

裕利股份有限公司 函

聯絡地址：台北市南京東路四段126號10樓之1至之3
 聯絡人員：林小姐
 聯絡電話：02-25700064 分機：23605
 聯絡傳真：02-25798587
 電子信箱：haorder@zuelligpharma.com

受文者：天主教中華聖母修女會醫療財團法人*

發文日期：中華民國112年02月23日

發文字號：112 裕字-第000319號

主 旨：本公司銷售新加坡商美納里尼醫藥有限公司台灣分公司之產品「Labixten Tablet 20 mg(必利停錠20毫克)，衛部藥輸字第026881號」效期與仿單變更乙事，如說明段。

說 明：

- 一、本公司銷售新加坡商美納里尼醫藥有限公司台灣分公司之產品「Labixten Tablet 20 mg(必利停錠20毫克)，衛部藥輸字第026881號」承蒙 貴院採用，特此致謝。
- 二、接獲原廠通知，由製造廠安定性試驗報告顯示，上述藥品存放五年仍能符合產品規格。因此效期將由目前的四年延長至五年，依衛生福利部之藥品查驗登記審查準則，藥品有效期間變更者，得自行決定依藥品安定性試驗基準執行儲存試驗或長期試驗。歷年安定性試驗之書面作業資料與實驗數據及其他相關資料應留廠商備查，無需再申請變更登記。

三、中文仿單變更如下：

1. 依110年9月14日衛生福利部衛授食字第1101407692號令，更新處方藥仿單格式。
2. 更新特殊族群用法用量。
3. 更新兒童族群、青少年、特殊族群“警語及注意事項”、“不良反應”、“藥物動力學資料”及“臨床試驗資料”。
4. 更新臨床前安全性資料。
5. 更新老年患者臨床試驗資料。
6. 更新效期之說明。

四、上述變更自批號2539A起。

五、特此通知，敬請轉知 貴院相關單位。不便之處，敬請見諒，並請繼續支持本公司為禱。

附件：原廠公文及相關附件





MENARINI

新加坡商美納里尼醫藥有限公司台灣分公司函

地 址：台北市敦化南路 2 段 65 號 17 樓
聯 絡 人：陳心愷
聯絡電話：02-2708-1863 ext.65
電子郵件：alyssa.chen@menariniapac.com
傳 真：02-2708-1601

受文者：各醫療院所

發文日期：中華民國 112 年 2 月 21 日

發文字號：第 202302001 號

速別：

密等及解密條件或保密期限：

附件：仿單核定本

主旨：本公司藥品必利停錠 20 毫克 Labixten 20mg (衛部藥輸字第 026881 號) 效期與仿單變更乙事，如說明段。

說明：

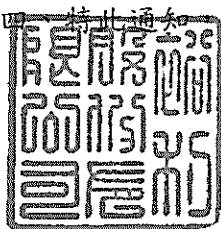
一、由製造廠安定性試驗報告顯示，Labixten tablet 20mg 存放五年仍能符合產品規格。因此，Labixten tablet 20mg 產品效期將由目前的四年延長至五年，依衛生福利部之藥品查驗登記審查準則，藥品有效期間變更者，得自行決定依藥品安定性試驗基準執行儲存試驗或長期試驗。歷年安定性試驗之書面作業資料與實驗數據及其他相關資料應留廠商備查，無需再申請變更登記。

二、中文仿單變更如下：

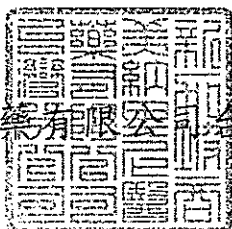
1. 依 110 年 9 月 14 日衛生福利部衛授食字第 1101407692 號令，更新處方藥仿單格式。
2. 更新特殊族群用法用量。
3. 更新兒童族群、青少年、特殊族群“警語及注意事項”、“不良反應”、“藥物動力學資料”及“臨床試驗資料”。
4. 更新臨床前安全性資料。
5. 更新老年患者臨床試驗資料。
6. 更新效期之說明。

三、中文仿單與效期變更自批號 2539A 起。

特此通知，造成不便，懇請見諒，並請繼續支持本公司為禱。



新加坡商美納里尼醫



灣分公司



負責人：陳姿安

中華民國 112 年 2 月 21 日

111.07.29



必利停錠20毫克 Labixten Tablet 20 mg

衛部藥輸字第026881號

須由醫師處方使用

版本日期 2022-07-29

版次 3

成年人和青少年（十二歲（含）以上）
每日1錠20mg bilastine能緩解過敏性鼻炎（季節性和常年性）和蕁麻疹症狀。
治療過敏性鼻炎應該要限制暴露在過敏原的時間。治療季節性的過敏性鼻炎在症狀解除後可以中止治療，等症狀再次出現時再重新開始治療。常年的過敏性鼻炎病人，當暴露在過敏原期間，建議要持續治療。蕁麻疹的治療時間應依據病人的過敏程度、發病時間及過敏的發生原因加以評估。

1 性狀

1.1 有效成分及含量

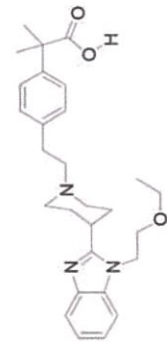
每錠含有20 mg bilastine。

分子式： $C_{28}H_{37}N_3O_3$

分子量：463.61 g/mol

化學命名：2-[4-(2-(2-ethoxyethyl)-1H-benzimidazol-2-yl)piperidin-1-yl]ethyl)phenyl]2-methylpropionic acid

化學結構：



完整的賦形劑（excipients）列表，參閱1.2節。

1.2 賦形劑

Cellulose, microcrystalline
Sodium Starch Glycolate
Silica, colloidal anhydrous
Magnesium Stearate

1.3 劑型

錠劑

1.4 藥品外觀
橢圓型雙凸白色錠劑。
刻線只是為了方便折斷而易於吞嚥，而不是用來平分成相同劑量。

2 適應症

緩解成人及12歲(含)以上兒童過敏性鼻炎(季節性和常年性)及慢性蕁麻疹的症狀。
緩解成人人及12歲(含)以上兒童過敏性鼻炎(季節性和常年性)及慢性蕁麻疹的症狀。

3 用法及用量

3.1 用法用量

3.3 特殊族群用法用量

特殊族群

老年人

老年病人不需調整劑量（參閱10.2和11）。

腎臟功能不全

成人特殊族群（腎臟功能不全的病人）之研究中，此類病人服用bilastine不需要調整劑量。（參閱11）

肝臟功能不全

肝臟功能不全病人並無臨床使用經驗。由於bilastine不由肝臟代謝，而是直接由尿液及糞便排除。肝臟功能受損病人並不會讓全身性暴露量超過安全範圍，因此，肝臟功能受損的病人不需要調整劑量。（參閱11）

兒童

年齡小於12歲以下的兒童，請參閱必利停口溶錠10毫克(衛部藥輸字第027854號)或必利停口服液2.5毫克/毫升(衛部藥輸字第027855號)的份量。

使用方式

口服

建議每日服用一次，搭配水共同吞服。

4 禁忌

禁用於對主成分或任何賦形劑過敏的病人，參閱1.2。

5 警語/注意事項

5.1 警語/注意事項

兒童

2歲以下兒童服用bilastine的安全性和有效性資料尚未建立，2至5歲兒童的臨床使用經驗有限，因此bilastine不應使用於此年齡族群。

中度或重度腎臟損傷的病人併用bilastine和P-glycoprotein(P-gp)抑制劑，例如ketoconazole、erythromycin、cyclosporine、ritonavir 或 diltiazem，可能會增加bilastine的血中濃度，因而增加bilastine不良反應的風險。因此，中度或重度腎臟損傷的病人應避免合併使用bilastine和P-gp類抑制劑。

本品每錠鈉含量低於1 mmol (23 mg)，可視為不含鈉。

5.3 操作機械能力

開車和操作機械的影響





一項bilastine對駕駛的研究顯示，服用bilastine 20 mg對駕駛並無影響。然而，每個人對於藥品的反應都不同，應該要告知病人不要駕駛或操作機械，直到病人了解bilastine對自己的影響後，才可為小心起見，懷孕期間最好避免使用以利停。

