

NAVODILO ZA UPORABO

Navodilo za uporabo

Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma 1000 mg/200 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje amoksisicilin/ klavulanska kislina

Pred začetkom uporabe 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, farmacevtom ali medicinsko sestro.
- 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 Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste prejeli zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma
3. Kako se daje zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma in za kaj ga uporabljamo

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

Zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma je namenjeno 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

Zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma se uporablja za preprečevanje okužb, povezanih z večjimi kirurškimi posegi pri odraslih in otrocih.

2. Kaj morate vedeti, preden boste prejeli zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma

Zdravila Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma ne smete prejeti

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

- če ste imeli kdaj težave z jetri ali zlatenico (porumenelost kože) med jemanjem kakšnega antibiotika.

➔ **Ne uporabljajte zdravila Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma, če kaj od naštetega velja za vas.** Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro, preden vzamete zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma.

Opozorila in previdnostni ukrepi

Preden prejmete zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro, če:

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

Če niste prepričani, ali kaj od naštetega velja za vas, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro, preden prejmete zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma

V nekaterih primerih bo zdravnik morda opravil preiskave, ki pokažejo katera vrsta bakterije povzroča okužbo. Odvisno od rezultatov boste morda dobili drugačno jakost zdravila Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma ali drugo zdravilo.

Stanja, na katera morate biti pozorni

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

Preiskave krvi in urina

Če morate opraviti preiskavo krvi (npr. testi stanja rdečih krvnih celic ali testi jetrne funkcije) ali preiskavo urina (za glukozo), morate zdravniku ali medicinski sestri povedati, da prejimate zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma. Zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma namreč lahko vpliva na izvide takšnih preiskav.

Druga zdravila in zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma

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 Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma jemljete alopurinol (uporablja se pri protinu oz. putiki), obstaja večja možnost za alergijsko kožno reakcijo.

Če jemljete probenecid (uporablja se pri protinu), se bo zdravnik morda odločil za prilagoditev odmerka zdravila Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma.

Če hkrati z zdravilom Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma jemljete zdravila za preprečevanje krvnih strdkov (npr. varfarin), so lahko potrebne dodatne preiskave krvi.

Zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma lahko vpliva na delovanje metotreksata (to je zdravilo, ki se uporablja za zdravljenje raka ali revmatskih bolezni).

Zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma lahko vpliva na delovanje mofetilmikofenolata (zdravila, ki se uporablja za preprečevanje zavrnitve presajenih organov).

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 vzamete to zdravilo.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma 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 Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma vsebuje natrij in kalij:

- To zdravilo vsebuje približno 62,9 mg natrija (glavne sestavine kuhinjske soli) na vialo. To je enako 3,1 % priporočenega največjega dnevnega vnosa natrija s hrano za odrasle osebe. To morajo upoštevati bolniki, ki so na dieti z nadzorovanim vnosom natrija.
- To zdravilo vsebuje 39,1 mg (1,0 mmol) kalija na vialo. To morajo upoštevati bolniki, ki imajo zmanjšano funkcijo ledvic ali bolniki, ki so na dieti z nadzorovanim vnosom kalija.

3. Kako se daje zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma

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 in po operaciji	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 se izračunajo 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 ali drugo zdravilo.
- Če imate obolenje jeter, vas bo zdravnik natančno spremljal in morda boste bolj redno napoteni na kontrolo delovanja jeter.

Kako boste prejeli zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma

- Zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma boste dobili v obliki injekcije v veno ali v obliki intravenske infuzije.

- Poskrbite, da boste med zdravljenjem z zdravilom Amoksicilin/klavulanska kislina AptaPharma zaužili dovolj tekočine.
- Običajno ne boste prejemali zdravila Amoksicilin/klavulanska kislina AptaPharma dlje kot dva tedna, ne da bi zdravnik ponovno preučil vaše zdravljenje.

Če ste prejeli večji odmerek zdravila Amoksicilin/klavulanska kislina AptaPharma, kot bi smeli
Malo verjetno je, da bi prejeli večji odmerek zdravila Amoksicilin/klavulanska kislina AptaPharma, kot bi smeli. Če mislite, da ste dobili večji odmerek zdravila Amoksicilin/klavulanska kislina AptaPharma, kot bi smeli, to nemudoma povejte zdravniku, farmacevtu ali medicinski sestri. Znaki so lahko prebavne motnje (siljenje na bruhanje, bruhanje ali driska) ali krči, ki se kažejo s hudim tresenjem dela telesa ali celega telesa (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. Spodaj so naštetí neželeni učinki, ki se lahko pojavijo pri uporabi tega zdravila.

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, a lahko prizadene tudi katerikoli drug del telesa,
 - zvišana telesna temperatura, bolečine v sklepih, oteklost vratnih, pazdušnih ali dimeljskih bezgavk,
 - oteklost, včasih obraza ali grla (*angioedem*), ki povzroči težave z dihanjem,
 - kolaps (nenadna telesna oslabelost).
 - bolečine v prsnem košu v povezavi z alergijskimi reakcijami, ki so lahko simptom alergijsko sproženega srčnega infarkta (Kounisov sindrom).
- ➔ Če se vam pojavi kateri od teh simptomov, **se nemudoma posvetujte z zdravnikom. Nehajte jemati zdravilo Amoksicilin/klavulanska kislina AptaPharma.**

Vnetje debelega črevesa

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

Akutno vnetje trebušne slinavke (akutni pankreatitis)

Če imate hude in stalne bolečine v predelu trebuha, je to lahko znak akutnega pankreatitisa.

Sindrom enterokolitisa, povzročenega z zdravili (DIES):

O DIESu so poročali predvsem pri otrocih, ki so prejemali amoksicilin/klavulanat. To je vrsta alergijske reakcije z vodilnim simptomom ponavljajočega bruhanja (1-4 ure po dajanju). Nadaljnji simptomi lahko vključujejo bolečine v trebuhu, brezvoljnost, drisko in znižan krvni tlak.

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

Pogosti neželeni učinki

Pojavijo se lahko pri do 1 od 10 oseb.

- kandidoza – glivična okužba nožnice, ust ali kožnih gub,
- driska.

Občasni neželeni učinki

Pojavijo se lahko pri do 1 od 100 oseb.

- izpuščaj na koži, srbenje,
- dvignjen, srbeč izpuščaj (koprivnica),
- siljenje na bruhanje (navzea), zlasti med jemanjem velikih odmerkov;
- ➔ Če se vam pojavi, vzemite zdravilo Amoksicilin/klavulanska kislina AptaPharma pred jedjo.
- bruhanje,
- prebavne motnje,
- omotica,
- glavobol.

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

- zvišanje ravni nekaterih snovi (encimov), ki jih izdelujejo jetra.

Redki neželeni učinki

Pojavijo se lahko pri do 1 od 1000 oseb.

- 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 vzdolž vene, ki je zelo občutljiva na dotik.

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

- zmanjšano število celic, udeleženih v strjevanju krvi,
- zmanjšano število belih krvnih celic.

Neznana pogostost

Pogostosti ni mogoče oceniti iz razpoložljivih podatkov.

- alergijske reakcije (glejte zgoraj),
- vnetje debelega črevesa (glejte zgoraj),
- vnetje membran, ki obdajajo možgane in hrbtenjačo (aseptični meningitis),
- resne kožne reakcije:
 - razširjen izpuščaj z mehurji in lupljenjem kože, zlasti okrog ust, nosu, oči in spolovil (*Stevens-Johnsonov sindrom*) ter hujša oblika, ki povzroči obsežno lupljenje kože (več kot 30 % telesne površine – *toksična epidermalna nekroliza*);
 - razširjen rdeč izpuščaj na koži z majhnimi gnojnimi mehurčki (*bulozni eksfoliativni dermatitis*);
 - rdeč, luskast izpuščaj z bulami pod kožo in z mehurji (*eksentematozna pustuloza*);
 - gripi podobni simptomi z izpuščajem, povišano telesno temperaturo (vročina), zateklimi bezgavkami in nenormalnimi rezultati preiskave krvi (vključno s povišanim številom belih krvnih teles (eozinofilija) in jetrnih encimov) (*z zdravilom povzročeni kožni izpuščaj z eozinofilijo in sistemskimi simptomi (DRESS)*).
- izpuščaj z mehurji, razporejenimi v krogu, s krasto v središču, ali kot niz biserov (linearna bolezen IgA)
- ➔ 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 očne beločnice zato lahko porumenijo,
- vnetje cevki v ledvicah,
- podaljšan čas strjevanja krvi,
- konvulzije (napadi krčev, ki se kažejo s hudim tresenjem dela telesa ali celega telesa; pri bolnikih, ki jemljejo velike odmerke zdravila Amoksicilin/klavulanska kislina AptaPharma ali imajo težave z ledvicami).

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

- hudo zmanjšanje števila belih krvnih celic,
- zmanjšano število rdečih krvnih celic (*hemolitična anemija*),
- kristali v urinu, ki vodijo v akutno ledvično poškodbo.

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 (8) 2000 500

Faks: +386 (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 Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma

Datum izteka roka uporabnosti zdravila in navodila za shranjevanje na nalepki so informacije za zdravnika, medicinsko sestro ali farmacevta. Zdravilo vam bo pripravil zdravnik, farmacevt ali medicinska sestra. Zdravilo je treba uporabiti v 20 minutah po pripravi.

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

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

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

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma

- Učinkovini sta amoksisicilin in klavulanska kislina. Ena viala vsebuje 1000 mg amoksisicilina v obliki natrijevega amoksisicilinata, ter 200 mg klavulanske kisline v obliki kalijevega klavulanata.

Zdravilo ne vsebuje pomožnih snovi. Prosimo, glejte poglavje 2 za nadaljnje informacije o vsebnosti natrija in kalija v zdravilu Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma.

Zdravnik, medicinska sestra ali farmacevt bo pred uporabo pripravil raztopino za injiciranje z ustrezno tekočino (kot je voda za injiciranje ali tekočina za injiciranje/infundiranje).

Izgled zdravila Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma in vsebina pakiranja

Zdravilo Amoksicilin/klavulanska kislina AptaPharma prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje je na voljo v vialah iz prozornega stekla, ki vsebujejo sterilen prašek za pripravo raztopine za injiciranje ali infundiranje. Na voljo so pakiranja po 1, 10 ali 100 vial.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

Apta Medica Internacional d.o.o.

Likožarjeva ulica 6

1000 Ljubljana

Slovenija

Proizvajalec

LABORATORIO REIG JOFRE S.A.

Jarama 111, Poligono Industrial

45007 Toledo

Španija

Način in režim izdajanja in predpisovanja zdravila Amoksicilin/klavulanska kislina AptaPharma:

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

To zdravilo je odobreno v državah članicah EGP pod naslednjimi imeni:

Avstrija:	Amoxicillin/Clavulansäure AptaPharma 1000 mg/200 mg Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
Hrvaška:	Amoksicilin/klavulanska kislina AptaPharma 1000 mg/200 mg prašek za otopinu za injekciju/infuziju
Madžarska:	Amoxicillin/Klavulánsav AptaPharma 1000 mg/200 mg por oldatos injekcióhoz vagy infúzióhoz
Slovenija:	Amoksicilin/klavulanska kislina AptaPharma 1000 mg/200 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje
Bolgarija:	Амоксицилин/Клавуланова киселина АптаФарма 1000 mg/200 mg прах за инжекционен/ инфузионен разтвор
Češka:	Amoxicillin/Clavulanic Acid AptaPharma
Malta:	Amoxicillin/clavulanic acid AptaPharma 1000 mg/200 mg powder for solution for injection/infusion
Poljska:	Amoxicillin + clavulanic acid AptaPharma
Romunija:	Amoxicilină/Acid clavulanic AptaPharma 1000 mg/200 mg pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Slovaška:	Amoxicilín/kyselina klavulánová AptaPharma 1000 mg/200 mg prášok na injekčný/infúzny roztok

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 15. 2. 2023.

Naslednje informacije so namenjene samo zdravstvenemu osebju:

Za dodatne informacije glejte Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Aplikacija

Zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma je treba uporabiti bodisi v počasni intravenski injekciji v obdobju od 3 do 4 minut neposredno v veno ali bodisi v kapalki ali infuziji v obdobju od 30 do 40 minut. Zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma ni primerno za intramuskularno uporabo.

Rekonstitucija

Samo za enkratno uporabo. Neuporabljeno raztopino zavržite.

Rekonstitucija in redčenje morata biti opravljena v aseptičnih pogojih. Raztopino je treba pred uporabo pregledati in se prepričati, da ne vsebuje delcev in da barva ni spremenjena. Uporabiti se sme le bistro raztopino brez delcev.

Viale zdravila Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma niso primerne za večodmerno uporabo.

Neuporabljeno zdravilo ali odpadni material zavržite v skladu z lokalnimi predpisi.

Priprava raztopin za intravensko injiciranje

Običajno topilo je voda za injekcije Ph. Eur. Zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma 1000 mg/200 mg je treba raztopiti v 20 ml topila. Tako nastane približno 20,9 ml raztopine za uporabo v enkratnem odmerku. Med pripravo se lahko pojavi prehodno rožnato obarvanje ali pa tudi ne. Pripravljene raztopine so brezbarvne do rumene barve.

Zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma je treba uporabiti v 20 minutah po pripravi.

Priprava raztopin za intravensko infundiranje

Zdravilo Amoksisicilin/klavulanska kislina AptaPharma je treba rekonstituirati tako, kot je opisano zgoraj za intravensko injiciranje. Pripravljeno raztopino je treba takoj dodati v 100 ml tekočine za infundiranje z uporabo minivrečke ali birete v liniji.

Uporabiti se sme le bistro raztopino brez delcev.

Stabilnost pripravljenih raztopin

Rekonstruirane vial (za intravensko injiciranje ali pred redčenjem za infundiranje)

Rekonstruirano raztopino (1 viala z 20 ml vode za injekcije Ph. Eur.) je treba uporabiti ali razredčiti takoj, v roku 20 minut.

Redčenje za intravensko infundiranje

Kemična in fizikalna stabilnost sta dokazani v času 2 do 3 ure po redčenju pri temperaturi 25 °C in v času 6 ur pri temperaturi 5 °C. Z mikrobiološkega stališča je treba rekonstituirano in razredčeno raztopino (1 rekonstituirana viala razredčena z najmanj 100 ml tekočine za infundiranje) uporabiti takoj.

Intravenske infuzije amoksicilina/klavulanske kisline je mogoče dati v številnih različnih intravenskih tekočinah. Zadovoljiva koncentracija antibiotika se ohrani pri 5 °C in pri sobni temperaturi (25 °C) v priporočenih količinah naslednjih infuzijskih tekočin. Če so pripravljene in shranjene pri sobni temperaturi (25 °C), je treba infundiranje dokončati v časih, navedenih v spodnji preglednici.

<u>Intravenska infuzija</u>	<u>Čas stabilnosti pri 25°C</u>
Voda za injekcije Ph.Eur	3 ure
Raztopina za infundiranje z 9 mg/ml (0,9 %) natrijevega klorida	3 ure
Sestavljena raztopina natrijevega klorida za injiciranje 1959 (Ringerjeva raztopina)	2 uri
Sestavljena raztopina natrijevega laktata za intravensko infundiranje (Ringerjev laktat: Hartmann)	2 uri
Raztopina za infundiranje s 3 mg/ml (0,3% w/v) kalijevega klorida in 9 mg/ml (0,9% w/v) natrijevega klorida	2 uri

Za shranjevanje pri 5 °C predhodno ohladimo infuzijske vreče, ki vsebujejo bodisi vodo za injekcije Ph. Eur. bodisi natrijev klorid BP 9 mg/ml (0,9 % m/v) in jim dodamo rekonstituirano raztopino zdravila Amoksicilin/klavulanska kislina AptaPharma. Tako pripravljene lahko shranjujemo do 6 ur. Infuzijo je treba dati takoj, ko doseže sobno temperaturo.

Stabilnost raztopin zdravila Amoksicilin/klavulanska kislina AptaPharma je odvisna od koncentracije. Če je potrebna uporaba bolj koncentriranih raztopin, je treba obdobje stabilnosti ustrezno korigirati.

Zdravilo Amoksicilin/klavulanska kislina AptaPharma je manj stabilno v infuzijah, ki vsebujejo glukozo, dekstran ali hidrogenkarbonat. Rekonstituirane raztopine amoksicilina/klavulanske kisline je mogoče injicirati v sistem za infundiranje v obdobju od 3 do 4 minut.

Neporabljeno raztopino antibiotika je treba zavreči.