

指示藥品審查基準

- 一、 為強化指示藥品管理，對於日常生活中常用以緩解輕微症狀之指示藥品，以蒐集國內使用情形與國外管理規定，規範有效成分、含量範圍、用法用量、注意事項及警語，特訂定本基準。
- 二、 指示藥品之成分及含量屬本基準收載(如附件)者，應依本基準內容向食品藥物管理署申請藥品查驗登記。

目錄

| | |
|---------------|-----|
| 抗過敏劑 | 3 |
| 眼用製劑 | 11 |
| 鎮暈劑 | 27 |
| 驅蟲劑 | 35 |
| 瀉劑 | 40 |
| 胃腸製劑 | 52 |
| 一般皮膚外用劑 | 88 |
| 解熱鎮痛劑 | 98 |
| 綜合感冒劑 | 110 |
| 鎮咳祛痰劑 | 129 |

抗過敏劑

壹、適用範圍

凡用以暫時緩解過敏性鼻炎、枯草熱所引起之相關症狀及過敏的內服製劑，均適用本基準。

本基準所稱抗過敏劑係指合於下列二要件之製劑：

- 一、以暫時緩解過敏性鼻炎、枯草熱所引起之相關症狀（鼻塞、流鼻水、打噴嚏、眼睛及喉部搔癢）或過敏所引起之搔癢、皮膚癢疹為目的。
- 二、以內服投與。

貳、有效成分

一、有效成分之種類及含量：

(一)本基準可配合之有效成分，記載於表一。

(二)表一規定 A 欄、B 欄及 C 欄中，各有效成分之 1 次最大配合量及一日最大配合量。

(三)表一規定 D 欄中，各有效成分一日配合量之上下限。

表一、有效成分之種類

| 欄項 | 有 效 成 分 | 1 次最大配合量(mg) | 一日最大配合量(mg) |
|----|---|--------------|-------------|
| A | Brompheniramine maleate | 4 | 16 |
| | Carbinoxamine maleate | 4 | 16 |
| | Chlorcyclizine hydrochloride | 25 | 75 |
| | Chlorpheniramine maleate (d1-Chlorpheniramine maleate) | 4 | 16 |

表一、有效成分之種類（續）

| 欄 | 項 | 有 效 成 分 | 1 次最大 配合量(mg) | 一日最大 配合量(mg) |
|---|---|--|------------------|-----------------|
| A | Clemastine (fumarate) | 1 (Base) | 2 (Base) | |
| | Dexbrompheniramine maleate | 2 | 8 | |
| | Dexchlorpheniramine maleate (d-Chlorpheniramine maleate) | 2 | 8 | |
| | Diphenhydramine hydrochloride | 25-50 | 150 | |
| | Diphenhydramine salicylate | 25 | 75 | |
| | Diphenylpyraline hydrochloride | 4 | 12 | |
| | Isothipendyl hydrochloride | 4 | 16 | |
| | Phenindamine tartrate | 25 | 100 | |
| | Pheniramine maleate | 25 | 100 | |
| | Pyrilamine maleate | 25 | 100 | |
| B | Triprolidine hydrochloride | 2.5 | 10 | |
| | d1-Methylephedrine hydrochloride | 20 | 60 | |
| | Phenylephrine hydrochloride | 10 | 40 | |
| | Pseudoephedrine hydrochloride | 60 | 240 | |
| C | Pseudoephedrine sulfate | 60 | 240 | |
| | Caffeine | 50 | 150 | |
| D | Caffeine anhydrous | 50 | 150 | |
| | 種 類 | 一日配合量(mg) | | |
| | Vitamin B ₂ | 2-12 | | |
| | 1 有 效 成 分 | Riboflavin (Vitamin B ₂) Riboflavin butyrate Riboflavin sodium phosphate | | |
| | Vitamin B ₆ | 5-50 | | |
| | 2 有 效 成 分 | Pyridoxine hydrochloride | | |
| | 3 | Biotin | 0.01-0.50 | |
| | 4 | Calcium pantothenate | 5-30 | |
| | 5 | Niacinamide (Nicotinamide) | 12-60 | |
| | 6 | Orotic acid | 60-200 | |

二、配合規則（見表二）：

(一) 鼻炎用藥：

1、必須配合成分：指表一 A 欄及 B 欄中之有效成分。
配方中需含 A 欄及 B 欄各一種成分。

2、可配合成分：指表一 C 欄中之有效成分，可與必須配合成分複方配合使用，至多可配合一種成分。

(二) 一般抗過敏用藥：

1、必須配合成分：指表一 A 欄中之有效成分。配方中需含一種必須配合成分。

2、可配合成分：指表一 D 欄中之有效成分，可與必須配合成分複方配合使用，惟配合時須檢附十大先進國中一國以上採用之處方依據。

(三) 表一 A 欄 Clemastine (fumarate) 限為單方製劑。

三、有效成分之配合量（見表二）：

(一) 表一中，各有效成分之每次最高配合劑量不得超過表一所列之 1 次最大配合量。

(二) 表一 A 欄 Diphenhydramine hydrochloride 之每次配合劑量依表一 1 次最大配合量之上下限規定。

(三) 表一 A 欄之配合係數應介於 1 及 1/2 之間。即 A 欄配合成分之每日劑量除以該成分之一日最大配合量，所得數值應介於 1 及 1/2 之間。

(四) 配方中含表一 B 欄或 C 欄成分時，該欄之配合係數應介於 1 及 1/5 之間。即 B 欄（或 C 欄）配合成分之每日劑量除以該成分之一日最大配合量，所得數值應介於 1 及 1/5 之間。

(五)配方中含表一D欄成分時：

1、D欄各配合成分一日配合量之上下限依表一之規定。

2、D欄1項中配合二種或二種以上成分時，該項之配合係數不可大於1。即該項各配合成分之每日劑量除以該成分之一日最大配合量，所得數值的總和不可大於1。

表二、配合規則・配合係數

| 製劑 有效成分 | | 配合規則 | | 配合係數 | | 備註 |
|------------|---------------------------|------|---------|-----------|------------|--------------------------------------|
| | | 鼻炎用藥 | 一般抗過敏用藥 | 同類成分配合一種 | 同類成分至少配合二種 | |
| A欄 | 抗組織胺 | ◎ | ◎ | 1 ≥ ≥ 1/2 | | 需配合一種成分；Clemastine (fumarate) 限為單方製劑 |
| B欄 | 擬交感神經 | ◎ | × | 1 ≥ ≥ 1/5 | | 鼻炎用藥需配合一種成分 |
| C欄 | Caffeine 類 | ○ | × | 1 ≥ ≥ 1/5 | | 至多可配合一種成分 |
| D欄 | 1項 Vitamin B ₂ | × | ○ | 從表一 | 1 ≥ | 從表一：依表一一日配合量上下限之規定 |
| 2項 | Vitamin B ₆ | × | ○ | 從表一 | | |
| 3項 | Biotin | × | ○ | 從表一 | | |
| 4項 | Calcium pantothenate | × | ○ | 從表一 | | |
| 5項 | Niacinamide | × | ○ | 從表一 | | |
| 6項 | Orotic acid | × | ○ | 從表一 | | |

◎：必須配合成分

○：可配合成分

×：不可配合成分

參、劑型

限於錠劑、膜衣錠、糖衣錠、膠囊劑、軟膠囊劑、內服液劑、糖漿劑、散劑、溶液用粉劑、糖漿用粉劑、內服顆粒劑、糖漿用顆粒劑、細粒劑。

肆、用途(適應症)

適應症依必須配合成分而異。

| 製劑 | 必須配合成分(◎) | 適應症 |
|---------|-----------|---|
| 鼻炎用藥 | A 欄及 B 欄 | 緩解過敏性鼻炎、枯草熱所引起之相關症狀(鼻塞、流鼻水、打噴嚏、眼睛及喉部搔癢)。 |
| 一般抗過敏用藥 | A 欄 | 緩解過敏性鼻炎、枯草熱所引起之相關症狀(流鼻水、打噴嚏、眼睛及喉部搔癢)及過敏所引起之搔癢、皮膚癢疹。 |

伍、使用上注意事項

一、有下列情形者，請勿使用：

(一) 曾因本藥成分引起過敏的人。

(二) 哺乳婦。

(凡含 Diphenhydramine hydrochloride 或 Diphenhydramine salicylate 之製劑，須記載之)

(三) 服用單胺氧化酶抑制劑(MAOI)的人，或停用 MAOI 兩星期內，不得服用本藥，如不了解服用的藥品是否含有 MAOI，請詢問醫師或藥師。

(凡含 Phenylephrine hydrochloride、Pseudoephedrine hydrochloride、Pseudoephedrine sulfate 之製劑，須記載之。)

二、有下列情形者，使用前請洽醫師診治：

(一) 3 歲以下。

(二) 12 歲以下。

(凡含 Clemastine (fumarate) 成分之製劑，須記載之。)

(三) 6 歲以下。

(凡含 Triprolidine hydrochloride 成分之製劑，須記載之。)

(四) 嚴重代謝性肝腎疾病的人。

(五) 曾診斷為下列疾病的人：心臟病、高血壓、糖尿病、甲狀腺機能亢進、因前列腺肥大引起排尿困難。

(凡含 B 欄成分之製劑，須記載之。)

(六) 有呼吸疾病的人：如慢性支氣管炎、肺氣腫、慢性肺疾病、呼吸急促、呼吸困難，及青光眼的人、[因前列腺肥大引起排尿困難的人]。

(凡含 A 欄成分之製劑，須記載之。[]內文字如於前項已記載，可不必重複記載。)

三、有下列情形者，使用前請先諮詢醫師藥師藥劑生：

(一) 孕婦、可能懷孕婦女及哺乳婦。

(但已記載「一、有下列情形者，請勿使用之(二)項」者，須省略哺乳婦)

(二) 65 歲以上。

(三) 服用鎮靜藥或安眠藥的人。

(四) 服用其他綜合感冒藥、鎮咳祛痰藥、鎮暈藥、鼻炎藥或抗過敏藥等的人。

四、其他使用上注意事項：

- (一) 為防止兒童誤食請妥善保管。
- (二) 避免陽光直射。
- (三) 勿超過建議使用量。
- (四) 使用前須振搖均勻，並使用廠商所附量器量取藥量。
(液劑須標示)
- (五) 不得與酒精性飲料併用。
- (六) 可能引起嗜睡，勿駕車或操作危險性機械。
- (七) 避免再服用含咖啡因藥品、飲料，過多的咖啡因會引起神經緊張，興奮與失眠，且常會引起心搏過速。
(凡含咖啡因成分(E欄)之製劑，須記載之)

陸、用法用量

一、一般抗過敏劑：

| | |
|--------------|---------------------------|
| 成人及 12 歲以上 | 一日 3 至 4 次，每次間隔 4 小時以上服用。 |
| 6 歲以上未滿 12 歲 | 適用成人劑量之 1/2。 |
| 3 歲以上未滿 6 歲 | 適用成人劑量之 1/4。 |
| 3 歲以下 | 請洽醫師診治。 |

二、含表一 A 欄 Clemastine (fumarate) 之製劑：

| | |
|------------|---------|
| 成人及 12 歲以上 | 一日 2 次。 |
| 12 歲以下 | 請洽醫師診治。 |

三、含表一 A 欄 Triprolidine hydrochloride 之製劑：

| | |
|--------------|---------------------------|
| 成人及 12 歲以上 | 一日 3 至 4 次，每次間隔 4 小時以上服用。 |
| 6 歲以上未滿 12 歲 | 適用成人劑量之 1/2。 |
| 6 歲以下 | 請洽醫師診治。 |

四、內服液劑（含糖漿劑）成人1次用量須5mL以上，零售最大單位包裝不得超過三日用量。

柒、警語

一、服用本藥後，若有發生以下副作用，請立即停止使用，並持此說明書諮詢醫師藥師藥劑生：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|------------|
| 神經系統 | 倦怠感、興奮。 |
| 其他 | 口乾、視覺上之困擾。 |

二、服用本藥後，若有發生以下症狀時，請立即停止使用，並接受醫師診治：

- (一) 若有任何不適情況產生。
- (二) 連續服用本藥數日後，若症狀沒有改善。

眼用製劑

壹、適用範圍

(一) 凡是施用於眼睛，緩解眼部輕微刺激所引起之不適或眼睛紅、眼睛疲勞、眼睛癢，因眼睛乾澀所引起灼熱感與刺激感或用於沖洗眼部的藥劑，均適用本基準。

(二) 隱型眼鏡藥水，不適用本基準。

貳、有效成分

(一) 有效成分之種類及含量：

1、本基準可配合之有效成分，記載於表一。

2、表一中，除 G 欄外，規定各有效成分最高含量或可配合濃度之上下限。

3、表一中，規定各欄之適應症。

表一、有效成分之種類

| 欄 | 項 | 有 效 成 分 | 最高含量或 可配合濃度(%) | 用途(適 應 症) |
|---|---|---|------------------------------|--|
| A | 1 | Ephedrine hydrochloride | 0.123 (固定含量) | 暫時緩解因 輕微眼部刺 激所引起之 不適、或眼睛 紅 |
| | | Naphazoline hydrochloride | 0.01-0.03 | |
| | | Phenylephrine hydrochloride | 0.08-0.20 | |
| | | Tetrahydrozoline hydrochloride | 0.01-0.05 | |
| | 2 | Ephedrine hydrochloride | 0.1 | |
| | | Epinephrine | 0.003 | |
| | | Epinephrine hydrochloride ^{*1} | 0.003 (as Epinephrine) | |
| | | d1-Methylephedrine hydrochloride | 0.1 | |
| | | Naphazoline hydrochloride | 0.003 | |
| | | Naphazoline nitrate | 0.003 | |
| | | Phenylephrine hydrochloride | 0.1 | |

| | | | | |
|---|--|-----------------------------------|-------|--|
| | | Tetrahydrozoline hydrochloride | 0.05 | |
| B | | Neostigmine methylsulfate | 0.005 | |

表一、有效成分之種類（續）

| 欄 項 | 有 效 成 分 | 最高含量或 可配合濃度(%) | 用 途(適 應 症) |
|--------|---|-------------------|-------------------|
| C | 1 ε -Aminocaproic acid | 5 | 暫時緩解因輕微眼部刺激所引起之不適 |
| | 2 Allantoin | 0.3 | |
| | 3 Berberine hydrochloride | 0.025 | |
| | Berberine sulfate | 0.025 | |
| | 4 Sodium azulene sulfonate | 0.02 | |
| | 5 Dipotassium glycyrrhizinate | 0.25 | |
| | 6 Zinc lactate | 0.25 | |
| D | Zinc sulfate | 0.25 | 眼睛癢 |
| | 7 Lysozyme hydrochloride | 0.5 (力價) | |
| E | Chlorpheniramine maleate | 0.03 | 眼睛疲勞 |
| | Diphenhydramine hydrochloride | 0.05 | |
| | 1 Sodium flavin adenine dinucleotide | 0.05 | |
| | 2 Cyanocobalamin | 0.02 | |
| | 3 Retinol acetate | 50,000units/100ml | |
| | Retinol palmitate | 50,000units/100ml | |
| | 4 Pyridoxal phosphate | 0.1 | |
| | Pyridoxine hydrochloride | 0.1 | |
| | 5 Calcium pantothenate | 0.1 | |
| | Panthenol | 0.1 | |
| F | Sodium pantothenate | 0.1 | 眼睛疲勞 |
| | 6 Tocopherol Acetate *2 | 0.05 *2 | |
| | L-Magnesium aspartate | 1 | |
| | L-Potassium aspartate | 1 | |
| | L-Potassium and magnesium aspartate (equal mixture) | 2 | |
| G | 2 Taurine (Aminoethylsulfonic acid) | 1 | 沖洗眼部 |
| | 3 Sodium chondroitin sulfate | 0.5 | |
| | Calcium chloride | — | |
| | Magnesium sulfate | — | |
| | Potassium phosphate, monobasic | — | |

| | | | |
|--|-----------------------------|---|--|
| | Potassium chloride | — | |
| | Sodium bicarbonate | — | |
| | Sodium carbonate | — | |
| | Sodium carbonate, dried | — | |
| | Sodium chloride | — | |
| | Sodium phosphate, dibasic | — | |
| | Sodium phosphate, monobasic | — | |

表一、有效成分之種類（續）

| 欄 項 | 有 效 成 分 | 最高含量或 可配合濃度(%) | 用 途 (適 應 痘) |
|--------|--|-------------------|---------------------------------|
| H 1 | (a) Cellulose derivatives | | 暫時緩解因 眼睛乾澀所 引起灼熱感 與刺激感 |
| | Carboxymethylcellulose sodium | 0.2-2.5 | |
| | Hydroxyethyl cellulose | 0.2-2.5 | |
| | Hydroxypropyl methylcellulose | 0.2-2.5 | |
| | Methylcellulose | 0.2-2.5 | |
| | (b) Dextran 70 | 0.1 | |
| | (c) Gelatin | 0.01 | |
| | (d) Polyols liquid | | |
| | Glycerin | 0.2-1.0 | |
| | Polyethylene glycol 300 | 0.2-1.0 | |
| | Polyethylene glycol 400 | 0.2-1.0 | |
| | Polysorbate 80 | 0.2-1.0 | |
| | Propylene glycol | 0.2-1.0 | |
| | (e) Polyvinyl alcohol | 0.1-4.0 | |
| H 2 | (f) Povidone (polyvinylpyrrolidone) | 0.1-2.0 | |
| | (a) Lanolin Preparations | | |
| | Anhydrous lanolin | 1-10 | |
| | Lanolin | 1-10 | |
| | (b) Oleaginous Ingredients | | |
| | Light mineral oil | 50 | |
| | Mineral oil | 50 | |
| | Paraffin | 5 | |
| | Petrolatum | 100 | |
| | White ointment | 100 | |

*1. 可使用各國藥典收載之 Epinephrine Solution 替代之。

*2. 包括 dl- α -Tocopherol acetate 及 d- α -Tocopherol acetate。
(0.05 = 75.43 IU/ml)

(二) 配合規則（見表二）：

1、一般眼用製劑（1）：

- (1) 必須配合成分：指表一 A 欄 1 項中所含之有效成分。一般眼用製劑（1）之配方中，需（且僅能）含一種必須配合成分。
- (2) 可配合成分：指表一 C 欄 6 項中之 Zinc sulfate 及 H 欄 1 項中所含之有效成分，可與上述 1 必須配合成分複方配合使用。
- (3) 配合表一 H 欄 1 項成分時，至多可配合三種有效成分。

2、一般眼用製劑（2）：

- (1) 必須配合成分：指表一 A 欄 2 項，C 欄，D 欄，E 欄 1 項、2 項、3 項及 F 欄 1 項中所含之有效成分。一般眼用製劑（2）之配方中，至少需含一種必須配合成分。
- (2) 可配合成分：指表一 B 欄，E 欄 4 項、5 項、6 項及 F 欄 2 項、3 項中所含之有效成分。
- (3) 一般眼用製劑（2）之配方中，上述 1 之必須配合成分可相互配合使用外，亦可與上述 2 之可配合成分複方配合使用。
- (4) 配合表一 A 欄 2 項及 D 欄時，該項（欄）至多可配合一種有效成分。
- (5) 配合表一 C 欄、E 欄或 F 欄時，各欄之有效成分最多可同時配合三種，且每項中至多可配合一種有效成分。

3、人工淚液（1）：

- (1) 必須配合成分：指表一 F 欄 2 項、3 項及 G 欄中

所含之有效成分。人工淚液(1)之配方中，至少需含一種必須配合成分。

- (2) 可配合成分：指表一F欄1項及H欄1項(a)、(e)、(f)中所含之有效成分。
- (3) 人工淚液(1)之配方中，上述1之必須配合成分可相互配合使用外，亦可與上述2之可配合成分複方配合使用。

4、人工淚液(2)：

- (1) 以表一H欄1項中所含之有效成分為必須配合成分。人工淚液(2)配方中至少需含一種必須配合成分；至多可配合三種有效成分。
- (2) H欄1項(b)之成分Dextran 70需與H欄1項(d)之成分複方配合使用，不得為單方製劑。

5、人工淚液(3)：

- (1) 以表一H欄2項中所含之有效成分為必須配合成分。人工淚液(3)配方中至少需含一種必須配合成分；可以一種或一種以上有效成分複方配合使用。
- (2) H欄2項(a)之成分需與H欄2項(b)之成分複方配合使用，不得為單方製劑。
- (3) H欄2項(b)之成分Light mineral oil、Mineral oil、Paraffin、White wax及Yellow wax需與H欄2項其他之成分複方配合使用，不得為單方製劑。

6、洗眼劑(1)：

- (1) 必須配合成分：指表一C欄及D欄中所含之有效成分。洗眼劑(1)之配方中，至少需含一種必須配合成分。

- (2) 可配合成分：指表一 E 欄及 F 欄中所含之有效成分。
- (3) 洗眼劑(1)之配方中，上述1之必須配合成分可相互配合使用外，亦可與上述2之可配合成分複方配合使用。
- (4) 配合表一 C 欄、E 欄或 F 欄時，各欄之有效成分最多可同時配合三種，且每項中至多可使用一種有效成分。
- (5) 配合表一 D 欄時，該欄至多可配合一種有效成分。

7、洗眼劑(2)：

- (1) 必須配合成分：指表一 G 欄中所含之有效成分。
- (2) 配方中僅可含一種必須配合成分。

(三) 有效成分之配合量（見表三）：

1、表一除 G 欄成分外，各有效成分之配合量，不得超過表一所列該成分可配合之最高濃度或可配合濃度之上限。

2、表一 G 欄成分(無機鹽類)之配合量依製劑性狀而定，不做含量規範。

3、一般眼用製劑(1)

- (1) 各有效成分之配合濃度，除有特別規定外，依表一最高含量或可配合濃度上下限之規定。
- (2) 表一 A 欄1項成分 Ephedrine hydrochloride 所載之劑量為固定含量。

4、一般眼用製劑(2)：

- (1) 配方中含表一 A 欄2項，B 欄，C 欄，D 欄，E 欄

1 項、2 項、3 項或 F 欄 1 項成分時：

A、製劑中若含一種必須配合成分，則上述各配合成分的最低配合濃度為其表一所列最高含量的 $1/2$ 。

B、製劑中若含二種或二種以上必須配合成分，則上述各配合成分的最低配合濃度為其表一所列最高含量的 $1/5$ 。

(2) 配方中含表一 E 欄 4 項、5 項、6 項或 F 欄 2 項、3 項之有效成分時，該配合成分的最低配合濃度為其表一所列最高含量的 $1/10$ 。

(3) 表一 C 欄、E 欄或 F 欄，同欄中配合二種或二種以上成分時，該欄之配合係數不可大於 2。即同欄各配合成分之配合濃度除以該成分於表一所列之最高含量，所得數值的總和不可大於 2。

5、人工淚液 (1)：

(1) 配方中含表一 F 欄之有效成分時，該配合成分的最低配合濃度為其表一所列最高含量的 $1/10$ ；該欄配合二種或二種以上成分時，其配合係數不可大於 2。即該欄各配合成分之配合濃度除以該成分於表一所列之最高含量，所得數值的總和不可大於 2。

(2) 配合 H 欄 1 項(a)中之有效成分時，該配合成分之配合量依表一可配合濃度上下限之規定。

(3) 配合 H 欄 1 項(e)Polyvinyl alcohol 時，其最低配合濃度為 0.20%；配合 H 欄 1 項(f)Povidon 時，其最低配合濃度為 0.25%。

6、人工淚液 (2) 及人工淚液 (3)，配方中各有效成分之配合濃度依表一最高含量或可配合濃度上下限規定。

7、人工淚液(1)、(2)、(3)之pH值為5.5-8.0，滲透壓比為0.85-1.55(對生理食鹽水滲透壓比)。

8、洗眼劑(1)：

- (1)表一C欄、E欄、D欄及F欄各有效成分可配合之最高含量，為其表一所列最高含量的1/10。
- (2)配合表一C欄或D欄中之有效成分時，該配合成分的最低配合含量為其表一所列最高含量的1/50。
- (3)配合表一E欄或F欄中之有效成分時，該配合成分的最低配合含量為其表一所列最高含量的1/100。
- (4)表一C欄、E欄或F欄，同欄中配合二種或二種以上成分時，該欄之配合係數不可大於2/10。即同欄各有效成分之配合濃度除以該成分於表一所列之最高含量，所得數值的總和不可大於2/10。

9、洗眼劑(1)、(2)之pH值為5.5-8.0，滲透壓比為0.60-1.55(對生理食鹽水滲透比)。

10、僅含表一G欄成分(無機鹽類)之人工淚液及洗眼劑，含量以物性值規範之，其pH值與滲透壓比需符合人工淚液及洗眼劑之規範。

參、劑型

限於點眼膏劑、眼用凝膠劑、點眼液劑、眼用洗劑、點眼懸液劑。

肆、用途(適應症)

(一) 依製劑中所配合之各欄有效成分刊載該欄之適應症。複方製劑其適應症可合併記載。

(二) 洗眼劑之適應症應標示為“沖洗眼部”。

(三) 人工淚液之適應症，應標示為「暫時緩解因眼睛乾澀所引起灼熱感與刺激感」；若不含防腐劑之製劑亦可標示「暫時緩解因配戴隱型眼鏡造成之不適」。

伍、使用上注意事項

一、有下列情形者，請勿使用：

(一) 曾因本藥成分引起過敏的人。

(二) 使用數週後產生接觸性眼瞼或角結膜炎

(含有汞化合物當防腐劑之製劑請加註)

二、有下列情形者，使用前請洽醫師診治：

(一) 正在接受醫師治療或醫師處方眼藥的人。

三、有下列情形者，使用前請先諮詢醫師藥師藥劑生：

(一) 青光眼的人。

(含血管收縮成分(表一A欄)之本類製劑請加註)

四、其他使用上注意事項

(一) 為防止兒童誤食請妥善保管。

(二) 避免陽光直射。

(三) 使用前，請洗淨雙手。

(四) 請依照藥品標示使用。

(五) 以下情形，請勿繼續使用。

1、超過保存期限的眼藥水。

2、開瓶 28 天後。

(瓶裝眼藥之水請加註)

3、須一次使用完而未使用完之溶液。

(單劑量包裝請加註)

4、藥液混濁、變色或出現異物時。

(六) 須於 24 小時內使用完畢。

(可回蓋式 (re-cap) 不含防腐劑拋棄式小包裝眼藥水
請加註)

(七) 為避免污染藥品，使用時勿碰觸藥瓶瓶口，並避免與
他人共用，或以其他容器盛裝。

(八) 如需同時使用兩種以上眼藥時，請依下列方式使用，
以免影響藥效：

1、使用眼藥水與眼藥膏時，請先使用藥水，間隔 10
分鐘以上再用藥膏。

2、使用兩種眼藥水時，建議間隔 5 分鐘以上。

(九) 配戴隱形眼鏡時，請勿使用含防腐劑及含懸浮液之眼
藥水。

(含防腐劑及含懸浮液之眼藥水請加註)

(十) 使用眼藥膏 (凝膠) 時可能產生視線模糊，故建議在
睡前使用較適宜。

(點眼膏劑及眼用凝膠劑請加註)

(十一) 過度使用會增加眼睛紅腫。

(含血管收縮成分 (表一 A 欄) 之本類製劑請加註)

陸、用法用量

一、一般眼用製劑：

| | |
|------------|-------------|
| 一天 3 至 4 次 | 每次 1 至 2 滴。 |
|------------|-------------|

二、人工淚液：

(一) 含防腐劑之人工淚液：

| | |
|------------|-------------|
| 一天 3 至 4 次 | 每次 1 至 2 滴。 |
|------------|-------------|

(二) 不含防腐劑之人工淚液：

| | |
|-------|-------------|
| 需要時使用 | 每次 1 至 2 滴。 |
|-------|-------------|

三、洗眼劑：

| | |
|------------|--|
| 一天 3 至 6 次 | 必須清楚標明每次用量。 會附上洗眼輔助器，如洗眼用杯，並清楚註明使用量。每次使用前，將洗眼用杯快速以水濕潤，避免污染洗眼用杯的杯緣與杯內面。將杯子裝一次使用量且拿近欲處理的眼部，壓緊以免液體流出，將頭稍向後仰，打開眼瞼且轉動眼球使洗眼液能夠充份清洗到眼部，在使用後用乾淨的水洗淨杯子。如用細管注射器，需要時灌洗眼部，利用瓶上的壓力控制溶液流出的速度。 |
|------------|--|

柒、警語

一、服用本藥後，若有發生以下症狀時，請立即停止使用，並接受醫師診治：

(一) 連續使用三天症狀沒有改善。

(二) 使用後產生眼睛劇痛、持續視力模糊或眼睛持續發紅、腫、熱、刺激感。

(三) 若有任何不適情況產生。

(四) 產生過敏性反應，如皮膚癢，蕁麻疹，聲音異常，喉嚨痛，呼吸困難，心悸，意識不清。-

(含 Lysozyme hydrochloride 之本類製劑請加註)

表二、配合規則

| 有效成分 | | 製劑名 | 一般眼用製劑 | | 人工淚液 | | | 洗眼劑 | | 備 註 | | | |
|------|-----|------------------------------------|--------|-----|-------------------|-------------------|-----|-------------|-----|---------------------|--|--|--|
| | | | (1) | (2) | (1) | (2) | (3) | (1) | (2) | | | | |
| A 欄 | 1 項 | Vasoconstrictors (四種成分) | ◎ | × | × | × | × | × | × | 最多配合一種成分 | | | |
| | 2 項 | Vasoconstrictors (八種成分) | × | ◎ | × | × | × | × | × | 最多配合一種成分 | | | |
| B 欄 | | Neostigmine methyl sulfate | × | ○ | × | × | × | × | × | | | | |
| C 欄 | 1 項 | ε -Aminocaproic acid | × | ◎ | × | × | × | ◎ | × | 最多配合三種成分，各項中僅可含一種成分 | | | |
| | 2 項 | Allantoin | | | | | | | | | | | |
| | 3 項 | Berberines (二種成分) | | | | | | | | | | | |
| | 4 項 | Sodium azulene sulfonate | | | | | | | | | | | |
| | 5 項 | Dipotassium glycyrrhetinate | | | | | | | | | | | |
| | 6 項 | Zinc sulfate | | | | | | | | | | | |
| | 7 項 | Zinc lactate | | | | | | | | | | | |
| D 欄 | | Antihistamines (二種成分) | × | ◎ | × | × | × | ◎ | × | 最多配合一種成分 | | | |
| E 欄 | 1 項 | Sod. Flavin adenine dinucleotide | × | ◎ | × | × | × | ○ | × | 最多配合三種成分，各項中僅可含一種成分 | | | |
| | 2 項 | Cyancobalamin | | | | | | | | | | | |
| | 3 項 | Retinols (二種成分) | | | | | | | | | | | |
| | 4 項 | Pyridoxine hydrochloride | | ○ | × | × | × | | | | | | |
| | 5 項 | Pyridoxal phosphate | | | | | | | | | | | |
| | 6 項 | Pantothenates (三種成分) | | | | | | | | | | | |
| F 欄 | 1 項 | Aspartates (三種成分) | × | ◎ | ○ | × | × | ○ | × | 最多配合三種成分，各項中僅可含一種成分 | | | |
| | 2 項 | Taurine (Aminoethyl sulfonic acid) | | ○ | ◎ | | | | | | | | |
| | 3 項 | Sodium chondroitin sulfate | | | | | | | | | | | |
| G 欄 | | Inorganic salts (十種成分) | × | × | ◎ | × | × | × | ◎ | | | | |
| H 欄 | 1 項 | (a)Cellulose derivatives (四種成分) | ○ | × | ○ | ◎ | × | × | × | | | | |
| | | (b)Dextran | | | × | | | | | | | | |
| | | (c)Gelatin | | | ○ | | | | | | | | |
| | | (d)Polysos liquid (五種成分) | | | | | | | | | | | |
| | | (e)Polyvinyl alcohol | | | | | | | | | | | |
| | | (f)Povidone | | | | | | | | | | | |
| 2 項 | | (a)Lanolin preparations (二種成分) | × | × | × | × | ◎ | × | × | | | | |
| | | (b)Oleaginous ingredients (八種成分) | | | | | | | | | | | |
| 備 註 | | 配合規則詳參 page. 4 | | | 配合規則詳參 page. 5 | 配合規則詳參 page. 5 | | 僅可含 一種成分 | | | | | |

◎：必須配合成分

○：可配合成分

×：不可配合成分

表三、配合係數

| 欄 項 | 製 劑 有 效 成 分 | 一般眼用製劑 | | | | 人工淚液 | | | 洗眼劑 | | | 備 註 | |
|---------------|--|---------------------|--------------|---------------------|--------------|--------------------------------|--|----------|-----------------|--|-------------|--------------------|--|
| | | (1) | | (2) | | (1) | | (2) | (3) | (1) | | | |
| | | 各個成分 | | 必須配合成分 製劑中配合任一種時 | | 可配合成分 (成分數不拘) 製劑中至少配合二種時 | 同欄中至少含二種成分的配合係數 | 各個成分 | 同欄中至少含二種成分的配合係數 | 各個成分 | 各個成分 | | |
| A 1 | Vasoconstrictors | 從表一 | | | | | | | | | | 僅可含一種 | |
| A 2 | Vasoconstrictors | | | 1 \geq 1/2 | 1 \geq 1/5 | | | | | | | 僅可含一種 | |
| B | Neositigmone methyl sulfate | | | 1 \geq 1/2 | 1 \geq 1/5 | | | | | | | | |
| C 1 7 | Anti-inflammatory astringents | Zinc sulfate 從表一 | 1 \geq 1/2 | 1 \geq 1/5 | | 2 \geq | | | | 1/10 \geq 1/50 | 2/10 \geq | 最多含三種成分，各項中僅可含一種成分 | |
| D | Antihistamines | | 1 \geq 1/2 | 1 \geq 1/5 | | | | | | 1/10 \geq 1/50 | | 僅可含一種 | |
| E 1 | Sodium flavin adenine dinucleotide | | | | | | | | | 1/10 \geq 1/100 | | | |
| E 2 | Cyanocobalamin | | 1 \geq 1/2 | 1 \geq 1/5 | | | | | | 2/10 \geq | | | |
| E 3 | Retinols | | | | | | | | | 1/10 \geq 1/100 | | 至多含三種成分，各項中僅可含一種成分 | |
| E 4 | Pyridoxine hydrochloride Pyridoxal phosphate | | | | | 1 \geq 1/10 | | | | | | | |
| E 5 | Pantothenatos | | | | | | | | | | | | |
| E 6 | Tocopherol acetate | | | | | | | | | | | | |
| F 1 | Aspartates | | 1 \geq 1/2 | 1 \geq 1/5 | | 2 \geq | 1 \geq 1/10 | 2 \geq | | 1/10 \geq 1/100 | | | |
| F 2 | Aminoethyl sulfonic acid | | | | | | 1 \geq 1/10 | | | 1/10 \geq 1/100 | 2/10 \geq | 至多含三種成分，各項中僅可含一種成分 | |
| F 3 | Sodium chondroitin sulfate | | | | | | | | | | | | |
| G | Inorganic salts | | | | | | 無設定含量 | 無設定 | | | 無設定含量 | 僅含G欄之製劑，其含量以物性質規範之 | |
| H 1 | (a)Cellulose derivatives (b)Dextran 70 (c)Gelatin (d)Polyoils liquid (e)Polyvinyl alcohol (f)Povidone | 從表一 | | | | | 從表一 | 無設定 | 從表一 | | | | |
| H 2 | (a)Lanolin preparation (b)Oleaginous ingredients | | | | | | 1(4%) \geq 0.20% 1(2%) \geq 0.25% | 無設定 | | 從表一 | | | |
| 備 註 | | | | | | | 1. pH : 5.5~8.0 ; 滲透壓比 : 0.85~1.55 (對生理食鹽水滲透比) 2. 僅含G欄之製劑，其含量以物性質規範之 | | | pH : 5.5~8.0 ; 滲透壓比 : 0.60~1.55 (對生理食鹽水滲透比) | | 僅含G欄之製劑，其含量以物性質規範之 | |

Note 1) : 該製劑中不可配合

: 沒有配合規則

Note 2) : 框線為必須配合成分

鎮暈劑

壹、適用範圍

凡用以預防或緩解搭乘交通工具所引起動暈症之內服製劑，均適用本基準。

貳、有效成分

一、有效成分之種類及含量：

(一) 本基準可配合之有效成分，記載於表一。

(二) 表一規定 A 欄及 B 欄中，各有效成分之 1 次最大配合量及一日最大配合量；及 C 欄中各有效成分一日配合量之上下限。

表一、有效成分之種類

| 欄 | 項 | 有 效 成 分 | 1 次最大配合量(mg) | 一日最大配合量(mg) |
|---|---|--------------------------------|--------------|-------------|
| A | | Cyclizine hydrochloride | 50 | 150 |
| | | Brompheniramine maleate | 4 | 12 |
| | | Chlorpheniramine maleate | 4 | 12 |
| | | Dexchlorpheniramine maleate | 2 | 6 |
| | | Dimenhydrinate | 60 | 240 |
| | | Diphenhydramine hydrochloride | 25-50 | 150 |
| | | Diphenhydramine salicylate | 40 | 160 |
| | | Diphenylpyraline hydrochloride | 4 | 12 |
| | | Meclizine hydrochloride | 50 | 50 |
| B | | Caffeine | 50 | 150 |
| | | Caffeine anhydrous | 50 | 150 |

表一、有效成分之種類（續）

| 欄 | 項 | 種類 | 一日配合量(mg) |
|---|----------------------------|--------------------------------------|-----------|
| C | 1 有效成分 | Vitamin B ₁ | 1.8-30 |
| | | Bisbentiamine | |
| | | Bisibutiamine | |
| | | Cetotiamine hydrochloride | |
| | | Cycotiamine | |
| | | Dibenzoyl thiamine | |
| | | Dibenzoyl thiamine hydrochloride | |
| | | Fursultiamine hydrochloride | |
| | | Octotiamine | |
| | | Prosultiamine | |
| C | 2 有效成分 | Vitamin B ₂ | 2.25-10 |
| | | Riboflavin (Vitamin B ₂) | |
| | | Riboflavin butyrate | |
| | | Riboflavin sodium phosphate | |
| | | Vitamin B ₆ | 5-50 |
| C | 3 有效成分 | Pyridoxine hydrochloride | |
| | | | |
| 4 | Niacinamide (Nicotinamide) | | 12-60 |
| 5 | Calcium pantothenate | | 5-30 |

二、配合規則（見表二）：

（一）必須配合成分：指表一 A 欄所含之有效成分，配方中需含一種必須配合成分。

（二）可配合成分：指表一 B 欄及 C 欄中之有效成分，可與必須配合成分複方配合使用。

(三) 表一 A 欄 Cyclizine hydrochloride 限為單方製劑。

(四) B 欄中至多可配合一種有效成分。

三、有效成分之配合量（見表二）：

(一) 表一 A 欄成分：

1、各有效成分之每次最高配合劑量及每日最高劑量不得超過表一所列之 1 次最大配合量及一日最大配合量。

2、A 欄配合成分之配合係數應介於 1 及 1/2 之間。

3、配合係數 = X / mX

X ：A 欄中，配合成分 X 之每日劑量

mX ：A 欄中，配合成分 X 之一日最大配合量

(二) 配方中含表一 B 欄成分：

1、各有效成分之每次最高配合劑量及每日最高劑量不得超過表一所列之 1 次最大配合量及一日最大配合量。

2、配方中含 B 欄有效成分時，該欄之配合係數應介於 1 及 1/5 之間。

3、配合係數 = X / mX

X ：B 欄中，配合成分 X 之每日劑量

mX ：B 欄中，配合成分 X 之一日最大配合量

(三) 配方中含表一 C 欄成分：

1、同項中配合一種成分時，該配合成分之配合量依表一日配合量上下限之規定。

2、C 欄 1 項及 2 項中配合二種或二種以上成分時，該項之配合係數總合不可大於 1。即該項各配合成分之每日劑量除以該成分之一日最大配合量，所得數值的總和不可大於 1。

3、配合係數總和 = $\sum (X_i / mX_i)$

$$= (X_1 / mX_1) + (X_2 / mX_2) + \dots + (X_n / mX_n)$$

X_i : C 欄 1 項 (或 2 項) 配合成分 i 之每日劑量

mX_i : C 欄 1 項 (或 2 項) 配合成分 i 之一日最大配合量

n : C 欄 1 項 (或 2 項) 之配合成分數

表二、配合規則・配合係數

| 有效成分 | | 配合規則 | 配合係數 | | 備註 |
|------|----------------------------|------|-------------------|----------------|-----------------------------------|
| | | | 同類成分 配合一種 | 同類成分 至少配合二種 | |
| A 欄 | 抗組織胺劑 | ◎ | $1 \geq \geq 1/2$ | | Cyclizine hydrochloride 限為單方製劑 |
| B 欄 | Caffeine 類 | ○ | $1 \geq \geq 1/5$ | | 至多可配合一種成分 |
| C 欄 | 1 項 Vitamin B ₁ | ○ | 從表一 | $1 \geq$ | 從表一一日配合量 上下限之規定 |
| | 2 項 Vitamin B ₂ | | 從表一 | $1 \geq$ | |
| | 3 項 Vitamin B ₆ | | 從表一 | | |
| | 4 項 Niacinamide | | 從表一 | | |
| | 5 項 Calcium Pantothenate | | 從表一 | | |

參、劑型

限於錠劑、膜衣錠、糖衣錠、膠囊劑、軟膠囊劑、內服液劑、糖漿劑、散劑、顆粒劑、細粒劑。

肆、用途(適應症)

預防或緩解動暈症 (暈車、暈船、暈機) 引起之頭暈、噁心、嘔吐、頭痛等症狀。

伍、使用上注意事項

一、有下列情形者，請勿使用：

(一) 曾因本藥成分引起過敏的人。

(二) 哺乳婦。

(凡含 Diphenhydramine hydrochloride 或
Diphenhydramine salicylate 之製劑，須記載之)

二、有下列情形者，請洽醫師診治：

(一) 6 歲以下。

(二) 12 歲以下。

(凡含 Meclizine hydrochloride 之製劑，須記載之)

(三) 嚴重代謝性肝腎疾病的人。

(四) 曾診斷有下列疾病的人：心臟病、高血壓、糖尿病、甲狀腺機能亢進、腎臟病。

(五) 有呼吸疾病的人：如慢性支氣管炎、肺氣腫、慢性肺疾病、呼吸急促、呼吸困難；及青光眼的人，因前列腺腫大引起排尿困難的人。

三、有下列情形者，使用前請先諮詢醫師藥師藥劑生：

(一) 孕婦、可能懷孕婦女及哺乳婦。

(二) 65 歲以上。

(三) 接受醫師治療並服用藥品的人。

(四) 服用鎮靜藥或安眠藥的人。

(五) 服用其他鎮暈藥、綜合感冒藥、鎮咳祛痰藥、鼻炎藥或抗過敏藥等的人。

(六) 服用本藥若有不了解之處

四、其他使用上注意事項：

(一) 為防止兒童誤食，本藥請妥善保管。

(二) 避免陽光直射。

(三) 勿超過建議使用量。

(四) 使用前須振搖均勻，並使用廠商所附量器量取藥量。(液劑須標示)

(五) 不得與酒精性飲料併用。

(六) 可能引起嗜睡，勿駕車或操作危險性機械。

(七) 避免再服用含咖啡因藥品、飲料，過多的咖啡因會引起神經緊張，興奮與失眠，且常會引起心搏過速。為避免造成依賴性及肝腎傷害，不可長期使用。

(凡含咖啡因成分之製劑，須記載之)

陸、用法用量

一、一般鎮暈劑

| | |
|------------|---|
| 成人及 12 歲以上 | 預防暈車、暈船、暈機時，於搭乘前 30 分鐘 (30~60 分鐘或 60 分鐘，請擇一刊載) 服用之，1 次○○。必要時，可於持續搭乘交通工具 |
|------------|---|

| | |
|--------------|---|
| | 具或症狀出現時再行服用。每次間隔時間應在○小時以上，24小時內不可超過○次。(每次使用間隔時間及每日使用最大劑量，請自行依藥品個別成分之特性及單位劑量訂定)。 |
| 6 歲以上未滿 12 歲 | 適用成人劑量之 1/2。 |
| 6 歲以下 | 請洽醫師診治。 |

二、含 Meclizine hydrochloride 之製劑

| | |
|------------|--|
| 成人及 12 歲以上 | 預防暈車、暈船、暈機時，於搭乘前 30 分鐘 (30~60 分鐘或 60 分鐘，請擇一刊載) 服用之，1 次○○，一天服用一次。 |
| 12 歲以下 | 請洽醫師診治。 |

柒、警語

一、服用本藥後，若有發生以下副作用，請立即停止使用，並持此說明書諮詢醫師藥師藥劑生：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|---|
| 神經系統 | 思睡、倦怠感、興奮。 |
| 皮膚 | 發疹、發紅、癢疹。 |
| 其他 | 頭痛、臉紅、心悸、排尿困難、暈眩、浮動、不安定感、口乾、便祕及下痢、視覺上之困擾。 |

二、使用本藥後，若有發生以下症狀時，請立即停止使用，並接受醫師診治：

- (一)若有任何不適情況產生。
- (二)連續服用本藥數日後，若症狀沒有改善。

驅蟲劑

壹、適用範圍

本基準僅限於驅除蟯蟲製劑。

貳、有效成分

一、有效成分之種類及含量：

(一) 本基準可配合之有效成分，記載於表一。

(二) 表一規定各有效成分之一日最大配合量。

表一、有效成分之種類

| 有效成分 | 一日最大配合量 (mg) |
|--|--------------------------------------|
| Pyrantel pamoate | 1,000 (base) |
| Pyrvinium pamoate | 250 (base) |
| Piperazine | |
| 有效成分 | 2,000 (as Piperazine hexahydrate) |
| Piperazine adipate Piperazine citrate Piperazine hexahydrate Piperazine maleate Piperazine phosphate | |
| Mebendazole | 100 |

二、配合規則

本基準之藥品限為單方製劑。

三、有效成分之配合量

有效成分之每次使用劑量應依體重計算 (Piperazine 及 Mebendazole 除外)，每日最高劑量不得超過表一一日最大配合量之規定。

參、劑型

限於錠劑、膜衣錠、糖衣錠、內服液劑、糖漿劑、咀嚼錠、懸液劑、糖漿用粉劑、內服顆粒劑、散劑。

肆、用途(適應症)

驅除蟓蟲。

伍、使用上注意事項

一、有下列情形者，請勿使用：

(一) 曾因本藥成分引起過敏的人。

二、有下列情形者，請洽醫師診治：

(一) 3 歲或 12 公斤以下。

(二) 肝臟功能不好的人。

(三) 腎臟功能不好的人。(凡含 Pyrvinium 成分之製劑，需記載之)

(四) 有癲癇的人。(凡含 Piperazine 成分之製劑，需記載之)

三、有下列情形者，使用前請先諮詢醫師藥師藥劑生：

(一) 孕婦、可能懷孕婦女及哺乳婦

(二) 嚴重營養不良或貧血的病人。(凡含 Piperazine 成分之製劑，需記載之)

四、其他使用上注意事項

- (一) 勿超過建議使用量。
- (二) 為防止兒童誤食，本藥請妥善保管。
- (三) 避免陽光直射。
- (四) 液劑使用前須振搖均勻，並使用廠商所附量器量取藥量。
- (五) 家中如有任一成員感染蟣蟲，則全家皆應治療。
- (六) 當體內有大量蟲體感染及蟲體排除時可能發生短暫性腹痛、腹瀉及嘔吐現象。
- (七) 服用後可能會使糞便呈紅色，有時嘔吐物也會呈紅色。
(凡含 Pyrvinium 成分之製劑，需記載之)

陸、用法用量

一、含 Pyrantel pamoate 成分之製劑

| | |
|------------------|---|
| 成人及 3 歲或 12 公斤以上 | 1、請依體重計算每次使用劑量， 1 次 10mg/kg ，每日劑量不可超過 1000mg 。 2、2 週後若症狀仍未解除，或再有感染時可再投與 1 次劑量。 3、可與食物、牛奶或果汁混合使用。 |
| 3 歲或 12 公斤以下 | 請洽醫師診治。 |

二、含 Pyrvinium pamoate 成分之製劑

| | |
|------------------|---|
| 成人及 3 歲或 12 公斤以上 | 1、請依體重計算每次使用劑量， 1 次 5mg/kg ，每日劑量不可超 |
|------------------|---|

| | |
|--------------|---|
| | 過 250 mg。只需使用 1 次，無需再行使用。 2、隨餐服用或睡前使用。 |
| 3 歲或 12 公斤以下 | 請洽醫師診治。 |

三、含 Piperazine 成分類之製劑

| | |
|---------------|--|
| 成人及 15 歲以上 | 1、每日使用劑量 2000 mg，可分 1~2 次投與，每天皆需投藥，連續服用 1 週（不可超過七天）。 2、空腹時使用。 |
| 11 歲以上未滿 15 歲 | 適用成人劑量之 2/3 |
| 8 歲以上未滿 11 歲 | 適用成人劑量之 1/2 |
| 5 歲以上未滿 8 歲 | 適用成人劑量之 1/3 |
| 3 歲以上未滿 5 歲 | 適用成人劑量之 1/4 |
| 3 歲以下 | 請洽醫師診治。 |

四、含 Mebendazole 成分之製劑

| | |
|------------------|--|
| 成人及 3 歲或 12 公斤以上 | 1、1 次使用 100 mg。 2、2 週後若症狀仍未解除，或再有感染時可再投與 1 次劑量。 3、不需空腹，任何時間皆可使用。 |
| 3 歲或 12 公斤以下 | 請洽醫師診治。 |

柒、警語

一、服用本藥後，若有發生以下副作用，請立即停止使用，並持此說明書諮詢醫師藥師藥劑生：

(一) 配方中含有 Pyrantel 成分之製劑刊載如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|-----------------------|
| 胃腸道 | 噁心、嘔吐、腹瀉、痙攣性腹痛、厭食。 |
| 其他 | 頭痛、失眠、眩暈、嗜睡、興奮感增加、紅疹。 |

(二) 配方中含有 Pyrvinium 成分之製劑刊載如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|--------------|
| 胃腸道 | 噁心、嘔吐、腹痛、打嗝。 |
| 其他 | 暫時性頭痛、光敏感。 |

(三) 配方中含有 Piperazine 成分之製劑刊載如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|---------------|
| 胃腸道 | 嘔吐、腹痛、下痢、打嗝。 |
| 其他 | 頭痛、眩暈、發燒、關節痛。 |

二、使用本藥後，若有發生以下症狀時，請立即停止使用，並接受醫師診治：

(一)若有任何不適情況產生，或症狀沒有改善。

(二) 配方中含有 Mebendazole 成分之製劑刊載如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|--------|--------------------|
| 神經系統 | 嗜睡、頭痛、眩暈。 |
| 其他過敏反應 | 皮膚紅腫、癢疹、蕁麻疹和血管水腫等。 |

(三) 配方中含有 Piperazine 成分之製劑刊載如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|--|
| 神經系統 | 運動失調、震顫、舞蹈症樣運動、肌肉無力、反射及知覺異常、視力模糊、麻痺性斜視、腦電圖異常、分離感、記憶短缺、倦怠感。 |
| 其他 | 過敏反應（如蕁麻疹、多形性紅斑…）等現象。 |

瀉劑

壹、適用範圍

一、凡用以軟便或緩解便祕為目的之內服製劑或栓劑，均適用本基準。

二、僅以本基準所列之 A 欄 1 項 (c)、C 欄及 D 欄生藥成分為製劑者，不適用本基準。

貳、有效成分

一、有效成分之種類及含量：

(一) 本基準可配合之有效成分，記載於表一。

(二) 表一規定 A 欄中各有效成分之 1 次最大配合量及一日最大配合量；B 欄各有效成分之 1 次配合量上下限及一日最大配合量；C 欄及 D 欄中各有效成分之一日最大配合量。

表一、有效成分之種類

| 欄 | 項 | 有 效 成 分 | 1 次最大配合量(g) | 一日最大配合量(g) |
|---|---|------------------------------|-------------|------------|
| A | 1 | (a) Bisacodyl | 0.015 | 0.015 |
| | | (b) Sennosides ^{*2} | 0.024 | 0.024 |

| | | 有 效 成 分 | 1 次最大 ^{*1} 配合量(g) | | 一日最大 ^{*1} 配合量(g) | |
|--|--|---------------------|-------------------------------|------|------------------------------|------|
| | | | 浸膏 (原生藥換 算量) | 粉末 | 浸膏 (原生藥換 算量) | 粉末 |
| | | (c) 生藥 | | | | |
| | | Aloe 蘆薈 | 0.38 | 0.38 | 0.75 | 0.75 |
| | | Cascara sagrada 美鼠李 | 1.5 | — | 3 | — |

表一、有效成分之種類（續）

| 欄 項 | | 有 效 成 分 | 1 次最大 ^{*1} 配合量(g) | | 一日最大 ^{*1} 配合量(g) | |
|--------|---|--|-------------------------------|------|------------------------------|-----|
| | | | 浸膏 (原生藥換 算量) | 粉末 | 浸膏 (原生藥換 算量) | 粉末 |
| 1 | A | (c) 生藥 | | | | |
| | | Frangula bark 歐鼠李皮 | 1.5 | — | 3 | — |
| | | Pharbitidis semen 牽牛子 | — | 0.1 | — | 0.3 |
| | | Rhei rhizoma 大黃 | 2 | 1.5 | 4 | 3 |
| | | Rosae fructus 萝蔔 | 1.7 | 0.67 | 5 | 2 |
| | | Sennae folium 番瀉葉 | 3 | 0.75 | 6 | 1.5 |
| | | Sennae fructus 番瀉果 | — | 0.75 | — | 1.5 |
| A | 項 | 有 效 成 分 | 1 次最大 配合量(g) | | 一日最大 配合量(g) | |
| | | Magnesium hydroxide | 0.5 | | 2.1 | |
| | | Magnesium oxide | 0.5 | | 2 | |
| | | Calcium polycarbophil | 1 | | 6 | |
| | | Psyllium husk ^{*3} | 3.4 | | 10 | |
| B | 1 | Docusate sodium (Diethyl sodium sulfosuccinate; DSS) | 0.2 (0.12) ^{*4} | | 0.2 | |
| | | 有 效 成 分 | 1 次 配合量(g) | | 一日最大 配合量(g) | |
| | | Bisacodyl | 0.005–0.01 | | 0.01 | |
| B | 2 | Glycerin | 1.5–3 | | 3 | |
| | | 有 效 成 分 | 一日最大配合量(g) ^{*1} | | | |
| | | | 浸膏 (原生藥換算量) | | 粉末 | |

| | | | |
|---|-----------------------|-----|------|
| C | Glycyrrhizae radix 甘草 | 5 | 1.5 |
| | Moutan cortex 牡丹皮 | 4 | 1.3 |
| | Smilacis rhizoma 土茯苓 | 5 | 1.5 |
| D | Cinnamomi cortex 桂皮 | 2.5 | 0.5 |
| | Coptidis rhizoma 黃連 | 1.5 | 0.75 |
| | Foeniculi fructus 小茴香 | 1.5 | 0.5 |
| | Magnoliae cortex 厚朴 | 2.5 | 0.75 |
| | Scutellariae radix 黃芩 | 3 | 1.5 |

- *1. 同一成分之浸膏與粉末不可同時使用。浸膏（或粉末）欄內若無 1 次最大配合量及一日最大配合量規定時，則該成分不得以浸膏（或粉末）配合使用。浸膏之 1 次最大配合量及一日最大配合量係以原生藥經抽提製成浸膏所用的原生藥量表示之。
- *2. Sennosides 所定之 1 次最大配合量及一日最大配合量，以其所含之 Sennoside A、Sennoside B 或 Sennoside A&B 定量之（不含鹽基）。
- *3. Psyllium Husk：包括 *Plantago ovata* [Blond Psyllium 或 Indian Psyllium 或 Ispaghula]、*Plantago psyllium* 及 *Plantago indica* (*Plantago arenaria*) [Spanish or French Psyllium (Fam. Plantaginaceae)] 的種皮。
- *4. 內服製劑同時配合 A 欄 4 項 Docusate sodium (Diocetyl sodium sulfosuccinate; DSS) 及 A 欄其他有效成分且用法用量為一日 1 次時，計算該欄配合係數及 Docusate sodium 每日最高劑量之下限所使用之 Docusate sodium 1 次最大配合量以 0.12 g 為準。

二、配合規則（見表二）

(一) 內服製劑：

1、必須配合成分：指表一 A 欄 1 項、2 項、3 項及 4 項中所含之有效成分；配方中至少需含一種必須配合成分。

2、可配合成分：指表一 C 欄及 D 欄中所含之有效成分。

3、除另有規定外，上述 1 之必須配合成分可相互配合使用，亦可與上述 2 之可配合成分複方配合使用。

4、表一 A 欄 3 項之 Calcium polycarbophil 限為單方製劑。

5、A 欄 1 項有效成分中，Sennae Folium(番瀉葉)或 Sennae Fructus(番瀉果) 不可與 Sennosides 同時配合使用，但 Sennae Folium(番瀉葉) 與 Sennae Fructus(番瀉果) 可同時配合使用。

6、必須配合成分中，A 欄 1 項最多可同時配合四種有效成分；A 欄 2 項、3 項及 4 項中各項最多可配合一種有效成分。但所有的必須配合成分最多只可同時配合四種。

7、可配合成分中，C 欄最多可同時配合三種有效成分；D 欄最多可同時配合四種有效成分。但所有的可配合成分最多只可同時配合五種。

8、製劑中含生藥成分者（表一 A 欄 1 項 (c)、C 欄及 D 欄），應做生藥成分之定性試驗；對於藥典等公定書所收載之生藥有指標成分定量者，應做定量試驗。

(二) 栓劑：

1、必須配合成分：指表一 B 欄 1 項及 2 項中之有效成分。

2、限為單方製劑。

表二、配合規則及配合係數

| 製劑 | | | | 配合規則 | | 同欄成分 配合一種 | | 同欄成分 至少配合二種 | | 備註 | |
|------|-----|--------------|-------|----------|----|---------------------|---------------------|----------------------|-----------|-------------------------------|--|
| 有效成分 | | | | 內服 製劑 | 栓劑 | 配合係數 | 配合係數 | 各成分 每日 最高劑量之下限 | | | |
| A 欄 | 1 項 | 刺 激 性 瀉 藥 | (a) | ◎ | x | 1 \geq \geq 1/2 | 2 \geq \geq 1/2 | 1/5 | 最多可配合四種成分 | A 欄成 分最 多可同 時配 合四 | |
| | | | (b) | | | | | 1/5 | | | |
| | | | (c) | | | | | 1/10 | | | |
| | 2 項 | 鹽 類 瀉 藥 | | | | | | 1/5 | 最多配合一種成分 | | |

| | | | | | | | | |
|--------|--------------|------------------------|---|---|-------------------|------|--|--|
| | 3 項 | 膨脹性瀉藥 | | | | 1/5 | 最多配合一種成分； Calcium polycarbophil 限為 單方製劑 | 種成分 |
| | 4 項 | 溼潤性瀉藥 | | | | | 1/5 | 最多配合一種成分 |
| B 欄 | 1 項 | 刺激性瀉藥 Bisacodyl | X | ◎ | 從表一 | / | 限為單方製劑 | C 欄及 D 欄成分 最多可 同時配 合五種 成分 |
| | 2 項 | 高滲透壓瀉藥 Glycerin | | | | | | |
| C 欄 | 輔助緩和 瀉下成分 | ○ X $1 \geq \geq 1/10$ | | | 2 \geq | 1/10 | 最多可配合三種成分 | C 欄及 D 欄成分 最多可 同時配 合五種 成分 |
| D 欄 | 健胃成分 | ○ X $1 \geq \geq 1/5$ | | | $2 \geq \geq 1/5$ | 無設定 | 最多可配合四種成分 | |

◎：必須配合成分 ○：可配合成分 ×：不可配合成分

三、有效成分之配合量（見表二）

(一) 內服製劑

1、表一 A 欄成分：

- (1) 各有效成分之每次最高配合劑量及每日最高劑量不得超過表一所列之 1 次最大配合量及一日最大配合量。
- (2) 同欄中配合一種有效成分時，該配合成分之配合係數應介於 1 及 1/2 之間。
- (3) 同欄中配合二種或二種以上有效成分時，該欄之配合係數應介於 2 及 1/2 之間，且配合成分中含 A 欄 1 項 (a)、(b) 及 A 欄 2 項、3 項、4 項時，該項各配合成分每日最高劑量之配合係數下限不得小於 1/5，若配合成分中含 A 欄 1 項(c)時，該項各配合成分每日最高劑量之配合係數下限不得小於 1/10。

2、配方中含表一 C 欄成分：

- (1) 各有效成分之每日最高劑量不得超過表一所列之一日最大配合量；配合 C 欄時，各有效成分每次最高配合劑量不得超過表一所列一日最大配合量之 $1/3$ 。
- (2) 同欄中配合一種有效成分時，該成分之配合係數應介於 1 及 $1/10$ 之間。
- (3) 同欄中配合二種或二種以上有效成分時，該欄之配合係數不可大於 2，且該欄各配合成分每日最高劑量之配合係數下限不得小於 $1/10$ 。

3、配方中含表一 D 欄成分：

- (1) 各有效成分之每日最高劑量不得超過表一所列之一日最大配合量；配合 D 欄時，各有效成分每次最高配合劑量不得超過表一所列一日最大配合量之 $1/3$ 。
- (2) 同欄中配合一種有效成分時，該成分之配合係數應介於 1 及 $1/5$ 之間。
- (3) 同欄中配合二種或二種以上有效成分時，該欄之配合係數應介於 2 及 $1/5$ 之間。

4、A 欄各成分配合係數之計算方式，依用法用量之不同有以下三種計算方式：

- (1) 一日 1 次之用法：
所配合成分之每日最高劑量，除以該成分 1 次最大配合量。
- (2) 一日 1~2 次之用法：
所配合成分之每日最高劑量，除以該成分 1 次最大配合量乘以 2 所得數值或該成分之一日最大配合量，擇兩者中數值較小者。
- (3) 一日 1~3 次之用法：
所配合成分之每日最高劑量，除以該成分一日最

大配合量。

$$\begin{aligned}\text{配合係數} &= \sum (X_i / mX_i) \\ &= (X_1 / mX_1) + (X_2 / mX_2) + \dots + (X_n / mX_n)\end{aligned}$$

X_i ：各欄配合成分 i 之每日最高劑量

mX_i ：各欄配合成分 i 之一日最大配合量

(或 1 次最大配合量、1 次最大配合量
乘以 2，視用法用量而定)

n ：各欄之配合成分數

5、 k 值（每日劑量範圍）之計算：

因應瀉劑之用法用量不同，需加入 k 值之計算，以確認其每日最高及最低劑量範圍是否適當。

$k = \text{配合成分之每日最高劑量} / \text{配合成分之每日最低劑量}$

k 值之允許範圍為 $1 < k \leq 4$

6、C 欄及 D 欄各成分配合係數之計算方式：

$$\begin{aligned}\text{配合係數} &= \sum (X_i / mX_i) \\ &= (X_1 / mX_1) + (X_2 / mX_2) + \dots + (X_n / mX_n)\end{aligned}$$

X_i ：各欄配合成分 i 之每日最高劑量

mX_i ：各欄配合成分 i 之一日最大配合量

n ：各欄之配合成分數

(二) 桿劑

1、表一 B 欄 1 項及 2 項各成分之 1 次配合量上下限及
一日最大配合量依表一之規定。

2、無需計算配合係數及 k 值。

參、劑型

一、限於錠劑、膜衣錠、糖衣錠、膠囊劑、軟膠囊劑、丸劑、內服液劑、散劑、內服顆粒劑、細粒劑。

二、內服液劑限使用於 A 欄 2 項鹽類瀉藥成分。

三、含 A 欄 1 項 (a) Bisacodyl 之內服製劑限為腸溶劑型。

四、含 B 欄 1 項 Bisacodyl 及 B 欄 2 項 Glycerin 得有栓劑。

肆、用途(適應症)

軟便。若配合成分中含 A 欄 1 項刺激性瀉藥成分，適應症可為緩解便祕。

伍、使用上注意事項

一、有下列情形者，請勿使用：

(一) 曾因本藥成分引起過敏的人。

(二) 胃腸道阻塞、腹痛、嘔吐、噁心的人。

(凡含刺激性瀉藥 (表一 A 欄 1 項及 B 欄 1 項)、鹽類瀉藥 (表一 A 欄 2 項) 或高滲透壓瀉藥成分 (表一 B 欄 2 項) 之製劑，須記載之)。

(三) 胃腸道阻塞、腹痛、嘔吐、噁心、腸道潰瘍、狹窄或粘黏的人。

(凡含膨脹性瀉藥 (表一 A 欄 3 項) 或濕潤性瀉藥成分 (表一 A 欄 4 項) 之製劑，須記載之)。

(四) 須限制水份的人。

(凡含膨脹性瀉藥(表一A欄3項)成分之製劑，須記載之)。

二、有下列情形者，請洽醫師診治

(一) 3歲以下。

(二) 腎臟功能障礙的人。

(凡含鹽類瀉藥成分(表一A欄2項)之製劑，須記載之)。

(三) 65歲以上與有嚴重腹痛、噁心、嘔吐、水腫症狀及高血壓、心臟功能障礙、腎臟功能障礙的人。

[凡含甘草(表一C欄)一日配合量超過1g(或浸膏之原生藥換算量為1g以上)之製劑，須記載之]。

三、有下列情形者，使用前請先諮詢醫師藥師藥劑生

(一) 孕婦、可能懷孕婦女及哺乳婦。

(二) 連續使用一星期以上。

(三) 併用其他瀉劑。

四、其他使用上注意事項

(一) 為防止兒童誤食請妥善保管。

(二) 避免陽光直射。

(三) 勿超過建議使用量。

(四) 使用前須振搖均勻，並使用廠商所附量器量取藥量
(液劑須標示)。

(五) 限使用於肛門，若本藥因過軟而變形時，請勿使用。
(栓劑須標示)。

(六) 使用時，應待便意強度持續後再行排便。若使用後立即排便，可能將本藥完全排空而導致失效
(栓劑須標示)。

(七) 本藥不應長期使用，一旦排便正常，即應停藥。應儘量以含纖維飲食，充分攝取水份及運動來改善便祕。

- (八) 本藥使用期間可能會有腹瀉發生。
- (九) 長期使用會造成電解質不平衡與水份缺乏。
 (凡含刺激性瀉藥成分(表一A欄1項及B欄1項)、鹽類瀉藥成分(表一A欄2項)及濕潤性瀉藥成分(表一A欄4項)之製劑，須記載之)
- (十) 須整粒吞服，不得咬碎或磨粉，且用藥前後一小時不得使用制酸劑或牛乳。
 (凡含Bisacodyl之製劑，須記載之)
- (十一) 會使酸性尿呈黃、棕色，鹼性尿呈粉紅或紫紅色；且會使結腸黏膜變黑。
 (凡含Senna類成分之製劑，須記載之)
- (十二) 大量使用會引起骨盆腔內之臟器充血，孕婦、經期中婦女及腎炎、痔瘡的人應留意。
 (凡含蘆薈之製劑，須記載之)
- (十三) 需12小時至三天才會發生作用。
 (凡含膨脹性瀉藥成分(表一A欄3項)之製劑，須記載之)
- (十四) 使用時須依指示加足量水服用，否則易引起胸痛、嘔吐、口水過多、容易嗆到等食道阻塞之症狀。
 (凡含膨脹性瀉藥成分(表一A欄3項)之製劑，須記載之)
- (十五) 本藥不可與礦物油合用。
 (凡含濕潤性瀉藥成分(表一A欄4項)之製劑，須記載之)

陸、用法用量

一、內服製劑

| | |
|----------|---|
| 成人及12歲以上 | (a) 一日1次，1次○~○，於睡前(或空腹時)服用。 (b) 一日1~2次，1次○~○，一日以2次為限，於早晚(或 |
|----------|---|

| | |
|--------------|--|
| | 服用間隔須 4 小時以上)，空腹時(或隨餐)服用。 (c) 一日 1~3 次，1 次○~○，一日以 3 次為限，服用間隔須 4 小時以上，於飯前(或隨餐)服用。 以上三種用法，均須加註 "初次應使用最小劑量，再視通便情況增減用量"。 |
| 6 歲以上未滿 12 歲 | 適用成人劑量之 1/2 |
| 3 歲以上未滿 6 歲 | 適用成人劑量之 1/4 |
| 未滿 3 歲 | 請洽醫師診治。 |

* 每次服用至少需與 240 mL 水一起服用。

(凡含 A 欄 3 項 膨脹性瀉藥成分，需記載之)

二、栓劑

1 次使用 1 個。未見效果時得再使用一個。每日最高可使用○個。
不可剝半使用。(使用劑量年齡分配係數請參內服製劑)

柒、警語

一、服用本藥後，若有發生以下副作用，請立即停止使用，並持此說明書諮詢醫師藥師藥劑生：

(一) 凡內服製劑須記載內容如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|-------------|
| 胃腸道 | 噁心、嘔吐、嚴重腹痛。 |
| 其他 | 發疹等過敏症狀。 |

(二) 凡含 Senna 類成分及大黃之製劑，須記載之：。

| 身體部位 | 副作用 |
|------|---------------|
| 其他 | 皮膚紅、皮膚癢等過敏症狀。 |

(三) 凡栓劑之製劑，須記載之：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|-------------|
| 胃腸道 | 直腸刺激感、腹部不適。 |

二、服用本藥後，若有發生以下副作用，請立即停止使用，並接受醫師診治：

- (一) 有任何不適情況產生。
 - (二) 腹瀉持續不止或更嚴重。
 - (三) 有血便及自發性腸道出血狀況。
 - (四) 使用一星期後無效。
 - (五) 服用中發現有尿量減少、面部或手足浮腫、眼皮沉重、手部僵硬，血壓升高、頭痛等。
- [凡含甘草（表一C欄）一日配合量超過1 g（或浸膏之原生藥換算量為1 g以上）之製劑，須記載之]

胃腸製劑

壹、適用範圍

一、凡載有制酸、健胃、幫助消化、整腸、止瀉及抗脹氣效能之內服製劑，均適用本基準。

二、僅以本基準所列之生藥成分為製劑者，不適用本基準。

貳、有效成分

一、有效成分之種類及含量：

(一)本基準可配合之有效成分，記載於表一。

(二)表一中，規定各有效成分之一日最大配合量或一日最小配合量。

表一、有效成分之種類

| 欄項 | 有效成分 | 一日最大配合量 (g) |
|-----------------------|--|--------------------------------------|
| A 、 制 酸 1 | (a) Aluminum | |
| | Aluminum hydroxide (Hexitol) | 3.8 |
| | Aluminum hydroxide dried gel (Dried aluminum hydroxide) | 3.0 |
| | Aluminum hydroxide gel (4% w/v Aluminum oxide) | 30ml (相當於 1.2g Aluminum oxide) |
| | Aluminum phosphate | 8.0 |
| | Synthetic aluminum silicate | 10.0 |
| | Dihydroxyaluminum sodium carbonate (Basic aluminum carbonate) | 2.0 |
| | (b) Aluminum & Magnesium | |
| | Aluminum hydroxide-magnesium carbonate co-dried gel | 3.0 |

| | | | |
|--|--|--|-----|
| | | Aluminum hydroxide-magnesium carbonate-calcium carbonate co-ppt | 4.0 |
| | | Aluminum magnesium metasilicate | 4.0 |

表一、有效成分之種類（續）

| 欄 項 | 有 效 成 分 | 一日最大配合量 (g) |
|------------------|---|------------------------|
| A 、 制 酸 | Aluminum magnesium silicate (Magnesium alumino silicate) (Almasilate) | 4.0 |
| | Hydrotalcite (Aluminum magnesium carbonate hydroxide hydrate) | 4.0 |
| | Magaldrate (Aluminum magnesium hydroxide sulfate) | 4.0 |
| | (c) Magnesium | |
| | Magnesium carbonate | 2.0 |
| | Magnesium hydroxide | 1.5 |
| | Magnesium oxide | 1.0 |
| | Magnesium trisilicate (Magnesium silicate) | 6.0 |
| | (d) Calcium | |
| | Calcium carbonate | 3.0 |
| | Calcium phosphate, dibasic | 3.0 |
| | (e) Sodium | |
| | Aluminum hydroxide-sodium bicarbonate co-ppt | 2.0 |
| | Sodium bicarbonate | 5.0 |
| 2 | Aminoacetic acid (Glycine) | 0.9 |
| | Dihydroxyaluminum aminoacetate (Aluminum glycinate) | 3.0 |
| B 、 健 胃 | 有 效 成 分 | |
| | * ¹ | |
| 1 | Acori calamus rhizoma 菖蒲 | 6.0 |
| | Aloe 蘆薈 | — |
| | Alpiniae officinari rhizoma 良薑 | 3.0 |
| | Amomi semen 縮砂 | 3.0 |
| | Animal bile (not including Fel ursi) | — |
| | Anisi stellati fructus 大茴香 | 3.0 |
| | Atractylodis lanceae rhizoma 蒼朮 | 5.0 |
| | Atractylodis rhizoma 白朮 | 5.0 |

| | | | |
|--|-------------------------|-----|-----|
| | Aurantii pericarpium 橙皮 | 5.0 | 3.0 |
| | Calumbae radix 古倫樸根 | 5.0 | 1.5 |
| | Capsici fructus 番椒 | — | 0.1 |
| | Cardamomi fructus 小豆蔻 | 3.0 | 1.0 |
| | Caryophylli flos 丁香 | 2.0 | 0.5 |
| | Cinnamomi cortex 桂皮 | 5.0 | 1.0 |
| | Coptidis rhizoma 黃連 | 3.0 | 1.5 |

表一、有效成分之種類（續）

| 欄項 | 有 效 成 分 | 一日最大配合量(g) | |
|------------------|---------------------------------|--------------------|------|
| | | 浸膏 (原生藥換算 量) | 粉 末 |
| B 、 健 胃 | Curcumae rhizoma 鬆金 | 6.0 | 2.0 |
| | Foeniculi fructus 小茴香 | 3.0 | 1.0 |
| | Gentianae radix 歐龍膽 | 1.5 | 0.5 |
| | Gentianae scabrae radix 龍膽 | 1.5 | 0.5 |
| | Ginseng radix 人參 | 6.0 | 3.0 |
| | Lupli strobilus (Hops) 忽布 | 3.0 | 1.0 |
| | Magnoliae cortex 厚朴 | 5.0 | 1.5 |
| | Myristicae semen 肉豆蔻 | 3.0 | 1.0 |
| | Phellodendri cortex 黃柏 | 3.0 | 3.0 |
| | Picrasmae lignum 苦木 | 5.0 | 0.5 |
| | Piperis fructus 胡椒 | 5.0 | 1.5 |
| | Piperis nigri fructus 黑胡椒 | 5.0 | 1.5 |
| | Rhei rhizoma 大黃 | 0.2 | 0.1 |
| | Saussureae radix 木香 | 3.0 | 1.0 |
| | Scutellariae radix 黃芩 | 6.0 | 3.0 |
| | Swertiae herba 當藥 | 1.5 | 0.05 |
| | Trifolic fibrini folium 睡菜葉 | 4.0 | 1.3 |
| | Zanthoxyli fructus 花椒 | 3.0 | 1.0 |
| | Zedoariae rhizoma 義朮 | 3.0 | 3.0 |
| | Zingiberis rhizoma 生薑 | 3.0 | 1.0 |
| 1 | 有 效 成 分 | 一日最大配合量 (g) | |
| | Anise oil 大茴香油 | 0.03 | |
| | Cinnamon oil 桂皮油 | 0.03 | |
| | Clove oil 丁香油 | 0.02 | |
| | Fennel oil 茴香油 | 0.08 | |
| | Ginger oil 生薑油 | 0.03 | |
| | Mentha oil (Peppermint oil) 薄荷油 | 0.03 | |
| | Nutmeg oil 肉豆蔻油 | 0.09 | |
| | Orange peel oil 橙皮油 | 0.03 | |
| 2 | 1-Menthol | 0.18 | |

| | | | |
|--|---|--------------------|------|
| | 3 | Carnitine chloride | 0.6 |
| | 4 | Dried yeast (乾燥酵母) | 10.0 |

表一、有效成分之種類（續）

| 欄 | 項 | 有 效 成 分 | 一次最大配合量 |
|---------------|---|------------------------------------|---|
| C 、 消 化 | 1 | (a)Pancreatic enzymes | 1. 產品每單位含量所含 Lipase 消化力不得超過 20,000 USP 或 EP、BP、FIP unit ^{*2} (單位劑型之處方分量應以“重量”表示) 2. 其他消化酵素需檢附該酵素成分宣稱「幫助消化」之處方依據或相關醫藥品典籍依據，並應與該處方依據之消化力單位 (USP unit、BP unit、JP unit、EP unit、FIP unit…etc) ^{*3} 一致 (單位劑型之處方分量應以“重量”表示) |
| | | Pancreatin | |
| | | Pancrelipase | |
| | | (b)其他消化酵素 | |
| | | Beta-galactosidase | |
| | | 脂肪消化酵素 | |
| | | 蛋白消化酵素 | |
| | | 澱粉消化酵素 | |
| | | 纖維素消化酵素 | |
| 欄 | 項 | 有 效 成 分 | 一日最大配合量 (g) |
| 2 | 2 | Bile extract (powder) | 0.5 (1.5) |
| | | Cholic acid | 0.9 |
| | | Dehydrocholic acid | 0.5 |
| | | Oxycholanates (Oxycholic acid 之鹽類) | 0.15 |
| | | Ursodesoxycholic acid | 0.06 |
| 欄 | 項 | 有 效 成 分 | 一日最小配合量 |
| D 、 整 腸 | 1 | Bacillus butyricus | 1 × 10 ⁶ 個 (單位劑型之處方分量應以“重量”表示) |
| | | Bacillus coagulans | |
| | | Bacillus mesentericus | |
| | | Bacillus polyfermenticus | |
| | | Bacillus subtilis (Bacillus natto) | |
| | | Bifidobacterium ^{*4} | |
| | | Clostridium butyricum | |
| | | Lactobacillus acidophilus | |
| | | Lactobacillus bulgaricus | |
| | | Lactobacillus casei | |
| | | Lactobacillus lactis | |
| | | Lactobacillus rhamnosus | |

表一、有效成分之種類（續）

| 欄 項 | 有 效 成 分 | 一日最大配合量(g) | |
|------------------|-------------------------------|------------------------|--------|
| | | 浸膏 (原生藥換算 量) | 粉 末 |
| D | 2 Gambir 兒茶 | — | 2.0 |
| | Geranii Herba 牝牛兒苗 | 10.0 | 3.0 |
| 欄 項 | 有 效 成 分 | 一日最大配合量 (g) | |
| | | | |
| E 、 止 瀉 | Berberine chloride | 0.3 | |
| | Berberine tannate | 0.3 | |
| | Creosote | 0.5 | |
| | Guaiacol (carbonate) | 0.6 (1.2) | |
| | 2 Albumin tannate | 4.0 | |
| | Aluminum hydroxide naphthoate | 0.9 | |
| | Natural aluminum silicate | 10.0 | |
| | 3 Kaolin | 10.0 | |
| | Medicinal carbon | 5.0 (2.0) *5 | |
| | Pectin | 0.6 | |
| E 、 止 瀉 | 4 Calcium lactate | 5.0 | |
| | 5 Attapulgite | 9.0 | |
| | Calcium polycarbophil | 6.0 | |
| 項 | 有 效 成 分 | 一日最大配合量(g) | |
| | | 浸膏 (原生藥換算 量) | 粉 末 |
| 6 | Coptidis rhizoma 黃連 | 3.0 | 1.5 |
| | △Gambir 兒茶 | — | 2.0 |
| | △Geranii herba 牝牛兒苗 | 10.0 | 3.0 |
| | Phellodendri cortex 黃柏 | 9.0 | 3.0 |
| | Sophorae radix 苦參 | 3.0 | 1.5 |
| | Swertiae herba 當藥 | — | 0.9 |

| 欄 項 | 有 效 成 分 | 一 日 最 大 配 合 量 (g) |
|----------------------------|--------------------------------------|--|
| F 、 抗 脹 氣 | Dimethicone (Dimethylpolysiloxane) | 0.5 |
| | Simethicone (=Activated dimethicone) | 0.5 |
| G 、 局 部 麻 醉 | Oxethazaine | 0.08 |
| H 、 其 他 | Belladonna extract | 0.03 |
| | Scopolia extract | 0.03 |

*1. 同一成分之浸膏與粉末不可同時使用。浸膏欄內若無一日最大配合量，則該成分不得以浸膏配合使用。浸膏之一日最大配合量係以原生藥經抽提製成浸膏所用的原生藥量表示之。

*2. 含 Lipase (Pancreatic enzymes 及其他 Lipase) 之產品每單位含量（一次最大配合量）所含 Lipase 消化力不得超過 20,000 USP 或 EP、BP、FIP unit。日本之產品則請檢附於日本該產品核准使用於指示藥品的證明或相關依據。

*3. 其他消化酵素需檢附該酵素成分宣稱「幫助消化」之處方依據或相關醫藥品典籍依據，並應與該處方依據之消化力單位(USP unit、BP unit、JP unit、EP unit、FIP unit…etc)一致。

- *4. 使用整腸欄 *Bifidobacterium* 屬名的菌種需提出該菌種曾在國內外核准使用於指示藥品的證明或相關依據。
- *5. 含 Medicinal carbon 之本類製劑計算 E 欄 3 項配合係數下限及 Medicinal carbon 一日配合量下限時，所使用之 Medicinal carbon 一日最大配合量以 2.0g 為準。

二、配合規則：

(一) 必須配合成分及可配合成分（見表二）：

- 1、各類胃腸製劑之必須配合成分及可配合成分記載於表二。
- 2、制酸劑、健胃劑、消化劑、整腸劑及止瀉劑之配方中，至少需含一種必須配合成分。
- 3、綜合胃腸劑之配方，需含制酸(A 欄)、健胃(B 欄)、消化(C 欄)或整腸活菌(D 欄 1 項)等成分類別中，至少二類之有效成分作為必須配合成分。

(二) 各成分之配合規則（見表二）：

1、下列成分限為單方製劑：

- (1)表一 C 欄 1 項之 Beta-Galactosidase 及 Pancrelipase。
- (2)表一 D 欄 1 項之 *Bacillus coagulans* 、*Bacillus mesentericus* 、 *Lactobacillus lactis* 及 *Lactobacillus rhamnosus*。
- (3)表一 E 欄 5 項之 Attapulgite 及 Calcium polycarbophil。

2、表一 B 欄 3 項之 Carnitine chloride 不可與 H 欄成分同時配合使用。

3、表一 C 欄 1 項之 Pancreatin 不得與 Pepsin 合用。

4、表一 E 欄 1 項之 Berberine chloride 及 Berberine tannate 不可與黃柏或黃連配合。

5、表一 E 欄 6 項止瀉生藥成分中標有“△”者，方可與健胃劑、消化劑、整腸劑及綜合胃腸劑配合使用。

6、F 欄抗脹氣成分可為單方製劑，或依表二配合規則複方配合使用（F 欄成分至多可配合一種）。

7、G 欄局部麻醉成分可為單方製劑，或僅與表一 A 欄制酸成分複方配合使用（A 欄成分作為可配合成分）。

8、H 欄成分至多可配合一種使用。

(三) 制酸劑：

1、制酸劑產品應標示單次劑量之酸中和能力為多少 mEq。

2、可以合併瀉劑（應符合瀉劑基準中有效成分之種類及配合量之規定）以防止便祕副作用，但不得因而聲稱有瀉劑作用。

(四) 製劑中含表一 A 欄 1 項(b)、(c)含鎂之制酸成分時，應標示單次劑量之鎂含量為多少 mEq。

(五) 單次劑量之鈉含量如在 0.2mEq (5mg) 以上，一定要標示單次劑量之鈉含量為多少 mEq。

(六) 製劑中含生藥成分者（表一 B 欄 1 項、D 欄 2 項及 E 欄 6 項），應做生藥成分之定性試驗；對於藥典等公定書所收載之生藥有指標成分定量且作為必須配合成分者，應做定量試驗。

三、有效成分之配合量（見表三）：

(一) 表一除 C 欄 1 項消化酵素成分及 D 欄 1 項整腸活菌成分外，各有效成分之每日最高劑量不得超過表列之一日最大配合量，且其 1 次最大劑量為一日最大配合量之 1/3。

(二) 配方中含表一 C 欄 1 項消化酵素時，該項各配合成分之配合量依表一備註之規定。

(三) 配方中含表一 D 欄 1 項整腸活菌時，該項各配合成分之 1 次最小劑量為該項於表一所列一日最小配合量之 1/3。

(四) 同類成分其藥理作用具相加效果，二種以上配合時應考慮其安全性，必須依表三配合係數之規定配合。

(五) 配方中含表一 A 欄制酸成分：

1、配合 A 欄中一種有效成分時，該欄之配合係數不可大於 1；配合二種或二種以上有效成分時，其配合係數不可大於 2。

2、A 欄成分作為必須配合成分時，該製劑每日劑量之 0.1N HCl 消耗量不得少於 150ml；作為可配合成分時，不得少於 75ml。

3、A 欄成分不作為有效成分配合時，該成分之配合係數應小於 1/5（即該成分之每日劑量除以其一日最大配合量應小於 1/5）；若不小於 1/5 時，則該製劑每日劑量之 0.1N HCl 消耗量應少於 75ml。

$$4、\text{配合係數} = \sum_{i=1}^n \left(\frac{X_i}{mX_i} \right) \\ = \left(\frac{X_1}{mX_1} \right) + \left(\frac{X_2}{mX_2} \right) + \cdots + \left(\frac{X_n}{mX_n} \right)$$

X_i ：A 欄配合成分 i 之每日劑量

mX_i ：A 欄配合成分 i 之一日最大配合量

n：A 欄之配合成分數

(六) 配方中含表一 B 欄 1 項或 2 項成分：

- 1、含 B 欄 1 項及 2 項中任一種有效成分時，配合係數不可大於 1；含 B 欄 1 項及 2 項中任意二種有效成分 ($n=2$) 時，配合係數不可大於 2；含二種以上有效成分 ($n \geq 3$) 時，配合係數不可大於 3。
 - 2、B 欄 1 項、2 項中之成分作為必須配合成分時，此二項之配合係數不可小於 $1/2$ ；作為可配合成分時，配合係數不可小於 $1/10$ 。
 - 3、B 欄 1 項及 2 項之成分不作為有效成分配合時，該成分之配合係數應小於 $1/10$ （即該成分之每日劑量除以其一日最大配合量應小於 $1/10$ ）。
 - 4、配合係數 = $\sum_{i=1}^n (X_i / mX_i)$
 $= (X_1 / mX_1) + (X_2 / mX_2) + \dots + (X_n / mX_n)$
- X_i : B 欄 1 項及 2 項中，配合成分 i 之每日劑量
 mX_i : B 欄 1 項及 2 項中，配合成分 i 之一日最大配合量
 n : B 欄 1 項及 2 項中之配合成分數

- (七) 配方中含表一 B 欄 3 項、4 項，C 欄 2 項，D 欄 2 項或 E 欄 1 項、2 項、3 項、4 項、6 項成分：
- 1、配合上述任意項成分，且該項成分作為必須配合成分時，此項之配合係數不可小於 $1/2$ 。
 - 2、配合 B 欄 3 項、4 項，C 欄 2 項或 E 欄 1 項、2 項、3 項、4 項中任意項之成分時，此項之配合係數不可大於 1；若該項成分作為可配合成分時，此項之配合係數不可小於 $n/5$ (n : 同項之配合成分數)。
 - 3、D 欄 2 項或 E 欄 6 項，同項中配合一種成分時，此項之配合係數不可大於 1；配合二種或二種以上成分時，此項之配合係數不可大於 2。若 D 欄 2 項或 E 欄 6 項之配合成分作為可配合成分時，此項之配合係數不可小於 $n/10$ (n : 同項之配合成分數)。

$$4、\text{配合係數} = \sum_{i=1}^n \left(\frac{X_i}{mX_i} \right) \\ = \left(\frac{X_1}{mX_1} \right) + \left(\frac{X_2}{mX_2} \right) + \dots + \left(\frac{X_n}{mX_n} \right)$$

X_i ：上述(七)任一 X 項中，配合成分 i 之每日劑量

mX_i ：X 項配合成分 i 之一日最大配合量

n：X 項之配合成分數

5、C 欄 2 項或 E 欄 1 項、2 項、3 項、4 項，同項中配合二種或二種以上成分時，此項各配合成分一日配合量之下限為表一所列該成分一日最大配合量之 1/5。D 欄 2 項或 E 欄 6 項，同項中配合二種或二種以上成分時，此項各配合成分一日配合量之下限為表一所列該成分一日最大配合量之 1/10。

(八) 配方中表一 C 欄 1 項消化酵素成分作為必須配合成分時，該製劑每日劑量之消化力效價，依處方依據或相關醫藥品典籍中所規定之消化力配合量；作為可配合成分時，不得小於處方依據或相關醫藥品典籍中所規定之消化力配合量之 1/2。

(九) 配合表一 D 欄 1 項整腸活菌成分時，該製劑每日劑量所含之菌數不得小於 1×10^6 個。

(十) 配合表一 F 欄、G 欄或 H 欄成分時，該欄之配合係數不可大於 1，且不得小於 1/5。

配合係數 = X / mX

X ：F 欄（或 G 欄，或 H 欄）中，配合成分 X 之每日劑量

mX ：F 欄（或 G 欄，或 H 欄）中，配合成分 X 之一日最大配合量

四、可配合之維生素：

(一) 可配合之有效成分及含量：

表四中規定可配合之維生素種類、一日最大配合量及有效成分。

表四、可配合之維生素種類

| 欄項 | 種類 | 一日最大配合量 |
|-----------------------|---|---------|
| I 、 維 生 素 | Vitamin B ₁ | 30mg |
| | Bisbentiamine | |
| | Bisibutiamine | |
| | Cetotiamine hydrochloride | |
| | Cycotiamine | |
| | Dibenzoyl thiamine | |
| | Dibenzoyl thiamine hydrochloride | |
| | Fursultiamine hydrochloride | |
| | Octotiamine | |
| | Prosultiamine | |
| 2 有 效 成 分 | Vitamin B ₂ | 10mg |
| | Riboflavin (Vitamin B ₂) | |
| | Riboflavin butyrate | |
| 3 有 效 成 分 | Riboflavin sodium phosphate | |
| | Vitamin B ₆ | 50mg |
| 4 有 效 成 分 | Pyridoxine hydrochloride (Vitamin B ₆) | |
| | Vitamin C | 500mg |
| | Ascorbic acid (Vitamin C) | |
| | L-Ascorbyl palmitate | |
| | L-Ascorbyl stearate | |
| 5 | Calcium ascorbate | |
| | Sodium ascorbate | |
| 6 | Nicotinamide | 27mg |
| 7 | Calcium pantothenate | 30mg |
| | Biotin | 25mcg |

(二) 配合規則及配合量（見表五）：

- 1、配方中表一B欄健胃成分或C欄消化成分作為必須配合成分時，該製劑可與表四I欄1項維生素B₁之有效成分配合使用。
- 2、配方中表一D欄1項整腸活菌成分作為必須配合成分時，該製劑可與表四維生素B₁、B₂、B₆、C之有效成分(I欄1項、2項、3項、4項)及Calcium pantothenate(I欄6項)配合使用；若製劑之必須配合成分包含D欄1項中之乳酸菌或乳酸生成菌時，可與Nicotinamide(I欄5項)及Biotin(I欄7項)配合使用(須檢附乳酸菌或乳酸生成菌之證明文件)。
- 3、配方中表一E欄止瀉成分作為必須配合成分時，該製劑可與表四維生素B₁及B₂之有效成分(I欄1項及2項)配合使用。
- 4、表四I欄1項、2項、3項、4項、5項、6項及7項中，各項之配合係數不得大於1。即同項中，各配合成分之每日劑量除以該成分之一日最大配合量，所得數值之總合不得大於1。

表五、配合規則・配合係數

| 欄 項 | 維生 素種類 | 製劑中所配合之 必須配合成分 | | | | 配 合 係 數 | 備 註 |
|--------|---------------------------|-------------------|----|----------|----|------------------|-------------------------------|
| | | B欄 | C欄 | D欄 1項 | E欄 | | |
| I | 1 Vitamin B ₁ | ○ | ○ | ○ | ○ | ≤1 | |
| | 2 Vitamin B ₂ | / | / | ○ | ○ | ≤1 | |
| | 3 Vitamin B ₆ | / | / | ○ | / | ≤1 | |
| | 4 Vitamin C | / | / | ○ | / | ≤1 | |
| | 5 Nicotinamide | / | / | ○ | / | ≤1 | 乳酸菌或乳酸生成菌作為必 須配合成分時，方可配合使用 |
| | 6 Calcium pantothenate | / | / | ○ | / | ≤1 | |
| | 7 Biotin | / | / | ○ | / | ≤1 | 乳酸菌或乳酸生成菌作為必 須配合成分時，方可配合使用 |

○：可配合之維生素

參、劑型

- 一、限於錠劑、咀嚼錠、膜衣錠、糖衣錠、膠囊劑、軟膠囊劑、丸劑、內服液劑、糖漿劑、懸液劑、滴劑、散劑、溶液用粉劑、糖漿用粉劑、懸液用粉劑、滴劑用粉劑、內服顆粒劑、糖漿用顆粒劑、懸液用顆粒劑、細粒劑。
- 二、含表一 C 欄 1 項消化酵素作為有效成分之本類製劑，可為腸溶劑型。

肆、用途(適應症)

- 一、製劑含表一任一欄中之有效成分作為必須配合成分者，可刊載表六該欄之適應症。
- 二、綜合胃腸劑配合表一 A 欄、B 欄、C 欄或 D 欄中至少二欄之有效成分作為必須配合成分，其適應症可合併記載。
- 三、製劑中含有表一 F 欄抗脹氣成分者，可合併記載該欄之適應症。
- 四、製劑中含表一 G 欄局部麻醉成分者，其適應症如表六 G 欄所示。

表六、用途(適應症)

| 欄 | 必須配合成分(◎) | 用 途 (適 應 症) |
|---|-------------------|--|
| A | 制 酸 | 緩解胃部不適或灼熱感、或經診斷為胃及十二指腸潰瘍、胃炎、食道炎所伴隨之胃酸過多。 |
| B | 健 胃 | 食慾不振、胃腹部膨脹感、消化不良。 |
| C | 消 化 ^{*6} | 幫助消化。 |
| D | 整 腸 | 緩解輕度腹瀉、腹痛及便秘、整腸(調整排便)、軟便。 |
| E | 止 瀉 | 緩解輕微或中度急性腹瀉。 |
| F | 抗 脹 氣 | 解除脹氣、緩解氣脹相關症狀。 |
| G | 局部麻醉 | 胃炎、腸炎、食道炎所伴隨之胃痛、胃酸過多、胃部不適或灼熱感。 |

*6. 表一C欄1項成分Beta-Galactosidase之用途(適應症)為：緩解因乳糖不耐症所致之各種下痢。

伍、含制酸成分(表一A欄)之使用上注意事項、用法用量及警語

【使用上注意事項】

一、有下列情形者，請勿使用：

(一) 曾因本藥成分引起過敏的人。

二、有下列情形者，使用前請洽醫師診治

(一) 3歲以下。

(二) 消化道潰瘍的人。

(三) 有腎臟疾病的人(凡每日最大建議使用量之含鎂量超過 50mEq(0.6g)之製劑，須記載之)。

(四) 須限鹽飲食的人(凡每日最大建議使用量之含鈉量超過 50mEq(0.115g)之製劑，須記載之)。

(五) 有高血壓、心臟病、腎疾、腹水、水腫的人(凡含碳酸氫鈉之製劑，須記載之)。

(六) 腎衰竭病患(長期服用含鋁胃藥可能導致或加重透析治療引起之透析性骨軟化症、透析性腦病變及低磷血症，應謹慎小心使用。)(凡含鋁之制酸成分之製劑，須記載之)。

三、有下列情形者，使用前請先諮詢醫師藥師藥劑生

(一) 孕婦、可能懷孕婦女及哺乳婦。

(二) 與其他藥品併用時。

(三) 對於牛奶或乳製品耐受度低的人。(凡賦形劑中含乳糖，且每日最大建議使用量乳糖超過 5g 之製

劑，須記載之)

四、其他使用上注意事項

- (一) 為防止兒童誤食請妥善保管。
- (二) 避免陽光直射。
- (三) 勿超過建議使用量。
- (四) 一天內不可服用超過一日最大使用量，也不可連續服用一日最大使用量兩週以上。
- (五) 如長期與鈣質牛奶併用，會引起高血鈣、腎衰竭、鹼中毒、噁心、嘔吐、頭痛、意識不清、厭食等現象（凡含碳酸氫鈉之製劑。須記載之）。
- (六) 腎臟病患者使用高劑量會引起鹼中毒；會加重高血壓、心衰竭、腎衰竭、水腫、腹水（凡含碳酸氫鈉之製劑，須記載之）。
- (七) 可能引起腹脹、打嗝。（凡含碳酸氫鈉之製劑，須記載之）
- (八) 使用前須搖勻，並使用廠商所附量器量取藥量（凡屬液劑劑型之製劑，須記載之）。
- (九) 經口中咀嚼或溶化後吞服（凡屬咀嚼錠劑型之製劑，須記載之）。
- (十) 制酸劑之錠劑應嚼碎後吞服（凡屬錠劑劑型之製劑，須記載之）。

【用法用量】

| 年齡 | 使用量 |
|--------------|--------------------|
| 成人及 12 歲以上 | 一天 3 至 4 次，或需要時服用。 |
| 6 歲以上未滿 12 歲 | 適用成人使用量之 1/2 |
| 3 歲以上未滿 6 歲 | 適用成人使用量之 1/4 |

3 歲以下

請洽醫師診治

【警語】

一、服用本藥後，若有發生以下副作用，請立即停止使用，
並持此說明書諮詢醫師藥師藥劑生

| 身體部位 | 副作用 |
|------|--|
| 胃腸道 | 便祕 ¹ 、噁心 ¹ 、嘔吐 ¹ 、 腹瀉 ^{2,3} |

¹ 含鋁之制酸成分須增列

² 含鎂之制酸成分須增列

³ 含鈣之制酸成份須增列

二、服用本藥後，若有發生以下症狀時，請立即停止使用，
並接受醫師診治

(一) 若有任何不適情況產生。

(二) 連續服用本藥數日後，若症狀沒有改善。

陸、含健胃成分(表一B欄)之使用上注意事項、 用法用量及警語

【使用上注意事項】

一、有下列情形者，請勿使用

(一)曾因本藥成分引起過敏的人。

二、有下列情形者，使用前請洽醫師診治

(一)3歲以下。

三、有下列情形者，使用前請先諮詢醫師藥師藥劑生

(一)孕婦、可能懷孕婦女及哺乳婦。

四、其他使用上注意事項

(一)為防止兒童誤食請妥善保管。

(二)避免陽光直射。

(三)勿超過建議使用量。

(四)使用前須搖勻，並使用廠商所附量器量取藥量(凡屬液劑劑型之製劑，須記載之)。

(五)於口中咀嚼或溶化後吞服(凡屬咀嚼錠劑型之製劑，須記載之)。

【用法用量】

| 年齡 | 劑量 |
|--------------|--------------------|
| 成人及 12 歲以上 | 一天 3 至 4 次，或需要時服用。 |
| 6 歲以上未滿 12 歲 | 適用成人劑量之 1/2 |
| 3 歲以上未滿 6 歲 | 適用成人劑量之 1/4 |
| 3 歲以下 | 請洽醫師診治 |

【警語】

一、服用本藥後，若有發生以下症狀時，請立即停止使用，
並接受醫師診治

(一)若有任何不適情況產生。

(二)連續服用本藥數日後，若症狀沒有改善。

柒、含消化酵素成分（表一C欄）之使用上注意事項、用法用量及警語

【使用上注意事項】

一、有下列情形者，請勿使用

(一)曾因本藥成分引起過敏的人。

二、有下列情形者，使用前請洽醫師診治

(一)3 歲以下。

(二)12 歲以下（凡含表一 C 欄 1 項(a)Pancreatic enzymes 之 Pancrelipase 成分之製劑，須記載之）。

三、有下列情形者，使用前請先諮詢醫師藥師藥劑生

(一)孕婦、可能懷孕婦女及哺乳婦。

(二)對於牛奶或乳製品耐受度低的人（凡表一 C 欄 1 項之賦形劑中含有乳糖，且每日最大建議劑量乳糖超過 5g 之製劑，須記載之）。

四、其他使用上注意事項

(一)為防止兒童誤食請妥善保管。

(二)避免陽光直射。

(三)勿超過建議使用量。

(四)使用前須搖勻，並使用廠商所附量器量取藥量（凡屬液劑劑型之製劑，須記載之）。

(五)藥品應整粒吞服，不得剝半或嚼碎（凡屬腸溶錠劑型之製劑，須記載之）。

【用法用量】

一、一般消化劑。

| 年齡 | 劑量 |
|--------------|--------------------|
| 成人及 12 歲以上 | 一天 3 至 4 次，或需要時服用。 |
| 6 歲以上未滿 12 歲 | 適用成人劑量之 1/2 |
| 3 歲以上未滿 6 歲 | 適用成人劑量之 1/4 |
| 3 歲以下 | 請洽醫師診治 |

二、含表一 C 欄 1 項(a) Pancreatic enzyme 之 Pancrelipase 成分之製劑：

| 年齡 | 劑量 |
|------------|-------------------------------|
| 成人及 12 歲以上 | 一天三次，請隨餐並與大量水一起吞服，切勿於無食物狀態下服用 |
| 12 歲以下 | 請洽醫師診治 |

【警語】

一、服用本藥後，若有發生以下副作用，請立即停止使用，並持此說明書諮詢醫師藥師藥劑生

(一) 配方中含消化酵素成分(表一 C 欄 1 項)之製劑刊載如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|------|
| 其他 | 偶有過敏 |

二、服用本藥後，若有發生以下症狀時，請立即停止使用，並接受醫師診治

(一) 若有任何不適情況產生。

(二) 連續服用本藥數日後，若症狀沒有改善。

(三) 配方中含 Pancreatic enzymes 成分之製劑刊載如

下：

| 身體部位 | 副作用 |
|--------|-------------|
| 胃腸道 | 腹痛、胃痛、下痢、便祕 |
| 其他過敏反應 | 皮膚過敏、癢疹 |

捌、含整腸成分(表一D欄)之使用上注意事項、 用法用量及警語

【使用上注意事項】

一、有下列情形者，請勿使用

- (一) 曾因本藥成分引起過敏的人。
- (二) 對牛乳或乳製品耐受度低的人（凡含表一D欄1項成分之製劑，須記載之）。

二、有下列情形者，使用前請洽醫師診治

- (一) 3歲以下。

三、有下列情形者，使用前請先諮詢醫師藥師藥劑生

- (一) 孕婦、可能懷孕婦女及哺乳婦。

四、其他使用上注意事項

- (一) 為防止兒童誤食請妥善保管。

- (二) 避免陽光直射。

- (三) 勿超過建議使用量。

- (四) 使用前須搖勻，並使用廠商所附量器量取藥量（凡屬液劑劑型之製劑，須記載之）。

- (五) 於口中咀嚼或溶化後吞服（凡屬咀嚼錠劑型之製劑，須記載之）。

- (六) 有發燒症狀時，使用不得超過48小時（凡表一D欄1項成分之製劑，須記載之）。

【用法用量】

| 年齡 | 劑量 |
|--------------|--------------------|
| 成人及 12 歲以上 | 一天 3 至 4 次，或需要時服用。 |
| 6 歲以上未滿 12 歲 | 適用成人劑量之 1/2 |
| 3 歲以上未滿 6 歲 | 適用成人劑量之 1/4 |
| 3 歲以下之 | 請洽醫師診治 |

【警語】

- 一、服用本藥後，若有發生以下副作用，請立即停止使用，並持此說明書諮詢醫師藥師藥劑生
- (一)配方中含表一 D 欄 1 項成分之製劑刊載如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|-------------------|
| 胃腸道 | 偶有脹氣 ¹ |

- 二、服用本藥後，若有發生以下症狀時，請立即停止使用，並接受醫師診治
- (一)若有任何不適情況產生。
- (二)連續服用本藥數日後，若症狀沒有改善。

玖、含止瀉成分(表一 E 欄)之使用上注意事項、用法用量及警語

【使用上注意事項】

一、有下列情形者，請勿使用

- (一)曾因本藥成分引起過敏的人。
- (二)血便或黑便的的人(凡含 Kaolin 成分之製劑，須記載之)。

二、有下列情形者，使用前請洽醫師診治

- (一)6 歲以下。
- (二)12 歲以下(凡含 Kaolin 成分之製劑，須記載之)。
- (三)有發燒及全身症狀者、最近使用過抗生素者、有潰瘍性結腸炎或類似病症的人。
- (四)便中帶有黏稠液體的人(凡含 Kaolin 成分之製劑，須記載之)。
- (五)帶有嘔氣、腹痛、腹部膨脹等症狀之急性下痢的人
(凡含收斂成分之製劑，須記載之)。

三、有下列情形者，使用前請先諮詢醫師藥師藥劑生

- (一)孕婦、可能懷孕婦女及哺乳婦。
- (二)對於牛奶或乳製品耐受度低的人(凡賦形劑中含有乳糖，且每日最大建議劑量乳糖超過 5g 之製劑，須記載之)。
- (三)服用其他藥物的人(凡含 Kaolin 成分之製劑，須記載之)。

四、其他使用上注意事項

- (一)為防止兒童誤食請妥善保管。

- (二)避免陽光直射。
- (三)勿超過建議使用量。
- (四)腹瀉最重要的治療是水份與電解質的補充，止瀉劑只能做為輔助性治療。
- (五)不嚴重的腹瀉，不吃藥也可能自行痊癒。
- (六)本藥品與其他藥品至少間隔 3 小時服用（凡含 Kaolin 成分之製劑，須記載之）。
- (七)使用前須搖勻，並使用廠商所附量器量取藥量（凡屬液劑劑型之製劑，須記載之）。
- (八)於口中咀嚼或溶化後吞服（凡屬咀嚼錠劑型之製劑，須記載之）。
- (九)止瀉劑之服用間隔應在 4 小時以上。
- (十)急性腹瀉不得使用超過 48 小時。

【用法用量】

一、一般止瀉劑

| 年齡 | 劑量 |
|--------------|--------------------|
| 成人及 12 歲以上 | 一天 3 至 4 次，或需要時服用。 |
| 6 歲以上未滿 12 歲 | 適用成人劑量之 1/2 |
| 6 歲以下 | 請洽醫師診治 |

二、含表一 E 欄 3 項 Kaolin 成分之製劑：

| 年齡 | 劑量 |
|------------|--------------------|
| 成人及 12 歲以上 | 一天 3 至 4 次，或需要時服用。 |
| 12 歲以下 | 請洽醫師診治 |

【警語】

一、服用本藥後，若有發生以下副作用，請立即停止使用，

並持此說明書諮詢醫師藥師藥劑生

(一)配方中含 Polycarbophil 成分之製劑刊載如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|----------------------|
| 胃腸道 | 便祕、偶有腹脹 ¹ |

二、服用本藥後，若有發生以下症狀時，請立即停止使用，
並接受醫師診治

- (一)若有任何不適情況產生。
- (二)連續服用本藥數日後，若症狀沒有改善。
- (三)病情加重或腹瀉超過兩天以上(凡含 Kaolin 成分之
製劑，須記載之)。

拾、含抗脹氣成分（表一 F 欄）之使用上注意事項、用法用量及警語

【使用上注意事項】

一、有下列情形者，請勿使用

(一)曾因本藥成分引起過敏的人。

二、有下列情形者，使用前請洽醫師診治

(一)3 歲以下。

三、有下列情形者，使用前請先諮詢醫師藥師藥劑生

(一)孕婦、可能懷孕婦女及哺乳婦。

四、其他使用上注意事項

(一)為防止兒童誤食請妥善保管。

(二)避免陽光直射。

(三)勿超過建議使用量。

(四)使用前須搖勻，並使用廠商所附量器量取藥量（凡屬液劑劑型之製劑，須記載之）。

(五)於口中咀嚼或溶化後吞服（凡屬咀嚼錠劑型之製劑，須記載之）。

【用法用量】

| 年齡 | 劑量 |
|-----------|--------------------|
| 成人及 3 歲以上 | 一天 3 至 4 次，或需要時服用。 |
| 3 歲以下 | 請洽醫師診治 |

【警語】

一、服用本藥後，若有發生以下症狀時，請立即停止使用，
並接受醫師診治

(一)若有任何不適情況產生。

(二)連續服用本藥數日後，若症狀沒有改善。

拾壹、含局部麻醉成分（表一G欄）之使用上注意事項、用法用量及警語

【使用上注意事項】

一、有下列情形者，請勿使用

(一)曾因本藥成分引起過敏的人。

二、有下列情形者，使用前請洽醫師診治

(一)12 歲以下。

(二)孕婦、可能懷孕婦女及哺乳婦。

三、其他使用上注意事項

(一)為防止兒童誤食請妥善保管。

(二)避免陽光直射。

(三)勿超過建議使用量。

(四)服用過量，有些病人可能會有眩暈昏厥，嗜睡的情形。

(五)使用前須搖勻，並使用廠商所附量器量取藥量（凡屬液劑劑型之製劑，須記載之）。

【用法用量】

| 年齡 | 劑量 |
|------------|--------------------|
| 成人及 12 歲以上 | 一天 3 至 4 次，或需要時服用。 |
| 12 歲以下 | 請洽醫師診治 |

【警語】

一、服用本藥後，若有發生以下症狀時，請立即停止使用，並接受醫師診治

| 身體部位 | 副作用 |
|------|-----|
|------|-----|

| | |
|--------|------------------------|
| 其他過敏反應 | 偶有過敏(皮膚發疹、搔癢症、舌炎、血管水腫) |
|--------|------------------------|

- (一)若有任何不適情況產生。
- (二)連續服用本藥數日後，若症狀沒有改善。

表二、配合規則

| 有效成分 | | | | 製劑名 | 制酸劑 | 健胃劑 | 消化劑 | 整腸劑 | 綜合 胃腸劑 | 止瀉劑 | 備註 |
|------|---------|--|--------------------------------------|-----|-----|-----|-----|-----|--------------------------------------|---|--------------------|
| A 欄 | 制 酸 | 1 項 | 無機性制酸 (二十種成分) | ◎ | ○ | ○ | ○ | ○ | A、B、C、 D 欄至少 二欄為 ◎，其他 為○ | ○ | |
| | | 2 項 | 胺基酸 (二種成分) | | ○ | ○ | ○ | ○ | | ○ | |
| B 欄 | 健 胃 | 1 項 | 生藥 (四十三種成分) | ○ | ◎ | ○ | ○ | ○ | | ○ | |
| | | 2 項 | l-Menthol | ○ | | ○ | ○ | ○ | | ○ | |
| | | 3 項 | Carnitine chloride | ○ | | ○ | ○ | ○ | | ○ | 不可與 H 欄成分配合 |
| | | 4 項 | 乾燥酵母 | ○ | | ○ | ○ | ○ | | ○ | |
| C 欄 | 消 化 | 1 項 | (a) Pancreatic Enzymes | ○ | ○ | ◎ | ○ | ○ | ○ | 成分 Beta-Galactosidase 及 Pancrelipase 限為單方製劑；Pancreatin 不得與 Pepsin 合用 | |
| | | | (b) 其他消化酵素 | | | | | | | ○ | |
| | | 2 項 | 利膽 (五種成分) | ○ | ○ | | | ○ | | ○ | |
| D 欄 | 整 腸 | 1 項 | 整腸活菌 (十二種成分) | ○ | ○ | ○ | ○ | ◎ | ○ | 成分 Bacillus coagulans 、 Bacillus mesentericus 、 Lactobacillus lactis 及 Lactobacillus rhamnosus 限為單方製劑 | |
| | | 2 項 | 生藥 (二種成分) | × | ○ | ○ | ○ | ○ | | ○ | 不可作為必須配合成分 |
| E 欄 | 止 瀉 | 1 項 | 殺菌 (四種成分) | × | × | × | × | × | ○ | 成分 Berberine chloride 及 Berberine tannate 不可與黃柏或黃連配合 | |
| | | 2 項 | 收斂 (一種成分) | × | × | × | × | × | | | |
| | | 3 項 | 吸著 (五種成分) | ○ | ○ | ○ | ○ | ○ | | | |
| | | 4 項 | 被覆 (一種成分) | ○ | ○ | ○ | ○ | ○ | | | |
| | | 5 項 | Attapulgite Calcium polycarbophil | × | × | × | × | × | | | 限為單方製劑 |
| | | 6 項 | 生藥 (六種成分) | × | △ | △ | △ | △ | | | △為表一中標有 “△” 成分方可配合 |
| F 欄 | 抗 脹 氣 | Simethicone Dimethicone | | ○ | ○ | ○ | ○ | ○ | × | 最多配合一種成分，可為單方製劑 | |
| G 欄 | 局 部 麻 醉 | Oxethazaine | | × | × | × | × | × | × | 可為單方製劑，或僅與 A 欄成分作複方配合 | |
| H 欄 | 其 他 | Scopolia extract Belladonna extract | | ○ | ○ | ○ | ○ | ○ | ○ | 最多配合一種成分，不可與 B 欄 3 項成分配合 | |

◎：必須配合成分 ○：可配合成分

△：部分可配合成分 ×：不可配合成分

表三、配合係數

| 欄 | 項 | 有 效 成 分 | 同類成分配合一種 | | 同類成分至少配合二種 (n：同類配合成分數) | | | 備 註 |
|-------------|--------|--|----------------|----------------|---|---|-----------------|--|
| | | | 必須配合成分 (◎) | 可配合成分 (○/△) | 必須配合成分 (◎) | 可配合成分 (○/△) | 各成分一日 配合量之下限 | |
| A 、 制 酸 | 1 2 | 無機性制酸 胺基酸 | 1 \geq 150ml | 1 \geq 75ml | 2 \geq 150ml | 2 \geq 75ml | 無設定 | 不作為有效成分配合時，該成分配合係數應小於 1/5；若不小於 1/5 時，該製劑每日劑量之 0.1N HCl 消耗量應少於 75ml |
| B 、 健 胃 | 1 2 | 生藥 1-Menthol | 1 \geq 1/2 | 1 \geq 1/10 | 2 \geq 1/2 (n=2) 3 \geq 1/2 (n \geq 3) | 2 \geq 1/10 (n=2) 3 \geq 1/10 (n \geq 3) | 無設定 | 不作為有效成分配合時，該成分配合係數應小於 1/10 |
| | 3 | Carnitine chloride | 1 \geq 1/2 | 1 \geq 1/5 | | | | |
| | 4 | 乾燥酵母 | 1 \geq 1/2 | 1 \geq 1/5 | | | | |
| | 1 | (a) Pancreatic Enzymes (b)其他消化酵素 | 依表一規定 | 依表一規定 | 依表一規定 | 依表一規定 | 依表一規定 | |
| C 、 消 化 | 2 | 利膽 | 1 \geq 1/2 | 1 \geq 1/5 | 1 \geq 1/2 | 1 \geq n/5 | 1/5 | |
| | 1 | 整腸活菌 | $\geq 10^6$ | $\geq 10^6$ | $\geq 10^6$ | $\geq 10^6$ | 無設定 | |
| D 、 整 腸 | 2 | 生藥 | | 1 \geq 1/10 | | 2 \geq n/10 | 1/10 | |
| | 1 | 殺菌 | 1 \geq 1/2 | 1 \geq 1/5 | 1 \geq 1/2 | 1 \geq n/5 | 1/5 | |
| E 、 止瀉 | 2 | 收斂 | 1 \geq 1/2 | 1 \geq 1/5 | 1 \geq 1/2 | 1 \geq n/5 | 1/5 | |
| | 3 | 吸著 | 1 \geq 1/2 | 1 \geq 1/5 | 1 \geq 1/2 | 1 \geq n/5 | 1/5 | Medicinal carbon 計算配合係數下限及一日配合量之下限時，其一日最大配合量以 2g 為準 |
| | 4 | 被覆 | 1 \geq 1/2 | 1 \geq 1/5 | 1 \geq 1/2 | 1 \geq n/5 | 1/5 | |
| | 5 | Attapulgite Calcium polycarbophil | 1 \geq | | | | | |
| | 6 | 生藥 | 1 \geq 1/2 | 1 \geq 1/10 | 2 \geq 1/2 | 2 \geq n/10 | 1/10 | |
| F 、 抗 脹 氣 | | Simethicone Dimethicone | 1 \geq 1/5 | 1 \geq 1/5 | | | | |
| G 、 局 部 麻 醉 | | Oxethazaine | 1 \geq 1/5 | | | | | |
| H 、 其 他 | | Scopolia extract Belladonna extract | | 1 \geq 1/5 | | | | |

一般皮膚外用劑

壹、適用範圍

A、凡皮膚外用製劑，載明有抗菌、局部消毒、滅蟲、抗發炎、止癢、止痛、緩解皮膚刺激、去角質、去疣或治療頭皮屑、色素變化、尋常性痤瘡及其他宣稱有療效的皮膚外用製劑均適用本基準。

