

# 泰榮乾粉注射劑

SANDOZ A Novartis Division

本藥限由醫師使用

衛署藥輸字第025250號

## Piperacillin/Tazobactam Sandoz powder for injection

### 完整處方資訊

為減少抗藥性細菌的產生與維持Piperacillin/Tazobactam及其他抗菌藥物的療效，Piperacillin/Tazobactam應僅使用於治療或預防已證明或強烈懷疑由細菌引起的感染。

### 1. 適應症

對Piperacillin具有感受性，以及對Piperacillin具抗藥性但對Piperacillin/Tazobactam有感受性之 $\beta$ -lactamase產生菌株所引起之中至嚴重程度感染。

### 使用說明(依文獻記載)

上述適應症包括以下全身及/或局部感染，當在感染部位懷疑或發現有感受性之菌株時：下呼吸道感染、尿路感染(複雜及非複雜性)、腹腔內感染、皮膚及皮膚結構感染，細菌性敗血症、嗜中性白血球減少病人的細菌性感染，以及多菌種感染。

### 多菌種感染：

Piperacillin/Tazobactam適用於多菌種感染包括腹腔內、皮膚及皮膚結構、以及下呼吸道等部位之需氧及厭氧菌之感染。

當Piperacillin/Tazobactam適用於上述情形時，由於有Piperacillin之成分，故亦適用於Piperacillin感受性菌株引起之感染。因此，當治療Piperacillin感受性菌株以及有 $\beta$ -lactamase之Piperacillin/Tazobactam感受性菌株混合感染時，無需併用其他抗生素。

Piperacillin/Tazobactam由於抗菌範圍廣，特別適合用來治療混合感染以及檢出細菌之抗生素敏感性試驗尚未有結果時之推定性療法。

當治療嗜中性白血球減少病人感染時，Piperacillin/Tazobactam應使用完整的治療劑量，或併用胺基配體(amino-glycoside)。

Piperacillin/Tazobactam與胺基配體(Amino-glycosides)併用時，可對抗某些種類的綠膿桿菌(Pseudomonas aeruginosa)。合併療法對宿主免疫功能缺損時的感染有相當成功之治療結果。兩者皆應使用完整之治療劑量。當細菌培養及敏感性試驗結果出來後，微生物治療應予調整。

### 2. 用法用量

本藥限由醫師使用。

Piperacillin/Tazobactam應使用靜脈輸液給藥，給藥時間應超過30分鐘。

### 2.1 成人病人

Piperacillin/Tazobactam通常成人每日總劑量為12.0 g/1.5 g至16.0 g/2.0 g，每六至八小時給藥4.5 g。

### 2.2 腹內感染性肺炎

以Piperacillin/Tazobactam治療院內感染性肺炎的起始劑量為每6小時注射一次4.5 g，每日總劑量為18 g(16.0 g Piperacillin/2.0 g Tazobactam)，並與一個aminoglycoside藥物合併治療。若病人輸體可分離出Pseudomonas aeruginosa時，應持續aminoglycoside的療程。反之，則可由臨床醫師自行判斷是否繼續aminoglycoside的療程。

由於體外試驗中發現aminoglycoside會因與 $\beta$ -lactam抗生素混合而失去活性，因此建議將Piperacillin/Tazobactam與aminoglycoside分別給藥；若必須同時給藥時，這二種藥物必須分開調配、稀釋與注射[7.1]。

若Piperacillin/Tazobactam與aminoglycoside必須同時給藥時，建議以Y型輸注管給藥，Piperacillin/Tazobactam的藥瓶或輸注溶液容器必須含有EDTA，並依以下的方式進行：

以下的藥品相容性資訊不適用於未添加EDTA的Piperacillin/Tazobactam配方。

表一

Aminoglycoside	Piperacillin/Tazobactam劑量(grams)	Piperacillin/Tazobactam的稀釋液體積(ml)	Aminoglycoside的濃度範圍*(mg/ml)	可相容的稀釋液
Amikacin	2.25, 3.375, 4.5	50, 100, 150	1.75-7.5	0.9% sodium Chloride或5% Dextrose
Gentamicin	2.25, 3.375, 4.5	50, 100, 150	0.7-3.32	0.9% sodium Chloride或5% Dextrose

\*表一的藥物濃度是依aminoglycoside的分批給藥情況而定(Amikacin每天給藥二次，每日總劑量為10.5 mg/kg或Gentamicin每天給藥三次，每日總劑量為3.5 mg/kg)；尚未評估過Amikacin或Gentamicin的每日給藥一次或給藥頻次多於前述情形下，以Y型輸注管同時給予已添加EDTA的Piperacillin/Tazobactam。請參閱每一種aminoglycoside藥物份單中有關給藥劑量與方式的說明，以取得更完整的資訊。

