|  |
| --- |
| SGLT2抑制劑類藥品安全資訊風險溝通表日期：106/3 |
| 藥品成分 | SGLT2抑制劑類藥品（包含：canagliflozin、dapagliflozin及empagliflozin 3種成分） |
| 藥品名稱及許可證字號 | 衛生福利部核准含SGLT2抑制劑類藥品製劑許可證共4張。網址：[http://www.fda.gov.tw/MLMS/(S(fbnsiy45gjn1ufmichcptc3s))/H0001.aspx](http://www.fda.gov.tw/MLMS/%28S%28fbnsiy45gjn1ufmichcptc3s%29%29/H0001.aspx) |
| 適應症 | 第二型糖尿病。 |
| 藥理作用機轉 | 抑制近端腎小管的鈉－葡萄糖共同轉運蛋白2（sodium-glucose cotransporter 2 , SGLT2），減少腎臟對已過濾之葡萄糖的再吸收作用，從而減低腎臟對葡萄糖再吸收的閥值，藉此增加葡萄糖經由尿液的排泄量。 |
| 訊息緣由 | 2017/2/24歐盟EMA發布SGLT2抑制劑類藥品可能增加腳趾截肢的潛在風險之安全性資訊。網址：<http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/news_and_events/news/2017/02/news_detail_002699.jsp&mid=WC0b01ac058004d5c1> |
| 藥品安全有關資訊分析及描述 | 1. 歐盟EMA從臨床試驗發現，服用含canagliflozin成分藥品之患者相較於服用安慰劑者，發生下肢截肢（主要影響腳趾）的機率較高，其機轉目前尚不清楚。
2. 其他SGLT2抑制劑類藥品（含dapagliflozin及empagliflozin成分藥品）目前尚未發現有增加下肢截肢的風險，然而，因目前資料仍有限，該兩成分藥品也可能存在相同風險。
3. 歐盟EMA將更新所有SGLT2抑制劑類藥品仿單以包含上述風險。
 |
| TFDA風險溝通說明 | * **食品藥物管理署說明：**
1. 經查，我國目前尚未核准含canagliflozin成分之藥品許可證。已分別核准含dapagliflozin成分及含empagliflozin成分之藥品許可證各2張，尚未刊載下肢截肢相關風險。
2. 針對是否更新所有SGLT2抑制劑類藥品之中文仿單以包含下肢截肢相關風險，本署現正評估中。
* **醫療人員應注意事項：**
1. 含dapagliflozin及empagliflozin成分藥品目前尚未發現有增加下肢截肢的風險，但因目前資料仍有限，該兩成分藥品也可能存在相同風險。
2. 應告知正在服用SGLT2抑制劑類藥品之患者，定期做預防性足部護理的重要性。
* **病人應注意事項：**
1. 糖尿病患者本身發生傷口感染及潰瘍，導致截肢之風險即較高，若出現任何傷口、膚色變化或足部疼痛等情形，請告知您的醫師。
2. 服藥期間請務必經常注意足部變化，並遵從醫師指示，定期做預防性足部護理及適當補充水分。
3. 若有任何疑問請諮詢醫療人員，切勿於諮詢醫療人員前自行暫停或改變治療糖尿病的藥物。若未治療糖尿病，可能導致嚴重的問題，包括：失明、神經及腎臟損傷與心臟疾病。
 |
|  | ◎ 醫療人員或病人懷疑因為使用（服用）藥品導致不良反應發生時，請立即通報給衛生福利部所建置之全國藥物不良反應通報中心並副知所屬廠商，藥物不良反應通報專線02-2396-0100，網站：<https://adr.fda.gov.tw>；衛生福利部食品藥物管理署獲知藥品安全訊息時，均會蒐集彙整相關資料進行評估，並對於新增之藥品風險採取對應之風險管控措施。 |