

## Navodilo za uporabo

**Ospamox 125 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo**  
**Ospamox 250 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo**  
**Ospamox 500 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo**

amoksicilin

### **Pred začetkom jemanja zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!**

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni, podobne vašim.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

### **Kaj vsebuje navodilo**

1. Kaj je zdravilo Ospamox in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Ospamox
3. Kako jemati zdravilo Ospamox
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Ospamox
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

## **1. Kaj je zdravilo Ospamox in za kaj ga uporabljamo**

### **Kaj je zdravilo Ospamox**

**Zdravilo Ospamox** je antibiotik. Učinkovina je amoksicilin. Amoksicilin spada v skupino zdravil, imenovanih "penicilini".

### **Za kaj uporabljamo zdravilo Ospamox**

**Zdravilo Ospamox** se uporablja za zdravljenje bakterijskih okužb na različnih delih telesa. **Zdravilo Ospamox** se lahko uporablja tudi v kombinaciji z drugimi zdravili za zdravljenje razjed na želodcu.

## **2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Ospamox**

### **Ne jemljite zdravila Ospamox**

- če ste alergični na amoksicilin, penicilin ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6);
- če ste imeli kdaj resno alergijsko reakcijo na kakšen antibiotik. Ta lahko obsega izpuščaj na koži ali oteklost obraza ali žrela.

Ne jemljite zdravila Ospamox, če kaj od naštetega velja za vas. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete zdravilo Ospamox.

### **Opozorila in previdnostni ukrepi**

Pred začetkom jemanja zdravila Ospamox se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, če:

- imate infekcijsko mononukleozo (vročina, suho žrelo, otekle žleze in huda utrujenost);
- imate težave z ledvicami;
- urina ne odvajate redno.

Če niste prepričani, ali kaj od naštetega velja za vas, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete zdravilo Ospamox.

### **Preiskave krvi in urina**

Če morate opraviti:

- preiskavo urina (za glukozo) ali preiskavo krvi za jetrno funkcijo,
- estriolske teste (ki se izvajajo med nosečnostjo, da se preveri ali se otrok razvija normalno).

Obvestite zdravnika ali farmacevta, da jemljete zdravilo Ospamox. Zdravilo Ospamox lahko vpliva na izvide takšnih preiskav.

### **Druga zdravila in zdravilo Ospamox**

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo.

- Če skupaj z zdravilom Ospamox jemljete alopurinol (uporablja se pri protinu), obstaja večja možnost za alergijsko kožno reakcijo.
- Če jemljete probenecid (uporablja se pri protinu), se bo zdravnik morda odločil za prilagoditev odmerka zdravila Ospamox.
- Če jemljete zdravila za preprečevanje krvnih strdkov (npr. varfarin), so lahko potrebne dodatne preiskave krvi.
- Če jemljete druge antibiotike (npr. tetracikline), je lahko zdravilo Ospamox manj učinkovito.
- Če jemljete metotreksat (zdravilo, ki se uporablja za zdravljenje raka ali hude luskavice), lahko zdravilo Ospamox poveča verjetnost za pojav neželenih učinkov.

### **Nosečnost, dojenje in plodnost**

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete to zdravilo.

### **Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev**

Zdravilo Ospamox lahko povzroči neželene učinke in ti simptomi (kot so alergijske reakcije, omotica in krči) lahko povzročijo, da niste sposobni upravljati vozil.

Ne vozite in ne upravljajte strojev, če se ne počutite dobro.

### **Zdravilo Ospamox vsebuje aspartam, natrijev benzoat, benzilalkohol, benzilbenzoat, etanol, sorbitol, žveplov dioksid, glukozo in natrij**

To zdravilo vsebuje 8,5 mg aspartama v 5 ml rekonstituirane peroralne suspenzije. Aspartam je vir fenilalanina. Lahko vam škoduje, če imate fenilketonurijo, redko genetsko bolezen pri kateri pride do kopičenja fenilalanina, ker se ne more ustrezno odstranjovati iz telesa.

