



康護寧®

消炎噴液劑 1.5公絲/公撮 衛署藥製字第 045922 號

G-8139 號

Comfflam ANTI-INFLAMMATORY SPRAY 1.5mg/ml

成份：

每公撮含Benzydamine hydrochloride 1.5公絲。

性質：

康護寧消炎噴液劑為一口味佳、綠色澄清溶液，含Benzydamine hydrochloride 0.15%W/V。Benzydamine的化學名為1-Benzyl-3-(3-dimethylaminopropoxy)-1h-indazole。Benzydamine hydrochloride為一白色、無臭、味苦之結晶性粉末，可溶於水、酒精、甲醇和氯仿，略溶於乙醚和石油醚。

藥理學特性：

Benzydamine為一抗炎止痛劑，其化學結構為非類固醇，並與其它的非固醇類抗炎藥性質不同，是一酸類而非酸類。動物實驗顯示使用全身性的benzydamine可有有效的治療發炎引起的疼痛及水腫，亦可抑制肉芽腫的生成。在局部的治療濃度下，benzydamine具有局部麻醉作用。大鼠口服benzydamine達劑量100mg/kg，並未造成胃黏膜潰瘍。

Benzydamine對發炎性的疼痛其止痛效果較非發炎性的疼痛為佳，和aspirin類似藥品相同，benzydamine亦具有解熱作用。

靜脈注射benzydamine，會短暫抑制其周邊反射反應。

作用方式：

Benzydamine抗發炎的作用機轉與刺激腦下腺-腎上腺軸無關，與其它的非固醇類抗炎藥相同，在某些情況下benzydamine的作用方式為抑制前列腺素的合成，但其特性尚未完全闡明。穩定細胞膜亦為其作用機轉之一。

藥物動力學特性：

吸收

Benzydamine口服吸收良好，投與局部作用之康護寧消炎噴液劑，benzydamine可被發炎的口腔黏膜完全吸收並產生抗發炎和局部麻醉作用。

排泄

Benzydamine和其代謝物大多由尿中排除，代謝主要是以氧化方式為主，亦可見dealkylation產物。使用康護寧消炎噴液劑後在血及尿中可測得benzydamine，大部分被吸收的藥品可在最初的24小時內排除。持續給藥7天，benzydamine亦不會在血漿中蓄積。

適應症：

舒解口腔及咽喉疼痛，包括下列疾病或症狀引起的疼痛：扁桃腺炎、喉嚨痛、放射治療引起的黏膜炎、鰻口瘡潰瘍、口腔與牙手術後疼痛。

用法用量：

本藥須由醫師處方使用。

成人或年齡大於12歲的小孩：

直接噴液4-8次（1-2公絲）於疼痛紅腫部位後緩慢吞服。如有必要每1.5-3小時可重複使用。

年齡6-12歲的小孩：

直接噴液4次（1公絲）於疼痛紅腫部位後緩慢吞服。如有必要每1.5-3小時可重複使用。

6歲以下孩童：不建議使用

除非在醫師指示之下，連續治療不應超過7天。

禁忌：

已知對本藥及其賦型劑過敏的患者。

注意事項：

肝及腎功能不全的患者應小心使用之（請參考用法用量）。

藥品交互作用：

尚無已知會與benzydamine發生交互作用的藥物。

孕婦的使用：

孕婦使用benzydamine hydrochloride的安全性尚未建立，若要使用康護寧消炎噴液劑時必須評估過，其效益性勝過其潛在的危險性，始可使用。

孩童的使用：

由於缺乏足夠的臨床經驗，康護寧消炎噴液劑不建議使用於6歲以下的孩童。

不良反應：

一般而言康護寧消炎噴液劑的耐受性佳且副作用低，局部不良反應：最常被報告的不良反應為口部麻木（2.6%）。偶而會灼熱及刺痛感被報告（約1.4%）。其它的局部不良反應則極少見，包括口乾或口渴（0.2%）、刺痛感（0.2%）、口部溫熱感及味覺改變（<0.1%）。全身性的不良反應：極罕見且極輕微。主要是噁心、嘔吐、乾嘔、胃腸不適（0.4%）、頭昏（0.1%）、頭痛和嗜睡（<0.1%）。

腎功能不全患者的使用：

由於吸收的benzydamine和其代謝物大多由尿中排除，嚴重腎功能不全患者應考慮可能有全身性的作用。

肝功能不全患者的使用：

由於吸收的benzydamine大多在肝臟代謝，嚴重肝功能不全患者應考慮可能有全身性的效應。

過量：

尚無benzydamine hydrochloride溶液過量的病例報告。即使不小心吞下Comfflam亦不可能產生全身性的不良反應。

目前benzydamine無特定的解毒劑，若發生過量時，應針對其症狀來治療。

貯存：

避光貯存於25°C以下。

包裝：

康護寧消炎噴液劑 1.5公絲/公撮：100公撮以下之玻璃瓶裝或塑膠瓶裝。



委託製造者：倍斯特醫藥生物科技股份有限公司
BEST Medical Biotechnology CO., LTD
製造廠：聯亞生技開發股份有限公司
廠址：新竹縣湖口鄉光復路1號