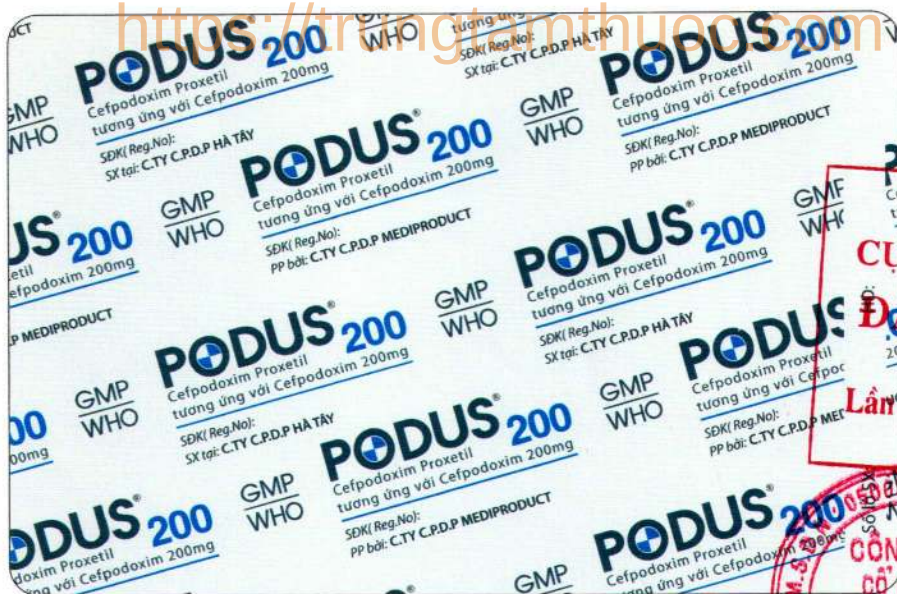


11/154



Số lô SX (lot. No):
Ngày SX (Mfg. Date):
HD (Exp. Date):

Rx Thuốc bán theo đơn/
Prescription medicine

PODUS[®] 200

Cefpodoxim Proxetil
tương ứng với Cefpodoxim 200mg

GMP
WHO

Hộp 1 vỉ x 10 viên nang cứng/
Box of 1 blister of 10 capsules

PODUS[®] 200
Cefpodoxim Proxetil
tương ứng với Cefpodoxim 200mg

PODUS[®] 200
Cefpodoxim Proxetil
tương ứng với Cefpodoxim 200mg

PODUS[®] 200
Cefpodoxim Proxetil
tương ứng với Cefpodoxim 200mg

PODUS[®] 200

Cefpodoxim Proxetil
tương ứng với Cefpodoxim 200mg

Thành phần: Mỗi viên nang cứng chứa:
Cefpodoxim Proxetil tương ứng với Cefpodoxim 200mg
Tá dược vđ 1 viên

**Chỉ định, Chống chỉ định, Cách dùng - Liều dùng
và các thông tin khác:**
Xin xem tờ hướng dẫn sử dụng thuốc bên trong hộp.

Tiêu chuẩn: TCCS.

Bảo quản: Nơi khô, nhiệt độ dưới 30°C.

**Để xa tầm tay trẻ em.
Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng.
SDK (Reg No.):**

GMP
WHO

Composition: Each capsules contains:
Cefpodoxim Proxetil equivalent to Cefpodoxim 200mg
Excipients q.s.f 1 capsule

**Indications, Contraindications, Dosage -
Administration and other information:**
See the package insert inside.

Storage: Store in a dry place, below 30°C.

Specifications: Manufacturer's.

**Keep out of reach of children. Carefully read the
accompanying instructions before use.**

Sản xuất tại/ Manufactured by:
CÔNG TY C.P DƯỢC PHẨM HÀ TÂY/
HATAY PHARMACEUTICAL J.S.C
Tổ dân phố số 4, La Khê, Hà Đông, TP. Hà Nội
Population groups No.4, La Khe, Ha Dong, Ha Noi City.

Phân phối bởi/ Distributed by:
CÔNG TY C.P DƯỢC PHẨM MEDIPRODUCT
Số 4/26, ngõ 20, đường Mỹ Đình, Từ Liêm, Hà Nội
ĐT: 04. 3795 6547 * www.mediproduct.com.vn

Hướng dẫn sử dụng thuốc:

Thuốc bán theo đơn

PODUS



- **Dạng thuốc:** Viên nang cứng.
- **Qui cách đóng gói:** Hộp 1 vỉ x 10 viên nang cứng.
- **Thành phần:** Cefpodoxim Proxetil tương ứng với Cefpodoxim 200mg
Tá dược vđ 1 viên

(Tá dược gồm: *Natri lauryl sulfat, polacrilin potassium, crospovidone, croscarmellose natri, bột talc, magnesi stearat, colloidal silicon dioxide, cellulose microcrystalline*)

- **Dược lực học:** Cefpodoxim là kháng sinh cephalosporin thế hệ 3. Ở những nước có tỷ lệ kháng sinh thấp, cefpodoxim có độ bền vững cao trước sự tấn công của các beta-lactamase, do các cầu khuẩn Gram (-) và Gram (+) tạo ra.

Về nguyên tắc, cefpodoxim có hoạt lực đối với cầu khuẩn Gram(+) như phế cầu khuẩn (*Streptococcus pneumoniae*), các liên cầu khuẩn (*Streptococcus*) nhóm A, B, C, G và với các tụ cầu khuẩn *Staphylococcus aureus*, *S. epidermidis* có hay không tạo ra beta-lactamase. Tuy nhiên, thuốc không có tác dụng chống các tụ cầu khuẩn kháng isoxazolyl-penicilin do thay đổi protein gắn penicilin (Kiểu kháng của tụ cầu vàng kháng methicilin MRSA).

Cefpodoxim cũng có tác dụng đối với các cầu khuẩn Gram (-) các trực khuẩn Gram (+) và Gram (-). Thuốc có hoạt tính chống các vi khuẩn Gram (-) gây bệnh quan trọng như: *E. coli*, *Klebsiella*, *Proteus mirabilis* và *Citrobacter*.

Ngược lại với các cephalosporin loại uống khác, cefpodoxim bền vững đối với beta-lactamase do *Haemophilus influenzae*, *Moraxella catarrhalis* và *Neisseria* sinh ra.

Cefpodoxim ít tác dụng trên *Proteus vulgaris*, *Enterobacter*, *Serratia marcesens* và *Clostridium perfringens*. Các khuẩn này đôi khi kháng hoàn toàn.

- **Dược động học:** Cefpodoxim ở trên thị trường là dạng thuốc uống cefpodoxim proxetil (ester của cefpodoxim). Cefpodoxim proxetil ít tác dụng kháng khuẩn khi chưa được thủy phân thành cefpodoxim trong cơ thể.

Hấp thu: Cefpodoxim proxetil được hấp thụ qua đường tiêu hoá và được chuyển hoá bởi các esterase không đặc hiệu, có thể tại thành ruột, thành chất chuyển hoá cefpodoxim có tác dụng. Khả dụng sinh học của cefpodoxim khoảng 50%. Khả dụng sinh học này tăng lên khi dùng cefpodoxim cùng với thức ăn.

Phân bố - chuyển hóa: Nửa đời huyết thanh của cefpodoxim là 2,1-2,8 giờ đối với bệnh nhân có chức năng thận bình thường. Nửa đời huyết thanh tăng lên đến 3,5-9,8 giờ ở người bị thiếu năng thận. Sau khi uống một liều cefpodoxim, ở người lớn khoẻ mạnh có chức năng thận bình thường, nồng độ đỉnh huyết tương đạt được trong vòng 2-3 giờ và có giá trị trung bình 1,4µg/ml; 2,3µg/ml; 3,9µg/ml đối với các liều 100mg, 200mg, 400mg. Khoảng 40% cefpodoxim liên kết với protein huyết tương.

