

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «8» октября 2018 г. № 97

ИНСТРУКЦИЯ
по применению родентицидного средства
«Рацид»

1 Общие сведения

1.1 Рацид (Racidum).

1.2 Рацид – родентицидное средство в виде готовой к применению приманки, представляющее собой зерно цельное или дробленое, или смесь цельного и дробленого зерна, окрашенного в предостерегающий цвет (красный, красно-бордовый, фиолетовый). Содержит в 1 кг в качестве активнoдействующего вещества 50 мг бромадиолона и вспомогательные вещества: триэтилeнгликоль, битрекс и краситель.

1.3 Средство выпускают по 100, 500 г, по 1,5 и 10 кг в непрозрачной полимерной таре.

1.4 Хранят с предосторожностью в местах, недоступных для посторонних лиц, под замком, в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте при температуре до плюс 30 °С в упаковке изготовителя.

1.5 Срок годности средства - 1 год от даты изготовления при соблюдении условий хранения. Запрещается применение средства по истечении срока годности. Неиспользованное средство утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

2 Фармакологические свойства

2.1 Рацид обладает родентицидной активностью для крыс и мышей.

2.2 Бромадиолон является производным оксикумарина и относится к ядам-антикоагулянтам, способным аккумулироваться в печени. Механизм действия связан с нарушением образования витамина К, необходимого для синтеза белков протромбинового комплекса. Грызуны, поедая отравленную приманку, получают смертельную дозу препарата в течение 1-2-х дней. Через сутки после употребления летальной дозы бромадиолона уровень свертываемости крови у грызунов резко замедляется, и повышение проницаемости сосудов вызывает гибель организма от кровотечения. Гибель грызунов наступает через 3-7 суток.

2.3 Бромадиолон согласно ГОСТ 12.1.007-76 относится к 1-му классу опасности (вещества чрезвычайно опасные).

3 Порядок применения препарата

3.1 Рацид предназначен для уничтожения крыс (серых, черных и водяных), домовых мышей, обыкновенных полевок в животноводческих помещениях и других объектах ветеринарного надзора.

3.2 Родентицидное средство помещают по 100 г для крыс и по 25 г для мышей с помощью ложки, не касаясь руками, в небольшие емкости (типа стационарных приманочных станций, лотков, коробок, специальных контейнеров) или на подложки из плотной бумаги, полиэтилена, пластика. Средство раскладывают в местах обитания грызунов: вблизи нор и лазов, на путях перемещения грызунов, в углах, вдоль стен и перегородок, под мебелью, но в местах, недоступных для детей и домашних животных.

3.3 На каждые 100 м², в зависимости от заселенности объекта грызунами, определяют от 1 до 5 приманочных точек. Расстояние между точками раскладки приманки 2-15 м в зависимости от численности грызунов. Поскольку количество приманки для мышей меньше, чем для крыс, её раскладывают чаще, размещая по всему объему помещений.

3.4 Поедание и состояние разложенной приманки контролируют после первой раскладки через 2 дня, затем один раз в неделю. Съеденные порции заменяют на новые, а нетронутые крысами и мышами более недели перекладывают в другие места, посещаемые грызунами. Загрязненную или испорченную приманку меняют на новую. Контроль и раскладку средства прекращают, если оно повсеместно остается нетронутым в течение продолжительного времени, что указывает на уничтожение грызунов.

3.5 Приманка может быть оставлена на более длительный срок в тех местах, которые благоприятны для обитания и перемещения грызунов или для того, чтобы предотвратить заселение объектов в периоды ожидаемого подъема численности. В этом случае наблюдение необходимо

проводить не реже 2 раз в месяц.

3.6 Трупы грызунов собирают щипцами, совком и сжигают или закапывают в землю на глубину не менее 0,5 м, предварительно обработав яму 10 %-ной взвесью хлорной извести.

3.7 Оставшуюся приманку собирают для последующего уничтожения или повторного использования в целях дератизации. Запрещается выбрасывать остатки приманки в мусоросборники. Тару и емкости из-под средства запрещается использовать для иных целей.

4 Меры личной профилактики

4.1 К работе с родентицидным средством допускаются лица не моложе 18 лет, не страдающие заболеваниями крови и прошедшие специальный инструктаж. Беременным и кормящим женщинам работать со средством категорически запрещено.

4.2 Все работы со средством проводят в спецодежде (халат или комбинезон из пылезащитной ткани, головной убор), резиновых перчатках, респираторах.

4.3 Следует избегать попадания средства в глаза и рот. Во время работы со средством запрещается курить, пить и принимать пищу. После окончания работы лицо и руки моют теплой водой с мылом, рот прополаскивают водой.

4.4 При случайном попадании средства в желудок в связи с высокой токсичностью бромадиолонa возможно отравление, признаками которого являются: головная боль, тошнота, общая слабость, а в дальнейшем возможно появление кровоизлияний на коже. Следует принять меры по удалению яда из организма и оказать пострадавшему первую медицинскую помощь.

4.5 Оказание первой медицинской помощи:

- пострадавшего отстранить от работы со средством и принять меры по удалению средства из организма;

- при попадании средства в желудок необходимо вызвать рвоту (промыть желудок), дать активированный уголь (10-15 измельченных таблеток) и солевое слабительное – столовую ложку глауберовой соли в 2 стаканах воды;

- при попадании на кожу – тщательно промыть её теплой водой с мылом;

- при попадании в глаза их следует обильно промыть водой в течение 10-15 минут, а затем закапать 2 %-ный раствор пищевой соды;

- после оказания первой помощи, а также в случае появления признаков отравления следует немедленно обратиться к врачу.

В качестве противоядия следует использовать препараты на основе витамина К.

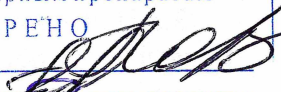

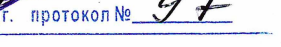
5 Порядок предъявления рекламаций

5.1 В случае несоответствия по внешнему виду или неэффективности средства его использование прекращают, потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению и хранению средства в соответствии с инструкцией. При подтверждении несоответствия по внешнему виду или неэффективности средства ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний. Составляется акт отбора проб и образцы направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, д. 19А; тел.: 290-42-75) для подтверждения соответствия нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Производственное унитарное предприятие «Могилевский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 212016, г. Могилев, Шкловское шоссе, 23, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 1-1.

Инструкция по применению разработана сотрудниками УО «ВГАВМ» (Красочко П.П., Яромчиком Я.П.), РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» (Кучинский М.П.) и ЧТУП «Биоветпром» (Каменский Г.И.).

| | |
|--|---|
| Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь | |
| Совет по ветеринарным препаратам | |
| ОДОБРЕНО | |
| Председатель |  |
| Секретарь |  |
| Эксперт |  |
| « 8 октября 2014 г. протокол № 97 | |