## 立法會衞生事務委員會

### 香港對凝血因子 VIII(抗血友因子)製品的規管和使用

#### 目的

本文件旨在向各議員匯報,有關香港所使用的凝血因子 VIII 製品的質素和規管機制。

#### 背景

- 2. 血友病是一個醫學名詞,適用於因遺傳而缺乏凝血因子以致血液功能失常的所有病症。此病的種類繁多,但最廣爲人知的是由缺乏凝血因子 VIII 引致的血友病 A。病情嚴重者血液中的凝血因子 VIII 的活躍度低於 1%,很易會出現自發性出血的情況。治療方法是對病者施用凝血因子 VIII,以預防出血及/或進行止血。凝血因子 VIII 一般來自從一大羣捐血者所集得的血液。一種以重組生物科技製成的凝血因子 VIII 亦於 90 年代中面世。
- 3. 後天免疫力缺乏症(愛滋病)於 1981 年首次被發現,首次有報告指這個病症與血友病有關是在 1982 年。愛滋病的病原體是後天免

疫力缺乏症病毒,這個病毒一直至 1983 年才被確定,而利用抗體測 試是否有後天免疫力缺乏症病毒的方法,則到 1985 年 3 月才獲得註 冊使用。

#### 採用加熱處理及其他殺滅病毒的方法

- 5. 有關方面於 1984 年試行採用經加熱處理的凝血因子 VIII,這種因子在該年年底獲建議廣泛使用。首屆國際愛滋病會議於 1985 年 4 月 15 日至 17 日期間舉行,會後,世界衞生組織諮詢報告建議,凝血因子 VIII 製品經加熱及其他證明有效的殺滅病毒方法處理後,可減低傳播愛滋病的風險。當局建議採用這種經處理的製品。到了 1985 年 5 月,英國、德國和意大利已相繼改用加熱處理製品。
- 有. 其後,醫學研究在殺滅病毒方法上取得進展,例如溶劑/清潔劑處理、使用單株抗體的親和層析法,又利用重組技術製造凝血因子VIII,使這種因子理論上可免受感染。

#### 香港血友病患者感染愛滋病的情況

- 7. 香港首宗血友病患者感染愛滋病病毒的個案於1984年呈報。 截至2003年3月底,共有256名血友病患者曾接受愛滋病病毒抗體 測試,其中64人呈陽性反應(25%),20人其後發病,15人據悉已經 死亡。感染情况是在加熱處理凝血因子製品液面世前發生。
- 8. 在 64 名對愛滋病病毒測試呈陽性反應的血友病患者當中,除了其中一個,所有人均由公立醫院診斷,分別是瑪麗醫院(35)、伊利沙伯醫院(19)和瑪嘉烈醫院(9)。衛生署及醫院管理局目前為 27 名病人提供治理,並按臨牀情況提供抗逆轉錄病毒藥物治療。
- 9. 綜觀香港的愛滋病情況,截至 2003 年 3 月底,向衞生署呈報的愛滋病感染個案累計有 2,067 宗,其中 627 宗發展爲愛滋病,血友病佔所有呈報感染個案的 3.2%。性接觸至今一直是傳播愛滋病的最常見途徑,佔所有資料足以分類的呈報個案的 90%。去年呈報的愛滋病感染個案有 260 宗,愛滋病個案則有 53 宗。

# 香港對凝血因子 VIII 製品的規管

10. 《藥劑業及毒藥條例》(第 138 章)規定,藥劑製品必須向藥劑業及毒藥管理局(管理局)註冊,才可在香港出售。只有在安全、效能

和質素上符合規定標準的藥劑製品才准予註冊。

- 11. 包括凝血因子 VIII 製品在內的血液製品,屬於《藥劑業及毒藥條例》所界定的藥劑製品,故須要向管理局註冊。當局在批准註冊申請前,會規定製造商提供製造、淨化、品質控制過程等與製品有關的資料。雖然世界衞生組織、歐盟和美國食品及藥物管理局均沒有發出有關凝血因子 VIII 製品品質規定的相關指引或標準,但國際科學界均同意,而製造商亦採納以下的各種措施:
  - (a) 爲捐血者作檢查,以確保沒有愛滋病或其他病毒;
  - (b) 為每一單位獲捐的血液作檢驗,以確定沒有這些病毒;
  - (c) 爲所有收集的血液作檢驗,以確定沒有這些病毒;
  - (d) 若仍有病毒存在,採用以下一種或以上的方法以確保把病毒 消滅:加熱處理、溶劑/清潔劑及單株抗體法;以及
  - (e) 測試製成的凝血因子 VIII 製品。

要在香港獲准為凝血因子 VIII 製品註冊,必須採取這些措施。

12. 根據《進出口條例》(第 60 章),每批付運的藥劑製品(包括凝血因子 VIII 製品),必須另外獲發進口證,才可進口。進口證的簽發條件如下:

- (a) 進口製品已經註冊;
- (b) 進口商是獲發製品註冊證明書的公司;
- (c) 進口商是《藥劑業及毒藥條例》下的註冊進口商(故符合註 冊規定,例如有足夠的貯存設施、妥爲備存交易記錄,以及 爲其分銷的藥劑製品設立回收制度)。

衞生署

2003年6月