

ОДОБРЕНО

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

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Каниквантел Плюс XL»

1 Общие положения

1.1 Каниквантел Плюс XL (Caniquantel Plus XL).

Международное непатентованное наименование: празиквантел, фенбендазол.

1.2 Лекарственная форма: таблетки для приема внутрь.

1.3 В одной таблетке (1270,6 мг) содержится в качестве действующих веществ: празиквантел – 100 мг и фенбендазол – 1000 мг, а также вспомогательные вещества – натрия лаурилсульфат, повидон 25, кроскармеллоза натрия, краситель оксид железа красный, магния стеарат и ароматизатор с запахом мяса.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой продолговатую таблетку розового цвета с линией надлома (риской) с одной стороны.

1.5 Препарат выпускают расфасованным в блистеры из ламинированной фольги по 3 таблетки, которые упакованы в картонные коробки по 12 таблеток, в металлические коробки – по 60 таблеток.

1.6 Препарат хранят в закрытой упаковке производителя в защищенном от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0°C до плюс 25°C.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 3 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 приводит в конечном итоге 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, вызванных нематодами и/или цестодами всех стадий, а именно: аскаридами *Toxocara canis* и *Toxascaris leonina*, анкилостомы *Ancylostoma caninum* и *Uncinaria stenocephala*, власоглавы *Trichuris vulpis*, ленточными червями *Echinococcus spp.*, *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.* и *Mesocestoides spp.*

3.2 Препарат задают внутрь в дозе 1 таблетка на 20 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.

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 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.).

Департамент прикладного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>[Подпись]</i>
Секретарь	<i>[Подпись]</i>
Эксперт	<i>[Подпись]</i>
«9» 01 20	протокол № 105