

选择性COX-2抑制剂引起心血管风险的研究进展

黄勇, 李頔, 王娜, 冉娅娟, 雷筱梅 综述 钱妍 审校
重庆医科大学附属第二医院 药学部(重庆 400010)

【摘要】 非甾体抗炎药(non-steroid anti-inflammatory drugs, NSAIDs)是一种有效的、广泛使用的抗炎镇痛药物,其对环氧合酶(cyclooxygenase, COX)亚型(COX-1、COX-2)的抑制作用将引起不同的反应,选择性COX-2抑制剂将显著增加不良心血管事件的风险,随着此类药物使用的增加和临床循证证据的积累,其带来的心血管风险引起了越来越多学者的关注。笔者通过归纳分析最新发表文献对选择性COX-2抑制剂引起心血管风险的研究进行综述,以期辅助临床合理用药,减少不良反应,提高用药安全性。

【关键词】 非甾体类抗炎药;环氧合酶;选择性环氧合酶-2抑制剂;心血管风险

【中图分类号】 R969

文献标志码 A

DOI: 10.3969/j.issn.2096-3351.2024.01.017

Research progress on cardiovascular risks induced by selective COX-2 inhibitors

HUANG Yong, LI Di, WANG Na, RAN Yajuan, LEI Xiaomei reviewing QIAN Yan checking

1. Department of Pharmacy, The Second Affiliated Hospital of Chongqing Medical University, Chongqing 400010, China

【Abstract】 Non-steroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDs) are effective and widely used anti-inflammatory and analgesic drugs, and their inhibitory effects on cyclooxygenase (COX) will cause different reactions. Selective COX-2 inhibitors will significantly increase the risk of adverse cardiovascular events. With the increasing use of such drugs and the accumulation of clinical evidence, the cardiovascular risks they bring have attracted more and more attention from scholars. This review highlighted recent research of cardiovascular risks caused by selective COX-2 inhibitors and provided evidences for rational drug use in clinical practice.

【Key words】 Non-steroidal anti-inflammatory drug; Cyclooxygenase; Selective COX-2 inhibitors; Cardiovascular risk

目前临床上广泛使用的抗炎药物主要有两种,甾体抗炎药(steroidal anti-inflammatory drugs, SAIDs)和非甾体抗炎药^[1](non-steroid anti-inflammatory drugs, NSAIDs)。其中NSAIDs是最常用的抗炎药物^[2],全世界每天有上亿人服用^[3]。2019年全球NSAIDs市场规模为155.8亿美元,预计在2027年将达到243.5亿美元^[4]。所有NSAIDs通过抑制环氧合酶(cyclooxygenase, COX)的亚型COX-1和/或COX-2发挥作用,该酶参与疼痛和炎症有关的前列腺素的形成^[5]。NSAIDs通过抑制COX-1和/或COX-2,抑制前列腺素的合成,产生抗炎、解热和镇痛的作用,常用于调节炎症、发热和疼痛,但也会引起一系列的不良反应,比如损害胃肠道粘膜,升高血压,损害肾功能,并导致不良心血管事件,尤其是对老年人和心血管疾病患者来说风险更高^[6-7]。越来越多的证据表明,长期服用NSAIDs,尤其是选择性的COX-2抑制剂,不论是在有已知疾病的患者中还是健康人群中,将显著增加心血管疾病的风险^[8-9]。我们就选择性COX-2抑制剂引起心血管风险的研究进

行综述,以为临床合理用药提供参考,减少不良反应,提高用药安全性。

1 NSAIDs的分类与发展

NSAIDs最早的类型是从柳树皮中提取的口服水杨酸酯类化合物^[10],在19世纪中叶被用来缓解疼痛、发热和炎症反应。对这类天然化合物的研究,促成了世上第一个NSAIDs——阿司匹林于1898年诞生^[11]。至今阿司匹林仍然是世界上最常用的药物之一,每年大约消耗4万吨^[12]。非阿司匹林类NSAIDs例如布洛芬于20世纪60年代初推出^[13],此后种类迅速增多,发展至今已有上百种药物^[14],按化学结构主要可分为以下几类:水杨酸类药物(如阿司匹林)、邻氨基苯甲酸衍生物(如甲芬那酸)、乙酸衍生物(如吲哚美辛、双氯芬酸酯、酮咯酸、舒林酸)、丙酸衍生物(如布洛芬、萘普生、酮洛芬和氟比洛芬)和烯酸衍生物(如吡罗昔康、美洛昔康)^[15-18]。而根据其选择性的不同可以将其分成COX-1选择性抑制剂(如小剂量阿司匹林)、COX非选

基金项目:重庆市卫生适宜技术推广项目(2022jstg022)

通信作者:钱妍, E-mail: cqqianyan@hospital.cqmu.edu.cn

引用本文:黄勇,李頔,王娜,等. 选择性COX-2抑制剂引起心血管风险的研究进展[J]. 西南医科大学学报, 2024, 47(1): 87-92. DOI: 10.3969/j.issn.2096-3351.2024.01.017

