

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



Н.А. ВЛАСОВ
08 ФЕВ 2018

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Панакур[®] Пасты для дегельминтизации лошадей

(Организация-разработчик: компания «Интервэт Интернешнл Б.В.», Вим Де Кёрверстраат 35, а/я 31 5830 АА Боксмеер, Нидерланды / Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, P.O. Box 31 5830 AA Boxmeer, The Netherlands).

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Панакур[®] Паста (Panacur[®] Paste).

Международное непатентованное наименование: фенбендазол.

2. Лекарственная форма: паста для орального применения.

Панакур[®] Паста в качестве действующего вещества в 1 г содержит фенбендазол – 187,5 мг, а в качестве вспомогательных веществ: 4-метил гидроксибензоат, 4-пропил гидроксибензоат, карбомер 980, пропиленгликоль, глицерол 85%, сорбитол 70%, гидроксид натрия, ароматизатор «яблоко и корица» и воду очищенную.

3. По внешнему виду препарат представляет собой однородную пасту от белого до светло-серого цвета с ароматом яблока и корицы.

Срок годности лекарственного препарата составляет 3 года с даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования в закрытой упаковке производителя.

Не применять по истечении срока годности.

4. Панакур[®] Паста выпускается расфасованной по 24 г в пластиковые шприцы-дозаторы, которые упаковывают по 1 или 10 штук в картонные коробки вместе с инструкцией по применению.

5. Лекарственный препарат хранят и транспортируют в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2 до 25 °C.

6. Хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Панакур® Паста относится к группе антигельминтных лекарственных средств.

10. Фенбендазол, входящий в состав лекарственного препарата, обладает широким спектром нематоцидного действия; активен в отношении всех фаз развития нематод желудочно-кишечного тракта и легких, включая *Oxyuris equi*, *Parascaris equorum*, *Delafondia vulgaris*, *Alfortia edentatus*, *Trichonema spp*, *Cyathostoma spp.*, *Strongyloides westeri*, паразитирующих у лошадей.

Механизм действия фенбендазола заключается в нарушении энергетических процессов, ингибировании полимеризации тубулина микроканальцев клеток кишечника нематоды, что приводит к гибели гельминта.

При пероральном введении лекарственного препарата фенбендазол хорошо всасывается в кишечнике и распределяется в органах и тканях животного. Выделяется из организма в неизменной форме и в виде метаболитов в основном с желчью и частично с мочой, у лактирующих животных также с молоком.

Панакур® Паста по степени по степени воздействия на организм согласно ГОСТ 12.1.007-76 относится к малоопасным веществам (4 класс опасности); в рекомендуемых дозах не обладает кумулятивными, эмбриотоксическими, тератогенными и аллергенными свойствами, хорошо переносится лошадьми разных пород и возрастов.

III. Порядок применения

11. Панакур® Паста применяется с лечебной и лечебно-профилактической целью для дегельминтизации лошадей при стронгилиозах, аскаридозах, оксиурозах и стронгилоидозах.

12. Противопоказанием к применению пасты является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата. Препарат не следует применять больным инфекционными заболеваниями и истощенным животным.

13. Панакур® Паста применяется лошадям индивидуально перорально, выдавливая из шприца-дозатора на корень языка, предварительно установив на поршне шприца массу дегельминтизуемого животного.

С лечебной целью лекарственный препарат применяют лошадям однократно в дозе 7,5 мг фенбендазола на 1 кг массы животного, что соответствует 24 г пасты (содержимое 1 шприца-дозатора) на 600 кг массы животного.

Для дегельминтизации жеребят при диарее, вызванной нематодой *Strongyloides westeri*, пасту применяют однократно в дозе 50 мг фенбендазола на 1 кг массы животного (24 г пасты на 90 кг массы животного). При инвазии

циатостомами, инкапсулированными в слизистой оболочке, пасту применяют в суточной дозе 7,5 мг фенбендазола на 1 кг массы животного в течение 5 дней подряд.

С профилактической целью дегельминтизацию лошадей с использованием пасты проводят в терапевтической дозе 2-4 раза в год с равными интервалами.

14. При передозировке препарата у животного может наблюдаться угнетенное состояние, отказ от корма, избыточное слюноотделение, расстройство желудочно-кишечного тракта.

15. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлены.

16. Разрешается применение лекарственного препарата лошадям в период беременности и лактации.

17. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата при инвазии циатостомами, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной или нескольких доз препарата следует применить его как можно быстрее, в той же дозировке и по той же схеме.

18. Побочных явлений и осложнений при применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного и появлении аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные и симптоматические лекарственные средства.

19. Применение пасты не исключает применения других лекарственных препаратов.

20. Убой лошадей на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток после дегельминтизации. При вынужденном убое ранее установленного срока, мясо может быть использовано в корм пушным зверям.

Молоко кобыл разрешается использовать для пищевых целей не ранее, чем через 7 суток после применения лекарственного препарата. Молоко, полученное ранее установленного срока, может быть использовано для кормления животных после кипячения.

VI. Меры личной профилактики

21. При работе с Панакур[®] Пастой следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

22. Людям с гиперчувствительностью к фенбендазолу следует избегать прямого контакта с препаратом. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу; после работы следует вымыть руки теплой водой с мылом.

Запрещается использование пустых шприцов-дозаторов из-под лекарственного препарата для бытовых целей, они подлежит утилизации с бытовыми отходами.

23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством чистой воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Наименование производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

«Интервет Продуксьон С.А.» (Рю Де Лион 27460, Иговиль, Франция)/ Intervet Productions S.A. (Rue De Lyons 27460, Igoville, France).

ООО «Интервет» (Россия, 143345, Московская область, Наро-Фоминский район, поселок Селятино, ул. Промышленная, дом 81/1).

С утверждением настоящей инструкции, утрачивает силу инструкция по применению Панакур[®] Пасты для дегельминтизации лошадей, утвержденная Россельхознадзором 27 ноября 2014 г.

Номер регистрационного удостоверения 528-3-1014-4015 N1784-3-3,5/01756