

KULLANMA TALİMATI

NEOAMOX[®] 1 g IM/IV enjeksiyonluk toz

Steril

Kas içine veya damar içine uygulanır.

- **Etkin madde:** 1 g amoksisiline eşdeğer 1060 mg amoksisilin sodyum içermektedir.
- **Yardımcı maddeler:** Her bir ampulde (çözücü) 4 ml enjeksiyonluk su.

Bu ilacı kullanmaya başlamadan önce bu KULLANMA TALİMATINI dikkatlice okuyunuz, çünkü sizin için önemli bilgiler içermektedir.

- *Bu kullanma talimatını saklayınız. Daha sonra tekrar okumaya ihtiyaç duyabilirsiniz.*
- *Eğer ilave sorularınız olursa, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*
- *Bu ilaç kişisel olarak sizin için reçete edilmiştir, başkalarına vermeyiniz.*
- *Bu ilacın kullanımı sırasında, doktora veya hastaneye gittiğinizde doktorunuza bu ilacı kullandığınızı söyleyiniz.*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size önerilen dozun dışında **yüksek veya düşük** doz kullanmayınız.*

Bu Kullanma Talimatında:

1. *NEOAMOX nedir ve ne için kullanılır?*
2. *NEOAMOX'u kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler*
3. *NEOAMOX nasıl uygulanır?*
4. *Olası yan etkiler nelerdir?*
5. *NEOAMOX'un saklanması*

Başlıkları yer almaktadır.

1. NEOAMOX nedir ve ne için kullanılır?

NEOAMOX, beyaz veya krem beyaz toz içeren renksiz flakon şeklinde sunulan bir üründür. Amoksisilin isimli penisilin grubu bir antibiyotik madde içermektedir ve aşağıdaki enfeksiyonların tedavisinde kullanılmaktadır:

- Üst solunum yolu enfeksiyonları (şiddetli sistemik belirtiler ve semptomlar eşliğinde kulak arkasında bulunan mastoid kemikteki, mastoid hücrelerinin iltihabı (mastoidit), baş ve boyunun derin enfeksiyonları (peritonsiller enfeksiyonlar), nefes borusu kapakçığı iltihabı (epiglotit) ve sinüslerin iltihabı (sinüzit)
- Akciğerdeki bronş tüplerinin zarlarının kalıcı iltihaplanması durumunun yeniden şiddetlenmesi (kronik bronşitin akut alevlenmesi)
- Toplumdan edinilmiş zatürre (pnömoni)
- İdrar yolu iltihaplanması (akut sistit)
- Böbreklerin tutulduğu idrar yolu enfeksiyonu (akut piyelonefrit)
- Yayılan iltihap ile ciddi diş absesi (diş kökü iltihabı)
- Prostetik eklem (protez eklem) enfeksiyonları

- Lyme hastalığı (kene olarak adlandırılan parazitlerin yaydığı bir enfeksiyon)
- Bakteriyel menenjit (bakteri kaynaklı beyin zarı iltihabı)
- Yukarıda listelenen enfeksiyonların herhangi biriyle ilişkili veya ilişkili olduğu düşünülen bakteriyemi

2. NEOAMOX'u kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

NEOAMOX'u aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ

Eğer,

- Penisilinlere karşı alerjiniz veya dayanıksızlığınız var ise (ilaç aldıktan sonra ortaya çıkan ciltte kızarıklık, cilt döküntüleri veya yüzde ya da boyunda şişme gibi belirtiler oldu ise)
- Sefalosporinler denilen antibiyotik grubundan bir ilaç kullandıktan sonra sizde alerji geliştirse

NEOAMOX'u aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ

- Bazı kişilerde penisilin alerjisi ortaya çıkabilmektedir ve bu durum bazen hayatı tehdit edici şiddette olabilmektedir. NEOAMOX kullanmadan önce doktorunuz bir alerji testi yaptırmanızı isteyebilir.
- Eğer daha önce sefalosporin grubu bir antibiyotik kullandıysanız ve alerji geliştirse NEOAMOX'a karşı alerji göstermeniz de muhtemeldir. Böyle bir durumda doktorunuzu bilgilendirmelisiniz.
- Tüm antibiyotikler ile tedavi sırasında veya tedaviden sonra bir çeşit bağırsak iltihabı (psödomembranöz kolit) oluşabilmektedir. Bu durumun en önemli belirtisi ishaldir ve hafif ishalden hayatı tehdit edici ishale kadar değişen şiddette ortaya çıkabilmektedir. Tedaviniz sırasında veya tedaviden sonra ishal gelişirse derhal doktorunuzla konuşmalısınız.
- NEOAMOX kullandıktan sonra kızamık benzeri deri döküntüleri (enfeksiyöz mononükleoz) oluşursa doktorunuza söylemelisiniz. Bu durum enfeksiyöz mononükleoz denilen bir hastalık ile ilişkili olabilir.
- Uzun süre NEOAMOX kullanırsanız doktorunuz bazı böbrek, karaciğer ve kan tahlilleri yaptırmanızı isteyebilir. Bu tahlilleri yaptırmayı unutmayınız.
- Böbrek hastalığınız var ise doktorunuza söylemelisiniz, bu durumda NEOAMOX dozunun ayarlanması gerekmektedir. İdrar çıkışında azalma veya kum dökme (kristalüri) gibi durumunuz var ise doktorunuza söylemelisiniz. Bu durumda doktorunuz bol su içmenizi isteyebilir.
- Mesane kateteriniz (idrarı boşaltmak için kullanılır) var ise ilaç bu kateterde çökme yapabileceğinden düzenli olarak kateter kontrolü yapılması gerekir.
- Tedaviniz sırasında NEOAMOX'un etkili olmadığı bazı güçlü enfeksiyonlar (süperenfeksiyon) gelişebilmektedir. Böyle bir durumda doktorunuz size uygun başka bir tedavi verecektir.
- Lyme hastalığının amoksisilin ile tedavisi sırasında oluşan Jarisch-Herxheimer reaksiyonu, ateş, titreme, baş ağrısı, kas ağrısı ve deri döküntüsü görülebilir.
- Son bir ay içerisinde penisilin türevi bir antibiyotik kullandıysanız doktorunuza söylemelisiniz.

- Amoksisilin alan hastalarda nadiren kanın pıhtılaşma süresinin uzaması bildirilmiştir. Antikoagölanlar (kan pıhtılaşmasını önleyici ilaçlar) eşzamanlı olarak reçete edildiğinde uygun izleme yapılmalıdır. İstenen antikoagölasyon seviyesini (kanın pıhtılaşma seviyesi) korumak için oral (ağız yoluyla alma) antikoagölan dozunda ayarlamalar gerekli olabilir.
- Böbrek yetmezliğiniz varsa veya yüksek doz amoksisilin kullanıyorsanız nöbet (konvülsiyon) geçirme ihtimali göz ardı edilmemelidir.
- Eğer size öestriol testleri (hamilelik sırasında bebeğin normal gelişip gelişmediğini kontrol etmek için kullanılır) oluyorsa, sizin NEOAMOX almakta olduğunuzu doktorunuzun bilmesini sağlayınız. Bunun nedeni, NEOAMOX'un bu tip testlerin sonuçlarını etkileyebilmesidir.
- Eğer çocuğunuz kan testleri (alyuvar durumu testleri veya karaciğer fonksiyonu testleri) veya idrar testleri (glukoz için) oluyorsa, çocuğunuzun NEOAMOX almakta olduğunu doktorunuzun bilmesini sağlayınız. Bunun nedeni, NEOAMOX'un bu tip testlerin sonuçlarını etkileyebilmesidir.

Bu uyarılar, geçmişteki herhangi bir dönemde dahi olsa sizin için geçerliyse lütfen doktorunuza danışınız.

NEOAMOX'un yiyecek ve içecek ile kullanılması

NEOAMOX, öğünler dikkate alınmadan kullanılabilir.

Hamilelik

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

NEOAMOX'un hamilelikte kullanımına ilişkin yeterli bilgi yoktur. Doktorunuz hamileliğiniz sırasında NEOAMOX kullanıp kullanmamanız gerektiğine karar verecektir.

NEOAMOX ağızdan alınan doğum kontrol ilaçlarının etkinliğini azaltabilmektedir.

Tedaviniz sırasında hamile olduğunuzu fark ederseniz hemen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Emzirme

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

NEOAMOX emzirme döneminde kullanılabilir. Fakat emziren anneler tarafından NEOAMOX kullanımı bebeklerde duyarlılık gelişmesine neden olabilmektedir ve doktorunuz önlem olarak NEOAMOX kullanmamanızı veya bebeğinizi emzirmeye ara vermenizi isteyebilir.

Araç ve makine kullanımı

Amoksisilin yan etkileri olabilir ve semptomlar (alerjik reaksiyonlar, baş dönmesi ve konvülsiyonlar (nöbetler) gibi) araç kullanımını olumsuz yönde etkileyebilir.

Kendinizi iyi hissetmediğiniz müddetçe araç yada makine kullanmayınız.

NEOAMOX'un içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

Bu tıbbi ürün her 1 g'ında yaklaşık 63,00 mg (2,74 mmol) sodyum ihtiva eder. Bu durum, kontrollü sodyum diyetinde olan hastalar için gözönünde bulundurulmalıdır.

Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı

NEOAMOX ile birlikte aşağıdaki ilaçları kullanırken dikkatli olunmalıdır:

- Probenesid (Gut tedavisinde kullanılır):
NEOAMOX ile birlikte probenesid maddesini içeren bir ilaç kullanıldığında NEOAMOX'un zararlı etkilerinde artış olabilir. Bu nedenle iki ilaç birlikte kullanılmamalıdır.
- Kloramfenikol, makrolid grubu, sülfonamid grubu ve tetrasiklin grubu antibiyotikler: Bu antibiyotikler NEOAMOX ile etkileşebilir. Herhangi bir antibiyotik ilaç kullanıyorsanız NEOAMOX kullanmadan önce doktorunuza söylemelisiniz.
- Doğum kontrol ilaçları:
NEOAMOX ağızdan alınan doğum kontrol ilaçlarının etkinliğini azaltabilmektedir. Eğer doğum kontrolü amacıyla ilaç kullanıyorsanız NEOAMOX kullanırken başka bir korunma yöntemi veya ek bir korunma yöntemi (kondom gibi) kullanmalısınız.
- Kumarin gibi antikoagülanlar (kan pıhtılaşmasını önleyici ilaçlar):
NEOAMOX alan bazı hastalarda kanama eğilimi artabilmektedir. Eğer aynı zamanda kan pıhtılaşmasını önleyen bir ilaç (ör. kumarin) alınıyorsa bu etki daha da şiddetlenebilir.
- Allopurinol (gut hastalığı tedavisinde kullanılır):
Allopurinol maddesini içeren bir ilacın NEOAMOX ile birlikte kullanılması ciltte kızarıklıklara neden olabilir. NEOAMOX kullanılırken de bu konuda dikkatli olunmalıdır.
- Digoksin (kalp yetmezliğinde kullanılır):
Digoksin maddesini içeren bir ilaç ile birlikte NEOAMOX kullanıldığında digoksinin etkilerinde artış olabilir.
- Metotreksat (kanser ve ciddi sedef hastalığında kullanılan bir ilaç):
Metotreksat kullanılması yan etkilerde artışa sebep olabilir.

Eğer reçeteli yada reçetesiz herhangi bir ilacı şu anda kullanıyorsanız veya son zamanlarda kullandınız ise lütfen doktorunuza veya eczacınıza bunlar hakkında bilgi veriniz.

3. NEOAMOX nasıl kullanılır?

Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar:

NEOAMOX dozu enfeksiyonun cinsine ve şiddetine göre ayarlanmaktadır.

Doktorunuz hastalığınıza bağlı olarak ilacınızın dozunu belirleyecek ve size uygulayacaktır.

Uygulama yolu ve metodu:

NEOAMOX kas içine (intramusküler) enjeksiyon veya damar içine (intravenöz) enjeksiyon veya infüzyon yoluyla uygulanmaktadır. NEOAMOX dozu enfeksiyonun cinsine ve şiddetine göre ayarlanmaktadır. Doktorunuz hastalığınıza bağlı olarak uygulama yolunu belirleyecektir.

NEOAMOX tedavisi süresince yeterli miktarda sıvı aldığınızdan emin olunuz.

Değişik yaş grupları:

40 kg'a kadar çocuklarda kullanımı:

- **Yaygın enfeksiyonlar:** Gün boyunca bölünmüş dozlarda her kilogram vücut ağırlığı için 20 mg ila 200 mg.
- **Lyme hastalığı (kene olarak adlandırılan parazitlerin yaydığı bir enfeksiyon):**
- İzole eritema migrans (erken evre - kırmızı veya pembe dairesel döküntü) gün boyunca bölünmüş dozlarda her kilogram vücut ağırlığı için 25 mg ila 50 mg; sistemik belirtiler (geç evre - daha ciddi semptomlar için veya hastalık tüm vücuda yayıldığında) gün boyunca bölünmüş dozlarda her kilogram vücut ağırlığı için 100 mg.
- **İntravenöz maksimum tek doz:** Her kilogram vücut ağırlığı için 50 mg.
- **İntramusküler maksimum günlük doz:** 120 mg/kg/gün, 2 ila 6 eşit parçaya bölünmüş dozlar halinde

Yetişkinlerde, yaşlılarda ve 40 kg ve 40 kg'dan ağır çocuklarda kullanımı:

- **Genel günlük doz:** 750 mg ila 6 g arasında bölünmüş dozlarda uygulanır.
- **İntravenöz maksimum günlük doz:** 12 g/gün.
- **İntravenöz maksimum tek doz:** İnfüzyon olarak 2 g veya bolus enjeksiyon olarak 1 g
- **İntramusküler maksimum günlük doz:** 4 g/gün.
- **İntramusküler maksimum tek doz:** 1 g.
- **Lyme hastalığı (kene olarak adlandırılan parazitlerin yaydığı bir enfeksiyon):** İzole eritema migrans (erken evre - kırmızı veya pembe dairesel döküntü) günde 4 g; sistemik belirtiler (geç evre - daha ciddi semptomlar için veya hastalık tüm vücuda yayıldığında) günde 6 g.

Özel kullanım durumları:

Böbrek/Karaciğer yetmezliği:

Böbrek yetmezliğinde dozun ayarlanması gerekmektedir. Herhangi bir böbrek rahatsızlığınız var ise NEOAMOX kullanmadan önce doktorunuz ile konuşmalısınız. Doktorunuz böbrek yetmezliğinin şiddetine göre dozunuzu ayarlayacaktır. Karaciğer yetmezliği için özel bir doz ayarlaması yoktur.

Eğer NEOAMOX'un etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.

Kullanmanız gerekenden daha fazla NEOAMOX kullandıysanız:

NEOAMOX'dan kullanmanız gerekenden daha fazlasını kullandıysanız ilacın oluşturduğu yan etkilerde şiddetlenme görülebilir. Böbrek şikayetleri oluşabilir. İdrarda kristaller ortaya çıkabilir.

NEOAMOX'dan kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.

NEOAMOX'u kullanmayı unutursanız

Eğer ilacınızı alma zamanını birkaç saat geçirdiyseniz, hatırlar hatırlamaz alınız. Eğer bir sonraki dozunun zamanı yaklaşmışsa, bekleyip bir sonraki dozu alınız ve daha sonra ilacınızı normal şekilde almaya devam ediniz.

Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.

NEOAMOX ile tedavi sonlandırıldığındaki oluşabilecek etkiler

Eğer, iyileştiğinizi hissetseniz bile, doktorunuzun söylediğinden daha erken ilacınızı bırakırsanız hastalığınız geri dönebilir veya kötüleşebilir. Bu nedenle ilacınızı doktorunuzun size söylediği kadar süre kullanmalısınız.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi, NEOAMOX'un içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler ortaya çıkabilir.

Yan etkiler aşağıdaki kategorilerde gösterildiği şekilde tanımlanmıştır:

Çok yaygın: 10 hastanın en az 1'inde görülebilir.

Yaygın: 10 hastanın birinden az, fakat 100 hastanın birinden fazla görülebilir.

Yaygın olmayan: 100 hastanın birinden az, fakat 1.000 hastanın birinden fazla görülebilir.

Seyrek: 1.000 hastanın birinden az, fakat 10.000 hastanın birinden fazla görülebilir.

Çok seyrek: 10.000 hastanın birinden az görülebilir.

Bilinmiyor: Eldeki verilerden hareketle tahmin edilemiyor.

Aşağıdakilerden biri olursa, NEOAMOX'u kullanmayı durdurunuz ve DERHAL doktorunuza bildirin ve size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:

Çok seyrek

- Alerjik reaksiyonlar (ciltte kaşınma veya döküntü, yüz dudaklar, dil ve vücutta şişme veya nefes almada güçlük). Bu reaksiyonlar ciddi olabilmektedir.
- Kalın bağırsakta iltihap nedeniyle ortaya çıkan ve bazen kanlı, ağrılı ve ateş ile birlikte görülebilen ishal. Tedavi sırasında veya tedaviden sonra ortaya çıkabilir.
- Gecikmiş alerjik reaksiyon amoksisilin aldıktan sonra 7 ila 12 gün sonra meydana gelebilir (Belirtiler; döküntü, yüksek ateş, eklem ağrısı ve özellikle koltuk altındaki lenf düğümlerinin büyümesi).
- Yüksek ateş, titreme, boğaz ağrısı veya başka enfeksiyon belirtileri ya da vücutta kolayca morluklar oluşması. Bunlar kan hücreleriniz ile ilgili problemlerin belirtileri olabilir (anemi, trombositopeni, trombositopenik purpura, eozinofili, lökopeni, nötropeni ve agranülositoz).
- Lyme hastalığının amoksisilin ile tedavisi sırasında oluşan Jarisch-Herxheimer reaksiyonuna, ateş, titreme, baş ağrısı, kas ağrısı ve deri döküntüsüne neden olur.
- Grip benzeri belirtiler gösteren döküntü, ateş, salgı bezlerinde şişme ve anormal kan test sonuçları (beyaz kan hücreleri (eozinofili) ve karaciğer enzimlerinde artış içeren) (Eozinofili ve sistemik semptomların eşlik ettiği ilaç reaksiyonu (DRESS)).
- Özellikle avuç içinde ve ayak tabanında kaşıntılı kırmızımsı-mor lekelerin geliştiği eritema multiforme denilen bir cilt reaksiyonu, kabuklanma ve siyahlaşma gösteren ve içi su dolu kabarcıklardan oluşan deri iltihapları, cilt renginde değişme, cilt altında yumrular, ciltte su toplaması, cerahatli kabartılar, ciltte soyulma, kızarıklık, ağrı, kaşıntı ve pullanma. Bu belirtiler ateş, baş ağrıları ve vücut ağrıları ile birlikte olabilir ve ciddi deri rahatsızlıklarının işaretleridir (serum hastalığına benzer reaksiyonlar, eritematöz makülopapüler döküntüler, Stevens-Johnson sendromu, ekfoliyatif dermatit, toksik epidermal nekroliz, akut jeneralize eksantematöz püstüloz), ürtiker (kurdeşen).

- Cilt yüzeyinin altında döküntüler veya iğne ucu büyüklüğünde yuvarlak kırmızı benekler veya ciltte morluklar (hipersensitivite vaskülit). Bu durum kan damarlarında alerjik reaksiyon nedeniyle iltihap oluşmasına bağlıdır.
- Karaciğer fonksiyonlarında bozulma (genellikle uzun bir süre boyunca tedavi gören insanlarla, erkeklerle ve yaşlılarla ilişkilidir), ciltte veya gözün beyaz kısmında sararma (sarılık), karaciğer iltihabı.

Bunların hepsi çok ciddi yan etkilerdir.

Eğer bunlardan biri sizde mevcut ise, sizin NEOAMOX'a karşı ciddi alerjiniz var demektir. Acil tıbbi müdahaleye veya hastaneye yatırılmanıza gerek olabilir.

Bazen aşağıdaki gibi daha az ciddi cilt reaksiyonları görülebilir:

Yaygın olmayan

- Hafif kaşıntılı deri döküntüsü (yuvarlak, yama tarzında pembe-kırmızı alanlar), ön kol, bacak, avuç içi, el veya ayaklardaki kovan benzeri şişlikler.

Aşağıdakilerden herhangi birini fark ederseniz, hemen doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:

Çok seyrek

- Aşırı hareketlilik, ajitasyon, endişeli ruh hali (anksiyete), uykusuzluk, zihin karışıklığı, davranış bozuklukları ve/veya sersemlik hali
- Bulantı, kusma
- Karaciğerdeki AST (SGOT) ve/veya ALT (SGPT) enzimlerinde orta dereceli bir yükselme

Bunların hepsi ciddi yan etkilerdir. Acil tıbbi müdahale gerekebilir.

Aşağıdakilerden herhangi birini fark ederseniz doktorunuza söyleyiniz:

Yaygın

- Deri döküntüsü
- Mide bulantısı
- İshal

Yaygın olmayan

- Kusma
- Ürtiker ve kaşıntı

Çok seyrek

- Pamukçuk (derinin kıvrımlı yerlerinde, vücut boşluklarında ve tırnaklarda çıkabilen bir mantar enfeksiyonu)
- Böbrek bozuklukları
- Vücutta istemsiz kasılmalar (konvülsiyonlar), renal bozukluğu olan yada yüksek doz ilaç kullanan hastalarda ortaya çıkabilir
- Baş dönmesi
- Hiperaktivite

- Bulanık renkte idrar veya idrar yapmada zorluk olarak görülen idrarda kristalleşme. Bu semptomların olasılığını azaltmak için bol miktarda sıvı içtiğinizden emin olun.
- Bir tür anemiye neden olan kırmızı kan hücrelerinin sayısında aşırı azalma (Belirtileri; yorgunluk, baş ağrısı, nefes darlığı, baş dönmesi, solgun gözükme, ciltte veya gözün beyaz kısmında sararma)
- Beyaz kan hücrelerinin sayısında azalma
- Kan pıhtılaşmasıyla ilişkili düşük hücre sayısı
- Kanın pıhtılaşma süresinin uzaması. Burun kanaması geçirdiğinizde veya bir yeriniz kesildiğinde bunu fark edebilirsiniz.

Eğer bu kullanma talimatında bahsi geçmeyen herhangi bir yan etki ile karşılaşırsanız doktorunuzu veya eczacınızı bilgilendiriniz.

Yan etkilerin raporlanması

Kullanma Talimatında yer alan veya almayan herhangi bir yan etki meydana gelmesi durumunda hekiminiz, eczacınız veya hemşireniz ile konuşunuz. Ayrıca karşılaştığınız yan etkileri www.titck.gov.tr sitesinde yer alan “İlaç Yan Etki Bildirimi” ikonuna tıklayarak ya da 0 800 314 00 08 numaralı yan etki bildirim hattını arayarak Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)’ne bildiriniz. Meydana gelen yan etkileri bildirerek kullanmakta olduğunuz ilacın güvenliliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sağlamış olacaksınız.

5. NEOAMOX’un Saklanması

NEOAMOX’u çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.

25°C’nin altında oda sıcaklığında ve kuru bir yerde saklayınız.

Son kullanma tarihi ile uyumlu olarak kullanınız.

Ambalajdaki son kullanma tarihinden sonra NEOAMOX’u kullanmayınız.

Eğer ürün ve/veya ambalajında bozukluklar fark ederseniz NEOAMOX’u kullanmayınız.

Son kullanma tarihi geçmiş veya kullanılmayan ilaçları çöpe atmayınız! Çevre ve Şehircilik Bakanlığınca belirlenen toplama sistemine veriniz.

Ruhsat Sahibi:

TÜM EKİP İLAÇ A.Ş.
İstanbul Tuzla Kimya Organize Sanayi Bölgesi
Aromatik Cad. No: 55 34956 Tuzla / İSTANBUL
Tel. no: 0216 593 24 25 (Pbx) Faks no: 0216 593 31 41

Üretim Yeri:

TÜM EKİP İLAÇ A.Ş.
İstanbul Tuzla Kimya Organize Sanayi Bölgesi
Aromatik Cad. No:55 34956 Tuzla / İSTANBUL
Tel. no: 0216 593 24 25 (Pbx) Faks no: 0216 593 31 41

Bu kullanma talimatı .././.... tarihinde onaylanmıştır.

AŞAĞIDAKİ BİLGİLER BU İLACI UYGULAYACAK SAĞLIK PERSONELİ İÇİNDİR

NEOAMOX çözücüsü ile iyice çözüldükten sonra infüzyon sıvısına katılır. % 0,9 Sodyum Klorür, % 5 Dekstroz, Laktatlı Ringer gibi infüzyon çözeltileri ile geçimlidir.

NEOAMOX sulandırıldıktan sonra hemen uygulanmalıdır.

Geçimsizlikler:

NEOAMOX, kan ürünleri, protein hidrolizatlar gibi diğer proteinli sıvılar veya intravenöz lipid emülsiyonları ile karıştırılmamalıdır.

Eğer NEOAMOX bir aminoglikozit ile birlikte reçete edilmişse antibiyotikler aynı şırıngada, intravenöz sıvı kabında veya setinde karıştırılmamalıdır. Karıştırıldığı takdirde aminoglikozitin aktivitesinde kayıp ortaya çıkabilir.