



Листок-вкладыш – информация для потребителя
АУГМЕКЛАВ®, (200 мг+28,5 мг)/5 мл, порошок для приготовления суспензии для приема внутрь
АУГМЕКЛАВ®, (400 мг+57 мг)/5 мл, порошок для приготовления суспензии для приема внутрь
амоксциллин + клавулановая кислота

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.
- Препарат назначен именно Вашему ребенку. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с симптомами у Вашего ребенка.
- 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 АУГМЕКЛАВ®, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата АУГМЕКЛАВ®.
3. Применение препарата АУГМЕКЛАВ®.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата АУГМЕКЛАВ®.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

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

Препарат АУГМЕКЛАВ® содержит действующие вещества амоксициллин и клавулановую кислоту. Амоксициллин относится к группе лекарственных средств, которые называются «пенициллины». Амоксициллин является антибиотиком и работает, убивая бактерии, вызывающие инфекции. Действие амоксициллина иногда может нарушаться, и он становится неактивным в отношении бактерий. Другое действующее вещество (клавулановая кислота) препятствует этому.

АУГМЕКЛАВ® применяется у детей с 2 месяцев (с массой тела менее 40 кг) для лечения следующих инфекций:

- инфекции среднего уха и носовых пазух;
- инфекции дыхательных путей;
- инфекция мочевыводящих путей;
- инфекции кожи и мягких тканей, включая инфекции зубов;
- инфекции костей и суставов.

Если улучшение не наступило или Ваш ребенок чувствует ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед применением препарата АУГМЕКЛАВ®

Не применяйте препарат АУГМЕКЛАВ® у Вашего ребенка в следующих случаях:

- если у Вашего ребенка повышенная чувствительность (аллергия) к амоксициллину, клавулановой кислоте, пенициллину или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6;
- если у Вашего ребенка уже были тяжелые аллергические реакции, развившиеся в ответ на применение любого другого антибиотика, например, кожная сыпь, отек лица или горла;
- если у Вашего ребенка когда-либо были проблемы с печенью или желтуха (пожелтение кожи), возникшие при приеме антибиотиков.

→ **Не применяйте АУГМЕКЛАВ® у Вашего ребенка, если что-либо из вышеуказанного применимо в Вашем случае.**

Если Вы не уверены в том, относится ли к Вашему ребенку какой-либо из перечисленных выше пунктов, обратитесь за консультацией к лечащему врачу или работнику аптеки, прежде чем начать применять лекарственный препарат АУГМЕКЛАВ®.

Особые указания и меры предосторожности

Проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки перед применением препарата АУГМЕКЛАВ® у Вашего ребенка в следующих случаях:

- если у Вашего ребенка железистая лихорадка (инфекционный мононуклеоз);
- если Ваш ребенок проходит лечение заболеваний печени или почек;
- если у Вашего ребенка нерегулярное мочеиспускание.

Если Вы не уверены в том, относится ли к Вашему ребенку какой-либо из перечисленных пунктов, обратитесь за консультацией к лечащему врачу или работнику аптеки, прежде чем начать применять лекарственный препарат АУГМЕКЛАВ®.

В некоторых случаях врач может назначить исследование на определение вида бактерий, вызвавших инфекцию у Вашего ребенка. В зависимости от результатов может быть назначена другая концентрация препарата АУГМЕКЛАВ® или другой препарат.

Состояния, на которые следует обратить внимание

Препарат АУГМЕКЛАВ® может ухудшить течение некоторых сопутствующих заболеваний или приводить к развитию серьезных нежелательных реакций. К ним относятся аллергические реакции, судороги (припадки) и воспаление толстой кишки. Вы должны обращать внимание на появление определенных симптомов, пока Ваш ребенок принимает АУГМЕКЛАВ®, чтобы снизить риск возникновения осложнений (см. раздел 4).

Анализ крови и мочи

Если Вашему ребенку назначены анализы крови (исследование эритроцитарных показателей или функциональных проб печени) или мочи (на наличие глюкозы), сообщите лечащему врачу или медицинской сестре, что Ваш ребенок принимает АУГМЕКЛАВ®. АУГМЕКЛАВ® может влиять на результаты данных видов анализов.

Другие препараты и препарат АУГМЕКЛАВ®

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Ваш ребенок принимает, недавно принимал или может начать принимать какие-либо другие препараты.

Если Ваш ребенок принимает аллопуринол (препарат, используемый для лечения подагры) одновременно с АУГМЕКЛАВОМ®, возрастает риск развития кожных аллергических реакций.

Если Ваш ребенок принимает пробенецид (препарат, используемый для лечения подагры), лечащий врач может принять решение о корректировке дозы АУГМЕКЛАВА®. Одновременное применение с пробенецидом не рекомендуется, так как может снижаться экскреция (выведение) амоксициллина.

Если Ваш ребенок вместе с АУГМЕКЛАВОМ® принимает кроверазжижающие препараты (такие как варфарин), может потребоваться выполнение дополнительных анализов крови.



АУГМЕКЛАВ® может влиять на действие метотрексата (препарат, применяющийся для лечения рака и тяжелого псориаза). Одновременное применение с пенициллинами может снижать экскрецию метотрексата, вызывая потенциальное повышение развития нежелательных реакций.

АУГМЕКЛАВ® может влиять на действие микофенолата мофетила (препарата, применяющегося для предотвращения отторжения трансплантированных органов).

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если Ваша дочь, которая собирается принимать АУГМЕКЛАВ®, является беременной или кормит грудью, проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки, прежде чем применять данный препарат.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

АУГМЕКЛАВ® может вызывать нежелательные реакции (см. раздел 4 этого листка-вкладыша), которые могут оказать влияние на способность управлять транспортным средством или работать с другими механизмами. При плохом самочувствии не следует управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

Вспомогательные вещества

Препарат АУГМЕКЛАВ® содержит аспартам.

- Дозировка (200 мг+28,5 мг)/5 мл: в 1 мл суспензии содержится 1,25 мг аспартама.
- Дозировка (400 мг+57 мг)/5 мл: в 1 мл суспензии содержится 2,5 мг аспартама.

Аспартам является источником фенилаланина. Данный компонент может оказать негативное влияние на детей, рожденных с фенилкетонурией (редким генетическим заболеванием, при котором фенилаланин накапливается, потому что организм не может вывести его должным образом).

3. Применение препарата АУГМЕКЛАВ®

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза

Взрослые и дети с массой тела 40 кг и более

- Данная суспензия обычно не рекомендуется для применения у взрослых и детей с массой тела 40 кг и более. Обратитесь за рекомендациями к Вашему лечащему врачу или работнику аптеки.

Дети с массой тела менее 40 кг

Все дозы рассчитываются в зависимости от массы тела ребенка в килограммах.

- Лечащий врач даст рекомендации, сколько препарата АУГМЕКЛАВ® Вы должны давать Вашему ребенку.
- В комплекте с флаконом препарата идет шприц-дозатор. Инструкция по использованию шприца-дозатора приведена в конце данного листка-вкладыша. Вы должны следовать указаниям, чтобы дать правильную дозу препарата Вашему ребенку.
- Рекомендуемая доза – от 25 мг амоксициллина + 3,6 мг клавулановой кислоты на 1 кг массы тела в сутки до 45 мг амоксициллина + 6,4 мг клавулановой кислоты на 1 кг массы тела в сутки, разделенная на два приема.
- Более высокая доза – до 70 мг амоксициллина + 10 мг клавулановой кислоты на 1 кг массы тела в сутки, разделенная на два приема.

Препарат АУГМЕКЛАВ® не рекомендуется применять у детей младше 2 месяцев.

Препарат АУГМЕКЛАВ® в суточных дозах более 45 мг амоксициллина + более 6,4 мг клавулановой кислоты на 1 кг массы тела не рекомендуется применять у детей младше 2 лет.

Пациенты с нарушением функции почек или печени

Если у Вашего ребенка имеется нарушение функции почек, то доза препарата может быть снижена. Вашим лечащим врачом могут быть подобраны другая доза препарата или другой препарат.

Если у Вашего ребенка имеется нарушение функции печени, то могут быть назначены более частые анализы крови для исследования функции печени.

Как применять препарат АУГМЕКЛАВ®

- Суспензию необходимо приготовить непосредственно перед первым приемом препарата.
- Всегда хорошо встряхивайте флакон перед приемом каждой дозы.
- Давайте препарат в начале приема пищи или незадолго до приема пищи.
- Прием доз препарата следует равномерно распределять в течение дня. Интервал между приемами должен составлять не менее 4 часов. Не принимать 2 дозы в течение 1 часа.
- Не давайте ребенку АУГМЕКЛАВ® более 2 недель. Если Ваш ребенок по-прежнему плохо себя чувствует, то Вам следует снова посетить лечащего врача.

Если Вы дали ребенку препарата АУГМЕКЛАВ® больше, чем следовало

Если Вы дали ребенку препарата АУГМЕКЛАВ® больше, чем следовало, то могут проявиться признаки передозировки, такие как расстройство желудка (тошнота, рвота или диарея) или судороги. Обратитесь к лечащему врачу как можно скорее. Возьмите с собой флакон лекарственного препарата и/или данный листок-вкладыш, чтобы показать врачу.

Если Вы забыли дать ребенку препарат АУГМЕКЛАВ®

Если Вы забыли дать ребенку дозу препарата, дайте ее, как только вспомните об этом. Не давайте ребенку следующую дозу слишком рано, подождите около 4 часов, прежде чем давать следующую дозу. Не давайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

Если Ваш ребенок прекратит прием препарата АУГМЕКЛАВ®

Продолжайте давать ребенку препарат АУГМЕКЛАВ® до окончания лечения, даже если он чувствует себя лучше. Для борьбы с инфекцией Вашему ребенку необходима каждая доза. Если некоторое количество бактерий сохранит жизнеспособность, то это может привести к возобновлению инфекционного процесса.

Если у Вас возникли дополнительные вопросы по применению препарата АУГМЕКЛАВ®, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, препарат АУГМЕКЛАВ® может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Состояния, на которые следует обратить внимание**Аллергические реакции:**

- кожная сыпь;
- воспаление кровеносных сосудов (*васкулит*), которое может проявляться в виде красных или фиолетовых возвышающихся элементов на коже, но может поражать и другие части тела;
- лихорадка, боль в суставах, увеличение шейных, подмышечных или паховых лимфоузлов;
- отек, иногда лица или горла (*ангионевротический отек*), вызывающий затруднение дыхания;



- коллапс.

→ **Немедленно обратитесь к врачу**, если у вашего ребенка появились какие-либо из этих симптомов. **Прекратите применять АУГМЕКЛАВ®.**

Воспаление толстой кишки

- Воспаление толстой кишки, обычно сопровождающееся водянистой диареей с примесью слизи и крови, болью в животе и/или лихорадкой.

Боль в груди на фоне аллергических реакций может быть симптомом инфаркта миокарда, спровоцированного аллергической реакцией (синдром Коуниса).

→ **Обратитесь к врачу как можно скорее**, если у Вашего ребенка появились данные симптомы.

Частые нежелательные реакции

Могут возникать не более чем у 1 человека из 10:

- молочница (*кандидоз* – дрожжевая инфекция влагалища, рта или кожных складок);
- тошнота, особенно при приеме высоких доз.

→ при возникновении данных симптомов давайте препарат АУГМЕКЛАВ® одновременно с приемом пищи:

- рвота;
- диарея (у детей).

Нечастые нежелательные реакции

Могут возникать не более чем у 1 человека из 100:

- кожная сыпь, зуд;
- волдыри, сопровождающиеся зудом (*крапивница*);
- расстройство пищеварения;
- головокружение;
- головная боль.

Нечастые нежелательные реакции, которые могут обнаруживаться при проведении анализов крови:

- повышение активности некоторых веществ (*ферментов*), вырабатываемых печенью.

Редкие нежелательные реакции

Могут возникать не более чем у 1 человека из 1000:

- кожная сыпь, иногда в виде пузырей, «мишеневидная» (темное пятно, окруженное более светлым кольцом, с более темным кольцом по периферии – *многоформная эритема*).

→ если Вы заметили какой-либо из данных симптомов, срочно обратитесь к врачу.

Редкие нежелательные реакции, которые могут обнаруживаться при проведении анализов крови:

- пониженное количество клеток, участвующих в свертывании крови (тромбоцитов);
- пониженное количество белых кровяных телец (лейкоцитов).

Нежелательные реакции с неизвестной частотой

Исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно:

- аллергические реакции (см. выше);
- воспаление толстой кишки (см. выше);
- воспаление защитной оболочки, окружающей головной мозг (*асептический менингит*);
- синдром энтероколита, индуцированного лекарственным препаратом. О синдроме лекарственного энтероколита сообщалось главным образом у детей, получавших амоксициллин. 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;
- серьезные кожные реакции:

– распространенная сыпь с образованием пузырей и отслойкой кожи, особенно вокруг рта, носа, глаз и гениталий (*синдром Стивенса-Джонсона*), и более тяжелая форма,

вызывающая обширную отслойку кожи (более 30% поверхности тела — *токсический эпидермальный некролиз*);

– распространенные красные кожные высыпания в виде мелких пузырьков, наполненных гноем (*буллезный эксфолиативный дерматит*);

– красная отрубевидная сыпь с выпуклостями под кожей и волдырями (*экзантематозный пустулез*);

– гриппоподобные симптомы с сыпью, лихорадкой, опухшими железами и отклонениями в результатах анализа крови (включая увеличение количества лейкоцитов (*эозинофилия*) и ферментов печени) (*лекарственная кожная реакция, сопровождающаяся эозинофилией и системными проявлениями (DRESS-синдром)*);

– сыпь с везикулами и пузырями с корками в центре, с тенденцией к группировке и образованию гирляндоподобной формы или в виде «нитки жемчуга» (Ig A зависимый линейный дерматоз).

→ **Немедленно обратитесь к врачу, если у Вашего ребенка появились эти симптомы.**

- воспаление печени (*гепатит*);
- желтуха, вызванная повышением билирубина в крови (вещество, образующееся в печени), которая может проявляться пожелтением кожи и белков глаз у ребенка;
- воспаление почечных канальцев;
- увеличение времени свертывания крови;
- гиперактивность;
- судороги (при приеме высоких доз АУГМЕКЛАВА® или если у Вашего ребенка имеется нарушение функции почек);
- черный «волосатый» язык;
- пятна на зубах (у детей), которые, как правило, пропадают после чистки зубов.

Нежелательные реакции, которые могут обнаруживаться при проведении анализов крови или мочи:

- выраженное снижение количества лейкоцитов (белых кровяных телец);
- снижение количества эритроцитов (красных кровяных телец) (*гемолитическая анемия*);
- кристаллы солей в моче, приводящие к острому повреждению почек.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, через национальную систему сообщений (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

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

Тел: +375 (17) 242 00 29

5. Хранение препарата АУГМЕКЛАВ®

Хранить при температуре не выше 25°C.

Приготовленную суспензию хранить при температуре 2-8°C.

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Срок годности указан на упаковке.

Срок хранения приготовленной суспензии – 7 дней.

Не применяйте препарат после истечения срока годности. Датой истечения срока годности является последний день месяца.

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

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат АУГМЕКЛАВ® содержит в качестве действующих веществ амоксициллина тригидрат и калия клавуланат.

АУГМЕКЛАВ® (200 мг+28,5 мг)/5 мл: каждые 5 мл суспензии содержат 200,0 мг амоксициллина (в виде амоксициллина тригидрата) и 28,5 мг клавулановой кислоты (в виде калия клавуланата, разбавленного кремния диоксидом коллоидным (1:1)).

АУГМЕКЛАВ® (400 мг+57 мг)/5 мл: каждые 5 мл суспензии содержат 400,0 мг амоксициллина (в виде амоксициллина тригидрата) и 57,0 мг клавулановой кислоты (в виде калия клавуланата, разбавленного кремния диоксидом коллоидным (1:1)).

Вспомогательные вещества: гипромеллоза, кремния диоксид коллоидный безводный, ксантановая камедь, аспартам (E951), ароматизатор «Апельсин», ароматизатор «Малина», янтарная кислота, кремния диоксид.

Внешний вид препарата АУГМЕКЛАВ® и содержимое упаковки

Порошок для приготовления суспензии для приема внутрь.

Порошок белого или почти белого цвета с характерным запахом. При разведении образуется суспензия почти белого цвета с характерным запахом с возможными включениями белого или почти белого цвета. При стоянии суспензии медленно образуется осадок почти белого цвета.

По 6,3 г лекарственного препарата дозировкой (200 мг+28,5 мг)/5 мл и по 12,6 г для лекарственного препарата дозировкой (400 мг+57 мг)/5 мл во флаконе из литого коричневого стекла объемом 125 мл, укупоренном крышкой винтовой с защитой от вскрытия детьми с полиэтиленовым вкладышем.

Каждый флакон вместе со шприцем-дозатором 10,0 мл (с градуировкой, мл: 0,5; 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 3,5; 4; 4,5; 5; 5,5; 6; 6,5; 7; 7,5; 8; 8,5; 9; 9,5; 10 с делением в 0,5 мл или с градуировкой, мл: 1; 1,25; 2; 2,5; 3; 3,75; 4; 5,0; 6; 7; 7,5; 8; 9; 10,0 с делением в 0,25 мл и 0,5 мл), вкладышем под шприц-дозатор и листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Вкладыш под шприц-дозатор может быть вставлен в горловину флакона либо вложен в пачку в комплекте со шприцем-дозатором.

Шприц-дозатор или комплект шприц-дозатор и вкладыш под шприц-дозатор вкладываются в пачку из картона в прозрачной или белой защитной индивидуальной упаковке, либо без упаковки.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

ООО «Фармтехнология»

Республика Беларусь

220024, г. Минск, ул. Корженевского, 22.

Телефон/факс: (017) 309 44 88.

E-mail: ft@ft.by.

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Листок-вкладыш пересмотрен



Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза <https://eec.eaeunion.org>













Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте <https://eec.eaeunion.org>

Инструкция по приготовлению лекарственного препарата перед применением

Перед применением следует проверить целостность кольца первого вскрытия; если она нарушена, данный флакон нельзя использовать – его нужно вернуть в аптеку.

При наличии индивидуальной упаковки для комплекта шприц-дозатор и вкладыш под шприц-дозатор следует аккуратно вскрыть индивидуальную упаковку.

Способ приготовления суспензии АУГМЕКЛАВ® представлен на рисунках ниже и различается для дозировок (200 мг+28,5 мг)/5 мл и (400 мг+57 мг)/5 мл. Аналогичная инструкция по приготовлению суспензии представлена на упаковке. Важно добавить именно указанный объем воды, чтобы получить концентрацию действующих веществ, предусмотренную производителем. Добавление меньшего либо большего объема воды не позволит в дальнейшем точно отмерить необходимые дозы лекарственного препарата и может повлиять на эффективность и безопасность применения препарата.

Дозировка (200 мг+28,5 мг)/5 мл	Дозировка (400 мг+57 мг)/5 мл
<p>Способ приготовления суспензии:</p> <p>1  Встряхнуть флакон, чтобы разрыхлить порошок;</p> <p>2  С помощью шприца-дозатора прибавить 30 мл кипячёной воды, охлаждённой до комнатной температуры (отметить в таблице правильности приготовления суспензии);</p> <p>Для контроля правильности приготовления суспензии, отметить в таблице, размещённой на упаковке лекарственного препарата, добавленный объем воды.</p> <p>3  ИНТЕНСИВНО взболтать флакон с суспензией в течение 2 минут;</p> <p>4  С помощью шприца-дозатора прибавить 37 мл кипячёной воды, охлаждённой до комнатной температуры (отметить в таблице правильности приготовления суспензии);</p> <p>5  Перемешать полученную суспензию, плавно переворачивая флакон 10 раз.</p> <p>6  Дождаться оседания пены 30 минут. Перед потреблением перемешать суспензию, переворачивая флакон 10 раз.</p>	<p>Способ приготовления суспензии:</p> <p>1  Встряхнуть флакон, чтобы разрыхлить порошок;</p> <p>2  С помощью шприца-дозатора прибавить 50 мл кипячёной воды, охлаждённой до комнатной температуры (отметить в таблице правильности приготовления суспензии);</p> <p>Для контроля правильности приготовления суспензии, отметить в таблице, размещённой на упаковке лекарственного препарата, добавленный объем воды.</p> <p>3  ИНТЕНСИВНО взболтать флакон с суспензией в течение 2 минут;</p> <p>4  С помощью шприца-дозатора прибавить 11 мл кипячёной воды, охлаждённой до комнатной температуры (отметить в таблице правильности приготовления суспензии);</p> <p>5  Перемешать полученную суспензию, плавно переворачивая флакон 10 раз.</p> <p>6  Дождаться оседания пены 30 минут. Перед потреблением перемешать суспензию, переворачивая флакон 10 раз.</p>

Для удобства контроля правильности добавления нужного объёма воды для приготовления суспензии АУГМЕКЛАВ® на упаковке лекарственного препарата нанесена таблица контроля приготовления суспензии (необходимо отметить галочкой количество добавленной воды).

При разведении лекарственного препарата АУГМЕКЛАВ® дозировкой (200 мг+28,5 мг)/5 мл и (400 мг+57 мг)/5 мл согласно способу приготовления, описанному выше, образуется 70 мл суспензии почти белого цвета с характерным запахом с возможными включениями белого или почти белого цвета.

УТВЕРЖДЕНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Дополнительный контроль объема приготовленной суспензии АУГМЕКЛАВ® необходимо осуществить по метке «70 ml», нанесенной на флакон: объем приготовленной суспензии должен соответствовать (приблизительно) уровню метки «70 ml» (может не полностью совпадать). Дополнительно доводить объем лекарственного препарата до метки «70 ml», указанной на флаконе, не нужно.



После разведения суспензию следует хранить не более 7 дней в холодильнике при температуре 2-8°C.

Перед каждым последующим применением флакон с суспензией обязательно нужно взболтать и дождаться оседания пены в течение 5 минут.

Для точного дозирования лекарственного препарата АУГМЕКЛАВ® следует использовать шприц-дозатор и вкладыш под шприц-дозатор, которые находятся в упаковке с лекарственным препаратом.

После того, как суспензия будет приготовлена, необходимо вставить в горловину флакона вкладыш под шприц-дозатор. Вставив шприц-дозатор во вкладыш под шприц-дозатор и перевернув флакон вверх дном, необходимо аккуратно потянуть за поршень шприц-дозатора и набрать необходимый объем суспензии. При заборе избыточного объема лишнее количество суспензии следует высвободить во флакон.

При приеме суспензии АУГМЕКЛАВ® следует принять вертикальное положение тела. Следует направить отверстие шприца к внутренней поверхности щеки и медленно надавить на поршень шприца, постепенно высвобождая лекарственный препарат. Не допускается резкое надавливание на поршень. После применения следует закрыть флакон крышкой, разобрать шприц-дозатор, промыть его в чистой питьевой воде, дождаться естественного высыхания цилиндра и поршня шприца или просушить их чистой салфеткой.

Вкладыш под шприц-дозатор следует оставить в горловине флакона и не вынимать.

УТВЕРЖДЕНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь