

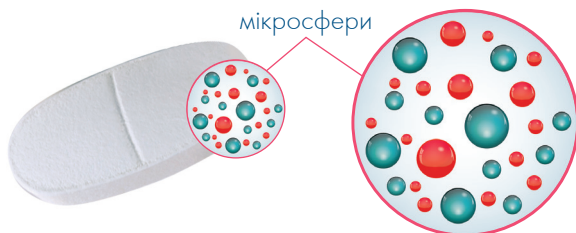
Амоксиклав® Квіктаб

амоксцилін + клавуланова кислота

ДИСПЕРГОВАНІ ТАБЛЕТКИ З БІОДОСТУПНІСТЮ 96,5%, ПОРІВНЯННОЮ З ІН'ЄКЦІЙНОЮ ФОРМОЮ!¹

ДИСПЕРГОВАНІ ТАБЛЕТКИ

Особливості лікарської форми:



ЕФЕКТИВНІСТЬ
Висока біодоступність
препарату^{1,2}

БЕЗПЕКА
Мінімізація небажаних реакцій за рахунок
максимально повного всмоктування
препарату в тонкому кишечнику³



ЗРУЧНІСТЬ ПРИЙОМУ
Можливість розчинити таблетку
та вжити у вигляді розчину²



КОРОТКА ІНСТРУКЦІЯ ДО ЗАСТОСУВАННЯ ПРЕПАРАТУ АМОКСИКЛАВ® КВІКТАБ

Діючі речовини: 1 таблетка 500 мг/125 мг амоксициліну у формі амоксициліну тригідрату та 125 мг кислоти клавуланової у формі калієвої солі; 1 таблетка 875 мг/125 мг амоксициліну у формі амоксициліну тригідрату та 125 мг кислоти клавуланової у формі калієвої солі. Лікарська форма. Таблетки, що диспергуються.

Фармакотерапевтична група. Код АТХ J01C R02

Показання. Лікування бактеріальних інфекцій, спричинених чутливими до комбінації амоксицилін/кислота клавуланова мікроорганізмами: го-

стрий бактеріальний синусит; гострий середній отит; підтверджене загострення хронічного бронхіту; негоспітальна пневмонія; цистити; пієлонефрити; інфекції шкіри та м'яких тканин, у т.ч. целюліти, укуси тварин, тяжкі дентоальвеолярні абсцеси з поширеним целюлітом; інфекції кісток та суглобів, у т.ч. остеомієліти.

Діти віком від 6 років з масою тіла від 25 до 40 кг

Категорія відпуску. За рецептом

Список літератури.

1. Kristi M. Kuper, Intravenous to Oral Therapy Conversion, 2008. 2. HU Guoxin, Journal of Huazhong University of Science and Technology, 22 (3): 224-227, 2002. 3. І.О. Гучев, Р.С.Козлов. Безпечність і ефективність різних лікарських форм амоксициліну клавуланової кислоти при ІНДШ у дорослих: відкрите проспективне рандомізоване дослідження//Ппульмонологія. - 2008. - №2. 4. Державний реєстр лікарських засобів України <http://www.drlez.com.ua/> РП UA/3011/04/02, UA/3011/04/01, видане МОЗ України. Препарат має протипоказання та може викликати побічні реакції, в тому числі серйозні. Для більш докладної інформації див.інструкцію для медичного застосування лікарського засобу. Категорія відпуску. За рецептом.

SANDOZ A Novartis
Division

Ви можете повідомити про побічні реакції та/або відсутність ефективності лікарського засобу представника заявника за телефоном, електронною адресою або за допомогою сайту: +380 (44) 495 28 66, ua.pv@sandoz.com, www.sandoz.ua
Інформація для спеціалістів сфери охорони здоров'я. 4-05-AMB-АИГ-0317