

柔糖[®] 錠 1 毫克

Repaglinide Tablets 1mg "CYH"

網號：C74

成份名：Repaglinide **劑型、含量：**Each Tablet contains: Repaglinide 1 mg

藥理-治療分類：口服降血糖劑

適應症：第 2 型糖尿病(NIDDM)無法經由飲食控制、減重及加強運動等方法達成良好控制者。

說明：當第 2 型糖尿病單獨使用 repaglinide、metformin 或 thiazolidinediones 無法獲得適當控制者，可併用 repaglinide 與 metformin 或 thiazolidinediones。治療應輔以飲食控制與運動以降低餐時血糖。

劑量與投予方法：本藥須由醫師處方使用

Repaglinide 應餐前服用並依個別需要調整以達到最佳血糖控制。病患應自我監測血糖及(或)尿中血糖，醫師也定期檢測病癒血糖，以決定劑量之最低有效劑量。糖化血色素值也可用來監測血糖的治療效果。定期監測對於偵測出在使用最大建議劑量時產生不足的降血糖效果(原發性失效)以及在初始發揮療效階段後喪失足夠降血糖效果(續發性失效)是有必要的。

在經由飲食控制即可達到良好效果的第 2 型糖尿病，在暫時性失去血糖控制期間，短期使用 repaglinide 應已足夠。

請在用餐前 15 分鐘內服藥，但也可在即將用餐前或用餐前 30 分鐘內服用(即每天隨餐服用 2、3 或 4 次)。若病患少用一餐(或多用一餐)，應該依照醫師指示應該減少服用(或多服用)1 次。

當與其他藥品合併使用時，請參考使用上之特別警語與注意事項及與其他藥物之交互作用及其他形式的交互作用。

初始劑量 應由醫師根據病患的血糖反應而決定。若該病患未曾使用過降血糖藥物，建議由每餐 0.5 毫克開始，每週或每兩週根據血糖反應調整劑量。若病人原先曾使用其他口服降血糖藥物，建議由每餐 1 毫克開始。

維持劑量 每次給藥的最大建議劑量為每餐 4 毫克，每日最大劑量不得超過 16 毫克。

原先使用其他口服降血糖藥物的病患

病患可由其他降血糖藥物直接轉換成服用 repaglinide。然而，repaglinide 與其他口服降血糖藥物的劑量間並無直接關係。病患開始轉換成服用 repaglinide 的最大初始劑量建議為餐前服用 1 毫克。

併用口服降血糖藥物

當單獨以 repaglinide、metformin 或 thiazolidinediones 治療無法有效控制血糖時，可併用 repaglinide 與 metformin 或 thiazolidinediones。Repaglinide 的初始劑量與單獨使用時相同。每種口服降血糖藥物的劑量應根據病患的血糖反應作調整。

特殊病患族群 請參見使用上之特別警語與注意事項

因缺乏安全性與/或療效之資料，repaglinide 不建議給 18 歲以下之孩童使用。

禁忌：依文獻記載

一、repaglinide 與 genfibrozil、clarithromycin、itraconazole 以及 ketoconazole 併用時可能會提高且/或延長 repaglinide 的低血糖效應。二、repaglinide 與 genfibrozil 併用時，repaglinide 降低血糖的功能可能被顯著的提高且/或延長，以致增加嚴重低血糖的危險性，目前已有多起產生嚴重低血糖之案例報告。三、若病人已併用 repaglinide 與 genfibrozil 時，請密切觀察病人之血糖變化，並諮詢醫師考量替代的併用療法。

●已知對本品的主成分 repaglinide 或其他賦型劑過敏者。●第 1 型糖尿病(胰岛素依賴型糖尿病 IDDM)患者，C-peptide 呈現陰性的病人。●糖尿病病發後中毒者，無論是否昏迷。●嚴重肝功能異常者。●併用 genfibrozil。(見與其他藥物之交互作用及其他形式的交互作用)

使用上之特別警語與注意事項：依文獻記載

一般病患

當飲食與運動無法有效控制血糖，且糖尿病症狀持續出現時，應服用 repaglinide。

Repaglinide 與其他胰島素分泌劑刺激劑一樣可能導致低血糖症。併用其他口服降血糖藥物會增加低血糖症發生的風險。當使用口服降血糖藥物將血糖穩定控制的病患遭到壓力，例如發燒、創傷、感染或手術，血糖可能失去控制。這種情況下，可以暫停服用 repaglinide，改用胰島素治療。

