

**БЕКИТЕМ**

Кыргыз Республикасынын  
Саламаттык сактоо министрлигинин  
алдындағы Дары каражаттары жана  
медициналық буюмдар  
департаментинин директорунун  
орун басары

Кысанов Т.А.

«24» марта

2025-ж.



**ДАРЫ КАРАЖАТЫН МЕДИЦНАДА КОЛДОНУУ БОЮНЧА  
НУСКАМА**

**ПИРАНТЕЛ**

**Соодадагы атальшы**

Пирантел

**Дары каражаттын эл аралык патенттебеген атальшы**

Пирантел

**Дарынын түрү**

Ичип кабыл алуу үчүн суспензия, 250 мг/5 мл

**Курамы**

15 мл суспензия өзүнө төмөнкүлөрдү камтыйт:

активдүү зат: пирантел 0,750 г/15 мл (пирантел эмбонаты түрүндө 2,1625 г).

көмөкчү заттар: натрий бензоаты, карбоксиметилцеллюозанын натрий тuzu, сорбитол 70%, глицерин, алюминий магнесиликат, полисорбат 80, поливидон, симетикон эмульсийи, лимон кислотасынын моногидраты, натрий гидроксиди, өрүктүн жыпар жыты, тазаланган суу.

**Сүрөттөмөсү**

Өзүнө мүнөздүү жыты бар ачык-сары түстөгү суспензия.

Суюк катмар жана түнма болуп бөлүнүшү мүмкүн, чайкагандан кийин бир тектүү суспензия пайда болот.

**Фармадарылык тобу**

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

ATX коду: P02CC01

## **Фармакологиялык касиеттери**

### Фармакодинамикасы

Пирантел нематоддорго таасир көрсөтүүчү антигельминттик каражат болуп саналат. Эрте ерчүү баскычтагы мите курттарга жана алардын жетилген түрлөрүнө таасир көрсөтөт, бирок ткандарда личинкалардын миграциясы учурунда аларга таасир көрсөтпөйт.

Препарат биринчи иретте чүчөк курттар (*Enterobius vermicularis*) жана аскаридалар (*Ascaris lumbricoides*) менен жабыркаганда колдонулат.

Анкилостома менен жабыркаганда колдонууга болот; американлык анкилостомага караганда (*Necator americanus*) он эки элинин анкилостомасы (*Ancylostoma duodenale*) менен жабыркаганда натыйжалуу таасирге ээ.

### Фармакокинетикасы

Пероралдык түрдө кабыл алуудан кийин дары тамак сицирүү жолунда начар сицет. Препараттын баланын тону аркылуу өтүүсү жана эненин сүтү менен бөлүнүп чыгуусу жөнүндө маалыматтар жок. Дарынын пероралдык дозасынын болжол менен 93% заң менен өзгөрбөгөн түрдө жана 7% чейин өзгөрбөгөн, же метаболиттер түрүндө заара менен бөлүнүп чыгат.

### **Колдонууга көрсөтмөлөр**

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

### **Каршы көрсөтмөлөр**

Пирантелге же көмөкчү заттарга жогорку сезимталдуулук.

Миастения (дарылоо мезгили).

Пиперазинди коштоп кабыл алуу.

### **Өзгөчө көрсөтмөлөр**

Өзгөчө этиятыкты сактоо керек:

- 2 жашка чейинки балдарга,
- боор функциясы бузулган бейтаптарга (дары аспартатаминотрансферазанын – АСТ активдүүлүгүнүн келип-кетүүчү жогорулоосун козгошу мүмкүн, мындан улам, дозаны төмөндөтүү керек болушу мүмкүн),
- арыктаган жана каны аз бейтаптарга (аз кандуулук).

Пирантелди кабыл алуудан кийин ичти айдоочу каражаттар дайындалбайт.

Энтеробиозду дарылоо учурунда чогу жашагандарды да коштоп дарылоо керек. Кайрадан жугузуп алууну алдын алуу үчүн гигиенанын эрежелерин жакшы сактоо керек.

Пирантел дарысы менен дарылануудан 14 күн өткөндөн кийин, натыйжаны текшерүү максатында паразитологиялык изилдөөлөрдү кайрадан жүргүзүү керек.

Суспензия сорбитолду камтыйт. Аны сейрек тукум-куучулук фруктозаны көтөрө алbastыгы бар бейтаптарга колдонууга болбойт. Сорбитол жөцил ичти айдоочу таасир

көрсөтүшү мүмкүн.

### **Башка дары каражаттары менен өз ара таасири**

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

Плазмадагы теофиллиндин концентрациясын жогорулатышы мүмкүн.

Пиперазин менен коштоп колдонуу пирантелдин таасирин басыннат, ошондуктан эки дарыны коштоп дайындоого болбойт.

### **Кош бойлуулук жана эмизүү мезгилиnde колдонуу**

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

Кош бойлуулукта жана эмизүү мезгилиnde пирантелди колдонуунун коопсуздугуна катуу башкарылган жана толук изилдөөлөр жүргүзүлгөн эмес. Ошондуктан кош бойлуулук жана эмизүү мезгилиnde, дарыны эне үчүн болжолдуу пайда түйүлдүк же бала үчүн потенциалдык коркунучтан жогору болгон учурларда гана колдонууга болот.

### **Дарыны улгайган курактагы адамдарга колдонуу**

Гериатриялык бейтаптарга колдонууда, Пирантелдин таасирине жаш курактын тийгизген таасири жөнүндө маалыматтар жок.

### **Авто унааны же потенциалдык кооптуу механизмдерди башкаруу жөндөмдүүлүгүнө тийгизген таасири**

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

### **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.*

#### Колдонуу жолу

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

Колдонуунун алдында бир текүү суспензия пайда болгонго чейин чайкоо керек.

Пирантел препаратын кабыл алуунун алдында ичти айдоочу каражаттарды кабыл алуунун зарылчылыгы жок.

Таңгакчада дозага бөлүүнү женилдеткен, ченемдерге бөлүнгөн өлчөм стаканы кошумча салынган.

5 мл суспензия (1 ченем) 250 мг пирантелди камтыйт.

#### Дене салмагы 10 кг дан жогору болгон балдарга жана чондорго сунушталган доза

- Аскаридоздо

Дене салмагы >10 кг болгон балдар жана чондор: бир жолку доза 11 мг/кг. Адатта дозаны бир жолу кабыл алуу дайындалат, бирок натыйжа жок болсо, дозаны кабыл алууну 2 же 3

жумадан кийин кайталоо керек.

- *Энтеробиоздо*

Дене салмагы >10 кг болгон балдар жана чондор: бир жолку доза 11 мг/кг. Дарынын бул дозасын 2 же 3 жумадан кийин кайталоо керек.

- *Он эки эли анкилостомасы же некатор менен инвазияда*

Дене салмагы >10 кг болгон балдар жана чондор: суткасына бир жолу 11 мг/кг, 3 күн бою.

Төмөндө дene салмагына жараша Пирантел суспензиясынын дозасы көрсөтүлгөн:

Дене салмагы	Бир жолку доза (мл)	Бир жолку 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
Дене салмагы >75 кг болгон чон адамдар	20,0 мл	1000 мг

*Боор функциясы бузулган бейтаптардын дозасы*

Боор функциясы бузулган бейтаптар үчүн дарыгер төмөнкү дозаларды дайындаса болот, анткени дары АСТ активдүүлүгүнүн кыска мөөнөттүү жогорулоосун козгошу мүмкүн.

*Бөйрөк функциясы бузулган бейтаптардын дозасы*

Пирантел ичеги-карын жолунда начар сиңет, ошол себептен бөйрөк алсыздыгы бар бейтаптарга дозаны ондоп-түзөөнүн кереги жок.

### Ашыкча доза

*Пирантелди сунушталгандан чоң дозада кабыл алууда дароо дарыгерге кайрылуу керек.*

*Симптомдору:* Дары каражаты менен ашыкча дозаланган учурда төмөнкү симптомдор ерчүшү мүмкүн: көрүүнүн бузулуусу, багытты жоготуу, баш айлануу, отурган же жаткан абалдан өйдө турганда баш айлануу же эс-учун жоготуп жыгылууга жакын абал, каттуу тердөө, мурда белгиленбegen чарчоо же алсыроо сезими, тамырдын бир тартиптеги эмес согуусу; карышуулар, булчундардын алсыз болуусу жана титиреши, чаалыгуу, дем алуу менен байланыштуу кыйынчылыктар, акыл-эсти жоготуу.

*Ашыкча дозаны дарылоо:* Спецификалык антидоту жок. Ашыкча дозалануу учурunda дарыгер симптоматикалык дарылоо боюнча чечим чыгарат (ашказанды тазалоо, дем алуу жолдорунун өткөрүмдүүлүгүн камсыз кылуу, дем алуу функциясын жана артериялык басымды колдоо).

### Кыйыр таасирлери

*Ар бир дары каражасаты сыйктуу эле, Пирантел жагымсыз реакцияларды козгошу мүмкүн, бирок алар ар бир бейтапта пайды боло бербейт.*

Пирантелдин кыйыр натыйжалуу таасирлери сейрек пайда болот жана дарылоону токтотуудан кийин чёттейт.

Кыйыр таасирлердин жыштыгы төмөнкүдөй белгиленген: абдан жыш ( $\geq 1/10$ ); жыш ( $\geq 1/100$  жана  $< 1/10$ ); жыш эмес ( $\geq 1/1000$  жана  $< 1/100$ ); сейрек ( $\geq 1/10000$  жана  $< 1/1000$ ), абдан сейрек ( $< 1/10000$ ), жыштыгы белгисиз (колдогу маалыматтардын негизинде жыштыкты аныктоого мүмкүн эмес).

#### Нерв системасы тарабынан бузулуулар

Сейрек: баш оору, баш айлануу, уйкусуроо, уйкусуздук

#### Ичеги-карын жолдору тарабынан бузулуулар:

Сейрек: көңүл айнуу, кусуу, ич оору, ич өтүү

#### Боор жсана от суюктугун чыгаруу жолдору тарабынан бузулуулар:

Сейрек: аминотрансферазалардын активдүүлүгүнүн транзитордук бузулуулары.

#### Тери жсана жумшиак ткандар тарабынан бузулуулар:

Сейрек: аллергиялык бөртмө

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

### **Сактоо шарты**

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

### **Жарактуулук мөөнөтү**

3 жыл.

Флаконду биринчи жолу ачкандан кийин дарыны 21 күндүн ичинде колдонуу керек.  
Дарыны таңгакчада көрсөтүлгөн жарактуулук мөөнөтү аяктагандан кийин колдонууга болбрайт.

### **Дарыканалардан берүү шарты**

Рецепт боюнча.

### **Таңгакча**

15 мл ден препарат күнүрт түстөгү айнектен жасалган жана кепилдик шакеги бар полиэтиленден жасалган капкак менен жабылган флакондо камтылган. 1 флакон шкаласы бар ченемдегичи жана кошумча баракчасы менен бирге картондон жасалган кутуга салынат.

### **Өндүрүүчү**

Фармацевтикалык завод «ПОЛЬФАРМА» АК

Серадзадагы Медана бөлүмү

Владислав Локетка көч., 10, 98-200 Серадз, Польша

**Катоо күбөлүгүнүн кармоочусу**

Фармацевтикалык заводу “ПОЛЬФАРМА” АК

Пельплиньска көч., 19, 83-200 Старогард Гданьски, Польша

**Кыргыз Республикасынын аймагында дары препараттын коопсуздугуна каттоодон  
кийин көзөмөл жүргүзүүгү жооптуу уюмдун аталышы, дареги**

Кыргыз Республикасында «Химфарм» АК өкүлчүлүгү

Кыргыз Республикасы, Бишкек ш., Орозбеков көч., 52-54, 3-кабат

Телефон номери +996312975635

Электрондук дареги: pvh-kg@santo.kz