

## Písomná informácia pre používateľa

### Amoksiklav 156,25 mg/5 ml prášok na perorálnu suspenziu

amoxicilín/kyselina klavulánová

**Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete podávať tento liek vášmu dieťaťu, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.**

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečíitali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
- Tento liek bol predpísaný iba vášmu dieťaťu, prípadne vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vaše dieťa alebo vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

#### V tejto písomnej informácii sa dozviete:

1. Čo je Amoksiklav a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako podáte Amoksiklav vášmu dieťaťu
3. Ako podávať Amoksiklav
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Amoksiklav
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

#### 1. Čo je Amoksiklav a na čo sa používa

Amoksiklav je antibiotikum a účinkuje tým, že usmrcuje baktérie, ktoré vyvolávajú infekcie. Obsahuje dve rôzne liečivá nazývané amoxicilín a kyselina klavulánová. Amoxicilín patrí do skupiny liečiv nazývaných „penicilíny“, ktoré za určitých okolností môžu prestať účinkovať (stanú sa neúčinnými). Ďalšia účinná zložka (kyselina klavulánová) zabráňuje tomu, aby k tomuto došlo.

Amoksiklav sa používa u dojčiat a detí na liečbu nasledujúcich infekcií:

- infekcie stredného ucha a prinosových dutín
- infekcie dýchacích ciest
- infekcie močových ciest
- infekcie kože a mäkkých tkanív vrátane infekcií zubov
- infekcií kostí a kĺbov.

#### 2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako podáte Amoksiklav

##### Nepodávajte Amoksiklav vášmu dieťaťu

- ak je alergické na amoxicilín, kyselinu klavulánovú, na ktorýkoľvek z penicilínov alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6),
- ak niekedy malo závažnú alergickú reakciu (reakciu z precitlivenosti) na nejaké iné betalaktámové antibiotikum (napr. cefalosporín, karbapeném alebo monobaktám). Mohla sa prejavovať ako kožná vyrážka alebo opuch tváre alebo hrdla,
- ak niekedy malo problémy s pečeňou alebo žltičkou (zožltnutie kože) pri užívaní antibiotika.

- ➔ **Vášmu dieťaťu nepodajte Amoksiklav, ak sa ho týka niečo z vyššie uvedeného.** Ak si nie ste niečim istý, opýtajte sa na to ošetrojúceho lekára alebo lekárnika predtým, ako začnete podávať Amoksiklav.

## **Bud'te zvlášť opatrný pri podávaní Amoksiklavu**

Povedzte ošetrujúcemu lekárovi alebo lekárnikovi predtým, ako začnete podávať tento liek vášmu dieťaťu, že:

- má infekčnú mononukleózu (žľazovú horúčku),
- sa lieči kvôli problémom s pečeňou alebo obličkami,
- nemočí pravidelne.

Ak si nie ste niečim istý, opýtajte sa na to ošetrujúceho lekára alebo lekárnika predtým, ako začnete podávať Amoksiklav vášmu dieťaťu.

V niektorých prípadoch môže váš lekár potrebovať zistiť, aká baktéria vyvolala infekciu. V závislosti od výsledkov môže vášmu dieťaťu predpísat' inú silu kombinácie amoxicilínu/kyseliny klavulánovej alebo iný liek.

### ***Príznaky, na ktoré si musíte dávať pozor***

Amoksiklav môže niektoré existujúce zdravotné problémy zhoršiť alebo vyvoláť závažné vedľajšie účinky. Patria medzi ne alergické reakcie, kŕče (záchvaty kŕčov), problémy s pečeňou, kvasinkové infekcie a zápal hrubého čreva. Aby sa znížilo riziko vzniku akýchkoľvek problémov, musíte počas toho ako vaše dieťa užíva Amoksiklav dávať pozor na niektoré príznaky. Pozrite si „*Príznaky, na ktoré si musíte dávať pozor*“ v časti 4.

### ***Krvné vyšetrenia a vyšetrenia moču***

Ak vášmu dieťaťu idú robiť krvné testy (napríklad vyšetrenia stavu červených krvinek alebo funkčné vyšetrenie pečene) alebo vyšetrenie moču (na glukózu), povedzte lekárovi alebo zdravotnej sestre, že užíva Amoksiklav. Je to preto, lebo tento liek môže ovplyvniť výsledky týchto typov vyšetrení.

### **Iné lieky a Amoksiklav**

Ak teraz vaše dieťa užíva alebo v poslednom čase užívalo, či práve bude užívať ďalšie lieky, vrátane liekov, ktorých výdaj nie je viazaný na lekársky predpis a rastlinné lieky, povedzte to ošetrujúcemu lekárovi alebo lekárnikovi.

Ak vaše dieťa užíva allopurinol (na liečbu dny) spolu s Amoksiklavom, môže byť pravdepodobnejšie, že sa u neho objaví alergická kožná reakcia.

Ak vaše dieťa užíva probenecid (na liečbu dny), lekár môže rozhodnúť, že mu upraví dávku Amoksiklavu.

Ak vaše dieťa spolu s Amoksiklavom užíva lieky, ktoré zabraňujú zrážaniu krvi (ako je warfarín), môže byť potrebné urobiť mu dodatočné krvné vyšetrenia.

Amoksiklav môže ovplyvniť účinok metotrexátu (liečivo používané na liečbu rakoviny alebo reumatických ochorení).

Ak vaše dieťa počas liečby Amoksiklavom užíva aj liek s liečivom mykofenolát mofetilu (imunosupresívum), lekár bude musieť vaše dieťa počas a krátko po ukončení liečby Amoksiklavom sledovať. Ak ostane stav transplantátu u vášho dieťaťa v poriadku, nebude potrebná zmena dávkovania.

### **Amoksiklav a jedlo a nápoje**

Aby sa minimalizovala žalúdočno-črevná neznášanlivosť, liek podávajte vášmu dieťaťu pred jedlom.

### **Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť**

Ak je vaše dieťa, ktoré sa chystá užívať tento liek, tehotné alebo dojčí, povedzte to ošetrujúcemu lekárovi alebo lekárnikovi.

Predtým ako vaše dieťa začne užívať akýkoľvek liek, poraďte sa s ošetrujúcim lekárom alebo lekárnikom.

### **Vedenie vozidiel a obsluha strojov**

Amoksiklav môže mať vedľajšie účinky a príznaky môžu spôsobiť, že nebude schopný viesť vozidlo. Ak sa necítite dobre, nevedzte vozidlá ani neobsluhujte stroje.

### **Dôležité informácie o niektorých zložkách lieku**

Tento liek obsahuje 8,32 mg aspartámu (E 951) v 5 ml perorálnej suspenzie.

Aspartám je zdrojom fenylalanínu. Môže byť škodlivý, ak máte fenylketonúriu (skratka PKU z anglického phenylketonuria), zriedkavú genetickú poruchu, pri ktorej sa hromadí látka fenylalanín, pretože telo ju nevie správne odstrániť.

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v 32 ml perorálnej suspenzie, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

### **3. Ako podávať Amoksiklav**

Vždy podávajte tento liek presne tak, ako vám povedal ošetrujúci lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u ošetrujúceho lekára alebo lekárnika.

*Dospelí a deti s telesnou hmotnosťou 40 kg a viac:*

- Táto suspenzia sa zvyčajne neodporúča pre dospelých a deti s telesnou hmotnosťou 40 kg a viac. Poradte sa s ošetrujúcim lekárom alebo lekárnikom.

*Deti s telesnou hmotnosťou menej ako 40 kg:*

Všetky dávky sa vypočítajú podľa telesnej hmotnosti dieťaťa stanovenej v kilogramoch.

- Ošetrujúci lekár vám povie, aké množstvo Amoksiklavu máte podať vášmu dieťaťu.
- Na podávanie lieku slúži odmerka, ktorá je súčasťou balenia lieku.
- Zvyčajná dávka – 20 mg/5 mg až 60 mg/15 mg na každý kilogram telesnej hmotnosti denne, ktoré sa podávajú rozdelené do troch dávok.

