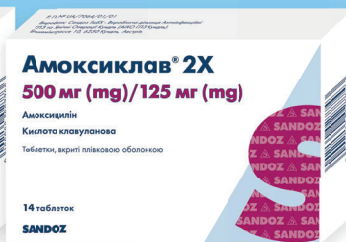
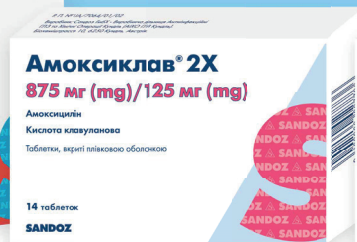
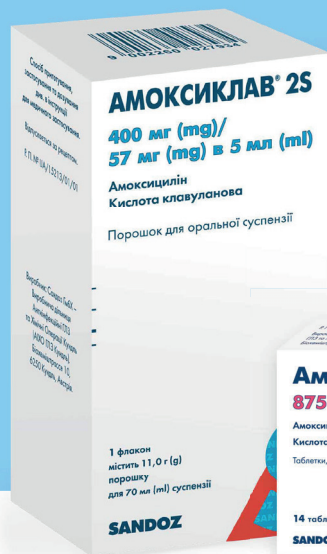


## АМОКСИКЛАВ®

ЕФЕКТИВНО ДОПОМАГАЄ ВАШИМ ПАЦІЄНТАМ  
З БАКТЕРІАЛЬНИМИ ІНФЕКЦІЯМИ ДИХАЛЬНИХ  
ШЛЯХІВ ПОВЕРНУТИСЯ ДО НОРМАЛЬНОГО ЖИТТЯ\*



\*мається на увазі ефективний рівень ерадикації ключових збудників відповідно до інструкції.

**КОРОТКА ІНСТРУКЦІЯ ДЛЯ МЕДИЧНОГО ЗАСТОСУВАННЯ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ Амоксиклав® 2S (Amoksiklav® 2S), Амоксиклав® 2X (Amoksiklav® 2X).** **Діюча речовина:** амоксицилін, клавуланова кислота. 5 мл оральної суспензії містить 400 мг амоксициліну (у формі амоксициліну тригідрату) і 57 мг клавуланової кислоти (у формі калію клавуланату); 1 таблетка містить 500 мг або 875 мг амоксициліну у формі амоксициліну тригідрату та 125 мг кислоти клавуланової у формі калієвої солі. **Лікарська форма.** Порошок для оральної суспензії; таблетки, вкриті плівковою оболонкою. **Фармакотерапевтична група.** Антибактеріальні засоби для системного застосування. Бета-лактамі антибіотики, пеніциліни. Комбінації пеніцилінів з інгібіторами бета-лактамази. Код АТХ J01C R02. **Показання.** Лікування бактеріальних інфекцій у дорослих та дітей, спричинених чутливими до комбінації амоксициліну/кислоти клавуланової мікроорганізмами, таких як: гострий бактеріальний синусит (підтверджений); 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.** Препарат у вигляді порошку для оральної суспензії застосовують дітям віком від 2 місяців. Препарат у формі таблеток вкритих плівковою оболонкою у дозуванні 500/125 мг можна застосовувати дітям віком від 6 років з масою тіла не менше 25 кг. Препарат у лікарській формі таблетки, вкриті плівковою оболонкою застосовувати дітям з масою тіла ≥ 45 кг. **Категорія відпуску.** За рецептом. РП №UA/15213/01/01, UA/7064/01/01, UA/7064/01/02. Лікарські засоби мають протипоказання та можуть викликати побічні реакції. Для більш детальної інформації дивіться інструкцію для медичного застосування лікарського засобу. Ви можете повідомити про побічні реакції та/або відсутність ефективності лікарського засобу представника заявника: +380 44 495 28 66 (вартість дзвінків згідно з тарифами Вашого оператора зв'язку), adverse.event.ukraine@sandoz.com, patient.safety.ukraine@sandoz.com, www.sandoz.ua. ТОВ «Сандоз Україна» м. Київ, пр. С. Бандери, 28-А (літера Г). Інформація для спеціалістів сфери охорони здоров'я. 4-06-AMB-РЕЦ-0125