

THÔNG TIN KÊ TOA ZINNAT® SUSPENSION

Tài liệu thông tin cho cán bộ y tế

THUỐC BÁN THEO ĐƠN

TRÌNH BÀY

ZINNAT hỗn dịch chứa cồn cefuroxime axetil khô, màu trắng đến trắng đục, hương vị nhiều loại trái cây để pha hỗn dịch uống. Pha như hướng dẫn dưới đây sẽ tạo thành hỗn dịch chứa 125 mg cefuroxime (dưới dạng cefuroxime axetil) trong mỗi 5 ml.

Tá dược: Aspartame, Xantham gum, Kali Acetasulfame, Povidone K30, acid Stearic, Sucrose và hương vị nhiều loại trái cây.

Quy cách đóng gói: Hộp 1 chai 50 ml hoặc hộp 10 gói.

DẠNG HÀO CHẾ

Có pha hỗn dịch uống.

CHỈ ĐỊNH

Cefuroxime axetil là tiền chất đang uống của cefuroxime, kháng sinh diệt khuẩn nhóm cephalosporin, nó bền vững với hầu hết β -lactamase và có hoạt phổ rộng đối với vi khuẩn Gram dương và Gram âm. Thuốc được chỉ định để điều trị những nhiễm khuẩn do vi khuẩn nhạy cảm gây ra. Trinh nhạy cảm của vi khuẩn đối với cefuroxime axetil sẽ thay đổi theo địa lý và thời gian và nên tham khảo dữ liệu về trinh nhạy cảm của vi khuẩn ở địa phương nếu có (xem phần Đặc tính được học). Các tác dụng được lục học:

Chỉ định gồm:

- Nhiễm khuẩn đường hô hấp dưới (ví dụ viêm phổi, viêm phế quản cấp và những đợt kích phát cấp của viêm phế quản mãn).
- Nhiễm khuẩn niệu-sinh dục (ví dụ viêm thận-bể thận, viêm bàng quang và viêm niệu đạo).
- Nhiễm khuẩn da và mô mềm (ví dụ nhọt, bệnh mủ da và chọc lở).
- Bệnh lậu, viêm niệu đạo cấp không biến chứng do lậu cầu và viêm cổ tử cung.
- Sử dụng cho người lớn và trẻ em trên 12 tuổi để điều trị bệnh Lyme ở giai đoạn đầu và dự phòng tiếp nối bệnh Lyme ở giai đoạn muộn.

LIỀU LƯỢNG VÀ CÁCH DÙNG

Một đợt điều trị thường là 7 ngày (trong phạm vi từ 5 đến 10 ngày).

Nên uống ZINNAT cùng với thức ăn để đạt được hấp thu tối ưu.

Người lớn

Hầu hết các nhiễm khuẩn : 250 mg x 2 lần/ngày

Nhiễm khuẩn đường tiết niệu : 125 mg x 2 lần/ngày

Nhiễm khuẩn đường hô hấp dưới từ nhẹ đến trung bình như viêm phế quản: 250 mg x 2 lần/ngày

Nhiễm khuẩn đường hô hấp dưới nặng hơn hoặc nghỉ ngòi viêm phổi: 500 mg x 2 lần/ngày

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

Lại không biến chứng : Liều duy nhất 1 g

Bệnh Lyme ở người lớn và trẻ em trên 12 tuổi: 500 mg x 2 lần/ngày trong 20 ngày

Trẻ em

Khi lựa chọn kê toa liều cố định thì liều khuyến cáo cho phần lớn các nhiễm khuẩn là 125 mg x 2 lần/ngày. Ở trẻ từ 2 tuổi trở lên bị viêm tai giữa hoắc khi thích hợp, với các nhiễm khuẩn nặng hơn, liều dùng là 250 mg x 2 lần/ngày, tối đa là 500 mg/ngày.

Chưa có sẵn dữ liệu về thử nghiệm lâm sàng khi dùng ZINNAT cho trẻ dưới 3 tháng tuổi.

Ở nhú nhí và trẻ em, điều chỉnh liều theo cân nặng hoặc theo tuổi là thích hợp hơn. Liều dùng cho nhú nhí và trẻ em từ 3 tháng đến 12 tuổi là 10 mg/kg x 2 lần/ngày đối với phần lớn nhiễm khuẩn, liều tối đa là 250 mg/ngày. Liều khuyên cao cho viêm tai giữa hoặc những nhiễm khuẩn nặng hơn là 15 mg/kg x 2 lần/ngày, tối đa là 500 mg/ngày.

Hai bảng dưới đây, chia theo nhóm tuổi và cần nặng, được sử dụng như hướng dẫn để đơn giản hóa việc sử dụng từ thia đóng liều (5ml) đối với hỗn dịch đa liều 125 mg/5 ml và góid đơn liều 125mg.

Liều 10 mg/kg đối với phần lớn nhiễm khuẩn

Tuổi	Khoảng cần nặng (kg)	Liều mg x 2 lần/ngày	số lượng thia đóng liều (5 ml) hoặc gói đơn liều
3 tháng đến 6 tháng	4 đến 6	40 đến 60	½
6 tháng đến 2 tuổi	6 đến 12	60 đến 120	½ đến 1
2 tuổi đến 12 tuổi	12 đến trên 20	125	1

Liều 15 mg/kg trong viêm tai giữa và các nhiễm khuẩn nặng hơn

Tuổi	Khoảng cần nặng (kg)	Liều mg x 2 lần/ngày	số lượng thia đóng liều (5 ml) hoặc gói đơn liều
3 tháng đến 6 tháng	4 đến 6	60 đến 90	½
6 tháng đến 2 tuổi	6 đến 12	90 đến 180	1 đến ½
2 tuổi đến 12 tuổi	12 đến trên 20	180 đến 250	1½ đến 2

Để nâng cao tính tuân thủ và cải thiện tính chính xác của liều dùng cho trẻ rất nhỏ, mỗi chai đa liều chứa 50ml hỗn dịch có thẻ kèm thêm một bom chia liều. Tuy nhiên, việc chia liều bằng thia nên được xem là một lựa chọn thích hợp hơn nếu trẻ có thể uống thuốc từ thia.

Cefuroxime cũng có sẵn dưới dạng muối natri (ZINNATE) dùng đường tiêm truyền. Điều này cho phép điều trị đường tiêm truyền với cefuroxime được nỗi tiếp bằng điều trị đường uống ở những bệnh cảnh được chỉ định lâm sàng việc chuyển từ điều trị đường tiêm truyền sang đường uống.

Suy thận

Cefuroxime chủ yếu được bài tiết qua thận. Khuyến cáo giảm liều của cefuroxime để bù lại sự chậm thải trừ ở những bệnh nhân bị suy giảm chức năng thận (xem bảng dưới đây).



VN/CFA/0028/15, CCNB xx/xx/xxxx

CHÍ
IEN
PH
DI
IAN



Zinnat®
Cefuroxime axetil

Rất hiếm: Vàng da (chủ yếu do ứ mật), viêm gan

Rối loạn da và mồ hôi da:

Rất hiếm: Ban da hình, hội chứng Stevens-Johnson, hoại tử biểu bì nhiễm độc (hoại tử ngoại ban)

Xem thêm [Rối loạn hệ miễn dịch](#)

Thông báo cho bác sĩ những tác dụng không mong muốn gặp phải khi dùng thuốc.

QUẢ LIỆU

Các triệu chứng và dấu hiệu

Dùng quá liều các cephalosporin có thể gây ra kích thích não dẫn đến co giật.

Điều trị

Nồng độ cefuroxime trong huyết thanh có thể giảm bằng thẩm phân máu hay thẩm phân phúc mạc.

ĐẶC TÍNH DƯỢC HỌC

Dược lực học

Các chế tác dụng

Cefuroxime axetil có tác dụng diệt khuẩn *in vivo* là nhờ hợp chất gốc cefuroxime. Cefuroxime là một thuốc kháng khuẩn đặc trưng và hiệu quả, có hoạt tính diệt khuẩn chống lại nhiều vi khuẩn gây bệnh thường gặp, kể cả những chủng sinh beta-lactamase.

Cefuroxime có độ bền vững cao với β-lactamase của vi khuẩn và do đó có tác dụng với nhiều chủng kháng ampicillin hoặc kháng amoxycillin.

Tác dụng diệt khuẩn của cefuroxime là do ức chế tổng hợp thành tế bào bằng cách kết với các protein đích chủ yếu.

Các tác dụng được lý học

Tỷ lệ kháng thuốc mặc phái phụ thuộc vào địa lý và thời gian và đối với các loài nhất định có thể rất cao. Thông tin về sự kháng thuốc ở địa phương là rất quan trọng, đặc biệt khi điều trị nhiễm khuẩn nghiêm trọng.

Tính nhạy cảm <i>in vitro</i> của các vi khuẩn với Cefuroxime
Dầu (*) biểu thị hiệu quả lâm sàng của cefuroxime axetil đã được chứng minh trong các thử nghiệm lâm sàng.
Những vi khuẩn thường nhạy cảm
Gram dương hiệu kh: Streptococcus pyogenes* Liên cầu beta tan máu
Gram âm hiệu kh: Haemophilus influenzae* bao gồm những chủng kháng ampicillin Haemophilus parainfluenzae* Moraxella catarrhalis* Neisseria gonorrhoea* bao gồm những chủng sinh và không sinh penicillinase
Gram dương ký kh: Peptostreptococcus spp. Propionibacterium spp.
Xoán khuẩn: Borrelia burgdorferi*
Những vi khuẩn có thể có vấn đề về sự kháng thuốc mặc phái
Gram dương hiệu kh: Staphylococcus spp. bao gồm S. aureus (chỉ những chủng phản ứng nhạy cảm với methicillin)* Streptococcus pneumoniae*
Gram âm hiệu kh: Corynebacter spp. không bao gồm C. freundi Enterobacter spp. không bao gồm E. aerogenes và E. cloacae Escherichia coli* Klebsiella spp. bao gồm Klebsiella pneumoniae* Proteus mirabilis Proteus spp. không bao gồm P. penneri và P. vulgaris Providencia spp. Gram dương ký kh: Clostridium spp. không bao gồm C. difficile
Gram âm ký kh: Bacteroides spp. không bao gồm B. fragilis Fusobacterium spp.
Những vi khuẩn vốn đã kháng thuốc
Gram dương hiệu kh: Enterococcus spp. bao gồm E. faecalis và E. faecium Listeria monocytogenes
Gram âm hiệu kh: Acinetobacter spp. Burkholderia cepacia Campylobacter spp. Citrobacter freundii Enterobacter aerogenes Enterobacter cloacae Morganella morganii Proteus penneri Proteus vulgaris Pseudomonas spp. bao gồm Pseudomonas aeruginosa Serratia spp. Stenotrophomonas maltophilia
Gram dương ký kh: Clostridium difficile
Gram âm ký kh: Bacteroides fragilis
Khác: Các loài Chlamydia Các loài Mycoplasma Các loài Legionella

Được đồng học

Hấp thu

Sau khi uống, ZINNAT được hấp thu từ đường dạ dày - ruột và bị thủy phân nhanh chóng ở niêm mạc ruột và máu để giải phóng cefuroxime vào vòng tuần hoàn chung của cơ thể. Số cơm của thức ăn làm cho việc hấp thu cefuroxime axetil tăng lên. Tỷ lệ hấp thu của cefuroxime từ hỗn dịch bị giảm so với dạng viên nén dẫn đến nồng độ đỉnh trong huyết thanh thấp hơn, chậm hơn và giảm sinh khả dụng toàn thân (thấp hơn 4 đến 17%).

Phản ứng

Tỷ lệ gắn kết protein được ghi nhận khác nhau, trong khoảng 33 - 50 %, tùy vào phương pháp sử dụng.

Chuyển hóa

Cefuroxime không được chuyển hóa.

Thải trừ

Thời gian bán thải huyết thanh từ 1 đến 1,5 giờ.

Cefuroxime được bài tiết qua thận và lọc cầu thận. Việc sử dụng đồng thời với probenecid sẽ làm tăng 50% diện tích dưới đường cong nồng độ trung bình trong huyết thanh theo thời gian.

Suy thận

Được dùng cefuroxime được nghiên cứu ở những bệnh nhân có mức độ suy thận khác nhau. Thời gian bán thải của cefuroxime tăng lên khi suy giảm chức năng thận, đây là cơ sở để khuyến cáo điều chỉnh liều ở nhóm bệnh nhân này (xem phần *Lưu ý và cách dùng*). Ở những bệnh nhân đang thẩm phân máu, ít nhất 60% tổng lượng cefuroxime có trong cơ thể khi bắt đầu thẩm phân sẽ bị thải trừ trong suốt quá trình thẩm phân kéo dài 4 tiếng. Vì vậy, nên uống thêm một liều đơn cefuroxime sau khi kết thúc thẩm phân máu.

Để liệu an toàn tiến lâm sàng

Các nghiên cứu độc tính trên động vật đã chỉ ra rằng cefuroxime axetil có độc tính thấp và không có phát hiện nào đáng kể.

HẠN DÙNG: 24 tháng kể từ ngày sản xuất.

BẢO QUẢN

Bảo quản cẩn khi chưa pha dưới 30°C.

Hỗn dịch đã hoàn nguyên phải được bảo quản lạnh từ 2°C đến 8°C ngay lập tức.

Hỗn dịch đã hoàn nguyên có thể giữ được đến 10 ngày khi bảo quản lạnh từ 2°C đến 8°C.

HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG/XỬ LÝ

• Hướng dẫn sử dụng/hỗn nguyên thuốc

Luôn lấy mạnh chai trước khi dùng thuốc.

Hỗn dịch sau khi hoàn nguyên có thể giữ được đến 10 ngày khi bảo quản lạnh 2°C đến 8°C.

Nếu cần, hỗn dịch ZINNAT có thể pha loãng hơn từ chai đã mở với nước quá lạnh hoặc sữa và nên uống ngay sau khi pha.

• Hướng dẫn cách pha hỗn dịch từ chai đã mở

- Lắc chai để làm匀 các hạt cám. Mật nắp và mang niêm phong nhiệt. Nén trả lại cho nhà thuốc nếu mang niêm phong nhiệt bị rách hoặc không có.
- Thêm toàn bộ lượng nước như đã nêu trên nhân vách chai. Đóng và lắc lại.
- Đổ ngược chai và lắc mạnh (tối thiểu 15 giây) như hình dưới đây.



- Quay chai về tư thế thẳng đứng và lắc mạnh.
- Bảo quản lạnh từ 2°C đến 8°C ngay lập tức.
- Nếu sử dụng bormioli liệu thì nên giữ hỗn dịch đã hoàn nguyên ít nhất 1 giờ trước khi dùng liều đầu tiên.

• Hướng dẫn hoàn nguyên hỗn dịch từ gói

- Để cồn từ gói vào cốc.
- Thêm một lượng nước nhỏ.
- Khuyếch tán và uống ngay.

Không nên trộn hỗn dịch đã hoàn nguyên hoặc cồn vào chất lỏng nóng.

ĐẾ XÁ TẨM TAY TRÊN

ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG TRƯỚC KHI DÙNG

NEU CẦN THÊM THÔNG TIN XIN HỎI Y KIẾN BÁC SĨ

SẢN XUẤT BỞI

Glaxo Operations UK Limited

Harrow Road, Barnard Castle, Durham,

United Kingdom DL12 8DT

ZINNAT là nhãn hiệu thương mại đã đăng ký của GlaxoSmithKline group of companies.