# 外用皮膚抗黴菌劑

# "台湾田辺""優足達。液劑(蘇可那挫)

(Sulconazole)

# EXELDERM® SOLUTION エクセルダーム®ソリューション

(衛署藥製字第029790號) ④ G-0687

本品主成分 Sulconazole nitrate 爲廣效性 imida-zole 類抗黴菌劑,因本品對皮癬菌 (dermatophytes)、酵母 (yeasts)、酵母樣黴菌等病原黴菌有強效的抗菌活性,故對於白癬 (tinea)、念珠菌症 (candidiasis) 及花斑癬 (tineaver sicolor) 有卓越的療效。

#### 【成 分】

優足達液劑每 ml 含 Sulconazole Nitrate 10mg.

## 【賦 形 劑】

Propylene Glycol ` Poloxamer ` Polyoxyethylene Sorbitan Monolaurate ` Butyl Hydroxy Anisol ` Sodium Hydroxide ` Hydrochloric Acid ` Purified Water

## 【適 應 症】

下列皮膚黴菌病之治療:

足癬(香港腳)、股癬、體癬、皮膚念珠菌症、花斑癬(汗斑)。

## 【用法用量】

本藥須由醫師處方使用。

1日2~3回適量塗抹於患部。

## 【注意事項】

#### 一、禁忌:

曾對本品成分過敏者禁用本品。

二、副作用:

皮膚有時會出現局部掻癢感、刺激感、灼熱感、接觸性皮膚炎、發炎等症狀,但皮膚腫脹感、浸軟、丘疹、乾燥等症狀很少發生。

三、妊娠期間用藥:

妊娠期間用藥之安全性尚未確立,因此孕婦或可能懷孕之婦女應先衡量其利益與可 能存在的危險性後再決定用藥。

#### 四、幼兒用藥:

對早產兒及新生兒的安全性尚未確立。

## 五、其他:

- 1.本品不得用於眼科。
- 2.本品勿用於嚴重糜爛的部位。
- 3. 因本品有刺激性,在龜裂與糜爛部位應小心使用。

## 【藥理作用】

## 一、抗菌作用:

- 1.本品對酵母樣黴菌、皮癣菌、囊子菌綱(ascomycetes)等廣範圍的黴菌有強力的 抗黴菌活性,其作用方式爲殺菌式。
- 2.本品對白色念珠菌之細胞發育期及休止期皆有強力的抗黴菌作用。
- 3.本品對一部份 G (+) 細菌,包括厭氣細菌亦有抗菌作用。

## 二、作用機轉

一般認為 Sulconazole nitrate 可促使有關黴菌細胞膜通透性的各種物理性質發生變化,並促使與細胞膜結合之 ATP酶活性發生變化,致黴菌細胞膜之通透性機能及輸送機能發生障礙而殺死黴菌。

## 【藥物動力學】

將含1%-³H-Sulconazole nitrate 的 cream 劑在健康人腹部兩處正常的皮膚,每隔12小時單純塗抹一次,總共兩次,24小時後將皮膚洗淨,7天後由排泄於尿糞中的放射能量測知其透皮吸收率爲8.7%,血漿濃度在塗抹24小時後達到尖峯,之後即緩緩下降。

## 【臨床應用】

## 一、臨床效果:

在臨床試驗中,本品與對照藥物比較對白癬、皮膚念珠菌症及花斑癬的治療效果,確認本品之有效性,其結果如下表所示:

		有 效	率 (%)		
白	足癬	102/121	(84.3%)		
	股癬	53/59	(89.8%)		
癬	體癬	72/83	(86.7%)		
皮膚念珠菌症	對磨疹型皮膚念珠菌症	47/51	(92.2%)		
	嬰兒寄生菌性紅斑	15/15	(100.0%)		
	念珠菌性指間糜爛症	8/8	(100.0%)		
	念珠菌性甲溝炎	1/1	(100.0%)		
花	斑癬	45/51	(88.2%)		
總	計	343/389	(88.2%)		

## 二、副作用

Exelderm Solution 在全部398個病例中,17位有副作用的報導(4.27%),出現的 主要副作用及發生率為刺激感與熱感(2.01%)、發紅(1.01%)、掻癢(1.01%)等。 全部病例皆無嚴重的副作用發生,若停藥,並塗抹外用類固醇時,副作用即消失或緩解。臨床檢驗結果,並未發現因本品所造成的檢驗值異常現象。

#### 【非臨床試驗】

## 一、毒性試驗:

1.急性毒性LD50(mg/kg):觀察14天

動 物 種		皮	下	П	服	腹	腔 內
mouse	\$	>4000		2908		975	
(ddY種)	4	>4000		2475		810	
rat	\$ >4000 ♀ >4000		00	1741		735	
(SD種)			00	2160		857	

#### 2. 亞急性、慢性毒性試驗:

老鼠皮下注射及口服Sulconazole nitrate 3-100mg/kg/日,連續一個月,結果劑量在30mg/kg/日以上者有輕度貧血(老鼠)或肝細胞脂肪浸潤的現象,但皆爲可逆性的變化,停藥後即消失,同樣地老鼠皮下注射 Sulconazole nitrate 1~30mg/kg/日,連續6個月,進行慢性毒性試驗,結果與亞急性毒性試驗結果大致相同。

## 3.胚胎試驗:

在老鼠交配前及懷孕初期,老鼠及兔子之器官形成期,老鼠分娩前二個月內及哺乳期皮下注射Sulconazole nitrate,結果所有試驗均未出現特殊異常現象。

## 二、在動物體內之吸收、分佈、代謝、排泄:

#### 1.吸收、分佈、排泄:

在老鼠之正常皮膚及除去角質層的損傷皮膚,以密封方式塗抹1%的"C-Sulconazole nitrate cream,24小時後除去包紮物,7天後由尿及糞中之排泄率判斷藥物之透皮吸收率,由此推斷正常皮膚老鼠之透皮吸收率為6.1%,損傷皮膚老鼠為14.3%。皮下注射時,在內臟組織的分佈情形爲在塗抹部位及腸內容物之分佈較高,在腎上腺、肝、腎臟內之分佈極少。

老鼠每日一次皮下注射 C-Sulconazole nitrate,連續10天,測定其累積排泄率為92.0%,連續給藥並無蓄積特定器官的傾向。

#### 2.代謝:

SD 種老鼠或 Beagle 狗皮下及靜脈注射 <sup>1</sup>C-Sulconazole nitrate 後,檢查血漿中,尿中及胆汁中之代謝物,其代謝速率很快,未變化成分之半生期約1小時左右,在血漿中測出微量 Sulconazole 之硫黃原子的氧化物,主要代謝物之結構式尚未確定。

## 【性 狀】

# 一、製劑性狀:

優足達液劑爲無色~微黃色澄明之粘稠液體,僅有些微特殊的氣味。

## 二、有效成分之物理化學性質:

1.一般名:Sulconazole nitrate

2.化學名: $(\pm)$ -1-[2,4-dichloro- $\beta$ -[(4-chlorobenzyl)-thio] phenethyl] imidazole nitrate

## 3.結構式:

$$\begin{array}{c} \text{CI} & & \\ \text{CH} - \text{CH}_2 - \text{N} \\ \text{S} \\ \text{CH}_2 - \text{CI} \end{array} \\ \cdot \text{HNO}_3$$

C18H15Cl3N2S · HNO3:460.76

## 4.性狀:

本品為白色結晶或結晶性粉末,無氣味或僅有些微特殊氣味,易溶於 dimethylformamide,可溶於methanol,微溶於冰醋酸,難溶於無水酒精、丙酮、 氯仿、不溶於水。

本品之懸濁液(1→100)PH 約爲 4

融點:約130℃(分解)

## 【保存注意事項】

請儲存於25℃以下陰涼處所,避光密閉容器中保存。

## 【包 裝

4000毫升以下塑膠瓶裝。

၀၀၀

製造廠:台灣田邊製藥股份有限公司新竹廠

廠 址:新竹縣湖口鄉光復北路97號 藥 商:台灣田邊製藥股份有限公司

地 址:台北市南港區市民大道七段8號14樓之1 ®:Registered Trademark of Mitsubishi Tanabe Pharma Corporation