

## 嘔速停靜脈注射劑

### Otril I.V. Injection

#### 【成分】

每毫升含有 granisetron HCl 1.12 mg，即 granisetron free base 1.0 mg。

#### 【賦形劑】

Sodium Chloride、Citric acid monohydrate、sodium Hydroxide、Water for Injection

#### 【劑型】

注射劑。

#### 【適應症】

預防及治療抗腫瘤化學療法所引起的噁心、嘔吐及治療抗腫瘤放射線療法引起的噁心、嘔吐。預防全身性及半身性抗腫瘤放射線療法引起的噁心、嘔吐。治療手術後引起的噁心、嘔吐。

#### 【用法、用量】(本藥限由醫師使用)

##### 標準劑量

##### 抗腫瘤化學療法引起的噁心及嘔吐

###### 成人

預防：本產品之單一劑量為 1 至 3 毫克(體重每公斤 10 至 40 微克)，應於抗腫瘤化學療法開始前給予，給予方式應為慢速靜脈注射(時間需大於 30 秒)或稀釋於 20 至 50 毫升輸注液中，以靜脈輸注方式給予，輸注時間需大於 5 分鐘。

治療：本產品之單一劑量為 1 至 3 毫克(體重每公斤 10 至 40 微克)，給予方式應為慢速靜脈注射(時間需大於 30 秒)或稀釋於 20 至 50 毫升輸注液中，以靜脈輸注方式給予，輸注時間需大於 5 分鐘。若有追加的治療劑量，必須與前一次劑量間隔至少 10 分鐘以上，才可給予。本產品之最高給予劑量為 24 小時內不能超過 9 毫克。

###### 兒童

預防：本產品之單一劑量為體重每公斤 10 至 40 微克(最多至 3 毫克)，應於抗腫瘤化學療法開始前給予，給予方式應為稀釋於 10 至 30 毫升輸注液中，以靜脈輸注方式給予，輸注時間需大於 5 分鐘。若需要的話，於 24 小時內，可給予一次追加劑量。追加劑量，必須與起始劑量間隔至少 10 分鐘以上，才可給予。

##### 抗腫瘤放射線療法引起的噁心及嘔吐

###### 成人

預防：本產品之單一劑量為 1 至 3 毫克(體重每公斤 10 至 40 微克)，應於抗腫瘤放射線療法開始前給予，給予方式應為慢速靜脈注射(時間需大於 30 秒)或稀釋於 20 至 50 毫升輸注液中，以靜脈輸注方式給予，輸注時間需大於 5 分鐘。

治療：使用劑量與預防性療法一樣。若有需要，可以追加治療劑量，追加治療劑量時必須與前一次劑量間隔至少 10 分鐘以上，才可給予。本產品之最高給予劑量為 24 小時內不能超過 9 毫克。

###### 兒童

關於本產品用於兒童，預防及治療抗腫瘤放射線療法引起的噁心及嘔吐之用法用量，目前尚無足夠的建議資料。

##### 手術後的噁心及嘔吐

###### 成人

治療：本產品之單一劑量為 1 毫克(體重每公斤 10 微克)，給予方式應為慢速靜脈注射(時間需大於 30 秒)。病患進行手術麻醉期間，本產品之最高給予劑量為一天內靜脈注射 3 毫克。

#### 兒童

關於本產品用於兒童，預防及治療手術後的噁心及嘔吐之用法用量，目前尚無足夠的建議資料。

#### 特殊劑量指示

老年人：無特殊劑量指示。

腎功能不全：無特殊劑量指示。

肝功能不全：無特殊劑量指示。

#### 【禁忌】

本產品禁用於已知對 granisetron 或對本產品所含之任何賦形劑過敏的病患。

#### 【警語及注意事項】(依文獻記載)

##### 一般

Granisetron 可能會降低腸的蠕動性，故有亞急性腸阻塞症狀的病患，於使用本產品後需嚴密監測。

如同其他 5-HT<sub>3</sub> 拮抗劑，使用 granisetron 有心電圖 (ECG) 變異的案例被報導，包括 QT 延長。使用 granisetron 而產生的心電圖變異為輕微且一般無臨床上的意義，特別是沒有導致心律不整的證據。然而，先前已有心律不整或心臟傳導異常的病人，可能會產生後遺症。因此，有併發心臟疾病、在接受有毒害心臟的化學治療及/或有併發電解質異常的病人須小心使用。

曾有 5-HT<sub>3</sub> 拮抗劑之間發生交叉過敏反應的報告。

如同其他 5-HT<sub>3</sub> 拮抗劑，曾有患者併用 granisetron 與其他血清素作用藥物 (serotonergic drugs) 時出現血清素症候群的報告 (包含精神狀態改變、自律神經功能障礙及神經肌肉異常)。臨床上如需併用 granisetron 與其他血清素作用藥物，建議應妥善觀察病患反應。

##### 駕駛及機械操作能力

於健康人體中，靜脈注射 granisetron 任一測試劑量 (最高至 200 微克/公斤) 之後，其休息時之腦電波圖或精神測試之表現，皆無臨床相關影響。目前尚無資料可知 granisetron 對於駕駛能力及操作機械能力之影響。

##### 與其他藥品間的交互作用以及其他形式的交互作用

於啮齒類試驗中得知，granisetron 不會誘發或抑制 cytochrome P<sub>450</sub> 之代謝酵素系統。而於體外研究得知，granisetron 不會抑制任一已被充分定性分類的 P<sub>450</sub> 亞型之活性。

於人體內，肝酵素受 phenobarbital 誘導造成靜脈注射 granisetron 之總血漿清除率增加將近四分之一。於人體體外微粒體試驗中得知，ketoconazole 會抑制 granisetron 之環氧化作用。然而，這些和 granisetron 藥物動力學及藥物效力學有關的改變，已證實其無臨床影響。

Granisetron 與醫師常會處方與抗嘔吐製劑併用的藥物，如：benzodiazepines、neuroleptics 及抗潰瘍藥物併用於人體內是安全的。此外，granisetron 和致嘔吐的癌症化學治療劑之間沒有顯而易見的交互作用。

雖無針對麻醉患者進行交互作用的研究，但是 granisetron 已安全地與常用的麻醉劑或止痛劑併用。此外，cytochrome P<sub>450</sub> 之亞型 3A4 (其與一些麻醉性止痛劑代謝有關) 不受 granisetron 的影響。

如同其他 5-HT<sub>3</sub> 拮抗劑，使用 granisetron 有心電圖 (ECG) 變異的案例被報導，包括 QT 延長。使用 granisetron 而產生的心電圖變異為輕微且一般無臨床上的意義，特別是沒有導致心律不整的證據。然而，對於已知服用藥物後會使 QT 間隔延長和/或有心律不整的病人，可能會產生後遺症。

如同其他 5-HT<sub>3</sub> 拮抗劑，曾有患者併用 granisetron 與其他血清素作用藥物 (serotonergic drugs) 時出現血清素症候群的報告 (包含精神狀態改變、自律神經功能障礙及神經肌肉異常)。臨床上如需併用 granisetron 與其他血清素作用藥物，建議應妥善觀察病患反應。(見【警語及注意事項】一般)

### 血清素症候群

5-HT<sub>3</sub>受體拮抗劑曾有發生血清素症候群的案例報告，大多數報告與併用血清素作用藥物相關(例如：選擇性血清素回收抑制劑「selective serotonin reuptake inhibitors (SSRIs)」、血清素與正腎上腺素回收抑制劑「serotonin and norepinephrine reuptake inhibitors (SNRIs)」、單胺氧化酶抑制劑「monoamine oxidase inhibitors」、mirtazapine、fentanyl、lithium、tramadol 及靜脈注射甲基藍「methylene blue」)。其中包含死亡案例。單獨使用 5-HT<sub>3</sub>受體拮抗劑過量亦曾有發生血清素症候群的案例報告。與使用 5-HT<sub>3</sub>受體拮抗劑相關之血清素症候群案例報告多數發生於恢復室或輸液中心。血清素症候群相關症狀可能包括下列徵兆及症狀之組合：精神狀態改變(如：情緒激動、幻覺、譫妄及昏迷)、自律神經失調(如：心搏過速、血壓不穩、頭暈、發汗、潮紅、體溫過高)、神經肌肉症狀(如：顫抖、僵直、肌陣攣、反射亢進、不協調)、癲癇發作，可能伴隨胃腸道症狀(如：噁心、嘔吐、腹瀉)。病患應被監測是否發生血清素症候群，特別是併用本品及其他血清素作用藥物時。若發生血清素症候群之症狀，應立即停藥並給予支持性治療。病患應被告知血清素症候群之風險，特別是當本品與其他血清素作用藥物併用時。

### 【特殊族群】(依文獻記載)

#### 懷孕

目前尚無懷孕婦女的試驗，故尚未知 granisetron 是否會被分泌於人體乳汁中。只有當對母親之潛在益處大於對胎兒及受乳嬰兒之潛在危險的前提下，才可於懷孕及哺乳期間使用 granisetron。(見【**臨床前安全性資料**】)

### 【不良反應】(依文獻記載)

#### 臨床試驗

##### 安全性資料摘要

Granisetron 最常見的不良反應報告為暫時性之頭痛與便秘。此外，也曾有 granisetron 引起心電圖變化的報告，包括 QT 間期延長。(見【**警語及注意事項**】一般和【**警語及注意事項**】與其他藥品間的交互作用以及其他形式的交互作用)

臨床試驗與上市後資料中與 granisetron 相關之不良反應列於下表。

發生頻率之表示方式如下：極常見(≥1/10)、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)和極罕見(<1/10,000)。

表一 不良反應表列

免疫系統異常	
不常見	過敏反應，如全身性過敏反應、蕁麻疹
神經系統異常	
極常見	頭痛
不常見	血清素症候群
心臟異常	
不常見	QT 間期延長
胃腸道異常	
極常見	便秘
肝膽異常	
常見	肝臟轉胺酶升高*
皮膚及皮下組織異常	
不常見	皮疹

\*病人接受比較藥物治療時有相似的發生率

於人體試驗中已知 granisetron 之耐受性良好。與此類藥之其他藥品一樣，其副作用為頭痛及便秘。少數案例有過敏症反應，包括紅疹及過敏反應。也有案例發生肝胺基轉移酶上升，其發生頻率與接受對照藥物的病患相似。

如同其他 5-HT<sub>3</sub>拮抗劑，使用 granisetron 有心電圖 (ECG) 變異的案例被報導，包括 QT 延長。使用 granisetron 而產生

的心電圖變異為輕微且一般無臨床上的意義，特別是沒有導致心律不整的證據。(見【**警語及注意事項**】一般和【**警語及注意事項**】與其他藥品間的交互作用以及其他形式的交互作用)

如同其他 5-HT<sub>3</sub>拮抗劑，曾有患者併用 granisetron 與其他血清素作用藥物(serotonergic drugs)時出現血清素症候群的報告(包含精神狀態改變、自律神經功能障礙及神經肌肉異常)。臨床上如需併用 granisetron 與其他血清素作用藥物，建議應妥善觀察病患反應。(見【**警語及注意事項**】一般和【**警語及注意事項**】與其他藥品間的交互作用以及其他形式的交互作用)

### 上市後經驗

超過 4 百萬病患之上市後經驗與臨床試驗之安全資料一致。

關於心電圖的變異，見不良反應之臨床試驗。

關於血清素症候群，見不良反應之臨床試驗。

### 【過量】(依文獻記載)

Granisetron 沒有專一的解毒劑。若 granisetron 使用過量，應給予症狀治療。曾報導單次注射劑量達 38.5 毫克 granisetron hydrochloride 之過量，其症狀為無或只有輕微頭痛。

### 【藥效學特性】(依文獻記載)

#### 作用機轉

5-HT<sub>3</sub>型的血清素受體在周圍神經位於迷走神經末端及在中樞神經位於腦極後區(area postrema)的化學受體刺激區。在化學療法引起之嘔吐期間，由黏膜腸親鉻細胞釋放的血清素，會刺激 5-HT<sub>3</sub>受體。這會刺激迷走神經的傳導釋放，導致嘔吐。

Granisetron 是有效止吐劑及高選擇性拮抗 5-HT<sub>3</sub>受體。由放射性配合體結合研究顯示 granisetron 對其他型受體，包括 5-HT 及多巴胺 D<sub>2</sub>結合位置的親和力是可忽視的。

#### 臨床/療效試驗

##### 化學療法引起之噁心及嘔吐(CINV)

已顯示靜脈注射 granisetron 可以預防成人因化學療法引起的噁心及嘔吐。

研究發現，2 歲以上兒童經靜脈投予 granisetron 可有效預防急性 CINV。

##### 放射線療法引起之噁心及嘔吐(RINV)

已顯示 granisetron 可以有效地預防成人之全身或分段腹部放射療法引起的噁心及嘔吐。關於孩童之有效性尚未建立於有控制的臨床試驗中。

##### 手術後之噁心及嘔吐(PONV)

已顯示靜脈給予 granisetron 可以有效地治療成人之手術後引起的噁心及嘔吐。

曾進行一項前瞻性、多中心、隨機分配的雙盲平行分組試驗，針對 157 名進行非急需手術的 2 至 16 歲兒童，進行單次投予 granisetron 體重每公斤 20 或 40 微克的評估。大部分患者術後前 2 小時內的噁心嘔吐均能獲得完全控制。

### 【藥物動力學特性】(依文獻記載)

#### 分佈

Granisetron 廣泛分佈於體內，其平均分佈體積約為 3 升/公斤，血漿蛋白結合率約為 65%。

#### 代謝

經由 N-去甲基化、芳香環氧化反應之後再進行結合反應之生化轉換途徑進行代謝。於體外肝微粒體試驗中顯示 granisetron 之主要代謝途徑被 ketoconazole 所抑制，此顯示代謝反應由 cytochrome P<sub>450</sub> 3A 亞型所調節。

