

VIÊN NÉN BAO PHIM

GON SA ATZETI

TỜ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG THUỐC

Để xa tần tay trẻ em

Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng

**Thông báo ngay cho bác sĩ hoặc dược sĩ
những tác dụng không mong muốn khi sử dụng thuốc.**

PHẦN 2
HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG THUỐC CHO CĂN BỘ Y TẾ

1 THÀNH PHẦN: Mỗi viên nén bao phim chứa

• Atorvastatin calci trihydrat tương đương Atorvastatin	10 mg
• Ezetimibe	10 mg

Tá dược: Cellulose 80, copovidon, natri starch glycolet, magnesi stearat, HPMC E6, titan dioxyd, talc, PEG 4000, polysorbate 80, dầu đậu蔻.

2 ĐẶNG BÀO CHẾ: Viên nén bao phim.

3 DƯỢC LỰC HỌC:

Cơ chế tác dụng:

- Cholesterol trong huyết tương có nguồn gốc từ hấp thu ở ruột và tổng hợp nội sinh. **GON SA ATZETI** có chứa ezetimibe và atorvastatin, hai chất có tác dụng giảm lipid huyết bằng nhiều cơ chế khác nhau.
- Ezetimibe:
 - Nhóm được lý: Nhóm thuốc điều hòa lipid khác
 - Mã ATC: C10AX09
 - Ezetimibe làm giảm nồng độ cholesterol trong huyết tương bằng cách ức chế hấp thu cholesterol ở ruột non. Điều tác dụng của ezetimibe là protein vận chuyển sterol.Niemann-Pick C1-Like 1 (NPC1L1), thành phần quan trọng trong hấp thu cholesterol và phytosterol ở ruột. Trong một nghiên cứu lâm sàng kéo dài 2 tuần ở 18 bệnh nhân tăng cholesterol huyết, ezetimibe 10 mg/ ngày làm cholesterol ở ruột không 54% so với nhóm giả được. Ezetimibe không gây những tác dụng có ý nghĩa lâm sàng trên trung bình nồng độ của các vitamin tan trong dầu (vitamin A, D và E) và không làm giảm tổng hợp hormone sinh dục.
 - Ezetimibe không ức chế sự tổng hợp cholesterol ở gan hoặc làm tăng bài tiết acid mật. Ezetimibe phân bố tại bề mặt màng của ruột non và ức chế hấp thu cholesterol, dẫn đến giảm cung cấp cholesterol từ ruột vào gan. Giống như làm giảm lượng cholesterol dư trữ ở gan và làm giảm nồng độ cholesterol trong máu. Cơ chế tác dụng này bổ sung cho cơ chế giảm cholesterol của nhóm các chất statin.
- Atorvastatin:
 - Nhóm được lý: Thuốc ức chế HMG-CoA reductase.
 - Mã ATC: C10AA05
 - Atorvastatin làm giảm nồng độ cholesterol và lipoprotein huyết tương bằng cách ức chế HMG-CoA reductase, tăng độ hấp thụ cholesterol ở gan và tăng số lượng LDL ở bề mặt tế bào gan, tăng cường bài giao vận ở hòm LDL. Atorvastatin cũng làm giảm tổng hợp LDL, và số lượng protein LDL.
 - Đặc hiệu:
 - Các nghiên cứu lâm sàng đã chứng minh sự tăng nồng độ cholesterol toàn phần, LDL-C và Apo B, các thành phầnコレsterol-LDL, triglyceride và protein chuyển hóa LDL ở người. Ngoài ra, protein HDL-C cũng tăng lên do sự cải thiện của chức năng bài tiết mật. Các nghiên cứu đánh giá hiệu quả điều trị cho thấy rằng LDL-b là bì mỳ tim mạch và lúy và có thể có tác dụng trực tiếp vào nồng độ cholesterol và gan cholesterol; bao gồm các lipoprotein LDL, lipoprotein triglycerid trong hòm LDL và các tàn dư sản xuất có thể thúc đẩy quá trình xơ vữa động mạch. Tác động đặc lập của việc tăng nồng độ LDL-C hoặc giảm nồng độ triglycerid đến nguy cơ bệnh mạch vành, bệnh tim mạch và tỷ lệ tử vong chưa được xác định.
 - Atorvastatin cũng như một số chất chuyển hóa của nó có hoạt tính được lực trên người. Gan là vị trí tác động chính của thuốc và cũng là cơ quan chính tổng hợp cholesterol và di hòa LDL. Liều sử dụng của thuốc nên phụ thuộc vào hiệu quả làm giảm LDL-C, thay vì phụ thuộc vào nồng độ thuốc trong huyết tương. Liều sử dụng cho từng cá nhân nên được dựa trên đáp ứng điều trị.

