

# Lostad T100

- Tên thuốc  
Lostad T100
- Các dấu hiệu lưu ý và khuyến cáo khi dùng thuốc  
Để xa tầm tay trẻ em  
Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng
- Thành phần công thức thuốc  
Thành phần hoạt chất:  
Losartan potassium \_\_\_\_\_ 100 mg  
Thành phần khác:  
Lactose monohydrat, sinh bột tinh bột sắn hổ阒a, microcrystalline cellulose, colloidal silica khan, magnesi stearat, opadry trắng, sáp carnauba.
- Dạng bào chế  
Viên nén bao phim.  
Viên nén hình thuỷt, bao phim màu trắng, hai mặt khum, có khắc vạch.
- Chi định  
Lostartan được dùng để điều trị:  
- Tăng huyết áp và suy tim mạn tính ở bệnh nhân không dùng được hoặc chống chỉ định với thuốc ức chế enzym chuyển angiotensin II làm giảm nguy cơ đột quỵ ở bệnh nhân có tiền sử tăng huyết áp.  
- Bệnh thận ở những bệnh nhân bị đái tháo đường có tăng huyết áp (creatinin huyết thanh trong khoảng từ 1,3 - 3,0 mg/dl ở bệnh nhân ≤ 60 kg và 1,5 - 3,0 mg/dl ở nam giới > 60 kg và protein niệu).
- Cách dùng, liều dùng  
Lostad T100 được dùng bằng đường uống.  
**Tăng huyết áp:**  
Người lớn:  
+ Liều thường dùng 50 mg x 1 lần/ngày. Nếu cần thiết, có thể tăng liều đến 100 mg x 1 lần/ngày hoặc chia làm 2 lần/ngày. Tác dụng hạ huyết áp tối đa đạt được sau khi bắt đầu điều trị khoảng 3 - 6 tuần.  
+ Liều khởi đầu 25 mg x 1 lần/ngày được dùng cho bệnh nhân giảm nhẹ nội mạch và bù suy gan.  
Trẻ em:  
+ Trẻ từ 6 tuổi trở lên và có cân nặng từ 20 đến 50 kg bị tăng huyết áp dùng liều khởi đầu 0,7 mg/kg x 1 lần/ngày (tối đa 25 mg), nếu cần thiết có thể điều chỉnh tối đa đến 50 mg x 1 lần/ngày.  
+ Trẻ có cân nặng từ 50 kg trở lên dùng liều khởi đầu 1,4 mg/kg x 1 lần/ngày (tối đa 50 mg), nếu cần thiết có thể điều chỉnh tối đa đến 100 mg x 1 lần/ngày.  
+ Khuyến cáo không sử dụng losartan cho trẻ em bù suy gan.  
**Suy tim:**  
Lostartan được dùng để điều trị suy tim cho bệnh nhân từ 60 tuổi trở lên, liều khởi đầu thường là 12,5 mg x 1 lần/ngày, và có thể gấp đôi liều điều trị cách tuần cho đến liều duy trì là 50 mg x 1 lần/ngày.  
**Bệnh thận ở bệnh nhân đái tháo đường:**  
Liều khởi đầu 50 mg x 1 lần/ngày, tăng liều đến 100 mg x 1 lần/ngày tùy thuộc vào đáp ứng trên huyết áp.
- Chống chỉ định  
- Bệnh nhân quá mẫn với hoạt chất hoặc bất cứ thành phần nào của thuốc.  
- Phụ nữ mang thai quý thứ 2 và thứ 3 của thai kỳ.  
- Suy gan nặng.  
- Dùng đồng thời losartan với các chế phẩm chứa aliskiren ở bệnh nhân đái tháo đường hoặc suy thận ( $GFR < 60 \text{ ml/min/1,73 m}^2$ ).
- Cảnh báo và thận trọng khi dùng thuốc  
- Thận trọng sử dụng losartan ở bệnh nhân hẹp động mạch thận.  
- Losartan được bài tiết trong nước tiểu và trong便是, vì vậy nên giảm liều ở bệnh nhân suy thận và nên cân nhắc dùng cho bệnh nhân suy gan.  
- Bệnh nhân giảm thể tích dịch nội mạch (ví dụ người dùng thuốc lợi tiểu liều cao) có thể xảy ra hạ huyết áp; nên điều chỉnh trạng thái giảm thể tích dịch nội mạch trước khi dùng thuốc, hoặc dùng liều khởi đầu thấp.  
- Do có thể xảy ra tăng kali máu, nên theo dõi nồng độ kali huyết thanh đặc biệt ở người cao tuổi, bệnh nhân suy thận, và nên tránh sử dụng đồng thời với các thuốc lợi tiểu giữ kali.  
- Lostad T100 có chứa lactose. Không nên dùng thuốc này cho bệnh nhân có các vấn đề dị ứng truyền di truyền gặp không dung nhạy cảm galactose, thiếu hụt enzym lactase toàn phần hay kém hấp thu glucose-galactose.
- Sử dụng thuốc cho phụ nữ có thai và cho con bú  
Phụ nữ có thai  
Khi sử dụng trong quý hai và quý ba của thai kỳ, các thuốc có tác dụng trực tiếp trên hệ thống renin-angiotensin có thể gây thương tổn, thậm chí gây tử vong cho thai nhi đang phát triển. Ngưng dùng losartan càng sớm càng tốt khi phát hiện có thai.  
**Phụ nữ cho con bú**  
Do khả năng tác dụng không mong muốn cho trẻ đang bú mẹ nên cần phải quyết định xem nên ngừng cho bú hoặc ngừng thuốc, tùy thuộc vào tầm quan trọng của thuốc đối với người mẹ.
- Ảnh hưởng của thuốc lên khả năng lái xe, vận hành máy móc  
Chưa có nghiên cứu về các phản ứng trên khả năng lái xe và vận hành máy móc. Tuy nhiên, khi lái xe hay vận hành máy móc phải chú ý chống mệt và buồn ngủ do khi có thể xảy ra khi điều trị tăng huyết áp, đặc biệt khi bắt đầu điều trị hoặc khi tăng liều.
- Tương tác, tương kỵ của thuốc  
Tương tác của thuốc  
- Uống losartan cùng với cimetidine làm tăng diện tích dưới đường cong (AUC) của losartan khoảng 18%, nhưng không ảnh hưởng đến được động học của chất chuyển hóa có hoạt tính của losartan.  
- Uống losartan cùng với phenobarbital làm giảm khoảng 20% AUC của losartan và của chất chuyển hóa có hoạt tính.

- Ritamipril, một tác nhân cầm ứng chuyển hóa thuốc, làm giảm nồng độ losartan và chất chuyển hóa có hoạt tính.
- Fluconazole, một tác nhân ức chế CYP2C9, làm giảm nồng độ chất chuyển hóa có hoạt tính và làm tăng nồng độ losartan.
- Giống như các thuốc ức chế angiotensin II hoặc tác dụng tương tự nếu sử dụng đồng thời với thuốc lợi tiểu giữ kali (như spironolacton, triamteren, amilorid), với thuốc bổ sung kali hoặc với các chất thay thế muối có chứa kali thì có thể dẫn đến tăng kali huyết thanh.
- Cũng như các thuốc trị tăng huyết áp khác, hiệu quả chống tăng huyết áp của losartan có thể bị giảm đi khi sử dụng thuốc ibuprofen, một thuốc kháng viêm không steroid.
- Tương kỵ của thuốc**  
Đó không có các nghiên cứu về tính tương kỵ của thuốc, không trộn lẫn thuốc này với các thuốc khác.
- Tác dụng không mong muốn của thuốc**  
**Thường gặp (≥1/200 ≤ ADR < 1/20)**
  - Tâm mạch: Hạ huyết áp.
  - Thần kinh trung ương: Mất ngủ, chóng mặt.
  - Nội tiết - chuyển hóa: Tăng kali huyết.
  - Tiểu tiện: Tiểu chảy, khó tiểu.
  - Huyết học: Hạ nhẹ hemoglobin và hematocrit.
  - Thần kinh co giang: Đầu lung, dae chân, dae cổ.
  - Thận: Hỗn acid uric huyết (khi dùng liều cao).
  - Hô hấp: Ho (ít hơn khi dùng các chất ức chế ACE), sung huyết mũi, rối loạn xoang, viêm xoang.
  - Ít gặp (1/1000 ≤ ADR < 1/100)
  - Tâm mạch: Hạ huyết áp thể đứng, đau ngực, biến A-V độ II, trống ngực, nhịp chậm xoang, nhịp tim nhanh, phù mặt, đỏ mặt.
  - Thần kinh trung ương: Lo âu, mất điều hoà, tú lẩn, trầm cảm, đau nửa đầu, đau đầu, rối loạn giấc ngủ, sốt, chóng mặt.
  - Da: Rุng tóc, viêm da, da khô, ban đỏ, nhạy cảm ánh sáng, ngứa, phát ban, vết bầm, mày đay.
  - Nội tiết - chuyển hóa: Bệnh gút.
  - Tiểu tiện: Chán ăn, tiêu bón, đầy hơi, nôn, mất vị giác, viêm da tay.
  - Sinh dục - tiết niệu: Bất lực, giảm tình dục, tiểu nhiều, tiểu đêm.
  - Gan: Tăng nhẹ các thử nghiệm về chức năng gan và tăng nhẹ bilirubin.
  - Thần kinh co giang: Dị cảm, run, đau xương, yếu cơ, phù khớp, đau xe cơ.
  - Mắt: Nhìn mờ, viêm kết mạc, giảm thị lực, nóng rát và nhức mắt.
  - Tai: Ú tai.
  - Thận: Nephrolithiasis đường niệu, tăng nhẹ creatinin hoặc ure.
  - Hô hấp: Khó thở, viêm phế quản, chảy máu cam, viêm mũi, sung huyết đường thở, khó chịu & họng.- Các tác dụng khác: Toát mồ hôi.**
- Quá liều và cách xử trí**  
- Dữ liệu quá liều ở người còn hạn chế. Biểu hiện hay gặp nhất của quá liều là hạ huyết áp và nhịp tim nhanh; nhịp tim chậm cũng có thể xảy ra do kích thích thần kinh phế giao cảm (thần kinh phế V).
- Nếu hạ huyết áp triệu chứng xảy ra, cần tiến hành các biện pháp điều trị hỗ trợ. Không thể loại bỏ losartan hoặc chất chuyển hóa có hoạt tính bằng thẩm phân máu.
- Đặc tính dược lý học**  
Nhóm dược lý: Các chất ức chế angiotensin II, đệm chất.  
Mã ATC: C09CA01.  
Losartan và chất chuyển hóa chính có hoạt tính ngăn chặn tác động gây co mạch và gây tilt aldosteron của angiotensin II bằng cách ức chế có chọn lọc sự gắn kết angiotensin II vào thụ thể AT1 có trong nhiều mô (ví dụ: cơ tim mạch máu, tuyến thượng thận).  
Chất chuyển hóa có hoạt tính mạnh hơn losartan từ 10 đến 40 lần tính theo trọng lượng và là một chất ức chế không cạnh tranh, thuận nghịch của thụ thể AT1. Cả losartan và chất chuyển hóa có hoạt tính đều không ức chế ACE (kininase II, enzym chuyển angiotensin I thành angiotensin II và phân hủy bradykinin), chúng cũng không gắn kết hay ngăn chặn các thụ thể của các hormone khác hay các kênh ion có vai trò quan trọng trong việc điều hòa hệ tim mạch.
- Đặc tính dược động học**  
Losartan được hấp thu dễ dàng qua đường tiêu hóa sau khi uống nhưng bị chuyển hóa đáng kể qua gan lần đầu dẫn đến sinh khả dụng toàn thân chỉ khoảng 33%. Thuốc được chuyển hóa thành chất chuyển hóa có hoạt tính thuộc dẫn xuất acid carboxylic là E-3174 (EXP-3174), chất này có hoạt tính được lý thuyết của losartan; một số chất chuyển hóa không có hoạt tính cũng được tạo thành. Sự chuyển hóa chủ yếu do các isoenzyme của cytochrome P450 là CYP2C9 và CYP3A4. Sau khi uống, nồng độ đỉnh trong huyết tương của losartan đạt được trong vòng 1 giờ và của E-3174 đạt được trong khoảng 3 - 4 giờ.  
Hơn 90% losartan và E-3174 gắn với protein huyết tương. Losartan được bài tiết trong nước tiểu và trong phân qua đường mật dưới dạng không đổi và dạng các chất chuyển hóa. Sau khi uống, khoảng 4% liều dùng được bài tiết dưới dạng không đổi và khoảng 6% bài tiết ở dạng chuyển hóa có hoạt tính trong nước tiểu. Thời gian bán thải của losartan khoảng 1,5 - 2,5 giờ và của E-3174 khoảng 3 - 9 giờ.
- Quy cách đóng gói**  
Vỉ 10 viên. Hộp 3 vỉ.  
Vỉ 15 viên. Hộp 2 vỉ.
- Điều kiện bảo quản, hạn dùng, tiêu chuẩn chất lượng của thuốc**
- Điều kiện bảo quản**  
Bảo quản trong bao bì kín, nơi khô, tránh ánh sáng. Nhiệt độ không quá 30°C.
- Hạn dùng**  
36 tháng kể từ ngày sản xuất.
- Tiêu chuẩn chất lượng**  
TCGS.
- Tên, địa chỉ của cơ sở sản xuất thuốc**



Công ty TNHH LD Stellapharm - Chi nhánh 1  
56-40 đại lộ Tự Do, KCN Việt Nam - Singapore,  
P. An Phú, Tp. Thủ Đức, TP. Hồ Chí Minh, Việt Nam  
ĐT: (+84 274) 3767 470 Fax: (+84 274) 3767 469