



## 高榮藥物不良反應小組通告

日期: 2017/6/19

主旨	轉載台灣食品藥物管理局(TFDA)公告含 Mifepristone 及 Misoprostol 成分之用藥安全資訊
說明	<p>2017/6/15: TFDA 公告關於 2017/5/18 加拿大衛生部發布有關 mifepristone 及 misoprostol 之藥物安全警訊。因其作為人工流產之用時可能具有感染及/或敗血症、嚴重出血與治療失敗時的胚胎毒性等風險，故要求許可證藥商於仿單「警語」標註相關風險，及提交相關風險管理計畫書。TFDA 將蒐集國內外相關資料，評估是否修訂中文仿單及採取相關風險管控措施。目前應告知病人於用藥後 2 週內務必回診追蹤，以確認胚胎是否完全排出，且未有異常出血或感染等症狀。</p> <p><a href="http://www.fda.gov.tw/tc/includes/GetFile.ashx?mid=133&amp;id=23834&amp;t=s">http://www.fda.gov.tw/tc/includes/GetFile.ashx?mid=133&amp;id=23834&amp;t=s</a></p>