

久裕企業股份有限公司 函

公司地址：新北市中和區中正路 880 號 14 樓之 5

聯絡電話：02-82277999 分機 2203

聯絡人：萬如耘

受文者：醫院/診所/藥局

發文日期：中華民國 111 年 12 月 28 日

發文字號：字第 11112037 號

速別：普通件

密等及解密條件或保密期限：

附件：新包裝照片/新版仿單

主旨：暉致醫藥藥品 XANAX TABLETS 0.25MG (贊安諾錠 0.25 毫克，衛署藥輸
字第 021234 號) 一包裝及仿單變更通知。

說明：

一、本公司為暉致醫藥股份有限公司之經銷商。

二、暉致醫藥藥品 XANAX TABLETS 0.25MG (贊安諾錠 0.25 毫克) 變更要點如下：

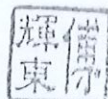
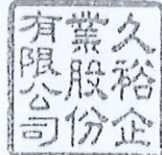
1. 自批號 GL4196 起，藥商地址變更為台北市信義區信義路 5 段 7 號 27 樓。
2. 外盒新增 QR code，可連結至 TFDA 網站—藥品許可證。
3. 新仿單版本為 CDS 20181120-4。

三、此次變更係依衛生福利部規定自行辦理更新，是項藥品之成分、健保代碼
及健保售價均無改變，敬請惠予繼續使用，不勝感激！

順頌 商祺

正本：醫院/診所/藥局

副本：



久裕企業股份有限公司
負責人：傅 輝 東

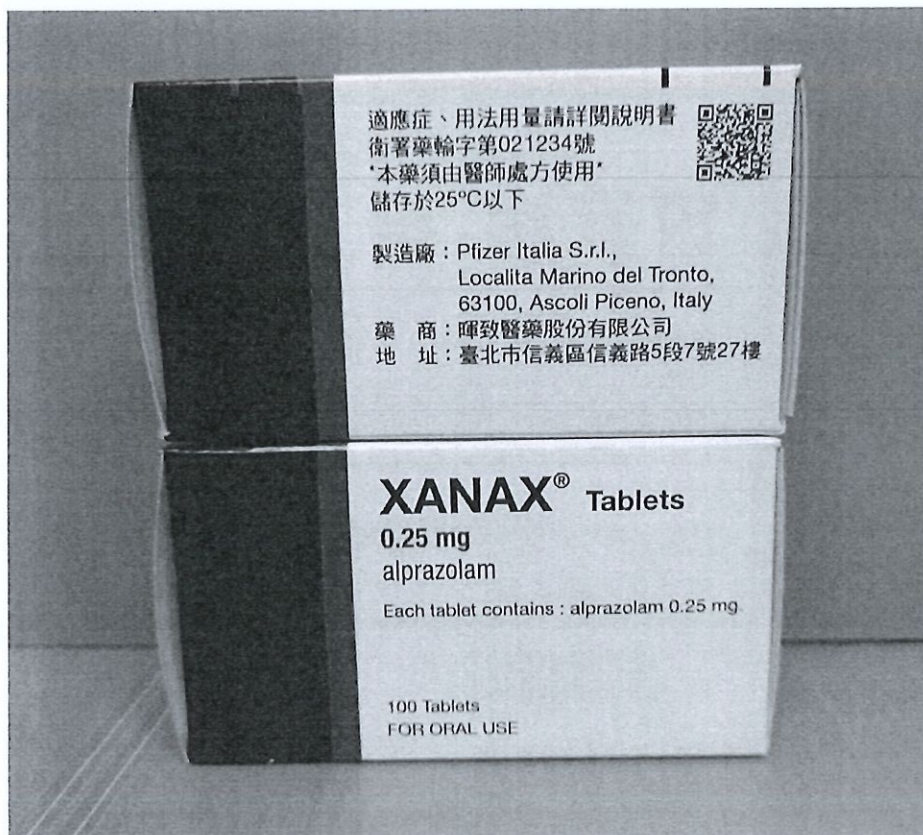
新包裝照片 -1



舊包裝照片 -1



新包裝照片 -2



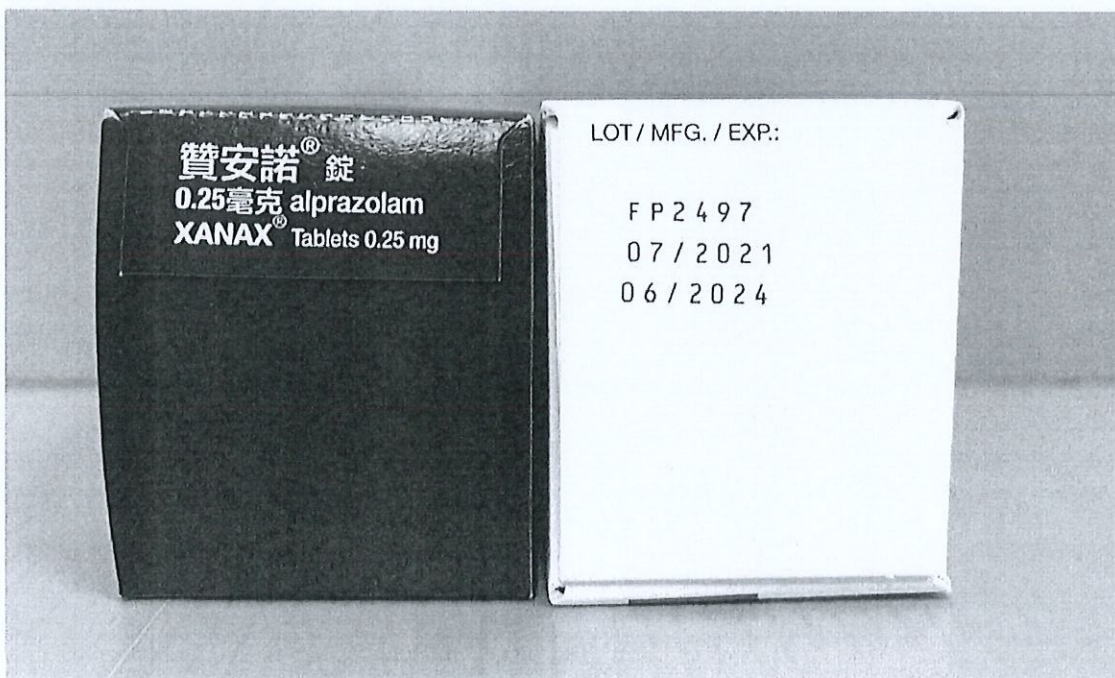
舊包裝照片 -2



新包裝照片-3



舊包裝照片-3



應緩慢降低劑量，建議本品每日劑量的降低應不超過每三日 0.5 mg，有些病人可能需要更為緩慢地降低劑量（參見 4.4. 特殊警語及使用注意事項）。

贊安諾錠 0.25 毫克，0.5 毫克

Xanax Tablets 0.25 mg, 0.5 mg

0.25 mg 衛署藥輸字第 021234 號
0.5 mg 衛署藥輸字第 021140 號

4.3. 禁忌

Alprazolam 禁用於已知對 benzodiazepines, alprazolam, 或對此類藥品製劑所含成分過敏之人。

1. 品名

XANAX

2. 定性與定量組成

- XANAX Tablets (以下稱本品) 含 0.25 mg 或 0.5 mg 之 alprazolam。

3. 劑型

緩劑。

4. 臨床特性

4.1. 過慮症

焦慮狀態。

4.2. 用法用量

本藥須由醫師處方使用。本品之最適劑量須依症狀嚴重程度和個別病人的反應決定；需要較高劑量病人，須小心增高劑量以免副作用產生。一般而言，過去未曾使用過精神方面藥物病人所需劑量比較過去曾經接

受弱安神劑、抗憂鬱劑或安眠藥治療病人或有慢性酒精中毒病人需要劑量更低。尤其是老人或虛弱病人，應遵守使用最低有效劑量的一般原則：以免發生鎮靜過度或共濟失調。

4.4. 特殊警語及使用注意事項

Benzodiazepines 類藥物與鴉片類藥物併用，可能導致重度鎮靜、呼吸抑制、昏迷和死亡之風險，故僅限於其他治療方式均無法達到預期效果時，方可考慮併用，且應使用最低有效劑量和最短治療時間，並嚴密監測病人是否有呼吸抑制及鎮靜等相關症狀。

4.5. 與其他藥物之交互作用

當 benzodiazepines 類藥物與鴉片類藥物、酒精或其他本身即可能產生中樞神經系統(CNS)抑制作用的藥物同時給藥時，會產生加成性中樞神經系統抑制效果，包括呼吸抑制（參見 4.4. 特殊警語及使用注意事項）。

同時投與本品高達 4mg/每日劑量與 imipramine 或 desipramine 時，發現後二者的穩定狀態血漿濃度平均分別增高 31% 和 20%，但此種變化的臨床意義未知。
* 若出現副作用則須降低劑量。

Xanax 過效症		
	通常開始劑量*	通常每日總劑量範圍
焦虑	0.25-0.5 mg 每日三次	每日 0.5-4.0 mg 半分成次服用

Alprazolam 與其他會干擾它的代謝的藥物併用時，藥物動力學上的交互作用會發生。會抑制某些特定肝臟酵素(特別是 cytochrome P4501A1A4)的成分，可能會升高 alprazolam 的濃度，並促進它的活性。由 alprazolam 的臨床試驗、體外試驗、和其他代謝方式類似 alprazolam 的藥物臨床試驗之數據得知，不同程度的交互作用與其他藥物與 alprazolam 的交互作用。基於交互作用的程度和現有數據的型式，作出以下的建議：

- 不建議 alprazolam 與 ketoconazole、itraconazole 或其他 azole 型態的抗黴菌藥物併用。
- 當 alprazolam 與 nefazodone、fluvoxamine、cimetine 併用時，應小心考量減量情況。
- 當 alprazolam 與 fluoxetine、propoxyphene、口服避孕藥、diltiazem 或巨環類抗生素，例如 erythromycin 和 troleandomycin 併用時，建議應小心使用。
- 與人類免疫缺乏病毒(HIV)蛋白酶抑制劑(例如 ritonavir)和 alprazolam 有關的交互作用較為複雜，且與時間相關。低劑量 ritonavir 造成對 alprazolam 解毒率有相當的干擾，並延長 alprazolam 排除半衰期，臨床上的效應會因而加強。然而，隨 ritonavir 暴露時間增加 CYPI3A 誘導作用便會抵消此抑制作用。此交互作用需要 alprazolam 的劑量調整或停藥。
- 曾有報告指出服用 alprazolam 有增加 digoxin 血中濃度的情形，特別是在老人族群(>65 歲)。因此對於併服 alprazolam 與 digoxin 的病人，應監測 digoxin 毒性相關的徵象與症狀。

4.6. 生育力、懷孕和授乳

有關 benzodiazepine 治療後致畸胎性和出生後發育和行為的資料不一致。來自 benzodiazepine 類其他藥物的某些早期試驗證據，顯示子宮內暴露藥物可能與胚胎畸形相關。後續 benzodiazepine 類藥物試驗未提供任何缺陷之明確證據。曾有懷孕期最後 3 個月或分娩時有 benzodiazepines 暴露的嬰兒，呈現低肌張力嬰兒症候群或新生兒戒斷症候群的報告案例。若於懷孕期使用 alprazolam，或病人於使用 alprazolam 期間懷孕，應告知病人本品對胎兒的潛在風險。

