

適用於治療成人第一型和第二型雙相情緒障礙中的鬱症

正在奮力走出雙相情緒 障礙鬱症的低谷？

CAPLYTA[®]
(lumateperone) capsules

THIS IS A CHANCE TO

**LET IN
THE LYTE™**

有別於某些只治療第一型雙相情緒障礙鬱症的藥物，
CAPLYTA 可以治療第一型和第二型雙相情緒障礙中的鬱症。

CAPLYTA 是一種處方藥，用於治療成人與第一型或第二型雙相情緒障礙相關的憂鬱發作（雙相情緒障礙鬱症）。CAPLYTA 既可單獨用藥也可與鋰鹽或丙戊酸鹽聯合用藥，以治療雙相情緒障礙鬱症。目前尚不清楚將 CAPLYTA 用於兒童是否安全有效。

重要的安全資訊

對於因意識混亂和記憶喪失（失智症）而與現實脫節（神智錯亂）的老年人，像 CAPLYTA 這一類藥物有可能造成其死亡風險增加。CAPLYTA 尚未獲核准用於治療失智症相關的神智錯亂患者。

CAPLYTA 和抗憂鬱藥可能會引起一些兒童、青少年和青年的自殺念頭和行動增多，特別是在治療的頭幾個月或改變劑量之時。憂鬱症和其他嚴重的精神疾病是引起自殺念頭和行動的最重要原因。患者及其家人或照顧者應留意觀察有否出現新發的或加重的憂鬱症狀，尤其是情緒、行為、想法或感受的突發變化。在開始接受 CAPLYTA 或抗憂鬱藥物時或改動劑量時務必進行這項觀察，這一點非常重要。立即向醫護人員報告這些症狀的任何變化。

請在第 18-19 頁上參閱附加的「重要安全資訊」，包括加框的警語。

什麼是 雙相情緒障礙？

雙相情緒障礙是一種常見的精神健康狀況，會導致情緒和行為發生極端變化。

您可能出現的這些變化，稱為**情緒發作**，可致使您經受低落（**鬱症**）和高亢（**躁症**）。情緒發作會影響到您生活的多個不同面向，包括睡眠、精力、活動、判斷力、行為和清晰思考的能力。務必謹記，症狀可能因人而異，且常常會與其他精神健康狀況交疊出現。



超過

1,100 萬

美國成人受到
雙相情緒障礙的影響。



男士與女士

出現**雙相情緒障礙**的比例相近。



最常見的

雙相情緒障礙類型為
第一型和第二型。



相似的群體

規模介於**第一型和第二型雙相情
緒障礙**患者。



雙相情緒障礙

的低落和高亢狀態

雙相情緒障礙中的低落狀態，也稱為**雙相情緒障礙鬱症或憂鬱發作**，會讓患者感到悲傷或絕望。他們可能對大多數活動失去興趣或樂趣，即使是他們曾經享樂的活動。這些憂鬱發作可能在他們一生中的任何時刻出現，而某些發作甚至可能持續數月之久。雙相情緒障礙鬱症是指雙相情緒障礙中的憂鬱階段或「低落狀態」。

雙相情緒障礙中也有高亢狀態，稱為躁症或輕躁症發作，此狀態可致使患者感到欣快、衝動、異常易怒，或精力不正常激增。輕躁症發作期間出現的症狀要比躁症發作時出現的輕。



低落

雙相情緒障礙鬱症患者處於低落狀態的時間通常更多，而處於高亢狀態的時間相對較少。

低落狀態對某些人而言**更令人衰弱**，且可能比躁症發作更大地影響到日常功能。

約有 **90%**
的人報告了憂鬱發作引
起的嚴重損害

高亢

躁症的症狀一般較不常報告，且通常很容易將其忽視，或將其視為有益的狀況而非雙相情緒障礙的徵象。

3倍 雙相情緒障礙患者
經受鬱症的可
可能性要比
經受躁症的可能性高

瞭解 實情

許多雙相情緒障礙患者
因誤診而掙扎多年。

雙相情緒障礙的
每 4 位患者中，有 3 位被誤診，
最常誤診為重度憂鬱症 (MDD)。

抗憂鬱藥
可能加重雙相情緒障礙的症狀。
正確無誤的診斷至關重要。

好多人都不清楚
第一型與第二型雙相情緒
障礙鬱症之間的差異

且大多數治療雙相疾病的藥物
僅獲 FDA 核准用於治療第一型。

管理雙相情緒障礙鬱症是可行的。
找到適合的治療計畫很要緊。



CAPLYTA[®]
(lumateperone) capsules
42 mg

在第一型或第二型雙相情緒障礙鬱症
的黑暗中，CAPLYTA 可幫助您透入光線
(LET IN THE LYTE)。

重要的安全資訊

對於因意識混亂和記憶喪失 (失智症) 而與現實脫節 (神智錯亂) 的老年人，像 CAPLYTA 這一類藥物有可能造成其死亡風險增加。CAPLYTA 尚未獲核准用於治療失智症相關的神智錯亂患者。

CAPLYTA 和抗憂鬱藥可能會引起一些兒童、青少年和青年的自殺念頭和行動增多，特別是在治療的頭幾個月或改變劑量之時。憂鬱症和其他嚴重的精神疾病是引起自殺念頭和行動的最重要原因。患者及其家人或照顧者應留意觀察有否出現新發的或加重的憂鬱症狀，尤其是情緒、行為、想法或感受的突發變化。在開始接受 CAPLYTA 或抗憂鬱藥物時或改動劑量時務必進行這項觀察，這一點非常重要。立即向醫護人員報告這些症狀的任何變化。