B、凡含有生藥或中藥之製劑不適用本基準。

貳、有效成分

表一、有效成分之種類

| 欄項 | 主成分 | 最高含量 | 用途(適應症) | 用法用量 |
|-----|----------------------------|----------------------------------|-----------------------|--------------|
| 抗生素 | Bacitracin | 500unit/g | 急救、預防及減緩皮膚刀傷、刮傷、燙傷之感染 | 2-4 次/天，塗於患部 |
| | Polymycin B | 10,000unit/g | 急救、預防及減緩皮膚刀傷、刮傷、燙傷之感染 | 2-4 次/天，塗於患部 |
| | Neomycin | 3.5mg/g | 急救、預防及減緩皮膚刀傷、刮傷、燙傷之感染 | 2-4 次/天，塗於患部 |
| A2 | Erythromycin | 1% 軟膏 20mg/mL 洗劑 2% w/v 溶液 | 治療尋常性痤瘡 | 2-4 次/天，塗於患部 |
| | Tetracycline hydrochloride | 30mg/g | 急救、預防及減緩皮膚刀傷、刮傷、燙傷之感染 | 2-4 次/天，塗於患部 |

| 欄 | 項 | 主成分 | 最高含量 | 用途(適應症) | 用法用量 |
|------------------|----|----------------------------------|-------------------------|-----------------------------|--|
| 抗 黴 菌 劑 | B1 | Clotrimazole | 1% w/w | 治療皮膚表淺性黴菌感染，如：足癬(香港腳)、股癬、汗斑 | 2 次/天，塗於患部，兒童不宜使用 |
| | | Ketoconazole | 1% 洗髮精 | 減少因黴菌感染所引起之頭皮屑治療之輔助劑 | 2 次/週，2 次間隔至少三天，使用時間不超過四週 |
| | | Miconazole nitrate | 2% | 治療皮膚表淺性黴菌感染，如：足癬(香港腳)、股癬、汗斑 | 一天 2 次 |
| | B2 | Undecylenic acid and Derivatives | 25% of undecylenic acid | 治療皮膚表淺性黴菌感染，如：足癬(香港腳)、股癬 | 一天 2 次 |
| | B3 | Tolnaftate | 1% | 治療皮膚表淺性黴菌感染，如：足癬(香港腳)、股癬、汗斑 | 一天 2 次 |
| 滅 蟲 劑 | C | Phenothrin | 0.2% w/w | 治療頭蟲、陰蟲 | 塗於乾燥毛髮之整個患部，使自然乾燥後 2 小時洗淨再沖洗，並用細齒梳梳髮去掉蟲卵，必要時 7-9 天後可重覆使用 |
| 局 部 消 毒 | D | Chlorhexidine gluconate | 1.25% v/v | 一般外用消毒劑，可當作初步傷口處理 | 塗於患部 |
| | | Hydrogen peroxide | 1.5% w/w Cream | 傷口消毒 | 以棉球沾之塗於患部 |
| | | | 3% w/w Solution | 傷口消毒 | 以棉球沾之塗於患部 |
| | | Povidone-iodine | 1% 有效碘 | 傷口消毒 | 以棉球沾之塗於患部 |

| 欄 | 項 | 主成分 | 最高含量 | 用途(適應症) | 用法用量 |
|----------------|----|--------------------------------|----------------|--------------------|--------------|
| 抗發炎劑 E | | Fluocinolone acetonide | 0.01% Soultion | 濕疹或皮膚炎 | 塗於患部 |
| | | Dexamethasone sodium phosphate | 0.05% Cream | 濕疹或皮膚炎 | 塗於患部 |
| | | Hydrocortisone acetate | 1% | 濕疹或皮膚炎 | 塗於患部 |
| | | Methylprednisolone acetate | 0.25% Ointment | 濕疹或皮膚炎 | 塗於患部 |
| 止癢劑及局部麻醉劑 F | F1 | Diphenhydramine hydrochloride | 2% | 暫時緩解皮膚搔癢 | 3-4 次/天，塗於患部 |
| | F2 | Dibucaine | 1% | 昆蟲咬傷或皮膚刺激所引起之疼痛及搔癢 | 3-4 次/天，塗於患部 |
| 其他 G | | Urea | 10% | 去角質 | 1-2 次/天，塗於患部 |
| | | Zinc oxide | 10% | 緩解皮膚刺激及尿布疹 | 需要時使用，塗於患部 |
| | | Benzoyl peroxide | 10% | 治療尋常性痤瘡 | 1 次/天，塗於患部 |
| | | Capsaicin | 0.025% | 暫時緩解局部疼痛 | 不超過 4 次/天 |
| | H | Hydroquinone | 1% | 減輕黑斑、雀斑或其他色素沉著 | 早晚各塗敷 1 次 |

| 欄 項 | 主成分 | 最高含量 | 用途(適應症) | 用法用量 |
|-------------|---|------|---------|-------------------------------------|
| 其 他 H | Selenium sulfide (=Selenium disulfide) | 1% | 頭皮屑 | 一般使用方法：前二星期，每週2次，後每星期1次或二星期1次，塗於患部。 |
| | Pyrithione zinc | 2% | 頭皮屑 | 一般使用方法：前二星期，每週2次，後每星期1次或二星期1次，塗於患部。 |
| I | Salicylic acid | 2% | 去角質 | 1-2次/天，塗於患部 |
| | | 17% | 治療疣 | 1次/天，塗於患部 |

(A) 複合配方

- 1、抗生素類：A1 不超過3種。
A2 須單獨存在。
- 2、任意抗生素(A1) + 抗發炎劑(E) 只能各含1種。
- 3、其他類之(G) 可與任何種類配合。
- 4、C(滅蟲)、D(局部抗感染劑) 須單獨存在。
- 5、Steroid 只能含1種，止癢劑及局部麻醉劑可含1-2種。
- 6、其他類之(I) 可與(G)、抗發炎劑(E)、抗黴菌劑(B) 各1種配合。
- 7、抗生素(A1)1種 + 抗發炎劑(E)1種 + 其他類之(G) 可配合。
- 8、抗發炎劑(E)1種 + 止癢劑及局部麻醉劑(F) 可含1-2種 + 其他類之(G) 可配合。

參、劑型

A、包括：

乳膏劑 (Cream)、軟膏劑 (Ointment)、凝膠劑 (Gel)、洗劑 (Lotion)、溶液劑 (Solution)、貼布劑 (Patch)、粉劑 (Powder)。

B、如在成分表中列有劑型者，只能以表中之劑型存在。

肆、用途(適應症)

請依表一、有效成分之種類之”用途(適應症)”欄位表示。

伍、使用上注意事項

一、有下列情形者，請勿使用：

(一) 曾因本藥成分引起過敏的人。

(二) 皮膚頭皮有急性發炎時。(凡含 Selenium 之製劑，須記載之)

(三) 頭皮或皮膚有破皮或發炎的人。(凡含 Pyrithione zinc 之製劑，須記載之)

二、有下列情形者，請洽醫師診治：

(一) 深部皮膚組織感染。

三、有下列情形者，使用前請先諮詢醫師藥師藥劑生：

(一) 兒童、孕婦、可能懷孕婦女及哺乳婦。

四、其他使用上注意事項

(一) 為防止兒童誤食請妥善保管。

(二) 避免陽光直射。

(三) 勿超過建議使用量。

(四) 塗抹皮膚外用藥後應徹底洗淨雙手後，再戴隱形眼鏡。

(五) 本藥限於皮膚外用不得內服，或使用於眼睛內，亦不得用於眼睛四周或黏膜。

(六) 本藥勿使用於大面積之體表(以使用者的兩手掌面積為參考)或皮膚深部感染。

(七) 使用後請勿覆蓋，以免增加副作用。

(八) 配方中含有抗黴菌劑成分之製劑需刊載：

1. 黴菌治療至少二星期，使用本藥須完成全程療程。

(九) 配方中含有抗生素成分之製劑需刊載：

1. 長期使用有可能引起繼發性感染。

2. 會使衣物染色。

(十) 配方中含有 Chlorhexidine 成分之製劑需刊載：

1、使用前應依用法用量規定稀釋，以免灼燒皮膚。

2、避免接觸外耳道，尤其耳膜破裂時進入中耳，有造成耳聾之虞。

(十一) 配方中含有 Povidone iodine 成分之製劑需刊載：

1、對碘過敏者不能使用。

2、本藥有全身性吸收之可能性，因此反覆使用新生兒可能出現甲狀腺功能低下，孕婦及其胎兒及哺乳婦有造成甲狀腺腫及甲狀腺功能低下。

3、會使皮膚或衣物染色。

(十二) 配方中含有類固醇成分之製劑需刊載：

1、類固醇抗發炎劑不可連續使用超過二星期

2、皮膚的黴菌或細菌性皮膚感染有時不易與其他皮膚炎區分，誤用類固醇會使病情惡化並造成日後診斷及治療

之困難。

3、小孩長期使用較易引起庫欣氏症候群及腎上腺功能障礙。

4、臉部、腋部及鼠蹊部，若長期使用類固醇容易出現局部皮膚萎縮。

(十三) 配方中含有 Selenium 成分之製劑需刊載：

1、可能傷及珠寶，使用前先除去、治療後充分沖洗。

2、不應長期使用，長期使用會脫髮。

(十四) 配方中含有 Diphenhydramine hydrochloride 成分之製劑需刊載：

連續使用超過三星期時，有增加過敏性接觸性皮膚炎的可能性。

(十五) 配方中含有 Dibucaine 成分之製劑需刊載：

不得大量使用，以避免全身性吸收(曾有致死報告)。

(十六) 配方中含有 Benzoyl peroxide 成分之製劑需刊載：

1、使用 Benzoyl peroxide 避免與其他皮膚刺激原（如陽光）接觸，塗抹部位應避免陽光曝曬。

2、不要觸碰眼皮、唇部黏膜及發炎的皮膚。

3、本藥為一種氧化劑會使頭髮褪色、使衣物染色。

(十七) 配方中含有 Salicylic acid 成分之製劑需刊載：

1、大範圍及長期使用會造成水楊酸效應（耳鳴、暈眩、噁心、嘔吐等）。

2、避免觸碰衣物、塑膠品、木材、金屬。

3、不要觸碰眼部、臉部、陰部、黏膜。

陸、用法用量

請依表一、有效成分之種類之”用法用量”欄位表示。

柒、警語

一、使用本藥後，若有發生以下副作用，請立即停止使用，並持此說明書諮詢醫師藥師藥劑生：

(一) 配方中含有抗生素成分之製劑刊載如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|---------------|
| 皮膚 | 過敏性皮膚炎、繼發性感染。 |
| 耳朵 | 耳毒性* |
| 腎臟 | 腎毒性* |

*配方中含 Neomycin 成分之製劑，須記載之。

(二) 配方中含有抗黴菌劑成分之製劑刊載如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|-----------------------------------|
| 皮膚 | 局部皮膚刺激及灼熱感、過敏性皮膚炎：如紅、腫、水泡、脫皮、搔癢等。 |

(三) 配方中含有 Phenothrin 成分之製劑刊載如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|---------|
| 皮膚 | 偶有過敏反應。 |

(四) 配方中含有 Selenium 成分之製劑刊載如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|------------------------------|
| 皮膚 | 局部刺激感。 |
| 頭部 | 脫髮、頭髮褪色。 頭髮、頭皮會有出油或乾澀之現象。 |

(五) 配方中含有 Chlorhexidine 成分之製劑刊載如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|----------------|
| 皮膚 | 刺激感、皮膚炎、過敏性反應。 |

(六) 配方中含有 Pyritohione zinc 成分之製劑刊載如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|-----------|
| 皮膚 | 偶有接觸性皮膚炎。 |

(七) 配方中含有類固醇成分之製劑刊載如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|---|
| 皮膚 | 搔癢、刺痛、紅斑、皮膚感染、毛囊炎、青春痘、皮膚濕軟、繼發性感染、多毛症、皮膚萎縮、痱子、毛細管擴張。 |
| 全身性 | 庫欣式症候群(如滿月臉、體重增加、疲倦、高血壓、多毛症、月經異常、人格異常、水腫、多尿、多渴等)。繼發性腎上腺功能不足(如疲倦、無力、噁心嘔吐、食慾不振、體重減輕、低血壓、腹痛、便祕或腹瀉等)。 |

(八) 配方中含有 Dibucaine 成分之製劑刊載如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|------------------|
| 皮膚 | 局部灼熱、刺痛、偶有過敏性反應。 |

(九) 配方中含有 Benzoyl peroxide 成分之製劑刊載如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|-----------------------|
| 皮膚 | 過敏性皮膚炎、過度的皮膚乾燥、脫皮、刺痛。 |

(十) 配方中含有 Salicylic acid 成分之製劑刊載如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|----------------------|
| 皮膚 | 紅斑、搔癢、刺痛感。 |
| 其他 | 水楊酸反應（耳鳴、暈眩、噁心、嘔吐等）。 |

(十一) 配方中含有 Capsaicin 成分之製劑刊載如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|--------------|
| 皮膚 | 皮膚灼熱感、刺痛、紅斑。 |
| 其他 | 嗆鼻、刺激性咳嗽。 |

(十二) 配方中含有 Hydroquinone 成分之製劑刊載如下：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|-----------------|
| 皮膚 | 局部紅斑、刺痛、過敏性皮膚炎。 |

二、使用本藥後，若有發生以下症狀時，請立即停止使用，並接受醫師診治：

(一)若有任何不適情況產生。

(二)自覺狀況沒有改善或更惡化。

(三)經治療後，一般徽菌一星期、股癬和體癬二星期、足癬四星期症狀會改善，若症狀沒有改善，或症狀有改善，但停藥後病情又復發。

解熱鎮痛劑

壹、適用範圍

凡內服或肛門栓劑投予，以解熱鎮痛為目的之製劑，均適用本基準。

貳、有效成分

一、有效成分之種類及含量：

(一) 本基準可配合之有效成分，記載於表一。

(二) 表一規定 A 欄及 B 欄中，各有效成分之 1 次最大配合量及一日最大配合量。其中，A 欄可二組擇一使用。

(三) 表一規定 C 欄中各有效成分一日配合量之上下限，及 D 欄各有效成分之一日最大配合量。

表一、有效成分之種類

| 欄 項 | 有 效 成 分 | 1 次最大配合量 (最大單位含量) ^{*1} (mg) | | 一日最大配合量 (mg) | |
|--------|--------------------|--|-----------------------------|-----------------|------|
| | | 第一組 | 第二組 | 第一組 | 第二組 |
| A | 1 Acetaminophen | 325 | 1000 (500) ^{*1} | 1600 | 4000 |
| | 2 Aspirin | 500 | 1000 (500) ^{*1} | 1600 | 4000 |
| | 3 Ethenzamide | 500 | — | 1500 | — |
| B | Salicylamide | 325 | — | 1600 | — |
| | Caffeine | 120 | | 300 | |
| | Caffeine anhydrous | 120 | | 300 | |

表一、有效成分之種類（續）

| 欄 | 項 | 有 效 成 分 | 一日配合量(mg) |
|---|-----------------------|--------------------------------------|--------------------------|
| C | 1 有 效 成 分 | Vitamin B ₁ | 1.8-30 |
| | | Bisbentiamine | |
| | | Bisibutiamine | |
| | | Cetotiamine hydrochloride | |
| | | Cycotiamine | |
| | | Dibenzoyl thiamine | |
| | | Dibenzoyl thiamine hydrochloride | |
| | | Fursultiamine hydrochloride | |
| | | Octotiamine | |
| | | Prosultiamine | |
| C | 2 有 效 成 分 | Vitamin B ₂ | 2.25-10 |
| | | Riboflavin (Vitamin B ₂) | |
| | | Riboflavin butyrate | |
| | | Riboflavin sodium phosphate | |
| | | Vitamin C | 82.5-500 |
| D | 3 有 效 成 分 | Ascorbic acid (Vitamin C) | |
| | | L-Ascorbyl palmitate | |
| | | L-Ascorbyl stearate | |
| | | Calcium ascorbate | |
| | | Sodium ascorbate | |
| 欄 | 項 | 有 效 成 分 | 一日最大配合量(g) ^{*2} |
| | | | 浸 膏 (原生藥換算量) 粉 末 |
| D | Glycyrrhizae radix 甘草 | 5 | 1.5 |
| | | 5 | 1 |
| | | 3 | 1 |
| | | 5 | 2 |

*1. 最大單位含量：為限制錠劑、膠囊、栓劑、散劑……等之每製劑單位（例如：每錠、每顆、每包……）中有效成分之最高含量。

*2. 同一成分之浸膏與粉末不可同時使用。浸膏之一日最大配合量係以原生藥經抽製成浸膏所用的原生藥量表示之。

二、配合規則（見表二）：

（一）必須配合成分：

1. 第一組製劑之必須配合成分：指表一 A 欄中之各有效成分。配方中至少需含一種，最多可同時配合三種必須配合成分。
2. 第二組製劑之必須配合成分：指表一 A 欄 1 項及 2 項中之有效成分。配方中至少需含一種，最多可同時配合二種必須配合成分。

（二）可配合成分：

1. 指表一 B 欄、C 欄及 D 欄中之有效成分，可與 A 欄必須配合成分複方配合使用。若第二組製劑配合 D 欄成分時，須檢附十大先進國中一國以上採用之處方依據。
2. B 欄中至多可配合一種成分。

（三）製劑中含生藥成分者（表一 D 欄），應做生藥成分之定性試驗；對於藥典等公定書所收載之生藥有指標成分定量者，應做定量試驗。

三、有效成分之配合量（見表二）：

（一）表一 A 欄成分：

- 1、各有效成分之 1 次最大配合量及一日最大配合量，依表一該製劑配合組別之規定。
- 2、各有效成分之每次最高配合劑量及每日最高劑量不得超過表一所列之 1 次最大配合量及一日最大配合量。第二組製劑中含 Acetaminophen 或 Aspirin 時，每製劑單位最高含量不得超過表一最大單位含量之規定。
- 3、同欄中配合一種有效成分時，該配合成分之配合係數應介於 1 及 1/2 之間。

4、第一組製劑：同欄中配合二種或三種有效成分時，該欄之配合係數應介於 38/30 及 1/2 之間，且該欄各配合成分每日劑量之配合係數下限不得小於 1/5。

5、第二組製劑：同欄中配合二種有效成分時，該欄之配合係數應介於 1 及 1/2 之間，且該欄各配合成分每日劑量之配合係數下限不得小於 1/5。

6、配合係數 = $\sum (X_i / mX_i)$

$$= (X_1 / mX_1) + (X_2 / mX_2) + \dots + (X_n / mX_n)$$

X_i ：各欄配合成分 i 之每日劑量

mX_i ：各欄配合成分 i 之一日最大配合量（第一、二組製劑應分別採用其規定之一日最大配合量）

n ：各欄之配合成分數

(二) 配方中含表一 B 欄成分：

1、各有效成分之每次最高配合劑量及每日最高劑量不得超過表一所列之 1 次最大配合量及一日最大配合量。

2、配方中含 B 欄有效成分時，該欄之配合係數應介於 1 及 1/5 之間。

3、配合係數 = X / mX

X ：B 欄中，配合成分 X 之每日劑量

mX ：B 欄中，配合成分 X 之一日最大配合量

(三) 配方中含表一 C 欄成分：

1、C 欄各配合成分一日配合量之上下限依表一之規定。

2、C 欄 1 項、2 項及 3 項中配合二種或二種以上成分時，該項之配合係數不可大於 1。即該項各配合成分之每日劑量除以該成分之一日最大配合量，所得數值的總和不可大於 1。

$$3、\text{配合係數} = \sum (X_i / mX_i) \\ = (X_1 / mX_1) + (X_2 / mX_2) + \dots + (X_n / mX_n)$$

X_i : C 欄配合成分 i 之每日劑量

mX_i : C 欄配合成分 i 之一日最大配合量

n : C 欄之配合成分數

(四) 配方中含表一 D 欄成分：

1、同欄中配合一種成分時，該欄之配合係數應介於 1 及 1/10 之間。

2、同欄中配合二種或二種以上成分時，該配合成分之配合係數不可大於 1，且該欄各配合成分每日劑量之配合係數下限不得小於 1/10。

$$3、\text{配合係數} = \sum (X_i / mX_i)$$

$$= (X_1 / mX_1) + (X_2 / mX_2) + \dots + (X_n / mX_n)$$

X_i : D 欄配合成分 i 之每日劑量

mX_i : D 欄配合成分 i 之一日最大配合量

n : D 欄之配合成分數

參、劑型

一、限於錠劑、膜衣錠、糖衣錠、膠囊劑、軟膠囊劑、內服液劑、懸液劑、糖漿劑、散劑、溶液用粉劑、糖漿用粉劑、內服顆粒劑、糖漿用顆粒劑、細粒劑。

二、內服液劑（含糖漿劑）成人 1 次用量須 5mL 以上，零售最大單位包裝不得超過三日用量。

三、含 Salicylates 水楊酸類產品可為腸溶劑型。

四、含 A 欄 1 項、2 項或 3 項 Salicylamide 之單方製劑得有栓劑。

肆、用途(適應症)

退燒、止痛（緩解頭痛、牙痛、咽喉痛、關節痛、神經痛、肌肉酸痛、月經痛）。

伍、使用上注意事項

一、有下列情形者，請勿使用：

(一) 曾因本藥成分引起過敏的人。

(二) 有蠶豆症的人。

(凡含水楊酸成分之製劑，須記載之)

(三) 懷孕 28 週以上的婦女。

(凡含水楊酸成分之製劑，須記載之)

(四) 18 歲以下之水痘或流行性感冒症狀之解除，因可能引發罕見但嚴重的雷氏症候群。

(凡含水楊酸成分之製劑，須記載之)

(五) 有腹瀉的人。

(栓劑須標示)

二、有下列情形者，使用前請洽醫師診治：

(一) 3 歲以下。

(水楊酸製劑除外)

(二) 成人連續服用本藥超過 7 天，12 歲以下小孩超過 3 天，症狀未緩解的人。

(三) 有消化性潰瘍或正使用抗凝血劑的人。

(凡含水楊酸類成分之製劑，須記載之)

(四) 有高血壓、心臟功能障礙及腎臟功能障礙的人。

[凡含有含甘草(表一D欄)一日配合量超過1g(或浸膏之原生藥換算量為1g以上)成分之製劑，須記載之]

(五) 12歲以下。

(凡含咖啡因成分之製劑，須記載之)

(六) 有肝臟疾病的人。

(凡含 Acetaminophen 成分之製劑，須記載之)

三、有下列情形者，使用前請先諮詢醫師藥師藥劑生：

(一) 孕婦、可能懷孕婦女及哺乳婦。

(二) 65歲以上或有水腫症狀的人。

[凡含甘草(表一D欄)一日配合量超過1g(或浸膏之原生藥換算量為1g以上)之製劑，須記載之]

(三) 曾有消化性潰瘍的人。

(凡含水楊酸類成分之製劑，須記載之)

(四) 同時服用含 Acetaminophen 成分之止痛、退燒或綜合感冒等藥品。

(凡含 Acetaminophen 成分之製劑，須記載之)

四、其他使用上注意事項：

(一) 為防止兒童誤食請妥善保管。

(二) 避免陽光直射。

(三) 勿超過建議使用量。

(四) 服用過量的 Acetaminophen 可能是因為想要更快或更強的止痛效果，或是在不知道及未注意的情況下重複服用含 Acetaminophen 成分的藥品，但是每天服用 Acetaminophen 超過4,000毫克(mg)會發生肝臟損害。

(凡含 Acetaminophen 成分之製劑，須記載之)

- (五) 使用前須振搖均勻，並使用廠商所附量器量取藥量。
(懸液劑須標示)
- (六) 限使用於肛門。如發現栓劑因太軟而變形，請勿使用。
(栓劑須標示)
- (七) 酒精警語：不得併服含酒精飲料，因為 Acetaminophen (Paracetamol) 有急性肝衰竭的風險。
(凡含 Acetaminophen 成分之製劑，須記載之)
- (八) 酒精警語：不得併服含酒精飲料，有急性肝衰竭及胃出血的風險。
(凡含 Acetaminophen 成分配合水楊酸類成分之製劑，須記載之)
- (九) 酒精警語：不得併服含酒精飲料，因可能造成胃出血。
(凡含水楊酸類成分之製劑，須記載之)
- (十) 避免再服用含咖啡因藥品、飲品，過多的咖啡因會引起神經緊張，興奮與失眠，且常會引起心搏過速。為避免造成依賴性及肝腎傷害，不可長期使用。
(凡含咖啡因類成分之製劑，須記載之)

陸、用法用量

一、含 Acetaminophen 成分之製劑：

| | |
|--------------|---|
| 成人及 12 歲以上 | <p>1、第一組製劑：</p> <p>發燒或需要時服(使)用，若症狀持續，則每 4~6 小時可重複服(使)用。每 24 小時內不可超過○次。</p> <p>2、第二組製劑：</p> <p>發燒或需要時服(使)用，若症狀持續，則每 4~6 小時可重複服(使)用，每次○~○錠（或顆、包……），初次應使用最小建議劑量，再視症狀增減用量。每 24 小時內不可超過○次。</p> |
| 6 歲以上未滿 12 歲 | 適用成人劑量之 1/2。 |
| 3 歲以上未滿 6 歲 | 適用成人劑量之 1/4。 |
| 3 歲以下 | 請洽醫師診治。 |

二、含 Salicylates 水楊酸類成分之製劑

| | |
|------------|---|
| 成人及 18 歲以上 | <p>1、第一組製劑：</p> <p>(1) 發燒或需要時服(使)用，若症狀持續，則每 4~6 小時可重複服(使)用。每 24 小時內不可超過○次。</p> <p>(2) 內服製劑：飯後半小時內服用為宜。</p> <p>2、第二組製劑：</p> <p>(1) 發燒或需要時服(使)用，若症狀持續，則每 4~6 小時可重複服(使)用，每次○~○錠（或顆、包……），初次應使用最小建議劑量，再視症狀增減用量。每 24 小時內不可超過○次。</p> <p>(2) 內服製劑：飯後半小時內服用為宜。</p> |
| 18 歲以下 | 請勿使用。 |

三、應整粒吞服，不得剝半或嚼碎。 (腸溶製劑須標示)

四、不得剝半使用。
(栓劑須標示)

柒、警語

一、服用本藥後，若有發生以下副作用，請立即停止使用，並持此說明書諮詢醫師藥師藥劑生：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|-----------------------|
| 皮膚 | 發疹、發紅。 |
| 消化器官 | 噁心、嘔吐、食欲不振、胃腸不適、胃腸出血。 |
| 神經系統 | 頭暈、耳鳴。 |
| 其他 | 出血傾向、氣喘。 |

(凡含水楊酸類(表一 A 欄 2 項及 3 項)成分之製劑，須記載之)

| 身體部位 | 副作用 |
|------|-------------|
| 皮膚 | 發疹、發紅。 |
| 消化器官 | 噁心、嘔吐、食欲不振。 |
| 神經系統 | 頭暈、耳鳴。 |

(含水楊酸類成分除外之製劑，須記載之)

二、服用本藥後，若有發生以下症狀時，請立即停止使用，並接受醫師診治：

(一) 若有任何不適情況產生。

(二) 服用本藥 3 天後，發燒、疼痛症狀未見改善。

(三) 尿量減少、面部或手足浮腫、眼皮沉重、手部僵硬、血壓升高、頭痛等。

[凡含甘草 (表一 D 欄) 一日配合量超過 1 g (或浸膏之原生藥

換算量為 1 g 以上) 之製劑，須記載之)]

(四)服用過量[每日超過 4,000 毫克(mg)]，或服藥後出現下列症狀：
胃腸道不適、厭食、噁心、嘔吐、蒼白及出汗等。

(凡含 Acetaminophen 成分之製劑，須記載之)

(五)有過敏情形，例如：臉、口及喉嚨腫脹、呼吸困難、蕁麻疹、
皮疹或其它皮膚過敏、搔癢以及嘔吐。

(凡含 Acetaminophen 成分之製劑，須記載之)

表二、配合規則、配合係數

| 有效成分 | | 第一組 製劑 | | | 第二組 裝劑 | | | 備註 | | |
|------|----------------------------|--------|--|----------------|----------------|------|----------------------|---------------------|----------------|--|
| | | 配合規則 | 同類成分 配合一種 | 同類成分 至少配合二種 | | 配合規則 | 同類成分 配合一種 | 同類成分 至少配合二種 | | |
| | | | 配合係數 | 配合係數 | 各成分一日 配合量下限 | | 配合係數 | 配合係數 | 各成分一日 配合量下限 | |
| A 欄 | 1 項 | (◎) | 1 \geq $\geq 1/2$ 38/30 \geq $\geq 1/2$ | 1/5 | | (◎) | 1 \geq $\geq 1/2$ | 1 \geq $\geq 1/2$ | 1/5 | <ul style="list-style-type: none"> ● 至少需含一種 ● 第一組製劑最多可配合三種成分 ● 第二組製劑最多可配合二種成分 |
| | 2 項 | (◎) | | | | (◎) | | | | |
| | 3 項 | (◎) | | | | (X) | | | | |
| B 欄 | 咖 啡 因 | (○) | 1 \geq $\geq 1/5$ | | | (○) | 1 \geq $\geq 1/5$ | | | 最多配合一種成分 |
| C 欄 | 1 項 Vitamin B ₁ | (○) | 從表一 | 1 \geq | 從表一 | (○) | 從表一 | 1 \geq | 從表一 | “從表一”：從表一一日配合量上下限之規定 |
| | 2 項 Vitamin B ₂ | (○) | 從表一 | 1 \geq | 從表一 | (○) | 從表一 | 1 \geq | 從表一 | |
| | 3 項 Vitamin C | (○) | 從表一 | 1 \geq | 從表一 | (○) | 從表一 | 1 \geq | 從表一 | |
| D 欄 | 生 藥 | (○) | 1 \geq $\geq 1/10$ | 1 \geq | 1/10 | (○) | 1 \geq $\geq 1/10$ | 1 \geq | 1/10 | 第二組製劑配合 F 欄成分時，須檢附十大先進國中一國以上採用之處方依據 |

(◎)：必須配合成分

(○)：可配合成分

綜合感冒劑

壹、適用範圍

凡為解熱鎮痛、抗組織胺、鎮咳祛痰、充血解除或支氣管擴張等成分任二項、或多項成分配合之內服製劑，及含以上配方之日間型及夜間型複合包裝，均適用本基準。

貳、有效成分

一、有效成分之種類及含量：

(一)本基準可配合之有效成分，記載於表一。

(二)表一規定 A 欄、B 欄、C 欄、D 欄及 E 欄中，各有效成分之 1 次最大配合量及一日最大配合量，可三組擇一使用。

(三)表一規定 F 欄、H 欄中，各有效成分之一日最大配合量，及 G 欄中各有效成分一日配合量之上下限。

表一、有效成分之種類

| 欄 項 | 有效成分 | 一次最大 配合量(mg) ^{*1} | | | 一日最大 配合量(mg) ^{*1} | | |
|--------|-----------------------------|-------------------------------|-----|-----|-------------------------------|-------|-----|
| | | 第一組 | 第二組 | 第三組 | 第一組 | 第二組 | 第三組 |
| A | Acetaminophen (Paracetamol) | 325 | 500 | — | 1,600 (900) ^{*2} | 2,000 | — |
| | Aspirin | 500 | 500 | — | 1,600 | 2,000 | — |
| | Ethenzamide | 500 | — | — | 1,500 | — | — |
| | Salicylamide | 325 | — | — | 1,600 | — | — |
| B | Brompheniramine maleate | — | 4 | — | — | 24 | — |
| | Carbinoxamine maleate | 2.5 | — | 4 | 8 | — | 12 |

表一、有效成分之種類（續）

| 欄 項 | 有效成分 | 一次最大 配合量(mg) *1 | | | 一日最大 配合量(mg) *1 | | |
|--------|---|--------------------|------|-----|--------------------|-------|-----|
| | | 第一組 | 第二組 | 第三組 | 第一組 | 第二組 | 第三組 |
| B | Chlorcyclizine hydrochloride | — | 25 | — | — | 75 | — |
| | Chlorpheniramine maleate (dl-Chlorpheniramine maleate) | 2.5 | 4 | 4 | 8 | 24 | 12 |
| | Dexchlorpheniramine maleate (d-Chlorpheniramine maleate) | 1.17 | 2 | 2 | 4 | 12 | 6 |
| | Diphenhydramine hydrochloride | 25 | 50 | 30 | 75 | 300 | 90 |
| | Diphenhydramine salicylate | 25 | — | 40 | 75 | — | 120 |
| | Diphenhydramine tannate | 25 | — | 50 | 75 | — | 150 |
| | Diphenylpyraline hydrochloride | 1.33 | — | 2 | 4 | — | 6 |
| | Pheniramine maleate | — | 25 | — | — | 150 | — |
| | Pyrilamine maleate | — | 50 | — | — | 200 | — |
| | Triprolidine hydrochloride | 1.33 | 2.5 | 2 | 5 | 10 | 6 |
| | Doxylamine hydrochloride | — | 12.5 | — | — | 75 | — |
| C | Carbetapentane citrate (Pentoxyverine citrate) | 16 | — | 20 | 60 | — | 60 |
| | Cloperastine hydrochloride | 16 | — | 20 | 60 | — | 60 |
| | Dextromethorphan hydrobromide | 16 | 20 | 20 | 60 | 120 | 60 |
| | Noscapine | 16 | — | 20 | 60 | — | 60 |
| | Noscapine hydrochloride | 16 | — | 20 | 60 | — | 60 |
| | Tipepidine citrate | 20 | — | 20 | 60 | — | 60 |
| | Tipepidine hibenzate | 25 | — | 25 | 80 | — | 75 |
| D | Guaiphenesin (Guaiacol glyceryl ether) | 200 | 400 | 100 | 800 | 2,400 | 300 |
| | Potassium guaiacolsulfonate | 83.33 | — | 90 | 250 | — | 270 |
| | Potassium cresolsulfonate | — | — | 90 | — | — | 270 |
| D | Phenylephrine hydrochloride | 5 | 10 | — | 20 | 60 | — |
| | Pseudoephedrine hydrochloride | 30 | 60 | — | 120 | 240 | — |
| | Pseudoephedrine sulfate | — | 60 | — | — | 240 | — |
| | Ephedrine hydrochloride | — | 25 | — | — | 150 | — |

| | | | | | | | |
|---|----------------------------------|----|----|-----|-----|-----|-----|
| | d1-Methylephedrine hydrochloride | 20 | — | 25 | 60 | — | 75 |
| | Ephedrine sulfate | — | 25 | — | — | 150 | — |
| E | Caffeine | 50 | — | 100 | 150 | — | 300 |
| | Caffeine anhydrous | 50 | — | 100 | 150 | — | 300 |

表一、有效成分之種類（續）

| 欄 項 | 有 效 成 分 | 一日最大配合量(mg) | | |
|--------|--|-------------|--------|-------|
| | | 第一組 | 第二組 | 第三組 |
| F | Aluminum hydroxide gel 相當於 Aluminum hydroxide dried gel | 1,000 | — | 1,000 |
| | Aluminum hydroxide dried gel | 1,000 | — | 1,000 |
| | Aluminum hydroxide-magnesium carbonate co-dried gel | 1,500 | — | 1,500 |
| | Aluminum magnesium metasilicate | 1,500 | — | 1,500 |
| | Aluminum magnesium silicate | 1,000 | — | 1,000 |
| | Synthetic aluminium silicate | 3,000 | — | 3,000 |
| | Aminoacetic acid (Glycine) | 900 | — | 900 |
| | Dihydroxyaluminum aminoacetate (Aluminum glycinate) | 1,500 | — | 1,500 |
| | Dihydroxyaluminum sodium carbonate | 1,000 | — | 1,000 |
| | Hydrotalcite | 2,000 | — | 2,000 |
| | Magnesium carbonate | 1,000 | — | 1,000 |
| | Magnesium oxide | 500 | — | 500 |
| | Magnesium silicate (Magnesium trisilicate) | 3,000 | — | 3,000 |
| 欄 項 | 種 類 | 一日配合量(mg) | | |
| | | 第一組 | 第二組 | 第三組 |
| G 1 | Vitamin B ₁ | 1.8-30 | 1.8-30 | — |
| | Bisbenziamine | | | |
| | Bisibutiamine | | | |
| | Cetotiamine hydrochloride | | | |
| | Cycotiamine | | | |
| | Dibenzoyl thiamine | | | |
| | Dibenzoyl thiamine hydrochloride | | | |
| | Fursultiamine hydrochloride | | | |
| | Octotiamine | | | |
| | Prosultiamine | | | |
| | Thiamine hydrochloride | | | |
| | Thiamine mononitrate | | | |
| | Thiamine dicetyl sulfate | | | |
| | Thiamine disulfide | | | |

表一、有效成分之種類（續）

| 欄 項 | 種 類 | 一日配合量(mg) | | |
|--------|----------------------------------|--------------------------------------|----------|----------|
| | | 第一組 | 第二組 | 第三組 |
| G | 2 Vitamin B ₂ 配合成分 | 2.25-10 | 2.25-10 | — |
| | | Riboflavin (Vitamin B ₂) | | |
| | | Riboflavin butyrate | | |
| | 3 Vitamin C 配合成分 | Riboflavin sodium phosphate | | |
| | | Vitamin C | 82.5-500 | 82.5-500 |
| | | Ascorbic acid (Vitamin C) | | |
| | | L-Ascorbyl palmitate | | |
| | | L-Ascorbyl stearate | | |
| | | Calcium ascorbate | | |
| | | Sodium ascorbate | | |
| H | 4 Hesperidine | 18-90 | 18-90 | — |
| | 有效成分 | 一日最大配合量(g) *3 | | |
| | | 浸膏 (原生藥換算量) | | 粉末 |
| | | 第一組 | 第三組 | 第一組 |
| | 1 Ephedrae herba 麻黃 | 4 | 4 | — |
| | 2 Glycyrrhizae radix 甘草 | 5 | 5 | 1.5 |
| | | 4 | 4 | 2 |
| | Senegae radix 美遠志 | 4 | 4 | 1.5 |
| | 3 Cinnamomi cortex 桂皮 | 5 | 5 | 1 |
| | | 6 | 6 | 3 |
| | | Zingiberis rhizoma 生薑 | 3 | 1 |
| | 4 Paeoniae radix 芍藥 | 5 | — | 2 |
| | | 8 | — | — |
| | | Zizyphi fructus 大棗 | 4 | — |

- *1. A 欄、B 欄、C 欄及 D 欄中，各有效成分若於第一組、第二組或第三組之配合量欄內無 1 次最大配合量及一日最大配合量之規定時，則該組製劑不得與此成分配合使用。
- *2. 第一組製劑同時配合 Acetaminophen 及 A 欄其他有效成分時，計算該欄配合係數及 Acetaminophen 一日配合量之下限所使用之 Acetaminophen 一日最大配合量以 900 mg 為準。

*3. 同一成分之浸膏與粉末不可同時使用。粉末欄內若無一日最大配合量，則該成分不得以粉末配合使用。浸膏之一日最大配合量係以原生藥經抽提製成浸膏所用的原生藥量表示之。

二、配合規則（見表二）：

（一）第一組：

- 1、必須配合主要成分：指表一 A 欄中之有效成分。綜合感冒劑第一組之配方中，至少需含一種，最多可同時配合二種必須配合主要成分。
- 2、可配合主要成分：指表一 B 欄、C 欄及 D 欄中之有效成分。綜合感冒劑第一組之配方中，至少需含一種可配合主要成分。
- 3、可配合成分：指表一 E 欄、F 欄、G 欄及 H 欄中之有效成分，可與上述 1 及 2 成分複方配合使用。
- 4、表一中 B 欄、D 欄及 E 欄，各欄至多可配合一種有效成分。
- 5、表一中 C 欄 1 項及 2 項，各項至多可配合一種有效成分。
- 6、表一 D 欄中成分與 H 欄 1 項之 Ephedrae herba 不可同時使用。

（二）第二組：

- 1、必須配合主要成分：指表一 A 欄、B 欄、C 欄及 D 欄中之有效成分。綜合感冒劑第二組之配方中，至少需含二欄之必須配合主要成分。
- 2、可配合成分：指表一 E 欄、F 欄及 G 欄中之有效成分，可與上述 1 成分複方配合使用，惟配合 E 欄及 F 欄時須檢附十大先進國中一國以上採用之處方依據。
- 3、表一 A 欄中之有效成分，最多可同時配合二種有

效成分。

4、表一中 B 欄、D 欄及 E 欄，各欄至多可配合一種有效成分。

5、表一中 C 欄 1 項及 2 項，各項至多可配合一種有效成分。

(三) 第三組：

1、必須配合主要成分：指表一 B 欄、C 欄及 D 欄中之有效成分。綜合感冒劑第三組之配方中，至少需含二欄之必須配合主要成分。

2、可配合成分：指表一 E 欄、F 欄及 H 欄中之有效成分，可與上述 1 成分複方配合使用。

3、表一中 B 欄、D 欄及 E 欄，各欄至多可配合一種有效成分。

4、表一中 C 欄 1 項及 2 項，各項至多可配合一種有效成分。

5、表一 D 欄中成分與 H 欄 1 項之 Ephedrae herb 不可同時使用。

6、表一 E 欄成分僅可於製劑配方中含 B 欄(抗組織胺)或 C 欄 1 項(鎮咳)成分時配合使用。

(四) 第一組及第三組製劑中含生藥成分者(表一 H 欄)，應做生藥成分之定性試驗；對於藥典等公定書所收載之生藥有指標成分定量者，應做定量試驗。

(五) 日夜配方包裝之配合規則，需符合以下原則之一：

1、若日間配方中無 B 欄(抗組織胺)成分，則夜間配方需含 B 欄(抗組織胺)成分。

2、若日夜間配方皆含 B 欄(抗組織胺)成分，則日間配方中需含 E 欄(咖啡因)成分。

三、有效成分之配合量（見表二）：

- (一)綜合感冒劑之配方中，各有效成分之 1 次最大配合量及一日最大配合量依表一該製劑配合組別之規定。
- (二)表一 A 欄、B 欄、C 欄、D 欄及 E 欄中，各有效成分之每次最高配合劑量不得超過表一所列之 1 次最大配合量。
- (三)製劑凡含解熱鎮痛成分之內服液劑（含糖漿劑）時，各有效成分之 1 次最大配合量及一日最大配合量為表一所列之 $1/2$ （若表一有下限量規定者，則下限量亦為表一所列之 $1/2$ ）。以一次劑量為單一包裝者不在此限。
- (四)A 欄之配合係數應介於 1 及 $1/2$ 之間。同時配合表一 A 欄中二種有效成分時，該欄各配合成分的每日劑量不得小於其一日最大配合量的 $1/5$ 。

配合一種成分時：

$$\text{配合係數} = X / mX$$

配合二種成分時：

$$\text{配合係數} = (X / mX) + (Y / mY)$$

X (或 Y)：A 欄配合成分 X (或 y) 之每日劑量

mX (或 mY)：A 欄配合成分 X (或 y) 之一日最大配合量

- (五)配方中含 B 欄、C 欄 1 項、2 項或 D 欄成分時，該欄之配合係數應介於 1 及 $1/2$ 之間。

$$\text{配合係數} = X / mX$$

X：B 欄 (C 欄 1 項、2 項或 D 欄) 中，配合成分 X 之每日劑量

mX ：B 欄 (C 欄 1 項、2 項或 D 欄) 中，配合成分 X 之一日最大配合量

- (六)配方中含表一 E 欄或 F 欄成分：

1、同欄中配合一種成分時，該欄之配合係數應介於 1 及 $1/5$ 之間。

2、同時配合 F 欄中二種或二種以上成分時，F 欄之配合係數應介於 1 及 1/2 之間，且該欄各配合成分之每日劑量不得小於其一日最大配合量的 1/5。

$$3、\text{配合係數} = \sum_{i=1}^n (X_i / mX_i) \\ = (X_1 / mX_1) + (X_2 / mX_2) + \dots + (X_n / mX_n)$$

X_i ：E 欄（或 F 欄）配合成分 i 之每日劑量

mX_i ：E 欄（或 F 欄）配合成分 i 之一日最大配合量

n：E 欄（或 F 欄）之配合成分數

4、配合第二組製劑時，E 欄成分之 1 次最大配合量、一日最大配合量及 F 欄成分之一日最大配合量從表一第一組之規定。

(七)配方中含表一 G 欄成分：

1、同項中配合一種成分時，該配合成分之配合量從表一之規定。

2、同項中配合二種或二種以上成分時，該項之配合係數不可大於 1，且該項各配合成分之每日劑量不得小於其一日配合量的下限。

$$3、\text{配合係數} = \sum (X_i / mX_i) \\ = (X_1 / mX_1) + (X_2 / mX_2) + \dots + (X_n / mX_n)$$

X_i ：G 欄 1 項（或 2 項，或 3 項，或 4 項）配合成分 i 之每日劑量

mX_i ：G 欄 1 項（或 2 項，或 3 項，或 4 項）配合成分 i 之一日最大配合量

n：G 欄 1 項（或 2 項，或 3 項，或 4 項）之配合成分數

(八)配方中含表一 H 欄成分：

1、同項中配合一種成分時，該項之配合係數應介於 1 及 1/10 之間。

2、H 欄 2 項、3 項或 4 項，同項中配合二種或二種以上成分時，該項之配合係數不可大於 1，且該項各

配合成分之每日劑量不得小於其一日最大配合量的 $1/10$ 。

3、H 欄各項配合成分之 1 次最大配合量為一日最大配合量的 $1/3$ 。

$$4、\text{配合係數} = \sum_{i=1}^n (X_i / mX_i) \\ = (X_1 / mX_1) + (X_2 / mX_2) + \dots + (X_n / mX_n)$$

X_i ：H 欄 1 項（或 2 項，或 3 項，或 4 項）配合成分 i 之每日劑量

mX_i ：H 欄 1 項（或 2 項，或 3 項，或 4 項）配合成分 i 之一日最大配合量

n ：H 欄 1 項（或 2 項，或 3 項，或 4 項）之配合成分數

(九)第一組配方中若 D 欄或 H 欄 1 項成分與 E 欄配合時，D 欄（或 H 欄 1 項）及 E 欄各配合成分之每日劑量除以該成分之一日最大配合量，所得數值的總和不得大於 $3/2$ 。

(十)第三組配方中若 D 欄或 H 欄 1 項成分與 E 欄配合時，E 欄之一次最大配合量及一日最大配合量應為表一之 $1/2$ 。

參、劑型

限於錠劑、膜衣錠、糖衣錠、膠囊劑、軟膠囊劑、內服液劑、糖漿劑、散劑、溶液用粉劑、糖漿用粉劑、內服顆粒劑、糖漿用顆粒劑、細粒劑。

肆、用途(適應症)

緩解感冒之各種症狀(流鼻水、鼻塞、打噴嚏、咽喉痛、咳嗽、喀痰、畏寒、發燒、頭痛、關節痛、肌肉酸痛)。

一、括號內症狀之敘述依配合成分而異(見表三)，如未配合者，不得刊載。

二、配合表一E欄、F欄、G欄或H欄之有效成分時，不得刊載該成分之適應症。

表三、適應症

| 欄 項 | 配合成分 | 適應症之症狀 |
|--------|----------|------------------------|
| A | 解熱鎮痛劑 | 咽喉痛、畏寒、發燒、頭痛、關節痛、肌肉酸痛。 |
| B | 抗組織胺劑 | 流鼻水、鼻塞、打噴嚏。 |
| C | 1 鎮咳劑 | 咳嗽。 |
| | 2 祛痰劑 | 喀痰。 |
| D | 1 充血解除劑 | 鼻塞。 |
| | 2 支氣管擴張劑 | 咳嗽、喀痰。 |

伍、使用上注意事項

一、有下列情形者，請勿使用：

(一) 曾因本藥成分引起過敏的人。

(二) 哺乳婦。

(凡含 Diphenhydramine hydrochloride 或 Diphenhydramine salicylate 或 Diphenhydramine tannate 之製劑，須記載之)

(三) 有蠶豆症的人。

(凡含水楊酸類之製劑，須記載之)

(四) 懷孕 28 週以上的婦女。

(凡含水楊酸類之製劑，須記載之)

(五) 18 歲以下之水痘或流行性感冒症狀之解除。因其可能引發罕見但嚴重的雷氏症候群。

(凡含水楊酸類之製劑，須記載之)

(六) 服用單胺氧化酶抑制劑(MAOI)或血清素回收抑制劑型的抗憂鬱劑(SSRI)的人。

(凡含 Dextromethorphan 之製劑，須記載之)

(七) 服用單胺氧化酶抑制劑(MAOI)期間，或停用 MAOI 兩星期內。如不了解服用之藥物是否含有 MAOI，請詢問醫師或藥師。

(凡含充血解除成分 Phenylephrine hydrochloride、Pseudoephedrine hydrochloride、Pseudoephedrine sulfate 之製劑，須記載之)

二、有下列情形者，使用前請洽醫師診治：

(一) 6 歲以下。

(二) 有消化性潰瘍或正使用抗凝血劑的人。

(凡含水楊酸類之製劑，須記載之)

(三) 12 歲以下。

(凡含 Chlorcyclizine hydrochloride、Ephedrine

hydrochloride 或咖啡因成分 (E 欄) 之製劑，須記載之)

(四) 有肝、腎疾病或其他重大疾病的人。

(五) 吸菸、氣喘、慢性阻塞性肺疾病（如慢性氣管炎或肺氣腫）所引起之持續或慢性咳嗽的人。

(六) 曾診斷為下列疾病的人：心臟病、高血壓、糖尿病、甲狀腺機能亢進、因前列腺肥大引起排尿困難。

(凡含充血解除成分 Phenylephrine hydrochloride、Pseudoephedrine hydrochloride、Pseudoephedrine sulfate (表一 D 欄 1 項) 之製劑，須記載之)

(七) 有呼吸疾病的人：如慢性支氣管炎、肺氣腫、慢性肺疾病、呼吸急促、呼吸困難，及青光眼的人[、因前列腺肥大引起排尿困難的人]。

(凡含抗組織胺成分 (表一 B 欄) 之製劑，須記載之。
[] 內文字如於前項已記載，可不必重複記載。)

(八) 有心臟病及 65 歲以上的人。

(凡含支氣管擴張成分 (D 欄 2 項) 或生藥 H 欄 1 項成分之製劑，須記載之)s

(九) 有高血壓、心臟功能障礙及腎臟功能障礙的人。

(凡含甘草 (H 欄 2 項) 一日配合量超過 1 g (或浸膏之原生藥換算量為 1 g 以上) 之製劑，須記載之)

三、有下列情形者，使用前請先諮詢醫師藥師藥劑生：

(一) 孕婦、可能懷孕婦女及哺乳婦。

(二) 正在服用其他綜合感冒、止咳化痰、鼻炎、抗過敏、止痛或退燒等藥品。

(三) 同時服用含 Acetaminophen 成分之止痛、退燒或綜合感冒等藥品。

(凡含 Acetaminophen 成分之製劑，須記載之)

(四) 曾有消化性潰瘍的人。

(凡含水楊酸類成分之製劑，須記載之)

(五) 服用鎮靜藥或安眠藥的人。

(凡含抗組織胺成分(表一B欄)之製劑，須記載之)

(六) 65 歲以上或有水腫症狀的人。

(凡含甘草(H欄2項)一日配合量超過1 g(或浸膏之原生藥換算量為1 g以上)之製劑，須記載之)

四、其他使用上注意事項：

(一) 為防止兒童誤食請妥善保管。

(二) 避免陽光直射。

(三) 勿超過建議劑使用量。

(四) 使用前須振搖均勻，並使用廠商所附量器量取藥量。

(液劑須標示)

(五) 不要服用本藥超過七日。

(六) 服用過量的 Acetaminophen 可能是因為想要更快或更強的止痛效果，或是在不知道及未注意的情況下重複服用含 Acetaminophen 成分的藥品，但是每天服用 Acetaminophen 超過 4,000 毫克(mg)會發生肝臟損害。
(凡含 Acetaminophen 成分之製劑，須記載之)

(七) 酒精警語：不得併服含酒精飲料，因為 Acetaminophen (Paracetamol) 有急性肝衰竭的風險。

(凡含 Acetaminophen 成分之製劑，須記載之)

(八) 酒精警語：不得併服含酒精飲料，有急性肝衰竭及胃出血的風險。

(凡含 Acetaminophen 成分配合水楊酸類成分之製劑，須記載之)

(九) 酒精警語：不得與酒吶性飲料併用，可能造成胃出血。

(凡含水楊酸類之製劑，須記載之)

(十) 可能引起嗜睡，勿駕車或操作危險性機械。

(凡含抗組織胺成分(表一B欄)之製劑，須記載之)

(十一)不得與酒精性飲料併用。

(凡含抗組織胺成分(表一B欄)之製劑，須記載之)

(十二)避免再服用含咖啡因藥品、飲料，過多的咖啡因會引起神經緊張，興奮與失眠，且常會引起心搏過速。為避免造成依賴性及肝腎傷害，不可長期使用。

(凡含咖啡因成分(E欄)之製劑，須記載之)

(十三)服用中或服用後，會影響糖尿病之檢查值。

(凡含美遠志(H欄2項)一日配合量超過1.2 g(或浸膏之原生藥換算量為1.2 g以上)之製劑，須記載之)

陸、用法用量

一、年齡分配係數：

| | |
|-----------|--|
| 12歲以上 | 「一日3至4次」或 「每4-6小時一次，24小時不可超過○次」 (擇一刊載) |
| 9歲以上未滿12歲 | 適用成人劑量之1/2。 |
| 6歲以上未滿9歲 | 適用成人劑量之1/3。 |
| 6歲以下 | 請洽醫師診治。 |

二、日夜配方之用法用量(擇一刊載)

| 配方 次數 \\ | 一天使用3次 | 一天使用4次 |
|----------------|------------------|---------------------|
| 日間型 | 一天2次 早、午餐飯後服用 | 一天3次 早、午餐及晚餐飯後服用 |
| 夜間型 | 晚餐飯後服用，一天1次 | 睡前服用，一天1次 |

三、飯後半小時內服用為宜。

(凡含Salicylates水楊酸類之製劑，須記載之)

柒、警語

一、服用本藥後，若有發生以下副作用，請立即停止使用，並持此說明書諮詢醫師藥師藥劑生：

| 身體部位 | 副作用 |
|------|----------------------|
| 皮膚 | 發疹、發紅。 |
| 消化器官 | 噁心、嘔吐、食欲不振。 |
| 神經系統 | 頭暈、耳鳴。 |
| 其他 | 喉嚨疼痛、心跳加速、排尿困難、視覺模糊。 |

二、服用本藥後，若有發生以下症狀時，請立即停止使用，並接受醫師診治：

- (一) 若有任何不適情況產生。
- (二) 咳嗽持續達一星期以上，或有高燒、膿痰、疹子或持續性頭痛。
- (三) 症狀沒有改善、或症狀還併隨有發燒、或發燒持續三日。
- (四) 喉嚨疼痛持續兩日以上並併有高燒、頭痛、噁心或嘔吐。
- (五) 服用過量[每日超過Acetaminophen 4,000 毫克(mg)]，或服藥後出現下列症狀：胃腸道不適、厭食、噁心、嘔吐、蒼白及出汗等。
(凡含Acetaminophen成分之製劑，須記載之)
- (六) 有過敏情形，例如：臉、口及喉嚨腫脹、呼吸困難、蕁麻疹、皮疹或其它皮膚過敏、搔癢以及嘔吐。
(凡含Acetaminophen成分之製劑，須記載之)
- (七) 尿量減少、面部或手足浮腫、眼皮沉重、手變硬，血壓升高、頭痛等。
(凡含甘草(H欄2項)一日配合量超過1 g(或浸膏之原生藥換算量為1 g以上)之製劑，須記載之)

表二、配合規則・配合係數(第一組)

| 有效成分 | | 第一組製劑 | | | 備 | 註 | |
|------|---------------------------|---|----------|------------|------------|--|--|
| | | 配合規則 | 同類成分配合一種 | 同類成分至少配合二種 | | | |
| | | | 配合係數 | 配合係數 | 各成分一日配合量下限 | | |
| A欄 | 解熱鎮痛 | ◎ | 1≥≥1/2 | 1≥≥1/2 | 1/5 | <ul style="list-style-type: none"> ●第一組製劑至少需含一種，最多可同時配合二種必須配合主要成分。 ●第一組製劑同時配合 Acetaminophen 與 A 欄其他成分時，其計算使用之 Acetaminophen 一日最大配合量以 900 mg 為準 | |
| B欄 | 抗組織胺 | △ | 1≥≥1/2 | | | 最多配合一種成分 | |
| C欄 | 1項 鎮咳 | △ | 1≥≥1/2 | | | 最多配合一種成分 | |
| | 2項 祛痰 | △ | 1≥≥1/2 | | | 最多配合一種成分 | |
| D欄 | 1項 充血解除 | △ | 1≥≥1/2 | | | <ul style="list-style-type: none"> ●最多配合一種成分 (D 欄 1 項及 2 項成分不可同時使用) ●配合 E 欄成分時，D 欄及 E 欄各配合成分之每日劑量除以該成分之一日最大配合量，所得數值的總和不得大於 3/2 ●不可與 H 欄 1 項成分配合 | |
| | 2項 氣管擴張 | | | | | | |
| E欄 | 咖啡因 | ○ | 1≥≥1/5 | | | ●最多配合一種成分 | |
| F欄 | 制酸 | ○ | 1≥≥1/5 | 1≥≥1/2 | 1/5 | | |
| G欄 | 1項 Vitamin B ₁ | ○ | 從表一 | 1≥ | 從表一 | <ul style="list-style-type: none"> ●“從表一”：從表一一日配合量上下限之規定 | |
| | 2項 Vitamin B ₂ | ○ | 從表一 | 1≥ | 從表一 | | |
| | 3項 Vitamin C | ○ | 從表一 | 1≥ | 從表一 | | |
| | 4項 Hesperidin e | ○ | 從表一 | | | | |
| H欄 | 1項 生藥 | ○ | 1≥≥1/10 | | | <ul style="list-style-type: none"> ●配合 E 欄成分時，E 欄及 H 欄 1 項各配合成分之每日劑量除以該成分之一日最大配合量，所得數值的總和不得大於 3/2 ●不可與 D 欄成分配合 | |
| | | ○ | 1≥≥1/10 | 1≥ | 1/10 | | |
| | | ○ | 1≥≥1/10 | 1≥ | 1/10 | | |
| | | ○ | 1≥≥1/10 | 1≥ | 1/10 | | |
| 備註 | | <ul style="list-style-type: none"> ●製劑凡含解熱鎮痛成分之內服液劑 (含糖漿劑) 時，各有效成分計算使用之一日最大配合量為表一所列之 1/2 | | | | | |

◎：必須配合主要成分

△：可配合主要成分

○：可配合成分

×：不可配合成分

表二、配合規則・配合係數(第二組)

| 有效成分 | | 第二組 製劑 | | | | | 備註 | |
|------|---------------------------|--|-------------------|-------------------|----------------|--|---|--|
| | | 配合規則 | 同類成分 配合一種 | 同類成分 至少配合二種 | | | | |
| | | | 配合係數 | 配合係數 | 各成分一日 配合量下限 | | | |
| A 欄 | 解熱鎮痛 | ◎ | $1 \geq \geq 1/2$ | $1 \geq \geq 1/2$ | 1/5 | 最多配合二種成分 | | |
| B 欄 | 抗組織胺 | ◎ | $1 \geq \geq 1/2$ | | | 最多配合一種成分 | | |
| C 欄 | 1項 鎮咳 | ◎ | $1 \geq \geq 1/2$ | | | 最多配合一種成分 | 至少需含二欄必須配合主要成分 | |
| | 2項 祛痰 | ◎ | $1 \geq \geq 1/2$ | | | 最多配合一種成分 | | |
| D 欄 | 1項 充血解除 | ◎ | $1 \geq \geq 1/2$ | | | ● 最多配合一種成分 (D 欄 1 項及 2 項成分不可同時使用) ● 配合 E 欄成分時，D 欄及 E 欄各配合成分之每日劑量除以該成分之一日最大配合量，所得數值的總和不得大於 3/2 | | |
| | 2項 氣管擴張 | | | | | | | |
| E 欄 | 咖啡因 | ○ | $1 \geq \geq 1/5$ | | | ● 配合 E 欄成分時須檢附十大先進國中一國以上採用之處方依據 ● 最多配合一種成分 ● 配合第二組製劑時，其計算使用之一日最大配合量從表一第一組之規定 | | |
| F 欄 | 制酸 | ○ | $1 \geq \geq 1/5$ | $1 \geq \geq 1/2$ | 1/5 | ● 配合 F 欄成分時須檢附十大先進國中一國以上採用之處方依據 ● 配合第二組製劑時，其計算使用之一日最大配合量從表一第一組之規定 | | |
| G 欄 | 1項 Vitamin B ₁ | ○ | 從表一 | 1≥ | 從表一 | | ● “從表一”：從表一一日配合量上下限之規定 ● 配合第二組製劑時，其計算使用之一日最大配合量從表一第一組之規定 | |
| | 2項 Vitamin B ₂ | ○ | 從表一 | 1≥ | 從表一 | | | |
| | 3項 Vitamin C | ○ | 從表一 | 1≥ | 從表一 | | | |
| | 4項 Hesperidin e | ○ | 從表一 | | | | | |
| H 欄 | 1項 生藥 | X | | | | | 不可配合 | |
| | 2項 | | | | | | | |
| | 3項 | | | | | | | |
| | 4項 | | | | | | | |
| 備註 | | ● 製劑凡含解熱鎮痛成分之內服液劑（含糖漿劑）時，各有效成分計算使用之一日最大配合量為表一所列之 1/2 | | | | | | |

◎：必須配合主要成分

○：可配合成分

×：不可配合成分

表二、配合規則・配合係數(第三組)

| 有效成分 | | 第三組 製劑 | | | 備 註 | |
|------|---------------------------|--------|--------------------|----------------|--|---|
| | | 配合規則 | 同類成分 配合一種 | 同類成分 至少配合二種 | | |
| | | | 配合係數 | 配合係數 | 各成分一日 配合量下限 | |
| A 欄 | 解熱鎮痛 | x | | | | 不可配合 |
| B 欄 | 抗組織胺 | (◎) | $1 \geq \geq 1/2$ | | | 最多配合一種成分 |
| C 欄 | 1項 鎮咳 | (◎) | $1 \geq \geq 1/2$ | | | 最多配合一種成分 |
| | 2項 祛痰 | (◎) | $1 \geq \geq 1/2$ | | | 最多配合一種成分 |
| D 欄 | 1項 充血解除 | (◎) | $1 \geq \geq 1/2$ | | <ul style="list-style-type: none"> ● 最多配合一種成分 (D 欄 1 項及 2 項成分不可同時使用) ● 不可與 H 欄 1 項成分配合 | 至少需含二欄之必須配合主要成分。 |
| | 2項 氣管擴張 | | | | | |
| E 欄 | 咖啡因 | (○) | $1 \geq \geq 1/5$ | | <ul style="list-style-type: none"> ● 最多配合一種成分 ● 僅可與 B 欄(抗組織胺)或 C 欄 1 項(鎮咳)等成分配合 ● 若與 D 欄或 H 欄 1 項成分配合, E 欄(Caffeine)之一次最大配合量及一日最大配合量減為 $1/2$ | |
| F 欄 | 制酸 | (○) | $1 \geq \geq 1/5$ | $1 \geq$ | $1/5$ | |
| G 欄 | 1項 Vitamin B ₁ | x | | | | 不可配合 |
| | 2項 Vitamin B ₂ | x | | | | |
| | 3項 Vitamin C | x | | | | |
| | 4項 Hesperidin e | x | | | | |
| H 欄 | 生藥 | (○) | $1 \geq \geq 1/10$ | | | <ul style="list-style-type: none"> ● 不可與 D 欄成分配合 |
| | | (○) | $1 \geq \geq 1/10$ | $1 \geq$ | $1/10$ | |
| | | (○) | $1 \geq \geq 1/10$ | $1 \geq$ | $1/10$ | |
| | | x | | | | 不可配合 |
| 備註 | | | | | | |

(◎)：必須配合主要成分

(○)：可配合成分

x : 不可配合成分

鎮咳祛痰劑

壹、適用範圍

凡以鎮咳、祛痰為目的，並以內服方式給藥之製劑，均適用本基準。

貳、有效成分

三、有效成分之種類及含量：

(一)本基準可配合之有效成分，記載於表一。

(二)表一規定 A 欄、B 欄中，各有效成分之 1 次最大配合量及一日最大配合量。

表一、有效成分之種類

| 欄 | 項 | 有效成分 | 1 次最大配合量 (mg) | 一日最大配合量 (mg) |
|---|---|---|------------------|-----------------|
| A | | Carbetapentane citrate (Pentoxyverine) | 20 | 60 |
| | | Chlophedianol hydrochloride | 25 | 100 |
| | | Cloperastine hydrochloride | 20 | 60 |
| | | Dextromethorphan hydrobromide | 20 | 60 |
| | | Tipepidine citrate | 20 | 60 |
| | | Tipepidine hibenzate | 25 | 75 |
| | | Noscapine | 20 | 60 |
| B | 1 | Noscapine hydrochloride | 20 | 60 |
| | | Guaifenesin (Guaiacol glyceryl ether) | 200 | 1200 |
| | | Potassium cresolsulfonate | 90 | 270 |
| | 2 | Bromhexine hydrochloride | 8 | 24 |
| | | Potassium guaiacolsulfonate | 90 | 270 |
| | 3 | Acetylcysteine | 200 | 600 |

二、配合規則（見表二）

（一）必須配合成分：

1. 指表一 A 欄及 B 欄 1 項、3 項中之有效成分；配方中至少需含一種必須配合成分。
2. A 欄及 B 欄 1 項中各欄至多可配合一種有效成分。

（二）可配合成分：

1. 指表一 B 欄 2 項之有效成分，可與 A 欄必須配合成分複方配合使用。
2. B 欄 2 項不得與 B 欄 1 項必須配合成分複方配合使用。

（三）表一 B 欄 3 項 Acetylcysteine 限為單方製劑。

三、有效成分之配合量：（見表二）

（一）表一 A 欄及 B 欄各有效成分之每次最高配合劑量及每日最高劑量不得超過表一所列之 1 次最大配合量及一日最大配合量。

（二）各欄配合成分之配合係數應介於 1 及 1/2 之間。

（三）配合係數 = X / mX

X ：A 欄（或 B 欄）中，配合成分 X 之每日劑量

mX ：A 欄（或 B 欄）中，配合成分 X 之一日最大配合量

表二、配合規則、配合係數

| 有效成分 | | | 配合規則 | 同類成分 配合一種 | 備註 |
|------|-----|------|------|-------------------|---------------------------------|
| | | | | 配合係數 | |
| A 欄 | | 鎮咳 | ◎ | $1 \geq \geq 1/2$ | ● 至多配合一種成分 |
| B 欄 | 1 項 | 祛痰 | ◎ | $1 \geq \geq 1/2$ | ● 至多配合一種成分 |
| | 2 項 | 祛痰 | ○ | $1 \geq \geq 1/2$ | ● B 欄 1 項及 2 項不得相互配合使用 |
| | 3 項 | 痰液溶解 | ◎ | $1 \geq \geq 1/2$ | ● B 欄 3 項 Acetylcysteine 限為單方製劑 |

◎：必須配合成分

○：可配合成分

參、劑型：

一、限於錠劑、膜衣錠、糖衣錠、膠囊劑、軟膠囊劑、內服液劑、糖漿劑、散劑、溶液用粉劑、糖漿用粉劑、內服顆粒劑、糖漿用顆粒劑、細粒劑。

肆、用途(適應症)：

製劑中含表三各欄有效成分時，可合併刊載該欄之適應症

表三、適應症

| 欄 | 項 | 配合成分 | 適應症 |
|---|-----------------|-----------|----------------|
| A | | 鎮咳成分 | 鎮咳 |
| B | 1 ^{*1} | 祛痰或痰液溶解成分 | 祛痰 |
| | 2 | | |
| | 3 | | 減少呼吸道粘膜分泌物的粘稠性 |

*1. 若配合成分中含 B 欄 2 項成分 Bromhexine hydrochloride，適應症可為祛痰及減少呼吸道粘膜分泌物的粘稠性

伍、使用上注意事項：

一、有下列情形者，請勿使用：

(一) 曾因本藥成分引起過敏的人。

二、有下列情形者，使用前請洽醫師診治：

(一) 吸菸、氣喘、慢性阻塞性肺疾(慢性支氣管炎、肺氣腫)所引起的咳嗽及咳嗽有濃痰的人。

(二) 3 歲以下。

(三) 6 歲以下。

[凡含 Chlophedianol hydrochloride (表一 A 欄) 之本類製劑，須記載之]

(四) 支氣管性氣喘及伴有呼吸功能不全的人。

[凡含 Acetylcysteine (表一 B 欄 3 項) 之本類製劑，須記載之]

三、有下列情形者，使用前請先諮詢醫師藥師藥劑生：

(一) 孕婦、可能懷孕婦女及哺乳婦。

(二) 65 歲以上。

[凡含 Acetylcysteine (表一 B 欄 3 項) 之本類製劑，須記載之]

四、其他使用上注意事項：

(一) 為防止兒童誤食，本藥請妥善保管。

(二) 避免陽光直射。

(三) 勿超過建議使用量。

(四) 使用前需振搖均勻，並使用所附量器量取藥量。

(液劑須標示)

(五) 不得與含酒精飲料併用。

(六) 本藥會導致支氣管分泌物的增加，使用後應仔細觀察，如無法自行咳出，建議採用變換姿勢、拍痰或機械抽取等適當的處理步驟。

[凡含 Acetylcysteine (表一 B 欄 3 項) 之本類製劑，須記載之]

陸、用法用量

| 年齡 | 劑量 |
|------------|---------------------------------------|
| 成人及 12 歲以上 | 一天 3 至 4 次。 祛痰劑 (guafenesin 單方) 一天 |

| | |
|-----------------|--------------------|
| | 4-6 次，每次間隔至少 4 小時。 |
| 6 歲以上未滿 12 歲 | 適用成人劑量之 1/2。 |
| 3 歲以上未滿 6 歲 | 適用成人劑量之 1/4。 |
| 3 歲以下 | 請洽醫師診治。 |

柒、警語：

一、服用本藥後，若有發生以下症狀時，請立即停止使用，並接受醫師診治：

- (一) 若有任何不適情形產生。
- (二) 有高燒、出疹、持續性頭痛，及持續達一星期以上的咳嗽，或有復發情形
- (三) 消化道：偶有噁心、嘔吐、食慾不振、輕微硫礦味臭氣溢出等不悅感。

偶有發疹等過敏症狀。

其他：偶有血痰、惡寒、發熱、鼻水流不停、口內炎症狀發生。

[凡含 Acetylcysteine (表一 B 欄 3 項) 之本類製劑，須記載之]