

LAMIVUDIN 100mg

Dược kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng

Để xa tầm tay trẻ em

Thông báo ngay cho bác sĩ hoặc dược sỹ những tác dụng không mong muốn gặp phải khi sử dụng thuốc

THUỐC KÊ ĐƠN

PHẦN HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG THUỐC CHO NGƯỜI BỆNH

THÀNH PHẦN, HÀM LƯỢNG CỦA THUỐC: Mỗi viên nén bao phim chứa:

- Hoạt chất chính: Lamivudin.....100mg.
- Tá dược: Avicel 101, lactose, PVP K30, croscarmellose natri, aerosil, magnesi stearat, H.P.M.C., bột talc, titan oxyd, P.E.G 6.000, muối oxit sắt đỏ.

MÔ TẢ SẢN PHẨM: Viên nén dài bao phim màu nâu nhạt, cạnh và thành viên lanh lẹn.

QUY CÁCH ĐÓNG GÓI:

- Hộp 3 vỉ x 10 viên nén bao phim.
- Hộp 10 vỉ x 10 viên nén bao phim.

THUỐC DÙNG CHO BỆNH GI: Được chỉ định trong điều trị viêm gan siêu vi B mãn tính ở người lớn với:

- Bệnh gan có bằng chứng của viêm gan có hoạt tính, mức alanin aminotransferase (ALT) trong huyết thanh tăng cao liên tục và có bằng chứng mà học của viêm gan có hoạt động và chứng xơ hóa gan.
- Bệnh gan mãn tính: Phối hợp với thuốc bắc hai kháng để kháng chela lamivudin.

NÊN DÙNG THUỐC NÀY NHƯ THẾ NÀO VÀ LIỀU LƯỢNG:

Cách dùng và dùng dung: Dùng bằng đường uống, không phay thuốc vào bữa ăn.

Lưu ý:

- Viêm gan siêu vi B mãn tính:
 - Liều của người lớn là 100mg x 1 lần/ngày, uống liên tục trong 9 - 12 tháng cho đến khi nồng độ ADN-HBV huyết thanh trở nên ổn định (đạt được phai biến và ALT trở về bình thường).
 - Trong thời gian điều trị phải theo dõi ký sinh trùng nhằm đánh giá thuốc còn hiệu quả không và thay đổi tu liều nếu cần. Phải thông báo cho bệnh nhân về khả năng kháng thuốc, về khả năng bệnh nặng lên khi ngừng dùng lamivudin và bệnh nhân cần thông báo cho bác sỹ những triệu chứng mới xuất hiện.
 - Bệnh nhân nhiễm đồng thời HIV và nhiễm viêm gan siêu vi B: Dùng liều thích hợp kháng virus HIV.
 - Liều dùng cho bệnh nhân suy thận: Nên giảm liều lamivudin ở những bệnh nhân suy thận vừa và nặng (độ thanh thải creatinin (CC) dưới 50ml/phút).
 - Người lớn viêm gan siêu vi B mãn tính:
 - CC 30 - 49 ml/phút: Liều đầu tiên 100mg, sau đó 50mg x 1 lần/ngày.
 - CC 15 - 29 ml/phút: Liều đầu tiên 100mg, sau đó 25mg x 1 lần/ngày.
 - CC 5 - 14 ml/phút: Liều đầu tiên 35mg, sau đó 15mg x 1 lần/ngày.
 - CC nhỏ hơn 5 ml/phút: Liều đầu tiên 35mg, sau đó 10mg x 1 lần/ngày.
 - Bệnh nhân thận pharmer: Không có sự điều chỉnh liều nào khác hơn là dựa vào CC.
 - Bệnh nhân thận pharmer nặng: Không khuyến cáo.
 - Trẻ em: Thuốc này không dùng cho trẻ nhỏ.
- Suy gan: Dữ liệu thu được ở những bệnh nhân suy gan mức độ vừa đến nặng cho thấy được đồng học của lamivudin không có ảnh hưởng đáng kể với việc rizi loạn chức năng gan. Dựa trên những dữ liệu này, không cần thiết điều chỉnh liều ở những bệnh nhân bị suy gan vừa hoặc nặng trừ khi kèm theo suy thận.
- Người già: Không có dữ liệu cụ thể. Tuy nhiên, nên châm sóc đặc biệt cho lứa tuổi này do sự thay đổi tu liều nên bị suy giảm chức năng thận và thay đổi thông số lâm sàng.

KHI NÃO KHÔNG NÊN DÙNG THUỐC NÀY:

- Quá mẫn với bất cứ thành phần nào của thuốc.
- Không dùng các chế phẩm kết hợp lamivudin và các thuốc kháng retrovirus cho bệnh nhân có độ thanh thải creatinin ≤ 50ml/phút, bệnh nhân bị suy gan.

TẮC DUNG KHÔNG MONG MUỐN:

- Thống kê: ADR > 1/100.
 - Thần kinh trung ương: nhức đầu, mất ngủ, khó chịu, mệt mỏi, đau, chóng mặt, trầm cảm, sốt, rét run.
 - Tiêu hóa: Buồn nôn, nôn, tiêu chảy, chán ăn, đau bụng, khó tiêu, tăng amylase.
 - Thần kinh - cơ và xương: Bệnh dây thần kinh ngoại biên, dị cảm, đau cơ, đau khớp.
 - Da: Ban.
 - Huyết học: Giảm bạch cầu trung tính, thiếu máu.
 - Gan: Tăng AST, ALT.
 - Ít gặp: 1/1000 < ADR < 1/100.
 - Tiểu học: Viêm tụy.
 - Huyết học: Giảm tiểu cầu.
 - Gan: Tăng bilirubin huyết.
- Nhịp tim: Cúp心跳, tăng tốc độ心跳, tăng áp lực trong thất.
- Khả năng tương tác: có thể chuyển hóa và gắn với protein huyết tương bị hạn chế và các chất không biển đổi được thận trừ gần như hoàn toàn.
- Lamivudin chủ yếu được loại bỏ bằng cách bài tiết các cation hữu cơ hoạt động. Khả năng tương tác với các thuốc khác khi đồng thời cần được xem xét, đặc biệt là khi được bài tiết chủ yếu bởi thận qua hệ thống vận chuyển cation hữu cơ ví dụ trimethoprim. Sản phẩm thuốc khác (ví dụ như ranitidin, cimetidin) chỉ thay đổi một phần bởi cơ chế này và được biết không tương tác với lamivudin.
- Các chất chủ yếu được bài tiết qua cơ chế bài tiết anion hữu cơ hoạt động, hoặc bằng cách lọc cầu thận không có khả năng tương tác với lamivudin.

• Sử dụng trimethoprim/sulfamethoxazole 160mg/800mg làm tăng sinh khả dụng lamivudin khoảng 40%. Lamivudin không ảnh hưởng đến đồng học của trimethoprim hoặc sulfamethoxazol. Tuy nhiên, trừ khi bệnh nhân có suy thận, không cần điều chỉnh liều của lamivudin.

• Cmax tăng rất ít (28%) dù không quan sát khi dùng zidovudin với lamivudin, tuy nhiên AUC không bị thay đổi đáng kể. Zidovudin không có ảnh hưởng đến đồng học của lamivudin (xem mục Dược động học).

• Lamivudin không có tương tácクロス作用h với alpha-interferon khi hai thuốc được sử dụng đồng thời. Không quan sát thấy có tương tác bất lợi đáng kể về mặt lâm sàng ở bệnh nhân dùng lamivudin đồng thời với các thuốc ức chế men dihydroxyacetone phosphate (ví dụ như cyclosporin A). Tuy nhiên, các nghiên cứu tương tác chính thức chưa được thực hiện.

• Emtricitabine: Do tương đồng, lamivudin không nên dùng đồng thời với các chất tương tự cytidine khác, chẳng hạn như emtricitabine. Hơn nữa, lamivudin không được dùng cùng với các thuốc khác có chứa lamivudin (xem phần Thành phần).

• Thử nghiệm in vitro cho thấy lamivudin ức chế phosphoryl hóa nội bào của cladribine dẫn đến nguy cơ giảm hiệu quả cladribine trong liệu trình kết hợp thuốc trong lâm sàng. Một số kết quả nghiên cứu lâm sàng cũng cho thấy có thể có tương tác giữa lamivudin và cladribine. Vì vậy, việc sử dụng đồng thời lamivudin với cladribine không được đề nghị (xem phần Thành phần).

• Mặc dù AUC không bị ảnh hưởng nhiều, sự hấp thu lamivudin bị chậm lại và nồng độ đỉnh huyết tương thấp hơn 40% khi cho người bệnh uống thuốc lúc no so với khi uống thuốc lúc đói.

CẤN LÂM GI KHI MỘT LẦN QUÉN DÙNG THUỐC:

Nếu quên liều thì phải uống ngay liều đã quên; sau đó lại uống thuốc theo giờ cũ; chứ không được uống gấp đôi liều để bù vào liều quên uống.

CẤN BỎ QUÁN THUỐC NÀY NHƯ NHƯ THAO:

Bảo quản nơi khô, nhiệt độ không quá 30°C, tránh ánh nắng.

NHỮNG DẤU HIỂU VÀ TRIỆU CHỨNG KHI DÙNG THUỐC QUÁ LIỀU:

Có rất ít thông tin về quá liều, mặc dù khi quá liều, không thấy có dấu hiệu lâm sàng hoặc triệu chứng, mặt khác xét nghiệm máu vẫn bình thường. Không có thuốc giải độc. Lamivudin có thể được thải thông qua lọc máu.

CẤN LÂM GI KHI DÙNG QUÁ LÂU KHUYẾN CÁO:

Trong trường hợp quá liều xảy ra, đề nghị đến ngay cơ sở y tế gần nhất để nhân viên y tế có biện pháp xử trí kịp thời.

NHỮNG DẤU HIỂU TRẠNG KHI DÙNG THUỐC:

• Nếu ngừng dùng lamivudin khi có xảy ra đau bụng, buồn nôn hoặc nôn hay các kết quả thử nghiệm sinh hóa bất thường cho đến khi đã loại trừ tình trạng viêm tụy.

• Điều trị với lamivudin có thể có liên quan đến tình trạng nhiễm acid lactic, nền nồng độ acid lactic nồng độ aminotransferase tăng nhanh, gan to tiết trich, nhiễm toàn chuyển hóa hay nhiễm acid lactic không rõ nguyên nhân.

• Nên dùng thuốc trong 36 bệnh nhân gan to hoặc có các yếu tố nguy cơ khác gây bệnh gan.

• Cố những người viêm gan siêu vi B mãn tính, sau khi ngừng lamivudin có thể gây tái phát bệnh viêm gan, nên theo dõi chức năng gan ở những bệnh nhân này.

• Viêm gan Delta và viêm gan C: Hiệu quả của lamivudin ở bệnh nhân đồng nhiễm viêm gan Delta hoặc viêm gan C chưa được xác minh và nên thận trọng khi sử dụng.

• Đóng nhiễm HIV: Đòi với việc điều trị bệnh nhân đồng nhiễm HIV và hiện đang sử dụng hoặc có kế hoạch điều trị với lamivudin hoặc kết hợp lamivudin với zidovudin, liều lamivudin quy định đối với nhiễm HIV (thường là 150mg/lần mỗi ngày) kết hợp với kháng retrovirus khác) nên được duy trì. Đòi với bệnh nhân đồng nhiễm HIV không điều trị kháng virus, có nguy cơ đột biến HIV khi sử dụng lamivudin một mình để điều trị viêm gan B mãn tính.

• Lây nhiễm viêm gan B:

• Chưa có thông tin về việc lây nhiễm virus viêm gan B giữa mẹ và thai nhi ở phụ nữ mang thai được điều trị với lamivudin. Trẻ sơ sinh được đề nghị áp dụng qui trình chuẩn chẩn đoán phòng ngừa virus viêm gan B.

• Bệnh nhân nên biết việc điều trị với lamivudin chưa được chứng minh là làm giảm nguy cơ lây truyền của virus viêm gan B cho người khác, do vẫn cần thử hiện biến pháp phòng ngừa thích hợp.

• Tương tác các thuốc khác:

• Không nên dùng lamivudin cùng với các thuốc khác có chứa lamivudin hoặc các sản phẩm thuốc có chứa emtricitabine (xem mục Tương tác thuốc).

• Không nên kết hợp lamivudin với cladribine (xem mục Tương tác thuốc).

• Không nên kết hợp lamivudin với galactose, thiuril Lapp lactase, rối loạn hấp thu glucose-galactose.

PHỤ NỮ MANG THAI:

• Lamivudin không nguy hiểm được truyền virus viêm gan B từ mẹ sang con. Thân trọng khi dùng lamivudin cho phụ nữ mang thai, phải cẩn nhắc giữ lời cho mẹ và nguy cơ cho thai. Chỉ dùng lamivudin kết hợp với zidovudin cho phụ nữ mắc viêm gan B trong 3 tháng cuối của thai kỳ để làm giảm nguy cơ lây truyền của virus viêm gan B.

• Không dùng lamivudin trong 3 tháng đầu và 3 tháng đầu của thai kỳ vì có nguy cơ gây dị tật bẩm sinh cho thai nhi. Dùng lamivudin cho trẻ sơ sinh trong một tuần có thể có hiệu quả như dùng zidovudin kéo dài trong phòng ngừa lây truyền HIV từ mẹ sang con (ít dùng lâu dài zidovudin cho mẹ và cho trẻ là biện pháp có hiệu quả nhất để phòng ngừa truyền từ mẹ sang con nhưng cũng là biện pháp tốn kém nhất).

PHỤ NỮ CHO CON BÚ:

Sau khi uống, lamivudin được bài tiết trong sữa mẹ với nồng độ tương đương nồng độ của thuốc trong huyết thanh. Do vậy, những người mẹ đang dùng lamivudin không nên cho con bú.

LÁI XE VÀ VẬN HÀNH MÁY MÓC: Thời điểm khi sử dụng vì thuốc có thể gây đau đầu, chóng mặt.

KHI NÃO CẦN THAM VẤN BÁC SỸ, DƯỢC SỸ:

• Khi gặp bất cứ tác dụng không mong muốn nào trong quá trình sử dụng thuốc.

• Khi dùng quá liều总书记. Nếu cần thông tin xin hỏi ý kiến của bác sỹ hoặc dược sỹ.

HẠN DÙNG CỦA THUỐC: 24 tháng kể từ ngày sản xuất.

TÊN, DỊA CHỈ, BIỂU TƯỢNG CỦA CƠ SỞ SẢN XUẤT:



CHI NHÁNH CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM TRUNG ƯƠNG VIDIPHAR BÌNH DƯƠNG

Khu phố Tân Bình, Phường Tân Hiệp, Thị xã Tân Uyên, Tỉnh Bình Dương

NGÀY XEM XÉT, SỬA ĐỔI CẬP NHẬT LẠI NỘI DUNG HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG THUỐC:

