

## KISA ÜRÜN BİLGİSİ

### 1. BEŞERİ TIBBİ ÜRÜNÜN ADI

PİROK süspansiyon

### 2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

#### Etkin madde:

Her 5 mL'de;

50 mg pirvinyum bazına eşdeğer 75 mg pirvinyum pamoat

#### Yardımcı maddeler:

Her 5 mL'de;

Sukroz	1270 mg
Etanol	400 mg
Metil parahidroksibenzoat (E218)	7.5 mg
Propil parahidroksibenzoat (E216)	1.64 mg
Sodyum hidroksit	k.m.

Yardımcı maddeler için 6.1.'e bakınız.

### 3. FARMASÖTİK FORM

Süspansiyon

Kırmızı, frambuaz kokulu, viskoz süspansiyon

### 4. KLİNİK ÖZELLİKLER

#### 4.1. Terapötik endikasyonlar

Pirok Süspansiyon oksiyüriazis tedavisinde endikedir.

#### 4.2. Pozoloji ve uygulama şekli

##### Pozoloji/ uygulama sıklığı ve süresi:

Gerek çocuklarda gerekse erişkinlerde, oksiyüriazisi temizlemek için önerilen doz 5 mg/kg'dır (her 10 kg için 5 mL). Erişkinlerde 35 mL'den (10 mL ölçek ile 3,5 ölçek) fazlasına ihtiyaç yoktur.

Pirok süspansiyon 1 defada sabah kahvaltısından sonra verilebilir, bu sırada herhangi bir perhiz gerekmediği gibi müşhil kullanılması da gerekmez. Oksiyüriaziste tekrarlamaya sık rastlandığından, ilk ilaç uygulamasından sonra 2-3 hafta arayla 1 veya 2 kez aynı dozun tekrarlanması tavsiye edilir.

Oksiyüriazis gerek doğrudan gerekse başka bir şahıs aracılığı ile kolaylıkla bulaşan bir hastalık olup, bulaşma genel ve ailesel karakter kazanır. Dolayısıyla, aynı tedavinin tüm aile fertlerine uygulanması tedavinin başarısını yükseltir, tekrarlamaları önler. Bu arada ellerin temizliği, tırnakların kesilmesi, iç çamaşır ve yatak çarşaflarının kaynatılması gibi hijyen önlemleri de ihmal edilmemelidir.

**Uygulama şekli:**

Oral yoldan uygulanır.

Kullanmadan önce şişe iyice çalkalanmalıdır.

**Özel popülasyonlara ilişkin ek bilgiler:**

**Böbrek/Karaciğer yetmezliği:** Böbrek ve karaciğer yetmezliğinde kullanımı konusunda yeterli klinik çalışma bulunmamakla birlikte karaciğer fonksiyon bozukluğu olanlarda dikkatli kullanılmalıdır.

**Pediyatrik popülasyon:** Doktor önerisi dışında pirvinyum pamoat vücut ağırlığı 10 kg'ın altında olan çocuklarda kullanılmamalıdır.

**Geriatrik popülasyon:** Özel bir kullanımı yoktur, erişkinler için önerilen dozlarda kullanılmalıdır.

**4.3. Kontrendikasyonlar**

PİROK süspansiyon, içerdiği etkin maddeye veya yardımcı maddelere karşı aşırı duyarlılığı olanlarda kullanılmamalıdır.

Ayrıca bağırsak tıkanıklığı, akut abdominal hastalık gibi gastrointestinal sistemden emilimi artırabilecek durumlarda da kontrendikedir.

**4.4. Özel kullanım uyarıları ve önlemleri**

PİROK süspansiyon boya olduğundan, hasta ilacı kaza ile dökerse ya da aldıktan sonra kusarsa çamaşırları ya da yatak çarşaflarını kırmızıya boyayabilir. Hastanın dışkıları da ilaç kullanımı sırasında parlak kırmızı renk alır.

PİROK sukroz içermektedir. Nadir kalıtsal früktoz intoleransı, glikoz-galaktoz malabsorpsiyon veya sükröz-izomaltaz yetmezliği problemi olan hastaların bu ilacı kullanmamaları gerekir.

Bu tıbbi üründe hacmin % 8'i kadar etanol (alkol) vardır; örneğin her dozunda (5 mL) 400 mg'a kadar 8 mL biraya eşdeğer, 3.33 mL şaraba eşdeğer alkol bulunmaktadır. Alkol bağımlılığı olanlar için zararlı olabilir. Hamile veya emziren kadınlar, çocuklar ve karaciğer hastalığı ya da epilepsi gibi yüksek risk grubundaki hastalar için dikkate alınmalıdır.

Bu tıbbi ürün metil parahidroksibenzoat ve propil parahidroksibenzoat içerdiğinden, alerjik reaksiyonlara (muhtemelen gecikmiş) sebebiyet verebilir.

PİROK'un her dozu 1 mmol (23 mg)'dan daha az sodyum ihtiva eder; bu dozda sodyuma bağlı herhangi bir yan etki beklenmemektedir.

**4.5. Diğer tıbbi ürünler ile etkileşimler ve diğer etkileşim şekilleri**

Diğer ilaçlarla bilinen bir etkileşimine rastlanmamıştır.

### **Özel popülasyonlara ilişkin ek bilgiler**

Özel popülasyonlara ilişkin etkileşim çalışması bildirilmemiştir.

### **Pediyatrik popülasyon:**

Pediyatrik popülasyonlara ilişkin etkileşim çalışması bildirilmemiştir.

## **4.6. Gebelik ve laktasyon**

### **Genel tavsiye**

Gebelik kategorisi C'dir.

### **Çocuk doğurma potansiyeli bulunan kadınlar/Doğum kontrolü (Kontrasepsiyon)**

PİROK süspansiyonun çocuk doğurma potansiyeli bulunan kadınlar/doğum kontrolü üzerine etkisi ile ilgili yeterli bilgi mevcut değildir.

### **Gebelik dönemi**

İlacın gebelikte kullanılması ancak anneye olası yararının, anne ve fetüse olası risklerinden ağır bastığı durumlarda mümkündür. Gerekli olmadıkça gebelik döneminde kullanımı önerilmez.

### **Laktasyon dönemi**

Süte geçen miktarı bilinmemekle beraber, mide barsak sisteminden emilen miktarı çok düşük olduğundan süte yüksek miktarda geçişi beklenmemektedir.

PİROK süspansiyon yarar risk değerlendirmesi dikkatle yapıldıktan sonra emziren kadınlara uygulanmalıdır.

### **Üreme yeteneği/Fertilite**

Üreme yeteneği/fertilite ile ilgili bir veri bulunmamaktadır.

## **4.7. Araç ve makine kullanımı üzerindeki etkiler**

Araç ve makine kullanımı üzerinde etkili olabilecek özel bir yan etki rapor edilmemiştir.

## **4.8. İstenmeyen etkiler**

Klinik çalışmalar ve satış sonrası gözetim çalışmalarından elde edilen verilere göre istenmeyen etkiler aşağıda organ sistem sınıflamasına ve sıklıklarına göre sunulmuştur.

Sıklıklar şöyle tanımlanabilir: Çok yaygın ( $\geq 1/10$ ), yaygın ( $\geq 1/100$  ila  $< 1/10$ ), yaygın olmayan ( $\geq 1/1.000$  ila  $< 1/100$ ), seyrek ( $\geq 1/10.000$  ila  $< 1/1.000$ ), çok seyrek ( $< 1/10.000$ ), bilinmiyor (eldeki verilerden hareketle tahmin edilemiyor).

### **Bağışıklık sistemi**

Çok seyrek: Alerjik reaksiyonlar, ateş, döküntü

### **Gastrointestinal hastalıklar**

Çok seyrek: Bulantı, parlak kırmızı kusmuk şeklinde kusma, karın ağrısı, kramp, diyare\*

## **Deri ve deri altı doku bozuklukları**

Çok seyrek: Fotosensitizasyon, eritematöz makül, kabartı ve bül, eritema multiforme vakaları (Stevens-Johnson Sendromu)

\*Gastrointestinal toksisite süspansiyon formunun yüksek miktarlarda alınması ile daha sık olarak görülebilir.

### **4.9. Doz aşımı ve tedavisi**

Doz aşımı belirtileri baş ağrısı, mide bulantısı ve yorgunluk halidir. Doz aşımı halinde gastrik lavaja ilave olarak destek tedavisi yapılmalıdır.

## **5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER**

### **5.1. Farmakodinamik özellikler**

Farmakoterapötik grup: Diğer Antinematodaller  
ATC kodu: P02CX01

Antihelmintik pirvinyum pamoat suda erimeyen siyaninler sınıfından bir boyadır. Pirvinyum pamoat öldürücü etkisini, parazitin oksijen almasına ve dış kaynaklı karbonhidratları kullanmasına engel olarak gösterir. Askaridlere etkisi yoktur. Tek dozda verilmesi yeterlidir.

### **5.2. Farmakokinetik özellikler**

#### Emilim:

Oral olarak alındıktan sonra gastrointestinal sistemden ihmal edilebilir düzeyde emilir.

#### Dağılım:

Pirvinyum pamoatın dağılımı ile ilgili yeterli bilgi bulunmamaktadır.

#### Biyotransformasyon:

Pirvinyum pamoatın biyotransformasyonu ile ilgili yeterli bilgi bulunmamaktadır.

#### Eliminasyon:

Uygulanan dozun % 90'dan fazlası sistemik etki göstermeden feçes ile atılır.

#### Doğrusallık/doğrusal olmayan durum:

Pirvinyum pamoatın doğrusal veya doğrusal olmayan durumu konusunda yeterli çalışma bulunmamaktadır.

### **5.3. Klinik öncesi güvenilirlik verileri**

Geçerli değildir.

## **6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER**

### **6.1. Yardımcı maddelerin listesi**

Sukroz

Etanol  
Metil parahidroksibenzoat (E218)  
Propil parahidroksibenzoat (E216)  
Kitre zımkı  
Dađ ileđi aroması  
Sodyum hidroksit (pH ayarlayıcı)  
Saflaştırılmış su

## **6.2. Geçimsizlikler**

Bildirilmemiştir.

## **6.3. Raf mrü**

36 ay

## **6.4. Saklamaya yönelik özel tedbirler**

25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız.

## **6.5. Ambalajın niteliđi ve içeriđi**

Karton kutuda, 25 mL ve 50 mL'lik amber renkli şişelerde, 2,5-5-7,5 ve 10 mL işaretli ölçek ve kullanma talimatı ile birlikte sunulmaktadır.

## **6.6. Beşeri tıbbi üründen arta kalan maddelerin imhası ve diğer özel nlemler**

Kullanılmamış olan ürünler ya da atık materyaller "Tıbbi Atıkların Kontrolü Yönetmeliđi" ve "Ambalaj ve Ambalaj Atıklarının Kontrolü Yönetmeliđi"ne uygun olarak imha edilmelidir.

## **7. RUHSAT SAHİBİ**

HÜSNÜ ARSAN İLAÇLARI A.ř.  
34398 řiřli-İSTANBUL

## **8. RUHSAT NUMARASI**

148/67

## **9. RUHSAT TARİHİ/RUHSAT YENİLEME TARİHİ**

İlk ruhsat tarihi: 19.07.1989

Ruhsat yenileme tarihi:

## **10. KÜB'ÜN YENİLENME TARİHİ**