

## วันหมดอายุหลังผสม

### Antibiotic Forte eye drop

ข้อมูลยา Antibiotic Forte eye drop ผลิตโดย

งานผลิตยาปราศจากเชื้อ ฝ่ายเภสัชกรรม รพ.ศิริราช

เรื่องวันหมดอายุหลังผสม ดังนี้

รายการยาที่ผลิตในรูปแบบผสมสำเร็จพร้อมใช้

รายการยาและความแรง	ขนาดบรรจุ	วันหมดอายุหลังผสม (วัน)
Clindamycin Forte eye drop(50 mg/mL)	6 mL	16
Gentamicin Forte eye drop (14 mg/mL)	4 mL	30
Vancomycin Forte eye drop (50 mg/mL)	5 mL	30

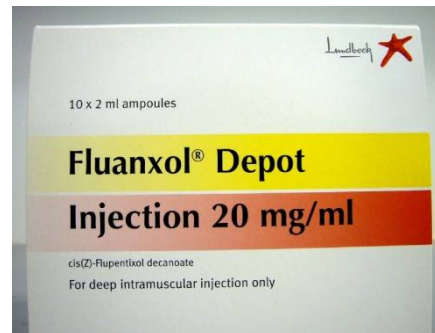
รายการยาหยอดตาที่ผลิตแบบแยกส่วน

รายการยาและความแรง	ตัวทำละลายยา	วันหมดอายุหลังผสม (วัน)
Amikacin Forte eye drop (20 mg/mL)	BSS 4.6 mL	7
Cefazolin Forte eye drop (50 mg/mL)	BSS 5 mL	14
Ceftazidime Forte eye drop (50 mg/mL)	BSS 5 mL	10
Imipenem Forte eye drop (50 mg/mL)	BSS 5 mL	7

## อุณหภูมิสำหรับการเก็บยา

### Fluanxol Depot inj 40 mg/2 mL

งานจัดซื้อและคลังเวชภัณฑ์ แจ้งเปลี่ยนแปลงฉลากช่วย และอุณหภูมิสำหรับการเก็บยา Fluanxol Depot inj 40 mg/2 mL เนื่องจาก บริษัท บี. เอ็ม. ฮีว. จำกัด ระบุ การเก็บรักษายาดังกล่าวเป็น “เก็บยาในที่อุณหภูมิต่ำกว่า 30 องศาเซลเซียส และเก็บขวดยาในกล่อง เพื่อ ป้องกันแสง ทั้งนี้จึงขอยกเลิกฉลากช่วย “เก็บยาในตู้เย็น 2-8 องศาเซลเซียส “ และเพิ่มสัญลักษณ์ “#”คือ เก็บยา ให้พ้นแสง ในฉลากยา ในระบบ HIS และ SIOP



สอบถามข้อมูลยาและพิษวิทยา โทร 9 - 7007

สอบถาม Medication Reconciliation (MR) โทร 9 - 6964

สอบถามเรื่องแพ้ยา และประวัติการแพ้ยา โทร 9 - 9555



มีอะไรในฉบับนี้

- ❖ การใช้ ezetimibe ร่วมกับ statins
- ❖ ห้ามใช้ยา codeine ในเด็กอายุต่ำกว่า 12 ปี
- ❖ การเกิด fixed-drug eruption ภายหลังใช้ยา dimenhydrinate
- ❖ วันหมดอายุหลังผสม ของยา Antibiotic Forte eyedrop
- ❖ อุณหภูมิสำหรับการเก็บยา Fluanxol Depot inj. 40 mg/ 2 mL

ปีที่ 14 ฉบับที่ 9

เดือนมิถุนายน 2558

# การใช้ ezetimibe ร่วมกับ statins

The IMPROVE-IT Trial [the Improved Reduction of Outcomes: Vytorin Efficacy International Trial] ได้ให้คำตอบเกี่ยวกับประโยชน์ของการใช้ ezetimibe ร่วมกับ statins ในผู้ป่วยที่เกิด acute coronary syndromes (ACS) แล้ว โดยทำการศึกษาในผู้ป่วยจำนวน 18,144 คน อายุ 50 ปี ขึ้นไปที่มีประวัติเกิด ACS มาแล้ว โดยกลุ่มที่ 1 (N=9077) ได้รับ simvastatin 40 mg อย่างเดียว กลุ่มที่ 2 (N=9067) ได้รับ simvastatin 40 mg ร่วมกับ ezetimibe 10 mg โดยมีการตรวจติดตามตาม protocol พบว่าใน 2 กลุ่ม มีความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติในพารามิเตอร์ทุกตัวของ primary-, secondary-end point (เช่น death from cardiovascular causes, major coronary event, death from any cause, hospitalization for unstable angina) และค่าพารามิเตอร์บางตัวใน tertiary endpoint (เช่น การเกิด nonfatal myocardial infarction, ischemic stroke) **จากผลการศึกษานี้จะนำไปสู่การพัฒนาแนวทางการดูแลผู้ป่วยโรคหัวใจ และหลอดเลือดให้ดีขึ้นด้วยการใช้ยาร่วมกันต่อไป**

## เอกสารอ้างอิง

Cannon CP et al. Ezetimibe added to statin therapy after acute coronary syndromes. NEJM 2015; 372 (Jun 8): 2387-97.

# ห้ามใช้ยา Codeine ในเด็ก

เมื่อวันที่ 24 เมษายน 2558 European Medicines Agency (EMA) ประกาศเตือนเกี่ยวกับการใช้ยา codeine โดยมีรายละเอียดดังนี้

- **ห้ามใช้ยา codeine เพื่อบรรเทาอาการไอในผู้ป่วยเด็กอายุน้อยกว่า 12 ปี**
- ไม่แนะนำให้ใช้ยา codeine เพื่อบรรเทาอาการไอในผู้ป่วยวัยรุ่นอายุ 12-18 ปี ที่มีปัญหาเกี่ยวกับการหายใจ เช่น ผู้ป่วย asthma
- ห้ามใช้ยา codeine ในสตรีที่ให้นมบุตร และผู้ป่วยที่มีข้อมูลว่าเป็นกลุ่ม CYP2D6 ultra-rapid metabolisers

**เนื่องจากยา codeine สามารถเปลี่ยนเป็น morphine ภายในร่างกายของผู้ป่วย ทำให้เกิดอาการไม่พึงประสงค์ คือ รมกวนการหายใจของผู้ป่วยได้ ซึ่งในผู้ป่วยเด็กจะมีการเปลี่ยน codeine ไปเป็น morphine ในอัตราเร็วที่ไม่แน่นอน และมีความหลากหลายในประชากรแต่ละกลุ่ม จึงเป็นที่มาของการห้ามใช้ยานี้ในผู้ป่วยเด็กอายุน้อยกว่า 12 ปี เนื่องจากผู้ป่วยเด็กมีความเสี่ยงที่จะเกิดอาการไม่พึงประสงค์มากกว่าผู้ใหญ่**  
**เอกสารอ้างอิง**

EMA. Codeine not to be used in children below 12 years for cough and cold. (24/04/2015). Accessed 3/07/2015. Available from: <http://www.ema.europa.eu>

# fixed-drug eruption จาก dimenhydrinate

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาแจ้งถึงรายงานการเกิด fixed-drug eruption ภายหลังใช้ยา dimenhydrinate นอกจากนี้ยังพบผื่นผิวหนังชนิดรุนแรงอื่น ๆ เช่น Stevens-Johnson syndrome และ toxic epidermal necrolysis จึง**ขอให้ใช้ยาดังกล่าวด้วยความระมัดระวัง**

ผลการประเมินข้อมูลรายงานอาการไม่พึงประสงค์จากฐานข้อมูลศูนย์เฝ้าระวังความปลอดภัย ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (Thai Vigibase) พบว่าได้รับรายงานยา dimenhydrinate จากเครือข่ายทั่วประเทศจำนวนทั้งสิ้น 3,322 ฉบับ เป็นรายงานทางระบบผิวหนัง (skin and appendages disorders) มากที่สุด จำนวน 2,711 ฉบับ (ข้อมูล ณ วันที่ 8 พฤษภาคม 2558) โดยพบ fixed-drug eruption มากที่สุด จำนวน 1,013 ฉบับ มีระดับความสัมพันธ์ใช้แน่นอน (certain) 223 ฉบับ อาจจะใช้ (probable) 634 ฉบับ น่าจะใช้ (possible) 148 ฉบับ ไม่น่าใช้ (unlikely) 1 ฉบับ และไม่ทราบ (unknown) 7 ฉบับ ผลของอาการส่วนใหญ่หายโดยยังมีร่องรอยเดิม

## เอกสารอ้างอิง

**จดหมายข่าว HPVC Safety News.** ศูนย์เฝ้าระวังความปลอดภัย ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ กองแผนงานและวิชาการ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ฉบับที่ 3/2558 วันที่ 2 มิถุนายน 2558