



高榮藥物不良反應小組通告

日期: 2017/6/12

主旨	轉載台灣食品藥物管理局(TFDA)公告含 Citalopram 及 Escitalopram 成分之用藥安全資訊
說明	<p>2017/6/9: TFDA 公告關於 2017/5/3 瑞士醫藥管理局(Swissmedic)發布，含 citalopram 及含 escitalopram 成分藥品仿單已於不良反應處加刊橫紋肌溶解症(rhabdomyolysis) 之安全性資訊。而我國核准含 citalopram 及含 escitalopram 成分藥品之中文仿單均已於「副作用」處刊載「肌痛症」，惟均未提及「橫紋肌溶解症」相關風險。針對是否更新該等藥品之中文仿單以包含橫紋肌溶解症相關風險，TFDA 現正評估中。目前應告知病人使用含 citalopram 及含 escitalopram 成分藥品後可能發生橫紋肌溶解症，並提醒病人若出現相關症狀如：肌肉酸痛、虛弱、噁心及茶色尿等，應立即回診。</p> <p>http://www.fda.gov.tw/tc/includes/GetFile.ashx?mid=133&id=23700&t=s</p>