



## 高警藥物不良反應小組通告

日期: 2020/12/15

主旨	轉載台灣衛福部食藥署(TFDA)公告 bupropion 成分藥品安全資訊
摘要 說明	<ol style="list-style-type: none"><li>1. 訊息緣由: 2020/11/16 英國醫藥品管理局(MHRA)發布含 bupropion 成分藥品併用其他血清素作用藥品 (serotonergic drug) 可能具發生血清素症候群 (serotonin syndrome) 風險之安全資訊。</li><li>2. 食品藥物管理署說明: bupropion 及 hydroxybupropion 是 CYP2D6 途徑的抑制劑。一項人體藥物動力學研究顯示, 投予 bupropion 使得 desipramine 的血中濃度升高。直到投與最後一劑 bupropion 後至少 7 天, 仍然有這種作用。因此本品與主要由這種同功酶代謝的藥物併用時 (例如某些乙型阻斷劑、抗心律不整劑、選擇性血清素回收抑制劑(SSRIs)、三環抗憂鬱劑、抗精神病劑), 這些併用的藥物必須由<b>最低劑量</b>開始, <u>詳細內容請見下方連結網址</u>。</li><li>3. 醫療專業人員應注意:<ul style="list-style-type: none"><li>● 曾有血清素症候群案例被報導與合併使用 bupropion 及其他血清素作用藥品 (例如 SSRIs 或 SNRIs) 有關。</li><li>● 若臨床上需合併處方含 bupropion 成分藥品與其他血清素作用藥品時, 建議採取以下措施:<ul style="list-style-type: none"><li>✓ <b>勿超過建議之使用劑量</b>。</li><li>✓ 提醒病人於治療開始及任何劑量變化時可能會出現血清素症候群的輕微症狀, 若出現相關症狀須尋求醫療協助。</li></ul></li><li>● 若病人疑似出現<b>血清素症候群</b>, 應根據症狀的嚴重程度<b>降低 bupropion 劑量</b>或<b>停藥</b>。</li></ul></li><li>4. 病人應注意事項:<ul style="list-style-type: none"><li>● 就醫時請主動告知自身用藥史 (包含是否併用憂鬱症相關藥品), 醫師將進一步評估您的用藥。</li><li>● 請務必遵從醫囑使用含 bupropion 成分藥品, 切勿使用超過處方之劑量。</li><li>● 若您在用藥期間出現以下<b>血清素症候群相關症狀</b>, 請尋求醫療協助:<ul style="list-style-type: none"><li>✓ 精神狀態改變 (例如: 躁動、幻覺)</li><li>✓ 腸胃道症狀 (例如: 噁心、嘔吐、腹瀉)</li><li>✓ 體溫超過 38°C</li><li>✓ 心跳增快</li><li>✓ 血壓不穩定的徵兆, 如: 臉部潮紅、頭痛、流汗、短暫暈眩</li><li>✓ 反射增強</li></ul></li></ul></li></ol>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 肌肉僵直</li> <li>✓ 動作缺乏協調</li> <li>● 若對用藥有任何的疑問或疑慮，請諮詢醫療專業人員。</li> </ul>			
連結 網址	<a href="https://www.fda.gov.tw/tc/includes/GetFile.ashx?id=f637435478261665029">https://www.fda.gov.tw/tc/includes/GetFile.ashx?id=f637435478261665029</a>			
本院 品項	<b>ATC 碼</b>	<b>商品名</b>	<b>中文藥名</b>	<b>含量規格</b>
	N06AX12	wellbutrin XL	威克倦持續性藥效錠	150mg/tab
		buprotrin SR	慮舒妥持續性藥效膜衣錠	150mg/tab