



TRÁCH NHIỆM TRỌN VẸN

CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM SAVI (SaviPharm J.S.C)
Lô Z.01-02-03a KCN trong KCX Tân Thuận,
P. Tân Thuận Đông, Q.7, Tp.Hồ Chí Minh
ĐT: (08) 37700142 - 143 - 144 Fax: (08) 37700145

MẪU NHÃN ĐĂNG KÝ

UmenoHCT 20/12,5
(Hộp 3 vỉ)

390/160

BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC
ĐÃ PHÊ DUYỆT

Lần đầu: 22/02/2018
Mẫu hộp

Rx Thuốc bán theo đơn
Hộp 3 vỉ x 10 viên nén bao phim

UmenoHCT 20/12,5

Lisinopril (dạng lisinopril dihydrat) 20 mg
Hydrochlorothiazid 12,5 mg



TRÁCH NHIỆM TRỌN VẸN

UmenoHCT 20/12,5

Lisinopril (dạng lisinopril dihydrat) 20 mg
Hydrochlorothiazid 12,5 mg

Số lô SX / Batch No. :
Ngày SX / Mfg. Date :
Hạn dùng / Exp. Date :

Thành phần: Mỗi viên chứa:
Lisinopril (dạng lisinopril dihydrat) 20 mg
Hydrochlorothiazid 12,5 mg
Tá dược vừa đủ 1 viên
**Chỉ định, Chống chỉ định, Liều lượng, Cách dùng,
Thận trọng, Tác dụng phụ và các thông tin khác:**
Xem trong tờ hướng dẫn sử dụng thuốc kèm theo.
**ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG THUỐC TRƯỚC KHI DÙNG
ĐỂ XA TÂM TAY CỦA TRẺ EM**

Tiêu chuẩn: Tiêu chuẩn nhà sản xuất
SBK / Reg. No.:
Bảo quản: Nơi khô, nhiệt độ không quá 30°C.
Tránh ánh sáng.
Sản xuất tại:
CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM SAVI
Lô Z.01-02-03a KCN trong KCX Tân Thuận,
P. Tân Thuận Đông, Quận 7, Tp.Hồ Chí Minh

Rx Prescription only medicine
Box of 3 blisters x 10 film-coated tablets

UmenoHCT 20/12,5

Lisinopril (as lisinopril dihydrate) 20 mg
Hydrochlorothiazide 12.5 mg



SOCIAL RESPONSIBILITIES

Composition: Each film-coated tablet contains:
Lisinopril (as lisinopril dihydrate) 20 mg
Hydrochlorothiazide 12.5 mg
Excipients q.s. for 1 tablet
**Indications, Contraindications, Dosage,
Administration, Precautions, Side Effects
and other information:** See enclosed leaflet.
**READ CAREFULLY THE LEAFLET BEFORE USE
KEEP OUT OF REACH OF CHILDREN**

UmenoHCT 20/12,5
Specification: Manufacturer's
Storage: Keep in a dry place, do not store above 30°C.
Protect from light.
Manufactured by:
SAVI PHARMACEUTICAL J.S.Co. (SaviPharm J.S.C.)
Lot No. Z.01-02-03a, Tan Thuan IZ located in EPZ,
Tan Thuan Dong Ward, Dist. 7, Ho Chi Minh City

UmenoHCT 20/12,5
Lisinopril (as lisinopril dihydrate) 20 mg
Hydrochlorothiazide 12.5 mg

Mẫu vỉ



TP. Hồ Chí Minh, ngày 08 tháng 2 năm 2017
KT. Tổng Giám Đốc
Phó Tổng Giám Đốc (KH-CN)



ĐS. NGUYỄN HỮU MINH

TỜ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG THUỐC
Viên nén bao phim UmenoHCT 10/12,5
UmenoHCT 20/12,5
UmenoHCT 20/25

Rx Thuốc bán theo đơn

Để xa tầm tay của trẻ em

Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng

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

A. HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG THUỐC CHO NGƯỜI BỆNH

THÀNH PHẦN, HÀM LƯỢNG CỦA THUỐC

UmenoHCT 10/12,5

Lisinopril dihydrat tương đương

Lisinopril..... 10 mg
Hydrochlorothiazid 12,5 mg
Tá dược vừa đủ 1 viên

(Calci hydrophosphat khan, tinh bột biến tính, manitol, natri croscarmellose, silic dioxyd keo, magnesi stearat, hydroxypropylmethylcellulose 6cps, polyethylen glycol 6000, sắt oxyd đỏ, sắt oxyd vàng, talc, titan dioxyd)

UmenoHCT 20/12,5

Lisinopril dihydrat tương đương

Lisinopril..... 20 mg
Hydrochlorothiazid 12,5 mg
Tá dược vừa đủ 1 viên

(Calci hydrophosphat khan, tinh bột biến tính, manitol, natri croscarmellose, silic dioxyd keo, magnesi stearat, hydroxypropylmethylcellulose 6cps, polyethylen glycol 6000, talc, titan dioxyd)

UmenoHCT 20/25

Lisinopril dihydrat tương đương

Lisinopril..... 20 mg
Hydrochlorothiazid 25 mg
Tá dược vừa đủ 1 viên

(Calci hydrophosphat khan, tinh bột biến tính, manitol, natri croscarmellose, silic dioxyd keo, magnesi stearat, hydroxypropylmethylcellulose 6cps, polyethylen glycol 6000, sắt oxyd đỏ, sắt oxyd vàng, talc, titan dioxyd)

MÔ TẢ SẢN PHẨM

UmenoHCT 10/12,5

Viên nén dài, bao phim màu cam, hai mặt khum, một mặt trơn, một mặt khắc chữ SVP, cạnh và thành viên lạnh lặn.

UmenoHCT 20/12,5

Viên nén dài, bao phim màu trắng, hai mặt khum, một mặt trơn, một mặt khắc chữ SVP, cạnh và thành viên lạnh lặn.

UmenoHCT 20/25

Viên nén dài, bao phim màu cam, hai mặt khum, một mặt trơn, một mặt khắc chữ SVP, cạnh và thành viên lạnh lặn.

QUY CÁCH ĐÓNG GÓI:

UmenoHCT 10/12,5

Hộp 3 vỉ x 10 viên.

UmenoHCT 20/12,5

Hộp 3 vỉ x 10 viên.

UmenoHCT 20/25

Hộp 3 vỉ x 10 viên.

THUỐC DÙNG CHO BỆNH GÌ:

UmenoHCT được dùng để điều trị tăng huyết áp nhẹ và vừa ở người bệnh không kiểm soát được huyết áp nếu chỉ dùng một mình lisinopril hay hydrochlorothiazid.

NÊN DÙNG THUỐC NÀY NHƯ THẾ NÀO VÀ LIỀU LƯỢNG:

Cách dùng:

Dùng đường uống. Uống nguyên viên với nước, trước hoặc sau khi ăn. Nên uống vào cùng thời điểm mỗi ngày.

Thuốc phải được dùng đúng theo hướng dẫn của bác sĩ. Không nên tự ý ngưng thuốc.

Liều lượng:

Người lớn:

Liều thông thường là 1 viên UmenoHCT 10/12,5 hay 1 viên UmenoHCT 20/12,5; 1 lần 1 ngày. Tùy theo đáp ứng của từng người mà bác sĩ có thể tăng liều lên 2 viên UmenoHCT 10/12,5 hay UmenoHCT 20/12,5 hoặc 1 viên UmenoHCT 20/25; 1 lần 1 ngày.

Các đối tượng đặc biệt:

Trẻ em: Không dùng UmenoHCT ở trẻ em

Người suy thận, người bệnh đã điều trị bằng thuốc lợi tiểu trước đây, người lớn tuổi: Uống thuốc theo hướng dẫn của bác sĩ.

KHI NÀO KHÔNG NÊN DÙNG THUỐC NÀY:

- Người bệnh quá mẫn với lisinopril, hydrochlorothiazid hay bất cứ thành phần nào của thuốc.
- Người bệnh quá mẫn với các thuốc ức chế enzym chuyển angiotensin (ACE: Angiotensin converting enzyme) hay các sulphonamid (hỏi bác sĩ hoặc dược sĩ nếu bạn không chắc thuốc đó có phải là thuốc ức chế ACE hay sulphonamid hay không).
- Người bệnh đột ngột bị sưng bàn tay, bàn chân, mắt cá, mặt, môi lưỡi hoặc cổ họng, đặc biệt là khi đang dùng thuốc ức chế ACE; có thể kèm theo khó thở và khó nuốt.
- Người bệnh bị phù mạch di truyền.
- Người bệnh suy gan, suy thận nặng.
- Người bệnh vô niệu.
- Phụ nữ có thai.
- Người bệnh đái tháo đường hoặc suy thận đang điều trị với thuốc chứa aliskiren.

TÁC DỤNG KHÔNG MONG MUỐN



Handwritten signature or mark.

Liên quan đến lisinopril:

Các phản ứng dị ứng nghiêm trọng (hiếm gặp, có thể ảnh hưởng đến 1/1000 người):

Nếu xảy ra các phản ứng dị ứng thì nên ngừng thuốc và đến gặp bác sĩ ngay. Các dấu hiệu của phản ứng dị ứng bao gồm:

- Sung mặt, môi, lưỡi hoặc cổ họng, có thể gây khó nuốt.
- Đột ngột sưng bàn tay, bàn chân hay mắt cá.
- Khó thở.
- Ngứa dữ dội (có thể nổi vết trên da).

Tác dụng không mong muốn nguy hiểm trên gan (rất hiếm gặp, có thể ảnh hưởng đến 1/10000 người): Triệu chứng bao gồm vàng da, vàng mắt, nước tiểu có màu tối và mất cảm giác ngon miệng. Nếu những triệu chứng này xảy ra, cần thông báo ngay cho bác sĩ.

Một số tác dụng không mong muốn khác:

Thường gặp (có thể ảnh hưởng đến 1/10 người):

- Đau đầu.
- Choáng váng, đặc biệt là khi đứng dậy đột ngột.
- Ngát xiu.
- Tiêu chảy.
- Nôn.
- Ho.
- Suy giảm chức năng thận.

Ít gặp (có thể ảnh hưởng đến 1/100 người):

- Thay đổi tâm trạng, bao gồm trầm cảm.
- Ngứa ran, cảm giác như kim châm.
- Chóng mặt.
- Thay đổi vị giác.
- Khó ngủ.
- Con đau tim.
- Nhịp tim bất thường.
- Thay đổi màu sắc ngón tay, ngón chân.
- Chảy nước mũi.
- Buồn nôn.
- Đau dạ dày và khó tiêu.
- Suy giảm chức năng gan.
- Nổi ban.
- Ngứa.
- Mất khả năng cương dương.
- Mệt mỏi, yếu mệt.
- Tăng urê, creatinin hay kali huyết.

Hiếm gặp (có thể ảnh hưởng đến 1/1000 người)

- Thay đổi tế bào hay các phần khác trong máu, xuất hiện các dấu hiệu như mệt mỏi, da nhợt nhạt.
- Nhầm lẫn.
- Rối loạn khứu giác.
- Khô miệng.
- Nổi các nốt đỏ, sưng, ngứa.
- Rụng tóc.
- Vẩy nến.
- Nhiễm trùng máu.
- Suy thận.
- Vú to ở nam giới.

- Hội chứng tiết hormon chống bài niệu không thích hợp.
- Giảm natri huyết, gây mệt mỏi, đau đầu, buồn nôn, nôn và chuột rút.

Rất hiếm gặp (có thể ảnh hưởng đến 1/10000 người)

- Bất thường tủy xương hoặc giảm tế bào máu. Cần chú ý đến các dấu hiệu như mệt mỏi, nhiễm trùng (có thể nghiêm trọng), sốt, khó thở, dễ bầm tím hay chảy máu hơn.
 - Viêm hạch bạch huyết.
 - Tăng đáp ứng miễn dịch.
 - Hạ đường huyết, các dấu hiệu bao gồm: đói, mệt, đổ mồ hôi, tim đập nhanh.
 - Thờ khờ khề, co thắt phế quản.
 - Viêm phổi.
 - Viêm xoang.
 - Viêm phổi tăng bạch cầu ưa acid. Các dấu hiệu bao gồm: viêm xoang, cảm thấy giống như bị cảm cúm, khó thở ngày càng nặng, cảm giác đau vùng bụng (dạ dày, ruột), nổi ban, cảm giác như kim châm và tê ở cánh tay và cẳng chân.
 - Viêm tụy, gây đau dạ dày.
 - Sưng niêm mạc ruột, gây đau dạ dày, tiêu chảy và nôn.
 - Đổ mồ hôi.
 - Rối loạn da nghiêm trọng và phát ban. Triệu chứng bao gồm đỏ, phỏng rộp, bong tróc da, có thể xuất hiện các nốt phỏng rộp ở miệng và mũi.
 - Thiểu niệu.
- Chưa rõ tần suất:
- Áo giác.
 - Đỏ bừng da.

Liên quan đến hydrochlorothiazid:

- Viêm tuyến nước bọt.
- Giảm tế bào máu. Cần chú ý đến các dấu hiệu mệt mỏi, nhiễm trùng, sốt, khó thở, dễ bầm tím và chảy máu hơn.
- Giảm cảm giác ngon miệng.
- Tăng đường huyết.
- Xuất hiện đường trong nước tiểu.
- Tăng acid uric huyết.
- Thay đổi nồng độ các chất điện giải trong máu. Cần chú ý đến các dấu hiệu như đau yếu cơ, khát nước, cảm giác như kim châm, chuột rút hoặc buồn nôn.
- Tăng cholesterol.
- Bồn chồn.
- Trầm cảm.
- Khó ngủ.
- Cảm giác như kim châm.
- Choáng.
- Rối loạn thị giác.
- Nhìn mờ, đau mắt, đỏ mắt.
- Chóng mặt.
- Choáng váng đặc biệt là khi đứng dậy.
- Tổn thương mạch máu gây ra những đốm đỏ hoặc tím trên da.
- Khó thở.

- Viêm dạ dày.
- Tiêu chảy.
- Táo bón.
- Viêm tụy.
- Vàng da, vàng mắt.
- Tăng nhạy cảm với ánh sáng: nổi ban, nổi mẩn nặng, có thể phát triển thành phỏng rộp hoặc lột da ở miệng. Làm khởi phát hoặc tiến triển bệnh lupus hoặc xuất hiện các phản ứng da bất thường.
- Phản ứng dị ứng.
- Chuột rút và yếu cơ.
- Suy thận.
- Sốt.
- Mệt mỏi.

NÊN TRÁNH DÙNG NHỮNG THUỐC HOẶC THỰC PHẨM GÌ KHI ĐANG SỬ DỤNG THUỐC NÀY

Cần thông báo với bác sĩ nếu đang sử dụng hoặc đã sử dụng gần đây các thuốc sau:

- Các thuốc điều trị tăng huyết áp.
- Thuốc đối kháng thụ thể angiotensin II hoặc aliskiren.
- Thuốc lợi tiểu.
- Thuốc kháng viêm không steroid (NSAID: non-steroidal anti-inflammatory drug): như indomethacin; được dùng để giảm đau hoặc dùng trong viêm khớp.
- Thuốc chống trầm cảm (thuốc chống trầm cảm 3 vòng hoặc 4 vòng).
- Lithi.
- Aspirin (nếu đang dùng hơn 3 g/ngày).
- Các thuốc làm tăng kali huyết như thuốc lợi tiểu tiết kiệm kali, chế phẩm bổ sung kali.
- Muối calci.
- Insulin hoặc các thuốc điều trị đái tháo đường đường uống.
- Thuốc trị hen suyễn.
- Thuốc trị nghẹt mũi.
- Thuốc ức chế miễn dịch (cyclosporin).
- Allopurinol.
- Thuốc điều trị loạn nhịp tim (procainamid)
- Glycosid tim.
- Thuốc tiêm có chứa muối của vàng.
- Thuốc tiêm amphotericin B.
- Carbenoxolon (điều trị viêm, loét thực quản, trong hoặc quanh miệng).
- Corticoid.
- Corticotropin (hormon).
- Thuốc nhuận tràng.
- Colestyramin và colestipol.
- Thuốc giãn cơ như tubocurarin.
- Kháng sinh trimethoprim.
- Sotalol.
- Thuốc hạ cholesterol: lovastatin.
- Dextran sulfat.
- Các thuốc độc tế bào dùng để hóa trị liệu ung thư.

- Các thuốc gây xoắn đĩnh.

CẦN LÀM GÌ KHI MỘT LẦN QUÊN KHÔNG DÙNG THUỐC

Nếu quên không dùng thuốc thì uống ngay khi nhớ ra. Tuy nhiên, nếu gần tới thời điểm uống liều tiếp theo thì bỏ qua liều đã quên và tiếp tục dùng thuốc như lịch bình thường. Tuyệt đối không được uống gấp đôi liều.

CẦN BẢO QUẢN THUỐC NÀY NHƯ THẾ NÀO

Nơi khô, nhiệt độ không quá 30 °C, tránh ánh sáng.

ĐẤU HIỆU VÀ TRIỆU CHỨNG KHI DÙNG THUỐC QUÁ LIỀU

Dữ liệu quá liều ở người còn hạn chế. Triệu chứng khi quá liều các chất ức chế ACE gồm hạ huyết áp, sốc tuần hoàn, rối loạn các chất điện giải, suy thận, tăng thông khí, nhịp tim nhanh, đánh trống ngực, nhịp tim chậm, choáng váng, lo lắng và ho.

Triệu chứng khi quá liều hydroclorothiazid bao gồm tăng bài tiết nước tiểu, suy giảm nhận thức (bao gồm hôn mê), động kinh, suy nhược, rối loạn nhịp tim, suy thận.

CẦN PHẢI LÀM GÌ KHI DÙNG THUỐC QUÁ LIỀU KHUYẾN CÁO

Trong trường hợp quá liều, người bệnh cần đến gặp ngay bác sĩ hoặc các cơ sở y tế gần nhất.

NHỮNG ĐIỀU CẦN THẬN TRỌNG KHI DÙNG THUỐC NÀY

Cần thông báo ngay với bác sĩ hay dược sĩ nếu người bệnh mắc phải các tình trạng sau:

- Hẹp động mạch chủ, hẹp van tim hay động mạch thận.
 - Bệnh lý cơ tim phì đại.
 - Bệnh về mạch máu (bệnh lý mạch máu collagen).
 - Huyết áp thấp với dấu hiệu là choáng váng khi đứng dậy.
 - Bệnh thận hoặc đang chạy thận nhân tạo hoặc đã được ghép thận.
 - Bệnh về gan.
 - Đái tháo đường.
 - Đang dùng các thuốc sau để điều trị tăng huyết áp:
 - Thuốc đối kháng thụ thể angiotensin II (như valsartan, telmisartan, irbesartan), đặc biệt là khi người bệnh đang bị bệnh thận do đái tháo đường.
 - Aliskiren.
- Bác sĩ sẽ kiểm tra định kỳ chức năng thận, huyết áp và nồng độ các chất điện giải trong huyết thanh của người bệnh thuộc các trường hợp trên.
- Bị tiêu chảy hoặc nôn mửa gần đây.
 - Đang ăn kiêng muối.
 - Cao cholesterol.
 - Lupus ban đỏ hệ thống.
 - Người bệnh là người da đen vì UmenoHCT có thể kém hiệu quả hơn ở người da đen so với các chủng tộc khác và dễ gây ra tác dụng phù mạch (là phản ứng dị ứng

nghiêm trọng đặc trưng bởi đột ngột sưng bàn tay, bàn chân, mắt cá, mặt, môi, lưỡi hay cổ họng).

Cần thông báo ngay với bác sĩ nếu người bệnh đang được điều trị dị ứng (như điều trị vết côn trùng cắn); vì nếu người bệnh uống UmenoHCT trong khi điều trị dị ứng có thể gây ra phản ứng dị ứng nghiêm trọng.

Khi chuẩn bị phẫu thuật (bao gồm cả nha khoa), cần thông báo với bác sĩ hoặc nha sĩ người bệnh đang dùng UmenoHCT vì người bệnh có thể bị hạ huyết áp nặng khi gây mê.

Thận trọng khi dùng liều UmenoHCT đầu tiên hoặc khi tăng liều vì có thể gây hạ huyết áp mạnh. Người bệnh nên nằm xuống nếu cảm thấy choáng váng và nên thông báo với bác sĩ càng sớm càng tốt.

Tác động của thuốc khi lái xe và vận hành máy móc

UmenoHCT có thể gây mệt mỏi và chóng mặt, làm ảnh hưởng đến khả năng lái xe và vận hành máy móc, đặc biệt là khi bắt đầu điều trị, khi thay đổi liều hoặc uống rượu.

Phụ nữ có thai và cho con bú

- Phụ nữ có thai không được dùng UmenoHCT. Thông báo với bác sĩ nếu người bệnh đang có thai hoặc có kế hoạch có thai trước khi dùng UmenoHCT.
- Phụ nữ đang cho con bú không nên dùng UmenoHCT.

KHI NÀO CẦN THAM VẤN BÁC SĨ, DƯỢC SĨ

Người bệnh sử dụng thuốc khác khi đang điều trị với UmenoHCT.

Phụ nữ mang thai hoặc có kế hoạch mang thai.

Phụ nữ cho con bú.

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

HẠN DÙNG CỦA THUỐC:

36 tháng kể từ ngày sản xuất

SẢN XUẤT TẠI:



TRÁCH NHIỆM TRỌN VẸN

CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM SAVI

(**SaVipharm J.S.C**)

Lô Z.01-02-03a khu Công nghiệp trong khu Chế xuất Tân Thuận, phường Tân Thuận Đông, quận 7, thành phố Hồ Chí Minh.

Điện thoại: (84.8) 37700142-143-144

Fax: (84.8) 37700145

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

B. HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG THUỐC CHO CÁN BỘ Y TẾ

DƯỢC LỰC HỌC

Mã ATC: C09BA03

Nhóm dược lý: Chất ức chế enzym chuyển angiotensin và thuốc lợi tiểu thiazid.

UmenoHCT là thuốc kết hợp liều cố định của lisinopril – chất ức chế enzym chuyển angiotensin và hydrochlorothiazid – thuốc lợi tiểu thiazid. Hai thành phần này hiệp đồng tác dụng với nhau và làm tăng tác dụng hạ huyết áp.

Lisinopril

Lisinopril là một chất ức chế peptidyl dipeptidase, ức chế enzym chuyển angiotensin I thành peptid có tác dụng co mạch là angiotensin II. Angiotensin II cũng kích thích tiết aldosteron ở vỏ thượng thận. Do vậy, ức chế enzym chuyển angiotensin sẽ làm giảm nồng độ angiotensin II dẫn đến giảm tác dụng co mạch cũng như giảm tiết aldosteron.

Mặc dù cơ chế làm hạ huyết áp chính của lisinopril được cho rằng là do tác động trên hệ renin-angiotensin-aldosteron nhưng đối với người bệnh có mức renin thấp, lisinopril vẫn có tác dụng hạ huyết áp. Enzym chuyển angiotensin có cấu trúc giống với kininase II – enzym phân hủy bradykinin. Cần làm rõ ảnh hưởng của việc tăng bradykinin (peptid gây giãn mạch mạnh) trong tác dụng điều trị của lisinopril.

Hydrochlorothiazid

Hydrochlorothiazid là một thuốc lợi tiểu và là một tác nhân chống tăng huyết áp. Hydrochlorothiazid gây ảnh hưởng đến khả năng tái hấp thu điện giải và làm tăng bài tiết natri cũng như clorid. Sự bài tiết natri kéo theo sự mất ion kali và bicarbonat. Cơ chế chống tăng huyết áp của hydrochlorothiazid chưa được biết rõ.

DƯỢC ĐỘNG HỌC

Kết hợp lisinopril và hydrochlorothiazid hầu như không làm thay đổi dược động học của từng chất so với khi dùng riêng lẻ. Viên kết hợp lisinopril và hydrochlorothiazid tương đương sinh học với từng thuốc riêng lẻ khi dùng đồng thời.

Lisinopril

Hấp thu

Sau khi uống, nồng độ đỉnh trong huyết tương đạt được sau khoảng 7 giờ. Thuốc có khuynh hướng đạt đến nồng độ đỉnh trong máu chậm hơn ở người bệnh nhồi máu cơ tim cấp. Với liều lisinopril từ 5-80 mg, mức độ hấp thu trung bình là 25%, dao động từ 6-60% ở mỗi người bệnh. Sinh khả dụng tuyệt đối giảm khoảng 16% ở người suy tim. Thức ăn không ảnh hưởng đến hấp thu lisinopril.

Phân bố

Lisinopril hầu như không gắn với protein huyết tương nào khác ngoài enzym chuyển angiotensin trong máu. Các nghiên cứu trên chuột cho thấy lisinopril ít vượt qua hàng rào máu não.

Chuyển hóa – Thải trừ

Lisinopril không được chuyển hóa và được bài tiết toàn bộ dưới dạng không đổi qua nước tiểu.

Ở liều lặp lại, thời gian bán hủy có hiệu quả do tích lũy thuốc của lisinopril là 12,6 giờ. Hệ số thanh thải của lisinopril ở người khỏe mạnh khoảng 50 ml/phút. Nồng độ thuốc trong huyết thanh giảm dần với một giai đoạn ở cuối kéo dài, giai đoạn này không góp phần vào sự tích lũy thuốc, thể hiện việc gắn kết bão hòa của lisinopril với ACE và không tỷ lệ với liều.

Người suy gan

Chức năng gan bị tổn thương ở người xơ gan dẫn đến giảm hấp thu lisinopril (khoảng 30%) và tăng mức độ, thời gian tiếp xúc với thuốc (khoảng 50%) so với người khỏe mạnh do giảm thanh thải.

Người suy thận

Tổn thương chức năng thận làm giảm thải trừ lisinopril, tuy nhiên, sự giảm này chỉ có ý nghĩa khi độ lọc cầu thận dưới 30 ml/phút. Ở người suy thận nhẹ đến trung bình (độ thanh thải creatinin 30-80 ml/phút), AUC (Area under the curve) trung bình tăng 13%, trong khi ở người suy thận nặng (độ thanh thải creatinin 5-30 ml/phút) AUC được ghi nhận tăng lên gấp 4 - 5 lần.

Người suy tim

Người suy tim có mức độ và thời gian tiếp xúc với lisinopril lớn hơn người khỏe mạnh (AUC trung bình tăng 125%), nhưng hấp thu lại giảm khoảng 16% so với người khỏe mạnh.

Người lớn tuổi

Nồng độ thuốc trong máu và AUC ở người lớn tuổi cao hơn (khoảng 60%) so với người trẻ tuổi.

Hydrochlorothiazid

Hấp thu

Sau khi uống, hydrochlorothiazid hấp thu tương đối nhanh, khoảng 65 - 75% liều sử dụng, tỷ lệ này có thể giảm ở người suy tim. Thức ăn có thể làm giảm sự hấp thu của hydrochlorothiazid.

Sau khi uống, tác dụng lợi tiểu xuất hiện sau 2 giờ, đạt tối đa sau 4 giờ và kéo dài đến 6-12 giờ.

Phân bố

Hydrochlorothiazid tích lũy trong hồng cầu; 40 - 68% liên kết với protein huyết tương. Hydrochlorothiazid đi qua hàng rào nhau thai, phân bố và đạt nồng độ cao trong thai nhi. Hydrochlorothiazid không qua hàng rào máu não và có bài tiết vào sữa mẹ.

Chuyển hóa - Thải trừ

Hydrochlorothiazid không bị chuyển hóa.

Khi theo dõi nồng độ thuốc trong huyết tương trong vòng ít nhất 24 giờ, nửa đời thải trừ huyết tương dao động từ 5,6 đến 14,8 giờ.

Hydrochlorothiazid thải trừ qua thận, phần lớn dưới dạng không chuyển hóa. Ít nhất 61% liều uống thải trừ dưới dạng không đổi trong vòng 24 giờ. Nửa đời thải trừ của hydrochlorothiazid khoảng 9,5 - 13 giờ, nhưng có thể kéo dài ở trường hợp suy thận.

CHỈ ĐỊNH ĐIỀU TRỊ

UmenoHCT được dùng để điều trị tăng huyết áp nhẹ và vừa ở người bệnh không kiểm soát được huyết áp nếu chỉ dùng một mình lisinopril hay hydrochlorothiazid.

LIỀU LƯỢNG VÀ CÁCH DÙNG

Cách dùng:

Dùng đường uống. Uống nguyên viên với nước, trước hoặc sau khi ăn. Nên uống vào cùng thời điểm mỗi ngày.

Thuốc phải được dùng đúng theo hướng dẫn của bác sĩ. Không nên tự ý ngưng thuốc.

Liều lượng:

Người lớn:

Liều thông thường là 1 viên UmenoHCT 10/12,5 hay 1 viên UmenoHCT 20/12,5; 1 lần 1 ngày. Sau 2-4 tuần, nếu vẫn chưa đạt huyết áp mục tiêu, có thể tăng liều lên 2 viên UmenoHCT 10/12,5 hay UmenoHCT 20/12,5 hoặc 1 viên UmenoHCT 20/25; 1 lần 1 ngày.

Các đối tượng đặc biệt:

Trẻ em: An toàn và hiệu quả chưa được thiết lập ở trẻ em.

Người suy thận: Thuốc lợi tiểu thiazid không thích hợp với người suy thận và không hiệu quả khi độ thanh thải creatinin từ 30 ml/phút trở xuống.

Không dùng UmenoHCT như liệu pháp điều trị ban đầu ở người suy thận.

Chỉ dùng UmenoHCT ở người bệnh có độ thanh thải creatinin từ 30-80 ml/phút khi đã điều chỉnh liều của từng thành phần cho phù hợp với từng cá nhân. Liều khởi đầu khuyến cáo của lisinopril khi dùng một mình là 5-10 mg.

Người bệnh đã điều trị bằng thuốc lợi tiểu trước đây: Hạ huyết áp có triệu chứng có thể xảy ra sau khi uống liều đầu tiên UmenoHCT; thường xảy ra ở người bệnh bị giảm thể tích tuần hoàn hay thiếu hụt muối do việc điều trị bằng thuốc lợi tiểu gây ra. Khi chuyển qua dùng UmenoHCT, nên ngưng thuốc lợi tiểu khoảng 2-3 ngày. Nếu không thể chuyển sang UmenoHCT ngay, nên bắt đầu bằng lisinopril một mình trước với liều khởi đầu là 5 mg.

Người lớn tuổi: Không cần điều chỉnh liều ở người lớn tuổi.

Một số nghiên cứu lâm sàng chỉ ra rằng hiệu quả và dung nạp của kết hợp lisinopril và hydrochlorothiazid là như nhau ở người bệnh lớn tuổi và người bệnh trẻ hơn.

Với liều hàng ngày từ 20-80 mg, lisinopril cho hiệu quả như nhau ở người bệnh trẻ tuổi và người bệnh lớn tuổi. Tác dụng hạ huyết áp tâm trương của lisinopril tương tự với hydrochlorothiazid hay atenolol. Một vài nghiên cứu lâm sàng cho thấy tuổi tác không ảnh hưởng đến dung nạp lisinopril.

CHỐNG CHỈ ĐỊNH

- Quá mẫn với lisinopril, các thuốc ức chế ACE khác; hydrochlorothiazid, các thuốc có cấu trúc sulphonamid và bất cứ thành phần khác của thuốc.
- Tiền sử phù mạch khi dùng thuốc ức chế ACE.
- Phù mạch do di truyền hay phù mạch vô căn.

- Suy thận nặng (độ thanh thải creatinin < 30 ml/phút).
- Suy gan nặng.
- Vô niệu.
- Người bệnh đái tháo đường hay suy thận (độ lọc cầu thận < 60 ml/phút/1,73 m²) đang dùng chế phẩm có chứa aliskiren.
- Phụ nữ có thai.

CẢNH BÁO VÀ THẬN TRỌNG KHI SỬ DỤNG

Các tình trạng cần thận trọng khi dùng thuốc

Hạ huyết áp có triệu chứng: Hiếm khi xảy ra ở người bệnh tăng huyết áp, tuy nhiên người bệnh giảm thể tích tuần hoàn (do dùng thuốc lợi tiểu, ăn kiêng muối, thăm phân máu, tiêu chảy hay nôn mửa hoặc tăng huyết áp nặng phụ thuộc renin) sẽ dễ xảy ra hạ huyết áp hơn. Cần kiểm tra điện giải định kỳ ở những người bệnh này. Người bệnh có nguy cơ cao hạ huyết áp cần được theo dõi chặt chẽ khi bắt đầu điều trị cũng như khi thay đổi liều. Cần xem xét đặc biệt đối với người thiếu máu cơ tim hoặc bệnh mạch máu não vì chỉ cần một lần hạ huyết áp quá mức cũng có thể gây nhồi máu cơ tim hoặc tai biến mạch máu não.

Khi hạ huyết áp xảy ra, cần đặt người bệnh ở tư thế nằm ngửa và có thể truyền tĩnh mạch dung dịch nước muối sinh lý nếu cần thiết. Hạ huyết áp không phải là nguyên nhân để không sử dụng lại UmenoHCT, nên cân nhắc giảm liều ở những trường hợp này hoặc chỉ dùng một thuốc riêng lẻ.

Một số bệnh nhân suy tim có huyết áp bình thường hoặc thấp có thể bị hạ huyết áp khi dùng lisinopril. Trong trường hợp này, cần cân nhắc giảm liều hoặc ngưng dùng UmenoHCT.

Hẹp van hai lá và van động mạch chủ/phi đại cơ tim:

Như các thuốc ức chế ACE khác, thận trọng khi dùng lisinopril ở người bệnh hẹp van hai lá, hẹp van động mạch chủ (làm nghẽn dòng máu đi từ tâm thất trái) hoặc phi đại cơ tim.

Tác động kép lên hệ renin-angiotensin-aldosteron (RAA)

Có bằng chứng cho thấy việc kết hợp thuốc ức chế ACE, thuốc đối kháng thụ thể angiotensin II hoặc aliskiren có thể làm tăng nguy cơ hạ huyết áp, tăng kali huyết và giảm chức năng thận. Vì vậy, không khuyến cáo kết hợp các thuốc cùng tác động lên hệ RAA như thuốc ức chế ACE, thuốc đối kháng thụ thể angiotensin II và aliskiren. Tuy nhiên, nếu bắt buộc phải sử dụng kết hợp này thì cần theo dõi người bệnh chặt chẽ và thường xuyên đánh giá chức năng thận, điện giải và huyết áp của người bệnh. Không nên kết hợp thuốc ức chế ACE và thuốc đối kháng thụ thể angiotensin II ở người mắc bệnh thận do đái tháo đường.

Suy thận

Thuốc lợi tiểu thiazid không thích hợp với người suy thận và không còn hiệu quả ở người có độ thanh thải creatinin ≤ 30 ml/phút. Không khuyến cáo dùng lisinopril /hydrochlorothiazid ở người tổn thương thận (độ thanh thải

creatinin ≤ 80 ml/phút) trừ khi đã điều chỉnh liều từng thành phần cho phù hợp với từng người bệnh.

Ở người suy tim, hạ huyết áp xảy ra khi bắt đầu điều trị bằng thuốc ức chế ACE có thể làm nặng hơn tổn thương thận. Suy thận cấp, thường là có thể hồi phục, đã được ghi nhận trong trường hợp này.

Người bệnh bị hẹp động mạch thận một bên hay hai bên có thể tăng urê huyết và creatinin huyết thanh khi dùng thuốc ức chế ACE, thường sẽ hồi phục khi ngưng điều trị. Điều này đặc biệt dễ xảy ra đối với người suy thận. Tăng huyết áp do bệnh lý mạch máu thận cũng làm tăng nguy cơ hạ huyết áp và suy thận, do đó khi bắt đầu điều trị, nên bắt đầu bằng liều thấp dưới sự giám sát chặt chẽ và thận trọng khi tăng liều. Kết hợp với thuốc lợi tiểu góp phần làm tăng nguy cơ hạ huyết áp và suy thận, do đó, cần giám sát chặt chẽ trong tuần đầu điều trị.

Người bệnh không mắc bệnh thận cũng xuất hiện tăng urê huyết và creatinin huyết thanh thoáng qua khi dùng kết hợp lisinopril và thuốc lợi tiểu. Cần cân nhắc giảm liều hoặc ngưng dùng lisinopril hoặc/và thuốc lợi tiểu.

Đã điều trị bằng thuốc lợi tiểu trước đây

Nên ngưng thuốc lợi tiểu khoảng 2-3 ngày trước khi dùng UmenoHCT hoặc có thể cân nhắc bắt đầu bằng lisinopril một mình với liều khởi đầu là 5 mg.

Ghép thận: Vì không có kinh nghiệm sử dụng kết hợp lisinopril/hydrochlorothiazid ở người mới ghép thận nên không khuyến cáo dùng UmenoHCT trong trường hợp này.

Phản ứng phản vệ ở người bệnh thâm phân máu

Không chỉ định kết hợp lisinopril/hydrochlorothiazid ở người bệnh thâm phân máu. Phản ứng phản vệ đã được báo cáo ở người bệnh đang điều trị với thuốc ức chế ACE có thực hiện thâm phân máu với màng lọc high-flux AN 69 và ly trích lipoprotein tỷ trọng thấp (LDL: low density lipoprotein) bằng màng dextran sulphat. Trong trường hợp này, nên cân nhắc dùng màng lọc khác hay dùng thuốc điều trị tăng huyết áp khác.

Phản ứng phản vệ liên quan đến ly trích LDL

Một số trường hợp hiếm gặp, người điều trị với thuốc ức chế ACE khi thực hiện ly trích LDL bằng màng dextran sulphat đã xảy ra sốc phản vệ đe dọa đến tính mạng. Trong trường hợp này, nên ngưng dùng thuốc ức chế ACE trước khi thực hiện ly trích LDL.

Bệnh gan: Thận trọng khi dùng lợi tiểu thiazid ở người suy gan hoặc bệnh gan tiến triển vì thay đổi nhỏ cân bằng nước và các chất điện giải có thể dẫn đến hôn mê gan. Thuốc ức chế ACE có thể gây hội chứng bắt đầu với vàng da ứ mật, viêm gan dẫn đến hoại tử gan tối cấp và tử vong (hiếm gặp). Cơ chế của hội chứng này chưa được biết rõ. Người bệnh điều trị với UmenoHCT nếu bị vàng da hoặc tăng enzym gan thì nên ngưng điều trị và theo dõi thích hợp.

