

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Yomesan 500 mg Tabletten Niclosamid

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. [WAS IST YOMESAN UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?](#)
2. [WAS SOLLTEN SIE VOR DER EINNAHME VON YOMESAN BEACHTEN?](#)
3. [WIE IST YOMESAN EINZUNEHMEN?](#)
4. [WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?](#)
5. [WIE IST YOMESAN AUFZUBEWAHREN?](#)
6. [INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN](#)

1. WAS IST YOMESAN UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Yomesan ist ein Arzneimittel, das angewendet wird bei Ansteckung mit Bandwürmern wie:

- Rinderbandwurm (*Taenia saginata*)
- Schweinebandwurm (*Taenia solium*)
- Fischbandwurm (*Diphyllobothrium latum*)
- Zwergbandwurm (*Hymenolepis nana*)

Yomesan vertreibt Bandwürmer, die sich im Darm befinden. Yomesan wirkt nicht bei Ansteckung mit Bandwurmlarven (Zystizerkose und Echinokokkose), da sich diese Larven außerhalb des Darmes im Gewebe befinden.

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER EINNAHME VON YOMESAN BEACHTEN?

Yomesan darf nicht eingenommen werden,

wenn Sie allergisch gegen Niclosamid oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bei bestehender Verstopfung muss für einen guten Stuhlgang gesorgt werden, bevor die Behandlung mit Yomesan begonnen wird.

Alkoholkonsum während der Behandlung ist zu vermeiden.

Insbesondere bei Infektionen mit einem **Schweinebandwurm** ist ein guter Stuhlgang **notwendig**.

Wenn Sie sich nicht sicher sind, ob einer dieser Hinweise auf Sie zutrifft, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker, bevor Sie Yomesan einnehmen.

Einnahme von Yomesan zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Einnahme von Yomesan zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol

Da eine Wechselwirkung mit Alkohol nicht ausgeschlossen wird, sollte gleichzeitiger Alkoholkonsum vermieden werden.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

Yomesan darf während der Schwangerschaft nur eingenommen werden, wenn dies absolut notwendig ist. Von der Einnahme von Yomesan vor allem im ersten Trimenon der Schwangerschaft wird abgeraten.

Es ist nicht bekannt, ob Yomesan in die Muttermilch übergeht. Stillende Frauen dürfen Yomesan erst einnehmen, nachdem die Risiken und Vorteile durch einen Arzt abgewogen wurden.

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es ist möglich, dass Yomesan Einfluss auf Ihre Fähigkeit hat, Fahrzeuge zu führen oder Maschinen zu bedienen.

Yomesan enthält Natrium

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Tablet, d.h. es ist nahezu „natriumfrei“.

3. WIE IST YOMESAN EINZUNEHMEN?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Bei Ansteckung mit Rinderbandwurm, Schweinebandwurm und Fischbandwurm:

Erwachsene und Kinder ab 6 Jahren	4 Tabletten
Kinder von 2 bis 6 Jahre	2 Tabletten
Kinder unter 2 Jahren	1 Tablette

Bei Ansteckung mit dem Zwergbandwurm wird folgende 7-Tage-Kur empfohlen:

Tag 1:	
Erwachsene und Kinder ab 6 Jahren	4 Tabletten
Kinder von 2 bis 6 Jahre	2 Tabletten
Kinder unter 2 Jahren	1 Tablette
Tag 2-7:	
Erwachsene und Kinder ab 6 Jahren	2 Tabletten täglich
Kinder von 2 bis 6 Jahre	1 Tablette täglich
Kinder unter 2 Jahren	½ Tablette täglich

Die Tagesdosis wird immer auf einmal unmittelbar nach dem Frühstück eingenommen.

Die Beseitigung des reichlich produzierten Darmschleims kann durch Verabreichung saurer Fruchtsäfte gefördert werden. Die unter der Schleimschicht im Darm angesiedelten Würmer werden so vom Arzneimittel leichter erreicht und getötet.

Die Tabletten müssen gut zerkaut werden, bis sich ein feiner Brei im Mund bildet. Dieser Brei wird mit etwas Wasser geschluckt. Die Tabletten können auch in einem Glas mit etwas Wasser aufgelöst und dann eingenommen werden. Bei kleineren Kindern wird empfohlen, die Tabletten vor der Verabreichung zu einem feinen Brei zu zermahlen und mit wenig Flüssigkeit zu verabreichen.

Soll der Bandwurm im Anschluss an die Behandlung schnell und möglichst in einem Stück ausgeschieden werden, kann 2 Stunden nach der Tabletteneinnahme ein Abführmittel (z. B. Glaubersalz oder Bittersalz) angewendet werden, das zu durchfallartigen Stühlen führt und den Wurm ausschwemmt.

Einige Tage nach der Behandlung können noch einzelne Bandwurmreste im Stuhl erscheinen, wenn der Parasit nicht völlig durch das Abführmittel ausgeschwemmt wurde. Später sollten keine Bandwurmglieder oder Bandwurmeier mehr im Stuhl zu finden sein. Neue Ansteckungen können beim Rinder- und Schweinebandwurm erst nach ungefähr 3 Monaten zum erneuten Auftreten von Bandwurmgliedern bzw. Bandwurmeiern im Stuhl führen.

Beim Zwergbandwurm beträgt die Kontrollzeit etwa 14 Tage.

Waschen Sie sich nach jedem Stuhlgang gründlich die Hände, um eine neue Infektion zu vermeiden. Tun Sie das an dem Tag, an dem die Kur stattfindet, und auch noch einige Tage danach.

Wenn Sie eine größere Menge von Yomesan eingenommen haben, als Sie sollten

Fälle einer Überdosierung beim Menschen sind nicht bekannt.

Wenn Sie zu viel Yomesan angewendet oder eingenommen haben, nehmen Sie sofort Kontakt mit Ihrem Arzt, Apotheker oder dem **Antigiftzentrum** (070/245.245) auf.

Wenn Sie die Einnahme von Yomesan vergessen haben

Nehmen Sie die nächste Dosis sofort ein und setzen Sie die Behandlung mit der vorgeschriebenen Anzahl von Tabletten pro Tag fort. **Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.**

Wenn Sie die Einnahme von Yomesan abbrechen

Ihr Arzt wird Ihnen sagen, wie lange Sie Yomesan einnehmen müssen.

Brechen Sie die Behandlung nicht vorzeitig ab, sonst kann sich das Krankheitsbild wieder verschlechtern.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Die gemeldeten Nebenwirkungen basieren auf spontanen Meldungen. Daher ist deren Häufigkeit nicht bekannt.

- Allergische Reaktion (zum Beispiel mit Rötung der Haut, Juckreiz und Hautausschlag (Exanthem)), anaphylaktische Reaktion (Überempfindlichkeitsreaktion) und anaphylaktischer Schock.
- Schwindel (Benommenheit)
- Blaufärbung der Haut (Zyanose)
- Übelkeit, Erbrechen, Schmerzen im Magen-Darm-Trakt und Bauchschmerzen, Würgen und Durchfall
- Hautausschlag, Juckreiz und übermäßiges Schwitzen (Hyperhidrose)
- Unwohlsein (Müdigkeit)

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen über:

Belgien:

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

www.afmps.be

Abteilung Vigilanz:

Website: www.notifieruneffetindesirable.be

E-Mail: adr@fagg-afmps.be

Luxemburg:

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy

oder Abteilung Pharmazie und Medikamente (Division de la pharmacie et des médicaments)

der Gesundheitsbehörde in Luxemburg

Website : www.guichet.lu/pharmakovigilanz

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. WIE IST YOMESAN AUFZUBEWAHREN?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Yomesan ist 5 Jahre lang haltbar.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton nach „EXP“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden (Monat/Jahr). Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN

Was Yomesan enthält

- Der Wirkstoff ist: Niclosamid. Eine Tablette enthält 500 mg Niclosamid.
- Die sonstigen Bestandteile sind: Talk, Natriumlaurylsulfat, Povidon, Vanillin, Magnesiumstearat, Natriumsaccharin und Maisstärke.

Wie Yomesan aussieht und Inhalt der Packung

Schachtel mit 4 Tabletten à 500 mg in einer Blisterpackung.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer:

Bayer SA-NV
Kouterveldstraat 7A 301
B-1831 Diegem (Machelen)

Hersteller:

Bayer AG
Kaiser-Wilhelm-Allee
51368 Leverkusen, Deutschland

Zulassungsnummern

Belgien: BE040381
Luxemburg: 2011041111

Verkaufsabgrenzung

Apothekenpflichtig.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 07/2024.