



糖漸平膜衣錠 5毫克

Trajenta 5mg Film-Coated Tablets

衛署藥輸字 第 025537 號

須由醫師處方使用

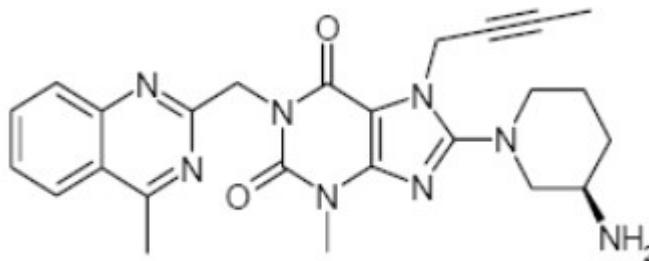
版本日期 2025-10-28

1 性狀

1.1 有效成分及含量

TRAJENTA (linagliptin)錠劑的活性成分為具口服活性的二肽基肽酶-4 (簡稱「DPP-4」) 酵素抑制劑。

Linagliptin的化學名稱為1H-Purine-2,6-dione, 8-[(3R)-3-amino-1-piperidinyl]-7-(2-butyn-1-yl)-3,7-dihydro-3-methyl-1-[(4-methyl-2-quinazolinyl) methyl]-
化學最簡式為C₂₅H₂₈N₈O₂，分子量為472.54 g/mol。結構式為：



Linagliptin為白色至淡黃色、不具或稍具吸濕性的固體物質，水溶性極低(0.9 mg/mL)。Linagliptin可溶於甲醇 (約60 mg/mL)、略溶於乙醇 (約10 mg/mL)、幾乎不溶於異丙醇(isopropanol) (<1 mg/mL)與丙酮 (約1 mg/mL)。

1.2 賦形劑

每顆TRAJENTA膜衣錠均含有5 mg linagliptin及下列賦形劑：甘露醇(mannitol)、預糊化澱粉、玉米澱粉、copovidone、硬脂酸鎂(magnesium stearate)、羥丙甲纖維素(hypromellose)、二氧化鈦、滑石粉、polyethylene glycol與紅氧化鐵(red ferric oxide)。

1.3 劑型

膜衣錠

1.4 藥品外觀

錠劑: 5mg、淺紅色、圓形、兩面中央凸起、邊緣呈斜面的膜衣錠，兩面分別壓印「D5」字樣及百靈佳殷格翰公司標誌。

2 適應症

2.1第二型糖尿病

2.2使用上的重要限制



TRAJENTA 不建議用於第一型糖尿病病人，因為TRAJENTA對於此並無效。

TRAJENTA不可用於治療糖尿病酮酸中毒(ketoacidosis)，因為TRAJENTA對於此並無效。

由於尚未針對具有胰臟炎病史的病人進行TRAJENTA的相關研究，因此目前仍不瞭解具有胰臟炎病史之病人使用TRAJENTA，是否會增加發生胰臟炎的風險（請參閱警語及注意事項(5.1)）。

3 用法及用量

3.1 用法用量

本藥須由醫師處方使用。

3.1 用法用量

3.1.1 建議劑量

TRAJENTA的建議劑量為5mg，成人每天口服一次，可與食物一起服用，亦可空腹服用。

可單獨使用亦可與metformin、sulfonylurea、insulin、PPAR γ 作用劑(如thiazolidinediones)合併使用，作為飲食控制及運動的輔助療法，以改善血糖的控制（請參閱臨床試驗(12.1)）。

3.1.2 與磺醯尿素類藥物(Sulfonylurea)或胰島素併用

TRAJENTA與胰島素促分泌物質(insulin secretagogue)（例如，磺醯尿素類藥物）或胰島素併用時，可能須降低胰島素促分泌物質或胰島素的劑量，以減少低糖血症的風險（請參閱警語及注意事項(5.2)）。

3.3 特殊族群用法用量

- (1) 小兒: TRAJENTA用於未滿18歲兒童病人時的安全性與有效性，尚未獲得確立。
- (2) 肝功能不全: 對於肝功能不全病人並無劑量調整建議。
- (3) 腎功能不全: 對於腎功能不全病人並無劑量調整建議。

4 禁忌

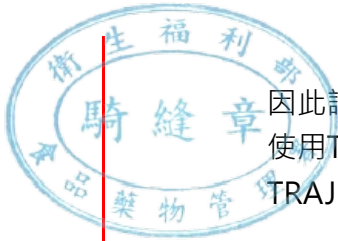
TRAJENTA禁用於對linagliptin或其賦形劑出現過敏反應的病人（例如：急性過敏、血管性水腫、鱗片狀脫落性皮膚疾病、蕁麻疹或支氣管過敏）（請參閱警語及注意事項(5.1)、不良反應(8)）。

5 警語及注意事項

5.1 警語/注意事項

5.1.1 胰臟炎

於TRAJENTA上市後，使用的病人中曾通報發生急性胰臟炎的案例，包括致命的胰臟炎案例。在CARMELINA試驗（請參閱臨床試驗(14.2)）中，有9名（0.3%）接受TRAJENTA治療的病人和5名（0.1%）接受安慰劑治療的病人發生急性胰臟炎。在CARMELINA試驗中有2名接受TRAJENTA治療發生急性胰臟炎的病人，追蹤報告為死亡。曾有服用TRAJENTA的病人發生急性胰臟炎(包括致命案例)的上市後報告。



因此請特別注意是否出現胰臟炎的潛在徵兆與症狀，若懷疑出現胰臟炎，請立即停止使用TRAJENTA並開始實施適當的處置。目前仍不瞭解具有胰臟炎病史的病人使用TRAJENTA，是否會增加發生胰臟炎的風險。

5.1.2與已知會造成低血糖症的藥物併用

已知胰島素促分泌物質或胰島素會造成低血糖症。在臨床試驗中，相較於安慰劑，TRAJENTA與胰島素促分泌物質（例如，磺醯尿素類藥物）或胰島素併用時的低血糖症發生率較高（請參閱不良反應(8.1)），而嚴重腎功能障礙之受試者併用TRAJENTA與胰島素時，低血糖症發生率較高（請參閱不良反應(8.1)）；因此，與TRAJENTA併用時，可能須降低胰島素促分泌物質或胰島素的劑量，以減少低血糖症的風險。

5.1.3 過敏反應

TRAJENTA的上市後報告中曾有嚴重過敏反應的案例，包括急性過敏、血管水腫和鱗片狀脫落性皮膚疾病。這些反應的主要發生時間在TRAJENTA治療開始後3個月內，有些案例發生在使用第一次劑量之後。如果疑似出現嚴重過敏反應，請停用TRAJENTA，評估事件的其他可能原因，並改用其他的糖尿病治療。

使用其他雙肽胜肽酶-4 (DPP-4) 抑制劑，也曾有血管水腫的案例。對使用其他 DPP-4 抑制劑曾有血管水腫病史的病人，應特別審慎，這類病人使用TRAJENTA是否更容易發生血管水腫，目前尚不清楚。

5.1.4 嚴重和行動不便之關節疼痛

TRAJENTA的上市後報告中曾有嚴重和造成行動不便之關節疼痛案例。這些病人是在開始用藥後第一天或幾年後發生關節痛症狀。病人停藥後則可緩解症狀。部分病人於重新服用相同的藥物或不同的DPP-4抑制劑時症狀會復發。在使用DPP-4抑制劑的病人，需考慮此藥品可能為導致嚴重且持續性關節疼痛的原因並適時停藥。

5.1.5大疱性類天皰瘡 (Bullous Pemphigoid)

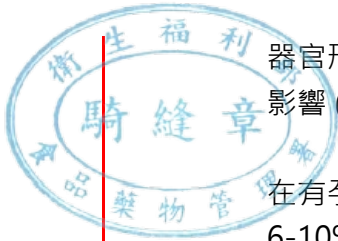
在CARMELINA試驗(請參閱臨床試驗(14.2))中，有7名 (0.2%) 接受 TRAJENTA治療的病人發生大疱性類天皰瘡，其中3人 (0.1%) 需要住院治療；接受安慰劑治療者則無此種病例。DPP-4抑制劑的上市後報告中，曾有需要住院的大疱性類天皰瘡案例。在所報告的病例中，病人通常可在接受局部或全身性免疫抑制治療與停止使用DPP-4抑制劑之後復原。請告知病人，在接受TRAJENTA時出現水泡或糜爛應通報。若懷疑有大疱性類天皰瘡，應停止使用TRAJENTA，並考慮轉診皮膚科醫師接受診斷及適當的治療。

6 特殊族群注意事項

6.1 懷孕

風險摘要

在懷孕婦女使用TRAJENTA的現有資料極少，因此無法據以判定藥物與重大先天缺陷和流產風險之間是否具有相關性。懷孕期間糖尿病控制不佳可能對母體和胎兒造成風險(請參閱「臨床考量」一節)。在動物生殖研究中，根據暴露量計算，在懷孕的大鼠之



器官形成期間使用接近臨床最高建議劑量的linagliptin劑量時，未觀察到對發育有不良影響(請參閱「資料」一節)。

在有孕前糖尿病且HbA1c >7的女性，其小孩出現重大先天缺陷的背景風險估計值為6-10%，在HbA1c >10的女性則高達20-25%，但不知道此族群的流產背景風險估計值。在美國一般族群之經臨床確認的懷孕中，重大先天缺陷與流產的背景風險估計值分別為2-4%與15-20%。

臨床考量

疾病相關的母體和/或胚胎/胎兒風險：

懷孕期間若患有控制狀況不佳的糖尿病，會提高母體發生糖尿病酮酸血症、子癲前症、自發性流產、早產和生產併發症的風險。控制狀況不佳的糖尿病也會提高胎兒發生重大先天缺陷、死產和巨嬰症相關疾病的風險。

資料

動物實驗數據

於懷孕Wistar Han大鼠與喜馬拉雅兔的器官形成期間使用linagliptin (劑量分別最高達一天240 mg/kg與150 mg/kg)時，皆未觀察到不良的發育結果。根據暴露量計算，在大鼠與兔子使用的這些劑量約分別為臨床劑量5 mg的943與1,943倍。在Wistar Han 大鼠懷孕第6天到泌乳第21天期間，使用臨床劑量5 mg 之49 倍的linagliptin 劑量時(根據暴露量計算)，並未在幼鼠觀察到不良的功能、行為或生殖結果。

6.2 哺乳

風險摘要

關於linagliptin是否會進入人類的乳汁以及其對哺乳嬰兒或乳汁生成有何影響，目前尚無相關資料。然而，linagliptin會分泌到授乳中大鼠的乳汁內。因此應考量餵哺母乳對嬰兒發育與健康的益處，以及母親對TRAJENTA的臨床需求，以及TRAJENTA或潛在母體狀況可能對哺乳嬰兒造成的任何不利影響。

6.4 小兒

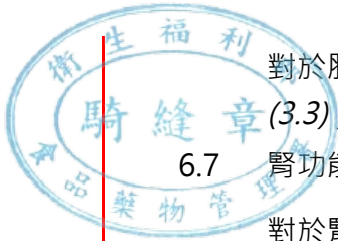
TRAJENTA用於未滿18歲兒童病人時的安全性與有效性，尚未獲得確立(請參閱特殊族群用法用量(3.3))。

在一項為期26周的隨機、雙盲、安慰劑對照試驗，157名10至17歲第二型糖尿病未受到控制的小兒病人中，TRAJENTA的有效性並未獲得確立。

6.5 老年人

15項使用linagliptin進行第二型糖尿病臨床試驗中，linagliptin治療組年滿65歲以上有1085人(其中包含年滿75歲以上131人)。15項試驗中有12項為雙盲安慰劑對照試驗，在這12項試驗中，linagliptin治療組年滿65歲以上有591人(其中包含年滿75歲以上82人)。在這些linagliptin臨床試驗中，整體而言在安全性或有效性上，老年人與較年輕的受試者並無差異。

6.6 肝功能不全



對於肝功能不全病人並無劑量調整建議 (請參閱臨床藥理學(12.3)及特殊族群用法用量(3.3))。

6.7 腎功能不全

對於腎功能不全病人並無劑量調整建議 (請參閱臨床藥理學(12.3)及特殊族群用法用量(3.3))。

於CARMELINA試驗 (請參閱臨床試驗(14.2))之TRAJENTA治療組，有2200名 (63%) 腎功能不全病人($\text{eGFR} < 60 \text{ mL} / \text{min} / 1.73 \text{ m}^2$)，其中約20%受試者其 $\text{eGFR} \geq 45$ 但 $< 60 \text{ mL} / \text{min} / 1.73 \text{ m}^2$ ，28%受試者其 $\text{eGFR} \geq 30$ 但 $< 45 \text{ mL} / \text{min} / 1.73 \text{ m}^2$ ，15%受試者其 $\text{eGFR} < 30 \text{ mL} / \text{min} / 1.73 \text{ m}^2$ 。在不良反應的整體發生率上，TRAJENTA與安慰劑兩治療組之間大致相近。

7 交互作用

7.1 P-gp或CYP3A4酵素之誘發劑

Rifampin可降低linagliptin的暴露量，顯示TRAJENTA與強效P-gp或CYP 3A4誘發劑併用時，其功效可能降低。因此，當linagliptin須與強效P-gp或CYP 3A4誘發劑併用時，強烈建議應改用其他替代療法 (請參閱臨床藥理學(12.3))。

7.2 胰島素促泌劑或胰島素

胰島素促泌劑及胰島素已知會造成低血糖。TRAJENTA與胰島素促泌劑(例如磺醯尿素類藥物)或胰島素併用時，可能須降低胰島素促泌劑或胰島素的劑量，以減少低血糖症的風險 [請參閱警語及注意事項 (5.2)]。

8 副作用/不良反應

8.1 臨床重要副作用/不良反應

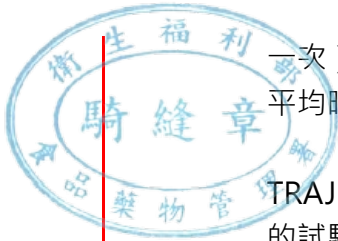
下列嚴重不良反應將在以下或處方資訊的其他部分描述：

- 胰臟炎 [請參閱警語及注意事項 (5.1)]
- 與已知會造成低血糖症的藥物併用 [請參閱警語及注意事項(5.2)]
- 過敏反應 [請參閱警語及注意事項 (5.3)]
- 嚴重和行動不便之關節疼痛 [請參閱警語及注意事項 (5.4)]
- 大皰性類天皰瘡 [請參閱警語及注意事項 (5.5)]

8.2 臨床試驗經驗

由於臨床試驗係於各種不同的狀況下進行，因此在某一種藥物的臨床試驗中所觀察到的不良反應發生率，無法與另一種藥物的臨床試驗中所觀察到者直接進行比較，亦無法反映實際臨床狀況中的發生率。

TRAJENTA 5 mg (一天一次) 的安全性評估已於臨床試驗中針對第二型糖尿病病人進行評估，包括14項以安慰劑對照、1項以有效藥物做對照，以及1項以嚴重腎功能障礙者為對象的試驗。在14項安慰劑對照試驗中，經隨機分配使用TRAJENTA 5 mg (一天



一次)者共3625人、而使用安慰劑者共2176人。病人於試驗中接受TRAJENTA治療的平均時間為29.6週，追蹤工作最長持續78週。

TRAJENTA 5 mg (一天一次)單獨療法已在3項分別為期18週與24週、以安慰劑對照的試驗，以及另外5項為期短於18週、以安慰劑對照的試驗，並於6項以安慰劑對照的試驗中，針對TRAJENTA與其他升高血糖藥物併用進行研究：其中2項與metformin併用(治療時間分別為12週與24週)；1項與磺醯尿素類藥物併用(治療時間18週)；1項與metformin及磺醯尿素類藥物併用(治療時間24週)；1項與pioglitazone併用(治療時間24週)；以及1項與胰島素併用(主要試驗終點於第24週)。

針對14項以安慰劑對照的試驗進行整合分析後，接受TRAJENTA (n = 3625)者的發生率 $\geq 2\%$ ，且高於安慰劑組(n = 2176)的不良反應如表1所示。整體不良反應於Trajenta治療組與安慰劑組發生率相當。

表1：在以安慰劑對照的TRAJENTA單獨療法或合併療法臨床試驗中，在TRAJENTA組發生率 $\geq 2\%$ ，且高於安慰劑組的不良反應

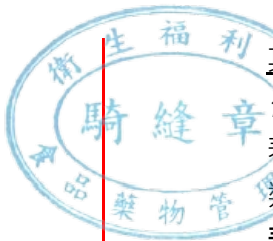
	病人數(%)	
	TRAJENTA 5 mg n = 3625	安慰劑 n = 2176
鼻咽炎	254 (7.0)	132 (6.1)
腹瀉	119 (3.3)	65 (3.0)
咳嗽	76 (2.1)	30 (1.4)

TRAJENTA搭配特定糖尿病藥物使用時，TRAJENTA 5 mg 與安慰劑的不良反應比例如下：泌尿道感染(3.1%/0%)與高三酸甘油酯症(2.4%/0%) (添加於磺醯尿素類藥物時)；高脂血症(2.7%/0.8%)與體重增加(2.3%/0.8%) (添加於pioglitazone時)；以及便秘(2.1%/1%) (添加於基礎胰島素治療時)。

在TRAJENTA臨床試驗中所提出的其他不良反應包括過敏(例如：蕁麻疹、血管性水腫、局部脫皮或支氣管過敏)與肌肉痛。

在一項比較TRAJENTA與glimepiride的對照試驗中，所有的受試者亦同時接受metformin治療，在為期104週的治療之後，TRAJENTA組(n = 776)發生率 $\geq 5\%$ 且高於磺醯尿素類藥物組(n = 775)的不良反應為背痛(分別為9.1%與8.4%)、關節痛(8.1%與6.1%)、上呼吸道感染(8.0%與7.6%)、頭痛(6.4%與5.2%)、咳嗽(6.1%與4.9%)以及肢體疼痛(5.3%比上3.9%)。

在臨床試驗中，接受TRAJENTA治療者於每一萬病人年中出現15.2例胰臟炎，接受對照藥物(安慰劑與活性對照藥物磺醯尿素)者，則於每一萬病人年中出現3.7例。在使用最後一劑linagliptin之後，又出現另外3個胰臟炎病例。



其他不良反應

低血糖症

表2總結TRAJENTA與安慰劑組對照研究中的低血糖發生率。當TRAJENTA與磺醯尿素類藥物(Sulfonylurea)或胰島素一起給藥時，低血糖的發生率增加。

表2：第二型糖尿病病人於TRAJENTA與安慰劑組對照研究中的低血糖發生率(%)

合併磺醯尿素類藥物(18週)	安慰劑(N=84)	TRAJENTA (N=161)
低血糖(血糖 <54 mg/dL)	1.2%	1.9%
嚴重* 低血糖(%)	0%	0%
合併Metformin和磺醯尿素類藥物 (24週)	安慰劑(N=263)	TRAJENTA (N=792)
低血糖(血糖 <54 mg/dL)	5.3%	8.1%
嚴重* 低血糖(%)	0.8%	0.6%
合併基礎胰島素(52週)	安慰劑(N=630)	TRAJENTA (N=631)
低血糖(血糖 <54 mg/dL)	21.6%	19.8%
嚴重* 低血糖(%)	1.1%	1.7%

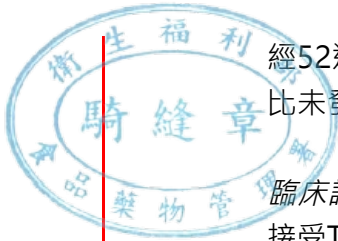
*因低血糖需要他人協助施予碳水化合物、升糖素，或採取急救行動。

在TRAJENTA對照活性藥物 (glimepiride)的心血管安全性臨床試驗(CAROLINA)，其治療時間中位數為5.9年，TRAJENTA組(N=3,014)和glimepiride組(N=3,000)嚴重低血糖的發生率分別為0.3%和2.2%。

腎功能

以133位嚴重腎功能不全（腎絲球過濾估計值低於30 mL / 分）病人為對象，於既有糖尿病療法加入TRAJENTA進行為期52週的治療，並與安慰劑比較的試驗中，最初12週內背景糖尿病療法均維持穩定，包括胰島素、磺醯尿素類藥物、glinides及pioglitazone。試驗剩餘期間內則可對背景糖尿病療法進行劑量調整。

一般而言，嚴重低血糖症等不良事件的發生率與其他TRAJENTA試驗的通報狀況相近，然觀察所得的低血糖發生率較高（TRAJENTA為63%，而安慰劑為49%），其原因為前12週維持穩定背景降糖治療期間無症狀低血糖事件較多。接受TRAJENTA與安慰劑治療的病人分別有10位(15%)及11位(17%)曾通報至少一起經確認之症狀性低血糖（且血糖儀數值低於54mg/dL）。在同一時段中，接受TRAJENTA與安慰劑治療的病人均有3位（TRAJENTA為4.4%，安慰劑為4.6%）發生嚴重低血糖事件（定義為需要他人主動協助施予碳水化合物、升糖素，或採取急救行動）的案例，而接受TRAJENTA與安慰劑治療的病人中，發生危及生命或需要住院的事件者分別為2位(2.9%)與1位(1.5%)病人。



