

БЕКИТЕМ

Кыргыз Республикасынын
Саламаттык сактоо министрлигинин
алдындагы Дары каражаттары жана
медициналык буюмдар
департаментинин директорунун
орун басары

Кысанов Т.А.

«24»



2025-ж.

ДАРЫ КАРАЖАТЫН МЕДИЦАНАДА КОЛДОНУУ БОЮНЧА НУСКАМА

ПИРАНТЕЛ

Соодадагы аталышы

Пирантел

Дары каражаттын эл аралык патенттелбеген аталышы

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, карбоксиметилцеллюлозанын натрий тузу, 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 тунма 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. Тетрагидропиримидиндин туундусу. Пирантел.

АТХ коду: P02CC01

Фармакологиялык касиеттери

Фармакодинамикасы

Пирантел нематоддорго таасир көрсөтүүчү антигельминттик каражат болуп саналат. Эрте өрчүү 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; америкалык анкилостомага караганда (*Necator americanus*) он эки элинин анкилостомасы (*Ancylostoma duodenale*) менен жабыркаганда натыйжалуу таасирге ээ.

Фармакокинетикасы

Пероралдык түрдө кабыл алуудан кийин дары тамак сиңирүү жолунда начар сиңет. 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 этияттыкты сактоо керек:

- 2 жашка чейинки балдарга,
- боор функциясы бузулган бейтаптарга (дары аспаратаминотрансферазанын – 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 албастыгы бар бейтаптарга колдонууга болбойт. Сорбитол жеңил 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 теofilлиндин концентрациясын жогорулатышы мүмкүн.

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

Кош бойлуулук жана эмизүү мезгилинде колдонуу

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

Кош бойлуулукта жана эмизүү мезгилинде пирантелди колдонуунун коопсуздугуна катуу башкарылган жана толук изилдөөлөр жүргүзүлгөн эмес. Ошондуктан кош бойлуулук жана эмизүү мезгилинде, 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 тектүү суспензия пайда болгонго чейин чайкоо керек.

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

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

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

Дене салмагы 10 кг дан жогору болгон балдарга жана чоңдорго сунушталган доза

- *Аскаридоздо*

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

- *Он эки эли анкилостомасы же нектор менен инвазияда*

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

Төмөндө дене 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 чоң 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 оңдоп-түзөөнүн кереги жок.

Ашыкча доза

Пирантелди сунушталгандан чоң дозада кабыл алууда дароо дарыгерге кайрылуу керек.

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

Ашыкча дозаны дарылоо: Спецификалык антидоту жок. Ашыкча дозалануу учурунда 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 каражаты сыяктуу эле, Пирантел жагымсыз реакцияларды козгошу мүмкүн, бирок алар ар бир бейтапта пайда боло бербейт.

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

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, уйкусууроо, уйкусуздук

Ичеги-карын жолдору тарабынан бузулуулар:

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

Боор жана өт суюктугун чыгаруу жолдору тарабынан бузулуулар:

Сейрек: аминотрансферазалардын активдүүлүгүнүн транзитордук бузулуулары.

Тери жана жумшак 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 болбойт.

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

Сераздадагы 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 жүргүзүүгө 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