

號

必斯坦乾粉注射劑

Pisutam Powder for Injection

網號：K44

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)

臨床藥理學：

1.藥動學：Piperacillin 及 Tazobactam 的最高血清濃度在本藥靜脈輸液後可立即達到。Piperacillin 的血清濃度在本藥靜脈輸液達 30 分鐘後，與單獨注射 Piperacillin 相等劑量所達之濃度相同。而注射 2.25 公克，3.375 公克，4.5 公克的本藥（Piperacillin / Tazobactam）後 Piperacillin 的平均最高血清濃度分別為 134、242 及 298 微毫克/西西（μg/ml）；而 Tazobactam 的平均最高血清濃度則分別為 15、24 及 34 微毫克/西西（μg/ml）。每六小時靜脈輸液注射本藥 3.375 公克達 30 分鐘；Piperacillin 及 Tazobactam 的穩定狀態血清濃度和注射第一劑時所達的濃度相同。以相同的方式，每隔六小時靜脈輸液本藥 2.25 公克以及 4.5 公克達 30 分鐘的穩定狀態血清濃度均與其第一劑時所達濃度相同。每六小時輸液達 30 分鐘後之穩定狀態血清濃度請參表(一)。對健康受試者，在單劑或多劑注射本藥後，其血清中 Piperacillin 及 Tazobactam 的半衰期由 0.7 至 1.2 小時不等，並不受劑量多寡或注射的速率所影響。Piperacillin 會代謝為對微生物略微有效的去乙酰代謝物。Tazobactam 則代謝成單一代謝物但不具藥理及抗菌效力。Piperacillin 以及 Tazobactam 均由腎絲球過濾及腎小管排出。Piperacillin 中有 68％以原型自尿中迅速排出。Tazobactam 及其代謝物主要自腎臟排出，給藥量之 80％以原型排出，其餘則以其單一代謝物排出。Piperacillin、Tazobactam 以及去乙酰 Piperacillin 也由膽汁排出。Piperacillin 及 Tazobactam 兩者各約 30％與血清蛋白結合。Piperacillin 或 Tazobactam 之蛋白結合量並不會受二者之間的互相影響。而 Tazobactam 代謝物之蛋白結合量可略而不計。Piperacillin 及 Tazobactam 可廣泛分佈於組織以及體液中，包括小腸黏膜、膽囊、肺、女性生殖器組織（子宮、卵巢、及輸卵管）、組織間液，以及膽汁等。組織內的平均濃度一般為血清中平均濃度的 50～100％。對於非腦膜發炎的受試者，一如其他青黴素一樣，Piperacillin 及 Tazobactam 分佈至腦脊隨液之濃度很低。給予單一劑量的 Piperacillin / Tazobactam 之後對腎功能不全的人，Piperacillin 及 Tazobactam 的半衰期會隨肌氨酸酐廓清率之下降而延長。當腎臟肌氨酸酐廓清率低於每分鐘 20 西西（20 ml/min）時，與腎功能正常之受試者比較，Piperacillin 半衰期會延長二倍，而 Tazobactam 半衰期會延長四倍。對接受本藥每日通常推薦劑量的病患，當其肌氨酸酐廓清率低於 40 ml/min 時，本藥之劑量宜多調整。(對治療腎功能不全之病人，請參考「劑量與用法」欄中個別之推薦用量。)血液透析可排除 30～40％Piperacillin /Tazobactam 的劑量，以及以 Tazobactam 的代謝物型態，另外多排除 5％Tazobactam 的劑量。腹膜透析約可排除 6％的 Piperacillin，以及 21％的 Tazobactam，其中 16％的 Tazobactam 是以其代謝物型態排除。對進行血液透析治療的病人，其推薦劑量可參考「劑量與用法」欄。對肝硬化的病人與健康成人比較，Piperacillin 及 Tazobactam 之半衰期各延長 28％及 18％，但不必因此差異而需要調整本藥的劑量。表一：每六小時 Piperacillin / Tazobactam 靜脈輸液達 30 分鐘之成人穩定狀態之平均血清濃度

Piperacillin / c Tazobactam 劑量	可評估人數	血清濃度**(mcg/ml)			AUC**(mcg-hr/ml)
		30 分	1 小時	2 小時	
2.25 g	8	134(14)	57 (14)	17.1(23)	
3.375 g	6	242(12)	106 (8)	34.6(20)	
4.5 g	8	298(14)	141(19)	46.6(28)	
Piperacillin / c Tazobactam 劑量	可評估人數	3 小時	4 小時	6 小時	AUC 0-6
2.25 g	8	5.2 (32)	2.5(35)	0.9(14)a	131(14)
3.375 g	6	11.5(19)	5.1(22)	1.0 (10)	242(10)
4.5 g	8	16.4(29)	6.9(29)	1.4 (30)	322(16)

TAZOBACTAM

Piperacillin / c Tazobactam 劑量	可評估人數	血清濃度**(mcg/ml)			AUC**(mcg-hr/ml)
		30 分	1 小時	2 小時	
2.25 g	8	14.8(14)	7.2 (22)	2.6(30)	
3.375 g	6	24.2(14)	10.7 (7)	4.0(18)	
4.5 g	8	33.8(15)	17.3(16)	6.8(24)	
Piperacillin / c Tazobactam 劑量	可評估人數	3 小時	4 小時	6 小時	AUC 0-6
2.25 g	8	1.1(35)	0.7(6)b	< 0.5	16.0 (21)
3.375 g	6	1.4(21)	0.7(16)a	< 0.5	25.0 (8)
4.5 g	8	2.8(25)	1.3(30)	< 0.5	39.8 (15)

** 括弧內為變異係數（Coefficients of Variation）

a：N＝4　b：N＝3　c：Piperacillin 及 Tazobactam 合併給藥。

2.微生物學：Piperacillin Sodium 展現其殺菌力是靠抑制細菌之中隔形成以及細胞壁合成。體外實驗中，Piperacillin 可對抗多種革蘭氏陽性及陰性需氧及厭氧細菌。Tazobactam Sodium 本身極少有內生性之微生物效力，乃由於其對青黴素結合蛋白之結合率甚低的緣故，為 Richmond-Sykes 第三類（Bush Class 2b & 2b'）青黴素酶及頭孢子素酶之 β-lactamase 抑制劑。其對第二類及第四類（2a & 4）青黴素酶的抑制力則各有差異。在推薦劑量療程中所達到 Tazobactam 濃度，Tazobactam 不會誘發染色體為媒介之青黴素酶。在體外試驗及臨床感染症中，除 Piperacillin 具感受性之菌株，Piperacillin / Tazobactam 亦有效外，下列對 Piperacillin 起抗藥性之大部份 β-lactamase 產生菌株，Piperacillin / Tazobactam 仍顯示有效。臨床感染症如「適應症」及「用法」欄中所述。

革蘭氏陽性需氧菌：Staphylococcus aureus（非 Methicillin/Oxacillin 抗藥菌種）

革蘭氏陰性需氧菌：Escherichia Coli，Haemophilus Influenzae（非 Ampicillin 抗藥之無 β-lactamase 菌株）

革蘭氏陰性厭氧菌：Bacteroides fragilis group（B. Fragilis, B. Ovatus, B. Thetaioaomicron 或 B. Vulgatus）

下列在體外實驗已有資料可查；但其臨床意義尚需進一步證實。對下列微生物之大部份菌株(≥90％)，Piperacillin / Tazobactam 在體外試驗中，顯示其最低抑菌濃度（MIC）為 16 μg/ml 或更低（對 Haemophilus 或 Neisseria Species 其 MIC 則為 1 μg/ml 或更低，對 Staphylococcus Species 其 MIC 則為 8 μg/ml 或更低）；不過 Piperacillin / Tazobactam 在治療由此類微生物引起的臨床感染之安全性及有效性尚待充分以及控制良好之臨床試驗數據加以確立。

革蘭氏陽性需氧菌：Enterococcus faecalis＋，Staphylococcus epidermdis（非 Methicillin/Oxacillin 抗藥菌株），Streptococcus agalactiae＋，Streptococcus pneumoniae＋，Streptococcus pyogenes＋，Viridans group Streptococci＋

革蘭氏陰性需氧菌：Klebsiella Oxytoca，Klebsiella pneumoniae，Morazella catarrhalis，Morazella morganii，Morazella gonorrhoeae，Morazella meningitidis＋，Proteus mirabilis，Proteus vulgaris，Serratia marcescens

革蘭氏陽性厭氧菌：Clostridium perfringens

革蘭氏陰性厭氧菌：Bacteroides distasonis，Fusobacterium nucleatum，Prevotella melaninogenica（以前稱為 Bacteroids melaninogenicus）

＋：表示此類菌株不產生 β-lactamase，因此對 Piperacillin 單一成份，即有感受性。

3.敏感性試驗：

稀釋測定技術：為用來測定最低抑菌濃度（MIC）之一種定量方法，以供可再現性估計細菌對抗菌成份之感受性。該標準方法之一為使用稀釋測定法（肉湯、瓊脂或微稀釋）或使用與 Piperacillin / Tazobactam 標準粉未相當量之方法。MIC 值應由 Piperacillin 系統稀釋加固定濃度（4 μg/ml）之 Tazobactam 來測定。MIC 值應依下列準則判讀：

對 Enterobacteriaceae：

MIC（μg/ml）	判讀準則
≤ 16	具感受性（S）
32～64	具中度感受性（I）
≤ 128	具抗藥性（R）

對 Haemophilus species：

MIC（μg/ml）	判讀準則
≤ 1	具感受性（S）
≥ 2	具抗藥性（R）

若試驗報告為具感受性（S）時，則表示該抗菌成份通常在血液可達到之濃度下，該病原菌可以受到抑制。若試驗報告為具中度感受性（I）時，則表示該結果尚待確定，而且如果該微生物對其他臨床上可用藥物並未顯示具有充分之感受性時，則該項感受性試驗應予重作。本判讀類別表示當本藥在生理上有集中分佈於某身體部位之特性，或在本藥可以高劑量使用之狀況時，則具有其臨床適用性。本判讀類別亦提供一緩衝區以防因某些微細而不能控制的技術因素而引起判讀上的重大差異。若試驗報告為具抗藥性（R）時，則表示本抗菌成份在一般可達到的血液濃度下，不可能具有抑菌作用且應選用其他療法。

測量 MIC 或 MBC 以及能達到之抗菌成份濃度，對某些感染疾病，可適當地引導其治療方向（有關感染部位能達到之藥物濃度及本產品其他藥物動力學特性資料，請參考「臨床藥理學」欄）。

標準之敏感性測定法需使用實驗室控制之微生物。Piperacillin 系列稀釋合併 4 μg/ml 固定濃度之 Tazobactam，應測得下列各 ml MIC 數值：

微生物	MIC（μg/ml）
Escherichia coli ATCC 25922	1～4
Escherichia coli ATCC 35218	0.5～2
Haemophilus influenzae ATCC 49247	0.06～0.5
Staphylococcus aureus ATCC 29213	0.25～2

厭氧菌之測定技術：厭氧菌對 Piperacillin / Tazobactam 之敏感性可利用標準之瓊脂稀釋法，或其他標準測定法加以判定。

對 Bacteroides species，其稀釋值依下列準則判讀：

MIC（μg/ml）	判讀準則
≤ 16	具感受性（S）
≥ 32	具抗藥性（R）

Piperacillin 系列稀釋加 4 μg/ml 固定濃度之 Tazobactam，應測得下列各 MIC 數值：

微生物	MIC（μg/ml）
Bacteroides fragilis ATCC 25285	0.12～0.5
Bacteroides thetaiotaomicron ATCC 29741	4～16

擴散測定技術：為用來測定其抑菌環直徑之一種定量方法，以供可再現性估計細菌對抗菌成份之敏感性。經推薦使用紙錠以測定微生物對 Piperacillin / Tazobactam 之感受性之一種標準方法，乃是使用含藥濃度為 100 μg/10 μg Piperacillin / Tazobactam 之紙錠。對 Piperacillin / Tazobactam 感受性資料之判讀，其紙錠測定所獲之直徑大小與 MIC 之間有關聯性。

根據實驗所使用含有 100 μg/10 μg Piperacillin / Tazobactam 紙錠之標準單一紙錠感受性試驗所得結果，其感受性報告應依下列準則加以判讀：

對 Enterobacteriaceae：

環區直徑(mm)	判讀準則	對 Staphylococcus species：	判讀準則
≥ 21	具感受性（S）	≥ 20	具感受性（S）
18～20	具中度感受性（I）	≤ 19	具抗藥性（R）
≤ 17	具抗藥性（R）		

數值之判讀方法如上列稀釋測定技術所述。

如同標準稀釋測定技術，擴散測定技術敏感性試驗方法亦需用實驗室控制的微生物。以 100 μg/10 μg Piperacillin / Tazobactam 紙錠在使用這些試驗用品管菌株時，應測得下列環區直徑：

微生物	環區直徑（mm）
Escherichia coli ATCC 25922	24～30
Escherichia coli ATCC 35218	24～30
Staphylococcus aureus ATCC 25923	27～36

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 β-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局部感染，當在感染部位懷疑或分離出有感受性之菌株時：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細菌感染、以及多種菌感染。多種菌感染：Piperacillin / Tazobactam 適用於多種菌感染包括腹腔、皮膚及皮膚結構、以及下呼吸道等部位之需氧及厭氧菌之混合感染。當 Piperacillin / Tazobactam 適用於上述情形時，由於有 Piperacillin 之成份，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 β-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菌之抗生素敏感性試驗尚未有結果時之臆測性療法。當治療嗜中性白血球減少病人感染時，本藥應使用最大推薦劑量，並且併用胺基配醣體。Piperacillin / Tazobactam 與胺基配醣體（Aminoglycosides）併用時，對抗綠膿桿菌（Pseudomonas aeruginosa）會產生相乘作用。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，抗微生物治療應予調整。

用法、用量：※ 本藥限由醫師使用。

本藥應使用靜脈輸液給藥，給藥應超過 30 分鐘。

本藥通常成人每日總劑量為 12 g/1.5 g 至 16 g/2.0 g，每六至八小時給藥 4.5 g。

腎功能不全：對於腎功能不全病患，靜脈給藥劑量應依其實際功能受損程度加以調整。其每日推薦劑量如下表：

肌氨酸酐廓清率（ml/min）	推 薦 劑 量
> 40	12 g/1.5 g/天每八小時給藥 4.5 g
20～40	8 g/1.0 g/天每六小時給藥 2.25 g
< 20	6 g/0.75 g/天每八小時給藥 2.25 g

對血液透析病患，其最大劑量為每八小時給本藥 2.25 g。由於血液透析在四小時內會排除 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。對腎衰竭病人，測定其 Piperacillin 及 Tazobactam 之血清濃度，可供調整劑量時之參考依據。

治療期間：本藥之治療持續期間通常自七至十天不等。其治療持續期間應依感染之嚴重度以及病人之臨床及細菌學進展而定。

Size:180mm(寬度) 內容黑色 正面

靜脈給藥:配製本藥溶液時，每公克 Piperacillin 使用 5 ml 之下列適當稀釋液配製。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，若置於室溫達 24 小時之後或置於冰箱（2~ 8℃ ）達 48 小時之後，應予拋棄。

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，抑菌注射用水 / Parabens，抑菌生理食鹽水 / Benzyl Alcohol，抑菌注射食鹽水 / Benzyl Alcohol。

配製好的本藥溶液應使用下列可配伍靜脈稀釋液作更進一步稀釋至所需容量（每一劑推薦使用 50 ml ~ 150 ml）。靜脈輸液給藥至少需達 30 分鐘。本藥在給藥輸液時，需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 % 聚葡萄糖生理食鹽水。

備註：使用滅菌注射用水每一劑量之最大推薦用量為 50 ml。

乳酸鹽林格氏注射液不可與本藥配伍：如需與胺基配醣體抗生素併用時，應分別配製並分別給藥，因為在體外試驗時，青黴素會使胺基配醣體抗生素失效。(請參考「注意事項」欄之藥物交互作用)。本藥可使用於移動式靜脈輸液幫浦。

本藥配製溶液後之安定性:本藥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。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(2~ 8℃)下可達一星期。本藥不含防腐劑，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，本藥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筒)。依製造廠商之指示，其保存容量需符合預先設定之移動式靜脈輸液幫浦。本藥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。

注意事項 :

1.一般事項：接受β-lactamase 抗生素包括 Piperacillin 治療之某些病患，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，血小板凝集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，應停用本藥並且施予適當治療。應謹記，抗藥性菌株之產生可能引起重複感染。一旦發生重複感染，應採取適當措施。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）。本藥為 Piperacillin 單鈉鹽及 Tazobactam 單鈉鹽，此複方製劑依每公克之 Piperacillin 計算共含有 2.35 毫克量（54 mg）之鈉離子。當治療需要限制鈉鹽攝取之病人時，此項數值應予考慮。對低鉀鹽儲量之病人，應定期作電解質之測定，同時應謹記，具有潛在性低鉀鹽儲量之病人以及接受細胞毒化學治療或利尿劑之病人，可能發生低血鉀症。如同其他半合成青黴素，Piperacillin 之治療引起囊性纖維病人，增高其發燒及皮疹之發生率。

2.生化檢驗：應定期實施造血機能測試，由其是長期治療達 21 日以上時（請參閱「不良反應」欄中實驗室不良事項）。

3.哺乳婦女使用：在人乳中含 Piperacillin 之濃度甚低；而含 Tazobactam 之濃度則未曾研究。哺乳婦女使用本藥仍應小心謹慎。

4.兒科之使用：小於 12 歲之孩童，其安全及療效則尚未確定。

5.老年科之使用: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，如患有腎功能不全時，應調整劑量(請參考「劑量與用法」欄)。

不良反應：在臨床試驗中，全球共計 2621 位病患，在第三階段（Phase III）臨床試驗中使用過本藥。在主要的北美臨床試驗（共 830 位病人）中，90 % 之不良反應報告為輕至中度，且為短暫性。不過，在全球接受治療病患之 3.2 %，其中有 1.3 % 主要由於皮膚之不良反應包括皮膚疹及搔癢；有 0.9 % 因胃腸道系統包括腹瀉、嘔心及嘔吐；以及有 0.5 % 因過敏反應而停用本藥。在局部不良反應報告中，與本藥之治療無關的有靜脈炎（1.3 %），注射部位反應（0.5 %），疼痛（0.2 %），發熱（0.2 %），血柱性靜脈炎（0.2 %）以及水腫（0.1 %）。

臨床不良反應報告：依據北美臨床試驗（病人數 1063 人），與本藥治療無關而病人最常發生的反應為腹瀉(11.3 %)；頭疼（7.7 %)；便秘(7.7 %)；噁心（6.9 %)；失眠(6.6 %)；皮膚癢(4.2 %) 包括丘疹疹、水泡、蕁麻疹等、類濕疹等；嘔吐(3.3 %)；消化不良(3.3 %)；搔癢(3.1 %)；糞便異常(2.4 %)；發熱(2.4 %)；激燥(2.1 %)；疼痛(1.7 %)；念株菌病(1.6 %)；高血壓(1.6 %)；眩暈(1.4 %)；腹痛(1.3 %)；胸痛(1.3 %)；水腫(1.2 %)；焦慮(1.2 %)；鼻炎(1.2 %)；及呼吸困難(1.1 %)。

其他全身性不良反應報告等於或少於 1.0 % 者，如下列各身體器官系統：

自主神經系統：低血壓、腸阻塞、暈厥。**全身性**：寒顫、背痛、不適。**心臟血管系統**：心動快速，包括上心室及心室心動快速；心動徐緩、心律不整，包括心房顫動 心室顫動 心動停止，心衰竭，循環衰竭，心肌梗塞。**中樞神經系統**：震顫、痙攣、眩暈。**胃腸系統**：黑便、脹氣、出血、胃炎、打呃、潰瘍性口炎。臨床試驗試驗期間曾有一位患有偽膜性結腸炎之報告。偽膜性結腸炎之發作可能在抗菌治療期間或治療後出現（請參考「警告事項」）。**聽覺**：耳鳴。**過敏性**：過敏反應。**代謝及營養**：症狀性低血糖、口渴。**肌肉骨骼系統**：肌肉痛、關節痛。**血小板、出血、血液凝固**：腸繫膜栓塞、紫斑、鼻衄、肺栓塞（請參考「注意事項」欄之一般事項）。**經神科**：情緒紊亂、幻覺、抑鬱。**女性生殖系**：白帶、陰道炎。**呼吸系統**：咽炎、肺水腫、支氣管痙攣、咳嗽。**皮膚及附屬器官**：生殖器搔癢、盜汗。**特殊感官**：味覺失常。**泌尿系**：尿滯留、排尿困難、少尿、血尿、失禁。**視覺**：畏光。**血管系(心臟外)**：潮紅。不良檢驗報告：與藥物無關之檢驗數據異常包括：**血液學**：血紅素及血球容積之下降、血小板缺乏症、血小板計數增加、嗜伊紅血球增多、白血球減少、嗜中性白血球減少症。由本藥引發的白血球減少 / 嗜中性白血球減少症顯示為可逆性，而且最常發生在長期使用如治療天數長達 21 天或以上時。這些病患因此而中止治療；部份病患亦伴有全身性症狀(如發熱、寒顫、冷顫)。**血液凝固**：直接 Coombs 試驗呈陽性、凝血 原時間之延長、部份凝血質時間之延長。**肝功能**：AST(SGOT)，ALT(SGPT)，鹼性磷酸鹽，膽紅素之短暫性昇高。**腎功能**：血清肌氨酸酐及血液尿素氮之增加。**腎臟**：罕見之間質性腎炎。**尿液分析**：蛋白尿、血尿、膿尿。其他不正常之檢驗數值包括電解質異常（如鈉、鉀、鈣之增加及減少），高血糖，全部蛋白質或血清蛋白之減少。

下列 Piperacillin 不良反應亦曾有報告：**皮膚及其附屬器官**：罕見之多型性紅斑，以及 Stevens-Johnson 症候群。**胃腸道**：膽汁鬱滯性肝炎。**骨骼**：肌肉鬆弛作用之延長（請參考「注意事項」欄之藥物交互作用）。

禁忌事項：對青黴素、頭孢子素或β-lactamase 抑制劑曾有過敏之病患，禁用本藥。

警告事項：使用青黴素治療之病患，曾有嚴重及偶發之致命性過敏反應報告。此類反應更可能發生於對青黴素有過敏者或對多種過敏原曾有過敏者。曾有報告指出，對青黴素有過敏者，當使用頭孢子素治療時，亦會發生嚴重之過敏反應。因此，開始使用本藥治療前，應仔細查詢是否對青黴素、頭孢子素、或其他過敏原曾有過敏反應。如果發生過敏反應，應停用本藥並施予適當治療。嚴重之過敏反應需要立即使用 Epinephrine 做緊急治療，同時視情況應給予氧氣、類固醇靜脈注射以及包括插管之氣道處理。幾乎所有抗菌藥物包括 Piperacillin/Tazobactam 均會發生偽膜性結腸炎，其嚴重性自輕度至致命程度不等。因此，對於使用抗菌藥物之後而會有腹瀉現象之病患，應考慮是否患有偽膜性結腸炎。使用抗菌藥物之治療會改變結腸之正常菌落生態，因而可能導致梭菌（Clostridia）之過度繁殖。

經試驗顯示，由 Clostridium Difficile 產生之毒素是引起抗生素性結腸炎之主要原因之一。

經診斷確定為偽膜性結腸炎之後，即應開始治療措施。輕度之偽膜性結腸炎通常僅需停藥即可。至於中度至重度病例，應考慮給予體液、電解質、蛋白質之補充、以及使用對 Clostridium Difficile 臨床有效的抗菌藥物治療。

藥物交互作用 :

胺基配醣體（Aminoglycosides）：體外實驗中本藥與胺基配醣體抗生素混合時，會使胺基配醣體顯著之非活性化(請參閱「劑量與用法」欄)。

當本藥與 Tobramycin 同時給藥時，Tobramycin 之曲線下面積（AUC），腎臟廓清率以及尿液復現率分別降低 11 %，32 %，以及 38 %。當 Tobramycin 與 Piperacillin / Tazobactam 合併同時給藥而導致 Tobramycin 之藥效動力學數據產生變化，乃可能是因 Piperacillin / Tazobactam 之併存而使 Tobramycin 在體內及體外非活性化所引起。青黴素類藥物之併存而使胺基配醣體非活性化之事實已受公認。經推論認為青黴素與胺基配醣體會形成複合體，而此類複合體對微生物呈現非活性並且其毒性尚屬不明。對嚴重腎功能不全病人(如慢性血液透析病人)，當 Tobramycin 與 Piperacillin 合併給藥時，Tobramycin 之藥物動力學數據會顯著改變。Tobramycin 藥物動力學數據之改變以及對患有輕中度腎功能不全病人同時給予胺基配醣體和 Piperacillin /Tazobactam 所形成青黴素-胺基配醣體複合體之潛在毒性，迄今尚屬不明。

Probenecid：Probenecid 與本藥同時給藥，可以延長 Piperacillin 的半衰期達 21 %，並延長 Tazobactam 之半衰期達 71 %。

Vancomycin：本藥與 Vancomycin 之間，並無藥動學之交互作用。

Heparin：在併用高劑量 Heparin，口服抗凝血劑或其他會影響血液凝固系統或血小板功能之藥物時，應更常檢驗以及定期監測其血液凝固參數。

Vecuronium：Piperacillin 與 Vecuronium 併用時，會延長 Vecuronium 之肌神經阻斷作用時間。本藥（Piperacillin / Tazobactam）如與 Vecuronium 併用時，可能產生相同現象。由於其類似之作用機轉，由去極化肌肉鬆弛劑所產生之肌神經阻斷作用，皆可能因使用 Piperacillin 而延長其作用時間。

藥物與實驗室檢驗之交互作用：如同其他青黴素，使用本藥時，以銅還原法檢測尿中葡萄糖，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。

致癌性、致突變性、生殖力減弱：未曾實施 Piperacillin / Tazobactam，Piperacillin 或 Tazobactam 對動物之長期致癌性試驗。以高達 14.84/1.86µg/plate 之濃度進行微生物致突變性檢驗時，Piperacillin / Tazobactam 呈陰性反應。以高達 5689/711µg/plate 之濃度進行非定期 DNA 合成(UDS) 試驗時，Piperacillin/Tazobactam 呈陰性反應。以高達 8000/1000µg/plate 之濃度進行哺乳動物點突變(中國田鼠卵巢細胞 HPRT) 檢驗時，Piperacillin / Tazobactam 呈陰性反應。以高達 8/1µg/plate 之濃度進行哺乳動物細胞 (BALB/C-3T3)移轉試驗時，Piperacillin/ Tazobactam 呈陰性反應。在體內，對大鼠靜脈注射劑量高達 1500/187.5 mg/kg 時，Piperacillin/Tazobactam 並無誘發染色體異常；本劑量與人類依體表面積基礎(mg/m²)所計算的每日最大推薦劑量類似。在濃度高達 50µg/plate 進行微生物致突變性檢驗時，Piperacillin 呈陰性反應。暴露於濃度高達 200µg/disk 之 Piperacillin 時，對細菌 DNA 並無傷害（Rec assay）。在濃度高達 10,000µg/ml 作進行非定期 DNA 合成(UDS)試驗時，Piperacillin 呈陰性反應。對哺乳動物作點突變(小鼠淋巴瘤細胞)檢驗時，在濃度≥2500mg/ml 時，Piperacillin 呈陽性反應。在濃度高達 3000µg/ml，作細胞(BALB / C-3T3) 移轉檢驗時，Piperacillin 呈陰性反應。在體內對小鼠靜脈注射劑量高達 2000mg/kg/day 或對大鼠靜脈注射劑量高達 1500 mg/kg/day 時，Piperacillin 不曾誘發染色體異常。這些劑量為依體表面積(mg/m²)計算出之每日最大人體推薦劑量之半量（小鼠）或類似量(大鼠)。另一體內試驗，當 Piperacillin 對大鼠作靜脈注射劑量高達2000 mg/kg/day，並無顯著之致死影響，本劑量乃與依體表面積（mg/ m²）算出之人類每日最大推薦劑量類似。當小鼠以靜脈給予 Piperacillin 劑量高達 2000 mg/kg/day，而本劑量乃依體表面積(mg/m²)算出之人類每日最大推薦劑量之一半時，以微生物致突變性檢驗，這些動物之尿液並無致突變性。將細菌注入小鼠之腹腔內，並以 Piperacillin 劑量高達 2000 mg/kg /day 給藥時，並無顯示會增加突變之次數。在濃度高達 333µg/plate，Tazobactam 對微生物致突變性檢驗呈陰性反應。在濃度高達 2000µg/ml 作 UDS 檢驗時，Tazobactam 呈陰性反應。在濃度高達 5000µg/ml 作哺乳動物點突變(中國田鼠卵巢細胞 HPRT) 檢驗時，Tazobactam 呈陰性反應。但在濃度≥3000µ g/ml，作另一哺乳動物點突變(小鼠淋巴瘤細胞)檢驗，Tazobactam 呈陽性反應。在濃度高達 900µg/ml 作細胞(BALB/C-3T3)移轉檢驗時，Tazobactam 呈陰性反應。在體外作細胞遺傳(中國田鼠肺細胞)檢驗，在濃度高達 3000µg/ml 時，Tazobactam 呈陰性反應。在體內試驗中，Tazobactam 靜脈注射劑量高達 5000mg/kg，此劑量為依體表面積(mg/m²)算出之人類每日最大推薦劑量之 23 倍，對於大鼠並不誘發染色體異常現象。

妊娠：致畸胎作用。 妊娠類別：B

Piperacillin / Tazobactam : 對大鼠作生殖實驗顯示，Piperacillin / Tazobactam 之給藥劑量高達依體表面積（ mg/m²) 計算之每日人類最高推薦劑量時，並無證據顯示有生殖力變弱現象。對小鼠及大鼠所作之致畸胎性實驗中，Piperacillin / Tazobactam 之給藥量，即使高達依體表面積（ mg/m²) 計算之人體劑量之 1 ~ 2 倍之 Piperacillin 以及 2 ~ 3 倍之 Tazobactam 時，亦無證據顯示對胎身有害。

Piperacillin : 對小鼠及大鼠所作生殖及畸胎學實驗中，Piperacillin 之給藥量，高達依體表面積（ mg/m²) 計算之人體每日最大推薦劑量之一半(小鼠)或相當量(大鼠)時，並無證據顯示其生殖力變弱或對胎兒有害。

Tazobactam : 對大鼠所作生殖實驗中，Tazobactam 之給藥量高達依體表面積（ mg/m²) 計算之人體每日最大推薦劑量之三倍時，並無證據顯示其生殖功能受損。對小鼠及大鼠所作畸胎學實驗中，Tazobactam 之給藥量高達依體表面積（ mg/m²) 計算之人體劑量之六倍(對小鼠)及十四倍(對大鼠)時，仍無證據顯示對胎兒有害。Tazobactam 會通過大鼠大胎盤。在胎兒中之濃度低於或等於母體血清濃度之 10 %。

不過，迄今尚無充分及控制良好之實驗，以 Piperacillin / Tazobactam 複合製劑，或單獨以 Piperacillin 或單以 Tazobactam 使用於孕婦之經驗。由於動物之生殖實驗並不能完全預測人體會相同之反應，因此，只有在確有需要時，本藥才能使用於妊娠期。

藥物過量：本藥在人體內之藥物過量尚無資料可查。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」)。尚無特殊解藥可用。如同其他青黴素藥物，大量靜脈給藥後，會發生肌神經興奮或痙攣，主要發生於腎功能不全之病患。如發生運動神經興奮或痙攣，可考慮一般支持措施包括抗痙攣藥物之使用(如 Diazepam 或 Barbiturates)。

保存條件：本藥品在配製前應保存在 25℃ 以下及兒童無法取得之處。

包裝：2.25 公克、4.5 公克 / 小瓶，100 支以下盒裝。

	中國化學製藥股份有限公司 CHINA CHEMICAL & PHARMACEUTICAL CO., LTD. 總公司：台北市襄陽路 23 號 TEL：(02)23124200 台中工廠：台中市工業區 15 路 10 號
---	---

Size:180mm(寬度) 內容黑色 雙面 反面 A 版 93.06.30. (fa54) (fa45)