

Cotrimoxazole 800/160

1. **Tên thuốc**
Cotrimoxazole 800/160
 2. **Các dấu hiệu lưu ý và khuyến cáo khi dùng thuốc.**
Điếc tím trâm trẻ em
Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng
 3. **Thành phần công thức thuốc**
Thành phần hoạt chất:
Sulfamethoxazole 800 mg
Trimethoprim 160 mg
Thành phần tá dược:
Tinh bột ngô, povidon K30, croscarmellose natri, tinh bột natri glycolat, magnesi stearat.
 4. **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.
 5. **Chi định**
Viêm tai giữa cấp.
Niêm khuẩn đường tiết niệu mạn tính hoặc tái phát hoặc viêm tuyến tiền liệt.
Niêm khuẩn đường hô hấp.
Niêm khuẩn đường tiêu hóa.
Bệnh brucella.
Bệnh tả.
Bệnh dịch hạch.
Viêm phổi do *Pneumocystis jiroveci* (*Pneumocystis carinii*).
Bệnh toxoplasma.
 6. **Cách dùng, liều dùng**
Cách dùng
Cotrimoxazole 800/160 được uống cùng với thức ăn hoặc thức 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 thường 10 ngày.
- **Niệm 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 niêm khuẩn đường tiết niệu mạn tính hoặc tái phát hoặc trong 3 - 6 tháng đối với viêm tuyến tiền liệt. Dư phòng niêm khuẩn mạn hoặc tái phát đường tiết niệu: Người lớn: liều 40 - 80 mg trimethoprim (trong viên cotrimoxazole)/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/lần.
- **Niệm khuẩn đường hô hấp**
Người lớn: Liều thông thường 160 mg trimethoprim (trong viên cotrimoxazole)/1 lần cách nhau 12 giờ, trong 14 ngày.
- **Niệm khuẩn đường tiêu hóa**
Ly trực khuẩn (*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)/1 lần cách nhau 12 giờ, trong 5 ngày.
- **Bệnh brucella:** Trẻ em: Liều uống trimethoprim (trong viên cotrimoxazole) là 10 mg/kg/ngày (tối đa 480 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 điện giải.
- **Bệnh dịch hạch:** Dụ phòng cho người tiếp xúc với người bị bệnh dịch hạch phổi. 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: Liều từ 2/3 đến 2/4 liều của người lớn chia làm 2 liều nhỏ cách nhau 12 giờ, trong 7 ngày.
- **Đự phòng tiên phát hoặc thứ phát:** Ở người lớn và thiếu niên nhiễm HIV: Liều uống trimethoprim (trong viên cotrimoxazole) là 160 mg/lần/ngày. Một cách khác cũng được khuyến cáo: Liều uống trimethoprim (trong viên cotrimoxazole) là 80 mg/lần/ngày.
- **Đự phòng tiên phát hoặc thứ phát ở trẻ em, bao gồm cả trẻ nhiễm HIV:** Phác đồ uống gián đoạn liều trimethoprim (trong viên cotrimoxazole) là 150 mg/m² chia làm 2 liều nhỏ, uống trong 3 ngày liên mỗi tuần.
- **Bệnh toxoplasma:** Dụ phòng tiên 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 tiên 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:
- | Độ thanh thải creatinin (ml/phút) | Liều khuyên dùng |
|-----------------------------------|-----------------------|
| > 30 | Liều thông thường |
| 15 - 30 | 1/2 liều thông thường |
| < 15 | Không dùng |

7. **Chống chỉ định**
Bệnh nhân quá mẫn với sulfamethoxazole hay trimethoprim hay bất cứ thành phần nào của thuốc.
Bệnh nhân bị tổn thương gan nặng.
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 chưa con bú.
Trẻ em dưới 2 tháng tuổi.
8. **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 bệnh suy thận, người đang dùng thuốc chống co giật, người suy dinh dưỡng, người mắc hội chứng kẽm thấp), bệnh nhân bị đái ứng nặng hoặc hen phế quản, hoặc với bệnh nhân thiếu hụt glucose-6-phosphat dehydrogenase (G-6-PD).
Bệnh nhân đang uống cotrimoxazole nên chủ ý dù tri việc uống nước đầy đủ để tránh kết tinh nước tiểu và hình thành sỏi niệu.
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 nhầm lẫn với các tác dụng không mong muốn của thuốc.
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 thai kỳ khi lợi ích điều trị cao hơn nguy cơ gây hại cho thai nhi. Vì sulfonamid có thể gây vàng da nhansen ở trẻ sơ sinh, nên cotrimoxazole không chỉ định cho phụ nữ có thai.
Phụ nữ có con bú
Cotrimoxazole phân bố vào sữa mẹ. Do sulfonamid có thể gây vàng da nhansen ở trẻ dưới 2 tháng tuổi, nên quyết định ngưng cho con bú hoặc ngừng dùng cotrimoxazole hoặc dùng thuốc khác thay thế, cần nhắc tầm quan trọng của cotrimoxazole đối với người mẹ.

10. **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.
11. **Tương tác, tương kỵ của thuốc**
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 thải chất chuyển hóa của warfarin.
- Phenytoin: Cotrimoxazole ức chế sự chuyển hóa của phenytoin.
- Methotrexat: Do sulfonamid có thể chiếm chỗ methotrexat trong gắn kết với protein huyết tương do đó làm tăng nồng độ methotrexat tự do.
- Cyclosporin: Dầu hiệu đặc trưng như 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; tương tác này thường xảy ra hơn ở người cao tuổi.
- Indomethacin: Tăng nồng độ sulfamethoxazole trong huyết tương có thể xảy ra khi bệnh nhân đang dùng indomethacin.
- Pyrimethamin: Thiếu máu hồng cầu do đã được báo cáo ở bệnh nhân đang dùng cotrimoxazole và pyrimethamin 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.
- Amantadin: Mê sảng khoái độc đã được báo cáo khi dùng kết hợp cotrimoxazole với amantadin.
Tương kỵ của thuốc
Do không có các nghiên cứu về tính tương kỵ của thuốc, không trốn lẩn thuốc này với các thuốc khác.
12. **Tác dụng không mong muốn của thuốc**
- Thường gặp ($1/100 \leq ADR < 1/10$): Buồn nôn, nôn, biếng ăn và tiêu chảy.
- Các phản ứng quá mẫn:
+ Thường gặp ($1/100 \leq ADR < 1/10$): Sốt, các phản ứng về da bao gồm ban, ngứa, nhạy cảm ánh sáng, viêm da rát, rát vảy và h้อง ban.
+ Nghiêm trọng: Khả năng tử 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 làm nặng thêm các bệnh sẵn có.
- Độc tính thận: Viêm thận kẽ và hoại tử ống thận, đau thận lưng, tiểu ra máu, tiểu ít và khó tiểu có thể xảy ra.
- Rối loạn máu: Mất bạch cầu hạt, thiếu máu bẩm sinh, giảm tiểu cầu, giảm bạch cầu, giảm prothrombin và tăng bạch cầu ura eosin.
- Rối loạn enzym gan và vàng da mắt.
- Hiếm gặp ($1/10.000 \leq ADR < 1/1000$): Chứng xanh tim do methemoglobin, thiếu máu tan huyết cấp tính.

13. Quá liều và cách xử trí

Triệu chứng

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

Xử trí

Trong trường hợp ngộ độc cấp cotrimoxazole, nên làm rõ ràng da dày ngay bằng cách gây nôn hoặc rửa dạ dày. Tiết hành điều trị hỗ trợ và điều trị triệu chứng. Bệnh nhân nên được theo dõi cung thức mâu và các xét nghiệm lâm sàng thích hợp khác (như nồng độ các chất điện giải trong huyết thanh). Thẩm phân máu chỉ có thể loại trừ được một lượng thuốc vừa phải; thẩm phân mang bung không làm tăng khả năng thải trừ cotrimoxazole.

14. Đặc tính được lực học

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

Mã ATC: J01EE01

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 pyrimidin, ức chế đặc hiệu enzym dihydrofolate reductase của vi khuẩn. Phản ứng hợp thành pyrimidin và sulfamethoxazole như vậy ức chế hai giai đoạn liên tiếp của sự tổng hợp DNA. Giai đoạn đầu tiên của phản ứng này có tác dụng diệt khuẩn. Cơ chế hiệp đồng này cũng chống lại sự phát triển vi khuẩn kháng thuốc và làm cho thuốc có tác dụng ngay cả khi vi khuẩn kháng lại từng thành phần của thuốc.

Các vi sinh vật sau đây thường nhạy cảm với thuốc: *E. coli*, *Klebsiella* spp., *Enterobacter* spp., *Morganella morganii*, *Proteus mirabilis*, *Proteus indol* dương tính, bao gồm cả *P. vulgaris*, *H. influenzae* (bao gồm cả các chủng kháng ampicillin), *S. pneumoniae*, *Shigella flexneri* và *Shigella sonnei*, *Pneumocystis carinii*.

Cotrimoxazole có một vài tác dụng đối với *Plasmodium falciparum* và *Toxoplasma gondii*.

Các vi sinh vật thường kháng thuốc là: *Enterococcus*, *Pseudomonas*, *Campylobacter*, vi khuẩn ký khí (*Anerobes*), nấm moulder (*Micrococcus*), lậu cầu (*Gonococcus*), *Mycoplasma*.

Không thuốc cotrimoxazole phát triển *chim in vitro* so với từng thành phần đơn độc của thuốc. Tính kháng này tăng ở cả vi khuẩn Gram dương và Gram âm. Sự kháng đáng kể ở *Enterobacter*.

Ở Việt Nam, theo báo cáo của: Chương trình giám sát quốc gia về tình kháng thuốc của vi khuẩn gây bệnh (ASTS) thì vi khuẩn 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*...).

Vị khuẩn	% kháng thuốc (1992)	% kháng thuốc (1997)
<i>Salmonella typhi</i>	9,52	85
<i>Haemophilus influenzae</i>	31,58	75,7
<i>Str. 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.

15. Đặc tính được lực học

Cotrimoxazole hấp thu tốt 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 gần kết là 40 - 60 mcg/ml. Cotrimoxazole phản ứng rộng rãi trong mô và dịch cơ thể bao gồm nướu bờ, thùy dịch, dịch tai giữa, dịch tuyến tiền liệt, dịch âm đạo, mật và dịch não tủy; trimethoprim cũng được phân bố trong dịch胎液. Thể tích phân bố của trimethoprim cao hơn sulfamethoxazole. Trimethoprim gần kết với protein huyết tương khoảng 44% và sulfamethoxazole gần 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 liều dùng uống 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 kết. Chỉ một lượng nhỏ trimethoprim được bài trừ qua phân do bài tiết ở mặt.

16. Quy cách đóng gói

Vỉ 10 viên, Hộp 2 vỉ.

Vỉ 10 viên, Hộp 10 vỉ.

Chai 100 viên, Hộp 1 chai.

17. Điều kiện bảo quản, hạn dùng, tiêu chuẩn chất lượng của thuốc

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

18. Hạn dùng

60 tháng kể từ ngày sản xuất.

19. Tiêu chuẩn chất lượng

USP.

20. 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, Tp. Thủ Đức, TP. Hồ Chí Minh, Việt Nam

ĐT: (+84 274) 3767 470 Fax: (+84 274) 3767 469

<https://vnras.com/drug/>