

- Bảng tác dụng không mong muốn:

Hệ cơ quan	Tần suất	Tác dụng không mong muốn
Nhiễm trùng và nhiễm ký sinh trùng	Thường gặp	Nhiễm nấm candida*
	Hiếm gặp	Viêm đại tràng giả mạc
Rối loạn máu và hệ bạch huyết	Thường gặp	Giảm tiểu cầu, thiếu máu*
	Ít gặp	Giảm bạch cầu
	Hiếm gặp	Mất bạch cầu hạt
	Chưa xác định	Giảm toàn thể huyết cầu*, giảm bạch cầu trung tính, thiếu máu tan huyết*, tăng tiểu cầu*, tăng bạch cầu ái toan*
Rối loạn hệ miễn dịch	Chưa xác định	Phản ứng dạng phản vệ*, phản ứng phản vệ*, sốc dạng phản vệ*, sốc phản vệ*, quá mẫn*
Rối loạn chuyển hóa và dinh dưỡng	Ít gặp	Hạ kali huyết
Rối loạn tâm thần	Thường gặp	Mất ngủ
Rối loạn hệ thần kinh	Thường gặp	Dau đầu
Rối loạn mạch máu	Ít gặp	Hạ huyết áp, viêm tĩnh mạch, viêm tĩnh mạch huyết khối, nồng bừng mặt
Rối loạn hô hấp, lồng ngực và trung thất	Hiếm gặp	Chảy máu cam
	Rất hiếm gặp	Viêm phổi tạng bạch cầu ái toan
Rối loạn tiêu hóa	Rất thường gặp	Tiêu chảy
	Thường gặp	Đau bụng, nôn mửa, táo bón, buồn nôn, khó tiêu
	Hiếm gặp	Viêm miệng
Rối loạn gan mật	Chưa xác định	Viêm gan*, vàng da
Rối loạn da và mô dưới da	Thường gặp	Phát ban, ngứa
	Ít gặp	Hồng ban da dạng*, nổi mề đay, nổi ban rất sần*
	Hiếm gặp	Hoạt tử thương bi nhiễm độc*
	Chưa xác định	Hội chứng Steven-Johnson*, hội chứng phản ban do thuốc kèm tăng bạch cầu ái toan và các triệu chứng toàn thân (DRESS)*, hội chứng ngoại ban mun mù toàn thân cấp tính (AGEP)*, viêm da tróc vẩy, viêm da phồng rộp, ban xuất huyết
Rối loạn cơ xương, mô liên kết và xương	Ít gặp	Đau khớp, đau cơ
Rối loạn thận và hệ tiết niệu	Chưa xác định	Suy thận, viêm thận kẽ
Rối loạn toàn thân và tại chỗ tiêm	Thường gặp	Sốt, phản ứng tại chỗ tiêm
	Ít gặp	Ôn lạnh
Xét nghiệm	Thường gặp	Alanin aminotransferase tăng, aspartat aminotransferase tăng, tổng lượng protein giảm, albumin máu giảm, thử nghiệm Coombs dương tính, creatinin máu tăng, phosphatase kiềm máu tăng, ure máu tăng, thời gian thromboplastin tăng phản ứng hóa học kéo dài
	Ít gặp	Giảm glucose máu, tăng bilirubin máu, thời gian prothrombin kéo dài
	Rất hiếm gặp	Thời gian chảy máu kéo dài, gamma-glutamyltransferase tăng

* Tác dụng không mong muốn sau khi thuốc lưu hành

Sử dụng piperacillin có liên quan với tăng tỷ lệ sốt và phát ban ở bệnh nhân xơ nang.

Hướng dẫn cách xử trí ADR:

- Cần hỏi rõ về tiền sử các phản ứng quá mẫn trước đây của người bệnh đối với penicillin, cephalosporin và các tác nhân gây dị ứng khác. Cần cho bệnh nhân thử các phản ứng dị ứng (như test lây da, test dơi da) trước khi cho bệnh nhân sử dụng piperacillin. Nếu có dị ứng nặng trong khi điều trị phải ngừng thuốc, dùng adrenalin và các biện pháp khẩn cấp điều trị sốc phản vệ.
- Cần tư vấn cho bệnh nhân và người nhà của họ về các phản ứng quá mẫn nghiêm trọng bao gồm phản ứng dị ứng da nghiêm trọng có thể xảy ra và cần phải điều trị ngay lập tức. Cần hỏi rõ về bất kỳ phản ứng nào đã xảy ra trước đây khi dùng Zobacta 3,75 g cũng như các beta-lactam khác hoặc bất cứ tác nhân dị ứng khác.

