非類固醇抗炎劑

^{``南光"} **莫比克** 錠 15毫克

Mopik Tablets 15 mg "N.K."

心血管栓塞事件:

- 1.NSAIDs 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。
- 2. 進行冠狀動脈繞道手術 (Coronary artery bypass graft, CABG) 之後 14天內禁用本藥。

每錠含4-hydroxy-2-methyl-N-(5-methyl-2-thiazolyl)-2H-1,2-benzothiazine-3-carboxamide-1,1-dioxide (=meloxicam) 15 毫克

□賦形劑: Microcrystalline Cellulose、Lactose Monohydrat、 Crospovidone · Sodium Citrate · Povidone · Magnesium Stearate ·

□性質:(依文獻記載)

Meloxicam 為一 enolic acid 類 之非類 固 醇 抗 發 炎 劑 non-steroidal anti-inflammatory drug(NSAID),具有抗發炎、鎮痛及解熱作用。在所有 發炎的標準模型中,Meloxicam顯示具有強力的抗發炎作用。對上述效果, 其共同的作用機轉是meloxicam抑制引起發炎的介質前列腺素的生合成。 在大鼠關節炎實驗模型中,比較致潰瘍劑量與抗發炎之有效劑量,證實 Meloxicam在動物比各種典型的NSAID具有更好的療效安全指數。在體內, Meloxicam抑制發炎部位前列腺素合成比在胃黏膜或腎臟部位作用強。 這些差異被認為與COX-1相比更能選擇性抑制COX-2有關,抑制COX-2可 達到NSAIDs的治療效果,而抑制COX-1則可能產生胃及腎臟副作用。在試 管內與活體外測試系統中皆證實,meloxicam具有COX-2的選擇性抑制作 用,分析人類的全血試驗發現,meloxicam在試管內可選擇性的抑制COX-2。 在活體外,因其抑制脂多醣類(lipopolysaccharide)所刺激之PGE2生合 成(經由COX-2)的作用大於凝血時thromboxane之生合成(經由COX-1) 的作用,證實meloxicam (7.5及15mg)對COX-2有更大的抑制效果。這些 作用與劑量有相關性。活體外之實驗證實,在建議劑量下,meloxicam不會 影響血小板凝集或出血時間;而indomethacine、diclofenac、ibuprofen與 naproxen則會明顯抑制血小板凝集並延長出血時間。

在臨床試驗中,與其他NSAIDs相比,meloxicam (7.5mg及15mg)較少發 生腸胃道副作用,由於消化不良、嘔吐、噁心與腹部疼痛等副作用發生報 告頻率低。Meloxicam引起上腸胃道穿孔、潰瘍與出血發生機率低且與劑量

目前尚無一實驗設計,樣本大到足以統計證實meloxicam與其他NSAIDs在 臨床上造成上腸胃道穿孔、阻塞或出血的發生率具有顯著差異。但將35個 以meloxicam治療骨關節炎、風濕性關節炎與僵直性脊椎炎病人的臨床試驗 數據收集分析,病人服用meloxicam的時間從三週至一年(大部分病人服用 一個月),這些臨床試驗均包括已有腸胃道穿孔、潰瘍或出血病史的病人。 根據以獨立盲性的方式,回溯檢閱臨床上出現明顯上腸胃道穿孔、阻塞或 出血(三者簡稱POB)的發生率,下表為分析結果。

由BI 臨床試驗比較meloxicam 7.5毫克及15毫克與diclofenac piroxicam造 成POB的累積危險率(Kaplan-Meier estimates)。

治療口劑是	治療期	治療中期	治療期間	危險率	95%
日劑量	(天)	病人數	發生 POBs	(%)	信賴區間
Meloxicam					
7.5 毫克	1 - < 30	9636	2	0.02	0.00-0.05
	30 - < 91	551	1	0.05	0.00-0.13
15 毫克	1 - < 30	2785	3	0.12	0.00-0.25
	30 - < 91	1683	5	0.40	0.12-0.69
	91 - < 182	1090	1	0.50	0.16-0.83
	182 - < 365	642	0	0.50	
Diclofenac					
100 臺克	1 - < 30	5110	7	0.14	0.04-0.24
100 笔兄	30 - < 91	493	2	0.55	0.00-1.13
Piroxicam					
20 毫克	1 - < 30	5071	10	0.20	0.07-0.32
20 笔兄	30 - < 91	532	6	1.11	0.35-1.86

□藥物動力學:(依文獻記載)

Meloxicam在陽胃道中的吸收良好,口服後的絕對生體可用率高達約 90%。錠劑,口服懸液劑和膠囊具生體相等性。

給予單一劑量的meloxicam後,懸液劑在2小時內而固體口服劑型(膠 囊和錠劑)在5-6小時內可達中位數最高血漿濃度。

與食物同時服用或使用無機鹽類制酸劑,口服meloxicam的吸收程度並 不會改變。當治療劑量在7.5 mg至15 mg時以□服投予後,會呈現劑量 線性。給予多次劑量後,血漿濃度在3至5天內可達穩定狀態。

每日一次的劑量,其平均血漿濃度的波峰與波谷僅有微小之波動,服 用劑量在7.5毫克時為0.4 - 1.0 μ g/mL,在15毫克時則為0.8 - 2.0 μ g/mL (相對應為穩定狀態下之最低血漿濃度Cmin與最高血漿濃度Cmax)。

Meloxicam在穩定狀態時,其錠劑、膠囊和口服懸液劑分別在5到6小時 達平均最高血漿濃度。

分佈

Meloxicam 的血漿蛋白結合率很高,主要和白蛋白結合(99%)。 Meloxicam 能渗透到關節滑液,其濃度接近血漿濃度的一半。 分佈體積低,即肌肉注射或靜脈注射後約為 11 L,並有 7-20%的個體

Meloxicam (7.5 to 15 mg)□服劑量多次投予後的分佈體積約為 16 L,變 異係數範圍為 11-32%

代謝

Meloxicam 主要由肝臟代謝。

在尿液中可測得其四個不具藥理活性的代謝物。最主要的代謝物為 5'-carboxymeloxicam (佔總劑量的 60%),是由中間代謝物 5'-hydroxymethylmeloxicam 氧化而生成。此中間代謝物亦有少量直接排泄 (佔總劑量的 9%),在體外研究顯示 CYP 2C9 在此代謝過程中佔有很重要 的地位,而 CYP 3A4 同質異構酵素(isoenzyme)的作用較少。另外兩種代謝 物可能與病人的過氧化酶活性有關,分別為總投與劑量的 16%及 4%。

排除

Meloxicam 主要以代謝物的型態排除,經由尿液或糞便排除的量相當。 僅有少於 5%的每日劑量以原型於糞便中排除,而極少量原型於尿中排 出。在口服、肌肉注射及靜脈注射後之平均排除半衰期在 13 及 25 小時 之間變動。

□服單一劑量、靜脈或直腸投予後之血漿廓清率約為7 - 12 mL/min。

特殊族群

肝/腎功能不全病人:

肝功能不全或輕度腎功能不全,兩者都不會對 meloxicam 的藥物動力學 有實質的影響。中度腎功能不全病人有顯著較高的藥物清除率。在腎衰竭 末期病人可觀察到蛋白結合率降低。在腎衰竭末期,因分佈體積增加造成 游離的 meloxicam 濃度較高,故單日最大劑量不得超過 7.5 mg。

男性老年人表現出與年輕男性相似的平均藥物動力學參數。女性老年 人則比年輕男性及女性有較高的 AUC 值及較長的排除半衰期。 老年人在穩定狀態時的平均血漿廓清率較年輕人稍低。

口隨應症:

類風濕性關節炎、骨關節炎及僵直性脊椎炎之症狀治療。

□類 別:本藥須由醫師處方使用。

□用法用量:

骨關節炎:每日7.5毫克,需要時可增加劑量至每日15毫克。

類風濕性關節炎:每日15毫克,可依據實際治療效果減少至每日7.5毫克。 僵直性脊椎炎:每日15毫克,可依據實際治療效果減少至每日7.5毫克。

較可能發生不良反應之病人: 起始劑量為每日7.5毫克。

進行透析之嚴重腎衰竭病人:每日劑量不可超過7.5毫克。

不良反應可能因劑量和治療時間增長而增加,所以應盡量縮短治療時間並 使用最低的有效劑量。

青少年:青少年的最高建議劑量為0.25 mg/kg。一般而言,本藥限用於青 少年與成人。(請見禁忌欄)

Meloxicam每日最大推薦劑量為15毫克。錠劑之每日總劑量應以單一劑量 方式服用;並與水或其他液體及食物同時吞服。

合併使用: Meloxicam每日以膠囊、錠劑、栓劑、□服懸液與針劑方式投與 的總劑量不能超過15毫克。

□禁忌:

- 一對meloxicam及其任何賦形劑已知會過敏者。
- -水楊酸(acetyl salicylic acid)及其他非類固醇抗發炎藥物 (NSAIDs)有可能產生交叉過敏。

- 一本品不可用於使用acetyl salicylic acid或其他NSAIDs後曾出 現氣喘症候、鼻息肉、血管水腫或蕁麻疹之病人。
- 一本品禁用於治療冠狀動脈繞道手術(CABG)手術期前中後的疼 痛 (peri-operative pain)。
- 一活動性或近期有胃腸道潰瘍或穿孔(潰瘍/穿孔)
- 一活動性發炎性腸道疾病 [克隆氏病(Crohn's Disease)或潰瘍 性結腸炎 1
- -嚴重肝功能不全
- -嚴重腎功能不全而未做透析
- 一明顯胃腸道出血,近期有腦血管出血或已確立的全身性出血疾病 一嚴重無法控制之心衰竭
- 一懷孕或授乳婦
- 一如因罕見遺傳疾病不適合使用本藥之賦形劑時(請見特別注意 欄),應避免使用本藥。
- 一小於 12 歲的兒童
- 一進行冠狀動脈繞道手術(Coronary artery bypass graft, CABG) 之後 14 天內禁用本藥。

□警語:

1. 心血管栓塞事件:

依據多項COX-2 選擇性抑制劑及非選擇性NSAIDs 之臨床試驗研 究,發現使用該類藥品達三年,會增加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。惟依目前現有研究數據, 無法證實各種NSAIDs 藥品是否具有相似之心血管栓塞事件風險。 且無論病人有無心血管疾病或相關危險因子,發生嚴重心血管栓塞 事件之相對風險,具有相似程度的增加。但是,有心血管疾病或具 相關危險因子者,因本身出現心臟病發作或中風的風險即較高,故 使用該類藥品後發生嚴重心血管栓塞事件之絕對風險更高。另一些 觀察性研究發現,剛開始使用該類藥品的幾周內,即可能出現嚴重 心血管栓塞事件,而且隨著使用劑量增加,其心血管栓塞事件之風 **險亦隨之增加。**

為減少該類藥品之心血管不良事件潛在風險,建議儘可能使用最短治 療時間及最小有效劑量。且在用藥期間,醫療人員及病人應注意心血 管不良事件之發生,即使在先前未曾出現心血管相關不良症狀。病人 需要被告知嚴重心血管不良事件之症狀以及發生時之處理方式。

2. 冠狀動脈繞道手術(CABG)後:

兩項大型臨床試驗研究顯示,於冠狀動脈繞道手術後10-14天內使 用COX-2 選擇性抑制劑藥品,其發生心肌梗塞及中風的情形增加。 因此,進行冠狀動脈繞道手術之後14天內禁用本藥。

3. 最近發生心肌梗塞的病人:

觀察性研究顯示,在心肌梗塞後使用 NSAIDs 藥品,在用藥第一周時, 出現再梗塞、心血管相關死亡及整體死亡率等情形皆增加。研究亦顯 示,心肌梗塞後使用NSAIDs 者,其第一年死亡率為20/100 人/年, 而未使用NSAIDs 者之死亡率則為12/100人/年。雖然使用NSAIDs 者第一年後之死亡率逐年下降,但其後4年內之死亡率仍相對較高。 因此,應避免使用本藥品於最近曾發生心肌梗塞的病人,除非經評估 使用藥品之效益大於再發生心血管栓塞事件之風險。若本藥品使用於 近期發生心肌梗塞的病人,應嚴密監視是否出現心肌缺血之症狀。 4.心臟衰竭與水腫:

隨機分派研究結果顯示,使用 COX-2 選擇性抑制劑及非選擇性 NSAIDs藥品治療的病人發生心臟衰竭住院的比例為安慰劑組的兩

倍。且在觀察性研究亦發現,有心臟衰竭的病人使用該類藥品,其 心肌梗塞、因為心臟衰竭住院及死亡等情形皆增加。

有些使用NSAIDs 藥品的病人被觀察到有水分滯留及水腫等情形。 因此使用本藥品可能會使一些藥品之心血管作用變得不明顯,例如 diuretics、ACE inhibitors 或angiotensin receptor blockers

因此,應避免使用本藥品於嚴重心臟衰竭的病人,除非經評估使用 之效益大於心臟衰竭惡化之風險。若本藥品使用於嚴重心臟衰竭的 病人,應嚴密監視是否出現心臟衰竭惡化之症狀。

5. 本藥品之類似藥品曾發生心血管嚴重副作用,國人長期使用本藥 品之安全性尚未建立,患有心血管病變等高危險群病人,應特別謹 慎使用。

□特別注意事項:

胃腸作用

與其他 NSAIDs 相同,對曾患腸胃疾病或正使用抗凝血劑之病患 應謹慎。應監視已有胃腸症狀的病人,病人若發生消化性潰瘍或腸 胃道出血時應停藥。

與其他 NSAIDs 相同,無論病人有無發生警告症狀或曾患有嚴重 腸胃疾病,在治療期間任何時間都有可能發生胃腸出血、潰瘍或穿 孔, 甚至有致死的危險性, 通常發生在年老者會較為嚴重。

皮膚反應

使用 NSAIDs 曾有極少數的病人發生嚴重的皮膚反應,其中某些 為致死性,包括剝落性皮膚炎、史帝文生-強生氏症候群 (Stevens-Johnson syndrome)和毒性表皮壞死性溶解。病人在治 療初期出現這些反應的危險性最高,大部分病例是在治療的第一個 月內出現這類反應。以Meloxicam治療的病人,一出現皮疹、黏膜 損害或任何其他的過敏徵兆,應立即停藥。

心血管作用

所有 NSAIDs (包括 COX-2 選擇性與非選擇性抑制劑)可能會增 加嚴重心血管血栓塞事件、心肌梗塞及中風的危險性,有些可能會 致死。危險性會隨使用期間的增長而增加。對於罹患心血管疾病或 具心血管疾病之危險因子的病患可能具有較高的危險性。

NSAIDs 可抑制腎的前列腺素合成,此前列腺素與維持腎灌注有關。 當病人腎血流及血液體積減少,若再使用任何 NSAIDs,可能促使 腎代償不全,但其特性為只要停藥,即可恢復成未治療前之狀態。 年長者、脫水病人、患有充血性心衰竭、肝硬化、腎病症候群及腎 疾病、併用利尿劑、血管收縮素轉化酶抑制劑(ACE inhibitor)或血 管收縮素 II 接受器拮抗劑(angiotensin II receptor antagonist), 或所動的手術其過程會使血容積過少的病人,極有可能發生這樣的 危險性。所以這類病人在治療開始,必須小心監視其排尿量及腎功 能。對極少數的病例中,NSAIDs 可能造成間質性腎炎、腎絲球性 腎炎、腎髓質壞死或腎病症候群。

腎衰竭末期進行血液透析之病患, Meloxicam 之劑量不可大於 7.5 毫克, 而對於輕度或中度腎功能不全 (即肌氨酸酐廓清率大於 25 mL/min)之患者不須減低劑量。

肝臓作用

與大多數其他 NSAIDs 相同,已有報告顯示在血清中氨轉換酶 (transaminases)或其他肝功能指數偶而會升高。大多數病人這些 數值比正常值小幅且短暫性的升高,若不正常值大幅且持續時,應 停藥且做檢查。對於輕度或中度肝功能不全的患者不須調整劑量。 對臨床上穩定的肝硬化患者,其劑量無須減低。

年老患者使用

虚弱或衰弱的病人,其對副作用之耐受性欠佳,所以這類病人須小 心監護。與其他 NSAIDs 相同, Meloxicam 治療年老者須謹慎, 因年老者比較容易罹患腎、肝或心臟功能損害。

水分滯留與水腫

使用NSAIDs可能誘發鈉、鉀及水分滯留及干擾利尿劑的利鈉作用, 對容易罹患心衰竭或高血壓患者之病情可能加重或惡化。對具這類 危險性的病人,應給予臨床監測。與其他 NSAID 相同, Meloxicam 可能會遮蔽潛在感染性疾病之症狀。

Meloxicam 和其他抑制環氧化酶 / 前列腺素合成的藥物相同,會讓 生殖能力受損,所以準備懷孕的婦女不建議使用。因此,受孕困難 或將接受生殖能力檢查的婦女,應考慮停用 meloxicam。

有關需要特別注意之藥物交互作用,請參閱"藥物交互作用"欄。 對駕車或操作機械能力的影響尚無特定的研究,但若病人曾經發生 視覺障礙,嗜睡及其他中樞神經系統障礙,應避免這些活動。 本藥品之類似藥品曾發生心血管嚴重副作用,國人長期使用本藥品

之安全性尚未建立。患有心血管病變等高危險群病人,應特別謹慎

Meloxicam錠劑 15 毫克含有乳糖(lactose)。具半乳糖不耐症之 罕見遺傳性情況(如半乳糖血症)患者,禁用本藥。

□藥物交互作用:

- 其他的前列腺素合成酶抑制劑(PSI)包括糖質皮質素和水楊酸類 [salicylates (acetylsalicylic acid)]: 併用前列腺素合成酶抑制 劑(PSIs) 會因加乘作用而增加胃腸道潰瘍和出血的危險,故不建 議併用,也不建議 meloxicam 和其他 NSAIDs 併用。

健康受試者併用 aspirin (1000 mg 一天三次),會增加 meloxicam 的濃度時間曲線下面積 AUC (10%)和最高血漿濃度 Cmax (24%)。此交互作用的臨床重要性仍未知。

- 口服抗凝血劑、全身性作用的 heparin、血栓溶解劑:會增加出血之危險性。若併用無法避免,應密切監視它們對於凝血功能之影響。 - 抗血小板劑與選擇性血清素再回收抑制劑(SSRIs):會經由抑制血小板功能而增加出血的危險。
- -鋰:曾有報告顯示 NSAIDs 可增加鋰的血漿濃度,(經由減少鋰的腎臟排出),使其可能達到中毒的濃度。故不建臟併用鋰和NSAIDs。如果必須併用時,在開始使用、劑量調整及停用meloxicam 期間,須密切監測鋰的血漿濃度。
- Methotrexate: NSAIDs 會減少 methotrexate 的腎小管分泌,因而增加 methotrexate之血中濃度。因此,使用高劑量 methotrexate(每週劑量大於 15 mg/週)的病患,不建臟併用 NSAIDs。對於使用低劑量methotrexate的患者,特別是腎功能不全的病患,也須考慮併用NSAIDs和 methotrexate 造成的交互作用所帶來的風險。如須併用,則應監測血球計數和腎功能。若在 3 天之內前後服用 NSAIDs 與 methotrexate,須特別小心 methotrexate的血漿濃度可能上升而造成毒性的增加。雖然 methotrexate(15 mg/週)的藥物動力學沒有因併用 meloxicam 而受大幅影響,仍須注意 methotrexate的血液毒性可能因併用 NSAIDs而增強。

-避孕:曾有報告顯示 NSAIDs 會降低子宮避孕器的效能,但仍須更進一步確認。

-利尿劑:使用 NSAIDs,對脫水的病患可能引起急性腎功能不全,病人併用 meloxicam 與利尿劑時,在開始治療前應充分補充水分並且監視腎功能。

-抗高血壓劑(如:β拮抗劑、ACE 抑制劑、血管擴張劑、利尿劑): 已有報告顯示併用 NSAIDs 治療期間,因 NSAIDs 會抑制使血 管擴張的前列腺素而會減低抗高血壓劑之作用。

- NSAIDs 和血管收縮素 II 接受器拮抗劑 (angiotensin II Receptor Antagonists) 及血管收縮素轉化酶抑制劑 (ACE inhibitors),會產生協同作用,而使腎小球濾過減少。對腎臟已受損的病患,此作用可能會導致急性腎衰竭。
- Chloestyramine 在胃腸道會與 meloxicam 結合,而使 meloxicam 排除加速。
- Cyclosporin 之腎毒性可能因 NSAIDs 對腎前列腺素之作用而增加。併用治療期間,應檢查腎功能。

Meloxicam 幾乎全由肝臟代謝排除,其中 2/3 經由Cytochrome P450 代謝(大部分經 CYP 2C9,少部分經 CYP 3A4),1/3 經由其他途徑例如過氧化酶氧化作用。當 meloxicam與其他已知會抑制或經由 CYP 2C9 及/或 CYP 3A4 代謝的藥物併用時,須考慮到產生藥物動力學交互作用的可能性。

meloxicam與制酸劑、cimetidine、digoxin 及 furosemide 併用,並未有相關的藥物動力學上之交互作用被發現。不排除有與口服糖尿病製劑之交互作用。

生育力、懷孕與授乳

懷孕期間禁用 meloxicam。

抑制前列腺素合成,對懷孕及/或胚胎的成長有不良影響。流行病 學研究發現,在懷孕初期使用前列腺素生成抑制劑會增加流產、心 臟畸形和腹裂畸形(gastrochisis)的危險。心臟畸形的絕對危險由 小於 1%增加至近 1.5%。其危險性會隨治療的劑量和時間增加而 增加。在臨床前研究,給予前列腺素生成抑制劑增加著床前後的失 敗率及胚胎的死亡。

此外,在臨床前研究中,有報告指出在器官生成期給予前列腺素生成抑制劑,會增加各種畸形的機會,包括心臟血管系統。

在懷孕第三期,前列腺素生成抑制劑可能對胎兒造成:

- 心肺毒性(動脈導管提前關閉及肺高壓)
- 腎功能不全,可能進展成併有 oligo-hydroamniosis 之腎衰竭; 對懷孕末期的婦女及新生兒則可能會導致:
- 出血時間可能延長,即使在很低的劑量亦可能出現抗凝集作用。

- 抑制子宮收縮造成生產延遲或生產時間延長

雖然目前尚無 meloxicam 的直接相關資料,然而由於已知 NSAIDs 類藥物會分泌到母乳中,因此授乳的婦女禁忌使用。 Meloxicam 和其他抑制環氧化酶 / 前列腺素的藥物相同,可能導致生殖能力受損,所以準備懷孕的婦女不建議使用。Meloxicam 可

能延遲排卵。因此,受孕困難或將接受生殖能力檢查的婦女,應考慮停用meloxicam。

對開車與機器操作能力的影響

尚未針對本藥是否會影響開車與機器操作的能力進行研究。不過,應告知病患,他們在接受meloxicam 注射液治療期間可能出現視 養障礙包括視力模糊、頭昏、嗜睡、眩暈及其他中樞神經系統等不 良副作用。因此,開車與機器操作時應特別謹慎。病患若發生這些 副作用,務必避免開車或機器操作等有潛在危險性的工作。

口副作用:

曾有報告顯示,以下之不良事件可能與使用 meloxicam 有關。可能 因使用meloxicam 而發生的藥物不良反應,也已可從產品上市後之 追蹤報告顯示出。

血液及淋巴系統障礙

血球計數不正常(包括白血球分類計數)、白血球過少、血小板過少、貧血。 與有潛在性骨髓毒性的藥物併用,尤其是 methotrexate,是造成血 球減少的易發因子。

免疫系統障礙

過敏反應、類過敏反應、其他的立即性過敏。

精神障礙

混亂、失去方向感、情緒改變。

神經系統障礙

眩暈、嗜睡、頭痛。

眼睛障礙

視覺障礙包括視力模糊、結膜炎。

耳及迷路之障礙

昡暈、耳鳴。

心臟障礙

心悸。

血管障礙

血壓上升、潮紅。

呼吸、胸及縱膈障礙

對 aspirin 或其他 NSAIDs 過敏者可能引起氣喘發作。

3 温度磁

胃腸穿孔、隱藏性或肉眼可見之胃腸出血、胃及十二指腸潰瘍、結腸炎、胃炎、食道炎、口腔炎、腹痛、消化不良、腹瀉、噁心、嘔吐、 便秘、脹氣、打嗝。

胃腸出血、潰瘍或穿孔可能有潛在致命的危險性。

汗膽障礙

肝炎、肝功能指數異常(轉胺酶或膽色素上升)

皮膚及皮下組織障礙

毒性表皮壞死溶解、史帝文生-強生氏症候群 (Stevens-Johnson syndrome)、血管性水腫、皮膚炎、水皰反應、多形紅斑、皮疹、光敏感反應、搔癢。

腎臟及泌尿障礙

急性腎衰竭、腎功能指數不正常(血清肌氨酸酐及/或尿素增加)。 使用 NSAIDs可能與排尿障礙包括急性尿滯留。

一般障礙及投與部位的狀況

水腫

過量

尚未有已知之解毒劑,萬一發生過量,應以胃排空或一般支持療法 處理。由臨床試驗已知 cholestyramine 可以加速 meloxicam 的 排泄。

□毒物學:(依文獻記載)

由一廣泛的毒物學研究,確認 meloxicam 具有可接受的安全指數。 口服的 LD50 值在雌性大鼠為 98 mg/kg 左右,在迷你猪大於 800mg/kg。 靜脈注射之 LD50 值在大鼠為 52 mg/kg,迷你猪為 100 – 200mg/kg。 毒性之主要徵兆包括減少運動能力、貧血及發紺。大部分的死亡是由於胃 潰瘍及續發之穿孔導致的腹膜炎。 大鼠及迷你豬之重複劑量毒性研究中顯示,腸胃潰瘍及糜爛與長期研究中之腎乳頭壞死等為 NSAIDs 特有的變化。大鼠與迷你豬口服劑量分別為 1 mg/kg 與 3 mg/kg 以上時,可觀察到腸胃副作用。當大鼠與迷你豬的靜脈注射劑量分別為 0.4 mg/kg 與 9 mg/kg 時,會使腸胃有傷口。使用劑量達 0.6 mg/kg 以上,或終生使用才會發生腎乳頭壞死。

在生殖毒性研究中,大鼠的口服劑量達 4 mg/kg 而兔子達 80 mg/kg 時並未產生畸胎。在大鼠的口服生殖試驗中顯示,在母體毒性劑量為 1 mg/公斤或更高時會造成排卵減少、抑制著床及胚胎毒性(再吸收增加)。

動物試驗時的劑量是臨床使用劑量 (7.5-15 mg)的 10 到 5 倍 (以 75 公斤的人來計算)。前面已敘述過,使用任何前列腺素生成抑制劑會在懷孕末期對胎兒產生毒性。

在 Ames test,the host mediated assay,mammalian gene mutation assay (V79/HPRT)研究中,meloxicam 無致突變反應。對人類淋巴細胞所作之染色體異常分析(chromosomal aberration assay)與老鼠骨髓核仁測試 (mouse bone marrow micronucleus test)顯示,meloxicam 不會造成分裂異常反應。

致癌性研究中,大鼠劑量達 0.8 mg/kg 及小鼠劑量達 8 mg/kg 時,未顯示有致癌的潛在性。在這些研究中,meloxicam 對軟骨沒有作用 (chondroneutral),也就是說長期使用 meloxicam 不會損害關節軟骨。在小鼠及天竺鼠的試驗中,meloxicam 並未誘發免疫反應。一些試驗可證明 meloxicam 比舊的 NSAIDs 較少發生光毒性,但與 piroxicam 及 tenoxicam 類似。

Meloxicam 局部耐受性研究顯示,所試驗的各種使用途徑:靜脈注射、 肌肉注射、直腸、皮膚及眼睛均具良好的耐受性。

□儲 藏:本品應於25℃以下陰涼處貯存。

□包 裝:2~1000粒塑膠瓶裝、鋁箔盒裝。

衛署藥製字第 049146 號 G.M.P.:G-9885



南光化學製藥股份有限公司

台灣. 台南市新化區中山路1001號、1001-1號 TEL:(06)5984121(代表) FAX:(06)5981845

> 030317-00 26200000000477