

สรุปข่าวด้านความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์ เดือนกันยายน ๒๕๕๕

๑. EphBurn 25 Dietary Supplement by Brand New Energy: Recall - Undeclared Drug Ingredient

บริษัท Brand New Energy (BNE) ซึ่งเป็นผู้จัดจำหน่ายผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร EphBurn25 ได้เรียกคืนผลิตภัณฑ์ดังกล่าวทุกล็อตจากท้องตลาด เนื่องจากองค์การอาหารและยาแห่งสหรัฐอเมริกา (USFDA) ได้สุ่มตัวอย่างผลิตภัณฑ์นี้มาตรวจสอบและพบว่ามียูเอชเอทหนึ่งที่มีส่วนประกอบของ ephedrine alkaloids จึงถือเป็นยาที่ไม่ได้รับอนุญาต ซึ่งอาจก่อให้เกิดอันตรายแก่ผู้บริโภคได้

บริษัท BNE เป็นผู้จำหน่ายผลิตภัณฑ์เสริมอาหารหลายยี่ห้อ เช่น Zantrex 3, Trim Spa, Hydroxy Cut เป็นต้น รวมทั้ง EphBurn25 ซึ่งมีการจำหน่ายไปที่ร้านค้าต่างๆทั่วประเทศสหรัฐอเมริกา และยังคงซื้อผ่านอินเทอร์เน็ตด้วย คาดว่าผลิตภัณฑ์ล็อตที่มีปัญหาดังกล่าวจะวางจำหน่ายในช่วงเมษายน 2553 ถึงสิงหาคม 2555 ทั้งนี้ตามปกติ ephedrine ใช้เป็นยาในการบรรเทาอาการคัดจมูก ช่วยลดน้ำหนักเนื่องจากมีฤทธิ์กดความอยากอาหารที่ผ่านมา USFDA ได้รับรายงานอาการไม่พึงประสงค์ที่อาจสัมพันธ์กับผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่มีส่วนประกอบของ ephedrine alkaloids จำนวนหนึ่งได้แก่ ทำให้ความดันโลหิตสูง หัวใจเต้นเร็ว ทำลายเส้นประสาท กล้ามเนื้ออักเสบ จิตผิดปกติและความจำเสื่อม นอกจากนี้ยังมีรายงานอาการไม่พึงประสงค์ที่รุนแรง เช่น หัวใจวาย เลือดออกในสมอง ชัก และเสียชีวิต เป็นต้น ดังนั้นผู้บริโภคควรหยุดใช้ผลิตภัณฑ์นี้โดยทันที และหากสงสัยว่าเกิดอาการไม่พึงประสงค์ที่อาจสัมพันธ์กับผลิตภัณฑ์ดังกล่าว ให้รีบปรึกษาแพทย์

Reference:

1. <http://www.fda.gov/Safety/MedWatch/SafetyInformation/SafetyAlertsforHumanMedicalProducts/ucm317780.htm> accessed on 3/09/2012
2. <http://www.fda.gov/Safety/Recalls/ucm317737.htm>

๒. Household chemical linked to heart disease

มีรายงานข่าวจากสำนักข่าวซีเอ็นเอ็นว่าผลการศึกษาวิจัยชิ้นหนึ่งชี้ว่าสารเคมีที่ใช้ในผลิตภัณฑ์หลายชนิดในครัวเรือน อาทิเช่น พรม สี เครื่องครัวแบบ nonstick ผลิตภัณฑ์ห่อหุ้มอาหาร เป็นต้น อาจสัมพันธ์กับความเสี่ยงในการเกิดโรคหัวใจที่เพิ่มขึ้น สารเคมีที่ว่าคือสาร perfluorooctanoic acid (PFOA) ซึ่งมีรายงานวิจัยก่อนหน้านี้ว่าอาจเกี่ยวข้องกับการเพิ่มขึ้นของระดับโคเลสเตอรอลในเลือดรวมทั้งความเสี่ยงต่อโรคหัวใจ อย่างไรก็ตามผลของความเสียหายต่อสุขภาพโดยตรงยังไม่ทราบแน่ชัด

การศึกษาวิจัยชิ้นใหม่นี้ ทำโดยการเก็บข้อมูลเปรียบเทียบคนที่มียาระดับสาร PFOA ในเลือดสูง พบว่ามีประวัติเป็นโรคเกี่ยวกับหัวใจและเลือดออกในสมองมากกว่ากลุ่มคนที่มียาระดับสาร PFOA ต่ำกว่า และระดับสาร PFOA สูงสุดมีความสัมพันธ์กับโรคเกี่ยวกับหลอดเลือดแดงส่วนปลายที่สูงขึ้นถึง 78 % อย่างไรก็ตามนักวิจัยกล่าวว่าการแปลผลการศึกษานี้ควรกระทำอย่างระมัดระวัง เนื่องจากเป็นการหาความสัมพันธ์ระหว่างสาร PFOA กับโรคหัวใจ ณ จุดหนึ่งของเวลาเท่านั้น ซึ่งไม่ได้หมายความว่าสาร PFOA จะเป็นสาเหตุโดยตรงของโรคหัวใจ ทั้งนี้ยังอาจมีปัจจัยอื่นๆที่สามารถอธิบายถึงสาเหตุของโรคหัวใจได้อีกในการศึกษาวิจัยดังกล่าว จึงควรมีการศึกษาวิจัยเพิ่มเติม ในขณะเดียวกัน การจำกัดหรือหลีกเลี่ยงการใช้สาร PFOA ในผลิตภัณฑ์ต่างๆ ก็น่าจะทำให้ผู้บริโภคมีความเสี่ยงลดลง

Reference:

1. http://edition.cnn.com/2012/09/04/health/chemical-heart-disease/index.html?hpt=he_c2 accessed on 5/09/2012

๓. Experts warn that detergent capsules are choking, poison threat to kids

หน่วยงานที่เกี่ยวข้องด้านพิษวิทยาทั้งของสหรัฐอเมริกาและสหราชอาณาจักรออกมาเตือนเกี่ยวกับความเสี่ยงของเด็กที่อาจเกิดจากการกลืนน้ำยาซักผ้าเข้มข้นชนิดเจลซึ่งบรรจุในภาชนะแคปซูลที่มีรูปทรงและสีสรรคล้ายลูกกวาด ผลิตภัณฑ์ซักฟอกดังกล่าวกำลังได้รับความนิยมในประเทศที่มีการวางจำหน่ายในปัจจุบัน ทั้งนี้ตั้งแต่ต้นปีที่ผ่านมาสายด่วนพิษวิทยาของสหรัฐอเมริกาได้รับแจ้งเหตุว่ามีเด็กอายุต่ำกว่า 5 ปีกลืนสารดังกล่าวเข้าไปกว่า 2,950 สาย โดยเฉพาะเดือนสิงหาคมได้รับแจ้งเหตุแล้วประมาณ 734 สาย อย่างไรก็ตามยังไม่มีรายงานถึงการเสียชีวิตและไม่ใช่ทุกรายที่เกิดพิษหรือเกิดอันตรายร้ายแรง ส่วนการศึกษาซึ่งตีพิมพ์ใน the British Medical Journal ระบุว่าเมื่อปีที่แล้วศูนย์บริการข้อมูลด้านพิษวิทยาแห่งชาติของสหราชอาณาจักรได้รับแจ้งเหตุว่ามีเด็กกลืนสารซักฟอกจากผลิตภัณฑ์ดังกล่าว 647 สาย โดยเป็นการรับแจ้งทางออนไลน์ประมาณ 4,000 ครั้ง นอกจากนี้ยังมีรายงานอื่นอีกว่าเด็ก 5 รายต้องเข้ารับรักษาตัวในโรงพยาบาลเนื่องจากกลืนผลิตภัณฑ์ซักฟอกดังกล่าวเข้าไป โดยมีเด็กรายหนึ่งอาการรุนแรงถึงกับต้องรักษาโดยการผ่าตัด ผลิตภัณฑ์เหล่านั้นบรรจุสารซักฟอกที่มีฤทธิ์เป็นด่างเข้มข้นซึ่งสามารถทำให้เนื้อเยื่อที่สัมผัสโดน เกิดการอักเสบและบวมได้ เด็กที่กลืนผลิตภัณฑ์ดังกล่าวเข้าไปอาจป่วยหนักและอาเจียนอย่างรุนแรง ทั้งนี้กลุ่มบริษัทผู้ผลิตจำหน่ายผลิตภัณฑ์ซักฟอกผ้าได้ยื่นเตือนให้พ่อแม่ผู้ปกครองเก็บผลิตภัณฑ์ดังกล่าวให้พ้นหรือห่างไกลจากเด็กเพื่อป้องกันอันตรายที่อาจเกิดจากความเข้าใจผิดคิดว่าเป็นลูกอม

Reference:

1. http://edition.cnn.com/2012/09/05/health/detergent-child-hazard/index.html?hpt=he_c2 accessed on 10/09/2012

๔. FDA warns L'Oreal about claims for anti-aging creams

มีรายงานจากสำนักข่าวรอยเตอร์แจ้งถึงการเตือนขององค์การอาหารและยาแห่งสหรัฐอเมริกา (USFDA) ที่มีไปยังบริษัทเครื่องสำอางลอรีอัล ขอให้ยุติการโฆษณาผลิตภัณฑ์เครื่องสำอางยี่ห้อ Lancome ซึ่งเป็นหนึ่งในเครื่องสำอางลอรีอัล เนื่องจากมีการโฆษณาว่าผลิตภัณฑ์บำรุงผิวของโล่จิมสามารถกระตุ้นการทำงานของยีนส์ ทำให้มีการผลิตผิวซึ่งมีผลลดริ้วรอยได้ ผลิตภัณฑ์ที่มีการโฆษณาดังกล่าวได้แก่ Genifique Repair Youth Activating Night Cream, Absolu Eye Precious Cells Advanced Regenerating and Reconstructing Eye Cream เป็นต้น การโฆษณาว่าผลิตภัณฑ์มีผลเปลี่ยนแปลงโครงสร้างหรือการทำงานของยีนส์เข้าข่ายจัดเป็นผลิตภัณฑ์ยา ดังนั้นหากบริษัทฯไม่ยุติการโฆษณาดังกล่าว USFDA ก็อาจจะใช้มาตรการที่รุนแรงต่อไป เช่น ยึดอายัด หรือไม่อนุญาตให้ผลิตจำหน่าย

Reference:

1. <http://www.reuters.com/assets/print?aid=USBRE88A1DL20120911> accessed on 12/09/2012

๕. Rare cases of serious burns with the use of over-the-counter topical muscle and joint pain relievers

องค์การอาหารและยาแห่งสหรัฐอเมริกา (USFDA) เตือนให้ระมัดระวังการใช้ผลิตภัณฑ์ยาแก้ปวดกล้ามเนื้อและข้อต่อชนิดใช้เฉพาะที่ผิวหนึ่ง เนื่องจากอาจก่อให้เกิดอาการระคายเคืองอย่างรุนแรงจนถึงผิวหนังไหม้ ผลิตภัณฑ์เหล่านี้ประกอบด้วยตัวยา menthol, methyl salicylate หรือ capsaicin ทั้งชนิดเดี่ยวและผสม โดยผลิตในหลายรูปแบบ ได้แก่ ครีม โลชั่น ออยท์เมนท์ และแผ่นปิด ตามปกติเมื่อใช้ผลิตภัณฑ์เหล่านี้อาจรู้สึกอุ่นหรือเย็นๆแต่ไม่ควรก่อให้เกิดอาการเจ็บปวดหรือผิวหนังอักเสบแสบร้อน ทั้งนี้กรณีผิวหนังไหม้เกิดน้อย มักเกิดเมื่อใช้ผลิตภัณฑ์เป็นครั้งแรกภายใน 24 ชั่วโมง จากรายงานที่ USFDA ได้รับตั้งแต่ปีค.ศ.1969 ถึงเมษายน 2011 รวมทั้งจากฐานข้อมูลที่เกี่ยวข้อง

ตั้งแต่ปี 2004 ถึง 2010 พบว่ากรณีผิวหนังไหม้ระดับ 2 ถึง 3 ส่วนใหญ่เกิดจากการใช้ผลิตภัณฑ์ที่มีส่วนผสมของ menthol ชนิดเดี่ยวและ menthol ในความเข้มข้นสูงกว่า 3 % ผสมกับ methyl salicylate ความเข้มข้นสูงกว่า 10 % มีรายงานส่วนน้อยที่เกี่ยวข้องกับผลิตภัณฑ์ที่มีส่วนผสมของ capsaicin

ผู้บริโภคที่ใช้ผลิตภัณฑ์เหล่านี้หากเกิดอาการที่สงสัย เช่น เจ็บปวด ผื่นบวมแดงหรือฉีกขาด ให้หยุดยา และรีบปรึกษาแพทย์ทันที ทั้งนี้มีข้อควรเตือนถึงวิธีการใช้ผลิตภัณฑ์เหล่านี้ว่าไม่ควรปกปิดบริเวณที่ทายาให้แน่นเกินไป หรืออบด้วยความร้อน เช่น แผ่นแปะร้อนหรือถุบน้ำอุ่นน้ำร้อน เนื่องจากมีความเสี่ยงต่อการเกิดผิวหนังไหม้ รวมทั้งไม่ให้อายุยาเหล่านี้กับผิวหนังที่เป็นแผลหรือฉีกขาด และไม่ควรให้ยาสัมผัสดวงตาหรือเยื่อต่างๆ เช่น จมูก ปาก หรือช่องคลอด

ในการนี้จากการสืบค้นฐานข้อมูลอาการไม่พึงประสงค์ฯของไทยตั้งแต่ปีพ.ศ.2527 พบว่ามีรายงานฯที่อาจสัมพันธ์กับผลิตภัณฑ์ยาใช้เฉพาะที่ที่มีส่วนผสมของสารทั้งสามดังกล่าวข้างต้นจำนวน 195 ฉบับ ได้แก่ application site reaction 5 ฉบับ burn/ burning sensation/ burning skin 16 ฉบับ hot dry skin/ skin dry/ skin peeling 3 ฉบับ และ eye irritation จำนวน 1 ฉบับ

Reference:

1. <http://www.fda.gov/Drugs/DrugSafety/ucm318858.htm> accessed on 14/09/2012
2. <http://www.fda.gov/Safety/MedWatch/SafetyInformation/SafetyAlertsforHumanMedicalProducts/ucm319353.htm>
3. <http://www.fda.gov/downloads/ForConsumers/ConsumerUpdates/UCM319230.pdf>
4. ฐานข้อมูลอาการไม่พึงประสงค์จากการใช้ผลิตภัณฑ์ ประเทศไทย สืบค้นเมื่อ 14/09/2555

๖. Body Basics Inc. Issues a Voluntary Nationwide Recall of ACTRA-Sx 500 Capsules, Lot 008-A, due to Potential Health Risks

องค์การอาหารและยาแห่งสหรัฐอเมริกา (USFDA) สั่งเรียกคืนผลิตภัณฑ์ ACTRA-Sx 500 Lot number: 008-A วันหมดอายุ: ธันวาคม 2013 เนื่องจากตรวจพบสาร Sildenafil citrate ซึ่งเป็นยารักษาภาวะ Erectile Dysfunction (ED) ทั้งนี้ฉลากผลิตภัณฑ์ดังกล่าวระบุว่าเป็นผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร ผู้บริโภคที่รับประทานผลิตภัณฑ์นี้มีความเสี่ยงหากใช้ร่วมกับยาที่มีส่วนผสมของ nitrates เช่นยา nitroglycerin โดยอาจทำให้ความดันโลหิตลดลงจนถึงระดับที่เป็นอันตราย

บริษัท Body Basics Inc. ซึ่งเป็นผู้จัดจำหน่าย ได้จำหน่ายผลิตภัณฑ์นี้ไปยังร้านค้าในย่าน Los Angeles และบางส่วนขายให้ผู้บริโภคโดยตรง แต่ไม่มีการขายผ่านทางอินเทอร์เน็ต ลักษณะของ ACTRA-Sx 500 จะเป็นแคปซูลสีม่วงประกบสีทอง บรรจุขวดละ 5 เม็ด UPC code: 830733002015 ผู้บริโภคที่มีผลิตภัณฑ์ดังกล่าวอยู่ขอให้หยุดใช้โดยทันที และรีบทำเรื่องขอคืนต่อบริษัทฯโดยเร็ว

Reference:

1. <http://www.fda.gov/Safety/Recalls/ucm319697.htm> accessed on 19/09/2012
2. <http://www.fda.gov/Safety/MedWatch/SafetyInformation/SafetyAlertsforHumanMedicalProducts/ucm319765.htm>
3. <http://www.fda.gov/Safety/Recalls/ucm319699.htm>

๗. Serenace 0.5mg tablet bottle (containing haloperidol): class I recalls

The Therapeutic Goods Administration (TGA) ประเทศออสเตรเลีย สั่งเรียกคืนยา Serenace 0.5mg (Haloperidol) batch number: BJ431 วันหมดอายุ: กุมภาพันธ์ 2014 ผลิตจำหน่ายโดยบริษัท Aspen Pharma Pty Ltd. (ฉลากระบุผู้ผลิตจำหน่ายในออสเตรเลียคือ Sigma Pharmaceuticals) เนื่องจากบริษัทฯ ได้รับรายงานว่าพบจุดเมือกดำที่เป็นการปนเปื้อนของเชื้อ Penicillium บนเม็ดยา batch ดังกล่าว ซึ่งอาจเป็นอันตรายร้ายแรงต่อผู้บริโภคได้

Reference:

1. <http://www.tga.gov.au/safety/recalls-medicine-serenace-120918.htm>

๘. SimplyThick: Public Health Notification - Risk of Life-Threatening Bowel Condition

บริษัท Simply Thick, LLC ประกาศเรียกคืนผลิตภัณฑ์ SimplyThick thickening gel โดยสมัครใจ ประกอบกับความเห็นชอบขององค์การอาหารและยาแห่งสหรัฐอเมริกา (USFDA) เนื่องจากพบข้อบกพร่องในกระบวนการการผลิตที่ไม่สามารถกำจัดแบคทีเรียที่เป็นอันตรายได้ ผลิตภัณฑ์ดังกล่าวผลิตโดย Thermo Pac, LLC โดยเรียกคืนเฉพาะที่ผลิตจากโรงงานที่ the Stone Mountain, Georgia เท่านั้น

ก่อนหน้านี้ USFDA ได้รับข้อมูลผู้ป่วยทารกที่คลอดก่อนกำหนด 15 คน เกิดอาการ necrotizing enterocolitis (NEC) หรือภาวะที่เนื้อเยื่อของลำไส้เกิดการอักเสบและตาย ในจำนวนนี้ 2 คนเสียชีวิต (ต่อมาได้รับข้อมูลเพิ่มเติมเป็น 22 คน เสียชีวิต 7 คน) เด็กทั้งหมดได้รับ SimplyThick ซึ่งมักใช้ผสมกับนมแม่หรือนมสูตรสำหรับทารก เพื่อช่วยในการกลืนอาหารโดยเฉพาะทารกที่คลอดก่อนกำหนด พบว่าครึ่งหนึ่งของอาการ NEC เกิดในโรงพยาบาล อีกครึ่งหนึ่งเกิดที่บ้านภายหลังออกจากโรงพยาบาล มีผู้ป่วย 14 คนต้องรักษาโดยการผ่าตัด ผลิตภัณฑ์ดังกล่าวอาจนำมาใช้ในเด็กโตหรือผู้ใหญ่ที่มีปัญหาเกี่ยวกับการกลืน สามารถหาซื้อได้ตามร้านยาทั่วไปในสหรัฐอเมริกา ดังนั้นจึงมีการเตือนให้หยุดใช้ผลิตภัณฑ์ที่เรียกคืนดังกล่าวโดยทันทีหรือปรึกษาแพทย์ก่อนเลือกใช้ นอกจากนี้พ่อแม่ผู้ปกครองสามารถสังเกตและเฝ้าระวังอาการที่อาจเป็นสัญญาณของ NEC ได้แก่ ท้องบวม อาเจียนอย่างรุนแรง อุจจาระมีเลือดปน เป็นต้น หากเด็กหรือผู้ใหญ่ใช้ผลิตภัณฑ์เกิดอาการดังกล่าวให้หยุดใช้และรีบพบแพทย์ทันที

Reference:

1. <http://www.fda.gov/Safety/MedWatch/SafetyInformation/SafetyAlertsforHumanMedicalProducts/ucm256257.htm> accessed on 19/09/2012
2. <http://www.flickr.com/photos/fdaphotos/sets/72157626641899297/>
3. <http://www.fda.gov/ForConsumers/ConsumerUpdates/ucm256250.htm>

๙. Chemical BPA linked to children's obesity

สาร bisphenol-A หรือ BPA ถูกนำมาใช้ในการผลิตพลาสติก เช่น ภาชนะใส่น้ำหรือโซดา และใช้เป็นสารป้องกันการกัดกร่อนในกระป๋องอลูมิเนียม เมื่อเร็ว ๆ นี้ องค์การอาหารและยาแห่งสหรัฐอเมริกา (USFDA) ได้สั่งห้ามใช้ BPA ในการผลิตบรรจุภัณฑ์สำหรับเด็ก ภายหลังจากมีข้อมูลความเสี่ยงว่าสารดังกล่าวอาจสัมพันธ์กับความผิดปกติของสมอง พฤติกรรมและต่อมลูกหมากของเด็กเล็ก ทั้งนี้ผลการศึกษาชิ้นใหม่ที่ตีพิมพ์ในสัปดาห์นี้ในวารสารการแพทย์ของ the American Medical Association ชี้ถึงความสัมพันธ์ระหว่างระดับสาร BPA ในปัสสาวะกับอุบัติการณ์ของโรคอ้วน โดยนักวิจัยระบุว่าสาร BPA เกี่ยวข้องกับกลไกการเผาผลาญอาหารของร่างกาย จึงส่งผลต่อความสามารถในการควบคุมน้ำหนัก ผลการศึกษาก่อนหน้านี้แสดงให้เห็นถึงความสัมพันธ์ของสารดังกล่าวกับโรคอ้วนในผู้ใหญ่ แต่ผลการศึกษาใหม่นี้ชี้ถึงความสัมพันธ์ของ BPA กับโรคอ้วนในเด็ก

คณะนักวิจัยได้วิเคราะห์ข้อมูลที่เก็บจากการสำรวจเด็กกว่า 2,800 คน อายุระหว่าง 6-19 ปี ในช่วงระหว่างปี ค.ศ.2003 ถึง2008 โดยแบ่งเด็กออกเป็น 4 กลุ่มตามระดับของปริมาณสาร BPA ที่ตรวจพบในปัสสาวะ พบว่าโรคอ้วนสัมพันธ์กับปริมาณ BPA ในปัสสาวะ กล่าวคือกลุ่มที่มีระดับสาร BPA ต่ำจะมีอุบัติการณ์ของโรคอ้วนต่ำ และอุบัติการณ์จะมากขึ้นตามระดับของ BPA ที่สูงขึ้น ที่สำคัญผลการศึกษาชี้ว่าความสัมพันธ์ดังกล่าวพบมากในเด็กผิวขาว ไม่พบความสัมพันธ์อย่างมีนัยสำคัญในเด็กเชื้อชาติอื่นๆ ดังนั้นจึงอาจเกี่ยวข้องกับพันธุกรรม ทั้งนี้หัวหน้าบรรณาธิการวารสารดังกล่าวเสริมว่าเป็นการยากที่จะพิสูจน์ว่าสาร BPA เป็นสาเหตุของโรคอ้วน และอาจเป็นไปได้ในทางกลับกันก็ได้ว่าโรคอ้วนอาจทำให้ระดับของ BPA สูงขึ้น โดยเนื้อเยื่อของเด็กอ้วนอาจกักเก็บและปลดปล่อยสาร BPA บ่อยกว่าเด็กที่อ้วนน้อยกว่า หรือเด็กอ้วนอาจมีพฤติกรรมกรอกินดื่มน้ำจากขวดพลาสติกหรือกระป๋องอลูมิเนียมในปริมาณมากกว่าเด็กทั่วไป จึงทำให้มีระดับของ BPA สูงกว่าเด็กที่ไม่อ้วน

Reference:

1. <http://thechart.blogs.cnn.com/2012/09/18/chemical-bpa-linked-to-childrens-obesity/> accessed on 19/09/2012

๑๐. Ongoing safety review of Parkinson's drug Mirapex (pramipexole) and possible risk of heart failure

องค์การอาหารและยาแห่งสหรัฐอเมริกา (USFDA) แถลงถึงผลการวิเคราะห์ข้อมูลเกี่ยวกับการใช้ยา Mirapex (pramipexole) ซึ่งเป็นยาในกลุ่ม dopamine agonists ใช้รักษาโรคพาร์กินสันและ primary restless leg syndrome ชนิดปานกลางถึงรุนแรง ว่าอาจสัมพันธ์กับภาวะหัวใจวาย ทั้งนี้ USFDA ได้วิเคราะห์ข้อมูลรวมจากการศึกษาทางคลินิกหลายชิ้นพบว่าผู้ที่ใช้ยา Mirapex เกิดภาวะหัวใจวายสูงกว่ากลุ่มที่ใช้ยาหลอก อย่างไรก็ตามผลการศึกษาดังกล่าวไม่มีนัยสำคัญทางสถิติ นอกจากนี้เมื่อวิเคราะห์ผลการศึกษาทางระบาดวิทยาเพิ่มเติมอีก 2 ชิ้นแม้จะเห็นถึงความเสี่ยงของการเกิดภาวะหัวใจวายเพิ่มขึ้นในกลุ่มผู้ใช้ยาในระยะแรก แต่ก็ยังไม่อาจสรุปได้แน่ชัดว่าเป็นผลจากยาหรือปัจจัยอื่นๆ USFDA จึงเพียงให้ข้อมูลดังกล่าวแก่บุคลากรทางการแพทย์เพื่อเฝ้าระวังความปลอดภัยของยานี้ และจะได้ศึกษาเพิ่มเติมเพื่อให้ได้ผลสรุปที่ชัดเจนต่อไป

จากการสืบค้นฐานข้อมูลสำนักยา สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาของไทย พบว่ามียา pramipexole ขึ้นทะเบียนอยู่ 6 ตำรับ ไม่มีชื่อการค้า Mirapex ขึ้นทะเบียนในไทย ทั้งนี้ฐานข้อมูลอาการไม่พึงประสงค์จากการใช้ยาของไทย มีรายงานอาการไม่พึงประสงค์ที่อาจสัมพันธ์กับยานี้ จำนวน 15 ฉบับ ในจำนวนนี้มีอาการที่อาจเกี่ยวข้องกับด้านหัวใจ ได้แก่ oedema (1), face oedema (1), oedema peripheral (1)

Reference:

1. <http://www.fda.gov/Drugs/DrugSafety/ucm319779.htm> accessed on 20/09/2012
2. <http://www.fda.gov/Safety/MedWatch/SafetyInformation/SafetyAlertsforHumanMedicalProducts/ucm320054.htm>
3. ฐานข้อมูลอาการไม่พึงประสงค์จากการใช้ผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประเทศไทย สืบค้นเมื่อ 20/09/2555
4. ฐานข้อมูลผลิตภัณฑ์ยา สำนักยา สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

๑๑. Painkillers 'are the cause' of millions of headaches

แพทย์ระบุว่าผู้มีชาวอังกฤษนับล้านคนที่มีอาการปวดหัวขั้นรุนแรงโดยมีสาเหตุจากการรับประทานยาแก้ปวดหลายชนิดเกินไป คำเตือนดังกล่าวเป็นส่วนหนึ่งของคู่มือการรักษาอาการปวดศีรษะออกโดย the National Institute for Health and Clinical Excellence (NICE) ซึ่งระบุว่าภาวะดังกล่าวเปรียบเหมือนวงจรรูปทวน กล่าวคือเมื่ออาการ

ปวดหัวมากขึ้น ก็ยิ่งใช้ยาแก้ปวดมากขึ้น และก็ปวดหัวมากขึ้นอีก จึงต้องกินยาแก้ปวดมากยิ่งขึ้นอีก เป็นอย่างนี้เรื่อยไป
อย่างไรก็ตามยังไม่มีข้อมูลเกี่ยวกับเรื่องนี้ในสหราชอาณาจักร แต่มีข้อมูลในประเทศอื่นว่าประชาชนราว 1-2 เปอร์เซ็นต์
ประสบภาวะดังกล่าว ในขณะที่ตัวเลขขององค์การอนามัยโลกระบุว่ามีเกือบ 5 เปอร์เซ็นต์ ทั้งนี้ตัวยาที่อาจเป็นสาเหตุ
ของ overuse headaches ได้แก่ การใช้ยา paracetamol, aspirin หรือยาในกลุ่ม NSAIDs มากกว่า 15 วันต่อเดือน
หรือการใช้ยา triptans, opioids, ergots หรือยาแก้ปวดสูตรผสม อย่างน้อย 10 วันต่อเดือน

อาการปวดหัวมีหลากหลายราวๆกว่า 200 ประเภท ได้แก่ ปวดหัวเพราะความเครียด ไมเกรน คลัสเตอร์
(อาการปวดบวมบนใบหน้าและรอบดวงตา) และปวดจากการใช้ยาแก้ปวดมากเกินไป ผู้เชี่ยวชาญบางท่านแนะนำให้ใช้ยา
แก้ปวดแค่ 10-15 วันในแต่ละเดือน ส่วนผู้ที่มีการปวดหัวเป็นประจำเป็นไมเกรนหรือปวดเพราะเครียด มีโอกาสมากขึ้นที่จะ
ปวดหัวเนื่องจากกินยาแก้ปวดซึ่งเป็นผลจากพันธุกรรม คู่มือฉบับใหม่ที่กล่าวมาแนะนำให้หยุดใช้ยาแก้ปวดสักระยะ
เพื่อให้อาการปวดหัวของคนไข้ค่อยๆดีขึ้นเองจนไม่ต้องใช้ยาอีก นอกจากนี้วิธีฝังเข็มก็อาจเป็นทางเลือกหนึ่งที่มีการ
แนะนำไว้

Reference:

1. <http://www.bbc.co.uk/news/health-19622016> accessed on 21/09/2012

๑๒. China's Bright Dairy recalls cheese product for babies: paper

หน่วยงานรัฐบาลเชียงใหม่คำสั่งให้บริษัท China's Bright Dairy & Food Co Ltd เรียกคืนผลิตภัณฑ์ชีส
สำหรับทารกเนื่องจากมีการเปลี่ยนแปลงสูตรตำรับโดยใส่สาร additive ที่ยังไม่ได้รับอนุญาตและไม่มีหลักฐานด้าน
ความปลอดภัยที่ชัดเจน ดังนั้นร้านค้าต่างๆจึงต้องนำผลิตภัณฑ์เหล่านี้ออกจากชั้นวางตามคำสั่งดังกล่าว

References:

1. <http://www.reuters.com/assets/print?aid=USBRE88J04820120920> accessed on 21/09/2012

๑๓. Worrisome levels of arsenic in rice

มีรายงานผลการศึกษาล่าสุดตีพิมพ์ใน Consumer Reports ระบุว่าการกินข้าว 1 มื้อในแต่ละวันอาจทำ
ให้ระดับสาร arsenic ในร่างกายสูงขึ้น 44 % เป็นอย่างน้อย การศึกษาดังกล่าวได้สำรวจผลิตภัณฑ์จากข้าวกว่า 60
ชนิด ได้แก่ infant cereals, rice pasta รวมถึง rice drinks พบสาร arsenic ระดับที่น่ากังวลในผลิตภัณฑ์เกือบทุก
ประเภท ทั้งนี้สาร arsenic อาจสัมพันธ์กับมะเร็งที่ปอด ตับ และกระเพาะปัสสาวะ นักวิจัยชี้ว่าการนำเสนอผล
การศึกษาดังกล่าวต้องการให้รัฐบาลหันมาสนใจและกำหนดมาตรฐานของสาร arsenic ในผลิตภัณฑ์จากข้าว ทั้งนี้
พบว่าข้าวขาวมีระดับของ arsenic ต่ำกว่าข้าวแดงที่ผลิตจากเขตมลรัฐโอลาสกา หลุยเซียน่า มิซซูรี และเท็กซัส

ในปัจจุบันยังไม่มีข้อกำหนดมาตรฐานของสาร arsenic ในอาหารทั่วไป แต่มีการกำหนดไว้เฉพาะสำหรับ
น้ำดื่ม อย่างไรก็ตามผู้เชี่ยวชาญด้านพิษวิทยาบางท่านให้ความเห็นว่าสาร arsenic สามารถตรวจพบได้ในผัก ผลไม้
ธัญพืช รวมทั้งข้าว การรับประทานข้าวยังคงมีประโยชน์ต่อร่างกายเพียงแต่ให้คำนึงถึงสารตกค้างเช่น arsenic ซึ่งอาจ
ก่อให้เกิดอันตราย ในการนี้องค์การอาหารและยาแห่งสหรัฐอเมริกา (USFDA) ยังไม่มีคำแนะนำใดๆเพิ่มเติมเนื่องจาก
อยู่ระหว่างติดตามข้อมูลและผลการตรวจวิเคราะห์ตัวอย่างผลิตภัณฑ์จากข้าวกว่า 1,200 ตัวอย่างที่จะส่งตรวจภายใน
สิ้นปีนี้

References:

1. <http://thechart.blogs.cnn.com/2012/09/19/report-worrisome-levels-of-arsenic-in-rice/> accessed on
21/09/2012

๑๔. Mojo Nights and Mojo Nights for Her: Recall - Undeclared Drug Ingredient

บริษัท Evol Nutrition ประกาศเรียกคืนผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร Mojo Nights และ Mojo Nights for Her ออกจากท้องตลาด เนื่องจากองค์การอาหารและยาแห่งสหรัฐอเมริกา (USFDA) ตรวจพบตัวยา tadalafil และ sildenafil ในตัวอย่างผลิตภัณฑ์ Mojo Nights ดังนั้นจึงถือเป็นผลิตภัณฑ์ยาที่ผิดกฎหมาย สำหรับตัวยา tadalafil และ sildenafil ใช้ในการรักษาภาวะ Erectile Dysfunction (ED) อาจเกิด interact กับยากลุ่ม nitrates เช่น nitroglycerin ส่งผลให้ความดันโลหิตลดต่ำจนถึงระดับที่เป็นอันตรายได้ ผลิตภัณฑ์ Mojo Nights และ Mojo Nights for Her รุ่นที่มีปัญหา ได้มีการกระจายไปตามร้านค้าทั่วสหรัฐอเมริกาและมีการสั่งซื้อผ่านทางอินเทอร์เน็ตระหว่างเดือนกรกฎาคม 2011 ถึงกรกฎาคม 2012 ผู้บริโภคที่มีผลิตภัณฑ์ดังกล่าวอยู่ขอให้หยุดใช้ทันทีและทิ้งยาไปหรือแจ้งเรื่องไปยังบริษัทฯ เพื่อคืนผลิตภัณฑ์และขอเงินคืนต่อไป

Reference:

1. <http://www.fda.gov/Safety/MedWatch/SafetyInformation/SafetyAlertsforHumanMedicalProducts/ucm320446.htm> accessed on 24/09/2012
2. <http://www.fda.gov/Safety/Recalls/ucm320397.htm>

๑๕. Salmonella sickens 30 in 19 states, peanut butter recalled

The U.S. Centers for Disease Control and Prevention (CDC) แถลงว่ามีผู้ป่วย 30 รายแล้วใน 19 รัฐ ที่เกิดอาการป่วยจากพิษของเชื้อ Salmonella ซึ่งคาดกันว่าน่าจะมาจากการรับประทานเนยถั่วลิสง (peanut butter) ที่ผลิตจากเกลือทะเลยี่ห้อ Joe's Valencia Creamy Salted Peanut Butter ในการนี้ร้านค้าปลีกที่เป็น chain store ของ Joe's ระบุว่าได้เรียกคืนผลิตภัณฑ์เนยถั่วลิสงแล้วหลายยี่ห้อ ได้แก่ Creamy Salted Valencia Peanut Butter, Valencia Peanut Butter with Roasted Flaxseeds และ Almond Butter with Roasted Flaxseeds นอกจากนี้บริษัท Sunland Inc. ที่ New Mexico ก็ได้เรียกเก็บคืนผลิตภัณฑ์เนยถั่วลิสงชนิดแล้วเช่นกัน

การระบาดของอาการป่วยจากพิษของเชื้อ Salmonella ดังกล่าวกระจายไปทั่วสหรัฐอเมริกา โดยพบผู้ป่วยมากที่สุดที่รัฐ Massachusetts (3 ราย) อาการที่พบมากที่สุดได้แก่ ท้องเสีย เป็นไข้ ปวดท้อง เป็นต้น บางรายอาจถึงแก่เสียชีวิต โดยเฉพาะผู้สูงอายุ เด็กเล็ก รวมทั้งผู้ที่มีระบบภูมิคุ้มกันอ่อนแอ

References:

1. <http://www.reuters.com/assets/print?aid=USBRE88O1CL20120925> accessed on 26/09/2012

๑๖. U.S. bans beef from Canada's XL Foods plant

ประเทศสหรัฐอเมริกาสั่งห้ามนำเข้าผลิตภัณฑ์จากเนื้อวัวที่ผลิตโดย XL Foods ซึ่งตั้งอยู่ที่ Brooks, Alberta ประเทศแคนาดา เนื่องจากตรวจพบเชื้อ E. coli ในผลิตภัณฑ์ดังกล่าว เจ้าหน้าที่จากหน่วยสาธารณสุขของแคนาดาแถลงว่าผลิตภัณฑ์ที่ผลิตจากโรงงานแห่งนี้ยังไม่สามารถส่งออกไปยังสหรัฐอเมริกาได้ จนกว่าจะมีการปรับปรุงแก้ไขกระบวนการผลิตให้ปราศจากเชื้อดังกล่าวเสียก่อน ทั้งนี้กระทรวงเกษตรของแคนาดาได้สั่งเรียกคืนผลิตภัณฑ์ออกจากท้องตลาดแล้ว อย่างไรก็ตามยังไม่พบว่ามีผู้ป่วยที่สงสัยว่าอาจสัมพันธ์กับผลิตภัณฑ์จากเนื้อวัวที่ถูกสั่งเรียกคืนดังกล่าว

References:

1. <http://www.reuters.com/assets/print?aid=USBRE88O18E20120925> accessed on 26/09/2012

