

## Листівка-вкладка

### Опис

Суспензія від білого до жовтого кольору.

### Склад

1 мл суспензії містить діючі речовини:

емодепсид - 0,9 мг,

тольтразурил - 18 мг.

Допоміжні речовини: бутилгідрокситолуол (E321),

сорбінова кислота (E200).

### Фармакологічні властивості

АТС vet: QP52AX60, ендопаразитарні ветеринарні препарати

Ендопаразитарна дія суспензії зумовлена властивостями діючих речовин – емодепсиду та тольтразурил.

Емодепсид - ендопаразитоцид, належить до групи депсипептидів. Емодепсид збуджує пресинаптичні латрофілінові нервові рецептори гастроінтестинальних нематод, що призводить до їх паралічу та загибелі.

Тольтразурил – ендопаразитоцид, є похідним триазинону, діє проти еймерій родів *Eimeria* та *Isospora*. Тольтразурил ефективний проти всіх внутрішньоклітинних стадій розвитку еймерій на стадіях мерогонії (безстатевого розмноження) та гаметогонії (статевої фази), дія тольтразурилу є еймеріоцидною.

### Фармакокінетика

Після перорального застосування препарату емодепсид транспортується до всіх органів, найвища його концентрація виявляється у жировій тканині. Головні продукти метаболізму – незмінений емодепсид та гідроксильовані похідні. Тольтразурил після перорального застосування повільно абсорбується. Головним метаболітом є тольтразурилу сульфон. Максимальна концентрація емодепсиду та тольтразурилу виявляється відповідно через 2 години та через 18 годин.

### Застосування

Лікування та профілактика собак при ураженні змішаними інвазіями, спричинюваними гастроінтестинальними нематодами (зрілі та незрілі імаго, личинки L4 *Toxocara canis*, зрілі імаго *Uncinaria stenocephala*, зрілі імаго *Ancylostoma caninum*) та еймеріями (*Isospora ohioensis* complex, *Isospora canis*). Для припинення поділу еймерій та виділення ооцист у зовнішнє середовище. Обробка тварин препаратом уповільнює розповсюдження еймеріозу, однак не є ефективним засобом лікування за клінічного прояву захворювання.

### Дозування

Рекомендована мінімальна доза препарату становить 0,5 мл суспензії / кг маси тіла, що еквівалентно 0,45 мг емодепсиду / кг маси тіла та 9 мг тольтразурилу / кг маси тіла.

#### Рекомендовані дози препарату наведені у таблиці:

Маса тіла (кг)	Доза (мл)
0.4	0.2
> 0.4 – 0.6*	0.3
> 0.6 – 0.8	0.4
> 0.8 – 1.0	0.5
> 1.0 – 1.2	0.6
> 1.2 – 1.4	0.7
> 1.4 – 1.6	0.8
> 1.6 – 1.8	0.9
> 1.8 – 2.0	1.0
> 2.0 – 2.2	1.1
> 2.2 – 2.4	1.2
> 2.4 – 2.6	1.3
> 2.6 – 2.8	1.4
> 2.8 – 3.0	1.5
> 3.0 – 3.2	1.6

> 3.2 – 3.4	1.7
> 3.4 – 3.6	1.8
> 3.6 – 3.8	1.9
> 3.8 – 4.0	2.0
> 4 – 5	2.5
> 5 – 6	3.0
> 6 – 7	3.5
> 7 – 8	4.0
> 8 – 9	4.5
> 9 – 10	5.0
>10 кг: застосовувати 0,5 мл суспензії / кг маси тіла	

\*=від 0,4 до 0,6 кг.

Однократне застосування. При інвазії нематодами повторити лікування через 14 діб.

Перед застосуванням необхідно збовтати флакон з препаратом, відкрити ковпачок. Перевернути флакон з препаратом догори дном, набрати суспензію до необхідного рівня в одноразовий шприц. Повернути флакон з препаратом у вертикальне положення та витягнути шприц. Суспензію шприцом ввести тварині безпосередньо у ротову порожнину (per os).

Для введення препарату тварині щоразу використовувати новий шприц (повторне використання шприца неможливе).

### Протипоказання

Не використовувати цуценятам віком до 2 тижнів та собакам масою тіла до 0,4 кг. Не використовувати тваринам з підвищеною чутливістю до складників препарату.

Не застосовувати самкам під час вагітності та у перші два тижні лактації.

### Застереження

При боротьбі з еймеріозом тварин повинен бути розроблений цілий комплекс заходів, направлених на елімінацію збудника, обробка тварин препаратом Прококс® є одним із таких заходів.

У розплідниках собак при повторенні клінічних ознак еймеріозу кожен приплід необхідно обробити препаратом Прококс®. Обробку необхідно проводити впродовж тривалого часу. Усі собаки з групи ризику зараження повинні бути оброблені одночасно, включаючи дорослих тварин, оскільки вони можуть бути субклінічно хворими.

Цуценята порід коллі та їх помісей можуть мати гіперчутливість до препарату Прококс®.

Застосування препарату виснаженим тваринам, а також із захворюваннями печінки та нирок повинно ґрунтуватися на оцінці ризику та необхідності лікування.

При обробці тварин препаратом Прококс® не можна їсти, пити або курити. Після роботи з препаратом слід вимити руки водою з милом. У випадку попадання препарату на шкіру негайно змити його водою з милом. При потраплянні в очі – негайно промити великою кількістю води. У разі випадкового заковтування всередину звернутися до лікаря та показати листівку-вкладку або етикетку препарату.

### Форма випуску

Скляні флакони жовтого кольору з поліпропіленовою кришкою із запобіжником проти випадкового відкриття по 7,5 або 20,0 мл упаковані у картонні коробки.

### Зберігання

Зберігати у закритому упакованні в сухому недоступному для дітей та тварин місці, окремо від харчових продуктів та кормів, за температури від 0 до 30°C.

Термін придатності – 2 роки.

Термін придатності після відкриття флакону – 10 тижнів.

### Тільки для ветеринарного застосування!

#### Власник реєстраційного посвідчення:

Байер Енімал Хелс ГмбХ, D-51368 Байер Анімал Хелс ГмбН, D-51368  
Лeverкузен, Німеччина Leverkusen, Germany

#### Виробник готового продукту:

КВП Фарма і Ветеринар-Продукт КVP Pharma + Veterinar-Product,  
ГмбХ, Німеччина, GmbH, Germany  
Проенсдорфер стр. 324, D-24106 Projensdorfer Str.324, D-24106 Kiel  
Кіль