

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Верантел для собак и щенков»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Верантел для собак и щенков (*Verantelum ad canium et catulorum*).

Международное непатентованное наименование: пирантел, празиквантел, фебантел.

1.2 Лекарственная форма: суспензия для орального применения.

Препарат представляет собой суспензию светло-желтого или светло-желтого с кремовым оттенком цвета. При хранении допускается расслоение, исчезающее при встряхивании.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится в качестве действующих веществ 28 мг пирантила памоата, 28 мг фебантела и 10 мг празиквантила; вспомогательные вещества: глицерин, полисорбат, натрия бензоат, метилпарагидроксибензоат, эмульсия симетикона, аспасвит Ц200, ароматизатор «Мед», кремния диоксид коллоидный, ксантановая камедь, вода очищенная.

1.4 Препарат выпускают в полимерных флаконах по 10 мл вместе со шприцом-дозатором.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °C до плюс 25 °C. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности – 2 года от даты изготовления, после вскрытия флакона – не более 3 месяцев, при температуре от плюс 2 °C до плюс 8 °C.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Верантел для собак и щенков – 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 его 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 пробензимидаолов, которое в организме животного биотрансформируется с образованием активного метаболита – фенбендазола, нарушающего транспорт глюкозы у гельминтов с последующей их гибеллю. 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 В рекомендуемых дозах препарат не оказывает эмбриотоксического, тератогенного и сенсибилизирующего действия. Хорошо переносится собаками разных пород и возрастов.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют взрослым собакам и щенкам с 3-недельного возраста с профилактической и лечебной 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 или непосредственно вливают в защечную область при помощи шприца-дозатора в дозе 1 мл на 2 кг массы тела животного.

Для удобства применения рекомендовано использование препарата для собак с массой тела до 10 кг.

Предварительного голодного режима перед дегельминтизацией и применения слабительных средств после применения препарата не требуется.

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

С лечебной целью и для профилактики при групповом (скученном) содержании животных (питомники, приюты, виварии), а также при сильной степени инвазии, обработку проводят двукратно с интервалом 14 суток.

Перед применением флакон с препаратом необходимо взболтать до образования однородной суспензии.

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» (Петров В.В., Мацинович М.С., Романова Е.В.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).