經52週治療後，經平均腎絲球過濾率估算值及肌酸酐清除率測定腎功能，與安慰劑相比未發生變化。

臨床試驗實驗室檢測異常

接受TRAJENTA 5mg與接受安慰劑治療者的實驗室檢測結果相近。

尿酸增加：TRAJENTA組發生率較安慰劑組高至少1%的實驗室檢測值變化為尿酸增加（安慰劑組為1.3%，TRAJENTA組為2.7%）。

脂酶增加：在一項針對有微量白蛋白尿或巨量白蛋白尿的第二型糖尿病病人進行之安慰劑對照的TRAJENTA臨床試驗中，TRAJENTA治療組從基期至24週的脂酶濃度平均增加30%，安慰劑組則平均減少2%。TRAJENTA治療組與安慰劑組脂酶濃度高於正常值上限3倍的病人分別有8.2%與1.7%。

澱粉酶增加：在第二型糖尿病病人比較TRAJENTA治療組和glimepiride治療組之心血管安全性臨床試驗，TRAJENTA治療組與glimepiride治療組觀察到澱粉酶濃度高於正常值上限3倍的病人分別有1%與0.5%。

因並無胰臟炎徵兆和症狀發生，使用TRAJENTA發生脂酶和澱粉酶濃度升高的臨床意義尚不清楚（詳見警語及注意事項(5.1)）。

生命徵象

接受TRAJENTA治療者的生命徵象並未出現具臨床意義的變化。

8.3 上市後經驗

在TRAJENTA上市後期間所新增的不良反應。由於這些反應是由不確定人數之族群自願通報，因此無法正確預測其發生率，也無法確立與藥物暴露之間的因果關係。

- 腸胃道疾病: 急性胰臟炎，包含致命的胰臟炎（請參閱適應症(1.2)）、口腔潰瘍、口腔炎
- 免疫系統疾病: 過敏性反應，包括急性過敏、血管水腫和鱗片狀脫落性皮膚疾病
- 肌肉骨骼和結締組織疾病: 橫紋肌溶解症、嚴重和行動不便之關節疼痛
- 皮膚與皮下組織疾病: 大疱性類天皰瘡、皮疹

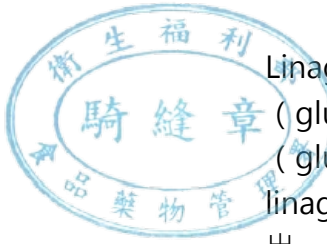
9 過量

若發生TRAJENTA用藥過量的情形，請考慮聯絡毒藥物防治諮詢中心諮詢額外應對用藥過量的建議。此時亦可依據病人的臨床狀況施予慣常使用的支持性措施，例如：從腸胃道移除尚未吸收的物質、進行臨床監測，以及給予該機構之支持性治療。Linagliptin無法透過血液透析或腹膜透析方式清除。

在針對健康受試者所進行的有對照組之臨床試驗期間，使用單一劑量最高600 mg的TRAJENTA（相當於每日建議劑量的120倍）時，並未發生具劑量相關性的臨床不良藥物反應。然而，尚無在人體使用高於600 mg劑量的經驗。

10 藥理特性

10.1 作用機轉



Linagliptin為DPP-4抑制劑，而DPP-4為分解腸泌素(incretin)荷爾蒙升糖素樣胜肽-1 (glucagon-like peptide-1，簡稱「GLP-1」)與葡萄糖依賴性促胰島素多胜肽 (glucose-dependent insulintropic polypeptide，簡稱「GIP」)的酵素；因此，linagliptin可使活性腸泌素荷爾蒙的濃度增高，在葡萄糖依賴性的狀態刺激胰島素的釋出，並降低循環中的升糖素濃度。這兩種腸泌素荷爾蒙均參與了葡萄糖體內平衡的生理調節作用。平時即有基本濃度的低量腸泌素荷爾蒙分泌，但其濃度可於用餐後立即上升。在血糖濃度正常與升高時，GLP-1與GIP皆可增加胰島素的生合成以及從胰臟 β 細胞的分泌。此外，GLP-1亦可降低胰臟 α 細胞的升糖素分泌，而導致肝臟的葡萄糖輸出量降低。

10.2 藥效藥理特性

Linagliptin與DPP-4的結合具可逆性，其結合可升高腸泌素荷爾蒙的濃度。

Linagliptin在葡萄糖依賴性狀態下增加胰島素的分泌，並降低升糖素的分泌，因此可產生較理想的葡萄糖體內平衡調節。在體外實驗中，在相當於治療暴露量的濃度下，linagliptin選擇性地與DPP-4結合而抑制其活性，對DPP-8或DPP-9則無作用。

心臟電生理學

在一項隨機分組、有安慰劑及活性比較劑的四向交叉(4-way crossover)研究中，共有36名健康受試者接受單一劑口服linagliptin 5 mg、linagliptin 100 mg (建議劑量的20倍)、moxifloxacin與安慰劑。無論使用建議劑量(5 mg)或100 mg劑量，QTc皆未延長。與使用5 mg劑量後的血漿中最高linagliptin濃度相較，使用100 mg劑量後的最濃度大約高38倍。

10.3 臨床前安全性資料

非臨床毒物學

致癌性、致突變性、生育力受損

在一項為期兩年的研究中，6、18與60 mg/kg劑量的linagliptin並未增加雄性與雌性大鼠的腫瘤發生率。根據AUC暴露量，此最高劑量(60 mg/kg)約為臨床劑量 (5 mg/天) 的418倍。在一項為期兩年的研究中，最高80 mg/kg (雄性) 與25 mg/kg (雌性) 劑量的linagliptin並未增加小鼠的腫瘤發生率，根據AUC暴露量，此劑量約為臨床劑量的35與270倍。根據AUC暴露量，更高劑量的linagliptin (80 mg/kg) (根據AUC暴露量，約為臨床劑量的215倍) 可導致雌性小鼠的淋巴瘤發生率增加。

在Ames細菌致突變性檢測、染色體畸變檢測與體內微核檢測(micronucleus assay)中，linagliptin皆不具有致突變性或誘變性(clastogenic) (不論有或無代謝活化作用)。

在大鼠的生殖力研究中，在最高240 mg/kg劑量下 (根據AUC暴露量，約為臨床劑量的943倍)，linagliptin對於早期胚胎發育、交配、生殖力或活產率皆無不良影響。

11 藥物動力學特性

已針對健康受試者與第二型糖尿病病人進行linagliptin的藥物動力學研究。健康受試者口服單劑5 mg linagliptin之後約1.5小時(T_{max})達到最高血漿中濃度；血漿中的曲線下面積(AUC)平均

為139 nmol·h/L，最高濃度(C_{max})為8.9 nmol/L。

血漿中的linagliptin濃度以至少兩階段的方式下降，終端排除半衰期(terminal half-life)極長(>100小時)，此與linagliptin和DPP-4呈飽和性結合有關。清除期長與藥物蓄積無關。Linagliptin蓄積的有效半衰期(口服多劑linagliptin 5 mg)約為12小時。Linagliptin 5 mg一天一次用藥之後，血中濃度可於第三劑達到穩定狀態，與第一劑相較，穩定狀態時的 C_{max} 與AUC增加1.3倍。受試者內與受試者間的linagliptin AUC變異係數皆不大(分別為12.6%與28.5%)。在1至10 mg劑量範圍內，血漿中linagliptin AUC並未隨劑量等比例增加。健康受試者與第二型糖尿病病人具有相近的藥物動力學性質。

吸收

Linagliptin的絕對生體可用率約為30%。高脂膳食可使 C_{max} 降低15%，AUC增加4%；此影響不具臨床重要性。TRAJENTA可與食物一起服用，亦可空腹服用。

分佈

健康受試者接受靜脈注射單劑linagliptin 5 mg之後，穩定狀態的虛擬分佈體積(apparent volume of distribution)平均約為1110 L，顯示linagliptin廣泛分佈於各組織。Linagliptin與血漿中蛋白質的結合具濃度相關性，血中濃度1 nmol/L下的蛋白質結合率約99%，≥30 nmol/L則下降至75~89%；此現象顯示，當linagliptin濃度增加時，其與DPP-4的結合可達到飽和。在高濃度下，DPP-4會完全飽和，因此有70%至80%的linagliptin為結合狀態，有20%至30%則在血漿中呈未結合狀態。在腎功能或肝功能受損的病人，此藥物在血漿中的結合狀況並未改變。

排除

穩定狀態時linagliptin終端排除半衰期約為200小時，而蓄積半衰期約為11小時。穩定狀態時的腎臟清除率約為70 mL/min。

代謝

口服之後，大部分(約90%)的linagliptin皆以原形式排出，顯示經代謝清除的路徑僅佔小部分。僅極小部分的linagliptin會被代謝為不具藥理活性的代謝物，穩定狀態時其暴露量約為linagliptin的13.3%。

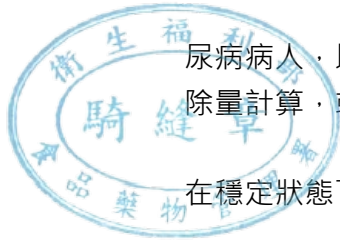
排泄

健康受試者口服一劑 $[^{14}C]$ -linagliptin之後，所服用的放射活性約有85%於4天內經由腸肝系統(80%)或尿液(5%)清除。

特定族群

腎功能不全病人

一項開放標示的藥物動力學研究，針對各種程度之慢性腎功能不全的男性與女性病人，進行linagliptin 5 mg的藥物動力學評估。此項試驗共收錄6名腎功能正常(肌酸酐清除率 $[CrCl]$ ≥80 mL/min)的受試者、6名輕度腎功能不全($CrCl$ 50至<80 mL/min)的病人、6名中度腎功能不全($CrCl$ 30至<50 mL/min)的病人、10名重度腎功能不全($CrCl$ <30 mL/min)的第二型糖



尿病病人，以及11名腎功能正常的第二型糖尿病病人。肌酸酐清除率係由24小時尿中肌酸酐清除量計算，或根據Cockcroft-Gault公式從血清肌酸酐估計。

在穩定狀態下，輕度腎功能不全病人與健康受試者的linagliptin暴露量相近。

在穩定狀態下，中度腎功能不全病人的linagliptin平均暴露量較健康受試者高（ $AUC_{T,SS}$ 增加71%， C_{max} 增加46%）。此暴露量增加與蓄積半衰期延長、終端排除半衰期或蓄積係數增加皆無關聯性。由腎臟排除的藥物量低於5%，且不受腎功能降低影響。

相較於腎功能正常的第二型糖尿病病人，重度腎功能不全之第二型糖尿病病人的穩定狀態暴露量約增加40%（ $AUC_{T,SS}$ 增加42%， C_{max} 增加35%）。這兩組第二型糖尿病病人的腎臟清除量皆低於所用劑量的7%。

族群藥物動力學分析支持上述結果。

肝功能不全病人

相較於健康受試者，輕度肝功能不全（Child-Pugh第A級）病人的穩定狀態linagliptin暴露量（ $AUC_{T,SS}$ ）大約低25%， $C_{max,SS}$ 則約低36%；而中度肝功能不全（Child-Pugh第B級）病人的linagliptin AUC_{SS} 大約低14%， $C_{max,SS}$ 則約低8%。就linagliptin暴露量 AUC_{0-24} 而言，重度肝功能不全（Child-Pugh第C級）病人與健康受試者相近， C_{max} 則較健康受試者約低23%。在肝功能不全者所觀察到的藥物動力學參數下降情形，並未降低其對於DPP-4的抑制作用。

身體質量指數(BMI) / 體重

無須依據BMI / 體重調整劑量。族群藥物動力學分析結果顯示，BMI / 體重對於linagliptin的藥物動力學性質不存在具臨床意義的影響。

性別

無須依據性別調整劑量。族群藥物動力學分析結果顯示，性別對於linagliptin的藥物動力學性質不存在具臨床意義的影響。

老年人

族群藥物動力學分析結果顯示，年齡對於linagliptin的藥物動力學性質不存在具臨床意義的影響。

兒童

尚未針對兒童病人進行linagliptin之藥物動力學研究。

人種

無須依據人種調整劑量。依據現有的藥物動力學資料（包含：白人、西班牙裔、黑人與亞洲人種）顯示，人種對於linagliptin的藥物動力學性質不存在具臨床意義的影響。

藥物交互作用研究

體外藥物交互作用評估

Linagliptin為CYP3A4的弱至中度抑制劑，但對其他CYP同功酶則無抑制作用，亦非CYP同功酶的誘發劑，包括：CYP1A2、2A6、2B6、2C8、2C9、2C19、2D6、2E1與4A11。

Linagliptin為P-glycoprotein(P-gp)受質，在高濃度下可抑制P-gp所媒介的digoxin運送。這些結果以及體內藥物交互研究皆顯示，治療濃度下的linagliptin不太可能與其他P-gp受質產生交互作用。

體內藥物交互作用評估

CYP3A4或P-gp之強效誘發劑（例如rifampin）可能導致linagliptin的暴露量降低，甚至低於療效濃度而不具療效。[詳見藥物交互作用(7)]。體內研究證據顯示，linagliptin與CYP3A4、CYP2C9、CYP2C8、P-gp及有機陽離子轉運蛋白（organic cationic transporter，簡稱「OCT」）產生藥物交互作用的可能性不高。

表3：併用藥物對Linagliptin之全身暴露量的影響

併用藥物	併用藥物的用法用量*	Linagliptin的用法用量*	幾何平均比值 (有 / 無併用藥物的比值) 無影響 = 1.0	
			AUC [†]	C _{max}
Metformin	850 mg TID	10 mg QD	1.20	1.03
Glyburide	1.75 mg [#]	5 mg QD	1.02	1.01
Pioglitazone	45 mg QD	10 mg QD	1.13	1.07
Ritonavir	200 mg BID	5 mg [#]	2.01	2.96
Rifampin**	600 mg QD	5 mg QD	0.60	0.56

*多劑量（穩定狀態），除非另有註明

**相關資訊請參考臨床建議[詳見藥物交互作用(7.1)]

[#] 單劑量

[†]單劑量治療：AUC = AUC（0至24小時）；多劑量治療：AUC = AUC（TAU）

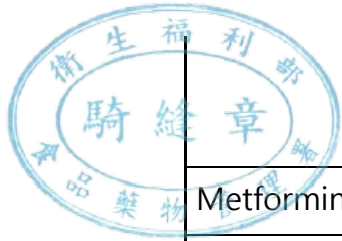
QD = 一天一次

BID = 一天兩次

TID = 一天三次

表4：Linagliptin對併用藥物之全身暴露量的影響

併用藥物	併用藥物的用法用量*	Linagliptin的用法用量*	幾何平均比值 (有 / 無併用藥物的比值)
------	------------	-------------------	--------------------------



			無影響 = 1.0		
				AUC [†]	C _{max}
Metformin	850 mg TID	10 mg QD	metformin	1.01	0.89
Glyburide	1.75 mg [#]	5 mg QD	glyburide	0.86	0.86
Pioglitazone	45 mg QD	10 mg QD	pioglitazone 代謝物M-III 代謝物M-IV	0.94 0.98 1.04	0.86 0.96 1.05
Digoxin	0.25 mg QD	5 mg QD	digoxin	1.02	0.94
Simvastatin	40 mg QD	10 mg QD	simvastatin simvastatin acid	1.34 1.33	1.10 1.21
Warfarin	10 mg [#]	5 mg QD	R-warfarin S-warfarin INR PT	0.99 1.03 0.93** 1.03**	1.00 1.01 1.04** 1.15**
Ethinylestrad iol 與 levonorgestr el	ethinylestrad iol 0.03 mg 與 levonorgestr el 0.150 mg QD	5 mg QD	ethinylestrad iol levonorgestr el	1.01 1.09	1.08 1.13

*多劑量 (穩定狀態) · 除非另有註明

單劑量

[†]單劑量治療：AUC = AUC (INF) ；多劑量治療：AUC = AUC (TAU)

**藥效學評估指標：AUC=AUC (0-168) · C_{max}=E_{max}

INR = 國際標準凝血時間比(International Normalized Ratio)

PT = 凝血酶原時間(Prothrombin Time)

QD = 一天一次

TID = 一天三次

12 臨床試驗資料

12.1 成人第二型糖尿病病人的血糖控制試驗

已在臨床試驗中對TRAJENTA單獨療法以及與metformin、磺醯尿素類藥物、pioglitazone及胰島素 (insulin)的合併療法進行研究，亦曾針對嚴重慢性腎功能不全的第二型糖尿病病人進行TRAJENTA研究。

相較於安慰劑，接受TRAJENTA治療的第二型糖尿病病人在HbA1c (A1C)、空腹血糖(FPG)與飯後2小時血糖(PPG)方面，皆出現具臨床意義的顯著改善。



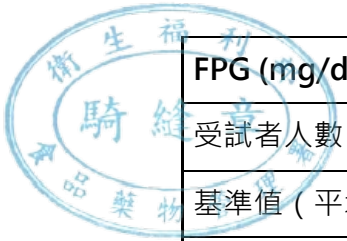
單方治療

共有730名第二型糖尿病病人參與兩項雙盲、以安慰劑對照的試驗（分別為期18與24週），以評估TRAJENTA的療效與安全性。在這兩項單獨療法試驗中，正在接受抗高血糖藥物治療的病人停用藥物，接受飲食控制、運動以及約6週的藥物洗除期（包括最後兩週的開放標示安慰劑導入期）。洗除期之後血糖控制不良（A1C為7%至10%）的病人即可接受隨機分組；當時並未接受抗高血糖藥物治療且血糖控制不良（A1C為7%至10%）的病人（停止治療至少8週），則於完成為期兩週的開放標示安慰劑導入期之後接受隨機分組。為期18週的研究僅收錄不適合以metformin治療的病人，有76名受試者經隨機分派至安慰劑組，有151人分派至TRAJENTA 5 mg組。在為期24週的試驗中，有167名受試者經隨機分派至安慰劑組，有336人分派至TRAJENTA 5 mg組。在為期18週的試驗期間無法達到特定血糖目標的受試者，可接受pioglitazone及 / 或胰島素救援治療；在為期24週的試驗中則以metformin作為救援療法。

相較於安慰劑，一天5 mg的TRAJENTA可使A1C、FPG與2小時PPG獲得具統計顯著性的改善（表5）。在為期18週的試驗中，TRAJENTA 5 mg組與安慰劑組分別有12%與18%的受試者需要救援治療。在為期24週的試驗中，TRAJENTA 5 mg組與安慰劑組分別有10.2%與20.9%的受試者需要救援治療。相較於安慰劑組的A1C改善狀況不受性別、年齡、人種、先前之抗高血糖治療、基準點BMI或胰島素阻抗性標準指數(HOMA-IR)的影響。如同第二型糖尿病藥物試驗的典型狀況，使用TRAJENTA時的A1C平均降幅與基準點時A1C升高的程度有關。在這兩個為期18與24週的試驗中，TRAJENTA組的A1C與基準值的差異分別為-0.4%與-0.4%，安慰劑組則分別為0.1%與0.3%。在體重與基準值的變化上，兩治療組間並無顯著差異。

表5：以安慰劑對照之TRAJENTA單獨療法試驗中的血糖參數*

	18週試驗		24週試驗	
	TRAJENTA 5 mg	安慰劑	TRAJENTA 5 mg	安慰劑
A1C (%)				
受試者人數	n = 147	n = 73	n = 333	n = 163
基準值（平均）	8.1	8.1	8.0	8.0
與基準值的變化 （校正後的平均值***）	-0.4	0.1	-0.4	0.3
與安慰劑組的差異 （校正後的平均值）(95% CI)	-0.6 (-0.9, -0.3)		-0.7 (-0.9, -0.5)	
達A1C <7%**目標的受試者(%)	32 (23.5%)	8 (11.8%)	77 (25%)	17 (12%)



FPG (mg/dL)				
受試者人數	n = 138	n = 66	n = 318	n = 149
基準值 (平均)	178	176	164	166
與基準值的變化 (校正後的平均值***)	-13	7	-9	15
與安慰劑組的差異 (校正後的平均值) (95% CI)	-21 (-31, -10)		-23 (-30, -16)	
2小時PPG (mg/dL)				
受試者人數	無此數據	無此數據	n = 67	n = 24
基準值 (平均)			258	244
與基準值的變化 (校正後的平均值***)			-34	25
與安慰劑組的差異 (校正後的平均值) (95% CI)			-58.4 (-82.3, -34.4)	

*使用參與試驗時最後一次觀察值的全分析族群

**18週試驗：安慰劑組n=68；TRAJENTA組n=136

24週試驗：安慰劑組n=147；TRAJENTA組n=306

***18週試驗。HbA1c：共變數分析 (ANCOVA) 模型是以療法、無法耐受metformin之原因、與先前使用的口服降血糖藥 (OAD) 數目作為類別效應共變項，並以HbA1c基準值作為連續共變項。FPG：ANCOVA模型是以療法、無法耐受metformin之原因、與先前使用的OAD數目作為類別效應，並以HbA1c基準值和FPG基準值作為連續共變項。

24週試驗：HbA1c：ANCOVA模型是以療法及先前使用的OAD數目作為類別效應，並以HbA1c基準值作為連續共變項。FPG：ANCOVA模型是以療法及先前使用的OAD數目作為類別效應共變項，並以HbA1c基準值和FPG基準值作為連續共變項。PPG：ANCOVA模型是以療法及先前使用的OAD數目作為類別效應，並以HbA1c基準值和飯後2小時血糖基準值作為共變項。

添加Metformin的合併療法

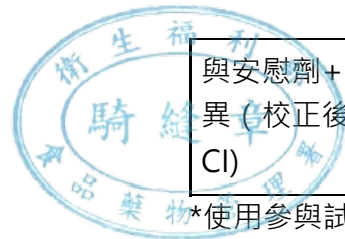
在一項評估TRAJENTA與metformin合併療法之療效的24週、隨機分組、雙盲、以安慰劑對照的試驗中，總共收錄701名第二型糖尿病病人。已在使用每天至少1,500 mg劑量metformin的病人(n = 491)，於完成2週的開放標示安慰劑導入期之後接受隨機分組；已在使用metformin與另一種抗高血糖藥物的病人(n = 207)，則於約6週的metformin單獨療法 (至少一天1500

mg) 導入期之後接受隨機分組。將受試者隨機分派至添加TRAJENTA 5 mg或安慰劑一天一次的治療組。試驗期間無法達到特定血糖控制目標的受試者可接受glimepiride救援治療。

與metformin併用時，相較於安慰劑，TRAJENTA可使A1C、FPG與2小時PPG出現具統計顯著性的改善 (表6)。TRAJENTA 5 mg組與安慰劑組分別有7.8%與18.9%的受試者接受救援治療。在為期24週的治療期間，TRAJENTA / metformin組與安慰劑 / metformin組的A1C與基準點之平均變化如圖2所示。兩治療組的體重下降幅度相近。

表6：以安慰劑對照之TRAJENTA與Metformin合併療法試驗中的血糖參數*

	TRAJENTA 5 mg + Metformin	安慰劑+ Metformin
A1C (%)		
受試者人數	n = 513	n = 175
基準值 (平均)	8.1	8.0
與基準值的變化 (校正後的平均值***)	-0.5	0.15
與安慰劑+ metformin組的差異 (校正後的平均值) (95% CI)	-0.6 (-0.8, -0.5)	--
達A1C <7%**目標的受試者 (%)	127 (26.2)	15 (9.2)
FPG (mg/dL)		
受試者人數	n = 495	n = 159
基準值 (平均)	169	164
與基準值的變化 (校正後的平均值***)	-11	11
與安慰劑+ metformin組的差異 (校正後的平均值) (95% CI)	-21 (-27, -15)	--
2小時PPG (mg/dL)		
受試者人數	n = 78	n = 21
基準值 (平均)	270	274
與基準值的變化 (校正後的平均值***)	-49	18



與安慰劑 + metformin組的差異 (校正後的平均值) (95% CI)	-67 (-95, -40)	--
---	----------------	----

*使用參與試驗時最後一次觀察值的全分析族群

**TRAJENTA 5mg + Metformin n=485 ; 安慰劑 + Metformin n=163

***HbA1c : ANCOVA模型是以療法及先前使用的OAD數目作為類別效應共變項，並以HbA1c基準值作為連續共變項。FPG : ANCOVA模型是以療法及先前使用的OAD數目作為類別效應，並以HbA1c基準值和FPG基準值作為連續共變項。PPG : ANCOVA模型是以療法及先前使用的OAD數目作為類別效應共變項，並以HbA1c基準值和飯後2小時血糖基準值作為共變項。

與Metformin之初始併用

在一項以安慰劑對照，針對TRAJENTA與metformin初始併用療法評估療效的因子試驗中 (factorial study)，共791位經飲食調整與運動後，仍無法有效控制血糖的第二型糖尿病病人參與為期24週、隨機、雙盲的試驗部分。使用降血糖藥物的病人(52%)均接受為期4週的藥品洗除期，並進行為期2週的單盲安慰劑導入期。之後對血糖控制不良 ($A1C \geq 7.0\%$ ，但 $\leq 10.5\%$ 的病人) 進行隨機分配。進入試驗時未使用降血糖藥物，且血糖控制不良 ($A1C \geq 7.5\%$ ，但 $< 11.0\%$) 的病人(48%)則直接進入為期2週的單盲安慰劑導入期，並接受隨機分配。隨機分配分層條件為A1C基準值 ($A1C < 8.5\%$ 或 $\geq 8.5\%$) 與先前是否曾經使用口服糖尿病藥物(無或單一療法)。病人依1:2:2:2:2:2的比例分配至安慰劑組，或五個治療組其中之一。以5mg TRAJENTA (每天一次)、500或1000mg metformin (每天兩次)，或2.5 mg linagliptin (每天兩次) 搭配500或1000mg metformin (每天兩次) 做為初始療法。若病人於試驗期間無法達到特定血糖目標值，則以磺醯尿素類藥物、thiazolidinedione或胰島素做為救援療法。

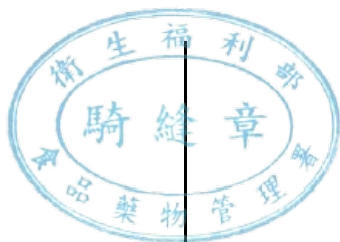
以linagliptin搭配metformin做為初始療法時，A1C、空腹血糖(FPG)的改善量顯著高於安慰劑、單獨使用metformin及單獨使用linagliptin (請參閱表7)。

第24週 (最後觀察值推估[LOCF]) 時，linagliptin 2.5 mg/metformin 1000mg (每天兩次) 相較於metformin 1000mg (每天兩次) 的A1C校正後治療差異平均值為-0.5% (95%信賴區間：-0.7，-0.3， $p < 0.0001$)，而linagliptin 2.5 mg/metformin 1000mg (每天兩次) 相較於TRAJENTA 5mg (每天一次) 則為-1.1% (95%信賴區間：-1.4，-0.9， $p < 0.0001$)，linagliptin 2.5 mg/metformin 500mg (每天兩次) 相較於metformin 500mg (每天兩次) 為-0.6% (95%信賴區間：-0.8，-0.4， $p < 0.0001$)，linagliptin 2.5 mg/metformin 500mg (每天兩次) 相較於TRAJENTA 5mg (每天一次) 為-0.8% (95%信賴區間：-1.0，-0.6， $p < 0.0001$)。

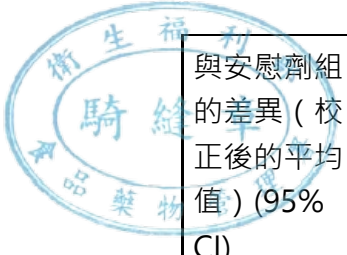
治療的血脂反應大致緩和，六個治療組的體重並無具意義之變化。

表7 透過飲食與運動無法有效控制血糖的第二型糖尿病病人為對象，所進行的24週隨機試驗中，將Linagliptin及Metformin做為單獨或合併療法時，於最後一次回診所得之血糖參數**

	安慰劑	TRAJENTA	Metformin	Linagliptin	Metformin	Linagliptin
			n		n	



		5 mg(每天一次)	500 mg(每天兩次)	2.5 mg(每天兩次) * + Metformin 500 mg(每天兩次)	1000 mg (每天兩次)	2.5 mg(每天兩次)* + Metformin 1,000 mg (每天兩次)
A1C (%)						
受試者人數	n = 65	n = 135	n = 141	n = 137	n = 138	n = 140
基準值 (平均)	8.7	8.7	8.7	8.7	8.5	8.7
與基準值的變化 (校正後的平均值***)	0.1	-0.5	-0.6	-1.2	-1.1	-1.6
與安慰劑組的差異 (校正後的平均值) (95% CI)	--	-0.6 (-0.9, -0.3)	-0.8 (-1.0, -0.5)	-1.3 (-1.6, -1.1)	-1.2 (-1.5, -0.9)	-1.7 (-2.0, -1.4)
達成 A1C <7%*** 之病人數(%)	7 (10.8)	14 (10.4)	26 (18.6)	41 (30.1)	42 (30.7)	74 (53.6)
接受救援藥物的病人數 (%)	29.2	11.1	13.5	7.3	8.0	4.3
空腹血糖 (mg/dL)						
受試者人數	n = 61	n = 134	n = 136	n = 135	n = 132	n = 136
基準值 (平均)	203	195	191	199	191	196
與基準值的變化 (校正後的平均值****)	10	-9	-16	-33	-32	-49



與安慰劑組的差異 (校正後的平均值) (95% CI)	--	-19 (-31, -6)	-26 (-38, -14)	-43 (-56, -31)	-42 (-55, -30)	-60 (-72, -47)
-----------------------------	----	---------------	----------------	----------------	----------------	----------------

*TRAJENTA每日總劑量相當於5 mg

**使用參與試驗時最後一次觀察值的全分析族群

***Metformin 500 mg (每天兩次) n=140 ; Linagliptin 2.5 mg (每天兩次) + Metformin 500mg (每天兩次) n=136 ; Metformin 1000 mg (每天兩次) n=137 ; Linagliptin 2.5 mg (每天兩次) 及Metformin 1,000 mg (每天兩次) n=138.

****HbA1c : ANCOVA模型是以治療及先前使用的OAD數目為類別效應共變項，並以HbA1c基準值為連續共變項。FPG : ANCOVA模型是以治療及先前使用的OAD數目為類別效應共變項，並以HbA1c基準值和FPG基準值為連續共變項。

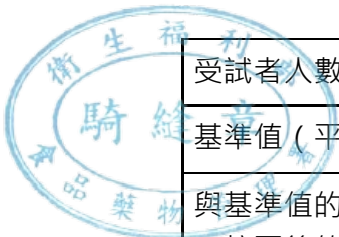
以Glimepiride作為活性對照劑的Metformin併用試驗

在一項為期104週、雙盲、以glimepiride對照的不劣性試驗中，針對無法以metformin有效控制血糖的第二型糖尿病病人評估添加TRAJENTA的療效。正在接受metformin單獨療法的受試者須進入為期2週的導入期，而正在接受metformin加另一種抗高血糖藥物治療的受試者則須進入為期6週的metformin單獨療法 (劑量 ≥ 1500 mg/天) 導入期及洗除另一種藥物，再接受2週的安慰劑導入期，隨後將血糖控制不佳 (A1C 6.5%至10%) 的受試者隨機分派(1:1)至添加TRAJENTA 5 mg一天一次或glimepiride的治療組。隨機分組時，根據HbA1c基準值(分為<8.5%和 $\geq 8.5\%$)，以及先前使用降血糖藥物 (分為單獨使用metformin和metformin合併一種其他的口服降血糖藥) 進行分組。Glimepiride組受試者的glimepiride初始劑量為1 mg/天，然後視需要於隨後12週期間調整劑量 (最高4 mg/天)，以達到最理想的血糖控制。之後，glimepiride的劑量即維持固定，除非是為了預防低血糖症而調降劑量。

治療52週和104週之後，TRAJENTA與glimepiride皆可使A1C較基準點(平均值7.7%)降低 (52週：TRAJENTA組降低0.4%，glimepiride組降低0.6%；104週：TRAJENTA組降低0.2%，glimepiride組降低0.4%) (表8)。針對意圖治療族群，採用最後觀察值前推方法時，兩治療組間在HbA1c相較於基準值之變化上的差異為0.2% (雙側97.5%信賴區間：0.1%至0.3%)。這些結果與完成試驗者分析(completers analysis)的結果一致。

表8：針對無法以Metformin有效控制血糖者比較添加TRAJENTA與Glimepiride的試驗中第52週和第104週時的血糖參數**

	第52週	第104週		
	TRAJENTA 5 mg + Metformin	Glimepiride + Metformin (Glimepiride 平均劑量3 mg)	TRAJENTA 5 mg + Metformin	Glimepiride + Metformin (Glimepiride 平均劑量3 mg)
A1C (%)				



受試者人數	n = 764	n = 755	n = 764	n = 755
基準值 (平均)	7.7	7.7	7.7	7.7
與基準值的變化 (校正後的平均值****)	-0.4	-0.6	-0.2	-0.4
與glimepiride組 的差異 (校正後 的平均值) (97.5%CI)	0.2 (0.1, 0.3)	--	0.2 (0.1, 0.3)	--
FPG (mg/dL)				
受試者人數	n = 733	n = 725	n = 733	n = 725
基準值 (平均)	164	166	164	166
與基準值的變化 (校正後的平均值****)	-8*	-15	-2 [†]	-9
低血糖症發生率 (%)***				
受試者人數	n = 776	N = 775	n = 776	n = 775
發生率****	5.3*	31.1	7.5*	36.1

*p<0.0001 (相較於glimepiride) ; [†]p=0.0012 (相較於glimepiride)

**使用參與試驗時最後一次觀察值的全分析族群

***低血糖症發生率，包括無症狀事件 (未發生典型症狀，且血漿葡萄糖濃度 ≤70 mg/dL) 和有症狀事件 (有發生低血糖症的典型症狀，且血漿葡萄糖濃度≤70 mg/dL) 。

****HbA1c：ANCOVA模型是以療法及先前使用的OAD數目作為類別效應共變項，並以HbA1c基準值作為連續共變項。FPG：ANCOVA模型是以療法及先前使用的OAD數目作為類別效應共變項，並以HbA1c基準值和FPG基準值作為連續共變項。低血糖症發生率(%)：針對接受治療分派的受試者族群進行Cochran-Mantel-Haenszel檢定，藉此比較接受linagliptin治療者和接受glimepiride治療者發生低血糖症事件的受試者比例。

接受linagliptin治療之受試者的平均體重基準值為86 kg，以及在52週和104週觀察到的校正後平均體重下降量，分別為1.1 kg和1.4 kg。接受glimepiride治療之受試者的平均體重基準值為87 kg，以及在52週和104週觀察到的體重，相較於基準值的校正後平均上升量，分別為1.4 kg和1.3 kg (兩時間點之治療差異，p值均<0.0001)。

添加至Pioglitazone的合併療法

在一項評估TRAJENTA與pioglitazone合併療法之療效的24週、隨機分組、雙盲、以安慰劑對照的試驗中，總共收錄389名第二型糖尿病病人。正在接受口服抗高血糖治療的受試者須停止



治療6週（4週加2週開放標示安慰劑導入期）。未曾接受治療的受試者，可直接進入2週的安慰劑導入期。於導入期之後，將受試者隨機分派接受TRAJENTA 5 mg或安慰劑，兩者皆分別併用一天30 mg的TRAJENTA。試驗期間無法達到特定血糖控制目標的受試者，可接受metformin救援治療。血糖評估指標量值為A1C與FPG。

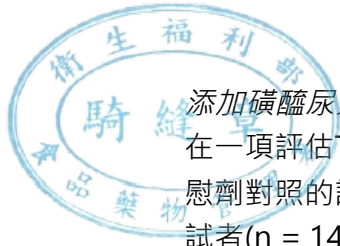
相較於安慰劑與pioglitazone合併療法，TRAJENTA 5 mg與pioglitazone 30 mg起始併用時，可使A1C與FPG出現具統計顯著性的改善（表9）。TRAJENTA 5 mg / pioglitazone 30 mg組與安慰劑 / pioglitazone組分別有7.9%與14.1%的受試者接受救援治療。試驗期間，兩組受試者的體重皆有所增加，TRAJENTA 5 mg / pioglitazone 30 mg組與安慰劑 / pioglitazone組校正後的平均體重分別較基準點增加2.3與1.2公斤($p = 0.0141$)。

表9：以安慰劑對照之TRAJENTA與Pioglitazone合併療法試驗中的血糖參數*

	TRAJENTA 5 mg + Pioglitazone	安慰劑 + Pioglitazone
A1C (%)		
受試者人數	n = 252	n = 128
基準值（平均）	8.6	8.6
與基準值的變化（校正後的平均值**）	-1.1	-0.6
與安慰劑 + pioglitazone組的差異（校正後的平均值）（95% CI）	-0.5 (-0.7, -0.3)	--
達A1C <7%目標的受試者，n (%)	108 (42.9)	39 (30.5)
FPG (mg/dL)		
受試者人數	n = 243	n = 122
基準值（平均）	188	186
與基準值的變化（校正後的平均值**）	-33	-18
與安慰劑 + pioglitazone組的差異（校正後的平均值）（95% CI）	-14 (-21, -7)	--

*使用參與試驗時最後一次觀察值的全分析族群

**HbA1c：ANCOVA模型是以療法及先前使用的OAD數目作為類別效應共變項，並以HbA1c基準值作為連續共變項。FPG：ANCOVA模型是以療法及先前使用的OAD數目作為類別效應，並以HbA1c基準值和FPG基準值作為連續共變項。



添加磺醯尿素類藥物的合併療法

在一項評估TRAJENTA與磺醯尿素類藥物(SU)合併療法之療效的18週、隨機分組、雙盲、以安慰劑對照的試驗中，共收錄245名第二型糖尿病病人。正在接受磺醯尿素類藥物單獨療法的受試者(n = 142)於完成2週的單盲安慰劑導入期之後接受隨機分組。正在接受磺醯尿素類藥物加另一種口服抗高血糖藥物治療的受試者(n = 103)，則於4週的洗除期與2週的單盲安慰劑導入期之後接受隨機分組。將受試者隨機分派至添加TRAJENTA 5 mg或安慰劑，皆為一天一次的治療組。試驗期間無法達到特定血糖控制目標的受試者，可接受metformin救援治療。血糖評估指標量值包括A1C與FPG。

與磺醯尿素類藥物併用時，相較於安慰劑，以TRAJENTA治療18週後，可使A1C出現具統計顯著性的改善；使用TRAJENTA時所觀察到的FPG改善幅度相較於安慰劑則不具統計顯著性(表10)。TRAJENTA 5 mg組與安慰劑組分別有7.6%與15.9%的受試者接受救援治療。TRAJENTA組與安慰劑組的體重變化並無顯著差異。

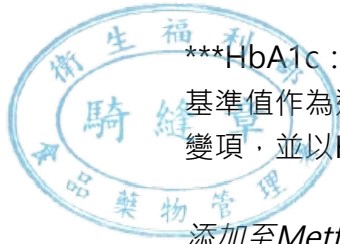
表10：以安慰劑對照之TRAJENTA與磺醯尿素類藥物合併療法試驗中的血糖參數*

	TRAJENTA 5 mg + SU	安慰劑 + SU
A1C (%)		
受試者人數	n = 158	n = 82
基準值 (平均)	8.6	8.6
與基準值的變化 (校正後的平均值***)	-0.5	-0.1
與安慰劑+ SU組的差異 (校正後的平均值) (95% CI)	-0.5 (-0.7, -0.2)	--
達A1C <7%**目標的受試者 (%)	23 (14.7)	3 (3.7)
FPG (mg/dL)		
受試者人數	n = 155	n = 78
基準值 (平均)	180	171
與基準值的變化 (校正後的平均值***)	-8	-2
與安慰劑+ SU組的差異 (校正後的平均值) (95% CI)	-6 (-17, 4)	--

SU = 磺醯尿素類藥物(sulfonylurea)

*使用參與試驗時最後一次觀察值的全分析族群

**TRAJENTA 5 mg+SU · n=156；安慰劑+ SU · n=82



***HbA1c：ANCOVA模型是以療法及先前使用的OAD數目作為類別效應共變項，並以HbA1c基準值作為連續共變項。FPG：ANCOVA模型是以療法及先前使用的OAD數目作為類別效應共變項，並以HbA1c基準值和FPG基準值作為連續共變項。

添加至Metformin及一種磺醯尿素類藥物的合併療法

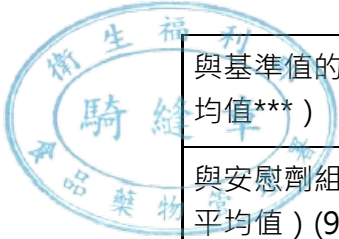
在一項評估TRAJENTA與一種磺醯尿素類藥物及metformin合併療法之療效的24週、隨機分組、雙盲、以安慰劑對照的試驗中，共收錄1058名第二型糖尿病病人。此項試驗中最常使用的磺醯尿素類藥物為：glimepiride (31%)、glibenclamide (26%)與gliclazide (26%，尚未在美國上市)。正在接受一種磺醯尿素類藥物及metformin治療的受試者，經隨機分派接受TRAJENTA 5 mg或安慰劑皆為一天一次的治療。試驗期間無法達到特定血糖控制目標的受試者，可接受pioglitazone救援治療。血糖評估指標量值包括A1C與FPG。

與磺醯尿素類藥物及metformin併用時，相較於安慰劑，TRAJENTA可使A1C與FPG出現具統計顯著性的改善（表11）。相較於安慰劑，整個試驗族群（接受TRAJENTA與磺醯尿素類藥物及metformin合併療法者）的A1C平均降低0.6%，FPG亦降低13 mg/dL。TRAJENTA 5 mg組與安慰劑組分別有5.4%與13%的受試者接受救援治療。在體重與基準點的變化上，兩組間並無顯著差異。

表11：以安慰劑對照之TRAJENTA與Metformin及磺醯尿素類藥物合併療法試驗中的血糖參數

*

	TRAJENTA 5 mg + Metformin +SU	安慰劑+ Metformin + SU
A1C (%)		
受試者人數	n = 778	n = 262
基準值（平均）	8.2	8.1
與基準值的變化（校正後的平均值***）	-0.7	-0.1
與安慰劑組的差異（校正後的平均值）(95% CI)	-0.6 (-0.7, -0.5)	--
達A1C <7%**目標的受試者，n (%)	217 (29.2)	20 (8.1)
FPG (mg/dL)		
受試者人數	n = 739	n = 248
基準值（平均）	159.	163



與基準值的變化 (校正後的平均值 ^{***})	-5	8
與安慰劑組的差異 (校正後的平均值) (95% CI)	-13 (-18, -7)	--

SU = 磺醯尿素類藥物(sulfonylurea)

*使用參與試驗時最後一次觀察值的全分析族群

**TRAJENTA 5 mg+Metformin · n=742 ; 安慰劑+ Metformin · n=247

***HbA1c : ANCOVA模型是以療法作為類別效應共變項，並以HbA1c基準值作為連續共變項。FPG : ANCOVA模型是以療法作為類別效應共變項，並以HbA1c基準值和FPG基準值作為連續共變項。

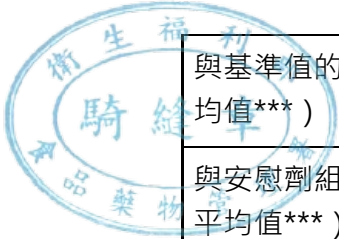
添加胰島素之併用療法

在一項為期24週、評估TRAJENTA添加至基礎胰島素療法所得療效之隨機、雙盲、安慰劑對照試驗中，受試者包括1,261位無法單獨以基礎胰島素，或以基礎胰島素搭配口服藥物有效控制血糖的第二型糖尿病病人。隨機分層條件為HbA1C基準值 (<8.5%或≥8.5%)、腎功能不全狀態 (根據腎絲球過濾率估算值之基準值)，以及同時使用的口服糖尿病藥物 (無、只有metformin、只有pioglitazone，或metformin+pioglitazone)。該試驗納入A1C基準值≥7%且≤10%的病人，其中包括709位具有腎功能不全者 (腎絲球過濾率估算值低於每分鐘90mL)，且大部分(n = 575)經分類為輕度腎功能不全者 (腎絲球過濾率估算值每分鐘60mL以上，但未滿90mL)。病人進行為期2週的安慰劑導入期，均接受基礎胰島素 (例如：insulin glargine、insulin detemir或NPH insulin)，其中有或無metformin及 / 或pioglitazone背景療法。導入期結束後，血糖控制不良的病人接受隨機分配，加入每天一次的5 mg TRAJENTA或安慰劑。在收案前、導入期及最初24週治療期中，病人均維持穩定劑量的胰島素。在雙盲治療期末達到特定血糖目標值的病人均透過提高背景胰島素劑量，做為救援療法。

經24週的TRAJENTA與胰島素併用 (有或無metformin及 / 或pioglitazone) 療法後，A1C和FPG的改善程度顯著高於安慰劑 (表12)。TRAJENTA組與安慰劑組中，胰島素每日總劑量平均基準值分別為42與40單位。基準點背景糖尿病療法包括：只使用胰島素(16.1%)、胰島素僅搭配metformin (75.5%)、胰島素搭配metformin和pioglitazone(7.4%)，以及胰島素僅搭配pioglitazone (1%)。TRAJENTA組與安慰劑組的胰島素劑量從基準點至第24週的變化量分別為+0.6 IU及+1.3 IU。兩組的體重從基準點至第24週的變化量大致相近。

表12 安慰劑對照試驗中，TRAJENTA搭配胰島素治療後之血糖參數*

	TRAJENTA 5 mg + 胰島素	安慰劑 + 胰島素
A1C (%)		
受試者人數	n = 618	n = 617
基準值 (平均)	8.3	8.3



與基準值的變化 (校正後的平均值 ^{***})	-0.6	0.1
與安慰劑組的差異 (校正後的平均值 ^{***}) (95% CI)	-0.7 (-0.7, -0.6)	--
達A1C <7%**目標的受試者, n (%)	116 (19.5)	48 (8.1)
FPG (mg/dL)		
受試者人數	n = 613	n = 608
基準值 (平均)	147	151
與基準值的變化 (校正後的平均值 ^{***})	-8	3
與安慰劑組的差異 (校正後的平均值 ^{***}) (95% CI)	-11 (-16, -6)	--

*使用參與試驗時最後一次觀察值的全分析族群

**TRAJENTA+胰島素, N=595; 安慰劑+胰島素, N=593

***HbA1c: ANCOVA模型是以療法、腎功能不全狀態分類及併用之OAD作為類別效應共變項, 並以HbA1c基準值為連續共變項。FPG: ANCOVA模型是以療法、腎功能不全狀態分類及併用之OAD作為類別效應共變項, 並以HbA1c基準值和FPG基準值作為連續共變項。

經Linagliptin與安慰劑治療24週後, 無腎功能不全 (腎絲球過濾率達每分鐘90mL以上, n = 539)、輕度腎功能不全 (腎絲球過濾率每分鐘60mL以上但未滿90mL, n = 565) 及中度腎功能不全 (腎絲球過濾率達每分鐘30mL以上但未滿60mL, n = 124) 之HbA1c基準值之校正後平均值變化量相當。

腎功能不全

在一項為期52週、以患有第二型糖尿病且伴隨嚴重慢性腎功能不全病人為對象, 評估TRAJENTA療效與安全性的雙盲、隨機、安慰劑對照試驗中, 共133位第二型糖尿病病人參加試驗。該試驗收案條件為腎絲球過濾率〔根據四變數腎臟疾病飲食調整(MDRD)公式〕估算值(eGFR)低於每分鐘30mL。隨機分配分層條件為HbA1c基準值 ($\leq 8\%$ 或 $> 8\%$)、背景糖尿病療法 (胰島素或任何胰島素併用療法、SU或glinides單藥療法, 以及pioglitazone或除DPP-4抑制劑以外的任何其他糖尿病藥物)。最初12週試驗中, 背景糖尿病療法均維持穩定, 包括胰島素、磺醯尿素類藥物、glinides與pioglitazone。在剩餘試驗中, 可調整背景糖尿病療法劑量。該試驗中, 62.5%病人於基準點僅以胰島素, 以及12.5%僅以磺醯尿素類藥物做為背景糖尿病療法。

經12週治療後, TRAJENTA 5 mg 對於A1C的改善顯著優於安慰劑, 經最後觀察值推估分析所得校正後平均值變化量與安慰劑之差異為-0.6% (95%信賴區間: -0.9, -0.3)。最初12週之後可調整的背景糖尿病療法, 療效可持續至52週, 經最後觀察值推估 (last observation

carried forward) 分析所得A1C與基準值的平均值變化經校正後，與安慰劑之差異為-0.7% (95%信賴區間：-1.0，-0.4)。

12.2 第二型糖尿病病人的心血管安全性試驗

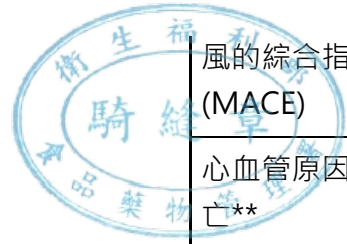
CARMELINA

CARMELINA試驗，針對罹患第二型糖尿病且具有大血管及/或腎臟疾病病史之成人病人族群，評估TRAJENTA對心血管風險的影響，此試驗為多中心、多國、安慰劑對照、雙盲、以TRAJENTA治療組(N = 3,494)及安慰劑組(N = 3,485)作為平行組別的臨床試驗。此項試驗將TRAJENTA與安慰劑外加至糖尿病及其他心血管危險因子的標準療法中與其併用，比較兩組出現之重大不良心血管事件 (MACE) 的風險。此試驗為事件驅動，追蹤時間中位數為2.2年，取得99.7%受試者的存活狀態資料。納入此臨床試驗之標準為：患有第二型糖尿病之成人，其基期的HbA1c為6.5%~10%且具白蛋白尿及先前患有大血管疾病(占39%的受試者族群)或腎功能不全(以eGFR及尿液之白蛋白/肌酸酐比值UACR標準判定) (占42%的受試者族群)或兩者皆具(占18%的受試者族群)

基期時，平均受試者年齡為66歲，受試者族群63%為男性，80%為白種人，9%為亞洲人，6%為黑人或非裔美國人，36%為西班牙裔或拉丁裔。HbA1c平均值為8.0%，罹患第二型糖尿病的平均期間約為15年。試驗族群包括≥75歲的病人，占17%，腎功能不全病人eGFR <60 mL / min / 1.73 m²，占62%。平均eGFR為55 mL / min / 1.73 m²，27%受試者為輕度腎功能不全(eGFR 60-90 mL / min / 1.73 m²)，47%受試者為中度腎功能不全(eGFR 30-<60 mL / min / 1.73 m²)及15%為重度腎功能不全(eGFR <30 mL / min / 1.73 m²)。97%的受試者服用至少一種抗糖尿病藥物。分別為胰島素及其類似物占57%，metformin 占54%，磺醯尿素類占32%。96%的受試者服用抗血壓藥物，76%受試者服用降血脂藥物(其中72%為司他汀類藥物)及阿斯匹靈62%。CARMELINA試驗的主要評估指標為：首次出現重大心臟血管綜合不良事件 (MACE) 三者之任一項的時間。重大心臟血管不良事件的定義為心血管原因死亡或非致命性心肌梗塞 (MI) 或非致命性中風。此為不劣性試驗設計，預先設定風險比值之臨界點為1.3。CARMELINA試驗的主要評估指標結果如表13所示。TRAJENTA相較於安慰劑的MACE風險比值為1.02 (95%信賴區間：0.89, 1.17)。此信賴區間的上限值為1.17，低於預先界定的風險比值1.3。第一次發生重大心血管不良事件 (MACE)，Kaplan-Meier 存活分析描述於圖1。

表13 CARMELINA試驗中個別治療組的重大不良心血管事件 (MACE)

	TRAJENTA 5 mg n = 3,494		安慰劑 n = 3,485		風險比
	受試者人數 (%)	發生率 / 1,000 PY*	受試者人數 (%)	發生率 / 1,000 PY*	(95% CI)
首例心血管原因死亡、非致命性心肌梗塞或非致命性中	434 (12.4)	57.7	420 (12.1)	56.3	1.02 (0.89, 1.17)

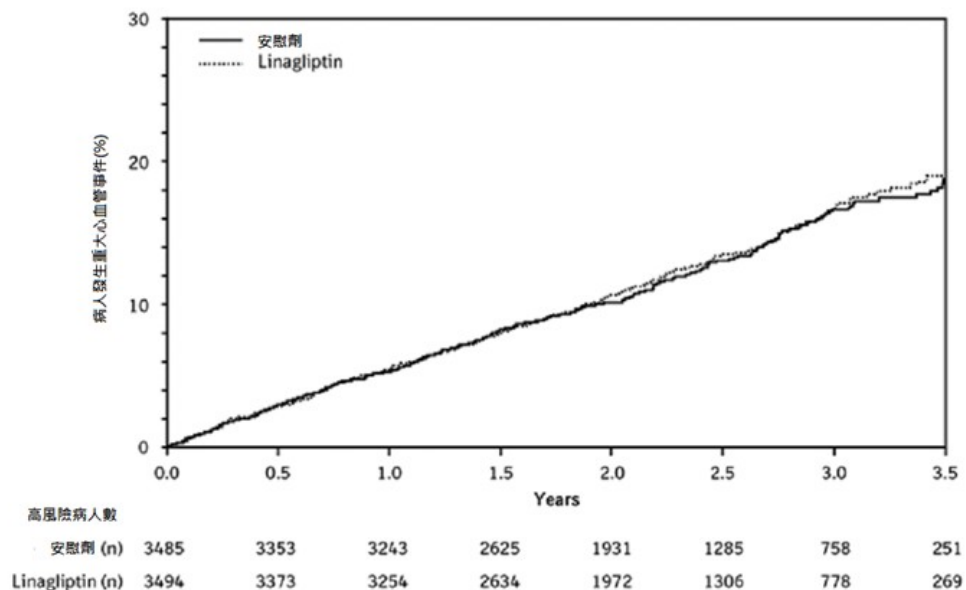


風的綜合指標 (MACE)					
心血管原因死亡**	255 (7.3)	32.6	264 (7.6)	34.0	0.96 (0.81, 1.14)
非致命性心肌梗塞**	156 (4.5)	20.6	135 (3.9)	18.0	1.15 (0.91, 1.45)
非致命性中風**	65 (1.9)	8.5	73 (2.1)	9.6	0.88 (0.63, 1.23)

*PY=病人年

**一個病人可能會經歷多於一次的不良心血管事件，故事件加總數目會大於病人數

圖1 Kaplan-Meier: CARMELINA試驗中首次發生MACE的時間



CAROLINA

CAROLINA試驗，針對第二型糖尿病之成人且過去有心血管病史和/或多種心血管風險因素，評估TRAJENTA對心血管風險的影響；此試驗為多中心、多國、隨機分組、雙盲、以TRAJENTA (N=3,023)和glimepiride (N=3,010)作為平行組別的臨床試驗。此項試驗將TRAJENTA與glimepiride合併糖尿病及其他心血管危險因子的標準療法，比較兩組出現之重大不良心血管事件(MACE)的風險。此試驗為事件驅動設計，追蹤時間中位數為6.23年，取得99.3%受試者的存活狀態資料。

納入此臨床試驗之標準為：患有第二型糖尿病且血糖控制不佳(定義為糖化血色素為6.5%~8.5%或6.5%~7.5%，取決於是否未曾治療、單方治療或合併治療)，且高心血管風險如先前有心血管疾病、有末端器官損傷實證、年齡≥70歲和/或2個心血管風險因素(糖尿病史≥10年、收縮壓>140mmHg、正在抽菸者、低密度膽固醇≥135 mg/dL)。

基期時，平均受試者年齡為64歲，受試者族群60%為男性，73%為白種人，18%為亞洲人，5%為黑人或非裔美國人，17%為西班牙裔或拉丁裔。HbA1c平均值為7.15%，罹患第二型糖尿病的持續時間平均約為7.6年。試驗族群包括≥70歲的病人占34%，定義為eGFR <60

mL/min/1.73 m²的腎功能不全病人占19%，平均eGFR為77 mL/min/1.73 m²，91%的受試者服用至少一種抗糖尿病藥物。最常見為metformin 占83%，磺醯尿素類占28%。89%的受試者服用抗血壓藥物，70%受試者服用降血脂藥物，65%受試者服用司他汀類藥物及47%受試者服用阿斯匹靈。

試驗的主要評估指標為：首次出現重大心臟血管綜合不良事件 (MACE) 三者之任一項的時間。重大心臟血管不良事件的定義為心血管原因死亡或非致命性心肌梗塞 (MI) 或非致命性中風。此為不劣性試驗設計，預先設定95%信賴區間上限值不高於風險比值之臨界點為1.3。

CAROLINA試驗的主要評估指標結果如表14所示。第一次發生重大不良心血管事件(MACE)，Kaplan-Meier 存活分析描述於圖2。

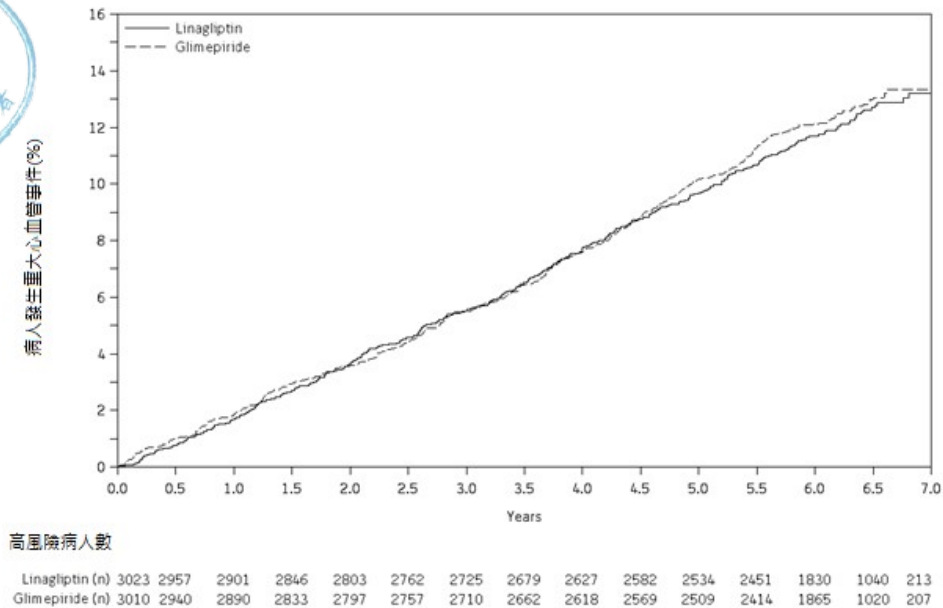
表14 CAROLINA試驗中個別治療組的重大不良心血管事件 (MACE)

	TRAJENTA 5 mg n=3,023		Glimepiride (1 mg to 4 mg) n=3,010		風險比 (95% CI)
	受試者人數 (%)	發生率 / 1,000 PY*	受試者人數 (%)	發生率 / 1,000 PY*	
首例心血管原因死亡、非致命性心肌梗塞或非致命性中風的綜合指標 (MACE)	356 (11.8)	20.7	362 (12.0)	21.2	0.98 (0.84, 1.14)
心血管原因死亡**	169 (5.6)	9.2	168 (5.6)	9.2	1.00 (0.81, 1.24)
非致命性心肌梗塞**	145 (4.8)	8.3	142 (4.7)	8.2	1.01 (0.80, 1.28)
非致命性中風**	91 (3.0)	5.2	104 (3.5)	6.0	0.87 (0.66, 1.15)

*PY=病人年

**一個病人可能會經歷多於一次的不良心血管事件，故事件加總數目會大於病人數

圖2 CAROLINA試驗中首次發生3P-MACE的時間



13 包裝及儲存

TRAJENTA錠劑為含有5 mg linagliptin的淺紅色、圓形、兩面中央凸起、邊緣呈斜面的膜衣錠，兩面分別壓印「D5」字樣與百靈佳殷格翰公司標誌。

13.1 包裝

以下列包裝供應：

2- 1000錠鋁箔盒裝。

13.2 效期

保存期限請見外盒。

13.3 儲存條件

請儲存於30°C 以下。請存放於兒童無法取得的安全處所。

14 病人使用須知

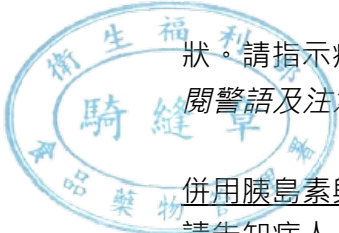
用藥指南

請病人於開始接受 TRAJENTA 治療之前先詳閱用藥指南，並於每次處方更新時重新閱讀。請病人於出現任何不尋常的症狀，或任何已知的症狀持續存在或惡化時，通知醫師或藥師。

請告知病人TRAJENTA可能具有的風險與益處，以及替代療法。亦請告知病人配合飲食方針、規律運動、定期血糖監測與A1C檢測、低血糖症與高血糖症之辨識與控制以及糖尿病併發症之評估的重要性。請病人於出現發燒、外傷、感染或手術等壓力時立即就醫，因為病人需要的藥物可能有所改變。

胰臟炎

請告知病人，曾在TRAJENTA使用期間通報發生急性胰臟炎的案例，並告知病人持續性嚴重腹痛（有時會牽引至背部，且可能會發生嘔吐，也可能不會發生嘔吐）為急性胰臟炎的典型症



狀。請指示病人，應在發生持續性嚴重腹痛時，立即停止使用TRAJENTA並與醫師聯繫（請參閱警語及注意事項(5.1)）。

併用胰島素與胰島素分泌物質時發生的低血糖

請告知病人：若在磺醯尿素或胰島素療法中添加TRAJENTA，將會增加低血糖症的發生率，因此可能需要調降磺醯尿素或胰島素的劑量，以降低發生低血糖症的風險（請參閱警語及注意事項(5.1.2)）。

過敏反應

請告知病人TRAJENTA上市後使用期間，曾發生嚴重過敏反應，例如急性過敏、血管水腫和鱗片狀脫落性皮膚疾病。如果發生過敏反應症狀（例如皮疹、皮膚剝落或脫皮、蕁麻疹、皮膚腫脹；或臉部、嘴唇、舌頭和喉嚨腫脹，可能造成呼吸或吞嚥困難），必須停用TRAJENTA並立即就醫（請參閱警語及注意事項(5.1.3)）。

嚴重和行動不便之關節疼痛

請告知病人使用DPP4 抑制劑這類藥可能發生嚴重和行動不便之關節疼痛，有可能在用藥後第1天或幾年後發生。請告知病人如果發生嚴重關節疼痛症狀，必須立即就醫（請參閱警語及注意事項(5.1.4)）。

大疱性類天皰瘡

請告知病人，使用此類藥物時可能發生大疱性類天皰瘡。請告知病人，出現水泡或糜爛時應就醫。（請參閱警語及注意事項(5.1.5)）

錯過服藥

請病人務必依照處方服用TRAJENTA。若錯過一劑藥物，請勿於下一劑時服用雙倍劑量。

血糖與A1C監測

請告知病人，對於所有糖尿病療法的反應，均必須藉由定期測量血糖與A1C濃度進行監測，目標是將此等濃度降至正常範圍。A1C監測對於長期血糖控制狀況的評估尤其有用。

15 其他

修正日期: 2025年03月

核准日期: 2025年08月

製造廠

DRAGENOPHARM APOTHEKER
PUSCHL GMBH

GOLLSTRAßE 1, 84529 TITTMONING, GERMANY

BOEHRINGER INGELHEIM
INTERNATIONAL GMBH

BINGER STRASSE 173, 55216 INGELHEIM AM RHEIN,
GERMANY

藥商

台灣百靈佳殷格翰股份有限公司

台北市中山區民生東路三段2號12樓