

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Butox-B 7,5 pour-on A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Hollandia

A felszabadításért felelős gyártó:

Intervet Productions S.A. Rue de Lyons, 27460 Igoville, Franciaország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Butox-B 7,5 pour on A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Hatóanyag:

deltametrin 7,5 g / 1000 ml

Segéd- és vivőanyagok:

35 %-os formaldehyd oldat 0,19 g / 1000 ml

4. JAVALLAT(OK)

A készítmény a legelő szarvasmarháknak 8-10 hetes védelmet biztosít a vérszívó és nyugtalanító legyek, a vérszívó-, és szórtetvek imágói ellen.

Legyek:

Vérszívó legyek: Szuronyos istállólégy (*Stomoxys calcitrans*), Bökő légy: (*Haematobia irritans*), Ló-kullancslégy: (*Hippobosca equina*)

Nyugtalanító legyek: Házilégy (*Musca domestica*), Legelőlégy (*Musca autumnalis*)

Tetvek:

Vérszívó tetvek: (*Haematopinus eurysternus*), (*Solenopotes capillatus*), (*Linognathus vituli*)

Szórtetű: (*Damalinea bovis*)

5. ELLENJAVALLATOK

Nincsenek

6. MELLÉKHATÁSOK

Érzékeny egyedek bőrén, nyálkahártyáján irritációt, allergiás túlérzékenységi reakciót okozhat.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, az alkalmazási utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

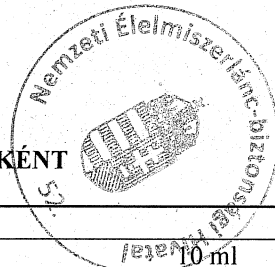
7. CÉLÁLLAT FAJOK

Szarvasmarha

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Használat előtt alaposan fel kell rázni! Kizárólag külsőleg alkalmazható!

Külső élősködők és nyugtalanítók	Állatfaj	Adagolás
Legyek	Szarvasmarha	100 kg-ig: 10 ml
		100-300 kg között: 20 ml
		300 kg felett: 30 ml
Tetvek	Szarvasmarha	A testtömegtől függetlenül 10 ml/állat



9. FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT

Csavarjuk le az adagolóflakon 2. számú kupakját. Az 1. számú kupakot hagyjuk érintetlenül. A függőlegesen tartott flakon összenyomásával töltünk megfelelő mennyiségű szert az adagoló tartályba az adagoló csövön át. Ezt követően a flakon megdöntésével öntsük végig a szert az állat gerincvonalán a nyaktól a farktőig. Az együtt tartott állatokat egyszerre kezeljük.

Egyszeri alkalmazás hatásos védelmet biztosít az állatok részére a legyek, tetvek imágói ellen 8-10 héten keresztül. A hatékonyság időtartama függ a fertőzöttség mértékétől, az élősködő fajtól és az időjárástól. A kezelt állatok fején a hatás rövidebb időtartamú (max. 2 hét). A kezelés 8-10 hét után megismétlendő. A készítmény elsősorban a legelőn tartott szarvasmarhákra a legyek által okozott ingerlékenység és termeléseszkökenés kivédésére alkalmas. Nagy kánikulában ne kezeljünk.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:

Szarvasmarha (ehető szövetek): 18 nap
Tej: nulla nap

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!
25°C alatt tárolandó.

Közvetlen napsugárzástól védve tartandó.

Élelmiszertől, italtól és takarmánytól távol tartandó.

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény lejárati ideje 3 év.



12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Lenyelve mérgező!

Kerülni kell azt a gyakorlatot, hogy az azonos osztályba tartozó rovarölő szereket túl gyakran ismételve, hosszú időtartamon keresztül alkalmazzuk, mert ez fokozza a rezisztencia kialakulásának lehetőségét és végső soron a kezelés eredménytelenségét okozhatja.

A Butox-B 7,5 pour-on az állatokon tartózkodó legyek számának csökkentésére, elpusztítására szolgáló készítmény, nem alkalmas az állattartó telepek teljes légymentesítésére. Szarvasmarhák esetében a vérszívó és a nyugtalanító legyek vonatkozásában már beszámoltak a deltametrinnel kapcsolatos rezisztenciáról szóló esetekről. Ebből következően a készítmény alkalmazását a helyi (területi és telepi), a vérszívó és a nyugtalanító legyek érzékenységevel kapcsolatos járványtani adatokra kell alapozni.

Macskának nem adható! Mérgező a halakra és más vízi szervezetekre.

A mérgezés tünetei lehetnek: fokozott nyálzás, hányás, mozgászavar, görcsök, szapora és/vagy nehezített légzés.

A szintetikus piretroidoknak nincs specifikus ellenszerük, az elsősegélynyújtás módja általános.

A nyugtalanító legyek (*Musca* spp.) esetében a rezisztencia nem zárható ki. Az állattartó telepeken a legyek elleni védekezésnek a Butox-B 7,5 pour-on alkalmazása csak egy része, a védekezést elsősorban a telepi higiénia javításával és a nem kémiai anyagok közé tartozó készítményekkel kell megvalósítani, valamint a rovarmentesítési programok esetében a különböző hatóanyag tartalmú készítményeket váltogatva kell használni. A hatóanyag kiválasztását ideális esetben az érzékenységi vizsgálatokra kell alapozni. További információért a kezelő állatorvoshoz kell fordulni.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

A készítmény használata közben enni, inni és dohányozni tilos.

A kezelés ideje alatt védőkesztyűt, védőruházatot kell viselni.

Ha a védőruha átnedvesedik azonnal le kell venni és ki kell mosni.

A kezelés befejezése után alaposan kezet kell mosni.

A kezelt bőrfelületet a kezelés utáni egy óráig nem szabad megérinteni.

Ha szembe jut, bő vízzel azonnal ki kell mosni és orvoshoz kell fordulni.

Ha bőrre kerül, bő vízzel azonnal le kell mosni.

A deltametrin a bőr és nyálkahártyák irritációját, viszketését, foltokban történő kipirosodását idézheti elő.

Ha a kezelés után bőrtünetek és rosszullét jelentkeznek, orvoshoz kell fordulni, a készítmény címkéjét az orvosnak meg kell mutatni.

Véletlen lenyelés esetén azonnal orvoshoz kell fordulni, a készítmény címkéjét az orvosnak meg kell mutatni.

A szintetikus piretroidoknak nincs specifikus ellenszerük, az elsősegélynyújtás módja általános.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

A készítmény, maradéka és csomagolóanyaga nem kerülhet a természetes vizekbe!

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA
2014. június 4.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK
Vényköteles

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez:
Intervet Hungária Kft.

