

Folheto informativo: Informação para o doente

Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz 125 mg + 31,25 mg/5 ml pó para suspensão oral

Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz 250 mg + 62,5 mg/5 ml pó para suspensão oral

amoxicilina + ácido clavulânico

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento pois contém informação importante para si.

Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.

Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.

Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

1. O que é Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de utilizar Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz
3. Como utilizar Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz e para que é utilizado

Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz é um antibiótico e atua matando as bactérias que causam infeção. Contém dois medicamentos diferentes chamados amoxicilina e ácido clavulânico. A amoxicilina pertence a um grupo de medicamentos chamado "penicilinas" que pode, por vezes, ser impedido de atuar (tornado inativo). O outro componente ativo (ácido clavulânico) previne que isso aconteça.

Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz é usado em adultos e crianças para tratamento das seguintes infeções:

Infeções do ouvido médio e sinusite

Infeções do trato respiratório

Infeções do trato urinário

Infeções da pele e dos tecidos moles incluindo infeções dentárias

Infeções do osso e das articulações.

2. O que precisa de saber antes de utilizar Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz

Não dê Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz à sua criança:

se ele/ela tem alergia à amoxicilina, ao ácido clavulânico, à penicilina ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6)

se ele/ela alguma vez teve uma reação alérgica grave a qualquer outro antibiótico. Isto pode incluir vermelhidão da pele ou inchaço da face ou garganta
se ele/ela alguma vez teve problemas de fígado ou icterícia (pele amarelada) quando tomou um antibiótico.

Não dê Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz à sua criança se alguma das condições acima descritas lhe for aplicável. Se não tem a certeza, fale com o seu médico ou farmacêutico antes de lhe dar Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz.

Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de dar este medicamento à sua criança se:

ele/ela tiver febre glandular

ele/ela estiver a receber tratamento para problemas do fígado ou rins

ele/ela não mantiver um fluxo urinário regular.

Se não tem a certeza de que alguma das condições acima descritas se aplica à sua criança, fale com o seu médico ou farmacêutico antes de lhe dar Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz.

Em alguns casos, o seu médico poderá investigar o tipo de bactéria que está a provocar a infeção da sua criança. Dependendo dos resultados, poderá ser-lhe dada uma formulação diferente de Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz ou um medicamento diferente.

Sinais a que deve estar atento

Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz pode piorar algumas doenças existentes ou provocar efeitos indesejáveis graves. Estes incluem reações alérgicas, convulsões (ataques) e inflamação do intestino grosso. Deve estar atento aos seguintes sintomas enquanto a criança estiver a tomar Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz, para reduzir o risco de qualquer problema. Ver "Sinais a que deve estar atento" na secção 4.

Análises sanguíneas ou à urina

Se a sua criança for fazer análises sanguíneas (para contagem dos glóbulos vermelhos e verificar a função hepática) ou análises à urina (para determinação da glucose), informe o médico ou enfermeiro que está a tomar Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz. Isto porque Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz pode afetar os resultados deste tipo de análises.

Outros medicamentos e Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz

Informe o seu médico ou farmacêutico se a sua criança estiver a tomar, ou tiver tomado recentemente ou se vier a tomar outros medicamentos. Isto inclui medicamentos obtidos sem receita médica e medicamentos à base de plantas.

Se a criança estiver a tomar alopurinol (usado para tratar a gota) com Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz, será mais provável que tenha uma reação alérgica.

Se a criança estiver a tomar probenecida (usado para tratar a gota), a utilização concomitante de probenecida pode reduzir a excreção de amoxicilina e não é recomendada.

Se medicamentos para ajudar a parar a formação de coágulos sanguíneos (como a varfarina) forem tomados com Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz poderão ser necessárias análises sanguíneas adicionais.

Metotrexato (utilizado no tratamento do cancro e psoríase grave), as penicilinas podem reduzir a excreção do metotrexato causando um potencial aumento dos efeitos indesejáveis.

Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz pode afetar o modo de ação do micofenolato de mofetil (um medicamento usado para prevenir a rejeição de órgãos transplantados).

Gravidez, amamentação e fertilidade

Se a sua filha que for tomar Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz estiver grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz pode ter efeitos indesejáveis e os sintomas podem incapacitá-lo de conduzir. Não conduza ou utilize máquinas a menos que esteja a sentir-se bem.

Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz contém aspartame, álcool benzílico, sorbitol, dióxido de enxofre, potássio, glucose e sódio.

125 mg + 31,25 mg pó para suspensão oral:

Este medicamento contém 1,7 mg de aspartame em cada ml de suspensão reconstituída. O aspartame é uma fonte de fenilalanina. Pode ser prejudicial se tiver fenilcetonúria (PKU), uma doença genética rara em que a fenilalanina se acumula porque o seu organismo não a consegue remover adequadamente.

Este medicamento contém até 0,6 mg de álcool benzílico em cada ml de suspensão reconstituída. O álcool benzílico pode causar reações alérgicas. Consulte o seu médico ou farmacêutico se está grávida ou a amamentar ou se tiver uma doença de fígado ou rins. Isto porque podem acumular-se grandes quantidades de álcool benzílico no seu corpo e pode causar efeitos indesejáveis (chamado de "acidose metabólica"). Não utilize durante mais do que uma semana em crianças pequenas (menos do que 3 anos de idade), a menos que aconselhado pelo seu médico ou farmacêutico.

Este medicamento contém 0,028 mg de sorbitol em cada ml de suspensão reconstituída.

Este medicamento contém 20 ng de dióxido de enxofre em cada ml de suspensão reconstituída. Pode causar, raramente, reações alérgicas (hipersensibilidade) graves e broncospasma.

Este medicamento contém 0,14 mg de glucose em cada ml de suspensão reconstituída. Se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de tomar este medicamento.

Este medicamento contém 1,35 mg de potássio em cada ml de suspensão reconstituída. Esta informação deve ser tida em consideração em doentes com função renal diminuída ou em doentes com ingestão controlada de potássio.

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por cada ml de suspensão reconstituída, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

250 mg + 62,5 mg pó para suspensão oral:

Este medicamento contém 1,7 mg de aspartame em cada ml de suspensão reconstituída. O aspartame é uma fonte de fenilalanina. Pode ser prejudicial se tiver fenilcetonúria (PKU), uma doença genética rara em que a fenilalanina se acumula porque o seu organismo não a consegue remover adequadamente.

Este medicamento contém até 0,6 mg de álcool benzílico em cada ml de suspensão reconstituída. O álcool benzílico pode causar reações alérgicas. Consulte o seu médico ou farmacêutico se está grávida ou a amamentar ou se tiver uma doença de fígado ou rins. Isto porque podem acumular-se grandes quantidades de álcool benzílico no seu corpo e pode causar efeitos indesejáveis (chamado de "acidose metabólica"). Não utilize durante mais do que uma semana em crianças pequenas (menos do que 3 anos de idade), a menos que aconselhado pelo seu médico ou farmacêutico.

Este medicamento contém 0,028 mg de sorbitol em cada ml de suspensão reconstituída.

Este medicamento contém 20 ng de dióxido de enxofre em cada ml de suspensão reconstituída. Pode causar, raramente, reações alérgicas (hipersensibilidade) graves e broncospasmo.

Este medicamento contém 0,14 mg de glucose em cada ml de suspensão reconstituída. Se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de tomar este medicamento.

Este medicamento contém 2,7 mg de potássio em cada ml de suspensão reconstituída. Esta informação deve ser tida em consideração em doentes com função renal diminuída ou em doentes com ingestão controlada de potássio.

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por cada ml de suspensão reconstituída, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

3. Como utilizar Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz

Utilize este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

Adultos e crianças com peso \geq 40kg

Esta suspensão não é normalmente recomendada para adultos e crianças de peso igual ou superior a 40 kg. Peça conselho ao seu médico ou farmacêutico.

Crianças com peso $<$ 40kg

Todas as doses foram calculadas tendo em consideração o peso da criança em quilogramas.

O seu médico irá aconselhá-la(o) sobre quanto Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz deve dar ao seu bebé ou criança.

Poderá ser fornecida uma colher ou seringa de medida em plástico. Deverá usá-la para dar a dose correta ao seu bebé ou criança.

Dose recomendada – 20 mg + 5 mg a 60 mg + 15 mg por cada quilograma de peso corporal por dia, dados em três doses separadas.

Doentes com problemas de rins ou fígado

Se a sua criança tiver problemas de rins a dose poderá ser alterada. O seu médico poderá escolher uma outra dose ou um medicamento diferente.

Se a sua criança tiver problemas de fígado poderá necessitar de análises sanguíneas mais frequentes para verificar como está o fígado a funcionar.

Como administrar Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz

Agitar sempre o frasco antes de administrar cada dose

Administrar juntamente com uma refeição

Separar as doses uniformemente ao longo do dia, com pelo menos 4 horas de intervalo entre cada uma. Não administrar 2 doses numa hora.

Não administrar Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz à criança por mais de 2 semanas. Se a sua criança ainda se sentir doente deverá consultar novamente o seu médico.

Se administrar mais Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz do que deveria

Se der demasiado Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz à sua criança, os sintomas poderão incluir irritação do estômago (enjoos, vômitos ou diarreia) ou convulsões. Fale com o seu médico assim que possível. Leve o frasco para mostrar ao médico.

Caso se tenha esquecido de administrar Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz

Se se tiver esquecido de dar uma dose à sua criança, dê-lha assim que se lembrar. Depois, não lhe dê a dose seguinte cedo demais: espere cerca de 4 horas antes de lhe dar a próxima dose. Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar.

Se a sua criança parar de tomar Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz

Continue a dar Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz à sua criança até ao final do tratamento, mesmo que ele/ela se sinta melhor. A sua criança necessita de todas as doses prescritas para combater a infeção. Se algumas bactérias sobreviverem, poderão provocar novamente uma infeção.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Sinais a que deve estar atento

Reações alérgicas:

erupção cutânea

inflamação dos vasos sanguíneos (vasculite) que pode ter sinais visíveis como manchas elevadas vermelhas ou púrpuras na pele, mas que podem afetar outras partes do corpo

febre, dores articulares, glândulas inflamadas no pescoço, axila ou virilha

inchaço, por vezes da face ou garganta (angioedema), que provoca dificuldade em respirar

desmaio

dor no peito no contexto de reações alérgicas, que pode ser sintoma de enfarte do miocárdio desencadeado por alergias (síndrome de Kounis).

Contacte o seu médico imediatamente se a sua criança tiver algum destes sintomas. Pare de lhe dar Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz.

Inflamação do intestino grosso

Inflamação do intestino grosso, provocando diarreia líquida normalmente com sangue e muco, dores no estômago e/ou febre.

Inflamação aguda do pâncreas (pancreatite aguda)

Se tiver dor grave e persistente na zona do estômago, pode ser um sinal de pancreatite aguda.

Síndrome de enterocolite induzida por fármacos (DIES):

A DIES tem sido notificada maioritariamente em crianças em tratamento com amoxicilina + clavulanato. É um certo tipo de reação alérgica cujo principal sintoma é o vômito repetitivo (1-4 horas após a administração do fármaco). Outros sintomas podem incluir dor abdominal, letargia, diarreia e baixa pressão sanguínea.

Contacte o seu médico tão cedo quanto possível para aconselhamento se a sua criança tiver algum destes sintomas.

Efeitos indesejáveis muito frequentes (podem afetar mais de 1 em 10 pessoas)
diarreia (em adultos).

Efeitos indesejáveis frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas)

candidíase (uma infeção causada por um fungo - candida - na vagina, boca ou pregas da pele)

enjoo (náuseas), especialmente com doses altas. Se ocorrer, administrar Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz juntamente com uma refeição

vômitos

diarreia (em crianças).

Efeitos indesejáveis pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas)

erupção cutânea, comichão

urticária

indigestão

tonturas

dor de cabeça.

Efeitos indesejáveis pouco frequentes que podem surgir em análises sanguíneas:

aumento de algumas substâncias (enzimas) produzidas pelo fígado.

Efeitos indesejáveis raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas)
erupção cutânea que pode formar bolhas semelhantes a pequenos alvos (marca central escura cercada de uma área mais pálida com um anel escuro em redor da borda – eritema multiforme).

Se notar algum destes sintomas contacte um médico com urgência.

Efeitos indesejáveis raros que podem surgir em análises sanguíneas:
diminuição no número de células sanguíneas envolvidas na coagulação
diminuição no número de glóbulos brancos

Frequência desconhecida (a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis)

Ocorreram outros efeitos indesejáveis num número muito pequeno de pessoas, mas a sua frequência exata é desconhecida.

reações alérgicas (ver acima) inflamação do intestino grosso (ver acima)

cristais na urina que podem levar a lesão renal aguda

erupção cutânea com bolhas dispostas em círculo com crosta central ou como uma cadeia de pérolas (doença IgA linear)

inflamação das membranas que envolvem o cérebro e a espinhal medula (meningite asséptica)

reações cutâneas graves:

erupção cutânea disseminada com bolhas e pele a descamar, particularmente ao redor da boca, nariz, olhos e órgãos genitais (Síndrome de Stevens-Johnson), e uma outra forma mais grave que provoca descamação extensa da pele (mais de 30% da superfície corporal – necrólise epidérmica tóxica)

erupção cutânea avermelhada e disseminada com pequenas bolhas com pus (dermatite esfoliativa bolhosa)

erupção vermelha e escamosa com altos subcutâneos e bolhas (pustulose exantematosa)

sintomas de tipo gripal com erupção cutânea, febre, gânglios inchados e resultados anormais de análises ao sangue (incluindo o aumento de glóbulos brancos (eosinofilia) e enzimas hepáticas) (Reação a fármaco com eosinofilia e sintomas sistémicos (DRESS)).

Contacte o seu médico imediatamente se a sua criança tiver estes sintomas.

inflamação do fígado (hepatite)

icterícia, provocada pelo aumento da bilirrubina (substância produzida no fígado) no sangue que pode provocar o amarelecimento da pele e zona branca dos olhos da sua criança

inflamação dos túbulos do rim

aumento do tempo de coagulação do sangue

hiperatividade

convulsões (em pessoas a tomar doses altas de Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz ou com problemas renais)

língua preta com aparência pilosa

dentes com manchas (em crianças), que normalmente desaparecem ao escovar.

Efeitos indesejáveis que podem surgir em análises ao sangue ou urina:

diminuição acentuada do número de glóbulos brancos

diminuição do número de glóbulos vermelhos (anemia hemolítica)

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente ao INFARMED, I.P. através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Portugal

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>
(preferencialmente)

ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

5. Como conservar Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na cartonagem e no frasco, após EXP. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Não conservar acima de 25°C. Conservar na embalagem de origem para proteger da humidade.

Após a preparação da suspensão pronta a administrar:

Conservar no frigorífico (2° - 8 ° C) e utilizar dentro de 7 dias.

Não utilize este medicamento se forem visíveis grumos de pó no frasco antes da reconstituição.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz

- As substâncias ativas são a amoxicilina e o ácido clavulânico.

Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz 125 mg + 31,25 mg/5 ml pó para suspensão oral

5 ml de suspensão reconstituída contêm 125 mg de amoxicilina e 31,25 mg de ácido clavulânico.

Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz 250 mg + 62,5 mg/5 ml pó para suspensão oral

5 ml de suspensão reconstituída contêm 250 mg de amoxicilina e 62,5 mg de ácido clavulânico.

- Os outros componentes são: ácido cítrico, citrato de sódio, aspartame (E951), talco, goma guar, dióxido de silício, aroma de limão (contém glucose, sorbitol (E420) e dióxido de enxofre (E220)), aroma de pêssego/damasco (contém sorbitol (E420) e dióxido de enxofre (E220)), aroma de laranja (contém álcool benzílico).

Qual o aspeto de Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz e conteúdo da embalagem

Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz é um pó esbranquiçado.
Após reconstituição, a suspensão pronta a usar é esbranquiçada.

Conteúdo da embalagem:

- Frasco de vidro âmbar, de 60 ml, 100 ml ou 120 ml com uma marca circular
- Tampa de rosca com membranas selantes
- Colher-medida (5 ml) feita de polipropileno ou seringa de medida (5 ml) com adaptador feito de polietileno/polipropileno.

Apresentações:

Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz 125 mg + 31,25 mg/5 ml pó para suspensão oral

- 2 frascos de 6,75 g pó (para preparar 2 x 75 ml de suspensão)
- 2 frascos de 5,4 g pó (para preparar 2 x 60 ml de suspensão)
- 1 frasco de 9 g pó (para preparar 100 ml de suspensão)
- 1 frasco de 6,75 g pó (para preparar 75 ml de suspensão)
- 1 frasco de 5,4 g pó (para preparar 60 ml de suspensão)
- 1 frasco de 10,8 g pó (para preparar 120 ml de suspensão)

Amoxicilina + Ácido Clavulânico Sandoz 250 mg + 62,5 mg/5 ml pó para suspensão oral

- 2 frascos de 9,38 g pó (para preparar 2 x 75 ml de suspensão)
- 2 frascos de 7,5 g pó (para preparar 2 x 60 ml de suspensão)
- 1 frasco de 12,5 g pó (para preparar 100 ml de suspensão)
- 1 frasco de 9,38 g pó (para preparar 75 ml de suspensão)
- 1 frasco de 7,5 g pó (para preparar 60 ml de suspensão)
- 1 frasco de 15,0 g pó (para preparar 120 ml de suspensão)

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Sandoz Farmacêutica Lda.
Avenida Professor Doutor Cavaco Silva, n.º 10E
Taguspark
2740-255 Porto Salvo
Portugal

Fabricante:

Sandoz GmbH
Biochemiestrasse 10
6250 Kundl
Áustria

Este folheto foi revisto pela última vez em

Aviso/educação médica

Os antibióticos são usados para o tratamento de infeções provocadas por bactérias. Não têm qualquer efeito contra infeções provocadas por vírus.

Por vezes uma infeção provocada por bactérias não responde ao tratamento com um antibiótico. Uma das razões mais comuns para tal deve-se ao facto da bactéria que provocou a infeção ser resistente ao antibiótico que está a ser tomado. Isto significa que as bactérias podem sobreviver e mesmo multiplicar-se apesar do antibiótico.

As bactérias podem tornar-se resistentes aos antibióticos por muitos motivos. Usar os antibióticos cuidadosamente pode ajudar a reduzir as hipóteses das bactérias se tornarem resistentes a eles.

Quando o seu médico prescreve um tratamento com um antibiótico, este destina-se apenas a sua doença atual. Prestar atenção aos conselhos seguintes irá ajudar a prevenir o surgimento de bactérias resistentes que impeçam o antibiótico de funcionar.

1. É muito importante que tome o antibiótico na dose certa, na altura certa e pelo número certo de dias. Leia as instruções na rotulagem e se não perceber algo peça ao seu médico ou farmacêutico para explicar.
2. Não deve tomar antibióticos exceto se lhe for prescrito especificamente para si e só deve usá-lo para tratar a infeção para a qual foi prescrito.
3. Não deve tomar antibióticos que tenham sido prescritos a outras pessoas mesmo que tenham tido uma infeção semelhante à sua.
4. Não deve dar antibióticos que lhe foram prescritos a outras pessoas.
5. Se sobrar antibiótico quando tiver terminado o tratamento que o médico lhe prescreveu, deve entregar o que restar numa farmácia para que seja destruído apropriadamente.

-----Instruções para reconstituição

Após a abertura da tampa de rosca, certifique-se que o selo de segurança da tampa do frasco está intacto e bem preso à borda do frasco. Não utilizar se não estiver intacto. Agite o frasco para soltar o pó. Encha o frasco com água até imediatamente abaixo da marca do frasco, inverta e agite bem, depois cubra até ao topo com água exatamente até à marca, inverta e agite bem novamente.

Não utilize a suspensão reconstituída se a cor não for esbranquiçada.

Poderá ser fornecida uma colher ou seringa de medida em plástico. Deverá usá-la para dar a dose correta ao seu bebé ou criança.

Se for fornecida uma seringa de 5 ml marcada a cada meio ml com este medicamento, esta vem com um adaptador que se encaixa no frasco. Para medir o medicamento:

- Agite o frasco
- Coloque o adaptador na boca da garrafa
- Coloque a extremidade da seringa no adaptador
- Vire o frasco com o topo para baixo
- Puxe o êmbolo para medir a dose de que necessita
- Vire o frasco na posição vertical, retire a seringa, deixe o adaptador no frasco e feche a garrafa.