

ДИРОНЕТ®

таблетки

ИНСТРУКЦИЯ
по применению лекарственного препарата ДИРОНЕТ® таблетки
для лечения и профилактики нематодозов и цестодозов у собак и кошек

Согласовано Заместителем Руководителя Россельхознадзора Власовым Н.А.
(Организация-разработчик: ООО «НВЦ Агроветзащита», Россия, 129329, г. Москва, Игарский проезд, д. 4).

I. Общие сведения

Торговое наименование лекарственного препарата: ДИРОНЕТ® таблетки (Dironet tablets).

Международные непатентованные наименования действующих веществ: пирантел, празиквантел, ивермектин.

Лекарственная форма: таблетки для орального применения.

ДИРОНЕТ® таблетки в качестве действующих веществ в 1 таблетке содержат пирантела памоат – 150 мг, празиквантел – 50 мг и ивермектин – 0,06 мг, а также вспомогательные вещества: лактозу и крахмал картофельный.

По внешнему виду препарат представляет собой плоские таблетки от желтого до серого цвета с риской с одной стороны и логотипом (крест в центре щита) с другой.

Срок годности ДИРОНЕТ® таблеток при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства. Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

Выпускают ДИРОНЕТ® таблетки расфасованными по 6 штук в блистеры, упакованные индивидуально в картонные пачки вместе с инструкцией по применению.

Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0 °С до 25 °С. ДИРОНЕТ® таблетки следует хранить в недоступном для детей месте.

Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

ДИРОНЕТ® таблетки относятся к комбинированному антигельминтному лекарственному препаратам.

Комбинация, входящих в состав препарата действующих веществ, обеспечивает широкий спектр его антигельминтного действия на все фазы развития круглых и ленточных гельминтов, паразитирующих у собак и кошек, в том числе *Toxocara canis*, *T. cati*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*, *Echinococcus granulosus*, *E. multilocularis*, *Dipyllobothrium latum*, *Dipylidium caninum*, *Multiceps multiceps*, *Taenia spp.*, также личиночных фаз развития (микрофилярий) *Dirofilaria immitis* и *D. repens*.

Пирантела памоат – соединение группы пири-мидинов, активно в отношении половозрелых и неполовозрелых нематод, механизм его действия основан на блокаде передачи нервных импульсов в нервно-мышечных синапсах путем деполяризации мембран мышечных клеток, что вызывает паралич мышечной системы нематод; пирантел плохо всасывается, что обеспечивает его пролонгированное действие на гельминтов в кишечнике; выводится из организма в основном в неизменном виде (93%) с фекалиями. Празиквантел – соединение группы пирозини-зохинолинов, активно в отношении половозрелых и неполовозрелых цестод; механизм его действия основан на индуцировании распада тегумента и ингибировании фумаратредуктазы, стойкой деполяризации мышечных клеток гельминта, нарушении энергетического обмена, что вызывает паралич и гибель цестод и способствует их выведению из желудочно-кишечного тракта. Празиквантел быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте, достигая максимальной концентрации в плазме крови через 1-3 часа, распределяется в органах и тканях животного; связывается с сывороточными белкам крови (70-80%), частично метаболизируется в печени, резекретируется в кишечник, выводится из организма в основном с мочой (до 80%).

Ивермектин – соединение класса макроциклических лактонов, обладает выраженным антигельминтным действием на личиночные и половозрелые фазы развития нематод, в том числе *D. immitis* и *D. repens*. Механизм его действия заключается во влиянии на величину тока ионов хлора через мембраны нервных и мышечных клеток паразита. Основными мишенями являются глутаматчувствительные хлорные каналы, а также рецепторы гамма-аминомасляной кислоты. Изменение тока ионов хлора нарушает проведение нервных импульсов, что приводит к параличу и гибели паразита. После перорального введения ивермектин достигает максимальной концентрации в крови в течение 3 часов, выводится из организма с мочой и желчью, у лактирующих животных частично с молоком.

ДИРОНЕТ® таблетки по степени воздействия на организм относятся к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007), в рекомендуемых дозах хорошо переносятся животными.

III. Порядок применения

ДИРОНЕТ® таблетки назначают собакам и кошкам с целью лечения и профилактики нематодозов желудочно-кишечного тракта и цестодозов, а также для профилактики дирофиляриоза. Противопоказанием к применению ДИРОНЕТ® таблеток является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата.

Собакам, чувствительных к макроциклическим лактонам пород, в том числе бобтейл, колли, шелти и их помесям, лекарственный препарат применяют по назначению и под контролем ветеринарного врача.

При цестодозах и нематодозах желудочно-кишечного тракта ДИРОНЕТ® таблетки с лечебной и профилактической целью применяют индивидуально перорально однократно в утреннее кормление в дозе 1 таблетка на 10 кг массы животного, что соответствует 15 мг/кг пирантела памоата, 5 мг/кг празиквантела и 0,006 мг/кг ивермектина.

С профилактической целью дегельминтизацию проводят ежеквартально, а также перед каждой вакцинацией.

Для снижения количества микрофилярий, циркулирующих в крови инвазированных *D. immitis* или *D. repens* животных, препарат назначают в терапевтической дозе однократно, один раз в месяц.

С целью профилактики дирофиляриоза в неблагополучном по заболеванию регионе, ДИРОНЕТ® таблетки применяют в весенне-летне-осенний период: однократно перед началом лета комаров (март-апрель), затем ежемесячно с апреля по октябрь, и последний раз в сезоне через 1 месяц после окончания лета комаров (октябрь-ноябрь). Специальной диеты и применения слабительных средств перед дегельминтизацией не требуется.

При передозировке препарата у животного может наблюдаться угнетенное состояние, отказ от корма, избыточное слюноотделение, расстройство желудочно-кишечного тракта. Специфические средства детоксикации отсутствуют, применяют общие меры, направленные на выведение лекарственного препарата из организма.

Особенностей действия препарата при его первом применении или отмене не установлено. Запрещается применение лекарственного препарата самкам в период беременности и лак-

тации, а также щенкам и котятм моложе 3-недельного возраста.

Следует избегать нарушений рекомендуемых сроков дегельминтизации животных, так как это может привести к снижению эффективности. В случае пропуска очередной дачи препарата, его задают в той же дозе и по той же схеме. При применении ДИРОНЕТ® таблеток в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам лекарственного препарата и появлении аллергических реакций его использование прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

ДИРОНЕТ® таблетки не следует применять одновременно с другими антигельминтными препаратами. Сведения о несовместимости лекарственного препарата с лекарственными средствами других фармакологических групп, кормами и кормовыми добавками отсутствуют. ДИРОНЕТ® таблетки не предназначены для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

При работе с ДИРОНЕТ® таблетками следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую упаковку из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз не обязательно промывать большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с ДИРОНЕТ® таблетками. 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).

Номер регистрационного удостоверения:

в РОССИИ 77-3-2.12-3914№ПВР-3-3.6/01650 от 24.10.2017
в БОЛГАРИИ №0022-2628 от 25.02.2016
в ГРУЗИИ №000335 от 04.09.2014
в КЫРГЫЗСТАНЕ №191 от 31.07.2018

в МОЛДОВЕ №2018 от 11.11.2013
в ТАДЖИКИСТАНЕ №15/16 от 10.06.2016
в УКРАИНЕ АА-00294-01-09 от 25.02.2015

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения:
ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская обл., г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1.
Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя: ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская обл., г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1.
Телефон круглосуточной «Горячей линии»: 8-800-700-19-93 (звонок из России бесплатный).
Информация о подтверждении соответствия продукта размещена на сайте www.vetmag.ru

