



高劑藥物不良反應小組通告

日期: 2017/5/12

主旨	轉載台灣食品藥物管理局(TFDA)公告含碘顯影劑、Codeine 及 Tramadol 之用藥安全資訊
說明	<p>1. 2017/5/11: TFDA 公告關於加拿大衛生部回顧通報案例及醫學文獻發現，(1)暴露於含碘顯影劑可能發生甲狀腺機能低下。這種情況較容易發生於某些易感族群，如嬰兒（尤其早產兒）、年長者及甲狀腺相關疾病之患者。(2)含碘顯影劑造成之甲狀腺機能低下與急性身體自我調節機制（Wolff-Chaikoff effect）有關，身體為抵抗血漿內碘的快速上升，可能會造成短暫或永久的甲狀腺機能低下。此調節機制通常會發生在暴露過量的碘後 24 至 48 小時內發生。(3)嬰兒倘患有甲狀腺機能低下恐會影響外在發育及心智發展，此病症通常不會有顯著的症狀表現。院內含碘顯影劑如下: diatrizoate、iobitridol、iodixanol、iohexol、iopamidol、iopromide、ioversol 及 ethiodized oil</p> <p>http://www.fda.gov.tw/tc/includes/GetFile.ashx?mid=133&id=23373&t=s</p> <p>2. 2017/5/10: TFDA 公告含 codeine 成分及含 tramadol 成分藥品不建議使用於下列病人，除非無其他較安全之替代藥品，且使用之臨床效益大於風險。(1)未滿 12 歲兒童。(2) 肥胖、具有阻塞型睡眠呼吸中止症、嚴重肺部疾病等情形之 12 至 18 歲青少年。(3)未滿 18 歲兒童之扁桃腺及腺樣體切除術後止痛。(4)哺乳婦女。</p> <p>http://www.fda.gov.tw/tc/includes/GetFile.ashx?mid=133&id=23380&t=s</p>