

# 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：黃小姐  
 聯絡電話：02-25700064 分機：23601  
 聯絡傳真：02-25798587  
 電子信箱：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111年02月14日

發文字號： 111 裕字-第000231號

主 旨： 本公司銷售嬌生股份有限公司之產品「TOPAMAX FILM-COATED TABLETS 25MG、50MG、100MG，妥泰膜衣錠25、50、100毫克(衛署藥輸字第022509、022507、022508號)」仿單變更事宜，詳如說明段，請查照。

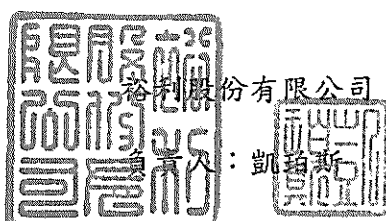
**說 明：**

一、本公司銷售嬌生股份有限公司之產品「TOPAMAX FILM-COATED TABLETS 25MG、50MG、100MG，妥泰膜衣錠25、50、100毫克(衛署藥輸字第022509、022507、022508號)」仿單變更內容摘要如下：

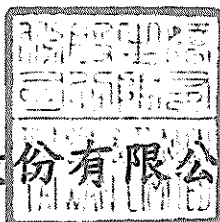
包裝內容	目前版號	新版號	內碼 (PCC code)	變更內容	預計到市場時間
仿單	V2101	v2102	Tablets: 35770H	請參閱追蹤版仿單，由於 200mg 未上市場，且已取得 TFDA 核准切結不輸入，本次 亦將仿單拆分，未來將僅更新 有上市場劑量(25mg, 50mg, 100mg)之仿單	25mg 批號: LIS2600 預計上市場時間: 2022 年 3 月  50mg 批號: LIS2A00 預計上市場時間: 2022 年 6 月  100mg 批號: LIS0000 預計上市場時間: 2022 年 5 月

二、上開變更事宜業已生效，新版仿單之產品將陸續出貨，特此通知，懇請 貴院持續支持與愛護，無任感荷。

附件：原廠公文、衛福部核准函、列印版仿單



**嬌生股份有限公司**



公司地址：台北市中山區民生東路三段2號10及11樓  
 傳真：(02) 2593-9100  
 電話：(02) 2593-9888  
 聯絡人及電話：蔡明諺 (02) 2593-9269

105台北市松山區南京東路四段126號

受文者：裕利股份有限公司

發文日期：中華民國 111 年 2 月 11 日

發文字號：(一一一)台嬌字第 0032 號

速別：

密等：

附件：

**主旨：**函告本公司產品「妥泰®膜衣錠25、50、100毫克(Topamax® film-coated tablets) (衛署藥輸字第022509、022507、022508號)」仿單變更事宜，煩請貴公司代為發函至各醫院，函文如下：

**「主旨：**函告本公司產品「妥泰®膜衣錠25、50、100毫克(Topamax® film-coated tablets) (衛署藥輸字第022509、022507、022508號)」仿單變更事宜，詳如說明段，請查照。

**說明：**

一、本公司產品「妥泰®膜衣錠25、50、100毫克(Topamax® film-coated tablets) (衛署藥輸字第022509、022507、022508號)」仿單變更事宜。  
 變更內容摘要如下：

包裝內容	目前版號	新版號	內碼 (PCC code)	變更內容	預計到市場時間
仿單	V2101	v2102	Tablets: 35770H	請參閱追蹤版仿單，由於 200mg 未上市場，且已取得 TFDA 核准切結不輸入，本次 亦將仿單拆分，未來將僅更新 有上市場劑量(25mg, 50mg, 100mg)之仿單	25mg 批號: LIS2600 預計上市場時間: 2022 年 3 月  50mg 批號: LIS2A00 預計上市場時間: 2022 年 6 月  100mg 批號: LIS0000 預計上市場時間: 2022 年 5 月

二、隨函檢附相關附件如下：

- (一) 打樣版中文仿單，列印版中文仿單，以及追蹤版中文仿單
- (二) 衛生福利部核准函
- (三) 仿單核定本

三、上開變更事宜業已生效，新版仿單之產品將陸續出貨，特此通知貴院。懇請 貴院持續支持與愛護，無任感荷。

」

負責人  
田中義由

嬌生股份有限公司

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)2653-2071

聯絡人及電話：黃小姐(02)2787-8000#7421

電子郵件信箱：

104

台北市中山區民生東路三段2號10樓及11樓

受文者：嬌生股份有限公司

發文日期：中華民國110年10月1日

發文字號：衛授食字第1106009374A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1份

主旨：貴公司申請「妥泰膜衣錠25毫克(TOPAMAX FILM-COATED TABLETS 25MG)」（衛署藥輸字第022509號）藥品仿單變更一案（案號：1106009374），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110年3月31日(110)台嬌登字第135號藥品變更登記申請書及110年9月17日(110)台嬌登字第411號函。

二、核准變更項目：仿單變更。

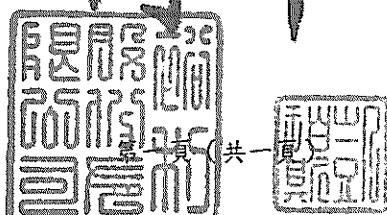
三、有關仿單規定如下：市售藥品得僅放置經審查核定之中文仿單。但如市售藥品同時放置中、外文仿單者，外文仿單內容須與核定本之中文仿單內容相符，廠商得依核定之中文仿單自行修正其外文仿單內容。

四、對上述內容如有疑義，請與承辦人高挺凱聯絡，電話：02-8170-6000#522，電子信箱：tk kao785@cde.org.tw。

正本：嬌生股份有限公司

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)2653-2071

聯絡人及電話：黃小姐(02)2787-8000#7421  
電子郵件信箱：

104

台北市中山區民生東路三段2號10樓及11樓

受文者：嬌生股份有限公司

發文日期：中華民國110年10月1日

發文字號：衛授食字第1106009375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1份

主旨：貴公司申請「妥泰膜衣錠50毫克(TOPAMAX FILM-COATED TABLETS 50MG)」（衛署藥輸字第022507號）藥品仿單變更一案（案號：1106009375），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110年3月31日(110)台嬌登字第136號藥品變更登記申請書及110年9月17日(110)台嬌登字第412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、對上述內容如有疑義，請與承辦人高挺凱聯絡，電話：02-8170-6000#522，電子信箱：tkkao785@cde.org.tw。

正本：嬌生股份有限公司

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)2653-2071

聯絡人及電話：黃小姐(02)2787-8000#7421

104

電子郵件信箱：

台北市中山區民生東路三段2號10樓及11樓

受文者：嬌生股份有限公司

發文日期：中華民國110年10月1日

發文字號：衛授食字第1106009376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1份

主旨：貴公司申請「妥泰膜衣錠100毫克(TOPAMAX FILM-COATED TABLETS 100MG)」（衛署藥輸字第022508號）藥品仿單變更一案（案號：1106009376），本部同意，隨函檢附仿單核定本1份，請查照。

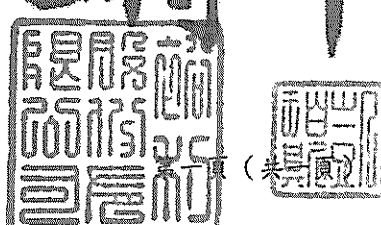
說明：

- 一、復貴公司110年3月31日(110)台嬌登字第137號藥品變更登記申請書及110年9月17日(110)台嬌登字第413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、對上述內容如有疑義，請與承辦人高挺凱聯絡，電話：02-8170-6000#522，電子信箱：tkkao785@cde.org.tw。

正本：嬌生股份有限公司

副本：財團法人醫藥品查驗中心

部長陳時中



Janssen

## 妥泰® 膜衣錠

Topamax® Film-Coated Tablets

25 毫克 25mg 齊譽藥物第 022509 號  
50 毫克 50mg 衛署藥物第 022507 號  
100 毫克 100mg 衛署藥物字第 022508 號

### 概述

### 抗癲癇藥

### 成分

本成份：Topiramate

TOPAMAX (topiramate)口服緩劑含有 25、50、100、200 毫克四種劑量。

TOPAMAX 各劑量的外觀如下：

25mg：白色圓形包衣錠，一面印有“Top”，另一面印有“25”。

50mg：淺黃色圓形包衣錠，一面印有“Top”，另一面印有“50”。

100mg：黃色圓形包衣錠，一面印有“Top”，另一面印有“100”。

### 適應症

用於成人及二歲以上兒童局部癲癇或伴有 Lennox-Gastaut 症候群之癲癇及原發性全身性強直陣攣癲癇的輔助治療，用於 Partial Onset Seizure 病人之單一藥物治療，預防偏頭痛。

### 用法用量

本藥須由醫師處方使用。

為便成人及兒童能有最佳的發作控制，建議要從低劑量開始治療，再逐漸增至有效劑量。TOPAMAX 有錐體及分散型膠囊兩種劑型，建議不要將錐體剝開。不能吞服錠劑的病人，如兒童及老年人，可服用分散型膠囊 TOPAMAX (topiramate) 分散型膠囊可整顆吞服，亦可將膠囊小心剝開再將所有的膠囊內容物灑佈於少量(茶匙)的軟質食物。立刻吞服此藥物，食物混合物毋需咀嚼，不要保存此混合物備用。毋需為達到 TOPAMAX 最佳療效而監測 topiramate 血液濃度。在隨罕見的情況下，首先服用 phenytoin 的病人加服 TOPAMAX 可能需調整 phenytoin 劑量以達到最佳臨床效果。使用 TOPAMAX 幫助治療之際加服或停用 phenytoin 及 carbamazepine 可能需要調整 TOPAMAX 的劑量。TOPAMAX 不屬於餐後服用。

### 適用輔助治療

成人

### 二歲以上兒童

以 TOPAMAX 為輔助藥物時，每日建議總劑量約為 5~9 mg/kg/day，分兩次服用。第一週起即服用 25mg(或更低)，以 1~3 mg/kg/day 的遞間為基準(再逐漸增量。隨後一週或兩週，以 1~3 mg/kg/day 的速度增加劑量(分兩次服用)，以達到最佳臨床效果。依病人的臨床效果來決定有效劑量。

曾研究過每日劑量增至 30mg/kg/day 時，病人通常都有良好耐受度。

### 遞減至一治療

當單用原併用的抗癲癇藥物(AEDs)以採用 topiramate 單一治療時，須考慮其對癫痫控制的影響。建議以每兩週逐漸停用約三分之一劑量的選用來停用原併用的抗癲癇藥物 (AED)除非基於安全考慮需將突然停用併用的抗癲癇藥物 AED [見“使用上的特殊警語及注意事項一中斷 TOPAMAX 治療”欄]。

停用醉素誘導藥物時，TOPAMAX 劑度會增加。可能須依臨床狀況降低 TOPAMAX 劑量。

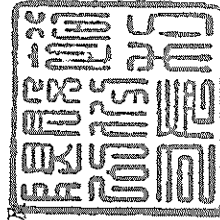
成人

決定最適劑量須從連續一週，每晚給藥 25mg 開始。隨後，每週或每兩週以 25 或 50mg/day 的速度增加劑量且分兩次服用。如果病人無法忍受劑量決定期的給藥劑量，可使用較低的增加劑量或延長劑量增加的間隔。須依臨床效果來決定劑量及調整速度。

成人 topiramate 單一藥物治療的建議起始目標劑量為 100mg/day，每日建議劑量的上限為 500mg。某些難治抗癲癇藥物的病人所使用的 topiramate 單一藥物治療劑量高達 1000mg/day。這些給藥建議適用於所有的成年病人包括所有腎功能正常的青年人。

### 二歲以上兒童

Topamax®  
妥泰®  
膜衣錠



量。如果兒童無法忍受劑量決定期的給藥計畫，可使用較低的增加劑量或延長劑量增加的間隔。須依臨床效果來決定劑量及調整速度。

一歲以上兒童的 topiramate 單一藥物治療的建議起始目標劑量為 3-6mg/kg/day，每日建議劑量的上限為 500mg。劑被診斷確定為局部小發作的兒童會使用過高達 500mg/day 的劑量。

#### 癲癇 成人

使用 topiramate 預防偏頭痛的建議每日劑量為 100mg/day，分兩次等量服用。決定最適劑量須先連續一週，每晚給藥 25mg 開始。隨後，每週以 25mg/day 的速度增 加劑量。如果病人無法忍受劑量決定期的給藥計畫，可延長劑量調整的間隔。某些病人每人每日使用 50 mg/day 的劑量可能即有療效。

某些病人的每日劑量曾高達 200mg/day。須依臨床效果來決定劑量及調整速度[見“藥效學－偏頭痛和臨床試驗”欄]。

#### 特殊族群

##### (1) 腎功能不全病人

具有中度和重度腎功能不全之病人需要降低投與劑量。建議投與一半的起始劑量和維持劑量。[見“藥物動力學－腎功能不全”欄]

由於 TOPAMAX 在透析過程中會從血漿中被移除，因此建議在透析期間補充大約一半的每日劑量。其補充劑量分次投與於開始和完成的透析過程。其補充劑量可能會依照不同的透析篩器而有所不司。[見“藥物動力學－特殊族群－腎功能不全”欄]

##### (2) 肝功能不全病人

TOPAMAX 應該小心使用於肝功能不全病人族群。[見“藥物動力學”欄]

#### 對本品的任何成分過敏者。

#### 禁忌症！

#### [使用上的特殊警語及注意事項]

#### 中斷 TOPAMAX 治療

無論病人是否有發作或額頭痛病史，抗癲癇藥物(AEDs)，包括 TOPAMAX，需逐漸停藥以降低發作用藥量增加的可能性。在臨床試驗中，癫痫成人逐週遞減 50-100mg 以降低每日劑量；且接受劑量遞減 100mg/day 以預防偏頭痛的成人則每週遞減 25-50mg 的劑量。在兒童臨床試驗中，以二至八週為期逐漸停用 TOPAMAX。在醫護上需立刻停用 TOPAMAX 的情況下，建議要有適當的監護。

#### 腎功能不全

原型 topiramate 及其代謝物的主要排除途徑是經由腎臟。腎排除與腎功能有關，與年齡無關。中度或重度腎功能不全病人可能需 10-15 天才能達到穩定態值並減少腎功能。所有的病人皆需視其臨床效果(即制劑的控制、不良反應的避免)，並認知有腎功能不全病人需要較長的時間才能達到每個劑量的穩定狀態來調整劑量。[見“用法用量－特殊族群－腎功能不全病人”及“藥物動力學－特殊族群－腎功能不全”欄]

#### 水份攝取

發生減少症與無汗症曾經被報導與服用 topiramate 有關。汗水減少與體溫升高現象尤其特別會發生在暴露於溫暖環境中的年輕兒童身上。[見“不良反應”欄]  
服用 topiramate 時攝取充裕的水份是非常重要的，攝取水份會降低發生腎結石的危險性。見“使用上的特殊警語及注意事項－腎結石”欄。在活動，例如旅遊運動或身處於溫暖溫度，之前及期間適當攝取水份可以降低與熱有關的不良反應發生之危險性。見“不良反應”欄]。

#### 情緒異常

Topiramate 治療期間曾觀察到情緒異常及抑鬱的發生率增加。

#### 自殺傾向

抗癲癇藥物(AEDs)包括 TOPAMAX，會升高使用這些藥物治療任何適應症之病人出現自殺想法或自殺行為的風險。一項針對隨機分組之安慰劑對照抗癲癇藥物(AEDs)試驗所進行的整合分析顯示，出現自殺意念與自殺的風險有升高的現象(抗癲癇藥物(AEDs)治療組為 0.43%，安慰劑組為 0.24%)。目前並不確知此風險的發生機制。

在雙盲臨床試驗中，使用 topiramate 治療之病人中的自殺相關事件(自殺意念、自殺企圖及自殺發生率為 0.5% (在 8,652 位接受治療的病人中有 46 例)，在他用安撫劑治療的病人中則為 0.2% (在 4,045 位接受治療的病人中有 8 例)。在一項雙盲性疾患雙盲試驗中，有一個使用 topiramate 治療之病人成功自殺的病例報告。因此，應監視病人是否出現自殺意念及自殺行為的徵兆，並應考慮施以適當的治療。應聯繫病人(如果適當的話，也應聯繫病人的照顧者)，如果出現自殺意念或自殺行為的徵兆，應立即就醫診治。

#### 嚴重皮膚反應

曾有報告指出有些病人服用 TOPAMAX 後產生嚴重皮膚反應(史帝芬斯強烈症候群 Stevens Johnson Syndrome (SJS) 以及毒性表皮壞死溶解症 Toxic Epidermal Necrolysis (TEN)) [見“不良反應”欄]。大部分的案例發生在病人同時併用其他已知與 SJS 以及 TEN 相關的藥物。亦有些案例發生在病人接受單一療法。建議應告知知病人有關嚴重皮膚反應的徵象。如有懷疑產生 SJS 以及 TEN，須停止使用。

## TOPAMAX。

### 腎結石

某些病人，特別是易罹患結石的病人，可能會增加腎結石形成及相關徵象及症狀的危險性，如腎臟疼痛、腎前或腰帶疼痛。建議合與足量的水分以降低此危險性。  
腎結石的風險因子包括先前有過結石，或既往有家族性腎結石病史，以及患有高鈣尿症見。“使用上的特殊警語及注意事項一腎結石”欄，但在 topiramate 的過程中，這些風險因子並不能可靠的預測結石的形成。此外，病人服用其它與腎結石有關的藥物也會使危險性增加見“其他藥物交互作用—易引起腎痛的藥物”欄。

### 肝功能不全

肝功能不全病人給與 topiramate 時須謹慎，因 topiramate 的消除率可能會降低。  
[見“用法用量—特殊族群—肝功能不全病人”及“藥物動力學—特殊族群—肝功能不全”欄]

### 急性和近視及夜盲症

服用 TOPAMAX 的病人會發生與次發性閉鎖性青光眼有關的急性近視病徵。症狀包括視力急劇降低和/或眼睛疼痛。眼科檢查會發現近視、眼前房變淺、眼球充血(充血)及眼內壓增加。可能會或不會出現瞳孔散大。此症狀可能與瞳孔擴大於血管滲透所造成之水晶體及虹膜前端受壓有關。症狀通常發生於開始 TOPAMAX 治療後一個月內。與罕見發生於四十歲以下的原發性狹角青光眼相較，兒童及成年病人會有與 topiramate 相關的次發性閉鎖性青光眼報告。

治療方法包括停用 TOPAMAX、主治醫師的儘快診斷及採取適當措施以降低眼內壓。這些措施通常會使眼內壓下降。不論任何病因所引起的的眼內壓上升，若未經過治療，可能會導致嚴重的後遺症包括永久失明。

### 視野缺損

曾有報告指出有些病人服用 topiramate 後產生視野的缺損，但不一定併發眼內壓增加。在臨床試驗中，大部分的觀察在停用 topiramate 後都可以復原。如果視野的問題發生在服用 topiramate 的治療過程中，應考慮暫時使用此藥。

### 代謝性酸血症及後遺症

高氣血症、非陰離子裂隙、代謝性酸血症(如：未出現呼吸性中性症，但血清碳酸氫鹽降低至低於正常參考值)可能與 topiramate 治療有關。此血清重碳酸鹽的降低僅因為 topiramate 對腎臟 carbonic anhydrase 的抑制作用。一般而言，重碳酸鹽的降低發生於治療的早期，雖然它可發生於治療期間的任何時間。這些降低血管為酸度至中度(成人劑量為 6mg/kg/day，兒童劑量約為 100mg/day，平均降低 4mmol/L 或更多)。在極少數之情況下，可見降低到小於 10mmol/L。易發生酸血

症的情況及治療(如腎臟疾病、嚴重呼吸異常、鄰制持環狀態、腹瀉、手術、生酮食物或特定藥物)可能會加強 topiramate 降低重碳酸鹽的作用。

“使用上的特殊警語及注意事項一腎結石”欄。

慢性代謝性酸血症會降低兒童病人的生長速度。未對成人作過 topiramate 影響生長及頭顱骨關節後遺症之系統性研究。一項為期一年，針對 6 至 15 歲兒童病人包含 63 位近期或新發生頭痛的受試者進行的開放性試驗，用以評估 topiramate (28 位受試者與 levetiracetam 35 位受試者)對於生長、發育和骨質礦物的影響，共 56 位受試者完成試驗。與 levetiracetam 組相比，topiramate 組病人的體重和骨質礦物密度相對於基線的年均變化在統計學上顯著降低。在兩組治療組中均觀察到持續增長，但在 topiramate 組則較慢。Topiramate 的累積效應在兩組治療組都沒有外傷、骨折或跌倒。副甲狀腺激素和 25-羥維生素 D 在任何一個治療組都沒有外傷、骨折或跌倒。

依據病之基本狀況，建議 topiramate 治療要進行適當評估，包括血清重碳酸鹽濃度。假如發生日代謝性酸血症且症狀持續，須考慮降低 topiramate 劑量或停用 topiramate (減少劑量)。

### 高血氯症及腦病變

Topiramate 治療已通報有高血氯症伴隨或下伴隨腦病變見“不良反應”欄。高血氯症的風險與 topiramate 的劑量呈現相關。當 topiramate 與 valproic acid 併用時有較高的高血氯症通報率[見“交互作用”欄]。

高血氯性腦病病變的臨床症狀通常會在停止治療後緩解。在多數的案例中，當血氯性腦病變會在停止治療後緩解。對於不明原因昏睡的病人，或 topiramate 單一藥物治療或輔助治療相關的精神狀態改變，建議應考慮為高血氯性腦病變並檢測氯數值。

### 具生產能力的婦女

對孕婦給予 TOPAMAX 可能會造成胎兒傷害。使用 AEDs (包括 topiramate)會導致早發分娩及早產的風險升高。只有在潛在效益超越胎兒可能面臨之風險的情況下，才可於懷孕期間使用 TOPAMAX [見“懷孕及哺乳”欄]。

### 營養補充

假如病人在用藥期間體重減輕，可考慮飲食補充或增加食物攝取量。  
孕婦服用 TOPAMAX 時會對胎兒造成危害。從妊娠期的數據顯示，在子宮內暴露於 topiramate 之下的嬰兒有增加唇裂和/或頸裂(唇頸裂)的風險。當多種類

的懷孕動物接收臨床相關劑量的 topiramate 時，其子代出現結構性畸形，包括顎面畸形與胎兒體重減少。

TOAMAX 對其它抗癲癇藥物的影響  
將 TOAMAX 加入其它抗癲癇藥物 (phenytoin, carbamazepine, valproic acid, phenobarbital, primidone)，不會影響這些藥物的穩定態血中濃度。除了某些個案將 TOAMAX 加入 phenytoin 之治療會造成 phenytoin 血漿濃度的增加，這可能是人類特定的酵素多形異型物質 CYP2C19)被抑制所造成的。因此，接受 phenytoin 治療病人若出現複雜的臨床徵象或症狀，需監測 phenytoin 濃度。對癲癇病人所作的一個藥物動力學交互作用研究顯示，將 100~400mg/day 的 topiramate 加入原先使用之 lamotrigine, lamotrigine, topiramate 在穩定態血中濃度不被影響。

