

立法會參考資料摘要

《藥劑業及毒藥條例》(第 138 章)

《2019 年藥劑業及毒藥(修訂)(第 5 號)規例》

引言

《藥劑業及毒藥規例》(第 138A 章)(下稱《規例》)根據《藥劑業及毒藥條例》(第 138 章)(下稱《條例》)第 29 條訂立。載於附件 A 的《2019 年藥劑業及毒藥(修訂)(第 5 號)規例》(下稱《修訂規例》)旨在修訂《規例》的附表 1、附表 3 及附表 10。

理據

背景

2. 藥劑業及毒藥管理局(下稱「管理局」)根據《條例》第 3 條成立。《條例》第 29(1B)條賦予管理局權力，在食物及衛生局局長和按《條例》第 31 條成立的毒藥委員會批准下，就修訂毒藥表或《規例》中的物質或物品的任何名單訂立規例。

藥劑業及毒藥管理局的建議

3. 管理局現因應藥劑製品的註冊申請和有關藥劑製品銷售管制的恆常審查，建議在《規例》的附表 1 的 A 分部(有關保存銷售記錄的規定)、附表 3 的 A 分部(有關按照處方供應及保存配藥記錄的規定)及附表 10 所列的毒藥表第 1 部的 A 分部(有關在藥房由註冊藥劑師或在其在場監督的情況下進行銷售，及貯存藥物於上鎖的盛器的規定)內加入以

下物質：

- (a) 「阿貝西利；其鹽類」；
- (b) 「大麻二酚；其鹽類；但限於包含在藥劑製品內者」；
- (c) 「依前列醇」；
- (d) 「奧加米星吉妥組單抗」；
- (e) 「Indigo carmine」¹；
- (f) 「拉羅替尼；其鹽類」；
- (g) 「尼卡地平；其鹽類」；
- (h) 「利生奇組單抗」；
- (i) 「司美魯肽」；以及
- (j) 「Sodium zirconium cyclosilicate」²。

4. 此外，管理局建議在《規例》的附表一、附表三和附表十第一分部的毒藥表：

- (a) 將「羥乙磷酸；其鹽類」更改為「羥乙磷酸；其鹽類；但限於包含在藥劑製品內者」；以及
- (b) 廢除在「供注射入人體的藥劑製品，並包含(作為有效成分)以下物質或它們的鹽類，但在與胰島素的混合物內者除外—」下的「己酮可可鹼」，並代以「己酮可可鹼；其鹽類」。

5. 上述(第 3 及 4 段)物質的詳情載於附件 **B**。鑑於有關物質的功用、毒性和潛在副作用，管理局認為作出有關

¹ 根據世界衛生組織「國際非專利藥品名稱」(International Nonproprietary Name for Pharmaceutical Substances)，「Indigo carmine」現時沒有正式的中文名稱。

² 根據世界衛生組織「國際非專利藥品名稱」(International Nonproprietary Name for Pharmaceutical Substances)，「Sodium zirconium cyclosilicat」現時沒有正式的中文名稱。

的建議修訂是適當的。

《修訂規例》

6. 《修訂規例》旨在於《規例》的有關附表內加入上述(第 3 及 4 段)物質。

立法時間表

7. 立法時間表如下：

刊登憲報	2019 年 12 月 13 日
生效日期	2019 年 12 月 13 日 ³ 或
	2020 年 12 月 13 日 ⁴

建議的影響

8. 建議可對含有上述(第 3 及 4 段)物質的藥劑製品加以適當管制，以便讓這些藥劑製品在符合相關規定的情況下在市場銷售。

查詢

9. 如對本資料摘要有任何查詢，請致電 3509 8956 與食物及衛生局助理秘書長(衛生)陳冠康先生聯絡。

³ 適用於第 3 及 4(a)段的物質。

⁴ 適用於第 4(b)段的物質。管理局建議有關修訂在刊登憲報日期起計 12 個月後生效，讓受影響的藥劑製品註冊證明書持有人，有充分時間因應銷售管制的轉變，從市場上回收和重新標籤有關產品。

食物及衛生局
2019 年 12 月

《2019年藥劑業及毒藥(修訂)(第5號)規例》

第1條

1

《2019年藥劑業及毒藥(修訂)(第5號)規例》

(由藥劑業及毒藥管理局根據《藥劑業及毒藥條例》(第138章)第29(1B)條在食物及衛生局局長批准下訂立)

1. 生效日期

- (1) 除第(2)款另有規定外，本規例自其於憲報刊登當日起實施。
- (2) 第3(7)及(9)、4(7)及(9)及5(7)及(9)條自2020年12月13日起實施。

2. 修訂《藥劑業及毒藥規例》

《藥劑業及毒藥規例》(第138章，附屬法例A)現予修訂，修訂方式列於第3、4及5條。

3. 修訂附表1(關於銷售、供應、標籤及貯存的限制根據第3、5、6、22及24條而適用的物質)

- (1) 附表1，A分部，在“阿利人單抗”項目之後——
加入
“阿貝西利；其鹽類”。
- (2) 附表1，A分部，在“大麻；大麻的樹脂；大麻浸膏；大麻酚劑；鞣酸大麻素”項目之後——
加入
“大麻二酚；其鹽類；但限於包含在藥劑製品內者”。
- (3) 附表1，A分部，“羥乙磷酸；其鹽類”項目，在“類”之後——
加入
“；但限於包含在藥劑製品內者”。
- (4) 附表1，A分部，在“奧卡西平；其鹽類”項目之後——

《2019年藥劑業及毒藥(修訂)(第5號)規例》

第3條

2

加入

“奧加米星吉妥組單抗”。

- (5) 附表1，A分部，在“拉羅尼酶”項目之後——
加入
“拉羅替尼；其鹽類”。
- (6) 附表1，A分部，在“扑米酮”項目之後——
加入
“尼卡地平；其鹽類”。
- (7) 附表1，A分部，在“己丙氨酸”項目之後——
加入
“己酮可可鹼；其鹽類”。
- (8) 附表1，A分部，“供注射入人體的藥劑製品，並包含(作為有效成分)以下物質或它們的鹽類，但與胰島素的混合物除外”項目，在“罌粟鹼”分項之後——
加入
“Indigo carmine”。
- (9) 附表1，A分部，“供注射入人體的藥劑製品，並包含(作為有效成分)以下物質或它們的鹽類，但在與胰島素的混合物內者除外”項目——
廢除“己酮可哥城”分項。
- (10) 附表1，A分部，“前列腺素類如下及它們的衍生物”項目，在“拉坦前列素”分項之後——
加入
“依前列醇”。
- (11) 附表1，A分部，在“利司那肽”項目之後——
加入
“利生奇組單抗”。

- (12) 附表 1，A 分部，在“司氟沙星；其鹽類；其酯類”項目之後 ——
加入
“司美魯肽”。
- (13) 附表 1，A 分部，在“Selexipag；其鹽類”項目之後 ——
加入
“Sodium zirconium cyclosilicate”。
- (14) 附表 1，中文文本，A 分部，“供注射入人體的藥劑製品，並包含(作為有效成分)以下物質或它們的鹽類，但與胰島素的混合物除外”項目 ——
廢除
“與胰島素的混合物”
代以
“在與胰島素的混合物內者”。

4. 修訂附表 3(第 9 條規定僅可按照註冊醫生、註冊牙醫或註冊獸醫開出的處方而以零售方式銷售的物質)

- (1) 附表 3，A 分部，在“阿利人單抗”項目之後 ——
加入
“阿貝西利；其鹽類”。
- (2) 附表 3，A 分部，在“干擾素”項目之前 ——
加入
“大麻二酚；其鹽類；但限於包含在藥劑製品內者”。
- (3) 附表 3，A 分部，“羥乙磷酸；其鹽類”項目，在“類”之後 ——
加入
“；但限於包含在藥劑製品內者”。
- (4) 附表 3，A 分部，在“奧卡西平；其鹽類”項目之後 ——

