

64944-2

AZARGA*

Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng.
Để xa tầm tay trẻ em.

Thông báo ngay cho bác sĩ hoặc được sự những tác dụng không mong muốn gấp khi sử dụng thuốc.

Thuốc bao薄膜.

THÀNH PHẦN
Hoạt chất: Mỗi ml hỗn dịch chứa: Brinzolamid 10 mg và Timolol maleat 6,8 mg tương đương Timolol 5 mg.
Tá dược:
Chất bảo quản: Benzalkonium clorid 0,1 mg/ml.

Tá dược khác: Dinatri edetat, natri clorid, tyloxaol, mannitol, carbomer 974P, natri hydroxyd và/hoặc axit hydrocloric (để điều chỉnh pH), và nước tinh khiết.

DANGER CHÉ
Hỗn dịch nhỏ mắt.
Hỗn dịch vò tròn, đồng nhất màu trắng đến trắng ngà.

CHỈ ĐỊNH
Hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA được chỉ định làm giảm áp lực nội nhãn (IOP) ở người trưởng thành bị glôcôm góc mở hoặc tăng nhãn áp, mà đơn trị liệu không hạ nhãn áp có hiệu quả.

LIỀU DÙNG VÀ CÁCH DÙNG
Liều dùng
Nhỏ 1 giọt hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA vào túi kết mạc của mắt bị bệnh hai lần mỗi ngày.

Bệnh nhân nhạy cảm
Không khuyến cáo sử dụng hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA cho trẻ em dưới 18 tuổi do dữ liệu về an toàn và hiệu quả điều trị còn hạn chế.

Sử dụng ở bệnh nhân suy gan, suy thận
Chưa có nghiên cứu nào của hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA hoặc dung dịch thuốc nhỏ mắt timolol 5 mg/ml, được thực hiện trên bệnh nhân suy gan hoặc suy thận. Không cần điều chỉnh liều ở bệnh nhân suy gan hoặc bệnh nhân suy thận nhẹ và vừa.

Hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA chưa được nghiên cứu trên bệnh nhân suy thận nặng (độ thanh thải creatinin nhỏ hơn 30ml/phút) hoặc bệnh nhân nhiễm toàn tang clorid máu. Vì brinzolamid và các chất chuyển hóa chính của nó thải trừ chủ yếu qua thận, chúng chỉ định dung dịch nhỏ mắt AZARGA cho bệnh nhân suy thận (xem phần CHỐNG CHỈ ĐỊNH).

Bệnh nhân cao tuổi
Nhìn chung không có sự khác biệt về an toàn và hiệu quả điều trị được quan sát thấy giữa nhóm bệnh nhân cao tuổi và các bệnh nhân người lớn khác.

Cách dùng
Chỉ dùng để nhỏ mắt.
Hướng dẫn bệnh nhân lắc kỹ lọ thuốc trước khi sử dụng.
Để tránh nhiễm khuẩn đầu ống nhỏ thuốc và hỗn dịch thuốc, cần thận trọng không để đầu nhỏ lọ thuốc chạm vào mí mắt và các vùng xung quanh mắt, hoặc đặt cùi bê mặt vào. Hướng dẫn bệnh nhân đóng chặt nắp lọ thuốc khi không sử dụng.

Sau khi mở nắp, nếu vòng gân đầm bảo bì rời ra, cần tháo bỏ nó đi trước khi dùng thuốc.

Sau khi nhỏ mắt bệnh nhân nên ấn vào ống dẫn lè hoà nhãm mắt, sự hấp thu toàn thân của thuốc sẽ giảm. Điều này sẽ giúp giảm các tác dụng không mong muốn toàn thân và tăng tác dụng tại chỗ của thuốc.

Nếu dùng nhiều hơn một loại thuốc nhỏ mắt, các thuốc nên được dung cách nhau ít nhất 5 phút.

Nếu quên nhỏ một lần, bệnh nhân nên tiếp tục dùng liều tiếp theo đúng chỉ dẫn về liều dùng. Không được nhỏ quá một giọt mỗi lần, 2 lần mỗi ngày vào mắt cần điều trị.

Khi sử dụng hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA để thay thế cho một thuốc điều trị glôcôm khác, cần ngừng sử dụng thuốc được thay thế và bắt đầu dùng AZARGA vào ngày tiếp theo.

CHỐNG CHỈ ĐỊNH

- Quá mẫn với các thành phần hoạt chất, với bất cứ tá dược nào của thuốc hoặc với các sulfonamid.
- Bệnh đường hô hấp phản ứng kể cả hen phế quản hoặc có tiền sử hen phế quản, hoặc bệnh tắc nghẽn đường thở mản nặng.
- Nhịp chậm xoang, hội chứng nút xoang, block xoang nhĩ, block nhĩ thất độ hai hoặc ba, suy tim rõ rệt hoặc sốc tim.
- Viêm mũi đe ứng nặng và phế quản đáp ứng quá mức, quá mẫn cảm với các thuốc chẹn beta khác.
- Suy thận nặng.
- Nhiễm toàn tang clorid máu.

CẢNH BÁO VÀ THẬN TRỌNG

Thận trọng chung

- Giống như các thuốc nhãn khoa dùng tại chỗ khác, brinzolamid và timolol được hấp thu toàn thân. Do thành phần timolol có tác dụng chẹn beta-adrenergic, có thể xảy ra các tác dụng không mong muốn trên tim mạch, phổi và các tác dụng không mong muốn khác giống như quan sát thấy với các thuốc chẹn beta-adrenergic dùng đường toàn thân.
- Do hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA được hấp thu toàn thân nên bệnh nhân sử dụng thuốc này có thể xuất hiện các phản ứng quá mẫn hay gặp với các dẫn xuất sulfonamid. Cần ngừng dùng thuốc nếu xuất hiện dấu hiệu của các phản ứng nghiêm trọng hoặc phản ứng mẫn cảm.

Tác dụng trên mắt

- Có ít kinh nghiệm về sử dụng hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA điều trị cho các bệnh nhân glôcôm giác tròn và/hoặc glôcôm sắc tố. Cần thận trọng khi sử dụng thuốc cho các bệnh nhân này và theo dõi áp lực nội nhãn chặt chẽ.
- Hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA chưa được nghiên cứu trên bệnh nhân glôcôm giác hẹp và không được khuyến cáo sử dụng cho đối tượng bệnh nhân này.
- Các thuốc ức chế carbonic anhydrase dùng đường uống có thể làm giảm khả năng thực hiện những hoạt động cần có sự tinh túc đầu óc và/hoặc phối hợp các động tác ở bệnh nhân cao tuổi. Hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA được hấp thu vào tuần hoàn chung ví vành tăng tác dụng này vẫn có thể xảy ra khi dùng thuốc nhỏ mắt.
- Vai trò có thể có của brinzolamid trên chức năng biểu mô giác mạc chưa được nghiên cứu trên các bệnh nhân có số lượng tế bào biểu mô thấp. Đặc biệt, những bệnh nhân sử dụng kính áp tròng chưa được nghiên cứu và cần theo dõi các bệnh nhân này cần thận khi sử dụng brinzolamid, vì các thuốc ức chế carbonic anhydrase có thể ảnh hưởng đến khả năng hydrat hóa của giác mạc và deer kính áp tròng có thể gây ra các nguy cơ không tốt đối với giác mạc. Khuyến cáo thận trọng theo dõi các bệnh nhân có giác mạc suy yếu ví dụ như bệnh nhân đái tháo đường hoặc bị loạn đường kính mạc.
- Benzalkonium clorid, một chất bảo quản hay được sử dụng trong các chế phẩm thuốc nhỏ mắt có thể gây ra bệnh giác mạc đậm nhô và/hoặc bệnh giác mạc bết nhiễm độc. Vì hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA có chứa benzalkonium clorid, cần theo dõi thận trọng trong trường hợp dùng thuốc thường xuyên hoặc kéo dài.

Kính áp tròng

- Hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA có chứa benzalkonium clorid có thể gây kích ứng và làm đổi màu kính áp tròng mềm. Tránh tiếp xúc với kính áp tròng mềm. Bệnh nhân cần được hướng dẫn tháo kính áp tròng trước khi nhỏ hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA và đợi ít nhất 15 phút trước khi đeo lại.

TƯƠNG TÁC THUỐC

- Hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA có chứa brinzolamid, một chất ức chế carbonic anhydrase và mặc dù dùng nhỏ tại mắt, thuốc vẫn được hấp thu toàn thân. Rối loạn cân bằng acid-base đã được báo cáo với các thuốc ức chế carbonic anhydrase đường uống. Nguy cơ xảy ra tương tác cần được cân nhắc ở các bệnh nhân dùng hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA.
- Isozyme cytochrome P450 chịu trách nhiệm chuyển hóa brinzolamid gồm có CYP3A4 (quan trọng nhất), CYP2A6, CYP2B6, CYP2C8 và CYP2C9. Các chất ức chế CYP3A4 như ketoconazol, itraconazol, clotrimazol, ritonavir và voriconazol được cho là sẽ ức chế sự chuyển hóa brinzolamid qua CYP3A4. Cần thận trọng khi sử dụng đồng thời với các thuốc ức chế CYP3A4. Tuy nhiên, it có khả năng xảy ra sự tích lũy brinzolamid vì thuốc thải trừ chủ yếu qua thận. Brinzolamid không ức chế các isozyme P450.
- Có thể có tác dụng hiệp đồng trên các tác dụng toàn thân đã biết của các thuốc ức chế carbonic anhydrase ở bệnh nhân dùng thuốc ức chế carbonic anhydrase đường uống và thuốc nhỏ mắt brinzolamid. Không khuyến cáo dùng đồng thời các thuốc nhỏ mắt có chứa brinzolamid và các thuốc ức chế carbonic anhydrase đường uống.
- Phản ứng tăng huyết áp khi ngừng clonidin đột ngột có thể trầm trọng hơn khi đang sử dụng các thuốc chẹn beta.
- Nguy cơ xảy ra tác dụng chẹn beta toàn thân (như giảm nhịp tim, trầm cảm) đã được báo cáo khi kết hợp điều trị thuốc ức chế CYP2D6 (như quinidin, fluoxetin, paroxetin) và timolol.
- Các thuốc chẹn beta có thể làm tăng tác dụng hạ đường huyết của các thuốc chống đái tháo đường.
- Có thể có tác dụng hiệp đồng đồng thời hạ huyết áp và/hoặc chậm nhịp tim đáng kể khi dùng đồng thời các dung dịch nhỏ mắt chẹn beta với các thuốc chẹn kênh calci, chẹn beta-adrenergic, các thuốc chống loạn nhịp (bao gồm amiodaron), hoặc glycosid tim loại digitalis, các thuốc giả cường giao cảm đường uống.
- Giảm đồng tử do sử dụng đồng thời thuốc tra mắt chẹn beta và adrenalin (epinephrin) đôi khi đã được báo cáo.
- Các thuốc chẹn beta có thể làm giảm đáp ứng với adrenalin để dùng để điều trị các phản ứng quá mẫn. Cần đặc biệt thận trọng ở bệnh nhân có tiền sử dị ứng hoặc sốc phản vệ.

PHỤ NỮ CÓ THAI, CHO CON BÚ VÀ KHẢ NĂNG SINH SẢN

Phụ nữ có thai

- Có các nghiên cứu được tiến hành nhằm đánh giá ảnh hưởng của việc sử dụng tại chỗ dung dịch nhỏ mắt AZARGA trong thời kỳ mang thai ở người. Sử dụng brinzolamid đường uống không gây dị胎 ở thai nhi trên chuột cống hoặc thỏ, nhưng gây giảm trọng lượng của bê thai và già tăng các biến thể trên sự phát triển ở chuột.
- Các nghiên cứu di truyền không cho thấy các ảnh hưởng địt tắt nhưng cho thấy nguy cơ thai chậm phát triển trong từ cung khi mẹ dùng các thuốc chẹn beta đường uống.Thêm vào đó, các dấu hiệu và triệu chứng chẹn beta (như chậm tim, hạ huyết áp, suy hô hấp và hạ đường huyết) đã được quan sát thấy ở nhú khí các thuốc chẹn beta được dùng cho mẹ cho đến lúc sinh.

Không nên dùng hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA trong thai kỳ trừ phi thực sự cần thiết. Tuy nhiên, nếu dùng hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA trong khi mang thai cho đến lúc sinh, cần theo dõi cẩn thận nhú khí trong suốt những ngày đầu mới sinh.

trọng hoặc phản ứng quá mẫn.

- Rối loạn cân bằng acid-base đã được báo cáo khi uống các thuốc ức chế carbonic anhydrase đường uống. Sử dụng thận trọng ở bệnh nhân có nguy cơ suy thận do có nguy cơ nhiễm toan chuyển hóa.
- Vai trò có thể có của brinzolamid lên chức năng nội mô giác mạc của bệnh nhân bị tổn thương giác mạc (đặc biệt là những bệnh nhân có số lượng tế bào nội mô thấp) vẫn chưa được nghiên cứu. Các chất ức chế carbonic anhydrase có thể ảnh hưởng đến sự hydrat hóa ở giác mạc gây mất bù và phủ giác mạc. Vì vậy, cần giám sát cẩn thận những bệnh nhân có tổn thương giác mạc (bệnh nhân bị bệnh đái tháo đường hoặc bệnh loạn đường giác mạc).

Rối loạn tim

- Ở những bệnh nhân bị bệnh tim mạch (như bệnh mạch vành, đau thắt ngực kiểu Prinzmetal, suy tim) và hạ huyết áp, nên đánh giá cẩn trọng việc điều trị với các thuốc chẹn beta và nên cân nhắc điều trị với các hoạt chất khác. Bệnh nhân bị mắc các bệnh tim mạch nên được theo dõi các dấu hiệu xấu đi của những bệnh này và các tác dụng bất lợi.
- Bệnh suy tim phải được kiểm soát đầy đủ trước khi bắt đầu điều trị với timolol. Cần theo dõi các dấu hiệu và triệu chứng suy tim ở những bệnh nhân có tiền sử suy tim nặng, và cần kiểm tra nhịp tim của các bệnh nhân này.

Rối loạn mạch

- Thận trọng khi điều trị thuốc cho những bệnh nhân bị xao tròn/rối loạn tuần hoàn ngoại biên nặng (như những dạng nặng của bệnh Raynaud hoặc hội chứng Raynaud).

Rối loạn hô hấp

- Các phản ứng đường hô hấp, kể cả tử vong do co thắt phế quản ở bệnh nhân bị hen đã được báo cáo sau khi dùng một số thuốc tra mắt chẹn beta.

Hạ đường huyết/bệnh đái tháo đường

- Thận trọng khi dùng các thuốc chẹn beta cho những bệnh nhân hạ đường huyết tự phát hoặc bị bệnh đái tháo đường không ổn định do các thuốc chẹn beta có thể che dấu các dấu hiệu và triệu chứng của hạ đường huyết cấp tính.

Cường giáp

- Các thuốc chẹn beta cũng có thể che dấu các dấu hiệu của bệnh cường giáp.

Yếu cơ

- Các thuốc chẹn beta-adrenergic đã được báo cáo có thể gây yếu cơ thể hiện ở các triệu chứng nhược cơ (ví dụ: song thị, sụp mi và yếu toàn thân).

Các thuốc ức chế beta khác

- Tác dụng trên áp lực nội nhãn hoặc các tác dụng chẹn beta toàn thân đã biết có thể xuất hiện khi timolol được dùng cho các bệnh nhân đang điều trị với thuốc chẹn beta đường toàn thân. Nên theo dõi chẹn beta đáp ứng của các bệnh nhân này. Không khuyến cáo sử dụng hai thuốc chẹn beta-adrenergic tại chỗ (xem mục TƯƠNG TÁC THUỐC).

Phản ứng quá mẫn

- Trong khi dùng các thuốc chẹn beta, những bệnh nhân có tiền sử dị ứng hoặc tiền sử của phản ứng quá mẫn nặng với một số dị nguyên có thể phản ứng mạnh hơn với thử thách lặp lại với các dị nguyên này và có thể không đáp ứng với liều adrenalin thông thường dùng để điều trị các phản ứng quá mẫn.

Bong hắc mạc

- Bong hắc mạc đã được báo cáo với việc điều trị bằng thuốc ức chế thủy dịch (như timolol, acetazolamid) sau phẫu thuật mờ bè cùng mạc.

Gây mê phẫu thuật

- Các thuốc nhẫn khoa chẹn beta có thể ức chế các tác dụng chủ vận beta toàn thân như của adrenalin. Nên thông báo cho bác sĩ gây mê khi bệnh nhân dùng timolol.

Phụ nữ cho con bú

- Các nghiên cứu trên động vật cho thấy sau khi dùng đường uống, brinzolamid được tiết vào sữa. Không biết liệu brinzolamid nhỏ mắt có được tiết vào sữa người hay không. Các thuốc chẹn beta được bài tiết vào sữa mẹ có khả năng gây ra các tác dụng không mong muốn nghiêm trọng trên trẻ bú mẹ.

Khả năng sinh sản

- Chưa có nghiên cứu được tiến hành nhằm đánh giá ảnh hưởng của sử dụng tại chỗ dung dịch nhỏ mắt AZARGA trên khả năng sinh sản ở người. Chưa có dữ liệu nghiên cứu lâm sàng nào cho thấy bất kì ảnh hưởng của brinzolamid hoặc timolol lên khả năng sinh sản của nam giới cũng như nữ giới sau khi dùng đường uống. Cũng không có dự đoán nào về ảnh hưởng lên khả năng sinh sản của nam giới cũng như nữ giới do điều trị bằng hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA.

ANH HƯỚNG CỦA THUỐC ĐỐI VỚI CÔNG VIỆC

Nhin mờ tạm thời hoặc các rối loạn thị giác khác có thể ảnh hưởng tới khả năng lái xe hoặc vận hành máy móc. Nếu nhìn mờ xuất hiện sau khi nhỏ mắt, bệnh nhân phải chờ cho tới khi nhìn rõ lại rồi mới được lái xe hoặc vận hành máy móc. Các thuốc ức chế carbonic anhydrase có thể làm giảm khả năng thực hiện những công việc cần sự tinh táo tinh thần và/hoặc cần sự phối hợp về thể chất.

PHẢN ỨNG BẤT LỢI

Tóm tắt về tính an toàn của thuốc

Trong hai nghiên cứu lâm sàng kéo dài 6 tháng và 12 tháng, theo dõi 394 bệnh nhân điều trị bằng hỗn dịch thuốc nhỏ mắt AZARGA, tác dụng không mong muốn hay gặp nhất là nhìn mờ thoáng qua xảy ra sau khi nhỏ thuốc (3,6%), kéo dài từ vài giây tới vài phút.

Bảng tóm tắt các phản ứng bất lợi

Các phản ứng bất lợi sau đã được báo cáo qua các thử nghiệm lâm sàng với hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA và được phân loại theo quy ước như sau: rất thường gặp ($\geq 1/10$), thường gặp ($\geq 1/100$ đến $< 1/10$), ít gặp ($\geq 1/1.000$ đến $< 1/100$), hiếm gặp ($\geq 1/10.000$ đến $< 1/1.000$) và rất hiếm gặp ($< 1/10.000$). Trong mỗi nhóm tần số, các phản ứng bất lợi được trình bày theo thứ tự mức độ nghiêm trọng giảm dần.

Phân loại hệ cơ quan (thuật ngữ của MedDRA (phiên bản 18.0))	Phản ứng bất lợi
Rối loạn máu và bạch huyết	Ít gặp: giảm số lượng bạch cầu
Rối loạn tâm thần	Hiếm gặp: mất ngủ
Rối loạn thần kinh	Thường gặp: chứng loạn vị giác
	Thường gặp: viêm giác mạc châm, nhìn mờ, đau mắt, kích ứng mắt
	Ít gặp: viêm giác mạc, khô mắt, giác mạc bắt màu thuốc nhuộm, ngứa mắt, cảm giác bất thường ở mắt, tiết gi mắt, sung huyết mắt, viêm mí mắt, viêm kết mạc dị ứng, rối loạn giác mạc, sung huyết kết mạc, môi mắt, ngứa mí mắt, viêm bờ mi dị ứng
	Hiếm gặp: Trot giác mạc, cảm giác nóng ở hậu phòng, chứng sợ ánh sáng, tăng tiết nước mắt, sung huyết kết mạc, ban đỏ ở mí mắt, rìa mí mắt khô cứng
Rối loạn tim	Thường gặp: giảm nhịp tim
Rối loạn mạch	Ít gặp: tụt huyết áp
Rối loạn hô hấp, lồng ngực và trung thất	Ít gặp: bệnh phổi tắc nghẽn mạn tính, ho
Rối loạn thận và tiết niệu	Ít gặp: đi tiểu ra máu
Da và các tổ chức dưới da	Ít gặp: bệnh ở tóc, rối loạn mô liken phẳng

Rối loạn toàn thân và tại chỗ dùng thuốc	Ít gặp: cảm giác khó chịu
Mô tả một số phản ứng bất lợi	
	Loạn vị giác (cảm giác bất thường hoặc đắng ở miệng sau khi nhô thuốc) là một tác dụng bất lợi toàn thân thường được mô tả khi sử dụng hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA trong các thử nghiệm lâm sàng. Nguyên nhân là do thuốc nhỏ mắt chảy vào mũi hau thông qua ống mũi lệ và do brinzolamid gây ra. Nhảm nhẹ mắt lại và ấn chặn ống mũi lệ sau khi nhô mắt sẽ làm giảm tác dụng không mong muốn này.
	Hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA có chứa brinzolamid là một dẫn chất sulfonamid ức chế carbonic anhydrase và hấp thu vào tuần hoàn chung. Các tác dụng trên tiêu hoá, hệ thần kinh, máu, thận và chuyển hoá thường xảy ra khi dùng chất ức chế carbonic anhydrase đường toàn thân. Các phản ứng bất lợi xảy ra khi dùng chất ức chế carbonic anhydrase toàn thân cũng có thể xảy ra khi dùng tại chỗ.
	Các phản ứng bất lợi từ theo dõi hậu mãi được trình bày sau đây.
	Không thể ước tính tần suất gặp từ những dữ liệu hiện có.
	Hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA chứa brinzolamid và timolol (dưới dạng timolol maleat). Các phản ứng bất lợi khác gặp khi sử dụng các thành phần hoạt chất riêng lẻ này có thể sẽ xảy ra khi dùng hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA. Chúng bao gồm:
	Phân loại hệ cơ quan
	Tác dụng bất lợi (thuật ngữ của MedDRA (phiên bản 18.0))
Rối loạn hô hấp	Sốc phản vệ, mẫn cảm
Rối loạn tim	Đánh trống ngực
Rối loạn tai và mê đạo	Ù tai
Rối loạn tâm thần	Trầm cảm
Rối loạn hệ thần kinh	Chóng mặt, nhức đầu, dị cảm
Rối loạn mắt	Dị ứng mắt, phù mí mắt, suy giảm thị lực, viêm kết mạc
Rối loạn mạch	Tăng huyết áp
Rối loạn hô hấp, lồng ngực và trung thất	Hen, khó thở, chảy máu cam
Rối loạn tiêu hóa	Đau bụng, tiêu chảy, khô miệng, buồn nôn
Da và các tổ chức dưới da	Rụng tóc, ban đỏ phát ban, ngứa
Rối loạn cơ và các mô liên kết	Đau cơ
Rối loạn toàn thân và tại chỗ dùng thuốc	Đau ngực, mệt mỏi

Hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA chứa brinzolamid và timolol (dưới dạng timolol maleat). Các phản ứng bất lợi khác gặp khi sử dụng các thành phần hoạt chất riêng lẻ này có thể sẽ xảy ra khi dùng hỗn dịch nhỏ mắt AZARGA. Chúng bao gồm:

Brinzolamid 10mg/ml	Timolol 5mg/ml
Phân loại hệ thống cơ quan	Thuật ngữ theo MedDRA (v.15.1)
Nhiễm trùng và xâm nhiễm	Viêm mũi họng, viêm họng, viêm mũi, viêm xoang
Máu và hệ thống bạch huyết	Giảm số lượng hồng cầu, tăng clorid trong máu
Hệ miễn dịch	Quá mẫn
Chuyển hoá và dinh dưỡng	Hạ đường huyết
Tâm thần	Lãnh đậm, trầm cảm, cảm giác trầm uất, suy giảm tình dục, ác mộng, căng thẳng
Hệ thống thần kinh	Buồn ngủ, mất chức năng vận động, chứng quên, giảm trí nhớ, hoa mắt, dị cảm, run, đau đầu, giảm cảm giác, mất vị giác
Mắt	Viêm kết mạc, bệnh kết mạc, tăng tỉ lệ lõm đĩa thi/đĩa thị, tổn thương biểu mô giác mạc, rối loạn biểu mô giác mạc, tăng nhãn áp, lắng cặn ở mắt, nhuộm màu giác mạc, phù giác mạc, viêm kết mạc, viêm tuyến Melbomius, nhìn đôi, nhìn nhòe, lóa mắt, giảm thị lực, mông thịt, khó chịu ở mắt, khô giác-kết mạc, mắt cảm giác ở mắt, hình thành sắc tố ở màng cứng, u nang dưới kết mạc, rối loạn thị giác, sưng nề ở mắt, dị ứng mắt, rụng lông mày, bệnh ở mí mắt, phù mí mắt
Tai và mê đạo	Ù tai, hoa mắt chóng mặt

Tai và mè đao	U tai, hoa mắt chóng mặt	
Tim	Suy tim-hô hấp, đau ngực, cảm lạnh tim, nhịp tim không đều, loạn nhịp tim, đánh trống ngực, nhồi tim nhau, tăng nhịp tim	Đau tim, suy tim, loạn nhịp tim, nghẽn nhít thất, chậm nhịp tim, đánh trống ngực
Mạch	Tăng áp lực máu, tăng huyết áp	Ha huyết áp
Hô hấp, lồng ngực và trung thất	Khó thở, hen, phế quản phản ứng quá mức, chảy máu cam, kích ứng ở họng, ngạt mũi, tắc nghẽn đường hô hấp trên, chảy dịch sau mũi, hắt hơi, khò khè	Suy hô hấp, co thắt phế quản, khó thở, ngạt mũi
Tiêu hóa	Khô miệng, viêm thực quản, nôn, tiêu chảy, buồn nôn, chán ăn, đau bụng trên, khó chịu ở bụng, khó chịu ở dạ dày, tăng nhu động ruột, rối loạn tiêu hóa, giảm cảm giác ở miệng, cảm giác khác thường ở miệng, chướng bụng	Tiêu chảy, buồn nôn
Gan- mật	Xét nghiệm chức năng gan bất thường	
Da và các tổ chức dưới da	Máy bay, ban ở chân tay, phát ban, ngứa cả người, rung tóc, căng da, viêm da, ban đỏ	Rụng tóc, phát ban
Hệ cơ xương và các mô liên kết	Đau lưng, co cứng cơ, đau cơ, đau khớp, đau đầu chi	
Thần và tiết niệu	Đau thận, đái dắt	
Hệ sinh sản và vú	Rối loạn chức năng cường dương	
Toàn thân và tại vị trí dùng thuốc	Đau, suy nhược, khó chịu ở ngực, mệt, cảm giác bất thường, cảm giác bồn chồn, kích thích đau ngực, phù nề vú, yếu mệt, tăng động thuốc	Suy nhược, đau ngực
Tốn thương, ngộ độc và biến chứng thu thuốc	Đi vật ở mắt	

Thông báo cho bác sĩ hoặc được sử dụng của bạn những tác dụng không mong muốn gặp phải khi sử dụng thuốc.

QUÁ MẠNG

Trong trường hợp không may xuất phát, các triệu chứng quá liều của chẹn beta có thể bao gồm nhịp tim chậm, hạ huyết áp, suy tim và co thắt phế quản.

Do brinzolamid, mẫn cảm bằng điện giải, tiến triển tới nhiễm toàn máu và các đặc trưng trên hệ thần kinh có thể xảy ra. Cần theo dõi điện giải huyết thanh (đặc biệt là kali máu) và pH máu.

Nếu xảy ra nhồi máu quá liều hổn dịch AZARGA, cần điều trị hỗ trợ và điều trị triệu chứng. Các nghiên cứu đã cho thấy timolol không bị thải trừ qua lách máu.

ĐẶC TÍNH DƯỢC LỰC HỌC

Nhà sản xuất: Thuốc điều trị glidom và co đồng tử.

