

Teriparatide(rDNA origin)

【IFORT】Forteo® 600mcg/2.4mL/Syringe

ATC Code : H05AA02

中文名：骨穩注射液 «臺灣禮來»

適應症：停經後婦女骨質疏鬆症具高度骨折風險者。男性原發性或次發於性腺功能低下症之骨質疏鬆且具高度骨折風險者。女性及男性因糖化皮質類固醇治療引起之骨質疏鬆症且具高度骨折風險者。

藥理分類：Parathyroid Hormone Analog.

用法用量：**Osteoporosis (men, postmenopausal women, glucocorticoid induced):**
SubQ: 20 mcg once daily.

Note: Initial administration should occur under circumstances in which the patient may sit or lie down, in the event of orthostasis

注意事項：

1. 治療 2 年以上的安全性及療效尚未評估。因此，不建議使用此藥超過 2 年。
2. 高血鈣可能使病人容易產生毛地黃(digitalis)中毒。因為 Forteo®會暫時升高血鈣濃度，正接受毛地黃治療的病患應小心使用。
3. 初次投與 Forteo®應在可使病患立刻坐下或躺下的環境下進行。若注射後出現頭暈或心悸，應坐下或躺下直到症狀消失。
4. 可能出現高血鈣症狀(例如：噁心、嘔吐、便秘、倦怠、肌肉無力)。

懷 孕 期：對懷孕婦女尚未有適當及控制良好的研究。Forteo®不應用於懷孕期間，除非可能的利益大過對胎兒可能的危險。

授 乳 期：Teriparatide 是否會分泌至乳汁中尚不清楚。因為在動物試驗中顯示的可能致腫瘤性，必須考量藥物對於授乳婦女的重要性，以決定停止授乳或是停藥。

儲 存：Forteo®注射筆應隨時儲存於 2 至 8 °C (36 至 46 °F) 的冰箱中存，不可冷凍。

健保規定：

限用於：1. 停經後骨質疏鬆婦女。2. 原發性或次發於性腺功能低下症造成骨質疏鬆之男性。

3. 需符合下列條件：(1) 引起脊椎或髖部多於 2 (含) 處骨折，經評估（須於病歷載明）無法耐受副作用或在持續配合使用抗骨質吸收劑至少連續 12 個月的情況下仍發生至少 1 處新的骨折之病患。(2) 骨質疏鬆之程度，須經 DXA 檢測 BMD 之 T score 小於或等於 -3.0SD。

4. 使用不得超過 18 支並於二年內使用完畢，使用期間內不得併用其他骨質疏鬆症治療藥物。