

# 藥物安全簡訊

日期	108.09
成分	Maviret® (glecaprevir and pibrentasvir) 、Zepatier® (elbasvir and grazoprevir) 、Vosevi® (sofosbuvir, velpatasvir, and voxilaprevir) ，院內品項：Maviret® 、Zepatier®
訊息緣由	2019/8/30美國FDA發布使用Maviret® 、Zepatier®或Vosevi®治療中度至重度肝功能損害的慢性C型肝炎病人，可能會導致肝功能或肝功能衰竭惡化之警訊。
公告事項	<ol style="list-style-type: none"><li>1. 美國FDA從不良事件通報系統(FAERS)資料庫與醫學文獻中接獲63例疑似使用C型肝炎藥品Maviret®、Zepatier®及Vosevi®發生肝功能代償不全(liver decompensation)之不良反應案例，包含肝衰竭與死亡。最常通報為高膽紅素血症、黃疸、腹水及肝性腦病變。多數病人於停藥後症狀緩解或肝功能獲得改善。</li><li>2. 部分案例原先已具有其他危險因子如肝細胞癌、酒精濫用或其他與嚴重肝臟相關疾病，皆可能會導致在使用這些C型肝炎藥品期間出現肝功能惡化或肝衰竭。</li><li>3. Zepatier®禁用於中度或重度肝功能不全(Child-Pugh B或C)的患者；Maviret®不建議用於中度肝功能不全的患者(Child-Pugh B)，且禁用於重度肝功能不全的患者(Child-Pugh C)。</li><li>4. 開立處方前應評估病人肝功能情形，並建議於用藥期間密切監測病人肝功能，若病人出現肝功能代償不全之徵兆與症狀，例如：肝臟酵素數值上升、黃疸、腹水、肝性腦病變與靜脈曲張出血(variceal hemorrhage)，應慎重考慮停藥。</li></ol>
資料來源	全國藥物不良反應通報中心： <b>Maviret、Zepatier 及 Vosevi 成分藥品安全資訊風險溝通表</b> <a href="https://adr.fda.gov.tw/Manager/Pages/PB010009.aspx?2019092709305090DEFB5D89C2C24A7D">https://adr.fda.gov.tw/Manager/Pages/PB010009.aspx?2019092709305090DEFB5D89C2C24A7D</a>