衛生福利部 函

地址:115204 臺北市南港區忠孝東路六段

488號

聯絡人:王麗雅

聯絡電話: 02-2787-7472 傳真: 02-2653-2073

電子郵件: j81313@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111年4月12日 發文字號:衛授食字第1111400799A號

速別:普通件

密等及解密條件或保密期限:

附件:附件一「含fluorouracil及相關成分藥品(capecitabine、tegafur)之仿單修

訂內 容」及附件二「含flucytosine成分藥品之仿單 修訂內容」

主旨:為確保民眾用藥安全,請貴公司依說明段辦理含fluorouracil及相關成分藥品(capecitabine、tegafur、flucytosine)之中文仿單變更,詳如說明段,請查照。

說明:

- 一、依據藥事法第48條規定辦理。
- 二、因含fluorouracil及相關成分藥品(capecitabine、tegafur、flucytosine)使用於體內缺乏dihydropyrimidine dehydrogenase(DPD)酵素之病人,可能導致嚴重或危及生命之不良反應,為保障民眾用藥安全,本部依據藥事法第48條彙整國內外臨床文獻資料進行整體性評估,於111年4月12日以衛授食字第1111400797號公告修訂該類藥品之中文仿單如下:
 - (一)含fluorouracil及相關成分(capecitabine、tegafur) 用於治療癌症相關適應症之藥品,應於仿單「禁忌症」





處加註「已知dihydropyrimidine dehydrogenase (DPD) 活性完全缺乏之病人」;於「警語與注意事項」處加註 「DPD缺乏」及「與含brivudine成分藥品之交互作用」 等相關警語,其修訂內容詳如附件一。

- (二)含flucytosine成分用於治療白色黴菌病、黴菌性肺炎及產色黴菌病相關適應症之藥品,應於仿單「禁忌症」處加註「已知dihydropyrimidine dehydrogenase (DPD)活性完全缺乏之病人」;於「警語與注意事項」處加註「DPD缺乏」及「與含brivudine成分藥品之交互作用」等相關警語,其修訂內容詳如附件二。
- 三、貴公司應依藥品查驗登記審查準則第20條第1項第21款規定 格式擬製中文仿單,並於111年11月30日前完成變更,逾期 未完成者,將依前開藥事法規定,廢止相關許可證。
- 四、倘貴公司於111年5月31日前向本部食品藥物管理署依本函要求辦理相關中文仿單內容變更事宜(須以紙本送件),毋 須繳交規費。逾期申請者,或修訂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。
- 正本:生達化學製藥股份有限公司、育新企業股份有限公司、南光化學製藥股份有限公司、台灣東洋藥品工業股份有限公司、台灣費森尤斯卡比股份有限公司、昱泰藥品股份有限公司、台灣邁蘭有限公司、羅氏大藥廠股份有限公司、香港商艾維斯有限公司台灣分公司、安沛國際有限公司、富富企業股份有限公司、天下生物科技股份有限公司、信東生技股份有限公司、臺灣派頓化學製藥股份有限公司、美時化學製藥股份有限公司、台灣大塚製藥股份有限公司、杏輝藥品工業股份有限公司
- 副本:台灣乳房醫學會、台灣臨床腫瘤醫學會、中華民國癌症醫學會、中華民國藥劑生 公會全國聯合會、台灣家庭醫學醫學會、中華民國基層醫療協會、台灣感染症醫 學會、台灣製藥工業同業公會、中華民國西藥商業同業公會全國聯合會、社團法 人中華民國學名藥協會、全國藥物不良反應通報中心、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、台灣藥品行銷暨管理協會、中華民國開







發性製藥研究協會、中華民國製藥發展協會、財團法人醫藥品查驗中心、中華民國大腸直腸外科醫學會、台灣頭頸部腫瘤醫學會、中華民國醫師公會全國聯合會、中華民國藥師公會全國聯合會、台灣內科醫學會 16:30:06章



