

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного лекарственного препарата «Фенбекс 22,2 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Фенбекс 22,2 %.

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: фенбендазол (fenbendazole).

Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

1.2 Препарат представляет собой порошок белого с кремовым оттенком или кремового цвета.

В 1,0 г препарата содержится 222 мг фенбендазола и вспомогательные вещества: лактоза, кремния диоксид коллоидный (аэросил).

1.3 Фенбекс 22,2 % выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 50, 100, 500 и 1000 г.

1.4 Препарат хранят и транспортируют при температуре от 2 °С до 25 °С.

1.5 Срок годности – 3 (три) года от даты производства при соблюдении условий транспортирования и хранения.

Не применять по истечении срока годности. Хранить в недоступном для детей месте.

Уничтожение препарата проводится в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.6 Отпуск препарата осуществляется в соответствии с требованиями законодательства государства, на территории которого осуществляется обращение ветеринарного лекарственного препарата.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Фенбекс 22,2 % – относится к антигельминтным препаратам, группы бензимидазола.

Фенбендазол, входящий в состав препарата, обладает широким спектром антигельминтного действия; активен в отношении всех фаз развития нематод желудочно-кишечного тракта и легких, трематод, цестод, паразитирующих у крупного рогатого скота, овец и коз (*Haemonchus spp.*, *Ostertagia spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Cooperia spp.*, *Nematodirus spp.*, *Bunostomum spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Trichuris spp.*, *Strongyloides spp.*, *Dictyocaulus spp.*, *Capillaria spp.*, *Moniezia spp.*), свиней (*Hyostomylus spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Ascaris suis*, *Trichuris suis*, *Metastrongylus spp.*, *Stephanurus dentatus*, *Metastrongylus apri*), лошадей (*Strongylus spp.*, *Ascaris spp.*, *Strongyloides spp.*, *Oxyuris spp.*), собак (*Toxocara canis*, *Toxocara leonine*, *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala*, *Trichuris vulpis*, *Taenia spp.*, *Oslerus osleri*, *Giardia spp.*), кошек (*Toxocara mystax*, *Ancylostoma tubaeforme*, *Aelurostrongylus abstrusus*, *Taenia spp.*), сельскохозяйственной птицы (*Ascaridia galli*, *Heterakis gallinarum*, *Capillariidae spp.*, *Capillaria anseris*), прудовой рыбы (*Philometroides lusiana*, *Khawia sinensis*, *Bothriocephalus acheilognathi*).

2.2 Механизм действия фенбендазола заключается в разрушении микроканальцев в клетках кишечника гельминтов и нарушении энергетических процессов, что приводит к гибели паразитов.

2.3 После перорального введения препарата фенбендазол частично всасывается в системный кровоток, за счет чего оказывает действие на нематод и их личинок в желудочно-кишечном тракте и дыхательных путях.

2.4 Фенбендазол метаболизируется с образованием активных метаболитов оксифенбендазола и фенбендазола сульфона, выводится из организма преимущественно с фекалиями.

2.5 Фенбекс 22,2 % по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Фенбекс 22,2 % применяют для дегельминтизации крупного и мелкого рогатого скота, лошадей, свиней, собак, кошек, сельскохозяйственной птицы, прудовой рыбы.

3.2 Фенбекс 22,2 % применяют без предварительной диеты и слабительных средств, однократно, перорально, в смеси с кормом индивидуально или групповым способом, в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту: 3,4 г на 100 кг массы тела животного (соответствует 7,5 мг фенбендазола на 1 кг массы тела животного);

- мелкому рогатому скоту: 2,3 г на 100 кг массы тела животного (соответствует 5,1 мг фенбендазола на 1 кг массы тела животного);

- лошадям: 3,4 г на 100 кг массы тела животного (соответствует 7,5 мг фенбендазола на 1 кг массы тела животного).

Для дегельминтизации жеребят при диарее, вызванной нематодой *Strongyloides westeri*, препарат применяют однократно в дозе 22,5 г на 100 кг массы тела животного (соответствует 50 мг фенбендазола на 1 кг массы тела животного). При инвазии цитостомами, инкапсулированными в слизистой оболочке, препарат применяют в суточной дозе 3,4 г на 100 кг массы тела животного (соответствует 7,5 мг фенбендазола на 1 кг массы тела животного) в течение 5 дней;

- свиньям: 2,3 г на 100 кг массы тела животного (соответствует 5,1 мг фенбендазола на 1 кг массы тела животного);

- собакам, кошкам: 4,5 г на 10 кг массы тела животного (соответствует 99,9 мг фенбендазола на 1 кг массы тела животного).

Допускается применять Фенбекс 22,2 % собакам и кошкам в дозе 2,25 г на 10 кг массы тела животного (50 мг фенбендазола на 1 кг массы тела животного) 1 раз в день в течение 3 дней;

- щенкам и котят (старше 3-х недельного возраста): 2,25 г на 10 кг массы тела животного (соответствует 50 мг фенбендазола на 1 кг массы тела животного);

- сельскохозяйственной птице (цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур, курам-несушкам) при аскаридозе, гетеракидозе, капилляриозе, смешанной аскаридозно-гетеракидозной инвазии: 0,45 г на 10 кг массы тела животного (соответствует 9,9 мг фенбендазола на 1 кг массы тела животного).

Прудовым рыбам препарат применяют – 5 кг на 1 т корма методом группового скармливания, 1 раз в день 2 дня подряд (из расчета 5 % лечебного корма от массы рыбы).

3.3 Перед массовыми обработками каждую новую партию препарата предварительно испытывают на 10-15 животных (10-15 особях рыб) за 3 дня до основной обработки. При отсутствии осложнений приступают к обработке всего поголовья.

3.4 Запрещается применять препарат котят и щенкам до 3-х недельного возраста, а также истощенным и больным инфекционными болезнями животным.

3.5 Дегельминтизацию беременных и лактирующих самок, при необходимости, проводят по назначению и под контролем врача за 3 недели до предполагаемых родов или через 2-3 недели после родов.

3.6 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

При повышенной индивидуальной чувствительности к фенбендазолу и появлении аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают симптоматическое лечение.

3.7 При передозировке препарата у животных может наблюдаться угнетенное состояние, отказ от корма. В этих случаях назначают симптоматическое лечение.

3.8 Фенбекс 22,2 % не рекомендуется применять совместно с другими антигельминтными препаратами группы бензимидазола. Сведения о несовместимости препарата с препаратами других фармакологических групп, кормами и кормовыми добавками отсутствуют.

3.9 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 14 дней после последнего применения препарата, птицы – через 7 дней после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

Яйцо кур разрешается использовать в пищевых целях не ранее, чем через 4 дня после последнего применения препарата.

Молоко продуктивных животных разрешается использовать для пищевых целей не ранее, чем через 4 дня после последнего применения препарата. Молоко и яйцо, полученные ранее установленного срока, могут быть использованы после термической обработки в корм животным.

Реализация товарной рыбы производится через 20 дней после последнего курса применения препарата.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать 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 или несоответствии препарата по внешнему виду, 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, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Наименование и юридический адрес производителя: Общество с ограниченной ответственностью «ПРОМВЕТСЕРВИС», 220034, Республика Беларусь, г. Минск, ул. З. Бядули, д. 12, ком. 2а, тел./факс: +375 (17) 503 53 67.

Наименование и адрес производственной площадки: Филиал «Промветсервис-Альба», 222603, Республика Беларусь, Минская обл., Несвижский р-н, пос. Альба, ул. Заводская, д. 1/3, тел./факс: +375 (1770) 27081.

Инструкция подготовлена: РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (Высоцкий А.Э.), ООО «ПРОМВЕТСЕРВИС» (Дмитриева А.А.).

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный
ветеринарный центр»

(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

№ 21 от 25.03.2026

