

二零零九年三月以來藥物事故發生時序表

日期	事件詳情
三月六日	<p>香港大學公布，本地製造商歐化藥業有限公司生產的四批別嘌醇藥片，被小孢毛菌污染。醫管局於二零零九年三月八日宣布，替受影響的病人換藥。由於受影響的四批別嘌醇，其樣本經化驗分析後證實有小孢毛菌，衛生署於二零零九年三月九日指令歐化藥業從市面回收所有別嘌醇藥片。衛生署的調查發現，上述藥片在生產過程中，顆粒藥粉經長時間存放後才製成藥片。歐化藥業自動停產，並停止分銷所有產品。</p>
三月十一日	<p>衛生署指令本地製造商萬輝藥業有限公司回收共 216 種藥劑製品，原因是這些藥劑製品的標籤上的有效日期未能獲得化驗數據支持。藥劑業及毒藥管理局轄下的製造商牌照委員會在三月十二日暫時吊銷該公司的牌照一個月。由於衛生署在進行調查期間，發現該公司提交的部分文件有不尋常的情況，因此</p>

日期	事件詳情
	已把個案交由警方調查。
三月十六日	衛生署的調查發現，由一間本地製造商琪寶製藥有限公司供應給醫管局的部分藥劑製品(即 50x10 包裝的甲福明藥片)並未向衛生署註冊。醫管局宣布由二零零九年三月十七日起為受影響的病人更換該藥物。
三月十九日	衛生署的調查發現，無製藥牌照的持牌批發商源輝貿易公司非法包裝阿米替林藥片。衛生署已指令該公司回收產品。
三月二十日	衛生署的調查發現，兩批由源輝貿易公司進口的 Cosalgesic 藥片的有效日期被竄改。兩批藥片的正確有效日期分別為二零零九年五月及二零零九年六月，但被改為二零一零年六月。衛生署把事件交由警方調查。源輝貿易從市面回收產品。

日期	事件詳情
三月二十二日	<p>醫管局公布油麻地賽馬會分科診所員工配發逾期的 Promethazine Co Linctus 咳藥水；在二月一日至三月二十日期間獲處方該藥水的 250 名病人中，約有十人獲配逾期藥水。醫管局安排為受影響病人換藥。</p> <p>衛生署接獲醫管局通報，指兩批由持牌批發商聯昌行有限公司進口的注射用水，實際容量較製品標籤所示的 100 毫升多出 30 毫升。有關製品由日本大塚公司在印尼的附屬公司製造。聯昌行從醫管局回收有關製品。有關製品並無供應私人市場。</p>
三月二十七日	<p>醫管局回應傳媒的查詢時表示，一名血癌女病人在三月二十四日於威爾斯親王醫院首日進行為期五天的化療療程時，接受兩份劑量為 4 克的化療藥物 (Cytarabine)，但正確劑量應為 2 克。其後職員發現出錯，醫生已即時為病人作出評估，病人的情況穩定。</p>

日期	事件詳情
四月二日	<p>衛生署的調查發現，由持牌批發商曼秀雷敦(亞洲太平洋)有限公司供應的曼秀雷敦鎮痛貼未經註冊。該公司於二零零五年為該產品申請註冊，但尚未獲批准。衛生署指令該公司在零售層面回收產品。然而，使用該批產品並無即時的安全和品質問題。</p>
四月四日	<p>衛生署的調查發現，持牌批發商瑞士諾華(香港)有限公司供應的一種名為「活視康」(Viscotears)的產品未經註冊。衛生署指令諾華從市場回收產品。然而，使用該產品並無即時的安全和品質問題。</p>
四月六日	<p>衛生署的調查發現，由瑞士諾華(香港)有限公司供應的一種名為 Cortiphenol H 2.5 毫克裝眼藥膏，其註冊已於二零零七年十二月到期。衛生署指令諾華從市場回收產品。然而，使用該產品並無即時的安全和品質問題。</p>