其它抗癲癇藥物對 TOAMAX 的影響  
Phenytoin 及 carbamazepine 會降低 TOAMAX 的血漿濃度。使用 TOAMAX 治療時若加入或停用 phenytoin 或 carbamazepine，需調整 TOAMAX 的劑量，並依臨床療效決定 TOAMAX 的最適劑量。Valproic acid 的加入或停用不會顯著改變 TOAMAX 的血漿濃度，因此不需調整 TOAMAX 劑量。

這些交互作用的結果概述如下表：

併用的抗癲癇藥物 AED	抗癲癇藥物 AED 劑量	TOAMAX 濃度
Phenytoin	↔**	↓(48%)
Carbamazepine (CBZ)	↔	↔
Valproic acid	↔	↔
Lamotrigine	↔	NS
Phenobarbital	↔	NS
Primidone	↔	NS

↔ = 對血漿濃度沒有影響(<15%的變化)

\*\* = 個別病人的血漿濃度有增加

↓ = 血漿濃度降低

NS = 未有研究

AED = 抗癲癇藥物

其它藥物交互作用  
Digoxin

在單一劑量研究中，併用 TOPAMAX 會使血漿 digoxin 的濃度由原下而減少 12%。未確定此現象的臨床意義。接受 digoxin 的病人都用或停用 TOPAMAX 時，進行血漿 digoxin 的例行監測要特別小心。

中樞神經抑制劑  
臨床研究未曾評估過 TOPAMAX 與酒精或其他中樞神經抑制藥物的併用。建議 TOPAMAX 不要與酒精或其他中樞神經抑制藥物併用。

#### 口服避孕藥

在一個藥物動力學交互研究中，以併用 1mg norethindrone(NET)及 35mcg ethynodiol(EE)口服避孕藥的健壯自願者，不使用 TOPAMAX 以外的藥物，在 TOPAMAX 劑量介於 50~200mg/day 間，未發現 TOPAMAX 與該口服避孕藥任一成份之平均 AUC 值在統計學上顯著變化有關。在另一個研究中，正在服用 valproic acid 的病人使用 TOPAMAX 為輔助治療藥物，服用 TOPAMAX 劑量為 200、400 及 800mg/day 時，EE 的 AUC 值在統計學上會有顯著降低，分別為 18%、21% 及 30%。在這兩個研究中，TOPAMAX 50mg/day ~ 800mg/day 不會顯著影響 NET 的 AUC 值，雖然 TOPAMAX 劑量為 200~800mg/day 時與 EE 的 AUC 值降低具劑量相關性，TOPAMAX 劑量為 50~200mg/day 時未與 EE 的 AUC 值降低有顯著的劑量相關性，未知這些觀察到的變化之臨床意義為何。

同時併用口服避孕藥及 TOPAMAX 的病人，需考慮避孕藥效果降低及口服避孕藥所造成之突破性出血增加的可能性。須要求服用含 estrogen 避孕藥物的病人，若有任何出血狀況的改變須告訴其醫師。即使沒有出血變化現象，避孕藥的效果也會降低。

#### Lithium

在健康的自願受試者中，當 lithium 與 topiramate 200mg/day 同時併用時，觀察到 lithium 的全身性暴露量減少 (18% for AUC)。在躁鬱症病人上，lithium 與 topiramate 200mg/day 同時併用時，lithium 的藥物動力學特性並未被影響。然而，當 topiramate 的劑量增加到 600 mg/day 時，卻觀察到全身性暴露量增加 (28% for AUC)。當與 topiramate 同時使用時，應監控 lithium 的血中濃度。

#### Risperidone

在健康自願受試者以及躁鬱症病人上進行單次及多次投藥的藥物交互作用研究中，研究產生出相似的結果。當我們將 risperidone 同時給予並逐漸增加劑量從 100、250 到 400mg/day 時，研究發現 risperidone 給予劑量從 1 到 6mg/day 的全身性暴露量減少 (steady-state AUC 在劑量 250mg/day 及 400mg/day 時分別減少了 16% 和 33%)，主要代謝產物 (risperidone 及 9-hydroxyrisperidone) 的藥物動力學特性有些微的改變，而在 9-hydroxyrisperidone 上則沒有觀察到改變。Risperidone 或是 topiramate 的全部活性產物在臨床上並沒有顯著的改變，所以此藥物交互作用可能沒有臨床上的重大意義。

#### Hydrochlorothiazide(HCTZ)

對從願自願受試者進行一個藥物交互作用研究以評估單獨投與及併用時之 HCTZ(25mg 每 24 小時)及 topiramate(96mg 每 12 小時)的穩定藥物動力學。該研究結果顯示當 HCTZ 加上 topiramate 時，topiramate 的  $C_{max}$  會增加 27%且 AUC 值會增加 29%。未知此變化的臨床意義為何。HCTZ 加入 topiramate 治療可能會調整 topiramate 離量。HCTZ 的穩定藥物動力學不會被併服之 topiramate 影響。臨床實驗室結果顯示換算 topiramate 或 HCTZ 後，血鉀濃度會降低，降低程度小於 HCTZ 及 topiramate 併用時。

#### Metformin

在一個以健財自願者為受試者的藥物交互作用研究評估服用 metformin 及 metformin 及 topiramate 併用的血漿內 metformin 與 topiramate 穩定藥物動力學。此研究結果顯示 metformin 與 topiramate 併用時 metformin 的平均  $C_{max}$  及平均  $AUC_{0-12}$  分別增加 18% 及 25%，平均 CL/F 則降低 20%。Topiramate 不會影響 metformin 的  $t_{max}$ 。Topiramate 在臨牀上對 metformin 藥物動力學的影響仍不清楚。與 metformin 併用時，topiramate 的口服吸收率會降低。未知降率的改變程度為何。Metformin 影響 topiramate 藥物動力學的臨牀重要性仍不清楚。服用 metformin 的病人若加服或停用 TOPAMAX，須小心注意其例行監測以充份掌握病人的糖尿病情況。

#### Pioglitazone

曾對健財自願者進行一個藥物交互作用研究以評估單獨投與及併用時之 topiramate 及 pioglitazone 的穩定藥物動力學。觀察到 pioglitazone 的  $AUC_{0-ss}$  會降低 15%， $C_{max}$  則不變。這個發現不具顯著統計意義。此外，發現活性 hydroxy-代謝物的  $C_{max}$  及  $AUC_{0-ss}$  會分別減少 13% 及 16%，且活性 keto-代謝物的  $C_{max}$  及  $AUC_{0-ss}$  會減少 60%。未知這些發現的臨牀意義為何。當 TOPAMAX 加入 pioglitazone 治療或 pioglitazone 加入 TOPAMAX 治療時，須小心注意其例行監測以充份掌握病人的糖尿病情況。

#### Glyburide

曾對第二型糖尿病病者進行一個藥物交互作用研究以評估單獨使用 glyburide(5mg/day)和併用 topiramate(150mg/day)之穩定藥物動力學。Topiramate 給藥期間 glyburide 的  $AUC_{0-ss}$  會降低 25%。活性代謝物 4-trans-hydroxy-glyburide(M1)和 3-cis-hydroxyglyburide(M2)的全毒性接觸量會分別降低 13% 和 15%。Topiramate 之穩定藥物動力學不會因同時給予 glyburide 而被影響。當 topiramate 被加入到 glyburide 治療或 glyburide 被加入到 topiramate 治療，須小心注意病人的例行監測以充份掌握病人的糖尿病情況。

#### 其它形式的交互作用

##### 易引起腎病的藥物

TOPAMAX 若與其它易引起腎病的藥物併用可能會增加腎病的危險性。使用 TOPAMAX 時要避免併用此類藥物，因為這些藥物所形成的生理環境可能會增加

#### 腎結石形成的危險性。

#### Valproic Acid

併用 topiramate 和 valproic acid 對單獨使用任一種藥物具耐受性的病人發生併有或不併有腦病之高血氯症有關。大部分的案例停用任何一個藥物會讓症狀及徵象見“使用上的特殊警語及注意事項”欄。這個不良反應不是歸因於藥物動力學交互作用。

topiramate 和 valproic acid (VPA)有關且高血氯症可能同時發生。此不良反應可能會發生在併用 topiramate 與 valproic acid 的病人於開始使用 topiramate 治療或增加每日 topiramate 投與劑量之後。

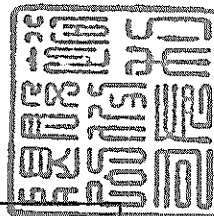
#### Vitamin K-拮抗劑抗凝血藥物

會有案例顯示併用 topiramate 和 vitamin K-拮抗劑抗凝血藥物時，凝血酶原時間/國際標準化比率(Prothrombin Time/International Normalized Ratio, PT/INR)有減少的情形。在併用 topiramate 和 vitamin K-拮抗劑抗凝血藥物時，必須嚴密監控病人的國際標準化比率(INR)。

額外藥物動力學藥物交互作用研究：

會進行臨床研究以評估 topiramate 及其它藥物之間的潛在藥物動力學藥物交互作用。這些交互作用將結果均  $C_{max}$  或  $AUC$  變化總結如下。第二欄(併用藥物濃度)

作用藥物	併用藥物濃度 <sup>a</sup>	Topiramate 濃度 <sup>a</sup>
Amitriptyline	nortriptyline ↔ $C_{max}$ 及 $AUC$ 增加 20%	NS
Dihydroergotamine (口服及皮下)	↔	
Haloperidol	遷原代謝物的 $AUC$ 增加 3.1%	NS
Propranolol	↔ 4-OH propranolol (TPM 50mg q12h) 的 $C_{max}$ 增加 17%	$C_{max}$ 增加 9% 及 16%， $AUC$ 增加 9% 及 17%(分別為 40mg 和 80mg propranolol q12h)
Sumatriptan(口服及皮下)	↔	NS
Bizofen	↔	↔



有較高的現象。此外，在懷孕後期仍繼續使用 topiramate 的婦女中，SGA 的盛行率要高於在第三孕期之前即停藥的婦女。無法確定發生 SGA 的長期後果。低出生體重和 SGA 的因果關係目前尚未確立。	
然而，懷孕期間只有在預期利益超過對胎兒的可能傷害時，才能使用 topiramate。對具有生育能力的婦女進行治療諮詢時，應方醫師應權衡治療的效果與風險，並考慮採用替代的治療選擇。如果要在懷孕期間使用本藥，或個人在使用本藥期間懷孕，應告知病人胎兒可能面臨的風險。	
<b>授乳期間的使用</b>	
Topiramate 會出現在授乳大鼠的乳汁內。對照試驗未曾評估過 topiramate 出現於人體乳汁的問題。對個人有限的觀察顯示 topiramate 會大至分泌至乳汁。在餵哺母乳且母親正在接受 topiramate 治療的嬰兒中，曾有發生腹瀉、嗜睡、易怒及體重增加不足的報告。因此，要考慮餵哺母乳對嬰兒的效益及該藥對母親的效益以決定母親是否需停止授乳或停止用藥。	

#### [對駕駛及使用機械能力的影響]

如同所有的抗癲癇藥物，TOPAMAX 會作用在中樞神經系統，且可能會造成昏睡、姍姍及其它相關症狀。這些各式輕度或中度的不良反應在病人飲食或操作機械時可能有潛在危險性，特別是在個人尚未完全適應本品時。

#### [不良反應]

不良反應係指當發生不良事件時，經過完整的評估所有不良事件的資料後，認為不良事件跟使用 topiramate 有關。只將獨立個案無法可窮的建立是否與 topiramate 有因果關係。再者，因為臨床試驗是在廣泛多變化的條件下進行，一種藥在臨床試驗中所觀察到的不良反應發生機率是不能直接跟另外一種藥在臨床試驗所觀察到的不良反應發生機率互相比較，亦不能反映在實際臨床使用時的發生率。

#### [臨床試驗的資料]

曾依據一個臨床試驗資料庫的資料來評估使用 TOPAMAX 治療原發性泛癲性強直-陣攣性癲癇、局部性癲癇、伴有 Lennox-Gastaut 症候群之癲癇、新近獲得確診之癲癇或偏頭痛的安全性，此資料庫共涵蓋 4111 位 (3182 位) 使用 TOPAMAX，929 位使用安替剝劑參與 20 項雙盲試驗的病人，以及 2847 位參與 34 項開放性試驗的病人。本節所提供的資訊乃是源自整合後的數據。

大部份的不良反應皆為輕至中度的反應。

雙盲、安替剝對照組試驗的資料，**Topiramate 治療 - 成人病人** 在參與雙盲、安替剝對照組試驗並使用 TOPAMAX 治療的成人病人中，通報率≥1% 的不良反應(ADRs)如表 1 所示。在參與雙盲、安替剝對照組試驗研究的成人受試者中，建議劑量範圍內 (200 至 400 毫克/日) 之發生率 >5% 的不良反應(ADRs) (依發生頻率由高至低列出) 包括嗜睡、頭痛、疲倦、易

Diltiazem	Diltiazem 的 AUC 減少 25% 和 DEA 減少 18% 及 DEM*為↔	AUC 增加 20%
Vonafaxinc	↔	↔
Flunarizine	AUC 增加 16% TPM 50mg q12h <sup>b</sup>	↔

\*%值為關於單一治療之治療平均 C<sub>max</sub> 或 AUC 之變化  
↔ = 對原型化合物的 C<sub>max</sub> 及 AUC 沒有影響  
NS = 未研究  
<sup>a</sup>DEA=Des acetyl diltiazem， DEM=N-demethyl diltiazem  
<sup>b</sup>受試者只服用 flunarizine 其 flunarizine 的 AUC 會增加 14%。暴露的增加或許可歸因於達到穩定態時期的累積。

**[懷孕及哺乳]**

**懷孕等級 D**

**懷孕期間的使用**

在動物的研究中已顯示有生殖毒性[見“臨床試驗前資料 - 生殖及發育毒性”欄]。Topiramate 會穿過大鼠的胎盤屏障。在人體內，topiramate 會通過胎盤，且有報告指出，其在斷帶與母體血液中所達到的濃度大致相當。

懷孕婦女使用 TOPAMAX 未有適當且控制良好的研究。

對孕婦投予 TOPAMAX 可能會造成胎兒傷害。孕婦登錄中心的資料顯示，在胎內時接觸過 topiramate 的嬰兒發生先天性畸形(如唇顎裂、尿道下裂、以及發生於各種不同身體系統的異常現象)的風險會升高。在單獨使用 topiramate 治療及使用 topiramate 做為多重藥物治療的一部份時都曾有這類的報告。

此外，其它研究的資料顯示，和單一療法相比較，合併使用碳酸抗鈣調節藥物治療時，發生致畸作用的風險有升高的現象。在所有劑量下都曾觀察到這種風險，且有報告指出，這些影響具有劑量依賴性。在使用 topiramate 且曾有子女發生先天性畸形的婦女中，後續妊娠屬於 topiramate 的情況下懷孕時，發生畸形的風險似乎會升高。使用 AEDs (包括 topiramate)會導致早發性分娩及早產的風險升高。

孕婦登錄中心的 topiramate 單一療法相關資料顯示，和未使用抗癲癇藥物的參照族群相比較，低出生體重(>2500 公克)的發生率有較高的現象。有一孕婦登錄中心通報，在胎內時接觸過 topiramate 單一療法的胎兒發生胎兒小於妊娠年齡 (SGA；定義為出生體重小於相同懷孕週數的胎兒的第 10 百分位，以性別分別) 的頻率會升高。在所有的劑量下都曾觀察到 SGA 的現象，且此現象具有劑量依賴性。在懷孕期間接受較高劑量之 topiramate 治療的婦女中，SGA 的盛行率

怒、體重減輕、思考遲鈍、欣賞異常、懶散、協調功能異常、噁心、眼球震盪、昏睡、厭食、發音困難、煩躁易怒、食慾降低、記憶力減退及復讐。			
<b>表1：在參與雙盲、安慰劑對照生藥輔助治療試驗並使用TOPAMAX治療的成人病人中，通報率≥1%的不良反應</b>			
系統/器官類別	TOPAMAX 200-400毫克/日 (N=354) %	TOPAMAX 000-1000毫克/日 (N=437) %	安慰劑 (N=382) %
代謝與營養異常			
厭食	5.4	6.2	1.8
食慾降低	5.1	8.7	3.7
精神生異常			
思考遲鈍	8.2	19.5	3.1
語言表達障礙	4.5	9.4	1.6
意識混亂	3.1	5.0	0.8
憂鬱	3.1	11.7	3.4
失眠	3.1	6.4	4.5
攻擊行為	2.8	3.2	1.8
激動	1.7	2.3	1.3
發怒	1.7	2.1	0.5
焦慮	1.7	6.6	2.9
失去方向感	1.7	3.2	1.0
情緒改變	1.7	4.6	1.0
神經系統異常			
嗜睡	17.8	17.4	8.4
頭暈	16.4	34.1	13.6
感覺異常	8.2	17.2	3.7
協調功能異常	7.1	11.4	4.2
眼球震顫	6.2	11.7	6.8
管睡	5.6	8.0	2.1
發音困難	5.4	6.2	1.0
記憶力減退	5.1	10.8	1.8
注意力障礙	4.5	11.9	1.8
難耐	4.0	9.4	5.0
健忘	3.4	5.3	1.0
平衡障礙	3.4	3.9	2.4
感覺遲鈍	3.1	5.9	1.0
意向性顫抖	3.1	4.8	2.9
味覺障礙	1.4	4.3	0.8

心智功能減退	1.4	5.0	1.3
語言障礙	1.1	2.7	0.5
眼睛異常			
復視	7.3	12.1	5.0
視覺模糊	5.4	8.9	2.4
視覺障礙	2.0	1.4	0.3
胃腸道異常			
噁心	6.8	15.1	8.4
腹瀉	5.1	14.0	5.2
上眼瞼	3.7	3.9	2.1
便秘	3.7	3.2	1.8
胃部不適	3.1	3.2	1.3
消化不良	2.3	3.0	2.1
口乾	1.7	3.7	0.3
腹部疼痛	1.1	2.7	0.8
肌肉骨骼與結締組織異常			
肌痛	2.0	2.5	1.3
肌肉痙攣	1.7	2.1	0.8
肌肉骨骼性胸痛	1.1	1.8	0.3
全身性異常與按壓部位症狀			
疲倦	13.0	30.7	11.8
易怒	9.3	14.6	3.7
無力	3.4	3.0	1.8
步態不穩	1.4	2.5	1.3
檢查發現			
體重減輕	9.0	11.9	4.2

用於進行劉強輔助治療的成人建議劑量為200-400毫克/日。

**雙盲、安慰劑對照試驗的資料，劉強輔助治療試驗-兒童病人**  
在參與雙盲、安慰劑對照生藥輔助治療試驗並使用TOPAMAX治療的兒童病人  
(2至16歲中，通報率≥2%的不良反應如表2所示。在建議劑量範圍內(5至9毫克/公  
斤/日)，發生率>5%的不良反應(依發生頻率由高至低列出)包括食慾降低、疲  
倦、嗜睡、易怒、注意力障礙、體重減輕、攻擊行為、皮疹、異常行為、厭  
食、平衡障礙及便秘。

系統/器官類別	TOPAMAX (N=104)	安慰劑 (N=102)
不良反應		

	不良反應	50毫克/日 (N=257) %	400毫克/日 (N=153) %
血液與淋巴系統異常			
貧血	19.2	12.7	
厭食	5.8	1.0	
精神性異常			
攻擊行為	8.7	6.9	
異常行為	5.8	3.9	
意識混亂	2.9	2.0	
情緒改變	2.9	2.0	
神經系統異常			
嗜睡	15.4	6.9	
昏睡	13.5	8.8	
注意力障礙	10.6	2.0	
平衡障礙	5.8	2.0	
頭暈	4.8	2.9	
記憶力減退	3.8	1.0	
呼吸道、胸腔及縱隔異常			
鼻出血	4.8	1.0	
闊膜道異常			
便祕	5.8	4.9	
皮膚與皮下組織異常			
皮疹	6.7	5.9	
全身性異常與部位定位症狀			
疲倦	16.3	4.9	
易怒	11.5	8.8	
步態不穩	4.8	2.0	
檢査發現			
體重減輕	9.6	1.0	
用於進行頭部輔助治療的兒童(2至16歲)建議劑量為5.9毫克/公斤/日。			
雙盲、對照性試驗的資料，總劑量一藥物治療量 - 成人病人在參與雙盲、對照性藥物治療並使用「TOPAMAX」治療的成人病人中，通報率≥1%的不良反應如表3所示。在建議劑量下400毫克/日)，發生率>5%的不良反應依發生頻率由高至低列出)包括感覺異常、疲倦、厭食、憂鬱、記憶力減退、焦慮、頭痛、無力、味覺障礙及感覺遲鈍。			
表3：在參與雙盲、對照性藥物單一藥物治療試驗並使用TOPAMAX治療的成人病人中，通報率≥1%的不良反應			
系統/器官類別	TOPAMAX	TOPAMAX	
視覺			
聽覺			
耳朵及內耳異常			
耳朵疼痛	0	1.3	
耳鳴	1.6	1.3	
呼吸道、胸腔及縱隔異常			
呼吸困難	1.2	2.0	
流鼻水	0	1.3	
胃腸道異常			
腹瀉	5.4	6.5	

	%	%	%
代謝與營養異常			
負氮降低	19.2	12.7	
厭食	5.8	1.0	
精神性異常			
攻擊行為	8.7	6.9	
異常行為	5.8	3.9	
意識混亂	2.9	2.0	
情緒改變	2.9	2.0	
神經系統異常			
嗜睡	15.4	6.9	
昏睡	13.5	8.8	
注意力障礙	10.6	2.0	
平衡障礙	5.8	2.0	
頭暈	4.8	2.9	
記憶力減退	3.8	1.0	
呼吸道、胸腔及縱隔異常			
鼻出血	4.8	1.0	
闊膜道異常			
便祕	5.8	4.9	
皮膚與皮下組織異常			
皮疹	6.7	5.9	
全身性異常與部位定位症狀			
疲倦	16.3	4.9	
易怒	11.5	8.8	
步態不穩	4.8	2.0	
檢査發現			
體重減輕	9.6	1.0	
雙盲、對照性試驗的資料，總劑量一藥物治療量 - 成人病人在參與雙盲、對照性藥物治療並使用「TOPAMAX」治療的成人病人中，通報率≥1%的不良反應如表3所示。在建議劑量下400毫克/日)，發生率>5%的不良反應依發生頻率由高至低列出)包括感覺異常、疲倦、厭食、憂鬱、記憶力減退、焦慮、頭痛、無力、味覺障礙及感覺遲鈍。			
系統/器官類別	TOPAMAX	TOPAMAX	
視覺			
聽覺			
耳朵及內耳異常			
耳朵疼痛	0	1.3	
耳鳴	1.6	1.3	
呼吸道、胸腔及縱隔異常			
呼吸困難	1.2	2.0	
流鼻水	0	1.3	
胃腸道異常			
腹瀉	5.4	6.5	

