BIOCEMET® DT 500 mg/ 62,5 mg

VIÊN NÉN PHÂN TÁN

Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng. Để xa tầm tay trẻ em.

GMP - EU

viêc điều chỉnh liều

quá trình sử dụng thuốc

Hướng dẫn cách mở bao bì:

nước và sử dụng theo hướng dẫn

CHỐNG CHỈ ĐINH:

monobactam)

thuốc với liều cao.

amoxicilin.

Sử dụng viên ngay sau khi lấy ra khỏi vỉ

Cách dùng:

Thành phần dược chất:

Amoxicilin (dưới dang Amoxicilin trihydrat compacted) Acid clavulanic (dưới dạng Kali clavulanat - Avicel (1:1)) Thành phần tá được: Natri saccharin, Bột mùi tutti frutti, Magnesi stearat, Colloidal anhydrous silica, FD&C yellow 5 alum lake, Indigo carmin lake,

Viên nén hình bầu dục, màu xanh lá cây nhạt, một mặt tron, một mặt khắc vạch ngang, cạnh và thành viên nguyên vẹn

(Vach khắc không dùng để phân liều). CHÎ ĐINH:

- Viêm bàng quang.

LIỀU DÙNG - CÁCH DÙNG: Liều dùng:

Việc lựa chọn liều của Biocemet DT 500 mg/ 62,5 mg phụ thuộc vào các yếu tố

sau: Loại vi khuẩn gây bệnh và khả năng nhạy cảm với chất kháng khuẩn.

- Tuối, cân nặng và chức năng thận của bệnh nhân

Việc sử dụng sản phẩm thay thế cho Biocemet DT 500 mg/ 62,5 mg (khi cần amoxicilin liều cao hơn và/ hoặc tỉ lệ khác của amoxicilin với acid clavulanic) có thể

mg amoxicilin/ 375 mg acid clavulanic, chia thành 3 lần/ngày. Đối với trẻ em < 40 kg, khi sử dụng theo khuyến cáo, công thức của **Biocemet DT**

500 mg/62,5 mg cung cấp liều tối đa hằng ngày là 1.600 - 3.000 mg amoxicilin/200 - 400 mg acid clavulanic. Nếu cần liều dùng amoxicilin hàng ngày cao hơn nên lựa chọn sản phẩm có tỉ lệ phối hợp amoxicilin/ acid clavulanic khác để tránh sử dụng acid clavulanic liều cao không cần thiết.

kéo dài thời gian điều trị quá 14 ngày mà không đánh giả lại tình trạng của bệnh nhân. Người lớn và trẻ em cân nặng ≥ 40 kg:

Hầu hết các nhiễm khuẩn: 1000 mg/ 125 mg (tương ứng 2 viên Biocemet DT 500

- viêm xoang nhe): 1000 mg/ 125 mg (tương ứng 2 viên Biocemet DT 500 mg/ **62,5 mg**/ lần) x 2 lần/ngày. Trẻ em cân năng < 40 kg:
- Liều khuyến cáo: (tính theo mg/kg cân nặng)
- mg/375 mg/ngày

	Cân nặng	Liều tính theo dạng bào chế Biocemet DT 500 mg / 62,5 mg
	20 kg đến < 30 kg	1 viên/lần, 3 lần/ngày
	30 kg đến < 40 kg	1 - 2 viên/lần, 3 lần/ngày
arkķi cao tuģi.		

Không cần thiết phải điều chỉnh liều.

Bệnh nhân suy thận:

Tần suất được xác định như sau:

Hệ cơ quan

Rối loan da

và tổ chức

Rối loạn thận

dưới da⁹

ĐẶC TÍNH DƯỚC LỰC HỌC:

nguy cơ gây ảnh hưởng đến gan.

Nhóm dược lý: Phối hợp của kháng sinh nhóm penicilin với chất ức chế beta-

Bệnh nhân có độ thanh thải creatinin (CrCl) lớn hơn 30 mL/phút: không cần chỉnh

 Bệnh nhân có độ thanh thải creatinin (CrCl) dưới 30 mL/phút: không khuyến cáo sử dung phối hợp amoxicilin/ acid clavulanic với tỉ lệ 8/1, vì vậy, chưa có dữ liệu về

Bệnh nhân suy gan: thận trọng khi sử dụng và định kỳ kiểm tra chức năng gan trong

Viên nén phân tán Biocemet DT 500 mg/ 62,5 mg được dùng bằng đường uống:

Hòa viên thuốc vào một ít nước, khuấy đều và uổng ngay. Có thể đặt viên thuốc vào miệng cho tan rã, sau đó nuốt và uống ngay với nhiều nước.

Thời điểm dùng thuốc: Nên uống vào đầu bữa ăn để giảm thiểu khả năng không dung nạp ở đường tiêu hóa và uống với nhiều nước để tránh khả năng tạo tinh thể

Khi quên uống một liều thuốc: cần uống một liều ngay khi nhớ ra. Dùng liều kế tiếp

Không bấm, ấn đế lấy viên thuốc ra khỏi vỉ để tránh viên bị gãy hoặc vỡ. (xem hình

Nếu hình dạng viên thuốc không còn nguyên ven, vẫn tiến hành pha thuốc vào

Dùng tay hoặc dụng cụ sắc nhọn khoét mở theo đường viền trên ví để lấy viên.

Mở vỉ theo đường viền Không ấn để lấy viên thuốc ra khỏi vỉ

Bệnh nhân dị ứng với amoxicilin, acid clavulanic, các kháng sinh khác thuộc

nhóm penicilin hoặc bất kỳ thành phần nào của thuốc (xem mục *Thành phần công*

Bệnh nhân có tiền sử dị ứng tức thời nghiêm trọng (như sốc phản vệ) với thuốc

khác thuộc nhóm beta-lactam (như cephalosporin, carbapenem hoặc

Trước khi bắt đầu điều trị bằng Biocemet DT 500 mg/ 62,5 mg phải điều tra kỹ

tiền sử dị ứng của bệnh nhân với penicilin, cephalosporin hoặc các thuốc beta-

Phản ứng dị ứng nghiêm trọng và đôi khi gây tử vọng (như sốc phản vệ) đã được

ghi nhận ở những bệnh nhân điều trị với các thuốc nhóm penicilin. Những phản

ứng này thường xảy ra ở những bệnh nhân có tiền sử dị ứng với penicilin và các

dị nguyên khác. Nếu phản ứng dị ứng xảy ra, phải ngưng sử dụng phối hợp amoxicilin/ acid clavulanic và lựa chọn liệu pháp điều trị khác thích hợp hơn.

Thuốc này không thích hợp để điều trị các nhiễm khuẩn gây ra bởi các vi khuẩn đã

đề kháng với các kháng sinh nhóm beta-lactam theo cơ chế không qua trung gian

các enzym beta-lactamase bị ức chế bởi acid clavulanic. Không dùng thuốc này

Co giật có thể xảy ra ở những bệnh nhân suy giảm chức năng thận hoặc dùng

Tránh dùng thuốc cho những bệnh nhân nghi ngờ có tăng bạch cầu đơn nhân

nhiễm khuẩn do các bệnh nhân này có nguy cơ bị phát ban dạng sởi khi sử dụng

Dùng allopurinol khi đang điều trị với amoxicilin có thể làm tăng nguy cơ dị ứng

Dùng thuốc kéo dài đôi khi gây phát triển quá mức các vi khuẩn không nhạy cảm

Sự xuất hiện của sốt ban đỏ toàn thân kèm theo mụn mủ ở giai đoạn đầu điều trị

có thể là biểu hiện của hội chứng ngoại ban mụn mủ toàn thân cấp tính (Acute Generalized Exanthematous Pustulosis - AGEP). Ngừng sử dụng thuốc nếu xuất

hiện các biểu hiện này và chống chỉ định với bất kỳ thuốc nào có chứa amoxicilin.

Thận trọng khi dùng phối hợp amoxicilin/ acid clavulanic cho bệnh nhân suy giảm

Các tác dụng không mong muốn ở gan chủ yếu xảy ra ở bệnh nhân nam, người

cao tuổi và bênh nhân phải điều tri kéo dài, hiếm khi xảy ra ở trẻ em. Thông

thường, các dấu hiệu và triệu chứng thường xảy ra trong hay sau khi điều trị một

thời gian ngắn, nhưng trong một vài trường hợp có thể không rõ ràng cho đến vài

tuần sau khi ngừng điều tri. Các triệu chứng này thường có thể tự hồi phục. Tuy

nhiên vẫn có trường hợp trở nên trầm trọng, thậm chí tử vong, nhưng rất hiếm, chủ yếu ở những bệnh nhận bị bệnh hiểm nghèo hoặc dùng phối hợp với thuốc có

Viêm đại tràng liên quan đến thuốc kháng sinh đã được báo cáo với gần như tất

cả các tác nhân kháng khuẩn bao gồm cả amoxicilin ở mức độ nhẹ đến đe dọa tính mạng. Do đó, cần tiến hành chẳn đoán ở những bệnh nhân có biểu hiện tiêu

chảy trong hoặc sau khi dùng thuốc. Nếu viêm đại tràng liên quan kháng sinh xảy

ra, cần ngưng sử dụng phối hợp amoxicilin/ acid clavulanic ngay lập tức, thông

để điều trị các nhiễm khuẩn gây ra bởi S. pneumonia đề kháng với penicilin

Bệnh nhân có tiền sử vàng da hoặc suy gan do amoxicilin và acid clavulanic.

Một số lưu ý đặc biệt về xử lý thuốc trước và sau khi sử dụng thuốc:

Không có yếu cầu đặc biệt về xử lý thuốc sau khi sử dụng.

CẢNH BÁO VÀ THẬN TRỌNG KHI DÙNG THUỐC:

sau tối thiểu 4 giờ. Không dùng liều gấp đôi để bù cho liều đã quên.

Mã ATC: J01CR02. Cơ chế hoạt động:

Amoxicilin là kháng sinh bán tổng hợp thuộc nhóm penicilin (kháng sinh betalactam). Amoxicilin có tác dụng diệt khuẩn do gắn vào một hoặc nhiều protein gắn penicilin của vi khuẩn (PBPs) để ức chế sinh tổng hợp peptidoglycan, là một thành phần của thành tế bào vi khuẩn. Cuối cùng, vi khuẩn tự phần hủy do các enzym tự hủy của thành tế bào vi khuẩn. Amoxicilin dễ bi phá hủy bởi các enzym beta-lactamase và do đó phổ kháng khuẩn của amoxicilin đơn trị liệu không bao gồm những vi khuẩn sinh các enzym này. Acid clavulanic là một beta-lactam, có liên quan về mặt cấu trúc với các penicilin.

Acid clavulanic có khả năng ức chế các enzym beta-lactamase và do đó, ngăn ngừa sự bất hoạt đối với amoxicilin. Acid clavulanic đơn trị liệu không có tác dụng kháng khuẩn trên lâm sàng Mối liên quan được động học/ được lực học: Thời gian nồng độ kháng sinh duy

trì ở mức cao hơn nồng độ ức chế tối thiều (T > MIC) là thông số chính thể hiện tác dung của amoxicilin. Cơ chế đề kháng:

Hai cơ chế chính của vi khuẩn đề kháng đối với phối hợp amoxicilin/ acid clavulanic là: + Bất hoạt thuốc bởi các beta-lactamase không bị ức chế bởi acid clavulanic bao

- gồm các beta-lactamase lớp B, C, D. + Biến đổi các protein gắn penicilin (PBPs), do đó làm giảm ái lực của chất kháng
- khuẩn tại vị trí tác dụng. Sự giảm tính thấm của tế bào vi khuẩn hoặc cơ chế bơm đẩy thuốc có thể gây ra
- hoặc góp phần vào sự đề kháng thuốc của vi khuẩn, đặc biệt là ở vi khuẩn Gram

Phổ kháng khuẩn của thuốc: Các vi khuẩn thường nhạy cảm:

- + Vi khuẩn Gram dương hiếu khí: Enterococcus faecalis, Gardnerella vaginalis,
- Staphylococcus aureus (nhay câm với methicilin)1, Streptococcus agalactiae, Streptococcus pneumoniae². Streptococcus pyogenes và Streptococcus spp. tan máu nhóm β khác, Streptococcus viridans. Vi khuẩn Gram âm hiếu khí: Capnocytophaga spp., Eikenella corrodens,
- Haemophilus influenzae³. Moraxella catarrhalis. Pasteurella multocida Vi khuẩn kỵ khí: Bacteroides fragilis, Fusobacterium nucleatum, Prevotella spp.
- Các vi khuẩn có thể có vấn đề về sự kháng thuốc mắc phải + Vi khuẩn Gram dương hiếu khí: Enterococcus faecium⁴.
 + Vi khuẩn Gram âm hiếu khí: Escherichia coli, Klebsiella oxytoca, Klebsiella
- pneumoniae, Proteus mirabilis, Proteus vulgaris
- Các vi khuẩn vốn đã kháng thuốc: + Vi khuẩn gram âm hiếu khí: Acinetobacter sp., Citrobacter freundii, Enterobacter sp., Legionella pneumophila, Morganella morganii, Providencia
- spp., Pseudomonas sp., Serratia sp., Stenotrophomonas maltophilia. + Khác: Chlamydophila pneumoniae, Chlamydophila psittaci, Coxiella burnetii, Mycoplasma pneumoniae
- ¹ Tất cả *Staphylococcus* spp. đề kháng với methicilin đều đề kháng với phối hợp amoxicilin/ acid clavulanic. ² Phối hợp amoxicilin/ acid clavulanic có thể không thích hợp để điều tri
- Streptococcus pneumoniae đề kháng với penicilin.

 ³ Đã có báo cáo về các chủng giảm tính nhạy cảm ở một số nước trong Liên minh
- châu Âu (EU) với tần suất cao hơn 10%. ⁴ Tính nhạy cẩm trung gian tự nhiên không có cơ chế đề kháng mắc phải.
- ĐẶC TÍNH DƯỚC ĐÔNG HOC:

Hấp thu: Ámoxicilin và acid clavulanic bị phân ly hoàn toàn trong dung dịch nước ở pH sinh

- lý. Cả hai thành phần đều được hấp thu tốt và nhanh chóng sau khi uống
- Śự hấp thu amoxicilin/ acid clavulanic được cải thiện khi uống vào đầu bữa ăn. Sau khi uống, sinh khả dụng của amoxicilin và acid clavulanic khoảng 70%. Đặc tính của hai thành phần trong huyết tương là như nhau và thời gian đạt nồng độ đỉnh trong huyết tương (Tmax) của mỗi thành phần là khoảng 1 giờ. Kết quả nghiên cứu dược động học khi sử dụng phối hợp amoxicilin/ acid
- clavulanic (thuốc bột pha hỗn dịch uống 1000 mg/ 125 mg được dùng 3 lần/ ngày) trên nhóm tình nguyện viên khỏe mạnh lúc đói được trình bày dưới đây: Các thông số dược động học trung bình (± SD)

Liều AUC (0 - ∞) T 1/2 Cmax Dược chất lượng được uống (μg/mL) (mg) (giờ) (µg.giờ/mL) (giờ) Amoxicillin AMX/ CA 1000 mg/ 125 mg 1000 (0,75 - 2,0)± 3,1 ± 8.0 $\pm 0,2$ Acid clavulanio AMX/ CA 3.2 1,0 6,3 0,91 125 1000 mg/ 125 mg ± 0,85 (0,75 - 1,0)

báo với bác sĩ để có phương pháp điều trị thích hợp. Chống chỉ định thuốc ức chế nhu động ruột trong trường hợp này.

Định kỳ kiểm tra chức năng của các hệ cơ quan như chức năng thận, gan, chỉ số huyết học trong suốt quá trình điều trị dài ngày.

Kéo dài thời gian prothrombin đã được báo cáo ở những bệnh nhân điều trị với amoxicilin/ acid clavulanic, tuy nhiên rất hiếm khi xảy ra. Nên theo dõi tình trạng của bệnh nhân khi sử dụng đồng thời với thuốc chống động máu. Có thể điều chỉnh liều thuốc chống đông máu đường uống nếu cần để duy trì nồng độ của thuốc chống đông máu như mong muốn.

Liều thuốc cho bệnh nhân suy thần nên được điều chỉnh tùy theo mức đô suy thân (xem mục Liều dùng - cách dùng).

Rất hiếm trường hợp quan sát thấy hiện tượng tinh thể niệu ở những bệnh nhân giảm bài tiết nước tiểu, chủ yếu ở những bệnh nhân dùng thuốc dưới dạng tiêm. Bệnh nhân nên duy trì cân bằng lượng dịch uống vào và lượng nước tiểu bài xuất để giảm khả năng gây tinh thể amoxicilin niệu, đặc biệt khi dùng thuốc với liều cao. Ở bệnh nhân có đặt ống thông tiểu, cần thường xuyên kiểm tra ống thông

Trong thời gian điều trị với amoxicilin, nên sử dụng phương pháp enzym glucose oxidase khi cần xét nghiệm glucose trong nước tiểu vì các phương pháp phi enzym có thể cho kết quả dương tính giả. Acid clavulanic trong thuốc có thể gây nên sự gắn kết không đặc hiệu của IgG và

albumin lên màng tế bào hồng cầu dẫn đến kết quả dương tính giả của thử nghiệm Coombs. Thuốc có thể gây dương tính giả xét nghiệm Bio-Rad Laboratories Platelia

Aspergillus EIA do phản ứng chéo với các polysaccharid và polyfuranose không phải là Aspergillus. Do đó, ở bệnh nhân đang dùng amoxicilin và acid clavulanic, thận trọng nếu xét nghiệm bằng phương pháp này cho kết quả dương tính và nên xác định thêm bằng phương pháp chẩn đoán khác.

