

裕利股份有限公司函

聯絡地址：台北市南京東路四段126號10樓之1至之3
聯絡人員：陳小姐
聯絡電話：02-25700064 分機：23255
聯絡傳真：02-25798587
電子郵件：haorder@zuelligpharma.com

受文者：天主教中華聖母修女會醫療財團法人*

發文日期：中華民國110年08月11日

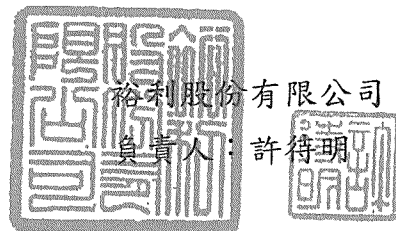
發文字號：110 裕字-第000973號

主旨：本公司銷售台灣百靈佳殷格翰股份有限公司之藥品「Jardiance 10mg Film-Coated Tablets (恩排糖膜衣錠10毫克)、Jardiance 25mg Film-Coated Tablets(恩排糖膜衣錠25毫克)」仿單變更事宜，如說明段。

說明：

- 一、本公司銷售台灣百靈佳殷格翰股份有限公司之藥品「Jardiance 10mg Film-Coated Tablets (恩排糖膜衣錠 10 毫克)、Jardiance 25mg Film-Coated Tablets(恩排糖膜衣錠 25 毫克)」，承蒙 貴院採用，特此致謝。
- 二、接獲原廠通知，Jardiance 10mg Film-Coated Tablets(自批號 007987 起)及 Jardiance 25mg Film-Coated Tablets(自批號 007882A 起)仿單變更，仿單變更前後比較表如附件。
- 三、特此通知，敬請轉知相關單位，造成不便懇請見諒，並請繼續支持本公司為禱。

附件：原廠公文、仿單變更前後對照表、仿單及衛服部核准函。





台灣百靈佳殷格翰股份有限公司 函

地 址：台北市民生東路三段 2 號 12 樓
承辦人：黃俊豪
電 話：02-2512-9662

受文者：裕利股份有限公司、吉程股份有限公司

發文日期：中華民國 110 年 8 月 3 日

發文字號：(110) 百總字第 118 號

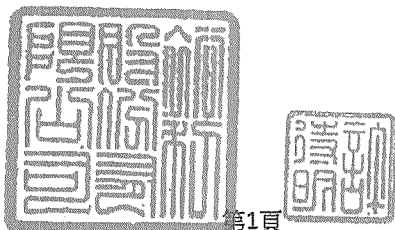
附 件：

請 貴公司函轉 Jardiance® 使用單位為荷，行文內容如下：

主旨： 有關 Jardiance® 10mg, 25mg Film-coated Tablets (即 恩排糖® 膜衣錠 10 毫克及 25 毫克) 仿單變更通知說明如下，請查照！

說明：

- 一、 承蒙 貴院支持與採購 Jardiance® Film-Coated Tablets 10mg, 25 mg (即 恩排糖® 膜衣錠 10 毫克及 25 毫克，以下簡稱為『本產品』)，謹此至上十二萬分謝意。
- 二、 本產品因仿單變更，變更後之新包裝(10mg 批號為 007987, 25mg 批號為 007882A) 預計將於 2021 年 8 月陸續供應至 貴院使用。
- 三、 仿單變更前後比較表如下：





Boehringer
Ingelheim

仿單段落	變更前 CCDS 0278-13-locrev2 (USPI 2018 Oct + eGFR)	變更後 CCDS 0278-14 (USPI 2020 Jan)
5 警語及注意事項 5.2 酮酸中毒	<p>病人就診時的徵象與症狀符合脫水及重度代謝性酸中毒之診斷，包括噁心、嘔吐、腹痛、全身不適，以及呼吸急促。在部分但並非全部案例中，曾發現病人較易發生酮酸中毒的因素有：胰島素劑量調降、急性發燒性疾病、疾病或手術引起的熱量攝取減少、可能導致胰島素不足的胰臟疾病（例如第一型糖尿病、胰臟炎或胰臟手術病史），以及酗酒。</p> <p>開始使用JARDIANCE前，請先考慮病人病史中可能使其較易發生酮酸中毒的因素，包括任何原因引起的胰臟胰島素不足、熱量攝取限制，以及酗酒。針對接受JARDIANCE治療的病人，請在已知較可能發生酮酸中毒的臨床情形下（例如因急性疾病或手術而長時間禁食時）考慮監測酮酸中毒，並暫時停用JARDIANCE。</p>	<p>病人就診時的徵象與症狀符合脫水及重度代謝性酸中毒之診斷，包括噁心、嘔吐、腹痛、全身不適，以及呼吸急促。在部分但並非全部案例中，曾發現病人較易發生酮酸中毒的因素有：胰島素劑量調降、急性發燒性疾病、疾病或手術引起的熱量攝取減少、手術、可能導致胰島素不足的胰臟疾病（例如第一型糖尿病、胰臟炎或胰臟手術病史），以及酗酒。</p> <p>開始使用JARDIANCE前，請先考慮病人病史中可能使其較易發生酮酸中毒的因素，包括任何原因引起的胰臟胰島素不足、熱量攝取限制，以及酗酒。針對接受JARDIANCE治療的病人，病人進行預定手術時，考慮於術前至少三天暫時停用JARDIANCE。<small>[請參照藥效學 (12.2, 12.3)]</small>：請在已知較可能發生酮酸中毒的其他臨床情形下（例如因急性疾病或手術而術後的長時間禁食）考慮監測酮酸中毒，並暫時停用JARDIANCE。重新使用JARDIANCE前須確認引發酮酸中毒的風險因素已解決。應教導病人辨識酮酸中毒的徵象與症狀，並請病人在出現這些症狀時，應停止使用JARDIANCE並立即就醫。</p>
8 在特定族群的使用 8.5 老年人使用	在針對第二型糖尿病病人評估empagliflozin改善血糖控制方面安全性和療效的研究中，總計有2721 (32%) 名接受empagliflozin治療的病人年滿65歲、491 (6%)名年滿75歲。	在針對第二型糖尿病病人評估empagliflozin改善血糖控制方面安全性和療效的研究中，總計有2721 (32%) 名接受empagliflozin治療的病人年滿65歲、491 (6%)名年滿75歲。
8 在特定族群的使用 8.6 腎功能不全	在EMPA-REG OUTCOME [®] 研究中，1819名具有低於60 mL/min/1.73 m ² 之腎絲球過濾率	在EMPA-REG OUTCOME [®] 研究在一項大型心血管結果試驗中，1819名具有低於60 mL/min/1.73



Boehringer
Ingelheim

	估計值之腎功能惡化病人接受 JARDIANCE 後，所見心血管效益相當一致 [請參閱臨床試驗(14.2)]。	m^2 之腎絲球過濾率估計值之腎功能惡化病人接受 JARDIANCE 後，所見心血管效益相當一致此族群的心血管死亡風險與總體族群一致 [請參閱臨床試驗(14.2)]。
12.2 藥效學 <u>尿糖排泄</u>	治療第二型糖尿病病人時，服用一劑 JARDIANCE 後尿糖排泄量會立刻增加，而且每日服用一次 25 mg JARDIANCE 後，效果可維持至 4 週。治療期結束時，平均排泄量約為 78g/日；若每日服用一次 10 mg empagliflozin，則平均排泄量約為 64 g/日 [請參閱臨床試驗(14)]。	治療第二型糖尿病病人時，服用一劑 JARDIANCE 後尿糖排泄量會立刻增加，而且每日服用一次 25 mg JARDIANCE 後，效果可維持至 4 週。治療期結束時，平均排泄量約為 78g/日；若每日服用一次 10 mg empagliflozin，則平均排泄量約為 64 g/日 [請參閱臨床試驗(14)]。從健康受試者口服單劑 empagliflozin 10mg、25mg 的數據顯示，平均而言，尿糖排泄量增加情形約 3 天回到基準點。

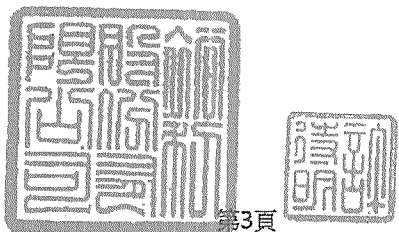
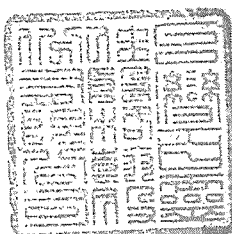
四、前述說明若有其他疑問與意見，尚請不吝來電賜教。

敬祝醫安！

內文至此

敬祝商祈

台灣百靈佳殷格翰股份有限公司
代表人：邱建誌



正本

RECEIVED AS
保 存 年 限:
SEP 24 2020
ORIGINAL COPY

衛生福利部 函

機關地址：11558 台北市南港區忠孝東路六段488號

傳 真：(02)3322-9527

聯絡人及電話：黃小姐(02)2787-8000#7421

電子郵件信箱：

104

台北市民生東路三段2號12樓

受文者：台灣百靈佳殷格翰股份有限公司

發文日期：中華民國109年9月22日

發文字號：衛授食字第1096011082號

速別：普通件

密等及解密條件或保密期限：

附件：仿單核定本一份

主旨：有關貴公司申請「恩排糖膜衣錠10毫克(Jardiance 10mg Film-Coated Tablets)」(衛部藥輸字第026406號)仿單變更一案（案號：1096011082），本部同意，隨函檢還仿單核定本1份，請查照。

說明：

一、復貴公司109年4月10日(109)百登字第127號藥品變更登記申請書及109年8月11日(109)百登字第256號函。

二、核准變更項目：仿單變更。

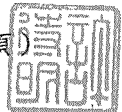
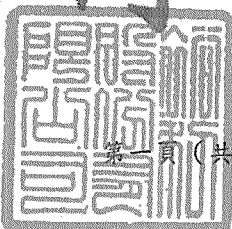
三、有關仿單規定如下：市售藥品得僅放置經審查核定之中文仿單。但如市售藥品同時放置中、外文仿單者，外文仿單內容須與核定本之中文仿單內容相符，廠商得依核定之中文仿單自行修正其外文仿單內容。

四、如對上述內容有疑義，請與承辦人廖珮汝聯絡，電話：(02)8170-6000#531，電子信箱：prliaoj@cde.org.tw。

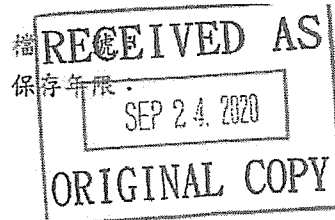
正本：台灣百靈佳殷格翰股份有限公司

副本：財團法人醫藥品查驗中心

部長陳時中



正本



衛生福利部 函

機關地址：11558 台北市南港區忠孝東路六段488號
傳 真：(02)3322-9527
聯絡人及電話：黃小姐(02)2787-8000#7421
電子郵件信箱：

104

台北市民生東路三段2號12樓

受文者：台灣百靈佳殷格翰股份有限公司

發文日期：中華民國109年9月22日
發文字號：衛授食字第1096011081號

速別：普通件

密等及解密條件或保密期限：

附件：仿單核定本一份

主旨：有關貴公司申請「恩排糖膜衣錠25毫克(Jardiance 25mg Film-Coated Tablets)」(衛部藥輸字第026405號)仿單變更一案（案號：1096011081），本部同意，隨函檢還仿單核定本1份，請查照。

說明：

一、復貴公司109年4月10日(109)百登字第128號藥品變更登記申請書及109年8月11日(109)百登字第257號函。

二、核准變更項目：仿單變更。

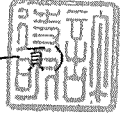
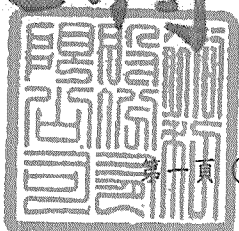
三、有關仿單規定如下：市售藥品得僅放置經審查核定之中文仿單。但如市售藥品同時放置中、外文仿單者，外文仿單內容須與核定本之中文仿單內容相符，廠商得依核定之中文仿單自行修正其外文仿單內容。

四、如對上述內容有疑義，請與承辦人廖珮汝聯絡，電話：(02)8170-6000#531，電子信箱：prliao821@cde.org.tw。

正本：台灣百靈佳殷格翰股份有限公司

副本：財團法人醫藥品查驗中心

部長陳時中



恩格替[®] 膜衣錠 10毫克
恩格替[®] 膜衣錠 25毫克

Jardiance[®] 10mg Film-Coated Tablets
Jardiance[®] 25mg Film-Coated Tablets

街部藥輸字第 026406 號
街部藥輸字第 026405 號

完整處方資訊

1 適應症與用法

1.1 血糖控制

第二型糖尿病 / [請參閱藥物試驗 (14)]。

1.2 預防心血管事件

用於其第二型糖尿病且已有心血管疾病的成人病人時，JARDIANCCE可降低心血管原因死亡的風險。

1.3 使用上的限制

JARDIANCCE不建議用於第一型糖尿病病人或用於治療糖尿病酮酸中毒。

2 用法用量

本藥須由醫師處方使用

2.1 建議劑量

JARDIANCCE可單獨使用亦可與metformin、metformin併用sulfonylurea、pioglitazone(併用或不併用metformin)、胰島素(併用或不併用metformin及/sulfonylurea)合併使用。作為附加於飲食控制及運動之外的治療藥物，藉以改善第二型糖尿病病人的血糖控制效果。JARDIANCCE的建議劑量為每日早上一次，每次10 mg，可與食物一起服用，亦可空腹服用。當耐受性良好，劑量可提升至25 mg / [請參閱藥物試驗 (14)]。

針對體液容量減少的病人，建議在開始服用JARDIANCCE前先評估此一狀況 / [請參閱藥物試驗及注意事項 (5.1)、在特定族群的使用 (8.5)，以及病人諮詢資訊 (17)]。

2.2 腎功能不全者

開始使用JARDIANCCE前建議先評估腎功能，並於之後定期評估。

腎臟球過濾率估計值低於30 mL/min/1.73 m²的病人，並不建議服用JARDIANCCE。

在腎臟球過濾率估計值大於或等於30 mL/min/1.73 m²的病人中，無須調整劑量。

若腎臟球過濾率估計值持續低於30 mL/min/1.73 m²，應停用JARDIANCCE / [請參閱藥物試驗及注意事項 (5.1, 5.3)，以及在特定族群的使用 (8.6)]。

3 劇型與藥物含量

- JARDIANCCE (empagliflozin) 10 mg錠劑為淡黃色、圓形、兩面中央凸起且邊緣斜切的膜衣錠，其中一面壓印「S 10」字樣，另一面則壓印百靈佳格翰公司標誌。
- JARDIANCCE (empagliflozin) 25 mg錠劑為淡黃色、橢圓形、兩面中央凸起的膜衣錠，其中一面壓印「S 25」字樣，另一面則壓印百靈佳格翰公司標誌。

4 禁忌症

- 曾對empagliflozin或JARDIANCCE中其他藥物產生嚴重過敏反應 / [請參閱藥物試驗及注意事項 (5.8)]。
- 患有重度腎功能不全、末期腎病或正接受透析 / [請參閱在特定族群的使用 (8.6)]。

5 警語及注意事項

5.1 低血壓

JARDIANCCE可引發血管內容量減少。開始使用JARDIANCCE之後可能發生帶有症狀的低血壓 / [請參閱不良反應 (6.1)]，尤其在腎功能不全病人、老年人、收缩壓較低的病人，以及正使用利尿劑的病人身上。開始使用JARDIANCCE前，請先評估是否有血管內容量減少的狀況，並於適當時轉治療方案。急診間隔開始接受治療後是否出現低血壓的徵象和症狀，並於預期會出現血管內容量減少的臨床情境下提高監測次數 / [請參閱在特定族群的使用 (8.5)]。

5.2 銨酸中毒

過去在對使用第二型鈉-葡萄糖轉運蛋白 (SGLT2) 抑制劑 (包含JARDIANCCE) 的第一型和第二型糖尿病病人進行上市後監測時，會發現酮酸中毒的案例；這是一種嚴重、威脅生命且必須緊急住院治療的疾病。JARDIANCCE不建議用於治療第一型糖尿病病人 / [請參閱藥物試驗及用法 (14)]。

接受JARDIANCCE治療的病人如果出現重度代謝性酸中毒的徵象和症狀，無論其血糖濃度多高，均應評估是否發生酮酸中毒，因為即使血糖濃度低於 250 mg/dL，仍可能發生JARDIANCCE相關銨酸中毒。如果懷疑銨酸中毒，應停用JARDIANCCE、評估病人的狀況，並立即開始施行治療。治療銨酸中毒時，可能需要給予胰島素、水分並補充碳水化合物。

許多上市後報告顯示，尤其是在第一型糖尿病病人中，常有未即時發現銨酸中毒的情形，也因此延誤了即時的治療，其原因就是病人的血糖濃度低於一般糖尿病銨酸中毒預期呈現的血糖濃度（經常低於250 mg/dL）。病人就診時的徵象與症狀符合脫水及重度代謝性銨酸中毒之診斷，包括噁心、嘔吐、腹痛、全身不適，以及呼吸急促，在部分但非全部案例中，曾發現病人較易發生銨酸中毒的因素有：胰島素劑量調降、急性發燒性疾病、熱量攝取減少、手術、可能導致胰島素不足的胰臟疾病（例如第一型糖尿病、胰臟炎或胰臟手術病史），以及酗酒。

開始使用JARDIANCCE前，請先考慮病人史中可能使其較易發生銨酸中毒的因素，包括任何原因引起的胰臟胰島素不足、熱量攝取限制，以及酗酒。病人進行預定手術時，考慮於術前至少三天暫時停用JARDIANCCE。/ [請參閱藥物試驗 (12.2, 12.3)]。請在已知可能發生銨酸中毒的其他臨床情形下（例如因急性疾病或術後的長時間禁食）考慮監測銨酸中毒，並暫時停用JARDIANCCE。重新使用JARDIANCCE前須確認引發銨酸中毒的風險因素已解消。應指導病人辨識銨酸中毒的徵象與症狀，並請病人在出現這些症狀時，應停止使用JARDIANCCE並立即就醫。

5.3 急性腎臟損傷及腎功能不全

Empagliflozin可引發血管內容量縮少 / [請參閱藥物試驗及注意事項 (5.1)]與腎功能不全 / [請參閱不良反應 (6.1)]。曾有接受SGLT2抑制劑(包括empagliflozin)的病人出現急性腎臟損傷的上市後報告，有些病人需要住院及血液透析，其中有些病人的年齡在65歲以下。

在開始JARDIANCCE治療之前，應考慮可能讓病人較易發生急性腎臟損傷的因素，包括血容量過低、慢性腎功能不全、充血性心臟衰竭與併用之藥物(利尿劑、ACE抑制劑、ARBs、NSAIDs)。在攝食量減少(例如急性疾病或禁食)或體液流失(例如腎臟疾病或過度熱暴露的環境)的任何情況時，應考慮暫時停用empagliflozin，並監測病人是否出現急性腎臟損傷的徵兆與症狀。若發生急性腎臟損傷，應立即停用empagliflozin，並給予治療。

Empagliflozin會提高血清肌酐酐並降低腎臟過濾率。血容量過低的病人可能較容易受到這些變化影響。開始使用JARDIANCCE之後，可能發生腎功能異常 / [請參閱不良反應 (6.1)]。在開始使用JARDIANCCE治療之前應先評估病人的腎功能，並在之後定期進行監測。對於腎臟球過濾率估計值低於60 mL/min/1.73 m²的病人，建議更頻繁地監測其腎功能。腎臟球過濾率估計值低於30 mL/min/1.73 m²的病人禁用empagliflozin / [詳見用法用量 (2.2), 患忌項 (4)，在特定族群的使用 (8.6)]。

5.4 尿路敗血症與腎盂腎炎

在上市後使用經驗中，普通報使用SGLT2抑制劑(包含JARDIANCCE)的病人發生嚴重尿路敗血症。

包括尿路敗血症及需要住院的腎盂腎炎)的案例。SGLT2抑制劑的治療會提高泌尿道感染的風險。請評估病人身上是否有泌尿道感染的徵象和症狀，並於必要時立即給予治療 / [請參閱不良反應 (6.1)]。

5.5 併用胰島素與胰島素促泌劑時發生的低血糖

胰島素與胰島素促泌劑已知都可能引發低血糖。JARDIANCCE與胰島素促泌劑(例如，磺脲類藥物)或胰島素併用時，低血糖的發生風險極高 / [請參閱不良反應 (6.1)]。因此，與JARDIANCCE併用時，可能須調整胰島素促泌劑或胰島素的劑量，以減少發生低血糖的風險。

5.6 會陰部壞死性筋膜炎(席尼爾氏壞疽)

會陰部壞死性筋膜炎(席尼爾氏壞疽)是一種罕見但嚴重且可能危及性命的壞死性感染，需要緊急手術治療。在接受SGLT2抑制劑(包括恩格替)之糖尿病病人的上市後監測中，曾發現會陰部壞死性筋膜炎的罕見案例；在女性與男性皆有病史。其中嚴重者也有可能住院、多次手術甚至死亡。

對於接受恩格替治療如有出現生殖器或會陰區疼痛或壓迫感並伴隨發燒或身體不適的病人，應及時評估是否發生壞死性筋膜炎。如有懷疑，應立即以廣效性抗生素進行治療，如有必要，可進行手術清創，停用恩格替，密切監測血流灌注度，並提供適當的血流控制替代療法。

5.7 生殖器微菌感染

JARDIANCCE可能會提高生殖器微菌感染的發生率 / [請參閱不良反應 (6.1)]。過去有慢性或復發性生殖器微菌感染史的病人，會有較高的機會發生生殖器微菌感染，請以適當方式進行監測及治療。

5.8 過敏反應

在JARDIANCCE上市後使用經驗中，曾有嚴重過敏反應(例如血管性水腫)的案例報告。如果發生過敏反應，請停止JARDIANCCE；立即按照標準緩慢減量治療，並監測直至撤銷和症狀消失。JARDIANCCE禁用於曾對empagliflozin或JARDIANCCE中其他試驗劑有嚴重過敏反應者 / [請參閱禁忌症 (4)]。

5.9 低密度脂蛋白膽固醇(LDL-C)上升

使用JARDIANCCE時可能發生LDL-C上升的現象 / [請參閱不良反應 (6.1)]。請以適當方式進行監測及治療。

6 不良反應

下文及附單內其他部分將針對下列重要不良反應提出說明：

- 低血壓 / [請參閱藥物試驗及注意事項 (5.1)]
- 酮酸中毒 / [請參閱藥物試驗及注意事項 (5.2)]
- 急性腎臟損傷及腎功能不全 / [請參閱藥物試驗及注意事項 (5.3)]
- 尿路敗血症與胰島素 / [請參閱藥物試驗及注意事項 (5.4)]
- 併用胰島素與胰島素促泌劑時發生的低血糖 / [請參閱藥物試驗及注意事項 (5.5)]
- 會陰部壞死性筋膜炎(席尼爾氏壞疽) / [請參閱藥物試驗及注意事項 (5.6)]
- 生殖器微菌感染 / [請參閱藥物試驗及注意事項 (5.7)]
- 過敏反應 / [請參閱藥物試驗及注意事項 (5.8)]
- 低密度脂蛋白膽固醇(LDL-C)上升 / [請參閱藥物試驗及注意事項 (5.9)]

6.1 臨床試驗經驗

由於臨床試驗是在各種不同的狀況下進行，因此在某一種藥物的臨床試驗中所觀察到的不良反應發生率，無法與在另一種藥物的臨床試驗中所觀察到的不良反應率直接進行比較，亦無法反映實際臨床狀況中的發生率。

評估JARDIANCCE 10 mg和25 mg的安慰劑對照試驗之結果

長1的數據是由項24週安慰劑對照試驗，以及1項使用胰島素的安慰劑對照試驗之18周數據總合而成。JARDIANCCE在其中1項試驗則作為單獨療法使用，在另外4項試驗則作為輔助療法使用 / [請參閱附單]

試驗 (14)。

這些數據反映出自1976名病人對JARDIANCCE的暴露經驗，平均暴露時間為大約23週。病人接受安慰劑 (N=995)、JARDIANCCE 10 mg (N=999) 或 JARDIANCCE 25 mg (N=977) 每日一次的治療。該群的平均年齡為56歲，且有3%超過75歲。族群內超過半數 (55%) 為男性；46%為白人、50%為亞洲人，3%為黑人或非裔美國人。族群內有57%具有超過5年的糖尿病病史，在基準點時族群的平均糖化血紅素 (HbA1c) 為8%。基準點時，證據認為糖尿病之小血管併發症的事件包括糖尿病腎病變 (7%)、視網膜病變 (8%) 或神經病變 (16%)。有91%的病人為腎功能正常或輕度腎功能不全，99%的病人為中度腎功能不全 (平均腎臟球過濾率估計值為86.8 mL/min/1.73 m²)。

表1顯示使用JARDIANCCE時隨出現的常見不良反應(不包括低血糖)。這些不良反應在基準點時並不存在，在JARDIANCCE組內的發生率高於安慰劑組，而且在JARDIANCCE 10 mg或25 mg組內的發生率高於或等於2%。

表 1 在以安慰劑對照的JARDIANCCE 納獨療法或合併療法臨床試驗群中，在JARDIANCCE 加發生率≥2%，且高於安慰劑組的不良反應

	病人數 (%)		
	安慰劑 N=995	JARDIANCCE 10 mg N=999	JARDIANCCE 25 mg N=977
泌尿道感染*	7.6%	9.3%	7.6%
女性生殖器微菌感染 ^a	1.5%	5.4%	6.4%
上呼吸道感染	3.8%	3.1%	4.0%
頭痛增加 ^b	1.0%	3.4%	3.2%
血栓異常	3.4%	3.9%	2.9%
關節痛	2.2%	2.4%	2.3%
男性生殖器微菌感染 ^c	0.4%	3.1%	1.6%
噁心	1.4%	2.3%	1.1%

*試驗組較之不良反應顯著，包括(但不限於)：泌尿道感染、無症狀之菌尿症、膀胱炎。

^a女性生殖器微菌感染包括下列不良反應：外陰陰道假菌感染、陰道炎、外陰陰道念珠菌病、外陰陰道真菌感染、外陰陰道炎、子宮頸炎、盆腔炎、盆腔真菌感染、細菌性陰道炎、念珠菌性陰道炎、細菌性陰道炎。

計算百分比時，均以各組內的女性受試者人數作為分母；安慰劑 (N=481)、JARDIANCCE 10 mg (N=443)、JARDIANCCE 25 mg (N=420)。

^b試驗組較之不良反應顯著，包括(但不限於)：多尿、頻尿和夜尿。

^c男性生殖器微菌感染包括下列不良反應：氮酰胺、氮酰胺、生精管真菌感染、生殖泌尿系統感染、念珠菌性陰道炎、陰道炎、陰道感染。

口渴 (包括多渴症) 在安慰劑、JARDIANCCE 10 mg 和 JARDIANCCE 25 mg組內的報比例分別為0%、1.7%和1.5%。

經尿液減少

JARDIANCCE會引起滲透性利尿，進而導致血管內容量減少，以及體液容量減少相關不良反應 (如：居家) 血管下降、收縮壓下降、脫水、低血壓、低血容、急慢性低血壓及昏厥) 在安慰劑、JARDIANCCE 10 mg 和 JARDIANCCE 25 mg組內的報比例分別為0.3%、0.5%和0.3%。在具有血管內容量減少風險的病人中，JARDIANCCE可使其低血壓發生風險上升 / [請參閱藥物試驗及注意事項 (5.1) 以及在特定族群的使用 (7.5, 8.1)]。

藥物作用

該三項研究是對比安慰劑調製的納獨數據顯示，排尿增加 (如多尿、頻尿及夜尿) 不良反應的發生

率JARDIANCE組高於安慰劑組（表1）。具體而言，復發在安慰劑、JARDIANCE 10 mg和JARDIANCE 25 mg組內的復發比例分別為0.4%、0.3%和0.8%。

急性腎功能不全

使用JARDIANCE會提高血清肌酐酶並降低腎球過濾率評估值（參見表2）。基準點時患有中度腎功能不全的病人，會有較大的平均變化量（參見表2）[請參閱在特定族群的使用 (8.5, 8.6)]。

一項長期心血管結果試驗中，在中斷治療後觀察到可復原的急性腎功能不全現象，這可能是因為使用empagliflozin所造成急性血流動力的變化對腎功能所造成的影响。

表 2 在4項24週安慰劑對照試驗的統整數據和腎功能不全試驗中，血清肌酐酶和腎球過濾率評估值（eGFR）^a相較於基準點的變化

		24週安慰劑對照試驗的統整數據		
		安慰劑	JARDIANCE 10 mg	JARDIANCE 25 mg
基準點平均值	N	825	830	822
	肌酸酐 (mg/dL)	0.84	0.85	0.85
	eGFR (mL/min/1.73 m ²)	87.3	87.1	87.8
12週時的變化	N	771	797	783
	肌酸酐 (mg/dL)	0.90	0.92	0.91
	eGFR (mL/min/1.73 m ²)	-0.3	-1.3	-1.4
24週時的變化	N	708	769	754
	肌酸酐 (mg/dL)	0.90	0.91	0.91
	eGFR (mL/min/1.73 m ²)	-0.3	-0.6	-1.4
中度腎功能不全^b				
基準點平均值	N	187	--	187
	肌酸酐 (mg/dL)	1.49	--	1.46
	eGFR (mL/min/1.73 m ²)	44.3	--	45.4
12週時的變化	N	176	--	179
	肌酸酐 (mg/dL)	0.91	--	0.12
	eGFR (mL/min/1.73 m ²)	0.1	--	-3.8
24週時的變化	N	170	--	171
	肌酸酐 (mg/dL)	0.91	--	0.10
	eGFR (mL/min/1.73 m ²)	0.2	--	-3.2
52週時的變化	N	164	--	162
	肌酸酐 (mg/dL)	0.02	--	0.11
	eGFR (mL/min/1.73 m ²)	-0.3	--	-2.8
治療終止後變化 ^c	N	98	--	103
	肌酸酐 (mg/dL)	0.03	--	0.02
	eGFR (mL/min/1.73 m ²)	0.16	--	1.48

^a在治療期間觀察到的實例。

^b腎功能不全試驗中，eGFR ≥30 mL/min/1.73 m²的一部分病人。

^c終止治療後約3週。

低血糖

低血糖的發生率（按照試驗區分）已列於表3。JARDIANCE與胰島素或磺酰尿素類藥物併用時，低血糖的發生率會上升 [請參閱警語及注意事項 (5.3)]。

表 3 臨床安慰劑對照試驗中，總體^a和嚴重^b低血糖事件的發生率

單獨療法	安慰劑 (n=229)	JARDIANCE 10 mg (n=224)	JARDIANCE 25 mg (n=223)
總體 (%)	0.4%	0.4%	0.4%
嚴重 (%)	0%	0%	0%

5

別為3.2%、3.6%和4.1% [請參閱警語及注意事項 (5.4) 以及在特定族群的使用 (8.5)]。

肾脏检测

低密度脂蛋白膽固醇 (LDL-C) 上升

在接受JARDIANCE治療的病人中，曾觀察到低密度脂蛋白膽固醇 (LDL-C) 出現與劑量有關的上升現象。在接受安慰劑、JARDIANCE 10 mg和JARDIANCE 25 mg治療的病人中，LDL-C分別上升2.3%、4.6%和6.5% [請參閱警語及注意事項 (5.9)]。平均基準點LDL-C濃度在各治療組之間的範圍為90.3到90.6 mg/dL。

血沉速率上升

四項安慰劑對照試驗的統整數據顯示，安慰劑組的血沉中位數下降1.3%，而JARDIANCE 10 mg組和25 mg組均上升2.8%。安慰劑、JARDIANCE 10 mg和JARDIANCE 25 mg組內一開始血沉比容數落在參考範圍內的病人中，分別有0.6%、2.7%和3.5%的比例於治療結束時血沉比容數值超過參考範圍的上限。

6.2 上市後使用經驗

在JARDIANCE的上市後使用經驗中還會發現其它的不良反應。由於這些反應是由人數未定的族群自述通過而得，因此一般而言無法準確估計其發生率，或確立其與藥物暴露之間的因果關係。

- 鋼鐵中毒 [請參閱警語及注意事項 (5.2)]
- 保路敗血症與腎盂腎炎 [請參閱警語及注意事項 (5.4)]
- 會陰部壞死性筋膜炎(蒂尼爾肉膜病) [請參閱警語及注意事項 (5.6)]
- 血管性水腫 [請參閱警語及注意事項 (5.8)]
- 皮膚反應 (例如皮疹、蕁麻疹)

7 藥物交互作用

7.1 利尿劑

Empagliflozin與利尿劑併用會造成尿量和排尿次數增加，可能進而提升體液容量減少的可能性 [請參閱警語及注意事項 (5.1)]。

7.2 胰島素或胰島素促泌劑

Empagliflozin與胰島素或胰島素促泌劑併用，會增加低血糖的發生風險 [請參閱警語及注意事項 (5.5)]。

7.3 尿中葡萄糖檢測陽性

使用SGLT2抑制劑的病人不建議以檢測尿中葡萄糖監測血糖控制，因為SGLT2抑制劑會增加尿中的葡萄糖排出量而使尿中葡萄糖檢測呈現陽性。請以其他方法監測血糖控制。

7.4 干擾1,5-ANHYDROGLUCITOL (1,5-AG) 分析

不建議以1,5-AG分析監測血糖控制。因為1,5-AG的測量值對使用SGLT2抑制劑的病人，其血糖控制的評估並不可靠。請以其他方法監測血糖控制。

8 在特定族群的使用

8.1 哺乳

風險考量

由於empagliflozin的動物研究資料顯示有不良腎臟影響，因此不建議在懷孕期間，尤其是在第二孕期和第三孕期時使用JARDIANCE，應考慮使用合適的替代療法。目前懷孕婦女使用JARDIANCE的現有資料極少，因此無法據以判定藥物與重大先天缺陷和流產風險之間是否具有相關性。懷孕期間糖尿病控制不佳可能對母體和胎兒造成風險。[請參閱臨床考量]。

在動物試驗中，在相當於人類第二孕期晚期和第三孕期的大鼠腎臟發育期間施用empagliflozin時，觀

與Metformin併用 (24週)	安慰劑 + Metformin (n=206)	JARDIANCE 10 mg + Metformin (n=217)	JARDIANCE 25 mg + Metformin (n=214)
總體 (%)	0.5%	1.8%	1.4%
嚴重 (%)	0%	0%	0%
與Metformin + 磺酰尿素類藥物併用 (24週)	安慰劑 (n=225)	JARDIANCE 10 mg + Metformin + 磺酰尿素類藥物 (n=224)	JARDIANCE 25 mg + Metformin + 磺酰尿素類藥物 (n=217)
總體 (%)	8.4%	16.1%	11.5%
嚴重 (%)	0%	0%	0%
與Pioglitazone +/- Metformin併用 (24週)	安慰劑 (n=165)	JARDIANCE 10 mg + Pioglitazone +/- Metformin (n=165)	JARDIANCE 25 mg + Pioglitazone +/- Metformin (n=168)
總體 (%)	1.8%	1.2%	2.4%
嚴重 (%)	0%	0%	0%
與基礎胰島素 +/- Metformin併用 (18週*)	安慰劑 (n=70)	JARDIANCE 10 mg (n=169)	JARDIANCE 25 mg (n=155)
總體 (%)	20.6%	19.5%	28.4%
嚴重 (%)	0%	0%	1.3%
與MIDI胰島素 +/- Metformin併用 (18週*)	安慰劑 (n=88)	JARDIANCE 10 mg (n=186)	JARDIANCE 25 mg (n=189)
總體 (%)	37.2%	39.8%	41.3%
嚴重 (%)	0.5%	0.5%	0.5%

*僅於某些試驗事件：血清或血清谷胱轉氨酶等於70 mg/dL。

^a且無低血糖事件；需要胰島素 (無論血緣是否有)

^b必須禁食 (包括接受少於一劑試驗藥物的病人)

^c最初18週治療期間內不得調整胰島素的劑量

生殖毒性信息

在這五項安慰劑對照臨床試驗的統整數據中，生殖器感染（如陰道霉菌感染、陰道感染、生殖器真菌感染、外陰陰道念珠菌病，以及外陰炎）的發生率是以JARDIANCE治療組高於安慰劑治療組，在隨機分配至安慰劑、JARDIANCE 10 mg和JARDIANCE 25 mg組的病人中分別為0.9%、4.1%和3.7%。因生殖器感染而退出試驗的比例，在接受安慰劑治療者中為0%，在接受JARDIANCE 10或25 mg治療者中為0.2%。

生殖器感染在女性病人中的發生率高於男性 (參見表1)。

在接受JARDIANCE 10 mg (低於0.1%) 和JARDIANCE 25 mg (0.1%) 治療的男性病人中，包茎的發生率高於接受安慰劑治療者 (0%)。

泌尿道感染

這五項安慰劑對照臨床試驗的統整數據顯示：在接受JARDIANCE治療的病人中，泌尿道感染（如泌尿道感染、無症狀尿道感染症以及膀胱炎）的發生率乃高於安慰劑組（參見表1）。有慢性或復發性泌尿道感染史的病人，會有較高的概率發生泌尿道感染。因泌尿道感染而中斷治療的比例，在安慰劑、JARDIANCE 10 mg和JARDIANCE 25 mg組內分別為0.1%、0.2%和0.1%。

泌尿道感染在女性病人中的發生率較高。在被隨機分配至安慰劑、JARDIANCE 10 mg和JARDIANCE 25 mg組的女性病人中，泌尿道感染的發生率分別為16.6%、18.4%和17.0%。在被隨機分配至安慰劑、JARDIANCE 10 mg和JARDIANCE 25 mg組的男性病人中，泌尿道感染的發生率分

別為3.2%、3.6%和4.1% [請參閱警語及注意事項 (5.4) 以及在特定族群的使用 (8.5)]。

對於懷孕前已知有糖尿病且HbA1c >7%的女性病人，其胎兒出現重大先天缺陷的背景值風險估計值為6-10%，而在HbA1c >10%的女性病人，機率則高達為20-25%。目前此族群的流產背景風險為未知。在美國一般族群經臨床認定的懷孕案例中，胎兒重大先天缺陷與流產的背景風險估計值分別為2-4%與15-20%。

臨床考量

疾病相關母體和/或胚胎/胎兒之風險：懷孕期間若患有控制不良的糖尿病，會增加母體發生糖尿病酮酸血症、子宮前症、自發性流產、早產、死胎和分娩併發症的風險。控制狀況不佳的糖尿病也會提高胎兒發生重大先天缺陷、死胎、巨噬症相關疾病的風險。

資料

動物資料

幼年大鼠研究的結果顯示，自出生後第21天(PND 21)開始，以1、10、30及100 mg/kg的每日劑量直接於empagliflozin至第90天為止，在100 mg/kg的每日劑量下(根據AUC計算，相當於最大臨床劑量25 mg的13倍)，曾觀察到腎臟重量增加以及腎小管和腎盂擴張現象。在13週的不用藥後恢復期結束後，則未觀察到上述現象。這些結果是在大鼠腎臟發育期間相當於人類腎臟發育的第二孕期晚期和第三孕期基於藥物時程發生。

大鼠和兔子的胚胎胎兒發育試驗顯示，empagliflozin是在相當於人類器官形成期(第一孕期)的時期施用。在最高300 mg/kg的每日劑量(根據AUC計算，分別相當於最大臨床劑量25 mg的48與128倍)下未見對發育造成不良影響。在引導大鼠母體毒性的更高劑量下，若使用700 mg/kg的每日劑量(相當於最大臨床劑量25 mg的154倍)，胎兒四肢骨骼畸形的案例會增加。在大鼠中，empagliflozin會穿過胎盤到達胎兒組織。於兔子施用較高的empagliflozin劑量 (700 mg/kg的每日劑量，相當於最大臨床劑量25 mg的13倍)會引發母體及胎兒毒性。

在懷孕大鼠的產前和產後發育試驗中，將empagliflozin以最高100 mg/kg的每日劑量(約相當於最大臨床劑量25 mg的16倍)，自妊娠第6天開始施用至泌乳第20天(斷奶)為止，且並未產生母體毒性。在大鼠或兔於30 mg/kg的每日的劑量下(約相當於最大臨床劑量25 mg的4倍)，可以觀察到子代的體重降低。

8.2 授乳

風險考量

關於JARDIANCE是否會進入人類的乳汁以及其對於哺乳嬰兒或乳汁生成有何影響，目前尚無相關的資料。Empagliflozin會分泌到授乳中大鼠的乳汁內 [參見資料]。由於人類腎臟是在子宮內到出生後2年內逐漸成熟(此時可能因授乳而暴露)，因此發育中的人類腎臟可能處於風險之中。

因為JARDIANCE可能對接觸哺乳的嬰兒造成嚴重的不良反應，包含empagliflozin可能影響出生後腎臟發育，應告知婦女，不建議在哺乳期間使用。

資料

在懷孕第18天的大鼠給予單劑量口服藥物之後，大鼠胎兒組織中存在的empagliflozin濃度低。在大鼠乳汁中，乳汁對血漿中藥物濃度比平均值在0.634 - 5範圍內，而且在用藥後2至24小時期間皆大於1。乳汁對血漿中藥物濃度比平均值最高5發生在用藥後8小時，顯示empagliflozin會蓄積在乳汁內。半動大鼠直接暴露於empagliflozin時，會對其成熟期發育中的腎臟造成風險(腎盂和腎小管擴張)。

8.4 兒童使用

JARDIANCE用於未滿18歲兒童病人時的安全性與有效性尚未獲得確立。

8.5 老年人使用

不建議根據年齡調整JARDIANCE的劑量（[請參閱用法用量\(2\)](#)）。在針對第二型糖尿病病人評估empagliflozin改善糖控制方面療效的研究中，總計有2721（32%）名接受empagliflozin治療的病人年滿65歲、491（6%）年滿75歲。預期JARDIANCE在腎功能不全的老年病人中血糖吸收較低，[請參閱在特定族群的使用\(8.6\)](#)。對於年滿75歲的病人而言，體液容量減少相關不良反應的發生風險在安慰劑、JARDIANCE 10 mg和JARDIANCE 25 mg組內分別為2.1%、2.3%和4.4%，對於年滿75歲的病人而言，泌尿道感染的發生風險在隨機分配至安慰劑、JARDIANCE 10 mg和JARDIANCE 25 mg組內的病人中，分別為10.3%、15.7%和15.1%。[請參閱警語及注意事項\(5.1\)](#)以及不良反應(6.1)。

8.6 腎功能不全

於一項對程度和中度腎功能不全病人所進行的JARDIANCE的療效及安全性試驗中接受評估（[請參閱試驗\(14.1\)](#)）。於此試驗中，195名使用JARDIANCE的病人具有介於60和90 mL/min/1.73 m²之間的腎臟過濾率估計值，91名使用JARDIANCE的病人具有介於45和60 mL/min/1.73 m²之間的腎臟過濾率估計值，而97名病人具有介於30和45 mL/min/1.73 m²之間的腎臟過濾率估計值。JARDIANCE 25 mg的降血糖效果會隨著病人腎臟功能的惡化而減弱。腎功能不全（[請參閱警語及注意事項\(5.1\)](#)）、體液容量減少不良反應，以及泌尿道感染相關不良反應的發生風險，都會隨著腎臟功能的惡化上升。在一項大型心血管結果試驗中，1819名具有介於60 mL/min/1.73 m²之間的腎臟過濾率估計值之腎功能惡化病人接受JARDIANCE後，此族群的心血管死亡風險與總族群一致。[請參閱試驗\(14.2\)](#)。JARDIANCE的療效及安全性，尚未於重度腎功能不全、末期腎病或直接接受透析治療的病人中確立。JARDIANCE不預期可於上述病人族群中發揮藥效。[請參閱用法用量\(2.2\)](#)，禁忌症（4）以及警語及注意事項(5.1、5.3)。

8.7 肝功能不全

JARDIANCE可用於肝功能不全病人（[請參閱試驗原理學\(12.3\)](#)）。

10 用藥過量

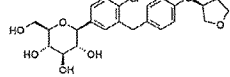
若發生JARDIANCE用藥過量的情形，請立即就診。此時亦可依據病人的臨床狀況施予常規使用的支持性措施（例如：從腸胃道移除尚未吸收的物質、進行臨床監測以及給予支持性治療），目前尚未針對血液透析清除empagliflozin的效果進行研究。

II 性質說明

JARDIANCE口服緩控含有empagliflozin，為活性的第二型納-葡萄糖轉運通道（sodium-glucose co-transporter 2 - SGLT2）抑制劑。

Empagliflozin的化學名稱為D-Glucitol,1,5-anhydro-1-C-[4-chloro-3-[(3S)-tetrahydro-3-furanyl]oxy]phenyl[methylphenyl]-, (1S)。

其分子式為C₂₂H₂₇ClO₇，分子量為450.91，結構式：



Empagliflozin為白色至淡黃色、不具吸濕性的固態粉末，其水溶性極低、略溶於甲醇、少溶於乙醇和乙腈、可溶於50%的乙腈水溶液，並且完全不溶於甲苯。每顆JARDIANCE錠衣錠均含有10 mg或25 mg empagliflozin游離酸及下列無活性成分：單水乳糖（Lactose Monohydrate）、微晶纖維素（microcrystalline cellulose）、羟丙基纖維素（hydroxypropyl cellulose）、交聯羧甲基纖維素鈉（crosscarmellose sodium）、膠體二氧化矽（colloidal silicon dioxide）以及硬脂酸鋅（magnesium stearate）；此外，錠衣亦含有下列無活性成分：羟丙甲纖維素（hypromellose）、二氧化欒（titanium dioxide）、滑石粉（talc）、聚乙二醇（polyethylene glycol）以及黃氧化鐵（yellow ferric oxide）。

12 臨床藥理學

12.1 作用機轉

第二型納-葡萄糖轉運通道（SGLT2）係負責再吸收由腎臟過濾回體循環之葡萄糖的主要轉運通道。

Empagliflozin係一種SGLT2抑制劑，係由抑制SGLT2，empagliflozin可減少腎臟對已過濾之葡萄糖的再吸收作用，並降低腎臟對葡萄糖再吸收的閾值，藉此增加尿糖排泄量。

12.2 療效學

起始擴散

治療第二型糖尿病病人時，服用一劑JARDIANCE後尿糖排泄量會立刻增加，而且每日服用一次25 mg JARDIANCE後，效果可維持至週。治療結束時，平均排泄量約為75g/day；若每日服用一次10 mg empagliflozin，平均排泄量約為64 g/day。[請參閱用法用量\(14\)](#)。從健康受試者口服單劑empagliflozin 10mg、25mg的數據顯示，平均而言，尿糖排泄量增加情形約3天回到基準點。

吸收

在一項為期5日的試驗中，以empagliflozin 25 mg每日一次進行治療時，平均24小時尿量相較於基準點所增加的容積於第1天為341 mL，而第5天時則為135 mL。

心臟電生理學

在一項隨機分組、以安慰劑及活性對照劑為對照的交叉試驗中，共有30名健康受試者接受單一劑口服JARDIANCE 25 mg、JARDIANCE 200 mg（最大劑量的8倍）、moxifloxacin以及安慰劑治療，無論使用25 mg 或 200 mg的empagliflozin，QTc皆未延長。

12.3 藥物動力學

吸收

已針對健康受試者與第二型糖尿病病人進行研究探討empagliflozin的藥物動力學，結果並未觀察到兩族群之間存在任何具有臨床意義的差異。在口服後，empagliflozin會在服藥後1.5小時達到最高血漿濃度，之後血漿濃度下降可分為兩階段，其一為遞進分佈期（distribution phase），其二為相對緩慢的終止期（terminal phase）。給予10 mg empagliflozin每日一次的治療時，穩定狀態平均血漿曲線下面積（AUC）和C_{max}分別為1870 nmol·h/L和259 nmol/L，而給予25 mg empagliflozin每日一次的治療時，則分別為4740 nmol·h/L和687 nmol/L；在治療劑量範圍內，empagliflozin的全身暴露量增強與劑量成正比。empagliflozin的單劑治療與穩定狀態藥物動力學參數相似，顯示其線性藥物動力學與時間有關。

相較於空腹狀態，攝取高脂肪及高熱量膳食後服用25 mg empagliflozin會使其暴露量略為降低；AUC降低約16%，而C_{max}降低約37%，此顯示對empagliflozin藥物動力學的影響未被認為具有臨床意義，empagliflozin可與食物一起服用，亦可空腹服用。

分配

依據群體藥物動力學分析估計，穩定狀態的總分佈體積（apparent steady-state volume of distribution）

為73.8 L。健康受試者口服[¹⁴C]-empagliflozin溶液後，紅血球分配率（partitioning）約為36.8%，血漿蛋白結合率（plasma protein binding）為86.2%。

代謝

Empagliflozin的主要代謝物為人類血漿中無法測得，含量最多的代謝物為三種葡萄糖醛酸（glucuronide）共軛物（2-O-, 3-O-以及6-O-葡萄糖醛酸），每種代謝物的全身暴露量小於總藥物相關成分的10%；體外試驗顯示，在人體中empagliflozin的主要代謝途徑為經由UGT2B7、UGT1A3、UGT1A8以及UGT1A9等酶催化5'-二磷酸-葡萄糖基轉移酶（uridine 5'-diphospho-glucuronosyltransferase）的葡萄糖醛酸化作用。

排泄

依據群體藥物動力學分析估計，empagliflozin的總末端排除半衰期（apparent terminal elimination half-life）為12.4小時，擬口服清除率（apparent oral clearance）則為10.6 L/hour；每日用藥一次後，在血漿AUC方面，穩定期的蓄積率達22%，與empagliflozin的半衰期一致。健康受試者口服[¹⁴C]-empagliflozin溶液後，約95.6%的藥物相關放射活性經由糞便（41.2%）或尿液（54.4%）排除，大部分具真中測得的藥物相關放射活性物為未發生變化的原形藥（unchanged parent drug），而且的半數尿液排泄出的藥物相關放射活性物為未發生變化的原形藥。

特定族群

腎功能不全

用於治療輕度（eGFR: 60到小於90 mL/min/1.73 m²）、中度（eGFR: 30到小於60 mL/min/1.73 m²）或重度（小於30 mL/min/1.73 m²）腎功能不全的病人以及腎衰竭受試者（末期腎臟病（ESRD））病人時，empagliflozin的AUC分別較腎功能正常的受試者高約18%、20%、66%以及48%；較較於腎功能正常的受試者，中度腎功能不全受試者與腎衰竭（ESRD）病人的 empagliflozin最高血漿濃度較腎功能正常的受試者高約20%。群體藥物動力學分析顯示顯示empagliflozin的擬口服清除率隨eGFR下降，因此這使得藥物暴露量增加。然而，在尿中以原始型態排出的該部分empagliflozin以及尿糖排泄量，都會隨著eGFR下降而減少。

肝功能不全

用於治療輕度、中度與重度肝功能不全（依據Child-Pugh分級法判定）的受試者時，empagliflozin的AUC分別較肝功能正常的受試者高約23%、47%以及75%，C_{max}分別較肝功能正常的受試者高約4%、23%以及48%。

年齡、身體質量指數和人類的影響

群體藥物動力學分析結果顯示，年齡、身體質量指數（BMI）、性別以及人種（區分亞洲人和主要為白人）對於empagliflozin的藥物動力學性質不存在具有臨床意義的影響。[請參閱在特定族群的使用\(8.5\)](#)。

兒童

尚未針對兒童病人進行empagliflozin之藥物動力學研究。

藥物交互作用

體外藥物交互作用評估

Empagliflozin不會抑制、去活化或誘發CYP450同功酶。體外試驗資料顯示，在人體中empagliflozin的主要代謝途徑為由UGT1A3、UGT1A8、UGT1A9以及UGT2B7等酶催化5'-二磷酸-葡萄糖基轉移酶的葡萄糖醛酸化作用。Empagliflozin不會抑制UGT1A1、UGT1A3、UGT1A8、UGT1A9以及UGT2B7。因此，若併用藥物為主要CYP450同功酶或UGT1A1、UGT1A3、UGT1A8、UGT1A9以及

9

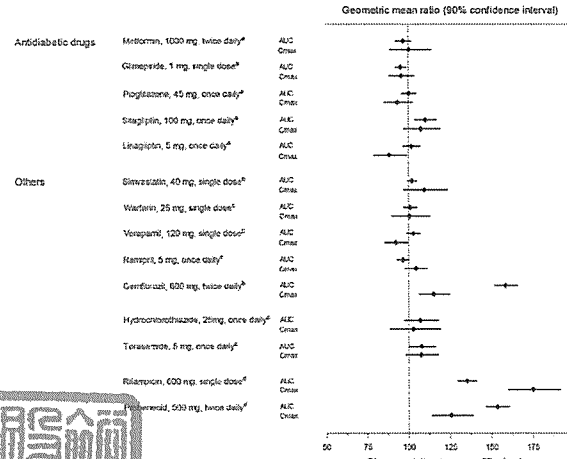
UGT2B7之受質，則不預期empagliflozin會對該等藥物產生影響。誘導UGT（例如由rifampicin或任何其他UGT時酵素誘導劑產生等作用）對於empagliflozin暴露量所造成的影响仍未曾接受評估。

Empagliflozin為P-glycoprotein (P-gp) 以及乳癌抗性蛋白 (BCRP) 之受質，然在治療劑量下不會抑制上述排出轉運蛋白 (efflux transporter)，體外藥物交互作用研究皆顯示，empagliflozin不太可能與P-gp受質藥物產生交互作用：Empagliflozin為人體吸收轉運蛋白 (uptake transporter) OAT3、OATP1B1以及OATP1B3之受質（不含OAT1與OCT2），臨床相關血漿濃度之empagliflozin不會抑制任何上述人體吸收轉運蛋白，因此，併用的藥物如果是上述吸收轉運蛋白之受質，則不預期empagliflozin會對該類藥物造成任何影響。

體內藥物交互作用評估

根據前述之藥物動力學研究結果，JARDIANCE 併用常用處方藥品時不需調整劑量，治療健康受試者以及第二型糖尿病病人（有或無併用hydrochlorothiazide以及torsemide）時，無論有無併用metformin、glimepiride、pioglitazone、sitagliptin、linagliptin、warfarin、verapamil、ramipril以及simvastatin，empagliflozin的藥物動力學皆不受影響（見圖1），併用 gemfibrozil、rifampicin或probencid後出現之empagliflozin總暴露量（AUC）增加並無臨床相關性。在腎功能正常的受試者中，以empagliflozin併用 probenecid會使尿中的empagliflozin排泄量下降30%，但不會對24小時的尿糖排泄量造成任何影響。對於腎功能不全病人而言，此觀察結果的相關性仍不明。

圖 1 各種藥物對Empagliflozin藥物動力學的影響，以幾何平均AUC與C_{max}之比值的90%信賴區間表示[參考線代表100% (80% - 125%)]



^a empagliflozin 25 mg, 每日一次; ^b empagliflozin, 25 mg, 單劑量; ^c empagliflozin, 25 mg, 每日一次; ^d empagliflozin, 10 mg, 每日一次; ^e empagliflozin, 25 mg, 每日一次; ^f empagliflozin, 25 mg, 每日一次; ^g empagliflozin, 25 mg, 每日一次; ^h empagliflozin, 25 mg, 每日一次; ⁱ empagliflozin, 25 mg, 每日一次; ^j empagliflozin, 25 mg, 每日一次; ^k empagliflozin, 25 mg, 每日一次。

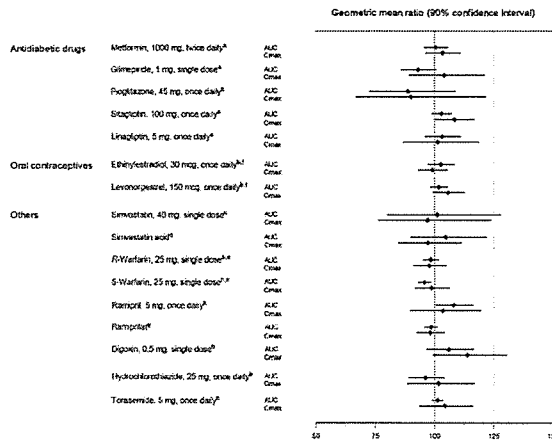
10

11

12

warfarin、digoxin、ramipril、simvastatin、hydrochlorothiazide、torasemide以及口服避孕藥之藥物動力學並無具有臨床相關性的影響（見圖2）。

圖 2 Empagliflozin對各種藥物之藥物動力學的影響，以幾何平均AUC與C_{max}之比值的90%信賴區間表示[參考線代表100% (80% - 125%)]



* empagliflozin, 50 mg, 每日一次; ^a empagliflozin, 25 mg, 每日一次; ^b empagliflozin, 25 mg, 草莖劑; ^c 紙子 simvastatin; ^d 紙子 warfarin複方混劑 (racemic mixture); ^e 紙子 Micronyx®; ^f 紙子 ramipril

13 非臨床毒物學

13.1 效應性、致突變性、生育力受損

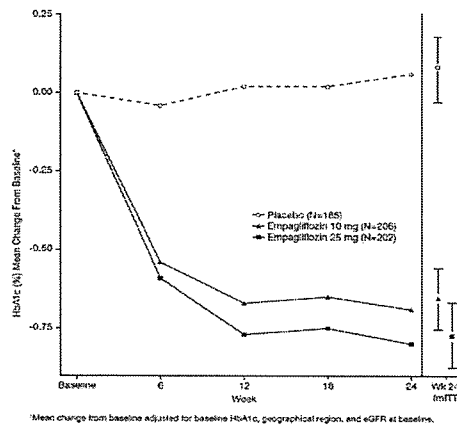
致突變性

已於CD-1小鼠和Wistar大鼠中進行的2年試驗評估本藥的致突變性，Empagliflozin在100、300或700 mg/kg/日（約為最大臨床劑量25 mg所產生之暴露量的72倍）的劑量下不會增加雌性大鼠的腫瘤發生率；在雄性大鼠方面，於700 mg/kg/日（約為最大臨床劑量25 mg所產生之暴露量的42倍）的劑量下，膀胱上皮結合血管瘤的發病率顯著增加。Empagliflozin在100、300或1000 mg/kg/日（約相當於最大臨床劑量25 mg暴露量的62倍）的劑量下不會增加雌性小鼠的腫瘤發生率。在1000 mg/kg/日（約相當於最大臨床劑量25 mg暴露量的45倍）的劑量下，曾在雄性小鼠中觀察到腎小管癌瘤和腎臟癌的案例。這些腫瘤可能與主要存在於雄性小鼠腎臟的代謝途徑有關。

致突變性

體外Ames加菌致突變分析、體外L5178Y tk+/- 小鼠淋巴瘤細胞分析以及大鼠中的體內微標分析皆顯示，無論經過代謝活化與否，empagliflozin均不具有致突變性及誘變性（clastogenic）。

圖 3 每個時間點（完成者）及第24週時（mITT族群）的調整後平均HbA1c變化 - LOCF法



Mean change from baseline adjusted for baseline HbA1c, geographical region, and eGFR at baseline.

第24週時，隨機分配至10 mg JARDIANCE組的病人，其收縮壓比安慰劑組在統計上顯著低了-2.6 mmHg (經安慰劑校正, p值=0.0231)，而隨機分配至25 mg JARDIANCE組的病人則顯著低了-3.4 mmHg (經安慰劑校正, p值=0.0028)。

與Metformin的合併療法

總計有 637 名第二型糖尿病病人參與一項評估JARDIANCE 併用metformin時之療效與安全性的隨機雙盲安慰劑對照試驗。

總每日劑量1500 mg以上的人在metformin治療後，仍無法妥善控制病情的第二型糖尿病病人先進入開放顯示的安慰劑導入期治療2週。導入期結束時，血糖控制仍不佳且HbA1c介於7和10%之間的病人會隨機分入安慰劑組、empagliflozin 10 mg組或empagliflozin 25 mg組進行治療。

第24週時，相較於安慰劑，每日JARDIANCE 10 mg或25 mg之治療可使HbA1c (p<0.0001)、空腹血糖值 (FPG) 與體重產生統計上顯著的下降（見表5）。

表 5 JARDIANCE併用Metformin之安慰劑對照試驗於第24週時的結果

	JARDIANCE 10 mg + Metformin N=217	JARDIANCE 25 mg + Metformin N=213	安慰劑 + Metformin N=207
HbA1c (%)*			
基準點 (平均值)	7.9	7.9	7.9
自基準點起之變化 (調整後平均值)	-0.7	-0.8	0.1
與安慰劑之差異 (調整後平均值) (95% CI)	-0.7% (-0.9, -0.6)	-0.9% (-1.0, -0.7)	—
達成HbA1c <7%之病人人數 (%)	72 (35%)	88 (44%)	25 (12%)
FPG (mg/dL)			
基準點 (平均值)	155	149	156
自基準點起之變化 (調整後平均值)	-20	-22	6
與安慰劑之差異 (調整後平均值) (95% CI)	-26	-29	—

15

生育力受損

在最高700 mg/kg/日的劑量下（在雄鼠和雌鼠中均相當於最大臨床劑量25 mg的155倍），empagliflozin在接交治療對給藥的雄性或雌性大鼠的交配、生殖力或早期胚胎發育皆無影響。

14 臨床試驗

14.1 血糖控制

已在臨床試驗中對JARDIANCE單獨療法以及與metformin、磺酰尿素類藥物、pioglitazone、linagliptin及胰島素的合併療法進行研究。過去也曾經在患有輕度或中度腎功能不全的第二型糖尿病病人中研究JARDIANCE。

相較於安慰劑，第二型糖尿病病人接受JARDIANCE治療後，血色素A1c (HbA1c) 出現下降現象。HbA1c與JARDIANCE組內相較於安慰劑組下降的現象，在按照性別、人種、地理區域、基準點BMI以及患病時間所區分的各次組中，都可以觀察得到。

足夠方法

總計有 988 名第二型糖尿病病人參與評估JARDIANCE單獨療法之療效與安全性的雙盲安慰劑對照臨床試驗。無法妥善控制血糖且未曾接受治療的第二型糖尿病病人先進入開放顯示的安慰劑導入期治療2週。導入期結束時，血糖控制仍不佳且HbA1c介於7和10%之間的病人會隨機分入安慰劑組、empagliflozin 10 mg組、empagliflozin 25 mg組或參考劑組接續接受治療。

第24週時，相較於安慰劑，每日JARDIANCE 10 mg或25 mg之治療可使HbA1c (p<0.0001)、空腹血糖值 (FPG) 與體重產生統計上顯著的下降（見表4和圖3）。

表4 JARDIANCE之安慰劑對照單獨療法試驗於第24週時的結果

	JARDIANCE 10 mg N=224	JARDIANCE 25 mg N=224	安慰劑 N=228
HbA1c (%)*			
基準點 (平均值)	7.9	7.9	7.9
自基準點起之變化 (調整後平均值)	-0.7	-0.8	0.1
與安慰劑之差異 (調整後平均值) (95% CI)	-0.7% (-0.9, -0.6)	-0.9% (-1.0, -0.7)	—
達成HbA1c <7%之病人人數 (%)	72 (35%)	88 (44%)	25 (12%)
FPG (mg/dL)			
基準點 (平均值)	153	153	155
自基準點起之變化 (調整後平均值)	-19	-25	12
與安慰劑之差異 (調整後平均值) (95% CI)	-31 (-37, -26)	-36 (-42, -31)	—
體重			
基準點 (平均值) (kg)	78	78	78
自基準點起之變化百分比 (調整後平均值)	-2.8	-3.2	-0.4
與安慰劑之差異 (調整後平均值) (95% CI)	-2.6% (-3.1, -1.9)	-2.8% (-3.4, -2.2)	—

*進行足夠方法試驗時，依據第24週時的數據時，在採用試驗期間的最後範圍值 (LOCF法)。第24週時，被隨機分配至JARDIANCE 10 mg、JARDIANCE 25 mg和安慰劑組的病人中，分別有9.4%、9.4%和30.7%的數據是以插補而得。

*由ANCOVA分析得到的p值 (HbA1c: ANCOVA模型包含基準點HbA1c、治療、腎功能和地區；體重和FPG: 模型與HbA1c相同，但分別額外包含基準點體重/基準點FPG)。

TPG (mg/dL) : JARDIANCE 10 mg組, n=223, JARDIANCE 25 mg組, n=223, 安慰劑組, n=226

體重

	基準點平均值 (kg)	82	82	80
自基準點起之變化 (調整後平均值)	-2.5	-2.9	-0.5	
與安慰劑之差異 (調整後平均值) (95% CI)	-2.0% (-3.6, -1.4)	-2.5% (-3.1, -1.9)	—	

*進行足夠方法試驗時，依據第24週時的數據時，依據用試驗期間的最後範圍值 (LOCF法)。第24週時，被隨機分配至JARDIANCE 10 mg、JARDIANCE 25 mg和安慰劑組的病人中，分別有9.7%、14.1%和24.6%的数据是以插補而得。

*由ANCOVA得到的p值 (HbA1c: ANCOVA模型包含基準點HbA1c、治療、腎功能和地區；體重和FPG: 模型與HbA1c相同，但分別額外包含基準點體重/基準點FPG)。

TPG (mg/dL) : JARDIANCE 10 mg組, n=216, JARDIANCE 25 mg組, n=213, 安慰劑組, n=207

第24週時，JARDIANCE 10 mg組的收縮壓比安慰劑組在統計上顯著低了-4.1 mmHg (經安慰劑校正, p值<0.0001)，而JARDIANCE 25 mg組則顯著低了-4.8 mmHg (經安慰劑校正, p值<0.0001)。

開始使用Metformin的合併療法

總計有 1364 名第二型糖尿病病人參與一項評估JARDIANCE併用metformin作為初始治療或使用相應方案治療之療效與安全性的隨機雙盲活性對照試驗。

未經治療且血糖控制不佳的第二型糖尿病病人先進入開放顯示的安慰劑導入期治療2週。導入期結束時，血糖控制仍不佳且HbA1c介於7和10%之間的病人會隨機分入安慰劑組之一：

JARDIANCE 10 mg或25 mg；或JARDIANCE 25 mg併用metformin 1000mg或2000mg；JARDIANCE 10 mg或2000 mg；或JARDIANCE 25 mg併用metformin 1000mg或2000mg。

第24週時，相較於使用草方治療，JARDIANCE併用metformin的初始治療可使HbA1c (p<0.01) 在統計上顯著的下降（見表6）。

表 6 JARDIANCE與Metformin併用或各別使用作為初始療法之比較試驗於第24週時的血糖指數

	JARDIANCE 10 mg + Metformin N=161	JARDIANCE 25 mg + Metformin N=165	JARDIANCE 10 mg N=169	JARDIANCE 25 mg N=163	Metformin 1000 mg* N=162
HbA1c (%)					
基準點 (平均值)	8.7	8.7	8.8	8.7	8.6
自基準點起之變化 (調整後平均值)	-2.1	-1.9	-2.1	-1.4	-1.2
與JARDIANCE之差異 (調整後平均值) (95% CI)	-0.6% (-0.9, -0.4)	-0.7% (-1.0, -0.5)	-0.6% (-0.8, -0.3)	-0.7% (-1.0, -0.5)	—
與metformin之差異 (調整後平均值) (95% CI)	-0.8% (-1.0, -0.6)	-0.8% (-1.0, -0.5)	-0.8% (-1.0, -0.5)	-0.8% (-1.0, -0.5)	—

*Metformin每日服用兩次之草方治療

*p-value <0.0002 (意向分析校正觀察到的差異) MMRM模型包含治療、腎功能、地區、回診、回診治療以及HbA1c基準值

*p-value <0.0056 (意向分析校正觀察到的差異) MMRM模型包含治療、腎功能、地區、回診、回診治療以及HbA1c基準值

併用Metformin 與磺酰尿素類藥物的合併療法

總計有 666 名第二型糖尿病病人參與一項評估JARDIANCE 併用metformin以及磺酰尿素類藥物時之療效與安全性的隨機雙盲安慰劑對照試驗。

接受每日劑量至少 1500 mg 的metformin 與磺酰尿素類藥物治療後，仍無法妥善控制病情的第二型糖尿病病人先進入開放顯示的安慰劑導入期治療2週。導入期結束時，血糖控制仍不佳且HbA1c介於7和10%之間的病人會隨機分入安慰劑組、empagliflozin 10 mg組或empagliflozin 25 mg組進行治療。

相較於安慰劑，每日JARDIANCE 10 mg或25 mg之治療可使HbA1c (p值<0.0001)、空腹血糖值 (FPG) 與體重產生統計上顯著的下降（見表7）。

表 7 JARDIANCE併用Metformin及磺酰脲素類藥物之安慰劑對照試驗於第24週時的結果

	JARDIANCE 10 mg + Metformin + SU N=225	JARDIANCE 25 mg + Metformin + SU N=216	安慰劑 + Metformin + SU N=225
HbA1c (%)*			
基準點(平均值)	8.1	8.1	8.2
自基準點之變化(調整後平均值)	-0.8	-0.8	-0.2
與安慰劑之差異(調整後平均值)(95% CI)	-0.6* (4.0, -0.5)	-0.6* (-0.7, -0.4)	-
達成HbA1c <7%之病人(%)	55 (26%)	65 (32%)	20 (9%)
FPG (mg/dL)*			
基準點(平均值)	151	156	152
自基準點之變化(調整後平均值)	-23	-23	6
與安慰劑之差異(調整後平均值)	-29	-29	-
體重			
基準點平均值(kg)	77	78	76
自基準點之變化百分比(調整後平均值)	-2.9	-3.2	-0.5
與安慰劑之差異(調整後平均值)(95% CI)	-2.4* (-3.0, -1.8)	-2.7* (-3.3, -2.1)	-

*修訂版意圖治療族群，捨掉第24週時缺失的數據時，採用兩次校正的最後觀察值(LOCF法)。第24週時，被隨機分配至JARDIANCE 10 mg、JARDIANCE 25 mg和安慰劑組的病人中，分別有17.8%、16.7%和25.3%的數據是以捨掉而得。

*由ANCOVA法得到的p值<0.0001 (HbA1c：ANCOVA模型包含基準點HbA1c、治療、腎功能和地區。體重和FPG：模型與HbA1c相同，但分別額外包含基準點體重/基準點FPG。)

TPG (mg/dL)：JARDIANCE 10 mg, n=225; JARDIANCE 25 mg, n=215; 安慰劑組, n=224

使用Linagliptin作為Metformin治療的轉折崩解

在一项686名第二型糖尿病病人參與的雙盲、活性對照試驗中，評估JARDIANCE 10 mg或25 mg併用linagliptin 5 mg與個別成分單用時的療效及安全性。

服用metformin(至少1500 mg/天)仍無法改善控制病情的第二型糖尿病病人，經2週的單盲安慰劑導入期之後，仍無法改善控制治療之HbA1c落在7和10.5%之間的病人，以1:1:1:1的比值隨機分配至5組活性治療組的其中一组：JARDIANCE 10 mg或25 mg、linagliptin 5 mg、或linagliptin 5 mg與JARDIANCE 10 mg或25 mg組成的固定劑量複方。

第24週時，JARDIANCE 10 mg/日或25 mg/日併用linagliptin 5 mg/日的治療組，相較於個別成分單用治療，在HbA1c (p值<0.0001) 和FPG (p值<0.001) 均有統計上顯著的改善。與linagliptin 5 mg治療相比，JARDIANCE/linagliptin 25 mg/日或JARDIANCE/linagliptin 10 mg/5 mg的治療組體重亦可達到統計上顯著的下降在JARDIANCE單用組，體重則無統計上顯著差異。

改善治療藥物Glimepipride併用Metformin之疗效比較研究

總計有 1545 名經metformin治療後無法改善控制病情的第二型糖尿病病人參與一項評估JARDIANCE 之療效的雙盲glimepiride 對照試驗。

經2週導入期後血糖控制仍不佳且HbA1c介於7和10.5%之間的病人會隨機分入glimepiride 組或JARDIANCE 25 mg組進行治療。

第52週時，JARDIANCE 25 mg和glimepiride都使HbA1c和FPG下降 (見表8、圖4)。JARDIANCE 25 mg和glimepiride在效果大小觀測值上的差異均未涵蓋0.3%的預設非劣性臨界值。Glimepiride的每日平均劑量為 2.7 mg，而在美國的最大核准劑量為8 mg/b。

表 8 無法以Metformin改善控制病情之病人併用JARDIANCE或併用Glimepiride作為治療藥物的活性對照試驗於第52週時的比較結果

	JARDIANCE 25 mg + Metformin N=765	Glimepiride + Metformin N=780
HbA1c (%)*		
基準點(平均值)	7.9	7.9
自基準點之變化(調整後平均值)	-0.7	0.7
與glimepiride之差異(調整後平均值)(97.5% CI)	-0.07* (-0.15, 0.01)	--
FPG (mg/dL)*		

第24週至Pioglitazone的合併療法(有或無Metformin)

總計有 498 名第二型糖尿病病人參與一項評估JARDIANCE 併用pioglitazone (有或無metformin) 時之療效與安全性的雙盲安慰劑對照試驗。

接受每日劑量1500 mg以上的metformin與每日劑量30 mg以上的pioglitazone 治療後，仍無法改善控制病情的第二型糖尿病病人先進入開放標示的安慰劑導入期治療2週，導入期後血糖控制不佳且HbA1c介於7%和10%之間的病人會隨機分入安慰劑組、JARDIANCE 10 mg組或JARDIANCE 25 mg組進行治療。

相较于安慰劑，每日JARDIANCE 10 mg或25 mg之治療可使HbA1c (p值<0.0001) 、FPG和體重產生統計上顯著的下降 (見表9)。

表 9 JARDIANCE併用Pioglitazone之安慰劑對照試驗結果

	JARDIANCE 10 mg + Pioglitazone N=165	JARDIANCE 25 mg + Pioglitazone N=168	安慰劑 + Pioglitazone N=165
HbA1c (%)*			
基準點(平均值)	8.1	8.1	8.2
自基準點之變化(調整後平均值)	-0.6	-0.7	-0.1
與安慰劑之差異(調整後平均值)(95% CI)	-0.5* (-0.7, -0.3)	-0.6* (-0.8, -0.4)	--
達成HbA1c <7%之病人(%)	36 (24%)	48 (30%)	12 (8%)
FPG (mg/dL)*			
基準點(平均值)	152	152	152
自基準點之變化(調整後平均值)	-17	-22	7
與安慰劑之差異(調整後平均值)(97.5% CI)	-23* (-31.8, -15.2)	-28* (-36.7, -20.2)	--
體重			
基準點平均值(kg)	78	79	78
自基準點之變化百分比(調整後平均值)	-2.0	-1.8	0.6
與安慰劑之差異(調整後平均值)(95% CI)	-2.0* (-3.4, -1.8)	-2.4* (-3.2, -1.6)	--