- 加入
“奧加米星吉妥組單抗”。
- (5) 附表 3，A 分部，在“拉羅尼酶”項目之後 ——
加入
“拉羅替尼；其鹽類”。
- (6) 附表 3，A 分部，在“扑米酮”項目之後 ——
加入
“尼卡地平；其鹽類”。
- (7) 附表 3，A 分部，在“己丙氨酸”項目之後 ——
加入
“己酮可可鹼；其鹽類”。
- (8) 附表 3，A 分部，“供注射入人體的藥劑製品，並包含(作為有效成分)以下物質或它們的鹽類，但與胰島素的混合物除外”項目，在“罌粟鹼”分項之後 ——
加入
“Indigo carmine”。
- (9) 附表 3，A 分部，“供注射入人體的藥劑製品，並包含(作為有效成分)以下物質或它們的鹽類，但在與胰島素的混合物內者除外”項目 ——
廢除“己酮可哥城”分項。
- (10) 附表 1，A 分部，“前列腺素類如下及它們的衍生物”項目，在“拉坦前列素”分項之後 ——
加入
“依前列醇”。
- (11) 附表 3，A 分部，在“利司那肽”項目之後 ——
加入
“利生奇組單抗”。

第5條

5

- (12) 附表 3，A 分部，在“司氟沙星；其鹽類；其酯類”項目之後 ——
加入
“司美魯肽”。
- (13) 附表 3，A 分部，在“Selexipag；其鹽類”項目之後 ——
加入
“Sodium zirconium cyclosilicate”。
- (14) 附表 3，中文文本，A 分部，“供注射入人體的藥劑製品，並包含(作為有效成分)以下物質或它們的鹽類，但與胰島素的混合物除外”項目 ——
廢除
“與胰島素的混合物”
代以
“在與胰島素的混合物內者”。

5. 修訂附表 10(毒藥表)

- (1) 附表 10，第 2 條，表，第 1 部，A 分部，在“阿坎酸；其鹽類”項目之後 ——
加入
“阿貝西利；其鹽類”。
- (2) 附表 10，第 2 條，表，第 1 部，A 分部，在“凡福舒”項目之後 ——
加入
“大麻二酚；其鹽類；但限於包含在藥劑製品內者”。
- (3) 附表 10，第 2 條，表，第 1 部，A 分部，“羥乙磷酸；其鹽類”項目，在“類”之後 ——
加入
“；但限於包含在藥劑製品內者”。

第5條

6

- (4) 附表 10，第 2 條，表，第 1 部，A 分部，在“奧比他韋；其鹽類”項目之後 ——
加入
“奧加米星吉妥組單抗”。
- (5) 附表 10，第 2 條，表，第 1 部，A 分部，在“拉羅尼酶”項目之後 ——
加入
“拉羅替尼；其鹽類”。
- (6) 附表 10，第 2 條，表，第 1 部，A 分部，在“卟吩姆；其鹽類”項目之後 ——
加入
“尼卡地平；其鹽類”。
- (7) 附表 10，第 2 條，表，第 1 部，A 分部，在“己丙氨酸”項目之後 ——
加入
“己酮可可鹼；其鹽類”。
- (8) 附表 10，第 2 條，表，第 1 部，A 分部，“供注射入人體的藥劑製品，並包含(作為有效成分)以下物質或它們的鹽類，但與胰島素的混合物除外”項目，在“罌粟鹼”分項之後 ——
加入
“Indigo carmine”。
- (9) 附表 10，第 2 條，表，第 1 部，A 分部，“供注射入人體的藥劑製品，並包含(作為有效成分)以下物質或它們的鹽類，但在與胰島素的混合物內者除外”項目 ——
廢除“己酮可哥城”分項。
- (10) 附表 10，第 2 條，表，第 1 部，A 分部，“前列腺素類如下及它們的衍生物”項目，在“貝美前列素”分項之後 ——

