|  |
| --- |
| Acetaminophen成分藥品安全資訊風險溝通表 |
|  日期：107/04 |
| 藥品成分 | Acetaminophen（paracetamol） |
| 藥品名稱及許可證字號 | 衛生福利部核准含acetaminophen（paracetamol）成分藥品製劑許可證共1151張，其中緩釋劑型共3張（包含單方製劑：衛署藥輸字第024335號 普拿疼肌肉關節長效錠、衛署藥製字第048970號 理冒治痛長效錠 650 毫克及複方製劑：衛部藥輸字第026598號 保寧緩釋錠 -成分為acetaminophen及tramadol HCl）。查詢網址：http://www.fda.gov.tw/MLMS/H0001.aspx |
| 適應症 | 解熱、鎮痛。 |
| 藥理作用機轉 | 經由提昇疼痛閥值而產生鎮痛作用，並經由作用於下視丘體溫調節中樞以產生解熱效能。 |
| 訊息緣由 | 2018/02/19歐盟EMA發布，由於目前尚無適當之治療方法來處理含acetaminophen（paracetamol）成分緩釋劑型藥品過量之情況，將暫停該類藥品販售許可。網址：http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/medicines/human/referrals/Paracetamol-modified\_release/human\_referral\_prac\_000062.jsp&mid=WC0b01ac05805c516f |
| 藥品安全有關資訊分析及描述 | 1. 歐盟EMA評估後認為，含acetaminophen（paracetamol）成分緩釋劑型藥品之藥物動力學與速效劑型（immediate-release）不同，目前治療速效劑型過量之方法並不適用於治療緩釋劑型過量，且許多acetaminophen過量的案例，並無法判斷導致過量之劑型。
2. 因目前尚未能有效管控含acetaminophen（paracetamol）成分緩釋劑型藥品過量之風險，EMA將暫停該類藥品之販售許可，直到藥商提出可有效降低該類藥品過量風險之管控措施。
3. 另含acetaminophen（paracetamol）成分速效劑型藥品並未受此次決議影響，仍可繼續使用。
 |
| 食品藥物管理署風險溝通說明 | * 食品藥物管理署說明：
1. 有關含acetaminophen成分藥品過量之風險，本署業於103年進行評估，並於104年公告要求該成分藥品之中文仿單應加刊過量相關內容。
2. 經查，我國核准含acetaminophen（paracetamol）成分緩釋劑型藥品共3項，其中文仿單均已於「警語」處刊載：「醫療人員應囑咐病人，病人亦應注意藥品的標示中是否含有acetaminophen或paracetamol成分，不可同時使用超過一種以上含有acetaminophen成分之藥品。如果一天誤服超過4,000毫克的acetaminophen，即使並未感覺不適，也應立即就醫」。
3. 本署將持續宣導教育民眾正確用藥知識，建立良好用藥行為模式，減少併用或誤用藥品之情形。
* 醫療人員應注意事項：
	1. 醫師處方或藥師交付含acetaminophen成分藥品時，應提醒病人應遵照醫囑使用，且應避免併服含酒精性飲料，並詢問病人是否有使用其他可能含該成分之藥品，以避免病人因重複用藥或劑量過高而發生肝損傷之情形。
	2. Acetaminophen過量最嚴重之不良反應為致命性之肝臟壞死，亦可能發生腎小管壞死，低血糖昏迷以及凝血異常之不良反應。用藥過量之肝毒性早期症狀可能包括：噁心，嘔吐，出汗和全身不適。肝毒性的臨床及實驗室證據可能要等到攝入後48~72小時才明顯可見。
* 病人應注意事項：
	1. 就診時，應主動告知醫師目前的用藥情形；購買指示藥品時，亦應告知藥師所有正在服用的藥物，以避免重複使用同一成分藥品，造成劑量過高而發生藥物不良反應。
	2. 使用含acetaminophen成分藥品時，應遵照醫囑使用，且不應飲酒或併服含酒精之飲料。
	3. 過量服用acetaminophen可能是因想要獲得更大的疼痛緩解效果，或是在不知道的情況下同時使用了其他同樣含有acetaminophen成分之藥品，因而造成用藥過量。應注意藥品的標示中是否含有acetaminophen或paracetamol成分，不可同時使用超過一種以上含有acetaminophen成分之藥品。
	4. 服用過量acetaminophen會在服藥24小時內看到初期症狀，可能包括：胃腸道不適、厭食、噁心、嘔吐、不適、蒼白及出汗。如果一天誤服超過4,000毫克的acetaminophen，即使並未感覺不適，也應立即就醫。
* 醫療人員或病人懷疑因為使用（服用）藥品導致不良反應發生時，請立即通報給衛生福利部所建置之全國藥物不良反應通報中心，並副知所屬廠商，藥物不良反應通報專線02-2396-0100，網站：<https://adr.fda.gov.tw>；衛生福利部食品藥物管理署獲知藥品安全訊息時，均會蒐集彙整相關資料進行評估，並對於新增之藥品風險採取對應之風險管控措施。
 |
|  |