

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

### 1. Търговско име на лекарствения продукт

Curat® 625 mg

### 2. Количествен и качествен състав

1 филмирана таблетка съдържа:

Amoxicillin 500 mg, съответстващо на 574 mg amoxicillin trihydrate.

Clavulanic acid 125 mg, съответстващо на 148,9 mg clavulanic acid potassium salt.

### 3. Лекарствена форма

Финмиранi таблетки с овална форма с дейителна черта:

### 4. Клинични данни

#### 4.1. Показания

Лечение на бактериални инфекции причинени от грамположителни и грамотрицателни, резистентни към амоксицилин микроорганизми, чиято резистентност се дължи на β-лактамази, които обаче са чувствителни към комбинацията от амоксицилин и клавуланова киселина. В случаи на смесени инфекции с чувствителни към амоксицилин и резистентни към амоксицилин, но чувствителни към амоксицилин+клавуланова киселина микроорганизми не е необходимо допълнително прилагане на амоксицилин.

Ако има основателни причини да се очаква, че микроорганизмите посочени по-горе са причина за инфекция, лечението с тази комбинация може да се назначи преди получаване на резултатите от изследванията за чувствителност.

Curat® е подходящ за лечение на следните индикации:

Инфекции:

- на горните и долните дихателни пътища:
  - възпаление на средното ухо
  - остър синусит
  - изостряне на хроничен бронхит
  - пневмония
- на уро-гениталния тракт
- на кожата и меките тъкани.

За правилното и подходящо прилагане на антибактериалното лекарство трябва да се има предвид официално публикуваните данни за резистентност.

#### 4.2. Дозировка и начин на приложение

Дозата на Curat® финмиранi таблетки зависи от възрастта, теглото и функция на бъбреците на отделния пациент, от тежестта и мястото на инфекцията и от вида на подозирания или определен причинител.

Финмираните таблетки не трябва да чупят за да се получи половин доза. При пациенти на които се налага прилагане на половин доза (напр. при нефропатия) трябва да се използва различните форми на Curat® прах за перорална съспензия.

Възрастни, юноши и деца над 12 години с тегло над 40 kg приемат 500 mg амоксицилин + 125 mg клавуланова киселина, съответстващо на 1 филмирана таблетка Curat® пъти дневно.

Отделните дози трябва да се приемат на равни интервали през деня; лекарството трябва да се приема през 8-часови интервали три пъти дневно.

Примерни дозировки:

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕДВАНИЕТО	
Приложение към разрешение за употреба № 11-9826   20.10.04	661/21. 09.04 (Мед.)



### Лозаровка при функционално увреждане на черния дроб

Cirap® не може да се използва при пациенти с тежко функционално увреждане на черния дроб и при пациенти, в които такова увреждане е било наблюдавано при предходно лечение с амоксицилин/клавуланова киселина. При пациенти със симптоми на поражения на черния дроб параметрите на функцията на черния дроб трябва да се проследяват регулярно и ако стойностите им се променят да се има предвид промяна в лечението.

### Лозаровка при функционално увреждане на бъбреците

При пациенти с функционално увреждане на бъбреците дозата трябва да се намали в зависимост от тежестта на увреждането и теглото на пациента (виж таблицата).

#### Възрастни и юноши:

Доза при пациенти с тегло 70 kg и нарушена функция на бъбреците:

Креатитининов клиренс (ml/min)	Плазмен кретинин (mg/100 ml)	Единична доза	Интервал между отделните дози в часове
30 – 10	2,5 – 5,5	500 mg амоксицилин + 125 mg клавуланова киселина	12
< 10	> 5,5	500 mg амоксицилин + 125 mg клавуланова киселина	24

(модифицирана Сигл, Hoeffer)

Преработена формула на база теглото на пациента (по Hoeffer):

$$Y_{actual} = \frac{Y_{70} \times ACTUAL}{70}$$

$Y_{actual}$  = изчислената доза за пациенти с бъбречно увреждане

$Y_{70}$  = доза за пациенти с тегло 70 kg (виж таблицата)

ACTUAL = тегло на пациента в kg

### Лозаровка при пациенти на хемодиализа

#### Възрастни и юноши:

Пациенти на хемодиализа получават 500 mg амоксицилин + 125 mg клавуланова киселина на всеки 24 часа. Те получават също тази доза по време и в края на диализата.

#### Начин на приложение:

Филмирани таблетки трябва да се вземат цели, без да се чупят с достатъчно количество течност.

Единичните дози трябва да се вземат на равни интервали през деня. Препоръчва се вземането на 6-часови интервали три пъти дневно.

Амоксицилин/клавуланова киселина трябва да се вземат непосредствено преди хранене за да се намали всяка възможност за стомашно-чревен дискомфорт.

#### Продължителност на прилагане:

По правило Cirap® се прилага в продължение на 3 до 4 дни след подобряване/изчезване на симптомите.

За предотвратяване на късните усложнения (напр. ревматизъм, гломерулонефрит) инфекциите причинени от β-хемолитичен стрептокок трябва да се лекуват най-малко 10 дни.

При всеки случай лекарят ще определи продължителността на лечение, която без неговото съгласие не трябва да продължава повече от 14 дни.

#### 4.3 Противопоказания

Curat® не трябва да се прилага на пациенти с потвърдена свръхчувствителност към β-лактамни антибиотики (напр. пеницилини и цефалоспорини), поради опасност от анафилактичен шок. Следователно, преди назначаване на лечение трябва внимателно да се снеме анамнеза за никакви алергични реакции (напр. проявени при предходно прилагане на пеницилини и цефалоспорини).

Curat® не може да се използва при пациенти с висока степен на функционално увреждане на черния дроб и при пациенти, в които такова увреждане е било наблюдавано при предходно лечение с лекарство, представляващо комбинация от амоксицилин и клавуланова киселина.

При пациенти с инфекционна мононуклеоза и при пациенти с лимфатична лейкемия съществува висок риск от проява на екзантем и съответно Curat® не трябва да се прилага при случаи на съпътстващи бактериални инфекции.

#### 4.4 Специални предупреждения за безопасност при употреба

При пациенти с анамнеза за функционално увреждане на черния дроб лечението трябва да се прилага с внимание. Curat® трябва да се прилага с внимание при пациенти с хепатитатия и при пациенти с нефропатия. При тези пациенти функция на черния дроб и бъбреците трябва да се проследяват регулярно. Необходимо е внимание при лечение на пациенти в напреднала възраст (на 60 и повече години), като при тях е наложително да се проследи функцията на черния дроб (виж "Нежелани лекарствени реакции").

При пациенти със симптоми на чернодробни поражения параметрите на чернодробната функция трябва да се проследяват регулярно и ако стойностите им се променят да се има предвид прекъсване на лечението.

Пациенти с тежки стомашночревни нарушения с повръщане и диария не трябва да бъдат лекувани с Curat®, тъй като това не може да гарантира адекватна абсорбция. При тези случаи се препоръчва парентерално лечение.

Curat® трябва да се прилага внимателно при пациенти с тежка алергия или астма тъй като при тях има голяма вероятност да се проявят алергични реакции.

Трябва да се има предвид възможността за кристосана свръхчувствителност между пеницилини и цефалоспорини.

Тъй като амоксицилин при стайна температура във високи концентрации в урината може да кристализира по стените на уретралния катетър, периодично катетира на пациента трябва да се провежда.

Както и при другите антибиотици с широк спектър на действие, при продължително използване са възможни разлития на суперинфекции причинени от резистентни бактерии или гъбички.

По време на продължително лечение е необходимо периодично да се проследяват функциите на бъбреците и черния дроб, както и кървната картина.

За прилагане при деца с тегло под 40 kg са полюляни други форми на Curat® (напр. неподравена суспензия).



#### **4.5 Лекарствени взаимодействия**

##### **Амоксицилин/claveуланова киселина/други антибиотици или химиотерапевтици.**

Сигам® не трябва да се комбинира с бактериостатично действащи химиотерапевтици/ антибиотици (като тетрациклини, макролиди, сульфонамиди или хлорамфеникол), тъй като ин витро се наблюдава антагонистичен ефект.

##### **Амоксицилин/claveуланова киселина/пробенецид**

Едновременното приемане на пробенецид води до поддържане на постоянни и високи концентрации на амоксицилин в серума и жълчката, дължащи се на подтискане на бъбечното отделяне. Това обаче не оказва влияние върху отделянето на claveулановата киселина.

##### **Амоксицилин/claveуланова киселина/алопуринол**

Едновременното приемане на алопуринол по време на лечение с Сигам® може да повиши риска от проява на кожни алергични реакции.

##### **Амоксицилин/claveуланова киселина/дигоксин**

При едновременно прилагане с Сигам® е възможно повишаване в абсорбцията на дигоксина.

##### **Амоксицилин/claveуланова киселина/дисулфирам**

Сигам® не трябва да се използва едновременно с дисулфирам.

##### **Амоксицилин/claveуланова киселина/антикоагуланти**

Възможността за кървене може да се повиши при едновременно прилагане на Сигам® и антикоагуланти от групата на кумарините.

##### **Амоксицилин/claveуланова киселина/хормонални контрацептиви**

Амоксицилин, макар и рядко може да намали ефекта от прилагане на хормоналните контрацептиви. Следователно, препоръчително е да се използват нехормонални методи на контрацепция.

Появата на диария може да наруши абсорбцията на други медикаменти и следователно да намали ефекта от прилагането им.

Усиливане на диурезата води до понижаване на концентрациите на амоксицилин в серума, поради повишаване на отделянето му.

##### **Повлияване на резултатите от лабораторните диагностични изследвания:**

Могат да се наблюдават фалшиво положителни резултати при определяне на захар в урината чрез редукционните (неензимни) методи. Също такива резултати могат да се получат при определяне на уробилиноген.

#### **4.6 Бременност и кърмене**

Не са наблюдавани никакви нежелани лекарствени реакции върху плода и новороденото при използване на амоксицилин/claveуланова киселина от бременни жени. Обаче, като предпазна мярка Сигам® трябва да се използва по време на бременност само след внимателна и точна преченка на ефекта и риска от страна на лекаря. И двете лекарствени вещества преминават в ембриона/плода през плацентата и се отделят в кърмата. Следователно, възможни са проява на диария и колонизиране на лигавицата от тъбички при новородените кърмачета, тъка че в тези случаи може би е необходимо кърменето временно да се преустанови. Трябва да се има предвид възможността за развитие на сенсибилизация.

#### **4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини**

Няма на разположение никакви доказателства, че нежелани реакции повлияват активността участие в уличното движение или работата с машини.

Нежелани лекарствени реакции които се наблюдават в редки случаи (виж съответната точка) могат да включват частично на участие в уличното движение или работата с машини (напр. анафилактичен шок, конвулсии).

#### **6.6 Нежелани лекарствени реакции**

##### Реакции на свръхчувствителност

Често ( $> 1\% - < 10\%$ )

Възможни са редки кожни реакции, които се характеризират като екзантема и сырец. Типична е екзантема от необичайен тип се проявява понякога 5 до 11 дни след началото на лечението. При пациенти с инфекциозна мононуклеоза или пациенти с лимфатична лейкемия по-често се появяват кожните обриви. Понякога могат да се наблюдават възпаление на лингвичните в областта на устата. Възможни са сухост в устата и нарушение във възприятието на вкуса. Незабавна реакция с уртикария в повечето случаи е показателна за алергия към пеницилин и налага лечението да се прекрати.

Рядко ( $> 0,01\% - < 0,1\%$ )

Булозни или ексодолиативни кожни реакции (напр. ексудативна мултиформна еритема, синдром на Stevens-Johnson, токсични епидермалини некротични лезии) са съобщени в редки случаи.

Тежки алергични реакции в резултат от сенсибилизация към групата на б-аминопеницилини се наблюдават в редки случаи, напр. под форма на треска, еозинофилия, ангионевротичен едем (едем на Quincke), ларингосалъч оток, серумна болест, хемолитична анемия, алергичен васкулит или нефрит.

Може да съществува антигенна връзка между дерматофити и пеницилин, така че при пациенти с микози не могат да се изключат реакции, подобни на тези наблюдавани след продължително приемане, дори след първото прилагане на пеницилин.

Много рядко ( $< 0,01\%$ )

Наблюдават се тъмни петна по езика.

Едници, степени на реакции на свръхчувствителност включително анафилактичен шок се наблюдават, дори и след брзо прилагане на пеницилин. Тежки анафилактоидни реакции, които се наблюдават с много ниска честота отконкото след приемане или мускулно прилагане, налагат подходящи спешни мерки в съответните случаи (виж по-долу).

##### Стомашно-чревни реакции

Често ( $\geq 1\% - < 10\%$ )

Стомашно-чревни нарушения под форма на болки в стомаха, гадене (най-често при високи дози), повръщане, метеоризъм, меки изпражнения или диария могат да се наблюдават понякога след приемане на амоксицилин/клавуланова киселина. Най-често те са умерени и обикновено отзвучват съпътстващо или скоро след преустановяване на лечението. Поножистата може да се подобри чрез приемане на амоксицилин/клавуланова киселина по време на хранене.

