**BRAVECTO Tabletas**

**Ficha técnica**

Para el tratamiento de infestaciones por garrapatas, pulgas y ácaros en perros

**Fórmula**

Cada tableta contiene:

Fluralaner (micronizado) 136.4 mg

Excipientes c.s.p. 1 g

**Indicaciones**

Para el control de infestaciones por garrapatas y pulgas en perros con actividad inmediata y de larga duración durante 12 semanas. Proporciona una

actividad para matar garrapatas (*Ixodes ricinus, Ixodes hexagonus*, *Ixodes scapularis, Ixodes holocyclus, Dermacentor reticulatus, Dermacentor variabilis* y

*Rhipicephalus sanguineus* (adultas y juveniles) y pulgas (*Ctenocephalides feli*s y *Ctenocephalides canis*). Previene la transmisión de *Babesia canis* como mínimo 12 semanas.

Para el tratamiento de la demodicosis causada por *Demodex spp*., sarna sarcóptica e infestaciones por ácaros *Otodectes spp.* en perros.

**Especies de destino**

Caninos

**Forma Farmacéutica**

Tabletas masticables para su administración oral.

**Vía de Administración**

Para la administración por vía oral.

Bravecto es una tableta masticable y es bien aceptada por la mayoría de los perros. Si el animal no toma la tableta voluntariamente, puede administrarla junto con el alimento o dársela directamente en el hocico. Se debe observar al perro durante la administración para confirmar que haya tragado la tableta.

**Dosis y Método de Administración**

Las tabletas masticables Bravecto deben administrarse de acuerdo con la siguiente tabla (correspondiente a una dosis de 25-56 mg de Fluralaner/kg dentro de un rango de peso del perro):

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Peso (kg) del perro** | **Número y concentración de la tableta a administrarse** | | | | |
| Bravecto 112.5 mg | Bravecto 250 mg | Bravecto 500 mg | Bravecto 1000 mg | Bravecto 1400 mg |
| 2 – 4.5 | 1 |  |  |  |  |
| >4.5 - 10 |  | 1 |  |  |  |
| >10 - 20 |  |  | 1 |  |  |
| >20 -40 |  |  |  | 1 |  |
| >40 - 56 |  |  |  |  | 1 |

**Presentaciones:**

Las tabletas son de diferentes tamaños de acuerdo al tamaño del perro y peso corporal.

La tabla a continuación muestra las cinco concentraciones y presentaciones de las tabletas, los pesos de la tableta y los rangos del peso corporal en perros.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Rango del peso corporal canino**  **(kg)** | **Peso de tableta masticable (g)** | **Concentración de Fluralaner (mg/tableta)** | **Rango del peso corporal canino (kg)** |
| Perros muy pequeños | 0.82 | 112.5 | 2 - 4.5 |
| Perros pequeños | 1.83 | 250 | >4.5 - 10 |
| Perros medianos | 3.67 | 500 | >10 - 20 |
| Perros grandes | 7.33 | 1000 | >20 - 40 |
| Perros muy grandes | 10.26 | 1400 | >40 - 56 |

Las tabletas masticables no se deben romper o dividir.

Para perros con un peso corporal superior a 56 kg, utilizar una combinación de dos tabletas que coincidan lo más posible a su peso corporal.

**Método de Administración:**

Administrar Bravecto tabletas masticables a la hora o cerca de la hora de comer.

**Esquema de Tratamiento:**

Para un óptimo control de la infestación por pulgas, el producto se debe administrar en intervalos de 12 semanas. Para un óptimo control de la infestación

por garrapatas, el tiempo de retratamiento depende de la especie de la garrapata.

**Consejos para la Administración Correcta**

Las tabletas masticables no deben partirse o dividirse.

Administre las tabletas masticables Bravecto a la hora o cerca de la hora en que se alimente al perro.

**Contraindicaciones**

No se utilice en caso de hipersensibilidad conocida a las sustancias activas o a alguno de los excipientes.

**Reacciones Adversas**

En los estudios clínicos se observaron casos raros (1.6%) en los que se presentaron síntomas gastrointestinales transitorios tales como diarrea, vómito,

inapetencia y babeo, relacionados con la vía de administración del producto.

Se han notificado letargia, temblor muscular, ataxia y convulsiones en muy raras ocasiones en informes espontáneos.

La mayoría de las reacciones adversas notificadas fueron autolimitantes y de corta duración.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas).

- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados).

- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000 animales tratados).

- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados).

- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos

aislados).

Si usted observa algún efecto grave u otros efectos no mencionados en este inserto, por favor informe a su médico veterinario.

**Advertencias Especiales**

Advertencias especiales para cada una de las especies de destino:

El riesgo de transmisión de enfermedades parasitarias se disminuye sustancialmente debido al rápido inicio de la acción acaricida e insecticida. Los

parásitos deben comenzar a alimentarse del huésped para quedar expuestos al Fluralaner; por lo tanto, el riesgo de transmisión de enfermedades parasitarias no puede excluirse si las condiciones son desfavorables.

**Precauciones especiales para su uso en animales**

A falta de información disponible, el producto no debe utilizarse en cachorros de menos de 8 semanas de edad y/o en perros que pesen menos de 2 kg.

**Precauciones especiales que debe tomar la persona que administra el producto veterinario a los animales:**

Mantenga el producto en su empaque original hasta que se utilice para evitar que los niños tengan acceso directo al mismo.

No comer, beber o fumar mientras esté manipulando el producto.

Lávese las manos cuidadosamente con agua y jabón inmediatamente después de utilizar el producto.

Gestación, lactancia y fertilidad:

Este producto se puede utilizar en la reproducción, gestación y lactación en perros.

**Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:**

Ninguna conocida.

**Sobredosis (síntomas, procedimientos de emergencia y antídotos):**

Se demostró la seguridad del producto en hembras en reproducción, gestantes y lactantes tratadas con sobredosis hasta 3 veces la dosis máxima recomendada.

Se demostró la seguridad en cachorros de 8 a 9 semanas de edad y con un peso de 2.0 a 3.6 kg tratados con una sobredosis hasta 5 veces la dosis máxima recomendada en tres ocasiones a intervalos más breves a los recomendados (intervalos de 8 semanas).

El producto de uso veterinario fue bien tolerado en raza Collies con resistencia a múltiples fármacos (MDR1 -/-) después de una única administración oral 3 veces mayor a la dosis recomendada.

**Incompatibilidades:**

No se conocen.

**Precauciones Especiales de Almacenamiento**

No almacenar a más de 30°C.

No se utilice después de la fecha de caducidad que aparece en el blíster. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

**Tiempo de Retiro**

No aplica.

**Presentaciones:**

Caja de cartón con 1 blíster de aluminio sellado con una tapa de aluminio laminado que contiene 1, 2 o 4 tabletas masticables.

Es probable que no se comercialicen todas las presentaciones.

**Precauciones especiales para la eliminación del producto no utilizado o los materiales de desecho.**

Los medicamentos no deben eliminarse en aguas residuales ni junto con los desperdicios domésticos.

Pregunte a su médico veterinario cómo desechar los medicamentos que ya no se requieren. Estas medidas deben ayudar a proteger el medio ambiente.

**FABRICADO POR:**

Intervet GesmbH

Siemensstraße 107, 1210, Viena, Austria.

**IMPORTADO POR:**

**MSD Salud Animal Perú S.A.**

Av. Andrés Reyes 338,

San Isidro, Lima 15046.

Bajo Licencia de Intervet International B.V.,

Mantener fuera del alcance de los niños.

Venta bajo receta médica.

**USO VETERINARIO**

**Registro SENASA:**

Bravecto 112.5 mg: F.87.31.I.0164

Bravecto 250 mg: F.87.31.I.0147

Bravecto 500 mg: F.87.31.I.0131

Bravecto 1000 mg: F.87.31.I.0146

Bravecto 1400 mg: F.87.31.I.0148