

澳門：回收一款類固醇注射劑：Diprospan Injection 1ml

澳門藥物監督管理局公布，根據澳門藥物入口商的通報，由比利時 Schering-Plough Labo N.V.生產的一款類固醇藥物 Diprospan Injection 1ml，由於生產商發現產品內有不銹鋼微粒的情況，作為預防措施，該藥物生產商自願回收進口澳門五批受影響藥物（批號為 U019788、U027875、U037539、W001030 及 W026080）。上述產品含有二丙酸倍他米松（betamethasone dipropionate）和倍他米松磷酸鈉（betamethasone sodium phosphate），是一種用於治療炎症的處方藥物。

詳情請按以下連結：

<http://www.isaf.gov.mo/wp-content/uploads/2023/01/2023.01.27-%E8%97%A5%E7%9B%A3%E5%B1%80%E5%85%AC%E4%BD%88%E5%9B%9E%E6%94%B6%E4%B8%80%E6%AC%BE%E9%A1%9E%E5%9B%BA%E9%86%87%E6%B3%A8%E5%B0%84%E5%8A%91.pdf>

在香港，Diprospan Injection（HK-18689）是由Organon Hong Kong Limited（Organon）註冊的藥劑製品，屬醫生處方藥物。

2023年1月27日，衛生署同意Organon回收四個批次（批號為U037539、W001030、W026080及W032423）的Diprospan Injection（HK-18689），因有關批次產品可能有潛在質量問題。同日，衛生署就此發出公告，並刊登於藥物辦公室的網頁。

Organon確認，批號為U019788及U027875的產品已過有效限期。

完

2023年1月30日（星期一）

香港時間14時正