Рядко ( $> 0,01\% - < 0,1\%$ )

Наблюдава се чревна кандидоза.

При появя на тежка продължителна диария по време на лечение или пред първите няколко седмици след лечението (в повечето случаи причинена от *Clostridium difficile*) трябва да се има предвид възможността за развитие на псевдомемброзен колит. Това чревно заболяване, причинено от лечение с антибиотик може да бъде животоугасващо (вж по-долу).

Едно проучване при жени с преждевременно руптура на амнион показва, че профилактичното лечение с амоксицилин/клавуланова киселина може да бъде свързано с повишен рисков от некротизиращ ентероколит при новородените.

Член 10:



#### **Често ( $\geq 1\% - < 10\%$ )**

Умерено покачване в стойностите на чернодробните ензими.

Рядко ( $> 0.01\% - < 0.1\%$ )

В редки случаи, както и при използването на други пеницилами и различни нефалоспорини са наблюдавани преходен хепатит и холестатична жълтеница. Симптомите/признаките за нарушение във функцията на черния дроб могат да се появят по време или непосредствено след лечение с амоксицилин/клавуланова киселина, но в някои случаи могат да не се наблюдават до няколко седмици след преустановяване на лечението. Тези нарушения във функцията на черния дроб се появяват главно при мъже или пациенти в напреднала възраст (60 и повече години) и могат да бъдат тежки. При дена тези реакции са съобщени в изключително редки случаи. Рисъкът от чернодробни реакции нараства с удължаване на времето за лечение повече от 14 дни. По правило те са обратими. Въпреки това съобщен е летелен изход в изключително редки случаи, но той почти винаги е бил свързан с тежко тирлично заболяване или съпътстващо прилагане на други медикаменти.

#### **Хематологичен статус:**

Рядко ( $> 0.01\% - < 0.1\%$ )

Тромбоцитоза.

Много рядко ( $< 0.01\%$ )

Промени в кръвната картина изразени като лейкопения, гранулоцитопения, тромбоцитопения, панцитопения, анемия или миелосупресия и удължаване на времето на кървене и протромбиновото време. Тези прояви са обратими след преустановяване на лечението.

#### **Нарушения във ЦНС:**

Много рядко ( $< 0.01\%$ )

Съобщени са повишена активност, подиснатост, сънливост, смущение в мисленето, агресивност и конвулсии (виж по-горе).

#### **Други нежелани лекарствени реакции:**

Не често ( $> 0.01\% - < 0.1\%$ )

Продължителното и често използване на продукта може да доведе до суперинфекции и колонизиране с разистенни микроборганизми или гъбички.

Много рядко ( $< 0.01\%$ )

Следните нежелани лекарствени реакции, които се срещат изключително рядко (за по-общирна информация на тези нежелани лекарствени реакции, виж по-горе), могат при определени случаи да бъдат животогастрашаващи. Следователно, без никакво забавяне трябва да се потърси консултация с лекаря ако такива странични ефекти се появят внезапно или са неочаквано тежки.

#### **Псевдонемброзен колит:**

В тези случаи лекарят трябва да назначи прекратяване на лечението с Сигам® и ако е необходимо да предпрема кълната полхоляно лечение (напр. орално ванкомицин 250 mg. четири пъти дневно при възрастни). Антиперисталтичните продукти са противопоказани.

#### **Тежки остри реакции на свръхчувствителност (напр. анафилаксия):**

В тези случаи лечението с Сигам® трябва немедлено да се спре и трябва да се вземат съответно обичайните специални мерки (напр. алтералин 0.1%, 0.3-0.5 ml подкожно или мускулно при възрастни и 0.01 ml/kg подкожно или мускулно при деца, като търса съдействие на избор), антихистаминови продукти, кортикоステроиди, симпатикомиметици и при необходимост изкуствено дишане.

#### **Попът на (епидемиологични) гърди:**

Показани са съществните обичайни специални мерки (напр. поддържане на свободни дихателните пътища на пациента, антиконвулсивни продукти като диазепам или барбитурати).

## 2) Симптоми на интоксикация

Симптомите на предозиране в голяма степен съответстват на тези при нежеланите лекарства реакции (вж. "Нежелани лекарства реакции"). Възможни са стомашно-чревни симптоми и нарушение на водния и електролитен баланс.

## 3) Лечение на интоксикация

В случай на предозиране няма специфичен антидот. Лечението е симптоматично-насочено и специално съм подържане на водния и електролитен баланс. Понемането на активен въглен и промивка на стомаха се препартира само в случаи на приемане на много голема доза (повече от 250 mg/kg). При пациенти с тежка нефропатия Cilag® може да се отдала от организма чрез хемодиализа.