授乳

包括 alprazolam 在內的 benzodiazepines 類藥物於乳汁中含量低。然而，使用 benzodiazepines 時不宜哺乳。

4.7 對駕駛與機械操作能力之影響

應警告使用 alprazolam 病人，除非已確定服用本品後不會昏昏欲睡或頭昏眼花，否則切勿操作機動車輛或進行危險性活動。

4.8 不良反應

若出現不良反應，一般係出現於治療開始時，且通常於持續用藥時或減低劑量時消失。

在參與對照性臨床研究的病人中，和使用 alprazolam 治療有關的不良反應以及上市後不良反應情況如下：

不良反應表						
系統器官 類別	非常常見 $\geq 1/10$	常見 $\geq 1/100$	不常見 $\geq 1/1\,000$ 至 $< 1/10\,000$	罕見 $\geq 1/10\,000$ 至 $< 1/100\,000$	非常罕見 $< 1/10\,000$	發生頻率 不明 (無法透過現有資料估 算)
內分泌疾 患						高泌乳激素 血症*
代謝與營 養疾患			食慾降低			
精神疾患	憂鬱	困倦狀態、 定向力障 礙、性欲降 低、焦慮、 失眠、緊 張、性欲增 強*	焦慮、躁症發作*	(參見第 4.4 節 特殊警語及使用 注意事項)、幻 覺*、發怒*、激 動*、藥物依賴性 異常*	輕躁症*、 攻擊性行為*、 敵意*、想法 異常*、精神 運動過度活 躍*、藥物濫 用*	
神經系統 疾患	鎮靜、眠 倦、運動失 調、記憶力 受損、發音 困難、暈 眩、頭痛	平衡障礙、 協調異常、 注意力障 礙、嗜睡、 昏睡、頭暈			自主神經系 統失調、肌 張力不全*	
眼部疾患		視覺模糊				
胃腸道疾 患	腹瀉	噁心			胃腸道異常 *	
肝膽疾患						
皮膚與皮 下組織疾 患		皮膚炎*			肝炎*、肝功 能異常*、黃 疸*	
肌肉骨骼 與結締組 織疾患		肌肉無力			血管性水腫 *、光敏感性 反應*	
腎臟與泌 尿系統疾 患		失禁*			尿滯留*	

不良反應表						
系統器官 類別	非常常見	常見	不常見	罕見≥ 1/10 000 至 < 1/10	非常罕見 < 1/10 000 至 < 1/100	發生頻率 不明 (無法透 現有資料 算)
生殖系統 及乳房疾 患				1/1 000	000	
全身性疾 患與投藥 部位症狀	性功能障礙 * 疲倦、易怒	月經不規則* 戒斷症候群*				
檢查	體重減輕、 體重增加					周邊水腫* 眼內壓升高 *

*上市後發現的不良反應。

許多自行報告不良行為作用的病例中，為病人同時使用其他中枢神經系統作用藥物和(或)有潛藏精神方面病情。有遂際人格障礙、過去曾有暴力行為或侵略行為病史病人，或有酗酒或濫用藥物史病人可能有出現此等副作用危險。創傷後窘迫障礙病人停用 alprazolam 時曾有暴躁易怒、敵意和強制念頭等副作用報告。

4.9. 過量

如同其他 benzodiazepines 類藥物般，曾有本品本身用藥過量的死亡病例報告；此外，服用此藥物（包括本品）同時飲酒也曾有致命病例報告，此種病人體內酒精濃度常低於飲酒致命者體內酒精濃度。用藥過量的表現為其藥理學作用的延伸，包括昏昏欲睡、言語含混、共濟失調、昏迷和呼吸抑制。除非併用其他藥物和(或)酒精，否則嚴重後遺症很罕見。用藥過量的處置方式主要為支持呼吸和心血管功能。血漿過量的療效尚未確立。Flumazenil 可作為用藥過量相關的呼吸和心血管功能處置輔助藥物。

5.1 藥理性質

本品含有 triazolobenzodiazepine, benzodiazepine 類藥物具有定性方面類似的性質：解除焦慮、催眠鎮靜、肌肉鬆弛、解除痙攣等作用，但定量方面的藥效學性質各異，因而導致其各有不同的治療用途類型。

目前一般同意本類藥物作用係因增強 gamma-aminobutyric acid (GABA) 媒介的神經抑制作用結果。

5.2 藥動學性質
口服投藥後本鎮血漿峰值出現於投藥後一至二小時·alprazolam 平均半衰期為 12-15 小時。
Alprazolam 的主要代謝作用為氧化，主要代謝產物為 alpha-hydroxy-alprazolam 和一種由 alprazolam 衍生而得的 benzophenone，代謝產物的血漿濃度極低；alpha-hydroxy-alprazolam 的生物活性約為 alprazolam 之半，其半衰期似乎與 alprazolam 之幅度相等；benzophenone 代謝產物大體無活性。Alprazolam 和其代謝產物主要排泄於尿液。試管試驗中 alprazolam 係與人類血清蛋白結合(80%)。

5.3. 臨床前的安全性資料 致突變性

體外 Ames 試驗的結果顯示，alprazolam 並不具致突變性。以大鼠所進行的活體微核分析顯示，在最高達 100 毫克/公斤的試驗劑量下，alprazolam 並不會引發染色體變異，此劑量要比 10 毫克/日的人類最高每日建議劑量高出 500 倍。

致癌性

在針對大鼠投予最高達 30 毫克/公斤/日之劑量(相當於 10 毫克/日之人類最高每日建議劑量的 150 倍)，以及針對小鼠投予最高達 10 毫克/公斤/日之人類最高每日建議劑量的 50(倍)的 2 年 alprazolam 生物分析研究期間，並未發現任何顯示具有致癌性的可能。

生育力

在最高達 5 毫克/公斤/日的試驗劑量下，alprazolam 並不會損害大鼠的生育力，此劑量相當於 10 毫克/日之人類最高每日建議劑量的 25 倍。
對眼睛的影響
對大鼠連續 2 年口服投予 3、10 及 30 毫克/公斤/日之劑量(相當於 10 毫克/日之人類最高每日建議劑量的 15 至 150 倍)的 alprazolam 時發現，白內障(母鼠)與角膜血管增生(公鼠)的發生數有隨劑量而增加的傾向。這些病變要到投藥 11 當月之後才會出現。

麻醉和鎮靜藥物的影響

非臨床研究已顯示，在幼年動物腦部發育高峰期間給予阻斷 N-甲基-D-天門冬酰胺(NMDA)受體及／或增強 γ-氨基丁酸(GABA)活性的麻醉和鎮靜藥物，會增加腦部神經元細胞的死亡，並造成長期的認知和行為缺陷。根據非臨床物種間的比較，這些影響被認為與人類在大腦

脆弱期（孕期第三期至出生後第一年間）的接觸有關，而且可能延長至大約 3 歲。儘管有關 alprazolam 影響的資訊有限，但由於作用機制包括增強 GABA 活性，因此可能產生類似效果。這些非臨床結果於人類用途的相關性仍未知。

6. 藥物學特性

6.1 鹽形劑

- XANAX Tablets 0.25 mg

每錠含有：

Microcrystalline cellulose – Lactose – Starch – Docusate sodium (85%) + sodium benzoate (15%) – Colloidal silicon dioxide – Magnesium stearate – Erythrosine sodium aluminium lake.

- XANAX Tablets 0.5 mg

每錠含有：

Microcrystalline cellulose – Lactose – Starch – Docusate sodium (85%) + sodium benzoate (15%) – Colloidal silicon dioxide – Magnesium stearate – Erythrosine sodium aluminium lake.

6.2 儲存

儲存於 25°C 以下。

有效期限(月份/年份)標示於包裝上(EXP=有效期限)。

6.3 包裝

XANAX Tablets 0.25 mg 和 0.5 mg 為 100 瓞裝。

版本：CDS 20181120-4

製造廠：Pfizer Italia S.r.l.

Localita Marino del Tronto, 63100, Ascoli Piceno, Italy

藥商：聯致醫藥股份有限公司

地址：臺北市信義區信義路 5 段 7 號 27 樓