Các thông tin liên quan đến thành phần tá dược của thuốc:

Thuốc có chứa các tá được màu FD&C yellow 5 alum lake và Indigo carmin lake nên cần thận trọng khi dùng thuốc cho bệnh nhân có cơ địa dị ứng.

SỬ DUNG THUỐC CHO PHỤ NỮ CÓ THAI VÀ CHO CON BÚ: Sử dung thuốc cho phu nữ có thai:

Các nghiên cứu trên động vật cho thấy thuốc không gây hại trực tiếp hoặc gián tiếp đến khả năng mang thai, sự phát triển của phôi/ bào thai, sự sinh nở hay sự phát triển sau khi sinh.

Các dữ liệu về việc sử dụng amoxicilin/ acid clavulanic ở phụ nữ mang thai cũng cho thấy không làm gia tăng nguy cơ xuất hiện dị tật bẩm sinh ở trẻ. Tuy nhiên, các dữ liệu nghiên cứu này còn nhiều hạn chế. Một nghiên cứu đơn ở những phụ nữ sinh non do vỡ màng ối sớm cho thấy điều trị dự phòng với amoxicilin/ acid clavulanic có thể làm tăng nguy cơ viêm ruột hoại tử ở trẻ sơ sinh.

Do vậy, bệnh nhân nên tránh dùng thuốc trong thời gian mang thai, trừ khi có chỉ định của bác sĩ. Sử dụng thuốc cho phụ nữ cho con bú:

Amoxicilin và acid clavulanic đều qua được sữa me (chưa có thông tin về ảnh hưởng của acid clavulanic đối với trẻ bú mẹ). Điều này có thể dẫn đến tiêu chảy hoặc nhiễm nấm màng nhầy ở trẻ bú mẹ, do đó nên ngưng cho con bú để đảm bảo an toàn cho trẻ. Khả năng nhạy cảm của trẻ đối với thuốc nên được xem xét. Amoxicilin/ acid clavulanic chỉ sử dụng trong giại đoạn cho con bú sau khi được bác sĩ đánh giá giữa lợi ích sử dụng và nguy cơ tiềm ẩn. ẢNH HƯỞNG CỦA THUỐC LÊN KHẢ NĂNG LÁI XE VÀ VẬN HÀNH MÁY MÓC:

Chưa có các nghiên cứu về ảnh hưởng của thuốc lên khả năng lái xe và vận hành

máy móc. Tuy nhiên, một số tác dụng không mong muốn của thuốc như phản ứng dị ứng, chóng mặt, co giật ... có thể ảnh hưởng đến khả năng tập trung và phản ứng của bệnh nhân. Vì vậy, thận trọng khi sử dụng thuốc cho các đối tượng này. Nếu bệnh nhân gặp phải các tác dụng không mong muốn kể trên thì không nên lái xe hoặc vận hành máy móc. TƯƠNG TÁC, TƯƠNG KY CỦA THUỐC:

Tương tác của thuốc:

Thuốc chống đông máu dạng uống:

Chưa ghi nhận bất kỳ tương tác nào dù thuốc chống đông máu đường uống và các kháng sinh nhóm penicilin đã được sử dụng rộng rãi trong thực tế. Tuy nhiên, trong các y văn có đề cập đến việc tăng chỉ số bình thường hóa quốc tế (INR) ở những bệnh nhân dùng acenocoumarol hoặc warfarin đồng thời với amoxicilin. Nếu cần thiết phải dùng đồng thời, nên theo dõi cẩn thận thời gian prothrombin hoặc INR khi bắt đầu hoặc ngưng dùng Biocemet DT 500 mg/ 62,5 mg. Có thể điều chỉnh liều thuốc chống đông máu nếu cần.

Methotrexat: Các kháng sinh nhóm penicilin làm giảm bài tiết methotrexat, do đó, làm tăng độc tính của methotrexat.

Probenecid:

Tránh dùng đồng thời với probenecid. Probenecid làm giảm bài tiết amoxicilin ở ống thận, vì vậy, làm tăng và kéo dài nồng độ amoxicilin trong máu nhưng không ảnh hưởng đến acid clavulanic. Tương kỵ của thuốc:

Do không có các nghiên cứu về tính tương ky của thuốc, không trộn lẫn thuốc này với các thuốc khác

TÁC DUNG KHÔNG MONG MUỐN CỦA THUỐC:

Các phản ứng phụ của thuốc (Adverse drug reactions - ADRs) thường gặp nhất là tiêu chảy, buồn nôn và nôn. TKS0025P-1/29

AMX - Amoxicillin, CA - Acid clavulanic * Trung vị (khoảng) Nồng độ amoxicilin và acid clavulanic trong huyết thanh khi sử dụng phối hợp

amoxicilin/ acid clavulanic tương đương với nồng độ đạt được khị sử dụng

amoxicilin hoặc acid clavulanic riêng lẻ theo đường uống ở cùng mức liều. Khoảng 25% acid clavulanic và 18% amoxicilin gắn kết với protein huyết tương. Thể tích phân bố biểu kiến khoảng 0,3 - 0,4 L/kg đối với amoxicilin và khoảng 0,2

Sau khi tiêm tĩnh mạch. cả amoxicilin và acid clavulanic đã được tìm thấy trong túi mật, mô bung, da, mỡ, mô cơ, hoạt dịch và dịch màng bung, mật và mủ của vết thương. Amoxicilin không phân bố nhiều trong dịch não tủy

Các nghiên cứu trên động vật cho thấy không có sự tích trữ các chất chuyển hóa của thuốc trong cơ thể. Giống như các kháng sinh khác nhóm penicilin, amoxicilin có thể phân bố vào trong sữa mẹ. Một lượng rất nhỏ acid clavulanic cũng đã được phát hiện trong sữa mẹ. Cả amoxicilin và acid clavulanic đều qua được hàng rào nhau thai.

Khoảng 10 - 25% amoxicilin trong liều khởi đầu được bài tiết trong nước tiểu dưới

dạng acid peniciloic không hoạt động. Acid clavulanic chuyển hóa nhiều trong cơ thể người, được bài tiết vào nước tiểu, phân và dưới dạng carbon dioxid trong khí

Amoxicilin được thải trừ chủ yếu qua thận, trong khi acid clavulanic được thải trừ theo cơ chế qua cả thận và ngoài thận. Phối hợp amoxicilin/ acid clavulanic có thời gian bán thải trung bình trong khoảng 1 giờ và độ thanh thải toàn phần khoảng 25 L/giờ ở những người khỏe mạnh. Gần 60 - 70% amoxicilin và 40 - 65% acid clavulanic được thải trừ vào nước tiểu dưới

phần amoxicilin/ acid clavulanic với hàm lượng 250 mg/ 125 mg hoặc 500 mg/ 125 mg. Các nghiên cứu khác nhau chỉ ra rằng khoảng 50 - 85% amoxicilin và 27 - 60% acid clavulanic được thải trừ qua nước tiểu trong suốt 24 giờ. Acid clavulanic được thải trừ nhiều nhất trọng 2 giờ đầu sau khi dùng thuốc Dùng đồng thời với probenecid có thể làm châm thải trừ amoxicilin, nhưng không

dạng không biến đổi trong 6 giờ đầu sau khi uống duy nhất một viên nén có thành

ảnh hưởng đến sự thải trừ của acid clavulanic qua thận.

Thời gian bán thải của amoxicilin ở trẻ từ 3 tháng đến 2 tuổi tượng đượng với trẻ lớn hơn và người trưởng thành. Ở trẻ sơ sinh (bao gồm cả trẻ sinh non), trong

tuần đầu tiên sau khi chào đời, không nên dùng quá 2 lần/ngày vì đường thải trừ qua thận chưa phát triển hoàn thiện. Do những người cao tuổi có khả năng suy giảm chức năng thận cao hơn nên cần thận trọng khi lựa chọn liều và theo dõi chức năng thận trong suốt quá trình điều trị. Giới tính: Sau khi cho uống amoxicilin/ acid clavulanic ở những phụ nữ và nam giới khỏe

mạnh cho thấy giới tính không ảnh hưởng đáng kể đến dược động học của cả amoxicilin và acid clavulanic.

