

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Amoxicillin-ratiopharm TS, 50 mg/ml suukaudse suspensiooni pulber amoksitsilliin

Enne ravimi võtmist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- See ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Amoxicillin-ratiopharm TS ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Amoxicillin-ratiopharm TS kasutamist
3. Kuidas Amoxicillin-ratiopharm TS kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Amoxicillin-ratiopharm TS säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Amoxicillin-ratiopharm TS ja milleks seda kasutatakse

Mis ravim on Amoxicillin-ratiopharm TS

Amoxicillin-ratiopharm TS on antibiootikum. Toimeaine on amoksitsilliin. See kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse penitsilliinideks.

Milleks Amoxicillin-ratiopharm TS kasutatakse

Amoxicillin-ratiopharm TS kasutatakse bakterite poolt põhjustatud infektsioonide raviks erinevates kehaosades. Amoxicillin-ratiopharm TS võib kasutada ka kombinatsioonis teiste ravimitega, mida kasutatakse maohaavandite raviks.

2. Mida on vaja teada enne Amoxicillin-ratiopharm TS kasutamist

Amoxicillin-ratiopharm TS ei tohi võtta

- kui olete amoksitsilliini, teiste penitsilliinide või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;
- kui teil või teie lapsel on kasvõi ühel korral esinenud kiiret tüüpi ülitundlikkusreaktsioon (nt anafülaksia) teiste antibiootikumide suhtes (nt beetalaktaamantibiootikumid tsefalosporiin, karbapeneem või monobaktaam). See võib avalduda nahalööbe või näo- või kõritursena.

Ärge kasutage Amoxicillin-ratiopharm TS, kui midagi eespool loetletust kehtib teie kohta. Kui te ei ole milleski kindel, pidage enne Amoxicillin-ratiopharm TS kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Amoxicillin-ratiopharm TS kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga:

- kui teil on infektsioosne mononukleoos (palavik, kurguvalu, lümfisõlmede suurenemine ja tugev väsimus).
- kui teil on probleeme neerudega.
- kui te ei urineeri korrapäraselt. Raske neerukahjustusega patsientidel peab arst ravimi annust vähendama.
- kui teil on varem teadaolevalt esinenud allergilisi reaktsioone või kalduvust astmahoo tekkeks. Selliste seisundite korral on ravimiga seotud allergiliste reaktsioonide tekkeoht suurem;
- kui teil on teatud valgevereliblede haigus (lümfoleukeemia), mille korral teil on suurenenud võimalus nahalöövete (eksanteem) tekkeks;

- kui teil on oksendamise ja kõhulahtisusega kulgevad rasked mao- ja sooletrakti häired. Sellisel juhul võib ravimi imendumine ja toime olla vähenenud;

Kui te ei ole kindel, kas midagi eespool loetletust kehtib teie kohta, pidage enne Amoxicillin-ratiopharm TS võtmist nõu oma arsti või apteekriga.

Amoksitsilliinravi võib põhjustada antud antibiootikumi suhtes tundetute bakterite ja seente (pärmseente) vohamist organismis.

Muutused soolemikroflooras võivad põhjustada rasket ja püsivat kõhulahtisust – pseudomembranooset koliiti (verekiududega limane vesivedel väljaheide, tuim difuusne kuni koolikutaoline kõhuvalu, palavik ja harva tenesmid). Sellisel juhul pöörduge arsti poole.

Pikaajalise ravi korral kontrollib arst teie (teie lapse) neeru-, maksa- ja vereloome funktsiooni.

Suurtes annustes kasutamisel tuleb tagada piisav vedeliku tarbimine, et vähendada amoksitsilliinist tingitud kristalluuria teket.

Vere- ja uriinianalüüsid

Kui teile tehakse:

- uriinianalüüs (glükoosisalduse määramiseks) või vereanalüüs maksafunktsiooni kontrollimiseks.
- östriooli määramine (kasutatakse raseduse ajal lapse normaalse arengu kontrollimiseks).

