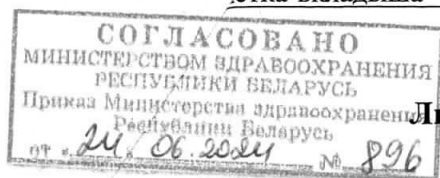


, (125 мг + 31,25 мг)/5 мл и (250 мг + 62,5 мг)/5 мл,
для приготовления суспензии для приема внутрь,
стка-вкладыша

НД РБ

9820 - 2023



Листок-вкладыш: информация для пациентов

Амоксиклав® (125 мг+31,25 мг)/5 мл, порошок для приготовления суспензии для приема внутрь
Амоксиклав® (250 мг+62,5 мг)/5 мл, порошок для приготовления суспензии для приема внутрь

Амоксициллин/клавулановая кислота.

Перед приемом препарата полностью прочитайте данный листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.
- Данный препарат обычно назначается детям. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с вашими.
- Если у вашего ребенка возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Амоксиклав, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Амоксиклав.
3. Прием препарата Амоксиклав.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Амоксиклав.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

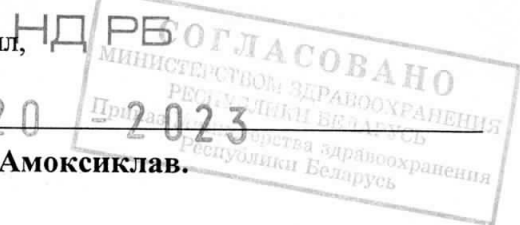
1. Что из себя представляет препарат Амоксиклав, и для чего его применяют.

Амоксиклав является антибиотиком, который уничтожает бактерии, вызывающие инфекции. Он содержит два действующих вещества: амоксициллин и клавулановую кислоту. Амоксициллин относится к группе лекарственных препаратов, которые называются «пенициллины». Амоксициллин иногда может становиться неэффективным (неактивным) вследствие того, что бактерии вырабатывают устойчивость к его действию. Второе действующее вещество препарата (клавулановая кислота) препятствует этому.

Препарат Амоксиклав применяется для лечения следующих инфекций у взрослых и детей:

- острый бактериальный синусит (адекватно диагностированный);
- острый средний отит;
- острый бронхит, обострение хронического бронхита (адекватно диагностированные);
- внебольничная пневмония;
- цистит;
- пиелонефрит;
- инфекции кожи и мягких тканей, в частности воспаление подкожной клетчатки, раны от укусов животных, тяжелый абсцесс зуба с распространенной флегмоной;
- инфекции костей и суставов, в частности остеомиелит.

Амоксиклав®, (125 мг + 31,25 мг)/5 мл и (250 мг + 62,5 мг)/5 мл, порошок для приготовления суспензии для приема внутрь,
Текст листка-вкладыша



2. О чем следует знать перед приемом препарата Амоксиклав.

Не применяйте препарат Амоксиклав,

- если у вас или у вашего ребенка аллергия на амоксициллин, клавулановую кислоту, пенициллин или любой вспомогательный компонент данного лекарственного препарата (перечень см. в разделе 6).
- если у вас или у вашего ребенка уже была тяжелая аллергическая реакция на какой-либо другой антибиотик. К таким реакциям относятся кожная сыпь или отек лица или горла.
- если у вас или вашего ребенка во время приема какого-либо антибиотика уже были проблемы с печенью или желтуха (пожелтение кожи)

Не применяйте препарат Амоксиклав, если один из пунктов выше относится к вам.

Если у вас есть другие вопросы, перед применением препарата Амоксиклав обсудите их с врачом или работником аптеки.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Амоксиклав проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки, если:

- у вас или у вашего ребенка инфекционный мононуклеоз;
- вы или ваш ребенок получаете лечение в связи с проблемами с печенью или почкам;
- у вас или у вашего ребенка нерегулярное и сниженное мочеиспускание.

Если вы не уверены, касаются ли данные сведения вас или вашего ребенка, то перед применением препарата Амоксиклав обсудите это с врачом или работником аптеки.

В определенных случаях врач может определить тип бактерии, вызывающей инфекцию у вас или у вашего ребенка. В зависимости от результатов может быть назначена другая доза препарата Амоксиклав или другой лекарственный препарат.

Состояния, на которые необходимо обратить внимание

Препарат Амоксиклав способен ухудшить существующие состояния или привести к серьезным нежелательным реакциям. К ним относятся аллергические реакции, судорожные приступы и воспаление толстой кишки. Во время лечения ребенка препаратом Амоксиклав вам необходимо обращать внимание на определенные симптомы для того, чтобы снизить риск возникновения нежелательных реакций. См. «Нежелательные реакции, на которые необходимо обратить внимание» в разделе 4.

Анализ крови и мочи

Если вам или вашему ребенку делают анализы крови (напр., исследование эритроцитов или анализ печеночных показателей) или анализ мочи (на глюкозу), вам необходимо проинформировать врача или медицинскую сестру о том, что вы или ваш ребенок принимаете препарат Амоксиклав. Это необходимо, так как препарат Амоксиклав может влиять на результаты таких анализов.

Другие препараты и препарат Амоксиклав

Проинформируйте своего врача или работника аптеки, если вы или ваш ребенок принимаете/используете, недавно принимали/использовали или планируете принимать/использовать другие лекарственные препараты.

Прием **аллопуринола** (для лечения подагры) вместе с препаратом Амоксиклав, повышает вероятность возникновения аллергической кожной реакции.

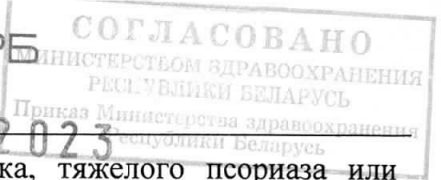
Одновременный прием **пробенецида** (для лечения подагры) может снизить выведение амоксициллина и поэтому не рекомендуется.

При приеме лекарственных препаратов для предотвращения образования сгустков крови (например, **варфарин**) вместе с препаратом Амоксиклав, могут потребоваться дополнительные анализы крови.

Амоксиклав®, (125 мг + 31,25 мг)/5 мл и (250 мг + 62,5 мг)/5 мл, порошок для приготовления суспензии для приема внутрь,

Текст листка-вкладыша

9820-2023



При приеме **метотрексата** (применяется для лечения рака, тяжелого псориаза или ревматических заболеваний), пенициллины могут снижать выведение метотрексата, что потенциально может привести к усилению нежелательных реакций.

Препарат Амоксиклав может влиять на эффективность **микофенолата мофетила** (лекарственного препарата, который предотвращает отторжение пересаженных органов).

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат Амоксиклав может вызывать нежелательные реакции (например, аллергические реакции, головокружение, судороги), которые могут влиять на способность управлять транспортными средствами.

Если после приема препарата вы почувствовали ухудшение самочувствия, вам нельзя управлять транспортным средством или работать с механизмами.

Амоксиклав содержит аспартам, калий, натрий, бензиловый спирт и этанол

Препарат содержит 1,7 мг аспартама в 1 мл готовой суспензии дозировки (125 мг + 31,25) мг/5 мл и 3,3 мг аспартама в 1 мл готовой суспензии дозировки (250 мг + 62,5 мг)/5 мл. Аспартам является источником фенилаланина. Амоксиклав может оказаться вредным для людей с фенилкетонурией, редким генетическим заболеванием, при котором фенилаланин накапливается из-за того, что организм не может удалить его должным образом.

Нет ни доклинических, ни клинических данных для оценки применения аспартама у детей младше 12 недель.

Лекарственный препарат содержит 6,6 мг калия в 5 мл готовой суспензии дозировки (125 мг + 31,25) мг/5 мл и 13,1 мг калия в 5 мл готовой суспензии дозировки (250 мг + 62,5 мг)/5 мл. Если у вас нарушена функция почек или вы соблюдаете диету с ограничением поступления калия (диета с низким содержанием калия), это следует учитывать.

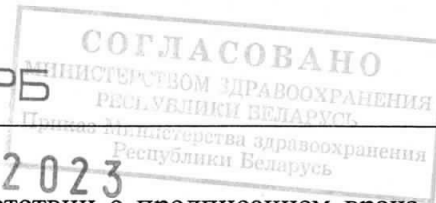
Амоксиклав содержит менее 1 ммоль натрия (1,9 мг для дозировки (125 мг + 31,25) мг/5 мл и 3,8 мг – для дозировки (250 мг + 62,5 мг)/5 мл) в 5 мл приготовленной суспензии, то есть он является практически не содержащим натрия.

Амоксиклав (125 мг + 31,25) мг/5 мл и (250 мг + 62,5) мг/5 мл содержит следовые количества бензилового спирта (содержится в клубничном ароматизаторе). Бензиловый спирт может вызывать аллергические реакции. Бензиловый спирт связан с риском серьезных нежелательных реакций, включая проблемы с дыханием (так называемый «гаспинг-синдром»), у маленьких детей. Не используйте этот препарат для новорожденного ребенка (младше 4 недель), если это не рекомендует врач. Минимальное количество бензилового спирта, при котором возникает токсичность, неизвестно. Не применяйте препарат у маленьких детей (младше 3 лет) более недели, если это не рекомендовано вашим врачом. Если вы беременны или кормите грудью, проконсультируйтесь с врачом, так как большое количество бензилового спирта может накапливаться в вашем организме и вызывать нежелательные реакции (так называемый «метаболический ацидоз»). Если у вас имеется заболевание печени или почек, проконсультируйтесь с врачом, так как бензиловый спирт может накапливаться в вашем организме и вызывать нежелательные реакции (так называемый «метаболический ацидоз»).

Амоксиклав содержит 0,00065 мг алкоголя (этанола) в 5 мл готовой суспензии дозировки (125 мг + 31,25) мг/5 мл и 0,0013 мг алкоголя (этанола) в 5 мл готовой суспензии дозировки (250 мг + 62,5) мг/5 мл. Количество этанола в 5 мл приготовленной суспензии препарата меньше, чем в 1 мл пива или 1 мл вина. Незначительное количество алкоголя в препарате не оказывает заметного воздействия.

Амоксиклав®, (125 мг + 31,25 мг)/5 мл и (250 мг + 62,5 мг)/5 мл,
порошок для приготовления суспензии для приема внутрь.

Текст листка-вкладыша



3. Прием препарата Амоксиклав

9820 - 2023

Всегда применяйте препарат Амоксиклав в точном соответствии с предписанием врача. Если у вас имеются вопросы, обратитесь к врачу или работнику аптеки.

Взрослые и дети с массой тела 40 кг и более

- Рекомендуемая доза составляет 500 мг/125 мг три раза в день. Данная лекарственная форма обычно не рекомендуется взрослым и детям с массой тела 40 кг и более. Обратитесь к врачу или работнику аптеки за советом по выбору более подходящей лекарственной формы и/или дозировки препарата Амоксиклав.

Дети с массой тела менее 40 кг

Все дозы рассчитываются исходя из массы тела ребенка в килограммах.

- Врач проинструктирует вас о том, какое количество препарата Амоксиклав вы должны давать ребенку.
- Используйте дозирующий шприц, чтобы отмерить ребенку правильную дозу.
- Рекомендуемая доза составляет от 20 мг/5 мг до 60 мг/15 мг на килограмм массы тела в сутки, разделенная на три приема.

Пациенты с нарушениями функции почек и печени

- Если у вас или у вашего ребенка проблемы с почками, доза может быть уменьшена. Также ваш врач может выбрать другую дозу или другой лекарственный препарат.
- Если у вас или у вашего ребенка проблемы с печенью, возможно, врач будет чаще назначать анализы крови для контроля функции печени.

Инструкция по приготовлению суспензии:

После открытия навинчивающейся крышки проверьте целостность герметизирующей прокладки и ее контакт с горлышком флакона.

Встряхните флакон, чтобы разрыхлить порошок. Препарат нельзя использовать, если перед приготовлением суспензии во флаконе видны комочки порошка.

Добавьте во флакон воду:

98 мл – для Амоксиклава (125 мг + 31,25 мг)/5 мл,

94 мл - для Амоксиклава (250 мг + 62,5 мг)/5 мл.

После добавления воды закройте флакон, переверните его и хорошо встряхните.

Альтернативный способ: добавьте во флакон воду таким образом, чтобы ее уровень был немного ниже отметки, указанной на этикетке флакона, закройте флакон, переверните его и хорошо встряхните. Затем долейте воду до отметки на этикетке флакона, закройте флакон, переверните его и еще раз хорошо встряхните.

Приготовленная суспензия должна иметь цвет от белого до почти белого. Если цвет приготовленной суспензии отличается от указанного, то такую суспензию применять не следует.

Способ применения готовой суспензии

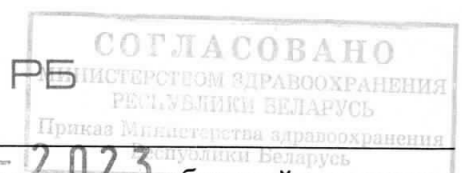
- Хорошо встряхните флакон перед каждым применением.
- Принимайте суспензию вместе с пищей.
- Равномерно распределяйте прием доз препарата в течение дня с интервалом не менее чем 4 часа между дозами. Не применяйте 2 дозы в течение 1 часа.
- Не давайте препарат Амоксиклав ребенку дольше 2 недель. Если вашему ребенку не стало лучше, обратитесь к врачу.

Отмеривание дозы приготовленной суспензии при помощи дозирующего шприца

- Каждый раз перед отбором суспензии хорошо встряхните флакон.
- Вдавите герметизирующий вкладыш (адаптер) дозирующего шприца в горлышко флакона. Адаптер плотно соединяет дозирующий шприц с флаконом.
- Плунжер должен быть вставлен в шприц до упора.
- Осторожно переверните флакон вместе с установленным дозирующим шприцем. Медленно оттяните плунжер шприца вниз до отметки, соответствующей назначенному

Амоксилав®, (125 мг + 31,25 мг)/5 мл и (250 мг + 62,5 мг)/5 мл, порошок для приготовления суспензии для приема внутрь,

Текст листка-вкладыша



количеству в миллилитрах (мл). При наличии пузырьков воздуха в набранной суспензии снова вдавите плунжер в шприц и медленно наполните.

- Поставьте флакон с установленным дозирующим шприцом обратно в вертикальное положение и вытащите из флакона шприц с адаптером.

Введение приготовленной суспензии при помощи дозирующего шприца

- Суспензию можно вводить из дозирующего шприца прямо в рот или выдавить содержимое шприца в ложку для последующего приема внутрь.
- При введении суспензии из дозирующего шприца прямо в рот ребенок должен находиться вертикально.
- После каждого применения плотно закрывайте флакон крышкой. После приема очистите дозирующий шприц, промыв его несколько раз чистой водой (последовательно набирая и выдавливая воду из шприца).

Если вы приняли большее количество препарата Амоксилав, чем должны были

Если вы приняли или дали своему ребенку слишком большую дозу препарата Амоксилав, могут возникнуть проблемы с желудком (тошнота, рвота или диарея) или судороги. Обратитесь к врачу как можно скорее. Возьмите с собой флакон препарата или листок-вкладыш и покажите его врачу.

Если вы пропустили прием препарата Амоксилав

Если вы или ваш ребенок пропустили прием, примите (дайте ребенку) пропущенную дозу, как только вы вспомните об этом. Следующую дозу нельзя принимать слишком рано – должно пройти приблизительно 4 часа. Если вы забыли ввести предыдущую дозу, не вводите двойную.

Если вы прекратили прием препарата Амоксилав

Принимайте или вводите препарат Амоксилав своему ребенку до тех пор, пока лечение не будет завершено, даже если вы или ваш ребенок почувствовали себя лучше. Для борьбы с инфекцией необходимо полностью пройти курс лечения, назначенный врачом. Если прекратить прием препарата преждевременно, некоторые бактерии могут выжить и привести к повторному появлению инфекции.

Если у вас есть другие вопросы касательно приема данного лекарственного препарата, обратитесь к врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции.

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Амоксилав может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех. В связи с применением данного лекарственного препарата могут возникнуть следующие нежелательные реакции.

Нежелательные реакции, на которые необходимо обратить внимание

Аллергические реакции:

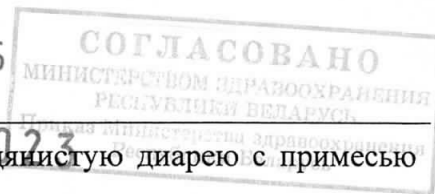
- Кожная сыпь
- Воспаление кровеносных сосудов (васкулит), которое может проявляться в виде красных или фиолетовых выпуклых пятен на коже, но также может затрагивать и другие области тела
- Лихорадка, боль в суставах, увеличенные лимфатические узлы в области шеи, подмышек или паха
- Отеки, иногда лица или горла (ангионевротический отек), вызывающие проблемы с дыханием
- Обморок
- Боль в груди на фоне аллергических реакций, может быть симптомом инфаркта миокарда, спровоцированного аллергической реакцией (синдром Коуниса).

Незамедлительно свяжитесь с врачом, если у вас или у вашего ребенка появился один из этих признаков. Больше не принимайте препарат Амоксилав.

Воспаление толстой кишки

Амоксиклав® (125 мг + 31,25 мг)/5 мл и (250 мг + 62,5 мг)/5 мл порошок для приготовления суспензии для приема внутрь,

Текст листка-вкладыша



Воспаление толстой кишки, которое обычно вызывает водянистую диарею с примесью крови и слизи, боль в желудке и/или лихорадку.

Острое воспаление поджелудочной железы (острый панкреатит)

Если у вас или у ребенка сильная и постоянная боль в верхней части живота, области пупка, это может быть признаком острого панкреатита.

Синдром энтероколита, индуцированного лекарственным препаратом

О синдроме энтероколита, индуцированного лекарственным препаратом, сообщалось главным образом у детей, получавших амоксициллин/клавуланат. Это аллергическая реакция с ведущим симптомом повторяющейся рвоты (через 1-4 часа после приема препарата). Дополнительные симптомы могут включать боль в животе, вялость, диарею, низкое кровяное давление.

Если у вас или у вашего ребенка возникли такие симптомы, **как можно скорее обратитесь к врачу.**

Возможные нежелательные реакции включают в себя:

Очень часто (могут возникать у 1 и более человека из 10)

- Диарея (у взрослых)

Часто (могут возникать менее чем у 1 человека из 10)

- Грибковая инфекция (грибковая инфекция в области влагалища, полости рта или кожных складок, вызванная Candida)
- Тошнота, особенно при приеме высоких доз. Если у вашего ребенка возникает тошнота, вводите ему препарат Амоксиклав вместе с едой.
- Рвота
- Диарея (у детей)

Нечасто (могут возникать менее чем у 1 человека из 100)

- Кожная сыпь, зуд
- Выпуклая зудящая кожная сыпь (папулы)
- Нарушения пищеварения (диспепсия)
- Головокружение
- Головная боль
- Увеличение активности ферментов, вырабатываемых печенью, указывающих на повреждение печени (обнаруживается при анализах крови)

Редко (могут возникать менее чем у 1 человека из 1000)

- Сыпь, возможно, с волдырями, которые выглядят как маленькие мишени (центральное темное пятно с окружающей более бледной областью и темным кольцом снаружи – многоформная эритема)

Незамедлительно свяжитесь с врачом, если у вас или у вашего ребенка возникла такая нежелательная реакция.

- Низкое количество тромбоцитов - клеток, участвующих в свертывании крови (обнаруживается при анализах крови)
- Низкое количество лейкоцитов (обнаруживается при анализах крови)

Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно).

- Аллергические реакции (см. выше)
- Воспаление толстой кишки (см. выше)
- Кристаллы в моче, приводящие к острому повреждению почек
- Сыпь с пузырьками и пузырями с корками в центре, с тенденцией к группировке и образованию гирляндоподобной формы или в виде «нитки жемчуга» (IgA зависимый линейный дерматоз)
- Воспаление оболочек, окружающих головной и спинной мозг (асептический менингит)
- Серьезные кожные реакции:

Амоксиклав®, (125 мг + 31,25 мг)/5 мл и (250 мг + 62,5 мг)/5 мл,
порошок для приготовления суспензии для приема внутрь,

Текст листка-вкладыша

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

9870 - 2023

- Обширная кожная сыпь с волдырями и отслаиванием кожи, особенно вокруг рта, носа, глаз и половых органов (синдром Стивенса-Джонсона), а также более серьезная форма, вызывающая обширное шелушение кожи (более 30 % поверхности тела) (токсический эпидермальный некролиз)
- Обширная красная кожная сыпь с небольшими гнойными волдырями (буллезный эксфолиативный дерматит)
- Красная шелушащаяся кожная сыпь с шишками под кожей и волдырями (экзантематозный пустулез)
- Гриппоподобные симптомы с кожной сыпью, лихорадкой, отеком желез и аномальными показателями крови (включая увеличение количества типа белых клеток крови (лейкоцитов), которые называются эозинофилы и активности ферментов печени) (лекарственная реакция с эозинофилией и системными симптомами [DRESS-синдром])

Незамедлительно свяжитесь с врачом, если вас или у вашего ребенка появилась одна из этих нежелательных реакций.

- Чрезмерное размножение невосприимчивых к препарату микроорганизмов
- Воспаление печени (гепатит)
- Желтуха, вызванная увеличением уровня билирубина (вещества, вырабатываемого печенью) в крови, что может вызвать пожелтение кожи и белков глаз у вашего ребенка
- Воспаление почечных канальцев
- Замедление свертываемости крови
- Гиперактивность
- Судороги (у людей, принимающих препарат Амоксиклав в высоких дозах или имеющих проблемы с почками)
- Синдром «черного волосатого языка»
- Изменение цвета зубов (у детей), которое, как правило, устраняется чисткой зубов
- Сильное снижение количества лейкоцитов (обнаруживается при анализах крови)
- низкое количество эритроцитов из-за чрезмерного их распада, что вызывает развитие анемии, или малокровия (гемолитическая анемия).

Сообщение о нежелательных реакциях

При возникновении любых нежелательных реакций обратитесь к вашему лечащему врачу или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Телефон: +375 (17) 242-00-29

Факс: +375 (17) 242-00-29

Эл. почта: rcpl@rceth.by

Веб-сайт: www.rceth.by.

5. Хранение препарата Амоксиклав

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Не принимайте данный лекарственный препарат после даты истечения срока годности, указанной на картонной коробке и флаконе. Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Храните при температуре ниже 30°C.

Готовую суспензию храните при температуре 2 - 8 °C не более 7 дней.

Амоксиклав® (125 мг + 31,25 мг)/5 мл и (250 мг + 62,5 мг)/5 мл,
порошок для приготовления суспензии для приема внутрь,
Текст листка-вкладыша

НД РБ

9820 - 2023

Данный лекарственный препарат нельзя использовать, если перед приготовлением во флаконе видны комки порошка.

Не выбрасывайте препарат в канализацию или вместе с бытовыми отходами. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Состав препарата Амоксиклав

Действующие вещества:

Действующими веществами препарата являются амоксициллин и клавулановая кислота.

Амоксиклав (125 мг + 31,25 мг)/5 мл

5 мл суспензии для приема внутрь содержат 125 мг амоксициллина в виде амоксициллина тригидрата и 31,25 мг клавулановой кислоты в виде калия клавуланата.

Амоксиклав (250 мг + 62,5 мг)/5 мл

5 мл суспензии для приема внутрь содержат 250 мг амоксициллина в виде амоксициллина тригидрата и 62,5 мг клавулановой кислоты в виде калия клавуланата.

Вспомогательные вещества:

кремния диоксид коллоидный безводный,
ксантановая камедь,
ароматизатор клубничный*,
кросповидон,
аспартам,
кармеллоза натрия,
кремния диоксид (безводный).

*Состав клубничного ароматизатора: кукурузный мальтодекстрин, триэтилцитрат, ароматизирующие вещества, пропиленгликоль, ароматическая композиция.

Описание внешнего вида

Препарат Амоксиклав представляет собой порошок от белого до почти белого цвета. После приготовления готовая суспензия имеет цвет от белого до почти белого.

Характер и содержимое упаковки

Флакон из темного стекла с герметизирующей прокладкой, с навинчивающейся крышкой из полиэтилена/полипропилена с контролем первого вскрытия.

1 флакон в комплекте с дозирующим шприцом объемом 5 мл (с градуировкой 0,1 мл) из полиэтилена/полипропилена с адаптером из полиэтилена и листком-вкладышем в картонной пачке.

Условия отпуска из аптек

По рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения

Slovenia,
Sandoz Pharmaceuticals d.d., Verovskova 57, Ljubljana.

Производитель:

Austria,
Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl.

Представитель держателя регистрационного удостоверения в Республике Беларусь:

За любой информацией о препарате следует обращаться к локальному представителю держателя регистрационного удостоверения.

Республика Беларусь

Представительство АО «Сандоз Фармасьютикалз д. д.» (Словения) в Республике Беларусь,
220084, г. Минск, ул. Академика Купревича, 3, помещение 49.

тел. +375 (17) 370 16 20,



Амоксиклав®, (125 мг + 31,25 мг)/5 мл и (250 мг + 62,5 мг)/5 мл,
порошок для приготовления суспензии для приема внутрь,
Текст листка-вкладыша

НД РБ

9820 - 2023

факс +375 (17) 370 16 21,

E-mail: patient.safety.cis@sandoz.com (для нежелательных явлений),

E-mail: complaint.eaeu@sandoz.com (для претензий по качеству).

Листок-вкладыш пересмотрен:
05.2024



Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте <https://www.rceth.by>.

Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте <https://www.rceth.by>

Общие медицинские рекомендации по рациональному использованию антибиотиков

Антибиотики применяют для лечения бактериальных инфекций. Они неэффективны против вирусных инфекций.

Иногда бактериальная инфекция не реагирует на лечение антибиотиками. Одной из наиболее распространенных причин этого является приобретение бактериями, вызывающими инфекционное заболевание, устойчивости к используемому антибиотику. Это означает, что они способны выживать и даже размножаться, несмотря на прием антибиотика.

Бактерии могут развивать устойчивость к антибиотикам по разным причинам. Рациональное использование антибиотиков может помочь снизить риск развития устойчивости бактерий.

Если ваш врач назначает лечение антибиотиками, оно предназначено только для лечения имеющегося в настоящее время заболевания. Соблюдение следующих указаний поможет предотвратить появление резистентных бактерий, которые могут нейтрализовать действие антибиотика.

1. Очень важно, чтобы антибиотик принимался в правильной дозе, в правильное время и с правильной продолжительностью приема. Внимательно прочтите листок-вкладыш, если у вас есть вопросы, задайте их врачу или работнику аптеки.
2. Нельзя использовать антибиотик, если он не был назначен именно вашему ребенку, вы должны использовать его только для лечения инфекции согласно назначению врача.
3. Нельзя использовать антибиотики, назначенные другим людям, даже если у них была аналогичная инфекция.
4. Нельзя давать антибиотики, которые были назначены вашему ребенку, другим людям.
5. Если после завершения лечения, проведенного согласно указанию врача, у вас осталось какое-то количество антибиотиков, не выбрасывайте их в канализацию или вместе с бытовыми отходами. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат надлежащим образом.