

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Ciflunit^R

Soluție insecticidă pentru uz extern

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru Dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect, s-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
- Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.

OOO"NITA-FARM",

410010, or. Saratov, str.Osipova V.I. 1

Tel/fax +7(4852)338-600

e-mail: client@nita-farm.ru

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

Ciflunit^R (*Cyflunit*). Denumirea internațională nepatentată : ciflutrin.

Ciflunit^R-soluție pentru uz extern.

1 ml de produs conține :

ciflutrin-10 mg și adjuvanți.

Soluție uleioasă transparentă de culoare galbenă.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Ciflunit^R se indică pentru protejarea bovinelor de muște zoofile, tăuni, țințari și alte insecte zburătoare și combaterea lor în perioada pășunatului.

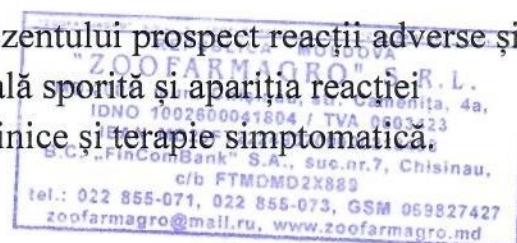
4. CONTRAINDICAȚII

Sensibilitate individuală sporită la componentele preparatului.

A nu se aplica pe pielea umedă, deteriorată și murdară. Se interzice aplicarea la animale cu greutatea mai mică de 300 kg. A nu se folosi concomitent cu alte insectoacaricide.

5. REACȚII ADVERSE

La administrarea preparatului Ciflunit^R conform prezentului prospect reacții adverse și complicații nu apar. În caz de sensibilitate individuală sporită și apariția reacției alergice, animalului i se indică preparate antihistaminice și terapie simptomatică.



6. SPECII ȚINTĂ

Bovine.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Prelucrearea animalelor se efectuează de un medic veterinar, feldcer sau persoane special instruite sub supravegherea acestora.

Cu ajutorul dozatorului Ciflunit^R se aplică pe pielea de pe spatele animalului, de-a lungul coloanei vertebrale, în doză de 10 ml.

Prelucrarea se efectuează în perioada pășunatului, o dată la 4-6 săptămîni (în dependență de numărul de insecte).

Durata acțiunii a produsului este de nu mai puțin de 28 zile de la o singură aplicare.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

0 zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul închis al producătorului, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la $T^{\circ}C + 8^{\circ}C + 25^{\circ}C$, în locuri inaccesibile copiilor.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU ADEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare.

Se interzice folosirea ambalajelor goale în scopuri casnice. Ambalajele se elimină cu deșeuri menajere.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele D-ră.

Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot folosi greșit.

Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Particularități deosebite a acțiunii medicamentului la prima utilizare sau anulare nu a fost identificate.

În timpul prelucrării trebuie respectate termenele recomandate de instrucțiune.

În cazul omiterii unei etape ale prelucrării, ea se reea în aceeași doză conform aceeași scheme.

Nu se recomandă majorarea dozei pentru compensarea prelucrării omise.

Precauții speciale pentru utilizare

-Precauții speciale pentru utilizare la animale:

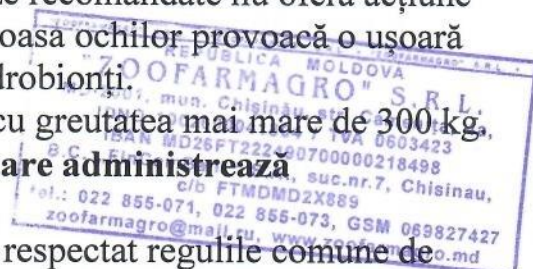
După gradul de impact asupra organismului face parte din substanțele puțin toxice (clasa 4 conform GOST 12.1.007-76). LD₅₀ la administrare perorală și topică șobolanilor albi este de 5000 mg/kg masă corp. În doze recomandate nu oferă acțiune resorbtiv-toxică sau iritantă a pielii; la contact cu mucoasa ochilor provoacă o ușoară iritare. Este toxic pentru albi, la fel și pești și alți hidrobionți.

Se aplică pe pielea uscată, curată, intactă, animalelor cu greutatea mai mare de 300 kg.

-Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează

medicamentul de uz veterinar la animale:

În timpul operării cu preparatul Ciflunit^R e necesar de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu soluțiile insectoacaricide.



Persoanele care aplică soluția e necesar să folosească echipament de protecție (halat, mănuși, cizme din cauciuc).

Persoanelor hipersensibile la componentele preparatului li se recomandă evitarea contactului direct cu Ciflunit^R. În timpul lucrului se interzice fumatul, consumul de alimente și băuturi. La finisarea lucrului mâinile se spală cu apă și săpun.

În caz de contact accidental a preparatului cu pielea sau mucoasă oftalmică, acestea se spală din abundență cu apă. În caz de apariție a reacției alergice sau la îngerare, trebuie imediat de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau prospectul).

Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Se folosește vacilor gestante, celor în lactație li se aplică îndată după muls.

Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Ciflunit^R poate interacționa cu alte remedii insectoacaricide, deaceia nu se folosește împreună cu altele.

Supradozare

În caz de supradozare animalul poate manifesta apatie și scăderea apetitului.

12. PERIODA DE VALABILITATE

Cu respectarea condițiilor de păstrare-3 ani, după deschidere-60 zile.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează fără prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacon din polimer a câte 10, 20, 50, 100 și 250 ml; 500 ml și 1 L în butelii din polimer cu capac filetat securizat. Flacoanele de 100 ml și buteliile de 500 ml sunt ambalate în cutii individuale din carton care conțin dozator și mănuși.

15. DATA ULTIMII REVIZUIRI A TEXTULUI

03.09.2019

16. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL "Zoofarmagro", m. Chișinău, str. Camenița 4a

tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

