

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного лекарственного препарата «Октарис»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Октарис.

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: флураланер (fluralaner).

Существуют следующие дозировки препарата:

«Октарис для собак 501,2 мг» (для собак средних пород (> 10-20 кг));

«Октарис для кошек 501,2 мг» (для кошек крупных пород (> 6,25-12,5 кг));

«Октарис для собак 999,6 мг» (для собак крупных пород (> 20-40 кг));

«Октарис для собак 1400 мг» (для собак очень крупных пород (> 40-56 кг)).

Лекарственная форма: раствор для наружного применения.

1.2 Октарис представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до желтого цвета.

В 1,0 мл препарата содержится 280 мг флураланера, вспомогательные вещества: диметилцетамид, эвкалиптовое масло, пропиленгликоль.

1.3 Препарат выпускают в пластиковых пипетках по 1,79 мл (501,2 мг флураланера), 3,57 мл (999,6 мг флураланера) и 5 мл (1400,0 мг флураланера).

1.4 Октарис хранят и транспортируют при температуре от 2 °С до 25 °С.

1.5 Срок годности – 2 (два) года от даты производства при соблюдении условий хранения.

Не применять по истечении срока годности. Хранить в недоступном для детей месте.

Уничтожение препарата проводится в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.6 Отпуск препарата осуществляется в соответствии с требованиями законодательства государства, на территории которого осуществляется обращение ветеринарного лекарственного препарата.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Флураланер, входящий в состав препарата, является инсектоакарицидом системного действия группы изоксазолина, эффективен против иксодовых клещей (*Ixodes ricinus*, *Ixodes scapularis*, *Ixodes hexagonus*, *Dermacentor reticulatus*, *Haemaphysalis elliptica*, и *Rhipicephalus sanguineus*), и блох (*Ctenocephalides felis* и *Ctenocephalides canis*), а также в отношении клещей *Demodex spp.*, *Sarcoptes spp.*, *Otodectes spp.*, паразитирующих на собаках и *Otodectes cynotis*, паразитирующих на кошках.

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

2.3 После местного применения флураланер быстро абсорбируется в шерстный покров, кожу и прилегающие ткани, откуда он медленно поступает в сосудистую систему. Уровень плато достигается в плазме через 7-63 дней после применения, после чего концентрация медленно снижается. Флураланер хорошо распределяется в тканях и достигает высоких концентраций в жировой ткани, печени, мышцах и почках. Длительная сохранность и медленное выведение из плазмы и интенсивного метаболизма обеспечивают эффективные концентрации флураланера в течение интервала времени между применениями препарата.

2.4 Октарис вызывает гибель блох, паразитирующих на собаке, через 8 часов после начала их питания, иксодовых клещей – через 12 часов после прикрепления клеща.

Октарис вызывает гибель блох, паразитирующих на кошке, через 12 часов после начала их питания, иксодовых клещей – через 48 часов после прикрепления клеща.

Октарис эффективно контролирует популяцию блох в зонах обитания обработанных собак и кошек.

2.5 Флураланер в неизмененном виде выводится с экскрементами и, в очень незначительной степени, с мочой.

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

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Октарис применяют:

- для лечения и профилактики заражения клещами и блохами у собак и кошек;
- для предотвращения дипилидиоза у собак;
- для лечения генерализованной формы демодекоза у собак;
- для лечения саркоптоза у собак;
- для лечения отодектоза у собак и кошек.

Инсектоакарицидное действие Октарис у кошек и собак сохраняется в течение 12 недель.

3.2 Октарис применяют кошкам в соответствии с приведенной ниже таблицей (соответствует одной дозе 40-94 мг флураланера в расчете на 1 кг массы тела кошки).

Масса тела кошки, кг	Активность и количество применяемых пипеток	
	Октарис, 501,2 мг	
> 6,25-12,5	1	

Для кошек с массой тела более 12,5 кг используют сочетание двух пипеток, которое больше всего соответствует массе тела кошки.

В ходе применения препарата кошка должна стоять или лежать так, чтобы ее спина находилась в горизонтальном положении. Наконечник пипетки размещают над головой кошки. Аккуратно сдавливают пипетку, нанося все содержимое пипетки непосредственно на кожу кошки в двух местах.

3.3 Октарис применяют собакам в соответствии с приведенной ниже таблицей (соответствует одной дозе 25-56 мг флураланера в расчете на 1 кг массы тела собаки).

Масса тела собаки, кг	Активность и количество применяемых пипеток		
	Октарис, 501,2 мг	Октарис, 999,6 мг	Октарис, 1400,0 мг
> 10-20	1		
> 20-40		1	
> 40-56			1

Для собак с массой тела более 56 кг используют сочетание двух пипеток, которое больше всего соответствует массе тела собаки.

В ходе применения препарата собака должна стоять или лежать так, чтобы ее спина находилась в горизонтальном положении. Наконечник пипетки размещают вертикально над участком кожи между лопатками собаки.

Аккуратно сдавливают пипетку, нанося все содержимое пипетки непосредственно на кожу собаки в одном месте (в случае небольшого объема пипетки) или в нескольких местах вдоль позвоночника от холки до хвоста. Не следует наносить чрезмерное количество раствора в одно место, поскольку это может вызвать стекание некоторой части раствора с животного.

3.4 Для оптимального контроля заражения блохами и клещами данный препарат следует применять у собак и кошек с интервалами 12 недель.

3.5 Не применять в случае известной аллергии к действующему веществу.

3.6 Собакам препарат можно применять в период беременности и лактации. Отсутствуют данные о применении препарата кошкам в период беременности и лактации.

3.7 После применения препарата у собак очень часто (более 1 из 10 животных, получивших лечение) возможно возникновение транзиторных кожных реакций, таких как эритема или алопеция, в месте применения. Очень редко (менее 1 из 10 000 животных, получивших лечение) возможно возникновение рвоты, угнетения и отсутствия аппетита.

3.8 После применения препарата у кошек часто (более чем у 1, но менее чем у 10 из 100 обработанных животных) возможно возникновение транзиторных реакций, таких как эритема, зуд или алопеция, в месте применения. Нечасто (более чем у 1, но менее чем у 10 из 1000 обработанных животных) возможны вялость, судороги, анорексия или тошнота и повышение слюноотделения.

Все вышеперечисленные нежелательные реакции у собак и кошек являются кратковременными.

3.9 После применения препарата у щенков в возрасте от 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 и 3-х применений с более короткими интервалами (8 недель), чем рекомендовано в инструкции.

После применения у котят в возрасте от 9 недель и старше и с массой тела свыше 1,2 кг не отмечено никаких побочных эффектов передозировки вплоть до 5-кратной максимальной рекомендуемой дозы и 3-х применений с более короткими интервалами (8 недель), чем рекомендовано в инструкции.

3.10 Следует избежать попадание данного препарата в глаза животным; нанесение непосредственно на поврежденные участки кожи; не допускать контакт с обработанными участками (местами применения) до высыхания.

При случайном попадании препарата в глаза животному или на поврежденный участок кожи необходимо тщательно промыть глаза или участок кожи, на который попал препарат, чистой водой.

3.11 Собакам и кошкам не следует позволять плавать в водоемах, погружать в воду или мыть их в течение 3-х дней после применения препарата.

3.12 Препарат запрещается щенкам в возрасте младше 8 недель и/или собакам с массой тела менее 2,0 кг; котят в возрасте младше 9 недель и/или кошкам с массой тела менее 1,2 кг.

3.13 Октарис не предназначен для применения сельскохозяйственным продуктивным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 При случайном попадании препарата в глаза необходимо их тщательно промыть чистой водой. В случае попадания препарата на кожу, необходимо тщательно промыть участок кожи, на который попал препарат, чистой водой. В некоторых случаях воды может быть недостаточно для удаления препарата, попавшего на кожу пальцев. Если липкий остаток сохраняется на коже после использования воды, то его можно удалить с помощью бытовых средств, содержащих органические растворители (спирт для наружного применения (этанол, изопропиловый спирт) или средства, содержащие ацетон). Указанные выше средства необходимо осторожно наносить на кожу пальцев с помощью тампона.

4.3 Этот препарат является легковоспламеняющимся. Держать вдали от источников тепла, открытого огня или других источников возгорания.

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 неэффективности или несоответствия препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «ПРОМВЕТСЕРВИС» (юридический адрес: 220034, Республика Беларусь, г. Минск, ул. 3. Бядули, д. 12, ком. 2а, тел./факс: +375 (17) 503 53 67).

Адрес производственной площадки: Филиал «Промветсервис-Альба» ООО «ПРОМВЕТСЕРВИС», 222603, Республика Беларусь, Минская обл., Несвижский р-н, пос. Альба, ул. Заводская, д. 1/2, тел./факс: +375 (1770) 27081.

Инструкция подготовлена сотрудниками УП «Научно-исследовательский институт БиоФарм» (Высоцкий А.Э., Лысенко А.П.), УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Стасюкевич С.И., Гиско В.Н., Шереметова Д.С.), ООО «ПРОМВЕТСЕРВИС» (Дмитриева А.А.).

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

№ 9 от 25.02.2026

