

歐洲聯盟：歐洲藥物監管局在檢測到雜質後審查含有Zhejiang Huahai 纈沙坦的藥物。一些纈沙坦藥物在歐洲聯盟市場上回收。

在香港，共有 93 種註冊藥劑製品含有纈沙坦，所有產品屬醫生處方藥物。

就上述歐洲藥物監管局的公告，衛生署會發信通知本地醫護專業人員。衛生署已聯絡所有註冊纈沙坦產品的註冊證書持有人。至今，阿特維斯(香港)有限公司(阿特維斯)及港聯醫藥供應有限公司(港聯)確認有受影響產品供應予本港市場。

受影響產品如下：

產品	香港註冊編號	註冊證書持有人
Valtensin 160 毫克藥片	HK-61786	阿特維斯
Valtensin 80 毫克藥片	HK-61787	阿特維斯
Valtensin HCT 藥片 160/12.5 毫克	HK-61784	阿特維斯
Valtensin HCT 藥片 80/12.5 毫克	HK-61785	阿特維斯
Valsartan Stada 80 毫克藥片	HK-60794	港聯

根據阿特維斯及港聯的資料，上述產品已供應予本地私家醫生及藥房。其中 Valtensin 80 毫克及 160 毫克藥片亦有供應予醫院管理局。衛生署已指令阿特維斯及港聯從市面回收上述五種產品作為預防措施。衛生署會繼續監察回收情況。衛生署會繼續與註冊證書持有人跟進，以考慮任何必要的行動；而調查仍在繼續。

衛生署至今未有接獲任何涉及上述受影響產品的不良反應報告。

衛生署提醒正在服用上述產品的病人不應自行停止服用藥物，他們應盡快向其醫護人員諮詢意見，以作適當安排。

詳情請瀏覽以下英文版網址：

http://www.drugoffice.gov.hk/eps/upload/eps_news/31998/EN/1/NewsBulletin_06072018_Valsartan_EMA.pdf

完

2018 年 7 月 6 日 (星期五)

香港時間 19 時 30 分