

Navodilo za uporabo

Amoksiklav 500 mg/100 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje Amoksiklav 1000 mg/200 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

amoksicilin/klavulanska kislina

Preden boste prejeli zdravilo, 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, farmacevtom ali medicinsko sestro.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. 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 Amoksiklav in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste prejeli zdravilo Amoksiklav
3. Kako boste prejeli zdravilo Amoksiklav
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Amoksiklav
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Amoksiklav in za kaj ga uporabljamo

Amoksiklav je antibiotik, ki deluje tako, da ubija bakterije, ki povzročajo okužbe. Vsebuje dve različni učinkovini, ki se imenujeta **amoksicilin** in **klavulanska kislina**. Amoksicilin spada v skupino zdravil, imenovanih "penicilini", katerih delovanje je lahko včasih onemogočeno (inaktivirano). Druga učinkovina (klavulanska kislina) prepreči, da bi se to zgodilo.

Zdravilo Amoksiklav je indicirano (se uporablja) **za zdravljenje naslednjih bakterijskih okužb pri odraslih in otrocih:**

- hude okužbe ušes, nosu in grla,
- okužbe dihalnih poti,
- okužbe sečil,
- okužbe kože in mehkih tkiv, vključno z okužbami obzobnega tkiva,
- okužbe kosti in sklepov,
- okužbe v trebušni votlini,
- okužbe ženskih spolnih organov.

Amoksiklav se uporablja za preprečevanje okužb, povezanih z večjimi kirurškimi posegi pri odraslih in otrocih.

2. Kaj morate vedeti, preden boste prejeli zdravilo Amoksiklav

Zdravila Amoksiklav ne smete prejeti:

- če ste alergični na amoksicilin, klavulansko kislino, penicilin ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6).
- če ste imeli kdaj resno alergijsko (preobčutljivostno) reakcijo na kakšen drug antibiotik. Ta lahko obsega izpuščaj na koži ali oteklost obraza ali vratu.
- če ste imeli kdaj težave z jetri ali zlatenico (porumenelost kože) med jemanjem kakšnega antibiotika.

Zdravila Amoksiklav ne smete prejeti, če kaj od naštetega velja za vas. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali medicinsko sestro, preden prejmete zdravilo Amoksiklav.

Opozorila in previdnostni ukrepi

Preden prejmete zdravilo Amoksiklav se posvetujte z zdravnikom ali medicinsko sestro:

- če imate infekcijsko mononukleozo,
- če se zdravite zaradi težav z jetri ali ledvicami,
- če urina ne odvajate redno.

Če niste prepričani, ali kaj od naštetega velja za vas, se posvetujte z zdravnikom, preden prejmete zdravilo Amoksiklav.

V nekaterih primerih bo zdravnik morda opravil preiskave, da ugotovi, katera vrsta bakterije je povzročila okužbo. Odvisno od rezultatov boste morda dobili drugačno jakost zdravila Amoksiklav ali drugo zdravilo.

Stanja, na katera morate biti pozorni

Zdravilo Amoksiklav lahko poslabša nekatera obstoječa stanja oz. bolezni ali povzroči resne neželene učinke. Med takšnimi so alergijske reakcije, napadi krčev (konvulzije) in vnetje debelega črevesa. Da boste zmanjšali tveganje za pojav kakršnih koli težav, morate biti med uporabo zdravila Amoksiklav pozorni na določene simptome. Glejte "*Stanja, na katera morate biti pozorni*" v poglavju 4.

Preiskave krvi in urina

Če morate opraviti preiskavo krvi za kontrolo delovanja jeter (teste delovanja jeter) ali preiskavo urina (za glukozo), morate zdravniku ali medicinski sestri povedati, da prejmete zdravilo Amoksiklav. Zdravilo Amoksiklav namreč lahko vpliva na izvide takšnih preiskav.

Druga zdravila in zdravilo Amoksiklav

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

Če sočasno z zdravilom Amoksiklav 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 Amoksiklav.

Če hkrati z zdravilom Amoksiklav jemljete zdravila za preprečevanje krvnih strdkov (npr. varfarin), bodo morda potrebne dodatne preiskave krvi.

Zdravilo Amoksiklav lahko vpliva na delovanje metotreksata (to je zdravilo, ki se uporablja za zdravljenje raka ali revmatskih bolezni).

Nosečnost, dojenje in plodnost

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

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Zdravilo Amoksiklav lahko povzroči neželene učinke in simptomi lahko povzročijo, da niste sposobni upravljati vozil.

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

Zdravilo Amoksiklav vsebuje natrij in kalij

Zdravilo Amoksiklav 500 mg/100 mg prašek za injiciranje/infundiranje

- Zdravilo Amoksiklav 500 mg/100 mg prašek za injiciranje/infundiranje vsebuje približno 31,5 mg (1,4 mmol) natrija (glavne sestavine kuhinjske soli) na vialo. To je enako 1,6 % priporočenega največjega dnevnega vnosa natrija s hrano za odrasle osebe. To morajo upoštevati bolniki, ki so na dieti z nadzorovanim vnosom natrija.
- Zdravilo Amoksiklav 500 mg/100 mg prašek za injiciranje/infundiranje vsebuje manj kot 1 mmol (39 mg) kalija na vialo, kar v bistvu pomeni 'brez kalija'.

Zdravilo Amoksiklav 1000 mg/200 mg prašek za injiciranje/infundiranje

- Zdravilo Amoksiklav 1000 mg/200 mg prašek za injiciranje/infundiranje vsebuje približno 63 mg (2,7 mmol) natrija (glavne sestavine kuhinjske soli) na vialo. To je enako 3,2 % priporočenega največjega dnevnega vnosa natrija s hrano za odrasle osebe. To morajo upoštevati bolniki, ki so na dieti z nadzorovanim vnosom natrija.
- Zdravilo Amoksiklav 1000 mg/200 mg prašek za injiciranje/infundiranje vsebuje 1,0 mmol (ali približno 39 mg) kalija na vialo. To morajo upoštevati bolniki, ki imajo zmanjšano funkcijo ledvic ali bolniki, ki so na dieti z nadzorovanim vnosom kalija.

3. Kako boste prejeli zdravilo Amoksiklav

Tega zdravila si nikdar ne boste dajali sami. Zdravilo vam bo dala strokovno usposobljena oseba, na primer zdravnik ali medicinska sestra.

Priporočeni odmerki so:

Odrasli in otroci, težji od 40 kg

Standardni odmerek	1000 mg/200 mg, vsakih 8 ur.
Za zaustavitev okužb med operacijami in po operacijah	1000 mg/200 mg pred operacijo, sočasno z anestetikom. Odmerek se lahko spreminja v odvisnosti od vrste operacije. Zdravnik lahko odmerek ponovi, če operacija traja več kot 1 uro.

Otroci, lažji od 40 kg

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

Otroci, stari 3 mesece ali več	25 mg/5 mg na kilogram telesne mase vsakih 8 ur.
Otroci, mlajši od 3 mesecev ali lažji od 4 kg	25 mg/5 mg na kilogram telesne mase vsakih 12 ur.

Bolniki z obolenji ledvic in jeter

- Če imate obolenje ledvic, boste morda dobili drugačen odmerek. Zdravnik bo morda izbral drugo jakost zdravila Amoksiklav ali drugo zdravilo.
- Če imate obolenje jeter, vas bo zdravnik natančno spremljal in morda boste bolj redno napoteni na kontrolo delovanja jeter.

Način dajanja zdravila Amoksiklav

- Zdravilo Amoksiklav boste prejeli v obliki injekcije v veno ali v obliki intravenske infuzije.
- Poskrbite, da boste med zdravljenjem z zdravilom Amoksiklav zaužili dovolj tekočine.
- Običajno ne boste prejemali zdravila Amoksiklav dlje kot dva tedna, ne da bi zdravnik ponovno preučil vaše zdravljenje.

Če prejmete večji odmerek zdravila Amoksiklav, kot bi smeli

Malo verjetno je, da bi prejeli večji odmerek zdravila Amoksiklav, kot bi smeli. Če mislite, da ste prejeli večji odmerek zdravila Amoksiklav kot bi smeli, to nemudoma povejte zdravniku, farmacevtu ali medicinski sestri. Znaki so lahko prebavne motnje (siljenje na bruhanje, bruhanje ali driska) ali konvulzije.

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

4. Možni neželeni učinki

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

Stanja, na katera morate biti pozorni

Alergijske reakcije:

- izpuščaj na koži;
- vnetje žil (*vaskulitis*), ki se lahko kaže kot rdeče ali vijolične dvignjene lise na koži, vendar lahko prizadene tudi kateri koli drug del telesa;
- zvišana telesna temperatura, bolečine v sklepih, oteklost vratnih, pazdušnih ali dimeljskih bezgavk;
- otekanje, včasih obraza ali ust (*angioedem*), ki povzroči težave z dihanjem;
- kolaps.

Če se vam pojavi kateri od teh simptomov, **se nemudoma posvetujte z zdravnikom. Zdravilo Amoksiklav morate nehati prejemati.**

Vnetje debelega črevesa

Vnetje debelega črevesa, ki povzroči vodeno drisko, po navadi s krvjo in sluzjo, bolečine v trebuhu in/ali zvišano telesno temperaturo.

Če se vam pojavi kateri od teh simptomov, **se čim prej posvetujte z zdravnikom.**

Drugi neželeni učinki

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

- glivična okužba nožnice, ust ali kožnih gub (kandidaza);
- driska.

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

- dvignjen, srbeč izpuščaj (koprivnica);
- siljenje na bruhanje (navzea), zlasti med jemanjem velikih odmerkov.

Če se vam pojavi, uporabite zdravilo Amoksiklav pred jedjo.

- bruhanje;
- prebavne motnje;
- omotica;
- glavobol.

Občasni neželeni učinki, ki se lahko pokažejo pri preiskavah krvi:

- zvišanje nekaterih snovi (encimov), ki nastanejo v jetrih.

Redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 1.000 bolnikov)

- izpuščaj na koži, ki je lahko mehurjast in na pogled podoben majhnim tarčam (temne osrednje pike, obdane z bledim kolobarjem in temnim obročem ob robu – multififormni eritem).

Če opazite katerega od teh simptomov, se morate nujno posvetovati z zdravnikom.

- oteklina in rdečica okoli vene, ki je zelo občutljiva na dotik.

Redki neželeni učinki, ki se lahko pokažejo pri preiskavah krvi:

- majhno število celic, udeleženih v strjevanju krvi;
- majhno število belih krvnih celic.

Neznana pogostnost (pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti)

- alergijske reakcije (glejte zgoraj);
- vnetje debelega črevesa (glejte zgoraj);
- resne kožne reakcije:
 - razširjen izpuščaj z mehurčki in lupljenjem kože, še posebej okrog ust, nosu, oči in genitalij (*Stevens-Johnsonov sindrom*), in hujša oblika, ki povzroča obsežno lupljenje kože (več kot 30 % telesne površine (*toksična epidermalna nekroliza*));
 - razširjen rdeč kožni izpuščaj z gnojnimi mehurčki (*bulozni eksfoliativni dermatitis*);
 - rdeč, luskast izpuščaj s podkožnimi bulicami in mehurji (*eksantematozna pustuloza*);
 - 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)).

Če se vam pojavi kateri od teh simptomov, se nemudoma posvetujte z zdravnikom.

- vnetje jeter (*hepatitis*);
- zlatenica, ki jo povzroči zvišanje bilirubina (snovi, ki nastaja v jetrih) v krvi; koža in očesne beločnice zato lahko porumenijo;
- vnetje cevki v ledvicah;
- podaljšan čas strjevanja krvi;
- napadi krčev (konvulzije; pri bolnikih, ki jemljejo velike odmerke zdravila Amoksiklav ali imajo težave z ledvicami).

Neželeni učinki, ki se lahko pokažejo pri preiskavah krvi ali urina:

- hudo zmanjšanje števila belih krvnih celic;
- majhno število rdečih krvnih celic (*hemolitična anemija*);
- kristali v urinu.

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. 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 Amoksiklav

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

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

Shranjujte pri temperaturi do 25 °C.

Uporabljati se sme samo svežo in bistro raztopino.

Raztopine se ne sme zamrzniti.

Obstočnost in kompatibilnost

Zdravilo Amoksiklav, pripravljeno za intravensko injiciranje, je treba uporabiti v 20 minutah po pripravi.

Intravensko infuzijo zdravila Amoksiklav se da lahko v različnih intravenskih tekočinah. Stabilnost rekonstituirane raztopine (v različnih infuzijskih tekočinah in pri različnih temperaturah):

<i>intravenska infuzijska tekočina</i>	<i>obstočnost pri 25 °C</i>	<i>obstočnost pri 5 °C</i>
voda za injekcije	4 ure	8 ur
fiziološka raztopina za i.v. infundiranje	4 ure	8 ur
Ringerjev laktat za i.v. infundiranje	3 ure	
raztopina kalijevega ali natrijevega klorida za i.v. infundiranje	3 ure	

Rekonstituirane infuzijske raztopine ne smemo zamrzniti.

Za shranjevanje pri 5 °C naj se raztopina zdravila Amoksiklav doda v predhodno ohlajeno tekočino za infuzijo. Tako pripravljena intravenska infuzijska raztopina se lahko hrani do 8 ur pri 5 °C in se mora zatem uporabiti takoj, ko doseže sobno temperaturo.

Uporabi v raztopinah, ki vsebujejo glukozo, dekstran ali hidrogenkarbonat se je treba izogibati. Zdravilo je v naštetih infuzijskih raztopinah manj stabilno.

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Amoksiklav

- Učinkovini sta: amoksicilin in klavulanska kislina.
Ena viala zdravila Amoksiklav 500 mg/100 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje vsebuje 500 mg amoksicilina v obliki natrijevega amoksicilinata in 100 mg klavulanske kisline v obliki kalijevega klavulanata.

Ena viala zdravila Amoksiklav 1000 mg/200 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje vsebuje 1000 mg amoksicilina v obliki natrijevega amoksicilinata in 200 mg klavulanske kisline v obliki kalijevega klavulanata.

- Pomožnih snovi ni.

Izgled zdravila Amoksiklav in vsebina pakiranja

Prašek je bele do rumenkaste barve.

Zdravilo Amoksiklav 500 mg/100 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje je na voljo v škatli s 5 vialami.

Zdravilo Amoksiklav 1000 mg/200 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje je na voljo v škatli s 5 vialami.

Način in režim predpisovanja ter izdaje zdravila Amoksiklav

H - Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

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

Izdelovalci

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

Lek farmacevtska družba d.d., Perzonalni 47, 2391 Prevalje, Slovenija

Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl, Avstrija

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 5. 12. 2018.

Naslednje informacije so namenjene samo zdravstvenemu osebju:

Način in pot dajanja zdravila Amoksiklav prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

Rekonstitucija

- **Intravensko injiciranje**

Običajno topilo je voda za injekcije, Ph Eur.

Amoksiklav 500 mg/100 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje: za pripravo raztopine je treba vsebino raztopiti v 10 ml topila.

Amoksiklav 1000 mg/200 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje: za pripravo raztopine je treba vsebino raztopiti v 20 ml topila.

Pripravljena raztopina je bistra, praktično brez delcev, svetlo rumene barve. Raztopino je treba uporabiti v 20 minutah po pripravi in jo intravensko počasi injicirati (3 do 4 minute) v enkratnem odmerku. Uporabi se lahko samo bistra raztopina.

– **Intravenska infuzija**

Amoksiklav 500 mg/100 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje: Zdravilo Amoksiklav je treba pripraviti tako, kot je opisano za injekcijo. Pripravljeno raztopino (500 mg/100 mg v 10 ml topila) je treba brez odlašanja dodati v 50 ml tekočine za infundiranje z uporabo minivrečke ali birete v liniji.

Amoksiklav 1000 mg/200 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje: Zdravilo Amoksiklav je treba pripraviti tako, kot je opisano za injekcijo. Pripravljeno raztopino (1000 mg/200 mg v 20 ml topila) je treba brez odlašanja dodati v 100 ml tekočine za infundiranje z uporabo minivrečke ali birete v liniji.

Pripravljena raztopina je bistra, praktično brez delcev, svetlo rumene barve. Raztopina se infundira 30 do 40 minut.

Obstojnost in kompatibilnost

Zdravilo Amoksiklav, pripravljeno za intravensko injiciranje, je treba uporabiti v 20 minutah po pripravi.

Intravensko infuzijo zdravila Amoksiklav se da lahko v različnih intravenskih tekočinah. Stabilnost rekonstituirane raztopine (v različnih infuzijskih tekočinah in pri različnih temperaturah):

<i>intravenska infuzijska tekočina</i>	<i>obstojnost pri 25 °C</i>	<i>obstojnost pri 5 °C</i>
voda za injekcije	4 ure	8 ur
fiziološka raztopina za i.v. infundiranje	4 ure	8 ur
Ringerjev laktat za i.v. infundiranje	3 ure	
raztopina kalijevega ali natrijevega klorida za i.v. infundiranje	3 ure	

Rekonstituirane infuzijske raztopine ne smemo zamrzniti.

Za shranjevanje pri 5 °C naj se raztopina zdravila Amoksiklav doda v predhodno ohlajeno tekočino za infuzijo. Tako pripravljena intravenska infuzijska raztopina se lahko hrani do 8 ur pri 5 °C in se mora zatem uporabiti takoj, ko doseže sobno temperaturo.

Izogibati se je treba uporabi v raztopinah, ki vsebujejo glukozo, dekstran ali

hidrogenkarbonat. Zdravilo je v naštetih infuzijskih raztopinah manj stabilno.

Nerekonstituirano zdravilo shranjujte pri temperaturi do 25 °C.

Navodila za odmerjanje:

Upoštevati je treba lokalne smernice glede ustrezne pogostnosti odmerjanja amoksicilina/klavulanske kisline.

Odrasli in otroci ≥ 40 kg

Za zdravljenje okužb, ki so navedene v poglavju 1 (in v poglavju 4.1 povzetka glavnih značilnosti zdravila): 1000 mg/200 mg na 8 ur.

Kirurška profilaksa	<p>Za posege, ki trajajo manj kot 1 uro, je priporočeni odmerek amoksicilina/klavulanske kisline od 1000 mg/200 mg do 2000 mg/200 mg, uporabljen pri indukciji anestezije. (Odmerke 2000 mg/200 mg je mogoče doseči z uporabo alternativne intravenske oblike zdravila amoksicilin/klavulanska kislina.)</p> <p>Za posege, ki trajajo več kot 1 uro, je priporočeni odmerek zdravila amoksicilin/klavulanska kislina od 1000 mg/200 mg do 2000 mg/200 mg, uporabljen pri indukciji anestezije, in do 3 odmerke 1000 mg/200 mg v 24 urah.</p> <p>Jasni klinični znaki okužbe pri operaciji zahtevajo normalen ciklus intravenskega ali peroralnega zdravljenja pooperativno.</p>
---------------------	---

Otroci < 40 kg

Priporočeni odmerki:

- *otroci, stari 3 mesece in več*: 25 mg/5 mg na kg telesne mase na osem ur.
- *otroci, ki so stari manj kot 3 mesece in tehtajo manj kot 4 kg*: 25 mg/5 mg na kg telesne mase na dvanajst ur.

Starejši

Prilagoditev odmerka ni potrebna.

Okvara ledvic

Prilagoditve odmerkov temeljijo na največji priporočeni koncentraciji amoksicilina. Bolniki z očistkom kreatinina (CrCl) nad 0,5 ml/s (30 ml/min) ne potrebujejo prilagoditve odmerka.

Odrasli in otroci ≥ 40 kg

CrCl: 10 - 30 ml/min	Začetni odmerek 1000 mg/200 mg in nato 500 mg/100 mg dvakrat na dan.
----------------------	--

CrCl < 10 ml/min	Začetni odmerek 1000 mg/200 mg in nato 500 mg/100 mg na 24 ur.
Hemodializa	Začetni odmerek 1000 mg/200 mg in nato 500 mg/100 mg na 24 ur, z dodatkom 500 mg/100 mg na koncu dialize (ker se zmanjša tako serumska koncentracija amoksicilina kot klavulanske kisline).

Otroci < 40 kg

CrCl: 10 - 30 ml/min	25 mg/5 mg na kg telesne mase na 12 ur.
CrCl < 10 ml/min	25 mg/5 mg na kg telesne mase na 24 ur.
Hemodializa	25 mg/5 mg na kg telesne mase na 24 ur, z dodatkom 12,5 mg/2,5 mg na kg telesne mase na koncu dialize (ker se zmanjša tako serumska koncentracija amoksicilina kot klavulanske kisline).

Okvara jeter

Odmerjajte previdno in redno kontrolirajte delovanje jeter.