To zdravilo vsebuje 7,1 mg natrijevega benzoata (E 211) v 5 ml rekonstituirane peroralne suspenzije, ki blago draži oči, kožo in sluznice. To zdravilo vsebuje do 0,44 mg benzilbenzoata v 5 ml rekonstituirane peroralne suspenzije. Natrijev benzoat in benzilbenzoat lahko povečata tveganje za zlatenico (rumeno obarvanje kože in oči) pri novorojenčkih (do 4. tedna starosti).

To zdravilo vsebuje do 3,0 mg benzilalkohola v 5 ml rekonstituirane peroralne suspenzije. Benzilalkohol lahko povzroči alergijske reakcije. Če ste noseči ali če dojite, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Prav tako vprašajte zdravnika ali farmacevta za nasvet, če imate bolezen jeter ali ledvic. Večje količine benzilalkohola se namreč lahko kopičijo v vašem telesu in povzročijo neželeni učinek, imenovan »metabolična acidoza«. Pri majhnih otrocih (do 3. leta starosti) zdravila ne uporabljajte več kot en teden, razen če vam je tako svetoval zdravnik ali farmacevt. Ne dajajte novorojenčkom (do 4. tedna starosti), razen če vam je tako svetoval zdravnik. Benzilalkohol je povezan s tveganjem za pojav hudih neželenih učinkov, vključno s težavami z dihanjem (imenovanimi »sindrom lovljenja sape«) pri majhnih otrocih.

To zdravilo vsebuje majhne količine etanola (alkohola), in sicer manj kot 100 mg v 5 ml rekonstituirane peroralne suspenzije.

To zdravilo vsebuje manj kot 1 mmol (23 mg) natrija v 5 ml rekonstituirane peroralne suspenzije, kar v bistvu pomeni 'brez natrija'.

To zdravilo vsebuje 0,14 mg sorbitola v 5 ml rekonstituirane peroralne suspenzije.

To zdravilo vsebuje 100 ng žveplovega dioksida. Redko lahko povzroči resne preobčutljivostne reakcije in bronhospazem.

To zdravilo vsebuje 0,68 mg glukoze. Če vam je zdravnik povedal, da imate intoleranco za nekatere sladkorje, se pred uporabo tega zdravila posvetujte s svojim zdravnikom.

### 3. Kako jemati zdravilo Ospamox

Pri jemanju tega zdravila natančno upoštevajte navodila zdravnika ali farmacevta. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

- Pred vsakim odmerjanjem steklenico dobro pretresite.
- Odmerke enakomerno razporedite čez dan s presledkom vsaj 4 ure.

Običajni odmerek je:

#### Otroci, ki tehtajo manj kot 40 kg

Vsi odmerki so izračunani na osnovi otrokove telesne mase v kilogramih.

- Zdravnik vam bo svetoval, koliko zdravila Ospamox je potrebno dati dojenčku ali otroku.
- Običajni odmerek je 40 mg do 90 mg na kilogram telesne mase na dan, razdeljen v dveh ali treh odmerkih.
- Maksimalni priporočeni odmerek je 100 mg na kilogram telesne mase na dan.

#### Odrasli, starejši bolniki in otroci, ki tehtajo 40 kg ali več

Običajni odmerek zdravila Ospamox je 250 mg do 500 mg trikrat na dan ali 750 mg do 1 g vsakih 12 ur, odvisno od resnosti in vrste okužbe.

- **Hude okužbe:** 750 mg do 1 g trikrat na dan.
- **Okužbe sečil:** 3 g dvakrat na dan en dan.
- **Lymfska borelijoza (okužba, ki jo širijo klopi):** Izolirana migrirajoča rdečina (*erythema migrans*) (zgodnji stadij – rdeč ali rožnat okrogel izpuščaj): 4 g na dan. Sistemske znake (pozni stadij – resnejši simptomi ali ko se bolezen razširi po telesu): do 6 g na dan.
- **Želodčne razjede:** En 750 mg odmerek ali en 1 g odmerek dvakrat na dan 7 dni, skupaj z drugimi antibiotiki in zdravili za zdravljenje razjed na želodcu.
- **Za preprečitev okužbe srca med operacijo:** Odmerek se bo razlikoval glede na vrsto operacije. Morda boste istočasno prejeli tudi druga zdravila. Zdravnik, farmacevt ali medicinska sestra vam lahko podajo podrobnejše informacije.
- Največji priporočeni odmerek je 6 g na dan.