Tobramycin與Piperacillin/Tazobactam經由Y型輸注管給藥的方式不具有藥物相容性。Piperacillin/Tazobactam與其它aminoglycoside類藥物之間的相容性尚未確定；Piperacillin/Tazobactam的給藥劑量僅有如表一的濃度與稀釋液條件下給藥時，才可以Y型輸注管給藥並確保其藥物間的相容性，其他經由Y型輸注管同時給予Piperacillin/Tazobactam與aminoglycoside類藥物可能會導致aminoglycoside藥物失去活性。

### 2.3 腎功能不全

對於腎功能不全病人(Creatinine Clearance  $\leq$  40 mL/min)，靜脈給予Piperacillin/Tazobactam的劑量應依其實際功能受損程度加以調整。對於治療院內感染性肺炎而需同時接受aminoglycoside治療的病人，須參酌製造廠建議的aminoglycoside劑量進行治療。Piperacillin/Tazobactam的每日推薦劑量如下表：

表二 建議腎功能正常病人與腎功能不全病人使用Piperacillin/Tazobactam的給藥方式與劑量  
[所顯示的劑量為Piperacillin與Tazobactam之gram總和]

腎功能(Creatinine Clearance, mL/min)	適應症(不含院內感染性肺炎)	院內感染性肺炎
>40 mL/min	3.375 q 6 h	4.5 q 6 h
20-40 mL/min *	2.25 q 6 h	3.375 q 6 h
<20 mL/min *	2.25 q 8 h	2.25 q 6 h
Hemodialysis **	2.25 q 12 h	2.25 q 8 h
CAPD	2.25 q 12 h	2.25 q 8 h

\* Creatinine clearance是指病人未接受透析的狀態

\*\* 病人進行血液透析當天，每次血液透析後需再追加0.75 g的藥量

對一般感染適應症的血液透析病人，其最大劑量為每12小時給予Piperacillin/Tazobactam 2.25 g；但若是院內感染性肺炎的血液透析病人其建議劑量為每8小時給予Piperacillin/Tazobactam 2.25 g。由於進行血液透析會在四小時內排除30%-40%的藥量，因此，每次透析期間過後，應另追加0.75 g的劑量。對CAPD的病人則不需額外追加Piperacillin/Tazobactam的劑量。

### 治療期間

Piperacillin/Tazobactam之治療通常持續7至10天不等，院內感染性肺炎的則建議需持續治療則為7至14天，但治療期間的長短應依感染症之嚴重度以及病人在臨床療效與細菌學方面進展而定。

### 2.4 小兒病人

兒童9個月或以上患有闊尾炎與/或腹膜炎，體重最多高達40公斤並有正常的腎臟功能之建議劑量為每8小時給予每一公斤體重100 mg Piperacillin/12.5 mg Tazobactam。兒童2個月至9個月根據藥物動力學模型之建議劑量為每8小時給予每一公斤體重80 mg Piperacillin/10 mg Tazobactam [請參考特定族群使用(8.3)以及臨床藥理學(11.3)]。兒童體重超過40公斤並有正常的腎臟功能者應給予成人劑量。尚無建議劑量於腎臟功能不全的小兒病人。

### 2.5 靜脈給藥的條配與稀釋

#### 靜脈給藥

直接以Piperacillin/Tazobactam藥瓶配製溶液時，每公克Piperacillin須以5 mL稀釋液配製，適當的稀釋液如下：

包裝規格為2.25 g與4.5 g的Piperacillin/Tazobactam應分別稀釋至10 mL與20 mL。配製時應充分搖動至溶解為止。配製後之溶液應立即使用。未使用部份，若置於室溫(20-25°C或68-77°F)達24小時之後或置於冰箱(2-8°C或36-46°F)達48小時之後，應予拋棄。配製後之藥瓶不應冷凍。

#### 可配伍之配製稀釋液(依文獻記載)

##### 0.9%氯化鈉注射液

##### 滅菌注射用水

##### 5%葡萄糖溶液

##### 抑菌生理食鹽水/Parabens

##### 抑菌注射用水/Parabens

##### 抑菌生理食鹽水/Benzyl Alcohol

##### 抑菌注射用水/Benzyl Alcohol

配製好的Piperacillin/Tazobactam溶液應使用下列之配伍靜脈稀釋液作更進一步稀釋至所需容量(每一劑推拿使用50 mL-150 mL)。靜脈輸液給藥至少須達30分鐘。本藥在給藥液時，須停止原有輸液之給藥。

#### 可配伍靜脈稀釋液(依文獻記載)

##### 0.9%氯化鈉注射液

##### 滅菌注射用水\*\*

##### 5%葡萄糖溶液

##### 6%聚葡萄糖生理食鹽水

\*\*建議每一劑量使用滅菌注射水的最大用量為50 mL。

Piperacillin/Tazobactam不可與其他藥品混合在同一注射針筒或輸液瓶內，因為相容性尚未確立。

Piperacillin/Tazobactam在僅含有碳酸氫鈉的溶液和顯著改變pH值的溶液中化學性質不穩定。

Piperacillin/Tazobactam不可加進血液製劑或白蛋白水解液中。

Piperacillin/Tazobactam可用於攜帶式靜脈輸液幫浦。

#### Piperacillin/Tazobactam配製溶液後之安定性

Piperacillin/Tazobactam與適當之稀釋液配製後，在玻璃及塑膠容器(塑膠針筒、靜脈輸液袋或輸液管)中相當穩定。

配製後之溶液應立即使用。未使用部份，若置於室溫(20-25°C或68-77°F)達24小時之後或置於冰箱(2-8°C或36-46°F)達48小時之後，應予拋棄。配製後之藥瓶不應冷凍。經靜脈輸液袋之安定性研究，顯示其化學安定性(力價、配製溶液之酸鹼值以及溶液之澄清度)在室溫下可達24小時，在冰箱溫度下可達48小時。Piperacillin/Tazobactam不含防腐劑。