對許多人而言，口服降血糖藥的效果在一段時間後會降低，例如糖尿病病情加重或對藥物的反應降低。此現象稱為續發性失效，與病患在初期用藥無效的原發性失效不同。在定義病患為續發性失效前，應調整劑量並評估病患是否執行飲食控制且規律運動。未曾針對年紀小於 18 歲或大於 75 歲的病患進行臨床試驗。

對於虛弱和營養不良病人，應小心調整劑量。其初始及維持劑量應較為保守。(請見劑量與投予方法)

特殊病患族群

肝功能不全。與肝功能正常並使用一般劑量的病患相比，肝功能不全的病患體內 repaglinide 及其代謝物的濃度可能較高。因此，患有嚴重肝功能異常者不應使用 repaglinide (請見禁忌)，而肝功能不全的病患也應謹慎使用 repaglinide。調整劑量前應等待較長時間以便完整評估療效。(請見藥動學性質)

腎功能不全。雖然 repaglinide 濃度與肌酸酐清除率的關聯性並不強，本產品的總血漿清除率在嚴重腎功能不全的病患仍會減慢。

因為腎功能不全病患的胰島素敏感度會增加，為這些病患調整劑量時需特別注意。(請見藥動學性質)

與其他藥物之交互作用及其他形式的交互作用：依文獻記載

有些藥物已知會影響葡萄糖 repaglinide 的代謝，醫師在投藥時需考慮可能產生的交互作用。

體內試驗顯示 repaglinide 主要經由 CYP2C8 與 CYP3A4 代謝。Repaglinide 在主動肝攝取過程中為有機陰離子運輸蛋白 OATP1B1 的受質。針對健康受試者的臨床試驗也證實 CYP2C8 為 repaglinide 代謝中最重要之酵素，CYP3A4 則扮演較小角色，當 CYP2C8 受到抑制時，其相對影響力則會增加。因此，當其他藥物會抑制或誘發 cytochrome P-450 酵素的活性時，repaglinide 的代謝與清除可能會改變。使用 repaglinide 時，若同時服用 CYP 2C8 與 3A4 的抑制劑，需特別小心。某些會抑制 OATP1B1 的藥物(如 ciclosporin)也可能會增加 repaglinide 在血漿中之濃度。下列藥品或許會增強或延長 repaglinide 之降血糖作用：gemfibrozil，trimethoprim，rifampicin，ketoconazole，itraconazole，clarithromycin，ciclosporin，其他降血糖藥物，單胺氧化酶抑制劑(monoamine oxidase inhibitors, MAOI)，非選擇性的β型阻斷劑(non selective beta-blocking agents)，血管收縮素轉換酶(ACE)抑制劑，水楊酸，非類固醇抗炎劑，Octreotide，酒精與同化類固醇。一個以健康受試者為對象的藥物交互作用研究顯示，同時使用 gemfibrozil 這種 CYP2C8 及 OATP1B1 的抑制劑(600mg，每天兩次)與 repaglinide (0.25mg，單一劑量)使健康受試者的 repaglinide AUC 增加 8.1 倍，而 C_{max} 增加 2.4 倍，並使 repaglinide 半衰期從 1.3 小時增加到 3.7 小時，結果可能增加並延長 repaglinide 的降血糖效果。

併用 gemfibrozil 與 repaglinide 為禁忌。(請見禁忌)

併用 CYP2C8 的弱抑制劑 trimethoprim (160mg，每天兩次)與 repaglinide (0.25mg，單一劑量)使 repaglinide 的 AUC，C_{max} 和 t_{1/2} 些微增加(分別為 1.6 倍，1.4 倍和 1.2 倍)，但是對血糖值的影響則無統計意義。這樣無藥效的結果是在使用低於 repaglinide 治療劑量時觀察到。因為沒有併用高於 0.25mg repaglinide 與 320mg trimethoprim 的安全性資料，因此，併用此兩藥需特別小心。若必須併用，應小心監測血糖及臨床反應。

