

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «ДельтаБАГ 7,5»

1 Общие сведения

1.1 ДельтаБАГ 7,5 (DeltaBAG 7,5).

Химическое наименование: дельтаметрин.

1.2 Лекарственная форма: суспензия для наружного применения.

1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 7,5 мг дельтаметрина, в качестве вспомогательных веществ – лимонная кислота, натрия лаурилсульфат, формальдегид, натрия алкилнафталенсульфонат, пропиленгликоль, ксантановая камедь, кремния диоксид, симетикон, вода очищенная.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до коричневого цвета.

1.5 Препарат выпускают в полимерных емкостях по 500 мл, 1 л, 2,5 л и 5 л.

1.6 Хранят препарат в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Срок годности препарата – 2 года от даты производства, после первого вскрытия емкости – 6 месяцев при соблюдении условий хранения. Запрещается применение препарата по истечении срока годности. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.9 Отпускается без рецепта.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к инсектоакарицидным средствам группы синтетических пиретроидов.

2.2 Дельтаметрин, действующее вещество препарата, обладает широким спектром инсектоакарицидного (контактного и кишечного) действия, активен в отношении клещей, вшей, мух и других кровососущих насекомых. Механизм действия дельтаметрина заключается в необратимой активации натриевых каналов мембран нервных клеток, деполяризации клеточных мембран и блокаде нервной проводимости, что приводит к нарушению двигательных рефлексов, вызывая затем полный паралич и гибель эктопаразита.

2.3 После нанесения препарата на кожу дельтаметрин равномерно распределяется по поверхности тела, не всасываясь в системный кровоток, накапливается в эпидермисе, волосяных луковицах и сальных железах животного и оказывает длительное инсектоакарицидное действие.

2.4 Препарат в рекомендуемых дозах и концентрациях не оказывает местно-раздражающего и аллергизирующего действий.

2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4-й класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

3.1 Препарат предназначен для обработки крупного рогатого скота и овец против эктопаразитов.

3.2 Препарат применяют для наружной обработки животных путем его нанесения на кожу от основания хвоста до головы вдоль позвоночника в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту для защиты от кровососущих летающих насекомых в дозе 10 мл препарата при массе тела животного до 100 кг, 20 мл препарата при массе тела животного 100–300 кг и 30 мл препарата при массе тела животного свыше 300 кг; при сифункулятозе (поражении вшами) – 10 мл препарата при массе тела животного до 500 кг и 20 мл препарата при массе тела свыше 500 кг; для защиты от клещей – 15 мл препарата на каждые 100 кг массы тела животного, но не более 75 мл на животное;

- овцам при сифункулятозе и для защиты от кровососущих насекомых – 10 мл препарата на животное.

Перед применением препарата емкость тщательно взбалтывают.

Однократная обработка препаратом защищает животных от укусов летающих насекомых в течение 8–10 недель в зависимости от уровня инвазии, вида насекомых и погодных условий. При необходимости обработку повторяют через 8–10 недель.

Однократная обработка крупного рогатого скота препаратом защищает от клещей в течение 4–5 недель.

Для профилактики и лечения овец при сифункулятозе препарат применяют однократно. Овец одного стада обрабатывают после стрижки одновременно.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций. В этом случае применение препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

3.4 Противопоказано применение препарата животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата, а также слабым, больным и истощенным животным.

3.5 Симптомы передозировки у животных не выявлены. При попадании препарата внутрь организма животного может наблюдаться избыточное слюноотделение, рвота, возбужденное состояние, мышечная дрожь, нарушение координации движений, клонические судороги и парестезия. В этом случае назначают симптоматическое лечение.

3.6 Противопоказано совместное применение препарата с другими инсектоакарицидными препаратами.

3.7 Особенности действия при первом применении препарата не выявлено.

3.8 При нарушении сроков повторного использования препарата его применение необходимо возобновить в соответствии с рекомендованной дозировкой и схемой лечения.

3.9 Препарат можно применять во время беременности и лактации.

3.10 Мясо крупного рогатого скота после применения препарата может быть использовано в пищевых целях без ограничений, убой овец на мясо разрешается не ранее чем через 1 сутки после применения препарата. Молоко животных может быть использовано в пищевых целях без ограничений. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока мясо может быть использовано в корм плотоядным животным.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности. Все работы с препаратом проводят с использованием спецодежды (халат, прорезиненный фартук, головной убор, резиновые сапоги и перчатки, защитные очки, респиратор). Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. После окончания работы следует тщательно вымыть с мылом лицо и руки, рот прополоскать.

4.2 При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки немедленно смыть струей воды или снять тампоном, смоченным раствором аммиака. В случае появления аллергических реакций, при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение.

4.3 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом.

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 применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.


6 Полное наименование производителя


6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, 213410, Могилевская область, г. Горки, ул. Мира, 67.


Инструкция по применению подготовлена сотрудниками ООО «Научно-производственный центр БелАгроГен» (Д.В. Шубенок) и УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (В.В. Петров, Е.В. Романова).

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель М. 1001 

Секретарь 

Эксперт 

« 09 » 09 г. протокол № 130