因此，配製時應使用適當之無菌技術。

在移動式靜脈輸液幫浦中，Piperacillin/Tazobactam之安定性在室溫下可達12小時。每一劑量後，稀釋至37.5 mL或25 mL之容量。每一劑量之溶液以無菌技術移至藥品保存容器中(如靜脈輸液袋或輸液筒)，依各製造廠商之指示，其保存容量需符合預先設定之移動式靜脈輸液幫浦。Piperacillin/Tazobactam之安定性並不因使用移動式靜脈輸液幫浦給藥而受到影響。注射用藥物在溶液及容器所容許狀況下，給藥前應以目視檢查是否有異物或變色。

### 3. 劑型與劑量

每瓶2.25公克裝的Piperacillin/Tazobactam，含有可供足量抽取之Piperacillin Sodium相當於2公克的Piperacillin以及Tazobactam Sodium相當於0.25公克的Tazobactam。

每瓶0.5公克裝的Piperacillin/Tazobactam含有可供足量抽取之Piperacillin Sodium相當於4公克的Piperacillin以及Tazobactam Sodium相當於0.5公克的Tazobactam。

#### 4. 禁忌(依文獻記載)

對 $\beta$ -lactam (包括青黴素與頭孢子素)或 $\beta$ -lactamase抑制劑曾有過敏之病人，禁用本藥。

#### 5. 警語(依文獻記載)

##### 5.1 過敏不良反應

使用Piperacillin/Tazobactam治療之病人，曾有嚴重及偶發之致命性過敏/類過敏反應報告(包括休克)。此類反應更可能發生於對青黴素、頭孢子素、Carbapenem或對多種過敏原曾有過敏者。因此，開始使用Piperacillin/Tazobactam治療前，應仔細查詢過去是否曾有過敏反應。如果發生過敏反應，應停用Piperacillin/Tazobactam並施予適當治療。

##### 5.2 严重皮膚不良反應

本藥可能造成嚴重皮膚不良反應，例如史蒂芬強生症候群(Stevens-Johnson syndrome)、毒性表皮壞死溶解症(toxic epidermal necrolysis)，藥物皮疹合併嗜酸性球增多症與全身症狀(drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms)以及急性廣泛性發紅性體腔症(acute generalized exanthematous pustulosis)。若病人出現皮膚疹則應密切監測，而且病灶惡化時應中斷本藥治療。

##### 5.3 血液學不良反應

接受 $\beta$ -lactam抗生素包括Piperacillin治療之某些病人，曾發生出血現象。此類反應有時與凝血試驗之異常有關，如凝固時間，血小板凝聚以及凝血酵素原時間等，而且患有腎衰竭之病人更可能發生此類反應。如果發生出血現象，應停用Piperacillin/Tazobactam並施予適當治療。

由Piperacillin/Tazobactam引發的白血球減少/嗜中性白血球減少症顯示為可逆性，而且多數與長期使用有關。應定期檢測造血機能，尤其是治療達21日以上時。(請參考不良反應)

##### 5.4 中樞神經系統不良反應

如同其他青黴素，如果靜脈給藥量高於推薦劑量時可能發生神經肌肉之興奮或痙攣(特別是有腎衰竭症狀時)。

##### 5.5 對重症病人的腎毒性

在一項對重症病人進行的隨機分配、多中心、對照試驗中，曾發現使用Piperacillin/Tazobactam是腎臟衰竭的一項獨立危險因子，且與其他 $\beta$ -lactam抗生素相比，使用Piperacillin/Tazobactam和腎功能恢復延遲有相關性(見不良反應(6.1))。根據此項試驗，對重症病人族群應考慮替代治療方案。若無其他替代治療方案或是替代治療方案不足以完成治療，請在Piperacillin/Tazobactam治療期間監測腎功能(見用法用量(2.3))。

合併使用Piperacillin/Tazobactam and vancomycin，可能與急性腎臟損傷的發生率增加有關[參見藥物交互作用(7.3)]。

##### 5.6 電解質影響

Piperacillin/Tazobactam為Piperacillin及Tazobactam的單納鹽，每公克之Piperacillin共含有2.84毫當量(65 mg)之鎳離子，可能會增加病人對鎳的攝取。因此治療需要限制鎳鹽攝取之病人時，此項數值應納入考慮。對體內鎳鹽儲量較

