

УТВЕРЖДАЮ
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

_____ Е.А. Непоклонов

___15 08___2012_____

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Празител[®] плюс суспензии при цестодозах, нематодозах и смешанных инвазиях у собак средних и крупных пород.

(организация-разработчик ООО «НПК «СКиФФ», г. Москва)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Празител[®] плюс суспензия (Prazitel[®] plus suspension).

Международное непатентованное наименование: празиквантел, пирантела памоат и фенбендазол.

2. Лекарственная форма: суспензия для орального применения.

Празител[®] плюс суспензия в качестве действующих веществ 1 мл содержит празиквантела - 50 мг, пирантела памоата - 140 мг и фенбендазола - 100 мг, а также вспомогательные вещества: твин-80 - 10,5 мг, пищевая добавка подсластитель Аспасвит - 64,0 мг, масло оливковое - 360,0 мг, аэросил - 2,5 мг, нипагин - 0,45 мг, нипазол - 0,20 мг, этиловый спирт - 42,0 мг и вода очищенная - до 1 мл.

По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от светло-желтого до светло-желтого с кремовым оттенком цвета. При хранении допускается расслоение, исчезающее при взбалтывании.

3. Выпускают Празител[®] плюс суспензию расфасованной по 10 мл во флаконы из темного стекла с крышкой с контролем первого вскрытия, упакованной поштучно в картонные коробки в комплекте со шприцем-дозатором.

4. Хранят Празител[®] плюс суспензию в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от пищевых продуктов и кормов при температуре от 0°C до 25°C.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 2 года со дня производства. Запрещается применять Празител[®] плюс суспензию по истечении срока годности.

5. Празител[®] плюс суспензию следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

II. Фармакологические свойства

7. Празител[®] плюс суспензия относится к комбинированным антигельминтным лекарственным препаратам.

Комбинация входящих в состав препарата празиквантела, пирантела памоата и фенбендазола обеспечивает широкий спектр его антигельминтного действия на все фазы развития круглых и ленточных гельминтов, паразитирующих у собак, в том числе, *Toxocara cati*, *Toxocara canis*, *Toxocara mistax*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Trichuris vulpis*, *Ancylostoma caninum*, *Echinococcus multilocularis*, *Echinococcus granulosus*, *Mesocostoides lineatus*, *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*, *Diphyllobotrium latum*, *Multiceps multiceps*.

Механизм действия празиквантела, пирантела памоата и фенбендазола основан на ингибировании фумаратредуктазы, стойкой деполяризации мышечных клеток гельминта, нарушении энергетического обмена, что вызывает паралич и гибель паразитов и способствует их выведению из желудочно-кишечного тракта.

После перорального введения препарата празиквантел хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте, достигая максимальной концентрации в плазме крови через 1-4 часа, и распределяется в органах и тканях животного, выводится из организма в основном с мочой в метабализированной форме. Пирантела памоат и фенбендазол частично всасываются в кишечнике и выводятся из организма в основном с фекалиями в течение 24 – 48 часов.

Празител[®] плюс суспензия по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

8. Празител[®] плюс суспензию назначают собакам средних и крупных пород массой выше 10 кг с профилактической и лечебной целью при цестодозах (тениидоз, дипилидиоз, эхинококкоз, дифиллоботриоз, мезоцестоидоз), нематодозах (токсокароз, токсаскаридоз, унцинариоз, анкилостомоз, трихоцефалез) и смешанных нематодо-цестодозных инвазиях.

9. Противопоказанием к применению Празител[®] плюс суспензии является индивидуальная непереносимость компонентов препарата (в том числе в анамнезе). Лекарственный препарат не следует применять самкам в первой половине беременности, щенкам моложе 3-недельного возраста, истощенным, больным инфекционными болезнями и выздоравливающим животным.

Дегельминтизацию беременных и кормящих самок при необходимости проводят после консультации с ветеринарным врачом, за 3 недели до предполагаемых родов и через 2-3 недели после родов.

10. Празител[®] плюс суспензию применяют собакам индивидуально, однократно, в утреннее кормление с небольшим количеством корма или вводят

принудительно на корень языка с помощью шприца - дозатора в дозе 1 мл суспензии на 10 кг массы животного.

Предварительной голодной диеты и применения слабительных средств не требуется.

При сильной степени инвазии дегельминтизацию рекомендуется повторить через 10 дней.

С профилактической целью дегельминтизацию проводят ежеквартально, а также за 10 дней перед вакцинацией.

Перед использованием флакон с лекарственным препаратом следует тщательно взболтать в течение 1-2 минут.

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

12. Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

13. Следует избегать нарушений рекомендуемых сроков дегельминтизации животных, так как это может привести к снижению эффективности. В случае пропуска очередной дегельминтизации Празител® плюс суспензию необходимо ввести как можно скорее в той же дозе, далее интервал между введениями препарата не изменяется.

14. При применении Празител® плюс суспензии в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам лекарственного препарата и появлении аллергических реакций его использование прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

15. Празител® плюс суспензию не следует применять совместно с препаратами пиперазина и левамизола, ввиду возможного усиления их токсичности.

16. Празител® плюс суспензия не предназначена для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Празител® плюс суспензией следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

18. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Празител® плюс суспензией. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством проточной воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в

организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

19. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: ООО «НВП «Астрафарм»; 117246, г. Москва, Научный проезд, дом 20. Тел/факс: (495) 785-83-50.

Инструкция разработана ООО «НПК «СКИФФ», Россия, Москва, 117312, пр-т 60-летия Октября, д. 7, к.1. тел/факс (499) 135-15-30.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция, по применению Празител плюс суспензии утвержденная Россельхознадзором 30 января 2007 года.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ»

Номер регистрационного удостоверения

Генеральный директор
ООО «НПК «СКИФФ»

Л. М. Кокорина