

УТВЕРЖДАЮ
Заместитель Руководителя
 Россельхознадзора



А. НЕПОКЛОНОВ
30 АПР 2015

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Бравекто для лечения и профилактики арахно-энтомозов
у собак

(Организация-разработчик Intervet International B.V., Нидерланды)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Бравекто (Bravecto®).

Международное непатентованное наименование: флурагланер.

2. Лекарственная форма: таблетки для орального применения.

Бравекто выпускают в 5 дозировках, содержащих в качестве действующего вещества флурагланер, в 1 таблетке соответственно: 112,5 мг, 250 мг, 500 мг, 1000 мг или 1400 мг, а также вспомогательные вещества: ароматизатор «Super Premium in Powder for Dog» — 20%, сахарозу — 7%, натрия лаурилсульфат — 2%, динатрия памоата моногидрат — 2%, магния стеарат — 0,75%, аспартам — 0,25%, глицерин — 7,5%, соевое масло (стабилизированное 0,1% бутилокситолуола) — 12,3%, полиэтиленгликоль — 18,5%, кукурузный крахмал — 16,06%.

Препарат представляет собой жевательные таблетки от светло-коричневого до темно-коричневого цвета окружной формы с гладкой или слегка шероховатой поверхностью, возможно наличие вкраплений.

3. Бравекто выпускают расфасованным по 1 таблетке в блистеры из алюминиевой фольги, помещенные поштучно в картонные пачки вместе с инструкцией по применению.

4. Хранят Бравекто в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищённом от света месте, при температуре от 0°C до 30°C.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения — 2 года с даты производства.

Запрещается применение Бравекто по истечении срока годности.

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

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

II. Фармакологические свойства

7. Бравекто относится к инсектоакарицидным лекарственным препаратам системного действия.

Входящий в состав препарата флураланер — (4-[5-(3,5-дихлорфенил)-5-(трифторметил)-4Н-изоксазол-3-ил]-2-метил-N-[2-оксо-2-(2,2,2-трифторметиламино) этил] бензамид) — инсектоакарицид группы изоксазолина, активен в отношении блох (*Ctenocephalides felis* и *Ctenocephalides canis*) и иксодовых клещей (имаго и личинки *Ixodes ricinus*, *Ixodes hexagonus*, *Ixodes scapularis*, *Ixodes holocyclus*, *Dermacentor reticulatus*, *Dermacentor variabilis* и *Rhipicephalus sanguineus*), паразитирующих на собаках.

Механизм действия флураланера заключается в блокировании ГАМК-зависимых и глутамат-зависимых рецепторов членистоногих, гипервозбуждении нейронов, нарушении передачи нервных импульсов, что приводит к параличу и гибели эктопаразитов.

После перорального введения препарата флураланер легко всасывается в желудочно-кишечном тракте и поступает в системный кровоток, его максимальная концентрация в плазме отмечается в течение 1 дня, биодоступность составляет 20-27%, прием корма ускоряет всасывание. Инсектоакарицидные концентрации флураланера в крови в отношении блох и иксодовых клещей сохраняются на протяжении 85 суток. Выводится флураланер медленно, преимущественно в неизмененной форме с фекалиями (~90% дозы) и незначительно с мочой.

Препарат вызывает гибель блох, паразитирующих на собаке, через 8 часов, иксодовых клещей — через 12 часов и предотвращает повторную инфекцию собак эктопаразитами на протяжении 12 недель. Гибель блох происходит до откладки яиц, что профилактирует контаминацию помещений яйцами и личинками.

Бравекто по степени воздействия на организм относится к веществам «малоопасным» (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает эмбриотоксического, тератогенного, мутагенного действия.

III. Порядок применения

8. Бравекто назначают собакам для лечения и профилактики афаниптероза и в комплексной терапии вызываемого блохами аллергического дерматита, а также акарозов, вызываемых иксодовыми клещами.

9. Противопоказанием к применению является индивидуальная непереносимость компонентов препарата. Препарат не следует применять щенкам моложе 8-недельного возраста и/или собакам массой менее 2 кг.

При необходимости допускается применение препарата сукам в период щенности и лактации.

10. Бравекто применяют собакам индивидуально перорально во время или незадолго до/после кормления в терапевтической дозе 25-56 мг флураланера на 1 кг массы животного. Бравекто обладает привлекательным ароматом и вкусом и, как правило, охотно поедается собаками; в противном случае, препарат вводят принудительно непосредственно в пасть или скармливают с кормом. Следует убедиться в том, что собака полностью проглотила необходимую дозу препарата.

Дозы препарата в зависимости от массы животного и вида используемой таблетки представлены в таблице:

Таблица

Масса собаки (кг)	Доза действующего вещества (мг/таблетка) и количество таблеток Бравекто				
	112,5 мг (для собак очень мелких пород)	250 мг (для собак мелких пород)	500 мг (для собак средних пород)	1000 мг (для собак крупных пород)	1400 мг (для собак очень крупных пород)
2-4,5	1				
>4,5-10		1			
>10-20			1		
>20-40				1	
>40-56					1
>56	Подбирают комбинацию двух таблеток из расчета 25-56 мг флураналера на 1 кг массы животного				

Не допускается разламывать и делить таблетки для подбора дозы. Повторные обработки при необходимости проводят через 12 недель.

11. При передозировке препарата у животного может наблюдаться кратковременное угнетенное состояние, снижение аппетита, исчезающие самопроизвольно.

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

13. Следует избегать нарушений схемы применения препарата, так как это может привести к снижению его эффективности. В случае пропуска очередной обработки применение препарата возобновляют в той же дозе по той же схеме.

14. Побочные явления и осложнения при применении препарата в соответствии с инструкцией, как правило, не наблюдаются. В редких случаях возможно снижение аппетита, слюнотечение, рвота, диарея. В случае, если рвота у собаки произошла в течение первых двух часов после приема Бравекто, рекомендуется удостовериться, что рвота прекратилась и дать препарат повторно в той же дозе.

15. При одновременном применении Бравекто с противогельминтными препаратами, инсектоакарицидными ошейниками, глюкокортикоидами, нестероидными противовоспалительными препаратами нежелательных реакций, а также снижения эффективности препарата не выявлено.

16. Бравекто не предназначен для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

17. При применении Бравекто следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу, по окончании работы следует вымыть руки с мылом.

18. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Бравекто. 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).

19. Запрещается использование пустой упаковки из-под препарата для бытовых целей, она подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: Intervet GesmbH, Австрия. Адрес места производства: Siemensstrasse 107, 1210 Wien /Vienna Austria.

Инструкция разработана компанией Intervet International B.V. (Wim de Körverstraat 35, P.O. Box 31 5830 AA Boxmeer, The Netherlands) совместно с ООО «Интервет» (143345, Московская область, Наро-Фоминский район, поселок Селятино, ул. Промышленная, д. 81/1).

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения