



荷商葛蘭素史克藥廠股份有限公司台灣分公司 書函

機關地址：10018 台北市忠孝西路一段 66 號 23 樓  
聯絡人：Gigi Liu/ +886 2 2381 8866  
電子郵件信箱：gigi.x.liu@gsk.com

受文者：裕利股份有限公司/吉程股份有限公司/裕翔藥品股份有限公司

發文日期：中華民國 112 年 4 月 24 日  
發文字號：GSK 111054 號

主旨：通知本公司藥品衛署藥輸字第 023792 號「驅異樂膜衣錠 5 毫克 (Xyzal Film-Coated Tablets 5mg)」產品外盒仿單相關變更事宜，並請協助轉知各使用之醫療單位、中華民國藥師公會全國聯合會、社團法人台灣臨床藥學會及台灣年輕藥師協會。

說明：

一、本產品產品外盒及仿單變更說明如下：

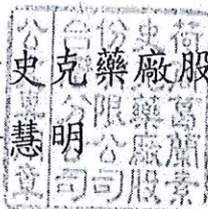
1. 藥商地址由「台北市忠孝西路一段66號24樓」更新為「台北市忠孝西路一段66號23樓」
2. 移除商標右上角copy right “R”字樣
3. 移除本地代碼(公司內部使用代碼)

上述更新皆不影響相關療效及安全性，依藥品查驗登記準則毋需檢送中央衛生主管機關變更。

二、特請貴單位協助轉知該產品之變更事宜，懇請持續支持為禱。

荷商葛蘭素史克藥廠股份有限公司台灣分公司

負責人：余慧明





20  
25  
24  
23  
22  
21  
20  
19  
18  
17  
16  
15  
14  
13  
12  
11  
10  
9  
8  
7  
6  
5  
4  
3  
2  
1  
0

**驅異樂** 

Levocetirizine dihydrochloride

 膜衣錠5毫克

**Xyzal** 

Levocetirizine dihydrochloride

 100 film-coated tablets - 5 mg

0 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18



**Xyzal**

Levocetirizine  
dihydrochloride

100 film-coated tablets - 5 mg

Each tablet contains levocetirizine  
dihydrochloride 5 mg.

Keep medicines out of the reach of children  
Store below 30° C in a dry place

本藥須由醫師處方使用  
衛署藥輸字第023792號  
荷商葛蘭素史克藥廠  
股份有限公司台灣分公司  
台北市忠孝西路一段66號23樓

**Xyzal**

Levocetirizine  
dihydrochloride

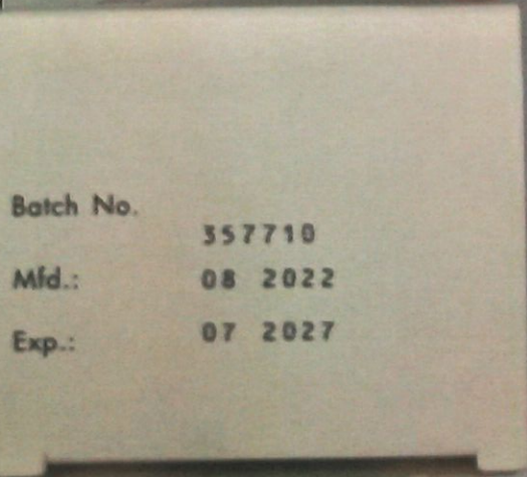
100 film-coated tablets - 5 mg



4 716521 940089

Manufactured by: UCB Farchim S.A.  
Z.I. de Planchy, Chemin de Croix-Blanche 10,  
CH-1630 Bulle, Switzerland  
Packaged by: Aesica Pharmaceuticals S.r.l.  
Via Praglia 15, 10044 Pianezza, Italy

26  
25  
24  
23  
22  
21  
20  
19  
18  
17  
16  
15  
14  
13  
12  
11  
10  
9  
8  
7  
6  
5  
4  
3  
2  
1  
0



0 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20







# 驅異樂 膜衣錠5毫克

## Xyzal film-coated tablets 5mg

衛署藥輸字第023792號

**定性與定量組成**  
每錠含主成分 levocetirizine dihydrochloride 5毫克。  
賦形劑：完整賦形劑成分請參閱“賦形劑”。

**劑型**  
白色至灰白色橢圓形膜衣錠，一面刻有Y字樣。

### 臨床特性

**【適應症】**  
說明：包括持續性過敏性鼻炎及慢性哮喘等所引起的各種過敏徵狀。

### 【劑量與用法】

本藥須由醫師處方使用。飯前或飯後均可。建議每日單次服用。  
服用時以水伴服吞入。成人及十二歲以上者：建議每日劑量為5毫克(一錠)。  
◎ 老年病人：患有中度到嚴重腎功能障礙的老年病人，需調整其劑量，請參考下述有關“腎功能障礙病人”之用量。  
◎ 六歲至十二歲的孩童：建議每日劑量為5毫克(一錠)。六歲以下孩童尚不建議使用。  
◎ 腎功能障礙病人：此類病人的服藥間隔應視其腎功能的狀況而做調整(如下表)。在參考下列之建議劑量前，必須先測得病人的肌酐清除率(creatinine clearance, CL<sub>cr</sub>)。而CL<sub>cr</sub>可由serum creatinine以下列公式估計：

