

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Панакур® Пасты для дегельминтизации лошадей

(организация-разработчик: компания Intervet International B.V., Нидерланды)

I. Общие сведения

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

Международное непатентованное наименование: фенбендазол.

2. Форма выпуска: 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 — 1,7 мг, 4-пропил гидроксибензоат — 0,16 мг, карбомер 980 — 1,0 мг, пропиленгликоль — 150,0 мг, глицерол 85% — 100,0 мг, сорбитол 70% — 50,0 мг, гидроксид натрия — 0,5 мг, ароматизатор «яблоко и корица» — 2,0 мг и воду очищенную — 506,14 мг.

3. Панакур® Пасту выпускают расфасованной по 24 г в пластиковые шприцы-дозаторы, которые упаковывают поштучно в картонные коробки вместе с инструкцией по применению.

4. Панакур® Пасту хранят в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 2 °С до 25 °С.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения — 3 года с даты производства.

Запрещается применение Панакур® Пасты по истечении срока годности.

5. Панакур® Пасту хранят в местах, недоступных для детей.

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

II. Фармакологические свойства

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

Фенбендазол, входящий в состав лекарственного препарата, обладает широким спектром нематодоцидного 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 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

8. Панакур® Пасту применяют для дегельминтизации лошадей с лечебной и профилактической целью при стронгилятозах, аскаридозах, оксиурозах и стронгилоидозах.

9. Противопоказанием к применению Панакур® Пасты является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата. Препарат не следует применять больным инфекционными заболеваниями и истощенным животным.

10. Панакур® Пасту применяют лошадям индивидуально перорально, выдавливая из шприца-дозатора на корень языка, предварительно установив на поршне шприца массу дегельминтизируемого 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 цистостомами, 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 Панакур® Пасты проводят в терапевтической дозе 2-4 раза в год с равными интервалами.

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

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

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

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

15. Применение Панакур® Пасты не исключает применения других лекарственных препаратов.

16. 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

17. При работе с Панакур® Пастой следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. При работе с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом вымыть руки с мылом.

18. Людям с гиперчувствительностью к фенбендазолу следует избегать прямого контакта с препаратом. При случайном попадании лекарственного препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо промыть их большим количеством водопроводной воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

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

20. Организация-производитель: компания "Intervet Productions S.A.", Rue De Lyons 27460, Igoville, France.

Инструкция разработана ООО «Интервет» (Россия, 143340, Московская область, Наро-Фоминский р-н, поселок Селятино, ул. Промышленная, дом 81/1) совместно с компанией Intervet International B.V (Wim de Körverstraat 35, P.O. Box 31 5830 AA Boxmeer, The Netherlands).

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ ВГНКИ.

С утверждением настоящей инструкции, утрачивает силу инструкция по применению Папакур® Пасты, утвержденная Россельхознадзором 20 июня 2011 г.

Номер регистрационного удостоверения