



## 新藥介紹

### 治療淋巴瘤新藥 -Brentuximab

魏宏宇 藥師

審稿：彭鳳宜、何振珮 藥師

2016 年 WHO 將淋巴瘤分為何杰金氏淋巴瘤 (Hodgkin lymphoma; HL) 與非何杰金氏淋巴瘤，其中 HL 治癒率與預後較佳，經傳統化學及放射線治療後的五年存活率可達 80%。研究發現，HL 的危險因子為長期接觸化學物質 (油漆、染劑、殺蟲劑)、曾感染過 Epstein-Barr virus、進行骨髓或器官移植、自體免疫疾病等。

HL 的診斷依據淋巴結病理組織切片確定，癌細胞會出現貓頭鷹眼狀的細胞型態，稱為 reed-sternberg cell (RS cell)。RS cell 發現有大量 cd15 及 cd30 表現，本院新藥 brentuximab (Adcetris®) 為針對 cd30 發展出的新型標靶藥物；為一種抗體藥物複合體，包含抗 cd30 單株抗體及微小管抑制劑 (monomethyl auristatin E; MMAE)。藥物進入體內後與癌細胞表面的 cd30 結合，經癌細胞攝入藥物後，運送至溶酶體，透過蛋白酶切割，釋放 MMAE，與微管蛋白結合並破壞，促使腫瘤細胞凋亡。

衛福部核准適應症：1. 治療復發或頑固型 cd30+何杰金氏淋巴瘤 (1) 已接受自體幹細胞移植或 (2) 無法使用自體幹細胞移植或多重藥物化療，且先前至少已接受兩種治療；2. 復發或頑固型全身性退化分化型大細胞淋巴瘤。本藥用於 HL 且 cd30 檢測陽性者，須經事前審查，可給付 4 個

療程，每次再申請需檢附治療結果評估報告，最多可申請 16 個療程。

一項樞紐，開放性，單一治療組，多中心之臨床試驗，共收 102 位復發或頑固型 HL 病人，使用 brentuximab 達 16 個療程之療效及安全性，相較於安慰組，客觀反應率 75% [95%CI, 64.9-82.6]，94% 病人腫瘤縮小，完全緩解率為 33% [95%CI, 24.3-43.4]，五年存活率 41% [95%CI, 31-51]，中位數存活期 40.5 個月 [95%CI, 28.7-61.9]，無惡化存活期 9.3 個月 [95%CI, 7.1-12.2]。

建議劑量為 1.8 mg/kg，病人體重 >100 kg 者以 100 kg 計算，每三週給藥一次，持續治療至疾病惡化或無法耐受藥物毒性，病情穩定者需至少接受 8 個療程，最多可用 16 個療程；對於肝腎功能不全、老年人及兒童目前尚未有相關研究資料，需密切監測肝腎功能；治療期間若發生 grade III-IV 的嗜中性球低下則需暫停藥物，待毒性恢復後繼續以相同劑量治療，並考慮後續療程中併用 G-CSF。

常見副作用：周邊與感覺神經病變 (45-62%)、嗜中性球低下 (3-30%)、腸胃不適 (9-25%)、伺機性感染；罕見副作用：肺毒性、胰臟炎、史蒂芬強生症候群。注意事項：brentuximab 不可與 bleomycin 併用，會加重肺纖維化。其次，若與 CYP3A4 抑制劑 (如 ketoconazole) 併用，會增加嗜中性球低下風險。治療期間需密切注意病人是否出現伺機性或嚴重感染的跡象；該藥品之有效成份之一 MMAE 會抑制有絲分裂，並影響生殖系統功能，若病人為孕齡女性，需衛教病人治療期間至結束後六個月內採取兩種避孕方式，男性則可

建議在治療開始前先冷凍儲存精子，並衛教治療期間至結束後六個月內應採取有效避孕措施。

淋巴瘤常因沒有專一性的症狀，須靠排除其他疾病及組織學檢查來確診。確診後，雖然傳統療法就能治癒良好，但臨床上復發與頑固型的 HL 一直

是棘手的問題，針對這群病人，使用 brentuximab 可達到 75% 反應率，無疑為 HL 的治療注入一劑強心針，改善臨床上的治療困境，並提供醫師及病人一個新的選擇。

## 參考資料

1. Adcetris<sup>®</sup> 藥品仿單
2. Brentuximab vedotin Drug information in Up-To-Date. Waltham, MA. (Accessed on March 12, 2018.). Available at: [https://www.uptodate.com/contents/brentuximab-vedotin-drug-information?search=Brentuximab&source=search\\_result&selectedTitle=1~32&usage\\_type=default&display\\_rank=1](https://www.uptodate.com/contents/brentuximab-vedotin-drug-information?search=Brentuximab&source=search_result&selectedTitle=1~32&usage_type=default&display_rank=1).
3. 癌症登記報告。衛生福利部國民健康署癌症統計資料庫。 Available at: <https://www.hpa.gov.tw/Pages/List.aspx?nodeid=269>. ( cited: March 12 2018 )
4. 認識淋巴瘤。台灣癌症基金會。 Available at: <https://www.canceraway.org.tw/page.asp?IDno=527>. ( cited: March 12 2018 )
5. Chen R, Gopal AK, Smith SE, et al. Five-year survival results of brentuximab vedotin in patients with relapsed or refractory Hodgkin lymphoma. Blood 2016; 128(12):1562-1566.
6. Brentuximab vedotin in Micromedex 2.0. Colorado, USA. (Accessed on March 12, 2018.). Available at: [http://www.micromedexsolutions.com/micromedex2/librarian/CS/B1AF6C/ND\\_PR/evidencexpert/ND\\_P/evidencexpert/DUPLICATIONSHIELDSY NC/4D731A/ND\\_PG/evidencexpert/ND\\_B/evidencexpert/ND\\_AppProduct/evidencexpert/ND\\_T/evidencexpert/PFActionId/evidencexpert.IntermediateToDocumentLink?docId=2890&contentSetId=31&title=BRENTUXIMAB+VEDOTIN&servicesTitle=BRENTUXIMAB+VEDOTIN#](http://www.micromedexsolutions.com/micromedex2/librarian/CS/B1AF6C/ND_PR/evidencexpert/ND_P/evidencexpert/DUPLICATIONSHIELDSY NC/4D731A/ND_PG/evidencexpert/ND_B/evidencexpert/ND_AppProduct/evidencexpert/ND_T/evidencexpert/PFActionId/evidencexpert.IntermediateToDocumentLink?docId=2890&contentSetId=31&title=BRENTUXIMAB+VEDOTIN&servicesTitle=BRENTUXIMAB+VEDOTIN#).

## ▶▶藥物不良反應

# 106年度花蓮慈院ADR通報案件分析暨藥物風險管理相關機制建置回顧

彭鳳宜 藥師、陳怡珊 藥師

本院於 106 年度共接獲 54 例藥物不良反應 (adverse drug reaction, ADR) 案件通報，審查完成並通報至行政院衛生福利部全國藥物不良反應通報中心。

分析通報案件，依可疑藥品分類最高者為抗感染藥物 (30 件，55.6%)，次為抗腫瘤藥物 (13 件，24.1%)，第三為神經系統用藥 (3 件，5.6%)；而 105 年度通報可疑藥品分類前三類依序是抗感染、新陳代謝及抗腫瘤用藥。全國 105 年度通報資料則以抗腫瘤及免疫調節用藥最常見(32.5%)，抗感染用藥次之(20.0%)。依通報科別，最高者為血液腫瘤科(11 件，20.4%)，次為 MICU、感染科與藥學部 (10 件，18.5%)。依通報來源分析，主要通報者為醫師 (77.8%)，次為藥師 (16.7%)。

依可疑藥品通報件數排序，前五名可疑藥品及不良反應症狀 (如表一)。最常被通報的藥品為抗腫瘤藥 cisplatin，主要因其骨髓抑制而造成的中性球低下 (neutropenia) 或血紅素低下 (decreased hemoglobin)。

54 件案例中，依照嚴重度分級共有 19 件重度 ADR，其中 1 例疑似服用抗 C 肝藥物 (viekirax + exviera) 引發代償不全之肝硬化 (decompensated liver)，且個案併有類風濕性關節炎病史長期服用 methotrexate；查詢文獻發現 viekirax、exviera、methotrexate 併用，會增加 methotrexate 藥物血中濃度，不排除交互作用出現，最終個案因免疫功能下降，引發嚴重敗血症而死亡。根據台灣 TFDA 發布，接受直接作用型抗 C 型肝炎病毒 direct-acting antiviral (DAA) 類藥品治療 C 型肝炎後，可能發生 B 型肝炎病毒再活化 (HBV reactivation) 之風險，且 dasabuvir 及 ombitasvir/ paritaprevir/ ritonavir 有潛在肝毒性及導致肝臟衰竭風險，禁止用於中度或重度肝功能不全的病人。用藥前及治療期間務必謹慎評估患者之肝功能。2 例危及生命之不良反應：1 例為使

用腸胃藥造成過敏性休克，經急救後病人生命徵象恢復；另 1 例為使用 ganciclovir 造成 thrombocytopenia，治療後血小板回升。

其他值得注意的重度 ADR：2 例發生史蒂芬強森症候群 (Stevens-Johnson syndrome, SJS)，可疑藥物分別為 piperacillin & tazobactam 及 carbamazepine，個案皆在住院治療後緩解出院、過敏史註記及後續門診追蹤；其中服用 carbamazepine 個案檢測 HLA\*-B1502 呈陽性反應，因此提醒首次使用此藥物的患者，宜考慮檢測是否帶有 HLA\*-B1502 基因，以避免嚴重藥物不良反應。1 例個案疑似服用 bakter (sulfamethoxazole 400mg & trimethoprim 80mg) 後發生高鉀血症(8 mmol/L)及急性腎損傷，伴隨心電圖顯示竇性心律不整，分析個案符合文獻所述之高風險因子(高劑量、腎功能不全及高齡)，因此建議此類病患宜減量使用此藥物。1 例疑似因陣發性心房顫動使用 edoxaban 造成腦出血，住院治療後症狀緩解，改門診持續追蹤。1 例個案疑似服用 HIV 藥物 truvada (emtricitabine 200 mg & tenofovir disoproxil 300 mg/tab) 後發生急性腎損傷，懷疑是其中成分之一 tenofovir disoproxil 造成之不良反應。3 例使用 vancomycin 同時分別併用 piperacillin & tazobactam (1 例) ceftriaxone (2 例) 發生少

見的血小板低下(thrombocytopenia)情況，抽測 vancomycin 藥物血中濃度有 2 例過高，可能增加此不良反應的風險，因此建議應適時監測 vancomycin 藥物血中濃度。這 3 例皆為合併使用藥品造成不良反應加成案例，用藥期間醫療人員及病患應特別注意可能的副作用發生。

為減少及預防藥物不良反應，本院 ADR 小組監測食品藥物管理署發布之藥物安全相關警訊及風險管理計畫書，整理並公告全院周知，同時評估院內同成份藥品，於醫療資訊系統建置相關機制以提醒醫療人員及病人。106 年度總計公告 10 則藥物安全相關警訊，院內管理機制主要以醫師/病人注意事項加註為主(表二)。

為提高病患過敏記錄之正確性，本院藥師審核處方之時再次確認病患之過敏史，以俾能提供臨床處方藥物更精確之依據。106 年度總計有 36 件過敏記錄審查為病患使用中且無過敏反應或為誤植，經提報藥事管理委員會討論決議後予以修正。

再次提醒院內同仁，若有任何藥物不良反應請由醫囑、護囑系統通報，或撥打 13297、13097 電話通報。其他通報方式及通報案例分析請參考藥學部教學網-藥物安全專欄-ADR 通報教案 ([http://10.2.0.97/MedWeb/4Drugsafe/405/4\\_5.htm](http://10.2.0.97/MedWeb/4Drugsafe/405/4_5.htm))

## 參考資料

1. 王靖寰、趙必暉、陳文雯。105 年度上市後藥品不良反應通報案例分析。藥物安全簡訊 2017；57：19-26。
2. 全國藥物不良反應通報系統/新聞公告。Available at: <https://adr.fda.gov.tw/Manager/WebLogin.aspx>.

表一、106 年度 ADR 通報 TOP 5 藥物

藥物	案例數	不良反應症狀及人數	百分比
Kemoplat 10mg/20mL/vial (Cisplatin)	7	Neutropenia (n=4) Decreased hemoglobin (n=2) Electrolyte imbalance (n=1)	11.9%
Viekirax 12.5/75/50mg/tab	4	Increased total bilirubin level (n=4)	6.8%

(Ombitasvir & Paritaprevir & Ritonavir) 、 Exviera 250mg/tab (Dasabuvir)			
U-Vanco 500mg/vial (Vancomycin)	4	Thrombocytopenia (n=3) Erythroderma(n=1)	6.8%
Tapimycin 4g & 0.5g/vial (Piperacillin & Tazobactam)	3	Leukopenia (n=1) Skin rash (n=1) Altered mental status (n=1)	5.1%
Mepem 250mg/vial (Meropenem)	2	Agranulocytosis (n=1) Cholestatic hepatitis (n=1)	3.4%

表二、106 年度本院藥品風險管理機制列表

藥名	風險
Asunaprevir 、 dasabuvir 、 ombitasvir/paritaprevir/ritonavir	潛在肝毒性風險
SGLT2 抑制劑	可能增加腳趾截肢的潛在風險
Allopurinol	罕見嚴重皮膚過敏反應
Dasabuvir 及 ombitasvir/paritaprevir/ritonavir	有潛在肝毒性及導致肝臟衰竭風險
含碘顯影劑	甲狀腺機能低下，通報個案多為嬰兒及早產兒
Codeine 及 Tramadol	導致兒童呼吸緩慢,呼吸困難
Citalopram 、 escitalopram	橫紋肌溶解症
含 Gadolinium 類顯影劑	gadolinium 會蓄積於腦部
Valproate (包括 valproate sodium 、 divalproex sodium 、 valproic acid)	歐洲醫藥管理局 ( EMA ) 將重新衡量 valproate 相關成分藥品用於懷孕及育齡婦女之安全性及目前風險管控措施之成效。
Vancomycin	美國 FDA 發布，接獲 1 件白內障手術結束時於眼內注射含 triamcinolone 、 moxifloxacin 及 vancomycin 成分調製劑後，發生出血性阻塞性視網膜血管炎 ( hemorrhagic occlusive retinal vasculitis ， HORV ) 之通報案例。

## BCR-ABL 酪胺酸激酶抑制劑類藥品可能發生 B 型肝炎病毒再活化

加拿大衛生部發佈有慢性B型肝炎帶原者接受 BCR-ABL 酪胺酸激酶抑制劑 [Glivec® (imatinib mesylate), Tassigna® (nilotinib), Sprycel®(dasatinib)] 後，發生B型肝炎病毒再活化案例。文獻發現，部分案例因B型肝炎病毒再活化導致急性肝衰竭或猛爆性肝炎，甚至死亡。B型肝炎病毒再活化可能發生於 BCR-ABL 酪胺酸激酶抑制劑類藥品治療期間的任何時間點，目前接獲通報案例顯示，自接受該類藥品治療起，短至三週、長逾八年間，皆有發生B型肝炎病毒再活化之通報案例。醫療人員應注意處方 BCR-ABL 酪胺酸激酶抑制劑前，應檢測病人之B型肝炎病毒感染狀態。如須處方該類藥品於B型肝炎帶原者，整個治療期間及療程結束後數個月內，皆應密切監控活動性B型肝炎感染症狀。病人應注意接受該類藥品治療前、治療期間及療程結束後數個月內，若出現肝炎的症狀，如：體重減輕、發燒、腹痛、噁心嘔吐、皮膚泛黃等，請務必告知醫療人員以進行相關檢查。

### 本院品項：

1. Glivec® 100 mg/FC tab ( Imatinib )
2. Tassigna® 150 mg/cap ( Nilotinib )
3. Tassigna® 200 mg/cap ( Nilotinib )
4. Sprycel® 20 mg/tab ( Dasatinib )
5. Sprycel® 50 mg/tab ( Dasatinib )

※ 資料來源：全國藥物不良反應通報系統

※ 提醒醫療人員，若有任何藥物不良反應，請由醫囑、護囑系統通報，或撥打 13297、13097 通報。

## 藥物不良反應

表：106 年 12 月至 107 年 2 月花蓮慈院 ADR 通報案件共 12 件，可疑藥品品項、不良反應、發生之嚴重度及相關性整理如下表

=臨床藥學科整理=

	可疑藥品	不良反應	嚴重度	相關性
1	Colistin® 2 MU/vial ( Colimycin Methanesulfonate )	噁心、嘔吐、急性腎損傷	中度	極有可能
2	Tapimycin® 4 g & 0.5 g/vial ( Piperacillin & Tazobactam )	意識混亂	中度	極有可能
3	Kemoplat® 10 mg/20 ml/vial ( Cisplatin )、Irinotecan® 100 mg/5 ml/vial ( Irinotecan )	中性球低下->G3:500-999/mm3	中度	極有可能
4	Tapimycin® 4 g & 0.5 g/vial ( Piperacillin & Tazobactam )	頭暈	中度	極有可能
5	Kemoplat® 10 mg/20 ml/vial ( Cisplatin )	白血球低下->G3: 1000 - 2000/mm3	中度	極有可能
6	CYTOSAR® 500 mg/vial ( Cytarabine )	中性球低下	中度	極有可能
7	Viekirax® 12.5 & 75 & 50 mg/tab ( Ombitasvir & Paritaprevir & Ritonavir )、Exviera® 250 mg/tab ( Dasabuvir )	膽紅素總量數值上升	中度	極有可能
8	Xgeva® 120 mg/1.7 ml/vial ( Denosumab )	低血鈣	中度	極有可能
9	Kemoplat® 10 mg/20 ml/vial ( Cisplatin )、UFT® 100 mg & 224 mg/cap ( Tegafur & Uracil )	中性球低下->G4: < 500/mm3	中度	確定
10	U-Vanco® 500 mg/vial ( Vancomycin HCl )	血小板減少	重度	可能
11	Lixiana® F.C. Tablets 30 mg/tab ( Edoxaban )	腦出血	重度	可能
12	Baktar® 400 mg & 80 mg/tab ( Sulfamethoxazole & Trimethoprim )	高鉀血症	中度	極有可能

## ▶▶ 健保給付規定修正

1.2.1. 選擇性血清促進素再吸收抑制劑 (SSRI)、血清促進素及正腎上腺素再吸收抑制劑 (SNRI) 及其他抗憂鬱劑 ( fluvoxamine maleate、 fluoxetine、 paroxetine、 sertraline、 venlafaxine、 milnacipran、 mirtazapine、 citalopram、 escitalopram、 duloxetine、 agomelatine、 vortioxetine 等製劑 )：  
(88/12/1、89/10/1、91/5/1、92/6/1、93/5/1、94/2/1、94/12/1、99/10/1、101/7/1、107/3/1)

自一百零七年三月一日生效

使用時病歷上應詳細註明診斷依據及使用理由。

本院品項：

1. LOTE<sup>®</sup> 100 mg/tab ( Fluvoxamine )
2. Fluoxetin<sup>®</sup> 20 mg/cap ( Fluoxetine )
3. Seroxat<sup>®</sup> CR 12.5 mg/tab ( Paroxetine CR )
4. Zoloft<sup>®</sup> 50 mg/tab ( Sertraline HCl )
5. Efexor<sup>®</sup> XR 37.5 mg/cap ( Venlafaxine )
6. EFEXOR<sup>®</sup> XR 75 mg/cap ( Venlafaxine )
7. Milpran<sup>®</sup> 50 mg/cap ( Milnacipran )
8. Lexapro<sup>®</sup> 10 mg/tab ( Escitalopram )
9. Cymbalta<sup>®</sup> 30 mg/cap ( Duloxetine )
10. Valdoxan<sup>®</sup> 25 mg/tab ( Agomelatine )

5. 1. 5. SGLT-2 抑制劑及其複方：

自一百零七年三月一日生效

1. Dapagliflozin ( 如 Forxiga )、 empagliflozin ( 如 Jardiance )、 canagliflozin ( 如 Canaglu )  
( 105/5/1、107/3/1 ) 每日最多處方 1 粒。
2. Empagliflozin/metformin 複方 ( 如 Jardiance Duo ) ( 107/3/1 ) 每日最多處方 2 粒。
3. Dapagliflozin 及 metformin 複方 ( 如 Xigduo XR ) ( 107/3/1 ) 每日最多處方 1 粒。

本院品項：

1. Forxiga<sup>®</sup> 10 mg/tab ( Dapagliflozin )
2. Jardiance<sup>®</sup> 25 mg/tab ( Empagliflozin )



107年2月新進藥品

成分名 Generic Name	藥品名稱 Brand Name	外觀/劑型 Appearance	適應症 Indication	備註 Notes	健保價 price
Paliperidone palmitate 350 mg/ 1.75 mL/ syringe	Invega Trinza 善妥達 ( 嬌生 ) 衛部藥輸字第 026942 號	針劑/注射	Invega Trinza (paliperidone palmitate)是一種 3 個月型注射劑，用於已使用 INVEGA SUSTENNA ( 1 個月型 paliperidone palmitate 持續性藥效注射用懸浮液 ) 充分治療至少 4 個月後之思覺失調症患者。	※藥委會決議 ( 1070130公告 )	27138元
					
Paliperidone palmitate 525 mg/ 2.62 mL/syringe	Invega Trinza 善妥達 ( 嬌生 ) 衛部藥輸字第 026942 號	針劑/注射		※藥委會決議 ( 1070130公告 )	28128元
					

成分名 Generic Name	藥品名稱 Brand Name	外觀/劑型 Appearance	適應症 Indication	備註 Notes	健保價 price
Rituximab 1400 mg/ 11.7 mL /vial	Mabthera 莫須瘤皮下注射劑 ( 羅氏 ) 衛部菌疫輸字第 001022 號	針劑/注射	1. 何杰金氏淋巴瘤 2. 慢性淋巴球性白血病	※臨採新藥，限血液腫瘤科，需事前審查。 ( 1070209公告 ) 本院另有靜脈輸注劑型 Mabthera®100 mg/vial & 500 mg/vial	47019元
					
Lorcaserin HCl hemihydrate 10 mg/tab	Belviq 沛麗婷膜衣錠 ( Arena ) 衛部藥輸字第 027218 號	藍色 圓形 口服/錠劑 A/10	BELVIQ是血清素5-HT2c受體致效劑，對成人身體質量指數（ BMI ）過高者於飲食和運動控制後之長期體重輔助管理。	※藥委會決議 ( 1070213公告 )	自費價60元
					

成分名 Generic Name	藥品名稱 Brand Name	外觀/劑型 Appearance	適應症 Indication	備註 Notes	健保價 price
Tiotropium & Olodaterol 2.5 & 2.5 mcg/puff, 60 puff/box	Spiolto Respimat 適倍樂舒沛噴吸入劑 ( 百靈 佳殷格翰) 衛部藥輸字第 026735 號	外用/吸入劑	用於慢性阻塞性肺疾 ( 包括慢性支氣 管炎及肺氣腫 ) 之長期維持治療。	※藥委會決議 ( 1070213公告 )	1585元
					
Pomalidomide 4 mg/cap	Pomalyst 鉑美特膠囊 ( CELGENE ) 衛部藥輸字第 026839 號	深藍色/藍色橢圓 形 口服/膠囊 POML/4 mg	Pomalyst是一種 thalidomide 類似 物，與dexamethasone 合併使用，核 准用於多發性骨髓瘤患者，且先前接受 過含 lenalidomide 和 bortezomib 在內的至少兩種療法，且確認完成前次 治療時或結束治療後六十天內發生疾 病惡化 ( disease progression )。	※臨採新藥，需事 前審查。 ( 1070226公告 )	9268元
					

107年2月換廠藥品

成分名 Generic Name	換廠前 Before		換廠後 New		適應症 Indication	備註 Notes	健保價 price
	藥品名稱 Brand Name	外觀/劑型 Appearance	藥品名稱 Brand Name	外觀/劑型 Appearance			
Levamisole	Decaris 得可利 ( 嬌生 ) 衛署藥輸字第 005827 號	白色 圓形 口服錠劑 <b>50 mg/tab</b>	Levazol 力維舒錠 ( 世達 ) 衛署藥製字第 025466 號	橘色 橢圓形 口服錠劑 <b>40 mg/tab</b>	驅腸蟲 ( 蛔蟲、鉤蟲、糞 圓蟲 )。	※ 廠 商 缺 貨 (1070130公告)  新舊藥品含量不 同:原 50mg/tab 改 40mg/tab	2.55 元
							
Acetaminophen 500 mg/tab	Paran 伯樂止痛 ( 永信 ) 衛署藥製字第 006271 號	黃色 圓形 口服/錠劑 六角形圖騰	Depyretin 得百利寧 ( 榮民 ) 衛署藥製字第 020707 號	黃色 橢圓形 口服/錠劑 VPC 867	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 )。	※ 廠 商 缺 貨 (1070202公告)	0.52 元
							