



藥物召回和退出

在美國，食品藥品監督管理局 (FDA) 確保藥物在上市前進行安全性和有效性測試。當一種藥品被發現有缺陷或可能有害而從市場上撤下時，就會發生召回。

根據涉及的危險程度，據 FDA 要求，召回有三種類型：

- **第一類**：可能導致嚴重健康問題或死亡的危險或有缺陷的產品。例如：在救命藥物上的標籤混淆。
- **第二類**：可能導致短期健康問題或只構成對嚴重問題的輕微威脅的產品。例如：一種藥物強度不足，但不是用於治療危及生命的疾病。
- **第三類**：產品可能不會引起任何不良的健康反應，但違反 FDA 標籤或製造法。例如：藥瓶的一個小缺陷

藥品公司也可以決定將產品撤出市場(退出市場)。例如，一種藥物由於被篡改而從市場上退出。

CalOptima 的藥房管理部門在召回第一類或第二 類藥物時通知會員、醫生和藥店。當藥品出於安全原因從市場上撤出時，我們還會以書面形式通知我們的會員，。

CalOptima 每 3 個月審查一次藥物召回和撤回。審查是在藥學和治療委員會的一次會議上進行的。您可以在 CalOptima 的網站上找到有關藥品召回和撤回的詳細資訊，網址是：

<HTTPPs://www.caloptima.org/Home/Members/Medi-Cal.aspx>。

請與您的醫生討論可能會對您有影響藥物召回和撤回的任何細節。

在 05/16/2019 P&T 會議上提出的 1 季度 2019 藥物召回和退出：

第一類召回

- 當前沒有任何召回和退出。

生效日期為 05/17/2019

第二類召回

- 當前沒有任何召回和退出。

退出市場

- Irbesartan Tablet
- Irbesartan-Hydrochlorothiazide Tablet
- Losartan Tablet
- Losartan-Hydrochlorothiazide Tablet
- Valsartan Tablet
- Amlodipine-Valsartan Tablet
- Drospirenone and Ethinyl Estradiol Tablet