

HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG THUỐC

GLOVITOR

Atorvastatin

Viên nén bao phim

1- Tên thuốc và Thành phần

Mỗi viên nén bao phim chứa:

Hoa chất:

GLOVITOR 10: Atorvastatin 10 mg (đơn vị: milligrams calc).

GLOVITOR 20: Atorvastatin 20 mg (đơn vị: milligrams calc).

Tùy thuộc: Lactose monohydrat, mannitol, calci carbonat, cellulose vi sinh thể PEG16, cellulose vi sinh Es PH102, polyacrylate K3, tromethamin, hydroxypropyl cellulose, croscarmellose natri, magnesium stearate, opadry white.

2- Dược lý học và dược động học

Dược lý:

- Atorvastatin là chất ức chế cạnh tranh và chọn lọc men khử 3-hydroxy-3-methylglutaryl-coenzyme A (HMG-CoA), ức chế quá trình chuyển HMG-CoA thành mevalonat, một tiền chất của sterol, bao gồm cholesterol. Triglycerid và cholesterol trong gan được kết hợp lại thành VLDL và phóng thích vào huyết tương để đưa đến não ngoại biên. Lipoprotein triglycerid (LDL) được tạo thành từ VLDL và được loại bỏ bởi một cách ngắn hạn qua men khử LDL, ức lực cao.
- Atorvastatin làm giảm lipoprotein và cholesterol huyết tương bằng cách ức chế men khử HMG-CoA, ức chế tổng hợp cholesterol ở gan và bằng cách tăng số lượng men khử LDL, gan minh bẽ ngọt và béo, 10 độ tăng số lây đi và thoát biến LDL.
- Atorvastatin làm giảm sản xuất LDL và giảm số lượng các hạt. Atorvastatin có hiệu quả trên việc làm giảm LDL, ở những bệnh nhân tăng cholesterol và/or đồng hợp tử, một quản thể không có dây ứng thương với thuốc hạ lipid.

Dược động:

- Atorvastatin hấp thu nhanh chóng qua đường uống,吸收 độ định trong huyết tương đạt được trong vòng 1-2 giờ sau khi uống. Mức độ hấp thu và nồng độ atorvastatin tăng từ 8 giờ sau dùng. Sinh khả dụng tuyệt đối của atorvastatin khoảng 14%, sinh khả dụng toàn thân của hoạt động ức chế men khử HMG-CoA khoảng 30%. Sinh khả dụng toàn thân thấp là do sự thải lọc ở ruột non. Đóng góp của hòa tan chuyển hóa lần đầu ở gan. Nồng độ thuốc trong huyết tương khi đang thuốc hoặc chưa tối thiểu hơn khi đang thuốc nồng, tuy nhiên hiệu quả giảm LDL tối đa như nhau.
- Khoảng 98% atorvastatin gắn kết với protein huyết tương. Tỷ lệ hỏng của atorvastatin trong sáp xí 0,25 cho thấy sự tham gia vào sáp xí. Một lượng nhỏ tiếp.
- Atorvastatin được chuyển hóa chủ yếu thành dẫn xuất hydroxyl hóa tại vị trí ortho và para và các sản phẩm oxy hóa tại vị trí beta. Ở nồng, sự ức chế men khử HMG-CoA của các chất chuyển hóa qua con đường hydroxyl hóa ở vị trí ortho và para tương đương với sự ức chế của atorvastatin. Khoảng 70% hoạt động ức chế trong hàn hoàn của men khử HMG-CoA là do các chất chuyển hóa có hoạt tính.
- Atorvastatin và các chất chuyển hóa được thải trừ chủ yếu qua thận dưới xuôi chuyển hóa ở gan và/hoặc chuyển hóa ngoài gan. Tay thận, thuốc không đi qua chia trinh gan ruột. Nửa đời thải trừ trong huyết tương khoảng 14 giờ, nhưng reef nói rõ. Khoa của hoạt động ức chế men khử HMG-CoA là 20-30 giờ do có sự đóng góp của các chất chuyển hóa có hoạt tính. Dưới 2% lượng atorvastatin uống vào được tìm thấy trong nước tiểu.

