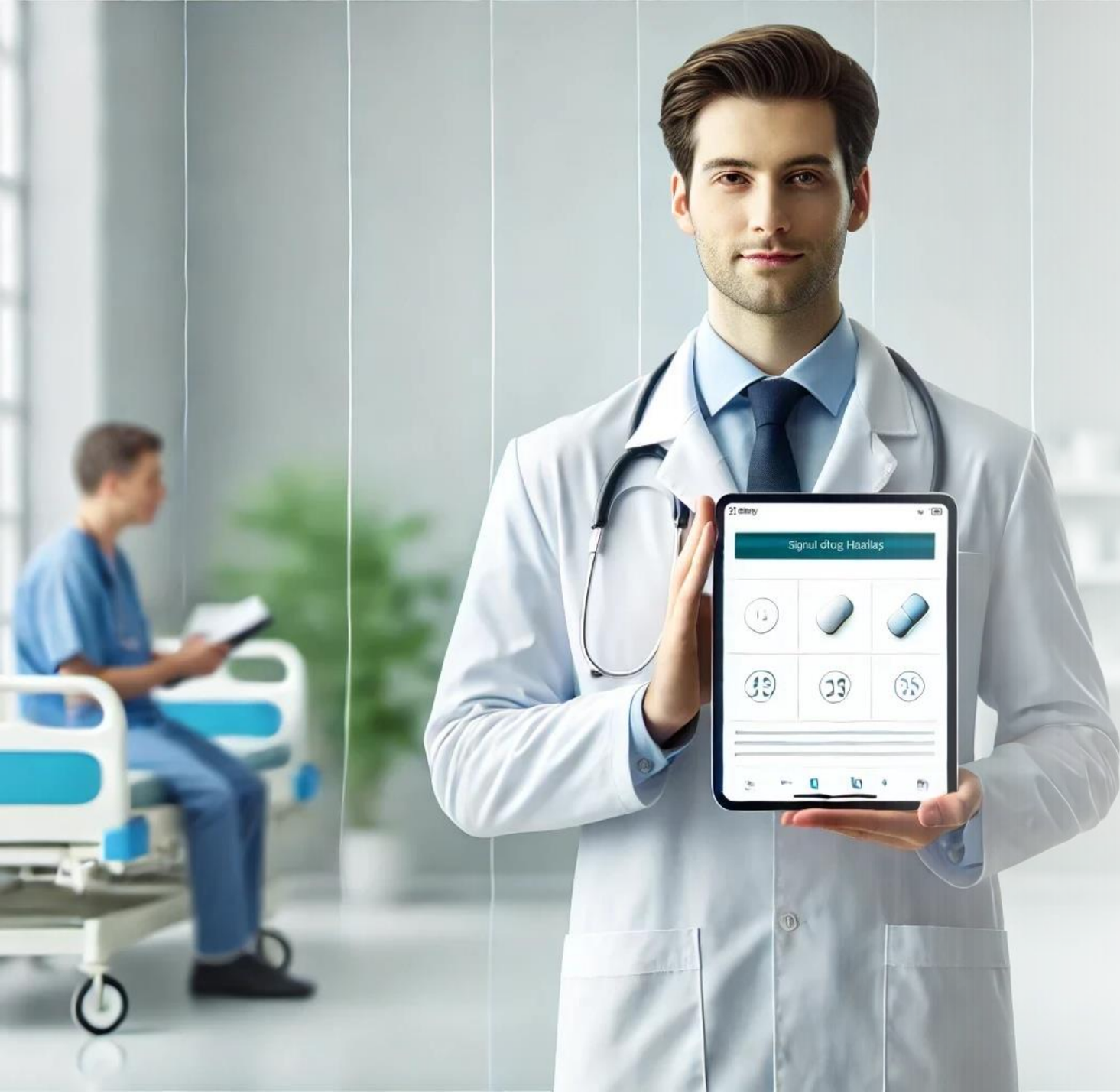


藥品電子 化仿單之 臨床應用 與需求

臨床藥學會資訊委員會
中國醫藥大學附設醫院

賴建名





公告訊息 仿單查詢 批次訂閱 訂閱清單 藥品外觀資料查詢

:::

公告訊息

請輸入關鍵字查詢

查詢

2023/12/01 我國藥品仿單電子格式規範

更多資訊

西藥品仿單資料查詢

許可證字號查詢：	<input type="text" value="請選擇證別"/>	<input type="text" value="請輸入證號"/>	劑型(粗)：	<input type="text" value="全部"/>	劑型(細)：	<input type="text" value="全部"/>
中文品名查詢：	<input type="text"/>		仿單更新時間區間：	<input type="text" value="yyyy-MM-dd"/>	~	<input type="text" value="yyyy-MM-dd"/>
英文品名查詢：	<input type="text"/>		註銷狀態：	<input type="text" value="未註銷"/>		
適應症(藥品)：	<input type="text"/>		藥品類別：	<input type="text" value="全部"/>		
申請商名稱：	<input type="text"/>		單/複方別：	<input type="text" value="全部"/>		
製造廠名稱：	<input type="text"/>		國產/輸入別：	<input type="text" value="全部"/>		
藥品成分查詢：	<input type="text" value="請輸入藥品成分查詢(可輸入多筆成分查詢)"/>					

藥品成分查詢清單：[最多可查詢150種成分。](#)

查詢

清除

					外盒/標籤
2	醫師藥師藥劑生指示藥品	衛署藥製字第016944號	"信隆"伊普錠	2024-11-05 16:50:26	電子仿單 匯出XML 訂閱 外盒/標籤
3	限由醫師使用	衛署藥製字第017007號	西華樂林注射劑0.5公克	2024-11-05 11:19:45	電子仿單 匯出XML 訂閱 外盒/標籤
4	須由醫師處方使用	衛署藥製字第018789號	"成大"博舒痛膠囊250毫克	2024-11-01 13:11:30	電子仿單 匯出XML 訂閱 外盒/標籤
5	醫師藥師藥劑生指示藥品	衛署藥製字第019624號	治療痛靈 膜衣錠	2024-11-01 19:22:25	電子仿單 匯出XML 訂閱 外盒/標籤
6	須由醫師處方使用	衛署藥製字第024103號	"信隆" 痛達寧膜衣錠 (待克菲那)	2024-11-05 16:44:16	電子仿單 匯出XML 訂閱 外盒/標籤
7	須由醫師處方使用	衛署藥製字第025828號	"信隆"必得康膠囊1.0毫克(匹若卡)	2024-11-05 16:33:28	電子仿單 匯出XML 訂閱 外盒/標籤
8	須由醫師處方使用	衛署藥製字第028805號	麻敵通栓劑12.5毫克(待克菲那)	2024-11-04 14:01:16	電子仿單 匯出XML 訂閱 外盒/標籤 藥品外觀
9	須由醫師處方使用	衛署藥製字第031505號	"優生" 哈寧錠5毫克(哈泊度)	2024-11-06 13:23:13	電子仿單 匯出XML 訂閱 外盒/標籤
10	須由醫師處方使用	衛署藥製字第031778號	珀拿舒錠3.75公絲(那普洛先)	2024-11-01 18:47:32	電子仿單 匯出XML 訂閱 外盒/標籤

西藥品仿單資料查詢

許可證字號查詢：

中文品名查詢：

英文品名查詢：

適應症（藥品）：

申請商名稱：

製造廠名稱：

藥品成分查詢：

劑型（粗）： 劑型（細）：

仿單更新時間區間：

註銷狀態：

藥品類別：

單/複方別：

國產/輸入別：

藥品成分查詢清單： 最多可查詢150種成分。

1 acetaminophen

查詢

清除

確定

藥品仿單查詢平台

公告訊息

仿單查詢

批次訂閱

訂閱清單

藥品外觀資料查詢

...

公告訊息

請輸入關鍵字查詢

查詢

2023/12/01 我國藥品仿單電子格式規範

更多資訊

西藥品仿單資料查詢

許可證字號查詢：

中文品名查詢：

英文品名查詢：

適應症（藥品）：

申請商名稱：

製造廠名稱：

藥品成分查詢：

劑型（粗）： 劑型（細）：

仿單更新時間區間：

註銷狀態：

藥品類別：

單/複方別：

國產/輸入別：

藥品成分查詢清單：最多可查詢150種成分。

...

字級 **小** 中 大

+ 訂閱

仿單內容如有更新
訂閱將可收到通知

中文品名 ▶ "信隆" 痛達寧膜衣錠 (待克菲那)
英文品名 ▶ **TONTARIN F.C. TABLETS (DICLOFENAC)**
許可證號 ▶ 衛署藥製字第**024103**號
藥品類別 ▶ 須由醫師處方使用
劑型 ▶ 膜衣錠
申請商名稱 ▶ 信隆藥品工業股份有限公司
申請商地址 ▶ 台南市仁德區中正路三段 2 6 9 號

發證日期 ▶ **70-08-14**
有效日期 ▶ **118-05-25**
限制項目 ▶ 國產
包裝 ▶ **6-1000錠塑膠瓶裝**
6-1000錠塑膠罐裝

主製造廠

製造廠名稱 ▶ 信隆藥品工業股份有限公司
製造廠地址 ▶ 台南市仁德區中正路三段 2 6 9 號 **(TAIWAN · ROC)**

匯出PDF

外盒/標籤

歷史仿單查詢

ATC code查詢

+ 全部展開

+ 特殊警語

+ 1 性狀

+ 2 適應症

+ 全部展開

+ 特殊警語

+ 1 性狀

+ 2 適應症

+ 3 用法及用量

+ 4 禁忌

+ 5 警語及注意事項

+ 6 特殊族群注意事項

+ 7 交互作用

+ 8 副作用/不良反應

+ 9 過量

+ 10 藥理特性

+ 11 藥物動力學特性

+ 12 臨床試驗資料

+ 13 包裝及儲存

:::

中文品名 ▶ "成大" 博舒痛錠 500毫克 (每非那)
英文品名 ▶ **POSTON TABLETS 500MG (MEFENAMIC ACID) "CHEN TA"**
許可證號 ▶ 衛署藥製字第**038211**號
藥品類別 ▶ 須由醫師處方使用
劑型 ▶ 錠劑
申請商名稱 ▶ 成大藥品股份有限公司
申請商地址 ▶ 台南市麻豆區南勢里關帝廟 80 號

發證日期 ▶ **83-10-24**
有效日期 ▶ **118-10-24**
限制項目 ▶ 國產
包裝 ▶ 塑膠容器裝
鋁箔盒裝

主製造廠

製造廠名稱 ▶ 成大藥品股份有限公司
製造廠地址 ▶ 台南市麻豆區南勢里關帝廟 80 號 (TAIWAN · ROC)

[匯出PDF](#)[紙本仿單樣式\(自行上傳\)](#)[民眾用藥資訊](#)[外盒/標籤](#)[歷史仿單查詢](#)[ATC code查詢](#)[與前一版比對](#)[+ 全部展開](#)[+ 特殊警語](#)[+ 1 性狀](#)[+ 2 適應症](#)[+ 3 用法及用量](#)[+ 4 禁忌](#)[+ 5 警語及注意事項](#)[+ 6 特殊族群注意事項](#)

:::

仿單內容

中文品名 ▶ "成大" 博舒痛錠 500 毫克 (每非那)

英文品名 ▶ **POSTON TABLETS 500MG (MEFENAMIC ACID) "CHEN TA"**許可證號 ▶ 衛署藥製字第**038211**號

仿單更新時間：2024-11-01		仿單更新時間：2024-10-15	
1	性狀	1	性狀
	1.1 有效成分及含量		1.1 有效成分及含量
	每錠含Mefenamic acid500mg		每錠含Mefenamic acid500mg
	1.2 賦形劑		1.2 賦形劑
	Polyvinyl Pyrrolidone K-30 (PVP K-30)、Lactose、Corn Starch、Sodium Starch Glycolate、Talc、Magnesium Stearate、Tartrazine、Microcel、Sodium Lauryl Sulfate。		Polyvinyl Pyrrolidone K-30 (PVP K-30)、Lactose、Corn Starch、Sodium Starch Glycolate、Talc、Magnesium Stearate、Tartrazine、Microcel、Sodium Lauryl Sulfate。
	1.3 劑型		1.3 劑型
	錠劑。		錠劑。
	1.4 藥品外觀		1.4 藥品外觀
	淡黃色長橢圓形錠。		淡黃色長橢圓形錠。
2	適應症	2	適應症
	手術後或外傷後炎症腫脹之緩解、下列疾患之消炎、鎮痛:變形性關節症、腰痛、症候性神經痛、副鼻腔炎、月經痛、分娩後疼痛、齒痛、頭痛。		手術後或外傷後炎症腫脹之緩解、下列疾患之消炎、鎮痛:變形性關節症、腰痛、症候性神經痛、副鼻腔炎、月經痛、分娩後疼痛、齒痛、頭痛。

衛生福利部食品藥物管理署 藥品仿單查詢平台

公告訊息 仿單查詢 批次訂閱 訂閱清單 藥品外觀資料查詢

...

字級 **小** **中** **大**

+ 訂閱

仿單內容如有更新
訂閱將可收到通知

中文品名 ▶ "成大" 博舒痛錠 5 0 0 毫克 (每非那)

發證日期 ▶ 83-10-24

英文品名 ▶ POSTONAMIC

118-10-24

許可證號 ▶ 衛署藥製

國產

藥品類別 ▶ 須由醫師

塑膠容器裝
鋁箔盒裝

劑型 ▶ 錠劑

申請商名稱 ▶ 成大藥品

申請商地址 ▶ 台南市麻

主製造廠

製造廠名稱 ▶ 成大藥品

製造廠地址 ▶ 台南市麻

歷史仿單

序號	仿單更新時間	結果
1	113/10/15	檢視
序號	結果	
1	CA-220成大-博舒痛錠500毫克-仿單(104.09.02)-104-12-18(廠商自行上傳).pdf	
2	博舒痛錠500毫克-仿單-106-02-22.pdf	
3	CA-220博舒痛錠500毫克仿單-107-07-19(廠商自行上傳).pdf	
4	01038211標仿-109-04-30.pdf	

匯出PDF

紙本仿單樣式(自行上傳)

民眾用藥資訊

外盒/標籤

歷史仿單查詢

ATC code查詢

與前一版比對

+ 全部展開

+ 特殊警語

+ 1 性狀

+ 2 適應症



衛生福利部食品藥物管理署

藥品仿單查詢平台

::: 專業藥品資訊查詢 病人衛教資訊查詢 藥品交互作用查詢 交互作用批次比對 重複用藥分析 西藥品仿單資料查詢

:::

批次訂閱功能

選擇檔案 未選擇任何檔案

上傳檔案

下載範例檔

請依範例檔填寫許可證字號或健保代碼，許可證之證別代碼請參照範例檔。

每次上傳至多可上傳500筆許可證字號或健保代碼。

::: [專業藥品資訊查詢](#)

[病人衛教資訊查詢](#)

[藥品交互作用查詢](#)

[交互作用批次比對](#)

[重複用藥分析](#)

[西藥品仿單資料查詢](#)

:::

藥品外觀詳細資料

外觀編號：衛部藥輸字第027288號-20230707-001

藥品外觀詳細資料-1

形狀	橢圓形	刻痕	無
顏色 1	粉	顏色 2	
符號	無	大小	9mm
標記 1	Lilly	標記 2	2

外觀檔案-1

項次	檔案名稱	縮圖	上傳日期
1	衛部藥輸字第027288號-20230707-003.jpg		2023-07-07 10:29

[返回](#)

:::



共47筆資料

序號	仿單類別	許可證字號	中文品名	仿單更新時間	註銷狀態	功能
1	須由醫師處方使用	衛署藥製字第 000106號	"健喬"紅黴素膠囊2.50毫克	2024-11-07 14:14:26		電子仿單 匯出XML 訂閱 外盒/標籤
2	醫師藥師藥劑生指示 藥品	衛署藥製字第 016944號	"信隆"伊普錠	2024-11-05 16:50:26		電子仿單 匯出XML 訂閱 外盒/標籤
3	限由醫師使用	衛署藥製字第 017007號	西華樂林注射劑0.5公克	2024-11-05 11:19:45		電子仿單 匯出XML 訂閱 外盒/標籤

```
<?xml version="1.0" encoding="UTF-8" standalone="yes"?>
```

```
<ROOTDOCUMENT>
```

```
<DOCUMENT>
```

```
<INFO>
```

```
<SNO>衛署藥製字第038211號</SNO>
```

```
<CNAME>"成大" 博舒痛錠 5 0 0 毫克 (每非那) </CNAME>
```

```
<ENAME>POSTON TABLETS 500MG (MEFENAMIC ACID) "CHEN TA"</ENAME>
```

```
<DTYPE>須由醫師處方使用</DTYPE>
```

```
<SNAME>
```

```
</SNAME>
```

```
<VERSION>5</VERSION>
```

```
<VDATE>2024-11-01</VDATE>
```

```
</INFO>
```

```
<CHARACT>
```

```
</CHARACT>
```

```
<WARNING>&lt;p&gt;&lt;span style="font-family:標楷體;"&gt;&lt;strong&gt;心血管栓塞事件
```

```
&lt;/strong&gt;&lt;/span&gt;&lt;/p&gt;&lt;ul&gt;&lt;li&gt;&lt;strong&gt;NSAIDs&lt;/strong
```

```
&gt;&lt;span style="font-family:標楷體;"&gt;&lt;strong&gt;
```

```
藥品會增加發生嚴重心血管栓塞事件之風險，包括心肌梗塞和中風，且可能為致命的。此風險可
```

```
能發生在使用該類藥品的初期，且使用藥品的時間越長，風險越大。&lt;/strong&gt;&lt;/span
```

```
&gt;&lt;/li&gt;&lt;li&gt;&lt;span style="font-family:標楷體;"&gt;&lt;strong&gt;
```

```
進行冠狀動脈繞道手術&lt;/strong&gt;&lt;/span&gt;&lt;strong&gt;(Coronary artery bypass
```

```
graft&lt;/strong&gt;&lt;span style="font-family:標楷體;"&gt;&lt;strong&gt;，&lt;/strong
```

```
&gt;&lt;/span&gt;&lt;strong&gt;CABG)&lt;/strong&gt;&lt;span style="font-family:標楷體;"
```

>14天內禁用本藥。</WARNING>

<CONTENT>

<SECTION LEVEL="1" ID="1" border="0" redfont="0" strong="0">

<NO>1</NO>

<TITLE>性狀</TITLE>

<SECTION LEVEL="2" ID="1.1">

<NO>1.1</NO>

<TITLE>有效成分及含量</TITLE>

<VALUE type="text"><p>每錠含Mefenamic acid500mg</p></VALUE>

</SECTION>

<SECTION LEVEL="2" ID="1.2">

<NO>1.2</NO>

<TITLE>賦形劑</TITLE>

<VALUE type="text"><p>Polyvinyl Pyrrolidone K-30 (PVP K-30)、Lactose、Corn Starch、Sodium Starch Glycolate、Talc、Magnesium Stearate、Tartrazine、Microcel<

XML Parser

```

Input XML
Sample
1 <?xml version="1.0" encoding="UTF-8" standalone="yes"?>
2 <ROOTDOCUMENT>
3 <DOCUMENT>
4 <INFO>
5 <SNO>衛署藥製字第038211號</SNO>
6 <CNAME>"成大" 博舒痛錠 5 0 0 毫克 ( 每非那 ) </CNAME>
7 <ENAME>POSTON TABLETS 500MG (MEFENAMIC ACID) "CHEN TA"</ENAME>
8 <DTYPE>須由醫師處方使用</DTYPE>
9 <SNAME>
10 </SNAME>
11 <VERSION>5</VERSION>
12 <VDATE>2024-11-01</VDATE>
13 </INFO>
14 <CHARACT>
15 </CHARACT>
16 <WARNING>&lt;p&gt;&lt;span style="font-family:標楷體;"&gt;&lt;strong&gt;
; 心血管栓塞事件&lt;/strong&gt;&lt;/span&gt;&lt;ul&gt;&lt;li&gt;&lt;strong&gt;NSAIDs&lt;/strong&gt;&lt;/li&gt;&lt;li&gt;&lt;strong&gt;
; 藥品會增加發生嚴重心血管栓塞事件之風險，包括心肌梗塞和中風，且可能為致命
; 的。此風險可能發生在使用該類藥品的初期，且使用藥品的時間越長，風險越
; 大。&lt;/strong&gt;&lt;/li&gt;&lt;li&gt;&lt;strong&gt;進行冠狀動脈繞道手術&lt;/strong&gt;&lt;/span&gt;&lt;span
; style="font-family:標楷體;"&gt;&lt;strong&gt;(Coronary artery bypass graft&lt;/strong&gt;&lt;/span&gt;&lt;span
; style="font-family:標楷體;"&gt;&lt;strong&gt;CABG)
; 之後&lt;/strong&gt;&lt;/span&gt;&lt;strong&gt;14&lt;/strong&gt;&lt;/span&gt;&lt;span style="font-family:標楷體;"&gt;&lt;strong&gt;天內禁用本藥。&lt;/strong&gt;&lt;/span&gt;&lt;/li&gt;&lt;/ul&gt;&lt;/WARNING>
17 <CONTENT>
18 <SECTION LEVEL="1" ID="1" border="0" redfont="0" strong="0">
19 <NO>1</NO>
20 <TITLE>性狀</TITLE>
21 <SECTION LEVEL="2" ID="1.1">
22 <NO>1.1</NO>
23 <TITLE>有效成分及含量</TITLE>
24 <VALUE type="text">&lt;p&gt;&lt;span style="font-family:標楷體;"&gt;
&lt;strong&gt;每錠含&lt;/strong&gt;&lt;/span&gt;&lt;strong&gt;Mefenamic acid .....500mg&lt;/strong&gt;&lt;/p&gt;
&lt;/VALUE>
25 </SECTION>

```

Load Data

XML Parser

Format / Beautify

Download

```

XML Tree
object
  ROOTDOCUMENT {1}
    DOCUMENT {6}
      INFO {7}
        CHARACT : {value}
        WARNING : <p><span style="font-family:標楷體;"><strong>心血管栓塞事件</strong></span>
</p><ul><li><strong>NSAIDs</strong><span style="font-family:標楷體;">
<strong>藥品會增加發生嚴重心血管栓塞事件之風險，包括心肌梗塞和中風，且可能為致命
的。此風險可能發生在使用該類藥品的初期，且使用藥品的時間越長，風險越大。</strong>
</span></li><li><span style="font-family:標楷體;"><strong>進行冠狀動脈繞道
手術</strong></span><strong>(Coronary artery bypass graft</strong><span
style="font-family:標楷體;"><strong>，</strong></span><strong>CABG)
</strong><span style="font-family:標楷體;"><strong>之後</strong></span>
<strong>14</strong><span style="font-family:標楷體;"><strong>天內禁用本藥。</strong>
</strong></span></li></ul>
      CONTENT {1}
        SECTION [15]
          0 {8}
            NO : 1
            TITLE : 性狀
          SECTION [4]
            0 {5}
              NO : 1.1
              TITLE : 有效成分及含量
            VALUE {2}
              _LEVEL : 2
              _ID : 1.1
            1 {5}
            2 {5}
            3 {5}
              _LEVEL : 1
              _ID : 1
              _border : 0
              redfont : 0

```

XML Parser

::: [專業藥品資訊查詢](#)

[病人衛教資訊查詢](#)

[藥品交互作用查詢](#)

[交互作用批次比對](#)

[重複用藥分析](#)

[西藥品仿單資料查詢](#)

:::

公告訊息清單

請輸入關鍵字查詢

查詢

2023/12/01 [我國藥品仿單電子格式規範](#)

« 1 »

:::



本網站所刊出內容之著作權屬於衛生福利部食品藥物管理署所有，未經本署之同意或授權，任何人不得以任何形式重製、轉載、散佈、引用、變更、播送或出版該內容之全部或局部，亦不得為其他任何違反本署著作權之行為。

☎ 服務專線：02-7737-2958 ✉ 服務信箱：mcp@tradevan.com.tw 🕒 服務時間：週一～週五9:00~17:30



(三) 欄位定義

電子仿單資料下載				
項次	中文欄位名稱	XML欄位名稱	資料型態	欄位說明
1.	基本資料	INFO		
1.1.	許可證代碼	LICENSE	NVARCHAR(8)	許可證代碼為許可證證別代碼(如附錄一 許可證證別代碼對照表)+許可證號 例如：衛部藥製字第 123456 號=51123456。
1.2.	中文品名	CNAME	NVARCHAR(100)	
1.3.	英文品名	ENAME	NVARCHAR(100)	
1.4.	藥品類別	DTYPE	CHAR(2)	參照附錄二、藥品類別代碼對照表
1.5.	藥品類別顯示名稱	DTYPES	NVARCHAR(50)	業者自行定義顯示於仿單上的名稱
1.6.	版本	VERSION	CHAR(5)	1.0
1.7.	核准日期	VDATE	CHAR(8)	格式：YYYYMMDD
2.	藥品特性	CHARACT	NVARCHAR(MAX)	非處方用藥專有欄位 type=text encode=1，以base64 編碼
3.	特殊警語	WARNING	NVARCHAR(MAX)	處方用藥專有欄位 type=text encode=1，以base64 編碼 border=1 紅框
4.	仿單內容	CONTENT		多值
4.1.	段落	SECTION		槽狀結構 LEVEL 階層，數值為 1~3 LEVEL=1 時，可設定屬性： border:紅框(1,0) redfont:紅字(1,0) strong:粗黑字(1,0)

<?xml version="1.0" encoding="UTF-8"?>

<document>

<INFO> <!-- 仿單主檔 -->

<LICENSE>衛署藥輸第 000000 號</LICENSE>

<CNAME>OOO 點眼液</CNAME>

<ENAME>DOOO OOOT</ENAM>

<DTYPE>醫師藥師藥劑生指示藥品</DTYPE>

<DTYPES>業者自訂顯示名稱</SNAME>

<VERSION>1.0</VERSION>

<VDATE>20211020</VDATE>

</INFO>

<CHARACT type="text" encode="1">

藥品電子化仿單資訊應用平台

Designed and Implemented by JM

藥袋

劑量

全部仿單資料

請輸入藥品許可證字號

查詢

藥品電子化仿單資訊應用平台

Designed and Implemented by JM

藥袋 劑量 全部仿單資料

衛署藥製字第024103號

查詢

生成藥袋資訊

性狀

複製

有效成分及含量

Diclofenac Sodium 25mg

賦形劑

Castor Oil、Hydroxypropyl Methylcellulose、Lactose、Magnesium Stearate、Polyethylene Glycol 4000、Starch、Sunset Yellow FCF、Talc、Tartrazine、Titanium Oxide

劑型

膜衣錠

藥品外觀

橘黃色，無印字

AI生成

編輯 Prompt

生成

性狀

複製

有效成分及含量

Diclofenac Sodium 25mg

賦形劑

Castor Oil、Hydroxypropyl Methylcellulose、Lactose、Magnesium Stearate、Polyethylene Glycol 4000、Starch、Sunset Yellow FCF、Talc、Tartrazine、Titanium Oxide

劑型

膜衣錠

藥品外觀

橘黃色，無印字

AI生成

編輯 Prompt

生成

生成摘要中...

5.1.7 偶有頭痛、目眩、過敏症、視症狀而終止停用。

5.1.8 懷孕30週以上之孕婦使用非類固醇抗發炎藥(NSAIDs)可能導致胎兒心臟導管過早閉合和肺動脈高壓，應避免使用。懷孕20週或以上之孕婦使用非類固醇抗發炎藥(NSAIDs)可能導致胎兒腎臟功能不全(fetal renal dysfunction)、羊水過少(oligohydramnios)，甚至新生兒腎臟損傷(renal impairment)。若醫療專業人員認為病人有必要於孕期20至30週時使用非類固醇抗發炎藥，則應限制以最低有效劑量及最短期間治療。若治療時間超過48小時，醫療專業人員應考慮使用超音波監測羊水狀態。

藥物濫用及依賴性

操作機械能力

實驗室檢測

其他注意事項

AI生成

編輯 Prompt

生成

整理藥袋標示所需的注意事項欄位資訊，上限60字元，不以條列方式呈現。

懷孕：可能影響懷孕和/或胚胎/胎兒發育，可能提高流產、心臟畸形風險。哺乳：無相關資訊。生育能力：無相關資訊。小兒：無相關資訊。老年人：無相關資訊。肝功能不全：無相關資訊。腎功能不全：無相關資訊。其他族群：無相關資訊。

寄送藥袋資訊

收件人 Email

請輸入您的 Email

郵件主旨

衛署藥製字第018789號藥袋資訊

郵件內容

成分含量及藥品外觀描述：淺藍色帽、淺黃色身，膠囊狀，內含白色粉末，帽身皆印有"CTA-268"。

適應症：手術、外傷後炎症、腫脹，以及變形性關節症、腰痛、頭痛、月經痛等疼痛的消炎鎮痛。

警語及注意事項：懷孕：可能影響懷孕和/或胚胎/胎兒發育，可能提高流產、心臟畸形風險。哺乳：無相關資訊。生育能力：無相關資訊。小兒：無相關資訊。老年人：無相關資訊。肝功能不全：無相關資訊。腎功能不全：無相關資訊。其他族群：無相關資訊。

確認寄送

取消

藥品電子化仿單資訊應用平台

Designed and Implemented by JM

藥袋 劑量 全部仿單資料

衛署藥製字第036940號

查詢

用法及用量

複製

用法用量

1. 常用劑量：

成人：開始時200mg，然後每12小時100mg。

8歲以上小孩：開始時4mg/kg，然後每12小時2mg/kg。

2. 非併發之淋病感染(不包含尿道炎和直腸肛門感染)：

開始時200mg，然後每12小時100mg，至少持續4天，並於治療後2~3天內要做培養檢驗。

3. 非併發淋病之男性尿道感染：

每12小時100mg，持續5天。

調製方式

特殊族群用法用量

AI生成

編輯 Prompt

生成

Doxycycline 用法用量整理

類別	適應症	建議劑量	每次最高劑量	每日最高劑量	備註
成人	一般感染	首日 200mg (每 12 小時 100mg)	100mg	200mg	維持劑量：每日 100mg (可分 2 次或一次服用)
	急性尿道感染	首日 200mg (每 12 小時 100mg)	100mg	200mg	維持劑量：每 12 小時 100mg
	急性淋菌感染	首日 200mg，臨睡前再 100mg	100mg	300mg	後續 3 天：每日 2 次，每次 100mg
	第一期及第三期梅毒	每日 300mg，分次服用	100mg	300mg	連續服用 10 天
兒童	一般感染	體重 100 磅以下：首日每磅 2mg (分 2 次)，次日起每磅 1mg (可分 2 次或一次服用)	100mg	200mg	體重超過 100 磅：同成人劑量
	嚴重感染	體重 100 磅以下：每磅 2mg (分 2 次)	100mg	200mg	體重超過 100 磅：同成人劑量
老年人	無	無	無	無	劑量可能需要調整，需根據腎功能評估
腎功能不全	無	無	無	無	劑量可能需要調整，需根據腎功能評估
肝功能不全	無	無	無	無	劑量可能需要調整，需根據肝功能評估
其他	無	無	無	無	症狀或發燒已退減後，至少須持續治療 24~48 小時

備註：

- 鏈球菌性感染：治療時間需至少 10 天
- 胃刺激發生時，可與食物或牛奶同時服用
- 吸收不受食物或牛奶影響
- 本藥須由醫師處方使用
- Doxycycline 之用法用量與其他四環素不同，過度劑量可能導致副作用

藥品電子化仿單資訊應用平台

Designed and Implemented by JM

藥袋 劑量 全部仿單資料

衛署藥製字第036940號

查詢

性狀

複製

有效成分及含量

Minocycline(as hydrochloride).....100mg (力價)

賦形劑

Lactose · Magnesium Stearate

膠囊殼: Gelatin · Sodium Lauryl Sulfate · Brilliant Blue FCF · New Coccin · Erythrosine · Titanium Dioxide · Tartrazine · Sunset Yellow FCF · Purified Water

劑型

膠囊劑。

藥品外觀

白色至微黃色粉末顆粒混合物充填於#2之藍頭、橙身硬膠囊中，頭、身各印有黑色“G-3852”。

AI生成

編輯 Prompt

生成

適應症

複製

具感受性革蘭氏陰性及陽性菌，立克次氏體，巨型濾過性病毒所引起之感染症。

AI生成

編輯 Prompt

生成

用法及用量

複製

用法用量

1. 常用劑量：

成人：開始時200mg，然後每12小時100mg。

8歲以上小孩：開始時4mg/kg，然後每12小時2mg/kg。

2. 非併發之淋病感染(不包含尿道炎和直腸肛門感染)：

開始時200mg，然後每12小時100mg，至少持續4天，並於治療後2~3天內要做培養檢驗。

3. 非併發淋病之男性尿道感染：

每12小時100mg，持續5天。

調製方式

特殊族群用法用量

AI生成

交互作用

- 1.Barbiturates、Carbamazepine、Phenytoin可能加速Doxycycline的代謝，縮短半衰期降低其抗菌效果。
- 2.含有鋁、鈣或鎂之制酸劑會減低Doxycycline之吸收，故不能與本藥同時服用。

AI生成

編輯 Prompt

生成

用表格整理 |藥品|影響|備註|

影響Doxycycline藥效的藥物及物質

藥品/物質	影響	備註
Barbiturates	加速Doxycycline代謝，縮短半衰期，降低抗菌效果	
Carbamazepine	加速Doxycycline代謝，縮短半衰期，降低抗菌效果	
Phenytoin	加速Doxycycline代謝，縮短半衰期，降低抗菌效果	
含有鋁、鈣或鎂之制酸劑	減低Doxycycline吸收	不能與Doxycycline同時服用

發文日期：中華民國111年5月23日

發文字號：FDA藥字第1111403334號

速別：普通件

密等及解密條件或保密期限：

附件：藥品電子結構化仿單時程規劃、審查流程及管理
(A21020000I_1111403334_doc2_Attach1.pdf)

主旨：有關藥品電子結構化仿單建檔納入藥品查驗登記流程，請
查照並轉知所屬會員。

說明：

- 一、隨著科技發展及藥政管理電子化，本署規劃建置電子結構化仿單資料庫，除可供民眾查詢仿單，未來更得以開放資料（Open Data）方式，供醫療機構醫令系統、藥局管理系統及外界資訊開發系統加值使用。
- 二、本署為持續推動電子結構化仿單建檔，自111年5月30日起修正藥品仿單及外盒標籤審查流程（詳如附件）：



DIGITAL DRUG LEAFLET IN CLINICAL SETTINGS

INDICATION	CONTRAINDICATIONS	PRECAUTIONS	ADVERSE EFFECTS
 Indication: Treatment of hypertension.	 Contraindications: Hypersensitivity to the active substance.	 Precautions: Use with caution in patients with renal impairment.	 Adverse effects: Headache, dizziness, and fatigue.
 Indication: Management of chronic pain.	 Contraindications: Active peptic ulcer disease.	 Precautions: Avoid alcohol consumption during treatment.	 Adverse effects: Nausea, constipation, and dry mouth.
 Indication: Relief of allergic symptoms.	 Contraindications: Hypersensitivity to the active substance.	 Precautions: Use with caution in patients with asthma.	 Adverse effects: Drowsiness, dry mouth, and blurred vision.
 Indication: Treatment of bacterial infections.	 Contraindications: Hypersensitivity to the active substance.	 Precautions: Avoid alcohol consumption during treatment.	 Adverse effects: Nausea, vomiting, and diarrhea.
 Indication: Management of anxiety disorders.	 Contraindications: Hypersensitivity to the active substance.	 Precautions: Use with caution in patients with glaucoma.	 Adverse effects: Drowsiness, dizziness, and fatigue.
 Indication: Relief of menstrual pain.	 Contraindications: Hypersensitivity to the active substance.	 Precautions: Use with caution in patients with liver disease.	 Adverse effects: Headache, dizziness, and fatigue.
 Indication: Treatment of fungal infections.	 Contraindications: Hypersensitivity to the active substance.	Precautions: Use with caution in patients with liver disease.	Adverse effects: Headache, dizziness, and fatigue.
 Indication: Management of depression.	 Contraindications: Hypersensitivity to the active substance.	Precautions: Use with caution in patients with liver disease.	Adverse effects: Headache, dizziness, and fatigue.
 Indication: Relief of cough symptoms.	 Contraindications: Hypersensitivity to the active substance.	Precautions: Use with caution in patients with liver disease.	Adverse effects: Headache, dizziness, and fatigue.

