Version: **Artwork Information Panel** (AIP) Manufacturing Site Number: 62000000089795 Manufacturing Site(s): GSK MAYENNE FRANCE Product Market Trade Name: AUGMENTIN Approving Market(s): MARKET GROUP-Gulf and Near East **Print Process: Colour Standard Reference:** N/A Technical Drawing (Do NOT include version num NBO250_157D_RITA Material Spec. (Do NOT include version number N/A Material Type: N/A **Total Colours & Varnishes: 2** 527 BI ACK E **Total Special Finishes: 0 Body Text Size:** 6.5pt **Smallest Text Size:** 6.5pt Leading: 6.5pt Horizontal Scale: 100% Microtext: Additional Info (1): Additional Info (2): N/A Additional Info (3): N/A AIP Production V INDD - 01 2023 - Version 4

IMPORTANT

GSK LOC is responsible to approve the change documentation, artwork brief and final artwork, ensuring that it is accurate, consistent and complete

Artwork Studio is responsible for site technical requirements and pre-press suitability.

GSK Market is responsible to advise SDC when changes required impact the following:

Formulation Tablet embossing Storage conditions **Shelf Life**

NOTE TO MARKET

Local approvers must ensure that trade mark and copyright statements included in the brief comply with guidance provided by Legal: Global Trade Marks.

FRONT

Package leaflet: Information for the user



Augmentin 312 mg/5ml, 156 mg/5ml and 228 mg/5ml Suspension

co-amoxiclav (Amoxicillin trihydrate +

Read all of this leaflet carefully before you start giving your child this medicine because it contains important information for them.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
 If you have any further questions, ask your doctor, pharmacist or nurse.
- of nurse. This medicine is usually prescribed for a baby or child. Do not pass it on to others. It may harm them, even if their signs of illness are the same as your child's. If your child gets any side effects, talk to their doctor, pharmacist or nurse. This includes any possible side effects not listed in this leaflet. See section 4. What is in this leaflet.

What is in this leaflet

- What Augmentin is and what it is used for
 What you need to know before you give Augmentin

- How to give Augmentin
 Possible side effects
 How to store Augmentin
 Contents of the pack and other information

1 What Augmentin is and what it is used for

Augmentin is an antibiotic and works by killing bacteria that cause infections. It contains two different medicines called amoxicillin and clavulanic acid. Amoxicillin belongs to a group of medicines called "penicillins" that can sometimes be stopped from working (made inactive). The other active component (clavulanic acid) stops this from happening.

Augmentin is used in babies and children to treat the following infections:

- middle ear and sinus infections

- respiratory tract infections urinary tract infections urinary tract infections urinary tract infections skin and soft tissue infections including dental infections bone and joint infections.

2 What you need to know before you give Augmentin

- Do not give your child Augmentin:

 if they are allergic to amoxicillin, clavulanic acid, penicillin or any of the other ingredients of this medicine (listed in section).
- o). if they have ever had a severe allergic reaction to any other antibiotic. This can include a skin rash or swelling of the face
- if they have ever had liver problems or jaundice (yellowing of
- if they have ever had liver problems or jaundice (yellowing of the skin) when taking an antibiotic.
 Do not give Augmentin to your child if any of the above apply to your child. If you are not sure, talk to their doctor or pharmacist before giving Augmentin.
 Warnings and Precautions
 Check with their doctor, pharmacist or nurse before giving your child Augmentin if they:

 have glandular fever
 are being treated for liver or kidney problems
 are not passing water regularly.

- are not passing water regularly.
 If you are not sure if any of the above apply to your child, talk to

If you are not sufer it any of the above apply to your child, talk to their doctor or pharmacist before giving Augmentin. In some cases, your doctor may investigate the type of bacteria that is causing your child's infection. Depending on the results, your child may be given a different strength of Augmentin or a different medicine.

different medicine.

Conditions you need to look out for
Augmentin can make some existing conditions worse, or cause
serious side effects. These include allergic reactions,
convulsions (fits), chest pain and inflammation of the large
intestine. You must look out for certain symptoms while your
child is taking Augmentin, to reduce the risk of any problems.
See 'Conditions you need to look out for' in section 4.

Blood and wine tests.

Blood and urine tests

If your child is having blood tests (such as red blood cell status tests or liver function tests) or urine tests (for glucose), let the doctor or nurse know that they are taking Augmentin. This is because Augmentin can affect the results of these types of

tests.

Other medicines and Augmentin
Tell your doctor or pharmacist if your child is taking, has recently taken or might take any other medicines.
If your child is taking allopurinol (used for gout) with Augmentin, it may be more likely that they will have an allergic skin reaction. If your child is taking probenecid (used for gout), your doctor may decide to adjust the dose of Augmentin.

If medicines to help stop blood clots (such as warfarin) are If medicines to help stop blood clots (such as warfarin) are taken with Augmentin then extra blood tests may be needed. Augmentin can affect how methotrexate (a medicine used to treat cancer or rheumatic diseases) works. Augmentin may affect how mycophenolate mofetil (a medicine used to prevent the rejection of transplanted organs) works. Pregnancy, breast-feeding and fertility If the patient who is about to take this medicine is pregnant or breast-feeding, thinks they may be pregnant or are planning to

have a baby, ask their doctor or pharmacist for advice before taking this medicine. 62000000089795

Driving and using machinesAugmentin can have side effects and the symptoms may make

- Augmentin can have side effects and the symptoms may make you unfit to drive.

 Do not drive or operate machinery unless you are feeling well.

 Augmentin contains aspartame, benzyl alcohol and maltodextrin:

 Augmentin contains aspartame (E951) which is a source of phenylalanine. This may be harmful for children born with a condition called 'phenylketonuria'. Phenylketonuria (PKU), a rare genetic disorder in which phenylalanine builds up because the body cannot remove it property. because the body cannot remove it properly
- Augmentin contains traces of benzyl alcohol. Benzyl alcohol may cause allergic reactions.
- Renzyl alcohol has been linked with the risk of severe side berizy alcoholinas been linked with the fish of severe side effects including breathing problems (called "gasping syndrome") in young children. Do not give to your newborn baby (up to 4 weeks old), unless recommended by your
- baby (up to 4 weeks ord), unless recommended to doctor.

 Do not use for more than a week in young children (less than 3 years old), unless advised by your doctor or pharmacist. Augmentin contains maltodextrin (glucose). If you have been told by your doctor that your child has an intolerance to some sugars, contact your doctor before taking this medicinal product.

3 How to give Augmentin

Always give this medicine exactly as your doctor or pharmacist has told you. Check with your doctor or pharmacist if you are

not sure.

Adults and children weighing 40 kg or over

This suspension is not usually recommended for adults and children weighing 40 kg and over. Ask your doctor or pharmacist for advice.

Children weighing less than 40 kg

All doses are worked out depending on the child's bodyweight in kildren.

in kilograms.

• Your doctor will advise you how much Augmentin you should

give to your baby or child.
You may be provided with a measuring spoon or cup or syringe. You should use this to give the correct dose to your haby or child

Recommended dose

- ecommended dose:
 Augmentin 156 mg/5ml 20 mg/5 mg/kg/day (0.8 ml of suspension/kg/day) to 60 mg/15 mg/kg/day (2.4 ml of suspension/kg/day) given in three divided doses.
 Augmentin 312 mg/5ml 20 mg/5 mg/kg/day (0.4 ml of suspension/kg/day)"
 Augmentin 228 mg/5ml– 25 mg/3.6 mg/kg/day (0.6 ml of suspension/kg/day) to 45 mg/6.4 mg/kg/day (1.2 ml of suspension/kg/day) given in two divided doses.
 Higher dose Augmentin 228 mg/5ml: up to 70 mg/10 mg/kg/day (1.8 ml of suspension/kg/day) given in two divided doses.
 atients with kidney and liver problems

- two divided doses.

 Patients with kidney and liver problems

 If your child has kidney problems the dose might be lowered. A different strength or a different medicine may be chosen by your doctor.

 If your child has liver problems they may have more frequent blood tests to see how their liver is working.

- How to give Augmentin

 Always shake the bottle well before each dose
- Give with a meal
- Space the doses evenly during the day, at least 4 hours apart. Do not take 2 doses in 1 hour.
- Do not give your child Augmentin for more than 2 weeks. If your child still feels unwell they should go back to see the doctor.

If you give more Augmentin than you should
If you give your child too much Augmentin, signs might include
an upset stomach (feeling sick, being sick or diarrhoea) or
convulsions. Talk to their doctor as soon as possible. Take the

convulsions. Talk to their doctor as soon as possible. Take the medicine bottle to show the doctor. If you forget to give Augmentin If you forget to give your child a dose, give it as soon as you remember. You should not give your child the next dose too soon, but wait about 4 hours before giving the next dose. Do not take a double dose to make up for a forgotten dose. If your child stops taking Augmentin Keep giving your child Augmentin until the treatment is finished, even if they feel better. Your child needs every dose to help fight the infection. If some bacteria survive they can cause the infection to come back.

If you have any further questions on the use of this medicine, ask your doctor, pharmacist or nurse.

4 Possible side effects

Like all medicines, this medicine can cause side effects although not everybody gets them. The side effects below may

Conditions you need to look out for Allergic reactions: • skin rash

- skin rash inflammation of blood vessels (vasculitis) which may be visible as red or purple raised spots on the skin, but can affect other parts of the body fever, joint pain, swollen glands in the neck, armpit or groin swelling, sometimes of the face or throat (angioedema), causing difficulty in breathing

Page 1

BACK

Version: **Artwork Information Panel** (AIP) Manufacturing Site Number: 62000000089795 Manufacturing Site(s): GSK MAYENNE FRANCE Product Market Trade Name: AUGMENTIN Approving Market(s): MARKET GROUP-Gulf and Near East **Print Process: Colour Standard Reference:** N/A Technical Drawing (Do NOT include version num NBO250_157D_RITA Material Spec. (Do NOT include version number N/A Material Type: N/A Total Colours & Varnishes: 2 527 BI ACK E **Total Special Finishes: 0 Body Text Size:** 6.5pt **Smallest Text Size:** 6.5pt Leading: 6.5pt Horizontal Scale: 100% Microtext: Additional Info (1): Additional Info (2): N/A Additional Info (3): N/A AIP Production V INDD - 01 2023 - Version 4

IMPORTANT

GSK LOC is responsible to approve the change documentation, artwork brief and final artwork, ensuring that it is accurate, consistent and complete

Artwork Studio is responsible for site technical requirements and pre-press suitability.

GSK Market is responsible to advise SDC when changes required impact the following:

Formulation Tablet embossing Storage conditions **Shelf Life**

NOTE TO MARKET

Local approvers must ensure that trade mark and copyright statements included in the brief comply with guidance provided by Legal: Global Trade Marks.

These may affect up to 1 in 10 people thrush (candida - a yeast infection of the vagina, mouth or feeling sick (nausea), especially when taking high doses if affected take Augmentin with a meal

→ if affected take Augmentin with a mea

• vomiting
• diarrhoea (in children).

Uncommon side effects

These may affect up to 1 in 100 people
• skin rash, itching
• raised itchy rash (hives)
• indication.

indiaestion

Common side effects

dizziness

headache

Uncommon side effects that may show up in blood tests:

increase in some substances (enzymes) produced by the

collapse. chest pain which can be a sign of a potentially serious

chest pain which can be a sign of a potentially serious allergic reaction called Kounis syndrome
 Contact a doctor immediately if your child gets any of these symptoms. Stop taking Augmentin.
 Inflammation of large intestine Inflammation of the large intestine, causing watery diarrhoea usually with blood and mucus, stomach pain and/or fever.
 Contact your doctor as soon as possible for advice if your child gets these symptoms.
 Very common side effects
 These may affect more than 1 in 10 people
 diarrhoea (in adults).
 Common side effects

liver.

Rare side effects

These may affect up to 1 in 1000 people

■ skin rash, which may blister, and looks like small targets (central dark spots surrounded by a paler area, with a dark ring around the edge - erythema multiforme)

→ if you notice any of these symptoms contact a doctor urgently.

