

0 2. 1 2. 2025

**ДЕХІСПОТ® (Dehispot®) Спот-он для маленьких котів
(розчин для зовнішнього застосування, точкового нанесення)
листівка-вкладка**

Опис

Прозорий розчин, від безбарвного до жовтого або коричневого кольору.

Склад

1 піпетка (0,35 мл) містить діючі речовини:

празіквантел - 30 мг

емодепсид - 7,5 мг

Допоміжні речовини: бутилгідроксіанізол (Е320), ізопропіліден гліцерин, молочна кислота.

Фармакологічні властивості

АТС-vet класифікаційний код: QP52 – Антигельмінтні ветеринарні препарати (QP52AA51 празіквантел, комбінації).

Фармакодинаміка

Празіквантел є похідним піразинізохінолінів, ефективний проти цестод на різних стадіях їх розвитку, таких як *Dipylidium caninum*, *Echinococcus multilocularis* та *Taenia taeniaeformis*.

Празіквантел швидко всмоктується зовнішньою оболонкою стьожкових гельмінтів, в результаті чого оболонка руйнується та настає параліч гельмінтів. Швидка дія зумовлена зміною проникності клітинної мембрани до іонів кальцію. Таке порушення метаболізму спричиняє швидку загибель паразита.

Емодепсид – напівсинтетична сполука, що належить групи депсипептидів, ефективний проти *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina* та *Ancylostoma tubaeforme*.

Стимулює пресинаптичні латрофінілові нервові рецептори паразитів, що призводить до їх паралічу та загибелі.

Фармакокінетика

Після місцевого нанесення препарату ДЕХІСПОТ® (Dehispot®) Спот-он для великих котів у мінімальній терапевтичній дозі 0,14 мл/кг маси тіла, максимальна концентрація в сироватці крові становить: емодепсиду $32,2 \pm 23,9$ мкг /л , а празіквантелу $61,3 \pm 44,1$ мкг /л. Максимальна концентрація празіквантелу досягались через $18,7 \pm 47$ год після нанесення препарату, а емодепсиду через $3,2 \pm 2,7$ доби.

Обидві діючі речовини повільно виводяться з організму тварини. Період напіврозпаду емодепсиду – 9 діб, а празіквантелу – майже 4 доби..

Дослідження продемонстрували, що празіквантел швидко метаболізується в печінці до моногідроксициклогексилу, і виводиться переважно нирками (сечею).

З фекаліями переважно виводиться незмінена форма емодепсиду та його гідроксильовані похідні – основні продукти виведення..

Застосування

~~Дегельмінтизація котів при змішаних паразитарних інвазіях, спричинених нематодами травного каналу та цестодами.~~

Круглі гельмінти (нематоди):

Toxocara cati (зрілі дорослі, незрілі дорослі та личинкові форми L3 та L4)

Toxocara cati (личинки 3 стадії L3) – лікування кішок на пізніх термінах вагітності для запобігання передачі інвазії потомству галактогенно.

Toxascaris leonina (зрілі дорослі, незрілі дорослі та L4 (личинки 4 стадії))

Ancylostoma tubaeforme (зрілі дорослі, незрілі дорослі та L4(личинки 4 стадії))

Стьожкові гельмінти (цестоди):

Dipylidium caninum (зрілі дорослі та незрілі дорослі форми)

Taenia taeniaeformis (дорослі форми)

Echinococcus multilocularis (дорослі форми)

Дозування

Точкове нанесення.

Для забезпечення правильного дозування, маса тіла має бути визначена якомога точніше. Недостатнє дозування може бути менш ефективним та призводити до стійкості.

02.12.2025

Дозування та схема лікування

Рекомендовані мінімальні дози становлять 12 мг празіквантелу/кг маси тіла та 3 мг емодепсиду/кг маси тіла в перерахунку на 0,14 мл ветеринарного лікарського засобу/кг маси тіла.

