

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
таблетки «Празитаб-плюс»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Таблетки «Празитаб-плюс» (Tabulettae «Prazitab-plus»).

Международное непатентованное наименование: празиквантел, пирантел, фебантел.

1.2 Препарат представляет собой таблетки плоскоцилиндрической формы с гладкой поверхностью, от бело-кремового до желтого цвета, допускается наличие вкраплений. На одной из поверхностей таблетки может быть нанесен фирменный логотип.

1.3 В 1 таблетке содержится 0,05 г празиквантела, 0,144 г пирантела памоата (пирантела эмбоната), 0,15 г фебантела, вспомогательные вещества: лактоза, целлюлоза микрокристаллическая, крахмал картофельный, поливинилпирролидон, кальция стеарат, тальк.

1.4 Препарат упаковывают в полимерную тару по 3, 6, 9, 12, 15, 18 таблеток или в стрип-упаковку по 3, 6, 9, 12, 15 и 18 таблеток.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в защищенном от света и влаги месте при температуре от 0 °C до плюс 25 °C. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности препарата 5 (пять) лет от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

1.7 Препарат отпускают без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат обладает широким спектром антигельминтного действия на все стадии развития круглых и ленточных червей, в том числе: Toxascara canis, Toxaascaris leonina, Uncinaria stenocephala, Echinococcus multilocularis, Dipilidium caninum, Multiceps multiceps, Taenia spp., Mesocestoides spp.

2.2 Фебантел в организме животных подвергается гидролизу и образуется при этом активный метаболит - фенбендазол, который нарушает транспорт глюкозы у гельминтов и таким образом вызывают их гибель. Механизм действия празиквантара заключается в увеличении концентрации внутриклеточного кальция, что вызывает усиление сократительной активности мускулатуры плоских гельминтов, затем паралич и гибель паразита. Пирантела памоат, входящий в состав препарата обладает N-холиномиметическим действием в ганглиях, что приводит к активному сокращению мускулатуры нематод, а затем к параличу и гибели гельминта. Препарат малотоксичен для теплокровных животных, не обладает сенсибилизирующими, эмбриотоксическими и тератогенными свойствами.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат предназначен для профилактики и лечения собак при нематодозах (токсокароз, токсаскариоз, унцинарой, анкилостомоз) и цестодозах (тениоз, эхинококкоз, дипилидиоз, дифилоботриоз, мезоцеистоидоз).

3.2 Таблетки задают внутрь, однократно из расчета 1 таблетка на 10 кг массы животного, в утреннее кормление с небольшим количеством корма (мясо, каша или мясной фарш). При необходимости таблетку можно измельчить. Предварительной диеты или соблюдения голодного режима, а так же применения слабительных средств не требуется.

3.3 С профилактической целью дегельминтизацию собак проводят ежеквартально, а так же перед вакцинацией и перед вязкой (за пять дней до вязки).

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. Препарат не следует применять щенкам сукам в первые двадцать дней беременности.

3.5 При передозировке таблеток и при повышенной индивидуальной чувствительности у собак может отмечаться тошнота, рвота, понос, угнетение, иногда возбуждение. При возникновении вышеуказанных побочных явлений применяют 0,1%-ый раствор атропина сульфата, подкожно, в дозе 0,05 мл/кг массы животного 2-3 раза в сутки и средства симптоматической терапии.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и обращаются в территориальное ветеринарное учреждение.

Ветеринарными специалистами учреждения производится изучение соблюдения правил применения препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в количестве, необходимом для проведения лабораторных испытаний, оформляется акт отбора проб. Образцы препарата с актом направляют в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Горького 62Б,

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Ятусевич И.А., Петров В.В., Голубицкая А.В., Петрукович В.В.), ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО <i>Лев</i>	
Председатель	<i>Лев</i>
Секретарь	
Эксперт	
« 5 » 03 2020, протокол № 104	