择性抑制剂(如布洛芬、萘普生)和COX-2选择性抑制剂。COX-2选择性抑制剂又可分为COX-2倾向性抑制剂(如美洛昔康、尼美舒利)和高选择性COX-2抑制剂(此类药物又称为考昔类,代表药有塞来考昔、罗非考昔等)^[19-20]。

2 COX-2选择性抑制剂

2.1 COX-2选择性抑制剂的发展

COX-1在胃肠组织中广泛表达,因此NSAIDs对COX-1的抑制作用,会导致一系列胃肠道反应(如恶心呕吐,胃或十二指肠出血或穿孔),这也是非选择NSAIDs最常见的不良反应^[21],而NSAIDs的抗炎镇痛作用主要来自对COX-2的抑制作用^[22]。开发COX-2抑制剂是克服NSAIDs介导的胃肠道副作用的首要策略,这样做的目的是希望NSAIDs提供抗炎镇痛作用的同时,减少胃肠道毒性^[23]。1999年第一个COX-2抑制剂塞来考昔在美国获批上市,几个月后罗非考昔也在美国获批上市,这两个药物分别于2000年和2001年引入我国。2001年伐地考昔在美国获批上市,但我国并未引入。2002年依托考昔和帕瑞考昔(伐地考昔的前药)在欧洲上市,2008年引入我国。2003年双氯芬酸的类似物——罗美考昔首次在墨西哥上市,我国未引入。艾瑞昔布是我国自主研发的1.1类创新药,于2011年6月在我国获批上市。

2.2 抑制COX-2的心血管风险

临床研究表明,长期使用COX-2抑制剂可能会促进心血管疾病的发生,包括动脉粥样硬化(冠心病)、高血压、心肌梗死、中风、心力衰竭、心律失常和心源性猝死等^[24-25]。2001年发表的VIGOR(Vioxx Gastrointestinal Outcomes Research)研究是表明NSAIDs会造成心血管疾病风险的最早试验之一。该研究发现,罗非考昔组心肌梗死事件的发生次数是萘普生组的近5倍^[26],同期的CLASS(Celecoxib Long-Term Arthritis Safety Study)试验没有观察到塞来考昔、双氯芬酸和布洛芬导致心血管事件的差异^[27]。2004年,默克公司宣布,由于心血管风险增加,罗非考昔撤市。这项决定是基于APPROVe(Adenomatous Polyp Prevention on Vioxx)试验,在这项研究中,2586名患者随机接受罗非考昔或安慰剂治疗,原本计划进行为期3年的6项研究,最终由于罗非考昔组心血管事件的增加,试验提前2个月终止^[8]。1年后,伐地考昔也因心肌梗死和中风等严重心血管事件而撤市^[28]。罗美考昔也因心血管风险未能在美国上市^[29]。2006年发布的MEDAL(Multinational Etoricoxib and Diclofenac Arthritis Long-Term)试验的主要目的是评估选择性COX-2抑制剂与传统NSAIDs的血栓栓塞风险,这项研究在2002年至2006年间纳入了34701名患者,患者被随机分配服用依托考昔或双氯

芬酸,结果表明依托考昔组和双氯芬酸组血栓栓塞的发生率无差异^[30]。这项研究的局限性在于没有设计安慰剂组,而且当时认为双氯芬酸是传统NSAIDs,但现在普遍认为双氯芬酸更倾向于抑制COX-2^[31],这也很好的解释了双氯芬酸和依托考昔有近似的心血管风险。

随着研究的深入,越来越多的研究发现非选择性的NSAIDs也能引起心血管风险。2012年,OLSEN等发布了一项全国性的队列研究,该研究跟踪了1997年至2009年首次入院治疗心肌梗死的99187名患者,其中43608例患者在心肌梗死后服用了NSAIDs(其中最常用的非选择性NSAIDs是布洛芬、双氯芬酸和萘普生,最常用的COX-2抑制剂是罗非考昔和塞来考昔),研究发现,服用NSAIDs不仅会增加既往冠心病患者的心血管风险,而且与未服用NSAIDs的患者相比,在心肌梗死5年后继续使用NSAIDs仍会增加心血管风险^[32]。

2014年BAVRY等发布的一项研究调查随访了1993年至1998年间,来自美国40个临床中心的161808名年龄在50~79岁的绝经后女性,她们被分成了常规使用或者不适用NSAIDs两类,其中53142例受试者报告在某个时间点定期使用NSAIDs,与未使用NSAIDs相比,定期使用选择性COX-2抑制剂,以及使用对COX-2抑制作用更强的非选择性抑制剂的人群中,心血管事件的风险增加^[33]。2016年发布的PRECISION(Prospective Randomized Evaluation of Celecoxib Integrated Safety Versus Ibuprofen or Naproxen)试验^[34]在8年的时间里共纳入24081名患者,随机分配患者服用塞来昔布、布洛芬或萘普生。结果表明塞来昔布、布洛芬和萘普生引起心血管事件的比例组间无显著差异。引起该结果可能与试验中,69%的患者停用了研究药物,27%的患者停止了随访,另外塞来昔布的处方剂量(平均 209 ± 32 mg)比以往随机研究中使用的剂量低,萘普生(平均剂量 852 ± 103 mg)和布洛芬(2045 ± 246 mg)的剂量与以往随机研究中使用的剂量相似或更高等因素有关。这些试验也说明非选择性的NSAIDs也能引起心血管事件,这其中的机制还需进一步研究。

与非选择性NSAIDs相比,选择性COX-2抑制剂对胃肠道更安全。但有明确的证据表明,COX-2抑制剂具有显著的心血管风险,且大多心血管不良事件发生在风险增加的患者中^[35]。与其他非选择性NSAIDs或选择性COX-2抑制剂相比,萘普生是心血管风险最低的NSAIDs。2006年KEARNEY等发布的一项meta分析显示,COX-2抑制剂和高剂量的布洛芬与严重的心血管事件(主要是心肌梗死)的风险增加有关,但与萘普生无关^[36]。2011年TRELLE等发布的另一项meta分析验证了这一发现,该研究显示,COX-2抑制剂增

加了心肌梗死的风险, 萘普生可能危害最小^[37]。2013年 BHALA 等发表的一项 meta 分析结果表明, 与安慰剂相比, 使用 COX-2 抑制剂心血管事件(主要是冠状动脉事件)增加约 1/3, 塞来昔布的心血管风险呈现出了剂量相关性, 布洛芬和萘普生均采用的高剂量, 无法比较它们的剂量依赖性, 但是研究结果表明高剂量布洛芬的心血管风险可能与选择性的 COX-2 抑制剂相当, 而高剂量萘普生与其他 NSAIDs 相比, 心血管风险较小^[38]。另外, 在 GISLASON 等发布的一项针对 107 092

名心衰患者的观察性研究中, 罗非考昔、塞来考昔、双氯芬酸、布洛芬、萘普生等常见的 NSAIDs 呈现出了不良结局的剂量相关性^[39]。在 FOSBØL 等发布的一项针对 1 028 437 名没有心血管疾病的健康个体的回顾性队列研究中, 选择性 COX-2 抑制剂如罗非考昔、塞来考昔、双氯芬酸的心血管风险呈剂量相关性^[40]。本文中有关 NSAIDs 心血管风险的 RCT 结果、观察性研究结果和 meta 分析结果分别见表 1、表 2、表 3。

表 1 本文中有关 NSAIDs 心血管风险的 RCT 结果

Table 1 Results of RCTs on cardiovascular risks of NSAIDs in this paper

研究	发布年份	随访时间	病例数	人群	药物	心血管风险
CLASS ^[27]	2000	6个月	8 059	RA	塞来考昔 800 mg/d vs 双氯芬酸 150 mg/d 或布洛芬 2 400 mg/d	心血管风险未观察到差异
VIGOR ^[26]	2001	9个月	8 076	RA	罗非考昔 50 mg/d vs 萘普生 1 000 mg/d	罗非考昔组心肌梗死事件的发生次数是萘普生组的近 5 倍
APPROVE ^[8]	2005	3年	2 586	CRA	罗非考昔 25 mg/d vs 安慰剂	在有结直肠腺瘤病史的患者中, 使用罗非昔布的心血管风险增加
MEDAL ^[30]	2006	18个月	34 701	RA/OA	依托考昔 60 mg/d 或 90 mg/d vs 双氯芬酸 150 mg/d	双氯芬酸和依托考昔有近似的心血管风险
PRECISION ^[34]	2016	34个月	24 081	RA/OA	塞来考昔 200 mg/d 或 400 mg/d vs 布洛芬 2 045 mg/d(平均)或萘普生 852 mg/d(平均)	塞来昔布、布洛芬和萘普生引起心血管事件的比例组间无显著差异

表 2 本文中有关 NSAIDs 心血管风险的观察性研究结果

Table 2 Observational study results on cardiovascular risks of NSAIDs in this paper

研究	发布年份	病例数	人群	药物	心血管风险
FOSBØL 等 ^[40]	2009	1 028 437	健康	罗非考昔、塞来考昔、双氯芬酸、布洛芬、萘普生等	选择性 COX-2 抑制剂心血管风险呈剂量相关
GISLASON 等 ^[39]	2009	107 092	HF	罗非考昔、塞来考昔、双氯芬酸、布洛芬、萘普生等	服用 NSAIDs 增加心血管风险, 不良结局与剂量相关
SCHJERNING 等 ^[32]	2012	99 187	MI	罗非考昔、塞来考昔、双氯芬酸、布洛芬、萘普生等	服用 NSAIDs 增加心血管风险
BAVRY 等 ^[33]	2014	161 808	绝经后妇女	塞来考昔、布洛芬、萘普生等	定期使用选择性 COX-2 抑制剂, 以及使用对 COX-2 抑制作用更强的非选择性抑制剂的人群中, 心血管事件的风险增加

表 3 本文中有关 NSAIDs 心血管风险的 meta 分析结果

Table 3 Meta-analysis results on cardiovascular risks of NSAIDs in this paper

研究	发布年份	病例数	药物	心血管风险
KEARNEY 等 ^[36]	2006	145 373	选择性 COX-2 抑制剂、布洛芬、萘普生等	选择性 COX 2 抑制剂和高剂量布洛芬与血管事件风险相关, 但与高剂量萘普生无关
TRELLE 等 ^[37]	2011	116 429	罗非考昔、塞来考昔、双氯芬酸、布洛芬、萘普生等	COX-2 抑制剂增加了心肌梗死的风险, 萘普生可能危害最小
BHALA 等 ^[38]	2013	353 809	选择性 COX-2 抑制剂、布洛芬、萘普生等	选择性 COX 2 抑制剂和高剂量布洛芬与血管事件风险相关, 但高剂量萘普生与其他 NSAIDs 相比, 心血管风险较小

注: RA-类风湿性关节炎; CRA-结直肠腺瘤; OA-骨关节炎; HF 心衰; MI-心肌梗死。

3 COX 的特性

3.1 COX 的生理学性质

NSAIDs 的主要作用机制是通过抑制 COX 进而阻断花生四烯酸转化为前列腺素类化合物: 前列腺素 E2

(prostaglandin E2, PGE2)、前列腺素 D2 (prostaglandin D2, PGD2)、前列腺素 F2a (prostaglandin F2a, PGF2a)、前列环素 (prostacyclin, PGI2) 和血栓素 A2 (thromboxane A2, TXA2)^[41-42]。COX 也被称为前列腺素类过氧化物合成酶, 是催化花生四烯酸转化为前列腺素 H2

(prostaglandin H₂, PGH₂)的第一种酶,PGH₂被下游的合成酶进一步代谢成上述的一系列前列腺素类化合物^[43]。COX以3种亚型存在:COX-1、COX-2和COX-3。目前认识到的功能酶只有COX-1和COX-2^[44],而COX-1和COX-2是同源二聚体,氨基酸序列相似性超过60%,尽管其整体结构相似,但具有不同的生物学功能^[45-47]。COX是一种构成酶^[48],在胃、肾脏和血小板等多种组织中合成^[49],通常参与多种动态平衡,如调节周围血管阻力,血小板聚集,维持肾血流量,保护胃粘膜等^[50]。COX-2是一种诱导酶^[51],它在炎症、癌症和组织损伤部位表达明显上升^[52-53],但有研究发现,COX-2在肾、某些血管、脑、肠道、胸腺等特定结构和区域也有结构性表达,且内皮细胞中结构性表达的COX-2具有保护心血管系统的作用^[54-55]。而诱导产生的COX-2会诱发疼痛、发热和肿胀,甚至与各种癌症、过敏、关节炎和中风有关^[56]。COX-3是COX-1的剪接变体,其与COX-1基因相似,但内含子不同,主要表达于大脑,仅占COX-1活性的20%,且功能尚不清楚^[57-58]。

3.2 抑制COX-1和COX-2的作用

COX-1和COX-2是心血管系统中极其重要的酶,具有一系列不同的,甚至是相反的功能^[54]。TXA₂主要由COX-1在血小板中合成,导致血小板聚集、血管收缩、平滑肌增厚^[59]。相反,在血管内皮细胞中,PGI₂的合成在很大程度上是由COX-2介导的,可抑制血小板聚集,舒张血管,抵抗平滑肌增殖,对心血管有显著的保护作用^[60]。PGI₂还可以与作用于血小板PGI₂受体(prostacyclin I₂ receptor, IP受体)相互作用,这是一种G蛋白偶联受体,当被PGI₂结合时,能延缓血小板聚集^[61]。TXA₂和PGI₂对血栓形成和动脉粥样硬化具有拮抗作用,因此,两者的平衡对良好的心血管健康和维持血管内环境稳定至关重要^[12]。抑制COX-1可以降低血栓形成的风险,但也会抑制PGE₂的胃保护作用,从而容易导致胃溃疡和出血,抑制COX-2可以减轻疼痛和炎症,但也能阻断血管壁的血管扩张和抗血小板作用^[60]。随着典型COX抑制剂NSAIDs的广泛使用,这些药物已显示出一系列不良反应的风险^[62]。

3.3 COX-2引起心血管风险的作用机制

虽然COX-2引起心血管风险的机制还不是很清楚,但目前的研究认为,主要还是影响血管和肾脏结构性表达的COX-2引起的。在一定范围内,一个健康、受保护的心血管系统是PGI₂活性超过TXA₂活性的系统。COX通过调节PGI₂与TXA₂的比值,起着调节心血管稳态的重要作用,不平衡的TXA₂/PGI₂比值改变了心血管稳态,导致各种心血管并发症。COX-2在心血管系统中是一种有益的蛋白,抑制或敲除小鼠的COX-2基因会导致小鼠血栓形成增加、血压升高、出血时间缩短等,在临床上也会增加患者动脉粥样硬化的

负担^[63-65]。COX-2还具有心肌保护作用,可以减轻心肌缺血再灌注损伤,促进心肌缺血后左室压的恢复^[66]。

COX-1和COX-2在肾脏中均有表达,且它们对肾功能的影响是相反的。抑制肾脏COX-1表达可通过增加钠排泄来降低血压,而抑制肾脏COX-2表达可导致钠和水潴留,从而使血压升高^[16]。抑制肾脏COX-2表达还会诱导血管收缩因子的产生,如血管加压素和内皮素-1,这也会导致水潴留,使总血量增加,并导致收缩压和舒张压的改变,这些改变最终会导致心脏并发症发生^[67]。因此NSAIDs的选择性将干扰肾功能和体液调节平衡,引起体液潴留和血压升高,这些改变对血压正常患者影响较小,但是会升高高血压患者的血压,并削弱降压药物的作用,进而引起严重的并发症^[16,68]。

4 小结与建议

对于有心血管风险的患者使用NSAIDs,目前没有专家共识作为指导。美国食品药品监督管理局对所有NSAIDs发出了心血管风险的警告,但没有禁止在已知的心血管疾病患者中使用;欧洲药品管理局也对NSAIDs提出了心血管风险警告,且禁止在已有心血管疾病的患者中使用COX-2抑制剂;美国心脏协会和欧洲心脏病学会都建议给有心血管事件或心血管事件高危的患者优先使用低剂量的非选择性NSAIDs(萘普生 ≤ 500 mg/d或布洛芬 $\leq 1\ 200$ mg/d)^[20]。亚太地区多学会联合建议对于心血管风险高的患者,如果不能避免使用NSAIDs,可考虑萘普生或塞来昔布^[69]。国内推荐对低心血管风险的患者使用最低有效剂量的NSAIDs,对高心血管风险并合用小剂量阿司匹林的患者,禁止使用选择性COX-2抑制剂,建议使用萘普生^[70]。处方医生在开具COX-2抑制剂前有必要对患者心血管风险进行仔细评估,对高心血管风险的患者应谨慎开具NSAIDs,必要时应尽量选择COX-2抑制作用较低的药物,如萘普生。

5 参考文献

- [1] WANG Z L, XU G, LI Z Y, *et al.* NLRP3 inflammasome pharmacological inhibitors in *Glycyrrhiza* for NLRP3-driven diseases treatment: extinguishing the fire of inflammation[J]. *Journal of Inflammation Research*, 2022, 15: 409-422.
- [2] 陈杰, 吕沐涵, 邵泽勇, 等. 四川几地市NSAIDs相关性溃疡的调查[J]. *西南医科大学学报*, 2018, 41(2): 149-153.
- [3] CZUB M P, HANDING K B, VENKATARAMANY B S, *et al.* Albumin-based transport of nonsteroidal anti-inflammatory drugs in mammalian blood plasma[J]. *Journal of Medicinal Chemistry*, 2020, 63(13): 6847-6862.
- [4] BRENNAN R, WAZAIFY M, SHAWABKEH H, *et al.* A scoping review of non-medical and extra-medical use of non-steroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDs) [J]. *Drug Safety*, 2021, 44(9): 917-928.

- [5] FARKOUH A, HEMETSBERGER M, NOE C R, *et al.* Interpreting the benefit and risk data in between-drug comparisons: illustration of the challenges using the example of mefenamic acid versus ibuprofen[J]. *Pharmaceutics*, 2022, 14(10): 2240.
- [6] BOARESCU I, BOARESCU P M, POP R M, *et al.* Curcumin nanoparticles enhance antioxidant efficacy of diclofenac sodium in experimental acute inflammation[J]. *Biomedicines*, 2021, 10(1): 61.
- [7] ROH D E, NA H, KWON J E, *et al.* Chest pain and suspected myocarditis related to COVID-19 vaccination in adolescents—a case series[J]. *Children*, 2022, 9(5): 693.
- [8] PIRLAMARLA P, BOND R M. FDA labeling of NSAIDs: review of nonsteroidal anti-inflammatory drugs in cardiovascular disease[J]. *Trends in Cardiovascular Medicine*, 2016, 26(8): 675-680.
- [9] BAKHRIANSYAH M, SOUVEREIN P C, KLUNGEL O H, *et al.* Non-steroidal anti-inflammatory drugs and the risk of out-of-hospital cardiac arrest: a case-control study[J]. *Europace*, 2019, 21(1): 99-105.
- [10] TRIMBOLI F, RAGUSA M, PIRAS C, *et al.* Outcomes from experimental testing of nonsteroidal anti-inflammatory drug (NSAID) administration during the transition period of dairy cows[J]. *Animals*, 2020, 10(10): 1832.
- [11] 吴定浩, 邢志华, 李兴杨, 等. 阿司匹林衍生物药理活性研究概述[J]. *药学研究*, 2021, 40(2): 103-109.
- [12] CHRISTIE W, HARWOOD J. Oxidation of polyunsaturated fatty acids to produce lipid mediators[J]. *Essays in Biochemistry*, 2020, 64(3): 401-421.
- [13] BITTENCOURT J A H M, NETO M F A, LACERDA P S, *et al.* In silico evaluation of ibuprofen and two benzoylpropionic acid derivatives with potential anti-inflammatory activity[J]. *Molecules*, 2019, 24(8): 1476.
- [14] PRANEE K, KANOKVALAI K, PAPAPIT T, *et al.* Cutaneous reactions to non-steroidal anti-inflammatory drugs[J]. *Journal of Drugs in Dermatology: JDD*, 2011, 10(10): 1160-11677.
- [15] SANTOS A C F, MONTEIRO L P G, GOMES A C C, *et al.* NSAID-based coordination compounds for biomedical applications: recent advances and developments[J]. *International Journal of Molecular Sciences*, 2022, 23(5): 2855.
- [16] DROŹDŹAL S, LECHOWICZ K, SZOSTAK B, *et al.* Kidney damage from nonsteroidal anti-inflammatory drugs—Myth or truth? Review of selected literature[J]. *Pharmacology Research & Perspectives*, 2021, 9(4): e00817.
- [17] IOELE G, GRANDE F, DE LUCA M, *et al.* Photodegradation of anti-inflammatory drugs: stability tests and lipid nanocarriers for their photoprotection[J]. *Molecules*, 2021, 26(19): 5989.
- [18] LEE S Y, NAM Y H, KOH Y I, *et al.* Phenotypes of severe cutaneous adverse reactions caused by nonsteroidal anti-inflammatory drugs[J]. *Allergy, Asthma & Immunology Research*, 2019, 11(2): 212-221.
- [19] WOJCIESZYŃSKA D, GUZIK H, GUZIK U. Non-steroidal anti-inflammatory drugs in the era of the Covid-19 pandemic in the context of the human and the environment[J]. *Science of the Total Environment*, 2022, 834: 155317.
- [20] BONNESEN K, SCHMIDT M. Recategorization of non-aspirin nonsteroidal anti-inflammatory drugs according to clinical relevance: abandoning the traditional NSAID terminology[J]. *The Canadian Journal of Cardiology*, 2021, 37(11): 1705-1707.
- [21] MEEK I L, VAN DE LAAR M A F J, VONKEMAN H E. Non-steroidal anti-inflammatory drugs: an overview of cardiovascular risks[J]. *Pharmaceutics*, 2010, 3(7): 2146-2162.
- [22] 蔡宏文, 徐慧敏. 非甾体类抗炎药在心血管疾病患者中的合理使用[J]. *中国药学杂志*, 2014, 49(6): 512-516.
- [23] 何金凤, 万思慧, 等. 选择性 COX-2 非甾体类抗炎药的安全性
- 与有效性研究[C]. 第五届全国治疗药物监测学术年会论文汇编, 北京, 2015, 65.
- [24] KANG D O, AN H, PARK G U, *et al.* Cardiovascular and bleeding risks associated with nonsteroidal anti-inflammatory drugs after myocardial infarction[J]. *Journal of the American College of Cardiology*, 2020, 76(5): 518-529.
- [25] BAHMANI M, SARRAFCHI A, SHIRZAD H, *et al.* Cardiovascular toxicity of cyclooxygenase inhibitors and promising natural substitutes[J]. *Current Pharmaceutical Design*, 2017, 23(6): 952-960.
- [26] SALVO F, ANTONIAZZI S, DUONG M, *et al.* Cardiovascular events associated with the long-term use of NSAIDs: a review of randomized controlled trials and observational studies[J]. *Expert Opinion on Drug Safety*, 2014, 13(5): 573-585.
- [27] SILVERSTEIN F E, FAICH G, GOLDSTEIN J L, *et al.* Gastrointestinal toxicity with celecoxib vs nonsteroidal anti-inflammatory drugs for osteoarthritis and rheumatoid arthritis[J]. *JAMA*, 2000, 284(10): 1247.
- [28] LO-CIGANIC W H, FLODEN L, LEE J K, *et al.* Analgesic use and risk of recurrent falls in participants with or at risk of knee osteoarthritis: data from the Osteoarthritis Initiative[J]. *Osteoarthritis and Cartilage*, 2017, 25(9): 1390-1398.
- [29] GONG L, THORN C F, BERTAGNOLLI M M, *et al.* Celecoxib pathways: pharmacokinetics and pharmacodynamics[J]. *Pharmacogenetics and Genomics*, 2012, 22(4): 310-318.
- [30] CANNON C P, CURTIS S P, FITZGERALD G A, *et al.* Cardiovascular outcomes with etoricoxib and diclofenac in patients with osteoarthritis and rheumatoid arthritis in the Multinational Etoricoxib and Diclofenac Arthritis Long-term (MEDAL) programme: a randomised comparison[J]. *The Lancet*, 2016, 368(9549): 1771-1781.
- [31] PERRICONE C, TRIGGIANESE P, BARTOLONI E, *et al.* The anti-viral facet of anti-rheumatic drugs: lessons from COVID-19[J]. *Journal of Autoimmunity*, 2020, 111: 102468.
- [32] SCHJERNING O A M, FOSBØL EMIL L, JESPER L, *et al.* Long-term cardiovascular risk of nonsteroidal anti-inflammatory drug use according to time passed after first-time myocardial infarction: a nationwide cohort study[J]. *Circulation*, 2012, 126(16): 1955.
- [33] BAVRY A A, THOMAS F, ALLISON M, *et al.* Nonsteroidal anti-inflammatory drugs and cardiovascular outcomes in women: results from the women's health initiative[J]. *Circulation. Cardiovascular Quality and Outcomes*, 2014, 7(4): 603-610.
- [34] NISSEN S E. Cardiovascular safety of celecoxib, naproxen, or ibuprofen for arthritis[J]. *New England Journal of Medicine*, 2017, 376(14): 1389-1390.
- [35] DOMPER ARNAL M J, HIJOS-MALLADA G, LANAS A. Gastrointestinal and cardiovascular adverse events associated with NSAIDs[J]. *Expert Opinion on Drug Safety*, 2022, 21(3): 373-384.
- [36] KEARNEY P M, BAIGENT C, GODWIN J, *et al.* Do selective cyclo-oxygenase-2 inhibitors and traditional non-steroidal anti-inflammatory drugs increase the risk of atherothrombosis? Meta-analysis of randomised trials[J]. *BMJ (Clinical Research Ed.)*, 2006, 332(7553): 1302-1308.
- [37] TRELLE S, REICHENBACH S, WANDEL S, *et al.* Cardiovascular safety of non-steroidal anti-inflammatory drugs: network meta-analysis[J]. *BMJ*, 2011, 342: c7086.
- [38] Bhala N, Emberson J, Merhi A, *et al.* Vascular and upper gastrointestinal effects of non-steroidal anti-inflammatory drugs: meta-analyses of individual participant data from randomised trials[J]. *The Lancet*, 2013, 382(9894): 769-779.
- [39] GISLASON G H, RASMUSSEN J N, ABILDSTROM S Z, *et al.* Increased mortality and cardiovascular morbidity associated with

- use of nonsteroidal anti-inflammatory drugs in chronic heart failure[J]. Archives of Internal Medicine, 2009, 169(2): 141-149.
- [40] FOSBØL E L, GISLASON G H, JACOBSEN S, *et al.* Risk of myocardial infarction and death associated with the use of nonsteroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDs) among healthy individuals: a nationwide cohort study[J]. Clinical Pharmacology & Therapeutics, 2009, 85(2): 190-197.
- [41] SERRANO D, PATRIGNANI P, STIGLIANO V, *et al.* Aspirin colorectal cancer prevention in lynch syndrome: recommendations in the era of precision medicine[J]. Genes, 2022, 13(3): 460.
- [42] XU N, PANG K, QI S, *et al.* Correlation between perioperative parecoxib use and postoperative acute kidney injury in patients undergoing radical mastectomy: a retrospective cohort analysis [J]. BMJ OPEN, 2021, 11(8): e47840.
- [43] 刘敏, 郭美娜, 陈丽红. 前列腺素E2合酶及其受体在心血管疾病中的作用研究进展[J]. 生理学报, 2021, 73(4): 665-680.
- [44] PEEBLES R S. Prostaglandins in asthma and allergic diseases[J]. Pharmacology & Therapeutics, 2019, 193: 1-19.
- [45] BRUNE K, PATRIGNANI P. New insights into the use of currently available non-steroidal anti-inflammatory drugs[J]. Journal of Pain Research, 2015, 8: 105-118.
- [46] OLADOSU F A, TU F F, HELLMAN K M. Nonsteroidal anti-inflammatory drug resistance indysmenorrhoea: epidemiology, causes, and treatment[J]. American Journal of Obstetrics and Gynecology, 2018, 218(4): 390-400.
- [47] MOORE A H, BIGBEE M J, BOYNTON G E, *et al.* Non-steroidal anti-inflammatory drugs in Alzheimer's disease and Parkinson's disease: reconsidering the role of neuroinflammation[J]. Pharmaceuticals (Basel, Switzerland), 2010, 3(6): 1812-1841.
- [48] PONTICELLI M, RUSSO D, FARAONE I, *et al.* The promising ability of *Humulus lupulus* L. Iso- α -acids *vs.* diabetes, inflammation, and metabolic syndrome: a systematic review[J]. Molecules, 2021, 26(4): 954.
- [49] YIANGOU Y, FACER P, DURRENBERGER P, *et al.* 2006. COX-2, CB2 and P2X7-immunoreactivities are increased in activated microglial cells/macrophages of multiple sclerosis and amyotrophic lateral sclerosis spinal cord[J]. BMC Neurology, 2006, 6: 12.
- [50] WANG C C, FU H J, WANG J, *et al.* Preemptive analgesia using selective cyclooxygenase-2 inhibitors alleviates postoperative pain in patients undergoing total knee arthroplasty: a protocol for PRISMA guided meta-analysis of randomized controlled trials[J]. Medicine, 2021, 100(7): e24512.
- [51] BAJAJ S, FULORIA S, SUBRAMANIYAN V, *et al.* Chemical characterization and anti-inflammatory activity of phytoconstituents from *Swertia alata*[J]. Plants, 2021, 10(6): 1109.
- [52] HU L F, LAN H R, LI X M, *et al.* A systematic review of the potential chemoprotective effects of resveratrol on doxorubicin-induced cardiotoxicity: focus on the antioxidant, antiapoptotic, and anti-inflammatory activities[J]. Oxidative Medicine and Cellular Longevity, 2021, 2021: 1-19.
- [53] LEE E, JEONG K W, JNAWALI H, *et al.* Cytotoxic activity of 3, 6-dihydroxyflavone in human cervical cancer cells and its therapeutic effect on c-Jun N-terminal kinase inhibition[J]. Molecules, 2014, 19(9): 13200-13211.
- [54] MITCHELL J A, KIRKBY N S, AHMETAJ-SHALA B, *et al.* Cyclooxygenases and the cardiovascular system[J]. Pharmacology & Therapeutics, 2021, 217: 107624.
- [55] KIRKBY NICHOLAS S, JOAN R, BLERINA A S, *et al.* Mechanistic definition of the cardiovascular mPGES-1/COX-2/ADMA axis[J]. Cardiovascular Research, 2019, 116(12): 1972-1980.
- [56] SCHULTZ F, OSUJI O F, WACK B, *et al.* Antiinflammatory medicinal plants from the Ugandan greater mpigi region act as potent inhibitors in the COX-2/PGH2 pathway[J]. Plants, 2021, 10(2): 351.
- [57] AMBATI G G, JACHAK S M. Natural product inhibitors of cyclooxygenase (COX) enzyme: a review on current status and future perspectives[J]. Current Medicinal Chemistry, 2021, 28(10): 1877-1905.
- [58] YANG B, GAO X Y, REN Y, *et al.* Oral paracetamol *vs.* oral ibuprofen in the treatment of symptomatic patent ductus arteriosus in premature infants: a randomized controlled trial[J]. Experimental and Therapeutic Medicine, 2016, 12(4): 2531-2536.
- [59] YANG B Q, MA D, ZHAO X X, *et al.* Effect of anti-rheumatic drugs on cardiovascular disease events in rheumatoid arthritis[J]. Frontiers in Cardiovascular Medicine, 2022, 8: 812631.
- [60] CANNON C P, CANNON P J. COX-2 inhibitors and cardiovascular risk[J]. Science, 2012, 336(6087): 1386-1387.
- [61] ANTMAN E M, BENNETT J S, DAUGHERTY A, *et al.* Use of nonsteroidal antiinflammatory drugs[J]. Circulation, 2007, 115(12): 1634-1642.
- [62] QIAO Y N, QIN Y X, LIU L H, *et al.* An investigation into the interaction between double hydroxide-based antioxidant benzophenone derivatives and cyclooxygenase 2[J]. Molecules, 2021, 26(21): 6622.
- [63] CHEN W J, ZHONG Y J, FENG N, *et al.* New horizons in the roles and associations of COX-2 and novel natural inhibitors in cardiovascular diseases[J]. Molecular Medicine, 2021, 27(1): 123.
- [64] ZHOU Y, KHAN H, XIAO J B, *et al.* Effects of arachidonic acid metabolites on cardiovascular health and disease[J]. International Journal of Molecular Sciences, 2021, 22(21): 12029.
- [65] EMDIN CONNOR A, KHERA AMIT V, DEREK K, *et al.* Phenotypic consequences of a genetic predisposition to enhanced nitric oxide signaling[J]. Circulation, 2018, 137(3): 222-232.
- [66] ZHU L Y, ZHANG Y Z, GUO Z Y, *et al.* Cardiovascular biology of prostanoids and drug discovery[J]. Arteriosclerosis, Thrombosis, and Vascular Biology, 2020, 40(6): 1454-1463.
- [67] ARORA M, CHOUDHARY S, SINGH P K, *et al.* Structural investigation on the selective COX-2 inhibitors mediated cardiotoxicity: a review[J]. Life Sciences, 2020, 251: 117631
- [68] SCHJERNING A M, MCGETTIGAN P, GISLASON G. Cardiovascular effects and safety of (non-aspirin) NSAIDs[J]. Nature Reviews Cardiology, 2020, 17(9): 574-584.
- [69] SZETO C, SUGANO K, WANG J G, *et al.* Non-steroidal anti-inflammatory drug (NSAID) therapy in patients with hypertension, cardiovascular, renal or gastrointestinal comorbidities: joint APAGE/APLAR/APSDE/APSH/APSN/PoA recommendations [J]. GUT, 2020, 69(4): 617-629.
- [70] 广东省药学会. 临床药师术后疼痛管理指引[J]. 今日药学, 2019, 29(4): 217-227.

(利益冲突:无)

(收稿日期:2022-09-19;修回日期:2023-04-22)