

Панакур™ Аквасол
(суспензія для перорального застосування)
листівка–вкладка

Опис

Суспензія для перорального застосування білого або сіро-білого кольору.

Склад

1 мл препарату містить діючу речовину:

фенбендазол - 200 мг.

Допоміжні речовини: спирт бензиловий, полісорбат 80, сіметикон, вода для ін'єкцій.

Фармакологічні властивості

АТСvet QP52, антигельмінтні ветеринарні препарати (QP52AC13 – фенбендазол)

Фенбендазол (група бензімідазолів) гальмує полімеризацію білків тубулінів у мікротубуліни, знижує активність енергетичних ферментів, що викликає загибель паразитів від виснаження. Виявляє високу антигельмінтну активність і широкий спектр дії проти зрілих та незрілих стадій розвитку паразитів.

Після перорального введення фенбендазол всмоктується частково, метаболізується в печінці до сульфоксиду (оксфендазол) і далі – до сульфону (оксфендазол сульфону). Фенбендазол та його метаболіти поширюються по органам і тканинам, досягаючи найвищої концентрації у печінці тварини. Виведення з організму відбувається переважно з фекаліями, незначною мірою – з сечею.

Застосування

Профілактика та лікування свиней при ураженні шлунково-кишковими нематодами (зрілі і незрілі стадії): *Ascaris suum* (дорослі і мігруючі личинкові стадії); *Oesophagostomum spp.* (дорослі стадії); *Hyostrongylus rubidus* (дорослі і личинкові стадії); *Trichuris suis* (дорослі стадії).

Дозування

Застосовують із питною водою. Перед розрахунком дози визначають масу тіла тварин. Перед подачею обробленої води в систему напування, її промивають чистою водою та наповнюють водою, до якої додано відповідну кількість препарату Панакур® Аквасол.

Доза складає 2,5 мг фенбендазолу на 1 кг маси тіла на добу (еквівалентно 0,0125 мл Панакур™ Аквасол). Для профілактики та лікування тварин з інвазією *Ascaris suum*, *Oesophagostomum spp.* та *Hyostrongylus rubidus* обробку тварин проводять 2 доби підряд, *Trichuris suis* – 3 доби підряд.

Визначення дози: доза препарату визначається із розрахунку на загальну масу тіла тварин, яких будуть обробляти, за формулою:

$$\text{мл препарату/добу} = \text{загальна маса групи тварин (кг)} \times 0,0125 \text{ мл.}$$

Приклад:

Загальна маса тіла тварин у групі	Кількість препарату на 1-шу добу	Кількість препарату на 2-гу добу	Кількість препарату на 3-тю добу	Кількість препарату на 2 доби	Кількість препарату на 3 доби
80000 кг	1000 мл	1000 мл	1000 мл	2 x 1000 мл	3 x 1000 мл
320000 кг	4000 мл	4000 мл	4000 мл	2 x 4000 мл	3 x 4000 мл

Підготовка препарату до вживання з водою

Використовують лише точні відкалібровані вимірювальні прилади.

Для кожної обробки готують свіжу суміш препарату з водою.

Спочатку готують попереднє розведення суспензії Панакур™ Аквасол у такій же кількості води:

1. об'єм ємності вимірювального приладу повинен щонайменше вдвічі перевищувати вирахуваний необхідний об'єм препарату;
2. у мірну ємність додають об'єм води, рівний визначеній кількості суспензії;
3. добре перемішують суспензію;
4. додають необхідну кількість суспензії Панакур™ Аквасол до води, залитої в мірну ємність;
5. додають попередньо розведену суспензію у систему водопостачання для свиней.

Випоювання

Розведення у баку

Виливають увесь вміст мірної ємності, де проводилося попереднє розведення, в бак, що містить кількість води з препаратом, яка може бути випита свинями за період 3-24 години. Добре розмішують воду з препаратом у баку, поки вода не стане мутною. Подальше розмішування протягом випоюванням свиням не потрібне.

Розведення у помпи-дозаторі

Додають попередньо розведену суспензію з мірної ємності до питної води в контейнері помпи-дозатора із розрахунку об'єму води, який свині випивають за період 3-24 години. Розмішують до отримання однорідної мутності води.

Якщо концентрація складатиме 5 мл/л води в контейнері (1 г фенбендазолу/л), подальше розмішування не потрібне.

Якщо концентрація складатиме від 5 до 75 мл/л води в контейнері (15 г фенбендазолу/л), розмішування не потрібне, а випоювання триватиме до 8 годин, подальше розмішування не потрібне. Якщо період випоювання складатиме від 8 до 24 годин через велику кількість поголів'я тварин або обмежену пропускну здатність помпи, вміст контейнера з обробленою водою слід перемішувати.

Під час обробки кожній тварині забезпечують разовий доступ до обробленої води в поїлці.

Після випоювання води з препаратом тваринам забезпечують необмежений доступ до звичайної питної води.

Після випоювання тваринам суміші питної води з препаратом необхідно переконатися, що тварини випили весь об'єм цієї суміші.

Протипоказання

Немає.

Застереження

Для розведення препарату водою перед випоюванням використовувати лише точні відкалібровані вимірювальні прилади. Під час роботи з препаратом та миття мірних ємностей використовувати гумові рукавички. Після роботи з препаратом мити руки з милом.

Уникати випадкового попадання препарату у ШКТ людини. При випадковому попаданні препарату у ШКТ людини необхідно негайно звернутися до лікаря і показати листівку-вкладку або етикетку препарату. При випадковому попаданні препарату на шкіру відразу змити його проточною водою з милом. При випадковому попаданні препарату в очі відразу промити їх чистою водою.

Форма випуску

Контейнери з поліетилену високої щільності з термозапаюванням і ковпачками з різьбою на 1 або 4 л. Контейнер об'ємом 4 л може постачатися в комплекті з диспенсером.

Зберігання

Суше темне, недоступне для дітей, місце при температурі від 2 до 25 °С. Не допускати заморожування препарату!

Термін придатності

36 місяців, після відкриття контейнера – 6 місяців, після розведення суспензії водою – 24 години.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення AA-05728-01-15
від 07.04.2015 року

Власник реєстраційного посвідчення

Інтервет Інтернешнл Б.В. (Королівство
Нідерландів)

Вім де Корверштраат, 35 5831 АН Боксmeer

Виробник готового продукту

Інтервет Продакшнс СА (Франція)

Рю де Ліонс 27460 Іговілле

Intervet International B.V. (The Netherlands)
Wim de Korverstraat, 35 5831 AN Boxmeer