

## Инструкция по медицинскому применению (листок-вкладыш)

**Аугментин 200 мг/28,5 мг/5 мл, порошок для приготовления суспензии  
для приема внутрь 200 мг/28,5 мг/5 мл**

**Аугментин 400 мг/57 мг/5 мл, порошок для приготовления суспензии  
для приема внутрь**

Амоксициллин/клавулановая кислота

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

- Сохраните данный листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре.
- Этот препарат обычно назначают детям младшего или среднего возраста. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания схожи с симптомами у Вашего ребенка.
- Если у ребенка возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медсестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе не перечисленные в данном листке-вкладыше. См. раздел 4.

### СОДЕРЖАНИЕ ДАННОГО ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что из себя представляет препарат Аугментин, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата Аугментин
3. Применение препарата Аугментин
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Аугментин
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

#### **1. Что из себя представляет препарат Аугментин, и для чего его применяют**

Аугментин представляет собой антибиотик, а принцип его действия заключается в уничтожении бактерий, вызывающих инфекции. В его состав входят два разных препарата под названием «амоксициллин» и «клавулановая кислота». Амоксициллин принадлежит к группе лекарственных средств под названием «пенициллины», действие которых иногда может нарушаться (инактивироваться). Второе действующее вещество (клавулановая кислота) не дает этому произойти.

Аугментин применяется у детей младшего и среднего возраста для лечения следующих инфекций:

- инфекции среднего уха и синуситы
- инфекции дыхательных путей
- инфекции мочевыводящих путей

- инфекции кожи и мягких тканей, включая смоматологические инфекции
- инфекции костей и суставов.

## 2. О чем следует знать перед применением препарата Аугментин

### Не применяйте Аугментин у своего ребенка в следующих случаях:

- при наличии аллергии на амоксициллин, клавулановую кислоту, пенициллин или любой из других компонентов данного препарата (указаны в разделе 6).
- если у ребенка когда-либо была тяжелая аллергическая реакция на прием какого-либо другого антибиотика. Сюда можно отнести кожные высыпания либо отек лица или горла.
- если у ребенка когда-либо были проблемы с печенью или желтуха (пожелтение кожи) при приеме антибиотиков.

→ **Не применяйте Аугментин у своего ребенка, если что-либо из вышеуказанного применимо в Вашем случае.** Если Вы не уверены, обратитесь к своему лечащему врачу или работнику аптеки перед использованием лекарственного препарата Аугментин.

### Особые указания и меры предосторожности

Проконсультируйтесь с лечащим врачом, работником аптеки или медицинской сестрой перед применением лекарственного препарата Аугментин у своего ребенка в следующих случаях:

- при наличии мононуклеоза
- если ребенок получает лечение по поводу заболевания печени или почек
- при наличии у ребенка нерегулярного мочеиспускания.

Если Вы не уверены, относится ли к Вашему ребенку что-либо из перечисленного выше, то перед началом использования препарата Аугментин проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

В некоторых случаях Вашему лечащему врачу может понадобиться определение типа бактерии, вызывающей инфекционное заболевание у Вашего ребенка. В зависимости от полученных результатов, Вашему ребенку может быть назначена другая доза препарата Аугментин или другой лекарственный препарат.

### Состояния, на которые следует обратить внимание

Аугментин может вызывать усугубление некоторых сопутствующих заболеваний или серьезные нежелательные реакции. К ним относятся аллергические реакции, судороги (припадки) и воспаление толстой кишки. Вы должны обращать внимание на появление определенных симптомов, пока Ваш ребенок принимает Аугментин, с целью уменьшения риска возникновения каких-либо проблем. См. *Состояния, на которые следует обратить внимание» в разделе 4.*

### Анализ крови и мочи

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

<p style="text-align: center;"><b>СОГЛАСОВАНО</b> МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь</p>
---

**Другие препараты и препарат Аугментин**

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

Если Ваш ребенок принимает аллопуринол (используется при подагре) одновременно с препаратом Аугментин, повышается вероятность развития кожной аллергической реакции.

Если Ваш ребенок принимает пробенецид (используется при подагре), Ваш лечащий врач может принять решение о корректировке дозы препарата Аугментин.

Если кроверазжижающие лекарственные препараты (такие как варфарин) применяются одновременно с приемом препарата Аугментин, то может понадобиться выполнение дополнительных анализов крови.

Аугментин может влиять на работу метотрексата (лекарственного препарата, применяющегося для лечения рака или ревматологических заболеваний).

Аугментин может влиять на работу микофенолата мофетила (лекарственного препарата, применяющегося для предотвращения отторжения пересаженных органов).

**Беременность, грудное вскармливание и фертильность**

Если Ваш ребенок, который собирается принимать данный лекарственный препарат, является беременной или кормит грудью, предполагает, что может быть беременной или планирует беременность, перед началом приема данного препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

**Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Аугментин может вызывать нежелательные реакции, и их симптомы могут приводить к неспособности управлять транспортными средствами. Воздержитесь от вождения транспортного средства или управления механизмами, если плохо себя чувствуете.

**Аугментин содержит аспартам, бензиловый спирт и мальтодекстрин****Аугментин, 200 мг/28,5 мг/5 мл:**

- Данный лекарственный препарат содержит 2,5 мг аспартама в одном миллилитре. Аспартам является источником фенилаланина. Он может причинить вред детям с врожденной фенилкетонурией, редким генетическим заболеванием, при котором фенилаланин накапливается, так как организм не может его вывести надлежащим образом.
- Данный лекарственный препарат содержит 0,00124 мг бензинового спирта в одном миллилитре. Бензиловый спирт может вызывать аллергические реакции.
- Бензиловый спирт связан с риском возникновения тяжелых побочных эффектов, включая проблемы с дыханием (так называемый «синдром удушья») у маленьких детей. Не давайте препарат новорожденному (в возрасте до 4 недель), если это не рекомендовано врачом.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

- Не применяйте препарат более недели для лечения детей младшего возраста (до 3 лет), если это не рекомендовано Вашим лечащим врачом или работником аптеки.
- Данный лекарственный препарат содержит мальтодекстрин (глюкозу). Если у Вашего ребенка непереносимость некоторых сахаров, то проконсультируйтесь с ним перед началом использования данного лекарственного препарата.

**Аугментин, 400 мг/57 мг/5 мл:**

- Данный лекарственный препарат содержит 2,5 мг аспартама в одном миллилитре. Аспартам является источником фенилаланина. Он может причинить вред детям с врожденной фенилкетонурией, редким генетическим заболеванием, при котором фенилаланин накапливается, так как организм не может его вывести надлежащим образом.
- Аугментин содержит следовые количества бензилового спирта. Бензиловый спирт может вызывать аллергические реакции.
- Бензиловый спирт связан с риском возникновения тяжелых побочных эффектов, включая проблемы с дыханием (так называемый «синдром удушья») у маленьких детей. Не давайте препарат новорожденному (в возрасте до 4 недель), если это не рекомендовано врачом.
- Аугментин содержит мальтодекстрин (глюкозу). Если лечащий врач сообщил, что у Вашего ребенка непереносимость некоторых сахаров, то проконсультируйтесь с ним перед началом использования данного лекарственного препарата.

**3. Применение препарата Аугментин**

Данный препарат следует использовать в строгом соответствии с предписаниями лечащего врача или работника аптеки. Проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки, если Вы не уверены.

**Взрослые или дети с массой тела 40 кг или более**

- Данная суспензия обычно не рекомендуется для применения у взрослых или детей с массой тела 40 кг и более. Посоветуйтесь с Вашим лечащим врачом или работником аптеки.

**Дети с массой тела менее 40 кг**

Все дозы рассчитываются на основании массы тела ребенка в килограммах.

