

新聞稿

日期	99.03.16	單位		藥品組		編號	
標題	食品藥物管理局說明加拿大一項研究報告發現使用選擇性血清素再吸受抑制劑抗憂鬱劑藥品 (SSRIs) 可能增加罹患白內障之風險						

根據加拿大一項研究報告(發表於 Ophthalmology, published online March 8, 2010) 指出選擇性血清素再吸受抑制劑抗憂鬱藥 (selective serotonin reuptake inhibitors, SSRIs), 特別是含 fluoxetine、venlafaxine 成分藥品, 可能增加罹患白內障之風險, 但研究結果無法證實兩者間之因果關係, 仍須進一步研究。

經查, 衛生署全國藥物不良反應通報案例, 並未發現使用 fluoxetine 或 venlafaxine 引起白內障之不良事件通報案例。

衛生署曾於 93 年 3 月 29 日、96 年 8 月 10 日發布新聞稿, 提醒使用抗憂鬱劑藥品應注意產生自殺行為之副作用。於 93 年 4 月 29 日發布新聞稿提醒抗憂鬱藥使用於孕婦及兒童應謹慎監視。並於 93 年 5 月 10 日公告含 bupropion 等 SSRIs 抗憂鬱藥之仿單加刊:「服用期間應嚴密監視患者之憂鬱症情形, 以防其發生自殺行為」之警語, 於 96 年 8 月 10 日公告所有適應症為「憂鬱症」之抗憂鬱劑藥品仿單, 應加刊注意藥品產生自殺意念及行為相關警語。此外, 食品藥物管理局已建立藥物安全資訊主動監控機制, 除有藥物不良反應通報系統之外, 對於安全有關訊息, 隨時進行瞭解, 以保障民眾之用藥安全, 提醒醫療人員或病患懷疑因為使用(服用)藥品導致不良反應發生時, 請立即通報給衛生署所建置之全國藥物不良反應通報中心, 藥物不良反應通報專線 02-2396-0100, 網站: <http://adr.doh.gov.tw>。



食品藥物管理局
Food and Drug Administration