Thải trừ: Thuốc được thải trừ dưới dạng không thay đổi qua lọc của cầu thận và bài tiết của ống thận. Khoảng 29-38% liều dùng được thải trừ trong vòng 12 giờ ở người lớn có chức năng thận bình thường. Không xảy ra biến đổi sinh học ở thận và gan. Thuốc bị thải loại ở mức độ nhất định khi thâm tách máu.

- Chỉ định:

+ Điều trị các bệnh từ nhẹ đến trung bình ở đường hô hấp dưới, kể cả viêm phổi cấp tính mắc phải ở cộng đồng do các chủng *Streptococcus pneumoniae* hoặc *Haemophilus influenzae* nhạy cảm (kể cả các chủng sinh ra beta-lactamase) và đợt kịch phát cấp tính của viêm phế quản mạn

do các chủng *S. pneumoniae* nhạy cảm và do các *H. influenzae* hoặc *Moraxella catarrhalis*, không sinh ra beta-lactamase.

+ Điều trị bệnh viêm tai giữa cấp do các chủng nhạy cảm *S. pneumoniae*, *H. influenzae* (kể cả các chủng sinh ra beta-lactamase) hoặc *B. catarrhalis*.

+ Cefpodoxim cũng được dùng để điều trị nhiễm khuẩn đường tiết niệu thể nhẹ và vừa, chưa có biến chứng (viêm bàng quang) do các chủng nhạy cảm *E.coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Proteus mirabilis* hoặc *Staphylococcus saprophyticus*.

+ Cefpodoxim được dùng để điều trị bệnh lậu cấp, chưa biến chứng, ở nội mạc cổ tử cung hoặc hậu môn- trực tràng của phụ nữ và bệnh lậu ở niệu đạo của phụ nữ và nam giới, do các chủng có hoặc không tạo penicilinase của *Neisseria gonorrhoea*.

+ Cefpodoxim cũng được dùng để điều trị nhiễm khuẩn thể nhẹ đến vừa chưa biến chứng ở da và các tổ chức da do *Staphylococcus aureus* có tạo ra hay không tạo ra penicilinase và các chủng nhạy cảm của *Streptococcus pyogenes*.

- Cách dùng và liều dùng: Uống theo sự chỉ dẫn của thầy thuốc.

Người lớn và trẻ em trên 13 tuổi:

Để điều trị đợt kịch phát cấp tính của viêm phế quản mạn hoặc viêm phổi cấp tính thể nhẹ đến vừa mắc phải của cộng đồng, liều thường dùng của cefpodoxim là 200 mg (1 viên)/lần, cứ 12 giờ một lần, trong 10 hoặc 14 ngày tương ứng.

Đối với các nhiễm khuẩn da và các tổ chức da thể nhẹ và vừa chưa biến chứng, liều thường dùng là 400 mg (2 viên) mỗi 12 giờ, trong 7 - 14 ngày.

Để điều trị bệnh lậu niệu đạo chưa biến chứng ở nam, nữ và các bệnh lậu hậu môn- trực tràng và nội mạc cổ tử cung ở phụ nữ: Dùng 1 liều duy nhất 200 mg cefpodoxim (1 viên), tiếp theo là điều trị bằng doxycyclin uống để đề phòng có cả nhiễm *Chlamydia*.

Người lớn và trẻ em dưới 13 tuổi:

Chọn dạng bào chế và hàm lượng cho phù hợp hoặc theo chỉ dẫn của bác sĩ.

Liều cho người suy thận:

Phải giảm tùy theo mức độ suy thận:

+ Đối với người bệnh có độ thanh thải creatinin từ 10-39 ml/ phút, liều thường dùng, cho cách nhau cứ 24 giờ một lần.

+ Đối với người bệnh có độ thanh thải creatinin từ <10 ml/ phút, liều thường dùng, cho cách nhau cứ 48 giờ một lần.

(Thuốc này chỉ dùng theo sự kê đơn của bác sĩ)

- Chống chỉ định:

Không được dùng cho những người bệnh bị dị ứng với các cephalosporin và người bị rối loạn chuyển hoá porphyrin.

Trẻ em dưới 15 ngày tuổi

- Thận trọng: Trước khi bắt đầu điều trị bằng cefpodoxim, phải điều tra kỹ về tiền sử dị ứng của người bệnh với cephalosporin, penicilin hoặc thuốc khác. Cần sử dụng thận trọng đối với những người mẫn cảm với penicilin, thiếu năng thận và người có thai hoặc đang cho con bú.

- Sử dụng cho phụ nữ có thai hoặc cho con bú:

Thời kỳ mang thai: Chưa có tài liệu nào nói đến việc sử dụng cefpodoxim trong thời gian mang thai. Tuy vậy, các cephalosporin thường được coi như an toàn khi sử dụng cho người mang thai.

Thời kỳ cho con bú: Cefpodoxim được tiết qua sữa mẹ với nồng độ thấp. Mặc dù nồng độ thấp, nhưng vẫn có 3 vấn đề sẽ xảy ra đối với trẻ em bú sữa có cefpodoxim: Rối loạn hệ vi



khuẩn đường ruột, tác dụng trực tiếp đến cơ thể trẻ và kết quả nuôi cấy vi khuẩn sẽ sai, nếu phải làm kháng sinh đồ khi có sốt.

- **Sử dụng thuốc khi lái xe, vận hành máy móc:** Thuốc không gây buồn ngủ, không ảnh hưởng đến hoạt động của người đang lái xe hoặc vận hành máy móc.

- **Tác dụng không mong muốn của thuốc:**

Thường gặp: Đau đầu; Tiêu hoá (buồn nôn, nôn, ỉa chảy, đau bụng); Phản ứng dị ứng (phát ban, nổi mề đay, ngứa).

Ít gặp: Phản ứng dị ứng (phản ứng như bệnh huyết thanh với phát ban, sốt và đau khớp và phản ứng phản vệ); Da (ban đỏ đa dạng); Gan (rối loạn enzym gan, viêm gan và vàng da ứ mật tạm thời).

Hiếm gặp: Máu (tăng bạch cầu ưa eosin, rối loạn về máu); Thận (viêm thận kẽ có hồi phục); Thần kinh trung ương (tăng hoạt động, bị kích động, khó ngủ, lú lẫn, tăng trương lực và chóng mặt hoa mắt).

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

- **Tương tác với thuốc khác, các dạng tương tác khác:**

Hấp thu cefpodoxim giảm khi có chất chống acid, vì vậy tránh dùng cefpodoxim cùng với chất chống acid.

Probenecid giảm thải trừ cefpodoxim qua thận.

- **Quá liều và cách xử trí:** Chưa có tài liệu báo cáo.

- **Hạn dùng:** 24 tháng tính từ ngày sản xuất. **Không dùng thuốc đã quá hạn sử dụng.**

* **Lưu ý:** Khi thấy viên thuốc bị ẩm mốc, chuyển màu, nhãn thuốc in số lô SX, HD mờ...hay có các biểu hiện nghi ngờ khác phải đem thuốc tới trả lại nơi bán hoặc nơi sản xuất theo địa chỉ trong đơn.

- **Bảo quản:** Nơi khô, nhiệt độ dưới 30°C.

- **Tiêu chuẩn áp dụng:** TCCS.

ĐỂ XA TÀM TAY TRẺ EM.

Không dùng quá liều chỉ định.

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

THUỐC SẢN XUẤT TẠI:

CÔNG TY C.P DƯỢC PHẨM HÀ TÂY

Tổ dân phố số 4- La Khê- Hà Đông - TP. Hà Nội

ĐT: 04.33824685 FAX: 04.33829054

CÔNG TY C.P DƯỢC PHẨM HÀ TÂY



PHÓ TỔNG GIÁM ĐỐC

DS. Nguyễn Bá Lai

