

# 紐蒙肺® 多價性肺炎鏈球菌疫苗 PNEUMOVAX® 23 (PNEUMOCOCCAL VACCINE POLYVALENT)

V110-TWN-2016-013717  
S-IPC-V110-I-022016

衛署菌疫輸字第000492號  
本藥須由醫師處方使用

## 說明

(下述流行病學資料主要是大規模接種肺炎鏈球菌疫苗前之數據)

PNEUMOVAX® 23 (多價性肺炎鏈球菌疫苗)為一經由肌肉注射或皮下注射的滅菌液狀疫苗。本疫苗含有經高度純化, 23種最普遍或最具侵襲性的肺炎鏈球菌型(*capsular polysaccharides*)之混合物；其中包括六種在美國兒童與成人間最常引發侵襲性和抗藥性肺炎鏈球菌感染的血清型(見表一)。依據在美國進行之調查，本疫苗所含之23種菌株莢膜至少涵蓋了90%自肺炎病人血液中分離之菌種，及85%應為無菌環境部位分離之菌種。

PNEUMOVAX 23的製造方法是根據美國默克藥廠研發出的方法。每0.5 mL劑量中含有23種細菌莢膜多醣體，每種莢膜多醣體各25 µg，溶於含有0.25%酚作為保存劑之等張生理食鹽水中。

表一 PNEUMOVAX 23內所含之23種肺炎鏈球菌莢膜型

| 命名 | 肺炎鏈球菌血清型  |
|----|---|
| 丹麥 | 1 2 3 4 5 6B** 7F 8 9N 9V** 10A 11A 12F 14** 15B 17F 18C 19F** 19A** 20 22F 23F** 33F |

\*\* 為最常造成抗藥性肺炎鏈球菌感染的血清型

## 臨床藥理學

肺炎鏈球菌感染是世界上的主要死因之一，而且是引起肺炎、菌血症、腦膜炎及中耳炎的主要因素。

在美國及世界其他地方，具有抗藥性的肺炎鏈球菌(*Streptococcus pneumoniae*)逐漸增加。在某些區域，曾報導高達35%的肺炎鏈球菌分離菌株對penicillin產生抗藥性。許多對penicillin產生抗藥性的肺炎鏈球菌亦會對其他抗生素(如erythromycin, trimethoprim-sulfamethoxazole和廣效性的cephalosporins)產生抗藥性；因此以注射疫苗來預防肺炎鏈球菌疾病愈顯得重要。

## 流行病學

每年在美國因肺炎鏈球菌感染約造成40,000人死亡。美國每年至少發生500,000例的肺炎鏈球菌肺炎。因罹患細菌性肺炎而需住院的病人中，肺炎鏈球菌約佔25-35%的病因。

每年在美國因肺炎鏈球菌疾病而造成約50,000例的肺炎鏈球菌性菌血症。一些研究顯示每年整體的菌血症發生率為每100,000人有15-30例；65歲以上的年齡層發生率則為每100,000人有50-83例，而兩歲以下的幼童則為每100,000人有160例。

後天免疫不全症候群(AIDS)患者之肺炎鏈球菌性菌血症發生率高達1% (每100,000人有940例)。

在美國，白人罹患菌血症的機率較一些其他人種(如黑人、阿拉斯加原住民、美洲印地安人)低。

即使採取適當的抗生素療法及密切的醫療照顧，成人因罹患肺炎鏈球菌性菌

血症所造成的死亡率為15-20%，而老年人則為30-40%。居住在城市內的成人因罹患肺炎鏈球菌性菌血症的平均死亡率為36%。

在美國每年肺炎鏈球菌疾病約造成3000例的腦膜炎。每年整體的肺炎鏈球菌性腦膜炎發生率為每100,000人有1-2例。六至二十四個月大的嬰幼兒及六十五歲以上(含65歲)的老年人罹患肺炎鏈球菌性腦膜炎的機率最高；黑人的罹患率為白種人和西班牙人的兩倍。復發性肺炎鏈球菌腦膜炎會發生在因先天性損傷、頭顱破裂或進行神經手術造成慢性腦脊髓液外溢的病人身上。

即使使用抗生素來有效的控制細菌，侵襲性的肺炎鏈球菌性疾病(如菌血症或腦膜炎)和肺炎仍會引起高的罹病率及死亡率。這些肺炎鏈球菌性疾病所造成的影響，主要是因為在發病後的前五天，入侵的細菌會引發不可回復的生理性傷害而導致。接種疫苗提供了降低此種疾病罹病率及死亡率之一有效方法。

