

RINVOQ® (RIN-VOKE) (upadacitinib) 缓释片，口服

RINVOQ® LQ (RIN-VOKE EL-CUE) (upadacitinib) 口服溶液

患者概要简述
完整处方信息详见说明书

患者须知

请在您开始服用 RINVOQ® 前，以及每次重新取药时，阅读本用药指南。可能会有更新的信息。本简要概述并不全面，不能取代您与医生就您的病情或治疗进行的沟通。完整处方信息的副本请访问网站 www.RINVOQ.com 或致电 1-800-2-RINVOQ (1-800-274-6867)。

关于 RINVOQ/RINVOQ LQ，我应该知道的最重要的信息是什么？

RINVOQ/RINVOQ LQ 可引起严重副作用，包括：

1. 严重感染。

RINVOQ/RINVOQ LQ 是一种可影响您免疫系统的药物。RINVOQ/RINVOQ LQ 可能会降低您免疫系统抗击感染的能力。部分患者在接受 RINVOQ 治疗期间发生过严重感染（包括结核病 (TB)）以及由细菌、真菌或病毒引起的、可扩散至全身的感染。部分患者因这些感染死亡。

- 在开始 RINVOQ/RINVOQ LQ 治疗前，医护人员应对您进行 TB 检测。
- 在 RINVOQ/RINVOQ LQ 治疗期间，医护人员应密切监测您是否出现 TB 体征和症状。
- 如果您存在任何类型的感染，均不应开始 RINVOQ/RINVOQ LQ 治疗，除非医护人员告知您可以接受该治疗。您发生带状疱疹（带状疱疹）的风险可能更高。
- 如果您存在下述情况，请在开始 RINVOQ/RINVOQ LQ 治疗前告知医护人员：**
 - 正在接受感染治疗。
 - 感染持续存在或反复复发。
 - 患有糖尿病、慢性肺病、HIV 或免疫系统较弱。
 - 患有结核病或密切接触结核病患者。
 - 曾患带状疱疹（带状疱疹）。
 - 患有或曾患有乙型或丙型肝炎。
 - 居住或曾居住于国内导致您发生某些类型真菌感染的机会增加的某些地区（例如，俄亥俄州和密西西比河流域以及西南部），或曾前往这些地区旅行。如果您使用 RINVOQ/RINVOQ LQ，这些感染可能会发生或变得更加严重。如果您不确定是否曾居住于这些感染常见的地区，请咨询医护人员。
 - 认为您患有感染或出现感染症状，例如：
 - 发热、出汗或寒战
 - 肌痛
 - 咳嗽
 - 气短
 - 感觉疲倦
 - 体重减轻
 - 身体上出现发热、发红或疼痛的皮肤或溃疡
 - 痰中带血
 - 排尿时灼烧感或尿频
 - 腹泻或胃痛

开始使用 RINVOQ/RINVOQ LQ 后，如果您出现任何感染症状，请立即致电医护人员。RINVOQ/RINVOQ LQ 可能使您更容易发生感染或使您已有的任何感染恶化。如果您发生严重感染，医护人员可能会让您停用 RINVOQ/RINVOQ LQ 治疗，直至您的感染得到控制。

2. 50 岁及以上、至少有 1 种心脏疾病（心血管）风险因素且正在使用 Janus 激酶 (JAK) 抑制剂类药物的人群中的死亡风险增加。RINVOQ/RINVOQ LQ 是一种 JAK 抑制剂药物。

3. 癌症和免疫系统问题。

RINVOQ/RINVOQ LQ 可能通过改变您免疫系统的工作方式来增加您患某些癌症的风险。

使用 RINVOQ/RINVOQ LQ 的患者可能发生淋巴瘤和其他癌症，包括皮肤癌。使用 Janus 激酶 (JAK) 抑制剂类药物的患者发生某些癌症（包括淋巴瘤和肺癌）的风险更高，尤其是当前或既往吸烟的患者。

如果您曾患有任意类型的癌症，请告知医护人员。在 RINVOQ/RINVOQ LQ 治疗期间，请遵循医护人员提供的关于进行皮肤癌检查的建议。限制您暴露于阳光的时间。

避免使用日光浴床或太阳灯。在阳光下请穿着防晒衣，并使用具有高防护因子（SPF 30 及以上）的防晒霜。如果您的皮肤非常白皙或有皮肤癌家族史，这一点尤为重要。

4. 50 岁及以上、至少有 1 种心脏疾病（心血管）风险因素且正在使用 JAK 抑制剂类药物的人群中发生主要心血管事件（如心脏病发作、卒中或死亡）的风险增加，尤其是当前或既往吸烟的患者。

如果您在使用 RINVOQ/RINVOQ LQ 期间出现下述心脏病发作或卒中的症状，请立即寻求紧急医疗帮助：

- 胸部中央出现持续数分钟以上或时有时无的不适
- 胸部、咽喉、颈部或下颌出现严重的发紧、疼痛、压迫感或沉重感
- 手臂、背部、颈部、下颌或胃部出现疼痛或不适
- 气短，伴或不伴胸部不适
- 出冷汗
- 恶心或呕吐
- 感觉头晕眼花
- 身体某一部分或一侧无力
- 言语不清

5. 血凝块（血栓形成）。

使用 RINVOQ/RINVOQ LQ 的部分患者的腿部静脉（深静脉血栓形成，DVT）、肺部（肺栓塞，PE）和动脉（动脉血栓形成）可能出现血凝块。这可能危及生命并导致死亡。在 50 岁及以上、至少有 1 种心脏疾病（心血管）风险因素且正在使用 Janus 激酶 (JAK) 抑制剂类药物的人群中，腿部静脉 (DVT) 和肺部 (PE) 更常出现血凝块。

- 如果您腿部静脉或肺部曾出现过血凝块，请告知医护人员。
- 如果您在使用 RINVOQ/RINVOQ LQ 治疗期间出现血凝块的下述体征和症状，请立即就医：

- 肿胀
- 单腿或双腿疼痛或触痛
- 突发原因不明的胸部或上背部疼痛
- 气短或呼吸困难

6. 过敏反应。在使用 RINVOQ 的患者中观察到一些可能表示存在过敏反应的征状，例如，皮疹（荨麻疹）、呼吸困难、晕厥或头晕、或者嘴唇、舌头或喉咙肿胀。其中部分反应为严重反应。如果在使用 RINVOQ/RINVOQ LQ 治疗期间出现任何此类征状，请立即停用 RINVOQ/RINVOQ LQ 并寻求紧急医疗帮助。

7. 胃或肠道撕裂（穿孔）。

- 如果您曾患有憩室炎（部分大肠有炎症）或胃、肠道溃疡，请告知医护人员。使用 RINVOQ/RINVOQ LQ 的部分患者可能出现胃或肠道撕裂。这种情况最常发生于使用非甾体类抗炎药 (NSAID) 或皮质类固醇的患者中。
- 如果您出现胃部区域疼痛、发热、寒战、恶心或呕吐，请立即就医。

8. 糖尿病患者低血糖（低血糖症）。如果您患有糖尿病，医护人员可能会告知您在使用 RINVOQ/RINVOQ LQ 治疗期间，增加血糖（葡萄糖）监测频次。如果您出现低血糖相关问题，请联系医护人员。

9. 特定实验室检查结果的变化。

医护人员应在您开始使用 RINVOQ/RINVOQ LQ 前以及使用 RINVOQ/RINVOQ LQ 期间进行血液检查，以评估下述指标：

- 中性粒细胞和淋巴细胞计数偏低。**中性粒细胞和淋巴细胞是帮助机体抗击感染的白细胞类型。
- 红细胞计数偏低。**红细胞负责运送氧气。红细胞计数偏低意味着您可能患有贫血，这可能会使您感到乏力和疲倦。
- 胆固醇水平升高。**医护人员应在您开始使用 RINVOQ/RINVOQ LQ 后约 12 周以及需要时进行血液检查，以评估您的胆固醇水平。

● **肝酶升高。**肝酶有助于判断您的肝脏功能是否正常。如果肝酶升高，则医护人员可能需要对您的肝脏进行额外检查。

如果您的中性粒细胞计数、淋巴细胞计数或红细胞计数过低，或您的肝脏检查结果过高，则您不应使用 RINVOQ/RINVOQ LQ。如果这些血液检查结果发生变化，则医护人员可能会根据您的需要让您暂停 RINVOQ/RINVOQ LQ 治疗一段时间。

有关副作用的更多信息，参见“**RINVOQ/RINVOQ LQ 可能引起的副作用有哪些？**”。

RINVOQ/RINVOQ LQ 是什么？

RINVOQ/RINVOQ LQ 是一种处方药，属于 Janus 激酶 (JAK) 抑制剂。

- RINVOQ 可用于治疗对 1 种或多种被称为肿瘤坏死因子 (TNF) 阻滞剂的药物应答不足或无法耐受的中度至重度类风湿关节炎成人患者。
- RINVOQ 可用于治疗对 1 种或多种被称为肿瘤坏死因子 (TNF) 阻滞剂的药物应答不足或无法耐受的活性银屑病关节炎成人患者。
- RINVOQ 可用于治疗对既往治疗无应答且其他口服药或注射剂（包括生物制剂）未能充分控制湿疹或不建议使用其他口服药或注射剂的 12 岁及以上儿童和成人中度至重度湿疹（特应性皮炎）患者。
- RINVOQ 可用于治疗对 1 种或多种被称为肿瘤坏死因子 (TNF) 阻滞剂的药物应答不足或无法耐受，或在医护人员不建议使用 TNF 阻滞剂的情况下已接受过其他注射剂或口服药（全身性治疗）的中重度溃疡性结肠炎成人患者。
- RINVOQ 可用于治疗对 1 种或多种被称为肿瘤坏死因子 (TNF) 阻滞剂的药物应答不足或无法耐受，或在医护人员不建议使用 TNF 阻滞剂的情况下已接受过其他注射剂或口服药（全身性治疗）的克罗恩氏病成人患者。
- RINVOQ 可用于治疗对 1 种或多种被称为肿瘤坏死因子 (TNF) 阻滞剂的药物应答不足或无法耐受的活性强直性脊柱炎成人患者。
- RINVOQ 可用于治疗对一种肿瘤坏死因子 (TNF) 阻滞剂类药物应答不足或无法耐受的存在客观炎症体征的放射性阴性中轴型脊柱炎成人患者。
- RINVOQ/RINVOQ LQ 可用于治疗对 1 种或多种被称为肿瘤坏死因子 (TNF) 阻滞剂的药物应答不足或无法耐受的 2 岁及以上儿童活动性多关节型幼年特发性关节炎 (pJIA) 患者。
- RINVOQ/RINVOQ LQ 可用于治疗对 1 种或多种被称为肿瘤坏死因子 (TNF) 阻滞剂的药物应答不足或无法耐受的 2 岁至 < 18 岁儿童活动性银屑病关节炎患者。
- RINVOQ 可用于治疗巨细胞动脉炎成人患者。

目前尚不清楚 RINVOQ/RINVOQ LQ 在强直性脊柱炎、放射性阴性中轴型脊柱炎、溃疡性结肠炎或克罗恩氏病儿童患者中的安全性和有效性。

目前尚不清楚 RINVOQ 在 12 岁以下特应性皮炎儿童患者中的安全性和有效性。

目前尚不清楚 RINVOQ LQ 在特应性皮炎儿童患者中的安全性和有效性。

目前尚不清楚 RINVOQ/RINVOQ LQ 在 2 岁以下 pJIA 或银屑病关节炎儿童患者中的安全性和有效性。

如果您使用 upadacitinib 或 RINVOQ/RINVOQ LQ 中的任何成分过敏，**则不得服用 RINVOQ/RINVOQ LQ。**关于 RINVOQ/RINVOQ LQ 中成分的完整列表，请参见本患者简要概述末尾。

在开始使用 RINVOQ/RINVOQ LQ 前，请告知医护人员您的所有健康状况，包括您是否：

- 参见“**关于 RINVOQ/RINVOQ LQ，我应该知道的最重要的信息是什么？**”
- 存在感染。
- 当前或既往吸烟。
- 曾发生过心脏病发作、其他心脏疾病或卒中。
- 存在肝脏问题。
- 存在肾脏问题。
- 存在原因不明的胃（腹）痛，既往有憩室炎或者胃或肠道溃疡病史，或正在使用 NSAID。
- 患有糖尿病。
- 红细胞或白细胞计数偏低。
- 近期接受过或计划接受免疫接种（疫苗）。接受 RINVOQ/RINVOQ LQ 治疗的患者不应接种活疫苗。
- 目前怀孕或计划怀孕。根据动物研究，RINVOQ/RINVOQ LQ 可能对胎儿造成伤害。

有生育能力的女性：

- 在您开始 RINVOQ/RINVOQ LQ 治疗前，医护人员将检查您是否怀孕。
- 您应在 RINVOQ/RINVOQ LQ 治疗期间以及 RINVOQ/RINVOQ LQ 末次给药后 4 周内采取有效的节育（避孕）措施，以避免怀孕。
- 如果您认为自己已怀孕或在 RINVOQ/RINVOQ LQ 治疗期间怀孕，请告知医护人员。
- 针对 RINVOQ/RINVOQ LQ，设有妊娠监测计划。该计划旨在收集您和您孩子的健康信息。如果您在使用 RINVOQ/RINVOQ LQ 期间怀孕，建议您致电 1-800-633-9110，以报告妊娠情况。
- 处于哺乳期或计划哺乳。RINVOQ/RINVOQ LQ 可能会经乳汁分泌。您和医护人员应决定您是接受 RINVOQ/RINVOQ LQ 治疗还是进行哺乳。在 RINVOQ/RINVOQ LQ 治疗期间以及 RINVOQ/RINVOQ LQ 末次给药后 6 天内，**不得哺乳。**

告知医护人员您正在使用的所有药物，包括处方药和非处方药、维生素和草药补充剂。RINVOQ/RINVOQ LQ 与其他药物可能会发生相互作用，从而导致副作用。

如果您使用下述药物，尤其应告知医护人员：

- 治疗真菌感染的药物（例如，酮康唑、伊曲康唑、泊沙康唑或伏立康唑）或克拉霉素（用于治疗细菌感染），因为这些药物可能会使您血液中 RINVOQ/RINVOQ LQ 的含量增加。
- 利福平（用于治疗细菌感染）或苯妥英（用于治疗神经系统疾病），因为这些药物可能会使 RINVOQ/RINVOQ LQ 的效果减弱。
- 影响您免疫系统的药物（例如，硫唑嘌呤和环孢素），因为这些药物可能会使您的感染风险增加。

如果不确定您是否正在使用上述任何药物，请咨询医护人员或药剂师。

了解您正在使用的药物。保存一份药物清单，以便在您开始使用新药物时供医护人员和药剂师查阅。

我应该如何使用 RINVOQ/RINVOQ LQ？

- 严格按照医护人员的指示使用 RINVOQ/RINVOQ LQ。
- RINVOQ LQ 每日服用 2 次，伴餐或不伴餐服用均可。
- RINVOQ 片剂每日服用 1 次，伴餐或不伴餐服用均可。
- 整片吞服 RINVOQ 片剂。不得掰开、压碎或咀嚼片剂。
- RINVOQ LQ 与 RINVOQ 片剂不同。不得在 RINVOQ LQ 与 RINVOQ 片剂之间进行药物转换，除非医护人员已做出该调整。
- 如果您服用了过量 RINVOQ/RINVOQ LQ，请立即联系医护人员或拨打毒物帮助热线 1-800-222-1222，或前往最近的医院急诊室就诊。

使用 RINVOQ/RINVOQ LQ 期间应避免的事宜有哪些？

在 RINVOQ/RINVOQ LQ 治疗期间，请避免食用含有葡萄柚的食物或饮品。食用葡萄柚或饮用葡萄柚汁可能会增加发生副作用的风险。

RINVOQ/RINVOQ LQ 可能引起的副作用有哪些？

常见的副作用包括恶心、头痛、疲倦、咳嗽、发热、流感或流感样疾病、各种上呼吸道感染（普通感冒、鼻窦感染、支气管炎、感染性肺炎）、带状疱疹、单纯疱疹病毒感染（唇疱疹）、痤疮、过敏反应、皮疹、血肌酸磷酸激酶升高、胆固醇升高、肝酶升高、红细胞减少（贫血）、白细胞减少（中性粒细胞减少症、淋巴细胞减少症、白细胞减少症）、体重增加、肌痛、胃部区域（腹）痛、胃肠感染（胃肠炎）、手足肿胀（外周水肿）、红细胞计数偏低（贫血）。

在接受 RINVOQ 治疗的特应性皮炎患者中，发生过眼部内层分离或撕裂（视网膜脱离）。如果您在 RINVOQ/RINVOQ LQ 治疗期间出现任何突发性视力变化，请立即联系医护人员。

使用 RINVOQ 的部分患者可能会在其粪便中观察到药物残留（完整片剂或片剂的碎片）。如发生此类情况，请联系医护人员。

这些并不是 RINVOQ/RINVOQ LQ 可能会引起的全部副作用。

关于副作用的医学建议，请联系医护人员。您可以将副作用报告给 FDA，联系电话是 1-800-FDA-1088。

我应该如何保存 RINVOQ/RINVOQ LQ？

- RINVOQ 片剂应储存于 36°F - 77°F (2°C - 25°C) 条件下。
- RINVOQ 片剂应储存于原药瓶中，以防潮。
- RINVOQ LQ 应储存于 36°F - 86°F (2°C - 30°C) 条件下。
- 药瓶开启后 60 天，丢弃剩余 RINVOQ LQ。
- 将 RINVOQ/RINVOQ LQ 和所有药物放在儿童接触不到的地方。

有关安全、有效地使用 RINVOQ/RINVOQ LQ 的一般信息。	RINVOQ 30 mg 片剂含有哪些成分？ 活性成分： upadacitinib 非活性成分： 胶态二氧化硅、羟丙甲纤维素、氧化铁红、硬脂酸镁、甘露醇、微晶纤维素、聚乙烯醇、聚乙二醇、滑石粉、酒石酸和二氧化钛。	生产商： AbbVie Inc., North Chicago, IL 60064, USA RINVOQ® 是 AbbVie Biotechnology Ltd. 的注册商标。 ©2019-2026 AbbVie Inc. 若您发现处方药存在不良反应，欢迎上报至 FDA。请访问网址 www.fda.gov/medwatch 或致电 1-800-FDA-1088。 如果您在购药费用方面存在困难，艾伯维可为您提供援助支持。请访问 AbbVie.com/PatientAccessSupport 获取更多信息。 参考号：20101619 修订日期：2026 年 6 月
RINVOQ 15 mg 片剂含有哪些成分？	RINVOQ 45 mg 片剂含有哪些成分？ 活性成分： upadacitinib 非活性成分： 胶态二氧化硅、羟丙甲纤维素、氧化铁黄、氧化铁红、硬脂酸镁、甘露醇、微晶纤维素、聚乙烯醇、聚乙二醇、滑石粉、酒石酸和二氧化钛。	
活性成分： upadacitinib 非活性成分： 胶态二氧化硅、四氧化三铁、羟丙甲纤维素、氧化铁红、硬脂酸镁、甘露醇、微晶纤维素、聚乙烯醇、聚乙二醇、滑石粉、酒石酸和二氧化钛。	RINVOQ LQ 含有哪些成分？ 活性成分： upadacitinib 非活性成分： 无水枸橼酸、纯化水、苯甲酸钠、枸橼酸钠二水合物和三氯蔗糖。	LAB-14811 ENGLISH MASTER LAB-14862 CHINESE MASTER LAB-14996 abbvie