

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR

**Augmentin FP 400 mg/57 mg/5 ml pulbere pentru suspensie orală
(aromă de fructe de pădure)
Amoxicilină/acid clavulanic**

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să administrați acest medicament copilului dumneavoastră deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.
- Acest medicament este, de obicei, prescris pentru un sugar sau un copil. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală cu ale copilului dumneavoastră.
- În cazul în care copilul dumneavoastră manifestă orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi punctul 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Augmentin FP și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să administrați Augmentin FP
3. Cum să administrați Augmentin FP
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Augmentin FP
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Augmentin FP și pentru ce se utilizează

Augmentin FP este un antibiotic și acționează distrugând bacteriile care provoacă infecții. Conține două medicamente diferite, denumite amoxicilină și acid clavulanic. Amoxicilina aparține unei clase de medicamente denumite “peniciline”, a căror acțiune poate fi blocată (pot fi inactivate). Cealaltă substanță activă (acid clavulanic) previne întâmplarea acestui lucru.

Augmentin FP este indicat pentru tratamentul următoarelor infecții bacteriene la copii și adolescenți:

- infecții ale urechii medii și ale sinusurilor
- infecții ale tractului respirator
- infecții ale tractului urinar
- infecții ale pielii și ale țesuturilor moi, inclusiv infecții dentare
- infecții osoase și articulare.

2. Ce trebuie să știți înainte să administrați Augmentin FP**Nu administrați Augmentin FP copilului dumneavoastră:**

- dacă este alergic (hipersensibil) la amoxicilină, acid clavulanic, penicilină sau la oricare dintre celelalte componente din acest medicament (enumerat la punctul 6).

- dacă a avut vreodată vreo reacție alergică gravă (hipersensibilitate) la orice alt antibiotic. Aceasta include o erupție trecătoare pe piele sau umflare a feței sau gâtului.
- dacă a avut vreodată probleme ale ficatului sau icter (îngălbenire a pielii) când a luat un antibiotic.

➔ **Nu administrați Augmentin FP copilului dumneavoastră dacă oricare dintre cele de mai sus sunt valabile în cazul copilului dumneavoastră.** Dacă nu sunteți sigur, discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte de a administra Augmentin FP.

Aveți grijă deosebită când utilizați Augmentin FP

Discutați cu medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală înainte de a administra acest medicament copilului dumneavoastră dacă:

- are mononucleoză infecțioasă
- urmează tratament pentru probleme ale ficatului sau rinichilor
- nu urinează regulat.

Dacă nu sunteți sigur dacă oricare dintre cele de mai sus sunt valabile în cazul copilului dumneavoastră, discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte de a administra Augmentin FP.

În anumite situații, medicul dumneavoastră poate face investigații pentru a determina tipul de bacterie care a provocat infecția copilului dumneavoastră. În funcție de rezultat, este posibil să administrați copilului dumneavoastră concentrații diferite de Augmentin sau alt medicament.

Afecțiuni la care trebuie să fiți atent

Augmentin FP poate agrava unele dintre afecțiunile existente sau poate provoca reacții adverse. Acestea includ reacții alergice, convulsii (crize) și inflamație a intestinului gros. Trebuie să fiți atent la anumite simptome cât timp copilul dumneavoastră ia Augmentin FP, pentru a scăde riscul oricăror probleme. *Vezi 'Afecțiuni la care trebuie să fiți atent' la pct. 4.*

Analize de sânge și de urină

Dacă faceți analize de sânge copilului dumneavoastră (cum sunt analize pentru celule roșii din sânge sau analize ale funcției ficatului) sau analize urinare, (pentru glucoză), spuneți-i medicului sau asistentei că acesta ia Augmentin FP. Acest lucru este necesar din cauză că Augmentin FP poate influența rezultatele acestor tipuri de analize.

Alte medicamente și Augmentin FP

Vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră sau farmacistului în cazul în care copilul dumneavoastră ia, a luat recent sau este posibil să ia orice alte medicamente.

În cazul în care copilul dumneavoastră ia alopurinol (utilizat pentru gută) concomitent cu Augmentin FP, va crește probabilitatea de a avea o reacție alergică pe piele.

În cazul în care copilul dumneavoastră ia probenecid (utilizat pentru gută), medicul dumneavoastră poate decide ajustarea dozei de Augmentin FP.

Dacă medicamentele care împiedică formarea de cheaguri de sânge (cum este warfarina) sunt administrate concomitent cu Augmentin FP, atunci vor fi necesare analize de sânge suplimentare.

Augmentin FP poate influența modul în care acționează metotrexatul (un medicament utilizat pentru a trata cancerul sau bolile reumatice).

Augmentin FP poate influența modul în care acționează micofenolatul de mofetil (un medicament utilizat pentru a preveni respingerea organelor transplantate).

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă fiica dumneavoastră, care este pe cale să ia acest medicament, este gravidă sau alăptează, credeți că ar putea fi gravidă sau intenționează să rămână gravidă, vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte să utilizeze acest medicament.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Augmentin FP poate provoca reacții adverse, iar simptomele pot afecta capacitatea de a conduce vehicule.

Nu conduceți vehicule și nu folosiți utilaje decât dacă vă simțiți bine.

Augmentin FP conține aspartam și maltodextrină

- Augmentin FP conține aspartam (E951), care este o sursă de fenilalanină. Acest lucru poate fi dăunător la copiii născuți cu o afecțiune denumită 'fenilcetonurie'.
- Augmentin FP conține maltodextrină (glucoză). Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că copilul dumneavoastră are intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

3. Cum să administrați Augmentin FP

Administrați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Adulți, copii și adolescenți cu greutatea de 40 kg sau peste 40 kg

- De obicei, acest medicament nu este recomandat pentru adulți, copii și adolescenți cu greutatea de 40 kg sau peste 40 kg. Cereți sfatul medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Copii și adolescenți cu greutatea mai mică de 40 kg

Toate dozele vor fi stabilite în funcție de greutatea copilului sau adolescentului, exprimată în kilograme.

- Medicul dumneavoastră vă va recomanda cât de mult Augmentin FP să dați sugarului, copilului sau adolescentului dumneavoastră.
- Suspensia poate fi furnizată cu o linguriță dozatoare din plastic sau o seringă din plastic pentru măsurarea dozelor. Instrucțiuni despre modul de utilizare a seringii dozatoare sunt furnizate la sfârșitul acestui prospect.
Trebuie s-o utilizați pentru a administra sugarului, copilului sau adolescentului dumneavoastră doza corectă.
- Doza recomandată – 25 mg/3,6 mg până la 45 mg/6,4 mg pe kg de greutate corporală pe zi, administrată în două prize.
- Doza crescută – până la 70 mg/10 mg pe kg de greutate corporală pe zi, administrată în două prize.

Pacienții cu probleme ale rinichilor și ficatului

- În cazul în care copilul sau adolescentul dumneavoastră are probleme cu rinichii, doza poate fi scăzută. Medicul dumneavoastră poate alege o concentrație diferită sau un alt medicament.
- În cazul în care copilul sau adolescentul dumneavoastră are probleme cu ficatul este posibil să fie necesară efectuarea mai des a analizelor de sânge pentru a vedea cum îi funcționează ficatul.

Cum să administrați Augmentin FP

- Întotdeauna agitați bine flaconul, înainte de fiecare utilizare
- Administrați medicamentul la începutul unei mese sau imediat înainte de masă
- Administrați dozele la intervale egale în timpul zilei, lăsând un interval de cel puțin 4 ore între ele. A nu se lua 2 doze într-o oră.
- Nu dați Augmentin FP copilului sau adolescentului timp de mai mult de 2 săptămâni. În cazul în care copilul sau adolescentul dumneavoastră continuă să nu se simtă bine, trebuie să mergeți din nou la medic.

Dacă administrați mai mult Augmentin FP decât trebuie

Dacă administrați prea mult Augmentin FP copilului sau adolescentului dumneavoastră, semnele pot include probleme cu stomacul (greață, vărsături sau diaree) sau convulsii. Discutați cu medicul dumneavoastră cât mai curând posibil. Luați cu dumneavoastră cutia sau flaconul medicamentului pentru a-l arăta medicului.

Dacă uitați să administrați Augmentin FP

Dacă ați uitat să administrați o doză copilului sau adolescentului dumneavoastră, administrați-o de îndată ce vă amintiți. Nu trebuie să administrați următoarea doză prea curând – trebuie să așteptați să treacă aproximativ 4 ore, înainte de a administra următoarea doză. Nu administrați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

În cazul în care copilul dumneavoastră încetează să ia Augmentin FP

Continuați să administrați Augmentin FP copilului dumneavoastră până la terminarea tratamentului, chiar dacă acesta se simte mai bine. Copilul dumneavoastră are nevoie de fiecare doză, pentru a ajuta la combaterea infecției. Dacă o parte din bacterii supraviețuiesc, ele pot provoca revenirea infecției.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Afecțiuni la care trebuie să fiți atent

Reacții alergice:

- erupție trecătoare pe piele
- inflamație a vaselor de sânge (*vasculită*), care poate fi vizibilă ca pete în relief pe piele, de culoare roșie sau violet, dar care poate să apară și în alte părți ale organismului
- febră, durere articulară, umflare a ganglionilor de la nivelul gâtului, axilei sau zonei inghinale
- umflare, uneori a feței sau gâtului (*angioedem*), care determină dificultăți de respirație
- colaps.

➔ **Adresați-vă imediat unui medic** în cazul în care copilul dumneavoastră prezintă vreunul dintre aceste simptome. **Întrerupeți administrarea de Augmentin.**

Inflamație a intestinului gros

Inflamație a intestinului gros, care provoacă diaree apoasă, de obicei însoțită de sânge și mucus, durere de stomac și/sau febră.

➔ **Adresați-vă unui medic cât mai curând** posibil pentru recomandări în cazul în care copilul dumneavoastră prezintă aceste simptome.

Reacții adverse frecvente

Acestea pot afecta până la 1 din 10 persoane

- candidoză (*candida* – o infecție fungică a vaginului, gurii sau a pliurilor pielii)
 - senzație de rău (greață), mai ales în cazul utilizării de doze mari
- ➔ în acest caz, Augmentin FP trebuie administrat înainte de masă
- vărsături
 - diaree (la copii).

Reacții adverse mai puțin frecvente

Acestea pot afecta până la 1 din 100 de persoane

- erupție trecătoare pe piele, mâncărime
- urticarie (*erupție cu umflături pe piele și mâncărime*)

- indigestie
- amețeli
- durere de cap.

Reacții adverse mai puțin frecvente care se pot observa la analizele de sânge:

- creștere a concentrațiilor anumitor substanțe (*enzime*) produse de ficat.

Reacții adverse rare

Acestea pot afecta până la 1 din 1000 de persoane

- erupție trecătoare pe piele, care poate fi sub formă de vezicule și care poate arăta ca niște mici ținte (pete închise la culoare în centru, înconjurate de o zonă mai palidă, cu un inel închis la culoare în jurul marginii – *eritem polimorf*)
- ➔ dacă observați oricare dintre aceste simptome, adresați-vă de urgență unui medic.

Reacții adverse rare care se pot observa la analizele de sânge:

- număr mic de celule implicate în procesul de coagulare a sângelui
- număr mic de globule albe.

Frecvență necunoscută

Frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile.

- reacții alergice (a se vedea mai sus)
- inflamație a intestinului gros (a se vedea mai sus)
- inflamație a membranei protectoare din jurul creierului (*meningită aseptică*)
- reacții grave ale pielii:
 - o erupție generalizată cu vezicule și descumare a pielii, mai ales în jurul gurii, nasului, ochilor și organelor genitale (*sindrom Stevens-Johnson*) și o formă mai severă, care provoacă o descumare extensivă a pielii (mai mult de 30% din suprafața corporală – *necroliză epidermică toxică*)
 - erupție generalizată cu înroșire a pielii și mici vezicule care conțin puroi (*dermatită buloasă exfoliativă*)
 - o erupție de culoare roșie, solzoasă, cu noduli sub piele și vezicule (*pustuloză exantematică*).
 - simptome asemănătoare gripei, incluzând erupție pe piele, febră, inflamarea ganglionilor și rezultate anormale ale analizelor de sânge (inclusiv un număr crescut de globule albe (*eozinofilie*) și enzime hepatice) (*Reacție la medicament asociată cu eozinofilie și simptome sistemice (RMESS)*).

➔ **Adresați-vă imediat unui medic în cazul în care copilul sau adolescentul dumneavoastră prezintă oricare dintre aceste simptome.**

- inflamație a ficatului (*hepatită*)
- icter - provocat de o creștere a concentrației bilirubinei din sânge (o substanță produsă în ficat care face ca pielea copilului sau adolescentului dumneavoastră și albul din jurul ochilor să fie galbene)
- inflamație a tubulilor renali
- durează mai mult ca sângele să se coaguleze
- hiperactivitate
- convulsii (la persoanele care iau doze mari de Augmentin FP sau care au probleme cu rinichii)
- limbă de culoare neagră cu aspect păros
- dinți pătați (la copii și adolescenți) - de obicei, petele dispar prin periere.

Reacții adverse care se pot observa la analizele de sânge sau de urină:

- o scădere severă a numărului de globule albe
- un număr scăzut de globule roșii (*anemie hemolitică*)
- cristale în urină.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

Tel: + 4 0757 117 259

Fax: +4 0213 163 497

e-mail: adr@anm.ro.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Augmentin FP

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Pulberea uscată:

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejată de umiditate.

A nu se păstra la temperaturi peste 25°C.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare (EXP) înscrisă pe cutie. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Suspensia lichidă:

A se păstra la frigider (2°C - 8°C).

A nu se congela.

După preparare, suspensia trebuie utilizată în decurs de 7 zile.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Augmentin FP

- Substanțele active sunt amoxicilină și acid clavulanic. Fiecare ml de suspensie orală conține amoxicilină trihidrat, echivalent cu amoxicilină 80 mg și clavulanat de potasiu, echivalent cu acid clavulanic 11,4 mg.

- Celelalte componente sunt aspartam (E951), gumă xanthan, dioxid de siliciu anhidru, dioxid de siliciu coloidal anhidru, acid succinic, hipromeloză, aromă de portocale 1* și 2*, aromă de zmeură* și aromă de sirop de zahăr brun* (*incluzând maltodextrină).

A se vedea, de asemenea, „Augmentin FP conține aspartam și maltodextrină” la punctul 2.

Cum arată Augmentin FP și conținutul ambalajului

Augmentin 400 mg/57 mg/5 ml pulbere pentru suspensie orală (aromă de fructe de pădure) este o pulbere de culoare albă sau aproape albă, furnizată într-un flacon din sticlă transparentă.

După preparare, flaconul conține 35, 70 sau 140 ml de amestec lichid aproape alb denumit suspensie.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricanții

Deținătorul autorizației de punere pe piață

GlaxoSmithKline (GSK) S.R.L.
Str. Costache Negri nr. 1-5, Opera Center One, Etaj 5 și 6 (Zona 1)
Sector 5, 050552 București, România

Fabricanții

SmithKline Beecham Pharmaceuticals
Clarendon Road, Worthing, West Sussex,
BN14 8QH,
Marea Britanie

Glaxo Wellcome Production
ZI de la Peyenniere, 53100 Mayenne Cedex,
Franța

Acest medicament este autorizat în statele membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:

Austria – Augmentin 400 mg/57 mg/5 ml Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen Multifruchtgeschmack
Bulgaria – Аугментин 400 mg/57 mg/5 ml прах за перорална суспензия
Croația – Augmentin 400 mg + 57 mg/5 ml prašak za oralnu suspenziju s okusom voća
Cipru – Augmentin Mixed Fruit
Republica Cehă – Augmentin
Estonia – Augmentin Fruit
Finlanda – Augmentin Fruit
Franța – Augmentin 80 mg - 11.4 mg par ml Poudre pour suspension buvable
Germania – Augmentan Kindersaft
Ungaria – Augmentin Duo
Islanda – Augmentin
Irlanda – Augmentin Duo Mixed Fruit
Italia – Augmentin
Letonia – Augmentin Fruit 400 mg/57 mg/5 ml pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai
Lituania – Augmentin
Malta – Augmentin Duo Mixed Fruit
Norvegia – Augmentin
Polonia – Augmentin MFF
Portugalia – Augmentin Duo
Romania – Augmentin FP
Slovenia – Augmentin 400 mg/57 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo z okusom mešanega sadja
Slovacia – Augmentin DUO s príchuťou miešaného ovocia
Marea Britanie – Augmentin Duo

Acest prospect a fost revizuit în decembrie 2019.

Sfaturi/Educație medicală

Antibioticele sunt utilizate pentru tratamentul infecțiilor provocate de bacterii. Sunt ineficiente împotriva infecțiilor provocate de viruși.

Uneori, o infecție provocată de o bacterie nu se vindecă în urma unei cure de tratament cu un antibiotic. Una dintre cele mai frecvente cauze este reprezentată de rezistența pe care o dezvoltă bacteria care a provocat infecția la antibioticul utilizat. Aceasta înseamnă că acestea pot supraviețui sau chiar se pot înmulți, chiar dacă este administrat un tratament cu antibiotic.

Bacteriile pot deveni rezistente la antibiotice din numeroase motive. Utilizarea responsabilă a antibioticelor poate ajuta la scăderea șanselor de dezvoltare a rezistenței bacteriene.

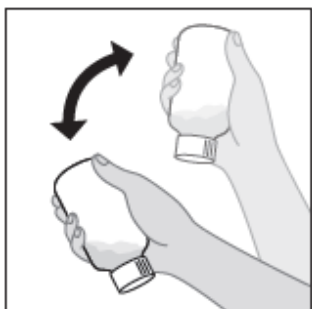
Când medicul vă prescrie o cură de tratament cu un antibiotic, acesta este pentru a trata infecția dumneavoastră curentă. Urmând sfaturile de mai jos veți ajuta la prevenirea riscului de apariție a bacteriilor rezistente care ar putea opri funcționarea antibioticului.

1. Este foarte important să luați antibioticul în doza corectă, la momentul corespunzător și pentru numărul indicat de zile. Citiți informațiile de pe etichetă și, dacă aveți nelămuriri, cereți explicații medicului dumneavoastră sau farmacistului.
2. Nu trebuie să luați un antibiotic decât dacă acesta a fost prescris special pentru dumneavoastră și trebuie să îl utilizați numai pentru a trata infecția pentru care a fost prescris.
3. Nu trebuie să luați antibiotice care au fost prescrise altor persoane, chiar dacă acestea au avut o infecție asemănătoare cu a dumneavoastră.
4. Nu trebuie să dați altor persoane antibioticele care au fost prescrise pentru dumneavoastră.
5. După completarea tratamentului conform indicațiilor medicului dumneavoastră, trebuie să returnați orice antibiotic nefolosit la farmacie, pentru a fi eliminat corespunzător.

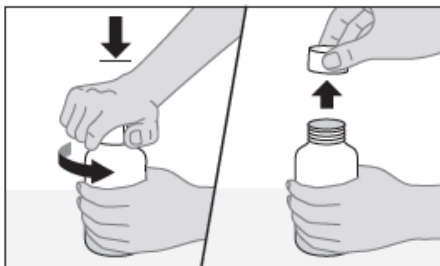
Instrucțiuni de reconstituire

A se îndepărta capacul flaconului. Înainte de utilizare, a se verifica dacă sigiliul cu folie este intact. A se reatașa capacul flaconului.

1. A se agita flaconul pentru afânarea pulberii.



2. A se îndepărta capacul flaconului.



3. A se îndepărta sigiliul cu folie de etanșare.



4. A se adăuga apă (după cum se arată mai jos). A se reatașa capacul flaconului, a se răsturna și agita bine.

Dimensiunea ambalajului (ml)	Volumul de apă care trebuie adăugat pentru reconstituirea suspensiei (ml)
35	31
70	62
140	124

Informații suplimentare de adăugat în cazul în care pe flacon sau pe eticheta flaconului este prezentă o linie de marcaj:

Ca alternativă, umpleți flaconul cu apă până aproape de linia de pe eticheta flaconului sau de pe flacon. Reatașați capacul flaconului, răsturnați flaconul și agitați bine, apoi umpleți cu apă exact până la linie. Reatașați capacul flaconului, răsturnați flaconul și agitați bine.

5. A se păstra la frigider și a se agita de fiecare dată înainte de utilizare.
După preparare, suspensia trebuie utilizată în termen de 7 zile.

Informații suplimentare în cazul în care în cutie este prezentă o seringă dozatoare:

Instrucțiuni pentru utilizarea seringii

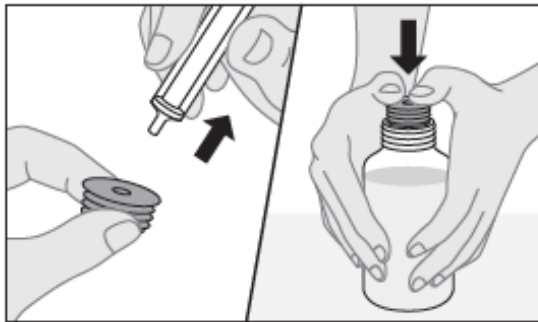
Pentru administrarea Augmentin este furnizată o seringă

Seringa trebuie folosită doar pentru administrarea Augmentin și nu trebuie utilizată pentru administrarea altor medicamente, deoarece marcajele de pe flacon sunt specifice acestui medicament. Seringa este însoțită de un adaptor care îi permite să se atașeze la flacon.

Doza pentru administrare orală este indicată pe seringă în mililitri (ml). Trebuie să administrați copilului dumneavoastră doza recomandată de către medic.

Verificați ca seringă și adaptorul să fie curate înainte de utilizare; dacă este nevoie, clătiți-le cu apă curată.

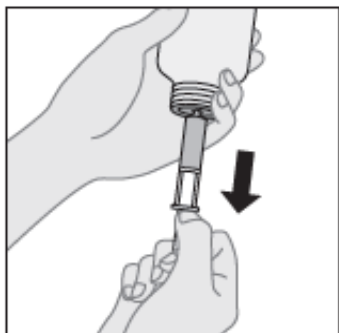
1. Agitați bine flaconul cu suspensie orală înainte de fiecare utilizare.
2. Desprindeți adaptorul de seringă. Țineți flaconul ferm și introduceți adaptorul seringii în gâtul flaconului (adaptorul trebuie să rămână fix).



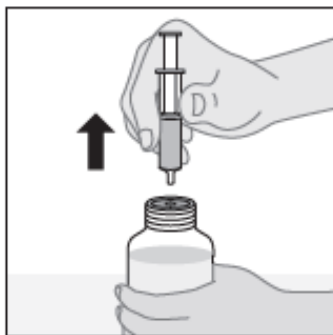
3. Introduceți seringă în adaptorul fixat în gâtul flaconului.



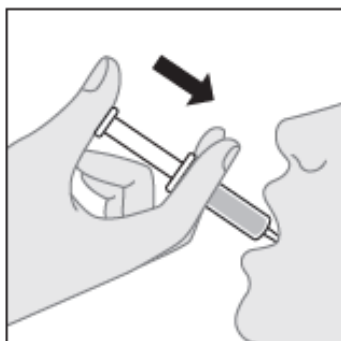
4. Răsturnați flaconul, nemișcând seringă și extrageți doza indicată de medicul dumneavoastră.



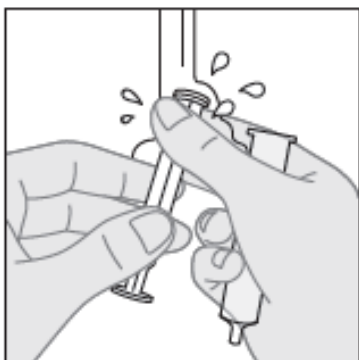
5. Reduceți flaconul în poziția inițială și scoateți seringă din adaptor.



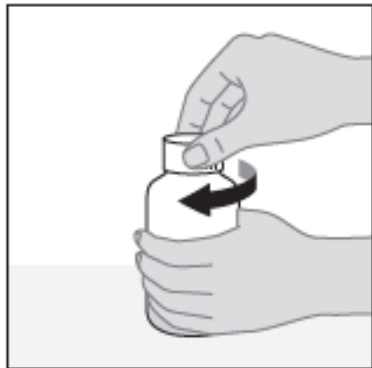
6. Pentru a administra doza, introduceți cu atenție vârful seringii în gura copilului dumneavoastră și apăsați ușor pistonul seringii (dacă pentru administrarea dozei recomandate este necesar un volum mai mare decât cel indicat pe seringă, repetați pașii 3, 4, 5 și 6).



7. Spălați bine seringă cu apă curată. Asigurați-vă că seringă este complet uscată înainte de următoarea utilizare.



8. Puneți la loc capacul flaconului.



9. Păstrați flaconul în frigider și agitați-l înainte de fiecare utilizare.
Odată reconstituită, suspensia trebuie utilizată în 7 zile.