3- Chỉ định

Atorvastatin được chỉ định làm giảm cholesterol LDL, apolipoprotein B, và các triglycerid, và làm tăng cholesterol HDL trong điều trị tăng lipid máu, bao gồm tăng cholesterol máu và tăng lipid máu phải kết hợp với loại lipid apolipoprotein máu typ B1L, tăng triglycerid máu (typ IV), và nồng lipid apolipoprotein máu (typ III).

Atorvastatin còn được dùng đồng bộ cho các phép điều trị lipid khác để làm giảm cholesterol tota phản vi cholesterol LDL, và again bệnh tăng cholesterol máu già đình đồng hợp tử.

4- Liều dùng và cách dùng

Liều khởi đầu thường dùng là 10-20 mg x 1 lần/ngày và tăng liều ít nhất 4 tuần 1 lần tùy theo đáp ứng của tăng ngoại bệnh. Điều chỉnh làm giảm LDL cholesterol máu (trên 45%). Liều khởi đầu 40 mg x 1 lần/ngày. Liều tối đa là 80 mg/ngày.

Sử dụng thận trọng và điều chỉnh liều nếu đang dùng liều atorvastatin thấp nhất với: Liposavite + risenavite.

Không dùng quá 20 mg atorvastatin/ ngày với: Duranavite + risenavite, fumipronavite, fumipronavite + risenavite, saquinavite + risenavite.

Không dùng quá 40 mg atorvastatin/ ngày với nefazodone.

Không dùng quá 20 mg atorvastatin/ ngày nếu phải hợp với amiodarone.

Nên uống thuốc trong hoặc sau bữa ăn.

Nên có chế độ ăn không hấp thụ trước và trong suốt quá trình điều trị.

Cần phải theo dõi các phản ứng có hại của thuốc, đặc biệt là các phản ứng có hại đối với hệ tim.

5- Cảnh báo

Quá mẫn với các thành phần của thuốc.

Định gan toàn thân hay transaminase huyết tương vượt quá 3 lần giới hạn bình thường trong thời gian dài mà không xác định rõ nguyên nhân, phải có thời kỳ cho ron bả.

Đóng đồng thời atorvastatin với: Tipranavite + risenavite, telaprevir.

Đóng quá 20 mg atorvastatin/ ngày với: Duranavite + risenavite, fumipronavite, fumipronavite + risenavite, saquinavite + risenavite.

Đóng quá 40 mg atorvastatin/ ngày với nefazodone.

Đóng quá 20 mg atorvastatin/ ngày với amiodarone.

6- Cảnh báo và thận trọng đặc biệt khi sử dụng

Không nên dùng chung với bất kỳ thuốc khác có chứa atorvastatin.



12

Trước khi dùng atorvastatin, nên kiểm soát tình trạng lipid cholesterol máu bằng chế độ ăn thích hợp, tập thể dục, giảm cân ở bệnh nhân béo phì và điều trị những bệnh lý của bắp khẩn.

Nếu trong khi dùng atorvastatin cho bệnh nhân có các yếu tố nguy cơ dẫn đến tổn thương cơ, Atorvastatin có nguy cơ gây ra các biến ứng có hại đối với hệ cơ như tro cơ, viêm cơ, đau hoặc đột tử bệnh nhân trên 65 tuổi, bệnh nhân bị bệnh thiểu năng tuyến giáp cũng được kiểm soát, bệnh nhân bị bệnh thận.

Nguy cơ bệnh cơ và tiêu cơ vẫn tăng lên khi dùng đồng thời atorvastatin với dẫn xuất acid fibrat, niacin liều cao (> 1 g/ngày), gemfibrozil, colestipol, các thuốc ức chế cytochrome P450 3A4 như cislosporin, erythromycin, hay thuốc kháng nấm nhóm azol.

Đặc biệt sử dụng đồng thời các thuốc hạ lipid máu nhóm statin với các thuốc điều trị HIV cũng như thuốc điều trị virus gan siêu vi C (HCV) có thể làm tăng nguy cơ gây tổn thương cơ, đặc biệt là tiêu cơ và, thận bị tổn thương suy thận và có thể gây tử vong.

- Tránh sử dụng atorvastatin với: Tizanavir + ritonavir, telaprevir.
- Sử dụng thận trọng và nếu cần thiết nên dùng liều atorvastatin thấp nhất với: Lopinavir + ritonavir,
- Không dùng quá 20 mg atorvastatin/ngày với: Duravir + ritonavir, fosamprenavir, fosamprenavir + ritonavir, saquinavir + ritonavir.

