

希爱力每日一次在美新获两项适应症

美国礼来制药于当地时间 2011 年 10 月 7 日正式对外宣布，美国食品及药物管理局（FDA）已正式批准旗下产品希爱力每日一次用于治疗患有勃起功能障碍（ED）并有良性前列腺增生（BPH）症状的患者，以及单纯患有良性前列腺增生症状的患者。至此希爱力在美国共有三项适应症获批，即勃起功能障碍，勃起功能障碍并有良性前列腺增生，以及良性前列腺增生。

该两项新适应症的获批是基于一项覆盖约 1980 名良性前列腺增生患者的临床试验结果，这项临床试验包括三组安慰剂对照试验和安全性研究，其中两个试验是针对良性前列腺增生的患者，一个是针对同时患有勃起功能障碍及良性前列腺增生的患者。

“很多患有勃起功能障碍的男性同时伴有良性前列腺增生的症状，一种被证实能够同时治疗这两个疾病的药物对于患者和医生来说或许都是一个非常重要的治疗选择。”德克萨斯大学西南医学中心泌尿学系主任，医学博士 Claus Rehrborn 说。

希爱力可抑制阴茎内的 5 型磷酸二酯酶(PDE5)，从而辅助血管舒张和增加血流。这种酶也存在于前列腺和膀胱，但希爱力缓解 BPH 症状的作用机制尚不明确。

此项适应症尚未在中国获批，中国良性前列腺增生的患者请遵循专科医生的处方进行正规治疗。

#

#

#