

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Фронтлайн НексгарД
для лечения и профилактики эктопаразитарных заболеваний у собак
(Организация-разработчик: «Merial», 29 avenue Tony Garnier, 69007, Lyon, Франция)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Фронтлайн НексгарД (FRONTLINE NEXGARD).

Международное непатентованное наименование: афоксоланер.

2. Лекарственная форма: таблетки для орального применения (жевательные).

Фронтлайн НексгарД в качестве действующего вещества содержит 2,27% афоксоланера (11,3 мг; 28,3 мг; 68 мг или 136 мг в таблетке, что соответствует массе таблеток 0,5; 1,25; 3,0 или 6,0 г), а также вспомогательные вещества: кукурузный крахмал, муку из соевого белка, добавку с ароматом и вкусом тушеной говядины, повидон К30, макрогол 400, макрогол 4000, макрогол 15 гидроксистеарат, глицерол, триглицерид средней цепи, сорбат калия.

3. По внешнему виду препарат представляет собой таблетки от светло-розового до темно-розового цвета с красновато-коричневыми вкраплениями круглой (таблетки массой 0,5 г) или прямоугольной (таблетки массой 1,25; 3; 6 г) формы.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 36 месяцев с даты производства. Запрещается использовать лекарственный препарат по истечении срока годности.

4. Фронтлайн НексгарД выпускают в четырех дозировках: таблетки массой 0,5; 1,25; 3,0 и 6,0 г., расфасованным по 3 или 6 таблеток в блистеры из поливинилхлорида и алюминиевой фольги на бумажной основе, упакованные поштучно в картонную коробку вместе с инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 0°C до 30°C.

6. Фронтлайн НексгарД следует хранить в недоступном для детей месте.

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

8. Фронтлайн НексгарД отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фронтлайн НексгарД относится к инсектоакарицидным лекарственным препаратам системного действия.

10. Входящий в состав препарата афоксоланер – инсектоакарицид группы изоксазолина. Механизм действия афоксоланера заключается в блокировании ГАМК-зависимых рецепторов членистоногих, гипервозбуждении нейронов, нарушении передачи нервных импульсов, что приводит к параличу и гибели эктопаразитов.

Фронтлайн НексгарД активен в отношении блох *Ctenocephalides felis*, *Ctenocephalides canis*, а также иксодовых клещей *Dermacentor variabilis*, *Dermacentor reticulatus*, *Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes scapularis*, *Ixodes ricinus*, *Ixodes holocyclus*, *Haemaphysalis longicornis*, *Amblyomma americanum*.

После перорального введения препарата афоксоланер хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте и достигает системного кровотока, максимальная концентрация в плазме отмечается через 2-4 часа после введения, биодоступность составляет 74%. Афоксоланер медленно метаболизируется с образованием гидроксильированных соединений, выводится из организма в основном с желчью и незначительно с мочой. Период полувыведения афоксоланера составляет 14 суток.

Действие препарата на блох начинается через 30 минут после введения; однократное применение препарата обеспечивает уничтожение блох и клещей на животном в течение 6 и 24 часов соответственно; предотвращает повторную инфеcтацию на протяжении 1 месяца. Гибель блох происходит до откладки яиц, что предотвращает контаминацию помещений яйцами и личинками.

Фронтлайн НексгарД по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не обладает тератогенными, эмбриотоксическими, мутагенными свойствами, не оказывает местно-раздражающего действия.

III. Порядок применения

11. Фронтлайн НексгарД назначают собакам для лечения и профилактики афаниптероза, в комплексной терапии вызываемого блохами аллергического дерматита, а также акарозов, вызываемых иксодовыми клещами, а также для профилактики бабезиоза.

12. Противопоказанием к применению является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата, выраженные нарушения функции печени и почек. Не следует применять препарат больным инфекционными болезнями и ослабленным животным, щенкам в возрасте до 8 недель и/или массой менее 2 кг, а также животным других видов. Беременным и лактирующим сукам при необходимости Фронтлайн НексгарД применяют под контролем ветеринарного врача.

13. Фронтлайн НексгарД применяют собакам индивидуально перорально однократно в дозе 2,5 мг афоксоланера на 1 кг массы животного в соответствии с таблицей:

Масса собаки (кг)	Масса таблетки (г)	Доза действующего вещества (мг/таблетка)
2-4	0,5	11,3
4,1 -10	1,25	28,3
10,1 - 25	3,0	68,0
25,1 - 50	6,0	136,0

При применении препарата собакам массой более 50 кг следует использовать комбинацию таблеток, из расчета 2,5 мг афоксоланера на 1 кг массы. Не допускается разламывание таблеток.

Фронтлайн НексгарД обладает привлекательным ароматом и вкусом и, как правило, охотно поедается собаками, в противном случае, препарат скармливают в смеси с кормом. Следует убедиться, что собака полностью проглотила необходимую дозу препарата.

Повторные обработки в сезон наибольшей активности эктопаразитов проводят ежемесячно.

14. При передозировке препарата у животного может наблюдаться снижение аппетита и прироста массы тела, а также кожные изменения (эритема, шелушение), исчезающие самопроизвольно.

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

16. Беременным и лактирующим сукам при необходимости Фронтлайн НексгарД применяют под контролем ветеринарного врача.

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

18. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных

явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. При длительном применении препарата возможно кратковременное снижение аппетита, самопроизвольно исчезающие кожные изменения (эритема, шелушение); редко – рвота, диарея и сонливость. В случае если рвота у собаки произошла в течение первых двух часов после приема Фронтлайн НексгарД, рекомендуется дать препарат повторно в той же дозе.

19. Сведения о несовместимости Фронтлайн НексгарД с другими лекарственными препаратами и кормовыми добавками отсутствуют.

20. Фронтлайн НексгарД не предназначен для обработки продуктивных животных.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с лекарственным препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами ветеринарного назначения.

22. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом следует вымыть руки с мылом.

23. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата необходимо избегать прямого контакта с препаратом. В случае проявления аллергических реакций или при случайном попадании Фронтлайн НексгарД в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение, имея при себе этикетку или инструкцию по применению препарата.

Запрещается использование пустой упаковки из-под лекарственного препарата для бытовых целей; ее помещают в целлофановый пакет и утилизируют с бытовыми отходами.

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

«Merial», 4 chemin du Calquet, 31000, Toulouse, Франция;
«Merial Saude Animale Ltda», Fazenda São Francisco, Paulinia, São Paulo, Бразилия

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя/Импортер

АО «Санофи Россия»,
Российская Федерация,
125009, г. Москва, ул. Тверская, 22

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению на лекарственный препарат Фронтлайн НексгарД, утвержденная заместителем Руководителя Россельхознадзора 06 октября 2015 г.

Номер регистрационного удостоверения 250-3-5.14-2080-1784-3-5.14/04303