

Рассмотрена и одобрена на заседании
Совета по ветеринарным препаратам
"20" октября 2017 г. Протокол № 92.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «ПРАФЕНТИМ»

1 Общие сведения

1.1 Прафентим (Prafentimum).

1.2 Активнодействующими веществами являются празиквантел и фенбендазол.

1.3 Таблетки плоскоцилиндрической формы, на одной стороне может быть нанесен фирменный логотип, от белого до серого или кремового цвета.

В одной таблетке массой 650 мг содержится: 27,5 мг празиквантела, 275,0 мг фенбендазола.

1.4 Препарат выпускают в блистерах по 10 и 20 штук в каждом, упакованных в коробки или пакеты по 10; 20; 50; 100 и 150 блистеров, и непрозрачной полимерной таре по 2; 10; 50; 100; 200; 250; 500 и 1000 штук.

1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 4 ° до плюс 25 °С.

Срок годности препарата – 5 лет от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения.

2 Фармакологические свойства

2.2 Прафентим - антигельминтик широкого спектра действия, эффективен против взрослых и личиночных форм нематод, трематод и цестод: *Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Strongyloides erschowi*, *Ancylostoma caninum*, *Trichocephalus vulpis*, *Opistorchis felinus*, *Alaria alata*, *Diphyllobothrium latum*, *Echinococcus granulosus*, *Dipylidium caninum*, *Taenia hydatigena*, *Multiceps multiceps*, *Spirometra erinacei-europaei*.

2.2 Празиквантел, входящий в состав препарата, проявляет активность в отношении цестод *Taeni spp.*, *Dipylidium caninum*, *Echinococcus spp.* Механизм действия празиквантела заключается в повышении проницаемости клеточных мембран гельминта для ионов кальция, что вызывает генерализованное сокращение мускулатуры паразита, переходящее в стойкий паралич.

2.3 Фенбендазол обладает широким спектром нематодоцидного и цестодоцидного действия, активен в отношении взрослых форм, личинок и яиц нематод желудочно-кишечного тракта и легких, а также цестод, паразитирующих у животных.

Механизм действия препарата заключается в разрушении микроканалцев в клетках кишечника гельминтов и нарушении энергетических процессов, что приводит к гибели паразитов.

2.4 Препарат не обладает эмбриотоксическим, тератогенным, алергизирующим, сенсibiliзирующим и кумулятивными свойствами, не раздражает слизистые оболочки.

3 Порядок применения препарата

3.1 Препарат применяют собакам, кошкам, другим плотоядным и пушным зверям орально:

- при **нематодозах и цестодозах** (эхинококкоз и др.) однократно, из расчета 1 таблетка на 5 кг массы животного.

- при **трематодозах** - один раз в сутки два дня подряд из расчета 1 таблетка на 5 кг массы животного в утреннее кормление с небольшим количеством корма.

Голодная диета и применение слабительных средств перед применением препарата не требуются. При отказе животных от корма препарат вводят в виде водной суспензии при помощи шприца или катетера.

3.2 Профилактические дегельминтизации животным проводят ежеквартально. Щенкам и котятam препарат применяют с 3-4-недельного возраста.

При сильном заражении животных гельминтами лечение необходимо повторить через 2-3 недели.

3.3 Противопоказания. Не следует применять препарат беременным животным за 2 недели до родов.

3.4 Побочные эффекты не наблюдаются при соблюдении настоящей инструкции. Превышение терапевтической дозировки препарата в три раза обычно переносится собаками без видимых побочных явлений. У кошек при завышенных дозах могут возникнуть явления беспокойства, рвоты и диареи, которые скоро проходят без специального лечения.

4 Меры личной профилактики

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

5 Порядок предъявления рекламаций

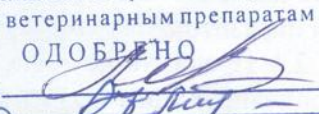
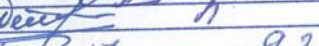
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм 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» (г. Минск, ул. Красная, 19 а) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью "ТМ" (Республика Беларусь). 220037, г. Минск, 1-й переулок Твердый, 13, помещение 1.

Инструкция по применению препарата разработана заведующим отделом паразитологии РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского», доктором ветеринарных наук, профессором М.В. Якубовским и кандидатом ветеринарных наук, доцентом Т.Я. Мяцовой.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
20	10 2017 г. протокол № 92