

452/145



DAVI
PHARM CO., LTD

LAMBERTU

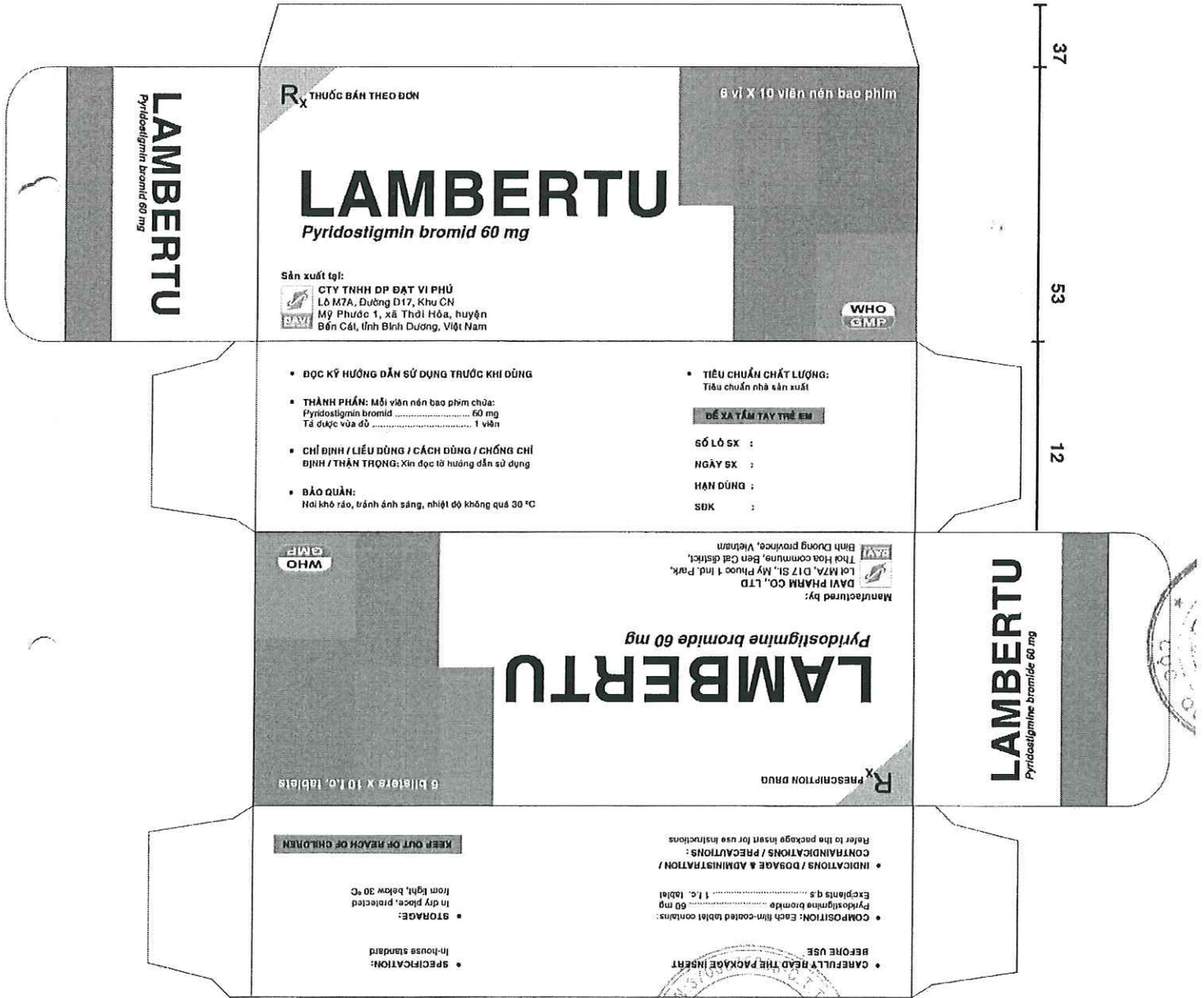
Box size: 126 x 37 x 53 (mm)
Blister size: 50 x 122 (mm)
6 Blisters x 10 f.c. tablets

BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC
ĐÃ PHÊ DUYỆT

Lần đầu: 12/1/2014

37

126



37

53

12

R_x THUỐC BÁN THEO ĐƠN

6 vỉ x 10 viên nén bao phim

LAMBERTU

Pyridostigmin bromid 60 mg

Sản xuất tại:

CTY TNHH DP ĐẠT VI PHÙ
Lô M7A, Đường D17, Khu CN
Mỹ Phước 1, xã Thới Hòa, huyện
Đền Cát, tỉnh Bình Dương, Việt Nam



- ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG TRƯỚC KHI DÙNG
- THÀNH PHẦN: Mỗi viên nén bao phim chứa:
Pyridostigmin bromid 60 mg
Tá dược vừa đủ 1 viên
- CHỈ ĐỊNH / LIỀU DÙNG / CÁCH DÙNG / CHỐNG CHỈ ĐỊNH / THẬN TRỌNG: Xin đọc tờ hướng dẫn sử dụng
- BẢO QUẢN:
Nơi khô ráo, tránh ánh sáng, nhiệt độ không quá 30 °C

• TIÊU CHUẨN CHẤT LƯỢNG:
Tiêu chuẩn nhà sản xuất

ĐỂ XÀ TÂM TAY TRẺ EM

- SỐ LÔ SX :
- NGÀY SX :
- HẠN DÙNG :
- SĐK :



LAMBERTU

Pyridostigmine bromide 60 mg

Manufactured by:
DAVI PHARM CO., LTD
Lot M7A, D17 St, Mỹ Phước 1 Ind. Park,
Thới Hòa commune, Bến Cát district,
Bình Dương province, Vietnam

6 blisters x 10 f.c. tablets

R_x PRESCRIPTION DRUG

KEEP OUT OF REACH OF CHILDREN

- CAREFULLY READ THE PACKAGE INSERT
- BEFORE USE
- COMPOSITION: Each film-coated tablet contains:
Pyridostigmine bromide 60 mg
Excipients q.s 1 f.c. tablet
- INDICATIONS / DOSAGE & ADMINISTRATION / CONTRAINDICATIONS / PRECAUTIONS:
Refer to the package insert for use instructions

- STORAGE:
In dry place, protected from light, below 30 °C
- SPECIFICATION:
In-house standard

CÔNG TY
TNHH
DƯỢC PHẨM
ĐẠT VI PHÙ
PHÒNG GIÁM ĐỐC
ĐS. Nguyễn Xuân Phương



DAVI
PHARM CO., LTD

LAMBERTU

Box: 126 x 37 x 53 mm
6 Blisters x 10 F.C. Tablets
Blister size: 50 x 122 mm

LAMBERTU LAMBERTU LAMBERTU LAMBERTU LAMBERTU

Pyridostigmine bromide 60 mg Pyridostigmine bromide 60 mg Pyridostigmine bromide 60 mg Pyridostigmine bromide 60 mg Pyridostigmine bromide 60 mg

DAVI PHARM CO., LTD DAVI PHARM CO., LTD DAVI PHARM CO., LTD DAVI PHARM CO., LTD DAVI PHARM CO., LTD

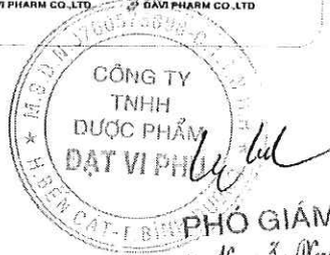
CTY TNHH DP ĐẠT VI PHÚ

LAMBERTU LAMBERTU LAMBERTU LAMBERTU LAMBERTU

Pyridostigmine bromide 60 mg Pyridostigmine bromide 60 mg Pyridostigmine bromide 60 mg Pyridostigmine bromide 60 mg Pyridostigmine bromide 60 mg

DAVI PHARM CO., LTD DAVI PHARM CO., LTD DAVI PHARM CO., LTD DAVI PHARM CO., LTD DAVI PHARM CO., LTD

Số 15 SX:
HĐ:



lud
PHÓ GIÁM ĐỐC
DS. Nguyễn Xuân Phương



W

Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng.
Nếu cần thêm thông tin xin hỏi ý kiến thầy thuốc.
Chỉ dùng thuốc này theo sự kê đơn của thầy thuốc.

LAMBERTU

(Viên nén bao phim Pyridostigmin bromid 60 mg)

THÀNH PHẦN

Mỗi viên nén bao phim chứa:

Pyridostigmin bromid..... 60 mg

Tá dược: Lactose monohydrat, tinh bột ngô, starch 1500, silicon dioxyd, acid stearic, HPMC 615, PEG 6000, talc, titan dioxyd, màu sunset yellow... vừa đủ 1 viên.

Đặc tính dược lý học:

Pyridostigmin bromid là một hợp chất amoni bậc bốn gây ức chế hoạt tính enzym cholinesterase có tác dụng giống neostigmin, nhưng tác dụng xuất hiện chậm và kéo dài hơn, vì thế thuốc được dùng chủ yếu trong điều trị bệnh nhược cơ. Khoảng cách giữa các liều của pyridostigmin dài hơn so với neostigmin, tạo thuận lợi trong điều trị bệnh nhược cơ. Vì thế có thể kết hợp pyridostigmin với neostigmin trong điều trị bệnh nhược cơ, thí dụ dùng pyridostigmin trong ngày và tối, neostigmin dùng vào buổi sáng.

Thuốc gây đáp ứng cholinergic toàn thân bao gồm tăng trương lực cơ xương và cơ ruột, cơ đồng tử, cơ thắt tử cung, cơ thắt phế quản, chậm nhịp tim, tăng tiết ở các tuyến ngoại tiết. Pyridostigmin có tác dụng giống cholin trực tiếp trên cơ xương.

Đặc tính dược động học:

- **Hấp thu:** Pyridostigmin được hấp thu ít, với tỷ lệ thay đổi, qua đường tiêu hóa; chỉ khoảng 40% liều uống pyridostigmin được hấp thu, một lượng lớn bị phá hủy ở dạ dày ruột. Pyridostigmin được hấp thu nhiều nhất ở tá tràng. Sau khi uống, thuốc thường có tác dụng sau 30 - 45 phút và kéo dài trong 3 - 6 giờ.

- **Chuyển hóa:** Bị thủy phân bởi cholinesterase và cũng bị chuyển hóa ở gan.

- **Phân bố:** Pyridostigmin phân bố ở dịch ngoại bào. Thuốc không vào được hệ thần kinh trung ương. Thuốc qua nhau thai và làm giảm hoạt tính cholinesterase huyết tương thai nhi sau khi uống thuốc liều cao.

- **Thải trừ:** 1,5 - 4,25 giờ thải trừ đường uống. Pyridostigmin được thải trừ chủ yếu qua nước tiểu (ở cả dạng không đổi và dạng bị chuyển hóa). Một phần rất nhỏ được thải qua sữa.

CHỈ ĐỊNH:

Pyridostigmin được sử dụng trong điều trị bệnh nhược cơ.

CHỐNG CHỈ ĐỊNH:

Chống chỉ định dùng pyridostigmin ở người đã biết có quá mẫn với các thuốc kháng cholinesterase, hoặc ở người tắc ruột và tắc đường tiết niệu kiểu cơ học.

LƯU Ý ĐẶC BIỆT VÀ THẬN TRỌNG KHI SỬ DỤNG:

Cần dùng thận trọng pyridostigmin ở người động kinh, hen phế quản, nhịp tim chậm, mới tắc mạch vành, cường đối giao cảm, cường tuyến giáp, loạn nhịp tim hoặc loét dạ dày. Tránh uống liều lớn ở những người mắc chứng ruột kết to hoặc giảm nhu động dạ dày - ruột.

Ở một số người, pyridostigmin bromid kéo dài tác dụng hơn muối của neostigmin, trong những trường hợp như vậy thường hay gây các cơn tăng tiết acetylcholin.

Khi sử dụng pyridostigmin để điều trị bệnh nhược cơ, cần nhớ rằng, với cùng một liều thuốc kháng cholinesterase, có thể có những đáp ứng khác nhau ở những nhóm cơ riêng biệt; gây yếu ở một nhóm cơ này trong khi đó lại làm tăng lực cơ ở nhóm khác. Những cơ ở cổ và các cơ nhai và nuốt thường là nhóm cơ đầu tiên bị yếu đi khi dùng thuốc quá liều. Phải đo dung tích sống bất cứ khi nào tăng liều để có thể điều chỉnh liều thuốc kháng cholinesterase nhằm đảm bảo tốt chức năng hô hấp.

Pyridostigmin qua được nhau thai và bài tiết vào sữa mẹ, vì thế phải sử dụng thận trọng đối với người mang thai và cho con bú.

Sử dụng thuốc có tác dụng chống tiết cholin hoặc tác dụng giống như atropin phải hết sức cẩn thận, khi người bệnh cũng được điều trị bằng pyridostigmin vì các triệu chứng quá liều có thể bị che lấp bởi pyridostigmin, hoặc ngược lại, các triệu chứng dùng pyridostigmin quá liều cũng có thể bị che lấp bởi atropin và các thuốc giống atropin.

Để xa tầm tay trẻ em.

SỬ DỤNG CHO PHỤ NỮ CÓ THAI VÀ CHO CON BÚ:

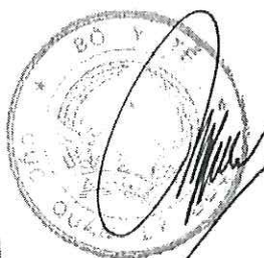
Thời kỳ mang thai:

Tính an toàn của pyridostigmin ở người mang thai vẫn chưa được xác định, nhưng những thuốc kháng cholinesterase có thể gây kích thích tử cung và gây đẻ non khi tiêm tĩnh mạch cho người mang thai gần kỳ sinh. Tuy nhiên, pyridostigmin đã được sử dụng trong thai kỳ mà không gây dị dạng cho thai. Đã quan sát được yếu cơ tạm thời ở khoảng 10 - 20% trẻ sơ sinh, do mẹ đã dùng thuốc kháng cholinesterase để điều trị bệnh nhược cơ. Vì vậy, việc sử dụng pyridostigmin cho người mang thai cần phải cân nhắc giữa lợi ích và nguy hại cho mẹ và con.

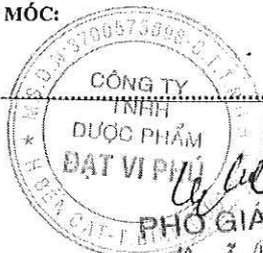
Thời kỳ cho con bú:

Pyridostigmin thải trừ một phần vào sữa mẹ, vì vậy không nên dùng khi cho con bú.

TÁC ĐỘNG TRÊN KHẢ NĂNG LÁI XE VÀ VẬN HÀNH MÁY MÓC:



PHÓ CỤC TRƯỞNG
Nguyễn Việt Hùng



PHÓ GIÁM ĐỐC
ĐS. Nguyễn Xuân Phương