Suy thận: Hệ số thanh thải toàn phần trong huyết thanh của amoxicilin/ acid clavulanic giảm tương ứng với sự suy giảm chức năng thận. Sự giảm thanh thải amoxicilin rõ rệt hơn so với acid clavulanic, vì tỉ lệ amoxicilin thải trừ qua đường thận cao hơn. Do

đó, liều cho bệnh nhân suy thận phải ngăn ngừa sự tích lũy quá mức amoxicilin trong khi vẫn duy trì mức acid clavulanic phù hợp. Suy gan: Những bệnh nhân suy gan nên được chỉ định liều một cách thận trọng và theo dõi chức năng gan định kỳ

QUY CÁCH ĐÓNG GÓI: Hộp 1 túi x 2 vỉ x 7 viên nén phân tán.

ĐIỀU KIỆN BẢO QUẢN: Không quá 30°C, tránh ẩm và ánh sáng. HẠN DÙNG: 24 tháng kể từ ngày sản xuất.

TIÊU CHUẨN CHẤT LƯƠNG CỦA THUỐC: Thuốc đạt theo tiêu chuẩn Dược điển Anh.

TKS0025P-1/29



NHÀ MÁY KHÁNG SINH CÔNG NGHỆ CAO VĨNH LỘC Lô B15/I - B16/I, Đường 2A, Khu công nghiệp Vĩnh Lộc, Phường Bình Hưng Hòa B, Quân Bình Tân,

Thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam

Hotline: 1800.555.535 E-mail: imp@imexpharm.com

Có thể loại bỏ amoxicilin/ acid clavulanic ra khỏi tuần hoàn bằng phương pháp

Thuốc này chỉ dùng theo đơn thuốc.

THÀNH PHẦN CÔNG THỨC THUỐC: Mỗi viên nén phân tán chứa:

Crospovidon. DANG BÀO CHÉ: Viên nén phân tán

Điều trị nhiễm khuẩn do vi khuẩn nhạy cảm với thuốc gây ra ở người lớn và trẻ em Viêm xoang cấp tính do vi khuẩn

Viêm tai giữa cấp tính. Đợt cấp tính của viêm phế quản mạn.

Viêm phổi mắc phải tại cộng đồng. Viêm thận - bể thận

Nhiễm khuẩn da và tổ chức dưới da, đặc biệt trong viêm mô tế bào, côn trùng cắn đốt, áp xe ổ răng nghiêm trọng dẫn đến viêm mô tế bào. Nhiễm khuẩn xương và khớp, đặc biệt là viêm tủy xương.

Liều lượng thường được thể hiện theo hàm lượng amoxicilin/ acid clavulanic trừ khi được nêu rõ theo liều của từng thành phần riêng lẻ

Mức độ và vị trí nhiễm khuẩn.

xem xét khi cần thiết. Người lớn và trẻ em ≥ 40 kg, tổng liều hằng ngày của Biocemet DT 500 mg/ 62,5 mg là 2000 mg amoxicilin/ 250 mg acid clavulanic, chia thành 2 lần/ ngày và 3000

Thời gian điều trị nên được xem xét tùy theo sự đáp ứng của bệnh nhân. Một số nhiễm khuẩn (như viêm tủy xương) cần phải điều trị thời gian dài hơn. Không nên

mg/ 62,5 mg/ lần) x 3 lần/ngày. Liều thấp hơn có thể được dùng trong các nhiễm khuẩn da và tổ chức dưới da,

 40 mg/ 5 mg/kg/ngày đến 80 mg/ 10 mg/kg/ngày, chia thành 3 làn/ngày, phụ thuộc vào mức độ nặng của nhiễm khuẩn. Liều dùng không nên vượt quá 3000 Hoặc liều khuyến cáo được tính theo dạng bào chế

ADRs được ghi nhận từ các nghiên cứu lâm sàng và trong quá trình lưu hành thuốc.

chưa biết (không thể ước lượng được tần suất từ dữ liệu sẵn có)

Rất thường gặp (ADR \geq 1/10), thường gặp (1/100 \leq ADR < 1/10), ít gặp (1/1.000 \leq ADR < 1/100), hiếm gặp (1/10.000 ≤ ADR < 1/1.000), rất hiếm gặp (< 1/10.000),

Tần suất Phản ứng phụ Thường gặp Nhiễm nấm Candida trên niêm mạc da. Nhiễm khuẩn và ký sinh Bội nhiễm các vi sinh vật không nhạy Chưa biết cảm với thuốc Giảm bạch cầu có hồi phục (kể cả giảm Hiếm gặp bạch cầu trung tính), giảm tiểu cầu Rối loan máu Mất bạch cầu hạt có hồi phục, thiếu và hệ bạch huyết máu tán huyết, kéo dài thời giạn chảy máu và thời gian prothrombin1 Phù mạch thần kinh, sốc phản vê, hội Rối loạn hệ Chưa biết chứng giống bệnh huyết thanh, viêm miễn dịch2 mạch quá mẫn. Chóng mặt, nhức đầu. Ít gặp Rối loạn hệ Hiếu động thái quá có hồi phục, co thần kinh Chưa biết Thường gặp Tiêu chảy, buồn nôn⁴, nôn. Ít gặp Rối loạn tiêu hóa. Rối loạn hệ tiêu hóa Viêm đại tràng do kháng \sinh^5 , lưỡi mọc lông đen, đổi màu răng 6 . Chura biệt Tăng AST và/ hoặc ALT Rối loạn gan Ít gặp Viêm gan⁸, vàng da ứ mật⁸. mât Chưa biết

Ban da, ngứa, mày đay

Hôi chứng Stevens-Johnson, hoại tử

biểu bì da nhiễm độc, viêm da bóng

nước bong vẩy, ngoại ban mụn mủ

toàn thân cấp tính (AGEP)10

Viêm thận kẽ, tinh thể niệu¹¹

Hồng ban đa dạng.

và tiết niêu 1: Xem mục Cảnh báo và thận trọng khi dùng thuốc.

ĺt gặp

Hiếm gặp

Chưa biết

Chưa biết

- 2: Xem mục Chống chỉ định và Cảnh báo và thận trọng khi dùng thuốc. 3: Xem mục Cảnh báo và thận trọng khi dùng thuốc 4: Thường xảy ra khi dùng thuốc với liều cao, có thể uống thuốc vào đầu bữa ăn để giảm thiểu các ảnh hưởng trên đường tiêu hóa
- 5: Bao gồm viêm đại tràng giả mạc và viễm đại tràng xuất huyết (xem mục Cảnh báo và thận trọng khi dùng thuốc). 6: Đổi màu men răng đã được báo cáo ở trẻ, tuy nhiên rất hiếm khi xảy ra. Vệ sinh răng miệng tốt có thể phòng tránh vì triệu chứng này có thể
- nhân điều trị với kháng sinh nhóm beta-lactam, tuy nhiên, ý nghĩa của những phát hiện này chưa được biết đến. 8: Tác dụng không mong muốn này đã được ghi nhận ở những bệnh nhân điều trị với kháng sinh nhóm cephalosporin và các thuốc khác nhóm penicilin (xem mục Cảnh báo và thận trọng khi dùng thuốc).

9: Ngưng điều trị với thuốc nếu phản ứng viêm da quá mẫn xảy ra

7: Tăng trung bình AST và/ hoặc ALT đã được ghi nhận ở những bệnh

(xem mục Cảnh báo và thận trọng khi dùng thuốc). 10: Xem mục Cảnh báo và thận trọng khi dùng thuốc. 11: Xem mục Quá liều và cách xử trí.

QUÁ LIỀU VÀ CÁCH XỬ TRÍ: Quá liều: Các triệu chứng trên đường tiêu hóa và rối loạn cân bằng nước, điện giải có thể là

trường hợp dẫn đến suy thận.

khi sử dụng thuốc.

bị loại bỏ bằng cách đánh răng.

Co giật có thể xảy ra trên những bệnh nhân suy thận hoặc bệnh nhân dùng liều Tinh thể amoxicilin cũng đã được tìm thấy trong các ống thông tiểu, đặc biệt sau khi sử dụng liều cao qua đường tiêm. Do đó, cần định kỷ kiểm tra các ống thông

biểu hiện của quá liều. Đã quan sát thấy tinh thể amoxicilin niệu, trong một số

Thông báo ngay cho bác sỹ hoặc dược sỹ những phản ứng có hại gặp phải

- tiểu. Cách xử trí: Ngừng sử dụng thuốc, điều trị các triệu chứng trên đường tiêu hóa và theo dõi cân bằng nước, điện giải