4 DƯỢC ĐỘNG HỌC:

Viết kết hợp atorvastatin/ezetimibe 10/10 mg có sinh khả dụng tương đương với sử dụng đồng thời 2 viên atorvastatin và ezetimibe riêng lẻ với nhau tương ứng.

Hấp thu

Ezetimibe:

- Sau khi uống, ezetimibe được hấp thu và phân tán chuyển thành dạng hợp chất liên hợp có hoạt tính (ezetimibe-glucuronid).
- Nồng độ tối đa trong huyết tương đạt được từ 1 - 2 giờ sau khi uống. Mức độ hấp thu tối đa thuận với liều atorvastatin. Sinh khả dụng tuyệt đối của atorvastatin (thuốc gốc) xấp xỉ 14% và hoạt tính ức chế HMG-CoA reductase toàn phần đạt khoảng 30%. Sinh khả dụng thấp là do chuyển hóa ở niêm mạc dạ dày - ruột và/hoặc chuyển hóa lâu dài qua gan. Nồng độ trong huyết tương của atorvastatin thấp hơn (khoảng 30% cả C_{max} và AUC) khi dung thuốc vào buổi tối so với buổi sáng. Tuy nhiên, sự giảm nồng độ LDL-C thì giống nhau bất kể thời gian dung thuốc trong ngày.

Anh hưởng của thuốc đến sự hấp thu của thuốc ức chế HMG-CoA reductase/Ezetimibe:

- Khi dùng kèm viên Atorvastatin/ezetimibe 10/10 mg với chế độ ăn thường chế biến giảm AUC cả ezetimibe và atorvastatin lần lượt là 11% và 35% và làm giảm AUC của ezetimibe không kháng liên hợp 25% tăng C_{max} của ezetimibe dung không liên hợp 10%.
- Thực hiện với Atorvastatin/ezetimibe có thể dùng kèm hoặc không kèm với thức ăn.

Phản ứng

Ezetimibe:

- Ezetimibe và ezetimibe-glucuronid gắn kết tốt với protein huyết tương (> 90%).

Atorvastatin:

- Thể tích phân bê-trung bình của atorvastatin xấp xỉ 381 lít. Atorvastatin gắn kết với protein huyết tương hơn 98%. Ti-le thuốc trong máu / huyết tương xấp xỉ 0,25 giờ khi thuốc it vào thể bao hồng cầu. Dựa trên quan sát ở chuột, atorvastatin có thể được bài tiết vào sữa mẹ.

Chuyển hóa và thái trìn

Ezetimibe:

- Ezetimibe chủ yếu được chuyển hóa qua ruột non và gan thông qua liên hợp glucuronid và sau đó qua màng và bài tiết qua thận. Một số ít qua trinh chuyển hóa bêng phản ứng oxy hóa đã được quan sát thấy trên tất cả các loài thử nghiệm.

Cửu người

- Ezetimibe được chuyển hóa nhanh chóng thành ezetimibe-glucuronid. Ezetimibe và ezetimibe-glucuronid là những hợp chất thường được phát hiện trong huyết tương, chiếm khoảng 10 - 20% và 80 - 90% tổng số thuốc trong huyết tương. Cả ezetimibe và ezetimibe-glucuronid được thử trả về huyết tương với thời gian bán thải khoảng 22 giờ đối với cả ezetimibe và ezetimibe-glucuronid. Đó là lý do tại sao thời gian bán thải của ezetimibe là 22 giờ.

- Sau khi uống 10C-ezetimibe (20 mg) ở người, tổng lượng ezetimibe (ezetimibe và ezetimibe-glucuronid) chiếm khoảng 93% tổng lượng thuốc xạ trong huyết tương. Sau 48 giờ, không còn hiện sinh vật nào trong cơ thể.

- Chế độ xử lý để điều trị được tìm thấy trong phân và nước tiểu lâm sàng khoảng 78% và 11% sau khi thiếp trong 10 ngày. Ezetimibe là thành phần chính trong phân và chiếm khoảng 6% lúy dung, trong khi ezetimibe-glucuronid là thành phần chính trong nước tiểu và chiếm khoảng 9% lúy ezetimibe sử dụng.

Atorvastatin:

- Atorvastatin được chuyển hóa thành dẫn xuất ortho- và para-hydroxy hóa hoặc các sản phẩm oxy hóa. Trên *in vitro*, sựurc ché HMG-CoA reductase của chất chuyển hóa ortho- và para-hydroxy hóa trong đường với atorvastatin. Khoảng 70% hoạt tính ức chế HMG-CoA reductase là do các chất chuyển hóa có hoạt tính. Nghiên cứu trên *in vitro* cho thấy tần suất của chuyển hóa qua cytochrome P450 3A4, nồng độ atorvastatin trong huyết tương tăng lên khi dung chúng với erythromycin, một chất ức chế CYP 3A4. Ở dạng vật chất chuyển hóa ortho-hydroxy-hydroxy có thể trái qua quá trình glucuronid hóa.

- Atorvastatin và các chất chuyển hóa được thải trừ chủ yếu qua mật sau khi chuyển hóa ở gan và/hoặc ngoài gan; Tuy nhiên, sựurc ché HMG-CoA reductase của chất chuyển hóa ortho- và para-hydroxy hóa trong huyết tương ở người khoảng 14 giờ, nhưng thời gian để hoạt tính ức chế HMG-CoA reductase giảm một nửa là từ 20 đến 30 giờ do các chất chuyển hóa có hoạt tính. Sau khi uống, ít hơn 2% liều atorvastatin được tìm thấy trong nước tiểu.

Đối tượng đặc biệt

Người cao tuổi

Ezetimibe:

- Nồng độ trong huyết tương ezetimibe cao hơn 2 lần ở người cao tuổi khỏe mạnh (≥ 65 tuổi) so với người trẻ.

tuổi khi sử dụng liều 10 mg/ ngày trong vòng 10 ngày.

Atorvastatin

Nồng độ trong huyết tương của atorvastatin cao hơn (khoảng 40% với C_{max} và 30% với AUC) ở người cao tuổi khỏe mạnh (≥ 65 tuổi) so với người trẻ tuổi. Các dữ liệu lâm sàng cho thấy tác dụng giảm LDL chỉ hạn ở bệnh nhân cao tuổi so với bệnh nhân trẻ tuổi.

Trẻ em

Chưa rõ tính an toàn và hiệu quả khi sử dụng cho bệnh nhân trẻ em.

Giới tính

Ezetimibe:

Nồng độ trong huyết tương ở phụ nữ hơi cao hơn so với nam giới (khoảng 20%) khi sử dụng liều 10 mg/ ngày trong vòng 10 ngày.

Atorvastatin

Nồng độ trong huyết tương của atorvastatin ở phụ nữ khác với nam giới (cao hơn khoảng 20% với C_{max} và 10% với AUC). Tuy nhiên, tác dụng giảm LDL-C tương đương giữa nam và nữ.

Chứng tộc

Ezetimibe:

Dựa trên dữ liệu của các nghiên cứu được đồng học, không có sự khác nhau về được đồng học giữa người da trắng, da đen và người châu Á.

Bệnh nhân suy gan

Ezetimibe:

AUC trung bình của ezetimibe toàn phần tăng khoảng 1,7 lần ở bệnh nhân suy gan nhẹ (Child-Pugh từ 5 đến 6) so với người khỏe mạnh khi dùng liều đơn 10 mg. AUC trung bình của ezetimibe toàn phần và ezetimibe tăng khoảng 3 - 4 lần và 5 - 6 lần tương ứng ở bệnh nhân suy gan nặng (Child-Pugh từ 7 - 9) và suy gan nặng (Child-Pugh từ 10 - 15). Khi sử dụng liều 10 mg/ngày trong 14 ngày ở bệnh nhân suy gan trung bình, AUC trung bình của ezetimibe toàn phần tăng khoảng 4 lần ở ngày thứ 14 so với người khỏe mạnh.

Atorvastatin

Ở bệnh nhân mắc bệnh gan mạn tính do rượu, nồng độ trong huyết tương của atorvastatin tăng đáng kể C_{max}, và AUC tăng khoảng 4 lần ở bệnh nhân Child-Pugh A. C_{max} và AUC tăng tương ứng 15 lần và 11 lần ở bệnh nhân Child-Pugh B.

Bệnh nhân suy thận

Ezetimibe:

AUC trung bình của ezetimibe toàn phần, ezetimibe-glucuronid và ezetimibe ở bệnh nhân suy thận nặng (Cr_e < 30 ml/ phút/ 1,73 m²) tăng khoảng 1,5 lần so với người khỏe mạnh khi sử dụng liều đơn 10 mg. Atorvastatin

Bệnh nhân không ảnh hưởng đến nồng độ trong huyết tương và tác dụng giảm LDL-C của atorvastatin.

