

# REMOCLAV

Film Coated Tablets & Powder for Oral Suspension



## Composition:

Tablets: Each REMOCLAV film coated tablet contains:

Amoxicillin (as Trihydrate), Clavulanic acid (as potassium clavulanate):  
REMOCLAV 1000 (875/125 mg), REMOCLAV 625 (500/125 mg),  
REMOCLAV 375 (250/125 mg).

Powder For Oral Suspension: Each 5 ml REMOCLAV oral suspension contains:

Amoxicillin (as Trihydrate), Clavulanic acid (as potassium clavulanate):  
REMOCLAV 457 (400/57 mg), REMOCLAV 312 (250 / 62.5 mg), REMOCLAV 228 (200 / 28.5 mg), REMOCLAV 156 (125 / 31.25 mg), REMOCLAV ES (600/42.9 mg).

**Category:** Antibiotics (Penicillins).

## Mechanism of Action:

Amoxicillin is a semisynthetic penicillin (beta-lactam antibiotic) that inhibits one or more enzymes (often referred to as penicillin-binding proteins, PBPs) in the biosynthetic pathway of bacterial peptidoglycan, which is an integral structural component of the bacterial cell wall. Inhibition of peptidoglycan synthesis leads to weakening of the cell wall, which is usually followed by cell lysis and death. Amoxicillin is susceptible to degradation by beta-lactamases produced by resistant bacteria and therefore the spectrum of activity of amoxicillin alone does not include organisms which produce these enzymes. Clavulanic acid is a beta-lactam structurally related to penicillins. It inactivates some beta-lactamase enzymes thereby preventing inactivation of amoxicillin.

## Pharmacokinetics:

Both components are rapidly and well absorbed by the oral route of administration. Following oral administration, amoxicillin and clavulanic acid are about 70% bioavailable. About 25% of total plasma clavulanic acid and 18% of total plasma amoxicillin is bound to protein. Amoxicillin does not adequately distribute into the cerebrospinal fluid. Amoxicillin is partly excreted in the urine as the inactive penicilloic acid in quantities equivalent to up to 10 to 25% of the initial dose. Clavulanic acid is extensively metabolized in man and eliminated in urine and faeces, and as carbon dioxide in expired air.

## Indications:

REMOCLAV (All concentrations except ES) is indicated in the treatment of infections due to susceptible isolates of the designated bacteria in these conditions:

- Upper and Lower respiratory tract infections.
- Acute bacterial otitis media.
- Skin and soft tissue infections.
- Genito-urinary tract infections.
- Bone and joint infections, in particular osteomyelitis.

REMOCLAV ES (In particular) is indicated for the treatment of:

- Pediatric patients with recurrent or persistent acute otitis media due to S. pneumoniae, H. influenzae (including  $\beta$ -lactamase-producing strains), or M. catarrhalis (including  $\beta$ -lactamase-producing strains) characterized by the following risk factors:

Antibiotic exposure for acute otitis media within the preceding 3 months, and either of the following: age  $\leq$  2 years, daycare attendance.

- Acute otitis media due to S. pneumoniae alone can be treated with amoxicillin. The strength ES is not indicated for the treatment of acute otitis media due to S. pneumoniae with penicillin MIC (Minimum Inhibitory Concentration)  $\geq$  4 mcg/ml.

**Contraindications:**

- History of a serious hypersensitivity reaction (e.g., anaphylaxis or Stevens-Johnson syndrome) to REMOCLAV or to other beta-lactams (e.g., penicillins or cephalosporins)
- In patients with a previous history of cholestatic jaundice/hepatic dysfunction associated with REMOCLAV.

## Warnings & Precautions:

- Serious hypersensitivity reactions: Discontinue REMOCLAV if a reaction occurs.

- Hepatic dysfunction and cholestatic jaundice: Discontinue if signs/symptoms of hepatitis occur. Monitor liver function tests in patients with hepatic impairment.

- Prolonged use of an antibiotics may result in the overgrowth of non-susceptible organisms (superinfection).

- Patients with mononucleosis who receive REMOCLAV develop skin rash. Avoid REMOCLAV use in these patients.

## Pregnancy & Lactation:

**Pregnancy:** pregnancy category B. REMOCLAV should be used during pregnancy only if clearly needed.

**Lactation:** It is excreted in small amounts in breast milk. There are no known harmful effects on a nursing infant. REMOCLAV can be used during lactation, unless the infant is allergic to amoxicillin.

## Drug Interactions:

**Probenecid:** Probenecid reduces the renal tubular secretion of amoxicillin and thus increases serum levels of amoxicillin.

**Anticoagulants:** Concomitant use of REMOCLAV and oral anticoagulants may increase the prolongation of prothrombin time.

**Allopurinol:** Coadministration with allopurinol increases the risk of rash.

**Oral Contraceptives:** REMOCLAV may reduce efficacy of oral contraceptives.

**Side Effects:** The most frequently reported adverse reactions were diarrhoea/loose stools, nausea, skin rashes and urticaria, vomiting and vaginitis. The overall incidence of adverse reactions, and in particular diarrhea, increased with the higher recommended dose. Other less frequently reported adverse reactions (<1%) include Abdominal discomfort, flatulence, and headache.

## Driving & Using Machines:

REMOCLAV does not usually affect the ability to drive or operate machinery.

## Dosage & Administration:

REMOCLAV can be taken regardless of when you eat; However, absorption of clavulanate potassium is increased when taken at the beginning of a meal. To reduce digestive intolerance, it should be taken at the beginning of meals.

- ◆ For all concentrations of REMOCLAV except ES:

- Adults and Pediatric Patients > 40 kg: Based on the amoxicillin, this drug should be dosed as follows: 500 or 875 mg every 12 hours or 250 or 500 mg every 8 hours.

- Children: Based on the amoxicillin, this drug should be dosed as follows: Pediatric Patients  $\geq$  3 months: 25 to 45 mg/kg/day every 12 hours or 20 to 40 mg/kg/day every 8 hours, up to the adult dose.

Infection	Dosing Regimen Every 12 hours	Dosing Regimen Every 8 hours
	oral suspension 200/5 ml or 400/5 ml	oral suspension 125/5 ml or 250/5 ml
Otitis media (Duration of therapy studied and recommended for acute otitis media is 10 days.), sinusitis, lower respiratory tract infections, and more severe infections	45 mg/kg/day every 12 hours	40 mg/kg/day every 8 hours
Less severe infections	25 mg/kg/day every 12 hours	20 mg/kg/day every 8 hours

Every 12 hours regimen is recommended as it is associated with significantly less diarrhea.

- Neonates and infants < 3 Months of age: the recommended dose is 30 mg/kg/day divided every 12 hours, based on the amoxicillin component. Experience with the 200 mg/5 mL formulation in this age group is limited and, thus, use of the 125 mg/5 mL oral suspension is recommended.

## Patients with Renal Impairment:

- Patients with impaired renal function do not generally require a reduction in dose unless the impairment is severe.

- Renal impairment patients with a glomerular filtration rate of <30 mL/min should not receive the 875 mg dose.

- Patients with a glomerular filtration rate of 10 to 30 mL/min should receive 500 mg or 250 mg every 12 hours, depending on the severity of the infection.

- Patients with a glomerular filtration rate less than 10 mL/min should receive 500 mg or 250 mg every 24 hours, depending on severity of the infection.

- Hemodialysis patients should receive 500 mg or 250 mg every 24 hours, depending on severity of the infection. They should receive an additional dose both during and at the end of dialysis.

- ◆ REMOCLAV ES: It does not contain the same amount of clavulanic acid as any of the other REMOCLAV strengths. Therefore, the 200 mg/5 mL and 400 mg/5 mL suspensions should not be substituted for ES suspension.

- Pediatric patients 3 months and older: the recommended dose is 90 mg/kg/day divided every 12 hours, administered for 10 days.

Body Weight (kg)	Volume providing 90 mg/kg/day
8	3.0 mL twice daily
12	4.5 mL twice daily
16	6.0 mL twice daily
20	7.5 mL twice daily
24	9.0 mL twice daily
28	10.5 mL twice daily
32	12.0 mL twice daily
36	13.5 mL twice daily

- Pediatric patients weighing 40 kg and more: Experience with suspension ES in this group is not available.

- Adults: Adults who have difficulty swallowing should not be given REMOCLAV ES in place of the REMOCLAV 625 or 1000 tablet.

## Overdosage:

**Symptoms:** Taking an overdose of REMOCLAV leads to gastrointestinal symptoms, fluid and electrolyte imbalance. Convulsions may appear in patients with impaired renal function when taken in high doses.

**Treatment:** Treatment is symptomatic. Amoxicillin and clavulanic acid can be removed from the blood by hemodialysis.

## Preparation of the Suspension:

1. Shake the bottle to release the dry powder.
2. Add half the amount of water depending on the fill line.
3. Shake the bottle well.
4. Fill the volume with water to the fill line, then shake the bottle well again.

## Storage:

Keep out of reach of children.  
Store in a dry place, below 25°C

The suspension after preparation is stored in the refrigeration (2-8°C)  
Discard the remaining portion of the suspension after 10 days of preparing it.

## Packaging:

### Tablets:

Each REMOCLAV 1000 carton box contains (6 - 10 - 14) film coated tablets in one or two Alu/Alu Strips.

Each REMOCLAV 625 carton box contains (10 - 14) film coated tablets in one or two Alu/Alu Strips.

Each REMOCLAV 375 carton box contains (10 - 20) film coated tablets in one or two Alu/Alu Strips.

### Powder for Oral Suspension:

Each REMOCLAV (457- 312 - 228 - 156 - ES) carton box contains amber glass bottle of 60 ml.

- A medication is a product which affects your health, and it's consumption contrary to instructions is dangerous for you.  
- Follow strictly by the doctors prescription, the method of use and the instructions of the pharmacist who sold the medication.  
- The doctor and the pharmacist experts in medicine, it's benefits and risks.  
- Do not repeat the same prescription without consulting your doctor.  
- KEEP THE MEDICINES OUT OF REACH of CHILDREN  
Council of Arab Health Ministers' Union of Arab Pharmacies

Reva Pharmaceutical Industry - Syria

## ريموكلاف

مضغوظات مليسة بالفيليم & مسحوق لتحضير معلق فموي



### التريكوپ:

المضغوظات: كل مضغوظة ريموكلاف مليسة بالفيليم تحتوي على:

أموكسيسيلين (على شكل تري هيدرات) ومحض كلافولانليك (على شكل كلافولانات بوتاسيوم):

ريموكلاف ١٠٠٠ (١٢٥/٨٧٥) ملغ، ريموكلاف ٢٦٥ (١٢٥/٥٠٠) ملغ، ريموكلاف ٣٧٥ (١٢٥/٣٠٠) ملغ.

مسحوق لتحضير معلق فموي: كل ٥ مل ريموكلاف معلق فموي تحتوي على:

أموكسيسيلين (على شكل تري هيدرات) ومحض كلافولانليك (على شكل كلافولانات بوتاسيوم):

ريموكلاف ٤٥٧ (٥٧/٤٠٠) ملغ، ريموكلاف ٣١٢ (٦٢,٥/٣٥٠) ملغ، ريموكلاف ٢٢٨ (٢٨,٥/٢٠٠) ملغ، ريموكلاف ١٥٦ (٣١,٢٥/١٢٥) ملغ، ريموكلاف إي إس (٢٤,٩/٦٠٠) ملغ.

الزمرة الدوائية: المضادات الحيوية (البنسلينات).

### آلية التأثير:

الأموكسيسيلين هو بنسيليّن نصف صناعي (مضاد حيوي من البنيتا لاكتامات) يثبط وادحاً أو أكثر من الإنزيمات (والتي يشار إليها باسم بروتينات ربط البنسلين، PBPs) في مسار الاصطناع الحيوي للبتيدوغليكان الجروثومي، وهو مكون هيكل لجدار الخلية الجرثومية. يؤدي تثبيط اصطناع الجدار الخلية إلى إضعاف جدار الخلية، والذي عادة ما يتبعه تحلل الخلية وموتها. الأموكسيسيلين عرضة للتخرب بواسطة الزيمباز البنيتا لاكتاماز التي تنتجها الجرثبات المقاومة، وبالتالي فإن طيف نشاط الأموكسيسيلين وحده لا يشمل الكائنات الحية التي تنتج هذه الإنزيمات. حمض الكلافولانليك هو بنيتا لاكتام مرتبط بنويوا بالبنسيليّنات. يثبط نشاط بعض إنزيمات البنيتا لاكتاماز وبالتالي يمنع تخرب الأموكسيسيلين.

### الحرائك الدوائية:

يتم امتصاص كلا المكونين بسرعة وبشكل جيد بعد الإعطاء عن طريق الفم. يبلغ التوافر الحيوي لكل من الأموكسيسيلين ومحض الكلافولانليك بعد الإعطاء الفموي حوالي ٧٠٪. يرتبط حوالي ٢٥٪ من إجمالي حمض كلافولانليك في البلازما و١٨٪ من الأموكسيسيلين البلازمي الكلي بالبروتين. لا يتوزع الأموكسيسيلين بشكل كافٍ في السائل التامع. يطرأ على الأموكسيسيلين بشكل جزئي في البول على شكل حمض البنسيليّنك غير النشط بكميات تعادل ما يصل إلى ١٠٪ من الجرعة الأولية. يتم استقلاب حمض الكلافولانليك على نطاق واسع في جسم الإنسان ويتم إطراره في البول والبراز، وكثاني أكسيد الكربون في هواء الزفير.

### الاستطبابات:

يُستطب ريموكلاف (كافة التركيزز عدا إي إس) لعلاج الإنتانات المسببة بالسلاطات الحسّاسة لجرثام مبيّنة كما في الحالات التالية:

- إنتانات الجهاز التنفسي العلوي والسفلي.
- إنتان الأذن الوسطى الجرثومي الحاد.
- إنتانات الجذ والأنسجة الرخوة.
- إنتانات المسالك البولية والتناسلية.
- إنتانات العظام والمفاصل، وخاصة التهابات العظام والنقي.
- يُستطب ريموكلاف إي إس (بشكل خاص لـعلاج:
- المرضى الأطفال الذين يعانون من التهاب الأذن الوسطى الحاد المعدن أو المتكرر الناتج عن العقديّة النروية، المستمعية الزيمية (بما في ذلك السلاطات المنتجة لبنيّتا -لاكتاماز) أو الموراكسيلا النزلية (بما في ذلك السلاطات المنتجة لبنيّتا لاكتاماز) والذي يتصف بعوامل الخطورة التالية:
- التعرض لمضاد حيوي من أجل التهاب الأذن الوسطى الحاد خلال أشهر السابقة أو في أحد الحالات التالية: العمر  $\geq ٢$  سنة، دخول مركز رعاية الأطفال.
- من الممكن أن يعالج التهاب الأذن الوسطى الحاد الناتج عن العقديّة النروية فقط بالأموكسيسيلين. لا يستطب تركيز إي إس لمعالجة التهاب الأذن الوسطى الحاد الناتج عن العقديّة النروية بالبنسيليّن الذي يكون التركيز الأذني المثبط  $\leq ٤$  مل/مغ.

### مضادات الاستطباب:

- وجود تاريخ من ردود فعل فرط الحساسية الخطرة (على سبيل المثال، الحساسية المفرطة أو متلازمة ستيفن جونسون) تجاه ريموكلاف أو غيره من مركات البنيتا لاكتام (مثل البنسيليّنات أو السيفالوسبورينات)

عند عدم المرضي الذين لديهم تاريخ سابق من اليرقان الركودي / الخلل الكبدى المرتبط بـ ريموكلاف.

### التحذيرات والاحتياطات:

- تقاعص فرط الحساسية الخطيرة: يجب إيقاف المعالجة بـ ريموكلاف في حالة حدوث هذه التفاعلات.
- القصور الكبدى واليرقان الركودي: يجب إيقاف المعالجة في حالة ظهور علامات / أعراض التهاب الكبد. ويجب مراقبة اختبارات وظائف الكبد لدى مرضى القصور الكبدى.

- قد يؤدي الاستخدام المطول للمضادات الحيوية إلى فرط نمو المضادات غير الحسّاسة (إنتان مضاعف).

المرضى الذين يعانون من ارتفاع عدد وحيدات النواة ويتناولون ريموكلاف يمكن أن يصابوا بطفح جلدي. يجب تجنب استخدام ريموكلاف لهؤلاء المرضى.

### الحمل والارضاع:

الحمل: التصنيف الحملى B، يجب استخدام ريموكلاف أثناء الحمل في حال الضرورة فقط  
الارضاع: يفرز بكميات ضئيلة في حليب الثدي. لا يوجد أية آثار ضارة معروفة على الرضيع. يمكن استخدام ريموكلاف خلال فترة الرضاعة، مالم يكن الرضيع يعاني من الحساسية تجاه الأموكسيسيلين.

### التداخلات الدوائية:

البروبيوتسيك: يقلل البروبيتسيك من الإفراز الأنبوي الكلي للأموكسيسيلين وبالتالي زيادة مستويات الأموكسيسيلين في الدم.  
مضادات التخثر: الاستخدام المتزامن لـ ريموكلاف ومضادات التخثر القوية قد يطيل زمن البروثرومبين.  
اليريرينول: الاستخدام المتزامن مع اليريرينول يزيد من خطر الإصابة بالطفح الجلدي.  
مخففات الحمل القوية: قد يقلل ريموكلاف من فعالية مخففات الحمل القوية.

### التأثيرات الجانبية:

التأثيرات الجانبية الأكثر شيوعاً: إسهال / براز رخو، غثيان، طفح جلدي وشرى، إقياء والتهاب المهبيل. يزداد حدوث التأثيرات الجانبية بشكل عام والإسهال بشكل خاص عند استعمال الجرعات الموصى بها بالحدود المرفّعة.

تتمثل التأثيرات الجانبية الأخرى الأقل تكراراً (>١٪): انزعاج عاني، طفيل وصداد.

### القيادة واستخدام الآلات:

لا يؤثر ريموكلاف عادةً على القدرة على القيادة أو تشغيل الآلات.

### الجرعة والاستعمال:

- يمكن تناول ريموكلاف بغض النظر عن موعد تناول الطعام؛ ومع ذلك، يزداد امتصاص كلافولانات بوتاسيوم عند تناوله في بداية الوجبة. لتقليل عدم التحمل الهضمي، يجب تناوله في بداية وجبات الطعام.

◆ من أجل كفاءة تركيز ريموكلاف ما عدا إي إس:

- البالغون والأطفال < ٤٠ كغ: بناءً على جرعة الأموكسيسيلين، يجب تناول الجرعات على النحو التالي: ٥٠٠ أو ٨٧٥ ملغ كل ١٢ ساعة أو ٢٥٠ أو ٥٠٠ ملغ كل ٨ ساعات.
- الأطفال: بناءً على جرعة الأموكسيسيلين، يجب إعطاء جرعات هذا الدواء كالتالي: المرضى الأطفال بعمر  $\leq ٣$  أشهر: ٢٥ ملغ / كغ / يوم كل ١٢ ساعة أو ٢٠ إلى ٤٠ ملغ / كغ / يوم كل ٨ ساعات، حتى جعة الكبار.

الإنتان	نظام الجرعات كل ١٢ ساعة	نظام الجرعات كل ٨ ساعات
	معلق فموي ٥ / ٢٠٠ مل أو ٥ / ٤٠٠ مل	معلق فموي ٥ / ٢٥٠ مل أو ٥ / ١٢٥ مل
التهاب الأذن الوسطى (مدة المعالجة المندومة والموصى بها لالتهاب الأذن الوسطى هي ١٠ أيام)، التهاب الحويب، إنتانات السبيل التنفسي السفلية والإنتانات الأكثر شدة.	٤٥ ملغ/كغ/اليوم كل ١٢ ساعة	٤٠ ملغ/كغ/اليوم كل ٨ ساعات
الإنتانات الأقل شدة	٢٥ ملغ/كغ/اليوم كل ١٢ ساعة	٢٠ ملغ/كغ/اليوم كل ٨ ساعات

ينصح بنظام كل ١٢ ساعة حيث أنه يتراق مع إسهال أقل بشكل ملحوظ.

- حديثي الولادة والرضع < ٣ أشهر من العمر:
- الجرعة الموصى بها ٣٠ ملغ/كغ/اليوم كل ١٢ ساعة بناءً على جرعة الأموكسيسيلين، إن التجارب مع العيار ٢٠٠ ملغ / ٥ مل في هذه الفئة العمرية محدودة، وبالتالي، من المستحسن استخدام معلق ١٢٥ ملغ / ٥ مل.

### مرضى القصور الكلوي:

- المرضى الذين يعانون من اختلال وظائف الكلى لا يحتاجون عموماً إلى تخفيض الجرعة ما لم يكن القصور الكلوي شديد.
- مرضى القصور الكلوي الذين لديهم معدل ترشيح كيبيني  $< 30$  / دقيقة يجب ألا يتلقوا المعالجة بجرعة ٨٧٥ ملغ.
- يجب أن يتلقى المرضى الذين لديهم معدل ترشيح كيبيني من ١٠ إلى ٣٠ / دقيقة ٥٠٠ ملغ أو ٣٠٠ ملغ كل ١٢ ساعة، اعتماداً على شدة العوي.
- يجب أن يتلقى المرضى الذين لديهم معدل ترشيح كيبيني أقل من ١٠ / دقيقة ٥٠٠ ملغ أو ٢٥٠ ملغ كل ٢٤ ساعة، وذلك اعتماداً على شدة الخمج.

- يجب أن يتلقى مرضى غسيل الكلى ٥٠٠ ملغ أو ٢٥٠ ملغ كل ٢٤ ساعة، وفقاً لشدة الإصابة. كما يجب أن يتلقوا جرعة إضافية أثناء غسيل الكلى في نهايته.

ريموكلاف إي إس: لا يحتوي أي نفس كمية حمض الكلافولانليك الموجودة في باقي عبارات ريموكلاف الأخرى. لذلك يجب عدم تبديل معلق ٢٠٠ ملغ/ملم أو ٤٠٠ ملغ/ملم بمعلق إي إس. المرضى الأطفال بعمر ٣ أشهر وأكبر: الجرعة الموصى بها هي: ٩٠ ملغ/كغ/ اليوم مقسمة كل ١٢ ساعة، تستخدم لمدة ١٥ أيام.

وزن الجسم (كغ)	الحجم الذي يعطي ٩٠ ملغ/كغ/اليوم
٨	٣ مل مرتين يومياً
١٢	٤,٥ مل مرتين يومياً
١٦	٦ مل مرتين يومياً
٢٠	٧,٥ مل مرتين يومياً
٢٤	٩ مل مرتين يومياً
٢٨	١٠,٥ مل مرتين يومياً
٣٢	١٢ مل مرتين يومياً
٣٦	١٣,٥ مل مرتين يومياً

- المرضى الأطفال الذين يزيدون عن ٤ كغ وأكثر: التجارب على معلق إي إس عند هذه المجموعة غير متاحة. البالغين: يجب على البالغين ممن مصعوبة في البلع عدم تناول ريموكلاف إي إس بدلاً عن مضغوظات ريموكلاف ٢٦٥ أو ١٠٠٠.

### فرط الجرعة:

الأعراض: تناول جرعة زائدة من ريموكلاف يؤدي إلى ظهور أعراض هضمية، اضطراب توازن البوتال والشيوارد. قد تظهر استنتاجات لدى المرضى الذين يعانون من خلل في وظائف الكلى عند تناوله بجرعات عالية.

العلاج: العلاج يكون عرضياً. يمكن إزالة الأموكسيسيلين ومحض الكلافولانليك من الدم عن طريق غسيل الكلى.

### تحضير المعلق:

١. رج العبوة لتحضير المسحوق الجاف.
٢. أضف نصف الكمية من الماء بالاعتماد على حد الإضافة.
٣. رج العبوة جيداً.
٤. اكمل الحجم بالماء حتى حد الإضافة، ثم رج العبوة جيداً مرة أخرى.

### الحفظ:

يحفظ بعيداً عن متناول أيدي الأطفال.  
يحفظ في مكان جاف وبدرجة حرارة أقل من ٢٥ درجة مئوية.  
يحفظ المعلق بعد التحضير في البراد (٢-٨ درجة مئوية).  
أنتف الكمية المتبقية من المعلق بعد ١٠ أيام من تحضيره.

### المضغوظات:

كل عبوة كرتونية ريموكلاف ١٠٠٠ تحتوي على (١٠ - ٤ - ١٤) مضغوظة مليسة بالفيليم ضمن شريط أو شريطين Alu/Alu.

كل عبوة كرتونية ريموكلاف ٢٦٥ تحتوي على (١٠ - ١٤ - ١٤) مضغوظة مليسة بالفيليم ضمن شريط أو شريطين Alu/Alu.

كل عبوة كرتونية ريموكلاف ٣٧٥ تحتوي على (١٠ - ٢٠) مضغوظة مليسة بالفيليم ضمن شريط أو شريطين Alu/Alu.

### مسحوق لتحضير معلق فموي:

كل عبوة كرتونية ريموكلاف (٤٥٧ - ٣١٢ - ٢٢٨ - ١٥٦ - إي إس) تحتوي على عبوة زجاجية عاتمة سعة ٤٠٠ مل.

الدواء المستحضر بوزن على صفةه وتعملة خلافاً للتعليمات بحسب الخطر  
تحت إشراف وزارة الصحة الفلسطينية، رقم ترخيص الاستعمال الممنوع من عقوبات تعليمات المنتجين  
التي صرفها كذا، وتخليصها بالمستشفى ما لم يغيرها أي من الأدوية وصفه بمرور  
الزمن صرف الدواء بوصفه عقبة  
لائحة الأدوية مغلقة لدى الأطفال  
مجلس وزراء الصحة العرب واتحاد الصيدلة العرب.

إنتاج شركة ريبا للصناعات الدوائية - سوريا