

# MẪU NHÃN ĐĂNG KÝ

135

<p><b>Thành phần:</b> Mỗi viên nang chứa: Cephalexin monohydrat tương đương 500mg với Cephalexin khan..... 1 viên Tá dược...v.v..... 1 viên</p> <p><b>Chỉ định:</b> Điều trị các nhiễm khuẩn do những vi khuẩn chịu tác dụng: - Nhiễm khuẩn đường hô hấp trên: nhiễm khuẩn tai - mũi - họng như: viêm tai giữa, viêm xoang, viêm amidan và viêm họng. - Nhiễm khuẩn đường hô hấp dưới như: viêm phổi, viêm phế quản cấp và mãn. - Nhiễm khuẩn đường tiêu hoá, sinh dục - tiết niệu. - Nhiễm khuẩn da và mô mềm như: Bệnh nhọt, bệnh mụn da và chốc lở.</p> <p><b>Cách dùng - Liều dùng:</b> Theo chỉ dẫn của thầy thuốc. Người lớn: Uống mỗi lần 2 viên x 2 lần/ ngày. Trẻ em: Uống 25-60mg/ kg thể trọng/ ngày, chia 2-3 lần.</p> <p><b>Chống chỉ định:</b> Xem tờ hướng dẫn sử dụng. <b>Bảo quản:</b> Nơi khô, nhiệt độ dưới 30°C. <b>Tiêu chuẩn áp dụng:</b> ĐBVN IV.</p> <p>Để xa tầm tay của trẻ em. Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng</p> <p>Sản xuất tại/ Manufactured by: <b>CÔNG TY C.P DƯỢC PHẨM HÀ TÂY/</b> HATAY PHARMACEUTICAL J.S.C (HATAPHAR) La Khê - Hà Đông - T.P Hà Nội La Khê - Hà Đông - Hà Nội City</p>	<p><b>CÔNG TY C.P DƯỢC PHẨM HÀ TÂY</b></p> <p><b>SDK:</b></p> <p><b>Rx</b> Thuốc bán theo đơn</p> <p><b>GMP WHO</b></p> <p><b>Cephalexin</b></p> <p><b>500 mg</b></p> <p><b>200 VIÊN NANG/ CAPSULES</b></p>	<p><b>Composition:</b> Each capsule contains: Cephalexine monohydrate equivalent to 500mg of anhydrous Cephalexine Excipients, q.s.l ..... 1 capsule</p> <p><b>Indications:</b> Treatment of bacterial infections due to sensitive bacterias: -Upper respiratory tract infection: Ear - nose - throat infection as otitis media, sinusitis, tonsillitis and pharyngitis. - Lower respiratory tract infection: Acute and chronic bronchitis and pneumonia. -Infections of alimentary tract, genito-urinary tract. -Infections of skin and soft tissue as furunculosis, pyoderma and scabs hatched.</p> <p><b>Dosage - Administration:</b> To be taken orally in accordance with doctor's instructions. Adults: Take 2 capsule each time, 2 times daily. Children: Take 25-60mg/kg/ day, divide 2-3 times.</p> <p><b>Contraindications:</b> See the package insert inside.</p> <p><b>Storage:</b> Store in a dry place, below 30°C. <b>Specification:</b> Vietnamese Pharmacopoeia IV. <b>Keep out of reach of children</b> <b>Carefully read the accompanying instructions before use.</b></p> <p>Số lô SX (Lot.No) : Ngày SX (Mfg. Date): HD (Exp. Date)</p>
---	---	--

CÔNG TY CP DƯỢC PHẨM HÀ TÂY



HATAPHAR

Hộp 10 vỉ x 10 viên nang

**CEPHALEXIN 500mg**

Rx THUỐC BÁN THEO ĐƠN

<b>CEPHALEXIN 500mg</b> HATAY PHARMACEUTICAL J.S.C	<b>CEPHALEXIN 500mg</b> SDK (Reg.No):
<b>CEPHALEXIN 500mg</b> SDK (Reg.No):	<b>CEPHALEXIN 500mg</b> HATAPHAR GMP-WHO
<b>CEPHALEXIN 500mg</b> C.T.C.P.D.P HÀ TÂY	<b>CEPHALEXIN 500mg</b> SDK (Reg.No):
<b>CEPHALEXIN 500mg</b> SDK (Reg.No):	<b>CEPHALEXIN 500mg</b> HATAPHAR GMP-WHO
<b>CEPHALEXIN 500mg</b> HATAY PHARMACEUTICAL J.S.C	<b>CEPHALEXIN 500mg</b> SDK (Reg.No):
<b>CEPHALEXIN 500mg</b> SDK (Reg.No):	<b>CEPHALEXIN 500mg</b> HATAPHAR GMP-WHO
<b>CEPHALEXIN 500mg</b> C.T.C.P.D.P HÀ TÂY	<b>CEPHALEXIN 500mg</b> SDK (Reg.No):
<b>CEPHALEXIN 500mg</b> SDK (Reg.No):	<b>CEPHALEXIN 500mg</b> HATAPHAR GMP-WHO

Số lô SKC: HD:



**CEPHALEXIN 500mg**

Each capsule contains:  
one monohydrate equivalent to 500mg  
of Cephalexine

1 capsule

**Directions, Dosage - Administration, Contraindications:**  
Please insert inside.

Store in a dry place, below 30°C.

Conforms to Vietnamese Pharmacopoeia IV.

Keep out of reach of children.  
Read the accompanying instructions before use.

Rx THUỐC BÁN THEO ĐƠN

**CEPHALEXIN 500mg**

Hộp 10 vỉ x 10 viên nang

HATAPHAR

**GMP WHO**

**CEPHALEXIN 500mg**

**Thành phần:** Mỗi viên nang chứa:  
Cephalexin monohydrat tương đương  
với Cephalexin khan.....500mg  
Tá dược vđ..... 1 viên

**Chỉ định, Cách dùng - Liều dùng, Chống chỉ định:**  
Xin xem đơn hướng dẫn sử dụng thuốc bên trong hộp.

**Bảo quản:** Nơi khô, nhiệt độ dưới 30°C.

**Tiêu chuẩn áp dụng:** ĐDVN IV

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

Sản xuất tại/ Manufactured by:  
CÔNG TY C.P DƯỢC PHẨM HÀ TÂY/  
HATAY PHARMACEUTICAL J.S.C (HATAPHAR)  
La Khê - Hà Đông - T.P Hà Nội  
La Khê - Hà Đông - Hà Nội City

Rx PRESCRIPTION DRUG

**CEPHALEXIN 500mg**

Box of 10 blisters of 10 capsules

HATAPHAR

**GMP WHO**

BSV



Hướng dẫn sử dụng thuốc:  
Thuốc bán theo đơn  
CEPHALEXIN 500mg



- **Dạng thuốc:** Viên nang cứng
- **Thành phần:** Mỗi viên nang cứng chứa:
 

Cephalexin monohydrat tương ứng với	
Cephalexin	500mg
Tá dược vớ	1 viên

(Tá dược gồm: Bột talc, magnesi stearat, avicel, aerosil, natri crosscarmellose, natri laury sulfat).

- **Các đặc tính dược lực học:** Cephalexin là kháng sinh nhóm cephalosporin thế hệ 1, có tác dụng diệt khuẩn bằng cách ức chế tổng hợp vách tế bào vi khuẩn. Cephalexin là kháng sinh uống, có phổ kháng khuẩn như các cephalosporin thế hệ 1. Cephalexin bền vững với penicillinase của *Staphylococcus*, do đó có tác dụng với cả các chủng *Staphylococcus aureus* tiết penicillinase kháng penicilin (hay ampicilin). Cephalexin có tác dụng in vitro trên các vi khuẩn sau: *Streptococcus beta tan máu*; *Staphylococcus*, gồm các chủng tiết coagulase(+), coagulase(-) và penicillinase; *Streptococcus pneumoniae*; một số *Escherichia coli*; *Proteus mirabilis*; một số *Klebsiella spp.*

*Branhamella catarrhalis*; *Shigella*, *Haemophilus influenzae* thường giảm nhạy cảm. Cephalexin cũng có tác dụng trên đa số các E.coli kháng ampicilin.

- **Các đặc tính dược động học:**

\* **Hấp thu:** Thuốc hầu như được hấp thu hoàn toàn ở đường tiêu hoá và đạt nồng độ đỉnh trong huyết tương vào khoảng 9 và 18 microgam/ml sau một giờ với liều uống tương ứng 250 và 500mg; liều gấp đôi đạt nồng độ đỉnh gấp đôi. Uống thuốc cùng với thức ăn có thể làm chậm khả năng hấp thu nhưng tổng lượng thuốc hấp thu không thay đổi.

\* **Phân bố:** Cephalexin phân bố rộng khắp cơ thể, nhưng lượng trong dịch não tủy không đáng kể. Cephalexin qua được nhau thai và bài tiết vào sữa mẹ với nồng độ thấp. Cephalexin không bị chuyển hóa.

\* **Thải trừ:** Khoảng 80% liều dùng được thải trừ ra nước tiểu ở dạng không đổi trong vòng 6 giờ (tỷ lệ lọc cầu thận và bài tiết ở ống thận. Thuốc được đào thải qua lọc máu và thẩm phân màng bụng (tỷ lệ 50-50%).

- **Chỉ định:** Điều trị các nhiễm khuẩn do những vi khuẩn chịu tác dụng:

- \*Nhiễm khuẩn đường hô hấp trên: nhiễm khuẩn tai-mũi-họng như viêm tai giữa, viêm amidan và viêm họng.
- \*Nhiễm khuẩn đường hô hấp dưới như: viêm phổi, viêm phế quản cấp và mãn.
- \*Nhiễm khuẩn đường tiêu hoá, gan, sinh dục-tiết niệu.
- \*Nhiễm khuẩn da và mô mềm như: bệnh nhọt, bệnh mủ da và chốc lở.

- **Cách dùng và liều lượng?** Uống theo chỉ dẫn của thầy thuốc

**Trung bình:** \* Người lớn: Uống mỗi lần 2 viên x 2 lần/ngày  
\* Trẻ em: Uống 25-60mg/kg thể trọng/ngày, chia 2-3 lần  
(Thuốc này chỉ dùng theo sự kê đơn của thầy thuốc)

- **Chống chỉ định:** Cephalexin thường được dung nạp tốt ngay cả ở người bệnh dị ứng với kháng sinh nhóm cephalosporin. Không dùng cephalosporin cho người bệnh có tiền sử sốc phản vệ do penicilin hoặc phản ứng trầm trọng khác qua trung gian globulin miễn dịch IgE.

- **Thận trọng:** Cephalexin thường được dung nạp tốt ngay cả ở người bệnh dị ứng với penicilin, tuy nhiên cũng có một số rất ít bị dị ứng chéo.

Giống như những kháng sinh phổ rộng khác, sử dụng cephalexin dài ngày có thể làm phát triển quá mức các vi khuẩn không nhạy cảm (ví dụ, *Candida*, *Enterococcus*, *Clostridium difficile*), trong trường hợp này nên ngừng thuốc. Đã có thông báo viêm đại tràng màng giả khi sử dụng các kháng sinh phổ rộng, vì vậy cần phải chú ý tới việc chẩn đoán này ở người bệnh tiêu chảy nặng hoặc sau khi dùng kháng sinh.

Người bị suy thận phải giảm liều khi sử dụng thuốc. Phụ nữ có thai và đang cho con bú.





ở người bệnh dùng cephalixin có thể có phản ứng dương tính giả khi xét nghiệm glucose niệu bằng dung dịch "Benedict", dung dịch Fehling hay viên "Clinitest", nhưng với các xét nghiệm bằng enzym thì không ảnh hưởng. Có thông báo cephalixin gây dương tính thử nghiệm Coombs. Cephalixin có thể ảnh hưởng đến việc định lượng creatinin bằng picrat kiềm, cho kết quả cao giả tạo, tuy nhiên mức tăng đường như không có ý nghĩa trong lâm sàng.

- **Sử dụng cho phụ nữ có thai và cho con bú:**

- *Thời kỳ mang thai:* Nghiên cứu thực nghiệm và kinh nghiệm lâm sàng chưa cho thấy có dấu hiệu về độc tính cho thai nhi và gây quái thai. Tuy nhiên chỉ nên dùng thuốc cho người mang thai khi thật cần thiết.

- *Thời kỳ cho con bú:* Nồng độ của thuốc trong sữa mẹ rất thấp. Mặc dù vậy, vẫn nên cân nhắc việc ngừng cho con bú nhất thời trong thời gian mà người mẹ dùng thuốc.

- **Tác dụng không mong muốn của thuốc:** Tỷ lệ khoảng 3-6% trên toàn bộ số người bệnh điều trị  
*Thường gặp:* Tiêu hóa như tiêu chảy, buồn nôn

*Ít gặp:* Máu (tăng bạch cầu ưa eosin). Da (nổi ban, mề đay, ngứa). Gan (tăng transaminase gan có phục hồi)

*Hiếm gặp:* Toàn thân (đau đầu, chóng mặt, phản ứng phản vệ, mệt mỏi). Máu (giảm bạch cầu trung tính, giảm tiểu cầu). Tiêu hóa (Rối loạn tiêu hóa, đau bụng, viêm đại tràng giả mạc). Da (hội chứng Stevens- Johnson, hồng ban đa dạng, hoại tử biểu bì nhiễm độc, phù Quinke). Gan (viêm gan, vàng da ứ mật). Tiết niệu - sinh dục (ngứa bộ phận sinh dục, viêm âm đạo, viêm thận kẽ có hồi phục).

\* **Ghi chú:** " Thông báo cho bác sĩ những tác dụng không mong muốn gặp phải khi sử dụng thuốc".

- **Tương tác với thuốc khác, các dạng tương tác khác:**

Dùng cephalosporin liều cao với các thuốc khác cũng độc với thận như aminoglycosid hay thuốc lợi tiểu mạnh (như furosemid, acid ethacrynic và piretanid) có thể ảnh hưởng xấu đến chức năng thận. Cholestyramin gắn với cephalixin ở ruột làm chậm sự hấp thụ của chúng. Probenecid làm tăng nồng độ trong huyết thanh và tăng thời gian bán thải của cephalixin.

- **Quá liều- xử trí:** Chủ yếu gây buồn nôn, nôn và tiêu chảy, có thể gây quá mẫn thần kinh cơ và cơn động kinh, đặc biệt ở người suy thận.

Xử trí quá liều cần xem xét đến khả năng quá liều của nhiều loại thuốc, sự tương tác thuốc và động học bất thường của người bệnh. Không cần phải rửa dạ dày, trừ khi đã uống cephalixin gấp 5-10 lần liều bình thường. Bảo vệ đường hô hấp của người bệnh, hỗ trợ thông khí và dịch truyền. Cho uống than hoạt nhiều lần thay thế hoặc thêm vào việc rửa dạ dày. Cần bảo vệ đường hô hấp của người bệnh lúc đang rửa dạ dày hoặc đang dùng than hoạt.

- **Hạn dùng:** 36 tháng tính từ ngày sản xuất. Không dùng thuốc đã quá hạn sử dụng.

\* Lưu ý: Khi thấy nang thuốc bị ẩm mốc, nang thuốc bị rách, bóp méo, bột thuốc chuyển màu, nhãn thuốc in số lô SX, HD mờ...hay có các biểu hiện nghi ngờ khác phải đem thuốc tới nơi bán hoặc nơi sản xuất theo địa chỉ trong đơn.

- **Quy cách đóng gói:** Hộp 10 vỉ x 10 viên nang. Lọ 200 viên

- **Bảo quản:** Nơi khô, nhiệt độ dưới 30°C.

- **Tiêu chuẩn áp dụng:** ĐDVN IV

**ĐỂ XA TÂM TAY TRẺ EM.**

*"Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng.  
Nếu cần thêm thông tin xin hỏi ý kiến bác sĩ"*

**THUỐC SẢN XUẤT TẠI:**

**CÔNG TY C.P DƯỢC PHẨM HÀ TÂY**

La Khê- Hà Đông- T.P Hà Nội

ĐT: 043.3522203-3516101. FAX: 0433.522203

**CÔNG TY C.P DƯỢC PHẨM HÀ TÂY**

