M111600-11/11

久裕企業股份有限公司 函

公司地址:新北市中和區中正路 880 號 14 樓之 5

聯絡電話: 02-82277999 分機 2201

聯 絡 人:顏嘉瑱

受文者:醫院/診所/藥局

發文日期:中華民國 111 年 11 月 08 日

發文字號:字第 11111006 號

速別:普通件

密等及解密條件或保密期限:

附件:仿單變更處/新版仿單/衛生福利部核准公文

主旨:本公司經銷藥品: Enbrel PFS 50mg (恩博針筒裝注射劑 50 毫克,衛署菌疫輸字第 000846 號)-仿單變更通知。

說明:

- 一、本公司為美商惠氏藥廠(亞洲)股份有限公司台灣分公司之經銷商。
- 二、經銷藥品: Enbrel PFS 50mg (恩博針筒裝注射劑 50 毫克,衛署菌疫輸字第 000846 號),自批號 GD3514 起仿單內容更新,變更內容詳見附件標示處(新仿單版本為 SPC 20210525-3)。
- 三、此次變更係依衛生福利部核准發文字號:衛授食字第 1101495414A 號,是項藥品之成分、健保代碼及健保售價均無改變,敬請惠予繼續使用,不勝感激!

順頌 商祺

久裕企業股份有限公司 負責人:傅輝東

恩博 TM 針筒裝注射劑 50 毫克

Enbrel 50 mg solution for injection in pre-filled syringe

衛署菌疫輸字第 000846 號 本藥限由醫師使用

警語

可能會增加侵入性黴菌感染之風險。

兒童及青少年使用抗腫瘤壞死因子製劑 (anti-tumor necrosis factor (TNF agents) (etanercept)可能會增加淋巴癌 (lymphoma)及其他癌症風險。

1. 產品名稱

恩博針筒裝注射劑 50 毫克

2. 定性及定量組成

每支預先充填的注射劑含有 50 毫克的 etanercept。

Etanercept 為人類腫瘤壞死因子接受體 p75Fc 的融合蛋白質,經由基因工程技術獲自中國黃金鼠卵巢 (CHO)之哺乳表現系統。Etanercept 是一個嵌合體蛋白質的二聚體,是以基因工程融合細胞外人類腫瘤壞死因子接受體 2 (TNFR2/p75)的配位體結合部位至人類 IgG1 的 Fc 部位。恩博含有 934 個胺基酸,分子量約為 150 kilodaltons。組成 etanercept 的 Fc 包含有CH₂、CH₃及鏈結部位,但不包括 IgG1 之 CH₁部分。恩博的活性以測量其中 TNFα 調節 A375 細胞生長抑制能力作為標準。恩博的專一活性為 1.7x10⁶單位/毫克。

賦形劑請見 6.1。

3. 劑型

供注射用的溶液。

該溶液為澄清、無色至淡黃色或淡棕色(請見6.5)。

4. 臨床特性

4.1 適應症

適用於對疾病緩解型抗風濕性藥物(即 DMARDs, <mark>包括例如</mark>methotrexate) 無適當療效之成 人活動性類風濕性關節炎。

也適用於先前未使用 methotrexate 治療之成人中度至重度活動性類風濕性關節炎。這些病人的 X 光檢查顯示,本品可以減緩疾病造成的關節結構性受損。

亦適用於 methotrexate 治療無效或無法耐受的 2 歲以上兒童及青少年的活動性多關節幼年型慢性關節炎。尚未對不足 2 歲的兒童進行試驗。尚未對不足 2 歲的兒童進行試驗。

適用於對疾病緩解型抗風濕性藥物無療效之成人活動性與進行性乾癬性關節炎。

治療活動性僵直性脊椎炎。

適用於對其他全身性治療(包括 cyclosporine、methotrexate 或光化療法(PUVA))無效、有禁忌或無法耐受之中度至重度乾癬成人病人(見 5.1 節)。

適用於對其他全身性治療或光化療法無法有效控制或無法耐受之 6 歲以上兒童及青少年的重度乾癬。

4.2 用法用量

恩博的治療應在有經驗的專科醫師監督下進行對類風濕性關節炎、乾癬性關節炎、僵直性脊椎炎、乾癬或幼年乾癬之診斷及治療。

類風濕性關節炎

恩博的建議劑量為每次25毫克,每週二次。亦可以每週給予一次50毫克的方式治療,同樣具有可靠的療效與安全性(見5.1節)。

乾癬性關節炎與僵直性脊椎炎

恩博的建議劑量為25毫克,每週二次。也可以每週給予一次50毫克的方式治療。

針對上述所有適應症,現有資料顯示通常會在12週內達到臨床反應。此時間內無反應病人,應審慎考量是否適合繼續治療。

乾癬

恩博的建議劑量為25毫克,每週二次,但亦可每週給予一次50毫克的方式治療。亦可選擇先以每週兩次給予50毫克,持續給予達12週後,再調整為25毫克,每週二次,或每週給予一次50毫克的方式治療。應持續(最多24週)恩博的治療以達到症狀緩解。若病人使用12週後對藥物沒有反應則應停藥。

如以恩博再度治療,應遵照上述之用法用量治療。其劑量應為 25 毫克,每週兩次,但亦可 每週給予一次 50 毫克的方式治療。

特殊族群

<u>腎臟及肝臟功能受損病人</u>

無需調整劑量。

老年人

無需調整劑量。用法用量與18-64歲成人相同。

孤兒音

此劑型的恩博為單一次使用針筒,是用於體重 62.5 公斤或以上的病人。另有凍晶注射劑小瓶 (調配後濃度為 25 毫克/毫升),適用於所需劑量小於 25 毫克的病人使用。

<u>恩博對不足2歲之兒童的安全性和療效尚未確立。</u> 尚無資料。

活動性多關節幼年型慢性關節炎(2歲以上)

投與 0.4 毫克/公斤的劑量 (每次最大劑量為 25 毫克),每週二次,皮下注射,劑量間之投藥間隔為 3-4 天;或 0.8 毫克/公斤的劑量 (每次最大劑量為 50 毫克),每週一次。病人在使用四個月後沒反應則應考慮停藥。

針對 2 到 3 歲的兒童沒有進行正式的臨床試驗。然而從紀錄中病人有限的安全性資料說明在 每週每公斤使用皮下注射 0.8 毫克的 2 到 3 歲兒童之安全性是相似於四歲以上的兒童和成年 人。(參見 5.1 節)

恩博並不適用於未滿 2 歲的活動性多關節幼年型慢性關節炎。

幼年乾癬(6歲以上)

投與 0.8 毫克/公斤的劑量 (每次最大劑量為 50 毫克),每週一次,至多 24 週。如果病人使用 12 週後對藥物沒有反應,則應停藥。

如以恩博再度治療,應遵照上述之用法用量治療。其劑量應為 0.8 毫克/公斤的劑量 (每次最大劑量為 50 毫克),每週一次。

恩博並不適用於未滿 6歲的幼年乾癬。

老年人

無需調整劑量。用法用量與1864歲成人相同。

腎臟及肝臟功能受損病人

無需調整劑量。

用藥方式

恩博採皮下注射方式給藥(參見6.5節)。

完整用藥指示請參見第7節

如果忘記投藥

如果忘記投藥,應在想起時立即投藥,除非下一次預定的投藥時間是在隔天;在這種情況 下,應該跳過錯過的劑量,然後在平常的時間繼續投藥。如果直到下一次投藥時間才記得, 請不要施用雙倍劑量(同一天投藥兩次)以彌補忘記的劑量。

4.3 禁忌

對本藥中的活性成分或列於 6.1 節中任何賦形劑過敏者。

敗血症或有敗血症危險者。

恩博的治療不可用於有活動性感染(包括慢性及局部感染)的病人。

4.4 特別警語與注意事項

感染

在開始接受恩博治療前、治療期間及治療後,都應為病人進行感染症的篩選; etanercept 的平均排除半衰期約為70小時(範圍為7-300小時不等)。

使用恩博曾發生嚴重的感染、敗血症、結核病、或伺機性傳染包括侵入性黴菌感染的疾病、李斯特菌症及退伍軍人症(參見 4.8)。這些感染是由細菌、分枝桿菌、黴菌、病毒與寄生蟲(包括原蟲)所引起。在某些案例,某些特殊黴菌與其他伺機感染尚未被診斷出來,而導致延誤治療,有時甚至死亡。在評估病人的感染情況時,亦需考慮病人其他伺機性感染(例如:暴露於地區黴菌病)的風險。

接受恩博治療的病人如果發生新的感染,應予以嚴密的監測。如果病人發生嚴重的感染,應中止恩博治療。慢性感染病人使用恩博的安全性與療效尚未評估,所以醫師在考慮使用恩博

於有復發性或慢性感染病史或有潛在因素而容易感染的病人(如血糖失控或不易控制的糖尿病人)時,應特別小心。

結核病

曾有病人使用恩博後感染包括栗粒狀結核病及病灶在肺部以外的結核病。

所有病人在接受恩博治療前都應先進行活躍型與非活躍型(潛伏性)結核病的篩檢,這項評估的內容包括個人的結核病詳細病史、可能的接觸病史、過去及/或現在接受免疫抑制劑治療的經過等,並建議病人應先接受適當的結核病篩選檢查,例如結核菌素皮膚測試及胸部X光檢查(依病人生活所在當地衛生主管機關建議決定是否所有的病人都要安排完整的結核病篩檢檢查)。接受結核菌素皮膚篩檢時,可能會出現偽陰性的結果,尤其發生於有嚴重疾病或免疫機能不全的病人。

恩博禁止使用於活躍型結核病人;非活躍型(潛伏性結核病人)則應在開始恩博療程前,先接受經衛生主管機關認可的抗結核病藥物治療,以控制其非活躍型結核病,並對於結核病人使用恩博的利弊,應先進行審慎的評估。

病人在使用恩博治療期間,若有出現疑似結核病病徵時(例如持續性咳嗽、體力耗損/體重減輕、輕微的發燒等),這些病人都應立即尋求醫療協助。

B型肝炎活化

已有先前曾感染 B 型肝炎病毒(HBV)並同時接受恩博等 TNF 拮抗劑治療的病人,發生 B 型肝炎活化的案例報告,這些案例包括 B 型肝炎核心抗體 (anti-HBc) 陽性但 B 型肝炎表面抗原 (HBsAg) 陰性的病人。在開始以恩博治療前,病人應先接受 B 型肝炎篩檢。對於確認為 HBV 感染病人,建議諮詢有 B 型肝炎治療經驗的醫師。以恩博治療先前曾感染 B 型肝炎病毒的病人時,應謹慎留意病人的狀況。在整個治療期間以及治療結束後數個月,應監測病人 B 型肝炎病毒活化的症狀與徵兆。目前尚無對 B 型肝炎病人同時使用抗病毒療法及 TNF 拮抗劑治療的相關數據。病人發生 HBV 感染時,應停止使用恩博,並開始給予有效的抗病毒治療及適當的支持療法。

C型肝炎的惡化

曾有 C 型肝炎病人接受恩博治療時,發生 C 型肝炎病情惡化的案例報告。有 C 型肝炎病史的病人使用恩博時應小心。

與 anakinra 合併治療

相較於單獨使用,恩博與 anakinra 併用會增加嚴重感染與嗜中性白血球減少症的風險。兩種藥物的結合臨床上未顯示增加療效,所以不建議併用恩博與 anakinra (參見 4.5 與 4.8 節)。

與 abatacept 合併治療

在臨床試驗中,abatacept與恩博合併使用會導致嚴重副作用的發生率增加。兩者併用尚未證實可增加臨床效益,因此並不建議兩者併用(參見 4.5 節)。

過敏反應

預先充填的注射針筒或筆之針頭套或蓋含有乳膠(乾燥的天然橡膠),當配製者或恩博使用 者已知或可能為橡膠過敏病人時,可能會引起過敏反應。

常見與恩博治療的過敏反應報告,包括血管性水腫、蕁麻疹以及其他嚴重反應。如果發生任何過敏反應,應立刻中止恩博的治療並給予適當處置。

<u>免疫抑制</u>

因為 TNF 可調節發炎及細胞免疫反應,所以包括恩博在內的抗 TNF 治療,可能會影響宿主對抗感染及惡性腫瘤的作用。在一個 49 位接受恩博治療類風濕性關節炎病人的臨床實驗中,並未發現延遲性過敏抑制、免疫球蛋白濃度抑制或一系列反應細胞族群改變的證據。

二位幼年型慢性關節炎的病人曾發生水痘感染及無菌性腦膜炎症狀,現已治癒且無後遺症。 高度暴露於水痘病毒的病人應暫時停止恩博的治療,並應給予水痘帶狀泡疹免疫蛋白之預防 性治療。

尚未評估恩博使用於免疫抑制或慢性感染病人的安全性及有效性。

惡性腫瘤及淋巴組織增生疾病

實體及造血惡性腫瘤

在恩博上市期間,已有各種不同的惡性腫瘤(包括乳癌、肺癌與淋巴癌)之案例報告(參見 4.8節)。

在 TNF 拮抗劑的對照性臨床試驗中,接受 TNF 拮抗劑治療並出現淋巴癌的發生率高於對照組。但實際上淋巴癌的發生率極少,且對照組的追蹤期相對較短。在上市後,使用 TNF 拮抗劑的病人曾有發生白血病的報導。對於長期存在活躍型發炎疾病的類風濕性關節炎病人,其發生淋巴瘤及白血病的基礎風險會增高。

依目前對 TNF 拮抗劑特性的了解,亦不能排除病人接受 TNF 拮抗劑治療可能發生罹患淋巴癌、白血病或其他造血或實體惡性腫瘤的風險。對於曾罹患惡性腫瘤病人考慮使用 TNF 拮抗劑或罹癌病人當考慮持續使用時應小心。

在上市後,曾有兒童、青少年與青年(至多22歲)使用 TNF 拮抗劑(起始治療的年紀等於或小於18歲)包括恩博罹患惡性腫瘤,有些導致死亡的報導。有一半案例是淋巴瘤,其他是各種不同惡性腫瘤,包括因免疫抑制而引起的罕見惡性腫瘤。兒童與青少年使用 TNF 拮抗劑而引發惡性腫瘤的風險不可排除。

皮膚癌

使用 TNF 拮抗劑的病人曾有罹患黑色瘤及非黑色瘤皮膚癌的報導。在上市後,曾有使用恩博的病人罹患牟克耳氏細胞瘤 (Merkel cell carcinoma)的報導。對於所有使用恩博的病人,特別是有罹患皮膚癌風險的病人,建議應定期作皮膚檢查。

綜合對照性臨床試驗的結果發現,使用恩博的病人比對照組病人,特別是乾癬病人,發生非 黑色瘤皮膚癌的案例較多。

疫苗接種

活體疫苗不可與恩博併用。目前尚無接受恩博治療的病人在接受活體疫苗接種後造成二次傳播感染的數據。在一項共有 184 位乾癬性關節炎病人參與的雙盲對照性隨機臨床試驗中,以恩博治療第 4 週時,同時給予病人接種一劑多價性的肺炎鏈球菌多醣類疫苗。在這試驗中,大部分乾癬性關節炎病人接受恩博治療的病人 B 細胞都能對肺炎鏈球菌多醣類疫苗產生有效的免疫反應,但相對未接受恩博治療的病人,接受恩博治療的病人產生的整體免疫效價稍微偏低,另有少數病人的效價則比未接受恩博治療的病人高出 2 倍。目前仍不清楚這項臨床試驗代表的意義。

自體抗體的形成

恩博治療可能會造成自體免疫抗體的產生(見 4.8 節)。

血液反應

以恩博治療的病人曾發生罕見的全血球減少症及非常罕有再生不良性貧血,有些甚至因而死亡。因此使用恩博於先前曾患有血液性失調的病人,應特別小心。應告知所有的病人,在以恩博治療期間,如果發生血液性失調或感染的徵兆與症狀(例如:持續發燒、喉嚨痛、淤傷、出血及臉色蒼白)應立即就醫,並應立即對這些病人進行緊急檢測,包括全血球數目;如果確認有血液性失調現象,應中止恩博治療。

神經系統失調

罕見在以恩博治療的病人發生中樞神經去髓鞘性失調的案例報告(見 4.8 節)。此外,也有罕見末梢去髓鞘多發性神經病變(包括 Guillain-Barré 症侯群、慢性發炎去髓鞘多發性神經病變、去髓鞘多發性神經病變與多病灶運動神經病變)。雖然目前尚未進行臨床試驗用以評估恩博對於多發性硬化病人的影響,但是其他 TNF 拮抗劑作用於多發性硬化病人的臨床試驗結果顯示,會增加疾病的活性。因此建議在開立處方於曾患有或最近發生去髓鞘症狀的病人時,應小心評估其風險及效益。

併用治療

以類風濕性關節炎病人為對照組之二年期臨床試驗,恩博與 methotrexate 合併治療並無預期外的安全性發現,且恩博與 methotrexate 合併使用的安全性資料與單獨使用恩博、 methotrexate 的試驗報告相似。兩者合併使用的安全性評估長期試驗則持續進行中。目前尚未建立恩博併用其他疾病緩解型抗風濕性藥物之長期安全性資料。

尚無恩博與其他全身性治療或光照治療併用於治療乾癬之長期安全性資料。

腎臟及肝臟功能受損病人

依據藥動學資料(見5.2節),對於腎臟或肝臟功能不良的病人無需調整劑量。對於這些病人的臨床上使用經驗目前仍有限。

充血性心臟衰竭(鬱血性心臟衰竭)

對於有充血性心臟衰竭的病人,醫師應小心使用恩博。有病人使用恩博後發生充血性心臟衰竭(congestive heart failure)惡化的上市後案例報告(包含具有與不具有鑑別誘發因子)。也有一些新發作的充血性心臟衰竭的罕見(<0.1%)報告,包括沒有已知預先存在心血管疾病的病人。其中一些病人為50歲以下。兩個大型臨床實驗評估恩博使用於治療充血性心臟衰竭,因不具功效而提前終止。雖然試驗沒有結果,但其中一份資料建議,恩博的治療可能對充血性心臟衰竭的病人有惡化的傾向。

酒精性肝炎

在 48 位使用恩博或安慰劑治療中到重度酒精性肝炎之住院病人的第二期隨機安慰劑為對照 臨床試驗發現,恩博不具治療效果,同時使用恩博的病人,其死亡率在 6 個月後會有意義地增 高。因此,恩博不應用於治療酒精性肝炎。醫師使用恩博治療同時亦罹患中到重度酒精性肝 炎病人應小心。

韋格氏肉芽腫 (Wegener's Granulomatosis)

在一項臨床對照試驗中,有89位病人除了以標準療程(包括以皮質類固醇及cyclophosphamide或 methotrexate等藥物)治療外,並再接受恩博治療,平均療程為25個月;研究結果顯示恩博對韋格氏肉芽腫並不具有療效;此外,病人接受恩博治療而發生各種非皮膚性惡性腫瘤的機率明顯高於對照組。因此不建議罹患韋格氏肉芽腫的病人接受恩博治療。

糖尿病病人之低血糖

曾有報導接受糖尿病治療的病人使用恩博發生低血糖的報導,因此,對於某些糖尿病病人需要降低降血糖藥的劑量。

特殊族群

老年人

在治療類風濕關節炎、乾癬性關節炎與僵直性脊椎炎的第三期試驗中,65歲或以上病人使用 思博治療無論在不良反應、嚴重不良反應與嚴重感染方面,和較年輕的病人相較,整體上没 有差別。但是,在治療老年人時應小心,對於併發感染的病人應特別小心。

孩兒童

疫苗接種

如果可能,建議幼年型病人在接受治療前,應依據現行預防接種的基準,完成當時所需之所 有免疫接種。

鈉含量

本藥品每劑量單位的鈉含量低於 1 毫莫耳(23 毫克)。可以告知低鈉飲食的病人,本藥物基本上屬「無鈉」。

幼年型慢性關節炎病人之發炎性腸疾病和葡萄膜炎幼年型慢性關節炎病人使用恩博曾有發生發炎性腸疾病和葡萄膜炎的報導(見 4.8 節)。

4.5 與其他藥品與劑型之交互作用

與 anakinra 合併治療

相較於恩博或 anakinra 單獨使用,兩者併用會增加嚴重感染的風險(歷史資料)。此外,一雙盲、安慰劑對照組、以目前正接受 methotrexate 治療的病人為試驗對象,結果顯示,恩博或 anakinra 兩者併用會比單獨使用恩博增加嚴重感染(7%)與嗜中性白血球減少症的風險(見 4.4 與 4.8 節)。併用兩種藥物在臨床上未顯示增加療效,所以不建議恩博與 anakinra 併用。

與 abatacept 合併治療

在臨床試驗中,abatacept與恩博合併使用會導致嚴重副作用的發生率增加。兩者併用尚未證實可增加臨床效益,因此並不建議兩者併用(參見4.4節)。

與 sulfasalazine 合併治療

臨床試驗中的病人若已接受基本的 sulfasalazine 療程治療時,若再加上恩博合併治療,平均 白血球數量會明顯低於僅接受 sulfasalazine 或恩博治療的病人。目前仍不清楚這個現象的臨 床意義。醫師在考慮併用 sulfasalazine 時應小心。

無交互作用

臨床實驗觀察結果顯示,恩博與糖皮質激素類 (glucocorticoids)、水楊酸類 (salicylates)及非類 固醇類抗發炎劑 (NSAIDs)、麻醉劑及 methotrexate 不具交互作用。疫苗接種的建議請參見 4.4 節。

