

適淨靜脈輸注液 2 毫克/毫升

Ciprofloxacin Injection

衛署藥輸字第 024811 號
本藥限由醫師使用

Fluoroquinolone 類藥品可能與肢體障礙及潛在不可逆嚴重不良反應之發生相關，包括肌腱炎、肌腱斷裂、周邊神經炎及中樞神經系統作用。

使用本藥治療下列適應症時，應保留於沒有其他替代治療選擇時：

- 慢性支氣管炎急性惡化
- 急性非複雜性膀胱炎
- 非複雜性泌尿道感染
- 急性鼻竇炎

1. 品名

適淨靜脈輸注液 2 毫克/毫升

2. 成分含量

每瓶 100 毫升的輸注溶液，相當於 200 毫克的 ciprofloxacin。

賦形劑：Lactic acid, Sodium chloride, Disodium EDTA, Sodium hydroxide, Hydrochloric acid, Water for Injection.

3. 劑型

注射劑

4. 臨床特性

4.1 適應症

成人

對 ciprofloxacin 有感受性細菌所引起之呼吸道感染、中耳炎、竇炎、眼感染、腎臟及泌尿道感染（包括淋病）、腹部感染（包括腸炎、膽囊炎、腹膜炎）、皮膚及軟組織感染、骨髓炎、關節感染、菌血症。

[說明]

- 呼吸道的感染
因肺炎雙球菌 (*Pneumococcus*) 引起肺炎之門診病人，ciprofloxacin 不應用為第一線治療用藥。而對於治療由克雷白桿菌屬 (*Klebsiella* spp.)、大腸桿菌屬 (*Enterobacter* spp.)、變形桿菌屬 (*Proteus* spp.)、大腸桿菌 (*Escherichia coli*)、綠膿桿菌 (*Pseudomonas aeruginosa*)、嗜血桿菌屬 (*Haemophilus* spp.)、*Moraxella catarrhalis*、*Legionella*、及葡萄球菌 (*Staphylococci*) 所引起的肺炎，ciprofloxacin 則作為合適的治療用藥。
- 中耳（中耳炎）、副鼻竇（鼻竇炎）的感染，尤其是由包括綠膿桿菌 (*Pseudomonas aeruginosa*) 在內的革蘭氏陰性菌，或葡萄球菌 (*Staphylococci*) 所引起。
- 眼部的感染
- 腎和/或泌尿道的感染
- 生殖器官的感染，包括子宮附屬器炎、淋病、前列腺炎
- 腹腔的感染（例如腸胃道、膽管的感染、腹膜炎）
- 皮膚及軟組織的感染
- 骨頭及關節的感染
- 敗血症
- 免疫系統衰弱的病人（如接受免疫抑制治療或處於嗜中性白血球減少狀態的病人）已受感染或具高度被感染危險時的預防
- 對於免疫抑制的病人的選擇性腸內淨化

小孩

- 大腸桿菌(*Escherichia coli*)引起之複雜性泌尿道感染和腎盂腎炎 (1-17 歲)
- 綠膿桿菌(*P. aeruginosa*)有關之囊腫性纖維化產生急性肺部惡化的現象 (5-17 歲)

[說明]

因關節及結締組織之併發症發生率較高，本藥非小孩複雜性泌尿道感染之首選藥物。

在小孩的臨床試驗僅針對於上述的適應症，關於其他適應症的臨床使用經驗有限。

由於可能會導致與關節和/或週邊組織有關的不良反應，必須經過審慎的效益/風險評估後才可以使用本品治療。

成人和小孩

- 吸入性炭疽病 (接觸後)

[說明]

降低接觸氣霧化的炭疽桿菌後疾病的發生或惡化。

Ciprofloxacin 在人體中所到達的血中濃度可以當作一種替代指標，合理地用於預測臨床效益和提供疾病治療的基準。

4.2 劑量與用法《本藥限由醫師使用》

成人

除非有其他處方，建議劑量如下：

	靜脈輸注
呼吸道感染 (根據嚴重度及感染病菌)	2 × 200 – 400 mg
泌尿道感染：	
- 急性、非併發型	2 × 100 mg
- 女性膀胱炎 (停經前)	單一劑量 100 mg
- 併發型	2 × 200 mg
淋病	
- 外生殖器	2 × 100 mg
- 急性、非併發型	單一劑量 100 mg
腹瀉	2 × 200 mg
其他感染 (見適應症)	2 × 200 – 400 mg
特別嚴重、會威脅生命的感染。例如	3 × 400 mg
- 鏈球菌感染引起的肺炎	
- 囊腫性纖維化的復發感染	
- 骨頭及關節的感染	
- 敗血症	
- 腹膜炎	
特別是有假單胞菌屬 (<i>Pseudomonas</i>)、葡萄球菌屬 (<i>Staphylococcus</i>)和鏈球菌(<i>Streptococcus</i>)存在時。	
吸入性炭疽病 (接觸後)	2 × 400 mg 當懷疑或確定接觸後，應儘早使用本品治療。

特殊族群：

小孩 (1-17 歲)

- 複雜性泌尿道感染和腎盂腎炎

治療複雜性泌尿道感染和腎炎時，每 8 小時靜脈輸注一次，每次 6-10mg/kg，每次靜脈輸注最大劑量是 400 毫克。

- 囊腫性纖維化

臨床和藥物動力學資料證明 ciprofloxacin 在綠膿桿菌有關之急性肺部惡化的小兒囊腫性纖維化 (年齡 5-17 歲)的靜脈輸注劑量是每天三次，每次 10 mg/kg(每天最大劑量 1200 毫克)。

- 吸入性炭疽病 (接觸後)

每天兩次每次靜脈輸注 10 mg/kg，每次靜脈輸注最大劑量不得超過 400 mg（每天最大劑量是 800 mg）。

當懷疑或確定接觸後，應儘早使用本品治療。

老年人 (> 65 歲)

老年人必須依據其病情嚴重性和肌氨酸酐清除率(creatinine)給予最低的藥量。

腎及肝功能受損的病患

成人:

◆ 腎功能受損

- 當 creatinine 清除率在 31 到 60 ml/min/1.73m² 或血漿中 creatinine 的濃度在 1.4 到 1.9 mg/100ml 時，靜脈注射每日最大劑量為一天 800 毫克。
- 當 creatinine 清除率少於 30 ml/min/1.73m² 或血漿中 creatinine 的濃度等於或高於 2.0 mg/100ml 時，靜脈注射每日最大劑量為一天 400 毫克。

◆ 腎功能受損且須血液透析

- 當 creatinine 清除率在 31 到 60 ml/min/1.73m² 或血漿中 creatinine 的濃度在 1.4 到 1.9 mg/100ml 時，靜脈注射每日最大劑量為一天 800 毫克。
- 當 creatinine 清除率少於 30 ml/min/1.73m² 或血漿中 creatinine 的濃度等於或高於 2.0 mg/100ml 時，靜脈注射每日最大劑量為一天 400 毫克，於透析完再給藥。

◆ 腎功能受損且進行連續性腹膜透析之門診病人 (CAPD)

將 Ciprofloxacin 輸注液加入透析液內（腹膜內）：每升透析液加入 50 毫克的 ciprofloxacin，每 6 小時一次，一天 4 次。

◆ 肝功能受損

不須調整劑量。

◆ 腎及肝功能受損

- 當 creatinine 清除率在 31 到 60 ml/min/1.73m² 或血漿中 creatinine 的濃度在 1.4 到 1.9 mg/100ml 時，靜脈注射每日最大劑量為一天 800 毫克。
- 當 creatinine 清除率少於 30 ml/min/1.73m² 或血漿中 creatinine 的濃度等於或高於 2.0 mg/100ml 時，靜脈注射每日最大劑量為一天 400 毫克。

小孩：

腎功能受損或肝功能受損小孩的使用劑量尚未被研究。

給藥方法

Ciprofloxacin 靜脈輸液必須經由靜脈輸注，並且輸注時間要超過 60 分鐘。緩慢的將藥打入大的靜脈，可以減少病人的不適及降低靜脈刺激的危險性。可以直接給藥或與其它相容的輸注溶液混合後給藥。

治療期

治療期間的長短由疾病的嚴重程度及臨床和細菌生長的週期決定。在發燒或臨床症狀消失後須持續給藥至少三天。平均治療期為：

成人

- 急性、非併發型淋病及膀胱炎為 1 天
- 腎、泌尿道和腹腔感染可高達 7 天
- 身體防禦力弱的病人在整個嗜中性白血球減少的期間都要用藥
- 骨髓炎病人最多 2 個月
- 其它感染為 7-14 天

在鏈球菌的感染時，因會有續發併發症的危險，所以治療必須持續至少 10 天。

由披衣菌所引起的感染，治療也必須持續至少 10 天。

小孩 (1-17 歲)

- 複雜性泌尿道感染和腎盂腎炎

大腸桿菌(*Escherichia coli*)引起之複雜性泌尿道感染和腎盂腎炎，治療期是 10-21 天。

-囊腫性纖維化

綠膿桿菌有關之囊腫性纖維化的急性肺部惡化的病童(年齡 5-17 歲)，必須持續治療 10-14 天。

成人和小孩

- 吸入性炭疽病 (接觸後)

Ciprofloxacin (靜脈注射或口服) 治療炭疽桿菌 (接觸後) 的總治療期是 60 天。

4.3 禁忌 (依文獻記載)

Ciprofloxacin 不可使用於對 ciprofloxacin、其他 quinolone 類藥物或任何賦形劑會過敏的病人(參見“賦形劑”)。

禁止同時使用 ciprofloxacin 和 tizanidine (參見“與其他藥物和其他形式的交互作用”)。

4.4 警語及注意事項 (依文獻記載)

嚴重感染和/或格蘭氏陽性或厭氧菌感染

嚴重感染、格蘭氏陽性或厭氧菌感染不適合單獨使用 ciprofloxacin 治療，治療這些感染時，ciprofloxacin 應併用其他適當的抗細菌製劑。

肺炎鏈球菌感染

Ciprofloxacin 不建議用於肺炎鏈球菌的感染，因為對抗肺炎鏈球菌的療效有限。

生殖道感染

生殖道感染可能是由對 fluoroquinolone 具有抗藥性的淋病雙球菌分離株 (*Neisseria gonorrhoeae* isolates) 所導致，當生殖道感染被認為或已知是淋病雙球菌感染時，特別重要的是須獲取當地對 ciprofloxacin 抗藥性的流行率資訊和依據實驗室測試結果確認細菌的感受性。

心臟疾病

Ciprofloxacin 與 QT 延長有關 (參見“不良反應”)。由於女性相較於男性有較長的 QTc 間隔基準值(Baseline QTc interval)，所以對於會延長 QTc 間隔的藥品可能會較為敏感。老年病患可能也較容易受到藥品影響 QT 區間，當 Ciprofloxacin 併用會導致 QT 區間延長的藥物 (例如: class IA or III 的抗心律不整藥物、三環抗憂鬱劑、巨環類抗生素、抗精神病藥物) (參見與其他藥物和其他形式的交互作用) 或病患潛在有 QT 間隔延長或 torsade de points 危險因子 (例如:先天性 QT 延長症候群、未經控制的電解質失調[例如:低血鉀症或低血鎂症]及心臟疾病[例如心衰竭、心肌梗塞或心搏徐緩]) 時須謹慎使用。

小孩和青少年 (1-17 歲)

依據藥品的等級，ciprofloxacin 已被指出會導致發育未完全動物其承受重量的關節產生關節病變，從使用 ciprofloxacin 的病患(年齡小於 18 歲; 大多數是囊腫性纖維化病患)其可取得的安全性資料分析，並無任何證據顯示與藥物有關的軟骨或關節傷害產生(參見衛生福利部公告警語)，目前尚無 Ciprofloxacin 使用於治療綠膿桿菌引起的囊腫性纖維化產生急性肺部惡化(小孩年齡 5-17 歲)、大腸桿菌所引起之複雜性泌尿道感染和腎盂腎炎(小孩年齡 1-17 歲)和吸入性炭疽病(接觸後)之外其他適應症的研究，至於其他疾病，其臨床經驗有限。

針對吸入性炭疽病 (接觸後)，風險/效益評估顯示孩童病患使用 ciprofloxacin 治療是適當的。

過敏反應

在某些例子中，第一次給予 ciprofloxacin 後會產生過敏反應(參見“不良反應”)，須立刻通知醫生。在極少數的情況下，過敏性及類過敏性反應會變成具生命危險性的休克(參見“不良反應”)。在這些情況下，Ciprofloxacin 必須停藥，並進行藥物治療 (如休克的治療)。

腸胃系統

在治療期或治療後有嚴重且持續性的腹瀉，必須請教醫生，因為在這個症狀背後，可能隱藏著嚴重的抗生素相關腸炎 (威脅生命的偽膜性結腸炎，有可能致死)，需立即治療(參見“不良反應”)。在這種情況下，必須停用 Ciprofloxacin 並給予適當的治療(例如:每日口服 4 x 250 毫克的 vancomycin)，禁用抑制蠕動的藥物。

肝膽系統

已經有使用 Ciprofloxacin 發生肝壞死(hepatic necrosis)和肝衰竭而危及生命的案例通報。若產生任何肝臟疾病的徵兆及症狀 (例如:食慾不振、黃疸、深色尿液、皮膚騷癢或腹部壓痛感)，應

該要中斷治療(請見“不良反應”)。使用 Ciprofloxacin 治療的患者，其轉氨酶(transaminases)、鹼性磷酸酶(alkaline phosphatase)、或膽汁鬱滯性黃疸(cholestatic jaundice)會暫時升高，特別是之前就有肝受損的病人。

肌肉骨骼系統

*衛生福利部公告之警語：

1. 本藥品具有使重症肌無力惡化之風險，具有重症肌無力患者應避免使用。
2. Ciprofloxacin 已被指出會導致發育未完全動物其承受重量的關節(weight-bearing joint)產生關節病變。從使用 ciprofloxacin 的病患(年齡小於 18 歲；大多數是囊腫性纖維化病患)其可取得的安全性資料分析，並無任何證據顯示與藥物有關的軟骨或關節傷害產生。
3. 過去使用 quinolone 或 fluoroquinolone 類藥品曾發生嚴重不良反應的病人，應避免使用本藥。
4. 肌腱炎及肌腱斷裂
肌腱炎及肌腱斷裂(好發於阿基里斯腱)，有時為雙側，可能在開始使用 fluoroquinolone 類藥品的 48 小時內很快發生，也可能甚至在停藥數個月後才發生。老年人、腎功能不良、曾進行器官移植或同時併用皮質類固醇的病人會增加肌腱炎及肌腱斷裂的風險，故使用本藥應避免併用皮質類固醇。
當出現肌腱炎的初期徵兆(如疼痛腫脹、發炎)，應停用本藥並考慮使用替代藥物。受到影響的肢體應加以適當的治療(如加以固定)。倘出現肌腱病變的徵兆應避免使用皮質類固醇。
5. 中樞神經系統作用
 - (1) 精神相關不良反應
Fluoroquinolone 類藥品可能增加精神相關不良反應，包括中毒性精神病、精神病反應進展至自殺意念/想法、幻覺或妄想；憂鬱或自殘行為如企圖自殺或完成自殺；焦慮、躁動或緊張；精神混亂、瞻妄、失去方向感或注意力無法集中；失眠或做惡夢；記憶力受損。這些反應可能發生在第一次投藥後。建議使用本藥之病人倘出現前述不良反應，應立即告知醫療人員，停用此藥並開始適當的治療。
 - (2) 中樞神經系統不良反應
Fluoroquinolone 類藥品可能與增加癲癇(痙攣)風險、增加顱內壓(假性腦腫瘤)、頭暈和顫抖有關。此類藥物已知會誘發癲癇或降低癲癇閾值。曾有癲癇重積狀態的通報案例。應小心使用於癲癇病人及已知或疑似患有可能會誘發癲癇或降低癲癇閾值之中樞神經疾病(如嚴重腦動脈硬化、有痙攣病史、腦部血流減少、腦部結構改變或中風)，或具其他可能會誘發癲癇或降低癲癇閾值危險因子(如藥物、腎功能不全)的病人。如發生癲癇應停用本藥並開始適當的治療。
6. 血糖異常
Fluoroquinolone 類藥品可能與血糖異常有關，包括有症狀的高血糖和低血糖，通常發生於同時使用口服降血糖藥物(如 glyburide)或胰島素之糖尿病病人，建議針對這些病人要小心監控血糖值。
曾有嚴重低血糖導致昏迷或死亡的通報案例。如使用本藥之病人發生低血糖反應，應停用本藥並立即開始適當的治療。
7. 流行病學研究報告顯示，使用 fluoroquinolone 類藥品可能增加主動脈瘤及主動脈剝離相關風險，尤其是老年人。
當病人有動脈瘤疾病之家族史，或經診斷已有主動脈瘤及/或主動脈剝離，或具有加重主動脈瘤及主動脈剝離之危險因子(如: Marfan syndrome、vascular Ehlers-Danlos syndrome、Takayasu arteritis、giant cell arteritis、Behcet's disease、高血壓、已知有動脈粥樣硬化)時，fluoroquinolone 類藥品需經謹慎評估其效益及風險與其他治療方式後方得使用。建議病人如有突發性腹痛、胸或背痛，應立即就醫。

使用 Ciprofloxacin 的患者，即使是在治療開始的 48 小時內，可能會發生肌腱炎和肌腱斷裂(主要是跟腱)(有時為雙側性)。肌腱的發炎和斷裂甚至可能會發生在停止 Ciprofloxacin 治療後的數個月。

老年人或同時併用皮質類固醇治療的患者可能會增加發生肌腱病變(tendinopathy)的風險。若有任何肌腱炎的跡象(如疼痛性腫脹、發炎)，應通知醫生並且停止使用 ciprofloxacin，小心照護保持四肢處於休息狀態，避免不適當的身體運動(否則會增加肌腱斷裂的危險)。肌腱斷裂(主要是阿基里斯腱)常發生在之前曾使用醣質類固醇全身性治療的老年人。

Ciprofloxacin 必須小心的使用在曾經因為服用 **quinolone** 治療導致肌腱疾病的病患。

神經系統

Ciprofloxacin 和其它的 **Fluoroquinolones** 相似，已知會誘發癲癇或降低癲癇閾值。

對於癲癇病人及曾患有中樞神經失調的病人（例如痙攣閾值偏低、曾有痙攣的病史、腦部血流減少、腦部結構改變或中風），**Ciprofloxacin** 應只用在治療效益大於危險性的情況下，因為這些病人面臨著可能發生中樞神經失調的危險。已有癲癇重積狀態(status epilepticus)的通報案例（參見“不良反應”。如果發生癲癇應該中斷 **Ciprofloxacin** 治療。

在某些例子中，第一次給予 **Fluoroquinolones**(包括 **ciprofloxacin**)後甚至可能會發生精神病學反應(Psychiatric reactions)。在少數的情況，抑鬱或精神病反應可能會演變成自殺意念/想法和自我傷害的行為，例如自殺未遂或完全自殺(請見“不良反應”)。當患者產生任何這些反應，**ciprofloxacin** 必須停藥，給予適當處置。

當患者服用使用包括 **Ciprofloxacin** 的 **Fluoroquinolones**，曾有感覺或感覺運動神經產生多發性神經病變(polyneuropathy)造成感覺異常、感覺遲鈍及感覺減退的案例通報。正在使用 **Ciprofloxacin** 治療的患者，如果發生神經病變的症狀(例如:疼痛、燒灼感、刺痛感、麻痺或虛弱感)，在繼續治療前應該先告知醫生。

皮膚與附屬器官

Ciprofloxacin 會產生光敏感反應。服用 **Ciprofloxacin** 的病患應避免暴露於過量的陽光及紫外線下。若有光過敏作用（如像曬傷般的皮膚反應）產生，須停止給藥（參見“不良反應”）。

Cytochrome P450

Ciprofloxacin 已知是 CYP 450 1A2 酵素的中度抑制劑，當與其他經由此酵素代謝途徑的藥物（例如: tizanidine、theophylline、methylxantines、caffeine、duloxetine、ropinirole、clozapine、olanzapine）併用時需小心，因為 **ciprofloxacin** 會抑制其代謝清除率，導致與血漿濃度增加有關的藥物副作用產生（參見“與其他藥物和其他形式的交互作用”）。

注射部位的反應

Ciprofloxacin 以靜脈注射的方式給藥，曾被報告過在注射部位會產生局部反應。若輸注時間等於 30 分鐘或更少，這些反應更容易發生。這些局部的皮膚反應在輸注結束後會很快的緩解。除非反應重覆出現或惡化，否則後續的靜脈給藥並不是禁忌。

檢驗的相互影響

Ciprofloxacin 在體外的藥效會藉由抑制結核分歧桿菌(*Mycobacterial tuberculosis*)生長，干擾分枝桿菌屬(*Mycobacterium* spp.)培養的檢測，導致服用 **ciprofloxacin** 的病患產生偽陰性反應。

4.5 與其他藥物和其他形式的交互作用 (依文獻記載)

已知會延長 QT 間隔的藥物

Ciprofloxacin 和其它的 **Fluoroquinolones** 一樣，對於併用已知會延長 QT 間隔的藥物(例如: class IA 或 III 抗心律不整藥物（例如: class IA or III 的抗心律不整藥物、三環抗憂鬱劑、巨環類抗生素、抗精神病藥物）時，須謹慎使用。（參見“警語及注意事項”）

Probenecid

Probenecid 會干擾 **Ciprofloxacin** 的腎排除，所以併用 **Ciprofloxacin** 和 **probenecid** 會增加 **Ciprofloxacin** 的血中濃度。

Tizanidine

健康受試者的臨床試驗顯示，當併用 **ciprofloxacin** 和 **tizanidine** 時，**Tizanidine** 的血漿濃度會上升【 C_{max} 增加 7 倍，範圍：4-21 倍；AUC 增加 10 倍，範圍：6-24 倍】，導致增強低血壓和鎮靜的作用（參見“警語及注意事項- Cytochrome P450”），所以含有 **tizanidine** 的藥物不可以和 **Ciprofloxacin** 同時使用（參見“禁忌”）。

Theophylline

Ciprofloxacin 和含有 **theophylline** 的藥物一起服用會使 **theophylline** 的血中濃度增加，導致 **theophylline** 引發的副作用；在極少數的情況下，這些副作用會造成生命危險或致命的。如果無法避免併用此兩種藥物，應監測血中 **theophylline** 濃度且適當減少 **theophylline** 的劑量。（參見“警語及注意事項- Cytochrome P450”）

其他 xanthine 的衍生物

Ciprofloxacin 與含有 **caffeine** 或 **pentoxifylline** (**oxpentifylline**)的藥物併用時，已知會增加 **xanthine** 衍生物的血中濃度。

Phenytoin

在同時併用 Ciprofloxacin 及 phenytoin 的患者觀察到 phenytoin 的血漿濃度會改變(降低或增加)。

為了避免因降低 phenytoin 的血漿濃度而造成對癲癇失去控制，以及預防當原本併用此兩種藥品的患者中斷使用 Ciprofloxacin，造成 phenytoin 過量產生的不良反應，建議併用 Ciprofloxacin 及 phenytoin 的期間以及中斷併用之後要監測 phenytoin 的治療(包括測量 phenytoin 的血漿濃度)

Methotrexate

Methotrexate 在腎小管的輸送可能因併服 Ciprofloxacin 而受到抑制，導致 methotrexate 血漿濃度增加，這可能增加 methotrexate 所引起毒性反應的危險性，因此，使用 methotrexate 治療的病人，當要併服 Ciprofloxacin 時，必須小心監測。

NSAID

動物研究顯示非常高劑量的 quinolones 藥物 (gyrase 抑制劑) 和某些非固醇類抗發炎藥物 (acetylsalicylic acid 除外) 併用會引起痙攣。

Cyclosporin

Ciprofloxacin 和含有 cyclosporin 的藥物併用會造成血中肌氨酸酐濃度的暫時性升高。因此，需時常 (一星期二次) 控制這類病患血中肌氨酸酐的濃度。

維他命 K 拮抗劑

同時使用 Ciprofloxacin 和維他命 K 拮抗劑時會增加抗凝血的作用，此風險會因為潛在的感染、年齡和病患的狀態而不同，所以 ciprofloxacin 對於 INR (international normalized ratio) 增加的影響難以評估，併用 ciprofloxacin 與維他命 K 拮抗劑 (例如: warfarin、acenocoumarol、phenprocoumon 或 fluindione) 時需頻繁地監測 INR。

口服降血糖製劑

曾有併用 Ciprofloxacin 及口服降血糖製劑(主要為 sulfonylureas, 例如:glibenclamide, glimepiride) 產生低血糖的案例通報。推測可能是由於增強口服降血糖製劑的作用。(參見“不良反應”)

Duloxetine

臨床研究顯示當 duloxetine 和 CYP450 1A2 isozyme 的強抑制劑例如: fluvoxamine 併用時，會導致 duloxetine 的 AUC 和 C_{max} 增加，雖然沒有臨床資料可以證明 fluvoxamine 和 ciprofloxacin 可能的交互作用機轉，相似的結果可被預期在藥物併用時 (參見“警語及注意事項- Cytochrome P450”)。

Ropinirole

一個臨床研究顯示當 ropinirole 和 ciprofloxacin (CYP450 1A2 isozyme 中度抑制劑) 併用時，會導致 ropinirole 的 C_{max} 和 AUC 分別增加 60% 和 84%，與 Ciprofloxacin 併用時需監控 ropinirole 相關的不良反應，建議適時的調整劑量 (參見“警語及注意事項- Cytochrome P450”)。

Lidocaine

健康受試者併用含有 lidocaine 的藥物和 ciprofloxacin (CYP450 1A2 isozyme 中度抑制劑) 時，靜脈注射 lidocaine 的清除率會減低 22%，雖然 lidocaine 治療的耐受性佳，併用時會有與 ciprofloxacin 相關的副作用發生。

Clozapine

併用 250 毫克 ciprofloxacin 和 clozapine 7 天後，clozapine 和 N-desmethylozapine 的血中濃度會分別增加 29% 和 31%，與 Ciprofloxacin 併用後建議需進行臨床監測和適當的調整 clozapine 的劑量 (參見“警語及注意事項- Cytochrome P450”)。

Sildenafil

口服併用 50 毫克的 sildenafil 和 500 毫克的 ciprofloxacin 後，健康受試者的 sildenafil C_{max} 和 AUC 會增加約 2 倍，因此併用 Ciprofloxacin 和 sildenafil 時，sildenafil 劑量需考慮減半。

4.6 懷孕與授乳 (依文獻記載)

懷孕

Ciprofloxacin 在懷孕婦女的安全性尚未建立。動物試驗未顯示有生殖毒性。根據動物試驗的結果，可能無法排除藥物可能會對尚未成熟生物的關節軟骨造成傷害。(參見“臨床前安全性資料”)，因此 Ciprofloxacin 不建議在懷孕期間使用。動物實驗至今尚未有致畸胎 (畸形) 的證據 (參見“臨床前安全性資料”)。

哺乳

Ciprofloxacin 會分泌到乳汁中，由於有關節軟骨傷害的潛在風險，哺乳婦女不建議使用 ciprofloxacin（參見“臨床前安全性資料”）。

4.7 駕駛及操作機械的能力 (依文獻記載)

Fluoroquinolones (包含 ciprofloxacin) 會影響中樞神經的反應導致病患駕駛或操作機械的能力會有損害（參見“不良反應”），尤其與酒精併用時更易發生。

4.8 不良反應 (依文獻記載)

- 安全資訊摘要

藥物不良反應(ADR)根據 ciprofloxacin (口服、注射) 的所有臨床研究，以 CIOMS III 發生率分類 (n=51621 位病人)。

- 不良反應列表

已報導與 Ciprofloxacin 有關的不良藥物反應摘要在下表中，在每一個發生頻率分類中，不良反應的表示依據嚴重程度的順序刊載：

發生頻率定義：

非常常見 (≥1/10)

常見 (≥1/100 至 <1/10)

不常見 (≥1/1,000 至 <1/100)

少見 (≥1/10,000 至 <1/1,000)

罕見 (≤1/10,000)

不良藥物反應發生在藥品上市後且發生頻率無法預期時，將列在“未知”。

	常見	不常見	少見	罕見	未知
感染		念珠菌感染	抗生素相關性結腸炎(致死性極低)		
血液及淋巴系統		嗜伊紅血球增多	白血球減少、貧血、嗜中性白血球低下、白血球增多、血小板減少、血小板過多	溶血性貧血、顆粒性血球減少、全血球減少(有生命危險的)、骨髓抑制(有生命危險的)	
免疫系統			過敏反應、過敏性水腫/血管性水腫	過敏性反應、過敏性休克(有生命危險的)、類血漿疾病反應(serum sickness – like reaction)	
代謝及營養失調		降低食慾和食物攝取	血糖過高 血糖過低		
精神疾病		精神運動性過度活躍/易激動	精神混亂及方向迷失、焦慮、不正常的作夢(惡夢)、抑鬱(潛在性累積自殺行為，例如：自殺意念/想法，企圖自殺或完全自殺)、幻覺	精神上的反應(潛在性累積自殺行為，例如：自殺意念/想法，企圖自殺或完全自殺)	
神經系統疾病		頭痛、暈眩、失眠、味覺喪失	感覺異常/遲鈍、感覺減退、震顫、癲癇發作(包括癲癇重積狀態)、眩暈	偏頭痛、運動失調、嗅覺喪失、感覺過敏、顱內壓增高(大腦假性腫瘤)	週邊神經病變和多發性神經病變
眼部疾病			視力障礙	辨色扭曲	
耳部疾病			耳鳴、聽力減弱	聽力喪失	

心臟疾病			心跳加快		QT 延長、心室心律不整、torsades de points*
血管疾病			血管擴張、低血壓、暈厥	血管炎	
呼吸道、胸部及縱膈腔			呼吸困難(包含類似氣喘的症狀)		
胃腸道疾病	噁心、腹瀉	嘔吐、胃腸道及腹部疼痛、消化不良、胃腸脹氣		胰臟炎	
肝膽疾病		轉胺酶增加、膽紅素增加	肝功能損害、黃膽、肝炎(非傳染性)	肝壞死(只有很少的機會會轉變成有生命危險的肝衰竭)	
皮膚及皮下組織		紅疹、搔癢、蕁麻疹	光敏感反應、水泡	瘀點、多型性紅斑、結節性紅斑、Stevens-Johnson 症狀(有生命危險的)、毒性表皮壞死溶解症(有生命危險的)	急性廣泛性發疹性膿疱症 (AGEP)
肌肉骨骼和結締組織		關節痛	肌肉酸痛、關節炎、肌肉張力增加及痙攣	肌肉無力、肌腱炎、肌腱斷裂(主要是 Achilles 肌腱)、重症肌無力的惡化	
腎臟及泌尿系統		腎功能異常	腎衰竭、血尿、結晶尿、腎小管間質腎炎		
一般症狀		非特定區域疼痛、感覺不舒服、發熱	水腫、出汗(多汗症)	步履不穩	
Investigations		血液中鹼性磷酸酶增加	凝血原值不正常、澱粉水解酵素升高		INR(International normalized ratio)值增加(使用維生素 K 拮抗劑治療的患者)

* 事件發生在藥品上市後而且顯著的發生在有 QT 延長風險的病患 (參見“警語及注意事項”)。

下列不良反應在接受靜脈輸注或靜脈輸注後轉口服治療的病患，有較高的發生頻率:

常見	嘔吐、短暫性轉胺酶上升、紅疹
不常見	血小板減少症、血小板過多、精神混亂及方向迷失、幻覺、感覺異常/遲鈍、癲癇發作、眩暈、視力障礙、聽力喪失、心跳加快、血管擴張、低血壓、短暫肝功能損害、黃疸、腎衰竭、水腫
少見	全血球減少症、骨髓抑制、過敏性休克、精神上的反應、偏頭痛、嗅覺喪失、聽力受損、血管炎、胰臟炎、肝壞死、瘀點、肌腱斷裂

MedDRA preferred term 是用來描述某些反應和其相同含義及相關狀況的詞彙。ADR term 則表示依據 MedDRA version 14.0 (除了黴菌重覆感染和不特定疼痛)的詞彙

特殊族群的額外資訊

小孩病患

有一項針對 1 至 17 歲兒童的研究評估肌肉骨骼的不良作用，包括關節痛、異常步態、關節檢查異常等，在開始治療 6 週時，這些不良作用的發生率在 ciprofloxacin 組高於對照藥物。(參見“警語及注意事項”)。

之前提及關節病的發生機率是從成人的試驗所收集到的資料來計算。在小孩的族群，關節病的

發生機率為常見（參見“警語及注意事項”）

4.9 過量 (依文獻記載)

除了一般急救措施外，還建議監測腎功能，包括尿液 pH 值。可以使尿液酸化，以預防結晶尿。患者應該維持在足夠的水份補充狀態。在過量時，含鈣或鎂的制酸劑可能可以減少 ciprofloxacin 的吸收。

只有少量的 Ciprofloxacin (<10%) 會在血液透析或腹膜透析排除。

5. 藥理學特性 (依文獻記載)

5.1 藥效學特性 (依文獻記載)

Ciprofloxacin 是一合成的廣效性抗生素。

作用機轉：

在體外實驗中 ciprofloxacin 可以有效對抗所有的革蘭氏陰性病原菌，ciprofloxacin 的殺菌作用是因為抑制細菌 DNA 複製、轉錄、修補和重組時的 type II topoisomerase (DNA gyrase 和 topoisomerase IV)。

抗藥機轉：

Ciprofloxacin 的體外抗藥性通常是由於細菌 topoisomerases IV 和 DNA gyrase 透過多重步驟突變在作用點突變，單點突變可能會導致感受性減低而非臨床抗藥性，但是多重突變通常會導致臨床上對 ciprofloxacin 抗藥性及 quinolone 類的交互抗藥性。

抗藥性機轉使得其他抗生素失去活性，例如：細菌的滲透性屏障（通常是綠膿桿菌）和或輸出幫浦的表現可能會影響對 ciprofloxacin 的感受性，*gnr* 基因所產生基因質體媒介的抗藥性已被報導，對於 penicillins、cephalosporins、aminoglycosides、marolidides 和 tetracyclines 的抗藥性機制不會影響 ciprofloxacin 的抗菌活性，而且尚未 ciprofloxacin 和其他抗菌藥品的交互抗藥，對上述藥品具有抗藥性的細菌可能會對 ciprofloxacin 具有感受性。

最小殺菌濃度(MBC)通常不會超過 2 個係數的最小抑菌濃度(MIC)。

對 ciprofloxacin 的體外感受性：

抗藥性的流行率會因地理環境的不同和所選擇菌種的時間而不同，當地抗藥性的資料是需要的，特別是治療嚴重感染時，必要時或對某些感染不確定時，需請教專家的意見，了解本土抗藥性流行率作為用藥參考。

以下所列的微生物菌屬或菌種在體外對 ciprofloxacin 具有感受性：

革蘭氏陽性嗜氧菌

Bacillus anthracis

Staphylococcus aureus (methicillin 感受性菌株)

Staphylococcus saprophyticus

Streptococcus pyogenes

革蘭氏陰性嗜氧菌

<i>Aeromonas</i> spp.	<i>Moraxella catarrhalis</i>
<i>Brucella</i> spp.	<i>Neisseria meningitidis</i>
<i>Citrobacter koseri</i>	<i>Pasteurella</i> spp.
<i>Francisella tularensis</i>	<i>Salmonella</i> spp.*
<i>Haemophilus ducreyi</i>	<i>Shigella</i> spp.
<i>Haemophilus influenzae</i>	<i>Vibrio</i> spp.
<i>Legionella</i> spp.	<i>Yersinia pestis</i>

厭氧菌

Mobiluncus

其他病原菌

Chlamydia trachomatis

Chlamydia pneumoniae

Mycoplasma hominis

Mycoplasma pneumoniae

以下這些菌種對 Ciprofloxacin 呈現不同程度的敏感度：*Acinetobacter baumannii*, *Burkholderia cepacia*, *Campylobacter spp.*, *Citrobacter freundii*, *Enterococcus faecalis*, *Enterobacter aerogenes*, *Enterobacter cloacae*, *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Klebsiella oxytoca*, *Morganella morganii*, *Neisseria gonorrhoeae*, *Proteus mirabilis*, *Proteus vulgaris*, *Providencia spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Pseudomonas fluorescens*, *Serratia marcescens*, *Peptostreptococcus spp.*, *Propionibacterium acnes*.

以下這些菌種被認為本身對 Ciprofloxacin 具有抗藥性：*Staphylococcus aureus* (methicillin-resistant) and *Stenotrophomonas maltophilia*, *Actinomyces*, *Enterococcus faecium*, *Listeria monocytogenes*, *Mycoplasma genitalium*, *Ureaplasma urealyticum*, Anaerobic microorganisms (Excepted *Mobiluncus*, *Peptostreptococcus*, *Propionibacterium acnes*)

5.2 藥動學特性 (依文獻記載)

吸收

靜脈輸注 ciprofloxacin 後，其平均血中最大濃度在輸注結束時達到，在靜脈輸注 400 毫克的劑量範圍內，ciprofloxacin 的藥物動力學是呈線性的。

分佈

Ciprofloxacin 與蛋白質結合率很低 (20-30%)，而且在血漿中大部分以非離子狀態存在，ciprofloxacin 可以自由地擴散至血管外，最大穩定狀態分佈體積是 2-3 L/kg，顯示 ciprofloxacin 擴散至組織所產生的濃度明顯的超過血漿中的濃度。

代謝

已知會有少量的 4 種代謝物存在，如下：

Desethyleneciprofloxacin (M1)、sulphociprofloxacin (M2)、oxociprofloxacin (M3) 和 formylciprofloxacin (M4)，M1 到 M3 代謝物顯示有相當或稍差於 nalidixic 的體外抗菌活性，M4 (存在量最低的代謝物) 主要與 norfloxacin 具有相等的體外抗菌活性。

排除

Ciprofloxacin 主要以非代謝的型態經由腎臟排除，少量經由非腎臟排除。

小孩

在一項小孩的試驗顯示 C_{max} 和 AUC 與年齡無關，多次給藥 (10 mg/kg/TID) 時並未觀察到 C_{max} 和 AUC 明顯的增加，10 位患有嚴重敗血症的小孩，以 10mg/kg 靜脈輸注 1 小時後，年齡小於 1 歲者其 C_{max} 是 6.1 mg/L (範圍 4.6-8.3 mg/L)；年齡 1-5 歲者其 C_{max} 是 7.2 mg/L (範圍 4.7-11.8 mg/L)，兩組年齡層的 AUC 值分別是 17.4 mg*h/L (範圍 11.8-32.0 mg*h/L) 和 16.5 mg*h/L (範圍 11.0-23.8 mg*h/L)，這些數值介於成人治療劑量的範圍內，針對各種感染的小孩病患其族群藥動學分析，小孩的平均半衰期預估值大約是 4-5 小時，口服懸浮液的生體可用率大約是 60%。

5.3 臨床前安全性資料 (依文獻記載)

急性毒性

口服 ciprofloxacin 的急性毒性可視為非常低。依人種不同，靜脈輸注 ciprofloxacin 的半數致死劑量為 125 - 290 mg/kg。

慢性毒性

六個月以上的慢性耐受研究

劑量分別增加到 500mg/kg (大鼠) 及 30mg/kg (猴子) 仍可以耐受且無傷害。猴子最高劑量組 (90 mg/kg) 觀察到腎小管末稍有變化。

致癌性

小鼠試驗 (21 個月大，劑量最高到約 1000 mg/kg bw/day) 及大鼠試驗 (24 個月大，劑量 125 mg/kg bw/day，22 星期後調高到 250 mg/kg bw/day) 皆未顯示任何致癌性的可能。

生殖毒性

大鼠繁殖力試驗

成鼠的繁殖力、子宮及產後的發展及其第一代後代的繁殖力皆未受到 ciprofloxacin 影響。

胚胎毒性

未有任何證據顯示 ciprofloxacin 有胚胎毒性或致畸胎毒性作用。

大鼠出生前後及產後的發展

未發現動物出生前後或產後的發展有受到影響。撫養期結束時的組織學研究並未發現有成鼠關節傷害的跡象。

致突變性

有八個 ciprofloxacin 的體外致突變性實驗已完成。

雖然其中兩個體外實驗 (the Mouse Lymphoma Cell Forward Mutation Assay 及 Rat Hepatocyte Primary Culture DNA Repair Assay (UDS)) 顯示是有致突變性的，但所有的體內試驗包括所有相關指標皆顯示沒有致突變性。

關節耐受性研究

如同其他已知的 gyrase 抑制劑，ciprofloxacin 對未發育完成的動物較大且負重的關節產生傷害。依年齡、種族及劑量不同對軟骨造成傷害程度也不同，對關節的負重減輕可以減少傷害。發育成熟的動物 (大鼠、狗) 研究並未有證據顯示軟骨損害。小獵犬的研究顯示給予高劑量 (治療劑量的 1.3 到 3.5 倍) 的 ciprofloxacin 兩個星期後並觀察 5 個月，發現有關節損害。但在治療劑量並沒有此現象。

6. 藥劑特性

調配禁忌

Ciprofloxacin 輸注液與生理食鹽水、林格氏液、乳酸林格氏液、5%或 10%葡萄糖溶液、10%果糖溶液和含 0.225%或 0.45%氯化鈉的 5%葡萄糖溶液相容。由於微生物學及光敏感度的考量，當 Ciprofloxacin 輸注液與相容的輸注液混合後，必須在最短的時間內使用。

除非 ciprofloxacin 與其他輸注液或藥品的相容性得到證實，否則 ciprofloxacin 應與這些溶液分開給予。可目視辨別的不相容的徵狀包括：沉澱、雲狀物及變色。

所有輸注液或藥品其物理或化學性質在溶液 (如 penicillin、heparin 溶液) 的 pH 下為不安定時，不相容性就會產生。特別是要混合的輸注液其 pH 值是鹼性時 (Ciprofloxacin 輸注液的 pH 值為 3.9-4.5 之間)。

注意事項

須避光儲存於 25°C 以下室溫，不可冷藏或冷凍。

因為本藥的輸注液具光敏感度，所以藥瓶須在使用前再從盒子拿出來。在白晝光線下，完整的效力只能保證維持 3 天。

操作說明

低溫儲存環境可能會產生沉澱，但在室溫下會再度溶解。所以不須將此輸注液置於冰箱儲存。

藥物應置於小孩拿不到的地方。

過期後不可繼續使用。

包裝：100ml 塑膠瓶裝

仿單版本：FKT-024811-1905

製造廠：Fresenius kabi India Pvt. Limited

廠址：A-3, MIDC Ranjangaon, Ganpati, Tal. Shirur, Dist., Pune 412 220, India

藥商：台灣費森尤斯卡比股份有限公司

地址：台北市大安區仁愛路三段 32 號 5 樓