

岱蜜克龍® 持續性藥效錠 60 毫克

Diamicron® MR tablets 60 mg

衛署藥輸字第 025266 號

【成份】

每錠含 Gliclazide 60mg
賦形劑含乳糖，全部的賦形劑請參考【藥品性質】。

【劑型】

持續性藥效錠。
白色橢圓形有刻線錠劑，於兩面刻印 “DIA 60” 。
本錠劑可以分成兩半相等的劑量。

【適應症】

治療經飲食、運動及體重控制後，仍無法達到適當的血糖控制之成人非胰島素依賴型糖尿病 (Type 2)。

【劑量與使用方法】

本藥須由醫師處方使用。
口服給藥，限成人使用。

Diamicron® MR 60 mg 每日劑量可從每天半顆到每天兩顆，即每天 30 至 120 mg，於早餐時一次服用。

建議將藥錠吞服而不要壓碎或咀嚼。

若在固定時間內忘記服藥，勿在隔天服藥時增加劑量。
如同其他降血糖藥物，劑量應依據病人的代謝反應 (如血糖值，HbA1c 糖化血色素值) 來作調整。

● 起始劑量：

建議的起始劑量：每天 30 mg (Diamicron® MR 60 mg 半顆)。

- 血糖值檢查結果若良好，可維持此劑量繼續治療。
- 血糖值檢查結果若不理想，劑量可逐步增加至每天 60、90 或 120 mg。病人血糖值若於治療二星期後仍無法降低，可於治療兩週後進行劑量調整。除了這些病人以外，每次進行劑量調整最好間隔至少 1 個月。每日最高劑量為 120 mg。一顆 Diamicron® MR 60 mg 等於兩顆 Diamicron® MR 30 mg。
Diamicron® MR 60 mg 可剝半的特性使劑量調整更有彈性。

● 從 Diamicron® 80 mg 轉換成 Diamicron® MR 60 mg：

1 錠 Diamicron® 80 mg 和 1 錠 Diamicron® MR 30 mg (Diamicron® MR 60 mg 半顆) 相當。

因此於謹慎監測血糖值情況下，病人可以改用本品。

● 從其他口服降血糖藥物轉換成 Diamicron® MR 60 mg：

轉換成 Diamicron® 60 mg 時，應考慮先前所服用藥物的劑量及半衰期。轉換藥物時通常不應有過渡時期，建議初始劑量由每天 30 mg 開始，然後依據病人的血糖反應按照前述之方法來進行劑量調整。

從長效型 sulphonylureas 類降血糖藥物轉換成本品時，應有數天時間讓殘餘藥物排除，以避免因為藥效加乘作用而發生低血糖反應的危險性。轉換成 Diamicron® 60 mg 治療時，應以前述起始療法的步驟治療，初始劑量由每天 30 mg 開始，然後依據病人對藥物之反應逐漸增加劑量。

● 併用其他口服降血糖藥物：

Diamicron® MR 60 mg 可與 biguanides, alpha glucosidase 抑制剂或胰島素併用。

病人使用本品若降血糖效果仍不理想時，在密切的醫療監視下，可併用胰島素治療。

特殊族群：

● 老年人 (65 歲以上)：

可使用與 65 歲以下病人之相同治療劑量。

● 腎臟功能不全之病人：

從臨床試驗結果證實，輕度至中度腎臟功能不全之病人可使用與腎臟功能正常病人之相同治療劑量，但須密切監測病人的反應。

● 有低血糖危險的病人：

病人若發生下列情形，建議以最低劑量，每天 30 mg 開始循序治療：

- 營養不良；
- 嚴重的代償性內分泌病變 (如腦下垂體機能不足(hypopituitarism)、甲狀腺官能不足(hypothyroidism)、促腎上腺皮質功能不全(adrenocorticotrophic insufficiency)；
- 停止長期性服用或高劑量之類固醇藥物；
- 嚴重的血管病變 (嚴重冠狀動脈疾病、嚴重頸動脈疾病、瀰漫性血管病變)。

孩童族群：

Diamicron® MR 60 mg 用於兒童與青少年的療效與安全性尚未確立，目前尚無資料。

【禁忌】

- 對 gliclazide 或本品其他成分(列於【藥品性質】)，對 sulphonylureas 或 sulphonamides 類藥物過敏者；
- 第一型(Type 1)糖尿病患；

- 糖尿病昏迷前期及昏迷、酮酸中毒；
- 嚴重性腎臟或肝臟功能不全：此類病人應考慮投與胰島素；
- miconazole藥物治療（參考「藥物交互作用與其他交互作用」）；
- 授乳婦女（參考「懷孕與授乳」）。

【警語及注意事項】

低血糖：

使用本品治療應遵守規律的飲食習慣（三餐正常）。

病人應規律地攝取碳水化合物，因不定時用餐、攝取少量的食物或食物中碳水化合物含量少可能增加低血糖症的風險。低血糖症通常都在攝取低熱量飲食後、長時間消耗體力、飲酒或併用降血糖藥物時發生。

使用 sulphonylureas 類藥物後也可能引起嚴重性及長期性低血糖症（參考「不良反應」欄）。偶爾需住院並且連續數天輸注葡萄糖來改善症狀。

應謹慎地分析病人的病情和使用適當的劑量，並加強衛教以減少低血糖症狀的發生。

容易發生低血糖症的因素包括：

- 病人拒絕或不願意配合治療（特別是老年病患）；
- 營養不良、用餐不定時、遺漏用餐、空腹期間或飲食習慣改變；
- 體能付出與碳水化合物攝取之間不平衡；
- 腎臟功能不全；
- 嚴重性肝臟功能不全；
- 過量使用本藥品；
- 某些內分泌病變：甲狀腺機能異常、腦下垂體或腎上腺功能不全；
- 同時併用其他藥物（參考「藥物交互作用」）。

腎臟與肝臟功能不足：

肝臟功能不全或嚴重性腎臟功能不全病人會影響 Gliclazide 的藥動或藥效性質，可能會使低血糖發生的時間加長，因此應給予這些病患適當的治療。

病人須知：

應向病人與家人說明低血糖的危險、低血糖的症狀（參考「不良反應」欄）、治療及素因性。且告知病人嚴格遵守飲食治療、規律運動及定期檢查血糖值等之重要性。

血糖控制不良：

降血糖藥物的作用在下列情形會受到影響：發燒、創傷、感染或手術。某些情況下可能需改用胰島素。

本品如同其他口服降血糖藥物，長期服用會使藥效減弱。這可能是因為病人病情加重或對療效的反應降低。這種現象是稱為二次治療失敗，與首次治療失敗的情形有所差別。首次治療失敗是給予病人第一線治療藥物後，沒有產生治療效果，當判斷確屬二次治療失敗前，應考慮病人有否使用適當的劑

量，遵守飲食治療和做適當的運動。

檢驗數據：

建議測量 glycated haemoglobin 糖化血色素值（或空腹血糖值），用於評估血糖濃度狀況。病人最好也能自行進行血糖的監測。G6PD缺乏症（蠶豆症）病人用 sulphonylurea 類藥物治療可能引起溶血性貧血。因為本品屬於 sulphonylurea 類藥物，蠶豆症病人應謹慎使用，並考慮使用非 sulphonylurea 類藥物治療。

賦形劑：

有遺傳性半乳糖不耐症（galactose intolerance）、缺乏乳糖酶（Lapp lactase）、或葡萄糖（glucose）及半乳糖（galactose）吸收不良的患者，不應服用本藥。

【藥物交互作用與其他交互作用】

1). 下列藥物會增加低血糖的危險性：

禁止併用

- Miconazole（注射劑，口服凝膠）：可能會加強降血糖作用而引起低血糖症或昏迷。

不建議的併用

- Phenylbutazone（注射劑）：會增加 sulphonylureas 類藥物的降低血糖作用（取代其與血漿蛋白質的結合或降低它們的排除率）。

建議使用其他抗發炎藥物，或警告病人強調自我偵測血糖的重要性；需要時，在抗發炎藥物治療時及停藥後，調整劑量。
- 酒精：會增加降血糖作用（藉由抑制代償性反應），而引起低血糖性昏迷。應避免酒精或使用含酒精的藥物。

需要特別注意的藥物併用

當併用下列任一藥物時會加強血糖降低作用，因此可能會產生低血糖症：其他降血糖藥物（如：胰島素，acarbose, metformin, thiazolidinediones, 二肽基勝肽酶-4抑制劑（DPP-4抑制劑），GLP-1受器促效劑、beta阻斷劑、fluconazole、血管收縮素轉化酶抑制劑（angiotensin converting enzyme inhibitors如：captopril, enalapril）、H2-受體拮抗劑、MAO抑制劑、sulfonamides、clarithromycin 及非類固醇抗炎劑）。

2). 下列藥物可能會使血糖濃度上升：

不建議的併用

- Danazol：具致糖尿病作用。
如果必須使用這類藥物，應警告病人並強調自我偵測血糖及尿糖濃度的重要性，可能在使用 danazol 治療時及停藥後，都需調整降血糖藥物的劑量。

併用時需注意的組合

- Chlorpromazine（抗精神病藥物）：投與高劑量時（每天大於 100 mg）會增加血糖值（因胰島素分泌減少）。

警告病人並強調偵測血糖的重要性。可能在使用抗精神病藥物治療時及停藥後都需調整降血糖藥物的劑量。

- Glucocorticoids (全身注射劑及局部投與：關節注射劑、皮膚用藥及肛門栓劑) 及tetracosactrin：會增加血糖濃度並可能引起酮病 (glucocorticoids 會降低對碳水化合物的耐受性)。警告病人並強調偵測血糖的重要性，尤其是在開始治療時。

可能在使用glucocorticoids治療時及停藥後，都需要調整降血糖藥物的劑量。

- Ritodrine、salbutamol、terbutaline：(靜脈注射劑)

因為具beta-2協同作用，所以會增加血糖濃度，告知病人要進行血糖檢測，需要時可改用胰島素治療。

3). 可考慮併用的組合：

- 抗凝血劑 (例如warfarin...)：併用時 sulphonylureas 類藥物會加強抗凝血作用，可能需要調整抗凝血劑的劑量。

【生育力、懷孕與授乳】

懷孕

臨床上尚無使用 gliclazide 於懷孕婦女的資料，其他 sulphonylureas 類藥物在這方面也沒有記載太多資料。

從動物的試驗資料中，並未發現 gliclazide 具致畸胎性。

在還未懷孕前必須讓糖尿病病情受到良好的控制，以減少先天性畸胎形成的危險性。

懷孕期間不宜使用口服降血糖藥物，必須改用胰島素治療。

準備懷孕或在使用gliclazide治療後意外懷孕之糖尿病患，建議改用胰島素。

授乳

無資料顯示gliclazide或其代謝物會分泌至乳汁中。

為避免新生兒發生低血糖症，治療期中不可授乳。

【對開車及機器操作的影響】

對開車及機器操作的影響，目前尚無研究資料。然而須告知病人低血糖的症狀可能會影響開車或操作機器的能力，特別是在治療初期。

【不良反應】

基於過去使用gliclazide的經驗，曾報告過以下不良反應：

低血糖症：

如同其他sulphonylureas類藥物，使用本品可能會引起低血糖反應，這些反應的發生通常都和不定時的飲食習慣及遺漏用餐有關。一般症狀為：頭痛、極飢餓感、噁心、嘔吐、疲倦、困倦、睡眠障礙、精神激昂、具攻擊性行為、注意力不集中、警覺性及反應力減弱、抑鬱、精神混亂、視力及言語障礙、語言表達能力喪失、震顫、輕癱、感覺異常、頭暈、無力感、喪失自我控制力、妄想、抽搐、呼吸短促、心跳過慢、昏昏

欲睡、喪失意識、甚至致命性的昏迷。

另外，腎上腺素激導性反調節作用的症狀也會產生：流汗、皮膚濕冷、焦慮、心跳過快、高血壓、心悸、狹心症及心律不整。

這些症狀在服用碳水化合物(糖)後便會消失，但人工糖精則無效。從使用其他sulphonylurea類藥物的經驗得知，即使在嚴格的醫療監視下，低血糖症狀仍可能再度發生。嚴重性或持續性低血糖症，服用糖僅能短暫控制，病患需要立即送醫治療，甚至可能需要住院。

其他不良反應：

胃腸不適，包括腹痛、噁心、嘔吐、消化不良、腹瀉、便秘。在早餐時服用Diamicron® MR 60 mg，可避免或減少胃腸不適。

以下為罕見之不良反應：

- 皮膚與皮下組織異常：皮疹、搔癢、蕁麻疹、血管性水腫、紅斑、班狀丘疹及泡瘡反應(如Steven-Johnson症候群、毒性表皮壞死症)。

- 血液及淋巴系統異常：血液學檢查的變化是罕見的。可能包括貧血、白血球減少症、血小板減少症、顆粒性細胞減少症。這些症狀一般都會在停藥後便消失。

- 肝膽 (hepato-biliary) 異常：肝臟酵素值 (AST, ALT, Alkaline phosphatase) 增加、肝炎(個別案例)。若發生膽汁滯留性黃疸，應停藥。

一般而言，以上這些症狀都會在停藥後消失。

- 視覺異常：服藥初期，因為血液中葡萄糖濃度改變，可能會產生短暫性視力障礙。

歸因於同類藥物的反應：

如同其他sulphonylureas類藥物，曾發現有以下不良事件：紅血球減少、顆粒性白血球缺乏症、溶血性貧血、全部血球減少症、過敏性血管炎、血鈉過低、肝臟酵素增加、肝臟功能受損(膽汁滯留及黃疸)與肝炎，通常停藥後便可恢復；少數病例曾引起致命性肝臟衰竭。

【藥物過量】

Sulphonylureas劑量過量時可能產生低血糖症。

低血糖症狀若屬中度嚴重性且無伴隨意識喪失或神經方面的症狀，治療方法包括服用碳水化合物，調整劑量與/或改變飲食習慣。應繼續密切監測血糖值到醫師確定病人已脫離危險狀態。

嚴重性的低血糖症可能伴隨著昏迷、痙攣或其他神經方面的症狀，應盡快送醫住院並給予緊急治療。

若懷疑或已診斷出發生低血糖昏迷症狀，應給予靜脈注射50 ml, 20-30%葡萄糖糖液，接著再輸注10%葡萄糖溶液，盡量維持血糖值在100 mg/dL。醫師應嚴密監測病人，然後依病人情況來決定是否需要加強症狀治療。由於gliclazide與蛋白

質結合率高，透析療法 (dialysis) 對本藥品藥物過量的治療無效。

【藥理特性】

藥效特性

藥理分類：SULFONAMIDES，尿素衍生物。

ATC code : A10BB09

本品為sulphonylurea類口服降血糖藥物，與其他同類藥物之差別為本品在結構上具有 N - heterocyclic 環與 endocyclic 鏈。Gliclazide的降血糖作用主要是刺激胰臟 β 細胞釋出胰島素。經兩年治療後，證實本品能增加餐後的胰島素及 C - peptide 分泌作用。除了代謝特質之外，gliclazide 還有 hemovascular 特質。

胰島素釋放作用

對於第二型 (Type 2) 糖尿病患，gliclazide能重新恢復因葡萄糖濃度升高而刺激胰島素立即釋放(first peak) 的功能，並促進後期的胰島素釋放作用 (second phase)。進食或攝取葡萄糖後都會明顯地促進胰島素的釋放。

Hemovascular特質：

Gliclazide可減少與糖尿病併發症相關的微血管栓塞現象，經由以下兩種作用機制：

- 部分抑制血小板聚集與附著，並減少血小板活化指標 (β -凝血球蛋白、血栓素)。
- 作用於血管內皮細胞纖維蛋白分解活性，並增加血栓溶解劑 (PA) 活性。

藥動特性

吸收

本品經口服後 6 小時間血漿濃度逐漸增加到最高濃度，尖峰效應維持在 6 至 12 小時之間。

個體間的差異性很小。

Gliclazide口服後吸收完全，且不受食物影響。

分佈

蛋白質結合率是95%。分佈體積為30公升。

每天服用1錠Diamicron® MR 可維持24小時有效的降血糖作用。

生物轉換性

Gliclazide 主要經由肝臟代謝及尿液排泄。低於1%未經代謝的藥物由尿液排出，血漿中並無測出具活性的代謝物。

排除

排出半衰期為 12-20小時。

線性/非線性

在投與120mg 的劑量下，劑量與濃度曲線下面積(AUC)兩者之間呈現線性關係。

特殊族群

老年人

在老年人的藥動學參數並無顯著差異。

【臨床試驗前之安全性資料】

依據重覆給藥的毒性試驗及基因毒性試驗的研究結果，並未發現gliclazide對人體有危害的現象。目前尚無針對致癌作用所做的長期性試驗研究。

在動物的試驗中，並無發現具致畸胎作用。給與動物大於25倍人體的最高劑量後，會產生胎兒體重較輕的現象。

【藥品性質】

1. 賦形劑：

Lactose monohydrate、Maltodextrin、Hypromellose、Magnesium stearate、Silica, colloidal anhydrous

2. 不相容性：無

3. 有效期間：3 年

4. 儲存條件：儲存於 30°C 以下。

【包裝】 2~1,000 錠鋁箔盒裝。

藥商：新加坡商施維雅股份有限公司台灣分公司

地址：台北市松江路 168 號 3 樓

製造廠及廠址 (Manufacturer) :



LES LABORATOIRES SERVIER INDUSTRIE

905 route de Saran

45520 Gidy FRANCE