

二零零九年三月以来药物事故发生时序表

日期	事件详情
三月六日	<p>香港大学公布，本地制造商欧化药业有限公司生产的四批别嘌醇药片，被小孢毛菌污染。医管局于二零零九年三月八日宣布，替受影响的病人换药。由于受影响的四批别嘌醇，其样本经化验分析后证实有小孢毛菌，卫生署于二零零九年三月九日指令欧化药业从市面回收所有别嘌醇药片。卫生署的调查发现，上述药片在生产过程中，颗粒药粉经长时间存放后才制成药片。欧化药业自动停产，并停止分销所有产品。</p>
三月十一日	<p>卫生署指令本地制造商万辉药业有限公司回收共 216 种药剂制品，原因是这些药剂制品的标签上的有效日期未能获得化验数据支持。药剂业及毒药管理局辖下的制造商牌照委员会在三月十二日暂时吊销该公司的牌照一个月。由于卫生署在进行调查期间，发现该公司提交的部分文件有不寻常的情况，因此</p>

日期	事件详情
	已把个案交由警方调查。
三月十六日	卫生署的调查发现，由一间本地制造商琪宝制药有限公司供应给医管局的部分药剂制品(即 50x10 包装的甲福明药片)并未向卫生署注册。医管局宣布由二零零九年三月十七日起为受影响的病人更换该药物。
三月十九日	卫生署的调查发现，无制药牌照的持牌批发商源辉贸易公司非法包装阿米替林药片。卫生署已指令该公司回收产品。
三月二十日	卫生署的调查发现，两批由源辉贸易公司进口的 Cosalgesic 药片的有效日期被窜改。两批药片的正确有效日期分别为二零零九年五月及二零零九年六月，但被改为二零一零年六月。卫生署把事件交由警方调查。源辉贸易从市面回收产品。

日期	事件详情
三月二十二日	<p>医管局公布油麻地赛马会分科诊所员工配发逾期的 Promethazine Co Linctus 咳药水；在二月一日至三月二十日期间获处方该药水的 250 名病人中，约有十人获配逾期药水。医管局安排为受影响病人换药。</p> <p>卫生署接获医管局通报，指两批由持牌批发商联昌行有限公司进口的注射用水，实际容量较制品卷标所示的 100 毫升多出 30 毫升。有关制品由日本大冢公司在印度尼西亚的附属公司制造。联昌行从医管局回收有关制品。有关制品并无供应私人市场。</p>
三月二十七日	<p>医管局响应传媒的查询时表示，一名血癌女病人在三月二十四日于韦尔斯亲王医院首日进行为期五天的化疗疗程时，接受两份剂量为 4 克的化疗药物 (Cytarabine)，但正确剂量应为 2 克。其后职员发现出错，医生已实时为病人作出评估，病人的情况稳定。</p>

日期	事件详情
四月二日	<p>卫生署的调查发现，由持牌批发商曼秀雷敦(亚洲太平洋)有限公司供应的曼秀雷敦镇痛贴未经注册。该公司于二零零五年为该产品申请注册，但尚未获批准。卫生署指令该公司在零售层面回收产品。然而，使用该批产品并无实时的安全和质量问题。</p>
四月四日	<p>卫生署的调查发现，持牌批发商瑞士诺华(香港)有限公司供应的一种名为「活视康」(Viscotears)的产品未经注册。卫生署指令诺华从市场回收产品。然而，使用该产品并无实时的安全和质量问题。</p>
四月六日	<p>卫生署的调查发现，由瑞士诺华(香港)有限公司供应的一种名为 Cortiphenol H 2.5 毫克装眼药膏，其注册已于二零零七年十二月到期。卫生署指令诺华从市场回收产品。然而，使用该产品并无实时的安全和质量问题。</p>

日期	事件详情
	<p>持牌批发商显荣行有限公司在市面回收两批「匡肤德蒽林软膏」(Dithrasal)，分别是「匡肤德蒽林软膏」及「匡肤德蒽林 2%软膏」，因为该两批产品被澳洲药物监管当局发现含比可容许份量为高的「二羟基蒽醌」(1,8 dihydroxyanthraquinone，简称DHAQ)。</p> <p>卫生署的调查发现，由持牌批发商万联行有限公司供应的五款药剂制品未经注册。卫生署指令万联行从市场回收产品。然而，使用该批产品并无实时的安全和质量问题。</p>
四月十一日	<p>东华医院宣布，在四月八日把苯巴比妥(Phenobarbitone)药片发送病房前进行例行检查时，发现这些苯巴比妥 60 毫克药片是在三月十七日预先包装的，而不是原拟分发的苯巴比妥 30 毫克药片。结果有六名住院病人服食双倍剂量药物，其中一名病人在四月十日去世，其余五名病人则情况稳定。</p>

日期	事件详情
四月十八日	<p>医管局在响应传媒查询时表示，戴麟趾夫人普通科门诊诊所的员工在四月十七日在糖尿病药中搀混了控制高血压的药物，最少有 63 名糖尿病人受影响。</p>
四月二十一日	<p>卫生署的调查发现，由持牌批发商达利德有限公司进口的药物 Funginox Solution，其说明书附有未经注册用途及治疗期的数据。卫生署指令达利德从市面回收产品。然而，使用该产品并无实时的安全和质量问题。</p>
四月二十二日	<p>坚尼地城赛马会诊所的药房于四月十五日在一瓶由持牌批发商伟民制药厂有限公司供应的利尿药(呋塞米(Frusemide)40 毫克装)中，发现部分药片有黑点。</p> <p>医管局总部抽检呋塞米 40 毫克装的其它批次，发现另一批次的部分药片亦同样有黑点。根据初步调查所得的结果，有关黑点证实是曲霉菌污染。医管局宣布自二零零九年三月八日开始为受影响的病人更换药物。制造商牌照委员会于四月二十二日暂时吊销伟民制药厂的牌照，实时生效，理由是不遵守「生产质量管理规范」的标准。卫生署亦指示伟民</p>

日期	事件详情
	制药厂在消费者层面回收有关产品。
四月二十八日	持牌批发商美国辉瑞科研制药从市场回收一款盐酸利多卡因注射液产品(Lignocaine HCl Injection 1%)，因为在一包十瓶装的注射液中，其中一瓶的标签为 Sodium Chloride Intravenous Infusion 0.9%(生理盐水)。该产品在澳洲制造及包装，在进口香港后并无进一步再包装。
五月六日	持牌批发商裕利医药有限公司在一次内部覆检中，发现 Milupa GES 45 口服葡萄糖灵电解营养剂未经注册。该产品于德国制造，并曾于一九八九至二零零四年间在本港注册。然而，注册持有人并无在二零零四年产品有效日期届满后为产品的注册续期。裕利医药其后回收该批产品。
五月七日	卫生署的调查发现，一种由持牌批发商联昌行有限公司进口的碘酒纸，药物注册在二零零八年十月已到期，但联昌行仍有售卖该产品。卫生署指令联昌行从市面回收有关产品。然而，使用该产品并无实

日期	事件详情
	时的安全和质量问题。
	卫生署在调查时发现持牌批发商协康药业有限公司出售 46 个包装和标签未经批准的药剂制品。卫生署指令协康药业从市场回收该批未经注册的药剂制品。
九月二日	卫生署的调查发现，由持牌批发商雅各布臣药业(香港)有限公司出售名为「泰诺林」(Tylenol)的药物，其包装和卷标所载数据未经批准。其后该公司回收有关产品。然而，使用该产品并无实时的安全和质量问题。
九月二十八日	卫生署的调查发现，由持牌批发商龙坤(国际)有限公司进口的 17 种药剂制品，含锰量为 10 毫克，而非其标签所示的 5 毫克。其后该公司回收该批受影响的产品。