



消化性潰瘍治療劑  
Remedy of Peptic Ulcer

VFT-004  
衛署藥製字第040206號  
Code No.:38254

**非潰**<sup>®</sup>  
(啡莫替定)

膜衣錠 20公絲

**VOKER**<sup>®</sup>  
(Famotidine)

Film Coated Tablets 20mg

3.98cm

自從第一個組織胺H<sub>2</sub>接受器拮抗劑(Histamine H<sub>2</sub>-receptor antagonist)-Cimetidine被開發成功後，消化性潰瘍之藥物療法即邁入新的里程。

至今，H<sub>2</sub>-receptor antagonist仍為消化性潰瘍之主力治療劑。而本藥之活性成分-Famotidine乃為新型之H<sub>2</sub>接受器拮抗劑，除了具有強力之胃酸分泌抑制作用外，其良好之耐受性（不具有抗雄性激素作用及肝臟酵素Cytochrome P-450之抑制作用）及便利的投藥方式，更可為患者提供一項全新的治療選擇。

**【成分】** 每錠中含：

Famotidine.....20mg

**【賦形劑】**

Microcrystalline Cellulose、Corn Starch、Sodium starch glycolate、Talc、Magnesium Stearate、Hydroxypropylmethylcellulose、Dimethylpolysiloxane、Polyethyleneglycol 6000、Sunset Yellow FCF。

**【特徵】**

1. 本藥可藉由競爭性抑制組織胺H<sub>2</sub>接受器的作用而達到同時抑制胃酸分泌及降低胃酸濃度之效能。
2. 本藥可抑制基礎胃酸分泌，及由食物、Pentagastrin等刺激物引起之刺激性胃酸分泌，因此對於日間、夜晚的疼痛均有緩解之效。
3. 本藥經口投與後可於1小時內產生胃酸分泌抑制作用，並可於1~3小時發揮最大藥效。而在一般服用劑量下，藥效可維持長達10~12小時之久。
4. 本藥不影響空腹或餐後之血中胃泌素的濃度，且胃排空及膽汁分泌亦不受本藥的干擾。
5. 經由臨床試驗結果顯示，本藥對中樞神經系統，心血管系統，呼吸系統及內分泌系統殆無影響，且無抗雄性激素作用。此外本藥亦不影響血中Prolactin, Cortisol, Thyroxine(T<sub>4</sub>)及Testosterone的濃度。
6. Famotidine經口服投與後，可快速被吸收，吸收率約為40%，1~3小時內可達最高血中濃度，15~20%可與血漿中蛋白質結合，排泄半衰期介於2.5~3.5小時之間，其主要經由腎臟排泄。

**【適應症】**

胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、上部消化管出血（消化性潰瘍、急性Stress潰瘍、出血性胃炎而引起的）、逆流性食道炎、Zollinger-Ellison症候群。

**【用法·用量】**

通常成人1次Famotidine 20mg，1日2次（早餐後、晚餐後或睡覺前）經口投與。又依年齡、症狀適宜增減之。  
但，上部消化管出血時，通常，以注射劑開始治療，待能口服後，始改成經口投與。  
本藥須由醫師處方使用。

**【注意事項】**

1. 一般注意：對於肝、腎功能不全的患者請謹慎投與本藥。
2. 禁忌症：對本藥過敏之患者禁用之。
3. 副作用：
  - (1) 胃腸系統：偶有膽汁鬱積性黃疸、肝酵素異常、便秘、下痢、食慾不振、口乾等症狀。
  - (2) 神經系統：偶有頭痛、發燒、疲倦、失眠及嗜眠之現象。
  - (3) 心血管系統：罕有心律不整、心房心室阻斷及心悸現象。
  - (4) 皮膚方面：偶有禿髮、瘙癢、皮膚瘙癢及皮膚乾燥之情形出現。
  - (5) 其他：顆粒性白血球缺乏症、肌肉骨骼疼痛、耳鳴及顏面浮腫等現象。
4. 孕婦、授乳婦之投與安全性尚未確立，因此孕婦或可能懷孕之婦女應權衡利弊後再行投與之。又本藥會由乳汁中排除，授乳婦服藥期間應避免授乳。
5. 本藥對兒童投與之安全性尚未確立。

**【保存上之注意】**

1. 本藥應置於小兒伸手不及處。
2. 於25℃以下儲存。
3. 請在有效期限內使用。

**【包裝】**

4~1000錠瓶裝、鋁箔盒裝。



永信藥品工業股份有限公司

YUNG SHIN PHARMACEUTICAL INDUSTRIAL CO., LTD.

公司地址：台中市大甲區中山路1段1191號

電話：(04) 26875100

台中幼獅廠：台中市大甲區日南里工九路27號

2149176