



# 太捷信® 奈諾沙星 膠囊 250 毫克

衛部藥製字第058540號

## Taigexyn® Nemonoxacin Capsule 250 mg

仔細閱讀說明書並在醫師指導下使用

**警語：**Quinolone 類藥品可能與肢體障礙及潛在不可逆嚴重不良反應之發生相關，包括肌腱炎、肌腱斷裂、周邊神經炎及中樞神經系統作用 [ 見警語及注意事項 (4.4) ]。

**1. 藥品名稱：**太捷信®奈諾沙星膠囊 250 毫克 Taigexyn®Nemonoxacin Capsule 250mg

**2. 成分含量：**每一粒膠囊中含有蘋果酸奈諾沙星 346 毫克，相當於奈諾沙星 250 毫克。

**3. 劑型：**淡藍色 0 號膠囊，一邊印有黑色 TG 字樣，一邊印有黑色 250 字樣。

**4. 臨床特性**

**4.1 適應症適應症：**治療成人對治療成人對 nemonoxacin 有感受性的致病菌所引起之感染：適合於門診治療之輕度社區型肺炎。

說明：65 歲（含）以上病患未有足夠療效及安全性證據，不建議使用。在治療前應盡可能進行細菌培養和藥敏試驗以分離並鑑定感染病原菌，確定其對 nemonoxacin 的敏感性。在獲得以上檢驗結果之前可以先使用本藥品進行治療，得到檢驗結果之後再選擇適當的治療方法。

**4.2 用法用量：劑量：**成人口服一次 0.5 g（兩粒），一日 1 次，空腹服用（在進食前至少兩小時或進食後至少兩小時服用）。

**服用方法：**以水整粒吞服。

**治療時間：**治療時間應根據症狀的嚴重程度或臨床反應決定。建議的治療時間是連續服用 7 至 10 天。

**特殊族群：**老年人：本藥品用於 65 歲以上患者未有足夠療效及安全性證據。兒童和青少年：本藥品用於兒童和青少年的療效和安全性尚未確定。肝功能不全：本藥品用於肝功能不全患者的療效和安全性尚未確定。腎功能不全：中度至重度腎功能不全患者及末期腎臟疾病（ESRD）患者不建議使用本藥品。輕度腎功能不全患者（肌酐清除率【CLCr】60-90 mL/min）不須調整用藥劑量。

**4.3 禁忌：**◎已知對本藥品的任何成分、或其他喹諾酮類（Quinolone）過敏的患者◎懷孕或哺乳中婦女◎兒童或青少年。

**4.4 警語及注意事項：**過去使用過 quinolone 或 fluoroquinolone 類藥品曾發生嚴重不良反應的病人，應避免使用本藥。

根據報導，使用其他含氟喹諾酮類藥物（fluoroquinolone）偶有用藥後發生以下嚴重的不良事件：肌腱炎及肌腱斷裂、重症肌無力的惡化、偽膜性腸炎、嚴重過敏反應、光敏反應/光毒性、嚴重水皰反應、中樞神經系統作用、周邊神經病變、肝毒性、血糖異常。這些嚴重的不良事件多見於其他含氟喹諾酮類藥物（fluoroquinolone）。

本藥品為新型的無氟喹諾酮類藥物（non-fluorinated quinolone），截至 2013 年 9 月底，在全球 nemonoxacin 的臨床試驗中，已有 1034 名受試者接受了口服 nemonoxacin 的治療，未發現上述嚴重的不良事件。雖然如此，但仍建議在本藥品的使用中對上述嚴重的不良事件予以關注，並進行觀察。

**肌腱炎及肌腱斷裂：**肌腱炎及肌腱斷裂（好發於阿基里斯腱），有時為雙側，可能在開始使用 quinolone 類藥品的 48 小時內很快發生，也可能甚至在停藥數個月後才發生。老年人、腎功能不良、曾進行器官移植或同時併用皮質類固醇的病人會增加肌腱炎及肌腱斷裂的風險，因使用本藥應避免併用皮質類固醇。服用本藥品後尚未發現肌腱炎或肌腱斷裂，但也應密切觀察，當出現肌腱炎的初期徵兆（如疼痛腫脹、發炎），應停用本藥並考慮使用替代藥物。受到影響的肢體應加以適當的治療（如加以固定）。倘出現肌腱病變的徵兆應避免使用皮質類固醇。