Rifampicin 為 CYP3A4 與 CYP2C8 的強誘發劑，同時也是 repaglinide 代謝的誘發劑與抑制劑。先使用 rifampicin (600mg) 七天，在第七天併用 repaglinide (4mg，單一劑量)使 AUC 降低 50% (這是合併誘發與抑制的效果)。當在最後一個 rifampicin 劑量後 24 小時給予 repaglinide 則 AUC 降低 80% (僅有誘發的效果)。併用 rifampicin 與 repaglinide 因此可能導致需要調整 repaglinide 劑量，劑量應依據在開始 rifampicin 治療時(強烈抑制效果)給予後續劑量時(混合抑制與誘發效果)、停藥時(僅有誘發效果)與停用 rifampicin 大約一周後當 rifampicin 的誘發效果完全消失時，小心的監控血糖來調整。

Ketoconazole 為 CYP3A4 的強效競爭型抑制劑，其對於 repaglinide 藥物動力學的影響，在健康受試者上已有研究。併用 200 mg 的 ketoconazole 與單一劑量 4 mg 的 repaglinide，會使 repaglinide 的 AUC 與 C_{max} 增加 1.2 倍，對於血糖濃度的影響則小於 8%。

針對健康受試者的研究顯示，併用 CYP3A4 的抑制劑 itaconazole (100 mg)，使 AUC 增加 1.4 倍。對血糖值則無顯著影響。

一個以健康受試者為對象的藥物交互作用研究顯示，併用 CYP3A4 的抑制劑 (mechanism-based inhibitor)，250 mg 的 clarithromycin，使 repaglinide 的 AUC 些微增加 1.4 倍，C_{max} 增加 1.7 倍，血清胰島素的 AUC 平均增加 1.5 倍，C_{max} 增加 1.6 倍。此交互作用的確實機制尚不清楚。

在一健康受試者的藥物交互作用研究顯示，ciclosporin (100 mg)，其為 CYP3A4 的抑制劑與 OATP1B1 的強抑制劑，會使 repaglinide (0.25 mg) 的 C_{max} 增加 1.8 倍，AUC 增加 2.5 倍。β型阻斷劑(beta-blocking agents)可能會遮蔽低血糖的症狀。

併用 repaglinide 與其他藥物如 cimetidine, nifedipine, oestrogen 或 simvastatin 等均為 CYP3A4 的受質，不會明顯改變 repaglinide 的藥動學參數。

健康受試者的藥物交互作用研究顯示，當 digoxin, theophylline 或 warfarin 達到血中穩定濃度時，repaglinide 不會對其藥動學性質造成影響。因此 repaglinide 與上述藥品併用時，並不需要調整劑量。

下列藥品或許會削弱 repaglinide 之降血糖作用：口服避孕藥，rifampicin, barbiturates, carbamazepine, thiazides, 皮質類固醇，danazol 甲狀腺激素，及 sympathomimetics。

併用口服避孕藥(ethinylestradiol 與 levonorgestrel)，會縮短 repaglinide 達到血中最高濃度之時間，但其整體體生體可用率不受影響。

Repaglinide 對 levonorgestrel 之生體可用率無臨床上有意義之影響，但對於 ethinylestradiol 之影響仍應列入考慮。當使用 repaglinide 的病人投予或停用上述藥品時，應嚴密監控血糖的變化。

懷孕及授乳：依文獻記載

未曾針對懷孕或授乳婦女做過 repaglinide 的研究，因此無法評估 repaglinide 對懷孕婦女的安全性。在動物實驗中，repaglinide 並無致畸性。在懷孕期間及授乳期給予大鼠高劑量之 repaglinide，發現胎兒與新生幼鼠有非致畸性的異常四肢發育。在實驗動物的乳汁中可偵測到 repaglinide。

對於駕駛及使用機械能力的影響：依文獻記載

病患可能因低血糖而注意力無法集中或反應較慢，在此狀況下從事須專注力與反應力的活動時(例如：駕車或操作機械)，可能會會有風險。病患應被告知採取預防措施以避免駕車時發生低血糖。對於低血糖症狀較無或已無感受，或是常發生低血糖症的病患更是特別重要。應考慮這些病患是否仍適宜駕車。

副作用：依文獻記載

一般：依文獻記載

最常見的藥物不良反應是血糖值的改變，例如低血糖。與其他糖尿病治療藥物一樣，此反應的發生與個人因素相關，如飲食習慣、劑量、運動與壓力。根據 repaglinide 和其他口服降血糖劑之使用經驗，有下列副作用，副作用產生的機率定義為：常見(≥1/100 到 <1/10)；不常見(≥1/1,000 到 ≤1/100)；罕見(≥1/10,000 到 ≤1/1,000)；極罕見(≤1/10,000)，未知(無法由現有資料評估)。

免疫系統異常：依文獻記載

極罕見，過敏 全身性過敏反應(例如 anaphylactic reaction)或免疫反應例如血管炎(vasculitis)。

代謝和營養異常：依文獻記載

常見：低血糖 未知：低血糖昏迷與無意識如同其他降血糖劑，曾發現使用 repaglinide 後發生低血糖。症狀包括焦慮感、暈眩、發汗、顫抖、飢餓與無法集中注意力。這些症狀大多很輕微，若是嚴重到自己無法處理而需要他人協助，則可能需要葡萄糖點滴注射。與其他藥物的交互作用可能增加低血糖的風險(請見與其他藥物之交互作用及其他形式的交互作用)。

眼部異常：依文獻記載

極罕見：視覺障礙血糖濃度的改變會造成視覺模糊和障礙，尤其是剛開始治療階段。這些症狀通常是過度性質。

心臟異常：依文獻記載

罕見：心血管疾病第 2 型糖尿病與罹患心血管疾病之高風險相關。一流行病學之研究指出，相較於以 sulphonylurea 治療之病人，以 repaglinide 治療之病人罹患急性冠狀動脈症候之風險會增加。此研究無比較以 metformin 或 acarbose 治療之病患。然而，並沒有建立藥物與疾病之因果關係。

胃腸道異常：依文獻記載

常見：腹部疼痛，腹瀉 極罕見：嘔吐與便秘 未知：噁心 臨床試驗中曾有報告發生腸胃不適，如腹痛、腹瀉、噁心、嘔吐及便秘。症狀發生的比例及嚴重程度與其他口服促胰液素分泌劑相同。

肝臟異常：依文獻記載

極罕見：肝功能異常在非常罕見的情況下，曾有嚴重肝功能異常的報告，但與 repaglinide 之因果關係尚未被確定。 極罕見：肝酵素增加大部分案例是輕微且暫時性的，只有極少數病患因而停止用藥。

皮膚及皮下組織異常：依文獻記載

未知：過敏 皮膚過敏反應如紅斑、瘙癢、發疹與蕁麻疹。

過量：依文獻記載 針對第 2 型糖尿病患者的臨床試驗，repaglinide 的劑量從 4 至 20 mg 每週調升，每天隨餐服用四次。六週中觀察到少數與降血糖的目標效果無關的副作用發生。在此試驗中以增加卡路里攝取來避免發生低血糖，給予相對過高劑量則可能造成過度的降血糖效果而發生低血糖症狀(暈眩、發汗、顫抖、頭痛等)。如上述症狀發生，需採取適當方式矯正低血糖(口服碳水化合物)。更嚴重的低血糖反應伴隨著癱瘓、意識喪失或昏迷時必需靜脈注射葡萄糖。

藥效學性質：依文獻記載 Repaglinide 為短效的促進胰島素分泌劑(insulin secretagogue)。Repaglinide 之得以快速降低血糖，乃經由刺激胰島中仍具功能之β細胞分泌胰島素而來。Repaglinide 與β細胞的作用部為結合，從而關閉位於β細胞膜上的ATP-依存性鉀離子通道(ATP-dependent potassium channels)，促成β細胞去極化，開啟鈣離子通道(calcium channels)，增加鈣離子流入(calcium influx)，誘導β細胞釋放胰島素。對於第 2 型糖尿病病患，隨餐口服 repaglinide 後 30 分鐘內可發揮促胰島素分泌效果，並在用餐時持續達到降血糖的效果。血中 repaglinide 的濃度迅速地降低，服藥 4 小時後，第 2 型糖尿病患者的血中藥物濃度很低。第 2 型糖尿病患者使用 0.5 至 4 毫克的 repaglinide 時，劑量與血糖降低相關。臨床實驗結果顯示，repaglinide 應在餐前 15 分鐘服用，但是也可以在即將用餐時服用或是餐前 30 分鐘服用。

藥動學性質：依文獻記載

Repaglinide 快速經由胃腸道吸收，快速的達到藥品血中濃度。最高血中濃度於投藥後一小時內達到，當藥品血中濃度達到最高後，藥品血中濃度會快速下降，而大約 4-6 小時後會完全消失。藥品在血中的排除半衰期約為一個小時。Repaglinide 的藥動學特性為 63% 的絕對經生體可用率(CV 11%)，低分部體積 30 L (與分佈於細胞內液相符合)與快速從血中清除。臨床試驗中已發現 repaglinide 的血中濃度存在高度的個體差異(60%)，個體本身的差異為低至中度(35%)，然而，因為 repaglinide 應依臨床反應調整劑量，藥效並不會受個體間的差異影響。

腎功能不足：依文獻記載 評估不同程度腎功能不足的第 2 型糖尿病患者使用單一劑量與達到穩定狀態的 repaglinide 的藥物動力學，AUC 與 C_{max} 在腎功能正常、輕微不足與中度不足的患者皆相同(平均值分別為 56.7 ng/mL*hr vs 57.2 ng/mL*hr 與 37.5 ng/mL vs 37.7 ng/mL)。腎功能嚴重缺損病患的 AUC 與 C_{max} 較高(平均值分別為 98.0 ng/mL*hr 與 50.7 ng/mL)，但此試驗中，repaglinide 與肌酸酐清除率的關聯性並不高。不需要調整劑量不足病患的初始劑量。對於因嚴重腎功能不足或腎衰竭需要進行血液透析的第 2 型糖尿病病患，之後若需要調高劑量，應小心調整。

肝功能不足：依文獻記載 針對 12 位健康受試者與 12 位依據 Child-Pugh Scale 與 caffeine clearance 分級的慢性肝病(chronic liver disease, CLD)患者進行單一劑量、開放性的臨床試驗，中度至重度肝功能不足的患者相較於健康受試者，總體未結合的 repaglinide 血中濃度較高且維持較長時間 (AUC_{0-12h}: 91.6 ng/mL*hr; AUC_{0-24h}: 368.9 ng/mL*hr; C_{max, healthy}: 46.7 ng/mL; C_{max, CLD patient}: 105.4 ng/mL)。AUC 與 caffeine clearance 有統計關聯性。病患族群間的血糖值並無差異。當給予一般劑量，肝功能不足的患者體內 repaglinide 與其相關代謝產物的濃度比肝功能正常的病患較高。因此，嚴重腎功能不足病患不應該使用 repaglinide，而肝功能不足的患者使用 repaglinide 需特別小心。應間隔較長時間再調整劑量，以便於完整評估藥效反應。Repaglinide 在人體中與血漿蛋白結合率很高(超過 98%)，無論用餐前 0-15 或 30 分鐘或空腹服用 repaglinide，其藥物動力學並無臨床相關之差異。Repaglinide 幾乎完全代謝，主要由 CYP2C8，但也可由 CYP3A4。在血液動力學到具有臨床相關降血糖作用的代謝物質。Repaglinide 與其代謝物主要經由膽汁排泄。服用劑量的其中小部分(大約 8%)主要以代謝物形式出現在尿液中，小於 2% 的原型藥物由糞便排出體外。

臨床前安全性資料：依文獻記載 依據藥理安全性、重複劑量毒性、基因毒性與潛在致癌性等常規試驗，臨床前資料顯示對人體無特別危害。

保存條件：請保存於室溫(25°C 以下)，除涼乾燥處，及小孩接觸不到之處。

包裝：2~1000 塑膠鋁箔瓶裝、鋁箔盒裝。

賦形劑：Lactose, Avicel 101, Primojel, Crospovidone, Polyvinyl pyrrolidone (K-30), Glycerin 95%, Scipharm yellow 10, Magnesium stearate, Alcohol (不殘留於最終產品)

委託者：

中化裕民健康事業股份有限公司
Chungwa Yuming Healthcare Co., Ltd.
台北市中正區襄陽路23號8樓

製造廠：

中國化學製藥股份有限公司
CHINA CHEMICAL & PHARMACEUTICAL CO., LTD.
新豐工廠：新竹縣新豐鄉坑子口182-1號