

使蒂諾斯[®] 膜衣錠 10 毫克

Stilnox[®] film-coated scored tablets 10 mg (zolpidem)

使用 **Stilnox** 後可能會發生複雜性睡眠行為 (如夢遊、夢駕、或在未完全清醒的情況下從事其他活動)。其中一些事件可能會導致嚴重傷害，包括死亡。如果病人曾使用 **Stilnox** 後發生複雜性睡眠行為，請儘速回診並停止使用 **Stilnox**。

【成分】

每錠含 Zolpidem tartrate 10 毫克

【賦形劑】

Lactose, Cellulose microcrystalline, Methylhydroxypropylcellulose, Sodium carboxymethylamidon, Magnesium stearate, Titanium dioxide suspension, Hypromellose, Macrogol 400。

【適應症】

成人失眠症之短期治療

【用法、用量】

本藥須由醫師處方使用

口服

劑量

必須用最低有效劑量開始治療，建議起始劑量：女性為 5 毫克，男性為 5 毫克或 10 毫克。若 5 毫克劑量無效，劑量可增加至 10 毫克。每日最高劑量不可超過 10 毫克。

女性的建議起始劑量與男性不同，是因為 zolpidem 的清除率，女性較低。

本藥作用快速，須於臨睡前服用，或坐於床上服用。

特殊族群

兒童

Zolpidem 用於 18 歲以下病人的療效和安全性尚未被證實，因此不可將 zolpidem 處方給這些人使用。

老年人或衰弱者

老年人或衰弱的人對 zolpidem 可能特別敏感，所以此類病人的建議劑量是每日 5 毫克，劑量得視個別情況增減之。

肝功能不全者

因為肝功能不全者 zolpidem 的排除與代謝會降低，所以此類病人必須從每天 5 毫克開始治療，而且老年人使用應該特別小心。對於 65 歲以下的成年病人，只有在當臨床反應不足且耐受性良好時，才可將劑量增至 10 毫克。

治療期間

和所有的安眠藥一樣，本藥不宜長期使用，應該盡量縮短治療期，不可超過 4 週，包括減量期

在內（參閱【警語】及【特殊使用注意事項】）。

應告知病人治療方式如下：

- 偶爾失眠：治療 2-5 天（例如旅行期間）。
- 短暫性失眠：治療 2-3 週（例如煩惱期間）。

非常短的治療期不需要逐漸停止治療。

未經反覆地再評估病人的狀況，不可持續治療超過建議的治療期間，因為濫用和依賴性的風險隨治療期的延長而增高（參閱【注意事項】）。

【禁忌】

本藥禁用於下列狀況：

- 對 zolpidem 或本藥其他任何非活性成分過敏
- 嚴重肝功能不全
- 急性及/或嚴重呼吸功能不全
- 睡眠呼吸暫止徵候群
- 肌無力
- 曾使用 **Stilnox** 後發生複雜性睡眠行為 (如夢遊、夢駕、或在未完全清醒的情況下從事其他活動)的病人。

【警語】

本藥含有乳糖，故禁止用於先天性半乳糖血症、葡萄糖及半乳糖吸收不良、或乳糖酵素缺乏等情況。

服用本藥可能出現夢遊行為，例如開車、打電話及準備與食用食物。本藥用於睡眠呼吸中止症的病人及重症肌無力的病人應小心。

- 呼吸功能不全

安眠藥有可能會抑制呼吸，因此對有呼吸功能不全的病人開立 zolpidem 處方時應小心。

- 併用鴉片類藥物(opioids)的風險

合併使用鴉片類藥物和 benzodiazepines 類藥物或其他鎮靜安眠藥（包括 zolpidem）可能導致鎮靜、呼吸抑制、昏迷和死亡。由於這些風險，鴉片類藥物和 benzodiazepines 類藥物的合併處方，應保留給替代治療療效不足的病人。

如果決定開立併用 zolpidem 與鴉片類藥物的處方，須儘可能地減低劑量及使用時間，並密切注意病人呼吸抑制和鎮靜的徵象和症狀（參閱【藥品交互作用與其他型式之交互作用】）。

- 肝功能不全：

Zolpidem 不可用於重度肝功能不全的病人，因為它可能會導致腦病變（參閱【用法用量】、【禁忌】，以及【不良反應】）。

本藥應單次服用且當晚不可重覆服用。

使用本藥治療後，應小心避免從事駕駛或操作機械能力之行為，以避免危險；且次日早晨可能有思睡之風險，在服藥後需有 7-8 小時的睡眠時間。

【注意事項】

在處方安眠藥之前，應該儘可能確定失眠的原因並且治療潛在因素。倘若失眠症在治療7-14天後沒有改善，則可能表示有原發性精神病及/或其他疾病存在，應定期再評估病人狀況。

