



欣剋疹帶狀疱疹疫苗

Shingrix Herpes Zoster Vaccine

衛部菌疫輸字 第 001182 號

須由醫師處方使用

版本日期 2026-04-23

1 性狀

1.1 有效成分及含量

帶狀疱疹疫苗(非活性基因重組疫苗，使用AS01_B佐劑)。

泡製之後，每劑(0.5毫升)含有50微克gE抗原¹(使用AS01_B佐劑²)。

¹源自水痘帶狀疱疹病毒(Varicella Zoster Virus, VZV) 的glycoprotein E (gE)蛋白抗原是利用DNA重組技術在中國倉鼠卵巢細胞中製造而得。

²葛蘭素史克公司的專利AS01_B佐劑系統係由植物萃取物 *Quillaja saponaria* Molina, fraction 21 (QS-21) (50 微克) 與來自 *Salmonella minnesota* 的 3-O-desacyl-4'-monophosphoryl lipid A (MPL)(50微克)所組成。

1.2 賦形劑

粉末(gE抗原)：

Sucrose

Polysorbate 80

Sodium dihydrogen phosphate dihydrate

Dipotassium phosphate

懸液(AS01_B佐劑系統)：

Dioleoyl phosphatidylcholine

Cholesterol

Sodium chloride

Disodium phosphate anhydrous

Potassium dihydrogen phosphate

Water for injections

1.3 劑型

供泡製成懸液注射劑用的粉末(注射用凍晶粉末)與懸液(注射用液劑)。

1.4 藥品外觀

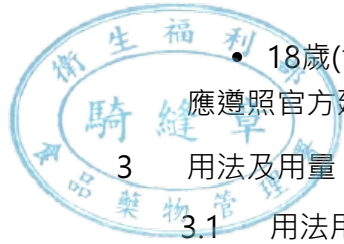
粉末為白色。

懸液為帶有乳白色光澤、無色至淡棕色液體。

2 適應症

Shingrix適用於下列對象，以預防帶狀疱疹及其相關併發症，如疱疹後神經痛(post-herpetic neuralgia, PHN)：

- 50歲(含)以上的成人



- 18歲(含)以上且具有罹患帶狀疱疹風險較高的成人應遵照官方建議使用Shingrix。

3 用法及用量

3.1 用法用量

Shingrix的免疫接種時程應依循官方建議而定。

劑量

初次接種時程共包含兩劑，每劑0.5毫升；第二劑於第一劑施打2至6個月後施打。

對免疫功能缺乏、免疫功能受到抑制或因已知疾病或治療而可能使免疫功能受到抑制的人，以及可因較短的疫苗接種時程而獲益的人，第二劑可於第一劑施打1至2個月後施打(參見藥效藥理特性)。

施打追加劑量的必要性尚未確立。

對於先前曾經接種過活性減毒帶狀疱疹疫苗的人，可依相同的時程施打Shingrix(參見藥效藥理特性)。

Shingrix並不適用於預防原發性水痘感染。

使用方法

Shingrix僅供肌肉注射，理想的注射部位是三角肌。

施打前的泡製方法，參見調製方式。

3.2 調製方式

應目視檢查粉末與懸液是否有任何微粒異物及/或外觀改變的現象。如果發現任何一種現象，切勿泡製此疫苗。

如何製備Shingrix：

施打Shingrix前必須先進行泡製。

1. 使用適合的針頭(21G至25G)將裝有懸液之小瓶中的全部內容物抽入針筒。
2. 將針筒中的全部內容物加入裝有粉末的小瓶中。
3. 輕輕振搖，直到粉末完全溶解。

泡製後的疫苗為帶有乳白色光澤、無色至淡棕色的液體。

應目視檢查泡製後的疫苗是否有任何微粒異物及/或外觀改變的現象。如果發現任何一種現象，切勿施打此疫苗。

泡製之後，疫苗應立即使用；如果無法立即使用，應將疫苗存放於冰箱中(2°C至8°C)。如果未在6小時內使用，應予以丟棄。

施打之前：

1. 將裝有泡製後疫苗之小瓶中的全部內容物抽入針筒。
2. 更換針頭，確保您是使用新的針頭來施打疫苗。

任何未使用的藥品或廢棄材料都應遵照當地的規定處理。

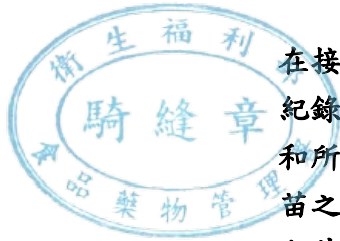
4 禁忌

對本疫苗的活性成份或任何組成嚴重過敏(參見有效成分及含量與賦形劑)。

5 警語及注意事項

5.1 警語/注意事項

進行免疫接種之前：



在接種前應先查看過去病史(特別是有關先前的疫苗接種及疑似發生不良事件的紀錄)並進行臨床診察。

和所有的注射用疫苗一樣，應隨時備妥適當的醫療與監測措施，以預防施打此疫苗之後發生的過敏反應。

和其他疫苗一樣，罹患急性嚴重發熱性疾病的病人應延後接種Shingrix。但不須因出現輕微的感染現象(如感冒)而延後接種。

和任何的疫苗一樣，並非所有的疫苗接種者都可以產生具保護性的免疫反應。

在接種Shingrix疫苗後已觀察到罹患格林-巴利症候群(Guillain-Barre syndrome, GBS)的風險增加。(參見副作用/不良反應)

使用注意事項：

切勿以血管內、皮內或皮下注射的方式施打本疫苗。

不慎透過皮下途徑施打本疫苗可能會導致暫時性的局部反應增加。

和其他以肌肉注射方式施打的疫苗一樣，對患有血小板減少症或任何凝血功能障礙的病人施打Shingrix時應謹慎，因為這些病人在接受肌肉注射之後可能會發生出血的現象。

在施打任何疫苗之後(甚至之前)都可能會因為針頭注射產生心理性反應而發生暈厥(昏倒)的現象。因此一定要在適當的場所施打疫苗，避免因昏倒而受傷。

5.3 操作機械能力

目前尚無Shingrix影響駕駛能力和機械操作能力方面的研究。

6 特殊族群注意事項

6.1 懷孕

目前並無任何懷孕婦女使用Shingrix方面的資料。動物研究結果並未顯示Shingrix對懷孕、胚胎/胎兒發育、分娩、或產後發育方面具有直接或間接的有害作用。(參見臨床前安全性資料)

已知懷孕的婦女應避免接種Shingrix疫苗。

6.2 哺乳

目前尚未研究母親在施打Shingrix後，對接受母乳哺育之嬰兒的影響。

6.3 有生育能力的女性與男性

動物研究結果並未顯示Shingrix對雄性或雌性的生育力具有直接或間接的影響。

7 交互作用

與其他疫苗併用

Shingrix可與季節性流感疫苗(不含佐劑)、23價肺炎鏈球菌多醣體疫苗(23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine, PPV23)、肺炎鏈球菌結合型疫苗(pneumococcal conjugate vaccine, PCV)、抗原減量的白喉-破傷風-無細胞性百日咳疫苗(diphtheria-tetanus-acellular pertussis vaccine, Tdap)、2019冠狀病毒疾病(coronavirus disease 2019, COVID-19) mRNA疫苗或呼吸道融合病毒(RSV)疫苗(重組且含佐劑)同時施打(參見藥效藥理特性)。

相較於單獨施打Shingrix，當23價肺炎鏈球菌多醣體疫苗和Shingrix同時施打時，較常發生發燒和寒顫的不良反應(參見副作用/不良反應)。

如果要將Shingrix和另一種注射型疫苗同時施打，一定要將兩種疫苗施打於不同的注射部位。

8 副作用/不良反應

8.1 臨床重要副作用/不良反應

以下的安全性概況係以超過14500位 ≥50歲且接種至少一劑Shingrix之成人所進行的合併分析為基礎。這些數據源自依0、2個月時程施打Shingrix的安慰劑對照性臨床研究(在歐洲、北美、拉丁美洲、亞洲和澳洲進行的研究)。一項長期追蹤延伸試驗涵蓋了約7000多位≥50歲之成人，追蹤期約長達接種疫苗後11年。

此外，在臨床研究中，對免疫功能缺乏、或因疾病或治療而導致免疫功能受到抑制(稱為免疫功能低下，immunocompromised, IC)的受試者施打至少一劑Shingrix。所通報的不良反應和列於下表的不良反應一致。

上市後監測期間報告的不良反應也列於下表。

通報的不良反應依下列發生頻率列出：

極常見 ≥1/10

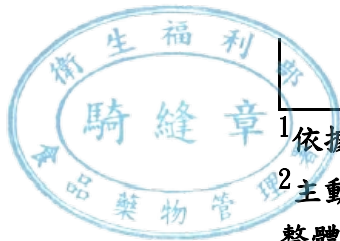
常見 ≥1/100至<1/10

少見 ≥1/1000至<1/100

罕見 ≥1/10000至<1/1000

很罕見 <1/10000

系統器官類別 ¹	發生頻率	不良反應
血液與淋巴系統疾患	少見	淋巴結病變
免疫系統疾患	罕見	過敏反應，包括皮疹、蕁麻疹、血管性水腫 ²
神經系統疾患	極常見	頭痛
	很罕見	格林-巴利症候群 (Guillain-Barre syndrome)
腸胃道疾患	極常見	腸胃道症狀(包括噁心、嘔吐、腹瀉及/或腹痛)
肌肉骨骼與結締組織症狀	極常見	肌痛
	少見	關節痛
一般症狀與施打部位症狀	極常見	注射部位反應(如疼痛、發紅、腫脹)、疲倦、發冷、發燒



常見

注射部位搔癢、不適

¹依據MedDRA (medical dictionary for regulatory activities)術語

²主動通報的不良反應

整體而言，有些不良反應在較年輕族群中的發生率較高。不過，這些事件的整體發生率與嚴重程度並未顯示較年輕族群中的反應原性具有臨床意義的差異性。在對免疫功能低下的成年人研究中，18至49歲之受試者的注射部位疼痛、疲倦、肌痛、頭痛、顫抖及發燒的發生率較50歲(含)以上的受試者高。在對較年長成年人的研究中，50至69歲之受試者的注射部位疼痛與腫脹、疲倦、肌痛、頭痛、顫抖、發燒及胃腸道症狀的發生率較70歲(含)以上的受試者高。

在一項對119位 ≥50歲之受試者依0、6個月時程接種Shingrix的臨床研究中，安全性概況和依0、2個月時程接種Shingrix之受試者的觀察結果大致相同。

在一項對865位 ≥50歲之成人的臨床研究中，相較於單獨接種Shingrix，當23價肺炎鏈球菌多醣體疫苗和Shingrix同時接種時，較常發生發燒和寒顫的不良反應(同時施打的發生率分別為16%和21%；單獨施打則各為7%)。

在涵蓋約7000多位 ≥50歲之成人的長期追蹤試驗中(追蹤期約為11年)，並未發現任何新的不良反應。

發生格林-巴利症候群之風險的上市後觀察研究

在兩項對美國65歲(含)以上成人所進行的上市後觀察研究發現，接種任一劑Shingrix後的42天內發生格林-巴利症候群的風險有增加的情形(推估每施打百萬劑多出3到7個案例)。進一步分析後，觀察到風險增加的情形是在接種第一劑的Shingrix之後(推估每施打百萬劑多出6到12個案例)，但在接種第二劑後則未觀察到風險增加的情形。

9 過量

現有資料不足。

10 藥理特性

10.1 作用機轉

藉由結合VZV特有抗原(gE)以及AS01_B佐劑系統，Shingrix的設計可針對對於水痘帶狀疱疹病毒已有預存免疫力的人，誘發其產生抗原特異性的細胞和體液免疫反應。

非臨床資料顯示，AS01_B可透過特定的分子作用機制誘使先天免疫系統發生局部及暫時性的活化，這有助於使帶有gE抗原的抗原呈現細胞在引流淋巴結中聚集並活化，進而促使具gE特異性的CD4⁺ T細胞和抗體生成。AS01_B的佐劑作用是來自包含在微脂粒載體中的MPL與QS-21之間的交互作用結果。

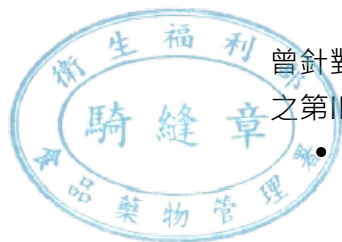
10.2 藥效藥理特性

藥物治療分類：水痘帶狀疱疹疫苗，ATC代碼：J07BK03。

藥效學作用

1. 臨床效果

帶狀疱疹和疱疹後神經痛的預防效力



曾針對 ≥50歲的成人以間隔2個月施打兩劑的方式進行的兩個安慰劑對照、觀察者盲性之第III期Shingrix預防效力研究：

- Zoster-006 (ZOE-50)：整體疫苗接種族群(Total Vaccinated Cohort, TVC)包含15405位 ≥50歲且接種至少一劑Shingrix (N=7695)或安慰劑(N=7710)的受試者。
- Zoster-022 (ZOE-70)：整體疫苗接種族群包含13900位 ≥70歲且接種至少一劑Shingrix (N=6950)或安慰劑(N=6950)的受試者。

曾針對 ≥18歲的免疫功能低下的成年人以間隔1至2個月施打兩劑的方式進行兩個安慰劑對照、觀察者盲性之第III期Shingrix預防效力研究：

- Zoster-002：整體疫苗接種族群包含1846位接受自體造血幹細胞移植(autologous hematopoietic stem cell transplants, aHSCT)且於移植手術後接種至少一劑Shingrix (N=922)或安慰劑(N=924)的受試者。
- Zoster-039：整體疫苗接種族群包含562位患有血液惡性腫瘤且於癌症療程中或整個癌症療程結束後接種至少一劑Shingrix (N=283)或安慰劑(N=279)的受試者。

這些研究的目的並不是要評估同時使用免疫抑制療法對疫苗預防效果的影響，或是評估特定免疫抑制療法對疫苗預防效果的影響。大部份的疫苗接種者在接種疫苗時並未接受免疫抑制療法(見上文)。並非所有類型的免疫抑制療法都曾用於受試族群。

針對修正整體疫苗接種族群(modified Total Vaccinated Cohort, mTVC，亦即排除未接種第二劑疫苗或於接種第二劑後1個月內確診帶狀疱疹的受試者)後，來評估帶狀疱疹與疱疹後神經痛病例的發生率，以及疫苗預防效力(Vaccine Efficacy)。

Shingrix和安慰劑相比，顯著的降低受試者的帶狀疱疹與疱疹後神經痛的發生率：

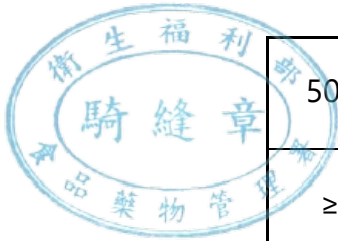
- ≥50歲的成人(Zoster-006)：6例相對210例帶狀疱疹病例，0例相對18例疱疹後神經痛病例；
- ≥70歲的成人(Zoster-006與Zoster-022的整合分析)：25例相對284例帶狀疱疹病例，4例相對36例疱疹後神經痛病例；
- ≥18歲且接受自體造血幹細胞移植的成人(Zoster-002)：49例相對135例帶狀疱疹病例，1例相對9例疱疹後神經痛病例；

Shingrix在預防疱疹後神經痛的益處歸因於本疫苗對預防帶狀疱疹的效力。由於疫苗組中的帶狀疱疹病例數有限，無法進一步驗證Shingrix為確診帶狀疱疹的病患降低疱疹後神經痛發生率的效力。

疫苗預防效力方面的結果如表1所示。

表1：帶狀疱疹和疱疹後神經痛的預防效力(修正整體疫苗接種族群)

年齡(歲)	帶狀疱疹			疱疹後神經痛		
	N	預防效力 (%)	95% CI	N	預防效力 (%)	95% CI
Zoster-006*						
≥50	7344	97.2	93.7; 99.0	7340	100.0	77.1; 100.0



50-59	3492	96.6	89.6; 99.4	3491	100.0	40.8; 100.0
≥60	3852	97.6	92.7; 99.6	3849	100.0	55.2; 100.0
60-69	2141	97.4	90.1; 99.7	2140	100.0 [§]	<0; 100.0
Zoster-006與Zoster-022的整合分析**						
≥70	8250	91.3	86.8; 94.5	8250	88.8	68.7; 97.1
70-79	6468	91.3	86.0; 94.9	6468	93.0	72.4; 99.2
≥80	1782	91.4	80.2; 97.0	1782	71.2 [§]	<0; 97.1
Zoster-002*** (接受自體造血幹細胞移植者 [#])						
≥18	870	68.2	55.5; 77.6	870	89.3	22.5; 99.8
18-49	213	71.8	38.7; 88.3	213	100.0 [§]	<0; 100.0
≥50	657	67.3	52.6; 77.9	657	88.0	10.4; 99.8
Zoster-039 (患有血液惡性腫瘤的病人 [#])						
≥18	259	87.2****	44.2; 98.6	-	-	-

N 可評估的受試者人數

CI 信賴區間

* 通報帶狀疱疹與疱疹後神經痛病例的追蹤期間中位數分別為3.1與4.1年

** 通報帶狀疱疹與疱疹後神經痛病例的追蹤期間中位數為4年

*** 通報帶狀疱疹與疱疹後神經痛病例的追蹤期間中位數為21個月

**** 於事後進行預防效力計算；追蹤期間中位數為11.1個月

允許使用與當地標準照護相符的預防性抗病毒藥物

§ 不具統計學顯著意義

Zoster-006 mTVC : N (Shingrix)=7344 · N (安慰劑)=7415

Zoster-006與Zoster-022的整合分析mTVC : N (Shingrix)=8250 · N (安慰劑)=8346

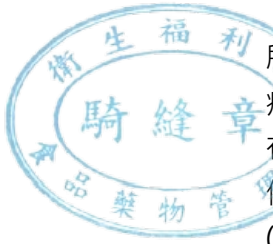
Zoster-002 mTVC : N (Shingrix) = 870 · N (安慰劑)=851

Zoster-039 mTVC : N (Shingrix) = 259 · N (安慰劑)=256

在接種疫苗後第四年，在 ≥50歲的受試者(Zoster-006)與 ≥70歲的受試者(Zoster-006與Zoster-022的整合分析)中，對帶狀疱疹的預防效力分別為93.1 % (95% CI : 81.2 ; 98.2)與87.9% (95% CI : 73.3 ; 95.4)。

在Zoster-002中，在接種第二劑後1個月(亦即相當於接受自體造血幹細胞移植後約6個月)開始至接受自體造血幹細胞移植後1年的追蹤期間(發生帶狀疱疹之風險最高的期間)，對帶狀疱疹的預防效力為76.2% (95% CI : 61.1 ; 86.0)。

對其他帶狀疱疹相關併發症的預防效力



所評估的帶狀疱疹相關併發症(除了疱疹後神經痛外)包括：帶狀疱疹血管炎、瀰漫性疾病、眼科疾病、包括中風在內的神經系統疾病，以及內臟疾病。

在Zoster-006與Zoster-022的整合分析中，Shingrix可使 ≥ 50 歲之受試者(1例相對16例)與 ≥ 70 歲之受試者(1例相對12例)罹患帶狀疱疹相關併發症分別大幅減少93.7% (95% CI：59.5；99.9)與91.6% (95% CI：43.3；99.8)。

在Zoster-002中，Shingrix可使 ≥ 18 歲且接受自體造血幹細胞移植者罹患帶狀疱疹相關併發症大幅減少77.8% (95% CI：19.0；96.0) (3例相對13例)。

此外，在Zoster-002中，Shingrix亦明顯降低與帶狀疱疹相關的住院治療，減少84.7% (95% CI：32.1；96.6) (2例相對13例)。

Shingrix對帶狀疱疹相關疼痛的影響

在Zoster-022中，在 ≥ 70 歲且至少發生一次確定帶狀疱疹事件的受試者中，Shingrix可使帶狀疱疹相關疼痛治療藥物的用量與使用期間分別明顯減少39.6% (95% CI：10.7；64.8)與49.3% (95% CI：2.9；73.5)。在Shingrix組與安慰劑組中，使用疼痛治療藥物的時間中位數分別為30.0天與38.0天。

整體而言，接種Shingrix之受試者罹患嚴重帶狀疱疹相關疼痛，比起安慰劑組有減輕的趨勢。

在Zoster-002中，在 ≥ 18 歲、接受自體造血幹細胞移植、且至少發生一次確定帶狀疱疹事件的受試者中，Shingrix可使嚴重「最劇烈」帶狀疱疹相關疼痛的持續時間明顯減少38.5% (95% CI：11.0；57.6)。

對帶狀疱疹、疱疹後神經痛和疱疹後神經痛以外之其他帶狀疱疹相關併發症的長期預防效力

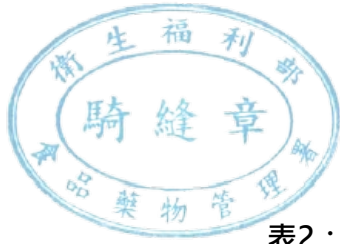
曾針對源自Zoster-006和Zoster-022試驗的 ≥ 50 歲成人進行一項第IIIb期、開放性、長期追蹤Shingrix試驗(Zoster-049)。進行預防效力分析的整體疫苗接種族群(TVC)共包含7408位受試者。

針對修正整體疫苗接種族群(mTVC，亦即排除在原本試驗中未接種第二劑疫苗或在接種第二劑後一個月內發生確定帶狀疱疹事件的受試者)描述性地計算疫苗對帶狀疱疹、疱疹後神經痛和疱疹後神經痛以外之帶狀疱疹相關併發症的預防效力。用以評估Zoster-049試驗期間之疫苗預防效力的對照組發生率估計值乃是源自Zoster-006和Zoster-022試驗之安慰劑組的歷史數值。

在接種疫苗後長達約11年期間，Shingrix對帶狀疱疹、疱疹後神經痛和其他帶狀疱疹相關併發症之長期預防效力方面的結果如表2所示。

接種Shingrix之受試者和對照組中發生帶狀疱疹、疱疹後神經痛和其他帶狀疱疹相關併發症的病例數(所採用之對照組的詳細資訊請參見表2)如下(接種疫苗時的年齡)：

- 在Zoster-049試驗期間：
 - ≥ 50 歲的成人：69例相對341例帶狀疱疹病例、4例相對32例疱疹後神經痛病例、1例相對12例其他帶狀疱疹相關併發症病例；
 - ≥ 70 歲的成人：48例相對179例帶狀疱疹病例、3例相對23例疱疹後神經痛病例、1例相對9例其他帶狀疱疹相關併發症病例；
- 從Zoster-006和Zoster-022試驗中接種第2劑後1個月開始，直到Zoster-049試驗結束：



