

公 告

編號：1060104

新進藥品

藥品英文名	Tagrisso		
藥品中文名	泰格莎膜衣錠		
主成分名	Osimertinib 80mg		
藥品代碼	20O014	廠牌 / 代理商	AstraZeneca
衛生署 核准適應症	Tagrisso (osimertinib) 適用於治療具有 EGFR T790M 基因突變之局部侵犯性或轉 移性非小細胞肺癌 (NSCLC) 在 EGFR TKI 治療期間或之後惡化的患者。治療前須經衛福部核准方式檢測為 EGFR T790M 基因突變。		
用法用量	Tagrisso 的建議劑量為每日一次 80 毫克，直到疾病惡化或無法耐受毒性為止。Tagrisso 可在每日相同時段空腹或與食物併用。		
可能的副作用	腹瀉，皮疹，皮膚乾燥		
用藥注意事項	1. 若錯過一劑 Tagrisso，請勿補服錯過的劑量，按照服藥時間表服用下一劑。 2. 有固體吞嚥困難患者的給藥 只可將錠劑於約 50 mL 非碳酸水中，攪拌直到錠劑崩散後立即喝下。製備期間不要壓碎、加熱或用超音波震碎。再以 120-240 mL 水沖洗容器後立即喝下。若需要由鼻胃管投藥，將錠劑崩散於 5 m 非碳酸水中，另以 15 mL 的開水沖洗殘餘藥並移至灌食空針，將 30 mL 的藥品液體依鼻胃管使用說明進行給藥，再以適量的開水沖洗管道。 3. 根據本品併用 itraconazole (一種強效 CYP3A4 抑制劑) 的臨床試驗顯示 CYP3A 抑制 劑可能不會影響 osimertinib 的暴露量。 4. 根據本品併用 rifampicin 的藥物動力學臨床試驗顯示，建議避免 Tagrisso 同時 與強效 CYP3A 誘導劑併用 (如 phenytoin、rifampicin、carbamazepine、聖約翰 草[St. John's Wort])。若無法避免，則在使用強效 CYP3A 誘導劑治療期間，可將 Tagrisso 劑量增加到 160 毫克，在停用強效 CYP3A 誘導劑 3 週後，再重新回復到 80 毫克。依據生理藥物動力學 (PBPK) 模型模擬，Tagrisso 搭配中效及 / 或弱效 CYP3A 誘導劑時，不須調整劑量。		
特殊使用注意事項	自費藥品		
藥品圖樣			

公 告

新進藥品

編號：1060105

藥品英文名	Cyramza		
藥品中文名	欣銳擇 100 毫克 注射劑		
主成分名	Ramucirumab 100mg/10ml		
藥品代碼	10R058	廠牌 / 代理商	LILLY 台灣禮來
衛生署 核准適應症	1. Ramucirumab併用paclitaxel適用於治療正接受或接受過fluoropyrimidine和platinum化學治療仍疾病惡化之晚期或轉移性胃腺癌(或胃食道接合處腺癌)。 2. Ramucirumab 單一藥物適用於治療正接受或接受過 fluoropyrimidine 或 platinum 化學治療仍疾病惡化，且不適合接受含 paclitaxel 藥物治療之晚期或轉移性胃腺癌(或胃食道接合處腺癌)。		
用法用量	1. Cyramza與paclitaxel併用治療：Cyramza的建議劑量為8 mg/kg，於28天治療週期的第1天與第15天輸注paclitaxel前，靜脈輸注約60分鐘。在28天週期的第1、8及15天，靜脈輸注投予paclitaxel 80mg/m，輸注時間約60分鐘。 2. Cyramza 單一藥物治療：Cyramza 的建議劑量為 8 mg/kg，每兩週一次，每次靜脈輸注時間 60 分鐘。		
可能的副作用	高血壓、頭痛、過敏、蛋白尿、腹瀉		
用藥注意事項	1. 每次輸注Cyramza前，應給予所有病患靜脈注射histamine H拮抗劑(如：diphenhydramine hydrochloride)。針對曾經發生第1級或第2級輸注反應的病患，也請在每次輸注Cyramza前預先給予dexamethasone (或同類藥物)與acetaminophen。 2. 輸注相關反應(IRR)：若發生第1級或第2級IRR，可將Cyramza的輸注速度減慢50%。若發生第3級或第4級IRR，應永久停用Cyramza。 3. 高血壓：若出現嚴重高血壓，請暫停使用CYRAMZA，直到高血壓被藥物控制。若出現無法以降血壓療法控制的嚴重高血壓，應永久停用Cyramza。 4. 蛋白尿：當尿蛋白$\geq 2\text{g}/24\text{hours}$，請暫停使用Cyramza。一旦尿蛋白恢復至$< 2\text{g}/24\text{hours}$，以調降後的劑量重新開始治療 (6 mg/kg)。若尿蛋白再次出現$\geq 2\text{g}/24\text{hours}$的情況，請暫停使用Cyramza，直到尿蛋白恢復至$< 2\text{g}/24\text{hours}$，以再次調降後的劑量 (5 mg/kg) 重新開始治療。尿蛋白$> 3\text{g}/24\text{hours}$或出現腎病症候群時，應永久停用Cyramza。 5. 傷口癒合併發症：於排定的手術前至傷口完全癒合為止，請暫停使用Cyramza。 6. 動脈血栓栓塞事件、胃腸穿孔、第3或第4級出血，應永久停用。		

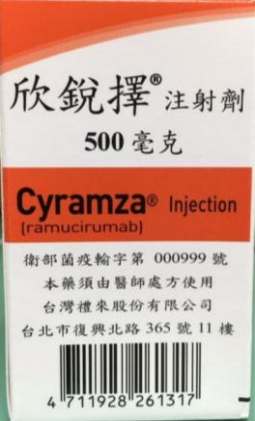
特殊使用注意事項	1. 本院有兩種劑量 100 mg/10ml 及 500 mg/50ml。 2. 使用前將藥瓶儲存於 2°C 至 8°C。 3. 抽取所需的Cyramza溶液，進一步以0.9%生理食鹽水注射液在靜脈輸注容器內稀釋至總體積250 mL。不可使用含葡萄糖的溶液。 4. 請勿使用其他溶液稀釋，或與其他電解質或藥物同時輸注。 5. 請勿將稀釋後的輸注溶液儲存於 2°C 至 8°C (36°F 至 46°F)下超過 24 小時，或儲存在室溫下(低於 25°C [77°F])超過 4 小時。 6. 藉由輸注幫浦與獨立的輸注管路，以約 60 分鐘靜脈輸注給予稀釋後的Cyramza。建議使用能避免吸附蛋白質(protein-sparing)的 0.22 微米過濾器。輸注結束時，使用無菌生理食鹽水注射液(0.9%)沖洗管路。
藥品圖樣	

公 告

新進藥品

編號：1060106

藥品英文名	Cyramza		
藥品中文名	欣銳擇 500 毫克 注射劑		
主成分名	Ramucirumab 500mg/50ml		
藥品代碼	10R074	廠牌 / 代理商	LILLY 台灣禮來
衛生署 核准適應症	3. Ramucirumab併用paclitaxel適用於治療正接受或接受過fluoropyrimidine和platinum化學治療仍疾病惡化之晚期或轉移性胃腺癌(或胃食道接合處腺癌)。 4. Ramucirumab 單一藥物適用於治療正接受或接受過 fluoropyrimidine 或 platinum 化學治療仍疾病惡化，且不適合接受含 paclitaxel 藥物治療之晚期或轉移性胃腺癌(或胃食道接合處腺癌)。		
用法用量	3. Cyramza與paclitaxel併用治療：Cyramza的建議劑量為8 mg/kg，於28天治療週期的第1天與第15天輸注paclitaxel前，靜脈輸注約60分鐘。在28天週期的第1、8及15天，靜脈輸注投予paclitaxel 80mg/m，輸注時間約60分鐘。 4. Cyramza 單一藥物治療：Cyramza 的建議劑量為 8 mg/kg，每兩週一次，每次靜脈輸注時間 60 分鐘。		
可能的副作用	高血壓、頭痛、過敏、蛋白尿、腹瀉		
用藥注意事項	7. 每次輸注Cyramza前，應給予所有病患靜脈注射histamine H拮抗劑(如：diphenhydramine hydrochloride)。針對曾經發生第1級或第2級輸注反應的病患，也請在每次輸注Cyramza前預先給予dexamethasone (或同類藥物)與acetaminophen。 8. 輸注相關反應(IRR)：若發生第1級或第2級IRR，可將Cyramza的輸注速度減慢50%。若發生第3級或第4級IRR，應永久停用Cyramza。 9. 高血壓：若出現嚴重高血壓，請暫停使用CYRAMZA，直到高血壓被藥物控制。若出現無法以降血壓療法控制的嚴重高血壓，應永久停用Cyramza。 10. 蛋白尿：當尿蛋白$\geq 2\text{g}/24\text{hours}$，請暫停使用Cyramza。一旦尿蛋白恢復至$< 2\text{g}/24\text{hours}$，以調降後的劑量重新開始治療 (6 mg/kg)。若尿蛋白再次出現$\geq 2\text{g}/24\text{hours}$的情況，請暫停使用Cyramza，直到尿蛋白恢復至$< 2\text{g}/24\text{hours}$，以再次調降後的劑量 (5 mg/kg) 重新開始治療。尿蛋白$> 3\text{g}/24\text{hours}$或出現腎病症候群時，應永久停用Cyramza。 11. 傷口癒合併發症：於排定的手術前至傷口完全癒合為止，請暫停使用Cyramza。 12. 動脈血栓栓塞事件、胃腸穿孔、第3或第4級出血，應永久停用。		

特殊使用注意事項	7. 本院有兩種劑量 100 mg/10ml 及 500 mg/50ml。 8. 使用前將藥瓶儲存於 2°C 至 8°C。 9. 抽取所需的Cynamza溶液，進一步以0.9%生理食鹽水注射液在靜脈輸注容器內稀釋至總體積250 mL。不可使用含葡萄糖的溶液。 10. 請勿使用其他溶液稀釋，或與其他電解質或藥物同時輸注。 11. 請勿將稀釋後的輸注溶液儲存於 2°C 至 8°C (36°F 至 46°F)下超過 24 小時，或儲存在室溫下(低於 25°C [77°F])超過 4 小時。 12. 藉由輸注幫浦與獨立的輸注管路，以約 60 分鐘靜脈輸注給予稀釋後的Cynamza。建議使用能避免吸附蛋白質(protein-sparing)的 0.22 微米過濾器。輸注結束時，使用無菌生理食鹽水注射液(0.9%)沖洗管路。
藥品圖樣	

藥劑部藥管組 106.1.9

新進藥品

藥品英文名	Trulicity		
藥品中文名	易邁糖 注射劑		
主成分名	Dulaglutide 1.5mg/0.5mL		
藥品代碼	17D159	廠牌 / 代理商	臺灣禮來
衛生署 核准適應症	第 2 型糖尿病		
用法用量	建議起始劑量為0.75 mg每週一次，為更佳的血糖控制，此劑量可增加為1.5 mg每週一次。最大的建議劑量是1.5 mg每週一次。		
可能的副作用	有低血糖之可能性,腸胃不適,過敏反應		
用藥注意事項	1. 可在一天當中的任何時間給藥，不須考慮進食與否，以皮下注射方式注射在腹部、大腿或上臂。若錯過一劑，且距離下一次預定給藥時間至少3日(72小時)，則應儘快使用。若距離下次預定給藥時間未滿3日，則應跳過錯過的劑量，於原本預定的日期給予下一次劑量。上述兩種情況下，病患均可恢復原本每週一次的給藥時程。 2. 若有需要，可以改變每週給藥的日子，但前後兩劑之間隔必須為3日以上。 3. 當Trulicity與胰島素併用時，指導病患要分開施打，千萬不要混和兩種藥品。施打Trulicity和胰島素在身體的同一個部位是可以接受的，但是不可以相緊鄰。當於身體同一個部位施打時，建議病患每週注射部位要輪替。 4. Trulicity不可以靜脈注射或肌肉注射。 5. Trulicity禁用於個人或是家族有甲狀腺髓質癌(MTC)病史患者及第2型多發性內分泌腫瘤綜合症患者(Multiple Endocrine Neoplasia syndrome type 2, MEN 2) 6. Trulicity 不建議用於小於 18 歲的孩童。		
特殊使用注意事項	1. 1 盒 2 支之單次劑量注射筆 2. Trulicity應該儲存於2°C至8°C (36°F至46°F)的冰箱中。請勿使用過期的Trulicity。若有需要，每支單次劑量注射筆可保存於室溫下，不超過30°C (86°F)，為期至多14日。 3. 不可冷凍Trulicity。若遭冷凍後，則不得使用。 4. Trulicity必須避光保存。 5. 藥委會決議：進用此藥品後，刪除藥品Exenatide 10mcg/Syringe (Byetta®)		
藥品圖樣			

公 告

編號：1060108

即日起，品項代號 **16R014** Ranitidine 50mg 針劑年度招標變更廠牌，原廠牌如已無庫存即進行更換新廠牌，說明如下，謝謝!!

藥品英文名	Rnd Lyo	Sontac
藥品中文名	胃恩利	善待胃
主成分名	Ranitidine 50mg	
廠牌 / 代理商	生達	大豐
衛生署核准適應症	住院病人伴隨有病理性胃酸分泌過高之症狀，頑固性（難治的）十二指腸潰瘍，或不能口服之病人消化性潰瘍之短期替代療法。	
藥品圖樣	舊藥	新藥
		

藥劑部藥管組 106.1.9

公 告

編號：1060109

即日起，品項代號 **39L030** Levofloxacin 眼藥水變更包裝，原包裝如已無庫存即進行更換新包裝，說明如下，謝謝!!

藥品英文名	Cravit	
藥品中文名	可樂必妥眼藥水	
主成分名	Levofloxacin	
廠牌 / 代理商	SANTEN	
衛生署核准適應症	外眼部細菌性感染症。	
藥品圖樣	舊藥	新藥
		

藥劑部藥管組 106.1.9