

อย. แนะนำเพิ่มเติมประชาชนที่ใช้ยาเอบีซาแทน (Irbesartan)

อย. แนะนำวิธีตรวจสอบรุ่นการผลิตของยาลดความดันเอบีซาแทน พร้อมคำแนะนำหากพบเป็นยารุ่นการผลิตที่ถูกเรียกคืน ย้ำอย่าหยุดยาทันที

จากกรณีที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.) เรียกคืนยาลดความดันเอบีซาแทน (Irbesartan) 42 รุ่น ที่พบการปนเปื้อนสารที่อาจก่อมะเร็ง นายแพทย์ณรงค์ อภิกุลวณิช รักษาการแพทย์แผนกเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา ขอชี้แจงเพิ่มเติมสำหรับผู้ป่วยที่ใช้ยาเอบีซาแทนเพื่อรักษาโรคความดันโลหิตสูงอยู่ อย. มีคำแนะนำ ดังนี้

1. ขอให้ตรวจสอบว่ายานเอบีซาแทนที่ใช้อยู่ เป็นรุ่นการผลิตที่ถูกเรียกคืนหรือไม่
 2. หากพบว่าเป็นรุ่นการผลิตที่ถูกเรียกคืน ให้เปลี่ยนยา ณ สถานพยาบาลหรือร้านขายยาที่รับยา
 3. อย่าหยุดรับประทานยาเอง โดยทันที และให้รับประทานยาต่อจนกว่าจะเปลี่ยนยาได้
- ทั้งนี้ หากมีข้อสงสัยหรือต้องการสอบถามรายละเอียดเพิ่มเติม สามารถติดต่อได้ที่ โทร 0 2590 7405

คำแนะนำสำหรับประชาชนที่รับประทานยา เอบีซาแทน (Irbesartan)

คำแนะนำ

ขอให้ตรวจสอบ ยานเอบีซาแทน ที่ท่านใช้อยู่เป็นรุ่นการผลิต (Lot) ที่ถูกเรียกคืนหรือไม่ หากพบว่าเป็นรุ่นการผลิตดังกล่าวให้ **เปลี่ยนยา** ณ สถานพยาบาลหรือร้านขายยาที่ท่านรับยา

อย่าเพิ่งหยุด รับประทานยาเองโดยทันที และให้รับประทานยาต่อจนกว่าจะเปลี่ยนยาได้

การตรวจสอบยา

กล่องยา

- ตรวจสอบชื่อยี่ห้อข้างท้าย
- ตรวจสอบชื่อการค้า
- ตรวจสอบเลขรุ่นการผลิต ระบุใน 42 รุ่นการผลิตหรือไม่
- ตรวจสอบรุ่นเดิมมี 4 สีคือ แดงและเขียว

แผงยา

Lot No. 000000

ข้อควรรู้

- สารตัวตรวจพบ คือ Azidomethyl biphenyl tetrazole (AZBT หรือ เอเอซดีที) เป็นสารที่ในการศึกษาวิจัย ความเสี่ยงก่อมะเร็งให้ชัดเจน
- ความเสี่ยงในการเกิดมะเร็งขึ้นกับขนาดสารที่ได้รับและระยะเวลาที่ใช้รับสาร รวมถึงปัจจัยอื่น ๆ เช่น พันธุกรรม พฤติกรรมการบริโภค
- ปริมาณที่ตรวจพบอยู่ในระดับต่ำมาก และยังไม่มีการศึกษาการเกิดมะเร็งในมนุษย์

ขอให้รีบเปลี่ยนยาโดยเร็ว อย่าเพิ่งหยุดยาทันที!

สอบถามข้อมูลเพิ่มเติม โทร 02-5907405

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
FOOD AND DRUG ADMINISTRATION

วันที่เผยแพร่ข่าว 26 ตุลาคม 2566 / ข่าวแจก 18 ปีงบประมาณ พ.ศ. 2567