



# PEMOLIP®

## Cefditoren

**THUỐC CHỈ DÙNG THEO ĐƠN CỦA BÁC SĨ  
ĐỂ XA TÀM TAY TRẺ EM. ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG TRƯỚC KHI DÙNG**

Thông báo ngay cho bác sĩ hoặc dược sĩ những tác dụng không mong muốn gấp phai khi sử dụng thuốc

### THÀNH PHẦN

Pemolip 30 mg

Mỗi gói cốm đơn liều chứa Cefditoren pivoxil tương đương với 30 mg Cefditoren

Pemolip 50 mg

Mỗi gói cốm đơn liều chứa Cefditoren pivoxil tương đương với 50 mg Cefditoren

### Tá dược

Sodium caseinate, poloxamer 407, trisodium phosphate, tinh bột ngô, hương bột, colloidal silicon dioxide, magnesium stearate, đường kính trắng

### MÔ TẢ DẠNG BÀO CHÉ

Cốm pha hỗn dịch uống

### QUY CÁCH ĐÓNG GÓI

Pemolip 30 mg: Hộp 20 gói 1,2 g

Pemolip 50 mg: Hộp 20 gói 2,0 g

### THUỐC DÙNG CHO BỆNH GI?

Cốm Pemolip được chỉ định điều trị các nhiễm khuẩn gây ra bởi các chủng vi sinh vật nhạy cảm: Nhiễm khuẩn da bề mặt, nhiễm khuẩn da sâu, viêm mạch bạch huyết/viêm hạch bạch huyết, viêm da mủ mạn tính, nhiễm khuẩn thứ cấp do vết thương bên ngoài/vết thương bong và vết thương do phẫu thuật, áp xe quanh hậu môn, viêm họng/viêm thanh quản, viêm amidan (bao gồm viêm xung quanh amidan, mưng mủ xung quanh amidan), viêm phế quản cấp tính, viêm phổi, áp xe phổi, nhiễm khuẩn thứ cấp do bệnh hô hấp mạn tính, viêm bàng quang, viêm bể thận, viêm tai giữa, viêm xoang, viêm mô nha chu, viêm xương hàm và mô mềm xung quanh, bệnh ban đỏ, bệnh họ gà

### NÊN DÙNG THUỐC NÀY NHƯ THẾ NÀO?

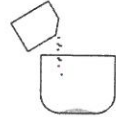
#### Đường dùng

Cốm Pemolip được dùng đường uống

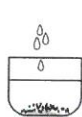
#### Cách dùng

Uống thuốc cùng với bữa ăn nhằm tăng hấp thu thuốc

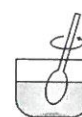
Cách pha hỗn dịch



1. Đỗ cối từ gói thuốc  
vào cốc



2. Thêm một lượng nhỏ nước  
(không dùng nước nóng)



3. Khuấy kỹ và uống hết  
ngay sau khi pha

#### Liều dùng

- Trẻ em: Liều uống thông thường của cefditoren pivoxil là 3 mg/kg (dạng hoạt tính), 3 lần/ngày, sau khi ăn. Tùy theo độ tuổi và tình trạng bệnh có thể tăng liều lên đến 6 mg/kg (dạng hoạt tính), nhưng không quá 600 mg (dạng hoạt tính) mỗi ngày

- Người lớn (trường hợp khó sử dụng thuốc viên do khó nuốt): 100 mg/lần (dạng hoạt tính), 3 lần/ ngày, sau khi ăn. Tùy theo độ tuổi và tình trạng bệnh có thể tăng hoặc giảm liều cho phù hợp. Nếu bệnh nặng hoặc hiệu quả chưa đủ: Sử dụng liều uống 200 mg/lần (dạng hoạt tính), 3 lần/ ngày, sau khi ăn

### KHI NÀO KHÔNG NÊN DÙNG THUỐC NÀY?

Cốm Pemolip chống chỉ định với người có tiền sử quá mẫn với cefditoren, các kháng sinh nhóm cephalosporin khác hoặc bất kỳ thành phần nào của thuốc

Thiếu hụt camitin hoặc rối loạn chuyển hóa bẩm sinh dẫn tới thiếu hụt camitin trên lâm sàng

Quá mẫn với protein sữa

#### TÁC DỤNG KHÔNG MONG MUỐN

Giống như tất cả các loại thuốc, thuốc cốm Pemolip có thể gây ra các tác dụng không mong muốn. Tuy nhiên, các tác dụng không mong muốn này không xảy ra ở tất cả những người sử dụng thuốc

#### Các phản ứng bất lợi có ý nghĩa lâm sàng

(1) Phản ứng sốc hoặc phản vệ (< 0,1%) có thể xuất hiện. Ngừng thuốc và thông báo bác sĩ nếu có dấu hiệu bất thường như: cảm thấy mệt, khó chịu khoang miệng, khó thở, chóng mặt, buồn đại tiện, ủ tai hoặc đờ mồ hôi

