

# Gastroloc Gastroloc Gastroloc Gas

## 佳樂胃

腸溶膜衣錠 40毫克

衛署藥製字第048190號

LT-0084-GP

【主成份】：每粒腸溶膜衣錠含：

Pantoprazole sodium sesquihydrate 45.1mg (相當於pantoprazole 40mg)。

【說明】：

本品成份可以抑制胃酸分泌。分子式 $C_{18}H_{14}F_3N_3NaO_4S \cdot 1.5H_2O$ ,分子量432.4。

【劑型、含量】：腸溶膜衣錠(40mg)。

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

【適應症】：

合併二種適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。

【注意事項】：依文獻記載：

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。至今仍未有使用於孩童的經驗。

本品不適合剝半或嚼碎，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。

致癌性、致突變性、對於生育能力的影響：

在一個24個月的致癌性研究中，Sprague-Dawley鼠投予口服劑量0.5-200mg/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40mg劑量的0.1-40倍。在胃底部，依照相對劑量之0.5-200mg/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瘤。在胃前部，投予50和200mg/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的治療減少和腸胃腫瘤有關，包括投予劑量50mg/kg/day的十二指腸腺癌，以及投予劑量200mg/kg/day的胃底部良性息肉和腺癌。肝臟方面，0.5-200mg/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。胸腹部位，200mg/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5-50mg/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，5-50mg/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 pantoprazole 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5~150mg/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，150mg/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。5~150mg/kg/day的投予會造成胃底部的ECL細胞增殖。

一個為期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，pantoprazole 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細胞的胸腺嘧啶激酶突變測試、以及在生物體內老鼠骨髓細胞染色體異常分析中，pantoprazole 則是呈現陰性反應。對雄鼠投予pantoprazole口服劑量到500mg/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450mg/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/ethynodiol), 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、便祕或胃腸脹氣。可能也會有過敏反應，如皮膚癢、搔癢。少數病例有風疹塊、黏液性水腫或過敏反應包括典型症狀之過敏性休克，如：暈眩、脈搏速率增加或出汗增加。少數報告發現有噁心、暈眩及視覺干擾(視覺模糊)，極少數病例有下臂或腿部腫脹、抑鬱及肌肉疼痛。這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。倘若有作何的副作用發生，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(C<sub>max</sub>)與血中濃度時間曲線底面積(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2.5ug/mL，於服藥後約2.5小時出現。

分佈：分佈體積約11.0~23.6L，主要分佈於細胞外液。

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]**：25 °C 以下貯存。須置於小孩接觸不到之處。

**[包裝]**：2~1000錠塑膠瓶裝、鋁箔盒裝。



優生製藥廠股份有限公司  
台中市工業區工業21路14號

MM 200612