Samuti võib häiritud olla urobilinogeeni määramine.

Öelge oma arstile või apteekrile, kui te võtate Amoxicillin-ratiopharm TS, sest Amoxicillin-ratiopharm TS võib mõjutada nende analüüside tulemusi.

Muud ravimid ja Amoxicillin-ratiopharm TS

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate või olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid.

- Kui te võtate koos Amoxicillin-ratiopharm TS'iga allopurinooli (podagra ravim), võib suurema tõenäosusega tekkida allergiline nahareaktsioon.
- Kui te võtate probenetsiidi (podagra ravim), võib arst korrigeerida Amoxicillin-ratiopharm TS'i annust.
- Kui te võtate verehüübimist takistavaid ravimeid (nagu varfariin), võivad olla vajalikud täiendavad vereanalüüsid.
- Kui te võtate teisi antibiootikume (nt tetratsükliini), võib Amoxicillin-ratiopharm TS'i toime nõrgeneda.
- Kui te võtate metotreksaati (kasutatakse vähi ja raske psoriaasi raviks), võivad Amoxicillin-ratiopharm TS'i toimed saeneda kõrvaltoimed.

Diureetikumid

Diureetikumid kiirendavad amoksitsilliini eritumist organismist, vähendades amoksitsilliini toimet.

Antatsiidid

Samaaegsel antatsiidide kasutamisel väheneb amoksitsilliini imendumine.

Digoksiin

Amoxicillin-ratiopharm TS ja digoksiini (südamepuudulikkuse vastane ravim) samaaegsel manustamisel suureneb digoksiini imendumine, millega võib kaasned digoksiini toime tugevnemine.

Hormonaalsed rasestumisvastased preparaadid ("pillid")

Harvadel juhtudel võib Amoxicillin-ratiopharm TS ravi ajal väheneda hormonaalsete rasestumisvastaste preparaatide ("pillid") toime. Seetõttu on soovitatav samaaegselt lisaks kasutada mittehormonaalseid rasestumisvastaseid vahendeid (nt kondoom).

Märkus

Kõhulahtisus võib vähendada teiste ravimite imendumist ning seega ka nende toimet.

Tähelepanu, eespool kirjeldatud koostoimed kehtivad ka ravimi lühiajalisel kasutamisel!

Amoxicillin-ratiopharm TS koos toidu ja joogiga

Amoxicillin-ratiopharm TS võib manustada koos toiduga. Toit ei mõjuta Amoxicillin-ratiopharm TS imendumist.

Rasedus, imetamine ja viljakus

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Rasedus

Amoksitsilliin läbib platsentaarbarjääri. Amoksitsilliini tohib raseduse ajal kasutada ainult kindlate näidustuste esinemisel, kui arsti hinnangul oodatav kasu ületab võimaliku riski emale ja lootele.

Imetamine

Amoksitsilliin imendub väikestes kogustes rinnapiima. Rinnapiimatoidul oleval lapsel võib tekkida kõhulahtisus või soor, mistõttu on võib-olla vajalik imetamine lõpetada. Amoksitsilliini tohib rinnaga toitmise ajal kasutada ainult pärast riski ja kasu suhte hindamist arsti poolt.

Viljakus

Puuduvad andmed amoksitsilliini toime kohta inimeste viljakusele. Loomkatsed ei ole näidanud mõju viljakusele.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Amoxicillin-ratiopharm TS võib põhjustada kõrvaltoimeid ja sümptomeid (nagu allergilised reaktsioonid, pearinglus või krampid), mis võivad muuta autojuhtimise sobimatuks.

Ärge juhtige autot ega töötage masinatega, kui te ei tunne ennast hästi.

Amoxicillin ratiopharm TS sisaldab aspartaami ja naatriumbensoati

Ravim sisaldab 8,5 mg aspartaami ühes annuses (üks mõõtelusikatäis). Aspartaam on fenüülalaniini allikas. See võib olla kahjulik, kui teil on fenüülketonuuria, mis on harvaesinev geneetiline häire, mille korral fenüülalaniini ei lammutata ja see koguneb organismi.

