

НД РБ

7560 - 2020

ИНСТРУКЦИЯ  
по медицинскому применению лекарственного средства  
(информация для пациентов)

**ВЕРМАКАР**

**Наименование лекарственного средства**

Вермакар, Vermacare

**Международное непатентованное название:** Мебендазол

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
от «16.06.2020» № 643

**Качественный и количественный состав**

**Вермакар таблетки:**

Одна таблетка содержит:

Активные ингредиенты: мебендазола 100 мг;

Вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, крахмал кукурузный, микрокристаллическая целлюлоза РН 101, магния стеарат, плаэдон К 29/32.

**Лекарственная форма**

Таблетки

**Краткая характеристика готовой лекарственной формы**

**Таблетки**

Круглые таблетки от белого до почти белого цвета с разделительной риской с одной стороны и логотипом Фармакара с другой стороны, со своеобразным запахом, допускается мраморность.

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамические свойства**

Фармакотерапевтическая группа: Антигельминтные средства. Средства для лечения нематодозов. Производные бензимидазола.

Код ATХ: P02CA01

Мебендазол действует локально в просвете кишечника, препятствуя образованию клеточного тубулина в кишечнике паразитов. Мебендазол специфически связывается с тубулином и вызывает дегенеративные изменения ультраструктур нематод. В результате этого процесса блокируется усвоение глюкозы паразитами с нарушением у них пищеварительных функций и запускает процесс аутолиза. Отсутствуют доказательства эффективности мебендазола при цистицеркозе.

**Клинические свойства**

**Показания к применению**

Вермакар показан для лечения одиночных или смешанных глистных инфекций кишечника у взрослых и детей старше двух лет, таких как: энтеробиоз, аскаридоз, анкилостомидоз, трихоцефалез и другие.

**Способ применения и дозировка**

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 аскаридозе, трихоцефалезе, анкилостомозе и их комбинациях: взрослым и детям старше 2 лет назначают по 100 мг (1 таблетка) 2 раза в день (утром и вечером) в течение 3 дней.

Лечение не требует специальной диеты или использования слабительных.

#### **Дети**

Лекарственное средство не следует применять у детей младше 2 лет в связи с отсутствием данных по безопасности и эффективности.

#### **Противопоказания**

Гиперчувствительность к мебендазолу, производным бензимидазола в анамнезе и другим компонентам препарата, беременность.

#### **Меры предосторожности**

Изучение одного случая развития у пациента синдрома Стивенса-Джонсона / токсического эпидермального некролиза предположило наличие возможной взаимосвязи между одновременным приемом метронидазола и мебендазола и развитием данной тяжелой побочной реакции. Хотя дополнительные подтверждающие сведения по данному потенциальному взаимодействию отсутствуют, следует избегать одновременного назначения метронидазола и Вермакара.

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 мебендазола.

При длительном применении следует контролировать картину периферической крови, функциональное состояние печени и почек.

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

Таблетки содержат лактозу, поэтому пациентам с редкой врожденной непереносимостью галактозы, дефицитом Lapp лактазы или мальабсорбией глюкозы-галактозы применение препарата противопоказано.

Были редкие сообщения об обратимых нарушениях функции печени, гепатите инейтропении, описанных у пациентов, которых лечили мебендазолом в стандартных дозах для указанных состояний. Об этих реакциях, наряду с гломерулонефритом и агранулоцитозом, также сообщалось при дозах, значительно превышающих рекомендованные, и при лечении в течение длительных периодов времени.

#### **Взаимодействия с другими лекарственными средствами**

**Циметидин:** возможно ингибирование циметидином печеночного метаболизма мебендазола, что может приводить к повышению плазменной и тканевых концентраций мебендазола.

**Карbamазепин и другие индукторы печеночного метаболизма:** возможно понижение тканевых концентраций мебендазола ввиду ускорения печеночного метаболизма.

**Метронидазол:** следует избегать одновременного приема (см. раздел Предостережения)

**Слабительные средства:** следует воздержаться от одновременного приема с Вермакаром.

#### **Применение во время беременности и кормления грудью**

**СОГЛАСОВАНО**

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
(Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь)

**Беременность**

В экспериментах на животных у мебендазола выявлен тератогенный и эмбриотоксический эффект. Вермакар противопоказан для применения в период беременности.

**Лактация**

Ограниченные данные показывают, что небольшое количество мебендазола присутствует в материнском молоке после перорального приема. Кормление грудью не рекомендуется в случае применения Вермакара кормящими женщинами.

**Влияние на способность к вождению автотранспорта и работу с опасными приспособлениями и механизмами**

Данные о неблагоприятном влиянии отсутствуют.

**Побочные реакции**

Описанные ниже побочные реакции приведены в соответствие с классификацией систем органов MedDRA и частотой встречаемости: очень часто ( $\geq 1/10$ ), часто ( $\geq 1/100, < 1/10$ ), нечасто ( $\geq 1/1000, < 1/100$ ), редко ( $\geq 1/10000, < 1/1000$ ), очень редко ( $< 1/10000$ ), неизвестно (частота встречаемости не может быть установлена).

*Кровь и лимфатическая система:* редко - нейтропения; очень редко - агранулоцитоз;

*Иммунная система:* редко - реакции гиперчувствительности (анафилактические, анафилактоидные реакции);

*Центральная нервная система:* редко - судороги, головокружение;

*Желудочно-кишечный тракт:* часто - боль в животе; нечасто - дискомфорт в абдоминальной области, диарея, метеоризм, тошнота, рвота;

*Гепатобилиарная система:* редко гепатит, повышение функциональных показателей печени;

*Кожа и подкожная жировая клетчатка:* редко - сыпь, токсический эпидермальный некролиз, синдром Стивена-Джонсона, зуд, отек Квинке, крапивница, алопеция;

*Почки и мочевыводящие пути:* очень редко - гломерулонефрит (при использовании доз значительно выше рекомендованных).

**Передозировка**

У пациентов, получавших мебендазол в дозах, значительно превышающих рекомендуемые, или в течение длительного периода времени, наблюдались следующие побочные реакции: алопеция, обратимые нарушения функций печени, гепатит, агранулоцитоз, нейтропения и гломерулонефрит. Кроме агранулоцитоза и гломерулонефрита, описанные побочные реакции также зарегистрированы у пациентов, получавших терапевтические дозы.

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

*Лечение.* Специфического антидота нет. Сразу после приема мебендазола можно провести промывание желудка. Если это оправдано, можно назначить активированный уголь.

**Фармацевтические свойства****Фармацевтические несовместимости**

Не известны.

**Срок хранения**

3 года.

Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

**Условия хранения**

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

Хранить в недоступном для детей месте.

<b>СОГЛАСОВАНО</b> МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь
--

НД РБ  
7560 - 2020

**Форма отпуска**  
Отпускают по рецепту.

**Форма выпуска**  
Таблетки 100 мг по 6 шт. в упаковке.

**Упаковка**  
Вермакар таблетки 100 мг, по 6 таблеток в блистере из ПВХ-А1, по 1 блистеру с инструкцией по медицинскому применению для пациентов упаковано в картонную пачку.

**Фирма-производитель, страна**  
Фармакар ПЛС, Палестина для Фармакар Инт. Ко./Германо-Палестинское  
Совместное предприятие  
Палестина, Иерусалим, п/о, а/я 51621.  
Представительство компании «Фармакар ПЛС» в Республике Беларусь:  
г.Минск, 220020 а/я 7.  
e-mail: [pharmacare@pharmacare.by](mailto:pharmacare@pharmacare.by)  
Сайт: [www.pharmacare.by](http://www.pharmacare.by)

