

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора
К. А. Савенков
17 ноября 2025 г.

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Дехиспот[®]

(организация-разработчик: АО «КРКА, д.д., Ново место», Шмарьешка цеста 6,
8501 Ново место, Словения / «KRKA, d.d., Novo mesto»,
Smarjeska cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia)

Номер регистрационного удостоверения: 705-3-22.25-5396№ПВИ-3-22.25-06051

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: Дехиспот[®] (Dehispot[®]).

Группировочное наименование: празиквантел + эмодепсид.

2. Лекарственная форма: раствор для наружного применения.

Дехиспот[®] в 1 мл содержит действующие вещества: празиквантел – 85,8 мг, эмодепсид – 21,4 мг и вспомогательные вещества: бутилгидроксианизол, изопропилиден глицерин и молочную кислоту.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от бесцветного до желтого или коричневого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства. Не применять по истечении срока годности.

4. Выпускают препарат Дехиспот[®] расфасованным по 0,35; 0,7; 1,12 мл в полипропиленовые пипетки соответствующей вместимости с колпачками. Каждую пипетку упаковывают в пакет из фольги. Пакеты с пипетками упаковывают поштучно в картонные коробки вместе с инструкцией по применению.

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

6. Хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускают без рецепта.

II. Фармакологические свойства

9. Дехиспот[®] относится к комбинированным антигельминтным лекарственным препаратам.

10. Входящие в состав препарата активные компоненты обеспечивают его широкий спектр антигельминтного действия на круглых и ленточных гельминтов, в том числе *Toxocara cati* (половозрелые особи, неполовозрелые особи, личиночные стадии L3, мигрирующие в организме и L4, паразитирующие в желудочно-кишечном тракте), *Toxascaris leonina* (половозрелые особи, неполовозрелые особи, личинки L4), *Ancylostoma tubaeforme* (половозрелые особи, неполовозрелые особи, личинки L4), *Echinococcus multilocularis* (взрослые стадии), *Dipylidium caninum* (половозрелые и неполовозрелые особи), *Taenia taeniaeformis* (взрослые стадии), *Aelurostrongylus abstrusus* (взрослые стадии), паразитирующих у кошек.

Эмодепсид является полусинтетическим соединением из группы депсипептидов, обладает выраженными нематодоцидными свойствами. Оказывая стимулирующее действие на пресинаптические латрофилиновые рецепторы, эмодепсид вызывает паралич и гибель паразита.

Празиквантел – соединение группы пиразиноизохинолинов, активно в отношении желудочно-кишечных цестод на всех фазах развития. Механизм действия празиквантела заключается в деполяризации нейромышечных ганглиоблокаторов, нарушении транспорта глюкозы и микротубулярной функции цестод, вызывает нарушение мышечной иннервации, паралич и гибель паразитов.

Фармакокинетические свойства препарата обеспечивают его хорошее всасывание из места нанесения и длительное сохранение в терапевтической концентрации в организме животного. Максимальные концентрации празиквантела и эмодепсида отмечаются в сыворотке крови через 2-4 суток. Выводятся соединения из организма в течение 28-30 суток: эмодепсид – в неизменном виде главным образом с фекалиями; празиквантел – в основном с мочой.

Дехиспот[®] по степени воздействия на организм относится к наименьшему, 5 классу токсичности (согласно Системе классификации опасности и маркировки химической продукции (СГС)), в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, эмбриотоксического, тератогенного, мутагенного и иммунотоксического действия; хорошо переносится кошками разных пород и возраста. Препарат токсичен для рыб и других гидробионтов.

III. Порядок применения

11. Препарат Дехиспот[®] назначают для дегельминтизации кошек с профилактической и лечебной целью при нематодозах (токсокароз, токсаскаридоз, анкилостомоз, элоростронгилез) и цестодозах (тениидозы, дипилидиоз, эхинококкозы).

12. Противопоказанием к применению является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата. Дехиспот[®] не следует применять котятм моложе 8-недельного возраста и/или массой менее 0,5 кг. Препарат не следует наносить на влажную или поврежденную кожу.

13. При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. Во время работы с препаратом не разрешается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть руки теплой водой с мылом. Не следует гладить и подпускать животное к маленьким детям в течение 24 часов после обработки.

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 Дехиспот[®]. 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. Препарат Дехиспот[®] разрешен к применению во время беременности и в период лактации. Не следует применять Дехиспот[®] котятм моложе 8-недельного возраста и/или массой менее 0,5 кг.

15. Препарат применяют наружно, путем капельного нанесения на сухую неповрежденную кожу в места, недоступные для слизывания (между лопатками у основания шеи). Перед использованием с пипетки снимают защитный колпачок и, расположив ее вертикально, прокалывают защитную мембрану носика пипетки, надев на нее колпачок обратной стороной, затем колпачок снова снимают. При обработке крупных кошек содержимое пипеток наносят на кожу в области шеи в нескольких местах, недоступных для слизывания.

Минимальная терапевтическая доза препарата Дехиспот[®] составляет 0,14 мл/кг массы животного.

Дегельминтизацию кошек с использованием препарата Дехиспот[®] проводят, начиная с 8-недельного возраста, в дозах, указанных в таблице:

Масса кошки, кг	Маркировка и объем используемых пипеток, мл
от 0,5 до 2,5	Дехиспот [®] для маленьких кошек – 0,35
от 2,6 до 5,0	Дехиспот [®] для средних кошек – 0,7
от 5,1 до 8,0	Дехиспот [®] для крупных кошек – 1,12

При обработке кошек массой более 8 кг Дехиспот[®] применяют из расчета 0,14 мл на каждый кг массы животного, используя комбинации пипеток различной фасовки.

Дегельминтизацию кошек с лечебной целью проводят однократно, с профилактической – ежеквартально в терапевтической дозе. Для лечения элюоростронгилеза (взрослые стадии *Aelurostrongylus abstrusus*) препарат Дехиспот[®] следует применять двукратно с интервалом 14 дней.

В целях предотвращения лактогенной передачи (через молоко) *Toxocara cati* (личинки L3) от матери котятм эффективна однократная обработка беременной кошки препаратом Дехиспот[®] примерно за семь дней до предполагаемой даты родов.

Время, необходимое для всасывания препарата, составляет около 2 часов. По истечении этого времени место нанесения препарата, в случае необходимости, можно мыть.

16. При применении препарата Дехиспот[®] в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В редких случаях (более 1, но менее чем у 10 особей из 10 000 животных) возможны индивидуальные реакции кожи (покраснение, зуд). В очень редких (менее чем у 1 особи из 10 000 животных) случаях могут возникать слюнотечение и рвота, а также возможны неврологические расстройства легкой формы, такие как атаксия и тремор. Было установлено, что эти эффекты возникают вследствие облизывания кошкой места нанесения препарата непосредственно после обработки препарата и самопроизвольно проходят без применения лекарственных средств.

17. При передозировке препарата у некоторых кошек могут наблюдаться: повышенная саливация, рвота, тремор. Было установлено, что эти симптомы возникают в результате облизывания кошкой места нанесения препарата и самопроизвольно проходят без применения лекарственных средств.

18. Дехиспот[®] не следует применять одновременно с другими антигельминтными лекарственными препаратами.

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

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

21. Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименования и адреса
производственных площадок
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения

Держатель РУ/Выпускающий контроль
качества:
АО «КРКА, д.д., Ново место»,
Шмарьешка цеста 6, 8501 Ново место,
Словения

Производитель:
АО «КРКА, д.д., Ново место»,
Повхова улица 5, 8000 Ново место,
Словения

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

ООО «КРКА-РУС», 125212, г. Москва,
Головинское шоссе, дом 5, корпус 1
тел.: +7 (495) 981-10-95
факс: +7 (495) 981-10-91