$$CL_{cr} = \frac{[140 - \text{age}(\text{years})] \times \text{weight}(\text{kg})}{72 \times \text{serum creatinine}(\text{mg/dl})} \quad (\times 0.85 \text{ for women})$$

**腎功能障礙病人的劑量調整表：**

| 腎功能狀況       | 劑量、間隔時間 |
|-------------|---------|
| 正常          | 每日二錠    |
| 輕微          | 每日二錠    |
| 中度          | 隔日一錠    |
| 嚴重          | 每三天一錠   |
| 腎疾末期 - 透析病人 | 禁用      |

腎功能障礙的孩童病人，其使用劑量必須依據個別別別的腎臟清除率及體重做調整。目前無腎功能障礙孩童的數據資料。

◎ 肝功能障礙病人：毋需調整劑量。但若同時具肝功能障礙及腎功能障礙，則依照上表(腎功能障礙)調整劑量。

◎ 使用期間：  
過敏性過敏性鼻炎(每週症狀發作少於四天，或每次症狀發作少於四週的週期)再予以治療。  
過敏性鼻炎(每週症狀發作多於四天，或每次症狀發作多於四週的週期)再予以治療。

持慢性過敏性鼻炎(每週症狀發作多於四天，或每次症狀發作多於四週的週期)再予以治療。建議可在過敏期間持續治療。  
器床上已有使用levocetirizine至少達六個月的治療經驗。而levocetirizine的消除半衰期為1.5小時。levocetirizine的臨床使用經驗為：治療慢性哮喘和慢性過敏性鼻炎可使用達一年。

**【禁忌症】**  
Levocetirizine禁用於：  
● 對levocetirizine、cetirizine、hydroxyzine、piperazine衍生物過敏，或對本藥中任何成分過敏者。  
● 嚴重腎功能障礙病人(creatinine clearance < 10 mL/min)。

### 【警語及注意事項】

酒類 服用時須特別小心(請見藥物交互作用)。  
尿滯留 尿滯留可能增加尿滯留的風險，具有尿滯留誘發因子的病人(例如腎臟損傷、攝護腺肥大)必須謹慎使用本藥。  
皮膚過敏 服用levocetirizine可能使皮膚癢增加，患有癩癩和有抽插風險的病人必須謹慎使用本藥。  
皮膚過敏測試 皮膚過敏測試應在服用levocetirizine之前進行。  
戒斷症狀 戒斷症狀可能發生，即在開始使用levocetirizine治療之前不曾出現癢癢的症狀(多見不良反應)。症狀可能自然消失。少數病例可能較嚴重，並且需要先用治療再開始使用本藥。重新開始使用本藥治療前，癢癢症狀必須先消除。  
嬰兒及二歲以下幼兒 嬰兒及二歲以下幼兒應避免服用levocetirizine。雖然有一些臨床使用於六個月至十二歲孩童的資料(參見不良反應)，然而這些資料並不足以證明levocetirizine可供嬰兒及二歲以下幼兒使用。因此不建議嬰兒及二歲以下幼兒使用levocetirizine。

六歲以下孩童 由於服藥較不利於六歲以下孩童調整劑量之用，建議使用孩童專用劑型。  
賦形劑 賦形劑含有乳糖成分，患有半乳糖不耐症、Lapp乳糖酶缺乏症或葡萄糖-半乳糖吸收不良之罕見遺傳疾病病人應禁用本藥。

### 【藥物交互作用】

針對levocetirizine藥物交互作用的試驗(包括誘導CYP3A4的試驗)並未執行；然而，levocetirizine的消除半衰期可證明本藥在臨床床上不會與antipyrene、pseudoephedrine、cimetidine、ketoconazole、erythromycin、azithromycin、glipizide及diazepam引起交互作用。  
Theophylline 在一個多劑量的臨床試驗中發現，與theophylline (每日一次400毫克)併服，會使cetirizine的清除率些微減低(16%)；然而theophylline的代謝與分布並未因與cetirizine併用而被影響。  
Ritonavir 一項針對cetirizine與ritonavir的多劑量研究中發現，當一天服用兩次各600毫克的ritonavir和一次10毫克的cetirizine時，會增加cetirizine的暴露量約40%，ritonavir的分布與排除也因與cetirizine併用而略微改變(-11%)。

食物 食物不會降低levocetirizine的吸收程度，僅吸收速率稍減。  
酒精 酒精對於較敏感的病人，若同時服用本藥(cetirizine)及酒精類或中樞神經抑制劑，可能會導致嚴重警覺性降低和功能障碍。

### 【懷孕及授乳】

生產 無相關資料。  
懷孕 目前並無或有(少於300個懷孕案例)的孕婦使用levocetirizine的數據資料。然而，levocetirizine的消除半衰期可證明本藥在臨床床上不會與大量(1000例以上)孕婦使用資料顯示其無時胎或胎兒/新生兒毒性。  
如必要時，懷孕期間可考慮使用levocetirizine。  
動物試驗顯示levocetirizine不會直接或間接對懷孕者、生長中的胚胎，及出生後的胎兒造





Levocetirizine在人體內與血漿蛋白質結合率約為90%。體內分布非常局限，分佈體積約為0.4 l/kg。

#### 代謝

Levocetirizine在人體內的代謝率小於投藥劑量的14%，因此推測基因多形性引起的差異或依服藥劑量對其影響甚微。本藥的代謝途徑包括苯環氧化作用 (aromatic oxidation)、N-及O-脫烷基作用 (N- and O- dealkylation) 及 taurine 結合作用 (taurine conjugation)。脫烷基作用的主要代謝產物為CYP3A4，而苯環氧化作用則為多種及(或)未知的CYP異構酶。口服5毫克levocetirizine後，在遠高於體內最高濃度下，levocetirizine並不會對CYP異構酶IA2、2C9、2C19、2D6、2E1及3A4的活力有所作用。由於levocetirizine的低代謝率及無抑制代謝的能力，不太會與其他成分產生藥物交互作用。

#### 排泄

本藥於成人體內的血漿半衰期為 $7.9 \pm 1.9$ 小時。於小孩體內的血漿半衰期則更短。成人平均全身總清除率為 $0.63 \text{ ml/min/kg}$ 。Levocetirizine及其代謝產物主要經由尿液排泄，平均約占給藥劑量的83.4%。給藥劑量的12.9%經由糞便排泄。Levocetirizine是以腎球濾過及腎小管主動分泌的方式排泄至尿液中。

#### 特殊病人族群

##### 兒童族群

針對14位年齡6到11歲，體重介於20到40公斤間的兒童，口服使用單劑5毫克levocetirizine的兒童藥物動力學研究，結果指出血中最高濃度( $C_{max}$ )與曲線下面積(AUC)都比在跨研究比較中健康成人受試者的數據高出大約2倍。平均血中最高濃度為 $450 \text{ ng/ml}$ ，達到時間平均為1.2小時。

兒童族群的體內總清除率較成人高出30%，且排出半衰期較成人短少24%。目前尚未針對未滿6歲的兒童病人進行藥物動力學研究。針對323位接受單劑或多劑levocetirizine 1.25毫克至30毫克不等的受試者(181位年齡1到5歲、18位年齡6到11歲的兒童以及124位年齡18到35歲的成人)，進行回顧性族群藥物動力學分析。分析資料顯示：年齡6個月到5歲的兒童每日使用一次1.25毫克藥物後，被認為與成人每日使用一次5毫克藥物達到相似的血漿濃度結果。

##### 老年病人

老年受試者的藥物動力學資料仍屬不足。9位老年受試者(65到74歲)在每日口服一次30毫克levocetirizine連續6天後，其體內總清除率約較年輕成人低33%。其鏡像混合物cetirizine的清除率已知與腎功能有關而與年齡無關。這項結果也適用於levocetirizine，因為levocetirizine和cetirizine主要均是透過尿液排出體外。因此，老年病人應根據其腎功能狀況，調整levocetirizine的劑量。

##### 腎功能障礙

Levocetirizine的身體清除率與肌酐清除率相關。中度及嚴重腎功能障礙病人應視其肌酐清除率，調整服藥間隔。腎疾末期之無尿症病人，相較於正常受試者，藥物的身體總清除率約下降80%。一般標準4小時的血液透析過程，可移除levocetirizine的劑量為低於10%。

##### 肝功能不全

目前尚未針對肝功能不全的受試者進行levocetirizine藥物動力學檢測。針對慢性肝病病人(肝細胞、膽汁管積和膽道性肝硬化)給予單劑10或20毫克cetirizine (levocetirizine的鏡像化合物)後，顯示相較於健康受試者，半衰期與清除率分別增加50%以及減少40%。