- ≥50歲的成人：101例相對818例帶狀疱疹病例、8例相對78例疱疹後神經痛病例、2例相對28例其他帶狀疱疹相關併發症病例；
- ≥70歲的成人：73例相對463例帶狀疱疹病例、7例相對59例疱疹後神經痛病例、2例相對21例其他帶狀疱疹相關併發症病例。

表2：Shingrix對帶狀疱疹、疱疹後神經痛和疱疹後神經痛以外之帶狀疱疹相關併發症的長期預防效力(修正整體疫苗接種族群)

接種疫苗時的年齡(歲)	帶狀疱疹			疱疹後神經痛			疱疹後神經痛以外之帶狀疱疹相關併發症		
	N	預防效力* (%)	95% CI	N	預防效力* (%)	95% CI	N	預防效力* (%)	95% CI
在Zoster-049試驗期間									
≥ 50	7258	79.8	73.7; 84.6	7271	87.5	64.8; 96.8	7273	91.7	43.7; 99.8
≥ 70	3973	73.2	62.9; 80.9	3982	87.0	56.8; 97.5	3984	88.9	19.8; 99.8
從Zoster-006/Zoster-022試驗中接種第2劑後1個月開始，直到Zoster-049試驗結束									
≥ 50	13881	87.7	84.9; 90.1	13881	89.7	78.7; 95.7	13881	92.8	71.6; 99.2
≥ 70	8250	84.3	79.9; 87.9	8250	88.1	73.9; 95.4	8250	90.5	60.9; 98.9

N 可評估的受試者人數

CI 信賴區間

* 描述性的預防效力分析

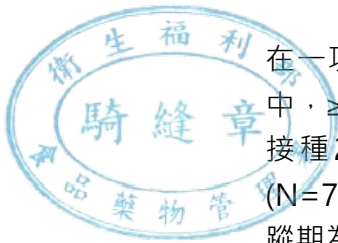
Zoster-049 mTVC：N (Shingrix)=7258 (帶狀疱疹) · 7271 (疱疹後神經痛) · 7273 (其他帶狀疱疹相關併發症)。假設相應之歷史對照組的N都相同。

Zoster-049 mTVC是從Zoster-006/022試驗中接種疫苗後5.6年(中位數)開始，並於接種疫苗後11.4年(中位數)結束。

Zoster-006/022/049 mTVC：N (Shingrix)=13881 · N (安慰劑/歷史對照組)=14035。Zoster-006/022試驗中的安慰劑組係用於第1年至第4年的分析，並構成Zoster-049試驗中第6年及後續之分析的歷史對照數據。

在接種疫苗後第11年，≥50歲之受試者(Shingrix組：N=5849)和≥70歲之受試者(Shingrix組：N=2891)中的帶狀疱疹預防效力分別為82.0% (95% CI: 63.0; 92.2)和72.0% (95% CI: 33.4; 89.8)。

接種疫苗前有帶狀疱疹病史的受試者



在一項第III期、隨機分配、安慰劑對照、觀察者盲性、多中心臨床試驗(Zoster-062)中，≥50歲且有帶狀疱疹既往病史(已於進入試驗的>6個月前消退)的受試者間隔2個月接種2劑Shingrix或安慰劑。曝藥族群(ES)共包含1426位接種至少一劑Shingrix(N=714)或安慰劑(N=712)的受試者。ES中共有1286位受試者完成這項試驗，最短追蹤期為26個月。

針對修正曝藥族群(mES，亦即排除未接種第二劑疫苗或在接種第二劑後30天內確診發生帶狀疱疹的受試者)評估帶狀疱疹復發的發生率(Shingrix vs.安慰劑)。mES族群共包含1350位受試者[N=668 (Shingrix)，N=682 (安慰劑)]。

在有帶狀疱疹既往病史的受試者中，接種Shingrix疫苗並不會使帶狀疱疹復發病例增加(Shingrix組為0例帶狀疱疹病例，安慰劑組為8例帶狀疱疹病例)。從接種第2劑後30天到Zoster-062試驗結束，mES族群中的帶狀疱疹復發發生率比(Shingrix vs.安慰劑)為0.00 (95% CI: 0.00; 0.46)。

2. Shingrix的免疫生成性

免疫生成性與保護作用的關聯性尚未確立；因此，目前並不確知可防禦帶狀疱疹的保護作用所需的免疫反應程度。

在 ≥50歲的成人方面，曾針對第III期預防效力研究Zoster-006(體液免疫與細胞免疫)與Zoster-022 (體液免疫)的部分受試者評估Shingrix所引發的免疫反應。施打第二劑1個月後，Shingrix所引發的gE特異性免疫反應(體液免疫與細胞免疫)分別如表3和表4所示。

表3：施打第二劑1個月後，Shingrix在 ≥50歲的成人中的體液免疫生成性(分析免疫生成性的ATP族群)

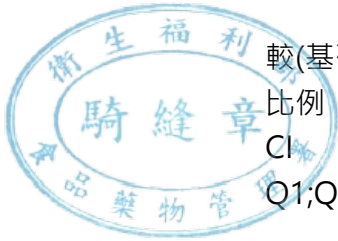
抗gE免疫反應 [^]				
年齡(歲)	N	疫苗反應率 [§] (%)	幾何平均濃度 (95% CI)	和接種疫苗前 相比較的濃度 升高倍數中位 數(Q1 ; Q3)
Zoster-006				
≥ 50	1070	98.5 (97.6; 99.1)	52376.6 (50264.1; 54577.9)	41.9 (20.8; 86.9)
Zoster-006與Zoster-022的整合分析				
≥ 70	742	96.6 (95.1; 97.8)	49691.5 (47250.8; 52258.2)	34.3 (16.7; 68.5)

ATP According-To-Protocol

[^] 抗gE免疫反應=抗gE抗體濃度，利用抗gE酵素免疫吸附法 (gE ELISA)進行檢測

N 在指定時間點可評估幾何平均濃度的受試者人數

[§] 抗gE抗體之疫苗反應率(Vaccine response rate, VRR)的定義為：和接種疫苗前的抗gE抗體相比較(基礎期呈血清陽性的受試者)，或和血清陽性的抗gE抗體閾值相比



較(基礎期呈血清陰性的受試者)·接種第二劑後的抗gE抗體濃度升高至少4倍的受試者比例
CI 信賴區間
Q1;Q3 第一與第三四分位數

在施打第二劑3年後·≥50歲的成人中·和基礎期相比較的升高倍數的中位數為9.3 (Q1 : 4.9 ; Q3 : 19.5) (Zoster-006)·≥70歲的成人中為7.2 (Q1 : 3.5 ; Q3 : 14.5) (Zoster-006與Zoster-022的合併分析)。

表4：施打第二劑1個月後·Shingrix在 ≥50歲的成人中的細胞免疫生成性(分析免疫生成性的ATP族群)

gE特異性CD4[2+] T細胞反應 [^]			
年齡(歲)	N	中位數 (Q1 ; Q3)	和接種疫苗前相比較細胞反應頻率升高倍數的中位數 (Q1 ; Q3)
Zoster-006			
≥ 50	164	1844.1 (1253.6; 2932.3)	24.6 (9.9; 744.2)
≥ 70*	52	1494.6 (922.9; 2067.1)	33.2 (10.0; 1052.0)

ATP According-To-Protocol

[^] gE特異性CD4[2+] T細胞反應=gE特異性CD4+ T細胞活性。檢測(CD4[2+] T細胞·是利用細胞內之細胞激素螢光染色(intracellular cytokine staining, ICS)分析法進行·定義為表現的4種特定免疫標記中至少2種免疫標記的CD4+ T細胞

N 在指定時間點可用來估計細胞反應的受試者人數

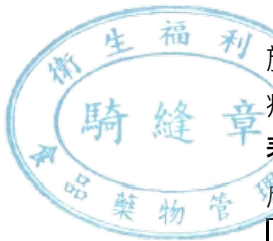
Q1;Q3 第一與第三四分位數

* 僅在Zoster-006中取得 ≥70歲之年齡群的gE特異性CD4[2+]資料·因為Zoster-022並未評估CD4+ T細胞的活性

在Zoster-006中·施打第二劑3年後· ≥50歲的成人中·和基礎期相比較·升高倍數的中位數為7.9 (Q1 : 2.7 ; Q3 : 31.6)· ≥70歲的成人族群則為7.3 (Q1 : 1.7 ; Q3 : 31.6)。

下列研究曾針對 ≥18歲的免疫功能低下的成年人評估Shingrix所引發的體液免疫反應與細胞免疫反應：

- 一項第I/II期研究：Zoster-015 (HIV感染者)；
- 一項第II/III期研究：Zoster-028 (正在進行化學治療的固態腫瘤病人)；
- 三項第III期研究：Zoster-002 (接受自體造血幹細胞移植且於移植手術後接種疫苗的病人)、Zoster-039 (於癌症療程中或整個癌症療程結束後接種疫苗的血液惡性腫瘤病人)及Zoster-041 (於接種疫苗時正在接受長期免疫抑制治療的腎臟移植病人)。



施打第二劑1個月後，Shingrix在所有受試免疫功能低下的族群中所引發的gE特異性免疫反應(體液免疫與細胞免疫反應)分別如表5和表6所示。

表5：施打第二劑1個月後，Shingrix在 ≥ 18 歲之免疫功能低下的成人中的體液免疫生成性(分析免疫生成性的ATP族群)

抗gE免疫反應 [^]			
N	疫苗反應率 [§] (%) (95% CI)	幾何平均濃度 (95% CI)	和接種疫苗前相比較的濃度升高倍數 中位數(Q1 ; Q3)
Zoster-002 (接受自體造血幹細胞移植者)			
82	67.1 (55.8; 77.1)	12753.2 (7973.0; 20399.4)	14.1 (1.7; 137.0)
Zoster-028 (固態腫瘤病人)			
87	86.2 (77.1; 92.7)	18291.7 (14432.1; 23183.5)	21.5 (7.0; 45.2)
Zoster-039 (血液惡性腫瘤病人)			
217	65.4 (58.7; 71.7)	13445.6 (10158.9; 17795.6)	17.2 (1.4; 87.4)
Zoster-041 (腎臟移植病人)			
121	80.2 (71.9; 86.9)	19163.8 (15041.5; 24416.0)	15.1 (6.1; 35.0)
Zoster-015 (HIV感染者)			
53	98.1 (89.9; 100)	42723.6 (31233.0; 58441.6)	40.9 (18.8; 93.0)

ATP According-To-Protocol

[^] 抗gE免疫反應=抗gE抗體濃度，利用抗gE酵素免疫吸附法 (gE ELISA)進行檢測

N 在指定時間點可用來估計幾何平均濃度的受試者人數

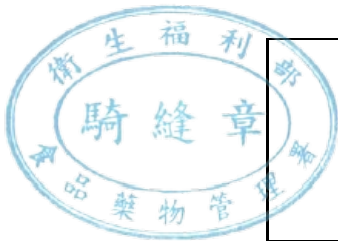
[§] 抗gE抗體之疫苗反應率(Vaccine response rate, VRR)的定義為：和接種疫苗前的抗gE抗體相比較(基礎期呈血清陽性的受試者)，或和血清陽性的抗gE抗體閾值相比較(基礎期呈血清陰性的受試者)，接種第二劑後的抗gE抗體濃度升高至少4倍的受試者比例

