

澳門：藥監局公佈回收一批抗抑鬱藥

澳門藥物監督管理局公布，根據澳門藥物入口商的通報，由加拿大“Pharmascience Inc.”生產的一款抗抑鬱藥“Pms-Fluoxetine 20mg Cap 100’s”被發現部分批次含有超出可接受水平的雜質 N-亞硝基氟西汀（N-nitroso-fluoxetine），其中批號為 645412 的上述藥物曾進口澳門，作為預防措施，該藥物入口商自願回收已進口澳門的受影響批次藥物。

上述藥物是一種用於治療抑鬱症的處方藥物。

詳情請按以下連結：

<http://www.isaf.gov.mo/2025/04/29/%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%89%b9%e6%8a%97%e6%8a%91%e9%ac%b1%e8%97%a5/>

在香港，PMS-Fluoxetine Cap 20mg（HK-59714）是由天普醫葯有限公司（天普醫葯）註冊的藥劑製品，屬醫生處方藥物。

2025 年 4 月 29 日，衛生署接獲持牌藥物批發商天普醫葯通知，PMS-Fluoxetine Capsules 10mg（HK-61931）（批號：643518、644912、647317、648682、653478、655449）及 PMS-Fluoxetine Cap 20mg（HK-59714）（批號：641413、645412）兩款產品共八個批次含有高於可接受水平的雜質 N-亞硝基氟西汀，且該些產品的海外製造商正回收上述批次產品後，同意天普醫葯採取預防措施並從市面回收受影響批次的產品。同日，衛生署就此發出公告，並刊登於藥物辦公室的網頁。

加拿大衛生局早前已公布有關消息，而相關資訊已在 2025 年 4 月 29 日刊登於藥物辦公室的網頁。

完

2025 年 4 月 30 日 (星期三)

香港時間 17 時 45 分