



ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
КРУСТАЦИД®

(Организация-разработчик: ООО «НВЦ Агроветзащита»,
Россия, 129329, г. Москва, Игарский проезд, д. 4, стр. 2)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-3.17-3673№ПВР-3-13.11/02778

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: КРУСТАЦИД® (Krustacid);
международное непатентованное наименование: дифлубензурон.
2. Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.
Лекарственный препарат в качестве действующего вещества содержит дифлубензурон – 10 мг/г, а также вспомогательное вещество: лигносульфонаты.
3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой однородный порошок от светло-желтого до коричневого цвета.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года со дня производства; после первого вскрытия упаковки – 3 месяца. Запрещается применять препарат по истечении срока годности.
4. Выпускают лекарственный препарат расфасованным по 1 кг и 10 кг в пакеты из комбинированных материалов. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.
5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от влаги и прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2 °С до 25 °С. Пакеты из комбинированных материалов после первого вскрытия хранят в оригинальной упаковке с загнутыми и зафиксированными зажимом краями по линии вскрытия.
6. Лекарственный препарат хранят в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Отпускается без рецепта (требования) специалиста в области ветеринарии.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа – противопаразитарные средства.

10. Входящий в состав препарата дифлубензурон обладает губительным действием на ракообразных, паразитирующих на рыбах.

Механизм действия основан на ингибировании формирования хитина в кутикуле лерней и аргулюсов, вследствие чего нарушается целостность покровов, блокируется процесс линьки, что приводит к гибели паразитов.

Лекарственный препарат по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007), в рекомендуемых дозах хорошо переносится рыбами и другими гидробионтами, не оказывает местно-раздражающего и резорбтивно-токсического действия.

III. Порядок применения

11. КРУСТАЦИД® применяют для лечения лернеоза и аргулеза рыб.

12. Противопоказанием к применению является повышенная индивидуальная чувствительность рыб к компонентам лекарственного препарата. КРУСТАЦИД® не предназначен для применения теплокровным животным.

13. При работе с лекарственным препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Возможность применения лекарственного препарата рыбам в период размножения определяет лечащий ветеринарный врач на основании оценки отношения ожидаемой пользы к возможному риску его применения.

15. Препарат назначают рыбам в составе комбикорма групповым способом в суточной дозе 0,3 г на 1 кг живой массы рыб, ежедневно в течение 14 дней. Необходимое количество комбикорма рассчитывают с учетом его суточного потребления рыбой в водоеме.

Препарат не следует применять при температуре воды в водоеме ниже 20°C.

16. При применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

17. При передозировке препарата у рыб возможно потемнение окраски, снижение подвижности и реакции на внешние раздражители. В этих случаях

применение препарата прекращают, в водоеме увеличивают водообмен и усиливают аэрацию.

18. Сведения о несовместимости лекарственного препарата с лекарственными средствами других фармакологических групп и кормовыми добавками для рыб отсутствуют.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении или отмене не выявлено.

20. Следует избегать нарушений схемы применения препарата, так как это может привести к снижению его эффективности. В случае пропуска одной дозы препарата курс применения необходимо возобновить как можно скорее в предусмотренной дозе.

21. Отлов и использование в пищевых целях рыб разрешается не ранее чем через 16 суток после последнего применения препарата.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения:

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г.о. Сергиево-Посадский, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1/11.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя:

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г.о. Сергиево-Посадский, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1/11.

Телефон горячей линии: 8-800-700-19-93. Информация о лекарственном препарате размещена на сайте www.avzvet.ru

Генеральный директор



С.В. Енгашев