CI 信賴區間

Q1;Q3 第一與第三四分位數

表6：施打第二劑1個月後，Shingrix在 ≥ 18 歲之免疫功能低下的成人中的細胞免疫生成性(分析免疫生成性的ATP族群)

gE特異性CD4[2+] T細胞反應 [^]



N	中位數 (Q1 ; Q3)	和接種疫苗前相比較細胞 反應頻率升高倍數的中位 數 (Q1 ; Q3)
Zoster-002 (接受自體造血幹細胞移植者)		
51	6644.9 (1438.3; 13298.6)	109.0 (34.4; 2716.4)
Zoster-028* (固態腫瘤病人)		
22	778.8 (393.1; 1098.2)	4.9 (1.7; 33.0)
Zoster-039 (血液惡性腫瘤病人)		
53	3081.9 (1766.2; 7413.6)	45.9 (16.4; 2221.9)
Zoster-041 (腎臟移植病人)		
32	2149.0 (569.4; 3695.1)	47.7 (14.7; 439.6)
Zoster-015 (HIV感染者)		
41	2809.7 (1554.5; 4663.7)	23.4 (8.5; 604.1)

ATP According-To-Protocol

^ gE特異性CD4[2+] T細胞反應=gE特異性CD4+ T細胞活性。檢測(CD4[2+] T細胞，是利用細胞內之細胞激素螢光染色(intracellular cytokine staining, ICS)分析法進行，定義為表現的4種特定免疫標記中至少2種免疫標記的CD4+ T細胞)

N 在指定時間點可評估細胞反應出現頻率的受試者人數

Q1;Q3 第一與第三四分位數

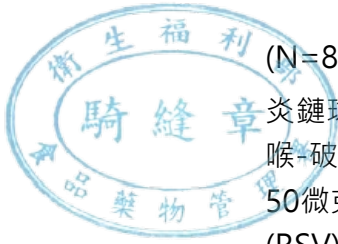
* 僅在Zoster-006中取得 ≥70歲之年齡群的gE特異性CD4[2+]資料，因為Zoster-022並未評估CD4+ T細胞的活性

施打第二劑1年後，在抗gE抗體濃度方面，和基礎期相比較的升高倍數的中位數範圍為2.7至6.5，在gE特異性CD4[2+] T細胞反應出現頻率的中位數則為2.0至43.6 (研究Zoster-002、Zoster-028、Zoster-039和Zoster-041)。

在Zoster-002中，施打第二劑2年後，在抗gE抗體濃度方面，和基礎期相比較的升高倍數的中位數為1.3，在gE特異性CD4[2+] T細胞反應出現頻率的中位數則為50.9。

合併接種後的免疫生成性

在六個有控制組、開放性的第III期臨床研究中，≥50歲的成人於隨機分組後間隔2個月接種兩劑Shingrix，並於接種第一劑時合併或不合併接種季節性流感疫苗(不含佐劑)



(N=828 ; Zoster-004)、23價肺炎鏈球菌多醣體疫苗(N=865 ; Zoster-035)、13價肺炎鏈球菌結合型疫苗(N=912 ; Zoster-059)、配方中含有0.3毫克Al³⁺的抗原減量的白喉-破傷風-無細胞性百日咳疫苗(N=830 ; Zoster-042)、單價COVID-19 mRNA-1273 50微克加強劑疫苗(原始SARS-CoV-2病毒株) (N=539; Zoster-091) 或呼吸道融合病毒(RSV)疫苗(重組且含佐劑)(N=530; RSV OA=ADJ-020)。將Shingrix與流感疫苗、23價肺炎鏈球菌多醣體疫苗、13價肺炎鏈球菌結合型疫苗、抗原減量的白喉-破傷風-無細胞性百日咳疫苗、COVID-19 mRNA-1273加強劑疫苗和呼吸道融合病毒(RSV)疫苗(重組且含佐劑)同時施打後的疫苗反應率(抗gE抗體)分別為95.8% (95% CI : 93.3 ; 97.6)、98.3% (95% CI : 96.4 ; 99.3)、99.1% (95% CI: 97.6; 99.7)、97.8% (95% CI : 95.8 ; 99.1)、97.4% (95% CI: 94.4; 99.0)及92.9% (95% CI: 88.4; 96.1)。除了將Shingrix與抗原減量的白喉-破傷風-無細胞性百日咳疫苗同時施打時，其中一種百日咳抗原的幾何平均濃度較低之外，同時施打疫苗的免疫反應並未受到影響。不過，這些資料並不表示存有具臨床意義的相關性干擾。

接種疫苗前有帶狀疱疹病史之受試者中的免疫生成性

在≥50歲且有帶狀疱疹既往病史(已於進入試驗的>6個月前消退)的成人方面，曾針對第III期試驗Zoster-062的受試者評估Shingrix所引發的免疫反應。在接種第2劑後30天，Shingrix所引發的gE特異性免疫反應(體液)如表7所示。

表7：施打第2劑30天後，Shingrix在≥50歲且有帶狀疱疹既往病史之成人中的體液免疫生成性(免疫生成性分析的PPS族群)

抗gE免疫反應 [^]			
N	疫苗反應率 [§] (%) (95% CI)	幾何平均濃度 (95% CI)	和接種疫苗前 相比較的濃度 升高倍數中位 數(Q1 ; Q3)
534	95.3 (93.1; 96.9)	49175.8 (46500.4; 52005.1)	24.4 (11.9; 47.5)

PPS 依計畫書族群

[^] 抗gE免疫反應=抗gE抗體濃度，利用抗gE酵素連結免疫吸收分析法(gE ELISA)進行檢測

N 指定時間點的可評估受試者人數(針對幾何平均濃度)

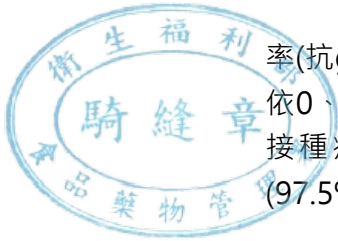
[§] 抗gE抗體方面之疫苗反應率(VRR)的定義為和接種疫苗前的抗gE抗體相比較(基礎期呈血清陽性的受試者)，或和血清陽性的抗gE抗體截點值相比較(基礎期呈血清陰性的受試者)，接種第2劑後的抗gE抗體濃度升高至少4倍的受試者比例

CI 信賴區間

Q1; Q3 第一與第三四分位數

間隔6個月接種兩劑Shingrix之受試者中的免疫生成性

在一個開放性的第III期臨床研究中(Zoster-026)，有238位 ≥50歲的受試者於平均隨機分組後間隔2或6個月接種兩劑Shingrix，依0、6個月時程接種疫苗1個月後的疫苗反應



率(抗gE抗體)為96.5% (95% CI : 90.4 ; 99.2)。

依0、6個月時程接種疫苗後的體液免疫反應(抗gE抗體濃度)並不劣於依0、2個月時程接種疫苗後的體液免疫反應，因為抗體濃度比率的97.5% CI上限低於1.50 [1.16 (97.5% CI : 0.98 ; 1.39)]。

先前曾接種活性減毒帶狀疱疹疫苗者中的免疫生成性

在一個開放性的第III期多中心臨床研究中(Zoster-048)，430位 ≥65歲且有或沒有在 ≥5年前接種活性減毒帶狀疱疹疫苗之記錄的成人依1:1的比例分成條件相當的兩組後，間隔2個月接種兩劑Shingrix。Shingrix所引發的免疫反應並未因先前曾接種活性減毒帶狀疱疹疫苗而受到影響。

免疫生成性的持久性

在一項針對源自Zoster-006和Zoster-022試驗的≥50歲成人所進行的第IIIb期、開放性、長期追蹤試驗(Zoster-049)中，曾針對一組受試者評估免疫生成性的持久性。在接種疫苗後第12年，435位可評估受試者中的抗gE抗體濃度的MGI (與接種疫苗前相比較的平均幾何升高幅度)為5.8 (95% CI: 5.2; 6.4)。在接種疫苗後第12年，73位可評估受試者中的gE特異性CD4[2+] T細胞的中位出現頻率仍高於接種疫苗前的程度。

在一項針對源自Zoster-041試驗受試者所進行的第IIIb期、開放性、長期追蹤試驗(Zoster-073)中，曾評估68位≥ 18歲接受慢性免疫抑制療法的腎臟移植病人免疫生成性的持久性。Zoster-073試驗期間開始於Zoster-041試驗中接種疫苗後的4至6年。在開始試驗後的第 24 個月 (約為接種第二劑後 6 至 8 年)，49 位可評估受試者中的抗gE 抗體濃度的MGI為 2.4 (95% CI : 1.6 ; 3.7)。在細胞免疫子群中的 19 位可評估受試者中，第 24 個月 gE 特異性 CD4[2+] T 細胞的中位出現頻率仍高於接種疫苗前的程度。

10.3 臨床前安全性資料

根據急毒性與重覆劑量毒性試驗、局部耐受性、心血管/呼吸系統安全性藥理學以及生殖與發育毒性等常規非臨床試驗資料，並未顯示本疫苗對人體具有特殊危害。

11 藥物動力學特性

疫苗並不須進行藥物動力學特性評估。

12 臨床試驗資料

參見藥效藥理特性。

13 包裝及儲存

13.1 包裝

1劑粉末，盛裝於附有瓶塞(丁基橡膠)的小瓶(第I型玻璃)中。

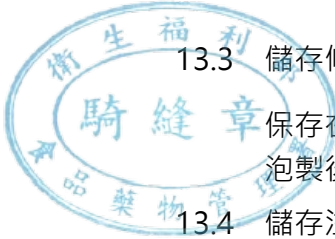
1劑懸液，盛裝於附有瓶塞(丁基橡膠)的小瓶(第I型玻璃)中。

Shingrix有1小瓶粉末加1小瓶懸液的包裝，或10小瓶粉末加10小瓶懸液的包裝

13.2 效期

有效期限標示於標籤及外盒上。

本品泡製後的有效期限請參見調製方式。



13.3 儲存條件

保存在攝氏2°C至8°C，不得冷凍。請置於原始包裝中保存，避光保存。
 泡製後的儲存條件請見調製方式。

13.4 儲存注意事項

不相容性

本疫苗不能與其他藥品混合使用。

15 其他

Trade marks are owned by or licensed to the GSK group of companies
 ©2026 GSK group of companies or its licensor

版本編號：GDSv13

核發日期：2025年4月3日

製造廠

製造廠(調液、充填及凍晶乾燥作業)：Patheon Italia S.p.A.

Viale G.B. Stucchi, 110, 20900 Monza (MB), Italy

製造廠(充填及凍晶乾燥作業)：GlaxoSmithKline Biologicals

637 Rue des Aulnois 59230 Saint Amand Les Eaux, France

二級包裝廠：裕利股份有限公司

桃園市大園區和平里1鄰開和路91號

製造廠(調液、充填、凍晶乾燥及包裝作業)：GlaxoSmithKline Biologicals S.A.

Parc de la Noire Epine, Avenue Fleming 20, Wavre, 1300, Belgium

二級包裝廠：GlaxoSmithKline Vaccines S.r.l

Bellaria Rosia, 53018 Sovicille (Siena), Italy

放行廠：GlaxoSmithKline Biologicals S.A.

Rue de l'Institut 89, B-1330 Rixensart, Belgium

藥商

荷商葛蘭素史克藥廠股份有限公司
 台灣分公司

台北市中正區忠孝西路一段66號23樓