(2) Viêm đại tràng nặng kèm ối ngoài ra máu như viêm đại tràng giả mạc (0,1%) có thể xuất hiện. Ngừng thuốc và thông báo bác sĩ nếu bị đau bụng hoặc tiêu chảy nhiều lần

(3) Hội chứng Stevens-Johnson hoặc hội chứng Lyell (< 0,1%) có thể xuất hiện. Ngừng thuốc và thông báo bác sĩ nếu có bất cứ dấu hiệu bất thường nào xảy ra

(4) Viêm phổi kẽ và hội chứng PIE (< 0,1%) cùng với sốt cao, ho, khó thở, hình ảnh X-quang ngực bất thường, tăng bạch cầu ưa eosin có thể xuất hiện. Ngừng thuốc và thông báo bác sĩ nếu gặp các triệu chứng này

(5) Rối loạn chức năng gan (< 0,1%) có thể xuất hiện với các triệu chứng vàng da, tăng AST (GOT), ALT (GPT) hoặc AL-P rõ rệt. Ngừng thuốc và thông báo bác sĩ nếu có dấu hiệu bất thường

(6) Rối loạn chức năng thận nặng như suy thận cấp (< 0,1%) có thể xuất hiện. Ngừng thuốc và thông báo bác sĩ nếu có dấu hiệu bất thường

(7) Giảm bạch cầu hạt (< 0,1%) hoặc thiếu máu tan huyết (< 0,1%) có thể xuất hiện. Ngừng thuốc và thông báo bác sĩ nếu có dấu hiệu bất thường

(8) Hạ đường huyết do giảm camitin huyết (không rõ tỷ lệ) có thể xuất hiện ở trẻ em sử dụng kéo dài kháng sinh có chứa pivoxil. Ngừng sử dụng thuốc và thông báo bác sĩ nếu có các triệu chứng giảm đường huyết như co giật hoặc rối loạn ý thức

(9) Các phản ứng bất lợi khác (tần suất xuất hiện căn cứ vào số liệu thống kê kết hợp từ dữ liệu khi phê duyệt và dữ liệu khi kết thúc tái kiểm tra)



Loại/Tần suất	≥ 0,1% đến < 5%	< 0,1%
Quá mẫn	Phát ban	Mày đay, ban đỏ, ngứa, sốt, sưng hạch bạch huyết, đau khớp
Huyết học	Tăng bạch cầu ura eosin	Giảm bạch cầu hạt Giảm tiểu cầu
Gan	Tăng AST (GOT), ALT (GPT)	Vàng da Tăng AL-P
Thận		Tăng BUN, tăng creatinin huyết thanh và protein niệu
Tiêu hóa	Tiêu chảy, phân lỏng, buồn nôn, khó chịu dạ dày, đau bụng	Cảm giác chướng bụng, buồn nôn, tức ngực
Rối loạn vi sinh		Viêm vòm miệng và nấm <i>Candida</i>
Thiếu vitamin		Triệu chứng thiếu vitamin K (giảm prothrombin huyết, nguy cơ chảy máu ...), thiếu hổn hợp vitamin B (viêm lưỡi, viêm miệng, chán ăn, viêm dây thần kinh ...)
Khác		Đau đầu, chóng mặt, phù và tê liệt
	Các kết quả xét nghiệm bất thường [AST(GOT) tăng, ALT(GPT) tăng, tăng bạch cầu ura eosin ...] thường xuất hiện khi điều trị kéo dài	

**Thông báo cho bác sĩ các tác dụng không mong muốn gặp phải khi sử dụng thuốc**

#### NÊN TRÁNH DÙNG NHỮNG THUỐC HOẶC THỰC PHẨM GÌ KHI ĐANG SỬ DỤNG THUỐC NÀY?

##### Probenecid

Sử dụng đồng thời probenecid với cefditoren pivoxil làm tăng nồng độ cefditoren trong huyết tương, do đó làm tăng tác dụng hoặc độc tính của cefditoren

##### Thuốc kháng acid, thuốc ức chế bơm proton và thuốc kháng thụ thể H<sub>2</sub>

Sử dụng đồng thời các antacid, thuốc ức chế bơm proton và thuốc đối kháng thụ thể H<sub>2</sub> với cefditoren pivoxil đường uống làm giảm hấp thu cefditoren, vì vậy làm giảm tác dụng/dộc tính của cefditoren. Tránh sử dụng đồng thời các thuốc này với cefditoren

##### Thức ăn

Thức ăn làm tăng hấp thu cefditoren. Bữa ăn có nhiều chất béo có thể làm sinh khả dụng của thuốc tăng lên tối đa

##### CẦN LÀM GÌ KHI MỘT LẦN QUĒN KHÔNG DÙNG THUỐC?

Nếu quên một liều thuốc, uống ngay khi nhớ ra hoặc bỏ qua liều đã quên nếu gần sát thời gian sử dụng liều kế tiếp. Không uống gấp đôi liều thuốc để bù cho liều đã quên

Nếu còn băn khoăn hãy hỏi ý kiến bác sĩ hoặc dược sĩ

##### BẢO QUẢN:

Trong bao bì kín, nơi khô, dưới 30 °C, tránh ánh sáng trực tiếp

##### NHỮNG DẤU HIỆU HOẶC TRIỆU CHỨNG KHI DÙNG THUỐC QUÁ LIỀU

Chưa có thông tin về trường hợp quá liều cefditoren pivoxil ở người. Tuy nhiên, triệu chứng quá liều của các kháng sinh cepham bao gồm buồn nôn, nôn, đau thượng vị, luổng đen, phân lỏng và tiêu chảy

Viêm ruột kết màng giả nghiêm trọng có thể xảy ra trong một số trường hợp. Triệu chứng thông thường bao gồm tiêu chảy bao phát đi kèm với sốt, đau bụng, tăng bạch cầu, phân có lẫn dịch nhầy và máu, mất bạch cầu hạt, tăng bạch cầu ura eosin, thiếu máu tan huyết, giảm bạch cầu, vàng da, tăng S-GOT/S-GPT/ALP, phát ban, mày đay, ngứa, có xu hướng chảy máu, rối loạn thận

Có thể xảy ra rối loạn ý thức, động kinh, tăng phản xạ, thiếu máu tan huyết, giảm bạch cầu, giảm tiểu cầu, đặc biệt đối với các bệnh nhân suy tim hay suy thận sử dụng quá liều các thuốc này

##### CẦN PHẢI LÀM GÌ KHI DÙNG THUỐC QUÁ LIỀU KHUYẾN CÁO

Gọi điện ngay cho bác sĩ hoặc đến ngay bệnh viện nếu bạn nghĩ mình đã uống quá nhiều cồn Pemolip, trong cả trường hợp không có dấu hiệu của sự khó chịu hay ngộ độc, vì bạn có thể cần chăm sóc y tế khẩn cấp

##### THẬN TRỌNG KHI DÙNG THUỐC

Bệnh nhân có tiền sử quá mẫn với các kháng sinh penicillin

Bản thân hoặc gia đình có tiền sử dị ứng như hen phế quản, phát ban hoặc mày đay

Rối loạn chức năng thận nặng

Khả năng hấp thu thức ăn kém hoặc đang được nuôi dưỡng ngoài đường tiêu hóa, người cao tuổi hoặc sức khỏe yếu (cần theo dõi chặt chẽ vì có thể xuất hiện các triệu chứng thiếu vitamin K)

Do có nguy cơ gây sốc, bệnh nhân phải được thăm khám cẩn thận

Việc sử dụng các kháng sinh có nhóm pivoxil có thể gây hạ đường huyết kèm theo giảm camitin huyết ở trẻ em (đặc biệt trẻ sơ sinh và trẻ sinh thiếu cân). Vì vậy, khi dùng kháng sinh có nhóm pivoxil bệnh nhân phải giám sát chặt chẽ, đặc biệt chú ý sự giảm camitin

Thuốc có chứa tá dược natri caseinate, một loại protein sữa, không nên được sử dụng ở những bệnh nhân mẫn cảm với protein sữa (không dung nạp lactose)

Độ an toàn của thuốc đối với trẻ sơ sinh thiếu cân và trẻ nhỏ thiếu cân khi sinh chưa được thiết lập. Hết sức thận trọng khi sử dụng cho trẻ dưới 3 tuổi

##### SỬ DỤNG CHO PHỤ NỮ CÓ THAI VÀ PHỤ NỮ CHO CON BÚ

Chưa có các nghiên cứu đầy đủ và có kiểm soát chặt chẽ trên phụ nữ có thai. Vì các nghiên cứu trên loài vật không thể suy đoán được đáp ứng trên người nên chỉ dùng cồn cefditoren pivoxil trên phụ nữ có thai khi thật sự cần thiết. Ngoài ra, giảm camitin huyết đã được báo cáo ở phụ nữ dùng kháng sinh chứa nhóm pivoxil trong ba tháng cuối của thai kỳ cũng như ở trẻ sơ sinh của các bà mẹ này

Cefditoren phân bố được vào trong sữa mẹ, vì vậy cần sử dụng thận trọng với phụ nữ cho con bú

##### ANH HƯỞNG ĐẾN KHẢ NĂNG LÁI XE VÀ VẬN HÀNH MÁY MÓC

Pemolip có thể ảnh hưởng nhỏ hoặc vừa đến khả năng lái xe và vận hành máy móc. Cefditoren pivoxil có thể gây chóng mặt và ngủ lơ mơ. Bệnh nhân được khuyến cáo không nên lái xe, vận hành máy móc phức tạp hoặc tham gia các hoạt động có khả năng gây nguy hiểm khác cho đến khi họ biết được thuốc có ảnh hưởng đến khả năng thực hiện các hoạt động này hay không

##### KHI NÀO CẦN THAM VẤN BÁC SĨ, DƯỢC SĨ

Gặp phải bất cứ tác dụng không mong muốn nào khi sử dụng thuốc

Phụ nữ mang thai hoặc dự định có thai và cho con bú

Thông báo với bác sĩ nếu phân lỏng và có máu (có hoặc không đau bụng và sốt) xảy ra trong khi sử dụng, sau 2 tháng hoặc muộn hơn nữa từ lần sử dụng liều cuối cùng

Không nên điều trị tiêu chảy xảy ra trong khi điều trị kháng sinh nếu không có ý kiến của bác sĩ

Nếu cần thêm thông tin xin hỏi ý kiến bác sĩ hoặc dược sĩ

##### TIÊU CHUẨN:

Tiêu chuẩn cơ sở

HẠN SỬ DỤNG: 30 tháng kể từ ngày sản xuất

Ngày xem xét sửa đổi, cập nhật lại nội dung hướng dẫn sử dụng thuốc:

**CÁC ĐẶC ĐIỂM DƯỢC LÝ****Dược lực học**

Nhóm dược lý trị liệu: Kháng sinh dùng đường toàn thân. Mã ATC: J01DD16

**Cơ chế tác dụng**

Cefditoren pivoxit là một kháng sinh beta-lactam bán tổng hợp thuộc nhóm cephalosporin thế hệ 3 sử dụng đường uống. Cefditoren pivoxit là một tiền chất, sau khi uống được hấp thu theo đường tiêu hóa và bị thủy phân bởi các esterase để tạo thành cefditoren. Cefditoren ức chế sự tổng hợp vách tế bào vi khuẩn do ái lực cao với protein có khả năng gắn kết penicillin ở các vi khuẩn khác nhau (PBPs) nên có tác dụng diệt khuẩn.

**Hoạt tính kháng khuẩn**

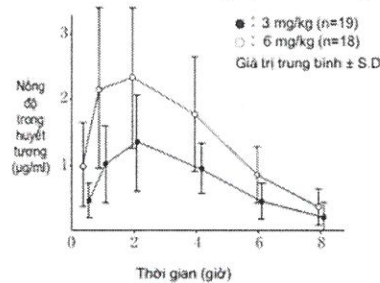
Cefditoren có phổ kháng khuẩn *in vitro* rộng đối với các vi khuẩn Gram âm và Gram dương. Đặc biệt thuốc có tác dụng kháng khuẩn mạnh với các vi khuẩn Gram dương như *Staphylococcus* sp., *Streptococcus*, các vi khuẩn Gram âm như *Escherichia coli*, *Moraxella (Branhamella) catarrhalis*, *Klebsiella* sp., *Proteus* sp., *Haemophilus influenzae* và các vi khuẩn ký sinh như *Pseudomonas aeruginosa*, *Propionibacterium acnes*, *Prevotella* sp. Cefditoren cũng có tác dụng kháng khuẩn mạnh với *Haemophilus influenzae* kháng ampicillin không sinh men beta-lactamase (BLNAR). Trên *in vitro*, cefditoren ổn định với các loại beta-lactamase do các vi khuẩn sinh ra và có hoạt tính kháng sinh mạnh với các chủng vi khuẩn sinh beta-lactamase.

**Hiệu quả điều trị nhiễm trùng thực nghiệm**

Cefditoren có hiệu quả điều trị tốt đối với các nhiễm trùng thực nghiệm trên chuột nhắt gây ra bởi *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus pneumoniae*, *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Proteus* sp., ngoài ra hiệu quả điều trị đối với các nhiễm khuẩn gây ra bởi các vi khuẩn sinh beta-lactamase là tương đương hoặc tốt hơn so với các thuốc cùng loại.

**Dược động học****Hấp thu**

Sau khi uống, cefditoren pivoxit được hấp thu theo đường tiêu hóa và bị thủy phân bởi các esterase thành cefditoren. Sự có mặt của thức ăn nhiều chất béo làm tăng hấp thu cefditoren. Nồng độ trong huyết tương và các thông số dược động học của cefditoren khi uống một liều duy nhất 3 mg/kg hoặc 6 mg/kg sau ăn ở trẻ em có chức năng thận bình thường cho thấy sự phụ thuộc vào liều dùng.



Hình 1: Nồng độ cefditoren trong huyết thanh đối với bệnh nhân nhi có chức năng thận bình thường

Liều	C <sub>max</sub> (μg/ml)	T <sub>1/2</sub> (hr)	AUC <sub>0-∞</sub> (μg · hr/ml)
3 mg/kg (n = 19)	1,45	2,25	7,16
6 mg/kg (n = 18)	2,85	1,68	11,90

Bảng 1: Các thông số dược động học ở bệnh nhân nhi có chức năng thận bình thường

**Phân bố**

Phân bố thuốc trong dịch cơ thể và mô: Cefditoren phân bố vào nước bọt, tổ chức hạch, niêm mạc xoang hàm trên, tổ chức da, vết thương sau nhổ răng... Trên *in vitro*, tỷ lệ gắn kết với protein huyết thanh được xác định bằng phương pháp siêu lọc là 91,5% với nồng độ 25 μg/ml

**Chuyển hóa và thái trì**

Sau khi hấp thu, cefditoren pivoxit bị thủy phân thành cefditoren có hoạt tính kháng khuẩn và acid pivalic. Acid pivalic kết hợp với camitin và được bài tiết qua nước tiểu dưới dạng pivaloyl camitin. Cefditoren không bị chuyển hóa, thái trì chủ yếu qua nước tiểu và mật. Trẻ em có chức năng thận bình thường uống thuốc sau khi ăn với liều 3 mg/kg và 6 mg/kg thì tỷ lệ thái trì cefditoren qua đường nước tiểu (0 – 8 giờ) lần lượt là khoảng 20% và 17%

**Đối tượng đặc biệt****Trẻ em**

Độ an toàn của thuốc đối với trẻ sơ sinh thiếu cân và trẻ nhỏ thiếu cân khi sinh chưa được công bố. Khi sử dụng thuốc này cho trẻ nhỏ dưới 3 tuổi với liều 6 mg (hoạt lực)/kg, 3 lần mỗi ngày thì tiêu chảy/phân lỏng có thể xảy ra với tần suất cao, cần thận trọng [Trong một nghiên cứu lâm sàng sử dụng cefditoren cho trẻ em viêm phổi, viêm tai giữa và viêm xoang với liều 6 mg (hoạt lực)/kg, 3 lần mỗi ngày thì phản ứng tiêu chảy/phân lỏng ở trẻ dưới 3 tuổi là 36,2% (17/47 trường hợp) và trẻ từ 3 tuổi trở lên là 16,2% (11/68 trường hợp)]

**Người cao tuổi**

Tỷ lệ các phản ứng bất lợi ở người cao tuổi không khác so với người lớn. Tuy nhiên ở người cao tuổi thường có sự suy giảm chức năng sinh lý do vậy cần giám sát chặt chẽ khi dùng thuốc cần cứ theo hai điểm sau để điều chỉnh liều và khoảng cách giữa các lần dùng thuốc:

- Chậm thái trì ở những bệnh nhân suy thận, do đó nồng độ thuốc trong máu có thể tăng

- Nguy cơ chảy máu do thiếu vitamin K ở người cao tuổi khi dùng các thuốc tương tự

**Bệnh nhân rối loạn chức năng thận**

Tốc độ bài tiết thuốc qua nước tiểu giảm theo mức độ rối loạn chức năng thận. Hướng dẫn để xuất liều cho bệnh nhân rối loạn chức năng thận:

CCr > 50: Liều thông thường

10 < CCr < 50: Giảm liều hàng ngày xuống còn 1/2 - 2/3 liều thông thường và chia làm 2 – 3 lần mỗi ngày

CCr < 10: Giảm liều hàng ngày xuống còn 1/3 liều thông thường và chia làm 1 – 2 lần mỗi ngày

**CHỈ ĐỊNH**

Cốm Pemolip được chỉ định điều trị các nhiễm khuẩn gây ra bởi các chủng vi sinh vật nhạy cảm: Nhiễm khuẩn da bì mặt, nhiễm khuẩn da sâu, viêm mạch bạch huyết/viêm hạch bạch huyết, viêm da mủ mạn tính, nhiễm khuẩn thứ cấp do vết thương bên ngoài/vết thương bong và vết thương do phẫu thuật, áp xe quanh hông mông, viêm họng/viêm thanh quản, viêm amidan (bao gồm viêm xung quanh amidan, mưng mủ xung quanh amidan), viêm phế quản cấp tính, viêm phổi, áp xe phổi, nhiễm khuẩn thứ cấp do bệnh hô hấp mạn tính, viêm bàng quang, viêm bể thận, viêm tai giữa, viêm xoang, viêm mô mềm, viêm xương hàm và mô mềm xung quanh, bệnh ban đỏ, bệnh ho gà

**LIỀU DÙNG VÀ CÁCH DÙNG**

**Cách dùng:** Uống thuốc cùng với bữa ăn nhằm tăng hấp thu thuốc

**Liều dùng**

- Trẻ em: Liều uống thông thường của cefditoren pivoxit là 3 mg/kg (dạng hoạt tính), 3 lần/ngày, sau khi ăn. Tùy theo độ tuổi và tình trạng bệnh có thể tăng liều lên đến 6 mg/kg (dạng hoạt tính), nhưng không quá 600 mg (dạng hoạt tính) mỗi ngày

- Người lớn (trường hợp khó sử dụng thuốc viên do khó nuốt): 100 mg/lần (dạng hoạt tính), 3 lần/ngày, sau khi ăn. Tùy theo độ tuổi và tình trạng bệnh có thể tăng hoặc giảm liều cho phù hợp. Nếu bệnh nặng hoặc hiệu quả chưa đủ: Sử dụng liều uống 200 mg/lần (dạng hoạt tính), 3 lần/ngày, sau khi ăn

**CHỐNG CHỈ ĐỊNH**

Cốm Pemolip chống chỉ định với người có tiền sử quá mẫn với cefditoren, các kháng sinh nhóm cephalosporin khác hoặc bất kỳ thành phần nào của thuốc. Thiếu hụt camitin hoặc rối loạn chuyển hóa bẩm sinh dẫn tới thiếu hụt camitin trên lâm sàng

Quá mẫn với protein sữa

**THẬN TRỌNG KHI DÙNG THUỐC**

Bệnh nhân có tiền sử quá mẫn với các kháng sinh penicillin

Bản thân hoặc gia đình có tiền sử dị ứng như hen phế quản, phát ban hoặc mày đay

Rối loạn chức năng thận nặng (Xem phần **Dược động học**)

Khả năng hấp thu thức ăn kém hoặc đang được nuôi dưỡng ngoài đường tiêu hóa, người cao tuổi hoặc sức khỏe yếu (cần theo dõi chặt chẽ vì có thể xuất hiện các triệu chứng thiếu vitamin K). Người cao tuổi (Xem phần **Dược động học**)

Thuốc có thể gây sốc, cần theo dõi giám sát chặt chẽ

Sử dụng các thuốc kháng sinh có nhóm pivoxil (bao gồm cả cefditoren pivoxil, cefcapen pivoxil hydrochloride hydrate, ceftetan pivoxil và tebipenem pivoxil) làm giảm nồng độ camitin trong huyết tương do quá trình chuyển hóa/bài tiết acid pivalic (chất chuyển hóa của các kháng sinh có nhóm pivoxil). Việc sử dụng các kháng sinh có nhóm pivoxil có thể gây hạ đường huyết kèm theo giảm camitin huyết ở trẻ em (đặc biệt trẻ sơ sinh và trẻ nhỏ). Vì vậy, khi dùng kháng sinh có nhóm pivoxil bệnh nhân phải đặc giám sát chặt chẽ, đặc biệt chú ý sự giảm camitin (Xem phần **Tác dụng không mong muốn**). Không sử dụng thuốc trong trường hợp xác định rõ có chứng giảm camitin huyết do rối loạn chuyển hóa bẩm sinh

Thuốc có chứa tá dược natri caseinat, một loại protein sữa, không nên được sử dụng ở những bệnh nhân mẫn cảm với protein sữa (không dung nạp lactose). Độ an toàn của thuốc đối với trẻ sơ sinh thiếu cân và trẻ nhỏ thiều cân khi sinh chưa được thiết lập. Trường hợp sử dụng cho trẻ dưới 3 tuổi với liều 3 lần/ngày, 6 mg (hoạt tính)/kg/lần, tần suất phát hiện tiêu chảy, phân lỏng cao, do đó phải hết sức lưu ý (Xem phần **Được động học**). Ánh hưởng đến kết quả xét nghiệm: Thuốc có thể gây dương tính giả với phản ứng Coombs trực tiếp, phản ứng âm tính giả với xét nghiệm ferricyanid. Phản ứng dương tính giả với glucose trong nước tiểu có thể xảy ra với các xét nghiệm giảm đồng (thử với dung dịch Benedict, Fehling hoặc viên nén Clinitest) nhưng sẽ không xảy ra dương tính giả khi xét nghiệm với enzyme (ví dụ: Clinistix, Tes-Tape)

#### SỬ DỤNG CHO PHỤ NỮ CÓ THAI VÀ PHỤ NỮ CHO CON BÚ

Chưa có các nghiên cứu đầy đủ và có kiểm soát chặt chẽ trên phụ nữ có thai. Vì các nghiên cứu trên loài vật không thể suy đoán được đáp ứng trên người nên chỉ dùng cefditoren pivoxil trên phụ nữ có thai khi thật sự cần thiết. Ngoài ra, giảm camitin huyết đã được báo cáo ở phụ nữ dùng kháng sinh chứa nhóm pivoxil trong ba tháng cuối của thai kỳ cũng như ở trẻ sơ sinh của các bà mẹ này.

Cefditoren phân bố được vào trong sữa mẹ, vì vậy cần sử dụng thận trọng với phụ nữ cho con bú

#### ANH HƯỞNG ĐẾN KHẢ NĂNG LÁI XE VÀ VẬN HÀNH MÁY MÓC

Pemolip có thể ảnh hưởng nhỏ hoặc vừa đến khả năng lái xe và vận hành máy móc. Cefditoren pivoxil có thể gây chóng mặt và ngủ lơ mơ. Bệnh nhân được khuyến cáo không lái xe, vận hành máy móc phức tạp hoặc tham gia các hoạt động có khả năng gây nguy hiểm khác cho đến khi họ biết được thuốc có ảnh hưởng đến khả năng thực hiện các hoạt động này hay không

#### TƯƠNG TÁC THUỐC

##### Probenecid

Sử dụng đồng thời probenecid với cefditoren pivoxil làm tăng nồng độ cefditoren trong huyết tương, do đó làm tăng tác dụng hoặc độc tính của cefditoren.

##### Thuốc kháng acid, thuốc ức chế bom proton và thuốc kháng thụ thể H<sub>2</sub>

Sử dụng đồng thời các antacid, thuốc ức chế bom proton và thuốc đối kháng thụ thể H<sub>2</sub> với cefditoren pivoxil đường uống làm giảm hấp thu cefditoren, vì vậy làm giảm tác dụng/dộc tính của cefditoren. Tránh sử dụng đồng thời các thuốc này với cefditoren

**Thức ăn:** Thức ăn làm tăng hấp thu cefditoren. Bữa ăn có nhiều chất béo có thể làm sinh khả dụng của thuốc tăng lên tối đa

#### TÁC DỤNG KHÔNG MONG MUỐN

Các tác dụng không mong muốn xảy ra ở 19 (4,17%) trong tổng số 456 bệnh nhân được đánh giá an toàn của cối cefditoren pivoxil. Triệu chứng chính bao gồm tiêu chảy ở 17 bệnh nhân (3,73%) và các triệu chứng dị ứng ở 2 bệnh nhân (0,44%, 1 trường hợp bị phát ban và mẩn đỏ). Những thay đổi kết quả xét nghiệm quan sát thấy ở 3,6% số bệnh nhân (10/278) bao gồm chức năng gan bất thường như tăng AST (GOT) 0,45% (1/222), tăng ALT (GPT) 0,9% (2/222) và bất thường về mặt huyết học như tăng bạch cầu ura eosin 1,97% (5/254)

Các nghiên cứu sau khi lưu hành cối cefditoren pivoxil cho thấy có tổng số 5821 ca lâm sàng được thông báo từ 875 cơ sở y tế trong cả nước. Số trường hợp phát hiện tác dụng không mong muốn xuất hiện là 136 bệnh nhân (2,34%) với 146 lần gặp. Tác dụng không mong muốn thường gặp là rối loạn tiêu hóa (bao gồm tiêu chảy, phân lỏng ...) ở 121 bệnh nhân (2,08%), rối loạn da và mô dưới da (phát ban, mày đay) ở 10 bệnh nhân (0,17%)

Theo kết quả nghiên cứu lâm sàng đánh giá an toàn khi sử dụng cối cefditoren pivoxil cho bệnh nhân nhí bị viêm phổi, viêm tai giữa và viêm xoang với liều 6 mg/kg (dạng hoạt tính), 3 lần mỗi ngày, tác dụng không mong muốn xảy ra ở 36 (31,3%) trong tổng số 115 bệnh nhân. Tác dụng không mong muốn chủ yếu là tiêu chảy/phân lỏng ở 28 bệnh nhân (24,3%). Các bất thường trong các chỉ số xét nghiệm lâm sàng được tìm thấy ở 7 (6,2%) trong tổng số 113 bệnh nhân đánh giá về độ an toàn được xét nghiệm, chủ yếu là tăng số lượng tiểu cầu

Các phản ứng bất lợi có ý nghĩa lâm sàng

(1) Phản ứng sốc hoặc phản vệ (< 0,1%) có thể xuất hiện. Bệnh nhân cần được giám sát chặt chẽ, ngừng thuốc và áp dụng biện pháp xử trí phù hợp nếu có dấu hiệu bất thường như cảm thấy mệt, khó chịu khoang miệng, khó thở, chóng mặt, buồn nôn, ù tai hoặc đổ mồ hôi

(2) Viêm đại tràng nặng kèm đi ngoài ra máu như viêm đại tràng giả mạc (0,1%) có thể xuất hiện. Bệnh nhân cần được giám sát chặt chẽ, ngừng thuốc và có biện pháp xử trí phù hợp nếu bị đau bụng hoặc chảy máu hậu môn

(3) Hội chứng Stevens-Johnson hoặc hội chứng Lyell (< 0,1%) có thể xuất hiện. Giám sát bệnh nhân chặt chẽ, ngừng dùng thuốc và áp dụng biện pháp xử trí phù hợp nếu có bất cứ dấu hiệu bất thường nào xảy ra

(4) Viêm phổi kẽ và hội chứng PIE (< 0,1%) cùng với sốt cao, ho, khó thở, hình ảnh X-quang ngực bất thường, tăng bạch cầu ura eosin có thể xuất hiện. Bệnh nhân cần được giám sát chặt chẽ, ngừng sử dụng thuốc và có biện pháp xử trí phù hợp như sử dụng hormon vô thường thận nếu các triệu chứng này xuất hiện

(5) Rối loạn chức năng gan (< 0,1%) có thể xuất hiện với các triệu chứng vàng da, tăng AST (GOT), ALT (GPT) hoặc ALP rõ rệt. Giám sát bệnh nhân chặt chẽ như xét nghiệm lâm sàng định kỳ, ngừng thuốc và áp dụng biện pháp xử trí phù hợp nếu có dấu hiệu bất thường

(6) Rối loạn chức năng thận nặng như suy thận cấp (< 0,1%) có thể xuất hiện. Giám sát bệnh nhân chặt chẽ như xét nghiệm lâm sàng định kỳ, ngừng thuốc và áp dụng biện pháp xử trí phù hợp nếu có dấu hiệu bất thường

(7) Giảm bạch cầu hạt (< 0,1%) hoặc thiếu máu tan huyết (< 0,1%) có thể xuất hiện. Giám sát bệnh nhân chặt chẽ như xét nghiệm lâm sàng định kỳ, nếu có dấu hiệu bất thường thì ngừng thuốc và có biện pháp xử trí phù hợp

(8) Hạ đường huyết do giảm camitin huyết (không rõ lý lẽ) có thể xuất hiện ở trẻ em sử dụng kéo dài kháng sinh có chứa pivoxil. Ngừng sử dụng thuốc và áp dụng biện pháp xử trí phù hợp nếu có các triệu chứng giảm đường huyết như co giật hoặc rối loạn ý thức (Xem phần **Thận trọng**)

(9) Các phản ứng bất lợi khác (tần suất xuất hiện cần cù vào số liệu thống kê kết hợp từ dữ liệu khi phê duyệt và dữ liệu khi kết thúc tái kiểm tra)

Loại/ Tần suất	≥ 0,1% đến < 5%	< 0,1%
Quá mẫn <sup>(a)</sup>	Phát ban	Mày đay, ban đỏ, ngứa, sốt, sưng hạch bạch huyết, đau khớp
Huyết học <sup>(b)</sup>	Tăng bạch cầu ura eosin	Giảm bạch cầu hạt Giảm tiểu cầu
Gan <sup>(b)</sup>	Tăng AST (GOT), ALT (GPT)	Vàng da Tăng ALP
Thận		Tăng BUN, tăng creatinin huyết thanh và protein niệu
Tiêu hóa	Tiêu chảy, phân lỏng, buồn nôn, khó chịu dạ dày, đau bụng	Cảm giác chướng bụng, buồn nôn, tức ngực
Rối loạn vi sinh		Viêm vòm miệng và nấm Candida
Thiếu vitamin		Triệu chứng thiếu vitamin K (giảm prothrombin huyết, nguy cơ chảy máu ...), thiếu hổn hợp vitamin B (viêm lưỡi, viêm miệng, chán ăn, viêm dây thần kinh ...)
Khác		Đau đầu, chóng mặt, phù và tê liệt Các kết quả xét nghiệm bất thường [AST(GOT) tăng, ALT(GPT) tăng, tăng bạch cầu ura eosin ...] thường xuất hiện khi điều trị kéo dài <sup>(c)</sup>

Ghi chú:

(a) Ngừng dùng thuốc và áp dụng biện pháp xử trí phù hợp nếu có triệu chứng xuất hiện

(b) Bệnh nhân cần được giám sát chặt chẽ, ngừng dùng thuốc và áp dụng biện pháp xử trí phù hợp nếu có dấu hiệu bất thường xuất hiện

(c) Bệnh nhân nên được giám sát bằng các xét nghiệm định kỳ

#### QUÁ LIỀU VÀ XỬ TRÍ

##### Dấu hiệu và triệu chứng

Chưa có thông tin về trường hợp quá liều cefditoren pivoxil ở người. Tuy nhiên, triệu chứng quá liều của các kháng sinh cepham bao gồm buồn nôn, nôn, đau thượng vị, đau rát, phân lỏng và tiêu chảy. Viêm ruột kết màng giả nghiêm trọng có thể xảy ra trong một số trường hợp. Triệu chứng thường bao gồm tiêu chảy bao phủ đi kèm với sốt, đau bụng, tăng bạch cầu, phân có lẫn dịch nhầy và máu, mất bạch cầu hạt, tăng bạch cầu ura eosin, thiếu máu tan huyết, giảm bạch cầu, vàng da, tăng S-GOT/S-GPT/ALP, phát ban, mày đay, ngứa, có xu hướng chảy máu, rối loạn thận. Có thể xảy ra rối loạn ý thức, động kinh, tăng phản xạ, thiếu máu tan huyết, giảm bạch cầu, giảm tiểu cầu, đặc biệt đối với các bệnh nhân suy tim hay suy thận sử dụng quá liều các thuốc này

##### Điều trị

Các kháng sinh cepham là những thuốc an toàn và có độc tính chọn lọc. Vì vậy, chỉ có các biện pháp (2) và (3) sau đây là cần thiết, trừ khi quá liều với mức độ đặc biệt lớn:

(1) Rửa dạ dày (áp dụng khi quá liều đặc biệt lớn, trong vòng 2 giờ sau khi uống thuốc)

(2) Dùng chất hấp phụ: Than hoạt (40 – 60 g, pha trong 200 ml nước)

(3) Thuốc xô: Magnesium sulfat (30 g, pha trong 200 ml nước)

(4) Bù dịch: Nên thêm các tác nhân bảo vệ gan, có thể thêm thuốc tiêm vitamin nhóm B và vitamin nhóm K

(5) Điều trị triệu chứng

