

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «20» декабря 2018 г. № 99

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «МильбеПЕТ®» (для кошек)

1 Общие сведения

1.1 МильбеПЕТ® (MilbePET®)

Международное непатентованное наименование: мильбемицина оксим и празиквантел.

1.2 Лекарственная форма: таблетки.

1.3 Препарат выпускают в двух модификациях: мильбеПЕТ® таблетки для котят и маленьких кошек (весом до 2 кг) – продолговатые, овальные таблетки с разделительной бороздкой посередине на одной из сторон, желтоватого цвета с легким запахом, характерным для говядины, содержит в качестве действующих веществ мильбемицина оксим 4 мг/табл. и празиквантел 10 мг/табл. и мильбеПЕТ® таблетки для взрослых кошек (весом более 2 кг) – продолговатые, овальные таблетки, с разделительной бороздкой посередине на одной из сторон, красноватого цвета, с легким запахом, характерным для говядины, содержит мильбемицина оксим 16 мг/табл. и празиквантел 40 мг/табл. МильбеПЕТ® содержит также вспомогательные компоненты: декстрозу, магния стеарат, микрокристаллическую целлюлозу, гидрогенфосфат кальция, окись железа и улучшитель вкуса Beef Flavor.

1.4 Препарат выпускают в блистерах, помещенных в картонные коробки.

1.5 Хранят препарат при температуре от 0 до плюс 25°C, относительной влажности не более 75%, в местах недоступных для детей.

1.6 Срок годности таблеток в закрытой потребительской таре – 36 месяцев от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 Фармакологические свойства

2.1 МильбеПЕТ® – комбинированный антигельминтный препарат нематодоцидного и цестодоцидного действия.

Мильбемицина оксим, входящий в состав препарата, относится к группе макроциклических лактонов, выделяемых в результате ферментативной деятельности *Streptomyces hygroscopicus* var. *Aureolacrimosus*. Активен в отношении личинок и имаго нематод, паразитирующих в желудочно-кишечном тракте кошек, а также личинок нематоды *Dirofilaria immitis*. Механизм действия мильбемицина обусловлен повышением проницаемости клеточных мембран для ионов хлора, что приводит к сверхполяризации мембран клеток нервной и мышечной ткани, параличу и гибели паразита. Максимальная концентрация мильбемицина оксима в плазме крови кошек достигается через 2 часа. Из организма соединение выводится в основном в неизменном виде, период полувыведения составляет около 13 часов после перорального введения препарата.

Празиквантел является ацилированным производным пиразинизохинолина, обладает выраженным действием против цестод и нематод. Повышенная проницаемость клеточных мембран паразита для ионов кальция, вызывает деполяризацию мембран, сокращение мускулатуры и разрушение тегумента, что приводит к гибели паразита и способствует его выведению из организма животного. Максимальная концентрация празиквантела в плазме крови кошек достигается через 1 час. Из организма соединение

полной биотрансформации в печени. Уровень связывания в плазме составляет около 80%. Из организма соединение выводится в течение 2 суток в основном с мочой.

МильбеПЕТ® в рекомендуемых дозах не оказывает сенсибилизирующего, эмбриотоксического и тератогенного действия, хорошо переносится собаками разных пород и возраста. Препарат токсичен для рыб и других гидробионтов.

3 Порядок применения

3.1 МильбеПЕТ® (для собак) назначают с лечебной и профилактической целью при нематодозах, цестодозах и смешанных немато-цестодозных инвазиях, вызванных гельминтами следующих видов: цестоды – *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.*, *Echinococcus multilocularis*; нематоды – *Ancylostoma caninum*, *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Trichuris vulpis*, *Crenosoma vulpis* (снижает интенсивность заражения), *Angiostrongylus vasorum* (снижает интенсивность заражения), *Dirofilaria immitis* (с профилактической целью).

3.2 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата (в том числе в анамнезе) и выраженные нарушения функции почек и печени. Не подлежат дегельминтизации истощенные и больные инфекционными болезнями животные. МильбеПЕТ® таблетки для щенков и маленьких собак нельзя применять щенкам моложе 2-недельного возраста и массой менее 0,5 кг. МильбеПЕТ® таблетки для взрослых собак – собакам массой менее 5 кг.

Не рекомендуется применение препарата щенкам породы колли, бобтейл и шелти, ввиду повышенной чувствительности собак этих пород к макроциклическим лактонам.

3.3 Препарат применяют собакам однократно во время кормления с небольшим количеством корма или вводят принудительно после приема корма в минимальной терапевтической дозе 0,5 мг мильбемицина оксима и 5 мг празиквантаря на 1 кг массы тела животного, из расчета:

Масса тела животного	«МильбеПЕТ® таблетки для щенков и маленьких собак»	«МильбеПЕТ® таблетки для взрослых собак»
0,5 – 1 кг	½ таблетки	-
1 – 5 кг	1 таблетка	-
5 – 10 кг	2 таблетки	1 таблетка
10 – 25 кг	-	1 таблетка
25 – 50 кг	-	2 таблетки
50 – 75 кг	-	2 таблетки

Предварительной голодной диеты и применения слабительных средств не требуется.

Для дегельминтизации собак при инвазии, вызванной *Angiostrongylus vasorum*, мильбеПЕТ® таблетки применяют в той же дозе четырехкратно с интервалом 7 суток.

3.4 С целью профилактики дирофилириоза в неблагополучных по заболеванию регионах препарат применяют в весенне-летне-осенний период – перед началом лёта комаров и москитов (переносчиков возбудителя *Dirofilaria immitis*) однократно, затем один раз в месяц и последний раз в сезоне не ранее чем за 1 месяц после завершения лёта насекомых. Перед дегельминтизацией следует проконсультироваться с ветеринарным врачом, чтобы исключить наличие у животного в крови микрофильярий.

3.5 При значительной передозировке у некоторых собак могут наблюдаться: угнетенное состояние, слюнотечение, парез мышц, дрожь и неровная походка. Эти симптомы проходят в течение суток и не требуют применения лекарственных средств.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности.

5 Порядок предъявления рекламаций

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 ООО «ФармАПЕТ», ул. Матиса, 86, к-1, Рига (Латвия).

Инструкция по применению препарата подготовлена директором ООО «ФармАПЕТ» Иннусом Г.А., сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» Кучинским М.П., Одинцовым А.В., Соновым А.А.

