

ВЕРМОКС (VERMOX)

MEBENDAZOLE

зарегистрировано
GEDEON RICHTER Plc. (Венгрия)
произведено
GEDEON RICHTER ROMANIA S.A. (Румыния)

ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА, СОСТАВ И УПАКОВКА

Таблетки белого или почти белого цвета, плоскоцилиндрические, с фаской, с надписью "VERMOX" на одной стороне и риской – на другой, с легким характерным запахом.

1 таб.

мебендазол 100 мг

Вспомогательные вещества: натрия лаурилсульфат – 0.5 мг, кремния диоксид коллоидный – 1.5 мг, магния стеарат – 3 мг, натрия сахаринат – 5 мг, тальк – 9 мг, крахмал кукурузный – 71 мг, лактозы моногидрат – 110 мг.
6 шт. – блистеры (1) – пачки картонные.

Номер и дата регистрации: П N013647/01 от 29.12.11**Код АТХ:** P02CA01**Клинико-фармакологическая группа:**

Противогельминтный препарат

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ

Антигельминтный препарат широкого спектра действия. *Наиболее эффективен* в отношении *Enterobius vermicularis*, *Trichuris trichiura*, *Ascaris lumbricoides*, *Ancylostoma duodenale*, *Necator americanus*, *Strongyloides stercoralis*, *Taenia solium*, *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Trichinella spiralis*, *Trichinella nativa*, *Trichinella nelsoni*. Вызывая необратимое нарушение утилизации глюкозы, истощает запасы гликогена в тканях гельминтов, препятствует синтезу клеточного тубулина, а также тормозит синтез АТФ.

ФАРМАКОКИНЕТИКА*Всасывание и распределение*

Практически не всасывается в кишечнике. После приема препарата в дозе 100 мг 2 раза/сут в течение 3 дней подряд концентрация в плазме крови мебендазола и его метаболита (2-аминопроизводного) не превышает 0.03 мкг/мл и 0.09 мкг/мл соответственно.

Связывание с белками плазмы – 90%. Неравномерно распределяется в органах, накапливается в жировой ткани, печени, личинках гельминтов.

Метаболизм

В печени метаболизируется до 2-аминопроизводного, не обладающего антигельминтной активностью.

Выведение

$T_{1/2}$ составляет 2.5-5.5 ч. Более 90% дозы выводится через кишечник в неизменном виде. Всосавшаяся часть (5-10%) выводится почками.

ПОКАЗАНИЯ

- энтеробиоз;
- аскаридоз;
- анкилостомидоз;
- стронгилоидоз;
- трихоцефалез;
- трихинеллез;
- тениоз;
- эхинококкоз (при невозможности оперативного лечения);
- смешанные гельминтозы.

РЕЖИМ ДОЗИРОВАНИЯ

Внутрь с небольшим количеством воды.

Взрослым и детям старше 3 лет при энтеробиозе – по 100 мг 1 раз/сут, при смешанных гельминтозах – утром и вечером по 100 мг в течение 3 дней. Если симптомы заболевания сохраняются, рекомендуется через 3 недели повторить курс лечения.

Взрослым и детям старше 14 лет: при эхинококкозе в первые 3 дня – по 500 мг 2 раза/сут, в последующие 3 дня дозу увеличивают до 500 мг 3 раза/сут; в дальнейшем дозу повышают до 1000-1500 мг 3 раза/сут. Средняя продолжительность лечения эхинококкоза, вызванного *Echinococcus granulosus*, составляет 4-6 недель, вызванного *Echinococcus multilocularis* – до 2 лет. При трихинеллезе – в 1-й день по 200-300 мг 3 раза/сут, во 2-й день по 200-300 мг 4 раза/сут, а с 3 по 14 день – по 500 мг 3 раза/сут.

Рекомендуется проводить одновременное лечение всех членов семьи. При аскаридозе, трихоцефалезе, анкилостомидозе, тениозе, стронгилоидозе и смешанных гельминтозах – утром и вечером по 100 мг в течение 3 дней.

ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ

Аллергические реакции: крапивница, ангионевротический отек, синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз, экзантема, анафилактические и анафилактоидные реакции.

Со стороны системы кроветворения: нейтропения.

Со стороны пищеварительной системы: тошнота, рвота, боли в животе, диарея, повышение активности печеночных трансаминаз, ЩФ, гепатит (при применении в высоких дозах в течение длительного времени).

Со стороны нервной системы: головокружение, головная боль, сонливость, судороги.

Со стороны мочевыделительной системы: гиперкреатининемия, гломерулонефрит (при применении в высоких дозах в течение длительного времени).

Отклонения в результатах лабораторных исследований: лейкопения, анемия, эозинофилия (при применении в высоких дозах в течение длительного времени).

Прочие: выпадение волос (при применении в высоких дозах в течение длительного времени).

ПРОТИВПОКАЗАНИЯ

- повышенная чувствительность к компонентам препарата;
- язвенный колит;
- болезнь Крона;
- печеночная недостаточность;
- детский возраст до 3 лет;
- беременность;
- период лактации;
- непереносимость лактозы, дефицит лактазы, глюкозо-галактозная мальабсорбция;
- одновременный прием с метронидазолом, фенитоином, карбамазепином, ритонавиром.

БЕРЕМЕННОСТЬ И ЛАКТАЦИЯ

Вермокс противопоказан при беременности и в период грудного вскармливания.

Нет данных о том, выделяется ли мебендазол с грудным молоком. При необходимости применения препарата в период лактации грудное вскармливание рекомендуется прекратить.

ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ

При длительном приеме препарата Вермокс необходимо контролировать картину периферической крови, функцию печени и почек.

У пациентов с сахарным диабетом необходимо контролировать концентрацию глюкозы в крови.

В течение суток после приема запрещается употребление этанола, жирной пищи, не назначают слабительное.

Обязательно периодическое исследование мазков анальной области и кала после окончания лечения: терапия считается эффективной при отсутствии гельминтов или их яиц в течение 7 последующих дней.

Препарат содержит лактозу, поэтому пациентам с редкой наследственной непереносимостью лактозы, дефицитом лактазы или нарушенным всасыванием глюкозо/галактозы не следует назначать этот препарат.

Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами

Пациентам следует соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами и работе с техникой, поскольку во время лечения может возникать головокружение и наблюдаться сонливость.

ПЕРЕДОЗИРОВКА

Симптомы: абдоминальные боли, тошнота, рвота, диарея. При применении в высоких дозах в течение длительного времени: обратимые нарушения функции печени, гепатит, нейтропения.

Лечение: необходимо удалить препарат из желудка, вызвав рвоту или сделав промывание желудка, прием активированного угля.

ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ

Вермокс снижает потребность в инсулине у больных сахарным диабетом. Следует избегать совместного назначения с липофильными веществами.

Циметидин может повышать концентрацию мебендазола в крови, карбамазепин и другие индукторы метаболизма – понижают, поэтому при данных комбинациях следует контролировать концентрацию лекарственных средств в сыворотке.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОКИ ГОДНОСТИ

Препарат следует хранить в недоступном для детей месте при температуре от 15° до 30°С. Срок годности – 5 лет. Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕК

Препарат отпускается по рецепту.

ГЕДЕОН РИХТЕР ОАО

119049 Москва, 4-й Добрынинский пер. 8

Тел.: (495) 363-39-50

Факс: (495) 363-39-49