



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

### 一、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

### 二、預防用藥疏失--形音相似藥品 (P12)

1. 同成分/不同劑量。

### 三、藥物安全警訊 (P13)

1. TFDA 安全警訊摘要與本院現況
  - (1) 刺激型瀉劑類藥品安全資訊風險溝通表
  - (2) Amiodarone 成分口服劑型藥品安全資訊風險溝通表
  - (3) Cyclosporine 成分注射劑型藥品安全資訊風險溝通表
  - (4) 含 codeine 成分藥品安全資訊風險溝通表

# 一、藥品異動資訊

## 1. 新進品項

日期	109.09.08	
學名/規格	Influenza vac. Inj 0.5mL	
商品名	Flucelvax Quad 0.5mL 輔流威適流感疫苗	
適應症	適用於 3 歲以上兒童及成人之主動免疫接種，預防此疫苗所涵蓋之兩種 A 型及兩種 B 型流感病毒所引起的流感相關疾病。	

日期	109.09.21	
學名/規格	Azelastine hydrochloride 137 mcg and Fluticasone propionate 50 mcg / spray, 120doses/Bot.	
商品名	Dymista(鼻用) Nasal Spray 120doses/Bot 鼻適暢 137/50 定量鼻用噴霧劑	
適應症	適用於治療 6 歲以上兒童及成人之中度至重度過敏性鼻炎的相關症狀。	
備註	108 年第四次藥委會新進品項	

日期	109.08.10	
學名/規格	<b>Fluocinolone acetonide 0.01% (0.5mg), Hydroquinone 4%(200mg) and Tretinoin 0.05% (2.5mg) /5g/ tube</b>	
商品名	<b>Cleanfleck cream 5g/Tube</b> 宜斑淨乳膏	
適應症	臉部中度至重度肝斑之短期治療，合併各項防曬措施，包括使用防曬劑。	
備註	臨採品項改為 <b>常備</b>	

## 2. 臨時採購

日期	109.09.22	
學名/規格	Cabozantinib 20mg/Tab	
商品名	Cabometyx 20mg/Tab 癌必定膜衣錠	
適應症	(1) 未曾接受過治療的中度/重度風險晚期腎細胞癌病人。(2) 先前經抗血管新生療法(anti-angiogenic therapy)的晚期腎細胞癌病人。(3) 曾接受過 sorafenib 治療之肝細胞癌病人。	
備註	泌尿科臨採藥品	

### 3. 更換廠牌

日期	109.09.14	變更項目	由賽諾菲廠轉為信東廠
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Glimepiride 2mg+Metformin500mg /Tab		
商品名	AMARYL M 美爾胰錠	Glimet 利控糖膜衣錠	
適應症	治療以 glimepiride 或 metformin 單一藥物療法仍無法達到適當的血糖控制之第二型糖尿病患者，作為飲食和運動之外的輔助。不適合作第一線治療。		
備註	AMARYL-M 缺貨，換廠暫代。		

日期	109.09.28	變更項目	由富郁生物科技廠轉為井田廠
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Pyridoxine (Vitamin B6) 50mg/Tab		
商品名	Vitamin B6 維生素乙 6 錠	Weta B6 醫維 B6 錠	
適應症	維他命乙 6 缺乏症及妊娠嘔吐。		
備註	原品項維生素乙 6 錠缺貨。		

日期	109.09.29	變更項目	5g 規格停產，進用同廠 10g 替代。
對照	舊	新	
圖片			
學名	Tacrolimus Oint. 0.03%		
商品名/規格	Protopic Oint 0.03% 5g/Tube 普特皮軟膏	Protopic Oint. 0.03% 10g/Tube 普特皮軟膏	
適應症	Protopic 0.03%軟膏適用於成人、青少年與 2 歲以上兒童。 1. 症狀發作期治療：第二線使用於 2 歲以上孩童、青少年及成人因為潛在危險而不宜使用其他傳統治療、或對其他傳統治療反應不充分、或無法耐受其他傳統治療(如外用的皮質類固醇)的中度至重度異位性皮膚炎病人，作為短期及間歇性長期治療。 2. 維持治療：治療中度至重度異位性皮膚炎，針對有高疾病惡化率(即每年發生 4 次或以上)且曾對每天 2 次、最多 6 週的 tacrolimus 軟膏治療出現初步反應(病灶清除、幾乎清除或僅剩輕微影響)的病人，預防復發並延長無復發期。		
備註	包裝規格不同。		

日期	109.09.29	變更項目	5g 規格停產，進用同廠 10g 替代。
對照	舊	新	
圖片			
學名	Tacrolimus Oint. 0.1%		
商品名/規格	Protopic Oint 0.1% 5g/Tube 普特皮軟膏	PROtopic Oint 0.1% 10g/Tube 普特皮軟膏	
適應症	<p>Protopic 0.1%軟膏適用於成人與青少年(16歲及16歲以上)。</p> <p>1. 症狀發作期治療：第二線使用於青少年及成人(16歲及16歲以上)因為潛在危險而不宜使用其他傳統治療、或對其他傳統治療反應不充分、或無法耐受其他傳統治療(如外用的皮質類固醇)的中度至重度異位性皮膚炎病人，作為短期及間歇性長期治療。 2. 維持治療：治療中度至重度異位性皮膚炎，針對有高疾病惡化率(即每年發生4次或以上)且曾對每天2次、最多6週的 tacrolimus 軟膏治療出現初步反應(病灶清除、幾乎清除或僅剩輕微影響)的病人，預防復發並延長無復發期。</p>		
備註	包裝規格不同。		

日期	109.09.29	變更項目	Xylmol 缺藥以同廠 High-xylmol 暫代。
對照	舊	新	
圖片			
學名	Lidocaine 50 mg Aluminium Acetate 35 mg Hydrocortisone Acetate 2.75 mg Zinc Oxide 180 mg / g	Lidocaine HCl 25mg, Phenylephrine HCl 1mg Betamethasone Valerate 0.5mg / g	
商品名/規格	Xylmol Oint 15g/Tube 喜癒痔軟膏	High-xylmol 10gm/tube 樂癒痔軟膏	
適應症	外痔核、痔出血、痔疼痛、肛門裂創、肛門周圍炎、肛門搔癢症、肛門濕疹、肛門潰瘍。		
備註	成份及規格不同。		

日期	109.10.10	變更項目	由中化廠轉為大豐廠
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Epinephrine 1 mg/ml/Amp		
商品名	Adrenaline 安得理那寧注射液	Epirenamin 鹽酸副腎素注射液	
適應症	過敏反應引起之休克，呼吸道痙攣或喉頭水腫，心跳停止之急救，支氣管性氣喘。		
備註	年度評估換廠		

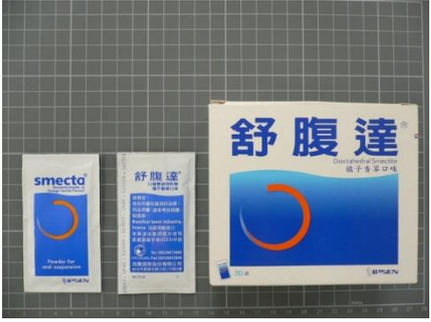
### 4. 包裝異動

日期	109.09.21	變更項目	片裝缺貨，裸錠暫代
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	NiFedipine 10mg/Cap		
商品名	Sindipine 心得平微粒膠囊		
適應症	狹心症、高血壓		
備註	醫令代碼不同。		

日期	109.9.21	變更項目	印刷變更
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Sodium alginate 50 mg Sodium bicarbonate 26.7 mg Calcium carbonate 16 mg / ml		
商品名	Alginos oral suspension 210mL/Bot 胃逆舒口服懸浮液		
適應症	緩解胃酸及膽汁反流入食道中所產生之疼痛。		

日期	109.9.21	變更項目	針頭位置變更
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Each contains: Diphtheria toxoid Tetanus toxoid Pertussis toxoid Filamentous haemagglutinin type 1 inactivated poliomyelitis type 2 inactivated poliomyelitis type 3 inactivated poliomyelitis polysaccharides of Haemophilus influenzae type b Conjugated to the tetanus protein		>30 IU, >40 IU, 25 mcg, 25 mcg, 40 DU, 8 DU, 32 DU, 10 mcg, 18-30 mcg
商品名	Pentaxim 潘多星五合一疫苗		
適應症	適用於出生 2 個月至 7 歲孩童的主動免疫接種，以預防白喉、破傷風、百日咳、小兒麻痺及侵襲性 b 型嗜血桿菌疾病。		

日期	109.9.21	變更項目	針頭位置變更
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Each contains: Diphtheria toxoid >30 IU, Tetanus toxoid >40 IU, Pertussis toxoid 25 mcg, Filamentous haemagglutinin 25 mcg, type 1 inactivated poliovirus 40 DU, type 2 inactivated poliovirus 8 DU, type 3 inactivated poliovirus 32 DU		
商品名	Tetraxim 巴斯德四合一疫苗 0.5mL/Amp		
適應症	適用於出生 2 個月至未滿 13 歲孩童的主動免疫接種，以預防白喉、破傷風、百日咳及小兒麻痺。		

日期	109.10.05	變更項目	印刷變更
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Diocahedral Smectite powder 3g/Pack		
商品名	Smecta powder 舒腹達口服懸液用粉		
適應症	治療 2 歲(含)以上兒童(併用口服脫水補充液)及成人之急性腹瀉。症狀性治療成人的慢性功能性腹瀉。		

## 二、預防用藥疏失-混淆/形音相似藥

### 1. 同成分/不同劑量。

<p>圖片</p>	 <p>Image showing the packaging and tablets for Lamictal 5mg/Tab. The box is labeled 'Lamictal DISPERSIBLE/CHEWABLE' and 'Each dispersible/chewable tablet contain 5mg lamotrigine'. The blister pack shows 30 tablets, each marked '5'.</p>	 <p>Image showing the packaging and tablets for Lamictal 50mg/Tab. The box is labeled 'Lamictal 50mg' and 'Lamotrigine 50 mg'. The blister pack shows 10 tablets, each marked '50'. Red text labels '舊包裝' (Old packaging) and '新包裝' (New packaging) are overlaid on the image.</p>
<p>學名規格</p>	<p>LAMOTRIGINE <b>5mg</b>/Tab</p>	<p>Lamotrigine <b>50mg</b>/Tab</p>
<p>中文商品名</p>	<p>樂命達(小)可溶咀嚼錠</p>	<p>樂命達錠</p>
<p>商品名</p>	<p>LAMICTAL 5mg/Tab</p>	<p>Lamictal 50mg/Tab</p>

## 三、藥物安全警訊

### 1. TFDA 安全警訊摘要與本院現況

#### (1) 刺激型瀉劑類藥品安全資訊風險溝通表

2020/8/18 英國醫藥品管理局 (Medicines and Healthcare products Regulatory Agency, MHRA) 考量刺激型瀉劑可能會造成誤用或濫用，擬針對刺激型瀉劑之非處方 (over-the-counter) 藥品採取相關措施，包括限制包裝尺寸、修訂建議使用年齡及加刊相關警語。

- i. 刺激型瀉劑被用於治療便秘，英國核准刺激型瀉劑之非處方藥品成分包含 bisacodyl (如 Dulcolax®)、senna、sennosides (如 Senokot®)、sodium picosulfate (如 Dulcolax Pico®)。因考量刺激型瀉劑可能衍生誤用或濫用之情形，英國 MHRA 多年來持續密切評估其安全性，過去採取的風險關控措施為於部分產品中加刊警語，提醒醫療人員及民眾注意此類藥品不利於減重及長期服用可能對人體有害等。
- ii. 英國人體藥物委員會 (Commission on Human Medicines, CHM) 深入回顧此類藥品的風險效益後認為，目前刺激型瀉劑的安全性在可接受之範圍內，通常都為合理的使用且已被廣泛使用多年。然 CHM 偶爾會收到刺激型瀉劑有誤用及過度使用的嚴重報告，其中包括罕見的死亡案例。經統計，這些誤用及過度使用的案件大多與飲食失調的病人有關，且很可能被低度通報。
- iii. 目前臨床指引建議不應將刺激型瀉劑作為治療短期便秘的第一線用藥，MHRA 建議應以改變飲食或生活習慣作為緩解短期偶發性便秘的第一線療法，刺激型瀉劑只在其他方法或其他瀉劑 (膨脹性及滲透壓瀉劑) 無效時才可使用。
- iv. MHRA 將針對刺激型瀉劑採取以下措施:

- 限制包裝尺寸

一般市售場所 (general sale) 將繼續銷售較小包裝的非處方刺激型瀉劑，並且僅可用於治療成人的短期偶發性便秘。而此類供一般銷售之產品包裝將限制為兩個短期療程 (內含最多 20 個標準劑量錠劑或 10 個最大劑量錠劑或 100 ml 之溶液劑/糖漿)，此限制是為了反映此類藥品應僅用於短期偶發性便秘。另外，藥局將可繼續持有此類藥品具 100 顆錠劑以上之大包裝。

- 修改建議使用年齡

於一般市售場所 (商店及超市) 販售的刺激型瀉劑將建議僅能用於 18 歲以

上病人。未經處方者建議，不應將刺激型瀉劑用於未滿 12 歲兒童；而在藥師的監督下可提供此類藥品予 12 至 17 歲青少年。

● 統一適應症及新增安全性警語

所有含刺激型瀉劑成分之非處方藥品的適應症將一致化，並刪除任何不適合於自我照護的用途。若是在需被長期使用於治療慢性便秘，或者用於不適合自我照護場合的適應症（例如手術前的清腸），則刺激型瀉劑將被以處方藥品的形式供應。

此外，此類藥品之病人用藥單張上的相關警語會刊載一致，告知病人若過度使用刺激型瀉劑可能會造成體液、電解質紊亂及可能破壞腸道功能。相關警語亦會被刊載於包裝上以協助警示。仿單亦將刊載有關使用年齡之新建議。

**醫療人員應注意事項：**

- i. 治療具便秘症狀之病人時，應先了解其可能潛在的原因或建議成年病人第一線使用改變飲食或生活方式的合適療法，例如：增加纖維飲食、水分攝取及增加活動量。
- ii. 刺激型瀉劑應僅能用於對其他瀉劑（膨脹性及滲透壓瀉劑）無效之病人。
- iii. 醫療人員於處方或指示病人使用刺激型瀉劑前，應審慎評估病人年齡或其疾病史等，並提醒病人此類藥品不應長期使用，一旦排便正常，即應停藥。

**本院現況與民眾應注意事項：**

- i. 本院含有刺激型瀉劑類之藥品：

藥品代碼	商品名	成份名	中文商品名
TCONSLI	Conslife	Dioctyl Sodium Sulfosuccinate 20mg/Sennosides 10mg/Bisacodyl 2mg	秘福糖衣錠
TBISACO	Dulcolax	Bisacodyl 5mg/Tab	樂可舒腸溶糖衣錠
SDULCOL	Bisacodyl	Bisacodyl 10mg/Supp	無秘栓劑
TSENNOS	Through	Sennosides 20mg/Tab	便通樂錠
PBOWKLE	Bowklean	Picosulfate sodium 10 mg/Magnesium oxide 3.5g /Citric acid anhydrous 12 g/Potassium hydrogen carbonate/Saccharin soluble powder/Lemon flavor powder	保可淨散劑

- ii. 若您有便秘問題，請諮詢醫師及藥師相關治療方式，切勿自行長時間使用刺激型瀉劑。

- iii. 若您於改變飲食及生活方式，或經醫師/藥師指示使用短期刺激型瀉劑後依然有便秘症狀或持續發生腹痛或流血，請尋求醫療協助。
- iv. 若兒童出現便秘症狀，父母及照護者應諮詢專業醫療人員尋求醫療建議，切勿於諮詢醫療人員前自行用藥。

## (2) Amiodarone 成分口服劑型藥品安全資訊風險溝通表

我國全國藥物不良反應通報中心接獲數例疑似長期使用含 amiodarone 成分口服劑型藥品後發生肝毒性之不良反應通報案例。

- i. 我國全國藥物不良反應通報中心共接獲 12 例疑似長期(>3 個月)使用含 amiodarone 成分口服劑型藥品引起肝毒性(包含: 肝指數上升、急性肝炎...等症狀)之不良反應通報案例，其中 2 例使用該成分口服劑型藥品後發生肝硬化之情形。
- ii. 上述通報案例中，部分個案在使用藥物數個月後即出現肝損傷症狀，但亦有使用數年後才出現相關症狀之案例，且有少數個案之肝臟相關症狀並不明顯。
- iii. 使用含 amiodarone 成分口服劑型藥品引起的慢性肝異常，其臨床及生化徵兆可能有限(如肝生化值僅輕中度上升)，然可能會進展為肝衰竭或肝硬化。

### 醫療人員應注意事項：

- i. 長期使用含 amiodarone 成分口服劑型藥品具有潛在的慢性肝損傷風險，而病人可能在用藥數月甚至長達數年後才出現肝毒性。
- ii. 口服 amiodarone 所引起的慢性肝異常，其臨床及生化徵兆可能有限(如肝生化值僅輕中度上升)，且在停藥後可能是可恢復的，但仍有致死的案例報告。
- iii. 於 amiodarone 起始治療時及治療期間，應定期監測肝功能，當肝生化值超過正常值的三倍以上時宜降低劑量或考慮停藥，必要時可考慮影像學檢查(如腹部超音波或上腹電腦斷層)。
- iv. Amiodarone 之使用劑量、併用可能發生交互作用的藥品/食物(如 CYP3A4 抑制劑、葡萄柚汁等)、肝臟疾病病史及肝臟相關疾患之共病症等皆為增加 amiodarone 引起肝毒性的危險因子。使用含 amiodarone 成分口服劑型藥品於高風險族群時，應更謹慎評估其使用劑量及治療時程，建議採用最低有效劑量，並提醒病人應定期回診進行肝功能檢查。
- v. 應留意病人於用藥期間是否出現肝損傷之相關症狀或徵兆，若有任何異常應考慮降低劑量或停藥，並告知病人若出現肝損傷相關症狀應立即回診。

**本院現況與民眾應注意事項：**

- i. 本院含有 Amiodarone 成分口服劑型之藥品：

藥品代碼	商品名	成份名	中文商品名
TAMIOD2	Adarone	Amiodarone 200mg/Tab	艾達絡錠

- ii. 曾有長期使用含 amiodarone 成分口服劑型藥品後發生肝損傷的通報案例。使用該成分口服劑型藥品前，若您有肝膽方面的問題，或正在使用其他藥品，請主動告知處方醫師。
- iii. 若您於用藥期間出現任何肝損傷相關症狀，如噁心嘔吐、皮膚變黃、食慾不佳、上腹不適、茶色尿等，應儘速就醫；若有任何其他不適症狀，請諮詢醫療人員。
- iv. 若對於藥品有任何的疑問或疑慮，請諮詢醫療人員。

**(3) Cyclosporine 成分注射劑型藥品安全資訊風險溝通表**

我國全國藥物不良反應通報中心近期接獲疑似使用 cyclosporine 成分注射劑型藥品後發生過敏性休克（anaphylactic shock）導致死亡之不良反應通報案例。

- i. 我國全國藥物不良反應通報中心近期接獲罕見之疑似使用靜脈滴注 cyclosporine 藥品約 20 分鐘後引發過敏性休克而導致死亡之通報案例。
- ii. Cyclosporine 注射劑型藥品含有之賦形劑 polyethoxylated castor oil 可能是造成過敏性反應的原因，曾有報告指出使用靜脈投予該成分藥品時導致過敏性現象，包括臉潮紅、上胸潮紅、非心因性肺水腫和伴有呼吸困難及氣喘現象的急性呼吸道窘迫、血壓改變及心搏過速。

**醫療人員應注意事項：**

- i. 使用 Cyclosporine 注射劑型藥品可能具有危及生命之嚴重過敏性反應風險，於輸注期間及輸注完成後至少 30 分鐘內應持續監測病人是否有相關症狀或徵候，並備妥相關急救設備與藥品以備不時之需。如果發生過敏性反應，必須立即終止輸注，並給予適當處置。
- ii. Cyclosporine 注射劑型藥品含有之賦形劑 polyethoxylated castor oil 可能是造成過敏性反應的原因，用藥前應詢問病人是否對含 polyethoxylated castor oil 製劑（例如 Cremophor® EL）具有過敏史。使用該成分注射劑型藥品於有過敏傾向的病人時應特別小心。
- iii. Cyclosporine 注射劑型藥品應保留至無法使用口服劑型（如剛完成手術後不

久)或因併有胃腸道疾病而可能導致口服劑型之吸收效果減弱的病人，並建議盡可能及早改成口服投藥。

#### 本院現況與民眾應注意事項：

i. 本院含有 Amiodarone 成分口服劑型之藥品：

藥品代碼	商品名	成份名	中文商品名
ICYCLS1	Sandimmun	Cyclosporin 50mg/mL/Amp	生體睦

- ii. 曾有使用 cyclosporine 成分注射劑型藥品後發生嚴重過敏性反應的通報案例，若您有任何相關過敏史，請務必於開始藥品治療前告知醫療人員。
- iii. 若您於注射 cyclosporine 成分藥品之輸注期間或注射完畢後出現任何不適，如皮膚潮紅、紅疹、呼吸困難、氣喘、全身無力、暈眩、心悸等，請立即告知醫療人員或尋求醫療協助。
- iv. 若對於藥品有任何的疑問或疑慮，請諮詢醫療人員。

#### (4) 含 codeine 成分藥品安全資訊風險溝通表

- 2020/7/31 加拿大衛生部 (Health Canada) 發布安全性資訊，建議用於止痛之含 codeine 成分非處方藥品不應用於 18 歲以下病人。
- 2020/8/24 加拿大衛生部 (Health Canada) 發布安全性資訊，警示用於治療咳嗽和感冒之含 codeine 等成分之處方藥品，不應用於 18 歲以下孩童和青少年，以減少可能導致鴉片類物質使用疾患 (opioid use disorder) 的風險。
  - i. 經 Health Canada 評估現有資訊後，認為在年幼時使用鴉片類藥品可能與未來發展成為物質不當使用問題有關 (problematic substance use)，因此建議用於止痛之含 codeine 成分非處方藥品不應用於 18 歲以下病人。Health Canada 將要求許可證持有商更新產品安全資訊以包含上述建議。
  - ii. Health Canada 另針對用於治療咳嗽和感冒之含 codeine 等成分藥品啟動安全性評估，結果雖未發現強而有力的證據支持該類藥品與 18 歲以下孩童和青少年的鴉片類物質使用疾患 (opioid use disorder) 及相關傷害之關聯性，但卻發現在年幼時使用鴉片類藥品可能是未來發展成為物質不當使用問題 (problematic substance use) 的風險因子。此外，此次評估亦發現目前支持該類藥品用於 18 歲以下孩童和青少年的有效性證據十分有限。文獻指出青少年有較高鴉片類物質不當使用問題及過量的風險，而較小的孩童則有較高發生意外中毒的風險。
  - iii. 作為預防性措施，Health Canada 決議限縮用於治療咳嗽和感冒之含 codeine

等成分處方藥品僅能用於 18 歲（含）以上成人，其考量如下：

- 代謝情形多變且無法預測可能導致鴉片毒性之風險；
- 用於緩解 18 歲以下孩童和青少年之過敏或感冒所引起的咳嗽症狀，其風險大於臨床效益

- iv. Health Canada 要求用於治療咳嗽和感冒之含 codeine 等成分處方藥品之許可證持有商應更新仿單資訊，包含限縮 18 歲（含）以上成人才能使用該類產品及加強產品風險資訊的刊載等，以增加民眾對於鴉片類藥品的警覺性並減少相關傷害。而非處方之含低劑量 codeine 成分之咳嗽和感冒藥品的仿單同樣應更新以包含上述安全性資訊

#### 醫療人員應注意事項：

- i. 含 codeine 成分處方藥品，用於未滿 12 歲兒童，除非無其他適當替代藥品且臨床效益大於風險時，方可考慮使用，且應依年齡減量使用；用於 12 至 18 歲具呼吸功能不全之兒童，例如具有神經肌肉疾病、嚴重心臟或呼吸系統疾病、上呼吸道或肺部感染及多重創傷或大範圍外科手術等，應謹慎使用。
- ii. 含 codeine 成分非處方藥品，禁止使用於未滿 12 歲兒童；用於 12 至 18 歲呼吸功能不全之兒童，例如具有神經肌肉疾病、嚴重心臟或呼吸系統疾病、上呼吸道或肺部感染及多重創傷或大範圍外科手術等，應經醫師診治後處方使用。
- iii. 醫療人員於處方或指示病人使用含鴉片類成分藥品（包含 codeine）時，應確認使用者年齡，並提醒病人、家長及照護者應遵照仿單（藥品說明書）、醫囑或藥師指導使用。
- iv. 指導病人、家長及照護者由感冒或上呼吸道感染所引起的咳嗽屬自限性，通常不需要治療也可痊癒，而當孩童或青少年病人需要咳嗽治療時，建議先選擇非鴉片類藥品；若非鴉片類藥品的療效不佳而需使用鴉片類藥品時，應告知病人、家長及照護者相關風險，並盡可能採用最低有效劑量及最短的治療期。

**本院現況與民眾應注意事項：**

## i. 本院含有 codeine 成分之藥品：

藥品代碼	商品名	成份名	中文商品名
LCONSRI	Consrine Syrup 120mL/Bot	Codeine 0.48 mg/mL, Chlorpheniramine 0.25 mg/mL, Methylephedrine 1.6 mg/mL, Glycyrrhizic acid 0.25 mg/mL	康是寧糖漿
TCODEIN	Codeine	Codeine phosphate 30mg/Tab	磷酸可待因錠

- ii. 未經醫療專業人員的建議及監督，18 歲以下青少年和兒童勿自行使用含 codeine 成分藥品。
- iii. 使用含鴉片類成分藥品（包含 codeine）時，應遵循仿單（藥品說明書）、醫囑或藥師指導使用。
- iv. 請將任何藥品（包含處方和非處方藥品）儲放於孩童無法觸及處以避免孩童誤食，並請謹慎使用藥品。
- v. 若服藥後出現任何不適，請尋求醫療協助。
- vi. 若對於藥品有任何的疑問或疑慮，請諮詢醫療人員。