**危險因素**  
非常年輕和六十五歲以上(含65歲)的年齡層以及慢性疾病的患者，都易罹患肺炎鏈球菌感染及嚴重的肺炎鏈球菌性疾病。  
患有慢性心血管疾病(如充血性心衰竭或心肌症)、慢性肺臟疾病(如慢性阻塞性肺疾病或肺氣腫)或慢性肝病(如肝硬化)、糖尿病、酒精中毒或氣喘(同時伴有慢性支氣管炎、肺氣腫或長期使用全身性類固醇)的病人罹患肺炎鏈球菌性疾病的危險性會增高。成年人一般而言具有免疫力。

最近多次對照控制臨床研究顯示，肺炎鏈球菌疫苗可有效地預防嚴重的肺炎鏈球菌疾病。在有免疫力接種者之點估計(point estimates)為56%到81%。僅有一個對照性研究顯示對菌血症並無效果，這可能是受試者數目太少及接種疫苗的情形不完整所致。此外試驗組和對照組間潛在的健康狀況並不相當，因此造成偏差，而低估了疫苗的有效性。

根據「疾病防治中心」肺炎鏈球菌監視系統所進行的血清型態流行程度的研究顯示疫苗對與疫苗內所含相同血清型態之細菌所引起的侵襲性感染所達成的保護效果，對六歲以上(含六歲)者，可以提供57%的保護效果，對特別的患者群(如糖尿病、冠狀動脈疾病、充血性心衰竭、慢性肺疾病和無脾臟患者)則有65-84%的保護效果，而對六十五歲(含六十五歲)以上具免疫力者則有75%的保護效果。疫苗在某些免疫不全患者的效果未被確認；而且進行試驗時，亦無法從每一疾病的族群中招募足夠未接種疫苗的病人。

在較早期的研究顯示，患有鑑狀細胞性疾病、先天性無脾臟或進行脾臟切除手術之二至二十五歲的兒童及青年在接種疫苗後顯然比未接種疫苗者更少發生細菌性肺炎鏈球菌性疾病。

**免疫力持續的時間**  
接種肺炎鏈球菌疫苗後，經過五至十年後，對血清型專一性的抗體濃度會下降。在某些群體(如兒童)抗體濃度下降的速度會更快。有限的資料顯示在六十歲以上的老年人，抗體濃度可能下降。

細菌莢膜多醣體誘導出產生的抗體，主要是經由與T細胞無關(T-cell-independent)的機轉。兩歲以下的嬰兒由於免疫系統尚未完全發展，因此對大部分肺炎鏈球菌莢膜所產生的抗體反應能力通常較差或不一致。

**同時接種後的免疫性**

在一項雙盲對照性臨床試驗中，有473位60歲(含)以上的成人於隨機分組後接種一劑ZOSTAVAX並同時接種PNEUMOVAX 23 (N=237) 或接種PNEUMOVAX 23後4週接種ZOSTAVAX (N=236)。在接受4週後，兩種疫苗同時接種所引發的水痘帶狀孢疹病毒(VZV)抗體濃度顯著低於兩種疫苗不同時接種所引發的水痘帶狀孢疹病毒(VZV)抗體濃度(GMTs分別為338與484個gpELISA單位/毫升；GMT比例為0.70 (95% CI: [0.61, 0.80]))。接種4週後，同時接種組與不同時接種組的水痘帶狀孢疹病毒(VZV)抗體濃度分別增加1.9倍(95% CI: [1.7, 2.1]；符合已訂定的接受條件)與3.1倍(95% CI: [2.8, 3.5])。在兩組受試者中，PNEUMOVAX 23抗體的GMTs相當。已證實同時接種ZOSTAVAX與PNEUMOVAX 23之安全性與兩疫苗不同時接種的安全性相似。

**有效性**

研究含6種或12種多醣體莢膜之肺炎鏈球菌疫苗保護效果的兩個臨床對照試驗已在南非對年輕、健康的金礦礦工進行，這些礦工們都是罹患肺炎鏈球菌性肺炎和菌血症的高危險群。從觀察其注射疫苗後二週至一年發生肺炎鏈球菌

菌性肺炎的機率結果顯示，這兩種疫苗的保護力為含6種莢膜有76%保護效果，而含12種莢膜疫苗有92%的保護效果。

美國ACIP對於肺炎鏈球菌疾病的預防有疫苗特定的建議。可參考：<http://www.cdc.gov/mmwr/PDF/rr/rr4608.pdf> 及 <http://www.cdc.gov/mmwr/preview/mmwrhtml/mm5934a3.htm#box>

\* 註：美國ACIP建議65歲及65歲以上成人定期接種

## 醫護人員須知

### 接種疫苗時間

如果可能，至少在接受脾臟切除手術前兩週接種肺炎鏈球菌疫苗。

在美國所進行的兩個上市後隨機分配的對照性試驗顯示，老年人或具有慢性疾病的病人在接種多種莢膜多醣體疫苗後並不能支持此疫苗對非菌血性肺炎的有效性。然而，這些試驗缺乏足夠的統計能力去分析接種疫苗組和無接種疫苗組間非細菌性肺炎發生率之差異。

針對一個含有九個隨機分佈，對照性的臨床試驗進行meta-analysis後，顯示肺炎鏈球菌疫苗能有效減少低危險群(但非高危險群)之成人罹患非菌血性肺炎之發生率。因為缺乏專一且具敏感性的非菌血性肺炎鏈球菌性肺炎之診斷方法。這些研究的參考價值可能受限，莢膜多醣體之肺炎鏈球菌疫苗不能有效的預防兒童上呼吸道疾病。

對於無症狀或有症狀之HIV感染者，在HIV感染診斷確定後，應儘快接種疫苗。

### 併用其他疫苗

美國ACIP表示同時接種肺炎鏈球菌疫苗和流感疫苗時(分別注射在不同手臂)，不會增加副作用或減少對任一種疫苗的抗體反應。與肺炎鏈球菌疫苗不同，只有在明確知道必要施打本疫苗的情況下，孕婦才能注射本疫苗。

### 授乳婦女

懷孕危險等級C：尚無以PNEUMOVAX 23進行之動物生殖試驗。目前亦不知懷孕婦女注射PNEUMOVAX 23後是否會造成胎兒的傷害或影響其生育力。

### 小兒使用

PNEUMOVAX 23並不建議使用在小於兩歲的兒童。小於兩歲的嬰幼兒其對PNEUMOVAX 23的安全性及有效性尚未建立。此年齡層的兒童對肺炎鏈球菌疫苗所含的莢膜多醣體反應不佳。(見臨床藥理學中，免疫性一欄)

### 老年人使用

有多項上市前後執行的PNEUMOVAX 23臨床試驗收錄65歲或更年長之受試者，其中一項最大的試驗中，比較65歲或更年長之受試者(n=629)與50至64歲的受試者(n=379)接種PNEUMOVAX 23的安全性。此試驗收錄非臥床的受試者且其年齡相關之慢性疾病之盛行率與一般人相似(可預期)。臨床資料並沒有顯示65歲或更年長之受試者的不良反應發生率或嚴重度較50至64歲之受試者增加。但畢竟高齡者身體狀況可能不似年輕般可耐受醫療處置，所以不能排除年長者有較高發生不良反應的頻率及/或較嚴重的反應的可能。上市後研究報告中，一些虛弱且具多重合併疾病的年長者在疫苗接種後有嚴重不良經驗與複雜性臨床發展。

### 不良反應

在臨床試驗中PNEUMOVAX 23最常見的不良經驗報告是：注射部位的局部反應包括酸痛、紅斑、溫熱感及結塊。

### 禁忌

不可用於對本疫苗內任何成份過敏者。若對疫苗內的任何成份發生急性過敏反應時，應馬上進行緊急處置。

### 警告

對於計劃進行癌症化學治療或免疫抑制療法(如Hodgkin氏症或進行器官或骨髓移植者)，接種疫苗的時間很重要。(見使用方法中，接種疫苗時間一欄)  
如果疫苗使用於正在接受免疫抑制療法的病人，可能無法獲得預期的抗體反應，而且會嚴重破壞未來對肺炎鏈球菌抗原的免疫反應。(見使用方法中，追加接種一欄)

### 注意事項

#### 一般人

對於患有嚴重心血管及/或肺功能損傷，其全身性反應可能導致明顯危險的病人，須在注射PNEUMOVAX 23後給予注意及適當的照顧。

患有任何發熱性呼吸道疾病或其他活動性感染症(active infection)者必須暫緩接種PNEUMOVAX 23，除非醫師認為暫停注射本疫苗會有更高的危險時才能使用本品。

### 使用方法

對於需要以penicillin (或其他抗生素)來預防肺炎鏈球菌感染的病患，在注射PNEUMOVAX 23後，不應停止使用此預防性的抗生素。

PNEUMOVAX 23可能對因先天性損傷、頭顱破裂或進行神經手術造成慢性腦脊髓液外溢的病人沒有預防的效果。

### 兩歲及兩歲以上患有特定慢性疾病或居住在特別環境或社會環境者

美國ACIP對於肺炎鏈球菌疾病的預防有疫苗特定的建議。可參考：<http://www.cdc.gov/mmwr/PDF/rr/rr4608.pdf> 及 <http://www.cdc.gov/mmwr/preview/mmwrhtml/mm5934a3.htm#box>

\* 註：美國ACIP建議65歲及65歲以上成人定期接種

### 醫護人員須知

### 接種疫苗時間

如果可能，至少在接受脾臟切除手術前兩週接種肺炎鏈球菌疫苗。

在美國所進行的兩個上市後隨機分配的對照性試驗顯示，老年人或具有慢性疾病的病人在接種多種莢膜多醣體疫苗後並不能支持此疫苗對非菌血性肺炎的有效性。然而，這些試驗缺乏足夠的統計能力去分析接種疫苗組和無接種疫苗組間非細菌性肺炎發生率之差異。

### 醫護人員應了解病人目前的健康狀況和先前接種疫苗的情形。(見使用方法中，追加接種)

### 病患須知

醫護人員應提供病人、其雙親或看護者有關接種疫苗的益處及危險性。與疫苗相關的危險性請參見警告、注意事項和不良反應。應告知病患、其雙親或看護者PNEUMOVAX 23可能無法完全預防肺炎鏈球菌的感染。

病人、家長以及看護者也應被告知，如果接種後發生任何嚴重的不良反應時，必須通知醫護人員，醫護人員也應該將狀況反應給製造廠商。

### 懷孕婦女

懷孕危險等級C：尚無以PNEUMOVAX 23進行之動物生殖試驗。目前亦不知懷孕婦女注射PNEUMOVAX 23後是否會造成胎兒的傷害或影響其生育力。

### 授乳婦女

目前尚不知本品是否會分泌至人類乳汁。因為許多藥品均會分泌入人類的乳汁中，因此注射PNEUMOVAX 23的授乳婦女須注意。

### 小兒使用

PNEUMOVAX 23並不建議使用在小於兩歲的兒童。小於兩歲的嬰幼兒其對PNEUMOVAX 23的安全性及有效性尚未建立。此年齡層的兒童對肺炎鏈球菌疫苗所含的莢膜多醣體反應不佳。(見臨床藥理學中，免疫性一欄)

### 老年人使用

有多項上市前後執行的PNEUMOVAX 23臨床試驗收錄65歲或更年長之受試者，其中一項最大的試驗中，比較65歲或更年長之受試者(n=629)與50至64歲的受試者(n=379)接種PNEUMOVAX 23的安全性。此試驗收錄非臥床的受試者且其年齡相關之慢性疾病之盛行率與一般人相似(可預期)。臨床資料並沒有顯示65歲或更年長之受試者的不良反應發生率或嚴重度較50至64歲之受試者增加。但畢竟高齡者身體狀況可能不似年輕般可耐受醫療處置，所以不能排除年長者有較高發生不良反應的頻率及/或較嚴重的反應的可能。上市後研究報告中，一些虛弱且具多重合併疾病的年長者在疫苗接種後有嚴重不良經驗與複雜性臨床發展。

### 不良反應

在臨床試驗中PNEUMOVAX 23最常見的不良經驗報告是：

注射部位的局部反應包括酸痛、紅斑、溫熱感及結塊。

高燒≥38.9°C (102°F)。

其他在臨床試驗及上市後的使用經驗中PNEUMOVAX 23曾報告的其他不良經驗包括：

全身性的異常及投藥部位狀態：蜂窩性組織炎、衰弱、身體不適、發燒[>38.9°C (102°F)]、發冷、疼痛、四肢活動力降低、注射部位的肢體周圍腫脹。

消化系統：噁心、嘔吐。

血液/淋巴系統：淋巴腺炎、淋巴腺病變、血小板減少症(發生於患有病情穩定之自發性血小板減少性紫斑症之病人)、溶血性貧血(發生於患有其他血液疾病的病人)、白血球增生。

肌肉骨骼系統：關節痛、關節炎、肌痛。

神經系統：頭痛、感覺異常、神經根部病變、Guillain-Barré氏症、熱痙攣。

皮膚：皮疹、蕁麻疹、多型性紅斑。

調查研究：血清C反應蛋白升高。

上市後的經驗顯示，注射部位的類蜂窩組織炎反應的報告很少見，在1989至2002年間之銷售量將近4千3百萬劑，這段期間的年報告率係每100,000劑小於或等於2個案例。無論是初次或重複接種，類蜂窩組織炎發作時間中位數皆在疫苗接種後的2天內。

全身性症候與症狀，包括發燒、白血球增生以及血清C反應蛋白的檢驗值升高，可能與局部反應有關。

一項在臨床試驗中，於初次接種之後3-5年內追加接種本疫苗，觀察到局部反應的比率增加。

年齡大於或等於65歲之疫苗接種者所經歷之整體注射部位不良反應經驗在追加接種者的比率較初次接種者為高(分別為79.3%及52.9%)。年齡為50至64歲的疫苗接種者中，追加接種者與初次接種者所經歷之所有注射部位的不良經驗比率是相似的(分別為79.6%及72.8%)。

在這兩個年齡層中，追加接種者所報告的綜合試驗終點(composite endpoint)比率高於初次接種者(綜合試驗終點指下列任一者：注射部位的中度疼痛、嚴重疼痛及/或大型結節)。大於或等於65歲的疫苗接種者中，追加接種者與初次接種者所報告的綜合試驗終點比率分別是30.6%及10.4%，而年齡為50-64歲之疫苗接種者中，追加接種者與初次接種者所報告的綜合試驗終點的比率分別為35.5%及18.9%。注射部位的反應發生於3天的監測或觀察期內且通常是在第5天前解除。

各年齡層初次接種者與追加接種者所經歷之所有全身性不良經驗的比率是相似的。就疫苗相關之全身性不良經驗比率而言，年齡 $\geq$ 65歲追加接種者高於初次接種者(分別為33.1及21.7%)，年齡50~64歲的接種者中之追加接種者則與初次接種者相似(分別為37.5%及35.5%)。PNEUMOVAX 23最常見的全身性不良經驗如下：衰弱/疲倦、肌痛及頭痛。無論年齡大小，於接受本疫苗後使用鎮痛劑所觀察到的增加比率(追加接種及初次接種分別是 $\leq$ 13%及 $\leq$ 4%)，皆於第5天前回復到基礎值。

## 劑量及使用方法

本疫苗不可靜脈或皮內注射(intradermal)。

所有的注射劑均需在使用前以眼睛檢視其溶液及瓶內是否含有異物或變色。PNEUMOVAX 23為一澄清、無色之液體。

PNEUMOVAX 23須於皮下(subcutaneous)或肌肉(intramuscular)注射(最好於上臂三角肌或大腿中段外側部位) 0.5 mL，且須加以注意避免靜脈注射。

每位病人必須使用其個別的滅菌針頭及針筒以防止病人之間發生感染性疾病傳染。

本品須存放在2-8°C (36-46°F)。本疫苗可直接使用不需稀釋或混合。本疫苗含有0.25% Phenol作為保存劑。過期後必須丟棄，不可再用。

### 單一劑量或多劑量小瓶

必須使用滅菌後的針頭及不含保存劑、抗菌劑及清潔劑的針筒從藥瓶內抽取0.5 mL。

### 預充疫苗針筒

預充疫苗針筒供單次使用，將針筒中的全部內容物注入體內。

### 包裝

單一劑量小瓶，10瓶盒裝

五劑量小瓶，10瓶盒裝

單一劑量預充疫苗針筒，1支盒裝及10支盒裝

製造廠：Merck Sharp & Dohme Corp.  
廠址：770 Sumneytown Pike, West Point, PA 19486, U.S.A.

包裝廠：Merck Sharp & Dohme B.V.  
廠址：Waarderweg 39, 2031 BN Haarlem, The Netherlands

藥商：美商默沙東藥廠股份有限公司台灣分公司  
地址：台北市信義路五段106號12樓