ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG TRƯỚC KHI DÙNG. ĐỂ XA TẦM TAY TRỂ EM.

THUỐC NÀY CHỈ DÙNG THEO ĐƠN THUỐC.

Mỗi viên nén bao phim chứa

THÀNH PHẦN CÔNG THỨC THUỐC:

Thành phần dược chất: Cefuroxim (dưới dạng cefuroxim axetil). .. 500 mg Thành phần tá dược: Aerosil, Natri starch glycolat, Natri carboxymethyl cellulose, Natri lauryl sulfat, Tablettose 80, Magnesi stearat, $Hydroxypropyl\,methyl\,cellulose, Macrogol\,6000, Plasdon, Talc, Titan\,dioxid.$ DẠNG BÀO CHÉ:

Viên nén dài, được bao bởi một lớp phim màu trắng ngà. Một mặt có chữ Imex, mặt kia có số 500, cạnh và thành viên nguyên vẹn. CHÍ ĐINH:

Viên nén bao phim

-Nhiễm khuẩn tai mũi họng: Viêm tai giữa, viêm xoang, viêm amiđan, viêm họng hầu. Nhiễm khuẩn đường hô hấp dưới: Viễm phổi, viêm phế quản cấp và những đợt cấp của viêm phế quản mạn tính.

-Nhiễm khuẩn da và mô mềm: Chốc lở, bệnh mủ da, bệnh nhọt. -Nhiễm khuẩn đường tiết niệu - sinh dục: Viêm bàng quang, viêm thận - bể thận, viêm niệu đạo.

-Bệnh lậu không biến chứng.

-Bệnh Lyme thời kỳ đầu biểu hiện bằng triệu chứng ban đỏ loang do *Borrelia burgdorfer*i. -Nhiễm khuẩn xương và khớp.

-Nhiễm khuẩn máu. -Viêm màng não do các vi khuẩn còn nhạy cảm. LIÈU LƯỢNG - CÁCH DÙNG:

<u>Liều dùng:</u> -Naười lớn:

+Hầu hết các nhiệm khuẩn: 250 - 500 mg x 2 lần/ngày.

+Nhiễm khuẩn tiết niệu: 125 mg x 2 lần/ngày. +Nhiễm khuẩn đường hô hấp dưới: 250 - 500 mg x 2 lần/ngày tùy theo tình trạng nhiễm khuẩn.

+Viêm thận - bể thận: 250 mg x 2 lần/ngày.

+Lậu không biến chứng: Liều duy nhất 1g. +Bệnh Lyme mới mắc: 500 mg x 2 lần/ngày, trong 20 ngày.

Bệnh nhân suy thận:

Đô thanh thải Creatinin (ml/phút)

CHÓNG CHỈ ĐỊNH:

	> 20	Không chỉnh liều	
	≤ 20	Giảm 50% liều so với liều bình thường hoặc tăng khoảng cách giữa 2 lần dùng thuốc	
-Thờ	dùng: gian điều trị từ 10 - 14 n uống Zanimex trong bữ	gày. a ăn để tăng sinh khả dụng. Nuốt cả viên thuốc, khôn	g nên nhai nát do viên có vị đắng.

-Trường hợp quên uống một liều thuốc: Hãy uống ngay khi nhớ ra. Nếu thời gian gần với lần dùng thuốc tiếp theo, bỏ qua liều đã quên và uống liều tiếp theo vào thời gian thường lệ (bác sĩ chỉ định). Không tự ý dùng liều gấp đôi để bù vào liều đã quên.

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

Liều dùng

Mẫn cảm với kháng sinh nhóm cephalosporin và các thành phần của thuốc. Đối với những bệnh nhân mẫn cảm với kháng sinh nhóm penicilin, nên xem xét đến khả năng dị ứng chéo CẢNH BÁO VÀ THẬN TRỌNG KHI DÙNG THUỐC: -Đã có báo cáo viêm đại tràng giả mạc khi sử dụng kháng sinh phổ rộng vì vậy cần phải quan tâm tới chẩn đoán này trên những người bệnh bị tiêu chảy nặng có liên quan tới việc sử dụng kháng sinh. Nên thận trọng dùng thuốc này đối với những người bệnh đường tiêu hóa đặc biệt là viêm đại tràng.

-Điều trị kéo dài với cefuroxim có thể làm tăng sinh vi khuẩn không nhạy cảm. Cần theo dõi người bệnh cần thận. Nếu bị bội nhiễm nghiêm trọng trong khi điều trị, phải ngừng sử dụng thuốc.