Ravim sisaldab 7,1 mg naatriumbensoati ühes annuses (üks mõõtelusikatäis). Bensoaat võib suurendada vastsündinutel (kuni 4 nädala vanustel) kollasuse riski (naha ja silmavalgete kollasus).

Ravim sisaldab vähem kui 1 mmol (23 mg) naatriumi ühes annuses, see tähendab põhimõtteliselt „naatriumivaba“.

Enne ravimi kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

3. Kuidas Amoxicillin-ratiopharm TS kasutada

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

- Jaotage annused ühtlaselt kogu päeva peale nii, et kahe annuse manustamise vahe oleks vähemalt 4 tundi.
- Pärast annuse manustamist on soovitatav peale juua vett.

Tavaline annus on:

Lapsed kehakaaluga alla 40 kg

Kõik annused arvutatakse sõltuvalt lapse kehakaalust kilogrammides.

- Arst ütleb teile, kui palju Amoxicillin-ratiopharm TS te peate oma imikule või lapsele andma.

- Tavaline annus on 40...90 mg kilogrammi kehakaalu kohta ööpäevas, kaheks või kolmeks väiksemaks annuseks jaotatuna.
- Maksimaalne soovitatav annus on 100 mg kilogrammi kehakaalu kohta ööpäevas.

Täiskasvanud, eakad patsiendid ja lapsed kehakaaluga 40 kg või rohkem

- Amoxicillin-ratiopharm TS mg tavaline annus on 250...500 mg kolm korda ööpäevas või 750 mg...1 g iga 12 tunni järel, sõltuvalt infektsiooni raskusest ja tüübist.
- Rasked infektsioonid: 750 mg...1 g kolm korda ööpäevas.
- Kuseteede infektsioon: 3 g kaks korda ööpäevas ühe päeva jooksul.
- Puukborreliosis (puukide vahendusel leviv haigus): isoleeritud migreeruv erüteem (varajane staadium – punane või roosa ringikujuline lööve): 4 g ööpäevas; süsteemsed ilmingud (hilisstaadium – tõsisemad sümptomid või kui haigus levib üle kogu organismi): kuni 6 g ööpäevas.
- Maohaavandid: üks 750 mg või üks 1 g annus kaks korda ööpäevas 7 päeva jooksul koos teiste antibiootikumide ja maohaavandite raviks kasutatavate ravimitega.
- Südamepõletiku vältimine operatsiooni ajal: annus on erinev sõltuvalt operatsiooni tüübist. Samaaegselt võidakse manustada ka teisi ravimeid. Arst, apteeker või meditsiiniõde annab teile täpsemat teavet.
- Maksimaalne soovitatav annus on 6 g ööpäevas.

Üle 6-aastastele ja vanematele lastele ning täiskasvanutele on vajadusel saadaval ka toimeaine suurema sisaldusega ravimvormid.

Neeruprobleemid

Neeruprobleemide korral võib annus olla väiksem tavalisest annusest.

Manustamisviis

Suspensiooni võib võtta ka söögi ajal, kuna see ei mõjuta vereringesse jõudva toimeaine kogust.

Suspensiooni valmistamine:

Pulbri suspendeerimiseks tuleb kasutada destilleeritud või eelnevalt keedetud ja jahutatud vett.

1. **Raputage pudelit tugevalt**, et pulber tuleks pudeli põhja ja seinte küljest lahti.
2. Eemaldage kork ja **kallutage pudelit nii, et suurem osa pulbrist ei oleks pudeli põhjas**, seejärel hakake pudelisse vett lisama.
3. Täitke pudel veega märgistatud kohani (sissepressitud joon). Selleks peate pudeli poole täitmise ajal jälle püstiasendisse keerama.
4. Sulgege kork ja pöörake pudel **tagurpidi**, et ravim seguneks veega.
5. Asuge kohe loksutama. Jälgige, et pudel oleks loksutamise ajal **tagurpidi või kallutatud asendis** – see soodustab ravimi suspendeerumist.
6. Loksutage pudelit hoolega, kuni suspensioon on ühtlase koostisega.
7. Oodake, kuni vaht on kadunud ja lisage pudelisse uuesti vett kuni märgistatud kohani. Loksutage pudelit taas tugevasti.
8. Pärast vahu kadumist on suspensioon kasutusvalmis.