日期	事件詳情
	<p>持牌批發商顯榮行有限公司在市面回收兩批「匡膚德蔥林軟膏」(Dithrasal)，分別是「匡膚德蔥林軟膏」及「匡膚德蔥林 2%軟膏」，因為該兩批產品被澳洲藥物監管當局發現含比可容許份量為高的「二羥基蔥醌」(1,8 dihydroxyanthraquinone，簡稱DHAQ)。</p> <p>衛生署的調查發現，由持牌批發商萬聯行有限公司供應的五款藥劑製品未經註冊。衛生署指令萬聯行從市場回收產品。然而，使用該批產品並無即時的安全和品質問題。</p>
四月十一日	<p>東華醫院宣布，在四月八日把苯巴比妥(Phenobarbitone)藥片發送病房前進行例行檢查時，發現這些苯巴比妥 60 毫克藥片是在三月十七日預先包裝的，而不是原擬分發的苯巴比妥 30 毫克藥片。結果有六名住院病人服食雙倍劑量藥物，其中一名病人在四月十日去世，其餘五名病人則情況穩定。</p>

日期	事件詳情
四月十八日	醫管局在回應傳媒查詢時表示，戴麟趾夫人普通科門診診所的員工在四月十七日在糖尿病藥中攙混了控制高血壓的藥物，最少有 63 名糖尿病人受影響。
四月二十一日	衛生署的調查發現，由持牌批發商達利德有限公司進口的藥物 Funginox Solution，其說明書附有未經註冊用途及治療期的資料。衛生署指令達利德從市面回收產品。然而，使用該產品並無即時的安全和品質問題。
四月二十二日	堅尼地城賽馬會診所的藥房於四月十五日在一瓶由持牌批發商偉民製藥廠有限公司供應的利尿藥(呋塞米(Frusemide)40 毫克裝)中，發現部分藥片有黑點。醫管局總部抽檢呋塞米 40 毫克裝的其他批次，發現另一批次的部分藥片亦同樣有黑點。根據初步調查所得的結果，有關黑點證實是曲霉菌污染。醫管局宣布自二零零九年三月八日開始為受影響的病人更換藥物。製造商牌照委員會於四月二十二日暫時吊銷偉民製藥廠的牌照，即時生效，理由是不遵守「生產質量管理規範」的標準。衛生署亦指示偉民

日期	事件詳情
	製藥廠在消費者層面回收有關產品。
四月二十八日	持牌批發商美國輝瑞科研製藥從市場回收一款鹽酸利多卡因注射液產品(Lignocaine HCl Injection 1%)，因為在一包十瓶裝的注射液中，其中一瓶的標籤為Sodium Chloride Intravenous Infusion 0.9%(生理鹽水)。該產品在澳洲製造及包裝，在進口香港後並無進一步再包裝。
五月六日	持牌批發商裕利醫藥有限公司在一次內部覆檢中，發現 Milupa GES 45 口服葡萄靈電解營養劑未經註冊。該產品於德國製造，並曾於一九八九至二零零四年間在本港註冊。然而，註冊持有人並無在二零零四年產品有效日期屆滿後為產品的註冊續期。裕利醫藥其後回收該批產品。
五月七日	衛生署的調查發現，一種由持牌批發商聯昌行有限公司進口的碘酒紙，藥物註冊在二零零八年十月已到期，但聯昌行仍有售賣該產品。衛生署指令聯昌行從市面回收有關產品。然而，使用該產品並無即

日期	事件詳情
	<p>時的的安全和品質問題。</p>
	<p>衛生署在調查時發現持牌批發商協康藥業有限公司出售 46 個包裝和標籤未經批准的藥劑製品。衛生署指令協康藥業從市場回收該批未經註冊的藥劑製品。</p>
<p>九月二日</p>	<p>衛生署的調查發現，由持牌批發商雅各臣藥業(香港)有限公司出售名為「泰諾林」(Tylenol)的藥物，其包裝和標籤所載資料未經批准。其後該公司回收有關產品。然而，使用該產品並無即時的安全和品質問題。</p>
<p>九月二十八日</p>	<p>衛生署的調查發現，由持牌批發商龍坤(國際)有限公司進口的 17 種藥劑製品，含錳量為 10 毫克，而非其標籤所示的 5 毫克。其後該公司回收該批受影響的產品。</p>