

ИНСТРУКЦИЯ

по применению БлохНэт[®]max для борьбы с эктопаразитами собак
(организация- разработчик ООО «НВП «Астрафарм», г. Москва)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: БлохНэт[®]max (BlochNet max).

Международное непатентованное наименование: фипронил, бензилбензоат, диэтилтолуамид, изопропиловый эфир, 11-метокси-3,7,11-триметил-2,4-транс-додекадиеновой кислоты (синоним – ювемон).

2. Лекарственная форма: раствор для наружного применения.

БлохНэт[®]max в 1 мл в качестве действующих веществ содержит фипронил – 50 мг, бензилбензоат – 50 мг, диэтилтолуамид – 60 мг, ювемон – 1 мг и вспомогательные вещества: глицерин, диметилсульфоксид, отдушку «Арбуз», бензиловый спирт и изопропиловый спирт. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную маслянистую жидкость желтого цвета.

3. Выпускают БлохНэт[®]max расфасованным по 1, 2, 3 и 4 мл в полимерные флаконы-капельницы или стеклянные флаконы, снабженные пробками-капельницами. Флаконы укупоривают навинчиваемыми пластмассовыми крышками с контролем первого вскрытия и помещают поштучно в картонные коробки. Возможно, дополнительное упаковывание флакона в блистерную упаковку.

4. Хранят БлохНэт[®]max в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей и влаги месте, отдельно от пищевых продуктов и кормов, вдали от нагревательных приборов и источников огня, при температуре от 0°С до 25°С. Во время транспортировки допускается кратковременное замораживание лекарственного препарата, что не снижает его активности после оттаивания.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства.

БлохНэт[®]max запрещается применять по истечении срока годности.

5. БлохНэт[®]max следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства

II. Фармакологические свойства

7. БлохНэт[®]max относится к группе комбинированных инсектоакарицидных лекарственных препаратов. Обладает выраженным инсектоакарицидным действием против всех фаз развития блох, вшей, власоедов, личинок и имаго иксодовых и саркоптоидных клещей, паразитирующих на собаках, а также репеллентным действием против кровососущих комаров.

После топикального нанесения на кожу активные компоненты препарата постепенно распределяются по поверхности тела, накапливаются в жировой смазке кожи, эпидермисе, волосяных луковицах и сальных железах, оказывают длительное контактное действие, обеспечивая защиту животного от эктопаразитов.

Защитное действие лекарственного препарата после однократной обработки животного против половозрелых и преимагинальных фаз развития насекомых сохраняется до 2 месяцев, против клещей – до 1 месяца, от кровососущих комаров – до 7 суток.

БлохНэт[®]max по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает кожно-раздражающего и резорбтивно-токсического действия, при попадании

в глаза вызывает слабое раздражение. Препарат токсичен для кроликов, а также рыб и других гидробионтов.

III. Порядок применения

8. БлохНэт® тах назначают собакам при энтомозах, вызванных блохами, вшами и власоедами, поражении иксодовыми клещами, а также для предотвращения нападения эктопаразитов на животных.

9. Препарат противопоказан к применению ослабленным животным, больным инфекционными заболеваниями и в период реконвалесценции. Животным, перенесшим операционное вмешательство, назначать препарат рекомендуется не ранее, чем через три недели после снятия швов. Препарат противопоказан к применению при гиперчувствительности непосредственно к компонентам препарата. Запрещается применение БлохНэт® тах собакам массой менее 2 кг, щенкам моложе 10-недельного возраста. Не допускается аурикулярное применение препарата (при лечении ушной чесотки) при прободении барабанной перепонки.

С осторожностью следует применять препарат животным, имеющим гиперчувствительность к различным лекарственным веществам. При применении препарата впервые для предупреждения развития симптомов индивидуальной гиперчувствительности рекомендовано проведение теста на чувствительность, назначая препарат уменьшенной дозе.

Обработку беременных и кормящих самок при необходимости проводят после консультации с ветеринарным врачом.

10. БлохНэт® тах применяют однократно путем топикального (спот-он) нанесения на сухую неповрежденную кожу в места, недоступные для слизывания животным: в несколько точек в области спины между лопатками и в области шеи у основания черепа в дозах, указанных в таблице.

Таблица

Вид животного, масса	Доза препарата
Собаки	
2 кг – 5 кг	0,5 мл (15 капель)
5 кг – 10 кг	1 мл
10 кг – 20 кг	2 мл
20 кг – 30 кг	3 мл
30 кг – 40 кг	4 мл

При обработке собак массой более 40 кг на каждые последующие 10 кг дополнительно наносят по 1 мл препарата.

Не следует мыть и купать животное в природных водоемах в течение 48 часов после обработки, а также наносить препарат на влажную или поврежденную кожу.

Для уничтожения присосавшихся к телу животного иксодовых клещей препарат в количестве 1 капли наносят на клеща и место его прикрепления к коже. Если в течение 20 минут клещ самопроизвольно не отпадает, его аккуратно вытаскивают из кожи пинцетом и уничтожают.

Гибель блох, вшей, власоедов наблюдается в течение суток после обработки животного; защитное действие лекарственного препарата после однократной обработки животного против блох сохраняется до 2 месяцев, против иксодовых и саркоптоидных клещей, вшей и власоедов – до 1,5 месяцев, от кровососущих комаров – до 7 дней.

Повторные обработки животных проводят по показаниям, но не чаще одного раза в месяц.

В целях предотвращения повторной инвазии блохами животным заменяют подстилки или обрабатывают их препаратом БлохНэт® спрей в соответствии с инструкцией по его применению.

Для лечения отодектоза (ушной формы чесотки) БлохНэт[®]тах закапывают в каждое ухо по 4-6 капель, однократно. Для равномерного распределения препарата ушную раковину складывают пополам и слегка массируют ее основание. Обработку проводят два раза с интервалом 5-7 дней. БлохНэт[®] тах обязательно вводят в оба уха, даже в случаях поражения отодектозом только одного уха. При осложнении отодектоза отитом назначают противомикробные и противовоспалительные средства, симптоматическое лечение.

11. При передозировке у животного может наблюдаться избыточное слюноотделение, мышечная дрожь, рвота. В этом случае препарат смывают водой с моющим средством и животному назначают средства симптоматической терапии.

12. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

13. Следует избегать нарушений схемы применения препарата, так как это может привести к снижению его эффективности. В случае пропуска очередной обработки ее возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

14. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности и появлении аллергических реакций, препарат следует смыть водой с моющим средством и назначить животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

15. БлохНэт[®]тах не следует применять совместно с другими инсекто-акарицидными средствами для обработки животных.

16. БлохНэт[®]тах не предназначен для обработки продуктивных животных.

IV. Меры личной профилактики

17. При обработке животных БлохНэт[®]тах следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с лекарственными препаратами. Во время применения лекарственного препарата не разрешается курить, пить и принимать пищу. По окончании применения следует тщательно вымыть руки теплой водой с мылом.

18. В течение 48 часов после обработки животное не следует гладить и подпускать к маленьким детям.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с БлохНэт[®]тах. При случайном попадании препарата на кожу его необходимо немедленно смыть водой с мылом; при попадании в глаза – промыть их в течение нескольких минут проточной водой. В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

19. Запрещается использовать пустые флаконы из-под лекарственного препарата для бытовых целей. Их помещают в полиэтиленовый пакет и утилизируют с бытовыми отходами.

20. Организация–производитель ООО «НВП «Астрафарм»; 117246, г. Москва, Научный проезд, дом 20, стр. 3.

Адрес места производства: 117246, г. Москва, Научный проезд, дом 20, стр. 3.

**Бесплатные консультации ветеринарного врача:
(495) 980-22-70, (812) 703-39-19, www.astrafarm.com**