

包裝異動公告-Ichderm Cream 50mg/gm "M.S." (Doxepin)美時普膚乳膏 50 公絲/公克 (杜西平)

舊包裝圖示



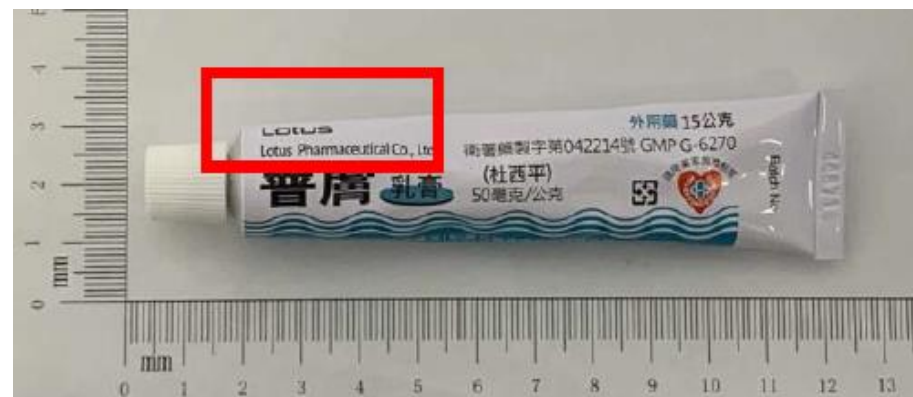
本藥須由醫師處方使用
GMP
G-6270

“美時”
普膚®乳膏 50毫克/公克 (杜西平)
Ichderm® Cream 50mg/gm "LOTUS" Doxepin

Alvogen Lotus

Doxepin屬於組織胺阻斷藥物，具強力之H1與H2接受體之阻斷作用，在組織胺接受體的位置競爭性地抑制組織胺接受體之生物活化作用。
Doxepin之鎮靜催眠效果對於某些癌症恰有幫助。
Doxepin乳膏經皮膚吸收之血中濃度據研究由可測知的限度到47ng/ml之範圍內，至於口服Doxepin對於憂鬱症治療之有效血中濃度約在30-150ng/ml之間，Doxepin進入全身循環後進行肝代謝而轉變為具藥理活性之demethyldoxepin，進一步進行glucuronidaion而以原型藥物或其代謝物型態排泄於尿中，demethyldoxepin之半衰期約在28-52小時之間。
Doxepin之組織分佈甚廣，包括肺、心臟、腦、肝臟、腎臟病、遺傳因素、年齡與其他醫藥品之併用均會影響Doxepin之代謝及其後續之排除。
【成分】：

新包裝圖示



本藥須由醫師處方使用
GMP
G-6270
衛署藥製字第042214號

“美時”
普膚®乳膏 50毫克/公克 (杜西平)
Ichderm® Cream 50mg/gm "LOTUS" Doxepin

Lotus

Doxepin屬於組織胺阻斷藥物，具強力之H1與H2接受體之阻斷作用，在組織胺接受體的位置競爭性地抑制組織胺接受體之生物活化作用。
Doxepin之鎮靜催眠效果對於某些癌症恰有幫助。
Doxepin乳膏經皮膚吸收之血中濃度據研究由可測知的限度到47ng/ml之範圍內，至於口服Doxepin對於憂鬱症治療之有效血中濃度約在30-150ng/ml之間，Doxepin進入全身循環後進行肝代謝而轉變為具藥理活性之demethyldoxepin，進一步進行glucuronidaion而以原型藥物或其代謝物型態排泄於尿中，demethyldoxepin之半衰期約在28-52小時之間。
Doxepin之組織分佈甚廣，包括肺、心臟、腦、肝臟、腎臟病、遺傳因素、年齡與其他醫藥品之併用均會影響Doxepin之代謝及其後續之排除。
【成分】：

包裝異動描述

自批號 44871 起，仿單與鋁管變更商標樣式（移除 Alvogen logo）。

臺北市立聯合醫院藥劑部 依據中華民國 113 年 10 月 8 日廠商來函公告，包裝更新時間點依廠商配貨及各院使用情形而異。(113-251)