**重症肌無力的惡化：**根據報導，含氟喹諾酮類藥物（fluoroquinolone）具有阻斷神經肌肉傳導作用，可能會使具有重症肌無力的患者肌肉無力情形更加惡化。服用本藥品後尚未發現重症肌無力的惡化案例，但也應進行嚴密觀察，且應避免已知重症肌無力的患者使用本藥品。

**偽膜性腸炎：**根據報導，使用廣效性抗生素中偶有用藥後發生偽膜性腸炎案例。服用本藥品後尚未發現，但也應密切觀察，若患者出現嚴重的腹瀉時，須考慮是否與此相關。如果懷疑或確認發生偽膜性腸炎，必須停用本藥品，並立即對患者進行適當的治療。

**嚴重過敏反應：**根據報導，使用其他含氟喹諾酮類藥物（fluoroquinolone）偶有用藥後發生嚴重，甚至致命的過敏反應（如，導致過敏性休克的血管性水腫），有時在初次給藥後就會發生。服用本藥品後尚未發現，但也應密切觀察，若發生嚴重過敏反應，患者應立即停止治療，並聯繫醫師或急診室醫師進行適當的緊急醫療處置。

**光敏反應/光毒性：**根據報導，使用其他含氟喹諾酮類藥物（fluoroquinolone）可導致少見的日光或紫外光暴露後中度至重度的光敏反應/光毒性反應，可能表現為暴露於光照部位的過度的日曬反應（例如，曬傷、紅斑、滲出、水泡、大皰、水腫）。服用本藥品後尚未發現，但也應密切觀察，並應避免過度暴露于上述光源，若發生光敏反應或皮膚損傷時應停用本藥品。

**嚴重水皰反應：**根據報導，使用其他含氟喹諾酮類藥物（fluoroquinolone）偶有用藥後出現嚴重的皮膚水皰反應，例如史蒂文斯強生症候群（Stevens-Johnson syndrome）或毒性表皮溶解症。服用本藥品後尚未發現，但也應密切觀察，當患者出現皮膚及/或黏膜反應時，建議患者須馬上告知醫師，再決定是否繼續用藥。

**中樞神經系統作用：**（1）精神相關不良反應：Quinolone 類藥品可能增加精神相關不良反應，包括中毒性精神病、精神病反應進展至自殺意念/想法、幻覺或妄想；憂鬱或自殘行為如企圖自殺或完成自殺；焦慮、躁動或緊張；精神混亂、臆妄、失去方向感或注意力無法集中；失眠或做惡夢；記憶力受損。這些反應可能發生在第一次投藥後。服用本藥品後尚未發現，但也應密切觀察，建議使用本藥之病人倘出現前述不良反應，應立即告知醫療人員，停用此藥並開始適當的治療。（2）中樞神經系統不良

主要經由腎臟途徑排除。健康受試者口服本藥品後，有 72.37% 的劑量以原態藥物型式經尿液排出，6.11% 的劑量以原態藥物型式經糞便排出，此外，少於 2% 的劑量以第 II 相代謝物型式經尿液排出。Nemonoxacin 的平均血漿排除半衰期約為 12.1 小時。

**特殊族群：**兒童：尚未針對兒童和青少年受試者進行藥物動力學研究。年齡：群體藥物動力學研究顯示，nemonoxacin 的藥物動力學並不會因年齡（18~70 歲）而出現明顯的差異。性別：連續 10 天每日口服一次本藥品後，女性受試者的穩定狀態暴露量（AUC<sub>0-24h,ss</sub>）及穩定狀態最高血中濃度（C<sub>max,ss</sub>）分別較男性受試者高出約 16.5% 及 26.4%。不需依性別調整本藥品的劑量。肝功能不全：尚未針對肝功能不全患者進行藥物動力學研究。腎功能不全：尚未針對腎功能不全患者進行藥物動力學研究。群體藥物動力學研究顯示，輕度腎功能不全患者（肌酐清除率【CLCr】60~90 mL/min）的穩定狀態暴露量（AUC<sub>0-24h,ss</sub>）與穩定狀態最高血中濃度（C<sub>max,ss</sub>）跟肝功能正常受試者相比，增加比率皆未超過 20%。

**5.3 臨床前安全性資料：**Nemonoxacin 產生的毒性與目前核准上市的其他含氟喹諾酮類抗生素相似。安全性藥理體外試驗顯示 nemonoxacin 具延長 QTc 間隔的特性，體內試驗顯示高劑量下會抑制動物活動力及增加胃重量等中樞神經及腸胃道副作用，對於心血管及呼吸系統無顯著影響。重複劑量毒性試驗顯示 nemonoxacin 會造成猴子 QTc 延長及幼年關節軟骨病變，這些副作用為 Quinolone 類抗生素已知的副作用，在停藥後具可恢復性。體外基因毒性試驗結果呈現陽性但體內試驗結果為陰性。動物試驗結果顯示 nemonoxacin 與其他含氟喹諾酮類抗生素不同，不具光毒性及全身主動過敏反應。**致癌、致突變：**Nemonoxacin 未進行致癌性研究。在體外的細菌回復突變試驗、中國倉鼠卵巢細胞染色體變異試驗及小鼠淋巴瘤 L5178Y 細胞 TK+/ 基因的致突變等研究結果皆為陽性。這些結果與其他含氟喹諾酮類抗生素一致。在小鼠體內微核試驗和大鼠體內非程序化 DNA 合成試驗中，試驗結果均為陰性。**光毒性：**在小鼠纖維母細胞體外試驗及 CrloSKH1-hr hairless 小鼠 10 天口服重複劑量試驗中，nemonoxacin 照射後未顯現光毒性。**心電圖：**在狗體內心電圖監測的安全性藥理試驗中，50mg/kg nemonoxacin 對心電圖 QT（QTc）間隔無顯著影響。猴子 28 天毒性試驗中，口服 300mg/kg nemonoxacin，3 小時後（第 5 和 26 天）觀察到 QTc 延長和心跳速率降低，這些變化在隨後的 24 小時恢復正常。**生殖毒性：**在大鼠及兔子胚胎生長發育研究中，胎體發育的 NOAEL 分別為 30 及 20mg/kg/day；高劑量 nemonoxacin 會造成母體/胎兒體重降低和骨化發育延遲現象。大鼠生育力和早期胚胎發育研究顯示：1000mg/kg nemonoxacin 對親代生育力和生殖參數及早期胚胎發育無顯著影響。600mg/kg/day 口服劑量會造成胎仔出生後之存活率輕微降低，但子代斷奶後發育和生殖能力不受影響。懷孕分級為 C 級。**關節毒性：**由過去資料顯示，Quinolone 類藥物會造成未成年動物的承重關節軟骨處病變。40mg/kg/day nemonoxacin 在幼年犬亦觀察到此現象，但此病變在停藥 13 週後未再發現。Nemonoxacin 在幼年犬關節軟骨毒性的 NOAEL 為 20mg/kg/day。**全身主動過敏試驗：**天竺鼠經由腹腔注射 20mg/kg nemonoxacin 共 5 次，給藥頻率為隔日一次。在末次注射後第 10 日經趾靜脈注射 2 倍致敏劑量，未出現過敏反應。

**5.4 臨床試驗 / 社區型肺炎：**本藥品目前已完成三項在社區型肺炎患者身上進行的有效性及安全性的臨床研究，包括一項臨床三期的關鍵性臨床研究及兩項臨床二期的臨床研究。三項研究的主要療效假說皆為評估在主要分析群體中，nemonoxacin 500mg 在停藥後第 7~14 天的臨床有效率是否非劣效於 levofloxacin 500mg（對照藥）。三項臨床研究主要療效指標分析結果列於表一，nemonoxacin 500mg 組和 levofloxacin 500mg 組在主要分析群體中的整合性臨床有效率分別為 88.7% 和 86.4%。臨床三期研究（TG-873870-C-4）及臨床二期研究（TG-873870-C-3）統計學分析結果顯示 nemonoxacin 500 mg 治療社區型肺炎的臨床療效顯著不劣於 levofloxacin 500mg，以 nemonoxacin 500mg 口服 7~10 天治療社區型肺炎與 levofloxacin 500mg 口服 7~10 天相比，二者臨床療效相當。

下表為三項臨床研究主要療效指標（主要分析群體停藥後第 7~14 天的臨床有效率）分析結果

	Nemonoxacin 500mg 組		Levofloxacin 500mg 組		率差 % (95% 信賴區間)
	n / N	%	n / N	%	
TG-873870-C-4 研究	300 / 328	91.5	143 / 160	89.4	2.1 ( 3.6, 7.7)
TG-873870-C-3 研究	56 / 60	93.3	46 / 52	88.5	4.9 ( 5.9, 15.6)
TG-873870-02 研究	67 / 89	75.3	72 / 90	80.0	4.7 ( 16.9, 7.5)
合計	423 / 477	88.7	261 / 302	86.4	—

%：百分比計算分母為臨床有效、臨床無效和無法評價的受試者總例數。臨床有效率=100×臨床有效病例數 /（臨床有效病例數+臨床無效+無法評價病例數）。

按感染病原體種類分析，本藥品對青黴素敏感肺炎鏈球菌（*Streptococcus pneumoniae*）、金黄色葡萄球菌（*Staphylococcus aureus*）、流感嗜血桿菌（*Haemophilus influenzae*）、副流感嗜血桿菌（*Haemophilus parainfluenzae*）及肺炎克雷伯桿菌（*Klebsiella pneumoniae*）等社區型肺炎常見致病菌具有良好的臨床有效率（87%~100%）、微生物學有效率（87%~100%）及痊癒率（87%~100%）。另外，對於肺炎微漿菌（*Mycoplasma pneumoniae*）、肺炎披衣菌（*Chlamydia pneumoniae*）及嗜肺性退伍軍人桿菌（*Legionella pneumophila*）等非典型病原體所引起的社區型肺炎，本藥品也有良好的臨床有效率（88.2%~90.5%）。

## 6. 藥劑特性

**6.1 賦形劑與膠囊殼組成：**賦形劑：microcrystalline cellulose、magnesium stearate。膠囊殼組成：#0 號膠囊殼、頭 / 身組成：gelatin、brilliant blue FCF（E133）、erythrosine（E127）、titanium dioxide（E171）、sodium lauryl sulfate。

**6.2 儲存：**藥品必須貯存於乾燥處，儲存溫度不可超過 25°C。藥品需保存在原廠製造的容器中。藥品必須置於兒童無法觸及之處。

**6.3 包裝：**4-1000 粒，塑膠瓶裝、鋁箔盒裝。

【製造廠】美時化學製藥股份有限公司南投廠 【廠址】南投縣南投市新興里成功一路 30 號

【製造廠】中國化學製藥股份有限公司新豐工廠 【廠址】新竹縣新豐鄉上坑村坑子口 182-1 號

【藥商】太景生物科技股份有限公司

【地址】台北市內湖區新明路 138 號 7 樓 【電話】02-8177-7072

太捷信® 膠囊 250 毫克  
奈諾沙星  
Taigexyn® Capsule 250 mg  
Nemonoxacin

反應：Quinolone 類藥品可能與增加癲癇（痙攣）風險、增加顱內（假性腦腫瘤）、頭暈和顫抖有關。此類藥物已知會誘發癲癇或降低癲癇閾值。曾有癲癇重積狀態的通報案例。應小心使用於癲癇病人及已知或疑似患有可能會誘發癲癇或降低癲癇閾值之中樞神經疾病（如嚴重腦動脈硬化、有痙攣病史、腦部血流減少、腦部結構改變或中風），或具其他可能會誘發癲癇或降低癲癇閾值的危險因子（如藥物、腎功能不全）的病人。如發生癲癇應停用本藥並開始適當的治療。周邊神經病變：根據報導，使用其他含氟喹諾酮類藥物（fluoroquinolone）偶有用藥後發生周邊感覺神經病變及周邊感覺運動神經病變，其發作可能非常迅速。服用本藥品後尚未發現，但也應進行嚴密觀察，如果患者發生神經病變症狀，應停用本藥品，以避免發展出不可逆病症。肝毒性：根據報導，使用其他含氟喹諾酮類藥物（fluoroquinolone）偶有用藥後發生肝臟壞死案例，甚至產生致死的肝衰竭，這些案例主要發生在患有潛在嚴重疾病的患者身上，如敗血症。在整合性 II/III 期比較性研究中，本藥品與對照組 levofloxacin 皆未有 ALT（GPT）上升超過標準值 3 倍的案例報告，但 AST（GOT）上升超過標準值 3 倍以上的受試者比例，在本藥品 500mg 組有 1.3%，對照組 levofloxacin 則為 0.4%。服用本藥品後尚未發現肝毒性，但也應密切觀察，如果患者出現肝臟疾病徵兆與症狀，如食欲不振、黃疸、尿液暗沉、腹部搔癢或易痛感，應建議患者停止治療並聯繫其醫師。血糖異常：Quinolone 類藥品可能與血糖異常有關，包括有症狀的高血糖和低血糖，通常發生於同時使用口服降血糖藥物（如 glyburide）或胰島素之糖尿病病人，建議針對這些病人要小心監控血糖值。曾有嚴重低血糖導致昏迷或死亡的通報案例。服用本藥品後尚未發現症狀性高血糖或低血糖反應（如血糖昏迷），但如使用本藥之病人發生低血糖反應，應停用本藥並立即開始適當的治療。QT 間隔延長：共有 48 位健康成人受試者的 thorough QT study 的評估結果呈陽性，表示 nemonoxacin 有造成心電圖 QTc 延長的風險。Thorough QT study 觀察到本藥品在 500mg 的治療劑量下引起的 QTc 延長平均值較對照藥 moxifloxacin 400mg 為短；QTc 間隔平均最大變化量分別為 8.74 毫秒（本藥品）及 13.04 毫秒（對照藥）。本藥品應避免用於 QT 間隔延長的病人、未矯正的低鉀血症病人，及接受 class Ia（如：quinidine，procainamide）或 class III（如：amiodarone，sotalol）抗心律不整藥物治療的患者。本藥品和可能延長 QT 間隔的藥物，如紅黴素、抗精神病藥和三環類抗憂鬱藥，合併用藥時可能存在累加效應，所以與這些藥物合用應慎重。本藥品在致心律不整的條件存在時應慎用，例如：嚴重的心跳過慢或急性心肌缺血。女性及老年人可能比較容易受與 QT 間隔有關藥物的影響。QT 間隔延長可能會導致致心律失常（包括 torsades de pointes）的發生。

**4.5 藥物交互作用：**體外試驗結果顯示，在臨床相關的濃度下 nemonoxacin 對於 CYP1A2、2B6、2C8、2C9、2C19、2D6 或 3A4 沒有明顯的抑制作用，此外，在臨床相關的濃度下 nemonoxacin 對於 CYP1A2、2B6、2C8、2C9、2C19 或 3A4 亦沒有明顯的誘導作用。尚未針對 nemonoxacin 對於 UGT2B7 之影響進行研究。體外試驗顯示 nemonoxacin 為 P-glycoprotein (P-gp) 的受質。Probenecid：12 位健康受試者在服用本藥品（單次口服 500mg）之前 1 小時和之後 12 小時及 24 小時口服 probenecid（單次口服 0.5g，共計 1.5g），會使 nemonoxacin 的腎臟清除率降低約 23.7%，AUC<sub>0-∞</sub> 增加約 25.4%。本藥品與 probenecid 併用時應謹慎小心，並應針對病患進行密切觀察。鋁鎂製劑：12 位健康受試者同時服用本藥品（單次口服 500mg）和鋁鎂製劑（單次口服氫氧化鋁 0.918g 及氫氧化鎂 1.2g），會使 nemonoxacin 的暴露量顯著降低（AUC<sub>0-∞</sub> 降低約 81.1%，C<sub>max</sub> 降低約 78.7%）；在服用本藥品前 4 小時先服用鋁鎂製劑，亦會使 nemonoxacin 的暴露量顯著降低（AUC<sub>0-∞</sub> 降低約 74.3%，C<sub>max</sub> 降低約 80.5%）。但在服用本藥品之後 2 小時再服用鋁鎂製劑，nemonoxacin 的暴露量未發生明顯改變（AUC<sub>0-∞</sub> 降低約 8.9%）。本藥品若需合併使用制酸劑或其他“含有鋁及/或鎂離子之製劑”，則必須在服用本藥品之後至少兩小時才能給予。另外，sucralfate 也應在服用本藥品之後至少兩小時才能給予。硫酸亞鐵：12 位健康受試者同時服用本藥品（單次口服 500mg）和硫酸亞鐵（單次口服 0.3g），會使 nemonoxacin 的暴露量顯著降低（AUC<sub>0-∞</sub> 降低約 63.9%，C<sub>max</sub> 降低約 60.9%）。本藥品應避免與含鐵離子或亞鐵離子之製劑（例如硫酸亞鐵）合併使用，在評估風險效益後，若仍決定使用含鐵離子或亞鐵離子之製劑，則含鐵離子或亞鐵離子之製劑必須在服用本藥品之後至少兩小時才能給予。碳酸鈣：12 位健康受試者同時服用本藥品（單次口服 500mg）和碳酸鈣（單次口服 1.5g），會使 nemonoxacin 的暴露量降低（AUC<sub>0-∞</sub> 降低約 18.8%，C<sub>max</sub> 降低約 16.2%）。本藥品若需合併使用含鈣離子之製劑（例如碳酸鈣），因暴露量小幅降低，本藥品與碳酸鈣合併使用無需調整本藥品的劑量。另外，含鋅或其他金屬陽離子的綜合維他命則建議在服用本藥品之後至少兩小時才能給予。Theophylline：11 位健康受試者同時服用本藥品（每日口服 500mg，連續 5 日）和 theophylline（第 1 及 5 天口服 theophylline 0.2 g，1 日 1 次；第 2、3 及 4 天口服 theophylline 0.2g，1 日 2 次）多劑給藥達穩定狀態時，nemonoxacin 的暴露量沒有顯著變化；theophylline 的暴露量小幅增加（AUC<sub>0-12h</sub> 增加約 16.7%，C<sub>max</sub> 增加約 15.2%）。本藥品與 theophylline 合併使用時應謹慎，並且需針對 theophylline 的血中濃度進行嚴密監測及適度調整 theophylline 之使用劑量。Warfarin：16 位健康受試者連續服用本藥品（每日口服 500mg，連續 8 日），於第 4 日同時服用本藥品和 Warfarin（單次口服 5mg），受試者 R-warfarin 和 S-warfarin 的暴露量沒有因為服用本藥品而有明顯變化，且凝血酶原時間（prothrombin time）也沒有明顯變化。但根據報導，使用其他含氟喹諾酮類藥物（fluoroquinolone）可能會增強病患的 warfarin 抗凝血劑之作用，所以當本藥品和 warfarin 或它的衍生物同時給予時，應密切監測患者的凝血參數（PT、INR 或其他凝血檢查）。Cimetidine：11 位健康受試者同時服用本藥品（第 5 日單次口服 500mg）和 cimetidine（每次口服 400mg，1 日 3 次，連續 7 日），nemonoxacin 的暴露量沒有顯著變化。本藥品與 cimetidine 合併使用無需調整本藥品的劑量。Non-steroidal anti-inflammatory drugs：根據報導，non-steroidal anti-inflammatory drugs 和含氟喹諾酮類藥物（fluoroquinolone）合併使用，可能會增加 CNS stimulation 及 convulsive seizures 之風險。本藥品與 non-steroidal anti-inflammatory drugs 合併使用時，應注意是否有中樞神經系統相關之不良反應發生。Antidiabetic agents：根據報導，antidiabetic agents 和含氟喹諾酮類藥物（fluoroquinolone）合併使用，有造成症狀性高血糖或低血糖反應（如血糖昏迷（之案例發生。本藥品與 antidiabetic agents 合併使用時，仍建議小心監測血糖，一旦出現症狀性高血糖或低血糖反應，應立即停用本藥品，並採取適當的治療措施。

**4.6 孕婦及哺乳中婦女用藥：**孕婦：本藥品用於懷孕女性的安全性尚未確立，不能確保懷孕女性的用藥安全，所以懷孕或有可能懷孕的女性禁用。哺乳：本藥品用於哺乳中婦女的安全性尚未確立，不能確保哺乳中婦女的用藥安全，所以哺乳中婦女禁用。只有當對哺乳中婦女潛在益處大於潛在危險時才能將本藥品用於哺乳中婦女，但應暫停哺乳。

**4.7 兒童用藥：**本藥品用於兒童和青少年的療效和安全性尚未確定。

**4.8 老年用藥：**本藥品用於 65 歲以上患者未有足夠的療效及安全性證據，不建議使用。

**4.9 不良反應：**Nemonoxacin 安全性資料建立於總計 1381 位受試者所組成的口服 nemonoxacin 安全資料集（Safety Population）。至 2012 年 3 月 31 日為止，於社區型肺炎患者進行的兩項臨床二期及一項臨床三期研究的安全性報告總合成為【整合性 II/III 期比較性研究人群】，此部分內容包括了 987 位受試者，其中 670 位（67.88%）接受口服 nemonoxacin 治療（500mg 占 519 例【52.58%】、750mg 占 151 例【15.30%】），另外 317 位（32.12%）接受 500mg levofloxacin（對照藥）治療。右表為上述【整合性 II/III 期比較性研究人群】在使用 nemonoxacin 500mg 每日一次治療劑量下，發生率至少為 1% 的藥物相關不良事件（藥物不良反應）。在接受 nemonoxacin 500mg 治療的社區型肺炎患者，下列不良反應發生比率較高：ALT（SGPT）升高 4.4%，其次為噁心 2.5%、白血球計數降低 2.1%、嗜中性白血球減少症 1.9%、頭暈 1.9%、AST（SGOT）升高 1.9%。肝酵素（ALT/AST）上升屬暫時性的反應，且無人符合藥物引發肝損傷（DILI）海氏法則（Hy's Law）的標準。

**4.10 藥物過量：**關於過量使用本藥品的研究資料有限，健康成人受試者單次服用最大劑量 1.5g，及連續 10 日、每日服用最大劑量 1g，均未發現有明顯的不良反應。一旦本藥品服用過量時，應根據患者狀況採取適當支援措施。應進行心電圖監測，因為可能發生 QT 間隔延長。

發生頻率	常見 (≥ 1%)
胃腸系統疾病	噁心 2.5%
	腹瀉 1.3%
	嘔吐 1.2%
	腹部不適 1.0%
血液及淋巴系統疾病	嗜中性白血球減少症 1.9%
各類神經系統疾病	頭暈 1.9%
	頭痛 1.0%
各類檢查	ALT (SGPT) 升高 4.4%
	白血球計數降低 2.1%
	AST (SGOT) 升高 1.9%
	GGT 升高 1.3%

## 5. 藥理特性

**5.1 藥效學特性 / 作用機制：**Nemonoxacin 是一種無氟喹諾酮類（non-fluorinated quinolone）抗生素，在體外試驗中，nemonoxacin 顯示具有對抗許多種革蘭氏陰性菌和革蘭氏陽性菌的作用。Nemonoxacin 的作用是經由抑制 DNA 迴旋酶（gyrase）和與第四型拓模異構酶（topoisomerase IV），抑制細菌 DNA 合成，進而抑制細菌生長。DNA 迴旋酶和拓模異構酶都突變（雙重突變）的肺炎鏈球菌（*Streptococcus pneumoniae*），對大部分的含氟喹諾酮類抗生素（fluoroquinolone）都具有抗藥性。體外試驗顯示：nemonoxacin 能夠在治療肺炎鏈球菌的適當藥物濃度下，抑制這兩種酵素系統，而且 nemonoxacin 對於這些雙重突變細菌的體外最低抑菌濃度，仍然位於對於一般細菌有效的敏感濃度範圍內。抗藥性：含氟喹諾酮（fluoroquinolone）抗藥性的主要機制是因為 DNA 迴旋酶和 / 或第四型拓模異構酶的突變所造成。細菌對 nemonoxacin 產生抗藥性的方式，和對其他含氟喹諾酮類抗生素產生的方式相似，都是經由多重步驟的突變和輸出幫浦（efflux）所慢慢產生。自發性突變的頻率很低（ $<10^{-10}$  到  $10^{-6}$ ）。但因本藥品作用位點與其他含氟喹諾酮類抗生素不同，對於 nemonoxacin 這一新型無氟喹諾酮類抗生素（non-fluorinated quinolone），目前有限資料尚未觀察到 nemonoxacin 與其他含氟喹諾酮類抗生素之間有交叉抗藥性產生。有關交叉抗藥性是否發生，仍需於臨床持續觀察。喹諾酮類抗生素的作用機制（包括 nemonoxacin）和大環內酯類（macrolide）抗生素、β 內醯胺（beta-lactam）類抗生素、含有胺基酸甘醣體（aminoglycoside）抗生素、或四環素類（tetracycline）抗生素都不一樣；因此，對這些類別抗生素具有抗藥性的微生物，可能對 nemonoxacin 和其他 Quinolone 抗生素具敏感性。Nemonoxacin 和上述各類型的抗生素之間，目前並不知道有任何交叉抗藥性。在體外試驗中，nemonoxacin 能夠對抗部分大環內酯類抗藥、青黴素抗藥之菌株。

**抗菌範圍：**在許多體外試驗或臨床感染病例分離出的菌株<sup>1</sup>中，nemonoxacin 對於以下所列致病菌種顯示有抗菌活性 / 見臨床試驗（5.4）。

**革蘭氏陽性菌** 肺炎鏈球菌 *Streptococcus pneumoniae*（包含青黴素敏感<sup>1</sup>、中介及抗藥的肺炎鏈球菌） / 金黃色葡萄球菌 *Staphylococcus aureus*（包含甲氧西林敏感<sup>1</sup>及抗藥的金黃色葡萄球菌）

**革蘭氏陰性菌** 流感嗜血桿菌 *Haemophilus influenzae*<sup>1</sup> / 副流感嗜血桿菌 *Haemophilus parainfluenzae*<sup>1</sup> / 肺炎克雷伯桿菌 *Klebsiella pneumoniae*<sup>1</sup> / 大腸桿菌 *Escherichia coli* / 卡他莫拉菌 *Moraxella catarrhalis*

**非典型菌種<sup>2</sup>** 肺炎微漿菌 *Mycoplasma pneumoniae*<sup>1</sup> / 肺炎披衣菌 *Chlamydia pneumoniae*<sup>1</sup> / 嗜肺性退伍軍人桿菌 *Legionella pneumophila*<sup>1</sup> Nemonoxacin 體外試驗結果顯示，最低抑菌濃度 ≤ 0.5mg/L（對革蘭氏陽性需氧菌）或 ≤ 2.0mg/L（對革蘭氏陰性需氧菌），就能對抗下列微生物的大部分菌種（≥ 90%）；然而，目前還沒有適當且良好對照的臨床研究測試，可以證明使用 nemonoxacin 治療由這些微生物所引起臨床感染的安全性和有效性。

**革蘭氏陽性需氧菌** 化膿鏈球菌 *Streptococcus pyogenes*

**革蘭氏陰性需氧菌** 產酸克雷伯桿菌 *Klebsiella oxytoca*<sup>3</sup>

**註：**上述抗菌範圍未標註 1 者，為體外試驗結果。**1.** 對感受性分離菌種的臨床效果有臨床試驗數據佐證。**2.** 無台灣菌株抗菌範圍數據。目前僅由有限的美國或中國臨床分離菌株支持。**3.** 無台灣菌株數據。

**5.2 藥物動力學特性 / 吸收：**空腹口服本藥品後會迅速並幾乎完全吸收，於給藥後約 12 小時達最高血漿濃度。Nemonoxacin 的藥物動力學在劑量 75mg 到 1000mg 之間大致呈線性反應。每日口服一次 nemonoxacin 500mg，連續 10 天後最高血漿濃度（C<sub>max</sub>）及全身性藥物暴露量（AUC<sub>0-24h</sub>）的平均值分別為 7.02 μg/mL 及 46.9 μg h/mL，此外，只有少量的藥物會在體內蓄積（平均蓄積量 <10%）。每日口服一次 nemonoxacin 500 mg，會在第 3~5 天達到穩定狀態。本藥品的吸收會受到高脂肪餐影響，攝食高脂肪餐時服用本藥品，會使 nemonoxacin 的最高血漿濃度（C<sub>max</sub>）及全身性藥物暴露量（AUC<sub>0-∞</sub>）之算術平均值分別下降約 36% 及 24%，達最高血漿濃度之時間中位數延長約 3.5 小時。分佈：體外試驗顯示，nemonoxacin 的血漿蛋白結合率約為 44~48%。連續 10 天每日口服一次 nemonoxacin 500mg 後，其擬似分佈體積約為 107.6 公升。代謝：本藥品被代謝的比例很低。Nemonoxacin 會進行第 II 相生物轉化，並且在口服給藥後可於尿液中發現少量奈諾沙星葡萄糖醛酸結合物（nemonoxacin acyl-β-D-glucuronide）。排除：口服本藥品後，