

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам  
протокол от 09 января 2020 г. № 105

## ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Каниквантел Плюс»

### 1 Общие положения

- 1.1 Каниквантел Плюс (Caniquantel Plus).  
Международное непатентованное наименование: празиквантел, фенбендазол.
- 1.2 Лекарственная форма: таблетки для приема внутрь.
- 1.3 В одной таблетке (624,0 мг) содержится в качестве действующих веществ: празиквантел – 50 мг и фенбендазол – 500 мг, а также вспомогательные вещества – натрия лаурилсульфат, повидон 25, кроскармеллоза натрия, магния стеарат и ароматизатор с запахом мяса.
- 1.4 По внешнему виду препарат представляет собой круглую таблетку бело-бежевого цвета с двумя линиями надлома (рисками) с одной стороны.
- 1.5 Препарат выпускают расфасованным в блистеры из ламинированной фольги по 3 и 12 таблеток, которые упакованы в картонные коробки по 6 и 24 таблетки, в металлические коробки – по 120 таблеток.
- 1.6 Препарат хранят в закрытой упаковке производителя в защищенном от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0 °С до плюс 25 °С.
- 1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.8 Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 4 года от даты изготовления. Препарат запрещается использовать по истечении срока годности.

### 2 Фармакологические свойства

- 2.1 Препарат относится к клинико-фармакологической группе – антигельминтные средства в комбинациях.
- 2.2 Празиквантел, входящий в состав препарата, является синтетическим производным пиразиноизохинолина, активным в отношении широкого спектра гельминтов. Механизм действия празиквантела основан на повышении под его влиянием проницаемости клеточных мембран гельминтов для ионов кальция, что в конечном итоге приводит к гибели паразита, способствуя его элиминации из желудочно-кишечного тракта.
- Фенбендазол – противопаразитарное средство группы бензимидазола, обладает широким спектром антигельминтного действия, активен в отношении взрослых форм, личинок и яиц нематод желудочно-кишечного тракта и легких, а также цестод, паразитирующих у животных. Механизм действия фенбендазола заключается в разрушении микроканалцев в клетках кишечника гельминтов и нарушении энергетических процессов, что приводит к гибели паразитов.
- 2.3 После перорального введения активные вещества препарата легко всасываются из желудочно-кишечного тракта, распределяются в органах и тканях животного. Фенбендазол выделяется из организма в неизменной форме и в виде метаболитов, в основном с желчью и частично с мочой, празиквантел выводится в виде метаболитов почками и лишь небольшое количество – с фекалиями.

### 3 Порядок применения

- 3.1 Препарат применяют для профилактики и лечения при смешанных гельминтозах у собак и кошек, вызванных нематодами и/или цестодами всех стадий, а именно: аскаридами *Toxocara canis* и *Toxascaris leonina*, анкилостомами *Ancylostoma caninum* и *Uncinaria stenocephala*, власоглавами *Trichuris vulpis*, ленточными червями *Echinococcus spp.*, *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.* и *Mesocestoides spp.*
- 3.2 Препарат задают внутрь в дозе 1 таблетка на 10 кг массы тела животного. С профилактической целью препарат задают однократно ежеквартально в терапевтической дозе.

При клинически и/или лабораторно подтвержденных гельминтозах рекомендуется проводить лечение в течение 3 последовательных дней.

3.3 Препарат вводят непосредственно в ротовую полость животного на корень языка или задают с небольшим количеством корма. Перед применением препарата предварительного голодного режима и назначения слабительных средств не требуется.

3.4 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений, как правило, не наблюдается.

3.5 Особенности действия лекарственного препарата при первом приеме или при его отмене не выявлено.

3.6 Случаи передозировки у собак не отмечены. У кошек при передозировке может отмечаться рвота и диарея, которые проходят самостоятельно.

3.7 Запрещается одновременное применение препарата с другими антигельминтными лекарственными средствами.

3.8 Препарат не должен назначаться животным с индивидуальной повышенной чувствительностью к активным и/или вспомогательным веществам; для щенков и котят в возрасте менее 3 недель. Переносимость препарата во время беременности и лактации не изучена.

3.9 Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

#### 4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности. Во время работы запрещается пить, принимать пищу и курить. По окончании работы следует тщательно вымыть руки с мылом. При гиперчувствительности к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом.

4.2 При случайном контакте препарата с глазами, их необходимо промыть большим количеством проточной воды.

4.3 В случае появления аллергических реакций или при случайном проглатывании, следует немедленно обратиться к врачу и показать этикетку препарата или настоящую инструкцию.

#### 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 по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животных или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, и направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, д. 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

#### 6 Полное наименование производителя

6.1 «Haupt Pharma Berlin GmbH», Moosrosenstrasse 7, 12347 Berlin, Germany («Хаупт Фарма Берлин ГмбХ», Моосрозенштрассе 7, 12347, Берлин, Германия).

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудниками: «LOXAVET pharma GmbH» («ЛОКСАВЕТ фарма ГмбХ», Германия) и УО ВГАВМ (Стасюкевич С.И., Иванов В.Н., Петров В.В.).

