

**AMOKSIKLAV QUICKTAB 625 mg comprimate pentru dispersie orală/orodispersabile**  
**AMOKSIKLAV QUICKTAB 1000 mg comprimate pentru dispersie orală/orodispersabile**  
Amoxicilină/Acid clavulanic

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

**CUTIE**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

AMOKSIKLAV QUICKTAB 625 mg comprimate pentru dispersie orală/orodispersabile  
AMOKSIKLAV QUICKTAB 1000 mg comprimate pentru dispersie orală/orodispersabile  
Amoxicilină/Acid clavulanic

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Fiecare comprimat pentru dispersie orală/orodispersabil conține 500 mg amoxicilină sub formă de amoxicilină trihidrat și 125 mg acid clavulanic sub formă de clavulanat de potasiu.

Fiecare comprimat pentru dispersie orală/orodispersabil conține 875 mg amoxicilină sub formă de amoxicilină trihidrat și 125 mg acid clavulanic sub formă de clavulanat de potasiu.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține sulfiți.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Comprimate pentru dispersie orală/orodispersabil  
10 comprimate pentru dispersie orală/orodispersabile  
14 comprimate pentru dispersie orală/orodispersabile

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Comprimatele orodispersabile trebuie amestecate cu o cantitate mică de apă.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)**

**8. DATA DE EXPIRARE**

Exp:

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A nu se păstra la temepraturi peste 25°C. A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de uniditate.

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL****11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

SANDOZ PHARMACEUTICALS S.R.L.  
Calea Floreasca, nr. 169 A, Clădirea A  
Etaj 1, Sector 1, București, România

**12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

8522/2016/01-02  
8523/2016/01-02

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie:

**14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală-PRF.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE****16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Amoksiklav Quicktab 625 mg  
Amoksiklav Quicktab 1000 mg

**AMOKSIKLAV QUICKTAB 625 mg comprimate pentru dispersie orală/orodispersabile**  
**AMOKSIKLAV QUICKTAB 1000 mg comprimate pentru dispersie orală/orodispersabile**  
Amoxicilină/Acid clavulanic

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE  
TERMOSUDATĂ**

**Blister**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

AMOKSIKLAV QUICKTAB 625 mg comprimate pentru dispersie orală/orodispersabile  
AMOKSIKLAV QUICKTAB 1000 mg comprimate pentru dispersie orală/orodispersabile  
Amoxicilină/Acid clavulanic

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Sandoz Pharmaceuticals S.R.L.

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie:

**5. ALTE INFORMAȚII**