Rare side effects that may show up in blood tests

low number of cells involved in blood clotting low number of white blood cells.

low number of white blood cells.
 Frequency not known
 Frequency cannot be estimated from the available data.
 Allergic reactions (see above)
 Inflammation of the large intestine (see above)
 Inflammation of the protective membrane surrounding the brain (aseptic meningitis)
 Serious skin reactions:

Serious skin reactions: a widespread rash with blisters and peeling skin, particularly around the mouth, nose, eyes and genitals (Stevens-Johnson syndrome), and a more severe form, causing extensive peeling of the skin (more than 30% of the body surface toxic epidermal necrolysis)

toxic epidermal necrolysis) widespread red skin rash with small pus-containing blisters (bullous exfoliative dermatitis) a red, scaly rash with bumps under the skin and blisters (exanthemous pustulosis). flu-like symptoms with a rash, fever, swollen glands, and abnormal blood test results (including increased white blood cells (eosinophilia) and liver enzymes) (Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptoms (DRESS)).

Eosinophilia and Systemic Symptoms (DRESS)).

Contact a doctor immediately if your child gets any of

these symptoms.
inflammation of the liver (hepatitis)

inflammation of the liver (hepatitis) jaundice, caused by increases in the blood of bilirubin (a substance produced in the liver) which may make your child's skin and whites of the eyes appear yellow inflammation of tubes in the kidney blood takes longer to clot hyperactivity convulsions (in people taking high doses of Augmentin or who have kidney problems) black tongue which looks hairy stained teeth (in children), usually removed by brushing. ide effects that may show up in blood or urine tests:

Side effects that may show up in blood or urine tests:

severe reduction in the number of white blood cells
low number of red blood cells (haemolytic anaemia)

low number of red blood cells (naemolytic anaemia)
 crystals in urine.
 Reporting of side effects
If you get any side effects, talk to your doctor or pharmacist.
This includes any possible side effects not listed in this leaflet.
By reporting side effects you can help provide more information on the safety of this medicine.

To report Product Complaint's or Adverse Event's associated.

on the safety of this medicine.

To report Product Complaint/s or Adverse Event/s associated with the use of GSK product/s, please contact us via: aulf.safetv@ask.com

5 How to store Augmentin

Keep this medicine out of the sight and reach of children. Store in a dry place at 30°C or below.

Before reconstitution, keep tightly closed and store in a dry

Before reconstitution, keep tightly closed and store in a dry place at 30°C or below.

Once reconstituted, store in a refrigerator and use within 7 days. Do not freeze.

Do not use this medicine after the expiry date which is stated on the carton. The expiry date refers to the last day of the

Do not throw away any medicines via wastewater or household waste. Ask your pharmacist how to throw away medicines you no longer use. These measures will help protect the

62000000089795 6 Contents of the pack and other information

What Augmentin contains
Augmentin 156 mg/5ml: The active substances are amoxicillin and clavulanic acid. Each ml of suspension contains amoxicillin trihydrate equivalent to 25 mg amoxicillin and potassium clavulanate equivalent to 6.25 mg of clavulanic acid.
Augmentin 312 mg/5ml: The active substances are amoxicillin and clavulanic acid. Each ml of suspension contains amoxicillin and clavulanic acid. Each ml of suspension contains amoxicillin clavulanate equivalent to 50 mg amoxicillin and potassium clavulanate equivalent to 12.5 mg of clavulanic acid.
Augmentin 228 mg/5ml: The active substances are amoxicillin and clavulanic acid. Each ml of suspension contains amoxicillin trihydrate equivalent to 40 mg amoxicillin and potassium

and clavulanic acid. Each ml of suspension contains amoxicillin trihydrate equivalent to 40 mg amoxicillin and potassium clavulanate equivalent to 5.7 mg of clavulanic acid.

The other ingredients are aspartame (E951), xanthan gum, silicon dioxide, colloidal anhydrous silica, succinic acid, hypromellose, orange dry flavour 1* (including benzyl alcohol), orange dry flavour 2*, raspberry dry flavour* and*, golden syrup dry flavour* ('also includes maltodextrin) and water.

See section 2 for further important information about aspartame, benzyl alcohol and maltodextrin in Augmentin.

What Augmentin looks like and contents of the pack
Augmentin Suspension is a white to off-white powder supplied

Augmentin Suspension is a white to off-white powder supplied in a clear glass bottle. Once made up, the bottle contains 100 ml of an off-white liquid mixture called a suspension. Manufacturer

Manufacturer
Manufacturer: Glaxo Wellcome Production, 53100 MAYENNE,

France
This leaflet was approved on last approved on 16 May 2023.
Trade marks are owned by or licensed to the GSK group of

companies.
© 2024 GSK group of companies or its licensor.

Advice/medical education
Antibiotics are used to treat infections caused by bacteria. They have no effect against infections caused by viruses. Sometimes an infection caused by bacteria does not respond to a course of an antibiotic. One of the commonest reasons for a course of an antibiotic. One of the commonest reasons for this to occur is because the bacteria causing the infection are resistant to the antibiotic that is being taken. This means that they can survive and even multiply despite the antibiotic. Bacteria can become resistant to antibiotics for many reasons. Using antibiotics carefully can help to reduce the chance of bacteria becoming resistant to them.

When your doctor prescribes a course of an antibiotic it is intended to treat only your current illness. Paying attention to the following advice will help prevent the emergence of resistant bacteria that could stop the antibiotic working.

1. It is very important that you take the antibiotic at the right dose, at the right times and for the right number of days. Read the instructions on the label and if you do not understand

the instructions on the label and if you do not understand anything ask your doctor or pharmacist to explain.

2. You should not take an antibiotic unless it has been

prescribed specifically for you and you should use it only to treat the infection for which it was prescribed.

You should not take antibiotics that have been prescribed for other people even if they had an infection that was similar to yours.

yours. 4. You should not give antibiotics that were prescribed for you $% \left\{ 1,2,\ldots ,2,3,\ldots \right\}$

to other people.

to other people.

5. If you have any antibiotic left over when you have taken the course as directed by your doctor you should take the

remainder to a pharmacy for appropriate disposal. Instructions for reconstitution

Check cap seal is intact before using. Shake bottle to loosen powder. Add volume of water (as indicated below) invert and shake well

Alternatively, shake the bottle to loosen powder then fill the bottle with water to just below the line on the bottle or label. Invert and shake well, then top up with water exactly to the line. Invert and again shake well.

Strength	Volume of water to be added at reconstitution (ml)	Final volume of reconstituted ora suspension (ml)
AUGMENTIN 156 mg/5ml	92	100
AUGMENTIN 312 mg/5ml	90	100
ALIGMENTIN 228 mg/5ml	64	70

Shake the bottle well before each dose.

THIS IS A MEDICAMENT

THIS IS A MEDICAMENT
Medicament is a product which affects your health and its
consumption contrary to instructions is dangerous for you.
Follow strictly the doctor's prescription, the method of use and
the instructions of the pharmacist who sold the medicament.

The doctor and the pharmacist are the experts in medicines,

their benefits and risks.

Do not by yourself interrupt the period of treatment prescribed.

Do not repeat the same prescription without consulting your

Octor.

Keep all medicaments out of the reach of children.

Council of Arab Health Ministers, Union of Arab Pharmacists

Page 2

FRONT

القيادة و استخدام الآلات

أنها قد تكون حاملاً أو تُخطط للإنجاب، فاستشيري الطبيب أو الصيدلي قبل تناول هذا الدواء.

احبت بهاده السيورات! و للمعنيا الالات إلا إدا كلت على ما يرام. • يحتوي أوجمتنين على الأسبرتام, كحول البنزيل ومالتوديكسترين: • يحتوي أوجمتنين على الأسبرتام (E957) وهو مصدر الغينيل الابين. وقد يصر هذا بالأطفال الذين يُولدون مصابين بمرض يُطلق عليه "بيلة الغينيل الكيتونية". بيلة الغينيل كيتون (PKU)، وهو لضطراب وراثي نادر يظهر فيه الغينيل الانين يتراكم لأن

سوره المحمد لا يستطيع إزالته بشكل صحيح. الجسم لا يستطيع إزالته بشكل صحيح. يحتوي أوجمنتين على أثار من كحول البنزيل. قد يسبب كحول البنزيل ردود الفعل

_____ ر سمسيسي. يحتوي أوجمنتين على مالئوديكسترين (جلوكوز). وإذا كان الطبيب قد أخبر الوالدين أن الطفل يعاني من عدم تحمل بعض السكريات، يجب استشارة الطبيب قبل تناول هذا

قم بإعطاء هذا الدول. استشارة الطبيب أو الصيدلي في حالة عدم التأكد من طريقة الاستعمال. البلغون والأطفان معن وزنهم ، ٤ كيلوجراما أو أكثر و لا يوصي الأطباء عادةً بهذا المعلق للبالغين والأطفال معن وزنهم ٠٤ كيلوجراما أو أكثر. استشر الطبيب أو الصيدلي بخصوص هذا الأمر. الأطفال الأقل من ٠٤ كيلوجراما

عمل الاهل من ٢- فيوهرات سب جميع الجرعات على أساس وزن الطفل بالكيلوجر امات. سوف يوضح الطبيب جرعة الأوجمنتين التي يجب إعطازها للرضيع أو الطفل. كما قد تتوفر علقة أو كرب لقياس الجرعة أو حقنة. وينبغي استخدامها لإعطاء

الجرعة الموضى بها: • أوجمنتين ١٥٦ مجم/٥ مل – ٢٠ مجم/٥ مجم/كجم/يوم (٨٠,٠ مل من المعلق/كجم/يوم) الى ١٠ مجم / ١٥ مجم / كجم / يوم (٢،٢ مل من المعلق / كجم / يوم) تعطى على ثلاث

لى ٤٥ مجم / ٢,٤ مجم / كجم / يوم (١,٢ مل من المعلق / كجم / يوم) تعطى على جر عتين مقسمتين. الجرعة الأعلى – أوجمنتين 4×0 مجم/ ۱ مجم/ ۱ مجم/ 4×0 مجم/ ۱ مجم/ 4×0 مل

رضى الدين يتعاون من مستحرف الحقيق والحيد. قد يقال الطبيب الجرعة إذا كان الطفل يعاني من مشكلات بالكلى. ويمكن أن يختار الطبيب تركيزاً مختلفاً أو دواءً آخر. إذا كان الطفل يعاني من مشكلات بالكبد فقد يخضع لإجراء تحاليل الدم بشكل أكثر تكراراً الكشف على وظائف الكبد.

طريقه إعطاء أوجمتشين. • بجب دائما رج الزجاجة جيدًا قبل كل جرعة • يعطى الدواء مع الوجبات • بجب نتاول الجرعات على فترات زمنية متساوية خلال اليوم، مع مراعاة أن يكون بين كل جرعة والأخرى ٤ ساعات على الأقل. يجب عدم تناول جرعتين خلال ساعة

مراجعة الطبيق مرة اهرى لعصف. في حالة إعطاء جرعة زائدة من أوجمئتين في حالة إعطاء الطفل جرعة زائدة من أوجمئتين، قد تتضمن العلامات التي تظهر عليه اضطراب في المعدة (شعور بالغثيان أو التعب أو الإسهال) أو تشنجات. يجب استشارة الطبيب في أسرع وقت. كما يجب أخذ زجاجة الدواء لعرضها على الطبيب. في حالة نسيان إعطاء أوجمئتين

هي هاله نسبيان إعطاء الوجستين في حالة نسيان إعطاء الطفل جرعة أوجمنتين يجب إعطاؤها له فور التذكّر. يجب ألا تعطى طفلك الجرعة التالية بعد ذلك مباشرة، بل انتظر حوالي 4 ساعات قبل إعطائه الجرعة التالية. لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة الفائتة.

الجرعة الثالية. لا تشاول إجرعة مصاعفه لتعويض الجرعة القائد. إذا توقف الطفل عن تتاول أوجمنتين حتى استكمال العلاج، حتى في حالة الشعور بالتحسن. فالطفل يحتاج إلى كل جرعة لمساعدته على مقاومة العدوى. إذا نجت بعض البكتيريا فقد تتسبب في عودة العدوى مرة أخرى. إذا كان لديك أي اسئلة أخرى حول تتاول هذا الدواء، فاسأل الطبيب أو الصيدلي أو

مثله مثل جميع الأدوية، يمكن أن يتسبب هذا الدواء في حدوث آثار جانبية، لكن ليس بالضرورة أن يصاب بها جميع الأشخاص. ويمكن أن تحدث الآثار الجانبية، التالية عند تناول هذا الدواء.

التهاب الأوعية الدموية (الإلتهاب الوعائي) الذي يمكن أن يظهر على هيئة بقع بارزة

اللهاب الرواجة على المدولة الرائطية الرواجة اللهاب الرواجة اللهاب الهاب اللهاب الهاب اللهاب ا

ألم في الصدر يمكن أن يكون علامة على رد فعل تحسسي خطير محتمل تسمى

متلازمة كونيس متلازمة كونيس - يجب الاتصال بالطبيب على الفور إذا أصيب الطفل بأي من هذه الأعراض. وتوقف

منستجر سن آوجننتین ۲۱۲ مجم/۵ مل – ۲ مجم/۵ مجم/کجم/یوم (۲٫۶ مل من المعلق/کجم/یوم) آوجننتین ۲۲۸ مجم/۵ مل – ۲۵ مجم/ ۳٫۳ مجم/کجم/یوم (۲٫۱ مل من تعلیق / کجم / یوم)

الرضيع أو الطفل الجرعة الصحيحة.

الجرعة الرعق العمل المحاف المحمرة من المعلق المحمرة من المعلق المحموليوم) تعطى على جرعتين مقسمتين. المرضى الذين يعانون من مشكلات الكلى والكبد

مراجعة الطبيب مرة أخرى لفحصه.

طريقة إعطاء أوجمنتين

حالات ينبغي الانتباه لها تفاعلات الحساسية: • الطفح الجلدي

عن تناول أو جمنتين.

العيادة واستخدام الالات قد يكون لأوجمنتين آثار جانبية وأعراض قد تجعلك غير مؤهل للقيادة. تجنب قيادة السيارات أو تشغيل الآلات إلا إذا كنت على ما يرام.

62000000089795

GSK

نشرة العوة: معلومات للم

أوجمنتين بتركيز ٣١٢ مجم/٥ مل و ١٥٦ مجم/٥ مل و ۲۲۸ مجم/ه مل معلق

يجب قراءة هذه النشرة بالكامل بعناية قبل بدء إعطاء الطفل هذا الدواء لأنها تحتوي

- على معلومات مهمة.
 على معلومات مهمة.

 احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.

 إذا كان لديك أي استفسارات أخرى، يجب سؤال الطبيب أو الصيدلي أو الممرضة.

 يصف الطبيب هذا الدواء عادةً للرضيع أو الطفل المعني فقط. فلا يجوز إعطاؤه

 للخرين. فقد يؤذيهم، حتى لو كانت لديهم العلامات المرضية نفسها الموجودة عند
- محتويات هذه النشرة
 - معلومات عن أوجمنتين ودواعي استعماله
 - المعلومات الواجب الإطلاع عليها قبل إعطاء أوجمنتين
 طريقة إعطاء أوجمنتين
 الأثار الجانبية المحتملة
 - - كيفية تخزين أوجمنتين محتويات العبوة ومعلومات أخرى

١ معلومات عن أوجمنتين ودواعي استعماله

إن أوجمنتين هو أحد المصادات الحيوية الذي يقضي على البكتيريا التي تسبب العدوى. ويحتوي على دو البن مختلفين هما الأموكسيسيللين وحمض الكلافولايلك. وينتمي الأموكسيسيللين إلى مجموعة الأدوية التي تُسمى "البنسلينات" والتي يمكن إيقاف تأثيرها في بعض الأحوان (إيقاف نشاطها). بينما يعمل المكون النشط الأخر (حمض الكلافولانيك) على منع إيقافَ تأثير الأموكسيسيالين. على منع إيقافَ تأثير الأموكسيسيالين. ويُستخدم أوجمنتين لعلاج الرضع والأطفال من أنواع العدوى التالية:

- عدوى الأذن الوسطى والعدوى الجيبية
 - - عدوى الجهاز التنفسي
 عدوى المسالك البولية التهابات العظام والمفاصل
- عدوى البشرة والأنسجة الرخوة بما في ذلك التهابات الأسنان

٢ المعلومات الواجب الاطلاع عليها قبل إعطاء أوجمنتين

- لا يجوز إعطاء الطقل أوجمنتين في الحالات التالية: إذا كان الطفل يعاني من الحساسية تجاه أموكسيسيالين أو حمض الكلافو لانيك أو البنسلين أو غير ذلك من مكونات الدواء (المذكورة في القسم ٦).
- إذا أصبيب الطفل سابقًا يتفاعلات حساسية حادة تجاه أي مضادات حبوية أخرى. ويمكن أن تتضمن هذه التفاعلات الطفح الجلدي أو توزم الوجه أو الحلق. ويمكن أن تتضمن هذه التفاعلات الطفح الجلدي أو توزم الوجه أو الحلق. إذا عاني الطفل من قبل من مشكلات بالكبد أو اليرقان (إصفرار الجلد) عند تتاول
- إدا عسى ... _ المضادات الحيوية.
- ◄ لا يجوز إعطاء أوجمنتين للطفل إذا انطبقت عليه أي حالة من الحالات المذكورة أعلاه. وإذا كنت غير متَّاكد، يجبُ استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل إعطاء أوجمنتين

___, ... و.مسيحه ينبغي مراجعة الطبيب أو الصيدلي أو الممرضة قبل إعطاء أوجمنتين للطفل، في الحالات التالية:

- السابية.
 إذا كان يعاني من الحمى العقدية
 إذا كان يعاني من الحمى العقدية
 إذا كان يُعالج من مشكلات في الكبد أو الكلى
 إذا كان لا يتبول بانتظام
 إذا كان لا يتبول بانتظام
 إذا كنت غير متأكد من مدى انطباق أي مما سبق على الطفل، يجب استشارة الطبيب أو
- الصيدلي، قبل إعطائه أوجمنتين. في بعض الحالات، قد يفحص الطبيب نوع البكتيريا التي تسبب العدوى لدى الطفل. وبناءً علي النتيجة، يمكن أن يعطي الطبيب الطفل أوجمنتين بتركيز مختلف أو قد يعطيه دواءً أخر. حالات بنبغي الانتباه لها

قد يزيد أوجمنتين من تفاقم بعض الحالات المرضية الحالية أو قد يسبب آثارًا جانبية خطيرة , وتتضمن هذه الأعراض تفاعلات الحساسية والتثنيجات (النويات)، ألم في الصدر والتهاب الأمعاء الغليظة. ولذلك يجب ترقب بعض الأعراض المحددة أثناء تناول الطفل لأوجمنتين لتقليل خطورة تعرضه لأي مشكلات. انظر "حالات ينبغي الانتباء لها" في

تحاليل الدم والبول

أوجمنتين والأدوية الأخرى

وب من و المورد المسيدلي ما إذا كان طفلك يتناول أي أدوية أخرى أو تناولها مؤخرًا أو أو

عرضة للإصابة بتفاعلات حساسية البشرة.

ير صه ديمسايه بنهاعدت حساسيه البشرة. إذا كان الطفل يتدلول برويبنسيد (لعلاج النفرس) فقد يقرر الطبيب تعديل جرعة أوجمنتين. في حالة تتاول الأدوية التي تساعد على إيقاف الجلطات الدموية (مثل الوارفارين) مع أوجمنتين، فقد يتطلب الأمر إجراء المزيد من تحاليل الدم. كما يمكن أن يؤثر أوجمنتين على طريقة تأثير الميثوتركسيت (دواء يُستخدم لعلاج السرطان أو الأمراض الروماتزمية).

إذا كانت المريضة التي تتوين إعطائها هذا الدواء حاملاً أو ترضع رضاعة طبيعية أو تعتقد

IMPORTANT

GSK LOC is responsible to approve the change documentation, artwork brief and final artwork, ensuring that it is accurate, consistent and complete.

Artwork Studio is responsible for site technical requirements and pre-press suitability.

GSK Market is responsible to advise SDC when changes required impact the following:

Formulation Tablet embossing Storage conditions **Shelf Life**

AIP Production V INDD - 01 2023 - Version 4

Version:

62000000089795

AUGMENTIN

Print Process:

Material Type:

N/A

N/A

N/A

N/A

Manufacturing Site(s): **GSK MAYENNE FRANCE**

Approving Market(s):

NBO250_157D_RITA

(AIP)

Artwork Information Panel

Manufacturing Site Number:

Product Market Trade Name:

Colour Standard Reference:

MARKET GROUP-Gulf and Near East

Technical Drawing (Do NOT include version number

Material Spec. (Do NOT include version number):

Total Colours & Varnishes: 2

Total Special Finishes: 0

Body Text Size:

Smallest Text Size:

Horizontal Scale:

Additional Info (1):

Additional Info (2):

Additional Info (3):

6.5pt

6.5pt

6.5pt

100%

N/A

N/A

Leading:

Microtext:

527

BI ACK

Bar

E

NOTE TO MARKET

Local approvers must ensure that trade mark and copyright statements included in the brief comply with guidance provided by Legal: Global Trade Marks.

Page 3

BACK

Version:	1		GSK
Artwork In (AIP)	nforma	tion Panel	
Manufactur 6200000008		Number:	
Manufactur GSK_MAYE	NNE_F	RANCE	
Product Ma AUGMENTI	N		
	ROUP-C	(s): Gulf and Nea	r East
Print Proce			
Colour Star			
NBO250_15	57D_RIT		
N/A		T include version nu	mber):
Material Type: N/A N/A			
Total Colo	ours &	Varnishes:	2
		527	
		BLACK	
Total Spec	cial Fin	ishes: 0	
Body Text S	Size:		
6.5pt Smallest Te 6.5pt	ext Size	:	
Leading: 6.5pt	Cools		
Horizontal 3	ocale:		

GSK Market is responsible to advise SDC when changes

required impact the following:

Formulation Tablet embossing Storage conditions **Shelf Life**

NOTE TO MARKET

Microtext:

N/A

N/A

Additional Info (1):

Additional Info (2):

Additional Info (3):

AIP Production V INDD - 01 2023 - Version 4

Local approvers must ensure that trade mark and copyright statements included in the brief comply with guidance provided by Legal: Global Trade Marks.

كل مل من المعلق على أموكسيسيلين ثلاثي الهيدرات ما يعادل ٢٥ ملغ من أموكسيسيلين وكلافيولينات البوتاسيوم ما يعادل ٢٥,٥ ملغ من ممض الكلافولانيك. وحتوي أوجمنتين ٢١٦ هجم/٥ مل: المواد الفعالة هي أموكسيسيلين وحمض الكلافولانيك. يحتوي كل مل من المعلق على أموكسيسيلين ثلاثي الهيدرات ما يعادل ٥٠ ملغ من أموكسيسيلين وكلافيولينات البوتاسيوم ما يعادل ١٢,٥ ملغ من حمض الكلافولانيك. يحتوي كل مل من المعلق على أموكسيسيلين ثلاثي الهيدرات ما يعادل ٤٠ ملغ من أموكسيسيلين وحمض الكلافولانيك. يحتوي كل مل من المعلق على أموكسيسيلين ثلاثي الهيدرات ما يعادل ٤٠ ملغ من أموكسيسيلين وكلافيولينات البوتاسيوم ما يعادل ٧.٥ ملغ من حمض الكلافولانيك.
وكلافيولينات البوتاسيوم ما يعادل ٧.٥ ملغ من حمض الكلافولانيك.
المدينات الأخرى هي الأسبار تام (1951ع)، صمغ الزائنان، ثاني أكسيد السيليكران الموادية المرادية، حمض اللمكسينيك، هيدر وكسي يرويبان، نكهة البورتقال الجافة ٣٠، نكهة التوت الخداد ١٠٠٠ ألماء الحادثة ٣٠، نكهة التوت الحادثة الثان الدائة ٣٠، نكهة التوت الحادثة ١٠٠ الحدودة ٣٠، نكهة التوت الخدود ٣٠٠ الحدودة ٣٠، نكهة التوت الحدودة ٣٠، نكمة حادثة التوت الذهرة ٣٠٠ نكمة التوت المحدود ١٠٠٠ الحدودة ٣٠٠ نكفة المعلق ١٠٠٠ المحدود ١٠٠٠ المحدود ١٠٠٠ المحدود ١٠٠٠ المحدود ١٠٠٠ المحدودة ١٠٠٠ المحدود ١٠٠

الجافة * و *، نكهة جافة للشراب الذهبي * (*تشمل أبضًا المالتوديكسترين) والماء.

انظر القسم ٢ لمزيد من المعلومات الهامة حول الأسبارتام والبنزيل الكحول

و انظر العسم ۲ لمزيد من المعلومات الهامه حول الاسبار تام والبنزيل الخمول المالتوديكسترين في أوجهنتين منا مناوية المحلومات المحلومات المحلومات والمالتوديكسترين في معلوماتين المحلومات الم

الشركة المصنعة: Glaxo Wellcome Production, 53100

الشرخه المصنعة : Wallouning Froudction; 53100 بمدهات MAYENNE, France تمت الموافقة على هذه النشرة في ١٦ مايو ٢٠٠٣. العلامات التجارية مملوكة لمجموعة شركات GSK أو مرخصة لها. حقوق النشر © لعام ٢٠٢٤ محفوظة لمجموعة شركات GSK أو ماتح التراخيص

تُستَّعُملُ المَصَّاداتُ الحيوية لعلاج العدوى التي تسببها البكتيريا. ولا تؤثر على العدوى تستعمن المصدادات الحدوية معارج العدوى التي تستبها البختيرية. و لا دونر على العدوى التي تنشأ بسبب الفير وسات. في بعض الأحيان قد لا تنستجيب العدوى البكتيرية للمضادات الحيوية. أحد أشهر الأسباب

هي بعض الاحيان قد لا نسنجيب العنوى البنتيزيه المضادات الحيويه. احد اشهر الاسباب وراء حدوث عدم الاستجابة يتمثل في أن البنكتيريا المسببة للحرى تصبح مقاومة لنوع المضاد الحيوي الذي يستخدمه المريض. وهذا يعني أن هذه البنكتيريا يمكن أن تعيش بل وتتكاثر بالرغم من تناول المضاد الحيوي. يمكن أن تصبح البنكتيريا مقاومة للمضادات الحيوية لعدة أسباب. ولكن تناول المضادات يسى لعروية بحرص يساعد على تقليل اهتمالية الكتساب البكتيريا مقاومة تجاهها. عندما يصف الطبيب علاجًا يتضمن مضادًا حيويًا، فهر مخصص فقط لعلاج المرض الحالي الذي أصابك. كما أن مراعاة النصيحة التالية من شأته أن يساعد على الوقاية من

الحالي الذي اصبائك. كما ان مر اعاة النصيعة الثالية من شانه ان يساعد على الوقاية من حدث مقارمة البكتيريا التي قد توقف عمل المضدادات الحيوية.

د. من المضروري تداول المصداد الحيوي بالجرعة الصحيحة وفي الاوقات المناسبة و عند الأبراء المحدد. كما يجب قراءة التعليمات المذكورة على الملصفات التعريفية، وإذا تعتر استيعاباً أي معلومة، بنيغي استشارة الطبيب أو الصيدلي طالبًا لتوضيحها.

٧. يجب عدم تناول أي مصناد حيوي إلا إذا وصفه الطبيب خصيصًا لملاحك، ويجب أن يقتص تناول المصناد عيوي الاراد وصفة الطبيب خصيصًا لملاحك، ويجب أن يقتص تناول المضنادات الحيوية التي وصفها لعلاجها فحسب.

٣. يجب عدم تناول المضنادات الحيورية التي وصفها للأطباء لعلاج مرضى أخرين ولو

كانوا يعانون من العدوى نفسها الذي تعانى منها. ٤. يجب عدم إعطاء المضادات الحيوية التي وصفها الأطباء لعلاجك إلى مرضى

احرين. و. إذا تبقت كمية من المضاد الحيوي بعد انتهاء الفترة العلاجية وفق إرشادات الطبيب ينبغي إعطاء المقدار المتبقى من المضاد الحيوي للصيدلي ليتخلص منه بالطريقة الملائمة.

تعليمات المزج

نظيمات المترج ينبغي التحقق من سلامة سدادة الغطاء قبل الاستخدام. قم برج الزجاجة لتحرير المسحوق. أضف ككونة الماء (كما هو موضح أدناه)، ثم اقلب الزجاجة ورجّها جيدًا. ويمكن بدلاً من ذلك رج الزجاجة لتحرير المسحوق، ثم املاً الزجاجة بالماء حتى يصل إلى أسفل الخط الموجود على الزجاجة أو الملصق بالضبط. اقلب الزجاجة ورجّها جيدًا، مرة أخرى. املاها بالماء حتى يصل إلى الخط المحدد بالضبط. اقلب الزجاجة ورجّها جيدًا مرة أخرى.

الحجم النهائي للمعلق الفموي المعاد تكوينه (مل)	حجم الماء المطلوب إضافته عند التحضير (مل)	<u>التركيز</u>		
1	9.7	اوجمنتين ١٥٦ مجم/٥ مل		
1	9.	اوجمنتين ٣١٢ مجم/٥ مل		
٧.	٦٤	اوجمنتين ۲۲۸ مجم/٥ مل		
e te te de e como e				

يجب رج الزجاجة جيدًا قبل كل جرعة.

هذا المستحضر هو دواء

- فالطبيب والصيدلي هما الخبير أن بالأدوية وفوائدها ومخاطرها. - لا تقطع مدة العلاج المحددة لك من تلقاء نفسك.

لا تكرر صرف الدواء دون استشارة الطبيب.
 لا تترك الأدوية في متناول أيدي الأطفال.
 مجلس وزراء الصحة العرب، اتحاد الصيادلة العرب.

620000000089795

التهاب الأمعاء الغليظة يتسبب التهاب الأمعاء الغليظة في الإصابة بالإسهال المائي مصحوبًا بوجود دم ومخاط

عادة والام بالمعدة و/أو حمى. ➤ بجب الاتصال بالطبيب على الفور لاستشارته إذا أصيب الطفل بهذه الأعراض.

الآثار الحانبة الشائعة حَدًا

- من المسلم الم

الآثار الجانبية الشائعة

الاتار الجامية الشاعة . يمكن أن تصديب حتى شخص واحد من كل ١٠ أشخاص • الفلاع (المنيقمة - عدوى فطرية تصديب المهيل أو القم أو ثنايا الجلد) • شعور بالإعياء (الغثيان)، لا سيما عند تناول جرعات مرتفعة ◆ في حالة حدوث هذه الحالات، يجب تناول أوجمنتين مع الوجبات

قيء
 قيء
 إسهال (لدى الأطفال)

الآثار الجانبية غير الشائعة الامار المجابية غير المساعة يمكن أن تصيب حتى شخص واحد من كل ١٠٠ شخص • طفح جلدي وحكة

 طفح جادي بارز مصحوب بحكة (شرى) عسر هضم

دو ار

الآثار الجانبية غير الشائعة التي يمكن أن تظهر في تحاليل الدم: زيادة بعض المواد (الإنزيمات) التي ينتجها الكبد.
 أثار جانبية نادرة

يمكن أن تصيب حتى شخص واحد من كل ١٠٠٠ شخص

يمكن أن تصبيب حتى شخص واحد من كل ١٠٠٠ شخص طلح المغيرة (بقع متوسطة طفح جلدي، يمكن أن يتحول إلى بثور ويبدو مثل النتوءات الصغيرة (بقع متوسطة حاكته محد الأطراف - حمامي عديدة الأشكال) ◄ يجب الاتصال بالطبيب على القور عند ملاحظة أي من هذه الأعراض. الاثار الجانبية النادرة التي يمكن أن تظهر في تحاليل الدم:

• انخفاض عدد الخلايا المتسببة في تجلط الدم

• انخفاض عدد خلايا الدم البيضناء

معدل التكرار غير معروف

من السرار عير معروب . يتعذر تقدير معدل التكرار من البيانات المتوفرة. • تفاعلات الحساسية (انظر ما سبق)

التهاد الأمعاء الغليطة (انظر ما ميق)
 التهاد الفشاء الواقى المعيود بالدماغ (التهاد السحايا اللالتاني)
 التفاعلات الخطيرة بالجاد:

طفح منتشر ببثور وتقشر الجلد، لا سيما حول الفم والأنف والعينين والأعضاء التناسلية مَنَّلَزِمَةُ مَنْتَقِيْزَ جَوْنِمِنَ مِنِيَّاكًا أَخِرْ اللَّهِ فَطُورَةً بَنِيْسِبُ فَي قُوطَ تَقَشَّر الجَد ٢٠، من سطح الجسم - تَقشَّر الأنسجة المتَمَوّنَة البشروية التَسمَمي). طفح جلدي أحمر منتشر ببثور صغيرة تحتوي على الصديد (التهاب الجَدُ التَقَشَّري

الفقاعي) طفح جلدي أحمر تقشري بنتوءات أسفل الجلد وبثور (البثار الطفحي). أعراض تشبه أعراض الإنفاونز ايصاحبها طفح جادي وحمي وتورم الغد ونتائج فحوصات دم غير طبيعية (تتضمن زيادة في عدد خلايا الدم البيضاء (فرط اليوزينيات) وانزيمات الكبه) (التفاعل الدوائي مع فرط اليوزينيات والأعراض لجهازية (DRESS)).

◄ يجب الاتصال بالطبيب على الفور إذا أصيب الطفل بأي من هذه الأعراض.

التيجار الكدر (الريائي)
 التيجار الكدر (الريائي)
 البرقان الذي يحدث بسبب زيادة ببلير وبين الدم (مادة تُنتج في الكبد) الذي يمكن أن يحدل لون بشرة الطفل وبياض عينيه إلى اللون الأصفر

التماب الأنابيب الكله بة

استغراق الدم وقتًا أطول من المعتاد لكي يتجلط

فرط النشاط

عرض التساط
 التشنجات (لدى الأشخاص الذين يتناولون جرعات مرتفعة من أوجمنتين أو يعانون من مشكلات بالكلى)

لسان أسو د مُشعَّر تلون الأسنان (لدى الأطفال)، يمكن عادةً إزالة اللون بالفرشاة

الأثار الجانبية التي مكن أن تظهر في تحاليل البول أو الدم:

انخفاض حاد في عدد خلايا الدم البيضاء

انخفاض عدد خلايا الدم الحمراء (فقر الدم الانحلالي)

- بلورات باليون الإبلاغ عن الأثار الجانبية يجب استادة الطبيب أو الصديلي إذا تعرضت لأي آثار جانبية. ويشمل ذلك أي آثار جانبية مختملة غير واردة في هذه النشرة. فمن خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية، يمكنك المساعدة في تقديم المزيد من المعلومات

ه خوان سده هذا الدواه. من اجل تسجيل شكوي بخصوص الدواء او اعراض جانبية مرتبطه باستخدام دواء شركه GSK برجاء التواصل عبر .gulf.safety@gsk.com ه كيفية تخزين أوجمنتين

يب حفظ الدواء بعيدًا عن مرأى ومتناول الأطفال. يجب تخزينه في مكان جاف في درجة حرارة ٣٠ درجة مئرية أو أقل. قبل المزج، حافظ على بقائه محكم الغلق وخزنه في مكان جاف في درجة حرارة ٣٠ درجة مئوية أو أقل.

بعد المزَّج، خزَّنه في الثلاجة واستخدمه خلال ٧ أيام.

لعبب عبسي السراء. لا تستخدم الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدوّن على العبوة الكرتونية. يشير تاريخ

د نسجم اندواء بعد ناريج انتهاء الصداحيه المدوّن على العبوة الكرتونيه. يشير تاريخ انتهاء الصداحية إلى آخر يوم من الشير المذكر، لا تتخلص من أي أدوية بالقائها في مواه الصرف الصحي أو النفايات المنزلية. استشر الصيدلي عن كفيفة التخلص من الأدوية التي لم تعد تستعملها. فهذه الإجراءات ستساعد على حماية البيئة.

٦ محتويات العبوة ومعلومات أخرى

محتويات أوجمنتين أوجمنتين ١٥٦ مجم/٥ مل: المواد الفعالة هي أموكسيسيلين وحمض الكلافو لانيك. يحتوي