Phẫu thuật/ gây mê: Ở người bệnh được tiến hành phẫu thuật hay gây mê bằng các thuốc có khả năng gây hạ huyết áp, lisinopril có thể ức chế sự tạo thành angiotensin II do phóng thích renin bù trừ. Nếu hạ huyết áp xảy ra do cơ chế này thì có thể điều chỉnh bằng cách bổ sung thể tích tuần hoàn.

Ảnh hưởng đến chuyển hóa và nội tiết

Thuốc ức chế ACE và thuốc lợi tiểu thiazid có thể làm giảm dung nạp glucose, nên cần nhắc điều chỉnh liều insulin hoặc các thuốc điều trị đái tháo đường đường uống. Nên theo dõi đường huyết thường xuyên trong một tháng đầu khi bắt đầu điều trị với chất ức chế ACE ở người bệnh đái tháo đường đang điều trị bằng insulin hoặc các thuốc điều trị đái tháo đường đường uống. Dùng thiazid có thể làm biểu hiện đái tháo đường tiềm ẩn.

Cân bằng điện giải

Cần kiểm tra định kỳ nồng độ các chất điện giải ở người bệnh sử dụng thuốc lợi tiểu thiazid.

Thuốc lợi tiểu thiazid, bao gồm hydrochlorothiazid, có thể gây mất cân bằng nước và các chất điện giải (hạ kali huyết, hạ natri huyết, hạ clorid huyết). Các dấu hiệu của mất cân bằng điện giải bao gồm khô miệng, khát nước, suy nhược, thờ ơ, buồn ngủ, đau cơ hay chuột rút, mỏi cơ, hạ huyết áp, thiếu niệu, nhịp tim nhanh, rối loạn tiêu hóa, buồn nôn, nôn. Hạ natri huyết có thể xảy ra ở người bệnh bị phù nề trong thời tiết nóng. Hạ clorid huyết thường nhẹ và không cần điều trị. Thuốc lợi tiểu thiazid cũng có thể làm tăng tiết magnesi vào nước tiểu dẫn đến hạ magnesi huyết; có thể làm giảm tiết calci vào nước tiểu, gây tăng nhẹ và gián đoạn calci huyết. Tăng calci huyết có thể là dấu hiệu của cường tuyến cận giáp. Cần ngưng dùng thiazid trước khi làm các xét nghiệm kiểm tra chức năng tuyến cận giáp.

Tăng kali huyết

Tăng kali huyết đã được ghi nhận ở người bệnh dùng thuốc ức chế ACE, bao gồm lisinopril. Người bệnh có nguy cơ tăng kali huyết gồm người tổn thương chức năng thận, đái tháo đường, dùng thuốc lợi tiểu giữ kali, chất bổ sung kali hoặc các chất thay thế muối chứa kali, hoặc đang dùng các thuốc làm tăng kali huyết như heparin. Nếu phải dùng đồng thời với các chất trên, nên theo dõi kali huyết thường xuyên.

Đái tháo đường

Cần theo dõi chặt chẽ đường huyết của người bệnh trong tháng đầu dùng thuốc ức chế ACE ở người đái tháo đường đang điều trị bằng insulin hoặc các thuốc điều trị đái tháo đường đường uống.

Phản ứng quá mẫn/ phù mạch

Phù mạch ở mặt, tay chân, môi, lưỡi, thanh môn, thanh quản đã được ghi nhận (ít gặp) ở người bệnh điều trị với thuốc ức chế ACE bao gồm lisinopril. Tác dụng này có thể xảy ra bất cứ lúc nào trong quá trình điều trị. Trong

trường hợp này, cần ngưng dùng lisinopril ngay lập tức và tiến hành điều trị, theo dõi thích hợp để đảm bảo rằng các triệu chứng được giải quyết hoàn toàn trước khi xuất viện. Trong trường hợp sung phù chỉ khu trú ở lưỡi, không gây suy hô hấp, người bệnh vẫn cần được tiếp tục quan sát vì việc điều trị bằng thuốc kháng histamin và corticoid có thể không đáp ứng đủ.

Giải mẫn cảm

Người bệnh dùng thuốc ức chế ACE trong quá trình điều trị giải mẫn cảm (ví dụ như nọc của loài hymenoptera) đã có những phản ứng phản vệ kéo dài. Cũng ở những người bệnh này, khi ngưng dùng thuốc ức chế ACE, các phản ứng này không xảy ra nữa nhưng lại xuất hiện lại khi vô tình dùng thuốc trở lại.

Giảm bạch cầu trung tính/mất bạch cầu hạt

Giảm bạch cầu trung tính/mất bạch cầu hạt, giảm lượng tiểu cầu và thiếu máu đã được ghi nhận đã được ghi nhận ở người bệnh dùng thuốc ức chế ACE. Hiếm khi xảy ra giảm bạch cầu trung tính ở người bệnh có chức năng thận bình thường và không có biến chứng. Triệu chứng giảm bạch cầu trung tính và mất bạch cầu hạt có thể hồi phục sau khi ngưng dùng thuốc ức chế ACE. Thận trọng khi dùng lisinopril ở người bệnh có bệnh lý collagen mạch máu, đang dùng thuốc ức chế miễn dịch, allopurinol hoặc procainamid, đặc biệt là ở người bệnh có suy giảm chức năng thận trước đó, có thể gây nhiễm trùng không đáp ứng với điều trị kháng sinh tích cực. Khi dùng lisinopril ở những người bệnh này, phải theo dõi định kỳ số lượng bạch cầu và phải yêu cầu người bệnh thông báo ngay nếu có bất kỳ dấu hiệu nhiễm khuẩn nào.

Chứng tộc

Thuốc ức chế ACE gây phù mạch ở người da đen với tỷ lệ cao hơn ở người có màu da khác.

Như các thuốc ức chế ACE khác, tác động lên huyết áp ở người da đen ít hiệu quả hơn ở người có màu da khác, có thể là do tỷ lệ người da đen tăng huyết áp có renin thấp khá cao.

Ho

Ho đã được ghi nhận khi sử dụng thuốc ức chế ACE. Diễn hình là ho khan, dai dẳng và tự hết khi ngưng thuốc. Ho do thuốc ức chế ACE cần phải được xem xét khi chẩn đoán phân biệt các nguyên nhân gây ho.

Lithi

Không khuyến cáo kết hợp lisinopril và lithi.

Phản ứng doping

Hydrochlorothiazid có thể cho kết quả dương tính với phản ứng doping.

Các khuyến cáo dùng thuốc cho phụ nữ có thai và cho con bú

Trường hợp có thai

Lisinopril

329
TY
AN
HAI
CHI

Không nên dùng lisinopril trong ba tháng đầu thai kỳ. Chống chỉ định lisinopril trong ba tháng giữa và cuối thai kỳ.

Bảng chứng dịch tễ học liên quan đến nguy cơ gây quái thai sau khi tiếp xúc với thuốc ức chế ACE trong ba tháng đầu thai kỳ chưa được kết luận, tuy nhiên vẫn có nguy cơ nhỏ. Người bệnh có kế hoạch có thai nên được chuyển sang điều trị bằng thuốc khác an toàn hơn trừ khi phải bắt buộc dùng thuốc ức chế ACE. Khi phát hiện có thai, phải ngưng thuốc ức chế ACE ngay lập tức và có thể thay bằng thuốc khác.

Dùng thuốc ức chế ACE trong 3 tháng giữa và cuối thai kỳ gây độc trên bào thai người (giảm chức năng thận, thiếu ôi, chậm cốt hóa xương sọ) và độc tính trên trẻ sơ sinh (suy thận, hạ huyết áp, tăng kali huyết). Nếu xảy ra trường hợp dùng lisinopril trong 3 tháng giữa của thai kỳ, nên siêu âm kiểm tra chức năng thận và hộp sọ của thai nhi. Trẻ sơ sinh có mẹ dùng lisinopril phải được theo dõi chặt chẽ để phòng hạ huyết áp.

Hydrochlorothiazid

Kinh nghiệm sử dụng hydrochlorothiazid ở phụ nữ có thai còn hạn chế, đặc biệt là trong ba tháng cuối thai kỳ. Nghiên cứu trên động vật cũng không đầy đủ.

Hydrochlorothiazid qua được nhau thai. Dựa trên cơ chế tác dụng của hydrochlorothiazid, việc dùng hydrochlorothiazid trong 3 tháng giữa và cuối thai kỳ có thể làm ảnh hưởng đến tưới máu nhau-bào thai và có thể gây vàng da, rối loạn cân bằng điện giải và giảm tiểu cầu. Không nên dùng hydrochlorothiazid ở phụ nữ có thai bị phù, tăng huyết áp thai kỳ hoặc tiền sản giật do nguy cơ giảm thể tích huyết tương và giảm tưới máu nhau thai.

Không nên dùng hydrochlorothiazid ở phụ nữ có thai tăng huyết áp vô căn trừ khi không có thuốc nào thay thế được.

Trường hợp cho con bú

Chưa có thông tin về việc dùng lisinopril/hydrochlorothiazid cho phụ nữ cho con bú.

Hydrochlorothiazid có tiết vào sữa mẹ. Liều cao thiazid gây lợi tiểu mạnh, ức chế tiết sữa. Không khuyến cáo dùng lisinopril/hydrochlorothiazid cho phụ nữ cho con bú, đặc biệt là trẻ sinh non và trẻ sơ sinh; nên dùng thuốc khác an toàn hơn. Nếu bắt buộc phải dùng, nên dùng liều thấp nhất có thể.

Tác động của thuốc khi lái xe và vận hành máy móc

Như các thuốc điều trị tăng huyết áp khác, UmenoHCT cũng có thể ảnh hưởng nhẹ đến khả năng lái xe và vận hành máy móc, đặc biệt là khi bắt đầu điều trị hoặc khi thay đổi liều, khi uống rượu. Tuy nhiên, các ảnh hưởng này còn phụ thuộc vào đáp ứng của mỗi người. Choáng váng và mệt mỏi có thể xảy ra khi lái xe và vận hành máy móc.

TƯƠNG TÁC CỦA THUỐC VỚI CÁC THUỐC KHÁC VÀ CÁC LOẠI TƯƠNG TÁC KHÁC

Các thuốc điều trị tăng huyết áp: Khi phối hợp với các thuốc điều trị tăng huyết áp khác, glyceryl trinitrat hoặc

các thuốc giãn mạch khác có thể gây hạ huyết áp quá mức. Tránh kết hợp lisinopril và aliskiren (xem Chống chỉ định và cảnh báo, thận trọng khi sử dụng).

Lithi: Sự gia tăng nồng độ và độc tính của lithi trong huyết thanh có phục hồi được ghi nhận khi dùng đồng thời lithi với thuốc ức chế ACE. Thuốc lợi tiểu và thuốc ức chế ACE làm giảm độ thanh thải ở thận của lithi và gây tăng độc tố của lithi. Vì vậy, không khuyến cáo kết hợp lithi với lisinopril/hydrochlorothiazid. Nếu phải dùng kết hợp này, phải theo dõi chặt chẽ nồng độ lithi trong huyết tương.

Chất bổ sung kali, thuốc lợi tiểu giữ kali hoặc các chất thay thế muối có chứa kali: Tác dụng làm hạ kali huyết của thuốc lợi tiểu thiazid có thể được bù trừ nhờ tác dụng làm tăng kali huyết của lisinopril. Việc sử dụng chất bổ sung kali, thuốc lợi tiểu giữ kali hoặc các chất thay thế muối có chứa kali có thể làm tăng kali huyết nghiêm trọng, đặc biệt là ở người suy thận hoặc đái tháo đường. thận trọng khi dùng UmenoHCT với các chất này và phải kiểm tra kali huyết thường xuyên.

Thuốc gây xoắn đỉnh: Thận trọng khi dùng chung với các thuốc gây xoắn đỉnh như thuốc chống loạn nhịp, thuốc chống loạn thần và một số thuốc khác do nguy cơ hạ kali huyết.

Thuốc chống trầm cảm ba vòng, thuốc chống loạn thần, thuốc gây mê: Dùng phối hợp với UmenoHCT có thể gây hạ huyết áp quá mức.

Các NSAID, aspirin (> 3 g/ngày): Có thể làm giảm tác dụng chống tăng huyết áp của thuốc ức chế ACE và tác dụng lợi tiểu của thiazid. NSAID có thể gây tăng kali huyết và có thể dẫn đến suy giảm chức năng thận. Các ảnh hưởng này thường tự hồi phục. Suy thận có thể xảy ra (hiếm khi), đặc biệt là ở người bệnh đã tổn thương chức năng thận như người lớn tuổi hoặc người bị mất nước.

Vàng: Phản ứng nitritoid (triệu chứng giãn mạch bao gồm đỏ bừng, buồn nôn, choáng váng, hạ huyết áp, có thể trở nên nghiêm trọng) sau khi dùng vàng dưới dạng tiêm (như natri aurothiomalat) đã được ghi nhận thường xuyên xảy ra ở người dùng thuốc ức chế ACE.

Thuốc giống giao cảm: có thể làm giảm tác động điều trị tăng huyết áp của thuốc ức chế enzym chuyển angiotensin.

Thuốc điều trị đái tháo đường: Các nghiên cứu dịch tễ học cho thấy việc dùng thuốc ức chế ACE với các thuốc điều trị đái tháo đường có thể làm tăng tác dụng hạ đường huyết, gây nguy cơ hạ đường huyết. Hiện tượng này có thể xảy ra nhiều hơn trong những tuần điều trị đầu tiên ở người suy thận.

Amphotericin B, carbenoxolon, corticoid, corticotropin, thuốc nhuận tràng: có thể gây mất cân bằng điện giải, thường là hạ kali huyết.

Muối calci: Tăng calci huyết do giảm bài tiết.

Glycosid tim: Tăng độc tính trên tim do hạ kali huyết do thiazid gây ra.

Colestyramin và colestipol: Có thể làm trì hoãn hoặc giảm hấp thu hydrochlorothiazid. Nên uống hydrochlorothiazid ít nhất 1 giờ trước hoặc 4-6 giờ sau khi uống colestyramin hoặc colestipol.

Thuốc giãn cơ không khử cực: Hydrochlorothiazid có thể làm tăng hiệu quả của thuốc giãn cơ không khử cực.

Trimethoprim: Dùng đồng thời với lisinopril/hydrochlorothiazid có thể làm tăng nguy cơ tăng kali huyết.

Sotalol: Thiazid có thể làm tăng nguy cơ gây loạn nhịp của sotalol do tác động hạ kali huyết của nó.

Allopurinol: Dùng kết hợp với thuốc ức chế ACE làm tăng nguy cơ tổn thương thận và giảm bạch cầu.

Ciclosporin: Làm tăng nguy cơ tổn thương thận khi dùng chung với chất ức chế ACE.

Lovastatin: Dùng chung với chất ức chế ACE gây tăng nguy cơ tăng kali huyết.

Thuốc ức chế miễn dịch, thuốc độc tế bào, procainamid: Dùng chung với chất ức chế ACE gây tăng nguy cơ tăng mất bạch cầu.

Chất hoạt hóa plasminogen ở mô: Tăng nguy cơ phù mạch.

TÁC DỤNG KHÔNG MONG MUỐN (ADR)

Tác dụng không mong muốn thường gặp nhất được báo cáo là ho, choáng váng, hạ huyết áp và đau đầu với tần suất xảy ra là 1-10%. Trong các nghiên cứu lâm sàng, tác dụng không mong muốn thường nhẹ và thoáng qua, và hầu hết không cần phải ngưng điều trị.

Liên quan đến lisinopril

Thường gặp, $1/100 \leq ADR < 1/10$

- Hệ thần kinh và tâm thần: Choáng váng, nhức đầu, ngất.
- Tim mạch: Hạ huyết áp thể đứng.
- Hô hấp: Ho.
- Tiêu hóa: Tiêu chảy, nôn.
- Thận và tiết niệu: Rối loạn chức năng thận.

Ít gặp, $1/1.000 \leq ADR < 1/100$

- Hệ thần kinh và tâm thần: Dị cảm, chóng mặt, loạn vị giác, rối loạn giấc ngủ, thay đổi tâm trạng, các triệu chứng trầm cảm.
- Tim mạch: Nhồi máu cơ tim hoặc tai biến mạch máu não, có thể là thứ phát do hạ huyết áp quá mức ở người bệnh có nguy cơ cao, hồi hộp, nhịp tim nhanh, hội chứng Raynaud.
- Hô hấp: Viêm mũi.
- Tiêu hóa: buồn nôn, đau bụng, khó tiêu.
- Gan mật: Tăng enzym gan, tăng bilirubin.
- Da và mô dưới da: Phát ban, ngứa.
- Hệ sinh sản và tuyến vú: Bất lực.
- Khác: Mệt mỏi, suy nhược.
- Xét nghiệm: Tăng urê huyết, tăng creatinin huyết thanh, tăng kali huyết.

Hiếm gặp, $1/10.000 \leq ADR < 1/1.000$

- Máu và hệ bạch huyết: Giảm dung tích hồng cầu, giảm hemoglobin.

- Nội tiết: Hội chứng tiết hormon chống bài niệu không thích hợp.
- Hệ thần kinh và tâm thần: Nhảm lẫn, rối loạn khứu giác.
- Tiêu hóa: Khô miệng.
- Da và mô dưới da: Quá mẫn/ phù thần kinh-mạch: phù thần kinh-mạch ở mặt, tay chân, môi, lưỡi, thanh môn hoặc thanh quản; mề đay; rụng tóc; vẩy nến.
- Thận và tiết niệu: Tăng urê huyết, suy thận cấp.
- Hệ sinh sản và tuyến vú: Nữ hóa tuyến vú.
- Xét nghiệm: Tăng natri huyết.

Rất hiếm gặp, $ADR < 1/10.000$

- Máu và hệ bạch huyết: Suy tủy xương, thiếu máu, giảm tiểu cầu, giảm bạch cầu, giảm bạch cầu trung tính, mất bạch cầu hạt, thiếu máu tán huyết, bệnh hạch bạch huyết, bệnh tự miễn.
- Chuyển hóa và dinh dưỡng: Hạ đường huyết.
- Hô hấp: Co thắt phế quản, viêm xoang, viêm phế nang do dị ứng/ viêm phổi tăng bạch cầu ưa acid.
- Tiêu hóa: Viêm tụy, phù mạch tại ruột.
- Gan mật: Viêm gan, viêm gan ứ mật, vàng da, suy gan.
- Da và mô dưới da: Đỏ mề đay, bệnh pemphigus, hoại tử da nhiễm độc, hội chứng Stevens-Johnson, hồng ban đa dạng, u lympho giả trên da (gồm nhiều triệu chứng: sốt, viêm mạch, đau cơ, đau khớp/ viêm khớp, dương tính với kháng thể kháng nhân, tăng tốc độ lắng hồng cầu, tăng bạch cầu ưa acid, tăng bạch cầu, nổi mẩn, nhạy cảm ánh sáng hoặc các biểu hiện khác ở da có thể xảy ra).
- Thận và tiết niệu: Thiếu niệu/vô niệu.

Chưa rõ tần suất

- Hệ thần kinh và tâm thần: Áo giác.
- Tim mạch: Đỏ bừng.

Liên quan đến lisinopril

Chưa rõ tần suất

Nhiễm khuẩn và nhiễm ký sinh trùng: Viêm tuyến nước bọt.

Máu và hệ bạch huyết: Giảm bạch cầu, mất bạch cầu hạt, giảm tiểu cầu, thiếu máu bất sản, thiếu máu tán huyết, suy tủy xương.

Chuyển hóa và dinh dưỡng: Biếng ăn, tăng đường huyết, xuất hiện đường trong nước tiểu, mất cân bằng điện giải (hạ natri huyết, hạ kali huyết, hạ clorid huyết, hạ magnesi huyết), tăng cholesterol và triglycerid, gout.

Rối loạn tâm thần: Bồn chồn, trầm cảm, rối loạn giấc ngủ.

Thần kinh: Chán ăn, dị cảm, choáng váng.

Mắt: Xanthopsia (chứng thấy sắc vàng), nhìn mờ thoáng qua, cận thị cấp tính, tăng nhãn áp góc đóng cấp tính.

Tai và tiền đình: Chóng mặt.

Tim mạch: Hạ huyết áp tư thế, viêm mạch.

Hô hấp: Suy hô hấp, viêm phổi, phù phổi.

Tiêu hóa: Viêm dạ dày, tiêu chảy, táo bón, viêm tụy.

Gan mật: Vàng da ứ mật.

Da và mô dưới da: Nhạy cảm với ánh sáng, nổi ban, lupus ban đỏ hệ thống, phản ứng giống lupus, tái phát lupus ban đỏ, mề đay, phản ứng phản vệ, hoại tử da nhiễm độc.

Cơ xương khớp: Co thắt cơ, yếu cơ.

Thận và tiết niệu: Rối loạn chức năng thận, viêm thận kẽ.

Khác: Sốt, yếu mệt.

QUÁ LIỀU VÀ CÁCH XỬ TRÍ

Dữ liệu quá liều ở người còn hạn chế. Triệu chứng khi quá liều các chất ức chế ACE gồm hạ huyết áp, sốc tuần hoàn, rối loạn các chất điện giải, suy thận, tăng thông khí, nhịp tim nhanh, đánh trống ngực, nhịp tim chậm, choáng váng, lo lắng và ho.

Khuyến cáo điều trị quá liều chất ức chế ACE là truyền tĩnh mạch dung dịch nước muối sinh lý. Nếu xảy ra hạ huyết áp nặng, nên đặt người bệnh ở tư thế nằm ngửa. Cần nhắc sử

dùng angiotensin II và/hoặc catecholamin tiêm tĩnh mạch. Nếu vừa mới uống quá liều, có thể áp dụng một số biện pháp để đảo thái lisinopril như gây nôn, rửa dạ dày, uống chất hấp phụ, natri sulfat. Lisinopril có thể được loại ra khỏi hệ tuần hoàn bằng phương pháp thẩm phân máu. Đặt máy tạo nhịp được chỉ định trong tình trạng chậm nhịp tim kháng trị. Cần theo dõi thường xuyên các dấu hiệu sinh tồn, nồng độ chất điện giải, creatinin huyết thanh.

Triệu chứng khi quá liều hydrochlorothiazid bao gồm tăng bài tiết nước tiểu, suy giảm nhận thức (bao gồm hôn mê), động kinh, suy nhược, rối loạn nhịp tim, suy thận.

Chậm nhịp tim và phản ứng vagal nên được điều trị bằng atropin. Nếu có dùng digitalis, hạ kali huyết có thể gây rối loạn nhịp tim.

Tp. Hồ Chí Minh, ngày 5 tháng 2 năm 2017

KT. Tổng Giám Đốc

Phó Tổng Giám Đốc (KH-CN)



ĐS. Nguyễn Hữu Minh



**TU. CỤC TRƯỞNG
TRƯỞNG PHÒNG
Nguyễn Huy Hùng**