

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Диаркана для лечения
энтеритов бактериальной этиологии у собак и кошек

(организация-разработчик - компания «Ceva Sante Animale», Франция)

I. Общие сведения.

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Диаркан (Diarkan).
Международные непатентованные наименования: сульфатуанидин, бензонафтол, ратания.

2. Лекарственная форма: брикет (в форме сахарного кубика) для перорального применения.

Диаркан в качестве действующих веществ в 1 брикете содержит: сульфатуанидин - 300 мг, бензонафтол - 100 мг и экстракт ратании - 50 мг, а в качестве вспомогательного вещества сахарозу – до 8 г.

По внешнему виду Диаркан представляет собой сахарный кубик с разделяющей бороздкой по середине светло-розового цвета.

3. Выпускают Диаркан расфасованным по 8 брикетов в герметично закрытых пластиковых блистерах, упакованных в картонные коробки вместе с инструкцией по применению.

4. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0° С до 25° С.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 5 лет со дня производства.

Диаркан запрещается применять по истечении срока годности.

5. Диаркан следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические свойства.

7. Диаркан относится к комбинированным антибактериальным препаратам. Сульфатуанидин, входящий в состав лекарственного препарата, обладает антибактериальной активностью в отношении кишечной палочки и сальмонелл, как и другие сульфаниламиды, является конкурентным антагонистом парааминобензойной кислоты, препятствует образованию тетрагидрофолиевой

кислоты, что в свою очередь нарушает образование пуриновых и пиримидиновых оснований.

При пероральном применении сульфатуанидин практически не всасывается, создавая высокие бактериостатические концентрации в кишечнике. Выводится из организма в основном в неизменном виде с фекалиями.

Бензонафтол распадается в кишечнике на бензойную кислоту и β -нафтол, которые оказывают антисептическое действие, выводятся с мочой и калом.

Экстракт лекарственного растения ратании обладает обволакивающим действием и препятствует всасыванию токсинов в кровь.

Диаркан по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения.

8. Диаркан применяют собакам и кошкам для лечения энтеритов бактериальной этиологии, вызванных микроорганизмами, чувствительными к сульфатуанидину и бензонафтолу.

9. Диаркан противопоказан к применению при выраженных нарушениях функции почек и печени, мочекаменной болезни, беременности, повышенной чувствительности к сульфаниламидным препаратам, а также щенкам и котятм в подсосный период и массой менее 1 кг.

10. Диаркан назначают животным 2 раза в сутки с интервалом 12 часов, в тяжелых случаях заболевания – 3 раза в сутки с интервалом 8 часов в течение 3-5 дней в следующих дозах:

кошкам и карликовым собакам (1-5 кг)	0,5 брикета
маленьким собакам (5-15 кг)	1,0 брикет
средним собакам (15-30 кг)	1,5 брикета
большим собакам (30 кг и больше)	2,0 брикета

Сахарный кубик добавляют в корм или питьевую воду, собакам скармливают с руки хозяина. Для предупреждения кристаллурии в период применения лекарственного препарата рекомендуется обильное поение, для этого животному следует обеспечить свободный доступ к воде.

11. При передозировке препарата могут наблюдаться симптомы нарушения функции желудочно-кишечного тракта (рвота, диарея). В этом случае рекомендуется промывание желудка и симптоматическое лечение.

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

13. При пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата лечение необходимо возобновить как можно скорее в предусмотренных дозировках и схеме применения.

14. Побочных явлений и осложнений при применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У некоторых животных возможны кристаллурия, рвота, аллергические реакции в виде крапивницы или дерматитов. В этом случае применение препарата прекращают и животному назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

15. Не рекомендуется совместное применение Диаркана с препаратами, повышающими кислотность мочи (аскорбиновая кислота,

гексаметилентетрамин) из-за высокой вероятности развития кристаллурии, с препаратами с высокой степенью связывания с белками сыворотки крови (НПВС, кумариновые антикоагулянты, дефинин, производные сульфонилмочевины), в связи с возможным усилением их токсичности.

16. Диаркан не предназначен для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики.

17. При работе с Диарканом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами для ветеринарного применения.

18. 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 Диарканом. В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

19. Пустую упаковку из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: «Ceva Sante Animale», 10 avenue de La Ballastiere, 33500, Libourne, France

Адрес места производства: ООО «НВЦ Агроветзащита С.-П», 141300, Россия, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, 1.

С утверждением настоящей инструкции, утрачивает силу инструкция по применению Диаркана, утвержденная Россельхознадзором 09 ноября 2012 г.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения: