

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

Н.А.ВЛАСОВ

30.03.2016

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Цифлунита[®] для защиты крупного рогатого скота
от двукрылых насекомых на пастбище

(организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», 410010, г. Саратов,
ул. им. Осипова, В.И., дом 1)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Цифлунит[®] (Cyflunit).

Международное непатентованное наименование: цифлутрин.

2. Лекарственная форма: раствор для наружного применения.

Цифлунит[®] в 1 мл в качестве действующего вещества содержит цифлутрин – 10 мг и вспомогательные вещества: сольвессо 200, 2-октилдодеканол и жидкий парафин.

3. По внешнему виду препарат представляет собой маслянистую прозрачную жидкость желтого цвета. Срок годности Цифлунита[®] при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 3 года со дня производства, после вскрытия бутылки – 60 суток.

Запрещается применять Цифлунит[®] по истечении срока годности.

4. Цифлунит[®] выпускают расфасованным по 10, 20 и 50 мл в полимерных флаконах с навинчиваемыми крышками; по 100, 250, 500 и 1000 мл в полимерных бутылках с навинчиваемыми крышками снабженными дозатором вместимостью 10 мл. Флаконы с препаратом объемом 10 и 20 мл упаковываются по 15 штук в картонные пачки. Бутылки с препаратом объемом 100 и 500 мл упаковывают в индивидуальные пачки из картона. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 8°С до 25°С.

6. Цифлунит[®] следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Цифлунит[®] отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Цифлунит[®] относится к инсектицидным препаратам группы синтетических пиретроидов.

10. Цифлутрин (циано-4(-флуоро-3-феноксифенил)- метил-3-(2,2-дихлоро - этенил)-2,2-диметил), входящий в состав препарата, обладает контактным инсектицидным и репеллентным действием, активен в отношении двукрылых насекомых, в том числе зоофильных мух, включая *Haematobia irritans*, *Haematobia*

stimulans, Musca autumnalis, Stomoxys calcitrans, а также слепней (Tabanidae), оводов (Hypodermatidae), комаров (Culicidae) и мошек (Simuliidae).

Механизм инсектицидного действия препарата заключается в блокировании передачи нервных импульсов, что вызывает нарушение координации движений, паралич и гибель насекомых. После нанесения на кожу препарат, практически не всасываясь, распределяется по поверхности тела животного, что обеспечивает его длительное инсектицидное и репеллентное действие.

Цифлунит® относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76): ЛД₅₀ при пероральном введении и накожном нанесении белым крысам составляет более 5000 мг/кг массы животного. В рекомендуемой дозе не оказывает резорбтивно-токсического и раздражающего действия на кожу; при попадании в глаза вызывает слабое раздражение. Препарат токсичен для пчел, а также рыб и других гидробионтов.

III. Порядок применения

11. Цифлунит® применяют для защиты крупного рогатого скота от зоофильных мух, слепней, оводов, комаров, мошек в пастбищный период.

12. Противопоказанием к применению является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата. Цифлунит® не следует наносить на влажную, поврежденную и загрязненную кожу. Не следует применять животным массой менее 300 кг.

13. Обработку крупного рогатого скота проводит ветеринарный врач, фельдшер или специально обученные люди под их руководством.

Цифлунит® с помощью дозатора наносят на кожу спины вдоль позвоночника от холки до крестца в дозе 10 мл на животное. Обработку животных проводят в пастбищный период один раз в 4 – 6 недель (в зависимости от численности насекомых).

Защитное действие препарата продолжается не менее 28 суток после однократной обработки.

14. При передозировке препарата у животного может наблюдаться угнетенное состояние и снижение аппетита.

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

16. Возможно применение стельным животным. Дойных коров следует обрабатывать сразу после дойки.

17. При проведении обработок следует придерживаться рекомендуемого инструкцией интервала. При пропуске очередной обработки применение препарата возобновляют в той же дозе по той же схеме.

18. Побочных явлений и осложнений при применении Цифлунита® в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности к препарату и проявлении аллергических реакций животному назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

19. Цифлунит® не следует применять одновременно с другими инсектоакарицидными препаратами.

20. Продукция животного происхождения после применения Цифлунита® в соответствии с настоящей инструкцией может быть использована без ограничений.

IV. Меры личной профилактики

21. При применении Цифлунита® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с инсектоакарицидными лекарственными препаратами. Обработку животных следует проводить в спецодежде (халат, головной убор, резиновые сапоги, гигиенические перчатки).

22. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Цифлунитом®. Во время работы запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть руки теплой водой с мылом. Пустые флаконы и бутылки из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством проточной воды. В случае проявления 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).

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

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,
г. Саратов ул. им. Осипова В.И., д. 1.

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

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,
г. Саратов ул. им. Осипова В.И., д. 1.

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-31.11-3081 НПВР-3-31.11/02840

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Цифлунита, утвержденная Россельхознадзором 07 февраля 2012 года.