



INFECTOCILLIN[®] 250 Saft, 250.000 eenheden/5 ml, poeder voor drank

fenoxymethylpenicilline-kalium

INFECTOCILLIN[®] 250 Saft is in Nederland beschikbaar op basis van artikel 3.17 RGW (levering op artsverklaring) via ACE Pharmaceuticals BV / ACE Apotheek (T 036-5227201). Deze bijsluiter is een letterlijke vertaling van de goedgekeurde Duitse bijsluiter (Zul.-Nr: 6149647.01.01).

Lees voor gebruik de hele bijsluiter van dit geneesmiddel goed door, want hij bevat belangrijke informatie.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien wilt u hem later nog eens doorlezen.
- Als u nog vragen heeft, raadpleeg dan uw arts of apotheker.
- Dit geneesmiddel is aan u persoonlijk of aan uw kind voorgescreven. Geef het niet door aan derden. Voor andere mensen kan dit geneesmiddel schadelijk zijn, ook als ze dezelfde klachten hebben als u.
- Als u bijwerkingen merkt, raadpleeg dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter vermeld staan. Zie onder rubriek 4.

Wat staat er in deze bijsluiter

1. Wat is INFECTOCILLIN 250 Saft en waarvoor wordt het gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe wordt dit middel gebruikt?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is INFECTOCILLIN 250 Saft en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

INFECTOCILLIN 250 Saft is een middel tegen bacteriële infecties (een antibioticum). Dit middel wordt gebruikt voor de behandeling van de onderstaande lichte tot matig-ernstige infecties, die worden veroorzaakt door ziekteverwekkers die gevoelig zijn voor fenoxymethylpenicilline en die kunnen worden behandeld met toediening van penicilline via de mond (oraal):

- Amandelontsteking
- Keelontsteking
- Roodvonk
- Wondroos
- Tand-, mond- en kaakinfecties, waaronder neusbijholteontstekingen die uitgaan van een tand of kies.
- Ter voorkoming van een bacteriële ontsteking van de binnenbekleding van het hart (endocarditisprofylaxe) bij operatieve ingrepen in de mondholte of bovenste luchtwegen.
- Ter voorkoming van een terugval van acuut reuma.

Bij onderstaande infecties mag dit middel alleen worden ingezet in geval van aangetoonde gevoeligheid van de ziekteverwekker:

- Acute bacteriële middenoorontsteking.
- Acute bacteriële neusbijholteontsteking.
- Acute verslechtering (exacerbatie) van een chronische ontsteking van de bronchiën (bronchitis).
- Buiten het ziekenhuis opgelopen longontsteking.
- Etterige huidinfecties.

2. Wanneer mag u dit middel niet innemen en moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6. In dat geval bestaat het risico op een allergische shock (een ernstige overgevoeligheidsreactie met onder andere sterke daling van de bloeddruk en ademnood). Ook kan kruisallergie met andere stoffen uit de familie van de penicillinen en cefalosporinen optreden.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel inneemt:

- Als u een allergische aanleg heeft (bijvoorbeeld hooikoorts, bronchiale astma). In dat geval mag u dit middel alleen met toestemming van de arts innemen, omdat het risico dat u ook op dit middel allergisch reageert, groter is.
- Als u last heeft van ernstige maag- en darmklachten met braken en diarree. In dat geval moet u overleggen met een arts. Hij/zij zal mogelijk de behandeling met dit middel stopzetten, omdat onder deze omstandigheden niet kan worden gegarandeerd dat het middel in voldoende mate door het lichaam wordt opgenomen.
- Bij niet-enzymatische bepalingen van het glucosegehalte in urine. Deze kunnen een vals-positieve uitslag geven. Ook kan bepaling van urobilinogeen (een galkleurstof) verstoord zijn.
- Bij langdurig gebruik. Dit kan leiden tot superinfecties (meervoudige infecties) met resistente bacteriën en gistachtige schimmels.
- Tandverkleuringen, die door de inname van dit middel kunnen optreden, kunnen normaal gesproken worden voorkomen door tijdens de behandeling zorgvuldige mondhygiëne te betrachten.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast INFECTOCILLIN 250 Saft nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Verminderde werking van dit middel

- Stoffen met een remmende werking op de groei van bacteriën (middelen voor chemotherapie of andere antibiotica, bijvoorbeeld tetracycline, erytromycine, sulfonamide of chlooramfenicol) mag u niet tegelijkertijd met dit middel innemen.
- Bij darmsterilisatie met aminoglycosiden (bijvoorbeeld neomycine), direct voorafgaand aan inname van dit middel of in geval van langdurig gebruik.

Verhoogde werking en mogelijke verergering van bijwerkingen van dit middel

- Probenecide (een middel tegen jicht).
- Indometacine, fenylbutazon, salicylaten en sulfipyrazon (middelen voor de behandeling van pijn en reumatische ontstekingsziekten, zoals jicht en trombose).

Verhoogde werking en mogelijke verergering van bijwerkingen van andere geneesmiddelen

- Methotrexaat (een middel tegen kanker of reumatoïde artritis).

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Zie in rubriek 3 'Wijze van toediening'.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Zwangerschap

Resultaten uit tot nu toe uitgevoerde omvangrijke onderzoeken met penicillinen duiden niet op schadelijke effecten op het ongeboren kind. Daarom mag dit middel tijdens de zwangerschap worden gebruikt, mits noodzakelijk en op voorschrift van een arts.

Borstvoeding

Dit middel wordt uitgescheiden in de moedermelk. Houd er rekening mee dat bij de zuigeling – door mogelijke beïnvloeding van de normale ontwikkeling van de

darmflora – diarree kan optreden door overmatige groei van bepaalde schimmels (gistachtige schimmels) in de darm.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er zijn geen bijzondere voorzorgsmaatregelen noodzakelijk. Desondanks kunnen de mogelijke bijwerkingen de nodige beperkingen met zich meebrengen (zie rubriek 4 'Mogelijke bijwerkingen').

INFECTOCILLIN 250 Saft bevat kalium, natrium en sucrose

Kalium

Patiënten met een hartaandoening of een ernstige elektrolytstoornis (stoornis van de zouthuishouding) moeten rekening houden met de kaliuminname via het preparaat. 1 maatlepel bevat 0,458 mmol (17,9 mg) kalium. Voorzichtigheid is geboden bij patiënten met een verminderde nierfunctie of patiënten op een gecontroleerd kaliumdieet (dieet met een laag kaliumgehalte).

Natrium

1 maatlepel bevat 0,629 mmol (14,46 mg) natrium. Voorzichtigheid is geboden bij patiënten op een gecontroleerd natriumdieet (dieet met een laag (keuken)zoutgehalte).

Sucrose

1 maatlepel bevat 2,7 g sucrose (suiker), hetgeen overeenkomt met circa 0,23 BE (broodeenheden). Voorzichtigheid is geboden bij patiënten op een diabetesdieet.

Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

3. Hoe wordt dit middel gebruikt?

Neem dit geneesmiddel altijd in precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Dosering

Kinderen tot 12 jaar

Voldragen pasgeborenen, oudere zuigelingen, peuters, kleuters en kinderen tot 12 jaar krijgen een dagdosis die is afgestemd op het lichaamsgewicht en de leeftijd.

Kinderen ouder dan 12 jaar en volwassenen

Afhankelijk van de ernst en de plaats van de infectie krijgen volwassenen en kinderen ouder dan 12 jaar doorgaans 3 tot 4 keer per dag 295 tot 885 mg fenoxymethylpenicilline (0,5-1,5 miljoen eenheden).

Voor jongeren tot 18 jaar en volwassenen zijn hoger gedoseerde geneesmiddelen (bijvoorbeeld tabletten) verkrijgbaar.

Bij de verpakking is een maatlepel bijgesloten. De maatlepel heeft markeringen om 5 ml, 2,5 ml en 1,25 ml te kunnen afmeten. Zie de gebruiksaanwijzing van de maatlepel aan het einde van deze bijsluiter. Een tot de rand gevulde maatlepel bevat 5 ml (250.000 eenheden fenoxymethylpenicilline-kalium).

De onderstaande tabel geeft een aanknopingspunt voor de dosering. Het gewicht van het kind is leidend voor de dosering.

Voor zover niet anders voorgeschreven, gelden de volgende doseringsaanbevelingen.

		Dosering	Overeenkomend met een dagdosis van*
Pasgeborenen tot 4 maanden	tot 4 kg	3 x daags 1,25 ml (¼ maatlepel)	187.500 eenheden
Zuigelingen ouder dan 4 maanden	4-10 kg	3 x daags 2,5 ml (½ maatlepel)	375.000 eenheden
Peuters/kleuters	10-20 kg	3 x daags 5 ml (1 maatlepel)	750.000 eenheden
Kinderen	20-30 kg	3 x daags 10 ml (2 maatlepels)	1.500.000 eenheden

* 1.000.000 eenheden komen overeen met 590 mg fenoxymethylpenicilline.

Let op: bij matig-ernstige gevallen dan wel ziekteverwekkers die minder gevoelig zijn, of een ongunstig gelegen infectiehaard, kan de dagdosis worden verdubbeld. Verdere verhoging van de dosis kan in individuele gevallen zinvol zijn, maar over het algemeen heeft toepassing van een ander antibioticum of een intraveneuze toedieningsvorm (via injectie in een ader) dan de voorkeur boven verhoging van de dosis van dit middel.

Dosering bij verminderde nierfunctie

Tot een creatinineklaring van 30-15 ml/min is het bij een doseringsinterval van 8 uur over het algemeen niet noodzakelijk om de dosis van dit middel te verlagen.

Wijze van toediening

Dit middel is bedoeld om via de mond in te nemen. Om een zo hoog mogelijke opname in het lichaam te bereiken, moet dit middel een uur voor de maaltijd worden ingenomen. Om regelmatig inname bij kinderen makkelijker te maken, kan dit middel ook tijdens de maaltijden worden ingenomen.

Gewoonlijk moet u dit middel in 3-4 afzonderlijke doses verdeeld over de dag innemen, zo mogelijk met een tussentijd van 8 uur. In geval van een amandel- of keelontsteking kunt u dit middel in 2 afzonderlijke doses innemen, zo mogelijk met een tussentijd van 12 uur.

Instructies voor het bereiden van de drank

1. Schud het poeder voor het openen van de fles kort los.
2. Open de fles. Druk daarvoor van bovenaf stevig op de dop en draai deze tegelijkertijd naar links.
3. Verwijder de aluminium verzegeling en vul de fles langzaam met vers, koud leidingwater tot de markeringspijl op het etiket.
4. Sluit de fles weer en schud deze krachtig totdat het poeder is opgelost.
5. Nadat het poeder is opgelost, zal de vloeistofspiegel tot een stukje onder de markering gedaald zijn. Vul nogmaals bij met water totdat de vloeistofspiegel weer tot de markeringspijl komt. Na nog een keer krachtig schudden is de drank klaar voor gebruik.
6. Bewaar de klaargemaakte drank in de koelkast (2-8 °C). Dan is de drank 10 dagen houdbaar.

Heel soms kunnen na bereiding van de drank enkele deeltjes aanwezig zijn, die pas later helemaal oplossen. De drank is echter direct bruikbaar en het geneesmiddel volledig werkzaam.

Duur van de behandeling

Meestal moet u dit middel gedurende 7-10 dagen innemen, ten minste tot 2-3 dagen nadat de ziekteverschijnselen afgenomen zijn. Houd deze periode ook aan als u zich al beter voelt! De duur van de behandeling hangt ervan af hoe de ziekteverwekkers op het middel reageren en of er nog ziekteverschijnselen zijn.

Als na 3-4 dagen geen verbetering is opgetreden, neem dan contact op met de behandelend arts. Hij/zij zal beslissen over de verdere behandeling.

Als de arts bij u of uw kind een middenoorontsteking heeft vastgesteld, is de duur van de inname maximaal 5 dagen. Inname gedurende 5-10 dagen kan noodzakelijk zijn bij risico op complicaties. Uw arts zal u hierover meer informatie geven.

Bij de behandeling van infecties die door bepaalde ziekteverwekkers (bètahemolytische streptokokken van groep A) worden veroorzaakt, moet dit middel om redenen van veiligheid gedurende 10 dagen worden ingenomen. Dit om gevolgen in een later stadium, zoals bepaalde chronische gewrichtsaandoeningen (acuut reuma), te voorkomen.

De behandelend arts bepaalt de duur van de behandeling in afzonderlijke gevallen.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Net als bij andere penicillinen is het over het algemeen niet direct schadelijk als een enkele keer een te grote hoeveelheid van dit middel wordt ingenomen. Het is daarom voldoende om bij onbedoelde overdosering de inname van dit middel even te onderbreken. Raadpleeg altijd een arts en in het bijzonder wanneer dit middel opzettelijk in een grote hoeveelheid is ingenomen.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Raadpleeg hierover uw arts. Hij/zij zal u vertellen of de eerstvolgende dosis onveranderd op het gebruikelijke tijdstip kan worden ingenomen of dat verhoging van de dosis zinvol is.

Als u stopt met het innemen van dit middel

Voor het slagen van de behandeling is het van groot belang dat u de behandeling niet zelf onderbreekt of beëindigt. De arts moet beslissen over onderbreking of stopzetting van de behandeling.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Voor de frequentie van bijwerkingen gelden de onderstaande categorieën:

Zeer vaak: bij meer dan 1 op de 10 gebruikers
Vaak: bij 1 tot 10 op de 100 gebruikers
Soms: bij 1 tot 10 op de 1000 gebruikers
Zelden: bij 1 tot 10 op de 10.000 gebruikers
Zeer zelden: bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers
Niet bekend: de frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald

Belangrijke bijwerkingen of verschijnselen waarop u moet letten en maatregelen die u moet treffen als deze zich bij u voordoen.

Als u last krijgt van een van de onderstaande bijwerkingen, neemt dit middel dan niet meer in en neem onmiddellijk contact op met uw arts.

Allergische reacties

Als u verschijnselen van een allergische reactie krijgt, zoals jeuk, roodheid van de huid of netelroos, stop dan met het innemen van dit middel en overleg direct met uw arts.

Darmontsteking

Bij ernstige en aanhoudende of bloederige diarree moet rekening worden gehouden met een darmontsteking (pseudomembraneuze enterocolitis) die na behandeling met antibiotica kan ontstaan. Een dergelijke darmontsteking kan levensbedreigend zijn. Neem onmiddellijk contact op met een arts, die zo nodig de behandeling met dit middel zal stopzetten en direct een passende behandeling zal starten. U mag geen geneesmiddelen innemen die de samentrekkende bewegingen van de darm (peristaltiek) remmen.

Andere mogelijke bijwerkingen

Infecties en parasitaire aandoeningen

- Niet bekend: superinfectie met resistente bacteriën of gistachtige schimmels (zie ook rubriek 2, onder "Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel").

Hartaandoeningen

- Zeer zelden: versnelde hartslag.

Bloed- en lymfestelselaandoeningen

- Zeer zelden: veranderingen in het bloedbeeld, zoals granulocytopenie (verlaagd aantal van bepaalde witte bloedcellen), agranulocytose (ontbreken van bepaalde witte bloedcellen), trombocytopenie (verlaagd aantal bloedplaatjes), pancytopenie (verlaagd aantal van alle soorten cellen in het bloed), hemolytische anemie (bloedarmoede door afbraak van rode bloedcellen), eosinofilie (verhoogd aantal van bepaalde witte bloedcellen).

Zenuwstelselaandoeningen

- Zeer zelden: smaakstoornissen, bepaalde vorm van hersenvliesontsteking (aseptische meningitis).

Aandoeningen van de luchtwegen, borstkas en middenvlies (mediastinum)

- Zeer zelden: zwelling van de tong of het strottenhoofd, ademnood.

Maag-darmstelselaandoeningen

- Vaak: misselijkheid, braken, gebrek aan eetlust, drukkend gevoel op de maag, buikpijn, opgeblazen gevoel, zachte ontlasting, diarree.

- Zelden: zwarte haartong, oppervlakkige tandverkleuringen, die meestal met grondig tandenpoetsen weer kunnen worden verwijderd. Let tijdens de behandeling met dit middel daarom vooral bij kinderen op zorgvuldige gebitsverzorging.
- Zeer zelden: ernstige ontsteking van de dikke darm (pseudomembraneuze enterocolitis), droge mond.

Nier- en urinewegaandoeningen

- Zeer zelden: acute nierontsteking (interstitiële nefritis).

Huid- en onderhuidaandoeningen

- Vaak: huiduitslag (exantheem), roodheid van de huid met warmtegevoel, jeuk, netelroos met vorming van blaasjes en kwaddels, slijmvliesontstekingen, vooral in de mond.
- Zeer zelden: allergische zwelling van huid en slijmvliezen (angio-oedeem).

Skeletspierstelsel- en bindweefsel-aandoeningen

- Zeer zelden: gewrichtspijn.

Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen

- Zeer zelden: geneesmiddelkoorts.

Immuunsysteemaandoeningen

- Zeer zelden: aanvallen van ademnood door vernauwing van de bronchiën (bronchospasme), weefselschade door een allergische ontstekingsreactie (serumziekte), ontsteking van kleine bloedvaten (vasculitis), sterke daling van de bloeddruk, levensbedreigende plotseling optredende allergische reactie (anafylactische shock), ernstige huidreactie met mogelijke blaasvorming (stevens-johnson-syndroom, lyell-syndroom)

Natriummethyl-4-hydroxybenzoaat of natriumpropyl-4-hydroxybenzoaat kunnen overgevoeligheidsreacties opwekken, ook vertraagd.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op het etiket en de omdoos na 'EXP'. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Aanwijzingen voor de houdbaarheid na bereiding

De klaargemaakte oplossing is 10 dagen in de koelkast (2-8 °C) houdbaar. Al het ongebruikte geneesmiddel moet worden weggegooid.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

De werkzame stof in dit middel is fenoxymethylpenicilline-kalium. Iedere 5 ml (overeenkomend met 1 maatlepel) van de klaargemaakte oplossing bevat 163,4 mg fenoxymethylpenicilline-kalium respectievelijk 147,5 mg fenoxymethylpenicilline (250.000 eenheden).

De andere stoffen in dit middel zijn natriummethyl-4-hydroxybenzoaat (Ph. Eur.), natriumpropyl-4-hydroxybenzoaat (Ph. Eur.), kaliumsorbitaat (Ph. Eur.), sucrose, natriumcyclamaat, natriumcitraat 2H₂O, natriumsacharine, citroenzuur, framboosaroma, kleurstof karmijnzuur (E120).

Hoe ziet INFECTOCILLIN 250 Saft eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Wit tot lichtroze poeder met enkele rode deeltjes.

Na bereiding van de drank: Een heldere, roodachtig gekleurde oplossing met een zoete en fruitige geur en smaak.

Verpakking met 45 g poeder voor de bereiding van 75 ml drank.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

INFECTOPHARM Arzneimittel und Consilium GmbH

Von-Humboldt-Str. 1

64646 Heppenheim

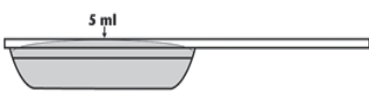
Duitsland

www.infectopharm.com

De bijsluiter is in Duitsland voor het laatst goedgekeurd in maart 2016.

Aanvullende informatie conform AMG §11, lid 1, onder 7:

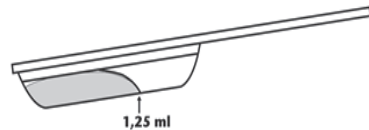
Gebruiksaanwijzing van de maatlepel



Om 5 ml af te meten, moet na vulling de vloeistof-spiegel de bovenrand van de maatlepel raken.



De markering van 2,5 ml bevindt zich aan de binnenzijde van de maatlepel.



Om 1,25 ml af te meten, moet de maatlepel enigszins scheef worden gehouden.

Nawoord voor bezorgde ouders van een ziek kind

Uw kind voelt zich ziek en heeft misschien wel koorts. Daarom was het verstandig dat u naar de huisarts ging. De arts heeft bij uw kind een infectie vastgesteld die moet worden behandeld. Daarom heeft hij/zij INFECTOCILLIN 250 Saft voorgeschreven. Natuurlijk bent u bezorgd en vraagt u zich af of uw kind daadwerkelijk een antibioticum nodig heeft.

Mogelijk maakt u zich zorgen daarover en denkt u:

- "Mijn kind heeft toch pas nog een antibioticum gekregen. Dat slaat nu toch helemaal niet meer aan?"
- "Antibiotica maken de natuurlijke afweer toch alleen maar zwakker. Zo wordt mijn kind nog gevoeliger voor infecties."
- "Antibiotica moet je zo veel mogelijk vermijden. Hoe meer mijn kind daarvan binnenkrijgt, hoe ongevoeliger het ervoor wordt."

Uw arts kent uw bedenkingen. Toch heeft hij/zij aan uw kind INFECTOCILLIN 250 Saft voorgeschreven en u vast en zeker op het hart gedrukt om dit geneesmiddel gedurende de hele behandelingsduur regelmatig en nauwkeurig te gebruiken. U moet vertrouwen hebben in het advies van de arts en zijn/haar aanwijzingen precies opvolgen, want uw zorgen zijn grotendeels ongegrond. Moderne antibiotica worden over het algemeen goed verdragen en kunnen ervoor zorgen dat uw kind snel weer beter wordt.

Antibiotica zijn een geschenk van de natuur

Antibiotica zijn natuurlijke stoffen, die bijvoorbeeld door schimmels worden gevormd. Sinds mensenheugenis komen deze stoffen voor in de omgeving van mensen, maar pas een paar decennia geleden is de waarde ervan voor de gezondheid van mensen ontdekt. De ontdekking van penicilline betekende een

geweldige stap voorwaarts voor de geneeskunde. Het leven van velen is erdoor gered. Alexander Fleming won voor deze ontdekking in 1945 de Nobelprijs voor de Geneeskunde! Zo was halverwege de vorige eeuw een amandelontsteking (angina of tonsillitis) nog een gevaarlijke aandoening. Vaak traden complicaties op, soms met de dood als gevolg. Vandaag de dag jaagt een amandelontsteking ons geen angst meer aan – dankzij antibiotica.

INFECTOCILLIN 250 Saft bevat fenoxymethylpenicillinekalium, een uit de natuur gewonnen werkzame stof die al tientallen jaren met succes wordt toegepast.

Het welslagen van de behandeling hebt u zelf in de hand

Uw kind is ziek door ziekteverwekkers (ziekmakende bacteriën). Om uw kind weer beter te maken, moeten deze verwekkers zo snel mogelijk worden gedood. Daarbij helpt INFECTOCILLIN 250 Saft.

U vraagt zich misschien af hoe de ziekte of de bacteriële infectie bij uw kind de kop heeft kunnen opsteken. De lichaamseigen afweer van ieder mens (het immuunsysteem) zorgt er normaal voor dat het lichaam beschermd is tegen ziekmakende bacteriën, en dus tegen infectieziekten. Maar wanneer de ziekteverwekkers plotseling heel talrijk zijn, bijvoorbeeld als uw kind wordt 'aangestoken', kunnen deze het immuunsysteem de baas worden en het lichaam 'overspoelen'. Er treedt een infectie op. Een infectie kan echter ook makkelijk de kop opsteken als uw kind al wat verzwakt is, bijvoorbeeld door een verkoudheid. Dan is het immuunsysteem zo zwak, dat slechts weinig bacteriën het lichaam al ziek kunnen maken.

Daarom heeft uw kind hulp nodig om de ziekteverwekkers te bestrijden. De lichaamseigen afweer van uw kind kan het niet meer alleen aan. Die extra hulp komt van het antibioticum dat de arts heeft voorgeschreven. Wij horen steeds vaker dat veel ouders terughoudend tegenover antibiotica staan. Ze zijn bezorgd dat ze daarmee de afweer van hun kind alleen maar zwakker maken. Het tegendeel is waar. Het immuunsysteem en antibiotica ondersteunen elkaar wederzijds: het antibioticum helpt uw kind in een situatie, waaruit het zich op eigen kracht niet meer kan redden. Uw kind wordt door antibiotica ook niet vatbaarder. Het immuunsysteem kan zich, wanneer uw kind snel weer opknapt, juist eerder herstellen en nieuwe ziektekiemen met succes te lijf gaan.

Niet te vroeg stoppen!

Stop de behandeling niet te vroeg. De bacteriën geven zich ook niet zo snel gewonnen. Bedenk dat er ook nog bacteriën aanwezig zijn als uw kind zich al een stuk beter voelt. Daarom heeft uw arts u verteld hoe lang uw kind INFECTOCILLIN 250 Saft moet innemen. Uit jarenlange ervaring weten wij dat het middel ook nadat de koorts al is gedaald, nog moet worden ingenomen, om complicaties te voorkomen en de infectie helemaal te genezen.

Een voorspoedig herstel gewenst door INFECTOPHARM Arzneimittel und Consilium GmbH!

Deze letterlijke vertaling is onder verantwoordelijkheid van ACE Pharmaceuticals BV opgemaakt in augustus 2017.