請在第 18-19 頁上參閱附加的「重要安全資訊」，包括加框的警語。

使用以下工具以 幫助識別您曾 經歷的一些症狀。

如果您正在奮力對抗憂鬱症狀，不妨列出您的所有症狀來幫助您與醫護人員溝通得更好，讓自己可以獲得所需的診斷。

首先，請務必瞭解，雙相情緒障礙的症狀因人而異。

請就您可能出現的任何症狀勾選相應的方格。

憂鬱的症狀

- 一天大部分時間情緒低落
- 對曾經享受的事情失去興趣
- 感到沒有價值或內疚
- 體重減輕或增加（由於進食量的變化）
- 難以入睡或保持睡著，或睡得過多
- 感覺易怒
- 疲勞或精力不濟
- 難以思考、專注和做出決定
- 有傷害自身的念頭

躁症或輕躁症的症狀

- 感覺非常開心、興奮、情緒高昂
- 感覺極其易怒或難取悅
- 感覺躁動不安、緊張或焦慮
- 思緒奔騰

- 睡眠需求減少
- 非常愛講話
- 感覺能夠一次性做完多件事而不會疲倦
- 對自己的能力感覺異常重要或過度自信

除了上述症狀之外，醫護人員還可能向您提出其他問題，以協助確認雙相情緒障礙。

僅僅出現 1 個徵象或症狀並不代表您患有雙相情緒障礙。請務必將您的所有症狀告知醫護人員，以便獲得正確診斷。

如果您曾出現雙相情緒障礙的以下這些症狀， 請告知您的醫師。

- 發生在 25 歲之前或分娩之後的憂鬱發作
- 曾試用過但無效的抗憂鬱藥
- 有親戚曾試圖自殺或自殺身亡的家族史，或者有家人患有精神疾病或物質濫用
- 患有其他病症，例如焦慮、注意力缺乏/多動症、濫用藥物、飲食失調或創傷後應激障礙
- 有人際關係困境或就業問題

您也可以填寫背面的情緒障礙問卷，並與醫護人員討論。

本核查表是 Intra-Cellular Therapies 提供的資源，並非診斷工具，也無法取代綜合的醫療評估。雙相情緒障礙是一種很複雜的疾病，僅可透過醫護人員的個人評估來做出準確、周密的診斷。

請參閱隨附手冊或 CAPLYTA.com 中的適應症和重要安全資訊，包括加框的警語

情緒障礙 問卷

回答以下每道問題，並在下次約診時與您的醫護人員分享。

1. 是否有段時間您變得不像是平常的自己，且：

您感覺很好或感覺亢奮，讓他人認為您不是平常時的自己，或亢奮到了令您惹上麻煩的程度？ 是 否

您太容易發火，以至於對他人大喊大叫，或開始吵架或爭論？ 是 否

您覺得比平時更加自信？ 是 否

您睡得比平時少得多，並且發現您並未真的錯過睡眠？ 是 否

您比平時說話多或說得更快？ 是 否

思緒在腦海不斷湧現，或無法減慢您的思考？ 是 否

您很容易因身邊的事情而分心，使您難以專注或維持在原本在做的事情上？ 是 否

您比平時要精力充沛得多？ 是 否

您比平時要活躍得多或做了多得多的事？ 是 否

您比平時進行更多社交或外出活動；例如，您會在半夜打電話給朋友？ 是 否

您對性比平時要有興致得多？ 是 否

您做了對自己並不尋常的事，或做了可能會讓別人認為過分、愚蠢或冒險的事？ 是 否

大筆花錢而讓您或家人惹上麻煩？ 是 否

2. 如果您上述問題中不只一題勾選「是」，則其中幾項是否發生在同一段時間內？

是 否

3. 任何這些情況給您造成了多大的問題？（例如無法工作；有家人、金錢或法律方面的煩心事；和/或引發了爭論或吵架）。

沒問題

小問題

中度問題

嚴重問題

本問卷是 Intra-Cellular Therapies 提供的資源，並非診斷工具，也無法取代綜合的醫療評估。雙相情緒障礙是一種很複雜的疾病，僅可透過醫護人員的個人評估來做出準確、周密的診斷。



參考資料：Development and Validation of a Screening Instrument for Bipolar Spectrum Disorder: The Mood Disorder Questionnaire. Robert M.A. Hirschfeld, Janet B.W. Williams, Robert L. Spitzer, Joseph R. Calabrese, Laurie Flynn, Paul E. Keck, Jr., Lydia Lewis, Susan L. McElroy, Robert M. Post, Daniel J. Rappaport, James M. Russell, Gary S. Sachs, and John Zajecka. American Journal of Psychiatry. 2000. 157:11, 1873-1875.

所印製的 Mood Disorder Questionnaire（情緒障礙問卷）得到 Jones & Bartlett Learning, LLC 許可（版權所有 © 2000）。Jones & Bartlett Learning, LLC 保留所有權利。

© 2025 年 Intra-Cellular Therapies, Inc。保留所有權利。

請參閱隨附手冊或 CAPLYTA.com 中的適應症和重要安全資訊，包括加框的警語



ONCE-DAILY
CAPLYTA[®]
 (lumateperone) capsules

THIS IS A CHANCE TO
LET IN
 THE **LYTE**[™]



