

重要訊息通知：**食品藥物管理管理局提醒氫離子幫浦抑制劑藥品可能增加病人發生****「困難梭狀芽孢桿菌有關之下痢」風險**

美國 FDA 近期發布有關氫離子幫浦抑制劑 (proton pump inhibitors, PPIs) 藥品之安全資訊，根據美國藥品不良反應通報資料 (AERS) 及相關文獻資料，發現使用 PPI 類藥品，可能使病人發生「困難梭狀芽孢桿菌有關之下痢 (Clostridium difficile - Associated Diarrhea; CDAD)」風險增加，其症狀如嚴重水瀉、腹痛、發燒或可能發展成較嚴重的腸道症狀，因此提醒醫療人員注意。食品藥物管理局為保障民眾用藥安全，將儘速蒐集國內、外相關安全資訊，評估其安全性。

經查，衛生署核准 PPI 類藥品製劑許可證，包括 rabeprazole 成分 (**Pariet**)、esomeprazole 成分 (**Nexium**)、omeprazole 成分 (**OMP**)、pantoprazole 成分 (**Pantazol**、**Pozola**)、lansoprazole 成分。該類藥品作為胃食道逆流性疾病之症狀治療、幽門螺旋桿菌引發之十二指腸潰瘍及預防消化性潰瘍再出血等疾病之治療用途。

食品藥物管理局提醒醫師，為病患處方 PPI 類藥品時，儘量以最小有效劑量，及最短有效治療期間為考量；若病人出現腹瀉且持續沒有改善，應考慮是否為 CDAD。

另外正在服用 PPI 類藥品之病人，若有水瀉不止、腹痛、發燒之情形，應立即回診開立處方醫師治療。