

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного лекарственного препарата «Бравекто®»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Торговое наименование: Бравекто® (Bravecto).

Международное непатентованное наименование: флураланер.

Существуют следующие разновидности препарата:

«Бравекто® 112,5 мг» (Жевательная таблетка для собак очень мелких пород (2–4,5 кг));

«Бравекто® 250 мг» (Жевательная таблетка для собак мелких пород (>4,5–10 кг));

«Бравекто® 500 мг» (Жевательная таблетка для собак средних пород (>10–20 кг));

«Бравекто® 1000 мг» (Жевательная таблетка для собак крупных пород (>20–40 кг));

«Бравекто® 1400 мг» (Жевательная таблетка для собак очень крупных пород (>40–56 кг)).

1.2 Лекарственная форма: таблетки жевательные.

Бравекто® выпускают в 5 дозировках, содержащих в качестве действующего вещества флураланер, в 1 таблетке соответственно: 112,5 мг, 250 мг, 500 мг, 1000 мг и 1400 мг, а также вспомогательные вещества: ароматизатор из свиной печени, сахароза, натрия лаурилсульфат, динатрия памоата моногидрат, магния стеарат, аспартам, глицерин, соевое масло (стабилизированное 0,1% раствором бутилокситолуола), полиэтиленгликоль (Макрогол 3350), кукурузный крахмал.

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой таблетку цилиндрической (округлой) формы с гладкой или несколько шероховатой поверхностью от светло-коричневого до темно-коричневого цвета. Могут быть заметными некоторые вкрапления и/или пятнышки.

1.4 Бравекто® выпускают расфасованным по 1 или 2 жевательные таблетки в блистеры из алюминиевой фольги, герметизированной ламинированной подложкой из алюминиевой фольги. Один блистер (по 1 или 2 жевательные таблетки) вместе с инструкцией по применению помещают в картонную пачку.

1.5 Препарат хранят при температуре не выше 30°C. Бравекто® следует хранить в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности лекарственного препарата в упаковке производителя – 2 года с даты производства при соблюдении условий хранения и транспортировки. Запрещается применять лекарственный препарат по истечении срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.7 Бравекто® отпускают без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Фармакотерапевтическая группа: инсектоакарицидные средства.

2.2 Флураланер, входящий в состав препарата, является инсектоакарицидом системного действия группы изоксазолина. Он эффективен против иксодовых клещей (взрослые и ювенильные стадии) *Ixodes spp.*, *Dermacentor spp.* и *Rhipicephalus sanguineus*), демодекозных клещей (*Demodex canis*), саркоптоидных клещей (*Sarcoptes scabiei*, *Otodectes cynotis*) и блох (*Ctenocephalides spp.*), паразитирующих на собаках. Проявляет высокую системную активность после прикрепления эктопаразитов к телу животного и начала питания.

Флураланер является сильнодействующим ингибитором нервной системы членистоногих, действуя антагонистически на потенциалнезависимые каналы-переносчики для ионов хлора (ГАМК-рецептор и глутамат-рецептор).

2.3 Препарат помогает эффективно контролировать популяцию блох в помещениях, к которым обработанная собака имеет доступ.

Гибель вновь появившихся на животном блох до откладки насекомыми жизнеспособных яиц вызывают очень низкие концентрации флураланера, что предотвращает контаминацию помещений яйцами и личинками. Цикл развития блох прерывается вследствие быстрого начала действия флураланера и его длительного эффекта против половозрелых блох на животном и отсутствия продукции жизнеспособных яиц.

После перорального введения препарата флуранлер легко всасывается в желудочно-кишечном тракте и поступает в системный кровоток, максимальная концентрация в плазме крови отмечается в течение 1 дня. Прием препарата вместе с кормом ускоряет всасывание. Флуранлер распределяется в органах и тканях, с достижением максимальных концентраций в жировой ткани, печени, почках и мышечной ткани. Длительное действие, медленная элиминация из плазмы крови (период полувыведения - 12 дней) и отсутствие экстенсивного метаболизма обеспечивают эффективные концентрации флуранлера в течение всего интервала между применением. Максимальная концентрация в плазме крови и период полувыведения у разных животных может отличаться. Выводится флуранлер медленно, преимущественно в неизмененной форме с фекалиями (~90% дозы) и в меньшей степени - с мочой.

Блохи и клещи должны прикрепиться к животному и начать питание, чтобы подвергнуться воздействию действующего вещества, следовательно, риск передачи паразитарных заболеваний исключать нельзя. Бравекто® вызывает гибель паразитирующих на собаке блох через 8 часов после начала их питания, иксодовых клещей - через 12 часов после прикрепления клеща, инсектоакарицидное действие продолжается в течение 12 недель.

Применение Бравекто® снижает риск заражения собак бабезиозом, переносчиком которого являются иксодовые клещи, инфицированные *Babesia canis*, и предотвращает заражение дипилидиозом, переносчиком которого являются блохи, инфицированные личинками *Dipylidium caninum*, вызывая гибель эктопаразитов до передачи животному возбудителя заболевания.

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

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Бравекто® применяют собакам в целях:

- профилактики и лечения акарозов, вызываемых иксодовыми клещами (*Ixodes ricinus*, *Ixodes hexagonus*, *Ixodes scapularis*, *Ixodes holocyclus*, *Dermacentor reticulatus*, *Dermacentor variabilis* и *Rhipicephalus sanguineus*);
- снижения риска заболевания бабезиозом, передаваемым иксодовыми клещами, инфицированными *Babesia canis*.
- профилактики и лечения энтомозов, вызываемых блохами (*Ctenocephalides felis* и *Ctenocephalides canis*);
- комплексной терапии аллергического дерматита, вызываемого блохами;
- предотвращения заражения дипилидиозом, передаваемым блохами, инфицированными личинками гельминта *Dipylidium caninum*;
- лечения демодекоза, вызванного *Demodex canis*;
- лечения саркоптоза, вызванного *Sarcoptes scabiei*;
- лечения отодектоза, вызванного *Otodectes cynotis*.

Инсектоакарицидное действие Бравекто® продолжается в течение 12 недель.

3.2 Противопоказанием к применению Бравекто® является индивидуальная непереносимость компонентов препарата. Не применять препарат щенкам моложе 8-недельного возраста и/или собакам массой менее 2 кг. Применять с осторожностью животным с ранее выявленной эпилепсией. Не применять препарат с интервалом менее 8 недель вследствие отсутствия данных по безопасности.

3.3 Бравекто® применяют собакам индивидуально перорально во время или незадолго до/после кормления в терапевтической дозе 25-56 мг флуранлера на 1 кг массы животного. Препарат обладает привлекательным ароматом и вкусом и, как правило, охотно поедается собаками; в противном случае, его 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 дозировки используемой жевательной таблетки представлены в таблице:

Масса собаки (кг)	Доза действующего вещества (мг/таблетка) и количество жевательных таблеток Бравекто®				
	Бравекто® 112,5 мг	Бравекто® 250 мг	Бравекто® 500 мг	Бравекто® 1000 мг	Бравекто® 1400 мг
2–4,5	1				
>4,5–10		1			
>10–20			1		
>20–40				1	
>40–56					1
>56	Подбирают комбинацию из двух жевательных таблеток с учетом массы животного				

Не допускается разламывать и делить жевательные таблетки для подбора дозы. Для оптимального контроля заражения блохами и иксодовыми клещами повторное применение препарата осуществляют через 12 недель.

При лечении отодектоза, саркоптоза и демодекоза препарат применяют однократно, необходимость и частота последующих применений определяются ветеринарным врачом.

3.4 После применения препарата возможно проявление нежелательных реакций: часто – диарея, рвота, слюнотечение, снижение аппетита; очень редко – возможно угнетение (летаргия), мышечный трепор, атаксия и судороги. Отмеченные реакции кратковременны и самопроизвольно исчезают.

3.5 Препарат можно применять племенным животным, животным в период беременности и лактации.

3.6 При передозировке препарата у животного могут наблюдаться побочные явления и осложнения, описанные в пункте 3.4. После перорального применения у щенков в возрасте 8 недель и старше и с массой тела свыше 2,0 кг не отмечено никаких побочных эффектов передозировки вплоть до 5-кратной максимальной рекомендуемой дозы (56 мг, 168 мг и 280 мг флураганера/кг масса тела) и 3-х применений с более короткими интервалами (8 недель), чем рекомендовано в инструкции.

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

3.8 Особеностей действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

3.9 Следует избегать нарушения рекомендуемого интервала при повторном применении Бравекто®, так как это может привести к снижению его эффективности. В случае пропуска приема через рекомендуемый интервал применение препарата возобновляют в той же дозе по той же схеме.

3.10 Бравекто® не предназначен для применения продуктивным сельскохозяйственным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными лекарственными средствами.

4.2 Во время использования препарата не рекомендуется есть, пить или курить. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата необходимо избегать прямого контакта с Бравекто®. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата

в организм человека, немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку). После использования препарата рекомендуется тщательно вымыть руки водой с мылом.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают, и потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения на соответствие требованиям нормативных документов.

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем регистрационного свидетельства ветеринарного препарата на принятие претензий от потребителя на территории Российской Федерации и Республики Беларусь: ООО «Интервет» (Россия, 143345, Московская область, г. Наро-Фоминск, рабочий поселок Селятино, ул. Промышленная, дом 81/1).

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Интервет ГесмбХ» (Intervet GesmbH), Сименштрассе, 107, 1210, Вена, Австрия.

Инструкция подготовлена главным специалистом по регистрации ветеринарных препаратов ООО «КонсультантАгроТерешко А.А. и менеджером по вопросам надлежащей производственной практики ООО «Интервет» Исаченковой О.М.