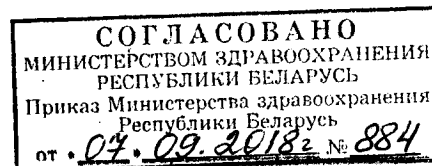


ИНСТРУКЦИЯ  
по применению лекарственного препарата для медицинского применения

**ГЕЛЬМИНТОКС**

**Регистрационный номер:** П N014948/02

**Торговое название:** ГЕЛЬМИНТОКС

**МНН:** пирантел (pyrantel)

**Лекарственная форма:** суспензия для приема внутрь.

**Состав на 100 мл**

*Действующее вещество:*

Пирантела эмбонат.....14,42 г

(в пересчете на пирантел.....5,0 г);

*Вспомогательные вещества:*

сорбитол кристаллизованный .....72,10 г

глицерол.....6,07 г

полисорбат 80.....0,100 г

лецитин соевый.....0,250 г

повидон.....0,060 г

лимонная кислота.....0,030 г

натрия бензоат.....0,236 г

силиконовая эмульсия.....0,050 г

ароматизатор черносмородиновый – карамельный.....0,600 г

магния алюмосиликат.....0,330 г

вода очищенная.....до 100 мл

**Описание**

Гомогенная суспензия светло-желтого цвета с характерным запахом. Может наблюдаться выпадение осадка. При взбалтывании частицы легко опять переходят в суспензию.

**Фармакотерапевтическая группа**

Антигельминтное средство.

**Код АТХ:** P02CC01

**Фармакологические свойства****Фармакодинамика**

Противогельминтный препарат вызывает нервномышечную блокаду чувствительных к нему гельминтов и обеспечивает их изгнание без возбуждения и стимуляции миграции пораженных глистов. В просвете кишечника эффективен против зрелых и незрелых чувствительных гельминтов обоего пола.

Высокоэффективен против инвазий, вызываемых острицами (*Enterobius vermicularis*), аскаридами (*Ascaris lumbricoides*), анкилостомами (*Ankylostoma duodenale* и *Necator americanus*).

**Фармакокинетика.**

Практически не абсорбируется из желудочно-кишечного тракта. После приема разовой дозы 12,5 мг/кг концентрация в плазме 0,05–0,13 мкг/мл в течение 1-3 ч. Метаболизируется частично в печени до N-метил-1.3-пропанедиамин. Выведение через кишечник – около 93% в неизменном виде, 7% - почками в неизменном виде или в виде метаболита.

**Показания к применению**

Аскаридоз, энтеробиоз (заражение острицами), анкилостомидоз.

**Противопоказания**

Повышенная чувствительность к пирантелу и другим компонентам препарата; миастения; печеночная недостаточность; период грудного вскармливания  
С осторожностью – детский возраст до 6 месяцев.

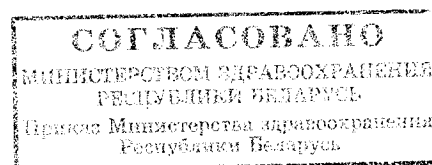
**Беременность и грудное вскармливание**

С осторожностью назначают препарат в период беременности, в случае, если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода. Нет данных о проникновении препарата в грудное молоко, поэтому при необходимости назначения препарата в период лактации следует прекратить грудное вскармливание.

**Способ применения и дозы**

Для приема внутрь.

Суспензия предназначена для детей весом более 12 кг.



Суспензию перед употреблением взбалтывать.

1 мл суспензии содержит 50 мг пирантела,

1 мерная ложка – 2,5 мл содержит 125 мг пирантела.

Гельминтокс можно принимать в любое время суток, без предварительного приема слабительных, не обязательно натощак.

#### Острицы и аскариды:

При лечении энтеробиоза и аскаридоза препарат назначают однократно в рекомендуемой дозе.

Обычная дозировка – 12,5 мг/кг веса однократно, то есть:

- *детям младше 6 лет*: 1 мерная ложка суспензии на 10 кг веса однократно;

- *детям старше 6 лет*: 1 мерная ложка суспензии на 10 кг веса однократно;

- *взрослым весом менее 75 кг*: 6 мерных ложек однократно;

- *взрослым весом более 75 кг*: 8 мерных ложек суспензии однократно.

Для профилактики повторного заражения рекомендуется повторить прием препарата через 3 недели.

#### Анкилостомы:

В зонах эндемии, в случае заражения *Necator americanus* или в случае тяжелого заражения *Ankylostoma duodenale*, дозировка составляет 25 мг/кг/в день (за один или два приема) в течение двух-трех дней, то есть:

- *детям*: 250 мг на 10 кг веса ежедневно

- *взрослым весом менее 75 кг*: 1,5 г в день

- *взрослым весом более 75 кг*: 2 г в день.

В случае заражения *Ankylostoma duodenale* вне зон эндемии (протекает более легко) назначают в дозе в 12,5 мг/кг за один прием.

#### **Побочное действие**

Со стороны желудочно-кишечного тракта: редко отмечают тошнота, рвота, боли в животе, диарея и потеря аппетита (чаще всего эти симптомы объясняются гибелью гельминтов);

Аллергические реакции - зуд, крапивница, экзантема;

Незначительное кратковременное повышение активности “печеночных” трансаминаз;

Головная боль, головокружение, ощущение усталости, сонливость или бессонница, нарушение слуха, галлюцинации, спутанность сознания, парестезии, гипертермия.

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

### **Передозировка**

Даже выраженная передозировка не вызывает признаков серьезной интоксикации. Специфического антидота нет. Рекомендуется промыть желудок и обратиться к врачу.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Не рекомендуется одновременное применение левамизола, пиперазина. Повышает концентрацию теофиллина в плазме.

### **Особые указания**

Специальной подготовки и диеты при назначении Гельминтокса не требуется.

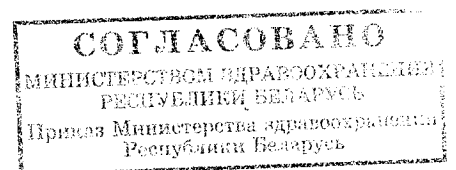
В случае имеющихся заболеваний печени необходимо предупредить врача. Следует помнить, что перед назначением Гельминтокса, как и любого другого противогельминтного препарата, следует тщательно убрать помещение, вымыть детские игрушки, перед сном и после сна принять душ и сменить нижнее белье. Постельное белье целесообразно в дни лечения и несколько дней после приема препарата проглаживать горячим утюгом.

Во избежание повторного заражения необходимо строго соблюдать правила гигиены: мыть руки, подстригать и чистить ногти, не допускать расчесывания области промежности, ежедневно менять постельное и нижнее белье. Одновременно рекомендуется лечение всех членов семьи. Заражение часто может не проявляться никакими симптомами.

После завершения лечения необходимо провести контрольное исследование кала на наличие яиц гельминтов.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами**

Нет данных об отрицательном влиянии препарата на способность управлять транспортными средствами и другими механизмами.



### **Форма выпуска**

Суспензия для приема внутрь.

7852 - 2015

По 15 мл во флакон коричневого стекла, закрытый алюминиевым колпачком с винтовой нарезкой. 1 флакон с инструкцией по применению и мерной ложкой емкостью 2,5 мл в картонной пачке.

**Условия хранения**

Хранить в сухом защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

3 года. Не использовать препарат по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек**

По рецепту.

**Наименование держателя (владельца) РУ:**

Лаборатория Иннотек Интернациональ

22, авеню Аристид Бриан, 94110 Аркей, Франция

**Производственные площадки****Производство готовой лекарственной формы, фасовка, упаковка:****Тепень Фарма Индустри**

RD912-рут д'Аленсон, Сен-Ланжи-Ле-Мортань,

61400, Франция

**Выпускающий контроль качества:****Иннотера Шузи**

Рю Рене Шантеро, Шузи-сюр-Сис, Валуар-сюр-Сис, 41150, Франция

**Претензии потребителей направлять по адресу:**

ООО «ИННОТЕК»

127051, г. Москва, ул. Петровка, д.20/1,

тел.: (495) 775-41-12, факс: (495) 287-87-68

e-mail: [innotech@innotech.ru](mailto:innotech@innotech.ru); [www.innotech.ru](http://www.innotech.ru)

