

**ЕКВІВЕРМ ПЛЮС**  
**(паста для перорального застосування)**  
листівка-вкладка

**Опис**

Зелена однорідна паста з ароматом яблука і кориці.

**Склад**

1 г препарату містить діючі речовини:

івермектин – 18,7 мг;

празіквантел – 140,3 мг.

Допоміжні речовини: титану діоксид, тартразин, гідрогенізована рицинова олія, гідроксипропілцелюлоза, пропіленгліколь, сукралоза, діамантовий синій FCF, ефірне масло кориці, ароматизатор зі смаком зеленого яблука.

**Фармакологічні властивості**

**АТС-вет класифікаційний код: QP52, антигельмінтні ветеринарні препарати (QP52AA01, празіквантел); QP54, ендектоциди (QP54AA01, івермектин)**

Дію препарату обумовлюють діючі речовини – івермектин і празіквантел.

Івермектин, що належить до групи макроциклічних лактонів, посилює зв'язок гамма-аміномасляної кислоти (ГАМК) із спеціальними рецепторами на нервових закінченнях паразита, блокуючи нервові імпульси, що в свою чергу призводить до його паралічу і загибелі.

Празіквантел активний проти цестод та деяких видів трематод, підвищує проникливість мембран для іонів кальцію, спричиняє підвищення м'язової активності, яке змінюється скороченням мускулатури та спастичним паралічем, спричиняє руйнування зовнішнього покриву дорослих форм цестод.

У рекомендованих дозах не має тератогенної та ембріотоксичної дії.

Після перорального застосування празіквантел швидко всмоктується та виводиться, в той час як івермектин всмоктується повільніше та залишається в організмі довше.

В плазмі крові празіквантел досягає пікових концентрацій (рівень 1 мкг/мл) протягом приблизно однієї години після прийому. Залишки празіквантелу в плазмі крові швидко падають до невизначуваних значень протягом 8 годин після прийому. Період напіввиведення празіквантелу становить 40 хвилин.

Пікові концентрації івермектину в плазмі крові ( $C_{\max}$  37,9 нг/мл) досягаються протягом тривалого періоду часу ( $t_{\max}$  приблизно через 24 години після введення), а його рівень падає до невизначуваних значень протягом 28 діб після введення. Період напіввиведення івермектину становить 90 годин.

Івермектин виводиться з організму переважно з фекаліями.

Фармакологічної взаємодії між івермектином і празіквантелом не зафіксовано.

**Застосування**

Лікування спортивних коней за інвазійних захворюваннях, які спричинені:

**цестодами:**

*Anoplocephala perfoliata* (дорослі стадії);

**великими стронгілідами:**

*Strongylus vulgaris*, *Strongylus edentatus* (дорослі та личинкові стадії); *Strongylus equinus*, *Triodontophorus* spp. (дорослі стадії);

**малими стронгілідами:**

*Cyathostomum* spp., *Cylicocyclus* spp., *Cylicodontophorus* spp., *Cylicostephanus* spp., *Coronocyclus* spp., *Gyaloccephalus* spp. (дорослі стадії та незагальмовані личинки слизової оболонки) *Parapoteriostomum* spp., *Petrovinema* spp., *Poteriostomum* spp. (дорослі та личинкові стадії);

**легеневими нематодами:**

*Dictyocaulus arnfieldi* (дорослі та личинкові стадії);

**іншими нематодами:**

*Parascaris equorum* (дорослі та личинкові стадії);

*Oxyuris equi* (дорослі та личинкові стадії);

*Trichostrongylus axei* (дорослі стадії);  
*Strongyloides westeri* (дорослі стадії);  
*Habronema spp.* (дорослі стадії);  
*Onchocerca spp.* (мікрофілярії, тобто шкірний онхоцеркоз);  
личинками шлунково-кишкових оводів:

*Gasterophilus spp.* (личинкові стадії).

Препарат показаний лише тоді, коли показано одночасне застосування проти нематод, личинок оводів і стьожкових гельмінтів.

#### Дозування

Препарат застосовують перорально у дозі 1,07 г (1 мл) препарату на 100 кг маси тіла (відповідно 200 мкг івермектину та 1,5 мг празіквантелу на 1 кг маси тіла).

Кожне відділення аплікатора забезпечить достатній об'єм пасти для 50 кг маси тіла.

Встановіть аплікатор відповідно до розрахованої дози, перемістивши кільце до відповідної позначки. Для цього на поршні шприц-туби потрібно прокрутити рифлене кільце таким чином, щоб зафіксувати його нижню частину на позначці, що відповідає масі тіла тварини.

Зняти захисний ковпачок, ввести канюлю шприц-туби у ротову порожнину тварини, у простір між зубами, і обережно видавити на корінь язика відповідну дозу пасти. У роті тварини не повинно бути залишків їжі.

Після введення на декілька секунд піднести голову догори і переконатись, що тварина проковтнула дозу препарату.

Рішення про застосування препарату має ґрунтуватися на підтвердженні виду паразита або ризику інвазії на основі його епізоотичних особливостей для кожної групи тварин.

Аплікатор, що містить 7,49 г пасти, забезпечить достатньо пасти для лікування коня масою 700 кг у рекомендованій дозі.

В таблицях нижче наведені дози препарату, відповідно до маси тіла тварини.

Маса коня	Доза препарату
1-50 кг	0,535 г
50-100 кг	1,070 г
101-150 кг	1,605 г
151-200 кг	2,140 г
201-250 кг	2,675 г
251-300 кг	3,210 г
301-350 кг	3,745 г

Маса коня	Доза препарату
351-400 кг	4,280 г
401-450 кг	4,815 г
451-500 кг	5,350 г
501-550 кг	5,885 г
551-600 кг	6,420 г
601-650 кг	6,955 г
651-700 кг	7,490 г

#### Застереження

##### Побічна дія

В дуже рідкісних випадках після застосування препарату у тварин при сильних паразитарних інвазіях можуть спостерігатися такі побічні ефекти як анорексія, коліки, діарея, алергічний набряк, гіперемія слизової оболонки, гіперсалівація, тахікардія, набряк язика, кропив'янка.

Після лікування коней з важкими інвазіями мікрофілярій *Onchocerca cervicalis* у тварин може виникнути свербіж або набряк. Ці симптоми виникають внаслідок загибелі гельмінтів в організмі тварини та зникають самі по собі за декілька днів.

##### Особливі застереження при використанні

Перед введенням необхідно уважно вирахувати дозу препарату.

Препарат застосовують тваринам, починаючи з 2-тижневого віку.

Не застосовувати кобилам, молоко яких призначене для харчування людям.

Не застосовувати дозу препарату меншу від рекомендованої.

Рішення про застосування препарату має ґрунтуватися на підтвердженні виду паразита та тягаря або ризику інвазії на основі його епідеміологічних особливостей для кожної групи тварин.

##### Протипоказання

Не застосовувати лошатам віком до 2 тижнів.

31.10.2025

Не застосовувати тваринам з підвищеною чутливістю до компонентів препарату.

Не застосовувати коням, м'ясо та молоко яких призначене для споживання людям.

Не застосовувати іншим видам тварин.

*Використання під час вагітності, лактації, несучості*

Без обмежень.

*Період виведення (каренції)*

Не призначено для продуктивних тварин.

**Форма випуску**

Препарат випускається у пластикових шприц-тубах із захисними ковпачками та рифленими кільцями, що містять по 7,49 г препарату. Шприц-туби ємністю 7 мл упаковані у картонні коробки по 1 або 10 штук.

**Зберігання**

Зберігати в сухому темному, захищеному від дітей місці, за температури від 5 до 25 °С.

**Термін придатності**

18 місяців. Після першого відкриття препарат придатний 6 місяців.

**Для застосування у ветеринарній медицині!**

**Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення та виробника**

Біовета, а.с.

Коменского 212

683 23 Івановице на Гане

Чехія

Bioveta, a.s.

Komenskeho 212

683 23 Ivanovice na Hane

Czech Republic