衛署藥製字第 057974 號

# 速潰樂®腸溶膜衣錠40毫克 Panty R Gastro-resistant Tablets 40 mg

綱號:E157

【成份名】Each Tablet contains:

Pantoprazole sodium sesquihydrate..... 45.1 mg eg. to Pantoprazole...... 40 mg

### 【說明】

本品成份可以仰制胃酸分泌。分子式C16H14F2N6NaO4S·1.5H2O,分子量432.4。 【劑型、含量】腸溶膜衣錠。

【藥理分類】選擇性氫離子幫浦抑制劑,化學結構屬於 substituted benzimidazole

### 【適應症】

合併二種當之抗微生物製劑治療與幽門螺旋桿菌相關之消化性潰瘍、胃潰瘍 、十二指腸潰瘍、中度及嚴重逆流性食道炎、Zollinger-Ellison Syndrome。

【用法用量】依文獻記載 本品須由醫師處方使用。

成人建議口服劑量是40毫克(一天一次),使用8星期。若某些患者於8星 期的療程後尚未痊癒,則可以考慮另外再投予8星期的療程。

具有病理性過度分泌胃酸情況的患者(指:Zollinger-Ellison Syndrome),成 人建議口服起始劑量是 40 毫克 (一天兩次),接下來的劑量必須依患者的情 況做調整,用藥時間必須持續到症狀有所改善。某些嚴重情況,有時劑量可 以高達每天 240 毫克。某些患者甚至必須治療 2 年以上

對於腎功能缺損,肝功能缺損或老年人患者,不需要調整劑量。對於洗腎患 者也不需要調整劑量。

# 【禁忌】

勿使用於已知對本品處方中任何成份過敏的患者。

### 【警語】依文獻記載

### 低血鎂

1、曾有通報案件顯示,當長期使用 PPI 類成分藥品(至少使用 3 個月,大部 分在使用 1 年次上),可能出現罕見低血鎂之不良反應,可能無症狀或嚴重之 不良反應症狀,包括手足抽搐、心律不整、癲癇發作等。大部分出現低血鎂之病人需要補充鎂離子予以治療,並停止使用 PPI 類成分藥品。

2、針對使用 PPI 類成分藥品之病人,如將長期使用、併用 digoxin 或其他可 能造成低血鎂之藥品(如利尿劑)時,醫療人員宜於用藥前及用藥後定期監測病 人血中鲜濃度。

人血 上市後經驗:代謝和營養方面異常---低血鎂 【注意事項】**依文獻記載** 

### 注意事項

(一)由觀察研究發現,PPI 類藥品高劑量或長時間使用時,可能會增加臀部、

脊椎或手腕等部位骨折之風險,惟因果關係尚未確立。 (二)當處方該類藥品時,應考量病人情況,使用較低有效劑量或較短治療時程。 (三)PPI 類藥品使用於具有骨質疏鬆風險之患者時,宜監控病患骨質狀況,並 適當補充 Vitamin D 與 Calcium。

Pantoprazole 不適用於輕度胃腸疾病神經性胃部不適。在合併療法,應觀察 個別藥物特性。使用 Pantoprazole 治療之前,應先確定病人沒有任何的惡性 胃潰瘍或惡性食道疾病,因為 Pantoprazole 治療會消除惡性疾病的症狀而延 誤診斷。診斷逆流性食道炎須作內視鏡檢查確定。至今未有使用於孩童的經

本品不適合剥半或嚼碎,必須整顆吞服,可以空腹使用或飯後使用,與制酸 劑合用不會影響本品的吸收。

懷孕:FDA pregnancy category B。

授乳婦:是否會分泌至人類乳汁中目前並不清楚。

小孩:安全性與有效性尚未建立。 老人:65歲以上的老年人患者治療反應與65歲以下的患者相似。

### 

在一個 24 個月的致癌性研究中,Sprague-Dawley 鼠投予口服劑量 0.5 ~ 200 mg/kg/day,以身體表面積為基礎,大約是 50 公斤體重的人類服用每日 40 mg 劑量的 0.1~40 倍。在胃底部,依照相對劑量之 0.5~200 mg/kg/day 的劑量 投予,會造成 enterochromaffin-like(ECL)細胞增殖、良性和惡性神經內分泌 細胞腫瘤。在胃前部,投予 50 和 200 mg/kg/day 劑量(以身體表面積為基礎 ,大約是人體建議劑量的 10 和 40 倍),會造成良性鱗狀細胞乳狀瘤和惡性鱗 狀細胞瘤。Pantoprazole 的治療鮮少和陽胃腫瘤有關,包括投予劑量 50 mg/ kg/day 的十二指腸腺癌,以及投予劑量 200 mg/kg/day 的胃底部良性息肉和 腺癌。肝臟方面,0.5~200 mg/kg/day 的投予,會造成肝細胞腺腫和癌瘤發 生率有劑量相關的增加現象。胸腺部位,200 mg/kg/day 的投予,會造成公 鼠和母鼠濾泡細胞腺腫和癌瘤發生率都有增加的現象。

在 Sprague-Dawley 鼠投予 Pantoprazole 之 6 個月和 12 個月毒性研究中,觀察到肝細胞腺腫和肝細胞癌瘤的零星發生。

在一個 24 個月的致癌性研究中,344 隻 Fisher 鼠投予口服劑量 5~50 mg/ kg/ day,以身體表面積為基礎,大約是人體建議劑量的 1~10 倍。在胃底部,5 ~ 50 mg/kg/day 的投予會造成 enterochromaffin-like(ECL)細胞增殖、良性和 惡性神經內分泌細胞腫瘤。此研究的劑量選擇可能不適用於廣泛地評估 Pantopranzole 的致癌潛力。

在一個 24 個月的致癌性研究中,B6C3F1 老鼠投予口服劑量 5~150 mg/kg/ day,以身體表面積為基礎,大約是人體建議劑量的 0.5~15倍。在肝臟部位 ,150 mg/kg/day 的投予會造成母鼠肝細胞腺腫和癌瘤發生率有增加的現象  $\circ$  5 ~ 150 mg/kg/day 的投予會造成胃底部的 ECL 細胞增殖。

-個為期 26 週、p53±轉殖基因鼠的致癌性研究沒有呈現陽性結果。

在人體外淋巴細胞染色體異常分析試驗、兩個老鼠微核測試(為了檢測染色 體的斷裂影響)的其中一個、以及中國大鼠體外卵巢細胞/HGPRT 早熟突變分 析試驗(為了檢測致突變性影響)中,Pantopranzole 呈現陽性反應。在老鼠 體內肝臟 DNA 共價結合分析試驗中,觀察到不確定的結果。在生物體外的 Ames 突變分析試驗、在生物體外老鼠肝細胞的非排定 DNA 合成(UDS)分 析試驗、生物體外 AS52/GPT 哺乳動物細胞前進基因的突變分析試驗、生物 體外老鼠淋巴瘤 L5178Y 細胞的胸腺嘧啶激脢突變測試、以及在生物體內老鼠 骨髓細胞染色體異常分析中,Pantopranzole 則是呈現陰性反應。

對雄鼠投予 Pantopranzole 口服劑量到 500 mg/kg/day (以身體表面積為基 礎,大約是人體建議劑量的 98 倍),以及雌鼠投予劑量到 450 mg//kg/day( 以身體表面積為基礎,大約是人體建議劑量的88倍),發現在生育和繁殖能 力上並沒有影響。

# 【交互作用】依文獻記載

本品主成份是經由肝臟 cytochrome P450 酵素系統而代謝,主要是 CYP2C19 與 CYP3A4。本品與下列藥品合用時,沒有交互作用發生,可以不用調整劑 量: theophylline, antipyrine, caffeine, carbamazepine, diazepam, diclofenac, digoxin, ethanol, glyburide, oral contraceptive (levonorgestrel/ ethinyl estradiol), metoprolol, nifedipine, phenytoin, warfarin, midazolam, clarithromycin, amoxicillin, metronidazole

### 【副作用】依文獻記載

使用 Pantoprazole 治療偶爾會有頭痛、胃腸疾病,如:上腹疼痛、腹瀉、便 秘或胃腸脹氣。可能也會有過敏反應,如皮膚癢、搔癢。少數病例有風疹塊、 動液性水腫或過敏反應包括典型症狀之過敏性休克,如:量眩、脈搏速率增加或出汗増加。少數報告發現有區心、量眩及視覺干擾(視覺模糊),極少數等例有了整式即呼吁 1000年間 加以口不追加。少数积合级况 PI感心、里以及沉思 Tig 、沉思疾啊 / 122 xx 病例有下臂或腿部腫脹、抑鬱及肌肉疼痛。此些症狀於停藥後即會消失。若發生任何非上述副作用時,病人應告知醫師或藥師。倘若有任何的副作用發 生,請務必告知醫師,以便醫師決定應採取之措失。

# 【藥動學】依文獻記載

本品最高血中濃度(Cmax)與血中濃度時間曲線底下面積(AUC)在 10 毫克 至 80 毫克範圍內呈線性。在連續給藥的情況下,本品不會累積在體內而且藥 動學也不會改變。

吸收:本品吸收快速,當口服 40 毫克的劑量時,其最高血中濃度約 2.5 μg/mL ,於服藥後約2.5小時出現。

分怖:分怖體積約 11.0~23.6 L,主要分怖於細胞外液。

代謝:本品於肝臟中進行明顯的代謝反應,是經由 cytochrome P450 系統。

排泄:約71%的劑量會排泄於尿液中,約18%的劑量會經由膽管排泄於糞便中。

老人:不需考慮年齡而調整劑量。

小孩:18 歲以下尚未建立相關資料 性別:不需考慮性別而調整劑量。

腎功能缺損:不需考慮腎功能而調整劑量。

肝功能缺損:不需考慮肝功能而調整劑量。 【保存條件】於25℃以下儲存,請置於孩童無法觸及之處。

【包裝】2~1000 粒塑膠瓶裝及鋁箔盒裝。

賦形劑: Sodium carbonate anhydrous · Avicel 102 · Crospovidone · Sodium lauryl sulfate Ludipress Magnesium stearate Pharmacoat 603 P.E.G. 6000 Talc micronized  ${\bf \cdot}$  Eudragit L30D (as 30% Solid content)  ${\bf \cdot}$  Triethyl citrate  ${\bf \cdot}$  Titanium dioxide、Sicopharm yellow No. 10、Alcohol (不殘留於最終產品)、Water purified (不殘留於最終產品)



**乙** 中國化學製藥股份有限公司 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