#### 排除

廓清作用主要藉由肝臟代謝進行。平均有 12%之投予劑量以原形 granisetron 而 47%之投與劑量則以代謝產物之型態由尿液排除，其餘部分則以代謝物型態由糞便排除。經靜脈投予

途徑下，病患之平均血漿半衰期約為 9 小時，但依個體不同有廣泛變化性。

在靜脈注射劑量高至 4 倍臨床建議劑量時，靜脈授予 granisetron 之藥物動力學結果與線性藥物動力學之間無顯著偏差。

於一項健康男性自願者之試驗結果顯示，肌肉注射 3 毫克 granisetron 之全身性傳遞較 5 分鐘靜脈注射慢(從較低 C<sub>max</sub> 及較晚 T<sub>max</sub> 顯示)。其他方面，當以這兩種不同授予途徑給予時，granisetron 之藥物動力學是幾乎沒有區別的。

#### 特殊族群之藥物動力學

腎衰竭：於嚴重腎衰竭病患之資料顯示，靜脈給予單一劑量後之藥物動力學參數大致和正常人相似。

肝功能不全：腫瘤肝病變引起之肝功能不全病患中，一個靜脈給予劑量之總血漿清除率與無肝病變之病患比較，僅為約一半。儘管有這些變化，對此類病患沒有調整劑量的必要。

老人：老人病患接受單一靜脈給予劑量後，藥物動力學參數皆在非老人病患數值範圍內。

兒童：兒童接受單一靜脈給予劑量後且當相對應的參數(分佈體積、總血漿清除率)以體重作常態校正時，其藥物動力學與成人相似。

#### **【臨床前安全性資料】**(依文獻記載)

根據傳統的安全性藥理學研究、重覆投藥毒性試驗、生殖毒性試驗與基因毒性試驗等臨床前研究資料顯示對人類無特殊風險。致癌性試驗中，在授予建議之人類劑量下，並未發現對人類具有特殊風險。然而，使用更高劑量與長期使用的致癌性風險仍無法排除。

#### 致癌性

在致癌性試驗中，給予大鼠及小鼠終生(約 2 年)口服臨床劑量 25 倍之 granisetron 時，沒有不良發現。當給予更高劑量時，granisetron 會誘發大鼠肝臟的細胞增生，及大鼠和小鼠的肝細胞腫瘤。

#### 突變性

於哺乳類或非哺乳類及體內或體外測試系統中得知，granisetron 沒有致遺傳突變，而且，granisetron 沒有基因毒性，因為沒有不正常時程 DNA 合成的出現。

#### 生育力損害

於大鼠身上，granisetron 對於生殖能力、繁殖力或出生前後的發展並未發現不良影響。

#### 致畸胎性

在大鼠或兔子身上沒有觀察到致畸胎性。

#### **【儲存】**(依文獻記載)

於室溫攝氏 25°C 以下且避光儲存。請勿冷藏。

於室溫(25°C)下，granisetron 在下列任一輸注射液：0.9%氯化鈉、0.18%氯化鈉混合 4%葡萄糖注射液、5%葡萄糖注射液、Hartmann's 溶液注射液、乳酸鈉注射液及甘露醣醇(mannitol) 中，可維持至少 24 小時的安定性。

#### **【使用、處理及丟棄指示】**(依文獻記載)

##### 靜脈輸注之準備

供成人使用：適當的劑量須以下列任一輸注射液：0.9%氯化鈉 B.P.、0.18%氯化鈉混合 4%葡萄糖注射液 B.P.、5%葡萄糖注射液、Hartmann's 溶液注射液、乳酸鈉注射液及甘露醣醇(mannitol)，稀釋成容積 20 至 50 毫升。

供兒童使用：適當的劑量須以下列任一輸注射液：0.9%氯化鈉 B.P.、0.18%氯化鈉混合 4%葡萄糖注射液 B.P.、5%葡萄糖注射液、Hartmann's 溶液注射液、乳酸鈉注射液及甘露醣醇(mannitol)，稀釋成容積 10 至 30 毫升。

以微生物學觀點來看，產品稀釋後應立即使用。若未立即使用，使用期間的儲存時間和使用前的儲存條件是使用者的責任，通常存放在 2-8°C 下最好不要超過 24 小時，除非稀釋步

驟是在控制良好且確效過之無菌狀況下進行。

**【包裝】** 3mg/3mL 玻璃小瓶，100 瓶以下盒裝。

**【有效期限】** 請見藥品外包裝及瓶身標示。

#### **【藥商】**

台灣東洋藥品工業股份有限公司  
地址：台北市南港區園區街 3-1 號 3 樓  
服務電話：0800-086288

#### **【製造廠】**

台灣東洋藥品工業(股)有限公司六堵廠  
廠址：基隆市七堵區工建西路 5 號