

2022 年 9 月改訂 (第5版)
2022 年 2 月改訂 (第4版)

動物用医薬品

ブラジクアンテル経口駆虫剤
使用基準

承認指令番号	2 動第 859 号
販売開始年月	2000 年 3 月
再審査結果	2021 年 9 月

500g

水産用ベネサール®

製造番号:

使用期限:

【成分及び分量】

品名	水産用ベネサール
有効成分	ブラジクアンテル
分量	1g 中 500mg

【効能又は効果】

スズキ目魚類の体表に寄生するハダムシ (*Benedenia seriolae*) の駆除。
クロマグロを含むスズキ目魚類の住血吸虫 (*Cardicola opisthorchis*) の駆除。

【用法及び用量】

魚体重 1kg 当たり 1 日量ブラジクアンテルとして下記の量を、水産用展着剤もしくは展着剤を含有した養魚用配合飼料と混合した後、餌料中に均一となるように添加し 1 日 1 回、3 日間経口投与する。

スズキ目魚類の体表に寄生するハダムシ (*Benedenia seriolae*) の駆除
: 150mg (製剤として 0.3g)

クロマグロを含むスズキ目魚類の住血吸虫 (*Cardicola opisthorchis*) の駆除
: 15mg (製剤として 0.03g)

【貯法】

室温保存

2209-05



製造販売元

あすかアニマルヘルス株式会社

東京都港区芝浦二丁目5番1号
TEL. 03-5439-4188 FAX.03-5439-4191

水産用ベネサール®

【使用上の注意】 (基本的事項)

1. 守らなければならないこと (一般的な注意)

- ・本剤は、スズキ目魚類の体表に寄生するハダムシ (*Benedenia seriolae*) 及びクロマグロを含むスズキ目魚類に寄生する住血吸虫 (*Cardicola opisthorchis*) を駆除するために使用し、スズキ目魚類以外の魚又は動物には使用しないこと。
- ・本剤は、正しく使用しなければハダムシ (*Benedenia seriolae*) 及び住血吸虫 (*Cardicola opisthorchis*) の駆除効果が得られないおそれがあるので、本剤の【用法及び用量】に従って正しく使用すること。
- ・本剤は【使用基準】の定めるところにより使用すること。

注意: 本剤は、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第 83 条の 4 の規定に基づき上記の用法及び用量を含めて使用者が遵守すべき基準が定められた動物用医薬品ですので、使用対象動物 (スズキ目魚類) について上記の用法及び用量並びに次の使用禁止期間を遵守して下さい。
スズキ目魚類: 食用に供するために水揚げする前 10 日間

- ・本剤は指導機関 (県畜産衛生所、魚病診断総合センター、水産試験場等) に相談の上使用すること。
- (使用者に対する注意)
- ・本剤の取扱い時には粉じんを立てないようにし、必要に応じて防護メガネ、マスク、手袋、作業着等を着用すること。
- (取扱い及び廃棄に関する注意)
- ・使用済みの空容器等は地方公共団体の条例等に従い適切に処分し、他には流用又は転用しないこと。
- ・本剤を数回に分けて使用する場合には、すみやかに使用すること。
- ・本剤の色に異常が認められた場合には使用しないこと。
- ・本剤は、食品、食料、飼料等と区別し、小児の手の届かないところに保管すること。

2. 使用に際して気を付けること (使用者に対する注意)

- ・誤って本剤を飲み込んだ場合は、直ちに医師の診察を受けること。
- ・本剤を取り扱った後には手及び顔を石鹸で洗浄すること。
- (魚に関する注意)
- ・本剤は必要量以上使用すると、本剤の味に起因する一過性の摂食不良が認められることがあるため、魚体重 1kg 当たり 1 日量ブラジクアンテルとして 150mg の投与量を厳守し、摂食不良が生じないように注意すること。
- ・本剤は住血吸虫に対して駆除効果はないため、本剤投与後においても既に住血吸虫が残ることがある。期待する駆除効果が得られないことや思わぬ副作用が発生するおそれがあるので、本剤には、他の薬剤を加えて使用しないこと。
- ・住血吸虫 (*Cardicola opisthorchis*) 駆除の効能及び効果は、0~1 歳魚の稚魚・幼魚を用いた試験結果に基づいたものであり、2 歳魚以上を対象とした試験は行っていない。

【薬理学的情報等】

(臨床試験成績)

本剤の臨床試験において、下表の通り、投与後の対象寄生虫の虫体数が有意に減少した ($P < 0.01$)。

ハダムシ (<i>Benedenia seriolae</i>)					住血吸虫 (<i>Cardicola opisthorchis</i>)					
(n=30)	投与区		無投与対照区		前 n=5, 11 後 n=15	投与区		無投与対照区		
	平均	範囲	平均	範囲		平均	範囲	平均	範囲	
	投与前	33.9	14~59	33.8	4~69	投与前	13.3	10~20	10.5	5~19
	投与後	0.1	0~3	41.6	7~126	投与後	0	0	16.7	8~29

【製品情報お問い合わせ先】

あすかアニマルヘルス株式会社 〒108-8532 東京都港区芝浦二丁目5番1号 TEL: 03-5439-4188

【電子添付文書情報】

以下より、添付文書情報が確認できます。



あすかアニマルヘルスHP



農林水産省
動物医薬品検査所データベース

獣医師、薬剤師等の医薬関係者は、本剤による副作用などによると疑われる疾病、障害若しくは死亡の発生又は本剤の使用によるものと疑われる感染症の発症に関する事項を知った場合において、保健衛生上の危害の発生又は拡大を防止するために必要があると認めるときは、上記製品情報お問い合わせ先[1]に連絡するとともに、農林水産省動物医薬品検査所 (<https://www.maff.go.jp/mval/yakutou/fukusayo/sousa/index.html>) にも報告をお願いします。