



СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

К.А. САВЕНКОВ

28 АВГ 2024

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Панакур® Паста

Организация-разработчик: Интервет Интернешнл Б.В., Вим Де Кёрверстраат 35,
а/я 31 5830 АА Боксmeer, 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.

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 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 циаатостомами, 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 цистостомы, 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.
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------