

ЛИСТОК – ВКЛАДЫШ
по медицинскому применению лекарственного средства
Пирантел

*Прочтите внимательно листок-вкладыш перед тем, как начать прием препарата.
 Сохраните этот листок-вкладыш. Вам может понадобиться прочитать его заново.
 Если у Вас возникнут дополнительные вопросы, пожалуйста, проконсультируйтесь с
 Вашим лечащим врачом.*

Международное непатентованное название: Рутантел.

Форма выпуска: суспензия для внутреннего применения 250 мг/5 мл.

Описание лекарственной формы: суспензия желтого цвета со специфическим запахом клубники. Допускается расслоение суспензии, которое устраняется при взбалтывании.

Состав: 20 мл суспензии содержит в качестве действующего вещества 1 г (1000 мг) пирантела (в виде пирантела эмбоната).

Вспомогательные вещества: сорбитола, раствор некристаллизующийся, глицерин, натрия бензоат, натрия кармеллоза, макроголглицерина гидроксистеарат, повидон, кислота лимонная моногидрат, ароматизатор Клубника AN1383, этиловый спирт 96%, вода очищенная.

Фармакотерапевтическая группа: Антигельминтные средства. Производные тетрагидропиrimидина.

Показания к применению:

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

Способ применения и дозы

Принимают перорально, во время или после еды, запивая водой. Перед применением препарат следует взбалтывать до получения однородной суспензии. К упаковке прилагается мерный стаканчик, облегчающий дозирование.

Препарат назначают детям с массой тела более 10 кг.

Аскаридоз и энтеробиоз

При энтеробиозе, аскаридозе средняя доза для взрослых и детей с массой тела более 10 кг составляет 10-12 мг/кг массы тела однократно. Для профилактики повторного заражения рекомендуется повторить прием препарата через 3 недели. Во время лечения энтеробиоза необходимо строго соблюдать правила гигиены.

Дозировка суспензии Пирантел в зависимости от массы тела

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
----------------------------------	---------	---------

Анкилостомоз

В зонах эндемии в случае заражения *Necator americanus* или тяжелой инвазии *Ancylostoma duodenale* назначают в дозе 20 мг/кг в сутки в 1-2 приема в течение 2-3 дней. В случае заражения *Ancylostoma duodenale* в неэндемичных зонах (в случае легко протекающей инвазии) может быть достаточно дозы 10 мг / кг массы тела однократно.

Пациенты с нарушением функции печени, почек.

Пациентам с нарушением функции почек коррекции дозы не требуется.

У пациентов с нарушением функции печени следует применять с осторожностью, в минимальных эффективных дозах, так как препарат может вызвать повышение активности печеночных трансаминаз.

Побочное действие

Побочные действия пирантела проявляются редко и исчезают после прекращения лечения.

Со стороны пищеварительной системы: редко - тошнота, рвота, нарушения аппетита, боли в животе, диарея, повышение активности печеночных трансаминаз.

Со стороны центральной нервной системы: в отдельных случаях - головная боль, головокружение, сонливость или бессонница, нарушение слуха, галлюцинации, спутанность сознания, парестезии, гипертермия.

Аллергические реакции: редко - кожная сыпь, крапивница, экзантема.

В случае обнаружения каких-либо нежелательных воздействий или необычных реакций посоветуйтесь с врачом относительно дальнейшего применения препарата!

Противопоказания:

- повышенная чувствительность к пирантелу или к другим компонентам препарата;
- миастения;
- печеночная недостаточность;
- детский возраст до 6 месяцев.

Передозировка

Симптомы: отсутствие аппетита, тошнота, рвота, спастические боли в животе, диарея, головные боли, сонливость или бессонница, возбуждение, кожная сыпь, нарушение функций печени.

Лечение: Специфического антидота нет. В случае передозировки рекомендуется промывание желудка, симптоматическая терапия.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Не рекомендуется одновременное применение с левамизолом и пиперазином.

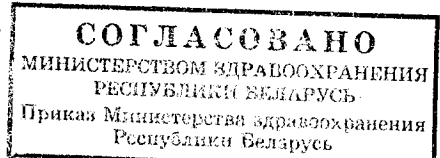
Пирантел повышает концентрацию теофиллина в плазме.

Меры предосторожности

Лекарственное средство содержит сорбитол. Пациенты с редкими наследственными заболеваниями - непереносимость фруктозы - не должны принимать данное лекарственное средство.

С осторожностью следует назначать лекарственное средство пациентам с нарушениями функции печени и детям младше 2 лет.

В период лечения миастении не следует назначать Пирантел.



Применение лекарственного средства возможно в любое время суток (не обязательно натощак).

Применение лекарственного средства не требует одновременного назначения слабительных средств.

При энтеробиозе лекарственное средство следует назначать всем членам семьи. Для предупреждения повторного заражения необходимо строго соблюдать правила гигиены (мыть руки, подстригать и чистить ногти, не допускать расчесывания области промежности, ежедневно менять постельное и нижнее белье).

Через 14 дней после применения необходимо провести контрольное паразитологическое исследование.

Суспензия Пирантел более эффективна при заражении двенадцатиперстной анкилостомой (*Ancylostoma duodenale*), чем американской анкилостомой (*Necator americanus*).

Лекарственное средство содержит 2,6 % об этилового спирта, то есть до 31,25 мг в 1 мл. Это необходимо принимать во внимание беременным женщинам и кормящим матерям, детям, а также пациентам из группы высокого риска, в т.ч. с заболеваниями печени и эпилепсией. Опасно применять пациентам, страдающим алкоголизмом.

У детей раннего возраста (до 2-х лет) и детей в возрасте 2-5 лет использование лекарственного средства, содержащего этанол должно быть обосновано. Принимая во внимание незрелость ферментативных систем, возможность накопления этанола и недостаток информации о потенциальной токсичности, преимущество использования должно перевешивать риски.

Применение препарата у людей пожилого возраста

Информация о влиянии возраста на действие пирантала у гериатрических пациентов отсутствует.

Беременность и лактация

Данных о применении пирантала в период беременности у человека недостаточно для исключения всех возможных рисков. Препарат может использоваться в период беременности только в случае крайней необходимости, после тщательной оценки врачом соотношения пользы для матери и риска для плода.

На время лечения следует прекратить грудное вскармливание.

Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами

В отдельных случаях на фоне приема лекарственного средства может возникнуть головокружение, поэтому следует соблюдать осторожность при выполнении работы, требующей быстроты психомоторных реакций.

Упаковка

По 20 мл во флаконы пластмассовые или в банки из полиэтилентерефталата, помещенные вместе со стаканчиком дозирующим и листком-вкладышем в пачки из картона.

Условия хранения

Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25°C. Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года. Срок годности указан на упаковке.

Лекарственное средство нельзя применять после даты, указанной на упаковке.

Условия отпуска из аптек

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Без рецепта врача.

Информация о производителе: ООО «Фармтехнология», 220024 г. Минск,
ул. Корженевского, 22. Тел./факс: (017) 309 44 88, e-mail: ft@ft.by; www.ft.by.