- 兒科病人

本藥用於 18 歲以下病人的療效和安全性尚未被證實。在一項對伴有失眠與注意力不足過動症障礙 (ADHD) 的兒科病人 (6-17 歲) 進行的 8 週研究中，精神和神經系統障礙構成了 zolpidem 與安慰劑最常見的治療相關不良反應，包括頭暈 (23.5%比 1.5%)、頭痛 (12.5%比 9.2%)、幻覺 (7.4%比 0%) (參閱【用法用量】：特殊族群：兒童)。

- 老年人

處方 benzodiazepine 或相關物質給老年人時必須非常小心，因為有鎮靜及/或肌肉鬆弛作用的風險，可能會導致跌倒而造成嚴重的後果。

(參閱【用法用量】)

- **精神病**

安眠藥如 zolpidem 不宜用於精神病的初級治療。

- **健忘**

服藥後數小時內可能會發生順行性健忘。這情況最常在服藥後的幾小時後發生，為了降低這些風險，病人應確定能有 7-8 小時不受干擾的睡眠期間。

- **自殺和憂鬱**

一些流行病學研究顯示，接受 benzodiazepine 類藥物及其他安眠藥(包括 zolpidem)治療的病人，不論有沒有憂鬱症，其自殺和企圖自殺的發生率會增加。但其因果關係尚未建立。若病人有憂鬱的症狀，使用 zolpidem 時應小心。此類病人有自殺的傾向，因此，應給予最少量的 zolpidem，以避免病人蓄意服藥過量的可能性。先前存在的憂鬱症在使用 zolpidem 期間可能會顯露出來。失眠可能是憂鬱症的症狀，如果持續失眠，就必須再評估病人的狀況。

- **其他精神和“自相矛盾”的反應**

其他精神和自相矛盾的反應，如坐立不安、失眠加劇、情緒激動、易怒、攻擊性行為、妄想、憤怒、夢魘、幻覺、精神病、行為異常、譫妄及其他不良行為效應會發生在使用鎮靜/安眠藥如 zolpidem 的時候。如果發生這種情況，應停止使用 zolpidem。老年人較常發生這些症狀。

- **夢遊症與其相關行為**

在開始使用含 zolpidem 藥品的期間，使用者都可能會發生複雜性睡眠行為(如夢遊、夢駕、或在未完全清醒的情況下從事其他活動)，其結果可能會導致嚴重傷害，包括傷害他人或死亡等結果，且多數使用者清醒後不會記得做過這些事情。依據上市後報告顯示，即使是在建議劑量下，不論是否併服酒精或其他中樞神經抑制劑(如：鎮靜劑、鴉片類藥物、抗焦慮藥)，使用者皆有可能發生複雜性睡眠行為。若病人出現這類行為，應儘速回診並停用此藥。

- **精神運動障礙**

像其他鎮靜/催眠藥一樣，zolpidem 具有中樞神經系統(CNS)抑制作用。

如有下列狀況，精神運動障礙(包括損害駕駛能力)的風險會增加：

在從事需要精神警覺性的行為前不到 7-8 個小時內服用 zolpidem，服用劑量超過建議劑量，或 zolpidem 與其他中樞神經系統抑制劑、酒精、或與其他增加 zolpidem 血中濃度的藥物併用。(參閱【藥品交互作用與其他型式之交互作用】，以及對駕駛或操作機械能力的影響)

- **耐藥性**

像 zolpidem 一般的鎮靜/安眠藥使用超過數週後，其安眠療效可能會逐漸減弱。

- **依賴性**

使用 zolpidem 可能會造成濫用及/或生理或心理依賴性。依賴性的風險會隨著劑量及治療期間的增加而增加。使用本藥治療超過 4 週的病人中，依賴性病例的報導較為頻繁。有精神障礙及/或酒精或藥物濫用史的病人濫用和依賴性的風險也較高。對於目前有酒精或藥物濫用史的病人，使用本藥應格外謹慎。

幾個因素似乎會助長依賴性的發生：

- 治療期間
- 劑量
- 對藥物或其他物質(包括酒精)有依賴性之病史

在治療劑量下，及/或沒有風險因子的病人也可能會產生依賴性。

曾有 Zolpidem 在治療劑量下產生依賴性的罕見病例報告。

一旦產生依賴性，突然停止治療會引起戒斷症候群。

有些症狀常見而且似乎尋常：失眠、頭痛、嚴重焦慮、肌肉疼痛、肌肉緊繃、暴躁。其他症狀較為罕見：激躁或甚至精神紊亂、手指與腳趾感覺異常、對聲音、光線及身體接觸反應過度、人格解體、現實解體、幻覺、譫妄與痙攣。

戒斷症候群可能會在停止治療之後接著的幾天出現。

不管適應症是焦慮或睡眠障礙，併用幾種 benzodiazepine 可能會增加依賴性的風險。

曾經有藥物濫用的病例報告。

- **反跳性失眠**

一種停止使用鎮靜/安眠藥治療失眠後可能顯現的短暫失眠惡化的徵候群。
使用短效鎮靜/安眠藥期間，在兩次投藥之間可能會出現戒斷症狀。

- **健忘與精神運動性功能障礙**

服藥後數小時內可能會發生順行性健忘和精神運動性功能障礙。

為了降低這些風險，本藥應在睡前服用，甚至在床上服用（參閱【用法用量】），並且最好在睡眠小時（7-8 小時）期間不受干擾。

- **行為障礙**

Benzodiazepine 或相關物質可能會使某些人發生一種結合意識受損與不同程度行為障礙的徵候群。可能會觀察到下列現象：

- 失眠惡化、夢魘、激躁、緊張
- 譫妄、幻覺、夢遊症、精神病症狀
- 失去抑制並衝動
- 順行性健忘
- 易受暗示

這種徵候群可能伴隨一些行為障礙，對病人或他人有潛在的危險，例如：

- 病人不尋常的行為模式
- 對自己或他人具攻擊性，尤其是如果病人被家人或朋友制止做某些他/她想要做的事的時候
- 無意識的行為而且事後健忘

如果出現這些症狀，應該停止治療。

- **蓄積風險**

Benzodiazepine 或相關物質（像所有藥物一樣）留在體內的時間大約 5 個半衰期（參閱【藥動學性質】）。

在老年病人、或有肝或腎功能不全的病人，半衰期可能會顯著地延長。重複給藥之後，本藥及其代謝產物達到穩定狀態的時間比較遲，濃度也比較高。只有在穩定狀態方可評估藥品的療效和安全性。可能需要調整劑量（參閱【用法用量】）

已知 zolpidem 的代謝途徑，因此預期腎功能不全的病人不需調整劑量（參閱【藥動學性質】）

- **特殊使用注意事項**

倘若病人有酒精中毒或其他依賴性的病史（不管是否與藥物有關）的病史，都必須非常小心（參閱【藥品交互作用與其他型式之交互作用】）。

必須對所有病人作有系統的失眠評估，並在處方安眠藥之前，治療其原因。失眠可能與潛在的身心障礙有關。短期治療後，如果失眠持續或惡化，便需要對診斷再進一步評估。

- **治療期間**

必須依其失眠的類型清楚告知病人治療期間（參閱【用法用量】）。

- **合併憂鬱症者-重鬱症 (MAJOR DEPRESSION) 發作-憂鬱症被 ZOLPIDEM 治療掩蓋**
失眠可能是憂鬱症的症狀，必須治療憂鬱症。如果持續失眠，就必須再評估病人的狀況。

合併重鬱症發作的病人：

Benzodiazepine 及和相關物質不應單獨處方，因為憂鬱症會繼續獨立發作，伴隨持續或加重的自殺風險（憂鬱症會被 zolpidem 治療掩蓋）

因為這些病人有自殺的危險，所以必須處方及提供最低量的 zolpidem 給他們，以降低蓄意服藥過量的可能性。

- **逐漸停止治療的方法**

應該向病人詳細說明停止治療的方法。

除了需要逐漸減少劑量之外，還應該警告病人可能會出現反跳性失眠，以使逐漸停藥可能導致的失眠可以減到最低。

應警告病人這段期間可能很難受。

- **兒童**

Zolpidem 用於 18 歲以下病人的安全性與療效尚未經證實（參閱【藥效學性質】）。

- **老年人、肝功能不全的病人**

因有蓄積在體內的風險，故需調整劑量（參閱【用法用量】）。

- 呼吸功能不全的病人

對於呼吸功能不全的病人，應考慮 benzodiazepine 及和相關物質的鎮靜作用（尤其是因為焦慮和激躁可能是呼吸功能代償失調而需要轉至加護病房的徵兆）。

- 嚴重外傷

由於其藥理學性質，zolpidem 可引起思睡及意識降低的情形，可能導致跌倒而造成嚴重外傷。

- 長 QT 症候群病人

體外心臟電生理研究顯示，在使用很高濃度和多功能幹細胞的實驗條件下，zolpidem 可能會降低 hERG 相關鉀電流，故對先天性長 QT 症候群病人的潛在後果未知。於先天性長 QT 症候群病人投予 zolpidem 治療時，應依藥品利益風險慎重評估。

【藥品交互作用與其他型式之交互作用】

不適當的組合：

- 酒精

不宜與酒精併服。酒精會增強本藥的鎮靜作用。警覺性減弱可能會使駕駛或操作機械有危險。

必須小心的組合：

- 中樞神經系統抑制劑

與抗精神病劑(精神安定藥)、安眠藥、抗焦慮劑/鎮靜劑、抗鬱劑、麻醉性止痛藥、抗癲癇藥、麻醉劑及鎮靜的抗組織胺劑併用會增強中樞神經系統抑制作用。Zolpidem 與這些藥物併用可能會增加思睡和精神運動障礙，包括損害駕駛能力。就麻醉性止痛藥而言，也可能出現欣快感增強，導致心理依賴性增加。

- 鴉片類藥物

併用 benzodiazepines 類藥物和其他鎮靜安眠藥（包括 zolpidem）和鴉片類藥物，會增強中樞神經系統抑制作用，從而增加鎮靜、呼吸抑制、昏迷和死亡的風險。如須併用 benzodiazepines 類藥物和鴉片類藥物，須儘可能地減低劑量及使用期間，並密切注意病人呼吸抑制和鎮靜的徵象和症狀（參閱【警語】）。

警覺性減弱可能會使駕駛或操作機械有危險。

此外，嗎啡衍生物（止痛劑、止咳劑與置換療法）與巴比妥鹽：會增加呼吸抑制的風險，萬一過量可能會致死。

+ Buprenorphine

會增加呼吸抑制的風險，可能會致死。

應小心評估此種組合的風險/效益。告知病人必須小心遵照處方服藥。

- CYP450 抑制劑與誘導劑

抑制細胞色素 P450 的化合物可能會增強某些像 zolpidem 一樣的安眠藥的活性。Zolpidem 經由某些肝臟細胞色素 P450 酵素代謝，主要為 CYP3A4，及 CYP2C9、CYP1A2 等酵素。與 CYP3A4 誘導劑如 rifampicin 和聖約翰草(St John's Wort)併用時，zolpidem 的藥效會減低。已證實聖約翰草會與 zolpidem 產生藥動學交互作用。相較於單獨使用 zolpidem，與聖約翰草併用，zolpidem 的平均 Cmax 和 AUC 會降低(分別降低 33.7 和 30.0%)。與聖約翰草併用可能會降低 zolpidem 的血中濃度，因此不建議同時使用。

+ Ketoconazole

Zolpidem 與 ketoconazole 併用時，鎮靜作用可能會增強。

+ Rifampicin

與 rifampicin (CYP3A4 誘導劑) 併用時，zolpidem 的藥效減低。

由於增加肝臟代謝，因此降低 zolpidem 的血漿濃度和療效。

Fluvoxamine 是 CYP1A2 的強抑制劑，CYP2C9 和 CYP3A4 的中度到弱度的抑制劑。與 fluvoxamine

併用可能會增加 zolpidem 的血中濃度，建議不要併用。

Ciprofloxacin 被證明是 CYP1A2 和 CYP3A4 的中度抑制劑。併用 ciprofloxacin 可能會增加 zolpidem 的血中濃度，建議不要併用。

【懷孕與授乳】

懷孕

懷孕期間不建議使用 zolpidem。

動物研究未顯示在生殖毒性方面直接或間接有害的影響。

Zolpidem 可通過胎盤。

從世代研究收集的大量數據，沒有證據證明在懷孕初期三個月期間暴露於 benzodiazepines 類藥物後會發生畸形。然而，在某些流行病學案例對照研究中觀察到，使用 benzodiazepines 類藥物，唇裂和顎裂的發生率增加。

在懷孕中期及/或後期三個月服用 benzodiazepines 類藥物，曾有描述胎動與胎兒心跳變異性減少的病例。

在懷孕末期或在分娩期間使用 zolpidem，對新生兒產生的影響，例如體溫過低、肌張力不足、餵食困難（可能導致體重增加不足）和呼吸抑制，這是由於本藥的藥理作用所致。曾有嚴重新生兒呼吸抑制病例的報告。

此外，母親在懷孕後期長期服用鎮靜/安眠藥，小孩於出生後可能會產生生理依賴性，並且可能有出現戒斷症狀的危險。建議在出生後對新生兒進行適當的監測。

如果本藥已處方給有生育能力的女性，而她打算懷孕或疑似已經懷孕了，應警告她要聯繫醫師討論停藥。

授乳

授乳期間不宜使用本藥。

【對駕駛或操作機械能力的影響】

使用本藥治療後，應小心避免從事駕駛或操作機械能力之行為，以避免危險；且次日早晨可能有包括思睡、反應時間延長、頭暈、嗜睡、視力模糊/複視、警覺性降低和駕駛能力受損等不良反應之風險，在服藥後需有 7-8 小時的睡眠時間。

此外，zolpidem 與酒精和其他中樞神經系統抑制劑併用會增加這種不良反應的風險。應該提醒病人，服用 zolpidem 的時候不要使用酒精或其他精神作用物質。

駕駛或操作機械時，與其他鎮靜藥物併用是不智的，或者必須審慎考慮（參閱【藥品交互作用與其他型式之交互作用】）。

如果睡眠不足，警覺性受損的風險會更大。

以下不良事件，包括上市前及上市後所發生之不良事件：

【不良反應】

使用以下 CIOMS 的頻率分級：

極常見 $\geq 10\%$ ；常見 $\geq 1\%$, $< 10\%$ ；不常見 $\geq 0.1\%$, $< 1\%$ ；

罕見 $\geq 0.01\%$, $< 0.1\%$ ；極罕見 $< 0.01\%$ ；未知(由現有的資料無法判定)。

證據顯示，使用 **zolpidem** 所產生的不良反應與劑量之間具有關連性，尤其是特定中樞神經系統及腸胃道系統的不良作用。

免疫系統作用

未知：血管神經性水腫

精神方面的不良作用

常見：幻覺、激躁、夢魘、憂鬱（參閱【注意事項】）

不常見：精神紊亂的狀態、暴躁、坐立不安、具攻擊性、夢遊症（參閱【注意事項】：夢遊症與其相

關行為）、欣快感

罕見：性慾障礙

極罕見：妄想、依賴性（停止治療後可能出現戒斷症狀或反跳性反應）

未知：憤怒、行為異常、複雜性睡眠行為（如夢遊、夢駕、或在未完全清醒的情況下從事其他活動）、譫妄

這些精神方面的不良反應大多與矛盾的反應有關。

神經系統的不良作用

常見：嗜睡、頭痛、頭暈、失眠加劇、認知障礙如順行性健忘（健忘反應可能伴有不適當的行為）

不常見：感覺異常、震顫、注意力干擾、言語障礙

罕見：意識下降

眼睛方面的不良作用

不常見：複視、視力模糊

罕見：視力障礙

呼吸、胸腔與縱膈方面的不良作用

極罕見：呼吸抑制（參閱【警語】）

胃腸的不良作用

常見：腹瀉、噁心、嘔吐、腹痛

肝臟作用

不常見：肝臟酵素升高

罕見：肝細胞型，膽汁鬱積型或混合型肝損傷（參閱【用法用量】、【禁忌】，以及【警語】）

代謝與營養的不良作用

不常見：食慾異常

皮膚及皮下組織的不良作用

不常見：皮疹、搔癢、多汗

罕見：蕁麻疹

肌肉骨骼和結締組織方面的不良作用

常見：**背痛**

不常見：**關節痛、肌痛、肌肉痙攣、頸部疼痛、肌肉無力**

感染和寄生蟲感染

常見：**上呼吸道感染、下呼吸道感染**

全身及注射部位的不良作用

常見：**疲倦**

罕見：**步態不穩、跌倒**（尤其是老年人不遵守 zolpidem 的建議劑量時）（參閱【注意事項】）。

未知：**耐藥性**

- 不良作用依劑量和病人個人的敏感性而定。

神經-精神的不良作用（參閱【警語】及【特殊使用注意事項】）

- 在治療劑量時，可能會發生順行性健忘。此種風險會隨著劑量增加而升高。
- 行為障礙、意識受損、**暴躁、具攻擊性、激躁、幻覺、夢遊症**（參閱【警語】及【特殊使用注意事項】）
- 生理與心理依賴性，即使在治療劑量下也可能發生，停止治療時會伴有戒斷症候群或反跳性失眠
- 酒醉、頭痛、運動失調
- **精神紊亂**、警覺性減弱，甚至思睡（尤其是老年病人），失眠、**夢魘**、緊張
- 性慾改變

【過量】

徵兆與症狀

在 **Zolpidem** 過量單獨使用或與其他中樞神經系統抑制劑（包括酒精）併用的情況，曾有意識障礙，從思睡到昏迷，以及較為嚴重的症狀(包括死亡)的報告。

處理

萬一發生口服過量，在一小時之內，如果病人的意識清醒，應催吐，否則應洗胃，這時必須保持呼吸道暢通。超過一小時之後，投予活性炭可以減少藥物的吸收。

建議在特殊病房嚴密監測病人的心臟或呼吸功能。

出現嚴重症狀時，可考慮使用 **flumazenil**。然而，**flumazenil** 半衰期只有 40~80 分鐘。由於作用時間很短，需密切觀察病人情況，可能需再追加給予 **flumazenil**。投與 **flumazenil** 可能引起神經症狀（抽搐）。

Zolpidem 不會被透析清除。

【藥理性質】

藥效學性質

安眠鎮靜藥，ATC 碼：N05CF02（N：中樞神經系統）

Zolpidem 是一種 imidazopyridine 安眠藥，藥效活性與 benzodiazepine 有關，在性質上與同類之其他化合物相近：

- 肌肉鬆弛
- 抗焦慮
- 鎮靜
- 安眠
- 抗痙攣
- 健忘

實驗性研究已證實鎮靜效果所需的劑量低於抗痙攣、肌肉鬆弛或抗焦慮效果所需的劑量。這些效果與它對 GABA-omega (BZ1 和 BZ2) 大分子受體複合體的一個中樞接受器的特定催動性作用有關，這種複體調節氯離子通道的開啟。

Zolpidem 選擇性地與 omega 1 受體 (BZ1) 結合。

在人體，zolpidem 可以縮短入睡的時間、減少夜間醒來的次數、增加總睡眠時間，以及改善睡眠品質。這些效果與電腦圖的特性有關，與 benzodiazepine 所誘發者不同。夜間睡眠紀錄研究證實 zolpidem 可以延長第二階段睡眠與深度睡眠（第三階段與第四階段）。Zolpidem 在建議劑量下不會影響快速動眼睡眠（paradoxical sleep, REM）的總體期間。

[兒童]

一項在 6-17 歲失眠伴隨注意力不足及過動孩童進行的八週研究，最常見精神與神經學的不良作用，頭暈為 23.5%（安慰劑 1.5%），頭痛為 12.5%（安慰劑 9.2%），幻覺為 7.4%（安慰劑 0%）

-參閱【用法用量】。

藥動學性質

[吸收]

口服給藥後，zolpidem 的生體可用率約為 70%。最高血漿濃度在 0.5 至 3 小時內達到。

[分佈]

Zolpidem 在治療劑量時呈現線性藥動學。血漿蛋白質結合率約為 92%，在成人體內的分佈體積為 0.54 ± 0.02 L/kg。

[代謝與排除]

Zolpidem 在肝臟代謝，以無活性的代謝產物形式，主要由尿液（約 60%）和糞便（約 40%）排除。它對肝臟酵素沒有誘發作用。血漿排除半衰期為 2.4 小時（0.7 至 3.5 小時）。

[有風險的族群]

- 老年人的肝廓清率減低，最高血漿濃度大約升高 50%，而半衰期則未顯著延長（平均 3 小時），分佈體積降至 0.34 ± 0.05 L/kg。
- 腎功能不全的病人，不管有沒有接受透析治療，腎臟廓清率都會適度降低，其他動力學參數則沒有改變。Zolpidem 不能被透析。
- 肝功能不全的病人，zolpidem 的生體可用率增加，廓清率降低，排除半衰期延長（約 10 小時）。

【儲存條件】

30°C 以下儲存。

【包裝】

2 – 1000 錠盒裝

製造廠: SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

製造廠址: 30-36, Avenue Gustave Eiffel 37100 Tours France

藥商:

台灣安斯泰來製藥股份有限公司
台北市民生東路三段 10 號 5 樓

ST- I2012-10