Pärast 92 ml vee lisamist 11 g pulbrile saadakse 100 ml kasutusvalmis suspensiooni.

Enne igit kasutamist tuleb pudelit tugevasti loksutada ja oodata tekkinud vahu kadumiseni! Valmissuspensioon on valge kuni õrnalt kollaka värvusega, puuviljamaitsega suspensioon.

Pakendis on mõõtlusikas.

Üks mõõtlusikatäis suspensiooni (5 ml) sisaldab 250 mg amoksitsilliini.

Pool mõõtlusikatäit suspensiooni (2,5 ml) sisaldab 125 mg amoksitsilliini.

Veerand mõõtlusikatäit (1,25 ml) sisaldab ~62,5 mg amoksitsilliini.

Märkus:

Amoksitsilliinil on iseloomulik lõhn, mis võib olla erineva tugevusega, kuid sellel puudub mõju ravimi toimele.

Kui te võtate Amoxicillin-ratiopharm TS rohkem, kui ette nähtud

Kui olete võtnud liiga palju Amoxicillin-ratiopharm TS, võivad tekkida mao ärritusnähud (iiveldus, oksendamine või kõhulahtisus) või kristallid uriinis, mis avalduvad uriini hägususe või urineerimisprobleemidena. Rääkige oma arstiga niipea kui võimalik. Näidake ravimit arstile.

Kui te unustate Amoxicillin-ratiopharm TS võtta

Kui te unustate annuse võtmata, võtke see niipea kui meelde tuleb.

- Ärge võtke järgmist annust liiga ruttu, vaid oodake ligikaudu 4 tundi enne, kui võtate järgmise annuse.
- Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata.

Kui te lõpetate Amoxicillin-ratiopharm TS kasutamise

• Jätkake Amoxicillin-ratiopharm TS võtmist senikaua, kui arst on soovitanud, isegi kui te ennast paremini tunnete. Infektsiooniga võitlemiseks vajate te iga annust. Kui mõned bakterid jäävad ellu, võib infektsioon korduda.

• Kui te tunnete ennast pärast ravi lõppu endiselt halvasti, peate pöörduma uuesti arsti poole. Amoxicillin-ratiopharm TS pikaajalisel kasutamisel võib tekkida kandidiaas ehk soor (seennakkus keha niisketes piirkondades, mis võib põhjustada valulikkust, sügelust ja valkjat eritust). Sellisel juhul pidage nõu oma arstiga.

Kui te võtate Amoxicillin-ratiopharm TS pikka aega, võib arst teha täiendavad analüüsid teie neeru- ja maksafunktsiooni ning verepildi kontrollimiseks.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Kui te märkate mõnda järgnevalt loetletud tõsistest kõrvaltoimetest, lõpetage Amoxicillin-ratiopharm TS võtmine ja pöörduge otsekohe arsti poole – te võite vajada erakorralist ravi:

Järgmisi kõrvaltoimeid esineb väga harva (võivad tekkida kuni ühel inimesel 10 000-st)

- allergilised reaktsioonid, mille nähtudeks võivad olla naha sügelus või lööve, näo, huulte, keele, keha turse või hingamisraskused. Need võivad olla tõsised ja aeg-ajalt on esinenud surmajuhtumeid.
- lööve või punased ümmargused nahaalused laigud või nahaverevalumid. See on tingitud allergilise reaktsiooni tagajärjel tekkinud veresoonesinte põletikust. Sellega võivad kaasneda liigesvalu ja neeruprobleemid.
- hilist tüüpi allergiline reaktsioon tekib tavaliselt 7...12 päeva pärast Amoxicillin-ratiopharm TS manustamist ja selle nähtudeks võivad olla lööbed, palavik, liigesevalud ja lümfisõlmede suurenemine, eriti kaenlaalustes.
- nahareaktsioon, mida nimetatakse multiformseks erüteemiks ja mille puhul võivad tekkida sügelevad punakaslillad laigud nahal, eriti peopesades või jalataldadel, nõgestõve taolised ümbritsevast kõrgemad alad nahal, valulikud piirkonnad suus, silmades ja suguelunditel. Teil võib esineda palavik ja tugev väsimus.
- muud tõsised nahareaktsioonid võivad olla järgmised: naha värvuse muutused, nahaalused muhud, villid, mädavillid, naha mahakoormine, punetus, valu, sügelus, ketendus. Nendega võivad kaasneda palavik, peavalu ja üldised valud.
- palavik, külmavärinad, kurguvalu või muud infektsiooninähud või kui teil tekivad kergesti verevalumid. Need võivad olla vererakkudega seotud probleemi nähud.
- *Jarisch-Herxheimeri reaktsioon*, mis tekib Amoxicillin-ratiopharm TS kasutamisel puukborrelioosi raviks ning põhjustab palavikku, külmavärinaid, peavalu, lihasvalu ja nahalöövet.
- jõesoolepõletik koos kõhulahtisuse (mõnikord sisaldab väljaheide verd), valu ja palavikuga.
- tekkida võivad tõsised maksakõrvaltoimed. Need tekivad enamasti pikaajalise ravi korral, meestel ja eakatel. Te peate oma arsti otsekohe teavitama sellest, kui teil tekivad:

- tugev kõhulahtisus koos vereeritusega;
- villid, punetus või verevalumid nahal;
- tumedam uriin või heledam väljaheide;
- naha või silmavalgete kollasus (ikterus). Vt ka aneemia allpool, mis võib põhjustada kollasust.

Need võivad ilmned ravimi manustamise ajal või kuni mitu nädalat pärast ravi.

Kui teil tekib mõni ülalloetletud seisunditest, lõpetage ravimi võtmine ja pöörduge otsekohe arsti poole.

Mõnikord võivad tekkida kergemad nahareaktsioonid, nagu:

- kergelt sügelev lööve (ümarad roosakaspunased laigud), nõgestõve taolised turses alad käsivartel, jalgadel, peopesades, labakätel ja –jalgadel. Seda esineb aeg-ajalt (kuni ühel inimesel 100-st).

Kui teil tekib mõni nendest kõrvaltoimetest, pidage nõu oma arstiga, sest ravi Amoxicillin-ratiopharm TS'iga võib vaja olla lõpetada.

Muud võimalikud kõrvaltoimed on:

Sage (võivad tekkida kuni ühel inimesel 10-st)

- nahalööve,
- iiveldus,
- kõhulahtisus.

Aeg-ajalt (võib tekkida kuni ühel inimesel 100-st)

- oksendamine.

Väga harv (võivad tekkida kuni ühel inimesel 10 000-st)

- soor (tupe, suuõõne või nahavoltide seennakkus), mille ravi määrab arst või apteeker;
- neeruprobleemid;
- krambid, mida on täheldatud suuri annuseid saavatel või neeruprobleemidega patsientidel;
- pearinglus;
- hüperaktiivsus;
- kristallid uriinis, mis avalduvad uriini hägususe või raskendatud urineerimise või ebamugavustundena urineerimisel. Veenduge, et tarbite piisavalt vedelikku nende sümptomite tekkevõimaluse vähendamiseks;
- keele värvus võib muutuda kollaseks, pruuniks või mustaks ja sellel võib olla karvane väljanägemine;
- punaste vereliblede ülemäärane lagunemine, mis põhjustab teatud tüüpi aneemiat. Nähtudeks on väsimus, peavalud, õhupuudus, pearinglus, kahvatus ning naha ja silmavalgete kollasus;
- valgete vereliblede madal arv;
- verehüübimises osalevate rakkude madal arv;
- tavalisest aeglasem verehüübimine. Te võite seda märgata ninaverejooksu korral või kui endale sisse lõikate;
- muud tõsised nahareaktsioonid võivad olla järgmised: naha värvuse muutused, nahaalused muhud, villid, mädavillid, naha mahakoormine, punetus, valu, sügelus, ketendus. Nendega võivad kaasneda palavik, peavalu ja üldised valud;
- gripisarnased sümptomid koos lööbe, palaviku, lümfisõlmede suurenemise ja kõrvalekalletega vereanalüüside tulemustes (sh vere valgeliblede arvu suurenemine (eosinofiilia) ja maksaensüümide aktiivsuse suurenemine) (eosinofiilia ja süsteemsete sümptomitega ravimireaktsioon (DRESS)).

Teadmata (ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel)

- mittemädane ajukelmepõletik (peamised sümptomid on palavik, peavalu, kuklakangestus);
- sügelus.

Ettevaatusabinõud

Mõned lõigus „Võimalikud kõrvaltoimed“ mainitud kõrvaltoimed võivad olla erijuhtudel ägedad ja

eluohtlikud. Kui sellised nähud ilmnevad ootamatult või eeldatust tugevamalt, võtke koheselt ühendust oma arstiga.

Pseudomembranoosne koliit

Sellise koliidi vormi kahtlusel katkestab teie arst Amoxicillin-ratiopharm TS ravi ja vajadusel rakendab koheselt sobivat ravi. Seedetrakti aktiivsust (peristaltikat) takistavaid preparaate ei tohi kasutada.

Tõsised ägedad ülitundlikkusreaktsioonid (nt anafülaktiline šokk)

Selle erakorralise juhtumi puhul tuleb Amoxicillin-ratiopharm TS ravi koheselt katkestada ja rakendada vastavalt tavapäraseid erakorralisi võtteid erakorralise meditsiini arsti poolt.

Kõrvaltoimetest teatamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada www.ravimiamet.ee kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Amoxicillin-ratiopharm TS säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Suukaudse suspensiooni pulber: Hoida temperatuuril kuni 25°C. Hoida pakend tihedalt suletuna, niiskuse eest kaitstult.

Valmissuspensioon: Hoida külmkapis (2°C...8°C), kasutada 14 päeva jooksul.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Amoxicillin-ratiopharm TS sisaldab

- Toimeaine on amoksitsilliin. 5 ml valmissuspensiooni sisaldab amoksitsilliintrihiidtaati, mis vastab 250 mg amoksitsilliinile.
- Teised koostisosad on naatriumbensoaat (E211), pulbriline sidruni, virsiku-aprikoosi ja apelsini maitse- ja lõhnaaine, veevaba sidrunihape (E330), aspartaam (E951), talk (E553b), veevaba naatriumtsitraat (E331), guargalaktomannaan (E412), sadestatud ränidioksiid (E551).

Kuidas Amoxicillin-ratiopharm TS välja näeb ja pakendi sisu

Valge kuni õrnkollase värvusega pulber, millel on puuvilja lõhn. Merevaikkollasest klaasist 100 ml pudel, millel on polüpropüleenist/polüetüleenist keeratav kork (suruda alla ja keerata).

Originaalpakendis on 11 g pulbrit 100 ml suspensiooni valmistamiseks. Pakendis on mõõtlusikas.

Müügiloa hoidja ja tootja

Müügiloa hoidja:
ratiopharm GmbH,
Graf-Arco-Strasse 3,
89079 Ulm,
Saksamaa

Tootjad:

Sandoz GmbH,
Biochemiestr. 10,
6250 Kundl, Tyrol,
Austria

Merckle GmbH
Ludwig-Merckle-Str.3
89143 Blaubeuren
Saksamaa

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

UAB Teva Baltics Eesti filiaal
Hallivanamehe 4
11317 Tallinn,
Tel: +372 6610 801

Infoleht on viimati uuendatud jaanuaris 2021.