自然或术后绝经所致的围绝经期综合征。

【规格】
雌二醇片含雌二醇1mg；
雌二醇地屈孕酮片含雌二醇1mg和地屈孕酮10mg。

【用法用量】
每日口服1片，每28天为一个疗程。前14天，每日口服1片白色片（内含雌二醇1mg），后14天，每日口服1片灰色片（内含雌二醇1mg和地屈孕酮10mg）。
一个疗程28天结束后，应于第29天起继续下一个疗程。患者应按照包装上标明的次序每日口服1片。应不间断地持续服药。

在开始治疗和持续治疗绝经相关症状时，应在最短疗程内使用最低有效剂量。

通常治疗应从雌二醇片 / 雌二醇地屈孕酮片复合包装1/10（雌二醇片含雌二醇1mg，雌二醇地屈孕酮片含雌二醇1mg和地屈孕酮10mg）开始。根据临床疗效，剂量随后可视个体需要而调整。如与雌激素不足相关的不适未被改善时，可增加剂量而使用雌二醇片 / 雌二醇地屈孕酮片复合包装2/10（雌二醇片含雌二醇2mg，雌二醇地屈孕酮片含雌二醇2mg和地屈孕酮10mg）。

如果患者正在服用周期性或者连续序贯的激素替代治疗药物，应完成之前的28天治疗周期后再换用本品。正在服用另一种连续的联合激素替代治疗药物的患者，可随时开始服用本品。

如果漏服一次药物，则应尽快补服。如果漏服超过12小时，则建议不用补服前一次药物，应继续服用下一次药物。此时发生突破性出血或点滴样出血的可能性可能会增加。

本品的服用不受进食影响。

【不良反应】
在临床试验中接受雌二醇 / 地屈孕酮治疗的患者报告的最常见的药物不良反应是头痛、腹部疼痛、乳房疼痛 / 胸痛和背痛。在临床试验中观察到以下不良反应（n=5108）并提供了发生率。*将在临床试验中未观察

到的，来自于自发报告的不良反应的发生率评估为“罕见”：

系统器官分类	十分常见 ≥ 1/10	常见 ≥ 1/100 至 <1/10	偶见 ≥ 1/1,000 至 <1/100	罕见 ≥ 1/10,000 至 <1/1,000
感染和寄生虫病	阴道念珠菌病	膀胱炎样症状		
良性、恶性及性质不明的肿瘤		肌瘤体积增大		
血液和淋巴系统疾病			溶血性贫血 *	
免疫系统疾病		超敏反应		
精神病类	抑郁；神经紧张不安	性欲改变		
中枢神经系统疾病	头痛	偏头痛；头晕		脑膜瘤 *
眼器官疾病			角膜曲率变陡 *；不能耐受接触镜（隐形眼镜）*	
心脏器官疾病				心肌梗死
血管与淋巴管类疾病			静脉血栓栓塞；高血压；外周血管病；静脉曲张	卒中 *
胃肠系统疾病	腹痛	恶心；呕吐；肠胃气胀	消化不良	
肝胆系统疾病			肝功能异常（偶尔伴有黄疸，虚弱或难受，腹痛）；胆囊疾病	
皮肤和皮下组织疾病		过敏性皮肤反应（如皮疹，荨麻疹，瘙痒）		血管性水肿，结节性红斑 *；血管性紫癜；黄褐斑或雀斑，可能停药后持续存在 *
各种肌肉骨骼及结缔组织疾病	背痛			腿部痛性痉挛 *
生殖系统及乳腺疾病	乳房疼痛 / 胸痛		月经不调（包括绝经后少量出血；月经量过多，月经稀发 / 闭经，月经不规则，痛经）；盆腔疼痛；宫颈分泌物性状和量发生变化	乳房增大；经期前综合征
全身性疾病和给药部位反应			身体虚弱（虚弱，疲劳，难受）；外周水肿	
各类检查		体重增加	体重减少	