Bệnh nhân thẩm phán máu

Atorvastatin

Mặc dù chưa có nghiên cứu được tiến hành trên bệnh nhân suy thận giai đoạn cuối, nhưng việc tham gia phẫu thuật sẽ không làm tăng đáng kể độ thải thải của atorvastatin vì phần lớn thuốc gắn kết với protein huyết tương.

Tương tác thuốc:

Không có tương tác được đồng công đồng thời ezetimibe và atorvastatin. Chưa thấy có tương tác được đồng chuyên biệt nào với thuốc kết hợp Atorvastatin/ Ezetimibe được báo cáo.

Cytochrome P450:

Suychết hóa của ezetimibe không bị ảnh hưởng bởi các chất ức chế hay cảm biến cytochrome P450. Atorvastatin được chuyển hóa bởi CYP 3A4. Sử dụng đồng thời thuốc kết hợp Atorvastatin/ Ezetimibe có thể dẫn đến tăng nồng độ atorvastatin trong huyết tương. Mức độ tương tác phụ thuộc vào khả năng tác động lên CYP 3A4.

5 QUY CÁCH ĐÓNG GÓI

pháp can thiệp phù hợp.

- Khi có bệnh co kinh điều trị với statin tăng lên khi dùng đồng thời với cyclosporin, dẫn xuất acid fibrat và fenofibrat, niacin, các chất kết hợp với các chất ức chế chất lipid khác như colestipol, bao gồm saquinavir với ritonavir, loviravir với ritonavir, nelfinavir với ritonavir, fosamprenavir với ritonavir, fosamprenavir cộng ritonavir, nacon, hoặc thuốc chống nấm lovorac. Các bác sĩ xem xét điều trị kinh hợp với **GON SA ATZETI** và dẫn xuất acid fibrat, erythromycin, clarithromycin, kết hợp co saquinavir và ritonavir, lopinavir với ritonavir, darunavir với ritonavir, fosamprenavir hoặc fosamprenavir cộng với ritonavir, thuốc chống nấm azol hoặc nacon nấm cần cẩn giác lợi ích điều trị và nguy cơ tiềm ẩn và nên theo dõi cẩn thận các biến nhân và các dấu hiệu hoặc triệu chứng đau cơ, căng thẳng cơ, đặc biệt là trong những tháng đầu điều trị và trong giai đoạn tăng lên của một trong hai thuốc. Nếu sử dụng liều khởi đầu và liều duy trì thấp hơn khi dùng đồng thời với các thuốc trên. Cần nhắc tiến hành các thử nghiệm creatine phosphokinase định kỳ nhưng không đảm bảo rằng việc theo dõi chất chẽ sẽ ngăn cản sự xuất hiện của chứng đau cơ nghiêm trọng.
- Một số trường hợp mắc bệnh vẹo cò, bao gồm tiền cò vẫn đã được báo cáo khi sử dụng đồng thời atorvastatin với colchicin, nên thận trọng khi điều trị **GON SA ATZETI** với colchicin.
- GON SA ATZETI** nên được tam ngưng ở những bệnh nhân đang mang bệnh cò cĩnh tinh nghiêm trọng hoặc yếu tố nguy cơ mảng bít suy thận như phát triển tiểu cầu vón (vi du: Nhiễm khuẩn nặng, huyết áp thấp, mối phẫu thuật, chấn thương, rối loạn chuyển hóa, nội tiết, giải và đóng khung không kiểm soát).

Ezetimibe

- Đến các thử nghiệm lâm sàng, không có sự giàn tăng bệnh lý có và hội chứng tiêu cơ vân liên quan đến ezetimibe khi so sánh với nhóm đối chứng (giá được hoặc statin đơn độc). Tuy nhiên, bệnh lý có và hội chứng tiêu cơ vẫn được biết là một phản ứng không mong muốn của các thuốc statin và các thuốc hạ lipid khác. Trong các thử nghiệm lâm sàng, tỷ lệ creatine phosphokinase (CPK) > 10 lần giới hạn trên là 0,2%, 0,5% và 2,5% đối với 10, 20, 40 và 80 mg atorvastatin. Kết hợp statin với 0,4% ở nhóm statin đơn độc. Ngay cả điều trị đối với có xang tăng lên khi sử dụng statin, bao gồm cả tuổi (> 65), tuy giảm, tuy nhiên, và từ thuốc với statin được sử dụng, đồng thời các thuốc khác.
- Dữ liệu về quá trình lưu hành trên thị trường của ezetimibe, trường hợp bệnh lý có và hội chứng tiêu cơ vẫn được báo cáo. Hầu hết các bệnh nhân có và cơ vân đã dùng statin trước khi bắt đầu dùng ezetimibe. Tuy nhiên, tiền cơ vẫn đã được báo cáo với đối tượng bao gồm liệu pháp ezetimibe và dùng ezetimibe cùng với các tác nhân có liên quan đến tăng nguy cơ bị tiêu cơ ván, như các chất acid fibrat. Dùng đồng thời **GON SA ATZETI** với fenofibrat nên được ngừng ngay lập tức khi có dấu hiệu hoặc nguy cơ các biến bệnh lý cơ. Sơхиien các triệu chứng về cơ và нога do creatine phosphokinase > 10 lần giới hạn trên là chỉ dấu cho bệnh lý cơ.

