

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата ветеринарного «Таблетки Верантел»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Таблетки Верантел (Tabulettae Verantelum).

Международное непатентованное наименование: празиквантел, пирантел.

1.2 Лекарственная форма: таблетки для перорального применения.

1.3 В одной таблетке в качестве действующих веществ содержится 230 мг пирантела памоата (пирантела эмбоната) и 20 мг празиквантела; вспомогательные вещества: лактоза, целлюлоза микрокристаллическая, крахмал, поливинилпирролидон, ароматическая добавка, кальция стеарат, тальк.

1.4 Препарат представляет собой таблетки плоскоцилиндрической формы с риской, от желтого до коричневого цвета, возможно наличие более темных и более светлых вкраплений.

1.5 Препарат выпускают расфасованным по 2 или 6 таблеток в блистере, помещенном по 1 штуке вместе с инструкцией по применению в индивидуальную картонную пачку.

1.6 Препарат хранят в упаковке производителя при температуре от 2 °С до 25 °С. Хранят в недоступном для детей месте, отдельно от продуктов питания и кормов. Препарат транспортируют, соблюдая условия хранения.

1.7 Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 3 года от даты производства. Не применять по истечении срока годности.

1.8 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.9 Препарат отпускают без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Таблетки Верантел – комплексный антигельминтный препарат широкого спектра действия.

Комбинация празиквантела и пирантела памоата, входящих в состав препарата, обеспечивает широкий спектр его антигельминтного действия на желудочно-кишечных нематод (*Ancylostoma caninum*, *A. braziliense*, *Trichuris campanula*, *Toxocara mystax*) и цестод (*Echinococcus granulosus*, *Alveococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.*, *Diphyllobotrium latum*, *Mesocestoides spp.*), паразитирующих у кошек.

2.2 Пирантел – соединение группы пиримидинов, механизм его действия основан на блокаде передачи нервных импульсов в нервно-мышечных синапсах путем деполяризации мембран мышечных клеток, что вызывает паралич мышечной системы нематод. Плохо всасывается в кишечнике, значительная часть пероральной дозы пирантела выводится кишечником в неизменном виде, асорбированная доля выводится почками в неизменной форме или в форме метаболита N-метил-1,3-пропандиамина.

Празиквантел – соединение группы пиразинизохинолинов, активен в отношении желудочно-кишечных цестод на всех фазах развития. Повышая проницаемость клеточных мембран паразита для ионов кальция, вызывает деполяризацию мембран, сокращение мускулатуры и разрушение тегумента, что приводит к гибели гельминтов и способствует их выведению из организма животного. Празиквантел быстро всасывается в кишечнике и распределяется во внутренних органах и тканях; выводится из организма почками в форме метаболитов.

2.3 По степени воздействия на организм препарат относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат предназначен для дегельминтизации кошек при нематодозах (токсокароз, токсаскариоз, унцинароз, анкилостомоз) и цестодозах (тениоз, эхинококкоз, дипилидиоз, дифилоботриоз, мезоцестоидоз).

3.2 Препарат задают внутрь однократно в утреннее время из расчета 1 таблетка на 4 кг массы животного. При необходимости таблетку можно измельчить, смешать с небольшим количеством воды или корма и задать внутрь. Предварительной диеты или соблюдения голодного режима, а так же применения слабительных средств не требуется.

Масса кошки, кг	Количество таблеток
1,0 – 2,0	½
2,1 – 4,0	1
4,1 – 6,0	1½
6,1 – 8,0	2

3.3 С профилактической целью дегельминтизацию кошек проводят ежеквартально, а так же перед вакцинацией и перед вязкой. Для профилактики гельминтозов препарат назначают в лечебной дозе за 5 дней до вязки.

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. Препарат не следует применять кошкам в первые две недели беременности и котятм в возрасте до трех недель.

3.5 При передозировке препарата и при повышенной индивидуальной чувствительности у кошек может отмечаться обильное слюнотечение, рвота, понос, угнетение, иногда возбуждение. При возникновении вышеуказанных побочных явлений применяют 0,1%-ый раствор атропина сульфата, подкожно, в дозе 0,05 мл/кг массы животного 2-3 раза в сутки и средства симптоматической терапии.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и правила техники безопасности.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б. Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Терешковой, 13 В.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Романова Е.В.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

Департамент ветеринарии и продовольственного
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель _____ *И.Ф.Ф.*
Секретарь _____
Эксперт _____ *В.В.П.* _____ *В.В.*

23.07.2014 протокол № 132