WHI研究 - 5年使用后VTE增加的风险

年龄范围(岁)	5年的时间内，安慰剂组每1000名妇女中的发病率	风险比和95%置信区间	5年的时间内，每1000名接受HRT治疗的患者中增加的病例数(95%CI)
只口服雌激素 *			
50-59	7	1.2 (0.6-2.4)	1 (-3-10)
口服联用雌激素 - 孕激素			
50-59	4	2.3 (1.2-4.3)	5 (1-13)

*在没有子宫的妇女中进行的研究

冠状动脉疾病 (CAD)

在接受雌激素 / 孕激素或仅使用雌激素进行的HRT中，在出现或未出现CAD的妇女中，进行的随机化过程中，出血性卒中的风险不增加。

注意：因为欧盟国家乳腺癌的背景发生率不同，增加的乳腺癌病例的数目也会按比例更改。
*来自英国2015年妇女(BMI 27 kg/m²)的基本发病率

妇女 (BMI 27 kg/m²) 使用10年后估计的乳腺癌增加风险

开始 HRT 的年龄 (岁)	10 年治疗期间 (50-59 岁) 1000 名未接受 HRT 治疗的患者中的发病率 *	风险比	10 年后 1000 名接受 HRT 治疗的患者中增加的病例数
只使用雌激素进行 HRT 治疗			
50	13.3	1.2	2.7
联用雌激素 - 孕激素			
50	13.3	1.6	8.0

相对风险不依赖于年龄或使用的持续时间，但基线风险具有很强的年龄依赖性，接受HRT治疗的妇女的卒中的整体风险会随着年龄增加（见【注意事项】）。

WHI研究 - 5年使用后合并的缺血性卒中 * 增加的风险

年龄范围(岁)	5年内的时间内，安慰剂组每1000名妇女中的发病率 *	风险比和95%置信区间	每1000名接受HRT治疗超过5年的患者中增加的病例数(95%CI)
50-59	8	1.3 (1.1-1.6)	3 (1-5)

*缺血性和出血性卒中未区分

与雌激素 / 孕激素治疗有关的其它不良反应

良性、恶性和性质不明的肿瘤：

雌激素依赖性良性恶性和肿瘤，如子宫内膜癌、卵巢癌。孕激素依赖性肿瘤（如：脑膜瘤）体积增大。

免疫系统疾病：系统性红斑狼疮

代谢性和营养类疾病：高甘油三酯血症

中枢神经系统疾病：疑似痴呆，舞蹈病，癫痫加重

血管类疾病：动脉血栓栓塞

胃肠系统疾病：胰腺炎（患有高甘油三酯血症的女性患者）

皮肤和皮下组织类疾病：多形性红斑

肾脏和泌尿道疾病：尿失禁

生殖系统及乳腺疾病：纤维囊性乳腺疾病，子宫颈糜烂

各种先天性家族性遗传性疾病：卟啉症加重

各类检查：全身性增加甲状腺激素水平

†当分析限于研究之前没有接受HRT治疗的妇女时，在接受治疗最开始的5年期间，风险没有明显增加；5年后，风险高于没有接受治疗的患者。

*WHI研究显示在没有子宫的妇女中，没有发现患乳腺癌的风险增加。

子宫内膜增生

未行子宫切除的女性，长期单一使用雌激素使子宫内膜增生和子宫内膜癌的风险增高。据报道在单独服用雌激素的人群中，根据治疗的持续时间和雌激素使用的剂量子宫内膜癌风险的增加为不使用的人群的2-12倍（见【不良反应】）。治疗停止后，该风险维持升高状况至少10年。未行子宫切除的女性，每个月/28天周期至少加用12天的孕激素与雌激素周期性联合使用或持续联合使用雌激素和孕激素进行治疗，能避免增加此风险。

在中国注册临床试验中，雌二醇片 / 雌二醇地屈孕酮片复合包装2/10组中1例单纯性子宫内膜增生（1/61例），对照组中（结合雌激素0.625mg+醋酸甲羟孕酮2mg）见1例单纯性子宫内膜增生（1/60例）。

