

สรุปข่าวความปลอดภัยทาง Internet

ประจำเดือนตุลาคม ๒๕๕๘

๑. Codeine use in children and ultra-rapid metabolisers

Therapeutic Goods Administration(TGA)ออสเตรเลีย ได้ทบทวนความปลอดภัยของการใช้โคเดอีนในเด็กและมีการเผาผลาญอย่างรวดเร็ว การทบทวนดังกล่าวจะครอบคลุมผลิตภัณฑ์ทุกชนิดที่มีส่วนผสมของโคเดอีนที่ใช้ในเด็กและมารดาที่ให้นมบุตร ในประเด็นที่เกี่ยวข้องกับยีนที่ทำให้เกิดการเปลี่ยนแปลงอย่างรวดเร็วจากโคเดอีนเป็นมอร์ฟีน

ทั้งนี้ ได้มีการพิจารณา ดังต่อไปนี้

- The Advisory Committee on the Safety of Medicines (ACSOM) ได้ประชุมเมื่อวันที่ ๑๕ กรกฎาคม ๒๐๑๕ ได้ทบทวนและมีข้อเสนอแนะเผยแพร่ [The ACSOM meeting statement](#) บนเว็บไซต์ของ TGA

- The scheduling delegate ได้พิจารณาในการปรับระดับการควบคุมโคเดอีน โดยเผยแพร่เอกสารแสดงเหตุผลในการตัดสินใจดังกล่าว เพื่อให้ผู้มีส่วนเกี่ยวข้องแสดงความคิดเห็นภายในวันที่ ๑๕ ตุลาคม ๒๐๑๕ เมื่อมีข้อยุติเกี่ยวกับข้อเสนอแนะในการปรับระดับการควบคุมโคเดอีนแล้ว TGA จะปรึกษากับผู้มีส่วนได้เสียก่อนประกาศบังคับใช้

อนึ่ง การทบทวนความปลอดภัยเกิดเนื่องจาก ในเด็กที่มีการเผาผลาญโคเดอีนเป็นมอร์ฟีนอย่างรวดเร็ว นั้น มีความเสี่ยงสูงต่อการได้รับมอร์ฟีนมากเกินไปจนอาจถึงแก่ความตาย ซึ่งนำไปสู่การหายใจล้มเหลวและเสียชีวิต อีกทั้งเด็กมีความอ่อนไหวต่อการเกิดปัญหาหากมากกว่าผู้ใหญ่ เนื่องจากอวัยวะของร่างกายยังไม่เติบโตเต็มที่ รวมทั้งในเด็กที่มีการผ่าตัดทอนซิล อาจไวต่อการเกิดภาวะหายใจลำบากเนื่องจาก opioid ทำให้มีผลดังกล่าวในช่วงระยะหลังการผ่าตัด ทารกซึ่งตีมนมจากมารดาที่รับประทานโคเดอีนและเป็นผู้มีปฏิกิริยาเผาผลาญอย่างรวดเร็ว(ultra-rapid metaboliser)จะได้รับผลดังกล่าวผ่านทางน้ำนมมารดา และมีความเสี่ยงต่อการกดหายใจด้วย

TGA มีข้อเสนอแนะ ดังต่อไปนี้:

๑. ไม่ควรใช้โคเดอีนในเด็กอายุน้อยกว่า ๑๒ ปี สำหรับข้อบ่งชี้ใดทั้งสิ้น
๒. ไม่ควรใช้โคเดอีนในเด็กอายุ ๑๒-๑๘ ปี หลังได้รับการผ่าตัดทอนซิลเพราะมีผลทำให้หยุดหายใจในขณะหลับ

๓. คำเตือนที่มีอยู่ถึงข้อห้ามใช้โคเดอีนในมารดาที่ให้นมบุตรควรให้สอดคล้องกันในทุกผลิตภัณฑ์ที่มีโคเดอีนเป็นส่วนผสม และเพิ่มคำแนะนำห้ามใช้ในผู้ที่มีการเผาผลาญรวดเร็ว(ultra-rapid metaboliser)

๔. บุคลากรการแพทย์ ผู้ป่วย และผู้ดูแลผู้ป่วย ควรได้รับคำแนะนำให้ทราบถึงความแปรปรวนในประสิทธิภาพของโคเดอีน โอกาสของการได้รับมอร์ฟีนมากเกินไปจนอาจถึงแก่ความตายจากภาวะมีปฏิกิริยาเผาผลาญที่รวดเร็ว และเกิดอาการจากการกดระบบการหายใจ

Ref:<https://www.tga.gov.au/alert/safety-review-codeine-use-children-and-ultra-rapid-metabolisers>

๒. FDA orders duodenoscope manufacturers to conduct postmarket surveillance studies in health care facilities

U.S.FDA สั่งให้ผู้ผลิตเครื่อง duodenoscope ใช้ส่งกล่องภายในลำไส้ส่วนต้น จำนวน ๓ ราย ทำการศึกษาวิธีการทำความสะอาดเครื่องมือหรือการนำกลับมาใช้ใหม่ในสถานการณ์จริงเมื่อสินค้าออกจำหน่ายสู่ท้องตลาดแล้ว บริษัทผู้ผลิตดังกล่าว ได้แก่ Olympus America, Inc., Fujifilm Medical Systems, U.S.A., Inc., และ Hoya Corp.

U.S.FDA พบหลักฐานว่าเครื่อง duodenoscope มีส่วนในการแพร่กระจายเชื้อและทำให้เกิดการดื้อยาปฏิชีวนะในผู้ป่วยที่ใช้เครื่องมือชิ้นนั้น การทำความสะอาดเครื่องมือมีหลายขั้นตอนและใช้วิธีการขั้นสูงในการทำลายเชื้อ ซึ่งเรียกว่าการ reprocessing จึงทำให้มีการนำเครื่องมือดังกล่าวกลับมาใช้อีกครั้งในผู้ป่วยรายอื่นๆ อนึ่ง เนื่องจากความซับซ้อนของเครื่องมือทำให้ยากต่อการกำจัดสิ่งปนเปื้อนเมื่อเทียบกับการใช้ endoscope ประเภทอื่นๆ จากการวิเคราะห์ของ U.S.FDA พบว่าคำแนะนำในการทำความสะอาดเครื่องมือ มักจะไม่ถูกทำตามอย่างถูกต้อง เพราะต้องอาศัยแรงงานคนและอาจผิดพลาดได้

วัตถุประสงค์ของการศึกษา เพื่อรวบรวมข้อมูลประสิทธิผลของคำแนะนำในการทำความสะอาดเครื่องมือและวิธีการปฏิบัติ รวมทั้งเสนอแผนลดความเสี่ยงจากการติดเชื้อเมื่อใช้เครื่อง duodenoscope บริษัทต้องหาคำตอบใน ๓ เรื่องสำคัญ ดังนี้

- เอกสารสำหรับผู้ใช้งาน เช่น คู่มือการใช้ แผ่นพับ แนวทางปฏิบัติ ฉลาก มีประสิทธิภาพเพียงพอในการทำให้ผู้ใช้เครื่องมือทำตามคำแนะนำ reprocessing ได้หรือไม่

- ภายหลังจากทำตามคำแนะนำของผู้ผลิตที่ปรับให้ถูกต้องแล้ว จำนวนเปอร์เซ็นต์ของเครื่อง Duodenoscope ที่ใช้งานแล้วและยังคงมีการปนเปื้อนของเชื้อโรคอยู่

- หากเครื่องมือยังคงมีการปนเปื้อนเชื้ออยู่ แม้ได้ปฏิบัติตามคำแนะนำที่ปรับปรุงแล้ว อะไรคือปัจจัยที่ทำให้เกิดการติดเชื้อ และมีขั้นตอนสำคัญอะไรเพื่อกำจัดเชื้อจากเครื่องมือชิ้นนั้น

U.S.FDA เชื่อว่าผลจากการศึกษาเฝ้าระวังหลังออกจำหน่ายสู่ท้องตลาด จะเป็นข้อมูลช่วยวางแผนลดความเสี่ยงในอนาคต เช่น การเปลี่ยนฉลากใหม่ คำแนะนำใหม่ในการล้างเครื่องมือ หรือ การออกมาตรการควบคุมที่จำเป็นเพื่อปกป้องสาธารณสุข

Ref: <http://www.fda.gov/NewsEvents/Newsroom/PressAnnouncements/ucm465639.htm>

๓. Risk of plastic fragments breaking from bottle and being ingested

TGA ออสเตรเลีย สั่งให้บริษัท Apotex เรียกคืนยา paracetamol และ ibuprofen ที่จำหน่ายในชื่อ Apohealth children 's paracetamol for ๑ to ๕ years, children 's paracetamol for ๖ to ๑๒ years, and children 's ibuprofen for ๖ months to ๑๒ years อย่างละ ๒ รุ่นการผลิต เนื่องจากพบว่าพลาสติกที่ยึดติดกับฝาปิดขวดอาจแตกได้ในระหว่างเปิด และมีความเสี่ยงที่ชิ้นส่วนพลาสติกเล็กๆนั้น จะถูกกลืนกินโดยผู้ใช้งานหากไม่สังเกตเห็น และเป็นอันตรายจากการสำลักได้

ยาที่ถูกเรียกคืนมีขนาดบรรจุ ๒๐๐ ml ในแต่ละรุ่นการผลิต ดังนี้

- พาราเซตามอลสำหรับเด็ก อายุ ๑-๕ ปี Apohealth children 's paracetamol for ๑ to ๕ years รุ่นการผลิต IA๕๐๒๘๓ and IA๕๐๓๒๑ (วันหมดอายุ ๐๒/๒๐๑๗)

- พาราเซตามอลสำหรับเด็ก อายุ ๖-๑๒ ปี Apohealth children 's paracetamol for ๖ to ๑๒ ears รุ่นการผลิต IA๕๐๒๕๔ and IA๕๐๒๕๗ (วันหมดอายุ ๐๒/๒๐๑๗)

- ไอบิวโพรเฟนสำหรับเด็ก อายุ ๖ เดือน – ๑๒ ปี Apohealth children 's ibuprofen for ๖ months to ๑๒ years รุ่นการผลิต IA๕๐๔๐๕ and IA๕๐๔๐๖ (วันหมดอายุ ๐๙/๒๐๑๗)
ทั้งนี้ ยาของบริษัทในรุ่นการผลิตอื่นๆ นอกเหนือจากระบุข้างต้นไม่พบว่ามีปัญหา

ข้อมูลสำหรับผู้บริโภค

ให้ระมัดระวังการใช้ยา Apohealth children 's paracetamol for ๑ to ๕ years, Apohealth children 's paracetamol for ๖ to ๑๒ years, or Apohealth children 's ibuprofen for ๖ months to ๑๒ years เนื่องจากปัญหาที่ระบุไว้เกี่ยวกับฝาปิดขวดและพลาสติกเล็กๆที่อาจแตกหลุดได้ในระหว่างเปิดขวด แต่หากกำลังใช้ยาในรุ่นการผลิตที่มีปัญหาให้นำส่งคืนแก่ร้านค้าที่ซื้อมา หรือ โทรศัพท์ไปที่ Apotex on ๑๘๐๐ ๒๗๖ ๘๓๙

ข้อมูลสำหรับบุคลากรการแพทย์

ในกรณีที่รักษาผู้ป่วยด้วยการสั่งใช้ยา Apohealth children 's paracetamol for ๑ to ๕ years, Apohealth children 's paracetamol for ๖ to ๑๒ years, or Apohealth children 's ibuprofen for ๖ months to ๑๒ years โปรดแนะนำผู้ป่วยระมัดระวังเนื่องจากปัญหาที่ระบุไว้เกี่ยวกับฝาปิดขวดและพลาสติกเล็กๆที่อาจแตกหลุดได้ในระหว่างเปิดขวด และหากใช้ยาในรุ่นการผลิตที่มีปัญหาให้นำคืนสินค้าแก่ร้านค้าที่ซื้อมา หรือ โทรศัพท์ไปที่ Apotex on ๑๘๐๐ ๒๗๖ ๘๓๙

Ref:<https://www.tga.gov.au/alert/apohealth-childrens-paracetamol-๑-๕-years-childrens-paracetamol-๖-๑๒-years-and-childrens-ibuprofen-๖-months-๑๒-years>

๔. Safety advisory - risk of allergic reactions

TGA ประเทศออสเตรเลีย แจ้งเตือนผู้บริโภคและบุคลากรการแพทย์เกี่ยวกับข้อมูลผลการทบทวนความปลอดภัยของ *Andrographis paniculata* (*A.paniculata*) หรือ ฟ้าทะลายโจร ต่อโอกาสเสี่ยงในการเกิด allergic reactions ชนิดรุนแรง เช่น anaphylaxis จากการใช้ผลิตภัณฑ์ที่มีสมุนไพรดังกล่าวเป็นส่วนประกอบ

A.paniculata เป็นพืชสมุนไพรใช้เป็นส่วนประกอบในยาแผนโบราณ เพื่อวัตถุประสงค์บรรเทา ใช้อาการหวัด เจ็บคอ คลื่นไส้ ท้องร่วงเฉียบพลัน และช่วยให้ฟื้นตัวจากการติดเชื้อทางเดินหายใจที่ไม่รุนแรง

ประเทศออสเตรเลียมีรายการผลิตภัณฑ์ที่ขึ้นทะเบียนไว้ใน the Australian Register of Therapeutic Goods (ARTG) ที่มี *A.paniculata* เป็นส่วนประกอบ ได้ระบุข้อบ่งใช้ไว้หลากหลาย และจนถึงขณะนี้ยังไม่มีข้อบ่งคับหรือกำหนดให้ต้องแสดงคำเตือนบนฉลากของการใช้ *A.paniculata* ในผลิตภัณฑ์ยา

ในช่วงเดือนธันวาคม ๒๐๐๒ ถึงเมษายน ๒๐๑๔ TGA ได้รับรายงานการเกิด anaphylaxis จำนวน ๔๓ รายงาน และอีก ๗๘ รายงานเป็น allergic-type reactions ประเภทอื่นๆ จากการวิเคราะห์รายงานดังกล่าว TGA ระบุว่า *A.paniculata* อาจเป็นสาเหตุทำให้เกิด adverse reactions เมื่อใช้ในตำรับยาที่มีส่วนผสมหลายชนิด ทั้งนี้ ในรายงานทบทวนความปลอดภัยยังได้อ้างถึงข้อแนะนำของ the Advisory Committee on the Safety of Medicines (ACSOM) ต่อมาตรการเพื่อลดความเสี่ยง(ตามระบุไว้ในเอกสารการประชุมครั้งที่ ๒๓ เมื่อวันที่ ๑๑ กรกฎาคม ๒๐๑๔ ที่แสดงบนเว็บไซต์ของ TGA) และนับต่อจากนี้ TGA จะหามาตรการที่จำเป็นอื่นๆเพิ่มเติม และยังคงติดตามความปลอดภัยผลิตภัณฑ์ที่มีส่วนประกอบของ *A.paniculata*

ข้อมูลสำหรับผู้บริโภค

ผู้ที่ใช้ผลิตภัณฑ์ที่มีส่วนประกอบของ *A.paniculata* ตามรายการที่แสดงไว้ใน ARTG จะมีความปลอดภัย แต่มีโอกาสเสี่ยงในการเกิด allergic reactions ชนิดรุนแรง เช่น anaphylaxis ที่สัมพันธ์กับยาเหล่านี้ หากผู้ใช้ยาสงสัยหรือเกิดอาการดังกล่าวให้หยุดใช้ยาทันทีและปรึกษาบุคลากรทางการแพทย์ อาการดังกล่าว ได้แก่ ผื่นลมพิษ (แดง คัน เป็นรอยคล้ายยุงกัด) รู้สึกชาในช่องปากหรือบริเวณโดยรอบ ปวดท้อง คลื่นไส้ อาเจียน หน้าบวม หายใจลำบาก ลิ้นบวม บวมในช่องคอ เปล่งเสียงลำบาก ไม่รู้สึกตัว และหมดสติ

ข้อมูลสำหรับบุคลากรทางการแพทย์

ในกรณีที่ท่านให้การรักษาผู้ป่วยที่ได้รับยาซึ่งมีส่วนประกอบของ *A.paniculata* ให้แนะนำผู้ป่วยสังเกตลักษณะและอาการแสดงของ allergic reaction และให้หยุดใช้ยาทันทีหากสงสัยเกิดอาการดังกล่าวและปรึกษาแพทย์

ข้อมูลประเทศไทย

สำหรับประเทศไทยได้มีการเฝ้าระวังและติดตามความปลอดภัยการใช้ยาจากสมุนไพรฟ้าทะลายโจร โดยศูนย์เฝ้าระวังความปลอดภัยด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพได้รับรายงานการเกิดเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์จำนวน ๑๙๗ ฉบับ ในช่วงระยะเวลาตั้งแต่ ๑ มกราคม ๒๕๕๔ ถึง ๓๑ ธันวาคม ๒๕๕๕ โดยพบเป็นอาการ hypersensitivity reaction, anaphylactic shock, anaphylaxis, chest tightness ร่วมกับ faintness และ rash และได้มีการแจ้งเตือนข้อมูลดังกล่าวไปยังบุคลากรทางการแพทย์ทางจดหมายข่าว (HPVC Safety News) ฉบับที่ ๑/๒๕๕๖ วันที่ ๓๑ มกราคม ๒๕๕๖ และจากข้อมูลชุดเดียวกันได้เผยแพร่ในงานวิจัย เรื่อง Characterization of hypersensitivity reactions reported among *Andrographis paniculata* users in Thailand using Health Product Vigilance Center(HPVC) database ตีพิมพ์ในวารสาร BMC Complementary & Alternative Medicine

Ref: <https://www.tga.gov.au/alert/products-containing-andrographis-paniculata>

๕. Hazard alert - potential for post-operative infection

TGA ออสเตรเลีย แจ้งเตือนบุคลากรทางการแพทย์และผู้บริโภคเกี่ยวกับอันตรายของอุปกรณ์ใช้ในการผ่าตัดเปลี่ยนข้อเข่าของยี่ห้อ Duracon (Duracon augments tibial wedge implants) ในหลายๆ รุ่นการผลิต จากบริษัท Stryker Australia เนื่องจากอาจมีการฉีกขาดของภาชนะบรรจุก่อนใช้งานในการผ่าตัด ทำให้อุปกรณ์ไม่อยู่ในสภาพปราศจากเชื้อ ส่งผลให้ผู้ป่วยมีอาการติดเชื้อหลังการผ่าตัด เช่น เป็นไข้

ขอแนะนำการใช้งานสำหรับอุปกรณ์เปลี่ยนถ่ายข้อเข่า เจ้าหน้าที่ประจำห้องผ่าตัดทุกรายจำเป็นต้องตรวจสอบภาชนะบรรจุอุปกรณ์หรือเครื่องมือให้อยู่ในสภาพเรียบร้อยไม่ฉีกขาดก่อนใช้งาน เพราะหากมีการใช้เครื่องมือที่ไม่อยู่ในสภาพปราศจากเชื้อกับผู้ป่วย จะทำให้ผู้ป่วยติดเชื้อได้ระหว่างการผ่าตัด

อย่างไรก็ตามหลังการผ่าตัดผู้ป่วยอาจเป็นไข้ได้ ดังนั้น ผู้ป่วยที่มีการติดเชื้อหลังได้รับการผ่าตัดเปลี่ยนข้อเข่าของ Duracon อาจไม่จำเป็นว่าผู้ป่วยนั้นได้รับอุปกรณ์เปลี่ยนข้อเข่าที่ไม่ปราศจากเชื้อ

ข้อมูลสำหรับบุคลากรทางการแพทย์

หากท่านดูแลผู้ป่วยที่ได้รับการผ่าตัดเปลี่ยนข้อเข่าโดยอุปกรณ์ของ Duracon ให้แจ้งผู้ป่วยทราบว่ามีโอกาสเกิดปัญหาจากกรณีข้างต้นอยู่ในระดับต่ำ และหากได้รับเครื่องมือหรืออุปกรณ์ที่ไม่ปราศจากเชื้อจะเกิดอาการหรือปัญหาดังกล่าวทันทีหลังการผ่าตัด ผู้ป่วยที่มีข้อสงสัยให้สอบถามแพทย์ที่ทำการผ่าตัดหรือโรงพยาบาลที่ผู้ป่วยนั้นได้รับการรักษา

Ref:<https://www.tga.gov.au/alert/duracon-augments-tibial-wedge-implants-used-knee-replacements>

๖. potential for user injury as a result of device breakage

TGA ออสเตรเลีย แจ้งผู้บริโภครและบุคลากรทางการแพทย์ถึงการสั่งให้เรียกคืนเครื่อง Prism Medical P๓๐๐ and C๓๐๐ ceiling hoists (เป็นเครื่องช่วยยกผู้ป่วยนั่งหรือลุกออกจากเตียง) ที่ผลิตก่อนวันที่ ๘ มิถุนายน ๒๐๑๕ ออกจากตลาดทั้งหมด เนื่องจากมีรายงานจากต่างประเทศจำนวน ๑๗ ฉบับ พบว่าเพลลาเกียร์(drive gear shaft)ของเครื่องหักและไม่มีระบบป้องกันการตร่วงที่เหมาะสม อย่างไรก็ตามไม่มีรายงานผู้ได้รับอันตรายร้ายแรง เครื่องและรุ่นที่เรียกคืน ได้แก่

- **P๓๐๐** - models: ๓๐๓๐๕๐ and ๓๐๓๐๕๑; serial numbers: P๓๐๓๔๗๐-๔๗๙, P๓๐๔๑๕๘/๑๖๔/๑๗๑/๑๗๒, P๓๐๔๕๓๖-๕๓๙, P๓๐๔๘๖๖/๘๖๗, P๓๐๕๑๑๖/๑๑๘, P๓๐๕๑๒๕-๑๒๗, and P๓๐๕๑๓๐/๑๓๔/๑๓๕.

- **C๓๐๐** - models: ๓๓๐๐๕๐ and ๓๓๐๐๕๓; serial numbers: ๓๐๓๒๒๑/๒๒๔/๒๒๕ and CQ๓๐๓๑๐๗-๑๑๖.

ข้อมูลสำหรับผู้บริโภค

ผู้ใดใช้เครื่อง Prism Medical P๓๐๐ or C๓๐๐ ceiling hoist รุ่นที่มีการเรียกคืน บริษัทจะติดต่อเปลี่ยนเครื่องให้ภายใน ๒ สัปดาห์ หากท่านไม่ได้รับการติดต่อ โปรดโทรศัพท์ถึง Rehab Assist หมายเลข ๐๓ ๙๗๒๙ ๗๙๗๘.

ข้อมูลสำหรับบุคลากรการแพทย์

ในกรณีที่ท่านให้การรักษาผู้ป่วยและใช้เครื่อง Prism Medical P๓๐๐ or C๓๐๐ ceiling hoist โปรดระมัดระวังปัญหาดังระบุข้างต้น หากมีข้อสงสัยโปรดโทรศัพท์ถึง Rehab Assist หมายเลข ๐๓ ๙๗๒๙ ๗๙๗๘.

Ref : <https://www.tga.gov.au/alert/prism-medical-p๓๐๐-and-c๓๐๐-ceiling-hoist>

๗. BASCHI Quick Slimming capsules

TGA ออสเตรเลีย เตือนผู้บริโภคไม่ควรกินยาลดความอ้วน BASCHI Quick Slimming capsules เพราะมีความเสี่ยงร้ายแรงต่อสุขภาพ ผลทดสอบยาแคปซูลดังกล่าวตรวจพบ ยา **sibutramine** ซึ่งเป็นยาสั่งจ่ายโดยแพทย์เท่านั้น รวมทั้งยาถูกถอนออกจากตลาดมาตั้งแต่ปี ๒๐๑๐ เนื่องจากเพิ่มความเสี่ยงต่อหัวใจและภาวะ stroke การจำหน่าย BASCHI Quick Slimming capsules ถือว่าผิดกฎหมาย ยาดังกล่าวไม่ได้ถูกประเมินโดยTGA ด้านคุณภาพ ความปลอดภัย หรือ ประสิทธิภาพ รวมทั้งสถานที่ผลิตก็ไม่ได้รับอนุญาตจาก TGA ซึ่งเป็นข้อบังคับตามกฎหมาย

ข้อมูลสำหรับผู้บริโภค

ให้หยุดการรับประทานยาทันทีและนำยาที่เหลือคืนแก่ร้านยาเพื่อทำลาย หากท่านเกิดปัญหาจากการใช้ยาควรปรึกษาผู้ให้บริการทางการแพทย์

<https://www.tga.gov.au/alert/baschi-quick-slimming-capsules>

๘. Longue Jambe Freres(Brother Long Legs) tablets

TGA ออสเตรเลีย เตือนผู้บริโภคไม่ควรรับประทานยา Longue Jambe Freres (Brother Long Legs) เพราะมีความเสี่ยงร้ายแรงต่อสุขภาพ ผลทดสอบยาดังกล่าวตรวจพบ **sildenafil** ซึ่งเป็นยาที่สั่งจ่ายโดยแพทย์เท่านั้น ผลิตภัณฑ์ดังกล่าวบรรจุยาเม็ดแคปซูลไม่เคลือบสีขาวจำนวน ๘ เม็ด และยารูปทรงกลมสีดำอีก ๘ เม็ด การจำหน่าย Longue Jambe Freres (Brother Long Legs) ถือว่าผิดกฎหมาย ยาดังกล่าวไม่ได้ถูกประเมินโดยTGA ด้านคุณภาพ ความปลอดภัย หรือ ประสิทธิภาพ รวมทั้งสถานที่ผลิตก็ไม่ได้รับอนุญาตจาก TGA ซึ่งเป็นข้อบังคับตามกฎหมาย

ข้อมูลสำหรับผู้บริโภค

ให้หยุดการรับประทานยาทันทีและนำยาที่เหลือคืนแก่ร้านยาเพื่อทำลาย หากท่านเกิดปัญหาจากการใช้ยาควรปรึกษาผู้ให้บริการทางการแพทย์

<https://www.tga.gov.au/alert/longue-jambe-freres-brother-long-legs-tablets>