



Rx THUỐC BÁN THEO ĐƠN

TỜ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG THUỐC

WHO
GMP

Viên nén bao phim

MANZURA

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 những tác dụng không mong muốn khi sử dụng thuốc

Tờ thông tin sản phẩm này bao gồm hướng dẫn sử dụng
cho thuốc có nhiều hàm lượng khác nhau.

PHẦN 2. HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG THUỐC CHO CÁN BỘ Y TẾ

1. THANH PHÂN, HÀM LƯỢNG CỦA THUỐC:

Mỗi viên nén bao phim MANZURA-5 chứa:

Olanzapin 5 mg

Tá dược: Cellulose vi tính thế, cellulose 80, magnesi stearat, silicon dioxyd, HPMC E6, titan dioxyd, talc, PEG 4000, polysorbit 80, dầu thầu dầu, màu tartrazin yellow.

Mỗi viên nén bao phim MANZURA-7,5 chứa:

Olanzapin 7,5 mg

Tá dược: Cellulose 80, copovidon, natri starch glycolat, magnesi stearat, HPMC E6, titan dioxyd, talc, PEG 4000, polysorbit 80, dầu thầu dầu.

Mỗi viên nén bao phim MANZURA-15 chứa:

Olanzapin 15 mg

Tá dược: Cellulose 80, copovidon, natri starch glycolat, magnesi stearat, HPMC E6, titan dioxyd, talc, PEG 4000, polysorbit 80, dầu thầu dầu.

2. MÔ TẢ SẢN PHẨM:

MANZURA-5: Viên nén tròn, bao phim màu vàng nhạt, một mặt có dập logo , mặt kia có dập gạch ngang.

MANZURA-7,5: Viên nén tròn, bao phim màu trắng, một mặt có dập logo , mặt kia có dập gạch ngang.

MANZURA-15: Viên nén tròn, bao phim màu trắng, một mặt tròn, mặt kia có dập gạch ngang.

3. QUY CÁCH ĐÓNG GÓP:

MANZURA-5: Hộp 10 vỉ (PVC - Nhôm) x 10 viên.

MANZURA-7,5: Hộp 10 vỉ (Nhôm - Nhôm) x 10 viên.

MANZURA-15: Hộp 10 vỉ (Nhôm - Nhôm) x 10 viên.

2. ĐẶC TÍNH DƯỚC LỰC HỌC:

Mã ATC: N05AH03.

Nhóm được lý: Thuốc an thần kinh/ chống loạn thần.

Olanzapin là một thuốc an thần kinh (chống loạn thần) không điển hình (thể hệ thứ hai) và là dẫn chất của dibenzodiazepin. Thuốc có nhiều đặc tính được lý giải với các thuốc chống loạn thần điển hình là dẫn chất của phenothiazin hay butyrophenon như ít gây hối chửng ngoại tháp, ít làm tăng tiết prolactin, ít gây loạn vận động muộn khi điều trị kẽm dài đồng thời có hiệu quả trên cả các biểu hiện dương tính, ánh tím và ức chế của tüm thần phân liệt. Tác dụng chống loạn thần của olanzapin có cơ chế hấp thụ và chuyển hóa làm sảng hô hấp toàn. Cơ chế này liên quan đến tính đối kháng của thuốc ở các thụ thể serotonin typ 2 (5-HT_{2A}, 5-HT_{2C}), typ 3 (5-HT₃), typ 4 (5-HT₄) và dopamine ở hệ thần kinh trung ương. Olanzapin có tác dụng ức chế và làm giảm đáp ứng (điều hòa ánh ảnh) đối với thụ thể 5-HT_{2A} liên quan đến tác dụng chống hưng cảm của thuốc. Ngoài ra, olanzapin còn làm ức định hình khi do một phản ứng ức chế thụ thể D₁ do dopamine.

Olanzapin còn đối kháng với các thụ thể muscarinic (M₁, M₂, M₃, M₄ và M₅). Tác dụng kháng cholinergic của thuốc một mặt giải thích việc giảm nguy cơ xuất hiện hội chứng ngoại tháp, mặt khác lại liên quan đến sự tác dụng không mong muốn khác của olanzapin. Olanzapin cũng có tác dụng đối kháng thụ thể H₁ của histamin và alpha, adrenergic. Tác dụng này liên quan đến khả năng ngủ gà, hạ huyết áp tự thể khi sử dụng olanzapin.

3. ĐẶC TÍNH DƯỚC ĐỘNG HỌC:

Hấp thu: Sau khi uống, olanzapin được hấp thu nhanh và gần như hoàn toàn qua ổ tiêu hóa, tuy nhiên do bị chuyển hóa bước đầu ở gan nên sinh khả dụng đường uống chỉ đạt 60%. **Sự hấp thu:** Không bị ảnh hưởng bởi thức ăn. Nồng độ đỉnh trong huyết tương đạt được trong vòng 5 - 8 giờ. **Đạt trạng thái ổn định sau:** 7 - 10 ngày dùng liều nhắc lại. **Nồng độ thuốc trong huyết tương** thay đổi giữa các cá thể, phụ thuộc vào tuổi, giới tính và việc bệnh nhân có hút thuốc hay không. Nồng độ thuốc trong máu phụ nữ cao hơn khoảng 30 - 40% so với nam giới. Khoảng nồng độ điều trị của olanzapin trong huyết tương còn chịu được xác định rõ. **Mối tương quan giữa nồng độ thuốc trong máu với hiệu quả điều trị và đặc tính của olanzapin** chưa được xác lập.

