

# 必斯袒凍晶注射劑

Pisutam Lyo for Injection

G-10744 衛署藥製字第 051036 號

編號：R57, R59

成分名：Piperacillin sodium , Tazobactam sodium

劑型、劑量：乾粉注射劑。

劑量：Each vial contains:

Piperacillin (as sodium)...2 g (potency) Tazobactam (as sodium)...0.25 g (potency)

Piperacillin (as sodium)...4 g (potency) Tazobactam (as sodium)...0.5 g (potency)

為減少抗藥性細菌的產生與維持(piperacillin/tazobactam)注射劑及其他抗菌藥物的療效, piperacillin/tazobactam (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>

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, 或併用氨基配醣體(aminoglycoside)。

Piperacillin/Tazobactam與氨基配醣體(Aminoglycosides)併用時, 可對抗某些種類的綠色桿菌(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。當細菌培養及敏感性試驗結果出來後, 抗微生物治療應予調整。

## 2. 用法用量(依文獻記載)

本藥限由醫師使用。

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM應使用靜脈輸液給藥, 細藥時間應超過30分鐘。

### 2.1 成人患者

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 院內感染性肺炎

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。若病人檢體可分離出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會與 $\beta$ -lactam抗生素結合而失去活性, 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(請參考「注意事項」的「藥物交互作用」)。

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

以下的藥物相容性資訊不適用於未添加EDTA的piperacillin/tazobactam (Piperacillin/Tazobactam)配方。

### 表一

Aminoglycoside	piperacillin/tazobactam	piperacillin/tazobactam	Aminoglycoside的 劑量(grams)	可相容的稀釋液 的稀釋液體積(mL)	濃度範圍*(mg/ml)
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10-15 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之情形下, 以Y型輸注管同時給予已添加EDTA的piperacillin/tazobactam。請參閱每一種aminoglycoside藥物申單中有關於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損傷程度加以調整。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	* Creatinine clearance是指病人未接受透析的狀態
>40 mL/min	3.375 q 6 h	4.5 q 6 h	** 痘人進行血液透析時, 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。
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	

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0.75g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之治療通常需持續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/1.25 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(8.4)以及臨床藥理學(12.3)]。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 靜脈給藥的調配與稀釋

#### 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2.25g與4.5g的PIPERACILLIN/TAZOBACTAM應分別稀釋至10mL與20mL。配製時應充分振搖至溶解為止。

配製後之溶液應立即使用。未使用部分, 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

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

抑菌注射用大/Benzyl Alcohol

抑菌生理食鹽水/Benzyl Alcohol

配製好的PIPERACILLIN/TAZOBACTAM溶液應下列可配伍靜脈稀釋液作進一步稀釋至所需容量(每一劑推薦使用50 mL~150 mL)。靜脈輸液溶劑至少須達30分鐘。本藥在給藥輸液時, 須停止原有輸液之給藥。

可配伍靜脈稀釋液

0.9%氯化鈉注射液

滅菌注射用水

5%葡萄糖溶液

6%聚葡萄糖生理性食鹽水

乳酸鈷林氏液(僅適用於已添加EDTA的piperacillin/tazobactam並同時使用Y型輸注管給藥)

# 建議每一劑量使用滅菌注射用水的最大用量為50 mL。

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM不可與其他藥品混用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不可加進血漿製劑或蛋白白血液中。

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、靜脈輸液袋或輸液瓶)中相當穩定。

配製後之溶液應立即使用。未使用部分, 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, 在冰箱溫度下可達一星期。

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。每一劑配製後, 稀釋至37.5 mL或25 mL之容量。一天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瓶)。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而受到影響。

注射用藥物在溶液及容器所容許狀況下, 細藥前應以目視檢查是否有異物或變色。

### 3. 副作用

Piperacillin/Tazobactam (piperacillin與tazobactam注射劑, USP)依下列規格提供：

每瓶2.25公克裝的PIPERACILLIN/TAZOBACTAM, 含有Piperacillin Sodium相當於2公克的Piperacillin以及Tazobactam Sodium相當於0.25公克的Tazobactam及0.5毫克的edetate disodium (dihydrate)(EDTA)。

每瓶4.5公克裝的PIPERACILLIN/TAZOBACTAM含有Piperacillin Sodium 相當於4公克的Piperacillin 以及 Tazobactam Sodium 相當於0.5公克的Tazobactam 及 1 毫克的 Edetate disodium (dihydrate)(EDTA)。

### 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)

嚴重皮膚不良反應：本藥可能造成嚴重皮膚不良反應, 例如史帝芬強生症候群(Steven-Johnson syndrome)、毒性表皮壞死溶解症(toxic epidermal necrolysis)、藥物皮疹併合嗜酸性球增多症(drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms)與全身症狀以及急性廣泛性發紅性皰胞症(acute generalized exanthematous pustulosis)。若病人出現皮膚疹應密切監測, 而且病灶惡化時應中斷本藥治療。

### 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、Carbenpenem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 嚴重皮膚不良反應

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM可能造成嚴重皮膚不良反應, 例如史帝芬強生症候群(Stevens-Johnson syndrome)、毒性表皮壞死溶解症(toxic epidermal necrolysis)、藥物皮疹併合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皰胞症(acute generalized exanthematous pustulosis)。若病人出現皮膚疹應密切監測, 而且病灶惡化時應中斷PIPERACILLIN/TAZOBACTAM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時間等, 而且患有腎衰竭之病人更可能發生此類反應。如果

是否出現Methotrexate中毒的徵兆或症狀。

#### 7.1 實驗室檢驗作用

有報告指出接受Piperacillin/Tazobactam治療的病人若以Bio-Rad Laboratories的PlateliaAspergillus EIA檢驗試劑檢測Aspergillus時，可能會得到偽陽性反應，這是由於非Aspergillus的polysaccharides及polyfuranooses也可與Bio-Rad Laboratories的PlateliaAspergillus EIA檢驗試劑產生交叉反應所致。因此接受Piperacillin/Tazobactam治療且經此檢測呈陽性反應的病人，必須再接受其他方法的進行深入的檢測才能確定診斷。如同其他青黴素，使用piperacillin/tazobactam時，以銅還原法(CLINITEK)檢測尿中葡萄糖，可能導致偽陽性反應，因此宜依據酵素性葡萄糖氧化反應法。

#### 8. 特定族群使用(依文獻記載)

##### 8.1 懷孕

風險摘要  
Piperacillin與Tazobactam可穿透人類的胎盤。不過，目前沒有充分資料可了解懷孕婦女使用Piperacillin和/or Tazobactam藥物對重大出生缺陷和流產的相關風險。動物實驗中，在大鼠或小鼠器官形成期間，以靜脈途徑分別給予人用劑量1-2倍或2-3倍(根據體表面積[mg/m<sup>2</sup>]換算)的Piperacillin/Tazobactam，並未觀察到胎兒構造異常。不過，在低於人用每日常見劑量下(根據體表面積[mg/m<sup>2</sup>]換算)，在對大鼠進行的發育毒性及周產期/產後研究中(在交配前和整個妊娠期間，或從妊娠第17天到泌乳第21天時，施行腹腔內給藥)，有觀察到伴隨母體毒性出現的胎兒毒性[參見資料]。

適應症族群發生重大出生缺陷和流產的背景風險不明。在美國總人口中，臨床上確認懷孕的案例中，重大出生缺陷和流產的背景風險估計分別為2-4%和15-20%。

資料

在對小鼠和大鼠進行的胚胎-胎兒發育研究中，於懷孕動物的器官形成期間，以靜脈途徑施用最高為3000/750毫克/公斤/日(mg/kg/day)的Piperacillin/Tazobactam，評估在最高劑量下(根據體表面積[mg/m<sup>2</sup>]換算)，在小鼠和大鼠中分別為Piperacillin/Tazobactam人用劑量的1-2倍和2-3倍)，結果都沒有致畸胎性的證據。在大於或等於500/62.5mg/kg/day的母體毒性劑量下(根據體表面積[mg/m<sup>2</sup>]換算)，最少相當於Piperacillin和Tazobactam人用劑量的0.4倍)，大鼠的胎兒體重減少。

對大鼠生育力和整體生殖的研究指出，在大鼠交配前及直到妊娠結束期間，經由腹腔內施用Tazobactam或Piperacillin/Tazobactam，於Tazobactam 640 mg/kg/day劑量下(根據體表面積換算，為Tazobactam人用劑量的4倍)，發現胎兒數減少且有母體毒性；而在Piperacillin/Tazobactam ≥640/160 mg/kg/day劑量下(根據體表面積換算，分別為Piperacillin和Tazobactam人用劑量的0.5倍和1倍)，發現胎兒數減少、發生骨化延遲和肋骨變異的胎兒數量增加，且同時有母體毒性。

從妊娠第17天到泌乳第21天，單獨以腹腔內途徑施予Tazobactam ≥320 mg/kg/day之劑量下(根據體表面積換算，為人用劑量的2倍)，或施予Piperacillin/Tazobactam ≥640/160mg/kg/day之劑量下(根據體表面積換算，分別為Piperacillin和Tazobactam人用劑量的0.5倍和1倍)，結果顯示大鼠的產育期/產後發育有缺陷：胎鼠體重下降、死產數目增加，且胎鼠死亡率上升，同時對母體有毒性。

##### 8.2 泌乳

風險摘要  
Piperacillin可分泌於母乳中，Tazobactam分布於母乳中的濃度則未曾研究。關於Piperacillin和Tazobactam對喝母乳的兒童或乳汁生成的影響，目前尚無相關資訊。哺餵母乳對發育和健康上的好處，應就母親對TAZOCIN的臨床需求，以及喝母乳之兒童因TAZOCIN或因母體潛在狀況引起的任何潛在不良影響等面向，作一併的考量。

8.4 小兒科之使用  
年紀2個月及以上患有闊尾炎與/或腹膜炎的小兒病人對piperacillin/tazobactam的使用已在含有成人與小兒病人之良好的控制試驗與藥物動力學試驗中得到驗證。這包含了一個具前瞻性、隨機、對比、開放標籤的臨床試驗，542位年紀2至12歲並患有複雜性腹內感染的小兒病人之中有273位小兒病人使用了Piperacillin/Tazobactam。兩歲以下的小兒病人之治療的安全與療效尚未確定[請參考臨床藥理學(12)與用法用量(2)]。

腎功能損傷的小兒病人使用piperacillin/tazobactam劑量尚不確定如何調整劑量。  
8.5 老年人之使用  
超過65歲之病人不會只因年紀而增加其發生不良作用之危險性。不過，如患有腎功能損傷時，應調整劑量[請參考用法用量(2)]。一般而言，老年病人的劑量選擇應更加小心注意，通常會由最低劑量範圍開始，反映在肝臟、腎臟或心臟功能下降會更加頻繁以及反映在併發疾病或其他藥物療法上。

含有1 g Piperacillin的piperacillin/tazobactam複方製劑中也含有64 mg (2.79 mEq)的鈉；在建議的日常治療劑量下，病人每天將額外接受768或1024 mg (3.35或44.6 mEq)的鈉。雖然老年人尿液中出現鈉的症狀並不明顯，但這卻是某些疾病(如心臟衰竭)的重要病徵。已知這個藥物會經由腎臟排除，且腎功能不全的病人使用此藥物出現毒性反應的機率明顯高於一般人；由於老年人的腎功能很可能會較差，因此留意腎功能的變化，並應據此留意劑量的調整。

8.6 腎功能損傷  
對於creatinine clearance ≤40 mL/min病人或透析的病人(血液透析及持續性攜帶型腹膜透析)，應根據病人的腎功能損傷程度調整piperacillin/tazobactam注射劑量[請參考用法用量(2)]。

8.8 囊腫纖維化病人  
如同其他的半合成青黴素，以Piperacillin進行治療會增加囊腫纖維化病人出現發燒及皮疹的機率。

10. 藥物過量(依文獻記載)  
Piperacillin/Tazobactam上市後的藥物過量報告中，大部分病人會出現噁心、嘔吐、腹瀉等症狀，但使用一般的建議劑量時，也可能發生這些症狀。以高於一般建議劑量經靜脈投予時，病人可能會出現神經肌肉激活化或有抽搐的情形，尤其是在腎衰竭的病人[請參考警語(5.5)]。

應給予支持性治療，並根據病人臨床徵狀做症狀治療。Piperacillin或Tazobactam過高之血清濃度可由血液透析加以降低[請參考臨床藥理學(12)]。

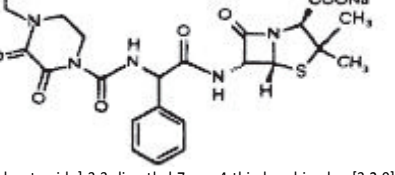
注射單一劑量3.375 g的Piperacillin/Tazobactam後，可經由透析的方式將體內的Piperacillin與Tazobactam分別移除31%與39%[請參考臨床藥理學(12)]。

11. 成分  
Piperacillin/Tazobactam為一複方抗菌注射劑，其成分為半合成抗生素Piperacillin Sodium以及β-Lactamase抑制劑Tazobactam Sodium，可供靜脈給藥之製劑。

Piperacillin Sodium為D(-)-α-aminobenzylpenicillin之衍生物，化學名稱為

Sodium [2S,5R,6R]-6[(R)-2-(4-ethyl-2,3-dioxo-piperazinocarbonylamo)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo [3.2.0]

-heptane-2-carboxylate。



Tazobactam Sodium為青黴素主核之衍生物，為青黴素酸之硫化物。其化學名稱為Sodium [2S,3S,5R]-3-methyl-7-oxo-[1H,1,2-triazol-4-ylmethyl]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]

heptane-2-carboxylate-4,4-dioxide，分子式為 C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>NaO<sub>5</sub>S，分子量為 322.3。

Tazobactam Sodium之構造式如左：

Piperacillin/Tazobactam靜脈複方注射劑，為白色至微黃色之滅菌凍晶粉末，含Piperacillin和Tazobactam鈉鹽，分裝於玻璃小瓶。此配方含有edetate disodium (dihydrate)(EDTA)及 citric acid。每瓶2.25公克裝的Piperacillin/Tazobactam，含有可供足量抽取之Piperacillin Sodium相當於0.25公克的Tazobactam，相當於0.25公克的Piperacillin/Tazobactam及0.5毫克的edetate disodium (dihydrate)(EDTA)。

每瓶4.5公克裝的Piperacillin/Tazobactam含有可供足量抽取之Piperacillin Sodium相當於0.5公克的Tazobactam及1毫克的edetate disodium (dihydrate)(EDTA)。Piperacillin/Tazobactam

相當於0.5公克的Tazobactam及1毫克的edetate disodium (dihydrate)(EDTA)。Piperacillin/Tazobactam

相當於0.5公克的Tazobactam及1毫克的