

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



Н.А. ВЛАСОВ

11.09.2018

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата
Дронтал®

(Организация-разработчик: компания «Bayer Animal Health GmbH»
Kaiser-Wilhelm-Allee 10, D-51373 Leverkusen, Германия)

Номер регистрационного удостоверения: 276-321.13-42571/784-3-5.0/00547

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Дронтал® (Drontal®).
Международные непатентованные наименования: пирантел эмбонат, празиквантел.

2. Лекарственная форма: таблетки для орального применения.

Дронтал® в качестве действующих веществ в 1 таблетке содержит: пирантел эмбонат - 230 мг, празиквантел - 20 мг, а также вспомогательные вещества: крахмал кукурузный, микрокристаллическую целлюлозу, поливидон, магния стеарат, коллоидный безводный кварц, гидроксипропил метилцеллюлозы, полиэтилен гликоль, диоксид титана.

3. По внешнему виду Дронтал® представляет собой таблетку эллипсоидной формы белого цвета с разделительной бороздкой по центру.

Срок годности лекарственного препарата Дронтал® при соблюдении условий хранения – 5 лет со дня производства. Запрещается применение препарата Дронтал® по истечении срока годности.

4. Таблетки Дронтал® фасуют в блистеры из алюминиевой фольги по 2 и 8 таблеток, которые упаковывают в картонные пачки вместе с инструкцией по применению.

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

6. Дронтал® следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Дронтал® относится к фармакотерапевтической группе: антигельминтные средства в комбинациях.

10. Дронтал® обладает широким спектром антигельминтного действия в отношении круглых и ленточных гельминтов паразитирующих у кошек, включая *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*, *Ancylostoma braziliense*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.*, *Mesocestoides spp.*

Механизм действия празиквантела 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 нематодоцидное 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 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 возрастов.

III. Порядок применения

11. Дронтал® назначают кошкам с профилактической и лечебной целью при нематодозах (токсокароз, токскарридоз, анкилостомоз) и цестодозах (тениидоз, дипилидиоз, эхинококкозы, мезоцестоидоз).

12. Противопоказанием к применению препарата Дронтал® является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата (в том числе в анамнезе).

13. При работе с лекарственным препаратом Дронтал® 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.

Во время работы с лекарственным препаратом Дронтал[®] не разрешается курить, пить и принимать пищу.

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 препаратом Дронтал[®]. 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).

14. Дронтал[®] не следует применять во время беременности, а так же котятм моложе 3-недельного возраста и весом менее 1 кг.

15. Лекарственный препарат Дронтал[®] применяют кошкам индивидуально однократно, из расчета 1 таблетка на 4 кг массы животного (5 мг празиквантела и 57,5 мг пирантел эмбоната на 1 кг массы животного). Предварительной голодной диеты и применения слабительных средств перед дегельминтизацией не требуется.

С лечебной целью животных дегельминтизируют по показаниям, с профилактической целью – ежеквартально в указанной дозе.

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

17. Симптомов, возникающих при передозировке лекарственного препарата, не установлено.

18. Не рекомендуется применять лекарственный препарат Дронтал[®] с препаратами, содержащими пиперазин, ввиду возможных антагонистических эффектов.

19. Особенности действия лекарственного препарата при первом приеме или при его отмене не выявлено.

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

21. Дронтал[®] не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

«KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH»; Projensdorfer Str. 324, D-24106 Kiel (Germany).

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

АО «БАЙЕР»
Москва, 107113, 3-я Рыбинская ул., 18, стр. 2;
тел. (495) 234-2000