

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
«13» апреля 2011 г.
Протокол № 58.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата «ФЛУАТРИН»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Флуатрин (Fluatrinum).
1.2 Флуатрин – инсектицидный и репеллентный препарат, представляющий собой прозрачную жидкость желтого цвета.
В 1,0 см³ препарата содержится 10,0 мг цифлутрина, вспомогательные и формообразующие компоненты.
1.3 Препарат выпускают в полимерной таре по 10, 250 и 500 см³.
1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от плюс 8°С до плюс 25°С, в сухом, защищенном от света месте, вдали от источников огня.
Срок годности - 3 (три) года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Цифлутрин (циано-4(-флуоро-3-феноксифенил)-метил-3(2,2-дихлороэтил)-2,2-диметил), входящий в состав препарата, относится к группе синтетических пиретроидов.
Цифлутрин обладает контактным инсектицидным и репеллентным действием в отношении двукрылых насекомых: зоофильных мух, включая *Haematobia irritans*, *Haematobia stimulans*, *Musca autumnalis*, *Stomoxys calcitrans*, слепней (*Tabanidae*), оводов (*Hypodermatidae*), комаров (*Culicidae*) и мошек (*Simuliidae*).
2.2 Механизм действия препарата заключается в блокировании передачи нервных импульсов, что вызывает нарушение координации движений, паралич и гибель насекомых. После нанесения на кожу препарат распределяется по поверхности тела, в незначительной степени резорбируется кожей, что обеспечивает его длительное инсектицидное и репеллентное действие.
2.3 В рекомендуемой дозе препарат не оказывает местно-раздражающего, эмбриотоксического, тератогенного, мутагенного и иммунотоксического действия.
При попадании в глаза вызывает слабое раздражение.
Препарат токсичен для рыб и пчел.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Флуатрин применяют для обработки крупного рогатого скота в пастбищный период в целях уничтожения зоофильных мух, слепней, оводов, комаров, мошек и защиты животных от их нападения.
3.2 Препарат с помощью дозирующего устройства наносят на кожу спины вдоль позвоночника, от холки до крестца в дозе 10 мл на животное. Обработку животных проводят в пастбищный период один раз в 4 – 6 недель, в зависимости от численности насекомых. Дойных коров следует обрабатывать сразу после дойки.
Защитное действие препарата продолжается не менее 28 дней после однократной обработки.
3.3 Флуатрин предназначен только для обработки кожи. Не использовать орально или парентерально. При обработке кожа животных должна быть сухой, чистой, без повреждений.
Препарат не следует применять животным массой менее 300 кг.
3.4 Побочных явлений и осложнений при применении Флуатрина в соответствии с инструкцией не установлено.
3.5 Убой животных на мясо после применения препарата и молоко для пищевых целей разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

КОПИЯ ВЕРНА



4.2 Во время работы с препаратом запрещается принимать пищу, пить воду, курить.

4.3 После окончания работы руки и лицо следует тщательно вымыть теплой водой с мылом, рот прополоскать водой.

4.4 Запрещается использование тары из-под препарата для бытовых целей, пользоваться вблизи открытых источников огня, нагревать его выше 50°C.

4.5 При попадании препарата на слизистые оболочки его тотчас необходимо смыть обильным количеством воды, на кожу - с мылом.

При попадании препарата внутрь необходимо выпить несколько стаканов воды и вызвать рвоту.

При появлении у работающего признаков отравления (головокружение, слабость, тошнота, саливация) необходимо прекратить работу, снять спецодежду, вымыть лицо, руки и обратиться к врачу. Антидотов нет, оказывают симптоматическое лечение.

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 которой 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 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» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.


Одновременно в ГУ «Белгосветцентр» высылают не менее 2-х невскрытых флаконов препарата данной серии с подробным описанием осложнений. При упаковке препарата во флаконы по 10 см³ высылают не менее 10 флаконов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ



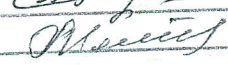
ООО «Рубикон-Агро»
210040, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, 16,
СЭЗ «Витебск»

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А.Ятусевич), паразитологии (И.П.Захарченко, В.В.Петрукович) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «Рубикон-Агро»

*Профессор кафедры фармакологии
и токсикологии УО «Витебская ордена
«Знак Почета» государственная
академия ветеринарной медицины»*

 И.А.Ятусевич

КОПИЯ БЕРНА

Ветбиофармсовет при ГУВ МСХ и П РБ	
ОДОВБЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
13 « 04 2004 г., протокол № 58	