*修訂版意圖治療族群，捨掉第24週時缺失的數據時，採用兩次校正的最後觀察值(LOCF法)。第24週時，被隨機分配至JARDIANCE 10 mg、JARDIANCE 25 mg和安慰劑組的病人中，分別有10.9%、8.3%和20.6%的數據是以捨掉而得。

*由ANCOVA法得到的p值<0.0001 (HbA1c：ANCOVA模型包含基準點HbA1c、治療、腎功能和背景治療。體重和FPG：模型與HbA1c相同，但分別額外包含基準點體重/基準點FPG。)

TPG (mg/dL)：JARDIANCE 10 mg, n=163

*TPG (mg/dL)：JARDIANCE 25 mg, n=163

*P值<0.0001 (HbA1c：ANCOVA模型包含基準點HbA1c、治療、腎功能和背景治療。體重和FPG：模型與HbA1c相同，但分別額外包含基準點體重/基準點FPG。)

使用胰島素之治療藥法(有或無Metformin及/或磺酰脲素類藥物)

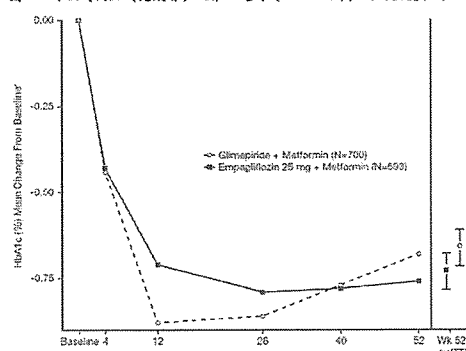
總計有 394 名經胰島素或胰島素奈特用口服藥物治療後，無法改善控制病情的第二型糖尿病病人參與一項評估JARDIANCE 在78週期間作為胰島素奈特用治療藥物所得療效的雙盲安慰劑對照試驗。

病人先進入開放標示的安慰劑導入期接受基礎胰島素素 (例如insulin glargin、insulin detemir或NPH insulin) 治療28周 (有或無Metformin及/或磺酰脲素類藥物作為背景治療)，安慰劑調整期後血糖未改善控制的病人則另行隨機分入JARDIANCE 10 mg組、JARDIANCE 25 mg組或安慰劑組進行治療；病人於招募、安慰劑調整期或治療的最初18週持續接受固定劑量的胰島素治療；在其餘的60週，可調整胰島素劑量。JARDIANCE 10 mg、25 mg和安慰劑組的平均每日胰島素總劑量分別為45 IU、48 IU和44 IU。

相较于安慰劑，JARDIANCE併用胰島素素 (有或無Metformin及/或磺酰脲素類藥物作為背景治療) 在治療18週和78週時，可使HbA1c與FPG產生統計上顯著的降低 (見表10)。相较于安慰劑，JARDIANCE 10 mg或25 mg每4周一次也會產生統計上顯著較大的體重下降百分比。

	JARDIANCE 25 mg + Metformin N=765	Glimepiride + Metformin N=780
HbA1c (%)*		
基準點(平均值)	7.9	7.9
自基準點之變化(調整後平均值)	-0.7	0.7
與glimepiride之差異(調整後平均值)(97.5% CI)	-0.07* (-0.15, 0.01)	--
FPG (mg/dL)*		

圖 4 每個時間點(完成者)及第52週時(mITT族群)的調整後平均HbA1c變化 - LOCF法



*Mean change from baseline adjusted for baseline HbA1c, geographical region, and eGFR at baseline.

第52週時，收縮壓相較於基準點的調整後平均變化為-3.6 mmHg，而glimepiride組則為2.2 mmHg。兩組的收縮壓變化達到統計顯著差異 (p值<0.0001)。

第104週時，HbA1c相較於基準點的調整後平均變化在JARDIANCE 25 mg組內為-0.75%，在glimepiride組內為-0.66%。調整後平均治療差異為-0.09%、97.5%信賴區間為(-0.32%, 0.15%) (不含預設的不劣性邊界0.3%)。Glimepiride平均每日劑量為2.7 mg，而美國的最大核准劑量為每日8 mg。第104週的分析納入了合於不使用磺酰脲素類藥物的數據，以及非治療期間的數據。在回診中未提供任何資訊的病人，其缺失數據係以觀察到的非治療期間數據推估而得。在此項多重推估分析中，JARDIANCE 25 mg組有13.9%的數據是由推估而得，而glimepiride組則為12.9%。

第104週時，觀察體重前後的變化(相較於基準點)，在JARDIANCE 25 mg/日，與glimepiride組比較，呈現統計顯著的差異 (JARDIANCE 25 mg組為-3.1 kg，而glimepiride組為+1.3 kg；ANCOVA-LOCF p值<0.0001)。

表 10 JARDIANCE併用胰島素之安慰劑對照試驗於第18和第78週時的結果

	18 週 (固定胰島素劑量)				78 週 (第18週後可調整胰島素劑量)			
	JARDIANCE CE 10 mg + 胰島素 N=169	JARDIANCE CE 25 mg + 胰島素 N=170	安慰劑 + 胰島素 N=170	JARDIANCE CE 10 mg + 胰島素 N=169	JARDIANCE CE 25 mg + 胰島素 N=170	安慰劑 + 胰島素 N=170		
HbA1c (%)*								
基準點(平均值)	8.3	8.3	8.2	8.3	8.3	8.2		
自基準點之變化(調整後平均值)	-0.6	-0.7	0	-0.4	-0.6	-0.6	0.1	
與安慰劑之差異(調整後平均值)(95% CI)	-0.6* (-0.8, -0.4)	-0.7* (-0.9, -0.5)	-	-0.3* (-0.7, -0.3)	-0.7* (-0.9, -0.5)	-0.7* (-0.9, -0.5)	--	
達成HbA1c <7%之病人(%)	18.0	19.5	5.5	12.0	17.5	6.7		
FPG (mg/dL)*								
基準點(平均值)	138	146	142	138	146	142		
自基準點之變化(調整後平均值, SEI)	-17.9 (3.2)	-19.1 (3.3)	-10.4 (3.1)	-10.1 (3.2)	-15.2 (3.4)	2.8 (3.2)		
與安慰劑之差異(調整後平均值, 95% CI)	-28.29* (-37.0, -19.5)	-29.59* (-38.4, -20.6)	-	-12.9* (-21.9, 3.9)	-17.9* (-27.0, 8.8)	--		
體重								
基準點平均值(kg)	92	95	90	92	95	90		
自基準點之變化百分比(調整後平均值)	-1.8	-1.4	-0.1	-2.4	-2.4	0.7		
與安慰劑之差異(調整後平均值)(-1.7, -0.0)	-1.7* (-3.0, -2.5)	-1.3* (-2.5, -0.0)	-	-3.0* (-4.4, -1.7)	-3.0* (-4.4, -1.6)	--		

*修訂版意圖治療族群，捨掉第78週時缺失的數據時，採用兩次校正的最後觀察值(LOCF法)。第18週時，被隨機分配至JARDIANCE 10 mg、JARDIANCE 25 mg和安慰劑組的病人中，分別有21.3%、30.3%和21.8%的數據是以捨掉而得。

*由ANCOVA法得到的p值<0.0001 (HbA1c：ANCOVA模型包含基準點HbA1c、治療、地區、SEI，以及初診和治療的交互作用。體重：MMRM模型包含基準點體重、基準點HbA1c、治療、地區、SEI，以及初診和治療的交互作用。)

*p值<0.0049

*p值<0.0052

*p值<0.0463

使用MDI胰島素(有或無Metformin)的輔助治療與之併用

共有563名使用每日多針型(MDI)胰島素 (每日總劑量>60 IU；單用或併用metformin) 時無法改善控制血糖的第二型糖尿病病人，曾參加一項雙盲、安慰劑對照試驗，以評估JARDIANCE作為MDI胰島素之輔助療法時於18週期間的療效。

病人在使用MDI胰島素 (有或無metformin背景療法) 時進入一段為期2週的安慰劑導入期。導入期結束後，血糖控制仍然不佳的病人被隨機分配到JARDIANCE 10 mg、JARDIANCE 25 mg或安慰劑組的病人中，分別有38.6%、40.4%和39.9%的數據是以捨掉而得。

JARDIANCE 10 mg/日或25 mg/日併用MDI胰島素 (有或無metformin) 的療法，在治療18週後可使HbA1c在統計上顯著低於安慰劑組 (參見表11)。

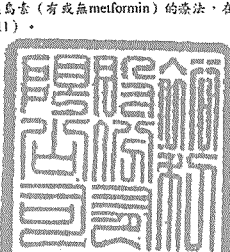


表11 JARDIANCE併用胰島素(有或無Metformin)之安慰劑對照試驗於第18週時的結果

	JARDIANCE 10 mg + 胰島素 +/- Metformin N=186	JARDIANCE 25 mg + 胰島素 +/- Metformin N=189	安慰劑 + 胰島素 +/- Metformin N=188
HbA1c (%) ^a			
基準點(平均)	8.4	8.3	8.3
自基準點起之變化(調整後平均值)	-0.9	-1.0	-0.5
與安慰劑之差異(調整後平均值)(95% CI)	-0.4 ^b (-0.6, -0.2)	-0.5 ^b (-0.7, -0.4)	-

^a進行縱向隨訪族群。進行第18週時快失的數據時，僅採用橫斷期間的最後觀察值(LOCF法)。第18週時，被隨機分配至JARDIANCE 10 mg、JARDIANCE 25 mg和安慰劑組的病人中，分別有23.7%、22.8%和23.4%的數據是以插值而得。

^b由ANCOVA分析得到的p值<0.0001(HbA1c：ANCOVA模型包含基準點HbA1c、治療、腎功能、地區和背景用藥)。

在一段長達52週的延伸治療期中，可以調整胰島素劑量以達到特定血糖目標濃度。在JARDIANCE 10 mg組和25 mg組內，HbA1c自基準點起之變化從18週到52週均可維持一致。52週後，JARDIANCE 10 mg/日或25 mg/日可使體重的下降百分比在統計上顯著大於安慰劑(p值<0.0001)。體重自基準點起之平均變化在JARDIANCE 10 mg組內為-1.95 kg，在JARDIANCE 25 mg組內為-2.04 kg。

腎功能不全

總計有 738 名基準點eGFR 低於 90 mL/min/1.73 m² 的第二型糖尿病病人參與雙盲安慰劑對照平行組試驗。試驗評估JARDIANCE於患有第二型糖尿病與腎功能不全病人的療效與安全性。試驗族群包含 290 名輕度腎功能不全(eGFR 60 到低於 90 mL/min/1.73 m²)、374 名中度腎功能不全(eGFR 30 到低於 60 mL/min/1.73 m²)以及 74 名重度腎功能不全(eGFR 低於 30 mL/min/1.73 m²)病人。總共 194 名病人具有 30 到低於 45 mL/min/1.73 m² 的基準點eGFR，而 180 名病人具有 45 到低於 60 mL/min/1.73 m² 的基準點eGFR。

第24週時，在JARDIANCE 25 mg治療後，輕至中度腎功能不全病人的HbA1c出現統計上顯著的下降(見表12)。與安慰劑相較下，JARDIANCE 25 mg 產生的統計上顯著下降現象亦可於程度[-0.7 (95% CI: -0.9, -0.5) 或中度(-0.4 (95% CI: -0.6, -0.3))]腎功能不全病人中觀察到，而JARDIANCE 10 mg產生的統計上顯著下降現象則可於輕度[-0.5 (95% CI: -0.7, -0.3)]腎功能不全病人中觀察到。腎功能為輕至中度不全時，JARDIANCE 25 mg的降糖療效會隨著腎功能下降而降低。第24週時，最小平均HbA1c變化在基準點eGFR為60到低於90 mL/min/1.73 m²、45到低於60 mL/min/1.73 m²以及30到低於45 mL/min/1.73 m²的病人中，分別為-0.6%、-0.5%以及-0.2% / 碱參閱用法用量(2)以及在特定族群的使用(8.6)。安慰劑方面，第24週時的最小平均HbA1c變化在基準點eGFR為60到低於90 mL/min/1.73 m²、45到低於60 mL/min/1.73 m²以及30到低於45 mL/min/1.73 m²的病人中，分別為0.1%、-0.1%以及0.2%。

表12患有腎功能不全的第二型糖尿病病人中進行的安慰劑對照試驗，於第24週時(LOCF)的結果

HbA1c	輕度和中度腎功能不全 ^a	
	JARDIANCE 25 mg	安慰劑的比較(調整後平均值) ^b (95% CI)
病人人數	n=284	-0.5 ^b (-0.6, -0.4)

^ap值<0.0001(HbA1c：ANCOVA模型包含基準點HbA1c、治療、腎功能以及背景用藥)

^beGFR為30到低於90 mL/min/1.73 m²的第二型糖尿病病人中進行第24週時快失的數據時，僅採用試驗期間的最後觀察值(LOCF法)。第24週時，被隨機分配至JARDIANCE 25 mg和安慰劑組的病人中，分別有24.6%和26.2%的數據是以插值而得。

在重度腎功能不全病人方面，HbA1c和FPG的變化分析顯示JARDIANCE 25 mg的治療效果與安慰劑之間並無差異 / 碱參閱用法用量(2.2)以及在特定族群的使用(8.6)。

圖5 首次重大不良心血管事件的累積發生率評估值

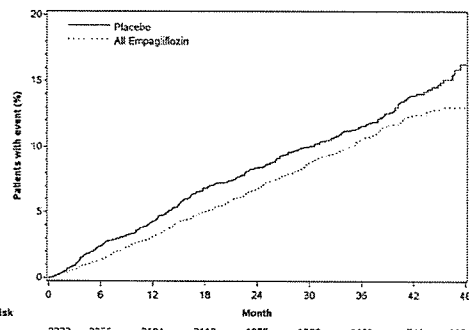
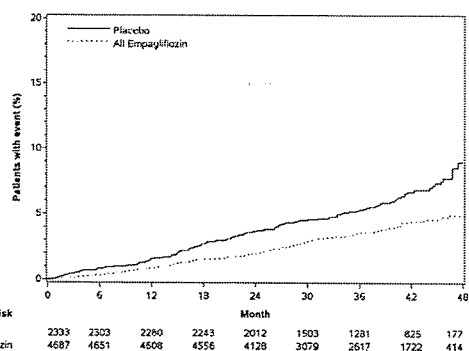


圖6 心血管原因死亡的累積發生率評估值



就心血管原因死亡而言，empagliflozin對於各個主要人口統計與疾病子群的療效一致，包括eGFR為30到低於45 mL/min/1.73 m²的病人(Jardiance治療組381名，安慰劑189名)。

在此試驗中，99.2%的受試者皆有存活狀態資料。在EMPA-REG OUTCOME試驗期間，總共記錄463例死亡個案。這些死亡個案大部分歸屬於心血管原因死亡，非心血管原因死亡佔少部分，且治療組之間的狀況相近(接受empagliflozin治療者為2.1%，接受安慰劑治療者為2.4%)。

14.2 對具有動脈粥樣硬化性心血管疾病之第二型糖尿病病人之心血管試驗結果

EMPA-REG OUTCOME試驗為一項多中心、多國、隨機分組、雙盲和平行組別試驗，旨在針對具動脈粥樣硬化性心血管疾病的第二型糖尿病病人，比較當empagliflozin與安慰劑治療和抗動脈粥樣硬化性心血管疾病的標準照護療法，與其併用的最重大不良心血管事件(MACE)發生風險。在試驗的前12週期間，併用的抗糖尿病藥物應保持穩定。之後，即可依據試驗主持人的判斷，對於抗糖尿病及抗動脈粥樣硬化的療法進行調整，以確保能夠依照這些疾病的標準照護來治療受試者。

本試驗共有7020名病人接受治療empagliflozin 10 mg = 2345; empagliflozin 25 mg = 2342; 安慰劑 = 2333並接受中位數為3.1年的追蹤。大約72%受試族群為白種人、22%為亞洲人、5%為黑人。平均年齡為63歲，男性約佔73%。

試驗基準點時所有受試者的第二型糖尿病皆未獲有效控制(HbA1c逾7%)。基準點時的HbA1c平均值為8.1%，而且57%的受試者已罹患糖尿病超過10年。在此項試驗中，分別約有31%、22%與20%的受試者向試驗主持人類報有神經科問題、視網膜病變與腎臟病變。eGFR平均值為74 mL/min/1.73 m²，基準點時，病人接受一種(-30%)或更多種(-70%)的抗糖尿病藥物治療，包括metformin (74%)、胰島素 (48%)、磺胺尿素類藥物(43%)。

基準點時所有病人皆有確診的動脈粥樣硬化性心血管疾病，包括一種(82%)或多种(18%)以下疾病：總冠狀動脈疾病(76%)、中風(23%)或用過動脈粥樣病(21%)。在基準點時收縮壓平均值為136 mmHg、舒張壓平均值為76 mmHg、低密度脂蛋白(LDL)平均值為86 mg/dL、高密度脂蛋白(HDL)平均值為44 mg/dL，而尿液中白蛋白-肌酸酐比(UACR)平均值為175 mg/g，在基準點時約有81%病人接受雙胍-血管收縮素系統抑制劑、65%接受乙型交感神經阻斷劑、43%接受利尿劑、77%接受司他汀類藥物，80%接受抗血小板劑(大部分為阿斯匹靈)治療。

EMPA-REG OUTCOME試驗的主要評估指標為至首次發生重大不良心血管事件(MACE)的時間。重大不良心血管事件的定義為發生心血管原因死亡、致命或非致命性心肌梗塞(MI)或非致命性中風。統計分析計畫已預先指明將10與25 mg劑量合併分析。針對預先指明的風險優化值1.3，使用Cox比例風險模型來檢定在重大不良心血管事件之風險比(hazard ratio)上的不劣性，以及若證明不劣性，則檢定在重大不良心血管事件上的優越性。使用分層指定策略來判斷多重檢定的第一型錯誤。

Empagliflozin可顯著降低首次發生心血管原因死亡、非致命性心肌梗塞或非致命性中風之主要綜合評估指標的風險(HR = 0.86; 95%CI: 0.74, 0.99)。此治療效果係由隨機分配至empagliflozin組之受試者的心血管死亡風險降低所致(HR = 0.62; 95%CI: 0.49, 0.77)，而非致命性心肌梗塞和非致命性中風的風險則無變化(參見表13以及圖5和圖6)。10 mg和25 mg empagliflozin劑量組別的結果與兩劑量組合併的結果一致。

表13 主要綜合評估指標與細別成分指標的治療效果*

	安慰劑 N=2333	empagliflozin N=4687	相對於安慰劑的風險比 (95% CI)
心血管原因死亡、非致命性心肌梗塞或非致命性中風之綜合指標(至首次發生的時間)*	282 (12.1%)	490 (10.5%)	0.86 (0.74, 0.99)
非致命性心肌梗塞*	121 (5.2%)	213 (4.5%)	0.87 (0.70, 1.09)
致命性中風*	60 (2.6%)	150 (3.2%)	1.24 (0.92, 1.67)
心血管原因死亡*	137 (5.9%)	172 (3.7%)	0.62 (0.49, 0.77)

*接受治療者資料收集(接受至少一劑試驗藥物的受試者)

*優越性p值(雙尾)為0.04

*事件數

16 供應形式／儲存與操作

JARDIANCE有 10 mg 和 25 mg 兩種劑量，如下所述：

10 mg錠劑：淺黃色、圓形、兩面中央凸起且邊緣斜切的服衣錠，其中一面壓印「S 10」字樣，另一面則壓印百草味軟膠給公司標誌。

2-1000粒ALU-PVC鋁盒盒裝。

25 mg錠劑：淺黃色、橢圓形、兩面中央凸起的服衣錠，其中一面壓印「S 25」字樣，另一面則壓印百草味軟膠給公司標誌。

2-1000粒ALU-PVC鋁盒盒裝。

保存

請儲存於30°C 以下。請存放於兒童無法取得的安全處所。

17 病人諮詢資訊

請告知病人請閱讀藥物管理基準准之病人藥品標示(病人諮詢資訊)。

副作用說明

- 請告知病人開始接受JARDIANCE 治療之前詳閱病人須知，並於每次處方更新時重新閱讀。請病人於出現任何不尋常的症狀，或任何已知的症狀持續存在或惡化時通知醫師或藥師。
- 請告知病人JARDIANCE 可能具有的風險與益處，以及替代療法。亦請告知病人配合飲食方針、規律運動、定期血糖監測與HbA1c檢測、低血糖與高血糖之辨識與控制以及糖尿病併發症之評估的重要性。當病人有發燒、外傷、感染或手術等壓力時請立即就醫，其所需的藥物可能有所改變。
- 請告知病人務必依序服用兩種藥物。若錯過一劑藥物，請儘速於記起時立刻服用，請勿於下一劑時服用雙倍劑量。
- 請告知病人使用JARDIANCE時，最常見的不良反應為泌尿道感染和生殖器黴菌感染。
- 請告知懷孕及具生育能力的女性如需懷孕，應盡早向醫師告知。
- 請告知女性使用JARDIANCE時，不建議授乳 / 請參照在符定該藥的使用(8.2)。

低血壓

- 請告知病人使用JARDIANCE時可能發生低血壓，並建議病人發生低血壓的症狀時應與醫護人員聯繫 / 請參照警訊及注意事項(5.1)。
- 請告知病人脫水可能提升低血壓的發生風險，且應攝取充足的水分。

預防中毒

- 請告知病人銅離子中毒是一種嚴重危及生命的狀況。曾有使用JARDIANCE出現銅離子中毒的通报案例，有時與疾病或手術相關的其他風險因子有關。
- 請指示病人如果出現銅離子中毒的症狀，即使血糖並未上升，請檢測銅離子(如果可行的話)。如果出現銅離子中毒的症狀(包括噁心、嘔吐、腹痛、疲倦、皮疹及呼吸困難)，請指示病人停用JARDIANCE並立即就醫 / 請參照警訊及注意事項(5.2)。

急性昇昇指標

- 請告知病人可能發生泌尿道感染(可能為嚴重感染)。請向病人提供關於泌尿道感染症狀的資訊。
- 請建議病人於出現泌尿道症狀時就醫 / 請參照警訊及注意事項(5.4)。
- 請告知病人：會有使用恩格列酮時出現會陰部壞死性膿皰炎(弗尼爾氏壞疽)的病例。建議病人，如果生殖器或其後直立膀胱出現疼痛或壓痛、紅斑或腫脹並伴隨發燒超過38°C或身體不適，

應立即就醫 / 請參閱警語及注意事項(5.6)。

女性的生殖器黴菌感染（如外陰陰道炎）

- 請告知女性病人可能發生陰道的真菌感染，並針對陰道真菌感染的症狀和徵象提供相關資訊。

請向病人建議治療選項以及就醫時機 / 請參閱警語及注意事項 (5.7)。

男性的生殖器黴菌感染（如龜頭炎或龜頭包皮炎）

- 請告知男性病人可能發生陰莖的真菌感染（如龜頭炎或龜頭包皮炎），尤其是未割包皮的男性以及慢性和反覆感染者。

請針對龜頭炎和龜頭包皮炎的徵象和症狀（陰莖的龜頭或包皮發紅或出現皮疹）向病人提供相關資訊。

請向病人建議治療選項以及就醫時機 / 請參閱警語及注意事項 (5.7)。

過敏反應

請告知病人曾有使用JARDIANCE時出現嚴重過敏反應包括蕁麻疹及血管性水腫的通報案例。請告知病人出現皮膚反應或血管性水腫時應立即通報，並且在諮詢醫生前先停用藥物 / 請參閱警語及注意事項 (5.8)。

實驗室檢測

- 請告知病人，開始使用JARDIANCE之前應評估腎功能，且之後應定期監測。

請告知病人服用JARDIANCE時尿液分析中的尿糖升高為正常現象。

- 請告知病人，對於所有糖尿病療法的反應，均必須藉由定期測量血糖與HbA1c濃度進行監測，目的是將這些數值降至正常範圍。HbA1c監測對於長期血糖控制狀況的評估尤具作用。

製造廠/廠址

Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG

Bünger Strasse 173

55216 Ingelheim am Rhein, Germany

國外許可證持有者

Boehringer Ingelheim International GmbH

Ingelheim am Rhein, Germany

經商/地址

台灣百靈佳殷格翰股份有限公司

台北市民生東路三段2號12樓

USPI Jan 2020

修正日期：2020年4月