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

-Nên thận trọng khỉ cho người bệnh dùng đồng thời với các thuốc lợi tiểu mạnh vì có thể có tác dụng bất lợi đến chức năng thận. -Viên nén bao phim Zanimex 500 có hàm lượng cao chưa phù hợp để sử dụng cho trẻ em, nếu cần nên sử dụng viên có hàm lượng thấp hơn. SỬ DỤNG THUỐC CHO PHỤ NỮ CÓ THAI VÀ CHO CON BÚ: Sử dụng thuốc cho phụ nữ có thai:

Chưa có nghiên cứu đầy đủ về việc dùng thuốc đối với phụ nữ mang thai. Cần thận trọng khi sử dụng, nên cân nhắc giữa lợi ích đối với người mẹ với sự nguy hiểm cho bào thai.

Sử dụng thuốc cho phụ nữ cho con bú: Cefuroxim bài tiết qua sữa mẹ, nên ngừng cho con bú trong thời gian điều trị.

ẢNH HƯỞNG CỦA THUỐC LÊN KHẢ NĂNG LÁI XE VÀ VẬN HÀNH MÁY MÓC: Chưa có ghi nhận về tác động của thuốc lên khả năng vận hành máy móc, tàu xe. Tuy nhiên, nên thông báo cho người bệnh những tác dụng không mong muốn như: Khó chịu, nhức đầu khi dùng thuốc.

TƯƠNG TÁC, TƯƠNG KY CỦA THUỐC: Tương tác của thuốc:

thể Histamin H2, vì những thuốc này có thể làm tăng pH dạ dày. -Probenecid liều cao làm giảm độ thanh thải cefuroxim ở thận, làm cho nồng độ cefuroxim trong huyết tương cao hơn và kéo dài hơn. -Aminoglycosid hoặc các thuốc lợi tiểu mạnh: Làm tăng khả năng gây nhiễm độc thận. -Cefuroxim có thể ảnh hưởng đến hệ vi khuẩn chí ở ruột, làm giảm tái hấp thu estrogen. Do đó, thuốc có thể làm giảm tác dụng của các thuốc tránh thai

đường uống có chứa estrogen và progesterone Tương ky của thuốc:

-Ranitidin, natri bicarbonat: Làm giảm sinh khả dụng của cefuroxim. Nên dùng cefuroxim cách ít nhất 2 giờ sau thuốc kháng acid hoặc thuốc ức chế thụ

Do chưa có các nghiên cứu về tính tương kỵ của thuốc, không trộn lẫn thuốc này với các thuốc khác. TÁC DỤNG KHÔNG MONG MUỐN CỦA THUỐC: Ước tính tỷ lệ tác dụng không mong muốn của thuốc (Adverse drug reactions - ADRs) khoảng 3% số bệnh nhân điều trị

Tần suất được xác định như sau: Rất thường gặp (ADR≥ 1/10), thường gặp (1/10) ≤ ADR < 1/10), ti gặp (1/1.000 ≤ ADR < 1/10), tiếm gặp (1/1.000), chưa biết (không thể ước lượng được tần suất từ dữ liệu sắn có).

Viêm đại tràng màng giả

Ban da dạng sần

Thiếu máu tan máu

Thông báo ngay cho bác sỹ hoặc dược sỹ những phản ứng có hại gặp phải khi sử dụng thuốc.

Hệ cơ quan Tần suất

Da

Tiết niêu -

sinh dục

Hiếm gặp

Hiếm gặp

Hiếm gặp

Thường gặp

Tiêu hóa Thường gặp Tiêu chảy Ít gặp Buồn nôn, nôn

Tác dụng không mong muốn

Suy thận cấp và viêm thận kẽ. Tăng urê huyết, tăng creatinin huyết thoáng qua cũng

đã được mô tả trên một số ít bệnh nhân. Nhiễm trùng tiết niệu, đau thận, đau niệu

	Ít gặp	Mày đay, ngứa	
	Hiếm gặp	ếm gặp Hồng ban đa dạng, hội chứng Stevens-Johnson, hoại tử biểu bì nhiễm độc	
Hệ cơ quan	Tần suất	Tác dung không mong muốn	
Toàn thân	Ít gặp	Phản ứng phản vệ, nhiễm nấm Candida	
	Hiếm gặp	Sốt	
Máu	Ít gặp	Tăng bạch cầu ưa eosin, giảm bạch cầu, giảm bạch cầu trung tính, thử nghiệm Coombs dương tính	

đạo hoặc chảy máu, tiểu tiện khó, viêm âm đạo, nhiễm nấm *Candida* âm đạo, ngứa và kích ứng âm đạo cũng đã được báo cáo trên bệnh nhân dùng cefuroxim axetil đường uống Gan Vàng da ứ mật, tăng AST, ALT, phosphatase kiềm, LDH và nồng độ bilirubin huyết Hiếm gặp thanh thoáng qua Cơn co giật (khi dùng liều cao trên bệnh nhân suy thận), đau đầu, kích động. Mất Thần kinh Hiếm gặp thính lực mức độ vừa và nặng cũng đã được mô tả trên một số ít bệnh nhi dùng cefuroxim natri tiêm để điều trị viêm màng não trung ương Bộ phận khác Hiếm gặp Hướng dẫn cách xử trí ADR:

-Ngừng sử dụng cefuroxim; trường hợp dị ứng hoặc phản ứng quá mẫn nghiêm trọng cần tiến hành điều trị hỗ trợ (duy trì thông khí,sử dụng adrenalin,

-Khí bị viêm đại tràng màng giả thể nhẹ, thường chỉ cần ngừng thuốc. Với các trường hợp vừa và nặng, cần phải truyền dịch và điện giải, bổ sung protein và điều trị bằng khẳng sinh có tác dụng kháng Clostridium difficile (metronidazol hoặc vancomycin dùng đường uống). Cần thận trọng kiểm tra tiền sử sử dụng thuốc trong trường hợp nghi viêm đại tràng màng giả do bệnh có thể xuất hiện muộn sau 2 tháng, thậm chí muộn hơn sau khi đã ngừng phác

QUÁ LIỀU VÀ CÁCH XỬ TrÍ: <u>Quá liều:</u> Quá liều cấp: Phần lớn gây buồn nôn, nôn, tiêu chảy, ngoài ra có thể gây tăng kích thích cơ và cơn co giật, nhất là ở người suy thận.

đồ điều trị kháng sinh

Cách xử trí:

Cơ chế hoat đông:

-Phổ kháng khuẩn:

oxygen, tiêm tĩnh mạch corticosteroid).

-Nếu bị co giật, ngừng thuốc, sử dụng biện pháp chống co giật. -Thẩm tách máu có thể loại thuốc khởi hệ tuần hoàn. ĐẶC TÍNH DƯỢC LỰC HỌC

khuẩn bằng cách gắn kết vào các protein đích thiết yếu.

Cefuroxim có hoạt tính kháng khuẩn trên nhiều tác nhân gây bệnh thông thường, kể cả các chủng tiết beta-lactamase của vi khuẩn Gram dượng và Gram âm. Cefuroxim đặc biệt rất bền với nhiều enzym beta-lactamase của vi khuẩn Gram âm.

Nhóm dược lý: Cefuroxim là kháng sinh thuộc nhóm cephalosporin thế hệ II. Mã ATC: J01DC02.

-Bảo vệ đường hô hấp cho bệnh nhân, thông khí và truyền dịch.

+Cefuroxim có hoạt tính *in vitro* trên vi khuẩn Gram âm tốt hơn các kháng sinh cephalosporin thế hệ 1, nhưng phổ tác dụng trên vi khuẩn Gram âm lại hẹp hơn so với các kháng sinh cephalosporin thế hệ 3. Cefuroxim bền vững hơn dưới tác động thủy phân của enzym beta lactamase so với cefamandol, do đó có tác dụng tốt hơn trên các chủng vi khuẩn tiết ra beta lactamase như Haemophilus influenzae, Neisseria, Escherichia coli,

. Providencia stuartii, Salmonella và Shigella.

Enterobacter, Klebsiella. -Trên vi khuẩn hiếu khí Gram dương: Cefuroxim có tác dụng trên *Staphylococcus aureus* (kể cả chủng sinh penicillinase và không sinh penicilinase),

trên *Staphylococcus epidermidis*. Čác chủng tụ cầu kháng lại nhóm khắng sinh penicilin kháng penicilinase (methicilin, oxacilin) đều đã đề kháng với cefuroxim. Cefuroxim cũng có hoạt tính cao trên các chủng *Streptococcus* (liên cầu nhóm alpha tan máu và beta tan máu). Trên vị khuẩn hiếu khí Gram âm: Cefuroxim có tác dụng trên hầu hết các cầu khuẩn Gram âm và nhiều trực khuẩn Gram âm, bao gồm cả các vi khuẩn ho Enterobacteriaceae: Citrobacter diversus, C. freundii, Enterobacter aerogenes, Escherichia coli, Klebsiella pneumoniae, Proteus mirabilis,

-Cefuroxim là kháng sinh bán tổng hợp phổ rộng thuộc nhóm cephalosporin. Cefuroxim có hoạt tính kháng khuẩn do ức chế tổng hợp thành tế bào vi

-Cefuroxim có hoạt tính cao trên Haemophilus influenzae (kể cả các chủng đã kháng lại ampicilin), H. parainfluenzae và Moraxella catarrhalis. Cefuroxim cũng có tác dụng tốt trên Neisseria gonorrhoeae và N. meningitidis. +Trên vi khuẩn ky khí: Cefuroxim có hoạt tính trên Actinomyces, Eubacterium, Fusobacterium, Lactobacillus, Peptococcus, Peptostreptococcus,

Propionibacterium. Cefuroxim co hoạt tính trên một số chủng Clostridium nhưng không tác dụng trên C. difficile.

Co chế kháng thuốc: Vì khuẩn kháng lại cefuroxim chủ yếu theo co chế biến đổi PBP địch, sinh beta-lactamase hoặc làm giảm tính thấm của cefuroxim qua màng tế bào vi khuẩn. Thường gặp các chủng như: Enterococci (bao gồm E. faecalis), Listeria monocytogenes, Morganella morganii, Providencia rettgeri, Proteus vulgaris, Enterobacter cloacae, Legionella, Pseudomonas, Campylobacter, Serretia và Bacteroides fragilis. ĐẶC TÍNH DƯỢC ĐỘNG HỌC: Hấp thu:

Sau khi uống, cefuroxim axetil được hấp thu qua đường tiêu hóa và nhanh chóng bị thủy phân ở niêm mạc ruột và trong máu để tạo thành cefuroxim vào hệ tuần hoàn. Sinh khả dụng của cefuroxim axetil thay đổi, phụ thuộc vào dạng bào chế và sự có mặt của thức ăn trong ống tiêu hóa. Thuốc được hấp thu tốt nhất khi uống trong bữa ăn. Sinh khả dụng sau khi uống lúc đói vào khoảng 37% và đạt 52% nếu uống ngay trong bữa ăn hoặc ngay sau khi ăn

Cefuroxim phân bố rộng rãi đến các tổ chức và dịch trong cơ thể, xâm nhập vào cả tổ chức tuyến tiền liệt, vào được dịch màng phổi, đờm, dịch tiết phế

Cefuroxim được thải trừ ở dạng không biến đổi cả theo cơ chế lọc ở cầu thận và bài tiết ở ống thận. Thời gian bán thải của thuốc trong huyết tương

quản, xương, mật, dịch rì viêm, dịch màng bung, hoạt dịch và thủy dịch. Thể tích phân bố biểu kiến ở người lớn khỏe mạnh nằm trong khoảng từ 9,3 - 15,8 lít/1,73 m². Thuốc qua nhau thai và có bài tiết qua sữa mẹ. Chuyển hóa:

Cefuroxim không bị chuyển hóa

Phân bố:

Thải trừ:

khoảng 1 - 2 giờ. Trong trường hợp người suy thận thời gian này kéo dài hơn, dao động từ 1,9 đến 16,1 giờ tùy thuộc vào mức độ suy thận. Ćefuroxim chỉ thải trừ qua mật với lượng rất nhỏ. Thẩm phân máu và thẩm phân phúc mạc có thể loại trừ được cefuroxim trong hệ tuần hoàn. QUY CÁCH ĐÓNG GÓI: Hộp 2 vỉ x 5 viên nén bao phim.

ĐIỀU KIỆN BẢO QUẢN: Không quá 30°C, tránh ẩm và ánh sáng.

HẠN DÙNG: 36 tháng kể từ ngày sản xuất. TIÊU CHUẨN CHẤT LƯỢNG CỦA THUỐC: Thuốc đạt tiêu chuẩn: BP (Dược điển Anh).

> Cơ sở sản xuất: CHI NHÁNH 3 -CÔNG TY CỔ PHẨN DƯỢC PHẨM IMEXPHARM tại Bình Dương

> Số 22, Đường số 2, KCN Việt Nam - Singapore II, Phường Hòa Phú, TP. Thủ Dầu Một, Tỉnh Bình Dương Hotline: 1800 555 535 Email: imp@imexpharm.com

TKS0042C-3/04

TKS0042C-3/04