##### 其他病人特性

性別  
針對77位病人(40位男性、37位女性)所做的藥物動力學結果，用以評估潛在的性別效應。女性的半衰期( $7.08 \pm 1.72$ 小時)比男性( $8.62 \pm 1.84$ 小時)稍短；然而，女性經體量校正後的口服清除率( $0.67 \pm 0.16$  毫升/分鐘/公斤)顯示與男性相當( $0.59 \pm 0.12$  毫升/分鐘/公斤)。腎功能正常的男性與女性，適用相同的每日劑量與給藥間隔。

##### 種族

目前尚未研究種族對levocetirizine的影響。Levocetirizine主要係經由腎臟排出。在其鏡像化合物cetirizine的動力學中，並未觀察到與種族有關的差異。

##### 臨床試驗

Levocetirizine已經由數個以雙盲、安慰劑對照的臨床試驗證實其對於患有季節性過敏性鼻

炎、常年性過敏性鼻炎或持續性過敏性鼻炎的成人病人之有效性及安全性。在一些試驗中顯示levocetirizine明顯改善過敏性鼻炎(包括鼻塞)的徵狀。

一項針對551位患有持續性過敏性鼻炎(每星期有四天出現徵狀，持續至少四星期)及對家塵蟎和花粉過敏的成年病人(其中有276位以levocetirizine治療)進行為期6個月的臨床試驗，證實levocetirizine 5毫克在臨床及統計上均明顯比安慰劑在整個試驗期間對於緩解過敏性鼻炎(症狀總評分)的效果為佳，且無藥效減弱。在整個試驗期間，levocetirizine明顯改善病人的生活品質。

一項以安慰劑對照，針對166位患有慢性原發性蕁麻疹病人的臨床試驗，其中85位服用安慰劑，81位按以levocetirizine每日5毫克，為期六星期。其結果為與安慰劑比較，levocetirizine組在第一個星期及在整個療程中，對於搔癢的嚴重度均顯著降低。同時，與安慰劑比較，levocetirizine亦大幅改善與健康狀況相關的生活品質，此乃依據皮膚學生活品質量表(Dermatology Life Quality Index)所做的評估結果。

慢性原發性蕁麻疹乃為觀察蕁麻疹症狀的模式。由於組織胺的釋放為蕁麻疹的形成因素，levocetirizine除了可緩解慢性原發性蕁麻疹，對於提供蕁麻疹其他症狀的改善亦有預期效果。

心電圖結果顯示，levocetirizine不會對QT間隔時間造成相關影響。

藥物動力學藥效學關係：

組織胺引起的皮膚反應與血漿濃度並無直接關聯。

#### 兒童族群

Levocetirizine錠劑使用於六歲至十二歲孩童的安全性和有效性，分別由兩個以安慰劑對照的臨床試驗執行，其中一個試驗乃針對季節性過敏性鼻炎，另一個針對常年性過敏性鼻炎。在這兩個臨床試驗中均可見levocetirizine明顯改善症狀及增加與健康狀況相關的生活品質。

#### 非臨床性資料

根據傳統安全全性藥理學、重複劑量毒性、生殖毒性、基因毒性及致癌性研究等非臨床性資料顯示，levocetirizine對於人體並無特別危險性。

#### 藥理學特性

##### 【賦形劑】

錠劑：

Microcrystalline cellulose, Lactose monohydrate, Colloidal anhydrous silica,

Magnesium stearate

藥衣：

Opadry® Y-I-7000 包含：

Hypromellose (E464), Titanium dioxide (E 171), Macrogol 400

##### 【不相容性】

不適用

##### 【有效期限】

五年。請於包裝上所標示的有效期限內使用。

##### 【貯存】

請保存於 $30^{\circ}\text{C}$ 以下乾燥的場所，並置於幼兒不易取得處。

##### 【容器之性質與內容物】

10, 100錠鋁箔盒裝。

版本編號： NCDS 07

版本日期： 14 January 2019

製造商：UCB Farchim S. A.



廠址：Z. I. De Planchy, Chemin de Croix Blanche 10, CH-1630 Bulle, Switzerland  
包裝廠：Aesica Pharmaceuticals S.r.l.  
廠址：Via Praglia 15, 10044 Pianezza, Italy  
藥商：荷蘭葛蘭素史克藥廠股份有限公司台灣分公司  
地址：台北市忠孝西路一段六十六號二十三樓

Trade marks are owned by or licensed to the GSK group of companies  
©2022 GSK group of companies or its licensor