Маса тіла кота (кг)	Розмір/об'єм піпетки (мл)	Празіквантел (мг/кг маси тіла)	Емодепсид (мг/кг маси тіла)
≥ 0,5-2,5	0,35	12-60	3-15

При лікуванні нематодозів травного каналу і цестодозів – одноразова доза препарату.

При лікуванні вагітних тварин на пізніх термінах вагітності для запобігання передачі хвороби *Toxocara cati* (личинки L3 стадії) потомству з молоком – є ефективним одноразове застосування препарату приблизно за 7 діб до очікуваної дати родів.

Спосіб застосування

Тільки для зовнішнього застосування.

1. Витягніть одну піпетку з упаковки. Тримайте піпетку у вертикальному положенні, викрутіть і зніміть кришку.
2. Поверніть кришку і покладіть інший кінець кришки на піпетку. Натисніть і скрутіть кришку, щоб розірвати ізоляційну прокладку, а потім зніміть кришку з піпетки.
3. Розділіть волосяний покрив на шиї тварини біля основи черепа, поки не буде видно шкіру. Покладіть кінчик піпетки на шкіру і кілька разів стисніть піпетку, щоб видалити її вміст повністю і прямо на шкіру в одному місці. Уникайте контакту між ветеринарним препаратом та вашими пальцями.



Нанесення біля основи черепа мінімізує можливість злизування ветеринарного препарату твариною.

Протипоказання

Не застосовувати кошенятам віком до 8 тижнів або котам масою тіла до 0,5 кг.

Не застосовувати у випадках з підвищеною чутливістю до діючих речовин або до будь-якої з допоміжних речовин.

Застереження

Побічна дія

Коти:

Дуже рідко (< 1 тварини/10 000 оброблених тварин, включаючи поодинокі випадки):	Алопеція у місці нанесення ¹ , свербіж у місці нанесення ¹ , запалення у місці нанесення ¹ Слиноотеча ² , блювання ² , діарея ² , анорексія Неврологічні розлади (легкі та минуці) ^{2,3} Розлади поведінки ⁴
------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

¹Минуща.

²Ці явища можуть виникати в результаті вилизування місця нанесення одразу після обробки.

³Наприклад, атаксія або тремор.

⁴Наприклад, гіперактивність, тривожність та вокалізація.

Важливо повідомляти про побічні реакції. Це дозволяє постійно контролювати безпеку ветеринарного лікарського засобу. Звіти необхідно надсилати, бажано через ветеринара, власнику реєстраційного посвідчення або його локальному представнику або національному уповноваженому органу через національну систему звітності. Відповідні контактні дані наведені в листівці-вкладці.

02.12.2025

Особливі застереження при використанні

Наносити виключно на поверхню шкіри та на неуразену ділянку. Не вводити перорально або парентерально.

Не дозволяйте обробленому коту або іншим котам в одному домі вилизувати вологе місце нанесення.

Існує обмежений досвід застосування ДЕХІСПОТУ® хворим та виснаженим тваринам, тому для цих тварин його необхідно застосовувати лише з урахуванням співвідношення користь/ризик.

Необґрунтоване застосування протипаразитарних засобів або застосування не за показаннями може підвищити стійкість та знизити ефективність. Рішення про застосування лікарського засобу має бути засновано на підтвердженні виду паразиту та ступеня зараженості або ризику на основі його епідеміологічних особливостей для кожної окремої тварини.

За відсутності ризику супутньої інфекції необхідно застосовувати лікарський засіб вузького спектру дії.

Необхідно враховувати ймовірність того, що інші тварини в одному будинку можуть бути джерелом повторного зараження нематодами та/або цестодами, та їх необхідно лікувати відповідним лікарським засобом.

Якщо підтверджено зараження цестодою *Dipylidium caninum*, з ветеринаром необхідно обговорити супутнє лікування для профілактики проміжних хазяїв, таких як блохи та воші, з метою запобігання повторному зараженню.

Паразитостійкість до будь-якого конкретного класу антигельмінтних засобів може розвинути після частого багаторазового застосування антигельмінтних засобів цього класу.

Повідомлялось про стійкість *Dipylidium caninum* до празіквантелу у собак.

При застосуванні цього препарату необхідно враховувати місцеву інформацію, якщо вона наявна, про чутливість цільових паразитів.

Рекомендується досліджувати випадки підозрюваної стійкості за допомогою відповідного методу діагностики.

Про підтверджену стійкість необхідно повідомити власника реєстраційного посвідчення або уповноважені органи.

Купання або занурення тварини у воду після лікування може знизити ефективність ветеринарного лікарського засобу. Тому тварин не можна купати до висихання розчину.

Емодепсид є субстратом Р-глікопротеїну. Одночасне застосування з іншими препаратами, що є субстратами/інгібіторами Р-глікопротеїну (наприклад, івермектином та іншими протипаразитарними макроциклічними лактонами, еритроміцином, преднізолоном та циклоспорином), може призвести до фармакокінетичної взаємодії з іншими лікарськими засобами. Можливі клінічні наслідки такої взаємодії не вивчались. Якщо ваш кіт отримує будь-які лікарські засоби, обговоріть це з ветеринаром перед застосуванням цього ветеринарного лікарського засобу. Також повідомте ветеринара про застосування цього ветеринарного лікарського засобу, якщо він/вона призначає інші лікарські засоби.

Вагітність та лактація

Ветеринарний лікарський засіб можна застосовувати в період вагітності та годування груддю.

Застереження для осіб та обслуговуючого персоналу

ДЕХІСПОТ® може подразнювати шкіру та очі.

У разі випадкового потрапляння на шкіру, негайно вимийте шкіру водою з милом.

Якщо ДЕХІСПОТ® випадково потрапив в очі, їх слід ретельно промити водою.

Якщо симптоми з боку шкіри або очей зберігаються, негайно зверніться до лікаря та покажіть йому листок-вкладиш або етикетку.

Уникайте прямого контакту з вологим місцем нанесення. Не дозволяйте дітям активно контактувати (наприклад, уві сні) з обробленими котами протягом перших 24 годин після нанесення.

Не палити, не їсти та не пити під час нанесення.

0 2. 1 2. 2025

Вимийте руки після використання.

Розчинник, що міститься у цьому ветеринарному лікарському засобі, може забарвити певні матеріали, включаючи шкіру, тканини, пластмасу та готові поверхні. Дайте місцю нанесення висохнути, перш ніж дозволити контакт з такими матеріалами.

Ехінококоз є небезпечним для людини. Оскільки ехінококоз є захворюванням, про яке необхідно повідомити Всесвітню організацію охорони здоров'я тварин, від відповідних уповноважених органів необхідно отримати спеціальні рекомендації щодо лікування та подальшого спостереження, а також захисту людей.

Передозування

Слиноотеча, блювання та неврологічні симптоми (тремор) спостерігались тоді, коли ДЕХІСПОТ® вводили у дозах, що в 10 разів перевищували рекомендовану дозу для дорослих котів та до 5 разів перевищували рекомендовану дозу для кошенят. Ці симптоми можуть виникати в результаті вилування місця нанесення. Симптоми зникали без втручання лікаря.

Відомого специфічного антидоту не існує.

Форма випуску

Однодозова піпетка з поліпропілену білого кольору з кришкою з поліетилену високої щільності, упакована у багатошаровий алюмінієвий пакет. Картонна коробка, що містить 1, 2, 3 або 6 піпеток, кожна піпетка об'ємом 0,35 мл.

Зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці для захисту від дії світла та вологи, у недоступному для дітей місці за температури не вище 30 °С.

Термін придатності

2 роки.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення

КРКА, д.д., Ново место

Шмар'єшка цеста 6, 8501 Ново место, Словенія

KRKA, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

Виробник готового продукту

КРКА, д.д., Ново место

Шмар'єшка цеста 6, 8501 Ново место, Словенія

KRKA, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia