

Prospect: Informații pentru pacient

Amoxicilină Trihidrat Sandoz 125 mg/5 ml pulbere pentru suspensie orală
Amoxicilină Trihidrat Sandoz 250 mg/5 ml pulbere pentru suspensie orală

amoxicilină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce conține acest prospect:

1. Ce este Amoxicilină Trihidrat Sandoz și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Amoxicilină Trihidrat Sandoz
3. Cum să luați Amoxicilină Trihidrat Sandoz
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Amoxicilină Trihidrat Sandoz
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Amoxicilină Trihidrat Sandoz și pentru ce se utilizează

Ce este Amoxicilină Trihidrat Sandoz

Amoxicilină Trihidrat Sandoz este un antibiotic. Substanța activă este amoxicilina. Acesta aparține unui grup de antibiotice numite peniciline.

Amoxicilină Trihidrat Sandoz este utilizat pentru

Amoxicilină Trihidrat Sandoz este utilizat pentru tratamentul infecțiilor cauzate de bacterii în diferite părți ale corpului. De asemenea, **Amoxicilină Trihidrat Sandoz** poate fi utilizat în combinație cu alte medicamente pentru a trata ulcere de stomac.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Amoxicilină Trihidrat Sandoz

Nu luați Amoxicilină Trihidrat Sandoz:

- dacă sunteți alergic la amoxicilină, peniciline sau oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (prevăzute la punctul 6).

- dacă ați avut vreodată o reacție alergică la orice antibiotic. Aceasta poate include erupții tranzitorii pe piele sau umflarea feței sau a gâtului.

Nu luați Amoxicilină Trihidrat Sandoz dacă oricare din situațiile de mai sus vi se aplică. Dacă nu sunteți sigur, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului înainte de a lua Amoxicilină Trihidrat Sandoz.

Atenționări și precauții

Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte să utilizați **Amoxicilină Trihidrat Sandoz** dacă:

- aveți febră glandulară (febră, dureri în gât, ganglioni umflați și oboseală extremă)
- aveți probleme cu rinichii
- nu urinați cu regularitate.

Dacă nu sunteți sigur că cele de mai sus vi se aplică, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului înainte de a lua Amoxicilină Trihidrat Sandoz.

Teste de urină și de sânge

Dacă trebuie să faceți:

- Teste de urină (determinarea glucozei) sau analize de sânge pentru testarea funcției ficatului
 - Testarea estriolului (se realizează în timpul sarcinii pentru a verifica dacă copilul se dezvoltă normal)
- Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului că luați Amoxicilină Trihidrat Sandoz. Aceasta deoarece Amoxicilina Trihidrat Sandoz poate afecta rezultatele acestor teste.

Amoxicilină Trihidrat Sandoz împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

- Dacă luați alopurinol (folosit pentru gută) împreună cu Amoxicilină Trihidrat Sandoz, este foarte probabil ca dumneavoastră să aveți o reacție alergică pe piele.
- Dacă luați probenecid (folosit pentru gută), utilizarea concomitentă de probenecid poate reduce excreția amoxicilinei și nu este recomandată.
- Dacă luați medicamente care ajută la împiedicarea formării cheagurilor de sânge (de exemplu warfarina), pot fi necesare teste de sânge suplimentare.
- Dacă luați alte antibiotice (de exemplu tetraciclină) poate să scadă eficiența Amoxicilină Trihidrat Sandoz.
- Dacă luați metotrexat (folosit pentru tratamentul cancerului sau al psoriazisului sever), penicilinele pot reduce excreția metotrexatului, determinând o potențială creștere a reacțiilor adverse.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea:

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că sunteți gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări, înainte de a lua acest medicament.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor:

Amoxicilină Trihidrat Sandoz poate avea reacții adverse și simptomele (precum reacții alergice, amețea și convulsii) vă pot face inapt pentru a conduce.

Nu conduceți vehicule și nu folosiți utilaje decât dacă vă simțiți bine.

Amoxicilină Trihidrat Sandoz conține aspartam, benzoat de sodiu, alcool benzilic, benzoat de benzil, etanol, sorbitol, dioxid de sulf, glucoză și sodiu.

Acest medicament conține 8,5 mg aspartam în 5 ml suspensie orală reconstituită. Aspartamul este o sursă de fenilalanină. Poate fi dăunător dacă aveți fenilcetonurie (PKU), o tulburare genetică rară în care fenilalanina se acumulează deoarece organismul nu o poate îndepărta în mod corespunzător.

Acest medicament conține 7,1 mg benzoat de sodiu (E211) în 5 ml suspensie orală reconstituită, fiind ușor iritant pentru ochi, piele și mucoasă. Acest medicament conține până la 0,44 mg benzoat de benzil în 5 ml de suspensie orală reconstituită. Benzoatul de sodiu și benzoatul de benzil pot crește riscul de apariție a icterului (îngălbenirea pielii și a ochilor) la nou-născuți (cu vârsta de până la 4 săptămâni).

Acest medicament conține până la 3,0 mg alcool benzilic în 5 ml suspensie orală reconstituită. Alcoolul benzilic poate provoca reacții alergice. Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări dacă sunteți gravidă, alăptați sau aveți o boală hepatică sau renală. Acest lucru se datorează faptului că se pot acumula cantități mari de alcool benzilic în organism și pot provoca reacții adverse (numite „acidoză metabolică”). Nu utilizați mai mult de o săptămână la copiii mici (cu vârsta sub 3 ani), cu excepția cazului în care vă recomandă medicul sau farmacistul. Nu administrați copilului nou-născut (până la 4 săptămâni), cu excepția cazului în care este recomandat de către medicul dumneavoastră. Acest lucru se datorează faptului că alcoolul benzilic a fost asociat cu riscul apariției unor efecte secundare severe, incluzând probleme de respirație la copiii mici.

Acest medicament conține cantități mici de etanol, mai puțin de 100 mg în 5 ml suspensie orală reconstituită.

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) în 5 ml suspensie orală reconstituită, adică practic „nu conține sodiu”.

Acest medicament conține 0,14 mg sorbitol în 5 ml suspensie orală reconstituită.

Acest medicament conține 100 ng dioxid de sulf. Poate provoca rareori reacții de hipersensibilitate severă și bronhospasm.

Acest medicament conține 0,68 mg de glucoză. Dacă vi s-a spus de către medicul dumneavoastră că aveți intoleranță la unele tipuri de zahăr, contactați medicul înainte de a lua acest medicament.

3. Cum să luați Amoxicilină Trihidrat Sandoz

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

- Agitați flaconul înainte de fiecare utilizare.
- Spațiați dozele la intervale egale în timpul zilei, la interval de cel puțin 4 ore între doze.

Doza obișnuită este:

Copii cu greutatea mai mică de 40 kg

Toate dozele sunt calculate în funcție de greutatea corporală a copilului în kilograme.

- Medicul dumneavoastră vă va spune cât de mult din Amoxicilină Trihidrat Sandoz trebuie să îi

administrați copilului dumneavoastră.

- Doza obișnuită este cuprinsă între 40 mg și 90 mg pentru fiecare kilogram corp pe zi, administrată în două sau trei doze.
- Doza maximă recomandată este de 100 mg pentru fiecare kilogram corp pe zi.

Adulți, pacienți vârstnici și copii cu greutatea mai mare de 40 kg

Doza obișnuită de Amoxicilină Trihidrat Sandoz este de 250 mg până la 500 mg de trei ori pe zi sau 750 mg până la 1 g la fiecare 12 ore, în funcție de gravitatea și de tipul infecției.

- **Infecții severe:** 750 mg până la 1 g de trei ori pe zi.
- **Infecții ale tractului urinar:** 3 g de două ori pe zi timp de o zi.
- **Boala Lyme (o infecție răspândită de paraziți numiți căpușe):** Eritem migrator izolat (stadiu incipient – erupție circulară de culoare roșie sau roz): 4 g pe zi, Manifestări sistemice (stadiu avansat – pentru simptome mai grave sau atunci când boala se răspândește în corp): până la 6 g pe zi.
- **Ulcere stomacale:** o doză de 750 mg sau o doză de 1 g de două ori pe zi timp de 7 zile împreună cu alte antibiotice sau medicamente pentru tratamentul ulcerelor stomacale.
- **Pentru prevenirea infecțiilor cardiace în timpul intervențiilor chirurgicale:** doza va varia în funcție de tipul intervenției chirurgicale. De asemenea, pot fi administrate alte medicamente în același timp. Medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală vă pot da mai multe detalii.
- Doza maximă recomandată este de 6 g pe zi.

Afecțiuni ale rinichilor

Dacă aveți afecțiuni ale rinichilor doza poate fi mai mică decât doza obișnuită.

Dacă luați mai mult Amoxicilină Trihidrat Sandoz decât trebuie:

Dacă ați luat prea mult Amoxicilină Trihidrat Sandoz, simptomele pot fi deranjamente stomacale (greață, vărsături sau diaree) sau cristale în urină, care pot fi observate sub formă de urină tulbură, sau probleme la urinare. Discutați cu medicul dumneavoastră cât mai curând posibil. Luați medicamentul cu dumneavoastră pentru a-l arăta medicului.

Dacă uitați să luați Amoxicilină Trihidrat Sandoz:

- Dacă uitați să luați o doză, luați-o imediat ce vă amintiți.
- Nu luați doza următoare prea repede, așteptați 4 ore înainte de a lua doza următoare.
- Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Cât timp trebuie să luați Amoxicilină Trihidrat Sandoz?

- Continuați să luați Amoxicilină Trihidrat Sandoz atât timp cât v-a spus medicul dumneavoastră, chiar dacă vă simțiți mai bine. Aveți nevoie de fiecare doză pentru a lupta împotriva infecției. Dacă unele bacterii supraviețuiesc ele pot provoca revenirea infecției.
- Dacă după ce terminați tratamentul în continuare nu vă simțiți bine, trebuie să mergeți să discutați cu un medic.

Dacă Amoxicilină Trihidrat Sandoz este folosit pe termen lung poate să apară candidoză (o infecție cu fungi în zonele umede ale corpului care poate provoca durere, mâncărime și scurgeri de culoare albă). Dacă vi se întâmplă acest lucru spuneți medicului dumneavoastră.

Dacă luați Amoxicilină Trihidrat Sandoz pentru o lungă perioadă de timp, medicul dumneavoastră vă poate efectua teste suplimentare pentru a verifica dacă rinichii, ficatul sau sistemul dumneavoastră sanguin funcționează normal.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că acestea nu apar la toate persoanele.

Opriți tratamentul cu Amoxicilină Trihidrat Sandoz și adresați-vă imediat unui medic, dacă observați orice reacții adverse grave – este posibil să aveți nevoie de tratament medical de urgență:

Următoarele reacții adverse grave sunt foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 persoane):

- reacții alergice, simptomele pot include: mâncărimi sau erupție trecătoare pe piele, umflarea feței, buzelor, limbii, corpului sau dificultăți de respirație. Aceste reacții pot fi grave și ocazional au fost letale
- erupție pe piele sau pete roșii rotunde punctiforme sub suprafața pielii sau apariția de vânătăi pe piele. Aceasta este determinată de inflamația pereților vaselor de sânge din cauza unei reacții alergice. Poate fi asociată cu dureri articulare (artrită) sau probleme ale rinichilor
- o reacție alergică întârziată poate să apară de obicei la 7 până la 12 zile după administrarea de Amoxicilină Trihidrat Sandoz, unele simptome incluzând: erupții trecătoare pe piele, febră, dureri articulare sau mărirea ganglionilor limfatici, în special cei de sub braț
- o reacție pe piele numită „eritem polimorf” în care pot să apară: pete purpurii roșiatice pe piele ce provoacă mâncărimi în special pe palme sau pe tălpi, zone umflate pe piele „în formă de stup”, zone dureroase la nivelul gurii, ochilor și organelor genitale. Puteți avea febră și vă puteți simți foarte obosit
- alte reacții severe pe piele pot include: modificare a culorii pielii, umflături localizate sub piele, bășici, pustule, descuamare, înroșire, durere, mâncărime, formare de cruste. Acestea pot fi asociate cu febră, durere de cap și dureri în corp
- simptome asemănătoare gripei cu erupție trecătoare pe piele, febră, ganglioni inflamați și rezultate anormale ale analizelor de sânge [inclusiv număr crescut de leucocite (eozinofilie) și valori serice crescute ale enzimelor hepatice] [reacție la medicament cu eozinofilie și simptome sistemice (sindrom DRESS)]
- aveți febră, frisoane, dureri în gât sau ale semne ale unei infecții, sau vă învinețiți cu ușurință. Acestea pot fi semne ale unei probleme cu celulele sanguine
- reacția Jarisch-Herxheimer care poate să apară în timpul tratamentului cu Amoxicilină Trihidrat Sandoz în boala Lyme și provoacă febră, frisoane, dureri de cap, dureri musculare și erupții cutanate
- inflamare a intestinului gros (colon) cu diaree (care uneori conține sânge), durere și febră
- pot apare reacții adverse grave ale ficatului. Acestea sunt în principal asociate cu tratamentul pe perioade lungi, la bărbați și vârstnici. Trebuie să spuneți de urgență medicului dumneavoastră dacă observați:
 - diaree severă cu sângerări
 - vezicule, înroșire sau învinețire la nivelul pielii
 - urină mai închisă la culoare sau scaune mai deschise la culoare

- îngălbenirea pielii sau a albului ochilor (icter). Vezi mai jos anemia care poate conduce la icter.

Aceste reacții pot să apară în timpul administrării medicamentului sau timp de până la câteva săptămâni după tratament.

Dacă vi se întâmplă oricare dintre cele de mai sus, încetați să luați medicamentul și adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.

Uneori puteți avea reacții pe piele mai puțin severe, ca de exemplu:

- o erupție moderată pe piele (pete rotunde roz-roșii), zone umflate ca un „stup” pe antebrațe, picioare, palme, mâini sau laba piciorului. Acestea sunt mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane).

Dacă aveți oricare dintre aceste reacții discutați cu medicul dumneavoastră deoarece tratamentul cu Amoxicilină Trihidrat Sandoz va trebui oprit.

Alte reacții adverse posibile sunt:

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- erupție trecătoare pe piele
- senzație de rău (greață)
- diaree.

Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

- stare de rău (vărsături).

Foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 persoane)

- candidoză (o infecție cauzată de ciuperci la nivelul vaginului, gurii sau pliurilor pielii), veți primi tratamentul pentru candidoză de la medicul dumneavoastră sau de la farmacist
- probleme ale rinichilor
- crize convulsive, observate la pacienții care iau doze mari sau care au probleme cu rinichii
- amețeli
- hiperactivitate
- dinții pot părea pătați, dar de obicei revin la normal după periere (această reacție a fost raportată la copii)
- limba se poate colora în galben, maro sau negru și poate avea un aspect păros
- o scădere excesivă a numărului de celule roșii din sânge cauzând un tip de anemie. Simptomele includ: oboseală, dureri de cap, dificultăți de respirație, amețeli, aspect palid și îngălbenirea pielii sau a albului ochilor
- număr scăzut de celule albe din sânge
- număr scăzut de celule implicate în coagularea sângelui
- coagularea sângelui poate dura mai mult decât în mod normal. Puteți observa acest lucru dacă vă curge sânge din nas sau dacă vă tăiați.

Cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile):

- durere în piept în contextul reacțiilor alergice, care poate fi un simptom al infarctului miocardic declanșat de alergie (sindrom Kounis).
- sindromul de enterocolită indus de medicament (SEIM): SEIM a fost raportat în principal la copiii cărora li se administrează amoxicilină. Este un anumit

tip de reacție alergică care are ca simptom principal vărsăturile repetitive (1-4 ore după administrarea medicamentului). Alte simptome pot include dureri abdominale, letargie (stare de inactivitate totală), diaree și tensiune arterială mică.

- cristale în urină care duc la afecțiuni renale acute, care pot fi observate sub formă de urină tulbure, sau dificultate sau disconfort la urinare. Asigurați-vă că beți multe lichide pentru a reduce probabilitatea apariției acestor simptome.
- erupție pe piele cu vezicule dispuse în cerc, cu crustă centrală sau ca un șir de perle (boala cu IgA liniară).
- inflamație a membranelor care înconjoară creierul și măduva spinării (meningită aseptică).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agencia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro

Website: www.anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Amoxicilină Trihidrat Sandoz

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie și flacon, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A nu se păstra la temperaturi peste 25°C. A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de umiditate.

După reconstituire: A se păstra la frigider (2°C – 8°C).

Nu utilizați suspensia reconstituită mai târziu de 14 zile.

Nu utilizați acest medicament dacă observați că pulberea a format aglomerări în flacon înainte de reconstituire.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Amoxicilină Trihidrat Sandoz

- Substanța activă este amoxicilina. Fiecare 5 ml de suspensie orală reconstituită conține 125 mg amoxicilină (sub formă de trihidrat).

Fiecare 5 ml de suspensie orală reconstituită conține 250 mg amoxicilină (sub formă de trihidrat).

- Celelalte componente sunt: acid citric anhidru (E 330), benzoat de sodiu (E 211), aspartam (E 951), talc (E 553b), citrat trisodic anhidru (E 331), guar (E 412), dioxid de siliciu precipitat (E 551), aromă de lămâie pulbere [conține glucoză, sorbitol (E 420), dioxid de sulf (E 220)], aromă de caisă și piersică pulbere [conține benzoat de benzil, etanol, sorbitol (E 420), dioxid de sulf (E 220)], aromă de portocală pulbere (conține alcool benzilic).

Cum arată Amoxicilină Trihidrat Sandoz și conținutul ambalajului

Pulbere cu miros de fructe, de culoare albă până la slab gălbuie.

Pulberea pentru suspensie orală este ambalată în flacoane din sticlă brună de 60 ml prevăzute cu sistem de închidere securizat pentru copii (apăsare + răsucire) și membrană de sigilare.

Pulberea pentru suspensie orală este ambalată în flacoane din sticlă brună de 100 ml prevăzute cu sistem de închidere securizat pentru copii (apăsare + răsucire) și membrană de sigilare.

[Amoxicilină Trihidrat Sandoz 125 mg/5 ml pulbere pentru suspensie orală]

Mărimi de ambalaj: 5,10 g pulbere pentru 60 ml suspensie orală

8,50 g pulbere pentru 100 ml suspensie orală

Lingurița dozatoare inclusă are gradații la 1,25 ml, 2,5 ml și 5,0 ml și este realizată din polipropilenă.

[Amoxicilină Trihidrat Sandoz 250 mg/5 ml pulbere pentru suspensie orală]

Mărimi de ambalaj: 6,60 g pulbere pentru 60 ml suspensie orală;

11,0 g pulbere pentru 100 ml suspensie orală.

Lingurița dozatoare sau seringă pentru administrare orală (cu adaptor) inclusă are gradații la 1,25 ml, 2,5 ml și 5,0 ml și este realizată din polipropilenă, respectiv polietilenă.

Pentru a măsura medicamentul:

- agitați flaconul
- puneți adaptorul în gura flaconului
- puneți capătul seringii în adaptor
- întoarceți flaconul cu partea de sus în jos
- trageți pistonul pentru a măsura doza de care aveți nevoie
- întoarceți flaconul în poziție normală, îndepărtați seringă, lăsați adaptorul și închideți flaconul.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricanții

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Sandoz Pharmaceuticals S.R.L.

Calea Floreasca, nr. 169A

Clădirea A, etaj 1, sector 1, 014459

București, România

Fabricanții

Sandoz GmbH

Biochemiestraße 10,

6250 Kundl,
Austria

Salutas Pharma GmbH
Otto-von-Guericke-Allee 1,
39179 Barleben, Germania

Acest medicament este autorizat în Statele Membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:

Austria	Amoxicillin Sandoz 125 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen Amoxicillin Sandoz 250 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen Amoxicillin Sandoz 500 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
Estonia	Ospamox 250mg/5 ml
Lituania	Ospamox 250mg/5ml milteliai geriamajai suspensijai
Letonia	Ospamox 250 mg/5 ml pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai
România	Amoxicilină Trihidrat Sandoz 125 mg/5 ml pulbere pentru suspensie orală Amoxicilină Trihidrat Sandoz 250 mg/5 ml pulbere pentru suspensie orală
Slovenia	Ospamox 125 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo Ospamox 250 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo Ospamox 500 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo
Republica Slovacia	Ospamox 250 mg/5 ml prášok na perorálnu suspenziu

Acest prospect a fost revizuit în august 2023.

Sfaturi generale cu privire la utilizarea antibioticelor

Antibioticele sunt utilizate pentru tratamentul infecțiilor provocate de bacterii. Sunt ineficace împotriva infecțiilor provocate de virusuri.

Uneori, o infecție provocată de o bacterie nu se vindecă în urma unei cure de tratament cu un antibiotic. Una dintre cele mai frecvente cauze se datorează rezistenței la antibioticul utilizat pe care o dezvoltă bacteria care a provocat infecția. Aceasta înseamnă că acestea pot supraviețui sau chiar se pot înmulți, în ciuda tratamentului cu antibiotic.

Bacteriile pot deveni rezistente la antibiotice din numeroase motive. Utilizarea responsabilă a antibioticelor poate ajuta la reducerea șanselor de dezvoltare a rezistenței bacteriene.

Atunci când medicul vă prescrie o cură de tratament cu un antibiotic, aceasta este pentru a trata infecția dumneavoastră curentă. Urmând sfaturile de mai jos veți ajuta la prevenirea riscului de apariție a bacteriilor rezistente care ar putea opri acțiunea antibioticului.

- 1- Este foarte important să luați antibioticul în doza corectă, la momentul corespunzător și pentru numărul indicat de zile. Citiți informațiile de pe etichetă și dacă aveți nelămuriri cereți explicații medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- 2- Nu trebuie să luați un antibiotic decât dacă acesta a fost prescris special pentru dumneavoastră și trebuie să îl utilizați numai pentru a trata infecția pentru care a fost prescris.
- 3- Nu trebuie să luați antibiotice care au fost prescrise altor persoane chiar dacă acestea au avut o infecție asemănătoare cu a dumneavoastră.
- 4- Nu trebuie să dați altor persoane antibioticele care au fost prescrise pentru dumneavoastră.
- 5- După completarea tratamentului conform indicațiilor medicului dumneavoastră, trebuie să returnați orice antibiotic nefolosit farmaciei pentru a fi eliminate corespunzător.

Următoarele informații sunt destinate numai personalului medical:

Instrucțiuni privind reconstituirea

După deschiderea capacului, asigurați-vă că sigiliul este intact și atașat de marginea flaconului. Nu utilizați dacă sigiliul nu este intact. Agitați flaconul pentru afânarea pulberii.

Pentru prepararea suspensiei umpleți flaconul cu următoarea cantitate de apă:

125 mg/5ml

- Pentru flaconul de 60 ml se adaugă 56 ml apă
- Pentru flaconul de 100 ml se adaugă 94 ml apă

250 mg/5 ml

- Pentru flaconul de 60 ml se adaugă 55 ml apă
- Pentru flaconul de 100 ml se adaugă 92 ml apă

Agitați energic din nou.

Suspensia de culoare albă până la gălbui este acum gata de utilizare.

Nu utilizați suspensia reconstituită în cazul în care culoarea nu este albă până la gălbui.

Agitați energic flaconul înainte de fiecare utilizare.