



GMP 寶林縣斗六市斗六工業區復興路3號

有效期間：

LH200

衛署藥製字第048860號  
GMP:G-9688

## “內外”敏樂治 内服液劑 1毫克/毫升 Minergy Oral Solution 1 mg/mL “N.W.”

本藥須由醫師處方使用

**【成分】** Each mL contains  
Cetirizine Dihydrochloride.....1 mg

**【特性】** 依文獻記載

Cetirizine為Anti-H1之抗過敏治療劑，且無明顯的Anti-Cholinergic及Anti-Serotonin作用。

在有效劑量內Cetirizine不會通過腦血管障壁，對中樞神經沒有作用，不會產生安眠及行為異常等現象。

**【Cetirizine的作用】** 依文獻記載

1. 迅速抑制外生性組織胺。
  2. 對內生性組織胺的釋出有抑制作用(如48/80之組織胺)。
  3. 抑制由VIP(Vasoactive Intestinal Polypeptide)和Substance P所引起之過敏反應。
  4. 抑制初期皮膚過敏反應時，組織胺介質的作用。
  5. 明顯抑制發炎性細胞(例如：eosinophils)的移動，而降低遲發性皮膚過敏反應的介質釋放。
  6. 顯著的降低氣喘患者的支氣管對組織胺的過度反應。
  7. 降低由特殊過敏原引起的過敏反應。
- 這些作用，由心智測驗及Quantified EEG得知，對中樞神經不會產生任何作用。

**【藥物動力學】** 依文獻記載

口服Cetirizine 1小時內，會達到血中最高濃度。  
血漿半衰期：成人約為10小時，6~12歲的孩童約為6小時，3~6歲的孩童約為5小時。

成人及孩童的蓄積腎排泄量(cumulative urinary excretion)約為投藥量的三分之二

通常孩童的血漿清除率要比成人為高。

Cetirizine的吸收並無個體差異。

體內血漿濃度與投藥量成線性關係。

Cetirizine與血漿蛋白具有很強的結合力。

**【適應症】**

※ 季節性鼻炎、結膜炎、過敏性鼻炎、蕁麻疹、過敏性搔癢等過敏現象。

**【用法及用量】**

成人及3歲以上孩童適用。

成人及6歲以上孩童：每次10毫克(即2匙)，一天一次，

10毫升(=2匙)=10毫克

5毫升(=1匙)=5毫克

2.5毫升(=1/2匙)=2.5毫克

腎功能不全的患者服用本藥時，其劑量應減半。

**【禁忌症】**

對本藥中任何成分有過敏者。

**【副作用】**

曾有報導顯示會發生輕微、短暫的主觀性副作用，例如：頭痛、眩暈、嗜睡、精神激昂、口乾、胃腸道不適。

但由精神運動性(Psychomotor)的客觀性功能試驗結果來看，Cetirizine的鎮靜作用發生率與安慰劑的效果相似。Cetirizine的過敏性徵狀極少被報導。

**【孕婦及授乳婦】**

動物實驗中，尚無引起不良反應之報告。但孕婦應避免使用本藥。

Cetirizine曾被排泄至乳汁中，因此授乳婦不可使用本藥。

**【藥物交互作用】**

至今尚未有藥物交互作用方面的報告，但若同時服用鎮靜劑者，請謹慎使用。本藥應避免與過量的酒精併服。

**【開車或操作機械】**

實驗證明，對正常人投予每天20~25毫克的劑量，不會影響警覺及反應時間。但從事駕駛及操作機械者，請小心使用，儘量不要過量服用。

**【注意事項】**

在治療劑量下，Cetirizine不會加重酒精(血中酒精濃度為0.8 g/L時)的作用，但應避免。

**【過量】**

單次劑量超過50毫克時，會有安眠的症狀發生，無特殊之解毒劑。因此如有此現象發生，請儘快以灌腸法及一般急救法處理。