

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

Н.А. ВЛАСОВ

29.11.2019

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата ДИРОНЕТ® суспензия

(Организация-разработчик: ООО «НВЦ Агроветзащита»,
Россия, 129329, г. Москва, Игарский проезд, д. 4, стр. 2)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-16.12-3463N/ПВР-3-4.6/01400

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование – ДИРОНЕТ® суспензия (DIRONET® suspension);
международные непатентованные наименования действующих веществ –
пирантел, празиквантел, ивермектин.

2. Лекарственная форма: суспензия для орального применения.

ДИРОНЕТ® суспензия в 1 мл в качестве действующих веществ содержит:
пирантела памоат – 15 мг, празиквантел – 5 мг и ивермектин – 0,006 мг, а в качестве
вспомогательных веществ: лактозу, твин-80, нипагин, нипазол и воду очищенную.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой суспензию
желтого цвета. При хранении допускается расслоение суспензии, исчезающее при
взбалтывании.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения
в закрытой упаковке производителя – 1 год с даты производства. Запрещается
применять ДИРОНЕТ® суспензию по истечении срока годности.

4. Выпускают препарат по 1 мл в полимерных пипетках разового
использования, помещенные по 1 или 6 штук в картонные пачки; по 5, 10, 20 мл в
полимерных флаконах с навинчиваемыми полимерными крышками, упакованные
поштучно в картонные пачки вместе со шприцем-дозатором; полимерные флаконы
по 60 мл с автоматическим дозатором. Каждая потребительская упаковка
сопровождается инструкцией по применению препарата.

5. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от
прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при
температуре от 0°C до 20°C.

6. ДИРОНЕТ® суспензию 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. ДИРОНЕТ® суспензия относится к фармакотерапевтической группе антигельминтные средства в комбинации.

10. Комплексный антигельминтный препарат обладает широким спектром нематодоцидного и цестодоцидного действия, активен в отношении круглых и ленточных гельминтов, паразитирующих у собак и кошек, в т.ч. *Toxocara canis*, *T. cati*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*, *Echinococcus granulosus*, *E. multilocularis*, *Diphyllobothrium latum*, *Dipylidium caninum*, *Multiceps multiceps*, *Taenia spp.*, а также личиночных фаз развития (микрофилярий) *Dirofilaria immitis* и *Dirofilaria repens*.

Ивермектин – синтетическое производное авермектина, продуцентом которого является актиномицет *Streptomyces avermitilis*, относится к группе макроциклических лактонов. Механизм действия ивермектина заключается в его воздействии на проникновение ионов хлора через мембраны нервных и мышечных клеток гельминтов. Основной мишенью являются глутаматчувствительные хлорные каналы, а также рецепторы гамма-аминомасляной кислоты. Изменение процесса проникновения ионов хлора нарушает проведение импульсов, что приводит к параличу и гибели паразита.

Празиквантел – синтетическое производное пиазинизохинолина. Механизм действия празиквантела основан на деполяризации нейромышечных ганглиоблокаторов, нарушении транспорта глюкозы и микротубулярной функции цестод, что вызывает нарушение мышечной иннервации, паралич и гибель гельминтов.

Пирантела памоат – соединение группы пиримидинов. Механизм его действия основан на блокировании нейромышечной передачи, нарушении проницаемости клеточных мембран и угнетении холинэстеразы, что приводит к параличу и гибели паразита. Пирантела памоат плохо абсорбируется в желудочно-кишечном тракте, что обеспечивает его длительное противопаразитарное действие на гельминтов в кишечнике.

Празиквантел быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте, его максимальная концентрация в плазме крови достигается через 2 часа после приема. Выводится из организма в основном с мочой в течение 24 часов.

Максимальная концентрация ивермектина в плазме крови отмечается через 4 часа после перорального введения. Выводится ивермектин из организма в основном с фекалиями и частично с мочой.

Максимальная концентрация пирантела памоата в плазме крови отмечается через 2 часа. Выводится пирантела памоат из организма с фекалиями и мочой в течение 24 часов.

ДИРОНЕТ® суспензия по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах хорошо переносится животными, не оказывает эмбриотоксического, тератогенного и гепатотоксического действия.

III. Порядок применения

11. ДИРОНЕТ® суспензию применяют собакам (в том числе декоративных пород) и кошкам с целью лечения и профилактики нематодозов желудочно-кишечного тракта (токсокароз, токсаскариоз, унцинариоз,

анкилостомоз, трихоцефалез) и цестодозов (тениоз, дипилидиоз, эхинококкоз, дифиллоботриоз, мезоцестоидоз), а также для профилактики дирофиляриоза.

12. Противопоказанием к применению ДИРОНЕТ® суспензии является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата (в том числе в анамнезе), а также выраженные нарушения функции печени и почек. Щенкам пород собак, чувствительных к макроциклическим лактонам, в том числе колли, бобтейл и шелти, препарат применяют под наблюдением ветеринарного врача.

13. При работе с препаратом ДИРОНЕТ® суспензия следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо немедленно промыть большим количеством проточной воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с ДИРОНЕТ® суспензией. 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). Пустую упаковку из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

14. ДИРОНЕТ® суспензию не следует применять беременным и лактирующим животным, щенкам и котятм моложе 3-недельного возраста.

15. ДИРОНЕТ® суспензию применяют животным индивидуально перорально (внутрь), однократно в утреннее кормление с небольшим количеством корма или вводят с помощью шприца-дозатора в дозе 1 мл суспензии на 1 кг массы животного.

Перед использованием емкость с суспензией следует тщательно взболтать.

Специальной диеты и применения слабительных средств перед дегельминтизацией не требуется.

При дегельминтизации животных массой менее 0,5 кг, непосредственно перед применением к отмеренной дозе суспензии добавляют 0,3 мл кипяченой воды, тщательно взбалтывают и вводят животному внутрь.

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

Для прекращения микрофиляриемии собакам, инвазированным *Dirofilaria immitis* или *Dirofilaria repens*, препарат назначают в терапевтической дозе однократно, один раз в месяц.

С целью профилактики дирофиляриоза в неблагополучных по заболеванию регионах, ДИРОНЕТ® суспензию 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).

16. При применении ДИРОНЕТ® суспензии в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к активным компонентам препарата и появлении аллергических реакций его применение прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. При передозировке препарата у некоторых животных могут наблюдаться угнетенное состояние, слюнотечение, шаткая походка. Эти симптомы проходят спонтанно в течение суток и не требуют применения лекарственных средств.

18. ДИРОНЕТ® суспензию не следует применять одновременно с пиперазином и средствами, ингибирующими холинэстеразу.

19. Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

20. При проведении дегельминтизации следует придерживаться рекомендуемых инструкцией сроков. При пропуске очередной обработки применение препарата возобновляют в той же дозе по той же схеме.

21. ДИРОНЕТ® суспензия не предназначена для применения продуктивным животным.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения:

ООО «АВЗ С-П»,
Россия, 141305, Московская область, 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 область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д.1.

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Диронет® суспензии, утвержденная Россельхознадзором 09 ноября 2016 года.