- Ваш лечащий врач укажет количество препарата Аугментин, которое следует давать Вашему ребенку.
- В комплекте Вам предоставлена или пластиковая дозирующая ложка, или дозирующий колпачок, или шприц. Вам следует использовать их, чтобы дать своему ребенку правильную дозу.
- Рекомендованная доза — от 25 мг/3,6 мг до 45 мг/6,4 мг на каждый килограмм массы тела в сутки, разделенные на два приема.
- Более высокая доза — до 70 мг/10 мг на каждый килограмм массы тела в сутки, разделенные на два приема.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

**Пациенты с нарушением функции почек и печени**

- Если у Вашего ребенка имеется нарушение функции почек, то доза может быть снижена. Вашим лечащим врачом могут быть подобраны другая доза или другой препарат.
- Если у Вашего ребенка имеются нарушения функции печени, то могут быть назначены более частые анализы для изучения работы функции печени.

При указанных нарушениях необходима консультация лечащего врача в случае приема больших объемов препарата, поскольку большие количества бензилового спирта могут накапливаться в вашем организме и вызывать побочные эффекты (метаболический ацидоз).

**Как применять Аугментин****Аугментин, 200 мг/28,5 мг/5 мл:**

- Перед каждым применением флакон следует встряхивать
- Принимать одновременно с приемом пищи
- Приемы препарата следует равномерно распределить в течение дня. Интервал между приемами должен составлять не менее 4 часов. Не принимать 2 дозы в течение 1 часа.
- Не давайте Аугментин своему ребенку более 2 недель. Если Ваш ребенок все еще чувствует себя плохо, то Вам следует снова посетить лечащего врача.

**Аугментин, 400 мг/57 мг/5 мл:**

- Перед каждым применением флакон следует встряхивать
- Применять в начале приема пищи или незадолго до приема пищи
- Приемы препарата следует равномерно распределить в течение дня. Интервал между приемами должен составлять не менее 4 часов. Не принимать 2 дозы в течение 1 часа.
- Не давайте Аугментин своему ребенку в течение более 2 недель. Если Ваш ребенок все еще чувствует себя плохо, то Вам следует снова посетить лечащего врача.

**Если Вы дали дозу препарата Аугментин, которая превышает назначенную**

Если Вы дали своему ребенку слишком большое количество препарата Аугментин, то симптомы могут включать в себя расстройство желудка (тошноту, рвоту или диарею) или судороги. Обратитесь к своему лечащему врачу как можно скорее. Возьмите с собой флакон лекарственного препарата, чтобы показать врачу.

**Если Вы забыли дать Аугментин**

Если Вы пропустили прием дозы, то дайте препарат ребенку, как только вспомнили об этом. Не применяйте следующую дозу слишком рано, а подождите около 4 часов, прежде чем давать следующую дозу. Не применяйте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

**Если Ваш ребенок прекращает принимать Аугментин**

Продолжайте давать своему ребенку препарат Аугментин до окончания лечения, даже если ему стало лучше. Для борьбы с инфекцией Вашему ребенку необходима каждая доза. Если некоторое количество бактерий сохранит

<p style="text-align: center;"><b>СОГЛАСОВАНО</b> МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь</p>
---

жизнеспособность, то это может привести к возобновлению инфекционного процесса.

В случае возникновения любых иных вопросов о применении данного препарата, проконсультируйтесь с лечащим врачом, работником аптеки или медицинской сестрой.

#### 4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, данный препарат может вызвать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех. Следующие нежелательные реакции могут произойти при применении этого лекарственного средства.

#### Состояния, на которые следует обратить внимание

##### Аллергические реакции:

- кожная сыпь
  - воспаление кровеносных сосудов (*васкулит*), которое может выражаться в появлении 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*), приводящий к затруднению дыхания
  - потеря сознания.
- **Немедленно свяжитесь с лечащим врачом**, если у Вашего ребенка возникли какие-либо из этих симптомов. **Прекратите прием препарата Аугментин.**

##### Воспаление толстой кишки

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

- **Как можно скорее свяжитесь со своим лечащим врачом**, если у Вашего ребенка появились данные симптомы.

##### Часто встречающиеся нежелательные реакции

Могут возникать менее чем у 1 человека из 10 человек:

- молочница (*кандидоз* — дрожжевая инфекция влагалища, полости рта или кожных складок)
  - тошнота, особенно при приеме высоких доз
- при возникновении данного симптома давайте Аугментин одновременно с приемом пищи
- рвота
  - диарея (у детей)

##### Нечасто встречающиеся нежелательные реакции

Могут возникать менее чем у 1 человека из 100 человек:

- кожная сыпь, зуд
- волдыри, сопровождающиеся зудом (*крапивница*)

<b>СОГЛАСОВАНО</b> МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь
--

- расстройство пищеварения
- головокружение
- головная боль.

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

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

#### **Редко встречающиеся нежелательные реакции**

Могут возникать **менее чем у 1 человека из 1000 человек**:

- кожная сыпь, иногда в виде пузырей, «мишеневидная» (темное пятно, окруженное более светлым кольцом, с более темным кольцом по периферии — *мультиформная эритема*)
- если Вы заметите любые из данных симптомов, срочно обратитесь в врачу.

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

- пониженное количество клеток, участвующих в свертывании крови
- пониженное количество лейкоцитов.

#### **Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно)**

- Аллергические реакции (см. выше)
  - Воспаление толстой кишки (см. выше)
  - Воспаление защитной оболочки мозга (*асептический менингит*)
  - Серьезные кожные реакции:
    - распространенная сыпь с образованием пузырей и отслойкой кожи, в особенности вокруг рта, носа, глаз и гениталий (*синдром Стивенса-Джонсона*), и более тяжелая форма, вызывающая распространенную 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 повышение уровня лейкоцитов (*эозинофилия*) и ферментов печени) (*лекарственная кожная реакция, сопровождающаяся эозинофилией и системными проявлениями (DRESS-синдром)*).
- **Немедленно свяжитесь с врачом, если у Вашего ребенка возникли какие-либо из этих симптомов.**
- воспаление печени (*гепатит*)
  - желтуха, вызванная повышением билирубина в крови (вещество, вырабатываемое в печени), которое может приводить к пожелтению кожи и белков глаз у ребенка
  - воспаление почечных канальцев
  - увеличение времени свертывания крови
  - гиперактивность
  - судороги (у лиц, принимающих высокие дозы препарата Аугментин, имеющих нарушения функции почек)

- черный «волосатый» язык
- пятна на зубах (у детей), обычно пропадают после чистки зубов

Побочные эффекты, которые могут обнаруживаться при проведении анализов крови или мочи:

- выраженное снижение количества лейкоцитов
- понижение количества эритроцитов (*гемолитическая анемия*)
- кристаллы в моче.

#### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, вам рекомендуется проконсультироваться с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

#### **5. Хранение препарата Аугментин**

Храните данный лекарственный препарат в недоступном для детей месте.

##### **Сухой порошок**

Невскрытый флакон: хранить при температуре не выше 30 °С.

Хранить в оригинальной упаковке для защиты от влаги.

Не использовать данный лекарственный препарат после истечения срока годности, указанного на картонной коробке. Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

##### **Приготовленная суспензия**

Приготовленная суспензия: хранить в холодильнике при температуре 2-8 °С.

После приготовления суспензию необходимо использовать в течение 7 дней.

Не выбрасывайте лекарственные препараты в сточные воды или коммунально-бытовые отходы. Обратитесь к работнику аптеки за информацией об утилизации лекарственных препаратов, которые Вы больше не принимаете. Данные меры помогут защитить окружающую среду.

#### **6. Содержимое упаковки и прочая информация**

##### **Лекарственный препарат Аугментин содержит:**

- Действующие вещества: амоксициллин 200,0 мг или 400,0 мг (в виде амоксициллина тригидрата 229,58 мг или 459,17 мг соответственно), клавулановая кислота 28,5 мг или 57,0 мг (в виде калия клавуланата 33,95 мг или 67,90 мг соответственно).
- Вспомогательные вещества: ксантановая камедь, аспартам (E951), кислота янтарная, кремния диоксид коллоидный безводный, гидроксипропилметилцеллюлоза (безводная), сухой апельсиновый ароматизатор 1 и 2, сухой малиновый ароматизатор, сухой ароматизатор

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь



«Светлая патока» (содержит мальтодекстрин и бензиловый спирт), кремния диоксид (безводный).

- Каждый миллилитр приготовленной суспензии содержит 2,5 мг аспартама (E951). В состав ароматизатора «Светлая патока» входят мальтодекстрин (глюкоза) и следовые количества бензилового спирта (см. раздел 4.4).

Лекарственный препарат Аугментин представляет собой сыпучий порошок белого или почти белого цвета. При разведении образуется суспензия белого или почти белого цвета. При стоянии медленно образуется осадок белого цвета.

### **Внешний вид препарата Аугментин и содержимое упаковки**

По 7,7 г (для дозировки 200 мг/28,5 мг в 5 мл) или 12,6 г (для дозировки 400 мг/57 мг в 5 мл) препарата во флакон из прозрачного стекла. Флакон закрыт навинчивающейся алюминиевой крышкой с полимерной прокладкой с контролем первого вскрытия или закрыт крышкой с внутренней и внешней оболочкой из полипропилена или полиэтилена высокой плотности и индукционной герметизирующей прокладкой с устройством против вскрытия флакона детьми и термозапечатаваемой мембраной. По одному флакону вместе с листком-вкладышем и дозирующей ложкой (градуировка 2,5 мл и 5,0 мл размещена на черпаке (2,5 мл) и ручке (5 мл)) либо дозирующим колпачком (с градуировкой 2,5 мл, 5 мл, 7,5 мл и 10 мл) или шприцем объемом 6 мл и шагом градуировки 0,2 мл в картонную коробку.

### **Условия отпуска**

По рецепту.

### **Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

*Держатель регистрационного удостоверения* – **ГлаксоСмитКляйн Экспорт Лтд., Великобритания / GlaxoSmithKline Export Ltd, UK**

980 Грейт Вест Роуд Брентфорд Миддлсекс TW8 9GS, Великобритания / 980 Great West Road Brentford Middlesex TW8 9GS,

United Kingdom

Тел. +44 20 8047 5000

Факс +44 20 8047 5000

*Производитель* - **Глаксо Вэллком Продакшен, Франция / Glaxo Wellcome Production, France**

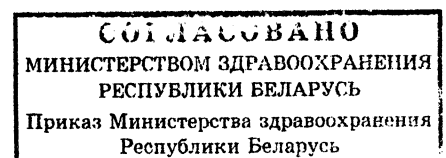
Промышленная Зона Пейеньер, 53100 Майенн, Франция / ZI de la Peyenniere, 53100 Mayenne, France

За любой информацией о препарате следует обращаться к локальному представителю держателя регистрационного удостоверения:

Представительство ООО «GlaxoSmithKline Export Limited» (Великобритания) в Республике Беларусь

Минск, ул. Воронянского, 7А – 400

Тел. +375-017-3742016



Факс +375-017-3571866

**Данный листок-вкладыш пересмотрен:**  
Аугментин, 200 мг/28,5 мг/5 мл: 17.12.2020  
Аугментин, 400 мг/57 мг/5 мл: 06.08.2020

#### **Рекомендации/медицинские данные**

Антибиотики используются для лечения инфекционных заболеваний, вызываемых бактериями. Они не являются эффективными в отношении инфекционных заболеваний, вызываемых вирусами.

В некоторых случаях инфекционное заболевание, вызванное бактериями, не отвечает на курс антибиотикотерапии. Одной из наиболее частых причин этого является устойчивость бактерий, вызывающих инфекционное заболевание, к принимаемому антибиотику. Это означает, что они способны выживать и даже размножаться, несмотря на проводимую антибиотикотерапию.

Бактерии могут вырабатывать устойчивость к антибиотикам по различным причинам. Использование антибиотиков с осторожностью может помочь снизить шанс выработки у бактерий устойчивости к ним.

Если Ваш лечащий врач назначает Вам курс антибиотика, он предназначен для лечения исключительно Вашего настоящего заболевания. Внимательное отношение к следующим рекомендациям поможет предотвратить появление устойчивых штаммов бактерий, способных нарушать работу антибиотика.

1. Очень важно принимать антибиотик в правильной дозе, в правильное время и в течение правильного количества дней. Прочтите инструкции на этикетке, и если Вам ничего не понятно, обратитесь за пояснениями к своему врачу или работнику аптеки.
2. Вам не следует принимать антибиотик, если он не был назначен конкретно Вам, а также Вы должны использовать его только для лечения инфекции, по поводу которой он был прописан.
3. Не принимайте антибиотики, которые были прописаны другим лицам, даже если они страдали инфекционным заболеванием, схожим с Вашим.
4. Не передавайте назначенные Вам антибиотики другим лицам.
5. Если у Вас имеются остатки антибиотика после завершения назначенного врачом курса лечения, то Вам следует принести их в аптеку для соответствующей утилизации.

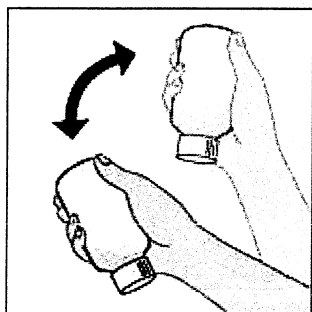
**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

---

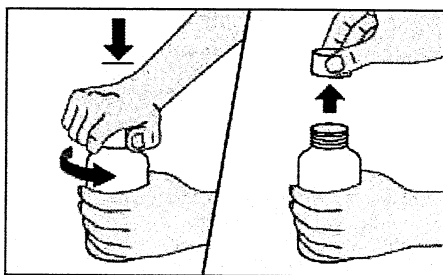
**Инструкция по разведению**

Снимите крышку с флакона. Проверьте целостность пломбы с подложкой из фольги перед использованием. Верните крышку на флакон.

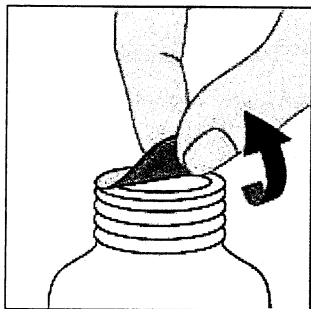
1. Встряхните флакон, чтобы разрыхлить порошок.



2. Снимите крышку с флакона.



3. Отогните пломбу с подложкой из фольги.



4. Наполните флакон водой до уровня чуть ниже линии на флаконе или этикетке. Верните крышку на флакон, переверните и хорошо встряхните, затем долейте воду точно до линии. Верните крышку на флакон, переверните и снова хорошо встряхните.
5. Хранить в холодильнике и всегда встряхивать перед использованием. После приготовления суспензию необходимо использовать в течение 7 дней.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

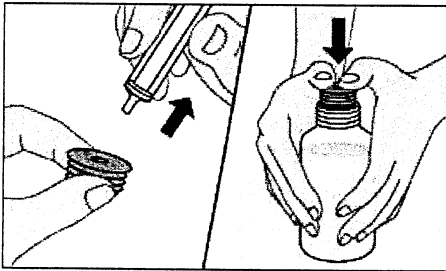
### Инструкция по использованию шприца

Шприц предназначен только для использования с лекарственным препаратом Аугментин и не должен использоваться для введения каких-либо других препаратов, так как метки являются специфичными для данного продукта. Шприц поставляется с переходником, который позволяет присоединить его к флакону.

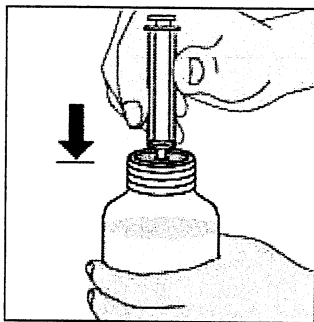
Доза указана в миллилитрах (мл) на мерном шприце для приема препарата внутрь. Вы должны давать своему ребенку дозу, рекомендованную его лечащим врачом.

Проверьте чистоту шприца и переходника перед использованием, при необходимости промойте чистой водой.

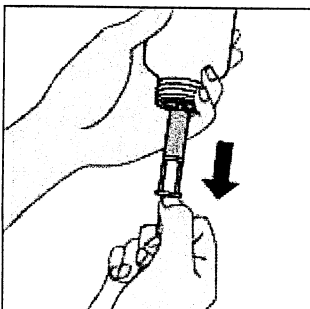
1. Перед каждым использованием встряхивайте суспензию во флаконе.
2. Снимите переходник со шприца. Крепко удерживая флакон, вставьте переходник в горлышко флакона (переходник должен оставаться на месте).



3. Вставьте шприц в переходник, обеспечивая его надежное закрепление.

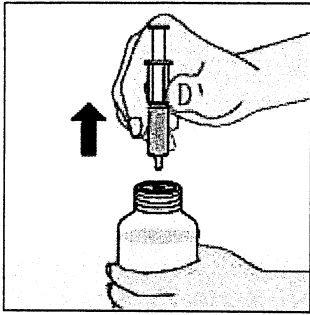


4. Переверните флакон, удерживая шприц на месте, и наберите требуемую дозу, назначенную врачом.

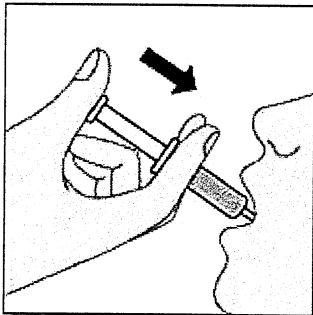


5. Верните флакон в вертикальное положение и отсоедините шприц.

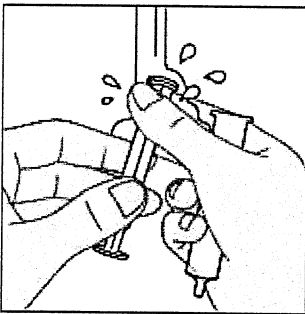
**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь



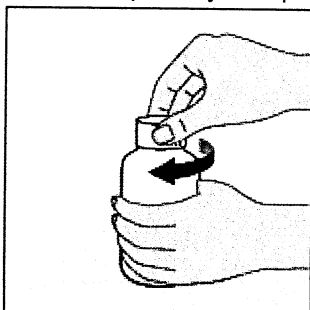
6. Для введения дозы осторожно поместите кончик шприца в рот и медленно надавите на поршень шприца (повторите этапы 3, 4, 5 и 6, если для получения дозы необходимо более одного шприца).



7. Тщательно промойте шприц в чистой воде. Дайте шприцу полностью высохнуть перед следующим использованием.



8. Верните крышку на флакон.



9. Хранить в холодильнике и всегда встряхивать перед использованием.  
После приготовления суспензию необходимо использовать в течение 7 дней.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

НД РБ

5323 - 2020

Права на обладание товарными знаками принадлежат группе компаний GSK.  
©2022 Группа компаний GSK или их правообладатель.

Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» [www.rceth.by](http://www.rceth.by)

