

Uputa o lijeku: Informacije za korisnika

Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma 1000 mg/200 mg prašak za otopinu za injekciju / infuziju

amoksisilin/klavulanska kiselina

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete primjenjivati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri..
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi:

1. Što je Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete primjenjivati Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma
3. Kako primijenjivati Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma i za što se koristi

Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma je antibiotik koji djeluje tako da ubija bakterije koje uzrokuju infekciju. Sadrži dva različita lijeka koji se zovu amoksisilin i klavulanska kiselina. Amoksisilin pripada skupini lijekova koje zovemo penicilini i njihovo djelovanje ponekad može biti zaustavljeno (postanu inaktivni). Druga djelatna komponenta (klavulanska kiselina) sprječava da se tako nešto dogodi.

Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma se koristi u odraslih i djece za liječenje sljedećih infekcija:

- teške infekcije uha, nosa i grla
- infekcije dišnih puteva
- infekcije mokraćnih puteva
- infekcije kože i mekih tkiva, uključujući infekcije zuba
- infekcije kostiju i zglobova
- infekcije u trbuhu
- infekcije spolnih organa kod žena.

Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma se koristi u odraslih i djece za sprječavanje infekcija povezanih s većim kirurškim zahvatima.

2. Što morate znati prije nego počnete primjenjivati Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma

Nemojte primjenjivati Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma:

- ako ste alergični na amoksisilin, klavulansku kiselinu, penicilin ili bilo koji drugi sastojak ovog lijeka

(naveden u dijelu 6)

- ako ste ikad imali tešku alergijsku reakciju (reakciju preosjetljivosti) na bilo koji drugi antibiotik. Ovo može uključivati kožni osip ili oticanje lica ili vrata.
- ako ste ikada imali problem s jetrom ili žuticu (pojavu žutila kože) tijekom uzimanja antibiotika.

→ **Ako se nešto od navedenog odnosi na Vas, nemojte uzimati lijek Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma.** Ukoliko niste sigurni, obratite se svom liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri prije nego primite lijek Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma.

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se svom liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri prije nego započnete liječenje lijekom Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma ako:

- imate vrućicu s oteknutim limfnim čvorovima
- se liječite zbog problema s jetrom ili bubrežima
- ne mokrite redovito.

Ako niste sigurni odnosi li se nešto od navedenog na Vas, razgovarajte sa svojim liječnikom, ljekarnikom ili medicinskom sestrom prije početka uzimanja lijeka Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma.

U određenim slučajevima Vaš liječnik će istražiti koji tip bakterija uzrokuje infekciju. Ovisno o rezultatima može Vam propisati drugu jačinu lijeka Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma ili drugi lijek.

Stanja koja zahtijevaju poseban oprez

Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma može pogoršati određena postojeća stanja ili uzrokovati ozbiljne nuspojave. To uključuje alergijske reakcije, konvulzije (napadaje) i upalu debelog crijeva. Kako bi smanjili rizik bilo kakvih problema, obratite pažnju na određene simptome tijekom uzimanja lijeka Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma. Pogledajte “*Stanja na koja trebate obratiti pažnju*” u **dijelu 4**.

Pretrage krvi i urina

Ako obavljate krvne pretrage (kao što je broj crvenih krvnih zrnaca ili testovi funkcionalnosti jetre - jetrene probe) ili pretrage urina (na glukozi), recite liječniku ili medicinskoj sestri da uzimate lijek Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma. Razlog tome je što Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma može utjecati na rezultate ovih tipova pretraga.

Drugi lijekovi i Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma

Obavijestite svog liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove.

Ako uzimate alopurinol (koristi se u liječenju gihta) s lijekom Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma, veća je vjerojatnost da ćete imati kožnu alergijsku reakciju.

Ako uzimate probenecid (koristi se u liječenju gihta), Vaš liječnik može odlučiti da prilagodi dozu lijeka Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma.

Ako se uz Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma uzimaju lijekovi koji sprečavaju zgrušavanje krvi (poput varfarina), možda će biti potrebno provesti dodatne krvne pretrage.

Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma može utjecati na djelovanje metotreksata (lijek koji se koristi za liječenje karcinoma ili reumatskih bolesti).

Amoksisilin/klavulanska kiselina AptaPharma može utjecati na djelovanje mofetilmikofenolata (lijek

koji se koristi za sprječavanje odbacivanja transplantiranih organa).

Trudnoća, dojenje i plodnost

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.

Upravljanje vozilima i strojevima

Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma može imati nuspojave i simptome koji mogu utjecati na Vašu sposobnost vožnje. Nemojte voziti ili upravljati vozilima i strojevima ako se ne osjećate dobro.

Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma sadrži natrij i kalij:

Ovaj lijek sadrži 62,9 mg natrija po bočici što odgovara 3,1 % preporučenog maksimalnog dnevnog unosa natrija za odraslu osobu.

Ovaj lijek sadrži 39,1 mg (1,0 mmol) kalija po bočici. O tome treba voditi računa u bolesnika sa smanjenom funkcijom bubrega ili bolesnika s ograničenjem unosa kalija.

3. Kako će primijenjivati Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma

Nikada nećete sami sebi primijeniti ovaj lijek, već će Vam ga primijeniti liječnik ili medicinska sestra.

Preporučene doze su:

Odrasli i djeca teška 40 kg i više

Uobičajena doza	1000 mg/200 mg svakih 8 sati
Za sprječavanje infekcija tijekom i nakon kirurškog zahvata	1000 mg/200 mg prije operacije kada dobijete anestetik. Doza se može razlikovati ovisno o vrsti zahvata kojem ste podvrgnuti. Liječnik može ponoviti dozu ukoliko zahvat traje dulje od jednog sata.

Djeca lakša od 40 kg

- Sve doze su temeljene na tjelesnoj težini djece u kilogramima.

Djeca od navršena 3 mjeseca i starija	25 mg/5 mg po kilogramu tjelesne težine svakih 8 sati
Djeca mlađa od 3 mjeseca ili lakša od 4 kg	25 mg/5 mg po kilogramu tjelesne težine svakih 12 sati

Bolesnici s problemima bubrega i jetre

- Ako imate problema s bubrezima, liječnik Vam može dati drugu dozu ili preporučiti drugu jačinu ili lijek.
- Ako imate problema s jetrom, doktor će Vas pominje pratiti i može Vam češće provoditi redovite pretrage kako bi se provjerio rad jetre.

Kako će Vam se Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma primijeniti

- Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma će Vam se primijeniti u venu u obliku injekcije ili intravenske infuzije.
- Pobrinite se da pijete dovoljno tekućine dok primete lijek Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma.
- Uobičajeno je da nećete primati Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma dulje od 2 tjedna bez liječničke kontrole terapije.

Ako primite više lijeka Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma nego što ste trebali

Nije vjerojatno da ćete primiti previše lijeka Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma, no ako mislite da se to dogodilo, odmah se obratite svom liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri. Simptomi mogu biti nadražen želudac (mučnina, povraćanje ili proljev) ili konvulzije.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće pojaviti kod svakoga. Dolje su navedene nuspojave koje možete dobiti primjenom ovog lijeka.

Stanja na koja trebate obratiti pažnju

Alergijske reakcije:

- kožni osip
- upala krvnih žila (*vaskulitis*) koja može biti vidljiva kao crvene ili purpurne uzdignute točkice na koži, ali mogu zahvatiti i ostale dijelove tijela
- vrućica, bolovi u zglobovima, natečene žlijezde u vratu, pazuhu ili preponama
- oticanje, ponekad lica ili usta (*angioedem*), koje uzrokuje poteškoće u disanju
- kolaps
- bol u prsnoj koži u sklopu alergijskih reakcija, koja može biti simptom srčanog udara izazvanog alergijom (Kounisov sindrom)

→ **Odmah se obratite liječniku** ako razvijete bilo koji od ovih simptoma. **Prestanite uzimati Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma.**

Upala debelog crijeva

Upala debelog crijeva uzrok je vodenastog proljeva, uobičajeno praćenog krvlju i sluzi, boli u truhu i/ili vrućicom.

