

CẬP NHẬT MỘT SỐ THÔNG TIN THUỐC MỚI

Thuốc	Chỉ định	Thông tin an toàn quan trọng
Arbli 10 mg/ml (losartan kali)	Ngày 18/03/2025, Cục Quản lý Thực phẩm và Dược phẩm Hoa Kỳ (FDA) đã phê duyệt Arbli (losartan kali), dạng hỗn dịch uống, hàm lượng 10 mg/ml để điều trị tăng huyết áp ở người lớn và trẻ em trên 6 tuổi, giảm nguy cơ đột quỵ ở những bệnh nhân tăng huyết áp và phì đại thất trái, điều trị bệnh thận do đái tháo đường tuýp 2. Đây là losartan dạng lỏng đầu tiên và duy nhất được FDA chấp thuận trên thị trường Hoa Kỳ.	
	Arbli là thuốc chẹn thụ thể angiotensin II (ARB) được chỉ định cho: - Điều trị tăng huyết áp ở người lớn và trẻ em trên 6 tuổi. - Giảm nguy cơ mắc và tử vong do tim mạch ở bệnh nhân tăng huyết áp có phì đại thất trái. - Điều trị bệnh thận có tăng creatinin huyết thanh và protein niệu ở bệnh nhân đái tháo đường tuýp 2 có tiền sử tăng huyết áp.	- Không dùng Arbli trong thai kỳ do thuốc ảnh hưởng trực tiếp lên hệ renin-angiotensin có thể làm giảm chức năng thận của thai nhi, làm tăng tỷ lệ mắc bệnh và tử vong ở thai nhi và trẻ sơ sinh. - Không dùng đồng thời Arbli với aliskiren ở bệnh nhân đái tháo đường. Tránh phối hợp ở bệnh nhân suy thận (GFR <60 ml/phút) do nguy cơ tăng kali máu, suy thận và tụt huyết áp. - Không dùng Arbli cho bệnh nhân suy gan nặng. - Tác dụng phụ thường gặp nhất: chóng mặt, nhiễm trùng đường hô hấp trên, nghẹt mũi và đau lưng.
Neffy 1 mg (epinephrine)	Ngày 05/03/2025, FDA đã phê duyệt Neffy® 1mg (thuốc xịt mũi epinephrine) để điều trị Phản ứng dị ứng tuýp I, bao gồm cả phản vệ, ở người lớn và trẻ em từ 4 tuổi trở lên với cân nặng từ 15 – 30kg. Neffy cung cấp liều epinephrine chính xác thông qua bình xịt mũi đơn giản, cho tác dụng gần như ngay lập tức.	
	Neffy được chỉ định để điều trị khẩn cấp các phản ứng dị ứng loại I, bao gồm phản vệ, ở bệnh nhân người lớn và trẻ em từ 4 tuổi trở lên có cân nặng từ 15kg trở lên.	- Neffy cần được dùng ngay khi xuất hiện triệu chứng dị ứng. Nếu không cải thiện sau liều đầu, có thể dùng liều thứ hai sau 5 phút, cùng một bên mũi. Nếu tình trạng dị ứng cấp tính (sốc phản vệ), phải được cấp cứu y tế khẩn cấp. - Thông báo cho bác sĩ nếu bạn có bệnh lý về mũi, tim mạch, thận, tuyến giáp, Parkinson, tiểu đường, tăng huyết áp, mất cân bằng kali, mang thai hoặc cho con bú, hoặc đang dùng thuốc khác.

Thuốc	Chỉ định	Thông tin an toàn quan trọng
		Tác dụng phụ thường gặp: kích ứng/nóng rát mũi, nghẹt/chảy nước mũi, đau đầu, khô họng, hắt hơi, lo âu, bồn chồn, chóng mặt, buồn nôn, nôn, mệt mỏi.
Ozempic (semaglutide)	Ngày 28/01/2025, FDA chấp thuận Ozempic (semaglutid) là thuốc chủ vận thụ thể GLP-1 duy nhất giúp giảm nguy cơ diễn tiến bệnh thận và tử vong do tim mạch ở người lớn mắc đái tháo đường tuýp 2 và bệnh thận mạn.	
	Ozempic dạng tiêm với liều 0,5 mg, 1 mg hoặc 2 mg là thuốc kê đơn được sử dụng cho người lớn mắc đái tháo đường tuýp 2 nhằm: - Cải thiện kiểm soát đường huyết, kết hợp với chế độ ăn uống và luyện tập. - Giảm nguy cơ biến cố tim mạch lớn (nhồi máu cơ tim, đột quy, tử vong do tim mạch) ở bệnh nhân có bệnh tim mạch xác định. - Giảm tiến triển bệnh thận mạn, ngăn ngừa suy thận giai đoạn cuối, và giảm tử vong do nguyên nhân tim mạch ở bệnh nhân có đái tháo đường tuýp 2 kèm bệnh thận mạn.	Không sử dụng Ozempic nếu: - Bạn hoặc bất kỳ thành viên nào trong gia đình từng mắc ung thư tuyến giáp thể tủy hoặc nếu bạn mắc hội chứng tân sinh nội tiết đa loại 2. - Dị ứng với semaglutide hoặc bất kỳ thành phần nào của thuốc. Trước khi sử dụng Ozempic, hãy thông báo cho bác sĩ nếu bạn mắc hoặc từng mắc: - Bệnh lý tuyến tụy. - Bệnh vồng mạc do đái tháo đường. - Rối loạn dạ dày nghiêm trọng, như liệt dạ dày hoặc khó tiêu kéo dài. - Dự kiến phẫu thuật hoặc các thủ thuật cần gây mê sâu. - Đang mang thai, cho con bú hoặc có kế hoạch mang thai/cho con bú - Báo với bác sĩ về tất cả các loại thuốc bạn đang dùng. Các tác dụng phụ phổ biến nhất của Ozempic có thể bao gồm buồn nôn, nôn, tiêu chảy, đau bụng và táo bón.

Tài liệu tham khảo:

1. FDA Approves Arbli (losartan potassium) Oral Suspension as the First Ready-to-Use Oral Liquid Losartan in the U.S
2. ARS Pharmaceuticals Announces FDA Approval of neffy 1 mg (epinephrine nasal spray) for Type I Allergic Reactions in Pediatric Patients.
3. FDA approves Ozempic (semaglutide) as the only GLP-1 RA to reduce the risk of worsening kidney disease and cardiovascular death in adults with type 2 diabetes and chronic kidney disease.