Rafax NR Capsules 75 mg

主成分:Each Capsule contains:Venlafaxine HCI 84.9mg (eq. to Venlafaxine 75mg) 依文獻記載 自殺傾向於兒童或青少年病人:在以抗憂鬱藥物短期治療重鬱症(MDD)病人的短期研 究中,發現兒童或青少年病人出現自殺念頭、行為(自殺傾向)或其他精神疾病的風險可能會較高,因此任何人在考慮使用 Rafax XR 或其他抗憂鬱藥物治療兒童與青少年病人前,都必需先權衡臨 床療效與風險間的利弊;應密切注意剛接受治療的病人是否有臨床病徵惡化、自殺傾向或其他不

尋常的行為改變等現象。應提醒病人家屬與照護者密切觀察病人及與醫師保持聯繫的必要性。 Rafax XR 並未被許可用於治療幼兒 (參閱"警語"、"注意事項"、"小兒用藥")。在超過 4400 位患 有重鬱症(MDD)、強迫症(OCD)或其他精神疾病的兒童與青少年參與的 24 項短期(分別為期 4~16 週|對照性臨床試驗中,共涵蓋了 SSRIs 或其他種類的 9 種抗憂鬱藥物;分析這些資料後發現病人 在開始接受抗憂鬱藥物治療的最初幾個月內出現自殺念頭或行為(自殺傾向)等副作用的機率較高 (出現的機率平均為 4%,而安慰劑為 2%),但這些臨床試驗中並未有任何自殺事件發生。

說明:依文獻記載 Rafax XR (Venlafaxine hydrochloride)持續性藥效膠囊為新化學結構之口服抗憂 鬱劑,化學名為(R/S)-1-[2-(dimethylamino)-1-(4-methoxy-phenyl)ethyl] cyclohexanol hydrochloride 或(±)-1-[α- [(dimethylamino) methyl]- p-methoxybenzyl] cyclohexanol hydrochloride,實驗式為 C₁₇H₂₇NO₂ hydrochloride。分子量為 313.87。

Venlafaxine hydrochloride 為白色至灰白色晶體,其水中溶解度為 572 mg/ml (以氯化鈉將離子強度調至 0.2 M)。 octanol 對水之分佈係數 (partition coefficient) 為 0.43。 Rafax XR (Venlafaxine hydrochloride)持續性藥效膠囊為每日口服一次使用。藥物的釋放 是經由球狀體的外包膜擴散作用所控制,且不受 pH 值影響。 膠囊 含有 Venlafaxine hydrochloride. 相當於含75 豪克的 Venlafaxine

阵床藥理學:(依文獻記載)

条**线**字:一般認為 Venlafaxine 在人體中的抗憂鬱機轉位於中樞神經系統,與加強神經介質的活性有關。 臨床前研究顯示,Venlafaxine 與其活性代謝物O-desmethylvenlafaxine (ODV),會加強抑制神經性血清 素(serotonin)及正腎上腺素(norepinephrine)的再吸收作用,但對 dopamine 再吸收的抑制作用較弱。 Venlafaxine 和 ODV 在體外試驗中對 muscarinic cholinergic、H-histaminergic 或d-腎上腺受器無顯著親和力。一般推測,這些受器的藥理活性可能和其他精神用藥所觀察到的各種抗膽鹼性(anticholinergic)、鎮 靜性(sedative)及心血管等作用有關 Venlafaxine 和 ODV 不具有抑制單胺氧化酵素(monoamine oxidase,

MAO)之活性。 藥動學:經由口服多次劑量治療,Venlafaxine 與 ODV 在三天內達到血中穩定濃度。在每日 75 毫克 至 450 毫克的劑量新團、Venlafaxine 和 ODV 顯示線性動力關係。Venlafaxine 和 ODV 之標定期血 漿清除率之平均值±標準誤差(Mean±SD)分別為 1.3±0.6 和 0.4±0.2 升/小時/公斤,排泄半衰期分別是 5±2 和 11±2 小時,穩定狀態分佈面積分別是 7.5±3.7 和 5.7±1.8 升/公斤。在治療濃度下,Venlafaxine 與 ODV 以最低結合率與血漿蛋白結合(分別為 27%與 30%)。

吸收:Venlafaxine 能完全被吸收,且在肝臟幾乎被代謝。O-desmethylvenlafaxine (ODV)是主要的代謝物。依據吸收質量平衡研究結果顯示,Venlafaxine 單一口服劑量,至少92%會被吸收,Venlafaxine 絕對生體可利用率約為45%。

每 24 小時服用 Venlafaxine 150 mg 持續性藥效膠囊,與速效型錠劑作比較下,持續性藥效型錠劑的 最高血中濃度通常較低(Venlafaxine 與 ODV 在血中濃度分別是 150 ng/ml 與 260 ng/ml),且達到血中 最高濃度的時間較久(Venlafaxine 與 ODV 分別是 5.5 小時與 9 小時); 而每 12 小時 75 mg 的速效錠 劑,Venlafaxine與ODV的最高血中濃度分別為225 ng/ml與290 ng/ml,達到血中最高濃度的時間 (Tmax)分別是2 小時與3 小時。當每日使用相等劑量的速效錠劑與持續性藥效膠囊,兩者的 Venlafaxine 與 ODV 在血中藥物總量相似,然而 Venlafaxine 持續性藥效膠囊的血漿濃度波動較小, 因此雖然 Venlafaxine 持續性等效膠囊吸收較慢,但是吸收程度與 Venlafaxine 連次錠相同。 食物不會影響 Venlafaxine 或其活性代謝物 ODV 的生體可利用率。服用的時間(早上或晚上),並不會

影響 75 mg Rafax 中的 Venlafaxine 與 ODV 的藥物動力狀況。

代謝與赫祉:Venlafaxine 經由吸收後,大部份是經由肝臟代謝,主要代謝物是 ODV,同時也會被代 謝成 N-desmethylvenafaxine、N. O-didesmethylvenlafaxine、及其他微量的代謝物。體外試驗顯示 ODV 經由 CYP2D6 酶代謝形成。經由臨床試驗證實,CYP2D6 含量低的病患(緩慢代謝者),與正常 人(廣泛代謝者)比較下,其血中 Venlafaxine 值增加而 ODV 值減少。然而不管是 CYP2D6 的緩慢代謝者或廣泛代謝者,其體內所含 Venlafaxine 和 ODV 兩種活性物質總和相似,Venlafaxine 與 ODV 藥理作用幾乎有相等的活性與強度,故臨床不具意義。48 小時內約有 87%的 Venlafaxine 藥量在尿 中被發現,其中包括 5%原型態的 Venlafaxine、29%未結合的 ODV、26%結合的 ODV、或 27%其 他微量無活性代謝物。72 小時 92%被發現。因此 Venlafaxine 與其代謝物的排泄首要途徑是腎臟。

特殊练邦:依文獻記載 特殊练邦:依文獻記載 年齡與性別:經由兩個藥物動力學試驗分析研究,404 位接受 Venlafaxine 治療的病患,使用劑量分別為一天兩次與一天三次,結果顯示血中 Venlafaxine 和 ODV 濃度,並未因年齡或性別的差異而有所改變。故不需因病患的年齡或性別而調整劑量。(參閱"用法與用量")。廣泛/緩慢代謝者:在 CYP2D6 之緩慢代謝者中,其 Venlafaxine 的血漿濃度高於廣泛代謝者,然兩群中 Venlafaxine 與 ODV 之血中藥物總量相似,故不需調整 Venlafaxine 的用量。

肝臟疾病:九位罹患肝硬化的病患口服 Venlafaxine 後,血中 Venlafaxine 和 ODV 的藥物動力學參數 有明顯變化。經由肝硬化病患與正常人比較,Venlafaxine 的排泄半衰期約延長 30%,清除率約減少 50%;ODV 排泄半衰期約延長 60%,清除率約減少 30%。且個體之間的差異性頗大。與正常人作比 三位嚴重肝硬化病患 Venlafaxine 排除率降低(約至 90%),這類病患需要調整劑量(參閱"用法與 用量")。

骨職疾病:與正常人比較之腎臟疾病患者研究,與正常人比較,腎疾患者(腎絲球過濾率(GER)= 10~ 70 mL/min)之 Venlafaxine 排泄半衰期約延長 50%,清除率約降低 24%。在血液透析的病患,與正常人比較下,Venlafaxine 排泄半衰期約延長 180%,清除率約降低 57%。相同地,與正常人作比較,雖然腎臟疾病患者(GER= 10 ~ 70 mL/min)的清除率不變,但 ODV 之排泄半衰期約延長 40%。在血 液透析的病患與正常人作比較,ODV 排泄半衰期延長約 142%,清除率降低約 56%,且個體之間的 差異性頗大。這類病患需要調整劑量(參閱"用法與用量")。

臨床試驗:依文獻報導

重鬱症(Major Depression Disorder):在兩組安慰劑對照組、短期、劑量彈性的研究中,以符合 DSM-III或 DSM-III-R 診斷標準重鬱症(major depression disorder)的門診病人評估 Venlafaxine hydrochloride 持續膠囊對於憂鬱症的療效。經 12 週試驗,每天使用 Venlafaxine XR 75~150 mg(完 成臨床試驗者之平均劑量為每日136 mg)以及8星期的試驗,每天使用Venlafaxine XR 75~225 mg(完 成臨床試驗者之平均劑量為每日 177 mg),與安慰劑比較後,經由哈密爾頓等級量表(HAM-D total score),哈密爾頓等級量表之情緒憂鬱項(HAM-D Depressed Mood Item),蒙加馬利-Asberg 憂鬱等 級量表(MADRS total score),臨床全球性印象嚴重之疾病標度(Clinical Global Impressions (CGI) 版量表(MADRS total store),臨床主球性中家飯量之疾病疾疫(Clinical Global Intipressions (CGI) Severity of Illness item),臨床全球性改善標度(CGI Global Improvement item)等分析,均顯示Venlafaxine XR 的效果有意義地優於安慰劑。對於某些特定的 HAM-D 評分,二個研究均證實Venlafaxine XR 比安慰劑效果良好,其中包括焦慮與身體因素、認知障礙因素、遲緩因素與心理焦慮評分。符合 DSM-III-R 評量範圍的憂鬱症住院病患,每日使用 Venlafaxine 速效劑型 150 mg~375 mg,每日分三次使用,經由四星期試驗結果,證實 Venlafaxine 效果比安慰劑好。完成試驗者之平均劑量為每日 350 mg。以性別作為族群研究的試驗中,沒有發現因性別不同而對藥物可的的反應。在一個影響的原在影響的 個長期的臨床試験中,符合 DSM-III.診斷標準重鬱症(major depression disorder)的成年受試者納入條件,且在八週的開放性試驗中以 Venlafaxine XR (75、150 及 225 mg,早上九點服用)治療有效的門診病患,隨機分配為繼續接受原有劑量組或安慰劑組,觀察 26 週病患復發情形。在開放試驗階段(於 第56 天進行評估),有反應者則認定為 CGI Severity of Illness item 評分為≤3 以及 HAM-D-21 總評分為≤10。下列評估結果認定為在雙盲試驗階段疾病復發:(1)再度出現符合 DSM-IV標準及 CGI Severity of Illness item 評分≥4 的重鬱症(中度疾病);或(2)連續二次 CGI Severity of Illness item 評分≥4;或(3) 無論任何理由而退出試驗,最終 CGI Severity of Illness item 評分≥4 者。在這連續的 26 週期間,接受 Venlafaxine XR 持續治療的病患復發的機率較安慰劑者明顯降低。在後續的長期臨床試驗中,以 符合 DSM-III-R 診斷標準、再發性的重鬱症、在第 56 天評估 HAM-D-21 總分≦12, 且持續改善的門 診成年病患為受試者[持續改善的定義為在 56 至 180 天中間符合如下標準者: (1)無 HAM-D-21 總分≥ 12 的情况; (2) HAM-D-21 總分>10 未超過二次(每日劑量 100 ~ 200 mg,分兩次給予); (3)未曾有 過CGI Severity of Illness item 評分全的情形(中度疾病)],在 Venlafaxine 治療(每日劑量 100 - 200 mg,分兩次給予)26 週後,隨機分配為持續以原有劑量治療組或安慰劑組。接著的 52 週觀察病人的復發情況(CGI Severity of Illness item 評分社 則認定為復發)。在這連續的 52 週期間接受 Venlafaxine XR持續治療的病患復發的機率較安慰劑組明顯降低。

泛焦慮症:經由兩個八週、有安慰劑對照組與固定劑量之研究:歷時六個月、有安慰劑對照組、固定劑量之研究:以及另一個歷時六個月、有安慰劑對照組、固定劑量且針對符合 DSM-IV診斷標準的門 ,以評估 Venlafaxine XR 持續性藥效膠囊對於泛焦慮症的效果。 試驗評估每日使用 Venlafaxine XR 75 mg. 150 mg 與 225 mg. 經由 HAM-A (Hamilton Rating Scale for Anxiety)總分、HAM-A 之焦慮與緊張項目、與 CGI 整體改善, 皆證實每日使用 225 mg Venlafaxine XR 效果比安慰劑好。雖然 Venlafaxine XR 75 mg 與 150 mg 不如高劑量 225 mg 來的有效,但證明 其效果優於安慰劑。另一組八週的試驗證實 Venlafaxine XR 75 mg 與 150 mg 優於安慰劑,但 Venlafaxine 75 mg 藥效的持續不如 150 mg。經由這兩個試驗,劑量範圍在 75 mg ~ 225 mg 對泛焦 慮症之療效的關係,尚待了解。在兩個為期六個月的臨床試驗(其中一個評估投與每日 Venlafaxine XR 37.5、75 及 150 mg 劑量的作用,另一個評估投與每日 75 至 225 mg 劑量的作用)結果顯示,在此六個月的期間,經由 HAM-A 總分,HAM-A 之焦慮及緊張項目,與 CGI 整體改善的評估,每日使用 Venlafaxine XR 75 mg 或更高劑量之作用較安慰劑有效。同時亦顯示,每日使用 37.5 mg 劑量的效果 優於安慰劑,只是其有藥效持續性並未與較高劑量之作用一致。性別研究顯示 Venlafaxine 的療效無

社交焦慮症[Social Anxiety Disorder (Social Phobia)]:以兩個雙盲、平行分組、歷時 12 週、多中心 有安慰劑對照組、彈性劑量調整且針對社交焦慮症符合 DSM-Nb 評分標準之門診病人的研究,評估 Venlafaxine XR 對社交焦慮症(也稱為社交畏懼症)的療效。病人所接受的劑量範圍介於每日75 至 225 mg 之間,並且以 LSAS (Liebowitz Social Anxiety Scale)來評估療效。在這兩個試驗中,Venlafaxine XR 的療效從 LSAS 總指標的基線到標的,皆比校對照組明顯有效。性別研究顯示 Venlafaxine 的療效無性別上的差異。從這些試驗中並沒有足夠的資料顯示年紀或種族會影響作用的結果。

恐慌症:由多家醫學中心門診針對符合 DSM-IV定義的恐慌症成年病人進行二項為期 12 週的雙盲臨

G-10183 衛署藥製字第 049583 號 對照試驗中,其中一項試驗每天給予病人服用 75 mg 或 150 mg 的 Venlafaxine XR,另一項試驗則是 每天給予病人服用 75 mg 或 225 mg 的 Venlafaxine XR;不論病方人有無懼曠症(agoraphobia),都證明了 Venlafaxine XR 對恐慌症具有療效。在臨床試驗中,以下列三種療效評估指標判斷 Venlafaxine XR 的療效:(1)依恐慌與預期焦慮評量法(panic and Anxiety Scale:PAAS)。判斷病人沒有發生任何 恐慌症狀的比例;(2)依恐慌症程度評量法(Panic Disorder Severity Scale:PDSS),判斷病人在臨床 試驗前後的分數平均變化;(3)依臨床整體療效(Clinical Global Impressions:CGI)改善評分法,評估有療效反映的病人病情改善程度(分為改善程度明顯與非常明顯)。在這二項臨床試驗中,這三項療效 評估指標都顯示 Venlafaxine XR 較安慰劑有非常顯著的療效。在前述二項為期 12 週的臨床試驗中,依病人每日服用 Venlafaxine XR 的劑量分別評估療效;其中一項臨床試驗每日給予病人服用 75 mg 或 150 mg 的 Venlafaxine XR,另一項臨床試驗則是每日給予病人服用 Venlafaxine XR 75 mg 或 225 mg 的 Venlafaxine XR。研究結果顯示在這些給予固定治療劑量的恐慌症臨床試驗中,每日服藥劑量 與療效間並沒有明顯的關聯。進一步的分析亦顯示療效與病人性別無關,但這份資料尚不足以則別療效是否與年齡與種族等因素有關。針對符合 DSM-IV定義的恐慌症成年病人在每日服用 Venlafaxine XR 75 mg、150 mg 或 225 mg 治療 12 週後(開放性臨床試驗期),將具有療效反映的病人進行隨機雙 盲分類,繼續給予先前 Venlafaxine XR 治療劑量(75 mg、150 mg、225 mg) 或改給予安慰劑後,長期觀察病人復發的情況。在開放性臨床試驗期的最後 2 週內,若病人出現完整恐慌症發作症狀的次 數≦1,且在臨床整體療效(CGI)改善評分法得分法 1(非常明顯改善)或 2(明顯改善)時,即視為具有療 效反應;雙盲臨床試驗期間,若病人每週出現 2 次以上的完整恐慌症發作症狀且持續達 2 週時或在研究期間內,雖未連續發生,但經研究人員判定以失去療效),即被認定為病情復發。在進行隨機雙盲 臨床試驗前,這些病人維持療效反應的時間平均為34天;研究結果顯示凡是在隨機臨床試驗期間持 ###「P#7782D」,但三州へ『#EIT/原本以及時刊時间十月局 34 大;研究 續接受 Venlafaxine XR 治療的病人,都能明顯延後復發的時程。 通島産:鬱症、泛焦慮症、社交焦慮症、恐慌症。

依文獻記載 鬱症(Major Depression Disorder): Venlafaxine hydrochloride 持續性藥效膠囊 適用於憂鬱症(major depression disorder)的治療。經由 8 週與 12 週控制組臨床試驗,試驗對象為符合 DSM-III-R 或 DSM-IV憂鬱症診斷的門診成年病患,以評估 Venlafaxine XR 對於憂鬱症的療效(參 見"臨床試驗")。憂鬱症狀的定義(DSM-IV)是指心情有顯著與持續的憂鬱(幾乎每天,且持續兩週),對 於日常活動失去興趣或樂趣,而至社會功能障礙,在這兩週內至少出現下列五個症狀:心情憂鬱,明顯 的對於日堂活動失去興趣或樂趣 體重與(或)食慾顯著的際低 失眠或嗜眠 精神燥動或精神運動性 延緩,倦怠,罪惡感或沒有價值感,思想緩慢或注意力降低,自殺傾向或自殺念頭。 Venlafaxine 對於 臺鬱症的療效是經由一個四週控制組臨床試驗評估(參見·臨床試驗),試驗對象為符合鬱症診斷標準的住院成年病患。Venlafaxine XR 使用於住院病患的安全性與有效性的試驗,尚待研究。在以安慰劑 為對照組的臨床試驗結果顯示, Venlafaxine XR的抗憂鬱作用, 在短期治療 8 週後, 仍可維持達 26 週 的有效性。以安慰劑為對照組的後續臨床試驗結果亦顯示,Venlafaxine XR 對再發性病患具有持續性抗 憂鬱作用,在最初的 26 週及後續的 52 週都能持續改善病患的病況(參見"臨床試驗")。此外,選擇使用 Venlafaxine/ Venlafaxine XR 長期治療病患的醫師,應定期評估各別病患長期使用此藥物的有效性。 (參見"用量與用法")。

泛焦慮症(Generalized Anxiety Disorder): Venlafaxine XR 適用於 DSM-IV定義之泛焦慮症。日常生活的壓力引起的焦慮及緊張,通常不需要抗焦慮藥的治療。經由 8 週及六個月安慰劑控制組的臨床試 驗評估,使用 Venlafaxine XR 對符合 DSM-IV泛焦慮症(GAD)診斷的門診病患,證實 Venlafaxine XR 對其具有效性(參見·臨床試驗")。泛焦慮症(DSM-IV)的定義是過度的焦慮與著急(過度擔心),持續至少六個月,且很難控制自我的情緒。至少包括下列六個症狀中之三個症狀:躁動不安或感覺緊張,容 易疲倦,注意力集中困難或腦筋空白,易怒,肌肉緊張,睡眠障礙。雖然六個月的臨床試驗結果顯示, Venlafaxine XR 對於治療泛焦慮症(GAD)具有效性。選擇使用 Venlafaxine/ Venlafaxine XR 長期治療

Venlataxine XR 到於清潔之馬應此(SAU)與日本江。 建锌以口 venlataxine venlataxine Venlataxine XR 海馬的醫師,應定期評估各別病患長期使用此藥物的有效性。(參見"用量與用法")。 社交焦慮症(Social Arxiety Disorder]: Venlafaxine XR 適用於 DSM-IV(300.23)所定義之社交焦慮症。 社交焦慮症(DSM-IV)定義為在不熟的人或可能引起別人注意的公開社交場合時,會產生期度持續的 恐懼。暴露於感到恐懼的環境下總是出現焦慮症狀(可能近乎於恐慌發作(panic attack))。患者會逃避 引起焦慮的環境,或身在其中感到強烈的焦慮與痛苦。這種對社交場合的逃避、可預期的焦慮、痛苦 嚴重影響個人正常的生活、工作、學業、社交活動或人際關係、或對此恐懼症感到非常痛苦。但輕微程度的社交場合焦慮或害羞一般不需精神類藥物的治療。經由兩組 12 週、有安慰劑控制組的臨床試 驗評估,使用 Venlafaxine XR 對符合 DSM-IV社交焦慮症成人門診病患,證實 Venlafaxine XR 對它 具有效性。(參見·臨床試驗 ')。長期使用 Venlafaxine XR 治療社交焦慮症的有效性(例如超過 12 週), 目前缺乏足夠且具良好控制試驗的系統評估。所以選擇使用 Venlafaxine/Venlafaxine XR 長期治療病

症的恐慌症病人。恐慌症是一種非預期性的恐慌症狀,病人會對未來可能發生的恐慌情形感到憂慮,

且/或因病情發作而有明顯的行為改變。 恐慌症(DSM-IV)是指會反覆發生的非預期性恐慌症狀,例如間斷性的感到極度恐懼或不適,且發病時 會在突然出現以下四種以上的症狀,且這些症狀會在 10 分鐘內就會達到高峰:1)心悸、心搏聲響變 大;2)冒汗;3)發抖或肢體搖晃;4)感到呼吸短促或喘不過氣;5)有窒息感;6)胸痛或感到不適;7) 作嘔或腹部有壓迫感;8)感到頭暈目眩、搖晃、頭昏眼花、或昏厥;9)有不真實感(有虛幻的感覺)或 人格解離(感到脫離自我);10)恐懼會失去控制;11)對死亡感到畏懼;12)皮膚感覺異常(麻木感或有針 刺感覺);13)畏寒或熱潮紅。在二項符合 DSM-IV定義的門診恐慌症成年病人進行為期 12 週的雙盲臨 床對照試驗中,都證明了 Venlafaxine XR 對恐慌症具有療效。另外在急性期接受 12 週的 Venlafaxine XR 開放性(open-label acute treament)臨床治療後,繼續進行的對照性臨床試驗則證明了 Venlafaxine XR 能明顯延後復發的時程(參看臨床藥理學與臨床試驗)。無論如何,醫師選定 Venlafaxine XR 為治 療藥物後就必需定期評估留意 Venlafaxine XR 在每一位長期接受治療的病人的療效(參看劑量與給藥

禁忌症:依文獻報導 禁用於已知會對 Venlafaxine hydrochloride 或其他任一成份產生過敏的病患。不可與 單胺氧化酶抑制藥(MAOIs)併用(參看"警語")

警語:依文獻記載 臨床症狀惡化與自殺的風險

重鬱症(Major depressive disorder,MDD)和其他精神障礙之短期研究,發現小孩、青少年和年輕人服用抗 憂鬱劑相較於安慰劑可能增加自殺意念及行為。任何人考慮使用憂適停膠囊 20 公絲或其他抗憂鬱劑於小 孩、青少年和青年人時應評估臨床用藥之風險與效益。短期研究對於大於 24 歲以上之成年人服用抗憂鬱 劑並無顯示有增加自殺意念或行為之風險,而對於 65 歲以上之老年人服用抗憂鬱劑,反而較服用安慰劑 降低自殺之風險。憂鬱症或其他精神障礙疾病,本身即有自殺傾向之風險。無論任何年齡層之患者開始服 用抗憂鬱劑時,健康照護者應嚴密監視其臨床病徵惡化、自殺意念或不尋常的行為改變,並隨時與醫師聯 少年短期臨床試驗中,抗憂鬱藥物的確有增加病人自殺想法與行為(自殺傾向)風險的可能。

在罹患重鬱症(MDD)、強迫症(OCD)或其他精神疾病的4,400位兒童與青少年病人參與的24個短期臨床試驗 ,分別選用了選用 9 種抗憂鬱藥(包括 SSRI 與其他類的抗憂鬱藥物)為治療藥物,研究結果顯示在治療的 最初幾個月內,病人出現自殺行為或想法(自殺傾向)等不良反應的風險可能較高;服用抗憂鬱藥物出現自殺 傾向的機率為4% 服用安慰劑的病人則僅有2%。雖然這些藥物誘發自殺傾向的風險不一 但所有的研究中 發現確有引起此不良反應的趨勢。這個不良反應幾乎在所有重鬱症的臨床試驗中皆可發現,但在某些精神 疾病中特別明顯(如強迫症、社交焦慮症)。在這些試驗中皆有發生自殺事件,但並不清楚兒童或成年病人在接受長期治療後(例如治療數個月以上)是否仍會有此類風險。

不論兒童病人是在何種情況下接受這類藥物的治療,都應密切注意病人的臨床症狀是否有惡化的現象,包括是否出現自殺傾向或行為模式的改變,特別是在治療的最初幾個月內或調整劑量時(不論是增加或降低劑 量)。一般採取的觀察方式包括開始治療的前四週內,至少與病人或其家屬、照護人員每调面對面的接觸-接著的四週內可改為每二週見面一次;若需治療 12 週以上時,則可逐漸改為 12 週見面一次。在每次見

面之間,透過電話保持聯繫會比較適當。 罹患重鬱症或因其他精神疾病引起成年病人在接受抗憂鬱藥物治療時,也都必需留意病人是否出現臨床症 狀惡化或自殺傾向,特別是在治療的初期幾個月或調整劑量時(不論是增加或降低劑量)。

接受抗憂鬱藥物治療重鬱症或其他疾病(包括精神性疾病與非精神性疾病)的成年或兒童病人,皆曾被發現 可能出現有以下的症狀:包括焦慮、不安、焦躁、失眠、易怒、敵意、攻擊性、衝動、靜坐不能(精神運動 不安)、輕躁症(hypomania)與躁狂等;雖然上述症狀仍不清楚是否與病人的臨床表現惡化及/或有自殺衝動 有關,但這些這些症狀仍可能是病人出現自殺傾向的前兆。

若病人的憂鬱症狀持續惡化、或已經有自殺傾向、出現憂鬱症惡化或自殺傾向的前兆時,必需考慮改變病人 的藥物處方內容, 停止使用該項抗憂鬱藥物也可能是選項之一, 特別是前述情形不是病人已有的病徵突然發 生、或相當嚴重時。

若決定停止藥物治療時,應該以逐步調降劑量的方式停藥,並盡可能縮短調降劑量的時程,但若貿然停藥 必需留意可能會引起某些症狀(中止 Venlafaxine ER 療程的可能風險請參看"注意事項"、"用法用量"、"停止

躁鬱症的回顧:一個重鬱症狀,可能就是躁鬱症的初始症狀。一般相信(即未經實驗建立的想法)。像對此 單一症狀單獨給與抗憂鬱劑治療,可能會增加躁鬱症病人發生急性混合/躁狂症狀的風險。對於上述描述的

無論如何 在初始給與抗憂鬱劑治療前 對於病人的抑鬱症狀必須充份的篩檢 以確定病人是否有罹事躁 鬱症的風險。這種篩檢必須包含詳細的精神病史,包括像自殺、躁鬱症或鬱症的家族病史。而必須注意的 , Venlafaxine XR 未被核可於治療躁鬱症。

和單胺氧化酶抑制藥(MAOI)可能發生的交互作用。 在停用單胺氧化酶抑制藥(MAOI)後,隨即開始使用 Venlafaxine;或停用 Venlafaxine 後,隨即使用單胺氧 化酶抑制藥(MAOI)的情況下,曾有副作用的報告,甚至相當嚴重。這些反應包括:顫抖、肌攣、發汗、噁 心、嘔吐、臉部潮紅、眩暈、體溫過高且伴隨類似抗精神病藥惡性症狀候群(Neuroleptic malignant syndrome) 的症狀、痙攣發作與死亡。病患同時使用藥理性質類似 Venlafaxine 的抗鬱藥及單胺氧化酶抑制藥(MAOI) 也有嚴重、甚至致死的副作用報告。至於併用選擇性血清素再吸收抑制劑的副作用,包括:體溫過高 僵硬、肌攣、自律神經系統不穩定並可能伴隨生命跡象的快速改變、精神狀態改變,包括極端躁動並發展 至譫妄(delirium)及昏迷。有些病例會出現類似抗精神病藥惡性症狀候群(Neuroleptic malignant syndrome) 的症狀。併用三環抗鬱藥及單胺氧化酶抑制藥(MAOI)時,會產生嚴重的體溫過高及痙攣,有時甚至致命。 若病患停用這些藥物後,隨即接受單胺氧化酶抑制藥(MAOI)時,也有這類反應的報告。Venlafaxine 與單 胺氧化酶抑制藥(MAOI)併用效果尚未於動物或人體中證實。因為 Venlafaxine 是正腎上腺素與血清素再吸 收的抑制劑。因此,建議 Venlafaxine XR 持續性藥效膠囊及單胺氧化酶抑制藥(MAOI)不應同時使用。至 少在停用單胺氧化酶抑制藥(MAOI)十四天後,才可使用 Venlafaxine。依據 Venlafaxine 的半

衰期、Venlafaxine 至少應停用七天,才可開始使用單胺氧化酶抑制藥(MAOI)。

持續性血壓升高:部分病人會因 Venlafaxine 而有持續性血壓偏高的情形。在每天使用 Venlafaxine 75~375mg 治療鬱症病患的上市前研究中,3% (19/705)的病患有血壓持續升高("血壓持續升高"的定義是 連續三次治療,仰臥舒張壓(SDBP)≥90mmHg 且高於基準血壓 10 mmHg 以上)。在每天使用 Venlafaxine 37.5~225mg 治療泛焦慮症病患的上市前研究中,0.5% (5/1011)的病患會有持續性血壓升高。在每天使用 Venlafaxine 75~225mg 治療社交焦慮症病患的上市前研究中,1.4% (4/277)的病患會有持續性血壓升高。在每天使用 Venlafaxine 75~225mg 治療病患的上市前研究中,0.9% (9/973)的病患會有持續性血壓升高。服用速效型 Venlafaxine 的血壓升高與劑量大小有關、每日劑量 100~300mg,有 3~7%血壓升高;每日劑量 300mg 以上,有 13%血壓升高。服用 Venlafaxine XR 之每日使用劑量 平均大於 300 mg 的病患人數,不足以評估血壓持續性升高的發生率。在安慰劑對照組之上市前研 究中,每日使用 Venlafaxine XR 75~225 mg 治療鬱症病患,與安慰劑組之仰臥舒張壓(SDBP)平 均降低 0.2mmHg 相比,Venlafaxine XR 使用組則平均增加 1.2mmHg。在 8 週或 6 個月的安慰劑 對照組上市前研究中,每日使用Venlafaxine XR 37.5~225mg 治療泛焦慮症,與安慰劑組之仰臥舒 張壓(SDBP)平均分別降低 0.9mmHg 與 0.8mmHg 相比, Venlafaxine XR 使用組則增加 0.3mmHg. 在 12 週的安慰劑對照組上市前研究中,每日接受 Venlafaxine XR 75-225mg 治療社交焦慮症病患,與安慰劑組之仰臥舒張壓(SDBP)平均降低 1.3mmHg 相比,Venlafaxine XR 使用組則平均增加 1.3 mmHg。在安慰劑對照組之恐慌症上市前研究中,每日使用 Venlafaxine XR 75-225 mg 治 療的病人持續治療 12 週後, Venlafaxine XR 組的仰臥舒張壓(SDBP)平均增加 0.3mmHg,安慰劑 組則平均降低 1.1mmHg。

在 Venlafaxine XR 治療鬱症的上市前研究中,有 0.7%(5/705)的病人因血壓升高而停止治療。這 些病人中,大部份之血壓升高在中等範圍內(仰臥舒張壓升高 12~16mmHg)。在 8 週或 6 個月的 Venlafaxine XR 治療泛焦慮症之上市前研究中,分別有 0.7% (10/1381)與 1.3% (7/535)的病人因 血壓升高而停止治療。這些病人中,大部份病患之血壓升高在中等範圍內(治療8星期與6個月仰 臥舒張壓分別增加 12~ 25mmHg 以及 8~28mmHg)。在 12 週的 Venlafaxina XR 治療社交焦慮症 之上市前研究中,有 0.4% (1/277) 的病人因血壓升高而停止治療。這些病人中,血壓的上升在中 等範圍內(仰臥舒張壓升高 13mmHg)。

Venlafaxine XR 時要定期檢查血壓,服用 Venlafaxine 期間若有持續性血壓的現象,應考慮減少

注意事項:依文獻報導

-般性

停止 Venlafaxine XR 的療程:病人服用 Venlafaxine 的停藥症狀已經過系統性的評估,包括在泛 焦慮症臨床實驗的預測性分析與鬱症之回溯性研究。突然的停藥或劑量的減少與新出現的症狀有 關、劑量越高或服用時間越久,出現症狀的頻率越高。報告上出現的症狀包括精神激昂、厭食、焦慮、 精神混亂、協調障礙、腹瀉、頭暈、口乾、心情煩燥、肌肉震顫、疲勞、頭痛、輕躁狂、失眠、噁心、神 經質、惡夢、感覺異常(包括類休克電刺激感覺)、倦睡、盜汗、震顫、眩暈與嘔吐。在 Venlafaxine XR 上市後,其他的 SNRIs(Serotonin 及 Norepinephrine 回收抑制劑)和 SSRIs(選擇性 Serotonin 回收抑制劑),已有一些因不良副作用而停藥的報告,特別是因突發的症狀,包括:心情煩燥、易怒、精神 激昂、頭量、感覺異常(例如:像電休克感覺)、焦慮、精神混亂、頭痛、嗜睡、心神不安、失眠、輕躁狂、耳鳴及痙攣發作等。這些症狀是一般的用藥限制,而多種停藥症狀也同時被報告。當病人停止服用 Venlafaxine XR 後,必須特別監控這些症狀。如果可以,建議緩緩降低劑量而不要突然停藥。降低 劑量或停藥時,若有發生戒斷症狀,可以考慮再回復之前的服用劑量,以減輕這些症狀。隨後,醫師 可以再持續降低劑量,但降低劑量的幅度需更和緩地進行(參閱用量與用法)。

失眠與神經過敏:短期使用 Venlafaxine hydrochloride 持續性膠囊治療鬱症、泛焦慮症、社交焦

慮症和恐慌症而產生的失眠與神經質,與安慰劑組對照的結果列於表 1。 表一 Venlafaxine XR 治療重鬱症、泛焦慮症、社交焦慮症與恐慌症之安慰劑對照試驗因而生產的 失眠與神經質之發生率

症狀	重鬱症		泛焦慮症		社交焦慮症		恐慌症	
	Venlafaxine XR 安慰劑		Venlafaxine XR 安慰劑		Venlafaxine XR 安慰劑		Venlafaxine XR	安慰劑
	n= 357	n= 285	n= 1381	n= 555	n= 277	n= 274	n= 1001	n= 662
失眠	17%	11%	15%	10%	23%	7%	17%	9%
神經過敏	10%	5%	6%	4%	11%	3%	4%	6%

使用 Venlafaxine XR 之鬱症試驗中,0.9%的病人因失眠與神經質而停藥。焦慮症試驗中,使用 Venlafaxine XR 治療 8 週,有 3%因失眠與 2%因神經過敏而停藥。使用 Venlafaxine XR 組治療 6 個月,2%因失眠與 7%因神經過敏而停藥。社交焦慮症試驗中,使用 Venlafaxine XR 治療 12 週,因失眠與神經質而停藥的病人分別為 3%與 0%。在恐慌症試驗中,使用 Venlafaxine XR 治療 12 週,因失眠與神經質而停藥的病人分別為 1%與 0.1%。

體重的改變

成年病人:短期重鬱症試驗,以 Venlafaxine XR 治療而引起體重減輕 5%以上的發生率為 7% 而對照組為 2%。使用 Venlafaxine XR 重鬱症試驗,因體重減輕相關症狀而停藥的比率為 0.1%。 在泛焦慮症安慰劑對照組 6 個月試驗中,以 Venlafaxine XR 治療所引起體重減輕 7%以上的發生 率為 3%,而對照組為 1%。使用 Venlafaxine XR 治療泛焦慮症 8 週試驗中,因體重減輕而停藥 的比率為 0.3%。在社交焦慮症安慰劑對照組 12 週試驗中,以 Venlafaxine XR 治療所引起體重減輕 7%以上的發生率為 3%,而對照組為 0.4%。使用 Venlafaxine XR 治療社交焦慮症,沒有病人因體重減輕而停藥。在恐慌症安慰劑對照組 12 週試驗中,以 Venlafaxine XR 治療所引起體重減 輕 7%以上的發生率為 3%,而對照組為 2%。使用 Venlafaxine XR 治療恐慌症,沒有病人因體重 減輕而停藥。Venlafaxine 併用減重劑(包括 phentermine)之安全性及效果尚未建立。並不建議同 時服用 Venlafaxine XR 減重劑。Venlafaxine XR 並未核准單獨用於減重或併用其他產品。

兒童病人:曾觀察到 6~17 歲兒童病人服用Venlafaxine XR 有體重減輕的現象。在一個合併了四個為期8 週、雙盲、安慰劑對照組、彈性劑量、門診病人的重鬱症及泛焦慮症試驗中,使用 Venlafaxine XR治療的病人,體重平均減輕 0.45 公斤(n=333), 而安慰劑對照組病人平均增加 0.77 公斤(n=333)。 同時在重鬱症及泛焦慮症試驗中,體重減輕至少 3.5%以上者,使用 Venlafaxine XR 治療的病人 (18%),比使用安慰劑對照組病人的比率高(3.6%)。在為期 16 個星期的雙盲、安慰劑對照組、彈性劑量、門診病人的社交焦慮症試驗中,使用 Venlafaxine XR 治療的病人體重平均減輕0.75 公斤(n= 137),而安慰劑對照組病人平均增加了 0.76 公斤(n=148)。比較使用安慰劑對照組的病人,社交焦慮症試驗中較多使用Venlafaxine XR治療的病人體重至少減輕3.5%(47%使用 Venlafaxine XR治 療的病人vs. 14%使用安慰劑對照組的病人p < 0.001)。體重減輕並不只是限定由治療時突發性的厭 食症狀(treatment-emergent anorexia)所引起(參閱注意事項,一般,食慾的改變)。已有一個由兒童及青少年服用 Venlafaxine XR 至少 6 個月的開放性(open-label)的重鬱症試驗,以評估長期使用 Venlafaxine XR 的相關風險。在此試驗中,兒童及青少年增加的體重,比預期的少(因兒童及青少年 成長時應會增加體重,所以由合併年齡及性別而推算出預期基礎體重,而此試驗所增加的體重,比 預期應增加的少)。兩族群觀察的體重增加有所不同,在兒童(<12歲)所增加和預期會增加的體重, 比青少年(≧12歲)還大。

身高的改變

兒童病人:在安慰劑對照組 8 週的泛焦慮症試驗,使用 Venlafaxine XR 治療的病人(6~17 歲)平 均長高 0.3 公分(n=122),而安慰劑對照組平均長高 1.0 公分(n=132)(p=0.041)。長高幅度的不同 在小於 12 歲的兒童身上被特別注意到。在安慰劑對照組 8 週的重鬱症試驗, 使用 Venlafaxine XR 治療的病人平均長高 0.8 公分(n=146),而安慰劑對照組平均長高 0.7 公分(n=147),在為期 16 個星期的安慰劑對照組社交焦慮症試驗中,使用 Venlafaxine XR 治療的病人(n=109)與安慰劑對照 組(n=112)都平均長高 1.0 公分。在為期 6 個月的開放(open-label)的重鬱症試驗中,兒童及青少年增加的身高,比預期的少(因兒童及青少年成長時應會長高,所以由合併年齡及性別而推算出預 期基礎身高,而此試驗所增加的身高,比預期應增加的少)。兩族群觀察的身高增加有所不同,在 兒童(<12歲)所增加和預期會增加的身高,比青少年(≧12歲)還大。

食慾的改變 成年病人:在一個短期、雙盲、安慰劑對照組的重鬱症試驗中,8%使用 Venlafaxine XR 治療的 病人,有治療時突發性的厭食症狀(treatment-emergent anorexia)發生,比對照組的 4%還高。而使用 Venlafaxine XR 治療重鬱症的試驗中,因厭食而停藥的比率為 1.0%。在一個短期、雙盲、安慰劑對照組的泛焦慮症試驗中,8%使用 Venlafaxine XR 治療的病人,有治療時突發性的厭食 症狀(treatment-emergent anorexia)發生,比對照組的 2%還高。而使用 Venlafaxine XR 治療泛焦慮症 8 週的試驗中,因厭食而停藥的比率為 0.9%。在一個短期、雙盲、安慰劑對照組的社交焦慮 症試驗中,20%使用Venlafaxine XR治療的病人,有治療時突發性的厭食症狀(treatment-emergent anorexia)發生,比對照組的 2%還高。而使用 Venlafaxine XR 治療社交焦慮症 12 週的試驗中 因厭食而停藥的比率為 0.4%。在一個短期、雙盲、安慰劑對照組的恐慌症試驗中,8%使用 Venlafaxine XR 治療的病人,有治療時突發性的厭食症狀(treatment-emergent anorexia)發生,比 對照組的 3%還高。而使用 Venlafaxine XR 治療恐慌症 12 週的試驗中,因厭食而停藥的比率為

0.4% 兒童病人:曾觀察到兒童病人服用 Venlafaxine XR 有食慾減低的現象。在一個有安慰劑對照組的 泛焦慮症和重鬱症 8 週試驗,6~17 歲服用 Venlafaxine XR 的病人中,10%有治療時突發性的厭食症(treatment-emergent anorexia)發生,而對照組只有 3%。服用 Venlafaxine XR,沒有病人因 厭食或體重減輕而停藥。在一個為期 16 個星期安慰劑對照組的社交焦慮症試驗中, 22%的 8~17 歲病人服用 Venlafaxine XR 與 3%的安慰劑對照組因治療而產生了厭食症(食慾減低),因厭食而 停藥的比率在使用 Venlafaxine XR 治療的病人中為 0.7% 而安慰劑對照組為 0.0%,因體重減輕 而停藥的比率在使用 Venlafaxine XR 治療的病人與安慰劑對照組都各為 0.7%。

引發躁狂與輕躁症:在憂鬱症之上市前試驗中,使用 Venlafaxine XR 的病患有 0.3%發生躁狂或輕躁症,而安慰劑組是0%。在泛焦慮症之上市前試驗,使用 Venlafaxine XR 的病患有 0%發生躁狂或軽躁症,而安慰劑組為 0.2%。在社交焦慮症之上市前試驗,使用 Venlafaxine XR 治療組與 安慰劑組皆沒有人發生躁狂或輕躁症。在恐慌症之上市前試驗,使用 Venlafaxine XR 的病人,有 0.1%發生躁狂或輕躁症,而安慰劑組是 0.0%。在所有的上市前鬱症試驗中,使用 Venlafaxine XR 治療之病患,0.5%會發生躁狂或輕躁症,而安慰劑組為 0%。少部份有情緒障礙的病患使用其他上

藥,也會產生引發躁狂或輕躁症。如同所有抗鬱藥,對於曾有躁狂病史之病患,使用本品須小心 低血鈣症: Venlafaxine 的治療可能會發生低鈉血症與/或血中抗利尿激素分泌不當(SIADH)。通常 發生於血量不足、老年人與服用利尿劑的病人。

瞳孔放大:Venlafaxine 的治療可能會發生瞳孔放大的現象。因此建議眼內壓上升的病人,或有急 性窄角青光眼的病人需接受嚴密的監控。

痙攣發作(Seizures):上市前研究,705 例鬱症試驗、1381 例泛焦慮症與 277 例社交焦慮症試驗 期間,使用 Venlafaxine XR 不曾有痙攣發作(Seizures)報告。在恐慌症試驗中,使用 Venlafaxine XR治療的 1001 位病人中,只有一位曾痙攣發作。使用 Venlafaxine 速效錠的鬱症上市前試驗中,使用 Venlafaxine 治療之病患,有 0.3% (8/3082)痙攣發作的報告。Venlafaxine 如同其他的抗憂鬱 劑一樣,應小心使用於有痙攣發作病史的病患,病患若發生痙攣發作則需停藥。

異常出血:Venlafaxine 的治療會有異常出血的報告(部分為一般性淤血)。目前其與 Venlafaxine 之間的關係尚未知,受損血小板的聚集可能是因為血小板血清素的消耗而導致的結果。

血膽固醇上升:在為期三個月的對照組控制試驗中,Venlafaxine 治療組發生血膽固醇有臨床意義 增加的比例為 5.3%,對照組為 0.0%(參見不良反應之實驗室變化)。長期治療時應考慮測量血膽固

使用於患有其他疾病的病患:上市前研究中, Venlafaxine 治療於併有其他疾病的患者之病患數目有限。對於併有其他疾病、或會影響血液動力學或代謝等狀況的患者,服用 Venlafaxine XR 需 小心使用。Venlafaxine的治療尚未對近期有心肌梗塞或不穩定之心臟疾病病史的病人進行評估。 在 venlafaxine 上市前的試驗期間,有這些疾病的病人已系統性的被排除在許多臨床試驗之外。分 析下列三組病人的心電圖:8 至 12 週之雙盲、安慰控制組的鬱症試驗中,275 位服用 Venlafaxine XR 的病人以及 220 位服用安慰劑的病人;8 週之雙盲、安慰劑控制組的泛焦慮症試驗中,610 位 服用 Venlafaxine XR 的病人以及 298 位服用安慰劑的病人;以及 12 週之雙盲、安慰劑控制組的 社交焦慮症試驗中,195 位服用 Venlafaxine XR 的病人以及 228 位服用安慰劑的病人,以及 10 至 12 週雙盲、安慰劑對照組的恐慌症試驗,其中 661 位病人服用 Venlafaxine XR,以及 395 位 病人服用安慰劑。在 Venlafaxine XR 治療鬱症試驗中,心電圖校正後,QT 間期在基線上的平均 變化高於對照組(Venlafaxine XR 組增加 4.7 毫秒,安慰劑組減少 1.9 毫秒)。在 Venlafaxine XR 治療社交焦慮症試驗中,心電圖校正後,QT 間期在基線上的平均變化高於對照組(Venlafaxine XR 組增加 2.8 毫秒,安慰劑組減少 2.0 毫秒)。在 Venlafaxine XR 治療恐慌症試驗中,QT 間期在基

礎線上的平均變化高於對照組(Venlafaxine XR 增加 1.5 毫秒,而安慰劑組則減少 0.7 毫秒)。 在這些鬱症臨床試驗中,使用 Venlafaxine XR 組之心跳基準改變次數明顯比安慰劑組高 (Venlafaxine XR 每分鐘平均增加四次,而安慰劑增加一次)。在泛焦慮症臨床試驗中,使用 Venlafaxine XR 組之心跳基準改變次數明顯比安慰劑組高(Venlafaxine XR 每分鐘平均增加三 次,而安慰劑則沒有增加)。在社交焦慮症臨床試驗中,使用 Venlafaxine XR 組之心跳基準改變次 數明顯比安慰劑組高(Venlafaxine XR 每分鐘平均增加五次,而安慰劑則沒有增加。在 Venlafaxine XR 治療恐慌症試驗中,心跳速率在基礎線上的平均變化明顯高於對照組(Venlafaxine XR 平均每 分鐘增加3次,而安慰劑則平均每分鐘減少不到一次)。

在一劑量改變的研究中,Venlafaxine 的劑量範圍為每天 200~375 mg,且平均劑量高於每天 300 與安慰劑組增加 1.7 下比較,使用 Venlafaxine 治療的病人其心跳每分鐘平均增加 8.5 下。 若觀察到心跳速率增加,應小心病人可能會因心跳速率增加而影響健康狀況(如甲狀腺機能亢進、

心臟衰竭或近期內有心肌梗塞的病人)。尤其當劑量高於每天 200 mg。 在 4~6 週雙盲、有安慰劑控制組之心電圖試驗中,769 位服用速效型的 Venlafaxine 的病人,因 Venlafaxine 試驗所引起心臟傳導不正常的發生率,與安慰劑相比並無差異。

對於腎功能障礙(GFR= 10~70 mL/min)或肝硬化之患者,Venlafaxine 與其代謝物的清除率會降低,所以排泄半衰期延長,因此需調低劑量。參閱"用量與用法"。如同其他抗鬱藥,Venlafaxine XR

病患資訊: 醫師或其他醫療專業人士必須告知病人、病人家屬和其他照護者, 有關使用 Venlafaxine XR 治療的相關益處及風險,並勸告他們必須適當地使用。一個兒童及青少年使用抗憂鬱劑的病人 用藥需知,對服用 Venlafaxine XR 的病人是有益的。醫師或醫療專業人士必須指示病人、病人家 屬和其他照護者詳讀此用藥需知,並確認他們了解其內容。必須給與病人機會去討論用藥需知的內容,如果他們有任何疑問,也都要能獲得解案。在此文件的最後,有此用藥需知的全文。

病人必須被告知下列事項,並要求病人服用 Venlafaxine XR 時,如有發生下列狀況,需趕快告知

臨床症狀惡化與自殺的風險:病人、病人家屬和其他照護者必須勇敢去面對急性的焦慮、不安、 焦躁、失眠、易怒、敵視行為、攻擊性、衝動、靜坐不能(心理性坐立不安)、輕躁症(hypomania)、 躁狂、其他不平常的行為變化,症狀惡化與自殺的想法。尤其是在服用抗憂鬱劑治療的早期,以 及劑量調高或調低的時候,都要特別注意。病人的家屬和照護者必須被告知,要日復一日地觀察 這些症狀是否突然浮現。特別是當病人有嚴重地、突然地症狀或其他病人之前沒有表現過的症狀

但是证价是日天然行为。特别是自例为行家生化、天然也能从实实证别不足前及行权实验的证价 出現時,都必須要毛知醫師或醫療專業人員。這些症狀有可能會增加自殺的想法或行為之風險, 這些症狀也可能是提示必須更緊密地監控,或是需更換藥物了。 干擾認知與操作:在藥物臨床實驗研究中,曾經觀察健康成人在服用 Venlafaxine 後所產生的行為 反應。結果發現:對於精神運動、認知、複雜行為的表現,在臨床上沒有明顯的損害。但是,任 因為 何精神藥物都會影響判斷力、思考活動,及運動技能。因此,病患操作危險機器,包括汽車時, 必須格外小心,直至確定 Venlafaxine 治療在這類活動中的操作能力不會產生負面影響為止。 同時使用藥物:因為會有藥物交互作用的可能性,病患若有服用或計劃服用任何處方藥或非處方

藥(包括中藥)時,應告知醫師。 酒精:雖然 Venlafaxine 並未顯示會因酒精而使得心智與動作技巧之障礙現象增加,但建議病患在

服用 Venlafaxine 時應避免喝酒。

過敏反應:病患若有發疹、蕁麻疹、或相關過敏性等現象,應告知醫師。 懷孕:在治療期間,病患若懷孕或有懷孕計劃,應告知醫師。

哺乳:病患若要哺乳嬰兒,應告知醫師。 檢驗室檢查:不建議特別的實驗室試查。 藥物交互作用:如同大部份的藥物,有可能會因各種機轉而引起相互作用。

酒精:15 位健康男性每日服用 150 毫克 Venlafaxine,每公斤單一劑量 0.5 g/kg 酒精,不會影響 Venlafaxine 或 o-desmethylvenlafaxine 的藥物動力學。除此,這些使用 Venlafaxine 穩定劑量者, 當沒有服用 Venlafaxine 時,不會惡化酒精引起的精神運動性或心理測驗反應。

Cimetidine: 18 位健康受試者同時併用 Cimetidine 與 Venlafaxine 達到血中穩定狀態且 Venlafaxine 首要通過代謝被抑制之研究,口服 Venlafaxine 之清除率約降低 43%,而血中藥物總量(AUC)與血中最高濃度約提高 60%。同時與 Cimetidine 使用,cimetidine 的血中含量較 Venlafaxine 為高,但對 ODV 之藥物動力學沒有顯著影響。整體而言,Venlafaxine 與 ODV 之藥 理活性,對於大部份的成年人,不需要調整劑量。但 Venlafaxine 與 Cimetidine 同時併用的交互 作用尚待研究僅略為提高,且併用後可能產生的影響會更明顯,故對於之前有高血壓的患者、老 年病患或肝功能障礙病患,併用需要小心。Diazepam:18 位健康受試者,每日口服 Venlafaxine 150 mg,血中達穩定狀態,再使用單一劑量 10 mg 的 Diazepam,不會影響血中 Venlafaxine 與 ODV 藥物動力學。Venlafaxine 不會影響 Diazepam 或其主要代謝物 desmethyldiazepam 的藥物 動力學、或因 diazepam 所引起的精神運動與心理測驗反應。

Haloperidol:24 位健康受試者,每日口服 Venlafaxine 150 mg,血中達穩定狀態,再使用單一劑量 2 mg 的 Haloperidol,因為 Haloperidol 的總血中濃度增加 70%,使其總口服劑量清除率(Cl/F) 降低 42%。另外,併用會使得 Haloperidol 血中最高濃度提高 88%,但 Haloperidol 排泄半衰期沒 有改變 此一機轉之原因尚待研究。

有改要,此一機轉之原因同待研究。 Lithium:12 位健康男性受試者,每日口服 Venlafaxine 150 mg 達血中穩定狀態,不受再使用單一劑量 600 mg Lithium 之影響。ODV 也不受影響,Venlafaxine 不會影響 Lithium 的藥物動力狀態(參見下方的中樞神經系統活性藥物)。 與血漿蛋白結合性高的藥物:Venlafaxine 與血漿蛋白結合性不高。因此,使用 Venlafaxine XR

於已使用蛋白結合率高之藥品病患,不會增加其他藥品之血中濃度。 與抑制 Cytochrome P450 異酵素之藥品:CYP2D6 抑制劑:體外與體內研究,證實 Venlafaxine 與其主要代謝物 ODV 經由 CYP2D6 酵素代謝,此一異酵素負責多數有同質多形性抗憂鬱劑之代 謝。因此,對於會抑制 CYP2D6 之藥物可能產生交互作用,會降低 Venlafaxine 代謝成 ODV,因 而提高 Venlafaxine 血中濃度與降低其代謝物。Guinidine 即是 CYP2D6 的抑制劑。對於先天性 CYP2D6 代謝不良的病患,也有類似情況產生(參見"臨床藥理"之"代謝與排泄")。Venlafaxine 與

CYP2D6 抑制劑併用時,不需調整劑量。 Ketoconazole:一個 ketoconazole 在廣泛代謝(extensive metabolizers, EM)及 CYP2D6 特別代謝 (poor metabolizers, PM)的藥動試驗結果:服用 ketoconazole 後,會提高 venlafaxine 及 ODV 的 血中濃度。Venlafaxine C_{max} 在 EM 模式中上升 26%,在 PM 模式中上升 48%。ODV 的 C_{max}值 在 EM 及 PM 模式中,分別上升 14%及 29%。Venlafaxine AUC 在 EM 模式中上升 21%,在 PM 模式中上升 70%。ODV 的 AUC 值在 EM 及 PM 模式中,分別上升 23%及 141%。

Venlafaxine 與可能同時抑制 CYP2D6 與 CYP3A4 酵素(venlafaxine 的主要代謝酵的作用,目前尚無研究。故與同時抑制此兩種酵素之藥物一起使用時,需要小心。

被 Cytochrome P450 異酵素代謝的藥物: CYP2D6: 體外試驗研究指出, venlafaxine 是一 CYP2D6 的弱抑制劑。此結果已由臨床藥物作用證實(比較 venlafaxine 與 Fluoxetine 作用於經 CYP2D6 從 dextromethorphan 代謝為 dextrorphan 之研究)。 Imipramine:Venlafaxine 不會影響 Imipramine 與 2-OH-imipramine 之藥物動力狀況。但是,血

中含有 Venlafaxine 時,Desipramine 之血中藥物總量(AUC),血中最高濃度(Cmax)與血中最低濃 度(Cmin)約增加 35%。每 12 小時給予 Venlafaxine 37.5 mg,2-OH-desipramine 之血中藥物總量 (AUC)增加 2.5 倍。每 12 小時 Venlafaxine 75 mg 增加 4.5 倍。Imipramine 不會影響 Venlafaxine 與 ODV 藥物動力狀況。2-OH-desipramine 數值上升的臨床意義目前未知。

Risperidone:每日口服 150 mg 使用 Venlafaxine 達穩定狀態,會輕徵抑制經由 CYP2D6 酵素代謝之 Risperidone,抑制單一口服劑量 1 mg Risperidone 代謝成 9-hydroxyrisperidone,因而增加 約 32%的 Risperidone 之血中總藥物量。然而與 Venlafaxine 併用,不會改變 Risperidone 與

9-hydroxyrisperidone 藥物動力狀況。 CYP3A4:體外試驗,Venlafaxine 不會抑制 CYP3A4 酵素。經由體內臨床交互作用試驗證實, Venlafaxine 不會抑制經 CYP3A4 酶代謝之藥物,包括 alprazolam、diazepam 與 terfenadine.

Indinavir:在一個有九位自願受驗者的研究中,每日口服 150 mg 的 Venlafaxine 達穩定狀態,口 服單一劑量的 indinavir 800 mg,因而使 indinavir 的血中藥物總量減少 28%,血中最高濃度減少 36%。Indinavir 並不會影響 venlafaxine 與 ODV 的藥物動力狀態。其作用的臨床意義目前未知。 CYP1A2:體外試驗中,Venlafaxine 不會抑制 CYP1A2 酶。經由體內臨床交互作用試驗證實 Venlafaxine 不會抑制 Caffeine 的代謝、或經 CYP1A2 酶代謝之藥物。

CYP2C9:體外試驗得知,Venlafaxine 不會抑制 CYP2C9 酶。臨床意義尚待研究

CYP2C19: Venlafaxine 不會抑制 Diazepam 代謝。此部份是經由 CYP2C19 酶代謝(參閱上述 "Diazepam")部份。

Monoamine Oxide Inhibitor(單氨氧化酶抑制劑)

參閱"埜忌"與"藝語"。

中樞神經系統活性藥物:venlafaxine 併用其他 CNS 興奮劑的風險尚未有系統性的評估(以上提到 的 CNS 興奮劑除外)。當然,如果 venlafaxine 要與這些藥品併用時,需告知要特別小心服用。基 於 venlafaxine 的作用機轉與血清張素症候群(serotonin syndrome)的潛在可能性,當 venlafaxine 與其他可能影響血清激素神經傳導素系統(serotonergic neurotransmitter systems)的藥物併用時 應小心。例如 Triptans、血清素再吸收抑制劑(SRIs)、或鋰鹽(Lithium)。

電痙攣治療

同時使用電痙攣與 Venlafaxine XR 治療,其臨床利益尚待建立。

上市後之藥物交互作用報告:參閱"副作用""上市後報告"。

致癌性、突變性與不孕性:

致癌性:每日每公斤 120mg Venlafaxine 口部灌食小鼠 18 個月,使用劑量是以人體 mg/m²基準 計算之每日最大推薦用量的 1.7 倍。Venlafaxine 每日每公斤以 120mg 口部灌食大鼠,灌食 24 個月。每公斤接受 120 毫克 Venlafaxine 的大鼠,經由解剖得知 Venlafaxine 血中濃度,雌鼠與雄鼠 是人體最大建議用量的一倍與六倍。大鼠血中 O-desmethyl 代謝物比人體最大建議用量時的血中 濃度低。大鼠或小鼠經由 Venlafaxine 的治療,腫瘤未增加。

突變性: Venlafaxine 及主要人類代謝物 O-desmethylvenlafaxine (ODV), 在細菌利用 Ames 逆回 突變分析沙門氏菌,或在 CHO 中國大頰鼠卵巢/HGPRT 哺乳類細胞預測基因突變分析中,都不 具突變性。經由老鼠細胞之 BALB/c-3T3 變異分析、培養的中國大頰鼠卵巢細胞之姊妹染色分體 交換分析或大鼠脊髓之染色體結構變異分析,顯示 Venlafaxine 沒有致突變(mutagenic)和誘變(clastogenic)作用。經由中國大類鼠卵巢細胞之染色體結構變異分析顯示 ODV 沒有誘變作用,但 經由大鼠骨髓之染色體結構變異分析證實有染色體變異性。

不孕性:大鼠的繁殖與生育力研究顯示,以高達 2 倍人類每日最高口服劑量投予,對於雄鼠或雌

鼠之生孕力都不具影響。

致畸作用-懷孕用藥級數 C:以 mg/kg 為基準時,使用量高達人類最大每日建議劑量 2.5 倍灌食 大鼠或 4 倍投予兔子,顯示 Venlafaxine 不會對胚胎產生畸胎。然而,在懷孕大鼠至幼鼠斷奶期 間投予藥品,投予劑量是人類最大推薦用量的 2.5 倍,發現幼鼠體重減輕、死胎增加、哺乳前五天幼鼠死亡增加,死因未知。對幼鼠死亡率沒有影響的劑量為人類劑量的 0.25 倍。對懷孕婦女而 言,目前尚無足夠且控制良好的試驗。因為動物的生育研究無法預測人類的反應,唯有確定需要, 可使用於懷孕期間。

計数略作用:新生兄暴露在 Venlafaxine XR、其他 SNRIs (serotonin 及 norepinephrine 回收抑制 劑)或 SSRIs(選擇性 serotonin 回收抑制劑):因懷孕 8~9 個月(late in the third trimester),嬰兒 已大致發展成熟,有可能造成立即性的分娩,所以需要延長住院、準備呼吸支持及管灌餵食。臨床報告指出,這時期可能會出現包括呼吸不順、發紺、窒息、痙攣發作、體溫不穩、餵食困難、嘔吐、低血糖、低血壓、高血壓、過度反射、震顫、jitteriness、易怒及哭鬧不停。這些徵狀同時 符合 SSRIS 和 SNRIs 的直接毒性,以及停藥的戒斷症狀。必須注意的是,在某些案例中,這些 臨床狀況亦符合 serotonin 症狀/參閱注意事項·藥物交互作用-CNS 興奮劑。當 Venlafaxine XR 治 療懷孕7~9個月(thirdtrimester)的婦女時,醫師必須小心的評估治療的風險與利益(參閱用法用

分娩:Venlafaxine 對於人類生產的影響目前未知。 哺乳:目前證明 Venlafaxine 與 ODV 代謝物會分泌至乳汁。因 Venlafaxine XR 可能對哺乳中的 嬰兒有嚴重副作用的潜在性,故需針對母親用藥的重要性評估,而決定需要停止哺乳或停藥。 小兒用藥:尚未建立小兒用藥的安全性與有效性。(參閱警語欄、警語及臨床症狀惡化與自殺的風 險)。兩個共包含 766 位兒童病人的安慰劑對照組之重鬱症試驗,和兩個共包含 793 位兒童病人的 安慰劑對照組之泛焦慮症試驗顯示,並沒有充分的資料以支持 Venlafaxine 使用於兒童病人。

任何人在考慮使用 Venlafaxine XR 於兒童或青少年時,都必須先衡量潛在的風險及臨床利益。 雖然沒有試驗去確認並初始分析 Venlafaxine XR 對於兒童或青少年之生長、發育及成熟的傷害 但有試驗指出,Venlafaxine XR 可能對體重及身高有不良的影響參閱注意事項,一般性,身高及體重的改變)。如決定以 Venlafaxine XR 可能對體重及身高有不良的影響參閱注意事項,一般性,身高及體重的改變)。如決定以 Venlafaxine XR 治療兒童病人,在治療期間,建議需常規性監測體重及身高,尤其是可能長期服用時。在一個 6~17 歲兒童病人的試驗指出,發生血壓及膽固醇上升的 徵狀,與觀察成年病人的徵狀相似。(參閱警語-持續性高血壓,及注意事項 - 一般性 - 血膽固醇上

老年病患用藥:在使用 Venlafaxine XR 與安慰劑對照控制組之憂鬱症、泛焦慮症、社交焦慮症與 恐慌症試驗上市前研究,分別約有 4% (14/357)、6% (77/1381)與 2% (6/277)和 2%(16/1001)的 受試者年齡在是 65 歲以上。上市前鬱症研究,2897 位病患使用 Venlafaxine,其中有 12% (357 位病患)是 65 歲以上。老年病患與年輕病患的有效性與安全性,整體而言並無差異。其他的臨床 研究並沒有特別針對老年病患與年輕病患的反應性,然而無法排除某些老年病患對藥物較敏感的可能性。如同其他的抗鬱藥,曾有低鈉血症或抗利尿激素不當分泌症候群(SIADH)之數例報告,通常發生於老年病患。

老年病患之 Venlafaxine 與 ODV 的藥物動力狀況通常不會改變。(參閱"臨床藥理")。單就以年齡 考量,不建議調整老年病患的藥量,然而因老年人較常會有腎或肝功能障礙,故可能需調低老年 患者的用量。

不良反應的研究是觀察下列 Venlafaxine XR 之短期、有安慰劑對照組的研究: 經由三個 8~12 週安慰劑對照組之鬱症試驗(包括兩個美國試驗、一個歐洲試驗)、8 週臨床 Venlafaxine XR 之泛焦 慮症試驗、12 週兩組社交焦慮症之臨床試驗等結果得知、和為期 12 週的四個合併恐慌症臨床試 驗。有關 Venlafaxine XR 和 Venlafaxine 速效劑型之附加作用的資料,請見 Venlafaxine XR 和 Venlafaxine 速效錠的其他附加作用之上市後評估(另參閱"警語"與"注意事項")。

經由 Venlafaxine XR 短期安慰劑對照試驗所得之副作用 引發停藥的副作用:357 位鬱症病患使用 Venlafaxine XR,11%因副作用而停止治療,對照組則 為 285 位病人中,6%停止治療。1381 位泛焦慮症病患使用 Venlafaxine XR,18%因副作用而停 止治療,對照組則為 555 位病人中,12%停止治療。277 位社交焦慮症病患使用 Venlafaxine XR, 17%因副作用而停止治療,對照組則為 274 位病人中,5%停止治療。1001 位安慰劑對照組之恐 慌症試驗。有將近 7%使用 Venlafaxine XR 的病人會因症狀惡化而停藥,在 662 位病人中,只有 6%使用安慰劑的病人會停藥。表二列出常見因剛作用而停藥且與藥物有關之副作用(即因 Venlafaxine XR 而引起的副作用比率至少是 1%,且是安慰劑組的至少兩倍)。

表(二) 安慰劑對照組試驗中,導致停藥的常見副作用

		因副作用而停藥	的病患百	分比					
		重鬱症 2		泛焦慮症 3,4		社交焦慮症		恐慌症	
	不良反應	Venlafaxine XR	安慰劑	Venlafaxine XR	安慰劑	Venlafaxine XR	安慰劑	Venlafaxine XR	安慰劑
		N =357	n= 285	n= 1381	n= 555	n= 277	n= 274	n= 1001	n= 662
全身性	無力	-		3%	<1%	1%	<1%	1%	0%
	頭痛	-	-	-	-	2%	<1%	-	-
消化系統	嘔心	4%	< 1%	8%	<1%	4%	0%	2%	<1%
	食慾不振	1%	< 1%	-	-	-	-	-	-
	口乾	1%	0%	2%	<1%	-	-	-	-
	嘔吐	-	-	1%	<1%	-	-	-	-
神經系統	頭暈	2%	1%	-		2%	0%		-
	失眠	1%	< 1%	3%	<1%	3%	<1%	1%	<1%
	困倦	2%	< 1%	3%	<1%	2%	<1%	-	-
	神經質	-	-	2%	<1%	-	-	[-	-
	顫抖	-	-	1%	0%	-	-	-	-
	焦慮	-		-	-	1%	<1%	-	-
皮膚	盗汗	-		2%	<1%	1%	0%	-	-
泌尿生殖系統	陽痿	-	-	-	-	3%	0%	-	-

量,一組為彈性劑量;社交焦慮症的兩組試驗皆為固定劑量。其中兩個恐慌症試驗是彈性劑量, 另兩個是固定劑量。

²美國安慰劑控制組之鬱症試驗中,導致停藥的常見副作用如下列(%Venlafaxine XR [n= 192],% 對照組[n= 202]):高血壓(1%, <1%);腹瀉(1%,0%);感覺異常(paresthesia)(1%,0%);顫 抖(1%,0%):視覺異常:視力模糊(1%,0%),與射精異常(大多為射精延遲)(1%,0%)。 3兩個美國短期安慰劑控制組之泛焦慮症試驗中,導致停藥的常見副作用如下列(%Venlafaxine XR

[n= 476], %對照組[n= 201]): 頭痛(4%, <1%); 血管舒張(1%, 0%); 厭食(2%, <1%); 頭 量(4%, 1%);思考異常(1%, 0%);視覺異常(1%, 0%)。 長期安慰劑控制組之泛焦慮症試驗中,導致停藥的常見副作用如下列(%Venlafaxine XR [n=535],%對照組[n=257]):性慾降低(1%, 0%)。

5 此發生率是以男性人數為分母(Venlafaxine XR = 158, 對照組= 153)。

使用 Venlafaxine XR 治療時,發生率 2%以上的副作用 表(三)、(四)、(五)、(六)以百分比列舉出急性治療期間所發生的不良反應:鬱症(歷時 12 週,劑量 範圍為每天 75~225 mg),泛焦慮症(歷時 8 週,劑量範圍為每天 37.5~225 mg),社交焦慮症(歷 時 12 週,劑量範圍為每天 75 ~ 225 mg)和恐慌症(歷時 12 週,劑量範圍為每天 37.5 ~ 225 mg)。

典術語來加以分類。

照立處方者必需知道不能使用臨床試驗的數字,來預測看診病患的副作用,因每個病患的特性和其他影響因素,與臨床試驗病患不同。同樣地,表中所註明的頻率也無法與其他研究相比較,因其會 有不同的治療、用量與研究者。表中所列的數字,可作為處方醫師於治療病患時,使用藥物 治療與不使用藥物治療之副作用發生率參加基礎。

常見的副作用如表(三)、(四)、(五)、(六)

重鬱症:在有安慰劑為控制組之鬱症試驗中,特別注意如表(三)所列之 Venlafaxine XR 副作用,其 發生率至少為5%,且至少為安慰劑組的兩倍:射精異常、胃腸不適(噁心、口乾、食慾不振)、中樞神經系統症狀(頭暈、困倦、作夢異常)、與盜汗。兩組美國安慰劑對照試驗,192 位病患使用 Venlafaxine XR 治療,副作用發生率至少為 5%,且至少為使用安慰劑組的兩倍:性功能異常(男性陽痿、女性缺乏性高潮、性慾降低),胃腸不適(便祕與腸胃脹氣),中樞神經系統症狀(失眠、神經質與顫抖),感覺失調(視力異常),心臟血管作用(高血壓與血管舒張),與打哈欠。

泛焦慮症:在有安慰劑為控制組之泛焦慮症試驗中,特別注意如表(四)所列之 Venlafaxine XR 副作用,其發生率至少為 5%,且至少為安慰劑組的兩倍:性功能異常(射精障礙與陽痿),胃腸不適(噁 口乾、食慾不振、便祕),感覺失調(視力異常),與盜汗。

社交焦慮症:在有安慰劑為控制組之社交焦慮症試驗中,特別注意如表(五)所列之 Venlafaxine XR 副作用,其發生率至少為 5%,且至少為安慰劑組的兩倍:無力,胃腸不適(食慾不振、口乾、噁心), 中樞神經系統症狀(焦慮、失眠、性慾減少、神經質、困倦、頭昏),性功能異常(射精障礙、缺乏性

高潮、陽痿)、打呵欠、盜汗與視覺異常。 恐慌症:在有安慰劑為控制組之恐慌症試驗中,特別注意如表(六)所列之 Venlafaxine XR 副作用, 其發生率至少為 5%,至少為安慰劑的兩倍:胃腸不適(厭食、便秘、口乾)、中樞神經系統症狀(因

倦、震顫)、性功能異常(異常射精)、和溢汗。 表(三) Venlafaxine XR 短期安慰劑控制組試驗中,鬱症病患之副作用發生率 1.2

衣(二) veni	alaxine AR 咫5	机女恕荆红剂	組武戮。	۲
		副作用發生率 0%	0	ľ
身體系統	副作用	Venlafaxine XR	安慰劑	
		(n= 357)	(n= 285)	l
全身性	無力	8%	7%	
心血管系統	血管舒張3	4%	2%	l
	高血壓	4%	1%	١,
消化系統	嘔心	31%	12%	1
	便祕	8%	5%	ľ
	厭食	8%	4%	ľ
	嘔吐	4%	2%	
	胃腸脹氣	4%	3%	ŀ
代謝/營養	體重減輕	3%	0%	8
神經系統	量眩	20%	9%	9
	嗜睡	17%	8%	
	失眠	17%	11%	
	口乾	12%	6%	:
	神經質	10%	5%	l
	異常做夢4	7%	2%	ľ
	顫抖	5%	2%	ŀ
	抑鬱	3%	<1%	1
	感覺異常	3%	1%	l
	性慾降低	3%	<1%	١,
	亢奮	3%	1%	
呼吸系統	咽頭炎	7%	6%	ľ
	打呵欠	3%	0%	ľ
皮膚	盗汗	14%	3%	
特殊感覺	視覺異常5	4%	<1%	
泌尿生殖系統	射精異常(男性)6,7	16%	<1%	
	陽痿7	4%	<1%	8
	缺 乏 性 高 潮 (女	3%	<1%	ŀ
	性)8,9			ľ

發生率最接近之%,至少 2%的病人使用 Venlafaxine XR 治療後,除了下列狀況外,其它 副作用發生率接近或比安慰劑低 腹痛 意外受 傷、焦慮、背痛、支氣管炎、腹瀉、月經不順、 消化不良、流行感冒症狀、頭痛、感染、疼痛、 心悸, 鼻炎與醫炎,

²<1%表示發生率大於 0, 但小於 1%。

3 主要為"熱潮紅"。 4 主要為"多夢"、"惡夢"與"時常作夢"。 5 主要是"視覺模糊"與"眼睛聚焦困難"。

6主要為"射精延遲"。

7 發牛率是依據男性受試者數日 8主要為"性高潮延遲"與"缺乏性高潮"。 9 發生率是依據女性受試者數目。

表(四) Venlafaxine XR 短期安慰劑控制組之試驗 中,泛焦慮症病患之副作用發生率 ^{1,2} ¹使用 Venlafaxine XR 治療,除了上述狀況,不含 其他發生率接近或比安慰劑低的副作用,包括:腹 痛、意外傷害、焦慮、背痛、腹瀉、消化不良、流 行感冒症狀、頭痛、感染、肌肉疼痛、疼痛、心悸、 咽頭炎、喉炎、耳鳴、頻尿。 2<1%表示發生率大於 0, 但小於 1%。

3主要為"熱潮紅"。 4主要為"多夢"、"惡夢"與"時常作夢"。 5主要為"視覺模糊"與"眼睛聚焦困難"。 6主要為"射精延遲"與"缺乏性高潮"。

⁷ 發生率是依據男性受試者數目(Venlafaxine XR = 525 人,對照組= 220 人)。 ®包括"性高潮延遲""性高潮異常"與"缺乏性高 潮"。

表(四) Venlafaxine XR 短期安慰劑控制組之試驗中,泛焦慮症病患之副作用發生率

		副作用發生率 0%					
身體系統	副作用	Venlafaxine XR	安慰劑				
		(n= 1381)	(n=	」 ⁹ 發生率是依據女性受試者數目(Venlafaxine XR =			
			555)	* 發生學定依據女性支訊有數百(Venialaxine 人R = 856 人,對照組= 335 人)。			
全身性	無力	12%	8%	330 X, 11 XXML = 330 X/6			
心血管系統	血管舒張3	4%	2%				
消化系統	嘔心	35%	12%				
	便祕	10%	4%				
	厭食	8%	2%	表(五) Venlafaxine XR 短期安慰劑控制組之試驗			
	嘔吐	5%	3%	中,泛焦慮症病患之副作用發生率			
神經系統	量眩	16%	11%	1使用 Venlafaxine XR 治療,除了上述狀況,不含			
	口乾	16%	6%	其他發生率接近或比安慰劑低的副作用,包括:			
	失眠	15%	10%	背痛、抑鬱、月經困難、消化不良、感染、肌肉			
	困倦	14%	8%	痛、疼痛、咽頭炎、紅疹、鼻炎與上呼吸道感染。			
	神經質	6%	4%	2<1%表示發生率大於 0, 但小於 1%。			
	性慾降低	4%	2%	3主要為"熱潮紅"。			
	顫抖	4%	<1%	4主要為"食慾減少"與"食慾喪失"。			
	異常做夢4	3%	2%	5主要為"多夢"、"惡夢"與"時常作夢"。			
	肌肉張力過高	3%	2%	6主要為"視覺模糊"。			
	感覺異常	2%	1%	7主要為"射精延遲"與"缺乏性高潮"。			
可可工社	17 - 7 L	***	1.4.1	1			

打呵欠 10% 3% 泌尿生殖系統 異常射精 6, 11% <1% <1% 5% 缺乏性高潮(女性)8,9

注要為"然相心。 注要為"食慾減少"與"食慾喪失"。 5主要為"急夢"、"惡夢"與"時常作夢"。 5主要為"視覺模糊"。 7主要為"射精延遲"與"缺乏性高潮"。 <1% 8 發生率是依據男性受試者數目(Venlafaxine XR =

158 人, 對照組= 153 人)。 包括"性高潮異常"與"缺乏性高潮"。 □ 醫牛率是依據女性受試者數目(Venlafaxine XR = 119 人, 對照組= 121 人)。

表(五) Venlafaxine XR 短期安慰劑控制組之試驗中,泛焦慮症病患之副作用發生率

副作用發生率 0% 表(六) Venlafaxine XR 短期控制組之試驗中,恐驚症病 對照劑 患之副作用發生率 身體系統 副作用 Venlafaxine XR (n= 277) (n= 274) 17% 流行感冒症狀 6% 意外傷害 5% <1%表示發生率大於0,但小於1%。 4% 心血管系統 高血壓 5% 4% 血管舒張3 1% 3% 消化系統 29%

20%

8%

6%

3% 2%

8%

厭食

腹瀉

嘔吐

性高潮異常

使用 Venlafaxine XR 治療,除了上述狀況,不含其他 發生率接近或比安慰劑低的副作用,包括:腹痛、視 覺模糊、意外傷害、焦慮、背痛、腹瀉、月經困難、 消化不良、流行感冒症狀、頭痛、感染、神經質、疼 痛、皮膚感覺異常、咽頭炎、紅疹與嘔吐。

3 主要為"熱潮紅"。 4 主要為"食慾減少"與"食慾喪失"。

包括"延遲或阻礙射精"與"缺乏性高潮"。 發生率是依據女性受試者數目(Venlafaxine XR = 335

包括"缺乏性高潮"與"性高潮延遲"。 發生率是依據女性受試者數目(Venlafaxine XR = 666

人,對照組= 424 人)。 表(六) Venlafaxine XR 短期控制組之試驗中,恐驚症病

Venlafaxine

患之副作用發生率 代謝與營養 神經系統 副作用發生率 0% 身體系統 Venlafaxine XR 對照劑 副作用 17% 4% 生命徵狀的 (n= 1001) 16% 困倦 8% 市前之12週 8% 神經質 心血管系統 高血星 3% 4% 11% 3% 安慰劑控制 性慾降低 血管舒張 2% 組鬱症臨床 5% 3% 消化系統 21% 14% 試驗中,相 12% 亢奮 4% 口乾 6% 1% 對於安慰劑 一分鐘只增加 一次, 4% 3% 異常作夢 5 4% < 1% 介潤 3% 感覺異常 神經系統 <1% 3% Venlafaxine 2% 0% 12% 6% XR 呼吸系統 打呵欠 量眩 11% 10% (venlafaxine 5% 2% 1% 震顫 5% 2% vdro-性慾降低 chloride) 治 13% 2% **寶**異常 6 2% 療會導致脈 10% 3% 皮膚 | 盗汗 泌尿生殖系統 異常射精 5,8 6% 捕 谏 率 每 分 ₿尿生殖系 異常射精 7,4 <1% 8% 1% 鐘約平均增 <1% 陽痿⁶ 缺乏性高潮 陽痿8 10% 1% 0% 4%

XR 使血壓略微上升。在上市前之 8 週安慰劑控制組泛焦慮症試驗中,相對於安慰劑一分鐘增加不到一 Venlafaxine XR (venlafaxine hydrochloride)的治療會使脈搏速率每分鐘約增加二次。在上市前之 12 週安慰劑控制組社交焦慮症試驗中,Venlafaxine XR (venlafaxine hydrochloride)的治療會使脈搏速率每分鐘約增加 4 次,相對於安慰劑組每分鐘約增加 1 次。在上市前之 12 週安慰劑對照組恐慌症試驗 中,與對照組每分鐘增加不到一次相較,Venlafaxine XR 的治療會使脈搏速率每分鐘約增加 1 次。(參 考警語中之持續性血壓升高)。在一彈性劑量實驗中,Venlafaxine 的劑量介於每日 200 ~ 375mg 平均劑量大於每日 300mg,與對照組之心跳數每分鐘平均減少一下相較,Venlafaxine 組之平均心跳數 每分鐘增加2下。

實驗變化: Venlafaxine XR 上市前研究, 在 12 星期之安慰劑控制組鬱症試驗中, Venlafaxine XR 治療組的血中膽固醇濃度增加 1.5 mg/dL,相較之下,對照組則平均減少 7.4 mg/dL。在 8 星期與 6 個月之安慰劑控制組泛焦慮症試驗中,Venlafaxine XR 治療組的血中膽固醇濃度個別增加 1.0 mg/dL 與 2.3mg/dL,相較之下,對照組則個別減少 4.9mg/dL 與 7.7 mg/dL。在 12 星期之安慰劑控制組社交焦慮症試驗中,Venlafaxine XR 治療組的血中膽固醇增加約 11.4 mg/dL,相較之下,對照組則平均減少 2.2mg/dL。Venlafaxine XR 治療組的血中膽固醇增加約 11.4 mg/dL,相較之下,對照組則平均減少 2.2mg/dL。Venlafaxine XR 上市前研究,在 12 週之安慰

劑對照組恐慌症試驗中,Venlafaxine XR治療組的血中膽固醇濃度增加 5.8 mg/dL,相較之下 對照組則平均減少 3.7mg/dL。在 12 個月安慰劑控制組延長試驗中,病人服用 Venlafaxine 速效 起達3個月後,其總膽固醇增加9.1mg/dL,相較之下,對照組則減少7.1mg/dL,此總膽固醇的增加9.1mg/dL,相較之下,對照組則減少7.1mg/dL,此總膽固醇的增加與治療時間的長短有關,且有劑量越大增加越多的傾向。血膽固醇上升的臨床定義為:(1)治 療後血膽固醇上升 50mg/dL 以上且數值大於 261 mg/dL,或(2)使用 venlafaxine 治療組過程中,有 5.3%的病人血膽固醇平均上升 50mg/dL 以上,且數值大於 261mg/dL,而對照組為 0.0%(參考

注意事項之血膽固醇上升)。 心電圖改變:一劑量彈性變化的研究中,Venlafaxine 的劑量範圍在 200 到 375mg/dL,且平均劑 量大於 300 mg/dL,平均心跳速率的變化為每分鐘 8.5 下,而對照組為每分鐘 1.7 下(參考"注意事 項之使用於患有其他疾病的病患")。

上市前評估使用 Venlafaxine 與 Venlafaxine XR 期間所觀察到的其他副作用:上市前評估.在第 三階段的鬱症研究,705 位病患接受多次劑量的 Venlafaxine XR 與 96 位病患使用 Venlafaxine。 在第三階段的泛焦慮症研究,1381 位病患接受多次劑量的 Venlafaxine XR。在第三階段的社交焦 慮症研究, 277 位病患接受多次劑量的 Venlafaxine XR

另外, 在第三階段的恐慌症研究, 1341 位病人亦接受多次劑量的 Venlafaxine XR; 此外, 在第二 三期的鬱症研究中,2897 位病患接受多次劑量的 Venlafaxine 治療。Venlafaxine 的給藥條件及用藥期間有相當大的差異,包括(病患種類部份重疊)開放性與雙盲研究、無對照與對照研究、住院病 集门給予 Venlafaxine)與門診病患研究,以及固定劑量與不定劑量的研究。應床研究員採用個自所選的術語,來記錄這些研究治療下所引起的不良反應。因此,若沒有事先將類似型態的不良反 應經整理歸類在種類較少的標準化副作用範圍內,便無法藉此有效評估個體病患產生副作用的百 分比。

在下述條列中,所報告的副作用是採用以 COSTART 為基準的標準字典術語來分類的,因此,所 列出的比率代表 6670 位病患在接受任一型態的 venlafaxine 的多次劑量下,至少發生一次副作用 的比率。表中包括所有記錄的副作用,但不包括表三、表四、表五與表六中已列出者,以及那些 並非藥物所引起的反應。若描述副作用的 COSTART 名詞過於籠統而無法提供明確定義時,則以 較有意義的名詞代替。必須要強調的是,雖然這些反應發生在 Venlafaxine 的治療期間,但卻不一定是由藥物所引起的。不良反應將依身體系統分類,並依據下述之定義按照頻率多到少的順序排

及医疗机力超升。不及及医疗机力超光和力量,业化源下处之足器较低级等之间的原产研引:常見(frequent) - 副作用發生頻率為 1/100 的病患以上;少見(infrequent) - 副作用發生頻率為 1/100 的病患;罕見(rare) - 副作用發生頻率為少於 1/1000 的病患。全身性 - 常見:胸痛、發冷、發燒、頸部疼痛;少見:臉部腫大、蓄意傷害、疲倦、串珠菌病、頸部僵硬、骨盤疼痛、光敏感反應、自殺企圖、戒斷症狀;罕見:闌尾炎、菌血症、癌瘤、蜂窩 組織炎。

心血管系統 - 常見:偏頭痛、姿勢性低血壓、心跳過速;少見:心狡痛、心律不整、心跳舒緩、 心臟期外收縮(extrasystoles)、低血壓、周邊血管疾病(主要為手與/或腳冰冷)、昏厥、血栓靜脈炎; 罕見:主動脈瘤、動脈炎、第一級房室阻斷、連博(bigeminy)、心束枝傳導阻斷(Bundle branch block)、微血管破裂、腦部缺血、冠狀動脈疾病、充血性心臟衰竭、心跳停止、心液腫瘤、心血管 疾病(僧帽瓣與循環障礙)、皮下黏膜出血、心肌梗塞、蒼白、竇性心律不整。

消化系統 - 常見: 食慾增加; 少見: 磨牙、結腸炎、下嚥困難、舌部水腫、食道炎、胃炎、胃腸 用化系統 - 吊兒:良歌 f 加;少兒:磨才、結病灰、下颚凶難、白即水腥、良迫灾、胃灰、胃肠炎、胃腸潰瘍、齒齦炎、舌炎、直腸出血、痔瘡、黑糞症(melena)、口腔念珠球菌感染、口腔炎、口腔溃瘍;罕見:腹脹、膽道疼痛、唇炎、膽囊炎、膽石症、食道痙攣、12 指腸炎、嘔血(hematemesis)、胃食道逆流症、胃腸出血、齒齦出血、肝炎、迴腸炎、黄疸、腸阻塞、肝臟壓痛、耳下腺炎、牙周炎、直腸炎、直腸疾病、固態腺體肥大、唾液增加、軟便、舌頭變色。內分泌系統 - 罕見:乳漏症、甲狀腺腫、甲狀腺機能亢進、甲狀腺機能不足、甲狀腺節結、甲狀

血液與淋巴系統 - 常見:瘀血;少見:貧血、白血球增多症、白血球減少症、淋巴腺病、血小板

在、血脂過多、低血糖、低血増症、SGOT(AST)増加、SGPT(ALT)増加、口渇;罕見:酒精耐受性降低、高血膽紅素症、BUN 増加、肌胺酸増加、糖尿病、糖尿症、痛風、癒合異常、血色沉著 病(hemochromatosis)、高血鈣症、高血鉀症、血中磷酸過高、高尿酸血症、血膽固醇過少、低血

納症、血中磷酸過低、血中蛋白質過低、尿毒症。 肌肉骨骼系統 - 常見:關節痛;少見:關節炎、關節病變、骨刺、黏液囊炎、腿痙攣、肌無力、 腱鞘炎;罕見:骨骼疼痛、病理性骨折、肌肉痙攣、肌肉抽搐、骨骼肌肉僵直、肌肉病變、骨骼 疏鬆症、骨硬化、足底肌膜炎、風濕性關節炎與肌腱破裂。

燃鬆症、骨硬化、足底肌膜炎、風濕性關節炎與肌腱破裂。 神經系統・常見:健忘、意識混亂、自我感喪失、感覺減退(hypersthesia)、思考異常、牙關緊閉、 頭暈;少見:靜坐困難(akathisia)、冷漠(apathy)、運動失調(ataxia)、口周圍感覺異常、中樞神經 系統興奮、情緒不穩定、欣快感(euphoria)、幻覺、敵意(hostility)、感覺過敏、運動機能亢進 (hyperkinesia)、肌張力過低(hypotonia)、動作協調不能、躁狂、肌學(myoclonus)、神經痛、神經 病變、精神病、痙攣、異常言語、恍惚、自殺想法;罕見:行為異常或改變、調節功能疾病、運 動不能(akinesia)、酗酒、失語症、運動緩慢、口舌肌張力異常症候群(buccoglossal syndrome)、 腦血管病變、感覺興奮、喪失意識、妄想、癡呆、肌張力不全、精力提高、臉部痲痺、步伐異常、 Guillain-barre 症候群、殺人想法、胃酸過多、運動機能減退、衝動控制異常、性慾增加、心情疾 車 抽經% 服球顫動(pystagmus) (母執反應 暫度痛疾 精神性鬱症 反射減少 反射增加 患、神經炎、眼球顫動(nystagmus)、偏執反應、輕度癱瘓、精神性鬱症、反射減少、反射增加、 與斜頸(torticollis)。

呼吸系統 - 常見:咳嗽次數增加、呼吸困難;少見:氣喘、胸腔充血、鼻出血(epistaxis)、肺換氣 過度、喉頭痙攣、喉炎、肺炎、聲音改變;罕見:肺膨脹不全、咳血、換氣不足、組織缺氧、喉頭 水腫、胸膜炎、肺栓塞、睡眠窒息症。

不准、阿侯贝、加住基、唯成圣之武。 皮膚及附屬組織 - 常見:搔癢;少見:痤瘡、禿髮、接觸性皮膚炎、乾性皮膚、濕疹、斑狀丘疹 (maculopapular rash)、牛皮癬、蕁麻疹;罕見:指甲脆弱、紅斑性結節、剝脫性皮膚炎、苔癬樣 皮膚炎、毛脫色、皮膚變色、癤病、多毛症、白斑病、汗疹、斑狀疹、搔癢症、膿皰疹、泡狀疹、 皮脂漏、皮膚萎縮、皮膚增生、妊娠紋、出汗減少。

特殊感官 - 常見:眼睛調節反應不良、瞳孔放大、味覺錯亂;少見:結膜炎、複視、乾眼症、眼 睛疼痛、聽覺過敏(hyperacusis)、中耳炎、嗅覺倒錯(parosmia)、畏光、味覺喪失、視野缺損; 罕見:瞼炎、白內障、色視症(chromatopsia)、結膜水腫、角膜病變、耳聾、凸眼症、眼出血、青 光眼、視色網膜出血、結膜下出血、角膜炎、迷路炎(labyrinthitis)、瞳孔縮小、視乳頭水腫、瞳孔 反射下降、外耳炎、鞏膜炎、葡萄膜炎。

泌尿生殖系統-常見:、前列腺疾病(前列腺炎、前列腺腫大與前列腺肥大)*、排尿障礙;少見 蛋白尿、停經(amenorrhea)*、膀胱炎、排尿困難、血尿、腎結石、腎疼痛、白帶*、月經過多*、 子宮出血*、夜尿症、乳房疼痛、多尿、膿尿、尿失禁、尿滯留、急尿(furinary urgency)、陰道出 血*、陰道炎*;罕見:流產*、無尿、乳房出現分泌物、乳房腫脹、龜頭炎*、乳房增大、子宮內膜 異位形成。女性泌乳。、乳房、乳房 異位形成。女性泌乳。、乳房纖維囊腫、鈣結晶尿、子宮頸炎。、睾丸炎、卵巢囊腫、膀胱疼痛、 勃起延長。、男性女乳症(gynecomastia)。、月經過少。腎功能異常、乳腺炎、停經。、腎盂腎炎、 尿少、輪卵管炎。、尿石病、子宮出血。、子宮痙攣、陰道乾燥。 *依據男性或女性病患數而得。

上市後報告:經由上市後,使用 Venlafaxine 所產生的其他副作用報告包括(副作用也可能不完全 因 Venlafaxine 而引起):顆粒性白血球缺乏症、過敏反應、成形不全性貧血、緊張症(catatonia)、 先天性異常、CPK 增加、深層血栓性靜脈炎、精神錯亂、心電圖檢查異常(例如 QT 波延長) 律不整(包括動脈纖維化、上心室心跳過快、心室性期前收縮,以及較罕見的心室纖維性顫動與心 室心搏過速,包括 torsades de pointes)、表皮糜爛、史蒂芬生-強生(Stevens-Johnson)症候群、 多形性紅斑、椎體外症狀(包括運動困難與運發性不自主運動(tardive dyskinesia))、出血(包括眼睛 與胃腸出血)、肝臟(包括 CGT 提高、非特殊性肝功能異常、肝損傷、肝壞死或肝衰竭、與脂肪肝),腸肺疾病(包括肺部嗜伊紅血球增生),不自主動作、LDH 增加、出現抗精神病藥物惡性症候群 限肺疾病(包括肺部嗜伊紅血球增生),不自主動作、LDH 增加、出現机精伊炳荣物态压延体研(Neuroleptic malignant syndrome)(包括一位服用 Methylphenidate 之 10 歲病童所引起的類似精神病藥物惡性症候群,已給予治療且已恢復)、嗜中性白血球減少症、盜汗、胰臟炎、驚嚇、泌乳神病藥物惡性症候群,已給予治療且已恢復)、嗜中性白血球減少症、盜汗、胰臟炎、驚嚇、泌乳神病藥物惡性症候群,已給予治療且已恢復)、嗜中性白血球減少症、盜汗、胰臟炎、驚嚇、泌乳神病藥物惡性症候群,已給予治療且已恢復)、嗜中性白血球減少症、盜汗、胰臟炎、驚嚇、泌乳神病藥(MAOI)與 Rafax XR 之間的轉用(停止使用單胺氧化酶抑制藥(MAOI)而開始使用 Rafax XR,中間至少需要間隔 14 天。此外,停止使停止使用單胺氧化酶抑制藥(MAOI)。至少需要間隔 7 天。(參閱"禁忌症"與"警語")。

使用 Clozapine 治療, 再加上 Venlafaxine 的使用, 會短暫的引起副作用, 包括痙攣 當 Venlafaxine 與 Warfarin 一起使用,曾有凝血酶原時間(Prothrombin Time)、部份凝血酶原時間或 INR(國際標 準凝血時間比)增加的報告。

藥物濫用與依藥性:依文獻記載

管制分級:Rafax XR (Venlafaxine hydrochloride)緩釋膠囊是非管制藥品。

身體與心理依賴性:體外試驗,Venlafaxine 對於 opiate、benzodiazepine、phencyclidine (PCP) 或 N-methyl-D-aspartic acid 之接受器沒親和性。

Venlafaxine 對齧齒目動物(rodents)之中樞神經系統不會有任何刺激作用。藥品原始研究指出,

Venlafaxine 沒有明顯的興奮劑或鎮靜劑依賴的傾向。 服用 Venlafaxine 的病人曾有停藥反應(Discontinuation effects)的報告。(參閱"用量與用法")。

臨床試驗中,尚未對 Venlafaxine 的濫用潛在性做有系統的評估。臨床試驗證實不會有渴藥行為 (drug-seeking behavior)。然而,無法以上市前報告作為預測本品上市後的情形,因為中樞神經藥物可能會有誤用與/或濫用情況,因此醫師需小心評估有藥物濫用病史的病人,並嚴密觀察病人有 無 Venlafaxine 誤用或濫用的前兆(例如:對於耐受性研究、用量的增加、渴藥行為)。

過量:依文獻記載

人體經驗:上市前抗鬱症評估,使用 Venlafaxine XR 之病患群中,有兩例因併用藥品或單獨使用 藥品而過量之急性報告。一例為併服 6g 之 Venlafaxine XR 與 2.5 mg Lorazepam,病患因而住院 治療,經系統性治療後,症狀已恢復且無任何副作用;另一例為使用 2.85g 之 Venlafaxine XR, 出現四肢感覺異常,但康復後則沒有後遺症。抗泛焦慮症研究中,使用 Venlafaxine XR 之病患群 有兩例因過量使用而有急性報告,一例為併服 0.75g Venlafaxine XR, 200mg Paroxetine 與 50mg Zolpidem 藥品,病患仍能清醒反應溝通,但思睡,住院給予活性炭(activated charcoal)後,症狀 已恢復且無任何副作用;另一例使用 1.2g Venlafaxine XR,在服用過量後發生中度頭暈、嘔心、 手腳痲木、與持續五日冷熱不適,此病患於隔週恢復且無其他副作用發生。 在 Venlafaxine XR 之社交焦慮症試驗中,目前沒有急性過量的報告。 在恐慌症研究中,使用 Venlafaxine XR 之病患群,有兩例因過量使用之報告。一位病人一次服用

0.675g 的 Venlafaxine XR,另一位病人連續兩天服用 0.45 g 的 Venlafaxine XR。此兩位病人,

沒有服用過量的相關徵兆或症狀,也沒有採取進一步的治療行動。 在這些病人中(包括 Venlafaxine 之上市前評估),單獨使用 Venlafaxine 之病患或併用其他藥品與/ 或酒精,有 14 例出現急性過量的報告。多數患者 Venlafaxine 使用總量超過一般治療量數倍,有 三例服用量高達 6.75g、2.75g 與 2.5g。後二者 Venlafaxine 血中濃度分別為 6.24 與 2.35μg/mL。 ODV 血中最高濃度分別是 3.37 與 1.30μg/mL。服用 6.75g 的病患未測得 Venlafaxine 血中濃度。 14 位病患恢復沒有後遺症。多數患者沒有症狀。對這些患者而言,嗜睡是常見的症狀。服用 2.75g 的病患, 觀察到兩次全身性痙攣與 QTc 延長至 500msec(正常值為 405msec)。另兩例有輕微實性 心搏過速的報告。

上市後研究,Venlafaxine 的過量明顯出現於併用於酒精與/或其他藥品。心電圖檢查的變化(例如: QT 間隔延長、束枝性傳導阻滯、QRS 延長):竇性與心室心跳過速、心搏緩慢、低血壓、知覺混亂(範圍從困倦至昏迷)、癲癇發作、眩暈、甚至曾有死亡的報告。

過量處理:依文獻記載 治療應包括用來處理抗鬱藥劑過量的一般性處理。並確保呼吸道暢通、給 四量嚴建: 成入屬此報 / 市房區 51月/不幾任北歐宗利四量的 版 日級生。 並作作了水层特色、有 予氧氣、保持空氣流通。且建議監測心臟節律及生命跡象,也建議給予一般支持性及症狀性治療。 不建議催吐,剛服用不久或出現症狀之病人若有需要可施行洗胃(需給予呼吸道適當保護)。

活性炭則可用於限制藥物的吸收。由於 Venlafaxine 的分佈體積相當大,所以強迫利尿、洗腎、血 液灌流(hemoperfusion)及換血並沒有太大的好處。目前 Venlafaxine 沒有專一性解毒劑 在處理過量時,應考慮是否有牽涉到多種藥物的可能性。醫師在處理任何過量的情況時,應與毒 物控制中心聯絡。

用量與用法:依文獻記載 本藥須由醫師處方使用。

每日早上或晚上之同一時間使用單一劑量 Rafax XR。用開水吞服整個膠囊,不得剝半,咬碎、咀嚼 或放入水中,或可將膠囊小心打開,並將內容物倒在湯匙內與開水一起吞服。

初始治療

鬱症:對於多數患者,建議以每日75 mg的 Rafax XR作為開始劑量,單一劑量使用。臨床試驗顯示 每日以Rafax XR 75 mg 治療中度鬱症門診患者,效果良好。對於一些剛開始使用 Venlafaxine XR 的 患者,可以考慮以每日 37.5 mg 開始給藥,經由四至七日後,再調整至每日 75 mg。 Venlafaxine 的 抗憂鬱反應與用量間的關係,尚未被完全證實,對於每日 75 mg 用量沒有反應的病患,最高可將劑量 が、 調整為毎日225 mg、毎日可増加最高用量 75 mg、増加用量的間隔至少是四天、對多數患者而言、 Venlafaxine 與其主要代謝物至少需經四日才達穩定之血中濃度。臨床效果試驗證實、増加劑量間隔

可為兩週或更長;每日平均用量上440~180 mg(參者:"臨床藥理學"一節中的"臨床試驗")。 對於中度鬱症病患,Venlafaxine 速效錠劑每日最大推薦用量也是 225 mg:由過去的臨床試驗得知,對於較為嚴重的住院鬱症病患,平均用量為每日 350 mg(範圍介於 150~375 mg);較嚴重之鬱症病 患的使用,目前未知是否需要增加用量;然而對於每日劑量高於 225 mg 以上的臨床經驗非常有限(參 考注意事項 - 一般性之"使用於患有其他疾病的病患"一節。 泛焦慮症:對於多數患者,建議以每日 75 mg 的 Rafax XR 作為開始劑量,單一劑量使用。臨床試驗

顯示,泛焦慮症之門診患者的有效初始劑量為每日 75 mg。對於一些剛開始使用 Rafax XR 的患者,可以考慮以每日 37.5 mg 開始給藥,經由四至七日後,再調整至每日 75 mg。在固定劑量試驗中, Venlafaxine 之抗泛焦慮症反應與用量間的關係,尚未被完全證實,對於每日 75 mg 用量沒有反應的 病患,最高可將劑量調整為每日 225 mg。每日可增加的最高用量為 75 mg,增加用量的間隔至少是

四天(參考注意事項之"使用於患有其他疾病的病患")。 社交焦慮症:對於多數患者,建議以每日75 mg 的 Rafax XR 作為開始劑量,單一劑量使用。臨床試 驗顯示、社交焦慮症之門診患者的有效初始劑量為每日75 mg。最大劑量每日225 mg。對於一些劑開始使用 Rafax XR 的患者,可以考慮以每日37.5 mg 開始檢藥,經由四至七日後,再調整至每日75 mg。在固定劑量試驗中,Venlafaxine 之抗社交焦慮症反應與用量間的關係,尚未被完全證實,對於

每日 75 mg 用量沒有反應的病患,最高可將劑量調整為每日 225 mg。每日可增加的最高用量為 75 mg,增加用量的間隔至少是四天(參考注意事項之"使用於患有其他疾病的病患")。 恐慌症:建議以每日 37.5 mg 的 Rafax XR 作為開始劑量,單一劑量服用 7 日。臨床試驗顯示,恐慌 症之門診患者的有效初始劑量為每日 37.5 mg,服用 7 日。接著南增為每日 75 mg,隨後每週增加 75 mg,直到最大劑量為每日 225 mg。然而,治療恐慌症時,彈性劑量的相對反應還未完全清楚地建立,所以病人若對每日 75 mg 沒有反應,劑量可增至最大劑量約每日 225 mg。劑量的增加必須每次增加 至 75 mg,必要時,增加的間隔時間可以小於 7 日。(參閱注意事項-使用於患有其他疾病的病患)。 從 Venlafaxine 錠劑轉為使用膠囊:鬱症病患在適量之治療量,可以用等量的 Venlafaxine 速效錠劑 改變至使用 Venlafaxine 緩釋膠囊,例如每日使用兩次 37.5 mg Venlafaxine 速效錠劑,可改變使用每 日一次 75 mg Venlafaxine 緩釋膠囊。然而可能需因個別病患而調整劑量。

特殊族群:

治療懷孕7~9個月的婦女:新生兒暴露在 Venlafaxine XR、其他 SNRIs 或 SSRIs:因懷孕7~9個 月(in the third trimester),嬰兒已大致發展成熟,有可能需要延長住院、準備呼吸支持及管灌餵食(參閱注意事項)。當 Venlafaxine XR 治療懷孕 7~9 個月(third trimester)的婦女前,醫師必須謹慎地考慮治療的風險與利益。醫師可考慮從低劑量 Venlafaxine XR 開始治療懷孕 7~9 個月的病人。

肝功能障礙病患的使用量:與正常人比較(參閱臨床藥理),在肝硬化病患中,Venlafaxine 與 ODV 的 清除率降低與排除半衰期增加。因此,對於中度肝障礙病患,應以減半用量開始治療。因個別肝硬化 患者之差異性大,可能需要個別調整用量。

腎功能障礙病患的使用量:與正常人比較(參閱臨床藥理),得知在腎障礙病患(腎絲球過濾率(GFR)= 10~70 mL/min)中, Venlafaxine與ODV的清除率降低且排除半衰期增加。因此,建議以降低25~50% 用量開始治療。對於以血液透析法治療之患者,建議以降低 50%之用量開始治療,且等血液透析(四

小時)完成後再服用藥物。因個別腎障礙患者之差異性大,可能需要個別調整用量。 老年病患的使用劑量:對於老年病患並不需要依據年齡來調整劑量。然而,與其他治療鬱症、泛焦慮症、社交焦慮症與恐慌症的藥劑一樣,此藥需小心地使用於老年病患。個別使用此藥劑時,當用量增

加時,需要特別注意。 維持治療:尚未有臨床研究證實 Venlafaxine XR 對於鬱症、泛焦慮症、社交焦慮症或恐慌症病患需要持續多久時間治療。

般對於憂鬱症的急性發作,需要數個月或更長的治療。在以對八週 Venlafaxine XR 短期治療具反 應性的病患為受試者的臨床試驗,將受試者隨機分配為安慰劑組及持續接受 Venlafaxine XR 治療組 (每天早上服用 75, 150 或 225 mg), 測驗 Venlafaxine XR 在 26 週內對治療穩定期的維持效果, 結果 顯示本藥具長期的有效性。後續的長期臨床試驗,以對 Venlafaxine XR 治療 26 週具反應性及持續改 善的病患為受試者,隨機分配為接受原劑量組(每日 100 至 200 mg;二次投與)或安慰劑組。結果顯示 Venlafaxine XR 可有效的持續性抗憂鬱症作用(見"臨床藥理"之"臨床試驗"一節)。由於已知的臨床 數據有限,目前尚無法確定可產生最初反應的 Venlafaxine XR 維持劑量,因此必須定期監測以調整 適合病人的維持劑量。

在六個月的臨床試驗結果顯示,Venlafaxine XR 對泛焦慮症有治療效果。對於持續接受 Venlafaxine XR 治療的泛焦慮症病人,應予以定期監測評估。 Venlafaxine XR 對於社交焦慮症的治療,目前沒有超過12週的有效數據。對於持續接受 Venlafaxine

XR 治療的社交焦慮症病人,應予以定期監測評估。

在一個為期 12 週的恐慌症試驗完成後,有療效反應的病人,被隨機分配服用安慰劑或相同劑量的 Venlafaxine XR (75,150,或 225mg/day)持續治療。以 Venlafaxine XR 治療的病人,相較於對照組,明顯地延長了不發作期。服用 Venlafaxine XR 治療恐慌症而有改善的病人,持續服用藥品時,必須 再定期地評估其治療效果。

Rafax XR 的停用:已有報告過 Venlafaxine XR、其他 SNRIs 和 SSRIs 的相關停藥症狀(請參看注意 事項)。當病人停藥時,必須仔細監測這些症狀。如果可以,建議以漸進式方式停藥,這會比突然停藥 還好。如果在減少劑量或停藥時發生戒斷症狀,建議先回復到前一個服用的劑量。隨後,醫師可以考

包裳:2~1000 粒塑膠瓶裝、鋁箔盒裝。 貯存狀況:請貯存於25℃以下。

心 中國化學製藥股份有限公司新豐工廠

CHINA CHEMICAL & PHARMACEUTICAL CO., LTD. 總公司:台北市襄陽路 23號 TEL:(02)23124200 新豐工廠:新竹縣新豐鄉坑子口182-1號 A