



抗龜殼花及赤尾鮎蛇毒血清凍晶注射劑

Antivenom of *P. mucrosquamatus* and *T. stejnegeri* (Lyophilized)

衛署菌疫製字 第 000006 號

須由醫師處方使用

版本日期 2026-05-19

1 性狀

1.1 有效成分及含量

本品含1,000田中單位以上抗蛇毒血清。

1.2 賦形劑

賦形劑包含保藏劑(硫柳汞)及稀釋液(磷酸氫二鈉、磷酸二氫鉀)。

1.3 劑型

注射劑。

1.4 藥品外觀

本品係用蛇毒免疫馬匹，所得之高力價血清，經精製並凍結乾燥而成之白色粉末，溶解後為微黃色之透明液體。

2 適應症

對龜殼花及赤尾鮎毒蛇咬傷有特異性之治療效果。

3 用法及用量

3.1 用法用量

3.1.1 血清選擇

毒蛇咬傷時如能確定蛇之種類，則注射該蛇毒之特異性抗蛇毒血清為佳。如不能確定，則依臨床判斷，注射特異性抗蛇毒血清。

3.1.2 注射時間

確認毒蛇咬傷後，儘早使用，收效愈佳。

3.1.3 注射用法

迅速建立靜脈注射通路，一劑量的血清加入稀釋點滴液中，先緩慢注射，同時密切注意病人反應，如果沒有過敏反應，可以加快速度滴注完畢。

3.1.4 注射劑量

成人及兒童之初始劑量均為一至二劑。如注射後中毒症狀仍繼續增惡，則可依臨床症狀，每隔1-6小時再注射適當劑量。

3.2 調製方式



取稀釋液至少10毫升(mL)溶解一劑量(含1,000田中單位以上)，本品應完全溶解後於二小時內用完。

4 禁忌

對於抗蛇毒血清治療，並沒有絕對的禁忌症。

5 警語及注意事項

5.1 警語/注意事項

對馬血清過敏之人以及有強烈異位性皮膚炎病史（尤其是重度哮喘）的病人，注射本血清時可引起各種反應，重者短時間內引起休克致死，故注射之前，除詳查既往病歷並須注意下列各項：

1. 施打抗蛇毒血清前先備好腎上腺素等過敏性休克常用藥物，以供血清導致過敏性休克時，依照成人或小兒過敏性休克急救流程及藥物劑量，予以急救。
2. 大量注射時應特別留意血清病之發生。

6 特殊族群注意事項

目前尚無資訊。

7 交互作用

目前尚無資訊。

8 副作用/不良反應

8.1 臨床重要副作用/不良反應

8.1.1 早期過敏反應

通常在開始使用抗蛇毒血清後的數分鐘至180分鐘內，病人開始感到癢（通常是頭皮上），並出現蕁麻疹、乾咳、發熱、噁心、嘔吐、腹痛、腹瀉和心跳加速。這些病人中少數可能會發展成危及生命的嚴重過敏反應：低血壓、支氣管痙攣和血管性水腫。

8.1.2 惡寒發熱

此反應萬一發生，多見於靜脈注射後20分鐘至一小時，可行對症療法。

8.1.3 血清病

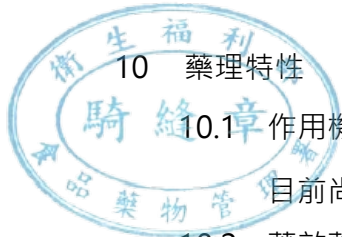
病人出現發燒、噁心、嘔吐、腹瀉、搔癢、反覆蕁麻疹、關節痛、肌肉痛、淋巴結腫大、關節周圍腫脹、多發性神經炎、伴有免疫複合物腎炎的蛋白尿及罕見的腦病變等症狀，以注射後1~12日最常見(平均7日)，亦有延至一個月而發生者，可使用抗組織胺、類固醇等藥物治療。

8.1.4 Arthus反應

注射後7日至3個月，再注射同種動物血清時，局部可起反應，進行至組織壞死，本反應須與膿瘍鑑別。

9 過量

目前尚無資訊。



10 藥理特性

10.1 作用機轉

目前尚無資訊。

10.2 藥效藥理特性

目前尚無資訊。

10.3 臨床前安全性資料

目前尚無資訊。

11 藥物動力學特性

目前尚無資訊。

12 臨床試驗資料

目前尚無資訊。

13 包裝及儲存

13.1 包裝

抗蛇毒血清凍晶注射劑一瓶及抗蛇毒血清凍晶注射劑稀釋液一瓶(20毫升/瓶)。

13.2 效期

製造日期及保存期限詳示標籤。本品經完全溶解後，應於二小時內使用完畢。

13.3 儲存條件

本品應置於2~8°C遮光保存，高溫放置效力速減。

14 病人使用須知

目前尚無資訊。

15 其他

15.1 本品經過嚴密之試驗，確知其效價及安定性，並經國家檢定合格，為毒蛇咬傷之治療劑。

15.2 毒蛇咬傷或血清使用問題，可聯繫衛生福利部暨臺北榮民總醫院 24小時毒藥物防治諮詢中心，諮詢專線：(02)28717121或(02)28757525分機85500。

製造廠

財團法人國家衛生研究院生物製劑
廠

苗栗縣竹南鎮科研路35號

藥商

衛生福利部疾病管制署

臺北市南港區研究院路2段128號