## 4. Фармакокинетични данни

### 4.1 Фармакокинетични свойства

Антибиотик/химиотерапевтик (пеницилин с широк спектър на действие) ATC код J01 CR 02.

#### Амоксицилин:

Амоксицилин е полусинтетичен линейен пеницилин, производен от *Penicillium chrysosporium*. С бактерицидно действие. Той подтикса образуването на напречни вързки в структурите на клетчната стена чрез блокиране на транспептидазите. Резултатът от подтикването води до този начин до лизис и смърт на клетката.

#### Клавуланова киселина:

Клавулановата киселина е природен продукт от *Streptomyces clavuligerus* и нейната структура напомняща тази на азурин на пеницилина. Притежава съществено слабо антибактериално действие, но необратимо подтикса хромозомно кодираните бета-лактамази от Ричмонд II, IV и VI класове и плаэмид кодираните беталактамази от Ричмонд III и V класове.

След едновременното прилагане на клавуланова киселина и амоксицилин последният се предизвиква от действието на беталактамазите. Следователно комбинацията от амоксицилин и клавуланова киселина е активна срещу редица резистентни към амоксицилин бактериални шамове.

Минималните подтикващи концентрации са представени като таниентрашите на амоксицилин. Обикновено за чувствителни се приемат концентрации  $\leq 4$  mcg/ml и за резистентни  $\geq 8$  mcg/ml, докато бета-лактамазо-прицетелни *Moraxella catarrhalis* се приемат за чувствителни при  $\leq 0.25$  mcg/ml и за резистентни  $\geq 0.5$  mcg/ml и бета-лактамазо-прицетелни *Haemophilus influenzae* се приемат за чувствителни при  $\leq 2$  mcg/ml. *Streptococcus pneumoniae* се приемат за чувствителни към амоксицилин/ клавуланова киселина при MIC  $\leq 2$  mcg/ml и за резистентни  $\geq 8$  mcg/ml.

#### Спектър на действие на амоксицилин/клавуланова киселина:

Данните за резистентност са различни за отделните региони. Тези данни дават само общ представа за чувствителността на различните микроборганизми към Cilag®.

#### Чувствителни

Патогенитни бактерии: *Bacillus anthracis*, *Corynebacterium species*, *Listeria monocytogenes*, *Neocardia esteroides*, *Staphylococcus aureus*\*,  
кокули от рода *Staphylococci* (включително  
*Staphylococcus epidermidis*), *Streptococcus pneumoniae*\*\*,  
*Streptococcus pyogenes*\*\*, *Streptococcus species*, *Streptococcus viridans*.

#### Патогенитни актови:

*Bordetella pertussis*\*, *Brucella species*\*, *Cardiopneumonia pneumoniae*,  
*Haemophilus influenzae*\*, *Legionella species*, *Moraxella catarrhalis*\*,  
*Neisseria gonorrhoeae*, *Neisseria meningitidis*\*, *Pseudomonas aeruginosa*,  
*multocida* *Proteus mirabilis*, *Vibrio cholerae*



БДС

\* РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

<u>Анекроби:</u>	<i>Bacteroides species*</i> (включително <i>Bacteroides fragilis</i> ), <i>Clostridium species</i> , <i>Fusobacterium species</i> , <i>Peptococcus species†</i> <i>Peptostreptococcus species†</i>
<u>Сумеречна чувствителност</u>	
<u>Грамположителни еорби</u>	<i>Enterococcus faecalis*</i> , <i>Enterococcus faecium</i>
<u>Грамотрицателни аероби:</u>	<i>Escherichia coli*</i> , <i>Klebsiella species†</i> , <i>Proteus vulgaris</i> , <i>Salmonella Species</i> (амоксицилин резистентни шамове), <i>Shigella species</i> , (амоксицилин резистентни шамове), <i>Yersinia enterocolitica</i> (амоксицилин резистентни шамове)
<u>Резистентни:</u>	метициллин резистентни <i>Staphylococci</i>
<u>Грамотрицателни аероби:</u>	<i>Citrobacter</i> , <i>Enterobacter</i> , <i>Serratia</i> , <i>Proteus rettgeri</i> , <i>Morganella morganii</i> , <i>Providencia</i> , <i>Pseudomonas aeruginosa</i>
<u>Други</u>	<i>Mycoplasma</i> , <i>Chlamydia</i> , <i>Rickettsia</i>

\* За тези бактерии все още няма съобщения, че са бета-лактамаза производящи.

\* Доказана клинична резистентност към чувствителни ширине при конкретни показания.

## 5.2 Фармакокинетични свойства

### Амоксицилин

Абсолютната бионаличност на амоксицилин зависи от дозата и варира между приблизително 72 и 94 %. При доза в рамките на 250 до 750 mg бионаличността (AUC параметър и/или възстановяване в урината) е линейна, пропорционална на дозата. При високи дози степента на абсорбция намалява. Абсорбцията не се поавлиява от приемане на храна. Максималните концентрации в плазмата се достигат за около 1-2 часа след прилагането на амоксицилин. Обемът на разпределение варира между приблизително 0,3 и 0,4 l/kg, а свързването с белъците в серума е приблизително 17-20 %. Амоксицилин преминава през плацентата и малки количества се отделят в кърмата.

Амоксицилин е отдала основно през бъбреците (52 ± 15 % от приложената доза в непроменена форма след 7 часа) и малка част се отдала през жълчната. Общият клирически период полуживот при хора с нормална функция на бъбреците е приблизително 1 час (0,9 – 1,2 часа), при пациенти с креатининов клирически период между 10 и 30 ml/min той е 6 часа, а при анурия в рамките на 10 и 15 часа. Лекарственото вещество е хемодиализуемо.

### Клавуланова киселина

Абсолютната бионаличност на клавулановата киселина е приблизително 60 % варира значително индивидуално. Абсорбцията не се влияе от приемането на храна. Максималните концентрации на клавуланолата киселина се достигат след около 1 до 2 часа. Обемът на разпределение е около 0,2 l/kg, а свързването с белъците в серума е приблизително 22 %. Клавулановата киселина преминава през плацентата. Все още няма данни потвърждаващи преминаването в кърмата.

Лекарственото вещество се метаболизира частично (приблизително 50 – 70 %) и около 40 % се отдала през бъбреците (18 – 38 % от приложената доза в непроменена форма). Общият клирически период полуживот при хора с нормална функция на бъбреците е приблизително 1 час, при пациенти с креатининов клирически период между 20 и 70 ml/min той е приблизително 2,6 часа и при анурия между 3 и 4 часа. Лекарственото вещество е хемодиализуемо.

До сега няма наблюдавани фармакологично свързани взаимодействия между амоксицилина и клавулановата киселина.

## 5.3 Токсикологични последствия

Проведени са обширни изследвания за хронична токсичност съобразно международните стандарти. Само след прилагане на високи дози (съответно надхвърлящи 20 до 50 пъти максималната терапевтична доза при човек) се наблюдават умерени промени в кръвната картина и биохимичните показатели, които напълно отзвукават след прекратяване на лечението.

**в ) Мутагененно и канцерогенно действие**

Комбинацията от амоксицилин и клавуланова киселина не води да никакви белези на мутагенно действие ин витро и ин виво.

**г) Репродуктивна токсичност**

След лечение с амоксицилин/клавуланова киселина на различни инфекции при бременни (приблизително 560 бременни) не беше налюдавано никакво зачествяне в появата на молформации. Амоксицилина и клавулановата киселина преминават през плацентата и се отделят в кърмата (вероятно отделяне на клавуланова киселина в кърмата).

**6. Фармацевтични данни**

**6.1 Списък на помощните вещества.**

Магнезиев стеарат, талк, поливидон, микрокристална целулоза, кроскармелоза-натрий, триетил цитрат, етил целулоза, хипромелоза, натриев лаурил сулфат, цетилов алкохол, титан диоксид Е 171.

**6.2 Физико-химични несъвместимости**

Неприложими при тази лекарствена форма.

**6.3 Срок на годност**

36 месеци

**6.4 Условия за съхранение**

Да се съхранява при температура под 25° С.

**6.5 Данни за опаковката**

Първичната опаковка: Блистер от полиетилен/алуминиево фолио.

Оригинална опаковка: 12, 15, 16, 21, 30 филмирани таблетки. Болнична опаковка от 100 филмирани таблетки.

**6.6 Инструкции за употреба**

Не се прилага

**7. Притежател на разрешението за употреба**

Sandoz GmbH, 10 Biochemiestrasse, A-6250 Kundl/Tyrol, Австрия.

**8. Първа регистрация**

9900073/22.03.1999

**9. Дата на актуализация на текста:**

Август 2002

