



藥物成分	劑型	櫃號
Dacomitinib	口服藥	
版本：TPE202309／檔號：2023-136		

☞ 藥品商品名及含量

肺欣妥膜衣錠 30 毫克/錠 (VIZIMPRO Film-Coated Tablets 30mg)

☞ 藥品作用

做為單一療法，適用於帶有EGFR突變之局部晚期或轉移性非小細胞肺癌(NSCLC)成人病人的第一線治療。

☞ 服用方式

1. Vizimpro 治療應由有使用抗癌藥品經驗的醫師開始並監督。
2. Vizimpro 的建議劑量為每日一次口服 45 毫克(可根據個人安全性和耐受性調整劑量)，直到疾病惡化或出現無法接受的毒性為止。
3. 於每日大約同一時間服用。若嘔吐或漏服一劑則不應服用額外劑量，應在隔天的常態服藥時間服用下一個處方劑量。

☞ 注意事項

1. 應在開始進行 Dacomitinib 療法前確認 EGFR 突變狀態
2. Dacomitinib 可伴隨食物或空腹服用，避免同時併用氫離子幫浦抑制劑(PPI)，可使用局部作用型制酸劑取代 PPI，或若是使用組織胺第 2 型 H2 受體拮抗劑者，在服用 H2 受體拮抗劑前至少 2 小時或使用後 10 小時，再服用 Dacomitinib。
3. 無須為老年人(年齡≥ 65 歲)調整 Vizimpro 起始劑量。尚未建立 Vizimpro 對於兒童病人(< 18 歲)的安全性和療效。目前無資料。
4. 不良反應主要是胃腸道、皮膚和全身性(如疲倦、不適及體重減輕)。副作用：腹瀉、皮疹、口腔炎。若有發生，請諮詢醫師或藥師。

5. 在首次出現腹瀉徵兆時(特別是在開始治療的前兩週

內)，給予預防性處置，包含足夠的水分或併用抗腹瀉藥品，直到稀軟便消失 12 小時為止。經醫師處方，可使用抗腹瀉藥品(如 Loperamide)，必要時可增加至最高建議核准劑量。

6. 應維持足夠的水分攝取，若出現嚴重腹瀉脫水，則可能需要接受靜脈輸液與電解質。

7. 本藥品含有乳糖。患有半乳糖不耐症、全乳糖酶缺乏症，或葡萄糖-半乳糖吸收不良等罕見遺傳病的病人，建議不使用本藥品。就診時，請務必告知主治醫師。

8. Vizimpro 對於駕駛及操作機械能力會造成些微影響。在使用 Dacomitinib 時發生疲勞或眼部不良反應的病人在駕駛或操作機械時應謹慎。

∞ 藥品儲存

請儲存於 30°C 以下。Dacomitinib 可能會永久存在、具生物累積性且對環境具有毒性，應根據當地規定(居家廢棄藥物檢收站)，丟棄任何尚未使用的藥品或廢棄物。