



## 高榮藥物不良反應小組通告

日期: 2017/4/10

主旨	轉載台灣食品藥物管理局(TFDA)公告 Dasabuvir、ombitasvir/paritaprevir/ritonavir 之用藥安全資訊
說明	<p>1. 2017/4/7: 因全國藥物不良反應通報中心接獲通報疑似使用抗 C 型肝炎病毒藥品 ombitasvir/paritaprevir/ritonavir(商品名:Viekirax)及 dasabuvir (商品名:Exviera)發生肝臟失償及肝衰竭之不良反應案件。故 TFDA 發布 Exviera 及 Viekirax 因具有潛在肝毒性及導致肝臟衰竭風險，<b>禁止用於中度至重度肝功能不全的患者 (Child-Pugh B 與 C)</b> 之安全警訊。肝硬化的病人服用 Exviera 及 Viekirax 有發生肝臟失償及肝衰竭的風險，建議除於起始治療前監測外，應於開始治療初期至少<b>每 2 週監測一次</b>包含<b>總膽紅素及直接膽紅素</b>之肝臟相關生化檢驗值。若病人<b>膽紅素有上升</b>的傾向或出現黃疸情形，務必縮短肝功能檢測間隔至<b>每週一次</b>或更頻繁的監測，直至黃疸情形改善為止。<b>病人若出現肝臟失償之表現，應立即停藥</b>。Exviera 及 Viekirax 因具有藥品交互作用之潛在風險，處方該藥品時務必詢問病人其他用藥情形，並查詢藥物之交互作用，必要時應調整用藥或劑量。</p> <p><a href="http://www.fda.gov.tw/tc/includes/SiteListGetFile.ashx?mid=133&amp;id=23138&amp;chk=0feaea31-09be-49b6-a43f-79f817492f10">http://www.fda.gov.tw/tc/includes/SiteListGetFile.ashx?mid=133&amp;id=23138&amp;chk=0feaea31-09be-49b6-a43f-79f817492f10</a></p>