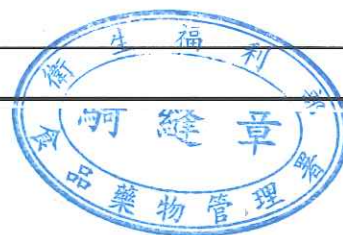


外盒、仿單、標籤粘貼表

產品名稱	舒腹達口服懸液用粉劑 SMECTA, POWDER FOR ORAL SUSPENSION	申請廠商	法商益普生股份有限公司 台灣分公司
衛生署給證號碼	衛署藥輸字第 023349 號		



舒腹達®

口服懸液用粉劑
Dioctahedral Smectite
橘子香草口味

106.0904

藥品資訊

品名
舒腹達® 口服懸液用粉劑

組成
每袋含：
主成份 Dioctahedral Smectite...3g
賦形劑：
Glucose monohydrate,
saccharin sodium,
橘子香草香料(含蔗糖)

每袋重 3.760g

包裝和劑型
口服懸液用粉劑
10包或30包(7µM或9µM)鋁袋盒裝

藥效分類
止瀉劑

藥理特性

藥效學特性
由於舒腹達(Smecta)的片狀結構和高粘塑性，它具有很強的胃腸粘膜覆蓋能力，透過與粘液中醣蛋白相互作用，舒腹達增強粘液對攻擊物質的抵抗力；經由對胃腸粘膜屏障的作用及其高結合力，舒腹達具有保護胃腸粘膜的作用。舒腹達不影響X光檢查，舒腹達不改變大便顏色，常規劑量下，不會影響正常的腸道排空時間。

藥物動力學特性

舒腹達不會被吸收，隨大便排出。

適應症

急性和慢性腹瀉的治療。

注意事項

舒腹達並非補液治療，所以舒腹達不能替代補液療法，脫水病例應適當補充液體。補液療法的液體量和投予途徑(口服或靜脈注射)應視病人年齡和病況做調整。

副作用

有報告極少數病例出現便秘，減少劑量後，可繼續進行治療。
若發生其它副作用時，請諮詢醫師或藥師。

警語

假如症狀在連續服用七天後仍未改善，病患必需向醫師或藥師詢問。
假如疼痛併有發燒或嘔吐的現象發生，則必需立即向醫師詢問。
若病患有糖類不耐受症，使用本藥前必須告知醫師。由於本品含葡萄糖及蔗糖，禁用於下列患者：果糖不耐受症(fructose intolerance)、葡萄糖和半乳糖吸收障礙(glucose and galactose malabsorption)以及蔗糖酶/異麥芽糖酶缺乏症(sucrase / somaltase deficiency)(遺傳性罕見疾病)。

藥物交互作用

- 1.本品的吸附作用可能干擾其他藥物的吸收與排除，應盡量避免與他藥品同時使用，如需服用其他藥物，建議與舒腹達間隔一段時間。
- 2.不宜併用如 quinidine, disopyramide 類之鹼性藥品。

為避免與多種藥物產生交互作用，病患應告知醫師或藥師目前使用的藥物。若有任何疑問，病患應立即尋求醫師或藥師的建議。

懷孕及哺乳

懷孕或哺乳期間，使用前應先諮詢醫師或藥師建議。

儲存及有效期

存放於乾爽地方，不要超過盒上指明的日期。請擺放在遠離兒童的地方。欲獲得進一步的信息，請向您的醫生或藥師諮詢。

 IPSEN

※ 外文仿單應檢附中文譯文

(1) 報核仿單標籤以粘貼全形實物為原則。

註

(2) 仿單標籤等實物過大或印於玻璃金屬容器等不便於粘貼時附送現品並將照相影本代替粘貼報核。



劑量與服用方法

本藥須由醫師處方使用。

兒童：

1 歲以下：每日 1 袋

1-2 歲：每日 1-2 袋

2 歲以上：每日 2-3 袋

每日劑量分成3次服用，每袋內藥品可與50ml 水混勻或與半流質如：肉湯、果汁、菜泥、嬰兒食品混勻後服用。

成人：

每日3袋，分成3次，與半杯水混勻後服用。在急性腹瀉治療中，開始時的日用量可加倍使用。

服藥時間

食道炎病人餐後服用。其餘病人宜於兩餐之間服用。

原產國行銷權持有者

IPSEN PHARMA

65, quai Georges Gorse

92100 Boulogne Billancourt - France

製造廠

BEAUFOUR IPSEN INDUSTRIE

rue Ethe Virton

28100 DREUX, FRANCE

許可字號：衛署藥輸字第023349 號

藥商：

法商益普生股份有限公司台灣分公司

台北市承德路二段81號4樓之4

babies



嬰兒

1 歲以下：每日1袋

*每日劑量分成3次服用

加入奶瓶中與50ml水混勻

children



兒童

1-2 歲：每日1-2袋

2 歲以上：每日2-3袋

*每日劑量分成3次服用

可與50mL水混勻或與半流質如：肉湯、果汁、菜泥、嬰兒食品混勻後服用。

adults



成人

每日3袋，分成3次，與半杯水混勻後服用。

IPSEN

1048508 RV