出血类型

治疗初始的几个月内可能出现突破性出血和点滴样出血。若突破性出血或点滴样出血在治疗一段时间后发生，或治疗停止后仍持续存在，则应调查出血原因，可包括子宫内膜活检以排除子宫内膜恶变。

乳腺癌

整体证据表明在雌激素 - 孕激素联合给药以及单独使用雌激素进行的HRT的妇女中，乳腺癌升高的风险取决于采用HRT的持续时间。

雌激素 - 孕激素联合给药治疗：

• 一项随机安慰剂对照的研究（妇女健康倡议（WHI））和一项前瞻性流行病学研究的荟萃分析一致发现，在使用雌激素和孕激素联合给药进行治疗的妇女中风险增加，大约在3 (1-4)年之后此风险增加明显（见【不良反应】）。

仅使用雌激素的治疗：

• WHI研究发现在子宫切除的妇女中仅使用雌激素进行HRT乳腺癌的风险没有增高。观察性研究报道大多数是仅使用雌激素的妇女诊断患有乳腺癌的风险仅有很小的升高，显著低于使用雌激素 - 孕激素联合给药妇女的患乳腺癌概率（见【不良反应】）。

HRT治疗的绝对风险降低治疗后随时间而降低，且恢复至基线水平的时间取决于之前使用HRT治疗的时间。当使用HRT治疗超过5年时，额外风险可能持续至10年及以上。

卵巢癌

卵巢癌比乳腺癌更为罕见。大型荟萃分析的流行病学研究提示单用雌激素或雌激素 - 孕激素联用HRT治疗的妇女有卵巢癌的风险有微小增加，在5年内变得明显，停用后此风险逐渐减少。一些其他研究，包括WHI研究表明，使用联合给药的激素替代疗法（HRT）可能有类似的或稍微更小的风险（见【不良反应】）。

静脉血栓栓塞

• HRT疗法与发生静脉血栓栓塞（VTE，即深静脉血栓或肺栓塞）的相对危险度升高有关。HRT疗法第一年里较以后更容易发生VTE（见【不良反应】）。

• 已知血栓形成倾向者发生VTE的风险升高，HRT疗法可能增加此风险。HRT疗法在这些病人中应被视为禁忌（见【禁忌】）。

• 对所有病例都应进行至少每年一次的风险和受益仔细评估，并且只有在受益超过风险时才能继续使用HRT。

HRT治疗在治疗后绝经的相关风险方面的证据是有限的。由于在年轻妇女中绝对风险水平较低，因此对于这部分妇女，其受益风险平衡优于更年长的妇女。

体检 / 随访

在开始或重新使用HRT疗法前，应全面调查个人或家族病史，同时结合HRT疗法的禁忌症和使用注意事项来指导体检（包括妇科检查和乳房检查）。在治疗期间建议根据妇女个体情况进行相应次数和内容的定期体检。应教育妇女将其乳房变化报告给医生或者护士（见下文“乳房癌”部分）。定期乳房检查，包括成像技术，如乳房X线检查，应按照现行认可的筛查惯例并随临床个体需要而调整。

需监护的疾病

若正患有下列任何一种疾病，或以前出现过，和 / 或妊娠期间或既往激素治疗时病情加重者，该患者应被密切监护。必须考虑到这些疾病可能在本品治疗期间复发或加重，尤其是：

• 通常公认的VTE危险因素包括：使用雌激素，高龄，大手术，长时间静止不动，重度肥胖（体重指数，BMI>30 kg/m²），怀孕 / 产后期，系统性红斑狼疮（SLE）和癌症。静脉曲张在VTE中是否起作用尚无一致看法。对所有术后病人均应谨慎考虑VTE的预防措施以防手术后发生VTE。当选择性手术后可能需长时间静止不动时，应考虑在术前4-6周暂时停止HRT治疗。只有当女性完全能自主行动后才应重新开始HRT治疗。

• 对于个人没有VTE病史但是一级亲属在年轻时具有血栓形成病史的妇女，仔细的询问病史后进行筛查（只有一定比例的易栓缺陷是通过筛查确定的）。如果先天性易栓缺陷一经识别，且家族成员中有血栓症或者缺陷是“严重的”（如抗凝血酶、蛋白S、或蛋白C不足或缺陷的组合），应禁止使用HRT。

• 对于已长期接受抗凝剂治疗的妇女，则应对HRT治疗的受益风险进行仔细的考察。

• 如使用HRT疗法后出现静脉血栓栓塞则应停药。应告知患者，若意识到可能为血栓栓塞的症状（如单腿疼痛 / 肿胀）

冠状动脉疾病 (CAD)

在接受雌激素 - 孕激素或仅使用雌激素进行的HRT中，在出现或未出现CAD的妇女中，进行的随机化过程中，出血性卒中的风险不增加。

照研究结果表明，没有证据显示对预防心肌梗死有保护作用。

雌激素 - 孕激素联合治疗：
在使用雌激素 - 孕激素联合给药的 HRT 中，CAD 的相对风险略有增加。由于 CAD 的绝对基线风险强烈依赖于年龄，因此由于雌激素 - 孕激素联合给药额外产生的 CAD 病例数在接近于绝经期健康妇女中是非常低的，但是伴随年龄升高也会增加。

仅使用雌激素的治疗：
随机化对照数据表明在子宫切除的妇女中仅使用雌激素进行治疗，出现 CAD 的风险并没有升高。

卒中
使用雌激素 - 孕激素联合给药和仅使用雌激素进行治疗，缺血性卒中的发生风险增加。相对风险不会随着年龄或绝经时间而有改变。然而，由于卒中的基线风险与年龄呈现强烈的相关性，因此使用 HRT 的妇女中发生卒中的整体风险伴随着年龄而升高（见【不良反应】）。

谷丙转氨酶 (ALT) 升高
在使用奥比他韦 / 帕立瑞韦 / 利托那韦（联用或不联用达塞布韦）联合方案治疗丙型肝炎病毒（HCV）感染患者的临床试验中，ALT 升高超 5 倍正常值上限（ULN）更常见于使用过炔雌醇成分药品（如雌激素避孕药（CHC））的女性。此外，在接受过格卡瑞韦 / 派仑他韦治疗的患者中，使用过炔雌醇成分药品（如 CHC）的女性也观察到 ALT 升高。对于使用过炔雌醇成分药品（如雌二醇）药品的女性，其 ALT 升高率与未接受任何雌激素女性的 ALT 升高率相似；然而，由于服用这类其他雌激素的女性数量有限，因此在与联合方案奥比他韦 / 帕立瑞韦 / 利托那韦（联用或不联用达塞布韦）以及方案格卡瑞韦 / 派仑他韦联合用药时需谨慎（参见【药物相互作用】）。

其它疾病
• 雌激素可能导致液体潴留，因此应仔细观察心功能或肾功能不全患者。

• 在雌激素替代疗法或激素替代疗法中应密切随访并注意有高甘油三酯血症的女性，因罕见有报道称该种情况下雌激素治疗使血浆甘油三酯水平大幅升高而致胰腺炎。

• 外源性雌激素可能诱发或加重遗传性和获得性血管性水肿的症状。

• 雌激素增加甲状腺球蛋白结合球蛋白 (TBG) 水平，通过蛋白结合碘 (PBI) 测定法发现循环甲状腺素总量升高，T₄ 水平（通过柱状或放免测定）或 T₃ 水平（通过放免测定）升高。T₃ 树脂摄取率下降，反映 TBG 水平升高。游离 T₄ 和游离 T₃ 浓度不变。其它结合蛋白浓度可能升高，如肾上腺皮质醇结合球蛋白 (CBG)，性激素结合球蛋白 (SHBG) 导致循环皮质醇水平和性激素水平分别升高。游离或者生物活性激素浓度不变，其它血浆蛋白可能升高（血管紧张素 / 肾素底物，alpha-1-抗胰岛素，血浆前白蛋白）。

• HRT 使用不改善认知功能，如 65 岁后开始使用连续联合或雌激素单药 HRT 的女性中可能癌变风险增加。

• 患有罕见遗传病，如半乳糖不耐受，总乳糖缺乏或葡萄糖 - 半乳糖吸收障碍的患者不能服用本品。

• 本雌激素 - 孕激素联合疗法不是避孕药。建议绝经期病人使用非激素类避孕措施。

对驾驶和操作机器能力的影响

本品对驾驶和机器操作能力无影响，或影响可忽略不计。

[孕妇及哺乳期妇女]

妊娠期不应使用本品，如在本品治疗期间出现妊娠应立即停药。

在孕妇中未见使用雌二醇 / 地屈孕酮的数据。至今为止多数流行病学研究结果显示因疏忽导致胎儿暴露于联合雌激素 + 孕激素时未见致畸作用或胎儿毒性作用。

哺乳期不应使用本品。

生育期不应使用本品。

[儿童用药] 不适用

[老年用药] 用于治疗 65 岁以上女性的资料尚不充足。

[药物相互作用]

未对药物的相互作用进行研究。

在下列情况下雌激素和孕激素的疗效可能会被减弱：

• 如已知诱导药物代谢酶，特别是 P₄₅₀ 酶的药物合用，如抗癫痫药（如苯巴比妥、卡马西平、苯妥英）和抗菌药/抗病毒药（如利福平、利福布汀、奈韦拉平、依法韦伦）可能会使雌激素和孕激素的代谢增加。

• 尽管利托那韦和奈非那韦是已知的强效抑制剂，但与甾体类激素合用时却显示诱导效应。

• 含有黄体酮（米丝桃属）的草药制剂可能诱导雌激素和孕激素的代谢。

• 临幊上，雌激素和孕激素代谢增加可能导致效应削弱并改变子宫出血类型。

雌激素激素替代疗法对其他药品的影响

含雌激素的避孕药与拉莫三嗪合并用药时，可诱导拉莫三嗪葡萄糖醛酸化，从而显著降低拉莫三嗪的血药浓度。这可能会减弱癫痫发作的控制。尽管激素替代疗法与拉莫三嗪之间的潜在相互作用并未进行研究，但预计会存在类似的相互作用，可能导致同时服用两种药品的女性癫痫发作控制能力下降。

药效学相互作用

在使用 HCV 联合药物方案奥比他韦 / 帕立瑞韦 / 利托那韦（联用或不联用达塞布韦）的临床试验中，ALT 升高超过 5 倍正常值上限（ULN）更常见于使用炔雌醇成分药品（如 CHC）的女性。对于使用含炔雌醇成分之外的其他雌激素成分（如雌二醇）药品的女性，其 ALT 升高率与未接受任何雌激素女性的 ALT 升高率相似；然而，由于服用这类其他雌激素的数量有限，因此在与联合药物方案奥比他韦 / 帕立瑞韦 / 利托那韦（联用或不联用达塞布韦）以及方案格卡瑞韦 / 派仑他韦联合用药时需谨慎（参见【注意事项】）。药品不受进食影响。

药物过量

雌二醇和地屈孕酮都是低毒性的物质。药物过量可能出现恶心、呕吐、乳房触痛、头晕、腹痛、困倦 / 疲劳和药物撤退性出血症状。不必给予特定的症状治疗。前述信息也适用于儿童药物过量。

