

CHÓNG CHỈ ĐỊNH:

Viêm gan cấp, viêm gan mạn, tiền sử gia đình hay cá nhân bị viêm gan nặng, đặc biệt là do thuốc; quá mẫn với magnesi valproat, loạn chuyển hóa với porphyrin.

THẬN TRỌNG:

Cảnh giác:

- **Lỗi chức năng gan:** Điều kiện xảy ra: Đã có những báo cáo hiếm hoi về tổn thương gan trầm trọng, đôi khi gây tử vong. Trong hầu hết các trường hợp, các tổn thương gan như thế xảy ra trong vòng 6 tháng đầu điều trị.

- **Điều kiện cảnh giác:** Chẩn đoán sớm dựa chủ yếu vào các triệu chứng trên lâm sàng. Các tình trạng sau có thể xuất hiện trước khi tăng gan cần được quan tâm, đặc biệt là những bệnh nhân có nguy cơ. Các triệu chứng không đặc hiệu, thường xảy ra đột ngột như suy nhược, chán ăn, ngủ lịm, buồn ngủ, đôi khi kèm với ói mửa và đau bụng; tái xuất hiện những cơn động kinh.

Bệnh nhân nên thông báo cho bác sĩ điều trị bất cứ dấu hiệu nào như thế ngay khi xảy ra. Các kiểm tra bao gồm khám lâm sàng và đánh giá sinh học chức năng gan nên được thực hiện ngay lập tức.

- **Phát hiện:** Việc theo dõi chức năng gan nên thực hiện định kỳ trong suốt 6 tháng đầu điều trị. Giữa các xét nghiệm thông thường, xét nghiệm phản ánh sự tổng hợp protein đặc biệt là tì lệ prothrombin là có giá trị nhất. Khi tì lệ prothrombin hạ thấp bất thường, đặc biệt có kèm với những bất thường sinh học khác (giảm dung lượng fibrinogen và các yếu tố đông máu, tăng nồng độ bilirubin và các men transaminase) thì phải ngừng điều trị magnesi valproat.

Thần trung:

- Nên thực hiện kiểm tra chức năng gan trước khi điều trị và định kỳ trong 6 tháng đầu điều trị đặc biệt là những bệnh nhân có nguy cơ cao.

- Càng giống như da râ của thuốc chống đông kinh khác, nhất là lúc bắt đầu điều trị, tăng tạm thời và riêng lẻ các men gan mà không biểu hiện lâm sàng.

- Xét nghiệm máu (công thức máu bao gồm đếm tiểu cầu, thời gian chảy máu và xét nghiệm đông máu) cần được thực hiện trước khi khởi đầu điều trị hay trước phẫu thuật và trong trường hợp chảy máu hay có vết bầm tụ phát.

- Trên những bệnh nhân bị suy thận, có sự tăng nồng độ acid valproic tự do trong huyết thanh nên có thể cần phải giám sát.

- Đã có báo cáo những trường hợp biến đổi bi biến tự, vì vậy những bệnh nhân bị đau bụng cấp nên được định lượng amylase huyết thanh trước khi ngưng điều trị.

Cảnh báo và thận trọng đặc biệt khi sử dụng:

Bé gái/ trẻ vị thành niên nữ/ phụ nữ trong độ tuổi sinh sản/ phụ nữ có thai:

Mageum không nên dùng ở bé gái, trẻ vị thành niên nữ, phụ nữ trong độ tuổi sinh sản và phụ nữ có thai trừ khi các biện pháp khác không có hiệu quả hoặc bệnh nhân không dung nạp được valproat có khả năng cao gây quái thai và tiềm tàng nguy cơ rối loạn phát triển ở trẻ em tăng bị phơi nhiễm valproat trong thời gian người mẹ mang thai. Bác sĩ nên đánh giá cẩn thận hiệu quả và nguy cơ của thuốc trong mỗi lần thăm khám định kỳ cho bệnh nhân, khi bệnh nhân chỉ đến hoặc dậy thì và/hoặc lặp tức khi phụ nữ trong độ tuổi sinh sản đang được điều trị bằng Magrum có kế hoạch mang thai hoặc vừa có thai.

Phụ nữ trong độ tuổi sinh sản bắt buộc phải sử dụng các biện pháp tránh thai có hiệu quả từ thời gian điều trị. Bác sĩ cần thông báo cho bệnh nhân các nguy cơ liên quan tới việc sử dụng Mageum trong thai kỳ (Xem mục Sử dụng cho phụ nữ có thai và cho con bú).

Bác sĩ chỉ đơn giản đảm bảo rằng bệnh nhân được cung cấp đầy đủ thông tin về nguy cơ khi sử dụng thuốc này. Thông tin này có thể được truyền đến bệnh nhân dưới dạng tài liệu bô tui dành cho bệnh nhân giúp bệnh nhân nữ hiểu rõ hơn về nguy cơ.

Đặc biệt bác sĩ kê đơn phải đảm bảo bệnh nhân hiểu được:

- Đặc tính và tầm quan trọng của nguy cơ phối nhiễm với thuốc trong thai kỳ, đặc biệt là nguy cơ gây quái thai và nguy cơ rối loạn phát triển của thai.
- Sự cần thiết của việc sử dụng các biện pháp tránh thai có hiệu quả.
- Sự cần thiết của việc thăm khám định kỳ.
- Sự cần thiết của việc xin ý kiến bác sĩ ngay khi bệnh nhân nữ nghỉ nguy cơ thai hoặc có khả năng có thai.

Bệnh nhân nữ có kế hoạch mang thai cần có gắng chuyển sang các biện pháp điều trị khác thay thế trước khi thụ thai nếu có thể (Xem mục Sử dụng cho phụ nữ có thai và cho con bú).

Chỉ nên tiếp tục điều trị bằng valproat sau khi cân bằng nguy cơ - lợi ích của thuốc được đánh giá bởi một bác sĩ có kinh nghiệm trong điều trị bệnh động kinh.

Sử dụng cho phụ nữ có thai và cho con bú:

Không sử dụng Mageum ở bé gái, trẻ vị thành niên nữ, phụ nữ trong độ tuổi sinh sản và ở phụ nữ có thai trừ khi các biện pháp điều trị khác không có hiệu quả hoặc bệnh nhân không dung nạp. Phụ nữ trong độ tuổi sinh sản cần phải sử dụng các biện pháp tránh thai có hiệu quả trong suốt quá trình

đang trên thai có mẹ đang điều trị bằng valproat (xem mục Tác dụng không mong muốn).

Quyết định ngừng cho trẻ bú sữa mẹ hay ngừng điều trị bằng Magrum cần được cân nhắc dựa trên lợi ích của việc bú sữa mẹ của trẻ và lợi ích của việc điều trị cho người mẹ.

Khó nâng sinh sản:

Mất kinh nguyệt, buồng trứng da nang và tăng nồng độ testosterone trong máu ở phụ nữ sử dụng valproat đã được báo cáo (xem mục Tác dụng không mong muốn). Sử dụng valproat có thể dẫn tới suy giảm khả năng sinh sản ở nam giới (xem mục Tác dụng không mong muốn). Tình trạng rối loạn chức năng sinh sản này có thể hồi phục sau khi ngừng điều trị bằng valproat.

Tác dụng của thuốc khi lái xe và vận hành máy móc: Không dùng trong khi lái xe và vận hành máy móc.

Tương tác thuốc:

- Dùng đồng thời razu hay các thuốc làm suy nhược hệ thần kinh trung ương, các chất ức chế monoamine oxidase (MAO) với valproat có thể làm tăng tác động suy nhược hệ thần kinh trung ương.

- Tác động hạ prothrombin huyết do valproat có thể gây tăng tác động của các dẫn chất indandione hay coumarin và có thể gây tăng nguy cơ chảy máu trên bệnh nhân dùng heparin hay các thuốc làm tan huyết khối.

- Dùng đồng thời barbiturate hay primidone với valproat sẽ gây tăng cao hem nồng độ barbiturate hay primidone trong huyết thanh, điều này sẽ làm tăng sự suy nhược hệ thần kinh trung ương và độc tính trên thần kinh. Cần phải điều chỉnh liều của barbiturate hay primidone.

- Dùng đồng thời clonazepam với valproat có thể gây ra tình trạng co giật ý thức.

- Dùng đồng thời felbamate có thể làm tăng nồng độ valproat trong huyết tương lên tới 35% đến 50%. Cần phải giảm liều valproat khi khởi đầu điều trị với felbamate.

- Dùng đồng thời các thuốc độc hại gan với valproat có thể làm tăng nguy cơ độc hại gan. Nên theo dõi thận trọng những bệnh nhân dùng thuốc kéo dài hay có tiền sử bị bệnh gan.

Tác dụng không mong muốn:

- Lú lẫn hay co giật: Vài trường hợp có trạng thái sảng sở riêng biệt hay đi kèm với sự xuất hiện trở lại các cơn động kinh trong khi điều trị với valproat, hiện tượng này có thể giảm khi ngừng điều trị hay giảm liều. Những trường hợp này thường xảy ra khi điều trị phổi họp (nhất là với phenobarbital) hoặc sau khi tăng đột ngột các liều valproat.

- Rối loạn tiêu hóa (buồn nôn, đau dạ dày) thường xảy ra trên một vài bệnh nhân khi bắt đầu điều trị, nhưng thông thường sẽ biến mất sau vài ngày mà không cần phải ngừng thuốc.

- Vai tác dụng không mong muốn thường qua vú/ hoặc liên quan đến tiêu thương được ghi nhận: rung tóc, run rẩy với biên độ nhỏ.

- Đã có báo cáo về hiện tượng giảm比重 và fibrinogen hay tăng thời gian chảy máu mà không biểu hiện trên lâm sàng.

- Tác dụng phụ trên huyết học: Thường xảy ra giảm lượng tiểu cầu, hiếm khi bị thiếu máu, giảm bạch cầu hay giảm toàn thể huyết cầu.

- Cò vôi trường hợp viêm tụy, đôi khi gây tử vong.

- Tăng amoniaco-huyết trung bình và riêng rẽ mà không có sự thay đổi các xét nghiệm chức năng gan có thể xảy ra thường xuyên và không cần ngừng thuốc.

- Có thể tăng cân, vỡ kính và kính nguyệt không đều.

- Dị ứng bản sinh và rối loạn phát triển trí tuệ (xem mục Thận trọng).

Báo cáo phản ứng có hại nghi ngờ:

Báo cáo phản ứng có hại sau khi thuốc được cấp phép lưu hành rất quan trọng để tiếp tục giám sát cận bằng lợi ích/ nguy cơ của thuốc. Cần bộ y tế cần báo cáo tất cả phản ứng có hại về Trung tâm Quốc gia hoặc trung tâm khu vực về Thông tin thuốc và Theo dõi phản ứng có hại của thuốc.

Sử dụng quá liều và cách xử trí:

Triệu chứng: Đầu óc lâm sàng của quá liều cấp ở ứ thường bao gồm hôn mê, giảm trương lực cơ, giảm phản xạ, co đồng tử, suy chức năng hô hấp.

Xử trí: Rửa dạ dày có hiệu ích cho đến 10-12 giờ sau khi quá liều, gây lợi tiểu thận thận, theo dõi tim mạch và hô hấp.

Trong những trường hợp hiểm, thamic tách hoặc truyền thay máu có thể được thực hiện.

Hạn dùng: 36 tháng kể từ ngày sản xuất

Bảo quản:

Bảo quản trong bao bì kín, tránh ánh nắng ở nhiệt độ dưới 30°C. Để xa tầm tay trẻ em.

Sản xuất tại:

 MYUNG IN PHARM. CO., LTD.
361-12 Neha-gil, Paltan-myeon, Hwangseong-si, Gyeonggi-do,
Hàn Quốc

Ngày xem xét sửa đổi, cập nhật tại nội dung HDSD thuốc: 16/03/2017

nhưng xảy ra giảm nặng tiêu chảy, mềm关门

- Cố vã trường hợp viêm tuy, đổi khí gây tử vong.
- Tăng amylase-huyết trung bình và mòng rẽ mà không có sự thay đổi các xét nghiệm chức năng gan có thể xảy ra thường xuyên và không cần ngừng thuốc.
- Có thể tăng cảm, vô kinh và kinh nguyệt không đều.
- Dị ứng bẩm sinh và rối loạn phát triển trí tuệ (xem mục *Thận trọng*)

Thông báo cho bác sĩ những tác dụng không mong muốn gặp phải khi sử dụng thuốc:

8. Nên tránh dùng những thuốc hoặc thực phẩm gì khi đang sử dụng thuốc này?

- Dùng đồng thời rượu hay các thuốc làm suy nhược hệ thần kinh trung ương, các chất ức chế monoamine oxidase (MAO) với valproat có thể làm tăng tác động suy nhược hệ thần kinh trung ương.
- Tác động hạ prothrombin huyết do valproat có thể gây tăng tác động của các dẫn chất indandione hay coumarin và có thể gây tăng nguy cơ chảy máu trên bệnh nhân đang dùng heparin hay các thuốc làm tan huyết khối.
- Dùng đồng thời barbiturate hay primidone với valproat sẽ gây tăng cao hơn nồng độ barbiturate hay primidone trong huyết thanh, điều này sẽ làm tăng sự suy nhược hệ thần kinh trung ương và đặc tính trên thần kinh. Cần phải điều chỉnh liều của barbiturate hay primidone.
- Dùng đồng thời clozapine với valproat có thể gây ra tình trạng con vắng ý thức.
- Dùng đồng thời felbamate có thể làm tăng nồng độ valproat trong huyết tương lên từ 25% đến 50%. Cần phải giám sát valproat khi khởi đầu điều trị với felbamate.
- Dùng đồng thời các thuốc đặc hiệu gan với valproat có thể làm tăng nguy cơ đặc hiệu gan. Nên theo dõi thận trọng những bệnh nhân dùng thuốc kéo dài hay có tiền sử bị bệnh gan.

9. Cần làm gì khi một lần quên không dùng thuốc.

Đóng ngay lỗ dù quên ngày khi nào ra. Tuy nhiên, nếu nó gần với thời gian cho liều tiếp theo, bỏ qua liều đã quên và tiếp tục lịch trình dùng thuốc bình thường. Không dùng liều gấp đôi để bù đắp cho liều bị bỏ lỡ.

10. Cần bảo quản thuốc này như thế nào?

Tảo quấn trong bao bì kín, tránh ánh nắng ở nhiệt độ dưới 30°C. Để xa tầm tay trẻ em.

11. Những triệu chứng và dấu hiệu khi dùng thuốc quá liều

Triệu chứng: Đầu đau lâm sàng của quá liều cấp ở thường hao gồm hôn mê, giảm trương lực cơ, giảm phản xạ, co động tay, suy chức năng hô hấp.

12. Cần phải làm gì khi quá liều khuyến cáo

Cần đưa bệnh nhân đến trung tâm cấp cứu gần nhất khi xảy ra các triệu chứng của quá liều.

Xử trí: Rất dễ dàng có biến ictal cho đến 10-12 giờ sau khi quá liều, gây lờ mờ, giảm khả năng nhận thức và giảm khả năng tự chăm sóc. Trong những trường hợp hiểm, thăm khám hoặc truyền thay máu có thể được thực hiện.

13. Những điều cần thận trọng khi dùng thuốc này

Cảnh giác:

- **Lỗi chức năng gan:** Điều kiện xảy ra: 100 có những báo cáo hiếm hoi về tổn thương gan toàn bộ, đặc khi gây tử vong. Trong hầu hết các trường hợp, các tổn thương gan như thế xảy ra trong vòng 6 tháng đầu điều trị.
- **Dấu hiệu cảnh giác:** Chẩn đoán sớm dựa chủ yếu vào các triệu chứng trên lâm sàng. Các triệu chứng sau có thể xuất hiện trước khi tăng chỉ số được quan sát, đặc biệt là những bệnh nhân có nguy cơ. Các triệu chứng không đặc hiệu, thường xảy ra đột ngột như suy nhược, chán ăn, ngủ lịm, buồn ngủ, đổi khí kèm với ò mật và đau bụng; tái xuất hiện những cơn động kinh.

Bệnh nhân nên thông báo cho bác sĩ điều trị bắt cứ dấu hiệu nào như thế này khi xảy ra.

Thận trọng:

- Nên thực hiện kiểm tra chức năng gan trước khi điều trị và định kỳ trong 6 tháng đầu điều trị đặc biệt là những bệnh nhân có nguy cơ cao.
- Công giông như da sô-các thuốc chống động kinh khác, nhất là lúc bắt đầu điều trị, tăng tạm thời và nồng độ các men gan mà không biểu hiện lâm sàng.
- Xét nghiệm máu (công thức máu bao gồm đếm tiểu cầu, thời gian chảy máu và xét nghiệm đông máu) cần được thực hiện trước khi khởi đầu điều trị hay trước phẫu thuật và trong trường hợp chảy máu hay có vết bầm tím sưng.
- Trên những bệnh nhân bị suy thận, có sự gia tăng nồng độ acid valproic tự do trong huyết thanh nên có thể cần phải giảm liều.
- Dù có báo cáo những trường hợp hen suyễn bị viêm tuy, vì vậy những bệnh nhân bị đau bụng cấp nên được định lượng amylase huyết thanh trước khi nghỉ đến phẫu thuật.

Cảnh báo và thận trọng đặc biệt khi sử dụng:

Bé gái: trẻ vị thành niên nữ/ phụ nữ trong độ tuổi sinh sản/ phụ nữ có thai

Magrum không nên dùng ở bé gái, trẻ vị thành niên nữ, phụ nữ trong độ tuổi sinh sản và phụ nữ có thai trừ khi các biện pháp khác không có hiệu quả hoặc bệnh nhân không dung nạp được do valproat có khả năng cao gây quái thai và tiềm tàng nguy cơ rối loạn phát triển ở trẻ em tăng bị phosfomium valproat trong thời gian ngoài mẹ mang thai. Bác sĩ nên đánh giá cẩn thận hiệu quả và nguy cơ của thuốc trong mỗi lần thăm khám định kỳ cho bệnh nhân, khi bệnh nhân thiền đến tuổi dậy thì và ngày lập tức khi phụ nữ trong độ tuổi sinh sản đang được điều trị bằng Magrum có kế hoạch mang thai hoặc vẫn có thai.

nhìn rõ mực tím và màu đỏ/màu nâu nhạt và nâu

Nếu phụ nữ có kế hoạch mang thai

- Trong thai kỳ mang thai, con co giật – giật run và trạng thái động kinh kèm theo thiểu oxy ở ngần me có thể dẫn tới nguy cơ tử vong cho cả mẹ và thai nhi.
 - Nếu phụ nữ có kế hoạch mang thai hoặc đang mang thai, việc điều trị bằng valproat nên được đánh giá lại.
- Dù với bệnh nhân nữ có kế hoạch mang thai, cần chuyển sang các biện pháp điều trị khác thay thế trước khi thi thai, nếu có thể.
- Việc điều trị bằng valproat không nên ngừng lại khi chưa được đánh giá lại lợi ích và nguy cơ bắc bối có kinh nghiệm trong điều trị bệnh động kinh. Trong trường hợp cần bằng lợi ích – nguy cơ của việc sử dụng valproat trong thai kỳ đã được đánh giá cẩn thận và việc điều trị bằng valproat có thể tiếp tục, cần lưu ý các khuyến cáo sau:

- Sử dụng liều thấp nhất có hiệu quả và chịu liều hàng ngày của valproat tránh vài liều nhỏ hơn và dùng nhiều lần trong ngày. Üu tiên sử dụng dạng bào chế giải phóng kéo dài hơn so với các dạng bào chế khác nhằm mục đích tránh nồng độ đỉnh cao trong huyết tương.
- Việc bổ sung folat trước khi mang thai có thể làm giảm nguy cơ dị tật ống thần kinh thường xảy ra trong thai kỳ. Tuy nhiên, các dữ liệu hiện có không cho thấy việc này có thể ngăn ngừa dị tật hoặc di ứng bẩm sinh khi phối pha với valproat.
- Cần bắt đầu giảm số实训 sinh để phát hiện sự xuất hiện dị tật ống thần kinh hoặc các dị ứng khác.

Nguy cơ đối với trẻ sơ sinh

- Các trường hợp xảy ra hội chứng xuất huyết sit hám gặp trên trẻ sơ sinh có mẹ đã từng sử dụng valproat trong thai kỳ. Hội chứng xuất huyết này liên quan tới sự thiếu hụt tiểu cầu, thiếu fibrinogen trong máu và/hoặc liên quan tới việc giảm các yếu tố đông máu khác. Tình trạng máu không có fibrinogen cũng đã được báo cáo và có thể gây nguy hại tính mạng. Tuy nhiên, triệu chứng này cần phải được phân biệt với sự thiếu hụt vitamin K gây ra bởi phenobarbital và các chất gây cảm ứng enzyme. Do đó, cần tiến hành các xét nghiệm huyết học như việc đếm số lượng tiểu cầu, do nồng độ fibrinogen trong huyết thanh, các xét nghiệm đông máu và các yếu tố đông máu khác trên trẻ sơ sinh.

- Các trường hợp hạ đường huyết đã được báo cáo trên trẻ sơ sinh có mẹ từng sử dụng valproat trong ba tháng cuối của thai kỳ.
- Các trường hợp thừa năng tuyến giáp cũng đã được báo cáo trên trẻ sơ sinh có mẹ từng sử dụng valproat khi mang thai.
- Hội chứng cai thuốc (như kích động, vật vã, kích thích quá mức, lo sợ, tăng động, rối loạn trương lực cơ, run cơ, co giật và rối loạn ăn uống) có thể xảy ra trên trẻ sơ sinh có mẹ từng sử dụng valproat trong ba tháng cuối thai kỳ.

Phụ nữ cho con bú

Valproat được bài tiết vào sữa mẹ với nồng độ từ 1% tới 10% so với nồng độ trong huyết tương của người mẹ. Các rối loạn về menses cũng đã được báo cáo trên trẻ sơ sinh điều trị bằng valproat (xem mục *Tác dụng không mong muốn*)

Quyết định ngừng cho trẻ bú sữa mẹ hay ngừng điều trị bằng Magrum cần được cẩn nhắc thận trọng bởi lợi ích của việc bú sữa mẹ của trẻ và lợi ích của việc điều trị cho người mẹ.

Khá menses sinh sản

Mất kinh nguyệt, buồng trứng da nang và tăng nồng độ testosterone trong máu ở phụ nữ sử dụng valproat đã được báo cáo (xem mục *Tác dụng không mong muốn*). Số đông valproat có thể dẫn tới suy giảm khả năng sinh sản ở nam giới (xem mục *Tác dụng không mong muốn*). Tình trạng rối loạn chức năng sinh sản này có thể hồi phục sau khi ngừng điều trị bằng valproat.

Tác dụng của thuốc khi胎胎 và vận hành máy móc: Không dùng trong khi lái xe và vận hành máy móc.

14. Khi nào cần tham vấn bác sĩ

- Nếu điều trị không suôn sẻ cần tham vấn ý kiến bác sĩ khi sử dụng thuốc. Bé gái/ trẻ vị thành niên nữ/ phụ nữ trong độ tuổi sinh sản/ phụ nữ có thai và cho con bú.
- Thông báo cho bác sĩ những tác dụng không mong muốn gặp phải khi sử dụng thuốc.

15. Hạn dùng của thuốc: 36 tháng kể từ ngày sản xuất.

16. Tên, địa chỉ, biển tượng của nhà sản xuất:

Nhà sản xuất:



MYUNG EN PHARM. CO., LTD.

361-12 Nohwa-gil, Paltam-myeon, Hwaseong-si, Gyeonggi-do,
Hàn Quốc

17. Ngày sản xuất và hạn sử dụng: cập nhật lại nội dung HIDSD thuốc

16/03/2017