

11/6/2014

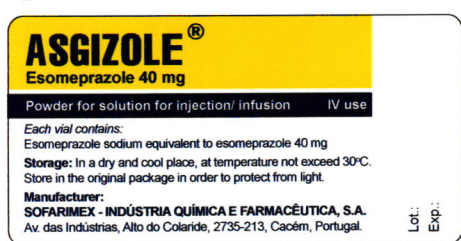
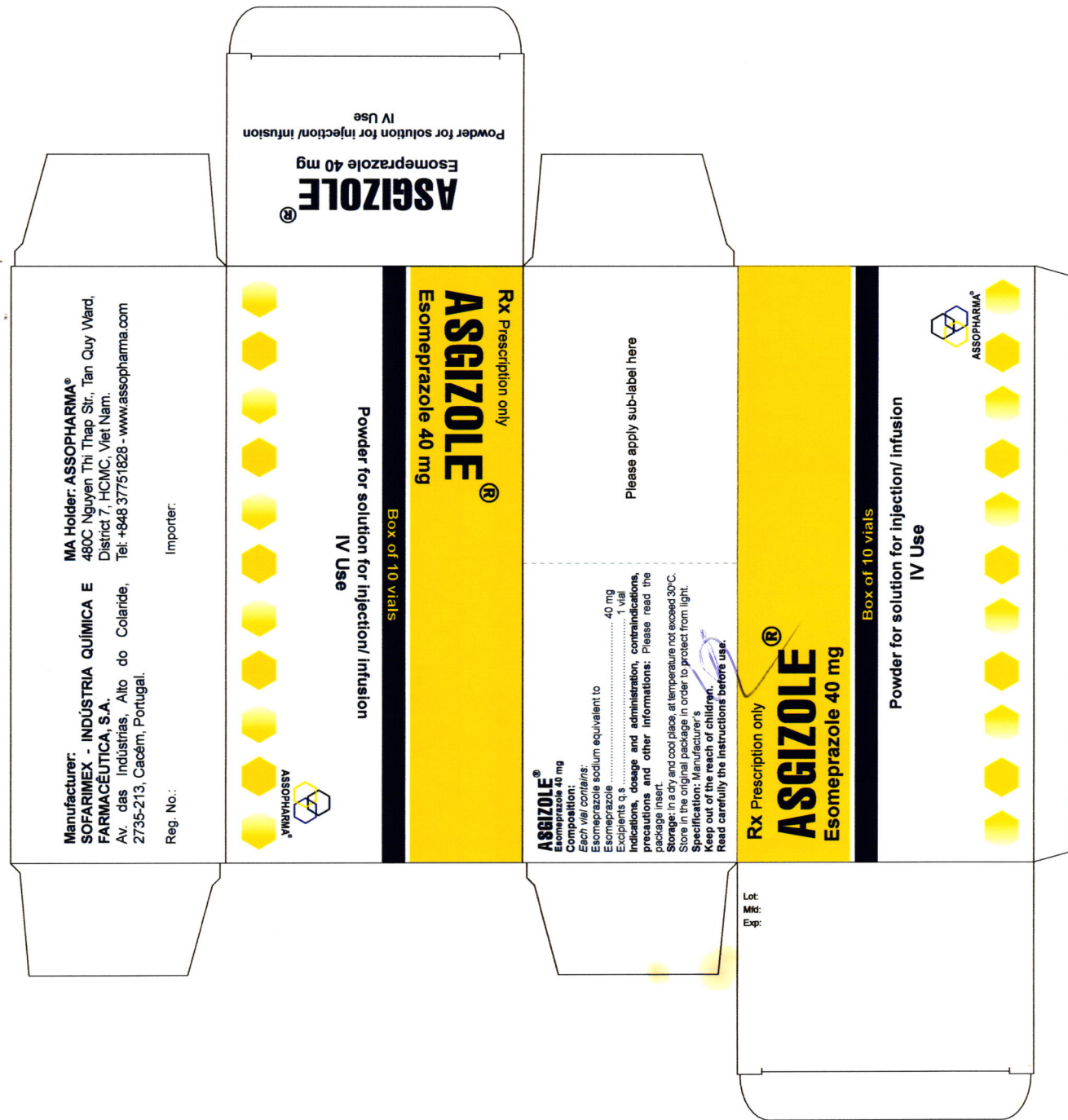


ASSOPHARMA®	Box/ Nhãn hộp	Vial/ Nhãn lọ
Item Number:	Size: 36 x 36 x 75 mm	Size: 60 x 30 mm
Date: 05 / 12 / 2014 Artworker: THUY	Pantone Process Yellow EC Pantone 2767 EC Pantone 2735 C	Pantone 2767 EC



Lê Thị Cẩm

<https://nhathuocngocanh.com/>



ASSOPHARMA®	Box/ Nhãn hộp	Vial/ Nhãn lọ
Item Number:	Size: 160 x 80 x 58 mm	Size: 60 x 30 mm
Date: 05/ 12 / 2014 Artworker: THUY	<ul style="list-style-type: none"> ■ Pantone Process Yellow EC ■ Pantone 2767 EC ■ Pantone 2735 C 	<ul style="list-style-type: none"> ■ Pantone 2767 EC



Lê Thị Túm

<https://nhathuocngocanh.com/>

Nội dung ghi nhãn phụ

Nhãn phụ (34 x 55 mm)

Rx Prescription only
Bột pha tiêm - dùng đường tĩnh mạch
Mỗi lọ chứa:
Esomeprazol natri tương đương esomeprazol 40 mg
Tá dược vừa đủ 1 lọ
Hộp 1 lọ bột pha tiêm.
Số lô sản xuất, NSX, HD: Xem "Lot, Mfg.,
Exp." trên bao bì.
Bảo quản: Nơi khô ráo, thoáng mát, nhiệt
độ dưới 30°C. Bảo quản trong bao bì gốc
để tránh ánh sáng.
Để xa tầm tay trẻ em. Đọc kỹ hướng
dẫn sử dụng trước khi dùng.
Chỉ định, chống chỉ định, liều dùng và
các thông tin khác: Xem tờ HDSD kèm
theo.
Nhà SX: SOFARIMEX - INDÚSTRIA
QUÍMICA E FARMACÉUTICA, S.A.
Av. das Indústrias, Alto do Colaride,
2735-213, Cacém, Bồ Đào Nha.
Chủ sở hữu SĐK: ASSOPHARMA®
480C Nguyễn Thị Thập, P.Tân Quý, Q.7
TPHCM.
Nhà nhập khẩu:
SĐK:

Nhãn phụ (80 x 58 mm)

Rx Prescription only
ASGIZOLE®

Esomeprazole 40 mg
Bột pha tiêm - dùng đường tĩnh mạch

Mỗi lọ chứa:
Esomeprazol natri tương đương esomeprazol 40 mg
Tá dược vừa đủ 1 lọ
Hộp 10 lọ bột pha tiêm.
Số lô sản xuất, NSX, HD: Xem "Lot, Mfg., Exp." trên bao bì.
Bảo quản: Nơi khô ráo, thoáng mát, nhiệt độ dưới 30°C. Bảo quản trong bao bì
gốc để tránh ánh sáng.
Để xa tầm tay trẻ em. Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng.
Chỉ định, chống chỉ định, liều dùng và các thông tin khác: Xem tờ HDSD kèm
theo.
Nhà SX: SOFARIMEX - INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA, S.A.
Av. das Indústrias, Alto do Colaride, 2735-213, Cacém, Bồ Đào Nha.
Chủ sở hữu SĐK: ASSOPHARMA®
480C Nguyễn Thị Thập, P.Tân Quý, Q.7 , TPHCM.
Nhà nhập khẩu:
SĐK:



Lê Thị Túm

<https://nhathuocngocanh.com/>

<https://nhathuocngocanh.com/>

Rối loạn mắt: *Hiếm gặp:* nhìn mờ.

Rối loạn tai và mè đeo: *Ít gặp:* chóng mặt.

Rối loạn hô hấp, ngực và trung thất: *Hiếm gặp:* co thắt phế quản.

Rối loạn tiêu hóa: *Thường gặp:* đau bụng, táo bón, tiêu chảy, đầy bụng, buồn nôn/nôn
Ít gặp: khô miệng. *Hiếm gặp:* viêm miệng, nhiễm candida đường tiêu hóa.

Rối loạn gan mật: *Ít gặp:* tăng men gan. *Hiếm gặp:* viêm gan có hoặc không vàng da.
Rất hiếm gặp: suy gan, bệnh nhân đã có bệnh gan.

Rối loạn da và mô dưới da: *Ít gặp:* viêm da, ngứa, nổi mẩn, mề đay. *Hiếm gặp:* hói đầu, nhạy cảm với ánh sáng. *Rất hiếm gặp:* hồng ban đa dạng, hội chứng Stevens-Johnson, hoại tử biểu bì gây độc (TEN).

Rối loạn cơ xương, mô liên kết và xương: *Hiếm gặp:* đau khớp, đau cơ. *Rất hiếm gặp:* yếu cơ.

Rối loạn thận và tiết niệu: *Rất hiếm gặp:* viêm thận kẽ.

Rối loạn hệ sinh sản và tuyến vú: *Rất hiếm gặp:* nồng độ tuyến vú.

Các rối loạn tổng quát và tại chỗ: *Hiếm gặp:* khó thở, tăng tiết mồ hôi.

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

PHỤ NỮ CÓ THAI VÀ CHO CON BÚ

Thận trọng khi dùng thuốc cho phụ nữ có thai.

Chưa biết thuốc có bài tiết qua sữa mẹ hay không. Do đó, không nên dùng esomeprazol cho phụ nữ cho con bú.

ANH HƯỚNG TRÊN KHẢ NĂNG LÁI XE VÀ VẬN HÀNH MÁY MÓC

Chứa thuốc esomeprazol có ảnh hưởng trên khả năng lái xe và vận hành máy móc.

QUÁ LIỆU

Cho đến nay có rất ít kinh nghiệm về việc dùng quá liều có chủ đích. Các triệu chứng được mô tả có liên quan đến việc dùng liều 280 mg là các triệu chứng trên đường tiêu hóa và tình trạng mệt mỏi. Các liều đơn esomeprazol 80 mg vẫn an toàn khi dùng. Chứa có chất giải độc đặc hiệu. Esomeprazol gắn kết mạnh với protein huyết tương, vì vậy không dễ dàng bị thẩm tán. Trong trường hợp quá liều, nên điều trị triệu chứng và sử dụng các biện pháp hỗ trợ chung.

ĐƯỢC LỰC HỌC

Esomeprazol là dạng đồng phân S- của omeprazol, có tác dụng làm giảm bài tiết acid dạ dày bằng một cơ chế tác động chuyên biệt. Esomeprazol là chất ức chế đặc hiệu bom acid ở tế bào thành. Cả hai dạng đồng phân R- và S- của omeprazol đều có tác động được lực học tương tự.

Vị trí và cơ chế tác động

Esomeprazol là một base yếu, được tập trung và biến đổi thành dạng có hoạt tính trong môi trường acid ở ống tiêu quản chẽ tiết của tế bào thành, tại đây thuốc ức chế men H^+K^+ -ATPase (bom acid) và ức chế cả sự tiết dịch cơ bản lẫn sự tiết dịch do kích thích.

Tác động lên sự tiết acid dịch vị

Sau 5 ngày uống esomeprazol 20 mg và 40 mg, pH dạ dày đã được duy trì > 4 lần lượt trong 13 giờ và 17 giờ. Hiệu quả này là như nhau bắt đầu khi dùng thuốc bằng đường uống hay đường tĩnh mạch.

Trong suốt thời gian truyền tĩnh mạch liều cao 80 mg esomeprazol trong khoảng 30 phút và tiếp theo đó là truyền tĩnh mạch liên tục 8 mg/giờ trong 23,5 giờ, pH dạ dày > 4 và pH > 6 đã được duy trì trong thời gian trung bình tương ứng là 21 giờ và 11-13 giờ trong 24 giờ theo dõi ở người tình nguyện khỏe mạnh.

Hiệu quả điều trị của sự ức chế tiết acid

Khi dùng esomeprazol 40 mg dạng uống, khoảng 78% bệnh nhân viêm thực quản do trào ngược được chữa lành sau 4 tuần và 93% được chữa lành sau 8 tuần.

Trong một nghiên cứu lâm sàng ngẫu nhiên, mù dôi, đối chứng với giả dược, bệnh nhân đã chẩn đoán xác định xuất huyết tiêu hóa qua nội soi theo phân loại Forrest Ia, Ib, IIa hay IIb (chiếm tỷ lệ tương ứng là 9%, 43%, 38% và 10%) được điều trị ngẫu nhiên với Nexium dung dịch tiêm truyền ($n=375$) hoặc giả dược ($n=389$). Sau khi điều trị nội soi để cảm máu, bệnh nhân được cho dung giả dược hoặc được truyền tĩnh mạch liều cao 80 mg esomeprazol trong 30 phút và tiếp theo truyền tĩnh mạch liên tục 8 mg/giờ trong 72 giờ. Sau 72 giờ đầu điều trị, tất cả bệnh nhân được tiếp tục điều trị kháng tiết axit bằng Nexium 40 mg dạng uống, nhân mờ trong 27 ngày. Tỷ lệ tái xuất huyết xảy ra trong vòng 3 ngày là 5,9% ở nhóm được điều trị bằng Nexium so với nhóm giả dược là 10,3%. Vào ngày thứ 30 sau khi điều trị, tỷ lệ tái xuất huyết ở nhóm điều trị bằng esomeprazol so với giả dược là 7,7% so với 13,6%.

Các hiệu quả khác có liên quan đến sự ức chế tiết acid

Trong quá trình điều trị bằng thuốc kháng tiết acid dịch vị, nồng độ gastrin huyết thanh tăng gấp ứng với sự giảm acid dịch vị. Chromogranin A (CgA) cũng tăng do sự giảm acid dạ dày.

Sau thời gian dài điều trị bằng thuốc kháng tiết acid dịch vị, nồng độ gastrin huyết thanh tăng gấp ứng với sự giảm acid dịch vị. Chromogranin A (CgA) cũng tăng do sự giảm acid dạ dày.

Sau thời gian dài điều trị bằng thuốc kháng tiết acid dịch vị, nồng độ gastrin huyết thanh tăng gấp ứng với sự giảm acid dịch vị. Chromogranin A (CgA) cũng tăng do sự giảm acid dạ dày.

Giam acid dạ dày do bất kỳ nguyên nhân nào kể cả dùng thuốc ức chế bom proton, làm tăng số lượng vi khuẩn thường trú trong đường tiêu hóa. Điều trị bằng thuốc ức chế

bom proton có thể làm tăng nhẹ nguy cơ nhiễm khuẩn đường tiêu hóa do *Salmonella* và *Campylobacter* và những bệnh nhân đang nằm viện cũng có khả năng nhiễm khuẩn do *Clostridium difficile*.

ĐƯỢC ĐỘNG HỌC

Phân bố

Thể tích phân bố biếu kiến ở trạng thái hàng định trên người khỏe mạnh khoảng 0,22 l/kg thể trọng. Esomeprazol gắn kết 97% với protein huyết tương.

Chuyển hóa và thái trù

Esomeprazol được chuyển hóa hoàn toàn qua hệ thống cytochrome P450 (CYP). Phần chính của quá trình chuyển hóa esomeprazol phu thuộc vào men CYP2C19 da hình thái, tạo thành các chất chuyển hóa hydroxy và desmethyl của esomeprazol. Phần còn lại của quá trình chuyển hóa phu thuộc vào một chất đồng dạng đặc hiệu khác, CYP3A4, tạo thành esomeprazol sulphone, chất chuyển hóa chính trong huyết tương. Các tham số dưới đây chủ yếu phản ánh được động học ở những cá nhân có men chức năng CYP2C19, là nhóm người chuyển hóa mạnh.

Tổng độ thanh thải huyết tương khoảng 17 L/giờ sau khi dùng liều đơn và khoảng 9 L/giờ sau khi dùng liều lặp lại. Thời gian bán thải trong huyết tương khoảng 1,3 giờ sau khi dùng liều lặp lại 1 lần/ngày. Nồng độ và thời gian tiếp xúc (AUC) tăng lên sau khi dùng lặp lại esomeprazol. Sự tăng này phụ thuộc theo liều và đưa đến kết quả là có mối liên hệ không tuyến tính giữa AUC và liều dùng sau khi dùng liều lặp lại. Sự phụ thuộc vào thời gian và liều dùng này là do sự giảm chuyển hóa ở giai đoạn đầu qua gan và giảm độ thanh thải toàn thân có lẽ do sự ức chế men CYP2C19 của esomeprazol và/hoặc chất chuyển hóa sulphone.

Esomeprazol thải trừ hoàn toàn khỏi huyết tương giữa các liều dùng mà không có khuyễn hướng tích lũy khi dùng 1 lần/ngày.

Sau khi dùng liều lặp lại 40 mg tiêm tĩnh mạch, nồng độ đỉnh trung bình trong huyết tương là khoảng 13,6 micromol/l. Nồng độ đỉnh trung bình của thuốc ở dạng uống tương ứng trong huyết tương là khoảng 4,6 micromol/l. Có thể ghi nhận một tỷ lệ tăng nhẹ (khoảng 30%) về mức tiếp xúc theo nồng độ và thời gian sau khi tiêm tĩnh mạch so với dạng uống.

Có sự tăng tuyến tính theo liều về nồng độ và thời gian tiếp xúc với thuốc sau khi truyền tĩnh mạch esomeprazol trong 30 phút (40 mg, 80 mg hoặc 120 mg) và tiếp theo đó là truyền tĩnh mạch liên tục (4 mg/giờ hoặc 8 mg/giờ) trong 23,5 giờ.

Các chất chuyển hóa chính của esomeprazol không ảnh hưởng đến sự tiết acid dạ dày. Khoảng 80% esomeprazol liều uống được bài tiết qua nước tiểu dưới dạng các chất chuyển hóa, phần còn lại qua phân. Ít hơn 1% thuốc dạng không đổi được tìm thấy trong nước tiểu.

Các đối tượng bệnh nhân đặc biệt

Khoảng 1-2% dân số không có men chức năng CYP2C19 và được gọi là nhóm người chuyển hóa kém. Ở các cá nhân này, sự chuyển hóa của esomeprazol được xúc tác chủ yếu bởi CYP3A4. Sau khi dùng liều lặp lại esomeprazol 40 mg dạng uống, 1 lần/ngày, mức tiếp xúc theo nồng độ và thời gian trung bình ở người chuyển hóa kém cao hơn khoảng 100% so với bệnh nhân có men chức năng CYP2C19 (nhóm người chuyển hóa mạnh). Nồng độ đỉnh trung bình trong huyết tương tăng khoảng 60%. Sự khác biệt tương tự cũng được ghi nhận đối với esomeprazol tiêm tĩnh mạch. Những ghi nhận này không ảnh hưởng đến liều dùng esomeprazol.

Sự chuyển hóa của esomeprazol không thay đổi đáng kể ở bệnh nhân cao tuổi (71-80 tuổi).

Sau khi dùng liều đơn esomeprazol 40 mg dạng uống, mức tiếp xúc theo nồng độ và thời gian ở phụ nữ cao hơn nam giới khoảng 30%. Không ghi nhận có sự khác biệt về mức tiếp xúc theo nồng độ và thời gian giữa các giới tính sau khi dùng liều lặp lại 1 lần/ngày. Sự khác biệt tương tự cũng được ghi nhận khi dùng esomeprazol đường tĩnh mạch. Những ghi nhận này không ảnh hưởng đến liều dùng esomeprazol.

Sự chuyển hóa của esomeprazol có thể bị suy giảm ở bệnh nhân rối loạn chức năng gan từ nhẹ đến trung bình. Tốc độ chuyển hóa giảm ở bệnh nhân rối loạn chức năng gan nặng, dẫn đến làm tăng gấp đôi mức tiếp xúc theo nồng độ và thời gian của esomeprazol. Vì vậy, không dùng quá liều tối đa 20 mg ở bệnh nhân GORD rối loạn chức năng gan nặng. Đối với những bệnh nhân xuất huyết tiêu hóa kèm suy gan nặng, sau khi truyền liều cao 80 mg, liều truyền liên tục tối đa 4 mg/giờ trong 71,5 giờ có thể đủ để đạt hiệu quả. Esomeprazol hoặc các chất chuyển hóa chính không có khuyễn hướng tích lũy khi dùng 1 lần/ngày.

Chưa có nghiên cứu nào được thực hiện trên bệnh nhân suy giảm chức năng thận. Vì thận chịu trách nhiệm trong việc bài tiết các chất chuyển hóa của esomeprazol nhưng không chịu trách nhiệm cho sự đào thải thuốc dưới dạng không đổi, người ta cho là sự chuyển hóa của esomeprazol không thay đổi ở bệnh nhân suy giảm chức năng thận.

ĐÓNG GÓI: Hộp chứa 1 lọ bột pha tiêm hoặc hộp chứa 10 lọ bột pha tiêm.

BẢO QUẢN: Nơi khô ráo, thoáng mát, nhiệt độ dưới 30°C. Bảo quản trong bao bì gốc để tránh ánh nắng.

HẠN DÙNG: 24 tháng kể từ ngày sản xuất.

TIÊU CHUẨN: Nhà sản xuất.

THUỐC NÀY CHỈ DÙNG THEO ĐƠN CỦA BÁC SĨ
ĐỀ XA TÀM TAY TRẺ EM
KHÔNG DÙNG THUỐC QUÁ HẠN SỬ DỤNG
ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG TRƯỚC KHI DÙNG
NẾU CẦN THÊM THÔNG TIN, XIN HỎI Ý KIẾN THẦY THUỐC

Nhà sản xuất
Sofarimex – Indústria Química e Farmacéutica, S.A.
Av. das Indústrias, Alto do Colaride, 2735-213, Cacém, Bồ Đào Nha

Ngày 13 tháng 5 năm 2014

JAHN
AM

CHÍNH

LIÊN HỆ

DƯỢC PHẨM

TRÁCH NHIỆM HỮU HẠN

QUẬN 7 TP HỒ CHÍ MINH

Lê Thị Tâm

<https://nhathuocngocanh.com/>