衛生福利部 函

地址:11558 台北市南港區忠孝東路六段

488號

聯絡人:黃暐涵

聯絡電話:(02)2787-7475 傳真:(02)2653-2073

電子信箱:life0927@fda.gov.tw

受文者:中華民國西藥代理商業同業公會

發文日期:中華民國109年3月19日 發文字號:衛授食字第1091402481號

速別:普通件

密等及解密條件或保密期限:

附件:

主旨:為確保民眾用藥安全,請貴公司依說明段辦理含apixaban 成分藥品中文仿單變更,請查照。

說明:

- 一、依據藥事法第48條、消費者保護法第33、36及38條規定辦理。
- 二、經本部彙整國內、外相關資料進行整體性評估,含 apixaban成分藥品應於中文仿單「6不良反應」處加刊 「6.2上市後經驗:上市後曾接獲使用apixaban後發生肝臟 檢驗值異常(包含AST/ALT上升、鹼性磷酸酶上升、膽紅素 上升)之不良反應通報案例」。
- 三、貴公司應於109年11月30日前完成中文仿單變更,逾期未完成者,將不准輸入。必要時,將廢止相關許可證。
- 四、倘貴公司於109年5月31日前向本部食品藥物管理署依藥品查驗登記審查準則辦理本函要求之相關中文仿單內容變更





事宜(須以紙本送件),於期限內毋須繳交規費。逾期申請者,或仿單內容有本項以外之變更項目者,仍請依相關規定繳交規費辦理變更。

五、倘貴公司完成相關中文仿單變更,且於核准後將仿單内容 函知下游醫療機構、藥局及藥商,則得免除回收驗章。

正本:輝瑞大藥廠股份有限公司

副本:全國藥物不良反應通報中心、財團法人醫藥品查驗中心、衛生福利部中央健康保險署、中華民國藥劑生公會全國聯合會、台灣製藥工業同業公會、中華民國製藥發展協會、中華民國西藥商業同業公會全國聯合會、台北市西藥代理商業同業公會、中華民國西藥代理商業同業公會、中華民國開發性製藥研究協會、台灣藥品行銷暨管理協會、台灣醫院協會、台灣社區醫院協會、台灣內科醫學會、台灣家庭醫學醫學會、中華民國基層醫療協會、中華民國心臟學會、中華民國血脂及動脈硬化學會、臺灣介入性心臟血管醫學會、台灣心臟血管疾病防治醫學會、台灣胸腔及心臟血管外科學會、臺灣外科醫學會 電2020(23)19 文



