

美國類鴉片藥物過量致死問題現況

食品藥物管理署 管制藥品組 陳威廷

依據美國藥物成癮研究協會（Society for Study of Addiction）2018年2月份最新期刊報告，美國類鴉片藥物過量致死人數相較於真實死亡人數少了將近20%-35%。該報告指出由於美國各州對於「過量使用毒品導致死亡」所採用調查及報告的標準不同，導致向聯邦政府回報的數據中，並無法精準地得到類鴉片藥物過量致死的人數。

根據美國疾病管制及預防中心(Centers for Disease Control and Prevention, CDC) 報告指出2016年類鴉片藥物過量致死的人數超過42,000人，相較前一年增加30%。然分析非特定藥物的過量致死人數能算出更高的估計值，實際上類鴉片藥物過量致死的人數可能將近50,000人。

很多情況下，醫療檢查人員和驗屍官無法確定導致死亡的藥物種類，於是便在死亡證明上歸類為「藥物致死」，並沒有標示所涉及的藥物種類。研究指出1999年至2015年期間，有六分之一到四分之一的藥物致死案沒有標示出特定藥物。而這些沒標示特定藥物的致死案都可能和類鴉片

藥物有關，因此造成了人數計算上的誤差。

2017年研究報告表示，印第安納州的人數差距最大，根據估算該年的類鴉片藥物藥物致死人數為每10萬人中有14.3人，為當年度報告的兩倍。驗屍官沒有列出死亡證明上的確切藥物，是因為他們並未進行毒理學檢測。據印第安納大學研究人員表示，每件毒理學報告都需要花費數百美元，此可能壓縮到政府預算，對於經費本來就不太寬裕的州政府，即可能選擇不進行檢測。而過量使用毒品導致死亡的人中，有相當比例的人是因為過量使用類鴉片藥物而死亡的。

為此印第安納州通過一項法案，以規範驗屍官處理可疑的過量致死案件。從2018年7月開始，驗屍官必須對所有的藥物致死案例進行毒理學篩查，並將結果報告給州衛生部門，州政府協助支付增加之費用。

參考文獻：限於篇幅，若需參考文獻詳細內容請與作者聯繫。



修正「第一級、第二級管制藥品限量核配辦法」附表

食品藥物管理署 管制藥品組

衛生福利部食品藥物管理署(以下簡稱食藥署)為周延管制醫療機構(醫院、診所)、藥局、獸醫診療及畜牧獸醫等機構合理使用第一級第二級管制藥品限量品項之實際需求，定期檢視前揭機構各年度購用量，辦理修正「第一級第二級管制藥品限量核配辦法」第二條附表，於2018年2月13日發布施行。本次修正品項中新增者3項、調整1項，詳如下表。

國際間針對第一、二級管制藥品皆有購買數量限制規定，前揭機構因實際需要，欲購買品項之數量已超過限量核配辦法附表之規定時，可檢具管制藥品增量申請書並敘明增量理由、估算使用量等相關資料向食藥署提出增量申請，經審核後，其每年可購數量依新核定量辦理。

機構如需辦理第一、二級管制藥品增量作業，可逕洽食藥署網站首頁(<http://www.fda.gov.tw>)/業務專區/管制藥品/證照申辦專區，查詢相關資訊或下載申請書。

本次修正新增及調整品項表

	藥品名稱	修正理由
新增	鹽酸羥可酮速效膠囊5毫克	為因應使用機構實際需求，新增列限量品項。
	鹽酸羥可酮持續藥效錠10毫克	
	鹽酸羥可酮持續藥效錠20毫克	
調整	硫酸嗎啡口服液 2mg/ml, 60ml/瓶	為因應製藥工廠因硫酸嗎啡口服液 2mg/ml, 120ml/瓶停售而改用硫酸嗎啡口服液 2mg/ml, 60ml/瓶之實際需求，故予調整硫酸嗎啡口服液 2mg/ml, 60ml/瓶之購用限量。