【临床试验】

国外临床试验：

研究编号	研究类型和设计	结果	持续时间	患者数目和年龄
H.102.924	对脂质平衡、热潮红缓解和耐受性进行比较的一项双盲、随机、多中心、平行研究	芬吗通® 治疗时 HDL-C 出现具有统计学意义的升高，(+8.6%)，而应用 Prempak®-C 治疗时的 HDL-胆固醇浓度下降(-3.5%)，差异具有统计学意义。芬吗通® 和 Prempak®-C 在降低每日潮红次数均值方面具有相同的疗效，对生活质量项目和 Green 更年期症状量表呈现出相似的改善作用；两种药物均具有证实良好的周期性出血控制，并具有较低的间断性出血发生率。	24 周	189 名年龄为 38 岁至 60 岁的绝经后女性（分析人群）
H.102.5001	两项研究的组合报告：1 项多中心研究和 1 项单中心研究。	所有剂量均具有可接受的出血模式，表现为与育龄期内月经出血模式相当的周期性出血模式以及非周期性出血的低发生率。	6 个疗程 28 天 / 疗程	367 名年龄为 39 岁至 63 岁、非子宫切除的绝经后女性
H.102.5003	联合报告			
H.102.5005	对腰椎骨和髋骨矿物质密度；脂质参数；子宫内膜安全性和生活质量；阴道出血的一项双盲、随机、安慰剂对照、多中心、平行组研究	对于所有的芬吗通® 组，1 年后腰椎骨和髋骨中均出现临床相关的且具有统计学意义的 BMD 升高；所有组均出现 HDL 升高和 LDL 降低；子宫内膜组织学结果证实，所有四种序贯的复方芬吗通® 治疗的子宫内膜安全性非常好；通过绝经期症状问卷发现，所有四种序贯的复方芬吗通® 治疗均可减少绝经后症状；所有组开始周期性出血的天数和持续时间的规律性非常高。	2 年	579 名年龄为 44 岁至 65 岁的绝经后女性（分析人群）
H.102.5006	雌二醇与地屈孕酮联合序贯的激素替代治疗对子宫内膜安全性研究	周期性出血发生率非常高，包括出现天数和出血持续时间的一致性也非常高，间断性出血的性质通常为轻度，且持续时间较短。	13 个疗程，28 天 / 疗程	186 名 40 岁至 65 岁的非子宫切除的绝经后女性（分析的人群）
H.102.5008/MC	对热潮红疗效、其它更年期症状、生活质量方面的疗效与安慰剂治疗相比具有统计学意义；0.5/10 mg 联合与 1/10 mg 联合治疗的结果与安慰剂并无显著的差异。	通过子宫内膜组织学结果确定，两种治疗的子宫内膜安全性良好；阴道出血；更年期症状缓解和生活质量的一项双盲、随机、剂量范围探索性研究	3 个疗程 28 天 / 疗程	221 名患者进入治疗期，对 93 名患者进行了评估（年龄：42 至 60 岁）
H.102.5007	对子宫内膜安全性；阴道出血；更年期症状缓解和生活质量的一项双盲、随机、多中心、平行组研究	通过子宫内膜组织学结果确定，两种治疗的子宫内膜安全性良好；阴道出血；更年期症状缓解和生活质量的一项双盲、随机、多中心、平行组研究	1 年	150 名年龄为 43 岁至 64 岁的绝经后女性（分析人群）
H.102.5013	对子宫内膜安全性剂量范围、骨质疏松症预防效果、出血模式和安全性；耐受性的一项双盲、前瞻性、随机、多中心研究	通过子宫内膜组织学结果确定，1 mg 雌二醇联合 5 mg、10 mg 或 20 mg 地屈孕酮的安全性非常好；在腰椎骨和髋骨中，均出现 BMD 具有临床意义和统计学意义的升高；闭经率良好。	13 个疗程，28 天 / 疗程	210 名年龄为 54 岁至 73 岁的绝经后女性（分析人群）

【药代动力学】

雌二醇

• 吸收：

雌二醇的吸收取决于粒径大小：微粉化的雌二醇在胃肠道中很容易被吸收。

下表提供了各个剂量微粉化雌二醇 (E2)、雌酮 (E1) 和硫酸雌酮 (E1S) 的平均稳态药代动力学参数。数据按平均值 (SD) 的方式提供：

雌二醇 1mg

参数

E2

E1

E1S

参数

E1S