雙盲、對照性頭痛的資料 - 藥物治療試驗 - 兒童病人	
在參與雙盲、對照性頭痛的兒童病人中，通報率≥2%的不良反應(依發生頻率由高至低列出)包括體重減輕、腹瀉、腹痛、易怒、無力、疲倦。	
體重減輕	7.0
腹瀉	17.0
腹痛	14.4
易怒	3.3
無力	5.9
疲倦	15.2
全身性異常與檢驗部位症狀	1.3
勃起功能障礙	0.8
生殖系統及乳房異常	0.8
頭暈	2.0
排尿困難	2.0
腎結石	0
腎臟與泌尿系統異常	2.6
肌肉抽搐	0.4
關節痛	2.0
肌肉僵硬	1.9
肌肉扭傷	2.7
肌肉骨骼與結締組織異常	3.3
全身性骨骼	0
肌肉僵硬	1.3
全身性異常與常	2.0
呼吸道、胸腔及縱隔異常	3.9
眩晕	0
耳朵及內耳異常	7.9
注意障礙	3.9
歐姆異常	3.9
神經系統異常	2.0
憂鬱	0.4
情緒改變	3.3
思考遲鈍	0
精神異常	4.8
皮膚與皮下組織異常	1.3
齒齦出血	0
胃食道逆流相關疾病	2.0
腹部疼痛	1.2
胃炎	0.8
口乾	0.4
口腔乾燥異常	3.3
TOPAMAX 50毫克/日 (N=77) %	TOPAMAX 400毫克/日 (N=63) %

用於進行單一藥物治療的成人建議劑量為 400 毫克/日。

雙盲、對照性頭痛的資料 - 藥物治療試驗 - 成人病人  
在參與雙盲、對照性頭痛的兒童病人中，通報率≥2%的不良反應(依發生頻率由高至低列出)包括體重減輕、腹瀉、腹痛、易怒、無力、疲倦。

表4：在參與雙盲、對照性頭痛的兒童病人中，通報率≥2%的不良反應  
TOPAMAX治療的兒童病人中，通報率≥2%的不良反應

系統器官類別 不良反應	TOPAMAX 50毫克/日 (N=77) %	TOPAMAX 400毫克/日 (N=63) %
代謝與營養異常	2.6	2.6
食慾降低	2.0	2.0
精神異常	4.8	4.8
思考遲鈍	0	0
情緒改變	3.9	4.8
憂鬱	0	3.2
神經系統異常	2.0	15.9
歐姆異常	3.9	15.9
注意障礙	3.9	7.9
耳朵及內耳異常	7.9	7.9
眩晕	0	3.2
呼吸道、胸腔及縱隔異常	3.9	3.2
鼻出血	0	3.2
胃腸道異常	3.9	9.5
腹瀉	3.9	4.8
嘔吐	3.9	6.3
皮膚與皮下組織異常	2.0	6.3
禿髮	0	6.3
全身性異常與檢驗部位症狀	2.0	6.3
發燒	0	4.8
無力	0	4.8
檢查發現	7.8	20.6
體重減輕	17.0	3.2
學齣障礙	0	3.2

10歲(含)以上之兒童的單一藥物治療建議劑量為400毫克/日。

雙盲、安慰劑對照試驗的資料 - 偏頭痛預防性治療試驗  
在參與雙盲、安慰劑對照性偏頭痛預防性治療試驗並使用TOPAMAX治療的成人病人中，通報率≥1%的不良反應(依發生頻率由高至低列出)包括感覺異常、疲倦、噁心、腹瀉、注意障礙、味覺障礙、厭食、失眠、感覺遲鈍、注意障礙、嗜睡及語言表達障礙。

表5：在參與雙盲、安慰劑對照性偏頭痛預防性治療試驗並使用  
TOPAMAX治療的成人病人中，通報率≥1%的不良反應



TOPAMAX治療的成人病人中，通報率≥1%的不良反應					
系統器官類別	TOPAMAX 50毫克/日 (N=227) %	TOPAMAX 100毫克/日 (N=374) %	TOPAMAX 200毫克/日 (N=501) %	安慰劑 (N=436) %	
<b>代謝與營養異常</b>					
厭食	3.5	7.5	7.2	3.0	
食慾降低	5.7	7.0	6.8	3.0	
<b>精神異常</b>					
失眠	4.8	7.0	5.6	3.9	
焦慮	4.0	5.3	5.0	1.8	
語言表達障礙	6.6	5.1	5.2	1.4	
憂鬱	3.5	4.8	7.4	4.1	
憂鬱情緒	0.4	2.9	2.0	0.9	
意識混亂	0.4	1.6	2.0	1.1	
情緒波動	1.8	1.3	1.0	0.2	
情緒不穩定	0.4	1.1	0.2	0.2	
思考遲鈍	1.8	1.1	3.4	1.4	
<b>神經系統異常</b>					
頭暈	35.7	50.0	48.5	5.0	
味覺障礙	15.4	8.0	12.6	0.9	
感覺遲鈍	5.3	6.7	7.4	1.4	
注意障礙	2.6	6.4	9.2	2.3	
嗜睡	6.2	5.1	6.8	3.0	
記憶力減退	4.0	4.5	6.2	1.6	
健忘	3.5	2.9	5.2	0.5	
顫抖	1.3	1.9	2.4	1.4	
平衡障礙	0.4	1.3	0.4	0	
心智功能減退	0.4	1.1	1.8	0.9	
<b>眼瞼異常</b>					
視覺模糊	4.0	2.4	4.4	2.5	
耳朵及內耳異常					
耳鳴	0.4	1.3	1.6	0.7	
<b>呼吸道、胸腔及縱隔異常</b>					
呼吸困難	1.3	2.7	1.6	1.4	
鼻出血	0.4	1.1	0.6	0.5	
<b>胃腸道異常</b>					
噁心	9.3	13.6	14.6	8.3	
腹瀉	9.3	11.2	10.0	4.4	

用於進行偏頭痛預防性治療的建議劑量為 100 毫克/日。

其它研究試驗的資料一成年病人在參與雙盲、對照性臨床試驗並使用 TOPAMAX 治療之成人病人中的通報率<%，或多與開放性臨床試驗並使用 TOPAMAX 治療之成人病人曾通報任何通報率的不良反應的不良好反應如表 6 所示。

表6：在參與雙盲、對照性臨床試驗並使用TOPAMAX治療之成人病人的不良反應
TOPAMAX治療之成人病人曾通報任何通報率的不良反應
血液與淋巴系統異常
白血球減少症、淋巴結病變、血小板減少症
免疫系統異常
過敏
代謝與營養異常
高血氣性酸中毒、低血鉀、食慾增加、代謝性酸中毒、劇渴
精神生異常
異常行為、性高潮缺失、冷漠、障礙、注意力分散、性興奮障礙、語言障礙、早醒、情緒高昂、欣快情緒、情感貧乏、幻覺、幻聽、幻視、輕躁狂症、入睡困難、缺乏自發性言語、性慾降低、無精打采、喪失性慾、躁症、睡眠中斷型失眠、高潮感降低、恐慌發作、恐慌症、恐懼反應、妄想症、重複行為、閱讀障礙、坐立不安、睡眠障礙、自殺意念、自殺企圖、客易流

淚、想法異常	
神經系統異常	
味覺喪失、運動不能、嗅覺喪失、失語症、失用症、額部發作先兆、灼熱感、小腦症候群、驚夜反射性睡眠障礙、動作笨拙、複雜性局部性癲癇發作、肌陣攣、意識程度下降、姿勢性頭暈、流口水、感覺遲鈍、書寫障礙、運動困難、語言困難、肌張力不全、原發性頭痛、皮膚觸走感、六發覺型振顫、皮膚感覺過敏、嘔吐、味覺遲鈍、運動功能低下、嗅覺異常、周圍神經病變、嘔覺倒錯、睡眠品質不良、暈厥前兆、重複性言話、感覺障礙、感覺喪失、木僵、暈厥、對刺激無反應	
眼睛異常	
視網膜障礙、視覺深度感知改變、弱視、眼臉運動、暫時性失明、單側失明、青光眼、淚液分泌增加、瞳孔擴大、夜盲、閃光幻覺、老花眼、眼干燥症、瞳孔擴大、夜盲、閃光幻覺	
耳朵及內耳異常	
耳聾、神經性耳聾、單側耳聾、耳部不適、聽力減退	
心臟異常	
心搏徐緩、實生心期徐緩、心悸	
血管異常	
面部潮紅、點潮紅、直立性低血壓、雷諾氏現象	
呼吸道、胸腔及縱隔異常	
發聲障礙、頸動性呼吸困難、喉嚨、副鼻竇分泌過盛	
胃腸道異常	
腹部不適、下腹疼痛、腹部觸痛、口臭、上腹不適、腹氣、舌痛、口腔感覺遲鈍、口腔疼痛、腹膜炎、唾液分泌過盛	
皮膚與皮下組織異常	
無汗症、過敏性皮膚炎、紅斑、斑疹、皮膚變色、皮膚異味、面部紅斑、紫癜疹、局部性潰瘍疹	
肌肉骨骼與結締組織異常	
側腰疼痛、肌肉抽筋、肌肉僵硬、肌肉骨骼僵硬	
腎臟與泌尿系統異常	
輸尿管結石、尿道結石、血尿、失禁、急尿、腎绞痛、腎臟疼痛、尿失禁	
生殖系統及乳房異常	
性功能障礙	
全身性異常	
臉部水腫、感覺異常、酒醉感、感覺緊張不安、不適、四肢發冷、尿滯	

檢查發現	血中重碳酸鹽減少、尿液出現結晶體、直線行走測驗異常、白血球計數降低
其它臨床試驗的資料 - 兒童病人	
在參與雙盲、對照性臨床試驗並使用 TOPAMAX 治療之兒童病人中的通報率在參與雙盲、參與開放性臨床試驗並使用 TOPAMAX 治療之兒童病人曾通報任何不良反應 <2%，或參與開放性臨床試驗任意向通報率的不良反應	
TOPAMAX治療之兒童病人曾通報任何不良反應	
血液與淋巴系統異常 嗜伊性白血球增多症、白血球減少症、淋巴結病變、血小板減少症	
免疫系統異常 過敏	
代謝與營養異常 高血氯性酸中毒、低血鈉、食慾增加	
精神生異常 發怒、冷漠、啼哭、注意力分散、語言表達障礙、入睡困難、失眠、睡眠中斷型失眠、情緒活動、重複行為、睡眠障礙、自殺意念、自殺企圖	
神經系統異常 晝夜節律性睡眠障礙、噩夢、注意力分散、語言表達障礙、入睡困難、失眠、睡眠中斷型失眠、情緒活動、重複行為、睡眠障礙、自殺意念、自殺企圖	
眼部異常 視網膜障礙、心智功能減退、眼球震顫、感覺倒錯、眼眠抖動、精神運動過度活躍、精神運動功能減退、暈厥、頭痛	
眼睛異常 復視、淚液分泌增加、視覺模糊	
耳朵及內耳異常 耳朵及內耳異常	
心臟異常 心悸、發生心期徐緩	
血管異常 直立性低血壓	
呼吸道、胸腔及縱隔異常 鼻塞、副鼻竇分泌過盛	
胃腸道異常 胃腸道異常	

發罕兒	絕望感
眼睛異常	
極罕兒	眼睛感覺異常
極罕兒	閉角性青光眼
極罕兒	結膜水腫
極罕兒	眼瞼惺忪障礙
極罕兒	眼瞼水腫
極罕兒	黃斑部病變
極罕兒	近視
呼吸道、胸腔及縱隔異常	
極罕兒	咳嗽
皮膚與皮下組織異常	
極罕兒	多形性紅斑
極罕兒	眼周水腫
極罕兒	Stevens-Johnson症候群
極罕兒	尋找皮質鈣離解症
肌肉骨骼與結締組織異常	
極罕兒	關節僵硬
極罕兒	四肢不適
腎臟與泌尿系統異常	
極罕兒	腎小管酸中毒
極罕兒	腎鈣質沉積症
全身性異常與投藥部位症狀	
極罕兒	全身性水腫
極罕兒	類流行性感冒症狀
檢查發現	
極罕兒	體重增加

表9：在TOPAMAX的上市後使用期間所發現的不良反應，依據以  
自臨床試驗為評估基礎的發生頻率類別列出

腹部不適、腹部疼痛、口乾、腹氣、胃炎、胃食道逆流相關疾病	
病、齒齦出血、舌頭、財臟炎、口腔感覺異常、胃部不適	
<b>肌肉骨骼與筋膜組織異常</b>	
關節痛、肌肉骨骼僵硬、肌瘤	
<b>腎臟與泌尿系統異常</b>	
失禁、急尿、頻尿	
<b>全身體異常</b>	
體覺異常、高燒、不適、呆滯	

**實驗室試驗**

臨床試驗顯示topiramate與血漸血碳酸鈉濃度之4 mmol/L的T<sub>0</sub>時降低值有關兒“使用上的特徵警語及注意事項”欄。在雙盲臨床試驗中，低血鉀被定義為血清鉀濃度降至3.5 mmol/L以下，此現象於0.4%使用topiramate的用藥組及0.1%的安慰劑組中觀察到。

**上市後的資料**

在TOPAMAX的上市後使用期間初次被確認為不良反應的不良事件列於表8。各項中的發生頻率都是依下列應用方式來表示：

並非見	$\geq 1/10$
常見	$\geq 1/100$ 至 $< 1/10$
少見	$\geq 1/1,000$ 至 $< 1/100$
罕見	$\geq 1/10,000$ 至 $< 1/1,000$
極罕見	$< 1/10,000$ ，包括個例報告

表8中的不良反應係依據自發通報率為評估基礎的發生頻率類別列出，而表9中相同的不良反應係依據臨床試驗已知的發生率為評估基礎的發生頻率類別列出。

**表8：在TOPAMAX的上市後使用期間所發現的不良反應，依據以自發通報率為評估基礎的發生頻率類別列出**

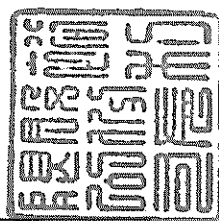
極罕見	鼻咽炎
血液與淋巴系統異常	
極罕見	嗜中性白血球減少症
免疫系統異常	
極罕見	過敏性水腫
代謝和營養異常	
極罕見	高仙氣症
極罕見	高仙氣性腦膜炎
精神異常	

表8：在TOPAMAX的上市後更用期出現的不良反應，依據以

精神性異常	
罕見	絕望感
眼瞼異常	
罕見	眼瞼感覺異常
罕見	眼瞼水腫
罕見	近視
未知	閉角性青光眼
未知	結膜水腫
未知	眼瞼運動障礙
未知	黃斑部病變
呼吸道、胸腔及縱隔異常	
消失	咳嗽
皮膚與皮下組織異常	
罕見	多形性紅斑
罕見	眼周水腫
罕見	Stevens-Johnson症候群
未知	毒性表皮壞死溶解症
肌肉骨骼與結締組織異常	
不常見	關節僵硬
罕見	四肢不適
腎臟與泌尿系統異常	
罕見	腎門質沉積症
罕見	腎小管性酸中毒
全消化道與接觸部位症狀	
不常見	功能性或習慣性
未知	全身性水腫
檢查發現	
消失	體重增加

\*鼻咽炎在臨床試驗數例中屬於感染或其他原因，並且被認為是一種非不良反應。注意：在上市後數據中（表 8），這些事件的頻率是極罕見的。  
†頻率的計算是使用 “rule of 3”，亦適用於未在臨床試驗發生的不良反應。僅用於適用 “rule of 3”的當地房頂（如：EU SmPC）。 “rule of 3”之定義：統計分析中，“rule of 3”指一個特定的事件沒有在臨床試驗中受試者內的樣品中發生，族群的發生率為 0~3 /n 95%信任區間。

[過量]  
徵候及症狀  
曾有 topiramate 過量的報告。徵候及症狀包括：抽搐、言語異常、視力模糊、複

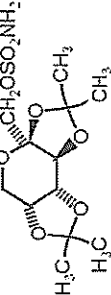


視、精神異常、昏迷、意識模糊、麻木、低血壓、腹痛、情緒激動、昏沉、及抽搐。大部份的臨床影響並不嚴重，但是曾有多種藥物(包括 topiramate)過量，而導致死亡之報告。Topiramate 過量會造成嚴重的代謝性酸血症[見“使用上的特殊警語及注意事項一代谢性酸血症及後遺症”欄]。曾有一病人因服用 topiramate 劑量達 96~100g 而住院，持續昏迷 20~24 小時，隨後 3~4 天完全康復。
過量
如果服用過量，應停用 topiramate 並給予一般的支持性療法直到臨床酸性降低或消除。血液透析曾顯示是將 topiramate 自身體移除的有效方式。病人須給與充足的水分。
建議諮詢藥物控制中心以獲取管理服用過量劑量的最新建議。

#### [藥理特性]

##### 化學性質

Topiramate 其化學名為 2,3,4,5-bis-O-(1-methyltettylidene)-β-D-fructopyranose sulfate。分子式為 C<sub>12</sub>H<sub>20</sub>NO<sub>5</sub>S，分子量為 339.36。結構式如下：



Topiramate 為一種味苦的白色結晶粉末。Topiramate 極易溶於含氫氧化鈉或硫酸鈉的鹼性溶液，pH 值 9~10。可溶於 acetone、chloroform、dimethylsulfoxide 及 ethanol。對水的溶解度為 9.8mg/mL，飽和水溶液的 pH 值為 6.3。

#### 藥效學

Topiramate 為含 sulfamate取代基的單酰胺。未知 topiramate 抗癲癇及抑制胰島素作用之機制為何。由神經元培養基的電生理學及生化學研究，曾發現三種特性或可解釋 topiramate 的抗癲癇效用。Topiramate 會阻斷持續去極化神經元重複誘發的動作電位，此種阻斷具時間相關性，顯示狀態相關性的鈉通道阻斷作用。

Topiramate 會增加 γ-aminobutyrate(GABA)<sub>A</sub>活化 GABA<sub>A</sub>接受體的興奮，也會增強 GABA 活潑氯離子進入神經元內的能力，顯示 topiramate 會增強抑制性神經傳導物質的活性。

這種作用不會被 flumazenil(一種 benzodiazepine 拮抗劑)阻斷，且 topiramate 亦不會延長通道的開啟時間，此現象為 topiramate 與 barbiturates(會調節 GABA<sub>A</sub> 接受體)的作用。

因為 topiramate 的抗癲癇作用迥異於 benzodiazepines，topiramate 可能會影響對 benzodiazepin 不敏感的亞型 GABA<sub>A</sub> 接受體。Topiramate 會拮抗 kainate 活化，kainate/AMAP (α-amino-3-hydroxy-5-methylisoxazole-4-propionic acid) 的能力，kainate/AMAP 為易興奮作用的胺基酸(glutamate)的亞型接受體，但對 N-methyl-D-aspartate(NMDA)任亞型 NMDA 接受體的活性沒有顯著影響。Topiramate 的上述效果與濃度有關，活性濃度範圍值為 1μM-200μM，大約在濃度為 1μM-10μM 時便可見其活性。

此外，topiramate 會抑制某些 carbonic anhydrase 抑制劑：acetazolamide，且不被視為 topiramate 的抗癲癇活性要素之一。

動物實驗中，topiramate 對大鼠及小鼠的最大電擊類似物(MES)試驗有抗癲癇活性。亦會影響齒齶動物的神經，包括自發性痙攣(SER)的陣攣及以失神發作，及刺激杏仁核或度全腦性缺血而誘發小鼠產生的強直及陣攣發作。Topiramate 對 GABA<sub>A</sub> 接受體拮抗劑 pentylenetetrazole 所誘發的陣攣發作值有微弱的阻斷作用。研究小鼠併用 topiramate 及 carbamazepine 或 phenobarbital 顯示有協同抗癲癇活性，併用 topiramate 及 phenytoin 則有加成抗癲癇活性。於 topiramate 為後來加入藥物的對照試驗中，未發現 topiramate 的最低血中濃度與其臨床效果有相關性。未對人類作過耐受性試驗。

**過量臨床試驗**  
對照臨床試驗之結果證實 TOPAMAX(topiramate)錠劑和 TOPAMAX(topiramate)膠囊之療效，可用於成人和兒童(6 歲及以上)之癲癇單一藥物治療，用於成人及 2-16 歲兒童之局部痙攣或原發性全身性強直陣攣發作的輔助治療，和兩歲及以上併有 Lennox-Gastaut 癫疾群之病人。

### 五、藥物治療

四個隨機分配、雙盲、平行組臨床試驗業已證明 topiramate 單一藥物治療用於剛被診斷確定罹患癲癇之成人和六歲以上兒童的療效。研究 EPMN-106 收有 487 個剛再發發的病人(6 歲至 83 歲)。病人維持在雙盲的狀態直到他們經歷首次的局部發作或全身性強直陣攣發作，直到最後一個受試者完成隨機分配後六個月該雙盲狀態被終止或直到因試劑標註之理由而退出該試驗。主要的效能評估是根據 topiramate 治療組在雙盲期間發生首次局部痙攣或全身性強直陣攣之時間的比較。比較 Kaplan-Meier 存活曲線之時間到初次發作，topiramate 400 mg/day 優於 topiramate 50 mg/day( $p=0.0002$ , log rank 測驗)。治療組偏好較高劑量之區隔發生於劑量決定期間的早期，且最早在成隨機分配後二週具統計意義( $p=0.046$ )，此時，藉由總每

週之劑量增加計劃，較高劑量組的受試者已達到一個最大 topiramate 劑量為 100 mg/day。根據 Kaplan-Meier 的估計，較高劑量之治療組在維持無發作的受試者比例方面亦優於較低劑量之治療組，最少為治療六個月(82.9% vs. 71.4%;  $p=0.005$ )，和最少為治療一年(75.5% vs. 58.8%;  $p=0.001$ )。發生首次發作之時間的危險率比例為 0.51(95%信賴區間，0.364 至 0.733)。用年齡、性別、地區區域、治療前體重、各個受試者次迴歸關於發生首次發作的時間之治療效果是一致的。

在 Y1 研究(一個單一中心研究)中，年齡為 15-63 歲的頸抗生局部發作病人(n=48)轉換成 TOPAMAX 單一治療 100 mg/day 或 1000 mg/day。用年齡、性別、治療前抗癲癇藥物(AEDs)的使用來定義，在測量之前的差異具臨床意義的情況下，54%的高劑量組病人達到單一療法，相較於低劑量組的則為 17%。高劑量組離開的平均時間頗短較大( $p=0.002$ )。試驗主持人和受試者對臨床反應的全體評估顯著偏好高劑量組( $\leq 0.002$ )。

在 EPMN-104 研究中，剛被診斷為癲癇(n=252)的成人及兒童病人(年齡 6-85 歲)根據他們的體重被隨機分配到低劑量組(25 或 50 mg/day)或高劑量組(200 或 500 mg/day)。整體而言，54%的高劑量組病人和 39%的低劑量組病人被報告在雙盲期間不會發作( $p=0.022$ )。高劑量組在發作頻率分布方面( $p=0.008$ )和三個血漿 topiramate 濃度層之間發生首次發作的時間差異( $p=0.015$ )也優於低劑量組。

在 EPMN-105 研究中，剛被診斷為癲癇(n=13)的 6-84 歲病人被隨機分配接受 TOPAMAX 100 或 200 mg/day 或螺旋抗癲癇藥物(carbamazepine 或 valproate)。TOPAMAX 對降低這些病人的發作至少是與 carbamazepine 或 valproate 一樣有效；這兩個治療組之間的差異之 95%信賴區間是狹窄的且包括零，表示治療組之間未有具統計意義之差異。這兩個治療組在所有臨床效果及療效指標方面是可比較的，包括開創的時間、沒有發作的受試者比例和首次發作的時間。

完成研究 Y1 和 EPMN-104 雙盲期間的病人(n=207; 32 人的年齡≤16 歲)會加入長期的延長研究。大部分的病人會接受 TOPAMAX 增 2 至 5 年。在這些研究中，長期給予 TOPAMAX 單一治療有持續性效果。在延長期間劑量未有顯著變化，且未顯示繼續使用 TOPAMAX 會降低 TOPAMAX 單一治療的效果。

### 輔助療法

#### 局部發作病人的對照研究

六個多中心、隨機分配、雙盲、以安慰劑為對照組的臨床試驗已確定 topiramate 用於局部發作成年-人輔助治療的有效性，其中兩個是比較單一劑量和安慰劑，另外四個則是比較單一劑量和安慰劑，用於有局部發作病史的病人，併有或未有首次發性大發作。

參與這些研究的病人可接受 TOPAMAX 錠劑或安慰劑以外最多兩種抗癲癇藥物(AEDs)。在每個試驗中，病人接受治療前的期間持續 4 至 12 週斯由已註明之局部發作最小數目，

併有或未有次發性全身性發作，在治療前暫段期間治療前 12 週有 12 次發作，治療前 8 週有 3 次發作或治療前 4 週有 3 次發作，除了他們其它的抗癲癇藥物(AEDs)，會被隨機分配到安慰劑組或某個劑量的 TOPAMAX 鋐劑。

在隨機分配後，病人開始治療的雙盲階段。這六個試驗的其中五個，病人接受藥物從每天 100 mg 開始；這些劑量隨後以每週或隔週 100 mg 或 200 mg/day 增加，直到達到指定劑量，除非無耐受性阻止增加。在第六個研究中(119)，topiramate 25 或 50 mg/day 起始劑量分別每週增加 25 或 50 mg/day，直到達到目標劑量 200 mg/day，在決定最適劑量後，病人進入一個 4 週、8 週或 12 週的穩定期。隨機分配到每週劑量的病人數，和穩定期的確切平局和中位數劑量如表 10 所示。

表 10：在參與 6 個雙盲、安慰劑對照性頭痛輔助治療試驗並使用 TOPAMAX 治療局部發作的成人病人的劑量摘要表格。

計劃管	穩定期間 的劑量	安撫劑 <sup>b</sup>	Topiramate 目標劑量(mg/day)	200	400	600	800	1000
YD	N 平均劑量	42	42	40	41	—	—	—
	中位劑量	5.9	200	390	556	—	—	—
YE	N 平均劑量	44	—	200	400	600	—	—
	中位劑量	9.7	—	—	—	40	45	40
Y1	N 平均劑量	10	—	—	—	544	739	796
	中位劑量	23	—	19	—	—	—	—
Y2	N 平均劑量	3.8	—	395	—	—	—	—
	中位劑量	4	—	400	—	—	—	—
Y3	N 平均劑量	30	—	—	28	—	—	—
	中位劑量	5.7	—	—	522	—	—	—
119	N 平均劑量	6	—	—	600	—	—	—
	中位劑量	28	—	—	—	2.5	—	—
	平均劑量	7.9	—	—	—	568	—	—
	中位劑量	8	—	—	—	600	—	—
119	N 平均劑量	90	—	157	—	—	—	—
	中位劑量	8	—	200	—	—	—	—
	平均劑量	8	200	—	—	—	—	—

a 實驗-反應試驗並無執行於其他適應症或兒童局部性發作。

b 安撫劑劑量是以給予錠劑形式呈現，目標劑量說明如下：試驗計劃書 Y1，4 顆錠劑/天；試驗計劃書 Y3 及 119，8 顆錠劑/天；試驗計劃書 YD 及 Y2，6 顆錠劑/天；試驗計劃書 YE，10 顆錠劑/天。

用於進行頭痛輔助治療的成人建議劑量為 200-400 毫克/日。

有關部份在 16 歲以下發作速度降低。



一個多中心、隨機分配、雙盲、以安撫劑為對照組的臨床試驗已確定 topiramate 用於局部發作 2-16 歲兒童病人輔助治療的有效性，比較 topiramate 和安撫劑用於有局部發作病史的病人，併有或不併有次發性大發作。

參與該試驗的病人會使用 TOPAMAX 鋐劑或安撫劑以外最多兩種抗癲癇藥物(AEDs)。在這個試驗中，病人在接受治療前的 8 週期間會藉由其併用的抗癲癇藥物(AEDs)之最適劑量來穩定病情。病人治療之前至少已有六次局部發作，併非無耐受性阻止期增加。在決定最適劑量分配到安撫劑組或 TOPAMAX 鋐劑。

在隨機分配後，病人開始治療的雙盲階段。病人接受藥物從每天 25 或 50 mg 開始，這些劑量隨後以隔週 2.5 mg 至 150 mg/day 增加，直到達到根據病人體重為約為每天 6 mg/kg 的 125、175、225 或 400 mg/day 指定劑量，除非無耐受性阻止期增加。在決定最適劑量後，病人進入一個 8 週的穩定期。

#### 原發性全身性強直陣攣發作病人的對照試驗

一個多中心、隨機分配、雙盲、以安撫劑為對照組的臨床試驗已確定 topiramate 用於 2 歲及以上原發性全身性強直陣攣病人輔助治療的有效性，比較單一劑量 topiramate 和安撫劑。

參與該試驗的病人會使用 TOPAMAX 鋐劑或安撫劑以外最多兩種抗癲癇藥物(AEDs)之最適劑量。病人在接受治療前的 8 週期間會藉由其併用的抗癲癇藥物(AEDs)之最適劑量來穩定病情。病人治療之前至少已有三次原發性全身性強直陣攣發作，除了他們其它的抗癲癇藥物(AEDs)，會被隨機分配到安撫劑組或 TOPAMAX。在隨機分配後，病人開始治療的雙盲階段。病人接受藥物從每天 50 mg 至 150 mg/day 增加，直到達到根據病人體重為約為每天 6 mg/kg 的 75、125 或 400 mg/day 指定劑量，除非無耐受性阻止期增加。在決定最適劑量後，病人進入一個 12 週的穩定期。

#### Lemnox-Gastaut症狀病人的對照試驗

一個多中心、隨機分配、雙盲、以安撫劑為對照組的臨床試驗已確定 topiramate 用於 2 歲及以上發作併有 Lemnox-Gastaut 症狀輔助治療的有效性，比較單一劑量 topiramate 和安撫劑。

參與該試驗的病人會使用 TOPAMAX 或安撫劑以外最多兩種抗癲癇藥物(AEDs)之最適劑量。病人在接受治療前每個月至少會經歷 60 次發作的病人，在接受治療前的 4 週期間會藉由其併用的抗癲癇藥物(AEDs)之最適劑量來穩定病情。隨後，病人除了他們其它的抗癲癇藥物(AEDs)以外，會被隨機分配到安撫劑組或 TOPAMAX。病人接受藥物從每天 1 mg/kg 開始，隔週增加一週；該劑量隨後增加到每天 3 mg/day 達一週。隨後變為每天 6 mg/kg。在決定最適劑量後，病人進入一個 8 週的穩定期。有效性的主要指標為發作的百分比降低及父母對發作操作直程度的金鑑評估。

有關部份在 16 歲以下發作速度降低。每個研究之治療組的發作速度之中位數百分比降低及反應速度

(至少降低50%的病人)如表11所示。如上所述，在Lennox-Gastaut試驗亦估計發作嚴重程度的全盤改善。

表11：雙盲、以安慰劑為對照組、TOPAMAX為加人藥物的癫痫強烈發作效果

評 估 目 的 成 人 的 局 部 發 作 研 究	評 估 結果 的 數 量	安 慰 劑	Topamax 目標劑量 (mg/day)				≈6 mg/kg/day*
			200	400	600	800	
YD N	45	45	45	46	--	--	--
中位數%降低	11.6	27.2 <sup>b</sup>	47.5 <sup>b</sup>	44.7 <sup>c</sup>	--	--	--
%有反應	18	24	44 <sup>d</sup>	46 <sup>d</sup>	--	--	--
YE N	47	--	48	48	47	--	--
中位數%降低	1.7	--	40.8 <sup>e</sup>	41.0 <sup>e</sup>	36 <sup>d</sup>	--	--
%有反應	9	--	40 <sup>e</sup>	41 <sup>e</sup>	36 <sup>d</sup>	--	--
YI N	24	--	23	--	--	--	--
中位數%降低	1.1	--	40.7 <sup>e</sup>	--	--	--	--
%有反應	8	--	35 <sup>e</sup>	--	--	--	--
Y2 N	30	--	30	--	--	--	--
中位數%降低	-12.2	--	46.4 <sup>f</sup>	--	--	--	--
%有反應	10	--	47 <sup>f</sup>	--	--	--	--
Y3 N	28	--	--	28	--	--	--
中位數%降低	-20.6	--	--	24.3 <sup>g</sup>	--	--	--
%有反應	0	--	--	43 <sup>g</sup>	--	--	--
119 N	91	168	--	--	--	--	--
中位數%降低	20.0	44.2 <sup>g</sup>	--	--	--	--	--
%有反應	24	45 <sup>g</sup>	--	--	--	--	--
兒童病人的研究							
YP N	45	--	--	--	--	41	
中位數%降低	10.5	--	--	--	--	33.1 <sup>h</sup>	
%有反應	20	--	--	--	--	39	
原發性全身性強直陣攣							
YTC N	40	--	--	--	--	39	
中位數%降低	9.0	--	--	--	--	56.7 <sup>i</sup>	
%有反應	20	--	--	--	--	56 <sup>i</sup>	
Lennox-Gastaut 指導群 <sup>j</sup>							
YL N	49	--	--	--	--	46	
中位數%降低	-5.1	--	--	--	--	14.8 <sup>k</sup>	
%有反應	14	--	--	--	--	28 <sup>l</sup>	
癲癇強直性改善							
	28	--	--	--	--	52 <sup>m</sup>	
與安慰劑比較： <sup>a</sup> p=0.080； <sup>b</sup> p≤0.010； <sup>c</sup> p≤0.001； <sup>d</sup> p≤0.050； <sup>e</sup> p≤0.065； <sup>f</sup> p≤0.005； <sup>g</sup> p≤0.071； <sup>h</sup> PGTC發作的中位數%降低和%有反應； <sup>i</sup> 降低發作中的中位數%降低和%有反應，即 tonic 或 atonic 發作與去治療前相比，有些微，很多或非常有改善的受試者百分比。 <sup>j</sup> 對計劃群 YP 和 YTC 而言，計劃註明的目標劑量(<9.3 mg/kg/day)之指定是根據病							

\*p≤0.071；

<sup>b</sup>PGTC發作的中位數%降低和%有反應；

降低發作中的中位數%降低和%有反應，即 tonic 或 atonic 發作與去治療前相比，有些微，很多或非常有改善的受試者百分比。

\*對計劃群 YP 和 YTC 而言，計劃註明的目標劑量(<9.3 mg/kg/day)之指定是根據病

人體重對應於每天約6 mg/kg/day劑量；這些劑量對應於125、175、225和400 mg/day的劑量。

往下分析 TOPAMAX 鍍劑在這些研究中的抗癲癇藥效，顯示性別、種族、年齡、治療前發作速度或作用的抗癲癇藥物不是會產生差異的因素。

#### 偏頭痛試驗

評估 TOPAMAX 用於預防偏頭痛之療效的臨床研究計劃包括兩組在北美執行的多中心、隨機分組、雙盲、以安慰劑為對照組、平行權制試驗 MIGR-001 和 MIGR-002。主要的療效指標為降低偏頭痛的頻率頻率，是藉由測量每個 TOPAMAX 治療組病人的治療前到雙盲治療期間這四週內的偏頭痛比率變化，以和這群能治癒病人的當中服用安慰劑的病人組比較。

集結這兩個權制試驗的結果評估 TOPAMAX 每日劑量為 50mg(N=233)、100mg(N=244)和 200mg(N=228)。發現平均每月偏頭痛期間比率的中位數百分比降低分別為 35%、51% 及 49%，安慰劑組則為 21%(N=229)。100 和 200mg/day 的 TOPAMAX 在統計學上優於安慰劑。值得注意的是 27% 服用 TOPAMAX 100 mg/day 的病人達到至少 50% 的偏頭痛頻率降低，其中 52% 達到至少 50% 的偏頭痛頻率降低。

另一個額外的支持性研究，MIGR-003 顯示 TOPAMAX 100 mg/day 在發效上與 propranolol 160 mg/day 是可相比的。使用這兩種藥物的病人在主要療效指標上未有統計學上顯著差異。

#### 藥物動力學

TOPAMAX 鍍劑及分散型膠囊具有相同的生體相等性。

Topiramate 的藥物動力學性質與其它抗癲癇藥物(AEDs)相比有半衰期長、線性藥物動力學、主要經由腎臟消除、與蛋白質的結合不顯著及不具臨床相關活性代謝物的特性。

Topiramate 不是藥物代謝酶緊的強力抑制劑，不需與食物併服且毋需對 topiramate 血漿濃度作例行監測。臨床研究中，血漿濃度與其藥效或不良反應未有一致的關係。

#### 吸收

Topiramate 能迅速且有效吸收。健康個體口服 100mg topiramate 會在 2-3 小時內( $T_{max}$ )達到平均最高血中濃度( $C_{max}$ )1.5mg/mL<sup>n</sup>。由尿液的放射活性研究中發現 100 毫克  $^{14}C$  topiramate 的平均吸收率至少為 81%。食物對 topiramate 生體可用率的影響不具顯著臨床意義。

#### 分布

通常 13-17% 的 topiramate 會與血漿蛋白質結合。曾觀察到在 topiramate 血漿濃度超過 4  $\mu$ g/mL 時，topiramate 在紅血球內上的結合可達飽和。分佈體積與劑量成反

比。單次劑量 100~1200mg 投與後，所測到的分佈體積為 0.55~0.8L/kg。分佈體積會因性別而異。女性的 topiramate 分佈體積約為男性的 50%，可歸因於女性的身體脂肪百分比較男性為高，不具臨床重要性。

#### 代謝

Topiramate 在健康自願者體內不會完全被代謝(=20%)。同時併用會誘導藥物代謝酶素的其它抗癲癇藥物，會使 topiramate 的代謝比例增至 50%。經由人類的血漿、尿液及糞便中，可分離並鑑識出六種不同的 topiramate 代謝物。投與 <sup>14</sup>C-topiramate 後每個人代謝物的放射活性少於總消除量的 3%。其中有兩種仍保有 topiramate 大部分結構的代謝物，經測試發現其抗癲癇作用微弱或不具抗癲癇活性。

#### 排泄

人類對原型 topiramate 及其代謝物的排除途徑主要是經由腎臟(至少為 81% 的劑量)。約有 66% 的 <sup>14</sup>C-topiramate 劑量會在四天內以原型自尿液排出。重覆每天服用兩次 topiramate，每次 50mg 和 100mg，平均血漿消除率分別約為 18mL/min 及 17mL/min。未有證據顯示 topiramate 有腎小管再吸收情形。小鼠作用 topiramate 和 phenytoin 均有 topiramate 血漿消除率增加的情形亦可支持上述理論。整體而言，人類口服 topiramate 的血漿消除率約為 20~30mL/min。

Topiramate 的血漿濃度個體間差異性低，因此其藥物動力學易於預測。血漿消除率為常數值，血漿濃度曲線下面積的增加亦與劑量之增加成比例，單次口服劑量為 100~400mg，topiramate 的藥物動力學會呈線性關係，腎功能正常的病人在 4~8 天內達到穩定態血中濃度。健壯個體連續每天口服給藥兩次，每次 100mg，平均 C<sub>max</sub> 為 6.76mg/mL。半衰期約為 21 小時。

#### 與其他抗癲癇藥物(AEDs)併用

每日二次，每次 100~400mg 的 topiramate 連鎖給藥且併用 phenytoin 或 carbamazepine，topiramate 星現血漿濃度的增加與本藥之劑量成比例。

#### 特殊族群

未滿十二歲兒童  
如開始接受 topiramate 為後來加入藥物的成年人，兒童的 topiramate 藥物動力學是線性的，消除率與劑量無關且穩定態血漿濃度約增加與劑量成比例。然而，兒童有較高的消除率及較短的排除半衰期。因此，相同的 mg/kg 劑量下，兒童的 topiramate 血漿濃度會較成人低。與成人一樣，併用會誘導肝臟酵素的抗癲癇藥物(AEDs)會降低 topiramate 之穩定態血漿濃度。

#### 老人病人

未罹患腎病的老年病人，其 topiramate 血漿消除率不會改變。

#### 腎功能不全

腎功能不全病人(Ccr ≤ 70mL/min)的 topiramate 血漿消除率及腎清除率會降低，因此，可預期腎功能不全病人會比腎功能正常的病人具有較高的 topiramate 穩定態血漿濃度。

濃度。此外，腎功能不全病人會需要較長的時間才會達到穩定態(steady-state)，因此在中度和重度腎功能不全病人，建議與一半的起始和維持劑量。[見「用法用量—特殊族群」欄]

在透析過程中，topiramate 可有效地從血漿中被移除。透析時間延長可能造成 topiramate 濃度下降至低於維持抗癲癇的效果。為了避免在透析過程中，topiramate 血中濃度快速下降，因此補充投與 topiramate 是需要的。實際調整劑量應考慮(1)透析時間(2)透析儀器的清除率(3)透析病人的 topiramate 血漿消除率。

肝功能不全  
在中度至重度肝功能不全病人的 topiramate 血漿消除率平均減少 26%。因此，topiramate 應小心投與於肝功能不全病人族群。

#### 臨床試驗前安全生資料

小鼠、大鼠、狗及兔子對 topiramate 的急性投與和長期投與，皆具良好耐受性。胃部上皮細胞增殖僅於雌性顯著，且小鼠停止用藥九個月後該現象會消失。  
致變性及致突變性

膀胱中源自平滑肌細胞的腫瘤僅見於小白鼠(連續 21 個月口服劑量高達 300mg/kg)且僅見於該品種。因未有相對的人體試驗報告，該現象被認為不具臨床相關性。小鼠的致癌性試驗未發現此種現象(連續 24 個月口服劑量高達 120mg/kg/day)。在這些研究所觀察到的其他 topiramate 毒理及病理作用可能與其對藥物代謝酵素的微弱作用及對 carbonic anhydrase 的微弱抑制作用有關。

在這一項研究敘述與突變性的活體及轉體試驗中，未發現 topiramate 具生殖毒性。  
生殖及發育毒性

如同其它的抗癲癇藥物，topiramate 對小鼠、大鼠及兔子有致畸胎性。小白鼠的胎兒體重及頸頭骨化作用在母體服用 500mg/kg/day 劑量時會降低且併有母體毒性和胎兒畸形。接受 topiramate 藥物(20、100 及 500mg/kg/day)治療的小白鼠，胎兒畸形數目會增加，但未有單體或特定型式之畸形而言，並未發現有劑量-反應關係，顯示其它因緊如母體毒性等可能亦有關係。

劑量相關性母體毒性及胚胎毒性(降低胎兒體重和/或骨骼變化作用)在劑量低至 20mg/kg/day 時會見於小鼠。且在劑量超過 400mg/kg/day 時有致畸胎作用(助骨及趾骨減少)。劑量相關性母體毒性在劑量低至 10mg/kg/day 時會見於兔子，劑量低至 35mg/kg/day 時有胚胎毒性(增加死亡率)且在劑量為 120mg/kg/day 時有致畸胎作用(肋骨及脊椎骨畸形)。

Topiramate 對大鼠及兔子所造成的致畸胎作用與 carbonic anhydrase 抑制劑相同，但與人類的畸形沒有相關性。在母鼠懷孕期及哺乳期給與 20mg/kg/day 或 50mg/kg/day 的 topiramate，可觀察到 topiramate 對生長的影響為幼鼠在出生時及一側或兩側乳頭體重皆較輕。Topiramate 會穿過大鼠的胎盤屏障。



在年幼大鼠的成長發育過程中(對照到人類嬰兒、兒童、青少年時期)，給予 topiramate 300mg/kg/day 時，產生與成年動物相似的毒性(因減少進食而造成體重減輕，肝細胞肝小葉中心肥大，在膀胱尿上皮些微增生)。對於長骨(脛骨)生長或骨質密度(假骨)，斷奶前及生殖發展，神經發育(包含記憶及學習評估)，交配及受孕，或受孕子宮解剖評估上，均未發現有相關影響。

雌性母體及父系雄性低至 8mg/kg/day，雌性或雄性小鼠接受高達 100mg/kg/day 的劑量仍未發現會影響生殖力。

#### [其他資料]

##### 賦形劑：

Lactose Monohydrate

Magnesium Stearate

Microcrystalline Cellulose

Pregelatinized Starch

Sodium Starch Glycolate

Carnauba Wax

\*25mg : Opadry white YS-1-7706-G

\*50mg : Opadry light yellow YS-1-6382-G

\*100mg : Opadry yellow YS-1-6370-G

#### 配伍禁忌

未知。

#### 製造地

請參照外包裝日期。

#### 貯存

貯於乾燥處。貯存溫度不超過 30°C。

請勿將藥品及食物混和儲藏。

本品請置於孩童不可及之處。  
[包裝]

25mg : 16~1000 錠鋁箔盒裝。

50mg : 3~1000 錠鋁箔盒裝。

100mg : 4~1000 錠鋁箔盒裝。

製造廠：Cilag AG  
廠址：Hochstrasse 201, CH-8200, Schaffhausen, Switzerland

營業商：嬌生股份有限公司  
地址：台北市中山區民生東路三段 2 號 10 樓及 11 樓

電話：0800-211-688

版本：CCDS 5 October 2020\_v2102  
© Johnson & Johnson Taiwan Ltd. 2021  
2102