

СОГЛАСОВАНО  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора



К.А. САВЕНКОВ  
13.02.2020

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 Körperstraat 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.  
Панакур® Паста в качестве действующего вещества в 1 г содержит фенбендазол – 187,5 мг, а в качестве вспомогательных веществ: 4-метил гидроксибензоат, 4-пропил гидроксибензоат, карбомер 980, пропиленгликоль, глицерин 85%, сорбитол 70%, натрия гидроксид, ароматизатор «яблоко и корица» и воду очищенную.
3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой однородную пасту от белого до светло-серого цвета с ароматом яблока и корицы.  
Срок годности лекарственного препарата в закрытой упаковке производителя составляет 3 года с даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.
4. Панакур® Паста выпускается расфасованной по 24 г в пластиковые шприцы-дозаторы. По 1 шприцу-дозатору упаковывают в картонную коробку вместе с инструкцией по применению препарата на русском языке.
5. Лекарственный препарат хранят и транспортируют при температуре от 2 до 25 °С.
6. Лекарственный препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Лекарственный препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Панакур® Паста относится к группе антигельминтных лекарственных средств.

10. Фенбендазол, входящий в состав лекарственного препарата, обладает широким спектром нематодоцидного действия; активен в отношении всех фаз развития нематод желудочно-кишечного тракта и легких, включая *Oxyuris equi*, *Parascaris equorum*, *Delafondia vulgaris*, *Alfortia edentatus*, *Trichonema spp*, *Cyathostoma spp.*, *Strongyloides westeri*, паразитирующих у лошадей.

Механизм действия фенбендазола заключается в нарушении энергетических процессов, ингибировании полимеризации тубулина микроканальцев клеток кишечника нематоды, что приводит к гибели гельминта.

При пероральном введении лекарственного препарата фенбендазол хорошо всасывается в кишечнике и распределяется в органах и тканях животного. Выделяется из организма в неизменной форме и в виде метаболитов в основном с желчью и частично с мочой, у лактирующих животных также с молоком.

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 и лечебно-профилактической целью для дегельминтизации лошадей при стронгилятозах, аскаридозах, оксиурозах и стронгилоидозах.

12. Противопоказанием к применению пасты является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата. Лекарственный препарат не следует применять больным инфекционными заболеваниями и истощенным животным.

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. Панакур® Паста применяется лошадям индивидуально перорально, выдавливая из шприца-дозатора на корень языка, предварительно установив на поршне шприца массу дегельминтизируемого животного.

С лечебной целью лекарственный препарат применяют лошадям однократно в дозе 7,5 мг фенбендазола на 1 кг массы животного, что соответствует 24 г пасты (содержимое 1 шприца-дозатора) на 600 кг массы животного.

Для дегельминтизации жеребят при диарее, вызванной нематодой *Strongyloides westeri*, пасту применяют однократно в дозе 50 мг фенбендазола на 1 кг массы животного (24 г пасты на 90 кг массы животного). При инвазии циаатостомами, инкапсулированными в слизистой оболочке, пасту применяют в суточной дозе 7,5 мг фенбендазола на 1 кг массы животного 5 дней подряд.

С профилактической целью дегельминтизацию лошадей с использованием пасты проводят в терапевтической дозе 2-4 раза в год с равными интервалами.

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. При передозировке препарата у животного может наблюдаться угнетенное состояние, отказ от корма, избыточное слюноотделение, расстройство желудочно-кишечного тракта.

18. Использование Панакур® Паста не исключает применения других лекарственных препаратов.

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

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата при инвазии циаатостомами, 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 лошадей на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток после дегельминтизации. При вынужденном убое ранее установленного срока, мясо может быть использовано в корм пушным зверям.

Молоко кобыл разрешается использовать для пищевых целей не ранее, чем через 7 суток после применения лекарственного препарата. Молоко, полученное ранее установленного срока, может быть использовано для кормления животных после кипячения.

Наименование производственной производителя препарата для применения.	и площадки лекарственного ветеринарного	адрес 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, Наро-Фоминский район, поселок Селятино, ул. Промышленная, дом 81/1).
--	---