Mã ATC: S01ED051

Cơ chế tác dụng

Hỗn dịch nhồi máu AZARGA có chứa 2 hoạt chất: brinzolamid và timolol maleate. Hai chất này làm giảm tĩnh trạng tăng nhãn áp chủ yếu bằng cách giảm sự tiếp thụ dịch, tuy nhiên theo các cơ chế khác nhau. Tác dụng kết hợp của hai thành phần hoạt chất này sẽ làm hạ nhãn áp tốt hơn so với khi dùng từng thành phần đơn độc.

Brinzolamid là một chất ức chế mạnh carbonic anhydrase (CA-II) ở người, iso-enzym này chủ yếu ở mắt.

Sự ức chế carbonic anhydrase ở tua mi của mắt làm giảm sự tiếp thụ dịch, có thể bằng cách làm chậm sự tạo thành ion bicarbonat nhờ đó làm giảm vận chuyển natri và thủy phân.

Timolol là một chất ức chế mạnh carbonic anhydrase không chọn lọc, không có hoạt tính ức chế CA-II, do đó không có khả năng ức chế các hoạt chất tim ức định mang. Các nghiên cứu bằng nhãn áp kỹ và do thấy bằng cách phương pháp đo quang fluorophotometry ở người chỉ ra rằng có thể tác dụng chính của thuốc có liên quan tới giảm sự hình thành dịch và tăng nhẹ sự thoát lưu thủy phân.

Tác dụng dung lực

AZARGA chứa hai hoạt chất là brinzolamid và timolol maleate là những hoạt chất được phát triển với chỉ định làm giảm nhãn áp nội nhãn của những bệnh nhân glidom góc mở hoặc tăng nhãn áp với cơ chế tác dụng khác nhau. AZARGA giàm nhãn áp trung bình nhiều hơn khi dùng đơn độc AZOPT (hỗn dịch nhồi máu brinzolamid 1%) hoặc đơn độc timolol maleate 0,5%.

Các tác dụng lâm sàng:

Trong một nghiên cứu lâm sàng 12 tháng có đối chứng ở bệnh nhân bị glidom góc mở hoặc tăng nhãn áp, mà theo ý kiến của các nhà nghiên cứu là cần phải áp dụng triết học, và có áp lực nội nhãn không đổi, 25 đến 27 mmHg, tác dụng hạ nhãn áp trung bình của hỗn dịch nhồi máu AZARGA khi dùng 2 lần/ngày là từ 7 đến 9 mmHg. Tác dụng giảm áp lực nội nhãn trung bình của hỗn dịch nhồi máu AZARGA không kèm sờ soi với dorzolamid 20 mg/mL + timolol 5 mg/mL đã được chứng minh qua tất cả các thời điểm tại tất cả các lâm sàng khám.

Trong 3 thử nghiệm lâm sàng có đối chứng, cảm giác khó chịu ở mắt xuất hiện sau khi hổn dịch nhồi máu AZARGA thấp hơn đáng kể so với dùng dorzolamid 20 mg/mL + timolol 5 mg/mL.

Đối tượng trẻ em

Không khuyến cáo sử dụng AZARGA ở trẻ em dưới 18 tuổi do còn thiếu dữ liệu về tính an toàn và hiệu quả (xem mục CHI ĐỊNH)

ĐẶC TÍNH DƯỢC ĐỘNG HỌC

Hấp thu

Sau khi nhồi máu hổn dịch nhồi máu AZARGA, brinzolamid và timolol được hấp thu qua giác mạc và vào vòng tuần hoàn chung. Trong một nghiên cứu ở người đồng bào, người khỏe mạnh dùng brinzolamid 10 mg và timolol 5 mg/kg mỗi ngày trong 2 tuần để rút ngắn thời gian đặt ống trung thất ổn định và bắt đầu hồi phục hổn dịch nhồi máu AZARGA. Sau 13 tuần nhồi hổn dịch nhồi máu AZARGA hai lần một ngày vào hai bên mắt, nồng độ brinzolamid trong lỗ hổng cao trung bình được là $18.8 \pm 3.29 \mu\text{M}$, $18.1 \pm 2.68 \mu\text{M}$ và $18.4 \pm 3.01 \mu\text{M}$ tại thời điểm tương ứng là 4, 10 và 15 tuần, cho thấy nồng độ brinzolamid trong lỗ hổng ở trạng thái ổn định đã được duy trì (CA-II đạt trạng thái bão hòa trong lỗ hổng cầu tại khoảng 20 μM). Sau khi dùng hổn dịch nhồi máu AZARGA, C_{max} trung bình của timolol trong huyết tương ở trạng thái ổn định là 0.824 ng/mL và T_{max} là 0,79 giờ.

* nhãn hiệu thương mại của Novartis
© 2017 Novartis
07-2017

Phản ứng

Tỷ lệ liên kết protein huyết tương của brinzolamid ở mức trung bình (khoảng 60%). Brinzolamid tập trung chủ yếu trong tế bào hồng cầu do thuốc có ái lực cao, liên kết với CA-II và ở mức độ ít hơn với CA-I. Chất chuyển hóa có hoạt tính N-desethyl cũng tích lũy trong tế bào hồng cầu, gần chủ yếu với CA-I. Ái lực của brinzolamid và chất chuyển hóa với lỗ hổng cầu và các mô CA dẫn tới thuốc có dòng do thấp trong huyết tương.

Timolol có thể đã được trong thủy dịch người sau khi dùng dung dịch nhồi máu timolol và trong huyết tương cho tới 12 giờ sau khi dùng hổn dịch nhồi máu AZARGA.

Chuyển hóa

Đang正在进行 chuyển hóa của brinzolamid liên quan đến N-dealkylation, O-dealkylation và oxy hóa chuỗi N-propyl của nó. Chất chuyển hóa chính của brinzolamid ở người là N-desethyl brinzolamid, chất này cũng liên kết với CA-I có một brinzolamid và tích lũy trong tế bào hồng cầu. Các nghiên cứu *in vitro* cytochrome P450 isozyme cho thấy chuyển hóa của brinzolamid liên quan chủ yếu đến CYP3A4 cũng như là 1 isozyme nữa bao gồm CYP2A6, CYP2B6, CYP2C8 và CYP2C9.

Timolol được chuyển hóa theo 2 đường. Một đường tạo ra chuỗi ethanolamine trên vòng thiadiazol và đường còn lại tạo ra chuỗi ethanol trên morpholin nitrogen và một chuỗi thứ hai tương tự với nhóm carbonyle gắn vào nitrogen. Timolol chuyển hóa chủ yếu như CYP2D6.

Sử dụng thử nghiệm

¹⁴C brinzolamid được thải trừ chủ yếu qua nước tiểu và phân với tỷ lệ lượng đường 32% và 29% tương ứng. Khoảng 20% lưu huỳnh trong nước tiểu là chất chuyển hóa. Brinzolamid và N-desethyl brinzolamid là thành phần chủ yếu tìm thấy trong nước tiểu cùng với dấu vết (<1%) của chất chuyển hóa N-desmethoxypropyl và O-desethyl.

Timolol và các chất chuyển hóa của nó được thải trừ chủ yếu qua thận. Khoảng 20% lưu huỳnh timolol được thải trừ qua nước tiểu dưới dạng đường, phần còn lại dưới dạng chất chuyển hóa. Thời gian bán生命周期 của timolol sau khi dùng hổn dịch nhồi máu AZARGA là 4,8 giờ.

Nhóm đối tượng và tình trạng sức khỏe đặc biệt

Trẻ em: Hỗn dịch nhồi máu AZARGA chưa được đánh giá ở bệnh nhi.

Người cao tuổi: Nhìn chung không có sự khác biệt về an toàn và hiệu quả điều trị được quan sát thấy giữa nhóm bệnh nhân cao tuổi và các bệnh nhân người lớn khác.

Giới tính: Sau khi nhồi hổn dịch nhồi máu AZARGA, không có sự khác biệt liên quan tới lâm sàng trong sự phát triển toàn thân đối với brinzolamid, N-desethyl brinzolamid hoặc timolol, khi phân tích theo giới tính.

Chứng tộc: Không có sự khác biệt về an toàn và hiệu quả điều trị do chứng tộc với hổn dịch nhồi máu AZARGA.

Bệnh nhân suy gan: Hỗn dịch nhồi máu AZARGA chưa được nghiên cứu ở bệnh nhân mắc bệnh gan.

Bệnh nhân suy thận: Hỗn dịch nhồi máu AZARGA chưa được nghiên cứu ở bệnh nhân suy thận.

THÔNG TIN LÂM SÀNG

Dữ liệu tiền lâm sàng không phát hiện độc hại đặc biệt nào đối với người dựa trên các nghiên cứu thường thường và được lý toán, độc tính của lặp lại, độc tính di truyền và sự tăng gây ứng DDT. Dữ liệu tiền lâm sàng chỉ lâm sàng chỉ quan sát được tại mức độ phòng ngừa đủ để xác định rõ quá sự phòng ngừa tối đa ở người, cho thấy ít có liên quan đến sử dụng lâm sàng.

TÌNH TƯƠNG KY

Không áp dụng.

HAN DUNG

24 tháng từ ngày sản xuất.

Không sử dụng thuốc sau khi mờ 4 tuần.

ĐIỀU KIỆN BẢO QUẢN

Bảo quản thuốc ở nhiệt độ dưới 30°C.

QUY CÁCH ĐÓNG GÓI

Hộp 1 lọ đệm giặt DROPTAINER® chứa 5 ml hỗn dịch.

CƠ SỞ SẢN XUẤT

S.A. Alcon - Couverve N.V., Rijksweg 14, 2870 Puurs, Belgium (B).

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017

Đã đăng ký số 016184 V3.0

Phiên bản CCDS TDOC-0016184 V3.0

Ngày phê duyệt bởi Bộ Y tế: 16/10/2017