- Không dùng quá 40 mg atorvastatin/ngày với nefazodone.

Nếu liên kết với protein enzym gan trate khi bắt đầu điều trị bằng statin và lặp lại xét nghiệm để khi có chỉ định làm xét.

Cần nhắc nhớ test creatin kinase (CK) trong trường hợp:

- Trước khi bắt đầu điều trị bằng statin, với nghiên cứu này được tiến hành trong những trường hợp: Suy giãn thất, tăng áp, nhồi máu cơ tim, bắp chân và/hoặc tay, sốt cao hoặc mệt mỏi, cảm giác mệt mỏi, cảm giác đau nhức cơ, đau nhức cơ, đau nhức cơ... Khi có các biểu hiện này, bệnh nhân cần làm xét nghiệm CK, để có các biện pháp can thiệp phù hợp.

Tham khảo ý kiến bác sĩ trước khi dùng trong trường hợp sau: Tiền sử bệnh gan, rối loạn chức năng gan, bệnh lý về cơ, phổi và/hoặc tim đập nhanh không có biện pháp tránh thai thích hợp, trẻ em dưới 10 tuổi.

Sử dụng thận trọng và/hoặc không cho con bú: Chứng chỉ định sử dụng atorvastatin trong thai kỳ. Phụ nữ có khả năng mang thai nên dùng các biện pháp ngừa thai thích hợp. Chứng chỉ định sử dụng atorvastatin trong thời gian đang cho con bú. Chưa được biết atorvastatin có bài tiết qua sữa mẹ hay không. Do có khả năng gây tác dụng không mong muốn cho trẻ bú mẹ, phụ nữ đang sử dụng atorvastatin không nên cho con bú.

5. Tương tác của thuốc với các thuốc khác và các dung lượng tác khác

Đóng đồng thời atorvastatin với colestipol hay thuốc kháng acid dùng bồn chát đường sống có chứa magnezi và khử ion hydroxyl sẽ làm giảm nồng độ atorvastatin trong huyết tương.

Atorvastatin có thể làm tăng nồng độ digoxin trong huyết tương đang trong tình trạng ổn định.

Nguy cơ bệnh cơ và tiêu cơ vẫn tăng lên khi dùng đồng thời atorvastatin với dẫn xuất acid fibrat, niacin liều cao (> 1 g/ngày), gemfibrozil, colestipol, các thuốc ức chế cytochrome P450 3A4 như cislosporin, erythromycin, hay thuốc kháng nấm nhóm azol. Việc sử dụng đồng thời các thuốc hạ lipid máu nhóm statin với các thuốc điều trị HIV cũng như thuốc điều trị virus gan siêu vi C (HCV) có thể làm tăng nguy cơ gây tổn thương cơ, đặc biệt là tiêu cơ và, thận bị tổn thương suy thận và có thể gây tử vong.

- Tránh sử dụng atorvastatin với: Tizanavir + ritonavir, telaprevir.
- Sử dụng thận trọng và nếu cần thiết nên dùng liều atorvastatin thấp nhất với: Lopinavir + ritonavir.
- Không dùng quá 20 mg atorvastatin/ngày với: Duravir + ritonavir, fosamprenavir, fosamprenavir + ritonavir, saquinavir + ritonavir.

- Không dùng quá 40 mg atorvastatin/ngày với nefazodone.

Ở những người khỏe mạnh, nồng độ triglyceride trong máu atorvastatin tăng khi dùng đồng thời với erythromycin do erythromycin ức chế cytochrome P450 3A4.

Đóng đồng thời atorvastatin với thuốc ức chế ống thận thải chất natri norfloxacin và ethinylestradiol làm tăng AUC của norfloxacin và ethinylestradiol. Nên cần nhắc đến điều này khi chọn lựa một loại thuốc ức chế thận thải cho phái nữ đang dùng đồng thời atorvastatin.

Không có sự tương tác có ý nghĩa nào về nồng độ tăng giữa atorvastatin và warfarin.

B- Tác dụng không mong muốn

Thường gặp: ($1/100 \leq ADR < 1/10$)

Nhất định: Viêm mũi họng.

Thần kinh: Nhức đầu.

Hồi hộp: Dị ứng -thở ngắn, chảy máu cam.

Tiêu hóa: Táo bón, đầy hơi, khó tiêu, buồn nôn, tiêu chảy.

Cơ xương: Đau cơ, đau khớp, đau chi, cơ bắp cơ, sưng khớp, đau lưng.

Ấm áp: $1/1000 \leq ADR < 1/100$

Chuyển hóa: Hỗn đường huyết, tăngコレ, cholinesterase.

Tâm thần: Ám mộng, mất ngủ.

Thần kinh: Chóng mặt, tê cảm, mất cảm giác, loạn vị giác, mệt trí nhớ.

Mắt: Nhìn mờ.

Tai: Ồn tai.

Tiêu hóa: Nôn mửa, đau bụng trên và dưới,Ợ hơi, viêm tụy.

Gan mật: Viêm gan.

<https://vnras.com/drug/>

Da: Nổi mề đay, phát ban da, ngứa, rụng tóc.

Cơ xương: Đau còi, mỏi cơ.

Chung: Mệt mỏi, suy nhược, đau ngực, phù ngoại biên, mệt mỏi, sốt.

Hiem gap, 1/10 000 ≤ ADR < 1/1000

Máu: Giảm tiểu cầu.

Thần kinh: Bệnh lý thần kinh ngoại biên.

Mắt: Rối loạn thị giác.

Gan mật: Tắc mật.

Da: Hồng ban da dạng, hội chứng Stevens-Johnson và hoại tử da nhiễm độc.

Cơ xương: Bệnh cơ, viêm cơ, tiêu cơ vẫn, viêm gần xơ hóa.

Rất hiếm, ADR ≤ 1/10 000

Miễn dịch: Sốc phản vệ.

Tai: Mất thính giác.

Gan mật: Suy gan.

Các tác dụng không mong muốn khác bao gồm suy giảm nhận thức (như mất trí nhớ, lú lẫn...), tăng đường huyết, tăng hemoglobin glycosyl hóa (HbA1c).

Ngoài sử dụng và hỏi kiểm bác sĩ nếu: Đau cơ, mềm cơ hay nhược cơ không rõ nguyên nhân đặc biệt trong trường hợp có kèm theo sự khó chịu hay sốt, tăng creatin phosphokinase rõ rệt.

Thông báo cho bác sĩ những tác dụng không mong muốn gặp phải khi dùng thuốc.

9- Quá liều và xử trí

Triệu chứng: Dữ liệu về quá liều atorvastatin ở người còn hạn chế.

Xử trí:

- Không có biện pháp đặc hiệu điều trị quá liều do atorvastatin. Trong trường hợp quá liều, chủ yếu điều trị triệu chứng và hỗ trợ.
- Do thuốc gắn kết cao với protein huyết tương, thẩm phân máu làm tăng độ thanh thải atorvastatin không đáng kể.

10- Dạng bào chế và đóng gói

GLOVITOR 10: Hộp 3 vỉ, vỉ 10 viên nén bao phim.

Hộp 10 vỉ, vỉ 10 viên nén bao phim.

Hộp 30 vỉ, vỉ 10 viên nén bao phim.

GLOVITOR 20: Hộp 3 vỉ, vỉ 10 viên nén bao phim.

Hộp 10 vỉ, vỉ 10 viên nén bao phim.

Hộp 20 vỉ, vỉ 10 viên nén bao phim.

11- Bảo quản: Để nơi khô ráo, tránh ánh nắng, nhiệt độ không quá 30°C.

12- Tiêu chuẩn chất lượng: TCCS.

13- Hạn dùng: 36 tháng kể từ ngày sản xuất.

THUỐC BẢN THEO ĐƠN

DỄ XÁ TÂM TAY CỦA TRẺ EM

DỘC KỸ HƯỚNG DÂN SỬ DỤNG TRƯỚC KHI DÙNG

NẾU CẦN THÊM THÔNG TIN, XIN HỎI Ý KIẾN BÁC SĨ

Sản xuất bởi: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM GLOMED

Địa chỉ: Số 35 Đại Lộ Tự Do, KCN Việt Nam – Singapore, thị xã Thuận An, tỉnh Bình Dương.

ĐT: 0650.3768823 Fax: 0650.3769095

Ngày 15 tháng 01 năm 2015
P. Tổng giám đốc



Trang Cẩm Tú



TUQ.CỤC TRƯỞNG
P.TRƯỞNG PHÒNG
Đỗ Minh Hùng