

**BỘ Y TẾ**  
**CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**  
**ĐÃ PHÊ DUYỆT**

Lần đầu: 19/9/14

151 / 87 G



*Handwritten signature*

**CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**

M.S.D.N.0101153450-C.T.T.N.H.H  
 CÔNG TY  
 TRÁCH NHIỆM HỮU HẠN  
 THƯƠNG MẠI  
 NAM ĐÔNG  
 Q. THANH XUÂN - TP. HÀ NỘI

**GIÁM ĐỐC**  
*Lê Thiết Cường*

- PMS-233C-KRKA
- PMS-2735C-KRKA
- PMS-2735C-KRKA (10% - 50%)
- PMS-2735C-KRKA (10% - 30%)
- PMS-355C-KRKA
- PMS-295C-KRKA
- Nelakirano polje

|  |
|--|
|  |
| Emb. mat.: Zl. Coryol tbl<br>28x12,5 mg VN |
| Datum: 07.09.2012                          |
| Izdelač: D. Gustin                         |

|  |  |
|--|--|
| Corzol <sup>®</sup> 12.5 mg<br>tablets<br>Corzol <sup>®</sup> 12.5 mg<br>tablets | Corzol <sup>®</sup> 12.5 mg<br>tablets<br>Corzol <sup>®</sup> 12.5 mg<br>tablets |
| Corzol <sup>®</sup> 12.5 mg<br>tablets<br>Corzol <sup>®</sup> 12.5 mg<br>tablets | Corzol <sup>®</sup> 12.5 mg<br>tablets<br>Corzol <sup>®</sup> 12.5 mg<br>tablets |
| Corzol <sup>®</sup> 12.5 mg<br>tablets<br>Corzol <sup>®</sup> 12.5 mg<br>tablets | Corzol <sup>®</sup> 12.5 mg<br>tablets<br>Corzol <sup>®</sup> 12.5 mg<br>tablets |
| Corzol <sup>®</sup> 12.5 mg<br>tablets<br>Corzol <sup>®</sup> 12.5 mg<br>tablets | Corzol <sup>®</sup> 12.5 mg<br>tablets<br>Corzol <sup>®</sup> 12.5 mg<br>tablets |
| Corzol <sup>®</sup> 12.5 mg<br>tablets<br>Corzol <sup>®</sup> 12.5 mg<br>tablets | Corzol <sup>®</sup> 12.5 mg<br>tablets<br>Corzol <sup>®</sup> 12.5 mg<br>tablets |



GIAM ĐỐC  
*[Handwritten signature]*

|                                    |
|------------------------------------|
|                                    |
| Đm. mact. Kisee Corzol tbl 12.5 mg |
| VN 3128101                         |
| Đm. mact. 03.09.2012               |
| Đm. mact. 03.09.2012               |

15/1/87 B.S.Z

**R<sub>x</sub>: Thuốc bán theo đơn**

**Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng.**

**Nếu cần thêm thông tin, xin hỏi ý kiến bác sĩ hoặc dược sĩ.**

## CORYOL 12,5 mg

**Tên thuốc:** CORYOL 12,5 mg

**Thành phần:** Mỗi viên chứa 12,5 mg carvedilol

**Tá dược:** Lactose monohydrat, sucrose, povidon K-25, crospovidon, silica colloidal anhydrous, magnesi stearat.

**Dạng bào chế:** Viên nén.

**Quy cách đóng gói:** 7 viên x 4 vỉ/hộp

### **Chỉ định**

- Tăng huyết áp; có thể dùng carvedilol một mình hoặc kết hợp với thuốc khác, đặc biệt với thuốc lợi tiểu loại thiazid.
- Suy tim sung huyết nhẹ hoặc vừa do thiếu máu cục bộ hoặc bệnh cơ tim, kết hợp với digitalis, thuốc lợi tiểu và thuốc ức chế enzym chuyển angiotensin để giảm tiến triển của bệnh (đã được chứng minh bằng tỷ lệ tử vong, thời gian điều trị tim mạch tại bệnh viện, hoặc cần thiết phải điều chỉnh thuốc điều trị suy tim khác).
- Con đau thắt ngực.

### **Liều dùng và cách sử dụng:**

**Cách dùng:** Để giảm tiềm năng nguy cơ giảm huyết áp thể đứng, Coryol được khuyến cáo dùng cùng với thức ăn.

**Liều lượng:**

- Trong điều trị tăng huyết áp: Liều đầu tiên 12,5 mg, ngày uống 1 lần; tăng lên 25 mg sau 2 ngày, uống ngày 1 lần. Một cách khác, liều đầu tiên 6,25 mg ngày uống 2 lần, sau 1 đến 2 tuần tăng lên tới 12,5 mg, ngày uống 2 lần. Nếu cần, liều có thể tăng thêm, cách nhau ít nhất 2 tuần, cho tới tối đa 50 mg, ngày uống 1 lần, hoặc chia làm nhiều liều. Đối với người cao tuổi, 12,5 mg ngày uống 1 lần có thể có hiệu quả.
- Trong điều trị đau thắt ngực: Liều đầu tiên 12,5 mg, ngày uống 2 lần; sau 2 ngày tăng tới 25 mg, ngày 2 lần.
- Trong điều trị suy tim: 3,125 mg uống ngày 2 lần trong 2 tuần. Sau đó, liều có thể tăng, nếu dung nạp được, tới 6,25 mg, ngày uống 2 lần. Liều có thể tăng nếu chịu được thuốc, cách nhau ít nhất 2 tuần tới liều tối đa được khuyến cáo 25 mg, ngày uống 2 lần, đối với người bệnh cân nặng dưới 85 kg hoặc 50 mg, ngày uống 2 lần, đối với người cân nặng trên 85 kg.

Trước khi bắt đầu liệu pháp carvedilol cho suy tim sung huyết, người bệnh đang dùng glycosid trợ tim, thuốc lợi tiểu, và/hoặc thuốc ức chế enzym chuyển đổi, phải được ổn định với liều các thuốc đó. Nguy cơ suy tim mất bù và/hoặc giảm huyết áp nặng cao nhất trong 30 ngày đầu điều trị.





12/1/84 P25

- Bệnh cơ tim vô căn: 6,25 - 25 mg, ngày uống 2 lần.
- Điều chỉnh liều ở người suy thận: Không cần thiết.
- Điều chỉnh liều ở người suy gan: Chống chỉ định.

***Thuốc chỉ dùng khi có sự kê đơn của bác sĩ***

**Chống chỉ định:**

- Suy tim sung huyết không bù (độ III – IV theo phân loại suy tim NYHA).
- Hen phế quản hoặc bệnh cơ thắt phế quản (có thể dẫn đến cơn hen).
- Sốc do tim, nhịp tim chậm nặng hoặc block nhĩ - thất độ II hoặc độ III
- Bệnh gan có triệu chứng, suy giảm chức năng gan.
- Mẫn cảm với bất cứ thành phần nào của thuốc.

**Thận trọng:**

- Phải sử dụng thận trọng carvedilol ở người bệnh suy tim sung huyết điều trị với digitalis, thuốc lợi tiểu, hoặc thuốc ức chế enzym chuyển angiotensin vì dẫn truyền nhĩ - thất có thể bị chậm lại.
- Phải sử dụng thận trọng ở người bệnh có đái tháo đường không hoặc khó kiểm soát, vì thuốc chẹn thụ thể beta có thể che lấp triệu chứng giảm glucose huyết.
- Phải ngừng điều trị khi thấy xuất hiện dấu hiệu thương tổn gan.
- Phải sử dụng thận trọng ở người có bệnh mạch máu ngoại biên, người bệnh gây mê, người có tăng năng tuyến giáp.
- Nếu người bệnh không dung nạp các thuốc chống tăng huyết áp khác, có thể dùng thận trọng liều rất nhỏ carvedilol cho người có bệnh cơ thắt phế quản.
- Tránh ngừng thuốc đột ngột, phải ngừng thuốc trong thời gian 1 - 2 tuần.
- Phải cân nhắc nguy cơ loạn nhịp tim, nếu dùng carvedilol đồng thời với người thuốc mê. Phải cân nhắc nguy cơ nếu kết hợp carvedilol với thuốc chống loạn nhịp tim nhóm I.
- Chưa xác định được tính an toàn và hiệu lực của carvedilol ở trẻ em.

**Tác dụng phụ:**

Coryol đã được đánh giá là an toàn đối với bệnh nhân suy tim (nhẹ, vừa và nặng) hay ở người tăng huyết áp. Tuy nhiên một số báo cáo đã ghi nhận các tác dụng không mong muốn có thể gặp phải khi dùng Coryol. Phần lớn tác dụng không mong muốn có tính chất tạm thời và hết sau một thời gian. Đa số tác dụng này xảy ra khi bắt đầu điều trị. Tác dụng không mong muốn liên quan chủ yếu với cơ chế tác dụng dược lý và với liều. Thường gặp nhất là chóng mặt (khoảng 10%) và nhức đầu (khoảng 5%).

*Thường gặp, ADR > 1/100*

Toàn thân: Nhức đầu, đau cơ, mệt mỏi, khó thở.

Tuần hoàn: Chóng mặt, hạ huyết áp tư thế.

Tiêu hóa: Buồn nôn.

*Ít gặp, 1/100 > ADR > 1/1000*

Tuần hoàn: Nhịp tim chậm.

Tiêu hóa: Ỉa chảy, đau bụng.

*Hiếm gặp, ADR < 1/1000*

Máu: Tăng tiểu cầu, giảm bạch cầu.

Tuần hoàn: Kém điều hòa tuần hoàn ngoại biên, ngất.

Thần kinh trung ương: Trầm cảm, rối loạn giấc ngủ, dị cảm.

Tiêu hóa: Nôn, táo bón.

Da: Mày đay, ngứa, vảy nến.

Gan: Tăng transaminase gan.

Mắt: Giảm tiết nước mắt, kích ứng.

Hô hấp: Ngạt mũi.

#### Hướng dẫn cách xử trí ADR

Có thể giảm thiểu nguy cơ chậm nhịp tim và tác dụng không mong muốn khác bằng cách bắt đầu điều trị với liều thấp, rồi tăng dần liều, theo dõi cẩn thận số đo huyết áp tâm trương và tần số tim, và uống carvedilol cùng thức ăn.

Cần giảm liều nếu tần số mạch giảm xuống dưới 55 tiếng đập mỗi phút. Tránh ngừng thuốc đột ngột.

Người bệnh phải tránh đứng lên đột ngột hoặc đứng yên trong thời gian dài; cần nằm nghỉ nếu thấy chóng mặt hoặc lả đi, và hỏi ý kiến thầy thuốc về giảm liều.

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

#### Tương tác với thuốc khác:

- Như các thuốc ức chế beta giao cảm khác, carvedilol có thể làm tăng tác dụng của những thuốc điều trị tăng huyết áp hay có tác dụng ngoại ý là gây tụt huyết áp. Cũng giống như các thuốc ức chế beta khác, nên thận trọng khi sử dụng carvedilol với những thuốc chống loạn nhịp hay các thuốc đối kháng calci như verapamil hay diltiazem. Vài trường hợp rối loạn dẫn truyền khi dùng đồng thời carvedilol với diltiazem. Do đó, không nên tiêm tĩnh mạch các thuốc ức chế kênh calci và các thuốc chống loạn nhịp trong quá trình điều trị với carvedilol. Khi phải ngưng điều trị carvedilol cùng với clonidin, nên ngưng carvedilol trước vài ngày trước khi giảm dần dần liều clonidin.
- Khi cùng sử dụng carvedilol và digoxin, nồng độ đỉnh ở trạng thái ổn định của digoxin có thể tăng khoảng 16% trên bệnh nhân tăng huyết áp. Nên tăng cường kiểm soát nồng độ digoxin khi bắt đầu điều trị, điều chỉnh liều hay ngưng dùng carvedilol.
- Tương tác của carvedilol với các thuốc ức chế CYP2D6 như thuốc quinidin, fluoxetin và paroxetin chưa được nghiên cứu, nhưng những thuốc này có lẽ là tăng nồng độ dạng đồng phân quang học R(+) của carvedilol trong máu.
- Carvedilol có thể làm tăng hiệu quả hạ đường huyết của insulin và các thuốc hạ đường huyết đường uống. Triệu chứng hạ đường huyết có thể bị che lấp hay giảm bớt (đặc biệt là triệu chứng tim nhanh).

Handwritten signature and vertical stamp on the right margin.