

雙革糖膜衣錠 15毫克/850毫克

Lodigit F.C. Tablets 15mg/850mg

警語：對血性心臟病
(一)Thiazolidinediones類藥品，包括藥品成分(Rosiglitazone、Pioglitazone)，在某些病人族群有導致或加重其充血性心衰竭之嚴重不良反應。
 病患一開始Pioglitazone 15mg/ Metformin HCl 850mg複方治療或增加治療劑量時，必須謹慎觀察病患是否有心臟衰竭之徵候(包括快速體重增加、呼吸困難、和/或水腫)，倘若發展出這些症狀，應該依據現行標準治療心臟衰竭，進一步考慮停止該藥品或降低治療劑量。
(二)Pioglitazone 15mg/ Metformin HCl 850mg複方不建議使用於有心臟衰竭症狀之病人，心臟衰竭狀態第三級或第四級(紐約心臟協會『NYHA』ClassIII或IV cardiac status)的病人禁止使用本藥品、**乳酸中毒**。
(一)Metformin若於體內累積，可能導致一極罕見但嚴重的併發症，即乳酸中毒。若病人本身有敗血症、脫水、過量飲酒、肝功能不全、腎功能受損、急性腎血性心臟衰竭等症狀，乳酸中毒的風險會增加。
(二)發病初期的症狀通常不明顯，只能觀察到倦怠、肌肉疼痛、呼吸窘迫、嗜睡程度加重及腹部不適等非特異性症狀。
(三)檢驗異常現象包括：pH值過低、血中陰離子差值增高、血中乳酸濃度升高。
(四)如果懷疑病人發生乳酸中毒，應停用Pioglitazone 15mg/ Metformin HCl 850mg複方，並立即安排住院治療（請見Metformin Hydrochloride之警語說明）。

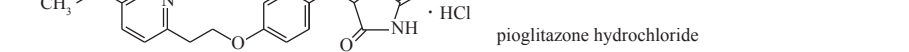
產品說明

Lodigit F.C. Tablets 15mg/850mg (pioglitazone hydrochloride 和 metformin hydrochloride) 膜衣錠劑包含兩種治療第二型糖尿病的口服降血糖藥物：

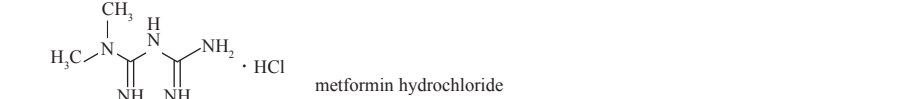
pioglitazone hydrochloride 和 metformin hydrochloride。針對 metformin 無法提供適當控制之第二型糖尿病病人的臨床試驗業已證實pioglitazone 併用 metformin 的療效，但已通過批准。有關Pioglitazone 和 Metformin 單一治療的其他療效和安全性，請參見個別藥劑的處方資訊。

Pioglitazone hydrochloride 是一種口服降血糖藥，主要作用為降低胰島素抗性，用於治療第二型糖尿病。藥理研究指出，Pioglitazone 可改善肌肉和脂肪組織對胰島素之感受性，同時抑制葡萄糖生成作用。Pioglitazone 可改善血糖控制，降低循環胰島素濃度。

Pioglitazone (±5-[4-[2-(5-ethyl-2-pyridinyl) ethoxy]phenyl]methyl]-2,4-) thiazolidinedione monohydrochloride 不同於 sulfonylureas、biguanides 或 α-glucosidase 抑制劑，屬於不同的化學類別，藥理作用也不同。其分子包含一個不對稱中心，合成的化合物為消旋體；Pioglitazone 的二個鏡像異構物在活體內會互相轉變。其結構式如下圖所示：



Pioglitazone hydrochloride 為一種無味之白色結晶粉末，分子式 C₁₈H₁₉N₃O₃S·HCl，分子量 392.90。可溶於 N,N-dimethylformamide，微溶於無水乙醇、極微溶於丙酮和乙腈(acetonitrile)，幾不溶於水、不溶於乙醚。Metformin hydrochloride (N,N -dimethylimidocarbonylidiamide hydrochloride)在化學或藥理學上與任何其他類型的口服降血糖藥無關，為一種白色結晶粉末，分子式 C₄H₈N₆·HCl，分子量 165.62，易溶於水，幾不溶於丙酮、乙醚和乙腈。pKa值為 12.4，1% metformin hydrochloride 水溶液的 pH 值為 6.68，其結構式如下圖所示：



Lodigit F.C. Tablets 15mg/850mg口服錠劑含有15毫克 pioglitazone hydrochloride（鹽基）和 850毫克 metformin hydrochloride（15毫克/850毫克，處方中之賦形劑如下：Polyvinylpyrrolidone K30、Purified Water、Microcrystaline Cellulose、Croscarmellose Sodium、Colloidal Silicon Dioxide、Magnesium Stearate、Opady II White、

臨床藥理學(依文獻記載)

作用機轉

Pioglitazone/ Metformin HCl複方
Pioglitazone/ Metformin HCl複方結合二種具有不同作用機轉的降血糖藥物，以改善第二型糖尿病病人的血糖控制：一為 pioglitazone hydrochloride，屬 thiazolidinedione 類藥物，另一為 metformin hydrochloride，屬 biguanide 類藥物。Thiazolidinedione 是胰島素增敏藥物，主要作用為增加周邊葡萄糖利用，而 biguanide 則主要作用於降低內生性肝臟葡萄糖生成。

Pioglitazone hydrochloride
Pioglitazone 的作用機轉需仰賴胰島素的存在。Pioglitazone 可降低周邊及肝臟之胰島素抗性，導致靠胰島素處理的葡萄糖增加，肝臟葡萄糖輸出減少。Pioglitazone 和 sulfonylurea 類藥物不同，Pioglitazone 不是胰島素分泌刺激劑，而是一種效力具有高度選擇性的過氧化微粒體增生化作用變體 gamma (PPARγ) 促效劑。重要的胰島素作用組織，如脂肪組織、骨骼肌和肝臟內，均有 PPAR 受體。PPARγ 核受體的活化，調節許多與控制葡萄糖和脂脂肪代謝相關胰島素反應基因的轉錄作用。
在糖尿病病理模式中，對於胰島素抗性狀態如第二型糖尿病，pioglitazone 可減少高血糖血症、高胰島素血症以及高三酸甘油血症。在許多胰島素抗性的動物模型中均發現Pioglitazone 所造成的代謝變化，導致胰島素依賴性組織的反應性增加。

由於 pioglitazone 可強化循環胰島素的作用（藉由降低胰島素阻抗性），因此在缺乏內生性胰島素的動物模式中不會降低血糖。

Metformin hydrochloride
Metformin hydrochloride 可改善第二型糖尿病病人的葡萄糖耐受性，降低基礎血糖值和飯後血糖值。Metformin 會減少肝臟葡萄糖生成，降低葡萄糖的腸吸收，並且藉由增加周邊葡萄糖攝取和利用而改善胰島素敏感性。Metformin 不像 sulfonylurea 類藥物，不會使第二型糖尿病病人或正常受試者產生低血糖症（特殊情況下除外，請參見注意事項，一般性；Metformin hydrochloride），也不會引發高胰島素血症。接受Metformin 治療後，胰島素分泌總不變，但確實能降低空腹胰島素濃度和全日血漿胰島素反應。

藥物動力學和藥物代謝吸收和生體可用率：

Pioglitazone/ Metformin HCl複方
在 Pioglitazone 15mg/ Metformin HCl 850mg複方的生體相等性（bioequivalence）試驗中，健康受試者在空腹狀況下服用單一、結合錠劑之後，pioglitazone 和metformin 成品的曲線下面積 (AUC) 和最大濃度 (C_{max})，和 Pioglitazone 15毫克伴隨Metformin HCl (850毫克) 一起服用生體相等性（表 1）。表 1. Pioglitazone/ Metformin HCl複方之藥物動力學參數的平均值（標準差）

藥物	N	AUC(0-inf) (ng·h/mL)	N	C _{max}	N	T _{max}	N	T _{1/2}
Pioglitazone								
Pioglitazone 15mg/ Metformin HCl 850mg複方	52	5671 (1585)	60	569 (222)	60	1.89 (0.8)	52	7.19 (1.84)
Pioglitazone15mg單方和 Metformin HCl 850mg單方	55	5957 (1680)	61	603 (239)	61	2.01 (1.54)	55	7.16 (1.85)
Metformin HCl								
Pioglitazone 15mg/ Metformin HCl 850mg複方	47	11927 (3311)	60	1827 (536)	60	2.41 (0.91)	47	17.56 (20.08)
Pioglitazone15mg單方和 Metformin HCl 850mg單方	52	11569 (3494)	61	1797 (525)	61	2.26 (0.85)	52	17.01 (18.09)

Pioglitazone 15mg/ Metformin HCl 850mg複方與食物併服，pioglitazone 的總藥量沒有改變，Metformin 與食物併服時，AUC 沒有改變，但 metformin 的平均最高血漿濃度降低了 28%。在進食處的情況下，兩種成分的最高血漿濃度延遲（pioglitazone 為 1.9小時，metformin 為 0.8 小時），這些變化在臨床上不具顯著意義。

Pioglitazone hydrochloride
在空腹狀態下，口服 pioglitazone 後，最快可於 30 分鐘內在血清中測得，2 小時內達到最高濃度，食物會使達到最高血漿濃度的時間延遲約 3 到 4 小時，但不會改變吸收程度。

Metformin hydrochloride

使用 metformin 500 mg 到 1500mg，和 850mg 到 2550mg 單一口服錠劑的研究指出，劑量增加與結果並未呈比例關係，這可能是因為吸收降低，而非排除改變。Metformin 850mg 單一錠劑與食物共同投予後，跟同樣強度之錠劑至後投予後比較，食物降低了 metformin 的吸收程度並稍微延遲其吸收，其平均最高血漿濃度降低約 40%，血漿濃度對時間之 AUC 降低 25%，達到最高血漿濃度的時間延遲 35分鐘，但這些改變的臨床相關性仍屬未知。**分布：**

Pioglitazone hydrochloride

投予單劑 pioglitazone 後的平均擬分佈體積 (V/D) 為 0.63 ± 0.41（平均值±標準差）L/kg體重。Pioglitazone 在人類血清中與蛋白質高度結合 (>99%)，主要是與血清白蛋白結合。Pioglitazone 也與其他血清蛋白結合，但親合力較低。代謝物 M-III 和 M-IV 也與血清白蛋白高度結合 (>98%)。

Metformin hydrochloride

口服單劑 metformin 850 mg後的擬似分佈體積 (V/F) 平均為 654 ± 358 L。Metformin 與血漿蛋白的結合微不足道。Metformin 進入紅血球的程度，很可能跟時間呈指數關係。以 metformin 的一般臨床劑量和給藥時間表而言，血漿濃度會在 24-48 小時內達到穩定狀態，且通常<1 μg/mL。在對照性臨床試驗中，即使在最大劑量，metformin 的最高血漿濃度也不會超過 5 μg/mL。

代謝、排除和排泄：

Pioglitazone hydrochloride
Pioglitazone 多數經由氫氧化和氧化作用代謝，其代謝物也部份轉變為醯酸酐或硫酸鹽結合物。在第二型糖尿病動物模式中，代謝物 M-II 和 M-IV（pioglitazone 的氫氧衍生物）和 M-III（pioglitazone 的醯衍生物）具有藥理活性。投予多劑後，除 pioglitazone 外，在人尿血清中發現的主要藥物相關物質為 M-III 和 M-IV。穩定狀態下，pioglitazone 佔健康自願者和第二型糖尿病病人之最高總血漿濃度的 30%到 50%，佔總 AUC 的 20%到 25%。體外研究數據顯示多種 CYP 異構物與 pioglitazone 的代謝有關：相關的細胞色素 P450 異構物包括 CYP2C8，以及相關度較小的 CYP3A4，還有其他多種異構物，主要包括肝酶的 CYP1A1。已進行過併用 pioglitazone 和 P450 抑制劑與受質的活動研究（請參見注意事項，藥物交互作用，Pioglitazone hydrochloride）。測量接受 pioglitazone 治療之病人尿中的 6β-hydroxycortisol/皮質醇比例，結果顯示 pioglitazone 並不是強力的 CYP3A4 酵素誘導劑。

口服藥物後，約 15%-30% 之 pioglitazone 劑量存在於尿中。Pioglitazone 的腎臟排除量非常少，主要以代謝物及其結合物形式排泄。推斷大部分口服劑量以原型或代謝物形式排泄於膽汁，然後經由糞便排除。Pioglitazone 和總 pioglitazone 的平均血清半衰期分別為 3-7 小時和 16-24 小時，估算其擬似清除率 CL/F 為 5-7 L/hr。

Metformin hydrochloride

正常受試者靜脈注射單一劑量 metformin 之試驗顯示，以原型經由尿液排泄，未經肝臟代謝（在人體未發現代謝物）或隨排泄。腎清除率高出肌酐清除率約 3.5 倍，顯示腎小管分泌為 metformin 排除的主要途徑。口服後，約 90% 被吸收的藥物會在 24 小時內經由腎臟排除，血漿排除半衰期約 6.2 小時。血中排除半衰期約 17.6 小時，顯示紅血球群可能是分布室。

特殊族群

腎功能不全：

Pioglitazone hydrochloride

與正常受試者比較，中度（肌酐清除率 30-60mL/min）到重度（肌酐清除率 <30mL/min）腎損傷病人的 pioglitazone，M-III 和 M-IV 血清排除半衰期維持不變。

Metformin hydrochloride

在腎功能降低病人，metformin 的血漿和血中半衰期延長，腎清除率也降低（請參見禁忌症和警語，Metformin hydrochloride，也請參見Metformin hydrochloride單方處方資訊，臨床藥理學，藥物動力學）。因metformin 禁用於腎功能受損病人，故Pioglitazone 15mg/ Metformin HCl 850mg複方也禁用於這些病人。

肝功能不全：

Pioglitazone hydrochloride

和正常對照組相較之下，肝功能受損之受試者（Child-Pugh 等級 B/C）的 pioglitazone 和總 pioglitazone 平均最高濃度約降低45%，但平均AUC 值並無變化。若病人的臨床症狀顯示正確患肝臟疾病或血清轉氨酶（ALT）濃度超過正常上限 2.5 倍，則不得使用 Pioglitazone/ Metformin HCl複方治療（請參見注意事項，一般性；Pioglitazone hydrochloride）。

Metformin hydrochloride

尚未針對肝功能不全病人進行 metformin 藥物動力學研究。

老年人：

Pioglitazone hydrochloride

在健康老年受試者中，pioglitazone 和總 pioglitazone 最高血清濃度與年輕受試者無顯著差異，但 AUC 值略高於年輕受試者，末相半衰期（terminal half-life）值則稍長。這些變化的幅度均未達到臨床重要的程度。

Metformin hydrochloride

健康老年受試者之 metformin 藥物動力學對照研究的有限資料顯示，與健康年輕受試者比較，總血漿清除率降低，半衰期延長，C_{max} 上升。從上述資料可以看出，metformin 藥物動力學隨年齡而變化的主要原因是腎功能改變（請參見Metformin HCl單方處方資訊，臨床藥理學，特殊族群，高齡病人）。除非測量肌酐清除率後證實腎功能未降低，否則80（含）歲以上病人不得展開Pioglitazone/ Metformin HCl複方治療（請參見警語，Metformin hydrochloride 和用法用量；也請參見Metformin HCl單方處方資訊）。

兒童：

Pioglitazone hydrochloride

無兒童之藥物動力學資料。

Metformin hydrochloride

單次口服 metformin 500 mg 錠劑和食物共同投予後，第二型糖尿病兒童病人（12-16 歲）與經性別和體重配對之健康成人（20-45 歲）（腎功能均正常）的 metformin C_{max} 和 AUC 幾乎平均差小於 5%。

性別：

Pioglitazone hydrochloride

男性及女性接受 pioglitazone 單一療法及併用 sulfonylurea、metformin 或胰島素後，血糖控制均獲改善。女性的 C_{max} 和 AUC 平均值增加20%-60%。在臨床對照試驗中，通常女性之血氫酸（HbA1C）由基準點降低的幅度大於男性（平均 HbA1C 之平均差為 0.5%）。由於治療應針對個別病患需求，以達到血糖控制的目的，故不建議僅根據性別調整劑量。

Metformin hydrochloride

根據性別分析，正常受試者和第二型糖尿病病人的 metformin 藥物動力學參數無顯著差異（男性 = 19，女性 = 16）。相似地，在第二型糖尿病病人之臨床對照研究中，metformin 之降血糖作用在男性和女性差不多。

人種：

Pioglitazone hydrochloride

無不同人種間之藥物動力學資料。

Metformin hydrochloride

無根據種族所作之 metformin 藥物動力學參數研究。在第二型糖尿病病人之臨床對照研究中，metformin 之降血糖作用在白人（n=249）、黑人（n=51）和西班牙裔（n=24）之間差不多。

藥物間交互作用：

投予 pioglitazone（45mg）7 天後，共同投予單劑 metformin（1000mg）和pioglitazone，未改變單劑 metformin 之藥物動力學，雖然已進行過 pioglitazone 和 metformin 個別成分之交互作用研究，但尚未針對Pioglitazone/ Metformin HCl複方特定的交互作用藥物動力學進行研究。

Pioglitazone hydrochloride

讓健康志願者服用下列藥物，並共同投予pioglitazone（每天一次，每次 45mg），研究結果如下：
口服避孕藥：共同投予 pioglitazone（每天一次，每次 45mg）和口服避孕藥（每天一次，每次1 mg norethindrone 加 0.035mg ethinyl estradiol）持續21天，導致 ethinyl estradiol 之 AUC（0-24h）和 C_{max} 分別降低 11% 和 11-14%；norethindrone 2AUC（0-24h 小時）和 C_{max} 則無明顯變化。有鑑於 ethinyl estradiol 藥物動力學具有高度變異性，無法斷言此發現臨床上的重要性。

Midazolam：投予 pioglitazone 15 天後，服用單次 midazolam 糖漿 7.5 mg，導致 midazolam 之 C_{max} 和 AUC 降低 26%。

Nifedipine ER：讓男性和女性志願者併服 pioglitazone 7天和每天口服一次nifedipine ER，每次30 mg，為期4天，導致 nifedipine 原型的C_{max} 最小平方平均值比（90%信賴區間）為 0.83（0.73-0.95），AUC 為 0.88（0.80-0.96）。有鑑於 nifedipine 藥物動力學具有高度變異性，無法斷言此發現臨床上的重要性。

Ketoconazole：共同投予 pioglitazone 7天和 ketoconazole 每天二次，每次 200mg，導致 pioglitazone 原型的 C_{max} 最小平方平均值比（90%信賴區間）為 1.14（1.06-1.23），AUC 為 1.34（1.26-1.41），C_{min} 為 1.87（1.71-2.04）。
Atorvastatin Calcium：共同投予 pioglitazone 7天和 atorvastatin calcium 每天一次，每次 80mg，導致 pioglitazone 原型的C_{max} 最小平方平均值比（90%信賴區間）在為 0.69（0.57-0.85），AUC 為 0.76（0.65-0.88），AUC₀₋₆ 為 0.96（0.87-1.05），而 atorvastatin 原型的 C_{max} 最小平方平均值比（90%信賴區間）為 0.77（0.66-0.90），AUC 為 0.86（0.78-0.94），C_{min} 為 0.92（0.82-1.02）。

細胞色素P450：參見注意事項，藥物交互作用，Pioglitazone hydrochloride。

Gemfibrozil：CYP2C8之抑制劑 gemfibrozil（口服每天二次，每次 600mg），和 pioglitazone（口服 30mg）共同投予10位已接受gemfibrozil（口服每天二次，每次 600mg）治療過天之10位健康志願者，導致其pioglitazone 暴露（AUC0-24）為服用 pioglitazone 志願者的226%（參見注意事項，藥物交互作用，Pioglitazone hydrochloride）。
Rifampin：CYP2C8之誘發劑 rifampin（口服每天一次，每次 600mg），和 pioglitazone（口服 30mg）共同投予10位已接受 rifampin（口服每天一次，每次 600mg）治療過5天之健康志願者，導致 pioglitazone 之 AUC 降低 54%。參見注意事項，藥物交互作用，Pioglitazone hydrochloride）。
Topiramate：有發現併用pioglitazone/flopiramate時，pioglitazone 及其活性代謝產物的暴露減少。這種減少臨床相關性仍未知，然而，當同時使用Pioglitazone/ Metformin HCl複方和Topiramate時，糖尿病病人之血糖控制是否適當。

在其他藥物-藥物交互作用試驗，pioglitazone 對 fexofenadine、glipizide、digoxin、warfarin、ranitidine HCl 或 theophylline 之藥物動力學無顯著影響。

Metformin hydrochloride

參見注意事項，藥物交互作用，Metformin hydrochloride。

藥效學和臨床作用(依文獻記載)

Pioglitazone hydrochloride

臨床研究證實，pioglitazone 可改善胰島素抗性（insulin-resistant）病人的胰島素敏感性。Pioglitazone 可提高胰島素之細胞反應性，使得胰島素依賴性葡萄糖處理率，改善肝臟對胰島素的敏感性，以及功能異常之葡萄糖恆定性。Pioglitazone 也使第二型糖尿病病人的胰島素抗性降低，導致血漿葡萄糖濃度、血漿胰島素濃度和 HbA1C 值降低。一項開放標示的延伸性試驗結果顯示，pioglitazone 降低血糖作用至少持續一年。對照性臨床試驗顯示，pioglitazone 和 metformin 併用，對血糖控制有加成效果。

Pioglitazone 對照性單一療法臨床研究中納入血脂異常病人。整體而言，接受 pioglitazone 治療的病人與安慰劑組比較，其平均三酸甘油酯平均降低，平均高密度脂蛋白升高，而低密度脂蛋白也以總膽固醇平均變化不一致。類似的結果型態也出現在16週和24週的 pioglitazone 和metformin 合併療法研究。

臨床試驗(依文獻記載)

尚未針對Pioglitazone/ Metformin HCl複方進行臨床療效研究。但過去已確立個別成分的療效和安全性，也在二項臨床研究中評估過併用個別成分的療效和安全性。這些臨床試驗證實使用 metformin 但控制不佳的第二型糖尿病病人，使用 pioglitazone 具有額外效益。已證實二種強力的Pioglitazone/ Metformin HCl複方都與併服 pioglitazone 和 metformin 具有生物相等性（參見臨床藥理，藥物動力學和藥物代謝）。

metformin 控制不佳的病人，添加 pioglitazone 治療之臨床試驗

二項針對第二型糖尿病病人所作的隨機治療對照性臨床研究，評估 pioglitazone 加 metformin 的療效和安全性。二項研究均納入僅服用metformin 或併用另一種降血糖藥物而血糖控制不佳的病人。在開始接受研究療法之前，停用所有其他降血糖藥物。在第一項試驗中，328位病人除了接受已確立的 metformin 療法之外，每天再服用一次 30mg 的 pioglitazone 或安慰劑，持續16週。在第二項試驗中，827位病人除了接受已確立的 metformin 療法之外，每天再服用一次 30mg 或 45mg 的 pioglitazone，持續24週。

在第一項試驗中，metformin 療法外加每天服用一次 pioglitazone 30mg，16週時，與僅服用 metformin 相比，HbA1C 平均值顯著降低0.8%，空腹血糖平均值降低 38mg/dL。在這項為期16週的試驗中，病人隨機分配使用 Pioglitazone 或安慰劑，兩組的 metformin 使用劑量中位數為每日1500毫克，範圍介於500毫克至3400毫克。在第二項試驗中，24週時，30mg 和 45mg 劑量的 HbA1C 平均值分別比基準點降低 0.80% 和 1%，空腹血糖平均值分別比基準點降低38mg/dL 和 51mg/dL。在這項為期24週的試驗中，病人隨機分配使用 pioglitazone 30毫克或 pioglitazone 45毫克，兩組的 metformin 使用劑量中位數為每日1700毫克，範圍介於500毫克至3000毫克。根據 HbA1C 和 空腹血糖的降低情況可發現（表2），無metformin劑量如何，將pioglitazone加入metformin療法中，可顯著改善血糖控制。

表 2. Pioglitazone Hydrochloride + Metformin Hydrochloride併用研究在16週和24週時的血糖參數

參數	安慰劑+Metformin	Pioglitazone 30mg +metformin
16-週試驗		
HbA1C(%)	N=153	N=161
基準點平均	9.77	9.92
在第16週與基準點的平均變化	0.19	-0.64*，†
與安慰劑+metformin之變化差異		-0.83
反應率%(a)	21.6	54.0
空腹血糖(mg/dL)	N=157	N=165
基準點平均值	259.9	254.4
在第16週與基準點的平均變化	-5.2	-42.8*，†
與安慰劑+metformin之變化差異		-37.7
反應率%(b)	23.6	59.4
24-週試驗		
HbA1C(%)	N=400	N=398
基準點平均	9.88	9.81
在第24週與基準點的平均變化	-0.80*	-1.01*
反應率%(a)	55.8	63.3
空腹血糖(mg/dL)	N=398	N=399
基準點平均值	232.5	232.1
在第24週與基準點的平均變化	-38.2*	-50.7*，‡
反應率%(b)	52.3	63.7

* 與基準點有顯著變化，p ≤ 0.050

† 與安慰劑加metformin有顯著差異，p ≤ 0.050

‡ 與pioglitazone 30 mg有顯著差異，p ≤ 0.050

(a)達到 HbA1C ≤ 6.1% 或由基準點降低≤ 0.6%之病人

(b) 空腹血糖降低 ≥ 30 mg/dL 之病人

適應症與用法

Pioglitazone/ Metformin HCl複方適用於配合飲食和運動，以改善下列第二型糖尿病病人的血糖控制：已在接受 pioglitazone 和 metformin 合併治療者，或僅使用 metformin 但控制不佳者。第二型糖尿病的治疗也應該包括營養諮詢，必要時減輕體重，以及運動。這些努力不僅對第二型糖尿病主要治療而言非常重要，對於維持藥物治療之療效亦很重要。

劑量和用法

(1) metformin 之每日最大治療建議劑量為3000mg。
(2) 大於80歲之老年病人不建議開始使用 Metformin 治療。
(3) Metformin 用於治療80歲以下之老年病人時，應特別謹慎。
(4) 腎絲球過濾速率(eGFR)介於30–45mL/min/1.73m²應減量使用一般原則

以降血糖藥物治療第二型糖尿病時，應根據有效性和耐受性，在不超過每日最大建議劑量（pioglitazone是45mg, metformin是3000mg）的情況下，依個人情況訂定劑量和用法。

劑量建議

應根據病患目前使用的pioglitazone 及/或metformin療法，而決定Pioglitazone/ Metformin HCl複方的起始量。應將Pioglitazone/ Metformin HCl複方每日劑量分次隨用餐給予，以減少與metformin有關的腸胃副作用。

Metformin單一藥物控制不佳之病人的起始劑量

根據pioglitazone一般起始劑量（每日15-30g），可於開始時使用Pioglitazone/ Metformin HCl複方15mg/850mg錠劑，每日一次或二次，待評估治療反應是否恰當後，再逐漸調整劑量。

併用pioglitazone加metformin個別錠劑後，改用Pioglitazone/ Metformin HCl複方之病人的起始劑量

根據過去服用的pioglitazone和metformin劑量，再開始時使用Pioglitazone/ Metformin HCl複方15mg/850mg錠劑。尚無研究探討以前服用其他降血壓藥物，然後改用Pioglitazone/ Metformin HCl複方的安全性和療效。改變第二型糖尿病療法時，因血糖控制可能發生變化，故應該謹慎為之並予以適當監測。

體重增加：pioglitazone單一療法和併用其他降血糖藥物都發現劑量相關的體重增加(表3)。體重增加的機轉不明，但可能與水分滯留加上脂肪堆積有關。

表 3.Pioglitazone雙盲臨床試驗期間，與基準點相比的體重變化情況

	對照組	Pioglitazone 15mg	Pioglitazone 30mg	Pioglitazone 45mg
	中位數 (25%-75%)	中位數 (25%-75%)	中位數 (25%-75%)	中位數 (25%-75%)
單一療法	-1.4 (-2.7/0.0) n=256	0.9(-0.5/3.4) n=79	1.0(-0.9/3.4) n=188	2.6(0.2/5.4) n=79
Sulfonylurea	-0.5(-1.8/0.7) n=187	2.0(-0.2/3.2) n=183	3.1(1.1/5.4) n=528	4.1(1.8/7.3) n=333
合併療法	-1.4 (-3.2/0.3) n=160	N/A	0.9(-0.3/3.2) n=567	1.8(-0.9/5.0) n=407
胰島素	0.2(-1.4/1.4) n=182	2.3(0.5/4.3) n=190	3.3(-0.9/6.3) n=522	4.1(1.4/6.8) n=338

註：試驗期間與16到26週

血液：在所有pioglitazone臨床試驗中，接受pioglitazone治療的病人，平均血紅素值降低2%-4%。這些變化主要發生在治療最初的4-12週內，隨後相對保持穩定。這些變化可能和血漿體積增加有關，很少與任何重要的血液臨床作用有關（參見不良反應，實驗室異常）。Pioglitazone/ Metformin HCl複方可能造成血紅素和血溶比降低。

肝臟作用：全世界的核准前臨床試驗中，超過4,500位受試者接受pioglitazone治療。在美國臨床試驗中，超過4,700名第二型糖尿病病人服用pioglitazone。在臨床研究中，無證據顯示藥物誘發肝毒性或使得丙氨酸轉氨酶(ALT) 值升高。

美國的核准前安慰劑對照臨床試驗期間，1,526名接受pioglitazone治療者中，有4位(0.26%)的ALT值≥正常值上限的3倍，793名安慰劑組病人中有2位(0.25%)，接受pioglitazone治療者的ALT升高情況是可逆的，即使未確定是否與pioglitazone治療有關。

在pioglitazone上市後經驗中，已有肝炎和肝臟酵素升高至正常值上限3倍的報告。儘管因果關係尚未建立，但非常罕見地，這些報告與致命死或非致命的肝臟衰竭有關。在尚未取得其他 pioglitazone 的大型、長期對照臨床試驗結果，以及其他上市後安全性資料之前，建議接受 Pioglitazone/ Metformin HCl複方治療的病人定期進行肝臟酵素檢測。

所有病人在接受Pioglitazone/ Metformin HCl複方治療之前，應接受血清ALT濃度評估，接受治療之後也應按照醫療專業人員指示，定期接受評估。若病人症狀顯示可能有肝功能障礙，例如噁心、嘔吐、腹痛、疲倦、黃疸或暗色尿液，也應進行肝功能檢查。病人人是否該繼續接受Pioglitazone/ Metformin HCl複方治療，取決於醫療評估後的臨床判斷。若發生黃疸，則應停止藥物治療。若臨床證據顯示病人正罹患肝臟疾病或ALT濃度超過正常值上限的2.5倍，則不應開始接受Pioglitazone/ Metformin HCl複方治療。病人在基準點或接受Pioglitazone/ Metformin HCl複方治療期間，若肝臟酵素稍微升高（ALT濃度是正常值上限的2.5倍之內），應評估評估以確定肝臟酵素上升原因。肝臟酵素稍微升高者，若要開始或繼續接受Pioglitazone/ Metformin HCl複方治療，應小心進行並適當追蹤，包括更頻繁地監測其肝臟酵素值。若血清轉氨酶濃度上升（ALT超過正常值上限的2.5倍），應更頻繁地進行肝功能檢查，直至濃度回復正常或回到治療之前的數值。若ALT濃度超過正常值上限的3倍，應儘快重複檢查。若ALT濃度持續超過正常值上限的3倍，或病人有黃疸，則應停止Pioglitazone/ Metformin HCl複方治療。

黃斑部水腫：在上市後使用經驗中發現服用pioglitazone或thiazolidinedione的糖尿病病人可能出現黃斑部水腫。有些病人出現視力模糊或視力減退現象，但有些病人是在例行性眼科檢查被診斷出罹患此疾。有些病人在診斷出黃斑部水腫時，周邊視力情形，有些病人在停用thiazolidinedione後，黃斑部水腫即獲得改善，目前還不清楚Pioglitazone和黃斑部水腫之間是否有因果關係。依照美國糖尿病學會照護標準，糖尿病病人應定期眼科醫師檢查眼睛。除此之外，糖尿病病人若主訴出現任何視覺症狀，不論其使用何種藥物，也不論其他體檢結果如何，應立即轉診給眼科醫師（參見不良反應）。

骨折：在第二型糖尿病患者隨機試驗（PROactive）(平均糖尿病9.5年)，發現服用pioglitazone的女性發生骨折的發生率增加。在經過平均34.5 個月的追蹤，服用pioglitazone的女性發生骨折發生率為5.1%(44/870)而使用安慰劑的為2.5%(23/905)。在研究的第一年就發現此一差異且此差異在整個研究期間都存在。大部份在女性的骨折為非骨折性骨折，包括下肢及遠端上肢。並沒有明顯察到服用pioglitazone 治療的男性骨折機率上升1.7%(30/1735)與安慰劑2.1% (37/1728)。在照護病人時應考慮到骨折的危險，尤其是使用pioglitazone的女性病人且應注意應依照目前的照護標準給予協助維持骨質的健康。

膀胱腫大：

為期兩年的致癌性試驗中，在雄性大鼠的膀胱有發現腫瘤（參見致癌性、突變性、生殖力損害）。除此之外，在為期3年的PROactive臨床試驗中，隨機分配到pioglitazone的2605位病人中有14位(0.54%)，體檢分派到安慰劑的2633位病人中有5位(0.19%)被診斷出膀胱癌。若排除服用試驗藥物未滿一年即診斷為膀胱癌的病人，則pioglitazone治療組的膀胱癌病人有6例(0.23%)，安慰劑組有2例(0.08%)。試驗完成後，有一大子群的病人額外接受觀察最多至10年，且很少額外曝露pioglitazone。在PROactive試驗及追蹤觀察共13年間，膀胱癌發生率在pioglitazone治療組和安慰劑組之間沒有差別(HR= 1.00 [95% CI 0.59-1.72])。關於曝露pioglitazone的病人，其膀胱癌風險的觀察性研究結果不盡相同，有些沒有發現pioglitazone與膀胱癌風險增加有關，而有些則有。一項在美國進行的為期10年的大型前瞻性觀察世代化研究中，發現曾曝露pioglitazone的糖尿病病人相較於不曾曝露的病人，膀胱癌的風險沒有統計上的顯著增加(HR =1.06 [95% CI 0.89-1.26]。一項用英國資料進行的回溯性世代研究中，發現曾曝露pioglitazone與膀胱癌有統計上的顯著相關(HR 1.63 [95% CI 1.22-2.19]。在一些研究中有沒有發現

pioglitazone的累積劑量或累積曝露時間時膀胱癌的相關性，包括這些在美國的10年觀察性研究，然而在其他研究則有，因這些研究和其他研究固有的限制及不一致的結果故無法確切解釋觀察資料。Pioglitazone可能與膀胱腫大的風險增加有關，現有資料不足以判定pioglitazone是否為泌尿道膀胱癌之促癌因子。因此，本藥不適用於進行性膀胱癌病人；曾有膀胱癌病史的病人，則應權衡本藥控制血糖的效益與癌症復發的未知風險。一般性： *Metformin hydrochloride*

腎功能監測：已知metformin大部分由腎臟排泄，其蓄積及不應中毒之危險，隨著腎功能受損程度而增加。因此，病人的血清肌酸酐濃度若超過其年齡正常值上限，則不應接受Pioglitazone/ Metformin HCl複方治療。因為年齡增長與腎功能降低有關，故對於高齡病人，應小心逐步發現Pioglitazone/ Metformin HCl複方之劑量，以確認適當藥物作用的最小劑量。老年病人，特別是80歲(含)以上者，應定期監測其腎功能，一般而言，不得將 Pioglitazone/ Metformin HCl複方劑量調高到metformin成分的最大劑量（參見警語， *Metformin hydrochloride*和劑量及用法）。

病人在開始接受Pioglitazone/ Metformin HCl複方治療之前接受腎功能評估，治療後也應至少每年評估一次，確認其為正常。

若預料病人可能發生腎功能障礙，則應更頻繁進行腎功能評估，一旦出現腎臟受損的證據，則應停止使用 Pioglitazone/ Metformin HCl複方。

併用可能影響腎功能或metformin消除的藥物：應謹慎使用可能影響腎功能或導致血液動力學明顯改變或可能干擾metformin消除的併用藥物，例如由腎小管分泌排除的陽離子藥物（參見注意事項，藥物交互作用， *Metformin hydrochloride*）。

血管內注射含碘顯影物質的放射性檢查（例如靜脈顯影X光攝影、靜脈膽管X光攝影、血管造影形、和血管內注射顯影物質X光斷層攝影(CT)）：服用metformin的病人若接受血管內注射含碘顯影物質的檢查，可能導致急性腎功能改變，且與乳酸中毒有關（參看禁忌）。所以，計畫接受此類檢查的病人，在檢查之前，和檢查後48小時，應暫停使用Pioglitazone/ Metformin HCl複方，俟評估腎功能並發現腎功能已恢復正常後，才能重新服用本藥。

缺血狀態：以缺血症為特徵的任何原因引起之心血管衰竭（休克），急性鬱血性心臟衰竭、急性心肌梗塞以及其他情況，都與乳酸中毒有關，也可能引起惡性前氣血症（prerenal azotemia）。接受Pioglitazone/ Metformin HCl複方治療的病人若發生這些事件，應立即停止藥物。

手術後使用：服用Pioglitazone/ Metformin HCl複方時應暫時取消任何手術後(限用限制食物和水分攝取無關的小手術除外)，除非病人恢復口服攝取，且評估後發現腎功能已恢復正常，才能重新開始使用藥。

酒精攝取：已知酒精會加重metformin對乳酸代謝的作用。所以，應警語病人在接受Pioglitazone/ Metformin HCl複方治療時勿短程或長期飲酒過度。

肝功能受損：因為肝功能受損和一些乳酸中毒案例有關，所以臨床或實驗室證據顯示罹患肝臟疾病之病人，通常應避免使用Pioglitazone/ Metformin HCl複方。

維他命B12濃度：在29週的metformin對照性臨床試驗期間，約7%病人的血清維他命B12濃度由正常值降至低於正常值，而無臨床症狀。降低的原因，可能是B12-內生性因子複合物而造成B12吸收到干擾，但很少與貧血相關，且似乎於停用metformin或補充vitamin B12後，即可迅速逆轉。建議服用Pioglitazone/ Metformin HCl複方的病人應每年測量一次血液學參數值，適當探討並處理明顯異常之處（參見注意事項，一般性： *Metformin hydrochloride*和實驗室檢查）。某些人（維他命B12或鋁攝取或吸收不足者）的維他命B12濃度更容易低於正常值，對這類病人而言，每2至3年例行性測量血清B12值也許會幫幫助。

以前已控制第二型糖尿病病人的臨床狀態改變：以前以Pioglitazone/ Metformin HCl複方控制良好的第二型糖尿病病人，若發生實驗室檢查數值異常或糖尿病疾病（特別是不明確的疾病，以及難以界定的疾病），應立即評估是否出現糖尿病中毒或乳酸中毒的證據，評估應包括血清電解質和酮體、血糖，以及視病人病情而檢測血中pH值、乳酸鹽、丙酮酸鹽和metformin濃度。只要發生兩種酸中毒中的任何一種，則必須立即停用 **Pioglitazone/ Metformin HCl複方**，並開始進行其他適當的矯正處置（參見警語， *Metformin hydrochloride*）。低血糖：一般情況下，病人單獨使用metformin，並不會發生低血糖，但若熱量攝取不足、劇烈運動而未補充熱量，或同時使用其它降血糖藥物（如sulfonylureas或胰島素），或同時喝酒，則可能造成低血糖。老年人、衰弱或營養不良病人，以及腎上腺或腦下垂體功能不足者，或酒精中毒者，特別容易發生低血糖，辨識出老年人和服用β-腎上腺素阻斷劑的病人發生低血糖可能很困難。

無法控制血糖：接受糖尿病治療而病情穩定的病人，若發生如發燒、創傷、感染或手術等壓力之下，可能暫時喪失對血糖的控制。此時，可能需要停用Pioglitazone/ Metformin HCl複方而暫時給予胰島素，待急性發作解除後，再重新開始服用Pioglitazone/ Metformin HCl複方。

實驗室檢查(依文獻記載)

應定期測量空腹血糖和 HbA1c，以監測血糖控制和對Pioglitazone/ Metformin HCl複方的治療反應。建議所有病人在接受定期Pioglitazone/ Metformin HCl複方治療之前，進行肝臟酵素檢測，治療開始後則按照醫療專業人員之臨床判斷而定期檢測（參見注意事項，一般性：Metformin hydrochloride 和不良反應，血清轉氨酶濃度）。

應於最初並定期監測血液學參數（如血紅素/容血比和紅血球指數）和腎功能（血清肌酸酐），至少每年一次。雖然在 metformin 治療時很少發生巨母紅血球性貧血（megaloablatic anemia），但若懷疑罹患此疾，應先排除他他B12缺乏之症。

病人資訊

應指導病人有關適當飲食指示，規律運動計畫，和定期監測血糖和HbA1c的重要性，承受發燒、創傷、感染或手術等壓力期間，可能必須改變藥物，應提醒病人立即尋求醫療建議。乳酸中毒的風險、症狀，以及容易形成乳酸中毒情況，請參見警語。Metformin hydrochloride和注意事項，一般性：應向病人說明Metformin hydrochloride的部份。若發生無法解釋之換氣過度、肌肉痛、倦怠，不尋常的體倦或其他非特定症狀，應建議病人立即停用Pioglitazone/ Metformin HCl複方並立刻通知其醫療專業人員。在開始使用 metformin 時，經常發生腸胃症狀，在開始使用Pioglitazone/ Metformin HCl複方時也可能發生；但病人若發生無法解釋的症狀，則應就醫。雖然治療結束後若發生腸胃症狀可能與藥物無關，但應評估此類症狀是否肇因於乳酸中毒或其他嚴重疾病。

應建議病人在接受Pioglitazone/ Metformin HCl複方治療時勿過度飲酒，無論偶而飲酒或長期飲酒。病人在使用Pioglitazone/ Metformin HCl複方期間若體重不尋常快速增加，或水腫，或發生呼吸急促或其他心臟衰竭症狀，應立即向其醫師報告其症狀。

應告訴病人，在開始接受治療之前，以及接受治療之後按照醫療專業人員臨床判斷而定期接受腎功能的血液檢測。對於無法解釋之噁心、嘔吐、腹痛、疲倦、厭食或暗色尿液，應立即尋求醫療建議。

應告知病人，在接受Pioglitazone/ Metformin HCl複方治療時，定期檢測腎功能和血液學參數的重要性。以thiazolidinedione 治療，其為Pioglitazone/ Metformin HCl複方錠劑中之有效成分 pioglitazone，可能導致一些停經

前無排卵婦女排卵。因此，這些病人在服用Pioglitazone/ Metformin HCl複方時，懷孕風險可能升高。因此，建議停經前婦女應採取適當避孕措施。這種可能的影響尚未經臨床試驗探討，故其發生頻率仍屬未明。併用降血糖藥物可能導致低血糖。在開始進行Pioglitazone/ Metformin HCl複方治療時，應向病人說明低血糖的風險、其症狀和治療，以及容易發生低血糖的狀況。應告訴病人必須遵照處方及指示服用Pioglitazone/ Metformin HCl複方，任何劑量改變都必須經由醫師指示。若不慎錯過一次用藥，除非醫師另有指示，否則到下一次用藥時間再服用即可。

藥物交互作用(依文獻記載)

Pioglitazone hydrochloride

活體內藥物-藥物交互研究已顯示，pioglitazone 可能是CYP450同形異構物3A4受質的微弱誘發劑。CYP2C8的酵素抑制劑（如gemfibrozil），可能明顯增加 pioglitazone 的 AUC；而CYP2C8誘發劑（如rifampin），則可能明顯降低pioglitazone 的AUC。所以，在pioglitazone治療期間，若開始或停止使用CYP2C8的抑制劑或誘發劑，則可能必須根據臨床反應而改變糖尿病療法（參見臨床藥理，藥物交互作用，Pioglitazone hydrochloride）。

Metformin hydrochloride

Glyburide：針對第二型糖尿病病人所進行的一項單一劑量交互作用試驗顯示，併用 metformin 及 glyburide 對 metformin 的藥物動力學及藥效，均不會造成影響。研究人員發現 glyburide 的AUC及 C_{max} 均下降，但變異極大。由於本試驗的設計採單一劑量用藥，再加上glyburide 血中濃度及藥效之間並無相關，因此，這項交互作用的臨床意義尚無法確定。

Furosemide：一項針對健康受試者所作的單一劑量，metformin-furosemide 藥物交互作用研究證實，若共同投予二種化合物，則會影響其藥物動力學參數。Furosemide 會使 metformin 血漿和血中 C_{max} 增加22%，血中AUC增加15%，但不會明顯改變 metformin 的腎清除率。和metformin 共同投予時，furosemide 之 C_{max} 和AUC值比其單獨投予時分別降低31%和12%，其末相半衰期降低32%，但 furosemide 腎清除率則無任何明顯變化。沒有任何關於長期共同投予 metformin 和 furosemide 之交互作用資訊。

Nifedipine：一項針對正常健康志願者所作的單一劑量、metformin- nifedipine 藥物交互作用研究證實，共用投予 nifedipine 會使血漿metformin C_{max} 和 AUC 分別增加20%和9%，並增加尿中排泄量。T_{max} 和半衰期不受影響。Nifedipine似乎會強化metformin的吸收。Metformin 對 nifedipine 的影響極小。

減少Metformin排除的藥物：併用會影響參與metformin腎排除的一般腎小管傳輸系統的藥品(如：有機磷離子轉運蛋白-2 [OCT2]多重藥物及毒物排除蛋白[MATE]抑制劑；如ranolazine, vandetanib, dolutegravir及cimetidine)可能增加metformin的全身性暴露量，增加乳酸中毒的風險（參見臨床藥理學）。需考慮可能的益處與風險。

其他：一些某些藥物容易造成高血糖，並可能導致血糖失控。這些藥物包括 thiazides 和其他利尿劑、皮質類固醇、phenothiazines、甲狀腺藥物、雌激素、口服避孕藥、phenytoin、菸鹼酸、擬交感神經作用劑、鈣離子通道阻斷劑和isoniazid。當以上藥物投予予接受Pioglitazone/ Metformin HCl複方之病人時，應緊密觀察病人是否維持適當血糖控制。

健康志願者在單一劑量交互作用研究中，共同投予 metformin 和 propranolol 以及 metformin 和 ibuprofen，其藥物動力學均未受影響。Metformin 之血漿蛋白結合度不足道，因此比較不會與高度蛋白結合藥物產生交互作用，例如salicylates、sulfonamides、chloramphenicol和 probenecid。

致癌性、突變性、生殖力損害(依文獻記載)

Pioglitazone/ Metformin HCl複方

尚未進行過Pioglitazone/ Metformin HCl複方的動物試驗。以下資料係根據單獨使用 pioglitazone 或 metformin 的研究結果。

Pioglitazone hydrochloride

一項在大公鼠和大母鼠所執行之兩年致密性試驗，使用最高 63mg/kg口服劑量（根據每平方公里的毫克數（mg/m²），約為人類口服最高建議劑量45mg的14倍）。除膀胱以外，未發現任何器官產生藥物誘發之誘發腫瘤。在使用4mg/kg/day和以上劑量的大公鼠，發現良性及／或惡性過渡性細胞腫瘤（根據mg/m²，大約等於人類口服最高建議劑量）。一項兩年致密性試驗以小鼠和大母鼠執行，口服劑量高達100mg/kg/day（根據mg/m²，約為最大建議人類口服劑量的11倍）。在任何器官均未發現藥物誘發之腫瘤。在中國會食肺細胞癌（CHL）進行的之體外細胞遺傳學分析、非侵入DNA合成分析及活體內微核分析。大公鼠和大母鼠在交配和生產之前和產後，口服高達40mg/kg 的 pioglitazone HCl（根據 mg/m²，約為人類口服最大建議劑量的9倍），對生殖力無不良影響。

Metformin hydrochloride

對雄性致密性試驗已在大鼠（用藥期為104週）和小鼠（用藥期為91週）執行，劑量分別高達900mg/kg/day和1500mg/kg/day。根據體表面積比較，這些劑量約為人類每天服用Pioglitazone/ Metformin HCl複方劑量之2000mg口服成份的4倍。在小鼠或母小鼠，均未發現 metformin 致密性之證據。同樣地，亦未發現 metformin 對大公鼠具有致腫瘤的潛力。然而，以900mg/kg/day治療的母大鼠，產生良性間質性子宮息肉的發生率增加。在以下體外測試中，無證據顯示 metformin 可能具有致毒性：沙門氏菌逆變突變測試（Ames test）（S. typhimurium）、基因突變測試（小鼠淋巴瘤細胞）或染色體異常測試（人類淋巴細胞）。小鼠活體微核測試結果亦為陰性。

在大鼠 metformin 600mg/kg/day 劑量時，根據體表面積比較，這大概人類每天服用Pioglitazone/ Metformin HCl複方之 metformin 成分最高建議劑量的3倍，大公鼠或大母鼠之生殖力未受影響。

動物毒理學(依文獻記載)

Pioglitazone hydrochloride

已發現口服Pioglitazone/ Metformin HCl複方之 pioglitazone HCl成份的小鼠（100mg/kg）、大鼠（4mg/kg 和以上）及狗（3mg/kg）（根據 mg/m²，小鼠、大鼠和狗所用劑量分別約為最大建議人類每日口服劑量之1、1和2倍），發生心臟肥大。在一項為期一年的大鼠研究中，口服劑量160mg/kg/day（根據 mg/m²，約為最大建議人類口服劑量之23倍），造成明顯明顯心臟功能不全而導致藥物相關性死亡。在一項為期13週的試驗中，發現口服8.9mg/kg（含）以上劑量（根據 mg/m²，約為最大建議人類口服劑量之4倍）的猴子發生心臟肥大，但在一項52週的試驗中，口服劑量高達32mg/kg（根據 mg/m²，約為最大建議人類口服劑量之13倍），則並未發現心臟肥大。

懷孕：

風險摘要：

Pioglitazone/ Metformin HCl複方或pioglitazone使用於懷孕婦女的數據有限，不足以確定藥物相關的重大出生缺陷或流產的風險。已發布的關於懷孕期間使用metformin的研究尚未指出metformin與重大出生缺陷或流產風險有明確的關聯（參見數據）。懷孕時藥物控制不佳對母親與胎兒有相關風險（參見臨床考量）。在動物生殖研究中，分別於懷孕的大鼠和兔子於器官形成期與劑量達相當臨床劑量45毫克的5倍與35倍的 pioglitazone（根據體表面積計算），並未觀察到發育上的不良影響。另，分別於懷孕的Sprague Dawley 大鼠和兔子於器官形成期與劑量達相當臨床劑量2000毫克的2倍與9倍的metformin（根據體表面積計算），並無觀察到發育上的不良影響（參見數據）。

具有懷孕前糖尿病且HbA1c>7%的婦女，發生重大出生缺陷的背景風險估計為6-10%，並曾有報告HbA1c>10%的婦女，其背景風險高達20-25%。尚未知此特定族群流產的背景風險。在美國總人口中，估計在臨床辨認出的懷孕中發生重大出生缺陷與流產的背景風險分別是2-4%與15-20%。

臨床考量：

與疾病相關的孕婦和/或胚胎/胎兒的風險

控制不佳的糖尿病將導致了孕婦於懷孕期間糖尿病酮酸中毒、子癲前症、自發性流產、早產、死胎及分娩併發症的風險。控制不佳的糖尿病病增加胎兒重大出生缺陷、死胎、巨大胎兒相關發生率的風險。

數據：

人類數據

從上市後研究公佈的數據並未報導在懷孕期間使用metformin與重大出生缺陷、流產或母體不良或胎兒結果有明確的關聯性。然而，因為方法學上的限制，包括樣本數小以及對照組不一致，這些研究無法絕對證明沒有任何metformin相關的風險。

動物數據

Pioglitazone and Metformin hydrochloride

尚無針對Pioglitazone/ Metformin HCl複方產品進行動物生殖研究，以下數據為依據Pioglitazone/ Metformin HCl複方個別成分所進行的研究。

Pioglitazone hydrochloride

對懷孕的大鼠於器官形成期投予pioglitazone，依體體表面積，在20 mg/kg (相當於臨床劑量45毫克的5倍)並未導致發育上的不良反應，然而，在40及80 mg/kg (相當於臨床劑量45毫克的9倍以上)則發現延遲分娩和胚胎-胎兒活動力降低。對懷孕的兔子在器官形成期投予pioglitazone，依體體表面積，在80 mg/kg (相當於臨床劑量45毫克的35倍)並未導致發育上的不良反應，但在160 mg/kg (相當於臨床劑量45毫克的69倍)則發現胚胎-胎兒活動力降低。對懷孕後期與哺乳期的大鼠，依體體表面積，投予劑量10 mg/kg的pioglitazone(相當於臨床劑量45毫克的2倍以上)，結果造成後代產後發育遲緩，體重降低。

Metformin Hydrochloride

在高達600 mg/kg/day 的劑量下，metformin hydrochloride對器官形成期的懷孕Sprague Dawley大鼠和兔子，沒有導致發育上的不良反應。根據體表面積換算(mg/m2)，600 mg/kg/day 的劑量對大鼠與母而言，分別相當於暴露給孕大鼠劑量2000毫克的2到6倍。

哺乳

風險摘要

沒有關於Pioglitazone/ Metformin HCl複方或pioglitazone分泌到人類乳汁、對哺乳嬰兒或對乳汁分泌影響的資料。Pioglitazone會分泌到大鼠乳汁，然而因為物種特異性的泌乳生理差異，動物數據可能無法可靠的預測在人類乳汁中的藥物濃度。有限的已發布研究報導metformin會出現在人類乳汁（參見數據）。然而關於metformin對哺乳嬰兒的影響，並沒有充分的資料，對乳汁分泌的影響也沒有可用的資料。需衡量哺乳對嬰兒發育及健康的益處與母親對Pioglitazone/ Metformin HCl複方的臨床需求，以及Pioglitazone/ Metformin HCl複方或母體病情狀況對哺乳嬰兒的任何潛在不良反應。

數據

已發布的臨床哺乳研究顯示metformin會出現在人類乳汁，在嬰兒體內的劑量約為母體依體重調整後劑量的0.11%到1%。在乳汁血漿比率範圍在0.13到1之間。然而因為樣本數小且在嬰兒收集到的不良反應數據有限，這些研究的設計無法確立metformin在哺乳期間使用的風險。

具生殖潛力的女性與男性(依文獻記載)

使用Pioglitazone/ Metformin HCl複方治療時，需與更年期前婦女討論意外懷孕的可能性，因為可能使部分無排卵的女性引起排卵。

兒童使用(依文獻記載)

尚未確立兒童病人使用Pioglitazone/ Metformin HCl複方的安全性和有效性。由於缺乏長期安全性數據，不建議兒科糖尿病病人若接受Pioglitazone/ Metformin HCl複方治療。該藥物之成份 pioglitazone，可能導致骨折及其他不良作用，目前醫界尚未評估Pioglitazone/ Metformin HCl複方成份對於病人族群的風險（見警語及注意事項）。

老年人使用(依文獻記載)

Pioglitazone hydrochloride

在pioglitazone的安慰劑對照性臨床試驗中，約有500名65歲以上病人。這些病人使用pioglitazone的有效性和安全性與年輕病人無顯著差異。

Metformin hydrochloride

儘管其他臨床經驗的報告未證實老年和年輕病人的反應差異，但 metformin 之對照性臨床試驗並未納入足夠數目的老年病人，以判斷老年人的反應是否與年輕病人不同。已知 metformin 主要係由腎臟排泄，且腎功能受損病人的藥物產生嚴重不良反應的風險較高，故Pioglitazone/ Metformin HCl複方應僅用於腎功能正常的病人（參見禁忌、警語，Metformin hydrochloride和臨床藥理，特殊選擇）。因老年人的腎功能可能較差，故隨著年齡增加，使用Pioglitazone/ Metformin HCl複方應謹慎。應注意劑量選擇，並應仔細、定期地監測腎功能。一般而言，不應為老年病人調高至Pioglitazone/ Metformin HCl複方最大劑量（參見警語，Metformin hydrochloride和用法用量）。

不良反應(依文獻記載)

超過8500個第二型糖尿病病人在隨機、雙盲、控制的情形下使用 pioglitazone 治療的臨床試驗。裡面包過了2605名在 PROactive 實驗中，使用 pioglitazone 的第二型糖尿病的高危險群。超過6000名病人已經接受超過6個月或更久的治療，且超過4500名病人已治療一年或更久。超過3000名病人已經接受 pioglitazone 治療至少兩年了。

在對照性16週臨床試驗中，安慰劑加 metformin 和 pioglitazone 30mg 加 metformin，最常見的不良事件（至少5%病人）分別是上呼吸道感染（15.6% 和 15.5%）、腹瀉（6.3% 和 4.8%）、合併水腫/周邊水腫（2.5% 和 6.0%）和頭痛（1.9% 和 6.0%）。

比較 pioglitazone 30mg 加 metformin 和 pioglitazone 45mg 加 metformin 的24週研究顯示，將任何合併治療組中至少5%病人發生的不良事件發生率和類型列於表4；兩治療組因不良事件而導致中止參與研究試驗的比例分別為2.8% 和 7.7%。

表 4.在24週試驗期間，任何治療組≥5%病人發生的不良事件

不良事件名稱	Pioglitazone 30mg + metformin N=411 n(%)	Pioglitazone 45mg + metformin N=416 n(%)
上呼吸道感染	51 (12.4)	56 (13.5)
腹瀉	24 (5.8)	20 (4.8)
噁心	24 (5.8)	15 (3.6)
頭痛	19 (4.6)	22 (5.3)
泌尿道感染	24 (5.8)	22 (5.3)
鼻膜炎	18 (4.4)	21 (5.0)
暈眩	22 (5.4)	20 (4.8)
下肢水腫	12 (2.9)	47 (11.3)
體重增加	12 (2.9)	28 (6.7)

接受 pioglitazone 和 metformin 併用治療，和 pioglitazone 單一治療組，所發生的臨床不良事件大多類似。在對照性臨床試驗中，安慰劑和pioglitazone 單一治療組中至少5%病人發生的其他不良事件，分別為肌肉痛（2.7% 和 5.4%）、牙齒疾病（2.3% 和 5.3%）、體原病惡化（8.1% 和 5.1%）和噁咳（0.8% 和 5.1%）。在美國的雙盲研究中，接受 pioglitazone 加 metformin 治療之病人報告發生貧血的的比例2%（參見注意事項，一般性：Pioglitazone hydrochloride）。

在單一療法研究中，接受 pioglitazone 治療的病人報告發生水腫的比例約4.8%（劑量從7.5mg到45mg）。安慰劑對照組則為1.2%。大多數事件的強度為輕微到中度（參見注意事項，一般性：Pioglitazone hydrochloride）。

前瞻性Pioglitazone在大血管事件的臨床試驗（PROactive）在PROactive研究中，有5238位之前有重大血管病史的第二型糖尿病病人，在原本的藥物治療之上，服用逐漸加大劑量、達最大劑量45mg的Acots（n=2605）或安慰劑（n=2633）。大多數的個案（95%）都正服用新血管疾病的藥物（β-阻斷劑、ACE抑制劑、血管加壓素受體拮抗劑、鈣離子阻斷劑、硝酸鹽、利尿劑、阿斯匹林、statins、fibrates（降血脂藥物））。病人的平均年齡為61.8歲，平均糖尿病齡為9.5年，平均HbA1C為8.1%。平均追蹤期間為34.5個月。這個試驗主要的目的是研究Pioglitazone單方用於死亡率及高危險性大血管疾病的第二型糖尿病病人，在死亡率以及大血管疾病罹病率的情形，這主要的變相是指到心血管綜合指標中任何一項第一次發生的統計量。（見下表8）。雖然Pioglitazone單方及安慰劑在這些綜合指標的三年首次