Akutna upala gušterače (akutni pankreatitis)

Ako imate jaku i dugotrajnu bol u području trbuha, to bi mogao biti znak akutne upale gušterače.

Sindrom enterokolitisa izazvanog lijekom (engl. *drug-induced enterocolitis syndrome, DIES*):

DIES je prijavljen prvenstveno u djece liječene amoksicilinom/klavulanskom kiselinom. Radi se o vrsti alergijske reakcije čiji je glavni simptom ponavljajuće povraćanje (1-4 sata nakon primjene lijeka). Dodatni simptomi mogu uključivati bol u truhu, letargiju, proljev i nizak krvni tlak.

→ **Obratite se svom liječniku što je prije moguće** za savjet ako razvijete te simptome.

Česte nuspojave

Mogu se javiti u manje od 1 na 10 osoba

- gljivična infekcija vagine, usta ili kožnih nabora (*candida*)

- proljev.

Manje česte nuspojave

Mogu se javiti u manje od 1 na 100 osoba

- kožni osip, svrbež
- svrbeći kožni osip s crvenkastim uzdignućima (koprivnjača)
- mučnina, posebice ako uzimate visoke doze
→ ako se to odnosi na Vas, uzmite lijek Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma prije obroka
- povraćanje
- probavne tegobe
- omaglica
- glavobolja.

Manje česte nuspojave koje se mogu manifestirati na krvnim pretragama:

- povišene vrijednosti nekih tvari (enzima) koje proizvodi Vaša jetra.

Rijetke nuspojave

Mogu se javiti u manje od 1 na 1000 osoba

- kožni osip koji može imati mjehuriće i izgleda kao male mete (središnja tamna točka okružena svjetlijim krugom te s tamnim prstenom na rubu - *erythema multiforme*)
→ Ako primijetite bilo koji od ovih simptoma, hitno se obratite liječniku.
- oticanje i crvenilo duž vene koje je jako osjetljivo na dodir.

Rijetke nuspojave koje se mogu manifestirati na krvnim pretragama:

- smanjen broj stanica koje su uključene u zgrušavanje krvi
- smanjen broj bijelih krvnih stanica.

Učestalost nuspojava nepoznata

Učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka.

- alergijske reakcije (vidjeti gore)
- upala debelog crijeva (vidjeti gore)
- upala membrana koje okružuju mozak i kralježničnu moždinu (*aseptični meningitis*)
- Ozbiljne kožne reakcije:
 - široko rasprostranjeni osip s mjehurićima i ljuštećom kožom, posebno oko usta, nosa, očiju i genitalija (*Stevens-Johnsonov sindrom*), kao i teži oblik koji uzrokuje obilno ljuštenje kože (više od 30 % površine kože – *toksična epidermalna nekroliza*)
 - široko rasprostranjeni crveni kožni osip s malim gnojnim mjehurićima (*bulozni ekfolijativni dermatitis*)
 - crveni, ljuskasti osip s potkožnim izbočinama i mjehurićima (*egzantematozna pustuloza*).
 - simptomi nalik gripi s osipom, vrućicom, natečenim žlijezdama te odstupanjem u rezultatima krvnih pretraga (uključujući povećan broj bijelih krvnih stanica (*eozinofilija*) i jetrenih enzima) (*Reakcija na lijek s eozinofilijom i sistemskim simptomima (DRESS)*)
 - osip praćen mjehurićima koji mogu biti raspoređeni kružno s krastom u sredini ili nanizani jedan do drugoga (linearna IgA bolest)
- Odmah se javite liječniku ukoliko razvijete bilo koji od navedenih simptoma.
 - upala jetre (*hepatitis*)
 - žutica uzrokovana porastom vrijednosti bilirubina u krvi (tvar koju proizvodi jetra) koji uzrokuje da Vaša koža i bjeloočnice poprime žućkastu boju
 - upala kanalića (tubula) u bubrezima
 - produženo vrijeme zgrušavanja krvi

- konvulzije (kod ljudi koji uzimaju visoke doze lijeka Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma ili imaju problema s bubrezima).

Nuspojave koje se mogu manifestirati na krvnim pretragama ili pretragama mokraće:

- ozbiljno smanjenje broja bijelih krvnih stanica
- smanjeni broj crvenih krvnih stanica (*hemolitička anemija*)
- kristali u urinu koji mogu dovesti do akutnog oštećenja bubrega.

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: navedenog u [Dodatku V](#). Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma

Rok valjanosti i uvjeti čuvanja navedeni na pakiranju su za informaciju liječniku, medicinskoj sestri ili ljekarniku. Liječnik, ljekarnik ili medicinska sestra pripremit će Vaš lijek. Pripremljenu otopinu treba primijeniti unutar 20 min od rekonstitucije.

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na pakiranju iza oznake „EXP“. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma sadrži

- Djelatne tvari su amoksicilin i klavulanska kiselina. Jedna bočica sadrži amoksicilinnatrij što odgovara 1000 mg amoksicilina i kalijev klavulanat što odgovara 200 mg klavulanske kiseline.

Nema drugih sastojaka. Međutim, molimo vidjeti dio 2 za daljnje važne informacije o sadržaju natrija i kalija u lijeku Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma.

Liječnik, ljekarnik ili medicinska sestra pripremit će injekciju prije primjene koristeći odgovarajuću tekućinu (kao što je voda za injekcije ili injekcijska/infuzijska tekućina).

Kako Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma izgleda i sadržaj pakiranja

Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma 1000 mg/200 mg otopina za injekciju / infuziju dostupan je u prozirnim staklenim bočicama sa sterilnim praškom i služi za pripremu injekcije ili infuzije. Bočice su dostupne u pakiranjima od 1, 10 ili 100.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet

Apta Medica Internacional d.o.o.

Likožarjeva ul.6

1000 Ljubljana
Slovenija

Proizvođač

LABORATORIO REIG JOFRE S.A.
C/ Gran Capitán, 10
08970 Sant Joan Despí
Španjolska

Predstavnik nositelja odobrenja za Republiku Hrvatsku

Medicopharmacia d.o.o.
Ulica Pere Budmanija 5
10 000 Zagreb, Hrvatska
Tel. +385 1 55 84 604

Ovaj lijek odobren je u državama članicama Europskog gospodarskog prostora (EGP) pod sljedećim nazivima:

Austrija	Amoxicillin/Clavulansäure AptaPharma 1000 mg/200 mg Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
Bugarska	Амоксицилин/ Клавуланова киселина АптаФарма 1000 mg/ 200 mg прах за инјекционен/ инфузионен разтвор
Češka	Amoxicillin/Clavulanic Acid AptaPharma
Hrvatska	Амоксиклин/клавуланска киселина АптаФарма 1000 mg/200 mg праšак за отопину за инјекцију/инфузију
Mađarska	Amoxicillin/Klavulánsav AptaPharma 1000 mg/200 mg por oldatos injekcióhoz vagy infúzióhoz
Malta	Amoxicillin/clavulanic acid AptaPharma 1000 mg/200 mg powder for solution for injection/infusion
Poljska	Amoxicillin + clavulanic acid AptaPharma
Rumunjska	Амоксицилинă/Acid clavulanic AptaPharma 1000 mg/200 mg pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Slovačka	Амоксиклин/кyselina klavulánová AptaPharma 1000 mg/200 mg prášok na injekčný/infúzny roztok
Slovenija	Амоксиклин/клавуланска киселина АптаФарма 1000 mg/200 mg праšek за raztopino za injiciranje/infundiranje

Način i mjesto izdavanja lijeka.

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Uputa je zadnji puta revidirana u veljači 2023.

Sljedeće informacije namijenjene su samo zdravstvenim radnicima:

Za daljnje informacije molimo pogledati Sažetak opisa svojstava lijeka.

Način primjene

Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma može se primijeniti bilo kao polagana intravenska injekcija tijekom 3 do 4 minute direktno u venu ili kroz postavljeni intravenski put ili infuzije tijekom 30 do 40 minuta. Lijek Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma nije prikladan za intramuskularnu primjenu.

Rekonstitucija

Samo za jednokratnu primjenu. Preostalu neupotrijebljenu otopinu treba baciti. Rekonstituciju/razrjeđivanje treba provesti u aseptičkim uvjetima. Prije primjene, pripremljenu otopinu treba vizualno pregledati ima li vidljivih čestica. Smije se primijeniti samo bistra otopina bez vidljivih čestica.

Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma bočice nisu prikladne za višedoznu primjenu. Sav neiskorišteni lijek ili otpadni materijal potrebno je zbrinuti sukladno nacionalnim propisima.

Priprema otopine za intravensku injekciju

Voda za injekcije (Ph.Eur.) je uobičajeno otapalo. Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma 1000 mg/200 mg se otapa u 20 ml otapala. Iz toga proizlazi otprilike 20,9 ml otopine za primjenu jedne doze. Moguće je da se prilikom rekonstitucije pojavi prolazno ružičasto obojenje. Rekonstituirana otopina je uobičajeno bezbojna do žute boje.

Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma se treba primijeniti unutar 20 minuta od rekonstitucije.

Priprema otopine za intravensku infuziju

Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma se treba rekonstituirati kao što je prethodno opisano za injekcije. Rekonstituiranu otopinu treba bez odlaganja dodati u 100 ml infuzijske tekućine pomoću mini vrećice ili „in-line“ birete.

Smije se primijeniti samo bistra otopina, bez vidljivih čestica.

Stabilnost pripremljene otopine

Rekonstituirane bočice (za intravensku injekciju ili prije razrjeđivanja za infuziju)

Rekonstituirana otopina (1 bočica s 20 ml vode za injekcije Ph.Eur.) se treba primijeniti ili razrijediti odmah, unutar 20 minuta.

Razrijeđen za intravensku infuziju

Dokazana kemijska i fizikalna stabilnost u primjeni je 2-3 sata na temperaturi od 25°C, ili 6 sati na temperaturi od 5°C. S mikrobiološkog stajališta, rekonstituirana i razrijeđena otopina (1 rekonstituirana bočica u najmanjem volumenu od 100 ml infuzijske tekućine) se treba primijeniti odmah.

Intravenska infuzija amoksicilin/klavulanske kiseline može se dati u rasponu različitih intravenskih tekućina. Zadovoljavajuće koncentracije antibiotika zadržale su se na 5°C i na sobnoj temperaturi

(25°C) u preporučenim volumenima navedenih tekućina za infuziju. Ukoliko se rekonstituiraju i održavaju na sobnoj temperaturi (25°C), infuzije je potrebno dovršiti unutar vremena navedenih u sljedećoj tablici.

<u>Intravenska infuzija</u>	<u>Stabilnost na 25°C</u>
Voda za injekcije (Ph.Eur.)	3 sata
Natrijev klorid 9 mg/ml (0,9%) otopina za infuziju	3 sata
Ringerova otopina (složena otopina za injekciju 1959 natrijevog klorida)	2 sata
Ringer-Laktat: Hartmannova otopina (intravenska infuzija složene otopine natrijevog laktata)	2 sata
intravenska infuzija 0,3% w/v kalijevog klorida i 0,9% w/v natrijevog klorida (3 mg/ml i 9 mg/ml)	2 sata

Za čuvanje na 5°C, rekonstituirane otopine lijeka Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma mogu se dodati u prethodno ohlađene infuzijske vrećice koje sadrže ili vodu za injekciju (Ph. Eur.) ili natrijev klorid (0,9% w/v), koje se mogu čuvati i do 6 sati. Nakon toga, infuziju treba primijeniti odmah nakon postizanja sobne temperature.

Stabilnost otopine lijeka Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma ovisi o koncentraciji. U slučaju da je potrebna uporaba više koncentriranih otopina, u skladu s tim je potrebno prilagoditi stabilnost.

Amoksicilin/klavulanska kiselina AptaPharma 1000 mg/200 mg prašak za otopinu za injekciju / infuziju je manje stabilna u infuzijama koje sadrže glukozu, dekstran ili bikarbonat. Rekonstituirana otopina amoksicilina/klavulanske kiseline može se ubrizgati u sistem za infuziju u razdoblju od 3 do 4 min.

Svu preostalu otopinu antibiotika valja ukloniti.