加入

“依前列醇”。

- (11) 附表 10，第 2 條，表，第 1 部，A 分部，在“利司那肽”項目之後 ——

加入

“利生奇組單抗”。

- (12) 附表 10，第 2 條，表，第 1 部，A 分部，在“司氟沙星；其鹽類；其酯類”項目之後 ——

加入

“司美魯肽”。

- (13) 附表 10，第 2 條，表，第 1 部，A 分部，在“Selexipag；其鹽類”項目之後 ——

加入

“Sodium zirconium cyclosilicate”。

- (14) 附表 10，中文文本，第 2 條，表，第 1 部，A 分部，“供注射入人體的藥劑製品，並包含(作為有效成分)以下物質或它們的鹽類，但與胰島素的混合物除外”項目 ——

廢除

“與胰島素的混合物”

代以

“在與胰島素的混合物內者”。

2019 年 12 月 5 日

藥劑業及毒藥管理局
主席

註釋

本規例修訂《藥劑業及毒藥規例》(第 138 章，附屬法例 A)(《主體規例》)，在《主體規例》的以下附表中，加入新的項目及分項，及移除某些分項——

- (a) 附表 1 的 A 分部(關於銷售、供應、標籤及貯存的限制適用的物質)；
- (b) 附表 3 的 A 分部(僅可按照註冊醫生、註冊牙醫或註冊獸醫開出的處方而以零售方式銷售的物質)；及
- (c) 附表 10 所列的毒藥表的第 1 部的 A 分部。

Pharmacy and Poisons (Amendment) (No. 5) Regulation 2019
Supplementary Information to the Legislative Council

《2019年藥劑業及毒藥(修訂)(第5號)規例》
提交立法會的補充資料

Drug Name 藥名	Proposed Classification 建議類別	Remarks 備註
Abemaciclib; its salts	Part 1 of Schedule 10, Schedule 1 and Schedule 3 poison	<p>This drug is used for the treatment of women with hormone receptor positive, human epidermal growth factor receptor 2 negative locally advanced or metastatic breast cancer in combination with an aromatase inhibitor or fulvestrant as initial endocrine-based therapy, or in women who have received prior endocrine therapy.</p> <p>In pre- or perimenopausal women, the endocrine therapy should be combined with a luteinising hormone-releasing hormone agonist.</p> <p>Side effects include diarrhoea, neutropenia, infections, nausea and fatigue.</p> <p>Its use should be decided by a doctor based on the patient's conditions.</p>

Drug Name 藥名	Proposed Classification 建議類別	Remarks 備註
阿貝西利；其鹽類	附表10的第1部，附表1及附表3毒藥	<p>此藥物用於治療患有激素受體呈陽性、第二型人類表皮生長因子受體呈陰性的晚期或轉移性乳癌的婦女，並且需與芳香酶抑製劑或氟維司群結合使用，作為初期內分泌基礎療程或用於曾接受內分泌療程的婦女。</p> <p>對於停經前或停經中期的婦女，內分泌療程應與黃體生成素釋放激素激動劑一併使用。</p> <p>副作用包括腹瀉、中性白細胞減少症、感染、噁心及疲勞。</p> <p>使用此藥物與否，須由醫生按病人情況決定。</p>
Cannabidiol; its salts; when contained in pharmaceutical product	Part 1 of Schedule 10, Schedule 1 and Schedule 3 poison	<p>This drug is used for the treatment of seizures associated with Lennox-Gastaut syndrome or Dravet syndrome in patients 2 years of age and older.</p> <p>Side effects include somnolence, decreased appetite, diarrhoea, fatigue and rash.</p> <p>Its use should be decided by a doctor based on the patient's conditions.</p>

Drug Name 藥名	Proposed Classification 建議類別	Remarks 備註
大麻二酚；其鹽類；但限於包含在藥劑製品內者	附表10的第1部，附表1及附表3毒藥	<p>此藥物用於治療與Lennox-Gastaut綜合症或Dravet綜合症相關的癲癇的兩歲或以上的患者。</p> <p>副作用包括嗜睡、食慾下降、腹瀉、疲勞及皮疹。</p> <p>使用此藥物與否，須由醫生按病人情況決定。</p>
Epoprostenol	Part 1 of Schedule 10, Schedule 1 and Schedule 3 poison (under the entry of “Prostaglandins, the following and their derivatives—”)	<p>This drug is used for the treatment of pulmonary arterial hypertension (PAH) (idiopathic or heritable PAH and PAH associated with connective tissue diseases) in adult patients with WHO Functional Class III–IV symptoms to improve exercise capacity.</p> <p>It is also used in haemodialysis in adult in emergency situations when use of heparin carries a high risk of causing or exacerbating bleeding or when heparin is otherwise contraindicated.</p> <p>Side effects include headache, facial flushing, nausea, vomiting and diarrhoea.</p> <p>Its use should be decided by a doctor based on the patient's conditions.</p>

Drug Name 藥名	Proposed Classification 建議類別	Remarks 備註
依前列醇	附表10的第1部，附表1及附表3毒藥 (納入下列的條文內： “前列腺素類如下及它們的衍生物—”)	<p>此藥物用於治療屬世界衛生組織功能級別第Ⅲ及Ⅳ型症狀的肺動脈高血壓症(PAH) (自發性或遺傳性PAH及與結締組織疾病相關的PAH)的成年患者，以改善其運動能力。</p> <p>此藥物亦用於成人在緊急情況下的血液透析，當使用肝素會有高風險引致或加劇出血，或不宜使用肝素時。</p> <p>副作用包括頭痛、面部潮紅、噁心、嘔吐及腹瀉。</p> <p>使用此藥物與否，須由醫生按病人情況決定。</p>
Gemtuzumab ozogamicin	Part 1 of Schedule 10, Schedule 1 and Schedule 3 poison	<p>This drug is used for combination therapy with daunorubicin and cytarabine for the treatment of patients age 15 years and above with previously untreated, de novo CD33-positive acute myeloid leukaemia, except acute promyelocytic leukaemia.</p> <p>Side effects include infection, haemorrhage, haemoglobin decreased, platelets decreased and white blood cells decreased.</p>

Drug Name 藥名	Proposed Classification 建議類別	Remarks 備註
奧加米星吉妥組單抗	附表10的第1部，附表1及附表3毒藥	<p>Its use should be decided by a doctor based on the patient's conditions.</p> <p>此藥物與柔紅霉素及阿糖胞苷結合使用，用作治療15歲及以上患有原發性CD33型呈陽性的急性粒細胞性白血病（急性早幼粒細胞白血病除外），而之前未曾接受治療的患者。</p> <p>副作用包括感染、出血、血紅蛋白減少、血小板減少及白血球減少。</p> <p>使用此藥物與否，須由醫生按病人情況決定。</p>
Indigo carmine	Part 1 of Schedule 10, Schedule 1 and Schedule 3 poison (to be put under the entry of "Pharmaceutical products for human parenteral administration containing the following or	<p>This drug is used for localising ureteral orifices as well as ureteral fistulas during cystoscopy and ureteral catheterization.</p> <p>Side effects include hypersensitivity reactions, hypertension, bradycardia, nausea and vomiting.</p> <p>Its use should be decided by a doctor based on the patient's conditions.</p>

Drug Name 藥名	Proposed Classification 建議類別	Remarks 備註
現時沒有中文名稱	their salts, as active ingredients, except in mixture with insulin –”) 附表10的第1部，附表1及附表3毒藥 (列於以下條文內："供注入人體的藥劑製品，並包含(作為有效成分)以下物質或它們的鹽類，但與胰島素的混合物除外 - "	此藥物用於膀胱鏡檢查和輸尿管導管插入術時作輸尿管口和輸尿管瘻的定位。 副作用包括過敏反應、高血壓、心搏過緩、噁心及嘔吐。 使用此藥物與否，須由醫生按病人情況決定。
Larotrectinib; its salts	Part 1 of Schedule 10, Schedule 1 and Schedule 3 poison	This drug is used for the treatment of adult and paediatric patients with solid tumours that: <ul style="list-style-type: none"> - have a neurotrophic tyrosine receptor kinase gene fusion without a known acquired resistance mutation, - are metastatic or where surgical resection is likely to result in severe morbidity, and - have no satisfactory treatment options.

Drug Name 藥名	Proposed Classification 建議類別	Remarks 備註
拉羅替尼；其鹽類	附表10的第1部，附表1及附表3毒藥	<p>Side effects include fatigue, nausea, dizziness, vomiting and anaemia.</p> <p>Its use should be decided by a doctor based on the patient's conditions.</p> <p>此藥物用於治療患有實體腫瘤出現以下情況的成人及兒童：</p> <ul style="list-style-type: none"> - 在沒有已知的後天抗藥性突變下，出現神經營養受體酪氨酸激酶基因融合； - 腫瘤屬於轉移性，或接受外科手術切除很可能導致重症；及 - 沒有合適的治療選項。 <p>副作用包括疲勞、噁心、眩暈、嘔吐及貧血。</p> <p>使用此藥物與否，須由醫生按病人情況決定。</p>
Nicardipine; its salts	Part 1 of Schedule 10, Schedule 1 and Schedule 3 poison	<p>This drug is used for the treatment of acute life-threatening hypertension, particularly in the event of:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Malignant arterial hypertension/Hypertensive encephalopathy; - Aortic dissection, when short acting beta-blocker therapy is not

Drug Name 藥名	Proposed Classification 建議類別	Remarks 備註
尼卡地平；其鹽類	附表10的第1部，附表1及附表3毒藥	<p>suitable, or in combination with a beta-blocker when beta-blockade alone is not effective;</p> <ul style="list-style-type: none"> - Severe pre-eclampsia, when other intravenous antihypertensive agents are not recommended or are contraindicated. <p>The drug is also used for the treatment of post-operative hypertension.</p> <p>Side effects include headache, dizziness, peripheral oedema, palpitations and flushing.</p> <p>Its use should be decided by a doctor based on the patient's conditions.</p> <p>此藥物用於治療急性致命的高血壓，尤其是在以下的情況：</p> <ul style="list-style-type: none"> - 惡性動脈高血壓/高血壓性腦病； - 當短效 β 受體阻滯劑療法不適合，或當 β 受體阻滯劑單一療法無效時需要與 β 受體阻滯劑一併使用，作主動脈剝離的治療； - 當其他靜脈注射的抗高血壓藥物不建議使用或是禁忌時，作嚴重子癇前期的治療。

Drug Name 藥名	Proposed Classification 建議類別	Remarks 備註
		<p>此藥物亦可用於手術後的高血壓。</p> <p>副作用包括頭痛、眩暈、周邊水腫、心悸及潮紅。</p> <p>使用此藥物與否，須由醫生按病人情況決定。</p>
Pentoxifylline; its salts	Part 1 of Schedule 10, Schedule 1 and Schedule 3 poison	<p>This drug is used for prolongation of walking distance in adult patients with chronic peripheral arterial occlusive disease at Fontaine stage IIb (intermittent claudication) if other measures such as walking training, angioplasty and/or reconstructive procedures cannot be performed or are not indicated.</p> <p>It is also used in inner ear dysfunction caused by circulatory disorders (including hardness of hearing, sudden hearing loss).</p> <p>Side effects include flushing, nausea, vomiting, bloatedness and diarrhoea.</p> <p>Its use should be decided by a doctor based on the patient's conditions.</p>

Drug Name 藥名	Proposed Classification 建議類別	Remarks 備註
己酮可可鹼；其鹽類	附表10的第1部，附表1及附表3毒藥	<p>此藥物用於患有慢性周邊動脈閉塞性疾病Fontaine IIb級（間歇性跛行）的成年病人，並且當其他措施例如步行訓練，血管成形術及/或重建手術不可行或不被使用時，用作延長步行距離。</p> <p>此藥物亦用於因循環障礙而導致的內耳功能失調（包括聆聽困難、突然失聰）。</p> <p>副作用包括潮紅、噁心、嘔吐、氣脹及腹瀉。</p> <p>使用此藥物與否，須由醫生按病人情況決定。</p>
Risankizumab	Part 1 of Schedule 10, Schedule 1 and Schedule 3 poison	<p>This drug is used for the treatment of moderate to severe plaque psoriasis in adults who are candidates for systemic therapy.</p> <p>Side effects include upper respiratory infections, headache, pruritus, fatigue and injection site reactions.</p> <p>Its use should be decided by a doctor based on the patient's conditions.</p>

Drug Name 藥名	Proposed Classification 建議類別	Remarks 備註
利生奇組單抗	附表10的第1部，附表1及附表3毒藥	<p>此藥物用於治療適合接受全身系統性療程，患有中度至嚴重程度斑塊型銀屑病的成年人士。</p> <p>副作用包括上呼吸道感染、頭痛、瘙癢、疲勞及注射部位反應。</p> <p>使用此藥物與否，須由醫生按病人情況決定。</p>
Semaglutide	Part 1 of Schedule 10, Schedule 1 and Schedule 3 poison	<p>This drug is indicated for the treatment of adults with insufficiently controlled type 2 diabetes mellitus as an adjunct to diet and exercise</p> <ul style="list-style-type: none"> - as monotherapy when metformin is considered inappropriate due to intolerance or contraindications. - in addition to other medicinal products for the treatment of diabetes. <p>Side effects include hypoglycaemia, nausea, diarrhoea, dizziness and decreased appetite.</p> <p>Its use should be decided by a doctor based on the patient's conditions.</p>

Drug Name 藥名	Proposed Classification 建議類別	Remarks 備註
司美魯肽	附表10的第1部，附表1及附表3毒藥	<p>此藥物用於治療二型糖尿病控制不足的成年患者，作為飲食及運動的輔助：</p> <ul style="list-style-type: none"> - 因不耐受或禁忌症以致不適合使用甲福明時作為單一治療。 - 與其他治療糖尿病的藥物一併使用。 <p>副作用包括低血糖症、噁心、腹瀉、頭暈及食慾下降。</p> <p>使用此藥物與否，須由醫生按病人情況決定。</p>
Sodium zirconium cyclosilicate	Part 1 of Schedule 10, Schedule 1 and Schedule 3 poison	<p>This drug is indicated for the treatment of hyperkalaemia in adult patients.</p> <p>Side effects include hypokalaemia and oedema related events.</p> <p>Its use should be decided by a doctor based on the patient's conditions.</p>
現時沒有中文名稱	附表10的第1部，附表1及附表3毒藥	<p>此藥物用於治療患有高鉀血症的成年人士。</p> <p>副作用包括低鉀血症及水腫相關情況。</p> <p>使用此藥物與否，須由醫生按病人情況決定。</p>

Drug Name 藥名	Proposed Classification 建議類別	Remarks 備註
Etidronic acid; its salts; when contained in pharmaceutical product 羥乙磷酸；其鹽類；但限於包含在藥劑製品內者	Part 1 of Schedule 10, Schedule 1 and Schedule 3 poison 附表10的第1部，附表1及附表3毒藥	<p>This drug is used for the treatment of symptomatic Paget's disease of bone and in the prevention and treatment and heterotopic ossification following total hip replacement or due to spinal cord injury.</p> <p>Side effects include diarrhea and nausea.</p> <p>Its use should be decided by a doctor based on patient's conditions</p> <p>此藥物用於治療有症狀的佩吉特氏骨病，並用於預防及治療髖關節全關節置換術後或因脊髓損傷後所導致的異位性骨化。</p> <p>副作用包括腹瀉及噁心。</p> <p>使用此藥物與否，須由醫生按病人情況決定。</p>