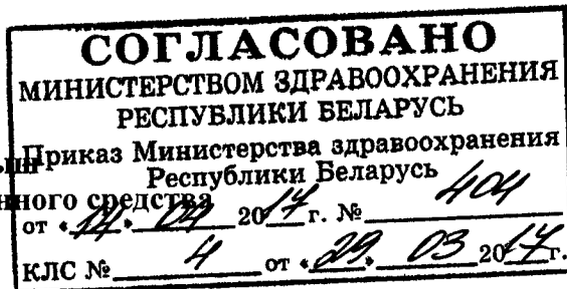


НД РБ

8119 - 2017

Листок-вкладыш  
по применению лекарственного средства  
Немоцид



(информация для пациентов)

**Регистрационный номер:**

**Торговое название препарата:** Немоцид

**Международное непатентованное название:** пирантел

**Химическое название:** (Е)-1,4,5,6-Тетрагидро-1-метил-2-(2-(2-тиенил)этилен) пириимидин в виде эмбоната или тертрата).

**Лекарственная форма:** суспензия для приема внутрь

**Состав:**

Каждые 5 мл суспензии содержат:

*активное вещество:*

пирантела 250 мг (в виде пирантела памоата)

*Вспомогательные вещества:*

натрия метилпарабен, натрия пропилпарабен, сорбиновая кислота, ксантановая камедь, сахароза, сорбитола раствор 70%, полисорбат 80, эссенция шоколадная, эссенция мороженого, кислота лимонная моногидрат, вода очищенная.

**Описание**

Суспензия от светло желтого до желтого цвета.

**Фармакотерапевтическая группа:**

Антигельминтные средства.

**Код АТС:** P02CC01.

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика**

Антигельминтный препарат широкого спектра действия. Вызывает нервно-мышечную блокаду чувствительных гельминтов. Активен в отношении *Enterobius vermicularis*, *Ascaris lumbricoides*, *Ancylostoma doudenale*, *Necator americanus*. Действует как на половозрелых, так и на неполовозрелых особей обоего пола, не действует на личинки в стадии миграции.

**Фармакокинетика**

**Всасывание**

После приема внутрь пирантел плохо абсорбируется из ЖКТ. После приема разовой дозы 10 мг/кг массы тела концентрация пирантела в плазме составляет 0,005-0,13 мкг/мл в течение 1-3 ч.

**Распределение**

Отсутствуют данные о распределении пирантела в тканях и биологических жидкостях организма (теоретически абсорбция активного вещества минимальна), а также о возможности выделения активного вещества с грудным молоком.

**Метаболизм и выведение**

Пирантел абсорбированный в системный кровоток, частично метаболизируется в печени до N-метил-1,3-пропанедиамина. 50% от принятой дозы выводится в неизменном виде с калом, около 7% - с мочой в неизменном виде или в виде метаболита.

**Показания**

- аскаридоз;
- анкилостомидоз;
- некатороз;
- энтеробиоз.

**Противопоказания**

-Повышенная чувствительность к пирантелу.

-Миастения (период лечения)

С осторожностью назначают при печеночной недостаточности.

**Способ применения и дозы**

Препарат принимают внутрь во время или после еды. Перед применением суспензию следует взбалтывать.

Дозу и кратность приема устанавливают индивидуально, в зависимости от показаний, возраста и массы пациента.

При *аскаридозе* и *энтеробиозе* (а также при смешанных инвазиях этими гельминтами) обычная доза для взрослых и детей составляет 10-12 мг/кг в виде однократной дозы.

При *анкилостомидозе* суточную дозу (10-12 мг/кг массы тела) принимают в течение 3 дней.

При тяжелых формах *некатороза* (массивные инвазии *Necator americanus*) назначают 10 мг/кг массы тела в сутки в течение 3 дней или 20 мг/кг массы тела в сутки в течение 2 дней.

В зависимости от массы тела лекарственное средство дозируется следующим образом:

Масса тела	Однократная доза (мл)	Однократная доза (мг)
11-16 кг	2,5 мл	125 мг
17-28 кг	5,0 мл	250 мг
29-39 кг	7,5 мл	375 мг
40-50 кг	10,0 мл	500 мг
51-62 кг	12,5 мл	625 мг
63-75 кг	15,0 мл	750 мг
Взрослые с массой тела > 75 кг	20,0 мл	1000 мг

Взрослым пациентам целесообразно применять препарат в форме таблеток, но в случае невозможности приема таблеток рекомендуется применение препарата в виде суспензии.

**Дети:** Препарат не применяют у детей в возрасте до 6 месяцев в связи с отсутствием данных по безопасности и эффективности.

**Детям в возрасте до 2-х лет** препарат следует применять с осторожностью.

**Побочные реакции**

Побочные эффекты распределяли по частоте возникновения следующим образом: очень часто (>1/10); часто (>1/100, <1/10); нечасто (>1/1000, <1/100); редко (>1/10000, <1/1000); очень редко (<1/10000); с неизвестной частотой (невозможно оценить на основе существующих данных).

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

*Со стороны желудочно-кишечного тракта:* редко – тошнота, рвота, боли и спазмы желудка, диарея и отсутствие аппетита (чаще всего эти симптомы объясняются гибелью гельминтов); с неизвестной частотой – позывы на испражнение.

*Со стороны гепато-билиарной системы:* редко – преходящее повышение активности печеночных трансаминаз.

*Со стороны центральной и периферической нервной системы:* редко – головная боль, головокружение, сонливость, бессоница; с неизвестной частотой – расстройство слуха, галлюцинации, спутанность сознания и парестезия.

*Аллергические реакции:* редко – кожная сыпь.

*Прочие:* редко – слабость; с неизвестной частотой – лихорадка.

Следует рекомендовать пациенту обратиться к врачу, если на фоне лечения любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются или пациент заметил любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции.

### **Беременность и лактация**

Применение препарата при беременности и лактации (грудном вскармливании) возможно только в том случае, если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода или ребенка.

### **Влияние на способность управлять автотранспортом и механизмами**

Не проводилось исследований влияния препарата на способность управлять автомобилем или работать с другими механизмами. Препарат может вызывать головокружение, сонливость и слабость, а, следовательно, влиять на скорость реакции при управлении транспортными средствами и занятии другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

### **Меры предосторожности**

Лекарственное средство с осторожностью назначают при нарушении функции печени

(временно повышает уровень аспаратаминотрансферазы), истощенным пациентам, пациентам с анемией.

При лечении нет необходимости применять слабительные средства.

Для предотвращения повторного заражения рекомендовано четкое соблюдение правил личной гигиены: проводить ежедневный туалет перианальной области, регулярно менять нижнее белье, чистить ногти несколько раз в день. Детям необходимо коротко обрезать ногти, предотвращать расчесывание.

Из-за наличия в составе препарата сахарозы и сорбитола применение противопоказано пациентам с редкой врожденной непереносимостью фруктозы, глюкозо-галактозной мальабсорбцией или сахарозной-изомальтазной недостаточностью.

При энтеробиозе следует провести одновременное лечение всех совместно проживающих лиц. После завершения лечения необходимо провести контрольное исследование кала на наличие яиц паразитов.

### **Передозировка**

Из-за низкого уровня абсорбции пирантела из желудочно-кишечного тракта, передозировка обычно не вызывает явления серьезной интоксикации. Могут наблюдаться расстройства пищеварительной системы и временные нарушения

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

со стороны центральной нервной системы (головная боль, головокружение, слабость). Иногда передозировка приводит к увеличению уровня печеночных трансаминаз. Специфические антидоты неизвестны. Рекомендовано немедленное промывание желудка, а также мониторинг функций дыхательной и сердечно-сосудистой систем. Лечение симптоматическое.

**Лекарственное взаимодействие**

При совместном применении с пиперазином пирантел действует антагонистически (эта комбинация не рекомендуется).  
Повышает концентрацию теофиллина в плазме.

**Форма выпуска (упаковка)**

*Первичная упаковка:* по 10 мл суспензии для приема внутрь во флакон темного стекла, закрытый навинчивающейся алюминиевой крышкой с прокладкой из ПВХ и контролем первого вскрытия.

*Вторичная упаковка:* по 1 флакону с мерным колпачком и листком-вкладышем помещают в картонную пачку.

**Срок годности**

3 года.

Нельзя применять препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

**Условия хранения**

Хранить в защищенном от влаги и света месте при температуре ниже 25°C.  
Хранить в недоступном для детей месте.

**Условия отпуска из аптек:**

Без рецепта врача.

**Название и адрес изготовителя**

«ИПКА Лабораториз Лимитед», Индия  
48, Kandivli Industrial Estate, Kandivli (West),  
Mumbai 400067, India

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь