

Состав

действующее вещество: пирантел;

5 мл суспензии содержит пирантела (в виде пирантела памоат) - 250 мг;

вспомогательные вещества: натрия бензоат (Е 211) натрия кармеллоза; сорбита раствор, который не кристаллизуется (Е 420), глицерин, алюминия-магния силикат; полисорбат 80 поливинилпирролидон; ароматизатор абрикосовый (ароматические вещества, спирт изопропиловый, этанол 96%); симетикон эмульсия; кислота лимонная моногидрат, натрия гидроксид, вода очищенная.

Лекарственная форма

Суспензия оральная.

Основные физико-химические свойства: светло-желтого цвета суспензия с характерным запахом. Может быть разделение на жидкий слой и осадок, которые после встряхивания составляют однородную суспензию.

Фармакотерапевтическая группа

Антигельминтные средства.

Код АТХ P02C C01.

Фармакодинамика

Пирантел Польфарма является противогельминтным средством. Активный против *Enterobius vermicularis*, *Ascaris lubricoides*, *Ancylostoma duodenale* и *Necator americanus*. Пирантел Польфарма приводит к нейро-мышечной блокаде, парализуя гельминтов, в результате чего они выводятся путем кишечной перистальтики вместе с калом. Пирантел Польфарма является активным против чувствительных половозрелых и неполовозрелых форм гельминтов. Не влияет на личинки гельминтов, которые мигрируют через ткани.

Фармакокинетика

Кишечная резорбция очень низкая. После приема препарата плазматические концентрации очень низки (0,05-0,13 мкг/мл) и достигаются в течение 1-3 часов. До 93% выводится в неизменном виде с калом. Менее 7% обнаруживается в моче в неизменном виде и в метаболитической форме.

Показания

Энтеробиоз, аскаридоз, анкилостомоз.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к пирантелу или к любым другим компонентам препарата.

Одновременное применение с пиперазином.

Избегать применения пирантела при лечении миастении гравис.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Может повышать уровень теофиллина в плазме крови. Одновременное применение пиперазина тормозит действие пирантела.

Особенности применения

Необходимо с осторожностью назначать при нарушении функции печени (временно повышает уровень аспарагиновой аминотрансферазы). При необходимости нужно уменьшить дозу.

При лечении нужно применять слабительные средства.

При энтеробиозе Пирантел Польшфарма рекомендуется назначать всем членам семьи.

Через 14 дней после приема препарата необходимо пройти лабораторный паразитологический контроль.

Для предотвращения повторного заражения рекомендовано четкое соблюдение правил личной гигиены: проводить ежедневный туалет перианальной области, чистить ногти несколько раз в сутки. Детям необходимо коротко обрезать ногти. Регулярно менять нижнее белье и пижаму. Предотвращать расчесыванию перианальной области.

Необходимо с осторожностью назначать пациентам, которые получают неполноценное питание, или пациентам с анемией.

Лекарственное средство содержит сорбита раствор, поэтому его не следует применять больным с редкой наследственной непереносимостью фруктозы. Сорбита раствор может вызвать легкий слабительный эффект.

Это лекарственное средство содержит менее 1 ммоль (23 мг)/дозу натрия, то есть практически свободный от натрия.

Это лекарственное средство содержит небольшое количество этанола (алкоголя), менее 100 мг/дозу.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами

Не проводили исследований влияния препарата на способность управлять автомобилем или работе с другими механизмами. В случае возникновения головокружения, сонливости, слабости, галлюцинаций с дезориентацией, следует воздержаться от управления транспортными средствами или работы с машинами и механизмами.

Применение в период беременности или кормления грудью

Беременность.

В экспериментальных исследованиях на животных указания на тератогенный эффект препарата отсутствуют. Однако, несмотря на отсутствие контролируемых исследований по применению пирантела в период беременности и кормления грудью, назначение препарата в этот период не рекомендуется. Лечение препаратом в период беременности возможно только в случае крайней необходимости и, если, по мнению врача, польза для матери превышает потенциальную опасность для плода.

Период кормления грудью.

Не проводили никаких исследований, которые бы изучали проникновение лекарственного средства в грудное молоко, поэтому препарат не следует применять в период кормления грудью. В случае необходимости лечения Пирантел Польшфарма кормление младенца грудью необходимо прекратить.

Способ применения и дозы

Перорально, во время или после еды.

5 мл суспензии содержат 250 мг пирантела.

Перед применением взбалтывать до получения однородной суспензии.

Для взрослых целесообразно применение пирантела в форме таблеток, но в случае невозможности приема таблеток следует применять препарат в виде суспензии.

Аскаридоз и энтеробиоз

При энтеробиозе, аскаридозе средняя доза составляет 10-12 мг/кг массы тела однократно, то есть:

- детям с массой тела от 10 кг - 2,5 мл суспензии на 10 кг массы тела однократно;
- взрослым с массой тела до 75 кг - 15 мл суспензии однократно;
- взрослым с массой тела более 75 кг - 20 мл суспензии однократно.

В случае энтеробиоза для полного избавления от паразитов необходимы строгие гигиенические мероприятия для всех членов семьи. Во избежание повторного самозаражения рекомендуется принять повторную дозу через 3 недели после предыдущего приема.

*Анкилостомоз, вызванный *Ancylostoma duodenale* или *Necator americanus**

При анкилостомозе в случае тяжелой инвазии или в эндемических зонах назначать в дозе 20 мг/кг в сутки в 1-2 приема в течение 2-3 дней, то есть:

- детям с массой тела от 10 кг - 5 мл на 10 кг массы тела в сутки;
- взрослым с массой тела до 75 кг - 30 мл в сутки;
- взрослым с массой тела более 75 кг - 40 мл в сутки.

В случае заражения *Ancylostoma diodenale* (возникающая в неэндемичных зонах) может быть достаточно дозы 10 мг/кг массы тела однократно.

К упаковке прилагается мерка (5 мл) с делениями.

Дети

Назначать детям с массой тела более 10 кг.

Передозировка

При передозировке препарата могут проявляться следующие симптомы: нарушение зрения, дезориентация в пространстве, головокружение, потеря сознания или головокружение при перемене положения тела, потливость, чувство усталости или общая слабость, аритмия, мышечный спазм, тремор и мышечная слабость, истощения, асфиксия (затрудненное дыхание, потеря сознания) тошнота, рвота, отсутствие аппетита, спастические боли в животе, диарея, головная боль, сонливость или бессонница, возбуждение, кожные высыпания, поражения печени.

Лечение

Специальные антидоты отсутствуют. В случае передозировки необходимо провести симптоматическое и поддерживающее лечение (раннее промывание желудка, обеспечение проходимости дыхательных путей, поддержка артериального давления).

Побочные реакции

При приеме препарата в лечебных дозах в отдельных случаях возможны нарушения:

со стороны органов желудочно-кишечного тракта: тошнота, рвота, нарушение аппетита, боль в животе, диарея, запор, тенезмы;

со стороны нервной системы: головная боль, головокружение, бессонница, сонливость, галлюцинации с дезориентацией, парестезии, атаксия;

со стороны кожи и подкожной клетчатки: крапивница, кожные высыпания;

гепатобилиарные расстройства: снижение или временное повышение уровня печеночных трансаминаз;

со стороны органов слуха и равновесия: нарушение слуха;

другие: гипертермия, заложенность носа, нарушения зрения, астения, слабость, повышенная утомляемость.

Возможно возникновение аллергических реакций.

Срок годности

3 года.

Условия хранения

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 ° С. Хранить в местах, недоступных для детей.

После вскрытия флакона хранить с плотно закрытой крышкой в течение 21 суток.

Препарат не следует применять после окончания срока годности, указанного на упаковке.

Упаковка

Стеклянные флаконы темного цвета по 15 мл с полиэтиленовой крышкой, которая закручивается и гарантийным кольцом.

По 1 флакону с меркой с делениями в картонной коробке.

Категория отпуска

Без рецепта.

Производитель

Медана Фарма Акционерное Общество/Medana Pharma Spolka Akcyjna.

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

Ул. Польской Организации Военной 57, 98-200 Серадз, Польша/57, Polskiej Organizacji Wojskowej Str., 98-200 Sieradz, Poland.

Источник инструкции

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).