

Rx
THUỐC BÁN THEO ĐƠN

AMOXYCILIN 500mg VIÊN NANG CỨNG

THÀNH PHẦN:

- Mỗi viên nang chứa:
♦ **Hoạt chất chính:** Amoxicilin 500mg
(Đuôi dạng amoxicilin trihydrat)

♦ **Tá dược:** Tinh bột sắn, magnezi stearat, natri lauryl sulfat.
CHỈ ĐỊNH: Dùng cho các trường hợp vi khuẩn còn nhạy cảm với amoxicilin trong các bệnh sau:
♦ Nhiero khuẩn đường hô hấp trên.
♦ Nhiero khuẩn đường hô hấp dưới do liên cầu khuẩn, phế cầu khuẩn, tụ cầu khuẩn không tiết penicilinase và *H. Influenzae*.
♦ Nhiero khuẩn đường tiết niệu không biến chứng.
♦ Bệnh lậu.
♦ Nhiero khuẩn đường mật.
♦ Nhiero khuẩn da, cơ do liên cầu khuẩn, tụ cầu khuẩn, *E. Coli* nhạy cảm với amoxicilin.

CHỐNG CHỈ ĐỊNH: Người bệnh có tiền sử dị ứng với các kháng sinh nhóm β - lactam.
LIỀU LƯỢNG & CÁCH DÙNG:

- ♦ **Người lớn:** thường dùng 500mg, 3 lần/ngày.
♦ **Dạng bào chế này không thích hợp cho trẻ em dưới 10 tuổi.**
♦ **Lưu ý:** thời gian điều trị nên kéo dài ít nhất từ 7 đến 10 ngày.
♦ **Đối với người suy thận:** phải giảm liều theo hệ số thanh thải creatinin (CC).
– CC từ 10ml tối 30ml/phút: 500mg mỗi 12 giờ.
– CC nhỏ hơn 10ml/phút: 500mg, mỗi 24 giờ.
♦ **Bệnh nhân thâm lách máu:** 500mg mỗi 24 giờ và 1 liều bổ sung trong khi đang thâm tách và sau đợt thâm tách.

TÁC DỤNG KHÔNG MONG MUỐN:

- ♦ **Thường gặp:** Ngoại ban thường xuất hiện chậm, sau 7 ngày điều trị.
♦ **Ít gặp:**
– Tiêu hoá: buồn nôn, nôn, tiêu chảy.
– Phản ứng quá mẫn: ban đỏ, ban đât sần và mày đay, đặc biệt là hội chứng Steven – Johnson.
♦ **Hiếm gặp:**
– Gan: tăng nhẹ SGOT.
– Thần kinh trung ương: kích động, vật vã, lo lắng, mất ngủ, lú lẫn, thay đổi ứng xử và/hoặc chóng mặt.
– Máu: thiếu máu, giảm tiểu cầu, ban xuất huyết, tăng bạch cầu ưa eosin, giảm bạch cầu, mất bạch cầu hạt.

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

THẨM TRỌNG:

- ♦ Định kỳ kiểm tra chức năng gan, thận trong suốt quá trình điều trị dài ngày.
♦ Có thể xảy ra phản ứng quá mẫn trầm trọng ở những người bệnh có tiền sử dị ứng với penicilin hoặc các dị nguyên khác, nên cần phải điều tra kỹ tiền sử dị ứng với penicilin, cephalosporin và các dị nguyên khác.
♦ Nếu phản ứng dị ứng như ban đỏ, phù Quincke, sốc phản vệ, hội chứng Stevens – Johnson, phải ngừng liệu pháp amoxicilin và ngay lập tức điều trị cấp cứu bằng adrenalin, thở oxy, liệu pháp corticoid tiêm tĩnh mạch và thông khí, kể cả đặt nội khí quản và không bao giờ được điều trị bằng penicilin hoặc cephalosporin.

PHỤ NỮ MANG THAI: sử dụng an toàn amoxicilin trong thời kỳ mang thai chưa xác định rõ ràng. Vì vậy, chỉ sử dụng thuốc này khi thật cần thiết trong thời kỳ mang thai. Tuy nhiên, chưa có bằng chứng nào về tác dụng có hại cho thai nhi khi dùng Amoxicilin cho người mang thai.

PHỤ NUÔI CON BÚ: vì amoxicilin bài tiết vào sữa mẹ, nên phải thận trọng khi dùng thuốc trong thời kỳ cho con bú.

LÁI XE VÀ VẬN HÀNH MÁY MÓC: (chưa có tài liệu).

TƯỚNG TÁC THUỐC:

- ♦ Nifedipin làm tăng hấp thu amoxicilin.
♦ Khi uống chung với allopurinol, làm tăng khả năng phát ban của amoxicilin.
♦ Có thể có sự đối kháng giữa chất diệt khuẩn amoxicilin và các chất kiềm khuẩn như cloramphenicol, tetracycline.

DƯỚC LỰC HỌC:

- ♦ Amoxicilin là aminopenicilin, bền trong môi trường acid, có phổ tác dụng rộng hơn benzylpenicilin, đặc biệt có tác dụng chống trực khuẩn Gram âm. Tương tự như các penicilin khác, Amoxicilin tác dụng diệt khuẩn, do ức chế sinh tổng hợp mucopeptid của thành tế bào vi khuẩn. In vitro, Amoxicilin có hoạt tính với phần lớn các loại vi khuẩn Gram âm và Gram dương như: Liên cầu khuẩn, tụ cầu khuẩn không tạo penicillinase, *H.influenzae*, *Diplococcus pneumoniae*, *N.gonorrhoeae*, *E.coli* và *Proteus mirabilis*. Cũng như ampicilin, Amoxicilin không có hoạt tính với những vi khuẩn tiết penicillinase, đặc biệt các tụ cầu kháng methicilin, tất cả các chủng *Pseudomonas* và phần lớn các chủng *Klebsiella* và *Enterobacter*.
- ♦ Amoxicilin có tác dụng in vitro mạnh hơn ampicilin đối với *Enterococcus faecalis* và *Salmonella spp.*, nhưng kém tác dụng hơn đối với *Shigella spp.* Phổ tác dụng của Amoxicilin có thể rộng hơn khi dùng đồng thời với sulfactam và acid clavulanic, một chất ức chế betamethason - lactamase. Đã có thông báo *E.coli* kháng cả Amoxicilin phối hợp với acid clavulanic (16,8%).
- ♦ Theo thông báo số 2 và số 3 năm 2000 của chương trình giám sát quốc gia về tình hình kháng thuốc của vi khuẩn gây bệnh thường gặp (ASTS) thì mức độ kháng ampicilin của *E.coli* là 66,7%, *Salmonella typhi* là 50%, *Shigella* là 57,7%, *Acinetobacter spp.* là 70,7%, các vi khuẩn đường ruột khác (*Citrobacter*, *Enterobacter*, *Klebsiella*, *Morganella*, *Proteus*, *Serratia...*) là 84,1%, *Streptococcus spp.* là 15,4% của các chủng *Enterobacter spp.* là 13,1% và các chủng trực khuẩn Gram âm khác (*Achromobacter*, *Chriseomonas*, *flavobacterium*, *pasteurella...*) là 66,7%.

ĐỘC ĐỘNG HỌC:

- ♦ Amoxicilin bền vững trong môi trường acid dịch vị. Hấp thu không bị ảnh hưởng bởi thức ăn, nhanh và hoàn toàn hơn qua đường tiêu hóa so với ampicilin. Khi uống cùng liều lượng như ampicilin, nồng độ đỉnh amoxicilin trong huyết tương cao hơn ít nhất 2 lần. Amoxicilin phân bố nhanh vào hầu hết các mô và dịch trong cơ thể, trừ mô não và dịch não tủy, nhưng khi màng não bị viêm thì amoxicilin lại khuếch tán vào dễ dàng. Sau khi uống liều 250mg amoxicilin 1 - 2 giờ, nồng độ amoxicilin trong máu đạt khoảng 4 - 5 microgram/ml. Tăng liều gấp đôi có thể làm nồng độ thuốc trong máu tăng gấp đôi. Nửa đời của amoxicilin khoảng 61,3 phút, dài hơn ở trẻ sơ sinh và người cao tuổi. Ở người suy thận, nửa đời của thuốc dài khoảng 7 - 20 giờ.
- ♦ Khoảng 60% liều uống amoxicilin thải nguyên dạng ra nước tiểu trong vòng 6 - 8 giờ. Probenecid kéo dài thời gian thải của amoxicilin qua đường thận. Amoxicilin có nồng độ cao trong dịch mật và một phần qua phân.

QUẢ LIỆU, XỬ TRÍ:

- ♦ **Triệu chứng:** Ít khi xảy ra, bao gồm: táo tháo, sán thận, tiêu hóa.
♦ **Xử trí:** kiểm soát sự cân bằng điện giải trong trường hợp có triệu chứng rối loạn ở dạ dày - ruột.

QUI CÁCH ĐÓNG GÓI:

Hộp 10 vỉ x 10 viên nang cứng.

Chai 100 viên nang cứng.

Chai 200 viên nang cứng.

BẢO QUẢN:

Nơi khô, nhiệt độ không quá 30°C, tránh ánh sáng.

HẠN DUNG:

36 tháng kể từ ngày sản xuất.

Tiêu chuẩn:

TCCS

CHÚ Ý: THUỐC NÀY CHỈ DÙNG THEO ĐƠN CỦA BÁC SỸ

Không sử dụng thuốc nếu:

* Viên thuốc bị biến màu, móp méo, nứt vỡ.

* Vi thuốc bị rách.

* Chai thuốc bị nứt, mất nhãn.

- Phải ngưng dùng thuốc ngay và thông báo cho bác sĩ khi gặp những triệu chứng dị ứng.

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

- Để xa tầm tay trẻ em.



CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM T.J VIDIPHA

184/2, Lê Văn Sỹ, Phường 10, Quận Phú Nhuận, TP.HCM

ĐT: (84-28)-38440106 Fax: (84-28)-38440446

Sản xuất tại chi nhánh

CÔNG TY CPDP TRUNG ƯƠNG VIDIPHA BÌNH DƯƠNG

Khu phố Tân Bình, Phường Tân Hiệp, Thị xã Tân Uyên, Tỉnh Bình Dương