

СОГЛАСОВАНО
«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)
№ 63 от 15. 11. 2014

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного лекарственного препарата
«Таблетки Верантел-плюс»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Таблетки Верантел-плюс (Tabulettae Verantelum-plus).

Международное непатентованное наименование: празиквантел, пирантел, фебантел.

1.2 Лекарственная форма: таблетки для перорального применения.

1.3 В 1 таблетке содержится 50 мг празиквантила, 144 мг пирантила памоата (пирантила эмбоната), 150 мг фебантела; вспомогательные вещества: лактоза, целлюлоза микрокристаллическая, крахмал кукурузный, поливинилпирролидон, кросповидон, ароматическая добавка, кальция стеарат, тальк.

1.4 Препарат представляет собой таблетки плоскоцилиндрической формы с риской, от слегка желтоватого до светло-коричневого или 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 °C до 25 °C. Хранят в недоступном для детей месте, отдельно от продуктов питания и кормов. Препарат транспортируют, соблюдая условия хранения.

1.7 Срок годности при соблюдении условий хранения – 3 года от даты производства. Не применять по истечении срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.8 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Таблетки Верантел-плюс – комплексный антигельминтный препарат широкого спектра действия.

Комбинация пирантила памоата, празиквантила и фебантела, входящих в состав препарата, обеспечивает широкий спектр его антигельминтного действия на желудочно-кишечных нематод (*Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trihuris vulpis*, *Toxocara canis*, *Toxocara leonina*) и цестод (*Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Diphyllobothrium latum*, *Taenia spp.*, *Multiceps multiceps*, *Mesocestoides spp.*), паразитирующих у собак.

2.2 Пирантел – соединение группы пиразинизохинолинов, механизм действия основан на блокаде передачи нервных импульсов в нервно-мышечных синапсах путем деполяризации мембран мышечных клеток, что вызывает паралич мышечной системы нематод. Частично всасывается в кишечнике, быстро метаболизируется и выводится из организма в основном с фекалиями.

Празиквантел – соединение группы пиразинизохинолинов, активен в отношении желудочно-кишечных цестод на всех фазах развития. Повышенная 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 распределяется во внутренних органах и тканях; выводится из организма почками в форме метаболитов.

Фебантел – соединение группы пробензимидазолов, которое в организме животного биотрансформируется с образованием активного метаболита – фенбендазола, нарушающего транспорт глюкозы у гельминтов с последующей их гибелью. Фебантел умеренно всасывается из желудочно-кишечного тракта, метаболизируется в печени и выделяется с желчью в просвет кишечника, где частично отмечается его повторная резорбция; из организма выводится как в неизмененной форме, так и в виде нескольких метаболитов с фекалиями и мочой.

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 применяют взрослым собакам и щенкам с 3-недельного возраста с лечебной и профилактической целью при желудочно-кишечных нематодозах (токсокароз, токсаскаридоз, унцинариоз, трихоцефалез, анкилостомоз), цестодозах (тениидоз, дипилидиоз, эхинококкоз, дифиллоботриоз, мезоцестоидоз) и смешанных нематодо-цестодозных инвазиях.

3.2 Препарат задают внутрь, индивидуально, в утреннее время с небольшим количеством корма в дозе 1 таблетка на 10 кг массы тела животного. Предварительного голодного режима перед дегельминтизацией и применения слабительных средств после применения препарата не требуется.

Масса собаки, кг	Количество таблеток
0,5 – 5	½
6 – 10	1
11 – 15	1½
16 – 20	2
21 – 30	3

С лечебной целью животных дегельминтизируют по показаниям, с профилактической целью – каждые 3-6 месяцев в вышеуказанной дозе, а также за 14 суток до вакцинации и за пять дней до вязки.

При групповом (скученном) содержании животных (питомники, приюты, виварии), а также при сильной степени инвазии, обработку проводят двукратно с интервалом 14 суток.

3.3 Противопоказанием к применению является индивидуальная непереносимость компонентов препарата. Препарат не следует применять самкам в первой половине беременности, щенкам моложе трехнедельного возраста.

Не применять одновременно с пиперазином (антагонистическое действие).

3.4 Дегельминтизацию беременных и кормящих самок при необходимости проводят за 3 недели до предполагаемых родов и через 2-3 недели после родов.

3.5 В редких случаях при индивидуальной чувствительности животного к препарату, возможны обильная саливация, рвота, диарея. При возникновении побочных явлений проводят симптоматическое лечение.

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» (Ятусевич И.А., Петров В.В., Голубицкая А.В.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