6.1 懷孕

懷孕:目前懷孕婦女使用bilastine的資訊有限。

在動物試驗中並沒有指明對於生育毒性、分娩或出生後發育有直接或間接的不良影響(參閱10.3)。為了小心起見，懷孕期間最好避免使用以利停。

6.2 哺乳

目前並無bilastine由母乳中排出的研究。動物試驗中，藥物代謝動力學資料顯示，bilastine由動物乳汁中排出(參閱10.3)。決定是否繼續/停止母乳哺育或停止/中斷bilastine必須停的治療時，應將哺乳對兒童的好處和母親治療的效果納入考量。

6.3 有生育能力的女性與男性

生育能力:目前臨床資訊有限。在大鼠的試驗中，未顯示任何對生育能力產生的負面效果。(參閱10.3)

7 交互作用

僅於成年人中有bilastine與其它藥物交互作用的研究，摘要如下。
與食物的交互作用：

食物會明顯降低口服bilastine 的生體可用率達30%。
與葡萄柚汁的交互作用：

伴隨葡萄柚汁服用bilastine 20 mg，會降低bilastine 的生體可用率達30%，其它的果汁可能也會有此影響。生體可用率降低的程度會隨不同種類的水果而有所差異。此交互作用是由於bilastine是藉由攝入轉運蛋白(OATP1A2)來運輸，但葡萄柚汁會抑制攝入轉運蛋白(OATP1A2)的作用，而造成生體可用率的降低。若同是OATP1A2的受質或抑制劑，例如ritonavir 或ritamycin，也許同樣會有降低bilastine 中濃度的可能。

與ketocoazole或erythromycin的交互作用：

每日bilastine 20 mg與每日ketocoazole 400 mg或erythromycin 500 mg/一日三次併用，會使bilastine的血中曲線下面積增加21倍、最高血中濃度增加2.3倍。這些改變可以被解釋為bilastine和小腸排除蛋白(intestinal efflux transporters)的交互作用而造成，因為 bilastine是P-glycoprotein(P-gp)的受質，且不會被代謝(參閱11)，此改變不會影響bilastine、ketocoazole 及 erythromycin使用的安全性。其它像P-gp的受質或抑制劑，例如cyclosporine同樣可能會增加bilastine的血中濃度。

與diltiazem的交互作用：

每日bilastine 20 mg併用 diltiazem 60 mg後，會增加bilastine最高血中濃度達50%。這些變化是由於bilastine和小腸排除蛋白的交互作用(參閱11)，此改變並不影響bilastine使用的安全性。

與酒類的交互作用：

bilastine 20 mg 與酒類產品一起使用後，對精神狀態不會有所影響，其與同時服用酒類和安眠劑之後的情形相似。

與lorazepam的交互作用：

bilastine 20 mg 和lorazepam 3 mg一起使用達八天，並不會影響lorazepam對中樞神經系統的鎮靜作用。



兒童族群
bilastine與其它藥物的交互作用只執行於成人的臨床試驗。沒有兒童併用bilastine 與其它藥物交互作用的臨床試驗，亦沒有兒童併用bilastine與其它藥物交互作用的臨床經驗，因此兒童開立處方時應考量成人併用其它藥物之交互作用經驗。兒童目前尚無臨床數據可以說明因交互作用產生的血中曲線下面積載血中最高濃度的變化是否會影響服用bilastine的安全性。

8 副作用/不良反應

8.1 臨床重要副作用/不良反應

成人與青少年病人的安全性摘要列表

臨床試驗中，以bilastine 20 mg治療過敏性鼻炎或慢性原發性鼻癢的成人及青少年病人，發生不良反應的比例是12.7%，而安慰劑組的發生率是12.8%。在第二期及第三期臨床試驗中，共有2525名病人使用不同劑量的bilastine，其中1697名病人使用bilastine劑量為20 mg。另外有1362名病人使用安慰劑。試驗中，服用bilastine20 mg治療過敏性鼻炎或慢性原發性鼻癢的病人，最常見的不良反應是頭痛、嗜睡、頭暈和疲倦。服用bilastine和服用安慰劑發生不良反應的頻率相當。

成人與青少年病人不良反應列表：

與bilastine有關的藥物不良反應，報告顯示在1697名接受治療的病人中，超過0.1%服用bilastine 20mg的病人具可能的副作用列表如下：
發生頻率的定義如下：

非常常見(≥1/10)

常見(>1/100 to <1/10)

不常見(>1/1,000 to <1/100)

罕見(>1/10,000 to <1/1,000)

非常罕見(<1/10,000)

未知(無法由所得的數據評估)

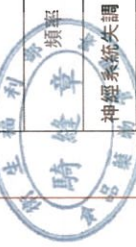
很少、極少和發生的頻率未知不列入表格中。
成人與青少年病人不良反應列表：

系統器官分類		bilastine 20 mg N=1697	All bilastine Doses N=2525	安慰劑 N = 1362
感染和傳染	頻率	不良反應		
不常見		口腔癰瘍	2 (0.12%)	2 (0.08%)
代謝與營養異常				
精神異常	不常見	食慾增加	10 (0.59%)	11 (0.44%)
精神異常	不常見	焦慮	6 (0.35%)	8 (0.32%)
與lorazepam的交互作用：		失眠	2 (0.12%)	4 (0.16%)

系統器官分類		All bilastine 20 mg N=1697	All bilastine Doses N=2525	安慰劑 N=1362	
常見	不良反應	嗜睡 52 (3.06%)	82 (3.25%)	39 (2.86%)	
不常見	頭痛	68 (4.01%)	90 (3.56%)	46 (3.38%)	
	頭暈	14 (0.83%)	23 (0.91%)	8 (0.59%)	
耳朵和迷路異常					
不常見	耳鳴	2 (0.12%)	2 (0.08%)	0 (0.0%)	
	暈眩	3 (0.18%)	3 (0.12%)	0 (0.0%)	
心血管疾病					
不常見	右束支傳導阻滯	4 (0.24%)	5 (0.20%)	3 (0.22%)	
	竇性心率不整	5 (0.30%)	5 (0.20%)	1 (0.07%)	
	心電圖QT延長	9 (0.53%)	10 (0.40%)	5 (0.37%)	
	其它心電圖異常	7 (0.41%)	11 (0.44%)	2 (0.15%)	
呼吸、胸腔和縱隔性疾病					
不常見	呼吸困難	2 (0.12%)	2 (0.08%)	0 (0.0%)	
	鼻子不通	2 (0.12%)	2 (0.08%)	0 (0.0%)	
	鼻子乾燥	3 (0.18%)	6 (0.24%)	4 (0.29%)	
胃腸異常					
不常見	上腹痛	11 (0.65%)	14 (0.55%)	6 (0.44%)	
	腹痛	5 (0.30%)	5 (0.20%)	4 (0.29%)	
	噁心	7 (0.41%)	10 (0.40%)	14 (1.03%)	
	胃部不適	3 (0.18%)	4 (0.16%)	0 (0.0%)	
	腹瀉	4 (0.24%)	6 (0.24%)	3 (0.22%)	

系統器官分類		系統器官官分類		bilastine 20 mg N=1697	All bilastine Doses N=2525	安慰劑 N=1362
常見	不良反應	嗜睡	52 (3.06%)	82 (3.25%)	39 (2.86%)	5 (0.37%)
不常見	頭痛	68 (4.01%)	90 (3.56%)	46 (3.38%)	4 (0.29%)	0 (0.0%)
	頭暈	14 (0.83%)	23 (0.91%)	8 (0.59%)	4 (0.16%)	0 (0.0%)
皮膚和皮下組織異常		不常見	搔癢	2 (0.12%)	4 (0.16%)	2 (0.15%)
一般異常和服藥的副作用						
不常見	口渴	14 (0.83%)	19 (0.75%)	18 (1.32%)		
	疲倦	3 (0.18%)	4 (0.16%)	1 (0.07%)		
	既有病情改善	2 (0.12%)	2 (0.08%)	1 (0.07%)		
	發燒	2 (0.12%)	3 (0.12%)	1 (0.07%)		
	虛弱	3 (0.18%)	4 (0.16%)	5 (0.37%)		
研究報告						
不常見	GGTP升高	7 (0.41%)	8 (0.32%)	2 (0.15%)		
	ALT升高	5 (0.30%)	5 (0.20%)	3 (0.22%)		
	AST升高	3 (0.18%)	3 (0.12%)	3 (0.22%)		
	血中肌酐酸升高	2 (0.12%)	2 (0.08%)	0 (0.0%)		
	血中三酸甘油脂升高	2 (0.12%)	2 (0.08%)	3 (0.22%)		
	體重增加	8 (0.47%)	12 (0.48%)	2 (0.15%)		

發生頻率未知(無法由目前資料加以評估);心悸、心搏過快及過敏反應(如：過敏性休克、血管性水腫、呼吸困難、皮疹、局部水腫/局部腫脹及紅斑)及嘔吐皆曾於產品上市後發現。
成人及青少年特定不良反應之說明：
服用bilastine 20 mg或安慰劑的病人，都可以見到嗜睡、頭痛、頭暈及疲倦等不良反應。發生頻率分別為嗜睡3.06% vs. 2.86%、頭痛4.01% vs. 3.38%、頭暈0.83% vs. 0.59%、疲倦0.83% vs. 1.32%。
上市後監視蒐集的資料與臨床試驗觀察到的安全性資料一致。



bilestine可以有效的緩解症狀達24小時。

一項在日本進行的隨機雙盲、平行組別、安慰劑對照的臨床試驗收錄常年性過敏性鼻炎的病人。在此臨床試驗中，bilestine 20 mg 組有256人，安慰劑組有255人，有效藥品對照組有254人，持續14天。療效評估是依據從基礎線的全鼻症狀評分的變化值，包括打噴嚏、流鼻涕、鼻塞和鼻子癢，使用安慰劑的病人的指數，在第10至13天的全鼻症狀評分的平均變化為-0.63，使用bilestine的病人則為-0.98 ($p=0.023$)。

在兩個針對慢性原發性尋麻疹病人的臨床試驗中，若病人是因為尋麻疹引起的不適，一天服用一次bilestine 20 mg，28天後能有效緩解搔癢程度和丘疹的大小及數量，並能改善病人的睡眠情況和生活品質。

在bilestine的臨床試驗中，有9位受試者連續七天每天使用劑量達到200 mg（臨床劑量的10倍）；或併用P-glycoprotein(P-gp)抑制劑，例如ketoconazole(24位受試者)和erythromycin(24位受試者)等，皆沒有觀察到對QTc間距延長或其它對心血管有影響的案例。另外，有一個包含30名健康受試者的Thorough QTc/QT_c試驗，沒有QTc間距延長或其它對心血管有影響的案例。

在bilestine對中樞神經系統影響的對照試驗中，建議劑量為每日一次20 mg。結果顯示，bilestine和安慰劑的安全性相同，且嗜睡情形和安慰劑比較並無統計上的差異。臨床試驗中，每日服用一次bilestine劑量達40 mg，並不影響精神狀態。且標準的駕駛測試中，對駕駛的表現也沒有影響。

在第二期和第三期的臨床試驗中，老年病人（≥65歲）和年輕的病人相比，有效性或安全性並無差異。一篇146名老年病人（≥65歲）的上市後研究顯示，老年病人（≥65歲）與成年人的安全性並沒有差異。

青少年病人：

在青少年安全性及有效性的試驗中，128名青少年(12~17歲)接受bilestine治療(其中81名青少年患有過敏性鼻炎)及另外116名青少年隨機分配至安慰劑組及對照組的試驗中。結果顯示，青少年與成人的安全性和有效性並無差異。

13 包裝及儲存

13.1 包裝

本品為鋁箔盒裝，每片鋁箔含有10顆藥錠。
鋁箔包含兩個部分：由外而內為聚醯胺(Polyamide)、鋁箔和聚氯乙烯(PVC)共同組成之積層薄片與鋁箔片。

本品於裝填藥錠後，以熱封膠[PVC-PVAC聚合物和甲基丙烯酸丁酯(Butyl methacrylate)樹脂]，將兩部分封合成鋁箔。

13.2 效期

有效期限請見外盒

13.3 儲存條件

儲存於30°C以下
15 其他

配伍禁忌
不適用
棄置的特殊注意事項
無特殊需求。未使用或棄置的產品應該要根據當地法規要求處置。



Version: ADP 2022

電 話 : 02-2708-1863
地 址 : 台北市敦化南路二段65號17樓

製造廠

A. MENARINI MANUFACTURING LOGISTICS AND SERVICES S.R.L (L'AQUILA PLANT)	CAMPO DI PILE STREET, 67100-L'AQUILA, ITALY
藥商	新加坡商美納里尼醫藥有限公司台灣分公司

