



MEYERSINA 100

Để xa tám tay trẻ em

Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng

Thuốc này chỉ dùng theo đơn thuốc

Thành phần có tác dụng:

- Thành phần được chất:

Sildenafil (Sildenafil citrate) 100 mg

- Thành phần tá dược: Lactose, Tinh bột mì, PVP K30, Sodium starch glycolate, Magnesium stearate, HPMC 606, HPMC 615, PEG 6000, Talc, Titanium dioxide, Eurelale brilliant blue, Patent blue V vừa đủ 1 viên.

Đóng bao chế:

Viên nén hình thoi, một mặt có khắc biểu tượng của công ty, mặt kia có M Y, bao phim màu xanh, bên trong màu trắng.

Cách định:

Sildenafil dùng để điều trị các tình trạng rối loạn cương dương, là tình trạng có khả năng đạt được hoặc duy trì cương cứng đủ để thỏa mãn hoạt động tình dục.

Sildenafil chỉ có tác dụng khi có kích thích tình dục kèm theo.

Cách dùng, liều dùng:

- Viên sildenafil được dùng theo đường uống.

- Đối với người lớn:

+ Hầu hết các bệnh nhân được khuyến cáo dùng liều 50 mg khi cần, uống trước khi quan hệ tình dục khoảng 1 giờ.

+ Dựa trên sự dung nạp và tác dụng của thuốc, liều có thể tăng lên tới mức tối đa là 100 mg hoặc giảm tới mức 25 mg. Liều khuyến cáo tối đa là 100 mg, số lần dùng tối đa là 1 lần mỗi ngày.

- Đối với bệnh nhân suy thận:

+ Các trường hợp suy thận nhẹ hoặc trung bình (độ thanh thải creatinin từ 30 - 60 ml/phút), thì không cần điều chỉnh liều.

+ Các trường hợp suy thận nặng (độ thanh thải creatinin < 30 ml/phút), thì liều nên dùng là 25 mg vì độ thanh thải của sildenafil bị giảm ở những bệnh nhân này.

- Đối với bệnh nhân suy gan: Liều nên dùng là 25 mg vì độ thanh thải của sildenafil bị giảm ở những bệnh nhân này (ví dụ bệnh xơ gan).

- Đối với bệnh nhân đang phải dùng các thuốc khác:

+ Dùng vào mức độ tương tác ở những bệnh nhân đang dùng sildenafil đồng thời với ritonavir (xem mục Tương tác, tương ky của thuốc); thì không nên vượt quá một liều đơn tối đa là 25 mg sildenafil trong 48 giờ.

+ Những bệnh nhân đang dùng các thuốc có tác dụng ức chế CYP3A4 (ví dụ erythromycin, saquinavir, ketoconazole, itraconazole) thì liều khởi đầu nên dùng là 25 mg (xem mục Tương tác, tương ky của thuốc).

+ Để hạn chế nguy cơ hạ huyết áp tư thế trong quá trình điều trị, bệnh nhân nên được điều trị ổn định khi dùng các thuốc hủy giao cảm trước khi bắt đầu điều trị liệu với sildenafil. Thêm vào đó, nên cẩn nhắc dùng các liều sildenafil thấp hơn khi khởi đầu điều trị (xem mục Cảnh báo và thận trọng khi dùng thuốc; Tương tác, tương ky của thuốc).

- Đối với trẻ em: Không dùng sildenafil cho trẻ em dưới 18 tuổi.

- Đối với người già: Không cần phải điều chỉnh liều.

Chống chỉ định:

- Chống chỉ định dùng sildenafil cho những bệnh nhân dị ứng với bất kỳ thành phần nào của thuốc.

- Sildenafil làm tăng tác dụng hạ huyết áp của các nitrat cấp và慢心. Vì vậy chống chỉ định dùng sildenafil cho những bệnh nhân đang dùng những chất cung cấp nitric oxide, các nitrat hữu cơ hay những nitrit hữu cơ dưới bất kỳ hình thức nào dù là thường xuyên hay ngắn quảng (xem mục Tương tác, tương ky của thuốc).

- Chống chỉ định dùng đồng thời các tác nhân ức chế PDES, bao gồm sildenafil, với chất kích thích guanylate cyclase, như riociguat, do có khả năng gây ra hạ huyết áp triệu chứng.

Cảnh báo và thận trọng khi dùng thuốc:

- Phải khai thác tiền sử và khám lâm sàng tím để chẩn đoán rối loạn cương dương, để xác định những nguyên nhân tiềm ẩn và xác định hướng điều trị thích hợp.

- Vì có thể có một số nguy cơ tim mạch liên quan tới hoạt động tình dục, nên thuốc phải chú ý tới tình trạng tim mạch của bệnh nhân trước khi tiến hành điều trị rối loạn cương dương.

- Không nên dùng các thuốc điều trị rối loạn cương dương ở nam giới được khuyến khích không nên hoạt động tình dục.

- Các biến cố tim mạch nghiêm trọng bao gồm nhồi máu cơ tim, đột tử liên quan tới bệnh tim, loạn nhịp thất, suy huyết não và cơn thiếu máu cục bộ thoáng qua được báo cáo trong quá trình lưu hành sử dụng sildenafil để điều trị rối loạn cương dương. Hầu hết những không phải tất cả các bệnh nhân này đã có tiền sử các yếu tố nguy cơ tim mạch. Nhiều biến cố trọng số này được báo cáo xuất hiện trong hoặc ngay sau khi hoạt động tình dục, và một vài biến cố được báo cáo xảy ra ngay sau khi dùng sildenafil mà không có hoạt động tình dục. Các biến cố khác được báo cáo xảy ra từ vài giờ đến vài ngày sau khi dùng sildenafil và có quan hệ tình dục. Không thể xác định được liệu các biến cố này có liên quan trực tiếp tới sildenafil, hoạt động tình dục, bệnh nhân đang có bệnh tim mạch, sự kết hợp các yếu tố này hay các yếu tố khác.

- Một số thử nghiệm lâm sàng cho thấy rằng sildenafil có thuốc tinh giãn mạch toàn thân gây hạ huyết áp thoáng qua (xem mục Đặc tính được lực học). Đối với hầu hết các bệnh nhân, điều đó có ảnh hưởng rất ít hoặc không có ảnh hưởng gì. Tuy nhiên trước khi điều trị, thấy thuốc phải chú ý tới những bệnh nhân có tình trạng bệnh lý mà có thể bị ảnh hưởng bởi tác dụng này và đặc biệt khi có thêm hoạt động tình dục. Những bệnh nhân có cảm trả đồng chảy thất thường (viết hẹp động mạch chủ, bệnh cơ tim phi đại tíc nghẽn) hay mắc hội chứng teo cơ thể (syndrome of multiple system atrophy) là những bệnh nhân có tăng mẫn cảm với các yếu tố giãn mạch, biểu hiện bằng sự suy giảm trầm trọng khả năng không chế huyết áp tự động là những người cần phải cân nhắc khi điều trị.

- Bệnh thần kinh thi giác thiểu mao mạch không do động mạch (NAION), một bệnh hiếm gặp và là nguyên nhân gây giảm thị lực hoặc mất thị lực, được báo cáo hiếm gặp trong quá trình lưu hành khi sử dụng các thuốc ức chế phosphodiesterase nhóm 5 (PDE5), bao gồm sildenafil.

- Hầu hết những bệnh nhân này đã có các yếu tố nguy cơ như tỷ lệ cholesterol thi giác thấp so với đia thi giác ("đia thi giác tăng"), trên 50 tuổi, tiểu đường, cao huyết áp, bệnh mạch vành, lipid máu cao và hút thuốc. Một nghiên cứu quan sát đánh giá liệu rằng việc sử dụng gần đây của chất ức chế PDE5, như một nhóm thuốc, có liên quan đến việc khởi phát cấp tính NAION hay không. Kết quả gợi ý rằng nguy cơ NAION tăng gấp đôi trong vòng 5 chu kỳ bán thải của chất ức chế PDE5 được dùng. Dựa trên ý kiến đã xuất bản, tỷ lệ mắc mới hàng năm của NAION là 2,5- 11,8 ca trên 100.000 nam giới độ tuổi ≥ 50

tuổi trong dân số nói chung. Trong trường hợp mất thị lực đột ngột, cần khuyên bệnh nhân ngừng dùng sildenafil và hỏi ý kiến bác sĩ ngay.

- Người đã từng bị bệnh NAION có nguy cơ tái phát NAION tăng lên. Vì vậy bác sĩ cần thảo luận với những bệnh nhân như vậy về nguy cơ này và việc liệu họ có tránh hướng xấu nếu sử dụng chất ức chế PDES hay không. Các chất ức chế PDES, kể cả sildenafil, cần được dùng thận trọng ở những bệnh nhân này và chỉ khi lợi ích du kiển vượt trội so với nguy cơ.

- Cần thận trọng khi chỉ định sildenafil cho bệnh nhân đang dùng thuốc hủy giao cảm vì chỉ định đồng thời có thể dẫn tới hạ huyết áp triệu chứng ở những bệnh nhân nhạy cảm (xem mục Tương tác, tương ky của thuốc). Đã có một số nguy cơ hạ huyết áp tư thế, bệnh nhân nên điều trị ổn định huyết động khi dùng các thuốc hủy giao cảm trước khi bắt đầu điều trị bằng sildenafil. Nên cẩn nhắc bắt đầu điều trị bằng sildenafil ở các tiểu thấp (xem mục Cách dùng, liều dùng).Thêm vào đó, bác sĩ cần khuyên bệnh nhân những việc cần làm trong trường hợp có các triệu chứng của hạ huyết áp tư thế.

- Một số ít bệnh nhân viêm vùng mác sắc tố có các rối loạn về gen phosphodiesterase ở vùng mác, cần phải thận trọng khi điều trị sildenafil ở những bệnh nhân này vì chưa có những bằng chứng an toàn.

- Các nghiên cứu *in vitro* trên tiểu cầu người cho thấy sildenafil có ảnh hưởng tới khả năng chống ngưng kết tiểu cầu của natri nitroprussid (chất ức chế nitric oxide). Hiện nay chưa có thông tin an toàn về việc sử dụng sildenafil trên những bệnh nhân bị rối loạn đông máu hoặc loét tiểu hóa cấp tính, vì vậy cần thận trọng ở những bệnh nhân này.

- Cần thận trọng khi kê đơn các tác nhân điều trị rối loạn cương dương cho những bệnh nhân có các biến dạng vô giải phẫu dương vật (như dương vật gấp góc, bệnh xé hóa thể hang, hay bệnh Peyronie), những bệnh nhân có bệnh lý dễ gây cương đầu dương vật (như bệnh thiếu máu hổng cầu nịnh niêm, bệnh da u túy, bệnh bạch cầu).