### Težave z ledvicami

Če imate težave z ledvicami, je odmerek lahko nižji od običajnega odmerka.

### Če ste vzeli večji odmerek zdravila Ospamox, kot bi smeli

Če vzamete preveč zdravila Ospamox, so med znaki lahko prebavne motnje (siljenje na bruhanje, bruhanje ali driska) ali kristali v urinu, vidni kot moten urin ali težave pri uriniranju. Nemudoma se posvetujte z zdravnikom. S seboj vzemite škatlo zdravila, da jo boste pokazali zdravniku.

### Če ste pozabili vzeti zdravilo Ospamox

- Če pozabite vzeti odmerek, ga vzemite, čim se spomnite.
- Naslednjega odmerka ne smete vzeti prezgodaj, temveč počakajte približno 4 ure, preden vzamete naslednji odmerek.
- Ne vzemite dvojnega odmerka, da bi nadomestili izpuščeni odmerek.

### Kako dolgo morate jemati zdravilo Ospamox?

- Zdravilo Ospamox jemljite tako dolgo, kot vam je svetoval zdravnik, tudi če se počutite bolje. Za premaganje okužbe morate uporabiti vse odmerke. Če nekatere bakterije preživijo, lahko povzročijo ponovitev okužbe.
- Če se po končanem zdravljenju še vedno ne počutite dobro, ponovno obiščite zdravnika.

Med dolgotrajno uporabo zdravila Ospamox se lahko pojavijo »gobice« (glivična okužba vlažnih predelov telesa, ki povzroči bolečnost, srbenje in bel izcedek). Če se to zgodi, se posvetujte z zdravnikom.

Če jemljete zdravilo Ospamox dlje časa, lahko zdravnik opravi dodatne preiskave, da preveri, ali so izvidi preiskav za ledvice, jetra in kri normalni.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

## 4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

**Prenehajte z jemanjem zdravila Ospamox in se nemudoma posvetujte z zdravnikom, če opazite katerega od naslednjih resnih neželenih učinkov. Morda boste potrebovali nujno zdravniško pomoč:**

Naslednji neželeni učinki so zelo redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov)

- Alergijske reakcije; znaki lahko vključujejo: srbenje, izpuščaj na koži, otekanje obraza, ustnic, jezika, telesa ali težave pri dihanju. Ti znaki so lahko resni in občasno je prišlo do smrtnih primerov.
- Izpuščaj ali za buciko velike, ploščate okrogle rdeče pike pod kožo ali podplutbe pod kožo. To je posledica vnetja stene žil zaradi alergijske reakcije. Te spremembe lahko spremljajo bolečine v sklepih (artritis) in težave z ledvicami.
- Zakasnela alergijska reakcija se pojavi običajno 7 do 12 dni po jemanju zdravila Ospamox; nekateri znaki vključujejo: izpuščaje, vročino, bolečine v sklepih in povečanje bezgavk, zlasti pod pazduhami.
- Kožna reakcija, ki jo imenujemo "multiformni eritem", pri kateri se lahko pojavijo: srbeče rdeče vijoličaste lehe na koži, zlasti na dlaneh ali podplatih, koprivkam podobni dvignjeni otekli predeli kože, občutljivi predeli na površini ust, oči in spolovil. Lahko imate zvišano telesno temperaturo in ste zelo utrujeni.
- Druge hude kožne reakcije lahko vključujejo: spremembe barve kože, podkožne bulice, mehurje, pustule, lupljenje, rdečico, bolečino, srbenje, luščenje. Lahko se pojavi tudi zvišana telesna temperatura, glavoboli in bolečine po telesu.
- Gripi podobni simptomi z izpuščajem, zvišano telesno temperaturo, otečenimi žlezami in nenormalni izvidi krvnih preiskav (vključno z zvišanjem belih krvnih celic (eozinofilija) in jetrnih encimov) (reakcija na zdravilo z eozinofilijo in sistemskimi simptomi (DRESS)).
- Vročina, mrzlica, vneto grlo ali drugi znaki okužbe ali blage modrice. To so lahko znaki težav s krvnimi celicami.
- Jarisch-Herxheimerjeva reakcija, ki se pojavi med zdravljenjem lymške borelioze z zdravilom Ospamox in povzroči zvišano telesno temperaturo, mrzlico, glavobol, bolečine v mišicah in izpuščaj na koži.
- Vnetje debelega črevesja z drisko (včasih s krvjo), bolečina in vročina.
- Lahko se pojavijo resni neželeni učinki na jetra. Pojavijo se predvsem pri ljudeh, ki se zdravijo daljše časovno obdobje, moških in starejših. Nemudoma se morate posvetovati z zdravnikom, če imate:
  - hudo drisko s krvavenjem,
  - mehurje, rdečino ali podplutbe na koži,
  - temen urin ali svetlo blato,
  - porumenelost kože ali očesnih beločnic (zlatenica). V nadaljevanju glejte tudi neželeni učinek anemija, ki lahko povzroči zlatenico.

To se lahko zgodi med zdravljenjem ali do nekaj tednov po zdravljenju.

**Če se vam pojavi kar koli od zgoraj navedenega, se nemudoma posvetujte z zdravnikom in prenehajte z jemanjem zdravila Ospamox.**

**Včasih se lahko pojavijo manj hude kožne reakcije, na primer:**

- rahlo srbeč izpuščaj (okrogle, rožnato rdeče lehe), koprivnici podobni otekli predeli na podlakteh, nogah, dlaneh, rokah ali stopalih. Pojavljajo se občasno (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov).

**Če imate katerega od teh znakov, se posvetujte z zdravnikom, saj bo potrebno zdravljenje z zdravilom Ospamox prekiniti.**

Ostali možni neželeni učinki so:

**Pogosti** (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov)

- kožni izpuščaj,
- siljenje na bruhanje (navzea),
- driska.

**Občasni** (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov)

- bruhanje.

**Zelo redki** (pojavi se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov)

- “gobice” (glivična okužba nožnice, ust ali kožnih gub); zdravilo za gobice vam lahko da zdravnik ali farmacevt,
- težave z ledvicami,
- napadi krčev (konvulzije), pri bolnikih, ki jemljejo velike odmerke ali imajo težave z ledvicami,
- omotica,
- hiperaktivnost,
- kristali v urinu, vidni kot moten urin ali težave oziroma bolečine pri uriniranju. Poskrbite, da boste uživali dovolj tekočine, s čimer boste zmanjšali verjetnost teh simptomov.
- obarvanje zob, ki ga je po navadi mogoče odstraniti s ščetkanjem (o tem so poročali pri otrocih),
- jezik se lahko spremeni v rumeno, rjavo ali črno barvo in lahko ima dlakav videz,
- prekomerna razgradnja rdečih krvnih celic, ki povzroči določeno vrsto anemije. Znaki vključujejo: utrujenost, glavobole, zasoplost, omotico, bledost in porumenelost kože ter beločnic.
- majhno število belih krvnih celic,
- majhno število celic, udeleženih v strjevanju krvi,
- kri se lahko strjuje dlje časa kot ponavadi. To lahko opazite, če krvavite z nosu ali kadar se porežete.

**Neznana pogostnost** (pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti)

- vnetje zaščitnih membran, ki obdajajo možgane - možganskih ovojnic (*aseptični meningitis*).

### **Poročanje o neželenih učinkih**

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu.

O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke

Sektor za farmakovigilanco

Nacionalni center za farmakovigilanco

Slovenčeva ulica 22

SI-1000 Ljubljana

Tel: +386 (0)8 2000 500

Faks: +386 (0)8 2000 510

e-pošta: h-farmakovigilanca@jazmp.si

spletna stran: www.jazmp.si.

S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

## 5. Shranjevanje zdravila Ospamox

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na škatli in steklenici poleg oznake »EXP«. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Shranjujte pri temperaturi do 25 °C. Steklenico shranjujte tesno zaprto za zagotovitev zaščite pred vlago.

Za uporabo pripravljena peroralna suspenzija: Shranjujte v hladilniku (2 °C – 8 °C). Pripravljeno peroralno suspenzijo porabite v 14 dneh.

Ne uporabljajte tega zdravila, če so pred rekonstitucijo v steklenici vidne grudice praška.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

## 6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

### Kaj vsebuje zdravilo Ospamox

- Učinkovina je amoksicilin.  
5 ml rekonstituirane peroralne suspenzije vsebuje 125 mg amoksicilina (v obliki trihidrata).  
5 ml rekonstituirane peroralne suspenzije vsebuje 250 mg amoksicilina (v obliki trihidrata).  
5 ml rekonstituirane peroralne suspenzije vsebuje 500 mg amoksicilina (v obliki trihidrata).
- Druge sestavine zdravila so: brezvodna citronska kislina (E 330), natrijev benzoat (E 211), aspartam (E 951), smukec (E 553b), brezvodni trinatrijev citrat (E 331), guar gumi (E 412), oborjen silicijev dioksid (E 551), aroma limone v prahu (vsebuje glukozo, sorbitol (E 420), žveplov dioksid (E 220)), aroma breskve-marelice v prahu (vsebuje benzilbenzoat, etanol, sorbitol (E 420), žveplov dioksid (E 220)), aroma pomaranče v prahu (vsebuje benzilalkohol).

### Izgled zdravila Ospamox in vsebina pakiranja

Bel do rahlo rumenkast prašek z vonjem po sadju.

Prašek za peroralno suspenzijo je pakiran v rjave 60 ml steklenice z za otroke varno navojno zaporko (pritisk + zasuk) in zaščitno folijo.

Prašek za peroralno suspenzijo je pakiran v rjave 100 ml steklenice z za otroke varno navojno zaporko (pritisk + zasuk) in zaščitno folijo.

*Ospamox 125 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo*

Velikosti pakiranj: 5,10 g praška za 60 ml peroralne suspenzije  
8,50 g praška za 100 ml peroralne suspenzije

*Ospamox 250 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo*

Velikosti pakiranj: 6,60 g praška za 60 ml peroralne suspenzije  
11,00 g praška za 100 ml peroralne suspenzije

*Ospamox 500 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo*

Velikosti pakiranj: 12,00 g praška za 60 ml peroralne suspenzije  
20,00 g praška za 100 ml peroralne suspenzije

*Ospamox 125 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo*

Priložena merilna žlička ima oznake, ki predstavljajo količino polnjenja pri 1,25 ml, 2,5 ml in 5,0 ml, narejena pa je iz polipropilena.

*Ospamox 250 mg/5 ml in 500 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo*

Priložena merilna žlička ali brizga (z nastavkom) ima oznake, ki predstavljajo količino polnjenja pri 1,25 ml, 2,5 ml in 5,0 ml, narejeni pa sta iz polipropilena oziroma polipropilena in polietilena.

Količino zdravila je z brizgo (z nastavkom) treba odmeriti na naslednji način:

- Steklenico pretresite.
- Na ustje steklenice namestite nastavek.
- Konec brizge namestite na nastavek.
- Steklenico obrnite tako, da se ustje nahaja spodaj.
- Povlecite bat, da odmerite odmerek, ki ga potrebujete.
- Steklenico obrnite v pokončen položaj, odstranite brizgo, nastavek pustite na steklenici in steklenico zaprite.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

### **Način in režim predpisovanja in izdaje zdravila**

Rp - Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec**

*Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:*

Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, 1526 Ljubljana, Slovenija

*Proizvajalca:*

Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl, Avstrija

Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Nemčija

**Zdravilo je v državah članicah EGP pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:**



Avstrija	Amoxicillin Sandoz 125 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen Amoxicillin Sandoz 250 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen Amoxicillin Sandoz 500 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
Belgija	Amoxicilline Sandoz 500mg/5ml poeder voor orale suspensie
Bolgarija	AMOXICLLIN SANDOZ 250mg/5ml powder for oral suspension AMOXICLLIN SANDOZ 500mg/5ml powder for oral suspension
Estonija	Amoxicillin Sandoz 250 mg/5ml
Finska	Amoxicillin Sandoz 50 mg/ml jauhe oraalisuspensiota varten Amoxicillin Sandoz 100 mg/ml jauhe oraalisuspensiota varten
Litva	Ospamox 250mg/5ml milteliai geriamajai suspensijai
Latvija	Ospamox 250mg/5 ml pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai
Romunija	AMOXICILINĂ TRIHIDRAT SANDOZ 125 mg/5 ml pulbere pentru suspensie orală AMOXICILINĂ TRIHIDRAT SANDOZ 250 mg/5 ml pulbere pentru suspensie orală
Slovenija	Ospamox 125 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo Ospamox 250 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo Ospamox 500 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo
Slovaška	Ospamox 250 mg/5 ml prášok na perorálnu suspenziu

**Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 06. 08. 2020.**

### **Splošni nasveti glede uporabe antibiotikov**

Antibiotiki se uporabljajo za zdravljenje okužb, ki jih povzročajo bakterije. Nobenega učinka nimajo proti okužbam, ki jih povzročajo virusi.

Včasih se okužba, ki jo povzročajo bakterije, ne odzove na zdravljenje z antibiotikom. Eden najpogostejših razlogov za to je odpornost bakterij, ki povzročajo okužbo, proti uporabljenemu antibiotiku. To pomeni, da lahko bakterije kljub antibiotiku preživijo in se celo razmnožujejo.

Bakterije lahko postanejo odporne proti antibiotikom zaradi številnih razlogov. Skrbna uporaba antibiotikov lahko pomaga zmanjšati možnost, da bi bakterije postale odporne proti njim.

Ko vam zdravnik predpiše antibiotik, je ta namenjen le za zdravljenje vaše trenutne bolezni. Upoštevajte naslednje nasvete in to bo pomagalo preprečiti pojav odpornih bakterij, ki lahko onemogočijo delovanje antibiotika.

1. Zelo pomembno je, da antibiotik jemljete v pravem odmerku, ob pravem času in pravo število dni. Preberite navodila na lekarniški signaturi in če česa ne razumete, prosite zdravnika ali farmacevta za pojasnilo.
2. Antibiotika ne smete jemati, če ni bil predpisan posebej za vas. Antibiotik morate uporabiti le za zdravljenje okužbe, za katero je bil predpisan.
3. Ne jemljite antibiotikov, ki so bili predpisani drugim ljudem, tudi če so imeli okužbo, podobno vaši.

4. Antibiotikov, ki so bili predpisani vam, ne smete dajati drugim.
5. Če vam potem, ko ste dokončali zdravljenje z antibiotikom tako, kot vam je naročil zdravnik, ostane kaj antibiotika, morate preostanek vrniti v lekarno za ustrezno odstranitev.

-----  
Naslednje informacije so namenjene samo zdravstvenemu osebju:

### **Navodila za rekonstitucijo**

Po odprtju navojne zaporke se prepričajte, da je zaščitna folija nepoškodovana in tesno pritrjena na zgornji rob steklenice. Zdravila ne uporabljajte, če je zaščitna folija poškodovana. Steklenico pretresite, da zrahljate prašek.

Za pripravo suspenzije steklenico napolnite z naslednjo količino vode:

125 mg/5ml

- Pri 60 ml steklenici dodajte 56 ml vode.
- Pri 100 ml steklenici dodajte 94 ml vode.

250 mg/5 ml

- Pri 60 ml steklenici dodajte 55 ml vode.
- Pri 100 ml steklenici dodajte 92 ml vode.

500 mg/5 ml

- Pri 60 ml steklenici dodajte 51 ml vode.
- Pri 100 ml steklenici dodajte 85 ml vode.

Ponovno dobro pretresite.

Bela do rahlo rumenkasta suspenzija je zdaj pripravljena za uporabo.

Pripravljene suspenzije ne uporabljajte, če barva ni bela do rahlo rumenkasta.

Steklenico pred vsakim odvzemom suspenzije dobro pretresite.