



ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Веприпак®
(организация-разработчик: ООО «ВЕТСТЕМ», 121205, г. Москва, территория Сколково
Инновационного центра, д. Большой бульвар, 42, стр. 1, пом. 209)
Номер регистрационного удостоверения:
77-3-20.25-5381№ПВР-3-20.25/04129

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Веприпак®.
Международное непатентованное наименование: флуранер.
2. Лекарственная форма: таблетки жевательные.
Лекарственный препарат Веприпак® выпускают в пяти дозировках. Одна таблетка препарата в качестве действующего вещества содержит соответственно: флуранер 112,5 мг, 250 мг, 500 мг, 1000 мг или 1400 мг, а также вспомогательные вещества: вкусо-ароматическая добавка мясная, сахароза, натрия лаурилсульфат, динатрия памоата моногидрат, магния стеарат, аспартам, глицерин, соевое масло (стабилизированное 0,1% бутилокситолуола), ПЭГ-3350, крахмал кукурузный.
3. По внешнему виду препарат Веприпак® представляет собой жевательные таблетки от светло-коричневого до темно-коричневого цвета округлой формы с гладкой или слегка шероховатой поверхностью, допускается наличие вкраплений более светлого или более темного цвета, со специфическим запахом.
4. Веприпак® выпускают расфасованным в блистеры по 1 таблетке. Блистеры упакованы в пачку картонную по 1 блистеру, укомплектованы инструкцией по ветеринарному применению.
5. Препарат хранят в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре не выше 30°C.
6. Веприпак® хранят в местах, недоступных для детей и животных, отдельно от продуктов питания и кормов.
7. Неиспользованный лекарственный препарат по истечении указанных сроков хранения утилизируют в соответствии с требованиями законодательства. Упаковка из-под использованного препарата и отходы, возникшие при его использовании, подлежат утилизации с бытовыми отходами.
8. Веприпак® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа препарата Веприпак®: препарат относится к группе инсектоакарицидных лекарственных препаратов системного действия.
10. Препарат назначают собакам для лечения и профилактики арахно-энтомозов, вызываемых клещами и блохами, в комплексной терапии блошиного аллергического дерматита.
Входящий в состав препарата флуранер — (4-[5-(3,5-дихлорфенил)-5-(трифторметил)-4Н-изоксазол-3-ил]-2-метил-N-[2-оксо-2-(2,2,2-трифторэтиламино)этил]бензамид) — инсектоакарицид группы изоксазолина, активен в отношении блох (*Ctenocephalides felis* и *Ctenocephalides canis*) и иксодовых клещей (имаго и личинки *Ixodes ricinus*, *Ixodes hexagonus*, *Ixodes scapularis*, *Ixodes holocyclus*, *Dermacentor reticulatus*, *Dermacentor variabilis* и *Rhipicephalus sanguineus*), паразитирующих на собаках. Флуранер действует на нервно-мышечные синапсы членистоногих, нарушая передачу нервных импульсов. Этот процесс происходит на уровне рецепторов нейромедиаторов, веществ, которые передают сигналы между нервными клетками.
Препарат блокирует работу двух ключевых рецепторов: рецептора гамма-аминомасляной кислоты (ГАМК) и глутаматного рецептора, что приводит к параличу и гибели эктопаразитов. После перорального введения препарата флуранер легко всасывается в желудочно-кишечном тракте и достигает системного кровотока, максимальная концентрация в плазме крови достигается в течение 1 суток, биодоступность препарата составляет 20-27%, прием корма ускоряет всасывание. Выводится флуранер медленно, преимущественно в неизменной форме с фекалиями (~90% дозы) и частично с мочой, период полувыведения — 12 суток. Препарат начинает действовать уже через 4 часа после приема, и блохи погибают в течение 8 часов после того, как прикрепятся к собаке. Клещи погибают несколько медленнее — через 12 часов. Флуранер также обладает защитным эффектом, предотвращая повторное заражение собаки эктопаразитами. Он сохраняет свою активность в течение длительного времени, защищая собаку от блох и клещей на протяжении нескольких недель. Гибель блох происходит до откладки яиц, что профилактирует контаминацию помещений яйцами и личинками.
Препарат Веприпак® по степени воздействия на организм относится к веществам «малоопасным» (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает эмбриотоксического, тератогенного и мутагенного действия; его применение не сопровождается изменениями репродуктивной способности самцов и самок, в том числе щенных, и патологиями развития потомства.

III. Порядок применения

11. Препарат Веприпак® назначают собакам в целях:
 - профилактики и лечения акарозов, вызываемых иксодовыми клещами (*Ixodes ricinus*, *Ixodes hexagonus*, *Ixodes scapularis*, *Ixodes holocyclus*, *Dermacentor reticulatus*, *Dermacentor variabilis* и *Rhipicephalus sanguineus*);
 - снижения риска заболевания бабезиозом, передаваемым иксодовыми клещами, инфицированными *Babesia canis*;
 - профилактики и лечения энтомозов, вызываемых блохами (*Ctenocephalides felis* и *Ctenocephalides canis*);
 - комплексной терапии аллергического дерматита, вызываемого блохами;
 - предотвращения заражения дипилидиозом, передаваемым блохами, инфицированными личинками гельминта *Dipylidium caninum*;
 - лечения демодекоза, вызванного *Demodex canis*;
 - лечения саркоптоза, вызванного *Sarcoptes scabiei*;
 - лечения отодектоза, вызванного *Otodectes cynotis*.Инсектоакарицидное действие лекарственного препарата Веприпак® продолжается в течение 12 недель.



12. Препарат не предназначен для применения собакам с индивидуальной чувствительностью к отдельным компонентам препарата. Не следует применять препарат щенкам в возрасте до 8 недель и массой менее 2 кг. Применять с осторожностью животным с ранее выявленной эпилепсией. Не применять препарат с интервалом менее 8 недель.

13. При работе с препаратом Веприпак® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами для ветеринарного применения. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу, по окончании работы необходимо тщательно вымыть руки с мылом. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с ним. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством воды.

В случае проявления аллергических реакций или при попадании препарата в организм человека, следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или упаковку препарата).

14. Сукам в период беременности и вскармливания потомства препарат применяют по назначению ветеринарного врача.

15. Препарат Веприпак® применяют с лечебной и профилактической целью животным путем перорального введения.

Выдерживание голодной диеты и отмены других лекарственных препаратов перед применением препарата Веприпак® не требуется.

Веприпак® применяют собакам индивидуально перорально однократно в дозах 25 - 56 мг флураналана на 1 кг массы животного. Веприпак® обладает привлекательными органолептическими свойствами и, как правило, охотно поедается собаками самостоятельно; в противном случае, препарат вводят принудительно непосредственно в пасть или скармливают с кормом. Разламывание таблеток не рекомендуется. Следует убедиться в том, что собака полностью проглотила необходимую дозу препарата.

Дозы препарата Веприпак® в зависимости от массы животного и вида используемой таблетки представлены в таблице:

Вес животного, кг	Содержание действующего вещества, мг	Количество таблеток, шт
2 – 4,5 (собаки очень мелких пород)	112,5	1
4,6 – 10 (собаки мелких пород)	250	1
10,1 – 20 (собаки средних пород)	500	1
20,1 – 40 (собаки крупных пород)	1000	1
40,1 – 56 (собаки очень крупных пород)	1400	1
> 56	Подбирается комбинация целых таблеток из расчета 25 – 56 мг флураналана на 1 кг массы животного	

Не рекомендуется разламывание и деление жевательных таблеток при подборе индивидуальной дозы. Комбинацию таблеток необходимо задавать целиком.

В целях профилактики повторные обработки рекомендовано проводить каждые 12 недель.

Для оптимального контроля заражения блохами и иксодовыми клещами повторное применение препарата осуществляют через 12 недель после первого введения в течение года.

При лечении отодектоза, саркоптоза и демодекоза препарат применяют однократно, необходимость и частота повторных обработок определяются лечащим ветеринарным врачом.

16. Побочные явления и осложнения при применении препарата в соответствии с таблицей дозирования, как правило, не наблюдаются. В редких случаях возможно снижение аппетита, слюнотечение, рвота, диарея. В случае если рвота у собаки произошла в течение первых двух часов после приема препарата, рекомендуется удостовериться, что рвота прекратилась и дать препарат повторно в той же дозе. В очень редких случаях возможно угнетение (летаргия), мышечный тремор, атаксия и судороги. Указанные явления кратковременны, самопроизвольно исчезают и не требуют медицинского вмешательства.

17. При передозировке препарата у животного могут наблюдаться явления, отмеченные в п. 16. Если явления самопроизвольно не исчезают, возникла острая аллергическая реакция, ухудшилось клиническое состояние животного, проявляются признаки угрозы жизни животного, то следует немедленно обратиться в ветеринарную клинику.

18. При одновременном применении препарата Веприпак® с противогельминтными препаратами, инсектоакарицидными ошейниками, глюкокортикостероидами, нестероидными противовоспалительными препаратами, антикоагулянтам варфарин нежелательных реакций, а также снижения эффективности препарата не выявлено.

19. Особенностей действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлены.

20. Следует избегать нарушения рекомендуемого интервала при повторном применении лекарственного препарата, так как это может привести к снижению эффективности.

21. Веприпак® не предназначен для применения продуктивным сельскохозяйственным животным.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения: ООО «ГОРОС21.РУ», 141865, Московская обл., Дмитровский р-н, п. Некрасовский, ул. Северная, д. 6, участок по производству гранул № 2

Организация, уполномоченная держателем или владельцем регистрационного удостоверения на принятие претензий от потребителя: ООО «ВЕТСТЕМ», 121205, г. Москва, территория Сколково Инновационного центра, д. Большой бульвар, 42, стр. 1, пом. 209; www.vetstem.ru; тел.: +7 (495) 768-08-49, e-mail: info@vetstem.ru



VET
STEM
pharmaceutical