Phản ứng: Olanzapin phản ứng nhanh và nhiều vào các mô, trong đó có thần kinh trung ương. Thể tích phân bố của thuốc khoảng 1000 L. Tí lệ gắn kết protein huyết tương của olanzapin là khoảng 93%, chủ yếu liên kết với albumin và acid α-glycoprotein. Olanzapin là dẫn chất chuyển hóa hợp glucuronid của thuốc không nau thai và được bài tiết vào sữa mẹ. Mật thuốc có định rõ ở trẻ bú biber khoảng 1,8% lượng thuốc của mẹ. Ngoài ra, nồng độ đỉnh trong sữa mẹ đạt được chậm hơn khoảng 5,2 giờ sau khi đạt nồng độ đỉnh trong huyết tương người mẹ.

Chuyển hóa: Olanzapin được chuyển hóa ở gan trước khi thải trừ chủ yếu thông qua CYP2D6, một phản ứng thông qua CYP2D6 sau đó được liên hợp với acid glucuronic. Hai dẫn chất chuyển hóa chính là 4'-N-desmethyl olanzapin và 10-N-glucuronid không còn giữ được hoạt tính của olanzapin.

Thải trừ: Sau khi uống, thời gian bán thải trong huyết tương của olanzapin khoảng 30 giờ (đao động từ 21 - 54 giờ). Thời gian bán thải tăng lên khoảng 1,5 lần ở người cao tuổi. Thành thải của olanzapin tăng khoảng 40% ở người hút thuốc so với người không hút thuốc và giảm khoảng 30% ở phụ nữ so với nam giới. Khoảng 57% và 30% lượng thuốc được đào thải tương ứng vào nước tiểu và phân, chủ yếu dưới dạng các dẫn chất chuyển hóa, một phần nhỏ (7%) dưới dạng nguyên vật.

Đoạn động học trên các đối tượng đặc biệt:

Suy thận: Được động học của thuốc không thay đổi nhiều ở bệnh nhân suy thận.

Trẻ em: Thành thiếu niên (từ 13 - 17 tuổi): Được động học của olanzapin ở thành thiếu niên tương tự như người lớn. Trong nghiên cứu lâm sàng, AUC trung bình olanzapin ở thành thiếu niên cao hơn khoảng 27%. Các yếu tố khác về nhân khẩu học giữa thành thiếu niên và người lớn như thể trọng trung bình thấp hơn và có ít thành thiếu niên hút thuốc hơn có thể đóng góp vào kết quả trên.

4. CHỈ ĐỊNH:

Điều trị tâm thần phân liệt.

Điều trị cải thiện lâm sàng ở các bệnh nhân đã có đáp ứng với điều trị khởi đầu.

Điều trị các đợt hưng cảm nặng hoặc vừa phải.

Ở các bệnh nhân đã đáp ứng với olanzapin trong đợt hưng cảm, sử dụng olanzapin để dự phòng tái phát rối loạn lưỡng cực.

Sử dụng trong trẻ em 13 - 17 tuổi phải thật thận trọng và dưới sự giám sát chặt chẽ của bác sĩ chuyên khoa.

5. LIỆU DỤNG - CÁCH DÙNG:

Cách dùng:

Olanzapin được dùng đường uống, có thể uống trong bữa ăn hoặc cách xa bữa ăn. Các bệnh nhân có biểu hiện buồn ngủ kéo dài có thể sử dụng liều hàng ngày vào buổi tối trước khi ngủ.

Liều dùng olanzapin phải được hiệu chỉnh thận trọng trên từng bệnh nhân và sử dụng liều thấp nhất có hiệu quả. Liều dùng nên được tăng dần và chia thành nhiều liều trong ngày khi khởi đầu điều trị để giảm thiểu các tác dụng không mong muốn.

Người lớn:

Tâm thần phân liệt: Liều khởi đầu 5 - 10 mg. Thường uống 1 lần/ngày. Liều có thể tăng khoảng 5 mg/ngày trong vòng 5 - 7 ngày cho tới liều đích 10 mg/ngày. Hiệu chỉnh liều ở giai đoạn sau thường phải cách nhau không dưới 7 ngày, tăng hoặc giảm 5 mg/ngày cho tới liều tối đa khuyến cáo 20 mg/ngày. Liều duy trì: 10 - 20 mg/ngày uống 1 lần.

Bệnh hưng cảm (Độc hưng cảm hoặc hỗn hợp):

Đơn trị liệu: Liều khởi đầu 10 - 15 mg/ngày uống 1 lần. Liều có thể tăng 5 mg/ngày cách nhau không dưới 24 giờ. Liều duy trì là 5 - 20 mg/ngày. Liều tối đa khuyên cáo 20 mg/ngày.

Liều pháp phối hợp (với lithium hoặc valproate): Liều khởi đầu 10 - 15 mg/ngày, uống 1 lần. Liều có thể đảo động trong phạm vi 5 - 20 mg/ngày.

Phòng ngừa tái phát rối loạn lưỡng cực: Khoảng liều 5 - 20 mg/ngày. Đối với bệnh nhân đã điều trị đợt hưng cảm bằng olanzapin, tiếp tục phòng ngừa tái phát rối loạn lưỡng cực với liều nhú

nú. Nếu xuất hiện hưng cảm, hỗn hợp hoặc đột phản cảm, nên tiếp điều trị với olanzapin (với liều được tối ưu hóa nếu cần thiết), đi kèm điều trị hỗ trợ triệu chứng cảm xúc, như chế

dinh lâm sàng.

Trẻ em:

Trẻ em < 13 tuổi: Chưa xác định độ an toàn và hiệu quả.

Trẻ từ 13 - 17 tuổi: Sử dụng olanzapin trên trẻ em phải thận trọng và dưới sự giám sát chặt chẽ của thầy thuốc chuyên khoa.

Tâm thần phân liệt: Liều khởi đầu: 2,5 - 5 mg/ngày uống 1 lần. Liều đích 10 mg/ngày. Có thể điều chỉnh tăng hakk: giảm liều 2,5 mg hoặc 5 mg. Liều tối đa 20 mg/ngày.

Bệnh hưng cảm: Liều khởi đầu: 2,5 - 5 mg/ngày uống 1 lần. Liều đích 10 mg/ngày. Có thể điều chỉnh hakk: giảm liều 2,5 mg hoặc 5 mg. Liều tối đa 20 mg/ngày.

Đối tượng đặc biệt:

Người cao tuổi:

Liều khởi đầu thấp (5 mg/ngày) không thường được chỉ định nhưng có thể cần nhắc sử dụng cho bệnh nhân từ 65 tuổi trở lên khi tình trạng lâm sàng đảm bảo.

Suy thận và/hoặc suy gan:

Liều khởi đầu thấp (5 mg) nên được cân nhắc ở những bệnh nhân này. Trong trường hợp suy gan trung bình (xor gan, Child-Pugh nhóm A hoặc B), liều khởi đầu nên là 5 mg và chỉ tăng liều một cách thận trọng.

Người hút thuốc lá:

Liều khởi đầu và khoảng liều thường không cần thay đổi ở người hút thuốc so với người không hút thuốc. Chuyển hóa của olanzapin có thể tăng ở người hút thuốc. Khuyến cáo theo dõi lâm sàng và có thể cần nhắc tăng liều olanzapin nếu cần thiết.

Khi có nhiều hơn 1 yếu tố có thể làm chậm chuyển hóa (nhà già, người cao tuổi, không hút thuốc), nên cần nhắc giảm liều khởi đầu. Nên cẩn thận khi tăng liều trên những bệnh nhân này.

Ngừng dùng thuốc:

Nên cẩn nhắc giảm liều từ khi ngừng olanzapin.

6. CHỐNG CHỈ ĐỊNH:

Mẫn cảm với olanzapin hoặc bất cứ thành phần nào của thuốc.

Có nguy cơ tăng nhãn áp góc đóng.

Phụ nữ có con bú.

7. CÁC TRƯỞNG HỢP THẬM TRỌNG KHI DÙNG THUỐC:

Khi điều trị bằng thuốc chống loạn thần, sự cải thiện tình trạng lâm sàng của bệnh nhân cần nhiều ngày cho đến vài tuần. Nên theo dõi cẩn thận bệnh nhân trong giai đoạn này.

Tử Ngữ: Ngay từ từ vứt bỏ có thể bệnh nhân tâm thần phân liệt và bệnh lưỡng cực, cần theo dõi chặt chẽ bệnh nhân có nguy cơ cao trong quá trình dùng thuốc. Nên viết chỉ định olanzapin với lượng liều men nhất phù hợp với tuân thủ của bệnh nhân để tránh tình trạng quá liều.

Rối loạn tâm thần và/hoặc rối loạn hành vi liên quan đến sa sút trí tuệ do nguy cơ làm tăng tỷ lệ tử vong: Chú ý có các nguyên nhân tiềm mạch (xuất tim, đột tử) hoặc nhiễm khuẩn (viêm phổi).

Bệnh Parkinson: Không khuyến cáo sử dụng olanzapin điều trị loạn thần có liên quan đến chủ yếu dopamin ở bệnh nhân bị Parkinson. Olanzapin làm tăng mức độ và tần suất triều chung của Parkinson và áo giác không cho thấy hiệu quả điều trị triệu chứng lâm sàng giả được.

Hội chứng an thần kinh ác tính: Đã có báo cáo trường hợp hiềm gặp hội chứng an thần kinh ác tính khi dùng olanzapin. Biểu hiện lâm sàng là sốt cao, thay đổi trạng thái tinh thần và có dấu hiệu thần kinh tự chủ không ổn định (mạch hoặc huyết áp bất thường, nhịp tim nhanh, toát mồ hôi và loạn nhịp tim). Các dấu hiệu khác có thể bao gồm tăng creatinin phosphokinase, myoglobin (tiêu cơ và) và suy thận cấp. Nếu bệnh nhân xuất hiện dấu hiệu và triệu chứng trên, hoặc bị sốt cao không rõ nguyên nhân mà không có thêm triệu chứng lâm sàng nào của hội chứng an thần kinh ác tính, phải ngừng tất cả các thuốc an thần, bao gồm olanzapin.

Tăng glucose huyết và/hoặc tăng cholesterol: Thận trọng khi sử dụng olanzapin cho bệnh nhân đãi thường, bệnh nhân có đường huyết tăng (đường huyết lúc đói từ 100 - 126 mg/dL) do nguy cơ tăng nhãn áp góc đóng. Biểu hiện lâm sàng là sốt cao, thay đổi trạng thái tinh thần và có dấu hiệu thần kinh tự chủ không ổn định (mạch hoặc huyết áp bất thường, nhịp tim nhanh, toát mồ hôi và loạn nhịp tim). Các dấu hiệu khác có thể bao gồm tăng creatinin phosphokinase, myoglobin (tiêu cơ và) và suy thận cấp. Nếu bệnh nhân xuất hiện dấu hiệu và triệu chứng trên, hoặc bị sốt cao không rõ nguyên nhân mà không có thêm triệu chứng lâm sàng nào của hội chứng an thần kinh ác tính, phải ngừng tất cả các thuốc an thần, bao gồm olanzapin.

Hoạt tính kháng cholinergic: Thận trọng khi dùng thuốc cho bệnh nhân bị phì đại tuyến tiền liệt, glaucom góc hẹp, liệt ngực và các tình trạng lâm sàng do tắc đường hô hấp do cholinergic của thuốc.

Chức năng thận: Thận trọng ở bệnh nhân có các triệu chứng suy giảm chức năng gan, bệnh nhân có các biến ánh hưởng đến bão tần chức năng gan, hoặc đang điều trị với các thuốc gây độc gan. Cần định kỳ định lượng nồng độ transaminase trong quá trình sử dụng olanzapin cho các đối tượng này. Trong trường hợp viêm gan (bao gồm bão tần), nên ngừng điều trị với olanzapin.

Godom bạch cầu: Thận trọng ở bệnh nhân có số lượng bạch cầu và/hoặc bạch cầu trung tính thấp vì bao tử lỗ da, bệnh nhân dùng thuốc có thể gây giảm bạch cầu, bệnh nhân có tiền sử/sợ/đã từng xông hơi thuốc, bệnh nhân suy tụy xung do các bệnh kèm theo, xạ trị hoặc hóa trị và bệnh nhân bị tăng bạch cầu ái toàn hoặc bị tăng sinh tụy xung. Giảm bạch cầu thường được báo cáo khi dùng thuốc olanzapin và valproate.

Ngừng thuốc: Đã có báo cáo hiềm gặp những triệu chứng cấp tính như đổ mồ hôi, mất ngủ, run, lỗ lông, buồn nôn hoặc nôn khi ngừng điều trị với olanzapin.

Kholidays QT: Thuốc có thể gây kéo dài khoảng QT (ít gấp). Thận trọng khi dùng olanzapin với thuốc có khả năng kéo dài khoảng QT, đặc biệt ở người cao tuổi, ở bệnh nhân bị hội chứng kholidays QT dài bẩm sinh, suy tim xung huyết, phai đại tim, hạ kali huyết hoặc hạ magnesi huyết.

Huyết khối: Huyết khối tĩnh mạch đã được báo cáo ít gấp. Mọi quan hệ nhân quả chưa được thiết lập. Tuy nhiên, vì bệnh nhân bị tâm thần phân liệt thường có yếu tố nguy cơ bị huyết khối tĩnh mạch, tất cả các nguy cơ của huyết khối tĩnh mạch như tình trạng bất động, nên được xác định và thực hiện các biện pháp phòng ngừa.

Hết thần kinh trung ương: Do tác dụng chinh lâm thần kinh trung ương của olanzapin, nên thận trọng khi sử dụng thuốc phối hợp với các thuốc tác động lên thần kinh trung ương khác và rufus. Thận trọng với khả năng làm giảm tập trung và hoạt động vận động liên quan đến tác động đến thần kinh của thuốc.

Vì olanzapin thể hiện tính đối kháng dopamin in vitro, thuốc có thể đối kháng tác động của các thuốc chủ yếu dopamin trực tiếp hoặc gián tiếp.

Có giật: Thận trọng khi dùng olanzapin cho bệnh nhân có tiền sử động kinh, chấn thương vùng đầu hoặc đang điều trị bằng các thuốc có khả năng làm giảm co giật do giật co giật co giật phu thuộc có thể xuất hiện trong quá trình điều trị olanzapin.

Rối loạn vận động muộn: Thận trọng với người cao tuổi đặc biệt với nguy cơ tăng nhãn áp và rối loạn vận động muộn. Trong trường hợp xảy ra rối loạn này có thể cần nhắc khả năng ngừng thuốc.



Hà huyết áp tự thể: Thận trọng khi sử dụng olanzapin cho người có bệnh tim, bệnh mạch máu não hoặc các bệnh lý có khả năng gây hà huyết áp (mất nước, giảm thể tích tuần hoàn, đang được điều trị bằng thuốc chống tăng huyết áp) do khả năng tăng nguy cơ hà huyết áp tu thể kèm theo nhịp tim chậm, ngắt và ngừng nứt xoang.

Đột tử do tim: Biến cố đột tử do tim đã được báo cáo ở bệnh nhân dùng olanzapin.

Phản ứng dị ứng thuốc kèm bạch cầu đิ toàn và những triệu chứng toàn thân (DRESS): DRESS đã được báo cáo khi sử dụng olanzapin. DRESS có thể biểu hiện qua các phản ứng trên da (như phát ban hoặc viêm da tróc vảy), tăng bạch cầu át toàn, sốt và/hoặc nổi hạch, với các biến chứng toàn thân như viêm gan, viêm thận, viêm phổi, viêm cơ tim và/hoặc viêm màng ngoài tim. DRESS đôi khi gây tử vong. Ngừng olanzapin nếu nghi ngờ bệnh nhân bị DRESS.

Khô nước: Thuốc trị loạn thần có thể gây rối loạn vận động thực quản, sặc. Viêm phổi do sặc là nguyên nhân thường gặp gây bệnh hoặc tử vong ở bệnh nhân Alzheimer. Olanzapin không được chỉ định để điều trị Alzheimer.

Tăng thân nhiệt: Cẩn thận giá thần nhiệt, thân trọng cho các bệnh nhân làm việc thể lực nặng, mệt nước, đang được điều trị bằng các thuốc kháng cholinergic do nguy cơ làm tăng thân nhiệt của thuốc.

Tăng prolactin huyết: Cũng như các thuốc đối vận thụ thể dopamine D₂, olanzapin tăng nồng độ prolactin, và sự tăng này kéo dài trong quá trình điều trị mạn tính.

Trẻ em:

Olanzapin không được chỉ định cho trẻ em dưới 13 tuổi.

Nghiên cứu trên bệnh nhân từ 13 - 17 tuổi cho thấy nhiều phản ứng không mong muốn, bao gồm tăng cân, thay đổi thông số chuyển hóa và tăng nồng độ prolactin.

Olanzapin phải được sử dụng thận trọng và dưới sự giám sát chặt chẽ của thầy thuốc chuyên gia trên trẻ em từ 13 - 17 tuổi.

MANZURA có chứa Cellactose (chứa lactose), bệnh nhân bị rối loạn di truyền hiếu gấp về đường nap galactose, chúng thiếu hụt Lapp lactase hoặc rối loạn hấp thu glucose-galactose không nên sử dụng thuốc này.

MANZURA có chứa polysorbate 80 có thể gây dị ứng và dấu hiệu dấu có thể gây buồn nôn, nôn, đau bụng, tiêu chảy.

MANZURA-5 có chứa màu tartrazine yellow có thể gây dị ứng.

Để xem tay trê em.

Sử dụng cho phụ nữ có thai và cho con bú

Phụ nữ có thai

Chưa có nghiên cứu đầy đủ và có kiểm soát trên phụ nữ mang thai. Nên khuyên bệnh nhân thông báo cho bác sĩ nếu có thai hoặc có ý định mang thai trong khi điều trị với olanzapin. Tuy nhiên, do kinh nghiệm trên người còn hạn chế, chỉ nên sử dụng olanzapin khi mang thai nếu lợi ích lớn hơn những nguy cơ có thể cho thai nhi.

Trẻ sơ sinh phải làm việc với thuốc: Chúng loạn thần trong 3 tháng cuối胎 kỳ có nguy cơ bị các tác dụng không mong muốn như triệu chứng ngoại tháp và/hoặc triệu chứng cai thuốc với nhiều hơn so với thời gian khác nhau. Có báo cáo kích động, tăng/ giảm trương lực cơ, run, buồn ngủ, suy hô hấp hoặc khó chịu ở trẻ sơ sinh, trẻ sơ sinh nên được theo dõi cẩn thận.

Phụ nữ cho con bú

Trong nghiên cứu ở phụ nữ khỏe mạnh cho con bú, olanzapin tiết qua sữa mẹ. Phoi nhiễm trung bình ở trẻ sơ sinh (mg/kg) ở trạng thái ổn định được dự đoán là khoảng 1,8% liều olanzapin ở người mẹ. Nên khuyên bệnh nhân không cho con bú khi đang dùng olanzapin.

Khô nồng sản

Tác động trên khô nồng sản vẫn chưa rõ.

Ảnh hưởng của thuốc đối với công việc (người vận hành máy móc, người đang lái tàu xe, người lái xe trên cao và các trường hợp khác): Chưa có nghiên cứu nào về ảnh hưởng của olanzapin lên khả năng lái xe và vận hành máy móc được thực hiện. Vì olanzapin có thể gây buồn ngủ và chóng mặt, bệnh nhân nên thận trọng về việc lái xe hoặc vận hành máy móc.

8. TƯƠNG TÁC CỦA THUỐC VỚI CÁC THUỐC KHÁC VÀ CÁC LOẠI TƯƠNG TÁC KHÁC:

Tránh không nên phối hợp: Không nên phối hợp olanzapin với levomephadyl do nguy cơ đặc tính trên tim (kéo dài khoảng QT, gây xoắn dinh), với metoclopramid do tăng nguy cơ xuất hiện hội chứng ngoại tháp, hội chứng an thần kinh ác tính.

Các tương tác có khả năng ảnh hưởng olanzapin

Diazepam: Dùng chung làm tăng nguy cơ hạ huyết áp tự thể

Cầm ống CYP1A2: Chuyển hóa olanzapin có thể tăng do hút thuốc (nicotin) và các thuốc cầm ống CYP1A2 (carbamazepin, phenobarbital, phenytoin, rifampicin, omeprazole); có thể dẫn đến giảm nồng độ olanzapin. Độ thanh thải olanzapin tăng ít hoặc vừa. Ảnh hưởng làm tăng thường xuyên, khuyến cáo theo dõi lâm sàng và tăng liều olanzapin nếu cần thiết.

Üc chế CYP1A2: Fluvoxamine, một chất úc chế CYP1A2, cho thấy sự úc chế đáng kể chuyển hóa của olanzapin. Nên cẩn nhắc dùng liều khởi đầu olanzapin thấp hơn ở những bệnh nhân đang dùng fluvoxamine hoặc các thuốc úc chế CYP1A2 khác, như ciprofloxacin, cafein, erythromycin, quinidin. Cần nhắc giám liều olanzapin dùng đúng khi bắt đầu điều trị với các thuốc úc chế CYP1A2.

Giam sinh khả dụng:

Than hoạt tính làm giảm sinh khả dụng của olanzapin dùng đường uống khoảng 50 - 60% và nên được dùng ít nhất 2 giờ trước hoặc sau khi dùng olanzapin.

Warfarin (liều đơn 20 mg), fluoxetin (thuốc úc chế CYP2D6), liều đơn antacid (nhôm, magnesi) hoặc cimetidin không ảnh hưởng đáng kể đến dung dịch học của olanzapin.

Tương tác được lý: Không nên dùng dopamin, adrenal hoặc thuốc tác động giống giao cảm khác trên thụ thể beta ở bệnh nhân đang điều trị olanzapin, do khả năng làm trầm trọng thêm hạ huyết áp do tác dụng úc chế thụ thể alpha của olanzapin.

Olanzapin có thể ảnh hưởng đến các thuốc khác

Olanzapin có thể đối kháng với tác dụng của levodopa và các chất chủ vận dopamin.

Olanzapin làm tăng tác dụng (táo bón, khô miệng, ăn thèm, biếng ăn, rối loạn thi giác) của thuốc kháng cholinergic, làm tăng tác dụng hạ huyết áp của các thuốc chống tăng huyết áp.

Olanzapin không úc chế các isoenzym CYP450 chính *in vitro* (như 1A2, 2D6, 2C19, 3A4). Do vậy không có nguy cơ tương tác nào. Nghiên cứu *in vivo*, không thấy sự úc chế các hoạt chất sau: Thuốc trâm cảm 3 vòng (đại diện cho chuyển hóa qua CYP2D6), warfarin (CYP2C9), theophyllin (CYP1A2) hoặc diazepam (CYP3A4 và 2C19).

Olanzapin không tương tác khi dùng chung với lithi hoặc biperiden.

Theo dõi nồng độ valproat trong huyết tương cho thấy không cần hiệu chỉnh liều valproat sau khi dùng đồng thời với olanzapin.

Tác động trên hệ thần kinh trung ương

Nên thận trọng khi dùng olanzapin ở bệnh nhân dùng rượu hoặc các thuốc có thể gây úc chế hệ thần kinh trung ương.

Không khuyến cáo dùng đồng thời olanzapin với thuốc điều trị Parkinson ở bệnh nhân bị Parkinson và mất trí nhớ.

Kh้อง QT

Thận trọng khi sử dụng olanzapin với các thuốc có khả năng gây kéo dài khoảng QT.

9. TẮC DUNG KHÔNG MONG MUỐN:

Người lớn

Rất thường gặp, ADR ≥ 1/10

Chuyển hóa và dinh dưỡng: Tăng cân.

Thần kinh: Buồn ngủ.

Mạch máu: Hạ huyết áp tu thể.

Xét nghiệm: Tăng nồng độ prolactin huyết tương.

Thường gặp, 1/10 ≤ ADR < 1/10

Máu và hệ bạch huyết: Tăng bạch cầu át toàn, giảm bạch cầu, giảm bạch cầu trung tính.

Chuyển hóa và dinh dưỡng: Tăng nồng độ cholesterol, tăng nồng độ glucose, tăng nồng độ triglycerid, glucose máu, tăng cảm giác ngon miệng.

Thần kinh: Chóng mặt, chùng ngón chân không yên, Parkinson, rối loạn vận động.

Tiêu hóa: Tác động kháng cholinergic nhẹ, thoảng qua bao gồm táo bón và khô miệng.

Gan mật: Tăng aminotransferase gan (ALT, AST) thoáng qua, không triệu chứng, đặc biệt là khi bắt đầu điều trị.

Da và mô mềm: Phát ban.

Cơ xương và mô liên kết: Đau khớp.

Hiện sinh dục và tuyến vú: Rối loạn chức năng cường dương ở nam giới. Giảm ham muốn tình dục ở cả nam và nữ giới.

Toàn thân: Suy nhược, mệt mỏi, phù, sốt.

Xét nghiệm: Tăng phosphat kiềm, creatinin kinase cao, gamma glutamyltransferase cao, acid uric cao.

Không: 1/10 ≤ ADR < 1/100

Milie đích: Quá mẫn.

Chuyển hóa và dinh dưỡng: Đái tháo đường tiền triển hoặc nặng hơn thường kèm niêm hoa ceton hoặc hồn mê, bao gồm một số trường hợp tử vong.

Thần kinh: Co giật, hắc hét ở các trường hợp có tiền sử co giật hoặc các yếu tố nguy cơ của co giật, rối loạn trương lực cơ (bao gồm cơn quay mắt), rối loạn vận động muộn, suy giảm trí nhớ, loạn vận động.

Tim: Chậm nhịp tim, kéo dài khoảng QT.

Mạch máu: Huyết khối (bao gồm thuyền tắc phổi và huyết khối tĩnh mạch sâu).

Hô hấp, lồng ngực và trung thất: Chảy máu cam.

Tiêu hóa: Đầu bụng.

Da và các mô dưới da: Phản ứng nhạy cảm ánh sáng, rung tóc.

Thần kinh và tiết niệu: Tiểu không túc, không tiểu được.

Hiện sinh dục và tuyến vú: Vú to vỡ kinh, tiết nhiều sữa ở phụ nữ, nở hóa tuyến vú/vú to ở nam giới.

Xét nghiệm: Tăng bilirubin toàn phần.

Hiện gặp, 1/10.000 ≤ ADR < 1/1.000

Máu và hệ bạch huyết: Giảm tiểu cầu.

Chuyển hóa và dinh dưỡng: Hạ thân nhiệt.

Thần kinh: Hội chứng an thần kinh ác tính, triệu chứng cai thuốc.

Tim: Nhịp nhanh thất, rung thất, đột tử.

Tiêu hóa: Viêm tụy.

Gan mật: Viêm gan (bao gồm béo gan, viêm gan ứ mật hoặc tổn thương gan hỗn hợp).

Cơ xương và mô liên kết: Tiêu cơ viền.

Hệ sinh dục và tuyến vú: Cường dương kéo dài.

Chưa biết xác suất

Hội chứng cai thuốc ở trẻ sơ sinh

DRESS: hiện qua các phản ứng trên da (như phát ban hoặc viêm da tróc vảy), tăng bạch cầu át toàn, sốt và/hoặc nổi hạch, với các biến chứng toàn thân như viêm gan, viêm thận, viêm phổi, viêm cơ tim và/hoặc viêm màng ngoài tim.

Điều trị kéo dài (ít nhất 48 tháng)

Ở một số bệnh nhân có những thay đổi không mong muốn đáng kể trên lâm sàng về tăng cân, glucose, tổng cholesterol/ LDL/HDL hoặc triglycerid theo thời gian. Ở người lớn điều trị từ 9 - 12 tháng, tốc độ tăng glucose huyết chậm lại sau khoảng 4 - 6 tháng.

Đối tượng đặc biệt

Ô người cao tuổi sa sút trí tuệ, olanzapin gây tử vong và tác dụng không mong muốn trên mạch máu não so với tần suất cao hơn so với già được. Tác dụng không mong muốn rất thường gặp: Dáng đi và ngã bất thường. Thường gặp: Viêm phổi, tăng nhiệt độ cơ thể, hòn mê, ban đỏ, áo giác thị giác và tiểu không tự chủ.

Ở bệnh nhân bị bệnh thần kinh do dùng thuốc (chủ vận dopamine) khi bị Parkinson, triệu chứng Parkinson và áo giác nặng hơn được báo cáo thường gặp và thường xuyên hơn già được.

Ở bệnh nhân bị hưng cảm lưỡng cực, phối hợp valproat và olanzapin gây tăng tần lâng bách cầu trung tính 4,1%. Nguyên nhân một phần có thể do nồng độ valproat trong huyết tương cao. Dòng olanzapin với lithi hoặc valproat làm tăng mức độ run (> 10%), khô miệng, tăng sự ngon miệng và tăng cân. Rối loạn ngôn ngữ cũng được báo cáo thường gặp. Khi điều trị bằng olanzapin phối hợp với lithi hoặc divalproex, tăng ≥ 7% thể trọng ban đầu ở 17,4% bệnh nhân khi điều trị cấp tính (lên đến 6 tuần). Điều trị kéo dài với olanzapin (lên đến 12 tuần) để phòng ngừa tái phát ở bệnh nhân rối loạn lưỡng cực gây tăng ≥ 7% thể trọng ban đầu ở 39,9% bệnh nhân.

Trẻ em

Các phản ứng không mong muốn được báo cáo với tần suất cao hơn ở thanh thiếu niên (13 - 17 tuổi) so với người lớn và có những phản ứng không mong muốn chỉ gặp trong thử nghiệm lâm sàng ngắn han ở thanh thiếu niên.

Rất thường gặp, ADR ≥ 1/10

Chuyển hóa và dinh dưỡng: Tăng cân, tăng nồng độ triglycerid, tăng sự ngon miệng.

Thần kinh: An thần (bao gồm: Ngủ linh hồn mê, buồn ngủ).

Gan mật: Tăng aminotransferase gan (ALT/ AST)

Xét nghiệm: Giảm bilirubin toàn phần, tăng gamma glutamyltransferase, tăng nồng độ prolactin huyết tương.

Thông thường gặp, 1/100 ≤ ADR < 1/10

Chuyển hóa và dinh dưỡng: Tăng nồng độ cholesterol.

Tiêu hóa: Khô miệng.

Thuốc có thể gây ra các tác dụng không mong muốn khác. Cần theo dõi chặt chẽ và khuyến cáo bệnh nhân thông báo cho bác sĩ những tác dụng không mong muốn phải khi sử dụng thuốc.

Xử tríADR

Ngừng thuốc trong trường hợp xuất hiện các biểu hiện của hội chứng an thần kinh ác tính. Điều trị hỗ trợ tích cực và theo dõi chặt chẽ bệnh nhân. Cần thận trọng khi sử dụng lại olanzapin cho bệnh nhân sau khi xuất hiện hội chứng an thần kinh ác tính. Nên lựa chọn các thuốc úc chế úc chế riêng lẻ như hàn và cần tăng liều từ từ cho bệnh nhân.

Ngừng thuốc hoặc giảm liều olanzapin nếu xuất hiện loạn động muộn trong quá trình sử dụng thuốc.

Giảm liều hoặc dùng thuốc 1 lần/ ngày lúc đi ngủ nếu xuất hiện buồn ngủ trong quá trình sử dụng olanzapin.

Sử dụng các biện pháp điều trị dùng thuốc hoặc không dùng thuốc để điều chỉnh rối loạn lipid huyết nếu xuất hiện trong quá trình điều trị bằng olanzapin. Có thể cần nhắc sử dụng thay thế bằng các thuốc an thần kinh khác ít gây ảnh hưởng trên chuyển hóa lipid như risperidon, ziprasidone hoặc aripiprazole.

Xử trí

Không có thuốc giải độc đặc hiệu cho olanzapin. Không khuyến cáo cách thích gây nôn. Có thể áp dụng những biện pháp điều trị quá liều chuẩn (như rửa dạ dày, dùng than hoạt tính).

Sử dụng đồng thời hoặc thay thế cho thủy lâm giải sinh khả dụng của olanzapin 50 - 60%. Nên điều trị triệu chứng và theo dõi dấu hiệu sống dựa trên tình trạng lâm sàng, bao gồm điều trị hạ huyết áp và suy tuần hoàn và hỗ trợ chức năng hô hấp. Không dùng epinephrin, dopamin hoặc các thuốc cường giao cảm chủ vận beta, vì kích thích beta có thể làm nặng hơn tình trạng hạ huyết áp. Cần theo dõi tim mạch để phát hiện rối loạn nhịp tim có thể có.

Nên theo dõi bệnh nhân cẩn thận cho đến khi hồi phục.

11. CÁC ĐÃU HIỆU CẨN LƯU Y VÀ KHUYẾN CÁO:

Không dùng thuốc quá liều chỉ định.

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

16/11/2018

DAVIPHARM

Sản xuất tại: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM ĐẠT VI PHÚ (DAVIPHARM)

Lô M7A, Đường D17, Khu Công nghiệp Mỹ Phước 1, Phường Thủ Đức,

Thị xã Bến Cát, Tỉnh Bình Dương, Việt Nam

Tel: 0274.3567.687 Fax: 0274.3567.688

0140.T1-8