


БЕКИТЕМ
Кыргыз Республикасынын
Саламаттык сактоо министрлигинин
алдындагы Дары каражаттары жана
медициналык буюмдар департаментинин
директорунун орун басары
Бекбоев К.Т. 
«19» август 2022-ж.

ДАРЫ КАРАЖАТЫН МЕДИЦИНАДА КОЛДОНУУ БОЮНЧА

НУСКАМА

ПИРАНТЕЛ

Соодадагы аталышы

Пирантел

Эл аралык патенттелбеген аталышы

Пирантел

Дарынын түрү

Таблеткалар

Курамы

1 таблетка өзүнө камтыйт:

Активдүү зат: пирантел 250 мг (пирантел эмбонаты түрүндө 720 мг).

Көмөкчү заттар: этилцеллюлоза, повидон, коллоиддик кремний диоксиди, магний стеараты, апельсин жыпар жыт бергичи, картофель крахмалы.

Сүрөттөмөсү

Эки тарабы жалпак, ортосунда узун сызыгы бар, кумдуу-сары түстөгү же боз-жашыл түспөлүндөгү, билинбеген быдырлары бар, апельсиндин жыты жана даамы бар, тегерек таблеткалар, жарыктын таасири алдында өңү өчүп, түсүн сары-күрөңгө өзгөртүшү мүмкүн.

Фармадарылык тобу

Мите курттарга каршы препараттар, инсектициддер жана репелленттер. Гельминтке каршы препараттар. Нематодоздорду дарылоо үчүн препараттар. Тетрагидропиримидиндин туундусу. Пирантел.

АТХ коду: P02CC01.

Фармакологиялык касиеттери

Фармакокинетикасы

Ашказан-ичеги жолунда начар абсорбцияланат.

Дарынын баланын тону аркылуу өтүүсү жана эне сүтү менен бөлүнүп чыгуусу, ошондой эле анын биологиялык ткандарда жана суюктуктарда жайгашуусу боюнча маалыматтар жок (теориялык жактан дарынын абсорбциясы минималдуу).

Дарынын пероралдык түрдө кабыл алынган дозасынын 50% ашыгы өзгөрбөгөн түрдө фекалийлер менен жана 15% га чейинкиси өзөрбөгөн, же метаболиттер түрүндө заара менен бөлүнүп чыгат.

Фармакодинамикасы

Пирантел – мите куртка каршы препарат, ашказан-ичеги жолунда тоголок курттарга таасир көрсөтөт.

Никотин рецепторлорун активдештирүү жолу аркылуу ичегидеги мите курттардын булчуңдарын жабыркатат.

Эрте өрчүү фазасындагы мите курттарга жана алардын жетилген түрлөрүнө таасир көрсөтөт; ткандарда личинкалардын миграцияларынын процессинде аларга таасир тийгизбейт.

Пирантел төмөнкү мите курттарга карата активдүү:

- *Enterobius vermicularis*
- *Ascaris lumbricoides*
- *Ancylostoma duodenale*
- *Necator americanus*
- *Trichostrongylus orientalis* жана *Trichostrongylus colubriformis*.

Колдонууга көрсөтмөлөр

- *Ascaris lumbricoides* тарабынан козголгон Аскаридоз
- *Enterobius vermicularis* тарабынан козголгон энтеробиоз
- *Ancylostoma duodenale* жана *Necator americanus* тарабынан козголгон анкилостомидоз

Колдонуу жолу жана дозасы

Пирантел дары каражатын ар дайым дарыгердин сунуштоолоруна ылайык кабыл алуу керек. Күмөн саноолор учурунда дагы бир жолу дарыгер же фармацевт менен кеңешүү керек.

Дары тамактануу учурунда же андан кийин суу менен ичип кабыл алынат.

Таблетканы жутуунун алдында жакшылап майдалоо, же чайноо керек.

Ascaris lumbricoides, *Enterobius vermicularis*, *Ancylostoma duodenale* жана *Necator americanus* тарабынан козголгон ооруларда бейтаптын жаш курагына жана дене салмагына жараша төмөнкү дозалар сунушталган:

Бейтаптын курагы	250 мг	мг
2 ден 6 жашка чейин	1	250
6 дан 12 жашка чейин	2	500
12 жаштан жогору жана чоңдор, дене салмактары 75 кг га чейин	3	750
дене салмагы 75 кг дан ашык чоң адамдар	4	1000

Аскардоз жана энтеробиоздо (ошондой эле бул оорулардын айкалышуусунда) жалпы дарылоо дозасы (дене салмагына 10 мг/кг) бир жолу дайындалат.

Анкилостомидоздо суткалык доза (дене салмагына 10 мг/кг) 3 күн бою кабыл алынат. Некатороздун оор түрүндө (*Necator americanus* массивдүү инвазиялары) дене салмагына 20 мг/кг 2 күн бою дайындалат.

Көңүл бургула

1. Энтеробиоздо чогу жашаган бардык адамдарды кошо дарылоо керек.
2. Гигиенанын эрежелерин катуу кармануу керек.
3. Пирантел дарысы менен дарылануу аяктагандан кийин, кабыл алуудан баштап 14 күн өткөндөн кийин, мите курттардын жумурткаларынын камтылуусун изилдөө үчүн кайрадан текшерүүлөрдү жүргүзүү керек.

Кыйыр таасирлери

Ар бир дары каражаты сыяктуу эле, Пирантел жагымсыз реакцияларды козгошу мүмкүн, бирок алар ар бир бейтапта пайда боло бербейт.

Дарыны кабыл алуунун кыйыр натыйжалуу таасирлери өзүнчө учурларда гана пайда болушу мүмкүн жана дарылоону токтотуудан кийин жоголот.

Кыйыр таасирлер төмөнкү категорияларга бөлүштүрүлөт:

- Абдан жыш ($\geq 1/10$)
- Жыш ($\geq 1/100$ до $< 1/10$)
- Жыш эмес ($\geq 1/1\ 000$ ден $< 1/100$ чейин)
- Сейрек ($\geq 1/10\ 000$ ден $< 1/1\ 000$ чейин)
- Абдан сейрек ($< 1/10\ 000$), жыштыгы белгисиз (колдогу маалыматтардын негизинде жыштыкты аныктоого мүмкүн эмес)

Нерв системасы тарабынан бузулуулар

Сейрек: баш оору, баш айлануу, уйкусуруо, уйкусуздук

Белгисиз жыштыгы менен: галлюцинациялар, багытты жоготуу, парестезия

Угуу органы тарабынан бузулуулар жана лабиринттік бузулуулар

Белгисиз жыштыгы менен: угуунун бузулуусу

Ашказан-ичеги жолдору тарабынан бузулуулар

Сейрек: көңүл айнуу, кусуу, ашказандын оорушу жана карышуусу, ич өтүү, табиттин жоктугу

Белгисиз жыштыгы менен: дааратканага барууну келтирүү

Боор функциясынын жана өт суюктугун чыгаруу жолдорунун бузулуулары

Сейрек: аминотрансферазалардын активдүүлүгүнүн келип кетүүчү жогорулоосу

Тери жана тери алдындагы ткандар тарабынан бузулуулар

Сейрек: тери бөртмөсү

Кабыл алган эсердеги жалпы бузулуулар

Сейрек: алсыздык

Белгисиз жыштыгы менен: калтыратма

Жогоруда айтылган кыйыр реакциялардын бири, же бул кошмо-баракчада көрсөтүлбөгөн башка жагымсыз көрүнүштөр пайда болгон учурда, алар жөнүндө дарыгерге же фармацевтке маалымдоо керек.

Каршы көрсөтмөлөр

- Пирантелге же көмөкчү заттарга жогорку сезимталдуулук.
- Пиперазинди бир убакта кабыл алуу.
- Миастения (дарылоо убагында).

Башка дары каражаттары менен өз ара таасири

Акыркы мезгилде кабыл алынган бардык дары каражаттары, ошондой эле рецепти жок чыгарылгандары жөнүндө дарыгерге маалымдоо керек.

Пиперазин менен коштоп колдонууга болбойт. Коштоп колдонуу антагонисттик таасир көрсөтөт.

Пирантел теofilлиндин плазмадагы концентрациясын жогорулатышы мүмкүн.

Өзгөчө көрсөтмөлөр

Пирантелди этияттык менен колдонуу керек, төмөнкү бейтаптар дарыгердин өзгөчө көзөмөлүнө муктаж:

- боор алсыздыгы бар бейтаптар, себеби дарылоо процессинде дары АспАТ концентрациясын жогорулатышы мүмкүн,
- жетишсиз азыктанган же аз кандуулугу бар бейтаптар.

Кош бойлуулук жана эмизүү мезгили

Кандай гана дары каражаты болбосун, аны колдонуунун алдында дарыгер же фармацевт менен кеңешүү керек.

Жаныбарларга жүргүзүлгөн изилдөөнүн натыйжасында түйүлдүккө пирантелдин зыяндуу таасири белгиленген эмес.

Кош бойлуулукта пирантелди колдонуунун коопсуздугуна башкарылган изилдөөлөр жүргүзүлгөн эмес, ошондуктан бул мезгилде дарыны эне үчүн болжолдуу пайда түйүлдүк үчүн потенциалдык коркунучтан жогору болгондо гана колдонууга болот.

Дарыны эмизүү мезгилинде колдонуунун коопсуздугу боюнча маалыматтар жок.

Айымдарга эмизүү мезгилинде дайындоого сунушталбайт. Эгер пирантел менен дарылоо абдан зарыл болсо, эмизүүнү токтотуу керек.

Авто унааны же потенциалдык кооптуу механизмдерди башкаруу жөндөмдүүлүгүнө тийгизген таасири

Дарынын авто унааны же потенциалдык кооптуу механизмдерди башкаруу жөндөмдүүлүгүнө тийгизген таасирине изилдөөлөр жүргүзүлгөн эмес.

Ашыкча доза

Пирантелди сунушталгандан чоң дозада кабыл алууда дароо дарыгерге кайрылуу керек.

Ашыкча дозалануунун симптомдору:

Көрүүнүн бузулуусу, багытты жоготуу, баш айлануу, отурган же жаткан абалдан өйдө турганда баш айлануу же эс-учун жоготуп жыгылууга жакын абал, тердөө, мурда белгиленбеген чарчоо же алсыроо сезими, тамырдын бир тартиптеги эмес согуусу; карышуулар, булчуңдардын алсыз болуусу жана титиреши; көтөрүм болуу сезими, асфиксия (дем жетпей муунуу, аң-сезимди жоготуу).

Дарылоо:

Спецификалык антидоту жок. Ашыкча дозалануу учурунда симптоматикалык жана колдоп туруучу дарылоону жүргүзүү (ашказанды эртерээк тазалоо, дем алуу жолдорунун жана демдин өткөрүмдүүлүгүн колдоо, артериялык басымды колдоо).

Чыгаруу формасы

Алюминий фольгасынан жасалган блистерлерге 3 таблеткадан.

1 блистер мамлекеттик жана орус тилиндеги кошмо-баракчасы менен кошо картон кутучасына салынат.

Сактоо шарты

Кургак, жарыктан корголгон жерде, 25°C дан жогору эмес аба табында сактоо керек. Дарыны балдар жетпеген жерде сактоо керек!

Сактоо мөөнөтү

5 жыл.

Дарыны жарактуулук мөөнөтү аяктагандан кийин колдонууга болбойт.

Дарыканалардан чыгаруу шарты

Рецепт боюнча.

Өндүрүүчү

Фармацевтикалык завод «ПОЛЬФАРМА» АК

Пельплиньска көч. 19, 83-200 Старогард Гданьски

Польша