

優力康錠100毫克

EURICON TABLETS 100MG

衛署藥製字 第 042147 號

須由醫師處方使用

版本日期 2026-06-04

1 性狀

1.1 有效成分及含量

每錠中含有Benzbromarone 100mg.

1.2 賦形劑

Euricon Tablets 100mg: Lactose Monohydrate、Corn Starch、Povidone K-30、Sodium Starch Glycolate、Magnesium Stearate

1.3 劑型

錠劑

1.4 藥品外觀

白色至灰白色、圓形、雙凸片，一面有刻痕和壓印。

EUR1
SY

2 適應症

痛風、高尿酸血症。

3 用法及用量

3.1 用法用量

優力康錠100毫克：一天1~2次，一次1錠。

4 禁忌

下列情況禁止使用本品：

- (一)對本藥過敏者。
- (二)嚴重肝功能不良。
- (三)嚴重腎功能不良。
- (四)尿酸性腎臟結石。
- (五)懷孕及可能懷孕的婦女。

5 警語及注意事項

5.1 警語/注意事項

- 5.1.1 猛爆性肝炎等嚴重肝臟不良反應主要會在開始投藥前六個月內發生，因此最少在最初給藥六個月內，應定期進行肝功能檢查。
- 5.1.2 在使用期間如有肝臟不良反應之症狀如：食慾不振、全身倦怠發生時，應立即停止使用本藥品，並到醫療院所就醫檢查。
- 5.1.3 在使用本藥前須檢查肝功能，以確認有無肝臟疾病。並應告知病人使用本藥可能有肝臟疾病的副作用，如出現食慾不振、噁心嘔吐、疲倦虛弱、腹痛、下痢、發燒、深色尿液、結膜變黃等症狀，應停藥並立即就醫。
- 5.1.4 急性痛風發作時，不可開始使用本劑。
- 5.1.5 本品具有顯著的血中尿酸降低作用，投與初期有誘發痛風之可能。
- 5.1.6 尿呈酸性之場合，患者可能會因尿酸結石產生血尿，易引起腎絞痛等之症狀，為防止這種情況發生，須增加水分之攝取，使尿量增加及尿液鹼化。

但是在此情況下，須注意患者酸和鹽基之平衡。

- 5.1.7 長期投與時，應定期施行肝機能之各種檢查。

6 特殊族群注意事項

6.1 懷孕

在動物實驗，曾有催畸形作用之報告，對於孕婦或有懷孕可能性之婦女，不可投與。

6.5 老年人

一般對於高齡之患者，因其生理機能已低下，應注意減低使用劑量。

6.6 肝功能不全

重度肝功能異常之患者應小心使用。

6.7 腎功能不全

腎功能異常之患者，建議酌予減量。

7 交互作用

本品會加強Coumarin系抗凝血劑之作用，在併用之場合時，須測定prothrombin的時間，並慎重投與。

8 副作用/不良反應

8.1 臨床重要副作用/不良反應

- 1. 過敏症：偶有蕁麻疹、發疹、顏面發紅、紅斑、搔癢感。
- 2. 肝臟：GOT、GPT、Alkaliphosphatase 值之上升。
- 3. 消化器：偶有胃痛、腹痛、胃部不快感、胃灼熱、噁心、下痢、軟便等。
- 4. 其他：浮腫、心窩部不快感、頭痛。

9 過量

目前尚無資訊。

10 藥理特性

10.1 作用機轉

本品為一有效的促尿酸排泄劑，其主要作用可能係經由抑制近腎小管對尿酸鹽之再吸收，能降低血清中尿酸之濃度，增加尿中尿酸鹽之排泄。痛風患者在每天口服單一劑量後，約能使血清中尿酸濃度降低50%~60%，故能有效減輕痛風性關節炎之症狀。本品口服後，2~3小時即可達最高血中濃度，半衰期約12~13小時，主要經由腸道排出。

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

2~1000錠，塑膠瓶裝；鋁箔盒裝。

13.2 效期

如外包裝所示。

13.3 儲存條件

本品應於25°C以下儲存。

15 其他

高尿酸血症改善劑。

製造廠

健喬信元醫藥生技股份有限公司
健喬廠

303 新竹縣湖口鄉工業一路6號

藥商

健喬信元醫藥生技股份有限公司

303 新竹縣湖口鄉工業一路6號