## 寶建藥品快訊

代碼	新進藥品	說明
OACR	Acarizax® 12	1090919 藥委會新進藥品
	<b>SQ-HDM Oral</b>	
	Loyphilisate Tab	
TATRO	Atropine Eye Drops	1090919 藥委會新進藥品
	0.01% 0.5 mL/Amp	
OLET	Letrozole 2.5 mg/Tab	1090919 藥委會新進藥品
ONEB	Nebilet® 5 mg/Tab	1090919 藥委會新進藥品
ODUPS3	Lactul 300 mL/Bot	1090919 藥委會新進藥品
TLICO	Lidocaine Patch 5%	1090919 藥委會新進藥品
	700 mg/14g/Patch	取代藥品:Lidopat Patch 5% 700 mg/14g/Patch
		(代碼:TLIDO)

代碼	庫存藥品	說明
OBARE	Envir 0.5 mg/Tab	1090919 藥委會停用藥品
		剩餘量:134 粒
TLIDO	Lidopat Patch 5%	1090919 藥委會停用藥品
		剩餘量:60 包
OVYTO	Vytorin Tab 10/20	1090919 藥委會停用藥品
		剩餘量:11900 粒

## 【内文共6頁】

### 【新藥通知】

## 1、Acarizax® 12 SQ-HDM Oral Loyphilisate Tab(阿克立舌下錠 12 SQ-HDM)

[ Abbott ]

主 成 分:Each sublingual tablet contains:(ATC Code: V01AA03)

Der pte extract (Dermatophagoides pteronyssinus)...6 SQ-HDM Der far extract (Dermatophagoides farinae)............ 6 SQ-HDM

類 別:Allergenic Extracts 80:20.00

適應症:治療成人及青少年(12-65歲)因塵螨引起之過敏性鼻炎。

藥性簡述: Acarizax® is allergy immunotherapy. Allergy immunotherapy with

allergen products is the repeated administration of allergens to allergic individuals with the purpose of modifying the immunological

response to the allergen.



-Sublingual: One tablet once daily.

Safety and efficacy not established in children < 12 yr.

不良反應:喉嚨異物感、咽炎、口腔癢、嘴唇水腫。

注意事項:1、阿克立舌下錠是一種凍晶口服錠。一旦打開包裝,應立即用乾手指將口服錠 放入舌下使其崩解。大約1分鐘後才可以吞下。接下來5分鐘內不可以吃東西



或喝飲料。

- 2、建議第一次口服劑量應在醫療院所內服用,病人服用後留院觀察至少半小時 ,若有任何立即發生的良反應,可以馬上處理。
- 3、有下列情形者不建議使用:①開始進行治療時,第一秒吐氣容積(FEV1)小於 預期值70%之病人(在接受適當的藥物治療後)。②最近3個月內出現氣喘惡化 之患者。③具有急性呼吸道感染之氣喘患者。④免疫缺陷、免疫缺乏、免疫 抑制或與現有疾病相關之惡性腫瘤的患者⑤具有急性嚴重口腔內發炎或口腔 內有傷口的病人。

用藥分級:本品依FDA孕婦用藥分級列為 X 級。

進用原由:109/09/19藥事管理委員會議決同意進用。 藥品外觀:白色至灰白色,口服錠;表面有凹刻圖形。

處 方 名:自費 減敏Acarizax 12 SQ-HDM Oral Lyophilisate

電腦代碼:OACR 自 費 價:184 元/粒

註:本品項為自費品項 備

## 2、Atropine Eye Drops 0.01% 0.5 mL/Amp(亞妥明眼藥水)

主 成 分:Atropine Sulfate (ATC Code:S01FA01)

别: Mydriatics 52:24 類

適 應 症:散瞳及睫狀肌麻痺。

用法用量: Mydriasis induction / Cycloplegic refraction:

Apply 1-2 drops 2-4 times daily

不良反應:可能會引起眼睛刺痛感、視力模糊、紅腫、癢、畏光、

眼壓上升、口乾、心跳過快或頭痛等。

注意事項:1、本劑禁用於青光眼之患者(對於狹角性青光眼的病人

若使用 anticholinergic 及 adrenergic mydriatics 會導致急性的閉角性青

光眼)。

2、使用本劑後會視力模糊,應避免從事駕駛或具危險性之機械操作。

3、本藥不含防腐劑,需於開封後24小時內使用完畢。

用藥分級:本品依FDA孕婦用藥分級列為C級。

進用原由:109/09/19藥事管理委員會議決同意進用。

藥品外觀:自色透明點眼劑

處 方 名:自費 0.01% Atropine Eye Drops

電腦代碼:TATRO 自 費 價:30 元/支

註:本品項為自費品項

## 3、Letrozole 2.5 mg/Tab (利妥柔艾威群膜衣錠)

主 成 分:Letrozole (ATC Code: L02BG04)

別: Antineoplastic Agents 10:00

適 應 症:化學治療劑

藥性簡述: Antineoplastic Agent, Aromatase Inhibitor

用法用量: Administer orally once daily without regard to meals.

