

Rx

ZOBACTA® 3,375 g

GMP - EU

THUỐC BỘT PHA TIÊM

Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng.

Để xa tầm tay trẻ em.

Thuốc này chỉ dùng theo đơn thuốc.

THÀNH PHẦN CÔNG THỨC THUỐC:

Mỗi lọ chứa:

Thành phần được chất:

Piperacilin 3 g

Tazobactam 0,375 g

(dạng hỗn hợp bột vô khuẩn gồm piperacilin natri và tazobactam natri tỷ lệ 8:1)

Thành phần tá dược: Không có.

DANG BẢO CHẾ:

Thuốc bột pha tiêm.

Bột màu trắng hoặc gần như trắng, đóng trong lọ thủy tinh nút kín.

CHỈ ĐỊNH:

Zobacta 3,375 g được chỉ định để điều trị nhiễm khuẩn toàn thân và/hoặc tại chỗ gây ra bởi các vi khuẩn hiếu khí và kỵ khí gram dương và gram âm nhạy cảm:

Người lớn:

- Nhiễm khuẩn đường hô hấp dưới.
- Nhiễm khuẩn đường tiết niệu.
- Nhiễm khuẩn trong ổ bụng.
- Nhiễm khuẩn da và cấu trúc da.
- Nhiễm khuẩn huyết.
- Nhiễm khuẩn phụ khoa bao gồm viêm nội mạc tử cung hậu sản và bệnh viêm vùng chậu (PID).
- Nhiễm khuẩn có sốt kèm giảm bạch cầu đa nhân trung tính. Nên điều trị kết hợp với aminoglycosid.
- Nhiễm khuẩn xương và khớp.
- Nhiễm khuẩn do nhiều loại vi khuẩn (gram dương/gram âm hiếu khí và kỵ khí).

Trẻ em (từ 2 tuổi trở lên):

- Nhiễm khuẩn có sốt kèm giảm bạch cầu trung tính. Nên điều trị kết hợp với aminoglycosid.
- Nhiễm khuẩn ổ bụng.

Trường hợp nhiễm khuẩn nghiêm trọng, có thể bắt đầu điều trị theo kinh nghiệm với Zobacta 3,375 g trước khi có kết quả xét nghiệm về tính nhạy cảm của vi khuẩn.

LIỀU DÙNG - CÁCH DÙNG:

Liều dùng:

Người lớn và trẻ em trên 12 tuổi:

- Nhịn chung, tổng liều khuyến cáo hàng ngày là 12 g piperacilin/1,5 g tazobactam, chia làm nhiều lần, mỗi lần dùng cách nhau 6 giờ. Có thể sử dụng liều cao tới 18 g piperacilin/2,25 g tazobactam mỗi ngày, chia làm nhiều lần trong trường hợp nhiễm khuẩn nặng.

Giảm bạch cầu trung tính ở trẻ em:

- Dùng phối hợp với aminoglycosid ở những bệnh nhân sốt kèm theo giảm bạch cầu trung tính.
- Trẻ em có chức năng thận bình thường và cân nặng dưới 50 kg, nên điều chỉnh liều tới 80 mg piperacilin/10 mg tazobactam cho mỗi kg cân nặng, dùng 6 giờ một lần, kết hợp với liều aminoglycosid thích hợp.
- Trẻ em có cân nặng trên 50 kg, dùng theo liều của người lớn, kết hợp với liều aminoglycosid thích hợp.

Nhiễm khuẩn trong ổ bụng ở trẻ em:

- Với trẻ từ 2 đến 12 tuổi, cân nặng dưới 40 kg, có chức năng thận bình thường, liều khuyến cáo là 100 mg piperacilin/12,5 mg tazobactam cho mỗi kg cân nặng, dùng 6 giờ một lần.
- Với trẻ từ 2 đến 12 tuổi, cân nặng trên 40 kg, có chức năng thận bình thường, dùng theo chỉ dẫn liều của người lớn. Thời gian điều trị được khuyến cáo tối thiểu là 5 ngày và tối đa 14 ngày, nên tiếp tục dùng thuốc ít nhất 48 giờ sau khi các dấu hiệu và triệu chứng lâm sàng đã được cải thiện.

Sử dụng cho bệnh nhân suy gan:

Không cần thiết phải điều chỉnh liều piperacilin/tazobactam ở bệnh nhân suy gan.

Sử dụng ở bệnh nhân suy thận:

Người lớn và trẻ vị thành niên:

- Liều dùng đường tĩnh mạch nên được điều chỉnh theo mức độ suy thận như sau (mỗi bệnh nhân cần phải được theo dõi chặt chẽ các dấu hiệu nhiễm độc; liều dùng và khoảng cách liều nên được điều chỉnh tương ứng):

Độ thanh thải creatinin (ml/phút)	Zobacta 3,375 g (liều khuyến nghị)
> 40	Không cần điều chỉnh liều
20 - 40	Liều tối đa khuyến cáo: 4 g/0,5 g mỗi 8 giờ hay 3 g/0,375 g mỗi 6 giờ
< 20	Liều tối đa khuyến cáo: 4 g/0,5 g mỗi 12 giờ

- Với các bệnh nhân cần thẩm tách máu, nên dùng thêm một liều 40 mg piperacilin/5mg tazobactam/kg sau mỗi giai đoạn thẩm tách, vì việc thẩm tách máu sẽ loại bỏ 30% - 50% piperacilin trong 4 giờ.

Trẻ em (2 - 12 tuổi):

- Liều dùng đường tĩnh mạch nên được điều chỉnh theo mức độ suy thận như sau (mỗi bệnh nhân cần phải được theo dõi chặt chẽ các dấu hiệu nhiễm độc; liều dùng và khoảng cách liều nên được điều chỉnh tương ứng):

Độ thanh thải creatinin (ml/phút)	Zobacta 3,375 g (liều khuyến nghị)
> 50	Không cần điều chỉnh liều
< 50	70 mg piperacilin/ 8,75 mg tazobactam/kg mỗi 8 giờ

- Với trẻ em cần thẩm tách máu, nên dùng thêm một liều 40 mg piperacilin/5mg tazobactam/kg sau mỗi giai đoạn thẩm tách.

Người cao tuổi:

Nguy cơ gặp tác dụng không mong muốn ở bệnh nhân trên 65 tuổi không tăng lên do yếu tố tuổi tác. Tuy nhiên, nên điều chỉnh liều dùng ở người suy giảm chức năng thận.

Dùng đồng thời Zobacta 3,375 g với các aminoglycosid:

- Do các kháng sinh β -lactam làm mất hoạt tính của aminoglycosid ở *in vitro*, khuyến cáo dùng Zobacta 3,375 g và aminoglycosid riêng rẽ. Khi có chỉ định dùng đồng thời với aminoglycosid, Zobacta 3,375 g và aminoglycosid cần được hòa tan thành dung dịch và pha loãng riêng rẽ.

Cách dùng:

- **Đường tiêm:** Thuốc được dùng tiêm tĩnh mạch chậm (ít nhất trong 3 - 5 phút) hoặc truyền tĩnh mạch chậm (ít nhất trong 30 phút).

- **Thời gian điều trị:** Thời gian điều trị tùy thuộc vào mức độ nhiễm khuẩn và tiến triển về kết quả vi khuẩn học cũng như bệnh cảnh lâm sàng của bệnh nhân.

***HƯỚNG DẪN CÁCH PHA THUỐC TIÊM:**

Cách pha thuốc:

- Để tránh biến chứng nhiễm khuẩn khi tiêm, quá trình pha thuốc được thực hiện trong điều kiện vô trùng. Dung dịch phải không có các phần tử lạ khi kiểm tra cảm quan, hoặc không đổi màu khi dùng. Dung dịch chỉ được dùng khi trong suốt và không có phần tử lạ. **DUNG DỊCH PHẢI ĐƯỢC SỬ DỤNG NGAY SAU KHI PHA.**
- Thuốc chỉ dùng một lần. Dung dịch còn thừa phải loại bỏ.

Hướng dẫn hòa tan thành dung dịch và pha loãng để sử dụng:

- **Pha thuốc tiêm tĩnh mạch:** Mỗi lọ chứa 3 g piperacilin và 0,375 g tazobactam pha với 15 ml một trong các dung môi thích hợp sau:
 - + Nước pha tiêm vô khuẩn.
 - + Dung dịch NaCl 9 mg/ml (0,9%).
 - + Dung dịch Dextrose 5%.
 - + Lắc xoay lọ thuốc cho đến khi hòa tan hoàn toàn. Tiêm tĩnh mạch chậm trong 3 - 5 phút.
- **Pha loãng thuốc để truyền tĩnh mạch:** Mỗi lọ chứa 3 g piperacilin và 0,375 g tazobactam sau khi pha với 15 ml dung môi kể trên, tiếp tục pha loãng tới thể tích mong

muốn (50 - 100 ml) với một trong các dung môi sau:

- + Nước pha tiêm vô khuẩn (thể tích tối đa 50 ml).
- + Dung dịch NaCl 9 mg/ml (0,9%).
- + Dung dịch Dextrose 5%.
- + Truyền tĩnh mạch trong thời gian không dưới 30 phút.

Một số lưu ý đặc biệt về xử lý thuốc trước và sau khi sử dụng thuốc:

- Độ ổn định lý hóa của dung dịch tiêm/ truyền tĩnh mạch trong dung môi thích hợp là 12 giờ ở nhiệt độ 25°C và 24 giờ ở nhiệt độ 2 - 8°C.
- Dung dịch tiêm/ truyền tĩnh mạch nên sử dụng ngay sau khi pha để ngăn ngừa nguy cơ nhiễm khuẩn. Nếu không được sử dụng ngay sau khi pha, thời gian sử dụng và điều kiện bảo quản trước khi dùng là trách nhiệm của người sử dụng.

CHỐNG CHỈ ĐỊNH:

Mẫn cảm với kháng sinh nhóm penicilin, cephalosporin, các chất ức chế beta-lactamase hay bất kỳ thành phần nào của thuốc.

CẢNH BÁO VÀ THẬN TRỌNG KHI DÙNG THUỐC:

- Trước khi bắt đầu liệu pháp Zobacta 3,375 g, cần tìm hiểu kỹ lưỡng về các phản ứng quá mẫn trước đó với các penicilin, cephalosporin và các tác nhân gây dị ứng khác. Các phản ứng quá mẫn nghiêm trọng và đôi khi dẫn tới tử vong (các phản ứng phản vệ/ các phản vệ [bao gồm sốc]) đã được báo cáo ở những bệnh nhân điều trị bằng các penicilin, bao gồm piperacilin/ tazobactam. Các phản ứng này dễ có khả năng xảy ra hơn với người có tiền sử mẫn cảm với nhiều dị nguyên. Phải ngừng sử dụng kháng sinh khi gặp các phản ứng quá mẫn nghiêm trọng, và có thể cần dùng epinephrin và áp dụng các biện pháp cấp cứu khác. Phản ứng da nghiêm trọng như hội chứng Stevens-Johnson, hoại tử biểu bì nhiễm độc, hội chứng phát ban do thuốc kèm tăng bạch cầu ái toan và các triệu chứng toàn thân, hội chứng ngoại ban mủ mủ toàn thân cấp tính đã được báo cáo trên bệnh nhân dùng piperacilin/ tazobactam. Nếu bệnh nhân bị phát ban, cần theo dõi chặt chẽ và ngưng dùng Zobacta 3,375 g nếu tổn thương tiến triển. Viêm đại tràng giả mạc gây ra do kháng sinh có thể biểu hiện bởi tình trạng tiêu chảy nặng kéo dài gây đe dọa tới tính mạng. Các triệu chứng viêm đại tràng giả mạc có thể khởi phát trong hoặc sau khi điều trị kháng khuẩn.
- Biểu hiện chảy máu đã xảy ra ở một số bệnh nhân dùng kháng sinh β -lactam. Những phản ứng này đôi khi đi kèm với kết quả bất thường của các xét nghiệm đông máu như thời gian đông máu, thời gian prothrombin và kết tập tiểu cầu, và hay xảy ra hơn ở bệnh nhân suy thận. Nếu xảy ra chảy máu, nên ngưng dùng kháng sinh và sử dụng liệu pháp thích hợp.
- Mỗi lọ Zobacta 3,375 g có chứa khoảng 162 mg natri, có thể làm tăng tổng lượng natri đưa vào bệnh nhân. Hạ kali huyết có thể xảy ra ở những bệnh nhân giảm dự trữ kali hoặc những người dùng đồng thời với thuốc làm giảm nồng độ kali, nên định kỳ kiểm tra nồng độ điện giải ở những bệnh nhân này.
- Giảm bạch cầu và bạch cầu trung tính có thể xảy ra, đặc biệt là khi dùng thuốc kéo dài. Do vậy, cần định kỳ kiểm tra chức năng tạo máu.
- Cũng như khi điều trị với các penicilin khác, các biến chứng thần kinh dạng co giật có thể xảy ra khi dùng liều cao, đặc biệt trên những bệnh nhân suy giảm chức năng thận.
- Cũng như các chế phẩm kháng sinh khác, sử dụng thuốc này có thể làm phát triển quá mức các chủng vi sinh vật không nhạy cảm, bao gồm nấm. Cần theo dõi bệnh nhân chặt chẽ trong thời gian điều trị. Nếu xảy ra bội nhiễm, cần áp dụng biện pháp điều trị thích hợp.
- Ở bệnh nhân suy thận hoặc bệnh nhân thẩm tách máu, liều dùng đường tĩnh mạch có thể được điều chỉnh tùy theo mức độ suy thận.