CAPLYTA 已證實可顯著緩解成人雙相情緒障礙的憂鬱症狀。



試驗也表明，CAPLYTA 可以降低雙相情緒障礙鬱症的整體嚴重程度。



不同於僅治療第一型雙相情緒障礙的某些藥物，CAPLYTA 可以治療第一型和第二型雙相情緒障礙鬱症，且可單獨用藥或與鋰鹽或丙戊酸鹽一併用藥。

CAPLYTA 如何發起效用？

CAPLYTA 是一種每天服用一次的藥錠，可透過影響大腦中與情緒有關的化學物質（包括血清素和多巴胺）來發起效用。

CAPLYTA 發起效用的確切方式尚不完全清楚。

重要的安全資訊

如果您對 CAPLYTA 的任何成分過敏，請勿服用。如果您發生過敏反應（例如：皮疹、發癢、蕁麻疹；舌、唇、臉或喉腫脹），請緊急就醫。

CAPLYTA 可能引起嚴重的副作用，包括：

- 失智症相關精神錯亂年長患者**中風（腦血管問題）**，可能導致死亡。

服用 CAPLYTA

每日一次用藥

每日口服一次 CAPLYTA 藥錠，即可有效治療第一型和第二型雙相情緒障礙鬱症。



一片藥錠



一天一次



隨餐或不隨餐服用皆可

治療雙相情緒障礙鬱症的藥物需要一段時間才能發起效用。

即使您沒有馬上看到預期的結果，仍請繼續按照醫師的處方服用 CAPLYTA。無需調整劑量，您從一開始即接受 CAPLYTA 的有效劑量。

請謹記，可能需要幾週時間才能對您的身體產生效用。請與您的醫師討論您正在使用的所有藥物，因為藥物交互作用會有一些風險。



重要的安全資訊

CAPLYTA 可能引起嚴重的副作用，包括：

- **神經阻滯劑惡性症候群 (NMS)**：發高燒、意識混亂；呼吸、心率和血壓的改變；肌肉僵硬，以及出汗增加；這些或許是罕見但可能致命病症的症狀。如果您出現 NMS 的徵象和症狀，請聯絡您的醫護人員或前去看急診。

CAPLYTA
(lumateperone) capsules

請在第 18-19 頁上參閱附加的重要安全資訊，包括加框的警語。

對 CAPLYTA

有何期望

在短期 (6 週) 和長期 (6 個月) 臨床試驗中：



服用 CAPLYTA 的大多數人並未出現體重增加。

在 6 個月時，服用 CAPLYTA 者的平均體重變化幅度為 **-0.02 磅**。CAPLYTA 可能導致體重增加。您和您的醫護人員應監測您的體重。



大多數人的血糖或膽固醇並未出現變化。

CAPLYTA 可能引起嚴重的副作用，包括代謝問題，例如血糖和血中脂肪濃度（膽固醇和三酸甘油酯）升高。在您開始服用 CAPLYTA 之前或開始服用 CAPLYTA 之後不久，以及隨後接受 CAPLYTA 治療期間，您的醫護人員應定期測量您的血糖和脂肪濃度。



大多數服用 CAPLYTA 的人士並未出現運動障礙。

服用 CAPLYTA 期間，包括內在不安感或四處走動的需要（靜坐不能）等的運動障礙並不常見。

CAPLYTA 可能引起嚴重副作用，包括您臉部、舌頭或其他身體部位失控的身體動作（遲發性運動障礙，TD）。即使您停止服用 CAPLYTA，TD 仍可能不消退，也有可能您在停用 CAPLYTA 後發生。



服用 CAPLYTA 的雙相情緒障礙鬱症患者最常見的副作用為嗜睡、頭暈、噁心和口乾。

重要的安全資訊

CAPLYTA 可能引起嚴重的副作用，包括：

- **代謝問題**，包括血糖過高、糖尿病、血中脂肪（膽固醇和三酸甘油酯）濃度升高和體重增加。在您開始接受 CAPLYTA 治療之前和治療期間，醫護人員應檢查您的血糖、血中脂肪濃度和體重。血糖濃度極高有可能導致昏迷或死亡。如果您有以下任何高血糖症狀，請打電話給您的醫護人員：感覺非常口渴、飢餓、反胃、比平常需要更頻繁排尿、虛弱/疲倦，或意識混亂，或您的呼吸中有水果味。

CAPLYTA[®]
(lumateperone) capsules

請在第 18-19 頁上參閱附加的**重要安全資訊**，包括加框的警語。

重要的安全資訊

對於因意識混亂和記憶喪失(失智症)而與現實脫節(神智錯亂)的老年人,像 CAPLYTA 這一類藥物有可能造成其死亡風險增加。CAPLYTA 尚未獲核准用於治療失智症相關的神智錯亂患者。

CAPLYTA 和抗憂鬱藥可能會引起一些兒童、青少年和青年的自殺念頭和行動增多,特別是在治療的頭幾個月或改變劑量之時。憂鬱症和其他嚴重的精神疾病是引起自殺念頭和行動的最重要原因。患者及其家人或照顧者應留意觀察有否出現新發的或加重的憂鬱症狀,尤其是情緒、行為、想法或感受的突發變化。在開始接受 CAPLYTA 或抗憂鬱藥物時或改動劑量時務必進行這項觀察,這一點非常重要。立即向醫護人員報告這些症狀的任何變化。

如果您對 CAPLYTA 的任何成分過敏,請勿服用。如果您發生過敏反應(例如:皮疹、發癢、蕁麻疹;舌、唇、臉或喉腫脹),請緊急就醫。

CAPLYTA 可能引起嚴重的副作用,包括:

- **失智症相關精神錯亂年長患者中風(腦血管問題)**,可能導致死亡。
- **神經阻滯劑惡性症候群(NMS)**:發高燒、意識混亂;呼吸、心率和血壓的改變;肌肉僵硬,以及出汗增加;這些或許是罕見但可能致命病症的症狀。如果您出現 NMS 的徵象和症狀,請聯絡您的醫護人員或前去看急診。
- **臉部、舌頭或其他身體部位出現無法控制的身體動作(遲發性運動障礙,TD)**。即使您停止服用 CAPLYTA,TD 仍可能不消退,也有可能您在停用 CAPLYTA 後發生。
- **代謝問題**,包括血糖過高、糖尿病、血中脂肪(膽固醇和三酸甘油酯)濃度升高和體重增加。在您開始接受 CAPLYTA 治療之前和治療期間,醫護人員應檢查您的血糖、血中脂肪濃度和體重。血糖濃度極高有可能導致昏迷或死亡。如果您有以下任何高血糖症狀,請打電話給您的醫護人員:感覺非常口渴、飢餓、反胃、比平常需要更頻繁排尿、虛弱/疲倦,或意識混亂,或您的呼吸中有水果味。
- **白血球計數低下**。醫護人員可能會在 CAPLYTA 治療的頭幾個月進行血液檢測。

- **血壓降低(直立性低血壓)**。當您從坐姿或臥姿過快起身時,您可能會感到頭昏眼花、頭暈或昏倒。
- **跌倒**。CAPLYTA 可能使您昏昏欲睡或頭暈,在改變體位姿勢時可能導致血壓降低(直立性低血壓),並可減慢您的思考和運動技能而有可能導致跌倒,進而導致骨折或其他受傷。
- **癲癇發作(抽搐)**。
- **嗜睡、昏昏欲睡、感覺疲倦、難以思考和從事正常活動**。在得知 CAPLYTA 如何影響您之前,請勿駕駛、操作重型機械,或進行其他有危險的活動。
- **體溫控制有問題,讓您感到過於溫熱**。請在服用 CAPLYTA 期間避免發生過熱或脫水。
- **難以吞嚥,這可能導致食物或液體進入肺部**。

CAPLYTA 最常見的副作用包括嗜睡、頭暈、噁心和口乾。

這些並非 CAPLYTA 可能引起的全部副作用。如果您患有或曾經患有心臟問題或中風、高血壓或低血壓、糖尿病或高血糖、膽固醇問題、患有或曾經發生癲癇發作(抽搐)、腎臟或肝臟問題,或白血球計數低下,請告知您的醫護人員。CAPLYTA 可能導致女性和男性的生殖力問題。如果您在服用 CAPLYTA 期間懷孕或打算懷孕,應通知您的醫護人員。CAPLYTA 可能導致在第三孕期中接觸到 CAPLYTA 的新

生兒出現異常不自主動作和/或戒斷症狀。因為 CAPLYTA 可進入母乳,如果您正在哺乳或計畫哺乳,請諮詢您的醫護人員。請向醫護人員告知您正在使用的所有藥物。CAPLYTA 可能影響其他藥物的作用方式,其他藥物也可能影響 CAPLYTA 的作用方式,從而引起可能的嚴重副作用。未與您的醫護人員討論,請勿在服用 CAPLYTA 期間啟用或停用任何藥物。我們鼓勵您報告處方藥的不良副作用。請致電 1-888-611-4824 聯絡 Intra-Cellular Therapies, Inc. 或致電 1-800-FDA-1088 聯絡 FDA,或造訪 www.fda.gov/medwatch。

CAPLYTA 備有 10.5 毫克、21 毫克和 42 毫克規格的膠囊。

請參閱隨附的《[用藥指南](#)》,包括加框的警語。

應向醫護人員詢問的 CAPLYTA 相關問題

您與醫護人員的約診是讓他們瞭解用藥和您生活近況的好時機，也是詢問您所好奇或顧慮事項的絕佳時機。提及您的症狀控制有多好，或您是否難以處理副作用，會有所幫助。

以下是一些您可以詢問醫護人員的其他 CAPLYTA 相關問題，可能對您有所幫助：

- CAPLYTA 有助於緩解我的雙相情緒障礙鬱症的症狀嗎？

- CAPLYTA 開始起效的速度有多快？

- CAPLYTA 有哪些副作用，是否與其他抗雙相情緒障礙鬱症的藥物有異？

- 我需要隨餐服用 CAPLYTA 嗎？

- CAPLYTA 會不會讓我增加體重？

- 其他藥物可以和 CAPLYTA 同服嗎？

- 您認為 CAPLYTA 適宜我服用嗎？

如何為您的 下一次健康照護就診 作準備

如果您在依約就診時忘了問問題，沒關係。一個秘訣是，隨身帶好一個小筆記本，或放在家中，讓您在想到任何想問的問題時隨時用其記錄下來。而後，您可以在下次約診時提出這些問題，或致電您的醫護人員討論這些問題。

筆記：

重要的安全資訊

CAPLYTA 可能引起嚴重的副作用，包括：

- **白血球計數低下。**醫護人員可能會在 CAPLYTA 治療的頭幾個月進行血液檢測。
- **血壓降低(直立性低血壓)。**當您從坐姿或臥姿過快起身時，您可能會感到頭昏眼花、頭暈或昏倒。

CAPLYTA[®]
(lumateperone) capsules

請在第 18-19 頁上參閱附加的重要安全資訊，包括加框的警語。

折扣優惠

瞭解如何取得 您的折扣優惠卡

合格的患者* 可能
支付低至

\$0 最初
兩次配藥

多達 30 天的藥量

\$15 後續的 CAPLYTA 配藥

多達 90 天的藥量

透過簡訊取得您的 CAPLYTA 折扣優惠卡，或掃描 QR 碼從我們的網站下載。

1 發送簡訊「CAPLYTA」至 26789

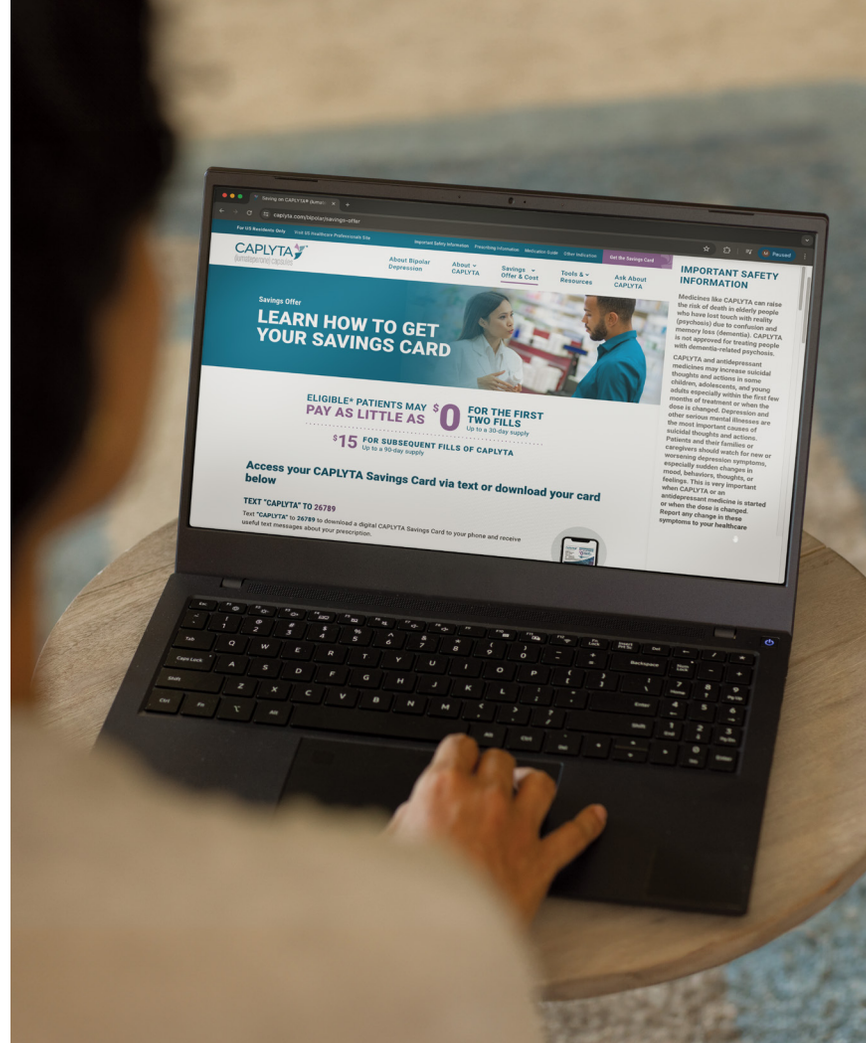
以將數位 CAPLYTA 折扣優惠卡下載至您的手機，並接收關於您處方的實用簡訊。

- 關於處方藥折扣優惠的警示
- 保險承保範圍更新
- 配藥提醒以及透過簡訊訂購續配藥物的選項

可能收取簡訊和流量費用。傳訊頻率會變動。傳送簡訊 HELP 尋求協助。傳送簡訊 STOP 以結束。請參閱[條款與條件](#)及[隱私政策](#)。

2 下載折扣優惠卡

掃描 QR 碼，從我們的網站下載並列印您的折扣優惠卡。然後，只需將折扣優惠卡帶到您的藥局及向藥師出示，即可開始節省您的 CAPLYTA 處方費用。



*使用 CAPLYTA 折扣優惠卡，即表示您確認您目前符合所有資格標準以及條款與條件，且會遵守以下條款與條件。

計畫資格標準以及條款與條件：

本優惠適用於正在使用 CAPLYTA 處方的合資格新患者或既有患者。患者須至少年滿 18 歲，且為美國（不包括波多黎各）居民，且持有有效的 CAPLYTA 處方。

患者必須有購買私人商業保險。優惠不適用於 Medicaid、Medicare 藥品福利計畫、TRICARE 或其他聯邦或州健保計畫（例如醫療協助計畫）所給付的處方。

CAPLYTA
(lumateperone) capsules

請在第 18-19 頁上參閱附加的重要安全資訊，包括加框的警語。

本優惠並非保險，不具現金價值，不得與任何其他折扣、優惠券、返現、免費試用、優惠或類似優惠合併使用。

當您處方藥的全部費用符合您的私人保險計畫或其他私人健康或藥局福利計畫的補償資格時，此折扣優惠卡即會失效。必須直接由您或代表您的人，從提交至您私人保險計畫的任何補償申請中，扣除此折扣優惠卡的價值。您有責任向任何私人商業保險公司、健保計畫或其他第三方報告使用折扣優惠卡的情況，這些第三方會視需要支付或補償使用折扣優惠卡所領取處方藥的任何部分。如果您的保險公司或健保計畫禁止使用製造商的折扣優惠卡，則您不應使用該折扣優惠卡。

此優惠僅在簽約零售藥局提供。此卡不可兌換現金。如受法律禁止、課稅或受限，則無效。合格的患者在頭兩次配藥時可能只需支付 \$0，最高能以供應 30 天藥量的當前定價享用最大終身福利。後續使用時，合格的患者可能只需支付低至 \$15，最高福利為 \$600。計畫福利以 FDA 核准的用藥方案計算。處方需要附上有效的處方醫師 ID 編號。Intra-Cellular Therapies 保留隨時廢止、撤銷或修改本優惠的權利，恕不另行通知。

可能會基於市場研究和/或與評估 CAPLYTA 折扣優惠計畫相關的其它目的，而收集、分析並與 Intra-Cellular Therapies 分享與兌換此折扣優惠卡相關的資料。

使用此項優惠，您即授權 CAPLYTA 折扣優惠計畫與 CoverMyMeds 分享您的處方資訊，以便 CoverMyMeds 可聯絡您的醫護人員要求提交資訊，以佐證您的健康保險計畫有承保您的 CAPLYTA 處方。

本計畫失效期限為 04/30/2026。

不必購買其他產品。

Intra-Cellular Therapies 保留廢止、撤銷或修改此項優惠的權利，恕不另行通知。

若患者對 CAPLYTA 折扣優惠卡有疑問，請致電 1-800-639-4047。

藥劑師：申請本優惠時，您即證明您尚未根據任何聯邦、州或其他政府計畫針對本處方提出補償申請。本優惠僅適用於投保了商業保險的患者。作為藥局服務提供者，參與本計畫必須遵守適用的所有法律和法規。參與本計畫，即表示您保證您將遵守以下「限制」一節所述的條款與條件。

藥劑師致有合格第三方之患者的說明：請先向主要第三方支付者提交理賠申請，然後使用有效的其他承保代碼，以僅使用共付額的結帳方式將應付餘額提交給次要付款人 **Change Healthcare**。合格的患者在頭兩次配藥時可能只需支付 \$0，最高能以供應 30 天藥量的當前定價享用最大終身福利。後續使用時，合格的患者可能只需支付低至 \$15，最高福利為 \$600。將從 **Change Healthcare** 收取補償。

如有任何關於 **Change Healthcare** 線上處理的疑問，請致電服務台電話 1-800-433-4893。

限制：本優惠在美國有效，波多黎各除外。優惠不適用 Medicaid、Medicare 藥品福利計畫、TRICARE 或其他聯邦或州健保計畫（例如醫療協助計畫）所給付的處方。本優惠僅適用於投保了商業保險的患者。在本優惠中，現金折扣卡和其他非保險計畫無法作為主要保險計畫。如果患者符合任何此類方案的藥物福利資格，則患者無資格使用本優惠。**使用本優惠，患者即保證將遵守其健康保險合約的任何條款，且需要向其付款人通知本優惠的存在和/或價值。**出售、購買或交易（或提議出售、購買或交易）本優惠屬違法。計畫將於 04/30/2026 到期。此項優惠不得轉讓，且每人僅限享用一項優惠。複製無效。

在法律禁止的情況下作廢。由 ConnectiveRx 代表 Intra-Cellular Therapies 管理的計畫。

Intra-Cellular Therapies 保留隨時廢止、撤銷或修改本優惠的權利，恕不另行通知。

重要的安全資訊

CAPLYTA 可能引起嚴重的副作用，包括：

- **跌倒。**CAPLYTA 可能使您昏昏欲睡或頭暈，在改變體位姿勢時可能導致血壓降低（站姿性低血壓），並可減慢您的思考和運動技能而有可能導致跌倒，進而導致骨折或其他受傷。
- **癲癇發作（抽搐）。**
- **嗜睡、昏昏欲睡、感覺疲倦、難以思考和從事正常活動。**在得知 CAPLYTA 如何影響您之前，請勿駕駛、操作重型機械，或進行其他有危險的活動。

CAPLYTA
(lumateperone) capsules

請在第 18-19 頁上參閱附加的重要安全資訊，包括加框的警語。

協助 LYTE 亮您的前路

開始善用這些健康提示

CAPLYTA 可能有助於管理您的雙相情緒障礙鬱症，不過也有其他您每天可為了擺脫憂鬱發作低落狀態而去做的事。

展望未來。列出您想要做的事項清單。

與朋友和家人討論。他們很樂意聽取您的意見，可能也會喜歡做一些您想做的事情。

保有一個睡眠時間表。每晚在同一時間睡眠可能有助於維持日常作息。

保持活力。從散步到上健身房，運動可幫助您身體與情緒皆感覺更好。

吃得好。健康飲食不僅有益於您的身體健康，也可以支援您的心智健康。

追蹤記錄您的情緒。每一天都不同，因此請務必記錄您的感受，以及讓您有這種感受的原因。

在需要時聯絡我們。您的醫護人員可協助建立對您最有益的治療計畫。

額外 支援

有許多組織為雙相情緒障礙患者提供支援和教育，並協助建立重要的聯繫。

DBSA (Depression and Bipolar Support Alliance) [憂鬱症和雙相情緒障礙支援聯盟]

網站：dbsalliance.org

DBSA 提供希望、幫助、支援和教育，以改善情緒障礙（憂鬱症和雙相情緒障礙）患者的生活。

NAMI (National Alliance on Mental Illness)[全國精神疾病聯盟]

網站：nami.org

NAMI 是一個致力於為患有精神疾病的數百萬美國人士打造更好生活的組織。

MHA (Mental Health America)[美國精神健康協會]

網站：mentalhealthamerica.net

美國精神健康協會是一個社區型非營利組織，致力於滿足精神疾病患者的需求。

AFSP (American Foundation for Suicide Prevention) [美國自殺預防基金會]

網站：afsp.org

AFSP 提高意識、資助科學研究，並為受自殺影響的人士提供資源和援助。

NIMH (National Institute of Mental Health) [美國國家精神健康研究所]

網站：nimh.nih.gov

美國國家精神健康研究所是精神障礙研究的首席聯邦機構。

重要的安全資訊

CAPLYTA 可能引起嚴重的副作用，包括：

- 體溫控制有問題，讓您感到過於溫熱。請在服用 CAPLYTA 期間避免發生過熱或脫水。
- 難以吞嚥，這可能導致食物或液體進入肺部。

CAPLYTA[®]
(lumateperone) capsules

請在第 18-19 頁上參閱附加的重要安全資訊，包括加框的警語。

CAPLYTA[®]
(lumateperone) capsules

如果您正在奮力走出雙相情緒
障礙鬱症的黑暗，

**THIS COULD
BE YOUR
CHANCE TO**

**LET IN
THE LYTE™**

重要的安全資訊

對於因意識混亂和記憶喪失(失智症)而與現實脫節(神智錯亂)的老年人,像 CAPLYTA 這一類藥物有可能造成其死亡風險增加。CAPLYTA 尚未獲核准用於治療失智症相關的神智錯亂患者。

CAPLYTA 和抗憂鬱藥可能會引起一些兒童、青少年和青年的自殺念頭和行動增多,特別是在治療的頭幾個月或改變劑量之時。憂鬱症和其他嚴重的精神疾病是引起自殺念頭和行動的最重要原因。患者及其家人或照顧者應留意觀察有否出現新發的或加重的憂鬱症狀,尤其是情緒、行為、想法或感受的突發變化。在開始接受 CAPLYTA 或抗憂鬱藥物時或改動劑量時務必進行這項觀察,這一點非常重要。立即向醫護人員報告這些症狀的任何變化。

請在第 18-19 頁上參閱附加的重要安全資訊,包括加框的警語。

用藥指南
CAPLYTA (kap-LITE-ah)
(lumateperone)
膠囊

關於 CAPLYTA, 我應該知道的最重要資訊是什麼?

CAPLYTA 可能引起嚴重的副作用, 包括:

- **失智症相關精神錯亂年長患者的死亡風險增加。**對於因意識混亂和記憶喪失(失智症)而與現實脫節(神智錯亂)的老年人, 像 CAPLYTA 這一類藥物有可能造成其死亡風險增加。CAPLYTA 尚未獲核准用於治療失智症相關的神智錯亂患者。
- **產生自殺念頭和行動的風險增加。**CAPLYTA 和抗憂鬱藥可能會引起一些兒童、青少年和青年的自殺念頭和行動增多, 特別是在治療的頭幾個月或改變劑量之時。
 - 憂鬱症及其他精神疾病是引起自殺念頭和行動的最重要原因。

我可如何觀察並嘗試預防自己或家人產生自殺念頭及付諸行動?

- 密切注意任何變化, 尤其是情緒、行為、思想或感受上的突變。在開始接受 CAPLYTA 或抗憂鬱藥物時或改動劑量時務必進行這項觀察, 這一點非常重要。
- 請立即致電您的醫護人員以報告新發的或突然變化的情緒、行為、想法或感受, 或報告您是否產生自殺念頭或想要付諸行動。
- 按排定時間與您的醫護人員進行所有追蹤就診。視需要在各次就診之間致電您的醫護人員, 如果您對症狀有所擔憂時則更是如此。

如果您或您的家人出現以下任何症狀, 尤其這些症狀是新出現的、惡化的或令您擔憂的, 請立即致電醫護人員:

- | | |
|--------------------|-------------------|
| ● 關於自殺或死亡的念頭 | ● 企圖自殺 |
| ● 新發的或惡化的憂鬱 | ● 新發的或惡化的焦慮 |
| ● 感覺非常激動或坐立不安 | ● 驚恐發作 |
| ● 難以入眠(失眠) | ● 新發的或加重的易怒 |
| ● 行為帶有攻擊性、表現出憤怒或暴力 | ● 將危險衝動付諸行動 |
| ● 活動和說話異常增多(躁症) | ● 行為或情緒出現其他不尋常的變化 |

什麼是 CAPLYTA?

CAPLYTA 是一種供成人使用的處方藥:

- 用於治療精神分裂症
- 單獨用於治療第一型或第二型雙相情緒障礙的憂鬱發作(雙相情緒障礙鬱症)
- 與鋰鹽或丙戊酸鹽聯合用藥以治療第一型或第二型雙相情緒障礙的憂鬱發作(雙相情緒障礙鬱症)

目前尚不清楚將 CAPLYTA 用於兒童是否安全有效。

如果您對 lumateperone 或 CAPLYTA 的任何成分過敏, **請勿服用 CAPLYTA**。有關 CAPLYTA 成分的完整清單, 請參閱本用藥指南末尾處。

在服用 CAPLYTA 之前, 請告知醫護人員您所有的醫療狀況, 包括您是否:

- 患有或曾經患有心臟問題或中風
- 患有或曾經患有低血壓或高血壓
- 患有或曾經患有糖尿病或高血糖, 或有糖尿病或高血糖的家族病史。在開始接受 CAPLYTA 治療之前和治療期間, 醫護人員應檢查您的血糖。
- 目前或先有偏高的總膽固醇、LDL 膽固醇或三酸甘油酯, 或偏低的 HDL 膽固醇
- 出現或曾經出現癲癇發作(抽搐)
- 患有或曾經患有腎臟或肝臟問題
- 出現或曾出現白血球計數低下
- 已懷孕或計畫懷孕。CAPLYTA 可能傷及您未出生的寶寶。在懷孕第三孕期服用 CAPLYTA 可能導致您的嬰兒肌肉動作異常或出生後發生戒斷症狀。如果您在懷孕期間服用 CAPLYTA, 請與您的醫護人員討論其對於未出生寶寶的風險。
 - 若您在接受 CAPLYTA 治療期間懷孕或認為自己懷孕, 請告知您的醫護人員。
 - 若您在 CAPLYTA 治療期間懷孕, 請與醫護人員討論有關因非典型抗精神病藥物而註冊國家懷孕登記冊的事宜。您可以致電 1-866-961-2388 或造訪 <http://womensmentalhealth.org/clinical-and-research-programs/pregnancyregistry/> 進行登記。
- 正在哺乳或計畫哺乳。CAPLYTA 會泌入母乳。請與醫護人員討論哺乳的風險和益處, 以及在 CAPLYTA 治療期間哺育嬰兒的最佳方式。

告知醫護人員您使用的**所有藥物**，包括處方藥和非處方藥、維他命和草藥補充劑。

CAPLYTA 和其他藥物可能發生相互影響而可能引起嚴重副作用。CAPLYTA 可能影響其他藥物的作用方式，其他藥物也可能影響 CAPLYTA 的作用方式。

醫護人員可告知 CAPLYTA 與您的其他藥物同時使用是否安全。未先與您的醫護人員討論，請勿在 CAPLYTA 治療期間啟用或停用任何藥物。

瞭解您服用的藥物。保存一份您的藥物清單，以便在您取得新藥時向醫護人員和藥師出示。

我應如何服用 CAPLYTA？

- 請完全遵照醫護人員的醫囑服用 CAPLYTA。未先與醫護人員討論，請勿改動劑量或停用 CAPLYTA。
- 每天服用 CAPLYTA 1 次，可隨餐或空腹服用。
- 若您服用了過量 CAPLYTA，請致電醫護人員或毒物控制中心電話 1-800-222-1222，或立即前往最近的醫院急診室。

