

MẪU HỘP 10 gói

80mm

BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC
ĐÃ PHÊ DUYỆT

Lần đầu: 8/11/2013

lh

60mm



Prescription drug

Clorfast®

Cefaclor USP 125mg

Powder for oral suspension in sachet | 10 sachets * 3g



MEDIPHARCO TENAMYD BR s.r.l

Manufactured by: MEDIPHARCO TENAMYD BR s.r.l
PHARMACEUTICAL JOINT STOCK JOINT VENTURE COMPANY,
68 Nguyễn Trường Tộ Street, Phước Vĩnh Ward, Hòa City
under license of
MAXIM PHARMACEUTICALS PVT. LTD

THÀNH PHẦN:

Mỗi gói thuốc dạng bột chứa:

Cefaclor USP.....125mg

HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG:

- Cắt túi theo đường gạch chấm chỉ dẫn, đổ gói thuốc vào cốc.
- Đổ nước đầy vào túi thuốc.
- Rót nước từ túi thuốc vào cốc đã đựng thuốc.
- Khuấy đều và uống ngay.



Thuốc bán theo đơn

Clorfast®

Cefaclor USP 125mg

Gói thuốc dạng bột | Hộp 10 gói * 3 g
pha hỗn dịch uống

Sản xuất bởi: CTCP LIÊN DOANH DƯỢC PHẨM MEDIPHARCO TENAMYD BR s.r.l
8 Nguyễn Trường Tộ - P.Phước Vĩnh - Tp.Huế - Tỉnh Thừa Thiên Huế
Sản xuất nhượng quyền của
MAXIM PHARMACEUTICALS PVT. LTD

CHỈ ĐỊNH, CHỐNG CHỈ ĐỊNH, LIỀU DÙNG, CÁCH DÙNG, CÁC THÔNG TIN KHÁC:

Xem toa trong hộp.

BẢO QUẢN: ở nơi khô thoáng, tránh ánh sáng, nhiệt độ không quá 30°C

ĐỂ XA TẮM TAY TRẺ EM.

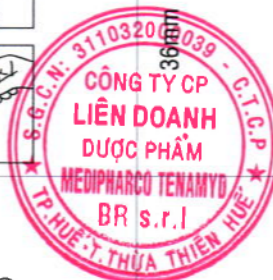
ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG TRƯỚC KHI DÙNG.

Sản xuất bởi: CTCP LDDP MEDIPHARCO TENAMYD BR s.r.l

8 Nguyễn Trường Tộ - P.Phước Vĩnh - Tp.Huế - Tỉnh Thừa Thiên Huế

Phân phối bởi: CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM TENAMYD

Lô Y.01-02A Đường Tân Thuận, Khu Công nghiệp/Khu Chế Xuất Tân Thuận,
Phường Tân Thuận Đông, Quận 7, TP. Hồ Chí Minh



SDK/ reg.No:

Số lô SX/ Lot:

Ngày SX/ Mfg.D:

HD/Exp:



Clorfast®

Cefaclor USP 125mg

CÔNG THỨC: Mỗi gói 3 gam thuốc dạng bột có chứa:

Cefaclor monohydrat tương đương với Cefaclor 125 mg
Tá dược: Lactose, Aspartam, Đường trắng, bột Hương Cam, Vanillin, Màu Erythrosin, Povidon K30, Nipagin, Ethanol 96%, Nước tinh khiết vừa đủ 1 gói

CHỈ ĐỊNH:

Được chỉ định để điều trị các bệnh nhiễm khuẩn đường hô hấp do các vi khuẩn nhạy cảm

Viêm tai giữa cấp, viêm xoang cấp, viêm họng, viêm amidan tái phát nhiều lần

Viêm phổi, viêm phế quản mạn trong đợt diễn biến.

Nhiễm khuẩn đường tiết niệu dưới không biến chứng (viêm bàng quang)

Nhiễm khuẩn da và phần mềm do *Staphylococcus aureus* nhạy cảm và *Streptococcus pyogenes*.

CHỐNG CHỈ ĐỊNH:

Không dùng thuốc cho các bệnh nhân có tiền sử mẫn cảm với kháng sinh nhóm cephalosporin

CÁCH DÙNG - LIỀU DÙNG:

Cefaclor được sử dụng bằng đường uống, vào lúc đói.

Hòa thuốc bột vào nước và uống ngay với nước

Người lớn: Liều thông thường là 250 mg (2 gói)/lần, cứ 8 giờ một lần.

- Viêm họng, viêm phế quản, viêm amidan, nhiễm khuẩn da và mô mềm, nhiễm khuẩn đường tiết niệu dưới: Uống 250-500 mg/lần, ngày 2 lần; hoặc 250 mg/lần, ngày 3 lần.

- Đối với các nhiễm khuẩn nặng hơn, dùng liều 500 mg/lần, ngày 3 lần. Liều giới hạn là 4 gam cho người lớn: tối đa 4g/ngày.

- Cefaclor có thể dùng cho bệnh nhân suy thận. Trường hợp suy thận nặng, cần điều chỉnh liều cho người lớn như sau:

+ Độ thanh thải creatinin 10-50 ml/phút: Dùng 50% liều thông thường.

+ Độ thanh thải creatinin dưới 10 ml/phút: Dùng 25% liều thông thường

- Người bệnh phải thẩm tách máu đều đặn: Dùng liều khởi đầu từ 250mg-1g trước khi thẩm tách máu và duy trì liều điều trị 250mg-500mg/lần, cứ 6-8 giờ/lần, trong thời gian giữa các lần thẩm tách.

Người cao tuổi: dùng liều như người lớn

Trẻ em: Dùng 20-40 mg/kg thể trọng/ ngày, chia thành 2-3 lần uống

- Trẻ em: Uống 40 mg/kg thể trọng/ 24 giờ, chia thành 2-3 lần uống, nhưng liều tổng cộng trong ngày không được quá 1 gam.

Tính an toàn và hiệu quả đối với trẻ dưới 1 tháng tuổi cho đến nay chưa được xác định. Liều tối đa một ngày ở trẻ em không được vượt quá 1,5 g.

Điều trị nhiễm khuẩn do *Streptococcus tan huyết beta* bằng cefaclor ít nhất trong 10 ngày

THẬN TRỌNG:

Thận trọng với những người bệnh dị ứng với penicillin vì có mẫn cảm chéo. Dùng dài ngày có thể gây viêm đại tràng giả. Thận trọng đối với người bệnh có tiền sử đường tiêu hóa, đặc biệt viêm đại tràng.

Những người có chức năng thận suy giảm nặng, phải giảm liều ở người suy thận nặng. Cần theo dõi chức năng thận khi phối hợp với các kháng sinh có tiềm năng độc cho thận hoặc với các thuốc lợi tiểu furosemid, acid ethacrynic. Test Coombs có thể dương tính do thuốc; tìm Glucose niệu bằng các chất khử có thể dương tính giả.

SỬ DỤNG CHO PHỤ NỮ CÓ THAI VÀ ĐANG CHO CON BÚ:

Phụ nữ có thai chỉ dùng thuốc này khi thật cần thiết.

Phụ nữ đang cho con bú: tác động trên trẻ đang bú mẹ chưa rõ, nhưng nên quan tâm khi thấy trẻ bị ỉa chảy, tưa và nổi ban.

TÁC ĐỘNG CỦA THUỐC KHÍ LÁI XE VÀ VẬN HÀNH MÁY MÓC:

Không có ảnh hưởng đến việc vận hành máy móc taxi xe.

TƯƠNG TÁC THUỐC:

Dùng đồng thời Cefaclor và warfarin hiếm khi gây tăng thời gian prothrombin, gây chảy máu hay không chảy máu về lâm sàng. Đối với những người bệnh này, nên theo dõi thường xuyên thời gian prothrombin và điều chỉnh liều nếu cần thiết.

Probenecid làm tăng nồng độ cefaclor trong huyết thanh.

Cefaclor dùng đồng thời với các thuốc kháng sinh aminoglycosid hoặc thuốc lợi tiểu furosemid làm tăng độc tính với thận.

TÁC DỤNG KHÔNG MONG MUỐN:

Lúc tính gặp ở khoảng 4% người bệnh dùng cefaclor. Ban da và ỉa chảy thường gặp nhất.

*** Thường gặp**

Máu: Tăng bạch cầu ưa eosin.

Tiểu hó: ỉa chảy.

Da: Ban da dạng sởi.

*** Ít gặp**

Toàn thân: Test Coombs dương tính.

Máu: Tăng tế bào limpho, giảm bạch cầu, giảm bạch cầu trung tính.

Tiểu hó: Buồn nôn, nôn.

Da: Ngứa, nổi mẩn ngứa.

Tiêu niệu - sinh dục: Ngứa bộ phận sinh dục, viêm âm đạo, bệnh nấm Candida.

*** Hiếm gặp**

Toàn thân: Phản ứng phản vệ, sốt, triệu chứng giống bệnh huyết thanh, hội

chứng Stevens - Johnson, hội tử biểu bì nhiễm độc (hội chứng Lyell), ban da mẩn mủ toàn thân.

Phản ứng giống bệnh huyết thanh hay gặp ở trẻ em hơn người lớn: Ban da dạng, viêm hoặc đau khớp, sốt hoặc không, có thể kèm theo hạch to, protein niệu.

Máu: Giảm tiểu cầu, thiếu máu tan huyết.

Tiểu hó: Viêm đại tràng màng giả.

Gan: Tăng enzym gan, viêm gan và vàng da ứ mật.

Thận: Viêm thận kẽ phục hồi, tăng nhẹ ure huyết hoặc creatinin huyết thanh hoặc xét nghiệm nước tiểu không bình thường.

Thần kinh trung ương: Con động kinh (với liều cao và suy giảm chức năng thận), tăng cường kích động, đau đầu, tình trạng bồn chồn, mất ngủ lúc đầu, tăng trương lực, chóng mặt, ảo giác và ngủ gà.

Bộ phận khác: Đau khớp.

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

CÁC ĐẶC TÍNH ĐƯỢC LỰC HỌC, ĐƯỢC ĐỘNG HỌC:

*** Được lực học:**

Cefaclor là một kháng sinh cephalosporin uống, bán tổng hợp thế hệ 2, có tác dụng diệt vi khuẩn đang phát triển và phân chia bằng cách ức chế tổng hợp thành tế bào vi khuẩn. Có tác dụng đối với phần lớn các chủng vi khuẩn sau: *Staphylococcus*, kể cả những chủng sinh ra penicillinase, coagulase dương tính, coagulase âm tính, tuy nhiên có biểu hiện kháng chéo giữa cefaclor và methicillin. *Streptococcus pneumoniae*; *Streptococcus pyogenes* (*Streptococcus tan huyết beta* nhóm A); *Moraxella* (*Branhamella*) *catarrhalis*; *Haemophilus influenzae*; *Escherichia coli*; *Proteus mirabilis*; *Klebsiella* spp; *Citrobacter diversus*; *Neisseria gonorrhoeae*; *Propionibacteria* *acnes*; *Bacteroides* spp (ngoại trừ *Bacteroides fragilis*); các *Peptococcus*; *Peptostreptococcus* spp.

Cefaclor không tác động trên *Pseudomonas* spp hoặc *Acinetobacter* spp; *Staphylococcus* kháng methicillin và tất cả các chủng *Enterococcus*; *Serratia* spp, *Morganella morganii*, *Proteus vulgaris* và *Providencia rettgeri*.

*** Được động học:**

Cefaclor được hấp thu rất tốt khi uống ở tình trạng đói. Với liều 250 và 500 mg uống lúc đói, nồng độ đỉnh trung bình trong huyết tương tương ứng khoảng 7 và 13 microgram/ml, đạt được sau 30 - 60 phút. Thức ăn làm chậm hấp thu, nhưng tổng lượng thuốc được hấp thu vẫn không đổi, nồng độ đỉnh chỉ đạt được từ 50% - 75% nồng độ đỉnh ở người bệnh uống lúc đói và thường xuất hiện muộn hơn từ 45 - 60 phút. Nửa đời của cefaclor trong huyết tương từ 30 - 60 phút; thời gian này thường kéo dài hơn một chút ở người có chức năng thận giảm. Khoảng 25% cefaclor gắn kết với protein huyết tương. Nếu mất chức năng thận hoàn toàn, nửa đời kéo dài từ 2,3 đến 2,8 giờ. Nồng độ Cefaclor trong huyết thanh vượt quá nồng độ ức chế tối thiểu, đối với phần lớn các vi khuẩn nhạy cảm, ít nhất 4 giờ sau khi uống liều điều trị.

Cefaclor phân bố rộng khắp cơ thể; đi qua nhau thai và bài tiết trong sữa mẹ ở nồng độ thấp. Cefaclor thải trừ nhanh chóng qua thận, tới 85% liều sử dụng được thải trừ qua nước tiểu ở dạng không đổi trong vòng 8 giờ, phần lớn thải trừ trong 2 giờ đầu. Cefaclor đạt nồng độ cao trong nước tiểu trong vòng 8 giờ sau khi uống, trong khoảng 8 giờ này nồng độ đỉnh trong nước tiểu đạt được 600 và 900 microgram/ml sau các liều sử dụng tương ứng 250 và 500 mg. Probenecid làm chậm bài tiết cefaclor. Một ít cefaclor được đào thải qua thẩm tách máu.

QUÁ LIỀU VÀ CÁCH XỬ TRÍ:

Triệu chứng: có thể gồm buồn nôn, nôn, đau thượng vị, tiêu chảy. Mức độ nặng của đau thượng vị và tiêu chảy phụ thuộc vào liều dùng. Nếu có các triệu chứng khác, có thể do dị ứng hay tác động của một nhiễm độc khác hoặc của bệnh hiện mắc của người bệnh.

Xử trí: Xử trí quá liều, cần xem xét đến khả năng quá liều của nhiều loại thuốc, tương tác giữa các loại thuốc, được động học bất thường của bệnh nhân. Không cần phải rửa dạ dày, ruột trừ khi đã uống liều gấp 5 lần liều bình thường.

Bảo vệ đường hô hấp của bệnh nhân, hỗ trợ thông khí và truyền dịch.

Làm giảm sự hấp thu thuốc bằng cách cho uống than hoạt nhiều lần. Trong nhiều trường hợp, biện pháp này có hiệu quả hơn là gây nôn hoặc rửa dạ dày. Có thể rửa dạ dày và thêm than hoạt hoặc chỉ dùng than hoạt.

LỜI KHUYÊN CẢO:

Thuốc này chỉ dùng theo sự kê đơn của bác sĩ.

Đeo xa tầm tay của trẻ em.

Bọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng.

Nếu cần thêm thông tin xin hỏi ý kiến bác sĩ.

ĐIỀU KIỆN BẢO QUẢN:

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

QUY CÁCH ĐÓNG GÓI: Gói 3 gam thuốc bột, hộp 10 gói

HẠN DÙNG: 36 tháng kể từ ngày sản xuất.

CTCP LIÊN DOANH DƯỢC PHẨM MEDIAPHARCO TENAMYD BR s.r.l

08 Nguyễn Trường Tộ - P.Phước Vĩnh - Tp.Huế - Tỉnh Thừa Thiên Huế

Tel: 054.3611870 - 3822704 * Fax: 054.3826077

Sản xuất nhượng quyền của
MAXIM PHARMACEUTICALS PVT. LTD

Phân phối bởi
Cty CP Dược Phẩm Tenamyl
TENAMY PHARMA CORP



Huế, ngày 11 tháng 5 năm 2013
TỔNG GIÁM ĐỐC
PHÓ CỤC TRƯỞNG
Nguyễn Văn Thanh
Th.S Hoàng Thị Hồng Phụng