

Сімпаріка®
Жувальні таблетки для собак, 10 мг
(таблетки)
листівка–вкладка

Опис

Жувальні таблетки плямистого коричневого кольору, квадратної форми з заокругленими краями. На одній стороні таблетки витиснено «10», що вказує на кількість діючої речовини у таблетці.

Склад

1 таблетка (250 мг) містить діючу речовину:
сароланер - 10 мг.

Допоміжні речовини: гіпромелози ацетату сукцинат, моногідрат лактози, діоксин кремнію колойдний безводний, стеарат магнію, кукурудзяний крохмаль, цукор кондитерський, глукоза, висушеній порошок свинячої печінки, гідролізований рослинний білок, желатин типу А, пшеничні зародки, кальцію гідрофосфат безводний.

Фармакологічні властивості

ATCvet класифікаційний код QP53, ектопаразитициди, інсектициди і репеленти (QP53BX, інші ектопаразитициди для системного застосування)

Фармакодинаміка

Сароланер належить до групи ізоксазолінів, володіє акарицидною і інсектицидною дією. Механізм дії полягає у блокуванні ГАМК-залежних і глутамат-рецепторів нервової системи ектопаразитів, що порушує поглинання цими рецепторами іонів хлору. Це призводить до ураження нервової системи ектопаразитів і їх загибелі. Така дія характерна лише для безхребетних і безпечна для ссавців.

Сароланер активний проти дорослих бліх (*Ctenocephalides canis*, *C. felis*), деяких видів кліщів (*Dermacentor reticulatus*, *Ixodes hexagonus*, *I. ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus* і *Sarcoptes scabiei* (syn. *canis*)). Лабораторні дослідження довели активність сароланеру проти таких видів кліщів, як *Dermacentor variabilis*, *Ixodes scapularis*, *Amblyomma americanum*, *A. maculatum*, а також кліщів *Demodex canis* та *Otodectes cynotis*.

Після застосування препарату сароланер виявляє активність проти бліх через 8 годин і кліщів (*Ixodes ricinus*) дія препарату починається через 12 годин та триває впродовж 35 діб після застосування.

Препарат Сімпаріка® Жувальні таблетки для собак, 10 мг діє впродовж 35 діб на усі види бліх, які паразитують на собаках, та викликає загиbelь бліх до того, як вони відкладають яйця, що запобігає забрудненню яйцями бліх місць перебування тварин, які ураженні блохами.

Фармакокінетика

Біодоступність сароланера після перорального введення становить понад 85 %. Доза сароланера пропорційна у собак породи бігль при застосуванні від 2-4 мг/кг маси тіла до 20 мг/кг маси тіла. Прийом корму не впливає на процес всмоктування препарату.

Сароланер має низький кліренс (0,12 мл/хв/кг) і помірний обсяг розподілу (2,81 л/кг). Період напіврозпаду одинаковий при внутрішньовенному та пероральному введенні на 11 і 12 добу відповідно. Зв'язування з білками плазми визначалась *in vitro* і становить ≥99,9 %.

Сароланер поширюється тканинами організму тварин і виводиться з тканин за рахунок напіврозпаду у плазмі крові.

Основним шляхом виведення сароланеру є жовч та виділення її з фекаліями.

Застосування

Лікування собак при ураженнях паразитiformними кліщами (*Ixodes spp.*, *Dermacentor spp.*, *Rhipicephalus spp.*, *Haemaphysalis spp.*, *Amblyomma spp.*). Препарат має безпосередню і стійку активність проти кліщів впродовж 5 тижнів.

03.03.2020

Лікування та профілактика собак при ураженні блохами (*Stenocephalides spp.*, *Pulex irritans*).
Препарат має безпосередню і стійку активність проти бліх впродовж 5 тижнів. Препарат викликає загибель бліх до моменту відкладання ними яєць, що запобігає забрудненню яйцями бліх місць перебування тварин, які уражені блохами.

Препарат може застосовуватися для лікування та профілактики у собак при алергічному блошиному дерматиті (FAD).

Лікування собак при ураженні саркоптоїдозними кліщами: власне свербуні (*Sarcoptes canis*) і шкіроїди вух (*Otodectes cynotis*) та тромбідiformними кліщами (*Demodex canis*).

Блохи та кліщі повинні прикріпитися до шкіри собаки та проковтнути активний компонент препарату. Препарат викликає загибель бліх, які паразитують на тварині, через 8 годин, кліщів – через 12 годин.

Лікування тварин препарatom опосередковано знижує ризик виникнення захворювань, які передаються кліщами (бабезіоз собак, ерліхіоз, анаплазмоз, бореліоз) впродовж 5 тижнів.

Дозування

Препарат застосовують собакам одноразово перорально з кормом або без корму у дозі 2-4 мг/кг маси тіла тварини.

Доза препарату Сімпаріка® Жувальні таблетки для собак, 10 мг – одна таблетка препарату для собак масою тіла > 2,5 - 5 кг.

Тваринам іншої маси тіла застосовують препарати з відповідним вмістом діючої речовини (5 мг, 20 мг, 40 мг, 80 мг або 120 мг).

Тварини, зазвичай, вживають препарат без проблем, оскільки він має присманий смак печінки. Якщо собака не з'їдає таблетку сама, таблетку задають з кормом або примусово на корінь язика. Поділ таблетки не допускається.

При лікуванні іксодидозних та сифонаптерозних інвазій препарат застосовують собакам один раз на місяць впродовж сезону активності кліщів і бліх, відповідно до епізоотичної ситуації.

При лікуванні саркоптозу препарат застосовують собакам один раз на місяць впродовж двох місяців.

При лікуванні демодекозу препарат застосовують собакам один раз на місяць впродовж трьох місяців.

Побічна дія:

Препарати групи ізоксазолінів можуть викликти неврологічні явища такі як м'язові тремори, атаксія або судоми у чутливих до діючої речовини собак.

Протипоказання

Не застосовувати собакам із відомою гіперчутливістю до діючих речовин препарату та інших складників!

Не застосовувати хворим та ослабленим тваринам!

Не застосовувати цуценятам віком до 8 тижнів і масою тіла до 1,3 кг без нагальної потреби та без дозволу лікаря ветеринарної медицини!

Не застосовувати іншим видам тварин, окрім собак!

Застереження

Застосування препарату тваринам віком до 8 тижнів та/або масою тіла до 1,3 кг ґрунтуються на оцінці ризику/користі.

Безпечність застосування препарату собакам у період вагітності та лактації не встановлена.

Препарат може бути застосований в період вагітності та лактації лише за умов оцінки співвідношення користі/ризику, що визначає лікар ветеринарної медицини.

Форма випуску

Алюмінієві/ПВХ/Аклар блістери по 1, 3 або 6 жувальних таблеток, запаковані у картонні коробки.

Зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей, місце за температури від 2 до 30 °C.

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення АА-06731-01-17
0 3. 0 3. 2020

Термін придатності
30 місяців.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення

Зоетіс Інк.,
10 Сільван Вей, Парсіппані
Нью Джерсі 07054,
США

Виробник готового продукту

Зоетіс Інк.,
601 Корнхаскер Хайвей, Лінкольн,
Небраска, 68521, США

Zoetis Inc.,
10 Sylvan Way, Parsippany
New Jersey 07054,
USA

Zoetis Inc.,
601 Cornhusker Highway, Lincoln,
Nebraska 68521, USA

pethouse