恩博與 methotrexate、digoxin 或 warfarin 併用時,並沒有顯著的臨床藥物動力學交互作用。

4.6 生育、懷孕與哺乳

有生育潛力的婦女

有生育潛力的婦女應考慮在使用恩博治療期間與停藥 3 週內採取適當的避孕措施以避免懷孕。

懷孕

在大鼠及兔子的發育毒性實驗中,並未發現 etanercept 傷害大鼠胎兒或新生兒的證據。目前已在兩項觀察性世代研究中探討 etanercept 對懷孕結果的影響。在其中一項觀察性研究中發現,相較於在懷孕期間沒有暴露於 etanercept 或其他 TNF 抗拮劑的懷孕婦女 (n=164),懷孕前三個月中暴露於 etanercept 的懷孕婦女 (n=370) 發生重大先天缺陷的比率較高 (調整勝算比2.4,95% CI: 1.0-5.5)。重大先天缺陷的類型和一般族群最常報告的類型一致,且沒有異常的特定模式。自然流產、胎死腹中或輕微畸形的比率沒有觀察到變化。另一項觀察性多國登錄試驗比較在懷孕的前 90 天中暴露於 etanercept 之婦女 (n=425) 與暴露於非生物製劑藥物之婦女 (n=3497) 的不良懷孕結果風險,並未觀察到重大先天缺陷風險上升情形 (粗勝算比 [OR]=1.22,95% CI: 0.79-1.90;在校正國別、母親疾病、胎次、母親年齡和懷孕早期吸菸因子後之調整勝算比=0.96,95% CI: 0.58-1.60)。此試驗也顯示在懷孕期間暴露於 etanercept 的婦女發生輕微先天缺陷、早產、胎死腹中或新生兒在出生後第一年內發生感染之風險並未增加。懷孕期間使用恩博應僅限於有明確需求時。

Etanercept 會通過胎盤,懷孕期間接受恩博治療的婦女,產下的嬰兒血清中曾測到 etanercept。此部分的臨床影響未知,但可能提高嬰兒受到感染的風險。一般來說,母親投與 最後一劑恩博後未滿 16 週前,建議不要為嬰兒接種活疫苗(live vaccines)。

哺乳婦女

有皮下給予 etanercept後, etanercept分泌於人類乳汁的報告。哺乳的大白鼠皮下給予恩博時,恩博會分泌到乳汁,且幼鼠的血漿能偵測到恩博的濃度。由於免疫球蛋白(常見於許多醫藥品)會分泌於人類乳汁中,因此欲使用恩博於哺乳期間的婦女時,在衡量哺乳的好處與哺乳婦女治療的益處時,應考量是否停止哺乳或停藥。

生育

Etanercept 對分娩前後的毒性,以及對生殖力與一般生育力的作用,目前並無臨床前實驗數據。

4.7 對開車及操作機器能力的影響

恩博對開車及操作機器能力並無影響或影響可以忽略。目前尚未進行是否影響開車及操作機器能力的研究。

4.8 不良反應

安全性概述

最常見不良反應是注射部位反應(包括注射部位疼痛、腫脹、癢、發紅與流血),感染(如上呼吸道感染,支氣管炎,膀胱感染與皮膚感染),<u>頭痛,</u>過敏反應,自體抗體生成,癢與發燒。

使用恩博亦有嚴重不良反應的報導。TNF 拮抗劑,如恩博會影響免疫系統,使用恩博可能會影響身體對感染與癌症的防禦。每100個使用恩博治療的病人,少於1個會有嚴重感染。嚴重不良反應的報導包括致命與威脅生命感染與敗血。使用恩博亦有不同的惡性腫瘤的報導,包括乳癌、肺癌、皮膚癌與淋巴癌。

亦曾有嚴重血液、神經、自體免疫反應的報導。這些包括少見的全部血球減少報導與相當少 見的成形不全性貧血報導。使用恩博發生中樞與末梢去髓鞘事件亦分別為罕見與相當罕見。 亦有罕見狼瘡、與狼瘡相關的情況與血管炎的報導。

不良反應列表

下方不良反應列表是根據臨床試驗與上市後研究。

系統器官分類	極常見 ≥ 1/10	常見 ≥ 1/100 至 < 1/10	少見 ≥ 1/1,000 至 < 1/100	罕見 ≥ 1/10,000 至 < 1/1,000	極罕見 < 1/10,000	頻率 未知(無 法以現有資料 估計)
感染與侵染	感括道支炎炎感染上感染管膀皮》(呼染管膀皮》)		嚴重感染(包括肺炎、蜂窩性組織炎、細菌性關節炎、知血症與寄生 蟲感染)*	結核病、伺機性感染(包括侵入徵菌、原蟲、細菌、 非典型分枝桿菌、 病毒感染與退伍軍 人菌)*		B型肝炎再活 化、李斯特菌
良性、惡性與 未特定的腫瘤 (包括囊腫與息 肉)			非黑色素瘤皮膚癌 *(參見4.4節)	惡性黑色素瘤(參 見4.4節)、淋巴 癌、白血病		牟克耳氏細胞瘤(參見4.4節)、卡波西氏肉瘤 (Kaposi's sarcoma)
血液與淋巴系統疾病			血小板減少症、貧 血、白血球減少 症、嗜中性白血球 減少症	全血球減少症*	再生不良 性貧血*	噬血細胞組織 增生(巨噬細 胞活化症候 群)*
免疫系統疾病		過敏反應 (皮) (皮) (皮) (皮) (皮) (皮) (皮) (皮) (皮) (皮)	血管炎(包括抗嗜中性白血球細胞質抗體血管炎)	嚴重的過敏/過敏性 反應[anaphylactic reactions] (包括血 管性水腫與支氣管 痙攣)、類肉瘤病		皮肌炎症狀惡 化
神經系統疾病	<u>頭痛</u>			疑他是 一個 是 一個 是 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個 一個		
眼睛疾病			葡萄膜炎、鞏膜炎			
心臟疾病			充血性心臟衰竭惡 化(參見4.4節)	新發生的充血性心 臟衰竭(參見4.4節)		
呼吸、胸腔與 縱隔膜疾病				間質性肺部疾病(包括肺炎及肺纖維 化)*		
胃腸疾病			發炎性腸道疾病			

系統器官分類	極常見 ≥1/10	常見 ≥ 1/100 至 < 1/10	少見 ≥ 1/1,000 至 < 1/100	罕見 ≥1/10,000 至 <1/1,000	極罕見 < 1/10,000	頻率未知 (無 法以現有資料 估計)
肝膽系統疾病			肝臟酵素升高*	自體免疫性肝炎*		
皮膚與皮下組織疾病		播癢、皮疹	血管性水腫、乾癬 (包括新發生或惡 化和膿包,主要在 手掌及腳掌)、蕁 麻疹、乾癬狀皮疹	史蒂芬強森症候群 (Stevens-Johnson Syndrome)、皮膚血 管炎(包括過敏性血 管炎)、多形性紅 斑、扁平苔癬樣反 應	毒性表皮 溶解症 (Toxic epidermal necrolysis)	
肌肉骨骼和結 締組織疾病				皮膚紅斑性狼瘡 症、亞急性皮膚紅 斑性狼瘡症、類狼 瘡症狀		
一般疾病與注射部位狀態	注反括瘀斑癢痛大射應出傷、、、)。 (血、搔疼腫*	發燒				

*選析之不良反應概述如下

選析之不良反應概述

惡性腫瘤及淋巴增生疾病

以恩博治療 6年 4,114 位類風濕性關節炎病人臨床實驗中,觀察到 129 個以不同形式新發生的惡性瘤病例(包括在二年活性對照試驗中,231 位以恩博合併 methotrexate 治療的病人)。這個觀察到的比例與發生率與一般人罹患惡性腫瘤的比例相當。在共有 240 位乾癬性關節炎參與至多 2 年的臨床試驗中,總共有 2 個惡性腫瘤病例的報告。在共有 2711 位重度乾癬病人參與為期至多 2.5 年的臨床試驗,接受恩博治療的病人在治療期間發生 30 個惡性腫瘤與 43 個非黑色瘤皮膚癌病例的報告。

7416 位參與恩博治療的類風濕性關節炎、乾癬性關節炎、僵直性脊椎炎與乾癬病人之臨床試驗中,有18 個淋巴瘤病例的報告。

在恩博上市期間,已有若干惡性腫瘤(包括乳癌、肺癌與淋巴瘤)之案例報告(見4.4節)。

注射部位反應

相較於安慰劑組,接受恩博治療的風濕病病人注射部位反應的發生率較高(36%對9%)。注射部位反應一般都發生在第一個月,平均期間為3至5天。大多數接受恩博治療組病人的注射部位反應並無需接受治療,需要接受治療的病人則多數接受皮質類固醇或口服抗組織胺治療。另外,某些病人發生回憶性注射部位反應,即前次注射部位與最近一次注射部位同時發生皮膚反應。這些反應一般是暫時性的,治療期間亦不會再發。

在前 12 個月的控制試驗治療期間,相較於安慰劑組 3.4%,接受恩博治療的乾癬病人注射部位反應的發生率約為 13.6%。

嚴重感染

在以安慰劑為對照組的實驗顯示,嚴重不良反應(致命的、具生命危險性的、需住院治療或 靜脈注射抗生素治療者)的發生率並未增加。在以恩博治療 48個月的類風濕性關節炎病人 中,嚴重感染症的發生率為 6.3%,這些包括膿腫 (發生在不同部位)、菌血症、支氣管炎、 滑囊炎、蜂窩性組織炎、膽囊炎、腹瀉、憩室炎、心內膜炎 (疑似)、腸胃炎、B型肝炎、帶 狀泡疹、腿部潰瘍、口腔感染、骨髓炎、耳炎、腹膜炎、肺炎、腎盂腎炎、敗血症、敗血性 關節炎、鼻竇炎、皮膚感染、皮膚潰瘍、泌尿道感染、血管炎及傷口感染。在此 2 年期活性 控制試驗中,不論是單獨使用恩博、單獨使用 methotrexate 或兩者合併使用,其發生嚴重感 染的比例皆相近。然而並不能排除恩博與 methotrexate 合併使用與感染率增加的相關性。

在一個至多 24 週、安慰劑組對照的臨床試驗顯示,接受恩博組與安慰劑組乾癬病人發生感染的比例並沒有差異。發生於恩博治療病人的嚴重感染包括蜂窩性組織炎、腸胃炎、肺炎、膽囊炎、骨髓炎、胃炎、闌尾炎、鏈球菌所導致的筋膜炎、肌炎、敗血性休克、憩室炎與膿瘍。在一項治療乾癬性關節炎的雙盲開放性試驗中,僅有一位接受恩博治療的病人發生嚴重的感染症(肺炎)。

使用恩博期間亦有嚴重與致死感染的報告。所報導的病原體包括細菌、分枝桿菌(包括結核菌)、病毒與真菌。某些已有其他疾病的病人(糖尿病、鬱血性心臟衰竭、進行性或慢性感染病史),再加上他們本身的類風濕性關節炎,在開始恩博治療的幾個星期內就發生嚴重不良反應(見 4.4 節)。恩博治療可能會增加已具有敗血病症病人的死亡率。

使用恩博曾有伺機性感染的報告,包括侵入性黴菌、寄生蟲(包括原生蟲)、病毒(包括帶狀疱疹)、細菌(包括 Listeria 與 Legionella)與非典型分枝桿菌感染。依據一個整合的臨床試驗數據組,15402 個使用恩博的病人中,發生伺機性感染的整體機率為 0.09%。調整後的發生機率為 0.06%事件每 100 個病人年。在上市後經驗,全球發生伺機性感染的報告案例將近一半是侵入性黴菌感染。最常見的侵入性黴菌感染包括 Candida、Pneumocystis、Aspergillus 與 Histoplasma。在發生伺機性感染的死亡病例中,有超過一半是侵入性黴菌感染。在大部分死亡病人是罹患 Pneumocystis 肺炎,未確定原因之全身性黴菌感染與麴菌病 (Aspergillosis) (參見 4.4 節)。

自體抗體

在多時間點測量病人的血清樣本中的自體抗體。評估類風濕性關節炎病人的抗核抗體 (antinuclear antibody; ANA),新發生 ANA 抗體陽性 (≥1:40)之病人百分比,恩博治療組的病人 (11%) 較安慰劑組 (5%) 為高。新發生抗雙股螺旋 DNA 抗體陽性的病人百分比也較高 (利用放射免疫分析法測得恩博治療組為 15%,安慰劑組為 4%;以 Crithidia luculiae 分析法測得恩博治療組為 3%,而安慰劑組為零)。與安慰劑組比較,恩博治療組產生抗 cardiolipin 抗體的增加比例相似。恩博長期治療對免疫疾病的影響目前尚未知。

有病人(包括類風濕因子陽性的病人)罹患其他與類狼瘡症狀相關的自體抗體或紅疹(經由 臨床表現與活體組織顯示有亞急性狼瘡或盤型狼瘡存在)的少數報告。

全血球減少症與再生不良性貧血

有罹患全血球減少症與再生不良性貧血,甚至因而死亡的上市後案例報告(見4.4節)。

間質性肺部疾病

在 etanercept 於各項適應症的對照臨床試驗中,接受 etanercept 且未併用 methotrexate 病人的 間質性肺部疾病發生率(發生比例)為 0.06%(發生頻率為罕見)。在允許併用 etanercept 和 methotrexate 治療的對照臨床試驗中,間質性肺部疾病的發生頻率(發生比例)為 0.47%(發生頻率為少見)。有罹患間質性肺部疾病(包括肺炎和肺纖維化),甚至因而死亡的上市後案例報告。

與 anakinra 合併治療

相較於單獨使用恩博,兩者併用的研究顯示會增加嚴重感染的風險,2%的病人(3/139)罹患嗜中性白血球減少症(絕對嗜中性白血球數(absolute neutrophil count)<1000/mm³)。有一病人在嗜中性白血球減少情況下罹患蜂窩性組織炎,並於住院治療後痊癒。

肝臟酵素升高

在所有針對 etanercept 適應症進行的對照臨床試驗雙盲階段,在接受 etanercept 而未併用 methotrexate 的病人中,肝臟酵素升高不良事件發生率(發生比例)為 0.54%(發生頻率為少見)。而在 etanercept 併用 methotrexate 的對照臨床試驗雙盲階段,肝臟酵素升高的不良事件 發生率為 4.18% (發生頻率為常見)。

自體免疫性肝炎

在 etanercept 於各項適應症的對照臨床試驗中,接受 etanercept 且未併用 methotrexate 病人的 自體免疫性肝炎發生率(發生比例)為 0.02%(發生頻率為罕見)。在允許併用 etanercept 和 methotrexate 治療的對照臨床試驗中,自體免疫性肝炎的發生頻率(發生比例)為 0.24%(發生頻率為少見)。

務兒童

在幼年型慢性關節炎病童的不良反應

一般而言,不良反應在幼年型慢性關節炎兒童的發生率及形式與成人相似。下列的段落將討論兒童與成人或其他特殊狀況下的差異。

在一個以2至18歲幼年型慢性關節炎病人的臨床實驗報告中,所發生的感染型式通常是輕微至中度的,並與一般門診的小兒科病人常見的一致。所發生的嚴重不良反應包括水痘(具有治療後無後遺症的無菌性腦膜炎徵候症狀)(見4.4節)、闌尾炎、腸胃炎、抑鬱症/人格異常、皮膚潰瘍、食道炎/胃炎、A型鏈球菌敗血性休克、第I型糖尿病、軟組織及手術後傷口感染。

在69位年齡在4至17歲幼年型慢性關節炎病人的臨床實驗報告中,在試驗的三個月中(第一部分,開放性試驗),接受恩博治療的69位幼年型慢性關節炎病人有43位(62%)曾發生感染現象,發生率與嚴重度與完成12個月開放性延長試驗的58位病人相似。在幼年型慢性關節炎病人的其他不良反應之形式與發生率,與接受恩博治療的成年類風濕性關節炎病人的臨床試驗所觀察之結果相似,且大部分是輕微的。接受三個月恩博治療的69位幼年型慢性關節炎病人有些不良反應較349位成年類風濕性關節炎病人更為常見,這些反應包括頭痛(19%的病人,每年每個病人1.7件),噁心(9%,每年每個病人1.0件),腹部疼痛(19%,每年每個病人0.74件)。

幼年型慢性關節炎的臨床試驗中有 4個巨噬細胞活化症候群的報告。

在上市後資料中,使用恩博治療的幼年型慢性關節炎中有發炎性腸疾病與葡萄膜炎的報告, 包括有極少數的病例有正向的再激發 (rechallenge) 反應 (參見 4.4 節)。

在乾癬病童的不良反應

在一個 48 週,以 211 個 4 至 17 歲幼年乾癬病人的臨床實驗報告中,不良反應的發生與成年 乾癬病人相似。

疑似不良反應之通報

藥品核准上市後,通報疑似不良反應非常重要,可持續監測藥品的效益/風險平衡。

4.9 過量

在類風濕性關節炎病人的臨床試驗中,並未觀察到本藥與劑量限制有關的毒性作用。目前所評估的最高劑量為接受 32 mg/m²靜脈注射起始劑量後,接著每星期二次皮下注射 16 mg/m²的劑量。有一個類風濕性關節炎的病人錯誤的自我皮下注射恩博 62 毫克的劑量,每週二次,持續三個星期,不過並未產生不良反應。目前恩博尚無解毒劑。

5. 藥理學特性

5.1 藥效學特性

藥理治療學分類:免疫抑制、腫瘤壞死因子(TNF-α)抑制劑。

ATC Code: L04AB01

腫瘤壞死因子 (TNF) 是類風濕性關節炎發炎步驟中的一種主要的細胞激素(cytokine)。在乾癬性關節炎病人及僵直性脊椎炎病人的血清與滑液組織也可發現較高濃度的 TNF。與其他未受侵犯部位比較,由發炎細胞(包括 T細胞)引起的發炎反應會增加乾癬部位的 TNF 濃度。Etanercept 為 TNF 結合到細胞表面接受體的競爭性抑制劑,因而抑制 TNF 的生物活性。TNF 及淋巴毒素(lymphotoxin)是造成發炎的 cytokine 前驅物質,分別結合在二種不同的細胞表面接受體:55-kilodalton (p55)及 75-kilodalton (p75)的腫瘤壞死因子接受體 (TNFRs)。二種 TNFRs 皆以與細胞膜結合及可溶解的型式自然存在,可溶的 TNFRs 被認為可調節 TNF 的生物活性。

TNF 及淋巴毒素主要以 homotrimer 型式存在,其生物活性依賴與細胞表面 TNFRs 的交叉結合。可溶解的二元體 (dimeric)接受體 (如 Etanercept) 較單元體 (monomeric) 接受體與 TNF 具較高的親和力,被認為是 TNF 結合至細胞膜接受體的強效競爭性抑制劑。另外,在二元體接受體的構造中使用免疫球蛋白 Fc 部分作為溶合部位,會使得本藥具較長的血清半衰期。

作用機轉

類風濕性關節炎、僵直性脊椎炎的許多關節病徵及乾癬的皮膚病症是由發炎前驅物質當媒介且受控於與 TNF 連結的網狀系統。Etanercept 的作用機轉被認為是會競爭性抑制 TNF 結合到細胞表面 TNFR,造成 TNF 生物性的不活化,以防止 TNF 調節的反應。Etanercept 亦可能會調節被 TNF 誘發 (或調節) 的更下游分子 (如:cytokines、附著分子或蛋白酵素) 所控制的生物反應。

臨床療效與安全性

此節收錄的資料是來自四個類風濕性關節炎成年病人的隨機對照試驗、一個乾癬性關節炎成年病人試驗、一個僵直性脊椎炎成年病人試驗、四個成人乾癬試驗、三個多關節幼年型慢性關節炎試驗與一個幼年病人乾癬試驗。

成人類風濕性關節炎

曾以隨機分配、雙盲,以安慰劑為對照組的臨床試驗進行恩博的有效性評估。此試驗納入234位具有活動性類風濕性關節炎的成年病人,這些病人至少曾接受一種 (不超過四種),但治療無效之疾病緩解型抗風濕性藥物 (DMARDs)。每週二次皮下注射 10 毫克或 25 毫克恩博或安慰劑,連續六個月,這個控制的試驗,採用美國風濕醫學會(ACR) 反應標準來評估類風濕性關節炎改善的百分比。與對照組相比,在第三及第六個月觀察的結果,以恩博治療病人的 ACR 20 及 50 反應較大 (ACR 20 在第三個月與第六個月分別為:恩博組 62%與 59%,對照組 23%與 11%;ACR 50 在第三個月與第六個月分別為:恩博組 41%與 40%,對照組 8%與 5%;恩博相對安慰劑組於所有 ACR20 與 ACR50 反應:p≤0.01)。

約有 15%的受試者在以恩博治療的第三及第六個月時達到 ACR 70 反應,相較之安慰劑組只有低於 5%的比例。在以恩博治療的病人之臨床反應一般出現在開始治療後 1 至 2 個星期,而且幾乎都發生在三個月內,並可從劑量反應曲線得知。投與 10 毫克劑量的結果介於安慰劑及 25 毫克劑量之間。對於所有 ACR 標準及其他非 ACR 反應標準之類風濕性關節炎疾病

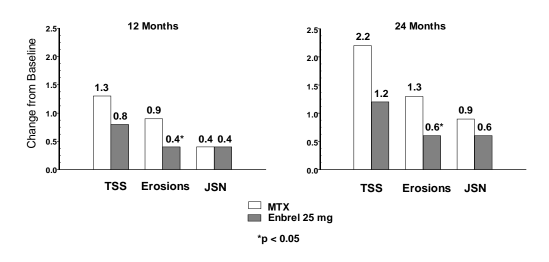
的測量結果(如晨僵感),在所有的項目中,恩博治療組皆明顯優於安慰劑組。在試驗期間,每三個月進行健康評估問卷調查(HAQ),調查項目包括失能程度、生命力、精神健康狀態、一般健康狀態及與關節炎有關的健康狀態次項目。在第三個月及第六個月時,相較於對照組的病人,接受恩博治療病人的所有健康評估問卷調查內次項目皆有所改善。

在中止恩博治療後,關節炎的症狀通常會在一個月內復發。依據開放性試驗結果,在中止恩博治療後再度接受恩博治療達 24 個月,會達到與未中斷恩博治療病人相似程度的治療反應。開放性延長治療試驗結果顯示,未中斷恩博治療的病人可觀察到持續、觀察到最高耐久的治療反應達 10 年,不過目前沒有更長時間使用的經驗。

一隨機分配,盲性,以 X 光照片之活性控制研究評估作為研究目標,在 632 位從未接受過 methotrexate 治療的活動性類風濕性關節炎病人(病期<三年),比較恩博與口服 methotrexate 的治療效益。每週二次皮下注射 10 毫克或 25 毫克的恩博,持續 24 個月。在試驗的前面八週,methotrexate 的劑量由每週 7.5 毫克增加到每週 20 毫克,並持續至 24 個月。25 毫克恩博的臨床改善效果與前二個試驗所觀察到的結果相同,亦維持到 24 個月。在投藥前,病人具有中等程度的失能,平均 HAQ 分數在 1.4 至 1.5 之間。以 25 毫克恩博治療 12 個月後可獲得實上的改善,約 44%病人的 HAQ 分數可達成正常值 (少於 0.5)。這些效益仍可維持到試驗的第二年。

在這個試驗中,關節結構性的傷害以影像學 (Radiographic) 評估,並以合計的 SHARP 分數及其項目(Total Sharp Score; TSS)、侵蝕性分數及關節空間隙狹隘分數(JSN)的改變呈現結果。在實驗開始及第 6、12、24 個月時進行手部/腕部及足部影像學。投與 10 毫克恩博劑量對結構性傷害的作用,皆小於投與 25 毫克劑量。在 12 個月與 24 個月的試驗期間,25 毫克的恩博在侵蝕性分數方面明顯較 methotrexate 為佳。25 毫克恩博與 methotrexate 在 TSS 及 JSN 方面無統計上的差異。試驗結果請見下圖。

影像學惡化情況(Radiographic progression): 類風濕性關節炎病人 (病期<三年)之恩博與口服 methotrexate 的治療效益比較



另一個活性對照、雙盲、隨機分配試驗中,以 682 位罹患 6 個月到 20 年(中位數為 5 年)活動性類風濕性關節炎且至少對一個疾病緩解型抗風濕性藥物(DMARDs)(不包括methotrexate)沒有療效反應的病人為對象,比較單獨以恩博治療(每週一次 25 毫克)、單獨以 methotrexate 治療(每週 7.5 到 20 毫克,劑量中位數為 20 毫克)以及同時以恩博與methotrexate 合併治療評估臨床有效性、安全性與影像學惡化情況。

與兩組單獨治療組比較,恩博與 methotrexate 合併治療組的病人之 ACR20、ACR50 與 ACR70 反應顯著升高且在 24 週與 52 週的 DAS 與 HAQ 指數明顯改善(結果見下表)。在 24 個月後也觀察到相同的情形,恩博與 methotrexate 合併治療組明顯地優於恩博或 methotrexate 兩組單獨治療組。

臨床藥效結果: 罹患 6 個月到 20 年類風濕性關節炎病人以恩博與 METHOTREXATE 及 恩博與 METHOTREXATE 合併治療之比較

			Enbrel +
評估指標	Methotrexate	Enbrel	Methotrexate
	(n = 228)	(n = 223)	(n = 231)
ACR 反應 ^a			
ACR 20	58.8%	65.5%	74.5% †,º
ACR 50	36.4%	43.0%	63.2% †, _{\phi}
ACR 70	16.7%	22.0%	39.8% ^{†, φ}
DAS			
基準線指數 b	5.5	5.7	5.5
第 52 週的指數 b	3.0	3.0	$2.3^{\dagger,\phi}$
缓解 ^c	14%	18%	37% ^{†,φ}
HAQ			
基準線	1.7	1.7	1.8
第 52 週	1.1	1.0	$0.8^{\dagger,\phi}$

a:未完成12個月試驗的病人,視為沒有反應。

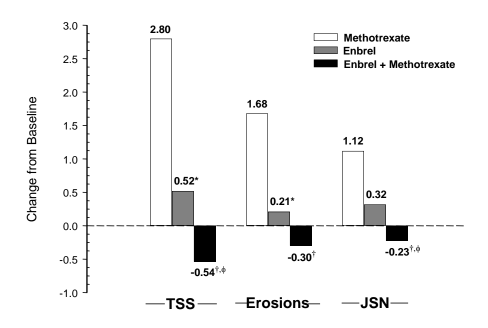
成對比較 p-values: † = p < 0.05 為 Enbrel + methotrexate vs methotrexate 的比較,而 ϕ = p < 0.05 為 Enbrel + methotrexate vs Enbrel 的比較

恩博組在第 12 個月的影像學惡化情況明顯優於 methotrexate 組,而併用組則以緩慢的影像學惡化情況明顯優於兩個單獨使用組(見下表)。

影像學惡化情況:罹患 6 個月到 20 年類風濕性關節炎病人以恩博 與 Methotrexate 及恩博與 methotrexate 合併治療之比較(12 個月的結果)

b:疾病活動度積分(Disease Activity Score (DAS))的數值為平均後的結果.

c:緩解定義為 DAS < 1.6



成對比較 p-values: * = p < 0.05 為 Enbrel vs methotrexate 的比較; † = p < 0.05 為 Enbrel + methotrexate vs methotrexate 的比較,而 ϕ = p < 0.05 為 Enbrel + methotrexate vs Enbrel 的比較

在 24 個月後也觀察到相同的情形,恩博與 methotrexate 合併治療組明顯地優於恩博或 methotrexate 兩組單獨治療組。同樣地,在 24 個月後也觀察到恩博單獨治療組明顯地優於 methotrexate 單獨治療組。

若將不論任何原因而退出試驗的病人視為惡化,以此來做分析,在 24 個月時,沒有惡化 (TSS 變化 ≤ 0.5) 的病人百分比,恩博併用 methotrexate 組高於恩博組與 methotrexate 組雨單 獨治療組(各組分別為 62%、50%與 36%;p < 0.05)。雨單獨治療組間的差異也很明顯 (p < 0.05)。部分完成全部 24 個月治療試驗的病人,其未惡化比率分別為 78%,70%及 61%。

一有 420 位活動性類風濕性關節炎病人參與的雙盲、安慰劑對照組試驗,做為評估每星期一次 50 毫克恩博(兩次 25 毫克皮下注射)的安全性與有效性。在此試驗中,53 位病人給予安慰劑、214 位病人每週一次給予 50 毫克、153 位病人每週兩次給予 25 毫克恩博。比較第八週的類風濕性關節炎的徵兆與症狀資料,兩組恩博治療組的安全性與有效性相似;然而第16 週則沒有顯示兩治療組有相似性。單一注射每毫升 50 毫克的恩博與同時注射兩劑每毫升 25 毫克具有相同的生體相等性。

成人乾癬性關節炎

以一隨機、雙盲、以安慰劑為對照組的研究,進行恩博的有效性評估。此試驗納入 205 位具有活動性乾癬性關節炎的病人(關節腫脹三個以上且關節疼痛三個以上),這些病人年齡介於 18 歲到 70 歲之間,並且下列的形式中至少具有一種:(1)侵犯遠端指骨間關節(2)多處關節侵犯(無類風濕性結節且出現乾癬)(3)關節炎性磨損(arthritis mutilans)(4)不對稱型乾癬性關節炎;或(5)類似脊椎炎之僵直;且病人之斑狀乾癬直徑需≥2公分。病人曾接受下列藥物治療的比例為:NSAIDs (86%)、DMARDs (80%) 與皮質類固醇 (24%)。目前正使用 MTX 治療的病人(持續兩個月以上),可以每週≤25 毫克的劑量繼續治療。每週兩次皮下注射 25 毫克的恩博(根據類風濕性關節炎之劑量研究)或安慰劑,連續六個月。在此雙盲研究結束後,病人可再進入另一2年期之長期開放性延伸研究。

其結果以病人達到 ACR20、50、70 反應的百分比以及依據乾癬性關節炎藥物反應改善標準 (PsARC)的百分比表示,結果列於下表中:

在以安慰劑為對照組的試驗中,乾癬性關節炎病人的反應

)	- ()/// ()	- 1914 74 367147 - 11472 6763		
		病人百分比			
乾癬性關節	5炎病人的反	安慰劑組	恩博 a		
應		(n = 104)	(n = 101)		
ACR 20	第三個月	15	59 ^b		
	第六個月	13	50 ^b		
ACR 50	第三個月	4	38^{b}		
	第六個月	4	37 ^b		
ACR 70	第三個月	0	11 ^b		
	第六個月	1	9°		
PsARC	第三個月	31	72 ^b		
	第六個月	23	$70^{\rm b}$		
			·		

a: 每週兩次,皮下注射恩博 25 毫克

b: p < 0.001, 恩博 vs. 安慰劑組

c: p < 0.01, 恩博 vs. 安慰劑組

在使用恩博的乾癬性關節炎病人中,前四週的臨床反應明顯,且治療的六個月期間效果持續。在疾病活性的所有測量中,恩博治療組明顯優於安慰劑組(P<0.001),且併用 methotrexate 與無併用 methotrexate 的藥物反應相近。使用 HAQ 量表的殘疾程度來評估乾癬性關節炎病人在每個時間點的生活品質,發現使用恩博治療的乾癬性關節炎病人,與對照組比較(P<0.001),在每個時間點皆有明顯的改善。

乾癬性關節炎病人已進行了影像學惡化情況變化的評估。手部與腕部的影像學的影像學取於基線 $6 \times 12 \times 24$ 個月。第 12 個月的合計的 SHARP 分數(Total Sharp Score; TSS)修改後列於下表。若將不論任何原因而退出試驗的病人視為惡化,以此來做分析,在 12 個月時,沒有惡化(TSS 變化 ≤ 0.5)的病人百分比,恩博治療組高於安慰劑組(分別為 73%與 47%; $p \leq 0.001$)。在第二年繼續使用恩博治療的病人並不會造成影像學持續的惡化。周圍關節受損之緩解在多關節對稱型的病人中觀察到。

合計的 SHARP 分數平均(從基線)之年度改變

	安慰劑組	Etanercept 組
時間	(n = 104)	(n = 101)
12 個月	1.00 (0.29)	-0.03 (0.09) ^a

SE = 標準誤差(standard error)

a. p = 0.0001.

在雙盲期間身體活動功能因恩博治療而得到改善,此利益可維持在兩年長期接觸此治療。

由於參與研究的病人數太少,所以沒有足夠的數據顯示恩博有治療類僵直性脊椎炎之乾癬性關節病變的療效。

並沒有試驗做過以每週一次 50 毫克的療程治療乾癬性關節炎病人。這群病人的每週一次劑量療程的療效證據,是基於僵直性脊椎炎病人的試驗資料而來的。

成人僵直性脊椎炎

有三個隨機、雙盲、有安慰劑對照組、共 401 位病人參與的試驗,比較了每週 2 次 25 毫克 恩博與安慰劑的的有效性(其中 203 位以恩博治療)。其中最大的試驗 (n=277) 納入具有活動 性僵直性脊椎炎的病人,這些病人年齡介於 18 歲到 70 歲之間,其定義為平均發病期間視覺類比量表(visual analog scale, VAS)≥30 與晨僵感強度並加上下列三種參數中至少兩者的 VAS≥30:病人總體性的評估;夜間背痛與整體背痛的平均 VAS 值;Bath 僵直性脊椎炎功能指數中 10 個問題的平均(BASFI)。病人可繼續服用穩定劑量的 DMARDs、NSAIDS、或類固醇。本試驗不包括脊椎完全僵硬的病人。在 138 位病人中,劑量為連續六個月每週二次皮下注射 25 毫克恩博(根據類風濕性關節炎病人之劑量試驗)或安慰劑。

有效性的主要評估為僵直性脊椎炎活性量表(ASAS)的 4 項評估(病人總體性的評估、背痛、BASFI、與發炎)中至少 3 項改善 20%(ASAS 20),且其餘項目沒有惡化傾向。ACR 50 及 70 的定義採用相同的標準,只是改善程度分別為 50%或 70%。相較於對照組,以恩博治療在 ASAS 20 評估上在開始治療兩星期後就有明顯的改善。

在安慰劑對照試驗中,僵直性脊椎炎病人的反應							
	病人百分比						
	安慰劑組	恩博組					
僵直性脊椎炎	N = 139	N = 138					
反應							
ASAS 20							
兩星期	22	46 ^a					
三個月	27	60 a					
六個月	23	58 a					
ASAS 50							
兩星期	7	24 a					
三個月	13	45 a					
六個月	10	42 a					
ASAS 70							
兩星期	2	12 ^b					
三個月	7	29 b					
六個月	5	28 b					
a: P<0.001, 恩博	享vs.安慰劑						
b: P=0.002,恩博	導 vs.安慰劑						

使用恩博的僵直性脊椎炎病人中,臨床反應出現於第一次返診(2星期)時且持續於六個月的治療期,一開始併用或未併用其他療法的病人,其反應皆相似。

在另兩個較小型的僵直性脊椎炎試驗中也獲得類似的結果。

在第4個雙盲、有安慰劑對照組、共356位活動性僵直性脊椎炎病人的試驗中,比較評估了 恩博每週一次50毫克(2劑皮下25毫克注射)與恩博每週2次25毫克的安全性與療效。結果 顯示,兩組的安全性與療效相似。

成人乾癬

恩博建議使用的病人範圍已於 4.1 節定義。研究對象中治療無效的病人定義為反應不足 (PASI<50 或 PGA 評估低於「好」),或治療中病情惡化,且病人至少接受三種主要全身性治療中的一種並在充足的時間內獲得足夠劑量以評估其反應。

患有中度至重度乾癬的病人,恩博相對其他全身性療法的有效性尚未有直接試驗評估。相對地,恩博的安全性與有效性已經由四個隨機、雙盲、安慰劑對照試驗評估。四個試驗的主要

療效指標為 12 週期間,每個治療族群達到 PASI 75 的比例 (換言之,至少乾癬範圍及嚴重度指標 (PASI) 與基準點相比改善了 75%)。

研究一為 18 歲以上且體表 10%以上具活動性但臨床上穩定的乾癬病人為對象之第 2 階段試驗。112 位病人隨機分配使用每週兩次 25 毫克恩博 (n=57) 或安慰劑 (n=55) 達 24 週。

研究二為評估 652 位慢性乾癬的病人並以與研究一相同的收納標準 (PASI≥10) 篩選。連續 6個月給予每週一次 25 毫克、每週兩次 25 毫克或每週兩次 50 毫克。在前 12 個月的雙盲試驗期間,給予病人安慰劑或三種恩博治療劑量中的一種。治療 12 週後,安慰劑組的病人在未告知下開始給予恩博(每週兩次 25 毫克);活性治療組的病人則繼續服用原本的藥物直到 24 週。

研究三為評估 583 位病人並以與研究二相同的標準篩選。此試驗中,前 12 週病人給予每週 雨次 25 毫克或 50 毫克的恩博,或安慰劑。之後 24 週所有病人給予每週雨次 25 毫克的恩博 (開放標籤)。

研究四為評估 142 位病人並以與研究二及研究三相似的標準篩選。此試驗中,前 12 週病人給予每週一次 50 毫克的恩博或安慰劑。之後 12 週所有病人給予每週一次 50 毫克的恩博 (開放標籤)。

研究一中,恩博治療組在 12 週時具有 PASI 75 反應的病人比例(30%)明顯大於安慰劑治療組(2%)(P<0.0001)。第 24 週時,恩博治療組達到 PASI 75 的病人比例為 56%,安慰劑治療組則為 5%。研究二、三與四的主要結果列於下方。

							研究三			研究四	
			Er	brel			Enb	rel		Ent	orel
	安慰					安慰	25 mg BIW	50 mg BIW	安慰	50 mg QW	50 mg QW
	劑	25 m	g BIW	50 m	ng BIW	劑	DIW	DIW	劑	Q W	QW
	n =	n =	n =	n =	n =	n =	n =	n =	n =	n =	n =
反應	166	162	162	164	164	193	196	196	46	96	90
(%)	12 週	12 週	24 週 ^a	12 週	24 週 ^a	12 週	12 週	12 週	12 週	12 週	24 週 ^a
PASI 50	14	58*	70	74*	77	9	64*	77*	9	69*	83
PASI 75	4	34*	44	49*	59	3	34*	49*	2	38*	71
DSGA ^b , clear or almost											
clear	5	34*	39	49*	55	4	39*	57*	4	39*	64
* n < 0.00	$\Omega 1 \left(\frac{1}{2} \right)$	料认穴层	t 孤 1 4 m)								

在研究二、三與四中,乾癬病人的反應

給予恩博之乾癬病人之療效反應,相對於安慰劑組,在前兩週最為明顯且持續於治療的24 週內。

在病人於 24 週時,因達到 PASI 改善至少 50%而停止治療期間,研究二也有藥物戒斷 (withdrawal)期間。有病人因停藥後發生回躍反應 (rebound) (PASI≥基準點的 150%)與復發

^{*}p≤0.0001 (相對於安慰劑組)

a. 在研究二與研究四中,因為最初的安慰劑組從 13 到 24 週開始每週兩次給予 25 毫克或每週一次 給予 50 毫克恩博,所以 24 週時沒有與安慰劑組做統計上的比較

b. Dermatologist Static Global Assessment。以0或1表示0到第5等級之清除(clear)或幾乎清除

情形(定義為至少失去一半從開始到24週所達成之改善)而停止治療。於藥物戒斷期間, 在平均時間到三個月的疾病復發時間內,乾癬症狀逐漸回復。無觀察到有疾病回躍反應與嚴 重乾癬相關性不良反應。有某些跡象支持初期對治療有反應的病人再次使用恩博有其益處。

研究三中,大多數病人(77%)初期隨機分配於使用每週兩次50毫克的劑量,且於12週時減少恩博劑量到每週兩次25毫克並維持PASI75直到36週。對於療程中皆給予每週兩次25毫克的病人,其PASI75之反應於12週至36週之間持續改善。

研究四中,恩博治療組的病人(38%)在 12 週時達到 PASI75 的比例較安慰劑組的病人(2%)高 (p<0.0001)。整個研究期間都接受每週一次 50 毫克恩博治療的病人,反應持續改善,有 71% 病人在 24 週達到 PASI75。

在持續給予恩博的長期(至多 34 週)開放性試驗,恩博的療效是持續的,且安全性和短期使用相當。

臨床試驗數據的分析並沒有顯示任何基礎疾病特徵,可幫助臨床醫師選擇最適當的劑量(間 歇或持續),因此,需依據醫師的判斷與個別病人的需求來選擇間歇或持續治療。

恩博的抗體

在部份接受恩博治療病人的血清中能測得恩博的抗體,這些抗體都是非中和性且通常為暫時性的。研究結果顯示,產生抗體與臨床療效或不良反應沒有關聯性。

在接受核准劑量範圍內的恩博治療12個月後,累積約有6%的類風濕性關節炎受試者、7.5%的乾癬性關節炎受試者、2%的僵直性脊椎炎受試者、7%的乾癬受試者、9.7%幼年乾癬受試者和4.8%的幼年型慢性關節炎受試者會產生抗恩博抗體。

在長期研究(至多3.5年)中發現,受試者產生恩博抗體的比例會隨著使用期間而增加。然而,由於其暫時性的特質,於類風濕性關節炎受試者和乾癬性關節炎受試者在每個檢測點有測得抗體的發生率小於7%。

在乾癬的長期研究中,病人接受每週兩次50毫克治療達96週,約9%的檢測點有測得抗體。

孩兒童

兒童多關節性幼年型慢性關節炎

以納入 69 位患有不同起始形態的多關節性幼年型慢性關節炎病童為受試者的二部分試驗,評估恩博的安全性及有效性。年齡在 4 至 17 歲之間,具中度至重度活動性多關節性幼年型慢性關節炎,對 methotrexate 不具反應性或不耐受的病童被納入試驗。病人仍持續接受穩定劑量的單一種非類固醇抗發炎藥與/或 prednisone 治療 (<0.2 mg/kg/day 或最大劑量 10 毫克)。第一部分所有的病人皆每週接受二次 0.4 mg/kg (每次最大劑量為 25 毫克) 恩博皮下注射。第二部分則是將接受恩博治療後第 90 天具有臨床反應的病人,隨機分配為繼續接受恩博治療組或接受安慰劑組,持續四個月,以評估疾病狀態。使用 JRA 改善定義 (Definition of Improvement; DOI),以六項 JRA 核心標準中至少三項有 \geq 30% 改善及在六項中少於一項有 \geq 30% 惡化,包括發病關節數,運動的限制、醫師及病人(或父母)總體性的評估、功能性評估及紅血球沉降速率 (ESR)。病情擴大之定義為 JRA 核心標準中有三項產生 \geq 30%的惡化及六項 JRA 核心標準中沒有一項以上產生 \geq 30%的改善,以及至少具有二個發病的關節。

在第一部分的試驗,69位病人中有51位(74%)產生臨床上的反應,並進入第二部分試驗。接受恩博治療的25位病人中有六位(24%)病情擴大,而接受安慰劑的26位病人中有20位(77%)病情擴大(p=0.007)。從第二部分試驗開始算起,產生病情惡化的中間數值在接受恩博治療組病人為116天,而安慰劑組為28天。對於接受恩博治療第90天時具有臨床反應的病

人,在進入第二部分試驗時有些仍持續接受恩博治療,其病情改善現象可由第三個月延續至 第七個月,但是接受安慰劑組病人則未產生改善現象。

在一個開放性安全性延續試驗,有58位兒童病人(開始使用之最小年齡為四歲)繼續接受恩博治療,其中有18位接受達十年以上,從以上有限的資料沒有觀察到嚴重不良事件與嚴重感染隨物暴露時間而增加的情形。

恩博單一治療 (n=103),恩博併用 methotrexate (n=294)和 methotrexate 單一治療 (n=197)的長期 安全性評估約 3 年,收錄 594 位 2 到 18 歲幼年型慢性關節炎兒童,其中 2 到 3 歲有 39 位。整體而言,使用恩博比單獨使用 methotrexate 感染機率較高 (3.8% versus 2%),而且與使用恩博有關的感染,其嚴重程度更高。

對於多關節性幼年型慢性關節炎病人在開始恩博治療三個月後沒有藥物反應者,目前並尚無 評估持續使用恩博治療的試驗。此外,研究並無針對幼年型慢性關節炎病人在長期使用恩博 下評估停止或降低其建議劑量的效果。

另一項開放標記的單一組別試驗中,60位擴大型少關節型關節炎 (extended oligoarthritis) 病人(2至4歲共15人,5至11歲共23人,12至17歲共22人)、38位筋膜炎相關關節炎 (enthesitis-related arthritis) 病人(12至17歲),以及29位乾癬性關節炎病人(12至17歲),每週一次以恩博0.8毫克/公斤治療(每次劑量上限50毫克),共12週。各種幼年型慢性關節炎亞型的病人,大部分都達到ACR Pedi30的條件,此外,在關節疼痛數與醫師整體評估等次要評估指標上顯示具有臨床改善。安全性資料與其他幼年型慢性關節炎試驗結果一致。

幼年乾癬

恩博的有效性已經由一個隨機、雙盲、安慰劑對照試驗在211個4到17歲中度至重度乾癬 (sPGA score≥3、面積超過身體面積(BSA)的 10%及 PASI≥12)的患童評估。符合條件的病人必須曾經接受過光照療法或全身性治療,或以局部治療無法有效控制。

病人接受0.8毫克/公斤的劑量(最大劑量為50毫克)或安慰劑,每週一次,共12週。在12週時,恩博治療組的病人有療效反應(例如: PASI75)的比例較安慰劑組的病人高。

第12週幼年乾癬病人的反應	笙	12调	始分	主韵	癃疝	Y	柗	Æ	À
---------------	---	-----	----	----	----	---	---	---	---

·		
	Enbrel	安慰劑
	0.8 mg/kg	(N = 105)
	QW	,
	(N = 106)	
PASI 75, n (%)	60 (57%) ^a	12 (11%)
PASI 50, n (%)	79 (75%) ^a	24 (23%)
sPGA "clear" 或 "minimal", n (%)	56 (53%) ^a	14 (13%)

sPGA - static Physician Global Assessment.

在接受12週雙盲治療後,所有的病人都繼續接受24週的恩博0.8毫克/公斤(最大劑量為50毫克)。在開放性期間的觀察結果與雙盲期間相似。

在隨機分配撤回期間,相較於再次隨機分配到恩博治療組的病人,再次隨機分配到安慰劑組的病人遭遇疾病復發(低於PASI 75療效反應)明顯的較多。在持續治療期間,療效反應持續維持至48週。

a. p < 0.0001 (相對於安慰劑組)

181 位幼年乾癬兒童參與一個超過 48 週至多 2 年每週每公斤使用恩博 0.8 毫克一次(最高 50 毫克)之開放性評估長期安全性和療效的研究。與原先的 48 週研究一般性的比較,長期使用恩博並無任何新安全性顧忌的發現。

5.2 藥動學特性

Etanercept 的血清中濃度以 ELISA 方法測定,此法可檢測出與 ELISA 反應之代謝物及原型成分。

吸收

Etanercept 皮下注射後,於注射部位緩慢吸收,在投與單次劑量後約48小時可達最高血中濃度。絕對生體可用率為76%。每週投藥二次,所達到的穩定狀況濃度約為單次投與後的二倍。在健康志願者單次皮下注射25毫克恩博的平均最高血清濃度為1.65±0.66 μg/ml,平均濃度曲線下面積為235±96.6 μg•hr/ml。

穩定狀態下,治療類風濕性關節炎病人的平均血漿濃度,在每週一次 50 毫克恩博(n=21) vs 每週兩次 25 毫克恩博 (n=16)分別為 C_{max} : 2.4 mg/L vs 2.6 mg/L、 C_{min} : 1.2 mg/L vs 1.4 mg/L、與局部 AUC: 297 mg*h/l vs 316 mg*h/L。在一開放標記、單一劑量、雙治療組、交叉試驗中,發現健康受試者單一使用 50 mg/ml 的 etanercept 注射劑與同時使用兩次 25 mg/mL 具生物相等性。

在僵直性脊椎炎病人族群的藥物動力學分析中,etanercept 於穩定狀態下的 AUCs.s, 在恩博每週一次 50 毫克組 (N=154) 與每週兩次 25 毫克組(N=148),分別是 $466\mu g*hr/mL$ 與 $474\mu g*hr/mL$ 。

分佈

Etanercept 的濃度與時間分佈曲線為雙指數曲線。Etanercept 的分佈體積中間值為 7.61 公升。穩定狀態的分佈體積為 10.41 公升。

排除

Etanercept 在身體的清除率緩慢,半衰期長,約為70小時。類風濕性關節炎病人的廓清率約為每小時0.066公升,較健康志願者的每小時0.11公升略低。此外,恩博對於類風濕性關節炎病人、僵直性脊椎炎病人與乾癬病人的藥動機轉類似。

在男性與女性的藥動學性質並無不同。

線性

尚未正式進行評估劑量比例性,但是觀察在投藥劑量範圍內的廓清率,並未發現明顯的飽和現象。

特殊族群

腎功能不全

雖然在投與放射線標定之 etanercept 於病人及健康志願者後,可於尿液中測得排除之放射性活性,但是並未觀察到急性腎衰竭病人有較高的 etanercept 尿中濃度,因此對於腎功能不全的病人,無需調整 etanercept 的劑量。

肝功能不全

在急性肝衰竭病人並無觀察到濃度增加·肝衰竭病人尚無須調整劑量。

老年人

Etanercept 的血清濃度對老年病人的影響曾以族群的藥動學分析進行研究。年齡在 65 至 87 歲病人的廓清率及量,與年齡低於 65 歲的病人相近。

接兒童

多關節性幼年型慢性關節炎病人

在以恩博治療多關節性幼年型慢性關節炎的臨床實驗中,每週二次投與69位病人(年齡在4至17歲)0.4毫克/公斤劑量的恩博,為期三個月。血清濃度曲線特性與成年類風濕性關節炎病人相似。在最年輕的病人族群(年齡為四歲)的廓清率(隨著體重正常增加而增加)較年齡較長兒童(12歲)及成人為低。模擬劑量的實驗結果顯示,年紀較大兒童(10-17歲)的血清中濃度與成人近似,而年齡較小的兒童的血中濃度則較低。

幼年乾癬病人

幼年乾癬(4到17歲)病人接受0.8毫克/公斤的劑量(最大劑量為50毫克),每週一次,至多48週。到達穩定狀態的平均波谷濃度在12、24和48週時的範圍為1.6至2.1mcg/ml。在幼年乾癬病人觀察到的平均濃度與多關節性幼年型慢性關節炎病人(0.4毫克/公斤劑量的恩博、每週兩次,每週最大劑量50毫克)相似。這些平均濃度與成年乾癬病人以每週25毫克恩博、每週兩次相似。

5.3 臨床前安全試驗數據

在恩博的毒理學實驗中,並無劑量限制與標的器官毒性的證據。經由一組離體及活體實驗結果認為,恩博不具基因毒性。由於恩博在囓齒類動物會產生中和性抗體,因此未進行恩博的致癌性、生殖力及出生後毒性之標準實驗。

在單次皮下注射 2000 毫克/公斤或靜脈注射 1000 毫克/公斤的劑量於小鼠及大鼠的實驗中,並未發現恩博引起之致死性的或明顯的毒性作用。每週二次連續皮下注射 4 或 26 週 15 毫克/公斤劑量之於 cynomolgus 猴,此一劑量所獲得之 AUC 血清濃度超過人類建議劑量(25 毫克)所獲得之血清濃度的 27 倍,但並未產生劑量限制或標的器官毒性作用。

6. 藥劑學特性

6.1 賦形劑

Sucrose

Sodium chloride
L-Arginine hydrochloride
Sodium phosphate monobasic dihydrate
Sodium phosphate dibasic dihydrate
Water for Injection

6.2 不相容性

目前尚未進行不相容性之研究,因此本藥不可與其他藥品混合使用。

6.3 儲存之特別注意事項

2°C-8°C冷藏儲存。不可冷凍。 保存恩博在外盒中以避光。

6.4 包裝之材料及成份

(1)針筒裝注射劑

透明玻璃注射器(第I型玻璃)與不銹鋼針頭,橡膠針頭蓋與塑膠活塞。每一包裝中含有2、4或12支恩博針筒裝注射劑與2、4或12個酒精棉。針頭蓋含有乾燥的天然橡膠(乳膠)(見4.4)。

(2)預充注射筆(MYCLIC)

包含一支透明玻璃注射器 (第 I 型玻璃)與不銹鋼 27 號針頭,橡膠針頭蓋與塑膠活塞。 預充注射筆的針頭蓋含有乾燥的天然橡膠 (乳膠) (見 4.4)。 每一包裝中含有 2、4 或 12 支恩博預充注射筆與 2、4 或 12 個酒精棉。

市面上並非所有包裝都上市。

6.5 處置特別注意事項

使用及操作說明

在注射之前,單次使用的恩博針筒裝注射劑或預填充注射筆應達到室溫(大約15到30分鐘)。當恩博達到室溫前,針頭蓋不應被移除。液體應為澄清或略帶不透明,無色至淡黃色或淡棕色,可能含有半透明或白色的蛋白質微粒。

完整用藥指示請參見第7節「準備和注射恩博的指示」

應依當地法規。處置任何未使用的藥產品或廢棄物應依當地規定拋棄。

7準備和注射恩博的指示

本節內容可分成下列幾個小節:

(1) 針筒裝注射劑

前主

步驟 1:做好注射前的準備工作

步驟 2:選定注射部位 步驟 3:注射思博溶液 步驟 4:耗材的處理

前言

以下的指示將會說明如何準備和使用恩博。請仔細閱讀這些指示,並遵循這些指示逐步進行 每一個步驟。您的醫師或及其助理將會告訴您如何注射恩博。在您確定您瞭解如何正確使用 恩博之前,切勿試圖進行注射。

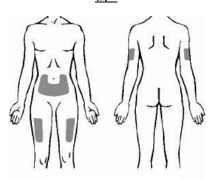
步驟 1: 做好注射前的準備工作

- 1. 選定一塊乾淨、光線充足、平坦的桌面。
- 2. 從冰箱中取出恩博,並放置在平坦的工作檯上。由頂端的其中一角,將包裝紙由頂端與 托盤側面向後拉。取出恩博針筒裝注射劑與一塊酒精棉放置工作檯上。不要搖動恩博針 筒裝注射劑。將包裝紙蓋回托盤,並將剩餘的注射請放回冰箱,參考6.3節指示如何儲存 恩博,如對儲存有任何問題請聯繫你的醫師、護士或藥師已獲得進一步說明。
- 3. **等候15-30分鐘左右,讓恩博中的溶液達到室溫。勿將**注射劑的針蓋取下,等待它到達室溫。待溶液達到室溫後使注射時的感覺較為舒服再注射。切勿以任何其它方式加熱恩博 (如用微波或放入熱水中)。
- 4. 準備注射用所需要的配件。這些包括從盒中酒精棉球或棉布。
- 5. 用肥皂及溫水洗手。
- 6. 檢視注射劑內溶液。正常情況下,恩博的外觀應為澄清或略帶不透明,無色至淡黃色或淡棕色,可能含有半透明或白色的小型蛋白質微粒。若溶液變色、混濁,或除了上述蛋白質微粒之外,還有其他顆粒,請勿使用。若對溶液的外觀有疑慮,請向您的藥師尋求協助。

步驟 2: 選定注射部位(見圖 1)

1. 三個建議的注射部位為(1)大腿前面的中段;(2)腹部,除了距離肚臍5公分範圍及(3)上臂**外側(**見圖一)。如果您是自行注射,勿選擇注射在上臂外側。

圖 1

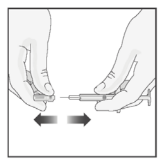


- 2. 每次新的注射請選擇不同的注射位置。每次新的注射應距離前一次注射位置距離至少3公分以上。請勿注射在皮膚有觸痛、傷痕、發紅或變硬等現象的區域。請避免注射在有疤痕或妊娠紋的區域。(將最近幾次的注射位置記錄下來,可能會很有幫助。)
- 3. 如果您患有乾癬,請不要直接注射在任何凸起、變厚、發紅或有鱗屑的皮膚上(牛皮癬皮膚損傷)。

步驟 3:注射恩博溶液

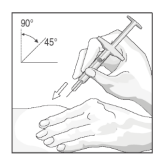
- 1. 用酒精棉以畫圈的方式清潔注射部位。在注射之前,請不要再碰觸這個區域。
- 2. 從平坦的工作檯上拿起針筒裝注射劑。筆直地取下針蓋(見圖2)。請小心不要彎曲或扭曲到針蓋,以避免傷害到針頭。移走針蓋時可能會從針頭滴出液體,這是正常現象。請勿碰觸到針或讓針碰觸到任何地方。請勿觸碰或撞擊針筒的推桿。如此做會造成液體漏出。

圖 2



- 3. 當皮膚清潔部位已經乾,用一隻手緊捏住皮膚。再用另一隻手向筆一樣握住針筒裝注射 劑。
- 4. 在45度到90度角度快速將針插入皮膚(見圖3)。在經驗中你可以發現哪一個角度對你或小孩最舒服。請小心針插入皮膚的動作勿太慢或太用力。

圖 3



5. 當針完全插入皮膚後,請放手之前緊捏住皮膚的手。用你空出的手握著注射劑底端讓它 穩住。慢慢穩定地推桿注射溶液(見圖4)。

圖 4



6. 當針管已空,請小心用剛才的角度拉出針。在注射部位可能會有一點出血。你可以用棉 球或紗布按壓注射部位10秒。不要揉注射部位。如果必要可以用繃帶覆蓋注射部位。

步驟 4: 耗材的處理

預充填的注射劑是單次使用。針管與針筒無重複使用。勿套用一支針。依照您的醫師、護士或藥師指示處理針管和針筒。

(2) MYCLIC預充注射筆

前言

步驟 1: 做好注射恩博前的準備工作

步驟 2: 選定注射部位 步驟 3: 注射恩博溶液

步驟 4: 棄置用畢之 MYCLIC 注射筆

前言

以下的指示說明如何使用 MYCLIC 預充注射筆注射恩博。請仔細閱讀,並遵循這些指示逐步進行每一個步驟。醫師或護士會告訴您如何注射恩博。請您務必完全瞭解 MYCLIC 預充注射筆的正確使用方式之後,再進行注射。如果對注射有任何疑問,請向醫師或護士尋求協助。

圖 5

MYCLIC 預充注射筆

綠色啟動按鈕



步驟 1: 做好注射恩博前的準備工作

- 1 選定一塊乾淨、光線充足、平坦的桌面。
- 2 取出注射時所需要的各種物件,並將它們放在選定的桌面上:
 - a. 一支MYCLIC預充注射筆與一塊酒精棉(從您存放在冰箱的注射筆包裝盒中取出這些物件)。請勿搖動注射筆。一塊棉球或纱布。請將注射筆的白色針頭蓋留在原處,等 待它到達室溫。

b. 一個棉球或棉布。

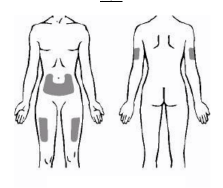
- 3 確認注射筆上的有效期限(月/年)。若已過有效期限,請勿使用該注射筆並與藥師聯繫尋求協助。
- 4 透過透明檢視窗口檢視注射劑或注射筆中的溶液。正常情況下,恩博的外觀應澄清或略帶不透明,無色至淡黃色或淡棕色,可能含有半透明或白色的小型蛋白質微粒。若溶液變色、混濁,或除了上述蛋白質微粒之外,還有其他顆粒,請勿使用。若對溶液的外觀有疑慮,請向您的藥師尋求協助。
- 5 保留白色針蓋,等候15-30分鐘左右,讓恩博中的溶液達到室溫。待溶液達到室溫後使 注射時的感覺較為舒服再注射。切勿以任何其它方式加熱。**請務必將注射筆放在兒童看** 不到也拿不到的地方。
- 6 透過透明檢視窗口檢視注射劑或注射筆中的溶液。注射劑或注射筆中的溶液必須為澄清、無色至淡黃色或淡棕色的溶液,並且沒有任何肉眼可見的微粒,才可用於注射。如果不是,請使用另一支**注射劑或**注射筆,然後再向您的藥師尋求協助。

在等候注射筆的溶液達到室溫期間,請詳閱步驟2的指示(下文),然後選定注射部位。

步驟 2: 選定注射部位(見圖 6)

1. 建議的注射部位為大腿前面的中段。如果您喜歡,也可以選擇注射在腹部區域,但請確 定您所選擇的位置距離肚臍至少5公分以上。如果有其他人為您注射,亦可選擇注射在 上臂外側。



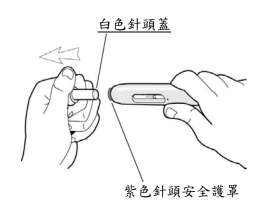


- 2. 每次注射的位置都應與上次注射的位置距離至少3公分以上。請勿注射在皮膚有觸痛、 瘀傷或變硬等現象的區域。請避免注射在有疤痕或妊娠紋的區域。(將最近幾次的注射 位置記錄下來,可能會很有幫助。)
- 3. 如果您患有乾癬,請不要直接注射在任何凸起、變厚、發紅或有鱗屑的皮膚上。

步驟 3:注射恩博溶液

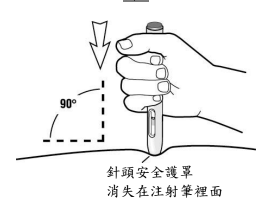
- 1. 在等候約15-30分鐘讓溶液回溫至室溫之後,請用肥皂和水清洗您的雙手。
- 2. 用酒精棉以書圈的方式清潔注射部位。在注射之前,請不要再碰觸這個區域。
- 3. 拿起注射筆,以直接拉開的方式移除白色針頭蓋(見圖7)。為避免注射筆中的針頭受損, 移除白色針頭蓋時請勿彎折,此外,針頭蓋一旦移除之後,請勿再將其蓋回。移除針頭 蓋之後,您會看到一個從注射筆末端略為伸出的紫色針頭安全護罩。在注射筆被啟動之 前,針頭會一直被保護在注射筆裡面。若注射筆在針頭蓋脫落的狀態下掉落,請勿再使 用該注射筆。

圖 7



- 4. 用您另一隻手的拇指與食指輕輕捏住注射部位附近的皮膚,如此或可使注射更為容易且 較為舒服。
- 5. 以與注射部位成直角(90°)的方式握住注射筆,並將注射筆的開口端緊壓在皮膚上,如此,針頭安全護罩會被完全推進注射筆裡面。皮膚也會出現一個小凹陷(見圖8)。注射筆僅能在針頭安全護罩被完全推進注射筆裡面時被啟動。

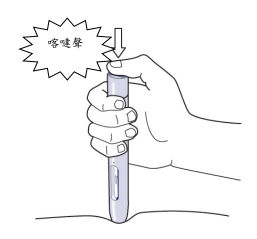




6. 將注射筆緊壓在皮膚上,確定針頭安全護罩被完全壓進注射筆裡面之後,用您的拇指按壓注射筆頂端的綠色按鈕的中心點,如此便會開始注射(見圖9)。按壓按鈕中心點時,您會聽到一個喀嗒聲。請繼續握住注射筆並緊壓在您的皮膚上,直到聽到第二個喀噠聲,或直到第一個喀嗒聲後經過10秒為止(看何者先發生)。

註 -若您無法依照上述啟動注射,請將注射筆更加緊壓在皮膚上,接著再次按壓綠色按鈕。

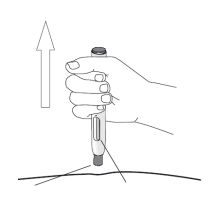
圖 9



7. 當聽到第二個「喀達聲」時(如果您沒有聽到第二個「喀達聲」,則在經過10秒之後), 即表示您的注射已經完成(見圖10)。現在您可以將注射筆從您的皮膚上提起來(見圖11)。 當您提起注射筆時,紫色的針頭安全護罩會自動伸出來包覆針頭。

<u>圖 10</u>



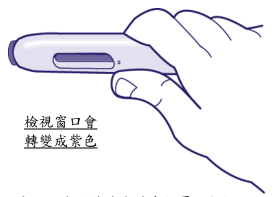


紫色針頭安全護罩 會伸出來包覆針頭

檢視窗口會 轉變成紫色

8. 注射筆的檢視窗口現在應該已經完全變成紫色,這表示藥物劑量已正確注入體內(見圖 12)。如果檢視窗口未完全變成紫色,請聯絡您的護士或藥師尋求協助,因為注射筆可 能未將恩博溶液完全注入體內。在未經您的護士或藥師同意的情況下,切勿嘗試再度使 用這支注射筆,也不要嘗試使用另一支注射筆。

圖12



9. 如果您發現注射部位有點出血,應用棉球或紗布按壓注射部位10秒鐘。請不要揉擦注射 部位。

步驟 4: 耗材的處理

預充填注射筆是單次使用。不可重複使用。依照您的醫師、護士或藥師指示處理預充填注射筆。請勿試圖重新蓋上針頭蓋。

如果您有任何問題,請向熟悉恩博的醫師、護士或藥師諮詢。

版本: SPC 20191114 120201023 120210202 120210322 1<u>20210525-</u>12<mark>3</mark>

製造廠及廠址:

Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG

Eisenbahnstrasse 2-4, 88085 Langenargen, Germany

或

Pfizer Manufacturing, Belgium NV Rijksweg 12, B-2870 Puurs, Belgium

包裝廠:

Wyeth Pharmaceuticals

New Lane, Havant, Hampshire PO9 2NG, United Kingdom

或

Pfizer Manufacturing, Belgium NV Rijksweg 12, B-2870 Puurs, Belgium

藥商名稱:美商惠氏藥廠(亞洲)股份有限公司台灣分公司

藥商地址:台北市信義區松仁路 100 號 42、43 樓

恩博 TM 針筒裝注射劑 50 毫克

Enbrel 50 mg solution for injection in pre-filled syringe

衛署菌疫輸字第 000846 號 本藥限由醫師使用

警語

可能會增加侵入性黴菌感染之風險。

兒童及青少年使用抗腫瘤壞死因子製劑 (anti-tumor necrosis factor (TNF agents) (etanercept)可能會增加淋巴癌 (lymphoma)及其他癌症風險。

1. 產品名稱

恩博針筒裝注射劑 50 毫克

2. 定性及定量組成

每支預先充填的注射劑含有 50 毫克的 etanercept。

Etanercept 為人類腫瘤壞死因子接受體 p75Fc 的融合蛋白質,經由基因工程技術獲自中國黃金鼠卵巢 (CHO)之哺乳表現系統。

賦形劑請見 6.1。

3. 劑型

供注射用的溶液。

該溶液為澄清、無色至淡黃色或淡棕色(請見 6.5)。

4. 臨床特性

4.1 適應症

適用於對疾病緩解型抗風濕性藥物(即 DMARDs,例如 methotrexate)無適當療效之成人活動性類風濕性關節炎。

也適用於先前未使用 methotrexate 治療之成人中度至重度活動性類風濕性關節炎。這些病人的 X 光檢查顯示,本品可以減緩疾病造成的關節結構性受損。

亦適用於 methotrexate 治療無效或無法耐受的 2 歲以上兒童及青少年的活動性多關節幼年型慢性關節炎。尚未對不足 2 歲的兒童進行試驗。

適用於對疾病緩解型抗風濕性藥物無療效之成人活動性與進行性乾癬性關節炎。

治療活動性僵直性脊椎炎。

適用於對其他全身性治療(包括 cyclosporine、methotrexate 或光化療法(PUVA))無效、有禁忌或無法耐受之中度至重度乾癬成人病人(見 5.1 節)。

適用於對其他全身性治療或光化療法無法有效控制或無法耐受之6歲以上兒童及青少年的重度乾癬。

4.2 用法用量

恩博的治療應在有經驗的專科醫師監督下進行對類風濕性關節炎、乾癬性關節炎、僵直性脊椎炎、乾癬或幼年乾癬之診斷及治療。

類風濕性關節炎

恩博的建議劑量為每次25毫克,每週二次。亦可以每週給予一次50毫克的方式治療,同樣 具有可靠的療效與安全性(見5.1節)。

乾癬性關節炎與僵直性脊椎炎

恩博的建議劑量為25毫克,每週二次。也可以每週給予一次50毫克的方式治療。

針對上述所有適應症,現有資料顯示通常會在12週內達到臨床反應。此時間內無反應病人,應審慎考量是否適合繼續治療。

乾癬

恩博的建議劑量為 25 毫克,每週二次,但亦可每週給予一次 50 毫克的方式治療。亦可選擇先以每週兩次給予 50 毫克,持續給予達 12 週後,再調整為 25 毫克,每週二次,或每週給予一次 50 毫克的方式治療。應持續(最多 24 週)恩博的治療以達到症狀緩解。若病人使用 12 週後對藥物沒有反應則應停藥。

如以恩博再度治療,應遵照上述之用法用量治療。其劑量應為 25 毫克,每週兩次,但亦可 每週給予一次 50 毫克的方式治療。

特殊族群

腎臟及肝臟功能受損病人

無需調整劑量。

老年人

無需調整劑量。用法用量與18-64歲成人相同。

兒童

此劑型的恩博為單一次使用針筒,是用於體重 62.5 公斤或以上的病人。另有凍晶注射劑小瓶 (調配後濃度為 25 毫克/毫升),適用於所需劑量小於 25 毫克的病人使用。

恩博對不足2歲之兒童的安全性和療效尚未確立。 尚無資料。

活動性多關節幼年型慢性關節炎(2歲以上)

投與 0.4 毫克/公斤的劑量 (每次最大劑量為 25 毫克),每週二次,皮下注射,劑量間之投藥間隔為 3-4 天;或 0.8 毫克/公斤的劑量 (每次最大劑量為 50 毫克),每週一次。病人在使用四個月後沒反應則應考慮停藥。

針對 2 到 3 歲的兒童沒有進行正式的臨床試驗。然而從紀錄中病人有限的安全性資料說明在 每週每公斤使用皮下注射 0.8 毫克的 2 到 3 歲兒童之安全性是相似於四歲以上的兒童和成年 人。(參見 5.1 節)

恩博並不適用於未滿2歲的活動性多關節幼年型慢性關節炎。

幼年乾癬(6歲以上)

投與 0.8 毫克/公斤的劑量 (每次最大劑量為 50 毫克),每週一次,至多 24 週。如果病人使用 12 週後對藥物沒有反應,則應停藥。

如以恩博再度治療,應遵照上述之用法用量治療。其劑量應為 0.8 毫克/公斤的劑量 (每次最大劑量為 50 毫克),每週一次。

恩博並不適用於未滿 6歲的幼年乾癬。

用藥方式

恩博採皮下注射方式給藥(參見6.5節)。

完整用藥指示請參見第7節

如果忘記投藥

如果忘記投藥,應在想起時立即投藥,除非下一次預定的投藥時間是在隔天;在這種情況下,應該跳過錯過的劑量,然後在平常的時間繼續投藥。如果直到下一次投藥時間才記得, 請不要施用雙倍劑量(同一天投藥兩次)以彌補忘記的劑量。

4.3 禁忌

對本藥中的活性成分或列於 6.1 節中任何賦形劑過敏者。 敗血症或有敗血症危險者。 恩博的治療不可用於有活動性感染(包括慢性及局部感染)的病人。

4.4 特別警語與注意事項

感染

在開始接受恩博治療前、治療期間及治療後,都應為病人進行感染症的篩選;etanercept 的平均排除半衰期約為70小時(範圍為7-300小時不等)。

使用恩博曾發生嚴重的感染、敗血症、結核病、或伺機性傳染包括侵入性黴菌感染的疾病、李斯特菌症及退伍軍人症(參見 4.8)。這些感染是由細菌、分枝桿菌、黴菌、病毒與寄生蟲(包括原蟲)所引起。在某些案例,某些特殊黴菌與其他伺機感染尚未被診斷出來,而導致延誤治療,有時甚至死亡。在評估病人的感染情況時,亦需考慮病人其他伺機性感染(例如:暴露於地區黴菌病)的風險。

接受恩博治療的病人如果發生新的感染,應予以嚴密的監測。如果病人發生嚴重的感染,應中止恩博治療。慢性感染病人使用恩博的安全性與療效尚未評估,所以醫師在考慮使用恩博於有復發性或慢性感染病史或有潛在因素而容易感染的病人(如血糖失控或不易控制的糖尿病人)時,應特別小心。

<u>結核病</u>

曾有病人使用恩博後感染包括栗粒狀結核病及病灶在肺部以外的結核病。

所有病人在接受恩博治療前都應先進行活躍型與非活躍型(潛伏性)結核病的篩檢,這項評估的內容包括個人的結核病詳細病史、可能的接觸病史、過去及/或現在接受免疫抑制劑治療的經過等,並建議病人應先接受適當的結核病篩選檢查,例如結核菌素皮膚測試及胸部X光檢查(依病人生活所在當地衛生主管機關建議決定是否所有的病人都要安排完整的結核病篩檢檢查)。接受結核菌素皮膚篩檢時,可能會出現偽陰性的結果,尤其發生於有嚴重疾病或免疫機能不全的病人。

恩博禁止使用於活躍型結核病人;非活躍型(潛伏性結核病人)則應在開始恩博療程前,先接受經衛生主管機關認可的抗結核病藥物治療,以控制其非活躍型結核病,並對於結核病人使用恩博的利弊,應先進行審慎的評估。

病人在使用恩博治療期間,若有出現疑似結核病病徵時(例如持續性咳嗽、體力耗損/體重減輕、輕微的發燒等),這些病人都應立即尋求醫療協助。

B型肝炎活化

已有先前曾感染 B型肝炎病毒(HBV)並同時接受恩博等 TNF 拮抗劑治療的病人,發生 B型肝炎活化的案例報告,這些案例包括 B型肝炎核心抗體 (anti-HBc) 陽性但 B型肝炎表面抗原 (HBsAg) 陰性的病人。在開始以恩博治療前,病人應先接受 B型肝炎篩檢。對於確認為 HBV 感染病人,建議諮詢有 B型肝炎治療經驗的醫師。以恩博治療先前曾感染 B型肝炎病毒的病人時,應謹慎留意病人的狀況。在整個治療期間以及治療結束後數個月,應監測病人 B型肝炎病毒活化的症狀與徵兆。目前尚無對 B型肝炎病人同時使用抗病毒療法及 TNF 拮抗劑治療的相關數據。病人發生 HBV 感染時,應停止使用恩博,並開始給予有效的抗病毒治療及適當的支持療法。

C型肝炎的惡化

曾有C型肝炎病人接受恩博治療時,發生C型肝炎病情惡化的案例報告。有C型肝炎病史的病人使用恩博時應小心。

與 anakinra 合併治療

相較於單獨使用,恩博與 anakinra 併用會增加嚴重感染與嗜中性白血球減少症的風險。兩種藥物的結合臨床上未顯示增加療效,所以不建議併用恩博與 anakinra (參見 4.5 與 4.8 節)。

與 abatacept 合併治療

在臨床試驗中,abatacept 與恩博合併使用會導致嚴重副作用的發生率增加。兩者併用尚未 證實可增加臨床效益,因此並不建議兩者併用(參見 4.5 節)。

過敏反應

預先充填的注射針筒或筆之針頭套或蓋含有乳膠(乾燥的天然橡膠),當配製者或恩博使用 者已知或可能為橡膠過敏病人時,可能會引起過敏反應。

常見與恩博治療的過敏反應報告,包括血管性水腫、蕁麻疹以及其他嚴重反應。如果發生任何過敏反應,應立刻中止恩博的治療並給予適當處置。

<u>免疫抑制</u>

因為 TNF 可調節發炎及細胞免疫反應,所以包括恩博在內的抗 TNF 治療,可能會影響宿主對抗感染及惡性腫瘤的作用。在一個 49 位接受恩博治療類風濕性關節炎病人的臨床實驗中,並未發現延遲性過敏抑制、免疫球蛋白濃度抑制或一系列反應細胞族群改變的證據。

二位幼年型慢性關節炎的病人曾發生水痘感染及無菌性腦膜炎症狀,現已治癒且無後遺症。 高度暴露於水痘病毒的病人應暫時停止恩博的治療,並應給予水痘帶狀泡疹免疫蛋白之預防 性治療。

尚未評估恩博使用於免疫抑制或慢性感染病人的安全性及有效性。

惡性腫瘤及淋巴組織增生疾病

實體及造血惡性腫瘤

在恩博上市期間,已有各種不同的惡性腫瘤(包括乳癌、肺癌與淋巴癌)之案例報告(參見4.8節)。

在 TNF 拮抗劑的對照性臨床試驗中,接受 TNF 拮抗劑治療並出現淋巴癌的發生率高於對照組。但實際上淋巴癌的發生率極少,且對照組的追蹤期相對較短。在上市後,使用 TNF 拮抗劑的病人曾有發生白血病的報導。對於長期存在活躍型發炎疾病的類風濕性關節炎病人,其發生淋巴瘤及白血病的基礎風險會增高。

依目前對 TNF 拮抗劑特性的了解,亦不能排除病人接受 TNF 拮抗劑治療可能發生罹患淋巴癌、白血病或其他造血或實體惡性腫瘤的風險。對於曾罹患惡性腫瘤病人考慮使用 TNF 拮抗劑或罹癌病人當考慮持續使用時應小心。

在上市後,曾有兒童、青少年與青年(至多22歲)使用 TNF 拮抗劑(起始治療的年紀等於或小於18歲)包括恩博罹患惡性腫瘤,有些導致死亡的報導。有一半案例是淋巴瘤,其他是各種不同惡性腫瘤,包括因免疫抑制而引起的罕見惡性腫瘤。兒童與青少年使用 TNF 拮抗劑而引發惡性腫瘤的風險不可排除。

皮膚癌

使用 TNF 拮抗劑的病人曾有罹患黑色瘤及非黑色瘤皮膚癌的報導。在上市後,曾有使用恩博的病人罹患牟克耳氏細胞瘤 (Merkel cell carcinoma)的報導。對於所有使用恩博的病人,特別是有罹患皮膚癌風險的病人,建議應定期作皮膚檢查。

綜合對照性臨床試驗的結果發現,使用恩博的病人比對照組病人,特別是乾癬病人,發生非 黑色瘤皮膚癌的案例較多。

疫苗接種

活體疫苗不可與恩博併用。目前尚無接受恩博治療的病人在接受活體疫苗接種後造成二次傳播感染的數據。在一項共有 184 位乾癬性關節炎病人參與的雙盲對照性隨機臨床試驗中,以恩博治療第 4 週時,同時給予病人接種一劑多價性的肺炎鏈球菌多醣類疫苗。在這試驗中,大部分乾癬性關節炎病人接受恩博治療的病人 B細胞都能對肺炎鏈球菌多醣類疫苗產生有效的免疫反應,但相對未接受恩博治療的病人,接受恩博治療的病人產生的整體免疫效價稍微偏低,另有少數病人的效價則比未接受恩博治療的病人高出 2 倍。目前仍不清楚這項臨床試驗代表的意義。

自體抗體的形成

恩博治療可能會造成自體免疫抗體的產生(見4.8節)。

血液反應

以恩博治療的病人曾發生罕見的全血球減少症及非常罕有再生不良性貧血,有些甚至因而死亡。因此使用恩博於先前曾患有血液性失調的病人,應特別小心。應告知所有的病人,在以恩博治療期間,如果發生血液性失調或感染的徵兆與症狀(例如:持續發燒、喉嚨痛、淤傷、出血及臉色蒼白)應立即就醫,並應立即對這些病人進行緊急檢測,包括全血球數目;如果確認有血液性失調現象,應中止恩博治療。

神經系統失調

罕見在以恩博治療的病人發生中樞神經去髓鞘性失調的案例報告(見 4.8 節)。此外,也有罕見末梢去髓鞘多發性神經病變(包括 Guillain-Barré 症侯群、慢性發炎去髓鞘多發性神經病變、去髓鞘多發性神經病變與多病灶運動神經病變)。雖然目前尚未進行臨床試驗用以評估恩博對於多發性硬化病人的影響,但是其他 TNF 拮抗劑作用於多發性硬化病人的臨床試驗

結果顯示,會增加疾病的活性。因此建議在開立處方於曾患有或最近發生去髓鞘症狀的病人 時,應小心評估其風險及效益。

併用治療

以類風濕性關節炎病人為對照組之二年期臨床試驗,恩博與 methotrexate 合併治療並無預期外的安全性發現,且恩博與 methotrexate 合併使用的安全性資料與單獨使用恩博、 methotrexate 的試驗報告相似。兩者合併使用的安全性評估長期試驗則持續進行中。目前尚未建立恩博併用其他疾病緩解型抗風濕性藥物之長期安全性資料。

尚無恩博與其他全身性治療或光照治療併用於治療乾癬之長期安全性資料。

腎臟及肝臟功能受損病人

依據藥動學資料(見5.2節),對於腎臟或肝臟功能不良的病人無需調整劑量。對於這些病人的臨床上使用經驗目前仍有限。

充血性心臟衰竭(鬱血性心臟衰竭)

對於有充血性心臟衰竭的病人,醫師應小心使用恩博。有病人使用恩博後發生充血性心臟衰竭(congestive heart failure)惡化的上市後案例報告(包含具有與不具有鑑別誘發因子)。也有一些新發作的充血性心臟衰竭的罕見(<0.1%)報告,包括沒有已知預先存在心血管疾病的病人。其中一些病人為50歲以下。兩個大型臨床實驗評估恩博使用於治療充血性心臟衰竭,因不具功效而提前終止。雖然試驗沒有結果,但其中一份資料建議,恩博的治療可能對充血性心臟衰竭的病人有惡化的傾向。

酒精性肝炎

在 48 位使用恩博或安慰劑治療中到重度酒精性肝炎之住院病人的第二期隨機安慰劑為對照 臨床試驗發現,恩博不具治療效果,同時使用恩博的病人,其死亡率在 6 個月後會有意義地增 高。因此,恩博不應用於治療酒精性肝炎。醫師使用恩博治療同時亦罹患中到重度酒精性肝 炎病人應小心。

韋格氏肉芽腫(Wegener's Granulomatosis)

在一項臨床對照試驗中,有89位病人除了以標準療程(包括以皮質類固醇及cyclophosphamide或 methotrexate等藥物)治療外,並再接受恩博治療,平均療程為25個月;研究結果顯示恩博對韋格氏肉芽腫並不具有療效;此外,病人接受恩博治療而發生各種非皮膚性惡性腫瘤的機率明顯高於對照組。因此不建議罹患韋格氏肉芽腫的病人接受恩博治療。

糖尿病病人之低血糖

曾有報導接受糖尿病治療的病人使用恩博發生低血糖的報導,因此,對於某些糖尿病病人需要降低降血糖藥的劑量。

特殊族群

老年人

在治療類風濕關節炎、乾癬性關節炎與僵直性脊椎炎的第三期試驗中,65歲或以上病人使用 恩博治療無論在不良反應、嚴重不良反應與嚴重感染方面,和較年輕的病人相較,整體上没 有差別。但是,在治療老年人時應小心,對於併發感染的病人應特別小心。

兒童

疫苗接種

如果可能,建議幼年型病人在接受治療前,應依據現行預防接種的基準,完成當時所需之所 有免疫接種。

鈉含量

本藥品每劑量單位的鈉含量低於1毫莫耳(23毫克)。可以告知低鈉飲食的病人,本藥物基本上屬「無鈉」。

4.5 與其他藥品與劑型之交互作用

舆 anakinra 合併治療

相較於恩博或 anakinra 單獨使用,兩者併用會增加嚴重感染的風險(歷史資料)。此外,一雙盲、安慰劑對照組、以目前正接受 methotrexate 治療的病人為試驗對象,結果顯示,恩博或 anakinra 兩者併用會比單獨使用恩博增加嚴重感染(7%)與嗜中性白血球減少症的風險(見 4.4 與 4.8 節)。併用兩種藥物在臨床上未顯示增加療效,所以不建議恩博與 anakinra 併用。

與 abatacept 合併治療

在臨床試驗中,abatacept與恩博合併使用會導致嚴重副作用的發生率增加。兩者併用尚未證實可增加臨床效益,因此並不建議兩者併用(參見4.4節)。

舆 sulfasalazine 合併治療

臨床試驗中的病人若已接受基本的 sulfasalazine 療程治療時,若再加上恩博合併治療,平均 白血球數量會明顯低於僅接受 sulfasalazine 或恩博治療的病人。目前仍不清楚這個現象的臨 床意義。醫師在考慮併用 sulfasalazine 時應小心。

無交互作用

臨床實驗觀察結果顯示,恩博與糖皮質激素類 (glucocorticoids)、水楊酸類 (salicylates)及非類 固醇類抗發炎劑 (NSAIDs)、麻醉劑及 methotrexate 不具交互作用。疫苗接種的建議請參見 4.4節。

恩博與 methotrexate、digoxin 或 warfarin 併用時,並沒有顯著的臨床藥物動力學交互作用。

4.6 生育、懷孕與哺乳

有生育潛力的婦女

有生育潛力的婦女應考慮在使用恩博治療期間與停藥 3 週內採取適當的避孕措施以避免懷孕。

懷孕

在大鼠及兔子的發育毒性實驗中,並未發現 etanercept 傷害大鼠胎兒或新生兒的證據。目前已在兩項觀察性世代研究中探討 etanercept 對懷孕結果的影響。在其中一項觀察性研究中發現,相較於在懷孕期間沒有暴露於 etanercept 或其他 TNF 抗拮劑的懷孕婦女 (n=164),懷孕前三個月中暴露於 etanercept 的懷孕婦女 (n=370) 發生重大先天缺陷的比率較高 (調整勝算比 2.4,95% CI: 1.0-5.5)。重大先天缺陷的類型和一般族群最常報告的類型一致,且沒有異常的特定模式。自然流產、胎死腹中或輕微畸形的比率沒有觀察到變化。另一項觀察性多國登錄試驗比較在懷孕的前 90 天中暴露於 etanercept 之婦女 (n=425) 與暴露於非生物製劑藥物之婦女 (n=3497) 的不良懷孕結果風險,並未觀察到重大先天缺陷風險上升情形 (粗勝算比 [OR]=1.22, 95% CI: 0.79-1.90;在校正國別、母親疾病、胎次、母親年齡和懷孕早期吸菸因子後之調整勝算比 = 0.96, 95% CI: 0.58-1.60)。此試驗也顯示在懷孕期間暴露於 etanercept 的婦女發生輕微先天缺陷、早產、胎死腹中或新生兒在出生後第一年內發生感染之風險並未增加。懷孕期間使用恩博應僅限於有明確需求時。

Etanercept 會通過胎盤,懷孕期間接受恩博治療的婦女,產下的嬰兒血清中曾測到 etanercept。此部分的臨床影響未知,但可能提高嬰兒受到感染的風險。一般來說,母親投與 最後一劑恩博後未滿 16 週前,建議不要為嬰兒接種活疫苗(live vaccines)。

哺乳婦女

有皮下給予 etanercept 後, etanercept 分泌於人類乳汁的報告。哺乳的大白鼠皮下給予恩博時,恩博會分泌到乳汁,且幼鼠的血漿能偵測到恩博的濃度。由於免疫球蛋白(常見於許多醫藥品)會分泌於人類乳汁中,因此欲使用恩博於哺乳期間的婦女時,在衡量哺乳的好處與哺乳婦女治療的益處時,應考量是否停止哺乳或停藥。

生育

Etanercept 對分娩前後的毒性,以及對生殖力與一般生育力的作用,目前並無臨床前實驗數據。

4.7 對開車及操作機器能力的影響

恩博對開車及操作機器能力並無影響或影響可以忽略。

4.8 不良反應

安全性概述

最常見不良反應是注射部位反應(包括注射部位疼痛、腫脹、癢、發紅與流血),感染(如上呼吸道感染,支氣管炎,膀胱感染與皮膚感染),頭痛,過敏反應,自體抗體生成,癢與發燒。

使用恩博亦有嚴重不良反應的報導。TNF 拮抗劑,如恩博會影響免疫系統,使用恩博可能會影響身體對感染與癌症的防禦。每100個使用恩博治療的病人,少於1個會有嚴重感染。嚴重不良反應的報導包括致命與威脅生命感染與敗血。使用恩博亦有不同的惡性腫瘤的報導,包括乳癌、肺癌、皮膚癌與淋巴癌。

亦曾有嚴重血液、神經、自體免疫反應的報導。這些包括少見的全部血球減少報導與相當少 見的成形不全性貧血報導。使用恩博發生中樞與末梢去髓鞘事件亦分別為罕見與相當罕見。 亦有罕見狼瘡、與狼瘡相關的情況與血管炎的報導。

不良反應列表

下方不良反應列表是根據臨床試驗與上市後研究。

系統器官分類	極常見 ≥1/10	常見 ≥1/100 至 <1/10	少見 ≥ 1/1,000 至 < 1/100	罕見 ≥1/10,000 至 <1/1,000	極罕見 < 1/10,000	未知(無法以 現有資料估 計)
感染與侵染	感括道支炎炎感染上感氣、、染色吸、 胱膚*		嚴重感染(包括肺炎、蜂窩性組織炎、細菌性關節炎、敗血症與寄生 蟲感染)*	結核病、伺機性感染(包括侵入黴菌、原蟲、細菌、非典型分枝桿菌、病毒感染與退伍軍人菌)*		B型肝炎再活 化、李斯特菌
良性、惡性與 未特定的腫瘤 (包括囊腫與息 內)			非黑色素瘤皮膚癌*(參見4.4節)	惡性黑色素瘤(參 見4.4節)、淋巴 癌、白血病		牟克耳氏細胞 瘤(參見4.4 節)、卡波西 氏肉瘤 (Kaposi's sarcoma)
血液與淋巴系統疾病			血小板減少症、貧 血、白血球減少 症、嗜中性白血球 減少症	全血球減少症*	再生不良 性貧血*	噬血細胞組織 增生(巨噬細 胞活化症候 群)*
免疫系統疾病		過敏反應 (見) (見) (見) (見) (成) (成) (成) (成) (成) (成) (成) (成) (成) (成	血管炎(包括抗嗜中性白血球細胞質抗體血管炎)	嚴重的過敏/過敏性 反應[anaphylactic reactions] (包括血 管性水腫與支氣管 痙攣)、類肉瘤病		皮肌炎症狀惡 化
神經系統疾病	頭痛			疑便化數 有的中框或 表體 有的中框或 表體 , 表體 ,		
眼睛疾病			葡萄膜炎、鞏膜炎			
心臟疾病			充血性心臟衰竭惡 化(參見4.4節)	新發生的充血性心 臟衰竭(參見4.4節)		
呼吸、胸腔與 縱隔膜疾病				間質性肺部疾病(包括肺炎及肺纖維 化)*		
胃腸疾病			發炎性腸道疾病			
肝膽系統疾病			肝臟酵素升高*	自體免疫性肝炎*		

系統器官分類	極常見 ≥ 1/10	常見 ≥ 1/100 至 < 1/10	少見 ≥ 1/1,000 至 < 1/100	罕見 ≥ 1/10,000 至 < 1/1,000	極罕見 < 1/10,000	未知(無法以 現有資料估 計)
皮膚與皮下組織疾病		搔癢、皮疹	血管性水腫、乾癬 (包括新發生或惡 化和膿包,主要在 手掌及腳掌)、蕁 麻疹、乾癬狀皮疹	史蒂芬強森症候群 (Stevens-Johnson Syndrome)、皮膚血 管炎(包括過敏性血 管炎)、多形性紅 斑、扁平苔癬樣反 應	毒性表皮 溶解症 (Toxic epidermal necrolysis)	
肌肉骨骼和結 締組織疾病				皮膚紅斑性狼瘡 症、亞急性皮膚紅 斑性狼瘡症、類狼 瘡症狀		
一般疾病與注射部位狀態	注反括瘀斑癢痛大射應出傷、、、、) 化包、紅癢疼腫*	發燒				

^{*}選析之不良反應概述如下

選析之不良反應概述

惡性腫瘤及淋巴增生疾病

以恩博治療 6年 4,114 位類風濕性關節炎病人臨床實驗中,觀察到 129 個以不同形式新發生的惡性瘤病例(包括在二年活性對照試驗中,231 位以恩博合併 methotrexate 治療的病人)。這個觀察到的比例與發生率與一般人罹患惡性腫瘤的比例相當。在共有 240 位乾癬性關節炎參與至多 2 年的臨床試驗中,總共有 2 個惡性腫瘤病例的報告。在共有 2711 位重度乾癬病人參與為期至多 2.5 年的臨床試驗,接受恩博治療的病人在治療期間發生 30 個惡性腫瘤與 43 個非黑色瘤皮膚癌病例的報告。

7416 位參與恩博治療的類風濕性關節炎、乾癬性關節炎、僵直性脊椎炎與乾癬病人之臨床試驗中,有18 個淋巴瘤病例的報告。

在恩博上市期間,已有若干惡性腫瘤(包括乳癌、肺癌與淋巴瘤)之案例報告(見4.4節)。

注射部位反應

相較於安慰劑組,接受恩博治療的風濕病病人注射部位反應的發生率較高 (36%對 9%)。注射部位反應一般都發生在第一個月,平均期間為 3 至 5 天。大多數接受恩博治療組病人的注射部位反應並無需接受治療,需要接受治療的病人則多數接受皮質類固醇或口服抗組織胺治療。另外,某些病人發生回憶性注射部位反應,即前次注射部位與最近一次注射部位同時發生皮膚反應。這些反應一般是暫時性的,治療期間亦不會再發。

在前 12 個月的控制試驗治療期間,相較於安慰劑組 3.4%,接受恩博治療的乾癬病人注射部位反應的發生率約為 13.6%。

嚴重感染

在以安慰劑為對照組的實驗顯示,嚴重不良反應(致命的、具生命危險性的、需住院治療或靜脈注射抗生素治療者)的發生率並未增加。在以恩博治療 48 個月的類風濕性關節炎病人中,嚴重感染症的發生率為 6.3%,這些包括膿腫(發生在不同部位)、菌血症、支氣管炎、滑囊炎、蜂窩性組織炎、膽囊炎、腹瀉、憩室炎、心內膜炎(疑似)、腸胃炎、B型肝炎、帶

狀泡疹、腿部潰瘍、口腔感染、骨髓炎、耳炎、腹膜炎、肺炎、腎盂腎炎、敗血症、敗血性關節炎、鼻竇炎、皮膚感染、皮膚潰瘍、泌尿道感染、血管炎及傷口感染。在此2年期活性控制試驗中,不論是單獨使用恩博、單獨使用 methotrexate 或兩者合併使用,其發生嚴重感染的比例皆相近。然而並不能排除恩博與 methotrexate 合併使用與感染率增加的相關性。

在一個至多 24 週、安慰劑組對照的臨床試驗顯示,接受恩博組與安慰劑組乾癬病人發生感染的比例並沒有差異。發生於恩博治療病人的嚴重感染包括蜂窩性組織炎、腸胃炎、肺炎、膽囊炎、骨髓炎、胃炎、闌尾炎、鏈球菌所導致的筋膜炎、肌炎、敗血性休克、憩室炎與膿瘍。在一項治療乾癬性關節炎的雙盲開放性試驗中,僅有一位接受恩博治療的病人發生嚴重的感染症(肺炎)。

使用恩博期間亦有嚴重與致死感染的報告。所報導的病原體包括細菌、分枝桿菌(包括結核菌)、病毒與真菌。某些已有其他疾病的病人(糖尿病、鬱血性心臟衰竭、進行性或慢性感染病史),再加上他們本身的類風濕性關節炎,在開始恩博治療的幾個星期內就發生嚴重不良反應(見 4.4 節)。恩博治療可能會增加已具有敗血病症病人的死亡率。

使用恩博曾有伺機性感染的報告,包括侵入性黴菌、寄生蟲(包括原生蟲)、病毒(包括帶狀疱疹)、細菌(包括 Listeria 與 Legionella)與非典型分枝桿菌感染。依據一個整合的臨床試驗數據組,15402 個使用恩博的病人中,發生伺機性感染的整體機率為 0.09%。調整後的發生機率為 0.06%事件每 100 個病人年。在上市後經驗,全球發生伺機性感染的報告案例將近一半是侵入性黴菌感染。最常見的侵入性黴菌感染包括 Candida、Pneumocystis、Aspergillus 與 Histoplasma。在發生伺機性感染的死亡病例中,有超過一半是侵入性黴菌感染。在大部分死亡病人是罹患 Pneumocystis 肺炎,未確定原因之全身性黴菌感染與麴菌病 (Aspergillosis) (參見 4.4 節)。

自體抗體

在多時間點測量病人的血清樣本中的自體抗體。評估類風濕性關節炎病人的抗核抗體 (antinuclear antibody; ANA),新發生 ANA 抗體陽性 (≥1:40)之病人百分比,恩博治療組的病人 (11%) 較安慰劑組 (5%) 為高。新發生抗雙股螺旋 DNA 抗體陽性的病人百分比也較高 (利用放射免疫分析法測得恩博治療組為 15%,安慰劑組為 4%;以 Crithidia luculiae 分析法測得恩博治療組為 3%,而安慰劑組為零)。與安慰劑組比較,恩博治療組產生抗 cardiolipin 抗體的增加比例相似。恩博長期治療對免疫疾病的影響目前尚未知。

有病人(包括類風濕因子陽性的病人)罹患其他與類狼瘡症狀相關的自體抗體或紅疹(經由 臨床表現與活體組織顯示有亞急性狼瘡或盤型狼瘡存在)的少數報告。

全血球減少症與再生不良性貧血

有罹患全血球減少症與再生不良性貧血,甚至因而死亡的上市後案例報告(見.4.4節)。

間質性肺部疾病

在 etanercept 於各項適應症的對照臨床試驗中,接受 etanercept 且未併用 methotrexate 病人的間質性肺部疾病發生率(發生比例)為 0.06%(發生頻率為罕見)。在允許併用 etanercept 和 methotrexate 治療的對照臨床試驗中,間質性肺部疾病的發生頻率(發生比例)為 0.47%(發生頻率為少見)。有罹患間質性肺部疾病(包括肺炎和肺纖維化),甚至因而死亡的上市後案例報告。

與 anakinra 合併治療

相較於單獨使用恩博,兩者併用的研究顯示會增加嚴重感染的風險,2%的病人(3/139)罹患嗜中性白血球減少症(絕對嗜中性白血球數(absolute neutrophil count)<1000/mm³)。有一病人在嗜中性白血球減少情況下罹患蜂窩性組織炎,並於住院治療後痊癒。

肝臟酵素升高

在所有針對 etanercept 適應症進行的對照臨床試驗雙盲階段,在接受 etanercept 而未併用 methotrexate 的病人中,肝臟酵素升高不良事件發生率(發生比例)為 0.54%(發生頻率為少見)。而在 etanercept 併用 methotrexate 的對照臨床試驗雙盲階段,肝臟酵素升高的不良事件 發生率為 4.18% (發生頻率為常見)。

自體免疫性肝炎

在 etanercept 於各項適應症的對照臨床試驗中,接受 etanercept 且未併用 methotrexate 病人的 自體免疫性肝炎發生率(發生比例)為 0.02%(發生頻率為罕見)。在允許併用 etanercept 和 methotrexate 治療的對照臨床試驗中,自體免疫性肝炎的發生頻率(發生比例)為 0.24%(發生頻率為少見)。

兒童

在幼年型慢性關節炎病童的不良反應

一般而言,不良反應在幼年型慢性關節炎兒童的發生率及形式與成人相似。下列的段落將討 論兒童與成人或其他特殊狀況下的差異。

在一個以2至18歲幼年型慢性關節炎病人的臨床實驗報告中,所發生的感染型式通常是輕微至中度的,並與一般門診的小兒科病人常見的一致。所發生的嚴重不良反應包括水痘(具有治療後無後遺症的無菌性腦膜炎徵候症狀)(見4.4節)、闌尾炎、腸胃炎、抑鬱症/人格異常、皮膚潰瘍、食道炎/胃炎、A型鏈球菌敗血性休克、第I型糖尿病、軟組織及手術後傷口感染。

在69位年齡在4至17歲幼年型慢性關節炎病人的臨床實驗報告中,在試驗的三個月中(第一部分,開放性試驗),接受恩博治療的69位幼年型慢性關節炎病人有43位(62%)曾發生感染現象,發生率與嚴重度與完成12個月開放性延長試驗的58位病人相似。在幼年型慢性關節炎病人的其他不良反應之形式與發生率,與接受恩博治療的成年類風濕性關節炎病人的臨床試驗所觀察之結果相似,且大部分是輕微的。接受三個月恩博治療的69位幼年型慢性關節炎病人有些不良反應較349位成年類風濕性關節炎病人更為常見,這些反應包括頭痛(19%的病人,每年每個病人1.7件),噁心(9%,每年每個病人1.0件),腹部疼痛(19%,每年每個病人0.74件)及嘔吐(13%,每年每個病人0.74件)。

幼年型慢性關節炎的臨床試驗中有 4 個巨噬細胞活化症候群的報告。

在乾癬病童的不良反應

在一個 48 週,以 211 個 4 至 17 歲幼年乾癬病人的臨床實驗報告中,不良反應的發生與成年乾癬病人相似。

疑似不良反應之通報

藥品核准上市後,通報疑似不良反應非常重要,可持續監測藥品的效益/風險平衡。

4.9 過量

在類風濕性關節炎病人的臨床試驗中,並未觀察到本藥與劑量限制有關的毒性作用。目前所評估的最高劑量為接受 32 mg/m² 靜脈注射起始劑量後,接著每星期二次皮下注射 16 mg/m² 的劑量。有一個類風濕性關節炎的病人錯誤的自我皮下注射恩博 62 毫克的劑量,每週二次,持續三個星期,不過並未產生不良反應。目前恩博尚無解毒劑。

5. 藥理學特性

5.1 藥效學特性

藥理治療學分類:免疫抑制、腫瘤壞死因子(TNF-α)抑制劑。

ATC Code: L04AB01

腫瘤壞死因子 (TNF) 是類風濕性關節炎發炎步驟中的一種主要的細胞激素(cytokine)。在乾癬性關節炎病人及僵直性脊椎炎病人的血清與滑液組織也可發現較高濃度的 TNF。與其他未受侵犯部位比較,由發炎細胞(包括 T細胞)引起的發炎反應會增加乾癬部位的 TNF 濃度。Etanercept 為 TNF 結合到細胞表面接受體的競爭性抑制劑,因而抑制 TNF 的生物活性。TNF 及淋巴毒素(lymphotoxin)是造成發炎的 cytokine 前驅物質,分別結合在二種不同的細胞表面接受體:55-kilodalton (p55)及 75-kilodalton (p75)的腫瘤壞死因子接受體 (TNFRs)。二種 TNFRs 皆以與細胞膜結合及可溶解的型式自然存在,可溶的 TNFRs 被認為可調節 TNF 的生物活性。

TNF 及淋巴毒素主要以 homotrimer 型式存在,其生物活性依賴與細胞表面 TNFRs 的交叉結合。可溶解的二元體 (dimeric)接受體 (如 Etanercept) 較單元體 (monomeric) 接受體與 TNF 具較高的親和力,被認為是 TNF 結合至細胞膜接受體的強效競爭性抑制劑。另外,在二元體接受體的構造中使用免疫球蛋白 Fc 部分作為溶合部位,會使得本藥具較長的血清半衰期。

作用機轉

類風濕性關節炎、僵直性脊椎炎的許多關節病徵及乾癬的皮膚病症是由發炎前驅物質當媒介且受控於與 TNF 連結的網狀系統。Etanercept 的作用機轉被認為是會競爭性抑制 TNF 結合到細胞表面 TNFR,造成 TNF 生物性的不活化,以防止 TNF 調節的反應。Etanercept 亦可能會調節被 TNF 誘發 (或調節) 的更下游分子 (如:cytokines、附著分子或蛋白酵素) 所控制的生物反應。

臨床療效與安全性

此節收錄的資料是來自四個類風濕性關節炎成年病人的隨機對照試驗、一個乾癬性關節炎成 年病人試驗、一個僵直性脊椎炎成年病人試驗、四個成人乾癬試驗、三個多關節幼年型慢性 關節炎試驗與一個幼年病人乾癬試驗。

成人類風濕性關節炎

曾以隨機分配、雙盲,以安慰劑為對照組的臨床試驗進行恩博的有效性評估。此試驗納入234位具有活動性類風濕性關節炎的成年病人,這些病人至少曾接受一種(不超過四種),但治療無效之疾病緩解型抗風濕性藥物 (DMARDs)。每週二次皮下注射 10毫克或 25毫克恩博或安慰劑,連續六個月,這個控制的試驗,採用美國風濕醫學會(ACR) 反應標準來評估類風濕性關節炎改善的百分比。與對照組相比,在第三及第六個月觀察的結果,以恩博治療病人的 ACR 20 及 50 反應較大 (ACR 20 在第三個月與第六個月分別為:恩博組 62%與 59%,對照組 23%與 11%; ACR 50 在第三個月與第六個月分別為:恩博組 41%與 40%,對照組 8%與 5%;恩博相對安慰劑組於所有 ACR20與 ACR50 反應:p≤0.01)。

約有 15%的受試者在以恩博治療的第三及第六個月時達到 ACR 70 反應,相較之安慰劑組只有低於 5%的比例。在以恩博治療的病人之臨床反應一般出現在開始治療後 1 至 2 個星期,而且幾乎都發生在三個月內,並可從劑量反應曲線得知。投與 10 毫克劑量的結果介於安慰劑及 25 毫克劑量之間。對於所有 ACR 標準及其他非 ACR 反應標準之類風濕性關節炎疾病的測量結果 (如晨僵感),在所有的項目中,恩博治療組皆明顯優於安慰劑組。在試驗期間,每三個月進行健康評估問卷調查 (HAQ),調查項目包括失能程度、生命力、精神健康狀態、一般健康狀態及與關節炎有關的健康狀態次項目。在第三個月及第六個月時,相較於對照組的病人,接受恩博治療病人的所有健康評估問卷調查內次項目皆有所改善。

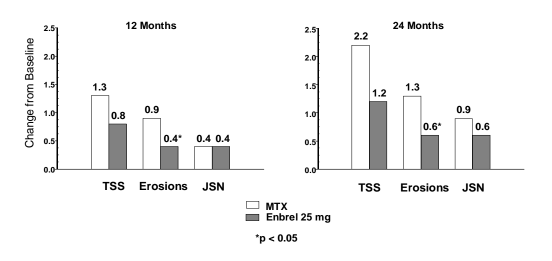
在中止恩博治療後,關節炎的症狀通常會在一個月內復發。依據開放性試驗結果,在中止恩博治療後再度接受恩博治療達 24 個月,會達到與未中斷恩博治療病人相似程度的治療反

應。開放性延長治療試驗結果顯示,未中斷恩博治療的病人可觀察到持續、觀察到最高耐久的治療反應達 10 年,不過目前沒有更長時間使用的經驗。

一隨機分配,盲性,以 X 光照片之活性控制研究評估作為研究目標,在 632 位從未接受過 methotrexate 治療的活動性類風濕性關節炎病人(病期<三年),比較恩博與口服 methotrexate 的治療效益。每週二次皮下注射 10 毫克或 25 毫克的恩博,持續 24 個月。在試驗的前面八週,methotrexate 的劑量由每週 7.5 毫克增加到每週 20 毫克,並持續至 24 個月。25 毫克恩博的臨床改善效果與前二個試驗所觀察到的結果相同,亦維持到 24 個月。在投藥前,病人具有中等程度的失能,平均 HAQ 分數在 1.4 至 1.5 之間。以 25 毫克恩博治療 12 個月後可獲得實上的改善,約 44%病人的 HAQ 分數可達成正常值 (少於 0.5)。這些效益仍可維持到試驗的第二年。

在這個試驗中,關節結構性的傷害以影像學 (Radiographic) 評估,並以合計的 SHARP 分數及其項目(Total Sharp Score; TSS)、侵蝕性分數及關節空間隙狹隘分數(JSN)的改變呈現結果。在實驗開始及第 6、12、24 個月時進行手部/腕部及足部影像學。投與 10 毫克恩博劑量對結構性傷害的作用,皆小於投與 25 毫克劑量。在 12 個月與 24 個月的試驗期間,25 毫克的恩博在侵蝕性分數方面明顯較 methotrexate 為佳。25 毫克恩博與 methotrexate 在 TSS 及 JSN 方面無統計上的差異。試驗結果請見下圖。

影像學惡化情況(Radiographic progression): 類風濕性關節炎病人 (病期<三年)之恩博與口服 methotrexate 的治療效益比較



另一個活性對照、雙盲、隨機分配試驗中,以 682 位罹患 6 個月到 20 年(中位數為 5 年)活動性類風濕性關節炎且至少對一個疾病緩解型抗風濕性藥物(DMARDs)(不包括methotrexate)沒有療效反應的病人為對象,比較單獨以恩博治療(每週一次 25 毫克)、單獨以 methotrexate 治療(每週 7.5 到 20 毫克,劑量中位數為 20 毫克)以及同時以恩博與methotrexate 合併治療評估臨床有效性、安全性與影像學惡化情況。

與兩組單獨治療組比較,恩博與 methotrexate 合併治療組的病人之 ACR20、ACR50 與 ACR70 反應顯著升高且在 24 週與 52 週的 DAS 與 HAQ 指數明顯改善(結果見下表)。在 24 個月後也觀察到相同的情形,恩博與 methotrexate 合併治療組明顯地優於恩博或 methotrexate 兩組單獨治療組。

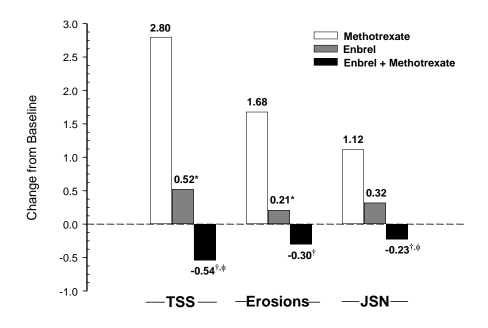
臨床藥效結果:罹患 6 個月到 20 年類風濕性關節炎病人以恩博與 METHOTREXATE 及 恩博與 METHOTREXATE 合併治療之比較

			Enbrel +
評估指標	Methotrexate	Enbrel	Methotrexate
	(n = 228)	(n = 223)	(n = 231)
ACR 反應 ^a			
ACR 20	58.8%	65.5%	74.5% †, φ
ACR 50	36.4%	43.0%	63.2% ^{†, φ}
ACR 70	16.7%	22.0%	39.8% ^{†,φ}
DAS			
基準線指數 b	5.5	5.7	5.5
第 52 週的指數 b	3.0	3.0	$2.3^{\dagger,\phi}$
緩解 ^c	14%	18%	$37\%^{\dagger,\phi}$
HAQ			
基準線	1.7	1.7	1.8
第 52 週	1.1	1.0	$0.8^{\dagger,\phi}$
	1.1		

a:未完成12個月試驗的病人,視為沒有反應。

恩博組在第 12 個月的影像學惡化情況明顯優於 methotrexate 組,而併用組則以緩慢的影像學惡化情況明顯優於兩個單獨使用組(見下表)。

影像學惡化情況:罹患 6 個月到 20 年類風濕性關節炎病人以恩博 與 Methotrexate 及恩博與 methotrexate 合併治療之比較(12 個月的結果)



成對比較 p-values: * = p < 0.05 為 Enbrel vs methotrexate 的比較; † = p < 0.05 為 Enbrel + methotrexate vs methotrexate 的比較,而 ϕ = p < 0.05 為 Enbrel + methotrexate vs Enbrel 的比較

b:疾病活動度積分(Disease Activity Score (DAS))的數值為平均後的結果.

c:緩解定義為 DAS < 1.6

成對比較 p-values: † = p < 0.05 為 Enbrel + methotrexate vs methotrexate 的比較,而 ϕ = p < 0.05 為 Enbrel + methotrexate vs Enbrel 的比較

在24個月後也觀察到相同的情形,恩博與 methotrexate 合併治療組明顯地優於恩博或 methotrexate 兩組單獨治療組。同樣地,在24個月後也觀察到恩博單獨治療組明顯地優於 methotrexate 單獨治療組。

若將不論任何原因而退出試驗的病人視為惡化,以此來做分析,在 24 個月時,沒有惡化 (TSS 變化 ≤ 0.5) 的病人百分比,恩博併用 methotrexate 組高於恩博組與 methotrexate 組雨單 獨治療組(各組分別為 62%、50%與 36%;p < 0.05)。雨單獨治療組間的差異也很明顯 (p < 0.05)。部分完成全部 24 個月治療試驗的病人,其未惡化比率分別為 78%,70%及 61%。

一有 420 位活動性類風濕性關節炎病人參與的雙盲、安慰劑對照組試驗,做為評估每星期一次 50 毫克恩博(兩次 25 毫克皮下注射)的安全性與有效性。在此試驗中,53 位病人給予安慰劑、214 位病人每週一次給予 50 毫克、153 位病人每週兩次給予 25 毫克恩博。比較第八週的類風濕性關節炎的徵兆與症狀資料,兩組恩博治療組的安全性與有效性相似;然而第16 週則沒有顯示兩治療組有相似性。單一注射每毫升 50 毫克的恩博與同時注射兩劑每毫升25 毫克具有相同的生體相等性。

成人乾癬性關節炎

以一隨機、雙盲、以安慰劑為對照組的研究,進行恩博的有效性評估。此試驗納入 205 位具有活動性乾癬性關節炎的病人(關節腫脹三個以上且關節疼痛三個以上),這些病人年齡介於 18 歲到 70 歲之間,並且下列的形式中至少具有一種:(1)侵犯遠端指骨間關節(2)多處關節侵犯(無類風濕性結節且出現乾癬)(3)關節炎性磨損(arthritis mutilans)(4)不對稱型乾癬性關節炎;或(5)類似脊椎炎之僵直;且病人之斑狀乾癬直徑需≥2公分。病人曾接受下列藥物治療的比例為:NSAIDs (86%)、DMARDs (80%) 與皮質類固醇 (24%)。目前正使用 MTX 治療的病人(持續兩個月以上),可以每週≤25 毫克的劑量繼續治療。每週兩次皮下注射 25 毫克的恩博(根據類風濕性關節炎之劑量研究)或安慰劑,連續六個月。在此雙盲研究結束後,病人可再進入另一2年期之長期開放性延伸研究。

其結果以病人達到 ACR20、50、70 反應的百分比以及依據乾癬性關節炎藥物反應改善標準 (PsARC)的百分比表示,結果列於下表中:

在以安慰劑為對照組的試驗中,乾癬性關節炎病人的反應

在《文》。所為對然短的武器 一 和新任期的 人物 人的 人思								
		病,	人百分比					
乾癬性關節炎病人的反		安慰劑組	恩博 a					
應		(n = 104)	(n = 101)					
ACR 20	第三個月	15	59 ^b					
	第六個月	13	$50^{\rm b}$					
ACR 50	第三個月	4	38^{b}					
	第六個月	4	$37^{\rm b}$					
ACR 70	第三個月	0	11 ^b					
	第六個月	1	9°					
PsARC	第三個月	31	72 ^b					
	第六個月	23	70 ^b					

a: 每週兩次,皮下注射恩博 25 毫克

b: p < 0.001, 恩博 vs. 安慰劑組

c: p < 0.01, 恩博 vs. 安慰劑組

在使用恩博的乾癬性關節炎病人中,前四週的臨床反應明顯,且治療的六個月期間效果持續。在疾病活性的所有測量中,恩博治療組明顯優於安慰劑組(P<0.001),且併用methotrexate 與無併用 methotrexate 的藥物反應相近。使用 HAQ 量表的殘疾程度來評估乾癬

性關節炎病人在每個時間點的生活品質,發現使用恩博治療的乾癬性關節炎病人,與對照組 比較(P<0.001),在每個時間點皆有明顯的改善。

乾癬性關節炎病人已進行了影像學惡化情況變化的評估。手部與腕部的影像學的影像學取於基線 $6 \times 12 \times 24$ 個月。第 12 個月的合計的 SHARP 分數(Total Sharp Score; TSS) 修改後列於下表。若將不論任何原因而退出試驗的病人視為惡化,以此來做分析,在 12 個月時,沒有惡化(TSS 變化 ≤ 0.5)的病人百分比,恩博治療組高於安慰劑組(分別為 73%與 47%; $p\leq 0.001$)。在第二年繼續使用恩博治療的病人並不會造成影像學持續的惡化。周圍關節受損之緩解在多關節對稱型的病人中觀察到。

合計的 SHARP 分數平均 (從基線) 之年度改變

	安慰劑組	Etanercept 組
時間	(n = 104)	(n = 101)
12 個月	1.00 (0.29)	-0.03 (0.09) ^a

SE = 標準誤差(standard error)

a. p = 0.0001.

在雙盲期間身體活動功能因恩博治療而得到改善,此利益可維持在兩年長期接觸此治療。

由於參與研究的病人數太少,所以沒有足夠的數據顯示恩博有治療類僵直性脊椎炎之乾癬性關節病變的療效。

並沒有試驗做過以每週一次 50 毫克的療程治療乾癬性關節炎病人。這群病人的每週一次劑量療程的療效證據,是基於僵直性脊椎炎病人的試驗資料而來的。

成人僵直性脊椎炎

有三個隨機、雙盲、有安慰劑對照組、共401位病人參與的試驗,比較了每週2次25毫克恩博與安慰劑的的有效性(其中203位以恩博治療)。其中最大的試驗(n=277)納入具有活動性僵直性脊椎炎的病人,這些病人年齡介於18歲到70歲之間,其定義為平均發病期間視覺類比量表(visual analog scale, VAS)≥30與晨僵感強度並加上下列三種參數中至少兩者的VAS≥30:病人總體性的評估;夜間背痛與整體背痛的平均VAS值;Bath僵直性脊椎炎功能指數中10個問題的平均(BASFI)。病人可繼續服用穩定劑量的DMARDs、NSAIDS、或類固醇。本試驗不包括脊椎完全僵硬的病人。在138位病人中,劑量為連續六個月每週二次皮下注射25毫克恩博(根據類風濕性關節炎病人之劑量試驗)或安慰劑。

有效性的主要評估為僵直性脊椎炎活性量表(ASAS)的 4 項評估(病人總體性的評估、背痛、BASFI、與發炎)中至少 3 項改善 20%(ASAS 20),且其餘項目沒有惡化傾向。ACR 50 及 70 的定義採用相同的標準,只是改善程度分別為 50%或 70%。相較於對照組,以恩博治療在 ASAS 20 評估上在開始治療兩星期後就有明顯的改善。

在安慰劑對照試驗中,僵直性脊椎炎病人的反應							
	病丿	人百分比					
	安慰劑組	恩博組					
僵直性脊椎炎	N = 139	N = 138					
反應							
ASAS 20							
兩星期	22	46 ^a					
三個月	27	60 a					
六個月	23 58 ª						
ASAS 50							

兩星期	7	24 a						
三個月	13	45 a						
六個月	10	42 a						
ASAS 70								
兩星期	2	12 ^b						
三個月	7	29 b						
六個月	5	28 b						
a: P<0.001, 恩博 vs.安慰劑								
b: P=0.002, 恩博	b: P=0.002,恩博 vs.安慰劑							

使用恩博的僵直性脊椎炎病人中,臨床反應出現於第一次返診(2星期)時且持續於六個月的治療期,一開始併用或未併用其他療法的病人,其反應皆相似。

在另兩個較小型的僵直性脊椎炎試驗中也獲得類似的結果。

在第4個雙盲、有安慰劑對照組、共356位活動性僵直性脊椎炎病人的試驗中,比較評估了 恩博每週一次50毫克(2劑皮下25毫克注射)與恩博每週2次25毫克的安全性與療效。結果 顯示,兩組的安全性與療效相似。

成人乾癬

恩博建議使用的病人範圍已於 4.1 節定義。研究對象中治療無效的病人定義為反應不足 (PASI<50 或 PGA 評估低於「好」),或治療中病情惡化,且病人至少接受三種主要全身性治療中的一種並在充足的時間內獲得足夠劑量以評估其反應。

患有中度至重度乾癬的病人,恩博相對其他全身性療法的有效性尚未有直接試驗評估。相對地,恩博的安全性與有效性已經由四個隨機、雙盲、安慰劑對照試驗評估。四個試驗的主要療效指標為12週期間,每個治療族群達到PASI75的比例(換言之,至少乾癬範圍及嚴重度指標(PASI)與基準點相比改善了75%)。

研究一為 18 歲以上且體表 10%以上具活動性但臨床上穩定的乾癬病人為對象之第 2 階段試驗。112 位病人隨機分配使用每週兩次 25 毫克恩博 (n=57) 或安慰劑 (n=55) 達 24 週。

研究二為評估 652 位慢性乾癬的病人並以與研究一相同的收納標準 (PASI≥10) 篩選。連續 6個月給予每週一次 25 毫克、每週兩次 25 毫克或每週兩次 50 毫克。在前 12 個月的雙盲試驗期間,給予病人安慰劑或三種恩博治療劑量中的一種。治療 12 週後,安慰劑組的病人在未告知下開始給予恩博(每週兩次 25 毫克);活性治療組的病人則繼續服用原本的藥物直到 24 週。

研究三為評估 583 位病人並以與研究二相同的標準篩選。此試驗中,前 12 週病人給予每週 雨次 25 毫克或 50 毫克的恩博,或安慰劑。之後 24 週所有病人給予每週雨次 25 毫克的恩博 (開放標籤)。

研究四為評估 142 位病人並以與研究二及研究三相似的標準篩選。此試驗中,前 12 週病人給予每週一次 50 毫克的恩博或安慰劑。之後 12 週所有病人給予每週一次 50 毫克的恩博 (開放標籤)。

研究一中,恩博治療組在 12 週時具有 PASI 75 反應的病人比例(30%)明顯大於安慰劑治療組(2%)(P<0.0001)。第 24 週時,恩博治療組達到 PASI 75 的病人比例為 56%,安慰劑治療組則為 5%。研究二、三與四的主要結果列於下方。

在研究二、三與四中,乾癬病人的反應

	研究二						研究三			研究四	
		Enbrel				Enb	rel		Ent	orel	
	安慰劑	25 m	g BIW	50 m	ıg BIW	安慰劑	25 mg BIW	50 mg BIW	安慰劑	50 mg QW	50 mg QW
反應 _(%)	n = 166 12 週	n = 162 12 週	n = 162 24 週 ^a	n = 164 12 週	n = 164 24 週 ^a	n = 193 12 週	n = 196 12 週	n = 196 12 週	n = 46 12 週	n = 96 12 週	n = 90 24 週 ^a
PASI 50	14	58*	70	74*	77	9	64*	77*	9	69*	83
PASI 75	4	34*	44	49*	59	3	34*	49*	2	38*	71
DSGA ^b , clear or almost	E	2.4*	20	40*	55	4	204	57 ±	4	204	<i>C</i> 1
clear	5	34*	39	49*	55	4	39*	57*	4	39*	64

^{*}p≤0.0001 (相對於安慰劑組)

給予恩博之乾癬病人之療效反應,相對於安慰劑組,在前兩週最為明顯且持續於治療的24 週內。

在病人於 24 週時,因達到 PASI 改善至少 50%而停止治療期間,研究二也有藥物戒斷 (withdrawal)期間。有病人因停藥後發生回躍反應 (rebound) (PASI≥基準點的 150%)與復發情形 (定義為至少失去一半從開始到 24 週所達成之改善) 而停止治療。於藥物戒斷期間,在平均時間到三個月的疾病復發時間內,乾癬症狀逐漸回復。無觀察到有疾病回躍反應與嚴重乾癬相關性不良反應。有某些跡象支持初期對治療有反應的病人再次使用恩博有其益處。

研究三中,大多數病人(77%)初期隨機分配於使用每週兩次50毫克的劑量,且於12週時減少恩博劑量到每週兩次25毫克並維持PASI75直到36週。對於療程中皆給予每週兩次25毫克的病人,其PASI75之反應於12週至36週之間持續改善。

研究四中,恩博治療組的病人(38%)在 12 週時達到 PASI75 的比例較安慰劑組的病人(2%)高 (p<0.0001)。整個研究期間都接受每週一次 50 毫克恩博治療的病人,反應持續改善,有 71% 病人在 24 週達到 PASI75。

在持續給予恩博的長期(至多 34 週)開放性試驗,恩博的療效是持續的,且安全性和短期使用相當。

臨床試驗數據的分析並沒有顯示任何基礎疾病特徵,可幫助臨床醫師選擇最適當的劑量(間 歇或持續),因此,需依據醫師的判斷與個別病人的需求來選擇間歇或持續治療。

恩博的抗體

在部份接受恩博治療病人的血清中能測得恩博的抗體,這些抗體都是非中和性且通常為暫時性的。研究結果顯示,產生抗體與臨床療效或不良反應沒有關聯性。

在接受核准劑量範圍內的恩博治療12個月後,累積約有6%的類風濕性關節炎受試者、7.5%

a. 在研究二與研究四中,因為最初的安慰劑組從 13 到 24 週開始每週兩次給予 25 毫克或每週一次 給予 50 毫克恩博,所以 24 週時沒有與安慰劑組做統計上的比較

b. Dermatologist Static Global Assessment。 以 0 或 1 表示 0 到第 5 等級之清除(clear)或幾乎清除

的乾癬性關節炎受試者、2%的僵直性脊椎炎受試者、7%的乾癬受試者、9.7%幼年乾癬受試 者和4.8%的幼年型慢性關節炎受試者會產生抗恩博抗體。

在長期研究(至多3.5年)中發現,受試者產生恩博抗體的比例會隨著使用期間而增加。然而,由於其暫時性的特質,於類風濕性關節炎受試者和乾癬性關節炎受試者在每個檢測點有測得抗體的發生率小於7%。

在乾癬的長期研究中,病人接受每週兩次50毫克治療達96週,約9%的檢測點有測得抗體。

兒童

兒童多關節性幼年型慢性關節炎

以納入 69 位患有不同起始形態的多關節性幼年型慢性關節炎病童為受試者的二部分試驗,評估恩博的安全性及有效性。年齡在 $4 \le 17$ 歲之間,具中度至重度活動性多關節性幼年型慢性關節炎,對 methotrexate 不具反應性或不耐受的病童被納入試驗。病人仍持續接受穩定劑量的單一種非類固醇抗發炎藥與/或 prednisone 治療 (<0.2 mg/kg/day 或最大劑量 10 毫克)。第一部分所有的病人皆每週接受二次 0.4 mg/kg (每次最大劑量為 25 毫克) 恩博皮下注射。第二部分則是將接受恩博治療後第 90 天具有臨床反應的病人,隨機分配為繼續接受恩博治療組或接受安慰劑組,持續四個月,以評估疾病狀態。使用 JRA 改善定義 (Definition of Improvement; DOI),以六項 JRA 核心標準中至少三項有 $\ge 30\%$ 改善及在六項中少於一項有 $\ge 30\%$ 惡化,包括發病關節數,運動的限制、醫師及病人(或父母)總體性的評估、功能性評估及紅血球沉降速率 (ESR)。病情擴大之定義為 JRA 核心標準中有三項產生 $\ge 30\%$ 的惡化及六項 JRA 核心標準中沒有一項以上產生 $\ge 30\%$ 的改善,以及至少具有二個發病的關節。

在第一部分的試驗,69位病人中有51位(74%)產生臨床上的反應,並進入第二部分試驗。接受恩博治療的25位病人中有六位(24%)病情擴大,而接受安慰劑的26位病人中有20位(77%)病情擴大(p=0.007)。從第二部分試驗開始算起,產生病情惡化的中間數值在接受恩博治療組病人為116天,而安慰劑組為28天。對於接受恩博治療第90天時具有臨床反應的病人,在進入第二部分試驗時有些仍持續接受恩博治療,其病情改善現象可由第三個月延續至第七個月,但是接受安慰劑組病人則未產生改善現象。

在一個開放性安全性延續試驗,有58位兒童病人(開始使用之最小年齡為四歲)繼續接受恩博治療,其中有18位接受達十年以上,從以上有限的資料沒有觀察到嚴重不良事件與嚴重感染隨物暴露時間而增加的情形。

恩博單一治療 (n=103),恩博併用 methotrexate (n=294)和 methotrexate 單一治療 (n=197)的長期 安全性評估約 3 年,收錄 594 位 2 到 18 歲幼年型慢性關節炎兒童,其中 2 到 3 歲有 39 位。整體而言,使用恩博比單獨使用 methotrexate 感染機率較高 (3.8% versus 2%),而且與使用恩博有關的感染,其嚴重程度更高。

對於多關節性幼年型慢性關節炎病人在開始恩博治療三個月後沒有藥物反應者,目前並尚無 評估持續使用恩博治療的試驗。此外,研究並無針對幼年型慢性關節炎病人在長期使用恩博 下評估停止或降低其建議劑量的效果。

另一項開放標記的單一組別試驗中,60位擴大型少關節型關節炎 (extended oligoarthritis) 病人(2至4歲共15人,5至11歲共23人,12至17歲共22人)、38位筋膜炎相關關節炎 (enthesitis-related arthritis) 病人(12至17歲),以及29位乾癬性關節炎病人(12至17歲),每週一次以恩博0.8毫克/公斤治療(每次劑量上限50毫克),共12週。各種幼年型慢性關節炎亞型的病人,大部分都達到ACR Pedi30的條件,此外,在關節疼痛數與醫師整體評估等次要評估指標上顯示具有臨床改善。安全性資料與其他幼年型慢性關節炎試驗結果一致。

幼年乾癬

恩博的有效性已經由一個隨機、雙盲、安慰劑對照試驗在211個4到17歲中度至重度乾癬 (sPGA score≥3、面積超過身體面積(BSA)的 10%及 PASI≥12)的患童評估。符合條件的病人必須曾經接受過光照療法或全身性治療,或以局部治療無法有效控制。

病人接受0.8毫克/公斤的劑量(最大劑量為50毫克)或安慰劑,每週一次,共12週。在12週時,恩博治療組的病人有療效反應(例如: PASI75)的比例較安慰劑組的病人高。

第12週幼年乾癬病人的反應

Cost JOHN NA CHANENG	
Enbrel	安慰劑
0.8 mg/kg	(N = 105)
QW	,
(N = 106)	
60 (57%) ^a	12 (11%)
79 (75%) ^a	24 (23%)
56 (53%) ^a	14 (13%)
	Enbrel 0.8 mg/kg QW (N = 106) 60 (57%) ^a 79 (75%) ^a

sPGA - static Physician Global Assessment.