服用 CAPLYTA 期間應避免哪些事項？

- 在得知 CAPLYTA 如何影響您之前，請勿駕駛、操作機械，或進行其他有危險的活動。CAPLYTA 可能會令您昏昏欲睡。
- CAPLYTA 治療期間請勿讓自己過熱或脫水。
 - 請勿過度運動。
 - 高溫天氣下，請盡可能待在室內陰涼處。
 - 避開陽光直曬。
 - 請勿穿著過多衣物或厚重衣物。
 - 大量喝水。

CAPLYTA 可能引起哪些副作用？

CAPLYTA 可能引起嚴重的副作用，包括：

- 請參閱「關於 CAPLYTA，我應該知道的最重要資訊是什麼？」
- 失智症相關精神錯亂年長患者中風(腦血管問題)，可能導致死亡。
- 神經阻滯劑惡性症候群 (NMS) 是一種可能致人死亡的嚴重病症。如果您有以下部分或全部 NMS 徵象和症狀，請馬上打電話給您的醫護人員或前往最近的醫院急診室：
 - 發高燒
 - 呼吸、心率和血壓變化
 - 出汗增加
 - 意識混亂
 - 肌肉僵硬
- 失控的身體動作(遲發性運動障礙)。CAPLYTA 可能引起臉部、舌頭或其他身體部位出現您無法控制的動作。即使您停止服用 CAPLYTA，遲發性運動障礙仍可能不消退。遲發性運動障礙也有可能在您停止服用 CAPLYTA 後才開始。
- 代謝問題，例如：
 - 血糖過高(高血糖)和糖尿病。某些服用 CAPLYTA 的人士可能會出現血糖升高。血糖極高有可能導致昏迷或死亡。在您開始服用 CAPLYTA 之前或開始服用 CAPLYTA 之後不久，以及隨後接受長期 CAPLYTA 治療期間，您的醫護人員應定期測量您的血糖。
如果您在接受 CAPLYTA 治療期間出現下列任何高血糖症狀，請致電您的醫護人員：
 - 感覺非常口渴
 - 感覺非常飢餓
 - 感覺反胃
 - 比平時尿頻
 - 感覺無力或疲倦
 - 感到困惑，或呼吸有水果味
 - 血中脂肪濃度(膽固醇和三酸甘油脂)升高。在您開始服用 CAPLYTA 之前或開始服用 CAPLYTA 之後不久，以及隨後接受 CAPLYTA 治療期間，您的醫護人員應定期測量您血中的脂肪濃度。
 - 體重增加。您和您的醫護人員應在您開始接受 CAPLYTA 治療之前和治療期間經常測量您的體重。
- 白血球計數低下。醫護人員可能會在 CAPLYTA 治療的頭幾個月進行血液檢測。
- 血壓降低(站姿性低血壓)。當您從坐姿或臥姿過快起身時，您可能會感到頭昏眼花或昏倒。
- 跌倒。CAPLYTA 可能使您昏昏欲睡或頭暈，在改變體位姿勢時可能導致血壓降低(直立性低血壓)，並可減慢您的思考和運動技能而有可能導致跌倒，進而導致骨折或其他受傷。
- 癲癇發作(抽搐)。
- 困睡、昏昏欲睡、感覺疲倦、難以思考和從事正常活動。請參閱「服用 CAPLYTA 期間我應避免什麼？」
- 體溫控制有問題，讓您感到過於溫熱。請參閱「服用 CAPLYTA 期間我應避免什麼？」
- 難以吞嚥，這可能導致食物或液體進入肺部。

CAPLYTA 最常見的副作用包括困睡、頭暈、噁心和口乾。

CAPLYTA 可能導致女性和男性的生殖力問題。若對此有疑慮，請與您的醫護人員討論。

這些並非 CAPLYTA 可能引起的全部副作用。

請致電您的醫師以獲取有關副作用的醫療建議。您可致電 1-800-FDA-1088 向 FDA 報告副作用。

我應如何儲存 CAPLYTA？

- 請將 CAPLYTA 儲存在介於 68°F 至 77°F (20°C 至 25°C) 間的室溫下。

請將 CAPLYTA 和所有藥物儲存在兒童觸及不到之處。

關於安全有效使用 CAPLYTA 的通用資訊。

藥物有時候並非為了《用藥指南》所列的用途而開具。請勿將 CAPLYTA 用於非其處方用途的病症。請勿將 CAPLYTA 給予別人，即使該人的症狀與您相同。這樣做有可能傷害他們。您可以向您的藥師或醫護人員索取為醫護專業人士撰寫的 CAPLYTA 相關資訊。

CAPLYTA 有哪些成分？

活性成分：lumateperone

非活性成分：交聯羧甲基纖維素鈉、明膠、硬脂酸鎂、甘露醇和滑石粉。著色劑包括 FD&C 藍色 #1 和紅色 #3 (42 毫克)、FDA/E172 黑色氧化鐵、FDA/E172 紅色氧化鐵和 FD&C 紅色 #3 (10.5 毫克)，以及二氧化鈦 (42 毫克、21 毫克和 10.5 毫克)。

經銷商：Intra-Cellular Therapies, Inc., New York, NY 10016

©2025 年 Intra-Cellular Therapies, Inc. 保留所有權利。

如需更多資訊，請造訪 www.CAPLYTA.com 或致電 (888) 252-4824

本《用藥指南》已獲美國食品藥物管理局核准。

修訂於：4/2025

US-CAP-2500106