

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

Klamoks ES 600 mg/42,9 mg/5 ml pulbere pentru suspensie orală

Amoxicilină/acid clavulanic

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să administrați acest medicament copilului dumneavoastră deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament este, de obicei, prescris pentru un sugar sau un copil. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală cu ale copilului dumneavoastră.
- Dacă acesta manifestă orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Klamoks ES și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Klamoks ES
3. Cum să utilizați Klamoks ES
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Klamoks ES
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Klamoks ES și pentru ce se utilizează

Klamoks ES este un antibiotic și acționează distrugând bacteriile care provoacă infecții. Conține două substanțe active diferite denumite amoxicilină și acid clavulanic. Amoxicilina aparține unei clase de medicamente denumite "peniciline", cărora le poate fi blocată funcționarea (pot fi inactivate). Cealaltă substanță activă (acidul clavulanic) previne întâmplarea acestui lucru.

Klamoks ES este indicat pentru tratamentul următoarelor infecții bacteriene, la sugari, copii și adolescenți:

- infecții ale urechii medii
- infecții ale plămânilor.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Klamoks ES

Nu administrați Klamoks ES copilului dumneavoastră:

- dacă este alergic la amoxicilină, acid clavulanic, penicilină sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6);
- dacă a avut vreodată vreo reacție alergică gravă la orice alt antibiotic. Aceasta include o erupție trecătoare pe piele sau umflarea feței sau gâtului.
- dacă a avut vreodată probleme cu ficatul sau icter (îngălbenirea pielii) când a luat un antibiotic.

➤ **Nu administrați Klamoks ES copilului dumneavoastră dacă oricare dintre cele de mai sus sunt valabile în cazul copilului dumneavoastră.** Dacă nu sunteți sigur, discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte de a administra Klamoks ES.

Atenționări și precauții

Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte de a administra Klamoks ES copilului dumneavoastră dacă:

- are mononucleoză infecțioasă
- urmează tratament pentru probleme cu ficatul sau rinichii
- nu urinează regulat.

Dacă nu sunteți sigur dacă oricare dintre cele de mai sus sunt valabile în cazul copilului dumneavoastră, discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte de a administra Klamoks ES.

În anumite situații, medicul dumneavoastră poate face investigații pentru a determina tipul de bacterie care a provocat infecția copilului dumneavoastră. În funcție de rezultat, este posibil să administrați copilului dumneavoastră concentrații diferite de Klamoks sau alt medicament.

Afecțiuni la care trebuie să fiți atent

Klamoks ES poate agrava unele dintre afecțiunile existente sau poate provoca reacții adverse grave. Acestea includ reacții alergice, convulsii (crize) și inflamația intestinului gros. Trebuie să fiți atent la anumite simptome cât timp copilul dumneavoastră ia Klamoks ES, pentru a scădea riscul oricăror probleme. Vezi "Afecțiuni la care trebuie să fiți atent" la **pct. 4**.

Analize de sânge și de urină

Dacă faceți analize de sânge copilului dumneavoastră (cum sunt analize ale numărului de globule roșii, analize ale funcției ficatului) sau analize urinare (pentru glucoză), spuneți-i medicului sau asistentei că acesta ia Klamoks ES. Aceasta din cauză că Klamoks ES poate influența rezultatele acestor tipuri de analize.

Klamoks ES împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă copilul dumneavoastră ia sau a luat recent sau este posibil să ia orice alte medicamente.

Klamoks ES poate interacționa cu următoarele medicamente:

- În cazul în care copilul dumneavoastră ia alopurinol (utilizat pentru gută) concomitent cu Klamoks ES, va crește probabilitatea de a avea o reacție alergică pe piele.
- În cazul în care copilul dumneavoastră ia probenecid (utilizat pentru gută), medicul dumneavoastră poate decide modificarea dozei de Klamoks ES.
- Dacă se iau concomitent cu Klamoks ES medicamente care împiedică formarea de cheaguri de sânge (cum este warfarina), atunci vor fi necesare analize de sânge suplimentare.
- Klamoks ES poate afecta modul în care funcționează metotrexatul (un medicament utilizat pentru a trata cancerul sau bolile reumatice).
- Klamoks ES poate afecta modul în care micofenolatul de mofetil (un medicament utilizat pentru a preveni respingerea de organe noi la pacienții cu transplant) funcționează.

Sarcina și alăptarea

Dacă fiica dumneavoastră, care ia acest medicament, este gravidă sau dacă alăptează, vă rugăm informați-l pe medicul dumneavoastră sau pe farmacist.

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament.

Informații importante privind unele componente ale Klamoks ES

Klamoks ES conține 1,25 mg/ml aspartam care este o sursă de fenilalanină. Acest lucru poate fi

dăunător copiilor născuți cu o afecțiune denumită ”fenilcetonurie”.

Klamoks ES conține zahăr. Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că copilul dumneavoastră are intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

3. Cum să utilizați Klamoks ES

Administrați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Adulți, copii și adolescenți cu greutatea de 40 kg și peste

• Această concentrație nu este de obicei recomandată pentru adulți, copii și adolescenți cu greutatea de 40 kg și peste. Cereți sfatul medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Copii și adolescenți cu greutatea mai mică de 40 kg

Toate dozele vor fi stabilite în funcție de greutatea copilului, exprimată în kilograme.

- Medicul dumneavoastră vă va recomanda cât de mult Klamoks ES să dați sugarului, copilului sau adolescentului dumneavoastră.
- Suspensia este furnizată cu o linguriță dozatoare, din plastic. Trebuie s-o utilizați pentru a da doza corectă sugarului sau copilului dumneavoastră.
- Doza uzuală – până la 90 mg/6,4 mg pe kg de greutate corporală pe zi, administrată în două prize. Klamoks ES nu se recomandă copiilor cu vârsta sub 3 luni.

Pacienții cu probleme la nivelul rinichilor și ficatului

- Dacă copilul dumneavoastră are probleme cu rinichii, doza poate fi scăzută. Medicul dumneavoastră poate alege o concentrație diferită sau un alt medicament.
- Dacă copilul dumneavoastră are probleme cu ficatul este posibil să fie necesară efectuarea mai des a analizelor de sânge pentru a vedea cum funcționează ficatul.

Cum să administrați Klamoks ES

- Întotdeauna agitați bine flaconul înainte de fiecare utilizare
- A se administra la începutul mesei sau imediat după masă
- Spațiați dozele la intervale egale în timpul zilei, lăsând un interval de cel puțin 4 ore între ele. Nu dați copilului dumneavoastră 2 doze într-o oră.
- Nu administrați Klamoks ES copilului dumneavoastră mai mult de 2 săptămâni. Dacă copilul dumneavoastră continuă să nu se simtă bine, trebuie să mergeți din nou la medic.

Pentru a reconstitui suspensia Klamoks ES, urmați instrucțiunile de mai jos

Agitați flaconul pentru a afâna pulberea.

1. Adăugați apă fiartă, răcită pînă aproximativ $\frac{1}{2}$ de la linia de marcare și agitați bine.



2. Lăsați 5 minute pentru a asigura dizolvarea totală a pulberii.
3. Apoi adăugați din nou apă exact pînă la linia de marcare și agitați bine.
4. Suspensia se administrează cu ajutorul linguriței dozatoare (5 ml).



Administrați Klamoks ES la începutul mesei sau imediat după masa, pentru a minimiza potențialul intoleranței gastrointestinale.

După utilizare, închideți bine și imediat flaconul.

A se agita suspensia bine înainte de administrare!

Dacă administrați mai mult Klamoks ES decât trebuie

Dacă administrați prea mult Klamoks ES copilului dumneavoastră, semnele pot include probleme cu stomacul (greață, vărsături sau diaree) sau convulsii. Discutați cu medicul dumneavoastră cât mai curând posibil. Luați cu dumneavoastră cutia sau flaconul medicamentului pentru a-l arăta medicului.

Dacă uitați să administrați Klamoks ES

Dacă ați uitat să administrați o doză copilului dumneavoastră, administrați-o de îndată ce vă amintiți. Nu trebuie să administrați următoarea doză prea curând, ci să așteptați să treacă aproximativ 4 ore înainte de a administra următoarea doză. Nu administrați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă copilul dumneavoastră încetează să ia Klamoks ES

Continuați să administrați Klamoks ES copilului dumneavoastră până la terminarea tratamentului, chiar dacă acesta se simte mai bine. Copilul dumneavoastră are nevoie de fiecare doză pentru a ajuta la combaterea infecției. Dacă o parte din bacterii supraviețuiesc, ele pot provoca revenirea infecției.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Afecțiuni la care trebuie să fiți atent

Reacții alergice:

- erupție trecătoare pe piele,
- inflamația vaselor de sânge (*vasculită*) care poate fi vizibilă ca pete umflate roșii sau violet pe piele, dar care poate afecta și alte părți ale organismului,
- febră, durere articulară, umflarea ganglionilor de la nivelul gâtului, axilei sau zonei inghinale,
- umflare, uneori a feței sau gâtului (*angioedem*), care determină dificultăți de respirație,
- colaps.

➤ **Contactați un medic imediat** dacă copilul dumneavoastră prezintă vreunul dintre aceste simptome. **Întrerupeți administrarea de Klamoks ES.**

Inflamația intestinului gros

Inflamația intestinului gros, care provoacă diaree apoasă, de obicei însoțită de sânge și mucus, durere de stomac și/sau febră.

➤ **Contactați un medic cât mai curând** posibil pentru recomandări în cazul în care copilul

dumneavoastră prezintă aceste simptome.

Reacții adverse foarte frecvente

Acestea pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane

- diaree (la adulți).

Reacții adverse frecvente

Acestea pot afecta până la 1 din 10 persoane

- candidoză (*candida* – o infecție fungică a vaginului, cavității bucale sau a pliurilor pielii)
- senzație de rău (greață), mai ales în cazul dozelor mari
- în acest caz a se lua Klamoks ES în timpul mesei
- vărsături
- diaree (la copii și adolescenți).

Reacții adverse mai puțin frecvente

Acestea pot afecta până la 1 din 100 de persoane

- erupție trecătoare pe piele, mâncărime,
- urticarie (*erupție supradenivelată pe piele ce cauzează mâncărime*),
- indigestie,
- amețeli,
- durere de cap.

Reacții adverse mai puțin frecvente care se pot observa în analizele de sânge ale copilului dumneavoastră:

- creșterea anumitor substanțe (*enzime*) produse de ficat.

Reacții adverse rare

Acestea pot afecta până la 1 din 1000 de persoane

- erupție trecătoare pe piele, care poate fi veziculară și care poate arăta ca niște mici ținte (pete închise la culoare în centru înconjurate de o zonă mai palidă, cu un inel închis la culoare în jurul marginii – *eritem polimorf*)

➤ dacă observați oricare dintre aceste simptome, contactați de urgență un medic.

Reacții adverse rare care se pot observa în analizele de sânge ale copilului dumneavoastră:

- număr mic de celule implicate în procesul de coagulare a sângelui,
- număr mic de globule albe.

Cu frecvență necunoscută

Frecvența nu poate fi estimată pe baza datelor disponibile.

- reacții alergice (a se vedea mai sus)
- inflamație a intestinului gros (a se vedea mai sus)
- inflamație a membranei protectoare din jurul creierului (*meningită aseptică*)
- reacții cutanate grave:
 - o erupție generalizată cu vezicule și descumare a pielii, mai ales în jurul gurii, nasului, ochilor și organelor genitale (*sindrom Stevens-Johnson*) și o formă mai severă, provocând o descumare extensivă a pielii (pe mai mult de 30% din suprafața corporală – *necroliză epidermică toxică*)
 - erupție generalizată cu piele roșie și mici vezicule conținând puroi (*dermatită buloasă exfoliativă*)
 - erupție roșie, solzoasă, cu noduli sub piele și vezicule (*pustuloză exantematică*).
 - simptome asemănătoare gripei, incluzând erupție pe piele, febră, inflamarea ganglionilor și rezultate anormale ale analizelor de sânge (inclusiv un număr crescut de globule albe (eozinofilie) și enzime hepatice) (*Reacție la medicament asociată cu eozinofilie și simptome sistemice (DRESS)*).

➤ **Contactați imediat un medic dacă copilul dumneavoastră prezintă oricare dintre aceste simptome.**

- Inflamația ficatului (*hepatită*),
- icter, provocat de o creștere a bilirubinei din sânge (o substanță produsă în ficat) care face ca pielea și albul din jurul ochilor să fie galbene,
- inflamația tubulilor de la nivelul rinichilor,
- durează mai mult ca sângele să coaguleze,
- hiperactivitate,
- convulsii (la persoanele care iau doze mari de Klamoks ES sau care au probleme renale),
- limbă de culoare neagră cu aspect păros
- dinți pătați (la copii), petele dispar de obicei prin periere.

Reacții adverse care se pot observa în analizele de sânge sau de urină ale copilului dumneavoastră:

- o scădere severă a numărului de globule albe,
- un număr scăzut de globule roșii (*anemie hemolitică*)
- cristale în urină.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e- mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Klamoks ES

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

După reconstituire, a se păstra la frigider (2-8°C) până la 14 zile. A nu se congela.

Nu utilizați Klamoks ES după data de expirare (EXP) înscrisă pe cutie. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Intrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Klamoks ES

Substanțele active sunt amoxicilină și acid clavulanic. Fiecare 5 ml de suspensie conține amoxicilină trihidrat echivalentă cu 600 mg amoxicilină și clavulanat de potasiu echivalent cu 42,9 mg acid clavulanic.

Celelalte componente sunt acid citric anhidru, benzoat de sodiu, celuloză microcristalină, carboximetilceluloză de sodiu, citrat de sodiu dihidrat, gumă xanthan, siliciu coloidal anhidru, dioxid de siliciu, aromă de zmeură, aspartam, zahăr.

Cum arată Klamoks ES și conținutul ambalajului

Klamoks ES 600 mg/42,9 mg/5 ml pulbere pentru suspensie orală este o pulbere omogenă, de culoare alb-cremă, cu aromă de zmeură, ambalată în sticlă de tip III închisă, de culoarea

chihlimbarului, cu capacitate de 125 ml, marcată la 100 ml, cu capac opac, alb, din HDPE, în cutie din carton împreună cu prospectul pentru pacient și linguriță dozatoare de 2,5-5 ml.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricanții

Deținătorul certificatului de înregistrare

BİLİM İLAÇ SANAYİ VE TİCARET A.Ş.

Kaptanpaşa Mahallesi, Zincirlikuyu Cad. No: 184

34440 Beyoğlu-Istanbul/Turcia

Fabricantul

BİLİM İLAÇ SANAYİ VE TİCARET A.Ş.

Cerkezkoy Organize Sanayi Bolgesi,

Karaagac Mahallesi Sokak No: 6

Kapaklı Tekirdag/Turcia

Acest prospect a fost aprobat în Septembrie 2020

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>

Sfaturi/educație medicală

Antibioticele sunt utilizate pentru tratamentul infecțiilor provocate de bacterii. Sunt ineficace împotriva infecțiilor provocate de virusuri.

Uneori, o infecție provocată de o bacterie nu se vindecă în urma unei cure de tratament cu un antibiotic. Una dintre cele mai frecvente cauze se datorează rezistenței la antibioticul utilizat pe care o dezvoltă bacteria care a provocat infecția. Aceasta înseamnă că acestea pot supraviețui sau chiar se pot înmulți, în ciuda tratamentului cu antibiotic.

Bacteriile pot deveni rezistente la antibiotice din numeroase motive. Utilizarea responsabilă a antibioticelor poate ajuta la reducerea șanselor de dezvoltare a rezistenței bacteriene.

Când medicul vă prescrie o cură de tratament cu un antibiotic, aceasta este pentru a trata infecția dumneavoastră curentă. Urmând sfaturile de mai jos veți ajuta la prevenirea riscului de apariție a bacteriilor rezistente care ar putea opri acțiunea antibioticului.

1. Este foarte important să luați antibioticul în doza corectă, la momentul corespunzător și pentru numărul indicat de zile. Citiți informațiile de pe etichetă și dacă aveți nelămuriri cereți explicații medicului dumneavoastră sau farmacistului.
2. Nu trebuie să luați un antibiotic decât dacă acesta a fost prescris special pentru dumneavoastră și trebuie să îl utilizați numai pentru a trata infecția pentru care a fost prescris.
3. Nu trebuie să luați antibiotice care au fost prescrise altor persoane chiar dacă acestea au avut o infecție asemănătoare cu a dumneavoastră.
4. Nu trebuie să dați altor persoane antibioticele care au fost prescrise pentru dumneavoastră.
5. După completarea tratamentului conform indicațiilor medicului dumneavoastră, trebuie să returnați orice antibiotic nefolosit farmaciei pentru a fi eliminate corespunzător.