



人，曾發生膽結石誘發之胰臟炎。

**心臟功能失調**

在肢端肥大和類癌症候群病人當中，可能會觀察到心電圖的變化，例如：QT 間期延長、心軸偏離、提早再極化、低電位、R/S 波置換、R 波提早出現以及非專一性 ST-T 波改變等。以上事件與 octreotide acetate 之關係目前並不明確，因為這些病人本身即患有心臟病。( 參見「使用的特別警告及注意事項」)。

**膽囊及相關反應**

Somatostatin 類似物可抑制膽囊收縮並降低膽汁分泌，這可能會造成膽囊異常或淤積。

**血小板減少症**

上市後經驗曾通報血小板減少症，特別是發生在肝硬化病人接受 Sandostatin 靜脈注射治療時。停止治療後，此不良反應事件為可逆性。

## 交互作用

如果與 Sandostatin LAR 併用，調整以下藥品之劑量，可能是必要的：β - 受體拮抗劑、鈣離子通道抑制劑或控制液體和電解質平衡的製劑（詳見警語與注意事項乙節）。

如果與 Sandostatin LAR 併用，可能需要調整胰島素和抗糖尿病藥品的劑量（詳見警語與注意事項乙節）。曾有研究發現善得定可降低 cyclosporine 的腸道吸收以及延緩 cimetidine 的腸道吸收。

同時給予 octreotide 及 bromocriptine 會增加 bromocriptine 的生物藥理效用。

少數的資料指出體抑素 (somatostatine) 的類似物可能會降低已知由細胞色素 P450 酵素進行代謝作用之化合物的代謝清除率，這可能是導因於生長激素受到抑制。因此無法排除 octreotide 亦有此影響性，所以其它主要由 CYP3A4 酵素代謝的藥物以及具有低治療指數的藥物在使用上應特別小心 ( 例如：quinidine, terfenadine)。

## 懷孕、授乳及生育力

**懷孕**

目前未有對懷孕女性進行適當且控制良好的研究。目前

已有少數肢端肥大症病人於懷孕接觸本藥物的上市後經驗數據，然而，絕大多數這些案例中懷孕的結果未知。大部份女性在懷孕初期 3 個月接觸 octreotide，劑量範圍有善得定皮下注射 100-300 微克 / 日或 20-30 毫克 / 月的善得定長效緩釋注射。在已知結果中約 2/3 的病例，選擇於懷孕期待持續 octreotide 治療。在大部份已知結果的病例中，有正常新生兒，也有數個在懷孕初期 3 個月自然流產的病例通報，也有少數人工流產的例子。目前呈報懷孕的案例中未有因為使用 octreotide 而有先天性異常或畸形發生者。

在動物試驗研究中顯示，在大鼠的後代觀察到暫時性生長遲滯現象，可能的原因是特定物種的內分泌特性。（詳見非臨床安全性資料乙節）

善得定只有在不得已的情況下方能開此藥方給懷孕婦女 ( 參見「特別警告和使用注意事項」)。

**授乳**

目前並不清楚是否 octreotide 會分泌至人類乳汁。動物研究顯示 octreotide 會分泌至乳汁。病人在善得定治療期間不應哺乳。

**生育力**

目前並不清楚 octreotide 是否會影響人類的生育力。在每天 1 毫克 / 每公斤體重的劑量下，octreotide 不會損害雄性與雌性大鼠的生育力。（詳見非臨床安全性資料乙節）

## 藥物過量

目前為止已有少數的成人或幼童的意外藥物使用過量報告。在成人，藥物過量使用範圍有以持續輸注法 (100-250 微克 / 小時) 或皮下注射法 (1,500 微克，每日 3 次) 施於 2,400-6,000 微克 / 日的劑量。呈報的不良事件有心律不整、低血壓、心跳停止、腦部缺氧、胰臟炎、肝臟脂肪變性、腹瀉、虛弱、昏睡、體重減少、肝腫大以及乳酸酸血症。目前已有通報病人使用較高劑量善得定，以持續輸注法 (100 微克 / 小時) 和 / 或間歇性靜脈輸注法 (50 微克靜脈注射，然後持續輸注 50 微克 / 小時)，發生房室傳導阻滯 ( 包括完全性房室傳導阻滯)。在幼童，藥物過量使用範圍有以持續輸注法 (2.1-500 微

克 / 小時) 或皮下注射法 (50-100 微克 ) 施於 50-3,000 微克 / 日的劑量。目前唯一呈報的不良事件為輕微的高血糖症。

癌症病人分別以不同皮下注射量接受善得定量達 3,000-30,000 微克 / 日，目前未有呈報的未預期不良事件。

**治療**

藥物過量的處理方式視症狀而定。接受善得定經靜脈輸注高於建議劑量的病人，發生較高阻滯程度的房室傳導阻滯的風險也會增加，應當監測病人心臟活動。

**臨床藥效學**

**作用機轉**

octreotide 係天然的生長激素釋放抑制因子 (somatostatin) 之合成八肽肽衍生物，octreotide 和天然物具有類似的藥理作用，但是有顯著更長的作用時間。octreotide 可以抑制生長激素以及抑制由胃腸胰臟內分泌系統產生之胜肽類與血清素 (serotonin) 的病理性過度分泌。

對於動物，octreotide 對於生長激素、升糖激素及胰島素的釋放是一種比生長激素釋放抑制因子更強效的抑制劑，且它對生長激素及升糖激素的抑制有高度的選擇性。

對於健康受試者，善得定顯示出可以：

- 抑制受精胺酸、運動或胰島素引發之低血糖現象。
- 抑制飯後分泌之胰島素、升糖激素、胃泌素、其它腸胰臟內分泌系統之胜肽以及受精胺酸刺激而分泌之胰島素及升糖激素。
- 抑制受促甲狀腺素釋放激素 (TRH) 刺激而分泌之促甲狀腺素 (TSH)。

**藥效學**

不同於天然的體抑素，octreotide 對生長激素分泌的抑制遠超過於對胰島素分泌的抑制，而且使用 octreotide 後不會發生激素的反彈性過度分泌現象 (rebound hypersecretion) ( 例如：肢端肥大症病人的 GH 分泌)。

**肢端肥大症病人**

對於肢端肥大症病人，善得定可降低血中生長激素及類胰島素生長因子 -1 的濃素。高達 90% 以上的病人皆可使生長激素的降低量達到 50% 或者更高，而約一半之病人可以達到血清中生長激素濃度降低至 <5 微毫克 / 毫升。對大部份病人，善得

定可顯著減輕如頭痛、皮膚及軟組織腫脹、多汗症、關節痛、感覺異常等臨床症狀。對於病人之大型腦下垂體腺瘤，善得定治療可使腫瘤某種程度的萎縮。

**官能性胃腸胰內分泌性腫瘤的病人**

對於官能性胃腸胰內分泌性腫瘤的病人，善得定具有多重性內分泌作用，故可調整一些臨床表現。儘管先前接受過外科手術，肝動脈栓塞治療或不同化學治療 ( 例如：streptozotocin 及 5-fluorouracil) 但仍有腫瘤相關症狀的病人，善得定仍可使病人產生臨床改善以及幫助症狀的控制。

善得定對不同種類的腫瘤之效果類癌腫瘤 (Cacinoid Tumor)：可改善臨床症狀，特別是臉部潮紅及腹瀉。在大多數病例中，伴隨產生血中血清素 (serotonin) 濃度下降以及尿中 5- 羥基吲哚乙酸 (5-hydroxyindole acetic acid) 的排泄量減少。

**血管活性腸多胜肽類 (VIPomas)：**這種腫瘤的生化特徵是會過度地分泌血管活性腸多胜肽 (vasoactive intestinal peptide; VIP)。在大部份病例中，使用善得定可減緩這些病狀典型的嚴重分泌型腹瀉，進而改善生活品質。同時可以改善與腹瀉相關的電解質失衡 ( 例如低血鉀症)，以停止腸液、非腸液以及電解質的補充。在部份病例中，經由電腦斷層掃描可以發現腫瘤的增長現象會減緩或停止，甚至產生腫瘤萎縮現象，尤其是在肝腫瘤轉移方面。臨床症狀之改善通常也會伴隨血中血管活性腸多胜肽濃度的下降，有可能降至正常參考範圍內。

**升糖激素瘤 (Glucagonomas)：**在大部份病例中使用善得定可以明顯地改善升糖激素瘤之特有的壞死性游走性皮疹 (necrolytic migratory rash)。善得定是對於好發的輕度糖尿病狀態的作用較不顯著，而一般情形下善得定是不會減低病人胰島素或口服降血糖藥劑的需要量。善得定可以改善腹瀉現象，所以可以使病人體重增加。雖然使用善得定可以立即造成血中升糖激素下降，然而這是短暫的現象，即使病狀仍有持續改善。

**藥效學**
不同於天然的體抑素，octreotide 對生長激素分泌的抑制遠超過於對胰島素分泌的抑制，而且使用 octreotide 後不會發生激素的反彈性過度分泌現象 (rebound hypersecretion) ( 例如：肢端肥大症病人的 GH 分泌)。

**胃泌素瘤 (Gastrinoma)/zollinger-Elison 症候群：**雖然可以使用質子幫浦抑制劑或者 H2- 接受器阻斷劑治療法来控制因長期胃泌素刺激所引發的胃酸過度分泌而導致的消化性潰瘍，但治療效果並不完全。腹瀉症狀也無法利用此療法來改善。善得定單獨使用或合併質子幫浦抑制劑或者 H2- 接受器拮抗劑可以降低胃酸的過度分泌並進而改善症狀，包括腹瀉。其他可能由於腫瘤的胜肽製造而引發的症狀，例如面部潮紅等，

也可獲得改善。部份病人之血中胃泌素濃度會降低。

**胰島素瘤 (Insulinoma)：**

使用善得定可以使血中具免疫反應性的胰島素濃度減少，但是作用的持續時間約只有 2 小時。病人患有可手術切除腫瘤時，善得定可以在手術前使病人的血糖維持在正常範圍中。而病人患有不可手術切除良性或惡性腫瘤時，血糖仍然可以在血中胰島素濃度並未持續降低的狀態下獲得控制。

**生長激素釋放因子瘤 (GRFoma)：**

這些罕見腫瘤的特徵是製造出單一的生長激素釋放因子 (GRF) 或者同時製造出其他具有活性的胜肽。善得定可以改善所導致之肢端肥大症的徵候及症狀，這可能是導因於抑制了生長激素釋放因子或生長激素的分泌，以及隨之可能降低腦下垂體積脹大的現象。

對於後天免疫缺乏症候群病人之難治型腹瀉，對傳統抗感染或止瀉藥物無反應之病人，善得定可使其中約三分之一病人的糞便量獲得全面或是部份的控制。

在接受胰臟手術的病人，於手術全期或手術後使用善得定可以減少常見手術後合併症的發生率 ( 如瘻管、膿瘡、膿瘡引起之敗血症以及手術後急性胰臟炎)。因硬化而造成出血性胃、食道靜脈曲張的病人，善得定合併其它特殊治療 ( 如硬化治療 ) 可更好地控制出血以及早期再出血，減少輸血的需要以及增加 5 天存活率。善得定確實的作用機制並未完全了解，一般推測善得定可藉由抑制血管活性激素 ( 例心血管活性腸多胜肽 (VIP，升糖激素) 的製造而降低內臟的血流量。

**藥物動力學**

**吸收**

皮下注射後，善得定可快速且完全地被吸收，約 30 分鐘時可達最高血中濃度。善得定的血球細胞結合率相當微小而幾乎可忽略。

清除
分佈
分佈體積為 0.27 公升 / 公斤體重，而全身總清除率為 160 毫升 / 分。血漿蛋白結合率為 65%。善得定的血球細胞結合率相當微小而幾乎可忽略。

皮下注射後的清除半衰期約 100 分鐘。利用靜脈注射時，善得定的清除作用為兩相性，其半衰期分別為 10 分鐘及 90 分鐘。大部分的胜肽由糞便中排除，而約有 32% 的藥物未經變化的

原藥形式排入尿中。

**特殊病人族群**

腎功能不全對於皮下注射 octreotide 的曲線下面積 (AUC) 沒有影響。

肝硬化病人的藥物清除能力可能會降低，但是對於脂肪肝病人則不會有影響。

**臨床試驗**

不適用。Sandostatin 為已知療效之產品。

**非臨床的安全性報告**

**重複劑量毒性**

以狗進行的靜脈注射毒性試驗發現，起初 26 週高達每天一次 0.5 毫克 / 公斤體重的劑量會使腦下垂體中含有催乳激素的嗜酸性細胞產生漸進性變化 / 退化。進一步的研究顯示這種變化屬於正常生理現象範圍內，雌性恆河猴給予每天兩次 0.5 毫克 / 公斤體重的劑量，經過三週後並未發現有腦下垂體變化的現象，而血液的生長激素、催乳激素或者血糖的基準濃度也未改變。

老鼠重複進行皮下注射時會因為酸性的賦形劑而產生發炎症狀及纖維增生現象。對天竺鼠的真皮間注射溶於 0.9% 生理食鹽水的 0.1%octreotide acetate 時，沒有證據顯示 octreotide acetate 會引起延遲性過敏反應。

**致突變性**

在體外的評估用細菌及哺乳類細胞系統所進行的研究排除了 octreotide 與 / 或其衍生物具有致突變的能力。在一體外實驗發現 V79 中國倉鼠細胞的染色體發生變化的頻率會增加，但是只有在高濃度及細胞毒性濃度時才會發生。在體外試驗中當人類淋巴細胞與 octreotide acetate 一起培養時染色體的變性並不會增加。體內實驗部份，老鼠靜脈注射 octreotide 後其骨髓並未發現染色體傷害活性 (clastogenic activity) ( 微細胞核試驗)，而雌性老鼠利用精子頭部進行 DNA 修復分析也未獲得有基因毒性的證據。

**致癌性 / 慢性毒性**

老鼠每日使用高達 1.25 毫克 / 公斤體重劑量的 octreotide acetate 時，在 116 週實驗中經過 52、104 及 113 或 116 週後，

主要於一些雄性動物的皮下注射部位會觀察到纖維肉瘤。但是對照組的老鼠也會產生這些局部腫瘤，這些腫瘤產生的原因可

以歸因於注射部位由酸性乳酸 / 甘露醇賦形劑所強化的持續性刺激效果而導致的失序性纖維組織增生。老鼠特別容易出現這種非專一性組織反應。老鼠每日皮下注射高達 2 毫克 / 公斤體重劑量的 octreotide 經過達 99 週，或者狗每日使用皮下注射劑量經過 52 週後都未發現在腫瘤性的傷害。

老鼠以皮下注射 octreotide 所進行的 116 週致癌性研究顯現有子宮內膜腺癌，它們的發生率在皮下注射劑量在最高劑量每日 1.25 毫克 / 公斤體重時達到統計顯著性。同時發現的還有子宮內膜炎的增加、卵巢黃體數目減少、乳房腺瘤減少以及子宮腺體及內腔擴大，這顯示出激素的不平衡性。現有的資料清楚地標示出老鼠的內分泌媒介腫瘤是特種專一性而且與該藥物用於人體無關。

**配伍禁忌**

octreotide acetate 在營養輸注液 (TPN) 中不穩定。

通常不建議將 octreotide 與其他藥物混和於同一個輸注袋或套管內。曾發生物理性不相容的情形 ( 例如使用 pantoprazole 時)。

**保存的注意事項**

**安瓿**

請將容器置於外包裝紙盒內避光。長期儲存時，善得定安瓿必須儲存於 2 至 8 °C。請勿冷凍。

每日使用時，儲存於 30 °C 以下，可以保存兩週。

**多劑量小藥瓶**

請將容器置於外包裝紙盒內避光。長期儲存時，善得定多劑量小藥瓶必須儲存於 2 至 8 °C。

**請勿冷凍。**

每日使用時，儲存於 25 °C 以下，可以保存兩週。

超過包裝上所標示的「Exp」日期即不應使用。

**使用及管理說明**

**皮下注射**

病人利用皮下注射自行給藥時，必須有醫生或護士的精確說明。

為了減低注射時的不適感，建議應將溶液回復至室溫時再注射。

安瓿只有在注射前才能打開，任何未用的部份應丟棄。為避免污染，建議穿刺多劑量小藥瓶瓶蓋之次數應少於十次。

**靜脈輸注**

注射用藥物產品應該在使用前檢查是否變色或者是否有顆粒性物質。

善得定 (octreotide acetate) 在無菌生理食鹽水或無菌 5% 葡萄糖水溶液中可以物理性及化學性地穩定 24 小時。但是由於善得定會影響葡萄糖生理平衡，建議應使用生理食鹽水溶液而非葡萄糖水溶液。稀釋的溶液在攝氏 25 度以下可以物理性及化學性地穩定 24 小時。從微生物觀點而言，稀釋溶液應儘快使用。如果無法立即使用溶液，使用者有責任在使用前將保存於 2 至 8 度。而在使用前應讓溶液可回復到室溫。回復室溫、用注射溶媒稀釋、保存於冰箱中以及結束注射的累積時間不可超過 24 小時。

如必須使用靜脈輸注方式時，可先將一個 0.5 毫克的善得定安瓿溶於 60 毫升的生理食鹽水中，再藉由輸注哪筒輸注前述溶液。上述方法可重複使用，直至達到醫師處方所囑咐的輸注時間。善得定也可採用較低的濃度進行輸注。

**丟棄時特別注意事項**

任何未使用的產品或廢棄材料應遵照當地法律規定丟棄。注意：善得定應避免置放於孩童可接觸或是視野所及之處。

**製造廠：**Delpharm Dijon

**廠 址：**6 boulevard de l'Europe, QUETIGNY, 21800, France

**藥 商：**台灣華語股份有限公司

**地 址：**台北市中山區民生東路三段 2 號 8 樓

IPL- Oct-2020+SmPc Jul 2014
TW1-300621 708338 TW