

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ: ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТОВ

Вермакар суспензия 100 мг/ 5 мл, мебедазол.

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.

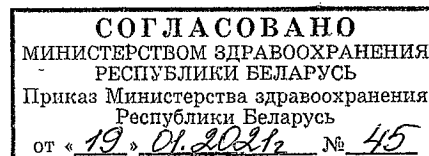
Если у вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки

Препарат назначен именно вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с вашими.

Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что из себя представляет препарат Вермакар и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Вермакар
3. Прием препарата Вермакар
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Вермакар
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.



1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ВЕРМАКАР И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ.

Торговое наименование, действующие вещества и фармакотерапевтическая группа препарата

Препарат Вермакар содержит действующее вещество мебедазол. Вермакар относится к противоглистным средствам.

Показания к применению

- Энтеробиоз;
- Трихоцефалез.

Сведения о пользе препарата

Активный ингредиент Вермакара – мебедазол. Мебедазол блокирует пищеварительные функции паразитов, что приводит к нарушению усвоения ими глюкозы и их гибели.

Если улучшение не наступило или вы чувствуете ухудшение вам необходимо обратиться к врачу.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА ВЕРМАКАР

Не применяйте препарат Вермакар, если у вас есть хотя бы одно из перечисленных состояний:

- Если у вас аллергия на мебедазол или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша).
- Если у вас есть аллергия на производные бензимидазола.
- Если вы беременны или кормите грудью.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приёмом препарата Вермакар проконсультируйтесь с лечащим врачом.

16.05.2020

159 - 2019

Следует избегать одновременного приема мебедазола и метронидазола, поскольку описан случай развития серьезной нежелательной реакции.
При длительном применении мебедазола следует контролировать анализ крови и функциональное состояние печени и почек.

Дети и подростки

В редких случаях мебедазол может вызывать судороги у детей в возрасте до 2 лет, поэтому применение мебедазола детям этой возрастной группы не рекомендуется.

Другие препараты и препарат Вермакар

Сообщите лечащему врачу о том, что вы применяете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Циметидин может замедлять выведение мебедазола печенью, что, в свою очередь, может привести к повышению концентрации мебедазола в крови.

Карбамазепин и другие индукторы печеночного метаболизма могут привести к ускоренному разрушению мебедазола в печени и снижению его концентрации в тканях.

Не применяйте одновременно мебедазол и метронидазол (см. раздел Особые указания и меры предосторожности).

Следует воздержаться от одновременного приема с Вермакаром слабительных средств.

Взаимодействие с пищей и напитками

Следует избегать одновременного употребления Вермакара с алкоголем (алкоголь в течение суток после приема Вермакара) и слабительными препаратами, а также липофильными веществами.

Жирная пища повышает всасывание мебедазола.

Беременность и грудное вскармливание

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Вермакар противопоказан при беременности или в период грудного вскармливания.

Управление транспортным средством и работа с механизмами

На фоне применения Вермакара какого-либо отрицательного влияния на управление транспортными средствами и на работу с опасными приспособлениями и механизмами не наблюдалось.

3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА ВЕРМАКАР

Всегда принимайте препарат Вермакар в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

Вермакар назначают внутрь до или после приема пищи. Если препарат принимают в таблетках, то их следует разжевать перед проглатыванием.

При энтеробиозе Вермакар назначают в дозе 100 мг однократно (1 таблетка или 5 мл суспензии). Детям старше 2-х лет и взрослым дают одинаковую дозу. Для предупреждения повторной инвазии прием препарата повторяют через 2 и 4 недели в той же дозе. Рекомендуется проводить одновременное лечение всей семьи.

При трихоцефалезе, Вермакар назначают взрослым и детям старше 2-х лет по 100 мг (1 таблетка или 5 мл суспензии) 2 раза в сутки (утром и вечером) в течение 3 дней.

Лечение не требует специальной диеты или использования слабительных. Суспензию перед применением необходимо встряхнуть.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

16.05.2020

159 - 2019

Если вы приняли препарата Вермакар больше, чем следовало

При случайной передозировке могут возникнуть боли в животе, тошнота, рвота, диарея.

В случае передозировки немедленно обратитесь за медицинской помощью. Сразу после приема мебендазола можно провести промывание желудка, при необходимости возможно назначить активированный уголь.

Если вы забыли принять препарат Вермакар

Примите пропущенную дозу, как только вы вспомните. Пропустите прием пропущенной дозы, если почти настало время для приема следующей дозы. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ.

Подобно всем лекарственным препаратам Вермакар может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

К наиболее тяжелым нежелательным реакциям относятся: аллергические реакции симптомами которых являются сыпь, зуд, отек, сильное головокружение, затруднение дыхания, появление кожных пузырей.

Если у вас появились указанные симптомы, немедленно прекратите прием препарата и сразу обратитесь за неотложной медицинской помощью.

Частой нежелательной реакцией является боль в животе.

Нечасто могут возникать дискомфорт в животе, диарея, метеоризм.

Редко могут быть нейтропения, судороги, головокружение, гепатит, повышение функциональных показателей печени, сыпь, зуд, крапивница, алопеция.

Частота нежелательных реакций определяется следующим образом:

Частые нежелательные реакции, могут возникать не более чем у 1 человека из 10

Нечастые нежелательные реакции, могут возникать не более чем у 1 человека из 100.

Редкие нежелательные реакции, могут возникать не более чем у 1 человека из 1000

Если вы отмечаете любой из указанных симптомов, прекратите прием препарата и обратитесь к лечащему врачу.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении МЗ РБ», <http://www.rceth.by>). Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ВЕРМАКАР

Храните препарат в недоступном для ребенка месте, так чтобы ребенок не мог увидеть его.

5.1. Дата истечения срока годности

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке. Датой истечения срока годности является последний день месяца.

СОГЛАСОВАНО МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь
--

16.05.2020

159 - 2019

5.2. Условия хранения

Хранить в защищенном от влаги и света месте при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

3 года. Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

5.3. Предупреждения о признаках непригодности препарата к применению.

Не выбрасывайте (не выливайте) препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ**6.1. Полное перечисление действующих веществ и вспомогательных веществ**

Препарат Вермакар в каждом 5 мл суспензии содержит:

действующим веществом является - мебендазол 100 мг;

прочими вспомогательными веществами являются - метилпарабен (E218), пропилпарабен (E216), пропиленгликоль (E1520), микрокристаллическая целлюлоза РС 591(E460), метилцеллюлоза (E461), сахарин натрий (E954), натриевая соль карбоксиметилцеллюлозы (E466), сахар, апельсиновый аромат, натрия лаурилсульфат (E487).

6.2. Внешний вид препарата Вермакар и содержимое упаковки

Белый пластиковый флакон содержит жидкость от белого до почти белого цвета со своеобразным запахом и апельсиновым вкусом.

1 флакон 30 мл с листком-вкладышем для пациента и мерным стаканчиком упакован в картонную пачку.

6.3. Наименование и адрес держателя регистрационного удостоверения и производитель

Держатель регистрационного удостоверения: Фармакар Инт. Ко. /Германо-Палестинское Совместное предприятие.

Адрес: Палестина, Рамалла, Алмасион, ул. Эмил Хабиби 17

Почтовый адрес: Палестина, Иерусалим, п/о, а/я 51621.

Производитель: Фармакар ПЛС, Палестина для Фармакар Инт. Ко. /Германо-Палестинское Совместное предприятие, Палестина, Иерусалим, п/о, а/я 51621.

6.4. Представитель держателя регистрационного удостоверения на территории Союза

Представительство компании «Фармакар ПЛС» в Республике Беларусь:

г.Минск, 220020, а/я 7.

E-mail: pharmacare@pharmacare.by

6.5. Данный листок-вкладыш пересмотрен

Май 2020.

