

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Верантел для кошек и котят»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Верантел для кошек и котят (*Verantelum ad cattarum et catulorum*).

Международное непатентованное наименование: пирантел, празиквантел.

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 пирантела памоата и 10 мг празиквантара, 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 кошек и котят – комплексный антigelминтный препарат широкого спектра действия.

2.2 Пирантел - соединение группы пиразидинов, механизм его действия основан на блокаде передачи нервных импульсов в нервно-мышечных синапсах путем деполяризации мембран мышечных клеток, что вызывает паралич мышечной системы нематод. Активен в отношении: *Toxocara canis*, *Toxocara cati* (*Toxocara mystax*), *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Trichuris vulpis*, *Ancylostoma caninum*, *A. braziliense*, *Trichuris campanula* и других, паразитирующих у кошек.

Плохо всасывается в кишечнике, значительная часть пероральной дозы пирантела выводится кишечником в неизменном виде, асорбированная доля выводится почками в неизменной форме или в форме метаболита N-метил-1,3-пропандиамина.

Празиквантел - соединение группы пиразинизохинолинов, активен в отношении цestod: *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.*, *Diphyllobothrium latum*, *Mesocestoides spp.* и других паразитирующих у кошек.

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.

2.3 В рекомендуемых дозах препарат не оказывает эмбриотоксического, тератогенного и сенсибилизирующего действия. Хорошо переносится кошками разных пород и возрастов.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют взрослым кошкам и котятам с 3-недельного возраста с профилактической и лечебной целью при желудочно-кишечных нематодозах (токсокароз,

трихуроз, анкилостомоз), цестодозах (тениидоз, дипилидиоз, эхинококкоз, дифиллоботриоз, мезоцестоидоз) и смешанных нематодо-цестодозных инвазиях.

3.2 Препарат задают внутрь однократно, 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.

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

С лечебной целью животных дегельминтизируют по показаниям, с профилактической целью – ежеквартально в вышеуказанной дозе.

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

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

3.3 Противопоказанием к применению является индивидуальная непереносимость компонентов препарата.

Препарат не следует применять самкам в первой половине беременности, котятам 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., Романова Е.В., Мацинович М.С.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

