



中國醫藥大學附設醫院  
China Medical University Hospital

發行人：周德陽

總編輯：謝右文

編輯群：藥劑部

地 址：台中市育德路 2 號

電 話：(04)22052121-3154

# 藥 劑 快 訊

## 本期目次

### 1. 藥品異動資訊 (P1)

- (1) 新進品項
- (2) 臨時採購
- (3) 更換廠牌
- (4) 包裝異動

### 2. 預防用藥疏失--易混淆/形音相似藥品 (P10)

- (1) 讀音相似

### 3. 健保藥品給付規定異動(P11)

- (1) 2.1.3.1.Tinzaparin 注射劑 ( 如 Innohep )
- (2) 8.1.3.高單位免疫球蛋白 (如 Gamimune-N; Venoglobulin 等)
- (3) 2.6.1.全民健康保險降血脂藥物給付規定表 ( 108/2/1 )

### 4. 藥物安全警訊 (P13)

- (4) Gilenya® ( fingolimod ) 藥品安全資訊
- (5) Hydrochlorothiazide 成分藥品安全資訊
- (6) Lemtrada® (Alemtuzumab)藥品安全資訊
- (7) Fluoroquinolone 類抗生素藥品安全資訊

# 1. 藥品異動資訊

## (1) 新進品項

日期	107.12.17	
學名/規格	Aripiprazole 30 mg/Tab	
商品名	Abilify 安立復錠	
適應症	成人和青少年(13 至 17 歲)的思覺失調症。成人和兒童(10 至 17 歲)的雙極性疾患之躁症發作及混合型發作，可單獨使用或做為鋰鹽或 Valproate 的輔助治療。第一型雙極性疾患維持治療之鋰鹽或 valproate 的輔助治療。重鬱症之輔助治療。兒童(6 至 17 歲)的自閉性疾患伴隨之急躁易怒。妥瑞氏症。	
備註	107-2 藥委會新藥	
易混淆品項	Abilify 10mg/Tab 安立復錠 ; Abilify 5mg/Tab 安立復錠	


日期	107.12.28	
學名/規格	Simethicone 20mg/mL 60mL/Bot	
商品名	Simethicone 舒得康懸液劑	
適應症	解除脹氣、緩解氣脹相關症狀	
備註	107-2 藥委會新藥	
易混淆品項	Wilcon Suspension 20mg/mL 300mL/Bot 胃爾康懸浮液	

日期	108.01.07	
學名/規格	Empagliflozin 25mg Linagliptin 5mg	
商品名	Glyxambi 糖順平膜衣錠	
適應症	第二型糖尿病	
備註	107-2 藥委會新藥	


日期	108.01.08	
學名/規格	Empagliflozin 25 mg/Tab	
商品名	Jardiance 恩排糖膜衣錠	
適應症	第二型糖尿病	
備註	20181215 107-2 藥委會新藥	
易混淆品項	Jardiance 10mg/Tab 恩排糖膜衣錠(限慢簽使用)	


## (2) 臨時採購

日期	108.01.09	
學名/規格	Durvalumab 120 mg/2.4mL/Vial	
商品名	Imfinzi 抑癌寧注射劑	
適應症	適用於治療患有局部晚期、無法手術切除的非小細胞肺癌，且接受放射治療合併含鉑化療後病情未惡化的病人	
備註	內科部臨採	
易混淆品項	Imfinzi 500 mg/10mL/Vial 抑癌寧注射劑	

日期	108.01.09	
學名/規格	Human clottable protein (mainly fibrinogen and fibronectin): 100-180mg Human thrombin: 1600-2400IU	
商品名	Evicel Fibrin Sealant 愛微止纖維蛋白凝合劑組	
適應症	適用於手術中使用標準外科止血技術仍無法有效控制出血時之輔助性治療，協助止血	


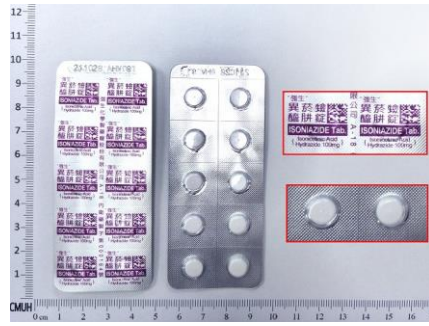
日期	108.01.11	
學名/規格	Acyclovir 400mg/Tab	
商品名	Acylo 克疱疹錠	
適應症	帶狀疱疹病毒引起之感染、單純疱疹病毒引起之皮膚及黏膜感染、預防骨髓移植及白血病所引起之免疫不全病人之單純疱疹感染、復發性單純疱疹感染之抑制。	
備註	皮膚科臨採	
易混淆品項	Virless 200mg/Tab 剋疱疹錠	



日期	108.01.31	
學名/規格	Dabrafenib Mesylate 75mg/Cap	
商品名	Tafinlar 泰伏樂膠囊	
適應症	黑色素瘤、非小細胞肺癌	
備註	血液腫瘤科臨採	


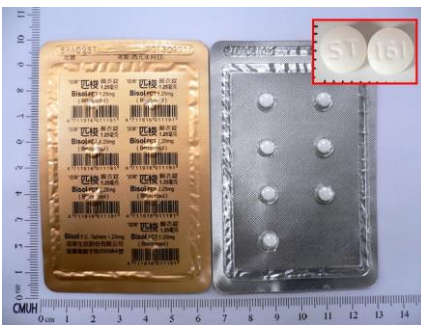
日期	108.01.31	 <p>The image shows two pink, oval-shaped tablets with 'GS' and 'HNJ' markings. Below them is a white bottle of Mekinist 2mg tablets and a white box of Mekinist 2mg film-coated tablets. The box contains 30 tablets. The text on the box includes 'Mekinist 2 mg', 'film-coated tablets', 'comprimidos recubiertos con película', 'trametinib 2 mg', and '30 comprimidos recubiertos con película'. The Novartis logo is also visible.</p>
學名/規格	Trametinib Dimethyl Sulfoxide 2mg/Tab	
商品名	Mekinist 麥欣霓膜衣錠	
適應症	黑色素瘤、非小細胞肺癌	
備註	血液腫瘤科臨採	



### (3) 更換廠牌



日期	108.01.16	變更項目	由福元廠換為強生廠
對照	舊	新	
圖片			
學名規格	Isoniazid 100mg/Tab		
商品名	I.N.A.H 異菸鹼醯肼錠	Isoniazide 異菸生僉醯月井錠	
適應症	肺結核、結核症		
備註	原品項 I.N.A.H. 100mg/Tab 停止供貨		



日期	108.01.19	變更項目	由默沙東廠換為中化廠
對照	舊	新	
圖片			
學名規格	Imipenem 500 mg / Cilastatin Sodium 500 mg		
商品名	Tienam 泰寧注射劑	Culin 庫寧靜脈乾粉注射劑	
適應症	對 Imipenem 具有感受性之革蘭氏陰性菌、陽性菌感染症		
備註	Tienam 停止供貨		

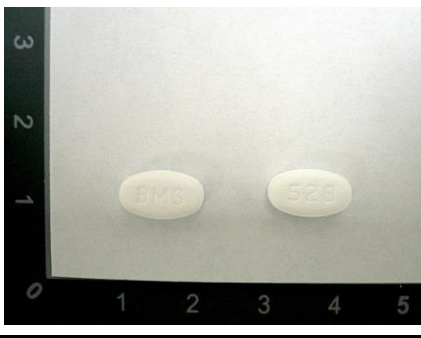

日期	108.10.01	變更項目	由默克廠換為信東廠
對照	舊	新	
圖片			
學名規格	Bisoprolol Fumarate 1.25 mg/Tab		
商品名	Concor 康肯	Bisol 匹梭膜衣錠	
適應症	穩定型慢性中度至重度心衰竭		
備註	原品項 Concor 缺貨，進用暫代		



### (4) 包裝異動

日期	108.01.03	變更項目	鋁箔印字顏色變更
新舊對照	舊	新	
圖片			
學名規格	Repaglinide 1mg/Tab		
商品名	Repaglinide 柔糖錠		
適應症	第二型糖尿病		

日期	108.01.22	變更項目	裸錠變排裝
新舊對照	舊	新	
圖片			
學名規格	Flunitrazepam 2 mg/Tab		
商品名	Fallep 服爾眠錠		
適應症	失眠		

日期	108.01.30	變更項目	裸錠變排裝
新舊對照	舊	新	
圖片			
學名規格	Dasatinib 50 mg/Tab		
商品名	Sprycel 柏萊膜衣錠		
適應症	治療新診斷的費城染色體陽性之慢性期慢性骨髓性白血病的成人		
易混淆品項	Sprycel 20mg/Tab 柏萊膜衣錠		

## 2. 預防用藥疏失--混淆/形音相似藥品

### 讀音相似

<p>圖片</p>		
<p>學名規格</p>	<p>Amoxicillin Sodium 1000 mg + Clavulanate Potassium 200 mg</p>	<p>Imipenem 500 mg + Cilastatin Sodium 500 mg</p>
<p>中文商品名</p>	<p>諾快寧靜脈乾粉注射劑</p>	<p>庫寧靜脈乾粉注射劑</p>
<p>商品名</p>	<p>Curam 1.2 g/Vial</p>	<p>Culin 500 mg/Vial</p>
<p>常用俗稱</p>	<p>Augmentin</p>	<p>Tienam</p>

### 3. 健保藥品給付規定異動

#### (1) 2.1.3.1.Tinzaparin 注射劑 ( 如 Innohep )

健保署發文日期：108.01.15

發文字號：健保審字第 1080034751 號

自 108 年 2 月 1 日生效

新增依下列情形使用：

- 1.治療深部靜脈栓塞(DVT)：每次療程使用小於 10 天。
- 2.治療急性冠心症(ACS)：每次療程使用 60mg 1 天 2 次，2~8 天。
- 3.預防手術後靜脈栓塞：腹部手術，每次療程使用 40mg 1 天 1 次，7~10 天；  
膝蓋或髖關節手術，每次療程使用 30mg 1 天 1 次，7~10 天。

#### (2) 8.1.3.高單位免疫球蛋白 (如 Gamimune-N; Venoglobulin 等)

健保署發文日期：108.01.15

發文字號：健保審字第 1070064829 號

自 108 年 2 月 1 日生效

新增『慢性脫髓鞘多發性神經炎 ( Chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy, CIDP ) (限使用 Privigen)使用規定：

- (1)限用於依歐洲神經醫學會聯合會 (European Federation of Neurological Societies; EFNS)之診斷標準確診為慢性脫髓鞘多發性神經炎之成人，且對於類固醇治療無效或無法耐受類固醇，臨床上仍產生急性惡化時使用。
- (2)前述類固醇治療無效定義，係指使用口服每日每公斤體重 1mg 或每日 60mg prednisolone 兩個月仍未有 INCAT (Inflammatory Neuropathy Cause and Treatment) Disability scale 1 分(含)以上之進步。
- (3)限由區域醫院(含)以上教學醫院神經科專科醫師診斷及使用。
- (4)需經事前審查核准後使用，每次申請半年兩個療程，每年最多四個療程，

需檢附病歷資料及治療前後的 INCAT 評估結果。

(5)每月最大劑量每公斤體重 2 公克。

(6)如在開始兩個療程後無 INCAT 1 分(含)以上之進步，則不再給予高單位免疫球蛋白。

### **(3) 2.6.1.全民健康保險降血脂藥物給付規定 表 ( 108/2/1 )**

**健保署發文日期：108.01.15**

**發文字號：健保審字第 1080034767 號**

**自 108 年 2 月 1 日生效**

新增『有急性冠狀動脈症候群病史』或『曾接受心導管介入治療或外科冠狀動脈搭橋手術之冠狀動脈粥狀硬化患者』給付規定：

1. 非藥物治療：與藥物治療可並行
2. 起始藥物治療血脂值：LDL-C $\geq$ 70mg/dL
3. 血脂目標值：LDL-C < 70mg/dL
4. 處方規定：第一年應每 3-6 個月抽血檢查一次，第二年以後應至少每 6-12 個月抽血檢查一次，同時請注意副作用之產生如肝功能異常，橫紋肌溶解症。

# 4. 藥物安全警訊

## TFDA 安全警訊摘要與本院現況

### 1. Gilenya® ( fingolimod ) 藥品安全資訊

2018/11/20 美國 FDA 發布，停用治療復發型多發性硬化症藥品 Gilenya® ( fingolimod )，可能發生罕見但可能導致永久性殘疾之多發性硬化症惡化( 比開始用藥前或用藥期間更嚴重 ) 之安全性資訊。

1. 美國 FDA 從不良事件通報資料庫 ( FAERS ) 及醫學文獻中發現 35 件停用 Gilenya® ( fingolimod ) 藥品後發生失能程度嚴重增加伴隨腦部 MRI 影像出現多處新增病灶的通報案例。該等通報案例停藥前使用 Gilenya® 期間介於 7-96 個月，而該不良反應發生於停藥後 2-24 周間，多數案例發生於停藥後 12 周內。
2. 此停藥後發生失能程度嚴重增加的情況比典型多發性硬化症復發的症狀更嚴重，且與個案先前的疾病狀態無關。有些個案在停用 Gilenya® 前可以在無人輔助下自行走路，但停藥後情況惡化到需使用輪椅甚至臥床的程度。
3. 該等通報案例的恢復情形並不相同，在記錄較完整的 31 件案例中，有 6 例完全恢復至用藥前或用藥期間的狀態；有 17 例僅部分恢復；其餘 8 例則未恢復或造成永久性殘疾。
4. 美國 FDA 已於 Gilenya® ( fingolimod ) 藥品仿單新增警語以充分反映上述風險。

### 醫療人員應注意事項

1. 停用 Gilenya® ( fingolimod ) 藥品後可能發生失能程度嚴重增加伴隨腦部 MRI 影像出現多處新增病灶，該不良反應雖罕見但可能導致永久性殘疾。
2. 開始 Gilenya® 治療前，應告知病人停用 Gilenya® 可能發生失能程度嚴重增加的潛在風險；停藥後應密切觀察病人，若發現病人出現多發性硬化症惡化或



失能程度增加的情形，應進行腦部 MRI 檢查以確認是否出現新增或增強的病灶，必要時應給予適當的治療。

- 目前針對該不良反應的最佳治療方式尚未有定論，在 35 例通報案例中，均先以皮質類固醇 ( corticosteroids ) 作初始治療。在 6 例完全恢復的案例中，其中 3 例僅注射 methylprednisolone，另 3 例則接受血漿置換、鞘內注射 triamcinolone 或重啟 Gilenya® 療程。而其餘案例的治療方式則包含血漿置換、natalizumab、重啟 Gilenya® 療程、cyclophosphamide、rituximab、dimethyl fumarate、glatiramer 及 methotrexate。
- 另 Gilenya® 亦可能導致其他嚴重不良反應，包括：心律過緩 ( 緩脈心律不整 ) 及房室傳導阻斷、黃斑部水腫、感染 ( 包含進行性多灶性白質腦病 ) 等。

### 本院現況與民眾應注意事項

- 本院現有含 fingolimod 藥品品項為：

醫令代碼	商品名	學名	中文名
TFINGOL1	Gilenya 0.5mg/Cap	Fingolimod 0.5mg/Cap	捷力能膠囊

- 停用 Gilenya® ( fingolimod ) 藥品後，失能程度及多發性硬化症相關症狀可能比用藥前或用藥期間更嚴重，此種疾病惡化的情況雖罕見但可能導致永久性殘疾。切勿於諮詢醫療專業人員前自行停藥。
- 須停用 Gilenya® 的原因可能包括：計畫或未預期懷孕、藥品不良反應或療效不佳等，若停藥後發現多發性硬化症原有症狀加重或出現新的症狀，例如：虛弱、四肢活動困難、情緒或思緒改變、視力改變、身體力氣或平衡改變等情形，應立即尋求醫療協助。
- 另 Gilenya® 亦可能導致其他嚴重不良反應，包括：心跳減慢 ( 心率過緩或緩脈心律不整 )、眼睛內部水腫 ( 黃斑部水腫 )、感染 ( 包含罕見的腦部感染-進行性多灶性白質腦病 ) 等。
- 若您有任何疑問請諮詢醫療專業人員。

## 2. Hydrochlorothiazide 成分藥品安全資訊

2018/11/21 瑞士醫藥管理局 ( Swissmedic ) 發布，藥物流行病學研究發現隨著 hydrochlorothiazide 累積暴露量增加，可能會增加以基底細胞癌 ( basal cell carcinoma, BCC ) 及鱗狀細胞癌 ( squamous cell carcinoma, SCC ) 形式表現的非黑色素細胞皮膚惡性腫瘤的風險之安全性資訊。

1. 近期兩項丹麥的藥物流行病學研究發現，hydrochlorothiazide ( HCTZ ) 與非黑色素細胞皮膚惡性腫瘤 ( non-melanocytic skin malignancies, NMSC ) 之間存在有具累積劑量依存性的關聯性。HCTZ 的光敏感性可能是發生 NMSC 的潛在作用機轉。
2. NMSC 為罕見事件，其發生率與皮膚表型及其他因素高度相關，故各國間的風險基準值及發生率各異，歐洲各地間估計的發生率亦差異極大，估計每年每 10 萬人口約有 1 至 34 例 SCC，約有 30 至 150 例 BCC。依前述流行病學研究發現，隨 HCTZ 的累積劑量增加，SCC 的風險可能會增加 4 到 7.7 倍，而 BCC 的風險則可能會增加 1.3 倍。
3. 瑞士將於所有含 HCTZ 成分藥品仿單新增警語以充分反映上述風險。

### 醫療人員應注意事項

1. 藥物流行病學研究發現，hydrochlorothiazide 與非黑色素細胞皮膚惡性腫瘤之間存在有具累積劑量依存性的關聯性。
2. 處方含 hydrochlorothiazide 成分藥品前，應詢問病人是否具皮膚惡性腫瘤相關病史；對於有皮膚惡性腫瘤相關病史的病人，應審慎評估是否處方此類藥品。
3. 處方含 hydrochlorothiazide 成分藥品時，應告知病人有關非黑色素細胞皮膚惡性腫瘤之風險，並定期監測病人的皮膚是否有任何新增病變、現有病變惡化或任何可疑的病變。若發現可疑的皮膚病變須進行檢查。必要時，應進行組織切片與組織學分析。
4. 應指導病人避免暴露於陽光或其他紫外線照射，暴露於陽光或紫外線期間須使用適當的防曬措施，以減少皮膚癌的風險。

## 本院現況與民眾應注意事項

### 1. 本院現有含 hydrochlorothiazide 成分藥品品項包含：

醫令代碼	商品名	學名	中文名
TCOAPRO	Coaprovel (複方) Tab	Coaprovel (Irbesartan150mg/Thiazide12.5	(複方)可普諾維
TAMIZID	Amizide Tab(複方)	Amizide Tab(複方)	[複方]安立壓錠
TEXFORH	exFORGE HCT 三合一 5/160/12.5mg	EXFORGE HCT 三合一 5/160/12.5mg	力安穩膜衣錠
TCO-DIOV	CO-DIOVAN (複方)Tab	CO-Diovan (Valsartan80mg/Thiazide12.5mg	可得安穩
THYZAAR1	Hyzaar 12.5/100mg Tab(複方)	Hyzaar 12.5/100mg Tab(複方)	好悅您膜衣錠
TSEVIKH	SEVIKAR HCT(三合一) 20/5/12.5mg/Tab	SEVIKAR HCT(三合一) 20/5/12.5mg/Tab	舒脈優膜衣錠

- 就醫時，應主動告知醫療人員是否有皮膚惡性腫瘤相關病史。若於用藥後，發現皮膚出現任何新的病變、現有病變的變化或任何可疑的病變，請盡速尋求醫療協助。
- 用藥期間應避免暴露於陽光或其他紫外線照射，暴露於陽光或紫外線期間須使用適當的防曬措施，以減少皮膚癌的風險。
- 若您對用藥有任何疑問請諮詢醫療人員，切勿於諮詢醫療人員前自行停藥。

### 3. Lemtrada® (Alemtuzumab)藥品安全資訊

2018/11/29 美國 FDA 發布有關治療多發性硬化症(multiple sclerosis)藥品 Lemtrada® (alemtuzumab)可能發生罕見但嚴重的中風及腦頸動脈剝離之安全性資訊。

1. 美國 FDA 從不良事件通報資料庫(FAERS)中發現 13 件多發性硬化症(multiple sclerosis)病人短期使用 Lemtrada® (alemtuzumab)後發生缺血性及出血性中風或腦頸動脈剝離，且可能導致永久性殘疾甚至死亡之通報案例，皆發生在施打 Lemtrada®後 3 天內，其中 12 例發生於施打該藥後 1 天內。另有一位病人因出血性中風死亡。
2. 美國 FDA 已於 Lemtrada®藥品仿單新增警語及加框警語以充分反映上述風險。

#### 醫療人員應注意事項

1. 曾有病人於接受 Lemtrada®治療後發生缺血性或出血性中風、腦頸動脈剝離之罕見但嚴重的不良反應通報案例。這些不良反應症狀大多發生在施打後 1 天內，但也可能出現在施打後不久的幾天內。
2. 醫療人員應在每一次施打 Lemtrada®時告知病人及其照護者若出現中風或腦頸動脈剝離相關症狀，應立即尋求緊急醫療處置。
3. 中風或腦頸動脈剝離之診斷通常是複雜的，因為初期症狀(如頭痛和頸部疼痛)不具特異性，當病人主訴之症狀符合前述狀況時應立即進行評估。
4. Lemtrada®亦可能導致其他嚴重不良反應，包括：
  - 嚴重自體免疫問題，包含免疫性血小板低下症和抗腎絲球基底膜病變。
  - 嚴重輸注反應，例如呼吸困難、胸痛或紅疹。
  - 增加某些惡性腫瘤風險，包含甲狀腺癌、黑色素瘤和淋巴增生性疾病及淋巴瘤。

#### 本院現況與民眾應注意事項

1. 本院目前未有含 Alemtuzumab 成分之藥品
2. 曾有病人於接受 Lemtrada®治療後發生中風、腦頸動脈剝離之罕見但嚴重的不良反應通報案例。這些不良反應症狀大多發生在施打後 1 天內，但也可能出現在施打後不久的幾天內。
3. 中風可能在腦部某區域發生血流阻斷或腦部出血時發生，腦細胞在缺乏血流和氧氣供應時可能在數分鐘內開始死亡。腦頸動脈剝離(頭部或頸部動脈血管內層撕裂)可能會導致中風。
4. 若施打 Lemtrada®後出現下列不良反應徵兆，應立即尋求緊急醫療處置：
  - 突發性臉部、四肢出現麻木感或無力感，尤其是僅發生於身體的單一側。
  - 突發性意識不清、說話困難或對於話語有理解困難的情形。
  - 突發性單側或雙側視覺障礙。
  - 突發性行走困難、暈眩、失去平衡或失去肢體協調性。
  - 突發性嚴重頭痛或頸部疼痛。

#### 4. Fluoroquinolone 類抗生素藥品安全資訊

2018/12/20 美國 FDA 發布 fluoroquinolone 類抗生素藥品使用於特定病人，可能增加罕見但嚴重的主動脈血管破裂或撕裂的風險之安全性資訊。

1. 美國 FDA 評估不良事件通報資料庫 (FAERS) 及藥物流行病學研究後發現，全身性作用(口服或注射)的 fluoroquinolone 類抗生素藥品可能增加罕見但嚴重的主動脈剝離或主動脈瘤破裂的風險，而導致危及生命的出血，甚至死亡。
2. 除非沒有其他適合的治療方案，否則 fluoroquinolone 類抗生素藥品不應使用於下述高危險群病人，包括：具主動脈或其他血管阻塞或動脈瘤(異常凸起)病史、高血壓、與血管病變相關的特定遺傳性疾病(如：Marfan syndrome 與 Ehlers-Danlos syndrome)及老年人。
3. 美國 FDA 正要求於所有 fluoroquinolone 類抗生素藥品仿單新增警語以充分反映上述風險。

#### 醫療人員應注意事項

1. 使用 fluoroquinolone 類抗生素藥品與主動脈瘤破裂或剝離具關聯性。
2. 除非沒有其他適合的治療方案，應避免處方 fluoroquinolone 類抗生素藥品於具主動脈瘤或具主動脈瘤風險的病人，包括：具周邊動脈粥狀硬化血管疾病病史、高血壓、與血管病變相關的特定遺傳性疾病(如：Marfan syndrome 與 Ehlers-Danlos syndrome)及老年人。
3. 應告知病人若出現任何主動脈瘤相關症狀，應立即尋求緊急醫療協助。
4. 若病人發生疑似主動脈瘤或主動脈剝離之不良反應，應立即停藥。
5. 對於具動脈瘤病史之病人，例行性檢查與治療將有助於預防動脈瘤生長與破裂。
6. 提供病人改變生活方式相關諮詢，包括：戒菸計畫、健康飲食及控制高血壓和高膽固醇等，可幫助病人降低發生主動脈瘤的風險。



## 本院現況與民眾應注意事項

### 1. 本院現有含 fluoroquinolone 類抗生素藥品品項包含：

醫令代碼	商品名	學名	中文名
ICIPRO3	Ciproxin 400mg/200mL/Bot	CiproFloxacin(針劑)400mg/200mL/Bot	速博新
TCIPROF1	CIPROxin 500mg/Tab	CIPROfloxacin 500mg/Tab	速博新膜衣錠
TCIPRO5	Ciflogen 500mg/Tab	CIPROfloxacin 500mg/Tab	喜伏菌膜衣錠 500 毫克
TLEVOF1	Levofloxacin 100mg/Tab(CDC)	Levofloxacin 100mg/Tab(CDC)	Levofloxacin 100mg/Tab(CDC)
ILEVOFL1	Cravit 500mg/100mL/Bot	LevoFloxacin(針劑)500mg/100mL/Bot	可樂必妥靜脈輸液
TLEVOF7	LeVofloxacin 750mg/Tab	750mg_LeVofloxacin Tab	平福樂欣膜衣錠
TLE7-CDC	LeVofloxacin(CDC) 750mg/Tab	LeVofloxacin(CDC) 750mg/Tab	平福樂欣膜衣錠
TLEVOFL5	Leflodal F.C 500mg/Tab	LEVOFLOXACIN 500mg(錠劑) /Tab	佐淨菌膜衣錠
TLEV-CDC	Levonolon F.C.(CDC) 500mg/Tab	LEVOFLOXACIN(CDC) 500mg/Tab	樂富妥膜衣錠
TMOX-CDC	MOXETERO Tablets 400mg/Tab	MOXIFLOXACIN(CDC) 400mg/Tab	摩克星膜衣錠 400 毫克
TMOXIFL	Avelox(口服) 400mg/Tab	MoxiFLOxacin(口服) 400mg/Tab	威洛速錠
IMOXIFL	Avelox 400mg/250mL/Bot	MoxiFloxacin(針劑)400mg/250mL/Bot	威洛速靜脈輸注液

2. 開始使用抗生素前，應主動告知醫療人員是否有動脈瘤或動脈阻塞或硬化之病史、高血壓或特定遺傳性疾病(如：Marfan syndrome 或 Ehlers-Danlos syndrome)及是否曾於使用其他抗生素藥品時發生任何嚴重不良反應。
3. 請注意，在主動脈瘤變大或破裂前，通常不會出現症狀，因此使用 fluoroquinolone 類抗生素藥品時，若出現任何異常的不良反應，請立即告知醫療人員。
4. 主動脈瘤生長的徵兆和症狀依其在主動脈血管中的位置而異，可能包括：
  - 胃部有跳動、悸動感。
  - 背部或胃部側面深度疼痛。
  - 持續數小時或數天的胃部持續性疼痛。
  - 下顎、頸部、背部或胸部疼痛。
  - 咳嗽或聲音嘶啞。
  - 呼吸短促、呼吸或吞嚥困難。
5. 若胃部、胸部或背部出現突然、嚴重且持續性疼痛時，應立即前往醫院急診室或撥打 119 以尋求緊急醫療協助。

6. 若您具動脈瘤病史，例行性檢查與治療將有助於預防動脈瘤生長與破裂。
7. 改變生活方式，包括：戒菸、健康飲食及控制高血壓和高膽固醇等，可幫助降低發生主動脈瘤的風險。
8. 若您對用藥有任何疑問請諮詢醫療人員，切勿於諮詢醫療人員前自行停用抗生素。