

Міпранол для собак
(таблетки)
листівка-вкладка

16.10.2024

Опис

Таблетки білого або світло-сірого кольору, овально-продовгуватої форми з насічкою для поділу.

Склад

1 таблетка (0,175 г) містить діючі речовини:

мілбеміцину оксим — 5,0 мг,

празіквантел— 50,0 мг.

Допоміжні речовини: глюкоза, лактоза моногідрат, кальцію карбонат, тальк, крохмаль картопляний, орісіл, натрію кроскармелоза, кальцію стеарат, аспартам.

Фармакологічні властивості

АТСvet класифікаційний код: QP54 — ендектоциди; QP54AB51 — мілбеміцину оксим, комбінації.

Комбінований антигельмінтний препарат нематоцидної і цестоцидної дії. Діючі речовини, які входять до складу препарату, обумовлюють його широкий спектр антигельмінтної дії.

Мілбеміцину оксим — макроциклический лактон, отриманий в результаті ферментації *Streptomyces hygroscopicus* типу *Aureolacrimosus*. Активний проти личинок та імаго нематод, які паразитують у травному каналі собак, личинок нематод *Dirofilaria immitis* (мікродирофілярій). Механізм дії зумовлений підвищенням проникності клітинних мембран для іонів хлору (Cl), що призводить до поляризації мембран клітин нервової і м'язової тканини, паралічу і загибелі паразитів.

Празіквантел— похідна сполука ацетильованого піразин ізохіноліну. Активний проти цестод і трематод. Підвищує проникність клітинних мембран паразиту для іонів кальцію (Ca) і спричиняє деполаризацію мембран, скорочення мускулатури та руйнування тегументу, що призводить до загибелі паразитів та їх виведення з організму тварин.

Після перорального застосування максимальна концентрація мілбеміцину оксиму в плазмі крові собак досягається протягом 2-4 годин, біодоступність становить близько 80%. З організму виводиться в основному в незміненому вигляді.

Після перорального застосування з кормом празіквантел досягає максимальної концентрації в плазмі крові за 0,25-2,5 години. Вона швидко зменшується протягом 1 години. Празіквантел практично повністю біотрансформується у печінці, рівень зв'язування у плазмі крові становить близько 80%, з організму виводиться з сечею впродовж двох діб.

Застосування

Профілактика та лікування собак при інвазіях, спричинених цестодами - *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.*, *Echinococcus spp.*, *Mesocestoides spp.*; нематодами - *Ancylostoma caninum*, *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Trichuris vulpis*, *Dirofilaria immitis* (профілактика захворювання); в тому числі при комбінованих нематодо-цестодозних інвазіях.

Препарат також можна застосовувати для профілактики дирофіляріозу серця (*Dirofilaria immitis*), якщо показане супутнє лікування проти цестод.

Дозування

Препарат застосовують одноразово під час годування з невеликою кількістю корму або вводять примусово на корінь язика після годування. Мінімальна терапевтична доза — 0,5 мг мілбеміцину оксиму та 5 мг празіквантелу на 1 кг маси тіла.

Дози препарату залежно від маси тіла собаки вказані в таблиці.

Маса собаки (кг)	Кількість таблеток
>1 - 5	0,5
>5 -10	1,0
>10-20	2,0
>20-30	3,0
>30-40	4,0

16.10.2024

Собакам масою тіла понад 40 кг додатково індивідуально задають по 0,5 таблетки на кожні 5 кг маси тіла.

Перед дегельмінтизацією застосовувати голодну дієту або послаблювальні засоби не потрібно.

З метою профілактики дирофіляріозу у неблагополучних по захворюванню регіонах препарат застосовують у весняно-літньо-осінній період: перед початком льоту комарів і москітів (проміжні хазяї *D. immitis*) одноразово, потім один раз щомісяця і останній раз у сезон через один місяць після закінчення льоту комах. Перед дегельмінтизацією необхідно проконсультуватися з лікарем ветеринарної медицини для виключення присутності у крові тварини мікродирофілярій.

При проведенні дегельмінтизації необхідно дотримуватися рекомендованих термінів. Якщо прийом засобу пропущено, його використання відновлюють у тій самій дозі і по тій самій схемі.

Протипоказання

Не застосовувати тваринам із підвищеною чутливістю до діючих речовини препарату, з порушеннями функцій печінки та нирок, виснаженим і хворим на інфекційні захворювання тваринам.

Застереження

Побічна дія

При використанні в рекомендованих дозах побічних явищ та ускладнень, як правило, не виникає. Інколи може спостерігатися млявість, атаксія, тремор м'язів, блювання і/або діарея; в цих випадках застосування препарату припиняють і призначають засоби симптоматичної терапії.

Особливі застереження при використанні

Собаки порід коллі, бобтейл, шелті чутливі до усіх антигельмінтних препаратів, тому їм препарат використовують у разі крайньої необхідності і під наглядом лікаря ветеринарної медицини. Переносимість препарату цуценятами цих порід не досліджувалася.

Лікування собак з великою кількістю циркулюючих мікродирофілярій (*Dirofilaria immitis*) може призводити до побічних реакцій — блідість слизових оболонок, блювання, тремор м'язів, утруднене дихання або гіперсаливація. Ці реакції пов'язані з вивільненням білків мертвих мікрофілярій і не свідчать про токсичність препарату. Лікувати мікрофіляремію цим препаратом не рекомендується.

У разі підозри, що собака хворіє на дирофіляріоз, перед застосуванням препарату слід проконсультуватися з лікарем ветеринарної медицини. Якщо дирофіляріоз (*Dirofilaria immitis*) діагностовано, спочатку лікують від статевозрілих гельмінтів.

Ослабленим і хворим тваринам препарат використовують лише під наглядом лікаря ветеринарної медицини після оцінки користі/ризиків для здоров'я тварини.

Застосовувати препарат цуценятам віком до 4 тижнів недоцільно, оскільки ураження трематодами для них є нетиповим.

Використання під час вагітності, лактації

Дегельмінтизацію тварин під час вагітності і лактації проводять під наглядом лікаря ветеринарної медицини.

Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Препарат сумісний з селамектином, інформація про сумісність з іншими засобами відсутня.

Передозування

Передозування може спричинити пригнічений стан, слинотечу, парез м'язів, тремтіння та/або хитання тварини під час ходьби. Ці симптоми проходять протягом доби і не вимагають спеціального лікування.

Спеціальні застереження для персоналу

Персонал, який працює з препаратом, повинен дотримуватися основних правил гігієни та безпеки, прийнятих при роботі з ветеринарними препаратами.

Форма випуску

Блістери по 4 таблетки в індивідуальній упаковці.

Зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 5 до 25 °С.

16.10.2024

Термін придатності
2 роки.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення:

ТОВ "БРОВАФАРМА"

б-р Незалежності 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400, Україна

Виробник готового продукту:

ТОВ "БРОВАФАРМА"

б-р Незалежності 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400, Україна