



ИНСТРУКЦИЯ
по применению Дронтала
для дегельминтизации кошек

(организация - разработчик компания «Bayer Animal Health GmbH», Германия)

I. Общие требования

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Дронтал (Drontal).

Международное непатентованное наименование: пирантел эмбонат, празиквантел.

2. Лекарственная форма: таблетки для орального применения.

Дронтал в качестве действующих веществ в одной таблетке содержит пирантел эмбонат - 230 мг и празиквантел - 20 мг, а также вспомогательные компоненты: крахмал кукурузный – 44 мг, микрокристаллическую целлюлозу – 25 мг, поливидон – 9 мг, магния стеарат - 1,5 мг, коллоидный безводный кварц – 0,5 мг, гидрооксипропил метилцеллюлозы – 5,4 мг, полиэтилен гликоль – 1,8 мг, диоксид титана – 1,8 мг. Препарат по внешнему виду представляет собой таблетку эллипсоидной формы белого цвета с разделительной бороздкой по центру.

Выпускают Дронтал расфасованным по 2 или 8 таблеток в блистеры из алюминиевой фольги, которые упаковывают в картонные коробки вместе с инструкцией по применению.

3. Хранят Дронтал в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от пищевых продуктов и кормов, при температуре от 0°C до 25°C.

4. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 5 лет со дня производства.

Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

5. Дронтал следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармацевтические свойства

7. Дронтал относится к группе комбинированных антigelьминтных препаратов.

Дронтал обладает широким спектром антигельминтного действия на круглых и ленточных гельминтов, паразитирующих у кошек, в том числе *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*, *Ancylostoma brasiliense*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp., *Mesocestoides* spp.

Механизм действия празиквантела, входящего в состав Дронтала, заключается в деполяризации нейромышечных ганглиоблокаторов, нарушении транспорта

глюкозы и микротурбулярной функции у цестод, что приводит к нарушению мышечной иннервации, параличу и гибели паразита. Празиквантел быстро всасывается в кишечнике и распределяется во внутренних органах и тканях; выводится из организма с мочой в основном в метаболизированной форме.

Пирантел эмбонат оказывает выраженное нематоцидное действие, вызывая повышение проницаемости клеточных мембран, необратимый паралич и контрактуру мышц у нематод, что приводит к гибели паразита и способствует его элиминации из желудочно-кишечного тракта. Пирантел эмбонат частично всасывается в кишечнике, быстро метаболизируется и выводится из организма в основном с фекалиями.

Дронтал по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает эмбриотоксического, тератогенного и сенсибилизирующего действия. Хорошо переносится кошками разных пород и возраста.

III. Порядок применения

8. Дронтал назначают кошкам с лечебной и профилактической целью при нематодозах (токсокароз, токсаскаридоз, анкилостомоз) и цестодозах (тениидозы, дипилидиоз, эхинококкозы, мезоцестоидоз).

9. Противопоказанием к применению Дронтала является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата (в том числе в анамнезе). Дронтал не следует применять котятам моложе 3-недельного возраста и весом менее 1 кг. Дронтал не следует применять во время беременности.

10. Дронтал назначают кошкам в дозе 1 таблетка на 4 кг массы животного (5 мг празиквантара и 57,5 мг пирантала эмбоната на 1 кг массы животного).

Дегельминтизацию кошек с использованием Дронтала проводят, начиная с 3-недельного возраста.

Препарат применяют животным индивидуально однократно, в утреннее кормление с небольшим количеством корма. Предварительной голодной диеты и применения слабительных средств перед дегельминтизацией не требуется.

С лечебной целью животных дегельминтизируют по показаниям, с профилактической целью - ежеквартально в вышеуказанной дозе.

11. Симптомов, возникающих при передозировке препарата, не установлено.

12. Особеностей действия лекарственного препарата при первом приеме или при его отмене не выявлено.

13. В случае несоблюдения установленного срока повторных обработок применение препарата следует возобновить в той же дозировке по той же схеме.

14. Побочных явлений и осложнений при применении Дронтала в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к активным компонентам препарата, возможны повышенная саливация, диарея или рвота. Указанные симптомы кратковременны, самопроизвольно исчезают и не требуют применения лекарственных средств.

15. Не рекомендуется применять Дронтал с препаратами, содержащими пиперазин, ввиду возможного снижения эффективности.

16. Дронтал не предназначен для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Дронталом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. По окончании работы следует вымыть руки теплой водой с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Дронталом. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

19. Пустые упаковки из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель компания «Bayer Animal Health GmbH»; KVP Pharma and Veterinary product GmbH, Projensdorfer str. 324, D-24106 Kiel.

Инструкция разработана компанией «Bayer Animal Health GmbH» (Германия) совместно с ЗАО «Байер» (123022, Москва, Б. Трехгорный пер., д.1, стр.1).

С утверждением настоящей инструкции считать утратившей силу инструкцию, утвержденную Россельхознадзором 26.02. 2009 года.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ»