



СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора САВЕНКОВ

Ю 1 ИЮЛ 2022

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Панакур® Паста

Организация-разработчик: Интервет Интернешнл Б.В., Вим Де Кёрверстраат 35,
а/я 31 5830 АА Боксмеер, Нидерланды / Intervet International B.V., Wim de
Körverstraat 35, P.O. Box 31 5830 AA Boxmeer, The Netherlands

Номер регистрационного удостоверения: 528-3-10.14-4015№ПВИ-3-3.5/01756

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: Панакур® Паста (Panacur® Paste)

международное непатентованное наименование: фенбендазол.

2. Лекарственная форма: паста для орального применения.

В 1 г содержится действующее вещество: фенбендазол 187,5 мг и
вспомогательные вещества: метилпарагидроксибензоат (E218),
пропилпарагидроксибензоат (E216), карбомер 980, пропиленгликоль, глицерин
85%, сорбитол 70% кристаллизованный, натрия гидроксид, ароматизатор «яблоко
и корица» и вода очищенная.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой мягкую
однородную пасту от белого до светло-серого цвета с ароматом яблока и корицы.

Срок годности лекарственного препарата в закрытой упаковке
производителя – 36 месяцев с даты производства при соблюдении условий
хранения и транспортировки. Не применять по истечении срока годности.

4. Панакур® Паста выпускают расфасованным по 24 г в непрозрачные
полиэтиленовые шприцы-дозаторы, снабженные непрозрачными защитными
колпачками. По 1 шприцу-дозатору упаковывают в картонную коробку с
вложением инструкции по применению лекарственного препарата на русском
языке.

5. Хранить при температуре не выше 25 °С.

6. Хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат или остатки, возникшие после
его использования, утилизируют в соответствии с требованиями

законодательства. Не допускать попадание лекарственного препарата в водотоки, так как он может быть опасен для водных организмов.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: антигельминтные средства.

10. Фенбендазол, входящий в состав лекарственного препарата, представляет собой антигельминтное средство, принадлежащее к группе бензимидазола карбаматов. Его действие направлено на нарушение энергетического обмена нематод. Антигельминтная эффективность фенбендазола основана на ингибировании полимеризации тубулина в микротубулин. Антигельминтное средство поражает и взрослые особи желудочно-кишечных нематод, и особи в неполовозрелых стадиях.

Фенбендазол всасывается из кишечника только частично и достигает максимальной концентрации в плазме крови через 6 (4-8) часов после перорального введения.

Фенбендазол метаболизируется в основном ферментами системы цитохрома P-450 в печени. Основным метаболитом окисления является фенбендазола сульфоксид, который далее метаболизируется до фенбендазола сульфона. Фенбендазол и его метаболиты распределяются по всему телу, но наибольшие концентрации обнаруживаются в печени.

Фенбендазол и его метаболиты определяются в плазме только в течение первых 48 ч после приема разовой дозы 10 мг фенбендазола на 1 кг массы животного.

Введение фенбендазола в дозе 10 мг фенбендазола на 1 кг массы животного ежедневно последовательно на протяжении пяти дней приводит к накоплению фенбендазола в течение периода множественного дозирования, в то время как концентрации двух основных метаболитов увеличиваются в меньшей степени.

После последнего приема препарата на пятый день лечения все три соединения выводятся из крови очень быстро, в течение последующих двух или трех дней, преимущественно с фекалиями.

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

11. Панакур® Паста применяется с лечебной целью при поражениях неполовозрелыми и взрослыми формами нематод желудочно-кишечного тракта лошадей (при стронгилятозах, вызываемых большими стронгилиями: *Strongylus*

vulgaris, *Strongylus edentatus*, *Strongylus equinus* и малыми стронгилятами: *Triodontophorus spp*, *Poteriostomum spp*, *Gyalocephalus capitatus*, *Oesophagodontus robustu*, *Craterostomum anticaudatum*, *Cyathostomum spp*, *Cylicocyclus spp*, *Cylicocephanus spp*, *Cylicodontophorus spp*; аскаридозах, вызываемых *Parascaris equorum*; оксиурозах, вызываемых *Oxyuris equi* и *Probstmayria vivipara* и стронгилоидозах, вызываемых *Strongyloides westeri*).

12. Противопоказанием к применению лекарственного препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата.

13. При работе с Панакур® Паста следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами для ветеринарного применения. Все работы с Панакур® Паста проводят в перчатках. Людям с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с Панакур® Паста. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством чистой воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Разрешается применение лекарственного препарата лошадям в период беременности и лактации.

15. Для обеспечения назначения правильной дозы необходимо как можно более точно измерить массу тела животного.

Панакур® Паста применяется лошадям индивидуально перорально, выдавливая препарат из шприца-дозатора на корень языка.

Рекомендованная доза – 7,5 мг фенбендазола на 1 кг массы животного, что соответствует 24 г препарата (содержимое 1 шприца-дозатора) на 600 кг массы животного.

Для лечения диареи жеребят, вызванной нематодой *Strongyloides westeri*, лекарственный препарат применяют однократно в дозе 50 мг фенбендазола на 1 кг массы животного, что соответствует 24 г препарата (1 шприц-дозатор) на 90 кг массы животного. При инвазии цистостомами, инкапсулированными в слизистой оболочке, лекарственный препарат применяют в суточной дозе 7,5 мг фенбендазола на 1 кг массы животного 5 дней подряд.

Использование лекарственного препарата должно основываться на локальной эпидемиологической информации о восприимчивости нематод и рекомендациям по недопущению возникновения устойчивости к противогельминтным препаратам.

16. Побочных явлений и осложнений при применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается.

При повышенной индивидуальной чувствительности животного и появлении аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные и симптоматические лекарственные средства.

17. Бензимидазолы характеризуются высоким порогом безопасности.

18. Использование Панакур® Паста не исключает применения других лекарственных препаратов. Не смешивать с другими ветеринарными лекарственными препаратами.

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

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

21. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток после применения лекарственного препарата.

Не применять лекарственный препарат кобылам, молоко которых предназначено для использования в пищевых целях человеку.

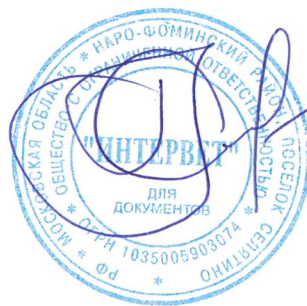
Наименование и адрес
производственной площадки
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения.

Интервет Продуксьон С.А., Рю Де
Лион 27460, Иговиль, Франция /
Intervet Productions S.A., Rue De
Lyons 27460, Igoville, France.

Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем или
владельцем регистрационного
удостоверения лекарственного
препарата на принятие претензий от
потребителя.

ООО «Интервет», Россия, 143345,
Московская область, город Наро-
Фоминск, рабочий поселок
Селятино, ул. Промышленная, дом
81/1.

Директор по регуляторным вопросам
и выводу препаратов на рынок
ООО «Интервет»



Самочернова А.В.