Ezam**Atorvastatin**

- Statins, giống như một số liệu pháo giảm lipid khác, có liên quan đến bất thường chỉ số sinh hóa về chức năng gan. Enzyme gan trọng huyết tăng kẽm dài (> 3 lần giới hạn trên và xuất hiện từ 2 lần trở lên) xảy ra ở 0,7% bệnh nhân dùng atorvastatin trong các thử nghiệm lâm sàng. Tỷ lệ những bất thường này tương ứng là 0,2%, 0,5% và 2,5% đối với 10, 20, 40 và 80 mg atorvastatin.
- Một số bệnh nhân trong các thử nghiệm lâm sàng của atorvastatin đã bị vàng da. Tăng các chỉ số xét nghiệm chức năng gan không rõ ràng và đây là biến đổi thường gặp với các biến nhân không liên quan đến bệnh nhân khác. Khi giảm liều hoặc ngừng dùng, mảng bít transaminase trở lại hoặc gần về mức trước khi điều trị và không để lại chung. 18 trong số 30 bệnh nhân có gan tiến triển hoặc tăng transaminase sau khi điều trị bằng atorvastatin với liều thấp hơn.

Ezetimibe

- Trong các nghiên cứu lâm sàng có kiểm soát, tỷ lệ tăng mảng bít transaminase gan kéo dài (> 3 lần giới hạn trên) tương tự như ezetimibe (0,5%) và giàe (0,3%).
- Trong các nghiên cứu lâm sàng kết hợp ezetimibe đồng thời với atorvastatin, tỷ lệ tăng mảng bít transaminase gan kéo dài (> 3 lần giới hạn trên) là 0,6% đối với bệnh nhân được điều trị với ezetimibe và atorvastatin. Việc tăng mảng bít transaminase thường không có triệu chứng, không liên quan đến chung và, và trở lại bình thường sau khi ngừng điều trị.

Atorvastatin/ Ezetimibe

- Không có bằng chứng xác nhận về khả năng gây trước khi điều trị với **GON SA ATZETI** và lây lan theo chi dàn lâm sàng. Sau khi thuốc lưu hành trên thị trường, đã có báo cáo hiếm gặp về gây suy gan (còn gọi là vòm hoặc không) ở bệnh nhân dùng statin, bao gồm atorvastatin. Nếu có tổn thương gan nghiêm trọng với các triệu chứng lâm sàng và/hoặc tăng bilirubin máu hoặc vàng da xảy ra trong quá trình điều trị với **GON SA ATZETI**, ngừng thuốc kịp thời. Nếu không xác định được nguyên nhân nào khác, không dùng liều cao hơn.
- GON SA ATZETI** nên được sử dụng thận trọng ở những bệnh nhân uống nhiều rượu và/hoặc có tiền sử bệnh gan. Chứng chỉ định sử dụng **GON SA ATZETI** cho bệnh nhân mắc bệnh gan tiến triển hoặc tăng transaminase sau khi điều trị bằng atorvastatin với liều thấp hơn.

Chức năng nội tiết

- Tăng mảng bít và tăng đồng huyết lối đái đã được báo cáo với các chất ức chế reductase HMG-CoA, bao gồm atorvastatin.

- Statins ngăn cản quá trình tổng hợp cholesterol và về mặt lý thuyết có thể làm suy tuyến thượng thận và/hoặc tuyến sinh dục. Các nghiên cứu lâm sàng đã chỉ ra rằng atorvastatin không làm giảm mảng bítコレsterol tuyến thượng thận. Tác dụng của statin đối với khả năng sinh sản của nam giới chưa được nghiên cứu ở số lượng đầy đủ bệnh nhân.

- Ánh hưởng, nếu có, trên trục tuyến yên – sinh dục ở phái nữ: menses kinh nguyệt rò rỉ. Cần thận trọng khi sử dụng **GON SA ATZETI** đồng thời với các loại thuốc có thể làm giảm hoạt tính hoocmone steroid nội sinh như ketoconazole, spironolacton, và cimetidine.

Sử dụng thuốc ở bệnh nhân mới bị đột quỵ hoặc tái biến mạch máu não

- Trong một nghiên cứu phòng chống đột quỵ do giãn rộng động mạch (SPARCL) với atorvastatin 80 mg so với giả được điều trị: hiện 4731 bệnh nhân không có bệnh tim mạch mẫn cảm bi đột quỵ hoặc tái biến mạch máu não trong vòng 6 tháng, tỷ lệ đột quỵ do chảy máu não cao hơn được thấy trong nhóm atorvastatin 80 mg so với giả được (2,3% atorvastatin so với 1,4% giả được).

Ngoại đặc thân kinh trung ương**Atorvastatin**

- Xuất huyết não đã được thấy ở chó cõi điều trị trong khoảng 3 tháng với liều 120 mg/ kg/ ngày. Xuất huyết não và tổn thương thần kinh tự giác đã được quan sát ở một nhóm chó cái khác sử dụng atorvastatin trong vòng 11 tuần với liều 280 mg/ kg/ ngày trước khi chết trong tình trạng suy sinh. Liều 120 mg/ kg/ ngày sau khi phát hiện toàn thân chảy 16 lần so với người sử dụng liều tối đa 400 mg/ kg/ ngày. Có cũng đã được phát hiện liều 200 mg/ kg/ ngày trước khi chết trong tình trạng suy sinh và 120 mg/ kg/ ngày sau khi phát hiện độ đặc tính trên thận không tăng ở chuột nhắt khi sử dụng liều 400 mg/ kg/ ngày trong vòng 2 năm và ở chuột cống với liều 100 mg/ kg/ ngày.
- Tồn thống trên các mạch máu ở thận kinh trung ương, đặc trưng bởi xuất huyết, phủ và các tế bào đòn nhân xâm nhập vào vùng ngoại mạc đã được quan sát thấy ở chó khi được điều trị với các thuốc khác thuộc cùng nhóm.

Sử dụng thuốc cho trẻ em

- Chưa rõ tính an toàn và hiệu quả của thuốc ở bệnh nhân trẻ em.

Sử dụng thuốc cho người cao tuổi

- Trong số những bệnh nhân được điều trị bằng ezetimibe đồng thời với atorvastatin, hiện chưa có tin tức rõ ràng về tác động của ezetimibe và atorvastatin. Hiện chưa có tin tức rõ ràng về tác động của ezetimibe và atorvastatin.
- Không cần điều chỉnh liều **GON SA ATZETI** ở bệnh nhân cao tuổi.

Bệnh nhân suy gan

- Chứng chỉ định sử dụng **GON SA ATZETI** cho bệnh nhân đang bị bệnh gan hoặc tăng transaminase gan liên quan không rõ nguyên nhân.

Bệnh nhân suy thận

- Tình trạng suy thận là yếu tố nguy cơ cho bệnh lý cơ liên quan đến statin. Cần theo dõi chặt chẽ các tác động đến cơ xung ở bệnh nhân bệnh thận.
- Không cần điều chỉnh liều **GON SA ATZETI** ở bệnh nhân suy thận.

Cảnh báo liên quan đến tái đột

- GON SA ATZETI** có chứa lactose (Cellulose 80), bệnh nhân bị rối loạn di truyền hiếu gặp về dung nạp galactose, chẳng hạn như Lapp lactase hoặc rối loạn hấp thu glucose-galactose không thể sử dụng thuốc này.

- GON SA ATZETI** có chứa dầu thầu dầu có thể gây đau bụng, tiêu chảy và polyosartan 80 có thể gây đái ứ.

Sử dụng Chó Phú Nhu Cỏ Thai Và Cho Con Bú

- GON SA ATZETI** chống chỉ định sử dụng cho phu nữ có thai hoặc có kế hoạch mang thai. Nồng độ cholesterol và triglycerid tăng lên trong quá trình mang thai bình thường, cholesterol và các dẫn xuất của cholesterol cần thiết cho sự phát triển của thai nhi. Xoá vón động mảng là một quá trình mahn và sự giàn do sử dụng thuốc giảm lipid huyết trong thời kỳ mang thai là ảnh hưởng đến kết quả của liệu pháp điều trị tăng cholesterol huyết quản nguyên phát.

- Không có đầy đủ các nghiên cứu về sử dụng atorvastatin/ ezetimibe trên phụ nữ có thai. Tuy nhiên, trong most số các trường hợp, dù tật biến sinh đã được quan sát thấy khi phải Nielsen với thuốc không rõ ràng trong孕期.

- Statin thường gây ra mảng bít và mảng bít trên phu nữ mang thai. Bởi vì **GON SA ATZETI** chứa dầu thầu dầu có thể gây mảng bít và mảng bít sinh sản, cần tránh mảng bít và mảng bít sinh sản. Hiện chưa rõ kháng thuốc có được bài tiết qua sữa non và mảng bít sinh sản có thể được bài tiết qua sữa non.

- Bởi vì nguy cơ các tác động không mong muốn xảy ra trên trẻ sơ sinh, phu nữ đang sử dụng **GON SA ATZETI** không được cho con bú.

Ánh Hưởng Của Thuốc Trên Khả Năng Lái Xe Và Vận Hành Máy Móc:

- Những tác động không mong muốn của **GON SA ATZETI** có thể ảnh hưởng đến khả năng lái xe và vận hành máy móc. Cần trọng khi lái xe và vận hành máy móc đến khi bạn biết được tác động của **GON SA ATZETI** đến bạn.

10 TƯỜNG TÁC CỦA THUỐC VỚI CÁC THUỐC KHÁC VÀ CÁC LOẠI TƯỜNG TÁC KHÁC

- Nguy cơ các biến lý cơ trong khi điều trị với thuốc nhóm statin tăng lên khi sử dụng kết hợp với các chất điều trị cholesterol như acid fibrat, niacin với liều dùng để điều chỉnh lipid huyết, cyclosporin và các chất ức chế HIV protease và itraconazole.

Các chất ức chế mạnh cytochrome P450 3A44

- Atorvastatin được chuyển hóa bởi cytochrome P450 3A44. Sử dụng atorvastatin đồng thời với các chất ức chế mạnh cytochrome P450 3A44 có thể làm tăng nồng độ atorvastatin trong huyết tương. Mặc dù tương tác và tăng hiệu quả phu thuộc vào tác động ứ chép của ứ chép CYP3A44 (như clarithromycin, chất ức chế HIV protease và itraconazole).

Các chất ức chế mạnh cytochrome P450 3A44

- Atorvastatin được chuyển hóa bởi cytochrome P450 3A44. Sử dụng atorvastatin đồng thời với các chất ức chế mạnh cytochrome P450 3A44 có thể làm tăng nồng độ atorvastatin trong huyết tương. Mặc dù tương tác và tăng hiệu quả phu thuộc vào tác động ứ chép của ứ chép CYP3A44 (như clarithromycin, chất ức chế HIV protease và itraconazole).

vượt quá 10/20 mg.

Các chất ức chế protease: AUC của atorvastatin tăng lên đáng kể khi sử dụng chung với các chất ức chế HIV protease như ritonavir, danavir và ritonavir cộng với ritonavir hoặc danavir với ritonavir. AUC của atorvastatin tăng lên đáng kể khi dùng telaprevir, nên tránh sử dụng **GON SA ATZETI**. Ở bệnh nhân đang sử dụng lopinavir cùng với ritonavir, thận trọng khi sử dụng **GON SA ATZETI** và sử dụng liều thấp nhất có thể. Ở bệnh nhân đang sử dụng saquinavir với ritonavir, danavir với ritonavir, fosamprenavir hoặc fosamprenavir với ritonavir, liều phối hợp ezetimibe/atorvastatin không nên vượt quá 10/20 mg và khuyến cáo theo dõi chất chẽ trên lâm sàng.

Itraconazol

AUC của atorvastatin tăng lên đáng kể khi sử dụng **GON SA ATZETI** và itraconazol không có thể làm tăng sinh khả dụng của atorvastatin. AUC của atorvastatin tăng đáng kể khi dùng đồng thời atorvastatin 10 mg và cyclosporin 5,2 mg/kg/ngày với nhau không ảnh hưởng đến atorvastatin đơn độc. Ngoài ra, ezetimibe và cyclosporin đồng thời có thể làm tăng sự phát triển của ezetimibe và cyclosporin. Mức độ phát triển ezetimibe và cyclosporin không nên vượt quá 1/2 lần.

Cyclosporin

Atorvastatin và chất chuyển hóa atorvastatin là cơ chất của protein vận chuyển OATP1B1. Các chất ức chế OATP1B1 (ví dụ cyclosporin) có thể làm tăng sinh khả dụng của atorvastatin. AUC của atorvastatin tăng đáng kể khi dùng đồng thời atorvastatin 10 mg và cyclosporin 5,2 mg/kg/ngày với nhau không ảnh hưởng đến atorvastatin đơn độc.

Gemfibrozil

Do lâm tăng nguy cơ các biến lý cơ và tăng hiệu ứng của các chất ức chế HMG-CoA reductase và fenofibrozil, nên thận trọng khi sử dụng **GON SA ATZETI** đồng thời với fenofibrozil. Các fenofibrozil có thể làm tăng bài tiết cholesterol vào máu, dẫn đến bệnh sói mắt. Nếu bệnh người sói mắt ở bệnh nhân đang sử dụng **GON SA ATZETI** và một fenofibrozil, các xét nghiệm về túi mắt được chẩn định và xác nhận.

Niacin liều cao (> 1 g/ngày)

Nguy cơ ảnh hưởng trên cơ xung tăng lên khi sử dụng đồng thời **GON SA ATZETI** và niacin, nên xem xét giảm liều **GON SA ATZETI** trong trường hợp này.

Dioxin

Khi sử dụng đồng thời nhiều liều atorvastatin và digoxin, nồng độ digoxin trong huyết tương có thể tăng lên gấp 20%. Bệnh nhân đang sử dụng digoxin nên được theo dõi chất chẽ.

Các thuốc tránh thai đồng uống

Sử dụng đồng thời atorvastatin và các thuốc tránh thai đồng uống có thể làm tăng AUC của norethindron và ethynodiol. Cần lưu ý điều này khi chọn thuốc tránh thai cho phụ nữ đang sử dụng **GON SA ATZETI**.

Rifampin và các chất ức chế ứ chép CYP3A4

Sử dụng đồng thời atorvastatin và các chất ức chế ứ chép CYP3A4 (như efavirenz, rifampin) có thể dẫn đến giảm nồng độ của atorvastatin trong huyết tương. Do cơ chế tương tác kép của rifampin, khuyến cáo giảm liều đồng thời **GON SA ATZETI** và rifampin, sự tri hoán hấp thụ atorvastatin sau khi dùng rifampin có liên quan đến giảm đáng kể nồng độ atorvastatin trong huyết tương.

Colchicin

Các trường hợp mắc bệnh vẹo cò, bao gồm tiền cơ ván đã được báo cáo khi sử dụng đồng thời atorvastatin với colchicin, thận trọng khi chđinh atorvastatin cùng với colchicin.

Cholestryramin

Sử dụng đồng thời với cholestryramin làm giảm AUC của ezetimibe khoảng 55%. Tác động giảm LDL-C do ezetimibe có thể bị hạn chế do tương tác này.

Thuốc chống đông coumarin

Khi sử dụng đồng thời **GON SA ATZETI** và warfarin, nên theo dõi chỉ số sinh đồng máu nhưng đã loại trừ các yếu tố sai biệt giữa các phản ứng thuốc khác nhau.

Amiodaron

Khi dùng phối hợp với amiodaron, không nên dùng liều atorvastatin quá 20mg/ngày vì lâm tăng nguy cơ gây ra chúng tiêu cơ ván. Đối với những bệnh nhân phải dùng liều 20mg/ngày hoặc cao hơn phải điều trị, bao gồm cả tuổi, cần có thể lựa chọn thuốc statin khác (như Pravastatin).

Sulfadiazine

Khi dùng sulfadiazine, không nên dùng liều atorvastatin quá 20mg/ngày vì lâm tăng nguy cơ gây ra chúng tiêu cơ ván. Đối với những bệnh nhân phải dùng liều 20mg/ngày hoặc cao hơn phải điều trị, bao gồm cả tuổi, cần có thể lựa chọn thuốc statin khác (như Pravastatin).

11 TẮC DỤNG KHÔNG MONG MUỐN**Các tác dụng không mong muốn theo tên suất và hệ cơ quan**

Thường gặp: 1/100 x ADR < 1/10

Thận thận**Hô hấp****Tiêu hóa****Cơ xương và mô liên kết****Chuyển hóa và dinh dưỡng****Nhiễm trùng và nhiễm ký sinh trùng****Tim mạch****Xét nghiệm****Ít gặp: 1/1000 x ADR < 1/10**

Thần kinh

Giảm cảm giác

Đau

Đau khớp

Đau

<b