



## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата  
*Дронтал®*

(Организация-разработчик: «Bayer Animal Health GmbH», Kaiser-Wilhelm-Allee 20,  
D-51373 Leverkusen, Germany / «Байер Энимал Хелс ГмбХ», Кайзер-Вильгельм-  
Алле 20, D-51373 Леверкузен, Германия)

Номер регистрационного удостоверения: 276-3-21.13-4257 №ПВИ-3-5.0/00547

### I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

торговое наименование: Дронтал® (Drontal®);

международные непатентованные наименования: пирантел эмбонат, празиквантел.

2. Лекарственная форма: таблетки для орального применения.

Дронтал® в 1 таблетке содержит действующие вещества: пирантел эмбонат - 230 мг, празиквантел - 20 мг и вспомогательные вещества: крахмал кукурузный, микрокристаллическую целлюлозу, поливидон, магния стеарат, коллоидный безводный кварц, гидрооксипропил метилцеллюлозы, полиэтиленгликоль, диоксид титана.

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

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 5 лет с даты производства. Не применять 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 препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0°C до 25°C.

6. Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Условия отпуска: 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 празиквантила 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 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, токсаскаридоз, 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 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 также котятам 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 празиквантила 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. При применении лекарственного препарата Дронтал® побочных явлений и осложнений 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. Особеностей действия при первом приеме лекарственного препарата и его отмене не установлено.

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

21. Препарат 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/ «КВП Фарма + Ветеринэр Продукте ГмбХ», Пройенсдорфер штрассе 324, D-24106 Киль, Германия

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

ООО «Эланко Рус», 123112, Россия, г. Москва, Пресненская набережная, д.10, эт.16, пом. 1Б, ком.13