

Cốm pha hỗn dịch uống



PEMOLIP®

Cefditoren

THUỐC NÀY CHỈ DÙNG THEO ĐƠN THUỐC
ĐỂ XA TẮM TAY TRẺ EM. ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG TRƯỚC KHI DÙNG

THÀNH PHẦN

Thành phần dược chất:

Pemolip 30 mg: Mỗi gói (1,2 g) chứa: Cefditoren (dưới dạng Cefditoren pivoxil) 30 mg

Pemolip 50 mg: Mỗi gói (2 g) chứa: Cefditoren (dưới dạng Cefditoren pivoxil) 50 mg

Thành phần tá dược: Sodium caseinate, poloxamer 407, trisodium phosphate, tinh bột ngô, hương bột, colloidal silicon dioxide, magnesium stearate, đường kính trắng

DẠNG BẢO CHẾ

Cốm pha hỗn dịch uống

Cốm màu vàng nhạt đến vàng hơi nâu, đồng nhất, thể chất khô tơi, có mùi thơm đặc trưng

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 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 bỏng 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 ho gà

LIỀU DÙNG VÀ CÁCH DÙNG

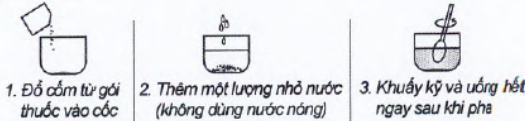
Đường dùng

Cốm Pemolip được dùng đường uống

Cách dùng

Uống thuốc cùng với bữa ăn nhằm tăng hấp thu thuốc

Cách pha hỗn dịch



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

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

Quá mẫn với protein sữa

CẢNH BÁO VÀ 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 **Đặc tính 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 **Đặc tính 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, cefteram pivoxil và tebipenem pivoxil) làm giảm nồng độ carnitin 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 carnitin huyết ở trẻ em (đặc biệt trẻ sơ sinh và trẻ đẻ nhỏ). Vì vậy, khi dùng kháng sinh có nhóm pivoxil bệnh nhân phải được giám sát chặt chẽ, đặc biệt chú ý sự giảm carnitin (Xem phần **Tác dụng không mong muốn**). Không sử dụng thuốc trong trường hợp xác định rõ có chứng giảm Carnitin huyết do rối loạn chuyển hóa bẩm sinh

Thuốc có chứa tá dược sodium caseinat, một loại protein sữa, không nên 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. 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 **Đặc tính dược động học**)



Ảnh 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 Clinistest) nhưng sẽ không xảy ra dương tính giả khi xét nghiệm với enzyme (ví dụ: Clinistix, Tes-Tape)

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

Phụ nữ có thai

Không có dữ liệu về sử dụng thuốc trên phụ nữ có thai, chỉ nên dùng thuốc nếu lợi ích vượt trội so với nguy cơ. Ngoài ra, giảm carnitin 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

Phụ nữ cho con bú

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

ẢNH HƯỞNG CỦA THUỐC LÊN KHẢ NĂNG LÁI XE, 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

TƯƠNG TÁC, TƯƠNG Kỵ CỦA THUỐC

Tương tác

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 H₂: Sử dụng đồng thời các antacid, thuốc ức chế bơm proton và thuốc đối kháng thụ thể H₂ với cefditoren pivoxil dường như làm giảm hấp thu cefditoren, vì vậy làm giảm tác dụng/độc 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

Tương kỵ

Do không có các nghiên cứu về tính tương kỵ của thuốc, không trộn lẫn thuốc này với các thuốc khác

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 cốm 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 AST (GOT) tăng 0,45% (1/222), ALT (GPT) tăng 0,9% (2/222) và bất thường về mặt huyết học như tăng bạch cầu ưa eosin 1,97% (5/254)

Các nghiên cứu sau khi lưu hành cốm 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, mề đay) ở 10 bệnh nhân (0,17%)

Theo kết quả nghiên cứu lâm sàng đánh giá an toàn khi sử dụng cốm cefditoren pivoxil cho bệnh nhân nhi bị viêm phổi, viêm tai giữa và viêm xoang với liều 6mg/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 đại tiện, 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 dùng thuốc và có biện pháp xử trí phù hợp nếu bị đau bụng hoặc tiêu chảy nhiều lần

(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 ưa 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 hormone vô thương 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 AIP 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 carnitin 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 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 **Cảnh báo và thận trọng khi dùng thuốc**)
- (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)

	≥ 0,1% đến < 5%	< 0,1%
Quá mẫn ^(a)	Phát ban	Mày đay, ban đỏ, ngứa, sốt, sưng hạch bạch huyết, đau khớp
Huyết học ^(b)	Tăng bạch cầu ưa eosin	Giảm bạch cầu hạt, giảm tiểu cầu
Gar ^(b)	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 ví sinh		Viêm vòm miệng và nấm <i>Candida</i>
Thiếu vitamin		Triệu chứng thiếu vitamin K (giảm prothrombin huyết, nguy cơ chảy máu ...), thiếu hỗn 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 ưa eosin ...) thường xuất hiện khi điều trị kéo dài ^(c)	
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		

Thông báo ngay cho bác sĩ hoặc dược sĩ những phản ứng có hại gặp phải khi sử dụng thuốc
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 cephem bao gồm buồn nôn, nôn, đau thượng vị, lưỡi 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 bạo phát đi kèm với sốt, đau bụng, tăng bạch cầu, 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 tán 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 cephem 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 xổ: 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

ĐẶC TÍNH DƯỢC LỰC HỌC

Nhóm dược lý trị liệu: Kháng sinh dùng đường toàn thân

Mã ATC: J01DD16

Cơ chế tác dụng

Cefditoren pivoxil là một kháng sinh beta-lactam bán tổng hợp thuộc nhóm cephalosporin thế hệ 3 sử dụng đường uống. Cefditoren pivoxil 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 (PBP) 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 kỵ khí như *Peptostreptococcus*, *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 khuẩn thực nghiệm

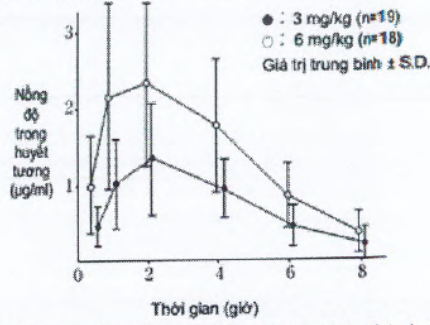
Cefditoren có hiệu quả điều trị tốt đối với các nhiễm khuẩn thực nghiệm ở chuột nhất gây ra bởi *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus pneumoniae*, *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Proteus sp.*, ngoài ra hiệu quả điều trị đối với các nhiễm khuẩn gây ra bởi các vi khuẩn sinh beta-lactamase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



ĐẶC TÍNH DƯỢC ĐỘNG HỌC

Hấp thu

Sau khi uống, cefditoren pivoxil 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 _{max} (µg/ml)	T _{1/2} (hr)	AUC ₀₋₈ (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 thải trừ

Sau khi hấp thu, cefditoren pivoxil bị thủy phân thành cefditoren có hoạt tính kháng khuẩn và acid pivalic. Acid pivalic kết hợp với carnitin và được bài tiết qua nước tiểu dưới dạng pivaloyl carnitin. Cefditoren không bị chuyển hóa, thải trừ chủ yếu qua nước tiểu và mật. Trẻ em có chức năng thận bình thường uống thuốc sau khi ăn với liều uống 3 mg/kg và 6 mg/kg thì tỷ lệ thải trừ cefditoren qua nước tiểu (0 – 8 giờ) lần lượt là 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 (dạng hoạt tính)/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 50 mg cho trẻ em viêm phổi, viêm tai giữa và viêm xoang với liều 6 mg (dạng hoạt tính)/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 tác dụng không mong muốn 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 căn cứ theo hai điểm sau để điều chỉnh liều và khoảng cách giữa các lần dùng thuốc

- Chậm thải trừ 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

QUY CÁCH ĐÓNG GÓI

Pemolip 30 mg: Hộp 20 gói x 1,2 g

Pemolip 50 mg: Hộp 20 gói x 2,0 g

BẢO QUẢN

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

TIÊU CHUẨN: NSX

HẠN SỬ DỤNG: 30 tháng kể từ ngày sản xuất

Sản xuất bởi  meraplon

CÔNG TY CỔ PHẦN TẬP ĐOÀN MERAP
Bá Khê, Tân Tiến, Văn Giang, Hưng Yên, Việt Nam

