

Rx Thuốc này chỉ dùng theo đơn thuốc

Cotrimoxazole 800/160

Tên thuốc

Cotrimoxazole 800/160

Các dấu hiệu lưu ý và khuyến cáo khi dùng thuốc

Để xa tay trẻ em

Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng

Thành phần công thức thuốc

Thành phần hoạt chất:

Sulfamethoxazole

800 mg

Trimethoprim

160 mg

Thành phần tá dược:

Tinh bột ngọt, povidon K30, croscarmellose sodium, tinh bột natri glycolat, magnesi stearat.

Dạng bào chế

Viên nén

Viên nén hình oval, màu trắng, hai mặt khum khắc vạch, một mặt có chữ "A12".

Viên có thể bẻ đôi.

Chỉ định

Viêm tai giữa cấp.

Nhiễm khuẩn đường tiết niệu mạn tính hoặc tái phát hoặc viêm tuyến tiền liệt.

Nhiễm khuẩn đường hô hấp.

Nhiễm khuẩn đường tiêu hóa.

Bệnh brucella.

Bệnh tả.

Bệnh dịch hạch.

Viêm phổi do *Pneumocystis jirovecii* (*Pneumocystis carinii*).

Bệnh toxoplasma.

Cách dùng, liều dùng

Cách dùng

Cotrimoxazole 800/160 được uống cùng với thức ăn hoặc theo uống để giảm thiểu khả năng rối loạn tiêu hóa.

Liều dùng

Liều cotrimoxazole được tính theo trimethoprim trong phối hợp cố định chứa sulfamethoxazole 5 mg và trimethoprim 1 mg.

Viêm tai giữa cấp: Trẻ em từ 2 tháng tuổi trở lên: Liều thông thường của cotrimoxazole là 8 mg trimethoprim (trong viên cotrimoxazole)/kg/ngày chia làm 2 liều nhỏ cách nhau 12 giờ. Thời gian điều trị thông thường 10 ngày.

Nhiễm khuẩn đường tiết niệu mạn tính hoặc tái phát hoặc viêm tuyến tiền liệt: Người lớn: 160 mg trimethoprim (trong viên cotrimoxazole) cách 12 giờ 1 lần trong 10 - 14 ngày đối với nhiễm khuẩn đường tiết niệu mạn tính hoặc tái phát hoặc trong 3 - 6 tháng đối với viêm tuyến tiền liệt. Dụ phòng nhiễm mạn hoặc tái phát đường tiết niệu. Người lớn: liều 40 - 80 mg trimethoprim (trong viên cotrimoxazole)/kg/ngày hoặc 3 lần/tuần trong 3 - 6 tháng. Trẻ em từ 2 tháng tuổi trở lên, liều thông thường 8 mg trimethoprim (trong viên cotrimoxazole)/kg/ngày chia làm 2 liều nhỏ cách nhau 12 giờ/đêm.

Nhiễm khuẩn đường hô hấp

Người lớn: Liều thông thường 160 mg trimethoprim (trong viên cotrimoxazole)/1 lần cách nhau 12 giờ, trong 14 ngày.

Nhiễm khuẩn đường tiêu hóa

Lý thuyết (S. flexneri hoặc S. sonnei):

+ Người lớn: Liều thông thường 160 mg trimethoprim (trong viên cotrimoxazole)/1 lần cách nhau 12 giờ.

+ Trẻ em: 8 mg trimethoprim (trong viên cotrimoxazole)/kg/ngày, chia làm 2 liều nhỏ cách nhau 12 giờ trong 5 ngày.

Bệnh brucella: Trẻ em: Liều uống trimethoprim (trong viên cotrimoxazole) là 10 mg/kg/ngày (tối đa 400 mg/ngày) chia làm 2 liều nhỏ trong 4 - 6 tuần.

Bệnh tả: Người lớn: Liều 160 mg trimethoprim (trong viên cotrimoxazole) ngày uống 2 lần, uống trong 3 ngày. Trẻ em: Liều trimethoprim 4 - 5 mg/kg (trong viên cotrimoxazole) ngày uống 2 lần, uống trong 3 ngày, phối hợp với truyền dịch và đặc giả.

Bệnh dịch hạch: Dụ phòng cho người tiếp xúc với người bị bệnh dịch hạch phi. Người lớn: Liều uống trimethoprim 320 - 640 mg/ngày (trong viên cotrimoxazole) chia đều làm 2 liều nhỏ uống cách nhau 12 giờ, uống trong 7 ngày. Trẻ em từ 2 tháng tuổi trở lên: Liều uống trimethoprim 8 mg (trong viên cotrimoxazole)/kg/ngày chia làm 2 liều nhỏ, uống trong 7 ngày.

Viêm phổi do *Pneumocystis jirovecii* (*Pneumocystis carinii*) (PCP)

Trẻ em trên 2 tháng tuổi và người lớn: Liều thông thường của trimethoprim (trong viên cotrimoxazole) là 15 - 20 mg/kg/ngày chia làm 3 hoặc 4 liều nhỏ bằng nhau. Thời gian điều trị thông thường là 14 - 23 ngày.

Dụ phòng biến phát hoặc thứ phát: Ở người lớn và thiếu niên nhiễm HIV: Liều uống trimethoprim (trong viên cotrimoxazole) là 160 mg/1 lần/ngày. Một cách khác cũng được khuyến cáo: Liều uống trimethoprim (trong viên cotrimoxazole) là 80 mg/ 1 lần/ngày.

Dụ phòng biến phát hoặc thứ phát ở trẻ em, bao gồm cả trẻ nhiễm HIV: Phác đồ uống jeden đoạn liều trimethoprim (trong viên cotrimoxazole) là 150 mg/m² chia làm 2 liều nhỏ, uống trong 3 ngày liên miết toàn.

Bệnh toxoplasma: Dụ phòng biến phát ở người lớn và thiếu niên, liều trimethoprim uống (trong viên cotrimoxazole) là 160 mg/1 lần/ngày hoặc 80 mg/1 lần/ngày. Dụ phòng biến phát ở trẻ em nhiễm HIV liều trimethoprim (trong viên cotrimoxazole) là 150 mg/m²/ngày chia làm 2 liều nhỏ.

Bệnh nhân suy thận: Khi chức năng thận giảm, liều lượng được giảm theo bảng sau:

Dộ thanh thải creatinin (ml/phút)	Liều khuyến dùng
> 30	Liều thông thường
25 - 30	1/2 liều thông thường
< 15	Không dùng

Chống chỉ định

Bệnh nhân quá mẫn với sulfamethoxazole hay trimethoprim hay bất cứ thành phần nào của thuốc.

Bệnh nhân có tiền sử phản ứng.

Bệnh nhân suy thận nặng khi chức năng thận không thể kiểm soát được hoặc khi độ thanh thải dưới 15 ml/phút.

Bệnh nhân thiếu máu hồng cầu do thiếu hụt folat.

Phụ nữ có thai và cho con bú.

Trẻ em dưới 2 tháng tuổi.

Cảnh báo và thận trọng khi dùng thuốc

Viêm họng do *S. Pyogenes*: Không nên dùng cotrimoxazole.

Cotrimoxazole nên dùng thận trọng với bệnh nhân suy thận, bệnh nhân có khả năng thiếu hụt folat (như người già, người nghèo n僇u, người đang dùng thuốc chống co giật, người suy dinh dưỡng, người mắc hội chứng kiem hụp), bệnh nhân bị đái urin nặng hoặc hen phế quản, hoặc với bệnh nhân thiếu hụt glucose-6-phosphat dehydrogenase (G-6-PD).

Bệnh nhân đang uống cotrimoxazole nên chú ý due tri việc uống nước đầy đủ để tránh kinh nước tiểu và hình thành sỏi thận.

Nên tiến hành thường xuyên các xét nghiệm công thức máu, phân tích nước tiểu, chức năng thận cho bệnh nhân đang điều trị lâu dài với cotrimoxazole.

Người cao tuổi có thể nhạy cảm cao với các tác động không mong muốn của thuốc.

Sử dụng thuốc cho phụ nữ có thai và cho con bú

Phụ nữ có thai

Cotrimoxazole qua được nhau thai và có thể ảnh hưởng đến sự chuyển hóa của acid folic, nên thuốc chỉ dùng trong thời kỳ khi lợi ích điều trị cao hơn nguy cơ gây hại cho thai nhi. Vì sulfonamid có thể gây vàng da nhau thai ở trẻ sơ sinh, nên cotrimoxazole chống chỉ định cho phụ nữ có thai.

Phụ nữ cho con bú

Cotrimoxazole phân bố vào sữa mẹ. Do sulfonamid có thể gây vàng da nhau thai ở trẻ dưới 2 tháng tuổi, nên quyết định dung ngưng cho con bú hoặc ngừng dùng cotrimoxazole hoặc dừng thuốc khác thay thế, cần nhắc tầm quan trọng của cotrimoxazole đối với người mẹ.

Ảnh hưởng của thuốc lên khả năng lái xe, vận hành máy móc

Chưa có nghiên cứu về ảnh hưởng của thuốc trên khả năng lái xe và vận hành máy móc. Tuy nhiên, cần lưu ý các biểu hiện lâm sàng của bệnh nhân và các tác dụng không mong muốn của thuốc trên khả năng vận hành máy móc.

Tương tác, tương kỵ của thuốc

Warfarin: Cotrimoxazole có thể kéo dài thời gian đông máu của bệnh nhân đang dùng warfarin do thuốc ức chế sự thanh chia chuyển hóa của warfarin.

Phenytoin: Cotrimoxazole ức chế sự chuyển hóa của phenytoin.

Methotrexate: Do sulfonamid có thể chiếm chỗ methotrexate trong gắn kết với protein huyết tương do đó làm tăng nồng độ methotrexate tự do.

Cyclosporin: Dấu hiệu độc thận nhưng có thể hồi phục ở bệnh nhân cấy ghép thận đang dùng cotrimoxazole cùng với cyclosporin.

Digoxin: Tăng nồng độ digoxin trong huyết thanh có thể xảy ra ở bệnh nhân đang dùng cotrimoxazole.

Indomethacin: Tăng nồng độ sulfamethoxazole trong huyết tương có thể xảy ra khi bệnh nhân đang dùng indomethacin.

Pyrimethamine: Thiếu máu hồng cầu tự do được báo cáo ở bệnh nhân đang dùng cotrimoxazole và pyrimethamine quá 25 mg/tuần (để phòng bệnh sốt rét).

Thuốc chống trầm cảm: Cotrimoxazole có thể làm giảm hiệu quả của thuốc chống trầm cảm 3 vòng. Amantadine: Mất sáng nhẹ nhõm đặc dù được báo cáo khi dùng kết hợp cotrimoxazole với amantadine.

Tương kỵ của thuốc

Do không có các nghiên cứu về tính tương kỵ của thuốc, không trên lâm sàng nên không xác định.

Tác dụng không mong muốn của thuốc

Thường gặp (>1/100 s. ADR < 1/10): Buồn nôn, nôn, biếng ăn và tiêu chảy.

Các phản ứng quá mẫn:

+ Thúng gấp (1/100 s. ADR < 1/10): Sốt, các phản ứng về da bao gồm ban, ngứa, nhạy cảm ánh nắng, viêm da tróc vảy và hồng ban.

+ Nghiêm trọng: Khả năng sốt vong, các phản ứng trên da bao gồm đặc tính hoại tử biểu bì, hội chứng Stevens-Johnson.

+ Khác: Viêm da, lupus ban đỏ toàn thân, đặc biệt lâm sàng, thêm các bệnh sẵn có.

Độc tính: Viêm thận kil và hoại tử ống thận, đau thắt lưng; tiểu ra máu, tiểu ít và khó tiểu có thể xảy ra.

Rối loạn máu: Mất bạch cầu hạt, thiếu máu bẩm sản, giảm tiểu cầu, giảm bạch cầu, giảm prothrombin và tăng bạch cầu uric eosin.

Rối loạn enzym gan và tăng da là mờ.

Hemm già (1/10 000 s. ADR < 1/1000): Chứng xanh tim do methemoglobin, thiếu máu tan huyết cấp tính.

Quá liều và cách xử trí

Triệu chứng

Buồn nôn, nôn, tiêu chảy, sa sút trí tuệ, lú lẫn, sưng mắt, đau đầu, suy tủy xương và tăng nhẹ aminotransferase huyết thanh (transaminase).

Xử lý

Trong trường hợp ngộ độc cấp cotrimoxazole, nên làm rõ ràng da dày ngày bằng cách gội nón hoặc rửa da dày. Trình hành điều trị hỗ trợ và điều trị triệu chứng. Bệnh nhân nên được theo dõi cung thức máu và các xét nghiệm sinh化 học khác (như nồng độ các chất điện giải trong huyết thanh). Thím phản ứng mủ chỉ có thể loại trừ được một lượng thuốc vừa phải; thím phản ứng mủ không làm hiện quả thử trừ cotrimoxazole.

Độc tính được lực học

Nhóm được lý: Đang phối hợp giữa các sulfonamid và trimethoprim, bao gồm cả các dẫn chất.

MATC: J03EE01.

Cotrimoxazole là một hỗn hợp gồm sulfamethoxazole (5 phần) và trimethoprim (1 phần). Sulfamethoxazole là một sulfonamid, ức chế cạnh tranh sự tổng hợp acid folic của vi khuẩn. Trimethoprim là một dẫn chất của pyrimidine, ức chế đặc hiệu enzym dihydrofolate reductase của vi khuẩn. Phối hợp trimethoprim và sulfamethoxazole như vậy ức chế hai giai đoạn liên tiếp của sự chuyển hóa acid folic, do đó ức chế cả hiệu quả việc tổng hợp purin, thymidin và DNA cuối cùng của vi khuẩn. Sự ức chế này có thể dùng để xác định kháng thuốc. Cơ chế hiệp đồng này cũng chống lại sự phát triển vi khuẩn kháng thuốc và làm cho thuốc có tác dụng ngày càng mạnh.

Các vi sinh vật thường kháng thuốc là: *Enterococcus*, *Pseudomonas*, *Campylobacter*, vi khuẩn ký sinh (*Anerobices*), nấm mồ cầu (*Meningococcus*), nấm cầu (*Gonococcus*), *Mycoplasma*.

Kháng thuốc cotrimoxazole phát triển chậm in vitro so với sự tăng thành phần đơn độc của thuốc. Thời gian kháng này tăng ở cả vi khuẩn Gram dương và Gram âm. Sự tăng kháng mủ ở Enterobacter.

Ở Việt Nam, theo báo cáo của Chưng trắc giám sát chất giả về tính kháng mủ của vi khuẩn gây bệnh (ASTS) thì sự kháng cotrimoxazole phát triển rất nhanh, nhiều vi khuẩn trong các thập niên 70 và 80 của thế kỷ 20 thường nhạy cảm với cotrimoxazole, nay đã kháng mạnh (*Haemophilus influenzae*, *E.coli*, *Klebsiella*, *Proteus* spp., *Enterobacter*, *Salmonella typhi*...).

Vi khuẩn	% kháng thuốc (1992)	% kháng thuốc (1997)
<i>Salmonella typhi</i>	9,62	85
<i>Haemophilus influenzae</i>	31,58	75,7
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	44,3	83,9

Tính kháng cotrimoxazole của vi khuẩn khác nhau theo từng vùng (Bắc, Trung, Nam), khu vực nông thôn hay thành thị, vì vậy khi điều trị nên lựa chọn thuốc thích hợp.

Độc tính được lực học

Cotrimoxazole giúp thu hồi và nhanh qua đường tiêu hóa. Sau khi uống liều đơn cotrimoxazole gồm 160 mg trimethoprim và 800 mg sulfamethoxazole, nồng độ đỉnh đạt được sau 1 - 4 giờ trong huyết thanh của trimethoprim là 1 - 2 mcg/ml và sulfamethoxazole không gắn kết là 40 - 60 mcg/ml. Cotrimoxazole phân bố rộng rãi trong mô và dịch cơ thể bao gồm mucus, bít, thủy dịch, dịch胎, dịch tủy, dịch tuyến tiền liệt, dịch âm đạo, mật và dịch não tủy; trimethoprim cũng được phân bố trong dịch胎 phôi. Thể tích phân bố của trimethoprim cao hơn sulfamethoxazole. Trimethoprim gắn kết với protein huyết tương khoảng 44% và sulfamethoxazole gắn kết khoảng 70%. Cotrimoxazole dễ dàng qua nhau thai và phân bố vào sữa mẹ.

Cotrimoxazole được chuyển hóa qua gan. Thời gian bán thải của trimethoprim khoảng 8 - 11 giờ và sulfamethoxazole 10 - 13 giờ. Ở người lớn có chức năng thận bình thường, khoảng 50 - 60% trimethoprim và 45 - 70% sulfamethoxazole đều được bài tiết qua nước tiểu trong vòng 24 giờ. Khoảng 80% trimethoprim và 20% sulfamethoxazole được tìm thấy trong nước tiểu dưới dạng không đổi. Chỉ một lượng nhỏ trimethoprim được bài tiết qua phân do bài thải ở mật.

Quy cách đóng gói

Vỉ 10 viên, Hộp 2 vỉ.

Vỉ 10 viên, Hộp 10 vỉ.

Chai 100 viên, Hộp 1 chai.

Điều kiện bảo quản

Bảo quản trong bao bì kín, nơi khô, nhiệt độ không quá 30°C.

Hạn sử dụng

60 tháng kể từ ngày sản xuất.

Tiêu chuẩn chất lượng

USP.

Tên, địa chỉ của cơ sở sản xuất thuốc



Công ty TNHH LD StellaPharm - Chi nhánh 1

Số 40 đại lộ Tự Do, KCN Việt Nam - Singapore,

P. An Phú, TX. Thủ Đức, TP. Hồ Chí Minh, Việt Nam

ĐT: (+84 274) 3767-479 - Fax: (+84 274) 3767-469