

Amoksina



Amoksina kapsül 250 mg, 16 kapsül
Amoksina tablet 500 mg – 1 g, 16 tablet
Amoksina süspansiyon 125-250 mg / 5 mL, 80 mL

BİLEŞİMİ: Her kapsül, 250 mg amoksisiline eşdeğer amoksisilin trihidrat içerir. Her tablet, 500 mg – 1g amoksisiline eşdeğer amoksisilin trihidrat içerir. Her 5 mL süspansiyon, 125–250 mg amoksisiline eşdeğer amoksisilin trihidrat içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ:

- Geniş spektrumlu semi – sentetik bir penisilindir.
- Bakterilerin hücre duvarı sentezini inhibe ederek bakterisid etki gösterir.
- Mide asidine dayanıklıdır. Aç veya tok karnına alınması absorpsiyonu etkilemez.
- İki saatte en yüksek kan düzeylerine ulaşır ve 8 saat etkili yoğunlukta kalır.
- Kan proteinlerine düşük oranda bağlanarak vücut doku ve sıvılarına etkili yoğunluklarda dağılır.
- İdrarda yüksek konsantrasyonlarda bulunur ve aktif olarak itrah edilir.
- Kanıtlanmış bir toksisitesi yoktur.

ENDİKASYONLARI: Duyarlı mikroorganizmaların neden olduğu,

- Kulak-burun-boğaz infeksiyonları
- Alt solunum yolu infeksiyonları
- Genitoüriner sistem infeksiyonları
- Gastrointestinal sistem infeksiyonları
- Deri ve yumuşak doku infeksiyonları
- Bakteriyel menenjit
- Bakteriyel endokardit
- Diğer infeksiyonlar

KONTRENDİKASYONLARI: Penisilinlere aşırı duyarlı olduğu bilinenlerde kontrendikedir.

UYARI/ÖNLEMLER: Penisilin tedavisi uygulanan hastalarda ciddi ve zaman zaman ölümcül olabilen aşırı duyarlılık reaksiyonları görüldüğü bildirilmiştir. Bu reaksiyonların penisilin aşırı duyarlılığı olan ve/veya çoklu alerjenlere duyarlılığı olan bireylerde görülme olasılığı yüksektir. AMOKSİNA ile tedaviye başlamadan önce penisilinlere, sefalosporinlere ya da diğer alerjenlere karşı daha önce aşırı duyarlılık reaksiyonları gözlenip gözlenmediği dikkatlice araştırılmalıdır. Alerjik bir reaksiyonun oluşması durumunda AMOKSİNA uygulaması durdurulmalı ve uygun tedavi başlatılmalıdır. Ciddi anafilaktik reaksiyonlarda epinefrin ile derhal acil tedaviye başlanması gerekir. Gerektiğinde oksijen ve intravenöz steroidler uygulanmalı; entübasyon dahil hava girişleri sağlanmalıdır. Antibakteriyel ajanlar ile tedavi kolondaki normal florayı değiştirir ve Clostridia üremesine yol açabilir. Psödomembranöz kolit tanısı konulduktan sonra terapötik önlemler alınmalıdır. Herhangi bir potent ilaçla olabileceği gibi, uzun süreli tedavilerde renal, hepatik ve hematopoetik fonksiyonlar periyodik olarak izlenmelidir. Tedavi sırasında mikotik ya da bakteriyel patojenlerle süperinfeksiyon oluşabileceği unutulmamalıdır. Hamilelerde kullanım emniyeti kanıtlanmamıştır.

YAN ETKİLER / ADVERS ETKİLER: Tüm antibiyotiklerde olduğu gibi bulantı, kusma, diyare, deri döküntüleri, kaşıntı, ürtiker görülebilir. Ancak ilacı yarıda bıraktıracak kadar ciddi yan etkiler çok enderdir.

Amoksina



İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ: Beta-laktam antibiyotiklerin (penisilin ve sefalosporinler) aminoglikozidlerle birlikte kullanımı her ikisinin de etkisini azaltabilir. Birlikte kullanımları gerekiyorsa, en az bir saat arayla verilmelidir. Amoksisilin oral kontraseptifler ve östrojen içeren ilaçlarla birlikte kullanımı bu ilaçların etkilerini azaltabilir. Probenesid, amoksisilin renal sekresyonunu yavaşlatır ve her ikisinin de yarılanma süresini uzatır. Kan seviyelerinin uzun süre korunmasının istendiği enfeksiyonların tedavisinde amoksisilin ve probenesid birlikte kullanılabilir. Amoksisilin allopurinol ile birlikte kullanımı, özellikle hiperürisemik hastalarda deri döküntülerini belirgin olarak artırır. Ancak bunun hiperüriseminin varlığından dolayı ya da allopurinol nedeniyle olduğu belirlenmemiştir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Endikasyon

K.B.B. enfeksiyonları
Genito üriner sistem enfeksiyonları
Deri ve yumuşak doku enfeksiyonları
Alt Solunum yolu enfeksiyonları
Gastrointestinal sistem enfeksiyonları
Tifo

Erişkinler

250-500 mg
(8 saatte bir)

Çocuklar

20-40 mg/kg/day
(8 saatte bir)

Gonore

1 g
(6 saatte bir)
Tek doz 3 g

100 mg/kg/day
(6 saatte bir)

SAKLAMA KOŞULLARI: Çocukların ulaşamayacağı yerlerde, oda sıcaklığında (25°C nin altında) ve ambalajında saklanmalıdır. Süspansiyonlar sulandırıldıktan sonra buzdolabında (2°C - 8°C arasında) 14 gün aktivitesini kaybetmeden saklanabilir.

TİCARİ ŞEKLİ VE AMBALAJ İÇERİĞİ:

AMOKSİNA kapsül 250 mg, 16 kapsüllük blister ambalajlarda
AMOKSİNA tablet 500 mg - 1 g, 16 tabletlik blister ambalajlarda
AMOKSİNA süspansiyon 125-250 mg / 5 mL, 80 mL lik şişede

RUHSAT SAHİBİ İSİM VE ADRESİ: Mustafa Nevzat İlaç Sanayii A.Ş. Prof. Dr. Bülent Tarcan Sok. Pak İş Merkezi No: 5/1 34349 Gayrettepe/İSTANBUL.

ÜRETİCİ FİRMA ADI VE ADRESİ: Mustafa Nevzat İlaç Sanayii A.Ş. Çobançeşme Mah. Sanayi Cad. No:13 Yenibosna-Istanbul.



Mustafa Nevzat