在接受12週雙盲治療後,所有的病人都繼續接受24週的恩博0.8毫克/公斤(最大劑量為50毫克)。在開放性期間的觀察結果與雙盲期間相似。

在隨機分配撤回期間,相較於再次隨機分配到恩博治療組的病人,再次隨機分配到安慰劑組的病人遭遇疾病復發(低於PASI 75療效反應)明顯的較多。在持續治療期間,療效反應持續維持至48週。

181 位幼年乾癬兒童參與一個超過 48 週至多 2 年每週每公斤使用恩博 0.8 毫克一次(最高 50 毫克)之開放性評估長期安全性和療效的研究。與原先的 48 週研究一般性的比較,長期使用恩博並無任何新安全性顧忌的發現。

5.2 藥動學特性

Etanercept 的血清中濃度以 ELISA 方法測定,此法可檢測出與 ELISA 反應之代謝物及原型成分。

吸收

Etanercept 皮下注射後,於注射部位緩慢吸收,在投與單次劑量後約48小時可達最高血中濃度。絕對生體可用率為76%。每週投藥二次,所達到的穩定狀況濃度約為單次投與後的二倍。在健康志願者單次皮下注射25毫克恩博的平均最高血清濃度為1.65±0.66 μg/ml,平均濃度曲線下面積為235±96.6 μg•hr/ml。

穩定狀態下,治療類風濕性關節炎病人的平均血漿濃度,在每週一次 50 毫克恩博(n=21) vs 每週兩次 25 毫克恩博 (n=16)分別為 C_{max} : 2.4 mg/L vs 2.6 mg/L、 C_{min} : 1.2 mg/L vs 1.4 mg/L、與局部 AUC: 297 mg*h/l vs 316 mg*h/L。在一開放標記、單一劑量、雙治療組、交叉試驗中,發現健康受試者單一使用 50 mg/ml 的 etanercept 注射劑與同時使用兩次 25 mg/mL 具生物相等性。

在僵直性脊椎炎病人族群的藥物動力學分析中,etanercept 於穩定狀態下的 AUCs.s.,在恩博每週一次 50 毫克組 (N=154) 與每週兩次 25 毫克組(N=148),分別是 $466\mu g*hr/mL$ 與 $474\mu g*hr/mL$ 。

a. p < 0.0001 (相對於安慰劑組)

分佈

Etanercept 的濃度與時間分佈曲線為雙指數曲線。Etanercept 的分佈體積中間值為 7.61 公升。 穩定狀態的分佈體積為 10.41 公升。

排除

Etanercept 在身體的清除率緩慢,半衰期長,約為70小時。類風濕性關節炎病人的廓清率約為每小時0.066公升,較健康志願者的每小時0.11公升略低。此外,恩博對於類風濕性關節炎病人、僵直性脊椎炎病人與乾癬病人的藥動機轉類似。

在男性與女性的藥動學性質並無不同。

線性

尚未正式進行評估劑量比例性,但是觀察在投藥劑量範圍內的廓清率,並未發現明顯的飽和現象。

特殊族群

腎功能不全

雖然在投與放射線標定之 etanercept 於病人及健康志願者後,可於尿液中測得排除之放射性活性,但是並未觀察到急性腎衰竭病人有較高的 etanercept 尿中濃度,因此對於腎功能不全的病人,無需調整 etanercept 的劑量。

肝功能不全

在急性肝衰竭病人並無觀察到濃度增加·肝衰竭病人尚無須調整劑量。

老年人

Etanercept 的血清濃度對老年病人的影響曾以族群的藥動學分析進行研究。年齡在 65 至 87 歲病人的廓清率及量,與年齡低於 65 歲的病人相近。

兒童

多關節性幼年型慢性關節炎病人

在以恩博治療多關節性幼年型慢性關節炎的臨床實驗中,每週二次投與69位病人(年齡在4至17歲)0.4毫克/公斤劑量的恩博,為期三個月。血清濃度曲線特性與成年類風濕性關節炎病人相似。在最年輕的病人族群(年齡為四歲)的廓清率(隨著體重正常增加而增加)較年齡較長兒童(12歲)及成人為低。模擬劑量的實驗結果顯示,年紀較大兒童(10-17歲)的血清中濃度與成人近似,而年齡較小的兒童的血中濃度則較低。

幼年乾癬病人

幼年乾癬(4到17歲)病人接受0.8毫克/公斤的劑量(最大劑量為50毫克),每週一次,至多48週。到達穩定狀態的平均波谷濃度在12、24和48週時的範圍為1.6至2.1mcg/ml。在幼年乾癬病人觀察到的平均濃度與多關節性幼年型慢性關節炎病人(0.4毫克/公斤劑量的恩博、每週兩次,每週最大劑量50毫克)相似。這些平均濃度與成年乾癬病人以每週25毫克恩博、每週兩次相似。

5.3 臨床前安全試驗數據

在恩博的毒理學實驗中,並無劑量限制與標的器官毒性的證據。經由一組離體及活體實驗結果認為,恩博不具基因毒性。由於恩博在囓齒類動物會產生中和性抗體,因此未進行恩博的致癌性、生殖力及出生後毒性之標準實驗。

在單次皮下注射 2000 毫克/公斤或靜脈注射 1000 毫克/公斤的劑量於小鼠及大鼠的實驗中, 並未發現恩博引起之致死性的或明顯的毒性作用。每週二次連續皮下注射 4 或 26 週 15 毫克/ 公斤劑量之於 cynomolgus 猴,此一劑量所獲得之 AUC 血清濃度超過人類建議劑量(25 毫克) 所獲得之血清濃度的 27 倍,但並未產生劑量限制或標的器官毒性作用。

6. 藥劑學特性

6.1 賦形劑

Sucrose
Sodium chloride
L-Arginine hydrochloride
Sodium phosphate monobasic dihydrate
Sodium phosphate dibasic dihydrate
Water for Injection

6.2 不相容性

目前尚未進行不相容性之研究,因此本藥不可與其他藥品混合使用。

6.3 儲存之特別注意事項

2°C-8°C冷藏儲存。不可冷凍。 保存恩博在外盒中以避光。

6.4 包裝之材料及成份

(1)針筒裝注射劑

透明玻璃注射器(第 I 型玻璃)與不銹鋼針頭,橡膠針頭蓋與塑膠活塞。每一包裝中含有 2、4或 12 支恩博針筒裝注射劑與 2、4或 12 個酒精棉。針頭蓋含有乾燥的天然橡膠(乳膠)(見 4.4)。

(2)預充注射筆(MYCLIC)

包含一支透明玻璃注射器 (第 I 型玻璃)與不銹鋼 27 號針頭,橡膠針頭蓋與塑膠活塞。 預充注射筆的針頭蓋含有乾燥的天然橡膠 (乳膠) (見 4.4)。 每一包裝中含有 2、4 或 12 支恩博預充注射筆與 2、4 或 12 個酒精棉。

市面上並非所有包裝都上市。

6.5 處置特別注意事項

使用及操作說明

在注射之前,單次使用的恩博針筒裝注射劑或預填充注射筆應達到室溫(大約 15 到 30 分鐘)。當恩博達到室溫前,針頭蓋不應被移除。液體應為澄清或略帶不透明,無色至淡黃色或淡棕色,可能含有半透明或白色的蛋白質微粒。

完整用藥指示請參見第7節「準備和注射恩博的指示」

任何未使用的藥品或廢棄物應依當地規定拋棄。

7準備和注射恩博的指示

本節內容可分成下列幾個小節:

(1) 針筒裝注射劑

前言

步驟 1: 做好注射前的準備工作

步驟 2: 選定注射部位

步驟 3:注射恩博溶液 步驟 4:耗材的處理

前言

以下的指示將會說明如何準備和使用恩博。請仔細閱讀這些指示,並遵循這些指示逐步進行 每一個步驟。您的醫師或及其助理將會告訴您如何注射恩博。在您確定您瞭解如何正確使用 恩博之前,切勿試圖進行注射。

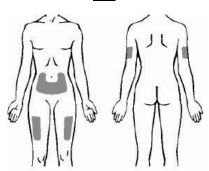
步驟1:做好注射前的準備工作

- 1. 選定一塊乾淨、光線充足、平坦的桌面。
- 2. 從冰箱中取出恩博,並放置在平坦的工作檯上。由頂端的其中一角,將包裝紙由頂端與 托盤側面向後拉。取出恩博針筒裝注射劑與一塊酒精棉放置工作檯上。不要搖動恩博針 筒裝注射劑。將包裝紙蓋回托盤,並將剩餘的注射請放回冰箱,參考6.3節指示如何儲存 恩博,如對儲存有任何問題請聯繫你的醫師、護士或藥師已獲得進一步說明。
- 3. **等候15-30分鐘左右,讓恩博中的溶液達到室溫。勿將**注射劑的針蓋取下,等待它到達室溫。待溶液達到室溫後使注射時的感覺較為舒服再注射。切勿以任何其它方式加熱恩博 (如用微波或放入熱水中)。
- 4. 準備注射用所需要的配件。這些包括從盒中酒精棉球或棉布。
- 5. 用肥皂及温水洗手。
- 6. 檢視注射劑內溶液。正常情況下,恩博的外觀應為澄清或略帶不透明,無色至淡黃色或淡棕色,可能含有半透明或白色的小型蛋白質微粒。若溶液變色、混濁,或除了上述蛋白質微粒之外,還有其他顆粒,請勿使用。若對溶液的外觀有疑慮,請向您的藥師尋求協助。

步驟 2: 選定注射部位(見圖 1)

1. 三個建議的注射部位為(1)大腿前面的中段;(2)腹部,除了距離肚臍5公分範圍及(3)上臂**外側**(見圖一)。如果您是自行注射,勿選擇注射在上臂外側。





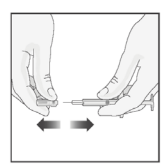
- 2. 每次新的注射請選擇不同的注射位置。每次新的注射應距離前一次注射位置距離至少3公分以上。請勿注射在皮膚有觸痛、傷痕、發紅或變硬等現象的區域。請避免注射在有疤痕或妊娠紋的區域。(將最近幾次的注射位置記錄下來,可能會很有幫助。)
- 3. 如果您患有乾癬,請不要直接注射在任何凸起、變厚、發紅或有鱗屑的皮膚上(牛皮癬皮膚損傷)。

步驟 3:注射恩博溶液

- 1. 用酒精棉以書圈的方式清潔注射部位。在注射之前,請不要再碰觸這個區域。
- 2. 從平坦的工作檯上拿起針筒裝注射劑。筆直地取下針蓋(見圖2)。請小心不要彎曲或扭曲 到針蓋,以避免傷害到針頭。移走針蓋時可能會從針頭滴出液體,這是正常現象。請勿

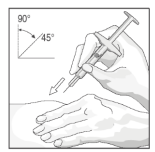
碰觸到針或讓針碰觸到任何地方。請勿觸碰或撞擊針筒的推桿。如此做會造成液體漏出。

圖 2



- 3. 當皮膚清潔部位已經乾,用一隻手緊捏住皮膚。再用另一隻手向筆一樣握住針筒裝注射 劑。
- 4. 在45度到90度角度快速將針插入皮膚(見圖3)。在經驗中你可以發現哪一個角度對你或小孩最舒服。請小心針插入皮膚的動作勿太慢或太用力。

圖 3



5. 當針完全插入皮膚後,請放手之前緊捏住皮膚的手。用你空出的手握著注射劑底端讓它 穩住。慢慢穩定地推桿注射溶液(見圖4)。

圖 4



6. 當針管已空,請小心用剛才的角度拉出針。在注射部位可能會有一點出血。你可以用棉 球或紗布按壓注射部位10秒。不要揉注射部位。如果必要可以用繃帶覆蓋注射部位。

步驟 4: 耗材的處理

預充填的注射劑是單次使用。針管與針筒無重複使用。勿套用一支針。依照您的醫師、護士或藥師指示處理針管和針筒。

(2) MYCLIC預充注射筆

前言

步驟 1: 做好注射恩博前的準備工作

步驟 2:選定注射部位 步驟 3:注射恩博溶液

步驟 4: 棄置用畢之 MYCLIC 注射筆

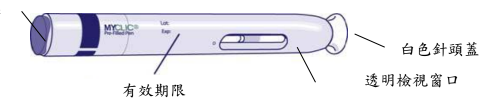
前言

以下的指示說明如何使用 MYCLIC 預充注射筆注射恩博。請仔細閱讀,並遵循這些指示逐步進行每一個步驟。醫師或護士會告訴您如何注射恩博。請您務必完全瞭解 MYCLIC 預充注射筆的正確使用方式之後,再進行注射。如果對注射有任何疑問,請向醫師或護士尋求協助。

圖 5

MYCLIC 預充注射筆

綠色啟動按鈕



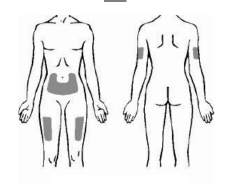
步驟1:做好注射恩博前的準備工作

- 1 選定一塊乾淨、光線充足、平坦的桌面。
- 2 取出注射時所需要的各種物件,並將它們放在選定的桌面上:
 - a. 一支MYCLIC預充注射筆與一塊酒精棉(從您存放在冰箱的注射筆包裝盒中取出這些物件)。請勿搖動注射筆。一塊棉球或纱布。請將注射筆的白色針頭蓋留在原處,等待它到達室溫。
 - b. 一個棉球或棉布。
- 3 確認注射筆上的有效期限(月/年)。若已過有效期限,請勿使用該注射筆並與藥師聯繫尋求協助。
- 4 透過透明檢視窗口檢視注射劑或注射筆中的溶液。正常情況下,恩博的外觀應澄清或略帶不透明,無色至淡黃色或淡棕色,可能含有半透明或白色的小型蛋白質微粒。若溶液變色、混濁,或除了上述蛋白質微粒之外,還有其他顆粒,請勿使用。若對溶液的外觀有疑慮,請向您的藥師尋求協助。
- 5 保留白色針蓋,等候15-30分鐘左右,讓恩博中的溶液達到室溫。待溶液達到室溫後使 注射時的感覺較為舒服再注射。切勿以任何其它方式加熱。**請務必將注射筆放在兒童看 不到也拿不到的地方。**
- 6 透過透明檢視窗口檢視注射劑或注射筆中的溶液。注射劑或注射筆中的溶液必須為澄清、無色至淡黃色或淡棕色的溶液,並且沒有任何肉眼可見的微粒,才可用於注射。如果不是,請使用另一支**注射劑或**注射筆,然後再向您的藥師尋求協助。

在等候注射筆的溶液達到室溫期間,請詳閱步驟2的指示(下文),然後選定注射部位。

步驟 2:選定注射部位(見圖 6)

1. 建議的注射部位為大腿前面的中段。如果您喜歡,也可以選擇注射在腹部區域,但請確 定您所選擇的位置距離肚臍至少5公分以上。如果有其他人為您注射,亦可選擇注射在 上臂外側。

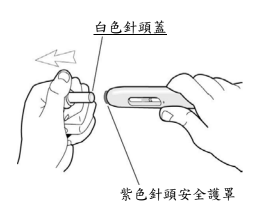


- 2. 每次注射的位置都應與上次注射的位置距離至少3公分以上。請勿注射在皮膚有觸痛、 瘀傷或變硬等現象的區域。請避免注射在有疤痕或妊娠紋的區域。(將最近幾次的注射 位置記錄下來,可能會很有幫助。)
- 3. 如果您患有乾癬,請不要直接注射在任何凸起、變厚、發紅或有鱗屑的皮膚上。

步驟 3:注射恩博溶液

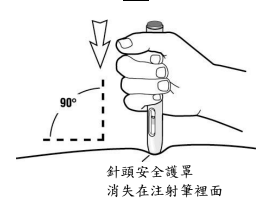
- 1. 在等候約15-30分鐘讓溶液回溫至室溫之後,請用肥皂和水清洗您的雙手。
- 2. 用酒精棉以畫圈的方式清潔注射部位。在注射之前,請不要再碰觸這個區域。
- 3. 拿起注射筆,以直接拉開的方式移除白色針頭蓋(見圖7)。為避免注射筆中的針頭受損, 移除白色針頭蓋時請勿彎折,此外,針頭蓋一旦移除之後,請勿再將其蓋回。移除針頭蓋之後,您會看到一個從注射筆末端略為伸出的紫色針頭安全護罩。在注射筆被啟動之前,針頭會一直被保護在注射筆裡面。若注射筆在針頭蓋脫落的狀態下掉落,請勿再使用該注射筆。

圖 7



- 用您另一隻手的拇指與食指輕輕捏住注射部位附近的皮膚,如此或可使注射更為容易且 較為舒服。
- 5. 以與注射部位成直角(90°)的方式握住注射筆,並將注射筆的開口端緊壓在皮膚上,如此,針頭安全護罩會被完全推進注射筆裡面。皮膚也會出現一個小凹陷(見圖8)。注射筆僅能在針頭安全護罩被完全推進注射筆裡面時被啟動。

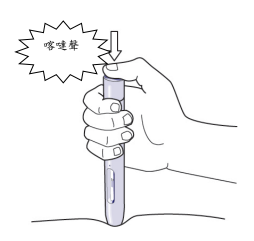
圖 8



6. 將注射筆緊壓在皮膚上,確定針頭安全護罩被完全壓進注射筆裡面之後,用您的拇指按壓注射筆頂端的綠色按鈕的中心點,如此便會開始注射(見圖9)。按壓按鈕中心點時,您會聽到一個喀嗒聲。請繼續握住注射筆並緊壓在您的皮膚上,直到聽到第二個喀噠聲,或直到第一個喀嗒聲後經過10秒為止(看何者先發生)。

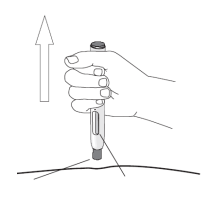
註 - 若您無法依照上述啟動注射,請將注射筆更加緊壓在皮膚上,接著再次按壓綠色按鈕。

圖 9



7. 當聽到第二個「喀噠聲」時(如果您沒有聽到第二個「喀噠聲」,則在經過10秒之後), 即表示您的注射已經完成(見圖10)。現在您可以將注射筆從您的皮膚上提起來(見圖11)。 當您提起注射筆時,紫色的針頭安全護罩會自動伸出來包覆針頭。 <u>圖 10</u>

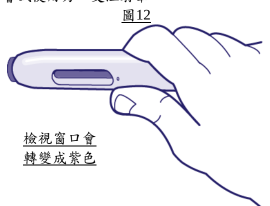




紫色針頭安全護罩 會伸出來包覆針頭

檢視窗口會 轉變成紫色

8. 注射筆的檢視窗口現在應該已經完全變成紫色,這表示藥物劑量已正確注入體內(見圖 12)。如果檢視窗口未完全變成紫色,請聯絡您的護士或藥師尋求協助,因為注射筆可 能未將恩博溶液完全注入體內。在未經您的護士或藥師同意的情況下,切勿嘗試再度使 用這支注射筆,也不要嘗試使用另一支注射筆。



9. 如果您發現注射部位有點出血,應用棉球或紗布按壓注射部位10秒鐘。請不要揉擦注射部位。

步驟 4:耗材的處理

預充填注射筆是單次使用。不可重複使用。依照您的醫師、護士或藥師指示處理預充填注射筆。請勿試圖重新蓋上針頭蓋。

如果您有任何問題,請向熟悉恩博的醫師、護士或藥師諮詢。

版本: SPC 20210525-3

製造廠及廠址:

Pfizer Manufacturing, Belgium NV Rijksweg 12, B-2870 Puurs, Belgium 藥商名稱:美商惠氏藥廠(亞洲)股份有限公司台灣分公司

藥商地址:台北市信義區松仁路 100 號 42、43 樓

檔 號: 保存年限:

衛生福利部 函

地址:115204臺北市南港區忠孝東路488號

聯絡人: 黃小姐

聯絡電話:(02)2787-7421

傳真:

電子郵件:

110 台北市信義區松仁路100號42、43樓

受文者:美商惠氏藥廠(亞洲)股份有限公司台灣分公司

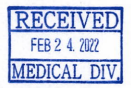
發文日期:中華民國111年2月22日

發文字號:衛授食字第1101495414A號

速別:

密等及解密條件或保密期限:

附件: 仿單核定本及藥品許可證正本



主旨:貴公司申請「恩博針筒裝注射劑 50 毫克(Enbrel 50 mg solution for injection in pre-filled syringe)」(衛署菌疫輸字第 000846號)仿單變更一案(案號:1101495414),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7月16日110美惠法規字第21C031號變更登記申請書。
- 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,請與承辦人許芸嘉聯絡,電話:02-81706000#505,電子郵件信箱:ychsu842@cde.org.tw。

正本:美商惠氏藥廠(亞洲)股份有限公司台灣分公司

副太:

