

23.09.2020

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Поливеркан

(Организация-разработчик: Сева Санте Анималь, 10 авеню де ла Балластьер, 33500, Либурн, Франция/ Ceva Sante Animale, 10 avenue de la Ballastiere, 33500, Libourne, France.)

Номер регистрационного удостоверения: 250-3-15.14-2528 N/76P-3-5,9/02486

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: Поливеркан (Polyverkan).
международные непатентованные наименования действующих веществ:
никлосамид, оксбендазол.
2. Лекарственная форма: таблетки жевательные.
Поливеркан в 1 таблетке в качестве действующих веществ содержит: никлосамид - 200 мг и оксбендазол - 40 мг, а в качестве вспомогательного вещества сахарозу - до 8 г.
3. По внешнему виду Поливеркан представляет собой жевательную таблетку (в виде сахарного кубика), с разделяющей бороздкой посередине, от светло-желтого до желтого цвета, на поверхности кубика допускается разнотонность.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 4 года со дня производства. Лекарственный препарат запрещено применять по истечении срока годности. Лекарственный препарат не подлежит длительному хранению после вскрытия первичной упаковки.
4. Выпускают Поливеркан расфасованным по 8 таблеток в полимерные блистеры, индивидуально упакованные в картонные пачки вместе с инструкцией по применению.
5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0°C до 25°C..
6. Поливеркан следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа лекарственного препарата для ветеринарного применения: антигельминтные средства в комбинации.
10. Поливеркан обладает широким спектром антигельминтного действия на все стадии развития нематод и цестод, паразитирующих у собак и кошек, в том числе *Toxocara canis*, *Toxascaris leonine*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris*

vulpis, Echinococcus granulosus, Echinococcus multilocularis, Diphyllbothrium latum, Multiceps multiceps.

Никлосамид, входящий в состав Поливеркана, обладает цестодоцидным действием, механизм которого заключается в угнетении абсорбции паразитом глюкозы; практически не всасывается в кишечнике, из организма выводится с фекалиями в неизменном виде.

Оксибендазол - производное бензимидазола обладает широким спектром нематоцидного действия, заключающегося в угнетении активности фумаратредуктазы, нарушении процессов транспорта глюкозы и микротубулярной функции гельминта; частично всасывается в кишечнике, из организма, выводится главным образом с мочой.

Поливеркан по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), хорошо переносится кошками и собаками, в рекомендуемых дозах не обладает эмбриотоксическим и тератогенным действием.

III. Порядок применения

11. Поливеркан применяют собакам и кошкам с профилактической и лечебной целью при нематодозах (токсакароз, токсаскаридоз, унцинариоз, анкилостоматоз) и цестодозах (дипилидиоз, дифилоботриоз).

12. Противопоказанием к применению является повышенная чувствительность животного к компонентам препарата, а также выраженные нарушения функции печени.

13. При работе с Поливерканом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Поливерканом. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством проточной воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

14. Лекарственный препарат не следует применять самкам в период беременности и лактации, а также щенкам и котятм моложе 30-дневного возраста.

15. Поливеркан назначают животным индивидуально перорально в следующих разовых дозах:

котятм и щенкам массой 0,5 кг	1/4 таблетки;
кошкам и собакам массой 1-5 кг	1/2 таблетки;
собакам массой 5-10 кг	1 таблетка;
собакам массой 10-20 кг	2 таблетки;
собакам массой 20-30 кг	3 таблетки;
собакам массой 30-40 кг	4 таблетки;
собакам массой 50 кг и выше	6 таблеток.

Максимальная доза препарата не должна превышать 6 таблеток на животное.

Собакам препарат скармливают с руки хозяина, добавляют в корм или питьевую воду, кошкам – добавляют в корм или, растворив в небольшом количестве воды, вводят в рот шприцем без иглы.

С лечебной целью дегельминтизацию собак и кошек проводят двукратно с интервалом 10 дней, с профилактической – однократно один раз в квартал.

16. Побочных явлений и осложнений при применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У некоторых

животных при повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам лекарственного препарата может возникнуть рвота. При высокой степени инвазии паразитами могут появиться симптомы интоксикации. В этом случае животному назначают средства симптоматической терапии.

17. При передозировке препарата у животного может наблюдаться угнетенное состояние, отказ от корма, избыточное слюноотделение, расстройство желудочно-кишечного тракта. В этом случае рекомендуется промывание желудка и симптоматическое лечение.

18. Поливеркан не следует применять совместно с другими антигельминтными препаратами, в связи с возможным усилением их токсичности. Сведения о несовместимости лекарственного препарата с лекарственными средствами других фармакологических групп, кормами и кормовыми добавками отсутствуют.

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

20. Следует избегать нарушений схемы применения препарата, так как это может привести к снижению его эффективности. В случае пропуска очередной дозы препарат следует ввести как можно скорее в той же дозе.

21. Поливеркан не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д.1

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

ООО «Сева Санте Анималь», 109428, Россия, г. Москва, Рязанский проспект, д. 16, тел.: (495) 729-59-90.