#### Breast cancer:

— Advanced (first- or second-line treatment):

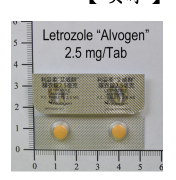
Oral: 2.5 mg once daily; continue until tumor progression.

— Early (adjuvant treatment): Females:

# 【 麥迪森 】







Oral: 2.5 mg once daily for a planned duration of 5 years; discontinue at relapse.

Safety and efficacy not established in children of any age.

不良反應:水腫、發汗、便祕、噁心、關節痛、肌痛、感覺異常、暈眩、頭痛、失眠、 呼吸困難、疲倦、高膽固醇血症。

注意事項:1、此藥僅能使用於確認停經之婦女。

2、服用此藥期間應應避免其他阻抗雌激素或含雌激素療法。

3、使用此藥可能會造成疲勞和頭暈,建議開車及操作機械時應謹慎小心。

4、懷孕及哺乳之婦女禁用此藥。

用藥分級:本品依FDA孕婦用藥分級列為X級。

進用原由: 109/09/19 藥事管理委員會議決同意進用。

藥品外觀:黃色,圓形錠。

處 方 名:(警)Letrozole Tab 2.5mg(Letrozole) 電腦代碼:OLET

健保代碼:BA26206100 健保單價:41元/粒 品項代碼(料號):100B026206

健保規定:1、接受抗動情激素治療失敗的自然或人工停經後之末期乳癌病人之治療、停經後之局部晚期或轉移性乳癌婦女患者之第一線治療用藥。2、停經後且荷爾蒙接受體呈陽性,有淋巴結轉移之乳癌病人,作為 tamoxifen 治療五年後的延伸治療,且不得與其他 aromatase inhibitor 併用。使用時需同時符合下列規定:(1)手術後大於等於 11 年且無復發者不得使用。(2)每日最大劑量 2.5mg,使用不得超過四年。3、停經後且荷爾蒙接受體呈陽性之早期乳癌病人,經外科手術切除後之輔助治療,且不得與 tamoxifen 或其他 aromatase inhibitor 併用。使

用時需同時符合下列規定:(1)每日最大劑量 2.5mg,使用不得超過五年;(2)若由 tamoxifen 轉換使用本品,則使用期限合計不得超過 5 年。4、病歷上應詳細記載手術資料、病理報告(應包含 ER、PR 之檢測結果且無復發現象)及用藥紀錄

(如 tamoxifen 使用五年證明)。

## 4、Nebilet® 5 mg/Tab (耐比洛錠)

主 成 分: Nebivolol (ATC Code: C07AB12)

類 別: beta-Adrenergic Blocking Agents 24:24

適 應 症:治療原發性高血壓。

用法用量: Hypertension:

 Initial, 5 mg orally once a day, with or without food; dose may be titrated at 2-week intervals up to 40 mg once a day

不良反應:頭痛、頭暈、感覺異常、噁心、疲倦、呼吸困難。

注意事項:1、肝功能不全者不建議使用。

2、糖尿病病人應注意使用。

用藥分級:本品依FDA孕婦用藥分級列為C級。

進用原由:109/09/19藥事管理委員會議決同意進用。

藥品外觀:白色,圓形錠;錠劑上有十字刻痕。(大小:9mm)

處 方 名: Nebilet Tab 5mg 電腦代碼: ONEB

健保代碼:BC26700100 健保單價:4.74 元/粒 品項代碼(料號):100B026700

[ Menarini ]



【 杏輝 】

主 成 分:Lactulose ... 666 mg/mL (ATC Code: A06AD11)

類 別: Ammonia Detoxicants 40:10

適 應 症:患病期慢性便秘、門系肝腦病變、肝昏迷前期、肝昏迷。

用法用量: When Lactul<sup>®</sup> Syrup is administered orally, may minimize sweet taste by diluting with water, fruit juice, milk or by adding to food (e.g., desserts).

When administering via gastric tube, dilute well to prevent induction of vomiting and possibleaspiration pneumonia.

#### **Chronic constipation:**

Administer as a single daily dose, preferably following breakfast.

Following oral administration,

24-48 hours may be required to produce a normal bowel movement.

Adults

Usual initial dosage is 15-30 mL/day. Dosage may be increased to 60 mL/day if necessary.

- Children:

Safety and efficacy for the treatment of chronic constipation in children not established.

## Treatment and prevention of portal-systemic encephalopathy (PSE):

- Adults:
  - Chronic PSE:
    - ◆ 30-45 mL 3-4 times daily. Adjust dosage every 1-2 days as necessary to produce 2 or 3 soft stools daily. Usually dosage is 90-150 mL daily; some patients may require higher dosage.

Some clinicians recommend dosage adjustment according to acidity of colonic contents by mea- suring stool pH at initiation of therapy and adjusting dosage until stool pH is about 5. This pH is usually achieved when the patient has 2 or 3 soft stools daily during therapy.

 During treatment, improvement in patient's clinical condition usually occurs within 1-3 days.

Continuous long-term therapy with lactulose may decrease severity and prevent recurrence of PSE.

Acute PSE episodes:

30-45 ml at 1- to 2- hour intervals to induce rapid laxation. When the laxative effect has been achieved, reduce dosage to the amount required to produce 2 or 3 soft stools daily.

— Children:

Adjust dosage every 1-2 days as necessary to produce 2-3 soft stools daily. If the initial dose produces diarrhea, reduce dose immediately; if diarrhea persists, discontinue drug.

- Infants(limited date):
  Initially, 2.5-10 mL/day in divided doses.
- Older children and adolescents: Initially, 40-90 mL/day in divided doses.

不良反應:脹氣、腹痛、腹瀉、噁心、嘔吐;長期使用高劑量,則可能因腹瀉而造成電解質 不平衡。。

- 注意事項:1、本品含少量的 galactose 及 lactose,故糖尿病患及半乳糖血症病患須謹慎使用。
  - 2、本品因會降低結腸的酸鹼度,因此對藥物釋放會受結腸酸鹼度影響者 (如 mesalazine 製劑),可能無效。
  - 3、在室溫良好條件儲存下,顏色變深並不影響療效。
  - 4、長期置於30°C以上或光直射時,易變成極深色及混濁,當此現象發生時, 請勿使用。



5、長期置於冷凍溫度時,呈半固體狀、變稠、不易倒出,但恢復至室溫時,即 可恢復原狀,不影響療效。

用藥分級:本品依FDA孕婦用藥分級列為 B 級 。 進用原由:109/09/19藥事管理委員會議決**同意進用**。

藥品外觀:口服液劑。

處 方 名:(大)300mL Lactul Syr (Lactulose) 電腦代碼:ODUPS3

健保代碼:AB39701166 健保單價:116元/瓶 品項代碼(料號):103A039701

6、Lidocaine Patch 5% 700 mg/14g/Patch (利多卡因貼片 5%)

【 意欣 】

主 成 分:Lidocaine

處 方 名: 自費 Lidocaine Patch 5% (1 片/包) 電腦代碼: TLICO

PHN 健保 Lidocaine Patch 5% (1 片/包) TLICOP

健保代碼:AC59291382 健保單價:39.1元/片 品項代碼(料號):1T0A059291

自 費 價:65 元/片

異動原由: 1、109/09/19 藥事管理委員會議決**同意換廠。**取代**美時**製品 Lidopat Patch 5% 700 mg/14g/Patch

2、截至 109/11/23 止,原品項全院剩餘 60 包;如用罄,舊品 HIS 關檔停用。

備 註:1、新、原外觀比較參見下表。

新品項

原品項

**Lidocaine Patch 5%** 

院用處方名:自費 Lidocaine Patch 5%

PHN 健保 Lidocaine Patch 5%

廠牌:意欣

批價代碼:TLICO、TLICOP

**Lidopat Patch 5%** 

院用處方名:自費 Lidopat Patch 5%

PHN 健保 Lidopat Patch 5%

廠牌:美時

批價代碼:TLIDO、TLIDOP





### 【停用通知】

#### 1、Envir 0.5 mg/Tab(欣甘膜衣錠)

【 中國化學 】

主 成 分:Entecavir

處 方 名: 0.5mg Envir Tab (Entecavir) 電腦代碼: OBARE

原 由:109/09/19 藥事管理委員會議決換廠停用。

備 註:截至 109/11/13 止,全院剩餘 134 粒;如用罄,HIS 關檔停用。

## 2、Lidopat Patch 5% 700 mg/14g/Patch (遠疼貼片)

【美時】

主 成 分:Lidocaine

處 方 名: 自費 Lidopat Patch 5% 電腦代碼: TLIDO

PHN 健保 Lidopat Patch 5% TLIDOP

原 由:109/09/19 藥事管理委員會議決換廠停用。

備 註:截至 109/11/13 止,全院剩餘 60 包;如用罄,HIS 關檔停用。

## 3、Vytorin Tab 10/20 (維妥力錠)

[ MSD ]

主 成 分: Ezetimibe10 mg, Simvastatin 20 mg

處 方 名: Vytorin 10/20 電腦代碼: OVYTO

原 由:109/09/19 藥事管理委員會議決換廠停用。

備 註:截至 109/11/13 止,全院剩餘 11900 粒;如用罄, HIS 關檔停用。

藥 劑 科 109/11/13