

**THÁNG 9 - 2022**

THÔNG TIN THUỐC

Pemazyre là một chất ức chế kinase ngăn chặn hoạt động của protein kinase.

Pemazyre là thuốc kê đơn được sử dụng ở người lớn để điều trị [ung thư ống mật](https://www.drugs.com/health-guide/gallbladder-and-bile-duct-cancer.html) đã di căn. Thuốc được dùng sau khi đã được điều trị bằng một loại thuốc khác, khi bệnh ung thư có một loại gen FGFR2 bất thường nhất định.

Pemazyre cũng được sử dụng ở người lớn để điều trị ung thư dòng tủy / lymphoid (MLNs) tái phát hoặc không đáp ứng với điều trị, khi ung thư có một loại gen FGFR1 bất thường nhất định.

Liều dùng:

- Ung thư mật: Uống 1 viên (13,5mg)/ lần/ngày trong 14 ngày, ngưng 7 ngày.

- Ung thư dòng tủy / lymphoid (MLNs): Mỗi ngày một viên.

Các tác dụng phụ có thể gặp gồm: Rụng tóc, thiếu máu, chóng mặt, khô miệng, đau khớp, nôn, buồn nôn, tiêu chảy, táo bón…

Thuốc này có hay không về sự an toàn và hiệu quả ở trẻ em thì chưa rõ.

*DS. Võ Thị Bích Thủy (Lược dịch)*

*Nguồn: https://www.drugs.com/pemazyre.html*

**PEMAZYRE LÀ GÌ?**

**FDA chấp thuận Auvelity, một loại thuốc chống trầm cảm mới , tác dụng nhanh**

Vào tháng 8, FDA đã phê duyệt thuốc [Auvelity](https://www.drugs.com/auvelity.html) (dextromethorphan và bupropion) dạng bào chế là viên nén giải phóng kéo dài  để điều trị [chứng rối loạn trầm cảm](https://www.drugs.com/condition/depression.html) nặng (MDD) ở người lớn. thuốc Auvelity, là chất đối kháng thụ thể N-methyl-D-aspartate (NMDA) được dùng bằng đường uống, là thuốc đầu tiên và duy nhất được phê duyệt để điều trị MDD. Auvelity sử dụng bằng đường uống mới đầu tiên cho bệnh trầm cảm trong hơn 60 năm.

* Auvelity được cho là hoạt động bằng cách điều chỉnh sự dẫn truyền thần kinh glutamatergic. Thành phần dextromethorphan là chất đối kháng thụ thể NMDA / chất chủ vận thụ thể sigma-1 và bupropion là chất ức chế aminoketone và CYP2D6 có vai trò làm tăng và kéo dài nồng độ dextromethorphan trong máu.
* Trong [các nghiên cứu lâm sàng](https://www.drugs.com/newdrugs/fda-approves-auvelity-dextromethorphan-bupropion-major-depressive-disorder-adults-5879.html) có đối chứng với giả dược với hơn 1.100 bệnh nhân, Auvelity cho thấy tác dụng chống trầm cảm nhanh chóng, có ý nghĩa thống kê và duy trì bắt đầu từ một tuần.
* Liều khuyến cáo ban đầu là 1 lần/ngày vào buổi sáng trong 3 ngày đầu, sau đó tăng lên 2 lần/ ngày. Mỗi viên nén giải phóng kéo dài chứa dextromethorphan hydrobromide 45 mg và bupropion hydrochloride 105 mg.
* Các cảnh báo và đề phòng liên quan đến Auvelity bao gồm: tăng nguy cơ co giật, tăng huyết áp, hưng cảm hoặc hưng cảm, rối loạn tâm thần và các phản ứng tâm thần kinh khác, tăng nhãn áp góc đóng, chóng mặt, hội chứng serotonin và nhiễm độc phôi thai.
* Các [tác dụng phụ](https://www.drugs.com/history/auvelity.html) thường gặp (≥5%) là chóng mặt, nhức đầu, tiêu chảy, buồn ngủ (buồn ngủ), khô miệng, rối loạn chức năng tình dục và hyperhidrosis (đổ mồ hôi nhiều).
* Auvelity được sản xuất từ Axsome Therapeutics, dự kiến ​​sẽ có mặt trên thị trường vào quý 4 năm 2022.

*DS. Võ Thị Bích Thủy (Lược dịch)*

*Nguồn: https://www.drugs.com/news/monthly-news-roundup-august-2022-107559.html*