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

Sử dụng thuốc cho phụ nữ có thai:

Các nghiên cứu trên động vật cho thấy không có hiện tượng quái thai khi dùng kết hợp piperacilin-tazobactam đường tĩnh mạch tuy nhiên đã có báo cáo về độc tính đối với khả năng sinh sản trên chuột ở liều độc đối với chuột mẹ khi đưa thuốc qua đường tĩnh mạch hoặc màng bụng. Chưa có các nghiên cứu đầy đủ và có thể chứng minh sử dụng kết hợp piperacilin-tazobactam hoặc piperacilin hoặc tazobactam đơn trên phụ nữ có thai. Piperacilin và tazobactam qua được nhau thai. Chỉ nên điều trị cho phụ nữ có thai khi lợi ích mong đợi vượt trội hơn nguy cơ có thể xảy ra đối với phụ nữ mang thai và thai nhi.

Sử dụng thuốc cho phụ nữ cho con bú:

Piperacilin bài tiết với nồng độ thấp qua sữa mẹ, nồng độ tazobactam trong sữa mẹ chưa được nghiên cứu. Phụ nữ đang cho con bú chỉ nên được điều trị khi lợi ích mong đợi vượt trội hơn nguy cơ có thể xảy ra với người mẹ và trẻ bú mẹ.

ẢNH HƯỞNG CỦA THUỐC LÊN KHẢ NĂNG LÁI XE VÀ VIỆC HÀNH MÃY MỐC:

Chưa có nghiên cứu về ảnh hưởng của thuốc trên khả năng lái xe và vận hành máy móc.

TƯƠNG TÁC, TƯƠNG Kỵ CỦA THUỐC:

Tương tác của thuốc:

Các chất giảm đau không kê đơn:

Piperacilin dùng đồng thời với vecuronium làm kéo dài tác dụng phong bế thần kinh cơ của vecuronium. Do có cơ chế tác dụng tương tự nhau, tác dụng phong bế thần kinh cơ của bất kỳ chất giãn cơ không khử cực nào cũng có thể bị kéo dài khi sử dụng cùng piperacilin.

Các thuốc chống đông máu đường uống

Khi dùng đồng thời với heparin, các thuốc chống đông máu đường uống và các thuốc khác có thể ảnh hưởng tới hệ thống đông máu bao gồm chức năng tiểu cầu, cần theo dõi dấu hiệu và tiến hành thường xuyên các xét nghiệm đông máu thích hợp.

Methotrexat

Piperacilin có thể làm giảm thải trừ methotrexat, do vậy cần theo dõi nồng độ methotrexat trong huyết thanh của bệnh nhân để tránh độc tính của thuốc.

Probenecid

Cũng như với các penicilin khác, dùng đồng thời probenecid và Zobacta 3,375 g làm kéo dài thời gian bán thải và làm giảm độ thanh thải qua thận của cả piperacilin và tazobactam; tuy nhiên nồng độ đỉnh trong huyết tương của hai thuốc đều không bị ảnh hưởng.

Các aminoglycosid

Piperacilin đơn độc hoặc phối hợp với tazobactam đều không làm thay đổi đáng kể đến dược động học của tobramycin trên người có chức năng thận bình thường hoặc suy thận mức độ vừa hoặc nhẹ. Dược động học của piperacilin, tazobactam và chất chuyển hoá M1 cũng không bị thay đổi đáng kể bởi tobramycin.

Vancomycin

Không có tương tác dược động học nào giữa Zobacta 3,375 g và vancomycin được ghi nhận.

Tuy nhiên, một số nghiên cứu hồi cứu đã cho thấy sự gia tăng mức độ tổn thương thận cấp tính ở những bệnh nhân sử dụng đồng thời piperacilin/ tazobactam và vancomycin, so với sử dụng vancomycin đơn độc.

Các xét nghiệm bị ảnh hưởng bởi việc sử dụng thuốc:

- Giống như các penicilin khác, dùng Zobacta 3,375 g có thể gây phản ứng dương tính giả cho glucose trong nước tiểu khi dùng phương pháp khử đồng. Khuyến cáo nên dùng các phép thử glucose dựa trên các phản ứng của enzym glucose oxidase.
- Đã có báo cáo về kết quả dương tính khi dùng test Bio-Rad Laboratories Platelia Aspergillus enzym immunoassay (EIA) trên bệnh nhân dùng Zobacta 3,375 g nhưng sau đó được xác nhận không nhiễm Aspergillus. Phản ứng chéo với các polysaccharid phi-Aspergillus và polyranoses với Bio-Rad Laboratories Platelia Aspergillus EIA đã được báo cáo.
- Do đó, các kết quả dương tính trên bệnh nhân dùng Zobacta 3,375 g cần được đánh giá cẩn thận và cần được xác nhận bằng các phương pháp chẩn đoán khác.

Tương kỵ của thuốc:

- Không được pha lẫn Zobacta 3,375 g với các sản phẩm y tế khác (trừ các dung môi tương hợp đã trình bày ở mục Hướng dẫn cách pha thuốc tiêm).
- Bất kỳ khi nào Zobacta 3,375 g được chỉ định đồng thời với các kháng sinh khác (như aminoglycosid) thì phải pha riêng và tiêm thuốc ở hai chỗ khác nhau. Trong *in vitro*, việc pha lẫn các kháng sinh beta-lactam với aminoglycosid có thể làm bất hoạt tác dụng của aminoglycosid.
- Không pha trộn piperacilin và tazobactam với các thuốc khác trong cùng một ống tiêm hay chai truyền để tránh sự tương kỵ.
- Không pha Zobacta 3,375 g trong các dung dịch có chứa natri bicarbonat bởi không có sự ổn định hóa học.
- Không pha Zobacta 3,375 g trong các dung dịch như các sản phẩm từ máu hay dịch protein thủy phân.

TÁC DỤNG KHÔNG MONG MUỐN CỦA THUỐC:

Tác dụng không mong muốn (ADRs) được ghi nhận từ các nghiên cứu lâm sàng và trong quá trình lưu hành thuốc. Tần suất được xác định như sau:

Rất thường gặp (ADR $\geq 1/10$), thường gặp (1/100 $\leq$ ADR $< 1/10$), ít gặp (1/1.000 $\leq$ ADR $< 1/100$), hiếm gặp (1/10.000 $\leq$ ADR $< 1/1.000$), rất hiếm gặp ($< 1/10.000$), chưa xác định được tần suất (không thể ước tính được từ số liệu có sẵn).

TKS0048P-2/04

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
	Thường gặp	Giảm tiểu cầu, thiếu máu*
	Ít gặp	Giảm bạch cầu
	Hiếm gặp	Mất bạch cầu hạt
Rối loạn máu và hệ bạch huyết	Thường gặp	Giảm tiểu cầu, thiếu máu*
	Ít gặp	Giảm 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	Đau đầu
Rối loạn mạch máu	Ít gặp	Hạ huyết áp, viêm tĩnh mạch, viêm tĩnh mạch huyết khối, nóng bừng mặt
Rối loạn hô hấp, lồng ngực và trung thất	Hiếm gặp	Chảy máu cam
Rối loạn tiêu hóa	Rất hiếm gặp	Viêm phổi tăng bạch cầu ái toan
	Thường gặp	Tiểu chảy
	Thường gặp	Đau bụng, nôn mửa, táo bón, buồn nôn, khó tiêu
Rối loạn gan mật	Hiếm gặp	Viêm miệng
	Chưa xác định	Viêm gan*, vàng da
	Thường gặp	Phát ban, ngứa
Rối loạn da và mô dưới da	Ít gặp	Hồng ban da dạng*, nổi mề đay, nổi ban rất sần*
	Hiếm gặp	Hoại tử thượng bì nhiễm độc*
	Chưa xác định	Hội chứng Steven-Johnson*, hội chứng phát ban do thuốc kèm tăng bạch cầu ái toan và các triệu chứng toàn thân (DRESS)*, hội chứng ngoại ban mụn mủ toàn thân cấp tính (AGEP)*, viêm da tróc vảy, viêm da phỏng 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	Ốn 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 từng phần hoạt hóa 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 piperacilin 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. Có thể cho bệnh nhân thử các phản ứng dị ứng (như test lấy da, test dưới da) trước khi cho bệnh nhân sử dụng piperacilin. Nếu có dị ứng nặng trong khi điều trị phải ngưng 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 3,375 g cũng như các beta-lactam khác hoặc bất cứ tác nhân dị ứng khác.

Thông báo ngay cho bác sĩ hoặc được sự hướng dẫn của dược phẩm không mong muốn gặp phải khi sử dụng thuốc.

QUÁ LIỀU VÀ CÁCH XỬ TRÍ:

- Quá liều:**
Đã có các báo cáo sau khi thuốc lưu hành về việc dùng quá liều piperacilin/ 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 cơ hoặc 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 piperacilin hoặc tazobactam quá cao trong huyết thanh bằng thẩm tách máu.

ĐẶC TÍNH ĐƯỢC ĐỘNG HỌC:

- Nhóm dược lý:** Kháng sinh sử dụng toàn thân, kết hợp của các penicilin và chất ức chế β -lactamase.
Mã ATC: J01CR05
Cơ chế tác dụng:
- Piperacilin natri có hoạt tính diệt khuẩn bằng cách ức chế sự tổng hợp thành tế bào vi khuẩn nhạy cảm. Piperacilin có hoạt tính ức chế nhiều vi khuẩn gram dương và gram âm, hiếu khí và kỵ khí trên *in vitro*.
 - Tazobactam natri là một chất ức chế hoạt tính kháng khuẩn *in vitro* liên quan đến lâm sàng do bị giảm ái lực đối với các protein liên kết penicilin. Tuy nhiên, nó lại là một chất ức chế enzyme β -lactamase của các enzyme phân tử nhóm A, bao gồm các enzyme penicillinase và cephalosporinase Richmond-Sykes loại III (Bush nhóm 2b & 2b'). Tazobactam natri cũng có thể thay đổi hoạt tính để ức chế các enzyme penicillinase nhóm II và IV (2a & 4). Ở liều điều trị được khuyến cáo, tazobactam không có tác dụng đối với các enzyme chromosomally-mediated β -lactamase.
 - Tỷ lệ gặp 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 bác sĩ có thể lựa chọn được loại kháng sinh hiệu quả nhất. Tiêu chuẩn điển giải CLSI với phép thử độ nhạy cảm của piperacilin/ tazobactam được liệt kê trong bảng dưới đây:

TIÊU CHUẨN ĐIỂN GIẢI ĐỘ NHẠY CẢM CLSI CHO PIPERACILIN/TAZOBACTAM

Tác nhân gây bệnh	Nồng độ ức chế tối thiểu (MIC) theo mg/L Piperacilin ^a			Vùng vô khuẩn theo phương pháp khuếch 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 để mục 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 Thử nghiệm và Lâm sàng. Quy trình thực hiện chuẩn đối với phép thử độ nhạy cảm kháng khuẩn; Bổ sung thông tin lần thứ 22. Tài liệu tham khảo CLSI M100-S22. CLSI, Wayne, PA, 2012.
S = Nhạy cảm. I = Trung gian. R = Kháng.
^a MIC được xác định bằng cách dùng nồng độ xác định 4 mg/L tazobactam và thay đổi các nồng độ piperacilin khác nhau.
^b Tiêu chuẩn điển giải CLSI dựa trên các đĩa chứa 100 µg piperacilin và 10 µg tazobactam.
^c Tham khảo tài liệu CLSI M100-S22, Bảng 2B-5 để có danh sách các vi khuẩn.
^d Ngoại 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 khía cạnh kỹ thuật của quy trình thử. Vi 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.

Phổ kháng khuẩn:

Piperacilin/ 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 nếu dùng đúng:

Vi khuẩn gram dương hiếu khí và tùy nghi

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

Vi khuẩn gram âm hiếu khí và tùy nghi

Acinetobacter baumannii; *Escherichia coli*; *Haemophilus influenzae* (ngoại trừ chủng phân lập kháng ampicilin β -lactamase âm tính); *Klebsiella pneumoniae*; *Pseudomonas aeruginosa* (dùng kết hợp với một aminoglycosid mà chủng phân lập nhạy cảm).

Vi khuẩn gram âm kỵ khí:

Nhóm *Bacteroides fragilis* (*B. fragilis*, *B. ovatus*, *B. thetaiotaomicron*, và *B. vulgatus*). 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 điểm gây nhạy cảm của piperacilin/ tazobactam. Tuy nhiên, độ an toàn và hiệu quả của piperacilin/ 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 tốt một cách đầy đủ.

Vi khuẩn gram dương hiếu khí và tùy nghi:

Enterococcus faecalis (Chỉ riêng các chủng phân lập nhạy cảm ampicilin hoặc penicilin); *Staphylococcus epidermidis* (chỉ riêng chủng phân lập nhạy cảm methicilin); *Streptococcus agalactiae**; *Streptococcus pneumoniae** (chỉ riêng các chủng phân lập nhạy cảm penicilin); *Streptococcus pyogenes**; *Streptococci* nhóm Viridans*.

Vi khuẩn gram âm hiếu khí và tùy nghi:

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

Vi khuẩn gram dương kỵ khí:

Clostridium perfringens.

Vi khuẩn gram âm kỵ khí

Bacteroides distans; *Prevotella melaninogenica*.

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

ĐẶC TÍNH ĐƯỢC ĐỘNG HỌC:

Phân bố:

- Cả piperacilin và tazobactam đều liên kết với protein huyết tương xấp xỉ khoảng 30%. Liên kết với protein huyết tương của piperacilin hoặc tazobactam không bị ảnh hưởng bởi sự hiện diện của chất còn lại. Liên kết với protein huyết tương của chất chuyển hóa tazobactam không đáng kể.
- Zobacta 3,375 g được phân bố rộng rãi trong các mô và các dịch cơ thể bao gồm niêm mạc ruột, túi mật, phổi, mắt, và xương. Nồng độ trung bình trong các mô thường từ 50% tới 100% so với trong huyết tương.

Chuyển hóa:

Piperacilin 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:

- Piperacilin và tazobactam được bài tiết qua thận nhờ quá trình lọc cầu thận và sự bài tiết ở ống thận. Piperacilin 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 thải 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. Piperacilin, tazobactam và desethyl piperacilin cũng được bài tiết qua mật.
- Sau khi dùng đơn hay đa liều Zobacta 3,375 g cho người khỏe mạnh, thời gian bán thải huyết tương của piperacilin 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 piperacilin và tazobactam tăng lên khi độ thanh thải thận giảm.
- Tazobactam không làm thay đổi đáng kể được động học của piperacilin. Piperacilin có vẻ như làm giảm tốc độ thải trừ của tazobactam.

Các đối tượng đặc biệt:

- Thời gian bán thải của piperacilin 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 piperacilin 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 piperacilin và tazobactam tăng lên tương ứng 2 lần và 4 lần ở bệnh nhân có độ thanh thải creatinin dưới 20 mL/phút.
- Thảm tách máu loại bỏ được 30% tới 50% piperacilin/tazobactam, cộng thêm với 5% liều tazobactam được loại trừ ở dạng chất chuyển hóa của tazobactam. Thảm phân màng bụng loại bỏ được xấp xỉ 6% và 21% các liều piperacilin và tazobactam tương ứng, và thêm tới 18% liều tazobactam dưới dạng chất chuyển hóa của tazobactam.

QUY CÁCH ĐỒNG GIẢI:

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 điển Mỹ).

TKS0048P-2/04



Cơ sở sản xuất: CHI NHÁNH 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 Dầu Một, tỉnh Bình Dương
Hotline: 1800 555 535 Email: imp@imexpharm.com