

07.09.2023

Каніверм паста
(паста для перорального застосування)
листівка-вкладка

Опис

Однорідна паста жовтого кольору.

Склад

1 мл препарату містить діючі речовини (мг):

фенбендазол – 75,0;

пірантелу ембонат – 72,0;

празіквантел – 25,0.

Допоміжні речовини: бутилгідроксіанізол, сукралоза, кремній колоїдний безводний, диметикон

Фармакологічні властивості

АТСvet QP52, антигельмінтні ветеринарні препарати (QP52AA01, празіквантел; QP52AF02, пірантел; QP52AC13, фенбендазол)

Широкий спектр антигельмінтної дії на круглі і стьожкові гельмінти базується на фармакологічній дії складових препарату: фенбендазол, пірантелу ембонат, празіквантел.

Фенбендазол, що належить до групи бензімідазолів, гальмує полімеризацію білків тубулінів в мікротубуліни, знижує активність енергетичних ферментів, що викликає загибель паразитів від виснаження. Має високу антигельмінтну активність і широкий спектр дії, знищує личинки зрілих нематод, деякі види цестод, трематод та їхні яйця.

При пероральному застосуванні фенбендазол повільно абсорбується із травного каналу, досягаючи максимальних концентрацій у плазмі крові через 24 години при введенні препарату у дозі 5 мг на кг маси тіла або через декілька годин при введенні препарату у дозі 100-150 мг на 1 кг маси тіла. Фенбендазол та його метаболіти виводяться з організму, головним чином, з фекаліями і лише 10 % – із сечею.

Пірантелу памоат (ембонат), що належить до групи тетрагідропіримідинів, активний щодо нематод (круглі гельмінти), впливає на їх холінергічні рецептори, що призводить до незворотного спастичного паралічу паразитів.

При пероральному застосуванні пірантел памоат (ембонат) у незначній кількості абсорбується із травного каналу, досягаючи максимальних концентрацій у плазмі крові впродовж 1-3 годин. Половина введеної дози виводиться з організму в незмінній формі з фекаліями, 15 % дози – у незмінній формі або у формі метаболітів із сечею.

Празіквантел активний щодо цестод (стьожкові гельмінти), підвищує проникливість мембран для іонів кальцію, викликає підвищення м'язової активності, яке змінюється скороченням мускулатури та спастичним паралічем, викликає руйнування зовнішнього покриву дорослих цестод.

При пероральному застосуванні празіквантел швидко абсорбується, досягаючи максимальних концентрацій у сироватці крові протягом 1-3 годин після застосування терапевтичної дози. Біодоступність празіквантелу складає близько 80 %. Концентрація празіквантелу в цереброспинальній рідині складає 14-20 % у порівнянні з його концентрацією у плазмі крові. Концентрація діючої речовини у жовчі у три рази вище, ніж у венозній крові. Період напіврозпаду празіквантелу у плазмі крові складає 1-1,5 години, тоді як період напіврозпаду основних метаболітів – 4-6 годин. Празіквантел виводиться з організму, головним чином, із сечею у формі метаболітів. 70 % застосованої дози виводиться з організму протягом 24 годин, 80 % – протягом 4 діб.

Застосування

Дегельмінтизація собак і котів при ураженні:

- нематодами – *Toxocara canis*, *T. cati*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*;

- цестодами – *Echinococcus spp.*, *Dipylidium caninum*, *Taenia multiceps*, *Taenia spp.*, *Multiceps multiceps*, *Mesocestoides spp.*

07.09.2023

Дозування

Препарат застосовують перорально, одноразово.

Рекомендована доза: 1 мл препарату на 5 кг маси тіла (відповідно 15 мг фенбендазолу, 14,4 мг пірантелу памоат (ембонат), 5 мг празіквантелу на 1 кг маси тіла).

Собаки:

- 0,5 мл препарату на 0,5-2 кг маси тіла;
- 1 мл препарату на 2,1-5 кг маси тіла;
- 1 мл препарату на кожні 5 кг маси тіла.

Коти:

- 0,5 мл препарату на 0,5-2 кг маси тіла;
- 1 мл препарату на 2,1-5 кг маси тіла.

На поршні шприц-туби прокрутити рифлене кільце таким чином, щоб зафіксувати його нижню частину на позначці, що відповідає кількості препарату відповідно до маси тіла тварини. Впевнитись, що у ротовій порожнині тварини немає ніяких залишків їжі, зняти захисний ковпачок і ввести канюлю шприц-туби у ротову порожнину тварини, обережно видавити відповідну дозу на корінь язика. Після введення на декілька секунд підняти голову догори і впевнитись, що тварина проковтнула дозу препарату.

Не вводити препарат одночасно з молочними продуктами.

Дегельмінтизацію тварин рекомендується проводити від 3 до 12-тижневого віку з інтервалом 3 тижні і далі регулярно кожні 3 місяці.

Протипоказання

Не застосовувати у випадках підвищеної чутливості до активних речовин або деяких допоміжних речовин.

Застереження

Не застосовувати препарат тваринам із ознаками інших захворювань, окрім кишкових інвазій.

Не застосовувати дозу препарату меншу від рекомендованої.

Для вагітних тварин важливо застосовувати правильно розраховану дозу препарату.

Не застосовувати одночасно з препаратами на основі піперазину та іншими протипаразитарними препаратами.

Уникати багаторазового застосування антигельмінтних засобів однієї групи для попередження розвитку резистентності паразитів до будь-якої групи антигельмінтних засобів.

Форма випуску

Препарат випускається у пластикових шприц-тубах із захисними ковпачками та рифленими кільцями по 4 та 10 мл. Шприц-туби упаковані в картонні коробки. Розмір пакування: 1 x 4 мл, 1 x 10 мл, 10 x 10 мл.

Зберігання

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

Термін придатності

24 місяці. 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 Івановіце на Гане, Чехія

Bioveta, a.s.,

Komenskeho 212, 683 23 Ivanovice na Hane, Czech Republic