



KLONALMOX **DUO**

AMOXICILINA 400 mg/5 ml + ÁCIDO CLAVULÁNICO 57 mg/5 ml



ANTIBIÓTICO DE AMPLIO ESPECTRO

- ❖ **Klonalmox Duo:** es la combinación de dos principios activos **Amoxicilina y Ácido Clavulánico**, que juntos fortalecen y amplían aún más su espectro de acción sobre los microorganismos incluyendo aquellos que por formación de betalactamasas se han hecho resistentes a la amoxicilina sola.
- ❖ **Klonalmox Duo Amoxicilina/Ácido clavulánico** su acción antibiótica es contundente en la eliminación de las bacterias que causan las infecciones.
- ❖ **Klonalmox Duo** ha resultado ser bactericida "in vivo" en el tratamiento de infecciones ocasionadas por una amplia gama de microorganismos.
- ❖ **Klonalmox Duo** es un antibiótico semisintético con un amplio espectro de actividad antibacteriana sobre muchos microorganismos Gram-positivo y Gram-negativo
- ❖ **Klonalmox Duo** es un agente antibiótico con un notable amplio espectro de actividad contra los patógenos bacterianos habituales en la práctica general y hospitalaria
- ❖ **Klonalmox Duo** tiene una buena absorción y su concentración máxima en sangre se alcanza de 1 a 2 horas de su administración oral.

**KLONALMOX DUO**

AMOXICILINA 400 mg/5 ml + ÁCIDO CLAVULÁNICO 57 mg/5 ml

Comprimidos recubiertos orales.**Polvo para preparar suspensión oral lactante.****Polvo para preparar suspensión oral pediátrica.****Venta bajo receta archivada****FÓRMULA:****KLONALMOX comprimidos recubiertos:**

Cada comprimido recubierto oral contiene:

Amoxicilina (como trihidrato) 500 mg
 Clavulanato de potasio + celulosa microcristalina (equivalente a Ácido clavulánico 125 mg) 307,88 mg
 Excipientes autorizados: Almidón glicolato sódico, Dióxido de silicio coloidal, Celulosa microcristalina PH 112, Estearato de magnesio, Hidroxipropilmetilcelulosa, Dióxido de titanio, Polietilenglicol 400, c.s.

KLONALMOX comprimidos recubiertos (2):

Cada comprimido recubierto oral contiene:

Amoxicilina (como trihidrato) 875 mg
 Clavulanato de potasio + celulosa microcristalina (equivalente a ácido clavulánico 125 mg) 307,88 mg
 Excipientes autorizados: Almidón glicolato sódico, Dióxido de silicio coloidal, Estearato de magnesio, Talco, Celulosa microcristalina PH 200, Hidroxipropilmetilcelulosa, Dióxido de titanio, Polietilenglicol 400, c.s.

KLONALMOX polvo para preparar suspensión oral pediátrica:

Cada 5 ml de suspensión oral pediátrica contiene:

Amoxicilina (como trihidrato) 250 mg
 Ácido clavulánico (como Sal potásica) 62,5 mg
 Excipientes autorizados: Goma xantana, Sacarina sódica, Dióxido de silicio coloidal, Ácido succínico polvo, Manitol polvo, Esencia de frutilla polvo, c.s.

KLONALMOX polvo para preparar suspensión oral lactante:

Cada 5 ml de suspensión oral lactante contiene:

Amoxicilina (como trihidrato) 125 mg
 Ácido clavulánico (como sal potásica) 31,25 mg
 Excipientes autorizados: Carboximetilcelulosa, Sacarina sódica, Dióxido de silicio coloidal, Ácido succínico, Manitol, Esencia de naranja, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA:Antibiótico β -lactámico resistente a las β -lactamasas.**INDICACIONES:**

La Amoxicilina/Clavulanato de potasio está indicada en el tratamiento de infecciones causadas por microorganismos sensibles en las condiciones siguientes:

Infecciones del tracto respiratorio inferior: Causadas por cepas productoras de β -lactamasas de *Haemophilus influenzae* o *Moraxella* (Branhamella) catarrhalis.

Otitis media: Causadas por cepas productoras de β -lactamasas de *Haemophilus influenzae* o *Moraxella* (Branhamella) catarrhalis.

Sinusitis: Causadas por cepas productoras de β -lactamasas de *Haemophilus influenzae* o *Moraxella* (Branhamella) catarrhalis.

Infecciones de piel y anexos: Causadas por cepas productoras de β -lactamasas de *Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus* y especies de *Klebsiella*.

Infecciones de tracto urinario: Causadas por cepas productoras de β -lactamasas de *Escherichia coli*, especies de *Enterobacter* y especies de *Klebsiella*.

Mientras que Klonalmox es indicado solamente para las condiciones mencionadas anteriormente, las infecciones causadas por microorganismos sensibles a la ampicilina son tratables con Klonalmox dado su contenido de Amoxicilina. Por lo tanto infecciones mixtas producidas por microorganismos sensibles a la Ampicilina y microorganismos productores de β -lactamasas sensibles a Klonalmox no deberían requerir la adición de otro antibiótico. Dado que la Amoxicilina tiene mayor actividad in-vitro que la Ampicilina o la Penicilina frente a *S. pneumoniae*, la mayor parte de las cepas de *Streptococcus pneumoniae* con sensibilidad intermedia a la Ampicilina o Penicilina son completamente sensibles a la Amoxicilina y al Klonalmox.

Previo a la terapia deben obtenerse especímenes para cultivo, con el objetivo de aislar e identificar el microorganismo causal y evaluar su sensibilidad al Klonalmox, así como también deben llevarse a cabo todos los procedimientos quirúrgicos indicados. La terapia puede instituirse antes de obtener los resultados del estudio de sensibilidad si hay razones que hagan sospechar la presencia de un microorganismo productor de β -lactamasas, sin embargo ésta debe adecuarse a los resultados del estudio de sensibilidad una vez que estos se conocen.

PRESENTACIONES:

KLONALMOX comprimidos recubiertos: Envases con 8, 16, 500 y 1000 comprimidos recubiertos, siendo los dos últimos para uso hospitalario exclusivo.

KLONALMOX comprimidos recubiertos (2): Envases con 14, 28 y 224 comprimidos recubiertos, siendo el último para uso hospitalario exclusivo.

KLONALMOX polvo para suspensión oral pediátrica: 1 frasco con polvo para preparar 60, 90 y 120 ml de suspensión y 96 frascos para preparar 90 ml de suspensión, siendo la última presentación de uso hospitalario exclusivo.

KLONALMOX Polvo para suspensión oral lactantes: Envases con polvo para preparar 60 ml de suspensión.

CONDICIONES DE CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO:

Conservar a temperatura inferior a 30 °C, en lugar seco y al abrigo de la luz.

Una vez preparada la suspensión debe mantenerse en heladera y utilizarse dentro de los 7 días de su preparación. Debe agitarse bien antes de usarse.

ESTE MEDICAMENTO DEBE SER UTILIZADO EXCLUSIVAMENTE BAJO PRESCRIPCIÓN Y VIGILANCIA MÉDICA Y NO PUEDE REPETIRSE SIN NUEVA RECETA MÉDICA.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N°: 48.646.

Director técnico: Leonardo Iannello.

Farmacéutico.

 **KLONAL**
LABORATORIOS
COMPROMETIDOS CON TU SALUD

Planta Córdoba: Av. Bernardo O'Higgins 4034 - B° San Carlos, Córdoba Capital, C.P.X5014IHD - Tel.: 54 351 4672530 (Rot.) - Provincia de Córdoba.
 Planta Quilmes: Lamadrid 802 - Quilmes - C.P. B1878CZV - Tel.: 54 11 4251 5954 (Rot.) - Provincia de Buenos Aires, Argentina.

www.klonal.com.ar