

檔 號：

保存年限：

中華民國醫師公會全國聯合會 函

地址：10688台北市大安區安和路一段29
號9樓

承辦人：鄭舜介

電話：(02)2752-7286#134

傳真：(02)2771-8392

電子信箱：jie@tma.tw

受文者：各縣市醫師公會

發文日期：中華民國99年8月18日

發文字號：全醫聯字第0990001786號

速別：普通件

密等及解密條件或保密期限：普通

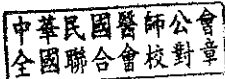
附件：如說明

主旨：行政院衛生署食品藥物管理局檢送含daptomycin成分藥品之
「藥品安全資訊風險溝通表」，請轉知所屬會員有關該風險
溝通表之藥品安全資訊，以保障病患用藥安全，請查照。

說明：

- 一、依據行政院衛生署食品藥物管理局99年8月12日FDA藥字第0991410652號書函（如附件）辦理。
- 二、相關訊息刊登本會網站、臺灣醫界雜誌。

正本：各縣市醫師公會



副本：

線

理事長 李明濱

第1頁 共1頁

99. 8. 23 7198

上系開
鄭舜介
PP. 8.23

正本

收文編號	收文日期	歸檔編號
2089	99.8.16	16:00

檔號：
保存年限：

行政院衛生署食品藥物管理局 書函

機關地址：11561 台北市南港區昆陽街161-2號

傳真：02-25233303

聯絡人及電話：楊博文 02-85906666#6828

電子郵件信箱：1698ypw@fda.gov.tw

10688

台北市大安區安和路一段29號9樓

受文者：中華民國醫師公會全國聯合會

發文日期：中華民國99年8月12日

發文字號：FDA藥字第0991410652號

速別：

密等及解密條件或保密期限：

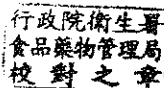
附件：藥品安全資訊風險溝通表1份

主旨：檢送含daptomycin成分藥品之「藥品安全資訊風險溝通表」，請轉知所屬會員，請查照。

說明：請貴會轉知所屬會員有關「藥品安全資訊風險溝通表」之藥品安全資訊，以保障病患用藥安全。

正本：台灣區製藥工業同業公會、中華民國西藥商業同業公會全國聯合會、中華民國開發性製藥研究協會、中華民國西藥代理商業同業公會、中華民國製藥發展協會、台北市西藥代理商業同業公會、中華民國全國商業總會、中華民國醫師公會全國聯合會、中華民國藥劑生公會全國聯合會、台北市西藥商業同業公會、台灣醫院協會、台灣社區醫院協會、中華民國基層醫療協會、台灣內科醫學會、中華民國藥師公會全國聯合會、台灣感染症醫學會

副本：行政院衛生署中央健康保險局、財團法人藥害救濟基金會、全國藥物不良反應通報中心



行政院衛生署食品藥物管理局

藥品安全資訊風險溝通表

日期：990805

藥品成分	daptomycin
藥品名稱及許可證字號	本署核准製劑許可證共 2 張，包括：“HOSPIRA” 救必辛注射劑 (Cubicin Injection) 衛署藥輸字第 024565 號、可倍行注射劑 Cubicin Injection (Cardinal Health) 衛署藥輸字第 024700 號
適應症	治療下列感受性革蘭氏陽性菌引起的複雜皮膚性和皮膚組織感染 (CSSSI)。Staphylococcus aureus (包括 methicillin-resistant isolates), Streptococcus pyogenes, Streptococcus agalactiae, Streptococcus dysgalactiae subsp. equisimilis 與 Enterococcus faecalis(vancomycin-susceptible isolates only) Staphylococcus aureus 引起之血液感染 (菌血症) 包括由具有 methicillin 感受性及抗藥性菌株造成之右側感染性心內膜炎。
訊息緣由	2010 年 7 月 29 日美國 FDA 發布有關含 daptomycin 成分藥品之用藥安全資訊，說明使用含 daptomycin 成分藥品可能會增加肺部嗜伊紅血症 (eosinophilic pneumonia) 之風險。
藥品安全有關資訊分析及描述	美國 FDA 近期發布含 daptomycin 藥品之用藥安全資訊，依據該藥品相關個案報告及上市後不良反應通報資料，發現自 2004 年至 2010 年，有 7 件疑似使用該藥品導致肺部嗜伊紅血症 (eosinophilic pneumonia) 之案例。因此，美國 FDA 提醒醫療人員及民眾注意，服用該藥品可能引起罕見嚴重之肺部嗜伊紅血症，症狀包括發燒、咳嗽、呼吸急促、呼吸困難等。此外，美國 FDA 同時要求含該成分藥品仿單在「警語與注意事項」、「不良反應」及「上市後經驗」內容加刊可能會引發肺部嗜伊紅血症的相關訊息。
本局風險溝通說明	<ul style="list-style-type: none"> ◎ 經查，我國含該成分藥品仿單之「上市後經驗」已刊載「肺部嗜伊紅血症相關的過敏反應」，且其藥品許可證持有廠商已向本局來函說明，將依美國 FDA 仿單修訂內容，進行仿單內容更新。 ◎ 醫療人員： 病患使用含該成分藥品後，應小心監視病患不良反應之發生。 ◎ 病患： 倘若用藥後發生發燒、咳嗽、呼吸急促、呼吸困難等症狀，應立即告知開立處方醫師。 ◎ 醫療人員或病患懷疑因為使用（服用）藥品導致不良反應發生時，請立即通報給衛生署所建置之全國藥物不良反應通報中心，藥物不良反應通報專線 02-2396-0100，網站：http://adr.doh.gov.tw。
風險溝通對象	<input checked="" type="checkbox"/> 醫師 <input checked="" type="checkbox"/> 藥師 <input checked="" type="checkbox"/> 護士 <input checked="" type="checkbox"/> 一般民眾 <input type="checkbox"/> 其他