- Đã có báo cáo về tình trạng cương dương kéo dài và cương dương không mong muốn khi sử dụng sildenafil sau khi thuốc được lưu hành. Trong trường hợp cương dương kéo dài hơn 4 giờ, bệnh nhân cần đến cơ sở y tế để điều trị ngay lập tức. Nếu cương dương không được điều trị ngay có thể dẫn đến mờ dương vật bị phá hủy và mất khả năng sinh sản.

- Tính an toàn và hiệu quả của việc dùng kết hợp sildenafil với các chất ức chế PDES khác, các thuốc điều trị tăng huyết áp động mạch phổi (pulmonary arterial - PAH) có chứa sildenafil (REVATIO) hoặc các thuốc điều trị rối loạn cương dương khác không được nghiên cứu, vì vậy không nên kết hợp điều trị các thuốc này.

- Giảm hay mất thính lực đột ngột đã được báo cáo trên một số lượng nhỏ các trường hợp sử dụng các chất ức chế PDE5, bao gồm sildenafil trong các thử nghiệm lâm sàng và sau khi lưu hành. Hầu hết các bệnh nhân này có các yếu tố nguy cơ đối với việc giảm hay mất thính lực đột ngột. Không thất lập được mối quan hệ nhân quả giữa việc sử dụng các chất ức chế PDE5 và việc giảm hay mất thính lực đột ngột. Trong trường hợp bị giảm hay mất thính lực đột ngột, bệnh nhân được khuyến nghị ngừng uống sildenafil và khám bác sĩ ngay lập tức.

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

- Không dùng sildenafil cho phụ nữ.

- Nghiên cứu trên chuột và thỏ sau khi dùng sildenafil dương ống, không thấy các bằng chứng về khả năng gây quái thai, giảm

khả năng sinh sản, hoặc những tác dụng bất lợi cho sự phát triển của phôi và thai nhi.

- Chưa có các nghiên cứu đầy đủ và thích hợp trên phụ nữ có thai hoặc đang cho con bú.

Ảnh hưởng của thuốc lên khả năng lái xe, vận hành máy móc:

- Chưa có nghiên cứu cụ thể nào về ảnh hưởng lên khả năng lái xe và vận hành máy móc được tiến hành.

- Hiện tượng chóng mặt và thay đổi thị lực đã được báo cáo trong các thử nghiệm lâm sàng với sildenafil, do vậy bệnh nhân cần biết rõ họ phản ứng như thế nào với sildenafil trước khi lái xe hoặc vận hành máy móc.

Tương tác, tương kỵ của thuốc:

*Ảnh hưởng của các thuốc khác đối với sildenafil:

Các nghiên cứu *in vitro*: Chuyển hóa sildenafil diễn ra chủ yếu bởi các phân nhóm cytochrome P450 (CYP) dạng 3A4 (dương chính) và 2C9 (dường phụ). Vì vậy tất cả các tác nhân gây ức chế những phân nhóm này có thể làm giảm độ thanh thải của sildenafil và các tác nhân gây kích thích những phân nhóm này có thể làm tăng độ thanh thải của sildenafil.

Các nghiên cứu *in vivo*:

- Các phân tích được đồng học qua các dữ liệu thử nghiệm lâm sàng cho thấy, khi dùng đồng thời sildenafil với các tác nhân ức chế CYP3A4 (như ketoconazol, erythromycin, cimetidin) sẽ làm giảm độ thanh thải của sildenafil.

- Cimetidin (800 mg), một tác nhân ức chế Cytochrome P450 và ức chế không đặc hiệu CYP3A4, khi dùng đồng thời với sildenafil (50 mg) sẽ làm tăng nồng độ của sildenafil trong huyết tương lên 58% trên những người tình nguyện khỏe mạnh.

- Erythromycin (500 mg, dùng 2 lần/ngày trong 5 ngày) là một tác nhân ức chế trung bình CYP3A4, khi dùng đồng thời với liều đơn 100 mg sildenafil, đã làm tăng diện tích dưới đường cong sildenafil (AUC) lên tới 182%. Ngoài ra việc dùng đồng thời với liều đơn 100 mg sildenafil với tác nhân ức chế protease của HIV saquinavir (1201 lâng/ngày), đây cũng là một tác nhân gây ức chế CYP3A4, đã làm tăng sildenafil lên tới 140% và tăng AUC lên tới 210%. Sildenafil không có một ảnh hưởng nào đối với đồng học của saquinavir (xem mục Cách dùng, liều dùng). Các tác nhân ức chế CYP3A4 mạnh hơn như ketoconazol và itraconazol cũng sẽ có những ảnh hưởng lớn hơn.

- Việc dùng đồng thời liều đơn 100 mg sildenafil với tác nhân ức chế protease của HIV ritonavir (500 mg, dùng 2 lần/ngày), một chất ức chế mạnh P450, đã làm tăng Cmax của sildenafil lên tới 300% (gấp 4 lần) và tăng AUC trong huyết tương lên tới 1000% (gấp 11 lần). Thời điểm 24 giờ sau dùng thuốc, nồng độ của sildenafil trong huyết tương vẫn xấp xỉ 200 ng/mL so với 5 ng/mL khi dùng một mình sildenafil. Điều này phù hợp với tác động rõ rệt của ritonavir lên các cơ chất của P450. Sildenafil đã không có ảnh hưởng nào tới đồng học của ritonavir (xem mục Cách dùng, liều dùng).

- Khi dùng sildenafil theo mức liều khuyến cáo cho những bệnh nhân đang điều trị các tác nhân có khả năng ức chế CYP3A4, nồng độ sildenafil tự do tối đa trong huyết tương không vượt quá 200 nM và đều dung nạp tốt. Những liều đơn các thuốc kháng axit (magie hydroxit, nhôm hydroxit) không ảnh hưởng tới sinh khả dụng của sildenafil.

- Trong một nghiên cứu trên tình nguyện viên nam giới khỏe mạnh, việc dùng đồng thời chất đối kháng endothelin, bosentan, (một chất cảm ứng CYP3A4 [trung bình], CYP2C9 và có thể cả CYP2C19) ở trạng thái ổn định (125 mg, 2 lâng/ngày) với sildenafil ở

trạng thái ổn định (80 mg, 3 lâng/ngày) dẫn đến việc giảm AUC và Cmax của sildenafil tương ứng là 62,6% và 55,4%. Sildenafil làm tăng AUC và Cmax của bosentan tương ứng là 49,8% và 42%. Việc dùng đồng thời với các chất cảm ứng CYP3A4 mạnh, như rifampin, được cho là sẽ làm giảm nồng độ sildenafil trong huyết tương nhiều hơn.

- Dữ liệu được đồng học trong các thử nghiệm lâm sàng cho thấy rằng, các tác nhân ức chế CYP2C6 (như tolbutamid, warfarin), ức chế CYP2D6 (như các thuốc ức chế tái hấp thu có chọn lọc serotonin, thuốc chống trầm cảm loại 3 vòng), thuốc lợi niệu thiazid, các chất ức chế enzym chuyển angiotensin (ACE) và các thuốc chẹn kênh calci đều không làm ảnh hưởng tới được đồng học của sildenafil.

- Trên những người nam giới tình nguyện khỏe mạnh không thấy có ảnh hưởng nào của azithromycin (500 mg/ngày trong 3 ngày) tới AUC, Cmax, Tmax, hằng số tốc độ thải trú, thời gian bán thải của sildenafil cũng như chất chuyển hóa chính của nó.

*Ảnh hưởng của sildenafil đối với các thuốc khác:

Các nghiên cứu *in vitro*:

- Sildenafil là một tác nhân ức chế yếu các cytochrome P450 phân nhóm 1A2, 2C9, 2C19, 2D6, 2E1 và 3A4 (IC₅₀ > 150 μM).

- Do sau khi dùng liều khuyến cáo thì nồng độ đỉnh trong huyết tương của sildenafil xấp xỉ 1 μM, nên sildenafil sẽ không làm thay đổi độ thanh thải của các chất của các isoenzym này.

Các nghiên cứu *in vivo*:

- Sildenafil đã được chứng minh là có khả năng làm tăng tác động hạ huyết áp của các nitrat cấp và慢 linh. Vì vậy chống chỉ định dùng sildenafil cùng với các chất ức chế nitric oxid, các nitrat hữu cơ hay nitrit hữu cơ dưới bất kỳ hình thức nào dù là thường xuyên hay ngắn ngủi (xem mục Cảnh báo).

- Trong 3 nghiên cứu đặc biệt về tương tác thuốc-thuốc, thuốc huỳnh giao cảm doxazosin (4 mg và 8 mg) và sildenafil (25 mg, 50 mg, hoặc 100 mg) được chỉ định đồng thời cho các bệnh nhân bao gồm tiền liệt tuyến điều trị ổn định với doxazosin. Quan sát các đối lượng nghiên cứu này, các mức giảm bổ sung trung bình của huyết áp do ở tư thế nằm ngửa lần lượt là 7/7 mmHg, 9/5 mmHg, và 8/4 mmHg và các mức giảm bổ sung trung bình của huyết áp do ở tư thế đứng lần lượt là 6/6 mmHg, 11/4 mmHg, và 4/5 mmHg. Khi chỉ định đồng thời sildenafil và doxazosin trên bệnh nhân đang điều trị ổn định với doxazosin, it có các báo cáo về những bệnh nhân bị hạ huyết áp tư thế triệu chứng. Các báo cáo này bao gồm chóng mặt và mệt mỏi, nhưng không ngất. Chỉ định đồng thời sildenafil cho bệnh nhân đang dùng thuốc huỳnh giao cảm có thể dẫn tới hạ huyết áp triệu chứng ở một số bệnh nhân nhạy cảm (Xem mục Cảnh báo, liều dùng và mục Cảnh báo và thận trọng khi sử dụng thuốc).

- Không có tương tác có ý nghĩa nào khi chỉ định đồng thời sildenafil (50 mg) với tolbutamid (250 mg) hoặc warfarin (40 mg) (là các chất được chuyển hóa bởi CYP2C9).

- Sildenafil (100 mg) không ảnh hưởng tới được đồng học của các tác nhân ức chế protease của HIV như ritonavir và saquinavir (cả hai thuốc này đều là cơ chất của CYP3A4) (xem phần trên,Ảnh hưởng của các thuốc khác đối với sildenafil).

- Sildenafil ở trạng thái ổn định (80 mg, 3 lâng/ngày) làm tăng 49,8% AUC của bosentan và tăng 42% Cmax của bosentan (125 mg, 2 lâng/ngày) (xem phần trên,Ảnh hưởng của các thuốc khác đối với sildenafil).

- Sildenafil (50 mg) không làm tăng thêm thời gian chảy máu do aspirin (150 mg).

- Sildenafil (50 mg) không làm tăng thêm tác dụng hạ huyết áp của rượu trên những người tình nguyện khỏe mạnh với nồng độ tối đa trung bình là 0,08% (80 mg/dL).

- Không có tương tác có ý nghĩa nào giữa sildenafil (100 mg) và amiodipin ở bệnh nhân tăng huyết áp (ở tư thế nằm ngủ) chỉ làm họ thêm huyết áp 8 mmHg đối với huyết áp tâm thu và 7 mmHg đối với huyết áp tâm trương).

- Phản ứng dựa trên các dữ liệu an toàn cho thấy, không có sự khác nhau nào về tác dụng không mong muốn ở những bệnh nhân dùng và không dùng sildenafil đồng thời với các thuốc hạ huyết áp.

Tác dụng không mong muốn của thuốc:

Nó chung những tác dụng không mong muốn chỉ ở mức thoáng qua, nhẹ hay trung bình.

Trong các nghiên cứu liều cố định, tần suất của một vài biến chứng tăng theo liều.

Các nghiên cứu với liều cố định phản ánh xác thực hơn chế độ liều khuyến cáo. Bản chất các tác dụng không mong muốn trong các nghiên cứu này tương tự như trong các nghiên cứu với liều cố định.

Các tác dụng không mong muốn thường được báo cáo nhất là đau đầu và đỏ bừng mặt.

Bảng Tác dụng không mong muốn của thuốc

Phân loại lý do cố định	Mất thường độ ± 1/10	Thường gặp độ ≥ 1/100 và < 1/10	Lи́ó giáp ≥ 1/10.000 và < 1/100.000	Hiếm gặp ≥ 1/100.000
Nhầm khuẩn và nhầm ký sinh trùng			Viem muc	
Rối loạn hệ miễn dịch			Quai nắn	
Rối loạn hệ thần kinh	Đau đầu	Chóng mặt	Buồn ngủ	Động kinh*, động kinh tái phát(ngủ)
Rối loạn mắt		Mờ mắt, rối loạn mí giác, chùng thắt mắt	Bau mắt, sổ mũi, sáng hoa mắt; talan sắc tố; sưng huyết mắt, hở mắt	Phát mặt, sưng mắt, khó mắt, mè mắt, ita mắt chóng mặt, sặc vàng, chung thây sắc tố, rõ loét mắt, sưng huyết mắt, kích ứng mắt, cảm giác bài thường ở mắt phát triển
Rối loạn tim			Nhịp tim nhau đánh trống ngực	
Rối loạn mạch máu		Bỗng dưng mất nóng bức	Hạ huyết áp	
Rối loạn hô khí, ngực và trung thất		Nghẹt mũi	Chảy máu cam, điếc xoang	Có thể họng khô mũi, phu mũi
Rối loạn hệ tiêu hóa		Buồn nôn, no tiêu	Chứng trào ngược đa dạ dày, buồn nôn, đau bụng vận, khó tiêu	Giam xuc giác mặng
Rối loạn da và mề đay			Phát ban	
Rối loạn hệ cơ vòng và mề đay kết			Giúp đỡ, đau chí	

Phản ứng thông tố quan	Kết thường giờ: ≥ 1/100 và < 1/100	Thường gặp giờ: ≥ 1/100 và < 1/100	Lị gặp giờ: ≥ 1/10.000 và < 1/10.000	Miễn gặp giờ: ≥ 1/10.000
Hỗn loạn tinh tuy và yếu			Cương dương mild, tăng sang dương	
Giai đoạn chung và tái nhập thuốc		Cảm giác nóng	Kích ứng	
Kết quả xác nhận nghiêm		Tăng nhịp tim		

"ADR được xác định sau khi lưu hành thuốc.

Với liều lớn hơn liều đã khuyến cáo thì các tác dụng không mong muốn cũng vẫn là các tác dụng đã liệt kê ở trên, nhưng nói chung là sẽ gặp nhiều hơn.

Qua phân tích các thử nghiệm lâm sàng mù dò đối chứng giả được gồm hơn 700 người hàng năm dùng giả được và 1300 người hàng năm dùng sildenafil, không thấy có sự khác biệt nào giữa hai nhóm về tỷ lệ mắc nhồi máu cơ tim (MI) và tỷ lệ tử vong do tim mạch. Đối với cả hai nhóm, tỷ lệ nhồi máu cơ tim (MI) là 1,1 trên 100 người hàng năm, còn tỷ lệ tử vong do tim mạch là 0,3 trên 100 người hàng năm.

Thông báo ngay cho bác sĩ hoặc được sĩ những phản ứng có hại gặp phải khi sử dụng thuốc

Quá liều và cách xử trí:

Nghiên cứu trên những người lính nguyện dùng liều đơn 800 mg sildenafil cho thấy các tác dụng không mong muốn ở liều này tương ứng với liều thấp, nhưng vẫn xuất hiện và mức độ từ tăng lên.

Trong trường hợp quá liều, yêu cầu phải có các biện pháp hỗ trợ, phù hợp.

Thẩm phán thận không làm tăng độ thanh thải vì sildenafil gắn mạnh với protein huyết tương và không bị thải trừ qua nước tiểu.

Đặc tính được lực học:

Nhóm được lý: Tiết niệu: Thuốc được sử dụng trong rối loạn cương dương.

Mã ATC: G04B E03.

Sildenafil là muối citrat của sildenafil, dùng đường uống để điều trị rối loạn cương dương. Sildenafil có tác dụng ức chế chọn lọc guanosin monophosphat vòng (cGMP-cyclic guanosine monophosphate)-phosphodiesterase đặc hiệu type 5 (PDE5).

Các chế tác động:

Cơ chế sinh lý cương dương vật kéo theo sự giải phóng nitric oxide (NO) ở thể hang trong suốt quá trình kích thích tình dục.

Sau đó NO hoạt hóa men guanylate cyclase, men này làm tăng nồng độ của cGMP từ đó làm giãn cơ trơn mạch máu của thể hang và cho phép dòng máu chảy vào.

Sildenafil không có tác dụng gián tiếp trên thể hang phân lấp của người, nhưng nó làm tăng tác động của NO bằng cách ức chế PDE5, chất này có tác dụng phân hủy cGMP trong thể hang.

Khi kích thích tình dục tạo ra sự giải phóng NO tại chỗ, thì sự ức chế PDE5 của sildenafil sẽ làm tăng lượng cGMP trong thể hang, kết quả làm giãn cơ trơn và tăng dòng máu đi thể hang.

Ô liều đã khuyến cáo thì sildenafil chỉ có tác dụng khi có kích thích tình dục kèm theo.

Các nghiên cứu *in vitro* cho thấy sildenafil ức chế chọn lọc PDE5.

Tác dụng của sildenafil chọn lọc trên PDE5 mạnh hơn các phosphodiesterase đã được biết khác (gấp 10 lần đối với PDE6, > 80

lần đối với PDE1, > 700 lần đối với PDE2, PDE3, PDE4 và PDE7-PDE11).

Tác dụng chọn lọc trên PDE5 mạnh gấp 4.000 lần so với PDE3, điều này rất quan trọng vì PDE3 là một men săn quan隘 sự có bộ của tim.

Các nghiên cứu lâm sàng

Tím

Không có sự thay đổi liên quan lâm sàng trên điện tâm đồ (ECG) của những người nam giới tình nguyện sinh thường khi dùng các liều đơn sildenafil lên tới 100 mg đường uống.

Sau khi dùng liều 100 mg, huyết áp tâm thu giảm tối đa trung bình là 8,3 mmHg còn huyết áp tâm trương giảm tối đa trung bình là 5,3 mmHg (do ở tư thế nằm ngủ).

Những ảnh hưởng lên huyết áp trên những người đang dùng nitrat đồng thời nhiều hơn nhưng cũng chỉ thoáng qua (xem mục Chứng chẩn và mục Tương tác, tương tự của thuốc).

Nghiên cứu về huyết áp tối đa 14 bệnh nhân bị bệnh động mạch vành nặng (hẹp > 70% lòng động mạch vành) được dùng liều đơn 100 mg sildenafil thấy rằng huyết áp tim và tâm trương khi ngừng giả giảm đi 7% và 6% so với huyết áp trước khi dùng thuốc.

Huyết áp tâm thu động mạch phản ứng bình tĩnh giảm đi 9%. Sildenafil không tác động tới cung lượng tim và không ảnh hưởng đến chảy máu các động mạch vành bị hẹp và tạo ra sự cải thiện khoảng 14% trong việc đảo ngược dòng chảy mạch vành được kiểm định bằng adenosa (trong cả động mạch bí và hở các động mạch lách quanh).

Thử nghiệm lâm sàng mù dò đối chứng với giả được trên 144 bệnh nhân rối loạn cương dương và đau thắt ngực ổn định. Những bệnh nhân này dùng thuốc chống đau thắt ngực thường xuyên (ngoại trừ nitrat). Họ đã gắng sức làm việc cho tới mức giới hạn của đau thắt ngực xuất hiện. Ở những bệnh nhân dùng liều đơn 100 mg sildenafil thì thời gian chờ đợi xuất hiện (19,9 giây, khoảng tin cậy 95%: 0,9 - 58,9 giây) có ý nghĩa thống kê so với những bệnh nhân dùng giả được. Thời gian gắng sức làm việc cho tới mức giới hạn của đau thắt ngực cho tới giờ hanh đau thắt ngực là 423,6 giây ở những người dùng sildenafil và 403,7 giây ở những người dùng giả được.

Nghiên cứu mù dò ngoài nhận, có đối chứng với giả được trên 160 bệnh nhân thay đổi, tối đa 100 mg) trên 568 nam giới bị rối loạn cương dương và tăng huyết áp. Những bệnh nhân này luôn luôn phải dùng ít nhất hai loại thuốc chống tăng huyết áp. Kết quả sildenafil cải thiện khả năng cương cứng 71% ở những người dùng sildenafil so với 18% ở những người dùng giả được. Tỷ lệ giao hợp thành công ở những người dùng sildenafil 62% so với 26% ở những người dùng giả được. Tỷ lệ giao hợp các tác dụng không mong muốn ở những bệnh nhân này cũng tương tự như ở những nhóm bệnh nhân khác, cũng như không thay đổi ở những người dùng 3 hay nhiều hơn các thuốc chống tăng huyết áp.

Thí nghiệm:

Sildenafil không có tác dụng gián tiếp trên thể hang phân lấp của người, nhưng nó làm tăng tác động của NO bằng cách ức chế PDE5, chất này có tác dụng phân hủy cGMP trong thể hang.

Khi kích thích tình dục tạo ra sự giải phóng NO tại chỗ, thì sự ức chế PDE5 của sildenafil sẽ làm tăng lượng cGMP trong thể hang, kết quả làm giãn cơ trơn và tăng dòng máu đi thể hang.

Ô liều đã khuyến cáo thì sildenafil chỉ có tác dụng khi có kích thích tình dục kèm theo.

Các nghiên cứu *in vitro* cho thấy sildenafil ức chế chọn lọc PDE5.

Tác dụng của sildenafil chọn lọc trên PDE5 mạnh hơn các phosphodiesterase đã được biết khác (gấp 10 lần đối với PDE6, > 80

lần đối với PDE1, > 700 lần đối với PDE2, PDE3, PDE4 và PDE7-PDE11).

Tác dụng chọn lọc trên PDE5 mạnh gấp 4.000 lần so với PDE3, điều này rất quan trọng vì PDE3 là một men săn quan隘 sự có bộ của tim.

Các nghiên cứu lâm sàng

Tím

Không có sự thay đổi liên quan lâm sàng trên điện tâm đồ (ECG) của những người nam giới tình nguyện sinh thường khi dùng các liều đơn sildenafil lên tới 100 mg đường uống.

Sau khi dùng liều 100 mg, huyết áp tâm thu giảm tối đa trung bình là 8,3 mmHg còn huyết áp tâm trương giảm tối đa trung bình là 5,3 mmHg (do ở tư thế nằm ngủ).

Những ảnh hưởng lên huyết áp trên những người đang dùng nitrat đồng thời nhiều hơn nhưng cũng chỉ thoáng qua (xem mục Chứng chẩn và mục Tương tác, tương tự của thuốc).

Nghiên cứu về huyết áp tối đa 14 bệnh nhân bị bệnh động mạch vành nặng (hẹp > 70% lòng động mạch vành) được dùng liều đơn 100 mg sildenafil thấy rằng huyết áp tim và tâm trương khi ngừng giả giảm đi 7% và 6% so với huyết áp trước khi dùng thuốc.

Huyết áp tâm thu động mạch phản ứng bình tĩnh giảm đi 9%. Sildenafil không tác động tới cung lượng tim và không ảnh hưởng đến chảy máu các động mạch vành bị hẹp và tạo ra sự cải thiện khoảng 14% trong việc đảo ngược dòng chảy mạch vành được kiểm định bằng adenosa (trong cả động mạch bí và hở các động mạch lách quanh).

Quá liều của sildenafil là khả năng đạt được và duy trì cương cứng dù đã tiến hành giao hợp. Hiệu quả này đã được chứng minh qua tất cả 21 nghiên cứu trên và được duy trì qua các nghiên cứu mở rộng kéo dài (trên 1 năm). Trong các nghiên cứu dùng liều cố định, tỷ lệ cải thiện khả năng cương là 62% (với liều sildenafil 25 mg), 74% (với liều sildenafil 50 mg), và 82% (với liều sildenafil 100 mg) so sánh với kết quả 25% ở nhóm dùng giả được. Ngoài sự cải thiện khả năng cương thì sildenafil còn cải thiện sự khoái cảm, sự thỏa mãn khi giao hợp và sự hài lòng chung.

Quá liều thử nghiệm thấy rằng:

• Trên các bệnh nhân dài thời gian, tỷ lệ cải thiện khả năng cương của sildenafil là 59% so với 10% ở những người dùng giả được.

• Trên các bệnh nhân cải thiện tiễn liệt triệt để thì tỷ lệ này là 43% so với 15% ở những người dùng giả được.

• Trên các bệnh nhân cải thiện tiễn liệt triệt để thì tỷ lệ này là 83% so với 12% ở những người dùng giả được.

Đặc tính được lực học:

Được lực học của sildenafil tương ứng với liều trong khoảng liều khuyến cáo.

Sildenafil được chuyển hóa chính tại gan (chủ yếu qua cytochrome P450 3A4) và các chất chuyển hóa của nó có hoạt tính giống chất mẹ (sildenafil).

Hấp thu:

Sildenafil được hấp thu nhanh sau khi uống, với sinh khả dụng tuyệt đối trung bình khoảng 41% (dose-doubling 25 - 63%).

Trên những người suy thận nặng (độ thanh thải Creatinin < 30 mL/phút) hay trung bình (độ thanh thải Creatinin = 30-49 mL/phút), khi dùng một liều đơn sildenafil (50 mg), không thấy có bất cứ sự thay đổi nào về lực học.

Được lực học của sildenafil tương ứng với liều trong khoảng liều khuyến cáo:

Sildenafil được chuyển hóa chính tại gan (chủ yếu qua cytochrome P450 3A4) và các chất chuyển hóa của nó có hoạt tính giống chất mẹ (sildenafil).

Đạt đỉnh:

Sildenafil được hấp thu nhanh sau khi uống, với sinh khả dụng tuyệt đối trung bình khoảng 41% (dose-doubling 25 - 63%).

Trên những người suy thận nặng (độ thanh thải Creatinin < 30 mL/phút), độ thanh thải của sildenafil giảm đi, dù tăng gấp 10 lần so với người có độ tuổi trung bình (18-45 tuổi). Do sự gắn kết sildenafil vào protein huyết tương phụ thuộc vào tuổi, nồng độ tự do của sildenafil trong huyết tương tăng ứng khoảng 40%.

Giảm lực:

Trên những người già khỏe mạnh (lứa tuổi trẻ lớn), độ thanh thải của sildenafil giảm đi, kết quả là nồng độ sildenafil và chất chuyển hóa có hoạt tính N-desmethyl trong huyết tương cao hơn khoảng 90% so với nồng độ những chài già ở những người lính nguyện trả khỏe mạnh (lứa tuổi 18-45 tuổi). Do sự gắn kết sildenafil vào protein huyết tương phụ thuộc vào tuổi, nồng độ tự do của sildenafil trong huyết tương tăng ứng khoảng 40%.

Điều kiện bảo quản của thuốc:

Điều kiện bảo quản của thuốc: Bảo quản thuốc nơi khô, nhiệt độ không quá 30°C, tránh ánh nắng.

Hạn sử dụng của thuốc: 36 tháng kể từ ngày sản xuất.

Điều kiện bảo quản của thuốc: Bảo quản thuốc nơi khô, nhiệt độ không quá 30°C, tránh ánh nắng.

Tiêu chuẩn chất lượng của thuốc: TDS.

Tên, địa chỉ của cơ sở sản xuất thuốc:

Điều kiện sử dụng (trung bình 180 mg)

Chuyển hóa:

Sildenafil được chuyển hóa chủ yếu bởi các men CYP3A4 (dưỡng sinh) và CYP2C9 (dưỡng phu) có ở gan.

Các chất chuyển hóa ở vòng chuyển hóa chính của sildenafil tạo ra từ quá trình N-desmethyl hóa, và sau đó lại được chuyển hóa tiếp.

Các chất chuyển hóa này có hoạt tính tương tự với PDES gấp x 50% của chất mẹ.

Ở những người lính nguyện khỏe mạnh, nồng độ trong huyết tương của các chất chuyển hóa xấp xỉ 40% nồng độ chất mẹ.

Chất chuyển hóa N-desmethyl lại được chuyển hóa tiếp tục từ sildenafil và trên in vitro tính chất lọc đối với PDES gấp x 50%.

Ở những người lính nguyện khỏe mạnh, nồng độ trong huyết tương của các chất chuyển hóa xấp xỉ 40% nồng độ chất mẹ.

Thái trú:

Độ thanh thải toàn bộ của sildenafil là 43 L/h với nửa thời gian pha

cuối là 3-5 giờ.

Sau khi dùng đường uống hay tiêm tĩnh mạch, sildenafil được thải trừ chủ yếu qua phân dưới dạng chất chuyển hóa (khoảng 80% nồng độ chất mẹ).

Điều động học ở các đối tượng bệnh nhân đặc biệt:

Người già:

Trên những người già khỏe mạnh (lứa tuổi trẻ lớn), độ thanh thải của sildenafil giảm đi, kết quả là nồng độ sildenafil và chất chuyển hóa có hoạt tính N-desmethyl trong huyết tương cao hơn khoảng 90% so với nồng độ những chài già ở những người lính nguyện trả khỏe mạnh (lứa tuổi 18-45 tuổi). Do sự gắn kết sildenafil vào protein huyết tương phụ thuộc vào tuổi, nồng độ tự do của sildenafil trong huyết tương tăng ứng khoảng 40%.

Người suy thận:

Trên những người suy thận nhẹ (độ thanh thải Creatinin < 50-60 mL/phút) hay trung bình (độ thanh thải Creatinin = 30-49 mL/phút), khi dùng một liều đơn sildenafil (50 mg), không thấy có bất cứ sự thay đổi nào về lực học.

Trên những người suy thận nặng (độ thanh thải Creatinin < 30 mL/phút), độ thanh thải của sildenafil giảm đi, dù tăng gấp 10 lần so với người có độ tuổi trung bình (18-45 tuổi). Do sự gắn kết sildenafil vào protein huyết tương tăng ứng khoảng 40%.

Thêm vào đó, các giá trị Cmax và AUC của chất chuyển hóa N-desmethyl tăng cỡ khoảng 200% và 75% lần lượt ở các đối tượng suy thận nặng so với ở các đối tượng có chức năng thận bình thường.

Người suy gan:

Trên những người có suy gan (Child-Pugh A, Child-Pugh B), độ thanh thải của sildenafil bị giảm, kết quả là nồng độ chất chuyển hóa tăng cao (dose-doubling 25 - 63%).

Trên những người suy gan (Child-Pugh C) chưa được nghiên cứu.

Quá cách động:

Hiện chưa có dữ liệu về cách động của sildenafil.

Điều kiện bảo quản của thuốc: Bảo quản thuốc nơi khô, nhiệt độ không quá 30°C, tránh ánh nắng.

Hạn sử dụng của thuốc: 36 tháng kể từ ngày sản xuất.

Tiêu chuẩn chất lượng của thuốc: TDS.

Tên, địa chỉ của cơ sở sản xuất thuốc:

MEYER-BPC

CÔNG TY LIÊN DOANH MEYER-BPC

Đ/c: Số 643 Quốc lộ 60 Phố Tân Mai Phố Tân Mai Huyện Bình Chánh TP.HCM