Thông báo ngay cho bác sĩ hoặc được sỹ những tác dụng không mong muốn phải khi sử dụng thuốc.

QUÁ LIỆU VÀ CÁCH XỬ TRỊ:

Quá liều:

Đã có các báo cáo sau khi thuốc lưu hành về việc dùng quá liều piperacillin/tazobactam. Hầu hết các triệu chứng xảy ra bao gồm nôn, buồn nôn và tiêu chảy đã được báo cáo khi dùng ở liều điều trị thông thường. Các bệnh nhân có thể bị kích thích thần kinh co giật nếu truyền tĩnh mạch liều cao hơn liều được khuyến cáo (đặc biệt nếu bệnh nhân bị suy thận).

Cách xử trí:

Điều trị hỗ trợ và điều trị triệu chứng tùy thuộc bệnh cảnh lâm sàng của bệnh nhân. Chưa có thuốc giải độc đặc hiệu. Có thể giảm bớt nồng độ piperacillin hoặc tazobactam qua кров trong huyết thanh bằng thẩm thấu máu.

ĐẶC TÍNH DƯỢC LỰC HỌC:

- Nhóm được lý: Kháng sinh sử dụng toàn thân, kết hợp của các penicillin và chất ức chế β-lactamase.
- Mã ATC: J01CR05

Cơ chế tác động:

- Piperacillin natri có hoạt tính diệt khuẩn bằng cách ức chế sự tổng hợp thành tế bào vi khuẩn nhạy cảm. Piperacillin có hoạt tính ức chế nhiều vi khuẩn gram dương và gram âm, hiệu quả và ký sinh *in vitro*.
- Tazobactam natri là các hoạt tính kháng khuẩn *in vitro* liên quan đến lysis và giải phóng protein liên kết penicillin. Tuy nhiên, nó lại là một chất ức chế enzym β-lactamase của các enzym phân tử nhóm A, bao gồm các enzym penicillinase và cephalosporinase Richmond-Sykes loại III (Bush nhóm 2b & 2c). Tazobactam natri cũng có thể thay đổi hoạt tính để ức chế các enzym penicillinase nhóm II và IV (2a & 4). Ở liều điều trị được khuyến cáo, tazobactam không có tác dụng đối với các enzym chromosomally-mediated β-lactamase.

- Tỷ lệ gấp kháng thuốc có thể thay đổi tùy theo vị trí địa lý và thời điểm đối với các chủng vi khuẩn đã chọn. Do đó, đối với các chủng vi khuẩn trong bảng dưới đây mà việc kháng thuốc của chúng có thể gây ra các vấn đề nghiêm trọng, cần phải tiến hành thử nghiệm đánh giá độ nhạy cảm để xác định có thể lựa chọn được loại kháng sinh hiệu quả nhất. Tiêu chuẩn điều giải CLSI với phép thử độ nhạy cảm của piperacillin/tazobactam được liệt kê trong bảng dưới đây.

TIÊU CHUẨN ĐIỀU GIẢI ĐỘ NHẠY CẢM CỦA CLSI CHO PIPERACILIN/TAZOBACTAM

Tác nhân gây bệnh	Nồng độ ức chế tối thiểu (MIC) theo mg/L Piperacillin*			Vùng vô khuẩn theo phương pháp khuyếch tán qua giấy lọc ^b (Đường kính (mm))		
	S	I	R	S	I	R
<i>Enterobacteriaceae</i> và <i>Acinetobacter baumannii</i>	≤ 16	32 - 64	≥ 128	≥ 21	18 - 20	≤ 17
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	≤ 16	32 - 64	≥ 128	≥ 21	15 - 20	≤ 14
Một số bacilli gram âm dễ mọc khác ^c	-	-	-	≥ 21	18 - 20	≤ 17
<i>Haemophilus influenzae</i>	≤ 1	-	≥ 2	≥ 21	-	-
<i>Staphylococcus aureus</i>	≤ 8	-	≥ 16	≥ 18	-	≤ 17
Nhóm <i>Bacteroides fragilis</i> ^d	≤ 32	64	≥ 128	-	-	-

Nguồn: Viện Tiêu chuẩn Thí nghiệm và Lâm sàng. Qui trình thực hiện chuẩn đối với phép thử độ nhạy cảm kháng khuẩn. Bộ sưu thông tin lần thứ 22. Tài liệu tham khảo CLSI M100-S22. CLSI, Wayne, PA, 2012.

S = Nhạy cảm. I = Trung gian. R = Không.

* MIC được xác định bằng cách dùng nồng độ xác định 4 mg/L tazobactam và thay đổi các nồng độ piperacillin khác nhau.

^b Tiêu chuẩn điều giải CLSI dựa trên các đĩa chứa 100 µg piperacillin và 10 µg tazobactam.

^c Nhóm trừ *Bacteroides fragilis*. MICs được xác định chỉ bằng pha loãng thạch.

^d Ngoài trừ *Bacteroides fragilis*, MICs được xác định chỉ bằng pha loãng thạch.

Quy trình đánh giá độ nhạy cảm chuẩn hóa yêu cầu phải dùng vi sinh vật có kiểm soát chất lượng để kiểm soát các khả năng kỹ thuật của quy trình thử. Vì sinh vật có kiểm soát chất lượng là các chủng đặc hiệu có đặc tính sinh học nội tại liên quan đến cơ chế kháng thuốc và cấu trúc gen của vi sinh vật, các chủng đặc hiệu được dùng để kiểm soát chất lượng phép thử độ nhạy cảm không có ý nghĩa lâm sàng đáng kể.

Phó kháng khuẩn:

Piperacillin/tazobactam được chứng minh có hoạt tính với hầu hết các vi khuẩn sau, cả trong thử nghiệm *in vitro* và trong các nhiễm khuẩn lâm sàng đều dưới đây:

Vì khuẩn gram dương hiệu khí và túy nghỉ

Staphylococcus aureus (chỉ riêng các chủng nhạy cảm methicillin).

Vì khuẩn gram âm hiệu khí và túy nghỉ *Acinetobacter baumannii*; *Escherichia coli*; *Haemophilus influenzae* (ngoài trừ chủng phản kháng ampicillin β-lactamase âm tính); *Klebsiella pneumoniae*; *Pseudomonas aeruginosa* (dùng kết hợp với một aminoglycosid mà chúng phản ứng nhạy cảm).

Vì khuẩn gram âm ký khí:

Nhóm *Bacteroides fragilis* (*B. fragilis*, *B. ovatus*, *B. thetaiotaomicron*, và *B. vulgaris*). Các dữ liệu *in vitro* sau đây đã được ghi nhận, nhưng ý nghĩa lâm sàng của nó còn chưa được biết.

Ít nhất 90% các vi khuẩn sau có nồng độ ức chế tối thiểu *in vitro* (MIC) ít hơn hoặc bằng 32 µg nhạy cảm của piperacillin/tazobactam. Tuy nhiên, do an toàn và hiệu quả của piperacillin/tazobactam trong điều trị nhiễm khuẩn do các vi khuẩn này trên lâm sàng chưa được xác lập trong các thử nghiệm lâm sàng kiểm soát tối một cách đầy đủ.

Vì khuẩn gram dương hiệu khí và túy nghỉ:

Enterococcus faecalis (chỉ riêng các chủng phản ứng nhạy cảm ampicillin hoặc penicillin); *Staphylococcus epidermidis* (chỉ riêng chủng phản ứng nhạy cảm methicillin); *Streptococcus agalactiae**; *Streptococcus pneumoniae** (chỉ riêng các chủng phản ứng nhạy cảm penicillin); *Streptococcus pyogenes**; *Streptococci* nhóm *Viridans**

Vì khuẩn gram âm ký khí:

Citrobacter koseri; *Moraxella catarrhalis*; *Morganella morganii*; *Neisseria gonorrhoeae*; *Proteus mirabilis*; *Proteus vulgaris*; *Serratia marcescens*; *Providencia stuartii*; *Providencia rettgeri*; *Salmonella enterica*.

Vì khuẩn gram dương ký khí:

Clostridium perfringens.

Vì khuẩn gram âm ký khí:

Bacteroides distasonis; *Prevotella melaninogenica*.

* Đây không phải là những vi khuẩn sinh enzym β-lactamase và do đó nhạy cảm với piperacillin đơn độc.

ĐẶC TÍNH DƯỢC DỘNG HỌC:

Phản ứng:

Cả piperacillin và tazobactam đều liên kết với protein huyết tương xấp xỉ khoảng 30%. Liền kết với protein huyết tương của piperacillin hoặc tazobactam không bị ảnh hưởng bởi sự hiện diện của chất cản lại. Liên kết với protein huyết tương của chất chuyển hóa tazobactam không đáng kể.

Zobacta 3,75 g được phân bố rộng rãi trong các mô và các dịch cơ thể bao gồm niêm mạc ruột, túi mật, phổi, mô và xương. Nồng độ trung bình trong các mô thường từ 50% tới 100% so với trong huyết tương.

Chuyển hóa:

Piperacillin được chuyển hóa thành chất chuyển hóa desethyl có hoạt tính vi sinh vật yếu. Tazobactam được chuyển hóa thành một chất chuyển hóa duy nhất không có hoạt tính vi sinh vật.

Thải trừ:

Piperacillin và tazobactam được bài tiết qua thận nhờ quá trình lọc cầu thận và sự bài tiết ở ổ thận. Piperacillin được bài tiết nhanh chóng dưới dạng không đổi với 68% liều dùng được tìm thấy trong nước tiểu. Tazobactam và chất chuyển hóa của nó được bài trừ chủ yếu qua thận với 80% liều dùng tìm thấy dưới dạng không đổi và phần còn lại dưới dạng chất chuyển hóa duy nhất. Piperacillin, tazobactam và desethyl piperacillin cũng được bài tiết qua thận.

Sau khi dùng đơn hay đa liều Zobacta 3,75 g cho người khỏe mạnh, thời gian bán thải huyết tương của piperacillin và tazobactam dao động từ 0,7 đến 1,2 giờ và không bị ảnh hưởng bởi liều hoặc khoảng thời gian truyền. Thời gian bán thải của cả piperacillin và tazobactam tăng lên khi độ thanh thải giảm.

Tazobactam không làm thay đổi đáng kể được động học của piperacillin. Piperacillin có vẻ như làm giảm tốc độ thải trừ của tazobactam.

Các đối tượng điều trị:

Thời gian bán thải của piperacillin và của tazobactam tăng tương ứng xấp xỉ 25% và 18% ở bệnh nhân xơ gan so với những đối tượng khỏe mạnh.

Thời gian bán thải của piperacillin và của tazobactam tăng khi độ thanh thải creatinin giảm. So với bệnh nhân có chức năng thận bình thường, thời gian bán thải của piperacillin và tazobactam tăng lên tương ứng 2 lần và 4 lần ở bệnh nhân có độ thanh thải creatinin dưới 20 mL/phút.

Thẩm thấu màng lọc bàng quang 30% tới 50% piperacillin/tazobactam, cộng thêm với 5% liều tazobactam được loại trừ ở dạng chất chuyển hóa của tazobactam. Thẩm thấu màng lọc bàng quang bù đắp xấp xỉ 6% và 21% các liều piperacillin và tazobactam tương ứng, và thời gian tối đa 18% liều tazobactam dưới dạng chất chuyển hóa của tazobactam.

QUY CÁCH ĐÓNG GÓI:

Hộp 1 lọ.

Hộp 10 lọ.

ĐIỀU KIỆN BẢO QUẢN: Dưới 30°C, tránh ẩm và ánh sáng.

HẠN DÙNG: 24 tháng kể từ ngày sản xuất.

TIÊU CHUẨN CHẤT LƯỢNG CỦA THUỐC:

Tiêu chuẩn chất lượng: USP (Được diễn Mỹ).

TKS0048P-2/2014



Cơ sở sản xuất: CHI NHANH 3

CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM IMEXPHARM

tại Bình Dương

Số 22, đường số 2, KCN Việt Nam - Singapore II,

phường Hòa Phú, TP. Thủ Đức, Thành Phố Hồ Chí Minh

Hotline: 1800 555 535 Email: imp@imexpharm.com