*Pacienti s poruchami funkcie obličiek alebo pečene*

- Ak má vaše dieťa problém s obličkami, lekár môže zmeniť dávku lieku.
- Ak má vaše dieťa problémy s pečeňou, lekár mu môže častejšie robiť krvné testy na funkčné vyšetrenie pečene.

*Ako podávať Amoksiklav*

- Pred odobratím každej dávky flăšou vždy dôkladne pretrepte.
- Liek podávajte na začiatku jedla alebo tesne pred jedlom.
- Liek podávajte pravidelne s minimálne 4-hodinovým odstupom. Nepodávajte 2 dávky v priebehu 1 hodiny.
- Liek nepodávajte vášmu dieťaťu dlhšie ako 2 týždne. Ak sa vaše dieťa stále cíti choré, znova s ním navštívte lekára.

### **Ak podáte viac Amoksiklavu, ako máte**

Ak vášmu dieťaťu podáte príliš veľké množstvo suspenzie, môžu sa u neho objaviť žalúdočné ťažkosti (napínanie na vracanie, vracanie alebo hnačka) alebo kŕče v bruchu. Okamžite vyhľadajte lekára. Liek zoberete so sebou.

### Ak zabudnete podať Amoksiklav

Ak ste väšmu dieťaťu zabudli podať dávku, podajte mu ju hned', ako si na to spomeniete. Ďalšiu dávku mu podajte s odstupom 4 hodín.

### Ak vaše dieťa prestane užívať Amoksiklav

Liek neprestaňte podávať väšmu dieťaťu, ani v prípade, že sa cíti lepšie. Liek musí vaše dieťa užívať tak dlho, ako povedal ošetrovujúci lekár. Ak sa liečba ukončí predčasne, niektoré baktérie prezijú a môžu spôsobiť návrat infekcie.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho ošetrovujúceho lekára alebo lekárnika.

## 4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

### Príznaky, na ktoré si musíte dávať pozor

#### Zriedkavé (postihujú menej ako 1 z 1 000 osôb)

- kožná vyrážka, z ktorej sa môže vytvoriť pluzgier a ktorá vyzerá ako malý terč (v strede tmavé bodky obkolesené bledšou plochou s tmavým prstencom po okraji – multiformný erytém)

*Ak sa u vás objaví vyššie uvedený príznak, ihned' vyhľadajte svojho lekára.*

#### Neznáme (častosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov)

Alergické reakcie:

- kožná vyrážka
- zápal krvných ciev (vaskulítida), ktoré sa prejaví ako červené alebo purpurové vyvýšené bodky na koži, ale môže postihnúť aj iné časti tela
- horúčka, bolest' klíbov, opuchnuté uzliny v hrdle, v podpazuší alebo slabinách
- opuch, niekedy tváre alebo úst (angioedém), spôsobujúci ťažkosti s dýchaním
- kolaps
- závažné kožné reakcie:
  - rozsiahla vyrážka s pluzgiermi a odlupujúcou sa kožou, najmä okolo úst, nosa, očí a pohlavných orgánov (*Stevensov-Johnsonov syndróm*) a závažnejšia forma spôsobujúca rozsiahle odlupovanie kože (viac ako 30 % povrchu tela *toxicá epidermálna nekrolóza*)
  - rozsiahla červená kožná vyrážka s malými pluzgiermi obsahujúcimi hnisi (*bulózna exfoliatívna dermatitída*)
  - červená šupinatá vyrážka s hrčkami pod kožou a pluzgiermi (*exantematózna pustulóza*).
- príznaky podobné chrípke s vyrážkou, horúčkou, opuchnutými uzlinami a nezvyčajnými výsledkami krvných testov (vrátane zvýšenia počtu bielych krviniek (ezinofilia) a pečeňových enzymov) (Lieková reakcia s eozinofiliou a systémovými príznakmi (DRESS, skratka z anglického výrazu Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptoms))

*Okamžite kontaktujte svojho lekára, ak sa u vás objaví niektorý z vyššie uvedených príznakov. Prestaňte Amoksiklav užívať.*

### Zápal hrubého čreva

Zápal hrubého čreva, ktorý spôsobuje vodnatú hnačku, zvyčajne s krvou a hlienom, bolesti brucha a/alebo horúčku.

### Problémy s pečeňou

- zápal pečene (hepatitída)

- žltačka, spôsobená zvýšenou hladinou bilirubínu (látku tvorenú v pečeni) v krvi, ktorá spôsobí, že vaša koža a očné bielka zožltnú

*Zápal mozgových blán* spôsobený vírusmi (tzv. aseptická meningitída), ktorého prejavmi sú stuhnutá šíja, bolest' hlavy, nevoľnosť, vracanie, horúčka alebo dezorientácia.

*Zápal kanálkov v obličkách* (intersticiálna nefritída) prejavujúci bolest'ami v boku, bolest'ou hlavy, ospalosťou, slabosťou, nevoľnosťou, nechutenstvom.

*Kŕče* (u ľudí, ktorí užívajú vysoké dávky Amoksiklavu alebo majú problémy s obličkami).

**Ak sa u vás objaví niektorý z vyššie uvedených príznakov ihned' vyhľadajte lekára.**

### Iné vedľajšie účinky

#### Časté (postihujú menej ako 1 z 10 osôb)

- afta (kandidóza – kvasinková infekcia pošvy, úst alebo kožných záhybov)
- nutkanie na vracanie (nauzea), najmä pri užívaní vysokých dávok. Ak sa prejaví, užívajte Amoksiklav pred jedlom.
- vracanie
- hnačka

#### Menej časté (postihujú menej ako 1 zo 100 osôb)

- kožná vyrážka, svrbenie
- vystúpená svrbivá vyrážka (žihľavka)
- porucha trávenia
- závrat
- bolest' hlavy

Menej časté vedľajšie účinky, ktoré sa môžu zistiť pri krvných vyšetreniach:

- zvýšená hladina niektorých látok (enzýmov) tvorených v pečeni

#### Zriedkavé (postihujú viac ako 1 z 1 000 osôb)

- nízky počet krvných doštičiek (bunky zúčastňujúce sa zrážania krvi)
- nízky počet bielych krviniek (reverzibilná leukopénia)

#### Neznáme (častosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov)

- reakcia na jazyku, pripomínajúca vzhľadom malé čierne chípkypky na jazyku
- pomalšie zrážanie krvi
- hyperaktivita
- zafarbené zuby (u detí), ktoré čistenie zubnou kefkou zvyčajne odstráni

Vedľajšie účinky, ktoré sa môžu zistiť pri vyšetrení krvi alebo moču:

- výrazné zníženie počtu bielych krviniek (agranulocytóza)
- nízky počet červených krviniek (hemolytická anémia)
- tvorba kryštálikov v moči (prejavujúca sa ťažkosťami a bolest'ou pri močení).

### Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V. Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

## 5. Ako uchovávať Amoksiklav

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávajte pri teplote do 30°C.

Pripravenú suspenziu uchovávajte v chladničke (2°C - 8°C). Pripravenú suspenziu je možné používať najviac 7 dní od prípravy.

Pred každým použitím flášu dôkladne pretrepte.

Po použití flášu ihned dobre uzavrite.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na štítku a škatuľke po „EXP“. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

## 6. Obsah balenia a ďalšie informácie

### Čo Amoksiklav obsahuje

- Liečivá sú amoxicilín a kyselina klavulánová. Každých 5 ml perorálnej suspenzie obsahuje 125 mg amoxicilínu vo forme trihydrátu amoxicilínu a 31,25 mg kyseliny klavulánovej vo forme klavulanu draselného. Pomer liečiv je 4:1.
- Ďalšie zložky sú: xantánová guma (E 415), bezvodý koloidný oxid kremičitý, bezvodý oxid kremičitý, jahodová aróma, aspartám (E 951), sodná soľ karmelózy, krospovidón.

### Ako vyzerá Amoksiklav a obsah balenia

Amoksiklav 156,25 mg/5 ml je biely až svetložltý kryštalický prášok na prípravu perorálnej suspenzie.

Liek je balený vo flášiach z tmavého skla s (PP/PE) uzáverom so závitom s tesnením alebo s (PP/PE) detským bezpečnostným uzáverom s tesnením. Súčasťou balenia je priložená odmerná striekačka (PP/PE) s nadstavcom na flášu, kalibrovaná po 1,25; 2,5 a 5 ml, alebo odmerná lyžička (PP) kalibrovaná po 1,25; 2,5 a 5 ml.

Amoksiklav 156,25 mg/5 ml je dostupný v škatuliach po 1 fláši (na prípravu 100 ml suspenzie).

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii

Sandoz Pharmaceuticals d.d.  
Verovškova 57  
1000 Lúblana  
Slovinsko

### Výrobca

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
A-6250 Kundl  
Rakúsko

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v apríli 2022.**

## Odporečenie/zdravotná osveta

Antibiotiká sa používajú na liečbu infekcií vyvolaných baktériami. Nemajú žiadny účinok proti infekciám vyvolaným vírusmi.

Infekcia vyvolaná baktériami niekedy nereaguje na liečbu antibiotikom. Jednou z najčastejších príčin, prečo k tomu dochádza je, že baktérie vyvolávajúce infekciu sú odolné voči užívanému antibiotiku. To znamená, že dokážu prežiť a dokonca sa aj ďalej rozmnožovať, napriek liečbe antibiotikom.

Baktérie sa môžu stať odolnými (rezistentnými) voči antibiotikám z viacerých príčin. Opatrné používanie antibiotík pomáha znížiť riziko, že sa baktérie stanú voči nim odolné.

Ak vám ošetrujúci lekár predpíše antibiotikum, je určené len na liečbu vášho súčasného ochorenia. Venujte pozornosť nasledujúcim odporúčaniam, aby ste pomohli predísť rozmnôženiu rezistentných baktérií, ktoré by mohli spôsobiť neúčinnosť antibiotika.

1. Je dôležité, aby ste užívali správnu dávku antibiotika, v správnom čase a správny počet dní. Prečítajte si pokyny na štítku a ak niečomu nerozumiete, požiadajte o vysvetlenie svojho lekára alebo lekárnika.
2. Antibiotikum nesmiete užívať, ak nebolo predpísané výhradne vám a máte ho používať iba na liečbu infekcie, kvôli ktorej bolo predpísané.
3. Nesmiete užívať antibiotiká, ktoré boli predpísané iným ľuďom, dokonca ani vtedy, ak malí podobné infekcie ako vy.
4. Antibiotiká predpísané vám, nesmiete dávať iným ľuďom.
5. Ak vám po skončení vašej liečby predpísanej lekárom zostali zvyšné antibiotiká, vráťte ich do lekárne na náležitú likvidáciu.

## Pokyny na prípravu suspenzie

Suspenziu obvykle pripraví lekárnik v lekárni.

Ak sú pred rekonštitúciou vo fl'aši viditeľné hrudky prášku, liek sa nesmie použiť.

Po otvorení uzáveru skontrolujte, či je plomba pod viečkom neporušená a tesne prilieha k okraju fl'aše. Ak to tak nie je, liek nepoužívajte.

Fl'ašu pretrepte, aby sa uvoľnil prášok. Na dvakrát pridajte objem vody (ako je uvedené nižšie), najskôr do dvoch tretín a potom po značke a po každom pridaní vody fl'ašu dobre pretrepte.

Sila	Objem vody, ktorý sa má pridať na prípravu suspenzie (ml)	Konečný objem pripravenej perorálnej suspenzie (ml)
156,25 mg/5 ml	98	100

Pripravená suspenzia je biela až krémová.

Ak je po rekonštitúcii farba rekonštituovanej suspenzie iná, než biela alebo krémová, suspenziu nesmiete použiť.

Pred každým použitím suspenzie obsah fl'aše dobre pretrepte.

Všetok nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami.